

روعۃ الکیمیاء

مونتی فیتروف و کاثی کوب



روعه الكيمياء

رسالة مؤسسة محمد بن راشد آل مكتوم

عزيزي القارئ:

في عصر يتسم بالمعرفة والمعلوماتية والانفتاح على الآخر، تتنظر مؤسسة محمد بن راشد آل مكتوم إلى الترجمة على أنها الوسيلة المثل لاستيعاب المعارف العالمية، فهي من أهم أدوات النهضة المنشودة، وتؤمن المؤسسة بأن إحياء حركة الترجمة، وجعلها محركاً فاعلاً من محركات التنمية واقتصاد المعرفة في الوطن العربي، مشروع بالغ الأهمية ولا ينبغي الإيمان في تأخيره.

فمتوسط ما تترجمه المؤسسات الثقافية دور النشر العربية مجتمعة، في العام الواحد، لا يتعدي كتاباً واحداً لكل مليون شخص، بينما تترجم دول منفردة في العالم أضعاف ما تترجمه الدول العربية جميعها.

أطلقت المؤسسة برنامج «ترجم»، بهدف إثراء المكتبة العربية بأفضل ما قدمه الفكر العالمي من معارف وعلوم، عبر نقلها إلى العربية، والعمل على إظهار الوجه الحضاري للأمة عن طريق ترجمة الإبداعات العربية إلى لغات العالم.

ومن التباشير الأولى لهذا البرنامج إطلاق خطة لترجمة ألف كتاب من اللغات العالمية إلى اللغة العربية خلال ثلاثة سنوات، أي بمعدل كتاب في اليوم الواحد.

وتأمل مؤسسة محمد بن راشد آل مكتوم في أن يكون هذا البرنامج الاستراتيجي تجسيداً عملياً لرسالة المؤسسة المتمثلة في تمكين الأجيال القادمة من ابتكار وتطوير حلول مستدامة لمواجهة التحديات، عن طريق نشر المعرفة، ورعاية الأفكار الخلاقة التي تقود إلى إبداعات حقيقة، إضافة إلى بناء جسور الحوار بين الشعوب والحضارات.

للمزيد من المعلومات عن برنامج «ترجم» والبرامج الأخرى المنصوصية تحت قطاع الثقافة، يمكن زيارة موقع المؤسسة www.mbrfoundation.ae

مؤسسة محمد بن راشد آل مكتوم

عن المؤسسة:

انطلقت مؤسسة محمد بن راشد آل مكتوم بمبادرة كريمة من صاحب السمو الشيخ محمد بن راشد آل مكتوم نائب رئيس دولة الإمارات العربية المتحدة رئيس مجلس الوزراء حاكم دبي، وقد أعلن صاحب السمو عن تأسيسها، لأول مرة، في كلمته أمام المنتدى الاقتصادي العالمي في البحر الابيض - الأردن في أيار / مايو 2007. وتحظى هذه المؤسسة باهتمام ودعم كبارين من سموه، وقد قام بتخصيص وقف لها قدره 37 مليار درهم (10 مليارات دولار).

وتشمل مؤسسة محمد بن راشد آل مكتوم، كما أراد لها مؤسسيها، إلى تمكين الأجيال الشابة في الوطن العربي، من امتلاك المعرفة وتوظيفها بأفضل وجه، ممكناً لمواجهة تحديات التنمية، وابتكار حلول مستدامة مستمدّة من الواقع، للتعامل مع التحديات التي تواجه مجتمعاتهم.

روعه الكيمياع

العلم المذهل للأشياء المألوفة

تأليف

كاشى كوب ومونتى فيتيرولف

ترجمة

فايقه جرجس

مراجعة

أ.د. / محمد صبرى عبد المطلب

أ.د. / محمد محمود أبو علي

روعة الكيمياء

The Joy of Chemistry

Cathy Cobb and
Monty L. Fetterolf

كاثي كوب
ومونتي فيتيرولف

الطبعة الأولى ١٤٣٠ - ٢٠٠٩ م

ISBN 978 977 6263 25 3

جميع الحقوق محفوظة للناشر

كلمات عربية للترجمة والنشر

مكتب رقم ٤، عقار رقم ٢١٩٠، زهراء مدينة نصر

جمهورية مصر العربية

تليفون: +٢٠٢ ٢٢٧٢٧٤٢١ فاكس: +٢٠٢ ٦٣٥١

البريد الإلكتروني: kalematarabia@kalematarabia.com

الموقع الإلكتروني: <http://www.kalematarabia.com>

مؤسسة محمد بن راشد آل مكتوم

البريد الإلكتروني: tarjem@mbrfoundation.ae

الموقع الإلكتروني: www.mbrfoundation.ae

فيتيرولف، مونتي

روعة الكيمياء / مونتي فيتيرولف وكاثي كوب . - القاهرة : كلمات عربية للترجمة والنشر،

٢٠٠٩

٤٠٨ ص، ٢٢,٨×١٥,٢ سـ

٩٧٨ ٩٧٧ ٦٢٦٣ ٢٥ ٢ تتمكـ

١- الكيمياء الحيوية - أصل الحياة

أ- كوب، كاثي (مؤلف مشارك)

ب- العنوان

٥٧٦,٨٣

إن كلمات عربية للترجمة والنشر ومؤسسة محمد بن راشد آل مكتوم غير مسؤولة عن آراء وأفكار المؤلف. وتعبر الآراء الواردة في هذا الكتاب عن آراء المؤلف وليس بالضرورة أن تعبّر عن آراء المؤسسة والدار.

يمنع نسخ أو استعمال أي جزء من هذا الكتاب بأية وسيلة تصويرية أو إلكترونية أو ميكانيكية، وبشمل ذلك التصوير الفوتوغرافي والتسجيل على أشرطة أو أقراص مضغوطة أو استخدام أية وسيلة نشر أخرى، بما في ذلك حفظ المعلومات واسترجاعها، دون إذن خطى من الناشر.

Arabic Language Translation Copyright © 2009 by Kalem Arabia

The Joy of Chemistry

Copyright © 2005 by Cathy Cobb and Monty L. Fetterolf

All Rights Reserved

المحتويات

٩	شكر وعرفان
١٣	لماذا هذا الكتاب؟
١٥	تصدير
١٧	كلمات قليلة وضرورية بشأن الأمان والسلامة
٢١	قائمة المشتريات والمحاليل
٢٩	نظرة على وحدات القياس
٣١	تجربة تمهدية: صاروخ الزجاجة والأوبليك
٣٧	مقدمة: إنها تبدأ بفرقة ... وضجيج
٤٠	مثال تقديمي: الكيمياء والسيارات
٤٣	الباب الأول
٤٥	مقدمة: النظريات والثمانيات الموسيقية والمقاييس
٤٧	التجربة الأولى: الساحرة والماء
٤٩	١ - الإلكترونيات والذرارات، أو الفيلة والبراغيث
٥٠	على سبيل المثال: البروتونات والنسخ الفوتوغرافية

٥٩	تجربة ٢: النحاس واللصوص
٦١	- تحدث دورياً
٧٦	على سبيل المثال: عناصر التنوع
٨١	تجربة ٣: كيمياء منضبطة
٨٢	- الأسباب، والتفاعلات، والأكسدة والاختزال
٨٦	على سبيل المثال: رجال الإطفاء وكيمياء الاحتراق
٩١	تجربة ٤: دليل الكرنب الأحمر
٩٥	- المواد القاعدية
١٠٢	على سبيل المثال: (pH) ماء حمام السباحة
١٠٥	تجربة ٥: النقطة الزرقاء والبحر الأسود
١٠٧	- شركاء الكيمياء: من يقوم بماذا لصالحة من
١١٥	على سبيل المثال: الماء العسر والماء اليسر
١١٧	تجربة ٦: الرابطة. الرابطة الكيميائية
١٢١	- الرابط الذي يربط: الكيماويات التي تترابط
١٢٨	على سبيل المثال: أشباه الموصلات
١٢٢	تجربة ٧: كيمياء الأحجار الكريمة
١٢٧	- الالتزام بالمبادئ
١٤٢	على سبيل المثال: الهندسة الكيميائية، هذا كل شيء
١٤٥	تجربة ٨: طبقة فوق طبقة
١٤٩	- التزلق والانزلاق من منظور القوى البنينجزينية
١٥٩	على سبيل المثال: فيزياء السيفون
١٦١	تجربة ٩: التركيز على اللون - الكلب الملح
١٦٢	- التركيز على كونهما وحدهما معًا
١٦٩	على سبيل المثال: ما القوام، ما النكهة، ما الكيمياء
١٧١	تجربة ١٠: قرمشة زجاجة المياه الغازية
١٧٣	- إنه غاز
١٧٩	على سبيل المثال: غازات الأمعاء

١٨١	تجربة ١١: إنه في الهواء
١٨٥	١١- عندما توضع الغازات في الأجواء
١٩١	على سبيل المثال: توصيلات معدنية للتنفس
١٩٩	تجربة ١٢: كيف تنمو حديقتك؟
٢٠١	١٢- كيمياء البلورات الندية
٢١٤	على سبيل المثال: يبقى الماس للأبد (تقريباً)
٢١٧	تجربة ١٣: الكمامات الساخنة والباردة
٢١٩	١٣- عندما تسخن المواد
٢٢٧	على سبيل المثال: التبريد على الطريق
٢٣١	تجربة ١٤: الثلج المعزول
٢٣٢	١٤- طور جديد تماماً
٢٤٤	على سبيل المثال: عندما تفسد البيتزا الجيدة
٢٥١	تجربة ١٥: جميع الأشياء متساوية
٢٥٥	١٥- الاتزان الكيميائي: الكيمياء ثنائية الاتجاهات
٢٦٥	على سبيل المثال: الشهيق والزفير
٢٦٧	تجربة ١٦: موانع التجدد وموانع الغليان
٢٧٢	١٦- الخصائص الترابطية: القوة في العدد
٢٧٧	على سبيل المثال: الكلي والكيمياء
٢٨١	تجربة ١٧: لمزيد من الإثارة
٢٨٥	١٧- الحركة الكيميائية: انفجار حقيقي
٢٩٢	على سبيل المثال: عندما تقطقق سيارتك
٢٩٥	تجربة ١٨: كيمياء الضوء الأسود، وكيمياء المشابك
٢٩٧	١٨- الإلكترونات والفوتونات: أنر الضوء
٣٠٥	على سبيل المثال: الفوتون يقابل الإلكترون: الطاقة الشمسية

٢٠٧	الباب الثاني
٢٠٩	مقدمة: اللعب بالنغمات
٢١٢	تجربة الكيمياء العضوية: من أسبرين إلى حامض
٢١٩	١- عضوية ليس إلا
٢٢١	تجربة الكيمياء غير العضوية: أنتروبيا، وأمونيا، وأميما
٢٢٢	٢- صخور الكيمياء
٢٤٥	تجربة الكيمياء الحيوية: دهون، وانتفاخ البطن، وحساء البقوليات
٢٤٧	٣- الكيان الكيميائي في مقابلة مع كيمياء الجسم
٢٥٩	تجربة الكيمياء التحليلية: الدليل في بصمات الأصابع
٢٦٢	٤- الكيميائي محلّاً
٢٧٧	تجربة للمستقبل: كيمياء خزانة الأدوية
	٥- هاري، وهوغوارتس، ودستور
	الأدوية للعامة — غموض في الماضي
٢٧٩	وسحر في المستقبل
٢٨٧	خاتمة
٢٨٩	الملحق
٤٠١	حواشى وحقوق الصور

شكر وعرفان

إننا في غاية الامتنان لزميلنا دكتور جاك جي. جولد سميث لراجعته الشاملة واقتراحاته الرائعة. نشكرك بشدة يا جاك لجودك علينا بوقتك، ولمساعدتك إيانا كثيراً. نوجه شكرنا أيضاً لفرانشيسكا باتارو لقراءتها الجمل الطويلة، وإسدائها النصائح لنا برفق حول كيفية اختصارها، ومساعدتها لأولادنا بينما كان آباءهم منнемكين في العمل. ونتقدم بخالص الشكر إلى دكتور كوب وزوجته لتحليلهما بالصبر على قراءة عدد كبير من الأوراق، ولتقديمهما – كما اعتدنا منهمما – الملاحظات والاقتراحات التي اتسمت بالمعرفة المستبصرة. ونشكر جودي ديلي على تعليقاتها الممتازة والمتبصرة، كما نشكر ليندا ريجن التي منحتنا كالمعتاد إرشاداتها التي لولها ما كان هذا الكتاب ليرى النور.

نشكر هيثر أرمولر، وكريس كرامر وكل فريق الإنتاج بشركة بروميثيوس، ونقول لهم إن مساعدتهم الكريمة والودودة ونصائحهم قد صنعت الفارق بحق.

ونود أن نتقدم بشكر خاص إلى أولادنا ماثيو، وبنجامين، ودانيل فيتروف لاستعدادهم أن يعيشوا في منزل يمتلى أحياناً بالروائح المنبعثة من التجارب، وأباء مضطربين ومهتاجين كثيراً، وأكواوم من الأوراق في مكان من المفترض أنه

غرفة معيشة، ونقول لهم إنهم قد ساعدوا في إجراء التجارب وتقديم الأفكار والرسومات والتدخل لحل المعضلات إلى جانب صبرهم الواضح، ونحن نحبكم من أجل كل هذا ومن أجل أشياء أخرى كثيرة.

ونود أن نوجه الشكر لأصدقائنا وزملائنا في مدرسة أيكن الإعدادية، وجامعة ساوث كارولينا أيكن، لتعضيدهم وتشجيعهم. ونعبر عن خالص امتنانا للورا باكون من مدرسة كيندي ميدل سكول لتعريفها إيانا بالأوبيليك، ونشكر أيضاً بيكهام لكرمه في تشجيعنا على كل الجهود التي بذلناها. ونود أن نشكر أيضاً العاملين في متجر ترو فاليو هاردوير الموجود في مدينة أيكن الذين وإن لم تتسن لهم معرفة كيفية تقديم المساعدة في عمل كتاب كيمياء، فإننا لم نكن لنستطيع إتمامه لو لا العدد الوفير من السلع المتوفرة لديهم إلى جانب استعدادهم الكريم لتلبية كافة مطالعنا الغريبة.

نود أن نشكر طلابنا الذين كانوا متفتحين لمناقشة الكثير من المسائل، ونشكر جوان مورتون وليندا ميز لكونهما أفضل الشركاء والأصدقاء. ونحن نهدي هذا العمل – مع خالص حبنا – إلى نيدا جو فيترولف، نموذج القوة والمرح والشجاعة.

هك الأعمى المتسلول يرقص، والأخرج مُنشداً.
السكيـر بـطلـ، والـجنـونـ عـلـى عـرـشـ الـمـلـكـ جـالـسـاـ.
الـكـيـمـيـائـيـ المـتـضـورـ جـوـعـاـ فـي آـرـائـهـ الـذـهـبـيـةـ.
وـهـوـ يـبـارـكـ بـشـدـةـ الشـاعـرـ وـعـروـسـتـهـ الشـعـرـيـةـ.

ألكسندر بوب في «An Essay on Man»

إن رؤية الكوكب عبر تليسكوب تستحق هذا الاتجاه للتفكير في علم الفلك؛ فالصدمة التي تحدها شرارة كهربائية في الكوكب تفوق في قيمتها كل النظريات ومذاق أكسيد النيتروز، ونيران البركان الصناعي، أفضل من مجلدات الكيمياء.

رالف والدو إيمeson في «مقالات: السلسلة الثانية»





لماذا هذا الكتاب؟

نجد كتب الكيمياء عادة في واحدة من فئتين، إما كتب دراسية أو كتب للأطفال وهي تستهدف في جوهرها القارئ العادي، وثمة أعمال رائعة تصدت لهذا العيب، ومن أهم هذه الأعمال كتاب «وصلات الكيمياء: الأسس الكيميائية للظواهر اليومية» Chemistry Connections: The Chemical Basis of Everyday Phenomena تأليف كيري كاروكستيس Kerry K. Karukstis وجيرالد أر. فان Gerald R. Van، وكتاب «الجني الذي في الزجاجة» The Genie in the Bottle لجو سكوراكز Joe Schwarcz.^١ ومع ذلك فقد رأينا أن ندلّي بدلونا في هذا المقام مؤمنين بأننا سوف نقدم منهجاً به بعض الاختلاف الطفيف عما سبقه من مناهج. ولقد حاولنا أن نكتب الكيمياء بطريقة مبسطة، فهذا الكتاب هو كتاب كيمياء موجه لمن يريد دراسة الكيمياء نظرياً كي يقرأه بإمعان وهو جالس في منزله مستريحاً، ويضم بين دفتيه أيضاً تجارب عملية مباشرة يمكن تنفيذها في المطبخ أو في المرآب. وما دعانا لكتابة هذا الكتاب هو أنه من نوعية الكتب نفسها التي أحببناها عندما استهلانا دراستنا للكيمياء، وقد كتب كيميائيون هذا الكتاب، لكنه لم يُكتب للكيميائيين خاصة، فقد كُتب للطلاب الذين اعتدنا أن نكونهم وللدارس الموجود داخل

كل منا، ونتمنى أن يتمتع القارئ بالصفحات التالية تماماً كما تمتعنا نحن
بكتابتها.



تصدير

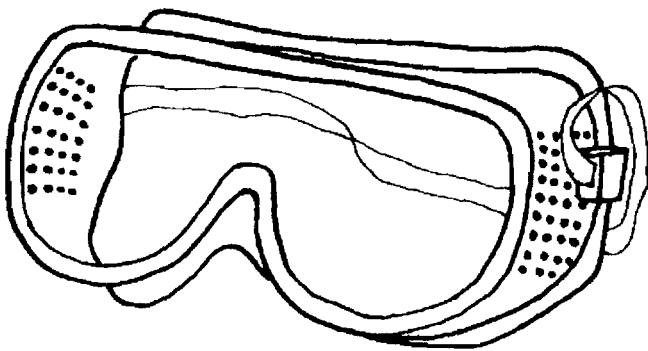
«إنني في مستهل خطواتي لدراسة الكيمياء وهي دراسة غاية في التفرد، لم أر في حياتي شيئاً مثلاًها من قبل أبداً، والمواد المستخدمة فيها هي الجزيئات والذرات، وسوف أناقشها بصورة أكثر تحديداً الشهر القادم.»

الكاتبة جين ويبيستر في رواية «صاحب الظل الطويل» ١٩١٢

قد يصعب عند تناول الوضع الحالي للمجتمع الغربي أن نصدق أن الجنس والطهي كانا يوماً ما من المواضيع التي يجري تناولها بحذر بالغ، لكن عندما كتبت إيرما رومبauer Irma Rombauer كتابها «روعة الطهي» The Joy of Cooking عام ١٩٣١، وكذا أليكس كومفورت Alex Comfort كتابه «روعة الجنس» The Joy of Sex عام ١٩٧٢، فإنهما بذلك كانوا يتناولان مخاوف مجتمعية غاية في الواقعية. ويوضح كتاب إيرما ما يدور في المطبخ، أما كتاب كومفورت فهو يزيل الالتباس بشأن ما يحدث في المخادع، وبالتالي ينظر البعض للكيمياء على أنها أمر مزعج، ومن ثم ربما يكون قد حان الوقت الآن لاكتشاف روعة الكيمياء.

وسوف نكتشف عبر هذه الصفحات السحر المتأصل في الكيمياء؛ من الافتتان بسقوط أوراق الأشجار والألعاب النارية إلى أداء كاشف الدخان وأداء أجهزة الحاسوب، وكذا أساسيات الهضم والاحتراق. ولسوف نوضح هذه المبادئ عن طريق التجارب العملية بأنفسنا باستخدام مواد في متناول الأيدي، ولا يتطلب الأمر ضرورة توافر المعامل والآلات الحاسبة للتمتع بجمال الكيمياء، فالمفاهيم يمكن شرحها في ضوء خبرات الحياة اليومية وباستخدام المواد التي في متناول يديك.

· غالباً ما يُطلق على الكيمياء العلم المركزي لأنها تقع في لب فهمنا للعالم المادي والحيوي وفي مركز مخاوفنا العامة في كل المجالات بدءاً من الطب ومروراً بالسياسة ووصولاً للاقتصاد. ومن ثم ينبغي أن ترنّ أصداء مبادئ الكيمياء في مفاهيمنا وخبراتنا. ومن الممكن أن تكون الكيمياء علماً غاية في الألفة ينادي حدثنا وعقولنا وحسننا بالملعة أيضاً، إذا كنا مستعدين أن نترك أنفسنا له بلا قيود، وغرضنا هنا هو أن نتناول ملذات الكيمياء ونكشف القليل عن السيارات والكون وحتى عن الجرائم.



كلمات قليلة وضرورية بشأن الأمان والسلامة

«فيما كنت أقرأ كتاباً عن الكيمياء استوقفتني عبارة: «تأثيرات حامض النيتريك على النحاس» ... لقد رأيت زجاجة على الطاولة مكتوب عليها حامض النيتريك ... كنت أرغب في أن أضحي بأحد السنوات النحاسية القليلة التي كانت في جعبتي حينذاك ... تكونت بعض الرغاوي والدخان الأزرق المخصر فوق السنت والطاولة، وقد تلون الهواء القريب مني وقتها باللون الأحمر الداكن، ثم تصاعدت سحابة ملونة كبيرة. ثم التقطت عملي متعلماً حقيقةً أخرى هي أن حامض النيتريك لا يؤثر فحسب على النحاس ولكن على أصابعي أيضاً ثم مسحت أصابعي في سراويلي مكتشفاً حقيقةً أخرى هي أن حامض النيتريك يؤثر أيضاً على سراويلي».

عالم الكيمياء الأمريكي إيرا رامسن في
كتابه «سنواتي المائة الأولى» ١٩٧٠

لقد تأصلت الأسبقية للكتب التي تتحدث عن الكيمياء المنزلية تمام التأصل ولكن يجب علينا بادئ ذي بدء مناقشة الأمان والسلامة.^١ صحيح أننا جميعاً هنا بالغون وعاقلون ومسئلون، وكذلك كانت الشخصية البطولية صاحبة الاقتباس السابق أيضاً، ومن ثم قد لا تضر بعض الكلمات القليلة والضرورية حول السلامة. يقدم كتاب روعة الطهي نصيحة عن حفظ الأطعمة ويقدم روعة الجنس تحذيراً من الأمراض، إذن ما الذي يمنع أن يكون للكيمياء تحذيراتها أيضاً؟ فالطهو والكيمياء والجنس يتشاركون بعض المخاطر للأشياء التي لا تحظى بالوقاية والإعداد، لنتعرض الأساسيات:

إذا لم يكن لديك نظارة من نظارات الأمان الواقية، اذهب إلى متجر بيع النظارات الآن واشتري واحدة وارتدتها وأنت تؤدي التجارب الموجودة في هذا الكتاب.

اقرأ تحذيرات الأمان المتضمنة في التجارب واتبعها بحذافيرها. قاوم الإلحاح الذي يحضرك على أن تكون مبدعاً، فقد يسبب الخلط العشوائي للكيماويات المنزلية بعض الخسائر ذات الروائح الكريهة جداً، فلا تخلط قط النشادر مع مواد التبييض!

ابعد تماماً الابتعاد عن المصادر التي يمكن أن تسبب الاشتعال، وقد تتعجب عندما تعلم أن الهواتف الخلوية وغيرها من الأجهزة الكهربائية من هذه المصادر.

صب المخلفات في المرحاض وليس في حوض المطبخ أو حوض الحمام. استخدم الحد الأدنى من المقادير، فالفرق بين الضجة المدوية والفرقة البسيطة هو فرق في المدار.

اعرف المكان الذي يوجد به أقرب صنبور ومطفأة حريق وهاتف، وهي أشياء ينبغي أن تكون ملماً بها على أية حال، فالأغراض المنزلية المستخدمة المعتادة لها كم من المخاطر يدعو للوعي بهذه التحذيرات.

احفظ كل شيء بعيداً عن متناول الأطفال؛ فهذه الكيمياء موضوعة من أجل البالغين، وأيضاً بعيداً عن الحيوانات الأليفة بمنزلتك.

سوف نوجهك لاستخدام بعض أدوات المطبخ في الكثير من التجارب، لكن هذا لا يعني أن الكيماويات غير سامة. استخدم أدوات بلاستيكية وأطباقاً ورقية بقدر الإمكان (وسوف يقال لك متى تستخدم الأدوات الزجاجية فقط)

وتخليص من الأدوات الورقية والبلاستيكية بعد الاستخدام. حتى الأوراق الورقية الرخيصة الثمن يمكن استخدامها في أكثر من تجربة إذا كانت مصنوعة من طبقة بلاستيكية رقيقة. وإذا كان عليك أن تستخدم أدوات مطبخ زجاجية أو خزفية، اغسلها جيداً وبمعزل عن باقي أدوات المطبخ الأخرى، قبل أن تعزم على أن تستخدمها مرة أخرى لأغراض الطعام، أو يُحْبَذ أن تحفظ بمجموعة منفصلة مخصصة للتجارب الكيميائية. غالباً سوف تقوم بمعظم التجارب في البدروم أو المطبخ أو الحمام، لكن عليك أن تحفظ المواد الكيميائية بمنأى عن فرش الأسنان وأدوات الطعام أو الأوعية التي تتصل بالطعام أو فرش الأسنان، يمكنك أن تغطي أو عيتك بأوراق الجرائد لمزيد من الحماية.

وتختلف أفران الميكروويف عن الأفران العادية لذا عليك أن تتعامل مع أوقات الميكروويف المطعنة لك في التجربة بالتقريب. حاول أن تعرف جيداً الميكروويف الخاص بك واستخدم القفاز لإزالة الأشياء الساخنة. ويمكن أيضاً للميكروويف أن يسخن الأشياء على نحو غير منتظم؛ لذلك كن مدركاً أن المحلول الذي يجري تسخينه قد يكون عند درجة الغليان دون أن ترى فقاقيع، لذا عندما تكون غير متأكد، انتظر دقيقة بعد فتح الباب واستخدم القفاز، وكالمعتاد كن واثقاً من عدم إدخال أي معادن في الميكروويف مثل الملاعق مع المواد المفترض دخولها فيه. هذه كيمياً وليس طبخاً، لكن هذا لا يغير طبيعة الميكروويف. وأي شارة ناتجة قد تكون مثيرة ولكنها خطيرة ويمكن أن تدمر الميكروويف بسهولة.

وقد اختيرت الإجراءات الكيميائية المقدمة هنا بعناية لتمتنحك أكبر قدر من المتعة وتجنبك أية مخاطر، لكن من فضلك لا تفترض أن هذا واقع كل التفاعلات أو كل التجارب الكيميائية. مرة أخرى أود أن أؤكد على أنه من الأفضل ترك التجريب للكيميائيين المحترفين، والتجارب الأكثر تعقيداً لهؤلاء المتدربين على التجارب الكيميائية.

ولا تستخدم أياً من المواد الكيميائية التي نحن بصددها في عمل لبحة أو لبوس، أو كما هو مفترض، أو في أي شيء آخر اعتاد الناس أن يفعلوه في الماضي أو في الحاضر. ولا تأكل أياً من المواد الكيميائية المستخدمة في هذه التجارب أو تشربها أو تستحم بها أو تضعها على عينيك تحت أي ظرف من الظروف. ولا تعرضها للهب أو لأي شرار (إلا إذا كان هذا جزءاً من التجربة). احم

ملابسك أو ارتد ملابس قديمة. احم يديك عن طريق ارتداء قفاز من المطاط عند الإمساك بالمواد الكيميائية وارتداء القفازات التي تستعمل في الحدائق عند الإمساك بالصوف الفولاذي. عامل جميع الكيماويات المذكورة في هذا الكتاب كما تعامل مبيضات الغسيل والبنزين والمبيدات الحشرية والأشياء الأخرى التي تعرف أنها خطيرة.

أو بكلمات أخرى، اتبع نفس التحذيرات المذكورة في آية مجموعة كيمياء موضوعة للأطفال خاصة. يجب عليك أن تشتري مثل هذه المجموعة الكيميائية، وقد تقول إنها من أجل أولادك، أو يمكن لك شراؤها عبر البريد الإلكتروني. وتحتوي العبوة الكيميائية نظارات الأمان الواقعية التي تحتاجها والقليل من المواد الكيميائية مع شرح للقليل من التجارب. وهي لا تخوض في شريح عميق، وهو ما نقدمه هنا ولكنها قد تكون مسلية وقد توفر عليك بعض الرحلات إلى متجر بيع الأدوات.



قائمة المشتريات والمحاليل

قائمة المشتريات

تُدرج هنا قائمة بالملكونات التي سوف تُستخدم في التجارب، ويمكن شراء معظمها من متجر بيع الأدوات أو من السوبر ماركت أو إذا لم تجدها في بلدك فيمكنك شراؤها عبر الإنترنت:

- شريط لاصق
- حجر الشبة (يتوافر بقسم التوابل في السوبر ماركت)
- رقائق الألنيوم
- سلك الألنيوم (يتوافر في متجر بيع الأدوات المعدنية)
- النشادر (تتوافر في قسم الأدوات المنزلية أو المنظفات)
- أقراص مسكنة للألم المعدة، ومجموعة من الفوارات
- محلول مُخضض لقلوية ماء حوض السمك يحوي حامض الكبريتيك، وقد يحوي الماء أيضًا باعتبارهما مكونيه الأساسيةن (على الأقل ثلاثة زجاجات سعة كل منها سبعة وثلاثون مليلترًا)

- عبوة اختبار قلوية ماء حوض السمك (ويُذكر الماء العذب في قائمة المشتريات باسم بروموثيمول الأزرق)
- أسبرين
- بيكربونات الصودا (وليس بيكنج بودر)
- بالونات
- قضيب مغناطيسي (صغير)
- حقنة شرجية
- مصباح ضوء أسود (ضوء غير مرئي) ومثبت
- مادة تبييض (في قسم الأدوات المنزلية)
- شموع
- زيت الكانولا
- طباشير
- حامض الستريك (ويُباع كملح حامض في محل تذوق الأطعمة أو يمكن شراؤه عبر الإنترنت)
- كربونات الصودا النقيّة (غالباً ما تنجح صودا الليمون في أداء الغرض)
- مشابك غسيل (من البلاستيك أو الخشب)
- علاقة ملابس (من المعدن أو البلاستيك)
- مغسلة غاز نحاسية وهي شبكة من النحاس (ويمكن أن تتوافر في متجر الأدوات المعدنية أو السوبر ماركت)
- سلك نحاسي يبلغ طوله قدمين على الأقل (٦٠ سم) ويُفضل أن يكون غير معزول، ولكن يمكن استخدام المعزول أيضاً
- فلين مطاط أو طبيعي، يستخدم كسدادة زجاجة صودا بلاستيكية سعتها عشرون أوقية (٥٩٠ ملي)
- دقيق ذرة
- ضرب من الجبن الأبيض (يُشتري حسب الحاجة)
- زبدة الطّرطير (تتوافر عادةً في قسم المخبوزات أو مع التوابل في السوبر ماركت)

- بطارية خلايا دي D وحامل بطارية (ولا يُشترط وجود الحامل)
- قطارة ذات انتفاخ انضغاطي
- مزيل لطاء الأظافر (نوع يحوي مادة الأسيتون)
- قفازات مرنة (النوع المستخدم لحماية الأيدي أثناء غسل الأواني أو عند استخدام المنظفات المنزلية مقبول، لكنه لا يتناسب مع الأيدي فعادة لا يأخذ شكل اليد، لهذا يُفضل القفازات الطبية وهي تتوافر في الصيدليات)
- ألوان طعام (يُفضل قطرات السائلة وليس الجل القابل للعصر)
- مسامير مطلية بالخارصين (تتوافر في متجر الأدوات)
- القفازات التي تستخدم في الحديقة (المصنوعة من الأقمشة السميكة أو الجلد)
- وسيلة هضم مقللة للغازات (النوع الذي يُتناول قبل الواجبات لتقليل غازات الأمعاء)
- جلسرين (ويُسمى أيضًا جليسرون من الصيدلية)
- فوق أكسيد الهيدروجين
- أعواد ثقاب
- ليمون
- زهرة سائلة
- اللي وهو محلول يستخدم في صناعة الصابون (عادة ما يُباع كمنظف مُجفف لكن لا تشتهر النوع الذي يحوي فلز الألミニوم)
- شريط لاصق عريض وقلم توضيح ثابت
- ملعقتين معدنيتين (يمكن الاستفقاء عنهما بعد الاستعمال)
- لبن كامل الدسم (غير مقشود أو بنسبة ٢٪، والشراء حسب الحاجة)
- زيت معدني
- موتزارلا (أصلية ومقلدة، والشراء حسب الحاجة)
- مشبك ورق معدني
- أطباق ورقية مطلية
- ورق حمام

- المزيد من ورق الحمام
- أكياس بلاستيكية (ذات أطراف لاصقة، أحجام كبيرة وصغيرة)
- أكواب بلاستيكية (شفافة ويمكن الاستغناء عنها بعد الاستعمال)
- قمع بلاستيكي
- زجاجات صودا بلاستيكية (شفافة وسعتها عشرين أوقية سائلة (٥٩٠ ملilitراً)، أحضر على الأقل عشرة زجاجات)
- زجاجات صودا بلاستيكية (سعتها ٦٧,٦ أونس (٢ لتر))
- ملاعق بلاستيكية
- رقائق لف بلاستيكية
- كربن أحمر (يمكن تقطيعه وتجميده إلى الدرجة المراد الوصول إليها)
- كحول الأيزوبروبيل
- نظارة أمان (ويمكن شراؤها من مركز علمي أو تعليمي أو من متجر الخردوات)
- ملح صخري ويُسمى أيضًا نترات الصوديوم (يمكن شراؤه من السوبر ماركت أو من محل متخصص)
- بربطمانات بلاستيكية بأغطيتها (ويمكن أن يُعني عنها زجاجات المياه التي سعتها نصف باينت (يعادل نصف لتر تقريبًا))
- أوعية بلاستيكية شفافة صغيرة لاستخدامها كأنابيب اختبار أو استخدام أنابيب اختبار فعلية (يمكن شراؤها من مركز علمي أو تعليمي)
 - أكواب عصير صغيرة (ثلاثة أو أربعة)
 - قطعة إسفنج (طبيعية أو صناعية)
 - مسامير صلب
 - صوف فولاذی (درجة ناعمة)
 - ماصات
- غراء ممتاز (النوع الذي يحوي سيانواكريلات)
- عبوة اختبار قلوية ماء حمام السباحة (وينبغي أن تقول في قائمة المكونات «فينول أحمر»)

- ملح طعام
- سكر
- أكواب شرب طويلة (ثلاثة أو أربعة)
- أكياس شاي داكن
- ترمومتر يتدرج حتى ٢٢٠ درجة فهرنهايتى على الأقل (١٠٥ سيلزية)
(يمكن استخدام ترمومترات اللحوم)
- نسبة ضئيلة من صبغة اليود
- خل
- فولتميتر (قادر على قياس جهد التيار المستمر في المجال من ١ إلى ٣ فولت)
- لبن كامل الدسم
- أعواد ثقاب خشبية

المحاليل

١- كبريتات النحاس

تحذير: يتضاعد بعض الدخان أثناء إعداد هذا المحلول لذا يمكنك أن تعمل في مكان مفتوح كما لو كنت تعد مادة مذيبة أو ورنيش أو مادة مخففة للدهان، والدخان الذي يتضاعد هو لمركبات النيتروجين والأوكسجين مثل تلك الموجودة في الضباب.

أ- ارتد نظارة الأمان الواقية. إذا كان لديك شبكة سلك نحاسية من تلك التي تستخدم في تنظيف الأوعية المنزليه فاستخدمها بدلاً من سلك النحاس، أما إذا لم يكن لديك، أزل الطبقة العازلة من على عشرة بوصات (٣٠ سم) من سلك النحاس إذا كان معزولاً (أما إذا كان غير معزول فاستعمله كما هو) ولفه بحيث يكون مسطحاً في قاع الكوب البلاستيك الذي يمكن أن يسع على الأقل كوبين (سعة كل منها ٥٠٠ ملليلتر) من السائل. إذا كنت ستقطع السلك النحاسي لكي تزيل العزل منه، فإن الأمر سيكون مناسباً فالسلك يمكن أن يكون في شكل قطع صغيرة بحيث يكون مجموع أطوالها يقترب من العشرة بوصات (٣٠)

- ستنimeter). إذا استخدمت شبكة سلك نحاسية من تلك التي تستخدم في تنظيف الأوعية المنزليّة، فضع شبكة السلك في قاع الكوب الذي يمكن أن يكون مصنوعاً من البلاستيك الشفاف أو من الزجاج الشفاف، ولكن مهما كانت مادة صنع الكوب فإنه لا يجب أن يعاد استخدامه للشرب.
- بـ- أضف ثلث كوب (٨٠ مليliterاً) من محلول مخفض قلوية ماء حوض السمك حتى تغطي سطح النحاس أو أقل قليلاً، وهذا محلول حامضي لذا يجب عليك أن ترتدي قفازاً، وكن حذراً في كل الأحوال ولا تدعه يلمس يديك أو ملابسك، وإذا لم يلمس يديك فاغسلهما جيداً بالماء.
- جـ- أضف نحو أربع ملاعق شاي بلاستيكية (ما يقرب من ٨ جرامات) من بلورات الملح الصخري (نترات الصوديوم)، ثم قلبه ليذوب، غط الكوب بغطاء بلاستيك غير محكم وضعه جانباً. ينبغي أن يكون محلول جاهزاً في خلال ما يقرب من الثنتي عشرة ساعة. سيكون التفاعل بطيئاً، ومع ذلك في يمكنك أن تلاحظ حدوثه في انسياقات الفقاعات الصغيرة المتداقة من سطح النحاس. إذا سارت الأمور على ما يرام، يكون لون محلول شديد الزرقة، ويترسب النحاس وبلورات من نترات الصوديوم في قاع الكوب.
- دـ- صب السائل الأزرق عبر القمع البلاستيكي في زجاجة بلاستيكية لها غطاء، وراغأً لا تصب معها المترسب من البلورات والنحاس. اترك المترسب من البلورات والنحاس في الكوب. وقد تكون في حاجة لاستخدام القفاز لأن محلول لا يزال حامضياً وأنت تريد أن تتجنب وصوله إلى يدك، وإذا جاء على يدك، فاغسلها جيداً بالماء.
- هـ- غط الزجاجة ووضع عليها بطاقة لتكتب عليها التاريخ واسمك وعبارة «كربيريات النحاس في حامض الكبريتيك» ثم أضف هذا التحذير على الزجاجة: «احذر: مادة آكلة». احفظ محلول في درجة حرارة الغرفة في مكان آمن بعيداً عن متناول الأطفال والحيوانات الأليفة.
- وـ- لا تتخلص من أي نحاس أو بلورات غير ذاتية في قاع الكوب، ومن ثم عندما تحتاج لمزيد من محلول النحاس، يمكنك ببساطة أن تعيد ملء الكأس بالمكونات من جديد.
- رـ- غط الكأس بغلاف بلاستيكي وضع عليه بطاقة تسمية ثم غلفه وضعه في مكان آمن بعيداً عن متناول الأطفال والحيوانات الأليفة.

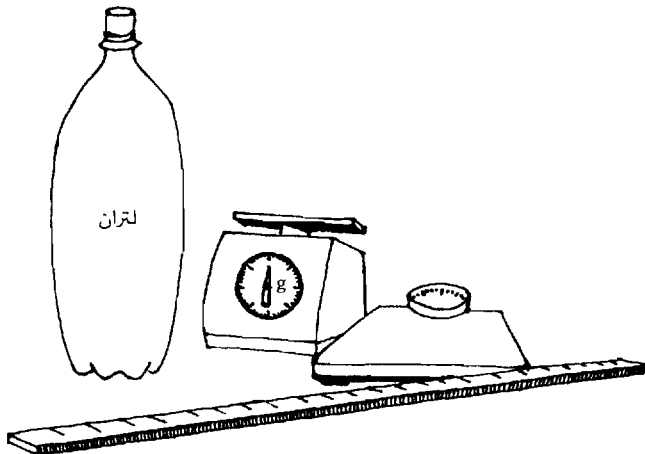
٢- خلات الحديد

- أ- ارتد نظارة الأمان الواقية. صب كوبين من الخل في كوب شفاف (يمكن أن يكون كوباً بلاستيكياً لكن ليس بالضرورة). ارتد القفازات المستخدمة في أعمال الحدائق (لا بد من ارتدائها). انزع نحو بوصة مكعبه من الصوف الغولاني الناعم، وهو ما يعادل تقريراً (٢٠ ملليلتر) ضع الصوف في الخل ثم غط الكوب بقطاء بلاستيكي. اكتب على الكوب خلات الحديد واسمك وتاريخ اليوم. يكون محلول قيد الاستخدام في اليوم التالي. احفظ محلول الصوف بداخله لأنه سوف يستخدم في تجربتين.
- ب- احفظه في درجة حرارة الغرفة في مكان آمن بعيداً عن متناول الأطفال والحيوانات الأليفة.

٣- دليل الكرنب الأحمر

- أ- ابشر ما يقرب من نصف كوب من الكرنب الأحمر (١٢٠ ملليلتر)، ثم ضعها في علبة السندوتشات مع نصف كوب من الماء (١٢٠ ملليلتر). سخنهم في الميكروويف لما يقرب من ٣٠ ثانية. ينبغي أن تكون العلبة ومحتوياتها ساخنة للغاية، لكن ليست لدرجة الغليان أو بالقرب منها. بعد التسخين ينبغي أن يأخذ الماء اللون الأرجواني الخفيف بسبب الكرنب، ومع العصر اليدوي الخفيف يمكن أن تزداد حمرته.
- ب- تشتد الرائحة المنبعثة من محلول الناتج وتستمر في التأجج. ولتجنب الروائح الكريهة الزائدة يمكن عمل القليل منه عند الحاجة فقط، أو تجميده إذا كان هناك متسع من الوقت، أو يمكن عمله من البرقوق الأحمر الداكن إن وجد. لكن الكيمياء يمكن أن تكون عملاً ذا رائحة كريهة!





نظرة على وحدات القياس

يُفضل في القياس العلمي استخدام الوحدات المترية (الجرام والستينيتير والمليلتر)، المقابلة للوحدات التقليدية (الأوقية والبوصة والكوب) المستخدمة في الولايات المتحدة. ومع الجهود المحمومة التي تجري في الولايات المتحدة للاتجاه نحو استخدام الوحدات المترية في المعاملات اليومية، فإن معظم الناس في الولايات المتحدة لا يزالون يستخدمون الوحدات التقليدية في الأغراض العامة. وسوف نستخدم على طول رحلتنا في هذا الكتاب الوحدات التقليدية يعقبها المقابل لها من الوحدات المترية بالتقريب بين قوسين. ولا شك أن الوحدات المترية هي مألوفة للكثرين، إلا أنها في الوقت عينه مجهولة للكثيرين أيضاً، لذا سنقدم هنا مجموعة من المقارنات: خذ بعين الاعتبار أن الستينيتير يعادل تقريباً عرض مشبك أوراق صغير، والبنس يزن نحو جرامين، والمتراطول قليلاً من الباردة، والمليلتر (مقارب تماماً) ربع ملعقة شاي. وضع أيضاً في اعتبارك أن الأوقية تستخدم لقياس الكتلة، في حين تُستخدم الأوقية السائل لقياس الحجم، مما يذكرنا بتعقيد وحدات القياس الأمريكية، من ثم إذا كانت الوحدات المترية لا تزال غير مألوفة لديك، لا تقلق، فأي شخص تمكن من وحدات القياس الأمريكية بصعوبتها لن يكون لديه أية مشكلة مع الوحدات المترية.

لذلك نقدم فيما يلي بعض التحويلات الهامة التقريبية لوحدات القياس التقليدية الأمريكية والقياس المترى، وسنقدم أيضًا في غضون التجارب وحدات القياس المترية التقريبية المقابلة لتلك الأمريكية.

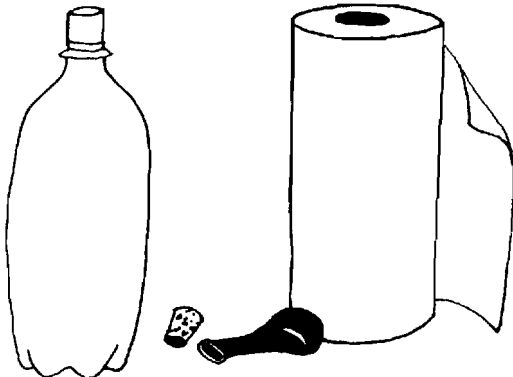
البوصة	٢,٥ سنتيمتر
الرطل	٠,٥ كيلو جرام
الكوارت	٠,٩ لتر
الأوقية	٢٨,٤ جرام
ملعقة الطعام	١٥ مليلتر
ملعقة الشاي	٥ مليلتر
الكوب	٢٣٦,٧ مليلتر
الأوقية السائلة	٢٩,٥ مليلتر

وستتجنب الاختصارات من أجل الإيضاح ولكن سنعرض لكم بعض الاختصارات الشائعة لكي لا يفوتنا شيء:

لتر (L)	جرام (gm)	كوب (ك)
أوقية (Oz)	مليلتر (ml)	متر (m)
ملعقة الشاي (ملعقة ط)	ملعقة الطعام (ملعقة ط)	رطل (Rt)

وعادة ما يستخدم العلماء مقاييس درجة الحرارة المئوية، لكننا سنورد درجة الحرارة بكل المقاييس المئوي والفرنهايتى التقليدي المستخدم في الولايات المتحدة، وسنورد مقارنة لبعض مقاييس درجات الحرارة الشائعة:

درجة حرارة الجسم العادي	درجة تجمد الماء	درجة غليان الماء	درجة حرارة الغرفة	
°٩٨,٦	°٣٢	°٢١٢	°٦٨	مقاييس فرنهايت
°٣٧	°٠	°١٠٠	°٢٠	مقاييس سيلزيوس



تجربة تمهيدية: صاروخ الزجاجة والأوبليك

«كانت وجنتهم تميل إلى الحمرة كما لو كانوا تعرضوا للهب موقف شديد، وكانت أصواتهم تدوي بنبرات مرتفعة، وكانت كلماتهم تتطاير مثل سادة الشمبانيا المندفعة بحامض الكربونيك.»

جول فيرن في كتابه «حول القمر» ١٨٧٠

لنبأها بفرقة بصاروخ الزجاجة:

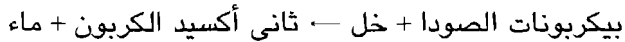
ارتد نظارتكم. اقطع من ورق الحمام قطعة عرضها نحو أربع بوصات وطولها من سبع إلى ثمان بوصات. خذ ملء ملعقة مستديرة من بيكربونات الصودا (ما يعادل ملعقتين شاي أو ١٠ ملليلتر) ثم انثرها بطول الورقة من المنتصف، واترك نحو بوصة أو اثنتين من طرف الورقة خاليتين من الصودا. لف بالطول كما لو كنت تلف سيجارة. تأكد أن الصودا لا تلامس أطراف الورقة، وينبغي أن تكون اللفة رفيعة بالقدر الذي يسمح بدخولها حتى آخر زجاجة الصودا البلاستيكية، وبعد أن تلفها مباشرة اثنِيْنِ أطرافها حتى لا ينفلت المسحوق من داخلاها. وعندما تنتهي ينبغي أن يبدو شكل الورقة كسيجارة أطرافها مثنية.

انزع البطاقة الخارجية لزجاجة الصودا البلاستيكية سعتها عشرون أوقية سائلة (٥٩٠ ملليلترًا) واغسلها من الخارج وأزل أي ماء زائد. أحضر سدادة محكمة تتناسب فتحة الزجاجة وتأكد من أنها تسد الزجاجة دون الحاجة إلى ضغطها بقوة داخل الزجاجة. لمزيد من التأكيد ضع باللون حول السدادة (من الأفضل أن تضع السدادة بداخل البالون). من ثم يكون لديك سدادة مغطاة بطبقة من المطاط وفوهة الزجاجة قد سُدت بإحكام شديد.

صب نصف كوب (١٢٠ ملليلترًا) من الخل ونصف كوب من الماء في زجاجة ثم رجها جيدًا لتخلطها معًا. يمكنك استخدام زجاجة صودا سعتها لتران إذا ضاعفت كمية الماء والخل. أضف دليل الكرنب الأحمر لهذا سيكون محلول الناتج لونه وردي فاتح. لا تضف أكثر من ملعقة طعام.

اذهب إلى مكان يُفضل أن يكون مفتوحًا حتى لا تحدث مشكلة إذا اندفعت السدادة بقوة هائلة. ضع زجاجة الصودا التي تحوي الخل في المكان الذي اخترته، واسكب منها في الأنبوة التي تحوي لفة بيكربونات الصودا المثلثة ثمأغلق الزجاجة بسرعة وبإحكام. أجعل الزجاجة منتصبة فتتدفع السدادة لأعلى في وضع عمودي في الهواء وبعيدًا عن الأطفال والحيوانات والحيوانات، ثم ابتعد أنت. وينبغي أن يتأخر ذلك لبعض دقائق إلى أن يخترق محلول الخل الورقة، حينها سيكون هناك رغاؤ كثيرة وفرقة كبيرة حيث ستتدفع السدادة خارجًا. وعندئذ سيتغير لون محلول في الزجاجة من الوردي إلى الأزرق أو البنفسجي (على حسب كمية بيكربونات الصودا المستخدمة). وإذا بدا لك أن التفاعل أخذ في الخمول بعد دقيقة بدلًا من دفع السدادة لأعلى، يمكنك عندئذ أن ترج الزجاجة أو أن تضغط على السدادة من أسفل لترجحها قليلاً، فربما تكون قد انحشرت عند الفتحة، وقد يأخذ منك الأمر عدة محاولات قليلة لتجريه بطريقة صحيحة، لكن الأمر يستحق ذلك العناء.

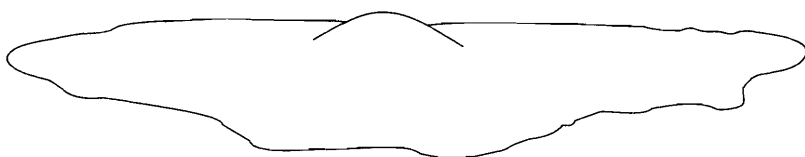
والتفاعل الذي يدفع السدادة هو:



ولأن ثاني أكسيد الكربون غاز، فهو يميل لأن يشغل حيزًا أكبر من محلوله. ويمتلك الغاز المتعدد القوة الكافية لدفع السدادة من فوهة الزجاجة.

ويعد تصاعد الغاز مؤشراً جيداً لحدوث تفاعل كيميائي وكذا تغير اللون الذي يعتبر أيضاً مؤشراً على حدوث التفاعل الكيميائي، إلا أنه في هذه الحالة، حدث التفاعل الكيميائي بدون دليل الكرنب الأحمر وبدون حدوث تغيير في اللون. وقد أضيف دليل الكرنب الأحمر ليوضح أن التفاعل هو تفاعل حامضي قاعدي، وهو أمر سوف نناقشه فيما بعد.

ويعتبر الملمح الأساسي في أي تفاعل كيميائي هو أنك تبدأ التفاعل باستخدام مادة واحدة أو عدة مواد (والمواد التي بدأت بها هذا التفاعل هي سائل وردي حامض ومادة ملحية صلبة) فتحصل في نهاية التفاعل على نوع آخر من المواد (فبنهاية التفاعل ستحصل على سائل مائي بنفسجي اللون وغاز). وثمة دلائل أخرى على حدوث التفاعل الكيميائي مثل تغير درجة الحرارة، وانبعاث ضوء أو تكون مادة صلبة تترسب من محلول، وفي التجارب التالية سوف نشاهد كل هذا وأكثر. ولكن لنفهم الطريقة التي تسير بها الأمور نحتاج إلى معرفة بعض الأسس في التركيب الأساسي لهذه المادة، وهذا ما سنبدأ به، لكن لنشرح هذا بعد تجربة واحدة أخرى، وهي تجربة «الضجيج من الأوبليك»:



ضع كوبًا (٢٤٠ ملilتر) من دقيق الذرة النشوبي في وعاء صغير وأضف ثلث كوب ماء (٨٠ ملilتر). قلب باستخدام ملعقة معدنية (فالملعقة البلاستيكية قد تنكسر). سريعاً ما يصبح الخليط كثيفاً وصعب التقليل، لكن استمر في التقليل. وتتوقف كمية دقيق الذرة والماء المطلوبة بالضبط على نوع دقيق الذرة، لذا قد تحتاج لإضافة القليل من الماء أو من الذرة أيضاً، فأنت تحتاج أن تصل إلى عجينة لها تماسم الأسمدة المبلل أو عجينة خبز الذرة أو أجباف قليلاً. ويساعد التقليل السريع للخلط في عملية الخلط، وعندما تنتهي تكون قد حصلت على ما يسميه مدرس العلوم بالأوبليك، نسبة إلى كتاب دكتور سيوس Dr. Seuss «بارثولومو والأوبليك».^١

حاول أن تضرب الأوبليك بقوة بالملعقة، ثم حاول أن تلتقطه بيديك. ستجد أنه يبدو صلباً عندما تلتقطه وتضغط عليه ولكن إذا وضعته في كفك فسيبدو ذائباً مثل الطين ويمكن أن ينصرف من بين أصابعك. وهذا هو قوام الأوبليك، فهو ليس صلباً تماماً أو سائلاً تماماً، لأن دقيق الذرة يحبس الماء، مثل الإسفنج، لكن تركيب النشا أقل صلابة لذا يمكنها أن تتدفق مع الماء المخلوط معها.

حاول أن تكور بيديك قطعة صغيرة من الأوبليك وتقذفها على الأرض. ينبغي أن ترتد قليلاً ثم تضرب الأرض محدثة ضجيجاً وبقعة مثل الطين. حاول أن تقطع الأوبليك بسكينة، فستجد أنها مثل الجبن شيئاً ما، إذ تميل إلى الصلابة عنها إلى السيولة. حاول أن تشد الأوبليك بسرعة ثم ببطء. عندما ينفصل الأوبليك بسرعة فإنه يكون أشبه بالقوام الصلب، وعندما يُشد ببطء يكون أشبه بالقوام السائل.

ومع أن خواص الأوبليك تبدو مختلفة عن خواص دقيق الذرة النشوبي والماء الذي يتكون منهما، فإن تكوين مركب الأوبليك لا يعتبر تفاعلاً كيميائياً، فهو مجرد تغيير فيزيائي، فقد احتجز دقيق الذرة الماء، ويمكن لك إزالة الماء منه بواسطة عملية بسيطة وهي أن تدعه يجف (وقد يستغرق هذا بعض ساعات). لقد تغيرت الخواص الفيزيائية لكل من دقيق الذرة والماء لكن الخواص الكيميائية لا تزال كما هي دون تغيير.

ويشبه تغيير الخواص الفيزيائية تغيير المظهر الخارجي للإنسان، فتستطيع أن تحلق شعرك أو تغير ملابسك لكنك في الأساس الشخص عينه الذي كان موجوداً من الأول. ويمكن لك أن تُبطل هذا التغيير بأن تدع شعرك ينمو مرة أخرى أو ترتدي ملابسك السابقة مرة ثانية. وبالتالي يحدث التغيير الفيزيائي لمادة مثل الماء عن طريق غليها أو تجميدها أو تقسيمها إلى أكواب منفصلة. في حين أن التغيير الكيميائي هو تغير جوهري فالمادة تحول إلى مادة أخرى، ويُفضي التغيير الكيميائي إلى مادة جديدة لها خواص فيزيائية وكيميائية جديدة. تمثل تجربة صاروخ الزجاجة عملية تغيير كيميائي لأن الخل وبيكربونات الصودا قد تحولا إلى مواد جديدة وهي ثاني أكسيد الكربون والماء، ولن تعيد أي درجة من التجفيف بيكربونات الصودا.

ولأن معظم التغيرات الكيميائية يصاحبها أيضاً تغيرات فيزيائية، سوف نناقش كليهما، لكن تركيزنا سينصب على التغيرات الكيميائية، فكوننا كيميائيين يجعلنا بالطبع نحب حدوث ضجيج ولكن ما من شيء يضاهي حدوث الفرقعة!



مقدمة

إنها تبدأ بفرقة ... وضجيج

«إنها الكيمياء يا أخي الكيمياء! ما من شيء يمكن أن نفعله حيالها،
عليك أن تفسح الطريق للكيمياء.»

الروائي الروسي فيودور دستوفسكي
«الإخوة كارمازوف» ١٨٨٠

«عليّ أن أذهب إلى المعمل وأمعن النظر في بعض المواد من أحماض وأملاح وقلويات. لقد أحدث حامض الهيدروكلوريك ثقباً كبيراً بحجم الطبق في معطف المعمل من الأمام. إذا نجحت هذه النظرية فسأكون قادرًا على معالجة هذا الثقب بالنشادر القوي، أليس كذلك؟»

جين ويبيستر في رواية «صاحب الظل الطويل» ١٩١٢

بدأنا بهذين الاقتباسين لأنهما يعرضان ملاحظتين في غاية الأهمية: أولهما أنه إذا حكمنا على الأمور بعدد مراجع الكيمياء في الأدب الغربي في أواخر القرن التاسع عشر وأوائل القرن العشرين، يتضح أن الثقافة الكيميائية كانت شائعة. فقد أظهر الكثيرون من المؤلفين الأوائل في الفترة من آرثر كونان Doyle، وحتى إميلي ديكنسون Emily Dickinson — معرفة وثيقة بمبادئ الكيمياء وافتراضوا وجود هذه المعرفة لدى قرائهم أيضاً. وللأسف، يتضاءل تكرار مثل هذه التلميحات للكيمياء في الأدب المعاصر، الذي ربما يُعزى لنقص الثقافة الكيميائية سواء من جانب المؤلفين أو من جانب القراء، ونحن نرى أن هذا الوضع يمكن تحسينه عن طريق إتاحة المزيد من الكيمياء حتى يتثنى للجميع الوصول إلى المعلومات الكيميائية وهو الهدف من وراء كتابة هذا الكتاب.

ويوضح هذان الاقتباسان أيضاً انجذاب بعض الناس — في الماضي والحاضر — دون غيرهم إلى الكيمياء. لماذا هذا الاختلاف؟ ألمة تنوع في خلايا المخ؟ ألمة جين كيميائي غير مكتشف بعد؟ ربما، لكن في الغالب لا وجود لمثل هذه الأمور، ولعلنا نجد تعليلًا أوضح في السير الذاتية المختصرة الآتية للفائزين بجائزة نوبل في الكيمياء الذين شغفوا بها أشد الشغف:

لينوس بولينج Linus Pauling (١٩٠١-١٩٩٤) هو ابن لصيادي من ولاية أوريجون الأمريكية وقد شارك أحد أصدقائه في استعمال مجموعة أدوات كيميائية عندما كان في الرابعة عشرة من عمره.^١

ماريو مولينا Mario Molina (١٩٤٣-) الذي تملكه القلق بشأن كيمياء الغلاف الجوي وقد حمله عمله لأن يحجب الكرة الأرضية، وقد ساعدته عمنه على أن يقيم معملًا في الحمام في بيت طفولته في مكسيكوسكيتي.^٢

دوروثي هودجكين Dorothy Hodgkin (١٩١٠-١٩٩٤) كيميائية بريطانية لأب عالم آثار وأم عالمة نبات. قامت بإنشاء البلورات وهي في العاشرة مستخدمة مجموعة أدوات الاختبار الكيميائي للتربة.^٣

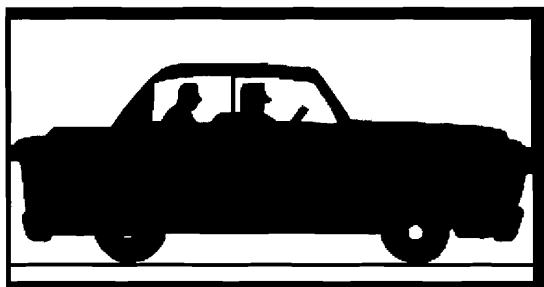
واستخدم العالم الأمريكي روبرت كارل Curl Robert Curl (١٩٣٣-) المولود في ولاية تكساس وهو صغير، المواد الكيميائية في العبوة الكيميائية التي أهدتها إياه والداه في الكريسماس، وبعد أن استنفذها نجح في العثور على صيدلي متعاطف معه ليعيد إمداده بالمولاد، وقد أعاد والداه النظر في

جدوى هذه الهدية حينما لاحظوا أنه يقوم بتغيير الغطاء المصنوع من الخزف الصيني الذي يزين موقد والدته مع كل مخزون جديد من المواد الكيميائية^٠

وليس هناك جينات مشتركة بين هؤلاء، لكن ربما يكون هناك بعض الحال الأخرى المشتركة بينهم. وقد يبدو للمرء أن هؤلاء الكيميائيين (الكثيرين غيرهم) قد اتخذوا الكيمياء وسيلة للتسلية في المقام الأول. أيعني هذا أنه لكي تقدر الكيمياء حق قدرها وأنت بالغ، كان يجب عليك أن تختر والدين يهديانك مجموعة كيمياء وأنت صغير؟ لا. لم يفت الأوان بعد لتمتع بروعة الكيمياء. لقد اتسم كل من ذكرناهم من الحاصلين على جائزة نوبل في الكيمياء وهم صغار بفضل عظيم، وإذا التقى هذا الكتاب ستتمكن أنت أيضاً بهذا الفضول، وأملنا هو أن تشبع هذا الفضول. ونحن ننخر أن نقدم لك في هذا الكتاب مجموعة كيميائية متكاملة واقعية للكبار مع التجارب، لكن الفارق الكبير بين منهجنا ومنهج معظم الكتابات الكيميائية الأخرى هو أن النتائج مشروحة والتجارب متكاملة من أجل توضيح وتفسير علم الكيمياء. وسنقدم وصفاً للنتائج المتوقعة مع كل تجربة بالإضافة إلى شرح المبادئ الموضحة، ومن ثم يتثنى للقارئ أن يختار أن يتمتع بالكتاب دون أن يجري كل الإجراءات المعطاة أو أيها في التجارب، لكنه قد يصعب مقاومة إغراء المشاركة في المرح حيث تسمع أصوات الفرقة والأصوات المدوية الأخرى.

وقد يفهم ضمنياً أيضاً من السير الذاتية المختصرة السابقة أن الكيميائي الناجح ينبغي أن يكون لديه، وهو طفل، مرشد أو رفيق يناقش معه فنون الكيمياء. أيعني هذا أنه ينبغي أن يكون لديك مجموعة حوار لتقدر مبادئ الكيمياء؟ ليست بالضرورة؛ فقد قدمنا ضرباً من الصحبة العملية في قسم «على سبيل المثال» الذي يقدم مقالات لمواضيع وثيقة الصلة للنظرية الكيميائية التي تُناقشه، وقد ألحقنا هذا الجزء لنساعد القارئ على القيام بعمليات ربط بديهية مع مفاهيم الكيمياء وأن يمحو الفكرة القائلة بأن الكيمياء غير موجودة بدرجة ما في خبرات الحياة اليومية.

خذ على سبيل المثال، خبراتنا البسيطة مع قيادة السيارات؛ ما علاقة الكيمياء بالسيارات؟ كما هو جلي، ثمة الكثير بين الكيمياء والسيارات.



مثال تطبيقي: الكيمياء والسيارات

سنقدم طوال هذا الكتاب الكيمياء في مواقف متنوعة من أساليب الطهي وحتى طرق الكشف عن الجرائم، وسيجول بنا أول مثال في قسم الأمثلة، على سبيل المثال، جولة سريعة في موضوعات عدة سيجري تناولها في هذه الصفحات وتوضيحاً باستخدام صورة للتكنولوجيا الحديثة، وهذه الصورة هي السيارة! يتكون كتاب «روعة الكيمياء» من جزئين: يعرض أولهما المبادئ الأساسية للكيمياء، في حين يدرس ثانيهما بعض المجالات المتخصصة في الكيمياء التي تُطبق فيها هذه المبادئ. ويقدم الفصل الأول والثاني من الجزء الأول التركيب الذري، بصحبة أفضل صديق للكيميائي وهو الجدول الدوري. ويحدد التركيب الذري كما يعكسه الجدول الدوري تركيب المركبات الكيميائية، مثل تلك التي تشتهر في تكوين هيكل وطاقة محرك الاحتراق الداخلي الذي يعتمد على البنزين. ويتمثل نوع التفاعل المسؤول عن تشغيل هذا المحرك مع نوع التفاعل الذي يوفر المعدن الذي يدخل في تركيبه — تفاعلات الأكسدة والاختزال — التي سوف نتناولها في الفصل الثالث. وسنشرح الارتباط بين الكيمياء وعوادم السيارة في الفصل الرابع الذي يمعن النظر في كيمياء الأحماس والقواعد. وسنختبر الكيمياء التي تسد مبرد السيارة (رادياتير السيارة) في الفصل الخامس لدى شرح تفاعلات الإزاحة. أما خواص العديد من المواد التي تتكون منها السيارة ما هي إلا نتيجة للروابط الكيميائية التي سوف نناقشها في الفصل السادس. ويدور الفصل السابع حول التحكم في التفاعلات الكيميائية المختلفة التي تحدث داخل السيارة والتي تحكمها مبادئ التفاعلات الكيميائية، وكذلك التنوّع المنتج بهذه التفاعلات. وفي الفصل الثامن سنشرح خواص شحوم التزييت المستخدمة

في السيارات في ضوء القوى البينجزئية. ويدور الفصل التاسع حول تركيز المخالفط التي تعنى بأنظمة مثل المخنقة والمبعد وحتى البطارية. أما في الفصل العاشر والحادي عشر فتناول التفاعل الاحتراقي الذي يحول الجازولين إلى غاز، وخصائص الغاز الذي يدفع المكبس حيث نصف مرحلة الحالة الغازية للمادة والتفاعلات الخاصة بهذه المرحلة. ويتناول الفصل الثاني عشر وصف الحالة الصلبة للمادة وكيمياء السطح ويدخل في نطاقه الصابون والمركيبات الخاضعة للتواتر السطحي المستخدمة في عمليات غسيل وتشميع السيارات. ويغوص الفصل الثالث عشر، الذي يدور حول موضوع الديناميكا الحرارية، في المبردات التي تديرها السيارات. ويتركز موضوع الفصل الرابع عشر حول كل المعادن، إذ يبحث في التغييرات المرحلية للمواد النقية والمخالفط. وبعد قراءة الفصل الخامس عشر حيث يُناقش التوازن الكيميائي، سيكون القارئ أكثر قدرة على استيعاب سبب تحول كل الجازولين إلى غاز. ويمكن تطبيق خصائص المترابطة للمحاليل الموضحة في الفصل السادس عشر على إذابة الجليد المتراكم على الطرق واستخدام موانع التجمد في مبردات السيارات. ويرتبط علم الحركة الكيميائي بقطققة المحرك والمحولات التحفيزية وهذا ما سنتناوله في الفصل السابع عشر. وتُلقي مناقشة الكيمياء الضوئية والكيمياء الكهربائية الضوء في الفصل الثامن عشر على طلاء السيارات ثم الطلاء بالكريوم في المرحلة الأخيرة من الطلاء.

وسوف نلقي نظرة في الجزء الثاني من الكتاب على المجالات المتخصصة في الكيمياء، وسوف نرى أيضاً أن هذا المجال وثيق الصلة بالحياة اليومية وبالقيادة اليومية للسيارات. ويتحدث الفصل الأول من الجزء الثاني عن الكيمياء العضوية التي عن طريقها يجري تحويل المزيج الغني بالبترولي إلى بلاستيك وبوليمرات بحيث يمكن أن تستخدم في التجهيزات الداخلية للسيارات إلى جانب صناعة العدد والخراطيم والإطارات. وتواجه الكيمياء العضوية اليوم تحدياً من نوع جديد يتمثل في تطوير المواد المتماثلة من مواد حام جديدة سواء كانت هذه المواد كتلاً حيوية أو مواد أعيد معالجتها؛ مما يعد تحدياً مثيراً وشيقاً لعلماء الكيمياء المبدعين. وكما سنرى في الفصل الثاني من الجزء الثاني فإن علماء الكيمياء غير العضوية لديهم عدد كبير من المواد في الجدول الدوري ليختاروا من بينها، وهم في ذلك يواجهون تحديات عظيمة. وسيفضي

أخذ أعمالهم بعين الاعتبار بنا إلى مناقشة عن الفوائد التي يمكن أن نجنيها من خلايا الوقود في المستقبل، وكيفية عمل منظفات مبرد السيارة في الوقت الحالي.

وتتناول اهتمامات علماء الكيمياء الحيوية، كما هو مسطر في الفصل الثالث من الجزء الثاني، أكثر مكونات السيارة خطراً وهو من يجلس أمام عجلة القيادة مباشرة ونعني به الإنسان. لكن المخاوف تنتابهم أيضاً بشأن مصادر المواد البديلة التي تُجْنِي من المحيط الحيوي والتحكم فيها. وندرس في الفصل الرابع من الجزء الثاني جهود الكيميائيين التحليليين ونجد أن هذه النقوس الجسورة قد استمدت بعض الملامح من كل الأنظمة السابقة وصفتها، وهذه هي وظيفة الكيميائيين التحليليين؛ أن تشهد ثبات وجودة الكثير من المواد بما فيها المواد المستخدمة في السيارات، وفي بعض المراحل تشهد ثبات وجودة الحياة البشرية كما سنرى عندما ندرس إسهامات هذا المجال في كشف الجرائم تماماً كإسهاماته في مجال السيارات. أما في الفصل الخامس فسنتحقق في كرتنا السحرية لنرى مستقبل الكيمياء، لنرى عالماً مليئاً بالمصادر والمواد الجديدة، وبلا أدنى شك ستقود هذه المواد الجديدة لاختراعات جديرة بالاعتبار وبالطبع لسيارات جديدة!
أمستعدون؟
لزبح الستار ونرى ...

الباب الأول



مقدمة

النظريات والثمانيات الموسيقية والمقاييس

تُوصف الكيمياء، شأنها في ذلك شأن الموسيقى والأدب، في ضوء عناصرها، وتحظى الكيمياء بنظرية تقوم على مبادئ أساسية. ومثل الموسيقى والأدب، ثمة الكثير في الكيمياء مما يمكن النظر إليه باعتباره فناً أيضاً، ويشبه النظر في الطبيعة النظر في المرأة، ونحن نفسر ما نراه في ضوء خبراتنا ومن منظورنا الخاص، وتتمثل مبادئ الكيمياء محاولة لرسم نظام معتمد على الطبيعة، ويمكن أن يوسم هذا النظام ببعض الغموض وأن يكون قادرًا على ضم الشواذ للقاعدة. ولقد تغيرت عبر السنين الذخيرة الأساسية من النماذج والطرق الفيزيائية التي تسمح لنا أن نصف سلوك مجموعة كبيرة من المواد ذات مدى كبير من الخواص ونفهمه ونتوقعه. لذا سوف نبدأ بأساسيات هذه النظرية، فعلى سبيل المثال، جميعنا يعرف أن الكيميائيين يستخدمون المقاييس، لكن أتعلم أنهم يفكرون في الثمانيات الموسيقية أيضًا؟ سوف نعلم السبب، في الجزء الأول من روعة الكيمياء هذا.



التجربة الأولى: الساحرة والماء

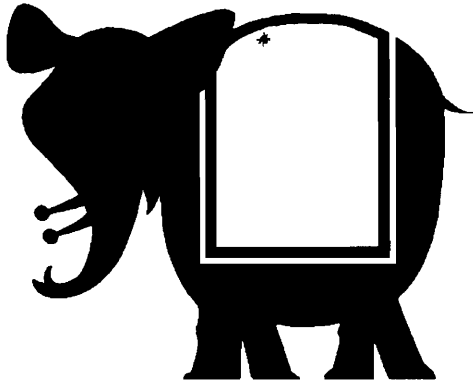
«لقد كان يجري بعض الحسابات بلا توقف طيلة أيام لكنها كانت جميعها بلا جدوى ... وقد خلص أخيراً إلى أن الطريق الوحيد لإثبات ذاته هو أن يخوض النيران ... وأن يرافق خطواته ليكتشف فضائلها وزلاتها ... ولكي يحصل على إجابة للسؤال الذي يحيره ينبغي أن يكون لديه اللهيب والدماء والخطر، حتى إنه كيميائي ينبغي أن يتمتع بهذه وتلك وغيرها.»

ستيفن كران في كتابه «شارع الشجاعة الحمراء» ١٨٩٥

خذ ملعقة بلاستيكية وحكها في شعرك أو في سترة صوفية إلى أن تكتسب الملعقة شحنة كهربائية إستاتيكية، ويمكن الاستدلال على ذلك بجذب الملعقة للشعر أو الخيوط التي على السترة، ثم افتح الصنبور قليلاً حتى يكون هناك سيل رفيع من الماء وقرب الملعقة منه تجد أن سيل الماء ينحرف، ماذا حدث إذن؟ لقد حدث انتقال للإلكترونات؛ لأن الاحتكاك يسبب انتقال الإلكترونات من مادة إلى أخرى، إذا كان لإحداها قدرة أكبر على جذب الإلكترونات. معظم المواد البلاستيكية لديها قدرة قوية على جذب الإلكترونات أكبر من قدرة

الشعر والملابس، لذلك يكون اتجاه الانتقال غالباً من شعرك أو من السترة الصوفية إلى الملعقة حيث يُسمح للملعقة أن تكتسب شحنة سالبة.^١ وقد تكون الشحنة موجبة إذا كان الانتقال في الاتجاه الآخر، لكن سيكون له التأثير عليه على سيل الماء، فالماء يتكون من ذرات من الهيدروجين والأوكسجين اللذين يحتويان على إلكترونات سالبة في السحب الإلكترونية المحيطة بالنواة المشحونة بشحنة موجبة. ولأسباب سوف نكتشفها بعد قليل نجد أن السحابة الإلكترونية المحيطة بالنواة تتصف بتوزيع غير منتظم للإلكترونات، فأحد طرفي جزيء الماء يكون أكثر سالبية من الطرف الآخر، ولما كانت الشحنات المختلفة تتجاذب والتشابه تتنافر، فإنه عند الاقتراب من المجال الإلكتروني السالب للملعقة البلاستيكية تنحرف أطراف جزيء الماء السالبة بعيداً عن الملعقة، أما الأطراف الموجبة فتنحرف نحو الملعقة وهو ما يجذب الماء والملعقة معاً.

ولكي ترى فكرة الإلكترونات الساحرة، واصل القراءة.



الفصل الأول

الإلكترونات والذرات، أو الفيلة والبراغيث

«إن علمنا لهو علم حسي ...»

رالف والدو إيمرسون ١٨٣٠

لا يلمح إيمرسون في الاستشهاد السابق أن العلم متعلق بالحس الجسدي، إنما يعني أننا نبني نظريتنا العلمية على مدخلات حواسنا الخمس: اللمس والتذوق والسمع والنظر والشم، لكن عندما يتعلق الأمر بالنظريات التي تدور حول الذرة، تُتحقق حواسنا. فنحن لا يمكننا أن نرى ذرة واحدة، أو نتذوقها أو نشعر بها أو نسمعها أو نشمها، وإذا قام أحدهم بضربنا على رأسنا بذرّة واحدة من التجستين (وهي ذرة غاية في الصخامة بالنسبة لباقي الذرات)، فإننا لن نشعر مطلقاً.

وما يجعلنا غير مدركين لوجود ذرة واحدة هو أن الذرة الواحدة غاية في الصغر، فقد تصنف نحو عشرة ملايين ذرة مفردة لتصل إلى طول حبة الأرز، والأجزاء التي تتكون منها الذرة هي في منتهي الصغر. وت تكون النواة أو مركز الذرة من البروتونات والنيترونات، ويساوي نصف قطر البروتون تقريباً

فيتمومتر الذي يعادل واحداً على كدريليون من المتر أو لتبسيطها يساوي نصف قطر البروتون واحد على مليون من واحد على بليون من المتر، يا له من حجم شديد الصغر! وتبلغ كتلة كل من البروتون والنيترون نحو واحد على سبليون من الجرام (واحد على تريليون من واحد على تريليون من الجرام)، وهذا حجم شديد الصغر بأية معايير. وتقى كتلة الإلكترون نحو ألفي مرة عن كتلة البروتون والنيترون، فحجم الإلكترون بالنسبة لحجم البروتون كالبرغوث بالنسبة للفيل، وبالطبع البروتون هو الفيل، وعندما تحسب كتلة الفيل، احذر من أن تضيّف كتلة البراغيث الموجودة على جسم الفيل، وكذلك الحال عندما تحسب كتلة الذرة، لا تضيّف كتلة الإلكترونات.

والسؤال الذي يطرح نفسه هو إذا كانت جسيمات الذرة غالية في الصغر لدرجة أننا لا يمكننا أن نستخدم حواسنا لنكتشفها، كيف لنا أن نعرف بوجودها؟ الجواب هو بالاستدلال والاستنتاج؛ فقد تعلمت البشرية منذ وقت طويل أن مدخلات الحواس يمكن خرقها، وما أكثر ما خُدعَ البصر والشم واللمس! ومن ثم فلكي تُكتَشَف طبيعة أجزاء العالم التي لا يمكن شمها أو لسها أو رؤيتها، تعلم الناس أن ينظروا للتأثيرات غير المباشرة ويستنتجون الأسباب من ورائها. لقد اغتنم العالم المجل إيرنست رازرفورد المفهوم جيداً في النصيحة التي أسدتها لجيمس تشادويك James Chadwick حينما كان تشادويك يبحث عن دليل على وجود النيترون، فقد سأله رازرفورد قائلاً:

«كيف يمكنك العثور على الرجل الخفي في زحمة مرور ميدان
بيكاردي الشهير في لندن؟ ... ثم أجابه قائلاً: «من طريق رد فعل
هؤلاء الذين نحاهم جانباً».»^٢

وبالمثل أعلن جي. جي. طومسون J. J. Thomson، بعد أن وصل إلى بعض الاستنتاجات من الأعمال التي أجراها بنفسه وأعمال الآخرين، عن وجود الإلكترونات عام ١٨٩٧ م. وعُينَنَ لـلإلكترون شحنة سالبة بإجماع الآراء، واستطاع طومسون تحديد كمية الشحنات في الكتلة المعطاة من الإلكترونات من انحراف شعاع الإلكترونات في مجال مغناطيسي.^٣

ويسبب هذا التفاعل الذي يحدث بين الإلكترونات والمجال المغناطيسي تشوش صورة التليفزيون في حالة وجود مغناطيسي، إذ ينحرف شعاع

الإلكترونات الموجود في أنبوبة أشعة الكاثód، التي تسبب حدوث التفسير (الميض الفسفوري) على الشاشة، في وجود مجال مغناطيسي قريباً منها، وبالطبع لا ينبغي للفرد أن يقرب مغناطيساً من شاشة التليفزيون، إلا إذا كان يستطيع الاستغناء عنه، فهذا التفاعل يمكنه أن يسبب تلفاً دائمًا لمكونات الجهاز، أما إذا كان لدى الفرد جهاز يمكن الاستغناء عنه، فإنه سوف يستمتع أيمماً استمتاع بمشاهدة تأثيرات مثيرة.

لكن طومسون لم يحدد الطبيعة الذرية للمادة بطريقة لا تُدحض، فقد صمدت حتى ١٩٠٩ م حينما قدم جين برين الدليل القاطع بشأن الذرات، عندما قاس حركة جزيئات لقاح باللغة الصغر عالقة في الماء، ويمكن شرح ملاحظته المفصلة لهذه الحركة البراونية (سميت الحركة البراونية نسبة إلى عالم النبات روبرت براون Robert Brown) إذ افترض أن الذرات المتحركة تدفعها ذهاباً وإياباً، وقد أقنعت ملاحظاته المجتمع العلمي بصلاحية النموذج الذري، وبلا شك، استخدم النموذج بنجاح قبل برين ولكن من الجيد وجود مثل هذا الإثبات الرائع.^٤

وفي عام ١٩١٠، أدرك رازرفورد وجوب تألف الذرات من نواة مركبة كثيفة محاطة بفراغ فسيح، وقد أطلق بعض الجزيئات في حجم الذرة على صفيحة رقيقة جدًا من الذهب ووجد أن معظم الذرات اختارت رقائق الذهب لكن عدداً قليلاً ارتد للوراء، وقد علق رازرفورد على ذلك في عبارات طريفة كعادته قائلاً: «لقد كان الأمر ... كما لو أطلقت قذيفة قطرعاً خمس عشرة بوصة على منديل ورقى ثم ارتدت من هذا المنديل واصطدمت بك». ^٥

ورجح رازرفورد أن هذه النواة التي تقع في مركز الذرة مكونة من جزيئات محتشدة بكثافة وذات شحنات موجبة. ثم استكمل بعدها مباشرةً هنري موسلي Henry Moseley — قبيل مصرعه المبكر في جاليبولي في غضون الحرب العالمية الأولى — تجارب الاستدلال على هذه الجزيئات، التي هي البروتونات.^٦ أما الجزيئات الأخرى في النواة وهي النيترونات فقد وُجدت صعوبات أكثر قليلاً لإثبات وجودها بسبب انعدام شحنتها. لكن جيمس شادويك عمل بنصيحة رازرفورد وأثبت أخيراً وجودها عام ١٩٣٢ م، فقد قاس شادويك ارتداد إشعاعات معينة من النيتروجين والهليوم ووجد أنها تتوافق مع الجسيمات المتعادلة التي لها تقريباً نفس كتلة البروتون.^٧

وقد استغرق الأمر حتى ثلاثينيات القرن الماضي لاكتشاف كل أجزاء الذرة مما أظهر كيف كان الأمر عسيراً، وحتى ظهور كل الأجزاء لا يزال لم يحل اللغز بعد، فشلة سمات أخرى للذرة - ناهيك عن حجمها - تثير الحيرة، ومن إحدى هذه السمات كثافة النواة، وتساوي كثافة المادة كتلة الحجم المعطى، فعلى سبيل المثال، يكون لمكيال من الريش ولاخر من الحصاة نفس الحجم ولكن الكتل تختلف حتماً. فمكيال الحصاة أثقل من مكيال الريش ومن ثم كثافته أكبر، وقد ذكرنا أن رازرفورد وجد أن الذرة محشدة بكثافة لكننا لم نصرح بمقدار هذه الكثافة، لقد اتضح أن النواة، مع أبعادها المتناهية الصغر، فإنها تحتوي على مليون تريليون جرام في السنتمتر المكعب الواحد، وبمقارنته هذا بكثافة الرصاص على سبيل المثال - التي تقترب من إحدى عشر جرامات في السنتمتر المكعب - نجد أن الفرق يمكن في أن النواة تتكون من جزيئات محشدة قريبة بعضها من بعض، في حين أن الذرة تكاد تكون فارغة. ويمكن تطبيق هذه المقارنة على الأرض والشمس، فإذا كانت نواة ذرة الرصاص هي الأرض، تعادل المسافة لأقرب إلكترون تقريباً المسافة التي بين الأرض والشمس، بمعنى أن معظم الذرات هي مجرد فراغ، فإذا كنت تضع النوى وحدها في وعاء، فسيكون الأمر كما لو وضعت قطعاً صلبة من الرخام، وحينما تضع ذرات الرصاص في وعاء، فإنك في الحقيقة تكون كمن يصنع فقاعات من الفضاء الفارغ.

والسؤال الذي قد يطرأ على الذهن على الفور هو: إذا كانت المادة تتكون من فقاعات دقيقة، فلماذا إذن لا تسقط في برك من الماء والطين؟ توجد إجابة غير مرضية وهي أن الإلكترونات تبقى حيثما تكون لأنها توجد في مدارات حول النواة، لكن قد يعترض أحدهم قائلاً: «إذا كان للإلكترونات شحنة سالبة وللبروتونات شحنة موجبة، لماذا لا تتجاذب هذه الشحنات المختلفة ولماذا لا تصطدم الإلكترونات بالبروتونات؟»

وكما هو واضح، هذا السؤال ليس سؤال تافهاً وإنما هو سؤال يستحق الاهتمام.

في أوائل القرن العشرين، ساعد العالم الشهير نيلز بور Niels Bohr في شرح الإجابة على هذا السؤال عن طريق توضيح أن الإلكترون مadam يتحرك فيما يليه أن يظل بعيداً عن البروتون. ونستطيع أن نجري تشبيهآ آخر بالأرض

والشمس؛ تجذب الجاذبية الأرضية هذين الجسمين معاً، إلا أن الأرض عن طريق التحرك في مدار خاص بها، يمكنها أن تستمر في الانحدار نحو الشمس لكنها لا تسقط فيها على الإطلاق. وبالمثل يمكن تطبيق الصورة نفسها على الإلكترون، فيمكن أن نعتبر أن الإلكترون يدور حول النواة ومن ثم ينجذب نحوها وليس فيها.

ومما لا شك فيه، أن القارئ لاحظ في الفقرة السابقة بعض العبارات المقيدة، مثل «ساعد نيلز بور في شرح» ولم نقل: شرح نيلز بور، و«يمكن أن نعتبر أن الإلكترون يدور» وليس «يدور الإلكترون ...»، وهذا المبدأ ضروري للغاية لأن التشابه ليس سوى مجرد تشابه، وهذا التشابه يعمل فقط عند المستوى الأولي النظري، ويتراجع التشابه سريعاً عندما يتطلب الأمر أي قدر من الدقة، ولن يكون لدينا أي تشبيه غاية في الدقة لأن علم الفيزياء عند المستوى الذي يختلف تماماً عن علم الفيزياء الذي نلاقيه في حياتنا اليومية. وهكذا، ومع هذا الرأي السابق فسوف نعرض بنية الذرة تماماً كما هي مفهومها في الوقت الحالي، ولنلاحظ أولاً الملامح الرئيسية التي تشيع معرفتها: تكون النواة التي هي مركز الذرة من جسيمات مشحونة بشحنة موجبة تسمى البروتونات وجسيمات منعدمة الشحنة متعادلة تسمى النيترونات، أما الإلكترونات، كما هو معروف للكافة، فهي جسيمات ذات شحنة سالبة تدور في مدارات حول النواة.

ويستخدم مصطلح «المدار» هنا مجازياً وليس حرفيّاً، ومع أن الصورة العامة هي لإظهار الإلكترونات وهي تدور حول النواة مثل القمر الصناعي، فإن الفراغ الذي تشغله الإلكترونات لا يمكن وصفه بدقة، وأفضل ما نستطيع أن نقدمه هو أن نصف منطقة غائمة ونعتبر أن الإلكترون موجود فيها، وللتأكيد على هذا الاختلاف، سنطلق على الفراغ الذي تشغله الإلكترونات حول النواة «مداريات» Orbital وليس مدار Orbit. وهذه المداريات قد تكون كروية الشكل، مثل تلك الأنتقال المستخدمة في لعبة رفع الأثقال، أو تأخذ شكل تراكيب معقدة من حلقات وفصوص، لكنني أود أن أؤكد مرة أخرى على أنه لا شيء في خبراتنا العامة بالفعل يشابهها تماماً، من ثم لا تعد التشبيهات كاملة. وتسوء المشكلة عندما يكون هناك أكثر من إلكترون في المناقشة، وهو ما يحدث مع كل عنصر يلي الهيدروجين، والإلكترونات هي جسيمات لها شحنة،

والجسيمات التي لها شحنة تميل لأن ينجذب بعضها البعض إذا كان لها شحنات مختلفة ويتنافر بعضها عن بعض إذا كان لها نفس الشحنة، وخير مثال على هذا هو المجال المغناطيسي؛ فالأقطاب المختلفة للمغناطيس تتجاذب والمشابهة تتنافر. ويصبح الموقف أكثر ظلمة مع الذرة حيث لا توجد تفاعلات شبه مغناطيسية بين إلكترون أو بين إلكترون وبروتون، لكن هناك كم هائل من الشحنات السالبة والمحصلة التي يتفاعل بعضها مع بعض. وقد شبه الفيزيائي أنريko فيرمي Enrico Fermi الحاصل على جائزة نوبل الموقف في إحدى المرات بقوارب تتمايل في الميناء، نحن نعلم بالبديهة أن حركة أحد القوارب تؤثر على باقي القوارب الأخرى والعكس، لكن بطرق غاية في التداخل والتعقيد لدرجة أنه لا يمكن التنبؤ بالحركة الأخيرة لأي قارب من القوارب في أي وقت. ويطلق من يدرسون مثل هذه الأمور (علماء ميكانيكا الكم النظريون) على هذه المسألة اسم «مشكلة الأجسام الثلاثة»، فحينما يكون لديك جسيمان في وضع متحرك وينجذب أحدهما نحو الآخر، يمكنك أن تصف الموقف في معادلة، لكن حينما يكون لديك ثلاثة جسيمات بينها انجذاب وتناول وجميعها في وضع متحرك يحدث الكثير جداً من الأشياء في معادلة واحدة دقيقة، وتتمكن المشكلة في أنه مع وجود إحدى السحب الإلكترونية واستطاعت الإشارة إليها وقياسها، فإننا لا نستطيع أن نتنبأ سلفاً بالمكان الذي سوف تستقر فيه أو بالشكل الذي ستأخذه؛ فثمة عوامل كثيرة ومتغيرات عديدة بعضها غير معروف أو لا يمكن التعرف عليه، فالمشكلة تكمن في لب منهاج الاحتمالية المتعلقة بالتركيب الذري.

ولكن من حسن حظك أنك غير مضطر لأن تعرف موقع كل سحابة كي تتنبأ بحالة الطقس.^٨ وبالاستناد على منهاج الاحتمالية، تستطيع نظرية ميكانيكا الكم أن تفسر بدقة الكثير من خواص الذرات والجزيئات وطرق تفاعلها، بل تتنبأ بها. وقد أصبح بوسع العلماء أيضاً فهم وحش صغير والتعامل معه، وهو الأيون. والأيون هو ذرة أو جزء فقد بعض الإلكترونات أو اكتسب مزيداً منها، مثلما حدث مع الملعقة البلاستيكية في تجربة الساحرة والماء عندما اكتسبت بعض الإلكترونات. ويعني وجود القليل جداً أو الكثير جداً من الإلكترونات أن الشحنة المحصلة للبروتون غير متوازنة وأن الأيون له شحنة موجبة صافية أو سالبة صافية، وفي حالة الملعقة البلاستيكية، نجد

أن الإلكترونات قد انتقلت بالاحتكاك للملعقة واكتسبت الملعقة شحنة سالبة صافية، وثمة أشياء أخرى مشحونة تقدر على أن تؤدي خدعاً أخرى رائعة، مثل آلة التصوير المعجزة.



على سبيل المثال: البروتونات والنسخ الفوتوغرافية

أعرف أن البعض سيراهما مغالاة أن نطلق على آلة التصوير اسم معجزة، أما الذين تعاملوا مع آلة تصوير المستندات، فيكون مصطلح معجزة غير معبر على الإطلاق. وتنتهي آلات التصوير إلى عصر المعلومات تماماً مثل الحاسوب والهاتف الخلوي التي تعمل عن طريق الأقمار الصناعية، فمع التقدم في وسائل الرفاهية والبرمجة الخاصة بآلات تصوير العصر الحديث وأيضاً المزايا التي تتيح للمرء نسخ وترتيب النسخ المصورة وتكتيسها وتجليد الورق بسلك وتدبيسه بالدبابيس المعدنية وتخريمه، فإن التكنولوجيا التي تكمن وراء ذلك لهي غاية في الدقة. والمبدأ الرئيسي الذي تقوم عليه عملية التصوير هو التجاذب الإستاتيكي للشحنات، وتعتبر أجزاء ماكينة التصوير مألوفة لكل من استخدم هذه الآلة لأي مدى، لأن كل من استخدم هذه الماكينة تعرض يوماً ما لمشكلة انحسار الأوراق وتعين عليه أن يفتح الماكينة من أجل إزالة الورق المحشور، وإذا كنت بطريقة ما لم تتعرض لهذه الخبرة، فاذهب ببساطة

إلى أحد الماكينات وافتتحها لتعايش مع أجزاء عملها الداخلية: نجد داخل آلة التصوير أسطوانة تُسمى الدرام Drum تلف حول محور ثابت، ومصدراً ضوئياً متحركاً، وحببات دقيقة من بودرة سوداء هي حبر مجفف Toner، ومصدر تسخين، ونظاماً محكماً للبكرات.

أول خطوة في عملية النسخ هي اكتساب الأسطوانة لشحنة إلكتروستاتيكية متساوية وموزعة، وتزيد الطريقة المستخدمة في ذلك في براعتها قليلاً عن تلك التي للملعقة لكي تكتسب شحناتها الكهروستاتيكية في تجربة الساحرة والماء، لكن الفارق في الروعة بين الطريقتين هو فارق طفيف، فعن طريق هذه الشحنات الكهروستاتيكية، تستطيع الأسطوانة أن تجذب مسحوق الحبر، تماماً مثلما جذبت الملعقة الماء في تجربة الساحرة والماء، لكن إذا كانت هذه هي آخر خطوة، عندئذ ستكون الورقة الناتجة ورقة سوداء تماماً، وهو ما لا نرغبه فيه بالطبع، وإلتمام عملية التصوير يمر ضوء ساطع جداً وقوياً تحت الورقة لكي تُصور.

ويستخدم الضوء لأنه يتفاعل مع المادة بطريقة مستمرة كما سنرى، ففيلم الكاميرا يتفاعل مع الضوء ليُكون الصورة، وتسجل أجهزة الاستشعار الرقمية مستويات الضوء في الكاميرا الرقمية، ويكتشف المحسض الضوئي وجود شخص في شعاع الضوء فيسمح للباب بأن ينفتح، ويمتص الضوء عندما يصطدم بجزء مظلم من الورقة، لكن عندما يصطدم بجزء أبيض من الورقة ينعكس الضوء على الأسطوانة، والمادة المبطنة للأسطوانة مادة موصلة للضوء بمعنى أن الضوء سيجعل المادة الداخلية تطرد إلكترونًا، وكلما طرد إلكترون من داخل الأسطوانة تعادل مع الشحنة الإستاتيكية الموجودة على سطح الأسطوانة في هذه البقعة فحسب، ويتزامن دوران الأسطوانة مع حركة الضوء تحت الورقة، من ثم تنتقل الصورة المسقطة إلى السطح المنحني للأسطوانة.

وتُقذف الأسطوانة المعرضة للضوء بالحبر بعد ذلك، فينجذب لأجزاء الأسطوانة التي لا تزال مشحونة، عندئذ تمرر قطعة من الورق ذات شحنة إستاتيكية فوق سطح الأسطوانة فتجذب الحبر بعيداً عن الأسطوانة، وتُسخن الورقة ليثبت الحبر عليها، فنحصل على صورة من الورقة.

وإذا كان المبدأ وراء فكرة آلة تصوير الورق – وهو انجذاب المواد إلى الشحنات الإستاتيكية – مبدأ أساسياً ومفهوماً جيداً، فلماذا إذن استغرق كل

هذا الوقت لإنتاج آلة تصوير مستندات عملية؟ الإجابة هي نفس الإجابة التي تصاحب مثل تلك النوعية من المخترعات وهي أن المفهوم الأساسي موجود منذ وقت طويل قبل وجود المواد الازمة لتنفيذ الفكرة. فعلم المواد هو فرع من فروع المعرفة قائم بذاته، ويرجع ذلك إلى الوجود الفعلي لعدد لا نهائي من الخواص المتنوعة للعناصر وللمواد المشتقة من هذه العناصر. فعل سبيل المثال، فكر في التنوع الذي يظهره سلوك عنصري الألミニوم والنحاس (كلاهما يستخدم في الأسلاك الكهربائية)، ومسامير الصلب والمسامير المطلية بالخارصين (كلاهما يُطرق من على الرأس). وسنعرض في الفصل التالي الاختلافات على المائدة وهي الجدول الدوري للعناصر.



تجربة ٢: النحاس واللصوص

«أنت القادر على كل شيء، أنت وإزموندو. أنا لا أعني إزموندو وحده ولا أعنيك أنت وحدك. إنما أعنيكم معاً ... مثل بعض المخالفات الكيميائية.»

هنري جيمس في كتابه «لوحة امرأة» ١٨٨٠

كن حذراً في هذه التجربة، فالمحلول الذي سوف تحضره محلول كاكاو، ويمكن أن يؤذن الملابس والأسطح والعين والبشرة، وإذا سقط بعض من المحلول فيجب عليك أن تغسل المنطقة التي سقط فيها السائل على الفور بمياه كثيرة، أما إذا دخلت قطرات من المحلول في عينيك فاغسل عينيك جيداً بمياه غزيرة، وحاول الحصول على الرعاية الطبية. في هذه التجربة يتحتم عليك أن توفر الحماية المناسبة لعينيك.

ارتد نظارة الأمان الواقية، وقفازات الحماية. في الجزء الأول من التجربة، خذ كوبين بلاستيكين وأملأهما بالماء حتى ارتفاع بوصة واحدة (٢,٥ سم).

اقطع بوصة (٢,٥ سم) من سلك الألمنيوم وبوصة من سلك نحاس، وأزل السلك العازل من عليهما إذا وُجد. ضع سلك الألمنيوم في كوب وسلك النحاس في الثاني. أضف نصف ملعقة شاي (٢ مليلتر) من اللي (محلول قلوي لصناعة الصابون) — المذكور في قائمة المشتريات والمحاليل، التي نُصح فيها بشراء بلورات التنظيف الجافة التي لا تحوي فلز الألمنيوم — ثم قلب الكوب برفق حتى يمتزج، تظهر بعض الفقاعات الصغيرة الناتجة عن انحلال اللي.

بعد مضي من خمس عشرة إلى عشرين ثانية ينبغي أن يظهر سيل من الفقاعات الصغيرة جدًا من سلك الألمنيوم وليس من سلك النحاس.

ومن الواضح أن أسلاك النحاس والألمنيوم متشابهة، فكلاهما يستخدم في الأسلاك الكهربائية، لكننا نرى الألمنيوم يذوب في هذا محلول القلوي، ولا يذوب النحاس. والفقاعات التي لاحظت تصاعدتها في عملية انحلال الألمنيوم هي الهيدروجين، مما يفسر لماذا نضيف رقائق الألمنيوم الدقيقة لبعض مواد التنظيف الجاف التي يكون اللي هو المادة الأساسية فيها، إذ توفر رقائق الألمنيوم المحفزات التي تساعد على إزالة الانسدادات.

استمر في ارتداء النظارة في الجزء الثاني من هذه التجربة.خذ محلول كبريتات النحاس المعد كما هو مشار في «قائمة المشتريات والمحاليل» وصب نحو ربع بوصة (٠,٥ سم) أو أقل في كوب بلاستيكي. ضع مسماراً من الصلب وأخر مطلياً بالخارصين، وراعِ ألا يتلامس أحدهما مع الآخر. تعلو المسamarin طبقة نحاسية من محلول النحاس، لكن التفاعل يحدث أسرع مع مسامار الصلب، بل يبدو شكل الطبقة النحاسية التي عليه مماثلة للنحاس أكثر من تلك التي على المسamar المطلية بالخارصين. وغالباً ما تكون مسامير الصلب من الحديد، أما المسامير المطلية بالخارصين فهي مسامير من الصلب مطلية بطبقة من الخارصين المقاوم للأكسدة، وكلتا المادتين تؤدي الوظيفة الفيزيائية للأسطح المقاومة للأكسدة، لكن تركيبهما الكيميائي، كما هو محدد بموقع الحديد والخارصين في الجدول الدوري، يعتمد على اختلاف الأداء الكيميائي كما هو مبين هنا.



الفصل الثاني

تحدث دورياً

«لا يستطيع ذلك الجيش أن يتعافى في أي مكان، فمنذ معركة برو狄ينو وخراب موسكو وهو يحمل في نفسه ما يشبه عناصر الانحلال الكيميائي..»

ليو تولستوي في كتابه «الحرب والسلام» ١٨٦٤

عند التقاط صورة للعائلة عندما يجتمع شملها، قد يطلب المصور أن يقف أعضاء أسر العائلة بعضهم مع بعض أو يرتبهم حسب أطوالهم أو أعمارهم، وربما يطلب المصور المبالغ في الاهتمام بالتفاصيل أن يقف أولئك المقيمون في الساحل الغربي في جانب وأولئك المقيمون في الساحل الشرقي في الجانب الآخر ويجعل أولئك القاطنين في الشمال يقفون قليلاً إلى الخلف والقاطنين في الجنوب إلى الأمام. قد تأخذ مثل هذه الترتيبات بعضًا من الوقت والجهد لكنها ستتضمن أن الأجيال القادمة سوف يتبيّنون قدرًا لا بأس به من المعلومات عن فرد معين بإيجاد موقعه أو موقعها في الصورة. وهكذا، يشبه الجدول الدوري الصورة الملقطة لاجتماع العائلة، فبمجرد فهم مبدأ الترتيب، يمكن

الحصول على معلومات معينة عن عنصر معين بمجرد معرفة موقعه في الجدول.

هذا المصور الحاذق الذي رتب عناصر الجدول الدوري هو ديمتري مندليف؛ ولد مندليف في روسيا عام ١٨٣٤ م. أدرك مندليف الحاجة إلى أهمية الترتيب حسب العمر في اجتماع العائلة، إذ كان الأصغر بين أربعة عشر طفلاً، وأدرك أيضاً الترتيب حسب الإقامة، حينما رأت أمه موهبته فاستخدمت مواردها المحدودة لترسله إلى موسكو ليتلقى تعليمه هناك. وبدأ مندليف بعد ضمان الحصول على وظيفة في التدريس، حاذياً حذو مدرسي كافة العصور، في البحث عن طريقة لينظم أدواته، وكان موضوعه هو السلوك الكيميائي للعناصر، وقد نمت الأداة التدريسية التي تبناها لتصل إلى الجدول الدوري.^١

ولكي يتمكن من تنظيم العناصر كتب مندليف كل سلوك العناصر التي يلاحظها في بطاقات، ثم صنف هذه البطاقات إلى مجموعات تبعاً للسلوك المتشابه، وبعدها أضاف مندليف مستوى آخر من التصنيف وأخذ يصنف العناصر تبعاً لكتلة الميزة للعناصر.

غالباً ما يُستخدم مصطلح الكتلة والوزن بمعنى واحد، لكن ثمة فرقاً خادعاً للغاية بل مهمّاً للغاية، فوزن الشيء هو قياس مقدار القوة التي تجذبه بها الجاذبية الأرضية نحو الأرض، وأن جاذبية القمر أقل من جاذبية الأرض، نجد أن الأشياء تزن أقل على سطح القمر. وتُقاس الكتلة وفقاً لميزان يرتبط ببعض المعايير، وبالنظر إلى «تمثال العدالة العميم» الذي يرمز إلى سيادة القانون، نجده امرأة معصوبة العينين تحمل مثل هذا الميزان. ولقياس كتلة المادة، نضع المادة في إحدى كفتي الميزان ونضع معياراً لكتلة معروفة في الكفة الأخرى إلى أن تتساوى الكفتان، وأن الجاذبية تؤثر على المعايير بنفس الطريقة التي تؤثر بها على الشيء المراد قياسه، من ثم تكون الكتلة المقاسة على الأرض مساوية تماماً لتلك المقاسة على سطح القمر.

وكان يعرف في وقت مندليف أن العناصر يتحد بعضها مع بعض بنسب محددة متلماً تتحدد المكونات في أثناء الطهي، فمثلاً قد تتطلب طريقة صنع الكعك بيضة وكوب لبن، فإن طريقة صنع ملح الطعام تتطلب جزءاً من الصوديوم وجزءاً من الكلور. وكانت كتلة الجزء الواحد من الصوديوم تؤخذ

باعتبارها الكتلة المميزة للصوديوم وهي الكتلة المميزة لكل عنصر استخدمه مندليف في المرحلة الثانية من الترتيب.

وقد رتب باحثون آخرون العناصر في مجموعات طبقاً لكتلها المميزة، لكن كانت لمندليف جسارة في الاحتفاظ بمجموعات لها نفس السلوك الكيميائي بعضها مع بعض، حتى وإن كان نتيجة ذلك ترك بعض الفراغات في الجدول، وما لبثت البصيرة النافذة لمندليف أن كشفت عن نفسها عندما وجد آخرون العناصر المفقودة ووجدوا أنها تتناسب وفراغات جدول مندليف.

وبعد مضي عدة عقود — بعدما كشف باحثون آخرون عن لغز تركيب الذرة — وجدوا أن اتجاهات تركيب الذرة تتبع ترتيب الجدول الدوري، معلنة بذلك الارتباط بين التركيب الذري والسلوك الكيميائي. ويبدو أن المفهوم قد أصبح واضحاً بعد الإدراك المتأخر له، فسلوك كل الأشياء، من السمكة إلى وميض الضوء، تحدده الطريقة التي وضع بها هذه الأشياء معًا، لكن التركيب الأساسي للذرات — الإلكترونات والبروتونات والنيترونات — لم يكن معروفاً حينما رتب مندليف جدوله.

ويظهر الجدول الدوري الحديث الذي جرى توسيعه بدرجة كبيرة منذ وقت مندليف في شكل ١-٢-١. وقد تكون رموز بعض العناصر مألوفة لديك مثل رمز (H) الذي يشير إلى الهيدروجين، و(O) الذي يشير إلى الأوكسجين، وقد لا يكون البعض الآخر مألوفاً. وتُشتق رموز بعض العناصر مثل التنجستين (W) والصوديوم (Na) من أسماء بديلة لهذه العناصر، فرمز التنجستين (W) مأخوذ عن الاسم الألماني Wolfram ورمز الصوديوم (Na) مأخوذ عن الاسم اللاتيني Natrium. وتشير الأرقام التي توجد فوق العناصر إلى العدد الذري (وهو مفهوم سنشرحه فيما بعد) ويلحق بهذا الكتاب قوائم العناصر بأسمائها ورموزها وأعدادها الذرية.

ويوضح شكل ١-٢-١ الجدول الدوري المبسط بإيجاز وبدون الأعداد الذرية.

يضم النموذج رقم ٢-٢-١ للجدول الدوري كل العناصر نفسها الموجودة في الشكل ١-٢-١، لكنه يتطلب من المستخدم أن يتذكر أن العناصر من السيريوم (Ce) إلى الليوتينيوم (Lu) والثوريوم (Th) واللورنسيوم (Lr) هي بالفعل تتبع اللثانيوم (La) والأكتينيوم (Ac) على التوالي، وترى هذه

روعه الكيمياء

1 H																								2 He							
3 Li	4 Be																														
11 Na	12 Mg																														
19 K	20 Ca	21 Sc																													
37 Rb	38 Sr	39 Y																													
55 Cs	56 Ba	57 La	58 Ce	59 Pr	60 Nd	61 Pm	62 Sm	63 Eu	64 Gd	65 Tb	66 Dy	67 Ho	68 Er	69 Tm	70 Yb	71 Lu	72 Hf	73 Ta	74 W	75 Re	76 Os	77 Ir	78 Pt	79 Au	80 Hg	81 Tl	82 Pb	83 Bi	84 Po	85 At	86 Rn
87 Fr	88 Ra	89 Ac	90 Th	91 Pa	92 U	93 Np	94 Pu	95 Am	96 Cm	97 Bk	98 Cf	99 Es	100 Fm	101 Md	102 No	103 Lr	104 Rf	105 Db	106 Sg	107 Bh	108 Hs	109 Mt									

شكل ١-٢-١: الجدول الدوري الحديث.

H																								He		
Li	Be																									
Na	Mg																									
K	Ca	Sc	Ti	V	Cr	Mn	Fe	Co	Ni	Cu	Zn	Ga	Ge	As	Se	Br	Kr									
Rb	Sr	Y	Zr	Nb	Mo	Tc	Ru	Rh	Pd	Ag	Cd	In	Sn	Sb	Te	I	Xe									
Cs	Ba	La*	Hf	Ta	W	Re	Os	Ir	Pt	Au	Hg	Tl	Pb	Bi	Po	At	Rn									
Fr	Ra	Act	Rf	Db	Sg	Bh	Hs	Mt	*	*	*															

شكل ٢-٢-١: الجدول الدوري المبسط.

العناصر في الجدول الدوري التقليدي على إنها صفوف منفصلة لملاءمة طباعة الحروف.

وأيًّا كان الشكل الذي تختار أن تستعين به، فالسمة اللافتة للنظر في الجدول الدوري هي نظام ترتيبه، ففي عالم مثل عالمنا هذا حيث السحب المتغيرة الأشكال، والأشجار التي تنمو أفرعها على نحو عشوائي، والخلايا التي لا يوجد اثنان منها متشابهتين، أو تماثل فيه كلتان جليديتان، قد يبدو ترتيب الجدول الدوري الحاذق أمراً خارقاً للطبيعة مثل الطقوس الدينية

شديدة الصرامة. إلا أن هذا النظام البدائي الذي يمكنه أن يحيل الأمور المعقدة إلى أمور فوضوية (لقد أرجأنا النقاش في مثل هذا الأمر إلى الفصل الذي يتحدث عن الديناميكا الحرارية)، يشكل القواعد الأساسية لعلمنا المتغير.

ويكمن أول الأنماط وأكثرها دقة في عدد البروتونات في نواة كل عنصر، فعلى سبيل المثال يحتوي الهيدروجين، أول عنصر مدرج في الجدول الدوري، على بروتون في نواته، والهليوم، ثاني عنصر (عند القراءة من اليسار إلى اليمين)، بروتونين في نواته. ويأتي الليثيوم بعد الهليوم بالاتجاه إلى أسفل في الصف الثاني — ومرة أخرى بداية من جهة اليسار إلى اليمين — وهو يحتوي على ثلاثة بروتونات في نواته، ويليه البريليليوم الذي يحتوي على أربعة بروتونات، ثم بالانتقال إلى الجانب الآخر من نفس الصف متخطين الفجوة، نجد البoron ذات الخمسة بروتونات والنيتروجين سبعة والأوكسجين ثمانية، وهكذا. ويطلق على عدد البروتونات في النواة العدد الذري، وهو الرقم المعطى مع كل عنصر في الجدول في الشكل رقم (١-٢-١). ويببدأ التعقide يظهر في الجدول بمجرد أن يكون للعنصر كتلة يُعتد بها. وتجمع الأعداد الذرية العناصر إلى أرقام دقيقة ومرتبة وصحيحة، لكن بإلقاء نظرة على الملحق آخر الكتاب، نجد أن الكتل الذرية للعناصر أرقامها غير دقيقة وغير مرتبة وغير صحيحة. وتنشأ هذه الطبيعة الشاذة للكتل الذرية من جراء حقيقة أن الذرة تُبنى من بروتونات ونيوترونات، وتوجد طريقة أساسية تصف طريقة تركيب هذه العناصر، لكن ثمة اختلافات في هذه الطريقة أيضاً.

وعليك أن تبدأ من مكان ما، وعندما تعلق الأمر بالكتلة بدأ العلماء بالبروتون، وقد عرف العلماء البروتون على أنه كتلة وحدة واحدة للكتلة الذرية أو و. ك. ذ. ويُفترض أن كتلة النيترون وحدة واحدة للكتلة الذرية أيضاً، وذلك للاقتراب الشديد بين البروتون والنيترون في الكتلة، ودائماً يكون عدد البروتونات في ذرة العنصر هو نفس عددها الذري ومساو له؛ فإذا كان للذرة سبعة عشر بروتوناً، فإن عددها الذري يكون ١٧، وهو عنصر الكلور. وإذا كانت الذرة هي ذرة كلور، فهي تحتوي إذن سبعة عشر بروتوناً. ولكن يمكن أن تتتنوع كتلة الذرة المعطاة لعنصر ما، وذلك لأن عدد البروتونات وعدد النيوترونات يحددان كتلة الذرة، ومن الممكن أن يتغير عدد النيوترونات؛ فعلى

سبيل المثال، تحوي كل ذرة كلور سبعة عشر بروتوناً، لكن بعض الذرات تحوي ثمانية عشر نيترونًا والبعض الآخر يحوي عشرين نيترونًا، فيكون مجمل كتلة ذرة الكلور التي تحوي ثمانية عشر نيترونًا هو سبع عشرة و. ك. ذ. بالإضافة إلى ثمانى عشرة و. ك. ذ. أي خمس وثلاثين و. ك. ذ. وإنجمالي كتلة الذرة التي بها عشرون نيترونًا، يكون سبع عشرة و. ك. ذ. بالإضافة إلى عشرين و. ك. ذ. أي سبع وثلاثين و. ك. ذ. وعندما تكون لذرات عنصر ما كتل مختلفة، يُطلق عليها اسم «النظائر». وتكون الكتلة الذرية للعنصر المعطى هي متوسط كتلة نظائرها.

