

کیمیائی حرکیات (Chemical Kinetics)

کیمیائی حرکیات سے ہمیں اس بات کو سمجھنے میں مدد ملتی ہے کہ کیمیائی تعامل کس طرح واقع ہوتے ہیں۔

کیمیٹری کا تعلق بنیادی طور پر تبدیلی سے ہے۔ کیمیائی تعاملات کے ذریعے مخصوص خصوصیات کی حامل اشیا کو مختلف خصوصیات والی اشیا میں تبدیل کر سکتے ہیں۔ کسی کیمیائی تعامل میں کیمیا داں مندرجہ ذیل حقائق کو جانے کی کوشش کرتے ہیں۔

(a) کیمیائی تعامل کے ہونے کا امکان جس کی پیشین گوئی حرکیات کر مستقل درجہ حرارت اور دباؤ پر جس تعامل کے لیے $\Delta G < 0$ ہوتا ہے وہ تعامل ممکن ہے)

(b) کس حد تک تعامل ہوگا۔ اس کا تعین کیمیائی توازن (chemical equilibrium) کے ذریعے کیا جاسکتا ہے۔

(c) تعامل کی رفتار یعنی توازن کی حالت کو پہنچنے تک لگنے والا وقت۔

کیمیائی تعامل کو مکمل طور پر سمجھنے کے لیے تعامل کے امکان اور حد کے ساتھ ساتھ اس کی شرح اور شرح کا تعین کرنے والے عوامل کو جانا بھی بہت ضرورت ہے۔ مثال کے طور پر کون سے عوامل اس بات کا تعین کریں گے کہ غذائی شے کتنی جلدی خراب ہو جائے گی؟ دانتوں میں بھرنے کے لیے جلد از جلد سیٹ ہو جانے والے مادے کو کس طرح بنایا جائے گا؟ یا کسی خود کار انجن میں اینڈھن کے احتراق کی شرح کو کون کثروں کرتا ہے؟ ان سبھی سوالوں کے جواب کیمیٹری کی اس شاخ سے حاصل ہوں گے جس میں تعامل کی شرح اور ان کے میکانزم کا مطالعہ کیا جاتا ہے۔ یہ شاخ کیمیائی حرکیات (Chemical kinetics) کہلاتی ہے۔ لفظ Kinetics یونانی زبان کے kinesis سے مانوذ ہے جس کا مطلب ہے حرکت۔ حرکیات سے صرف تعامل کے ہونے کے امکان کا پتہ چلتا ہے بلکہ کیمیائی حرکیات سے تعامل کی شرح کے بارے میں پتہ چلتا ہے۔ مثال کے طور پر



S262CH04

مقاصد

- اس اکائی کا مطالعہ کرنے کے بعد آپ اس قابل ہو جائیں گے کہ او سط اور لمحاتی (Instantaneous) شرح تعامل کی تعریف بیان کر سکیں۔
- شرح تعامل کو وقت کے ساتھ متعاملوں یا ماحصلوں کے ارتکاز میں تبدیلی کے طور پر ظاہر کر سکیں۔
- ابتدائی اور پیچیدہ تعاملات کے درمیان فرق کر سکیں۔
- تعاملات کی سالمیت (molecularity) اور آرڈر (order) میں فرق کر سکیں۔
- شرح مستقلہ (rate constant) کی تعریف بیان کر سکیں۔
- شرح تعامل کے ارتکاز، درجہ حرارت اور وسیط (catalyst) پر انحراف سے بحث کر سکیں۔
- صفراور فرسٹ آرڈر تعاملات کے لیے تکمیلی (integrated) نظریہ کا اخذ کر سکیں۔
- شرح مساوات کو اخذ کر سکیں۔
- صفراور فرسٹ آرڈر تعاملات کے لیے شرح مستقلوں کا تعین کر سکیں گے۔ بنظریہ تصادم (collision theory) کی وضاحت کر سکیں۔

کیمیائی تعامل کی
شرح
(Rate of a
Chemical
Reaction)

حرحرکیات اعداد و شمار سے ظاہر ہوتا ہے کہ ہیرے کو گریناٹ میں تبدیل کیا جاسکتا ہے لیکن حقیقت میں اس تبدیلی کی شرح اس قدرست ہوتی ہے کہ اسے محسوس نہیں کیا جاسکتا۔ لہذا اکثر لوگ سمجھتے ہیں کہ ”ہیرا ہے ہمیشہ کے لیے۔“

حرکیاتی مطالعہ صرف تعامل کی رفتار یا شرح کا تعین کرنے میں ہماری مدد کرتا ہے بلکہ ان حالات کو بھی بیان کرتا ہے جن سے تعامل کی شرح میں تبدیلی آسکتی ہے۔ ارتکاز، درجہ حرارت، دباؤ اور وسیط جیسے کچھ عوامل تعامل کی شرح کو متاثر کرتے ہیں۔ خربنی سطح پر ہماری دلچسپی اس بات میں ہوتی ہے کہ کتنی مقدار نے تعامل کیا کتنی مقدار پیدا ہوئی اور ان کے استعمال ہونے یا پیدا ہونے کی شرح کیا ہے؟ سالماتی سطح پر تعامل کے میکانزم میں متصادم سالمات کی تشریق (Orientaien) اور توانائی زیر بحث ہوتے ہیں۔

اس اکائی میں ہم تعامل کی اوسط اور لحاظی شرح اور اسے متاثر کرنے والے عوامل کا مطالعہ کریں گے۔ نظریہ تصادم (Collision Theory) کے متعلق کچھ ابتدائی جانکاری بھی اس میں دی گئی ہے۔ ان سمجھی کو سمجھنے سے پہلے آئیے شرح تعامل کا مطالعہ کرتے ہیں۔

کچھ تعاملات جیسے آئی تعاملات بہت تیزی کے ساتھ ہوتے ہیں، مثال کے طور پر سلوون اسٹریٹ اور سوڈیم کلورائڈ کے آبی محلول کی آمیزش کی وجہ سے سلوون کلورائڈ کی ترسیب (Precipitation) بہت تیزی سے ہوتی ہے۔ اس کے برعکس کچھ تعاملات بہت آہستہ ہوتے ہیں مثال کے طور پر ہوا اور نبی کی موجودگی میں لو ہے پر زنگ لگانا۔ اس کے علاوہ کچھ ایسے تعاملات بھی ہیں مثلاً چینی کا inversion اور اسٹارچ کی آب پاشیدگی (hydrolysis) جو کہ متعدد رفتار سے ہوتے ہیں۔ کیا آپ ہر ایک زمرے سے متعلق کچھ اور تعاملات کی مثالوں پر غور کر سکتے ہیں؟

آپ کو معلوم ہوگا کہ موڑگاڑی کی رفتار کو اس کی حالت میں تبدیلی کے طور پر یا مخصوص وقفہ میں طے کیے گئے فاصلہ کے طور پر ظاہر کیا جاتا ہے۔ اسی طرح تعامل کی رفتار یا تعامل کی شرح کی تعریف اکائی وقت میں متعامل یا ماحصل کے ارتکاز میں تبدیلی کے طور پر کی جاتی ہے۔ تعامل کی شرح کو

