

## فصل هشتم

### سرعت واکنش‌ها و عوامل مؤثر بر آن

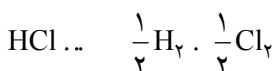
هدف‌های رفتاری: پس از پایان این فصل، هنرجو باید بتواند:

- ۱- واکنش‌های شیمیایی را تعریف کند.
- ۲- انواع واکنش‌های شیمیایی را بیان کند.
- ۳- مفهوم سرعت واکنش را تشریح کند.
- ۴- عوامل مؤثر بر سرعت واکنش را توضیح دهد.

#### مقدمه

می‌دانید که واکنش شیمیایی را این گونه تعریف می‌کنند:

هر فرایندی که همراه با تشکیل، شکستن یا تشکیل و شکستن پیوند شیمیایی باشد، واکنش شیمیایی نام دارد. به واکنش‌های شیمیایی زیر دقت کنید:



به این ترتیب تمام فرایندهایی نظیر تجزیه مولکول‌ها، تشکیل مولکول‌ها، ترکیب اسیدها و بازها، هم‌چنین، زنگ زدن آهن، سوختن چوب، فتوسنتز و غیر آن‌ها واکنش‌های شیمیایی هستند.

#### ۱-۸- انواع واکنش‌های شیمیایی

الف - واکنش‌های هموژن      ب - واکنش‌های هتروژن

به سیستمی که فقط از یک فاز تشکیل شده باشد و توزیع فشار، دما، غلظت و ... در آن یک‌نواخت باشد، همگن گفته می‌شود و به سیستمی که از بیشتر از یک فاز تشکیل شده باشد،

غیرهمگن گویند.

به همین ترتیب واکنش‌هایی را که درون یک فاز اتفاق می‌افتد واکنش همگن و واکنش‌هایی که بین دو یا چند فاز رخ می‌دهند را واکنش غیرهمگن نامند. در تعریف کلی به واکنش‌هایی که روی یک سطح تشکیل می‌شوند، واکنش غیرهمگن گویند.

اگر در واکنش شیمیایی، تمام مواد اولیه و محصولات از یک فاز باشند مثلاً هم مواد اولیه و هم محصولات به شکل گاز باشند، یا هم مواد اولیه و هم محصولات در فاز مایع باشند، واکنش هموژن است. در صورتی که یکی از مواد اولیه یا محصولات واکنش از فاز دیگری باشند واکنش هتروژن است.

## ۲-۸- سرعت واکنش

یکی از ویژگی‌های مهم واکنش شیمیایی، سرعت انجام یافتن آن است. در اغلب موارد علاقه‌مند هستیم که آزمایش‌ها به سرعت در آزمایشگاه صورت بگیرند، زیرا مشتقه‌ی تغییرات انجام یافته و ثبت نتایج را در کوتاه‌ترین مدت ممکن مشاهده کنیم. صاحبان یا مسئولان کارخانه‌ها نیز علاقه‌مندند سرعت واکنش‌ها افزایش یابد تا هرچه زودتر نیاز بازار را تأمین کنند و به سود پیش‌تری برسند.

در عین حال، گاهی در صدد هستیم که از سرعت واکنش‌ها بکاهیم. برای مثال، اندکی از مواد شیمیایی ویژه‌ای به مریا می‌زنیم تا کپک زدن آن را عقب بیندازیم. همین کار را نیز با انواع داروهای شیمیایی می‌کنیم تا بر دوام آن‌ها بیفزاییم.

در کارگاه سرامیک به منظور به تعویق انداختن گیرش گچ به آن ریتارد می‌افزاییم. آموختنی‌های قبلی ما هرگز در جهت شناخت عوامل مؤثر بر سرعت واکنش‌های شیمیایی نبوده است. یک معادله‌ی شیمیایی موازن‌هشده، نسبت مواد ترکیب‌شونده را نشان می‌دهد و نه سرعت ترکیب آن‌ها را. سرعت واکنش فقط از راه آزمایش قابل محاسبه است و پیش‌گویی سرعت واکنش بر مبنای مطالعه‌ی نظری ناممکن است. مخلوط گازهای تیدروژن و اکسیژن ممکن است مدت‌های مديدة بدون ترکیب قابل ملاحظه باقی بماند. در صورتی که مولکول‌های این مخلوط به کمک جرقه و در فاصله‌های زمانی میکروثانیه با انججار ترکیب می‌شوند. هم‌چنین، اسیداستیک را یک اسید ضعیف می‌دانیم که غلظت یون‌های  $H^-$  در آن بسیار کم است. در عین حال، به تجربه می‌دانیم که این اسید خیلی سریع و به شدت با مواد دیگری از قبیل بازها و کربنات‌ها ترکیب می‌شود.

برای آگاهی از سرعت واکنش و عوامل مؤثر بر آن باید با مفاهیم و اصول خاصی آشنا شد. که

در ابتدا با مفهوم «سرعت واکنش» آشنا می‌شویم.

## ۱-۲-۸- مفهوم سرعت واکنش: همگی با مفهوم سرعت آشنایی داریم. ممکن است گفته

شود که سرعت دوین قهرمان دو ۱۰۰ متر جهان در حدود ۱۰ متر بر ثانیه است یا این که سرعت خواندن یک کتاب توسط شخصی ۲۰۰ کلمه در دقیقه است و بالأخره ممکن است اعلام شود که حداقل سرعت مجاز برای رانندگی در یک خیابان ۵ کیلومتر در ساعت است.

در یک واکنش شیمیایی نیز، که طی آن از مقدار با غلظت مواد اولیه کاسته می‌شود و بر مقدار و غلظت محصولات عمل افروده می‌گردد، می‌توان سرعت را بر مبنای مقدار مصرف مواد اولیه یا مقدار تولید محصولات عمل در واحد زمان سنجید.

واحد زمان برای سنجش سرعت‌ها بسیار متفاوت است. برای مثال، تغییر محسوس اثر فرسایشی آب و هوا بر سنگ‌های کوهستانی، که به تشکیل دره‌ها منجر می‌گردد، پس از گذشت هزاران سال آشکار می‌گردد. در عین حال، بسیاری از واکنش‌های شیمیایی مانند انفجار کپسول گاز آشیزخانه، طی چند میکروثانیه صورت می‌گیرد. سوختن یک شمع طی چند دقیقه، زنگ زدن آهن قراضه در چند روز و هفته و بالأخره متلاشی شدن و تجزیه‌ی برگ درختان در چند ماه انجام می‌گردد. سرعت غالب واکنش‌ها را در آزمایشگاه با واحد ثانیه می‌سنجند.



هرگاه یک تکه سیم مسی را در اسید نیتریک رقیق قرار دهیم، می‌بینیم که این دو ماده در آغاز با شدت زیادی ترکیب می‌شوند، زیرا در ابتدا تعداد ذرات اسیدی که روی فلز مؤثرند بسیار زیاد بوده و در نتیجه سرعت واکنش زیاد است. با مرور زمان از غلظت اسید و شدت اثر آن کاسته می‌شود. در نتیجه سرعت آن نیز کاهش می‌یابد تا سرانجام و با مصرف شدن کامل اسید یا فلز، واکنش کاملاً متوقف می‌شود و سرعت آن به صفر می‌رسد. به همین دلیل، بهجاست که به جای اصطلاح «سرعت واکنش» از مفهوم «سرعت متوسط واکنش» که میانگین سرعت‌هاست، صحبت کنیم. سرعت واکنش را با هر کدام از فرمول‌های زیر می‌توان بدست آورد.

$$\frac{\text{تعداد مول‌های تولید شده آن محصول}}{\text{زمان}} = \frac{\text{سرعت متوسط به وجود آمدن یک محصول}}{\text{زمان}}$$

$$\frac{\text{تعداد مول‌های از بین رفته‌ی آن واکنش دهنده}}{\text{زمان}} = \frac{\text{سرعت متوسط از بین رفتن یک واکنش دهنده}}{\text{زمان}}$$

۲-۸-۲- چند مثال برای سنجش سرعت واکنش: هرگاه ماده‌ی شرکت کننده در واکنش جامد باشد، می‌توان مقدار مصرف یا تولید آن را با مول سنجید و هرگاه به صورت محلول باشد، می‌توان تغییر غلظت آن را به صورت مول در لیتر درنظر گرفت و بالأخره هرگاه به صورت گاز باشد، می‌توان تغییر در حجم یا تغییر در فشار گاز را ملاک سنجش سرعت قرار داد.