ويمكن تشبيه عدد البروتونات في الذرة بنوع من الخصائص التي تميز الإنسان بكونه ذكرًا، فإذا كان لأحدهم هذه الخصائص يكون ذكرًا، كذلك إذا كان لذرة عدد معين من البروتونات، فإن ذلك العدد هو الذي يحدد هوية ذلك العنصر، لكن الذكور المختلفة لها كتل مختلفة، لكننا نستطيع بسهولة ويسر أن نجد متوسط كتلة مجموعة من الرجال بواسطة جمع كل كتلهم الفردية معًا ثم نقسم الإجمالي على عدد الرجال في هذه المجموعة، وبالتالي، يمكن اتباع نفس الإجراء مع عناصر الجدول الدوري. وكما نرى في الملحق، كتلة الكلور المعطاة هي $35,45$ و. ك. ذ. التي لا تمثل حتى كتلة أي نظير، وهي تمثل متوسط أعلى من الكتلة المعتادة للنظائر، غير أن عدد البروتونات هو الذي يحدد نوع العنصر، وعليه، مع أن النظائر قد يكون لها أعداد مختلفة من النيترونات وكتل مختلفة، فإن العدد الذري هو الذي يخبرنا بعدد البروتونات، وعدد البروتونات هو الذي يحدد نوع العنصر، والعدد الذي تلاحظ زيارته وأنت تتطلع على الجدول الدوري هو العدد الذري وهو نفس عدد البروتونات. لكن إذا كان لا يوجد مبدأ يقوم عليه التصنيف غير عدد البروتونات في النواة، لماذا إذن ذلك الشكل المثير للفضول في الجدول الدوري؟ يُعزى ذلك إلى أن ترتيب الجدول يهتم بما هو أكثر من عدد البروتونات.

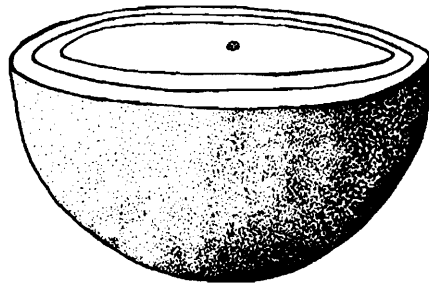
وتُصنف الكائنات الحية في علم الأحياء إلى ممالك وشعب وطوائف ورتب وعائلات وأجناس وأنواع، وتُصنف العناصر في الكيمياء أيضًا — وإن كان إلى عدد فئات أقل — وما يعنيها هنا هو تصنيف العناصر إلى ما يطلق عليه «أنواع» مختلفة، وعدد البروتونات هو ما يحدد نوع العنصر، من ثم يمكن النظر إلى العدد الذري على أنه «الجنس»، فإذا كانت الذرة تحتوي على بروتونين فهذا

يعني أنها لعنصر الهليوم، وإذا كانت الذرة هي ذرة هليوم إذن هي تحوي بروتونين. فهذا أمر ثابت لا يتغير، غير أن عدد الإلكترونات في ذرة العنصر يمكن أن يتغير، ويمكن اعتبار أي تغير هو «الأنواع»، ويكون عدد البروتونات هو نفس عدد الإلكترونات في الأنواع المتعادلة من الذرات.

ويحمل البروتون وحدة واحدة من الشحنات الموجبة، لذا لكي تصبح الذرة متعادلة يجب أن يعادل هذه الشحنة الموجبة إلكترون له شحنة سالبة، لذلك، يخبرنا الجدول الدوري أيضاً بعدد الإلكترونات الموجودة في ذرة العنصر المتعادلة، بالإضافة إلى ذكر عدد البروتونات الموجودة في هذا العنصر؛ فعلى سبيل المثال، يحتوي الهيدروجين على بروتون، لذا تحتوي ذرة الهيدروجين المتعادلة على إلكترون أيضاً، وتوجد في نواة الكربون ستة بروتونات، لذا توجد في ذرته المتعادلة كهربائياً ستة إلكترونات.

وكما أشرنا من قبل، تشغل الإلكترونات مداريات وسنضيف إلى ذلك الآن أن هذه المداريات تترتب حول النواة في طبقات رقيقة، وتكون الطبقات متداخلة كما هو موضح في شكل ٣-٢-١، وكل طبقة لديها القدرة على أن تسع المزيد من الإلكترونات، وتوجد متواالية حسابية لتحديد عدد الإلكترونات الذي يمكن أن تحمله كل طبقة: فالطبقة الأولى تحمل إلكترونين، والثانية تحمل ثمانية إلكترونات، والثالثة ثمانية عشر إلكتروناً، أما الطبقة الرابعة فتحمل اثنين وثلاثين إلكتروناً، ومن ثم، تزداد القدرة الاستيعابية للطبقة على حمل الإلكترونات بنمط منتظم كالتالي: مربع رقم الطبقة مضروباً في اثنين، فالطبقة الأولى، طبقة رقم ١، تحمل ١ مربعاً مضروباً في ٢، أو إلكترونين. والطبقة الثانية، طبقة رقم ٢، تحمل تربيع رقم ٢ مضروباً في ٢ أي ثمانية إلكترونات، وهكذا.

وقد قدمنا هنا الطبقات الرقيقة بوصفها طبقات دقيقة في أجسام كروية متداخلة، وتشبه هذه الطبقات الرقيقة المتداخلة تلك الكعكة متعددة الطبقات التي تكون كل طبقة فيها ذات نكهة مختلفة، لكن في حقيقة الأمر تتكون الطبقات الرقيقة من شرائح داخلية وإن كان علينا أن نعرض شكلاً لإحداها في نموذجنا، سينتهي بنا الأمر إلى شكل أشبه بشكل البصلة المفتوحة حيث يبرز شكل الشرائح المستديرة بداخلها، فالبصل تتشابك طبقاته وتتصبح ممزوجة بعضها ببعض، وهذا عين ما يحدث أيضاً مع الشرائح الداخلية للذرات.



شكل ٤-٢-١: عرض تصويري للطبقات حول الذرة.

لكن هذه طبقة بصل ولسنا في حاجة إليها الآن! ومن الناحية النظرية، تأخذ الطبقات الشكل الكروي بمجرد امتلائها بالإلكترونات، لذا سنعتبرها هنا كروية الشكل.^٢

ويُطلق على صفوف الجدول الدوري دورات (وعليه سُمي بالجدول الدوري)، ويتحدد موقع العنصر الذي يشغله في الدورة بناءً على عدد الإلكترونات في طبقة الخارجية الأكثر بعداً عن النواة، وكل مرّة يزيد فيها العدد الذري بمقدار واحد، يزيد معه عدد البروتونات في النواة بمقدار واحد، وييتطلب العنصر الجديد إلكترونًا آخر لذرته المتعادلة، وترتبط الإلكترونات نفسها في الطبقات التي تحيط بالنواة، وكل مرّة تمتلئ فيها الطبقة ينتهي الصف. وتُعرض الطبقة الممتلئة في الجدول الدوري باعتبارها صفةً ممتنعاً كما هو موضح في شكل ٤-٢-١.

ومن ثم تحدد الطبقات شكل الجدول الدوري، لكن ليس هذا كل شيء فلا يزال هناك المزيد لنسرده. فهناك أثر آخر ذو مغزى من وجود الطبقات ألا وهو أن الانشغال أو الانشغال الجزئي للطبقات هو الذي يحدد السلوك الكيميائي أو «النشاط الكيميائي» للعناصر المتنوعة. والأعمدة الرئيسية في الجدول الدوري هي لمجموعة من العناصر التي لها حالات متشابهة من حيث انشغال طبقاتها الخارجية، فهي أعضاء في نفس العائلة، ولكن العائلات التي تتشارك الكيمياء وليس تلك التي تتشارك الأسلاف!

فعلى سبيل المثال، يكون لكل من الهليوم والنيون والأرجون طبقات ممتلئة، وتعرف هذه العناصر التي توجد في صف عمودي بالغازات النبيلة لأن

H																										He
Li		Be																								
Na		Mg																								
K	Ca	Sc	Ti	V	Cr	Mn	Fe	Co	Ni	Cu	Zn	Ga	Ge	As	Se	Br	Kr									

شكل ٤-٢١: كل مرة يزيد فيها العدد الذري بمقدار واحد، يزيد معه عدد البروتونات في النواة بمقدار واحد، ويطلب العنصر الجديد إلكترونًا آخر لذرته المتعادلة، وترتبط الإلكترونات نفسها في الطبقات التي تحيط بالنواة، وكل مرة تمتلئ فيها الطبقة ينتهي الصف، فكل من الهليوم والنبيون والأرجون يكمل صفائهم، وكل منها يصنع طبقة مماثلة.

لها طبيعة رصينة وهامدة وخاملة، ويجسد الهيليوم فقرها للنشاط الكيميائي، وهو عنصر غاية في الخمول حتى إننا نستخدم باللونات الهيليوم في تزيين الحفلات، ومن ناحية أخرى، يتسم الهيدروجين بشدة نشاطه، لذا قد تجلب باللونات الهيدروجين في الحفلات تسليمة تصاحبها أصوات مدوية أكثر من تلك التي نكرث لها.

وتشابه تفاعلات النيتروجين والفسفور لأن لهما نفس العدد من الإلكترونات في طبقتها الخارجية (خمسة إلكترونات). وتشابه تفاعلات الأوكسجين تفاعلات الكبريت لمشاركةهما في نفس عدد انشغال طبقاتها الخارجية (ستة إلكترونات). ويسمى هذا الانشغال للطبقة الخارجية للذرة «تكافؤ الذرة». فتكافؤ الكربون هو ٤ (بسبب وجود أربعة إلكترونات في طبقته الخارجية)، وهو يتشابه في بعض الخواص الكيميائية مع السليكون الذي يكون تكافؤه ٤ أيضًا. وتُستخدم عناصر السليكون والجيمنانيوم والقصدير والرصاص التي لها نفس التكافؤ وهو ٤ ولكن بنسب مختلفة في تكوين شبكات الموصلات، وفي تكوين مواد مثيرة وهامة وستتعرض لذلك فيما بعد عند مناقشة الروابط الكيميائية.

ويتفاعل الأوكسجين مع الهيدروجين بنسبة واحد إلى اثنين وكذلك الكبريت والسلنيوم والتلوريوم، ويُسطّع النشاط الكيميائي — الذي هو قدرة العناصر على الترابط كيميائياً في مركبات — بمهمة تحويل عناصر الكون إلى مواد الأرض التي هي في النهاية مواد الحياة. ومع أنه علينا أن نقلع عن الإسهاب في مناقشتنا حول جزيئات الحياة المعقّدة حتى تتوافر أسس أكثر متانة، فإن لدينا بالفعل معلومات كافية لمناقشة اثنتين من أهم المواد الكيميائية في الحياة، وهما يعدا بلا أدنى شك من المواد الأساسية في الحياة التي تتكون منها المواد الأخرى، وهما الملح والماء، فالحياة الأولى تكونت في المحيطات المالحة كما هو موضح في الحاليل الملحية في خلايانا وكما هو دائمًا جلي في الطبيعة الملحة لأجسامنا.

فعادة في العالم المتحدث بالإنجليزية، عندما نفكّر في الملح يتوارد على أذهاننا ملح الطعام، كلوريド الصوديوم NaCl ، وإذا أردنا أن نعرف أهم ثانٍ مركب كيميائي بعد الماء H_2O ، بالطبع سيكون كلوريد الصوديوم، مركب ملح الطعام، ويتشارك كلوريد الصوديوم وكلوريد البوتاسيوم في خصائص كثيرة لدرجة أن كلوريد البوتاسيوم يستخدم كبديل للملح الطعام، إذ تتشابه الصيغة الكيميائية لكلا المركبين أيضًا، فكلوريد الصوديوم يتكون من جزء من الصوديوم وجزء من الكلور، وكلوريد البوتاسيوم يتكون من جزء من البوتاسيوم وجزء من الكلور، لكن لا تتوحد نسبة واحد إلى واحد هذه مع كافة الأملاح، فعلى سبيل المثال يتكون كلوريد الكالسيوم من جزء كلور وجزء كالسيوم. لماذا إذن يسلك الصوديوم طريقًا والكالسيوم آخر؟ يتعرّض الجدول الدوري لهذه القضية أيضًا:

أولاً: ينقسم الجدول الدوري إلى قسمين رئيسيين وهما الفلزات واللافلزات، وتقع الفلزات يسار خط السلم المترعرج الذي يبدأ من اليمين بين عنصري البورون (B) والألمنيوم (Al) وينتهي بين عنصري البولينيوم (Po) والأستاتين (At) (فيما عدا الهيدروجين الذي يعتبر من اللافلزات). وتعتبر عناصر النحاس (Cu) والنحيل (Ni)، والزنك (Zn) عناصر مألوفة ومثال جيد للفلزات؛ فهي تتمتع بالحالة الصلبة في درجة حرارة الغرفة، وتتحمّل للتشكيل والقولبة، كما أنها موصلات جيدة للحرارة والكهرباء، أما اللافلزات فيصعب قليلاً أن نضعها في مجموعة ذات خصائص عامة، إلا أن خصائص الأوكسجين والكريون مألوفة

بالقدر الذي يسمح لنا بأن نثبت أن هذه العناصر غير فلزية عند سلوكها في التفاعلات الكيميائية.

ولا تتضح معالم الخط الفاصل بين الفلزات واللافلزات، ومن ثم تسمى العناصر التي تقع على مقربة من خط السلم المترج أشباه الفلزات، أي أنها لا تتطابق تماماً مع تعريف من التعريفين. ويجد الألミニوم (Al) نفسه في هذا الوضع، ومع ذلك فنحن نميل عامة لاعتبار الألミニوم فلزاً، وهو فلز غريب لأنه خفيف للغاية (لذا يستخدم في قوالب المحركات في عربات السباق)، بالإضافة إلى أنه يبدو محبباً ورمادياً أكثر من كونه ناعماً، وتكون رقائق الألミニوم طيبة ولا معة لكنها تتغير كلية عند تعرضها للهب الفحم وهو نفس ما يحدث لعلب وصفائح الألミニوم، وهكذا يسلك الألミニوم سلوك الفلزات واللافلزات معًا فيكون بذلك شبه فلز.

والملح مركب يتكون من فلز ول AFL، ومن ثم يتفاعل الصوديوم وهو عنصر فلزي مع الكلور وهو عنصر لافلزي ليكونا كلوريد الصوديوم المعروف لدينا بملح الطعام. وتتركب الوصفة الثابتة للكلوريد الصوديوم من ذرة صوديوم وذرة كلور، والأساس في هذه النسب الدقيقة هو الطبقات أيضاً وهو ما سنخوض في شرحه الآن.

وتتحدد كتلة الذرة وفقاً لعدد البروتونات والنيترونات في نواتها، كما ذكرنا من قبل، ولا تضيف الإلكترونات، كما ذكرنا أيضاً، فعلى شيئاً إلى الكتلة، كما لا تضيف البراغيث شيئاً في الواقع إلى كتلة الفيل، لكنها تؤثر على سلوك الفيل مع أنها صغيرة الحجم؛ لأنها براغيث، كذلك الإلكترونات تحدد السلوك الكيميائي للعنصر مع أنها صغيرة، فعندما تكتسب الذرة إلكترون أو تفقد آخر، فإنها تصبح في حالة من عدم اتزان الشحنة وتصبح «أيوناً»، فيُعد هذا الأيون نوعاً جديداً لهذا العنصر؛ فذرة العنصر التي تحتوي على عدد من الإلكترونات أكثر من عدد البروتونات هي نوع مشحون شحنة سالبة أي أيون سالب، وتعتبر ذرة العنصر التي بها عدد إلكترونات أقل من البروتونات نوعاً مشحوناً بشحنة موجبة أي أيون موجب، والأيون هو نوع تفاعلي كما لو كان في حالة بحث عن شيء في الشحنة المضادة ليتحد معه.

وقد يبدو للوهلة الأولى أن أية كمية من الشحنات يمكن أن تكتسب أو تفقد وأن أي أيون يمكن أن يتكون، لكنه قد اتضح أن كل عنصر يفضل أن

يتعامل مع كمية معينة من الشحنات يمكن التنبؤ بها، أو يمكنك القول أنه نوع من مستوى التأمين الذي يمنحك العنصر الراحة عند التعامل معه، وهو المستوى الذي يمكن التنبؤ به عن طريق الجدول الدوري.

وتحتل الطبقة الأولى (الصف الأول) إلكترونين، وتحتاج الطبقة الثانية لثمانية إلكترونات، وتسع الطبقة الثالثة ثمانية عشر إلكترونًا، وهكذا. ولقد ذكرنا من قبل أن الغازات النبيلة غير تفاعلية/نشطة، ومع ذلك، فقد اتضح أن طبقاتها مماثلة أيضًا، ويعتبر أول مبادئ «نظرية طبقات الذرة» — النظرية القائلة إن السلوك الكيميائي يعتمد على عدد إلكترونات في الطبقات — وأكثرها جوهريّة هو المبدأ القائل إن الذرة تمثل لأن تكتمل طبقاتها امتلاء، وثمة حافز ملح للتفاعلات الكيميائية هو أن الذرة تمثل لأن تمتلك بالحمل إلكتروني أو تفرغه بأي من الوسائل المتاحة إلى أن تصلك إلى هذه الحالة السعيدة. ومن ثم تمثل ذرة الكلور ذات السبع إلكترونات في طبقتها الخارجية لأن تكتسب إلكتروناً، ومن ثم يصبح لديها ثمانية إلكترونات وتحتل طبقتها الخارجية. وفي فقد الصوديوم إلكترونـه الخارجي ومن ثم يكون له طبقة مماثلة بثمانية إلكترونات. في حقيقة الأمر، غالباً يقع الاختيار على الرقم ثمانية للترتيب المستقر للإلكترونات، ونحن نشير إلى ترتيب الطبقة الخارجية المكتملة والمستقرة تلك بالثمانيات، ومن ثم يكون للموسيقيين ثمانيتها وللكيميائيين أيضاً ثمانيتها. لكن المفهوم يشوبه بعض الغموض عند الكيميائيين؛ إذ تكون الطبقة الخارجية المكتملة للهيدروجين على سبيل المثال من إلكترونين، ومن ثم تكون ثمانيتها ثنائية، فهو فعلياً ثنائياً (لحن ثنائياً) وليس ثمانياً!

ويُمنح الصوديوم، إذا فقد إلكتروناً، شحنة موجبة صافية تُرى كعلامة (+) تُكتب أعلى الرمز Na^+ ، وبالطبع يمكن للصوديوم أيضاً أن يكتسب سبعة إلكترونات كي يملأ ثمانيتها، لكن الذرة تمثل للأسهل؛ فقد إلكترون سهل من اكتساب سبعة أخرى. ويعطي اكتساب إلكترون للكلور شحنة سالبة صافية تُرى كعلامة (-) مكتوبة فوق العنصر، Cl^- ، وتعني الشحنات المتساوية والمتضادة لأيوني الصوديوم والكلور أن كلاً منها سيسعى نحو الآخر وسيتحد كل منهما بالأخر بنسبة واحد إلى واحد مكونين NaCl .

وهذا نفس ما يحدث مع كلوريد البوتاسيوم. ويقع البوتاسيوم (رمزه K) مأخوذ من الكلمة اللاتينية *Kalium* أسفل الصوديوم مباشرة في الجدول

H																				He
Li	Be																			
Na	Mg																			
K	Ca	Sc	Ti	V	Cr	Mn	Fe	Co	Ni	Cu	Zn	Ga	Ge	As	Se	Br				Kr
Rb	Sr	Y	Zr	Nb	Mo	Tc	Ru	Rh	Pd	Ag	Cd	In	Sn	Sb	Te	I				Xe
Cs	Ba	La*	Hf	Ta	W	Re	Os	Ir	Pt	Au	Hg	Tl	Pb	Bi	Po	At				Rn
Fr	Ra	Act	Rf	Db	Sg	Bh	Hs	Mt	•	•	•									

*Ce	Pr	Nd	Pm	Sm	Eu	Gd	Tb	Dy	Ho	Er	Tm	Yb	Lu
†Th	Pa	U	Np	Pu	Am	Cm	Bk	Cf	Es	Fm	Md	No	Lr

شكل ٥-٢-١: إذا فقد الصوديوم Na إلكترونًا ستكتمل طبقته الخارجية، وإذا اكتسب الكلور إلكترونًا ستمتلىء طبقته الخارجية. وعليه، بفقدان إلكترون يصبح الصوديوم Na^+ ، وبزيادة إلكترون يصبح الكلور Cl^- . ويجتمع Na^+ ، و Cl^- معاً ليكونا NaCl .

الدوري، ويتسنى للبوتاسيوم بلوغ حالة السعادة الناتجة عن وجود ثمانى إلكترونات في طبقته الخارجية بواسطة فقد إلكترون، تاركًا بروتونًا زائداً طليقاً وشحنة موجبة، وتتناسب هذه الشحنة الموجبة مع الشحنة السالبة لأيون الكلور، التي تكون في أسعد حالاتها، وينتج عن ذلك كلوريد البوتاسيوم KCl ، وهو مركب يمكن أن يحل محل ملح الطعام. وبالاستعانة بالجدول الدوري نجد أن الكالسيوم يصل إلى حالة الامتناء عندما يفقد إلكترونين ويكتسب شحتين موجبتين Ca^{2+} ، ومن ثم، من الممكن أن تتوقع ارتباطه بأيونين من الكلور 2Cl^- ليكون ملح كلوريد الكالسيوم CaCl_2 .



هذه هي المعادلة على طبق من فضة أو على طبقة ذرية إذا رغبت. ويمكن أن تمتد الفكرة لتشمل مواد مكونة من اللافلزات أيضًا، فعلى سبيل المثال، يمكن شرح مركب H_2O (الماء) في ضوء الطبقات الذرية، وثمة خيط رفيع فاصل فيما يخص الاختلاف بين الرابطة الكيميائية في كلوريد

*Ce	Pr	Nd	Pm	Sm	Eu	Gd	Tb	Dy	Ho	Er	Tm	Yb	Lu
tTh	Pa	U	Np	Pu	Am	Cm	Bk	Cf	Es	Fm	Md	No	Lr

شكل ٦-٢-٦: يمكن تحديد عدد إلكترونات التكافؤ (عدد الإلكترونات في الطبقة الخارجية) للهيدروجين والأوكسجين من طريق موقعهما في الجدول الدوري؛ فالعدد الذري للهيدروجين هو واحد، فيكون لديه بروتون وإلكترون تكافؤ، ويكون إجمالي إلكترونات الأوكسجين هو تسعه إلكترونات، لكن اثنين فقط منها يوجدان في الطبقة المتمتلة، أما الستة إلكترونات الخارجية ففي طبقة التكافؤ.

الصوديوم والرابطة في الماء وهي ما سوف نتناولها لاحقاً عندما نخوض أكثر في الروابط الكيميائية، لكن لا يزال إعادة ترتيب الإلكترونات ملء الطبقات هو أولويتنا الأساسية.

وجود ذرتى هيدروجين فى هذا الخليط الخاص لسد حاجة ذرة أوكسجين واحدة، وعندما تشارك كل من ذرتى الهيدروجين بـإلكتروناتها تكافؤ للأوكسجين. وفي هذا التبادل، تستطيع كل ذرة هيدروجين أن تستفيد بـإلكترون من الأوكسجين وتملاً طبقتها الخاصة وتأخذ نصيتها! والناتج عن هذا الخليط هو الماء H_2O . ونحن بلا ريب نحتاج الماء للحياة، وأيضاً الهواء، لكننا لا نحتاج كل مكونات الهواء، فأغلب الهواء يتكون من غاز النيتروجين الذي يوجد في شكل جزء ثنائى الذرة N_2 ، ويختلط بالنيتروجين كمية كبيرة من غاز الأوكسجين الذي يتكون من جزء ثنائي الذرة O_2 . ويمكن تفسير طبيعة النيتروجين كجزء ثنائي الذرة بالرغبة نفسها في الوصول إلى طبقات مماثلة، إذ تحوى ذرة النيتروجين خمسة إلكترونات في طبقاتها الخارجية، وفي حالة وجود ذرتى نيتروجين، تشارك كل ذرة شريكها الأخرى من النيتروجين بثلاث إلكترونات – إذ تفيد كل منها الأخرى بالحصول على ثمانية إلكترونات ملء طبقاتها.

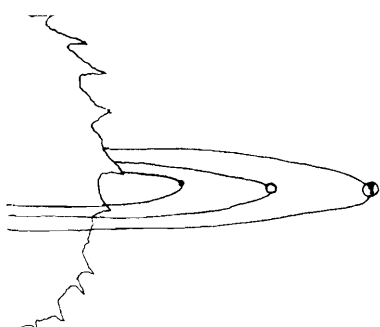
ويُعزى غنى الهواء الشديد بالنيتروجين أكثر من الأوكسجين إلى سبب كيميائي، ألا وهو قلة النشاط الكيميائى للنيتروجين، مما يجعله يشارك في أنواع محدودة من التفاعلات الكيميائية أقل من الأوكسجين، ناهيك عن أن غاز النيتروجين مستقر في الجو مما يعرضه لأشعة الشمس وهو ما لا يحدث مع الأوكسجين. ولكن لا يعني القول أن غاز النيتروجين أقل نشاطاً من غاز الأوكسجين أن النيتروجين غير نشط، ففي حقيقة الأمر النيتروجين نشط جداً ويستدل على ذلك من عدد المواد والمخاليط التي تحوى النيتروجين كمكون أساسي لها.

فعلى سبيل المثال، النيتروجين مكون أساسى في البارود، علاوة على أنه يعتبر مكوناً أساسياً في الأحماض الأمينية الضرورية للحياة كما نعلم. وتعطى مرکبات النيتروجين اللون البني المحمراً للدخان، ويوجد حامض النيتريك في الأمطار الحامضية، ويستخدم سائل النيتروجين في إزالة البثور، ونفس النيتریتات التي تستخدم لحفظ الطعام تسبب السرطان للثديان، وتقوم مرکبات النيتروجين بمسئوليّة إيجاد تربة خصبة غنية بالنيتروجين وأيضاً بمسئوليّة نمو البكتيريا التي توجد عند حدوث مرض طفح الحفاض عند الأطفال، وتدخل بعض مكونات النيتروجين في المنظفات القوية، في حين يعتبر البعض الآخر مصدر

روائح تضاهي في كراهيتها روائح السمك السيئة. والغاز المضحك الذي يستخدم مُخدرًا لقلع الأسنان بلا ألم هو أحد أكسيد النيتروجين، في حين أن TNT وهو اختصار مادة ثلاثة نترات التولين هي مادة غير بناء. وعلى الصعيد الفسيولوجي، شكلت مركبات النيتروجين النشطة — مثل الكافيين والنيكوتين والموروفين والكوديين والكينين (مادة شبه قلوية شديدة المرارة تعالج بها الملاريا) — تاريخ البشرية. ويشترك النيتروجين في الكيمياء التي تهدد الحياة بالمتغيرات المخصبة بالنيتروجين، وأيًضاً في الكيمياء التي تحمي الحياة عن طريق الوسائل الهوائية المتلائمة بالنيتروجين. فالنيتروجين مادة تسبب دماراً شاملًا ونفعًا تاماً في الوقت نفسه، كيف يكون هذا؟!

ولفهم براعة النيتروجين نحتاج أن نلقي نظرة أخرى على الجدول الدوري، وبالنظر على موقع النيتروجين نجد أن هناك طريقتين يمكن بهما الحصول على طبقة ممتلة: إما باكتساب ثلاثة إلكترونات والوصول إلى طبقة مكتملة العدد، كما ذكرنا من قبل، أو بفقد خمسة إلكترونات والوصول إلى طبقة مكتملة العدد أيضًا. وكما يتضح، ثمة بعض المواقف الوسطية مثل فقد ثلاثة إلكترونات فقط، فهذا مقبول للنيتروجين أيضًا، ومن ثم يمثل النيتروجين شخصيات عديدة، ويمكنه أن يخضع للعديد من التحولات. وسنواصل التعلم عن تعدد براعة النيتروجين وما تبقى من الجدول الدوري في الصفحات القادمة.

على سبيل المثال: عناصر التنوع



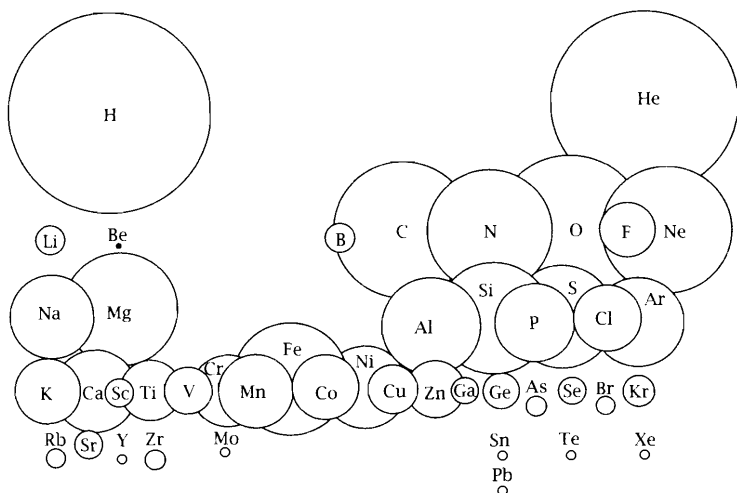
الآن وبعد أن أطلعنا على الجدول الدوري، لنقم بجولة قصيرة. تعد الكثير من عناصر الجدول الدوري مثل الحديد (Fe) (الرمز مأخوذ عن الكلمة اللاتинية Ferrum) والنيتروجين (N)، والفوسفور (P) والأوكسجين (O) والكريbon (C)، عناصر مألوفة، في حين لا تكون بعض العناصر الأخرى مألوفة مثل التكتنيوم (Tc) واللانثانوم (La). فنحن نألف الهيدروجين والأوكسجين لوجودها في الهواء الذي نستنشقه والأرض التي نمشي عليها، لكن مهما استنشقنا من الهواء أو حفرنا الأرض، لن نتوقع أبداً أن نستنشق ذرة من اللورانسيوم (Lr) أو

نكتشف جراماً من السبيورجيوم (Sg)، وليس هذه العناصر غير مألوفة لصعوبة نطقها أو استهجاء حروفها فحسب (مع أنه يمكن إثارة الجدل حول هذا أيضاً)، بل هي غير مألوفة أيضاً في علمي الكونيات والفيزياء، ويرتبط السبب في ذلك بما يعرف بنظرية الانفجار العظيم.

وطبقاً لنظرية الانفجار العظيم،نشأ عالمنا نتيجة انفجار هائل لا يمكن تصوره (لذا سُمي بالانفجار العظيم)، ثم تكثفت أنقاض هذا الانفجار العظيم في البداية إلى العناصر الأخف وهي الهيدروجين والهليوم لأنها تكون بسيطة نسبياً، إذ يتتألف الهيدروجين من بروتون وإلكترون، ويتألف الهليوم من بروتونين ونيترونين وإلكترونين. وعندما يتجمع عدد كافٍ من الذرات معاً وتبدأ الكتلة في الانضغاط تحت ثقل جاذبيتها، حتى تبدأ فعلياً هذه النوى في الاندماج لتكون نوى الذرات الأثقل، وأنقل نواة تكونت في الكواكب الأولى في غضون عملية الاندماج، أي اندماج النوى معاً، هي نواة الحديد. ولكي تحوي الشمس عناصرها كان لا بد أن تبدأ في عملية اندماجها مع بعض النوى الأثقل الموجودة بالفعل، مما يحتمل أن الشمس من نجوم الجيل الثالث، أي أنها تكونت نتيجة لتجمع الغبار الناجم عن انفجارات نجمين سابقين، ومع ذلك – وحتى عند النظر إلى الوفرة النسبية للعناصر الموجودة في الشمس كما هو مبين في شكل رقم ٧-٢-١ – فإنه يتبين أن العناصر الخفيفة مثل الهيدروجين والهليوم لا تزال تتصدر العناصر الباقيه من حيث احتلالهما للحجم الأكبر من الشمس.

يوضح انتشار العناصر في الشكل رقم ٧-٢-١ بمقياس لوغاريتماتي: تمثل التغيرات في أنصاف قطر الدوائر التغيرات في الحجم أو أنس الرقم عشرة مثل مقياس الديسيبل (وحدة لقياس التفاوت بين شدتي صوتين)، فتزيد شدة الصوت الذي يسجل مقياس ٢٠ ديسىبل عشرة أضعاف الصوت الذي يسجل ١٠ ديسىبل، وشدة الصوت الذي يسجل ٣٠ تكون مائة ضعف الصوت الذي يسجل ١٠ ديسىبل، وفي هذا الجدول الدوري يمثل نصف قطر الدائرة المحيطة بالعنصر مضاعفات الرقم عشرة.

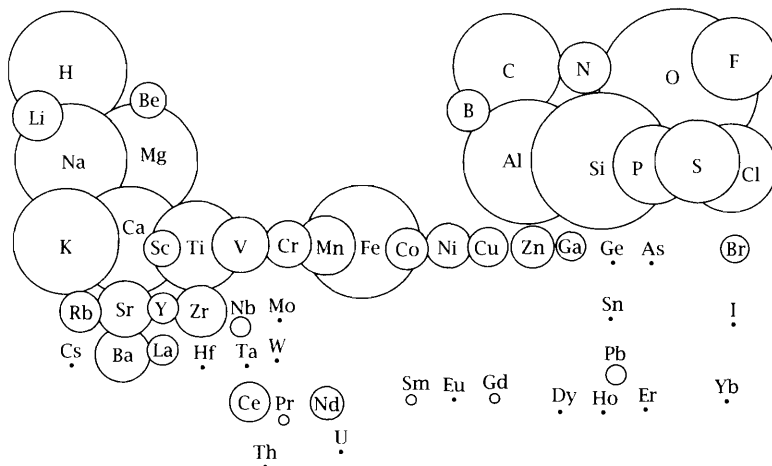
نحن نستخدم المقياس اللوغاريتمي لقياس وفرة العناصر لوجود فرق شاسع بينها، فتشبه محاولة مقارنة مدى انتشار العناصر، في غياب هذا المقياس، محاولة رسم جودزيلا (وحش عملاق) إلى جانب فأر في نفس الإطار (وقد يكون هذا سبب عدم وجود فيلم يمكن أن يحمل عنوان: «جودزيلا»



شكل ٧-٢-١: انتشار العناصر الموجودة في الشمس. عُدلت بناء على تصريح من ستيفن أي. داتش لمقال «الجدول الدوري للعناصر المنتشرة» الصادر عن مجلة تعليم الكيمياء عدد ٧٦ (١٩٩٩): صفحة ٥٨-٣٥٦.

يتحدى الفأر الخارق!). فناظحة السحاب في الفيلم يمكن أن تظهر بجانب جودزيلا وليس الفأر. ولن نشغل أنفسنا بدقة الأرقام هنا، نحن نريد فقط أن نشعر بالانتشار النسبي للعناصر وهذا يمكن تقديمها جيداً بواسطة الدوائر.

ثمة قفزة بعد الهيدروجين والهليوم إلى الكربون ويعزى ذلك إلى أن النوى المركزية تكون غير ثابتة على نحو لا يسمح لها أن تتكون في غضون عملية الاندماج النووي، وتحوي ذرة الهيليوم بروتونين في نواتها والكربون لديه ستة بروتونات في نواته، لذا يمكن أن تتكون ذرة كربون من اندماج ثلاثة ذرات هيليوم، وهي عملية تتطلب حرارة وكثافة شديدة لنجوم ضخمة. يعقب هذا تفضيل مميز للنواة التي بها عدد زوجي من البروتونات في نواتها، فالأوكسجين به ثمان بروتونات في نواته والنيون به عشرة بروتونات والماغنيسيوم به اثنتا عشر بروتون وهكذا. ويمكن شرح هذا التفضيل في ضوء نظريات الفيزياء الذرية، لكنه ليس موضوعنا الآن. وقد لاحظنا أن العناصر الضرورية للحياة مثل الهيدروجين والكربون والنيتروجين والأوكسجين والصوديوم والماغنيسيوم والفوسفور والكلاسيوم والحديد، وهلم جراً، توجد جميعها في الشمس أيضاً.

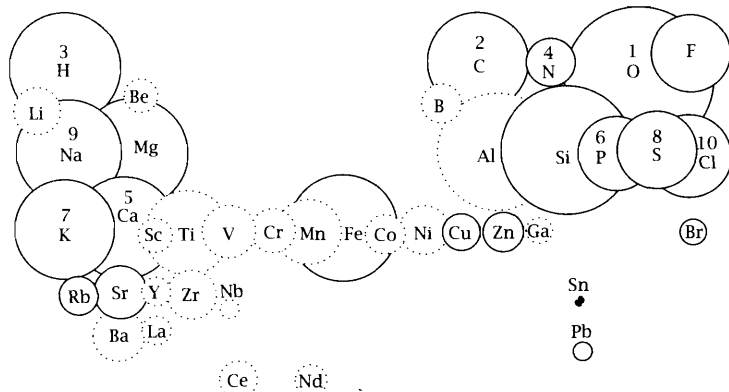


شكل ٨-٢-١: انتشار العناصر في قشرة الأرض. وقد عُدل بناء على تصريح من ستيفين أي. داتش عن مجلة تعليم الكيمياء «الجدول الدوري للعناصر الغزيرة» . ٧٦ (١٩٩٩): ٥٨-٣٥٦.

وفي بعض الأحيان تكتشف بقايا الانفجار العظيم وانفجارات النجوم إلى كوكب بدلًا من نجم آخر، وهو ما يرجح حدوثه مع كوكب الأرض. ويمكن أن نستدل من انتشار العناصر الموجودة في قشرة أرضنا الموضحة في شكل ٨-٢-١ أن عناصر الأرض هي بالتقريب عناصر الشمس نفسها ولكن مستنفدة في أكثر العناصر تطايرًا مثل الهليوم والهيدروجين.

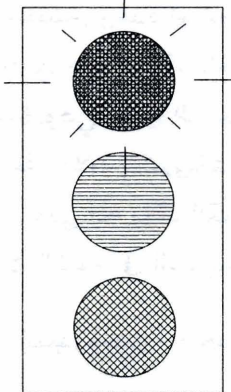
ويوضح الثراء النسبي لعناصر الألミニوم والسليكون مقارنة بالحديد والنحيل حدوث تغير في الاتجاه لمصلحة العناصر الأخف؛ لأننا ننظر إلى قشرة الأرض فيتضح لنا، أنه نتيجة للتغيرات المناخية الشديدة في آلاف السنين، أن العناصر الثقيلة قد اتجهت نحو باطن الأرض أما العناصر الأخف فقد ارتفعت إلى القمة.

وفي شكل ٩-٢-١ نقارن الأربعين عنصراً التي تتبوأ القمة في القشرة الأرضية بعناصر القمة العشرة في جسم الإنسان، مؤكدين مرة أخرى لمعظم الناس أنه — وقد يكون هذا محبطاً لعلماء النظريات الخاصة بالحياة خارج الأرض — يمكن أن يكون انتشار العناصر في جسم الإنسان مشابه لانتشار العناصر الموجودة على الأرض على نحو لافت للنظر مما يزيد التأكيد بشأن أصولنا التطورية. وفي ترتيب تناظري للكميات، يتآلف جسم الإنسان من



شكل ٩-٢-١: مقارنة بين عناصر القمة الأربعين الموجودة في القشرة الأرضية وعنصر القمة العشرة في جسم الإنسان، وتُرقم العناصر الموجودة في الجسم لبيان انتشارها، ويكون الأوكسجيني الرقم برقم (١) أكثرها وفرة، ثم يليه الكربون الرقم برقم (٢)، إلخ.

أوكسجين وكربون وهيدروجين ونيتروجين وكالسيوم وفوسفور وبوتاسيوم وكبريت وصوديوم وكلور، وتوجد عناصر أخرى لكن بكميات أقل من ١٪. إلا أن هناك بعض الاستثناءات المثيرة؛ فالسليلكون الذي يوجد في كل حبة من الرمال التي يطؤها كل مخلوق يومياً ويستحوذ عليه كل جذر من جذور النباتات، لا وجود له بين عناصر القمة العشرة في جسم الإنسان. ولا ينعدم الألمنيوم – الذي يبرز في القشرة الأرضية – من عناصر القمة العشرة بجسم الإنسان فحسب، بل أيضاً تجري الأبحاث عنه لارتباطه بتلف الأعصاب. ولا يبلغ اليود أي مرتبة في قائمة عناصر القمة الأربعين للقشرة الأرضية، ومع ذلك فغيابه من جسم الإنسان يتسبب في الإصابة بتضخم الغدة الدرقية. ويمكن أن نخلص من هذه المقارنة إلى أنه ليس الوجود الفيزيائي للعنصر هو الذي يحدد أهميته فحسب، بل نشاطه الكيميائي أيضاً، لذا اسمحوا لنا أن ننتقل إلى هذه المملكة.



تجربة ٣: كيمياء منضبطة

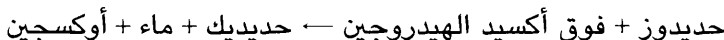
«تلتهم النيران الأرضية الأشياء أيضًا بدرجة سريعة إلى حد ما، تتوقف على مدى قابلية الشيء نفسه الذي تداهمه النار لاحتراق، من ثم نجحت العبرية البشرية في اختراع مستحضرات كيميائية لکبح نشاطها أو تثبيطه.»

جيمس جويس «Portrait of the Artist as a Young Man» ١٩١٥

ارتدى نظارة الأمان الواقية. اغرف ملعقتين طعام (٢٠ ملليلتر) من محلول خلات الحديد (محلول الخل مضاد إليه الصوف الفولاذي المُنحل المدرج في «قائمة المشتريات والمحاليل») في طبق بلاستيكي رقيق. أضف ملعقة شاي (٥ ملليلتر) من النشاردر. ينبغي أن يتتحول لون محلول الناتج من اللون البرتقالي المائل للبني إلى الأخضر الداكن. الآن صب ملعقة شاي (٥ ملليلتر) من فوق أكسيد الهيدروجين. يتلون محلول الناتج بلون أحمر قانٍ مثل لون الجلطة الدموية شديدة الحمرة.

ماذا حدث إذن؟ يستوعب الحديد — شأنه في ذلك شأن النيتروجين — أعدادًا مختلفة من الإلكترونات التي ترتبط بنواته. تعبّر حالة تأكسد عنصر ما في

البيئة المتاحة — سواء كان العنصر وحده أو أيوناً أو متحداً في مركب — عن حمل العنصر من الإلكترونات في هذه البيئة. يتغير الحديد في التجربة الحالية بين حالتين مختلفتين للأكسدة وهي: أيون الحديديك (Fe^{3+}) أو أيون ذو ثلات شحنات موجبة بمعنى أنه يفقد ثلث إلكترونات، وأيون الحديدوز (Fe^{2+}) أو أيون ذو شحتين موجبتين بمعنى أنه يفقد إلكترونين). ويعتبر فوق الأكسيد هو العامل الذي سبب حدوث التغيير في الحديد.



تغير الحديد من أيون الحديدوز إلى أيون الحديديك لأن فوق الأكسيد يجذب الإلكترونات بعيداً عن الحديد. ويستخدم فوق أكسيد الهيدروجين الإلكترونات الزائدة ليتغير إلى ماء وغاز الأوكسجين الذي يخرج في شكل فقاقع من محلول في أثناء التفاعل. ويأخذ المركب الذي يتكون من الحديدوز والنشادر اللون الأخضر. وعندما يغير فوق الأكسيد أيون الحديدوز إلى حديديك، يقوم النشادر الذي لا يزال في محلول ولم يتغير بعد، بتكوين مركب أحمر مع الحديديك. ويطلق على تفاعلات مثل هذه عندما تكتسب العناصر إلكترونات أو تفقد بعضها «تفاعلات الاختزال» (إذا اكتسبت إلكترونات) و«تفاعلات الأكسدة» (إذا فقدت إلكترونات). ولأن هذه النوعية من التفاعلات يجب أن تحدث في الوقت نفسه، تسمى النتيجة المشتركة بتفاعلات الأكسدة والاختزال، وهي فئة من التفاعلات ذات أهمية في الماضي وفي الحاضر.



الفصل الثالث

الأسباب، والتفاعلات، والأكسدة والاختزال

«لقد كسروا أولاً المادة الخام إلى قطع صغيرة ونظفوها بأيديهم ... ثم رُتب الفحم والمادة الخام في كومات صغيرة وفي طبقات متتالية ... وبهذه الطريقة ... يتحول الفحم إلى حامض الكربونيك ثم إلى أكسيد الكربون، فالغرض من استخدامه هو اختزال أكسيد الحديد، أو بكلمات أخرى التخلص من الأوكسجين».

جول فيرن في كتابه «الجزيرة الغامضة» ١٨٧٠

«من دون شك ثمة خطأ فوي حدث بدرجة قوية وفعالة مما جعل أجنة الحقيقة تنقطع أنفاسها: فالتنقيب عن الذهب أصبح في الوقت نفسه قضية مواد، وهذا هو جسد الكيمياء يستعدّ كي تعود إليه روحه من جديد، فقد ولد لافوازيه».

جورج إليوت في رواية «ميدل مارش» ١٨٧١

يغازل الإلكترون، تماماً مثل العاشق المتقلب، أية نواة يجدها أكثر جاذبية بل قد يطير إليها بسرعة فائقة. وقد شاهدنا في التجربة الأخيرة، «الكيمياء المنضبطة»، الإلكترونات وهي ترك الحديد مختالة بنفسها لتنضم إلى فوق

أكسيد الهيدروجين. وصحيح أن الإلكترونات كانت راضية بأن تظل مع الحديد مادام لا يوجد ما هو أفضل منه على مقربة منها، لكنها فضلت الذهاب بعيداً في حال وجود فوق أكسيد الهيدروجين، وبكلمات أخرى تتوقف درجة ارتباط الحبيب بمحبوبته، أي الإلكترون بالنواة على البيئة المحيطة؛ فأيون الحديدوز هو حديد فقد إلكترونين، وأيون الحديديك هو حديد فقد ثلاثة إلكترونات. وقد تحول مركب أمونيا الحديدوز الأخضر إلى أمونيا الحديديك الأحمر لأن فوق أكسيد الهيدروجين يتصرف مثل إسفنجية تمتص الإلكترونات.

وعندما يفقد العنصر الإلكترونات، يُقال إنه تأكسد، وفي هذا حالة التفاعل موضع نقاشنا، يكون للقب تأثير ذو مغزى، فالأوكسجين يركز جهوده على الحديد ليأخذ الإلكتروناته، لكن اسم «الاكتسدة» يعتبر تسمية خاطئة في تفاعلات أخرى، فلا يُشترط وجود الأوكسجين لحدوث عملية الأكتسدة، فعلى سبيل المثال: ارتد نظارتك الواقية، وخذ مشبك الأوراق المعدني (وليس البلاستيكي)، فك ثنية المشبك وضع طرفه المفتوح في محلول كبريتات النحاس، يكتسب المشبك طبقة نحاسية لامعة في غضون خمس دقائق. في هذه الحالة الخاصة تكتسب أيونات النحاس في محلول الإلكترونات المفقودة من معدن المشبك وتتحول إلى معدن النحاس، وهو تبادل للإلكترونات يحدث دون حاجة إلى الأوكسجين. وعندما يكتسب عنصر إلكترونًا يُقال إنه اخْتَزل. ويصف أول اقتباس في بداية هذا الفصل المقتبس عن جول فيرن مثل هذه العملية: استخلاص الحديد من خام الحديد. ويعد انصهار المعادن من أولى التفاعلات الكيميائية المنظمة التي يمكن التحكم فيها (ربما بعد الطبخ وصناعة الفخار والرسم والتلغراف)، وعملية انصهار المعادن هي العملية التي أطلقَ من أجلها مصطلح الاختزال على عملية اكتساب الإلكترونات، وذلك لأن المعدن المنصهر عن المادة الخام يزن أقل من وزنه قبل الاستخدام، بمعنى أن وزنه قد اخْتَزل.

وتوجد معظم الفلزات الموجودة في الطبيعة في حالة امتصاص مع لافلز أو الأوكسجين أو الكبريت أو الكلور، وهذه المعادن مركبات في حالتها الخام وليست معادن ندية، ويُفصل الفلز عن اللافلز في أثناء عملية الانصهار من طريق تسخين المعدن مع مادة تتمتع بقدرة على جذب اللافلز أكبر من قدرته على جذب الفلز، وفي حالة العملية التي وصفها جول فيرن يكون اللافلز هو الأوكسجين والمادة الثانية التي لها قدرة عالية على جذب الأوكسجين هي

الكربون، الذي يدخل في تشكيل الفحم النباتي، وغالباً تكون الأوكسيدات مثل ثاني أكسيد الكربون في الحالة الغازية التي تتضاعد تاركة وراءها الفلز النقبي، وبفهم التركيب الذري ندرك أن الفلز اكتسب إلكترونات في أثناء عملية الاختزال من خام إلى فلز، من ثم أصبح الاختزال هو الاسم الذي يطلق على عملية اكتساب إلكترونات. ويُدعى اختبار الفحم «أكسدة» لأن الكربون يختلط مع لافلز لينقله بعيداً، وفي معظم الأوقات يكون هذا اللافلز هو الأوكسجين. ويفقد الكربون إلكترونات على المستوى الذري، لذا أصبح فقد إلكترونات معروفاً «بالأكسدة». وأصبحت الخصائص المميزة لتفاعلات الاختزال والأكسدة هي أن العنصر المختزل هو الذي يكتسب إلكترونات والعنصر المؤكسد الذي يفقد إلكترونات، وهو اصطلاح يمكن تضمينه بإيجاز في العبارة الآتية: «الأكسدة هي فقد إلكترونات، والاختزال هو اكتساب إلكترونات». وحينما يكون هناك أكسدة لا بد أن يصاحبها اختزال، بمعنى أنه يجب أن يوجد زوجاً التفاعل معاً، فلا يمكن أن تُفقد إلكترونات دون أن تذهب هذه إلكترونات إلى مكان ما.

وتعد محليلات كبريتات النحاس وخلات الحديد المعدة طبقاً للوصفات المذكورة في «قائمة المشتريات والمحليلات» أمثلة على تفاعلات الأكسدة والاختزال؛ إذ يفقد فلز النحاس في محلول كبريتات النحاس إلكترونين ليصبح أيون Cu^{2+} ، من ثم فهو متاؤكسد. والدخان الذي يتكون من مركبات النيتروجين والأوكسجين الموجود في نترات الصوديوم يُختزل إلى مركبات النيتروجين والأوكسجين المتطايرة، وفي محلول خلات الحديد، يتآكسد الحديد الموجود في الصوف الفولاذي إلى أيون Fe^{2+} (تذكر أن رمز الحديد Fe المأخذ عن الكلمة اللاتинية *Ferrum*). وإلكترونات التي يفقدها الحديد يكتسبها الهيدروجين في الخل ليشكل فقاعات غاز الهيدروجين التي قد تكون قد لاحظتها في محلول خلات الحديد.

ويمكن إجراء إثبات مُقنع لحقيقة أن معظم الفلزات التي توجد في الطبيعة توجد في شكل مخاليط (مع لافلات) عن طريق جولة على شاطئ أو في منطقة صخرية حيث يجد المرء الرمال والصخور بكافة الأشكال والألوان، لكن إذا كان المرء محظوظاً بما يكفي فإنه يجد قطعاً من الفلزات النقية، ويستحيل أن نجد فلزات نقية. لكن من الممكن العثور على كتل ذهبية نقية كما حدث في فترة التهافت على ولاية كاليفورنيا التي حدثت بعد اكتشاف الذهب فيها. ولكن مثل هذه الاكتشافات يندر حدوثها وهو الأمر الذي يعطي للذهب قيمته

المادية الثمينة. وقد كانت الرغبة في تحويل أكثر الفلزات شيئاً إلى ذهب هي أحد أهداف الكيمياء (وهي ممارسة قديمة غير نظامية للكيمياء بزغت في الإسكندرية بمصر ثم في أوروبا في العصور الوسطى). وقد اعتقد الكيميائيون أنه إن كان بمقدورهم اكتشاف وصفة كيميائية صحيحة، فسوف يتمكنون من تحويل الفلزات الأخرى إلى ذهب، استناداً على التحويل الغني بالألوان مثل الذي شاهدناه في تجربتنا «الكيمياء المنضبطة». وقد أشار جورج إليوت إلى «التنقيب» في الاقتباس ببداية هذا الفصل من كتاب «ميدل مارش»، وأشار إلى أن الكيميائيين قد فشلوا في العثور على طريقة لصنع الذهب، لكن جهودهم قادت إلى الكثير من الاكتشافات الجوهرية مثل اكتشاف الأوكسجين باعتباره عنصراً نقياً، وقد قام بهذا الاكتشاف العديد من العلماء في الوقت ذاته تقريباً، وكان من بينهم أنطوان لفوازير، الكيميائي الفرنسي الذي أشار إليه جورج إليوت على أنه روح الكيمياء. وفي حين ولد لفوازير ليكون روح الكيمياء، فإنه أُعدم على المقصلة في الثورة الفرنسية! قد تكون هناك متعة للكيمياء لكن لا يمكن أن تنطبق هذه الكلمات دائماً على السياسة!

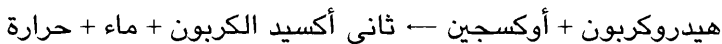
وكما توضح جولتنا السريعة منذ كيمياء ما قبل التاريخ إلى الثورة الفرنسية، فقد لعبت تفاعلات الأكسدة والاختزال المتزاوجة دوراً مستمراً في تاريخ البشرية، وفي دراستنا عن كيمياء ما قبل التاريخ، التي استغرقت جملة واحدة (وهي الجملة السابقة) لم نذكر تفاعل الأكسدة والاختزال الخاص بإشعال النيران ذي الأهمية القصوى، ولكننا سنضمنه الآن لأنه قد اتضح أن الاحتراق هو أكثر تفاعلات الأكسدة والاختزال شهرة وفي الوقت نفسه أكثرها تمتّعاً بسمعة سيئة!



على سبيل المثال: رجال الإطفاء وكيمياء الاحتراق

الاحتراق، بكافة أشكاله، تفاعل خلاب، بدءاً من لهب الشمعة الخفيف ومروراً بالراحة التي تبعثها المدفئة ووصولاً إلى الترحيب الحار لنار المخيم، لكن يعتبر الاحتراق في هذه الحالات تحت السيطرة، أما في الحالات التي يخرج الاحتراق من تحت

السيطرة يتحول ذلك الافتتان إلى رعب تام، ولحسن الحظ، يوجد أناس يواجهون ذلك الرعب باستمرار لحماية آخرين من المخاطر، ويمكن لأية دراسة موجزة لكيماط الاحتراق أن توضح شدة التحدي الذي يواجهونه. وبعد تفاعل الاحتراق البدائي هو تفاعل أكسدة واحتزال مباشر، وعادة يكون المركب المكون في المقام الأول من الهيدروجين والكربون أي الهيدروكربون هو الوقود، وعندما يمتزج الهيدروكربون بالأوكسجين يتفاعلان معًا لينتجا ثاني أكسيد الكربون (CO_2) والماء وحرارة.



وفي هذا التفاعل يتآكسد الكربون (يكتسب الكربون أوكسجين هذه المرة حرفيًّا)، ويكتسب غاز الأوكسجين ما يكفي من إلكترونات لجذب الهيدروجين وتكونين الماء ومن ثم فهو يختزل.

الجازولين هو هيدروكربون، والتفاعلات التي تحدث في أسطوانة السيارات هي تفاعلات احتراق يمتزج فيها الهيدروكربون والأوكسجين معًا كما في المعادلة السابقة، لذلك يتكون عادم السيارة، الذي هو ناتج التفاعل، في الأساس من ثاني أكسيد الكربون والماء. والسكر والنشا من الهيدروكربونات أيضًا، ولا كان الأوكسجين هو الغاز الذي تنتفخه، وعليه تكون الحرارة الناتجة عن عملية الهضم تفاعل احتراق بالمثل. وهذا الهضم هو نوع من الاحتراق يمكن برهنته بإطفاء شمعة: فاندفاعة الهواء الذي به قليل من الأوكسجين والغنى بثاني أكسيد الكربون يطفئ اللهب ويمنع عنه الأوكسجين. والخشب والورق والعشب الجاف هيدروكربونات في الأساس: فهي تقوم بدور الوقود الممتاز وتُسَعِّر نيرانًا مدمرة. ويسبب استهلاك النار للأوكسجين وتكون ثاني أكسيد الكربون الاختناق لرجل الإطفاء الذي تعد مخاطره جسيمة تماماً مثل مخاطر الجرح الحراري.

ويمكن توضيح ضرورة الأوكسجين للاحتراق عن طريق تنكيس كوب شفاف غير بلاستيكي على شمعة، وبعد أن يُستنفذ كل الأوكسجين الموجود في الكوب تطفئ الشمعة. وقد يصعب قليلاً إثبات أن ثاني أكسيد الكربون هو ناتج الاحتراق لكنه ليس مستحيلاً: فارتدى نظارة الأمان الواقية والقفازات. خذ كوبين متشابهين غير بلاستيكين (مصنوعين من الزجاج الخالص). ضع

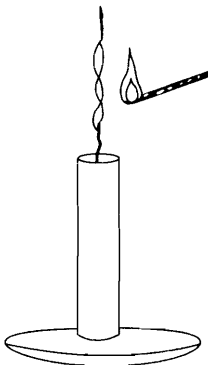
في أحدهما أربع ملاعق شاي (٢٠ ملilتر) ماء. أضف نقطتين من دليل قلوية ماء حوض السمك المطلوب شراؤه في «قائمة المشتريات والمحاليل» ضع كلا الكوبين على فرش ورق أبيض للتوضيح الرؤية. ينبغي أن تلاحظ أن الكوب الذي يحوي الماء قد تلون بلون أزرق مخضر باهت.

أشعل الشمعة تحصل على لهب قوي مستمر. نكس الكوب الفارغ فوق الشمعة. اترك اللهب مشتعلًا لفترة. انزع الكوب عن الشمعة ثم صب فيه على الفور محلول دليل القلوية من الكوب الآخر، سد فوهة الكوب بسرعة بкусيد الكربون الموجود في الغازات المتصاعدة من لهب الشمعة. يدك ثم رج محلول قليلاً حتى يتمتزج بالغازات المتصاعدة من لهب الشمعة. ضع الكوب مرة أخرى على الورقة البيضاء ولاحظ تغيير اللون؛ يغير ثاني أكسيد الكربون الموجود في الغازات المتصاعدة من لهب الشمعة دليل الماء من الأزرق المخضر إلى الأصفر.

كيف لنا أن نعرف أن ثاني أكسيد الكربون هو الذي أحدث هذا التغيير؟ خذ كأساً نظيفاً وجهز محلولاً آخر مكوناً من: أربع ملاعق شاي ماء (٢٠ ملilتر) مع نقطتين من دليل قلوية حوض السمك، وانفخ باللوناً ثم اضغط على فوتها لتبقيها مغلقة ثم ضع فوتها في طرف ماصة ثم ضع الطرف الآخر للماصنة في محلول دليل القلوية. عندما تخفف من ضغطتك على فوهة البالون يعمل ثاني أكسيد الكربون المنطلق مباشرة من رئتيك، عند نفخ البالون، فقاعات في محلول وتشاهد الدليل يتتحول مرة أخرى من الأزرق المخضر إلى الأصفر.

ويمكن إثبات وجود الماء الناتج من الاحتراق باستخدام مكعب ثلج وكوب غير بلاستيكي أو طبق فنجان غير بلاستيكي. نكس الكوب على لهب شمعة دقيقة مع مكعب الثلج بحيث يوضع في وضع متوازن فوق الكوب من الخارج. تتكتف الرطوبة الخارجية من اللهب في جوانب الكوب. ضع مكعب الثلج بالتبادل على الطبق ثم عرض الطبق للهب دون أن يلمس اللهب. تتكتف الرطوبة في قاع الطبق.

يمكن أحياناً ملاحظة الرطوبة على ملعقة معدنية معرضة للهب، ولا يكون الماء وحده هو المادة التي تلاحظها على الملعقة، إذ يتكون السُّخام أيضًا. ولا تكون عملية الاحتراق دائمًا تفاعلاً نظيفاً وبسيطًا كما هو موضح سابقاً، لكنها خليط معقد للعديد من التفاعلات التي ينتج عنها بعض الهيدروكربونات



شكل ١-٣-١: قرب عود ثقاب مشتعل من فتيلة شمعة مطفأة تؤاً، فتجد أن اللهب يقفز عبر الغازات المحترقة ويشعل الفتيلة المطفأة مرة أخرى.

أو السُّخام، وينشأ أكثر آثار الاحتراق إثارة عن عدم اكتمال الاحتراق وأكثر التفاعلات تعقيداً.

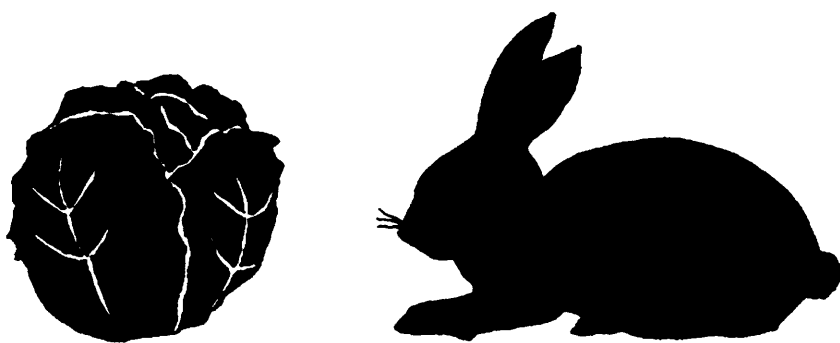
فعلى سبيل المثال، يمكن أن تنتشر النيران ككائن حي يتحرك في موجات، فجزء من عملية الانتشار يُعزى إلى تساقط أو تطاير الحطام المشتعل، لكن لأن اللهب هو غازات محترقة، فيمكن لهذه الغازات والنيران أن ترحل أينما ترحل الريح. ولترى أن اللهب يحوي غازات محترقة، جرب التجربة الآتية: حاول أن تعثر على منطقة خالية من النسمات، وأخل المنطقة من أية مادة قابلة للاشتعال (بما في ذلك الشعر المتساقط والملابس). ارتد نظارة الأمان الواقعية. أشعل شمعة بعواد ثقاب خشبي. أبق العود جانباً وهو لا يزال مشتعلًا. أطفئ الشمعة ثم على الفور أحضر عود الثقاب المشتعل بالقرب من الفتيلة المطفأة دون أن يجعل عود الثقاب يلمس الفتيلة كما هو موضح في شكل ١-٣-١. يقفز اللهب من عود الثقاب إلى الشمعة إذ ينتقل اللهب بسرعة إلى الفتيلة من طريق الغازات المحترقة. ربما عليك أن تحاول مرتين قبل أن تجريها على نحو صحيح، لكن حتماً ستنجح.

ولا تنتشر النار عن طريق القفز عبر الهواء أو الانتقال عن طريق الحطام المتطاير فحسب، فالتباین في ضغط الهواء يرتبط أيضاً بالنيران لأنها تستهلك الأوكسجين وتنتج حرارة، ويسبب استهلاك الأوكسجين خواصاً جزئياً في مصدر اللهب المملوء بالهواء القادم من الجوانب. ويسبب التيار الهوائي

الساخن فوق اللهب حدوث تيار هوائي صاعد. وتتحدد جميع القوى معًا لخلق تيارات حمل حراري وتبالين في الضغط لافتاً للنظر. وكما أن تبالي الضغط الجوي في الغلاف الجوي يفضي إلى حدوث الأعاصير، كذلك يفضي تبالي الضغط حول النيران إلى حدوث ما يعرف «بالانفجار» وهو دوامة نارية تتنقل بسرعة تعادل تقربياً سرعة الرياح.

وقد ذكر نورمان مكلين في بحثه الرائع «شباب ونيران» أن هذه الظاهرة الطبيعية لا يمكن فهمها فهماً جيداً نظراً لقلة الملاحظات المباشرة المتاحة، إذ ينبغي أن يكون الملاحظ هو أحد الناجين من هذه النيران والشخص الذي ينجو من النيران لا ينتظر في الجوار ليلاحظ ماذا يحدث.^١ ومع ذلك فطبقاً لتفاصيل التي أوردها مكلين نجد أن شخصاً واحداً من رجال الإطفاء مستخدمي المظلات هو من تمكّن من النجاة من إحدى هذه الدوامات النارية، لقد احترق الأجزاء العارية منه في أول الانفجار ثم طمر وجهه في رماد الجثث المحترقة حتى انقضى الانفجار وهو حدث استغرق خمس دقائق حسب ساعته، وأردف أن دوامة النار سحبته عدة مرات عن الأرض لكنه كان قادرًا أن يحفظ أدنى حد من التنفس بسبب الأوكسجين الذي كان قريباً من الأرض. لقد كان هذا الأوكسجين ضروريًا ل الاحتراق الذي يحدث داخل جسمه، تفاعلات الأكسدة والاختزال التي كان ينبغي أن تستمر إذ كان من المقدر له أن يعود ليتلو قصته.

ومع أن تفاعلات الأكسدة والاختزال منتشرة للغاية، فإنها بالطبع لا تمثل كل جوانب الكيمياء، فثمة نوع آخر شائع جدًا وغاية في الأهمية من التفاعلات موجود في التفاعلات الحامضية-القاعدية التي تحدث في الهواء وفي البشرة والمعدة والباليوعة وحتى في حمامات السباحة وأحواض الأسماك. فدليل قلوية حوض السمك الذي استخدمناه في الكشف عن ثاني أكسيد الكربون هو دليل للأحماض والقواعد؛ فهو يعمل على الكشف عن ثاني أكسيد الكربون لأن ثاني أكسيد الكربون المذاب في الماء يجعل الماء مشوياً قليلاً ببعض الخواص الحامضية. أيبدو الأمر مثيراً؟ واصل القراءة.



تجربة ٤: دليل الكرنب الأحمر

«تشبه التراجيديا الحامض اللاذع؛ فهي تبدد كل شيء فيما عدا الحق
النفيسي..».

الأديب البريطاني ديفيد هربرت لورانس في
«خطابات ديفيد هربرت لورانس» ١٩٢٠

لقد كان معروفاً منذ أوائل القرن السابع عشر على الأقل، وربما قبل ذلك بكثير، أن بعض النباتات والأزهار التي تتمتع بألوان كثيفة مثل الكرنب الأحمر، تحوي صبغة تتخذ ألواناً متعددة في البيئات الكيميائية المختلفة، وتُسمى مثل هذه الصبغة بالدليل لأن لونها يدل على بيئتها، ويستخدم دليل الكرنب الأحمر للاستدلال على إذا ما كان المحلول حامضياً أو قاعدياً، وباختصار المحاليل الحامضية هي محاليل لاذعة مثل عصير الليمون والخل، والمحاليل القاعدية هي محاليل كاوية ومُرّة مثل الصابون السائل والنشادر المنزلي.

ولكي نرى كيف يعمل هذا: ارتد نظارتك الواقعية ثم أضف نحو ملعقة طعام (١٥ ملilتر) من دليل الكرنب الأحمر (معد كما هو مذكور في قائمة المشتريات والمحاليل) إلى كوب (٢٤٠ ملilتر) ماء، ولاحظ اللون، ينبغي أن يكون

دليل الفينول الأحمر المستخدم لاختبار قلوية مياه حمام السباحة

برتقالي محمر	الماء
أصفر	الخل
بنفسجي محمر	النشادر
وردي	بيكربيونات الصودا

دليل البروموثيمول الأزرق المستخدم في اختبار قلوية ماء حوض السمك

أزرق مخضر	الماء
أصفر باهت	الخل
أزرق باهت	النشادر
أزرق	بيكربيونات الصودا

دليل الكرنب الأحمر

بنفسجي	الماء
وردي فاقع	الخل
أخضر	النشادر
أزرق مخضر	بيكربيونات الصودا

أرجوانياً باهتاً. الآن قم بإعداد محلول مشبع من بيكربيونات الصودا المذابة في الماء، والمحلول المشبع محلول لا يقبل المزيد من المادة الصلبة لكي تذوب فيه، وبيكربيونات الصودا غير قابلة للذوبان التام في الماء، من ثم لا يتطلب الأمر أكثر من ملعقتي طعام (٣٠ ملليلتر) من بيكربيونات الصودا لکوب الماء الواحد (٤٠ ملليلتر). ويصبح محلول مشبعاً عندما تبدأ بيكربيونات الصودا في الترسب في قاع الكوب ولا يذوب المزيد منها. أضف دليل الكرنب الأحمر إلى هذا الخليط وسيتحول إلى اللون الأزرق. تذوب بيكربيونات الصودا إلى أيونين في الماء، وهما أيون الصوديوم وأيون كربونات الهيدروجين، المعروف بالبيكربيونات. ويكون أيون الصوديوم متعادلاً وأيون البيكربيونات قاعدياً. يتحول دليل الكرنب الأحمر إلى اللون الأزرق في محلول بيكربيونات الصودا، من ثم يشير اللون الأزرق أن محلول قاعدي عند استخدام دليل الكرنب الأحمر.

أضف بعضاً من دليل الكرنب الأحمر إلى عينة من الخل، وطبعاً يُعرف الخل بأنه حامضي، يغير الخل لون دليل الكرنب الأحمر إلى اللون الوردي

اللامع، ومن ثم يشير اللون الوردي إلى أن المحلول حامضي عند استخدام دليل الكرنب الأحمر.

وباستخدام كوب (٢٤٠ ملليلتر) من عينات من محاليل بيكربونات الصودا المشبعة والخل والنشادر والماء يمكنك أن تنشئ الجدول الآتي من المحاليل، ولاحظ الألوان التي تنتج عندما تضيف دليل الكرنب الأحمر ودليل حمام السباحة ودليل حوض السمك.

والآن خذ بعضاً من بيكربونات الصودا الصافية المطلوب شراؤها في قائمة المشتريات والمحاليل، ثم أضف دليل الكرنب الأحمر. ينبغي أن تلحظ محلولاً لونه وردي باهت. تعتبر بيكربونات الصودا حامضية قليلاً لأن ثاني أكسيد الكربون يذوب في الماء ليكون حامض الكربونيك. الآن خذ محلول بيكربونات الصودا ودليل الكرنب الأحمر ثم صب ببطء وحذر السائل الأزرق الذي يعلو بيكربونات الصودا غير المذابة (عملية تُعرف «بالتتصفيه» لدى خبراء الكيمياء والخمر على حد سواء) على محلول بيكربونات الصودا ودليل الكرنب الأحمر. في نهاية المطاف ينبغي أن يتلون السائل بلون قريب جداً للون الدليل في الماء الصافي، لماذا؟ لأن الحامض يعادل القاعدة والعكس صحيح، وما هو المحلول المتعادل؟ الماء هو المحلول المتعادل، وماذا كان يستخدم قدیماً لعلاج حموضة المعدة؟ إنها بيكربونات الصودا.

شراباً هنيئاً مريئاً!



الفصل الرابع

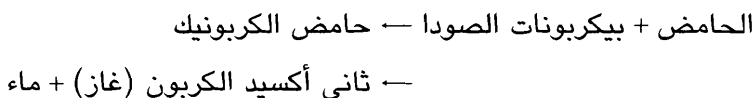
المواد القاعدية

«اطلب من آسيا كوبًا من الكريمة اللازعة فستكون كعكتك خفيفة وبدون الكثير من الصودا، وما لا أحبذه هو الطلب الأول. لقد اندفع ديمي إلى الطابق السفلي ثم عاد بالكريمة وبوجه عابث لأنه تذوقها وهو في الطريق ووجدها لاذعة جدًا حتى إنهتوقع أن الكعكة ستكون غير صالحة للأكل. اقتبست السيدة جو هذه الواقعية لتلقي محاضرة قصيرة وهي على السلم عن الخواص الكيميائية للصودا، ولم تنتصر إليها ديزى، لكن ديمي أصغر إليها وفهمها كما يتضح من رده الذي كان مختصرًا لكنه شامل إذ قال: نعم، أنا أفهم، فالصودا تحول الأشياء اللازعة إلى أشياء مذاقها حلو، وإذا أخفقت في عملها فستكون خفيفة، فلنشاهدك وأنت تقومين بإعدادها يا ديزى».

الروائية لويسا مای الكوت في كتابها «رجال صغار» ١٨٧١

يعد تفاعل دمي اللازع — الحلو، أما الحلو في الاقتباس السابق فهو تفاعل حامضي — قاعدي. فيبيكربونات الصودا قاعدية (كما وجدنا في تجربة دليل

الكرنب الأحمر)، والكريمة اللاذعة هي خليط حامضي: فالكريمة اللاذعة تكون لاذعة بسبب النواتج الحامضية الناجمة عن فعل البكتيريا. وقد شاهدنا في تجربة صاروخ الزجاجة محلول حامضي آخر وهو الخل الذي يلتقي ببيكربونات الصودا ويؤدي إلى تفاعل انفجاري، وما جعل كعكة ديزى خفيفة هو ذلك النوع من التفاعل نفسه لكن بمستوى أبسط:



يتفاعل الحامض مع بيكربونات الصودا وينتج حامض الكربونيك الذي يتحول سريعاً إلى ثاني أكسيد الكربون وماء. وثاني أكسيد الكربون هو الغاز الذي تسبب في دفع السدادة في تجربة صاروخ الزجاجة وهو الذي أحدث الفقاقع في كعكتنا الصغيرة الرقيقة. والسبب الذي جعلنا ننبهك لشراء بيكربونات الصودا في «قائمة المشتريات والمحاليل» بدلاً من البكينج بودر هو أن البكينج بودر يحتوي مركباً حامضياً مثل كريمة الطريطة. وتعمل كريمة الطريطة كعامل للتخلص بمعنى أنها عندما تذوب في الماء مع بيكربونات الصودا فإنها يتفاعلان ويكونان فقاقع.

ولا تنتج كل التفاعلات الحامضية القاعدية مثل هذه النواتج المطابقة، ويعود الخل حامضاً يدل على ذلك تغير لونه إلى اللون الوردي عند إضافة دليل الكرنب الأحمر. أما النشادر فهي قاعدية بسبب تغير لونها إلى اللون الأزرق عند إضافة دليل الكرنب الأحمر، لكن عند إضافة الخل والنشارد معًا بدون إضافة الدليل، لا تحدث أمارات التفاعل الكيميائي المعتادة، فلا يكون هناك أدخنة جديدة ولا رغوة ولا انبعاث للحرارة أو للضوء ولا تغيير في اللون ولا تكوين مواد صلبة، ولو لرايحة النفاذة للخل والرائحة الفجة للنشادر، لبداً الأمر كأنه مجرد إضافة سائلين مائيين شفافين معًا. لكن إذا أضيف ملعقة شاي (٥ ملilتر) من دليل الكرنب الأحمر إلى كوب (٢٤٠ ملilتر) يحتوي واحداً منها فقط قبل إضافتهما معاً، تكون النتيجة تغير لون المحلول، ويستخدم الدليل ليبين حدوث التفاعل الكيميائي عندما لا توجد علامات أخرى واضحة. ما هي الأحماض وما هي القواعد إذن؟ الخل فعلياً هو محلول مُخفف لحامض الخل في الماء، ما يقرب من ٥٪ محلول، لكنه يستطيع أن يبرز بدقة

الخواص المميزة للحامض: فهو لاذع ويحول دليل الكرنب الأحمر إلى اللون الأحمر أو الوردي، ويتفاعل مع القاعدة ليكون الماء. ويبز محلول بيكربونات الصوديوم بشدة العديد من الخواص المميزة للقاعدة: فهو من المذاق، ويحول دليل الكرنب الأحمر إلى اللون الأزرق، ويتفاعل مع الحامض ليكون الماء. وتعتبر آخر خاصية مذكورة لكل منها فيما يخص تفاعلهما معاً هي بالفعل الخاصية المحددة لكل منها، لأن التفاعلات الحامضية القاعدية تحدث في الوقت نفسه، شأنها في ذلك شأن تفاعلات الأكسدة والاختزال: فمادة واحدة تتفاعل كحامض ومادة واحدة تتفاعل كقاعدة، والحامض يعادل القاعدة والقاعدة تعادل الحامض.

وقد أدرك الناس فكرة التعادل — إبطال خواص إحدى المواد بخواص مادة أخرى — منذ أن وصف أقدم دساتير الصيدلة قشر البيض المسلوق المسحوق كدواء مريح لمشكلات المعدة. وقشرة البيضة هي في الأصل كربونات الكالسيوم وهي نفس المادة التي تكون الطباشير، وهذه المادة لكونها قاعدية يمكنها أن تلغى تأثير الحموضة الزائدة في المعدة، وتتشاء هذه الحموضة طبيعياً في المعدة كي تساعده على هضم الطعام. وتسمى المواد القاعدية أيضاً بالمواد القلوية، ويعُزى جزء من هذه التسمية إلى القديم (فكلمة Alkali هي كلمة عربية الأصل «القللي»، مثل غيرها من الكلمات العربية الأصل أيضاً مثل الخيماء alcohol، والكحول alcohol، والجبر algebra، والقبة alcove، واللوغاريتيم algorithm ويعُزى جزء آخر إلى تجنب الارتباك، فعندما ندعوه شيئاً «مادة قاعدية» سيتبارد لأذهاننا أننا ندعوها «مادة أساسية» وليس شيئاً يتفاعل مع الحامض).

ويمكن أن نجد كثيراً من أمثلة التفاعلات الحامضية القلوية في الطهي مثل تفاعل كريمة الصودا اللاذعة المذكور في «رجال صغار»، علاوة على أنه من النتائج المؤسفة للأمطار الحامضية (التي سوف نناقش تركيبها فيما بعد) أن الحامض في المطر يتفاعل مع الكربونات الموجودة في الحجر الجيري والرخام الذي يسبب تأكل التماثيل التي تمكنت من النجاة بدون صداً أو تحل لآلاف السنين قبل مجيء عصر الصناعة. (وقبل أن نلقي باللّوّم التام على عصر الصناعة ينبغي أن نتذكر أيضاً أن بكتيريا الطاعون الأسود، والجدرى، والزهري قد تمكنت من أن تنجو لعدة سنوات قبل أن تتمكن التكنولوجية

ال الحديثة من أن تطيح بها). وتبز قدرة الأمطار الحامضية على إذابة الرخام خاصية أخرى مشتركة بين الأحماض والقلويات ألا وهي أنها مواد آكلة. ويتناول اقتباس قصة «صاحب الظل الطويل» لجين ويبستر الذي ذكرناه في المقدمة خاصية التأكل ونكرره هنا نظرًا لملاءمته.

«عليّ أن أذهب إلى المعمل وأمعن النظر في بعض المواد من أحماض وأملاح وقلويات، لقد أحدث حامض الهيدروكلوريك ثقباً كبيراً بحجم الطبق في معطف المعمل من الأمام. إذا نجحت هذه النظرية فسأكون قادرًا على معالجة هذا الثقب بالنشادر القوي، أليس كذلك؟»

جين ويبستر في رواية «صاحب الظل الطويل» ١٩١٢

وتكمّن الدعاية في أن القاعدة تعادل الحامض، لذا يفترض طلاب الكيمياء أن استعمال القاعدة سيبطل تأثير الحامض ويعيد المادة المتلاشية من المعطف، ومن المثير أن تلحظ أن قراء أوائل القرن العشرين كان يفترض أنهم يفهمون المزحة دون الحاجة إلى شرحها، وأن طلاب الكيمياء في سنتهم الأولى في أوائل القرن العشرين كانوا يُشجعون على استخدام مواد كيميائية نشطة بدرجة كافية حتى تعمل على تأكل المعطف. لكن مفهوم الحامضية أصبح مألوفًا تماماً في القرن الحادي والعشرين، فنحن نتحدث عن اللسان اللاذع والنقد اللاذع. وتمثل المحاليل الحامضية جزءاً من مطابخنا، فالخل هو محلول حامض الخليل والليمون هو محلول حامض الستريك، كما تحوي بيكربيونات الصودا حامض الكربونيك. وتعتبر المواد والمحاليل القاعدية أيضًا جزءاً من خبرتنا العامة فالنشادر محلول قاعدي، ويستخدم اللي في إزالة الانسدادات من المصارف الصحية، وكثيراً ما نستخدم المصطلحات الأقدم كالقللي أو القلوبي للإشارة إلى المواد القلوية مثل «البطاريات القلوية» أو ضبط قلوية مياه حمامات السباحة. ومرض القلاء وهو حالة خطيرة تزيد فيها نسبة القلوية في الدم بسبب نقص ثاني أكسيد الكربون، يمكن أن تسببه زيادة التهوية الرئوية. وفي حقيقة الأمر لا يمكن للجسم البشري ككل أن يؤدي وظائفه بشكل جيد إلا ضمن نطاق محدود جدًا للقلوية والحامضية، لكن قبل أن نلقي بالصلصة الساخنة من أجل المنفعة الصحية، كونوا متيقنين من أن الجسم

البشري قد ابتكر طريقة لحفظ الدم عند مستوى القلوية الضروري المناسب للوظائف حتى إذا استُخدِمَ الخل في صلصة السلطة أو حتى إذا استنفدت المياه الغازية. والدم مُنظَّم بسائل مُنظَّم للقلوية: وهو محلول ذي نسب في غاية الدقة مكون من أحماض ضعيفة وقواعد ضعيفة، من ثم لن تسبب إضافة النسب الضئيلة من الحامض أو القاعدة حدوث تغيير ملحوظ في درجة القلوية، وقد تكون أكياس الملاكمة تشبيه جيد للسوائل المنظمة، فقد يتربّح الخصم غير المتزن إثر لكتمة واحدة في مكان مؤثر، في حين أن كيس الملاكمة المتزن يمكنه أن يمتّص لكمات عديدة ويرجع إلى وضعه مرة أخرى لاستقبال المزيد. وكذلك يكون الحال مع محلول المنظم الذي يمكنه أن يمتّص صدمات هجوم المزيد من الأحماض والقواعد ثم يرتد مرة أخرى إلى وضعه الأصلي تقريباً، ويمكن شرح هذا الموقف بسائل منظم آخر وهو اللبن.

خذ وعاءين شفافين صغيرين مما هو مطلوب في «قائمة المشتريات والمحاليل»، ثم أضف إلى كل منها نصف كوب (١٢٠ ملilitراً) لبنًا كامل الدسم، ويجب استخدام لبن كامل الدسم لأن البقر لا يهتم كثيراً بشأن السعرات الحرارية ويوفّر المحاليل المنظمة التي تكون اللبن كامل الدسم وغير المقشود. خذ وعاءين شفافين صغيرين آخرين ثم أضف إلى كل منها نصف كوب (١٢٠ ملilitraً) ماء. أضف إلى كل من الأووعية الأربع عينات من دليل الفينول الأحمر من عبوة اختبار قلوية ماء حمامات السباحة المطلوبة في «قائمة المشتريات والمحاليل»، ولا يصلح دليل الكرنب الأحمر لهذه التجربة لأنك ستضطر أن تضيف كميات كبيرة منه حتى يصبح اللون واضحًا، ويؤدي المزيد من السائل إلى تخفيف اللبن ومن ثم يحدث خلل في فاعلية السائل المنظم، أما عن دليل قلوية حمام السباحة، فإن إضافة المزيد منه تؤدي إلى إكساب اللبن والماء لوناً أصفر باهتاً.

والآن أضف قطرة من محلول بيكربونات الصودا السائل الذي يعلو المادة الصلبة غير المذابة إلى إحدى عينات الماء وإحدى عينات اللبن، وإذا كانت القطارنة المستخدمة للعين متاحة فذلك أيسير لك، وإنلا فيمكنك أن تضع ماصة في محلول وتغطي طرف الماصة بإصبعك حتى يمكنك أن تجذب قطرة، ثم قلب المحاليل. ينبغي أن يتحول لون محلول الذي يحيي الماء المضاف إليه بيكربونات الصودا إلى اللون الوردي الفاقع، في حين يظل لون محلول الذي

يحتوي اللبن المضاف إليه بيكربونات الصودا كما هو أصفر باهتاً دون أن يتغير.

وأفضل طريقة للمقارنة هي وضع الوعاءين على فرخ ورق أبيض والنظر مباشرة إلى الوعاء من أسفل، فنثمة اختلاف جلي في لون محلول الذي يحتوي الماء والدليل قبل وبعد إضافة بيكربونات الصودا، في حين لا يتغير لون محلول الذي يحتوي على اللبن والدليل قبل وبعد إضافة بيكربونات الصودا؛ فاللبن نَظَمَ تأثير بيكربونات الصوديوم أو عادله.

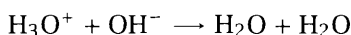
وثاني أكسيد الكربون هو الذي يقوم بعملية التنظيم هذه في الدم، وتعد بيكربونات الصودا أحد محليل حامض الكربونيك المكون عندما يصبح الماء مشبعاً بثاني أكسيد الكربون، ولقد شاهدنا في تجربة الكرنب الأحمر أن بيكربونات الصودا هي حامضية بمعدل ضئيل. ويتشبع دم الإنسان بثاني أكسيد الكربون فهو الناتج النهائي لعملية الهضم، ويُؤْكِّن ثانٍ أكسيد الكربون حامض الكربونيك في الدم. وببيكربونات الصوديوم أو صودا الخبز قاعدية كما رأينا في تجربة الكرنب الأحمر. وتنتج البيكربونات المكونة عن طريق إزالة جزء واحد من الهيدروجين من الكبد لتعمل كمادة قاعدية في الدم، ويستخدم ثاني أكسيد الكربون ليكون المواد الحامضية والقلوية في الدم، وعندما تزداد نسبة الحامضية في الدم ترتفع نسبة البيكربونات لتعادل الزائد من الحامض. وعندما تزداد نسبة القلوية في الدم، يعادل حامض الكربونيك الزيادة من القلوية. ولكن كما يتضح من إضافة محلول بيكربونات الصودا مباشرة إلى محلول المكون من اللبن والدليل، لدى السوائل المنظمة قدرة محدودة لامتصاص الحامض أو القاعدة؛ فاللبن سيأخذ سريعاً ظلاً وردياً من ذاته. وإذا كانت أطراف التوازن في الدم بعيدة جداً بطريقة ما، فإنه من الممكن حدوث القلاء أو الحموضة وهذا حالتان طبيعتان في غاية الخطورة.

ولا يعتبر الدم هو النظام الوحيد في الجسم الذي يستلزم وجود بيئة حمضقلوية (حامضية-قلوية) شديدة الاستقرار، فمادة الأسبرين المنظمة لسيولة الدم هي مادة أسبرين عُدلت كي لا تصبح شديدة الحامضية فتهيج المعدة. وتمتزج الكثير من الشامبوهات والصابون على نحو خاص، من ثم لا تختلف حموضتها كثيراً عن حموضة البشرة أو الشعر. وإذا كان هناك اختلاف في خاصية الحموضة فإنها ستسبب تفاعلاً حمضقاعدياً (حامضي-قاعدي)

عند استخدامها، وقد يسبب التفاعل الحمض-قاعدي تلفاً للخلايا الحساسة للجلد أو للعين، مما يجعلك حريصاً على استخدام القفاز ونظارة واقية للعين عند إجراء هذه التجارب.

وقد يُعلن عن المنتجات المتوازنة الحامضية أو القلوية تحت اسم «متعادلة pH»، لكن ماذا تعني (pH)? يمكنك أن تستدل على ذلك بالمرور مرة أخرى بعبوة اختبار قلوية حمام السباحة. يُذكر دليل الفينول الأحمر تحت اسم «دليل H» أيضاً، فتدل pH على مقياس مدى حامضية محلول أو قاعديته، فهي مقياس كمية الحامضية في محلول.

ولأن ثمة الكثير من أزواج المواد التي تقوم إحداثها بتحسين الأخرى أو إبطال مفعولها، فثمة الكثير من المواد التي يمكن تصنيفها على أنها أحماض وقواعد. لكن سينصب تركيزنا على أكثر المجموعات شيوعاً وهي المواد التي تنتجهن أيونات الهيدرونيوم والهيدروكسيد المتعددة الذرات وهما أساس الحامضية والقاعدية في الماء، وكلمة متعدد تعنى أنه يحوي أكثر من واحد؛ فالإيجيونات متعددة الذرات هي أيونات تتتألف من أكثر من ذرة، ينشأ أيون الهيدرونيوم من اتحاد أيون هيدروجين من الحامض مع الماء، ويكون للأيون الناتج متعدد الذرات شحنة موجبة: H_3O^+ ، ويتكوين أيون الهيدروكسيد عندما تتنزع المادة القلوية ذرة هيدروجين من الماء، ويكون للأيون الناتج شحنة سالبة OH^- . ويقيس مقياس (pH) عدد أيونات الهيدرونيوم الموجودة في عينة من محلول؛ فالمحاليل الحامضية تحوي عدداً أكبر من أيونات الهيدرونيوم والمحاليل القلوية تحوي عدداً أقل. لاحظ إنه إذا كان من الممكن أن يتتحد أيون هيدروكسيد مع أيون هيدرونيوم، فإن أيون الهيدروجين الزائد الموجود في أيون الهيدرونيوم يمكن أن يتتحد مع أيون الهيدروكسيد، ومن ثم يمكن أن تلغى الشحنة الموجبة الشحنة السالبة، ويكون الناتج جزيئين من الماء، فالحامض والقاعدة يعادل أحدهما الآخر.



أو برموز أكثر اختصاراً



يندرج مقياس (pH) من ٠ إلى ١٤ فعندما تساوي pH ٧ تكون متعادلة، ولا يعتبر مقياس (pH) مقياساً طولياً مثل المسطرة أو الترمومتر، لكنه نوع من أنواع المقياس اللوغاريتمي مثل مقياس ديسيل، فهو يماثل موقف جودزيلا مقابل الفار الخارق الذي تعرضنا له من قبل عند عرض الانتشار النسبي للعناصر. وحتى نتمكن من أن نقيس المحاليل الحامضية والقاعدية في نفس الرسم البياني، علينا أن ننتقي مقياساً غير طولي. ووفقاً لمقياس (pH) يعتبر محلول الذي يسجل ٣ تزيد قلويته ١٠٠ مرة عن محلول الذي يسجل ٢. والمحلول الذي يسجل ٤ تزيد قلويته ١٠٠٠ مرة عن محلول الذي يسجل ٢. ولنقولها بشكل أكثر بساطة، كلما ازداد مقياس (pH) زادت قلوية محلول وقلت حامضيته.

لكن لماذا يوجد دليل (pH) في عبوة اختبار ماء حمام السباحة؟ لماذا يجدر بنا أن نعرف مدى حامضية أو قلوية ماء حمام السباحة؟ دعونا نخوض أكثر في هذا الموضوع.



على سبيل المثال: ماء حمام السباحة

تعتبر كيمياء حمام السباحة معقدة إلى حد ما وسوف نخوض في تفاصيل أكثر ونحن ننقدم في الموضوع، لكن قبل أن ننتمق في نهاية الموضوع، سندرس هنا مقياس (pH) ماء حمام السباحة وكيفية تأثيره على كيمياء حمام السباحة. وتُعزى أحد أسباب أهمية ضبط (pH) ماء حمام السباحة في محلول إلى أن الناس بالطبع لا يرغبون في أن يسبحوا في محاليل حامضية مثل الخل أو قلوية مثل النشار، وسبب آخر هو أن حمامات السباحة ستكون برگاً كبيرة راكدة بدون كل هذه المضخات والمرشحات، فيدون هذه الأشياء

ستكون معقلاً للطحالب والبكتيريا والبعوض. ولكافحة هذا التكاثر الطبيعي غالباً يُضاف الكلور إلى الماء في شكل هيبوكلوريت الصوديوم، وهو نفس المادة المستخدمة التي تمثل المكون النشط في مواد التبييض المنزليّة، ويعتبر هيبوكلوريت الصوديوم قلويّاً ضعيفاً والكريبونات كذلك. إلا أن حل مشكلة التكاثر الطبيعي لا يكون سهلاً مثل إلقاء القليل من مواد التبييض، فيجب أن تظل نسبة الكلور مرتفعة حتى تمنع نمو البكتيريا بدون أن تهيج عين الفرد الذي يسبح في الحمام وأنفه، ويجب أن تظل نسبة الكلور ثابتة إلى حد ما في أثناء التعرض لأشعة الشمس، ولاختلاف درجات الحرارة وأسطح المعادن والبلاستيك والسيراميك.

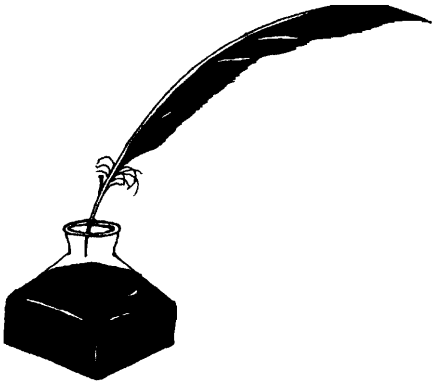
ويُستخلص أفضل تأثير لكافحة البكتيريا من المادة المستخدمة في مواد التبييض عندما يكون ماء حمام السباحة حامضياً، لكن ليس جيداً أن يسبح الفرد في ماء حامضي، كما أن المحلول الحامضي يمكن أن يعمل على تآكل اللوازم المعدنية المصنوع منها مواسير المياه والمرشحات والمضخات، وبالتالي يمكن أن يكون محلول مياه حمام السباحة المحتوى على نسبة زائدة من القلوية مادة آكلة أيضاً؛ من ثم ينبغي تحقيق التوازن، فأي فرد امتلك حمام سباحة أو كان لديه تجربة مع صيانة حمام السباحة يعي أهمية القيام بهذا العمل يومياً في أثناء الأوقات التي يتزايد فيها استخدام حمام السباحة، بل حتى إنه ينبغي أن يكون هذا العمل كل ساعة إذا لم تُتخذ الخطوات لتنظيم محلول حمام السباحة. يحدث تفاعل التنظيم في حمامات السباحة عن طريق وجود الكميات الكافية من كل من مادة التبييض والحامض، ويشير إلى «الكميات الكافية» في كتيبات صيانة حمامات السباحة بـ«إجمالي القلوية» وهي الكميات التي يجب قياسها وتنظيمها جنباً إلى جنب مع (pH) ومع نسبة الكلور في الحمام، ويمكن تعديل نسبة الحامضية في الحمام بإضافة حامض حمام السباحة، كما يمكن تعديل نسبة القلوية في الحمام بإضافة المادة القلوية الموصوفة في الكتيب، لكن إذا أضيف الكثير جداً من المادة القلوية، تبرز مشكلة أخرى لا وهي القشرة.

والقشرة هي قشرة صلبة صخرية يمكن أن تتكون في داخل الأنابيب والأوعية التي تستخدم مع الماء العسر، وقبل توافر مذيبات المياه المنزليّة بصورة عامة، كانت القشرة خبرة عامة معروفة لجميع الناس. تتكون القشرة غير

القابلة للذوبان من أيونات الكالسيوم عند تواجد أيون الكلربونات. وتبُرَزْ هذه الحقيقة مرة أخرى تعدد استعمالات الكلربونات. ولقد رأينا أن ثاني أكسيد الكلربون يكُون الكلربونات ومن ثم حامض الكلربونيك في الماء، واستخدمنا بيكلربونات الصوديوم (بيكلربونات الصودا) كقاعدة، وأخيراً أشرنا إلى أن البيكلربونات يمكنها أن تكون مواد صلبة غير قابلة للذوبان إلى حد ما، وهذه المواهب المتعددة للبيكلربونات تتيح لبيكلربونات الصودا أن تستخدم بفاعلية في أغراض متعددة وليس الطهي فقط، ويمكن لبيكلربونات الصودا أن تكون مزيلاً جيداً للرائحة لأنها في إمكانها أن تتفاعل مع كل من المكونات الحامضية والقادعية ذوي الرائحة الكريهة، وتكون مادة غير متطايرة، ومن ثم تكون مرകبات كثيرة بدون رائحة ثمة الكثير من الكيمياء في صندوق صغير!

ويوجد بعض الكالسيوم والمعادن الأخرى في أي مياه تتخلل الأرض؛ لذا إذا تركت مياه حمام السباحة بنسب كبيرة من المادة القلوية، فإنها ستكون عكرة أكثر فأكثر، وفي أفضل حالاتها ستحتوي جزيئات عالقة من الأملاح غير القابلة للذوبان أما فيأسوء حالاتها فستكون المزيد من القشرة. ويسمى ظهور المادة الصلبة في محلول السائل «بالترسيب» تماماً مثلما تسمى الأمطار بالترسيب بسبب ميل المواد الصلبة لأن تبزغ من محلول تماماً كما تبزغ الأمطار من السماء.

وسنرى في الفصل القادم بعض الحالات الأخرى التي تتكون من المواد الصلبة، بالإضافة إلى بعض الأسباب والتعليقـات والاستخدامـات المفيدة لهذه التفاعـلات القـشرـية عـالـقة أو مـترـسـبة الشـكـلـ.



تجربة ٥: النقطة الزرقاء والخبر الأسود

«لقد أمعن دكتور أركي النظر فيها، كما لو كانت كأساً مليئاً بالتفاعلات الكيميائية.»

الكاتب ويلا كاثر في روايته «The Song of the Lark» ١٩١٥

النقطة الزرقاء

ارتدى نظارة الأمان الواقية ثم أضف ملعقة طعام (١٥ مليلتر) من بيكربونات الصودا إلى نصف كوب (١٢٠ ملليلترًا) ماء، اترك المادة غير المذابة ل تستقر في قاع الكوب (يستغرق هذا الأمر نحو دقيقة واحدة). اسكب بحذر السائل الشفاف في كوب آخر تاركًا المادة الصلبة. اسكب ملعقة طعام (١٥ ملليلترًا) من محلول كبريتات النحاس المذكور في «قائمة المشتريات والمحاليل» إلى محلول بيكربونات الصودا المصفى، يتكون في الحال رقائق زرقاء جميلة تترسب في محلول، وينبغي أن ترى بعض الفقاعات ويبلون السائل العالق فوق النقطة الزرقاء المترسبة باللون الأزرق الفاتح. وتنتج الفقاعات عن تفاعل الحامض الزائد في محلول النحاس مع أيون البيكربونات.

ويرجع حدوث تفاعل النقطة الزرقاء إلى أن الماء المُصفى من بيكربونات الصودا يحوي صوديوم وبيكربونات مذابين؛ فكمية صغيرة من البيكربونات تفقد أيون هيدروجين وتعطيه إلى الماء وتتصبح أيون كربونات، وما إن يقابل أيون النحاس أيون الكربونات يحدث الحب من أول نظرة ويتحدد هذان الأيونان ويتشبهان معًا بشدة، في حقيقة الأمر يتسبَّث أحدهما بالأخر فيكونان مادة صلبة وينعزلان عن محلول؛ فهما يتربسان.

الحر الأسود

ارتد نظارة الأمان الواقية، أضف ملعقة شاي (٥ ملليلتر) من فوق أكسيد الهيدروجين إلى ربع كوب (٦٠ ملليلترًا) من محلول خلات الحديد (انظر قائمة المشتريات والمحاليل). ينبغي أن يتغير لون محلول إلى بني محمر مبهج نظرًا لتحول أيون الحديدوز إلى أيون حديديك. أضف برفق نصف كوب (١٢٠ ملليلترًا) من الشاي البني البارد المختمر. ينبغي أن تحصل على راسب أسود طري يتربس في نهاية المطاف في القاع. استُخدِمت هذه المادة فيما مضى كحبر أسود، وقد استخدم هذا التفاعل الترسيبي لإنتاجه.



الفصل الخامس

شركاء الكيمياء

من يقوم بماذا لصلاحة من

«ما أعنف أثر هذا الفعل الشنيع عليه! لقد اندفع عبر غياه布 عقله وبدها، لقد سلط الضوء على أحد جوانبه وألقى بالغمam على الآخر، لقد تفاعل مع روحه ... كما تتفاعل عوامل كيميائية معينة مع أحد المخاليط المعكرة مرسباً أحد العناصر ومنتجاً محلولاً صافياً من الآخر.»

فيكتور هوجو «البؤساء» ١٨٦٠

لا يعني المحلول «الشفاف» للكيميائي ذلك المحلول الذي لا لون له، لكنه يعني المحلول الذي لا يحوي مواد صلبة عالقة به، فالتفاعل الترسيبي هو التفاعل الذي يختلط فيه محلولان شفافان مكونين مادة صلبة في المحلول. تُرى لماذا يقرر محلولان شفافان أن يكونا مادة صلبة؟ تأمل معـي الموقف الاجتماعي التشبيهي الآتي: انضم إلى حفل اثنان من المدعـون معاً لأنـه من الجـيد أن يـشتـرك الأـفرـادـ فيـ المـواـصلـاتـ ماـ دـامـ الطـرـيقـ وـاحـدـاـ، إلاـ أنـهـماـ يـنـفـصـلـانـ فيـ أـثـنـاءـ

السهرة ويتوافق كل منها مع أنس آخر، وإذا وجد كل واحد منها في الغرفة التي تعج بالناس، شخصاً ما وأقام معه صلة وثيقة خاصة فقد يترك الحفل مع ذلك الشخص وقد يرتبطا معاً بكل توفيق. وكذلك في الكأس التي تعج بالأيونات، إذا وجد أيوناً آخر وكون معه رابطة قوية سينتظر عن ذلك مادة صلبة، وعندما يرتبط أيونان ليكونان مادة صلبة، هذه المادة الصلبة تُسمى «ملحاً».

وللأسف قد يتطور هذا التشبيه الاجتماعي! حتى الأنواع الكيميائية المتراقبة يمكن إغواها لتغير شريكها إلى حين: ارتدى نظارتك الواقعية مرة أخرى دققة وأذب ملعقة شاي (٥ ملليلتر) من حجر الشبة في نصف كوب (١٢٠ ملليلتراً) ماء ثم أضف أقل من ربع ملعقة (١ ملليلتر) من النشار وقلبها. تشاهد راسباً أبيض غليظ القوام. أضف أربع قطرات من محلول المخلص لقلوية ماء حوض الأسماك ثم قلب جيداً. استمر في إضافة قطرات محلول إلى أن يذوب الراسب الأبيض ويصبح محلولاً شفافاً مرة أخرى. تعتبر النشار مادة قاعدية والمحلول المخلص للقلوية حامضاً (تنظر أنه كلما انخفضت pH) زادت حامضية محلول). وسواء تكون محلول أم لا فإن هذا يتوقف على محيط الملح.

ويمكن أن يتطور التشبيه الاجتماعي مرة أخرى. ويعتبر الانحلال عكس الترسب، وفي حالة الغياب التام للماء تعتبر كل وحدات الملح صلبة، إلا أن الماء من الممكن أن يكون مدمراً للأسرة؛ فيمكن لجزيئات الماء أن تتدنس بين الأيونات. وملح الطعام، كلوريد الصوديوم، صلب بشكل كاف في عبوته قبل استخدامه في الطعام، لكن عندما يكون مبللاً تشق جزيئات الماء طريقها بين أيونات الكلوريد وأيونات الصوديوم وتفصلهما عن بعضهما. لماذا إذن لا يندس الماء بنفسه بين أيونات الكربونات وأيونات النحاس في كربونات النحاس غير المذابة في التجربة السابقة؟ الأمر يقتصر على مجرد اعتبارها صفة: بمعنى أنه إذا كان الانهصار أكثر كلفة من الفوائد المحتملة، فيظل الاتحاد قائماً، إذا لم يكن كذلك، فلنر ماذا سيحدث.

لفهم العوامل المتضمنة في تحليل الكلفة والفائدة في ذوبان الملح، نحتاج أن نسترجع مرة أخرى فكرة قدمناها من قبل: لقد ذكرنا أن الذرات تمثل لأن تكتسب أو تفقد إلكترونات، وإذا قامت بهذا الصنيع، اقتربت من الحالة المثلث

السالبية الكهربائية

H																					He
Li	Be																			B	
Na	Mg																		C	Ne	
K	Ca	Sc	Ti	V	Cr	Mn	Fe	Co	Ni	Cu	Zn	Ga	Ge	As	Se	Br	Kr		O		
Rb	Sr	Y	Zr	Nb	Mo	Tc	Ru	Rh	Pd	Ag	Cd	In	Sn	Sb	Te	I	Xe		F		
Cs	Ba	La*	Hf	Ta	W	Re	Os	Ir	Pt	Au	Hg	Tl	Pb	Bi	Po	At	Rn				
Fr	Ra	Act	Rf	Db	Sg	Bh	Hs	Mt		

شكل ١-٥-١: الجدول الدوري موضحاً اتجاهات السالبية الكهربائية، فتميل الإلكترونات لأن تصبح أكثر سالبية كهربائية كلما اتجهنا نحو اليمين وإلى قمة الجدول. ويعتبر الفلور أكثر العناصر سالبية كهربائية. ولا تدخل العناصر النبيلة ضمن نطاق السالبية الكهربائية لأنها لا تدخل عادة في تفاعلات كيميائية.

طبقات مشبعة، كما ذكرنا أيضًا أنه عندما تقوم اللآلزات بعملية الاتحاد، فإنها تميل لأن تشارك بالإلكترونات على غير المعتاد لتشبع حاجاتها. وكما اتضح أن بعض العناصر لديها القدرة على جذب الإلكترونات بطريقة أقوى من غيرها، ويطلق على القدرة على جذب الإلكترونات «السالبية الكهربائية» وتعتمد السالبية الكهربائية على موقع العناصر في الجدول الدوري.

ومن بين جميع العناصر في الجدول الدوري، يعتبر عنصر الفلور أكثر العناصر سالبية كهربائية كما هو موضح في الشكل رقم ١-٥-١ مما يرجح أن الفلور هو العنصر الذي يأخذ نصيب الأسد من بين بقية العناصر. وتتكالب في مركبات الفلور الإلكترونات حول الفلور أكثر من أي عنصر آخر. وفي الجدول الدوري كلما كان العنصر أكثر قرباً من الفلور زادت سالبيته الكهربائية؛ لأن السالبية الكهربائية هي قياس مدى جاذبية العناصر للإلكترونات عندما تكون في اتحاد مع عنصر آخر، ولا ينطبق هذا مع العناصر النبيلة بدءاً من الهليوم He وحتى الرادون Rn، فهذه العائلة لا تكون مركبات تحت الظروف العادية. أليس هذا جيداً؟ فالجدول الدوري لا يخبرنا عن عدد البروتونات في النواة وعدد الإلكترونات في الذرة المتعادلة للعنصر وبعض الشيء عن تفاعلية/نشاط العنصر من خلال العائلة التي ينتمي إليها فحسب، بل يمكن أن يعمل الجدول الدوري أيضاً كوسيلة للتنبؤ بالسالبية الكهربائية النسبية، ويمكننا الحصول

على تفسير لهذه المطابقة عن طريق فهم التركيب الذري: فلا تحوز العناصر الواقعة كلما اتجهنا نحو قمة الجدول الكثير من الطبقات تامة الامتناع، فيتمكن للإلكترون الجديد الشعور بالتزيد من الانجداب نحو النوى الموجبة الشحنة دون وجود إلكترونات أخرى تعوق طريقه. يستمتع الفلور بحاله لأكثر العناصر سالبية كهربائية في الجدول الدوري ومرجع ذلك سببان على الأقل؛ الأول: أن الفلور لديه طبقة واحدة مشبعة، وثانياً: أنه هو العنصر الوحيد – دون كل عناصر الصف الثاني غير المشبعة – الذي يتمتع بأكبر شحنة نووية؛ فهو يحوي تسعه بروتونات. والعنصر الوحيد في الصف الثاني الذي له شحنة نووية أكبر هو النيون وهو يحوي كل الإلكترونات التي يحتاجها. مادا عن الهيدروجين إذن؟ لا يمتلك الهيدروجين طبقة مشبعة، وبإضافة إلكترون واحد للهيدروجين سيصبح معرضاً تماماً للنويات المشحونة بشحنات موجبة. لماذا لا يتمتع الهيدروجين بسالبية إلكترونية عالية؟ لأن الأمر يتوقف على الحجم حتى في المستوى الذري.

وعادة تميل الذرات إلى أن تكتسب حجماً أكبر وأن تتحرك إلى أسفل في الجدول الدوري لأن العناصر لديها الكثير من الإلكترونات وهذه الإلكترونات تشبع الطبقات، ولا يتمتع الهيدروجين بنفس القدر من السالبية الكهربائية مثل الفلور لأنه لم يكتسب أية طبقة مشبعة مثل الفلور إلى جانب أنه غاية في الصغر على أن يوفر بارتياح شحنة سالبة كبيرة. ويشبه الفرق بين أيون الفلور الذي يحمل شحنة سالبة وأيون الهيدروجين الذي يحمل شحنة سالبة الفرق بين فرد يحمل حقيبة بها عشرون رطلًا من طعام الكلب أو يحمل قنبلة وزنها عشرون رطلًا؛ فطعم الكلب يسهل حمله لأن الوزن موزع على منطقة أكبر، أما القنبلة فيصعب حملها لأن الوزن مركز في نقطة واحدة. بالمثل عندما تحمل ذرة الهيدروجين شحنة سالبة، تجمع كل هذه الشحنة في حجم غاية في الصغر، وعندما تتدخل كافة العناصر المتشابكة، يتمتع الهيدروجين بسالبية كهربائية مشابهة لتلك التي للفسفور كما هو موضح في الشكل ٢-٥-١.

إذن ما هي نتيجة كل هذه الانجدابات ومقاييسات الإلكترونات بين العناصر في المركب؟ النتيجة هي شيء يُطلق عليه «الاستقطاب الجزيئي».

ويعتبر مفهوم الاستقطاب مفهوماً شائعاً، فالبطاريات لها أقطاب موجبة وأخرى سالبة، وللمغناطيسي قطب شمالي وقطب جنوبى، وعندما تفضل

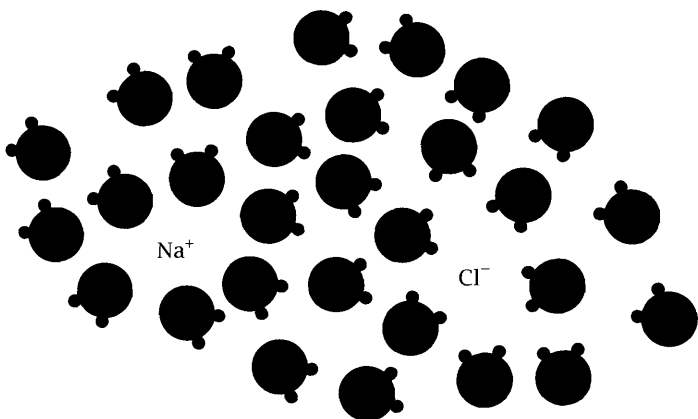
السالبة الكهربائية

الشكل ١-٥-٢: أن للهيدروجين سالية كهربائية مشابهة لتلك التي للفسفور.

الإلكترونات أن تقتربن بأحد أطراف الجزيء حيث توجد العناصر ذات السالبية والإلكترونية الأكبر، يكون للجزيء قطب موجب وقطب سالب ومن ثم فهو له قطبية. ويطلق على الجزيء الذي له قطب موجب آخر وقطب سالب آخر ثنائية الأقطاب لأن له «قطبين».

تتصرف الجزيئات القطبية إلى حد ما مثلاً يتصرف القضيب المغناطيسي، فالطرف الموجب لجزيء أحادي الأقطاب يتحدد مع الطرف السالب لجزيء آخر، مثلاً ينجدب القطب الشمالي لقضيب مغناطيسي مع القطب الجنوبي لقضيب آخر. فالماء (H_2O) الذي يأخذ شكل حرف V وبه يكون الأوكسجين في المنتصف وذرتا الهيدروجين عند طرفي حرف V هو جزيء قطبي. ويعتبر الأوكسجين أكثر سالبية كهربائية من الهيدروجين فتنجدب الإلكترونات نحو طرف الأوكسجين وبعدياً عن الهيدروجين، وتتجذب أطراف الأوكسجين في عدة جزيئات ماء إلى أيون مشحونة بشحنة موجبة مكونة قفصاً حوله وحامية إياه بمعزل عن شريكه المشحون بشحنة سالبة. بالمثل تتصطف أطراف الهيدروجين المشحونة بشحنة موجبة في عدة جزيئات ماء مع الأيونات المشحونة بشحنات سالبة مكونة حولها قفصاً مماثلاً. وهذا الوضع مماثل في

تميل جزيئات الماء إلى أن تبني أقفاصاً حول الأيونات لأن هذا يمثل موقفاً أكثر استرخاء لها. ومثلاً تتطلب بعض الطاقة لتعزل قوى المغناطيس التي ينحدب بعضها البعض، فإننا نحتاج إلى الطاقة لنفصل الجزيئات التي ينحدب



شكل ٢-٥-١: جزيئات الماء التي تعزل أيون الصوديوم وأيون الكلور عن طريق تكوين أقفاص المذيب حول الأيونات.