(i) کسی ایک متعامل کے ارتکاز میں کمی کی شرح، یا

(ii) کسی ایک ماحصل کے ارتکاز میں اضافے کے ذریعے ظاہر کیا جاسکتا ہے۔

ایک مفروضی تعامل پر غور کیجیے۔ مان لیجیے کہ جنم مستقل ہے



تعامل R کے ایک مول سے ماحصل P کا ایک مول پیدا ہوتا ہے۔ اگر وقت t_1 پر (R_1) اور (P) بالترتیب

R اور P کے ارتکاز ہیں اور وقت t_2 پر ان کے ارتکاز (R_2) اور (P_2) ہیں تو

$$t_2 - t_1 = \Delta t$$

$$[R]_2 - [R]_1 = \Delta[R]$$

$$[P]_2 - [P]_1 = \Delta[P]$$

مذکورہ بالا عبارتوں میں برابریکٹ (مربع برکیٹ) مول ارتکاز کو ظاہر کرنے کے لیے استعمال کیا جاتا ہے۔

R میں کمی آنے کی شرح

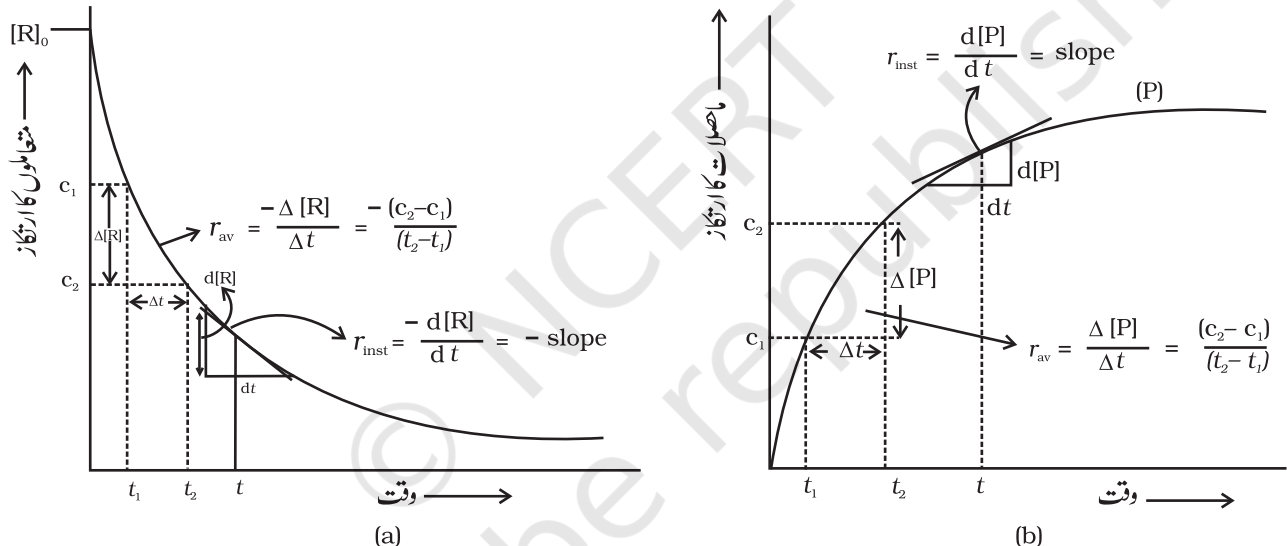
$$(4.1) \quad \frac{R \text{ کے ارتکاز میں کمی}}{\text{لیا گیا وقت}} = -\frac{\Delta[R]}{\Delta t}$$

P میں اضافہ کی شرح

$$(4.2) \quad \frac{P \text{ کے ارتکاز میں اضافہ}}{\text{لیا گیا وقت}} = +\frac{\Delta[P]}{\Delta t}$$

کیونکہ Δ مخفی مقدار ہے (کیونکہ تعامل کا ارتکاز کم ہو رہا ہے۔ اسے -1 سے ضرب کرنے پر تعامل کی شرح ایک ثابت مقدار بن جاتی ہے۔ مذکورہ بالا مساوات (4.1) اور (4.2) اوسط شرح تعامل r_{av} کو ظاہر کرتی ہیں۔

اوسط شرح تعامل کا انحصار متعامل یا ماحصلات کے ارتکاز میں تبدیلی اور اس تبدیلی میں لگنے والے وقت پر ہوتا ہے۔ (شکل 4.1)



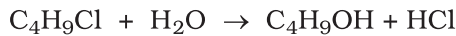
شکل 4.1: لمحتاً و او سط شرح تعامل

شرح تعامل کی اکائیاں (Units of rate of a reaction)

مساوات (4.1) اور (4.2) سے صاف ظاہر ہے کہ شرح کی اکائیاں $\text{mol L}^{-1} \text{time}^{-1}$ concentration time⁻¹ میں ہیں۔ مثلاً کے طور پر اگر ارتکاز mol L^{-1} میں ہے اور وقت سینٹ سیکنڈ میں ہے تو اکائیاں $\text{mol L}^{-1} \text{s}^{-1}$ میں ہوں گی۔ تاہم کیسی تعاملات میں جب کہ گیسوں کا ارتکاز ان کے جزوی دباؤ کی اصطلاح میں ظاہر کیا جاتا ہے لہذا شرح مساوات کی اکائیاں atms^{-1} ہوں گی۔

مثال 4.1

مختلف وقوف پر بیوٹائل کلورائڈ (C_4H_9Cl) کے ارتکاز ذیل میں دیے گئے ہیں تعمال کی اوسط شرح معلوم کیجیے۔



مختلف وقوف کے دوران

| t/s | 0 | 50 | 100 | 150 | 200 | 300 | 400 | 700 | 800 |
|--------------------------------|-------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|-------|
| $[C_4H_9Cl]/\text{mol L}^{-1}$ | 0.100 | 0.0905 | 0.0820 | 0.0741 | 0.0671 | 0.0549 | 0.0439 | 0.0210 | 0.017 |

حل ہم مختلف وقوف کے لیے ارتکاز میں فرق کا تعین کر سکتے ہیں اور پھر $\Delta t(R)$ کو Δt سے تقسیم کر کے اوسط شرح معلوم کر لیتے ہیں (جدول 4.1)