الف - محاسبه‌ی سرعت متوسط مصرف یک ماده جامد: یک میخ کوچک از آهن خالص به جرم  $6/72$  گرم طی مدت  $5$  دقیقه در محلولی از اسید کلریدریک حل شده است. سرعت متوسط واکنش را بر مبنای آهن مصرف شده حساب کنید. اتم گرم آهن  $56$  گرم است.



$$\frac{6/72}{56} \text{ تعداد مول‌های آهن مصرف شده} = 1/12 \text{ مول}$$

$$\frac{\frac{1/12}{56} \text{ مول}}{\frac{1/12}{300} \text{ ثانیه}} = \frac{1/12}{5 \cdot 60} \text{ مول} / \text{ثانیه}$$

$$= 0.0004 \text{ مول بر ثانیه}$$

ب - محاسبه‌ی سرعت متوسط مصرف یک ماده محلول: هرگاه در آزمایش قبلی، واکنش را با یک لیتر محلول اسید کلریدریک به غلظت  $1/5$  مول بر لیتر آغاز کرده و در پایان، غلظت اسید به  $1/26$  مول بر لیتر رسیده باشد، سرعت متوسط واکنش را بر حسب اسید مصرف شده حساب کنید. کاهش غلظت اسید در طول واکنش برابر است با:

$$0.0005 = \frac{1/26 - 1/5}{1/24} \text{ مول بر لیتر}$$

چون حجم محلول یک لیتر است، بنابراین  $1/24$  مول اسید خالص مصرف شده است.

$$\frac{\text{تعداد مول‌های اسید خالص مصرف شده}}{\text{زمان واکنش}} = \frac{1/24}{300} \text{ مول بر ثانیه}$$

ج - محاسبه‌ی سرعت متوسط تولید یک گاز: هرگاه در آزمایش قبلی  $2/688$  لیتر گاز نیدروژن در شرایط متعارفی آزاد شده باشد، سرعت واکنش را بر حسب تولید گاز نیدروژن حساب کنید.

می‌دانیم که حجم یک مول گاز ئیدروژن در شرایط متعارفی برابر  $\frac{22}{4}$  لیتر است.

مول گاز	لیتر
۱	$\frac{22}{4}$
x	$\frac{2/688}{22/4}$
	تعداد مول‌های گاز = $\frac{2/688}{22/4} \times 12\%$
	مول بر ثانیه $\frac{12\% \text{ مول}}{300 \text{ ثانیه}}$ سرعت متوسط واکنش

یک نتیجه‌گیری مهم : معادله‌ی واکنش و سرعت متوسط آن بر حسب هریک از مواد شرکت‌کننده در آن، به ترتیب زیر بوده است :



سرعت متوسط بر حسب مول بر ثانیه

این نتیجه‌گیری می‌رساند که :

اولاً، سرعت مصرف آهن برابر سرعت تولید گاز ئیدروژن بوده است. به عبارت دیگر، چون ضریب آهن و ئیدروژن در معادله یکسان و هریک از آن‌ها برابر یک مول بوده است، بنابراین سرعت مصرف یا تولید این دو ماده یکسان است.

ثانیاً، سرعت مصرف اسید کلریدریک دو برابر سرعت مصرف و تولید آهن و ئیدروژن است. زیرا به ازای هریک مول آن‌ها، دو مول اسید مصرف می‌شود.

**۳-۲-۸- عوامل مؤثر بر سرعت واکنش:** آزمایش‌های گوناگون نشان می‌دهد که سرعت واکنش به چهار عامل مهم بستگی دارد، که عبارت اند از :

۱- نوع و ماهیت مواد شرکت‌کننده در واکنش؛

۲- غلظت مواد شرکت‌کننده در واکنش (و سطح تماس و اندازه‌ی دانه به عنوان حالت خاصی از غلظت)؛

۳- دمای واکنش؛

۴- کاتالیزور.

حال به بررسی هریک از این عوامل می‌پردازیم.

نقش نوع مواد در سرعت واکنش: می‌دانیم که در یک واکنش شیمیایی، پیوندهایی می‌شکنند و پیوندهای جدیدی پدید می‌آیند. بنابراین، منطقی به نظر می‌رسد که نوع اتم‌های تشکیل‌دهنده‌ی مواد و استحکام پیوند میان آن‌ها، در سرعت واکنش، نقش داشته باشند.

دو محلول به غلظت یکسان (مثالاً یک مول در لیتر) از کلریدریک اسید و استیک اسید انتخاب می‌کنیم و اثر آن‌ها را بر دو تکه هم‌شکل از فلز روی امتحان می‌کنیم:

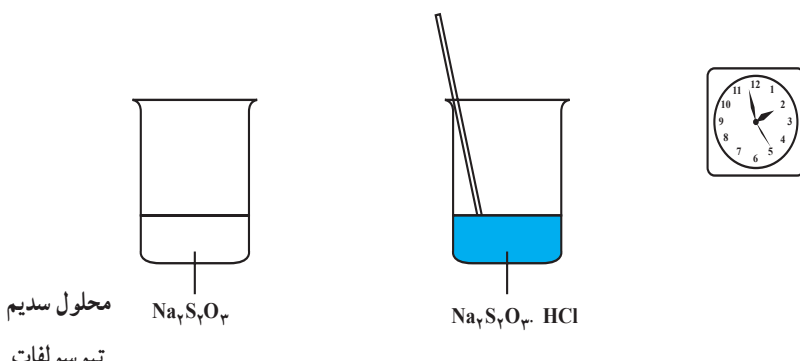
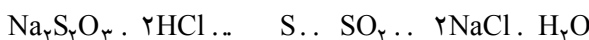


آزمایش نشان می‌دهد که شدت واکنش کلریدریک اسید با فلز روی خیلی بیش از استیک اسید است. می‌دانیم که همه‌ی شرایط در این دو آزمایش یکسان است. تنها تفاوت مشهود در اینجا بین ذره‌ی کوچک و ساده (Cl) و ذره‌ی بزرگ و پیچیده (CH<sub>3</sub>COO) است. شکستن پیوند میان Cl و H در محلول کلریدریک اسید آسان و شکستن پیوند میان (CH<sub>3</sub>COO) و H در محلول استیک اسید دشوار است.

هرگاه محلول بسیار رقیق کلریدریک اسید روی موزائیک ریخته شود، فوراً روی آن اثر می‌کند و کف فراوان پدید می‌آید که مربوط به اثر اسید بر کلسیم کربنات موجود در موزائیک است که به آزاد شدن گاز کربن دی‌اسید منجر می‌گردد.



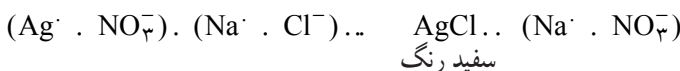
حال، هرگاه اندکی از همان محلول بسیار رقیق کلریدریک اسید برداریم و بر ذرات بزرگ و پیچیده سدیم تیوسولفات بریزیم، واکنش به کندی صورت می‌گیرد:



شکل ۸-۱ – واکنش کند HCl با محلول سدیم تیوسولفات

در اینجا مطابق شکل ۱-۸ چند ثانیه طول می‌کشد (مثلاً ۲۴ ثانیه) تا محلول تقریباً کدر شود. پیدایش رسوب شیری رنگ گوگرد به تدریج مشهود می‌شود. برای مثال، بعد از گذشت مدت قابل توجهی در حدود ۳۰ تا ۶۰ ثانیه، محلول کاملاً کدر می‌شود. به طوری که اگر یک شیء کوچک زیر ظرف بگیریم، نمی‌توانیم آن را به چشم خود از بالا ببینیم.

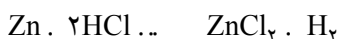
به طور کلی، می‌توان گفت واکنش‌های امکان‌پذیر بین ذرات و یون‌های ساده، خیلی سریع انجام می‌گیرند. ریختن محلول سدیم کلرید بر محلول نقره نیترات فوراً به تشکیل رسوب کلرید نقره منجر می‌گردد، زیرا به محض برخورد یون‌های  $\text{Cl}^-$  با یون‌های  $\text{Ag}^+$ ، رسوب پدید می‌آید.



ولی واکنش میان ذرات بزرگ و پیچیده مانند تیوسولفات کنتر انجام می‌گیرد.

**نقش غلظت مواد در سرعت واکنش:** می‌دانیم هرچه زغال نیم افروخته را بیشتر باد بزنیم، بر شدت سوختن آن می‌افزاییم. این مثالی است از مشاهده‌ی روزمره‌ی ما برای بیان نقش افزایش حجم اکسیژنی که در واحد زمان وارد صحنه‌ی احتراق می‌شود. به عبارت دیگر نمایانگر اثر افزایش غلظت یکی از مواد شرکت‌کننده بر سرعت واکنش است.

در آزمایشگاه نیز می‌توان تکه‌ای از فلز روی را یک مرتبه در کلریدریک اسید رقیق (مثلاً یک مول در لیتر) و بار دیگر در کلریدریک اسید غلیظ (مثلاً ۶ مول در لیتر) قرار داد و مشاهده نمود که واکنش در مورد اسید غلیظ خیلی شدیدتر است و تکه‌ی فلز در آن با سرعت بیشتری حل و ناپدید می‌گردد.