بعضها البعض أو إلى أيون واحد. وإتاحة الفرصة لجزيئات الماء أن تكون أقفاصاً حول الأيونات، يسمح لها بالاسترخاء وإطلاق طاقة. إلا أن هناك حاجة إلى الطاقة لتفتيت الملح أيضاً، ومن ثم تحدث المقايسة. وإذا كان تكلفة تفتيت الملح أكبر من الفوائد المحققة من خلال السماح لجزيئات الماء بالاسترخاء في أقفاص، عندئذ يتربس الملح في محلول أو لا يذوب أصلاً. وإذا كانت تكلفة تفتيت الملح أقل من الفوائد المحققة عن طريق السماح لجزيئات الماء بالاسترخاء في شكل أقفاص، فإن الملح يبقى في محلول أو يذوب.

وبزيارة أخرى للجدول الدوري يمكننا أن نخلص إلى أن الفلزات التي تقع في العمود الأول (الليثيوم Li، والصوديوم Na، والبوتاسيوم K، وهكذا) تمثل إلى أن تكون أيونات مشحونة بشحنة موجبة واحدة لأن فقد إلكترون واحد سيمنحها طبقة خارجية مشبعة تماماً. غالباً ما تكون الأملاح المشتقة من تلك الأيونات الموجبة قابلة للذوبان حيث إن جذب شحنة واحدة موجبة يعتبر أمراً ضعيفاً نسبياً. قارن قضيب المغناطيسي المقترن في «قائمة المشتريات والمحاليل» بالقضيب المغناطيسي الذي يوجد في الثلاجات. تمتلك الأيونات الموجبة المتكونة من عناصر العمود الأول جاذبية ضعيفة نسبياً للأيونات السالبة التي تشبه القضيب المغناطيسي في الثلاجة أكثر من القضيب المغناطيسي العادي.

من ناحية أخرى، تمثل عناصر العمود الثاني إلى فقد إلكترونين عندما تُكون أيونات، ومن ثم تكون لديها شحنة موجبة ثنائية. ويكون لهذه الأيونات قدرة أكبر على جذب الأيونات المنشحونة بشحنة سالبة، وهي تمثل لأن تكون مركبات تزيد قابليتها لعدم الذوبان عن نظيراتها في العمود الأول، لكن فيما وراء هذه الملاحظات الأساسية نجد أن العوامل المحددة لقابلية الأملاح لتكوين اتحادات دائمة، تكون معقدة تماماً مثل الأقران من البشر، إذ يلعب الحجم والشكل والمرونة دوراً أيضاً. وحتى عندما تعنون هذه الاعتبارات للح ما على أنه قابل أو غير قابل للذوبان، نجد أن المقدار الفعلي الذي يذوب أو لا يذوب يتوقف على طبيعة المذيب، وعلى مقدار الملح في محلول، ودرجة حرارة محلول pH .

وثمة تجربة مقنعة على مدى أهمية طبيعة محلول وهي أن تحاول أن تذيب ملء ملعقة شاي (٥ ملليتر) من ملح الطعام في كوب (٢٤٠ ملليتر) ماء، وحاول أن تذيب نفس الكمية من الملح في كوب من زيت الصلطة أو الزيت المعدني؛ يذوب ملح الطعام في الماء بسهولة، لكنه يتربس في الزيت كما هو دون أن يذوب. حاول أن تقلب ملح الطعام في كل منها قبل الحكم النهائي فالتكل琵 يساعد الأملاح على الذوبان لأن عملية الذوبان تبدأ من سطح المادة الصلبة ويساعد التقليب على تعريض المزيد من الأسطح للمحلول. لكن مهما بذلت في عملية التقليب فلن تستطيع أن تُجبر كل ملح الطعام على الذوبان في محلول الزيت.

ويمكن إثبات مدى توقف الذوبان على الكمية باستخدام بيكربونات الصودا والماء. فإذا أضيف مقدار ضئيل من بيكربونات الصودا إلى كوب زجاجي (ليس من البلاستيك) شفاف يسع نحو كوبين من الماء، ينبغي أن يذوب هذا المقدار الضئيل. في حقيقة الأمر، ينبغي أن يذوب ما يقرب من عشرة أو خمسة عشر مقدار ضئيل كامل من بيكربونات الصودا، لكن عند نقطة محددة تبدأ المقادير المضافة في تحويل محلول غائماً، وفي نهاية الأمر تترسب المقادير المضافة في القاع حتى مع التقليب. وإثبات تأثير درجة الحرارة على عملية الذوبان نضع محلول في الميكروويف لمدة ثلاثة ثانية، ما يكفي فقط لجعل محلول يصل إلى درجة حرارة شربة ساخنة لكن يمكن شربها. ينبغي

أن يكون محلول الدافع الناتج صافياً مرة أخرى، وينبغي أن تذوب كل بيكربونات الصودا الموجودة في قاع الزجاجة عند تقلبيها.

ومن الممكن مشاهدة أثر الماء الأخرى على محلول عن طريق الطباشير، قارن الطباشير الذي هو كربونات الكالسيوم مع بيكربونات الصودا، التي هي المركب المكون من الصوديوم والهيدروجين والكربونات. فعندما نضيف ملعقة شاي (٥ ملليتر) من بيكربونات الصودا إلى كوب (٢٤٠ ملليترًا) من الماء الدافع فإنها تذوب، وبوضع نفس الكمية من مسحوق الطباشير فإنها ستغوص إلى العمق مثل الصخرة، في حين أن الطباشير يذوب عندما يوضع في الخل، ذلك لأن الخل حامض والطباشير يتفاعل مع الحامض، وعند تعريف الطباشير نجد أنه قاعدة، لكنه القاعدة التي لا تذوب في المحاليل المتعدلة مثل المياه غير المرشحة. وفي الخل أي في الحامض تتعادل قاعدة الكربونات ويزهب الكالسيوم إلى المحلول.

لذلك يبدو أنه مع كل هذه التغيرات — طبيعة الملح، وطبيعة محلول، وكمية الملح، ودرجة حرارة محلول — أن كلاً من عمليتي الترسيب والذوبان معقدتان إلى حد ما، فهما لا تحدثان على الفور. ومع ذلك فسنخوض في هذه المفاهيم مرة أخرى في مواقف مختلفة عبر مسيرتنا لأن الترسيب والذوبان يدخلان في الكثير من التفاعلات الكيميائية. فعلى سبيل المثال يتكون الصدف عندما ينبعث الكالسيوم من مخلوق بحري فيختلط مع الكربونات الموجودة في الماء مكوناً كربونات الكالسيوم. وتتعلل أيونات الصدف المتجمعة في قاع المحيط تكون الطباشير أو الحجر الجيري الذي يجد طريقه إلى سبوراتنا وأرصفة شوارعنا.

وتعتبر عملية الترسيب نافعة في عملية معالجة النفايات الخطيرة، فإذا كان من الممكن ترسيب المعادن الضارة في المحاليل، فيتمكن فصلها من المحاليل باعتبارها مواد صلبة تشغل حيزاً من الفراغ أقل من الفضلات السائلة ومن ثم يسهل نقلها وتخزينها. ثمة نوع آخر من الترسيب لكنه مزعج، وهو تفاعلات الترسيب التي تحدث في مكان غير متوقع وهو جسم الإنسان؛ فالنقرس يحدث بسبب ترسيبات حامض البوليک المتجمعة في المفاصل. وحصوات المرارة والكلى ما هي إلا رواسب، إلا أن هذه الرواسب المرضية ليست بالأمر الطبيعي. فجسم الإنسان خليط قوامه سائل إلى حد ما حيث إن جوهر الحياة هو القدرة على

التغير استجابة للبيئة المحيطة، من ثم يجب أن تكون معظم مواد الجسم قادرة على الحركة وجاهزة لذلك، ويمكن اكتمال هذه القدرة على الحركة عن طريق الماء، نظراً لقدرة الماء المرتفعة جدًا على حفظ المواد في محلول. يستطيع جسم الإنسان أن يتحمل فترة طويلة بدون غذاء أكثر من تحمله لغياب الماء، وبدون الماء يصبح كل من الجسم والمخ في حالة كسل وتراخٍ. وتتأثر الكثير من الحالات وكذلك الأمزجة بشكل فعلى إذا لم يعدل أمر الماء بزيادة المقدار اليومي من الماء. في كثير من الأحيان عندما يتعلق الأمر بالصحة يكون الماء هو الحل. ويعتبر زبد الصابون نوعاً آخر من الترسيب الشائع. ويطفو زبد الصابون عادة على الماء بدلاً من أن يترسب، من ثم لا ينظر إليه عادة على أنه راسب لكن هذا مسألة دلالات لفظية. يتكون زبد الصابون في البانيو عندما يختلط الصابون بالماء العسر، وهو الماء الذي يحوي أيونات كالسيوم وماگنسيوم. يُطلق على الماء الذي يحوي أيونات كالسيوم وماگنسيوم «عسر» لأن هذه الأيونات تميل إلى أن تكون رواسب (التي هي صخور صغيرة) غير قابلة للذوبان في الماء.

على سبيل المثال: الماء العسر والماء اليسر



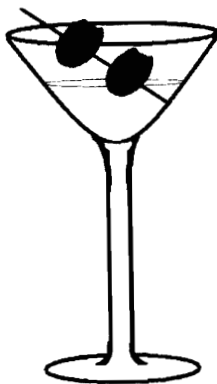
الشيء الجيد عن الماء هو أن الكثير جدًا من الأشياء تذوب فيه، والشيء السيئ عن الماء هو أن الكثير جدًا من الأشياء تذوب فيه. ويعتبر الماء النقي موصلًا ضعيفًا للكهرباء، ولا يعني هذا أن تقف في بانيو مليء بالماء لتغيير مصباحاً، لأنه من الصعب جدًا الحصول على ماء نقي؛ فالماء الذي يحتوي على أملاح مذابة فيه هو موصل جيد للكهرباء. وقدرة الماء على إذابة المواد تعزى إلى

حقيقة أن كل المياه الجوفية تحتوي على أيونات ذائبة بما فيها أملاح الكالسيوم والماگنسيوم. وكما أن وضع قطعة طبشير في الماء يؤكد أن ملح الكالسيوم غير قابل للذوبان تماماً - وتكونين أملاح الكالسيوم في غلية الشاي يكون أمراً مزعجاً والزبد محبطاً - فإن تكوين الرواسب القشرية داخل أنابيب المياه وفي حمامات السباحة يجعل من حدوث مشكلات خطيرة. وفي وقت ما كانت

تُضاف أيونات الفوسفات المشحونة بشحنة سالبة إلى المنظفات، ومن ثم يكُون الكالسيوم بشكل تفضيلي للأملاح مع الفوسفات، بدلاً من تكوين الزبد، مما يحرر المنظفات ومن ثم يتثنى لها أداء وظيفتها. لكن الفوسفات مخصبات غاية في الكفاءة، من ثم تسبب تدفقات الفضلات من المغسلات حدوث انسداد في الأنابيب التي تنقل الفضلات المائية بارتفاعات كثيفة بطريقة غير مألوفة، لهذا كان يستدعي الأمر الحد من استخدام الفوسفات، لكن في هذه الأيام، لا يعتبر تكون زيد الصابون مشكلة خطيرة بسبب انتشار المذيبات المائية؛ فمذيبات الماء تقوم بإزالة الكالسيوم والأيونات الأخرى المكونة للرواسب من الماء قبيل جريانها في أنابيب الماء في المنازل.

وتعتبر المبادئ المطبقة في مذيبات المياه هي نفس المبادئ الموجودة في تفاعلات الترسيب، حيث يتدفق الماء عبر مادة كثيفة مشبعة بأيونات الصوديوم تشبه شبكة عملاقة من الأملاح، وتعتبر أملاح الصوديوم قابلة للذوبان في حين لا يكون الكالسيوم في نظيراتها من نفس الأملاح قابل للذوبان. ومن ثم يحل الكالسيوم محل الصوديوم ويُحتجز على المادة الصلبة أو يحبس بداخلها. ويمكن استخدام الماء المشبع حالياً بالصوديوم بدلاً من الكالسيوم بدون أي قلق من أنه قد يُرسّب الصابون أو يكون رواسب قشرية جافة. في دورة إعادة الإنتاج لمذيبات المياه تُغسل المادة الصلبة بالماء المشبع بالزائد من ملح الصوديوم حيث يحل الصوديوم في نهاية الأمر محل الكالسيوم في المادة الصلبة، ويكون مذيب الماء جاهزاً للبدء في عملية الإذابة مرة أخرى.

لكن لا يتحتم على المادة أن تكون ملحًا كي تذوب في الماء؛ فالسكر يذوب في الماء أيضاً، وبلا جدال لا يعتبر ملحًا، مما يثير التساؤل: ما الذي يجعل السكر مختلفاً تماماً عن الملح؟ فكل منها مركبات بلورات بيضاء تذوب في الماء ويصعب التمييز بينهما إلا بتذوقهما، لكنه يمكنك أن تحيا لفترة قصيرة على ماء به سكر ولا يمكنك أن تعيش على ماء به ملح، ما الفارق؟ يمكن الأمر كله في الرابطة: الرابطة الكيميائية!



تجربة ٦: الرابطة. الرابطة الكيميائية

«لا أحد غير الكيميائي يمكنه أن يخبرنا عن ناتج المواد السائلة أو الصلبة المركبة، لكنه لا يستطيع ذلك دائمًا. ومن في إمكانه أن يخبرنا عن كيفية تفاعل رجل مع امرأة، أو أيأطفال سينجبان؟ كان هناك رجل يُدعى بنiamin بانتير وزوجته، لقد كان كل منهما جيداً على حدة، لكنهما أشرار عندما يجتمعان معاً، هو الأوكسجين وهي الهيدروجين، وأبناؤهما نيران مدمرة».

الشاعرة إميلي ديكنسون في «الأعمال الكاملة» ١٩٢٤

«إنني أخشى ... الفعل الكيميائي الذي سيترسب في نفسي من جراء التبجيل الزائف لرمز ما».

جيمس جويس «Portrait of the Artist as a Young Man» ١٩١٥

خذ زجاجة من البلاستيك الشفاف من تلك المطلوب شراؤها في «قائمة المشتريات والماليل». ارتد نظارة الأمان الواقية وصب نحو بوصتين (٥ سم) من الزيت المعدني. أضف نحو بوصتين (٥ سم) من محلول كبريتات النحاس. ضع الغطاء على الزجاجة ثم رجها. ينفصل محلول المحلول إلى طبقتين حيث يظل لون طبقة محلول النحاس أزرق لامعاً ويظل لون طبقة الزيت المعدني شفافاً كما هو. أضف ربع ملعقة شاي (١ مليلتر) من صبغة اليود. ضع الغطاء ورجها. عندما تتوقف عن الرج ينبغي أن تنفصل الطبقتين مرة أخرى، لكن تظهر طبقة الزيت المعدني باللون البنفسجي هذه المرة. تحوي صبغة اليود كل من I^- ، و I_2^- لكن في معظم الأحيان خليط منها معاً ويكون لونه بنياً. وتوكسد أيونات النحاس في كبريتات النحاس I^- إلى الشكل الجزيئي I_2 ، الذي يدمر المركب. ويكون لون الجزيء I_2^- بنفسجيّاً ويقبل الذوبان في الزيوت مثل الزيت المعدني.

أضف الآن ملعقة شاي (٥ مليلتر) من النشاردر المنزلية، ثم ضع الغطاء ورج. عندما تنفصل الطبقات هذه المرة ينبغي أن تتلوّن طبقة النحاس بالأزرق الداكن المائل إلى الأرجواني، إذ يكون النحاس الآن شراكات قوية مع النشاردر ولم يعد ذلك الأمر متاحاً الآن مع اليود. يرجع بعض اليود ليكون مرة أخرى I^- ويعاد تشكيل المركب ويصبح لون الزيت شفافاً مرة أخرى، قد تحتاج أن تضيف العديد من نسب النشاردر لكن في نهاية الأمر يصبح لون الزيت المعدني شفافاً مرة أخرى.

يدوب جزيء I_2^- في الزيت المعدني، في حين لا يذوب أيون I^- . يذوب أيون I^- في الماء ولا يذوب في الزيت المعدني. وينجذب الماء وهو جزيء قطبي إلى أيون I^- ، فيبني قفصاً حوله ثم يسحب أيون I^- إلى محلول الماء (يُعرف بال محلول المائي). ولا يكون للجزيء I_2^- طرف قطبي حتى يتثنى له أن يجذب جزيئات الماء، من ثم تنجذب جزيئات الماء بعضها إلى بعض أكثر وتقوم بطرد I_2^- من محلوله. يقبل الزيت المعدني I_2^- لأن الزيت المعدني جزيء غير قطبي وليس لديه أي ميل لبناء أقفاص. ولقد ذكرنا من قبل أن الأملاح تتكون عندما تنجذب الأيونات الموجبة إلى الأيونات السالبة، وأن هذه المواد تكون رابطة، والآن نحتاج أن نضيف أن هذا النوع من الروابط هو بالتحديد رابطة أيونية. ويعتبر هذا التصميم الخاص ضروريّاً لأنه ليست كل المواد أملاحاً وليس كل

تجربة ٦: الرابطة الكيميائية

الروابط الكيميائية روابط أيونية؛ فالترابط الذي يحدث في المواد غير الملحية مثل I_2 يُسمى «الترابط التساهمي». ويستحق الفرق بين أنواع الترابط والمواد الناتجة عن ذلك الترابط أن نخصص له فصلاً مثل الفصل التالي.



الفصل السادس

الرابط الذي يربط

الكيماويات التي ترتبط

«إن العلاقات الحميمة في مكان مثل لندن لهي أسطورة شخصية، فهي عميقة عمق الصلة الكيميائية. يمر آلاف من الناس وينعزل أحدهما عن هذه الجموع الغفيرة ليُلصق نفسه بأخر، وهكذا قليلاً قليلاً تتكون الجماعة.»

المؤرخ الأمريكي هنري آدمز في «تعاليم هنري آدمز» ١٩١٨

«نحن نقابل القطبية أو الفعل ورد الفعل في كل جزء من الطبيعة، نقابلها في الظلام والضوء، في الحرارة والبرودة، في المد والجزر، في الذكرة والأثوة، في شهيق وزفير النباتات والحيوانات، في انقباض وانبساط القلب، وفي موجات السوائل والأصوات، وفي الطرد والجذب المركزي نحو الجاذبية الأرضية، وفي الكهرباء، والجلفانية، وفي الصلة الكيميائية.»

رالف والدو إيمرسون في «مقالات» ١٨٤٠

لقد كان التوضيح الذي استخدمناه لهذه التجربة، الذي استهلنا به هذه المناقشة هو كأس من شراب المارتيني مع زيتونتين. لكن على عكس خلة الأسنان التي تربط الزيتونتين معاً، فإن الرابطة ليست كياناً مادياً. وينبغي أن ندرك أن الرابطة قوة بنفس إدراكنا أن المغناطيسية والجاذبية هما قوة. ومنشأ القوة في الرابطة الكيميائية هو منشأ كهربائي، ولكنها تلك القوة التي يشوبها تعقيبات التجاذب والتنافر، ويوجد فيها الكثير من الإلكترونات والبروتونات والشحنات التي تتحرك بأنماط معقدة. تشبه محاولة تصنيف المواد طبقاً لنوع الرابطة، محاولة طبيب التجميل تصنيف الناس طبقاً لدرجة لون البشرة. بالطبع هناك أناس ذو بشرة سوداء وآخرون ذو بشرة بيضاء، لكن هناك الكثير جداً من التنويعات ضمن نطاق بشرة الإنسان. وعلى نفس المنوال يمكننا القول إنه ثمة ثلاثة تصنفيات أساسية للرابطة الكيميائية: الأيونية، والتساهمية، والفلزية، لكن هذه جميعها مجرد متغيرات داخل موضوع واحد وهو أن النوى ترتبط معاً عندما يكون هناك انجداب متبادل، وأن أسس هذا الانجداب المتبادل هي أسس كهربائية. ولدى كل رابطة القليل من خصائص الروابط الأخرى – التساهمية والأيونية والفلزية – لكن بدرجات أكبر أو أقل، ولا يعتبر هذا الغموض مفيداً بصورة مباشرة، إلا أننا سوف نستمر في هذه الدراسة كما لو كان من الممكن أن نضع كل جزء بشكل قاطع في فئة أو أخرى ثم نستخدم التصنيف كي ننسب خصائص للمواد المختلفة.

أولاً: نحن نملك أداة رائعة للتبين بالضبط من أن أي نوع أيون لعنصر ما يميل غالباً للدخول في التفاعل، وهكذا أقرب صديق للكيميائي، الجدول الدوري، الذي نعرضه هنا مرة أخرى للمراجعة السهلة.

وكما أشرنا من قبل، يمكن تقسيم الجدول الدوري إلى ثلاثة أجزاء رئيسية: الفلزات واللافلزات وأشباه الفلزات. تقع الفلزات عن يسار السلم المترعرج الذي يبدأ بين البورون B والألミニوم Al وبينتهي بين البووليانيوم Po والأستاتين At. تقع اللافلزات عن يمين السلم. وأشباه الفلزات هي تلك العناصر التي تقع مباشرة فوق وأسفل. ولكن مرة أخرى يوجد مدى من الخصائص وليس هناك تمييز قاطع. ولا تأبه الطبيعة لأي مسمى ننتقيه لنلقب سواء الفلزات أو اللافلزات، إلا أن بعض العناصر مثل النحاس Cu (يقع بعد ثلاثة عناصر عن يسار السلم) يقع مباشرة في زمرة الفلزات. وتلك العناصر تحظى بسلوك يشبه

الرابط الذي يربط

H																			He
Li	Be																		
Na	Mg																		Al Si P S Cl Ar
K	Ca	Sc	Ti	V	Cr	Mn	Fe	Co	Ni	Cu	Zn	Ga	Ge	B	C	N	O	F	
Rb	Sr	Y	Zr	Nb	Mo	Tc	Ru	Rh	Pd	Ag	Cd	In	Sn	Al	Si	P	S	Cl	Kr
Cs	Ba	La*	Hf	Ta	W	Re	Os	Ir	Pt	Au	Hg	Tl	Pb	Sb	Te	I	Xe		
Fr	Ra	Act	Rf	Db	Sg	Bh	Hs	Mt	*	*	*			Bi	Po	At	Rn		
*Ce	Pr	Nd	Pm	Sm	Eu	Gd	Tb	Dy	Ho	Er	Tm	Yb	Lu						
†Th	Pa	U	Np	Pu	Am	Cm	Bk	Cf	Es	Fm	Md	No	Ir						

شكل ١-٦-١: الجدول الدوري للعناصر.

بوضوح سلوك الفلزات (فالنحاس الصلب مادة لامعة قابلة للثني وموصل جيد للكهرباء). وتتصرف العناصر الأخرى في زمرة الفلزات بوضوح مثل الفلزات: فغازا النيتروجين والأوكسجين هما موصلان ضعيفان جداً للكهرباء لدرجة أن تدفق التيار الكهربائي يمكن أن يتوقف بعزل الأislak في الهواء، وعليه يعتبر مبدأ تقسيم الجدول الدوري إلى فلزات ول AFLAZAT مبدأ تقسيم نافع. وتميل عادة الفلزات التي تقع عن يمين السلم لأن تكون أيونات سالبة عندما تكون أيونات. أما الفلزات التي تقع عن يسار السلم فتميل عادة إلى تكوين أيونات موجبة عند تكوين الأيونات. والشحنات المختلفة تتجازب؛ فعندما تكون هناك أيونات ذات شحنات مختلفة على مقربة بعضها من بعض، فإنها ينجذب بعضها إلى بعض.

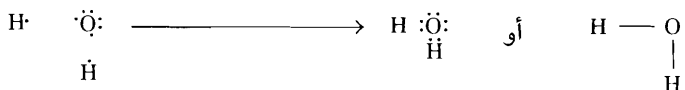
وإذا تكونت رابطة بناء على هذا الانجذاب بين الأيونات، تُسمى الرابطة أيونية. فعلى سبيل المثال تعتبر الرابطة بين الصوديوم والكلور في ملح الطعام، كلوريد الصوديوم، خير مثال على ما يُعتبر رابطة أيونية؛ تنشأ الرابطة الأيونية عن الانجذاب بين الأيونات الموجبة والسلبية، كما هو مُتضمن في الاسم، وفي الرابطة الأيونية يمكن التنبؤ بما سيحدث بشكل دقيق وقابل للتعليل، لدرجة أن الفرد غالباً ما يرغب في أن تكون جميع الروابط روابط أيونية سهلة، لكن

في ذلك الحين لن يكون لدينا تلك التشكيلة الفعلية التي لا حصر لها من المواد والتي تكون ضرورية لعالمنا، فدائماً ما يكون التنوع عاملاً شيئاً لكن معقد.

وكما لاحظنا من قبل، تتكون الأيونات لأن الذرات تميل لأن تكتسب أو تفقد إلكترونات إلى أن تحصل على طبقة مشبعة التكافؤ. ولأسباب في الماضي سُميت الطبقات التامة الامتناء ثمانيات، مع حقيقة أنه ليست كل الطبقات الممتلئة تحوي ثمانية إلكترونات. ونحن نتحدث عن أيونات تتكون عندما تكتسب الذرة أو تفقد إلكترونات لتشييع ثمانيتها، لكن ثمة بعض الطرق التي يمكن أن تملأ الذرة بها ثمانيتها دون أن تهجر أو تسرق إلكترونات، فمن الممكن أن تكتمل الثمانيات عن طريق مشاركة الإلكترونات أيضاً.

تؤدي مشاركة الإلكترون إلى نوعية من الروابط التي عادة تحدث بين لا فلزين (أي عنصرين يقع كل منهما في اليمين الأقصى من الجدول الدوري. ويُطلق على هذا النوع من الروابط «الروابط التساهمية»). وكما شاهدنا، إلكترونات التكافؤ هي تلك الإلكترونات التي تقع في الطبقة الخارجية من الذرة، فعلى سبيل المثال، كل ما يحويه الكربون، الذي يقع في الدورة الرابعة من الصف الثاني، هو ستة إلكترونات (لكونه سادس عنصر مدرجًا في الجدول الدوري)، لكن أربعة فقط من هذه الإلكترونات هي إلكترونات تكافؤ أي إلكترونات الطبقة الخارجية. وتعني تساهمية أنه تشارك الإلكترونات على نحو تعاوني وتتصرف الإلكترونات كأنها إلكترونات تكافؤ العنصريين في الرابطة.

ويعتبر المنطق النظري لمشاركة الإلكترونات هو أن كلاً من العنصريين في الرابطة التساهمية يملك تقريباً نفس مقدار الجاذبية للإلكترونات. وما من طريقة لتحديد أي العنصريين سيأخذ الإلكترونات وأيهما سيتخلى عنها، نظراً لأن العنصريين يقعان في نفس الجانب من الجدول الدوري ويتشابهان في السالبية الكهربية. ويقع الأوكسجين في الجانب الأيمن من الجدول الدوري، وكما ذكرنا من قبل يحوي الهيدروجين سالبية كهربية مشابهة لعناصر الجانب الأيمن من الجدول، من ثم تكون الرابطة بين الأوكسجين والهيدروجين في الماء رابطة تساهمية. وعندما تنتهي إلكترونات تكافؤ كل من الأوكسجين والهيدروجين من تنظيم نفسها حول النوى، يصبح لكل عنصر ثمانية مكتملة. (تذكر أن ثمانية الهيدروجين مشبعة بإلكترونين). وتمتلئ ثمانية كل ذرة



شكل ٢-٦-١: الروابط التساهمية المكونة بين الهيدروجين والأوكسجين عندما يملآن طبقاتها الخاصة بالإلكترونات المشاركة.

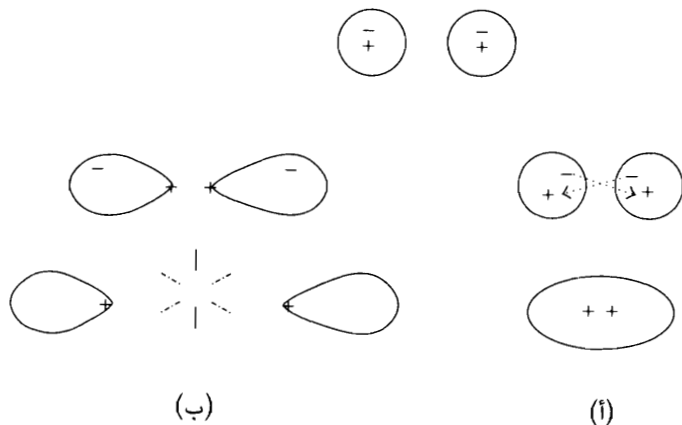
هيدروجين بإلكترونين، أما ثمانية الأوكسجين فتتملىء بثمانية إلكترونات أربعة منها مُشاركة مع نوى الهيدروجين.

إلا أن ثمة تناقضًا جوهريًّا، فقد ذكرنا أن الشحنات المختلفة تتجاذب والتشابه تتنافر، وأن لكافة الإلكترونات شحنة سالبة. إذا كان هذا صحيحاً، فلماذا لا تتفجر إذن مجموعات إلكترونات التكافؤ في وبائل متطايرة من الإلكترونات بدلاً من التوطد في روابط كيميائية قوية؟

هذا سؤال جيد جًداً ونحن مسوروون أنك سأله، وقد اتضح أن هذا السؤال لطالما حير علماء الكيمياء النظريين أيضاً، وقد أطلقوا على الجذب الملاحظ بين العناصر «الصلة الكيميائية» لإعطائه اسمًا فقط، لكنهم لم يفهموا طبيعة التجاذب، لكن بفهم التركيب الذري وجد مبررًّا لمثل هذا التجاذب: فيمكن النظر إلى طبيعة التجاذب على أنها إلكترونات سالبة تعمل وسيطًا بين النوى المشحونة بشحنات موجبة.

مع أن اكتمال الصورة المحتملة أمر أكثر تعقيداً، فيمكننا أن نجد تشبيهاً منطقيًّا في المغناطيس؛ إذا قربنا قضيب مغناطيسي معاً، كان نصفهما معاً سيتنافران. يشبه هذا الموقف إحضار نواتين عاريتين مشحونتين بشحنات موجبة معاً، حيث نجد أنهما لا يرتبطان بسبب التناfar بينهما، لكن بالرجوع إلى المغناطيس نجد أنه إذا وضع قضيب مغناطيسي ثالث بين المغناطيسين اللذين أحضرناهما أولاً بحيث يكون القطب الجنوبي موضوعاً إلى جانب القطبين الشماليين، عندئذ يجذب المغناطيسي الواقع في الوسط بينهما المغناطيسين الآخرين ويبقى الثلاثة معاً. وفي الرابطة تقوم الإلكترونات السالبة الموجودة بين النوى المشحونة بشحنات موجبة بجذب النوى الموجبة وتتصرف كأنها غراء تلتصق النوى معاً.

إلا أن التشبيهات لا تعتبر كاملة البتة؛ فالإلكترونات لا تشغل فراغات محددة بين النوى مثل قضيب المغناطيس الثالث، لكنها تنتشر في سحب



شكل ٣-٦-١: نجد أنه عندما تجتمع ذرتان قد يجدان نفسيهما (أ) مع سحابة إلكترونية بين النواتين، (ب) تكون السحابة الإلكترونية خارج مركز النواتين. ثمة انجذاب في الحالة الأولى (أ) بين سحابة إلكترونية لأحد الذرات ونواة الأخرى وقد تتكون الرابطة. أما في الحالة الثانية (ب) نجد أن النواتين المشحونتين بشحنات موجبة مكشوفتين إحداهما للأخرى وتتنافر إحداهما مع الأخرى، ولا تتكون الرابطة.

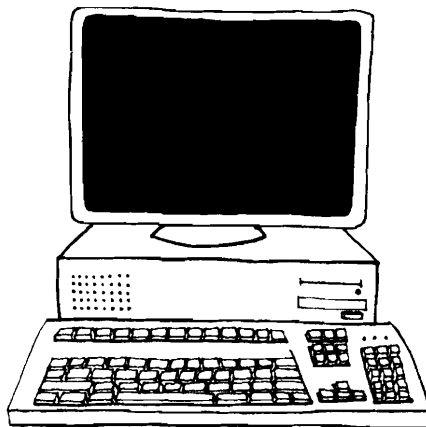
غائمة تسمى «مدارات الجزيئات» التي تأخذ أشكالاً غالباً تكون متنوعة في تكويناتها كالتكوينات السماوية التي قارناها بها من قبل. وعندما يكون لأحد هذه المدارات الإلكترونية كثافة إلكترونية كبيرة بين نواتين، يتصرف التكوين كأنه مدار يربط بين النواتين، وإذا أفضت إحدى سحب الإلكترونات هذه إلى كثافة إلكترونية كبيرة خارج النواة، تعمل الإلكترونات على تقليل الترابط بدلاً من توطيدته. في هذه الحالة تُدعى سحابة الإلكترون التي هي مدار الإلكترون «مدار غير رابط». ويُصور هذان الموقفان في الشكل رقم ٣-٦-١ (أ) أن ذرتين اجتمعا معًا لذلك الجانب الأيسر من الصفحة في شكل ٣-٦-١ (أ) أن ذرتين اجتمعا معًا لذلك توجد بعض الكثافة الإلكترونية بين النواتين، حيث إن الإلكترونات انجذبت إلى النواتين المجاورتين وتكونت الرابطة. ونرى عن يمين الصفحة في شكل ٣-٦-١ (ب)، أن ذرتين قد اجتمعتا معًا حيث يوجد نقص في الكثافة الإلكترونية بينهما، حيث إن النواتين المشحونتين بشحنات موجبة والمكشوفتين إحداهما للأخرى، تتنافر إحداهما مع الأخرى، ولا تتكون رابطة.

وعادة ما تكون طاقة المدارات غير الرابطة أكبر كثيراً من طاقة مدارات الترابط، لكن إذا اصطدمت الكمية المضبوطة من الطاقة بمدارات الترابط، ربما في شكل طاقة ضوئية، تثار الإلكترونات من أحد المدارات إلى آخر. وإذا أثيرت الإلكترونات فانتقلت من أحد مدارات الترابط إلى أحد المدارات غير الرابطة، فقد تنكسر الرابطة. وتُخزن الكثير من المواد مثل بعض الجعة (البيرة) في زجاجات بنية اللون حتى تمنع الضوء من أن يفوت المادة التي بالداخل بنفس هذه الآلية.

وكما ذكرنا من قبل، لا تكون الرابطة دائماً أيونية أو تساهمية على نحو خالص، فأفضل نماذج الروابط الأيونية تتضمن بعض المشاركات الإلكترونية، والروابط التساهمية لا تشارك الإلكترونات بالتساوي تماماً. وتعني الاختلافات في السالبية الكهربائية بين النوى المترابطة أن الإلكترونات ستتجذب إلى أحد النوى أكثر من الأخرى. لكن يمكن اعتبار الرابطة تساهمية بشكل خالص إذا كانت بين نواتين متطابقتين، كما في غاز الهيدروجين H_2 ، أو الأوكسجين O_2 . وثمة مثال قاطع على المساواة في مشاركة الإلكترونات في الرابطة الفلزية، ففي الفلزات تكون جميع الذرات متطابقة وتشارك الإلكترونات بسهولة حتى إنه يمكن الاعتقاد أن الفلز جزيء واحد كبير.

ويمكن أن يوجد في المواد الصلبة إلكترونات في نظام الترابط بين أزواج النوى تسمى «حزمة التكافؤ»، كما يوجد أيضاً مدارات عملاقة تمتد حول كل النواة تُسمى «حزمة التوصيل»، ويمكن تخيل حزمة التوصيل على أنها مدار إلكتروني هائل، وفي حزمة التكافؤ تظل الإلكترونات مرتبطة ببنوتها. أما في حزمة التوصيل فتحظى الإلكترونات بحرية التحرك من نواة إلى أخرى والتنقل من أحد طرفي الفلز إلى الطرف الآخر. ويمكننا تشبيه الأمر بشبكة بنكية. يوجد على المستوى المحلي بنوك داخل المدينة يعمل بها صيارة محليون يعيشون ويعملون في نفس المكان، وهؤلاء الصيارات هم إلكترونات حزمة التكافؤ وظيفتهم الحفاظ على أسس البنك معًا. أما المديرون الأعلى فهم إلكترونات حزمة التوصيل، ووظيفتهم تجعلهم ينتقلون من بنك إلى آخر عبر كل الشبكة. والمواد التي لديها وفرة من الإلكترونات في حزمة التوصيل تسمى بشكل منطقي جداً، «الموصلات» والطاقة التي تمدها البطاريات تجعل هذه الإلكترونات تنتقل فيما يعرف عامة «بالتيار الكهربائي». بعض المواد الصلبة الأخرى لا

تملك إلكترونات في حزمة التوصيل ولا توصل الكهرباء، وتُسمى بالمواد العازلة، والمواد التي تتوسط الموصلات والعوازل تُسمى «أشباه الموصلات»، وهو اسم له مردود حميد لادة ثورية.



على سبيل المثال: أشباه الموصلات

لقد غير ابتكار الترانزستور الذي يقوم على أشباه الموصلات العالم بأثره. ما أشباه الموصلات إذن؟ كما يتضمن الاسم، مواد لها خصائص كهربية تتوسط تلك التي للموصلات والعوازل، وأشباه الموصلات هي المواد التي توصل التيار أحياناً.

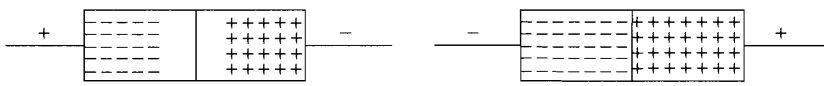
وعادة يكون في أشباه الموصلات القليل جداً من إلكترونات في رابطة التوصيل لنقل التيار، إلا أن الفجوة في الطاقة بين حزمة التوصيل وحزمة التكافؤ صغيرة بما يكفي حتى إن إلكترونات تستطيع، بالقليل من الإثارة، أن تعبر الفجوة وتجعل المادة موصلاً، وتكون هذه الإثارة في شكل الجهد الكهربائي المستخدم أو الحرارة أو الضوء. وتعتبر بعض المواد الصلبة أشباه موصلات طبيعية أو ما نسميه أشباه موصلات «بالطبيعة». إلا أنه من الممكن جعل البعض الآخر قادرًا على عبور الفجوة عن طريق عملية تُسمى «بالتطعيم» مع أن الأمر ليست له أية علاقة بالرياضيين أو بالمخدرات.

عادة ما يكون السليكون أول مادة تأتي بآذهاننا عندما نتحدث عن أشباه الموصلات، لكن في حقيقة الأمر لا يعتبر السليكون مادة شبه موصلاً طبيعياً،

فالسلیکون الصلب يجب أن يطعم ليصبح مادة شبه موصلة، والتطعيم هو عملية إضافة كمية قليلة جدًا من الشوائب للمادة الصلبة مثل السليکون. وهناك اثنان من الشوائب المفضلة للسلیکون هما الفوسفور والألمنيوم حيث إنها يقعان على جانبي السليکون في الجدول الدوري. فهما لديهما تقريباً نفس الحجم والسائلية الكهربائية، ومن ثم يسهل أن يتNASAباً مع السليکون في الحالة الصلبة، فهما يغيران خصائص التوصيل للسلیکون حيث إن لديهما إلكترونًا مزيدًا وإلكترونًا منقوصًا على التوالي عن السليکون.

وكما يمكن أن نرى من خلال الجدول الدوري، لدى السليکون أربعة إلكترونات تكافؤ متاحة لكي تدخل في عملية الترابط. وعليه ترتبط بأربع ذرات سليکون أخرىات عندما تتحول إلى الحالة الصلبة، مانحة لكل منها عدداً مشترجاً بثمانيني إلكترونات، وطبقة مشبعة تماماً. لكن إذا كانت ذرة فوسفور تنسل إلى الخليط، عندئذ يكون هناك إلكترون زائد وهو ما لا يكون مناسباً تماماً، وهذا الإلكترون الزائد يسهل جدًا ترقيته ليصل إلى حزمة التوصيل، ومن ثم يسمح للمادة أن تكون موصلة بأكثر سهولة عند توصيلها بالبطارية. وإذا زجت ذرة ألمنيوم، ذات ثلاثة إلكترونات تكافؤ، بنفسها إلى داخل السليکون الصلب، عندئذ يكون هناك ثقب حيث يوجد عادة إلكترون تكافؤ. يسمح هذا الثقب الزائد أيضاً بتدفق التيار بأكثر سهولة؛ ذلك لأن إلكترونات المدفوعة تجد الآن مكاناً للذهاب إليه، ويُطلق على السليکون المحقون بمادة تمده بال المزيد من إلكترونات «شبه موصل من النوع (n)» لأن الإلكترون يساهم بشحنة سالبة. أما السليکون المحقون بمادة ذات عدد أقل من إلكترونات فيُطلق عليه «شبه موصل من النوع (p)» لأنّه يساهم بشحنة موجبة.

وعندما ترتبط قطعة من مادة من النوع (n) مع قطعة من النوع (p)، يتكون ترتيب يُسمى الصمام الثنائي، وهو وحدة تسمح للتيار بالتدفق في اتجاه واحد فقط، حيث لا يسمح القليل من شبه موصل من النوع (p) ملتحقاً بشبه موصل من النوع (n) بتدفق التيار إلا عندما تكون إلكترونات متوجهة إلى الجانب السالب عبر الجانب الموجب ثم إلى الخارج. وتتصرف البطارية التي يكون الجانب السالب منها ملحاً بجانب النوع (n) من الصمام الثنائي وكأنها نهر يعطي المياه التي تتدفق عبر سد. أما الجانب الموجب من البطارية فيمثل الخزان الذي تنصب فيه المياه. وعلى العكس إذا وصل الجانب السالب



(ب)

(إ)

شكل ٤-٦-٤: ينشأ الصمام الثنائي من ارتباط شبه موصل من النوع (n) بشبه موصل من النوع (p). عندما يوصل مصدر للإلكترونات كما هو موضح في الشكل (أ)، يتدفق التيار عبر الصمام الثنائي، وعندما يُوصل مصدر للإلكترونات كما هو موضح في الشكل (ب)، يحدث صراع مثل شد الحبل ولا يتدفق أي تيار.

من البطارية بال النوع (p) من المادة ووصل الجانب الموجب من البطارية بال النوع (n) من المادة، عندئذ يحدث للإلكترونات صراع مثل شد الحبل ينتهي بهذه ولا يتدفق أي تيار.

ويصبح هذا التصرف مفيداً عند إضافة القليل من مادة ثالثة من أشباه الموصلات، فيكون هناك سندوتش (pnp) أو (nnp). ولا يستطيع التيار أن يتدفق في أي من الاتجاهين في حالة المزيج (pnp) أو المزيج (npp)، إلا إذا قام مصدر آخر بحقن أو دفع الإلكترونات من الطبقة المتوسطة في السندوتش مكوناً مواد من النوع (nnn) أو النوع (ppp) التي يمكنها أن توصل الكهرباء. يستدعي الموقف تشبيهه: تشبه المادة التي من نوع (pnp) أو (npp) نهراً به سد، عند تغيير (n) في (pnp) بسحب إلكترون يشبه فتح السد والسماح للماء بالتدفق. ينطبق نفس الشيء على المادة (npp) إذا حقن إلكترون إلى المادة (p). لكن كيف يمكننا أن نحقن أو نسحب إلكتروناً؟ عن طريق البطارية، فالبطارية المتصلة بمنتصف المادة يمكنها أن ترفع أو تخفض سد الإلكترونات. إذن ما هو الهدف الذي يمكن الوصول إليه من وراء هذا؟ يستطيع الآن تيار صغير أن يتحكم في تيار كبير وأن يُطفئه ويشغله بالقليل من الإلكترونات المتدفقة، ولكي تعي أهمية الموقف للنقي نظرة على الماضي لبرهه. كان الأوليون في أوائل العصور الوسطى معوزين على الصعيد التكنولوجي ومعتمدين على العمالة اليدوية، وكانوا إذا احتاجوا إلى دقيق مطحون، قاموا بربط العديد من عبيد الأرض في طاحونة ثم جعلوهم يبدؤون الدفع، إلا أن الطاعون الأسود قضى على طبقات العمال، ووجد الناس الباقون أنفسهم أكثر إبداعاً عند استخدام العتلة والتروس والماكينات البسيطة الأخرى. وأكتشفوا

أن عاملًا واحدًا بارتفاعه ونظام من التروس يستطيع أن يرفع السد مما يسمح للمياه بالتدفق عبر ساقية، وهذه الساقية تدير الطاحونة وتقوم بالعمل الذي يقوم به الكثير من العبيد.

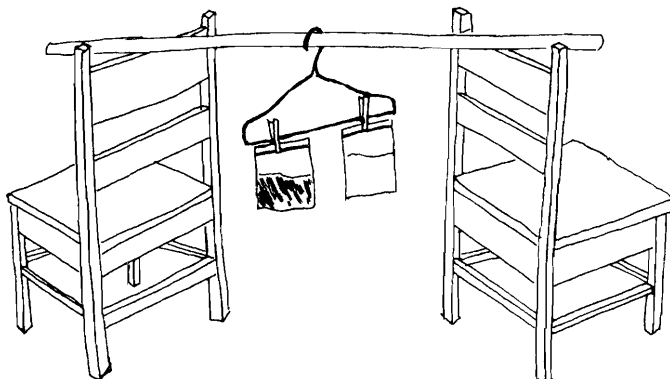
وقد حدث التغيير في العصور الوسطى في أوروبا تدريجيًّا بصورة أكثر من التغيير الذي اختبرناه نحن ويرجع ذلك إلى أشباه الموصلات، إلا أن الأثر الاجتماعي مشابه. وبدلًا من عامل يعمل على عتلة تشغيل السد، لدينا الآن بطارية داخل لوحة تشغيل التيار وتفصله. وتُسمى مفاتيح أشباه الموصلات «ترانزستور» التي تستخدم للتشغيل والفصل أو النظام الثنائي الذي يشكل أساس الحاسوب.

كيف يتثنى للمحولات أن تستخدم للقيام بكافة الوظائف المعقدة في الحواسيب؟ أولاً عن طريق الحساب. يمكن للحواسيب الحساب باستخدام الأصفار ورقم ١ الذي يقابل التشغيل والفصل، ومع أنها اعتدنا الحساب باستخدام النظام العشري، ربما لأننا خلقنا بعشرة أصابع، فإن الأنظمة الأخرى للحساب ممكنة. فالساعات تُحسب بمجموعات ستينية (٦٠ ثانية تكون دقيقة و٦٠ دقيقة تكون ساعة) ويوضع البيض في مجموعات عدد كل منها اثنتا عشرة بيضة أي بالدستة. تُحسب الحواسيب بمجموعات ثنائية وتستخدم الصفر ورقم ١ (تشغيل وفصل) للأرقام العشرية. تستخدم الحواسيب أيضًا «و، لا، أو» وهي عين الكلمات المستخدمة للربط بين الكلمات الرئيسية في البحث على الإنترن特 (نظام يُسمى قواعد المنطق البوليني) وأيضاً منطق السبب والنتيجة، فعلى سبيل المثال إذا كان المفتاح مُسفلًا على الحرف أ، الحرف و وعلى الطابعة تُنطبع الطابعة في هذه الحالة الحرف (أ).

لكن إذا كانت المفاتيح هي كل ما يحتاج إليه الحاسوب، لماذا إذن لا يمكن أن تعمل بدون محولات؟ الإجابة هي أن هذا ممكן وقد كان بالفعل، فلا تعتبر المفاتيح شيئاً جديداً ولا حتى المفاتيح الكهربية، لقد كانت الصمامات المفرغة تُستخدم في القديم لمفاتيح التشغيل والفصل (صفر و ١) بدلًا من الترانزستور، ومع المزايا الأخرى التي تتمتع بها صمامات التشغيل ومع استخدامها في الكثير من التطبيقات، فإن المشكلة في استخدامها هي أن لها حجمًا كبيرًا وتولد الكثير من الحرارة، وعليه كانت تتطلب الحواسيب القديمة الكثير من الفراغ والتبريد، وكان الأمر يحتاج إلى عدد هائل من المفاتيح لأي مهمة متوسطة التعقيد، لكن

بوجود المحولات يمكن وضع عدد كبير من المفاتيح في منطقة صغيرة جدًا دون توليد كم هائل من الحرارة.

وب مجرد استثناء البادئ الرئيسية لأشباه الموصلات، وجه العلماء جهودهم نحو ابتكار أنواع مختلفة من أشباه الموصلات، وفي هذه الأيام ثمة أشباه الموصلات التي تتأثر بالحرارة أو الألوان الضوئية المختلفة. فثمة أجهزة تقوم على المنطق الذي تقوم عليه أشباه الموصلات الذي تقوم بكل شيء ابتداء من ضبط المصباح إلى قيادة المركبات الفضائية. ولتكوين العديد من المواد يتطلب الأمر فهماً كاملاً لمبادئ الروابط الكيميائية والمبادئ الرئيسية للتفاعلات الكيميائية، حيث إن اثنين من هذه المفاهيم الأساسية — حفظ الكتلة وقانون النسب الثابتة — سيناقش فيما بعد.



تجربة ٧: كيمياء الأحجار الكريمة

لقد قالت هي: «لكن القوانين الكيميائية موجودة» فلكونها امرأة هي في حاجة إلى إيمان.»

أناتول فرانس في روايته «جزيرة البطريق» ١٩٠٠

أحضر كيسين من البلاستيك ذاتي الانسداد في حجم السندوتش وكيسين من البلاستيك ذاتي الانسداد في حجم الجالون، ثم ارتد نظارتك الواقية. أحضر علاقة ملابس (شمامعة)، ثم علقها بحيث تعمل كالميزان، ربما يكون أفضل وضع لتعليق العلاقة هو استخدام عصا مكنسة مثبتة على كرسيين. ضع بداخل كل كيس كبير بالتساوي ملء ملعقة شاي بلاستيكية (٥ مليلتر) من زبد الطرطير مع نصف كوب من فوق أكسيد الهيدروجين (٦٠ مليلترًا). اخلط هذه المكونات جيداً بفرك كل كيس من الخارج بأصابعك، ولا تغلق الأكياس بعد. صب داخل كل كيس صغير من الأكياس التي بحجم السندوتش ملعقة شاي (٥ مليلتر) من محلول كبريتات النحاس (مجهز كما هو موصوف في قائمة المشتريات والمحاليل). أحكم غلق هذين الكيسين تماماً وضع واحداً داخل كل كيس من الكيسين الكبيرين. الآن أحكم غلق الكيسين الكبيرين وعلقهما

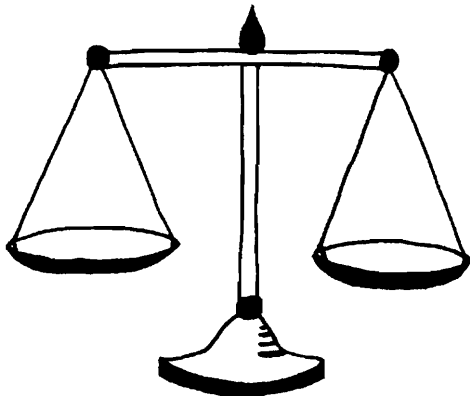
بمشابك غسيل على علاقة الملابس، واحداً عند كل طرف. عدل وضع الكيسين على علاقة الملابس بتحريك مشابك الغسيل ذهاباً وإياباً حتى يحدث توازن بين كل من الكيسين وتنستوي علاقة الملابس. يعمل هذا الميزان اليدوي جيداً إذا كانت علاقة الملابس معلقة حول شيء مستدير من ثم يمكن لكلاب العلاقة أن يتحرك مجيئاً وإياباً بطريقة غير مقيدة. بمجرد أن يتوازن الكيسان ثبت مشبكى الغسيل في مكانهما بشرط لاصق. تحقق مرة أخرى من أن الكيسين لا يزالاً متوازنين.

نأتي الآن إلى الجزء الذي يتطلب الحذر. افتح أحد الكيسين الصغيرين اللذين داخل الكيسين الكبيرين من الخارج دون أن تفتح الكيس الكبير. صب محلول كبريتات النحاس من الكيس الصغير على خليط زبدة الطرطير وفوق أكسيد الهيدروجين الذي داخل الكيس الكبير. يبدأ التفاعل ببطء، لكن يحدث فوران في خلال عشر ثوان. أخيراً تفسح طرطرات النحاس ذات اللون الأزرق السماوي المثير المجال للخلط الأخضر الجيري من مركب الطرطرات مع أكسيد النحاس البرتقالي اللون. يولد التفاعل حرارة كافية حتى إنه يمكنك ملاحظة تكثف داخل الكيس الكبير وتشعر بالدفء من الخارج. وتذكرنا الألوان الخلقة الناتجة عن التفاعل بألوان الأحجار الكريمة لسبب بلينغ ألا وهو أن ألوان الأحجار الكريمة مثل اللازورد والفيروز تنشأ من أملاح النحاس، ويبدو العديد من أملاح النحاس بمقادير ضئيلة في شكل خطوط وعروق ملونة في الأحجار اللامعة. ويعتبر كل من خروج الحرارة والفقاعات وتغير اللون من مؤشرات حدوث التفاعل. ولم تعد المادة الآن التي في كيس التفاعل هي نفس المادة الأصلية. لكن إذا كنت حذراً أثناء فتح الكيس الداخلي، ينبغي أن تظل علاقة الملابس متوازنة. ويعتبر فعل الاتزان هذا مثالاً على «حفظ الكتلة» وهي فكرة أن الكتلة لا تنشأ ولا تتلاشى بفعل الوسائل الكيميائية؛ فكتلة المتفاعلات، أي المواد التي في الكيس الذي ترك كما هو ولم يحدث فيه تفاعل، لا تزال هي نفس كتلة النواتج، أي المواد الزرقاء والخضراء في الكيس الذي حيث سمح لها بالتفاعل. ولا يهم كيف تتغير الأشياء، لكن يكفي أن بعض الأشياء تظل كما هي.

والجزء الثاني من هذه التجربة قد تم بالفعل. تذكر أن الفينول الأحمر الذي هو دليل (pH) مياه حمام السباحة قد تغير لونه إلى اللون الأصفر عند إضافته إلى الماء، وإلى اللون البنفسجي المحمراً لدى إضافته إلى محلول

بيكربونات الصودا. وتذكر أيضًا أن محلول الخل وال الحديد قد تحول إلى اللون الأحمر عند إضافة فوق أكسيد الهيدروجين. وتشير هذه الملاحظة إلى أن ثمة فرقًا بين الماء وفوق أكسيد الهيدروجين ومحلول النشادر ومحلول الخل. ما هذا الفرق؟ الصيغة الكيميائية للماء H_2O , أي ذرتا هيدروجين وذرة أوكسجين. وصيغة فوق أكسيد الهيدروجين H_2O_2 , أي ذرتا هيدروجين وذرتا أوكسجين. والعنصر النشط في القواعد مثل محلول البيكربونات هو أيون الهيدروكسيد OH^- الذي يتكون من ذرة هيدروجين وذرة أوكسجين. والعنصر النشط في الأحماض مثل الخل هو أيون الهيدرونيوم H_3O^+ ويكون من ذرة واحدة أوكسجين وثلاث ذرات هيدروجين.

وعليه يكون لديك: H_2O , H_3O^+ , OH^- , H_2O_2 , OH^- , حيث لا يوجد الكثير من الاختلافات المطبعية! لكن شتان الفرق بينهما من الناحية الكيميائية، مما يوضح لنا المبدأ الذي يُطلق عليه قانون النسب الثابتة وهو يدور حول أنه ليست العناصر وحدتها هي التي تحدد طبيعة المركب، بل النسب أيضًا، وعواقب حفظ الكتلة وقانون النسب الثابتة هي المواضيع التي سنتناولها لاحقًا.



الفصل السابع

الالتزام بالمبادئ

«يشبه اجتماع فردين الاتصال الكيميائي لما دتین: إذا حدث أي تفاعل بينهما، فإن كليهما يتحول.»

كارل جوستاف جونج ١٩٢٠

بعض الناس طهاء ماهرون بطبيعتهم، ويضيفون القليل من هذا واليسير من ذاك، أما البقية منا فلا يملكون إلا الوصفات. نحن نفضل الاتجاهات الواضحة التي توضح بتعابير لا لبس فيها المكونات المطلوبة، والمقادير المطلوبة، وخطوات عمل المنتج المطلوب وعدد الواجبات المطلوب عملها. وفي حين تنتشر بعض الأفكار الدارجة عن أن الكيميائيين ينسجمون مع المجموعة التي تقوم بإضافة القليل من هذا واليسير من ذاك — وأنه يمكن إدخال قدر كبير من الإبداع والفنون على البحث الكيميائي — إلا أن الكيميائيين ينسجمون مع المجموعة الأخرى التي تتبع الوصفات، فالعادلات الكيميائية المتزنة مثل:

$$2\text{H}_2 + \text{O}_2 \xrightarrow{\text{spark}} 2\text{H}_2\text{O}$$
 هي وصفة كيميائية.

وسوف نستهل مناقشتنا عن الوصفات هذه عن طريق فحص اثنين من المبادئ الرئيسية اللذين تُبني عليهما الوصفات: وهما حفظ الكتلة وقانون النسب الثابتة. يعرفنا قانون النسب الثابتة بقائمة المكونات ويخبرنا قانون حفظ الكتلة عن مدى كبر الكعكة التي سوف نخبزها.

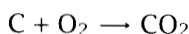
يخبرنا قانون النسب أن مكوناتنا لها صيغة كيميائية محددة، فعلى سبيل المثال، H_2O هي الصيغة الكيميائية للماء. وتحوي الصيغة الكيميائية في جوهرها قائمة بالعناصر التي تكون المادة وعدد ذرات كل عنصر مطلوب. ثمة بعض المرونة، لكن في ترتيب العناصر فقط، تماماً مثل المرونة الموجودة في ترتيب العناصر في الجدول الدوري. ويمكن جمع كم معلومات من طريق الصيغة أكبر من جمعها من مجرد العدد ونوع المكونات.

فعلى سبيل المثال الصيغة الكيميائية للح الطعام $NaCl$ تظهر دائمًا في نفس الترتيب فالصوديوم يُكتب أولاً ثم الكلور من بعده، ويبيني هذا الترتيب بناء على اتفاق بين الكيميائيين وهي أنه ينبغي أن يُلفظ الأيون الموجب لمركب أيوني أولاً، ويعُزى ذلك إلى ميل الأيونات الفلزية لتكوين أيونات موجبة، من ثم تُسمى الفلزات أولاً بشكل عام يعقبها اللافلز، كما أصبح الأمر أيضاً ممارسة قياسية حيث نضع العنصر الذي يقع في مركز المجموعة المرتبطة معًا برابطة تساهمية في مقدمة المجموعة. من ثم تكون صيغة النشادر — التي لديها ثلاثة ذرات هيدروجين مرتبطة عن طريق رابطة تساهمية بذرة نيتروجين مركزية — هي NH_3 . ويمثل ثاني أكسيد الكربون الذي تكون صيغته الكيميائية CO_2 ، ذرة كربون مركزية وذرتا أوكسجين على كل جانب منها. من ثم مجرد إلقاء نظرة على الصيغة الكيميائية للعنصر يمكننا أن نعرف أن هناك نواتي أوكسجين مرتبطان بسبب وجود الرقم 2 على الأوكسجين.

علاوة على أنه يعتبر ترتيب العناصر في المركب الكيميائي أمراً ذا أهمية كبيرة، وعليه يختلف المركب CH_3CH_2OH عن المركب CH_3OCH_3 . تحوي كلتا المادتين نواتي كربون، وست نوى هيدروجين، ونواة واحدة أوكسجين، إلا أن المادة الأولى هي الكحول الإيثيلي وأحياناً يُطلق عليها «كحول الحبوب»، والمادة الأخرى هي ثنائي مثيل الإيثير، وهو مادتان خصائصهما الكيميائية مختلفة بلا ريب، ويُطلق على المركبات التي لها نفس عدد ونوع العناصر لكنها مرتبة في ترتيب مختلف «الأيسوميرات».

ثمة ثلاثة مركبات أيسوميرية شهيرة وهي الحامض الفلمني والحامض السياني والحامض الأيزوسيناني. ويستخدم الحامض الفلمني، HONC، في عمل المتفجرات التي تشارك اسمها مع الفعل fulminate بمعنى «يفجر» والتي تعنى «يتثور» لفظياً. وصيغة الحامض السياني هي HOCHN ويستخدم في عمل السبيانات السامة. وصيغة الحامض الأيزوسيناني هي HCNO وهو أقل شيوعاً حيث إنه عادة ما يذهب في حاله كمادة أساسية لعمل الكثير من المركبات العضوية ولا ينفجر فيك أو يسبب لك التسمم مباشرةً!

ويذكر قانون النسب الثابتة ببساطة أن الصيغة الكيميائية لأي مركب واحد تكون ثابتة ولا تتغير، وأن أي تغيير في الصيغة الكيميائية يفضي إلى مادة جديدة ذات خصائص جديدة (تماماً مثلما يؤدي تبديل المكونات في الزبد إلى الفرق بين الكعكة المطبقة والكعكة المحللة). وعندما يكون هناك تفاعل يؤدي إلى تغيير الصيغة، تُعطى الوصفة عن طريق معادلة كيميائية. وبالاتفاق معًا قرر الكيميائيون وضع المواد الأصلية، التي هي المتفاعلات، عن اليسار يعقبها سهم ثم الماء الذي انتهينا إليها أي النواتج عن اليمين. فعل سبيل المثال:



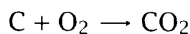
التي تعني أن الكربون بالإضافة إلى الأوكسجين سوف يكونان ثاني أكسيد الكربون.

إلا أن ثمة اختلافاً بين وصفات كتاب الطهو والتفاعلات الكيميائية؛ فليست كل التفاعلات الكيميائية تنتهي إلى الاتكمال. ففي الكثير من التفاعلات الكيميائية، تظل كمية معينة من مواد التفاعل كما هي على طبيعتها الأصلية دون أن تشتراك في التفاعل الكيميائي، مثل البوتاج (حلوي تعد من دقيق أو أرز ولبن وبهض وفاكهه وسكر) غير المكتمل التسوية، فالبوتاج الذي لم يُطبخ تماماً يكون بعضه بوتاج وبعضه سائل. تشبه معظم التفاعلات الكيميائية البوتاج غير المكتمل التسوية، فبعض نسب المواد المتفاعلة تتحول إلى نواتج والبعض الآخر لا يتحول. ويظل بقاء الكتلة كما هو بالنسبة لتفاعلات البوتاج غير المكتملة، إلا أننا سنفترض مبدئياً أن كل التفاعلات تكتمل، أو بكلمات

أخرى ستفترض أن كل المتفاعلات تتتحول إلى نواتج وأن البدونج طُبخ تماماً، كل هذا من أجل التوضيح. عندما يكتمل التفاعل الكيميائي، يمكن التنبؤ التام بكمية النواتج عن طريق بقاء الكتلة: فإذا تضمنت الوصفة الكيميائية رطلين من المتفاعلات فستكون كتلة النواتج رطلين أيضاً.

قد يبدو مبدأ بقاء الكتلة أمراً بدبيهياً. إذا حدث التفاعل الكيميائي، مثل ذلك التفاعل الذي في التجربة السابقة، فنحن نشعر بدبيهياً أن الكتلة قبل التفاعل ينبغي أن تظل كما هي دون تغيير بعد التفاعل. إلا أن الدليل على ذلك لا يتسم بالوضوح دائمًا. إذا قام أحد الطهاة المعاصرين بوزن كل مكونات عمل الفطيرية المحللة قبل طهيها ثم قام بوزن الفطيرية بعد الطهي مباشرة، فإنه لن يندهش إذا ما وجد أن الكتلة أقل، فيتمكن مشاهدة الفقاعات أثناء طهي الفطير كعلامة على تصاعد الغاز من الناتج، وعلى أن الكعكة أصبحت بعد طهيها ذات ثبات أكثر جفافاً، دليلاً على فقدان الماء. لكن إذا ولد هذا الطاهي في وقت ما قُبيل هذا الإدراك الواضح لتركيب الهواء وبخار الماء، لما استطاع هذا الطاهي أن يعرف سوى أن الفطيرية فقدت جزءاً من وزنها ولا خلو بالضرورة إلى أن الكتلة بقيت. وأحد الطهاة الذين لم يُدعوا في هذا الأمر هو الكيميائي لفوازيه.

لقد التقينا بلافوازيه من قبل في خضم مناقشتنا عن الأكسدة والاختزال، وسنضيف الآن أن لفوازيه كان أيضاً ذا أثر في ترسیخ صلاحية مبدأ بقاء الكتلة، وقد استخدم التفاعل:



لكن على غرار نمط برجوازي لا غش فيه، استخدم لفوازيه الماس من مصدره الكيميائي وهو الكربون، واستخدم أشعة الشمس المجمعة عبر عدسة ضخمة، وقام بإجراء التجربة في وعاء محكم الغلق وبين بواسطة اندفاع الهواء بعد التفاعل أن جزءاً من الهواء استهلك. إلا أنه قام بوزن الوعاء قبل كسره وفتحه وأثبت أنه يزن بعد تفاعل احتراق الماس تماماً مثل قبل التفاعل، أي أن الكتلة بقيت.

لكن ثمة بعض التحسينات الهامة التي كان يجب إدخالها قبل ترجمة عمل لافوازيه إلى تفاعلات كيميائية حديثة، ومن أبرزها وصف جون دالتون للذرات. ومع أن هذه الفكرة تحوم في الأجواء على الأقل منذ عصر الفلاسفة اليونانيين القدماء، أخذ دالتون الحظوظة في بسط فكرة اختلاف ذرات العناصر المختلفة، وأحد الخصائص التي تجعلها مختلفة هي الكتلة، فكل عنصر لديه ذرات ذات خصائص كتلة مختلفة. وقد أشارت هذه الفكرة الطريق لتحديد الكتلة – الكتلة الذرية – لكل من العناصر. وفي التفاعل السابق بين الماس والأوكسجين، تتضمن الصيغة الكيميائية تكون جزيء ثاني أكسيد الكربون عند اتحاد ذرتين أوكسجين مع ذرة كربون. وتأكد لنا ذرات دالتون أيضاً بقاء الكتلة: حيث إنه يوجد ذرة كربون وذرتان أوكسجين عن اليسار، وكذلك ذرة كربون وذرتان أوكسجين عن اليمين، أي نفس عدد الذرات، بنفس الكتلة، مع اختلاف الترتيب فحسب. وإذا كان عدد الذرات ونوعها هو نفسه في اليمين كما في اليسار، يُقال إن التفاعل متوازن.

ويمكن مضاهاة التفاعل ببائع الزهور؛ إذا قام بائع الزهور بوضع الزهرية على الميزان وإلى جانبها باقة من الزهور، فإننا لن نتوقع أن تتغير قراءة الميزان بعد أن يلقط بائع الأزهار كل الزهور وتنسيقها بداخل الزهرية، تشبه التفاعلات الكيميائية التنسيق الجديد للزهور – ليست الزهور جديدة ولكن التنسيق هو الذي يكون جديداً – من ثم تكون الكتلة هي نفسها قبل وبعد تنسيق التفاعلات الكيميائية.

وتنتقل لنا التفاعلات الكيميائية المتوازنة معلومات جوهرية بشأن كمية المتفاعلات التي ستحتاجها للحصول على كمية معينة من النواتج، أو بطريقة أخرى كمية الناتج الناجمة عن كمية معينة من المتفاعلات، ويعتبر هذا النوع من المعلومات مهمةً عند التعامل مع تفاعلات تحوث في كثوس موضوعة على مائدة. لكن عند التعامل مع حمولات صهاريج من المواد الكيميائية في مفاعلات في حجم الصوامع، يكون هذا النوع من المعلومات في غاية الحيوية والخطورة، ومن حسن حظ الصناعات الكيميائية وجود كيميائيين مكرسين لدراسة أفضل الطرق للتعامل مع كافة أنواع المواقف الكيميائية الدقيقة والمطلبة الحذر والبراعة من كميات الحرارة الهائلة إلى كميات المواد الهائلة إلى الحامض والقاعدة وتفاعلات الحالة الغازية؛ فهم مهندسون كيميائيون بارعون.



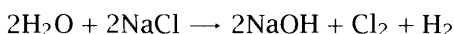
على سبيل المثال: الهندسة الكيميائية، هذا كل شيء

عندما يفكر الناس في الصناعات الكيميائية، قد يأتي على أذهانهم صناعة المبيدات الحشرية أو الأدوية أو المذيبات أو مواد التشحيم أو عمليات معقدة نسبياً، ويندھش الكثير من الناس عندما يعلمون أن معظم صناعة الكيمياء ترتكز حول صناعة أربع مواد كيميائية بسيطة نسبياً وهي: حامض الكبريتيك وحامض الفوسفوريك وهيدروكسيد الصوديوم وصديقنا القديم كلوريد الصوديوم.

ويتمثل حامض الكبريتيك هذا ومشتقاته الحجم الأكبر من الكيماويات المنتجة في العالم. ويأخذ حامض الكبريتيك قوام الدواء الشرب في شكله المركز (المعروف بالأوليم oleum) وكان معروفاً في وقت ما بزيت الزاج، بسبب هذا المظهر. وحامض الكبريتيك مسبب شديد للتآكل وبهاجم البلاستيك والخشب والجلد والأغشية المخاطية ومعظم الفلزات في حالاتها المركزة، لكن يمكن تخزينه في زجاجات مصنوعة من الزجاج. ويعتبر حامض الكبريتيك المخفف جداً (كمية صغيرة من الحامض مخلوطة بكمية كبيرة من الماء) هو المادة الفعالة في محلول المخفف لقلوية مياه حوض السمك المقترن في «قائمة المشتريات والمحاليل». ويعتبر حامض الكبريتيك في شكل أكثر تركيزاً هو محلول الحامض المستخدم في بطاريات السيارات الحامضية الرصاصية، وتُصمم بطاريات السيارات هذه الأيام بطريقة محكمة الغلق بحيث لا يكون لدى المستخدم العادي للسيارة سبب لفحص البطارية أو تزويدها بالسائل. ويتنبئ للسائل أن يستمتع بسرعة محرّك عالية دون الالتقاء بحامض الكبريتيك الذي في البطارية. أما هؤلاء الذين يتحتم عليهم التعامل مع حامض البطارية، فهذا التعامل عندهم جدير بالذكر. فهيجان البشرة يكون مباشرًا وتتأثيره على الملابس قوي ويتعذر إلغاؤه.

لكن استخدام حامض الكبريتيك في بطاريات السيارات لا يعلل إنتاجه بهذه الكميات المهولة، وأكبر استخدام فريد لحامض الكبريتيك هو في المخصصات لاسيما في الخليط الذي يحوي حامض الكبريتيك وصخر الفوسفات والذي يُسمى بالسوبرفوسفات، لأن الفوسفات هو أحد المعادن الغذائية الأساسية التي يحتاجها النبات إلى جانب أن الفوسفات مكون أساسي في العظام، ومسحوق العظام كان يشيع استخدامه في وقت ما كمحض. إلا أنه يمكن في هذه الأيام استخدام الفوسفات الصخري المعالج بحامض الكبريتيك ليصبح أكثر قابلية للذوبان أيضًا.

ويُستخدم هيدروكسيد الصوديوم أو اللي، NaOH، في إنتاج الصابون والأنسجة والمنتجات البترولية والصبغات والمنظفات والورق، وينتج هيدروكسيد الصوديوم عن طريق تشغيل تيار كهربائي عبر خليط من الماء و NaCl (ملح الطعام). وتعتبر المعادلة المتزنة الآتية صريحة:



ويشير الرقم الموجود أمام صيغة الماء وأيضًا أمام صيغة ملح الطعام إلى عدد وحدات كل منها التي تدخل في التفاعل. فجزيئان ماء يتفاعلان مع وحدتين من كلوريد الصوديوم ليكونا وحدة واحدة من هيدروكسيد الصوديوم وجزيء واحد من غاز الكلور Cl₂، وجزيء واحد من غاز الهيدروجين H₂. وبكلمات أخرى إذا كان علينا أن نكتب كل مُتفاعل على حدة تكون المعادلة على الصورة الآتية:

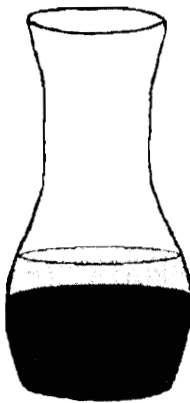


وعدد الهيدروجين قبل التفاعل هو ذرتان في كل جزيء ماء أي أربع ذرات هيدروجين. وإجمالي ذرات الهيدروجين بعد التفاعل ذرتان من غاز H₂، الهيدروجين، بالإضافة إلى واحدة من كل جزيء NaOH، هيدروكسيد الصوديوم، أو أربع ذرات. وعليه يكون لدينا نفس الكمية من الهيدروجين قبل وبعد التفاعل لكنها تتوارد في مركبات مختلفة. الهيدروجين متزن، وعدد ذرات الأوكسجين قبل التفاعل ذرة واحدة من كل جزيء ماء، أي ذرتي أوكسجين، ويكون عدد ذرات الأوكسجين بعد التفاعل ذرة من كل جزيء هيدروكسيد الصوديوم،

NaOH , أو ذرتى أوكسجين. الأوكسجين متزن، وعدد ذرات الصوديوم Na قبل التفاعل ذرة واحدة في كل جزء كلوريد الصوديوم، وإنجمالي ذرات الصوديوم بعد التفاعل ذرة في كل جزء هيدروكسيد الصوديوم، وعليه الصوديوم متزن، وإنجمالي الكلور هو ذرة في كل جزء كلوريد صوديوم قبل التفاعل واثنان في الكلور Cl_2 بعد التفاعل.

إلا أن المشكلة في هذه الطريقة الخاصة لإنتاج هيدروكسيد الصوديوم للهندسة الكيميائية هي ليست توازن التفاعل، إنما التعامل مع النواتج الفرعية؛ فكلا النواتج الفرعية لهذا التفاعل، الكلور Cl_2 والهيدروجين H_2 ، هي غازات تحت الظروف العاديّة، والغازات تشغّل حيزاً من الفراغ، رطل لكل رطل، أكبر من نظائرها في الحالة الصلبة. ويُعتبر إنتاج نواتج فرعية في حالة غازية هو الأساس في تجربة صاروخ الزجاجة، حيث تتفاعل بيكربونات الصوديا مع الخل مكونة غاز ثاني أكسيد الكربون الذي يتمدّد ليشغل حيزاً كبيراً جدّاً من الفراغ أكبر من حجم ذلك المفاعل مُجبراً السدادة على الاندفاعة بقوّة. ويقابل إنتاج كل طن من هيدروكسيد الصوديوم انبساط نحو طن وثلاثة أربع الطن من الغاز، أي أن إنتاج كل قدم مربع من هيدروكسيد الصوديوم، NaOH , يقابل إنتاج كل ما يقرب من ألفي قدم مربع من الغاز، ويُشبّه هذا التفاوت في الحجم تضخّم جهاز تليفزيون حجمه سبع عشرة بوصة ليملاً حجرتين من البيت. فهذا مقدار كبير جدّاً من الحجم وقد يمكنه أن يسبّب انفجاراً كبيراً. وعليه يمثّل احتواء الغاز والتهوية والانبساط تحدياً كبيراً للعاملين في صناعة المواد الكيماوية.

لكن مثلما يؤدي الاستخفاف بمثل هذه المشكلات إلى تداعي مهنة المهندسين الكيميائيين، وتؤدي المغالاة في هذا الأمر إلى نفقات غير ضرورية أيضاً، وعليه يجب أن يكون المهندس الكيميائي أيضاً على دراية بأن عملية التقدير تقوم على افتراض أن كل جزء من الغاز يشغل حيزاً من الفراغ كما لو كان الشيء الوحيد الموجود في العالم. في الواقع الأمر، ثمة انجذاب وتنافرات بين الجزيئات. ويؤدي الانجذاب بين الجزيئات إلى تكتّف الغازات إلى سوائل. ويزيد التنافر بين الجزيئات من صعوبة ضغطها حتى نقل من الحجم، ويجب أن يأخذ المهندسون الكيميائيون هذا الانجذاب والتنافر للذين يُطلق عليهم معاً «القوى البينجزيئية»، بعين الاعتبار، فتعتبر أيضاً هذه القوى البينجزيئية الأساس لخصائص عديدة مثيرة للحظها للمواد وهو ما سنعرض له الآن.



تجربة ٨: طبقة فوق طبقة

«واليوم إذا ما التقت برجل، هب أنه بطلنا، ستتصارع معه كيمياؤها حتى تذوب بها، كأنها بورجيا وأنه نيرون لأن الأمر خدعة شيطانية صغيرة».

إيدجر لي ماسترز في كتابه «مختارات من سبون ريفر» ١٩٢٠

بعد ارتداء نظارتكم الواقعية، خذ كوبًا شفافًا صغيرًا وصب فيه نحو بوصة كاملة (٢,٥ سم) جلسرين (المقترح في «قائمة المشتريات والحاليل»). خذ بعض الماء المصبوغ بألوان الطعام وصب على الجلسرين ولنفس ارتفاع الجلسرين. ينبغي أن تلحظ طبقتين مميزتين في الكوب.

أضف عليهما طبقة من زيت الكانولا تلحظ ثلاثة طبقات مختلفة. قلب الخليط، يختلط الماء الملون بالجلسرين، ويظل زيت الكانولا مستقرًا في طبقة منفصلة عند التوقف عن التقليل، وقد يأخذ الأمر بعض دقائق حتى تنفصل الطبقات.

أضف طبقة من الصابون السائل إلى محلول ثم شاهده وهو يتربّس بين طبقة خليط الجلسرين والماء وطبقة زيت الكانولا. الآن عندما تختلط

الطبقات (قلب برفق كي لا تُحدث فقاعات) يجعل الصابون زيت الكانولا يمتزج بالجلسرين. وينتج عن ذلك خليط متجانس، وقد ينفصل الخليط مرة أخرى في نهاية الأمر ولكن هذا قد يستغرق وقتاً أطول مما لو كان المنظف غير موجود.

انفصل محلول في أول الأمر بسبب التفاوت في قوى الجذب البينجزيئية، وهي نوع من أنواع القوى البينجزيئية، وتحدث هذه الانجدابات بين الجزيئات على عكس القوى البينجزيئية – الروابط الكيميائية – التي تربط النوى داخل الجزء.

وهذا الاختلاف مثل اختلاف كتاب مجلد إزاء الأوراق الملصقة معًا، فالغرض من جلدة الكتاب أن تظل ثابتة، ولا يتيسر فصل الغراء الذي يمسك الأوراق معًا بسهولة، وعند عزل جلدة الكتاب، يكون لديك رزمة من الورق ولم يعد لديك كتاب. في حين تشبه الأوراق الملصقة قوى الجذب البينجزيئية، ويعُنى بالأوراق الملصقة أنها ملصقة بشكل مؤقت من على السطح ويمكن بسهولة فكها ونقلها. إذا قمت بلصق مجموعة من الأوراق اللزجة في كتاب ثم أزلتها مرة أخرى فإنك لا تزال تملك كتاباً سليماً وأوراقاً لزجة، الأوراق اللزجة تتتصق بسبب قوى الجذب البينجزيئية.

وقد تعرضنا بالفعل لتأثيرات القوى البينجزيئية في مناقشتنا حول الترسيب والذوبان، وهنا يكون لقوى الجذب البينجزيئية بين جزيئات الماء الآخر في تكوين قفص الأيونات الذي يسمح لبعض الأملاح بالذوبان في الحاليل المائية. تشترك جزيئات الجلسرين في بعض التشابهات مع الماء، إلا أن جزيئات الجلسرين على حدة لا تزال ينجذب بعضها البعض بقوة ولا تقبل الماء بين طبقاتها إلا في وجود إثارة قوية، وحدثت الإثارة في هذه التجربة في صورة التقليب، لكن ما من قوة للتقليب استطاعت أن تذيب زيت الكانولا في الجلسرين حتى أُضيف الصابون.

يلعب الصابون دور الدبلوماسي الأعظم في القوى البينجزيئية؛ ينسجم الصابون مع الانجدابات لكل من الماء والزيت ويختبرها جيداً، وهذا هو الأساس الذي تقوم عليه كفاءته كعنصر منظف، يتحد الصابون بالشحم والزيت وبالقاذورات ثم يتحد بالماء مما يسمح للقاذورات أن تذهب بعيداً بالماء.

لكن تزيد أهمية الدور الذي تلعبه جزيئات أشباه الصابون وهي الجزيئات التي تنجذب إلى كل من المواد الشبه مائية والمواد الشبه زيتية، عن مجرد تنظيف البشرة: فهي المكون الرئيسي لجدران الخلايا الحية في جلد الإنسان. فقد يبدو أن القوى البينجزيئية ليست ذات أهمية نسبياً في بادئ الأمر عند مقارنتها بالروابط الكيميائية، لكن في حين تحدد الروابط الكيميائية تركيب جزيء واحد، فإن قوى التجاذب البينجزيئية هي التي تحدد كيفية تصرف هذا الجزيء تجاه الجزيئات الأخرى؛ فكل الحياة تدور حول تصرف الجزيئات كما لاحظنا في خصائص المواد الجزيئية والمجالط.



الفصل الثامن

التزلق والانزلاق من منظور القوى البينجزيئية

«في بادئ الأمر وجد نفسه يحدق في اللوحة حين اجتاحه شعور بالاهتمام العلمي. مثل هذا التغير الذي كان ينبغي أن يحدث كان أمراً لا يصدق من وجهة نظره. على أن هذا التغيير كان حقيقة لا خيالاً. ترى هل هناك ألفة وثيقة بين الذرات الكيميائية التي شكلت نفسها على هيئة صورة ولون على هذه اللوحة وبين الروح الساكنة داخله؟»

أوسكار وايلد في روايته «The Picture of Dorian Gray» ١٨٩٠

تلعب القوى البينجزيئية دوراً هاماً في الكيمياء؛ فالقوى البينجزيئية هي قوة الانجذاب والتنافر التي تحدث بين الذرات والجزيئات وتختلف عن الروابط الكيميائية. ويسبب كسر الرابطة الكيميائية نشوء مادة جديدة تتفاعل على نحو مختلف مع المواد الكيميائية الأخرى، في حين لا يغير كسر قوى الجذب البينجزيئية الصيغة الكيميائية أو النشاط الكيميائي، إلا أن القوى البينجزيئية

تحدد مدى سرعة حدوث التفاعل، أو إذا كان من الممكن حدوثه في أي وقت، وتحدد القوى البينجيزئية أيضاً طبيعة المادة سواء كانت مادة سائلة أو صلبة أو غازية في درجة الحرارة المعينة – وهو ما يعد أمراً هاماً للراغبين مثنا في الشرب أو الأكل أو التنفس!

وكان العلماء في أواخر القرنين التاسع عشر وأوائل القرن العشرين لا يزالون يجاهدون للوصول إلى فهم القوى البينجيزئية، لذا مما لا شك فيه أن أوسكار وايلد لم تكن لديه صورة واضحة عن القوى البينجيزئية في عقله عندما كتب عن «الألفة الوثيقة» بين الذرات الكيميائية في روايته «The Picture of Dorian Gray»، إلا أن وصفه للذرات الكيميائية بأنها «وثيقة الألفة» كان مناسباً. وتتسم القوى البينجيزئية بالتعقيد وتكون من انجذابات وتنافرات. وتمثل قوى الجذب في تلك القوى التي بين جزيئات الماء والتي تسمح للماء بأن يتكتف عندما يصل إلى درجة كافية من البرودة، وقوى التناfar البينجيزئية لجزيئات الماء هي ما يجعل الماء يبدو مثل الكتل الصلبة عندما يتصادم بعضها مع بعض بقوه. (هل سبق لك أن صدمت بعنف بموجة عارمة في البحر؟). إذا لم يكن هناك انجذابات بينجيزئية، لت Bharت أجسادنا إلى غازات، وإذا لم يكن هناك تنافرات بينجيزئية، لأصبحنا في الوحل.

سوف نبدأ بقوى التناfar بين الجزيئات، فقد شاهدنا في تجربة «الساحرة والماء» التي قدمناها من قبل، سيلًا رفيعاً من الماء ينجدب إلى الملعقة البلاستيكية ذات الشحنة الإلكتروستاتيكية المكتسبة. بالمثل، إذا نزعنا قطعة من شريط لاصق بسرعة من بكرة الشريط، فإنها ستتجذب إليها أيضاً سيلًا رفيعاً من الماء. لكن إذا نزعنا قطعتان من البكرة وتدليا من بين الأصابع، فإن هاتين القطعتين ستحاولا التناfar بعيداً إدحهما عن الأخرى، حيث إنهما اكتسبا نفس الشحنة عند إزالتهم من بكرة الشريط، وتنافرا لأن الشحنات المتشابهة تتناfar. وعندما تنجدب ذرتان أو جزيئان بعضهما البعض، فإنهما يقتربان بعضهما من بعض جداً لكن ليس أكثر من حد معين. فالإلكترونات لديها بعض الاضطرابات فيما يخص الاقتراب، فعندما تقترب ذرتان أو جزيئان مختلفان أحدهما من الآخر بشدة، فإن التناfar بين سحب الإلكترونات سيفصلهما.

وتعتبر قوى الجذب بين الجزيئات أيضاً ذات طبيعة كهربائية، لكن الموقف هنا يمكن أن يكون أكثر صعوبة لأنه من الممكن أن تعتمد قوى الجذب بين

الجزيئات أكثر على شكل الجزيء، وهو الشكل الذي يخضع باستمرار للتغيرات طفيفة، وتكون الجزيئات في وضع حركة مستمرة؛ تهتز وتدور وتطاير في كل الاتجاهات. علاوة على أن الجزيئات لا تتحرك بنفس السرعة لكنها تتحرك في مدى معين من السرعات، فليست جميعها تدور أو تهتز بنفس التردد بل في مدى معين من الترددات.

وتجعل هذه التنوعات حساب مقدار حجم قوى التجاذب بين الجزيئات في أي موقف مستحيلًا ظاهريًّا، لكن بالرغم من فرديتها، فإنها تلتتصق بعضها ببعض. ويعتبر فهم هذا الالتصاق أمرًا في غاية الضرورة فيما يتعلق بهم تصرف المواد. وكبداية لحل هذا الالتصاق الصعب سنعرف ثلاث طرق تنجب بها الجزيئات بعضها البعض: وهي انجذاب أيون موجب إلى أيون سالب، وانجذاب جزيء ثالثي الاستقطاب إلى جزيء ثالثي الاستقطاب، ثم الفكرة الجديدة التي سناقشها وهي قوى التشتت.

يعتبر انجذاب أيون موجب إلى أيون سالب تفاعلاً مباشراً وقوياً، وهو فيحقيقة الأمر تفاعل قوي جدًا حتى إنه يميل إلى السيطرة على الأمر عند وجود الأيونات الموجبة والسلبية. وكما أشرنا في مناقشتنا عن الترسب، عندما تجد الأيونات المضادة بعضها بعضًا، فإنها تكون رابطة أيونية وتخرج من محلول، لكن الانجذابات الأيونية لا تسود دائمًا؛ فجزيئات الماء تعزل الأيونات بتكون الأقصاص حول الأيونات، وتحدث أقصاص الماء هذه نتيجة لانجذابات الجزيئات ثنائية الاستقطاب بعضها إلى بعض ولانجذابات الجزيئات ثنائية الاستقطاب إلى الأيون المفرد أيضًا.

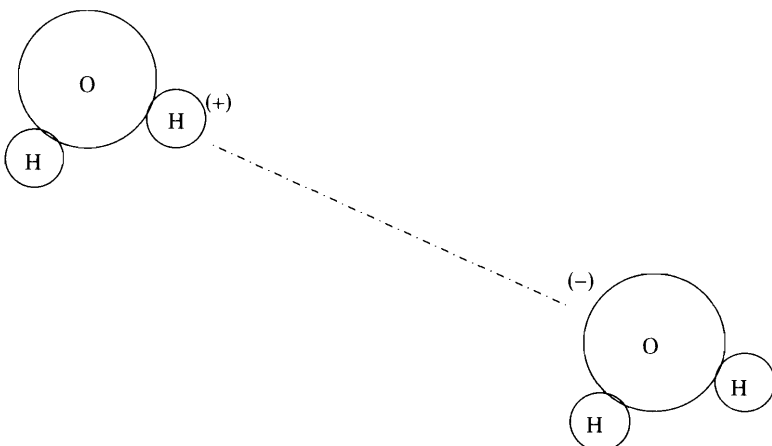
ولكي نفهم الجزيئات ثنائية الاستقطاب على نحو أفضل، تذكر أننا شرحنا من قبل أن الإلكترونات تمثل لأن تربط نفسها بالكيان ذي السالبية الكهربائية الأعلى عند الارتباط، وعليه يُسَبِّبُ هذا توزيعًا غير متساوٍ للإلكترونات، ويكون أحد طرف الرابطة ذا شحنة سالبة أكبر أو ذا شحنة موجبة أكبر من الطرف الآخر، وعندما يكون الموقف هكذا، نقول إن الرابطة ثنائية الاستقطاب، وعندما تكون الروابط ثنائية الاستقطاب مضادة بعضها بعضًا بشكل مباشر، فإنها تتعادل بعضها مع بعض أو يلغى بعضها أثر بعض، ومع أن الروابط قد تكون ثنائية الاستقطاب فإنه لا يوجد جزيء ثالثي الاستقطاب بشكل خالص، وهذا حال ثاني أكسيد الكربون CO_2 ؛ ففي ثاني أكسيد الكربون تتجه كثافة

الإلكترونات نحو الأوكسجين الأكثر سالبية لكن يبقى الكربون في وسط ذرتي الأوكسجين، OCO ، وعليه يكون الصراع متعادلاً.

لكن يختلف وضع الماء، فكما أوردنا من قبل، تأخذ جزيئات الماء H_2O شكل حرف V بحيث يكون الأوكسجين في منتصف الحرف والهيدروجين عند طرفيه، فيعتبر الماء جزيئاً ثانياً الاستقطاب، فالأوكسجين أكثر سالبية كهربية من الهيدروجين، من ثم تنجدب الإلكترونات نحو طرف ذرة الأوكسجين وبعدها عن طرف الهيدروجين، حينئذ يُقال إن الماء عزماً قطبياً صافياً، بمعنى أنه عندما تتعادل كل القوى معًا فإن أحد الطرفين يكون أكثر سالبية من الآخر. وكما رأينا، تتفاعل الجزيئات القطبية بعضها مع بعض مثلاً يتفاعل القضيب المغناطيسي، ويُطلق على التفاعل مصطلح تفاعل «ثنائي الاستقطاب». وفي التفاعل الثنائي الاستقطاب يصطف الطرف الموجب لأحد الجزيئات القطبية مع الطرف السالب لجزيء آخر مثلاً ينجذب القطب الشمالي لمغناطيس إلى القطب الجنوبي لمغناطيس آخر، لكن هذه القضبان المغناطيسية تدور وتهتز وتتطاير في جميع الاتجاهات.

وقد كنا شغوفين من قبل لمعرفة الكيفية التي يساعد بها هذا التفاعل على بناء الأقفال حول الأيونات لحفظها في محلول، لكنه يعتبر مهمًا حتى في غياب الأيونات أيضًا. وتعمل التفاعلات ثنائية الاستقطاب على حفظ جزيئات الماء معًا في الحالة المكثفة. ويعتبر الماء ماهراً بصورة خاصة في أدائه كمذيب ومكثف، ويرجع ذلك إلى أن جزيئات الماء صغيرة وقدرة حتى على اجتياز نوع آخر من الانجداب، وهو انجداب ثنائي الاستقطاب ويسمى «الرابطة الهيدروجينية».

ولا تعتبر الرابطة الهيدروجينية رابطة كيميائية بالدرجة التي يسمح معها بحدوث تغيير في الصيغية الجزيئية، لذا يعتبر مصطلح «الرابطة الهيدروجينية» تسمية خاطئة، إلا أن الرابطة الهيدروجينية تعتبر رابطة قوية على نحو بارز. وتحدث الرابطة الهيدروجينية عندما يرتبط جزيء هيدروجين كيميائياً بعنصر ذي سالبية كهربية عالية مثل الأوكسجين أو الفلور أو النيتروجين، وعندما ينجذب — في انجداب بينجزيئي — إلى عنصر ذي سالبية كهربية في جزيء آخر، ويوضح هذا الموقف في شكل ١-٨-١. وتعتبر الرابطة الهيدروجينية عاملاً في غاية الأهمية أيضاً في الطريقة التي يسلك بها الماء لأن الماء يحظى بفرصتين



شكل ١-٨-١: يُسمى الانجداب بين طرف ذرة الهيدروجين التي تحمل شحنة موجبة ضئيلة لأحد جزيئات الماء وبين طرف ذرة الأوكسجين التي تحمل شحنة سالبة ضئيلة لجزيء آخر «الرابطة الهيدروجينية». وتعتبر الرابطة الهيدروجينية انجداباً بين جزيئين وليس رابطة كيميائية. ويجب أن يكون الهيدروجين مرتبطاً كيميائياً بعنصر ذي سالبية كهربية عالية مثل الأوكسجين أو النيتروجين أو الفلوركي نحصل على الرابطة الهيدروجينية.

لتكوين الروابط الهيدروجينية، فلديه ذرتا هيدروجين ترتبطان كيميائياً بذرة أوكسجين في الجزيء.

يعتبر الماء بارعاً جداً في تكوين الأقفاص وفي إذابة الأيونات ويعزى ذلك إلى مقدراته على تكوين الروابط الهيدروجينية، وبسبب هذه القدرة الفائقة للماء كمذيب، يعتبر الماء هو العامل الأساسي للكثير من التفاعلات الكيميائية الرئيسية بما فيها تلك التفاعلات المسئولة عن الحياة، فالكثير من الحالات التي نتعامل معها بصفة يومية هي إما ماء أو محاليل مائية.

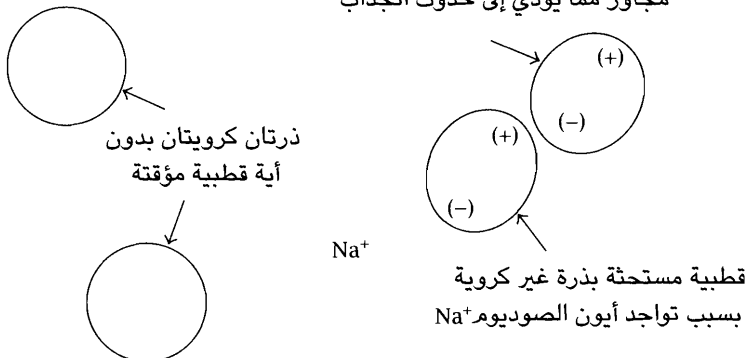
ومن السوائل الأخرى الشائعة سائل الزيت، سواء كان في شكل زيت الطهي أو في شكل البنزين أو غيرهما من المنتجات البترولية، وهذه المواد لا تعتبر ماء بشكل جذري فحسب، بل إنها أيضاً لا تمتزج مع الماء جيداً. وتُعرف الزيوت والمنتجات البترولية بمصطلح «الهيدروكربونات» لأنها تتتألف في المقام الأول من هيدروجين منتظم في سلاسل مع الكربون، وتختلف قوى الجذب البنينجزئية الخاصة بهما عن تلك التي للماء.

وقد يعتقد للوهلة الأولى أن الروابط التي بين الهيدروكربونات هي روابط قطبية أيضاً. الهيدروجين والكربون ليسا قربيين للغاية أحدهما من الآخر في الجدول الدوري، وعليه ثمة فرق كبير جدًا بينهما في السالبية الكهربية، لكن كما سنتذكر، لا يتبع الهيدروجين الاتجاهات العامة — فهو صغير للغاية عن أن يحمل الكثير من الشحنات السالبة — من ثم يعتبر الهيدروجين بالفعل قريباً جدًا من الكربون في السالبية الكهربية. بالإضافة إلى أنه يمكن أن تتوزع ذرات الهيدروجين بالتساوي حول ذرة الكربون في الهيدروكربونات، لذا تمثل القطبية الضئيلة التي تتمتع بها رابطة الكربون والهيدروجين إلى أن تتعادل، لكن الهيدروكربونات تكون بشكل بديهي سوائل، وحتى المواد الصلبة منها تُسمى مواد شمعية، من ثم ينبغي أن يكون هناك شكل من أشكال الانجدابات البينجزينية.

ويمكن فهم تكتف الهيدروكربونات بشكل أفضل عند إدراك أن الهيدروكربونات الكبرى هي التي تكتف عادة بسهولة أكثر. فيكون الميثان المكون من ذرة كربون واحدة وأربع ذرات هيدروجين غاز (غاز المستنقعات على وجه الدقة) في درجة الحرارة والضغط العاديين. أما الأوكتان المكون من ثمان ذرات كربون في سلسلة وثمانية عشرة ذرة هيدروجين فيكون سائلاً في الظروف العادية، وتتمثل الهيدروكربونات الأطول إلى أن تكون سوائل في درجة حرارة وضغط الغرفة، حيث تنجدل السلالس الطويلة بعضها حول بعض. ونتيجة لهذا التشابك تكون السلالس قريبة بعضها من بعض، ويفؤد هذا القرب لزيادة تأثير قوى التجاذب الضعيفة للروابطقطبية على عملية الالتصاق. ومن ناحية أخرى، لا يشوب غاز النيتروجين N_2 أي اختلافات في السالبية الكهربية حيث ترتبط ذرتان متطابقتان معًا، ومن ثم لا تعتبر الرابطة قطبية بالفطرة، وما من فرصة للتشابك لأنه لا توجد سلالس من النيتروجين لأنه مجرد أزواج ثنائية الذرة، إلا أنه يوجد نيتروجين سائل وهو شائع بما يكفي حيث يستخدم في إزالة التلوء. ما الذي يربط جزيئات النيتروجين معًا في النيتروجين السائل؟ إنه انجداب يُسمى «قوى التشتيت» أو «الانجداب القطبي المستحدث» أو «قوى لندن» نسبة إلى العالم فريتز لندن الذي وصفها.

ومهما يكن الاسم المطلق عليه، فإن أصل هذا الانجداب هو السحابة الإلكترونية الرقيقة التي تحيط بجزيء النيتروجين، لأن الإلكترونات يمكن أن

قطبية مؤقتة مستحثة بقطب ثنائي
مجاور مما يؤدي إلى حدوث انجداب



شكل ٢-٨-٢: يستثير أيون الصوديوم القطبية المؤقتة في ذرة كروية الشكل بها سحابة إلكترونية. يُسبب القطب الثنائي المستحث للذرة الأولى لذرة أخرى أن تحصل على قطبية لحظية، وهذه الانجدابات القطبية المؤقتة كافية لأن تجعل الغازات النبيلة المتماثلة تتكتّف عند درجات الحرارة المنخفضة.

تعتبر متنقلة في السحابة الإلكترونية، ويمكن وصفها بأنها محشدة في أية لحظة عند طرف واحد من الجزيء أو عند الطرف الآخر. ويُطلق على هذا التوزيع المؤقت غير المتساوي للإلكترونات توزيع «القطبية المؤقتة»، إلا أنه يتصرف بنفس الطريقة التي تتصرف بها القطبية الدائمة؛ فهو ينجذب إلى أقطاب ثنائية أخرى، سواء كان بصورة دائمة أو غير دائمة. وقد تكون إعادة التوزيع لحظية، أما إذا كان هناك أيون أو جزيء دائم القطبية قربياً، فإن هذه الأنواع قد تستحث على التصرف بقطبية لحظية أيضاً. يُوضّح الموقف في شكل ٢-٨-١.

ومثلاً تسببت الملعقة البلاستيكية المشحونة بصورة مؤقت في تجربة «الساحرة والماء» في جعل الماء ينجذب نحوها، فإن القطبية المستحثة في أحد الأنواع تستحث القطبية في نوع آخر، ولا تعتبر قوى التشتت مؤثرة عبر رقعة ما بنفس قدر الانجدابات القطبية، إلا أنها كافية لتعليل وجود سائل الهليوم وكذلك سائل النيتروجين وسائل الأوكسجين.

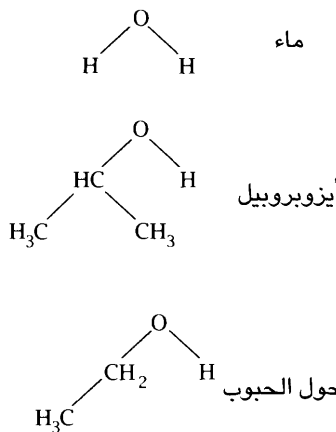
لكن لا يتكتّف الهليوم تقريباً بنفس سهولة تكتّف الماء لأن الهليوم لديه نوع واحد من الانجداب. أما الماء فلديه تراكمات من الانجدابات البنجزينية.

ويوجد في الماء المالح تباديل التفاعلات كافة: فثمة انجدابات قطبية، وانجدابات نتيجة قوى التشتت، وانجدابات أيون مع أيون وانجدابات قطبية مع قوى تشتت، وأيون مع قوى تشتت. من ثم يتسم الموقف كما لاحظنا بغاية التعقيد، أضف إلى هذا التعقيد حقيقة أن تأثير الانجدابات تقل مع المسافة التي تتغير دائمًا بسبب الأنواع المتعددة لحركة الجزيء، ويصبح الموقف ميؤوسًا منه جدًا. من حسن الحظ ليس علينا أن نحل بشدة كل تفاعل على حدة كي نفهم الأثر النهائي — الأثر الذي يوضح نفسه في العديد من الظواهر المعروفة مثل الاحتكاك والتماسك والالتصاق والفعل الشعري (متعلق بالخصائص الشعرية) والذوبان وفعل الصابون.

قد تكون قوى الاحتكاك أكثر القوى، التي يجب أن نتعامل معها بصفة يومية، تعقيداً وسحراً، تنشأ قوى الاحتكاك من مصدرتين — هما العوائق المادية للحركة والقوى البينجيزية — لهذا السبب لا يمكن إبطالها تماماً، وتتمثل العوائق المادية للحركة في الحواف باللغة الصغر والمناطق الخشنة التي يمكنك أن تجدها دائمًا إذا أمعنت النظر جيداً. عند القيام بمحاولة لجر أحد المواد على مادة أخرى، فإن المناطق الخشنة لأحد الجوانب تمسك بالجوانب الخشنة لأحد جوانب المادة الأخرى وتسبب الاحتكاك أو مقاومة الحركة. بإزالة المناطق الخشنة يمكن التغلب على هذا الأمر لكن إلى حد معين فقط، وعندما تصبح المادة ملساء جدًا تزداد إمكانية حدوث انجدابات بينجيزية.

يساعد الشحم أحياناً على تقليل الاحتكاك لأن الشحم يكون طبقة تعمل على عزل المواد المتحركة، ويسبب الاحتكاك داخل الشحم، عندما يشد في اتجاه واحد أو في الاتجاه المعاكس، في نهاية الأمر، تحلل الشحم، ولهذا السبب يجب تغيير الشحم الذي يوجد في الماكينات بصفة دورية وكذلك الزيوت ومواد التشحيم في السيارات.

ويمثل التماسك ميل الجزيئات المتشابهة لأن يلتتصق بعضها ببعض، فعلى سبيل المثال، يفضل الزيت أن يظل مع الزيت، والماء مع الماء، لهذا السبب يمكنهما الانعزال عند السماح لهما بالتواجد بدون تأثير عليهما، وينتج التوتر السطحي، الذي يتضح في ارتفاع الماء الذي يأخذ الشكل المنحنى على قمة الكوب أو الملعقة، عن قوى التماسك. ويظهر الماء قدرًا لا بأس به من التماسك بسبب نزوعه الشديد لتكوين روابط هيدروجينية، ومن ثم قدر لا بأس به من



شكل ٣-٨-١: مقارنة بين تركيب الماء والأيزوبروبيل وكحول الحبوب.

التوتر السطحي. ويعد التوتر السطحي للبرك قوياً بقدر كافٍ يسمح بإيواء عالم من المخلوقات تمشي على الماء.

أما الالتصاق، كما نرى في الشريط اللاصق، فهو ميل المواد المختلفة للالتصاق معًا، ويعد الالتصاق أحد العوامل الرئيسية المضطلة بمسوئية موجات السطح في الأجسام المائية. ومع أن الفيزياء تنبأ عن عملية مقاضة غاية في التعقيد تتضمن العديد من القوى، فإن الموجات تبدأ عن طريق التصاق الماء بالرياح التي تهب فوق المياه. وتُبني فكرة صب الزيت على المياه المضطربة، التي تستخدم غالباً كمجاز عن أثر التهيئة، تُبني على أساس فيزيائة وكانت تستخدم بالفعل عن طريق مركبات صيد الحيتان في الماضي، وقد نجحت نجاحاً ضئيلاً. يعوق الزيت التصاق الماء بالرياح ومن ثم يمكنه أن يُسكن بعض الأمواج التي تسببها الرياح، وبالطبع لا تتأثر بذلك الموجات الكبيرة التي قد تكونت بالفعل وتحركت بقوتها الدافعة، لذا لا تستغرق الكثير من الوقت في البحث عن زجاجة زيت السلطة عندما يأتي الإعصار، كل ما عليك فعله هو أن تلوذ بالفرار.

ثمة قدر كبير من الالتصاق بين الجزيئات التي تتشابه في تركيبها، مثل الماء والأيزوبروبيل، والماء وكحول الحبوب، التي يوضح تركيبهما شكل ٣-٨-١. والقابلية المتبادلة للذوبان هي ما يجعل الماء والكحول لا ينفصلان عادة في طبقات في كأس الكوكتيل. وقد يأخذ بعض الشراب مثل عصير الرمان

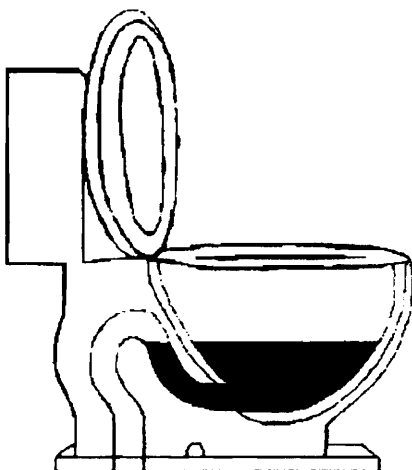
وقد أطول حتى يمترج بسبب قوى الانجداب البينجزيئية داخل الشراب ذاته. لكن إذا تركناه وقتاً كافياً، فإنه يتوزع في نهاية الأمر في طبقات رائعة في كل المشروب، لكن كل ما يهمنا عادة هو الشرب وليس الانتظار، لذا لا نلاحظ ذلك الأثر.

ويعتبر الالتصاق هو أساس الفعل الشعري أو ميل السوائل إلى أن تتجه في الاتجاه المعاكس للجاذبية. يكون لجزئيات المادة المتوجهة لأعلى جاذبية أكبر نحو السطح فتتحرك إليه لأعلى ويظل باقي السائل منجذباً لأسفل بفعل الجاذبية. تعمل أوراق الحمام بناء على فكرة الفعل الشعري، لهذا تصلح أوراق الحمام في امتصاص بعض السوائل عن غيرها. حاول أن تصب كمية من الماء وأخرى من الجلسرين أو زيت الطهي على سطح ما ثم اغمس في كل منهما طرف ورقة من ورق الحمام. تتشرب قطعة الورق الماء أسرع من الزيت. ينجذب الماء بشكل أكبر إلى جزيئات ورق الحمام. تنجذب جزيئات الزيت بشكل أكبر بعضها إلى بعض.

ويعتبر الالتصاق أيضاً هو أساس القول المأثور «الأشباه تذيب الأشباه» بمعنى السوائل الشبه زيتية تذيب السوائل الشبه زيتية والسوائل الشبه مائية تذيب السوائل الشبه مائية. ويشرح القول «الأشباه تذيب الأشباه» سبب إضافة فرح تجفيف مانع لتكون الشحنات الساكنة للماء عندما ينفع الإناء المتسخ بمخلفات زيوت الطعام، فهذه الأفرخ تضيف طبقة رفيعة جداً من الزيت إلى الملابس التي يجري تجفيفها مما يمنع الاحتكاك من انتزاع إلكترونات ومن ثم توليد شحنة كهربية. ويمتزج نفس هذا الزيت غير القطبي مع المادة المجففة من الشحم غير القطبية وتعمل على إزالتها عن الوعاء. وعلى نفس المنوال، يساعد زيت الطعام على إزالة الضمادة من على الجلد دون الحاجة لتقشير الجلد. ويختلط الزيت مع المواد الشبه زيتية التي توجد في الغراء. ويشرح القول المأثور «الأشباه تذيب الأشباه» فعل الصابون أيضاً.

يتكون الصابون من سلسلة طويلة من الهيدروكربون ملحق بأحد طرفيها مجموعة تحوي الأوكسجين، ويقبل الطرف الملحق به المجموعة التي تحوي الأوكسجين الذوبان في الماء، وذلك لأن هذا الطرف قطبي وقدر على تكوين الروابط الهيدروجينية. وتقبل الهيدروكربونات الأخرى مثل الشحم على سبيل المثال الذوبان في الأطراف الهيدروكربونية للصابون وتحمل إلى محلول الماء من

الطرف القابل للذوبان في الماء. ويعتبر نفس هذا النوع من الجزيئات، الذي يكون أحد طرفيه قابلاً للذوبان في الماء والطرف الآخر قابلاً للذوبان في الشحم، حيوياً لتركيب الخلايا والأنواع الأخرى من الكيماء المانحة للحياة. فعلى سبيل المثال يحتاج الجسم إلى مواد عديدة غير قطبية حتى تُنقل عن طريق الدم المكون من الماء، وتتساعد الجزيئات التي تؤيد كلا العالمين – العالم الققطبي والعالم غير الققطبي – في عملية النقل هذه. هل لا تزال غير متأثر بأهمية القوى البينجذبية؟ إذن، ضع في اعتبارك الأمر الآتي: لو لا القوى البينجذبية، لما كان هناك سيفون!



على سبيل المثال: فيزياء السيفون

بلا ريب تعتبر صناديق الطرد أحد أهم التطورات الحضارية، فهي لا تزيل المناظر البشعة والتربة الخصبة بالبكتيريا الخطيرة المكنة فحسب، بل إنها تزيلها أيضاً بطريقة حضارية؛ حيث تزيل الفضلات بسرعة وبكفاءة والروائح المرتبطة بالفضلات المختزنة أيضاً، إنها تبعدها عنا بمهارة عالية باستخدام هذا الحائط المائي. يدفع صندوق الطرد الفضلات إلى أعلى وأسفل في شلال يأخذ شكل حرف U مقلوب ثم يسد المدخل بالماء من ثم لا تجد الغازات طريقها مرة أخرى إلى الغرفة، ولا شيء من هذا كان ممكناً لو لا القوى البينجذبية.

يبدأ فعّل تدفق الماء في الحمام عندما يمتلأ الوعاء من الخزان حتى يصل مستوى الماء إلى حاجز قمة حرف U المقلوب ثم يبدأ في التساقط من الجانب الآخر. ما إن يبدأ الماء في التدفق من على جانب الحاجز، فإنه يسحب الماء المتبقى معه، مثلاًما تسحب السلسلة الوصلات المربوطة بها إلى أسفل إلى مستوى أقل انخفاضاً. تكون قوى الجذب البينجيزئية مع الماء السلسلة التي تسحب جزيئات الماء جزيئاً بعد الآخر، ويجب أن يبدأ هذا الفعل الطردي سريعاً من ثم يتثنى للماء أن يتدفق على الحاجز ويقوم بعمل سادة متحركة.

ويدفع الفرق في الضغط بين الوعاء الممتلئ والأنبوبة الفارغة الماء من على القمة، لكن الجذب بين جزيئات الماء هو الذي يحفظ التدفق متراجعاً باستمرار عبر الفعل الطردي لتفريح الوعاء. ويمكن تأكيد تلك الانجدابات البينجيزئية المتضمنة في صندوق الطرد بتجربة صغيرة: هل يمكن أن تخيل سيفون يعمل بالرمل بدلاً من الماء؟ قد تكون هذه الرمال المستخدمة هي حلم القطة الصغيرة لتنام عليها، لكنها لن تفلح مع السيفون! فعمله يعتمد على جزيء يسحب وراءه جزيئاً آخر عندما تأتي على قمة شيء منحدر.

يعمل الماء جيداً على إزالة الفضلات أيضاً نظراً لأن العديد من المواد تذوب بالماء، لكن كما نعلم جميعاً أن ثمة فرق بين ماء الحمام وماء الكولوني. تعتمد خصائص محلول على المذيب والمذاب وكم المذاب الذي تحويه، وستنتجه الآن لمناقشة هذه المعالم المهمة.