جدول 4.1 بیوٹائل کلورائڈ کی آب پاشیدگی کی اوسط شرح میں

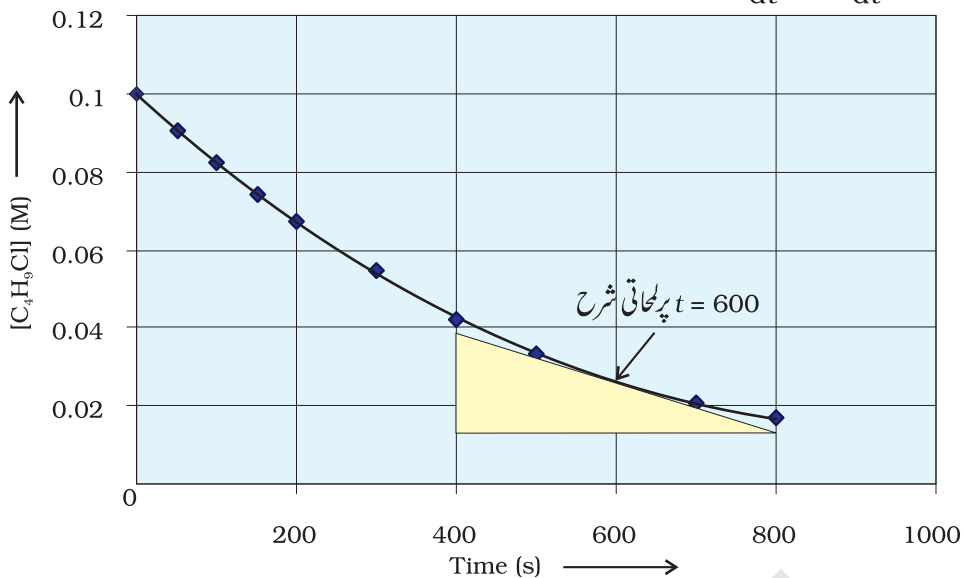
| $r_{av} \times 10^4 / \text{mol L}^{-1} \text{s}^{-1}$ $= \{(C_4H_9Cl)t_2 (C_4H_9Cl)t_1 / (t_2 - t_1)\} \times 10^4$ | t_2/s | t_1/s | $[C_4H_9Cl]t_2 / \text{mol L}^{-2}$ | $[C_4H_9Cl]t_1 / \text{mol L}^{-1}$ |
|---|---------|---------|-------------------------------------|-------------------------------------|
| 1.90 | 50 | 0 | 0.0905 | 0.100 |
| 1.70 | 100 | 50 | 0.0820 | 0.0905 |
| 1.58 | 150 | 100 | 0.0741 | 0.0820 |
| 1.40 | 200 | 150 | 0.0671 | 0.0741 |
| 1.22 | 300 | 200 | 0.0549 | 0.0671 |
| 1.10 | 400 | 300 | 0.0439 | 0.0549 |
| 1.04 | 500 | 400 | 0.0335 | 0.0439 |
| 0.4 | 800 | 700 | 0.017 | 0.0210 |

یہ دیکھا جاسکتا ہے (جدول 4.1) میں اوسط شرح کی قدر S^{-1} $1.90 \times 10^{-4} \text{ mol L}^{-1} \text{s}^{-1}$ سے گر کر $0.4 \times 10^{-4} \text{ mol L}^{-1} \text{s}^{-1}$ ہو جاتا ہے۔ کسی مخصوص لمحے میں شرح تعمال کی پیشین گوئی کے لیے اوسط شرح کا استعمال نہیں کیا جاسکتا کیونکہ یہ اس وقفہ کے لیے مستقل ہو گا جس پر اس کی پیمائش کی گئی ہے۔ لہذا کسی لمحے میں شرح کو ظاہر کرنے کے لیے ہم لحاظی شرح کا تعین کرتے ہیں۔ اسے ہم کسی بہت معمولی وقفہ dt (جب Δt صفر کی طرف جارہا ہو) کے لیے اوسط شرح کے ذریعہ حاصل کر سکتے ہیں۔ اس طرح ریاضیاتی طور پر لامتناہی معمولی وقفہ dt کے لیے لحاظی شرح مندرجہ ذیل ہے۔

$$(4.3) \quad r_{av} = \frac{-\Delta[R]}{\Delta t} = \frac{\Delta[P]}{\Delta t}$$

$\Delta t \rightarrow 0$ جب

$$r_{\text{inst}} = \frac{-d[R]}{dt} = \frac{d[P]}{dt}$$



شکل 4.2

بیوٹائل کلورائڈ (C₄H₉Cl) کے ہائڈرولسیس کی لمحاتی شرح

شرح

اس کا تعین متعال (R) یا ماحصلات (P) میں سے کسی ایک کا وقت t کے ساتھ بننے والے گراف کے منحنی پر وقت t پر مماس (tangent) کھینچ کر اس کے سلوپ کی تحسیب کر کے کیا جاسکتا ہے (شکل 4.1) میں مثال 4.1 میں t=600s پر r_{inst} کی تحسیب بیوٹائل کلورائڈ کے ارتکاز اور وقت کے مابین گراف کھینچ کر کی جاسکتی ہے۔ t=600s کے منحنی پر خط مماس کھینچتے ہیں۔ شکل (4.2) میں اس مماس سلوپ سے لمحاتی شرح حاصل ہوتی ہے۔

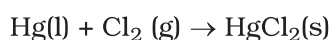
$$\text{So, } r_{\text{inst}} \text{ at } 600 \text{ s} = \left(\frac{0.0165 - 0.037}{(800 - 400) \text{ s}} \right) \text{ mol L}^{-1} = 5.12 \times 10^{-5} \text{ mol L}^{-1} \text{s}^{-1}$$

$$\text{At } t = 250 \text{ s} \quad r_{\text{inst}} = 1.22 \times 10^{-4} \text{ mol L}^{-1} \text{s}^{-1}$$

$$t = 350 \text{ s} \quad r_{\text{inst}} = 1.0 \times 10^{-4} \text{ mol L}^{-1} \text{s}^{-1}$$

$$t = 450 \text{ s} \quad r_{\text{inst}} = 6.4 \times 10^{-5} \text{ mol L}^{-1} \text{s}^{-1}$$

اب مندرجہ ذیل تعامل پر غور کیجیے۔



جہاں متعال اور ماحصلات کے تناوب پیاری قریب یکساں ہیں۔ تب تعامل کی شرح مندرجہ ذیل ہوگی۔

$$-\frac{\Delta[\text{Hg}]}{\Delta t} = -\frac{\Delta[\text{Cl}_2]}{\Delta t} = \frac{\Delta[\text{HgCl}_2]}{\Delta t}$$

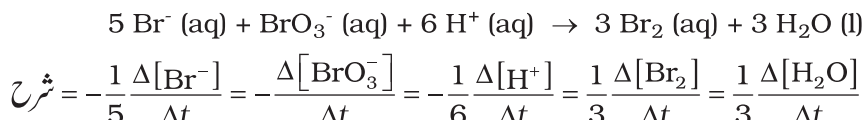
یعنی کسی متعال کے ارتکاز میں کی شرح ماحصلات کے ارتکاز میں اضافہ کی شرح کے مساوی ہوتی ہے۔ لیکن مندرجہ ذیل تعامل میں HI کے دو مول تخلیل ہو کر H₂ اور I₂ کا ایک مول فراہم کرتے ہیں۔



جن تعاملات میں متعال اور ماحصلات کے تناوب پیمائی ضرب (stoichiometric coefficient) مساوی نہ ہوں ان میں کسی تعامل کے ارتکاز میں کمی کی شرح یا کسی ماحصل کے ارتکاز میں اضافہ کی شرح کو ان کے متعلقہ تناوب پیمائی ضریب سے تقسیم کرتے ہیں۔ کیونکہ HI کے ارتکاز میں کمی کی شرح H_2 اور I_2 کی تشکیل کی شرح سے دو گنی ہے لہذا انہیں مساوی بنا نے کے لیے $\Delta[H]$ کو 2 سے تقسیم کردیتے ہیں۔ اس تعامل کی شرح مندرجہ ذیل کے مطابق ہوگی۔

$$-\frac{1}{2} \frac{\Delta[H]}{\Delta t} = \frac{\Delta[H_2]}{\Delta t} = \frac{\Delta[I_2]}{\Delta t}$$

