



كلية العلوم

القسم : علم الحياة

السنة : الثالثة

المادة : كيمياء فيزياء حيوية

المحاضرة : العاشرة / نظري / د. مروي

{{ مكتبة A to Z }}

مكتبة A to Z : Facebook Group

كلية العلوم ، كلية الصيدلة ، الهندسة التقنية

يمكنكم طلب المحاضرات برسالة نصية (SMS) أو عبر (What's app-Telegram) على الرقم 0931497960



المحاضرة العاشرة	الكيمياء الفيزيائية الحيوية	السنة الثالثة
قسم علم الحياة	الفصل الخامس	د. مروة رباح
الفصل الدراسي الثاني	تعريف ومفاهيم أساسية في الحفز Definitions and Basic Information in Catalysis	

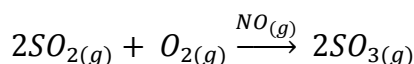
الوسيط هو المادة التي تسرع أو تبطيء سرعة التفاعل الكيميائي دون أن يستهلك في التفاعل. أدخل برسيلوس (Berzelius) عام 1836 تعبير الوسطة والوسيط، وعرف أوستفالد (Ostwald) عام 1895 "الوسيط بأنه المادة التي تتغير من سرعة التفاعل دون أن تؤثر على طاقة (أو ترموديناميكية) التفاعل، وتسمى العملية بالوسطة".

5-1: أنواع الوسطة: Type of catalysis

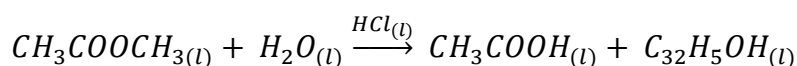
تقسم التفاعلات الوسيطة عموماً إلى ثلاثة أنواع رئيسة وهي المتجانسة وغير المتجانسة والأنزيمية، بالإضافة إلى أنواع أخرى وهي كما يلي:

أ- الوسطة المتجانسة (Homogeneous catalysis): عندما تكون المواد المتفاعلة والوسيط من الطور ذاته (صلب، سائل، غاز)، ومن الأمثلة على ذلك نذكر الآتي:

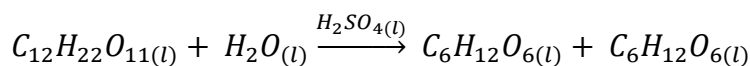
- عملية الغرفة الرصاصية:



- حلمة الاستيريات في وسط حمضي:



- حلمة محلول السكر في وسط حمضي:



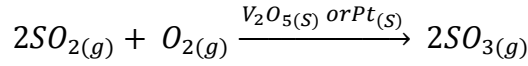
محلول السكر

محلول غلوكوز

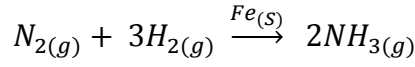
محلول فركتوز

ب- الوسطة غير المتجانسة (Heterogeneous catalysis): عندما تكون المواد المتفاعلة والوسيط من أطوار مختلفة، ومن الأمثلة على ذلك نذكر ما يلي:

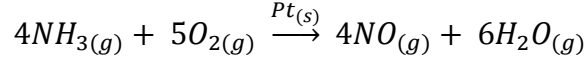
- عملية التماس في صناعة حمض الكبريت:



• عملية هابر في اصطناع النشادر:

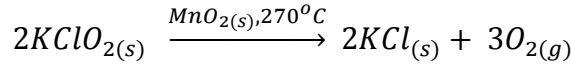


• عملية أوستوالد في اصطناع حمض الآزوت:

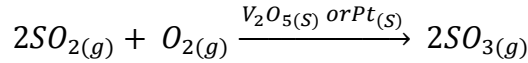


ج- **الوساطة الموجبة (Positive catalysis):** عندما تزداد سرعة التفاعل بوجود الوسيط يدعى الوسيط عندئذٍ بالوسيط الموجب أو **الحفاز**، والعملية بالوساطة الإيجابية أو **الحفز**، ونذكر من الأمثلة على ذلك ما يلي:

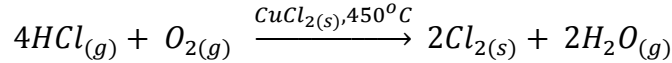
• تفكك الكلورات:



• أكسدة ثنائي أكسيد الكبريت:

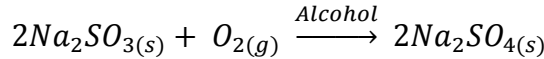


• عملية ديكون Decon:

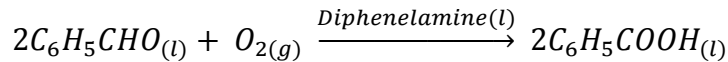


هـ- **الوساطة السالبة (Negative catalysis):** هناك حالات معينة تلاحظ في بعض التفاعلات، إذ عند إضافة مادة (وسيط) إلى مزيج التفاعل فإن سرعة التفاعل تتناقص، أي يبطأ التفاعل، يدعى الوسيط عندئذٍ بالوسيط السالب أو **الكابح**، والعملية بالوساطة السالبة أو **الكبح**، ونذكر من الأمثلة على ذلك التفاعلات التالية:

– أكسدة كبريتيت الصوديوم بوجود غول:

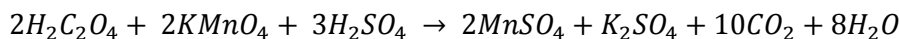


– أكسدة البنزaldehid بوجود ثنائي فنيل أمين:



و- **الحفز الذاتي (Auto-catalysis):** يحدث في بعض التفاعلات أن أحد نواتج التفاعل تعمل كحفازٍ للتفاعل، ففي البداية يكون التفاعل بطيئاً ولكن حالما يتشكل الناتج تزداد سرعة التفاعل، تدعى هذه التفاعلات بذاتية الحفز، ونذكر منها:

- تفاعل حمض الحماض مع برمنغنات البوتاسيوم المحمضة حيث تكون السرعة في البداية بطيئة جداً ولكنها تزداد باستمرار بتقدم التفاعل، وهذا التسارع يعود إلى وجود Mn^{2+} التي تتشكل أثناء سير التفاعل لذلك تدعى Mn^{2+} بالحفز الذاتي.



- كذلك عند صب حمض الآزوت على النحاس يكون التفاعل في البداية بطيئاً جداً ولكن بالتدريج تزداد سرعة التفاعل نتيجة تشكل حمض الآزوتي أثناء سير التفاعل وهو يعمل كحفاز ذاتي.

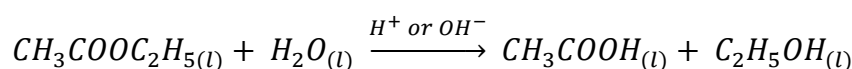
ز- **الوساطة المحرّضة (Induced catalysis):** عندما يؤثر تفاعل في سرعة تفاعل آخر والذي لا يحدث عند الشروط المعتبرة، تدعى الظاهرة بالحفز المحرّض، ونكر من الأمثلة على ذلك ما يلي:

* لا يتأكسد محلول زرنخييت الصوديوم بالهواء، ولكن إذا مرر الأكسجين خلال مزيج زرنخييت الصوديوم وكبريتيت الصوديوم فإن كلا التفاعلين يحدثان وتتأكسد كلتا المادتين، أي أنّ أكسدة كبريتيت الصوديوم يحرّض أكسد زرنخييت الصوديوم.

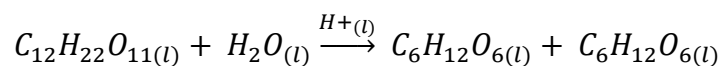
* يكون ارجاع $HgCl_2$ بحمض الحماض بطيئاً جداً، ولكن برمنغنات البوتاسيوم تحرضه مباشرةً مع حمض الحماض، وهكذا إذا أضيف حمض الحماض إلى مزيج برمنغنات البوتاسيوم وكلوريد الزئبق فإن كليهما يتحرضان مباشرةً، أي إنّ ارجاع $KMnO_4$ يحرّض ارجاع $HgCl_2$.

ح- **الحفز حمض - أساس (Acid-base catalysis):** تبعاً لأرينيوس واوستوالد فإنّ الشوارد H^+ و OH^- تعملان كحفازات، كما في الأمثلة التالية:

- حلمة الاسترات:



- تحوّل سكر القصب:

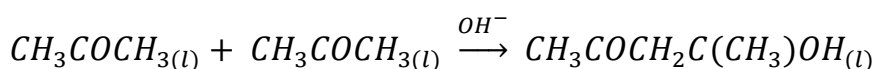


محلول السكر

محلول غلوكوز

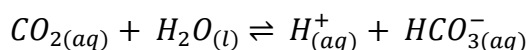
محلول فركتوز

- تحوّل الأسيتون إلى ثنائي الأسيتون الغولي:



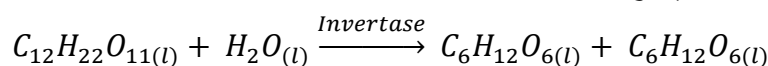
ط- **الحفز الانزيمي (Enzymatic catalysis):** الانزيمات مركبات نتروجينية معقدة، مشتقة من حموض أمينو، وحقيقة هي جزيئات بروتونية مرتفعة الكتلة الجزيئية.