هرگاه اندکی گوگرد را در هوا بسوزانیم، می‌بینیم که واکنش  $\text{SO}_2 \cdot \text{O}_2 \cdot \text{S}$  را با تولید شعله‌ی آبی بسیار کم رنگ همراه است. در صورتی که همان گوگرد در گاز اکسیژن خالص باشد بیشتر و شعله‌ی آبی فروزانی می‌سوزد. می‌دانیم که هوا در حکم محلول رقیقی از اکسیژن در نیتروژن است و سوختن گوگرد در محلول رقیق اکسیژن باشد کمتری صورت می‌گیرد. بالأخره آزمایش زیر را به یاد می‌آوریم :

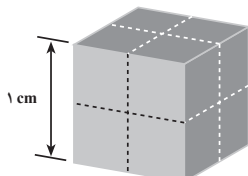


آزمایش کمی و دقیق نشان می‌دهد که هرگاه غلظت  $\text{NO}_2$  را ثابت بگیریم، ولی غلظت  $\text{CO}$  را به جای یک مول در لیتر به دو مول در لیتر برسانیم، سرعت واکنش دو برابر می‌شود. عکس آن نیز درست است، یعنی اگر غلظت  $\text{CO}$  را ثابت بگیریم و غلظت  $\text{NO}_2$  را دو برابر کنیم، خواهیم دید که سرعت واکنش دو برابر می‌شود.

به طور کلی آزمایش‌های گوناگون نشان می‌دهند که سرعت واکنش با غلظت نسبت مستقیم دارد و معمولاً هرچه بر میزان غلظت مواد افزوده شود، سرعت واکنش نیز افزایش می‌یابد. در پایان یادآور می‌شویم که در مورد گازها، هرچه فشار بیشتر شود، بر تراکم و غلظت مولکول‌های آن افزوده می‌گردد. بنابراین، افزایش فشار یک گاز خود جلوه‌ای از افزایش غلظت آن خواهد بود. نقش سطح تماس مواد در سرعت واکنش (حالات خاصی از غلظت): اگر قطعات فلز روی را در اسید کلریدریک بریزیم، دو فاز مختلف، شامل جامد و مایع، خواهیم داشت که در کنار یکدیگر قرار دارند. فقط اتم‌های سطحی فلز هستند که در هر لحظه تحت تأثیر اسید قرار می‌گیرند. تکه‌های درشت فلز روی به آرامی با اسید کلریدریک ترکیب می‌شوند ولی پودر این فلز با چنان شدتی با اسید ترکیب می‌شود که مخلوط کف می‌کند و پخش می‌گردد.

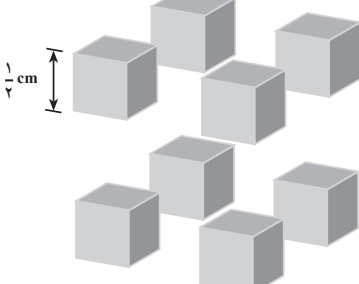
تکه‌های درشت زغال به آسانی در هوا نمی‌سوزند، ولی بودر زغال پراکنده شده در هوای معدن زغال‌سنگ، با یک جرقه انفجار مهیبی ایجاد می‌کند. نظر این فاجعه نیز ممکن است در کارخانه‌ی آردسازی روی دهد. مخلوط ذرات بسیار ریز آرد و هوا در شرایط حفاظت نشده آتش‌گیر و قابل انفجار است. بالأخره یک میخ آهنی به علت کوچک بودن سطح تماس، هفت‌ها وقت می‌گیرد تا در جای مرطوب زنگ بزند، ولی سیم ظرف‌شویی که از آهن ساخته شده و سطح تماس بیشتری با هوا دارد، یک روزه در همان محل زنگ می‌زند.

برای توجیه نقش افزایش سطح تماس کافی است که به شکل زیر توجه کنیم. مطابق شکل ۲-۸،



سانسی متر مربع ۶ ۱۰۰۰ : سطح یک مکعب

$$\frac{1}{2} \cdot \frac{1}{2} \cdot \frac{3}{2} = \frac{3}{4} \text{ سانسی متر مربع} : \text{ سطح مکعب کوچک}$$



سانسی متر مربع ۱۲ ۸ : سطح ۸ مکعب کوچک

شکل ۲-۸ - افزایش سطح جانبی مکعب در اثر برش خوردن و تبدیل به مکعب‌های کوچک‌تر

از یک مکعب بزرگ آهنه که طول ضلع آن یک سانتی متر است، ۸ مکعب کوچک نیمسانتی متری ساخته ایم. این کار، سطح جانبی را از ۶ سانتی متر مربع به ۱۲ سانتی متر مربع رسانیده است. بنابراین، امکان تماس اتم های آهن با هوای مرطوب دو برابر می شود و سرعت زنگ زدن دو برابر می گردد.

نقش دما در سرعت واکنش: می دانیم که زغال گرم یا نفت گرم خیلی زود آتش می گیرد. آزمایش های گوناگون می رساند که سرعت کلیه واکنش های شیمیایی، چه گرمایش و چه گرمایگر، با افزایش دما، بیش تر و با کاهش دما، کمتر می شود.

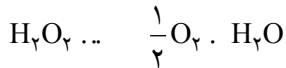
قاعده تقریبی دو برابر شدن سرعت واکنش بر مبنای افزایش دما به میزان  $1^{\circ}$  درجه سانتی گراد، تا حدودی عمومیت داشته و در قلمرو دماهای معمولی (مثالاً  $20^{\circ}$  تا  $60^{\circ}$  درجه) تقریباً درست است.<sup>۱</sup> آزمایشی که در دمای  $60^{\circ}$  درجه انجام می گیرد تقریباً به نسبت  $2^4$  و یا  $16$  مرتبه سریع تر از همان آزمایش در دمای  $20^{\circ}$  درجه است. زیرا فاصله دمای  $20^{\circ}$  تا  $60^{\circ}$  شامل چهار مرحله افزایش  $1^{\circ}$  درجه است.

موارد کاربرد این قاعده در زندگی زیاد است. داخل دیگ زودپز که دمای جوش آب را از درجه  $100^{\circ}$  تا  $110^{\circ}$  درجه افزایش می دهد. ممکن است زمان پختن غذا را تا نصف و کمتر از آن تقلیل دهد. دوام شیر نگهداری شده در دمای  $5^{\circ}$  درجه سانتی گراد یخچال، ممکن است چهار برابر دوام آن در دمای  $25^{\circ}$  درجه ای اتاق باشد ( $25^{\circ}$  تا  $5^{\circ}$  درجه شامل دو مرحله کاهش  $1^{\circ}$  درجه است). نگهداری گوشت یخ زده و سایر غذاهای منجمد نیز، به همین علت در مدت زمان طولانی تر ممکن است. باکتری های تخمیر کننده و متلاشی کننده مواد غذایی در دماهای بسیار پایین فعالیت کمتری دارند. البته این را نیز بدانیم که بالا بودن دما تنها عامل فساد مواد غذایی به شمار نمی رود. غذاهای یخ زده حتی اگر در دمای  $30^{\circ}$  درجه زیر صفر نگهداری شوند، در مدت های طولانی فاسد می گردند. با این شرح احتمالاً بی خواهید برد که ثابت ماندن دما در جانوران خون گرم تا چه حد در ثابت نگهداشتن سرعت واکنش های انجام یافته در مایعات و سلول های بدن آن نقش دارد و باعث هماهنگی و متعادل شدن فعالیت های حیاتی می شود.

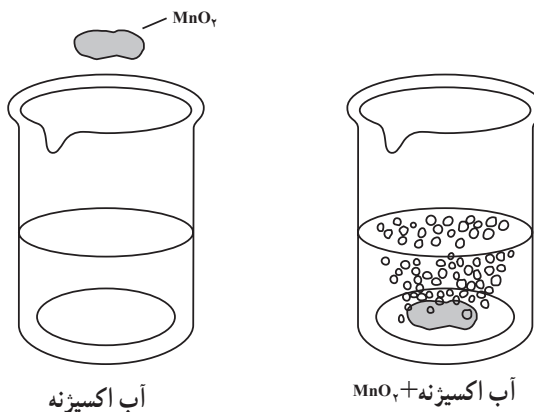
نقش کاتالیزور در سرعت واکنش: «کاتالیزور» ماده ای است، که در واکنش شرکت می کند و بر سرعت آن اثر می گذارد و معمولاً در پایان بدون تغییر و مصرف شدن، باقی می ماند. به همین دلیل، آن را در معادله موازن شده وارد نمی کنند.