اسی طرح مندرجہ ذیل تعامل کے لیے



ایک مستقل درجہ حرارت پر کسی تعامل کے لیے کیونکہ ارتکاز جزوی دباؤ کے سیدھے تناوب میں ہوتا ہے اس لیے شرح تعامل یا ماحصل جزوی دباؤ میں تبدیلی کی شرح کے طور پر بھی ظاہر کیا جاسکتا ہے۔

مثال 4.2 N_2O_5 کی N_2O_5 اور O_2 میں تحلیل کا مطالعہ مخلول میں N_2O_5 کے ارتکاز کی مانٹر نگ کے ذریعہ کیا گیا۔ شروع کیس N_2O_5 کا ارتکاز 2.33 mol L^{-1} تھا اور 184 min کے بعد یہ گھٹ کر 2.08 mol L^{-1} رہ گیا۔ تعامل کی مساوات مندرجہ ذیل ہے۔



اس تعامل کی اوسط شرح گھنٹوں، منٹوں اور سینٹد میں معلوم کیجئے۔ اس وقفہ میں O_2 کے پیدا ہونے کی شرح کیا ہے؟

$$\text{اوسط شرح} = \frac{1}{2} \left\{ -\frac{\Delta[N_2O_5]}{\Delta t} \right\} = -\frac{1}{2} \left[\frac{(2.08 - 2.33) \text{ mol L}^{-1}}{184 \text{ min}} \right]$$

حل

$$= 6.79 \times 10^{-4} \text{ mol L}^{-1}/\text{min} = (6.79 \times 10^{-4} \text{ mol L}^{-1} \text{ min}^{-1}) \times (60 \text{ min}/1\text{h})$$

$$= 4.07 \times 10^{-2} \text{ mol L}^{-1}/\text{h}$$

$$= 6.79 \times 10^{-4} \text{ mol L}^{-1} \times 1\text{min}/60\text{s}$$

$$= 1.13 \times 10^{-5} \text{ mol L}^{-1}\text{s}^{-1}$$

یہ یاد رکھنے کی بات ہے کہ

$$\frac{\Delta[NO_2]}{\Delta t} = (\text{شرح})$$

$$\frac{\Delta[NO_2]}{\Delta t} = 6.79 \times 10^{-4} \times 4 \text{ mol L}^{-1} \text{ min}^{-1} = 2.72 \times 10^{-3} \text{ mol L}^{-1}\text{min}^{-1}$$

4.1 تعامل $P \rightarrow R$ کے لیے تعامل کا ارتکاز 25 منٹ میں 0.03M سے 0.02M ہو جاتا ہے۔ تعامل کی اوسط شرح وقت کی دونوں اکائیوں یعنی منٹ اور سینڈ میں معلوم کیجیے۔

4.2 تعامل حاصل $\rightarrow 2A$ میں A کا ارتکاز 10 منٹ میں 0.5 mol L^{-1} سے گھٹ کر 0.4 mol L^{-1} رہ جاتا ہے۔ اس وقت میں شرح تعامل معلوم کیجیے۔

4.2 شرح تعامل کو متاثر کرنے والے عوامل

تعامل کی شرح تجرباتی حالات جیسے متعاملوں کا ارتکاز (گیسوں کے معاملے میں دباؤ) درجہ حرارت اور وسیط پر تاثر ہوتا ہے۔

4.2.1 ارتکاز پر شرح کا انحصار دیے ہوئے درجہ حرارت پر کیمیائی تعامل کی شرح کا انحصار ایک یا زیادہ تعاملوں یا ماحصلات کے ارتکاز پر ہوتا ہے۔ تعاملوں کے ارتکاز کے طور پر تعامل کی شرح کا اظہار شرح کلیہ (Rate Law) کہلاتا ہے۔ اسے شرح مساوات یا شرح کی عبارت بھی کہا جاتا ہے۔

جدول 4.1 کے نتائج سے صاف ظاہر ہے کہ وقت کے ساتھ متعاملوں کے ارتکاز میں کمی آنے پر شرح تعامل گھٹتا ہے۔ اس کے برعکس شرح میں اس وقت اضافہ ہوتا ہے۔ جب متعاملوں کے ارتکاز میں اضافہ ہوتا ہے۔ اس لیے شرح تعامل کا انحصار متعاملوں کے ارتکاز پر ہوتا ہے۔ مندرجہ ذیل عمومی تعامل پر غور کیجیے۔



جہاں a, b, c, d اور ماحصلات کے تناسب پہلوی ضریب ہیں۔ اس تعامل کے لیے شرح عبارت مندرجہ ذیل ہوگی۔

$$(4.4) \quad \text{شرح } [A]^x [B]^y$$

جہاں قوت نما x اور y متعاملوں کے تناسب پہلوی ضریب (a اور b) کے مساوی بھی ہو سکتے ہیں اور انہیں بھی۔

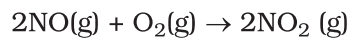
ذکورہ بالا مساوات کو مندرجہ ذیل طریقے سے بھی لکھا جاسکتا ہے۔

$$(4.4a) \quad k [A]^x [B]^y \quad \text{شرح}$$

$$(4.4b) \quad -\frac{d[R]}{dt} = k [A]^x [B]^y$$

مساوات (4.4b) کی یہ شکل تفہیقی شرح مساوات (differential rate equation) کہلاتی ہے جہاں k تناسب کا مستقلہ ہے جسے شرح مستقلہ (rate constant) کہتے ہیں۔ مساوات (4.4) جو کہ شرح تعامل اور متعاملوں کے ارتکاز میں تعلق کو ظاہر کرتی ہے شرح کلیہ یا شرح عبارت کہلاتی ہے۔ اس طرح شرح کلیہ وہ عبارت ہے جس میں شرح تعامل کو متعاملوں کے مول ارتکاز پر کوئی قوت لگا کر ظاہر کرتے ہیں۔ یہ قوت کسی متوازن کیمیائی حرکیات

مساوات میں تعامل کرنے والی اسپشیز کے تناسب پیائی ضریب کے مساوی ہو سکتی ہے اور نہیں بھی۔ مثال کے طور پر:



ہم اس تعامل کی شرح کی پیمائش یا تو کسی ایک تعامل کے ارتکاز کو مستقل رکھتے ہوئے دوسرے تعامل کے ارتکاز کو تبدیل کر کے یا دونوں معاملوں کے ارتکاز کو تبدیل کر کے ابتدائی ارتکاز کے تعامل کے طور پر کر سکتے ہیں۔ ذیل نتائج حاصل ہوئے ہیں (جدول 4.2)

جدول 4.2: NO_2 کی تشکیل کی ابتدائی شرح

| $\text{NO}_2/\text{mol L}^{-1}\text{s}^{-1}$ کی تشکیل کی ابتدائی شرح | [O ₂]/mo ⁻¹ | [NO]/moIL ⁻¹ | تجربہ |
|---|------------------------------------|-------------------------|-------|
| 0.096 | 0.30 | 0.30 | -1 |
| 0.384 | 0.30 | 0.60 | -2 |
| 0.192 | 0.60 | 0.30 | -3 |
| 0.768 | 0.60 | 0.60 | -4 |