- تحفز الانزيمات الكثير من التفاعلات وخاصة في العمليات الحيوية.
- تحدث كثيراً من التفاعلات في الأجسام الحية والنباتية وهذه التفاعلات تُحفز بالانزيمات.
- لذلك تدعى الانزيمات بالحفازات حيوي كيميائي والعملية بالحفز الحيوي الكيميائي (bio-chemical catalysis).
- انزيم نيتروجيناز الموجود في البكتريا وفي عقد الجذور النباتية مثل الفول والحبوب يُحفز تحوّل النتروجين الجوي إلى الأمونيا.
- يقوم انزيم كربونيك انهيدراز في جسم الانسان بتحفيز التفاعل بين CO_2 والماء:



يحدث التفاعل المباشر بأخذ الدم CO_2 في الأنسجة، ويحدث التفاعل العكسي عندما يحرر الدم CO_2 في الرئة.

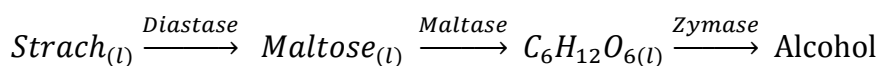
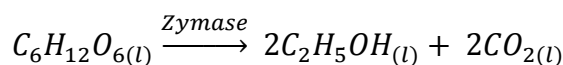
• في صناعة الايتانول:



محلول السكاروز

محلول غلوكوز

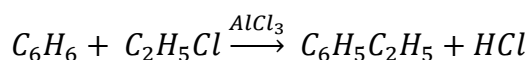
محلول فراكٹوز



2-5: مميزات الحفز:

يمتاز الحفاز بعدة مميزات هامة نذكر منها ما يلي:

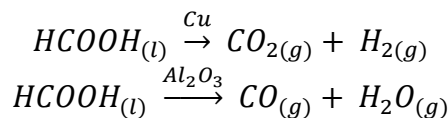
- 1- لا تتغير كتلة الحفاز ولا تركيبه الكيميائي في نهاية التفاعل.
- 2- إنّ كمية صغيرة من الحفاز تكون كافية لتحفيز معظم التفاعلات، فمثلاً عند تفكك الماء الأكسجيني فإنّ 1 g من البلاتين الغروي تكفي لتحفيز 10^8 L من الماء الأكسجيني. وفي تفاعل فريدل كرافت يتطلب كمية كبيرة من $AlCl_3$ الا مائي وبحدود 30% من الكتلة الكلية:



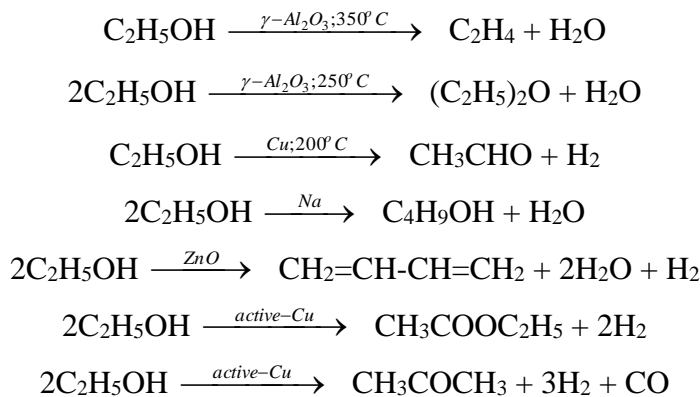
3- لا يستطيع الحفاز أن يبدأ التفاعل، إذ إنّ مهمته تقتصر على تغيير سرعة التفاعل وليس جعله يبدأ.

4- الحفاز عموماً خاص بطبيعة التفاعل، أي يتمتع بالخصوصية من أجل تفاعل معيّن، فمادة يمكن أن تُحفز تفاعل معيّن لكنه يفشل في تحفيز تفاعل آخر. وحفازات مختلفة للمواد المتفاعلة

ذاتها يمكن أن تعطي نواتج مختلفة، فمثلاً تفكك HCOOH يمكن أن يعطي نواتج مختلفة تبعاً للحفاز المستخدم:



والايتانول يعطي نواتج مختلفة كثيراً تبعاً للحفاز المستخدم كما يلي:



تؤكد هذه الأمثلة أنّ الحفاز يتمتع بالخصوصية وينتقي فعله الحفزي.