۱- این قاعده هم از طریق تجربی و هم از طریق نظری بر مبنای یکی از روابط پیش نهاد شده به وسیله ای آرنیوس، داشمند سوئندی تأیید می شود.

یک شیشه محلول ئیدروژن دی اکسید  $H_2O_2$ ، که ضد عفونی کننده بوده و در داروخانه به آب اکسیژن معروف است، برای چندین ماه «خاصیت» خود را نگه می‌دارد و خیلی کند به آب و گاز اکسیژن تجزیه می‌شود.

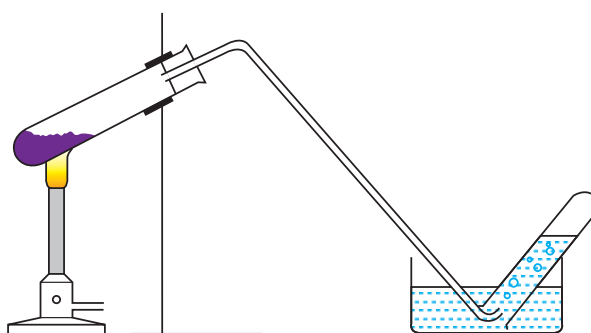


با ریختن اندکی محلول پتاسیم یدید (KI) یا اندکی گرد سیاه رنگ منگنز دی اکسید  $MnO_2$  به ظرف محتوی ئیدروژن دی اکسید، واکنش تجزیه مطابق شکل ۸-۳ به شدت صورت می‌گیرد و مقدار زیادی گاز اکسیژن آزاد می‌گردد که می‌تواند چوب نیم افروخته را روشن سازد.



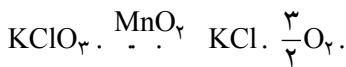
شکل ۸-۳ – تأثیر کاتالیزور بر واکنش تجزیه‌ی  $H_2O_2$

هرگاه مقداری پتاسیم کلرات را در لوله آزمایش، مطابق شکل ۸-۴ حرارت دهیم، عمل تجزیه و آزاد شدن گاز اکسیژن نیاز به دمای بیشتر دارد و این گاز به کنده تولید می‌شود. حرارت دادن بیشتر خطرناک بوده و ممکن است به انفجار مخلوط منجر گردد.



شکل ۸-۴ – تأثیر کاتالیزور بر واکنش تجزیه‌ی  $KClO_3$

حال، اگر پتاسیم کلرات را در آغاز، با هم وزن خود منگنز دی اکسید مخلوط کنیم و حرارت دهیم، عمل تجزیه کلرات پتاسیم به آسانی و در دمای پایین‌تر صورت می‌گیرد. منگنز دی اکسید سیاه‌رنگ در پایان واکنش بدون تغییر در کیفیت و کمیت، باقی می‌ماند. از این‌رو، این ماده نقش کاتالیزور را در فرآیند تجزیه حرارتی کلرات پتاسیم دارد.



### پرسش و تمرین

- ۱- واکنش شیمیایی را تعریف کنید.
  - ۲- انواع واکنش‌های شیمیایی را نام ببرید و تفاوت آن‌ها را بیان کنید.
  - ۳- چگونه می‌توان گیرش گچ را به تعویق انداخت؟
  - ۴- مبنای سنجش سرعت واکنش شیمیایی چیست؟
  - ۵- در واکشن زیر، سرعت تولید  $\text{O}_2$  و  $\text{Fe}_3\text{O}_4$  را با سرعت مصرف  $\text{H}_2\text{O}$  و  $\text{H}_2$  مقایسه کنید.
  - ۶- عوامل مؤثر بر سرعت واکنش‌های شیمیایی را نام ببرید.
  - ۷- نقش نوع مواد در سرعت واکنش شیمیایی چگونه است؟
  - ۸- نقش غلظت مواد را در سرعت واکنش‌های شیمیایی توضیح دهید.
  - ۹- تغییر فشار گاز چگونه می‌تواند در سرعت واکنش‌های شیمیایی اثر بگذارد؟
  - ۱۰- سرعت زنگ زدن تیرآهنی در هوا بیش‌تر است یا قطعات کوچک آهن؟
- چرا؟
- ۱۱- کاتالیزور چیست؟
  - ۱۲- چرا کاتالیزور در معادله‌ی موازن شده وارد نمی‌شود؟
  - ۱۳- به نظر شما سرعت واکنش دو مایع باهم بیش‌تر است یا یک مایع و یک جامد؟ چرا؟

## فصل نهم

### آشنایی با سیمان، گچ و آهک

هدف‌های رفتاری: پس از پایان این فصل، هنرجو باید بتواند:

- ۱- سیمان را تعریف کند.
- ۲- اکسیدهای موجود در سیمان را نام ببرد.
- ۳- فازهای موجود در سیمان را نام ببرد و آن‌ها را از نظر نحوه‌ی گیرش باهم مقایسه کند.
- ۴- انواع گیرش سیمان را توضیح دهد.
- ۵- مراحل آب‌پوشی سیمان را بیان کند.
- ۶- روش‌های تولید سیمان را نام ببرد و آن‌ها را باهم مقایسه کند.
- ۷- عملیات تولید سیمان را شرح دهد.
- ۸- انواع فازهای موجود در گچ را توضیح دهد.
- ۹- نحوه‌ی گیرش گچ را بیان کند.
- ۱۰- انواع روش‌های تولید گچ را شرح دهد.
- ۱۱- نحوه‌ی گیرش آهک را توضیح دهد.
- ۱۲- جریان تولید آهک را شرح دهد.
- ۱۳- موارد استفاده‌ی آهک را نام ببرد.

#### مقدمه

در این فصل با منشأ، روش تولید و نحوه‌ی گیرش هریک از مواد سرامیکی خودگیر یعنی سیمان، گچ و آهک آشنا می‌شوید.

#### ۱-۹- سیمان

سیمان ماده‌ای است دارای میل ترکیبی با آب، که در اثر ترکیب با آب هیدراته می‌شود و سپس

باند هیدرولیکی ایجاد می‌نماید (خاصیت گیرش در زیر آب) و این مشخصه باعث چسبیدن مواد بر یکدیگر می‌شود. در صورت ترکیب سیمان با آب و سپس دادن فرصت لازم، مخلوط به دست آمده، به مرور سخت می‌گردد و نهایتاً جسمی شبیه سنگ (سنگ مصنوعی) حاصل می‌شود.

در ایران، از زمان‌های قدیم در مناطق مرطوب، به خصوص مناطق شمالی خلیج فارس از نوعی ساروج استفاده می‌شد که خواص هیدرولیکی مطلوب و مقاومت فشاری بالای داشت. معروف‌ترین این ساروج‌ها، ساروج خمیر است که در بندر خمیر تهیه می‌شد. هنوز تأسیسات بندری ساخته شده توسط این نوع ملات در مناطقی مانند بندرلنگه و بندر بوشهر پا بر جاست.

برای اولین بار، حدود ۱۸۰ سال قبل، از مخلوط مصنوعی سنگ آهک و خاک رس یک نوع آهک هیدرولیکی ساخته شد که به نام «سیمان پرتلندر» معروف گردید، که به تدریج تکامل یافته و به سیمان پرتلندر امروزی مبدل شده است. در ایران، زمان آغاز به کارگیری سیمان به طور کامل مشخص نیست. اما آمار نشان می‌دهد که در سال ۱۳۱۴ هجری شمسی ایران چهارمین واردکننده‌ی سیمان در جهان بوده است. اولین کارخانه‌ی سیمان‌سازی ایران به طور رسمی در سال ۱۳۱۲ در شهر ری به بهره‌برداری رسید و پس از آن واحدهای تولیدی دیگر کشور به بهره‌برداری رسیدند.



شکل ۱-۹- استخراج سنگ معدن جهت مصرف در کارخانه سیمان

### ۱-۱-۹- شیمی سیمان

مواد اولیه: مواد اولیه سیمان شامل کلسیم و آلومینو سیلیکات‌های قلیایی است، که در زیر به آن‌ها اشاره می‌شود. اکسیدهای عمدی تشکیل‌دهنده‌ی سیمان پرتلندر عبارت‌اند از: کلسیم

اکسید (CaO)، منیزیم اکسید (MgO)، سیلیسیم اکسید ( $\text{SiO}_4$ )، آلومینیم اکسید ( $\text{Al}_2\text{O}_3$ ) و آهن III اکسید (هماتیت)  $\text{Fe}_2\text{O}_3$ . علاوه بر اکسیدهای مذکور سایر اکسیدها نیز مانند اکسیدهای قلیابی از طریق مواد اولیه وارد سیستم می‌شود. منابع تأمین اکسیدهای مذکور به صورت زیر است: کلسیم اکسید از تجزیه‌ی سنگ آهک (CaCO<sub>3</sub>) تأمین می‌شود. سیلیسیم اکسید و آلومینیم اکسید از رس مصرفی تأمین می‌گردند. هم‌چنین، منبع تأمین اکسید آهن مخلوط سنگ آهک و رس (مارن) و یا سنگ آهک است.