نتائج پر نظر ڈالنے سے یہ صاف ظاہر ہے کہ جب O₂ کے ارتکاز کو مستقل رکھ کر NO کا ارتکاز دو گنا ہوتا ہے تو ابتدائی شرح تعامل میں چار کے فیکٹر سے اضافہ ہوتا ہے (0.096 mol L⁻¹s⁻¹)² = 0.384 mol L⁻¹s⁻¹۔ اس سے ظاہر ہوتا ہے کہ شرح کا انحصار NO کے ارتکاز کے مرتع پر ہے۔ جب NO کے ارتکاز کو مستقل رکھا جاتا ہے اور O₂ کے ارتکاز کو دو گنا کر دیا جاتا ہے تو شرح بھی دو گنی ہو جاتی ہے جس سے ظاہر ہوتا ہے کہ شرح کا انحصار O₂ کے ارتکاز کی ایک قوت پر ہوتا ہے۔ اس طرح تعامل کے لیے شرح مساوات مندرجہ ذیل ہے۔

$$k[\text{NO}]^2[\text{O}_2] = \text{شرح}$$

اس شرح عبارت کی تفریقی شکل مندرجہ ہے۔

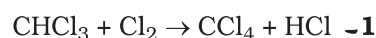
$$-\frac{d[R]}{dt} = k[\text{NO}]^2 [\text{O}_2]$$

اب ہم مشاہدہ کرتے ہیں کہ اس تعامل کے لیے تجرباتی اندازوں سے حاصل ہونے والی شرح مساوات میں ارتکاز کے قوت نما متوازن کیمیائی تعامل میں ارتکاز کے تناسب پیائی ضریب کے مساوی ہے۔

تعامل

تجرباتی شرح عبارت

$$k [\text{CHCl}_3] [\text{Cl}_2]^{1/2} = \text{شرح}$$



$$k [\text{CH}_3\text{COOC}_2\text{H}_5]^1 [\text{H}_2\text{O}]^0 = \text{شرح} \quad \text{CH}_3\text{COOC}_2\text{H}_5 + \text{H}_2\text{O} \rightarrow \text{CH}_3\text{COOH} + \text{C}_2\text{H}_5\text{OH} \quad -2$$

ان تعاملات میں ارتکاز کے قوت نما مساوات میں موجود تناسب پیمائی ضریب سے مختلف ہیں۔ لہذا ہم کہہ سکتے ہیں کہ شرح کلیہ کی پیشین گوئی صرف متوازن کیمیائی مساوات کو دیکھ کر نہیں کی جاسکتی یعنی اس کا تعین نظریاتی طور پر نہیں بلکہ تجربی طور پر کیا جاتا ہے۔

شرح مساوات (4.4) میں

$$= k [A]^x [B]^y$$

x اور y اس بات کی طرف اشارہ کرتے ہیں کہ شرح تعامل A یا B کے ارتکاز میں تبدیلی سے کس طرح متاثر ہوتا ہے۔ مساوات (4.4) میں ان قوت نمائوں کا حاصل جمع تعامل کے کل آرڈر (overall order) کو ظاہر کرتا ہے جبکہ x اور y بالترتیب A اور B متعاملوں کے متعلقہ آرڈر کو ظاہر کرتے ہیں۔ اس طرح، شرح کلیہ عبارت میں متعاملوں کے ارتکاز کی قوتون کا حاصل جمع اس کیمیائی تعامل کا آرڈر کہلاتا ہے۔ تعامل کا آرڈر 0, 1, 2, 3 اور یہاں تک کہ کسر میں بھی ہو سکتا ہے۔ صفر آرڈر تعامل کا مطلب ہے کہ تعامل متعاملوں کے ارتکاز سے مبراء ہے۔

4.2.3 تعامل کا آرڈر

(Order of a Reaction)

اس تعامل کا کل آرڈر معلوم کیجئے جس کی شرح عبارت مندرجہ ذیل ہے۔

مثال 4.3

$$= k [A]^{1/2} [B]^{3/2} \quad (\text{شرح})$$

$$= k [A]^{3/2} [B]^{-1} \quad (\text{شرح})$$

$$k [A]^x [B]^y = \text{شرح} \quad (\text{a})$$

$$\text{آرڈر} = x + y$$

$$\text{اس طرح آرڈر} = 1/2 + 3/2 = 2$$

یعنی یہ سینٹ آرڈر تعامل ہے

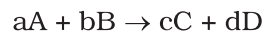
$$= 3/2 + (-1) = 1/2 \quad (\text{b})$$

یعنی نصف آرڈر تعامل ہے۔

حل:

ایک متوازن کیمیائی تعامل سے ہمیں اس بات کا صحیح علم نہیں ہو پاتا کہ تعامل کس طرح ہو رہا ہے کیونکہ اتفاق سے ہی کوئی تعامل ایک مرحلہ میں کامل ہوتا ہے۔ وہ تعاملات جو کہ ایک مرحلہ میں کامل ہوجاتے ہیں ابتدائی تعاملات (Elementary reactions) کہلاتے ہیں۔ جب ابتدائی تعاملات کا ایک سلسلہ (جسے میکانزم کہتے ہیں) ماحصلات فراہم کرتا ہے تو تعاملات پیچیدہ تعاملات (complex reactions) کہلاتے ہیں۔ یہ تعاملات مسلسل (مثلاً آتھین کی CO₂ میں نکسید اور H₂O مخفنی مطلوبوں کے ایک سلسلہ سے گزرتا ہے جس میں الکھل، ایڈ، یہاں ڈ اور ایڈ بنتے ہیں) رجعتی اور چائی نی تعاملات ہو سکتے ہیں مثلاً (فینال کے ناکٹریشن سے آرتوونا کٹر و فینال اور پیراناٹر و فینال حاصل ہوتے ہیں)

شرح مستقلہ کی اکائیاں (Units of rate constant) ایک عمومی تعاوں



کے لیے شرح = $k [A]^x [B]^y$

جہاں $x + y = n$ تعاوں کا آرڈر ہے۔

$$\begin{aligned} k &= \frac{\text{Rate}}{[A]^x [B]^y} \\ &= \frac{\text{ارٹکاز}}{\text{وقت}} \cdot \frac{1}{(\text{ارٹکاز})^n} \end{aligned}$$

ارٹکاز کی اکائیاں SI میں mol L⁻¹ میں اور وقت کی اکائی S میں پر مختلف آرڈر والے تعاوں کے لیے K کی اکائیاں جدول 4.3 میں دی گئی ہیں۔

جدول 4.3 شرح مستقلہ کی اکائیاں

| تعاون | آرڈر | شرح مستقلہ کی اکائیاں |
|-----------------|------|---|
| صفر آرڈر تعاوں | 0 | $\frac{\text{mol L}^{-1}}{\text{s}} \times \frac{1}{(\text{mol L}^{-1})^0} = \text{mol L}^{-1} \text{s}^{-1}$ |
| فرست آرڈر تعاوں | 1 | $\frac{\text{mol L}^{-1}}{\text{s}} \times \frac{1}{(\text{mol L}^{-1})^1} = \text{s}^{-1}$ |
| سینڈ آرڈر تعاوں | 2 | $\frac{\text{mol L}^{-1}}{\text{s}} \times \frac{1}{(\text{mol L}^{-1})^2} = \text{mol}^{-1} \text{L s}^{-1}$ |