5- لا يغيّر الحفاز من وضع التوازن، إذ إنّ الحفاز يُحفز التفاعل المباشر والتفاعل العكسي إلى المدى ذاته، ومن ثم لا يغيّر من قيمة ثابت التوازن، وإنما وظيفته جعل زمن بلوغ التوازن أقل. ولا يغيّر من ترموديناميكية التفاعل إذ يدخل مع المواد المتفاعل ويخرج مع النواتج وتغيّر التوابع الترموديناميكية جميعها للتفاعلات هي:

$$\Delta G = \sum G_P - \sum G_R$$

$$\Delta G^o = -RT \ln K_C$$

6- المُرقيات (المُعززات) الحفزية (Promoters): هناك مواد لا تكون حفازات بحد ذاتها ولكن عند إضافتها بكميات صغيرة مع الحفازات تزيد بشكل واضح مردود التفاعل، تدعى المواد المضافة بالمُعززات، فمثلاً:

* في عملية هابر لاصطناع الأمونيا فإنّ وجود آثارٍ من Mo مع حفاز الحديد يزيد من الفاعلية الحفزية لبرادة الحديد بشكل واضح.

* عند اصطناع الغول الميثيلي من غاز الماء (CO + H₂) فإنّ إضافة كمية قليلة من Cr₂O₃ يُعزز بشكل واضح الفعل الحفزي للحفاز ZnO.

7- التسمم الحفزي (Catalytic poisons): تدعى المواد التي تُخرب الفاعلية الحفزية للحفاز بالمسمّات، فمثلاً:

* وجود آثار من As₂O₃ مع الغازات المتفاعلة عند اصطناع حمض الكبريت يؤدي إلى انخفاض كبير في فعالية البلاتين.

* تتخرب فعالية حفاز الحديد عند اصطناع الأمونيا بعملية هابر بوجود H_2S أو CO .

* يتسم حفاز البلاتين المستخدم في أكسدة الهيدروجين بوجود CO .

8- تأثير درجة الحرارة: يؤدي تغيير درجة حرارة التفاعل إلى تغيير سرعة التفاعل الحفزي كما في التفاعلات غير الحفزية وتبعاً لعلاقة أرينيوس، فإن ارتفاع درجة الحرارة يؤدي إلى ازدياد القوة الحفزية للحفاز ولكن حتى درجة معينة من الحرارة حيث بعدها تبدأ هذه القوة بالتناقص، وهذا يعني أن الحفاز يتطلب درجة حرارة خاصة والتي تكون عندها فعاليته الحفزية عظمى وتدعى بدرجة الحرارة المفضلة.

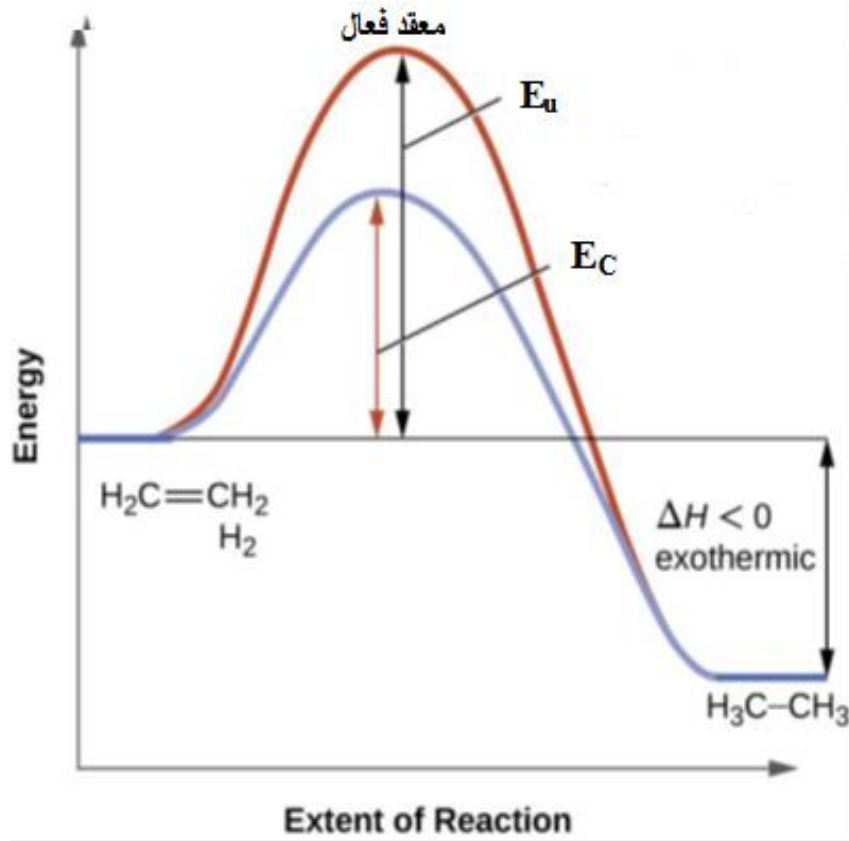
9- الحفاز يُخفف الطاقة التنشيطية للتفاعل:

- تبعاً لنظرية التصادمات فإن التفاعل يحدث نتيجة التصادمات الفعالة بين المواد المتفاعلة، ومن أجل التصادم الفعال من الضروري أن تمتلك الجزيئات كمية دنيا من الطاقة تدعى بالطاقة التنشيطية وهي الفرق في الطاقة بين المواد المتفاعلة والمعد الفعّال.
- بعد أن تشكل الجزيئات المتصادمة المعد الفعّال يتفكك بدوره لإعطاء نواتج التفاعل.
- يُزود الحفاز طريق جديد يتضمن تخفيض الطاقة التنشيطية، ونتيجة لذلك يزداد ثابت السرعة ومن ثم سرعة التفاعل:

$$E_a \rightarrow \frac{E_a}{RT} \rightarrow e^{-E_a/RT} \rightarrow k \rightarrow v$$

تزداد يزداد يزداد يتناقص تتناقص

تحدث أعداد كبيرة من التصادمات الفعّالة بوجود الحفاز بالمقارنة مع التصادمات الفعّالة عند درجة الحرارة ذاتها في حال عدم وجود حفاز، حيث أن وجود الحفاز يجعل التفاعل يسير بسرعة أكبر. يبين الشكل (1-5) الطاقة التنشيطية لتفاعل هدرجة الايتلين غير الحفزي وبوجود حفاز $Pd-C$ أو PtO_2 .



الشكل (5-1) يبين مقارنة بين الطاقة التنشيطية لتفاعل حفزي E_c وتفاعل غير حفزي E_u .

5-3: استخدامات الحفازات (Catalyst uses):

تستخدم أكثر من 90% من العمليات الصناعية الحفازات في أحد أشكالها، ونظراً لتطور حاجات الانسان وازدياد الإنتاج في جميع المجالات بسرعة كبيرة، لهذا فإن علم الحفز يقدم مساهمة رئيسة في هذه الحاجات. تستخدم الحفازات في العمليات التالية:

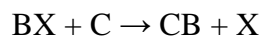
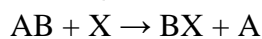
- 1- إنتاج المشتقات البترولية مثل الغازولين والديزل وزيتو التسخين وزيتو الوقود...الخ.
- 2- إنتاج البلاستيك وصناعة المطاط والنسيج ومواد التجميل...الخ.
- 3- إنتاج الطاقة النظيفة من مصادر طاقة متجددة مثل الهيدروجين وخلايا الوقود ووقود النقل من الكتلة الحيوية غير صالحة للأكل.
- 4- اختزال انبعاث CO_x و NO_x والهيدروكربونات من السيارات والشاحنات.
- 5- إنتاج البوليميرات مثل المواد اللاصقة والمغلفة والنسيج الفاير الصناعي والرغويات.
- 6- تستخدم الصناعات الصيدلانية الحفازات لإنتاج الأدوية التي تنقذ الحياة وتحسن صحة الانسان.
- 7- تستخدم بكثرة في عمليات الصناعات الغذائية.