تجربة ٩: التركيز على اللون — الكلب الملح

«لقد اعتبر نابليون، مثل كيميائي، أن كل أوروبا هي مادة لتجاربه، لكن في الوقت المعين تفاعلت هذه المادة ضده.»

فريدرريك باستيت في كتابه «القانون» ١٨٧٠

ارتدى نظارة الأمان الواقية. صب نصف كوب (١٢٠ ملilitرًا) في كوبين من البلاستيك الشفاف، أضف ملعقة شاي بلاستيكية (٥ ملilitر) من محلول كبريتات النحاس (المعدة كما هو موصوف في «قائمة المشتريات والمحاليل») إلى أحد الكوبين ثم أضف ملعقتين شاي (١٠ ملilitر) من محلول كبريتات النحاس أيضًا إلى الكوب الآخر. قلب الكوبين ثم قارن الفرق بينهما في كثافة اللون بالنظر إلى أسفل من فوق قمة الكوب وهمما موضوعان على ورقة بيضاء. نجد أن محلول الذي يحتوي ملعقة واحدة من محلول كبريتات النحاس (المحلول الأقل تركيزًا) يُظهر درجات ألوان مختلفة أفتح من تلك الألوان التي تظهر في الكوب الذي يحتوي ملعقتين من محلول كبريتات النحاس. نستنتج من هذا أن اللون خاصية تتأثر بالتركيز.

تتأثر القابلية للذوبان أيضاً بالتركيز كما وجدنا في مناقشتنا لعملية الترسيب، حيث وجدنا أن مقداراً ضئيلاً من بيكربونات الصودا يذوب في محلول بسهولة لكن ليس أكثر من هذا المقدار يمكنه أن يذوب. الآن جرب الآتي: أعد محلول بيكربونات الصودا مشبعاً بإضافة أربع ملاعق طعام (٦٠ ملليترًا) من بيكربونات الصودا إلى كوبين (٤٨٠ ملليترًا) ماء. قلب محلول ثم اتركه يترسب أربع دقائق على الأقل. صب برفق محلول الذي يعلو بيكربونات الصودا غير المذابة في كوب نظيف، تأكّد من أنك لم تنتقل بيكربونات صودا صلبة مع محلول. خذ كوبًا مماثلاً ونظيفاً واملأه بالماء حتى يصل إلى نفس ارتفاع الكوب الذي يحوي محلول بيكربونات الصودا المذابة في الماء. وحيث أنك تملك الآن كوبين بهما نفس الكمية من السائل، أضف إلى كل منهما ربع ملعقة شاي مستوى (١ ملليلتر) ملح طعام وقلب. أضف نفس الكمية من ملح الطعام مرة أخرى وأنت تُقلب لكن بكميات صغيرة (٨/١ ملعقة شاي : نصف ملليلتر) إلى كل كوب حتى يصبح أحد محلولين غائماً. وسيكون محلول الغائم هو محلول الذي يحوي بيكربونات الصودا، فهو يصبح غائماً حيث إن ملح الطعام يزاحم بيكربونات الصودا في محلول. أما محلول الآخر الذي يحوي الماء والملح المضاف فقط، فينبغي أن يكون صافياً تماماً. وهذه التقنية التي تُسمى «فصل المذاب باستخدام الملح» تستخدم في الصناعة لنقل المواد من وإلى محلول، وكانت تستخدم هذه التقنية أيضاً في الماضي في إعداد الصابون الصلب، فقد كان الصابون يخرج عنوة من محلول بإضافة كميات كبيرة من الملح. ويمكن توضيح هذا الفعل عن طريق إضافة طبقة سميكة من ثمن إلى ربع بوصة من الصابون السائل في كوب ثم انثر ملح الطعام عليه، فتترسب في دقائق معدودة مادة صلبة لزجة هلامية.



الفصل التاسع

التركيز على كونهما وحدهما معاً

«لم أر عليه أي أثر للرعب الذي انتابني أنا نفسي آنذاك ... لكن كان يبدو على وجهه أمارات الهدوء ورباطة الجأش المتلهفة التي للكيميائي الذي يرى البلورات تتتساقط من محلوله المشبع.»

السير أرثر كونان «وادي الخوف» ١٩١٥

الكيماء هي التغير — فالمعدن يتحول إلى فلز والزبدة إلى خبز والحامض إلى ملح — والشيء الرائع في هذا التغير هو أن هذه الكيماء تحدث في الحاليل: في البرك والخلايا والمحبيطات والصلصة وحتى في الصهارة والمخلوط. وتعتبر الحاليل مخاليط متماثلة، مثل الخليط المتماثل المكون من الملح والماء الذي نسميه محلول الملح. تساعد الحاليل على إحداث التفاعلات الكيميائية لأنها تمنح الجزيئات الفرصة لكي تتقابل معاً وتتوفر الحركة للتفاعل كي يحدث. والأقراص التي توضع في الماء كي تقدم شراباً فواراً تستطيع عمل الفوران لأنها تحتوي على حامض الستريك وبيكربونات الصودا. لكن مع أن هذه الأقراص تحتوي على حامض الستريك وبيكربونات الصودا قبل إلقائهما في الماء، فإن

الأقراص الجافة لا تحدث فوارناً، وهي لن تفور حتى توضع مكوناتها في محلول. يحظى كل من الحامض والقاعدة بحرية الحركة في محلول من ثم يمكنه أن يدخل في التفاعل. تقدم المحاليل ما يحتاجه التفاعل الكيميائي: الحرقة والفرصة.

ولطالما أدرك القائمون على الصناعات التجارية والفكريّة الناجحة الحاجة إلى الحرقة والفرصة للحصول على تفاعل فعال بين المتخصصين، ففي المؤتمرات يكون هناك تركيز أعلى من الأشخاص ذوي الأذهان المتشابهة. لكن كما يعلم كل منظم ناجح للمؤتمرات فإن التفاعل الحقيقي بين الناس لا يحدث عندما يجلس كل فرد في مقعده منصتاً إلى ما يقدمه الآخرون، لكنه يحدث عندما تذوق الخمور والجبن، عندما تكون لديهم حرية الحرقة والسعي ببعضهم نحو بعض. والمحلول هو النذر الكيميائي للمؤتمر: فهو يمثل تركيز المتفاعلات مع منها حرية الحرقة التي تحتاجها للامتزاج. ويعني الكيميائي مثله مثل منظم المؤتمر أهمية التحكم في التركيز والتنسيق فيما بين المتفاعلات عند تصميم التفاعلات.

ومع أن محاليل الماء، أو المحاليل المائية كما يعرفها الكيميائيون، هي تقريباً أكثر المحاليل شيوعاً، فثمة أنواع محاليل عديدة أخرى. فثمة محاليل صلبة مثل السبائك المعدنية، مع أنه ليست كل السبائك مكونة من أمزجة متجانسة تماماً. تتكون سبيكة البرونز من النحاس والقصدير، وسببيكة النحاس الأصفر من النحاس والخارصين وسببيكة الصلب من الحديد والكربون.

وثمة محاليل في الحالة الغازية أيضاً، فالهواء الذي نتنفسه هو محلول مكون من غازات عديدة. يتواجد النيتروجين بأكبر نسبة فهو يبلغ نحو 70٪، لكن يوجد الأوكسجين مختلطًا به أيضاً وكذلك الأرجون وثاني أكسيد الكربون والماء عادة. تتأرجح نسبة الماء في الهواء من لا شيء إلى 100٪ رطوبة، في حين تظل نسبة النيتروجين والأوكسجين والأرجون ثابتة تماماً. وقد يعتبر وجود الأرجون في محلول الغازات التي نتنفسها للوهلة الأولى أمراً مفاجئاً، لكن عند استرجاع مناقشتنا حول الجدول الدوري نجد أن العناصر الأخف هي تلك العناصر التي نتجت في الكون للوهلة الأولى في عصيدة الكون التي بزغ منها كوكبنا. وقد احتجزت العناصر المتفاعلة في مركبات، وتطايرت العناصر غير المتفاعلة. معظم الهليوم والنيون كانوا خفيفين على نحو كافٍ لدرجة سمحت

بفراهم ما من جو الأرض مما أدى إلى ترك الأرجون ليتمثل العناصر النبيلة. تشتمل بعض الحالات الغازية الأخرى على بيكربونات الصودا، وهو محلول الغاز (ثاني أكسيد الكربون) في الماء، وماء البرك هو محلول يحوي الأوكسجين وهو الذي تتنفسه الأسماك.

ويعتمد الجسم على قابلية ذوبان الغازات في الدم، التي بدورها تعتمد على ضغط هذا الغاز وليس غيره، حتى يتثنى له القيام بعمليات الأيض. من ثم تعتمد قابلية الأوكسجين للذوبان في الدم على ضغط الأوكسجين في الهواء المستنشق، وتعتمد قابلية الأوكسجين على الذوبان في الخلايا على ضغط الأوكسجين داخل الخلايا. ولأن عملية الأيض تحدث داخل الخلايا، فإن الأوكسجين يُستهلك ويُنتج ثاني أكسيد الكربون. وعندما يصل الدم الغني بالأوكسجين إلى الخلية يعبر الأوكسجين من الدم – حيث الضغط المرتفع نسبياً – إلى الخلية، حيث الضغط المنخفض نسبياً. ويعبر ثاني أكسيد الكربون من الخلية حيث يرتفع ضغطه إلى الدم حيث ينخفض ضغطه.

ولأن النيتروجين دائماً ما يتواجد أيضاً في الهواء الذي نستنشقه، ثمة بعض الكميات من النيتروجين الدائم دائماً في دمائنا. يحتاج الغواصون الذين يغوصون في أغوار المحيطات إلى أنابيب من الهواء المضغوط لتزويدهم بهواء التنفس لأن ضغط المحيط يضغط على الرئتين. ويجب أن يكون الضغط داخل أنبوبة الأوكسجين أكبر من الضغط الخارجي إذا كان عليه أن يدخل إلى الرئتين. إذا ملئت الأنابيب بالهواء الجوي العادي، فإن الدم المعاد تخزينه داخل الرئتين سيكون عرضة لنيتروجين ذي ضغط أعلى، وسيكون ثمة الكثير من النيتروجين الدائم في الدم. ولا يسبب النيتروجين الزائد بالدم بالضرورة مشكلة ما لم يخرج الغواص بسرعة من الماء. أما إذا خرج الغواص من الماء بسرعة، فإن النيتروجين الزائد الدائم الذي في الدم يبدأ في الخروج من محلول ويمكّنه أن يكون الفقاعات قبل أن يحظى الجسم بالفرصة لطرده. وتسبّب هذه الحالة ألم شديداً جدّاً حتى إن المصابين به يتوقفون عن الحركة تماماً من شدة الألم، لذا يُعرف هذا المرض بشلل الغواص.

ويعتبر الإجراء الوقائي المستخدم غالباً هو استبدال النيتروجين بالهليوم في خليط هواء التنفس. لا يقبل الهليوم الذوبان في الدم بنفس قدر النيتروجين وعليه لا يسبب نفس المشكلة. وفي ملاحظة مختلفة تماماً الاختلاف، نجد أن

الصوت الحاد الذي يصيب الصوت يكون نتيجة لتكثف الهليوم بدلًا من الهواء الذي يمر عبر الحنجرة. ولا يسفر أي تسمم عن الهليوم كما يعتقد أحياناً، لكن الذي يمثل الخطر هو استنشاق هليوم نقى، فالفرد الذي يستنشق الهليوم النقى لا يستنشق أوكسجين ومن ثم يفقد الوعي بسبب نقص الأوكسجين.

تنقسم المحاليل إلى شقين: المذيب والمذاب. والمذيب هو المكون الذي يوجد بكثرة، ويمثل المذاب المكون الذي يكون أقل. تعد المادة الأساسية في محلول الملحى هي الماء الذي يمثل المذيب والملح هو المذاب، ويمكن فهم أهمية التركيز خاصة للمحاليل بالنظر في محلول الملحى. يمكن استخدام محلول ملحي مركز لغسل الفم، لكن عند غسل العين، لا يستخدم إلا محلول المخفف، وأنت لا تريد أن تخلط بين الأمرين.

ثمة بعض المقاييس الشائعة الخاصة بالتركيز التي وجدت طريقها في الاستخدام اليومي. ومقاييس تركيز الإيثانول في المحاليل في المشروبات الكحولية يسمى «القوة الكحولية للمشروب»، ويُعبر عن القوة الكحولية برقم يعادل ضعفين من نسبة الإيثانول الموجود في محلول، حجم إلى حجم. فعلى سبيل المثال، المقياس الذي يساوي ٧٦ في الويسكي هو نسبة ٣٨ كحول. وقد بيّنت الأساطير هذا الأمر، حيث إن هذا المصطلح نشأ عن حقيقة أن الخليط الذي يحتوى نسبة ٥٠ من الإيثانول (١٠٠ قوة كحولية) وأن الماء سيحرقها مبرهناً على أنه كحول جيد. وتتمتع المحاليل التي تحوى الماء والكحول بالخاصية المميزة وهي أن أحجامها لا تضاف في كل النسب. فعلى سبيل المثال، لا تكون الكميات المتساوية من الإيزوبروبيل والماء المختلطان معًا محلولاً ضعف الكمية الأصلية — كنتيجة لقوى التجاذب البنينجزئية تلك التي ناقشناها في الفصل السابق. يحتوى الكحول مجموعة هيدروكسيد OH كجزء من جزء الكحول نفسه، وتنجذب مجموعة الهيدروكسيد هذه إلى الماء H_2O . ويُتوقع أن المجموعة المختلطة من الرجال والنساء العزاب المختلطين أن يقترب بعضهم من بعض عند الوقوف معًا أكثر من تلك المجموعة المنفصلة وذلك بسبب تفاعلات الانجذاب.

من الوسائل الأخرى الشائعة لقياس التركيز الرطوبة. والرطوبة هي مقاييس مقدار الماء الموجود في الهواء، أما الرطوبة النسبية فهي مقاييس كمية الماء الموجود حالياً في الهواء مقارنة بالكمية العظمى من الماء التي يقدر أن

يستوعبها الهواء في نفس درجة الحرارة وتحت نفس الضغط. عندما يتعلق الأمر بمحاليل المواد الصلبة في الماء مثل محلول الملح أو محلول السكر، يُقدر التركيز بالجرام لكل ملilتر، كما هو الحال مع معظم الأدوية الشائعة. مع ذلك عندما يتعلق الأمر بالتفاعلات الكيميائية، فمن المنطقي أكثر أن يُقدر الأمر بالجزيئات بدلاً من الجرامات لكل ملilتر. ولتفهم لماذا، انظر معي في الجملتين الآتتين: أيهما أكثر فائدة عند حساب حاجة فريق العمل إذا كان يجب حفظ نسبة المدرس للتلاميذ عند معدل عشرين إلى واحد؟ هل سنقول:

هناك ١١٧٥٦ كيلوجراماً من التلاميذ في فصل المرحلة الأولى الجديد.

أم سنقول:

هناك ١٩٠ تلميذاً في فصل المرحلة الأولى الجديد.

عادة يصف الكيميائيون تركيز المحاليل عن طريق قياس عدد الجزيئات لكل حجم معين بدلاً من عدد الجرامات لكل حجم معين، ذلك لأن التفاعلات تحدث عندما يتفاعل جزيء واحد مع جزيء واحد وليس عندما يتفاعل جرام مع جرام. تكمن الصعوبة في أن الجزيئات غاية في الصغر، ويحتاج الأمر إلى عدد كبير جدًا منها لتكوين كمية قابلة للقياس. فعلى سبيل المثال، يحتاج الأمر نحو تريليون تريليون من جزيئات الماء في الحالة السائلة ملء وعاء سعته ٢٤٠ ملilترًا (كوب واحد). وعليه، من السهل جدًا التحدث عن مجموعات من الجزيئات بدلاً من التحدث عن الجزيئات المفردة. والاسم الذي اتفق العلماء على إطلاقه على مجموعات الجزيئات هو المول، ويشبهه المول الدستة، مع الفارق. تدل الدستة على عدد من الأشياء، مثل اثنى عشرة بيضة على سبيل المثال. يشير الإجمالي إلى عدد الأشياء، فمثلاً ١٤٤ شيء. كذلك يشير المول إلى عدد من الأشياء: يعادل المول ٦,٠٢٣ مئة مليار تريليون من الأشياء، وهو غالباً رقم ضخم يصعب تخيله.

فعلى سبيل المثال، إذا كان هناك جزيئات كبيرة كبر الرخام، عندئذ يغطي المول مساحة أرض الولايات المتحدة إلى عمق أربعة أمتار (ما يقرب من ارتفاع الطابق الأول من منزل). وتعتبر الخلايا التي توجد في جسم الإنسان غاية

في الصغر على أن نراها بدون ميكروسكوب، وغاية في الصغر جدًا حتى إن ما يقرب من مئة تريليون من الخلايا تختش في جسم إنسان واحد. لكن إن تجمع مول من الخلايا، تحتاج ستة مليار فرد أي تعداد الكوكبة الأرضية بأكملها عام ١٩٩٥، إنه لعدد كبير جدًا!

ومن الضروري جدًا أن نستخدم هذه الوسيلة الكبيرة عندما يتعلق الأمر بالجزيئات لأن الجزيئات غاية في الصغر. يعادل مول البيض 6×10^{23} مئة مليار تريليون بيضة، وهو ما يكفي لعمل أومليت ضخم جدًا، لكنه بالفعل كمية غاية في الصغر للجزيئات. يوازي مول من السكرور نفس الكمية تقريبًا من حصة من مشروب المياه الغازية المكربنة. ويعادل مول من المادة الصلبة ما يملا قبضة اليد، ويقارب مول من الغاز ست جالونات (٢٢ لتر) تحت الظروف العادية من درجة الحرارة والضغط (أكثر قليلاً من ملء دلو وأقل قليلاً من البوشل؛ مكيال للحبوب يعادل نحو ٣٢ غالون). وفي الملحق، تفسر الكتلة المفترضة لكل عنصر على أنها وحدات الكتلة الذرية لكل ذرة (و. ك. ذ. لكل ذرة) أو جرامات لكل مول. ولا يعتبر حدوث هذا التزامن مجرد حظ، وقد اختيرت وحدة الكتلة الذرية الهائلة هذه، لذا ترتبط وحدة الكتلة الذرية بكل جسيم مع الجرامات لكل مول.

وقد ذكرنا من قبل أن وسيلة قياس الحامضية الشائعة (pH) وهي وسيلة قياس تركيز أيونات الهيدرونيوم (H_3O^+ ، العامل الحامضي) في محلول. والآن يمكننا أن نكون أكثر تحديدًا: فالمحلول الذي يحتوي عشر مول (١٠٠) من أيونات الهيدرونيوم لكل لتر يكون $\text{pH} = ١$. والمحلول الذي يحتوي واحدًا من مئة مول (٠٠٠) من أيونات الهيدرونيوم لكل لتر يكون $\text{pH} = ٢$. وكل مرة يقل تركيز أيونات الهيدرونيوم بمضاعفات العدد عشرة، يزداد pH بوحدة واحدة. ثمة وسيلة قياس أخرى ترتبط بالتركيز هي الكثافة، والكثافة مقاييس إجمالي كتلة المادة في وحدة الأحجام. وفيما يتعلق بالحاليل التي تكون فيها التفاعلات الكيميائية مستمرة، فيمكن أن يعتبر قياس الكثافة طريقة لقياس سير التفاعل. ويجب أن تُحفظ الكتلة في أثناء التفاعل، إلا أن الحجم الذي تشغله الكتلة من الممكن أن يتغير كثيراً بسبب إعادة ترتيب الجزيئات والقوى البنينجية، وتتضخ مثل هذه التغييرات الحادثة في الكثافة في قوام الماء، وفي الجسم البشري وفي قوام الأشياء الأخرى الممتدة: قوام الخمر.



على سبيل المثال: ما القوام، ما النكهة، ما الكيمياء

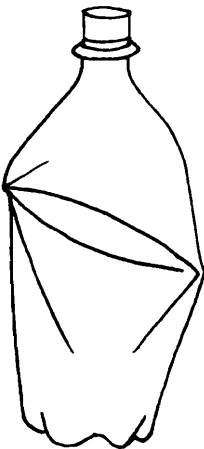
تتدخل الكيمياء في عمل الخمر في مستويات عديدة، على سبيل المثال، يعتمد صناع الخمور ومتذوقوها على تركيز الخواص في عمل ووصف ما يقال عليه بالمنتج اللذيد أو حتى الجريء والمغربي.

يستخدم محترفو تذوق الخمور عدداً من المصطلحات الشيقة مثل: مفلن (فيه طعم الفلين أو رائحته)، مزبد (محتو على زبدة)، يحتاج للمزيد من المضغ، طازج، فاكهي (به طعم الفاكهة)، معسل، مختمر، ممتنع القوام، مركب، لاذع، خفيف، منعش، بطعم المكسرات، متمنع بجميع الخصائص، مليء بالنكهة، لوصف خصائص الخمور التي تتضمن النكهة، والشذى، وحسنة الشم، وكونها ذا رائحة نفاذة زامة للأنسجة، واللمسات الأخيرة، والقوام. وهذه الخاصية الأخيرة هي التي ترتبط بموضوع هذا الفصل: التركيز. ويمثل القوام كثافة الخمر الذي تذوقه في الفم والذي يعتمد في جانب كبير منه على كمية الكحول في الخمر. وتمثل الكثافة المرتبطة بالتركيز جانبًا حيوياً في عملية صنع الخمر أيضًا.

ويعتبر «الخمر الفطير» (عصير العنب قبل التخمر وأثناءه) بداية الخليط، حيث يكون عصير العنب والفاكهه المغصورة جاهزة لعملية التخمر، وعملية التخمر هي العملية التي تستهلك فيها خميرة معينة السكر وتنتج الإيثانول (الكحول) وثاني أكسيد الكربون. يؤدي القليل جداً من السكر إلى القليل جداً من الكحول، ويغير الكثير جداً من السكر طبيعة الخمر. ويمكن استخدام

الكثافة المقاسة للخمر الفطير لتقدير محتوى السكر. وعن طريق معرفة محتوى السكر المقاس يمكن التنبؤ بمحنوى الكحول في المنتج النهائي، وعلى هذا الأساس يمكن تحديد إذا كان الخليط في حاجة إلى إضافة المزيد من السكر، حيث إن السكر يعتبر أحد المتفاعلات ويُستهلك، وتُقاس الكثافة أيضًا في أثناء التخمر لتتبع كيفية حدوث عملية التخمر الجيدة.

وكما رأينا، القياس والتحكم في التركيز لهما أهمية بالغة في الكيمياء والخمر والمؤتمرات الجيدة، إلا أن الحالة السائلة لا تعتبر هي الحالة الوحيدة التي بُنيت عليها الكيمياء. فالحالة الغازية تعزز كيمياء شيقة ومهمة أيضًا، ثمة فقاعات في الكيمياء، وثمة كيمياء في الفقاعات، في البالون وفي الهواء الذي نستنشقه.



تجربة ١٠: قرمصة زجاجة المياه الغازية

«يخلق الكبير جوًّا يؤثر تأثيرًا سلبيًّا على الصغير ... فهو يشبه الكاشف الكيميائي، فأخذ أيام هذا الجو مثل إحدى قطرات هذا الكاشف سوف تؤثر جدًّا على المناظر وتزيل لونها ... حتى إنها ستظل بعد ذلك باهتة للأبد. يوم منها لعقل غير مختبر كجسم لم يتناول الأقليون من قبل. ونقش يُحفر في النفس الذي إذا أُشبع يفضي إلى أحلام للأبد ... حتى الموت وحتى يذيب الانحلال قواهم.»

تيودور دريزر في كتابه «الأخت كاري» ١٩٠٠

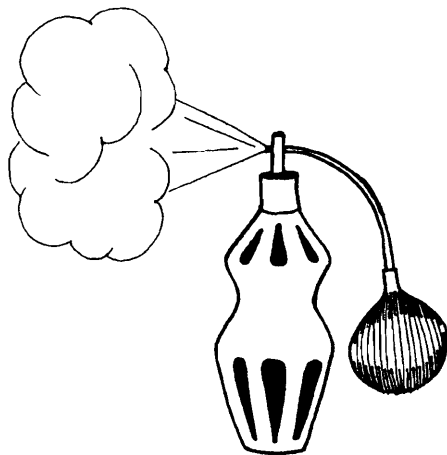
نحن عامة لا نعي الأجواء التي تحيط بنا، مثلما لا تعني السمكة البحر. إلا أننا نسبح في محيط من الهواء ونذكر بذلك من وقت إلى آخر عندما تسقط شجرة من جراء عاصفة أو يسوي إعصار مدينة بالأرض. وهذه التجربة التي نحن بصددها هي تذكرة فعال أيضًا على وجود قوة الضغط الجوي.

جهز حوضًا مملوءًا بماء مُنْتَج إلى آخره. املأ زجاجة مياه غازية بلاستيكية بماء ساخن من الصنبور واترك الماء الساخن بها لبضع ثوانٍ. فرغها من الماء

ثم بسرعة غطها. ضع الزجاجة المغطاة في الماء البارد وانتظر ثواني قليلة، تجد أن زجاجة المياه الغازية تنفجر وتتفتت على نحو قوي.

يسبب تسخين الغاز تمدده ويقلل تبريده من الضغط الذي يبذله، ويعمل ماء الصنبور الساخن على تسخين جوانب الزجاجة التي بدورها تسخن الهواء بالداخل. وعندما يُحكم غلق الزجاجة بعد تسخينها بالماء الساخن، فإن الهواء المحتجز بالداخل يكون هواءً دافئاً. وعندما تُغمس الزجاجة في الماء البارد فإن الهواء بالغاز بالداخل يبرد باذلاً ضغطاً على الجوانب الداخلية أقل من الضغط الذي يبذله الجو من الخارج على الجوانب الخارجية. عندئذ يضغط الجو على جوانب الزجاجة وتكون النتيجة زجاجة صوداً مُحطمة.

وللمزيد من الخصائص عن الحالة الغازية — وما يحدث في زجاجات الصودا — تابع معنا.



الفصل العاشر

إنه غاز

«الكيمياء يا مدام فرانسوا ... تركيب الأسمدة، وتخمير السوائل، وتحليل الغازات وتأثير الأبخرة العفنة التي تخرج من المستنقعات — ما أضجه لك، هو كل هذا لكن الكيمياء نقية وبسيطة؟»

جوستاف فلوبير في روايته «دام بوفاري» ١٨٥٧

لقد صاغ جوهانز فان هلمونت كلمة «غاز» في منتصف القرن السابع عشر، ويُحتمل أنها مشتقة من الكلمة *chaos*.^١ وإذا كان قد بني اختياره على الكلمة *chaos*، فإن هذا انتقاء مفعم بال بصيرة، لأن سباب كثيرة أكثر من تلك التي عرفها فان هلمونت. ففي أيام فان هلمونت اعتقد معظم فلاسفه الطبيعية أن الهواء مكون من عنصر واحد، واعتبره الكثيرون سائلاً مسترسل التدفق. الآن نحن نعلم أن الهواء يتكون من ثلاثة عناصر على الأقل — وهما غاز النيتروجين وغاز الأوكسجين وغاز الأرجون — بالإضافة إلى مركبات عديدة مثل الماء وثاني أكسيد الكربون المختلطان معًا، ونعلم أيضاً أن الهواء يتكون من جزيئات وذرات تطن وتندفع بسرعات هائلة تصدم كل ما تقابله وتطيح

به. من ثم كان هلمونت محقاً بشأن أمر واحد، ألا وهو أن الجزيئات عندما تكون في الحالة الغازية تقوم برقصات متواصلة وعنيفة وعشوائية، وبسبب كل هذه الجلبة العشوائية الرائعة التي تتسم بها جزيئات الغازات، تتمتع الغازات بخصائصها.

وحتى يتثنى لنا أن نصف تصرف عينة من الغازات، نحتاج إلى أربعة وصفات رئيسية: درجة حرارة الغاز، وضغط الغاز، والحيز الذي يشغل الغاز (الحجم)، وكم الغاز، وغالباً يُعبر عنها بعدد المولات أيًّا كان الغاز الموجود. على سبيل المثال، إذا قلنا إن لدينا مول من غاز معين عند درجة حرارة ٢٥°C سيليزية (٧٧° فهرنهايتية) وكان حجم الغاز ٢٢,٤ لتر (ما يقرب من ستة جالونات) تحت الضغط المحيط، فإنه سيكون لديك كل المعلومات التي تحتاجها للتبؤ بتصرف هذا الغاز الذي يغيرها الضغط أو درجة الحرارة. وتعتبر هذه المعلومات ضرورية للمهندسين الكيميائيين والغواصين الذي يتعمقون في أغوار البحار وحتى لصناعة الخمور، فأحد نواتج عملية التخمر هو غاز ثاني أكسيد الكربون وإذا لم يتحكم في هذا الغاز على نحو جيد، فإن السدادات التي تتدفع تكون غير مقصودة.

يتمتع الغاز بضغط ملحوظ، وقد حطم ضغط الغازات التي تحيط بالأرض، أي الغلاف الجوي، زجاجة الصودا. لم يتثن تحطيم زجاجة الصودا عندما كانت ممتلئة، لكنها تحطمت بسهولة عندما خُفِّض ضغط الهواء في الداخل. إذن لماذا لا نتحطم نحن عندما نقوم بعملية الزفير أو بسبب هذا الأمر، لماذا يكون لدينا المقدرة على الانتصار؟ السبب هو أن ضغط الهواء يضغط علينا في كل الجوانب بالتساوي، فإذا كان الضغط على قمة رءوسنا فقط، فعندئذ تكون لدينا مشكلة بالفعل. يمكن تطبيق نفس المبدأ على أنبوبة معجون الأسنان، حيث لا يمكنك الحصول على المعجون إلا عندما تضغط على منتصف أو قاع الأنابيب، أما إذا ضغطت بالتساوي على فتحة الأنابيب وقاعها، فإن معجون الأسنان يظل داخل الأنابيب.

ويمكن شرح منشأ الضغط الذي يقدمه الغاز، وكذلك التفاعل بين المتغيرات التي هي الضغط ودرجة الحرارة والحجم وعدد المولات، عن طريق نظرية تُسمى «النظرية الحركية لجزيئات الغازات»، والافتراض الأساسي الذي تقوم عليه هذه النظرية هو أن الغازات تتتألف من جسيمات منفردة (ومن ثم

هي جزيئات) ويكون لهذه الجسيمات حركة ثابتة (مثلاً تلك التي في الفنون المتحركة). كيف يتثنى لنا فهماً أفضل لهذه النظرية التي تشرح خصائص الغازات إذا جرى مقارنة خصائص الغازات بخصائص مجموعة أخرى من الجسيمات في حالة حركة دائمة: مثل سرب من البعوض مثلاً.

الضغط هو القوى المتراكمة لجزيئات الغاز التي تصيب منطقة ما، تماماً مثلما يضرب سرب من البعوض جوانب وعاء على نحو عشوائي ضاغطاً على هذه الجوانب، وإذا كان الوعاء أصغر، عندئذ سيصاحب الأمر زيادة في عدد التصادمات الحادثة بين البعوض والوعاء وزيادة في ضغط البعوض، وبطريقة مماثلة، لكون جميع الأشياء الأخرى متساوية (معنى، درجة الحرارة وكم الغاز)، فإن الحجم سيؤثر مباشرة على ضغط عينة من الغاز. ويمكن إثبات هذا التأثير عن طريق الحقنة الشرجية المذكورة في «قائمة المشتريات والمحاليل»، فعند استخدام الحقنة دون الإبرة المتصلة بها، يمكنك أن تسحب عينة من الهواء إلى داخل الحقنة، ثم ضع إصبعك عند نهاية الفتحة التي عادة توصل بها الإبرة، وبالضغط على المكبس سيدل الحجم، في بادئ الأمر سيسهل ضغط الغاز، لكن الأمر سيصبح أكثر صعوبة فيما بعد، تُعزى هذه الصعوبة إلى أن حقيقة أن الضغط والحجم يرتبطان معًا بعلاقة عكسية: حيث كلما قل الحجم زاد الضغط، وتُعرف هذه العلاقة بـ«قانون بوويل».^٢

لم يكتشف روبرت بويلي — فيلسوف الطبيعة الإنجليزي في القرن السابع عشر — العلاقة التي أصبحت معروفة فيما بعد باسمه فقط، بل إن أبحاثه كانت تؤكد الملاحظات التي أوردها الآخرون، إلا أنه أدرك المغزى من هذه الحقائق ووضعها بحماس أمام ناظري زملائه العلماء، وكان حماسه مبرراً تماماً، فقد أزاح بهذه العلاقة الكيمياء من مملكة السحر، مؤسساً إياها كعلم كمي: أي علم معادلات ومقاييس وقوانين مثل قوانين الشركات وقوانين الرياضيات.

في حقيقة الأمر يبدو أن أبطال الحالة الغازية كافة تتمتع بحظ وافر. فالشخص الذي طالما تردد اسمه، على الأقل في العالم المتحدث بالإنجليزية، لكونه مرتبطاً بملكية مهمة أخرى مرتبطة بالغازات — وهي العلاقة بين درجة الحرارة والحجم — كان قائداً المنطاد الذي يعمل بالهواء الساخن، جاك تشارلز.^٣ فقد عرفت هذه العلاقة بـ«قانون جاك تشارلز»، لكن تشارلز الذي

كانت دراسته في مجال الغازات في القرن التاسع عشر، امتاز بكونه قائد منطاد أكثر منه تجريبياً، ولم يستطع تشارلز أن يصل من النتائج التي استخلاصها إلى أي نتائج محددة فيما يخص العلاقة بين حجم الغاز ودرجة حرارته. ويرجع سبب ارتباط القانون باسم تشارلز إلى أن الشخص الذي كتب تاريخ الكتب كان إنجليزياً ورأى أن اسم تشارلز يبدو اسمًا إنجليزياً جيداً، أما الشخص الذي وصف العلاقة بين درجة الحرارة والحجم بالفعل فهو جوزيف لويس جاي لوساك، الذي ولد أيضاً أواخر القرن الثامن عشر.^٤

وكان جاي لوساك قائد منطاد يعمل بالهواء الساخن أيضاً. وفي إحدى المرات، تخلص من كرسي وبعض المعدات ليخفف من حمل البالون حتى يتمكن من التحليق إلى ارتفاع أعلى، وقد اكتشف فيما بعد أن الفلاحين المذهولين أسفل شاهدوا الكرسي يسقط من السماء، وبسبب عدم وجود أي تفسير، كان عليهم أن يرجعوا الأمر إلى فعل إلهي، كنوع من المزاح. وقد أثبتت لوساك عن طريق تجارب عملية عديدة أن حجم الغاز يتمدد بارتفاع درجات الحرارة وهو يتمدد بنسب طردية: بمعنى أنه إذا تضاعفت درجة الحرارة يتضاعف معها الحجم، وإذا قلت درجة الحرارة إلى المنتصف يقل الحجم إلى منتصفه، وهو أمر معقول حيث إن قائد المنطاد الذي يعمل بالهواء الساخن هو الشخص الجدير بوصف هذه العلاقة لأن هذا هو المبدأ الفعال في عمل البالون الذي يعمل بالهواء الساخن، يتمدد الهواء الساخن، بمعنى أن نفس الكتلة تشتعل حيزاً أكبر من الفراغ الذي كانت تشغله، وعليه تقل الكثافة، وترتفع الفقاعات الموجودة في الهواء الساخن الذي يوجد في المنطاد في الغلاف الجوي شأنها في ذلك شأن الفقاعات التي توجد في الماء المغلي.

ويصعب إثبات تمدد الغازات وانكماشها في مدى مناسب من درجات الحرارة، أي في المدى من نقطة تجمد الماء إلى نقطة غليان الماء. إلا أن لوساك رأى أن العلاقة المصاحبة يمكن قياسها؛ حقيقة أن الضغط يتزايد مع الحرارة. قس ضغط إطار سيارتك في الصباح قبل القيادة إلى العمل ثم بعد الوصول إلى العمل، ستتجد أن ارتفاع درجة حرارة الإطار (بسبب الاحتكاك بالطريق وبسبب الفرملة) قد سبب ارتفاعاً في الضغط. تعمل محركات дизيل بنفس المبدأ، لكنها تستغل الحجم لضبط درجات الحرارة والهواء مضغوط، لذا تستخدم حرارة الهواء المضغوط بشكل كبير في إشعال رذاذ الوقود.

ويمكن شرح الضغط المتزايد للغاز عند تسخينه في ضوء النظرية الحركية للجزيئات أيضاً، حيث تجعل الطاقة المضافة إلى عينة غاز الجزيئات تدور بطريقة أسرع، والدوران بشكل أسرع يسبب حدوث تصدامات متواالية بشكل أكثر وأعنف مع جوانب الحاوية مما يسبب ارتفاع الضغط. ويعتبر التشبيه الذي استخدمناه من قبل بخصوص البعوض أقل دقة هنا، لكن ما من تشبيه كامل، يمكنك أن تخيل أن البعوض يلف بشكل أسرع في مناخ دافئ، وإذا كان يلف في وعاء فإنه كثيراً ما سيرتطم بالوعاء.

ولأن سلوك الغازات يتوقف على درجة الحرارة، وجد علماء القرن التاسع عشر أنفسهم في حاجة إلى مقياس لدرجة الحرارة على لا يكون له قيم سابلة. في الحسابات التي تخص الغازات مثل قانون جاي لوساك، يمكن أن تؤدي درجة الحرارة السالبة إلى حجم سالب وضغط سالب أو نتائج غير واقعية أخرى. السؤال الذي يطرح نفسه إذن: إذا لم يكن هناك درجة حرارة سالبة، فائي درجة ستختارها لأن تكون صفراء؟ اقترح لورد كلفن أو المعروف بوليام طومسون، مقياساً به صفر مطلق، أو درجة حرارة منخفضة جدًا بحيث لا يوجد شيء على الإطلاق يمكنه أن يكون أقل منها. كيف يمكن لأحدhem أن يشتق مقياساً مثل هذا؟ عن طريق ملاحظة الكيفية التي يتغير بها كل من الضغط والحجم بتغيير درجة الحرارة واستخدام هذه المعلومات للتنبؤ بالنقطة التي يصل عنها الضغط والحجم إلى الصفر. ويطلق على استخدام هذه النقطة على أنها الصفر، أي المقياس المطلق لدرجة الحرارة، يطلق عليها أيضاً «مقياس كلفن». وقد اتضح أن الصفر المطلق هو $(-459,67^{\circ})$ فهرنهايتية، وتقابل $(-273,15^{\circ})$ سليزية، إنها غاية في البرودة.

ويصلح جدًا مثل البعوض مع العلاقة التالية للحالة الغازية أيضاً، والشائعة باسم «قانون أفوجادرو».^١ سُمى قانون أفوجادرو نسبة إلى الفيزيائي الإيطالي أميديو أفوجادرو الذي اقترح في أوائل القرن التاسع عشر، أن الأحجام المتساوية للغازات تحوي عدداً متساوياً من المولات إذا لم يتغير كل من درجة الحرارة والضغط في نفس الوقت، أو بكلمات أخرى، تشغل مجموعتان من البعوض الفراغ مرتين على أنهما مجموعة واحدة، ويفعل نفس الشيء مجموعتان من جسيمات الغاز.

لکتنا نرحب في أن تلحظ أن العلاقات الموصوفة قد تبدو إلى حد بعيد غير واقعية قليلاً حتى إن متغيراً واحداً فقط قد يتغير في المرة الواحدة، حين يتغير الضغط أو درجة الحرارة أو عدد المولات أو الحجم. وبالتالي، يندر جدًا أن يكون هذا هو الحال في الواقع، حيث يتغير الضغط والحجم ودرجة الحرارة في نفس الوقت، أو يزداد عدد المولات في حين يتغير كل من درجة الحرارة والضغط أيضاً. ولحسن الحظ يمكن دمج التأثيرات المتنوعة في معادلة واحدة مباشرة تُحسب فيها كافة المتغيرات: التي هي درجة الحرارة والضغط والحجم وعدد المولات. والمعادلة التي تتمكن من عمل توازن للتأثيرات تُسمى «المعادلة المثلالية للغاز»، وبهذه المعادلة يتثنى لنا في الطبيعي أن نقدر جيداً المتغير المفقود، مثل الحجم إذا كان لدينا درجة الحرارة والضغط وكمية الغاز.

$$\frac{\text{الضغط} \times \text{الحجم}}{\text{درجة الحرارة} \times \text{عدد المولات}} = \text{قيمة ثابتة}$$

تذكر هذه المعادلة أن نسبة حاصل ضرب الضغط × الحجم على حاصل ضرب درجة الحرارة في عدد المولات تظل ثابتة، حتى إن معرفة ثلاثة متغيرات تساعده على التنبؤ بالمتغير الرابع. فعلى سبيل المثال إذا كان كل من درجة الحرارة والحجم والضغط معروفاً لدينا، فإننا يمكننا أن نحسب كمية الغاز.

ونقول إن معادلة الغاز المثلالية هي التي توفر نسبة تقديرية، لأن هذه المعادلة «مثالية» بمعنى أن المثلالية قد أضيفت عليها، وليس بمعنى أنها أفضل معادلة ممكنة، والمثلالية هي تجاهل القوى البنجزينية. في حقيقة الأمر، ستأتي قوى الجذب البنجزينية إلى المشهد في لقطة ما مسببة انحراف الغاز عن تصرفه المثالي. وقد يتكتف الغاز تحت الضغط، ويدفع الضغط الجزيئات إلى تقارب كافٍ حتى تقوم قوى الانجداب بممارسة تأثيرها. من ناحية أخرى، إذا كان الضغط كبيراً جدًا، فقد ينضغط الغاز أقل من المتوقع حيث إن قوى التنافر تعزل الجزيئات، لكن هذا جيد؛ فالانحراف عن قانون الغاز المثالي يذكرنا بأن الغازات تتتألف من نقاط ساكنة هندسية بل من مواد حقيقة لها شكل وحجم وقدرة على الالتصاق ... وحتى أحياناً رائحة.



على سبيل المثال: غازات الأمعاء

افترض أنك اشتريت أدوية مقللة لغازات المعدة، فقد يكون من الشيق أن تلاحظ بعض خصائص وتصرفات غازات الهضم التي تحاول أن نمنعها.

تنتج غازات المعدة في الأمعاء عن طريق البكتيريا والفطريات التي تعيش هناك، وكما سنكتشف على نحو أكثر تفصيلاً في أثناء خوضنا في غمار الكيمياء الحيوية أن هذه البكتيريا والفطريات ضرورية، ذلك لأن أجسامنا البشرية لا تحوي المعدات الكيميائية الضرورية لكي تحل بعض السكر المركب الموجود في الطعام مثل الفول والبسلة. من ناحية أخرى تتمتع هذه البكتيريا والفطريات بالقدرة على تحليل هذه الأطعمة، لكنها عندما تقوم بذلك، يكون من أعراضها الجانبية هذه الغازات التي تحوي ثاني أكسيد الكربون والهيدروجين والميثان.

هذه الغازات هي بلا رائحة في حد ذاتها لكنها تلتقط في رحلتها عبر الأمعاء القليل من الشوائب بما فيها بعض المركبات المحتوية على الكبريت ذي الرائحة الكريهة. ويعتبر الميثان مادة قابلة للاشتعال لذا بالفعل تعتبر بعض غازات البطن بالفعل قابلة للاحتراق، لكن الأسطورة الأخرى — القائلة إن الغازات القابلة للاحتراق يمكنها أن تبعث إشعاعات ضوئية داخل الأمعاء — غير صحيحة. وكما لاحظنا، يتطلب الاحتراق وجود الأوكسجين، أما الغازات التي لا تزال داخل البطن فهي ممنوعة نسبياً من الأوكسجين. ولكن حتى إذا أزيلت

الومضات الضوئية من المعدة باعتبارها أمراً خطيراً، فال فكرة القائلة بمحاولة إشعال غازات المعدة فكرة سيئة، والعواائق واضحة.

إلا أن الأمر الوثيق الصلة بمناقشتنا الحالية هو لماذا تخرج غازات المعدة على أي حال؟ تفيينا الخبرات العامة أن الحالة الغازية تكون أقل كثافة من الحالة السائلة وأن فقاعات الغاز تخرج خارج المواد الشبه سائلة، وتؤكّد مرة أخرى مناقشتنا حول خصائص الحالة الغازية هذه الفكرة، إلا أنه يبدو أن غازات الأمعاء تنتقل في الاتجاه المعاكس.

وبسبب هذا السلوك المعاكس هو حدوث التموج (الحركة الدودية للأمعاء) هو فعل التقلص التي تقوم به الأمعاء وهي تدفع ما يدخلها نحو الخارج. يُثار فعل التموج بالأكل أو الشرب مما يسبب خروج الغازات مباشرة بعد الأكل حتى إذا كانت الوجبة الحالية لا تزال داخل المعدة في مراحل هضمها الأولى، وإذا تمكّن أحد الغازات من التسلل في عكس اتجاه عمل التموج، فإن الانحناءات والالتفافات الكثيرة داخل الأمعاء تعمل على الحيلولة دون تقدم سيره، ولكن عندما يستلقي الفرد على ظهره، تبطل قضية الاتجاهات مما قد يسبب خروج الغازات مباشرة بعد الاستيقاظ.

ومن الممكن إيجاد وسائل مساعدة على الهضم يمكنها أن تقلل من كم الغازات المنتجة. (سوف نرى كيف تعمل هذه الوسائل لدىتناولنا لهذا الموضوع مرة أخرى في أثناء مناقشتنا للكيمياء الحيوية). ومن الممكن أيضاً تجنب الغازات الزائدة عن طريق الابتعاد عن الأطعمة المسبيبة لها، مثل الأرز والمكرونة والبطاطس والفول والبازلاء. كل هذا التجنب ليس من أجل الصحة لكن من أجل السلوك الاجتماعي اللائق؛ حيث تعتبر رائحة الغازات التي تتتنوع بتتنوع الأكل المهضوم شيئاً سيئاً في ثقافات عديدة، ويعتبر الصوت الذي يتحرك على حد سواء مثل الغاز عبر الأمعاء ثم عبر المخرج، شيئاً بدئياً، لكن ليس هناك مجال للربط بين الحالات المرضية والغازات الزائدة، في حقيقة الأمر قد يكون العكس صحيحاً، لذا من المحتمل ألا يكون صحيحاً أن تحاول أن تكتم الغازات المعوية. عموماً، يعتبر خروج الغازات علامة على أن الأمعاء تعمل جيداً، وهو أمر جيد أن تعرفه.



تجربة ١١: إنه في الهواء

«ما الكيماء!

أهي أن الرياح غير معدية بحق،
وأن الأمر ليس بخدعة في أن مياه البحر الخضراء تتبعني في لھفة،
وأنه من المؤمن السماح لها بأن تلعق جسدي العاري بأسنتها ...
فالتعالي والمتشنج والمنقبض يستيقظون ليجدوا أنفسهم في كمال
الصحة، فتراهم يحملون نسيم الليل وكيماء الليل والاستيقاظ ...
فيما أيها الحب، حل كافة الأمور واجعلها تثمر بالكيماء الأخيرة ...»

والـ *Waiteman* في ١٨٥٥ «Leaves of Grass»

لقد لاحظنا في مناقشتنا عن تركيز المحاليل أن تفاعلات عديدة هامة تحدث في المحاليل حيث إن المحاليل توفر الحركة ووسائل الاتصال، إلا أن ثمة تفاعلات أخرى تحدث في الحالة الغازية وفي المرحلة التي تتوسط الغاز والمادة الصلبة أو السائلة، فجزيئات الغاز تتمتع أيضاً بالقدرة على الحركة.

وتُسمى حركة الجزيئات هذه «الانتشار»، وانتشار الغازات يمكن برهنته بسهولة: اختر منطقة خالية من النسمات. ارتد نظارتك الواقية. اسكب القليل

من النشادر في وعاء، ثم ضعه في أحد جوانب الحجرة ثم امِش إلى الجانب البعيد من الحجرة. إذا انتظرت دقيقة أو اثنتين، ستصل إليك رائحة النشادر؛ لأن جزيئات النشادر في الحالة الغازية خفيفة الوزن جدًا وتنشر بسرعة. تعتمد الحشرات بصورة كبيرة على الانتشار. فالفرمونات مركبات كيميائية تبعث رائحة تستخدَم كوسيلة اتصال لجذب بعض الحشرات بعضها البعض. يمكن لذكر الجيسي موس (نوع من العثة) أن يشم رائحة القليل من مئات جزيئات الهرمونات الجاذبة للجنس في أدنى العثة المنطلقة في الهواء من على بعد ثلاثة أميال؛ فالحب شيء رائع.

ينتج الانتشار عن حقيقة أن الجزيئات تكون في الحالة الغازية في حالة حركة دائمة، ومع ذلك فمتوسط معدل الحركة يتبع بناءً على درجة الحرارة وكثافة الجزيء. والأسباب بدائية، حيث تشير درجات الحرارة العالية إلى أن مزيداً من الطاقة موجود في النظام، من ثم تنتقل الجزيئات على نحو أسرع، تماماً مثلما تنتقل رمية كرة السلة المقدوفة بمزيد من الطاقة بسرعة أعلى، وتنتقل الجزيئات التي لها كثافة أكبر بصورة أبطأ من الجزيئات التي لها كثافة أقل، تماماً مثلما تنتقل كرة البولنج بصورة أبطأ من كرة السلة إذا قذفنا الاثنين بنفس الطاقة، ويمكن إثبات توقف الانتشار على الكثافة بالآتي.

ارتد نظارتك الواقية، خذ كوبين طويلين بنفس الارتفاع وأملأ أحدهما بنحو بوصتين من الخل وأملأ الأخرى بنفس المقدار من محلول النشادر المنزلي. تأكد من أن الارتفاع متساوي في الكوبين.

بلل منشفة ورقية ثم أضف قطرات قليلة من دليل الفينول الأحمر الذي يوجد في عبوة اختبار قلوية محلول حمام السباحة المقترن في «قائمة المشتريات والمحاليل»، على المنشفة الورقية. ضع المنشفة الورقية والمبللة ببقة الفينول على فوهه كوب الخل. بعد مضي ثلات دقائق نجد أن لون المنشفة الورقية يتحول إلى اللون الأصفر. يحدث هذا التغيير في اللون بسبب هروب جزيئات حامض الخليك من الخل وانتشارها وهي في الحالة الغازية حيث تصطدم بدليل الفينول الأحمر الموجود في المنشفة الورقية. وعندما يتغير لون المنشفة إلى اللون الأصفر التقاطها وضعها على فوهه الكوب الذي يحتوي النشادر. ينبغي أن يتحول لون المنشفة الآن إلى اللون الأحمر لكن بشكل أسرع من ذي قبل. يتغير لون المنشفة إلى اللون الأحمر لأن النشادر قاعدة، وتتحول إلى اللون

الأحمر بسرعة لأن جزيئاتها أخف بنسبة ثلاثة مرات ونصف من جزيئات حامض الخليك؛ فتتحرك على نحو أسرع في الهواء. بمجرد تحول لون المنشفة إلى اللون الأحمر، يمكن وضعها مرة أخرى على محلول حامض الخليك نجد أنها تتحول إلى اللون الأصفر مرة أخرى، لكن التفاعل يكون بطبيعةً أيضًا. لنستعرض الآن بمزيد من التفصيل الانتشار والفوارق الدقيقة الأخرى في تفاعلات الحالة الغازية.



الفصل الحادي عشر

عندما توضع الغازات في الأجواء

«بدون الرماد ما كنا لنعرف أنه يوجد نار،
لا تستهن بأكثر المحرقات سواداً،
من أجل المخلوقات الراحلة،
التي كانت ترفرف أرواحها منذ فترة وجيزة،
في البدء كانت الديران توجد في النور،
ثم قويت،
ما من أحد يستطيع أن يكشف
ما الكربون إلا الكيميائي.»

إميلي ديكنسون في «قصائد»، السلسلة الثالثة ١٨٥٠

تتميز التفاعلات الكيميائية في الحالة الغازية بأنها واسعة الانتشار جداً ومهمة جداً وغريبة الأطوار جداً. وسنوضح هنا بعض ميول التفاعلات المتضمنة لحالة الغاز عن طريق أمثلة قد تبدو مألوفة جداً.

تبعد معظم الأشياء المميزة في تفاعلات الحالة الغازية من حقيقة أن جزيئات الحالة الغازية، في المتوسط، متباudeة جداً نسبياً - نسبياً، مقارنة

بمجموعات جزيئات الحالة الصلبة أو الحالة السائلة – هي أيضاً تتطلب بسرعات عالية عما يجب أن تكون عليه في الحالة السائلة أو الصلبة، و كنتيجة لذلك تكون قوى الجذب البينجزيرية غير هامة نسبياً، وبسبب اقفاص المذيب واللزوجة الناتجة عن التفاعلات البينجزيرية، قد تأخذ المتفاعلات في الحالة السائلة المزيد من الوقت حتى يذوب بعضها في بعض، ولكنها تستغرق المزيد من الوقت أيضاً حتى ينعزل بعضها عن بعض، مما يسهل عملية التفاعل. تجد المتفاعلات نفسها في السائل على نفس بعد لمدة طويلة من الوقت وقد تتحرك في المزيد من التصادمات بعضها مع بعض. وكلما كان هناك مزيد من التصادمات، زادت إمكانية حدوث التفاعل. وإذا كان على جزيئات الحالة الغازية أن تقتل بعضها ببعض، فإنها غالباً تبتعد كنوع من التفاعل.

من ثم هناك عدد من العوامل التي تعمل ضد نجاح تفاعلات الحالة الغازية، حتى إن العديد من تفاعلات الحالة الغازية تشتهر بأنها لا تتفاعل فحسب بل إنها تتفاعل محدثة انفجارات أيضاً، مثل تفاعل غازات أدخنة البنزين والأوكسجين، إلا أن الفحص عن كثب يبين أن عدداً من هذه التفاعلات يجب أن تُسهل أو تُشعل بها شرار قبل أن تنتهي. قد يسبب الشرار حدوث التفاعل، وإلا لن يحدث أي شيء، حيث إن الشرار يُفضي إلى تكوين ما يُعرف بـ«الراديكال»، وهو نوع كيميائي ذو إلكترون مفرد.

وقد يكون مصطلح الراديكال مألوفاً لمشاهدي أخبار المساء؛ فالسياسي الراديكالي يسبب الشغب بأفعاله المتطرفة، كذلك يسبب النوع الكيميائي الراديكالي الشغب في الجسم: فالإفراط في الأنواع الراديكالية يُلام بسبب الشيخوخة ومرض السرطان. وقد شرحنا من قبل كيف أن الذرات تميل إلى أن تجمع إليها الإلكترونات أو تلفظها بعيداً عنها حتى تصل إلى حالة من الامتناع في طبقاتها الخارجية. الآن يمكننا أن نشير إلى أن هذه الطبقات الممتلئة تماماً غالباً تنتهي بعدد زوجي من الإلكترونات، وكما اتضح، تميل كل من الذرات والجزيئات إلى أن يكون لديها عدد زوجي من الإلكترونات لأن الإلكترونات تدخل في أزواج. مثل زوج الحذاء داخل العلبة التي يُوضع فيها حيث يُطابق كل منهما الآخر كزوج، وأحدهما بجانب الآخر. وعندما يحدث شيء ما يجعل الإلكترون غير متزوج، أي راديكالي، فيميل هذا النوع إلى أن يصبح ذا نشاط عالي؛ بمعنى أنه يبحث عن إلكترون آخر. يزيد وجود

الراديكاليين الأحرار في الحالة الغازية من عدد فرص التلاقي الناجحة بصورة ملحوظة.

وكما رأينا في مناقشتنا لتفاعلات الأكسدة والاختزال، يمكن لتفاعلات الاحتراق الانتقال عبر الحالة الغازية بسرعة عالية. وتعتبر المذيبات الغازية بالمثل ذات قابلية عالية للاشتعال، ولهذا ينبغي أن تستعمل بعيداً عن أية شرارة أو مصدر للهب وفي مكان جيد التهوية. ولا ينبغي أن يتصل المذيب السائل باللهب لأنّه سيحدث مشكلة. وإذا احتللت المذيبات الغازية مع الأوكسجين في الهواء، عندئذ قد يكون الشرار هو كل ما تحتاجه لحدوث التفاعل.

وتتشابه تماماً الاحتراقات الحادثة في محرك الاحتراق الداخلي، وينثر البنزين كطبقة ضباب رقيقة على الأسطوانة حيث يختلط بالهواء ويُضفت قبل إشعاله، وتكون درجة الحرارة النهاية مرتفعة جدًا حتى إن غازي النيتروجين والأوكسجين الموجودين في الهواء يتفاعلان ويكونان مركبات نيتروجينية وأوكسجينية عديدة مثل NO_2 . ويمكن أن يشار أحياناً إلى هذه الأدخنة إجمالاً على أنها NO_x (تنطق نوكس)، ويعمل اللون البني الحمر لمركبات NO_x اللون البني المحمي الموجود في الدخان. وتعتبر الأدخنة التي تكون قد لاحظتها عند إعداد محلول كبريتات النحاس، كما هو موصوف في «قائمة المشتريات والمحاليل» من مركبات NO_x .

ويُطلق الهيدروجين المختلط بالأوكسجين أحد تفاعلات الحالة الغازية الانفجارية الأخرى المعروفة، الذي يُحتمل غالباً أنه كان له يد في انفجار مكوك كولومبيا الفضائي وكذلك في كارثة هيدنبرج. وعادة ما تتفاعل انفجارات الحالة الغازية عبر سلسلة من التفاعلات؛ فالإلكترون في حالة الراديکال يجد رفيقه، لكنه يسرقه من زوج آخر في أثناء العملية، مما يؤدي إلى نشوء راديکال آخر وغالباً أكثر من راديکال إذا تمزقت الرابطة.

وبسبب هذه السلسلة من الأحداث، يتتنوع تفاعل الحالة الغازية في سماته الانفجارية بناء على إجمالي الضغط، بمعنى عدد الجزيئات الممكنة المستهدفة الموجودة، ففي الضغط المنخفض يخفق تفاعل الهيدروجين والأوكسجين حيث إن تركيز التفاعلات لا يكون كافياً لحدوث التفاعل، ويكون التفاعل انفجاريًّا تحت الضغط المعتدل، لكن من المثير أن الخليط يصبح أقل انفجاريةمرة أخرى تحت الضغط المرتفع جدًا، والسبب في هذا التغيير هو إخماد تكون

الشقوق الراديکالية، وفي ظل الضغوط الهائلة، فإن الشقوق الراديکالية يمكن أن تفقد الطاقة عن طريق التصادمات بينها وبين جدران الأوعية التي تحتويها فتكون نظائر سالبة بدلًا من حدوث سلاسل تفاعلات انفجارية. وفي ظل نفس هذه الضغوط الهائلة، ثمة جزيئات متفاعلة كثيرة، إذ إن جدران الأوعية تعجز عن إبطال مفعول الشقوق الراديکالية بالسرعة الكافية التي تمكناها من إيقاف تفاعل انفجاري، ثم يتولى الانفجار مسألة الجدار على نحو مستمر. ويبز الأوكسجين في تفاعلات انفجارية عديدة، ويرجع ذلك إلى أن الأوكسجين يوجد طبيعياً كشّق ثنائي الراديکالي: $\text{E}^{\pm}\text{lktronan}$ حول جزيء الأوكسجين مفرداً، وكل إلكترون فردي يكون أكثر نشاطاً.

ولطالما ناقشتنا التفاعلات التي يكون فيها كل من المتفاعلات والنواتج في الحالة الغازية، لكن لا تعد هذه هي التفاعلات الوحيدة التي تتضمن الحالة الغازية، فأحياناً يكون المتفاعل مادة صلبة، ويكون الناتج في الحالة الغازية. وقد يظن البعض أن التفاعلات التي تكون متفاعلاتها مواد صلبة ونواتجها غازات تتصرف ببطء لأن الجزيئات في المادة الصلبة محدودة الحركة، إلا أن البارود يعتبر مثلاً على تفاعل يتحول فيه الصلب إلى غاز حيث يتصرف التفاعل بنشاط شديد عند إشعاله. في حالة البارود، يتحول كل من النترات الصلبة والكربون والكبريت إلى مركبات NO_x الغازية، وثاني أكسيد الكربون وأكسيد الكبريت بسرعة عالية جدًا حتى إن التمدد يمكنه أن يطلق رصاصة تصل سرعتها إلى نحو ألف قدم في الثانية. بالمثل، يملأ تحلل أزيد الصوديوم، الذي هو مركب الصوديوم والنيتروجين، إلى غاز النيتروجين، يملأ الوسائل الهوائية في السيارات في واحد على عشرين من الثانية. فأجهزة الإحساس تكتشف الأثر ثم تبعث بشرارة كهربية إلى تفاعل أداة الاشتعال التي تؤَدِّي بدورها ما يكفي من حرارة لبدء عملية تحلل أزيد الصوديوم إلى غاز النيتروجين.

وتفاعلات الحالة السائلة التي تنتج غازات تتضمن بعض التفاعلات التي نريد أن نتجنبها، وقد تتدبر أن أحد التحذيرات التي قدمناها في «كلمات قليلة وضرورية بشأن الأمان والسلامة» لا تكون مبدعاً مع مخالط المواد الكيميائية، ومن أهم الأسباب منتجات الحالة الغازية، ويمكن أن تنتج المنظفات المنزلية غازات ضارة يمكنها أن تسبب صعوبة في التنفس أو أكثر من ذلك، وتعد نواتج الحالة الغازية نواتج غادرة ولاسيما في هذا الشأن لأنها تنتشر

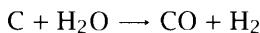
في جميع أرجاء الحجرة، حتى الغازات التي يبدو أنها غير مؤذية يمكنها أن تسبب اختناقًا إذا كانت مركزة بشكل كافٍ حتى تحل محل الأوكسجين اللازم للتنفس. في وقت ما في تاريخ أوروبا كان ثاني أكسيد الكربون يُسمى «غاز سلفستر»، تأتي كلمة سلفستر عن الكلمة اللاتينية التي تعني «غابة»، حيث كان يوجد الغاز في كهوف تحوي خشبًا فاسدًا فتحللت مركبات الكربون في الخشب إلى ثاني أكسيد الكربون، وغاز ثاني أكسيد الكربون هو غاز أثقل من الهواء، لذا استقر في أرضية كهوف غير جيدة التهوية، وكانت الكلاب التي تأتي إلى الكهف تختنق في حين ينجو الإنسان لأنه يتنفس في مستوى أعلى من الأرض. وبالطبع كل هذه الأمور لا تُرى، وفي هذا الوقت من تاريخ أوروبا، كان يصعب على العالم الأوروبي إدراك هذه الأمور غير المرئية، فكانت غامضة جدًا بالنسبة لهم. لهذا السبب وغيره من الأسباب العديدة، يمكن أن نغفر للأوربيين الأوائل اعتقادهم الذي يبدو غير عقلاني في السحر والخرافات؛ فعندما ترى كلبك يسقط ميتًا أمام عينيك بقوى غير مرئية ليس لها تأثير عليك، قد يقنع هذا أي أحد بالقوى الخارقة للطبيعة!

ويصعب أيضًا أن نتعامل ببساطة على طول الوقت مع التفاعلات التي تتضمن متفاعلات غازية لأن هذه المتفاعلات ينبغي تركيزها أو تجميعها قبل حدوث تفاعل هام. ويعنى تجميع متفاعلات الحالة الغازية عامة زيادة ضغط غازات محددة. في أحد تفاعلات الغاز المشهورة التي يتفاعل فيها النيتروجين والهيدروجين ليكونا النشار، يكون ضغط الغازات مرتفعًا، ويُسخن خليط التفاعل، ويُستخدم ميسر أبي عامل حفاز.

وتُسمى هذه العملية «عملية هابر» وينتج فيها النشار الذي يمكن تحويله إلى نترات، وهو مكون لا يمكن الاستغناء عنه في البارود. وقبل أن تُعرف هذه العملية كانت الطبيعة توفر النترات، فبعض النباتات مثل البازلاء والفول تحفظ بالبكتيريا في جذورها، التي يمكنها أن تأخذ النيتروجين من الهواء، بمعنى أنها تحول النيتروجين في الحالة الغازية إلى مركبات يمكن أن يستخدمها النبات. والحيوانات تأكل النباتات ويكون النيتروجين في سعادها الغني بالنيتروجين، والكميات الكبيرة من السماد مثل تلك التي توجد في المناطق التي تتواجد عليها أسراب ضخمة من الطيور موسميًّا، تستخدم لكي يُجذب منها النترات. وفي أوروبا قبيل الحرب العالمية الأولى، كانت تُستورد مثل هذه النترات،

مما يعني أن الدول المصدرة كانت عرضة للحصار. من ثم كان التركيز منصبًا على أكثر الطرق الداخلية لتصنيع النشادر من غاز النيتروجين الموجود في الجو. وكان أول من استنبط طريقة عملية، هو الكيميائي الألماني فريتز هابر الذي تلقى الكثير من المدح والتقدير (بما في ذلك جائزة نوبل عام ١٩١٨) ومكانة مميزة عندما تعلق الأمر بصرف الأموال والتسهيلات الجديدة. وعندما تعاقبت الحرب استمر في خدمة الحكومة الألمانية وواافق على العمل في تطوير غاز الخردل والأسلحة الكيماوية الأخرى. في ذلك الأثناء، أصيبت زوجته بالاكتئاب، ثم انتحرت، وعندما خسرت ألمانيا الحرب العالمية الأولى، أجبر على الهروب من ألمانيا لأنه يهودي، عندما احتلت النازية السلطة.^٢

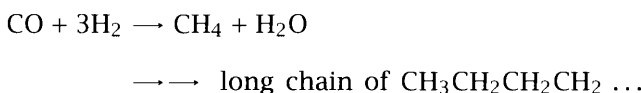
وكمت الطفرة التي أحدثها هابر في إيجاد العامل الحفاز، الميسر لحدوث التفاعل، الذي كان في هذه الحالة الخاصة الحديد وصداً أكسيد الحديد. تيسير العوامل الحفازة الصلبة التفاعلات لأنجز الجزيئات هي وحش ثلاثي الأبعاد، عندما يتعلق الأمر بالتفاعلات وأمور التوجيه. ويمكن فهم هذه القيود عن طريق الأخذ بعين الاعتبار التفاعلات بين الأشياء الأخرى ثلاثية الأبعاد بعين الاعتبار، فالقبلة هي مجرد قبلة، لكن الإنسان ثلاثي الأبعاد ينبغي توجيهه إلى القبلة الصحيحة لتكون هادفة وفعالة. وقد تعتبر أحد مميزات العامل الحفاز الصلب هي أنه يمكنه أن يحفظ المادة المتفاعلة لتنكيف مع ظروف التفاعل. تستخدم السيارات المحولات الحفازة لتحول NO_x مرة أخرى إلى نيتروجين وأوكسجين ولكي تحول أول أكسيد الكربون السام إلى ثاني أكسيد الكربون. من التفاعلات الأخرى التي تتضمن الغازات والعوامل الحفازة هي تلك التفاعلات التي تكون فيها المتفاعلات في الحالة الغازية والنواتج في الحالة الصلبة أو السائلة، وتعتبر عملية «فيشر-تروبشن» مثلاً على هذا التفاعل. في عملية «فيشر-تروبشن»، يُنتج أول أكسيد الكربون عن طريق تعريض الفحم للبخار، وُتسمى هذه الطريقة «تحويل الفحم إلى غاز».



ويُسمى خليط الغازات الناتجة «الغازات التخليقية» ويمكن تخصيبه بالهيدروجين من خلال التفاعل المحوّل للماء.



وإذا تم هذا عدد مرات كافية، ينتج هيدروجين نقى تماماً ليستخدم في تركيب هابر للنشادر، ويمكن أيضاً تحويل أول أكسيد الكربون والهيدروجين إلى الميثanol والكحول اللذين يمكن استخدامهما كوقود، أو إذا گُررت عملية التحويل هذه لعدة مرات مع استخدام العامل الحفاز يتحول إلى سلسلة طويلة من مركبات الكربون التي تكون الشمع والزيت.



رأينا الآن أن التفاعلات بين المواد الصلبة والسائلة والغازية تعتبر ضرورية لتفاعلات هامة عديدة تدخل في الصناعات، علاوة على أن التفاعلات الأخرى التي تشتمل على تفاعلات المواد الغازية والمواد السائلة والمواد الصلبة هي تفاعلات حيوية لنا على مستوى الحياة غير الصناعية، مثل ما بيننا وبين الهواء الذي نتنفسه على سبيل المثال.



على سبيل المثال: توصيلات معدنية للتنفس

لعل أكثر الأمثلة الأحاذنة للتفاعلات المشتملة على الحالة الغازية هو التنفس، والتنفس هو العملية التي تتبادل الكائنات الحية عن طريقها الغازات مع بيئتها، وبعملية التكافل العظيم في كوكب الأرض، تستهلك النباتات ثاني أكسيد الكربون وتطلق الأوكسجين، في حين أن حفاءها الحيوانات تستهلك الأوكسجين

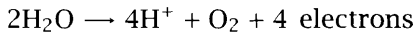
وتطلق ثاني أكسيد الكربون، إلا أن النباتات تحتاج أيضًا للأوكسجين، والأمر الذي قد يثير الدهول هو أن تفسير ذلك الأمر يتضمن فكرة عمل البطاريات. تدبر البطاريات الأجهزة الكهربية عن طريق مدها بفيض من الإلكترونات، ويُضاهي مجرى الإلكترونات بسائل النهر (في حقيقة الأمر كل منها يُسمى تيار)، وتعتبر هذه المضاهاة جيدة، وتمامًا مثلما يعمل مجرى الماء من خلال دوران الساقية، يمكن أن يعمل مجرى الإلكترونات أيضًا. تنتج البطارية مجرى إلكترونات بتفاعلٍ: أحدهما ينتج الإلكترونات والآخر يستهلكها، وهذا التفاعل منعزلان فيزيائياً أحدهما عن الآخر، لكن يمكن توصيلهما بسلك. تحتاج البطارية إلى تفاعلٍ لأن تيار الإلكترونات لا يتدفق إلا إذا كان لديه مصدر ومكان ليركن إليه، ويعتبر الاحتياج الثاني — مكان يركن إليه — في غاية الأهمية، وإذا أُعيق المجرى، فإن الماء لا يتدفق، وأنت ليس لديك مجرى، أنت لديك بركة. بالمثل، كي تتدفق الإلكترونات في تيار كهربائي ينبغي أن يكون لديها مكان لتذهب إليه، وتخزن البطاريات المختزنة الشحنة لأن الإلكترونات لا يمكنها أن تغادر إذا لم يوجد مكان تذهب إليه، ولكي تنتج مجرى من الإلكترونات ينبغي أن توصل أطراف البطاريات المختزنة بسلك لكي تُنشئ قاعًا للمجرى، هذا إذا كنت تريد استخدامها.

ويمكن أن تُدار أيضًا عمليات النباتات عن طريق مجرى مجري إلكترونات من تفاعلات ثنائية — أحدهما يجلب لإلكترونات والآخر يستهلكها — وهذه التفاعلات يمكن فصلها أيضًا، وينبغي أن تُوصل تفاعلات النباتات أيضًا لكي يُسمح بتدفق الإلكترونات، لكن بدلاً من استخدام الأسلاك، تملك النباتات شيئاً يُسمى «سلسلة نقل الإلكترونات»، وسنسرد هنا طريقة عملها.

تعتبر النباتات ذاتية التغذية، بمعنى أنها قادرة على صنع غذائها بنفسها، لكنها لا تخلقه من الهواء الرقيق، بل من الهواء الكثيف: الكثيف بثاني أكسيد الكربون، CO_2 . تأخذ النباتات ثاني أكسيد الكربون والماء وتنتج الكربوهيدرات والأوكسجين عن طريق سلسلة متناسقة على نحو خلاق من الأحداث تُسمى «البناء الضوئي»، ثم تقوم النباتات بعد ذلك عن طريق طريقة مماثلة لتلك التي يقوم بها أقرانها الحيوانات، تقوم بأيضاً السكريات للطاقة وتستهلك في تلك العملية الأوكسجين. كل خطوة في تلك العملية تحتاج أن تزود بالطاقة، وتأتي الطاقة من تدفق الإلكترونات، تماماً مثلما يمكن لتدفق الإلكترونات أن يدير

جهازاً كهربائياً. وعادة يكون مصدر الإلكترونات في الجهاز هو البطاريات، ويكون مصدر الإلكترونات في أوراق الأشجار هو شبيه للبطاريات أيضاً، لكن أصغر كثيراً.

في المرحلة الأولى من عملية البناء الضوئي، التي تسمى المرحلة الضوئية، يمد التفاعل الآتي

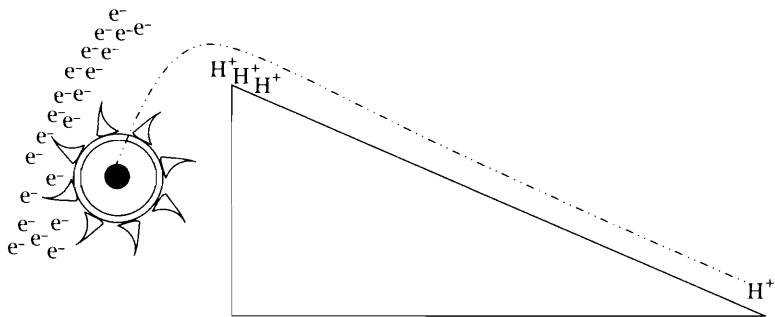


يمد الكلوروفيل، وهو جزء الصبغة الخضراء في النبات، بالإلكترونات. وتهيج أشعة الشمس بالإلكترونات كي تتدفق من الكلوروفيل إلى سلسلة نقل الإلكترونات، التي تعمل كشبكة أسلاك في أوراق النبات، وقد أصبح استخدام الضوء لإثارة الإلكترونات حدثاً يومياً مع انتشار الأجهزة التي تعمل من على بعد بالريموت كنترول. يثير الضوء عن طريق التحكم من بعد الإلكترونات الموجودة في أجهزة الاستقبال الشبه توصيلية الموجودة في – ولنقل – جهاز التلفاز، ويعمل التيار الناتج بدوره بتشغيل الدوائر الإلكترونية أو فصلها في جهاز التلفاز. وفي أوراق النبات، يثير الضوء الإلكترونات الموجودة في الكلوروفيل والتيار الناتج يجري عن طريق السلسلة الناقلة للإلكترونات، والسلسلة الناقلة للإلكترونات هي سلسلة من الجزيئات يمكنها أن تمرر الإلكترونات، وتقع في تركيب نباتي يُسمى غشاء الثيلاکويد.

لكن كما أشرنا، لن يتطرق التيار ما لم يكن هناك مكان يذهب إليه، وفي المرحلة الضوئية من عملية البناء الضوئي، يقوم فوسفات ثنائي نيكليوتيد النيكوتين والأدينين – وهو جزء يحوي العديد من الرموز في صيغته الكيميائية مثل تلك الحروف الموجودة في اسم صعب المأخذ – بامتصاص الإلكترونات المتدافعقة لأسفل عبر سلسلة نقل الإلكترونات، ومن حسن حظنا، أنه يكفي الإشارة إلى هذا الجزء بالأحرف الأولى منه، NADP^+ ، وهي ممارسة شائعة في عالم الكيمياء الحيوية المعقد.

ومن السمات الساكنة في NADP^+ شحنته الموجبة الصافية التي يمكن أن تعمل بطريقية ما كإسفنجه للإلكترونات.





شكل ١-١١-١: أن العمل الذي يقوم به تدفق الإلكترونات لأسفل سلسلة نقل الإلكترونات يُستخدم لنقل البروتونات إلى قمة ميل البروتون.

وفي عملية تدفق سلسلة نقل الإلكترونات إلى NADP^+ ، تعمل الإلكترونات، وفي هذه الحالة يستخدم العمل الذي تقوم به لخلق «ميل البروتون».

في هذه النقطة، يجب علينا أن ن quam شيئاً ما غير متعلق بالموضوع: الهيدروجين كما قد تذكرون، يتكون من بروتون واحد وإلكترون واحد عندما تكون ذرته متعادلة، وعندما تُجرد ذرة الهيدروجين من الإلكترون، فإنها تكون أيون الهيدروجين، ويُشار غالباً إلى أيون الهيدروجين الناتج على أنه مجرد بروتون، لأن هذا هو الحال بالفعل عندئذ، إذ يصبح بروتون ليس إلا. ويكون «للميل» نفس الدلالة في العلوم مثل ميل جبل أو ميل طريق، أي أنه الاختلاف في الحجم بين كميتين، أو مثل الارتفاع، أو كما في هذه الحالة عدد البروتونات التي تفصلها بعض القوى، وعليه يُشار إلى حركة أيونات الهيدروجين من أحد جوانب غشاء الثيلاكويد إلى الجانب الآخر على أنها إعادة ضبط ميل البروتون.

لماذا ترغب الأوراق في أن تضبط ميل البروتون؟ من ثم تستطيع البروتونات، شأنها في ذلك شأن الإلكترونات، أن تتدفق من مكانها بغزارة إلى المكان الذي يوجد فيه عجز وتقوم بعملها. والعمل الذي تقوم به البروتونات هو إدارة مصنع الكيمياء الموجود في كافة الخلايا الحية: ATP.

ويقدر ATP، الذي يُعرف أكثر من ثلاثة فوسفات الإدينوزين، على تخزين الطاقة للعمليات الخلوية، وعندما يتفاعل ATP، تُستخدم الطاقة المخزنة في

روابطه لقيادة عمليات عديدة مثل نقل المواد التي توجد في الخلايا، وتخليق المركبات التي تحتاجها الخلية، وفي تقلص الأنسجة العضلية في الحيوانات. لكن لإنتاج ما يكفي من ATP للقيام بكافة هذه الأعمال، ينبغي أن توجد آليات أخرى لتوليد ATP، التي تبدأ بمرحلة الظلام من البناء الضوئي.

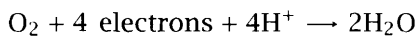
ومرحلة الظلام هي مرحلة «ظلام» لأنها لا تحتاج إلى ضوء لإتمامها، وتسمى مرحلة الظلام أيضًا «دورة كالفين»، حيث إن أول كيميائي وصفها هو ملفين كالفين. وفي مرحلة الظلام، يُثبت الكربون الموجود في ثاني أكسيد الكربون، بمعنى أنه يتحول إلى شكل أقل تطايرًا، وهو السكر، الذي يمكن أن تستخدمه النباتات والحيوانات مصدرًا للطاقة، وينتج غاز الأوكسجين في هذه الخطوة لكنه يخرج إلى الهواء كأحد المنتجات الفرعية:



ويعتبر أحد مصادر الطاقة لهذا التفاعل NADPH الذي يُنتج في أثناء عملية البناء الضوئي، وتشتمل هذه التفاعلات أيضًا على ثلاثي فوسفات الإدينوزين، الذي ينفد في أثناء تلك التفاعلات — لكن يُعرض عنه في المرحلة التالية، بل تجلب تلك المرحلة المزيد — وتتضمن الخطوة التالية كسر الكربوهيدرات /السكر لإطلاق الطاقة عن طريق عملية تسمى «التنفس الخلوي».

يقوم كل من الحيوان والنبات بمرحلة التنفس الخلوي من الأيض، ومع أن عملية البناء الضوئي لا يمكن حدوثها إلا في أثناء النهار، علاوة على أن بعض النباتات تمارس بياتها الشتوي دون أن تقوم بعملية البناء الضوئي في فصل الشتاء، فإنه يجب الاستمرار في عملية التنفس، ليلاً ونهاراً، صيفاً وشتاءً، وتشابه عملية التنفس الخلوي التي تحدث في خلايا النبات عملية التنفس الخلوي التي تحدث في خلايا الحيوان تشابهًا كبيرًا. وتتكسر الكربوهيدرات في عملية التنفس الخلوي لإنتاج ATP. مرة أخرى يقوم بالعمل تيار إلكتروني يسري عبر سلسلة نقل الإلكترونات، وتخلق الإلكترونات المنحدرة إلى أسفل سلسلة نقل الإلكترونات، ميل بروتوني يستخدم للعمل على تكوين ATP. ومن أحد الاختلافات هو أن مصدر الإلكترونات هو الشكل المختزل لجزيء ثلاثي فوسفات نيكليوتيد النيكوتين والأدنين، أو NADH، وليس الماء. وفي هذه المرة،

يستخدم الأوكسجين لسحب الإلكترونات خارجاً في الطرف الآخر، بدلاً من NADP⁺، ويُستهلك الأوكسجين في هذا التفاعل.



مما يعلل احتياج النباتات للأوكسجين أيضاً.

إلا أنه ما زالت هناك إمكانية لبعض الخلايا أن تُنتج الطاقة أحياناً دون الحاجة إلى الأوكسجين، وتُسمى عملية إنتاج الطاقة الخالية من الأوكسجين «عملية التخمر»، ومع أنه غالباً يؤخذ مصطلح التخمر على أنه العملية المنتجة للكحول، فإنه واقعياً يشمل عمليات عديدة تعمل بدون الأوكسجين؛ فعلى سبيل المثال، عندما يحدث نقص في الأوكسجين في خلايانا العضلية، كما هو الحال عندما نمارس الرياضة بعنف، ولا يستطيع تنفسنا أن يتواكب وحاجتنا من الأوكسجين، فإن عضلاتنا يجب أن تعتمد على وسائل أخرى لإنتاج الطاقة لا تتطلب وجود الأوكسجين، والمنتج النهائي لأحد هذه الوسائل البديلة التي لا تعتمد على الأوكسجين هو نوع من الأحماض المعروف بحامض اللاكتيك. وفي حين يدخل حامض اللاكتيك في بنية الخلايا العضلية المحرومة من الأوكسجين، فإن الخلايا لا تزال أقل قدرة على القيام بوظيفتها، والنتيجة هي كل وألم وإعياء. يعتمد الخمير على نوع آخر من توليد الطاقة الخالية من الأوكسجين الذي يكون الإيثانول الناتج النهائي عنه، ونحن نستفيد من هذا التخمر عند صنع الخمور وغيرها من المشروبات الكحولية.

ومع أن الهضم الخالي من الأوكسجين قد يكون مؤلماً لنا، فثمة كائنات حية دقيقة تنمو في أجواء تعاني نقص الأوكسجين؛ فالبكتيريا التي تُفسد الأغذية المعلبة، من المحتمل أن تكون غير مُعَقَّمة على نحو جيد، في غياب الأوكسجين، وتتسبب مخلفاتها الغازية في حدوث انتفاخ لعلب الأغذية الفاسدة. إلا أن توليد الطاقة بدون الأوكسجين لا يعتبر كفأً، إلى جانب أن أنماط الحياة التي تعتمد على الطاقة الخالية من الأوكسجين فقط ليست بالكثيرة، وثمة وجهة نظر تقول إن الديناصورات عاشت كل هذا العمر المديد بسبب توافر الأوكسجين في الهواء في ذلك الوقت، علاوة على وجود بعض الأدلة الجيولوجية على أن مستويات الأوكسجين قد تناقصت بالتدرج، ومن الواضح أننا الآن على وشك

الاقتراب من الحجم الصحيح كي نستخدم كمية الأوكسجين الموجودة، لكنه إذا تناقص مرة أخرى، فإن الأمور ستؤول إلى غير ذلك.

ستستمر الحياة، لكن المخلوقات الموجودة ستتشبهنا أقل من الحد الذي نشبه به نحن الديناصورات، وأقل مما تشبه الديناصورات الكائنات أحادية الخلايا من حيث أنت، إلا أن هذه الكائنات أحادية الخلايا تتضطلع بمسؤولية إنتاج الأوكسجين في الأجواء الذي تراكم في آخر الأمر إلى الحد الذي سمح بالحياة متعددة الخلايا، من ثم قد تكون هذه الدورة تكررت أخيراً، وقد اعتدنا أن نفك بطريقة خطية في ضوء البداية والنهاية، لأننا لا نقتنع إلا بهذه الطريقة، إلا أن الحياة غير مقيدة بمثل هذا، فالحياة تميل إلى تقدير الدوائر، والحياة تتتعاقب في الارتفاع والانخفاض.



تجربة ١٢: كيف تنمو حديقتك؟

«أشعر أنني كتلة محببة من بلورات لا شكل لها.»

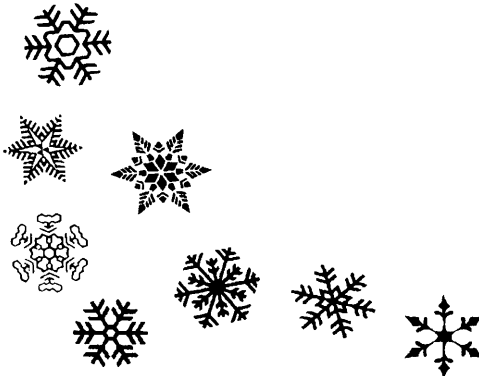
استشهد لافكاديyo هرن بهذه الجملة في
كتابه «الحياة والزمن»، لافكاديyo هرن ١٩٠٠

لا تعد كل من الحالتين الغازية والسائلة، الأشكال الوحيدة للمادة اللتين يصاحبهما تفاعلات مثيرة للكيميائي، فالحالة الصلبة للمواد مع أنها تبدو بلا حراك أو حياة تماماً، فإنها تحظى بجانب حيوي أيضاً.

ارتد نظارة الأمان الواقية. انتق وعاءً صغيراً من البلاستيك أو الزجاج مشابهاً لوعاء الحبوب ليكون كالحديقة الخاصة بك، وتأكد من أنك لست في حاجة إليه ويمكنك إلقاؤه بعد الانتهاء من التجربة. ضع هذا الوعاء داخل وعاء أكبر أو صندوق أو حاوية أو على فرخ كبير من ورق الصحف أو رقائق الألミニوم، ومن ثم أي بلورات تتتساقط من حديقتك ستظل في الداخل مما يسهل عليك عملية التنظيف. اختر مكاناً لحديقتك يمكن لها فيه أن تبقى بلا إزعاج أو عائق وحيث لا تزعج رائحة النشارير أي أحد.

خذ إسفنجة مطبخ صغيرة، بلالها ثم اعصرها بحيث تكون رطبة فقط. قطع الإسفنج الرطبة على شكل مكعبات صغيرة وضعها في الحديقة، وانثرها بالتساوي في القاع، بحيث يكون هناك ما يقرب من نصف بوصة (١ سم) مسافة تفصل بين كل منها وبين جوانب الوعاء، ويتوقف عدد المكعبات على حجم الوعاء، فغالباً سيأخذ الوعاء ثلاثة إلى خمسة مكعبات. أنت الآن مستعد لتضييف المواد التي ستتشكل حديقتك.

خذ زهرة غسيل، والنشادر المستخدمة في المنازل، وملح طعام، وماء مقطرًا وهو مقترح شراؤه ضمن «قائمة المشتريات والمحاليل»، ثم أحضر ملعقة بلاستيكية. أضف ملعقتين شاي من زهرة الغسيل، وماء مقطرًا، والنشادر إلى الوعاء، وإذا شئت يمكنك أن تضيف لوناً بإضافة قليل من قطرات ألوان الطعام مباشرة على مكعبات الإسفنج، ولا تعتبر المقادير الدقيقة أمراً حيوياً للنتائج هنا. رج الوعاء بخفة. انثر ملعقتين شاي من ملح الطعام فوق المكعبات، ولا تنزعج إذا وقع بعض الملح على محلول الذي في قاع الوعاء. اترك الوعاء ساكناً دون إزعاج طيلة الليل. انثر في اليوم التالي ملعقتين من ملح الطعام أيضاً على المكعبات واترك الوعاء للليلة أخرى. في اليوم الثالث يجب عليك أن تكرر إضافة كافة المكونات التي استعملتها في اليوم الأول، مراجعياً لا تُزعج نمو أي بثورات تكونت. نجد أن الملح قد برع إلى الكثير من البثورات الرقيقة في هيئة أصابع اليدين، ويمكنك أن تعزز جولتك عبر الحديقة باستخدام عدسة كبيرة للنظر إلى البثورات.



الفصل الثاني عشر

كيمياء البلورات النقية

«لقد كان الطريق شاسعاً ومستقيماً وبراقاً مثل البلورة، وينتهي
بالشمس.».

فيودور دوستوفسكي «الإخوة الأعداء» ١٨٨٠

يمكن أن تستحضر الكلمة كيمياء إلى الذهن صوراً لمواد لزجة وأشكالاً كروية وسوائل هلامية، وليس صوراً لتركيبيات بارعة ومتقدمة، لكن المواد الكيميائية في الحالة الصلبة يمكن أن تكون ذات تماثل رائع وتركيبيات شديدة الكياسة، ويتبين التماثل الجميل والرياضي في تجربة بلورات الحديقة، وتظهر حتى في حبيبات الملح المتماثلة، وهنا سوف نفحص القوى التي تحدث مثل هذا التركيب والظواهر الأخرى المرتبطة بالحالة الصلبة للمادة.

وحتى هذه اللحظة، لم نخض بعد في الطبيعة الثلاثية الأبعاد للجزيئات لأننا لم نكن في حاجة إلى هذه الدرجة المزيدة من التعقيد، ومن الناحية التاريخية، كان هذا التدرج الطبيعي للأحداث أيضاً، ليس إلا. ولم يكن حتى منتصف القرن التاسع عشر، أي ما يقرب من نحو نصف قرن بعد نظرية

دالتون للذرات ما أصبحت مقبولة بشكل عام، لم يكن عدد كبير من العلماء الأوروبيين قد بدعوا التنازع مع احتمالية الترتيب ثلاثي الأبعاد لذرات الجزيئات وعواقبه.

وتأتي أحد أجزاء الدلائل الأولى — التي قد تمثل شيئاً مهماً للطريقة التي ترتب بها الذرات نفسها في المركبات — من اكتشاف الإيسوميرات، وهي الجزيئات التي لها نفس الصيغة الكيميائية ولكن ذات خصائص مختلفة، وكما ناقشنا من قبل، كل من كحول الحبوب والمثيل إثير لها نفس الصيغة الكيميائية، C_2H_6O ، لكن أحدهما سائل في درجة حرارة الغرفة والآخر غاز، ورائحتهما أيضاً مختلفة بوضوح، ومع ذلك فلا يُرجح أن تستنشق أيّاً منها، حيث يمكن أن تسبب الغازات المتتصاعدة منها — في تركيزات معينة — الموت. ويكون كل من الجليكوجين والسليلوز من سلاسل طويلة من جزيئات الجلوكوز المرتبطة معاً، لكن في حين يخزن الجليكوجين الطاقة في جسم الإنسان، فإن الرابطة في السليلوز الأيسومر، هي تلك الرابطة التي لا يستطيع الجهاز الهضمي في الإنسان أن يكسرها إلى غذاء، ففي أثناء الندرة التي حدثت في محصول البطاطس بأيرلندا منتصف القرن التاسع عشر، اضطر الناس أن يأكلوا العشب، لكنهم مع ذلك ماتوا جوعاً على كل حال لأنهم لم يستطيعوا أن يهضموا سلاسل الجلوكوز الموجودة في العشب.

وفي القرن التاسع عشر، حتى عندما عُرف أنه من الممكن أن يكون مركبان لهما نفس الصيغة لكن ترتيب ذراتهما مختلف، لكن الأمر استغرق بعض الوقت حتى أُعترف بشكل عام أن الزوايا ثلاثة الأبعاد والفراغ بين الذرات يمكنهما أن يؤثرا على تصرف الذرات الكيميائي. وقد اكتشف لويس باستير، منفذ صناعة الخمور في فرنسا في القرن التاسع عشر، أن ملح حامض الطرطريك الموجود في الخمور، يوجد في شكلين بارزين.¹ ويمكن فصل هذين الشكلين بحذر، بملقط إذا رأيا بعدسة مكبرة. ولأن البلورتين هما حامض الطرطريك، فإن العناصر في الجزيئات تكون مرتبطة بنفس الترتيب، من ثم يمكن الاختلاف في الطريقة التي رُتّبت بها الروابط في الفراغ.

إلا أن هذا التفسير المنطقي لم يلق الاستحسان العالمي الفوري عندما طُرح لأول مرة، وقد نُعت المؤيدون للفكرة بالحمامة، أو بما هو أكثر من ذلك، وكان عليهم تحمل هذا النقد، وبمرور الوقت، اتضحت صحة أقوالهم. ولتفسير

تركيب البلورات التي لُوحيَت في الملح والسكر وبلورات الحديقة سنتعرض الآن لطبيعة الذرات والجزيئات والأيونات ثلاثة الأبعاد في عالمنا ثلاثي الأبعاد. وكى نفهم القوى الكامنة وراء تركيب الجزيئات ثلاثي الأبعاد، نحتاج أن نرجع إلى الوراء لتشبيه استخدامها من قبل؛ فلنا إن نواة الذرة، لكونها مؤلفة من بروتونات ونيترونات، فإن كتلتها تعادل كتلة الإلكترونات المحيطة بها آلاف المرات، وقد تابعنا القول بأن الإلكترونات تشبة البرغوث الذي يقف على الفيل، لكن مع أن البراغيث صغيرة جدًا فإنها تؤثر بالطبع على سلوك الفيل. ويعتبر التركيب ثلاثي الأبعاد للجزيء أحد الأماكن التي تشعر بهذا التأثير، ويرجع التركيب ثلاثي الأبعاد للبلورات إلى حقيقة واحدة أساسية، ألا وهي: أن الإلكترونات تميل إلى أن توجد في أزواج، وهو تزاوج أحادي على نحو صارم، وما إن تزاوج الإلكترونات حتى تحفظ بمسافة لائقة بينها وبين الأزواج الأخرى، ويسُمى هذا بلغة الكيميائيين «تناور أزواج الإلكترونات». ولكي ترى كيف يحدث هذا في الجزيئات، تأمل معي في الماء.

كما قد تذكر من مناقشتنا حول القوى البنينجيزية، يأخذ جزء الماء شكل حرف V الذي يقع الأوكسجين فيه عند مركز حرف V والهيدروجين عند كل طرف، ولم نناقش في ذلك الحين لماذا يأخذ الماء هذا الشكل، لكننا نستطيع أن نتناول هذا الأمر الآن. كما يتبيَّن من الجدول الدوري، المُبيَّن في شكل ١-١٢-١، يملك الأوكسجين ثمانية إلكترونات حول نواته لكن اثنين منها يوجدان في الطبقة الأولى القريبة منه، ويوجد في الطبقة الخارجية ستة إلكترونات، وهي إلكترونات التكافؤ، التي تؤثر فعلياً في التصرف الكيميائي للذرة، وكما قد تذكر أن الأوكسجين يكون في حالة السعادة عندما يكتسب إلكترونين آخرين ليملأ طبقته الخارجية، ويمثل الهيدروجين إلكترونًا واحدًا ويسعى نحو الحصول على إلكترون آخر ليملأ طبقته الأولى، كما يمكن أن يتحدَّد عن طريق استشارة الجدول الدوري الموضح في الشكل ١-١٢-١ مرة أخرى.

يستخدم الكيميائيون وسيلة بصرية تُسمى «أشكال لويس ذات النقطة» (نسبة إلى الكيميائي الأمريكي جي. إن. لويس) للتوضيح الطريقة التي ترتب بها النوى في الجزيئات نفسها بحيث يكون أكبر قدر ممكن من النوى محاطاً بطبقات مُمثلة بالإلكترونات.^٢ تبدأ هذه الوسيلة بوضع نقطة لكل إلكترون

H																				He
Li	Be																			
Na	Mg																			
K	Ca	Sc	Ti	V	Cr	Mn	Fe	Co	Ni	Cu	Zn	Ga	Ge	As	Se	Br	Kr			
Rb	Sr	Y	Zr	Nb	Mo	Tc	Ru	Rh	Pd	Ag	Cd	In	Sn	Sb	Te	I	Xe			
Cs	Ba	La*	Hf	Ta	W	Re	Os	Ir	Pt	Au	Hg	Tl	Pb	Bi	Po	At	Rn			
Fr	Ra	Act	Rf	Db	Sg	Bh	Hs	Mt	•	•	•									
<hr/>																				
*Ce	Pr	Nd	Pm	Sm	Eu	Gd	Tb	Dy	Ho	Er	Tm	Yb	Lu							
†Th	Pa	U	Np	Pu	Am	Cm	Bk	Cf	Es	Fm	Md	No	Lr							

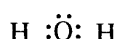
شكل ١-١٢-١: يحتاج الهيدروجين القائم في بداية الصف الأول إلى إلكترون آخر ليملأ طبقته، ويحتاج الأوكسجين الواقع بعد اثنين من نهاية الصف الثاني إلى إلكترونين ليكمل طبقته.

تكافؤ (لذا سمي بتركيب لويس النقطي) حول رمز العناصر، يمكن تقديم الهيدروجين والأوكسجين على النحو الآتي:



في تركيب لويس النقطي هذا، يأخذ الهيدروجين نقطة واحدة لتعبير عن إلكترونه الوحيد، ويأخذ الأوكسجين ست نقاط لتعبير عن ستة إلكترونات تكافئه.

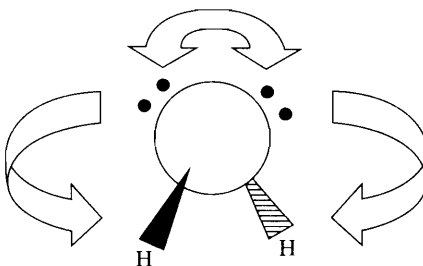
ويُسهل العرض بهذه الطريقة رؤية الطريقة التي تتحد بها ذرتا هيدروجين وذرة أوكسجين، فهما يشتركان في إلكترونات من ثم تملك كل ذرة هيدروجين طبقة ممتنعة مكونة من إلكترونين ويملك الأوكسجين طبقة ممتنعة من ثمانية إلكترونات.



إلا أن هذا الترتيب لا يزال لا يشبه كثيراً شكل حرف V. ولكي نفسر كيف يأخذ الجزيء شكل حرف V، من الضروري إثارة تنافر زوج من الإلكترونات،

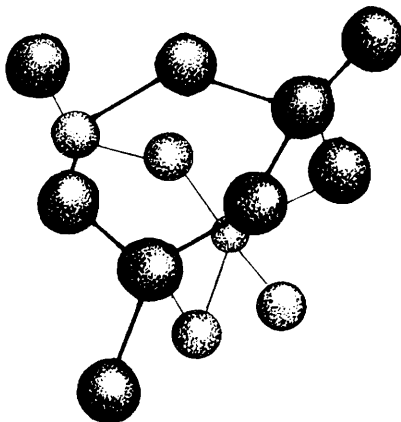
وإثارة انشغالات طبقات التكافؤ أيضاً من خلال نظرية رئيسية تناوب تماماً ما نريده تسمى نظرية «تناور زوج الإلكترونات في طبقة التكافؤ» أو (تزايا ط). وفي هذه النظرية تصنف الإلكترونات على أنها أزواج مترابطة بمعنى أنها إلكترونات توجد في روابط، أو تصنف على أنها أزواج وحيدة (أو أزواج غير مترابطة) بمعنى أنها أزواج إلكترونات لا توجد في روابط، فعلى سبيل المثال، تعتبر الأزواج المترابطة، أزواج الإلكترونات المشاركة بين الأوكسجين والهيدروجين في جزيء الماء الموضح سابقاً عن طريق تركيب لويس النقطي، أما الأزواج الوحيدة فهي تلك الأزواج التي توجد على جانبي ذرة الأوكسجين التي لا تدخل في عملية المشاركة، وهذه هي أنماط نظرية تناور أزواج الإلكترونات في طبقات التكافؤ:

- أزواج وحيدة (أزواج غير مترابطة) تتناور بعضها مع بعض.
- أزواج وحيدة (أزواج غير مترابطة) تتناور مع الأزواج المترابطة، وهي أقل تناوراً من السابقة.
- تناور الأزواج المترابطة مع الأزواج المترابطة، وهي أقل تناوراً من السابقة أيضاً. ويمكننا فهم هذه المبادئ من تحليل شكل جزيء الماء كالتالي: ترغب جميع أزواج الإلكترونات، سواء تلك التي توجد في روابط أو الوحيدة، في أن تتباعد بعضها عن بعض بقدر المستطاع، إلا أن الزوجين الوحيدين الموجودين في الأوكسجين يرغبان في ذلك بأقصى درجة. لذا تبتعد الأزواج الوحيدة، وتجر بهدا الصنيع أزواج الهيدروجين المترابطة على أن تقترب من بعضها كما هو موضح في شكل ٢-١٢-١.
- إلا أن شكل ٢-١٢-١ لا يزال لا يعرض سوى بعدين حيث إننا اضطررنا أن نرسمه على ورقة ثنائية البعد. ولكي نصور الموقف في شكل ثلاثي الأبعاد، جرب استخدام البالونات: اختر بالونات لها نفس الشكل والحجم لكن بلونين مختلفين مثل الأحمر والأخضر. انفخ بالونتين من البالونات الحمراء وبالونتين من البالونات الخضراء حتى يصلا إلى نفس الحجم ثم اربط أطرافها كلها معاً (سيسهل عليك عمل ذلك إذا لم تنفع البالونات على نحو زائد). ينبغي أن ينتهي الحال بشكل عنقودي ثلاثي الأبعاد، بحيث تخرج البالونات عنوة في أربعة اتجاهات مختلفة، ويُسمى الشكل الذي قمت أنت بتصميمه ثلاثي الأبعاد «الشكل الرباعي الأوجه».



شكل ١-١٢-١: أن الإلكترونات في الأزواج الوحيدة تتنافر بعضها عن بعض أكثر من تنافر الإلكترونات في الأزواج المترابطة، من ثم تتبسط الأزواج الوحيدة وتتقارب أزواج الهيدروجين معاً، مما يجعل الماء يأخذ شكل حرف V .

الآن انفخ أربع بالونات أخرى (لكن اجعل كل البالونات الحمراء بنفس الحجم وأكبر من البالونات الخضراء). وعندما تربطها معاً مثل المرة الأولى تحصل على الشكل الذي يجسد جزيء الماء: فالبالونات الأكبر حجماً سوف تُقصى نفسها بعيداً بأقصى درجة عن الأخرى وتحصر البالونات الأصغر معاً. وبأخذ الشكل ثلاثي الأبعاد للجزيئات كما هو محدد من نظرية (ت ز ا ط ت)، والمقاييسة بين الانجدابات الأيونية والروابط التساهمية وقوى الجذب البينجزيئية، بعين الاعتبار، يعلل التركيب ثلاثي الأبعاد للبلورات. وتعتبر بعض البلورات أيونية، بمعنى أن الشبكات الأيونية الطويلة تتماسك معاً بانجدابات أيونية. ويعتبر كلوريد الصوديوم أو ملح الطعام ملح أيونيّاً. وفي بلورات كلوريد الصوديوم، يحيط أيون الصوديوم بستة أيونات كلور — أيون من فوق وأيون من أسفل وأيون في كل نقطة من اتجاهات البوصلة — ويحيط كل أيون كلور بستة أيونات صوديوم بنفس الطريقة. ومن ناحية أخرى، تتماسك بلورات السكر معاً عن طريق قوى الجذب البينجزيئية. وهي تنسجم بعضها مع بعض لتحقيق الدرجة القصوى من التوازن بين قوى التجاذب والتنافر، مما يُفضى إلى تركيب من البلورات منظم إلى حد ما. والفلزات النقيّة هي مجموعات كبيرة من الذرات المتطابقة، من ثم لا يمكن أن يشوب الترابط بين أي زوج أي اختلاف عن الترابط بين الزوج الذي يليه. وعليه، يستحيل أن نقول إن الإلكترونات الترابط الخارجية تنتهي إلى أية ذرة بعينها، وينعكس هذا الاستقلال على التوصيل الكهربائي الرائع للفلزات، فعند

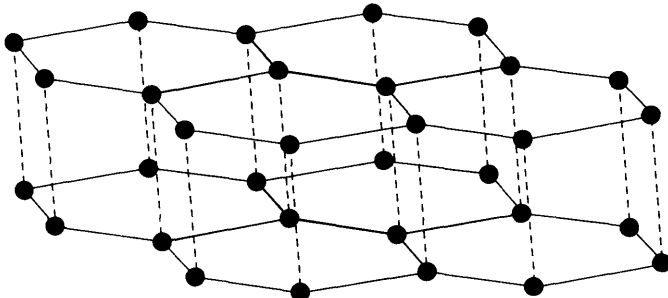


شكل ٢-١٢: الماس هو شبكة من ذرات الكربون المرتبطة تساهمياً في ترتيب رباعي الأسطح لكل ذرة كربون.

توصيلها بأي مصدر كهربائي مثل بطارية، فإن الإلكترونات تنتقل بحرية من إحدى الذرات إلى الأخرى في تيار.

وتشكل المواد الصلبة التي ترتبط بروابط تساهمية مثل الكوارتز والماس والجرافيت، تُشكل فئة أخرى من البلورات، والكوارتز هو سلسلة متواصلة من ثاني أكسيد السليكون المرتبط في ترتيب بلوري منتظم، والرمل هو خليط من الكوارتز والصخور الأخرى. والزجاج هو كوارتز صلب كُسي بمادة معدنية وأعيد تصليبه لكن دون أن يأخذ نفس الشكل البلوري المنتظم قبل عملية الإزابة، بنفس الطريقة التي تحدث مع الزبد عند إذابتها حيث تأخذ نفس شكلها قبل الذوبان بعد أن تبرد وتتجدد مرة أخرى، ومن المعروف أن الزجاج يتكون بشكل طبيعي في أثناء البرق الذي يحدث على الرمال.

والماس هو شبكة من ذرات الكربون، وكل جزء من الكربون يرتبط بالجزء الذي يليه برابطة تساهمية في ترتيب رباعي الأسطح، كما هو موضح في شكل ٢-١٢. أما الجرافيت الصلب الذي ينتمي إلى نفس عائلة الماس فهو مصنوع أيضاً من الكربون النقى، لكن في حالة الجرافيت يرتبط الكربون في أفرخ تنزلق بعضها فوق بعض، كما هو موضح في شكل ٤-١٢-١. لكن الفرق بين الماس والجرافيت في الخصائص وفي السعر يعتبر كبيراً بشكل مذهل، يعبر الجرافيت فعلياً عن الشكل الأكثر ثباتاً للكربون الصلب، كما سنتناقش بعد



شكل ١٢-٤: الجرافيت هو كربون مرتبط تساهمياً في شكل أفرخ سداسية.

قليل، إلا أن الفترة الزمنية المطلوبة لحدوث عملية التحويل هي فترة مديدة امتداد عمر كوكب الأرض تقريباً.

وتحمة نوع جيد من الخلط بين الجزيئات التي ترتبط برابطة أيونية والجزيئات التي ترتبط برابطة تساهمية يمكن أن نجده في أملاح الأيونات متعددة الذرات. والأيونات متعددة الذرات هي مجموعات مشحونة تحتوي على العديد من الأنواع المختلفة من النوى الذرية مثل CO_3^{2-} ، وهو أيون أصبح مألوفاً لدينا من بعد تجارب بيكربونات الصودا. وبيكربونات الصودا هي بيكربونات الصوديوم وصيغتها الكيميائية هي NaHCO_3 . وتحمة أيون متعدد الذرات آخر قد تعاملنا معه لكن ليس بشكل صريح هو أيون الكبريتات SO_4^{2-} . وكما ذكرنا من قبل، الرقم الذي يُكتب أعلى الرمز -2 ، الذي يُقرأ «سالب اثنين»، يُشير إلى أن الأيون له شحتنان سالبتيان. ويكون ملح الكبريتات النحاس - المركب الذي يعطي لون محلول الأزرق الجميل الذي استخدمناه في تجارب عديدة - من أيون النحاس وأيون الكبريتات. ويعتبر نوع الرابطة التي توجد في كل من أيونات الكربونات وال الكبريتات رابطة تساهمية، أما التي توجد بين الأيونات الموجبة (سواء الصوديوم أو النحاس) والأيون متعدد الذرات فهي رابطة أيونية. وقد استُخدمَت هذه الأملاح البلورية للأيونات متعددة الذرات في منتصف القرن التاسع عشر للإجابة على التساؤل القائم منذ زمن بعيد وهو: كيف يمكن قياس وزن الذرة؟

من الواضح أن السؤال غاية في الصعوبة، لكن لطالما كان سؤالاً غاية في الأهمية أيضاً، وتتبع أهمية هذا السؤال من حقيقة أن الذرات تتفاعل بمعدل

ذرة واحدة إلى ذرة واحدة، فإذا أردت أن تفسر أفعالها فأنت على مقربة من أن تحسب وزنها، لكنها غاية في الصغر حتى إنك لن تستطيع، كل ما يمكنك فعله هو أن تقيس مجموعة كبيرة من الذرات معًا مثل ملء ملعقة طعام أو ملء كوب، ثم احسب كم عدد الذرات الموجودة في ملء الملعقة أو ملء الكوب، لكن لكي يتثنى لك معرفة عدد الذرات التي في الكوب، يجب عليك أن تعرف كتلة إحدى الذرات.بدأ العلماء يعلمون بالطريقة المطلوبة في هذا الأمر عندما أدركوا أن ثمة معادن مختلفة تكون أملاح الكبريتات وأن جميعها تتبلور بنفس الطريقة تقريبًا. وكيف يمكن أن يفيد هذا في موضوعنا؟ إن هذا الأمر يجب أن يرتبط بالكتافة.

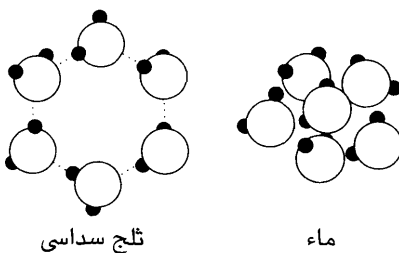
والكتافة كما قد ذكرنا من قبل، هي مقدار كتلة المادة لكل وحدة من الحجم، وتتنوع الكثافة من مادة إلى أخرى: فعلى سبيل المثال، تختلف كثافة حقيقة مملوئة بالريش بشكل ملحوظ عن كثافة الحقيقة ذاتها عندما تكون مملوئة بالطوب. ومن إحدى ميزات الكثافة التي تجعلها مفيدة للغاية أنها لا تحتاج إلى كمية معينة كي يتثنى لك قياسها، فكتافة الطوب لا تتغير إذا نظرت إلى قالب طوب واحد أو إلى حائط طوب بأكمله، وكثافة ملء ملعقة من ملح الطعام هي نفس كثافة ملء كوب من ملح الطعام؛ لأن الكثافة لا تعتمد على حجم عينة المادة، ولقياس الكثافة لا تحتاج سوى قياس كتلة حجم معين. أما بلورات الكبريتات، فقد افترض أن كل قالب من البلورات يحتوي على نفس العدد من وحدات الكبريتات، ووحدات المعدن سواء كان المعدن نحاسًا أو مغناسيوم أو ما كان. من ثم ينبغي أن يكون أي اختلاف في الكثافة يرجع إلى اختلاف في كتلة المعدن، وعند تحديد كتلة أحد هذه المعادن يمكننا أن نحدد الأوزان النسبية للعناصر الأخرى. ولقد كانت هذه الفكرة ملائمة ومفيدة في الوقت الذي استنبطت فيه، لكنها تطورت منذ ذلك الحين. فالليوم تُستخدم أشعة X لتحديد ترتيب الذرات وعددها في الحجم المعين من البلورات، وتكون النتائج التي نحصل عليها أكثر دقة.

إلا أن تقنية أشعة X المستخدمة مع البلورات لا تكون هي نفسها المستخدمة في مجال الطب البشري أو في مجال طب الأسنان، ففي حالة الطب البشري أو طب الأسنان، يُسمح لأشعة X أن تدخل الجسم وتكون الصورة الناتجة هي صورة لظل الغشاء الكثيف — أو العظام أو الأسنان — التي لا تتمكن أشعة X

من اختراقها. وتنتظر أشعة X المعنية بالبلورات (تسمى علم البلورات) فيأشعة X المنعكسة بدلاً من أشعة X النافذة، وتحلل الأشكال في الأشعة المنعكسة. وتعكس إلى حد ما البلورات أشعة X مثلما تعكس الأقراص المضغوطة الضوء المرئي، وينعكس هذا الضوء المرئي على المحوظات الموجودة على القرص المضغوط بنفس الطريقة التي يتشتت بها الضوء إلى ألوان كثيرة معطياً شكل قوس قزح على القرص. وتتصرف الطبقات المتعددة على البلورات ثلاثية الأبعاد بطريقه ما مثل شكل المحوظات الصغيرة جداً الموجودة على القرص المضغوط، وتتنعكش أشعة X على تركيبات البلورات البالغة الصغر وتكون نموذجاً على فيلم أشعة X. وببرؤية التفاصيل الدقيقة للشكل يمكننا أن ندرك حجم وحدة واحدة من البلورات وتركيبها، ونستخلص موقع الأجزاء والذرارات والأيونات أو الجزيئات التي تكون البلورة من هذه المعلومات. وبمجرد معرفة حجم أصغر وحدة من البلورات وعدد الذرات التي تحتويه، يمكننا أن نحدد كتلة الجزء الواحد أو الذرة الواحدة أو الجزيء الواحد عن طريق الكثافة.