مندرجہ ذیل شرح مستقلوں میں ہر ایک کے لیے تعاوں کے آرڈر کی شناخت کیجیے

مثال 4.4

$$k = 2.3 \times 10^{-5} \text{ L mol}^{-1} \text{s}^{-1} \quad (\text{i})$$

$$k = 3 \times 10^{-4} \text{ s}^{-1} \quad (\text{ii})$$

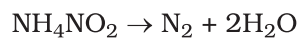
(i) سینڈ آرڈر شرح مستقلہ کی اکائی $\text{L mol}^{-1} \text{s}^{-1}$ ہے لہذا $k = 2.3 \times 10^{-5} \text{ L mol}^{-1} \text{s}^{-1}$ سینڈ آرڈر تعاوں کو ظاہر کرتا ہے۔

حل

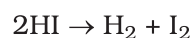
(ii) فرست آرڈر شرح مستقلہ کی اکائی s^{-1} ہے لہذا $k = 3 \times 10^{-4} \text{ s}^{-1}$ فرست آرڈر تعاوں کو ظاہر کرتا ہے۔

4.2.4 تعامل کی سالمیت (Molecularity of a Reaction)

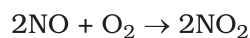
تعامل کی ایک اور خصوصیت جسے سالمیت (molecularity) کہتے ہیں، تعامل کے میکانزم کو سمجھنے میں مدد کرتی ہے۔ ابتدائی تعامل میں حصہ لینے والی اسپیشیر (ایٹم، آئین یا سالمیات) جو کہ ایک ساتھ تصادم کے نتیجے میں کیمیائی تعامل کرتی ہیں، کی تعداد تعامل کی سالمیت (molecularity) کہلاتی ہے۔ جب تعامل میں صرف ایک ہی اسپیشیر ملوث ہو تو تعامل یک سالماتی (unimolecular) کہلاتا ہے۔ مثال کے طور پر امونیم ناکٹریٹ کی تحلیل



دو سالماتی تعاملات میں بہیک وقت دو اسپیشیر کے درمیان تصادم ہوتا ہے۔ مثال کے طور پر ہائڈروجن آئوڈائئڈ کی تحلیل

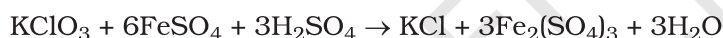


سالماتی تعاملات میں تین اسپیشیر کے درمیان بہیک وقت تصادم ہوتا ہے مثال کے طور پر



اس بات کا اختصار بہت ہی کم ہوتا ہے کہ تین سے زیادہ سالمات کے درمیان بہیک وقت تصادم ہو۔ لہذا تین سے زیادہ سالمیت کا مشاہدہ نہیں کیا گیا ہے۔

اس طرح صاف ظاہر ہے کہ پچیدہ تعاملات جن کی تناسب پیائی مساوات میں تین سے زیادہ سالمات ہوتے ہیں وہ ایک سے زیادہ مرحلوں میں مکمل ہوتے ہیں۔



یہ تعامل جو کہ دسویں آرڈر کا تعامل نظر آتا ہے لیکن حقیقت میں یہ سینکڑ آرڈر تعامل ہے۔ اس سے ظاہر ہوتا ہے کہ یہ تعامل کئی مرحلے میں مکمل ہوتا ہے۔ کون سا مرحلہ مکمل کی شرح کو کنٹرول کرتا ہے؟ اس سوال کا جواب ہم تعامل کے میکانزم کو معلوم کر کے دے سکتے ہیں۔ مثال کے طور پر لے دوڑ میں ٹیم کی فتح سب سے آہستہ دوڑنے والے کھلاڑی پر منحصر ہوتی ہے۔ اسی طرح تعامل کی کل شرح تعامل کے ست ترین مرحلے کے ذریعے کنٹرول ہوتی ہے۔ اس مرحلہ کو شرح متنعین کرنے والا مرحلہ (rate determining step) کہتے ہیں۔ قلوی میڈیم میں آئوڈائئڈ آئین کے ذریعے کیٹلائز ہونے والی ہائڈروجن کی تحلیل پر غور بیکھیے۔



اس تعامل کے لیے شرح مساوات مندرجہ ذیل ہے۔

$$\frac{-d[\text{H}_2\text{O}_2]}{dt} = k[\text{H}_2\text{O}_2][\text{I}^-] \quad \text{شرح}$$

یہ تعامل H_2O_2 اور I^- دونوں کی نسبت سے فرست آرڈر تعامل ہے۔

شاہد یہ تجویز کرتے ہیں کہ یہ تعامل دو مرحلوں میں مکمل ہوتا ہے۔



دونوں مرحلے دو سالمانی ابتدائی تعمالات ہیں۔ IO اسپیشیز ضمی ماحصل ہے کیونکہ یہ تعمال کے درمیان پیدا ہوتی ہے نہ کہ کل متوازن مساوات میں۔ پہلا مرحلہ سست ہونے کی وجہ سے شرح کا تعین کرنے والا مرحلہ ہے۔ اس طرح ضمی ماحصل کی شرح تشکیل تعمال کی شرح کا تعین کرے گی۔

اس طرح، اب تک جو کچھ بحث ہوئی ہے اس سے مندرجہ ذیل نتائج اخذ کیے جا سکتے ہیں۔

(i) تعمال کا آرڈر ایک تجویزی مقدار ہے۔ یہ صفر یا کسر میں ہو سکتا ہے۔ لیکن سالمیت (molecularity) صفر یا غیر صحیح عدد نہیں ہو سکتی۔

(ii) ابتدائی تعمال اور پیچیدہ تعمال دونوں کا آرڈر ہوتا ہے جبکہ سالمیت صرف ابتدائی تعمال کے لیے ہی ہے۔ پیچیدہ تعمال کے لیے سالمیت کے کوئی معنی نہیں ہے۔

(iii) پیچیدہ تعمالات کے لیے آرڈر سست ترین مرحلہ کا دیا جاتا ہے اور عام طور سے سست ترین مرحلہ کی سالمیت اور کل تعمال کا آرڈر مساوی ہوتا ہے۔

متن پر مبنی سوالات

4.3 تعمال ماحصل $\rightarrow A + B \rightarrow$ کے لیے شرح کا $r = k [A]^{1/2} [B]^2$ ہے۔ تعمال کا آرڈر معلوم کیجیے۔

4.4 سالمیت X کی Y میں تبدیلی سینڈ آرڈر حرکیات کے مطابق ہوتی ہے۔ اگر X کے ارتکاز میں تین گنا اضافہ کر دیا جائے تو یہ Y کی تشکیل کی شرح کو کس طرح متاثر کرے گا۔

ہم نے پہلے ہی نوٹ کیا ہے کہ شرح کا ارتکاز پر انحراف تکمیلی شرح مساوات کھلا تی ہے۔ لمحاتی شرح کا تعین ہمیشہ ہی آسان نہیں ہوتا کیونکہ اس کی قدر ارتکاز اور وقت کے مابین کھینچ گئے خط انخنا کے نقطہ t پر بنائے گئے خط مماس کے سلوپ کی پیمائش کر کے تعین کی جاتی ہے۔ (شکل 4.1)۔

اس کے ذریعہ شرح کا تعین مشکل ہو جاتا ہے۔ لہذا تعمال کا آرڈر معلوم کرنا بھی مشکل ہو جاتا ہے۔ اس مشکل سے نجات پانے کے لیے ہم تفرقی شرح مساوات کا تکمیلہ کر سکتے ہیں۔ اس مساوات سے ہمیں براہ راست پیمائش کیے گئے تجویزی اعداد و شمار یعنی مختلف اوقات میں ارتکاز اور شرح مستقل کے درمیان تعلق معلوم ہو جاتا ہے۔ مختلف آرڈر والے مختلف تعمالات کے لیے تکمیلی شرح مساوات علیحدہ علیحدہ ہوتی ہیں۔ یہاں ہم صرف صفر اور فرست آرڈر کیمیائی تعمالات کے لیے ہی ان مساوات کا تعین کریں گے۔