کلسیم اکسید یا آهک (CaO) جزء اصلی تشکیل‌دهنده‌ی سیمان‌هاست. وزن مخصوص آهک در حدود  $3\text{ g/cm}^3$  است.

سیلیسیم اکسید از عمده‌ترین اجزای تشکیل‌دهنده‌ی سیمان پرتلند (بعد از آهک) است و وزن مخصوص  $2\text{ g/cm}^3$  است.

آلومینیم اکسید سومین اکسید مهم تشکیل‌دهنده‌ی سیمان است که دارای وزن مخصوص  $3/9\text{ g/cm}^3$  است. آهن III اکسید چهارمین اکسید مهم در سیمان پرتلند است و دارای وزن مخصوص  $5/25\text{ g/cm}^3$  می‌باشد.

**۱-۹-۲- فازهای سیمان:** ترکیبات عمده‌ای که در سیمان وجود دارد و به نام فازها یا کریستال‌های کلینکر سیمان موسوم هستند عبارت اند از:

جدول ۱-۹- فازهای کلینکر سیمان

ردیف	نام فاز	ترکیب شیمیایی	علامت اختصاری (فازها)	نام مینرالی فازها
۱	سه کلسیم سیلیکات	$3\text{CaO} \cdot \text{SiO}_2$	C <sub>3</sub> S	آلیت
۲	دوکلسیم سیلیکات	$2\text{CaO} \cdot \text{SiO}_2$	C <sub>2</sub> S	بلیت
۳	سه کلسیم آلومینات	$3\text{CaO} \cdot \text{Al}_2\text{O}_3$	C <sub>3</sub> A	سلیت
۴	کلسیم آلومینو فرات	$4\text{CaO} \cdot \text{Al}_2\text{O}_3 \cdot \text{Fe}_2\text{O}_3$	C <sub>4</sub> AF	براؤن و میلریت

البته، عملاً در کریستال‌های فازهای فوق مقادیری از اکسیدهای فرعی نظیر MgO، K<sub>2</sub>O، Na<sub>2</sub>O، TiO<sub>2</sub> و آهک آزاد و سولفات‌ها و غیر آن‌ها نیز وجود دارد.

سه کلسیم سیلیکات یا  $3\text{CaO} \cdot \text{SiO}_2$  : جزء اصلی سیمان پرتلند است، که خواص اصلی سیمان ناشی از وجود این فاز است. این فاز دارای خواص گیرش اولیه و نهایی است. هم‌چنین، بخش عمده‌ای از خواص مکانیکی سیمان مربوط به این فاز است.

دو کلسیم سیلیکات  $2CaO \cdot SiO_2$  : تأثیر چندانی در گیرش سیمان ندارد ولی در درازمدت (حدود چند روز) هیدراته شده و ایجاد گیرش می‌نماید. هم‌چنین، در مقاومت سیمان در درازمدت مؤثر است.

سه کلسیم آلومینیات یا  $3CaO \cdot Al_2O_3$  : دارای گیرش سریع است. از مخلوط کردن پودر آن با آب، حرارت زیادی ایجاد می‌شود که شکفتان آن به صورت انفجارگونه و همراه با بخار آب است. پس از شکفتان شدن خمیری با شکل پذیری بالا حاصل می‌شود که در صورت قرار گرفتن در مجاورت هوای مرطوب عمل گیرش ادامه پیدا می‌کند و به جسم سختی با مقاومت نسبی تبدیل می‌گردد. اگر خمیر فوق در آب قرار گیرد حل می‌شود و از هم گسیخته می‌گردد. برای کنترل و کاهش گیرش سریع این فاز، به سیمان گچ خام  $CaSO_4 \cdot 2H_2O$  افزوده می‌شود. در هنگام آسیاب کردن کلینکر، گچ خام در اثر حرارت ناشی از کلینکر و سایش به نیمه هیدراته و ایندرید تبدیل می‌شود.

کلسیم آلومینوفرات  $4CaO \cdot Al_2O_3 \cdot Fe_2O_3$  : این فاز سریعاً هیدراته می‌شود ولی شکفتان آن انفجارگونه صورت نمی‌گیرد.

### ۳-۱-۹- گیرش سیمان

**گیرش کاذب:** عامل گیرش کاذب وجود گچ پخته یا نیم‌پخته در سیمان است. این دو نوع گچ میل ترکیبی شدیدی با آب دارند و در نتیجه مخلوط آب و سیمان و ماسه سریعاً اشباع می‌گردد. در این حالت کریستال‌های  $CaSO_4 \cdot 2H_2O$  به وجود می‌آیند و سپس، به سرعت رسوب می‌نمایند و باعث می‌گردند که خمیر سیمان سریعاً خودش را بگیرد. در این حالت باید برای بهم زدن ملات اقدام نمود.

**گیرش سریع:** این عمل در حقیقت سخت شدن زودرس ملات یا خمیر سیمان است و از واکنش گچ خام ناشی می‌شود. در این حالت میزآل‌های کلینکر خصوصاً فاز آلومینیات کلسیم، ضمن جذب سریع آب، هیدراته می‌شوند. در نتیجه خمیر سیمان سفت و سخت می‌گردد. در این صورت برای باز گرداندن سیالیت و شکل پذیری باید به آن مقداری آب اضافه شود.

**۴-۱-۹- آب‌پوشی سیمان:** واکنش بین آب و اجزای تشکیل دهنده سیمان را آب‌پوشی سیمان می‌نامند. در اثر این واکنش نخست جسمی خمیری و شکل پذیر به دست می‌آید که با گذشت زمان، مانند سنگ سخت می‌شود. سرعت سخت شدن سیمان‌های گوناگون با هم متفاوت است و به درصد اجزای تشکیل دهنده سیمان و شرایط واکنش بستگی دارد. واکنش‌های آب‌پوشی سیمان‌ها را می‌توان به سه مرحله تقسیم‌بندی کرد.

**۱- مرحله‌ی نهفته:** همین که سیمان با آب تماس پیدا می‌کند آب‌پوشی  $C_4AF$ ،  $C_4A$  و گچ

به سرعت صورت می‌گیرد. عمل آب‌پوشی در این مرحله را می‌توان با واکنش‌های زیر نشان داد :



۳— مرحله‌ی سریع: سیمان طی این مرحله منعقد می‌شود و واکنش عمده‌ی آن، در این مرحله، مربوط به آب‌پوشی  $C_3S$  است که با فرمول زیر نشان داده می‌شود.



۴— مرحله‌ی آهسته شدن: در این مرحله، سرعت آب‌پوشی کاهش می‌یابد. آب‌پوش  $C_3S$  و  $C_3A$  در این مرحله کامل شده است و آب‌پوشی باقی‌مانده  $C_3S$  صورت می‌گیرد که سبب طولانی شدن استحکام سیمان می‌شود. آب‌پوشی  $C_3S$  — به صورت زیر است :



در کارخانه‌های سیمان برای تنظیم سرعت آب‌پوشی، عواملی چون ترکیب شیمیایی اجزای سیمان، اندازه‌ی ذره‌ها، نسبت آب به سیمان و مقدار افزودنی‌ها را کنترل می‌کنند.



شکل ۲-۹—نمایی از کارخانه‌ی سیمان

**۹-۱-۵- تولید سیمان:** به طور کلی سیمان به چهار روش تر، نیمه تر، نیمه خشک و خشک تولید می شود که رایج ترین آن ها تولید به روش خشک است. در روش تر مواد اولیه به صورت دوغاب وارد کوره می شود. در نیمه تر و نیمه خشک از دوغاب آبگیری شده (کیک) استفاده می شود. (در روش نیمه خشک در صد رطوبت کمتر از روش نیمه تر است).

در روش خشک دو جزء اصلی سیمان یعنی مواد آهکی و رس را از معدن استخراج و به محل کارخانه حمل می کنند. مواد اولیه پس از ورود به کارخانه سنگ شکن می شوند و به اندازه هایی زیر ۳۰ میلی متر می رستند. سپس، آن ها را با یکدیگر مخلوط می کنند و مواد افروزنی دیگر مانند سیلیس پودر شده و کمک ذوب به آن می افزایند. مخلوط به دست آمده وارد آسیاب می شود و به صورت پودر در می آید، که به آن خوارک کوره گفته می شود.