وبالطبع، ليس كل ما يلمع ذهبًا، وليس كل ما هو صلب بلوراً. ويُشار عامة إلى المواد الصلبة التي ليست بلورية إلى أنها لا شكلية (التي لا شكل لها). وتتضمن هذه المواد الصلبة المطاط والبلاستيك والشمع والزجاج مع بعض الجدل حول التحديد الفعلي لسمات هذه الفتة. ويعتبر المسمى «مواد صلبة لاشكلية» محاولة بشرية لتصنيف طبيعة المواد غير الطبيعية، وتميز المواد الصلبة اللاشكلية عن المواد الصلبة البلورية في أن الأولى ليست لديها نقطة ذوبان واضحة مميزة، في حين تحظى الثانية بنقطة ذوبان محددة تماماً إذا كانت نقية، وعليه يعتبر حدوث عملية الذوبان عند النقطة المحددة الدقيقة مؤشرًا على نقاوة المادة.

ويعتبر الماء أشد المواد الصلبة إثارة لسبعين: أولهما هو أنه يعتبر إحدى المواد الصلبة القليلة التي تتمدد عندما تتجمد بدلاً من أن تنكمش، ويعمل هذا التمدد سبب طوفان الثلج على سطح مشروباتنا، فالماء الصلب المتمدد أقل كثافة من الماء السائل — فهو يملك عدداً أقل من الجزيئات لكل وحدة من الحجم، وسبب هذا التمدد هو الرابطة الهيدروجينية، فعندما يتجمد الماء، يصل إلى ذروة معتنه عندما يصطف الأوكسجين مع جiranه من الهيدروجين، مثل ألعاب تنكر توزيع التركيبة التي تُركب بعضها في بعض، والتنكر توزيع هي مجموعة



شكل ٥-١٢-١: الثلج السادس هو الأساس الذي يبني عليه تكوين القشرة الثلجية.

من العصي المصنوعة من الخشب التي تجمع معًا عن طريق موصلات وتكون أشكالًا عديدة (والطواحين الهوائية والمنازل هي أمثلة عامة ومفضلة) فهي توضع كقطع منفصلة في صندوق ولا تأخذ مكانًا كبيرًا داخل هذا الصندوق، لكن عند تركيبها وتجمعيها في تركيبات جسرية كبيرة، فإنها تأخذ الكثير من الفراغ. وأن جزء الماء يأخذ شكل حرف V، وبسبب حاجته لأن يصطف في الرابطة الهيدروجينية القصوى، فإن الماء يتصلب شاغلاً فجوات كبيرة تملأ طبيعياً في الحالة السائلة التي تتسم بحرية الحركة (انظر شكل ٥-١٢-١). يتمدد الماء عندما يتجمد بسبب الفجوات، ويسبب تمدد الماء عند تجمده تحطم الأرصفة في فصل الشتاء وهو ما يعد جزءاً من خطة الطبيعة لتفتيت الصخور إلى تربة. ويكون الماء مخادعاً إلى درجة أنه يستطيع أن يستوفي احتياجات الرابطة الهيدروجينية بأشكال بلورية مختلفة عديدة، وأحد أشهر هذه الأشكال هو التركيب السادس الذي يعطى القشرة الثلجية تماثل الأضلاع الستة.

وت تكون القشرة الثلجية عندما تضرب جزيئات ماء سطح البلورات الصغيرة، التي تنمو إلى تركيب سداسي الأذرع حيث إن الجزيئات التي تضرب أطراف البلورة تفضل أن تلتتصق بها، فتبهر الحافة إلى الخارج وتجعل الجزيئات الطليقة تعلق بها بنفس الطريقة التي تعلق بها الحطام المتطايرة في غصن ناتئ نحو نبع مياه.

وتعتبر الأسطح كائنات مختلفة عن الأجسام التي تحوي هذه الأسطح، فعلى سبيل المثال، تشكل قطرة المياه نفسها في شكل كرة وذلك لأن جزيئات الماء الموجودة بداخل قطرة الماء تحظى بجميع فرصها في تكوين رابطة هيدروجينية

وتكون في حالة امتلاء، في حين أن جزيئات الماء التي توجد على السطح تملك بعض الأطراف الهيدروجينية غير الممتلئة حيث ينقصها الرفيق الأوكسجيني من الجزء المتاخم والعكس صحيح. ويُحدث هذا الموقف توتراً يُسمى «التوتر السطحي»، ويكون رد فعل النظام الطبيعي لتقليل هذا التوتر هو أن تشكل قطرة نفسها في شكل كرة، يعمل شكل الكرة على تقليل مساحة السطح إلى أقصى درجة، وبذلك يقلل عدد الجزيئات المعرضة للهواء ومن ثم للتوتر السطحي. لا تملك المواد الصلبة القدرة على أن تلف نفسها في شكل كرة، من ثم لا يعبر دائمًا عن الموقف المفترض لأسطح المواد الصلبة بشكل مأساوي، لكن مع ذلك تختلف أسطح المواد الصلبة أيضًا عن جسم المادة، وله تفاعل خاص أيضًا.

وأكثر الأمور الشائعة التي تهمنا فيما يتعلق بالاسطح التي نتعرض لها في حياتنا اليومية هو جعل الأشياء تلتتصق بالاسطح عندما تريد أنت ذلك، وجعل أشياء لا تلتتصق بالسطح عندما لا تريده أنت ذلك، وغالبًا تستخدم المواد الاصقة أو الغراء لجعل المواد تلتتصق بالاسطح، ولولا هذه المواد الرائعة لما حظينا ببعض الأشياء الضرورية بكل هذا التنوع مثل الخشب الرقائقي (خشب مصنوع من طبقات رقيقة مغراة) أو لما استطعنا لصق الكتب والمذكرات، ولا كان لدينا الكيمياء القديمة قدم الزمان. يُصنع الغراء في الأصل من بروتين الحيوانات، مما يعني أنهم كانوا فعلاً يرسلون الأحصنة الكبيرة في السن إلى مصانع الغراء. وثمة ارتباط بين كلمة غراء وكلمة الجلوتين، وهي مادة لزجة تُستخرج من القمح والدقيق الذي تعمل عجينة لزجة كافية لعمل الكرة وعمل الماكمة التي هي إحدى العضلات التي تحرك عظم الفخذ. وقد ترجع قدرة نوع معين من الغراء على اللصق إلى الرابطة الكيميائية أو قوى الجذب البينجيزئية، أو كليهما معاً. ويعمل بعض الغراء أفضل من الآخر بناء على أصل المادة — هل هي مادة حيوانية أو معدنية أو نباتية — حيث إنه يُستغل نوع الرابطة أو الانجداب، ويرغب أحياناً في إلغاء تأثير الغراء أو إزالة الغراء، وفي هذه الحالة من الجيد أن نستخدم مادة تحشر نفسها بين الغراء والمادة الملاصقة بها لكسر روابط السطح، وغالبًا تفيد الزيوت مثل زيت الطعام في مثل هذا الأمر، يُستخدم الزيت لإزالة العلقة من معظم الأسطح، وذلك لأن الزيت يمكنه أن يكون غشاء على الأسطح، وفي الواقع يغير الزيت

خصائص روابط السطح، ويُصنف الزيت من ضمن مجموعة من المواد تُسمى «مخفضات التوتر السطحي»، وذلك بسبب تفاعلات السطح هذه التي يقوم بها الزيت.

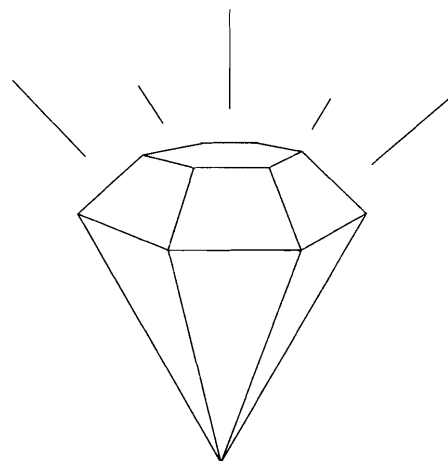
ومن أشهر هذه المواد الصابون؛ فهو يحتوي على سلسلة طويلة من الكربون تتجذب إلى المواد العضوية مثل القاذورات والدهون والأطراف الأيونية التي تتجذب للماء. فالصابون يمكنه أن يتدخل في انجذاب السطح، كما يفيد في إزالة الأشياء اللاصقة مثل الأشياء العالقة على خاتم الزواج أو السدادات اللاصقة في الزجاجات. تعد مواد التشحيم أيضًا المستخدمة لتشحيم الماكينات من المواد الخاضعة للتوتر السطحي لأن مواد التشحيم تتدخل في الانجذاب الحادث بين الأجزاء المعدنية العارية.

وتطرح الأسطح المسامية مشكلة مختلفة لأن مساحة السطح الفعلية، بما فيها الجزء الداخلي من المسام، تكون ضعف مساحة السطح الظاهرة عدة مرات. وعليه يعتبر السطح المسامي أصعب كثيًراً في تنظيفه، وقد يقاوم المحاوالت المضنية التي تبذلها المنشفات لتنظيفه، وهذا العناد الذي تتسم به الأسطح المسامية هو الذي يجعل المواد الطبيعية مثل الخشب والعظم والأسنان ميالة لأن تجذب البقع إليها، وتتضمن الطرق الحديثة لإزالة البقع من الأسنان استخدام المواد الخاضعة للتوتر السطحي كي تحتفظ بمادة مطهرة لطيفة لحماية الأسنان. ولأن كلاً من العظام والأسنان والعاج تتشابه في تركيبها، فُستخدم نفس المنتجات المبيضة للأسنان في تنظيف مفاتيح البيانو القديمة المصنوعة من العاج الطبيعي الملطخة (وغير القابلة للاستبدال).

وتتللّ الخصائص المميزة للسطح أيضًا أداء العوامل المحفزة الصلبة، فغالبًا يعتمد أداء العامل الحفاز على قدرته في أن يوجه الجزيئات في الاتجاه المعين الذي سيسهل التفاعل، أما العوامل الفعالة في الحالة الصلبة أو السائلة فتكون الإصابة في الاتجاه الصحيح هي مسألة حظ، فإذا جرى توجيه الجزيء، الذي نهدف إلى توجيهه، في الاتجاه الذي نصبوا إليه على السطح، فإن فرص حدوث مواجهة فعالة تتزايد.

ومواد التخمير هي نوع من العوامل المحفزة التي تسمح للكثير من التفاعلات أو مركبات النواتج أن تنمو على سطحها، وقد ذكرنا في مناقشتنا للحالة الغازية أنه يمكن استخدام مواد التخمير في إنماء المواد العضوية طويلة

السلسلة إلى الشمع والزيت. تستخدمن مواد التخمير أيضًا في إنباء المنتجات البلورية مثل الماس.



على سبيل المثال: يبقى الماس للأبد (تقريباً)

لقد استخدمت العديد من المواد على مدى الدهر من المحار إلى تلك الأنواع التي استخدمت كوسيلة للتبارد، إلا أن أكثر المواد الملائمة هي تلك المواد القابلة للتحمل التي يتوقف غلو قيمتها على مدى ندرتها وكذلك مدى الانتفاع بها، ويعتبر الذهب خير مثال على ذلك، وكذلك الأحجار الكريمة، ولاسيما الماس، وقد أسهمت قدرة الذهب على التحمل ومقاومته للصدأ في نفعه في الاستخدامات مثل استخدامه في عمل الأسنان وفي الوصلات الكهربائية، وبالتالي، أسهمت قوة تحمل الماس في الانتفاع بهذا المعدن الخاص في قطع الأدوات مثل مثقب الحفار والسحاجات.

وأفضى الطلب المتزايد على الذهب في أوروبا في العصور الوسطى، إلى محاولات فضولية ومبدعة عديدة لتصنيعه من معادن أكثر توافرًا مثل الرصاص والنحاس، وكما ذكرنا من قبل فإن هذه الصناعة التي تُسمى الكيمياء قد فشلت، إلا أنها عززت الكثير من المعرفة الجديدة الكافية عن التفاعلات الكيميائية حتى يتننى لها الصمود كمرحلة هامة في تاريخ الكيمياء، وثمة طريقة وحيدة لتخليل الذهب صناعيًّا عن طريق تفاعل نووي، إلا أن تكلفة

هذه العملية تعتبر أضعاف ثمن الذهب الذي تنتجه، إلا أن ثمة طرقاً عديدة لإنتاج الماس المُخلق منذ منتصف القرن العشرين النافع اقتصادياً. تتضمن إحدى الطرق إزالة الهيدروجين من الميثان (CH_4 ، غاز المستنقعات) باستخدام الموجات الميكروئية المستحبثة، في الحالة الغازية الخفيفة للغاية، لذا ييتثنى لذرات الكربون المعرأة من معظم الهيدروجين. أن تترسب على المادة الأساسية وتبدأ في بناء بلورات الماس، وكان الماس المتكون بهذه العملية في الماضي غاية في الصغر ولا يصلح إلا للاستخدامات الصناعية، لكن ازدادت جودة الأحجار الكريمة في الآونة الأخيرة. عملياً، لا يمكن تمييز الماس الصناعي عن الماس الطبيعي لأن كليهما شكل بلوري من الكربون.

تصنيع الماس — بدلاً من استخراجه من المناجم — هل سيُبَهِّت بريقه في عيون محبيه؟ على الأرجح، سيقلل هذا من بريقه بعض الشيء! لكننا نأمل يوماً ما أنه يمكن أن تُصنَع مواد أشباه الموصلات ذات الخصائص الهامة على نفس الورقة من الماس المُخلق الأقل ثمناً والأكثر نقاوة، وإذا وجدت فائدة لل MAS في أدوات أشباه الموصلات، فإن هذا سيعطي معنى جديداً تماماً لرقائق الماس (رقائق تحوي دائرة إلكترونية متكاملة غالباً توجد في الحاسوب).

ويُعزى الاهتمام بال MAS سواء كان طبيعياً أو صناعياً إلى خصائصه المترفرفة، التي يكون إدراها هو قدرته الواضحة على التحمل، لكن هل MAS غير قابل للتلف؟ ليس تماماً، فكما ذكرنا في مناقشتنا حول برهان لفوازيره لبقاء الكتلة، أن MAS يحرق في وجود الأوكسجين عند تسخينه بما يكفي، وكما سنرى لاحقاً، أنه في العلوم كما في المواقف الاجتماعية ثمة أشياء غريبة تحدث عندما تتفاوت الأمور.



تجربة ١٣: الكمامات الساخنة والباردة

«حقول الطبيعة تأخذ وقتاً طويلاً في إعدادها وحرثها – وهي تشير إلى الكيمياء الدورية الساكنة: فالأطوار الزمنية الثابتة والبطيئة تتهادى خطواتها – والأسطح الخالية تنضج والمعادن النفيسة تكونت تحتها».»

والت وايتمان في كتابه «ورق العشب» ١٩٠٠

يجتاز حامض السيتيك في عديد من التفاعلات الكيميائية والكيميائية الحيوية، كما يتمتع بخاصية ذات نفع خاص لنا، فعندما يذوب حامض السيتيك في الماء فإن المحلول يبرد. يتطلب حامض السيتيك طاقة حرارية كي يذوب، وهو يسحب هذه الطاقة من البيئة المحيطة به، ويُطلق على العملية التي تتطلب طاقة حرارية لحدوثها «عملية ماصة للحرارة».

ولكي نبني هذا الأثر، ارتد نظارة الأمان الواقية ثم خذ عليه سندوتشات بلاستيكية وضع فيها نحو ملء ملعقتى شاي (١٠ ملليلترات) من حامض السيتريك المقترح شراؤه في «قائمة المشتريات والمحاليل»، ثم ضع ملعقة طعام

(١٥ ملilitراً) من الماء في العلبة وأحكم غلقها. عند لمس العلبة ستشعر ببرودتها بسبب ذوبان حامض الستريك، وهذا الأثر يمكن ملاحظته عند بداية الذوبان، وكى يتننى لك إجراء مقارنة جيدة، خذ علبة أخرى ولا تضع بها إلا ملء ملعقة طعام من الماء، فإنك ستجد أن العلبة التي تحوى حامض الستريك أكثر برودة بوضوح من العلبة التي بها ماء فقط. وإذا وجدت صعوبة في الحصول على حامض الستريك، حاول أن تستخدم بيكربونات الصودا، لن تكون البرودة عالية جدًا، لكن يمكن ملاحظتها. يستخدم حامض الستريك في مخاليط المشروبات ذاتية التبريد المستحدثة.

ثمة عمليات عديدة أيضًا تنطلق فيها الطاقة الحرارية، تتضمن إحدى هذه التفاعلات ذوبان اللي في الماء. احذر من أن هذه العمليات تُطلق قدرًا كبيرًا من الحرارة، لذا ينبغي أن تستخدم كمًا كبيرًا من الماء مع القليل فقط من بلورات اللي. تأكيد أيضًا من ارتداء نظارة الأمان الواقية. أملأ كوبًا كبيرًا سعته سعة كوبين (٤٨٠ ملilitraً) بكوب واحد (٢٤٠ ملilitraً) ماء. لا تستخدم علبة السنديتونات في هذه العملية حيث يصاحبها انطلاق حرارة، كما ذكرنا من قبل في مناقشتنا عن الحالة الغازية، تسبب احتجاز الهواء في العلبة كي يتمدد. إذا حدث التفاعل في علبة مغلقة، فإن الشدة الناجمة عن ضغط الهواء تسبب حدوث خرق في العلبة.

ضع برفق نحو نصف ملعقة بلاستيكية من بلورات اللي في كوب الماء، ثم قلب برفق، نجد أن كمية الطاقة الحرارية المنتقلة إلى الكوب بسبب هذه العملية تسبب دفء الكوب وهو ما نشعر به عند لمس الكوب من الخارج. مرة أخرى، يكون التأثير قويًا في بداية العملية، يُطلق على العملية التي تولد طاقة حرارية «عملية طاردة للحرارة».

وتتابع الكمامات الساخنة والباردة في العديد من متاجر بيع اللوازم الرياضية والصيدليات لعلاج ألم العضلات والإصابات أثناء اللعب، ومع أنها لا تُصنَّع عادة باستخدام أي أملاح، إلا أن المبادئ الرئيسية التي تقوم عليها هي نفس تلك المستخدمة في التجربة السابقة.



الفصل الثالث عشر

عندما تسخن المواد

«أنت تعي جيداً أن المركبات الكيميائية موجودة ... التي بمساعدتها يمكنك الكتابة على ... ورق ... ومن ثم لا تصبح الأحرف مرئية إلا عندما تخضع لفعل النيران. فالعملة المغموسة في الماء الملكي والمحفف بأربعة أضعاف وزنه ماء، يستخدم أحياناً: وينتج لوناً أخضر خفيفاً. فالكلتل المعدنية المشكّلة تحت الخبث عند صهر الكوبالت، التي تذوب في كحول النترات تعطي اللون الأحمر. وتختفي هذه الألوان على فترات زمنية متباينة أو متقاربة بعدما تبرد المادة المكتوب عليها، إلا أنها تظهر مرة أخرى عند إعادة التسخين ... أنا أفحص الآن الجمجمة بعنایة. لقد كانت حواوفها الخارجية — حواوف الرسم كانت أقرب ما تكون إلى حواوف الورق — مميزة أكثر من الباقيين. لقد كان واضحًا أن فعل السيل الحراري ناقص أو غير متساوٍ.»

إدغار آلان بو في قصته القصيرة «الحشرة الذهبية» .١٨٤

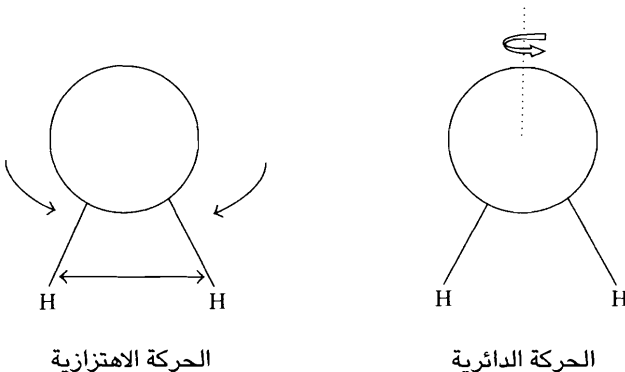
«لقد كان التعليم العملي الضئيل الذي اضطاع عليه فيما بعد بفضولية كبيرة للغاية، دورة دراسية في الكيمياء التي تعلم منها عدداً من النظريات التي شوشت ذهنه مدى الحياة.»

هنري آدمز في كتابه «تعاليم هنري آدمز» ١٩٢٠

لقد استعنا باقتباس من كتاب بو لأنه يشير إلى «السيل الحراري» وهو الاسم الذي كان يُطلق على الحرارة عندما كان لا يزال يعتقد بأن الحرارة مادة، ويلمح الاستشهاد أيضاً إلى « فعل النيران ». وقد أحقنا الاقتباس الثاني، لأن «الдинاميكا الحرارية» التي تختص بفهم واستخدام فعل النيران، يشوبها سمعة سيئة بأنها تشوش الأذهان. لكن فهمها حقاً يستحق العناء: فالдинاميكا الحرارية تتضمن نظرية غاية في القوة تمكّن الكيميائيين من أن يتبيّأوا هل سيحدث التفاعل الكيميائي، وإلى أي مدى سيحدث، وكمية الطاقة المنطلقة أو المستهلكة في أثناء عملية حدوث التفاعل، كل هذا قبل خلط مواد التفاعل معًا. ذلك لأن بعض التفاعلات تطلق طاقة كافية لصهر المعادن، لذا من الجيد أن نعرف كم الطاقة لنتوقع ذلك قبل بدء عملية التجريب العملي. ثمة تفاعلات أخرى تبدو جيدة من الناحية النظرية، إلا أنها لا تتفاعل إلا في حدود عند التطبيق العملي، وجيد أن نعرف هذه المعلومة أيضاً قبل الخوض في بحث عميق في مشروع ما.

وبسبب وجود قوى التنبؤ التي تمنحها الديناميكا الحرارية، تحظى نظرية الديناميكا الحرارية بمكانة بارزة في دراسة الكيمياء، ويمكن تلخيص آلية الديناميكا الحرارية في ثلاثة مفاهيم: هي الطاقة، والأنتروديا، والطاقة الحرية. وسوف نبدأ بالطاقة ونكمّل على ذلك.

يقوم فهمنا لطاقة الجزيئات على النموذج الجزيئي للمادة الذي يفترض أن جميع المواد في حالة حركة مستمرة. يبدو للوهلة الأولى أنه لا يمكن تصديق هذه الفكرة، ذلك لأن ثمة ملاحظات عديدة في حياتنا اليومية تخبرنا بأن بعض المواد هي مواد صلبة وثابتة وراسخة، فمن الصعب أن نقر أن رصيف الشارع المصنوع من الأسمنت، يكون على المستوى الجزيئي في حالة التواء مثل تلك التي تصيب مجموعة من الديدان المتهيج داخل علب، لكنها تكون كذلك بالفعل. يصلح نموذج الجزيئات التي تكون في حالة حركة جيداً لشرح لماذا



شكل ١-١٢-١: أن جزيئات الماء تكون في حركة مستمرة، فالجزيئات تهتز وتدور وتتحرك في خطوط مستقيمة تُسمى بالحركة الانتقالية. يُوضح هنا نمطاً الحركة الدورانية والاهتزازية.

تتصرف الغازات والسوائل بطريقتها هذه، وما زال النموذج يسمح للأسمدة أن يتصرف بطريقته هذه.

فعلياً، لا يصلح النموذج إلا عندما نقر بثلاثة أنماط مختلفة للحركة على الأقل، هذه الأنماط: هي الحركة الدورانية، والاهتزاز، والحركة الانتقالية. والحركة الانتقالية هي حركة خط مستقيم مثل التجول عبر غرفة، والحركة الاهتزازية هي الند الجزيئي للتلويع بذراعك لأعلى ولأسفل. والحركة الدورانية هي الند الجزيئي للدوران السريع في المكان حول محور، ربما مثلاً يفعل المترجل على الجليد. ولا تُتاح كل من الحركة الاهتزازية والحركة الدورانية إلا للجزيئات، فهي غير متحركة للذرات، ذلك لأن الحركة الدورانية والاهتزازية تُحدد في ضوء المركز عن طريق العناصر المتراكبة.

فعلى سبيل المثال، يحوي الماء كلاً من الحركة الدورانية والحركة الاهتزازية، ويمثل أحد الأنماط الاهتزازية الحركة التي تشبه حركة المقص التي تقوم بها ذرات الهيدروجين نحو بعضها وببعديداً عن بعضها أيضاً، أما الحركة الدورانية فيتمثلها دوران الهيدروجين السريع حول محور خيالي من خلال الأوكسجين، ويوضح شكل ١-١٣-١ نمطي الحركة هذين.

وترجع أهمية أنماط الحركة هذه إلى أن الطاقة المضافة إلى مجموعة من الجزيئات توزع نفسها بين الأنماط المتعددة للحركة، ويمكن استخدام قنديل البحر كتشبيه لذلك. عند وغز قنديل البحر، فإن قنديل البحر لن يرتجف

محدثاً حركة اهتزازية عنيفة فقط بل إنه يدور في مكانه كأنه يدور حول محور أيضاً. وفي عينة معينة، يُسمى مجموع متوسط الطاقة الم عبر عنها في كل نمط «الطاقة الداخلية». كل جزء ضئيل من المادة له مقدار من الطاقة الداخلية، حتى إذا كان غاية في البرودة. تذكر أن مقياس كلفن للحرارة يحدد نقطة طاقة الصفر المطلق، التي تُسمى «الصفر المطلق»، لكن هذه النقطة ما هي إلا مجرد حد نظري يستحيل الوصول إليه عملياً.

وتعتبر درجة الحرارة مقياس الطاقة الداخلية للشيء، إلا أن استخدام درجة الحرارة كمقياس للطاقة الداخلية يفترض أن الطاقة موزعة على نحو متساوٍ بين الأنماط المتعددة للحركة، ويعد هذا الافتراض غاية في الضرورة، ذلك لأن درجة الحرارة هي بالفعل المقياس الوحيد لأحد أنماط الحركة، وهو نمط الحركة الانتقالية. يسجل الترمومتر الطاقة المنتقلة إليه من الجزيئات التي تصدم سطحه، وثمة موافق لا توزع فيها الطاقة المضافة بالتساوي على كل أنماط الحركة. وفي هذه الحالات من الممكن أن تضيق الطاقة دون إحداث تغيير في درجة الحرارة، ويعتبر غليان الماء مثلاً حيّاً على ذلك، حيث تُضاف الطاقة لكن الطاقة المضافة تتجه إلى تحرير الجزيئات من قوى التجاذب البينجزيئية، ومن ثم يمكنها أن تنتقل إلى الحالة الغازية. فنجد أن الترمومتر الذي يُوضع في وعاء به ماء في درجة حرارة الغرفة يسجل تغييراً في درجة الحرارة لأن الطاقة تُضاف من الوقود وحتى الوصول إلى نقطة الغليان، ثم تستمر الطاقة المكتسبة في غليان الماء لكن تظل درجة الحرارة ثابتة عند °٢١٢ فهرنهایتي (١٠٠ ° سيليزيية).

وعندما تُوضع مادتان في وضع اتصال حراري، تتدفق الحرارة من المادة ذات الطاقة الأعلى إلى المادة ذات الطاقة الأقل حتى يصل الاثنان إلى نفس المستوى من الطاقة. وتتدفق الطاقة هو ما يطلق عليه من الناحية الفنية مصطلح «حرارة»، مع أنه في أي حديث عرضي يمكن أن يُستخدم المصطلح على نحو أوسع، فعلى سبيل المثال، عندما نشعر بالبرد، نحن نطلب من أحدهم أن يرفع درجة الحرارة، في حين أننا ينبغي أن نطلب منه أن يرفع درجة الطاقة الحرارية؛ فالحرارة هي الطاقة التي يجري تبادلها، والتي تتدفق من إحدى المواد إلى الأخرى أو التي تنتقل إلى المادة عبر الأشعة مثل أشعة الموجات الميكروية القصيرة ومثل أشعة الشمس، ولهذا نحن لا نخطئ القول عندما

نقول إننا نشعر بالحرارة الآتية من الشمس أو نشعر بالحرارة عند لمس زجاجة بها ماء ساخن، لأنها تعتبر طاقة منتقلة إلى بشرتنا.

يعتبر العمل أيضاً نوعاً من انتقال الطاقة، عندما تعمل في نظام فإنك تعطى هذا النظام الطاقة على حساب طاقتك أنت الخاصة، ويمكن أن يأخذ العمل عدة أشكال: يمكنك الضغط على النظام (فيمكن أن يسبب نفخ إطار عجلة في ارتفاع درجة حرارتها)، ويمكنك أن تبث تياراً كهربائياً عبر النظام (فينبغي تبريد أجهزة الحاسوب الآلى حتى لا ترتفع درجات حرارتها)، ويمكنك أيضاً أن تستخدم الكيمياء للقيام بالأعمال، بعض الأمثلة على استخدام الكيمياء في القيام بالأعمال هي حرق البنزين لتشغيل السيارة أو هضم المواد الكيميائية التي نسميها الطعام حتى يتثنى القيام بكلفة الأعمال.

نحن نستخدم الكيمياء للقيام ببعض الأعمال أو نقل الطاقة، يا ترى، من أين تأتي الطاقة اللازمة للقيام بمثل هذه الأعمال؟ تأتي هذه الطاقة من كسر وبناء روابط كيميائية.

يبدأ تكون الرابطة عندما تتحد ذرتان معًا، وإذا كانت الظروف مواتية لحدوث الترابط – الظروف التي تتضمن رغبة كل ذرة في المزيد من الإلكترونات أو القدرة على وهب الإلكترونات – تعيد الإلكترونات ترتيب نفسها في مدارات جزيئية بدلاً من مدارات ذرية منفصلة، وعندما يحدث هذا تنخفض طاقة النظام. وتعتبر الأقطاب المغناطيسية خير تشبيه لذلك، إذا اقترب قطبان مغناطيسيان مختلفان بعضهما من بعض، فإن الأمر يتطلب قدرًا من الطاقة حتى يحول دون ارتباطهما معًا، في حين أنه يقل القدر المطلوب من الطاقة حتى ترك لهما العنان في الانجذاب بعضهما البعض، هكذا يكون الأمر مع الذرات التي ترغب في الارتباط. تكون الطاقة عندئذ أقل للذرات المرتبطة بعضها ببعض.

يقلل الارتباط طاقة الذرتين المرتبطتين معًا لكنه لا يمحوها تماماً، ربما تتجذب كل نواة إلى إلكترونات الذرة، في حين تتنافر النواتان معًا؛ لأن كل النوى تكون مشحونة بشحنة موجبة، ومن ثم يضعف تشبيه الأقطاب المختلفة في هذه النقطة، فقد تستقر النواتان في موقف ترابط، لكنهما يكونان في حالة توتر مستمر فيما بينهما. وعندما يظهر موقف أكثر ملامسة، تنكسر الرابطة وتتكون رابطة جديدة، وفي بعض الأحيان تنطلق الطاقة الصافية، وفي أحياناً

أخرى تنقص الطاقة الصافية، ويُطلق على التفاعل الذي تنتطلق فيه الطاقة «تفاعل طارد للحرارة»، ويُطلق على التفاعل الذي يحتاج إلى وجود حرارة «تفاعل ماص للحرارة».

دعونا نلخص الأمر في بعض الكلمات، نحن نعني في جوهر حديثنا أن الطاقة الداخلية لمجموعة من الجزيئات أو الذرات هي مجموع (١) الطاقة الدورانية، و(٢) الانتقالية، و(٣) الاهتزازية، ويمكن أن يتغير مقدار الطاقة الداخلية التي يحويها نظام بالحرارة. يمكن أن تُضاف الحرارة إلى نظام أو تُطرح منه بطرق عديدة، لكن الطريقة التي تهمنا هنا في المقام الأول هي طريقة التفاعلات الكيميائية. عندما يطلق تفاعل كيميائي حرارة، يُسمى «تفاعل طارد للحرارة»، وعندما يمتص تفاعل كيميائي حرارة يُسمى «تفاعل ماص للحرارة».

والآن أضفنا معلومة جديدة: وهي أن الجزيئات والذرات تتسم بالكسل، فتميل كل من الجزيئات والذرات إلى تقليل طاقتها متى سُنحت لها الفرصة، فكرة البولنج تنحدر إلى أسفل المنحدر، والقارب يعوم في اتجاه مجرى النهر، والجزيئات تستقر في أدنى ترتيب للطاقة يمكنها أن تكون عليه.

لكن لنا هنا وقفة: فالجزيئات تميل إلى أن تكون في أدنى ترتيب للطاقة ممكن لها، لكن قد لا يكون هذا أدنى ترتيب ممكن للطاقة. لقد شرحنا في التجربة التي في مطلع هذا الفصل نوعين مختلفين من التفاعلات، أحدهما يطرد الطاقة والآخر يمتصها، وعندما يصل نظام كيميائي إلى أدنى مستويات الطاقة، فهو يطرد حرارة، ولا يحتاج النظام إلى طاقة إلا عندما يصل إلى ترتيب أعلى للطاقة ولا يمتص النظام الحرارة من البيئة المحيطة به إلا عندما يكون هناك احتياج للطاقة، لكن التفاعل الذي امتص الحرارة حدث بتلقائية، من ذاته دون تدخل أي عوامل محفزة غير مواد التفاعل. والآن لدينا سؤال نود أن نطرحه: لماذا حدث ما سبق؟ وهل تخضع النظم الكيميائية لقوانين مختلفة غير تلك التي تخضع لها كرة البولنج والقارب؟ هل المواد الكيميائية حرة بالدرجة التي تمكنا من أن تطأ الجبال وأن تسبح ضد التيار؟

هذا السؤال ليس بالسؤال اليسيير، ولقد دار بالفعل قدر لا يأس به من المناقشات عن طبيعة الحرارة طوال القرن الثامن عشر والتاسع عشر وحتى

مطلع القرن العشرين، وترتبط الإجابة بشيء يُدعى «الأنتروبيا». والأنتروبيا هي ميل النظم للوصول إلى الحالة القصوى من الفوضوية. المشروبات يختلط بعضها ببعض، والفوضى تعم المكاتب، وأوراق اللعب تُختلط بعشوائة بعضها في بعض، والأنتروبيا هي الميل الطبيعي للفوضوية. وتُعرف الأنتروبيا أيضاً بأنها الضريبة التي تدفعها البيئة، وأيضاً بأنها حكم الموت الصادر ضد الكون. في حين أن الأنتروبيا ما هي إلا تفسير فلسفى أو نظرية متشائمة، وهي سائق حقيقى يقود نحو العمليات الفيزيائية ويكون له أهمية كبرى في تحديد مصير الكون.

وبتساوي جميع الاعتبارات الأخرى، يتحرك النظام نحو الحالة القصوى من الفوضوية، ولا تتسم الجزيئات والذرات بالكلسل فحسب، بل بالفوضوية أيضاً. لماذا تسعى النظم نحو الحالة القصوى من الفوضوية؟ والإجابة، مع أنها استغرقت وقتاً طويلاً وكفاهاً مريعاً لاكتشافها، هي أن الحالة الفوضوية هي الشيء المحتمل في كل مكان.

وعادة يمكن تفسير الأمر بتشببـه بمجموعة أوراق اللعب، ثمة طريقة واحدة لتوزيع أوراق اللعب بطريقة صحيحة ومنظمة في لعبة البريدج (لعبة من ألعاب الورق)؛ وهي توزيع ثلاثة عشرة ورقة من نفس النقش، لكن ثمة ٦٤٠ مليار طريقة أخرى غير منتظمة للتوزيع الورق. والمثير للدهشة أن احتمالية وجود الفوضوية تزيد أكثر من التنظيم، وبطريقة ما يمكن النظر لهذه الحقيقة من منظور إيجابي؛ وهي أن كل شيء محتمل، لكن ليس محتملاً بنسبة كبيرة. وعلى مستوى الجزيئات نجد أنه من الممكن أن تتحرك جميع جزيئات كرسي في نفس الاتجاه وفي نفس الوقت، وقد يتحدى الكرسي الجاذبية ويقفز من على الأرض، لكن هذا غير مستحب على الإطلاق. من المستحب تماماً أن تظل حركة الجزيئات فوضوية، وكل حركة جزء إلى أعلى تقابلها حركة جزء إلى أسفل، لذا يظل الكرسي في مكانه. ويعتبر ميل النظم لأن تصبح فوضوية وتظل فوضوية، قوياً للغاية بدرجة تسمح له أن يشرح – بالإضافة إلى اعتبارات الطاقة الأخرى – نتائج التفاعلات الكيميائية.

ويكون تأثير الأنتروبيا في العمليات الفيزيائية وفي العمليات الكيميائية أيضاً هو تحفيز التفاعلات، وحتى في التفاعلات التي قد تتطلب الطاقة ضمن مدخلاتها. ويعتبر البخار السائل مثل بخار الماء والكحول من الأمثلة التقليدية

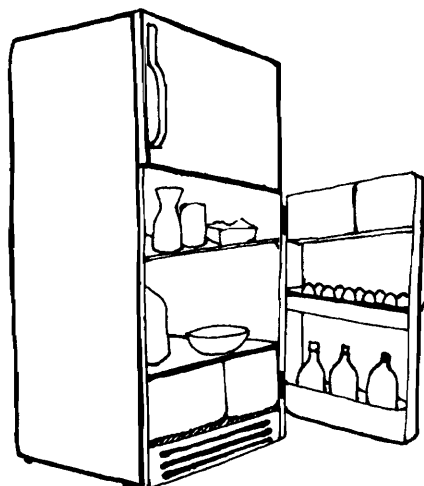
على ذلك، ويعتبر الملمس البارد للجلد عندما يتبخّر الماء أو الكحول دليلاً على أن هذه العملية تحتاج إلى طاقة. فالماء والكحول يمتصا بعض الطاقة من الجسم، إلا أن العملية تحدث بشكل أسهل كثيراً، باستخدام مصطلح أقرته العلوم وهو يتناسب مع معنى خاص ومحدود، وهو أن التفاعل يحدث تلقائياً، وتكتسب التلقائية معنى أكثر دقة في الديناميكا الحرارية، لأنّه بوجود آلية الميكانيكا الحرارية يمكن حصر وتحديد ميل التفاعل للحدث تلقائياً بالأرقام، ويُطلق على الرقم الذي حُدد «الطاقة الحرة».

ما هي الطاقة الحرة؟ الطاقة الحرة هي الطاقة الناجمة عن التفاوت بين الطاقة المكتسبة أو المفقودة في تفاعل كيميائي وبين الكمية المستعارة أو المستهلكة بسبب الأنتروربيا. تدون الطبيعة، تماماً مثل دفتر الشيكات أو بيان الميزانية، كم الطاقة المفقودة أو المكتسبة وتخصم الضرائب المستحقة للأنتروبيا، وتمثل الطاقة المترددة رأس المال المتاح، أو كما نقول نحن في الديناميكا الحرارية الطاقة الحرة، وهي الطاقة الطالية الازمة لتنفيذ العمل. وقد ذكرنا أن إعادة التنظيم تلك للطاقة تحدث عند تكون الروابط الكيميائية أو كسرها، لكن نفس الأمر يدخل في اللعبة عند حدوث انجدابات بينجزيئية أو كسرها. ويعتبر التبخير، وهو تحول السائل إلى الحالة الغازية، مثلاً على عملية تتطلب طاقة لكنها لا تزال تحدث بطريقة تلقائية بسبب اكتساب الكثير جداً من الأنتروربيا. هل يؤثر تمدد الغاز بالفعل؟ يؤثر تمدد الغاز بالفعل في صمام الاحتراق الداخلي للمحرك.

يمكن رؤية السائل على أنه مجموعة أسماك أو سرب طيور؛ فالكل يتحرك لكن في وحدة وانسجام، فجميعها تنطلق في طريق واحد أولًا ثم ينعنطون في طريق آخر معًا، ويكون كل منها في موقع في المجموعة، وهذا الموضع محدد له من قبل ويتنوع قليلاً بتحرك المجموعة بأكملها معًا، إلا أن الغاز يشبه سرب بعض يطير في الجوار بشكل فردي وفي اتجاهات عشوائية، فتتطلب المجموعة حيثما تحملها الرياح دون أن تستهدف اتجاهًا بعينه. يسهل علينا جدًا أن نتبناً بحركة سمكة واحدة من أحد أسرا سرك السمك على أن نعرف اتجاه بعوضة في سرب بعض، كذلك يكون السائل أكثر تنظيماً من الغاز. يتبخّر الكحول من الجلد مسبباً تعطيلًا لقوى الجذب البنجزيئية، مما يتطلب قدرًا من الطاقة، لأن الكحول قادر على اكتساب أنتروربيا بالتحول إلى غاز.

ويمكن أن تكون مثل هذه العملية التي تمتضي الحرارة تلقائياً إذا أحدثت قدرًا لا يأس به من الفوضى في نفس الوقت، ومن ناحية أخرى، إذا حدث استهلاك طاقة كافية، فإن التفاعلات التي تخلق التنظيم يمكن أن تدفع للأمام، فالเคعكة التي تكون صلبة ومنتظمة الشكل تُعد من الزبدة السائلة غير منتظمة الشكل بالإضافة إلى الحرارة.

يحدث التبريد في الثلاجة عندما يتمتص المبرد المضغوط الحرارة ويتمدد مما يعيق قوى الجذب البينجذبية. جماعتنا يألف صوت المبرد المناسب عبر شبكة الأنابيب المصطفة خلف الثلاجة، وكذلك صوت مضخة الضغط الدائرة، لكن كيف يتثنى لهم أن يمنعوا فعل المبردات في مكان ولاعة السجائر بالسيارات؟ هل من خلال سلاسل الأنابيب الصغيرة جدًا ومضخات الضغط المصغرة؟ ليس تماماً، لكن بعض المبادئ الأساسية تكون هي نفسها.



على سبيل المثال: التبريد على الطريق

قبلما نتعرض لموضوع التبريد على الطريق دعونا نتطرق إلى المبادئ التي يقوم عليها التبريد المألوف العتيق الطراز والمتن. عندما يُسمح للسائل أن يتبخّر على الجلد، يتلطّف الجلد. جرب هذا باستخدام الأيزوبروبيل. والعرق هي المحاولة التي يقوم بها الجسم لكي يلطف نفسه من خلال إنتاج سائل

يتكتف على الجلد ويلطفه. يمتص العرق الحرارة من الجسم ويستخدمها في كسر قوى الجذب البينجيزية التي تحمل المواد في الحالة السائلة. ووضع وعاء به ماء يغلي على موقدك، يخوض في نفس التأثيرات التي يمر بها المبرد الذي في ثلاجتك، إذ تظل درجة حرارة الماء المغلي ثابتة عند درجة ٢١٢° فهرنهايتية (١٠٠° سليزية) (افتراضًا أنك في مستوى البحر) لأن الحرارة المضافة من الموقد تكسر قوى الجذب البينجيزية لجزيئات الماء، ولا تزيد الطاقة الانتقالية. في الواقع الأمر، يتسبب وعاء الماء في تبريد الموقد نفسه عن طريق تبديد الحرارة، ويمثل المضي قدماً في هذه العملية حاجة السائل المنظم للفوضى بتحويله إلى بخار.

وفي الواقع، يستخدم سائل النيتروجين نفس المبدأ لإزالة النتوء الصغيرة. وكما ذكرنا من قبل في مناقشتنا حول القوى البينجيزية، يحدث الانجداب بين الأقطاب ثنائية الاستقطاب المستحثة، وقوى التشتت بسبب توزيعات الإلكترونات المؤقتة غير المتساوية في السحب الإلكترونية التي تنتج مناطق موجبة وسالبة سريعة الانقضاء. يتكون النيتروجين من نوتين نيتروجين متعددين معًا — ولا تملك الإلكترونات مبرراً لتفضيلها نواة نيتروجين واحدة في الجزء على الأخرى — ومن ثم لا تعتبر القطبية الثنائية — وهي الانفصال الدائم للشحنة الموجبة والسلبية — من سمات جزيئات النيتروجين. وعند تبريد النيتروجين وضغطه يتحول إلى الحالة السائلة بسبب انجداب قوى التشتت وحدها، لكن لهؤلاء الذين شعروا ببرودة سائل النيتروجين، لا يمكن أن يترك الألم أى شك فيما يخص قوة هذه القوى؛ فالطاقة التي تُمتص من الجلد عندما يت弟兄 سائل النيتروجين تسبب صقيعاً شديداً يصيب الجلد يكفي لقتل هذا الجزء من الجلد، وإذا كان هذا الجزء من الجلد هو الذي يحوي النتوء الصغير، فإن النتوء يتلاشى.

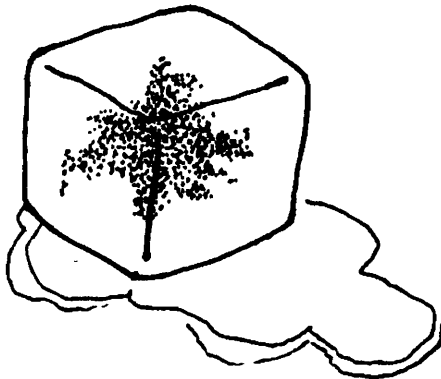
والسائل الذي يتتدفق عبر شبكة الأنابيب التي توجد خلف الثلاجة يزيل الحرارة من الداخل على نفس المنوال. في الواقع، يمتص المبرد المستخدم في الثلاجة قدرًا كبيرًا جدًا من الحرارة حتى إنه يستطيع أن يُجمد الجلد، ويُضغط الغاز عن طريق آلة، ثم يُسمح له بالانتشار عبر شبكة الأنابيب، تدار عملية الضغط بمولد كهربائي، وتدار عملية الانتشار عن طريق الأنتروبيا؛ فالحالة الغازية تكون أكثر فوضوية من الحالة السائلة.

ومع أن عملية التبخير تقودها الأنتروربيا، فإنها لا تزال في حاجة إلى طاقة كي تحدث، من ثم فهي تمتلك طاقتها من الأشياء المحيطة بها، وبالتالي تبرد الأشياء المحيطة بها في هذه العملية، تُجمع المادة المبردة ويعاد ضغطها إلى سائل، ويطرد السائل المعاد ضغطه الحرارة التي سحبها من الثلاجة، والتي تكون سبب الحرارة التي نشعر بها خلف الثلاجة، بعد حدوث عملية الضغط، تُعاد الكرة من جديد.

لكن لا يوجد ضوابط ناتجة عن مكبس الثلاجة الموجودة في السيارة، إذن لماذا؟ يُعزى ذلك إلى شيء يُسمى «تأثير بلتير للكهرباء الحرارية»، الذي يمكن شرحه أيضاً في ضوء الديناميكا الحرارية كالتالي:

تسمح بعض أشباه الموصلات بمرور الإلكترونات بشكل أسهل من غيرها، وعليه عندما ترتبط أية مادتين مختلفتين من أشباه الموصلات في دائرة كهربية، فإن الإلكترونات تجتاز في حالة من تغيير الطاقة، وهي مارة من أحد أشباه الموصلات إلى الآخر. عندما تقفز الإلكترونات من أحد مواد أشباه الموصلات إلى مادة جديدة من أشباه الموصلات – ثم تعود مرة أخرى إلى المادة الأولى – فإن إحدى القفزات الإلكترونية هذه تكون مع التيار والأخرى تكون ضد التيار. تحتاج إحدى القفزات إلى طاقة، في حين تطلق أخرى طاقة. من أين تأتي الإلكترونات بهذه الطاقة؟ ولماذا لا تُبتلع في الطريق عبر الوصلة حيث تطلق الطاقة؟ هذا هو ما يحدث في المقام الأول: فالطاقة تتدفق، وتتسخن إحدى الموصلات وتبرد الأخرى، إذا كانت الوصلة الساخنة خارج الصندوق المعزول والباردة داخله، فهنئاً مريئاً، أنت تملك ثلاجة.

وتتعدد استخدامات الديناميكا الحرارية في الكيمياء، كما تتعدد الثلاجات، لكنها مفيدة على نحو فريد في فهم توازن الحالة، بالإضافة إلى مفهوم التوازن الكيميائي الهام؛ لأن التوازن الكيميائي يتضمن توازن الحالة، وسنلقي نظرة على توازن الحالة أولاً، والحالة قبل التوازن.



تجربة ١٤: الثلج المعزول

«ما اعتبره الشباب بلورات، أثبتت الأيام أنه قطرات ندى.»

روبرت براوينج، جوكنان هكادوش ١٨٤٠

لقد ناقشنا للتو الحالة الصلبة للمادة والحالة الغازية والسائلة أيضاً، وصادفنا كيمياء شيقـة في كل منها، لكن هذا ليس إلا طرف الجبل الثلجي. وسيكون موضوع مناقشتنا التالي هو التغيير من حالة إلى أخرى. مع أن طبيعة التغيرات التي تطرأ على الحالة التي اختبرناها من طريق المواد النقيـة – مثل الذوبان والتجمد والغليان – لها بريقها الخاص، فإن الأمر يصبح أكثر إثارة عند إضافة القليل من الكيمياء إلى الخلطة. وللتوضيـح التغيرات التي تطرأ على الحالة مع القليل من الطابع الكيميائي، جرب التجربة الآتـية:

بعد ارتداء نظارة الأمان الواقية، التقط زجاجة دليل اختبار قلوية مياه حوض السمك المقترـح شراوـها في «قائمة المشتريـات والمحالـيل». أضـف ثـلـاث نقاط من الدليل على نصف كوب (١٢٠ مـلـيلـتراً) ماء مـوضـوع في وـعـاء من الزجاج الشفاف أو البلاستيك، ملاحظـاً كما تـفعـل دومـاً لـون النقـاط وهي مـتسـاقـطة من زجاجـتها ولـونـها وهي تـخلـل المـاء. يـكون لـون النقـاط برـتقـالـياً

ضاربًا للصفرة قبل إضافتها للماء ويغير لونها إلى اللون الأزرق المخضر عند إضافتها إلى الماء. يُعزى تغير اللون إلى أن الدليل معتدل الحامضية. يفقد الدليل أيون هيدروجين في الماء الذي بدوره يغير لون المحلول. رج المحلول قليلاً لكي تخلط الدليل ثم غطّ الوعاء بغلاف بلاستيكي. تأكّد من أن الغلاف في مكانه بثبيته بشريط مطاط أو بشريط لاصق. نظف خارج الوعاء بمنديل ورقي ثم ضعها في المجمد (الفريزز) على منديل ورقي. قم بالاحتياطات الازمة كي تحفظ الوعاء بعيداً عن أي أطعمة ثم اكتب عليه محذراً، في بطاقة، ممنوع الاستخدام. دع الخليط يتجمد ويصبح مادة صلبة.

بعد أن يتجمد الخليط، خذه وانظر فيه عن كثب. ستلاحظ أن مكعب الثلج المتكون واضح من الخارج يتخلله الدليل متجمع معًا في الداخل في المنتصف، ويتحول لون الدليل المنعزل في الوسط إلى اللون الأصفر.

ثمة تقنية في الصناعة تُعرف بـ«التنقية بالعزل» تستخدم لتنقية المعادن، وفي هذه التقنية تُبرد المعادن ببطء بداية من أحد أطراف قضيب معدني مصهور. وتُضغط الشوائب إلى قاع المادة حيث يمكن التخلص منها. في حالة مكعب الثلج، أخذ الماء في التجمد ببطء بداية من جوانب الوعاء، وكما رأينا، فإن الماء دفع الدليل إلى خارج الخليط إلى منتصف مكعب الثلج، وتحول الدليل إلى لونه الأصلي عندما كان مركزاً في زجاجته بسبب دفعه خارج المحلول إلى المركز. ويمكن رؤية التنقية بالعزل في الثلج أيضًا في مكعبات الثلج المنتظمة الشكل، حيث يكون الجانب الخارجي للثلج شفافاً في حين يكون داخله صلباً وكثيف البياض، وت تكون هذه المنطقة الكثيفة البياض في المنتصف عندما تُدفع الغازات المذابة في صنبور الماء إلى وسط مكعب الثلج بالتجمد.



الفصل الرابع عشر

طور جديد تماماً

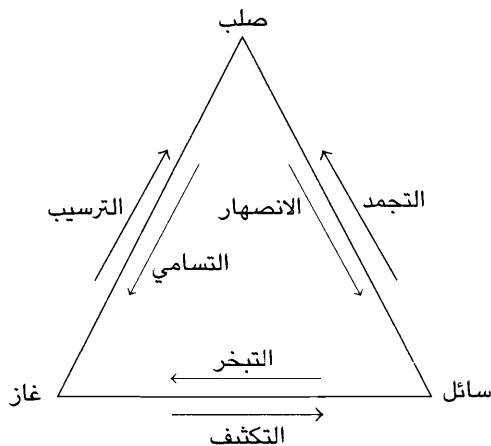
«في الأسابيع التي أمضيناها معًا، أضحي هوبر رمزاً للشاب الإنجليزي، لذا كلما قرأت بعض الأقوال العامة التي تنادي بما يقتضي على الشباب فعله في المستقبل وما يدين به العالم للشباب، اختبرت هذه الجمل العامة باستبدال هوبر ومعرفة هل لا يزال الأمر يبدو معقولاً. ومن ثم في الساعات المتأخرة وقبل البدء في السهر والعربدة، كنت أحياناً أفكرا مليأاً في شجاعة وصمود هوبر، وفي نزل هوبر، وفي اتحاد هوبر الدولي، ودين هوبر. لقد كان هوبر المذاق اللاذع لكل تلك السبائك.»

الكاتب البريطاني إفيليون ووف في
روايته «Brideshead Revisited» ١٩٤٥

يعتبر التوازن الكيميائي من أهم مفاهيم الكيمياء، وللأسف يعتبر التوازن الكيميائي أيضاً من أكثر المواضيع المركبة التي يمكن أن تحدث ارتباكاً، ولتجنب هذه المعضلة سنتناول هذا الموضوع بإسهاب، ولقد اتخذنا بالفعل الخطوة الرئيسية في هذا الموضوع عن طريق الخوض في موضوع الديناميكا

الحرارية، وستنأخذ خطوة أخرى الآن بمناقشة توازن حالة المادة، وهي ظاهرة أقل صعوبة وأكثر ألفة بين الناس. في حقيقة الأمر، جميعنا يعرف جيداً الحالات المختلفة لإحدى المواد الكيميائية، وهي H_2O ، ولدينا اسم تدليل لكل منها – فالماء للحالة السائلة والثلج للحالة الصلبة والبخار للحالة الغازية – مع أن الحالة التي نطلق عليها البخار، وهو الشيء الذي يمكنك أن تراه، ما هو إلا ضباب للماء المكثف بالفعل، فالبخار الحقيقي لا يمكن رؤيته ويكون شديد السخونة وغاية في الخطورة، أما الضباب الذي يمكنك رؤيته يتكون عندما يبرد البخار الساخن غير المرئي ويكتفى في الهواء المحيط، ومن الأفضل أن ندعوه ما يُعرف بالبخار «ضباب». وتغير الحالة هو ما يحدث عندما يذوب الثلج وعندما يغلي الماء وعندما يتكتف البخار إلى ضباب.

والحرارة هي ما تسبب تغير الحالة: فثمة حرارة تتتدفق إلى داخل المادة لتحدث بعض التغييرات وثمة حرارة أخرى تنطلق إلى الخارج لتحدث تغييرات أخرى. فالحرارة المتداقة إلى داخل نظام عادة ما تظهر كزيادة في الطاقة الدورانية والطاقة الاهتزازية والطاقة الانتقالية، محدثة زيادة في درجات الحرارة. لكن عند درجة حرارة معينة (تختلف من مادة إلى أخرى)، يُضاف قدر كبير جدًا من الطاقة إلى النظام لدرجة أن الجزيئات تقدر أن تفلت من تورطها في الانجدابات البينجزيئية وتنقل نفسها إلى الحالة التالية. تخف قسوة قوام المادة الصلبة إلى الحالة اللينة للسائل، أو تخف الحالة اللينة للسائل إلى الحالة الطليفة للغاز، وعندما تنطلق الحرارة من النظام، تبطئ الحركة الجزيئية، وتصبح القوى البينجزيئية ذات أهمية مرة أخرى. فالغاز يتحول إلى سائل والسائل يتحول إلى صلب. لكن لا يُشترط أن تمر المواد بالثلاث حالات بالترتيب، فمن الممكن لمادة أن تتحول مباشرة من الحالة الصلبة إلى الحالة الغازية والعكس، تبعاً للضغط. ويعتبر الثلج الجاف، الذي هو ثاني أكسيد الكربون الصلب، CO_2 ، مثلاً للمادة التي تتحول مباشرة من الحالة الصلبة إلى الحالة الغازية في درجة الحرارة العادي وتحت الضغط الجوي العادي. فخاصية الثلج الجاف هذه وحقيقة أن ثاني أكسيد الكربون أكثر كثافة من الهواء، تؤديان إلى استخدام ثاني أكسيد الكربون على خشبة المسرح كمؤثرات دخانية. ويُطلق على عملية التحول من الحالة الصلبة إلى الحالة الغازية مباشرة دون المرور بالحالة السائلة «التسامي». أما الترسيب فهو العملية التي يحدث



شكل ١-١٤-١: الحالات العادية للمادة والتغيرات الفيزيائية التي تربطها.

فيها التحول من الحالة الغازية إلى الحالة الصلبة مباشرة دون المرور بالحالة السائلة، وقد يكون التجمد أحد الأمثلة على الترسيب: ففي ظل ظروف معينة يترسب بخار الماء الموجود في الهواء كصقيع دون أن يت肯ف إلى سائل أولاً، وتوضح عملية التسامي رفيقتها عملية الترسيب في شكل ١-١٤-١، مع الحالات العامة للمادة والعمليات التي تربطهما.

في الشكل ١-١٤-١ تشير الأسهم المظللة بظل خفيف داخل المثلث إلى التغيرات التي تحتاج إلى طاقة كي تحدث، ويُطلق على هذه التغيرات «تغيرات ماصة للحرارة». أما الأسهم كثيفة التظليل خارج المثلث فتشير إلى التغيرات التي تطلق طاقة عند حدوثها، ويُطلق عليها «تغيرات طاردة للحرارة».

والتغيرات الماصة للحرارة هي تلك التغيرات التي تحدث على سطح الموقد: وهي الانصهار، والتبخير والتسامي، أما التغيرات الطاردة للحرارة فهي تلك التي تحدث داخل المبرد: وهي التكتيف والترسيب وبالطبع التجمد. ويمكن إثبات أن التكتيف هو عملية طاردة للحرارة عن طريق العواصف المطرية: عندما تتكتف جزيئات الحالة الغازية الموجودة في الجو إلى أمطار، تنطلق الحرارة، وهو ما قد يجعلنا نشعر بمقدار ضئيل من الدفء في الهواء المحيط.

ولو كانت هذه هي كل أحداث القصة، لكن هذا فصلاً قصيراً ولكن الكيمياء فقيرة، ولكن كما ذكرنا سابقاً، يلعب الضغط دوراً متممّاً في التصرفات الواسعة النطاق للمواد المتعددة، مما يضيف بعضاً آخر على مناقشتنا، وفي عملية الخلط يجب وضع التركيب أيضاً بعين الاعتبار، مما يضيف عاملاً آخر. يعلل الضغط لماذا يعتبر التزلج على الجليد ممتعًا في حين لا يعد التزلج على الجليد الجاف (ثاني أكسيد الكربون المجمد) ممتعًا، وتتناول دراسة التركيب سبب تعفن البيتزا الجيدة. سنبدأ بالتزلج على الجليد ثم نتجه إلى البيتزا بعدها.

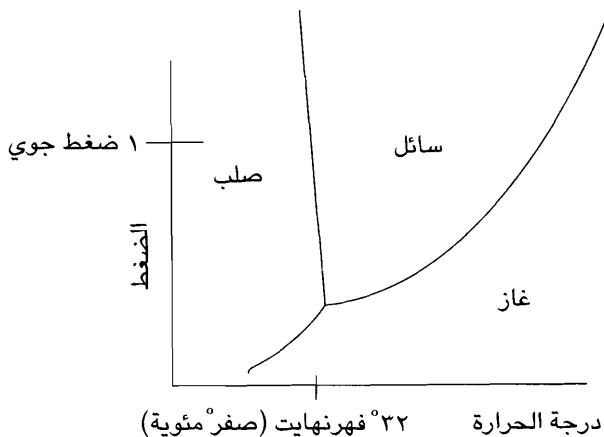
عندما يغلي الماء على الموقد، يخضع للتغير في الحالة؛ إذ يتحول من سائل إلى بخار، والفقاعات هي جيوب من البخار تتكون في الماء وهو يتぼخ، ويتساوى الضغط داخل الفقاعة مع الضغط الذي يضغط على الماء لأسفل، وإلا لما تمكنت هذه الفقاعات من الارتفاع فوق سطح الماء ولا تتمكن الماء من الغليان. عندما يقل الضغط المنصب على سائل، يمكن السائل من الغليان عند درجة حرارة أقل لأنّه لا يُشرط أن يكون ضغط البخار داخل الفقاعة كبيراً للغاية، ويلاحظ حدوث انخفاض ضئيل في نقطة غليان الماء في الارتفاعات الأعلى، مما يعني أن أقصى درجة حرارة للماء عند الغليان التام تكون أقل من 212°F (٩٠ مئوية)، وعند درجات الحرارة المنخفضة هذه، يستغرق الطعام وقتاً أطول لكي يُطهى جيداً، لهذا السبب توصي بعض صفات الطعام إتاحة وقت أطول لطهي الطعام وفي درجات حرارة مرتفعة جدّاً.

وتبيّن الطريقة التي يؤثر بها الضغط في تغيير الحالة بالحقنة الشرجية الموصوفة في «قائمة المشتريات والمحاليل». سخن قطعة قماش صغيرة في ماء ساخن، واعصرها. أزل الإبرة من الحقنة واسحب مقداراً قليلاً من كحول الأيزوبروبيل إلى داخل الحقنة، ثم غط بأحد أصابعك مكان الفتحة التي توضع فيها الإبرة. لف قطعة القماش حول قمة الجزء الأسطواني الذي في الحقنة، في ذلك الحين اترك الطرف المسدود بأصبعك تلحظ تغيير الحالة. اسحب لأعلى برفق مكبس الحقنة، مما يُنشئ فراغاً فوق الكحول، ويقلل الضغط. ينبغي عليك أن تلحظ الأيزوبروبيل وهو يبدأ في الغليان من جراء الحرارة المنبعثة من قطعة القماش الدافئة فحسب.

نحن نختبر كل يوم مع الطقس عمليات تغيير حالة المادة، حتى لو لم تمطر السماء أو لم يتتسّاقط الجليد، فغالباً يتتسّاقط الندى في الصباح،

وتتوقف النقطة التي يحدث عنها الندى، وهي درجة الحرارة التي تتكتف عنها الرطوبة من الهواء على الأرض، تتوقف على الضغط المحيط، وعليه كان يستخدم الندى في الماضي كبارومتر بدائي للتوقعات الجوية. وتعتمد أيضاً الدرجة التي يتجمد عنها الماء على الضغط، لذا عندما نقول إن نقطة تجمد الماء هي 32° فهرنهايت (0° مئوية)، يجب علينا أن نحدد ذلك بأن نقول إن هذه درجة تجمد الماء في ظل الظروف العادلة للضغط الجوي، إلا أن التغيرات الطفيفة التي نمر بها في الضغط الجوي لا تكفي لأن تغير نقطة التجمد على نحو كبير، لذا من الممكن أن نبرر إهمالنا لهذا التحديد في حديثنا اليومي. وعندما نقول إن الدرجة 32° فهرنهايت (0° مئوية) هي نقطة تجمد الماء، فإن هذا يشير فعلياً أيضاً إلى أن هذه هي النقطة التي يبدأ عندها الماء في التحول إلى الحالة الصلبة. لذا يوجد عند درجة الحرارة هذه بعض الماء الذي لم يتجمد بعد، وهو الذي يجعل التزلج على الجليد ممكناً، فطبقة الماء الخفيفة على الجليد تسمح للزلجاجات بأن تنزلق بسهولة. ومع أنه يمكن التزلج على الجليد بسهولة باستخدام الحذاء الذي يُرتدي على الجليد بدون مزلاج، بسبب طبقة الماء الموجودة على الجليد في درجة الحرارة والضغط العاديين التي تسهل التزلق، فإن التزلج على الجليد باستخدام المزلاج هو أكثر متعة لأن أحد الخصائص المميزة للماء التي تعمل زيادة الضغط تقلل نقطة الذوبان. تركز آلية تصميم المزلاج على وزن المزلاج على المزلاج الرفيع الذي يدوره يعمل على زيادة الضغط عندما يستخدم المزلاج عند مستويات أكثر انحداراً. ولا يعتبر التزلج على الجليد الجاف ممتعاً لأن الجليد الجاف، كما اسمه، جاف، بمعنى أنه لا يوجد عملياً طبقة سائلة في درجة الحرارة والضغط العاديين.

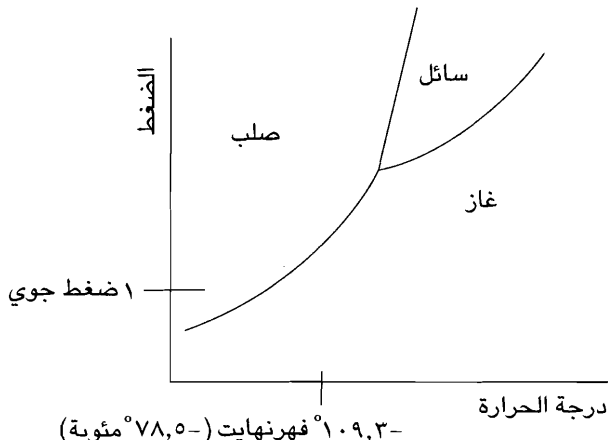
ولأن كل مادة تُظهر تصرفًا فريداً من نوعه فيما يتعلق بتغير درجة الحرارة والضغط أو كليهما — الشمع يتحول من الحالة الصلبة إلى الحالة السائلة عند تسخينه، وببياض البيض يتحول من الحالة السائلة إلى الحالة الصلبة — فإن الأمر يتطلب مصفوفات من البيانات لوصف تصرف كل من درجة الحرارة والضغط مع كل مادة، وقد يتطلب الأمر أيضاً منظومة مختلفة لكل مادة. في أواخر القرن التاسع عشر، استنبط جوزيه ويلارد جيبس، وهو عالم رياضيات وفيزياء موهوب في الولايات المتحدة الأمريكية، وسيلة تُسمى



شكل ١٤-٢: الرسم التخطيطي لطور H_2O .

«رسم تخطيطي للطور» تسمح بعرض كافة البيانات في رسم بياني ملائم، فعل سبيل المثال، الرسم التخطيطي لطور H_2O توضح في شكل ١٤-١. يعرض الرسم التخطيطي للطور مناطق درجات الحرارة والضغط هذه التي تؤدي إلى حالات عديدة للماء: الحالة الصلبة والسائلة والغازية، أما الخطوط التي توجد بين الأطوار فهي تمثل الظروف التي تكون المادة في ظلها في حالة «اتزان»، بمعنى أنها الحالة التي تحيا فيها المادة في سعادة في كل طور من الأطوار، لذا تكون بعض المقادير في إحدى الأطوار وتكون بعض المقادير الأخرى في طور آخر. ويوضح التخطيط البياني أنه تحت جو واحد من الضغط، وهو الحالة العادية، يكون H_2O الصلب في توازن مع السائل — بمعنى أنها سوف تبدأ إما في التجمد أو في الذوبان — حيث إن درجة التجمد العادية لها هي (32° فهرنهايت، 0° مئوية). إذا كانت درجة الحرارة أعلى، أو إذا انتقلنا إلى اتجاه اليمين في مخطط الطور، فإننا سنجد أن الماء يكون في الحالة السائلة تحت الضغط العادي.

إذا كانت درجة الحرارة أعلى، أو إذا اتجهنا إلى جهة اليمين من مخطط الطور، فسنجد أن الماء يكون في الحالة السائلة تحت الضغط العادي، وإذا زادت درجة الحرارة إلى 100° مئوية ونحن لا نزال في نفس الجو، حينئذ يكون الماء في حالة انتقال إلى الحالة الغازية.



شكل ٢-١٤-١: مخطط الطور لثاني أكسيد الكربون.

لكن كما هو الحال مع الجدول الدوري، ثمة معانٍ عديدة أخرى يحملها مخطط الطور، فإذا كانت درجة الحرارة مثلاً هي 100° مئوية وكان الضغط أعلى من الضغط العادي، فيمكننا عندئذ القول من المخطط إن لدينا H_2O السائل، ومع ذلك فنحن لا نزال عند درجة الغليان العادية. وأيضاً إذا كان الضغط يتوجه إلى أسفل، فإن درجة الحرارة التي تنتقل عندها المادة من الحالة السائلة إلى الحالة الغازية تنخفض أيضاً. وهذا نفس ما حدث للكحول في الحقنة، ويمكننا أن نرى أيضاً من مخطط الطور أن الماء في درجة الحرارة المنخفضة يمكنه أن يظل في حالة اتزان مع بخاره، إلا أن ضغط البخار سيكون أقل منه عند نقطة الغليان.

يُوضح شكل ٢-١٤-١ مخطط الطور لثاني أكسيد الكربون. ومن هذا المخطط نرى عند جو واحد للضغط أن ثاني أكسيد الكربون CO_2 ، لا يكون في الحالة الصلبة للمادة إلا في درجات الحرارة المنخفضة جداً، وعند أي درجة فوق $-109,3^{\circ}$ فهرنهايت ($234-1^{\circ}$ مئوية) فإنه يكون في الحالة الغازية. فهو يتحول مباشرة إلى غاز (المراحل الانتقالية التي تُسمى التسامي) لأن ثاني أكسيد الكربون الصلب يسخن في جو واحد، لهذا يستخدم ثاني أكسيد الكربون لإثارة الدخان، ولهذا يصعب التزلج عليه في درجة الحرارة والضغط العاديين؛ فلا توجد طبقة لزجة سائلة، لا يوجد إلا الغاز.

ويمكن أيضًا مادة نقية أن تحظى بحالات صلبة مختلفة؛ فالقصدير، وهو المادة التي كانت تستخدم في وقت ما في أنابيب الأرغن، يمكنها أن تتغير من مادة القصدير في الحالة الصلبة ذات اللون الأبيض إلى قصدير مسحوق رمادي اللون في درجة الحرارة المنخفضة، ويُطلق على التحول المرحلي هذا «مرض القصدير» أو «آفة القصدير».^٢ ويمكن للثلج أن يأخذ أشكالاً صلبة عديدة مميزة، بما فيها شكل الجليد IX. وطبقاً لما هو مذكور، لم يكن كرت فونيجت، الكيميائي بالتدريب، مدركاً للوجود الفعلي لشكل الجليد IX، عندما استخدم هذا الاسم في روايته «مهد الهرة».^٣

ويمكن تمثيل التغيرات المرحلية التي تحدث للمخاليط من مخطط الطور أيضاً، إلا أن هذه المخططات البيانية تمثل للصعوبة على نحو كبير للغاية. والطور هو أي مرحلة متسبة وثابتة للمادة، سواء كانت النقية أم المختلطة، من ثم تعتبر كل الحالات المختلفة التي يمكن أن يجد الخليط نفسه عليها تُحدد على أنها طور منفصل في مخطط الطور. ومن الممكن أن توجد مراحل عديدة معًا في توازن، ويجب إيضاح هذا أيضاً في المخطط. والسببيكة هي فئة من المخاليط التي يمكنها أن تحظى بمراحل مميزة ويمكنها أن تبين مدى التعقيد الذي يشوب تغيرات المرحلة. إذا كان لديك نحاس، يمكن أن يكون هذا النحاس نحاساً سائلاً أو نحاساً صلباً، تبعاً لدرجة الحرارة، وإذا كان لديك خارصين فإما أن يكون هذا الخارصين سائلاً أو صلباً، تبعاً لدرجة الحرارة. لكن إذا كان لديك سبيكة من النحاس والخارصين، فمن الممكن أن تكون هذه السبيكة من سائل النحاس وسائل الخارصين، أو سائل النحاس مع الخارجيين الصلب، أو سائل الخارجيين مع النحاس الصلب، أو النحاس الصلب مختلطًا بالخارجيين الصلب، وكل منها يعتبر مرحلة منفصلة. لكن أي حالة من هذه الحالات سببها، يتوقف هذا على درجة الحرارة والضغط والمقادير النسبية من الخارجيين والنحاس في الخليط، هذا فقط عندما تتكون السبيكة من مادتين فقط. إذا أحصينا عدد المكونات المُدرجة على بطاقة زجاجة شامبو، من السهل أن نرى مدى الصعوبة التي يمكن أن يكون عليها مخطط الطور، وفي محاولة لتبسيط الموقف، عادة يفترض أن الضغط ثابت، في الجو الواحد، ويكون المتغيران اللذان نحاول أن نقتفي أثرهما درجة الحرارة والتركيب.

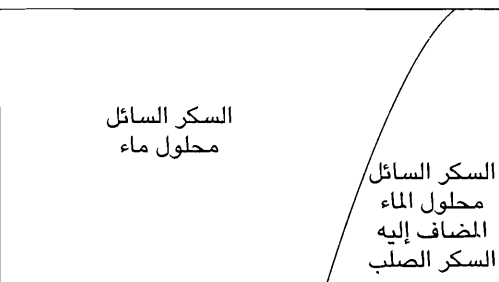
وخذ مثلاً النظام البسيط لبيكربونات الصودا في الماء، فهي تُضاف للماء، فتدوب المقادير الضئيلة المضافة أولاً في محلول، لكن بإضافة المزيد يصبح الخليط مشبعاً، وتتوارد المادة الصلبة بالمثل مع المادة السائلة. بكلمات أخرى، تعتمد القابلية للذوبان على التركيب: فإذا كان لديك نظام يسود الماء على تركيبه مع القليل جداً من البيكربونات، تذوب البيكربونات في محلول. وإذا كان لديك نظام يسود الماء على تركيبه لكن مع الكثير من البيكربونات هذه المرة، فإن الصودا تترسب في محلول. أما إذا ثبت التركيب، بمعنى أن تستخدم كوب ماء مشبعاً ببيكربونات الصودا، عندئذ يمكنك أن ترى كيف أن القابلية للذوبان تعتمد على درجة الحرارة، فإذا سخن محلول في درجة حرارة منخفضة في ميكروويف، تذوب بيكرbonات الصودا في محلول لأن النظام يسخن ويظهر محلول بوضوح، وإذا تركنا محلول يبرد، تخرج بيكرbonات الصودا من محلول مرة أخرى.

مثال آخر تتغير فيه القابلية للذوبان بتغيير درجة الحرارة والتركيب هو في الفنون الجميلة للتقطير: يتميز التقطير بحقيقة أن البخار الموجود على محلول يختلف عامة في تركيبه عن تركيب محلول الذي أتي منه، وهذا الاختلاف في التركيب بين السائل والبخار يمكن بهرهنته باستخدام كوب ماء به ألوان طعام. إذا قمنا بتغطية كوب به بوصة أو اثنان ماء مع ألوان طعام بغلاف رقيق من البلاستيك وثبتنا الغلاف في مكانه بشريط من المطاط ثم قمنا بتدفنته في الميكروويف لفترة قصيرة (من خمس عشرة دقيقة إلى عشرين دقيقة)، نلاحظ أن الجوانب الداخلية للكوب تتغطى بكثافة، إلا أن هذه الكثافة تكون شفافة، ولا تتلون بألوان الطعام، ويعزى اختلاف اللون إلى أن الحالة البخارية تختلف في تركيبها عن تركيب الحالة السائلة، والحالة البخارية هي ماء نقى، وليس خليطاً من ألوان الطعام والماء. يتمتع الماء بدرجة غليان منخفضة عن درجة غليان ألوان الطعام، من ثم يدخل الماء في حالة البخار بسهولة أكثر تاركاً لون الطعام خلفه، وقد يكون هناك بعض أنواع الطعام القادرة على التبخر مع الماء، لكن الأغلبية ليست لديها هذه القدرة وجيد أن نرى هذا التأثير. إذا لم تنجح التجربة مع لون الطعام الذي لديك، أحضر لون طعام آخر (يرجح استخدام ألوان الطعام القديمة، حيث يبدو أنها تعمل أفضل) وحاول مرة أخرى.

١٠٠ ° مئوية (٢١٢ ° فهرنهايت)

صفر ° مئوية (٣٢ ° فهرنهايت)

٢٤٢



صفر % سكر

→ الكميات الزائدة من السكر في شراب السكر

شكل ٤-١٤: مخطط الطور لقابلية السكر للذوبان في الماء. لاحظ أننا عندما قمنا برسم مخطط طور المادة النقية، سواء كان الماء أو ثاني أكسيد الكربون الجاف، كانت المعالم المتغيرة هي درجة الحرارة والضغط، لكن في هذا المخطط، يكون مخطط الطور لخلط، والمعالم المتغيرة هنا هي درجة الحرارة والتركيب، فالضغط يفترض أنه ثابت.

يستخدم التقطير لتنقية المياه عند الضرورة ويستخدم أيضًا لغرض شائن. يُفصل الإيثانول وكحول الحبوب من الماء بتسخين الخليط حتى يتحول الإيثانول إلى الحالة البخارية، مخالفًا وراءه الماء، إلا أنه لا يمكن إزالة كل الماء من الإيثانول بهذه الطريقة بسبب قوى الجذب البنينجزيئية الشديدة. يكون هناك دائمًا بعض الماء في الإيثانول، وأقصى ما يمكن أن تتحاله يدك بالطرق العاديّة هو ٩٥٪ إيثانول (١٩٠ معيار كحولي)، وهي نسبة أكثر من رائعة بالنسبة لأغلبية الاستخدامات العرضية. ويمكن توضيح أيضًا الملاحظة العامة القائلة إن القابلية للذوبان تزداد عادةً بزيادة درجة الحرارة عن طريق خليط الماء والسكر، لكن هذه المرة باستخدام القليل من الحيلة. وفي حين قد يكون حقيقيًّا أن ملء ملعقة طعام من السكر لا تكون قابلة للذوبان في ملء ملعقة شاي من الماء في درجة الحرارة العاديّة، فإن التسخين الهين يجعل السكر يذوب في محلوله، وهذا الانتقال من مرحلة إلى أخرى، يمكن التعبير عنه مرة أخرى بمخطط الطور، مثل ذلك الموضح في شكل ٤-١.

يخبرنا هذا المخطط أنه إذا كان لدينا خليط، وثمة بعض السكر غير الذائب فيه، ثم سُخِّن دون حدوث تغير في التركيب، فإن طور الخليط يتغير من خليط

سكر صلب وماء إلى محلول يتكون تماماً من السكر والماء، أو بكلمات أخرى، سخن محلول السكر والماء، عندئذ تحصل على المزيد من السكر المذاب في محلول. قد تبدو هذه الحقيقة غير مهمة إلى حد ما فهي ليست سرّاً، فطريقة دفع المزيد من السكر للذوبان في محلول معروفة للطهاء والسقاة منذ الأزل، وقد يبدو أنها لا تستحق أن تُعامل على حدة، وقد تبدو الصلة الهولندية أيضاً موضوعاً تافهاً لأن تذكر في كتاب كيمياء، لكننا سنناقشها هنا أيضاً للسبب الآتي: ألا وهو أن الصلة الهولندية تختلف عن الماء الذي به سكر! فهي تعرض تصرفات لها فحوى بعيدة الأثر – حيث يمتد أثرها من جسر لندن إلى لمبرجر ببلجيكا ويأتي الاختلاف في هذه الصلة عندما تُترك لتبرد مرة أخرى. والصلة الهولندية هي معلق لطعم الزبد في البيض، وعندما تكون دافئة ومعدة حديثاً، تنسكب الصلة بانسيابية كخليل أحادي الطور، ويكون محلول السكر والماء المحلي الساخن خليطاً متماثلاً من السكر والماء، لكن عندما يبرد الماء المحلي، فإنه يظل خليطاً متماثلاً من السكر والماء، لكن عندما تبرد الصلة الهولندية، يحدث شيء آخر، فهي تتعزل، لا تتصل الصلة الهولندية الباردة معًا لأنها تكون في حالة شبه مستقرة وليس مستقرة تماماً، بمعنى أن هذا ليس أدنى وضع للطاقة لها ولكنها تكون في مستوى استقرار أعلى من الوضع الأدنى للطاقة.

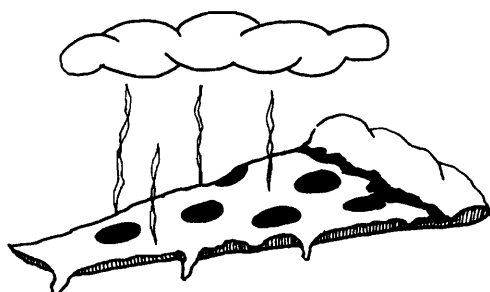
وقد تعتبر كرة البولنج التي تتوزن أعلى درجة السلم مثلاً على حالة شبه الاستقرار. حيث تكون كرة البولنج مستقرة لكنها لا تكون في أدنى وضع من الطاقة لها الذي تكون عليه عندما تستقر على الأرض، فعند تعرض الكرة لأقل إثارة ستسعى نحو أدنى مستوى للطاقة ومن ثم تنحدر من على درجة السلم، أما الوضع الذي تكون فيه الكرة في طريقها نحو الاستقرار، عندما تتحرك الكرة ببطء، فهذا يعتبر أيضاً وضعًا شبه مستقر وليس مستقرًا. كذلك تكون الصلة الهولندية في حالة شبه الاستقرار، إلا أن الزيوت التي تدخل ضمن مكوناتها تسعى نحو الارتباط ثانية بعضها بعض إذا تمكنت من إيجاد مسلك لذلك، مما يسبب انفصالها.

ولا تقتصر حالات شبه الاستقرار على الصلة الهولندية فحسب، بل يمكنها أن تحدث في أنظمة متعددة بنفس قدر تنوع الأدوية والسبائك، وتعتبر أدوية عديدة معلقة حيث تنتشر حالة عدم استقرار المواد الصلبة في السائل.

والسبائك المعدنية هي مخاليط من المعادن التي ينبغي تسخينها عادة في درجات حرارة مرتفعة جدًا كي تمتزج معًا، وإذا بُرِّدَ الخليط ببطء تمام، فإنه يُحتمل حدوث انفصال مثلما يحدث في «التنقية بالعزل» المذكورة من قبل. أما إذا حدث تبريد سريع، ينتج خليط صلب في حالة شبه استقرار، وبالطبع تتضمن حالة شبه الاستقرار وجود حالة أخرى، وهي حالة مستقرة، يمكن أن ينتقل إليها الخليط مع الوقت، من ثم يمكن أن تتغير خصائص السبائك المعدنية وإن يكن الأمر يحدث ببطء مع الوقت. بكلمات أخرى، التركيبات التي تتألف من سبائك، مثل الجسور، يمكنها أن تتقاول، فلا يجب أن نأخذ الصدأ فحسب بعين الاعتبار عندما نقرر إذا كان الجسر سليمًا وأمنًا، لكن أيضًا العمر المنقضي وطبيعة المادة المصنوع منها الجسر.

لكن ما من مبرر للقلق بشأن رحلة العودة إلى المنزل باستخدام المواصلات العامة. وليس الجسور وحدتها هي التي تُراقب بعناية من أجل تأثيرات الزمن، فملاحظة عودتها من حالات شبه الاستقرار إلى أقصى حالات الاستقرار يمكن أن يكون في غاية البطء في غضون حياةبشر كثرين، وقد بُنيت معظم الجسور لتدوم وتبقى.

لكن لا يكون الحال كذلك مع مخاوفنا التالية: وهي الجبن.



على سبيل المثال: عندما تفسد البيتزا الجيدة

تعتبر مواد كثيرة نتعامل معها يومياً في حالة شبه استقرار، مثل المستحلبات والعوالق الدوائية والشامبو وتوايل السلطة والصلصة والبهارات التي تُضاف للطعام مثل الكاتشب والمايونيز والماستردة. لكن من بين مخاليط الحالة شبه

المستقرة التي تستخدم كأطعمة كافة، ربما يكون الجبن هو أقدمها وأكثرها شهرة.

يُعتقد أن عمل الجبن قد اكتشف بالصدفة عندما حاول شخص ما أن يخزن اللبن في كيس مصنوع من معدة الحيوان و كنتيجة لذلك أفسدت الأنزيمات الموجودة في المعدة اللبن. بالتأكيد كان هذا الرجل الذي تذوق أول نوع من الجبن رجلاً شجاعاً أو شخصاً جائعاً جداً. لكن منذ ذلك الحين اكتسبنا كجنس بشري ولوغاً بهذا الشيء، لدرجة أن نصيب الفرد في الولايات المتحدة الأمريكية وحدها يقارب ثلاثة رطلًّا من الجبن سنوياً. وينتج الجبن، الذي هو خليط شبه مستقر من الزيوت والماء والدهون ومركبات الكالسيوم واللبن، عندما تحول الأنزيمات التي تُفزر في معدة العجل ببطء البروتينات المتجلطة إلى مواد صلبة. وتتوارد الأنزيمات التي تبدأ عملية هضم البروتين في معدة كافة الثدييات، لكن في أثناء عملية صنع الجبن، يُسمح للأنزيمات بأن تنفذ عملية الهضم ببطء تام لدرجة أن كتل المواد الصلبة التي تكون في شبه حالة استقرار تتكون وتحاطب بسائل يحوي دهوناً وسكريات.

وتكون المواد الصلبة هذه هي الخثارة. وشرش اللبن هو الجزء الأكثر سiolة. ويمكن أن نعتبر الجبن تعلق شبه مستقر لخثارة اللبن في الشرش. ويُحدد قوام نوع معين من الجبن على أساس مدى تقطيع وعزل الخثارة من مخيض اللبن، أو على أساس الوقت المستغرق في تخثير اللبن أو نضجه. وعندما لا تنفصل الخثارة من اللبن ولا يكون الجبن قديماً، ويكون القوام طريرياً يُسمى جبناً غير ناضج، هو ما يشبه جبن الكوتوج (الجبن القربيش). وعند عصر كل الشرش المكن من الخثارة وترك الجبن فترة زمنية ليتعنق، تنتج قوالب صلبة تُسمى الجبن الجاف، مثل الجبن الباراميزان الجاف. يتضمن التعنق إتاحة الوقت للبكتيريا لإتمام عملية التجبن التي تبدأها الأنزيمات، مما يفسر لما يظل الجبن الجاف بحالة جيدة: فهو قد تعرض بالفعل للبكتيريا ونجا. أما الجبن الطري مثل الجبن القربيش التي لا تترك فترة طويلة فينبغي حفظها في المبرد.

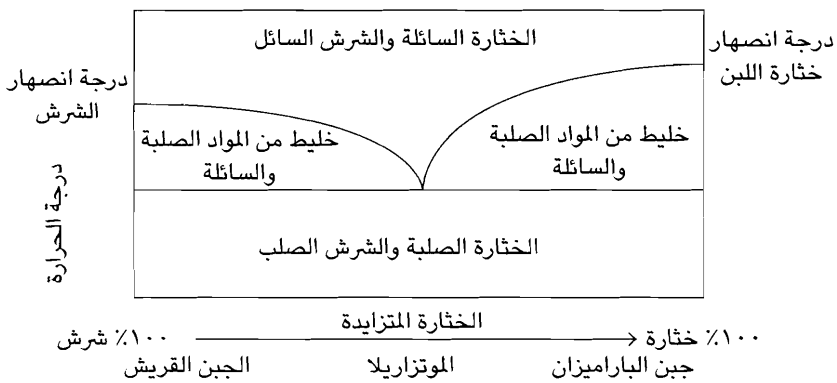
يفيد عمل البكتيريا أيضاً في كسر أي لاكتوز متبقٍ، وهو السكر الموجود في اللبن. ويعاب على الجبن كثيراً أنه طعام صعب الهضم، لكن في حقيقة الأمر، ينبغي أن يكون الجبن الجاف الذي يُصنع باستخدام مزارع البكتيريا

الحياة أسهل في هضمه لأنه لا يحوي لاكتوز، فعادةً يُنصح بالبالغون الذين لا يستطيعون تحمل اللاكتوز بأكل الجبن كمصدر بديل للكالسيوم والبروتين. ويستدعي الأمر التفكير مليّاً في السمعة السيئة التي تشوب الجبن بأنه «يسبب الإمساك»، التي قد تنبع من الخبرة التي عانها أولئك المصابون بحساسية للطعام لفترة طويلة ويكون برازهم رخو القوام، إذ يسبب لهم الجبن إمساكاً على غير العادة. إلا أن ثمة العديد من منتجات الجبن التي يُضاف إليها اللبن مرة أخرى، لذا اقرأ البطاقة الخارجية بعناية.^٦

ومن بين الثلاثين رطلاً جيناً التي يستهلكها الفرد في الولايات المتحدة الأمريكية، يتقدم قدر لا بأس به من الجبن المذاب طعامنا المحلي الحديث: البييتزا. تتتصدر عناوين محلات البييتزا معظم دلائل التليفونات، وهو امتياز لم يحظ به التفاح ولا الخرشوف ولا السبانخ، ومع أن طبقنا البييتزا الخارجية المقرمشة والصلصة قد تكونان عنصرين مهمين في البييتزا الجيدة، فإنه يجب أن نقر ونعرف أنه بدون الجبن تكون البييتزا مجرد سندويتش صلصة مفتوح للهواء الطلق، إن جودة جبن البييتزا وخصائصه المميزة هي أهم ما يشغل به العاملون في مجال البييتزا.

ما هي أهم خاصية في جبن البييتزا الجيد؟ الطعم، بالطبع، وقدرته على الذوبان بانسيابية أيضاً، وفي شكل منظم دون الانفصال مرة أخرى إلى خثارة وشرش، ولهذا السبب لا تُغطي البييتزا بجبن غير ناضج مثل الجبن القربيش أو جبن جاف مثل جبن الباراميزان، لكن بجبن شبه طري: وهو الموتزريلا. وكما ذكرنا سابقاً، تعتمد درجة ليونة أو جفاف الجبن على مقدار الخثارة والشرش، من ثم يمكننا أن نوضح المشكلة عن طريق مخطط للطور وضع خاصة لهذه المشكلة، التي يمكننا أن ندعوها (Little Miss Muffet «LMM»): وهو مخطط طور لخلط خثارة اللبن والشرش.

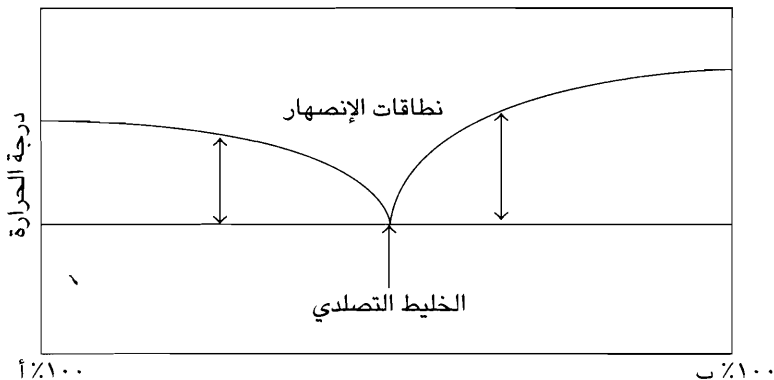
قبل أن نفسر مخططتنا، يجب علينا أولاً أن نقر أن LMM ليس مخطط طور حقيقياً، فمخطط الطور الحقيقي للجبن الحقيقي يكون أكثر تعقيداً، والغرض من مخطط الطور هذا هو أن نوضح كيف أن سلوك كل من الانصهار والتجمد يعتمد على التركيب، وليس الغرض أن نفسر كيمياء الجبن. فعلى سبيل المثال، إذا سُخِّن نوع من الجبن السائل جداً، مثل الجبن القربيش، في ميكروويف، فإنه سيأخذ بالتدريج شكلاً هلامياً متماثلاً من الخثارة والشرش،



شكل ١٤-٥: مخطط الطور الافتراضي للجبن (LMM).

وعندما يبرد فإنه سينفصل بالتدرج في آخر الأمر إلى طبقات من سائل الشرش الشفاف وسائل الخثارة الأبيض. والشيء الذي ندعوه جبن قريش هو خثارة صلبة معلقة وشبه مستقرة في خثارة وشرش سائلين، وقد يجب تسخين الجبن الجاف في درجات حرارة عالية لينصهر، وقد يحترق قبل أن ينصهر، لكن إذا سُخن تسخيناً هيناً في درجة حرارة أقل من نقطة الانصهار، فقد تبدأ بتعرق وفرز سائل زيتى القوام، ذلك لأن الجبن الجاف يكون عند شرائه في حالة شبه استقرار متقدمة الصنع، ولا يعود الجبن إلى حالته الأصلية عندما يبرد، حيث يصبح أكثر هشاشة مشكلاً خيوطاً، إلا أن الأمر الذي نحتاجه لكي نحصل على بيتزا جيدة هو أن يكون لدينا جبن لا ينفصل مثل الجبن غير الناضج، ولا يفرز مادة زيتية مثل الجبن الجاف. وعندما يتعلق الأمر باختيار أفضل جبن للبيتزا، ينجذب الناس نحو جبن شبه طري، وهو الموتزرا، لأن الموتزرا تنصهر بانسيابية وتكون مستوية فوق سطح البيتزا. ولقد اقتنعنا جميعنا بأن الموتزرا تنعم بأفضل مذاق لجبن البيتزا، لأن هذا ما اعتدناه، في الواقع، أي جبن آخر كان سينجح في القيام بنفس الدور لو أن سلوك تغييره المرحلي كان أكثر ملاءمة.

وتحمة ميزة أخرى لاستخدام الموتزرا، وهي أن البيتزا كخلط تنصهر بسرعة وتماثل عند نقطة انصهارها، وذلك لأنه في معظم المخلوطات الصلبة، نجد أن الخليط ينصهر في مدى معين من درجات الحرارة، بمعنى أن الخليط



شكل ٦-١٤-١: مخطط طور شامل للخلط الذي يُظهر سلوك ذوبان تصلدي مثل سبيكة اللحام.

يبدأ في الانصهار عند درجة حرارة ما، لكن لا يتحول الخليط بأكمله إلى الحالة السائلة ما لم يُسخن إلى درجات الحرارة النهاية.

إلا أنه يوجد بعض المخالفات القاطعة التي لديها التركيب المباشر حيث تصل إلى نقطة الانصهار على نحو مفاجئ وفوري. ويُطلق في الكيمياء على الخليط الذي ينصلر عند نقطة انصهار واحدة (نقطة واحدة وليس مدى معين من النقاط مثل باقي المخالفات) «الخلط التصلدي»، ويطلق على هذا الخليط في عالم الجبن الموزرلا. وسبيبة اللحام خليط تصلدي.

إلا أن المعضلة التي تواجه معهدي البيتزا في أمريكا هي ليست انصهار البيتزا فحسب، بل تجمدها أيضًا، حيث يطلب محبو البيتزا في أمريكا الحصول على وجوبهم المفضلة في التو واللحظة، مما يعني أنها يجب أن تكون في وضع محمد بحيث يسهل إعدادها سريعاً في الميكرويف أو في أفران الحمل الحراري. إلا أن الجبن يمكن أن يفسد عندما يمر بتغيرات سريعة في الطور مثل تجميده في المبرد وتسخينه في الميكرويف. ويفضي التجميد الذي يعقبه تسخين سريع إلى جبن هش وخيفي وصلب القوام أو إلى جبن محروق. والحل هو استخدام جبن معالج وهو خليط من الجبن المطحون وأملاح مستحلبة ومثبتات طعم أخرى. يسمح الجبن المعالج للبيتزا بأن تتجمد وأن يُعاد تسخينها أو حتى تُترك خارج الثلاجة على المائدة لفترة مقبولة من الوقت، إلا أن أفضل فترة

انتقالية من التجمد إلى الانصهار يمكن تحقيقها باستخدام جبن مُقلد مكون من زيت فول الصويا والخثارة.

ولإثبات الاختلاف في سلوك تغير الحالة، اشترا موترولا مبشرة أصلية، وموترولا مبشرة مقلدة ممتازة. وبقراءة البطاقة المكتوب عليها المكونات، ستجد علامة إذا كانت هذه الموترولا أصلية أم مقلدة، أم إذا كان لديك بعض الشك، فبالنظر إلى قائمة المكونات سيتضاع الاختلاف بين الاثنين. ضع مقداراً ضئيلاً من كل منهما على كل جانب من جوانب طبق من الورق واكتب «أصلي»، و«مقلد» على الطبق بجانب كل عينة على حسبه. سخن الطبق الذي يحوي العينات في الميكروويف لمدة من عشرين إلى ثلاثين ثانية. نلاحظ أن الموترولا المقلدة تتصهر بانسيابية وتحتفظ بلونها ومرونتها، أما الموترولا الأصلية فتحتول إلى اللون البني وتصبح هشة وصلبة بصورة سيئة. ترك عينات الموترولا الأصلية والمقلدة، بالخارج على منضدة لمدة يومين، نجد أن الموترولا الأصلية تصبح هشة وجافة، في حين أن سطح الموترولا المقلدة يبدو طازجاً تماماً كما كان الحال عند إخراجها من عبوتها.

من ثم إذا كان هدفك هو أن تهزم طبيعة تغير الحالة، فإن الموترولا المقلدة هي طريقك إلى ذلك، لكنها ليست طريقك إذا أردت أن تحافظ بالنكهة الغنية، فالكيميات ليست هي نفسها. وللأسف، لقد قادنا باعنا الطويل مع الجبن المعالج إلى توقيع صلابة شديدة من البيتزا التي لما وُجدت الآن لو أنها كانت تُصنع من مكونات غير معالجة. لذا إذا كنت تستثمر في بيتزا جيدة، وكان هناك المزيد لتخزنه، ربما عليك أن تفعل ذلك بحذر. فعند معالجة الموترولا بعناية، فإن كل شيء يكون على ما يرام، فيجب تدفئة البيتزا المجمدة قبل إعادة تسخينها، ويجب إعادة تسخينها في درجة حرارة منخفضة في الميكروويف، أو ربما من الأفضل في فرن دافئ، لكن حتى مع كل هذه التحذيرات، قد يكون هناك تغيرات في القوام والمذاق، لذا من الأفضل أن تتمتع بالبيتزا بأكلها وهي طازجة وبحالة جيدة، وإذا كان عليك أن تجمدها، فلا تُحبط إذا فسست هذه البيتزا الجيدة.

تبقي معضلة أخرى ألا وهي أن ما من مقدار من المثبتات يثبت، وعليه، ستتجف حتماً البيتزا إذا لم يحكم غلق الكيس الذي يحويها. وأما غير المطلعين على مخطط الطور، فقد يبدو تجفيف الطعام في المجمد غريباً عليهم. لكن

بالنظر لخطط طور الماء، نرى أنه في درجة الحرارة 32° فهرنهايت (0° مئوية)، وهي درجة حرارة معظم المجمدات، يكون الجليد الصلب في توازن مع بخار الماء، مع أن ضغط البخار أقل من ضغط الجو، ومن ثم يتبخّر الماء في المجمد، لكن لأن المجمد مغلق معظم الوقت، قد نظل نتوقع انخفاض الماء إلى الحد الأدنى. إلا أن الصعوبة تكمن في أن المجمدات الحالية من الثلوج تحتفظ بخلوها من الثلوج بانتشار الهواء وتجميّع بخار الماء قبل أن تأتي له الفرصة ويستقر في جوانب المجمد في هيئة ثلوج. بكلمات أخرى، نظرًا لأن الماء يُزال باستمرار بسبب انتشار الهواء، لا يكون الماء الذي في المجمد في حالة اتزان، فهو لا يكون في حالته السعيدة، الحالة التي يكون متوازنًا فيها مع بعض الماء في الحالة السائلة وبعض الماء في الحالة البخارية. ينتج المزيد من بخار الماء من الأطعمة نظرًا لأن النظام يحاول أن يستعيد التوازن، وهذه الدفعـة لإحداث التوازن تعلل سبب تضاؤل مكعبات الثلوج ببطء في المجمد، وتعلل أيضًا سبب «فساد» البييتزا الموضوعة في كيس غير محكم الغلق، وبذلك لا تظل البييتزا باقية إلى انقضاء الدهر. ويعد أخذ ما يحدث عندما ينشر أحدهما ملابسه لتجف في قارة أنتاركتيكا بعين الاعتبار، يعد امتدادًا شيقًا لهذا التوضيح المتعلق بالتوازن الفيزيائي، فهل تجف هذه الملابس؟ نعم تجف، مadam الهواء يعمل على إزالة بخار الماء الذي يحيط بالملابس مباشرة؛ فإن تجمد بخار الماء في الملابس سوف يجعل التبخير يسعى لاسترداد التوازن.

أما النوع الآخر من التوازن الذي ستتعرّض له الآن، التوازن الكيميائي، فهو معروف من جميع النواحي لكن لا يمكن فهمه بسهولة دائمًا، فهو بالتأكيد غاية في التعقيد، لكن سواء كان معقدًا أم لا، فإننا متوجهون إليه الآن.



تجربة ١٥: جميع الأشياء متساوية

«دون حدوث أي تغير موضوعي أياً كان هذا التغير، يحل التنوع محل الرتابة والملل. مضيفه وأهل مضيفه ... بدءوا في تمييز أنفسهم كما يحدث في العمليات الكيميائية.»

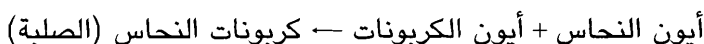
توماس هاردي «تس سلالة دربرفيل» ١٨٩٠

ارتدى نظارة الأمان الواقعية. خذ محلول كبريتات النحاس كما هو معده في «قائمة المشتريات والمحاليل»، وصب نحو بوصتين في كوب زجاجي شفاف أو كوب بلاستيكى شفاف يمكن الرؤية من خلاله بوضوح. ضع في زجاجة مياه غازية شفافة نصف كوب من الماء (١٢٠ ملilitرًا)، ثم استخدم القمع لتضييف ملعقتى طعام من بيكربونات الصودا إلى الماء. رج محلول. صب من اثنين إلى ثلاثة بوصات (٥ سم) من الخل في زجاجة صودا شفافة أخرى في أثناء الوقت المنقضي حتى يستقر محلول.

أضف من ثلاثة إلى أربع قطرات من محلول بيكربونات الصودا إلى كبريتات النحاس، وتأكد من عدم انتقال بيكربونات الصودا غير المذابة إلى محلول وأنك تضييف قطرات. يمكنك تجنب انتقال بيكربونات الصودا غير المذابة

باستخدام قطارة العين أو ماصة يمكنك أن تسحب المحلول من خلالها بسد إحدى طرفيها بإصبعك حتى يمكنك سحب بعض القطرات من أعلى المحلول، وكن حذراً من أن تهيج الراسب الذي في قاع الزجاجة.

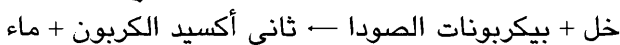
بمجرد أن تضييف بيكربونات الصودا إلى محلول كبريتات النحاس، يتكون راسب خفيف ملون بلون باهت ويترسب في قاع الكوب. ولأنك كنت حذراً في عدم إضافة أي مواد صلبة، يجب أن يكون هذا الراسب هو ناتج تفاعل كبريتات النحاس مع بيكربونات الصودا الذي هو كربونات النحاس.



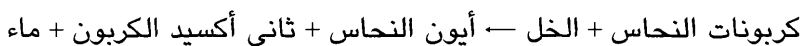
إذا أضفت مرة أخرى قليل من قطرات محلول بيكربونات الصودا، تلاحظ أن حجم الراسب يزداد، ويظل محلول الذي يعلو الراسب ملونًا باللون الأزرق الذي يشير إلى وجود كبريتات النحاس التي لم تدخل في التفاعل.

الآن أضف العديد من قطرات الخل إلى الكوب ثم لاحظ حدوث الفوران الذي يوضح زوال الكربونات من المحلول. تذكر أن الخل حامضي وأن بيكربونات الصودا قاعدية.

لذا فهما يتفاعلان معًا مكونان حامض الكربونيكي الذي يذوب على التوالي إلى ماء وفقاعات ثاني أكسيد الكربون.



إذا لاحظت بعناية فسوف ترى أن الفوران يحدث على سطح المحلول بمجرد إضافة قطرات الخل. استمر في إضافة قطرات الخل إلى أن يتوقف المحلول عن الفوران. قد تحتاج إلى تقليل المحلول قليلاً في الكوب بعد كل مرة تضييف فيها قطرات الخل، وعندئذ ينبغي أن يبدأ الراسب الذي في القاع في الاختفاء بسبب إضافة الخل وزوال أيون الكربونات.

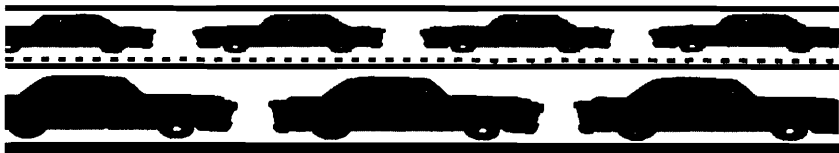


وعند توقف الفوران واختفاء الراسب، أضف محلول كربونات الصودا مرة أخرى إلى أن يتكون الراسب. عندئذ أزل الراسب مرة أخرى عن طريق إضافة قطرات الخل. وهكذا تستمر عملية التقدم والتراجع مادام توالي تعكير النظام

عن طريق إضافة أو إزالة أيون كربونات بالإضافة إلى الخل. (أو حتى يصبح محلول مخففاً للغاية، لكن من المحتمل أن يمتليء الكوب قبل حدوث هذا). عند إضافة كربونات الصودا في بادئ الأمر، تخرج كربونات النحاس من محلول حتى يحدث تعادل النظام، بمعنى أن النظام أصبح مستقرًا ومتوازنًا مع أقصى كميات يمكن أن يتسبّب بها محلول من أيونات النحاس والكربونات. غير أن التفاعلات الكيميائية ليست شوارع ذات اتجاه واحد، لكن معدل التدفق يحدث في الاتجاهين، من ثم عندما حدث خلل لهذا النظام المتعادل عن طريق إزالة بعض من أيونات الكربون بالسماح لها بالتفاعل مع الخل، حدث التفاعل العكسي، واستعاد النظام توازنه عندما أُعيد بعض من الراسب إلى محلول مرة أخرى، وعندما أُضيف المزيد من أيونات الكربونات، استجاب النظام عن طريق تكوين المزيد من الراسب مرة أخرى.

إن فهم عملية التقدم والترجع الذي يحدث في التوازن الكيميائي في غاية الأهمية لفهم فن التلاعب في التفاعلات الكيميائية وهو موضوع المناقشة التالية.





الفصل الخامس عشر

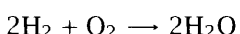
الاتزان الكيميائي: الكيمياء ثنائية الاتجاهات

«جلست ليلي محدقة وهي غارقة في التفكير في الدخان الخارج من سيجارتها الذي يأخذ شكل حلقات زرقاء اللون.»
ثم نطقت أخيراً قائلة: «إنه يبدو لي أنك قضيت قدراً لا بأس به من الوقت مع العنصر الذي تستنكره.»

استقبل سيلدن هذه اللطمة دون أن يرتكب ورد قائلاً: «بل، لكن الكيمياء الحقيقية تكمن في القدرة على إرجاع الذهب مرة أخرى إلى شيء آخر، وهذا هو السر الذي خفي على معظم أصدقائك.»

الكاتبة الأمريكية إيديث وارتون في روايتها «بيت المرح» ١٩٠٥

كان الغرض من التجربة السابقة، «كل الأشياء متساوية»، هو إيضاح ثلاثة أشياء غاية في الأهمية والحساسية فيما يتعلق بالتفاعلات الكيميائية ألا وهي: أولاً: مع أننا غالباً ما نرمز للتفاعلات الكيميائية بأسمهم صغيرة، تشير إلى اتجاه التفاعل من المتفاعلات إلى النواتج كالتالي:



فإنه في حقيقة الأمر، كما رُجح مرات عديدة في المناقشات السابقة، فإن التفاعلات الكيميائية هي تفاعلات ثنائية الاتجاهات، بمعنى أنها تفاعلات قابلة للارتداد مرة أخرى. إذا كان من الممكن أن تصبح أحد المواد المتفاعلة مادة ناتجة، فمن ثم يكون من الممكن للمادة الناتجة أن تصبح مادة متفاعلة أيضاً. ولذلك، مع أننا لم نؤكِ على هذا الجانب في التفاعلات الكيميائية حتى الآن، فإنه كلما حدث تفاعل كيميائي كان من الطبيعي أن يوجد خليط من المتفاعلات والنواتج التي يُطلق عليها « الخليط الاتزان ».

في بعض الأحيان يكون من المؤكد أن التفاعل يسير باتجاه النواتج في المقام الأول، فعلى سبيل المثال، عندما ينفجر البارود، فغالباً ما يتحول بأكمله إلى نواتج، ولللفظة « غالباً » هي صفة في غاية الأهمية هنا، إذ إن بقايا البارود ستزيد من شر الكثير من الجرمين وفي أوقات أخرى ربما يظل مزيج التفاعل كما هو، إذ تبقى مواد المتفاعلات كما هي دون أن تدخل في تفاعل، وهو ما قد نواجهه في طريقة هابر التي تستخدم لتحضير النشار، وهو ما يمكن أن نسترجعه من مناقشتنا لتفاعلات الحالة الغازية؛ إذ يكون كل من غازي الهيدروجين والنيتروجين حوله، لكن عليه أن يبذل قصارى جهده كي يخلطهما معًا لعمل النشار. غير أن تفاعلات عديدة أخرى تشبه تفاعلات اللبن المُخثر، اللبن المُخثر هو اللبن الذي تتكون فيه الخثارة التي يمكن صنعها عن طريق إضافة الخل إلى اللبن، فما إن يُضاف الخل حتى تتكون الخثارة في التو، لكن يتبقى بعض اللبن والخل دون أن يتفاعلعا معًا، ويحدث هذا التفاعل بسرعة شديدة لكنه بمجرد أن ينتهي، تظل نسبة خثارة اللبن واللبن غير المُخثر والخل كما هي على مر الوقت، إذ يصل التفاعل إلى حالة من الاتزان.

النقطة الثانية التي أردنا أن نوضحها من تجربة « كل الأشياء متساوية » هي أن قول « إن التفاعل قد وصل إلى حالة الاتزان » هو ليس بنفس معنى قول « لا يوجد مزيد من التفاعلات ». في الواقع، تمثل مخالفات الاتزان إلى أن تكون نشطة للغاية — مع استمرار تحول المتفاعلات إلى نواتج والنواتج إلى متفاعلات مرة أخرى. ويمكن توضيح هذه الخاصية الحركية للنظام الكيميائي بطريقة مباشرة كالآتي: اقطع قطعة من ورق الحمام وضعها على حافة كوب يحوي القليل من الماء بحيث يتدلَّ طرف قطعة الورق في الماء. يرتفع الماء في قطعة الورق لكن إلى حد معين إذ يصل كل من الماء وورق الحمام في آخر الأمر إلى

حالة من الاتزان بين جذب الورقة للماء والانجدابات التي تحدث بين جزيئات الماء نفسها، والجانبية التي تشد الماء لأسفل. انتظر عشر دقائق حتى تسمح للورقة أن تتسبّع بأكبر قدر ممكّن من الماء، ثم أضف قطرة ألوان الطعام في بقعة بعيدة تماماً عن قطعة الورقة المتداة في الماء، نجد أن لون الطعام ينتشر عن طريق الأنترودبيا (كما برهنا في الفصل الذي يدور حول الديناميكا الحرارية)، وفي النهاية يتسلل اللون لأعلى إلى الورقة أيضاً. يمكن للون أن يتسلق لأعلى للورقة لأن جزيئات الماء التي تكون في حالة اتزان تغيير الأماكن باستمرار، إذ تصبح بعض جزيئات الورقة جزيئات ملطخة بالماء وجزيئات الماء هي جزيئات الورقة. وعند إضافة الصبغة تجلب جزيئات الماء الجديدة التي تحل محل جزيئات القديمة الصبغة معها أيضاً إلى الورقة.