صفر آرڈر تعمال کا مطلب ہے کہ شرح تعمال متعاملوں کے ارتکاز کی صفر قوت کے متناسب ہے۔ مندرجہ ذیل تعمال پر غور کیجیے۔



$$-\frac{d[R]}{dt} = k[R]^0$$

کسی مقدار پر صفر قوت کی قدر اکائی ہوتی ہے۔

4.3 تکمیلی شرح مساوات
(Integrated Rate Equations)

4.3.1 صفر آرڈر تعمالات
(Zero Order Reactions)

$$\frac{d[R]}{dt} = -k$$

$$d[R] = -k dt$$

دونوں جانب تکملہ لینے پر

$$(4.5) \quad [R] = -kt + I$$

جہاں I تکمیلی مستقلہ ہے۔

$t = 0$ پر متعامل R کا ارتکاز $[R]_0$ ، جہاں $[R]_0$ متعامل کا ابتدائی ارتکاز ہے۔ مساوات (4.5) میں $[R]_0$ کی قدر رکھنے پر

$$[R]_0 = -k \times 0 + I$$

$$[R]_0 = I$$

مساوات (4.5) میں I کی قدر رکھنے پر

$$(4.6) \quad [R] = -kt + [R]_0$$

مساوات (4.6) کا موازne خط مستقیم کی مساوات $y = mx + c$ سے کرنے پر اگر $[R]$ اور t کے درمیان گراف کھینچیں تو ایک خط مستقیم حاصل ہوتا ہے۔ (شکل 4.3)۔ اس خط کا سلوپ $k =$ اور خط قاطع (intercept) $[R]_0$ کے مساوی ہے۔ مساوی (4.6) کو مزید حل کرنے پر ہمیں شرح مستقلہ K مندرجہ ذیل شکل میں حاصل ہوتا ہے۔

$$(4.7) \quad k = \frac{[R]_0 - [R]}{t}$$

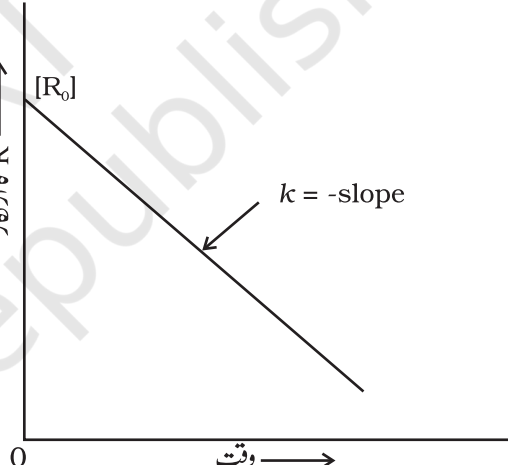
صفر آرڈر تعاملات عام طور سے نہیں ہوتے لیکن یہ مخصوص حالات میں واقع ہوتے ہیں۔ انتراجم کیٹالائز تعاملات اور وہ تعاملات جو دھاتی سطحوں پر ہوتے ہیں صفر آرڈر تعاملات کی کچھ مثالیں ہیں۔ گرم پلیٹم سطح پر امونیا گیس کی تحلیل اونچے دباؤ پر صفر آرڈر تعامل ہے۔



$$k [\text{NH}_3]^0 = k$$

اس تعامل میں پلیٹم دھات و سیط کا کام کرتی ہے۔ اونچے دباؤ پر دھاتی سطح گیس کے سالمات سے سیر ہو جاتی ہے۔ لہذا تعامل کے حالات میں مزید تبدیلی کی وجہ سے وسیط کی سطح پر امونیا کی مقدار میں تبدیلی نہیں آتی لہذا تعامل کی شرح اس کے ارتکاز سے مبرہ ہو جاتی ہے۔ گولڈ کی سطح پر HI کی حرارتی تحلیل صفر آرڈر تعامل کی ایک اور مثال ہے۔

اس گروپ کے تعاملات میں شرح تعامل متعامل R کے ارتکاز کی قوت نما کے متناسب ہوتا ہے۔ مثلاً



شکل 4.3: صفر آرڈر تعامل کے لیے ارتکاز اور وقت کے مابین کھینچے گئے گراف میں تنواع

4.3.2 فرست آرڈر

تعاملات

(First Order
Reaction)

$$R \rightarrow P$$

$$\frac{d[R]}{dt} = -k[R]$$

$$\frac{d[R]}{[R]} = -k dt$$

اس مساوات کا تکملہ کرنے پر ہمیں حاصل ہوتا ہے۔

(4.8)

$$[R] = -kt + I$$

دوبارہ، I تکملہ کا مستقلہ ہے اور اس کی قدر کا تعین بآسانی کیا جاسکتا ہے۔

جب $t = 0$ جہاں $R = [R]_0$ متعامل کا ابتدائی ارتکاز ہے۔

اس لیے، مساوات (4.8) کو مندرجہ ذیل طریقے سے لکھا جاسکتا ہے۔

$$[R]_0 = -k \times 0 + I$$

$$[R]_0 = I$$

مساوات (4.8) میں I کی قدر رکھنے پر

(4.9)

$$\ln[R] = -kt + \ln[R]_0$$

مساوات کو از سر نو ترتیب دینے پر

$$\ln \frac{[R]}{[R]_0} = -kt$$

$$k = \frac{1}{t} \ln \frac{[R]_0}{[R]}$$

وقت t_1 پر مساوات (4.8) سے

(4.10)

$$* \ln[R]_1 = -kt_1 + * \ln[R]_0$$

وقت t_2 پر

(4.11)

$$\ln[R]_1 = -kt_2 + \ln[R]_0$$

جہاں $[R]_1$ اور $[R]_2$ t_1 اور t_2 وغیرہ متعاملوں کے ارتکاز ہیں۔

مساوات (4.11) میں (4.12) کو گھٹانے پر

$$\ln[R]_1 - \ln[R]_2 = -kt_1 - (-kt_2)$$

$$\ln \frac{[R]_1}{[R]_2} = k(t_2 - t_1)$$

$$k = \frac{1}{(t_2 - t_1)} \ln \frac{[R]_1}{[R]_2}$$

مساوات (4.9) کو مندرجہ ذیل طریقے سے بھی لکھا جاسکتا ہے۔

(4.12)

$$\ln \frac{[R]}{[R]_0} = -kt$$

دونوں جانب کا antilog لینے پر

(4.14)

$$[R] = [R]_0 e^{-kt}$$

مساویات (4.9) کا $y = mx + c$ سے موازنہ کرنے پر، اگر ہم $\ln[R]$ اور t کے مابین گراف بناتے ہیں۔

(شکل 4.4) تو ہمیں ایک خط مستقیم حاصل ہوتا ہے جس کا سلوپ $= -k$ اور خط قاطع $\ln[R]_0$ ہے۔