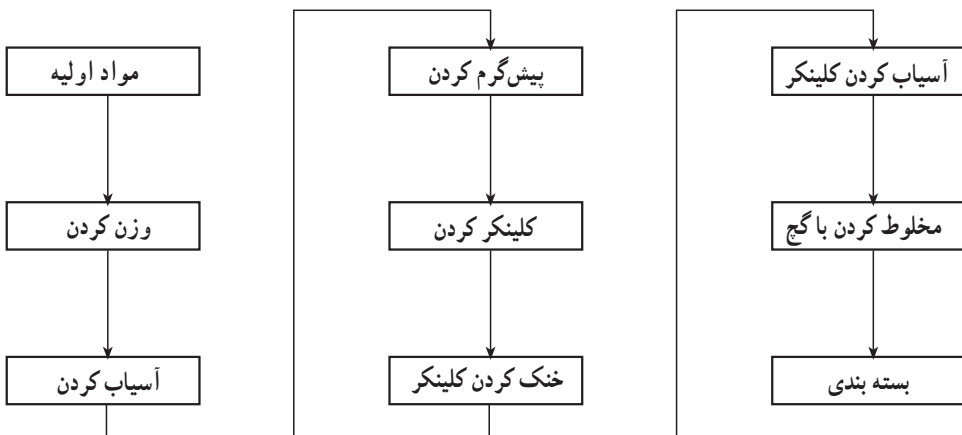
خوارک کوره به پیش گرم کن کوره وارد می شود که تا  $80^{\circ}\text{C}$  حرارت دارد. در مرحله بعد مواد خام از پیش گرم کن وارد یک کوره چرخان، که با سرعت کم دوران می کند، می شود. دمای آن تا  $1600^{\circ}\text{C}$  می رسد (ماکریم دما در منطقه جهنم است) (شکل ۹-۳). همهی واکنش های پیچیده ای شیمیایی مربوط به تهیه سیمان در این مرحله صورت می گیرد.

کوره ای چرخان یک استوانه فلزی با طول و قطر زیاد است که به صورت افقی ولی با شیب حدود ۳ تا ۴ درصد قرار گرفته و حرکت دورانی دارد.

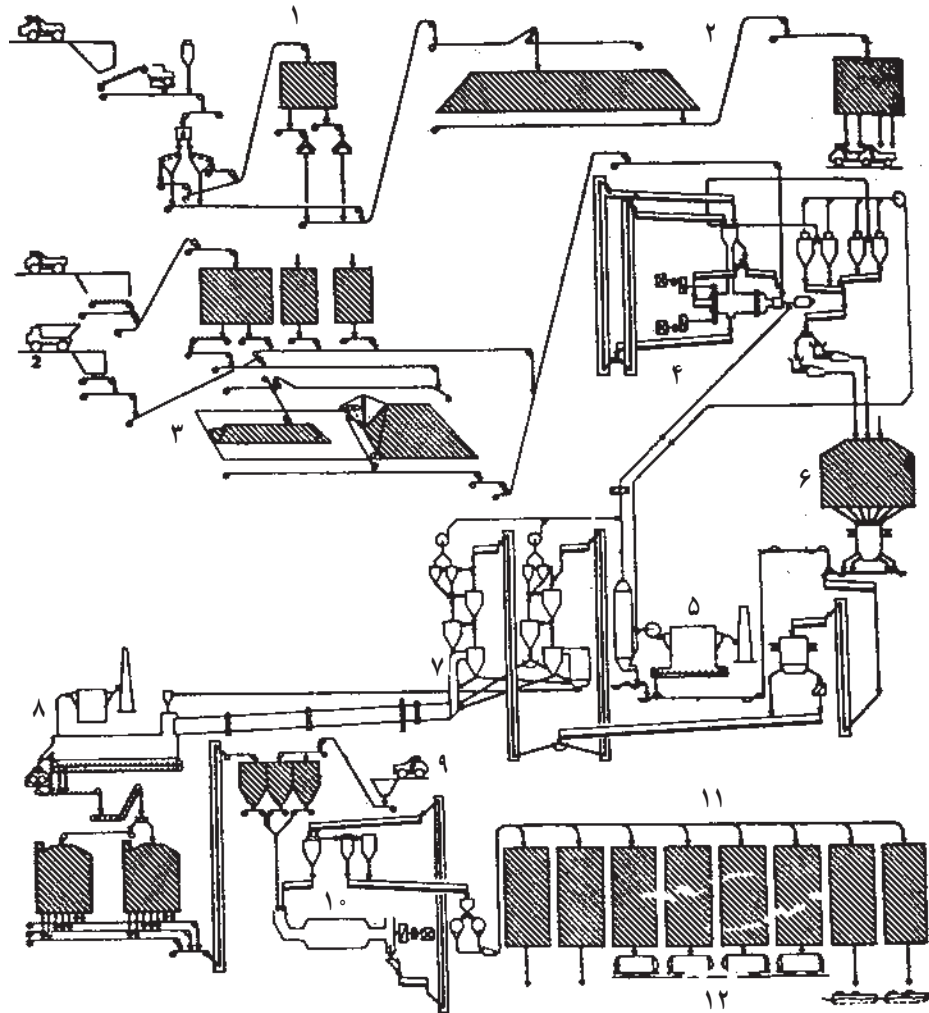


شکل ۹-۳- کوره ای دوار پخت سیمان

خوراک کوره هنگام گذشتن از مسیر کوره، نخست تکلیس می‌شود. سپس، با تکمیل تجزیه سیلیکات‌ها، به تدریج ترکیب اکسیدها با یکدیگر آغاز می‌شود. دمای کوره تا اندازه‌ای بالا می‌رود که ذوب ناقص مواد انجام شود و مقداری فاز مایع به وجود آید. در این شرایط بلورهای سیمان تشکیل می‌شود. محصول خروجی از کوره‌ی چرخان کلینکر نامیده می‌شود که به صورت دانه‌های خاکستری می‌شود. سانتی‌گراد کاسته می‌شود و در طی خنک شدن تشکیل بلورهای کلینکر کامل می‌شود. در مرحله‌ی سانتری گرد کاسته می‌شود و در حدود ۳/۵ درصد گچ ( $\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ ) مخلوط می‌کند و در نهایت گردی به دست می‌آید و در مرحله‌ی بعدی بسته‌بندی می‌شود.



نمودار ۱-۹—مراحل تولید سیمان در یک کارخانه سیمان



- ۱—سنگ شکنی سنگ آهک ۲—آسیاب رس ۳—پیش مخلوط کن ۴—آسیاب مخلوط مواد اولیه  
 ۵—برج خنک کن و الکترو فیلتر ۶—مخلوط کن و سیلوی ذخیره ۷—کوره ۸—خرنک کن کلینکر  
 ۹—آسیاب سنگ گچ ۱۰—آسیاب کلینکر سیمان ۱۱—سیلوهای ذخیره سیمان ۱۲—بارگیری

نمودار ۲—مراحل تولید سیمان به روش خشک

## ۹-۲- گچ

از زمان‌های دور، گچ و آهک در ساختمان‌سازی به عنوان ملات مورد استفاده قرار می‌گرفته‌اند. ایرانیان، مصریان، بابلیان و رومیان با هنر گچ بری آشنا بوده‌اند. تا قرن هیجدهم میلادی تفاوت‌های بین گچ و آهک ناشناخته بود.

گچ در طبیعت به صورت سنگ گچ، که حاوی درصد بالایی از مینرال ژیپس به فرمول  $\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$  و یا اندرید به فرمول شیمیایی  $\text{CaSO}_4$  است، به فراوانی یافت می‌شود. ساختمان سنگ گچ‌های قابل استخراج کاملاً متفاوت‌اند. مهم‌ترین نوع آن دارای ساختار ورقه‌ای است. سنگ گچ در انواع الیافی شکل و آلباستر (دانه‌ای) و فشرده و پودری شکل نیز وجود دارد. سنگ گچ خالص معمولاً رنگ سفید دارد ولی سنگ گچ قرمز تا زرد رنگ نیز وجود دارد که محتوی آهن است و در صورت داشتن رنگ خاکستری تا سیاه دارای خاک رس و بیتومین<sup>۱</sup> است.



شکل ۹-۴- تصویر کانی ژیپس

۹-۲- ۱- شیمی گچ: انجام تحقیقات درخصوص اصول فیزیکی و شیمیایی تکنولوژی گچ از زمان لاوازیه به سال ۱۷۶۵ میلادی شروع شده است تا این‌که در قرن گذشته این امکان فراهم شد که براساس یافته‌های علمی به صنعت پیشرفت کنونی مبدل گردد.

از حرارت دادن سنگ گچ، مینرال ژیپس موجود در آن به گچ نیمه هیدراته دارای فرمول شیمیایی  $\text{CaSO}_4 \cdot \frac{1}{2}\text{H}_2\text{O}$  تبدیل می‌شود. بنابراین، واکنش زیر یک واکنش گرم‌آگیر است.