لكن مع كل هذه الأنشطة الحادثة، فإن النظام لا يزال يحتفظ بالاتزان لأن المتفاعلات تحول إلى نواتج والنواتج تحول إلى متفاعلات بمعدلات تحفظ نفس الكميات النسبية من المتفاعلات والنواتج، ونطلق على هذا النوع من الاتزان «الاتزان الحراري». ومع أن التأثير النهائي قد يبدو بلا تغيير فإنه يُحفظ ثابتاً هكذا عن طريق معدلات التغيير الثابتة. ويمكن أن نشبه ذلك بما يحدث في حركة المرور، فعند مشاهدة إحدى إشارات المرور من طائرة هليكوبتر نجد أن كثافة السيارات المزدحمة في إحدى الطرق العامة تبدو ثابتة تماماً، لكنها في الواقع نتيجة للتغيير الثابت: فثمة عربات تدخل وتخرج طوال الوقت.

ولنطرق الآن إلى النقطة الثالثة من النقاط التي خلصنا إليها من تجربة «جميع الأشياء متساوية»، فـ«نتيجة لكل هذه الأنشطة — التي هي تحول النواتج إلى متفاعلات والمتفاعلات إلى نواتج — نستنتج أن المتفاعلات الكيميائية تتسم بالمرونة، فهي يمكنها أن تستجيب للتغيرات وتتكيف طبقاً لها. فإذا أزيلت النواتج، يستجيب النظام لذلك بتكوين المزيد من النواتج حتى يحدث الاتزان مرة أخرى. وإذا أضيفت المتفاعلات، يكون رد فعل النظام هو تكوين المزيد من النواتج. وقد يتطابق هذا مع الاتزان الحادث في التشبيه السابق بحركة المرور بين السيارات في الطرق الجانبية والسيارات في الطريق العام:

السيارات في الطرق الجانبية → السيارات في الطريق العام

وتمثل السيارات في الطرق الجانبية المتفاعلات والسيارات في الطريق العام النواuges، ويشير السهم هنا إلى الطريقين لأن السيارات تتدفق إلى الطريق العام وتخرج منه، ويكون نوع الاتزان هنا هو اتزان حركي وانعكاسي.

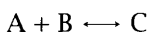
وفي الصباح الباكر يمكن أن يوجد عدد قليل من السيارات في الطريق الجانبية وقليل من السيارات في الطريق العام، لكن في السابعة والنصف صباحاً يتزايد عدد السيارات في الطرق الجانبية على حين غرة.

السيارات في الطرق الجانبية → السيارات في الطريق العام

وعلى الفور يستجيب النظام ويتجاوز عدد السيارات في الطريق العام حتى يحدث الاتزان مرة أخرى.

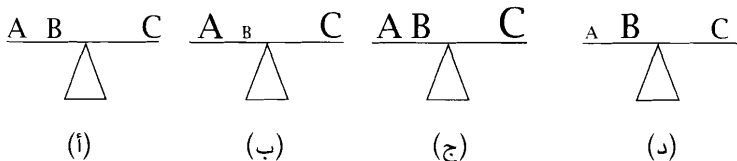
السيارات في الطرق الجانبية → السيارات في الطريق العام

وبالرجوع إلى تجربتنا الكيميائية السابقة، نجد أن لدينا موقفاً حركياً وانعكاسياً أيضاً، إذ يتكون راسب كربونات النحاس لكنه ذاب مرة أخرى أيضاً. فعندما أضفنا الخل، فإننا أزلنا بعض الكربونات من الاتزان. والمادة الصلبة المذابة مرة أخرى ليست إلا محاولة لاسترجاع تركيزات متزنة لكل من النواuges والتفاعلات. أما قدرة النظام الكيميائي للاستجابة للضغط فهي مُعبر عنها في قاعدة لوشاتيليه التي سُمِّيت على اسم العالم الفرنسي الشهير الذي عاش في أوائل القرن العشرين، هنري لوشاتيليه Henry Le Châtelier.^۱ فأينما وجد نظام كيميائي في حالة اتزان مضغوطاً، فإن النظام سوف يغير اتجاهه بطريقة تقلل من هذا الضغط، وقد يحدث هذا الضغط من جراء حدوث تغيير في كميات النواuges أو المتفاعلات، مما يعني أنه يمكننا أن نلاحظ المتفاعلات لإنتاج المزيد من النواuges حسب الحاجة، لنر تفاعلاً عاماً على سبيل المثال:



على أن يكون A، B مواد التفاعل، C الناتج.

^۱ ملحوظة هامة: يرمز للاتزان بين المتفاعلات والنواuges بـ *بـسـهـمـيـن* = كما اتفق عليه (IUPAC) وهذا يستخدم المؤلفان → لهذا لزم التنوية.

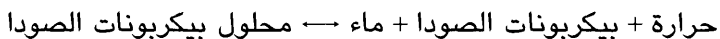


شكل ١-١٥-١: أن التوازن يمكن أن نراه كما لو كان أرجوحة في وضع اتزان، وعندما يتغير أحد الطرفين، يعدل الطرف الآخر من نفسه كي يسترجع التوازن.

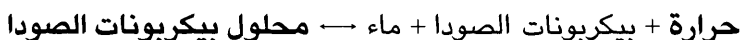
ويمكن أن نستخدم التشبيه التقليدي المستخدم للأرجوحة هنا، ولن نخل من استخدامه لأن هذه الصورة تخدم الغرض جيداً. عندما يكون النظام متزناً، تكون الأرجوحة في وضع اتزان. ويبرر شكل ١-١٥-١(أ) الموقف.
إذا زودنا من كمية A، يستجيب النظام باستهلاك B لتكوين C، ومن ثم يستعيد النظام توازنه، ويوضح هذا الموقف الشكل ١-١٥-١(ب) وحتماً ستكون هذه الحيلة مفيدة إذا كنت تدير عملاً الغرض منه إنتاج المادة C. أما إذا كان الغرض هو إنتاج المادة B، فثمة حلستان يمكنك إجراؤهما؛ أولهما: يمكنك زيادة C كي تدفع للحصول على المزيد من المادة B، وهو ما سيعمل على الحصول على المزيد من A أيضاً. ويوضح هذا الموقف شكل ١-١٥-١(ج) وقد ذكرنا في مناقشتنا حول مذيبات الماء أنه بعدما يتسبّع مذيب الماء بأيونات الكالسيوم، يمكن إزالة هذه الأيونات عن طريق الغسيل العكسي باستخدام كميات كبيرة من الصوديوم. وتعد عملية الغسيل العكسي المرتد هذه مثالاً على زيادة المادة الناتجة لتعزيز اتجاه الاتزان للخلف باتجاه المتفاعلات.
وهكذا بالتبادل، يمكنك إزالة بعض من المادة A، مما قد يسبب تغير اتجاه التفاعل نحو المتفاعلات في محاولة لاسترجاع الاتزان، وفي حين تُضاف المادة A، يتكون المزيد من المادة B، وتُستنفذ المادة C، ويوضح هذا الموقف شكل ١-١٥-١(ج). ولطالما استخدمنا كل من تلك التقنيات في أوقات عديدة في التطبيقات الصناعية، فهي ذات فائدة كبيرة للغاية.

ومن الممكن أن يحدث أيضاً التوتر في الاتزان بسبب التغيير في كمية الطاقة المتاحة، فإذا كان التفاعل يتطلب طاقة، فمن الممكن أن يُنظر للطاقة على أنها أحد المتفاعلات. عندما أذربنا بيكربونات الصودا في الماء، لاحظنا أن

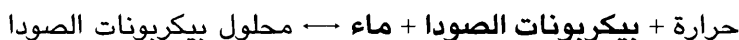
المحلول أصبح بارداً، ورأينا أيضاً أن تدفئة محلول بيكربونات الصودا ساعدت على زيادة قابلية بيكربونات الصودا للذوبان.



وعندأخذ هذه الملاحظة بعين الاعتبار إلى جانب قاعدة لوتشايليه، يمكننا التحكم بالتفاعلات بالحرارة، فإذا كان التفاعل يتطلب وجود حرارة، فإن إيجاد الحرارة سوف يغير اتجاه التفاعل ليُسِير في اتجاه النواتج.



ويمكننا أن نغير اتجاه الاتزان إلى الطرف الآخر عن طريق تبريد محلول، الذي هو في جوهره عملية إزالة للحرارة. عندما تركنا محلول بيكربونات الصودا الدافئ ليبرد، نتج المزيد من بيكربونات الصودا من المحلول.



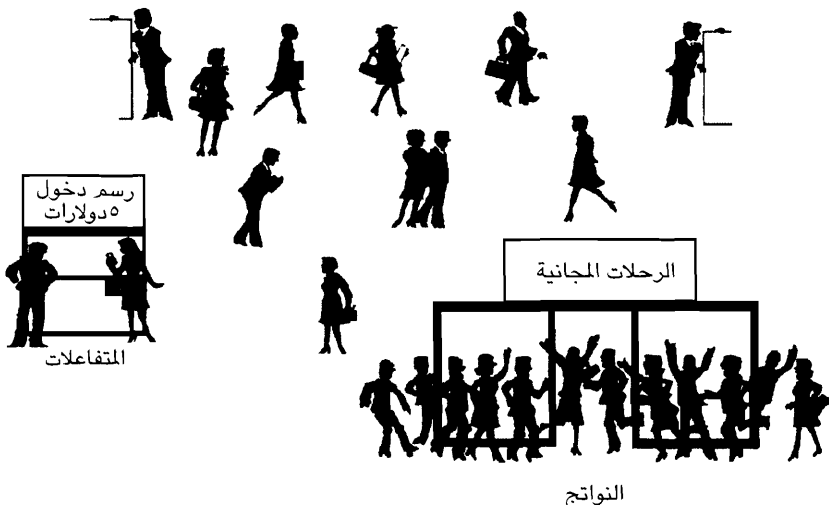
والآن، بعد أن برهنا أن التفاعلات الكيميائية هي تفاعلات حركية وانعكاسية، من ثم يكون التفاعل الكيميائي خليطاً متزناً للمتفاعلات والنواتج. وقد شاهدنا أيضاً أن التفاعل يميل بقوة في بعض الأحيان إلى أن يُسِير في اتجاه النواتج (كما في تفاعل البارود)، وأحياناً في اتجاه المتفاعلات (كما في طريقة هابر لتخليق النشار من النيتروجين والهيدروجين). غير أننا لم نجد على هذا السؤال: لماذا يميل التفاعل في بعض الأحيان إلى السير في اتجاه المتفاعلات وفي أحيان أخرى في اتجاه النواتج؟ وما هو الشيء الذي يحدد الاتجاه الذي سيُرَكِّن إليه التوازن؟

الطاقة هي أحد العوامل المحددة، فالميل الطبيعي للنظم الكيميائية، وكذلك الحال مع النظم الفيزيائية الأخرى، هو الاتجاه إلى حالة أدنى من الطاقة. فعلى سبيل المثال تعادل الأحماس القواعد. وتضعف البطاريات. فعندما تتساوى كافة العوامل الأخرى، فإن التفاعل سيعدل تلقائياً من وضعه كي يقلل من طاقته ويفرغ الطاقة الزائدة في العملية. لكننا رأينا حامض الاستريك يتغلغل في المحلول بمنتهى التلقائية، فبرد الخليط – لقد امتص الطاقة – من ثم لا تكون الطاقة الأدنى هي الأمر الوحيد الذي يُعتَد به. ولكي نفهم العامل

الثاني الذي يلعب دوراً هنا، ضع نصب عينيك الأمثلة التي طرحتناها في بداية هذه المناقشة، لقد سار أحد التفاعلات في اتجاه النواتج تماماً على حد التقرير وهو تفاعل البارود، في حين ظل الآخر تماماً على حد التقرير كمتفاعلات، كما الحال في عملية تخليق النشادر من النيتروجين والهيدروجين. فالتفاعل الذي سار في اتجاه النواتج، كونَ نواتج في الحالة الغازية. والتفاعل الذي ظل في حالة المتفاعلات قدم متفاعلات لكنها أكثر في الحالة الغازية. ما المثير في الحالة الغازية إذن؟ وما الذي تتمتع به الحالة الغازية دون الحالات الأخرى؟ المثير الذي تتمتع به الحالة الغازية هو الأنتروببيا، إذ تتمتع بالأنتروببيا الفياضة. وما يحدد وضع الاتزان في آخر الأمر، ما إذا كان يميل إلى اتجاه المتفاعلات أم النواتج أم فيما بينهما هو المقايسة التي تحدث بين الطاقة والأنتروببيا، وهو الموقف الذي يمكن أن يُشبه بمعرض تجاري.

لقد انتشرت جدًا المعارض التجارية في عالمنا المعاصر لدرجة أنه يوجد الآن معارض تجارية لأي شيء ولأي أحد، بداية من محبي الحاسوبات الآلية إلى الرحالة ومن الكيميائيين إلى موظفي الإصلاحيات. في المعارض التجارية، وكذلك في المعارض التي تُقام في المراكز الكبرى المتخصصة في ذلك، يقيم الناس الذين يتخصصون في تجارة سلعة معينة أو يخدمون فئة معينة من الناس أكشاكاً لعرض بضائعهم. ولأن الغرض من المعرض التجاري هو فعلياً الإعلان عن السلعة أكثر من بيعها، فإن العاملين يقيسون نجاحهم بعدد الناس الذين زاروا أكشاكهم، وقد يقدم البائعون هدايا لجذب الزوار إلى أكشاكهم، مثل أقلام وقصاصات أظافر وحافظات أوراق وما إلى ذلك. وفي معرضنا التجاري للاتزان سوف نتخيل معاً شركة صغيرة وجريئة للغاية قررت أن تقدم رحلات مجانية كهدايا لأي أحد يزور كشكها، والآن لنر ما يمكن أن يترتب على هذا الفعل.

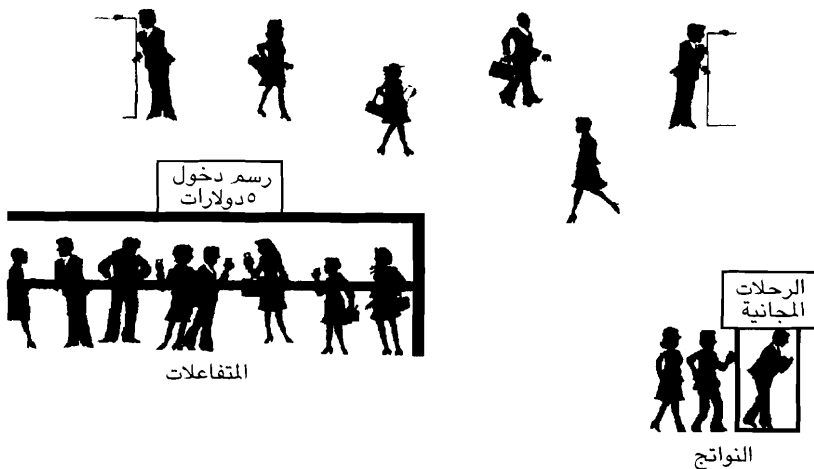
بادئ ذي بدء، لنعتبر أن الكشك والهدايا المجانية يمثل حالة الطاقة المنخفضة، وسنضع هذا الكشك في جانب النواتج من صالة العرض. ولنتخيل الآن كشكاً آخر يكون رسم دخوله خمسة دولارات، وسوف نطلق عليه حالة الطاقة المرتفعة، وسوف نضعها في جانب المتفاعلات في صالة العرض. ويوجد فيما بينها وفي أنحاء أخرى أكشاك لا تقدم هدايا ولا يتطلب دخولها رسم دخول. والآن سوف نفتح الأبواب وندع الزوار يدخلون. وكما يمكن أن نتخيل،



شكل ٢-١٥-١: الحضور عند المعرض التجاري يميل للتجمع عند الكشك الكبير الذي يقدم الرحلات المجانية، لأن هذا الكشك يوعد برحلات الاستجمام المقللة للطاقة.

على الفور سينجذب الكثير من الناس إلى كشك الطاقة المنخفضة للحصول على رحلاتهم المجانية، ويتبين الموقف من شكل ٢-١٥-١. والتفاعل المثل هنا يميل إلى اتجاه النواتج لأن الذهاب إلى النواتج تنخفض الطاقة في شكل استرخاء. فالرحلات المجانية تقلل الطاقة.

غير أنه لن يكون بإمكان كل الناس الذهاب إلى كشك الهدايا المجانية لأنه لا يوجد مساحة حول الكشك كافية لتسع كل الناس، بعض الناس سوف يُدفعون إلى الخارج وسوف يجدون أنفسهم مدفوعين نحو أكشاك أخرى. سوف ينتشر الناس عبر كل أنحاء صالة العرض لأن الناس لا تحبذ أن تكون متكدسة معًا، وسوف نطلق على هذه الرغبة في الانتشار بعنوانية «الأنتروبوبيا». إذا كنا نمسك بأيديينا حفنة من السكر فمن المؤكد أن ثمة جزيئاً من السكر في قبضة يدنا، لكن إذا ألقينا هذه الحفنة في المحيط، فإن جزيئات السكر سوف تنتشر إلى أربعة أطراف الكرة الأرضية. وهذا الدفع الذي تثيره الأنتروبوبيا يمكن أن يدفع بعض المتفاعلات على الأقل كي تمتص مقداراً ضئيلاً من الحرارة وتتصعد في صورة طاقة. وأن الناس لديهم رغبة في الانتشار فإن بعضهم سوف يذهب إلى كشك الطاقة المرتفعة ولعل واحداً أو اثنين سيدفع



شكل ٣-١٥-١: أنه إذا تكثس كشك الهدايا المجانية بالناس، فإن الناس سوف ينجذبون إلى الكشك الذي سيسمح لهم بالتحرك بحرية بالرغم من التكلفة العالية.

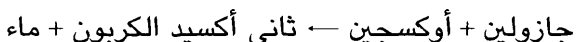
الخمسة دولارات رسم الدخول. وتحكم رغبة الحضور في تقليل طاقتهم والانتشار في معدل الاتزان النهائي الذي حدث بين الناس في كشك النواتج والناس في كشك المتفاعلات لكن الميل سيكون إلى اتجاه النواتج.

دعونا الآن ندخل بعض التعديلات الطفيفة على الموقف، لنجعل مساحة كشك الرحلات المجانية صغيرة للغاية ومساحة كشك الخمسة دولارات كبيرة جدًا. نجد أن عدًّا قليلاً من الناس يذهب إلى كشك الرحلات المجانية لأن الناس تمقت الانحصار معًا في مكان صغير، ويفضّلون التحرك بحرية في مكان فسيح، لذا سيجد عدد كبير من الناس أنفسهم في كشك الخمسة دولارات الفسيح، مع أنه سيكلفهم خمسة دولارات. ومن ثم سوف يُحفظ معدل توازن الموقف. وسيملي هذا الاتزان إلى اتجاه المتفاعلات كما هو موضح في شكل رقم ٣-١٥-١.

وتتصرف التفاعلات الكيميائية بهذه الطريقة نفسها أيضًا. في حال حدوث الاتزان توزع الجزيئات نفسها بين النواتج والمتفاعلات بطريقة تسمح لها بتقليل الطاقة إلى أدنى حد وتعظيم الوصول إلى أقصى حد من الأنترودبيا. لكن ثمة مقاومة دائمة، ومع ذلك إذا لم تكتسب الأنترودبيا الكثير في كلتا الموقفين،

فإن الطاقة الأدنى هي التي ستكتسب الجولة. أما إذا كان هناك الكثير من الأنتروربيا لتكسب، فحتى التفاعلات التي تتطلب لحدوثها طاقة يمكن أن تحدث تلقائياً.

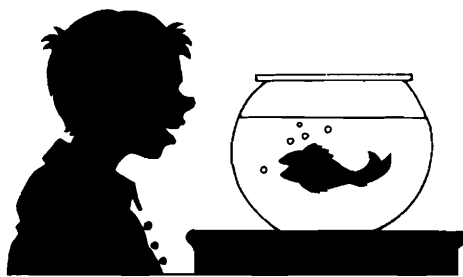
وبالطبع تتضمن بعض التفاعلات كل هذه المقومات – ففي الاحتراق الذي يحدث في محركات السيارات، يقلل الجازولين الطاقة عن طريق طرد الحرارة ويزيد الأنتروربيا عن طريق التحول إلى غازات، وتتسرب الطاقة المتولدة في تمدد الغازات بل وزيادة الأنتروربيا أيضاً.



من ثم تكون النواتج الأساسية الخارجة من شكمان السيارة هي ثاني أكسيد الكربون والماء – مع القليل من السخام وأكسيد النيتروجين كما ذكرنا من قبل.

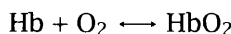
من ثم تكون قد بلغنا مرادنا، وعليه يُحدد الوضع النهائي للاتزان عن طريق الرغبة في تقليل الطاقة وتعظيم الأنتروربيا وهو أقصى حالة من استقرار النظام، وتحدث المقايسة بين الطاقة والأنتروربيا. وقد نذكر من مناقشتنا للديناميكا الحرارية أننا أطلقنا على هذه المقايسة مصطلح «طاقة الحرّة». وعندما لا يتوافر المزيد من الطاقة الحرّة لكي تُطلق أو لكي تعمل، فإننا تكون قد وصلنا إلى حالة مرضية من الاتزان الساكن.

ودائماً يحقق الاتزان النجاح، ومع أنه قد يُحرم من أن يكون له تأثير لوقت ما، بل وقد يدخل النظام في حالة شبه استقرار، فإنه يسود في نهاية الأمر. وتحظى التفاعلات الكيميائية بالقدرة على الاستجابة لحالة الطاقة المنخفضة والأنتروربيا المرتفعة والتأقلم معهما، وذلك لأن التفاعلات الكيميائية تتسم بالقدرة على التحرك والانعكاس. وتعنى القدرة على التحرك والانعكاس أن التفاعلات الكيميائية يمكن أن تكون غاية في المرونة، ويمكن ملاطفتها للحصول على المزيد من النواتج أو الرجوع إلى متفاعلات مرة أخرى. وتعد مثل هذه الممارسات أمراً حتمياً في الصناعة والمعامل الكيميائية. غير أنها تحظى بأهمية تفوق كل ذلك، فالاتزان يخصنا جميعاً في حياتنا اليومية ما دمنا نحيا ونتنفس.



على سبيل المثال: الشهيق والزفير

يلعب الاتزان أدواراً كثيرة في الأنظمة الحيوية، وأحد هذه الأدوار الذي قد يكون أكثر انتياداً لنا هو ذلك الدور الذي نختبره من ألف إلى ثلاثة آلاف مرة في الساعة الواحدة، على مدار أربع وعشرين ساعة يومياً – سواء كانت السماء تمطر أو الثلوج تتتساقط، سواء كنت نائماً أو مستيقظاً – وستتناول الآن الاتزان الذي يحدث التنفس. وهنا سوف نعتبر الهيموجلوبين الخالي من الأوكسجين، والأوكسجين هما المتفاعلات، ومركب الهيموجلوبين المحمل بالأوكسجين هو الناتج. ويمكن أن نوضح هذا التفاعل بالمعادلة الآتية:

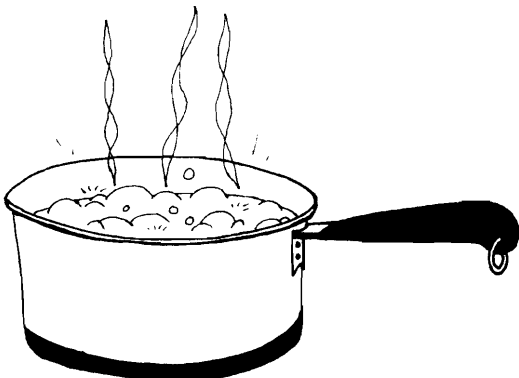


ونجد داخل الرئتين أن الأوكسجين الزائد في الهواء الغني بالأوكسجين يساعد في تكوين المزيد من مركب الهيموجلوبين والأوكسجين HbO_2 . عندئذ ينتقل الدم المحمل بمركب الهيموجلوبين والأوكسجين إلى الخلايا التي نصب منها الأوكسجين، وإذا وجدت خلايا بعینها تعاني قلة الأوكسجين، فإن الأوكسجين يتدفق إليها.

وعندما يحوي الغلاف الجوي كمية أقل من الأوكسجين، كما هو الحال في الارتفاعات الشاهقة، فإنه قد لا يتدفق القدر الكافي من الأوكسجين إلى الرئتين. وعندما لا تحصل الرئتان على حاجتها من الأوكسجين يُصاب الفرد بالهيوكسيا أو نقص الأوكسجين الذي قد يسبب وجعاً في الرأس وإعياءً ودواماً وتعثراً وغثياناً. ويفقد الجسم توازنه، وهو أمر غير مستحب للجسم. عندئذ يُشغل الجسم مبادئ الاتزان، لذا إذا حدث عجز في مكان ما، فإن الجسم يتذمر أمر نفسه كي يعوض هذا العجز. وبالتأكيد لا يستطيع الجسم

أن ينتج الأوكسجين، لذا فهو يقوم بال الخيار التالي الذي أمامه فيصنع المزيد من مادة المكونات الأخرى وهي الهيموجلوبين. ومن ثم يمتلك قاطنو الجبال هيموجلوبين أكثر من أولئك الذين يعيشون في مستوى سطح البحر مرة ونصف المرة. وتحتّماً يسبب صنع المزيد من الهيموجلوبين نقصاً في البروتينات المستخدمة لصنع الهيموجلوبين مما يضغط على الخلايا لصنع المزيد من هذه البروتينات مما يخلق سلسلة كاملة منتظمة من تفاعلات إعادة التوازن التي تحدث جميعها بداعٍ تقليل الطاقة وتعظيم الأنترودي.

والسؤال هنا: أيوجد تفاعل كيميائي لا ينطوي على تغيير في الطاقة والأنترودي؟ بالطبع لا. فتعريف التفاعل الكيميائي نفسه يقول إنه إذا كانت هناك مادة جديدة تتكون، فثمة روابط كيميائية تتكون وروابط تتكسر، مما يعني أنه سيكون هناك تغيير في الطاقة والروابط. في حقيقة الأمر، من الصعب أن تخيل حدوث أية عملية، فيزيائية كانت أم كيميائية، تتضمن وجود طاقة دون أن يصاحبها وجود أنترودي. ومع ذلك، فثمة بعض العمليات الفيزيائية التي تدفعها الأنترودي ولا يصاحبها أي تغيير فعلي في الطاقة. وبعد الخلط الطبيعي لألوان الطعام والماء مثال على العمليات المدفوعة بالأنترودي. ففعلياً، ثمة فئة كاملة من التفاعلات التي تدفعها الأنترودي وهو ما سنعرض له الآن.



تجربة ١٦: موانع التجحمد وموانع الغليان

«شباب كل فرد هو حلم، هو نوع من الجنون الكيميائي.
ما أبهج أن يصبح الفرد مجنوناً إذن!»

فرنسيس سكات فيتزجيرالد في روايته

١٩٢٢ «The Diamond as big as the Ritz»

سوف نشرح في هذه المجموعة المكونة من أربع تجارب الخصائص الترابطية الأربع للمحلول. وتصف الخصائص الترابطية الأربع للمحلول كيف أن وجود المذاب يغير تصرف تغير الحالة للمذيب. وتشابك هذه الخصائص معاً لدرجة أنها لا تعتمد إلا على الطريقة التي يوجد بها العديد من ذرات المذيب معاً، ولا تعتمد على هوية الذرات نفسها. ويمكن أن نشبه ذلك بسلوك الجموع المحتشدة معاً من الناس، وهذه الجموع تميل إلى أن تتصرف بطريقة تتوقف على حجم الجموع وليس على الطبائع الفردية للناس الذين تتكون منهم المجموعة. وحتماً تحظى شخصيات الناس بأهميتها عند مستويات معينة، وكذلك يكون لخصائص الذرات أهميتها في موقف معينة أيضاً. غير أن التأثير النهائي الذي هو سلوك الجموع هو ما نعني به هنا.

والخصائص الترابطية التي سنلاحظها هي: الانخفاض في درجة التجمد، والارتفاع في درجة الغليان، وتقليل الضغط البخاري، والأزموسية (الانتشار الغشائي). وعليك الآن أن ترتدي نظارة الأمان الواقية إذ سنقوم بإجراء الأربع تجارب.

لإثبات الانخفاض في درجة التجمد، خذ زجاجتي صودا أو ماء مصنوعتين من البلاستيك وقديمتين ومعهما أغطيتهما ثم اغسلهما جيداً بالماء. ضع كوب (٢٤٠ ملilitراً) ماء في كلتيهما ثم أغلق إدراهما. ضع في الأخرى ملء ملعقة طعام (١٥ ملilitراً) من ملح الطعام، ثم غطها ورجها جيداً. إذا ذاب كل الملح في الماء ضع مرة أخرى القليل من الملح ورج الزجاجة أيضاً. استمر في إضافة كميات قليلة من الملح إلى أن تجد الملح لا يذوب بعد رج الزجاجة ويترسب بعضه في قاع الزجاجة. ضع علامة على الزجاجة المذاب فيها الملح بقلم فوسفورياً أو بشريط لاصق، أحكم غلق الزجاجتين وضع كلتاهما في المجمد. لاحظ الزجاجتين من وقت لآخر، ستتجدد أن الماء العادي قد تجمد كما هو متوقع أما الزجاجة التي تحوي المحلول المشبع بالملح فنجد أن المحلول لا يتجمد إلا عند درجة حرارة منخفضة جداً، ولا توجد درجة الحرارة هذه في المجمد العادي، مما يدل على الانخفاض في درجة التجمد. ويمكنك أن ترك الزجاجتين في المجمد إلى أن تقتتنع أن المحلول الملحى لن يتجمد.

وقد تكون الخاصية التي أوضحتها في التجربة الأولى مألوفة لديك إذا استخدمت من قبل الماكينة المستخدمة في صنع الآيس كريم. في هذه الماكينة، يُصب خليط الآيس كريم في وعاء وهذا الوعاء موضوع في حوض من المحلول الملحى المجمد. ويبعد خليط الآيس كريم المتلامس مع الحوض الملحى المجمد عند درجة أقل من درجة تجمد الماء. من ثم عندما يتلامس الماء الموجود في الكريم مع جوانب الوعاء، يتجمد. وتُدار الريشة المستخدمة في التقليل على نحو ثابت حتى يأخذ الكريم والثلج شكلاً شبه جامد وموحداً. وتنخفض درجة تجمد خليط الآيس كريم المتلامس مع الحوض الملحى بسبب وجود مذاب منحل (هو الملح) في المذيب (الماء). وتقوم فكرة عمل موائع التجمد على نفس المبدأ. وموائع التجمد التي هي مواد غير آكلة، هي تلك المواد التي تُضاف إلى ماء مبرد السيارة لتقليل درجة التجمد، ومن ثم لا تتجمد مياه مبرد السيارة بسهولة.

أما الخاصية الترابطية الثانية التي تُدعى الارتفاع في درجة الغليان، فيمكن التدليل عليها باستخدام الخل. يُظهر الخل تأثيرات ترابطية لأنَّه محلول حامض الخليك المذاب في الماء. ويمكنك أن تقيس درجة غليان الخل باستخدام الترمومتر ذي المقياس الكبير المقترن في قائمة المشتريات والمحاليل. ولا تكون هذه الترمومترات على قدر من الدقة في كل الأوقات، من ثم لكي ترى الفرق عليك أن تقارن درجة حرارة الخل المغلي بدرجة حرارة الماء المغلي عن طريق وضع الترمومتر أولاً في أحدهما ثم في الآخر. وبينبغي أن تجد أنَّ الخل يغلي عند درجة ٢١٦ فهرنهايتى (١٠٢ ° مئوية) على حد التقرير بدلاً من درجة ٢١٢ فهرنهايتى (١٠٠ ° مئوية)، وهي درجة الحرارة التي يغلي عندها الماء النقى. وقد لا يعطيك الترمومتر هذه القراءة بالضبط، فينبغي أن تتصل درجة الغليان التي للخل أعلى من تلك التي للماء. وتكون درجة حرارة محلول أعلى في حال وجود المذاب، وهو ما يعد مثالاً على الارتفاع في درجة الغليان.

وتتضمن تجربتنا الثالثة القدرة المنخفضة للمحلول على التبخر عند مقارنته بالمذيب النقى. وأود أن أكرر مرة أخرى أنَّ هذه الخاصية التي يُطلق عليها «تقليل الضغط البخاري»، لا تعتمد على الطبيعة الكيميائية للمادة لكن على الكم المنحل من المذاب في المذيب. أحضر ملعقتين، وافرك ثلاثة أقراص أسبرين، ثم خذ كوبين شفافين صغيرين وضع الأسبرين المفروك في أحدهما. صب في كل منها نصف كوب (١٢٠ ملليتر) من كحول الأيزوبروبيل. ومن الضروري أن يكون محلول عند نفس المستوى في كل منها. قلب الكوب الذي يحوي كحول الأيزوبروبيل والأسبرين لخلط المحتويات (قد يظل البعض غير ذاتب). ضع بطاقة على كل منها لتمييز أي الكوبين يحوي الأسبرين، ثم ضعهما في نفس المناخ، من ثم يحصلان على نفس القدر من الحرارة والتيار الهوائي وهلم جرًّا. ويُفضل أن يوضع الكوبان متلاصقين في وعاء. اتركهما نحو ساعة، عندئذ عليك أن تلاحظ اختلافاً واضحاً في مستوى الكوبين. ومع أنَّ المذيب يتبخر من كلا الكوبين، فإنه يتبخر بدرجة أكثر بطأً من الكوب الذي يحوي الأسبرين. يحدث نفس التأثير عند استخدام أقراص الفيتامين أو الحديد المذابة في الكحول. من ثم الذي يُحدث التأثير هو وجود المذاب وليس طبيعته.

ولكي تعرف أن عدد جسيمات المذاب يُحدث اختلافاً، جرّب تجربة الأسبرين السابقة مرة أخرى باستخدام ثلاثة أو أربعة أكواب، ونوع عدد الأسبرين في كل كوب. وبعد أن تركها تتبخّر لما يقرب من ساعة، ستحصل على ثلاثة أو أربعة مستويات مختلفة تماماً من الذيب تتنوع ما بين القليل في الكوب الذي يحتوي على أقل عدد من الأسبرين إلى المرتفع في الكوب الذي يحتوي على أكبر عدد من الأسبرين.

وآخر خاصية ترابطية سنوضحها هي الأزموسية، وتعد عملية الأزموسية أكثر تخصصية لدرجة أنها تتطلب غشاء شبه منفذ. والغشاء شبه المنفذ هو تلك المادة التي تسمح بتنفيذ جزيئات الذيب وليس جزيئات المذاب. يتدفق الذيب في عملية الأزموسية من أحد المحاليل إلى الآخر عبر غشاء شبه منفذ. وإذا كان كلا الوعاءين معرضان لنفس الضغط الجوي، فإن اتجاه التدفق يكون من محلول الأكثر تخفيفاً إلى محلول الأكثر تركيزاً.

ولكي نبين تدفق الذيب إلى محلول الأكثر تركيزاً، ضع زبيبة أو أي قطعة أخرى من الفاكهة المجففة في الماء ثم لاحظها بعد مرور ما يقرب ساعة، تجد أن الزبيبة تتنفس إذ ينتقل الذيب النقي الذي هو الماء عبر الغشاء شبه المنفذ — الذي هو قشرة الزبيبة — للزبيبة وإلى خلاياها في محاولة لتخفيف المكونات المركزة للخلايا. ولكي نبين على تدفق الذيب من محلول الأقل ملحية للخلايا إلى محلول الشديد الملوحة، قطع شريحتين من البطاطس النيئة بحيث تكونا رفيعتين بقدر الإمكان. وستجد أن شريحة البطاطس النيئة الرفيعة للغاية لا تزال قوية ونضرة لأن الخلايا المكونة للبطاطس تكون مشبعة بالماء. ضع إحدى الشريحتين في محلول ملحي شديد الملوحة بإضافة ملعقة طعام (١٥ ملilitراً) من ملح الطعام إلى نصف كوب (١٢٠ ملilitraً) ماء. ضع الشريحة الأخرى في ماء نقي. انتظر لمدة نصف ساعة ثم أخرج كلتا الشريحتين ثم افحصهما. نجد أن الشريحة التي كانت موضوعة في الماء النقي لا تزال نضرة، أما الشريحة التي كانت موضوعة في محلول الملحي فستكون رخوة وضعيفة. قارن شريحة البطاطس التي كانت موضوعة في محلول الملحي بشريرة بطاطس جديدة مقطوعة للتو، لتتبين الفرق. والسبب في ضعف شريحة البطاطس هو أن بعض الماء ترك الخلايا وانتقل إلى محلول الأكثر ملحية.

وتؤخذ حركة المذيب في الأزموسية التي تبدو سهلة من مصطلح «التعلم بواسطة الأزموسية». وينطوي التعلم بواسطة الأزموسية على أنه يمكن التشبع بالمعرفة عن طريق مجرد الجوار أي التواجد الزمني أو المكاني معها ولا يتطلب الأمر جهوداً من قبل المتعلم. لكن هذا غير صحيح، فما كان التعليم بلا عناء أبداً، وسواء في التعليم أو في الكيمياء، فثمة قوى تدفع الأزموسية، كما هو الحال مع سائر الخصائص الترابطية الأخرى، كما سنكتشف في الصفحة التالية.



الفصل السادس عشر

الخصائص الترابطية: القوة في العدد

«في العلوم التجريبية، نُطلق على الأشياء التي نعرفها «قانون الحتمية» والتي نجهلها «القوة الحيوية». والقوة الحيوية ما هي إلا مصطلح يعبر عن البقية المجهولة، إلى جانب ما نعرفه عن جوهر هذه الحياة.»

الكاتب الروسي ليو تولستوي في رواية «الحرب والسلام» ١٨٦٦

عند التعامل مع التفاعلات الكيميائية، عادة تتعلق الأسئلة الأولى بنوعية المادة؛ ما المادة المتفاعلة؟ وماذا سيكون الناتج؟ ما رأيته؟ لكن عندما يتعلق الأمر بالخصائص الترابطية للمحاليل، يكون السؤال: ما مقدار المذاب؟ وليس ما نوعه. بكلمات أخرى، قد يهمك إذا كنت ستضع سكرًا أم خمراً في الشاي الخاص بك، أما الخصائص الترابطية للشاي فلا تهم البتة مادمت ستضع نفس عدد الجزيئات من السكر أو الخمر.

والخصائص الترابطية للمحاليل هي خصائص فيزيائية وليس كيميائية، لأن الطبيعة الكيميائية للمذاب والمذيب ستظل كما هي دون تغيير. في الواقع، في المحاليل التي تحوي قوى بينجزيئية بين الذرات شديدة، فإن المواد المذابة

المختلفة قد تتصرف بطرق مختلفة بدرجة طفيفة، غير أن التأثير العام سيكون هو نفسه. وتكون هذه التأثيرات وثيقة الصلة بعمليات كيميائية عديدة، ويمكنها أن تتحكم في الظروف المتنوعة تنوًعاً كبيراً قدر تنوع المهام التي تقوم بها الخلايا الحية للحفاظ على الحياة على الطريق السريع.

وتعود الخصائص الترابطية للمحاليل هي خصائص تغير الحالة وتتضمن مجموعة غريبة من التأثيرات. يشير الانخفاض في درجة التجمد إلى الملاحظة التي تقول إن المحاليل تتمتع بدرجة تجمد منخفضة عن درجة تجمد المذيبات الندية. فكلما أضيئت ذرات من المذاب انخفضت درجة التجمد. ويستفيد العاملون بالطرق من هذا التأثير في الشتاء فيقومون برش الملح على الطرق الجليدية لإزابة الجليد، فكما ذكرنا في مناقشتنا للتغيرات الحالة أن الجليد يُغطى بطبقة رقيقة من الماء الذي يعود إلى التوازن الحادث بين حالات المادة. ويذوب الملح المرشوش على الجليد في طبقة الماء التي تكسو الجليد ويكون محلولاً مركزاً جدًا. وكما أشرنا من قبل، يكون التوازن حركيًا بمعنى أن الجزيئات في الحالة الصلبة تقوم باستمرار باستبدال الأماكن مع الجزيئات في الحالة السائلة. لكن الموقف يختلف قليلاً في هذه الحالة، فعندما تتحرك الجزيئات الصلبة نحو محلول، فإنها تكون محلولاً لم يعد عند نقطة التجمد، وعليه لا تعود مرة أخرى إلى الحالة الصلبة، فالاتزان يميل إلى اتجاه الحالة السائلة، ويجد عدداً أكثر فأكثر من الجزيئات نفسها في محلول. وتستخدم الرمال أيضاً أحياناً في الطرق الزلقة، غير أن الرمال تصلح للاستخدام في المواقف التي تتضمن وجود الجليد أو في الأماكن الموجلة حيث يكون السحب والجر أكثر من مجرد مشكلة. وعندما يكون الهدف هو إزابة الجليد، تُستدعي على الفور نقلات رش الملح.

وتشير خاصية الارتفاع في درجة الغليان إلى حقيقة أن المحاليل تغلي عند درجات أعلى من تلك التي تغلي عندها المذيبات الندية. فكلما وجد المزيد من المواد المذابة ارتفعت درجة الغليان. وعند إضافة مذاب مثل أحد المواد المانعة للتجمد إلى مذيب مثل ماء مبرد السيارة، فإن درجة تجمد محلول في المبرد تنخفض، ومن ثم لا يتجمد بسهولة. وقد اتضح أنه يمكن أن يُطلق على موائع التجمد، موائع الغليان أيضاً، لأن نفس المواد التي تساعده في حفظ مبرد السيارة من التجمد هي نفسها التي تساعده في حفظه من الغليان. لكن ثمة تحذيرين ينبغي أن نذكرهما هنا؛ أولهما: موائع التجمد وموائع الغليان التي لا تتطلب

مبردات لا تتجمد أو تغلي قط، كل ما هنالك أنه يجب الوصول إلى درجة أقل من درجة التجمد أو درجة أعلى من درجة الغليان لتحقيق التجمد أو الغليان. وثانيها: المادة مانعة التجمد التي تُضاف إلى المبرد هي مادة مُخمرة سامة، ومن ثم لا ينبغي تجربتها.

وعندما نتحدث عن تقليل الضغط البخاري، فإننا نتحدث عن تصرف الأدخنة. أي مذيب متطاير لديه أدخنة مقترنة به، مثل الأدخنة اللاذعة التي تقترب بالبنزين أو الكحول. يُشار في لغة الكيمياء إلى هذه الأدخنة على أنها الأبخرة المتصاعدة فوق المذيب، وتتوقف كمية الأبخرة المقترنة بمذيب على درجة حرارة المذيب وهو السبب الذي يربط الكثيرون من أجله أدخنة البنزين بحرارة الصيف أكثر من برودة الشتاء. ويتوقف ضغط الأبخرة أيضًا على مقدار المذاب المنحل في المذيب.

أما خاصية الأزموسية فهي ميل المذيب إلى التدفق في اتجاه المحاليل الملحي لتخفيفها. والأزموسية هي التي تتولى مسؤولية إحياء أوراق نبات الكرفس الذابلة عند نقعها في الماء النقي، إذ يتدفق الماء إلى داخل خلايا الكرفس كي يخفف الخلايا الملحة. والأزموسية هي المسئولة عن تخليل المخللات: إذ يتدفق الماء خارج المخللات ليخفف محلول الملحي للمخلل. كيف يصل الطعام إلى المخلل؟ الأزموسية هي المسئولة عن الوصول إلى الاتزان، والمواقف التي يحدث فيها الاتزان هي مواقف حركية. وفي الاتزان يُعاد توزيع الجزيئات التي تحمل النكهة بين المخلل والمحلول الملحي. لنتذكر معي التجربة التي استخدم فيها ورق الحمام وألوان الطعام، فقد سُمح لورق الحمام وهو في حالة اتزان أن يحمل قدراً من الماء من جزء من الكوب، وعندئذ أضيفت صبغة الطعام إلى هذا الجزء من الكوب. ولأن الاتزان حركي. فإن بعض ألوان الطعام انتقلت إلى الورقة. وفي حالة المخللات، يكون هناك في وضع الاتزان مقدار من الماء خارج خلايا المخلل أكثر من ذلك الذي داخلها، لكن ينتقل جزء من النكهة الموجودة في محلول الملحي إلى داخل المخلل.

توجد الخلايا، وهذه الخلايا هي السبب في الحياة لأن أغشية الخلية أغشية شبه مُنفذة، أي تسمح بدخول احتياجات الخلية إليها وتسمح بطرد ما لا تحتاجه، كما تحافظ على محتويات الخلية من أن تُهدر خارجها أو تقطر بعيداً. ويمكن لواحد من هؤلاء الذين يمكنهم أوقات طويلة في البانيو أن

يرى مثلاً على عمل الغشاء شبه المنفذ الخلية، إذ تتجدد بشرتهم. وإذا سألت بعضهم عن السبب، سيجيب الكثيرون أن سبب هذا التجدد هو فقد البشرة للماء. فيحقيقة الأمر، تحدث هذه الانتثناءات والتجعيدات للبشرة بسبب انتفاخ البشرة بالماء الذي امتصته، فالسائل الذي يوجد في البشرة هو خليط من المواد المذابة تركيزه عالٍ جداً، فهو يتركب من بروتينات وأملاح وسكريات وبعض الجزيئات الأخرى، وعليه يحاول الماء الموجود في البانيو أن يتدفع إلى الخلايا في محاولة لتخفيف تركيز محتويات الخلية.

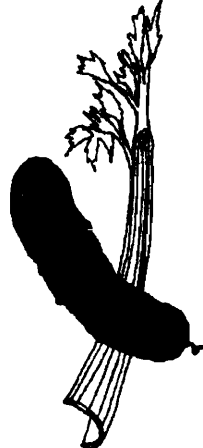
لكن الاستجمام الذي يحدث للجسم عند المكوث في البانيو ليس الفائدة الوحيدة التي تعود على الجسم من الأزموسية. فالجسم يستغل وجود مواد ذاتية معينة أو غيابها كي يحفز حدوث عمليات هامة ضرورية كثيرة لنمو الخلايا أو تكاثرها أو إصلاحها، أو يمنعها. لقد تمكن العالم الألماني جاك لوب، في نهاية القرن التاسع عشر من استثنارة بيض غير مخصب لحيوان قنفذ البحر لكي يُنمّي طور اليرقة عن طريق تغيير تركيز الملح في المحاليل المحيطة بها، ومن ثم يبيّث فيها الحياة باعتبارها عملية فيزيائية كيميائية وليس قوة حيوية خفية.¹ ومع ذلك، فلا يزال يشوب الخصائص الترابطية للمحاليل قدر من الغموض منها وفي طبيعتها ذاتها. ويُشير الرأي السائد إلى أن ثمة عاملين أساسيين يدفعان السلوك الترابطي الذي يجري ملاحظته، أحدهما هو أن الوجود الفيزيائي للمذاب في محلول يعيق الدور المعتمد الذي تؤديه ذرات المذيب. فعلى سبيل المثال، ينخفض الضغط البخاري لأن ذرات المذاب تشغل بعض مناطق السطح التي من المفترض أن يرحل منها المذيب إلى الحالة الغازية. ويتسكب هذا المنع للبخار في انخفاض الضغط البخاري – ومن ثم ارتفاع درجة الغليان – وذلك لأن الغليان يحدث عندما يتساوى الضغط البخاري للمذيب مع الضغط المحيط وعندئذ تستطيع فقاعات البخار في التصاعد. ويمكن لجزيئات المذاب أن تعيق أيضاً قوى الجذب البينجزيئية التي تسهل عملية التجمد، ومن ثم تعمل على انخفاض درجة التجمد. ولكن، مع أن هذه التأثيرات لها تعليلاتها، فإن الدافع الرئيسي وراء الخصائص الترابطية المُدركة هو الأنتروديناميكية.

ذكرنا من قبل أن النظام يميل إلى حالة من الفوضى العارمة، أي حالة أنتروديناميكية قصوى، وأن محلول المخفف أكثر فوضوية من محلول المركز. والآن تخيل موقفين متناقضين تماماً، يوجد في أحدهما ذرتان – واحدة لمذاب والأخرى

المذيب — وفي الموقف الثاني يوجد ذرة واحدة من مذاب موضوع في بحر من مذيب. يعتبر الموقف الأول منظماً للغاية إذ يسهل تحديد موضع ذرة المذاب، أما في الموقف الثاني فيعتبر غاية في الفوضى إذ يستحيل تحديد موضع ذرة المذاب الموضوعة في بحر من المذيب، ومن ثم فكلما زادت خفة محلول زادت فوضويته. ويميل النظام بطبيعته إلى حالة من الأنتروربيا القصوى، كما شددنا على ذلك في مناقشتنا للديناميكا الحرارية. وتميل النظم الكيميائية والفيزيائية على حد سواء نحو الفوضى، فهذه هي حالتها الطبيعية، فالغازات تتعدد، والأصباغ تنتشر، والمخلوط تبدل ما في وسعها كي تصبح مُخففة، والمحاليل لا تريد أن تفقد المذيبات كي تصبح مركززة، إذ إن الأنتروربيا تزيد بالتحفيف. ويُقلل الضغط البخاري للمحلول، كي لا يفقد محلول المذيب ويصبح أكثر تركيزاً. وتُرفع درجة الغليان للسبب عينه. وتزيد الأنتروربيا أيضاً في الحالة السائلة عن الحالة الصلبة، ومن ثم يمكن التجمد حدوث الأنتروربيا. وعليه، تختبر المحاليل انخفاض درجات التجمد. ويكون الدافع في الأزموسية هو السعي نحو محلول منظم مخفف كوسيلة لزيادة الأنتروربيا.

وبالمرور عبر المخللات إلى الكرفس إلى الخلايا، إذا كان هناك قوى حيوية وراءها، فستكون الأنتروربيا.

على سبيل المثال: الكل والكيميات



ما الذي ينبغي أن تفعله الكل حيال المخللات والكرفس؟ في الواقع، هي تقوم بدور لا بأس به حيالهما. تبرز الخصائص الترابطية في كيمياء الجسم بدرجة كبيرة لأن الجسم محلول ملحي واحد كبير موزع في خلايا عن طريق الأغشية شبه المنفذة. غير أن الأغشية شبه المنفذة للخلايا لديها دور تؤديه يفوق في أهميته مجرد السماح للماء بالنفاذ إلى الخلايا الذابلة في نبات الكرفس أو النفاذ من المخللات. يغمر الدم الخلايا في محلول مركب من ذرات متنوعة إلى جانب الماء، علاوة على أن الخلايا نفسها تحوي سائلاً مكوناً من جسيمات متنوعة إلى جانب الماء أيضاً. بعض هذه الجسيمات كبير نسبياً والبعض الآخر صغير

نسبةً. ويكون البعض منها أيونات والبعض الآخر متعادل، وبعضها قطبي والآخر غير قطبي، وجسيمات يفترض وجودها، وأخرى لا يفترض وجودها. ولكن يُضبط تركيب محتويات الخلية، يجب أن توجد احتياجات الخلية في الدم وينعدم فيه أي شيء تعتبره الخلية فضلات. والجانب الشائك هنا هو تقرير أي هذه الأشياء فضلات وأيها ليس كذلك، بمعنى تقرير أيهما سيفنى وأيهما سيخرج خارجاً.

فعل سبيل المثال، الاليوريا، الذي هو نتاج هضم البروتين والذي اشتقت منه الكلمة يورين، يجب أن يجري التخلص منه. وكذلك الفضلات الأخرى الناتجة عن عمليات الأيض، أو أي سموم تنتجهما البكتيريا، أو أي بقايا أدوية أو مواد غير مستخدمة أو هرمونات زائدة. ومن ناحية أخرى، لا ينبغي التخلص من الجلوكوز أو إفراز البروتينات، وينبغي الاحتفاظ بالفيتامينات والكالسيوم ونسبة معينة من الصوديوم والمعادن الأخرى. غير أنه ينبغي ضبط كمية الماء؛ لأن ارتفاع الماء في الدم مضر لأن الدم إذا أصبح مخففاً للغاية حينئذ لن يوجد قدر كافٍ من المواد الغذائية كي تُنقل إلى الخلية. وإذا كان الدم يحوي كمية قليلة من الماء، فإن العملية الفيزيائية المتعلقة بضخ الدم في كل أنحاء الجسم سوف تضعف، ووظيفة الكليتين هي فرز المواد المتنوعة التي تطفو بالقرب منها ثم تختار ما تحتفظ به وما تطرده.

ويعتبر الترشيح الجيد والمعروف منذ القدم هو أحد الآليات المباشرة التي تستخدمها الكلى؛ إذ تُخفض نسبة الماء والجزيئات الصغيرة باستخدام الضغط، كما في ماكينة صنع القهوة. فالحلول الذي يمر عبر المرشحات يُطلق عليه «المادة المرشحة» (والتي تقابلها القهوة في ماكينة صنع القهوة). وتكون خلايا الدم الحمراء كبيرة في الحجم على أن تُرشح عند هذه الدرجة وينبغي أن تبقى بعيدة عن عملية الترشيح. ويشير وجود أي خلايا دم حمراء في البول إلى إمكانية حدوث ارتشاح في الشعيرات الدموية وينبغي استشارة الطبيب في هذه الحالة.

غير أن المرشح لا يمكنه أن يفرق جيداً بين الأشياء التي يجب التخلص منها والأشياء التي لا يجب، فبعض المواد التي يجب أن تُتحجز تكون دقيقة للغاية حتى إنها تستطيع المرور. وتعرض الكل عن ذلك باحتواها على بروتينات خاصة تُدعى «الناقلات» توجد على أغشية الكل، التي يمكنها أن

تميز الجزيئات وتعيد امتصاصها مثل بعض أنواع السكر والبروتين. وبالطبع يكون للجسم ناقلات خاصة لهذه المواد فحسب والتي يصنعها بنفسه أو يأخذها بانتظام من البيئة الداخلية. ويصنف الجسم الأدوية التي يصنعها الإنسان على أنها فضلات، وعليه يجري التخلص منها. من ثم يجب أن يُضبط وقت جرعات الدواء وكميّاتها بما يحفظ كميات مناسبة منه في الدم.

ولا يجب ترك الدم ليصبح غاية في الحامضية أو غاية في القاعدية – أي لا يجب ترك درجة (pH) لكي تصبح مرتفعة جدًا أو منخفضة جدًا – من ثم يجب أن تُضبط بعناية نسبة أيونات الكربونات والبيكربونات. فإذا كان هناك مزيد من نسبة الكربونات، فإنها سوف تُفسد وتُطرد، أما إذا كان هناك القليل، فثمة آلية لاستعادة هذا الاتزان أيضًا.

ينتج عن أيض خلايا الكل، شأنها في ذلك شأن كافة الخلايا الأخرى، ثاني أكسيد الكربون. وكما ذكرنا من قبل، يتفاعل ثاني أكسيد الكربون مع الماء ليكون حامض الكربونيك، الذي يصبح البعض منه كربونات في الدم. وينتقل ثاني أكسيد الكربون تحت ظروف أخرى إلى الرئتين ويُطرد، أما إذا كان الدم في حاجة إليه لاستعادة اتزان درجة (pH)، فإنه يمكن احتاجازه.

وعليه، تتولد عن كل هذه الآليات المعقدة والمختصة لتوزيع المواد بين الدم ومنبع الفضلات حاجة ملحة وشديدة إلى الأزموسيّة. لكن إذا ترك العنان للأزموسيّة لكي تحدث دون ضبطها فإن خلايانا قد تتوّرم أو تتألف مثل الكرس والمخللات غير المنضبطة. لكن من حسن الحظ، ثمة هرمونات ينتجهما الجسم تؤثر على نفاذية الأغشية التي تحدث الأزموسيّة من خلالها، وأحد هذه الهرمونات هو هرمون ADH المضاد لإدرار البول.

وهرمون ADH تفرزه الغدة النخامية الموجودة في الجزء السفلي من المخ. والغدة النخامية مسؤولة أيضًا عن إفراز هرمونات أخرى تقوم بتنظيم النمو والأيض. وعندما تكتشف الغدة النخامية وجود نسب عالية من الصوديوم في الدم، فإنها تفرز هرمون ADH ومن ثم تمنع الكلى الماء من الخروج، ويصبح الدم أكثر تخفيفًا، وستفقد الخلايا نسبة أقل من الماء – ومما لا يشك فيه أن هذه الآلية تعمل جيًّا عندما نركض عبر إقليم السافانا ونأكل واجبات الحمية التي تغييرنا بالتدريج. وللأسف، لم نعد نمارس رياضة الركض كثيرًا كما اعتدنا أن نفعل من قبل، ونحن نميل إلى أن نتناول كميات كبيرة من

الصوديوم في واجباتنا أكثر كثيراً مما كان هذا متاحاً لنا في إقليم السافانا. ومن ثم يمكن أن يكون معدل احتجاز الماء في الجسم مرتفعاً بدرجة غير طبيعية، مما يمكنه أن يؤدي إلى حدوث خلل في العديد من أنظمة الجسم. وبالطبع، يمكن أن تفسد العديد من أنظمة الحمية، إما بسبب أكل واجبات الحمية اللذيذة المذاق التي تحتوي على نسبة كبيرة من الصوديوم، أو بسبب الامتناع عن شرب الماء اعتقاداً أن الماء الزائد سوف يختزن في الجسم. في حقيقة الأمر الماء الزائد يخفف الدم ومن ثم يقنع الجسم أن كل شيء على ما يرام ويمكنه أن يصرف الماء بدلاً من أن يحتجزه. ناهيك من أن الجفاف يسبب الإعياء (فعندما يشعر الجسم بنقص الماء، يحاول أن يحتفظ بما لديه)، الذي يقلل من أداء الفرد. لذا، في حين قد يبدو أن الإفراط في شرب الماء في الحمية الغذائية مناقض للبديهة، فهو في الحقيقة يساعد على زيادة معدل الأيض. ولن泥土 معدلات الأيض وحدها هي التي يمكن التحكم فيها، فالتفاعلات الكيميائية كافية — بداية من أكثر التفاعلات تفاعلاً؛ الانفجارات العظيمة ووصولاً إلى أبطئها — تقوم على مجموعة من القواعد والمبادئ، وهو ما سننتقل إليه الآن.



تجربة ١٧: لمزيد من الإثارة

«شاهدت رجلاً يزن مئتي رطل يجلس على مكتبه وهو يتسلّم إحدى البرقيات ... أعطى الرجل الصبي خمسة سنتات، ثم فتح الظرف وقرأ البرقية. صاح الرجل بعدها قائلاً: «يا إلهي!» قفز ليلتقط قبعته ومعطفه وركض نحو المصعد، ثم استقل سيارة أجرة إلى محطة القطار ... لقد كان أشبه بمجموعة من البلورات المرصوصة في أنبوبة الكيميائي ومقدار قليل جداً من الملح ... أنا أعرف صانع أحذية يعمل في بدروم، وكان هذا الرجل يركب نصف نعل في الحذاء، وعندما سأله عن ذلك أجابني قائلاً: «أنا أدفع فواتيري، وأحب زوجتي، ولا أخشى أحداً.»

كارل ساندبرج «الدخان والفولاذ» ١٩٢٢

«وثب سيم على قدميه، وارتدى قليلاً للوراء مثلاً يرتد مُحاضر الكيمياء لدى إجرائه انفجاراً ناجحاً.»

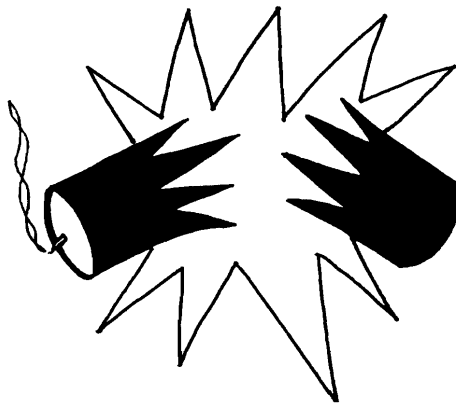
ج. ك. تشنسترون في «الرجل الذي كان الخميس» ٨

يؤثر عاملان رئيسيان على معدل التفاعل الكيميائي — علم حركة أو كينيتيكية kinetics التفاعلات الكيميائية — وهما التركيز ودرجة الحرارة. ويمكن توضيح كليهما بسهولة ويسر باستخدام مواد من «قائمة المشتريات والمحاليل».

لإجراء التجربة الأولى، ارتد نظارة الأمان الواقعية وصب مباشرة نصف كوب (١٢٠ ملilتر) من مادة التبييض المنزليّة في كوبين صغيرين شفافين. وكن حذراً من أن تنشر رذاذ المادة المبيضة، صبه بنفس الطريقة التي تصبه بها عند الغسيل، وقد تحتاج إلى ارتداء قفاز لحماية يديك. ضع كلا الكوبين على فرش ورق أبيض حتى يمكنك أن تلاحظ اللون بسهولة. تأكد من وجود ساعة إيقاف أو ساعة حائط في مكان ذي رؤية مناسبة.

أضف نقطتين من دليل الميثيل الأحمر (الموجود في عبوة اختبار قاعدية مياه حمام السباحة) للكوب الأول. بعدما أضفت نقطتين إلى الكوب الأول، أضف بعدها مباشرة إلى الكوب الثاني أربع نقاط. قلب كلا الكوبين برفق للتأكد من حدوث عملية امتصاص. ضع كلا الكوبين على فرش الورق الأبيض، ثم دون على الورقة الوقت الذي أضيفت عنده النقاط في كلا الكوبين. نجد أن اللون الأحمر الموجود في كلا الكوبين يتلاشى تدريجياً في وقت من خمس إلى عشر دقائق، إذ تهاجم المادة المبيضة جزيئات الصبغة التي تكون المحاليل. عندما يختفي اللون الأحمر من الكوب الذي يحتوي النقاطين، دون الوقت المستغرق على الورقة ثم عاود ملاحظة الكوب الذي يحتوي الأربع نقاط، ثم دون أيضاً وقت انتهاء التفاعل. يمكنك أن تفرغ كل المحتويات في المرحاض، وتتجنب نشر رذاذ المادة المبيضة. يمكنك أن تشاهد اللون وهو يزول لأن التفاعلات الكيميائية تستغرق وقتاً لحدوثها؛ فبعض التفاعلات سريع جداً وبعض الآخر بطيء جداً، لكن جميعها يستغرق وقتاً. وتفاعل المادة المبيضة له سرعة معينة حتى إنه يمكنك أن تلاحظ عملية التفاعل دون أن تنتظر لسنوات طوال. وحتماً لاحظت أن الكوب الذي يحتوي أربع نقاط من الصبغة يستغرق وقتاً أطول حتى يتم التفاعل أكثر من الكوب الذي يحتوي نقطتين. غير أنه لا يُشترط أن الكوب الذي يحتوي أربع نقاط يستغرق ضعف الوقت الذي يستغرقه الكوب الذي يحتوي نقطتين، مع أن المادة المبيضة تهاجم في هذه الحالة كمية مضاعفة من الصبغة. ويتأثر معدل التفاعل بتغيير التركيز، لكن لا يحدث عادة هذا التأثير بطريقة مباشرة.

ويمكن توضيح تأثير درجة الحرارة على معدل التفاعل الكيميائي باستخدام قرصي فوار مضاد للحموضة، وكوبين وصنبور مياه. ضع في أحد الكوبين نصف كوب (١٢٠ ملليترًا) ماء فاترًا من صنبور الماء البارد. وضع في الكوب الآخر نفس الكمية من الماء الساخن من صنبور الماء الساخن. ضع قرص فوار في كل كوب في الوقت نفسه. نجد أن فعل الفوران يكون أكثر حركة في الكوب الذي يحوي الماء الساخن من الكوب الذي يحوي الماء الفاتر. تعمل درجة الحرارة الأعلى في هذه الحالة بطريقتين، فهي تدفع المزيد من الفقاعات خارج محلول (وهذا هو السبب نفسه الذي يجعل حذراً وأنت تفتح عليه مياه غازية دافئة)، كما تُزيد معدل التفاعل لأن الجزيئات ذات درجة الحرارة المرتفعة تتحرك بدرجة أسرع، وأحياناً يجد بعضها بعضاً، وعندما يجد بعضها بعضاً تتصادم بطريقة عنيفة. وهذا التأثير وغيره من المبادئ فيما يرتبط بالحركة الكيميائية، هي موضوع مناقشتنا التالية.



الفصل السابع عشر

الحركية الكيميائية: انفجار حقيقي

«حسناً. أنت إنسانة بريئة مباركة! ... الحياة لن تظل هادئة مع فتاة في التاسعة عشرة من عمرها تعيش في مثل هذا المكان. قد تخديعين نفسك، لكنك لا تستطعيين أن تخديعني. ألا تتفاعل فتاة في التاسعة عشرة من عمرها مع الأشياء! إنها قد تنفجر! الأشياء لا تتفاعل في أي مكان باستثناء بوسطن وفي المعامل الكيميائية. أعتقد أنك تعلمين أنك تصطحبين معك قنبلة إنسانية إلى مستودع أسلحة؟»

كريستوفور مورلي «المكتبة المسكونة» ١٩٤٠

تعامل الديناميكا الحرارية كما ذكرنا من قبل مع تأثيرات الحرارة والأنتروربيا على الاتزان، وهي تفيد في التنبؤ بالمدى الذي سيحدث عنده التفاعل، لكن الديناميكا الحرارية تشبه طفلاً مشاغباً يتتجنب القيام بمهامه اليومية، فهي قد تخبرك أن التفاعل سيحدث لكن لن تخبرك متى، فعلى سبيل المثال، تتبناً الديناميكا الحرارية بأن الجرافيت هو أحد أشكال الكربون النقي الأكثر ثباتاً من الماس، وعليه سيتحول كل الماس في آخر الأمر إلى جرافيت، لكنني أود أن

أنصح قبل أن تشرع في تعديل حافظتك الاستثمارية بأن هذا التحول قد يستغرق مليارات السنين.

ولا ينبغي أن تلام الديناميكا الحرارية، فثمة ممارسات عديدة تكون أكثر سهولة في التنبؤ بحدوث الحدث من معرفة زمن حدوثه. فعلى سبيل المثال، يمكننا توقع أننا حتما سنموت، لكن لك أن تخيل كيف كنا سنتصرف إذا عرفنا متى! لكن بصرف النظر عن القابلية للتنبؤ، من الضروري جداً معرفة معدلات التفاعل عند التحكم بالتفاعلات الكيميائية. قد لا نتعرض في حوارنا اليومي للتحدث عن تحول الماس تدريجياً إلى تراب الكربون، غير أن الانفجارات هي التي تتصدر الأخبار الليلية. والغرض من دراسة معدلات التفاعلات – الحركية الكيميائية – هو قياس ودراسة معدلات التفاعلات الكيميائية بالعين التي تمكنا من التنبؤ بمدى السرعة أو البطء الذين يحدث بهما التفاعل الكيميائي المطروح وكيفية تعجيله أو إبطاؤه حسبما تتطلب الحاجة.

ويتضمن المصطلح الإنجليزي kinetics معنى حركة – كما في الفن الحركي kinetic art، أو في علم الحركة الذي يهتم بدراسة عضلات الإنسان وحركته kinesiology. وقد اختيرت الكلمة الإنجليزية kinetics لتصف الدراسة التي تهتم بمعدلات التفاعل الكيميائي لأن معدلات التفاعل تعتمد على حركة الجزيئات. ويقيس العلماء في أوروبا معدلات التفاعل منذ منتصف القرن التاسع عشر على الأقل، لكن التفسيرات التي توصلوا إليها بشأن المعدلات التي لاحظوها كان عليها أن تنتظر حتى تُصدق عليها نظرية الحركة الجزيئية. تذكر نظرية علم الحركة بشأن الحركة الجزيئية أن الجزيئات والذرارات تكون في حالة حركة دائمة، وإن كانت هذه الحركة دقيقة مثل اهتزاز الأيونات في سبيكة بلورية أو شديدة الاهتزاز مثل الجزيئات في الحالة الغازية التي تنتشر بسرعة ١٦٤٠ قدم (٥٠٠ متر) في الثانية الواحدة.

ولكن المسافة التي يقطعها جزيء غاز واحد في الثانية الواحدة، تحت الضغط الجوي العادي، لا تكون في خط مستقيم، وذلك لأن كثافة جزيئات الغلاف الجوي تحت الظروف العادية في الأرض تكون هي تلك الكثافة التي يمر عندها الجزيء الواحد في الحالة الغازية بما يقرب من سبعة مليارات تصادم كل ثانية. وتعد كل هذه التصادمات بمنزلة أخبار سارة للكيميائي

الذي يدرس معدل التفاعلات الكيميائية لأن معدل التصادم يرتبط بمعدل التفاعل، الذي يرجع إلى أن الجزيئات يجب أولاً أن تجتمع مع بعضها قبل حدوث أي شيء آخر في التفاعل، بمعنى أنها يجب أن تتصادم.

ويُطلق على الفكرة القائلة إن معدل التفاعل الكيميائي يرتبط بمعدل التصادم «نظرية التصادم لمعدلات التفاعل» غير أن الغموض الذي يكتنف الطبيعة لا يمكن حلّه بهذه السهولة. ففي أثناء التفاعلات الكيميائية، تتشابك مدارات الإلكترونات (أي السحب الإلكترونية) في المتفاعلات الفردية وتندمج بعضها مع بعض بالطريقة التي تندمج بها فقاعاتان معًا وتصبحاً فقاعة واحدة. وما إن تصبح الظروف مواتية حتى تستغرق الإلكترونات في المدارات الفردية ما يقرب من كوارديليون من الثانية كي تعيد ترتيب نفسها في المدارات حول النواوج. لكن إذا حدثت جميع التفاعلات بنفس السرعة التي تحدث بها التصادمات، فإن الطعام كان سيُطهى في أقل من لمح البصر، وكان الدهان سيجف بمجرد وضعه، وكنا سنموت فور ولادتنا لأن تفاعلات الأيض التي تحدث في أجسامنا كانت ستدمernَا. إذن، لماذا لا تحدث كافة التفاعلات في أجزاء من الثنائي؟ تكمن الإجابة في هذه الجملة: «عندما تصبح الظروف مواتية».

في البداية، يجب أن نعرف أن المتفاعلات في الحالة الغازية قد تتصادم بعضها مع بعض مليارات المرات في الثانية الواحدة، أما المتفاعلات في حالة محلول فيمكن أن يعزلها بعضها عن بعض بحر من المذيب، وقلما تتصادم مع بعضها. ويمكنك أن تتأكد من ذلك عن طريق إضافة بعض قطرات صبغة الطعام في الماء والبعض الآخر في الجلسرين، فستجد أن معدل انتشار – أي حركة المذاق في المذيب – يختلف اختلافاً جزرياً من مذيب لآخر. (شاهد هذا الانتشار من جانب الكوب للحصول على مشاهدة أفضل). لكنني أود أن أكرر مرة أخرى أن الزوجة لا تمنع دائمًا حدوث التفاعل الكيميائي، بل إنها تعمل في بعض الأوقات على تعزيز حدوث التفاعل عن طريق عزل المتفاعلات معًا.

لكن، مع أن المتفاعلات تكون قادرة على التصادم معًا فإنه ليست كل التصادمات تُفضي إلى حدوث تفاعل، كما أنه ليست كل مواعدة ينتج عنها زواج. أكرر مرة أخرى، يجب أن تكون الظروف مناسبة؛ لأن المدارات يجب

أن تكون مصفوفة كما ينبغي، والتصادم يلزمـه كـم كـافـٍ من الطـاـقة كـي يـحـدـثـ. عـنـدـمـا يـحـدـثـ اـصـطـدـامـ بـيـنـ سـيـارـتـيـنـ قـرـيبـتـيـنـ إـحـدـاهـمـاـ مـنـ الـأـخـرـىـ بـسـرـعـةـ خـمـسـةـ أـمـيـالـ فـيـ السـاعـةـ، فـإـنـهـ قـدـ لـاـ يـحـدـثـ حـتـىـ اـبـعـاجـ فـيـ الرـفـارـفـ، أـمـاـ إـذـاـ حـدـثـ هـذـاـ تـصـادـمـ مـنـ الـجـنـبـ وـكـانـتـ مـتوـسـطـ سـرـعـةـ السـيـارـاتـ هـوـ أـرـبـعـينـ مـيـلـاـ فـيـ السـاعـةـ، فـإـنـ جـانـبـ السـيـارـةـ يـحـطـمـ. مـنـ ثـمـ، كـيـ يـحـدـثـ التـفـاعـلـ، فـإـنـ المـتـفـاعـلـاتـ يـجـبـ أـنـ تـجـمـعـ مـعـاـ، وـأـنـ يـكـونـ لـهـاـ اـتـجـاهـ مـعـيـنـ، وـيـجـبـ أـيـضـاـ أـنـ تـتـمـتـعـ بـالـقـدـرـ الـمـنـاسـبـ مـنـ الطـاـقةـ.

ولـنـفـرـضـ أـنـنـاـ نـعـرـفـ عـنـ الجـزـيـئـاتـ وـحـرـكـتـهـاـ، عـنـدـئـذـ يـمـكـنـنـاـ أـنـ نـفـعـلـ أـشـيـاءـ مـعـيـنـةـ لـتـحـكـمـ فـيـ مـعـدـلـاتـ التـفـاعـلـ. فـعـلـ سـبـيلـ المـثالـ، يـمـكـنـنـاـ أـنـ نـتـحـكـمـ فـيـ التـرـكـيزـ، وـهـيـ فـكـرـةـ مـبـاشـرـ وـبـسـيـطـةـ؛ فـكـلـمـاـ زـادـ الـكـمـ، زـادـتـ فـرـصـةـ حدـوثـ التـفـاعـلـ. لـكـنـ كـمـاـ لـاحـظـنـاـ فـيـ تـوـجـيهـاتـ التـجـرـبـةـ الـأـوـلـىـ الـمـطـرـوـحةـ سـابـقـاـ، لـاـ تـعـدـ دـائـمـاـ الـزـيـادـةـ فـيـ الـمـعـدـلـاتـ هـيـ نـتـاجـ مـبـاشـرـ لـلـزـيـادـةـ فـيـ التـرـكـيزـ، فـعـلـ سـبـيلـ المـثالـ، إـذـاـ لمـ يـكـنـ التـفـاعـلـ يـحـدـثـ فـيـ خـطـوـةـ وـاحـدـةـ لـكـنـ بـوـاسـطـةـ سـلـسـلـةـ مـنـ التـفـاعـلـاتـ (مـثـلـ مـعـظـمـ التـفـاعـلـاتـ)، فـسـيـكـونـ عـنـدـئـذـ اـسـتـجـابـةـ مـعـقـدـةـ لـلـزـيـادـةـ فـيـ التـرـكـيزـ، وـذـكـرـ لـأـنـ التـرـكـيزـاتـ الـعـالـيـةـ لـبـعـضـ التـفـاعـلـاتـ تـعـوقـ حدـوثـ التـفـاعـلـ لـبـعـضـ التـفـاعـلـاتـ.

وـثـمـةـ عـاـمـلـ آـخـرـ يـمـكـنـهـ أـنـ يـؤـثـرـ عـلـىـ مـعـدـلـ التـفـاعـلـ الـكـيـمـيـائـيـ هوـ الـحـالـةـ الـفـيـزـيـائـيـةـ لـلـمـتـفـاعـلـاتـ، فـمـثـلـ الـطـبـاـشـيرـ الـمـسـتـخـرـجـ مـنـ الـأـرـضـ يـذـوبـ فـيـ الـخـلـ أـسـرـعـ مـنـ الـطـبـاـشـيرـ الـصـلـبـ الـمـصـنـعـ. وـيـمـكـنـ أـيـضـاـ لـلـحـالـةـ الـتـيـ تـكـونـ عـلـيـهـاـ الـمـتـفـاعـلـاتـ أـنـ تـؤـثـرـ عـلـىـ مـعـدـلـاتـ التـفـاعـلـ، فـالـبـنـزـينـ السـائـلـ يـحـترـقـ أـمـاـ بـخـارـ الـبـنـزـينـ فـيـنـفـجـرـ. وـلـطـالـمـاـ تـوـاجـدـ الأـسـطـحـ الـغـرـيـبـةـ فـيـ التـفـاعـلـ، حـتـىـ لوـ كـانـ مجردـ سـطـحـ الـوـعـاءـ الـذـيـ يـحـويـ التـفـاعـلـ، لـذـاـ يـجـبـ أـنـ تـؤـخذـ أـيـضـاـ بـعـينـ الـاعـتـارـ. فـفـيـ بـعـضـ الـأـحـيـانـ تـعـملـ هـذـهـ الأـسـطـحـ عـلـىـ زـيـادـةـ مـعـدـلـاتـ التـفـاعـلـ عـنـ طـرـيقـ حـمـلـ أـحـدـ الـمـتـفـاعـلـاتـ عـلـىـ السـلـوكـ فـيـ الـاتـجـاهـ الـمـنـاسـبـ. وـفـيـ أـحـيـانـ أـخـرـىـ تـعـوقـ الأـسـطـحـ التـفـاعـلـ عـنـ طـرـيقـ جـعـلـ التـفـاعـلـ يـسـيـرـ فـيـ اـتـجـاهـ عـكـسـيـ أوـ عـنـ طـرـيقـ تـهـدـيـةـ الـمـتـفـاعـلـاتـ عـنـدـ التـصـادـمـ.

أـمـاـ درـجـةـ الـحـرـارـةـ فـهـيـ تـعـدـ دـائـمـاـ عـاـمـلـاـ رـئـيـسـيـاـ نـظـرـاـ لـأـهـمـيـتـهاـ عـلـىـ عـدـةـ مـسـتـوـيـاتـ، فـالـأـلـغـلـيـيـةـ الـعـظـمـيـ مـنـ التـفـاعـلـاتـ تـزـيدـ سـرـعـتهاـ مـعـ الـارـتـفـاعـ فـيـ درـجـةـ الـحـرـارـةـ لـأـنـ اـرـتـفـاعـ درـجـةـ الـحـرـارـةـ يـعـملـ عـلـىـ زـيـادـةـ السـرـعـةـ الـتـيـ تـبـدـأـ عـنـدـهـاـ

الجزيئات في الركض في كل الأنهاء، مما يزيد عدد التصادمات، ومن ثم الطاقة الناجمة عن تلك التصادمات. فعلى سبيل المثال، عند حدوث عدوى أو إصابة لدى إحدى الثدييات، فإنها تستجيب لذلك بعده طرق التي من بينها رفع درجة حرارة الجسم، ومن ثم تكون استجابة كل من الجهاز المناعي واستجابة الخلايا المختصة بالتصليح أسرع. فعادة يصاحب الارتفاع في درجة الحرارة زيادة في معدل التفاعل، لكن ذلك لا يحدث دائمًا. فإذا نتجت حرارة عن خطوة معينة من خطوات التفاعل، فإن زيادة درجة الحرارة عن طريق إضافة حرارة إلى التفاعل يمكنه أن يغير اتجاه التفاعل إلى الخلف وينتهي الأمر بتقليل سرعة التفاعل، لذلك، قلما كان التنبؤ بمعدلات التفاعل والقدرة على التحكم بها مباشراً وبسيطاً.

ويجب أن يؤخذ أيضاً بعين الاعتبار الحالة التي تتوسط الطريق بين المتفاعلات والنواتج، التي يطلق عليها الحالة الوسيطة أو المترافق النشط. لو استخدمت سمناً وبيضاً ودقيقاً وسكرًا ولبنًا (كمتفاعلات)، فقبل أن تصبح هذه الأشياء كعكة (النواتج) يجب أن تمر بالمرحلة الوسيطة وهي الخفقان والضرب.

ويمر كل تفاعل كيميائي بهذه الحالة الوسيطة، لكنها تكون قصيرة الأجل. فالمتفاعلات يجب أن يتحد بعضها مع بعض وتكون المترافق الذي تُنظم فيه المدارات وت تكون النواتج. والأمر يتطلب دائمًا وجود الطاقة حتى يتكون هذا المترافق النشط، أي الحالة الوسيطة، مع أن هذه الطاقة قد تكون كبيرة للغاية أو صغيرة للغاية. ويتحدث الكيميائيون عن حاجز يُدعى الحاجز النشط، بمعنى الحد الأدنى من الطاقة المطلوبة لتكوين الحالة الوسيطة، ثم عندئذ يدفعه إلى أسفل في اتجاه النواتج. ويمكن أن يفهم هذا الحاجز النشط في ضوء أي جهد يبذله الإنسان، فالأمر يتطلب قدرًا من الطاقة في الفترة التي تتوسط بزوج الفكرة ووصولاً إلى الناتج النهائي، بصرف النظر عن الاستحسان الذي قد يناله المنتج النهائي. أما في حالة التفاعل الكيميائي، فإن الأمر يتطلب الطاقة للتغلب على المعضلة الأولى المتمثلة في التحول من متفاعلات إلى نواتج، حتى إن انطلقت الطاقة من التفاعل برمته.

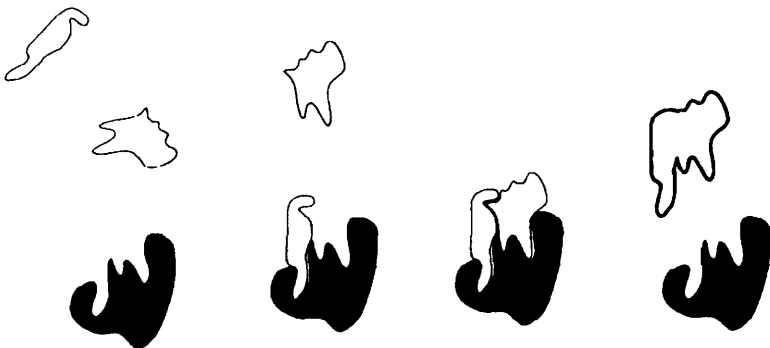
لكن في أوقات أخرى، يمكن مساعدة الموقف (أخيراً وجدنا أخباراً سارة)، بمعنى أنه في بعض الأحيان يمكن أن يوجد عامل حفاز يعمل على سرعة

التفاعل المطلوب. والعامل الحفاز هو تلك المادة التي تقلل من طاقة التنشيط المطلوبة لإتمام التفاعل. والعامل الحفاز لا يغير من كم المنتج المكون، فكل دوره يقتصر على جعل التفاعل أسرع. وقد يشبه العامل الحفاز رصيف مشاه متحرّكًا في مطار، فهو لا يجعل الجهة الأخرى للمطار أقرب، لكنه يقلل كم الطاقة المطلوبة للتنقل من جهة لأخرى، كما أنه يُسرّع من معدل الخطوات التي قد تخطوها هناك. وأود أن أوضح التشبيه أكثر، ينقل الرصيف المتحرك المسافرين من جهة لأخرى لكنه لا يغادر المطار نفسه. وبالمثل يدخل العامل الحفاز الحقيقي في التفاعل، لكنه لا يُستهلك في التفاعل.

وتعد الأنزيمات من العوامل الحفازة، فالكلمات الغذائية التي تساعد الجسم على هضم المنتجات المصنوعة من اللبن أو مواد الطعام الخشنة التي لا تُهضم مثل الفول، هي في حقيقة الأمر أنزيمات. وتُضاف الأنزيمات في بعض الأحيان إلى المنظفات لتسرع من تفتيت الدهون. ويعجل العامل الحفاز المحول في السيارة من كسر مركبات النيتروجين والأوكسجين ومركبات الكربون والهيدروجين إلى غاز النيتروجين، وغاز الأوكسجين، والماء، وثاني أكسيد الكربون. وعلى المحولات الحفازة أن تجري هذه التفاعلات بسرعة تامة كي تتواءم مع عادم السيارة العادي.

وتُفهم تماماً آلية الفعل التحفيزي فيما يتعلق ببعض العوامل الحفازة، فعلى سبيل المثال، قد تنظم الأنزيمات الحفازة البيولوجية بحيث تعمل قوى الجذب البينجزئية على تجميع المتفاعلات معاً في الوضع الأمثل لحدوث التفاعل. وتعمل هذه الأنزيمات عمل اليد التي تثبت الغطاء بطريقة لولبية على الوعاء. لكي تثبت غطاء على وعاء، يمكنك أن تلقي الغطاء والوعاء في حقيبة معاً حتى يجد أحدهما الآخر في النهاية ويصل الغطاء إلى مكانه الصحيح ويتعرف به داخله. لكن إذا كانت هذه هي الطريقة الوحيدة التي يمكن أن يجد بها الغطاء وعاءه، فإن ذلك سيستغرق وقتاً طويلاً حتى يتثبت الغطاء على الوعاء، لكن من الممكن أن توجد يدان تمسكان بالغطاء والوعاء معاً وتثبتهما بسرعة أكبر. ونجد في شكل ١-١٧-١ رسمًا توضيحيًا لهذه الطريقة التي تعمل بها الأنزيمات.

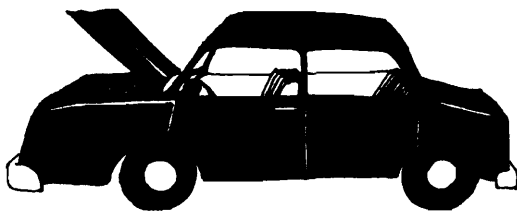
أما الأنواع الأخرى من العوامل الحفازة، فلا تُفهم تماماً آلية عملها، ولا يزال الأساس الذي يقوم عليه اختيار عامل حفاز لتفاعل معين هو نوع من



شكل ١-١٧-١: بعض تفاعلات الأنزيمات التي تسرع من حدوث التفاعل عن طريق تجميع المتفاعلات معًا في الاتجاه الصحيح. ويبين التفاعل في أربع خطوات ابتداءً من اليسار وحتى اليمين، فنجد في الخطوة الأولى أن مادة التفاعل (البيضاء اللون) تسبح بحرية في المحلول، وعندئذ تلتصل بالأنزيم (الأسود اللون). وعندما تتجمع مادتاً المتفاعلات معًا، تتفاعلعاً معًا ويترك الناتج النهائي الأنزيم، ويصبح الأنزيم حراً كي يحفز تفاعلاً آخر.

الفن. فعلى سبيل المثال، يحفز سلك نحاس تحلل فوق أكسيد الهيدروجين بدرجة أفضل كثيراً من سلك من الصوف الفولاذي. ويمكن توضيح هذا الفرق بطريقة مقنعة كالتالي: ارتد نظاراتك الواقية، ثم ضع سلك نحاس في منتصف كوب (١٢٠ مليلتر) من فوق أكسيد الهيدروجين الذي يُباع في الصيدلية. ضع قليلاً من أسلاك الصوف الفولاذي في عينة مماثلة من فوق أكسيد الهيدروجين، نجد أنه يظهر على طول سلك النحاس فقاعات حيث تحلل فوق أكسيد الهيدروجين إلى غاز الأوكسجين والماء.

وبسبب العوامل العديدة التي تؤثر على معدلات التفاعل — مثل تركيز المتفاعلات ودرجة الحرارة والعوامل الحفازة — وحقيقة أن المتفاعلات تجتمع معًا بشكل عشوائي ولا تسير دائمًا في الاتجاه الصحيح أو تتمتع بالقدر المناسب من الطاقة، فإنه لا توجد وصفة مباشرة للتنبؤ بمعدلات التفاعل. ولكن الكيميائيين يحرزون تقدماً حقيقياً، وربما يصبح لدينا يوماً ما قدر كافٍ من المعرفة حتى نتمكن من ضبط معدلات التفاعل تماماً، لكننا نتحرك بخطى متتالية حتى الآن بسبب قيود السرعة التي ترسلها لنا الطبيعة.



على سبيل المثال: عندما تطقطق سيارتك

عادة ما ترتبط كلمة «انفجار» في أذهاننا بالتدمر، لكنها لا تعني في الواقع سوى «رد الفعل السريع»، فهو يكون في غاية السرعة حتى إن الأشياء المحيطة ليس لديها الوقت حتى تسع أو تمتضي التغيير. لقد أضحت الانفجارات في عالمنا المعاصر شيئاً مألوفاً مثل النفس الذي نتنفسه، ومحرك الاحتراق الداخلي يمكنه أن ينتج الآفًا عديدة من الانفجارات في الثانية الواحدة.

ويبدو الأمر غريباً لنا أن محرك الاحتراق الداخلي لا يزأر حولنا إلا لما يقرب من قرن من الزمان، في حين تقوم البشرية بالانفجارات على مدار عدة آلاف من السنين. وبالطبع يرتبط التعليل بالهندسة التي تعد غاية في الأهمية للتحكم في الانفجارات، بما في ذلك كيفية تشغيل العديد من الانفجارات في ذات الوقت وجعلها جمیعاً تعمل معًا، وبكلمات أخرى، يتعلق الأمر بالتوقيت.

يختلط البنزين والهواء في محرك الاحتراق الداخلي في أسطوانة محكمة الغلق تحوي مكبساً متحركاً. يتحرك المكبس لأعلى ويضغط خليط الهواء والبنزين الذي يحترق عندئذ بشرارة. ويدفع الانفجار الناتج المكبس لأسفل، وتحرك الحركة من أعلى لأسفل رافعة تدور حول عمود الإدارة. ويُضبط توقيت الانفجارات، من ثم عندما يندفع أحد المكابس إلى أسفل، يُستخدم جزء من قوة اندفاعه لأسفل في تحريك مكبس آخر لأعلى، على غرار طريقة عمل الأرجوحة — أو على الأقل هذا ما يحدث عندما تسير الأمور على ما يرام. وأحد الأمور التي قد تفسد في محرك الاحتراق هي تلك الحالة التي يُطلق عليها «خبط المحرك»، وهي عبارة عن انفجار غير مكتمل ينتج عنه «فرقة المحرك»، أو فقدان مفاجئ في القدرة، ويمكن فهم سبب خبط المحرك في ضوء معدلات التفاعل الكيميائي.

عند النظر إلى صورة مبسطة تعرض محركاً في حالة تشغيل، فقد يظهر مكبس يتحرك لأعلى ضاغطاً على خليط البنزين والهواء حتى يصل إلى قمة الشوط لأعلى، وعندئذ يطلق البوجيه شارة كهربائية فينفجر البنزين ويتحرك المكبس لأسفل. غير أن هذه الصورة المبسطة تغفل حقيقة أن اشتعال البنزين هو تفاعل كيميائي ويشتمل على انفجارات ولا يحدث تلقائياً شأنه في ذلك شأن كافة التفاعلات الكيميائية، والانفجارات تستغرق بعض الوقت كي تنتشر في خليط البنزين والهواء.

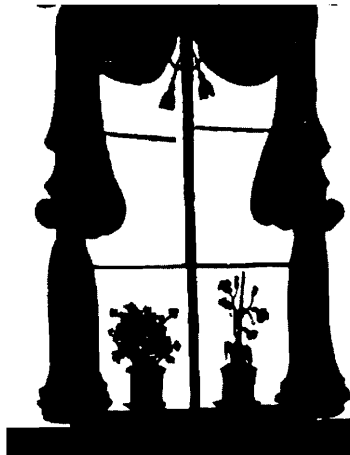
ويُعزى السبب في استغراق الانفجار لبعض الوقت إلى أن البوجيه عادة يُصمم كي يُطلق الشرارة قبل أن يصل مباشرة إلى قمة الشوط لأعلى، وبهذه الطريقة يستقبل المكبس الدفع من انفجار الغاز بمجرد أن يكون في وضع استعداد لبدء التحرك لأسفل، كما أنه يستفيد من الأثر الكامل للانفجار. وإنما كان من المفترض أن يبدأ الانفجار مباشرة عندما يصل المكبس إلى قمة الشوط، فإن المكبس عندئذ سيكون بالفعل في حالة حركة في الاتجاه بعيداً لأن قوة الغازات المنفجرة بأكملها تتحرك نحوه، وأثر القوة سيكون قد خُفف. وإذا كان من المفترض أن تحدث الشرارة الكهربية بعيداً جداً عن المكبس، فإن الانفجار الكامل كان سيُقابل المكبس في طريقه لأعلى ومن ثم يعمل ضد شوط القدرة للمكابس الأخرى التي توجد أسفل الخط.

ويمكن أن يدمر الإشعال المحظوظ الفوائد التي تُجني من كل هذه التوقيريات المعقّدة. فإذا حدث شيء ما تسبب في اشتعال خليط البنزين والهواء قبلما يُطلق البوجيه شارته الكهربية، أو تسبب في احتراق الخليط في أماكن مختلفة في ذات الوقت، فإن النتيجة ستكون مجموعة من الموجات الصدمية (موجات صوتية تتنطلق بسرعة فوق صوتية). وهذه الضغوط الشديدة وغير الموضعية في الحسبان يمكنها أن تتدخل على نحو خطير مع وظيفة المكبس. وكما رأينا، تعد درجة الحرارة عاملًا مهمًا لمعدلات التفاعل. وكما ذكرنا في مناقشتنا للحالة الغازية، يمكن لزيادة الضغط أن تتسبب في ارتفاع درجة الحرارة، حتى إنه يمكن تسخين خليط البنزين والهواء إلى درجة الاشتعال عن طريق الضغط وحده. وفي الواقع يعتمد عمل محركات дизيل على هذه الفكرة، فلا تحوي محركات дизيل بوجيهات إشعال لكنها تعتمد على الضغط لإشعال خليط الوقود والهواء. لكن إذا حدث هذا في محركات أخرى غير محركات

الديزل، فإنه يتسبب في حدوث احتراق لا يمكن التحكم فيه ويتسرب في حدوث الأضطرابات؛ إذ يجب التحكم الجيد في خليط البنزين والهواء في محركات تُدار بعناية لمنع حدوث الخطأ.

وثلثة عامل مهم آخر هو الوقود؛ فإذا كانت درجة البنزين ذات قدرة أكبر على تحمل درجة الحرارة والضغط داخل الأسطوانة دون حدوث اشتعال تلقائي داخل الأسطوانة، عندئذ سيكون الخطأ أقل على الأرجح. وقد أُعد الوقود الذي يحوي درجة «أوكтан» عالية، بحيث يمكنه أن يقاوم الاحتراق حتى يشتعل.

ويشير اسم «أوكтан» إلى مركب يحوي ثمانى نوى من الكربون في تركيبه، وتعني درجة الأوكتان الموجودة في البنزين في الأساس، نسبة نوع معين من الأوكтан (فتشمل طرق عديدة لترتيب ثمان نوى كربون في سلسلة) إلى نسبة سلسلة معينة ذات سبع نوى كربون. لكن هذا المصطلح قد تغير منذ بدء استخدامه ليصف خصائص احتراق الوقود أكثر مما يصف التركيب الدقيق للوقود. فعلى سبيل المثال عندما وُجد أن بعض مركبات الرصاص بإمكانها أن تحسن طريقة احتراق الغازات، ومن ثم تتجنب الخطأ، حينئذ قيل أن المواد المُضافة من منتجات الرصاص تعمل على رفع نسبة «الأوكتان» في البنزين. ولحسن الحظ، يمثل تصميم المحرك عاملًا مهمًا أيضًا من العوامل التي تعمل على منع الخطأ، من ثم عندما تزيد نسبة الرصاص في البيئة بسبب زيادة نسبة الرصاص في الوقود، فإن السيارة يُعاد تصميماً كي تُزود بوقود ذي نسبة أقل من الأوكтан. لكن ليست بالضرورة أن تستخدم جميع السيارات وقودًا عالي الأوكтан كي تكون بآمن! فبعض السيارات تُدار بطريقة أفضل باستخدام وقود منخفض الأوكтан. ففائدة الوقود عالي الأوكтан تتوقف على تصميم المحرك وعمره وحالته وموقعه وكيفية ضبطه والمناخ. والتجربة هي خير دليل لك، فإذا كانت سيارتك تعمل جيدًا، دعها وشأنها فلا تخبطها.



تجربة ١٨: كيمياء الضوء الأسود، وكيمياء المشابك

«أولئك الذين يشكلون طبقة النبلاء الطبيعية، لا تجدهم في الواقع نبلاء، أو لا يكادون يكونون نبلاء، مثل الطاقة الكيميائية للطيف لا تكون أقوى إلا بالقرب منه.»

رالف والدو إيمرسون في «مقالات» ١٨٣٠

في مناقشتنا عن العوامل التي تؤثر على أداء محرك السيارة، من الأشياء التي لم نذكرها هي شدة ضوء الشمس؛ لأن التفاعلات التي تحدث داخل المحرك لا تتعرض لأشعة الشمس، لكن ضوء الشمس يؤثر على السيارات، فالمواد الكيميائية الموجودة في دهان السيارة والإطارات والتركيبات المصنوعة من اللدائن تفسد من الشمس. في الواقع، الضوء يمكنه أن يكون عاملاً مهمّاً لتفاعلات عديدة، ويمكن أن يكون الضوء أيضًا عاملاً غامضًا، لأنه في أوقات كثيرة لا يتوقف الأمر على الضوء فحسب، بل على نوعه أيضًا، ولذلك نبين تأثير الضوء على التفاعلات الكيميائية، راجع التجربة التي طرحناها في الفصل الأخير التي قمنا فيها بقياس معدل التبييض باستخدام محلول دليل.

ارتدى نظارتك الواقية، ثم ضع المادة المبيضة في الأكواب تماماً مثلاً فعندما من قبل، لكن في هذه المرة عرض أحد المحاليل للضوء الأسود المقترن شراؤه ضمن قائمة المشتريات والمحاليل. يجب أن يُقرب الضوء الأسود لمسافة بوصة من سطح محلول لضمادة أكبر تأثير. فالضوء يجب أن يسلط فوق السطح مباشرة وليس عن طريق جانب الوعاء الزجاجي أو البلاستيكي. ويجب أن يدوم التعرض لما يقرب من خمس عشرة دقيقة. وراع ألا يتعرض محلول الآخر للضوء. الآن أضف قطرات متساوية من الدليل إلى كل الكوبين اللذين يحتويان مادة التبييض، ثم احسب الوقت الذي يستغرقه اللون حتى يتلاشى منهما. عندئذ ينبغي أن يحدث التفاعل في محلول الذي تعرض للضوء الأسود أسرع جداً من تفاعل محلول الذي لم يتعرض، ذلك لأن مادة التبييض تفككت ضوء كيميائياً بمعنى أن الضوء الأسود تسبب في تفتيت مادة التبييض كيميائياً إلى أنواع أكثر قدرة على التفاعل.

والآن وأنت لا تزال مرتدية نظارة الأمان، صب نحو نصف بوصة (١ سم) من محلول كبريتات النحاس (المعدة كما هو مشار في قائمة المشتريات والمحاليل) إلى كوب من الزجاج أو البلاستيك على أن تخلص من الكوب بعدها. أفرد كليب ورق واغمس أحد طرفيه في محلول، ثم ضع طرف مسمار مطلياً بالخارصين في محلول على ألا يلمس المشبك، ضع أيضاً طرف سلك الألمنيوم طويلاً في محلول بحيث لا يلمس المعادن الأخرى. انتظر ساعة ثم أخرج المعادن من محلول وافحصها جيداً. ينبغي أن يتغطى المشبك بطبقة رقيقة من النحاس، والمسمار المطلية بالخارصين يصبح لونه أغمق في الطرف الذي لمس محلول، أما سلك الألمنيوم فينبغي أن يظل كما هو بلا تغيير. في حالة المشبك المعدني والمسمار المطلية بالخارصين، فإن الإلكترونات الموجودة على سطح المعادن تنتقل إلى أيونات النحاس في محلول. تكون النحاس الفلزي عندما قبلت الأيونات الإلكترونات. وترسب النحاس على الكليب المعدني وعلى سطح المسمار لأن الحديد الموجود في المشبك والمسمار تأين وانحل. غير أن الإلكترونات مرت بوقت أصعب بتركها الألمنيوم. ويطلق على تبادل الإلكترونات عبر المحاليل أو عبر المعادن مصطلح «الكيمياء الكهربائية». ولسوف نفحص المزيد من هذه التفاعلات – وأسبابها وعواقبها – في الفصل التالي.



الفصل الثامن عشر

الإلكترونات والفوتونات: أثر الضوء

«ولم يصعق البرق الذي سبقها أحد غيري، لكنني لن أبدل مصباحي ما حبيت. عندما يصبح هناك عجز في الأوكسجين، قد يسدده الكيميائي، ولكن ليس العجز في الكهرباء.»

إميلي ديكنسون «قصائد، السلسلة الثالثة» ١٨٥٠

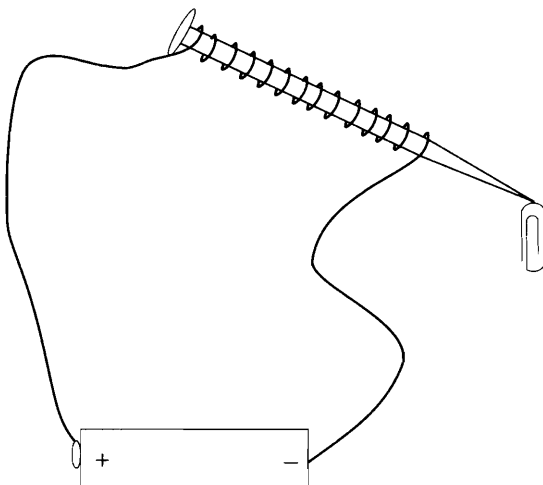
ما الشيء المشترك بين الألعاب النارية وتغيير لون أوراق الشجر في فصل الخريف؟ الشيء المشترك هو الكيمياء الضوئية، وهي الكيمياء التي يكون فيها الضوء أحد مواد المتفاعلات أو النواتج. ففي الألعاب النارية يكون الضوء هو أحد النواتج وهو أمر جلي للعيان بالطبع، وفي تغيير لون أوراق الشجر في فصل الخريف يكون الضوء هو أحد مواد التفاعل، فعند وضع كيس ورقي فوق كتلة من أوراق الشجر المتساقط، فإن هذا سوف يمنع تغير لونها، من ثم يعتبر الضوء أحد مواد التفاعل في أشهر تفاعلات التساقط.

ما الشيء المشترك بين البطاريات والمصدات؟ الشيء المشترك هو الكيمياء الكهربائية، وهي الكيمياء التي تكون الكهرباء هي أحد المتفاعلات أو النواتج.

فالبطاريات تنتج الكهرباء عبر التفاعلات الكيميائية وتخلق قدرًا من الإلكترونات كافيًا لإتارة المصباح الكهربائي. وعند الطلاء بالكهرباء يُستخدم نبع من الإلكترونات لاختزال المعادن، مثل الكروم، على السطح، كما في المصدات في السيارات المعروفة بـ«بكراؤن فيكتوريا»، موديل عام ١٩٥٦. ما الشيء المشترك بين الكيمياء الضوئية والكيمياء الكهربائية؟ كلاهما يمثل بعضًا من أنواع التفاعلات الكيميائية التي تتضمن جسيمات صغيرة ولكنها ليست ذرات، ولكنها تتسبب في فعل الكيمياء. وفي الكيمياء الكهربائية تكون هذه الجسيمات الدقيقة هي الإلكترونات التي نألفها الآن. أما في الكيمياء الضوئية فتكون الجسيمات الصغيرة فوتونات وهي قد تحتاج بعض الشرح.

ونبدأ الآن بشرح طبيعة الضوء، يمكن وصف الضوء على أنه «مجال كهرومغناطيسي متذبذب»، وهو مصطلح يحتاج شرحًا في حد ذاته. وتُعرف الكلمة «مجال» في العلوم الفيزيائية على أنها الأثر الذي ينتشر عبر منطقة من الفراغ، فعلى سبيل المثال، إذا كانت هناك نار مشتعلة في منتصف فناء، فإنها تخلق مجالاً من السخونة، وتكون درجة الحرارة أعلى في المكان المشتعلة فيه النيران، ثم تمتد الحرارة في المنطقة المحيطة وتقل بالتدريج إلى أن تتلاشى مع بعد المسافة عن النيران. والمجال المتذبذب هو ذلك المجال الذي يتغير بانتظام مع الوقت. وعندما تُسلط مروحة على كتلة جلدية فإنها تكون مثل المجال الحراري المتذبذب السابق، والمجال الكهرومغناطيسي المتذبذب هو مجال كهربائي متذبذب مصحوبًا بمجال مغناطيسي متذبذب.

ويمكنك أن تبين العلاقة بين الكهرباء والمغناطيسية باستخدام مسمار وقطعة من السلك، وبطارية قاعدية الخلية جهدها ١,٥ فولت، وحامل بطارية (يمكنك استخدام حامل بطارية أو لا). يُلف السلك حول المسمار في سلسلة من اللفات الضيقة، وعندئذ تُوصل الأطراف أو تمسك بأطراف البطارية. وعليه، يصبح المسمار مغناطيساً كهربائيًا ويستطيع أن يلقط مشبكًا معدنيًا. ويمكن أن يُشغل المغناطيس ويُطفأ عن طريق توصيل وفصل البطارية. وقد يسخن السلك، لذا لا تتركه موصلاً لفترة طويلة أكثر من الحاجة. ولا تخزن على الإطلاق بطارية موصولة بسلوك، لأنهما قد يتصلا ببعضهما ويُسخنا لدرجة يمكنها أن تشعل مادة قابلة للاشتعال.



شكل ١-١٨-١: مغناطيساً كهربائياً يمكن عمله في البيت ويمكنه أن يجذب مشبكًا معدنياً.

والسؤال الذي نود أن نطرحه: لماذا يخلق التيار المتحرك مجالاً مغناطيسيّاً؟ لكي تكون أمناء تماماً في الرد على هذا السؤال، أود أن أذكر أنه ما من أحد قط أجاب على هذا السؤال تماماً بعد، لذا لن نحاول نحن ذلك، لكن يكفي أن نذكر أن التأثير قوي للغاية ويقدم كيمياء شيقه أيضاً.

لماذا يرتبط المجال الكهرومغناطيسي المتذبذب بالكيمياء؟ كما يمكن أن نتذكر من مناقشتنا للتركيب الذري أن الذرة نفسها تتمتع ب المجال الإلكتروني، كما أوضحنا بتجربة «الساحرة والماء». وتكون شحنة الإلكترون سالبة وشحنة البروتون موجبة، وكلاهما منفصلان أحدهما عن الآخر، من ثم يوجد بين الإلكترونات والبروتونات مجال، وهو مجال الجذب. وقد يمتص الجزيء الطاقة من المجال الكهرومغناطيسي المتذبذب للضوء لأن الإلكترونات تُدفع وتُجذب من أماكنها الطبيعية، كما لو كانت طفلًا يتارجح على أرجوحة إذ يمتص الطاقة من والديه اللذين يدفعانه من موضع الاتزان على الأرجوحة.

تتأخص كل الكيمياء في إعادة تنظيم الإلكترونات، من ثم قد تجد الإلكترونات المدفوعة في كل مكان نفسها في موضع جديد، مما قد ينتج عنه مواد جديدة. لكن لماذا قلنا إن الضوء قد يتفاعل مع الذرات؟ إذا كان الضوء هو مجال كهرومغناطيسي متذبذب والذرات تحوي مجالاً كهربائياً، لا ينبغي إذن أن

يتفاعل الضوء دائمًا مع الذرات؟ قد نجد الإجابة في سؤال آخر قد تكون سأله في غضون التجربة التي أجريناها في هذا الفصل، وهو: أيجب على أن أشتري مصباح ضوء أسود؟ فهو مكلف للغاية! ألا يمكن أن أستخدم المصباح العادي أو حتى أعرض محلول للشمس؟

والإجابة على ذلك هي أن الضوء الأسود يقدم وفرة من الأشعة فوق البنفسجية، وهي نوع الضوء الذي يحتاجه لإتمام التفاعل. ويفسر عمل الأشعة فوق البنفسجية أيضًا لماذا يجب رصد نسب الكلور في حمامات السباحة، فلا يمكن التسليم بوضع نفس الكمية من الكلور كل يوم لأنه لا يوجد كم ثابت من أشعة الشمس كل يوم. لكن إذا كانت الشمس ترسل أشعة فوق بنفسجية، لماذا لا نكتفي بتعريف التفاعل لأنشدة الشمس ونوفر نفقات مصباح الضوء الأسود؟ والإجابة هي أن الأشعة فوق البنفسجية هي ليست الأشعة الوحيدة التي تبثها الشمس، وأن وجود أنواع أخرى من الأشعة قد يؤثر على نتائج التجربة، فالشمس ترسل أيضًا أشعة مرئية والأشعة تحت الحمراء، والأشعة تحت الحمراء يمكنها أن تسخن محلول. وكما ذكرنا في مناقشتنا حول «الحركة الكيميائية»، تستطيع الحرارة أن تسرع من التفاعل الكيميائي، من ثم إذا عرضنا محلول للشمس، فإننا لن تكون متيقنين أيهما السبب في تفتت مادة التبييض؛ الأشعة فوق البنفسجية أم الحرارة. ويكون نوع الضوء المطلوب لإتمام التفاعل محدوداً للغاية لأن نوع المجال الكهربائي المحيط بالجزيء محدد للغاية. ويعتمد المجال على طبيعة العناصر التي تكون الجزيء وموقعها في الجزيء.

وتعتمد الطاقة التي تحملها الأشعة على نوع الأشعة، فنوع الأشعة التي تسخن محلول إذا عرضناه للشمس (الأشعة تحت الحمراء)، هي أشعة منخفضة الطاقة نسبياً، والأشعة المرئية التي تستجيب لها أعيننا هي أشعة متوسطة الطاقة، أما الأشعة فوق البنفسجية التي أتمت التفاعل الكيميائي فهي أشعة عالية الطاقة نسبياً. والأشعة فوق البنفسجية هي ذلك النوع من الأشعة الذي يمكنه أن يدمر البشرة إذا تعرضت للشمس لفترات طويلة. ويمكن أن تكون الأشعة التي تحتاجها لإتمام تفاعل كيميائي محددة للغاية، لدرجة أن الأشعة يمكن النظر إليها على أنها نبع من حزم الطاقة، يحدث كل جسيم فيها تغيراً كيميائياً واحداً. ويُطلق على حزم الطاقة تلك فوتونات ويمكن أن ندعها مثلاً نعد الإلكترونات والجزيئات والذرات.

كيف يمكن أن يكون الضوء جسيماً صغيراً وموجة؟ لقد أربك هذا السؤال أجيالاً من دارسي الكيمياء والفيزياء، لاسيما وأن الإجابة هي أن الضوء ليس هذا ولا ذاك – وهو هذا وذاك في الوقت ذاته، فالضوء يمكن تصوره على هيئة جسيم عندما تكون صورة الجسيم مناسبة، ويمكن تصوره على هيئة موجة عندما تكون صورة الموجة مناسبة، وفي الوقت ذاته لا تعبر أي من الصورتين عن جوهر الضوء بل يمثلان أحد جوانبه.

ويمكن أن نشبه ذلك بالقطط المدللة العادمة التي تُربى في المنازل. هل القطط التي تُربى في المنازل هي حيوانات أليفة أم حيوانات متواحشة؟ تتصرف القطط كحيوان أليف عندما تأتي أو تدعى للطعام أو للهو معها، لكنها تتصرف كحيوان متواحش عندما يعترض طريقها عنكبوت منحوس. إذن هل القطط أليف أم متواحش؟ من الممكن أن نطلق عليه في وقت ما إحدى هاتين الصفتين، وفي وقت آخر الصفة الأخرى، فالقط ليس هذا ولا ذاك وفي الوقت نفسه هو كلاهما. وبالمثل، يُوصف الضوء في بعض الأوقات على أنه جسيم وفي أوقات أخرى على أنه موجة.

وقد شاهدنا بالفعل أن الضوء قادر على استثارة التفاعلات الكيميائية، لكن كيف يمكننا أن نوضح أن التفاعلات الكيميائية قادرة على إنتاج الضوء؟ إن أسهل طريقة على الأرجح هي الذهاب إلى إحدى المعارض التجارية أو السيرك أو متجر بيع الأشياء المبتكرة لشراء أدوات متوهجة. تعمل هذه الأنابيب الطويلة المكسوة بالبلاستيك والطويلة عن طريق ثنيها وبرمها حتى ينكسر الغشاء الذي يفصل ما بين سائلين، ويمتزج هذان السائلان معًا ويتفاعلان، ويحوي هذان السائلان مواد تتفسفر عندما تتفاعل وينتج عن ذلك أضواء متواهجة مبهجة. ويمكننا أن نجد مثلاً آخر على ذلك في الألعاب النارية، إذ يسخن انفجار البارود الأملاح المعدنية الموجودة في الألعاب النارية إلى الدرجة التي تثار بها الإلكترونات في مداراتها. وفي حين تسترخي الذرات عائدة إلى حالة سكونها الأكثر استقراراً، تبث الطاقة الزائدة في صورة ضوء.