5-4: نظريات الحفز (theories of catalysis):

ظهرت العديد من النظريات التي تحاول تفسير عملية الحفز وسنحاول ذكر أهمها مع التنويه إلى أننا سنعود لشرح أهم النظرات في فصل خاص، وهنا سننوه إلى بعضها باختصار:

أ- **نظرية المركب المرحلي:** فرضت هذه النظرية في عام 1806 من قبل **كلمنت وديسويز** (Clement & Desormes)، وتبعاً لها يتم التفاعل عن طريق تشكّل مركب مرحلي غير ثابت، يُتبع بتفكك إلى النواتج المطلوبة مع تشكّل الحفاز من جديد. يمكن أن يتشكل المركب المرحلي بطريقتين مختلفتين وهما:

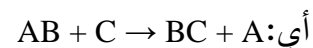
- عندما يكون المركب المرحلي فعالاً ويتفاعل مع مركب متفاعل آخر:



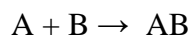
- عندما يكون المركب المرحلي غير ثابت ويتفكك لإعطاء الناتج النهائي:



حيث تمثل A و B و C الجزيئات المتفاعلة و X الحفاز، ويكون الطريق الأول هو مجموع التفاعلين



بينما الثاني والذي يكون شائعاً في الكثير من الحالات:



ويفترض أن يكون المركب المرحلي المتشكل معروفاً وغالباً يتم كشفه.

ب- **نظرية الامتزاز:** وهي قابلة للتطبيق على التفاعلات الغازية بوجود حفاز صلب، ومن الأمثلة على ذلك نذكر:

- عملية التماس في أكسدة SO_2 إلى SO_3 بالأكسجين الجوي بوجود البلاتين الغروي.
- عملية هابر لاصطناع الأمونيا بوجود حفاز الحديد.

يؤدي الامتزاز عموماً إلى ارتخاء روابط كيميائية في الجزيئات المتفاعلة، لذلك يكون تفككها أسهل، وهذه تتأكد من ملاحظة انخفاض الطاقة التنشيطية في تفاعلات الحفز غير المتجانس بوجود حفاز صلب بالمقارنة مع التفاعل ذاته في حالة غياب الحفاز.

ليس هناك حتى وقتنا الحاضر نظرية وحيدة تعالج الحفز بصورة تامة، ولكن الفكرة الأساسية في الحفز غير المتجانس هي أنّ التفاعل الحفزي يتضمن امتزازاً مؤقتاً وغالباً ما يكون امتزازاً كيميائياً لنوع أو أكثر من المواد المتفاعلة على سطح الحفاز، ثم إعادة ترتيب الارتباط ومج النواتج، وهذه تقود إلى ثلاث نظريات للحفز على السطوح الصلبة، والتي يمكن تلخيصها فيما يلي:

أ- **النظرية الهندسية:** تؤكد على أهمية التطابق بين البنية الهندسية للذرات الفعالة على سطح الحفاز وترتيب الذرات في جزء من الجزيئة المتفاعلة المُمْتَزَة على السطح، ونتيجة لذلك فإنّ انتقائية بعض التفاعلات تتغيّر بشكل كبير تبعاً لعدد وترتيب المراكز اللازمة في التفاعلات المتنافسة،

وهذه تقود إلى فرضيات تؤكد أهمية التطابق أو الانسجام بين تجمع مجموعة من الذرات الخاصة على سطح الحفاز وحساسية البنية التي تتأثر بحجم الجسيمات والتشابك وبعض العوامل الأخرى.

ب- النظرية الإلكترونية: نشأت من حقيقة كون الامتزاز الكيميائي يتضمن تخريب أو إزاحة الغمامات الإلكترونية، مما يساعد على إعادة ترتيب الروابط في المواد المتفاعلة، وتحاول أن تربط بين الفعالية الحفزية والبنية الإلكترونية للصلب، وحديثاً أصبح مفهوم شروط الطاقة وبالتحديد مستوى فيرمي مهماً في تفسير الحفز الكيميائي حيث يجب أن يكون مستوى فيرمي في الحفاز منخفضاً لكي يستقبل الإلكترونات من المادة الممتزة.

تشكل النظريتان السابقتان مفهوماً فيزيائياً أولياً، حيث تعتبر الحفاز مادة ساكنة أساسية تمتلك خاصية تحويل المواد المتفاعلة إلى نواتج.

ج- النظرية الكيميائية: يُعد الحفاز مادة تُشكل مع المادة المتفاعلة أو المواد المتفاعلة معقدًا مؤقتًا سطحياً غير ثابت، والذي يتفكك إلى نواتج نهائية مُعيداً الحفاز إلى حالته الأولية، وتفترض هذه النظرية أن سرعة التحولات والبنىات المتشكلة تخضع للمبادئ الكيميائية، وأن طاقة تشكل المركب المرحلي تُحدد سرعة التفاعل، وتكون السرعة عظمى حين تكون الروابط المتشكلة بين المعقد المُمتر وسطح الحفاز ليست قوية جداً، وليست ضعيفة جداً.