اگر چنان‌چه زمان و دمای حرارت دادن افزایش یابد واکنش فوق به صورت زیر ادامه پیدا می‌کند :



۱- بیتومین: نوعی ترکیب آلی است (هیدروکربور با ۴۶ درصد کربن)

همان طوری که تولید گچ نیمه‌هیدراته از سنگ گچ نیاز به حرارت دارد عمل ری‌هیدراتاسیون<sup>۱</sup> نیز واکنشی گرمایش است:



**۲-۹-۲** – انواع فازهای گچ: سیستم  $\text{CaSO}_4 - \text{H}_2\text{O}$  شامل ۵ فاز است. به طوری که ۴ فاز آن در دما و فشار عادی به وجود می‌آید (مانند کلسیم سولفات‌دی‌هیدرات، کلسیم سولفات نیمه‌هیدرات، ایندرید ۳ و ایندرید ۲) و فاز پنجم یعنی ایندرید ۱ فقط در دمای بالای  $118^\circ\text{C}$  تشکیل می‌شود.

فاز کلسیم سولفات‌نیمه‌هیدرات به دو شکل . و . وجود دارد که دو فاز متمایزند. این دو فاز از لحاظ تکنیک کاربرد و روش تولیدشان با یکدیگر اختلاف دارند. نیمه‌هیدرات نوع . به صورت توده‌ای از ذرات ریز و درشت پفكی شکل است که از نک بلورهای فوق العاده ظرف ساخته شده است.

نیمه‌هیدرات نوع .. شامل ذرات اولیه، حجمی و اغلب شفاف، متراکم و دارای اشکال منتظم‌اند. در صورتی که سولفات‌کلسیم در دمای بالای  $120^\circ\text{C}$  حرارت بییند تجزیه می‌شود.

### جدول ۲-۹-۲ – انواع فازهای گچ

ردیف	نام فاز	فرمول شیمیایی	دماهای تشکیل	دانسیته
۱	کلسیم سولفات‌دی‌هیدرات	$\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$	کمتر از $40^\circ\text{C}$	$2/31\text{g/cm}^3$
۲	کلسیم سولفات‌نیمه‌هیدرات	$\text{CaSO}_4 \cdot \frac{1}{2}\text{H}_2\text{O}$	. محیط خشک $45-200^\circ\text{C}$	$2/619-2/637$
۳	انیدرید III	$\text{CaSO}_4$	. محیط خیس زیر $45^\circ\text{C}$	$2/757$
۴	انیدرید II	$\text{CaSO}_4$	. هوا $100^\circ\text{C}$	$2/58$
۵	انیدرید I	$\text{CaSO}_4$	. خلا $50^\circ\text{C}$	تعیین شده

۱- ری‌هیدراتاسیون: سولفات‌کلسیم نیمه‌هیدراتات در آب ابتدا محلول اشباع شده را تشکیل می‌دهد که این اتحلال ۸ گرم در لیتر است (در دمای  $20^\circ\text{C}$ ) و چون این محلول، نسبت به کلسیم سولفات‌دی‌هیدراتات (با میزان اتحلالی حدود ۲ گرم در لیتر در دمای  $20^\circ\text{C}$  درجه سانتی‌گراد) فوق اشباع است، بنابراین شروع به جدایش می‌کند. به طور کلی تشکیل بلورهای دی‌هیدراتات براساس قانون جوانه‌زنی و رشد بلور است.

**۳-۲-۹- گیرش گچ:** گیرش گچ به مفهوم ترکیب هر کدام از فازهای گچ با آب در طی یک واکنش گرمایی و تبدیل آن به گچ دی‌هیدراته، به فرمول شیمیایی  $\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$  است، که پس از گذشت زمان و انجام کامل واکنش به صورت توده‌ای سفت و محکم در می‌آید که اصطلاحاً به آن گچ گیرش یافته و به واکنش فوق ری‌هیدراتاسیون گفته می‌شود. محصول ری‌هیدراتاسیون توده‌ای از گچ دی‌هیدراته با فرمول  $\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$  است، که تفاوت آن با سنگ گچ، ساختمان متخلخل و خاصیت جذب آب آن است.

**۴-۲-۹- تولید گچ:** روش تولید گچ با توجه به مصارف آن نظری ساختمانی، صنعتی، پژوهشی و غیر آن‌ها متفاوت است اما با وجود تکنولوژی متفاوت واکنش‌های شیمیایی مناسب با نوع فاز در طی تمامی آن‌ها یکسان است.

**۵-۲-۹- گچ ساختمانی:** گچ ساختمانی گچی است چند فازی که به روش بخت خشک در دمای بین  $30^{\circ}\text{C}$  تا  $90^{\circ}\text{C}$  درجه سانتی‌گراد تولید می‌گردد. این نوع گچ معمولاً از مقدار زیادی آنیدرید گچ نیمه‌هیدرات و نیز مقداری گچ دی‌هیدراته تشکیل می‌شود. به طور خلاصه گچ ساختمانی (چندفازی) از لحاظ میزان و نوع فازها به صورت زیر است :

دی‌هیدراته : ۲ درصد، . نیمه‌هیدرات : ۲۶ درصد، . آنیدرید III : ۱۴ درصد، آنیدرید II و سایر فازهای کلسیم سولفات، که در مراحل مختلف واکنش تشکیل شده‌اند، ۵۸ درصد. گچ ساختمانی در کوره‌های دوار استوانه‌ای و یا به صورت سنتی تولید می‌گردد.

**۶-۹- گچ صنعتی:** تولید گچ صنعتی به دو صورت . و . است که نوع . در قالب‌سازی (ساخت انواع قالب‌های ریخته‌گری، دستگاه جیگر و جولی و ...) کاربرد دارد و نوع . آن در ساخت مادر قالب به کار برده می‌شود. البته، بهتر است در قالب‌سازی مخلوطی از سه گچ . (حداکثر  $3^{\circ}\text{C}$  درصد) و . استفاده شود.

تولید نوع . روش‌های مختلفی دارد که مهم‌ترین روش تولید در کوره‌های تاوهای (kettle) با حرارت غیرمستقیم است که به صورت مرحله‌ای به وسیله‌ی پودر سنگ گچ شارژ شده و پس از اعمال حرارت در مدت زمان مشخص تخلیه می‌گردد. نوع . در دستگاه اتوکلاو و تحت فشار و حرارت تولید می‌گردد که حرارت در این روش نسبت به روش تولید گچ . کم‌تر است.

**۷-۹- گچ پژوهشی:** کاربرد گچ پژوهشی در تولید باندهای مخصوص شکسته‌بندی و در دندان‌سازی به عنوان قالب دندان وغیره است، که معمولاً با انجام عملیاتی بر روی انواع گچ آن‌ها را

از لحاظ بهداشتی در زمینه‌ی پزشکی برای مصرف آماده می‌کنند و سپس به مصارف مذکور می‌رسانند. با توجه به این که استفاده از گچ . خواص مکانیکی (استحکام) گچ گیرش یافته را افزایش می‌دهد، در استفاده‌های پزشکی نظیر شکسته‌بندی از گچ . استفاده می‌شود تا با حجم و وزن کم‌تر گچ بتوان به استحکام موردنظر رسید.

### ۹-۳ آهک

آهک (لایم) ( $\text{CaO}$ ) به شکل خالص در طبیعت یافت نمی‌شود، بلکه به صورت کلسیم کربنات  $\text{CaCO}_3$  است. کلسیم کربنات به صورت‌های متفاوت در طبیعت به وجود می‌آید که از لحاظ خواص مینرالوژیکی مختلف‌اند. کلسیت و آراگونیت به صورت مینرال و سنگ آهک و سنگ مرمر به صورت سنگ وجود دارد. هم‌چنین، به شکل مارن (مخلوطی از کلسیم کربنات و خاک رس) و دولومیت یافت می‌شود.

کلسیم اکسید دارای رنگ سفید، آمورف و متخلخل است، وزن مخصوص آن  $3/2 - 3/3$  گرم بر سانتی‌متر مکعب و نقطه‌ی ذوب آن حدود  $2585^\circ\text{C}$  است.

قبل از پخت مواد فوق، معمولاً باید این مواد را در سنگ‌شکن خرد و غربال نمود. در بعضی مواقع که مواد مزبور با مقدار زیادی ناخالصی همراه باشد، سنگ‌ها را شست و شو می‌دهند و سپس طبقه‌بندی می‌نمایند. طبقه‌بندی این مواد را در زیر ملاحظه می‌کنید.