وتعد الكيمياء الضوئية، الكيمياء التي يحدثها الضوء، هي المسئولة عن تفاعلات عديدة تحدث في الغلاف الجوي وتحدد جودة هوائنا. والضباب الضوئي الكيميائي هو الاسم الذي يُطلق على الضباب الرقيق البني الضارب للحمرة الذي يتكون فوق المدن تحت ظروف مناخية معينة. والناتروجين

(N₂) والأوكسجين (O₂) مكونات طبيعية للهواء ويمكنهما أن يكونا NO في البرق. ويتفاعل NO مع O₂ ليكونا NO₂, الذي يذوب في ماء المطر ويسقط إلى الأرض. وهنا يمكن الحصول على النيتروجين عن طريق نوع من البكتيريا، وعن طريق سلسلة من التفاعلات يمكن تكوين البروتينات لأنماط الحياة المختلفة للنبات والحيوان. وللأسف، ثمة مصدر آخر NO₂, لكنه صناعي إلى حد ما، هو الناتج عن أسطوانات السيارات، ولن يكون NO₂ الناتج سبب مشكلة إذا وُجد بكميات صغيرة، لكنه قد يسبب الأضرار إذا وُجد بكميات كبيرة. ويمكن أن يتمتص NO₂ المنطلق في الهواء الأشعة فوق البنفسجية من الشمس ويفتت ويتحول إلى NO, وO₂ مرة أخرى. وتكون المشكلة في أن O يمكنه أن يتفاعل مع O₂ ويكونa O₃, المعروف بالأوزون. وفي حين يكون الأوزون ذا فائدة في طبقات الغلاف الجوي العليا – إذ يحمي سطح الأرض من القوة الكاملة لأشعة الشمس – فإن وجوده في المستويات الدنيا، في مستوى الشارع، لا يعد أمراً جيداً، فالأوزون يتلف المطاط والبلاستيك والنباتات والحيوانات ويتفاعل مع عوادم السيارات ليكون مواد ملوثة ضارة.

وهكذا نجد أن الطاقة المنطلقة من الضوء يمكنها أن تحدث بعض التفاعلات الكيميائية، لكن السؤال هنا هو: لماذا تطلق بعض التفاعلات ضوءاً؟ الإجابة هي أن التفاعلات الكيميائية تتكون من الإلكترونات معادة التنظيم، واستناداً إلى المواد الكاشفة والنواتج، قد تجد هذه الإلكترونات نفسها في مدارات جزيئات النواتج التي لا تكون في حالة الطاقة الدنيا، وكما هو الحال مع الإلكترونات في الألعاب النارية، ففي طريق عودتها إلى حالة السكون، قد تطلق بعض الضوء.

وثمة طريقة أخرى يمكن عن طريقها إعادة ترتيب الإلكترونات في تفاعل كيميائي، وذلك عن طريق الأسلاك. والكيمياء الكهربائية هي كيمياء أكسدة واختزال وهي تلك التي ينفصل فيها الموضع التي تُجرى فيه تفاعلات الأكسدة عن الموضع الذي تُجرى فيه تفاعلات الاختزال. وتظهر طبيعة الكيمياء الكهربائية في المقام الأول في شكلين مميزين، هما خلايا التحليل الكهربائي والخلايا الفولتية (المعروفه بالجلفانية أيضاً). والخلايا الفولتية هي خلايا تنتج الكهرباء، من ثم تُصنف البطاريات باعتبارها خلايا فولتية. والمبادئ التي تقوم عليها فكرة عمل الخلايا الفولتية هي نفس المبادئ التي تقوم عليها

باقي التفاعلات الكيميائية الأخرى، باستثناء أن الإلكترونات تتبادل بعضها مع بعض عبر أسلاك وليس عبر اتصال مباشر. والتفاعلات هي تفاعلات أكسدة واختزال (ولذلك هي تنتج تياراً من الإلكترونات)، بمعنى أن التفاعلات تخضع لقوانين الديناميكا الحرارية وتميل للاتزان (ولهذا تفقد البطاريات طاقتها)، وأن التفاعلات لها معدلات محددة (ولهذا يجب أن تُدفأ بعض البطاريات حتى تصل إلى درجة حرارة الغرفة قبل أن تنتج الحد الأقصى من الطاقة).

لكن تفاعلات الكيمياء الكهربية يجب أن تخضع لقوانين الكهرباء أيضاً مثلاًما تخضع لقوانين الكيمياء، لذلك حتى إن اتصلت المحاليل عن طريق سلك، فإن الدائرة الكهربية يجب أن تكون مكتملة، وإلا لن تنتقل الإلكترونات إلا بعيداً ليس إلا. ويحدث الاتصال عامة عن طريق محلول يحتوي على أيونات يُسمى «الإلكتروليت». لأن الأيونات هي جسيمات صغيرة مشحونة تتحرك في الإلكتروليت وتكون قادرة على توصيل الشحنة الكهربائية من موضع الأكسدة إلى موضع الاختزال، إذ تتحرك الإلكترونات عبر السلك، وفي حال البطاريات التي تشتريها من المتجر، عادة ما يكون الإلكتروليت في شكل عجينة رطبة وليس سائلاً، لكن في بطاريات السيارات التي تنتج تيارات كهربائية عالية، عادة ما يكون الإلكتروليت هو حامض الكبريتيك.

ويكون الليمون حامضياً، من ثم يعد عصير الليمون فعلياً إلكتروليت جيداً أيضاً. والآن ارتد نظارة الأمان الواقعية، وأغرز مسامراً مطلياً بالخارصين في طرف ليمونة ودبوس في طرفها الآخر في أحد شقوقها الضيقة، ثم قس فرق الجهد الكهربائي بين المسamar والدبوس باستخدام فولتميتر يمكن شراؤه من متجر بيع الخردوات، عن طريق توصيل الطرف السالب بالمسamar المطل بالخارصين والطرف الموجب بالنحاس. يعتمد فرق الجهد المُقياس الفعلي على الليمون والعوامل الأخرى.

والتفاعل الذي يحدث في بطارية الليمون هو اختزال أيونات النحاس (إذ يذوب القليل من النحاس من دبوس النحاس في عصير الليمون الحامضي) وأكسدة الخارصين إلى أيونات خارصين – وهي الحالة الأكثر ثباتاً وفقاً للديناميكا الحرارية. ولأن التفاعل يتحرك نحو حالة أكثر ثباتاً، من ثم يمكنه أن ينتج الكهرباء تماماً مثل الخلية الجلفانية. وخليعة الإلكتروليت هي نقيس الخلية الجلفانية. ففي الخلية الجلفانية يُستخدم التفاعل الكيميائي لكي ينتج

الكهرباء، أما في خلية الإلكتروليت تُستخدم الكهرباء لتنتج التفاعل الكيميائي، ويمكن عمل خلية إلكتروليتية كالتالي:

ارتد أولاً نظارة الأمان الواقية، ثم التقط مسمارك الحديد المطل بالنحاس من التجربة السابقة ثم أدخله في كوب يحوي نحو بوصة من محلول المخفض لقلوية ماء حوض السمك، المقترح شراؤه في قائمة المشتريات والمحاليل. ثبت المسمار بواسطة سلك في الطرف الموجب من بطارية جافة في حامل بطارية. أضف مسماراً حديدياً آخر إلى محلول ثم وصله بالطرف السالب لنفس البطارية. يترك النحاس المسمار الحديدي الأول بالتدرج ويتحول ليفطي المسمار الثاني. وهذه العملية، التي يطلق عليها الطلاء الكهربائي، تُستخدم بالإضافة للطبقات المعدنية لكل شيء، بدءاً من المفروشات إلى المجوهرات. ويمكن أن يكون الغرض من الطلاء الكهربائي هو التزيين، لكنه يتمتع بأغراض عملية أكثر، فهو يستخدم بنجاح ليمحي المعادن النشطة مثل الحديد أو سبائك الحديد من تأثيرات الصدأ التي تحدثها الرطوبة. ولماذا تتلف الرطوبة الحديد؟ قد يظن المرء أن الكباري الفولاذية التي يمكنها أن تحملطنان من الشحنات كل يوم ينبغي أن تقاوم قطرات قليلة من الماء ولكن تشكل قطرات المياه على الحديد، خلية كهروكيميائية تماماً مثل سلك الحديد الذي يوصل ما بين محلولين. في التفاعل المكون للصدأ، يتآكسد الحديد إلى أكسيد حديد الذي هو الصدأ، ويختزل الأوكسجين الموجود في الهواء إلى ماء. ولكي نثبت أن هذا التفاعل يحدث في موضوعين مختلفين – أحدهما للأكسدة والآخر للاختزال – افرد دبوساً معدنياً، وضع نصفه داخل كوب يحتوي على خل والنصف الآخر خارج الخل لمدة يومين. عندئذ خذ الدبوس خارج محلول وتفحصه تحت عدسة مكيرة. ينبغي أن ترى الصدأ متجمعاً على موضع واحد بعينه، ثم ستجد تحت بقعة الصدأ تلك منطقة نظيفة، فالصدأ يتجمع فوق محلول لأن التفاعل يحتاج أوكسجين.

والآن أثبتتنا أن ثمة شيئاً مشتركاً بين الألعاب النارية وتغير لون أوراق شجر في فصل الخريف، وأيضاً هناك شيء مشترك بين البطاريات والمصادر، لكن في هذا الفصل، نضع أساساً مشتركاً لتلك الأشياء الأربع معاً، إذن ما الشيء المشترك بين الألعاب النارية، وتغير لون أوراق شجر في فصل الخريف، والبطاريات، والمصادر؟ الشيء المشترك بينها هو الطاقة الشمسية.



على سبيل المثال: الفوتون يقابل الإلكترون: الطاقة الشمسية

تستفيد كل من الحرباء وعباد الشمس من الطاقة الشمسية منذ أمد بعيد قبل أن تلقي الحياة المتقدمة بظلالها، ويمكن أن نقول بوجه عام إن كل الحياة مبنية على الطاقة الشمسية. غير أننا قد أضفنا تقنيات ضئيلة عبر السنين، فقد استعنا في بادئ الأمر بفكرة الحرباء وطورنا مجتمعات للطاقة الشمسية تمتضى الطاقة من الشمس ثم تخزنها. كما طورنا أيضًا الخلايا الفوتوفلطية التي تحول ضوء الشمس إلى تيار كهربائي. وتستخدم الخلايا الفوتوفلطية بنجاح في تشغيل الأجهزة الصغيرة مثل الآلات الحاسبة وحتى في تشغيل المنتجات التي تحتاج لمقدار هائل من الطاقة في المناطق التي تتعرض للشمس بغزاره. ويعمل العلماء أيضًا على استنباط تقنيات إبداعية أخرى للاستفادة من الطاقة الغزيرة المنبثقة من الشمس، وتمثل إحدى هذه التقنيات في استغلال الطاقة الشمسية في التحويل الإلكتروني للملوثات.

ومن أكثر الملوثات صعوبة في السيطرة عليها، الملوثات العضوية التي تُشقق من المخربات والمبيدات الحشرية. والمركبات العضوية هي أنواع من المواد يتركب منها الزيوت والشمع والبلاستيك، وهي مقاوم جيد للماء والأملاح البسيطة التركيب أو حتى الأحماض والقلويات، غير أن المواد العضوية يمكن أن تتفتت عن طريق وضعها في خلايا إلكترونوية ثم دفع الإلكترونات عبرها أو إزالة الإلكترونات منها. لكن الإلكترونات يجب أن تأتي من مصدر ما. فإذا دُفع التيار في نبات يُحرق بالزيريت، فعندئذ تنتج عملية تفتت الملوثات ملوثات أخرى، ومن ثم نعود إلى نقطة البداية. لكن لحسن الحظ، توجد بعض المواد مثل جزيئات أكسيد التيتانيوم.

ويستخدم أكسيد التيتانيوم في مواد الدهان بسبب نقاء لونه الأبيض، وعندما تظهر الشمس، يمكن أن تمتص جزيئات أكسيد التيتانيوم إشعاعات الشمس وتستخدم هذه الطاقة في تنشيط الإلكتروناته بجعلها في حالة نشطة وذات قدرة أكثر على التفاعل، عندئذ تعمل هذه الإلكترونات مثل مصادر الإلكترونات القليلة في البطاريات المصغرة لتفتيت الملوثات العضوية جزئياً جزئياً. لذا كما هو الحال في أسطير إيسوب – التي تدور حول الصراع ما بين الشمس والرياح عن أيهما الأقوى – نجد أن الذي يقاوم القوى يمكن التغلب عليه بالإقناع اللطيف، ومن ثم يرحب الدفء بضوء الشمس.

الباب الثاني



مقدمة

اللعب بالنغمات

«قال م. والدمان: إنني سعيد لأن يكون لي تلميذ، وإذا كان عملك على نفس قدر قدراتك، فأنا متيقن تماماً من نجاحك. والكيمياء هي ذلك الفرع من الفلسفة الطبيعية التي حدث فيها أعظم التطورات، ولا تزال هناك إمكانية حدوث المزيد، إنها في غاية الأهمية حتى إنني جعلتها دراستي الخاصة.»

ماري شيلي «فرانكنشتاين» ١٨٢٠

لقد قطعنا قدرًا لا بأس به، فقد ناقشنا طبيعة الكيمياء، وتركيب الذرات والمركبات الكيميائية، وخصائص العناصر كما هي موضحة في الجدول الدوري. واكتشفنا أيضًا الفئات الأساسية لتفاعلات الكيميائية مثل تفاعلات الأكسدة والاختزال، وتفاعلات الأحماض والقواعد، وكذلك تفاعلات الإزاحة. وشرحنا النظرية التي تشرح طبيعة الروابط الكيميائية ومبادئ التفاعلات الكيميائية. وناقشنا الاعتبارات العملية للقوى البنية والتركيز، كما درسنا الخصائص

التي تقتصر على الغازات وتفاعلاتها. وكشفنا عن الفروق الصارخة بين الخصائص المراوغة للمحاليل والخصائص الملموسة للمواد الصلبة. ونقبنا في الديناميكا الحرارية واكتشفنا مرحلة الاتزان، وتفحصنا أهمية مفهوم الاتزان الكيميائي، ورأينا كيف أنه يمكن لمبادئ الديناميكا الحرارية أن تتنبأ بخصائص المحاليل الترابطية الملاحظة. واطلعنا على قواعد علم الحركة الكيميائية، وختمنا دراستنا لمبادئ الكيمياء بنظرة للكيمياء المستحدثة بالكهرباء والضوء.

يا له من عمل جيد!

وبعد أن قضينا الكثير من الوقت والجهد في البحث والتمعن والاستقصاء، نحن الآن مستعدون لجني الثمار: إذ سنرى كيف تجتمع معًا هذه المبادئ الأساسية في بعض من مجالات الكيمياء المميزة والمتخصصة — مثل الكيمياء العضوية والكيمياء غير العضوية والكيمياء الحيوية والكيمياء التحليلية — وستنقلي نظرة للأمام على مستقبل متشابك ومتدخل.

و قبل أن نبدأ لائق نظرة عامة قصيرة. وأود أن أذكر أن الكيمياء العضوية والكيمياء غير العضوية ليستا تطبيقات على الكيمياء بغرض الاكتشاف فحسب لكنهما اكتشافات لهما أهداف محددة في الأذهان. ويهتم أصحابي الكيمياء العضوية بكيمياء الهيدروكربونات، وهي المواد المكونة من كربون وهيدروجين مرتبطة برابطة تساهمية. والهدف من الكيمياء العضوية هو تركيب خصائص وتفاعلات السلسل المتراكبة، والمعقودة في شكل حلقات للهيدروكربونات في كل تنوعاتها المطلقة وفهمها، وتوجد هذه المواد في كافة أنحاء عالمنا الزيتي الشععي، وفي المواد التي تُصنع منها أجسادنا.

أما أصحابي الكيمياء غير العضوية فهم يبحثون في المواد المصنوعة من المائة عنصر أو ما يزيد الموجودة في الجدول الدوري، الذي يُعد مشروعاً ضخماً. ولكن، مع أن هذه المركبات غنية ومعقدة في سلوكها، فهي لا تكون سلسل طويلة ومتراكبة مثلما تفعل الهيدروكربونات، من ثم يمكن تنوعها في تركيبها العنصري. وتكون المواد غير العضوية المحاليل الصخرية والملحية التي تكون الأرض والكواكب ومواد النجوم كافة. ويعمل أصحابي الكيمياء غير العضوية على استنباط تركيبات لأشباه الموصلات والموصلات فائقة التوصيل، والسبائك والكثير غيرها من المواد الجديدة.

ويدرس علماء الكيمياء الحيوية هوية المواد التي تعد أساس الحياة وخصائصها وتفاعلاتها. وتستمد هذه المحاولة المهمة التي تتعدد باطراد من جميع أنظمة الكيمياء، وتوظف مبادئ الكيمياء كلها لفهم تفاعلات الكيمياء التي تقود دورات الحياة.

ويمثل علماء الكيمياء التحليلية عن الأنظمة السابق ذكرها كافة. والهدف الذي يسعى نحوه علماء الكيمياء التحليلية هو تحديد هوية المواد ومقاديرها — ما إذا كانت مواد عضوية أم غير عضوية أم مواد كيميائية حيوية — عن طريق فصلها في بعض الأحيان من سائلها، وفي أحياناً أخرى عن طريق عزلها في قالب معتم. وعلى كل كيميائي أن يتمتع ببعض من السيطرة على فن تحليل المواد الكيميائية من حيث تركيبها وتركيزها. ويجد كيميائيو التحاليل التوظيف كجزء متكامل من المعامل الأكاديمية والصناعية والحكومية. وسوف نكتسب بعض التقدير للبراعة الفنية التي يتمتع بها كيميائيو التحاليل عن طريق متابعة بعض من المغامرات الخاصة التي يتمتع بها كيميائيو التحاليل — كيميائيو الطب الشرعي — في أحداث يوم شيق.

والآن، هيا بنا إلى العمل ...



تجربة الكيمياء العضوية: من أسبرين إلى حامض

«لقد حدث هذا في غضون يوم من أيام الدراسة، حدث أنه في خضم انغماسهم في غموض وأسرار الكيمياء العضوية أن دوريس فان بنستشوتن اقتحمت حياتهم».»

جاك لندن «وجه القمر وروايات أخرى» ١٩٠٥

«عندما تمكنت من إذابة الهيدروكربونات التي كنت أعمل بها، تقابلت مرة أخرى مع مشكلة الشلتوس، وتفكرت مليأً في الأمر برمته مرة أخرى..»

آرثر كونان دوبل في روايته «علامة الأربع» ١٨٩٠

لأن الكربون يتمتع بخصائص فريدة عديدة، مثل قدرته على تكوين سلاسل طويلة، تظهر المركبات العضوية – أو مركبات الكربون – في أنواع غير منتهية العدد. ويقضي أخصائيو الكيمياء العضوية وقتهم في دراسة الطرق

التي يتفاعل بها الكربون مع نفسه ومع المركبات الأخرى، ثم يستخدمون هذه المعلومات لكي يصمموا التراكيب، وهي إجراءات تدريجية يمكن عن طريقها تخليق مركب معين من المادة المعطاة في البداية. وقد صمم أخصائيو الكيمياء العضوية، باستخدام معلوماتهم عن نشاط الكربون، تركيباً لكل ملوات العضوية الرائعة التي لدينا، ابتداء من اللدائن وحتى الأدوية. غير أن هذه الليونة التي تتمتع بها جزيئات المواد العضوية تمثل أيضاً التحدي الذي تكابده الكيمياء العضوية؛ إذ يجب مراعاة الأنظمة التخليقية بشدة وهي قد تتضمن خطوات عدة تتطلب كل منها ضبطاً محكماً، وتقدم التجربة الآتية مقدار طفيف من الخطوات التي قد تتضمن في مثل هذا التخليق.

وفي هذه التجربة، سنعزل أولاً المكون النشط الذي يوجد في الشكل الحديث للأسبرين، حامض ساليسيلات الإسيتيل، باستخدام إجراء يتمتع بقداسة تقادمه، خاص بالكيمياء العضوية يُسمى «الاستخلاص». وبعد تحضير دليل الكربن القرمزى وهو نوع من الاستخلاص العضوى، فالصبغة القرمزية العضوية تُستخرج من الكربن مع الماء، وهنا سنستخدم الكحول لاستخراج حامض ساليسيلات الإسيتيل من الأسبرين.

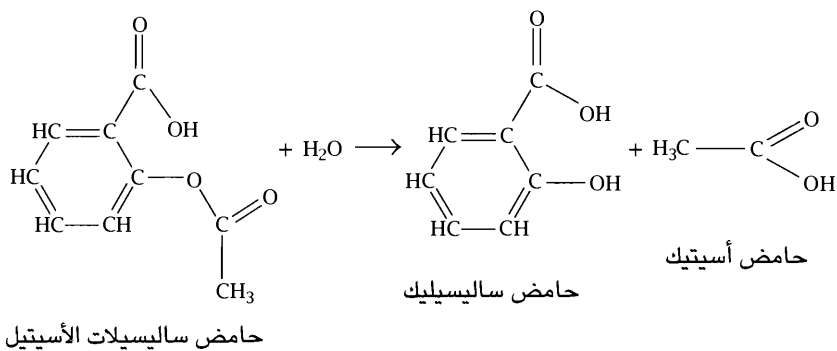
وعندئذ سوف نحوال حامض ساليسيلات الإسيتيل إلى حامض الخليك عن طريق اتباع تخليل عضوي خطوة خطوة، وتوضح معادلة التفاعل الآتية، وبين شكل ١-٢ تركيب الجزيئات في التفاعل. وتمثل الخطوط الموجودة بين رموز العناصر الروابط، ولاحظ أن بعضها يمثل روابط ثنائية، فالكربون عنصر متعدد جدًا.

والكيمياء العضوية هي نظام يتطلب صرامة، ولكن يمكن تقليل الألم بقليل من الأسبرين.

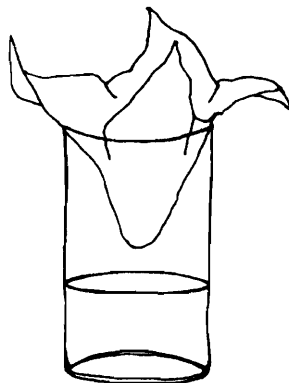
استخلاص حامض ساليسيلات الإسيتيل وعزله

ضع من عشرة إلى خمسة عشر قرص أسبرين، سواء كان أسبرينا خالصاً أم في محلول منظم، في وعاء زجاجي. ارتد نظارة الأمان الواقعية ثم صب نصف كوب (١٢٠ ملilitراً) من كحول الأيزوبروبيل، ويمكن أن يفي ٧٠٪ من الأيزوبروبيل بالغرض. لكن ينبغي أن تكون هذه الكمية كافية لتغطية الأقراص مع ترك بعض الفراغ. ولن يتطلب الأمر الكثير من المذيب لاستخراج حامض إسيتيل

تجربة الكيمياء العضوية: من أسبرين إلى حامض



شكل ١-٢: أنه يمكن تحويل حامض ساليسيلات الإسيتيك، المكون النشط للأسبرين، إلى حامض ساليسيليك وحامض أسيتيك الذي هو مكون أساسى للخل.



ساليسيليك من الأقراص. سخن الوعاء تسخيناً هيناً في ميكروويف على نصف القوة لمدة ثلاثين ثانية، ثم أخرجه. ينبغي أن يكون المذيب دافئاً وليس مغلياً. يستخرج المذيب الدافئ مركب الأسبرين من الأقراص تاركاً الغلاف النشوبي ومكونات أخرى غير مذابة. تذكر مناقشتنا التي تدور حول أن «الأشباه تُذيب الأشباه»، لا تذوب النشا غير القطبية في مذيب الكحول والماء القطبي. إذا كان لديك ملعقة أو شوكة قديمة، يمكنك أن تفتت برفق المادة المتبقية لكي تحصل على المزيد من حامض إسيتيل ساليسيليك المستخرج. تستغرق هذه العملية ما يقرب من خمس عشرة إلى عشرين دقيقة، لكنك ينبغي أن تتحلى بالصبر.

خذ منشفة ورقية وابسطها فوق سطح كوب كبير. اضغط عليها من المنتصف بخفة حتى تشبه القمع. صب بحذر محلول الأسبرين والكحول من خلال المنشفة الورقية، وسيعمل هذا على تجميع المتبقى من الأقراص في المنشفة الورقية، وسيسمح بنفاذ السائل الصافي، الذي يُدعى «السائل الأم»، إلى قاع الكوب. وبمجرد ترشيح كل محلول، ارتد قفازك المصنوع من المطاط وأزل المنشفة والمتبقي من الأقراص. حاول ألا تلمس الجزء الرطب من المنشفة الورقية، إذ يكون المذيب محملاً بحامض الإسيتيل ساليسيليك الذي قد يعلق بيشرتك بعدما يتبخّر المذيب. قد ترغب في غسل يديك إذا حدث ذلك، مع أنّ الأسبرين لا يعدّ مركباً خطيراً عندما يعلق بنسّب ضئيلة بيديك. والآن نجد أنّ حامض الإسيتيل ساليسيليك ذاب في الكحول الموجود في الكوب.

افتح الصنبور وأملأ الكوب المحتوي على السائل الأم بماء الصنبور الفاتر حتى يمتلئ نحو ثلاثة أرباع الكوب، وإذا كان استخراجك للكحول ناجحاً، ينبغي أن يكون هناك بلورات بيضاء صغيرة مسطحة من حامض الإسيتيل ساليسيليك تملأ الخليط. ويعتبر حامض الإسيتيل ساليسيليك عديم القطبية إلى حد ما ويذوب بسهولة في مذيب عديم القطبية إلى حد ما مثل كحول الأيزوبروبيل. لكن ما إن يُضاف الماء ذو القطبية الشديدة حتى يُجبر حامض الإسيتيل ساليسيليك على الخروج من محلوله بسبب انخفاض قابليته للذوبان ويكون بلورات، ولكنها لا تظهر في شكل بلورات كبيرة مستقلة لكنها تميل لأن تشبه رقائق صابون بيضاء، وقد تبدو لزجة إلى أن تجف.

ومن المثير دائمًا أن تلاحظ حجم البلورات المتكونة، ولا سيما عندما تقارنه بحجم الأقراص التي استخدمت من البداية. أعد مرشحاً آخر باستخدام منشفة ورقية في كوب كبير وجمع فيه بلورات حامض الإسيتيل ساليسيليك عن طريق صب خليط الكحول والماء والبلورات في المنشفة. أزل البلورات من الكوب الأول بغسله بقليل من ماء الصنبور الفاتر، ثم صب هذه الكميات الضئيلة عبر المنشفة الورقية. وسيعمل هذا أيضًا على إزالة البلورات من المنشفة. احتفظ بالبلورات في المنشفة وتخلص من المذيب المستعمل المتتساقط من المنشفة الورقية.

عندئذ من الممكن أن تنتقل إلى الإجراء التالي، وفي حال إذا كان لديك متسع من الوقت، ابسّط المنشفة التي تحوي البلورات على طاولة لتجف في الهواء، قد

يستغرق هذا الليل بطوله. تأكّد من وضع البثورات بعيداً عن متناول الأطفال والحيوانات الأليفة. وقد يكون النسيم القوي ضاراً أيضاً لأنّ البثورات الجافة تكون هشة ورقيقة. لاحظ أن رائحة البثورات تختفي بمجرد أن تجف، وتختفي حتى أيضاً رائحة كحول الأيزوبروبيل. وعندما تجف البثورات تلاحظ كيف أصبحت هشة عن طريق التقاط المنشفة، وقد كان معظم الوزن الأصلي للبثورات المبللة خاصاً بالذيب.

التحلّل الحفز حامضي إلى حامض ساليسيليك وحمض خليك

إذا كنت قد تركت بثوراتك تجف طوال الليل، عندئذ ارتد نظارة الأمان الواقية مرة أخرى. خذ نحو ربع مقدار من بثورات حامض الإسيتييل ساليسيليك المبللة أو الجافة وضعه في وعاء زجاجي يمكن أن يُستخدم في التسخين. والبثورات الجافة هشة للغاية وينبغي أن تتعامل معها بحذر حتى لا تتبعثر. خذ زجاجة من محلول المُخفض لقلوية مياه حوض السمك الموصى بشرائه في قائمة المشتريات والمحاليل، ثم صب منه قطرة قطرة حتى تغطي عينة حامض الإسيتييل ساليسيليك تماماً. والمحلول المُخفض لقلوية هو حامض الكبريتيك الذي يكون غير مركز بحيث يتلاءم تماماً مع هذا التفاعل، فهو يعمل كعامل محفز، إذ يُسرع التفاعل ولا يُستهلك في أثناء التفاعل. وينبغي أن تتوخي الحذر البالغ في هذه المرحلة من التجربة، إذ سيتبقى حامض الكبريتيك المُخفف في نهاية التجربة، وحتى الحامض المُخفف ينبعي أن يُعامل بحذر بالغ.

سخن هذا الخليط ببطء لما يقرب من خمس عشرة ثانية في فرن ميكروويف عند درجة حرارة منخفضة (بنسبة ٥٪). أخرج الوعاء من الميكروويف، وأبعد بيده أي روائح منبعثة من قمة الوعاء في اتجاه أنفك. نجد في نهاية التفاعل أن جزءاً من حامض الإسيتييل ساليسيليك سوف ينفصل عن هذا الجزيء بسبب البيئة الحامضية. والجزء الذي ينعزل ليصبح حامض الخليك الذي يمثل الأساس النشط للخل، وفي آخر الأمر يمكنك أن تميز الرائحة بوضوح. وبمجرد تبخر حامض الخليك، تكون بقايا البثورات هي حامض الساليسيليك ذو التأثير المسكن للألم. ويمكن التخلص من كافة المواد الصلبة بإلقائها في سلة القمامنة، والتخلص من السوائل بسكبها بحذر في المرحاض.

والتفاعل الذي أجريته لتوك هو تفاعل عضوي يُعرف باسم التحلل الحفز حامضي acid-catalyzed hydrolysis. وتعني اللاحقة lysis «القطع» في حين تعني الكلمة hydrolysis القطع باستخدام الماء. وقد حدث في هذا التفاعل «قطع» حامض الإسيتيل ساليسيليك باستخدام الماء لتكوين حامض الساليسيليك وحامض الخليك كما هو موضح في شكل ١-٢.



الفصل الأول

عضوية ليس إلا

«ومن ناحية أخرى، اعتقدت أن أرى بول تيكلورني منغمساً بعمق في دراسة استقطاب الضوء وحيوده وتدخله وانكساره الأحادي والثنائي ومختلف المركبات العضوية الغريبة.»

جاك لندن، كتاب «Moon-Face and other stories»

حتى ونحن نتحدث، يصنع بعض الكيميائيين في كولبيا الصوف خلسة من نبات الجوتة.

روبرت فروست قصيدة «Build Soil»

إنه لشيء بناء أن ننظر حولنا إلى عدد الأشياء المكونة في المقام الأول من مواد عضوية — أي المواد المكونة من مركبات الكربون والهيدروجين المرتبطة بروابط تساهمية التي يطلق عليها الهيدروكربونات — سواء المعالجة أو غير المعالجة، بداية من الأسفلت إلى الأسبرين، فعالمنا مغمور بالهيدروكربونات. وتشتمل هذه الهيدروكربونات على اللدائن التي أصبحت هذه الأيام موجودة في كل شيء بداية من السيارات إلى تجهيزات المكاتب، ومن معدات

المزارع إلى الملابس. وجميع الأطعمة تعتبر مواد عضوية من شرائح اللحوم إلى رقائق البطاطس المقلية، ومن السكر إلى السردين؛ مما يضعنا أمام أكبر فئة وهي الكائنات الحية كافة — أي النباتات والحيوانات والفطريات والبكتيريا. وأنواع الوقود التي نستخدمها — مثل البنزين والغاز الطبيعي والبروبان والبيوتان — هي أيضًا مواد عضوية لأنها تُشتق من كائنات كانت حية يوماً ما مثل الأشجار والديناصورات والأسماك. وتتراوح المنتجات النفطية من الأسفلت وحتى الأسيتون. والفحm كتلة مادة عضوية. والصابون والشامبو أيضًا هما مواد عضوية سواء ذُكر ذلك عنهما أم لم يُذكر. وماذا عن مواد التجميل، أتعد مواد عضوية؟ نعم. وماذا بشأن معجون الأسنان ومزيل العرق؟ غالباً ما يتكونوا من مركبات عضوية قاعدية مُضافاً إليها القليل من المواد الفعالة. والأدوية؟ الأدوية هي مواد عضوية، وإذا لم تكن المواد الفعالة مواد عضوية، فإن الناقل النشوي أو الكبسولة الجيلاتينية مواد عضوية. وقد يكون أي مشروب ذا نكهة مكوناً من الماء في المقام الأول، لكن المواد الملونة أو النكهات سواء أكانت طبيعية أم مصنوعة من قطران الفحم فهي مواد عضوية. أما عن الملابس، سواء الطبيعية أو الاصطناعية فهي مصنوعة من الألياف. وفي كثير من الأوقات، تُستخدم كلمة «عضوٍ» لتعني «الأشياء المنتجة طبيعياً وليس صناعياً»، لكن في حقيقة الأمر، تكون كل الهيدروكربونات مواد عضوية بصرف النظر عن الطريقة التي جاءت بها إلى حيز الوجود، لكن المركبات العضوية الأولى كانت طبيعية بلا أدئني شك. وجسم الإنسان هو عضوي أيضاً.

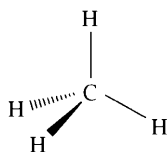
السؤال إذن: لماذا تتكون العديد من المواد من الهيدروكربونات؟ في الواقع، الأمر ليس بهذا القدر من الغموض، فإذا جاءت بها إلى حيز الوجود، لكن المركبات العضوية! فعندما نقارن كتلة الأرض بما فيها باطنها غير العضوي، بكلة الهيدروكربونات نجد أن الهيدروكربونات، مع كل ذلك، ليست بكل هذا القدر من الانتشار. فالكربون لا يُصنف ضمن عناصر القمة الثمانية التي يتتألف منها كوكبنا (الحديد والأوكسجين والسيلينيوم والماغنسيوم والنحاس والكبريت والكلاسيوم والألنيوم على الترتيب من حيث الوفرة)، ولا حتى من بين عناصر القمة الثمانية التي تكون قشرة الأرض (الأوكسجين والسيلينيوم والألنيوم والماغنسيوم والكلاسيوم والبوتاسيوم والصوديوم على الترتيب من حيث الوفرة). غير أن الكربون الذي لدينا يتكدس بشدة في الأطراف العلوية

من قشرة الأرض بسبب كتلة الكربون الذرية المنخفضة. وخلال التغيرات الكبيرة التي حدثت في الفترات الطويلة من عمر الأرض، انتقلت العناصر الأخف إلى القمة، مثل حب الفلفل الذي يطفو فوق سطح حساء البازلاء الخضراء. وبمجرد وجوده داخل القشرة الأرضية، كان الكربون قادرًا على أن يُشكل أكبر قدر من المركبات المتنوعة. يرجع ذلك في المقام الأول إلى تتمتعه بالقدرة على تشكيل سلاسل روابط طويلة ومستقرة، وتُدعى هذه الموهبة «التسلسل». وتتجلى قوة واستقرار روابط الهيدروكربونات عند كسرها وانبعاث الطاقة منها، فالهيدروكربونات تعتبر وقوًدا جيداً.

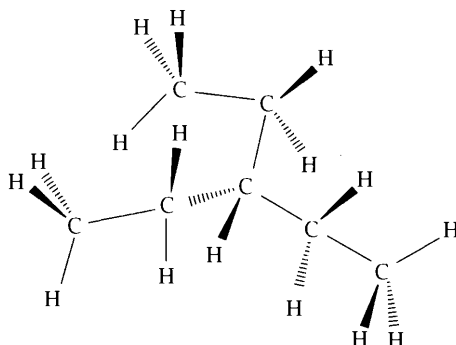
ويمكن للهيدروكربونات أن تصبح سلاسل معقدة ومتداخلة بشكل جذاب، وذلك لأن الكربون يمكنه أن يكون أربع روابط منفصلة مع العناصر الأخرى ويمكنه أن يكون روابط مستقرة مع نفسه. وبالطبع ثمة عناصر أخرى يمكنها أن تكون سلاسل ذاتية مثل N_2 , O_2 , ولا يزال هناك عناصر أخرى يمكنها أن تكون سلاسل مثل الشكل الحالي للكبريت S_8 . غير أن هذه المقدرة على تكوين السلاسل المتعددة الأنواع والأطوال وفي الوقت نفسه البقاء طبيعية وسائلة، هي موهبة ينفرد بها الكربون وحده. وتتمتع أيضًا مركبات الكربون بخصائص ثلاثة الأبعاد، وهي تعد مهمة لبناء عالمنا ثلاثي الأبعاد. ويكون الميثان — الذي هو أكثر الجزيئات العضوية حيوية — من ذرة كربون واحدة وأربع ذرات هيدروجين، إذ ترقد ذرة الكربون في مركز الجزيء وتمتد نوى الهيدروجين الأربع إلى الخارج نحو الأركان الأربع للشكل الرباعي الأوجه المألف، كما هو موضح في شكل ٢-١-٢. ويُطلق على ذلك النوع من الرسم «الرسم الإسقاطي»، لأن كلًا من الأوتاد المصمتة وتلك المرسومة في هيئة خطوط متقطعة تشير إلى الروابط التي ستقع داخل أو خارج مستوى سطح الورقة في التركيب ثلاثي الأبعاد الحقيقي.

ومن زوايا هذا الجزيء الواحد، يمكننا أن تخيل الطريقة المعقدة التي يمكن أن تُبني بها السقالات بحيث تتلوب وتلتاف مكونة أشكال متنوعة ومثقبة. وثمة مثل صغير نسبيًا، يتضمن سبع ذرات كربون فقط، وهو الهبتان الموضح في شكل ٣-١-٢.

بل يمكننا أن نرى الكربون في مواقف أكثر مهارة من هذا، فالكربون يمكنه أن يكون روابط ثنائية وثلاثية مع نفسه كما هو موضح في شكل

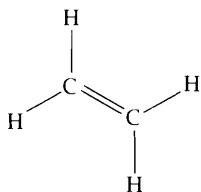


شكل ٢-١-٢: تركيب الميثان CH_4 . تشير الروابط التي تمثلها الخطوط المستقيمة إلى نوى الهيدروجين في السطح المستوي للورقة. وتشير الروابط التي تمثلها الأسهم المصنفة إلى نوى الهيدروجين الآتية من خارج سطح الورقة. وتشير الروابط التي تمثلها الأسهم المشترطة إلى نوى الهيدروجين الموجودة على الجانب الخلفي من سطح الورقة.



شكل ٣-١-٢: سلسلة مكونة من سبع ذرات كربون ملفوفة حول روابطها.

٤-١-٤. ويَنْتَجُ عنِ الرَّوَابِطِ الْمُتَعَدِّدَةِ أَشْكَالٌ هَنْدَسِيَّةٌ مُثَلِّثَيَّةٌ وَخَطِيَّةٌ، مَا يَؤْدِي إِلَى اتساعِ دائِرَةِ الْأَخْتِيَارَاتِ الْمَعْمَارِيَّةِ. وَعِنْدَمَا تَكُونُ كُلُّ رَوَابِطِ الْمَرْكَبِ أَحَادِيَّةٌ يُقَالُ إِنَّ الْمَرْكَبَ مُشَبِّعٌ، وَبِعِبَارَةِ أُخْرَى سَيُقَالُ إِنَّ الْمِيَثَانَ الْمُبَيِّنَ فِي شَكْلِ ٢-١-٢ وَالْهَبْتَانَ الْمُبَيِّنَ فِي شَكْلِ ٣-١-٢ مُشَبِّعَانِ، فِي حِينَ أَنَّ التَّرْكِيبَاتِ الْمُوَضَّحَةِ فِي شَكْلِ ٤-١-٢ سَيُقَالُ إِنَّهَا غَيْرَ مُشَبِّعَةٍ. وَلَكِي نَقْدِرُ قِيمَةَ الْاِخْتِلَافِ الَّذِي يَجْلِبُهُ هَذَا التَّغْيِيرُ الْبَسِيِطُ، فَكُرُّ فِي الْضَّجَّةِ الْمَثَارَةِ حَوْلِ الْدَّهْوَنِ الْمُشَبِّعَةِ فِي مَقْبَلِ الْدَّهْوَنِ غَيْرِ الْمُشَبِّعَةِ. إِذْنَ مَا الْفَرْقُ النَّاتِجُ عَنِ الرَّابِطَةِ الثَّنَائِيَّةِ؟ سَوْفَ نَسْتَعْرَضُ الْدَّهْوَنَ الْمُشَبِّعَةَ عَنْ مَنَاقِشَتَنَا لِدُورِ الْدَّهْوَنِ فِي الْكِيَمِيَّةِ الْحَيَوِيَّةِ. وَكَنْتِيَّةً لِهَذِهِ الْبِرَاعَةِ الْفَائِقَةِ الَّتِي يَتَمْتَعُ بِهَا الْكَرْبُونُ فِي تَكْوِينِ الرَّوَابِطِ، فَإِنَّ الْكَرْبُونَ يَمْكُنُهُ أَيْضًا أَنْ يَكُونَ مَرْكَبَاتِ مُسْتَدِيرَةٍ وَحَلْقِيَّةٍ دُورِيَّةٍ شَبِيهَةٍ بِالسَّلَاسِلِ، وَيَمْكُنُهُ أَيْضًا أَنْ يَرْبِطَ دَوَائِرَ عَدِيدَةٍ مَعًا كَمَا هُوَ مُوضَّحُ فِي شَكْلِ

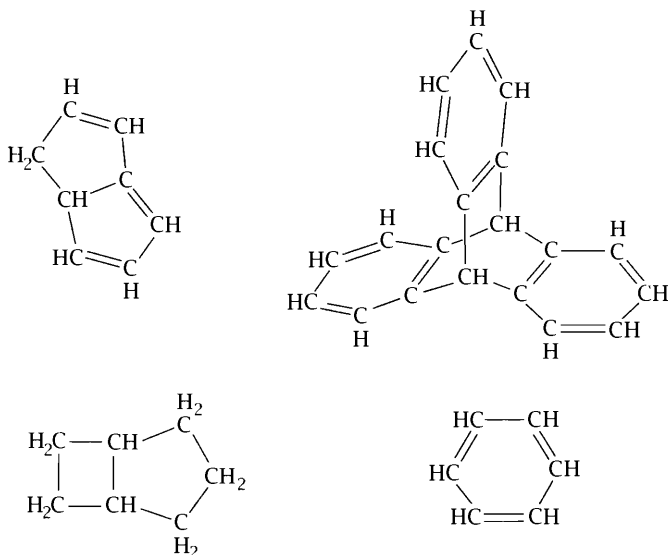


شكل ٤-١-٤: الرابطة الثنائية والثلاثية في جزيئات الكربون. يُطلق عادة على المركب ثنائي الرابطة اسم إيثيلين في حين يُطلق عادة على المركب ثلاثي الرابطة اسم أستيلين.

٥-١-٢. وبعد أن تنتقى هذه الأنواع من المركبات بالحلقات المتراكبة معًا، تصبح قوية بما يكفي لأن تحمل ضغوط الحياة، وتتوارد في مواد مهمة عديدة من الناحية البيولوجية. وما إن يتكون الكربون في شكل دائرة، حتى تشارك نواة الكربون في بعض الأحيان الإلكترونات في مدار جزيئي كبير ينبعط عبر الحلقة بأكملها، وتُوصف الرابطة الناتجة بأنها أرomaticية aromatic، لأنها توجد في جزيئات عضوية عديدة ذات رائحة مثل مركب البنزين — المركب الذي يضفي رائحة نفاذة على وقود البنزين — والجزيئات الأرomaticية تكون مستقرة للغاية بسبب مداراتها الجزيئية المشتركة وهي توجد بالمثل في مواد عديدة مهمة من الناحية البيولوجية.

ومع وجود التنوع الهائل في الجزيئات العضوية، فإن الكيميائيين استطاعوا أن يبذلوا جهداً واضحاً في تصنيف المواد المتعددة في عائلات من المركبات. وطريقة التصنيف التي نتجت عن هذه الجهود هي أن تصنف المركبات في عائلات طبقاً لوجود تركيبات معينة محددة للنوع التي تُدعى «المجموعات الوظيفية». ومثال على ذلك، ستأتمل في أربع عائلات من الهيدروكربونات تحتوي على الأوكسجين في مجموعاتها الوظيفية، وهي الكحوليات، والإثيرات، والأحماض العضوية، والإسترات.

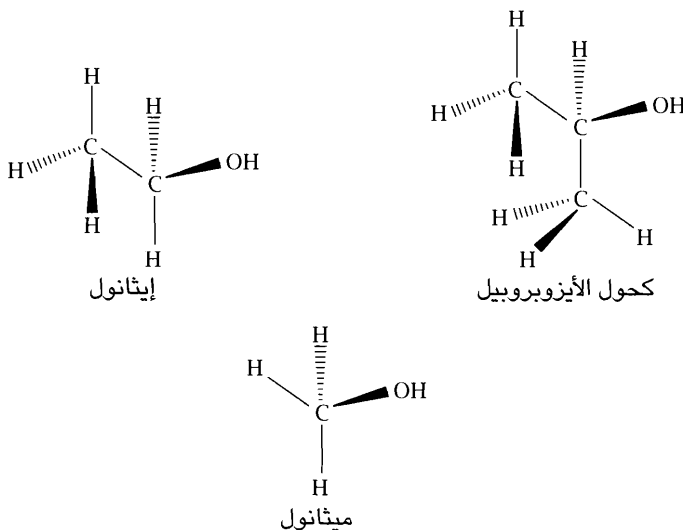
أما الكحوليات فالمجموعة الوظيفية أو التركيب المحدد للهوية هو OH . وتتضمن كافة الكحوليات مجموعة OH ، غير أن طبيعة باقي الجزيء هي التي تحدد الخصائص المتفرودة التي يتباين بها هذا النوع من الكحول عن غيره؛ فالإيثanol هو الكحول الموجود في المشروبات الكحولية، والأيزوبروبيل هو



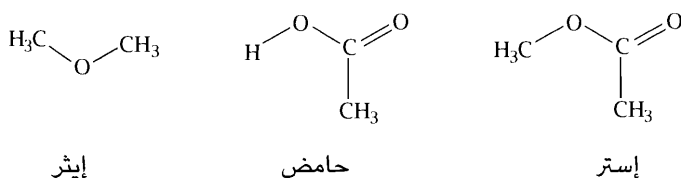
شكل ٥-١-٢: بعض تركيبات الهيدروكربونات ذات الحلقات.

الموجود في كحول الأيزوبروبيل، والميثanol يُستخدم في بعض الأوقات وقوداً، ولا يمكن أن يحل أي من هذه الأنواع محل الآخر. وقد يبدو مقبولاً للبالغين أن يتجرعوا كميات قليلة من الإيثانول في المناسبات الخاصة، لكنه من غير المحبذ على الإطلاق أن يتناولوا كحول الأيزوبروبيل أو الميثanol لأن هذه الأنواع من الكحول تسبب ضرراً جسدياً جسيماً بل قد تؤدي إلى الموت. والميثanol – الذي يمكنه أن يلوث المشروبات الكحولية المصنعة بطريقة غير احترافية – يُعرف بأنه يسبب العمى أو تلف المخ. ويوضح شكل ٦-١-٢ هذه التركيبات الثلاثة، لاحظ كيف يمكن أن يحدث تغير طفيف في التركيب تأثيراً كبيراً على السلوك الكيميائي.

والترتيب المحدد للهوية للمجموعة الوظيفية للإيثر هو ذرة أوكسجين بين ذرتين كربون. (انظر شكل ٧-١-٢). ويُعرف نوع معين من الإيثر، وهو الإيثر ثنائي الإيثيل، بتأثير المدر على مخ الثدييات، وهو تأثير يحظى بأهمية قصوى للمرضى الذين يُجرى لهم العمليات الجراحية حينما أُتقن استخدامه كمادة مخدرة أثناء العمليات الجراحية. والأحماض العضوية الموضحة في شكل ٧-١-٢ تحتوي أيضاً على أوكسجين في مجموعاتها الوظيفية المحددة للهوية

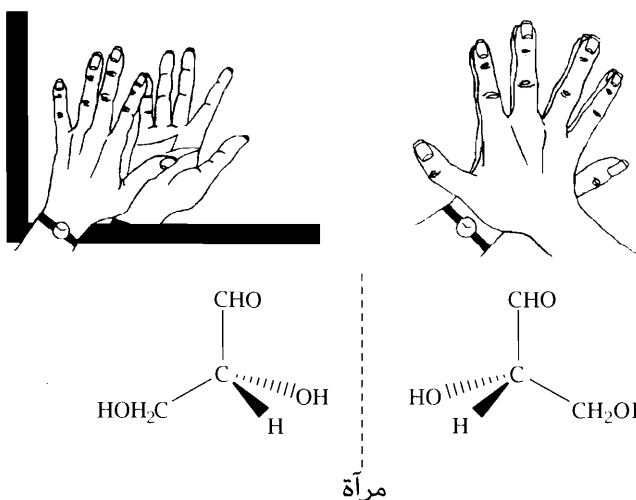


شكل ٦-١-٦: ثلاثة أنواع من الكحول ذي خصائص مختلفة.



شكل ٧-١-٧: مثالاً على الإيثر والحمض والإستر.

التي هي CO₂H. وحمض الخليك الذي استخدمناه في تجاربنا على نطاق واسع في شكل الخل هو حامض عضوي وله الصيغة الكيميائية CH₃CO₂H. وتعد الأمثلة على النوع الثالث من المجموعات الوظيفية الموضحة في شكل ٧-١-٢، الإسترات، من مشتقات الأحماض العضوية. ففي الإسترات تحل مجموعة عضوية محل الأوكسجين الموجود في CO₂H. وتُعرف الإسترات بسبب تميزها برائحة تشبه رائحة الفاكهة المبهجة، وتستخدم في الروائح المقلدة، ومن ثم أيضاً تستخدم في نكهات الموز والكمثرى والأناناس. أما الأسبيرين الحديث، أو حامض الإسيتيل سالسيليك، فهو من الإسترات. ونرى في شكل ٧-١-٢ مثلاً لكل منها: مثال للإيثر والحمض والإستر.



شكل ٨-١-٢: انعدام التناظر في المرأة لليدين والجزئين.

وقد تضم مركبات الكربون أيضًا ذرات عناصر أخرى يُطلق عليها «الذرات غير المتجانسة» heteroatoms، مثل النيتروجين والكبريت والكلور والبرومين وغيرها، لكن مهما كانت هوية الأنواع المتراكبة، فالكربون دائمًا سيكون أربع روابط سواء كانت روابط أحادية أم ثنائية أو ثلاثية، وعندما يكون للكربون أربع روابط أحادية، تظهر خاصية مثيرة، وهي خاصية اليدوية.

وتشبه خاصية اليدوية في الجزيئات مع خاصية اليدوية في الإنسان؛ لقد خلق الإنسان بيد يمنى وأخرى يسرى، وهاتان اليدان مختلفتان اختلافاً واضحاً، فلا يمكن الخلط بينهما. وتنطبق كل منهما مع الأخرى تماماً عندما توضع راحة اليد اليمنى على مثيلتها اليسرى أو عندما تُوضع على مرآة، لكن عندما تحاول أن تلصق إحدى اليدين على الأخرى — أي بطن إحدى اليدين في ظهر الأخرى، ستجد أن إيهاميك يذهبان في اتجاهين مختلفين. تحظى الجزيئات بخاصية اليدوية هذه أيضاً، فالكربون الذي يملك أربع روابط مختلفة يمكنه أن يتتطابق مع صورته المعكوسة وجهاً لوجه في مرآة، لكن إذا وضع فوق صورته المعكوسة في المرأة فقد لا يظل متطابقاً مع الصورة، ويمكننا أن نرى مثلاً على ذلك في شكل ٨-١-٢.

وقد نتذكر من مناقشتنا حول قانون النسب الثابتة أن الأيسوميرات هي جزيئات بُنيت من نفس العدد والنوع من الذرات غير أنها منظمة في ترتيب مختلف، وقد استشهدنا بالحامض الفلمياني والحامض السياني والحامض الأيزوسياني وصيغها الكيميائية على الترتيب هي: HCNO, HONC. وقد رأينا أن الترتيب البسيط لهذه العناصر جعل من الأول مادة متفرجة والثانية مادة سامة والثالث مادة مسالمة شريكة في تركيبات عضوية بناءة عديدة. والأيسوميرات التي لا تختلف إلا في كونها صورة انعكاسية للأخرى تُعرف «بالأيسوميرات انعدامية التنااظر في المرأة» chiral isomers (وتنطق كايرال باللغة الإنجليزية).

تصف التوائم انعدامية التنااظر في المرأة بخصائص مختلفة بعضها عن بعض، فعلى سبيل المثال، الشكل الواحد من مركب الكارفوني، وهو جزءٌ عضوي منعدم التنااظرية المراوية، يعطي رائحة النعناع، في حين أن صورته المنعكسة في المرأة تعطي رائحة الكراوايا. وشكل واحد من جزء الليمونين، وهو جزء منعدم التنااظر المراوي أيضاً، يعطي رائحة ليمون في حين أن صورته المراوية تعطي رائحة برتقال. ولكي نعي السبب الذي يجعل هذا الاختلاف الدقيق في الشكل يؤدي إلى مثل هذا الاختلاف الهائل في الخصائص، حاول أن تصافح يديك بنفسك أو أن تضع قدمك اليمنى في الحذاء الأيسر، ستجد أن هذا لا يصلح؛ فالحذاء لن يتتطابق مع قدمك، وهذا هو الحال في أنظمة بيولوجية كثيرة، إذا لم يكن الجزيء مطابقاً فإن الأمر لن يجدي.

ويمكن أيضاً تمييز هذه الجزيئات المنعكسة صورتها في المرأة بعضها عن بعض بواسطة الطريقة التي تتفاعل بها مع الضوء المستقطب، والضوء المستقطب هو ضوء ذو مدى محدود الاتجاه. وفي مجال صناعة النظارات الشمسية، يُطلق على الضوء المنتبعث في كل الاتجاهات «السطوع»، ولكي تعرف الفرق بين السطوع والضوء المستقطب، قلب نظارة شمسية مستقطبة على الوجهين للداخل والخارج وأنت تنظر إلى أشعة الشمس المنعكسة على سطح لامع. ولما كانت نظارة الشمس المستقطبة لا تسمح سوى بمرور الضوء ذو المدى المحدود من الاتجاهات، أو الاستقطاب، فمن ثم تقلل من السطوع. وعندما يواجه الضوء جزيئاً منعدم التنااظرية المراوية، قد يمر الضوء بانحراف عن المجال الكهربائي للجزيء غير المتماثل، فيبدو هذا الأمر مثل ميل السيارة

أثناء الدوران. وإذا كان هناك عدد كبير من مثل هذه الجزيئات تتفاعل مع الضوء، فإن التأثير يمكن أن يكون كبيراً لدرجة يمكن معها قياسه.

لنستخدم رمز حرف L لنشير إلى الكلمة «الدوران لليسار» وحرف D لنشير إلى الكلمة «الدوران لليمين» (وهما يخصان الجزيء المنعدم التطابقية المرآتية التي تعادل اليد اليسرى واليد اليمنى)، والجزيء المنعدم التطابقية المرآتية يمكن تصنيفه إلى الفئات L, D، طبقاً للطريقة التي يتفاعل بها مع الضوء المستقطب. وتعد جزيئات جسمانية كثيرة جزيئات عديمة التطابقية المرآتية، بما فيها السكريات التي تبني مجموعات الحامض النووي (DNA)، والأحماض الأمينية التي تكون البروتينات. علاوة على أنه قد اتضح أن لدى الجسم ميلاً شديداً نحو التكوين L. وقد استخدمت كاتبة الروايات البريطانية دوروثي سايرز هذه الفكرة في إحدى القصص البوليسية التي كتبتها عام ١٩٣٠ وهي قصة The document in the case التي افترض في بدايتها أن الضحية ماتت على إثر تناول عش غراب مسموم غير أن الفحص الدقيق للسم كشف عن أنها من ذلك النوع من الجزيئات المنعدم التمازجية المرآتية، ومن ثم يكون هذا السم صناعياً وليس طبيعياً.

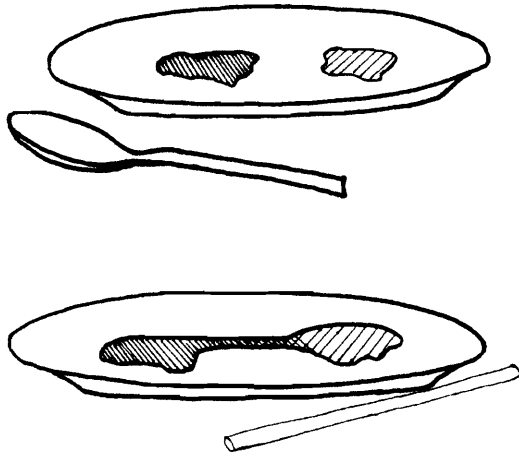
إن أصل ميل الطبيعة نحو الاتجاه الأيسر غير معروف، لكن من المحتمل أن يكون نفس السبب الذي يفسر التقليد البريطاني المتبع في أن يكون موضع قائد السيارة في الجهة اليسرى من الطريق، فهي مجرد الطريقة التي بدأت عليها الأمور وظلت كما هي. ولكن لا يسبب الاختلاف في الصورة المرآتية للأيسوميرات هذا الاختلاف في حاستي الشم والتذوق فحسب، بل إن التعرض للأيسومير غير المتوازن في المركبات البيولوجية يكون ضاراً أيضاً. وإحدى حالات الخل تك المشهورة بشأن التعرض للأيسومير غير المتطابق هي حالة الثاليدوميد (دواء مسكن) وهو مزيج من صورتيه المنعدمتين المتوازن في المرأة. وللأسف، يعمل الشكل الذي لا يقوم بدور المسكن كمادة ماسحة يمكنها أن تسبب التشوهات عند الولادة. فبسبب مثل هذا الاختلاف في الأنشطة، وأيضاً لكي نقل الجرعة المطلوبة، يُحبذ أن يُنْتَج دواء يحوي أحد الأيسوميرين قدر المستطاع، من ثم يُبَذَل قدر لا يُبَأِسَ به من الجهود حالياً نحو هذا الهدف. ولأن صورة الأيسوميرات المرآتية للمركبات المنعدمة التطابقية المرآتية هي مواد منفصلة في المقام الأول، فإن عدد الهيدروكربونات المختلفة كيميائياً يزداد

باطراد شديد، فالهيئة التي تضطلع بمسئوليّة مثل هذه الأشياء في الولايات المتحدة تُسمى «الجمعية الكيميائية الأمريكية»، تُقدّر عدد المواد الكيميائية العضوية المعروفة حالياً بما يقرب من عشرين مليون مادة، ويُكتشف المزيد كل يوم تقريباً، وبالطبع تعد عملية إيجاد أسماء لكل هذه المنتجات شاقة للغاية، ولكن لحسن الحظ، تقوم هذه المهمة، التي يؤديها «الاتحاد العالمي للكيمياء البحثة والتطبيقية» IUPAC، على أساس نظامية.

وتُسمى المركبات العضوية بناء على خصائصها المميزة، تماماً مثلاً يمكن أن يُطلق على شخص نحيل ذي شعر أحمر، إما نحيل أو أحمر الشعر. والكحوليات التي وصفناها مسبقاً، يُطلق عليها الكحوليات لأنها تتمتع بخصائص مجموعة OH، أما الجزء الثاني من الاسم – مثل الميثيل أو الإيثيل أو الأيزوبروبيل – فهو يشير إلى نوع السلسلة التي ترتبط بها مجموعة OH. غير أن هذا هو المكان الذي ترك فيه الكيمياء التحيلة صحبة الكيمياء العضوية. إذن لا يمكن تسمية الجزيء العضوي بناء على خاصية واحدة فحسب، فاسم الجزيء يجب أن يصف ملامحه كافة، ومن ثم يكون اسمه مميزاً، ولكي نقرر الاسم الذي ينبغي أن يُطلق على جزيء معين، يُحدد أولاً اسم المركب الأساسي، الذي عادة ما يكون سلسلة كربون تمثل الهيكل الأساسي مثل الميثيل أو الإيثيل، ثم تضاف أسماء كل المجموعات الوظيفية، والخصائص التي يتمتع بها المركب كافة، وكل المجموعات المحددة للهوية، وعندئذ يمكن أن تكون أسماء الجزيئات العضوية ثقيلة للغاية في حد ذاتها.

ويقال إن كلمة Tetramethyldiaminobenzhydrylphosphinous هي واحدة من أطول الكلمات في قاموس اللغة الإنجليزية وتعني « رباعي مثيل ثنائي أمينو بنزهيدريل فوسفينس»، غير أن هذا الطول ليس بالأمر الغريب على الكيمياء العضوية. وقد اشتهر بعض الكيميائيين بالتعبير عن قدراتهم الإبداعية عندما تتاح لهم فرصة تسمية تركيب قاعدي جديد. وقد سميت إحدى المواد الجديدة «بكمستر فوليرين» Buckminsterfullerene لأنها تشبه شكل القبة الجيوديسية، وهو التصميم الذي أنشأه المهندس المعماري آر. بكمستر فولير. ويقال إن حامض البربيتوريك، المادة التي تبدأ بها عائلة المركبات المعروفة بـ«البربيتوريات»، قد سُميت على اسم باربرا، اسم محبوبة العالم الذي كان أول من عزل هذا المركب.

وبعديًا عن استخدام أسماء المهندسين والمحبوبات في تسمية المركبات، فأخصائيو الكيمياء العضوية يقضون وقتهم أيضًا في التقصي عن الأعداد المذهلة من التفاعلات التي يمكن أن يدخل فيها كل مركب من هذه المركبات. وكما شاهدنا في تجربتنا، فإن تحريك جزء واحد فقط أو إزالته، يمكنه أن يغير خصائص المادة تغييرًا جذريًّا. لذا تمتلك أدراج الكيميائيين العضويين بالملحات المخصصة لتعقييدات الكيمياء العضوية، ويبقى قدر لا بأس به من المهام للعمل عليها. وكما تتحول المواد الخام من مواد بتولية إلى كتلة حيوية أو استخدام المواد المعاد تصنيعها — إذ إنه أمر حتمي بلا جدال — فإن الكيمياء العضوية تمر مرة أخرى بالكيمياء القديمة وتستنبط منها كيمياء جديدة. لكن تذكر أن كل مادة لزجة عضوية يجب أن يكون لها علاقة بتربة صخرية رملية، ومحيط من الماء، وغلاف جوي من الهواء، أما عن عالم الكيمياء غير العضوية فهو ما سنخوض فيه لاحقًا.



تجربة الكيمياء غير العضوية: أنتروبيا، وأمونيا، وأميما

«ثمة سنوات أخرى محملة بدفعات من الزهور والأوراق وطيور العندليب والسمنة والحسون، وتأخذ مثل هذه المخلوقات الزائلة موضعها، التي كانت منذ سنة واحدة فقط مقراً لغيرها، حينما لم تكن هذه المخلوقات سوى بذور أو أجنة وجزيئات غير عضوية.»

توماس هاردي في روايته «تس سليلة دربرفيل» ١٨٩٠

خذ كوب ماء وبعض قطرات من ملون الطعام المقترحة في «قائمة المشتريات والمحاليل». أضف برفق شديد قطرة من ملون الطعام إلى كوب الماء، مراعياً أن يجعل زجاجة ملون الطعام قريبة من السطح بقدر ما تستطيع حتى تقلل الامتناع. عندئذ استرخ واستمتع بمشاهدة رقصة البالية الجميلة التي تقوم بها قطرة ملون الطعام وهي تنتشر في الماء، نجد أن قطرة ملون الطعام تمتزج تلقائياً بالماء بسبب الأنترودبيا، التي هي ميل النظام الطبيعي نحو حالة من الفوضى القصوى.

الآن، وبعد أن تتأكد من ارتدائك لنظارة الأمان الواقية، خذ محلول خلات الحديد المذكور في «قائمة المشتريات والمحاليل»، وضعه في طبق من السيراميك أو الزجاج بحيث يكون قطر محلول نصف بوصة (1 سم). راع ألا تجعل بقعة محلول الصغيرة تنتشر في الطبق. إذا وجدت أن لبقة محلول قمة بارزة لأعلى ومستديرة بسبب التوتر السطحي، عندئذ تكون جاهزاً للخطوة التالية، أما إذا لم تجد ذلك، فإن ذلك يشير إلى وجود بعض البقايا في الطبق. في هذه الحالة أحضر طبقاً نظيفاً وجافاً وحاول مرة أخرى.

خذ بعض القطرات من النشادر، واصنع بقعة أخرى لها نفس البروز لأعلى على بعد نحو ربع بوصة (نصف سم) من بقعة محلول خلات الحديد. والآن ارسم بحذر خطأً من السائل يصل ما بين السائلين عن طريق جر طرف ماصة من بقعة إلى الأخرى، على أن تراعي ألا تندمج البقعتان إلا في نقطة اتصالهما.

لاحظ أن محلولين يمترجان أحدهما في الآخر، وتكون الأشكال المتكونة غاية في الجمال والروعة، وكأنها حديقة متحركة، ويمكن جعل حركة هذه العملية أبطأ عن طريق إضافة قطرة من الجلسرين أو زيت معدني بين الخليطين وتوصيل البقعتين إلى البقعة التي تتوسطهما. ويمكن مشاهدة تفاعل دمج للأشكال مشابه عن طريق إضافة بقعة من محلول كبريتات النحاس إلى محلول النشادر أو كبريتات النحاس ومحلول بيكربيونات الصودا. وأود أن أذكر مرة أخرى أن هذا الخلط يحدث تلقائياً، لكن ثمة عنصراً آخر للتسلية في مثل هذا التفاعل الكيميائي أيضاً. شاهد الحركة التي تشبه حركة الأميبا التي يخطو بها محلولان غير العضويين أحدهما نحو الآخر وموجات التفاعل التي تنتشر عبر الطبق في شكل أشبه بأصابع اليد، ويمكن للمرء أن يتخيّل التكون الأول للأجسام في الحسأء الكوني البدائي كما يوسعه أن يتخيّل التقدّم ببطء وإطراد للخروج من هذا الحسأء.



الفصل الثاني

صخور الكيمياء

«حالما تكون هناك، ستشعر كأنك قطرة من الماء على قطعة البلاز
الصخري، ووسيلتك ستسبغ طابع الجلال على عدم تميزك.»

توماس هاردي في رواية «A pair of blue eyes» ١٩٠٠

نرجو أن تكون قد أقنعنا القارئ بأهمية الكيمياء العضوية، ولكن ليس على حساب الكيمياء غير العضوية. فمن الأحجار الكريمة إلى الحجر الجيري ومن النترات إلى الفوسفات، فالكيمياء غير العضوية مهمة للغاية أيضاً. وإذا كان من الممكن وصف الكيمياء العضوية على أنها كيمياء الهيدروكربونات، فإن الكيمياء غير العضوية يمكن وصفها على أنها كيمياء كل شيء آخر – وتعبير «كل شيء آخر» تغطي الكثير جداً. في الواقع، مواد عديدة من التي ذكرناها هي بالفعل مواد غير عضوية مثل المعادن وأشباه الموصلات والأملاح والكثير من الأحماض والقواعد. على أن اهتمامنا الثقافي بالمركبات العضوية، الذي ينبع من غزارة وتوافر المواد العضوية الأولية في شكل النفط أو الفحم، قادانا إلى عقلية عضوية. وهذه العقلية التي تستحوذ عليها هذه الفكرة الواحدة

H								He									
Li	Be																
Na	Mg	العناصر الانتقالية															
K	Ca	Sc	Ti	V	Cr	Mn	Fe	Co	Ni	Cu	Zn	Ga	Ge	As	Se	Br	Kr
Rb	Sr	Y	Zr	Nb	Mo	Tc	Ru	Rh	Pd	Ag	Cd	In	Sn	Sb	Te	I	Xe
Cs	Ba	La*	Hf	Ta	W	Re	Os	Ir	Pt	Au	Hg	Tl	Pb	Bi	Po	At	Rn
Fr	Ra	Act	Rf	Db	Sg	Bh	Hs	Mt	•	•	•						

*Ce	Pr	Nd	Pm	Sm	Eu	Gd	Tb	Dy	Ho	Er	Tm	Yb	Lu
tTh	Pa	U	Np	Pu	Am	Cm	Bk	Cf	Es	Fm	Md	No	Lr

شكل ٢-٢-١: الفلزات الانتقالية التي توجد في الجزء الذي يتوسط الجدول الدوري.

قد أفضت إلى اعتقادية مؤسفة على مصدر محدود، غير أنه، بـإلقاء نظرة إلى الوراء على العناصر الموجودة في القشرة الأرضية، نجد أن الأوكسجين والهيدروجين أكثر وفرة من الكربون (فالأوكسجين يمثل وحش الجودزيلـا في الرسم البياني والكربون يمثل الفـأر الخارجـي)، من ثم، قد يكون هناك بعض البدائل للعضوـية. فنجد في الوقت الحالي أن خلايا الهيدروجين والأوكسجين تستخدم في تشغيل المكـوك الفضائي، ولديها القدرة على تشغيل السيارات وكذلك أجهزة الـدي في دي. ومن السـار أن نعرف أنه مع كل هذا يصعب إتقان الأمور، فالمستقبل يحمل بـدائل للبترول الخام. وسنلقي هنا نظرة على بعض الموضوعـات التي تمثل حالـيـاً الإطار الخاص لـلكيميـاء العـضـوـية، وهي المركـبات التـناسـقـية التـراـبـطـةـ المـتـراكـبةـ لـلـفـلـازـاتـ الـانتـقـالـيـةـ، وـكـيمـيـاءـ الـمـجمـوعـاتـ النـمـوذـجـيةـ، وـكـيمـيـاءـ الـاشـعـاعـةـ.

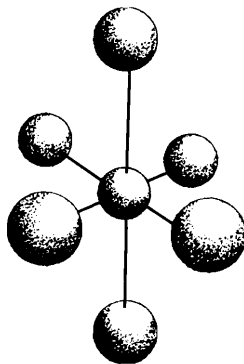
وتقع الفلزات الانتقالية في جزء عريض ضمن العناصر التي تشكل مرحلة الانتقال من لافلزات إلى فلزات، كما هو موضح في شكل ٢-١-٢.

وتتمتع هذه العناصر بكيمياء نابضة بالحياة بدرجة مميزة تتبّع في المقام الأول من براعتها في الدخول في حالات أكسدة مختلفة. وكما نذكر من مناقشتنا للكيمياء الأكسدة والاختزال، تسعد معظم العناصر جدًا بمشاركة إلكتروناتها مع عناصر أخرى ومن ثم يمكنها جميعًا أن تصل إلى العدد الأمثل

من الإلكترونات. والأمر المذهل بشأن الفلزات الانتقالية هي أنها يمكن أن تصل إلى حالة الإشباع عن طريق اثنتين أو ما يزيد من ترتيبات مختلفة للإلكترونات، ويمكن أن تذكر من تجربة الأكسدة والاختزال أن خلات الحديد ذات اللون البرتقالي الفاتح قد تحولت إلى اللون الأخضر عند إضافة النشارد وإلى اللون الأحمر عند إضافة فوق أكسيد الهيدروجين. تسبب فوق أكسيد الهيدروجين في تحويل الحديد من أيون فاقد إلكترونين (Fe^{2+}) إلى أيون فاقد لثلاث إلكترونات (Fe^{3+}). ويأتي التغيير الأول الحادث في اللون (من اللون البرتقالي إلى اللون الأخضر) نتيجة لإضافة النشارد. ويحدث التغيير الثاني (من الأخضر إلى الأحمر) نتيجة لتفاعل جزيئات النشارد مع الأيون الجديد بطريقة مختلفة. ويُطلق على الطريقة التي تحفظ بها الأيونات أو الجزيئات المحيطة نفسها بالقرب من الأيون المشحون والطريقة التي تغير بها نفسها حوله «تناسقها» مع الأيون. ويكون التركيب الناتج هو أيون ومجموعات تناسقية يُطلق عليها «متراكب التناسق». ويُطلق على دراسة متراكبات التناسق المتكونة بين أيونات الفلزات الانتقالية والجزيئات المحيطة بها «كيمياء التناسق».

وتتبع دراسة كيمياء التناسق من الملاحظة التي تشير إلى أنه لا يوجد شيء في محلول على الإطلاق يكون في حالة عزلة تامة. وحتى أكثر الأيونات عزلة في محلول تكون محاطة ببطانة من الأيونات المخالفة (الأيونات التي تحمل شحنة مخالفة) وبمادة مذيبة أو بكليهما معاً؛ لأن الفلزات الانتقالية غالباً ما تكون أيونات موجبة (وتحدث الاستثناءات النادرة لهذا الأمر مع المعادن الغريبة أو في ظل ظروف غير عادية)، وتكون محاطة بجزيئات الماء التي تحمل في أحد طرفيها جزيئات الأوكسجين التي تحمل شحنة سالبة عالية للغاية تقترب من الجزيئات الموجبة. وإذا وجدت أيونات أو جزيئات أخرى في محلول مثل أيون الخلات أو النشاردر كما هو الحال في تجربتنا، يمكن لهؤلاء الأيونات أو الجزيئات أيضاً أن تُحدث تناسقاً مع الأيون الفلزي المركزي كما هو موضح في شكل ٢-٢-٢. وعامة يوجد متسع لأربعة أو ستة أنواع من هذه المرافقات تُسمى «الليجندرات».

والليجند هو أي جزيء صغير أو أيون ينجذب لأيون الفلز ويحيط به، والليجندرات المعروفة هي H_2O , NO_2^- , Cl^- , NH_3 (الماء، وثاني أكسيد



شكل ٢-٢-٢: أيون فلز في المنتصف محاط به ستة أيونات أو جزيئات مصاحبة/ملتحمة.

النيتروجين، والكلوريد، والنشادر). ويتوقف مدى كون الأيونات أو الجزيئات محكمة أو غير محكمة، على طبيعة الليجننات والشحنة التي يحملها الأيون. وكما لاحظنا في مناقشتنا للكيمياء الضوئية — وكما نواجه في الحياة اليومية لدى استخدامنا للمواد بداية من معجون الأسنان المبيض وحتى الأكواب الملونة باللون الوردي — يتفاعل الضوء مع المواد الكيميائية، وسواء أكانت هذه التفاعلات تفاعلات ملمعات أو معتمات، فجميعها تحدث على مستوى الجزيئات. وفيما يتعلق بمتراكبات التناسق غير العضوية، يعتمد لون الضوء الذي يتفاعل مع الجزيء على طبيعة الليجننات، ومدى كونها في وضع محكم أو غير محكم في التحامها بأيون الفلز. ونتيجة لحدوث امتصاص معقد للمؤثرات، بما في ذلك التجاذب الإلكتروني وقوى الجذب البنجنزيئية والأنتروبيا، تنجذب النشادر بشدة نحو أيون الحديد. وعندما أضيفت النشادر إلى محلول الحديد، أحاطت جزيئات النشادر بأيون الفلز حيث حل محل بعض جزيئات الماء وأيونات الخلات وغيّرت لون المركب في هذه الثناء. وعندما أضفنا فوق الأكسيد، غيرنا حالة أكسدة الحديد ومدى إحكام الليجنن حول الفلز. وعليه، غيرت إعادة الترتيب تلك الطريقة التي تفاعل بها الضوء مع المركب، أو بكلمات أخرى، غيرت اللون.

ويمكن للجزيئات العضوية الأكبر أن تكون معقدات مع الأيونات الفلزية أيضًا، فمنظف الراديتور يتكون من عامل متراكب قابل للذوبان في الماء مثل

المركب العضوي حامض الأوكساليك، الذي يكون قفصاً قابلاً للذوبان في الماء حول أيونات الفلز ثم يرفعها من جدران المبرد. أما المعادن التي توجد مترسبة على جدران المبرد مثل الكالسيوم، فإنها كانت مذابة في ماء المبرد في وقت ما، ونحن عادة لا نفك في الكالسيوم على أنه فلز، لكنه كذلك، فالكالسيوم يقع في الجانب الأيسر من الجدول الدوري مما يجعله فلزاً، ويمكنه أن يكون معقدات تناسقية كما تفعل أيونات الفلزات الانتقالية، وعندما يكون الكالسيوم متراكباً مع حامض الأوكساليك، يصبح الكالسيوم قابلاً للذوبان في الماء.

وجزيئات المتراكبات العضوية التي تدفع الأيونات الفلزية إلى داخل محلول تُعرف باسم «عوامل ربط مخلبية». ولعل أهم الروابط المخلبية العضوية هي تلك التي تحدث في أجسامنا، فمعظم أيونات الفلزات الضئيلة الضرورية للحياة ترتبط بجزيئات البروتين بطريقة أو بأخرى، ويمكن اعتبار البروتين عامل ربط مخلبياً. ويعد الهيموجلوبين في أحد أوجهه شكلاً مخلبياً للحديد، فبدون متراكب تناسق الهيموجلوبين وال الحديد، لا يمكن نقل الأوكسجين في دمائنا. ولأن البروتين الموجود في الهيموجلوبين يعقد نفسه حول أيون الحديد، فهو يكون جيداً جيداً لغاز الأوكسجين، عندئذ يحمل الهيموجلوبين المنقول في الدم هذا الأوكسجين إلى الخلايا التي تحتاجها.

وتقدم الخانة المكونة من عمودين في اليسار الأقصى من الجدول الدوري (التي تشتمل على الكالسيوم) والستة أعمدة الموجودة في اليمين الأقصى من الجدول الدوري، «العناصر النموذجية»، كما هو موضح في شكل ٢-٢-٢. وتكون هذه العناصر في باقات متنوعة، تحوي فلزات ولا فلزات، وأيضاً بعض الغازات والسوائل والمواد الصلبة في درجة حرارة الغرفة والضغط العادي. ويوجد ضمن المجموعة النموذجية عائلات عديدة جديرة بالاعتبار من العناصر، كل فيما يختص في فرع من فروع الكيمياء.

ويحوي العمود الأول من أقصى اليسار عائلة الفلزات القلوية، التي نعرف العديد منها مثل الليثيوم (Li)، والصوديوم (Na)، والبوتاسيوم (K)، ولا توجد معظم هذه العناصر - وكذلك الحال مع باقي الفلزات النموذجية - في الحالة الفلزية الطبيعية البتة. فهي توجد في صورة متراكبات تناسقية أو أملاح. وفي الحكايات الأسطورية التي كانت تُروى عن صحراء «ديث فالي» Death Valley في كاليفورنيا، غالباً ما كانت هناك إحدى الشخصيات تُسمى القلي «سام»

H																	
Li	Be											B	C	N	O	F	He
Na	Mg											Al	Si	P	S	Cl	Ar
K	Ca	Sc	Ti	V	Cr	Mn	Fe	Co	Ni	Cu	Zn	Ga	Ge	As	Se	Br	Kr
Rb	Sr	Y	Zr	Nb	Mo	Tc	Ru	Rh	Pd	Ag	Cd	In	Sn	Sb	Te	I	Xe
Cs	Ba	La*	Hf	Ta	W	Re	Os	Ir	Pt	Au	Hg	Tl	Pb	Bi	Po	At	Rn
Fr	Ra	Act	Rf	Db	Sg	Bh	Hs	Mt	*	*	*						

*Ce	Pr	Nd	Pm	Sm	Eu	Gd	Tb	Dy	Ho	Er	Tm	Yb	Lu
tTh	Pa	U	Np	Pu	Am	Cm	Bk	Cf	Es	Fm	Md	No	Lr

شكل ٢-٣: رسمًا توضيحيًّا للعناصر النموذجية.

Alkali Sam أو القلي «بيتي» Alkali Pete، وهو اسم مأخوذ عن أملاح الصحراء المحطة بهذه الشخصية الملحية. ويوجد كل من الصوديوم والبوتاسيوم في كل مكان في المعادن واليابسة، وفي مسطحات المياه الطبيعية أيضًا، وقد أدى تواجدهما في مياه المحيطات إلى اندماجهما في الكائنات الحية التي نشأت هناك. وفي هذه الأيام، يرتبط الاعتناء بالصحة بتركيزات أيونات الصوديوم العالية في الجسم، لكن التأكيد هنا هو على «التركيب». فالأمر الذي يتسبب في حدوث مشكلة هو في المقام الأول غياب الماء وليس وفرة الصوديوم. فقد اتجهنا في ثقافتنا إلى إضافة الصوديوم والابتعاد عن الماء، وهو ما يعد مزيجًا يضعف أحده أركان الآخر، فهو رفض مؤسف لأبسط فهم للمحلول الملحي (إذ يتكون من ماء وملح) كي نخل بالتوازن بهذه الطريقة.

ويحوي العمود الثاني من جهة اليسار فلزات الأترية القلوية، التي هي البريليوم والماغنسيوم والكالسيوم والأسترونتيوم والباريوم والراديوم (على التوالي Be, Mg, Ca, Sr, Ba, Ra). ويوجد الماغنسيوم والكالسيوم في كل مكان، كما تحتاجهما أجسامنا الملحية والأجسام الملحية للمخلوقات الأخرى، ويُبعد الكالسيوم عنصراً حيوياً للعظام والأسنان والأصداف والهيكل الخارجي.

ويلعب الكالسيوم دوراً حيوياً في العمليات التي تقوم بها عضلاتنا وكذلك في التواصل الذي يجري فيما بين الخلايا. ولأن عنصر الأسترونتيوم يوجد في هذه العائلة، يمكن أن يمتلك الجسم الأسترونتيوم الإشعاعي النشاط، الذي هو ناتج انشطار تفاعلات ذرية معينة، ويستخدمه كما لو كان كالسيوم. ويوجد الراديوم، وهو عنصر إشعاعي أيضاً، في هذه العائلة.

أما عن العمود الثالث والرابع في المجموعة النموذجية، فهما يقعان أعلى الجهة اليمنى من الجدول الدوري، وهي المجموعة التي يمكن وصفها على أنها معادن «أشباه الموصلات». فعنصر هذه المجموعة تعمل كأشباه موصلات جيدة بسبب موقعها المتميز في الجدول الدوري. فهي تقع على مقربة كافية من الفلزات الانتقالية حتى تعمل كموصلات بدرجة ما مثل الفلزات الانتقالية، غير أنه، بإمكانها أيضاً أن تكون روابط تساهمية شأنها في ذلك شأن المواد الأخرى التي تقع في الجهة اليمنى من الجدول الدوري. وتستخدم مخاليط القصدير والرصاص والجاليوم والإنديوم والألミニوم (ورموزها على التوالي كالتالي: Sn, Pb, Al, In, Ga) لصنع المواد الشبه موصلة التي تتمتع بمجال واسع من الخصائص. ويتفوق الجاليوم بأنه معدن صلب يذوب عند درجة حرارة جسم الإنسان، وعليه يتحول إلى سائل بمجرد إمساكه باليد. أما الألミニوم، كما رأينا، فهو أحد أكثر العناصر شيوعاً في القشرة الأرضية، غير أنه لم يكن يُستخدم على نطاق واسع كمادة معدنية حتى أوائل القرن العشرين، لأن الألミニوم عالي التفاعلية/النشاط. وقبل أن يُحسن جيداً استغلال الألミニوم، كان يتبع أن توجد طريقة لاستخراج الفلز من الملح. ولم تتبع أهمية إعادة تصنيع فلز الألミニوم من ندرته، لكن كم من الطاقة والمواد التي يتبعين أن تنفذ من أجل استخراجه من الصخور وتنقيتها.

ونجد في العناصر النموذجية الخانة التي تحوي الكربون والنيتروجين والأوكسجين والفوسفور والكبريت، وهي العناصر التي تكون أساس الحياة إلى جانب الهيدروجين. ولكننا أطلقنا في الفصل السابق على كيمياء مركبات الكربون والهيدروجين، أو الهيدروكربونات، «الكيمياء العضوية»، وذكرنا أننا سوف نتناول الكيمياء العضوية والكيمياء غير العضوية ك موضوعات منفصلة. فهل يُسمح لنا الآن أن نشطب هذه الأسطر وأن نضم عناصر الكيمياء العضوية إلى عناصر الكيمياء غير العضوية؟ لن يُسمح لنا فحسب، بل إنه يجب علينا

أيضاً، فليس الكيميائي هو الذي شطب الأسطر، بل الطبيعة نفسها؛ ففي عالمنا المتكافل والتعايش، لا يوجد تمييز مطلق بين حفريات الحيوانات والأرض، غير أننا قد ننسى لفرض أحدهما من أجل راحة الكيميائي. ولا يوجد مكان أثبت فيه هذا التكافل وجوده بطريقة لافتة للنظر أكثر من ذلك الذي في دورات الكيمياء العضوية والكيمياء غير العضوية، حيث تتناوب الحياة استخدام عناصر مثل الكربون والنيتروجين، اللذين يعودان إلى الأرض ثم إلى الهواء، ثم يُعاد استخدامهما مرة أخرى لكي يعززا وجود الحياة.

في دورة النيتروجين، يتفاعل النيتروجين N_2 غير العضوي الموجود في الغلاف الجوي، الذي يكون مادة غير عضوية، مع الأوكسجين O_2 غير العضوي الموجود في الغلاف الجوي، في تفاعل يتسبب فيه البرق. مكوناً أكسيد النيتروجين وهي: NO , NO_2 , N_2O_4 , التي تذوب في ماء المطر مما يجعلها في متناول نوع معين من البكتيريا التي توجد في الأرض. ويمكن لهذه البكتيريا أن تستخدمنها كي تصنع جزيئات النيتروجين-والكربون-والأوكسجين-والهيدروجين العضوية التي تُعرف باسم الأحماض الأمينية. وحينئذ تلتقي النباتات والحيوانات المركبات العضوية التي تحوي النيتروجين الذي كونته البكتيريا، وتجري لها عمليات أيض، ثم تُخرجها، وعندئذ تعيدها مرة أخرى إلى الدورة كمركبات عضوية وغير عضوية وأملاح. وقد استغل الكاتب إدجار آلان بو في قصته القصيرة Cask of Amontillado، وجود أملاح النترات ليشير إلى الموت وتحلل الجسد.^١

«فتعجبت قائلاً: النترات! انظر إنها تزداد، إنها تتدلى كالطحالب التي تغشى سطح المقابر، نحن الآن تحت سطح قاع النهر، و قطرات الندى تسيل بين العظام.»

ولكي تكتمل الدورة، تتغذى حشرة بكتيرية أخرى تعيش في ظروف لا هوائية (أي بدون الأوكسجين) على المركبات المتعفنة التي تحوي النيتروجين ثم تعيد غاز النيتروجين N_2 إلى الهواء.

وبالمثل يمر الكربون عبر دورة من هذا التعايش العضوي وغير العضوي؛ إذ يبدأ الكربون (C) في شكل ثاني أكسيد الكربون غير العضوي في الهواء، ثم يُعدل من خلال عملية البناء الضوئي إلى سكريات في النباتات. وهذه السكريات – التي تهضمها الحيوانات والنباتات والبكتيريا وتُخرجها – تعود

مرة أخرى ثاني أكسيد الكربون للمشاركة في دورة أخرى. وثمة عنصر آخر مصاحب للكربون ويليه مباشرة في الجدول الدوري هو السليكون، ويمكن للسليكون (Si) أن يكون أيضاً سلسل طويلة من نوى السليكون المتراطة، كما يمكنه أيضاً أن يتخذ الشكل الرباعي الأوجه مثل الكربون، غير أنه لا يمكنه أن يكون بسهولة الروابط الثنائية والثلاثية التي يكوّنها الكربون، من ثم لا يملك السليكون البراعة اللازمة لهذا الشكل المعقد من الحياة، مع أن بعض من كتاب الخيال العلمي تناولوه تناولاً مخالفًا تماماً، ولا يزال السليكون يشكل أساس الكوارتز والأحجار الكريمة والزجاج التي تسهم في جمال الحياة.

أما عن باقي عناصر المجموعة النموذجية في الجهة اليمنى من الجدول الدوري، فأود أن أكرر أنه من الأفضل أن يجري تناولها كعائلات، لكن هذه المرة كعائلات أحادية الأعمدة. وتُسمى العناصر الموجودة في العمود الذي يحتوي على الفلور (F)، التي هي الكلور (Cl)، والبروم (Br)، واليود (I)، «عائلة الهالوجينات»، كما في المصباح الهالوجيني. يوجد في المصباح الهالوجيني غاز الهالوجين في الحالة الغازية (أكيد غاز في الحالة الغازية) في انتفاخ صغير بداخل المصباح (يمكنك أن تراه إذا نظرت عن كثب). عندما يسخن سلك التجستين، يتطاير جزء صغير من سطحه، والغرض من وجود غاز الهالوجين هو حفظ السلك من التطاير كلية. فعندما تتطاير ذرات التجستين من على السطح، فإنها تصطدم بالغاز فتعود مرة أخرى إلى السطح، وتزيد إعادة الوضع تلك من عمر السلك بدرجة ملحوظة، وتوجد الهالوجينات أيضاً في الطبيعة بغازة، وخاصة في المحيطات وفي المعادن، وأكرر مرة أخرى في الكائنات الحية. ويعد اليود أحد العناصر الضرورية في جسم الإنسان، فهو ضروري للوظيفة التي تقوم بها الغدة الدرقية، لهذا يُضيف مصنفو ملح الطعام اليود إلى ملح الطعام.

وفي أقصى اليمين من الجدول الدوري تقع الغازات النبيلة – التي هي الهليوم والنيون والأرجون والكريتون والزينون والرادون. وتكون هذه العناصر كما أشرنا من قبل غاية في الخمول، ولهذا السبب، نقدم لأطفالنا بالونات مليئة بالهليوم دون أن نقلق بشأن الانفجارات (ولا يجب أن نعطي هذه البالونات للرضع، ليس بسبب الهليوم ولكن بسبب المادة المصنوع منها البالون نفسه). ويشتهر الرادون باعتباره مصدراً للتعرض الإشعاعي المكثف

لأنه غاز نبيل — فهو حامل وغاز في الوقت ذاته — ويمكنه أن يتخلل التربة وينفذ إلى المنازل سيئة التهوية. ومع أن الرادون حامل كيميائياً، فإنه يمكنه أن يتحمل التحلل الإشعاعي، وإذا استنشق فإن الجسيمات النافذة يمكنها أن تدمر أنسجة الرئتين.

ويقع الرادون في الجهة السفلية من الجدول الدوري، شأنه في ذلك شأن العناصر المشعة كافة تقريباً. وللأسف، تستحضر كلمة «إشعاعي» للذهن صور القنابل والأمراض والكوارث والدمار، ولكن على المستوى الإسلامي، يمكننا أن نقر بأن النشاط الإشعاعي أمننا بأأشعة X، مما يعني تقنية التصوير العالية للكشف عن الأمراض وعلاجها علاجاً فعالاً وإيقاف زحفها، لكن على مستوى المشاعر، فإننا تأقلمنا على أن نتفاعل سلبياً مع الأشياء المرتبطة بالنشاط الإشعاعي كافة. غير أن الخطر الناجم عن المواد الكيميائية هو نسبياً دائمًا — فالكثير من الأسباب يمكن أن يكون مميتاً مثلما يكون الكثير من الماء مميتاً إذا كنت لا تجید العوم — وكذا الحال مع المواد الكيميائية الإشعاعية. ومع أنه ينبغي أن يُعامل النشاط الإشعاعي والعناصر المنتجة له بحرص شديد، فإنه إذا استخدم بطريقة مناسبة يمكن التحكم فيه والسيطرة عليه.

وتخضع الكيمياء الإشعاعية أو كيمياء العناصر المشعة للسيطرة عن طريق نفس النوع من الكيمياء التناسقية التي تخضع لها العناصر الانتقالية، وأحد المخاوف التي تساورنا بشأن عدم الانتشار النووي هي أن كيمياء اليورانيوم والبلوتنيوم هي بالفعل كيمياء غير عضوية صريحة، فمعظم العناصر المشعة توجد في مجموعة يُطلق عليها «العناصر الأرضية النادرة» (التي تقع في هذين الصفين المنفصلين أسفل الجدول الدوري)، مع أنه توجد عناصر ذات نظائر مشعة منتشرة في كل أنحاء الجدول الدوري. وكما لاحظنا من قبل، النظائر هي ذرات لعناصر لا تختلف إلا في عدد النيترونات، فلها نفس العدد من البروتونات ولكنها تختلف في عدد النيترونات. وتمتلك بعض النظائر عدداً غير مستقر من البروتونات والنيترونات. وتتناثر هذه النظائر جزئياً في محاولة للوصول إلى حالة الاستقرار، إذ تطلق بعض الجسيمات وقدراً كبيراً من الطاقة أثناء ذلك. وثمة نظير مشع للكربون وكذلك للبوتاسيوم، ومن ثم يكون لدى أي شيء حي — أو أي شيء كان حياً من ذي قبل أو يحوي شيئاً كان حياً في وقت ما — قدر ما من الإشعاعية، ويستخدم الكربون المشع في «التاريخ

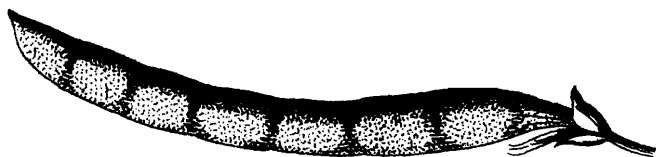
بالكربون». والنظير المشع الذي يجعل التاريخ باستخدام الكربون ممكناً يُسمى كربون-١٤، لأن عدد البروتونات والنيترونات في النوى يبلغ أربعة عشر (إذ يحوي ستة بروتونات لأنه كربون وثمان نيترونات لهذا النظير الكربوني). وتنتج الأشعة الكونية الكربون-١٤ بلا انقطاع التي تُطلقه في الطبقة العليا من الغلاف الجوي. ولما كانت النباتات تتعامل مع الكربون-١٤ على أنه ثاني أكسيد الكربون والحيوانات التي تأكل هذه النباتات تستهلكه باعتباره سكرًا ونشا، فإنه أصبح منتشرًا بشكل منتظم في كل الكائنات الحية، وظل عند مستوى ثابت بدرجة لافتة للنظر. أو بكلمات أخرى هو موجود طالما كانت الكائنات الحية موجودة. وبمجرد أن يتوقف الكائن الحي عن الحياة، فهو لا يعود يمتص الكربون-١٤، وعندئذ يبدأ كربون-١٤ الموجود في الكائن الميت في التحول إلى كربون-١٢. وعن مقارنة كمية الكربون-١٤ الموجودة في المادة الميتة بالكمية المتوقع وجودها في المادة الحية، يمكن للعلماء أن يقدروا عمر الكائن الميت أي متى فارق هذا الكائن الحياة تقريباً. وتختصر هذه التقنية في تحديد عمر الأشياء الصناعية المشتقة من النباتات أو الحيوانات التي يقل عمرها عن خمسين ألف عاماً، ومع ذلك فلا يزال هذا أمراً مذهلاً؛ فقد استخدمت تقنية التاريخ باستخدام الكربون في تحديد عمر لفائف الورق البردي التي وُجدت عند البحر الميت، وبلغ عمرها ألفي عام.^٣

ونحن نقابل أيضاً العناصر المشعة كل يوم في الأجهزة التي عادة ما تثبت بهدوء وبطريقة غير واضحة في أسقف المطابخ والقاعات: أجهزة إنذار الحريق. أحقاً، تكون أجهزة إنذار الحريق مشعة؟ بل، تكون هي مشعة، فالعنصر النشط في أجهزة إنذار الحريق مصدر مشع، فهو عينة من عنصر الأميريشيوم (Am)، الذي يرسل تياراً من الأشعة إلى الكاشف، فينطلق جهاز الإنذار عندما يعوق دخان هذا التيار – أو حتى بخار – ولهذا السبب تثير أجهزة إنذار الحريق الموجودة في المطابخ الإزعاج، إذ ينطلق الإنذار حتى بدون وجود حريق. غير أنها لا تستطيع أن تذكر أن أجهزة إنذار الحريق قد أنقذت أرواح الكثيرين، من ثم لا تنسّع للفكرة التي تساورك كي تخلص من جهاز إنذار الحريق المزعج وستبدلها بوسيلة جيدة للتهوية.

واثمة استخدام آخر للأشعة المنطلقة من العناصر المشعة، الذي قد يكون أكثر إثارة للجدل من أجهزة إنذار الحريق، وهو استخدام الأشعة لقتل البكتيريا

في الطعام. تعمل هذه الطريقة جيداً، فهي تعمل على إطالة فترة تخزين العديد من الأطعمة، غير أن الكثرين يرفضون استخدام طعام عرض للإشعاع، ربما خوفاً من التلوث.

ولا ينبغي أن تنتابنا المخاوف بشأن التلوث؛ فالأغذية المعروضة للإشعاع لا تتعرض للمصدر الإشعاعي مباشرة. لكن ثمة أفكار أخرى مثيرة لرفض هذه الأطعمة، بعضها معنى بأن الإشعاع قد يسبب حدوث تفاعلات في الطعام نفسه مما قد يكون مركبات عادة ما لا تكون موجودة في الطعام. والبعض يقولون إننا ينبغي أن نقلق بشأن أي شيء يقتل فعلياً كل البكتيريا الموجودة في الطعام. لماذا؟ ذلك لأن البكتيريا لا تعد أساساً شيئاً شيئاً، فهي جزء من النظام الكبير. فالطبيعة هي حافظ جيد للحياة، بما فيها حياة البكتيريا، فلا يوجد تحيز خاص لحياة الإنسان. من ثم إذا تمكنا من تدمير بعض البكتيريا، مما قد يسبب وجود فجوة ما، وقد ينشأ نوع جديد من البكتيريا لسد هذه الفجوة، ولا يمكننا أن نتنبأ ما إذا كان هذا النوع الجديد من البكتيريا هو ضار للإنسان أو غير ضار. ويعود هذا التعديل ممكناً من جانب الطبيعة، لأن الأنظمة الطبيعية غير جامدة، بمعنى أنها قابلة للتغيير. ونحن نميل لأن نفكر في عالمنا في ضوء الاستمرارية والبقاء لأنه عادة ما يحدث التغيير ببطء شديد. غير أن الأنظمة الحيوية تستجيب للضغط، كما هو الحال مع التفاعلات الكيميائية التي تنشأ عنها الأنظمة الحيوية. وتناول في موضوعنا التالي المزيد من المناقشات حول الجزيئات الكيمياء الحيوية.



تجربة الكيمياء الحيوية: دهون، وانتفاخ البطن، وحساء البقوليات

«كيف لك بحق السماء أن تعزم على شرح ظاهرة بيولوجية مهمة
مثل ظاهرة الحب الأول في ضوء الكيمياء والفيزياء؟»

أبرت أينشتاين ١٩٤٠

من إحدى الحقائق الموجودة في حياتنا هي أننا نحتاج أن نتناول طعاماً صحيّاً، والطعام الصحي يمدنا بالغازات. وتكون المشكلة في أن النشويات الموجودة في الخضروات العشبية لا تُهضم كليّة في الأمعاء الدقيقة للإنسان قبل أن تنتقل إلى الأمعاء الغليظة. ومع ذلك، فلا يمثل هذا القصور أية مشكلة للطبيعة. فمن إحدى أروع أنظمة التكافل التي تعيشها الطبيعة هي مستعمرات البكتيريا التي يُطلق عليها صراحة «حيوانات الأمعاء»، التي تعيش في أمعائنا. وكما ذكرنا في مناقشتنا لخصائص الحالة الغازية فإن هذه البكتيريا لديها الأنزيمات الالزامية لهضم المأكولات العشبية وتتغذى على البقايا بمنتهى الرضا والسعادة. غير أنها تنتج الغازات في غضون هذه العملية. وتنتج أيضاً عملية الهضم

الكبريتيد، الذي هو مواد كيميائية عضوية تحتوي على الكبريت والتي ترتبط بانتفاخ البطن الغازي، فرائحة البيض الفاسد هذه تنتجها البكتيريا التي تؤدي نفس الدور في إتلاف البيض. وتأتي رائحة انتفاخ البطن من هذا الكبريتيد المحمل مع الغاز، ولهذا السبب في بعض الأوقات تكون رائحة الغاز القادر من الأمعاء أكثر نفاذية من أوقات أخرى. على أن مشكلة الرائحة هي مشكلة مصطنعة تفرضها الأعراف الاجتماعية، لكن تنفيث الغاز الذي تسببه غزارة غازات الأمعاء يمكن صرف الأنظار عنه في أفضل الأحوال وإضعافه فيأسوء الأحوال، من ثم توجد أسباب لتجنب الكمييات المفرطة من الغازات، إحداها بالطبع هي عدم تناول الأطعمة التي تسبب الغازات مثل الخضروات غير المطهوة والبقوليات. غير أن معظم هذه الأطعمة تكون مفيدة وتعد مصادر غنية بالبروتينات والفيتامينات والخضائر الضرورية، ولا ينبغي تجنبها تماماً. وإن كان لديك رغبة، يمكنك أن تتناول أنزيم ألفا جلاكتوزايداز قبل الأكل الذي يساعد في هضم النشويات قبل أن تقتاتها البكتيريا، وفي التجربة التالية سنرى هذه الأنزيمات وهي تؤدي وظيفتها.

ارتدى نظارة الأمان الواقية، جهز محلولين باستخدام أقل من ربع ملعقة شاي (١ مليلتر) من النشا في كوب (٢٤٠ مليلتر) ماء. افرك قرصاً من الأقراص المساعدة على الهضم التي يجري تناولها قبل الوجبات للتقليل من غازات الأمعاء. ينبغي أن تحوي هذه الأقراص أنزيم ألفا جلاكتوزايدز الذي يهضم النشا. تفقد نشرة الدواء للتأكد من احتوائه على هذا الأنزيم. أضف القرص المفروم إلى أحد الكوبين المحتويين على محلول دقيق الذرة النشوبي. اترك كلا الكوبين نحو ساعة ثم أضف إلى كل منهما قطرة من صبغة اليود. واليود هو دليل معروف للنشا لأن اليود يكون مع النشا مركباً ذا لون أزرق جميل. ويتحول لون محلول النشا الذي لا يحوي الأنزيم إلى اللون البنفسجي المائل للزرقة دليلاً على وجود النشا. أما محلول المضاف إليه الأنزيم فينبغي أن يظل محتفظاً باللون البني الخاص بصبغة اليود. وإذا وجد هناك لون أزرق، فإنه سيكون ضعيفاً جداً. تبرهن هذه التجربة أن النشا تحللت. وتختصر الأنزيمات والنشويات لمظلة الكيمياء الحيوية، المملكة التي ستنتقل إليها الآن.



الفصل الثالث

الكيان الكيميائي في مقابلة مع كيمياء الجسم

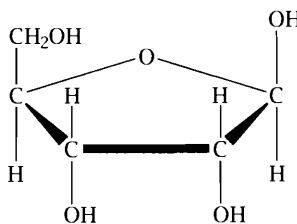
«لأنه لا النترات ولا الفوسفات ولا امتداد الألياف في القطن هي الأرض، فإنه لا الكربون ولا الملح ولا الماء ولا الكالسيوم هم الإنسان. فالإنسان هو كل ذلك معاً، بل هو أكثر من ذلك كله.»

جون شتاينبك في روايته «Grapes of Wrath» ١٩٤٠

«لدي يا بن كلمة واحدة فحسب، كلمة ليس إلا ...
ما هي؟
اللداين.»

كالدر ويلينجهام وباك هنري في سيناريو فيلم «The Graduate» ١٩٦٠ المأخوذ عن رواية تحمل نفس الاسم للكاتب تشارلز ويب

ما هي علاقة اللدائن بالبشر؟ كما هو جلي للعيان، فالعلاقة كبيرة جداً. تُصنع المواد البلاستيكية عن طريق البلمرة، وهي العملية التي ترتبط من خلالها الجزيئات البسيطة معاً في سلاسل طويلة ممتدة منآلاف الجزيئات. ولا توجد بولимерات أبعـر من الخلايا الحية.



شكل ١-٣-٢: السكاريد: وحدة بناء الكربوهيدرات.

والمواد التي تتكون منها أجسامنا، ابتداء من الجلد وحتى الشعر ومن اللوزتين إلى ظفر أصبع القدم، هي مواد بوليميرية لينة ومستمرة. وكما أشرنا في مناقشتنا للكيمياء العضوية فإن نجاح أشكال الحياة العضوية يتوقف على قدرة الكربون على تكوين سلاسل طويلة، وعندما تتكرر الوحدات المكونة من هذه السلسل الطويلة يتكون ما يُعرف بالبوليمرات. وتتألف أجسامنا – شأنها في ذلك شأن جسم أي شخص وأي شيء آخر ابتداء من الأميبا فصاعداً – من سلاسل طويلة من الوحدات الأساسية المتكررة – من الكربوهيدرات والدهون والأحماض الأمينية والنيوكليوتيدات – أي البوليمرات التي نُصنع منها.

ولنبدأ بالكربوهيدرات والبوليمرات التي تكونها، ما هي الكربوهيدرات؟ نحن نعلم أن الكربوهيدرات هي الشيء الذي يجب أن يتتجبه أولئك الذي يتبعون أنظمة حمية معينة، لكن ما هي الكربوهيدرات؟ لقد اعتد في البداية أن الكربوهيدرات هي كربون محاط بالماء (ومن ثم أطلق عليها كربوهيدرات)، بدرجة ما، مثلاً تتكون متراكبات التناسق غير العضوية من فلز محاط بالليجنذات. لكننا نعرف الآن أن الوحدة الأساسية في الكربوهيدرات هي السكاريد (مركب سكري)، وهو جزيء كربون حلقي الشكل، كما هو موضح في شكل ١-٣-٢.

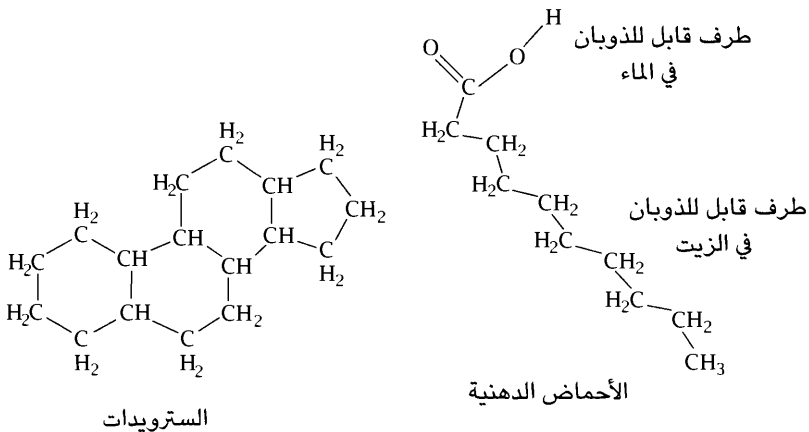
والكربوهيدرات هي سكريات – الجلوكوز والفركتوز وجلاكتوز. والسكروز المعتمد هو ثانوي السكاريد، أي جزيئان سكاريد مرتبطان معاً. وعندما يرتبط أكثر من جزيئين سكاريد يتكون عديد السكاريد. وتكون السلسلة الطويلة من عديد السكاريد المواد الأساسية للنشا التي هي السيليلوز والجليكوجين.

وكما هو معروف جيداً لأولئك الذين يتبعون الحميات الغذائية والمعنيين بالأمور الصحية، يقوم الجسم بـأيضاً السكريات بإطلاق الطاقة وعندما يوجد المزيد من السكر، يخزنه الجسم لاستخدامه فيما بعد. وتخزن الحيوانات السكريات كبوليمرات الجلوكوز التي يطلق عليها «الجليكوجين». أما النباتات فتصنع بولимер من السكر يختلف اختلافاً طفيفاً بعمر التخزين وهذا هو ما نطلق عليه النشا. وتستخدم النباتات أيضاً سلسل طويلة من الكربوهيدرات لعمل السليولوز، الذي تستخدمه لأغراض بنائية وليس لأغراض تخزينية. ولا يستطيع جسم الإنسان أن يستعيد السكاريد من السليولوز، وفي بعض الأحيان تُدمج الكربوهيدرات عشرة الهضم في الطعام كي تقلل عدد السعرات الحرارية لكل قطعة.

ويخزن الجسم أيضاً بعض أنواع الشحوم أو الدهون لعملية الأيض النهائية، والدهون هي نوع آخر من الطعام يُفرز بعيداً لكي يُتجنب بسبب الآثار السلبية الناجمة عن زيادة الاستهلاك. لكن يحتاج الجسم الدهون بلا أدنى شك، ولاسيما أجسام الأطفال التي تكون في مرحلة نمو، فعلى سبيل المثال تحتاج فيتامينات A، K، D للدهون لكي تُمتص، من ثم يحتاج الحد من الدهون أن يُضبط حقاً عن طريق معرفة أي أنواع الدهون ينبغي الحد منها وأيها ضروري. وثمة أنواع عديدة من الدهون تتمتع بوظائف مختلفة. وثمة نوعان أساسيان من الدهون هما الأحماض الدهنية والسترويدات، والتركيب الأساسي لهذين النوعين مختلف تماماً، كما هو موضح في شكل ٢-٣-٢، غير أنه قد يبدو أمراً مثيراً للفضول أن الكيميائيين يصنفوهما معاً.

ويوضع هذان المركبان معاً في مجموعة واحدة، إذ يتمتعان بخاصية مشتركة وهي قابلية الذوبان في السوائل الزيتية القوام، ففي حالة الأحماض الأمينية، يوجد طرف واحد قابل للذوبان في الزيت والطرف الآخر قابل للذوبان في الماء، وهو غموض يتضح أنه مفيد بدرجة مذهلة، كما سنرى.

الأحماض الدهنية هي سلسل كربون طويلة تنتهي بمجموعة حمض عضوي COOH. وتخزن هذه الدهون في تشكيلاتها المتنوعة الطاقة (وهي المكون الأساسي لكل خلايا الدهون التي تعتبر مصدر الإزعاج) وكذلك تعمل على حماية وعزل الأعضاء الداخلية. وهي تعمل كمادة عازلة على الألياف العصبية والمكون الأساسي لجدار الخلية. ويمكن إطلاق أحد هذه الأحماض



شكل ٢-٣: فئتين أساسيتين من الشحوم هما السترويدات والأحماض الدهنية.

الدهنية الطويلة السلسلة، حامض الأركيدونيك، عندما تُجَرَّح إحدى الخلايا من جراء قطع أو حدوث ارتطام، ويتحول هذا الحامض إلى مركب لإثارة الخلايا العصبية (الذى هو الألم)، يدفع الدم إلى الموقع (وهذا هو الالتهاب)، ويرفع درجة حرارة الجسم كي يُسرع من عمليات الإصلاح التي يُجرِّيها الجسم (وهو ما يُعرف بالحمى). وأن يحدث كل هذا، فهو أمر جدير باللحظة بما يكفي، لكن عندما تُجَرَّح في المرة القادمة، لاحظ كيف يحدث هذا سريعاً، إنه يحدث سريعاً لكن ليس عفوياً، إن حدوث التفاعلات الكيميائية يستغرق وقتاً، لكن حدوث كل ردود الأفعال تلك داخل الجسم لدى تعرضك للجرح يحدث في وقت قصير بدرجة مذهلة.

والسترويدات هي دهون لها نفس التركيب الحلقي الأساسي الموضح في شكل ٢-٣-٢. وتشوب السترويدات سمعة سيئة في حد ذاتها، لكن أود أن أكرر مرة أخرى أنها تقوم بعملها، ولا يمكن الاستغناء عنها كلياً، وتمثل السترويدات مكونات غشاء الخلية، وغازل للخلايا العصبية وأساس الهرمونات السترويدية. والكوليسترول هو سترويد، وكما يعرف الكافة فإن الإفراط في تناول الكوليسترول ضار، لكن يستحيل أن يجري التخلص من الكوليسترول كلياً من النظام الغذائي، فالجسم نفسه يصنع الكوليسترول لأنّه يحتاج الكوليسترول ليقوم بعمليات ضرورية كثيرة. إذن ما مشكلة الكوليسترول؟ تظهر المشكلة

عندما تتوارد كميات كبيرة من الكوليستروл في الجسم، إذ يمكن أن تترافق على جدران الأوعية الدموية وتسبب ضيقاً في الأوعية حيثما ينبغي أن يتدفق الدم بحرية، وقد ذكرنا في مناقشتنا للكيمياء العضوية أن المركبات المشبعة هي تلك المركبات التي تكون جميع روابطها أحادية $C-C$ ، أي أنه لا توجد فيها روابط ثنائية $C=C$ أو ثلاثة $C\equiv C$ في الكربون وروابطه. وقد اتضح أن الدهون المشبعة هي أيضاً الدهون الصلبة مثل دهن الخنزير أو الدهن النباتي الصلب، وتذوب الدهون المشبعة لفترات طويلة دون أن تفسد، من ثم يتعدى مصنفو السمن النباتي أن يهدروا منتجاتهم — بمعنى أن يكسرها الروابط الثنائية والثلاثية عن طريق إضافة الهيدروجين — حتى يحولوا دون تلفها. غير أنه أدرك حديثاً أن الدهون المشبعة يمكنها أن تثير الجسم لتخليق الكوليستروл ومن ثم تحول دون القضاء عليه. ومن ناحية أخرى، تعزز الدهون غير المشبعة القضاء على الكوليستروл.^١ ومع ذلك فالمشكلة لا تكمن بأكملها في كمية الكوليستروл.