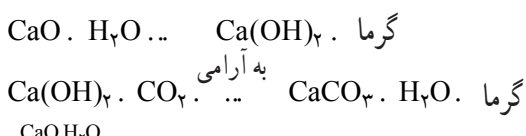
بزرگ‌تر از  $16^\circ$  میلی‌متر برای کوره‌ی حلقوی (هوفمان)<sup>۱</sup>  
ما بین  $20^\circ - 20^\circ$  میلی‌متر برای کوره‌ی استوانه‌ای (ایستاده)

کوچک‌تر از  $20^\circ$  میلی‌متر به دلیل ناخالصی زیاد و غیرقابل مصرف

۹-۳-۱ شیمی آهک: همان‌طوری که اشاره شد، آهک از تکلیس سنگ آهک به فرمول  $\text{CaCO}_3$ ، طبق واکنش زیر تشکیل می‌شود. این واکنش گرم‌آگیر است.



همان‌طوری که تولید  $\text{CaO}$  از سنگ آهک واکنشی گرم‌آگیر است، ترکیب آب با آب و  $\text{CO}_2$  نیز گرم‌آست:



۱- در کتاب «شکل دادن و پخت سرامیک‌ها» با کوره‌های هوفمان آشنا شده‌اید.



شکل ۵-۹—سنگ آهک

**۲-۹- گیرش آهک:** گیرش آهک به صورت واکنش با آب و سپس واکنش با  $\text{CO}_2$  صورت می‌گیرد. پس از تشکیل دوغاب آهک بلا فاصله واکنش بین آهک و آب آغاز می‌شود که توده‌ی خمیری شکلی به فرمول  $\text{Ca}(\text{OH})_2$  به وجود می‌آید. به این عمل شکفته شدن آهک گویند، اگر چنان‌چه این واکنش در محیط فاقد  $\text{CO}_2$  صورت گیرد توده‌ی خمیری شکل سخت نمی‌شود. همچنین، اگر در ادامه‌ی واکنش در محیط آزاد صورت گیرد واکنش فوق ادامه می‌یابد و هیدروکسید تشکیل شده  $\text{CO}_2$  از هوا جذب می‌کند و به  $\text{CaCO}_3$  تبدیل می‌شود. این واکنش نیز گرمایست.

دقت داشته باشید برای انجام گیرش حتماً باید آهک در تماس با  $\text{CO}_2$  باشد. مثلاً آهک شکفته شده، زیر آب هرگز خود را نمی‌گیرد.

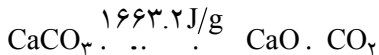


این مرحله همان مرحله‌ی گیرش آهک است و پس از انجام این واکنش آهک سخت می‌شود. این  $\text{CaCO}_3$  به فشردگی سنگ آهک نیست. زیرا ما در مرحله‌ی ترکیب با آب بیشتر از آب مولکولی مورد نیاز  $\text{CaO}$  به آن آب اضافه کرده‌ایم و  $\text{CaCO}_3$  نهایی متخلخل است.

**۳-۹- تولید آهک:** پخت مواد آهکی تا خارج شدن کامل گاز  $\text{CO}_2$  در درجه‌ی حرارت بیش از  $100^\circ$  درجه‌ی سانتی‌گراد در کوره‌های حلقوی، استوانه‌ای دوار و یا استوانه‌ای

ایستاده صورت می‌گیرد.

در سیستم  $\text{CaO} - \text{CO}_2$  تجزیه‌ی حرارتی کلسیم کربنات طبق فرمول زیر انجام می‌گیرد و افت وزنی آن برابر با ۴۴ درصد محاسبه می‌گردد.



آزاد شدن گاز  $\text{CO}_2$  در درجه‌ی حرارت ۸۹۵ سیلیسیوس و فشار یک اتمسفر صورت می‌گیرد. این درجه‌ی حرارت کمترین درجه‌ی حرارت پخت مواد است. علاوه‌ی درجه‌ی حرارت پخت بیشتر، یعنی در حدود ۱۲۰۰–۱۰۰۰ درجه‌ی سانتی‌گراد است تا سرعت فعل و افعال به حد کافی باشد. کاهش فشار  $\text{CO}_2$  در روی مواد مثلاً خارج کردن گازها، به تجزیه‌ی سنگ، آهک شتاب می‌دهد یا با مقداری کرین که به مواد خام اضافه شود، با گاز  $\text{CO}_2$  ترکیب و  $\text{CO}$  تشکیل می‌شود. کربنات‌های قلیایی عمل تجزیه را به تعویق می‌اندازند. سنگ دولومیت به صورت چند مرحله‌ای تجزیه می‌شود. یعنی ابتدا در درجه‌ی حرارت ۶۰۰ تا ۷۰۰ درجه‌ی سیلیسیوس به  $\text{MgCO}_3$  و سپس در درجه‌ی حرارت ۹۰۰ درجه‌ی سیلیسیوس به  $\text{CaCO}_3$  تجزیه می‌گردد.

#### ۴-۳-۴- موارد استفاده آهک:

- ۱- نوع مخصوص (با خلوص بالا) از آن برای تهیه منشورهای نیکل در میکروسکوپ‌ها، فتومنترها و کالری‌متر به کار می‌رود.
- ۲- نوع نامرغوب آن در صنعت تهیه‌ی قلیایی‌ها و به عنوان کود در زمین‌های فاقد آهک به کار می‌رود.

۳- در صنعت شیشه‌سازی کلسیم کربنات با خلوص بالا را به عنوان ماده‌ی اولیه استفاده می‌کنند.

- ۴- در صنایع شیمیایی به عنوان ماده‌ی اولیه و نیز برای ختنا کردن اسید، به عنوان کمک ذوب، ماده قلیاکننده، جاذب رطوبت، عامل چسبندگی و ... به کار می‌رود.
- ۵- سنگ آهک با خلوص بالا پس از کوشش به صورت مل عرضه می‌گردد.
- ۶- در صنعت سیمان به مقدار زیاد مصرف می‌گردد.
- ۷- و کاربردهای بسیار دیگر ... .

## پرسش و تمرین

- ۱- مواد اولیه‌ی سیمان کدام گروه‌اند؟
- ۲- اکسیدهای عمدی تشکیل دهنده‌ی سیمان پرتلند کدام‌اند و از کدام منابع تأمین می‌شوند؟
- ۳- جزء اصلی تشکیل دهنده‌ی سیمان کدام است؟
- ۴- ترکیبات عمدی موجود در سیمان به چه نام موسوم است؟
- ۵- فازهای کلینکر سیمان را نام ببرید.
- ۶- اکسیدهای فرعی موجود در سیمان کدام‌اند؟
- ۷- بخش عمدی خواص مکانیکی سیمان مربوط به کدام فاز است؟
- ۸- ترکیب شیمیایی، نام مینرالی و نقش هریک از فازهای زیر را در گیرش سیمان بیان کنید :

سه کلسیم سیلیکات کلسیم آلومینات  
دو کلسیم سیلیکات کلسیم آلومینوفرات  
۹- برای کنترل گیرش سریع فاز سه کلسیم آلومینات چه ماده‌ای به سیمان افزوده می‌شود؟

- ۱۰- عامل گیرش کاذب در سیمان چیست؟ نحوه‌ی عمل آن را توضیح دهید.
- ۱۱- هنگام گیرش کاذب سیمان چه باید کرد؟
- ۱۲- گیرش سریع سیمان چیست و ناشی از چه عواملی است؟
- ۱۳- چگونه می‌توان شکل پذیری سیمان را حین گیرش سریع بازگرداند؟
- ۱۴- منظور از آب پوشی سیمان چیست؟
- ۱۵- مراحل آب پوشی سیمان را نام ببرید و توضیح دهید.
- ۱۶- برای تنظیم سرعت آب پوشی سیمان در کارخانه چه می‌کنند؟
- ۱۷- روش‌های تولید سیمان را نام ببرید و با هم مقایسه کنید.
- ۱۸- گچ در طبیعت به چه صورت یافت می‌شود؟
- ۱۹- سنگ گچ به چه صورت‌هایی وجود دارد؟
- ۲۰- انواع فازهای موجود در گچ را نام ببرید.
- ۲۱- فاز سولفات کلسیم نیمه‌هیدراته به چند صورت وجود دارد؟ آن‌ها را با هم

مقایسه کنید.

- ۲۲- نحوه‌ی گیرش گچ را توضیح دهید.
- ۲۳- روش‌های تولید گچ را نام ببرید.
- ۲۴- گچ ساختمانی کدام است؟ نحوه‌ی تولید آن را شرح دهید.
- ۲۵- گچ صنعتی به چند صورت است؟ توضیح دهید.
- ۲۶- گچ پزشکی کدام است؟
- ۲۷- آهک به چه صورت در طبیعت یافت می‌شود؟
- ۲۸- پخت مواد آهکی در چه نوع کوره‌ای انجام می‌شود؟
- ۲۹- نحوه‌ی گیرش آهک را شرح دهید.
- ۳۰- موارد کاربرد آهک را بیان کنید.