وتترافق الراوساب غير المرغوب فيها من الكوليسترول لأن الكوليسترول يحتاج المساعدة حتى يُنقل في كل مكان في مجرى الدم، وذلك لكونه دهناً لا يحظى بطرف قابل للذوبان في الماء. ويُطلق على الناقلات دهون منخفضة الكثافة، وهي تشكل فقاعات حول الكوليسترول، وعلى غرار بقايا الصابون المذاب، تستخدم أطرافها الهيدروكربونية الزيتية القوام كي تربط ما بين الكوليستروл وأطرافه الحامضية العضوية وسائل الدم الذي قوامه كالماء. ويساعد تركيب الدهون المنخفضة الكثافة (الذي يُشار إليها بـ LDL) (دهون الكوليسترول) في أن ترسب حملها من الكوليسترول حينما تصل إلى الخلايا التي تكون في حاجة إليها، ولكن للأسف يسهل تركيبها أيضاً تفريغ الزائد من الكوليستروл في جدران الأوعية الدموية عندما تأخذ الخلايا كل كفايتها، وعندما نتحدث عن «الكوليستروл السيئ»، فإن ما نعنيه حقاً هو مركب الكوليسترول والدهون المنخفضة الكثافة. وينبغي أن يتتجنب الناس التعرض للإصابة بنسب كوليسترول عالية في الدم، غير أنهم يجب أن يتجنبو أيضاً الدهون المشبعة لأن هذه الدهون تسهم في تكوين منتجات الدهون المنخفضة الكثافة.

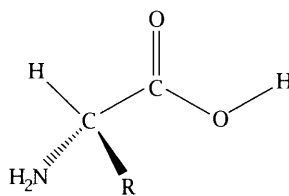
غير أنه يوجد تركيب آخر من الدهون يُسمى الدهون المرتفعة الكثافة (HDL) تغسل الزائد من الكوليستروл من على الجدران ثم تدفعها أسفل إلى

الكبد كي تتفتت هناك. وعندما نتحدث عن «الكوليسترول الجيد»، فإن ما نعنيه هو مركب الكوليسترول والدهون المرتفعة الكثافة. من ثم قد يبدو الأمر للوهلة الأولى أنه يمكن تجنب روابط الكوليسترول عن طريق حفظ التوازن المناسب للدهون المنخفضة الكثافة في مقابل الدهون المرتفعة الكثافة، لكن الأمر أكثر تعقيداً من هذا، إذ يجب أن تُخفض أيضاً كل أنواع الدهون على وجه العموم، إذ تثير الدهون الزائدة إنتاج الكوليسترول بواسطة الكبد، والشخص الذي يتبع نظاماً غذائياً شديداً يمكنه بالفعل أن يستعيد امتصاص بعض من الكوليسترول الذي كان قد انتقل بالفعل إلى الكبد، وعليه حتى أنظمة الحمية القاسية لها أضرارها أيضاً.^٢ لذا مفتاح النظام الغذائي الصحي هو الذي نعرفه جميعاً منذ وقت طويل، ألا وهو الاتزان، إذ يجب أن نتناول بعض الفاكهة وبعض الخضروات وبعض الكربوهيدرات وبعض الدهون وبعض البروتينات.

ما البروتينات؟ هي بالطبع بوليمرات؛ هي بوليمرات ذات وحدات أساسية تُدعى الأحماض الأمينية، والأحماض الأمينية هي جزيئات عضوية صغيرة تحتوي على مجموعة نيتروجين وحمض عضوي. ويُوضح شكل ٣-٢ شكل الحامض الأميني العام. ومجموعة الحامض العضوي هي كربون مرتبطة بالأوكسجين برابطة ثنائية، ومجموعة OH مرتبطة برابطة أحادية. وتُسمى مجموعة النيتروجين NH_2 ، مجموعة الأمينو (ومن ثم الأحماض الأمينية). وإلى جانب مجموعة الأمينو توجد مجموعة يُشار إليها بالرمز R لترمز إلى أي المجموعة المتنوعة الأخرى التي يمكن إضافتها في هذا المكان، وبهذه الطريقة يمكن تكوين تنوعات من الأحماض الأمينية.

لاحظ أن الكربون له أربع روابط، والأحماض الأمينية يمكن أن يكون لها «يد» والأحماض الأمينية التي تتكون طبيعياً، لديها يد مفضلة، فإذا أدخل جزء ذو تشكيل خاطئ – أو حتى إذا جرى تبادل أوضاع رابطتين – يكون الجزء غير مناسب ويمكن أن تكون النتيجة مميتة.

ويوجد ما يقرب من عشرين حمض أميني مختلف موجود طبيعياً في جسم الإنسان، وتكون بوليمرات هذه الأحماض الأمينية تركيبات البروتينات مثل أظافر الأصابع والغضاريف وكذلك الأنزيمات والهرمونات. ويمكن تصنيع بعض الأحماض الأمينية في الجسم، لكن يجب أن يأتي عدد مساو تقريباً عن طريق الغذاء، فكل الأحماض الأمينية الضرورية توجد في البروتين الحياني



شكل ٣-٣-٢: الأحماض الأمينية.

مثل اللحوم والبيض، غير أنها يمكن أن تكتسب من مصادر غير حيوانية أيضاً، ولا توجد خضروات تحتوي على كل البروتينات الضرورية، لكن مادام يوجد تنوعات مختلفة كثيرة – مثل الكوسة والذرة والأرز والبقوليات وفول الصويا والمكسرات – تُستهلك، فإن حاجة الجسم من البروتين يمكن أن تُسدّد.

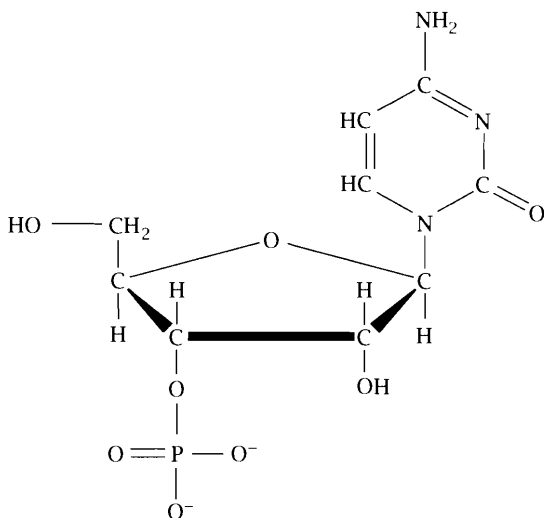
وغير كل المواد التي تناولناها حتى الآن، فإن البروتينات هي التي تقوم بمعظم المهام. وتتضمن سلاسلها الطويلة الحامض (COOH)، والقاعدة (NH_3)، وتسمح قوى الجذب البينجزيئية بين روابط R المختلفة لسلسل البروتين أن تنتهي على نفسها في تشكيّلات عديدة معقدة لكنها قابلة لإعادة التكوين. أما القوى التي تحكم البروتين في شكلها المنتهي فهي نفس قوى الجذب البينجزيئية التي قبلناها من قبل ومثل هذه يمكن كسرها بسهولة. ولا تؤدي الغالبية العظمى من البروتينات النشطة بـ Biology أدوارها جيداً إلا في بيئتها الطبيعية وعندما تُشوّش أو تُغيّر طبيعتها حتى بأبسط التغييرات، فإنها لا تعود تؤدي دورها، فعلى سبيل المثال، البروتين الموجود في البيض النيء يمكنه أن يغير من تشكيله الوظيفي حتى بإضافة أقل قدر ممكن من الحرارة، وهو الأمر الذي تدور حوله كل أمور الطهي. والهيموجلوبين هو بروتين يضم أيونات حديد، وينتج اللون البني الذي يلون اللحم المطهو أو الفاسد عن حدوث تغيير في حالة أكسدة الحديد الموجود في الهيموجلوبين، تماماً كمارأينا عندما غيرنا خلات الحديد البنية اللون إلى المركب الأحمر بإضافة فوق أكسيد الهيدروجين.

ويستحيل أن نصف في هذه الصفحات القليلة عدد المواد التي تكونها البروتينات في الجسم وأدوارها المتعددة، لكن من الممكن أن نلقي نظرة على فئة بعضها وهي الأنزيمات التي تعمل على توصيل براعة البروتينات الفائقة.

والأنزيمات هي العوامل الحفازة للجسم، فهي تسهل حدوث التفاعلات السريعة الضرورية للحياة، (تذكر أن ثمة رسالة يجب أن تنتقل إلى مخك عندما تجرح أصبعك، وإذا لم تصل هذه الرسالة بالسرعة الكافية، فإنه يحدث تلف يتذرع إصلاحه). وتؤدي الأنزيمات دورها التحفizi عن طريق تركيبها ثلاثي الأبعاد، ويتمتع كل أنزيم بشكل متفرد يسمح له بالارتباط بالجزيئات المستهدفة، وقد أوضحنا إحدى الطرق التي يمكن لها الرابط أن يسرع عن طريقها التفاعلات الكيميائية لدىتناولنا لموضوع معدلات التفاعلات الكيميائية، فعندما ترتبط مادتان متفاعلتان بإحدى الأنزيمات، فإن الأنزيم يجمعهما معًا في التقارب الأمثل حتى يتفاعل.

وتعال الطريقة التي يستخدم بها الجسم الأنزيمات طريقة رائعة للغاية، فلا يجب أن تعمل الأنزيمات على نحو دائم إذ إنها لو كانت كذلك فسوف تحفز التفاعلات بلا انقطاع، فإذا لم تكن هناك حاجة إلى ناتج التفاعل، يجب أن توقف الأنزيمات عن العمل، ففي أوقات عديدة، وفي موقف أشبه برقصة البالية الرشيقه، تقوم المادة الناتجة نفسها التي ينتجهها الأنزيم بإيقافه عن العمل. ويؤدي الإفراط في تكوين النواتج إلى انحراف اتجاه التفاعل، فبدلًا من أن يكون النواتج يكسرها، ويجب أن يحتفظ الجسم بتوازن حساس للمواد، سواء كان من ناحية الندرة أو الغزاره، من ثم يجب أن تعمل آلية إيقاف الأنزيمات عن العمل تماماً مثل آلية إثارتها، ومن المدهش أن هذه الآليات تعمل معًا.

ويجب أن ينظم أيضًا عدد البروتينات نفسه، ويعمل النظام المضطلع بإنتاج البروتينات وفقاً لمبادئ التوازن أيضًا، فعلى سبيل المثال، إذا كان الأنزيم اللازم لتكسير اللاكتوز موجوداً بصورة دائمة في مجرى الدم، فإنه كان سيجلط الدم ويعطل الأعمال، فقط في انتظار منتج خاص بالأليان كي يُستهلك. من ثم يكسر الجسم بروتينات هذه الأنزيمات ويعيد تصنيعها، مُخزنًا إياها في السائل البروتيني الموجود في الجزء الداخلي لكل خلية، وعندما يظهر اللاكتوز ثانية في مجرى الدم، فإن الخلية تُثار لإنتاج المزيد من الأنزيم للتعامل معه، ولكن كيف تنتج الخلية المزيد من الأنزيمات؟ بالطبع، عن طريق بوليمر آخر. غير أن البوليمر الذي تتحدث عنه هذه المرة يتميز بكونه يتركب من ثلاثة أنواع مختلفة من الوحدات الأساسية، وهي: قاعدة نيتروجينية، وسكر،

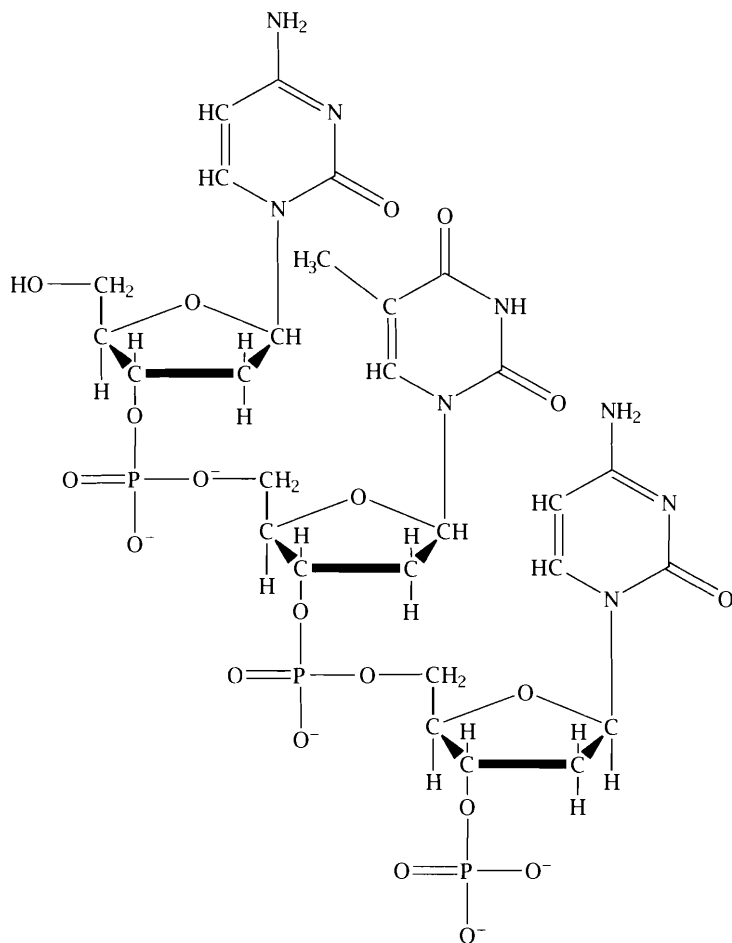


شكل ٤-٢-٤: ارتباط مجموعة فوسفات وسكر قاعدة نيتروجينية.

ومجموعة فوسفات، كما هو موضح في شكل ٤-٢-٤. ويكون الاتصال عن طريق مجموعة الفوسفات والسكر، وهما يرتبطان معاً كما هو موضح في شكل ٤-٣-٢، وهو يشكلان تركيباً على شكل سقالة معقدة التركيب تتوي وتحول إلى مادة مضغوطه تسمى «الحامض الريبي المنقوص الأوكسجين»، الذي يُعرف باسم الدنا DNA أو الحامض النووي، مادة الجينات والكرموزومات.

والكرموزوم، الذي هو شريط طويل من الدي إن. إيه. هو جزء يحتوي على معلومات حول كيفية صناعة كل البروتينات الموجودة في الجسم، ويمثل الجين إحدى قطاعات الكرموزوم الذي يخبر عن كيفية صنع بروتين واحد بعينه، ويعمل تتابع النيكليوتيدات في الجين ك قالب يُترجم في نهاية الأمر كتابع للأحماض الأمينية في البروتين.

ويمكن النظر إلى الدي إن. إيه. على أنه ملف مصغر يحتوي على الوصفة أو طريقة العمل. وعندما يحتاج الجسم لهرمون يذهب إلى الدنا ليتلقى التعليمات حول كيفية عمل هرمون، وعندما يحتاج إلى إحدى خلايا البشرة أو ظفر، يذهب إلى الدنا كي يحصل على وصفة للبروتينات، وعندما يكون هناك حاجة لبروتين معين – عندما يكون هناك عجز فيه أو يكون الجسم في حاجة



شكل ٥-٣-٢: قطاع من تركيب الدي. إن. إيه. يوضح الروابط التي تحدث بين النيكليوتيدات.

إلى المزيد منه — يتولد ضغط على الاتزان مما يؤدي إلى حل شفرة جزء من الدنا. وبهذه الطريقة عندما يحتاج الجسم إلى المزيد من الشعر، نحفز الخلايا لإنتاج بروتين الشعر، وعندما يحتاج الجسم إلى أنزيمات تساعد على الهضم، تستقبل الرسالة وينتج المزيد، وعندما يحتاج الجسم إلى هرمون الأدرينالين، يكون الهرمون مستعداً، بمعدل يسمح لنا أن نقف فوق السيارات أو نسبق الصرصار. لكن، كما أشرنا في التجربة التي بدأنا بها هذا الفصل، مع كل القدرات الهائلة التي تتمتع بها الخلية لكي تلبي حاجة الجسم من الأنزيمات،

فإن أنزيمًا واحدًا يبقى لا يستطيع جسم الإنسان أن ينتجه، إنه الأنزيم الذي يكسر القوليات تماماً.

والأنزيمات، مثل ذلك الأنزيم الذي استخدمناه في تجربتنا، يحكمها مبادئ علم الحركة الكيميائية — وهو يمثل إحدى الروابط العديدة التي تربط بين المبادئ الأساسية للكيمياء والكيمياء المعقّدة للحياة. وتعرض دراستنا السريعة والخاطفة للكيمياء الحيوية هنا، ممزوجة بمناقشتنا السابقة لأنظمة الكيميائية الحيوية، أن كل مبادئنا الكيميائية تلعب دوراً هاماً في الحياة، مثل التفاعلات الحمضية القاعدية، وتفاعلات الأكسدة والاختزال، والروابط الكيميائية، وقوى الجذب البنينجيزية، والتركيز، والمواد الصلبة والقابلية للذوبان، وعلم الحركة الكيميائية، وحتى تغييرات الحالة والحالة الغازية.

ويلعب الاتزان دوراً حيوياً، وكذلك الديناميكا الحرارية التي تحكمه، وأيضاً الطاقة والأنتروبيا على السواء. وأينما وُجدت الحاجة لمركب، ينتجه الجسم، وحينما يكون هناك وفرة منه، يتوقف الجسم عن الإنتاج، ويستهلك أو يُخرج الزائد، فعندما تحتاج إلى طاقة نأكل، وجسم الكائن الحي يؤدي دوره عن طريق العرض والطلب من الاتزان الكيميائي.

وقد يبدو الأمر غريباً حينما نفكّر في الأنتروبيا في ضوء الكيمياء الحيوية لأن الأنظمة البيولوجية تكون غاية في التنظيم والترتيب، غير أن الكيمياء الحيوية تعتبر قوة هائلة على الأنظمة البيولوجية وكذلك على أي مكان في الكون. وتعطي الرسومات البيانية للخلايا الموجودة في الموسوعات انطباعات خاطئة بأن الخلايا تشبه صفات منازل في مدينة أو شقة في مجمع سكني، وجميعها متكدسة معًا ومنتظمة ولها نفس الشكل، غير أن نظرة واحدة عبر الميكروскоп ستعمل على تصحيح ذلك الانطباع، فالخلايا غير منتظمة حقاً وفوضوية وكل واحدة منها لها شكلها وعاداتها الخاصة، ولا يكون غشاء الخلية صليباً، فهو مائع ويغير شكله تباعاً بصورة دائمة، والدنا ليس مطبوعات صلبة من المعلومات، لكنه يحتوي على «الجينات القفازة»، و«الجينات المهملة»، وهي الجينات التي يمكنها أن تتحرك حول الجينات، التي يبدو أنها لا تقوم بأي دور سوى زيادة التشويش والفووضى.

لكن ثمة بعض الأسباب لتقدير كل هذه الفوضى، فهي تعني أنه لا يوجد نظامان بيولوجيان طبيعيان متطابقان تماماً. لقد تعلمنا أن نتفهم هذا التفرد

ونحسن استغلاله في ضوء تقنيات الكيمياء التحليلية التي سنتناولها لاحقاً.
والآن، تمكنا أدوات الكيمياء التحليلية من تحليل المعلومات واستخراجها من
إحدى رقائق الجلد أو من نقطة اللعاب. سيفتخر بنا شارلوك هولمز.



تجربة الكيمياء التحليلية: الدليل في بصمات الأصابع

«بافتراض أن هوية الشاعر يُرمز لها بالرقم عشرة، وحتماً سيجد الكيميائي وهو يجري تحاليله عليها أنها مكونة من جزء واحد يتعلق بالمصلحة الذاتية. فالتسعة أجزاء من احترام الذات لدى «جرينوار» التي زادت وتعاظمت نتيجة عبر الإعجاب الشعبي قد أصبحت في حالة تضخم مذهلة، طامسة ذلك الجزيء الدقيق جداً من المصلحة الذاتية..».

فيكتور هوجو في رواية «أحدب نوتردام» ١٩٢٠

لقد ثبت أن دليل الدنا ذو قيمة عالية، وعلى قدر مرتفع من الدقة، ويمكن التعويل عليه، غير أنه لا يكون متاحاً دائماً، لكن بصمات الأصابع يسهل رؤيتها ويجرى السعي إليها في كل موقع جريمة، ولكي نرى كيف يمكن جعل البصمات الخفية مرئية، ارتدى نظارة الأمان الواقعية وأجرِ التجربة الآتية: خذ بعض رقائق الألمنيوم واصنع شكل مربع صغير في طاسة أو كفة ميزان. خذ وعاء طعام بلاستيكي سعته نحو واحد غالون (إذا استخدمت

وعاء زبدة كبيرة، سيفي بالغرض تماماً). اغسل الوعاء وغطاءه ثم جففهم. أحضر بربطماناً صغيراً، ول يكن زجاجة دواء فارغة أو كوبًا أملس أو أي وعاء شفاف صغير يمكن أن يدخل في وعاء الزبدة، اغسله كله أولاً جيداً من الداخل والخارج، ثم تناوله باستخدام قفاز أو منشفة لتجنب أي بصمات أصابع غير مدبرة. أحضر ملقطاً نظيفاً، أو كماماً نظيفاً، والآن أنت قد حصلت على كل العدة المجمعة الالزمة لغرفة تحميض بصمات الأصابع.

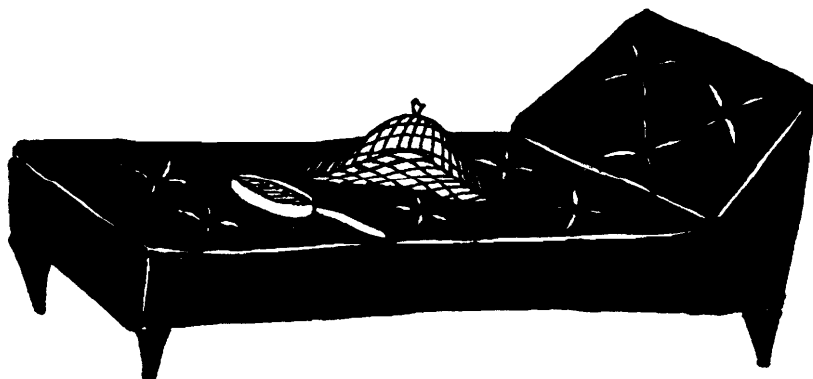
أحضر الغراء المتازة المدرجة في قائمة المشتريات والمحاليل، وتأكد من أنها النوع الذي يحوي سيانواكريلات. وستظهر بصمات الإصبع على البرطمأن الزجاجي الصغير أو الوعاء الذي اختارته أنت، لذا أمسك بإحكام بأصابعك العارية الكوب، واحرص على ألا تلطخ البصمات، ثم ضع البرطمأن داخل وعاء الزبدة. دون في مفكرة أين لمست البرطمأن لذكرتك في المستقبل. خذ الكفة التي تحوي رقائق الألمنيوم وضع نحو ثلاثين نقطة من الغراء فيها. وعندئذ تتوقف كمية الغراء الموضوعة على حجم غرفة التحميض، فكلما كانت غرفة التحميض أكبر تطلب الأمر إضافة المزيد من الغراء. ضع الكفة التي تحوي الرقائق والغراء في قاع الغرفة إلى جانب البرطمأن. وقد تحتاج أن تمسك الطاسة بالملقط أو الكماماً كي تتجنب وصول الغراء إلى يديك وأنت تضع الكفة في الغرفة. ضع الغطاء بحذر على الغرفة، وتأكد من الغراء لا يسيل من الكفة، ثم ضع الغرفة جانباً طوال الليل. سيتبخر الغراء طوال الليل، وسوف يتفاعل بخار الغراء مع الزيوت والمركبات التي خلفتها وراءك على البرطمأن بأصابعك.

وفي الصباح، ارفع الغطاء بحذر وأزل البرطمأن عن طريق إدخال قلم رصاص أو مسبار آخر طويل في فتحة البرطمأن. حاول ألا تلطخ بقايا بصمات الأصابع التي يمكن ملاحظتها الآن على البرطمأن. هل هناك أي بصمات في أماكن أخرى من البرطمأن لم تكن ملحوظة اليوم السابق؟ كانت هناك بصمات على بربطماننا مع أننا حاولنا أن تكون حذرين. وإذا كنت تتمتع بيدين ثابتتين، ولديك بعض الورق الأسود، وشريط لاصق شفاف، يمكنك أن ترفع البصمات من على البرطمأن وتجعلها على الشريط. ضع بحذر قطعة صغيرة من الشريط على بصماتك. ولأن البصمات المحمضة تظهر بلون رمادي فاتح، فإن إلهاق الشريط بالبطاقة السوداء يجعلها أكثر وضوحاً، والبصمات يمكن رفعها من

عدة أسطح، حتى الأسطح غير المحتملة أيضاً، فعلى سبيل المثال، يمكن رفع البصمات من داخل القفازات الجراحية بالحرص الشديد.

ارتد قفازاً جراحياً وامسك مقبض الباب أو أي شيء آخر بإحكام. انزع القفاز بحيث تُخرج الجزء الداخلي للخارج ثم ضعه في غرفة التحميض. انشره قليلاً بحيث يتثنى للبخار أن يصل كل المناطق. ظهرت البصمات بنفس الطريقة السابقة. وهذا قد تمكنا من تظهير إحدى البصمات من داخل قفازاتنا التي تمكنا من نقلها على شريط.

وتعود بقع الدم أيضاً غاية في الأهمية في إعادة بناء موقع الجريمة، وتوضح هذه التجربة الأخرى كيف يمكن اكتشاف وجود الدم، فالهيماوجلوبين الموجود لدى الثدييات يعمل كعامل حفاز في تحليل فوق أكسيد الهيدروجين، ويمكننا الحصول على القدر الكافي من الهيموجلوبين لهذه التجربة من قطعة لحم نيئة، أو عندما تشتري قطعة بيفي يمكنك أن تأخذ الأنسجة الماصة الموجودة تحتها وتستخدمها كمصدر للدم. وسوف تحتاج كوبين صغيرين شفافين من البلاستيك وبعض ألوان الطعام ذات اللون الأحمر للضبط. ضع مقداراً قليلاً من ألوان الطعام ذات اللون الأحمر في أحد الكوبين مع بعض الماء ثم اخلطهما معاً. خذ اللحم النية أو الأنسجة من البيفي، ثم اصرر القليل من الدم في الكوب الآخر. ثم صب نحو ملء ملعقة شاي (٥ ملilتر) من فوق أكسيد الهيدروجين في كل كوب. يتأكسد لون الطعام ببطء بسبب فوق الأكسيد ويتشاشي اللون تدريجياً، لكن الدم سوف يسبب تحللاً سريعاً وقوياً لفوق أكسيد الهيدروجين، ويميز الاختلاف في التفاعلين بوضوح الدم عن لون الطعام.



الفصل الرابع

الكيميائي محللاً

«لقد عثرت على شارلووك هولز وحده، لكنه كان نصف نائم بقوامه الطويل النحيل منكمشاً في كرسيه الهزاز. وقد استنجدت من وجود مجموعة هائلة من الزجاجات وأنباب الاختبار، ومع تصاعد ... رائحة حامض الهيدروكلوريك اللاذعة، إنه قد قضى يومه في العمل الكيميائي الذي كان يقدره أيمما تقدير».

وسألت وأنا أدخل: «هل وجدتها؟»
أجابني: «بل، لقد كانت بيisولفات أكسيد الباريوم..»
صرخت: «لا، أعني حل اللغز!»

سير آرثر كونان دوين في روايته «مسألة هوية» ١٨٩٠

بالطبع يسهل على السكر أن يكون حلّاً وعلى نترات البوتاسيوم أن تكون مالحة.

رالف والدو إيمeson في «رجال مندوبون» ١٨٥٠

الكيميائي باعتباره محللاً، أيعقل هذا؟ بالطبع نعم، فنحن لا نستخدم أريكة لكي نحلل كيميائياً، نحن نستخدم كيميائياً لكي نحلل أريكة. لكننا أرجأنا مناقشتنا للكيمياء التحليلية لقرب النهاية لأنها تُخرج أفضل ما عند الكيميائي بطرق شتى. ففي الكيمياء التحليلية، تُحضر كافة أدوات الكيمياء وكل مواهب الكيميائي كي يطروحوا سؤالين هما: ما الكيمياء التحليلية، وما الكم الموجود لدينا منها؟ عند نقطة ما سنجد كل الكيميائيين كيميائيين تحليليين، وأن كل الكيمياء تتطلب تحليلاً. وثمة مناطق عديدة متخصصة لهم الكيميائيين التحليليين مثل خبراء مراقبة الجودة الذين يضمنون جودة الأطعمة التي نتناولها، ومدى الوثوق بالأدوية، وكل السيارات الجديدة التي تدور في خطوط التجميع لها نفس البريق. لكن الكيمياء التحليلية منتشرة للغاية حتى إن العديد منا، عادة يعمل ككيميائي تحليلي عندما يستخدم عبوات اختبار مياه الصنبور وعبوات اختبار ماء حمامات السباحة، وعبوات اختبار الرادون، وعبوات اختبار مياه أحواض الأسماك، وعبوات اختبار التربة، واختبار نسب الرصاص في مواد الدهان، وحتى اختبارات الحمل، واختبارات (مرض) السكر، ومحللة النفس الشهيرة التي تقيس نسبة الكحول في نفس السائق. وتكمّن وظيفة كيميائي التحاليل في إيجاد – أو استنباط – الأداة أو الأدوات اللازمة لتحديد كمية المادة المعطاة أو طبيعة مادة غير معروفة.

وتقع الكيمياء التحليلية في نطاق الأعمال البحثية، ومثل محقق يحل الألغاز، يتبعن على كيميائي التحاليل أن يتحرك بحذر وبمثابة أيضاً كي يجد الإجابات الصحيحة. وكما أن الشرطي يتبعن عليه لدى حدوث جريمة أن يؤمن مسرح الجريمة حتى يحول دون إفساد أي دليل موجود، كذلك يتبعن على كيميائي التحاليل أن يتتأكد من أن كل المعدات والأدوات الزجاجية التي يستخدمها نظيفة تماماً وخالية من أي تلوث. وكما أن محقق الشرطة يجمع أتفه الأدلة، يتعامل كيميائي التحاليل في بعض الأحيان بالمثل مع مقادير مثل الميكروجرام (جزء من مليون من الجرام)، والنانوغرام (جزء من مليون من ألف من الجرام)، والبيكوجرام (جزء من مليون المليون) كي يحصل على الإجابات. وقد يصل الأمر بكيميائي التحاليل إلى أن يأخذ بعين الاعتبار دفع الهواء لكي يحصل على الوزن الدقيق.

وكما يجب على رجال الشرطة أن يحتفظوا بأسلحتهم ويقدموها في الميعاد في مكان التدريب، هكذا يجب على الكيميائيين التحاليليين أن يضمنوا دائمًا أن أدواتهم لا تزال محفوظة بالدرج وتعمل جيداً. وفي عمل الشرطة، إذا اعترف أحدهم دون أن تتبع الإجراءات المناسبة التي تنص عليها اللوائح، فإن أكبر الدلائل تصبح عديمة الجدوى. وعلى نفس المنوال، يجب أن يكون كيميائي التحاليل قادرًا على الدفاع عن النتائج التي يصل إليها عن طريق تسجيل المعالم مثل حدود الثقة ومستويات الضجة الصادرة عن الأدوات والأشكال المهمة.

ويجب أن يكون كيميائي التحاليل ضليعاً دائمًا، فإذا وجد خيط من سجاده لن يساعد على تحديد موقع المجرم في مسرح الجريمة، لكن خيط السجاد مع شعرة الكلب مع بقعة دهان لم يجف بعد قد تكون معاً أدلة مقنعة لهيئة المحلفين. ويجب على كيميائي التحاليل في أوقات عديدة أيضاً أن يقدم مجموعة من الأدلة، أي نتائج تثبت أدالته باستخدام طرق بديلة وتكرار نفس الإجراءات مرات عديدة لكي يثبت أن النتائج منطقية من الناحية الإحصائية.

وفي بعض الأوقات، يجب أن يعيد الكيميائي التحليلي، شأنه في ذلك شأن البوليس السري الذي يتبع المبادئ العلمية في البحث، هيكلة الأحداث، فعندما يحدث انفجار، قد يكون لذلك أسباب عدة، ليست جميعها شريرة. لكن إذا كان هناك آثار لمواد كيميائية لا تُستخدم لأي أغراض أخرى غير التفجير، عندئذ يكون هذا دليلاً قوياً على أن التفجير متعمد. وعندما يُشتبه في تعاطي المخدرات، يُفحص الدم، غير أن دليل وجود الهيروين في الدم لا يعتمد على وجود آثار من الهيروين، لكنه يعتمد على وجود نواتج أيض الهيروين، أي المورفين، ومع ذلك حتى وجود المورفين لا يشير دائمًا إلى استهلاك الهيروين، فقد وجد أن بذور نبات الخشاش التي تُستخدم في المخبوزات تحتوي على نسبة ضئيلة من الأفيون ويمكنه أن ينتج نسب ضئيلة من المورفين في البول. والأدوية الم المصر بها يمكن أن يقوم الجسم بتأثيرها إلى مواد خاضعة للسيطرة، من ثم يجب أن تؤكّد الأدلة الأخرى وجود الأدوية المحظورة أو تدحضه. في الواقع، ثمة تشابهات عديدة توجد بين كيميائي التحاليل المحنك والحقق الجنائي، لدرجة أننا سوف نستخدم أساليب التقسيي الافتراضية بواسطة كيميائي التحاليل الذي يعمل في مجال الطب الشرعي كي نوضح كيف يتحرك المتخصصون المحترفون.

إن مهمة الكيميائي العامل في مجال الطب الشرعي هي أن يطبق الكيمياء التحليلية على القضايا الهامة للأنظمة القضائية. عادة ما يعمل الطبيب الشرعي في معمل الحكومة وقد يتحمل مسؤولية الذهاب بنفسه إلى مسرح الجريمة، وتجميع الأدلة، وفحص الأدلة والشهادة في المحكمة. ولكن نرى كيف يمكن أن يعمل كل هذا، دعونا نبدأ بسيناريو لموقع جريمة افتراضي ونتبع سير عمل كيميائي التحاليل وهو يتحرك.

ولنقل مثلاً إن الشرطة قد استدعيت في إحدى الليالي إلى مبنى ما بسبب الصرخات العالية الصادرة عن إحدى الشقق الذي تبعه غلق الباب بعنف شديد. تصل الشرطة وتجد جثة امرأة غارقة في بحيرة من القيء. ويدرك الطبيب الشرعي من الفحص المبدئي أنه يبدو أن المرأة ماتت إثر حادثة من جراء إصابتها بصدمة تأقية (فرط شديد في الحساسية)، غير أنه يجب بالطبع أن يُجري تshireيحاً للجثة للتأكد.

والصدمة التأقية، التي تكون السبب للعديد من حالات الوفاة سنوياً، هي تفاعل آرجي شديد للغاية حتى إنه يسبب انقباضاً في الحنجرة لدرجة الاختناق، والمادة التي تسبب التفاعل الآرجي، التي يُطلق عليها «المادة المثيرة للحساسية (المُستأرج)»، قد تكون من المكسرات أو بيض أو سُم نحلة أو العديد من المواد المعروفة. وعادة يعاني الأكثر عرضة للصدمة التأقية استجابة أولية خفيفة لنفس المُستأرج، ثم تزداد حساسيتهم باطراد شديد مع كل تعرض للمادة المثيرة للحساسية. والذين يعرفون أنهم عرضة مثل هذه الاستجابات الشديدة يحملون جهاز إيبين epipen، وهو جهاز صغير يشبه القلم لحقن جرعة من الأدرينالين، التي تقاوم الانفاس وتتنفس الحياة، ووفقاً للطبيب الشرعي في قصتنا، المرأة التي عُثر عليها في الشقة لديها كل العلامات التي تدل على أنها قد عانت هذا الموت المؤسف لكن الطبيعي. لكن ثمة تقريراً يفيد بأنه كانت هناك صيحات عالية وغلق عنيف للباب، من ثم استدعي فريق كامل من الطب الشرعي.

عادة يدرس الكيميائي العامل في مجال الطب الشرعي كل الدلائل الممكنة في مسرح الجريمة ويسجلها. لكن في هذه الحالة، تتفحص الكيميائية محتويات الأرفف وخزانة الأدوية وتأخذ أي عينات من على الأسطح لترى ما إذا كان بمقدورها أن تحدد مصدر المادة المثيرة للحساسية، وتقوم بمسح يد الضحية

ووجهها كي تجمع أي آثار لمواد كيميائية، كما تأخذ عينة من دم الضحية ومحتويات المعدة المتوافرة في بركة القيء. وتلاحظ الكيميائية أن المأكولات الموجودة على الأرفف منتقاة بعناية بحيث تكون خالية تماماً من زيت الفول السوداني أو منتجات الفول السوداني، ومن ثم تشتبه في أن المرأة تعاني حساسية من الفول السوداني، المتهם الأكبر في الصدمات التأقية. وتأخذ الكيميائية عينات بحذر من كل الأطعمة الموجودة في الثلاجة وكل الأوعية الموجودة على الأرفف، كما تفحص حافظة نقود الضحية وجيوبها لكنها لا تجد شيئاً جديراً بالاهتمام. وتفتح أيضاً الأدراج في المطبخ وحجرة النوم دون طائل أيضاً. وتنتظر في خزانة الأدوية ولا تجد إلا بعض الأدوية التي ليس لها صفات طبية مثل أسبرين ومضاد للحموضة وضمادات. وعندما كفت الكيميائية عن العمل وكانت تستعد للرحيل، توقفت لتخبر الضابط المسئول أن ثمة حاجة لعمل المزيد من التحقيقات، فهي تعتقد بناء على ما رأته حتى الآن أنها جريمة قتل. عزيزي القارئ، أتعتقد أنت أيضاً ذلك؟

يدأت الشرطة تتصرف بناء على اقتراح الكيميائية وعادت هي إلى معملها لكي تؤكّد بعض شكوكها. أولاً، إذا قلنا إن سبب الموت هو تفاعل حاد مع الفول السوداني، إذن يجب أن يكون هناك بعض من زيت الفول السوداني أو بقايا للفول السوداني في مكان ما في جسم الضحية. عندئذ تأخذ الكيميائية عيناتها وتشرع في تحليلها.

وأول مشكلة قد تواجه الكيميائي التحليلي عملية الفصل، فكما تفصل الشرطة الشهود وتأخذ كل واحد في حجرة على حدة لتسمع إلى حكاياتهم حتى تتجنب تدخل أو أي تشويش من ذوي النفوذ على غيرهم، كذلك سوف يبذل الكيميائي التحليلي أقصى جهدها كي تفصل مكونات الخليط غير المعروف ومن ثم يمكن تحليل المواد المفصولة دون تشويش من الأنواع الأخرى. وإذا كانت المواد توجد في مراحل منفصلة، عندئذ يمكن استخدام تقنية مباشرة مثل الترشيح، فعلى سبيل المثال، ترشح الكيميائية عينات محتويات المعدة ثم تبرد المرشح كي ترى إذا كانت مواد أخرى ستتنفصل.

إذا كان المركب موضع الاهتمام مركباً عضوياً، فإنه يمكن فصله من المركبات غير العضوية المصاحبة له بواسطة طريقة استخلاص مبسطة مثل تلك التي استخدمت لاستخراج حامض الأسيتيك ساليسيك من الأسبرين في

تجربة الكيمياء العضوية. لكن نتيجة استخلاص محتويات المعدة والدم ستكون خليطاً من المواد العضوية، وإذا كانت المحاولة التي نود أن نجريها هي محاولة فصل مادتين عضويتين، إذن الطريقة التي ستجري هذا العمل البارع هي طريقة الكروماتوغرافيا (الاستشرابية).

والكروماتوغرافيا هي تقنية للفصل يمرر فيها المذيب على خليط ويحمل العديد من المواد المذابة على مسافات مختلفة. وقد يمكن توضيح ذلك عن طريق عملية فصل الأتربة عن الذهب، إذ يغسل الماء الذي يتدفق بلا انقطاع فوق الرمال الجزيئات الأقل كثافة مُخلفاً وراءه الذهب.

ويمكن توضيح التقنية التي تقوم عليها الكروماتوغرافيا بطريقة مبسطة باستخدام الأسيتون أو مزيل طلاء الأظافر وبعض أوراق الشجر. اقطع ورقتين شجرة خضراوين أو ثلاثة ومزقهما ثم ضعهما في قاع كوب شرب زجاجي. وبعد أن ترتدي نظارة الأمان الواقية، أضف نحو ثلاثة بوصات من الأسيتون (مزيل طلاء الأظافر)، الذي ينبغي أن يغطي كومة أوراق الشجر. اترك خليط الأوراق هذا لعدة دقائق حتى يتمكن الأسيتون من استخراج مركبات من الأوراق.

اقطع قطعتين من ورق الحمام طويتين بما يكفي ليصل إلى قاع الكوب. لف إحدى طرفي الورقتين حول قلم رصاص وثبتها بشرط لاصق، وينبغي أن تكون الورقة الآن أقصر قليلاً من ارتفاع الكوب لكن بالقدر الذي يسمح لها أن تلامس السائل.

ضع القلم الرصاص في الكوب واغمس ورق الحمام في خليط الأسيتون وورق الشجر. وبعد مرور بعض ساعات ينبغي أن يظهر على الأقل زمرة مختلفتان من الألوان على الورق، إذ ينتقل الأسيتون لأعلى الورق بفعل الخاصية الشعرية، وينقل معه صبغ ورق الأشجار، لكن انتقال صبغة ورق الشجر بهذه السهولة مع المذيب يتوقف على نوع الصبغة، من ثم عندما يكون هناك أكثر من صبغة واحدة في الورقة، فإنها تنفصل إلى مجموعات. انتظر دقيقة ثم انظر إلى لون المجموعات، ينبغي أن يكون لون إحداها الأخضر، لكن المجموعة أو المجموعات الأخرى يكون لونها الأصفر أو البرتقالي أو الأحمر. ويُقال في موسم الخريف إن الأوراق تغير لونها، لكن حقيقة الأمر، هذه الألوان التي يبدو أن الورق قد غيرها موجودة بالفعل في الورقة من البداية، لكن ما يحدث

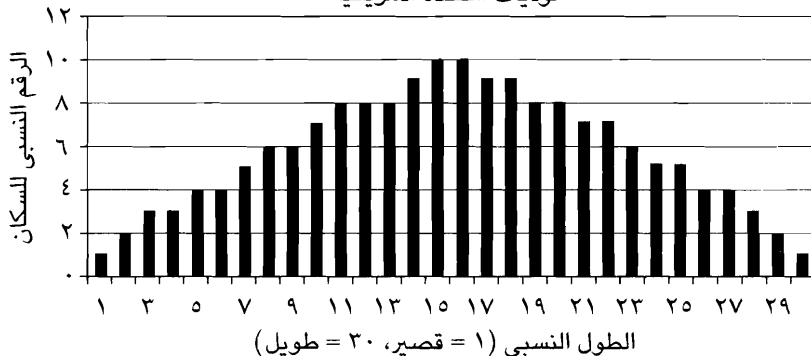
هو أن الكلوروفيل هو الذي يُفقد في موسم الخريف، وباختفاء الكلوروفيل وبقاء الصبغات الأخرى تظهر الألوان الأخرى.

والتجربة التي استخدمنا فيها الأسيتون وورق الحمام وورق الشجر هي مثال على «كروماتوغرافيا المحلول»، لكن ثمة كروماتوغرافيات أخرى تعمل وفقاً لنفس المبدأ، فالمواد المختلفة يمكنها أن تنفصل عندما تنتقل مع مذيباتها عبر سطح ماص. وفي حالة كروماتوغرافيا الغازات يكون المذيب غازاً، ويختلط الغاز عمود من الجسيمات الصلبة. والمواد التي يلتقطها الغاز تنفصل إلى مجموعات وتذوب المادة، ويُعاد امتصاصها، وتذوب مرة أخرى في الغاز. وأيون الكروماتوغرافيا الذي يستخدم الماء كمذيب، يمكنه أن يستخدم في فصل الأملاح غير العضوية. وتستخدم الكروماتوغرافيا السائلة العالية الأداء (HPLC) الضغط العالي كي تدفع عينات السائل داخل عمود كثيف السmk ومن ثم تحقيق درجة عالية من الفصل.

وما إن يفصل الكيميائي التحليلي كل المواد العضوية من الأقطان التي استخدمها في مسح الجثة وغيرها، قد تكون الخطوة التالية التي سيُقدم عليها هي مدى التركيز. ويواجه مشكلة التركيز إذا كانت المادة التي ستختضع للتحليل موجودة بكميات قليلة. فمع أن الطرق التحليلية في تقدم مستمر طوال الوقت، وتزداد حساسية الأجهزة باطراد مستمر، فإنه لا يزال هناك حد أدنى، ولا يمكن لأجهزة معينة أن تكتشف المادة إذا كانت كميتها أقل من هذا الحد الأدنى. فعلى سبيل المثال، قد يصعب كشف الكميات الصغيرة من السموم في الدم. فأجسامنا بطبيعتها تركز السموم في الكبد، وقد يستفيد المحلول من هذه الحقيقة إذا كان الكبد يعمل، أما إذا لم يكن الكبد يعمل، فقد يحدث التركيز عن طريق التبخير أو الترسيب أو الطرد المركزي – وهي الطريقة التي تُدار فيها العينات في أنابيب الاختبار بمعدلات سرعة عالية حتى تترسب المكونات الأكثر ثقلًا في القاع.

وثمة إجراء مختلف يُطبق على العينات الضئيلة من الدنا، إذ تُستخدم تقنية تعرف باسم «تفاعل البوليميرات المتسلسل» PCR، حيث لا يُرَكَّز الدنا بل يُضاعف، ويستخدم تفاعل البوليميرات المتسلسل الآلية الكيميائية للجسم نفسه التي تُجْنِي من الخلايا وتحضر إلى أنبوبة الاختبار لعمل نسخ من الدنا حتى تصل التركيزات إلى علو يسمح بتحليلها.

الاختلاف في الأطوال بين البالغين من قاطني
الولايات المتحدة الأمريكية

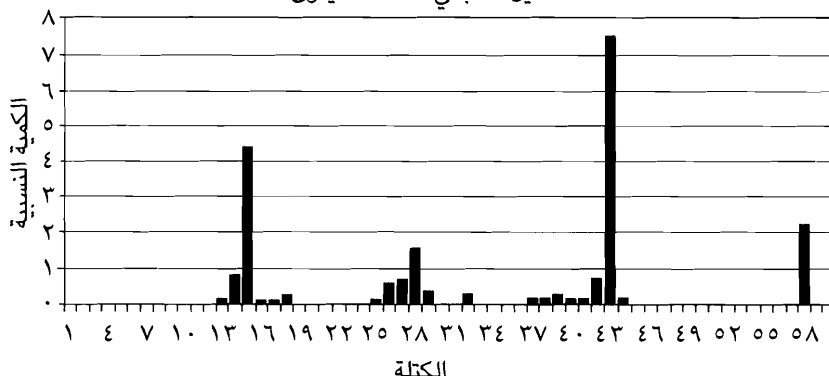


شكل ١-٤-٢: تحليلًا طيفيًّا افتراضيًّا لأطوال الناس الموجودين في الولايات المتحدة الأمريكية.

ولأن المادة التي يجري تحليلها، بقايا الفول السوداني، التي تسعى وراءها الكيميائية هي مادة عضوية، فإن طريقة التحليل المفضلة هنا للكيميائية هي على الأرجح «كروماتوغرافيا الغاز مع التحليل الطيفي للكتلة» (GCMS)، وتتضمن آلية عمل هذه الطريقة، فصل المادة إلى مكوناتها باستخدام الكروماتوغرافيا بما قد بيناه سابقًا. ففي حين يتدفق الغاز الناقل الذي يعادله الأسيتون في تجربة صبغة أوراق الشجر، فوق العينة التي لدينا، عندئذ تنفصل مكونات الخليط إلى مجموعات تتحرك أسفل الأنبوية مع حزمة من المادة المتصنة تُسمى «العمود». ويكمِّن التحدِّي في تحليلها في الطرف الآخر من العمود بأسرع قدر ممكن وهي تخرج من العمود. ويمكن إتمام التحليل بواسطة عدة طرق، من أشهرها «التحليل الطيفي للكتلة».

والتحليل الطيفي هو الاسم العام الذي يُطلق على أية تقنية يكون الطيف هو إحدى نتائجها الأخيرة، والطيف رسم بياني ذي متغيرين، أحدهما هو الكيف الذي يُسعي إليه، وثانيهما هو كمية هذا الكيف. فعلَّ سبيل المثال، يمثل الناس في الولايات المتحدة نطاقَ ألوانٍ واسعًا من حيث الطول، فتتدرج أطوالهم من القصير جدًا إلى الطويل جدًا. وإن كان علينا أن نفترض مثلًا خريطة لعدد الناس في مقابل الطول النسبي، فقد يكون لدينا تحليل طيفي مثل ذلك الموضح في شكل ١-٤-٢.

التحليل الطيفي لكتلة الأسيتون



شكل ٢-٤-٢: التحليل الطيفي لكتلة الأسيتون، إذ يكسر تيار من الإلكترونات جزيئات الأسيتون، وتُقاس كمية كل قطعة وكتلتها النسبية، وبواسطة هذه المعلومات، إلى جانب مقارنة نموذج القطعة بالنماذج المعروفة، يمكن تحديد هوية الجزيء.

وفي التحليل الطيفي للكتلة، تفرز الكتلة شظايا من الجزيئات، كما هو موضح في شكل ٢-٤-٢.

وتعود الكتلة خاصية مُحددة للهوية جيدة جدًا، فإذا كان لديك شيء مستدير يزن عشرة أرطال (خمسة كيلوجرامات)، وشيء آخر يزن واحد أوقية (ثمانية وعشرين جراماً)، فإنك ستكون قادرًا على الفور أن تميز الكرة الحديدية عن كرة التنس. لكن الموقف ليس بهذه السهولة للتحليل الطيفي للكتلة، فلكي تفصل الجزيئات بناء على الكتلة، يجب أن تحولها أولاً إلى أيونات، والطريقة التي يمكن بها تحويل الجزيئات إلى أيونات هي تحطيمها، وهي الطريقة التي تصطدم فيها الجزيئات بمصدر من الإلكترونات بمجرد خروجها من عمود الكروماتوغرافيا، ونرى هنا مرة أخرى قوة الإلكترونات، وقد ذكرنا من قبل أن الإلكترونات بالنسبة للجزيئات مثل البرغوث بالنسبة للفيل، لكن تخيل لو أن سرباً ضخماً قوياً من هذه البراغيث هاجم الفيل! كذلك، قد تكون الإلكترونات صغيرة للغاية لكنها تمتلك القوة التي تساعد على حدوث الكيمياء.

وفتنات الجزيئات عامة تفقد الإلكترونات، من ثم تتمتع بشحنة صافية، وتماماً كما رأينا في الكهرباء المغناطيسية التي حصلنا عليها من توصيل سلك بمسمار وبطارية، يتفاعل المجال الكهربائي الخاص بالشحنة المتنقلة

مع المجال المغناطيسي، وقد عملت الفتات كي تنتقل في طريق منحنٍ عن طريق المجال المغناطيسي، بالإضافة إلى أن الكتلة والشحنة الموجودة على الفتاتة يحدان نصف قطر المنحنى، ومن ثم تُرتّب الفتاتات بالكتلة.

ولكي نفسر ذلك التحليل الطيفي يجب أن ندمج القليل من العمل البوليسي البارع كما هو الحال في كافة نواحي الكيمياء التحليلية، وسيبحث كيميائي التحاليل عن أضخم الفتاتات، أو الفتاتة الرئيسية، لأن هذه الفتاتة هي الأقرب للكتلة الأصلية، فربما لا تكون ناقصة سوى ذرة أو اثنتين من ذرات الهيدروجين، ولا تكون الفتاتة الرئيسية بالضرورة هي الأكثر وفرة لكنها تتمتع بالكتلة الأكبر، ويعتمد نموذج التكسير، أو الطريقة التي يكسر بها تيار الإلكترونات الجزيئات، على الهشاشة النسبية للروابط الأحادية. ولهذا، يأخذ الكيميائي في اعتباره نموذج الفتاتات لأن نفس هذا النوع من الجزيء يعمّل للانكسار بنفس الطريقة تحت نفس الظروف، وتحفظ مصادر النماذج المفتتة على الحاسوبات الآلية ويمكن مقارنتها بالنماذج غير المعروفة، وفي هذه الحالة، تكون الفتاتة الرئيسية ذات القيمة الأعلى للكتلة هي الذرة إذ تصل كتلتها نحو ثمانية وخمسين. والصيغة الكيميائية للأسيتون هي C_2H_6CO . وبالاستعانة باللحق، يمكننا أن نستدل على أن كتلة جزء الأسيتون هي ثمانية وخمسين، إذ يتكون من ذرتين كربون تبلغ وحدة كتلتها الذرية 12,01 بالإضافة إلى ست ذرات هيدروجين تبلغ كتلة وحدتها الذرية 1,00 ونمرة كربون أخرى وحدة كتلتها الذرية 12,01 ونمرة أوكسجين تبلغ وحدة كتلتها الذرية 16,00. من ثم يكون لدينا دليلاً كافياً أن المركب الذي بين أيدينا هو أسيتون، غير أنها تحتاج إلى دليل يدعم هذا الكلام للتأكد، فمركب مثل C_3H_8N كتلته الذرية هي ثمانية وخمسون أيضاً.

وبنهاية هذا الاختبار يأمل الكيميائي أن المعدل كان جيداً وأن التفسير كان دقيقاً – أو أن هناك عينة كافية لمحاولة أخرى – لأن هذه التقنية تعد تقنية مدمرة، وذلك لأن العينة قد نفدت الآن ولا يمكن إحياؤها من جديد، ولحسن الحظ، ثمة طرق أخرى متعلقة بالمنظار وغير مدمرة، وإحداثها هو الطيف الضوئي.

لقد شاهدنا عندما عرضنا مادة التبييض للضوء الأسود أن ثمة أنواعاً مختلفة من الضوء تتفاعل مع المادة بطرق مختلفة، وأن نوع الضوء الذي

تتفاعل معه المادة يمكن أن يكون من إحدى خصائص المادة نفسها. ويُستغل هذا التفاعل الحادث بين الضوء والمادة عن طريق التحليل الطيفي للضوء، وتُعرض عينة من المادة لشعاع ضوئي ينفصل إلى مكوناته بالطريقة التي ينفصل بها المنشور الضوء إلى ألوان، ويُسمح لحزمة معينة من الضوء أن تنفذ من خلال العينة، ثم يُكشف عن كمية الضوء التي تنجح في النفاذ من العينة من الجانب الآخر وتنسجل. ثم يُسلط تردد جديد من الضوء على العينة، وعندئذ يُسجل مرة أخرى مقدار الضوء الذي نفذ من العينة وهلم جراً. وحتماً إذا جرت العملية بالتدريج والبطء الممل كما أشرنا، فإن التحليل الطيفي للضوء سيكون تقنية شاقة للغاية وقد كان بالفعل كذلك في وقت ما، غير أن تحسينات عديدة أدخلت عليه فيما بعد حتى أصبح الآن تقنية سريعة ودقيقة للغاية. وتتضمن أنواع التحليل الطيفي للضوء، التي تُستخدم على نطاق واسع، التحليل الطيفي للأشعة فوق البنفسجية، والتحليل الطيفي للأشعة تحت الحمراء، والتحليل الطيفي للموجات الميكروئية الذي يكون أقل شيوعاً في معامل الطب الشرعي. وغالباً يستخدم التحليل الطيفي للأشعة فوق البنفسجية في تحليل المركبات غير العضوية، في حين أن التحليل الطيفي للأشعة تحت الحمراء يستخدم غالباً في تحليل المركبات العضوية. وفي الواقع، تُرجع بعض المصطلحات المستخدمة للإشارة إلى التحليل الطيفي للأشعة تحت الحمراء ذاكرتنا مرة أخرى إلى طبيعتنا الشرعية، فالم منطقة التي أظهر فيها مطياف الامتصاص الخصائص التي تميز بشدة المركب الذي يخضع للتحليل تُسمى منطقة «بصمة الإصبع»، وهو مفهوم ينبغي أن تتشجع به طبيعتنا الشرعية! غير أن التحليل الطيفي للضوء، شأنه شأن التحليل الطيفي للكتلة، لا يطبع اسم المركب على قصاصة من الورق ويسلمها لك، فالطريقة التي يتفاعل بها الجزيء مع الضوء سوف تعتمد على طبيعة كل أنواعه وترتيبها، من ثم تعدد الاستجابة للضوء متنوعة ومعقدة، ويمكن أن يل JACK كيميائي التحليل مرة أخرى إلى مجموعة البيانات، لكن إن لم يكن الفصل نقى تماماً ويصاحبه بعض الملوثات أو التشويش أو الففات، عندئذ سيكون هناك الكثير من العمل البوليسى لنقوم به.

عادة تكون المركبات غير العضوية أقل حساسية عن المركبات العضوية (فعلى سبيل المثال لا تحترق الأملاح مثلما يحترق الإيثانول)، وعمادة يسهل

تحليله باستخدام التقنيات التي لا تسبب الأضرار، فعلى سبيل المثال، يُجرى التحليل التقليدي لأيون غير عضوي لكي يُرى ما الذي يجعله يتربّس، فأيونات الكربونات الموجودة في بيكربونات الصودا تكون راسباً مع أيونات النحاس، ولا تكون أيونات الكبريتات والنيترات السائلة راسباً، ولعل مطابق الامتصاص الذري (ويشار إليه في المعلم بـ AA) هو تقنية أكثر حساسية ودقة لتحليل المركبات غير العضوية في أيدي الخبراء التحليليين المهرة، غير أنه تقنية مدمرة، وفي AA يُفصل محلول الذي يحتوي المادة المراد تحليلها إلى ذرات، بمعنى أن السائل يحول إلى قطرات صغيرة أو رذاذ، تماماً كما في البخارية المستخدمة مع زجاجات العطور أو زجاجات منظفات النوافذ، وبمجرد جعل محلول في صورة رذاذ، فإن محلول المادة تحليله يُرش في صورة لهب غاز الأسيتلين المعالج بعناية من ثم يتمتع بدرجة الحرارة المناسبة.

ويجب أن تُوضع العينة في الموضع المناسب في اللهب، ويتمتع اللهب نفسه بكيمياء خلابة متمثلة في أن بعض المناطق في اللهب نفسه تكون أكثر سخونة من غيرها، وبعض المناطق تساعد على حدوث تفاعلات أكسدة والبعض الآخر تفاعلات اختزال. وبالطبع، يوجد هناك أكثر أوجه كيمياء اللهب تشويقاً، المتمثلة في اللهب الذي ينبع حرارة وضوءاً معاً، ويعتمد لون اللهب على المادة الموضوعة في اللهب، مثلما تعتمد ألوان الألعاب النارية على المادة الموجودة في المدفع، وفي أحد الأوضاع، يستفيد جهاز AA من هذه الحقيقة كي يحل المادة التي فُصلت ذراتها في اللهب، فالكافش الضوئي الموجود بالقرب من اللهب يسجل الألوان المختلفة لأنسنة اللهب وكثافتها، التي تعد متناسبة مع كمية كل مادة موجودة في اللهب.

وفي وضع آخر، يستخدم جهاز AA بعض الظواهر الفيزيائية الأخرى المعروفة والمستخدمة، مثل حقيقة أن المواد تمثل لامتصاص نفس تردد الضوء الذي ينبع منها، فمثلاً النظارات التي تكون عدساتها ذات لون وردي تجعل لون كافة الأشياء من حولنا أقرب إلى اللون الوردي لأن المواد المصنوع منها العدسات صُممت لكي تمتلك كل الألوان عدا اللون الوردي، ويمكن تحديد المواد عن طريق الألوان التي تمتلكها. وفي جهاز AA أيضاً، يُوجه ضوء المصباح المصمم كي يبعث خطأ رفيعاً جداً من الألوان نحو العينة الموجودة في اللهب. ويُصمم المصباح بحيث تكون مادة التحليل هي أيضاً المادة التي

تنتج ضوء المصباح، أو بكلمات أخرى، إذا أراد محلل أن يحلل الصوديوم، عندئذ يستخدم مصباح يحتوي على صوديوم، وفي هذه الحالة يبعث المصباح ضوءاً مُميّزاً للصوديوم، وإذا كان يوجد أي صوديوم في العينة، فإنه يمتص الضوء ويبين الكاشف أن ثمة بعض الضوء المفقود.

والطرق التي تستخدمها طبيبتنا الشرعية الباسلة هي تقنيات التحليل الطيفي للأشعة تحت الحمراء وللكتلة، وبنهاية التحاليل التي قامت بها وجدت بالفعل آثاراً لزيت الفول السوداني في قمضة، من ثم الأسئلة التي تطرح نفسها هي: من أين جاء هذا الزيت؟ وإلى أين ذهب؟ فالطبيبة تحلل عينات الطعام والدواء التي أخذتها من الشقة لكنها لا تجد شيئاً، وتلحظ أن المريضة قد قرأت البطاقات حتماً بعناية شديدة كي تتجنب حتى المنتجات التي يبدو أنها غير مضررة مثل بعض أنواع الآيس كريم والسلع المخبوزة وصوص السلطة والحساء التي من الممكن أن تحتوي على زيت الفول السوداني، ولم تكشف المعدة أو الدم عن وجود أية سموات أخرى، مع أن هناك دليلاً على حدوث تفاعل حساسية حادة، وتظل تفكير ملياً بعناية بالغة وتتجدول النتائج التي توصلت إليها وإذا الهاتف يرن؛ إنها الشرطة تتصل بها كي تخبرها بأنها كانت محققة، فقد وجدوا ما أخبرتهم أن يبحثوا عنه، ألا وهو جهاز إيبيبين غير مستعمل — وهي حقنة مليئة بدواء منقذ — ملقاة في وعاء قمامنة خلف البناءة التي تعيش فيها مع زوج من القفازات الجراحية.

ما الذي جال بخاطر الكيميائية وجعلها تخبر رجال الشرطة أن يبحثوا عن جهاز إيبيبين خارج الشقة؟ عندما بحثت هي في الأرفف وفي خزانة الأدوية وبجانب الضمية لم تجد جهاز إيبيبين، لقد علمت أن الضمية كانت حريصة للغاية بشأن اختيار مأكولات خالية من المادة المثيرة للحساسية (زيت الفول السوداني)، من ثم كانت الضمية على دراية بالحساسية المصاحبة بها، وأي شخص كان على علم بأنها مصاحبة بمثل هذا النوع من الحساسية الخطيرة، يعلم حتماً أنها ينبغي أن تكون محفظة بجهاز إيبيبين في متناولها أو في مكان يسهل الوصول إليه، وهي قد مُنعت من الوصول إليها. وتعلم طبيبتنا الآن أنها سوف تجد على سطح القفاز زيت الفول السوداني، وقدراً لا بأس به من بصمات الأصابع داخل القفاز.

ومن ثم قد تكون مهنة محلل الكيميائي معقدة وصعبة ومرهقة ودقيقة، غير أنها لا تزال تُستخدم على نطاق أوسع من نطاق الجرائم. ومع أن بعض الناس قد تكون لديها حساسية لبعض النباتات، وبعض النباتات قد تكون سامة لكل الناس، فإن التفاعلات بين النباتات والحيوانات لا تكون دائمًا مترادفة، إذ تكون النباتات في بعض الأحيان مفيدة للغاية، في حقيقة الأمر، عندما يتعلق الأمر بالنباتات والحيوانات، فإن لهم مستقبلًا معًا، مستقبل الكيمياء.



تجربة للمستقبل: كيمياء خزانة الأدوية

لإجراء تجربتنا الأخيرة، اذهب إلى خزانة الأدوية وخذ مشابه صناعي خلاصة لحاء نبات الصفصف المعالج لتخفييف التأثير الحامضي، أو بكلمات أخرى، خذ أسبرين، ما علاقة الأسبرين بمستقبل الكيمياء؟ واصل القراءة.



الفصل الخامس

هاري، وهوغوارتس، ودستور الأدوية للعامة — غموض في الماضي وسحر في المستقبل

«أنت هنا كي تتقن العلم البارع والفن الدقيق لصناعة الأدوية ... ولأن هناك عصا سحرية خرقاء تلوح، سيعسر على الكثيرين منكم تصديق أن هذا سحر ... جمال الغلابة التي تتتصاعد أدخنتها اللامعة، والقوى الدقيقة للسوائل التي تزحف عبر أوردة البشر ساحرة أذهانهم، وملهبة مشاعرهم ... بمقدوري أن أعلمك كيف تعبئ الشهرة في زجاجات وتطهو المجد وتوقف زحف الموت ...»

صاحب سناب فجأة قائلاً: «بوتر، ما الذي يمكن أن أحصل عليه إذا أضفت جذور مطحونة من نبات البروق إلى منقوع الشيح.»

جيه كيه رولنج في «Harry Potter and the Sorcerer's Stone»

١٩٩٧

هناك عشرات الملايين من المركبات الكيميائية المعروفة، ويُجمع المزيد كل يوم، وفعليًا عدد مجموعات العناصر التي ستكتشف في المستقبل عدد لا نهائي، وهكذا يستمر الجدول الدوري في التوسيع، وقد أصبحنا تقريرًا ماهرين في مهنتنا. ومثلما يكون الأطفال في متجر الحلوي حيث يوجد الكثير من الحلوي لكنهم لا يعرفون من أين يبدئون، هكذا الحال معنا، إذ لا يكون السؤال هو هل هناك المزيد من الكيمياء لتكتشف، لكن السؤال هو أين ينبغي أن نركز أولاً. ومع كل المشكلات التي تواجه بقاء الجنس البشري، فلا يمكننا أن نضع مليون كيميائي في مليون معمل ونأمل أن نجد الحلول لهذه المشكلات، ولنأخذ على سبيل المثال مشكلة اكتشاف الأدوية، فكيف يمكننا أن نقرر أي مركب من عشرات ملايين المركبات غير التقليدية الموجودة لدينا سوف نجريه كعلاج للأمراض؟ لقد حدث في الماضي بعض الصدف السعيدة، لكن لا يمكننا أن نعتمد على الحظ.

وهناك اختياران في عملية التصنيع الرشيد للأدوية؛ أولهما: أنه يمكننا أن نجري اختبارات متنوعة على المركبات التي نجح استخدامها في الماضي، وهذا النهج مقبول ومعقول وغالبًا ما ينجح؛ فعندما يتغير نوع معين من البكتيريا يتطور سلالة محسنة ضد أدويتنا، عندئذ يمكننا أن نأخذ الدواء الذي كان يعمل من قبل ونضيف مجموعة جديدة من الذرات أو نغير رابطة لذرى هل بمقدورنا أن نجعله فعالاً مرة أخرى، وقد أنتج هذا النهج، الذي يُسمى «النهج التوفيقى»، مركبات نافعة عديدة، غير أن هذا النهج قد شبه أيضًا بشجرة ذات جذور عدة، فهي يمكنها أن تختر أنواعًا عدة من التربة، لكن أنواع التربة التي تقع على مقربة منها فحسب، فإذا كان هناك دواء جديد ذو تركيب جديد تماماً، من أين للنهج التوفيقى أن يكتشفه، فهو ينحصر في مجموعة معينة من المركبات!

أما عن النهج الآخر الذي كان ناجحاً في الماضي، سواء أكان عن قصد أم لا، فهو ترك ملايين السنين من التفاعلات بين الإنسان والنبات تعمل ملايين الاختبارات والأبحاث، فالأسبرين اكتُشفَ عندما قرر أحدهم أن يرى هل يوجد شيء متعلق بالدواء الشعبي القديم المتمثل في مضغ لحاء الصفصاف بغية تخفيف الألم، وشرب شاي لحاء الصفصاف لتقليل الحمى.^١ واكتُشف الكينين عندما قدم راهب يئس من سيدة من إحدى الطبقات النبيلة كانت تحضر إحدى

مستخلصات لحاء اقترحة عليه السكان الأصليون لدولة بيرو.^٢ وأجري حاليًا أبحاث جادة ومكثفة لدراسة العلاج الشعبي ولاسيما ذلك المستمد من النباتات. ويعزى نجاح جيه. كيه. رولينج مؤلفة سلسلة هاري بوتر الشهيرة، بلا أدنى ريب، إلى شخصياتها الفاتنة، وقصصها التي تأسر الألباب، وحواراتها الجريئة، ومشاهدها الخلابة^٣، لكن ثمة عنصرًا آخر أيضًا وهو الإشارة للسحر وللأعشاب السحرية والأحجار والفطريات الرنانة بالإضافة إلى الذاكرة الثقافية، فقد وجدها الأمر غاية في اليسر بأن تعتقد في السحر لأن أجدادنا اختبروا الأشياء التي يبدو أنها سحر. والعديد من الأعشاب السحرية التي ذُكرت في سلسلة هاري بوتر، مثل الشيح، نبات الأفستان wormwood الذي سُمي هكذا بسبب قدرته على إزالة ديدان الأمعاء، له هذه الفاعلية في الواقع.^٤ تخيل أنك تقاسي من ديدان الأمعاء، وأنك ستتجدد مستحضرًا من الشيح يخلصك من هذه الطفيلييات، وتخيل أيضًا أنك ابتيت بتضخم في الغدة الدرقية ثم وجدت علاجًا في طلب بحري محروق يحتوي على اليود، وتخيل أنك مصاب بداء الإسقربوط، وهو نقص فيتامين ج، ووُجدت وصفة طيبة في عصير الليمون، وهذه هي كل أنواع العلاجات الحقيقية التي استخدمت في الماضي، وكانت بمنزلة السحر للمريض. أقل نظرة أخرى على خزانة الأدوية الخاصة بك لترى منتجات أخرى مصنوعة من النبات في الأصل، مثل الأدوية المثبتة لمستقبلات البيتا، وأدوية تنظيم النسل، والمسكنات، والملينات، والمطهرات، والصابون ... من ثم المرة القادمة التي تتناول فيها الأدوية المهمة اذهب للخارج واحضن شجرة كي تعبر لها عن امتنانك.

ويُطلق على دراسة كيمياء النباتات مصطلح «الكيمياء النباتية أو كيمياء العقاقير»، وحقيقة أن أدوية فعالة عديدة وُجدت في المواد الطبيعية التي تنتجهما النباتات (يُقال إنها قد تصل إلى ثلث الأدوية المصنعة حالياً) تثير التساؤل: لماذا؟ لماذا يفترض أن النباتات تنتج مواد تتفاعل مع الإنسان؟ ولماذا تجعلنا بعض المواد التي تنتجهما نباتات معينة في صحة جيدة، وبعضها يجعلنا سعداء، وأخرى تجعلنا ننام، وبعض يميتنا؟

بالطبع من الممكن أن يكون هذا مجرد صدفة، فكنا وجدنا على نفس الكوكب — الإنسان والنبات — ومن ثم ينبغي أن تكون كيميائنا متشابهة، ومن المرجح جدًا أن الأدوية التي هي في أصلها نباتات هي متوافقة تماماً

مع أنظمتنا لأننا نتشارك في نفس الحيز الكيميائي (الكوكب)، ولكن هناك أيضًا علاقة نفعية بين النبات والحيوان، فكلاهما على نفس القدر من الأهمية، تستهلك النباتات ثاني أكسيد الكربون وتنتج الأوكسجين، والحيوان يستهلك الأوكسجين وينتج ثاني أكسيد الكربون. ويلقح النحل الزهور، وتغذى الزهور النحل. ونجد أن أكثر القطط المتوجهة وأكلة اللحوم تأكل الأعشاب من وقت آخر لتحصل على الألياف التي تحتاجها. وتنمو مبايض بعض النباتات إلى فاكهة، وعليه تأكل الحيوانات البذور وتنقلها بعيداً، ومن ثم يجري تجنب المنافسة مع النبات الأم على الموارد.

وتعود بعض المواد الكيميائية التي تنتجهما النباتات مفيدة لنا، وذلك لأن النباتات تحمي نفسها من نفس الأشياء التي نحمي أنفسنا منها، مثل البكتيريا والفيروسات والفطريات. لكن النباتات يمكنها أن تقوم بدور أكثر من مجرد المطهرات، ففي هاري بوتر، كانت إحدى الشخصيات التي تدعى سناب يُوُبخ بوتر، وكان هاري بحاجة لأن يعرف عشبة، نبات البروق، الذي يستخدم لصنع منوم قوي للغاية حتى إنه يُعرف بـ«إكسير الحياة». وهذا أمر حقيقي، فقد حذرَ هاري من أن نبات خانق الذئب، ونبات أصفر الزهر هما سimum قوية جدًا،^٦ وهما كذلك بالفعل،^٧ ويوجه سناب هاري إلى أن يكتب اسم «أكونيت أو نبات خانق الذئب السام» — ونبذة تاريخية تخبرنا بأن الأكونيت والبلادونا (حشيشة ست الحسن) كانا في وقت ما يُستخدما معًا لعمل عقار للهلوسة الخاصة بالطيران.^٨

لماذا تنتج النباتات مواد كيميائية تتمتع بهذه الخصائص المميزة؟ هل النباتات يصيبها آلام في الرأس؟ هل لديها اضطرابات في النوم؟ لماذا تكون النباتات مواد كيميائية بها نسبة من المسكنات أو المهدئات أو تكون ذات خصائص نفسية المفعول؟

مرة أخرى نقول إن الأمر قد يكون مجرد صدفة، فالنباتات تنتج مواد كيميائية لقتل الحيوانات الضاربة، لكن السم الذي قد يقتل حشرة، قد يسبب مجرد اهتمام للإنسان فحسب بل قد يعمل كمهدئ له، فغالباً ما يكون الفرق بين المهدئ والسم هو فرق في الجرعة فحسب، فتناول السموم بدرجة غير مميتة من أجل الحصول على اللذة أصبحت معروفة باسم «المسممات»، إشارة إلى أصلها السُّمِّي.

ومن ناحية أخرى، قد تكون النباتات بعض المسكنات والمهديات لأن هذا يفيد النبات نفسه، فإذا كان الحيوان الضار يأكل النبات بغرض الأكل، قد لا يكون هناك منبهات تجعل الحيوان يوقف نفسه عن أكل البرعم أو الزهرة كلها، أما إذا كان يأكل بغرض الفائدة الحسية، فإن الحيوان قد يأكل فقط ما يكفي لإشباعه ثم يتوقف، إذ يُخدر الحيوان. ما الفائدة التي تعود على النبات إذن؟ لعلها التخصيب، فعلى الأرجح، يتبرز الحيوان الذي هداء النبات على مقربة من النبات بدلاً من التجول بعيداً بالعناصر الغذائية للنبات الضحية. أو هناك فائدة أخرى قد تعود على النبات وهي التشذيب، فالنباتات العشبية يمكنها أن تتکاثر عن طريق قطع أوراقها وبذورها، فإذا زالت أطراف هذه الأنواع من النباتات يسمح للنبات أن يوجه كل طاقاته نحو الأجزاء الباقيه، عندئذ يكون التشذيب علاجاً ذاتياً، ونفس المادة الكيميائية التي تكون مهدئاً للحيوان، تكون سامة لبعض الحشرات مما قد يحد من التهاب من الحشرة أيضاً.

وأيًّا كانت الضغوط النابعة، فإن النباتات تكون مركبات تؤثر علينا، مثل القهوة والشاي والتبغ وعرق السوس والكوداين والكوكايين، والأفيون، كل هذه جميعها في الأساس هي أدوية عشبية. وتعد النباتات أيضًا مصادر للمطهرات، والمسكنات، والمضادات الحيوية، والأدوية الطاردة للديدان، والمهديات، والمنبهات، والمجهضات، والسموم، والملينات، والأدوية المدرة للبول، ومضادات الإسهال، وأيضاً الأدوية الترويجية الفعالة، وكذلك، كما يقول معلم هاري بوتر الذي كان يعلمه إنها الشهرة المكتومة، والمجد المختمر، وحتى الموت المختوم. وعلم العقاقير هو الدراسة التي تدور حول اكتشاف الأدوية المنتجة طبيعياً وتطویرها، وهو يتضمن في نطاقه البحث في الإدعاءات الخاصة بالسلالات النباتية — أو بكلمات أخرى «الطب البلدي» — وتنظر هذه الأبحاث في ممارسات الثقافات الحديثة، مثل قاطني الغابات الكثيفة الأمطار، كما ينعمون النظر أيضًا في المارسين البارزين مثل ناسكوا ومتسولي القرون الوسطى في أوروبا، والزوجات المتقدمات في العمر والعرافين والساحرات.

وثمة إدراك جديد يدور حول أن الناس الذين اضطهدوا بوصفهم سحرة ومشعوذين في العصور الوسطى في أوروبا، الذين كانوا في حقيقة الأمر مجرد ربات منزل ومعالجين، وبعض من علاجاتهم المزعوم أنها سحرية هي أدوية

ذات كفاءة وفاعلية معترف بها؛ فقد كانوا ينصحون الشخص الذي يعاني ألم الأسنان باستعمال زيت القرنيفل المسكن للألم، وقشر البيض الجيري لاضطرابات المعدة، لأنه مصدر لكربونات الكالسيوم المكون الأساسي لمضادات الحموضة المستخدمة اليوم.

لكن ليست كل الممارسات الطبية التي كان يمارسها القدماء ذات فائدة؛ فهم لم يتبعوا الموصفات المتعارف عليها، والإجراءات العلمية السليمة مثل الاحتفاظ بسجلات المحاولات الناجحة لاتباعها والخاطئة لتجنبها، ولم يميزوا بدقة أيضاً السبب والنتيجة، وكان تشتهر فلسسفاتهم الطبية بأنها تتضمن علاج السلاح الذي سبب الجرح بدلاً من علاج الجرح نفسه، وكانوا يستخدمون أدوية ذات تأثيرات تشبه تأثيرات المرض المقصود علاجه، ولعله أصل الاعتقاد بذلك سوف تُشفى إذا أخذت شعرة من الكلب الذي عضك. وقد جلب العرب الكثير من المعرفة الطبية العملية وكذلك المعرفة الخاصة بالرومانيين واليونانيين القدماء إلى أوروبا الغربية في أوائل العصور الوسطى، فبدأ المعالجون الأوربيون في محاكاة الكلام العربي في محاولة لتحسين مجدهم، وتبعاً لذلك كلمات «السحر» مثل كلمة الأقزام «alakazam»، وكلمة أبرا Kadabra «abracadabra» وهما كلمات سحر غير مفهومة. وتحسن جي. كي. رولينج في هاري بوتر استغلال الفكرة عندما تجعل العرافين الصبية ينشدون تعويذاتهم السحرية بجمل سحرية بارعة أشبه باللغة اللاتينية.^{١٠}

غير أن المعالجين القدماء كانوا يعرفون جيداً ماذا يفعلون، لكنهم لا يريدون أن يعرف أحد غيرهم ما يعرفون، ولقد كان للأوربيين الذين عاشوا في القرون الوسطى السبق بعده سنوات في عمل براءة اختراع للأدوية، فكان على المعالجين الناجحين أن يصونوا أسرارهم إذا أرادوا أن يحافظوا على مهنتهم، فكثير من الأدوية التي استخدموها كان يمكن إدراكتها بسهولة مثل الأعشاب العطرية (البهارات)، من ثم كانوا يخفون المكون الفعال الأساسي في طبخة دوائية مذاقها ورائحتها كريهان، وكانتوا يعملون ستائر دخانية مع شعائر بارعة، من ثم لم يكن تناول الدواء إلا مجرد خطوة من بين خطوات عديدة مؤثرة، ولم يكن الأمر مجرد صدفة حينما كان هاري بوتر المبتدئ يتطلع بلهفة إلى عصاه السحرية،^{١١} ومما هو معروف أن ممارسين آخرين للسحر كانوا يستخدمون عصا ويلوحون بها حول المريض فيركز المريض نظره على

العصا ولا يلحظ ما كانوا يضيوفونه خفية للمزيج، ولعل شعونة «الهووكس hocus-pocus» كانت بمنزلة ضمان للممارسات السيئة البدائية، فإذا لم يكن العلاج فعالاً، فإن السحرة يدعون أن تعليماتهم لم تُتبع، أو أن هذا النوع بعينه من الأعشاب ينبغي أن يُقطف في منتصف الليل عند اكتمال القمر. وإذا كان هناك الكثير من الهراء، فكيف نميز عندئذ الأعشاب المفيدة مما لا فائدة له؟ وهل نستطيع أن نفعل هذا؟ وهل هناك درجة حقيقة في فحص التقاليد الطبية القديمة؟ نعم، فثمة دراسة لطرق استخدام الأدوية الآن — وطرق استخدامها في الماضي — تخبرنا عن أكثر من مجرد طحن النباتات وتمريرها في مطياf ضخم، ومن الضروري أن نعرف الطريقة التي تُعد بها الأعشاب لدى تقييم مدى كفاءتها، فالإعداد المناسب قد يكون ضروريًا لإطلاق المادة الفعالة، ومن الضروري أيضًا أن نعرف طريقة تقديم العشب، ففي كثير من الأوقات لا بد أن تكون العقاقير خليطًا تآزرِيًّا، بمعنى أنها لا تعمل إلا عند مزجها مع عقاقير أخرى، وهو التأثير الذي لا يمكن تمييزه أو إدراكه عند اختبار هذه العقاقير بمعزل عن العقاقير الأخرى. وتعد إمكانية حدوث أية تفاعلات السبب في ضرورة استشارة الطبيب لدى مزج العقاقير، حتى في حال التحضيرات العشبية، ففي بعض الأحيان يمكن أن تحدث تفاعلات عكسية، فعلى سبيل المثال، يمكن أن يتحول التخلص المذهل من آلام الطفيلييات المعوية بسبب تناول الشيح إلى كارثة، بل قد تفضي إلى الموت، فالشيح يستخدم مع بعض الأعشاب الأخرى في عمل الأفسنن، وهو مسكن معطر إدماني يُعرف أنه يسبب العمى وتلف الأعصاب والاضطراب العقلي لمدمنيه.^{٢٢} وتقدم الأبحاث التي تُجرى بالطرق التقليدية التي كانت تُستخدم فيها الأعشاب معلومات قد تُغفل في نواحٍ أخرى.

وبالإضافة إلى دراسة دستور الأدوية الشعبية، يبحث علم العقاقير عن أدوية جديدة في الموارد الطبيعية أيضًا، وثمة مبشرات لإيجاد مواد كيميائية مثيرة عديدة، فهناك أشجار تعيش آلاف السنين، فما الذي تعرفه هذه الأشجار ولا نعرفه نحن؟ وعندما يتعلق الأمر بنمو أفرع الأشجار، فالأشجار تعرف كل شيء أكثر منا! فعند تعرض النباتات للافات الحشرية، وُجد أن النباتات تبث إشارات كيميائية لجذب حشرات أخرى تتغذى على هذه اللافات الضارة، وقد اتضح حديثًا أن بعض النباتات التي تتعرض للهجوم يمكنها أن ترسل إشارات

تحذيرية لنباتات أخرى كي تسلح نفسها من الخطر الوشيك الحدوث.^{١٣} وقد يوجد مثل هذه المركبات الكيميائية في النباتات التي لا تظهر سوى في جزء من اليوم، مثل ذلك الوقت الذي يكون فيه النبات في حالة احتجاز أو تحت ظروف مناخية معينة، هل مثل تلك التعليمات التي يقولها المشعوذ: في منتصف الليل وعند اكتمال القمر؟!

ولا شك في أن هناك أيضاً مواد أخرى ذات فائدة في أماكن أخرى في الطبيعة، مثل المحيطات، والأغطية الجليدية القطبية، والبراكين، وربما حتى في كواكب أخرى وأقمار، وقبل أن نستفيد من هذه الموارد، ثمة كم كبير من المشكلات التي تحتاج لإيجاد حلول لها بيد أن هناك احتمالاً لحدوث الوفرة الكيميائية إذا قمنا بحل هذه المشكلات. أين نكشف جهودنا؟ قد تجد الإجابة في كلمات العالم المجل مؤلف الكتب العلمية إيزاك أزيموف Issac Asimov حينما قال: «إن أكثر العبارات التي يمكن أن تسمعها في العلم إثارة ... هي ليست في «وجتها»، ولكن «هذا ممتع» ...».

إننا سوف نجد الوجهة التي نقصدها عندما نحصل على اكتشاف ما، عندما يلتقط أحدهما حصاة ويلاحظ نمطاً جديداً، أو يجد حشرة جديدة أو معدناً غريباً، إنها تحتاج لشخص يتمتع ببعض الفضول والرغبة في المعرفة، شخص يستمتع بالتاريخ والموسيقى والفنون، وربما بعض كتب الكيمياء الغريبة.



خاتمة

«أنا أمدح نفسي وأشيد بها، وما أفترضه أنا تفترضونه أنتم، لأن كل ذرة تخanni تخصكم أنتم أيضاً».

والـ **وايتمان في «أوراق العشب»** ١٨٥٥

إذا أثار موجز علم الكيمياء هذا المختصر للغاية كل قرائنا، فتحتما سينهضون وكأنهم معًا نهضة امرئ واحد ويحتاجون كالعاصرة بحثًا عن مزيد من الاستنارة، صارخين: لا شيء يمكنه أن يبهجنا أكثر من هذا، فهذا الكم من المعلومات هائل جدًا.

لقد ذهبنا في رحلة رائعة، فقد فحصنا تركيب الجسيمات الدقيقة للمادة وسلوكها، وشاهدنا كيف أن خصائصها البالغة الصغر تتکاثر كي تكون العالم من حولنا، ودرستنا الكيمياء القديمة وشرحنا هذه التفاعلات الحية باستخدام مواد عادية، ورأينا كيف أن الكيمياء ترتبط بخبرات الحياة اليومية، وطورنا فهماً بيدهياً لأساسيات الكيمياء عن طريق الأمثلة والتشبيهات، ورأينا كيف أن المبادئ والنظريات المستمدة من الماضي قد انهالت علينا بوابل من ثروات التكنولوجيا والمواد، وقد رأينا التحديات الموضوعة أمامنا. وفي هذه الألفية

الجديدة، سيكون هناك أدوية جديدة ومداخل ابتكارية للشفاء، وسيكون هناك كباري قابلة للثنى دون أن تكسر حينما تهتز الأرض، وسيكون هناك مصادر جديدة للوقود غزيرة غزارة ضوء الشمس وطعام كافٍ لإطعام العالم المتضور جوعاً، وسيكون هناك أيضاً فهم جديد لكل العلوم، وسوف نتعلم كيفية حماية هذا الكوكب والحياة بكافة أشكالها.

لكن من أين نبدأ؟ ومن الذي يحدد أين نطبق مواردنا؟ وإنما وجدنا شكلاً جديداً للحياة في المحيط يمكنه أن ينتج دواء فعالاً جديداً، إذن سيشخص من هذا الدواء؟ ولمن سيُسمح بالحصول على فوائده، وتطويره، وضمان الحفاظ عليه؟ الإجابة هي الناس، كل الناس، فكيمياء المستقبل سوف تعتمد على أكثر من مجرد كيميائي؛ إنها سوف تتطلب تضافر الجهد الدولي الذي تستقطب مواهب الفلسفة، والباحثين، وعلماء البيئة، وأخصائيي علم الأخلاق والاقتصاد والإحصاء، ورجال القانون ومنفذيه، وعلماء النبات والبكتيريا والأعشاب، والمؤرخين من كتاب وجمهور، وعلماء التكنولوجيا العاملين في المعامل والمخبرات وفي مجال الكهرباء والحاسب الآلي، وكل أولئك المستعدين لصنع قرارات مستنيرة ومتقدمة.

فلا يزال هناك الكثير من العمل الذي يحتاج إنجازه والكثير من الأسباب لإتمامه، فالعمل بعيد كل البعد عن بلوغ نهايته، والمتعة لا تنتهي أبداً.

الملحق

Elements Listed By Name, Symbol, and Atomic Number

Elements Sorted By Name

Symbol	Name	Atomic number	Mass*
Ac	Actinium	89	(227)
Al	Aluminum	13	26.98
Am	Americium	95	(243)
Sb	Antimony	51	121.76
Ar	Argon	18	39.95
As	Arsenic	33	74.92
At	Astatine	85	(210)
Ba	Barium	56	137.33
Bk	Berkelium	97	(247)
Be	Beryllium	4	9.01
Bi	Bismuth	83	208.98
Bh	Bohrium	107	(264)
B	Boron	5	10.81
Br	Bromine	35	79.90
Cd	Cadmium	48	112.41
Ca	Calcium	20	40.08
Cf	Californium	98	(251)
C	Carbon	6	12.01
Ce	Cerium	58	140.12
Cs	Cesium	55	132.91
Cl	Chlorine	17	35.45

Symbol	Name	Atomic number	Mass*
Cr	Chromium	24	52.00
Co	Cobalt	27	58.93
Cu	Copper	29	63.55
Cm	Curium	96	(247)
Db	Dubnium	105	(262)
Dy	Dysprosium	66	162.50
Es	Einsteinium	99	(252)
Er	Erbium	68	167.26
Eu	Europium	63	151.96
Fm	Fermium	100	(257)
F	Fluorine	9	19.00
Fr	Francium	87	(223)
Gd	Gadolinium	64	157.25
Ga	Gallium	31	69.72
Ge	Germanium	32	72.64
Au	Gold	79	196.97
Hf	Hafnium	72	178.49
Hs	Hassinium	108	(269)
He	Helium	2	4.00
Ho	Holmium	67	164.93
H	Hydrogen	1	1.01
In	Indium	49	114.82
I	Iodine	53	126.90
Ir	Iridium	77	192.22
Fe	Iron	26	55.85
Kr	Krypton	36	83.80
La	Lanthanum	57	138.91
Lr	Lawrencium	103	(262)
Pb	Lead	82	207.20
Li	Lithium	3	6.94
Lu	Lutetium	71	174.97
Mg	Magnesium	12	24.31
Mn	Manganese	25	54.94
Mt	Meitnerium	109	(268)
Md	Mendelevium	101	(258)

Symbol	Name	Atomic number	Mass*
Hg	Mercury	80	200.59
Mo	Molybdenum	42	95.94
Nd	Neodymium	60	144.24
Ne	Neon	10	20.12
Np	Neptunium	93	237.05
Ni	Nickel	28	58.69
Nb	Niobium	41	92.91
N	Nitrogen	7	14.01
No	Nobelium	102	(259)
Os	Osmium	76	190.23
O	Oxygen	8	16.00
Pd	Palladium	46	106.42
P	Phosphorus	15	30.97
Pt	Platinum	78	195.08
Pu	Plutonium	94	(244)
Po	Polonium	84	(209)
K	Potassium	19	39.10
Pr	Praseodymium	59	140.91
Pm	Promethium	61	(145)
Pa	Protactinium	91	231.04
Ra	Radium	88	(226)
Rn	Radon	86	(222)
Re	Rhenium	75	186.21
Rh	Rhodium	45	102.91
Rb	Rubidium	37	85.47
Ru	Ruthenium	44	101.07
Rf	Rutherfordium	104	(261)
Sm	Samarium	62	150.36
Sc	Scandium	21	44.96
Sg	Seaborgium	106	(266)
Se	Selenium	34	78.96
Si	Silicon	14	28.09
Ag	Silver	47	107.87
Na	Sodium	11	22.99
Sr	Strontium	38	87.62

Symbol	Name	Atomic number	Mass*
S	Sulfur	16	32.07
Ta	Tantalum	73	180.95
Tc	Technetium	43	(98)
Te	Tellurium	52	127.60
Tb	Terbium	65	158.93
Tl	Thallium	81	204.38
Th	Thorium	90	232.04
Tm	Thulium	69	168.93
Sn	Tin	50	118.71
Ti	Titanium	22	47.87
W	Tungsten	74	183.84
U	Uranium	92	238.84
V	Vanadium	23	50.94
Xe	Xenon	54	131.29
Yb	Ytterbium	70	173.04
Y	Yttrium	39	88.91
Zn	Zinc	30	65.39
Zr	Zirconium	40	91.22

*The masses can be interpreted as amu per atom (see chap. 2) or grams per mole (see chap. 9). The numbers in parentheses are approximate because these elements are artificially made. They do not have a natural abundance on which to base an average mass.

Elements Sorted By Symbol

Symbol	Name	Atomic number	Mass*
Ac	Actinium	89	(227)
Ag	Silver	47	107.87
Al	Aluminum	13	26.98
Am	Americium	95	(243)
Ar	Argon	18	39.95
As	Arsenic	33	74.92
At	Astatine	85	(210)
Au	Gold	79	196.97

الملحق

Symbol	Name	Atomic number	Mass*
B	Boron	5	10.81
Ba	Barium	56	137.33
Be	Beryllium	4	9.01
Bh	Bohrium	107	(264)
Bi	Bismuth	83	208.98
Bk	Berkelium	97	(247)
Br	Bromine	35	79.90
C	Carbon	6	12.01
Ca	Calcium	20	40.08
Cd	Cadmium	48	112.41
Ce	Cerium	58	140.12
Cf	Californium	98	(251)
Cl	Chlorine	17	35.45
Cm	Curium	96	(247)
Co	Cobalt	27	58.93
Cr	Chromium	24	52.00
Cs	Cesium	55	132.91
Cu	Copper	29	63.55
Db	Dubnium	105	(262)
Dy	Dysprosium	66	162.50
Er	Erbium	68	167.26
Es	Einsteinium	99	(252)
Eu	Europium	63	151.96
F	Fluorine	9	19.00
Fe	Iron	26	55.85
Fm	Fermium	100	(257)
Fr	Francium	87	(223)
Ga	Gallium	31	69.72
Gd	Gadolinium	64	157.25
Ge	Germanium	32	72.64
H	Hydrogen	1	1.01
He	Helium	2	4.00
Hf	Hafnium	72	178.49
Hg	Mercury	80	200.59
Ho	Holmium	67	164.93

Symbol	Name	Atomic number	Mass*
Hs	Hassium	108	(269)
I	Iodine	53	126.90
In	Indium	49	114.82
Ir	Iridium	77	192.22
K	Potassium	19	39.10
Kr	Krypton	36	83.80
La	Lanthanum	57	138.91
Li	Lithium	3	6.94
Lr	Lawrencium	103	(262)
Lu	Lutetium	71	174.97
Md	Mendelevium	101	(258)
Mg	Magnesium	12	24.31
Mn	Manganese	25	54.94
Mo	Molybdenum	42	95.94
Mt	Meitnerium	109	(268)
N	Nitrogen	7	14.01
Na	Sodium	11	22.99
Nb	Niobium	41	92.91
Nd	Neodymium	60	144.24
Ne	Neon	10	20.12
Ni	Nickel	28	58.69
No	Nobelium	102	(259)
Np	Neptunium	93	237.05
O	Oxygen	8	16.00
Os	Osmium	76	190.23
P	Phosphorus	15	30.97
Pa	Protactinium	91	231.04
Pb	Lead	82	207.20
Pd	Palladium	46	106.42
Pm	Promethium	61	(145)
Po	Polonium	84	(209)
Pr	Praseodymium	59	140.91
Pt	Platinum	78	195.08
Pu	Plutonium	94	(244)
Ra	Radium	88	(226)

Symbol	Name	Atomic number	Mass*
Rb	Rubidium	37	85.47
Re	Rhenium	75	186.21
Rf	Rutherfordium	104	(261)
Rh	Rhodium	45	102.91
Rn	Radon	86	(222)
Ru	Ruthenium	44	101.07
S	Sulfur	16	32.07
Sb	Antimony	51	121.76
Sc	Scandium	21	44.96
Se	Selenium	34	78.96
Sg	Seaborgium	106	(266)
Si	Silicon	14	28.09
Sm	Samarium	62	150.36
Sn	Tin	50	118.71
Sr	Strontium	38	87.62
Ta	Tantalum	73	180.95
Tb	Terbium	65	158.93
Tc	Technetium	43	(98)
Te	Tellurium	52	127.60
Th	Thorium	90	232.04
Ti	Titanium	22	47.87
Tl	Thallium	81	204.38
Tm	Thulium	69	168.93
U	Uranium	92	238.03
V	Vanadium	23	50.94
W	Tungsten	74	183.84
Xe	Xenon	54	131.29
Y	Yttrium	39	88.91
Yb	Ytterbium	70	173.04
Zn	Zinc	30	65.39
Zr	Zirconium	40	91.22

*The masses can be interpreted as amu per atom (see chap. 2) or grams per mole (see chap. 9). The numbers in parentheses are approximate because these elements are artificially made. They do not have a natural abundance on which to base an average mass.

Elements Sorted By Atomic Number

(the periodic table is also a list of elements by atomic number)

Symbol	Name	Atomic number	Mass*
H	Hydrogen	1	1.01
He	Helium	2	4.00
Li	Lithium	3	6.94
Be	Beryllium	4	9.01
B	Boron	5	10.81
C	Carbon	6	12.01
N	Nitrogen	7	14.01
O	Oxygen	8	16.00
F	Fluorine	9	19.00
Ne	Neon	10	20.12
Na	Sodium	11	22.99
Mg	Magnesium	12	24.31
Al	Aluminum	13	26.98
Si	Silicon	14	28.09
P	Phosphorus	15	30.97
S	Sulfur	16	32.07
Cl	Chlorine	17	35.45
Ar	Argon	18	39.95
K	Potassium	19	39.10
Ca	Calcium	20	40.08
Sc	Scandium	21	44.96
Ti	Titanium	22	47.87
V	Vanadium	23	50.94
Cr	Chromium	24	52.00
Mn	Manganese	25	54.94
Fe	Iron	26	55.85
Co	Cobalt	27	58.93
Ni	Nickel	28	58.69
Cu	Copper	29	63.55
Zn	Zinc	30	65.39
Ga	Gallium	31	69.72

Symbol	Name	Atomic number	Mass*
Ge	Germanium	32	72.64
As	Arsenic	33	74.92
Se	Selenium	34	78.96
Br	Bromine	35	79.90
Kr	Krypton	36	83.80
Rb	Rubidium	37	85.47
Sr	Strontium	38	87.62
Y	Yttrium	39	88.91
Zr	Zirconium	40	91.22
Nb	Niobium	41	92.91
Mo	Molybdenum	42	95.94
Tc	Technetium	43	(98)
Ru	Ruthenium	44	101.07
Rh	Rhodium	45	102.91
Pd	Palladium	46	106.42
Ag	Silver	47	107.87
Cd	Cadmium	48	112.41
In	Indium	49	114.82
Sn	Tin	50	118.71
Sb	Antimony	51	121.76
Te	Tellurium	52	127.60
I	Iodine	53	126.90
Xe	Xenon	54	131.29
Cs	Cesium	55	132.91
Ba	Barium	56	137.33
La	Lanthanum	57	138.91
Ce	Cerium	58	140.12
Pr	Praseodymium	59	140.91
Nd	Neodymium	60	144.24
Pm	Promethium	61	(145)
Sm	Samarium	62	150.36
Eu	Europium	63	151.96
Gd	Gadolinium	64	157.25
Tb	Terbium	65	158.93
Dy	Dysprosium	66	162.50

Symbol	Name	Atomic number	Mass*
Ho	Holmium	67	164.93
Er	Erbium	68	167.26
Tm	Thulium	69	168.93
Yb	Ytterbium	70	173.04
Lu	Lutetium	71	174.97
Hf	Hafnium	72	178.49
Ta	Tantalum	73	180.95
W	Tungsten	74	183.84
Re	Rhenium	75	186.21
Os	Osmium	76	190.23
Ir	Iridium	77	192.22
Pt	Platinum	78	195.08
Au	Gold	79	196.97
Hg	Mercury	80	200.59
Tl	Thallium	81	204.38
Pb	Lead	82	207.20
Bi	Bismuth	83	208.98
Po	Polonium	84	(209)
At	Astatine	85	(210)
Rn	Radon	86	(222)
Fr	Francium	87	(223)
Ra	Radium	88	(226)
Ac	Actinium	89	(227)
Th	Thorium	90	232.04
Pa	Protactinium	91	231.04
U	Uranium	92	238.03
Np	Neptunium	93	237.05
Pu	Plutonium	94	(244)
Am	Americium	95	(243)
Cm	Curium	96	(247)
Bk	Berkelium	97	(247)
Cf	Californium	98	(251)
Es	Einsteinium	99	(252)
Fm	Fermium	100	(257)
Md	Mendelevium	101	(258)

Symbol	Name	Atomic number	Mass*
No	Nobelium	102	(259)
Lr	Lawrencium	103	(262)
Rf	Rutherfordium	104	(261)
Db	Dubnium	105	(262)
Sg	Seaborgium	106	(266)
Bh	Bohrium	107	(264)
Hs	Hassinium	108	(269)
Mt	Meitnerium	109	(268)

*The masses can be interpreted as amu per atom (see chap. 2) or grams per mole (see chap. 9). The numbers in parentheses are approximate because these elements are artificially made. They do not have a natural abundance on which to base an average mass.

حواشي وحقوق الصور

Credits

Original artwork by Linda Muse appears on pages 15, 17, 27, 29, 33, 69, 73, 83, 95, 114, 115, 117, 119, 123, 131, 141, 182, 187, 198, 212, 233, 241, 247, 271, 273, 282, 287, 311, and 315.

End Notes

لماذا هذا الكتاب؟

1. Kerry K. Karukstis and Gerald R. Van Hecke, *Chemistry Connections: The Chemical Basis of Everyday Phenomena* (New York: Harcourt/Academic Press, 2000); Joe Schwarcz, *The Genie in the Bottle* (New York: W. H. Freeman, 2001).

كلمات قليلة وضرورية بشأن الأمان والسلامة

1. For example, Robert Gardner, *Kitchen Chemistry: Science Experiments To Do at Home* (New York: J. Messner, 1982); Alan Kramer, *How To Make a Chemical Volcano and Other Mysterious Experiments* (New York: F. Watts, 1989); Louis V. Loeschnig, *Simple Chemistry Experiments with Everyday Materials* (New York: Sterling, 1994); Nathan Shalit, *Cup and Saucer Chemistry* (New York: Dover, 1989).

مقدمة

1. Dr. Seuss, *Bartholomew and the Oobleck* (New York: Random House, 1976).

2. "Nobel Lectures, Chemistry 1942–1962," <http://www.nobel.se/chemistry/index.html>.
3. Tore Frängsmyr, ed., *Les Prix Nobel 1995* (Stockholm: Almqvist & Wiksell International, 1995). Also online at <http://www.nobel.se/chemistry/index.html>.
4. Georgina Ferry, *Dorothy Hodgkin: A Life* (Cold Spring Harbor, NY: Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1998), pp. 7–25.
5. Frängsmyr, *Les Prix Nobel 1996*.

الإلكترونات والذرات، أو الفيلة والبراغيث

1. Paul A. Tipler, *Physics for Scientists and Engineers* (New York: Worth, 1992), pp. 598–600.
2. Lennard Bickel, *The Deadly Element: The Story of Uranium* (New York: Stein and Day, 1979), p. 66.
3. C. C. Gillispie, ed., *Dictionary of Scientific Biography*, 18 vols. (New York: Scribner, 1970–1990), 13: 362–72.
4. Mary Jo Nye, *Molecular Reality: A Perspective on the Scientific Work of Jean Perrin* (New York: American Elsevier, 1972), pp. 51–172.
5. Ruth Lewin Sime, *Journal of Chemical Education* 66 (1989): 373.
6. Linda Merricks, *The World Made New: Frederick Soddy, Science, Politics, and Environment* (New York: Oxford University Press, 1996), p. 70.
7. Gillispie, *Dictionary of Scientific Biography*, 17: 143–48.
8. Many thanks to Jack Goldsmith for making us aware of this analogy.

حدث دورياً

1. Mary Elvira Weeks and Henry M. Leichester, *Discovery of the Elements*. 7th ed. (Austin, TX: Journal of Chemical Education, 1968), p. 662.
2. Ira N. Levine, *Quantum Chemistry*, 3rd ed. (Boston: Allyn and Bacon, 1983), p. 242.
3. Elaine N. Marieb, *Human Anatomy and Physiology*, 3rd ed. (New York: Benjamin/Cummings, 1991), p. 28.
4. "Alzheimer's Disease," National Institute of Environmental Health Science (NIEHS), <http://www.niehs.nih.gov/external/faq/aluminum.htm>.

الأسباب، والتفاعلات، والأكسدة والاختزال

1. Norman Mclean, *Young Men and Fire* (Chicago: University of Chicago Press, 1992), pp. 57-130.

الرابط الذي يربط

1. Lee R. Summerlin, Christie L. Borgford, and Julie B. Ealy, *Chemical Demonstrations: A Sourcebook for Teachers*, 2 vols. (Washington, DC: American Chemical Society, 1987), 2: 179.

إنه غاز

1. J. R. Partington, *A Short History of Chemistry*, 3rd ed. (New York: Macmillan, 1957), p. 46.
2. Ibid., pp. 72-73.
3. C. C. Gillispie, ed., *Dictionary of Scientific Biography*, 18 vols. (New York: Scribner, 1970-1990), 3: 207-209.
4. Ibid., 5: 317-26.
5. Ibid., 13: 374-88.
6. Keith J. Laidler, *The World of Physical Chemistry* (New York: Oxford University Press, 1995), p. 348.

عندما توضع الغازات في الأجواء

1. Donald L. Pavia, Gary M. Lampman, and George S. Kriz Jr., *Introduction to Organic Laboratory Techniques* (Philadelphia: Saunders, 1976), pp. 125-29.
2. C. L. Cobb and H. Goldwhite, *Creations of Fire: Chemistry's Lively History from Alchemy to the Atomic Age* (New York: Plenum, 1995), pp. 302-306.
3. Richard A. Kerr, "Ancient Air Analyzed in Dinosaur-Age Amber," *Science* 238 (November 13, 1987): 890.

كيمياء البلورات النقية

1. C. L. Cobb and H. Goldwhite, *Creations of Fire: Chemistry's Lively History from Alchemy to the Atomic Age* (New York: Plenum, 1995), pp. 205-208.
2. C. L. Cobb, *Magick, Mayhem, and Mavericks: The Spirited History of Physical Chemistry* (Amherst, NY: Prometheus Books, 2002),

pp. 10, 250, 252–56, 293, 302, 303, 314, 319, 333, 342, 369, 374, and opening quote; Cobb and Goldwhite, *Creations of Fire*, pp. 310–13, 329, 332, 367, and 401.

طور جديد تماماً

1. C. L. Cobb, *Magick, Mayhem, and Mavericks: The Spirited History of Physical Chemistry* (Amherst, NY: Prometheus Books, 2002), pp. 177–85.
2. Kerry K. Karukstis and Gerald R. Van Hecke, *Chemistry Connections* (New York: Harcourt, 2000), p. 145.
3. Ira N. Levine, *Physical Chemistry*, 4th ed. (New York: McGraw-Hill, 1995), p. 458.
4. Kenneth F. Kiple and Kriemhild Coneè Ornelas, eds., *The Cambridge World History of Food*, 2 vols. (Cambridge: Cambridge University Press, 2000), 1: 693.
5. Roberta Larson Duyff, *The American Dietetic Association's Complete Food and Nutrition Guide* (Minneapolis: Chronimed, 1996), p. 193.

الاتزان الكيميائي: الكيمياء ثنائية الاتجاهات

1. C. C. Gillispie, ed., *Dictionary of Scientific Biography*, 18 vols. (New York: Scribner, 1970–1990), 8: 116–19.

الخصائص الترابطية: القوة في العدد

1. C. C. Gillispie, ed., *Dictionary of Scientific Biography*, 18 vols. (New York: Scribner, 1970–1990), 8: 445–47.

عضوية ليس إلا

1. Dorothy Sayers, *The Documents in the Case* (New York: Avon, 1968), p. 201.

صخور الكيمياء

1. Edgar Allan Poe, *Complete Stories and Poems of Edgar Allan Poe* (New York: Doubleday, 1966), p. 486.
2. David Wilson, *The New Archaeology* (New York: Alfred Knopf, 1975), pp. 88–89.

الكيان الكيميائي في مقابلة مع كيمياء الجسم

1. Elaine Marieb, *Human Anatomy and Physiology*, 3rd ed. (Redwood City, CA: Benjamin/Cummings, 1995), p. 881.
2. Stuart Ira Fox, *Human Physiology* (Chicago: Brown, 1996), pp. 372-73.

هاري، وهو غوارتس، والناس

1. C. L. Cobb and H. Goldwhite, *Creations of Fire: Chemistry's Lively History from Alchemy to the Atomic Age* (New York: Plenum, 1995), p. 290.
2. Ibid., p. 285.
3. J. K. Rowling, *Harry Potter and the Sorcerer's Stone* (New York: Scholastic, 1997).
4. Ibid., p. 138; Suzanne E. Weiss, ed., *Foods that Harm, Foods that Heal* (Pleasantville, NY: Readers Digest, 1997), pp. 218, 306.
5. Rowling, *Harry Potter and the Sorcerer's Stone*, p. 138.
6. Deni Brown, *Encyclopedia of Herbs and Their Uses* (New York: Dorling Kindersley, 1995), p. 243.
7. Rowling, *Harry Potter and the Sorcerer's Stone*, p. 81.
8. Brown, *Encyclopedia of Herbs and Their Uses*, p. 228.
9. J. Mann, *Murder Magic, and Medicine* (New York: Oxford University Press, 1992), p. 66-95.
10. Rowling, *Harry Potter and the Sorcerer's Stone*, p. 273.
11. Ibid., p. 81.
12. Brown, *Encyclopedia of Herbs and Their Uses*, p. 243.
13. Joel Achenback, "Plants on the Warpath: The Roots of Combat," *National Geographic* (February 2004).

رقم إيداع ٢٠٠٩/٣٦٢٥
ISBN 978 977 6263 25 3

قالوا عن هذا الكتاب:

«ما أن بدأت في قرأة هذا الكتاب، حتى وجدت نفسي لا أستطيع أن أتركه. فمؤلفا هذا الكتاب يمتلكان طريقة شيقة في عرض مواضيع الكيمياء عرضاً مثيراً باستخدام الأشياء التي نستخدمها في حياتنا اليومية، وهما يستخدمان اللغة العلمية بطريقة مثيرة للصور الذهنية من أجل تقديم تصويرات فريدة وتفسيرات رائعة. ويمكن للقارئ إلى جانب ذلك أن «يرى» الكيمياء تحدث أمام عينيه أثناء إجرائه في منزله تجارب عملية مثيرة. وهذا الكتاب يستهوي القارئ بما يتمتع به من ثراء في المحتوى وأسلوب الكتابة والتعبير عن الأفكار. إنه كتاب رائع ومبهج ويصعب عليك تركه فهو إضافة جميلة إلى أي كتاب في الكيمياء.»

كارين سي. تمبرليك، مؤلفة كتاب

Chemistry: An Introduction to General, Organic, and Biological Chemistry

«إنه كتاب رائع يربط ملاحظاتنا لأمور حياتنا اليومية بالمبادئ العلمية التي تقسرها. والأهم من ذلك هو أنه يمنح القراء فرصة أن يقوموا بإجراء التجارب بأنفسهم مستخدمنا مواد في متناول الجميع.»

هربرت دبليو. روزكي، مؤلف كتاب Chemical Curiosities

«لقد كتب كل من كوب وفيتروف كتاباً لتعليم مبادئ الكيمياء الأساسية للناضجين الفضوليين غير المتخصصين في الكيمياء. إن الكتاب غني بالتاريخ الكيميائي والتطبيقات في الحياة اليومية، كما يتضمن مبادئ الكيمياء الموضحة بالتجارب العملية باستخدام مواد منزليّة. إن كتاب روعة الكيمياء سيكون بمثابة إضافة رائعة لمدرسي الكيمياء، وهو يعد أيضاً قائماً بذاته باعتباره كتاباً معداً خصيصاً لأولئك الشغوفين بالكيمياء.».

دكتور ستيفن ل. كرومب،

• Savannah River National Laboratory, Westinghouse Savannah River Company

«إن هذا الكتاب يعد مرشدًا رائعاً للكيمياء لأولئك المهتمين بمعرفة المزيد عن العالم من حولهم وهم غير علماء - فهو كتاب شيق ومرجعي ومسلٍ، وهي أشياء رائعة لأن تُقال عن كتاب كيمياء.»

روبرت إتش. تمارين، عميد كلية العلوم، بجامعة ماساتشوستس لويل