فرست آرڈر تعلق (4.10) مندرجہ ذیل شکل میں بھی لکھی جاسکتی ہے۔

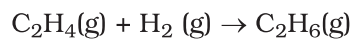
(4.15)

$$k = \frac{2.303}{t} \log \frac{[R]_0}{[R]}$$

$$\log \frac{[R]_0}{[R]} = \frac{kt}{2.303}$$

اگر ہم $\log [R]_0/[R]$ اور t کے درمیان گراف بناتے ہیں (شکل 4.5) تو سلوپ $= k/2.303$ ہے

ایتھیں کا ہائٹ روچینش فرست آرڈر تعلق کی ایک مثال ہے۔



$$k [C_2H_4] = \text{شروع}$$

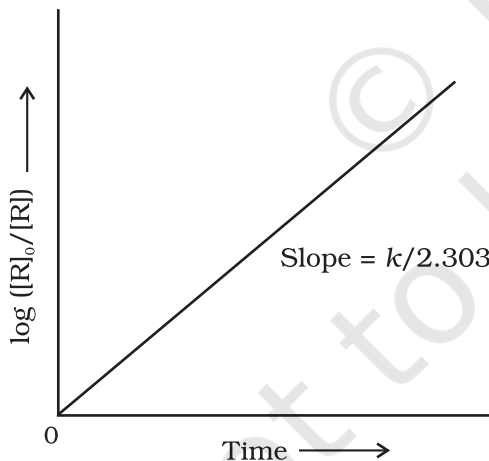
غیر منظم نوکلیس کے تمام قدرتی اور مصنوعی تابکار decay فرست آرڈر حرکیات کے ذریعہ عمل پذیر ہوتے

ہیں۔

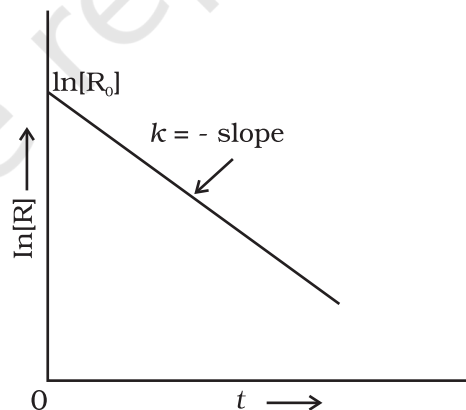


$$k [Ra] = \text{شروع}$$

اور N_2O اور N_2O_5 کی تخلیق فرست آرڈر تعلقات کی کچھ اور مثالیں لیں۔



شکل 4.5: فرست آرڈر تعلق کے لیے $\log [R]_0/[R]$ اور وقت کے درمیان گراف



شکل 4.4: فرست آرڈر تعلق کے لیے $\ln[R]$ اور t کا پلاٹ

* اور \log کے لیے ضمیمه IV ملاحظہ کیجیے

318K پر مندرجہ ذیل فرست آرڈر تعامل میں N_2O_5 کا ابتدائی ارتکاز $1.24 \times 10^{-2} \text{ mol L}^{-1}$ کے 60

بعد $0.20 \times 10^{-2} \text{ mol L}^{-1}$ ارتکاز $N_2O_5(g) \rightarrow 2 NO_2(g) + 1/2 O_2(g)$

کامستقلہ معلوم کیجیے۔

فرست آرڈر تعامل کے لیے حل

$$\log \frac{[R]_1}{[R]_2} = \frac{k(t_2 - t_1)}{2.303}$$

$$k = \frac{2.303}{(t_2 - t_1)} \log \frac{[R]_1}{[R]_2}$$

$$= \frac{2.303}{(60 \text{ min} - 0 \text{ min})} \log \frac{1.24 \times 10^{-2} \text{ mol L}^{-1}}{0.20 \times 10^{-2} \text{ mol L}^{-1}} =$$

$$= \frac{2.303}{60} \log 6.2 \text{ min}^{-1}$$

$$k = 0.0304 \text{ min}^{-1}$$

آئیے عجیب و غریب فرست آرڈر گیس فائزر تعامل پر غور کرتے ہیں۔

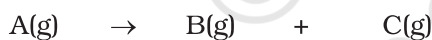


مان لیجیے کہ A کا ابتدائی ارتکاز p_i اور وقت t پر کل دباؤ p_t ہے۔ اس قسم کے تعامل کے لیے تکمیلی شرح مساوات مندرجہ ذیل طریقے سے اخذ کی جاسکتی ہے۔

$$(دباو اکائیاں) p_t = p_A + p_B + p_C \quad \text{کل دباؤ}$$

p_A, p_B, p_C اور p_t کے جزوی دباو ہیں۔

اگر وقت t پر A کے دباؤ میں کمی $X \text{ atm}$ ہے نیز B اور C میں سے ہر ایک کا ایک مول تشکیل پاتا ہے تو B اور C کے دباؤ میں اضافہ بھی $X \text{ atm}$ ہوگا۔



$$\text{At } t = 0 \quad p_i \text{ atm} \quad 0 \text{ atm} \quad 0 \text{ atm}$$

$$\text{At time } t \quad (p_i - x) \text{ atm} \quad x \text{ atm} \quad x \text{ atm}$$

جہاں $(p_i - x)$ پر ابتدائی

$$p_t = (p_i - x) + x + x = p_i + x$$

$$x = (p_t - p_i)$$

$$p_A = p_i - x = p_i - (p_t - p_i) \quad \text{جہاں} (p_t - p_i)$$

$$= 2p_i - p_t$$

$$k = \left(\frac{2.303}{t} \right) \left(\log \frac{p_i}{p_A} \right)$$

$$= \frac{2.303}{t} \log \frac{p_i}{(2p_i - p_t)}$$

مثال 4.6 مستقل جم پر $N_2O_5(g)$ کے فرست آرڈر حرارتی تحلیل کے دوران حاصل ہونے والے اعداد و شمار مندرجہ ذیل ہیں۔



| نمبر شار | وقت / s | کل دباؤ / (atm) |
|----------|---------|-----------------|
| 1 | 0 | 0.5 |
| 2 | 100 | 0.512 |

شرح مستقلہ کی تحسیب کیجئے۔

مان لیجیے کہ $N_2O_5(g)$ کے دباؤ میں تخفیف $2 \times atm$ ہے۔ کیونکہ N_2O_5 کے دو مول تحلیل ہو کر $O_2(g)$ کے دو مول اور $N_2O_4(g)$ کا ایک مول بناتے ہیں تو $N_2O_5(g)$ کے دباؤ میں $2 \times atm$ کا اضافہ ہوتا ہے اور $O_2(g)$ کے دباؤ میں X atm کا اضافہ ہوتا ہے۔

حل

| | | | |
|---------------|------------------|--------------|------------|
| $2N_2O_5(g)$ | \rightarrow | $2N_2O_4(g)$ | $+ O_2(g)$ |
| Start $t = 0$ | | 0.5 atm | 0 atm |
| At time t | $(0.5 - 2x)$ atm | 2x atm | x atm |

$$\begin{aligned} p_t &= p_{N_2O_5} + p_{N_2O_4} + p_{O_2} \\ &= (0.5 - 2x) + 2x + x = 0.5 + x \\ x &= p_t - 0.5 \\ p_{N_2O_5} &= 0.5 - 2x \end{aligned}$$

$$= 0.5 - 2(p_t - 0.5) = 1.5 - 2p_t$$

$$\begin{aligned} \text{At } t = 100 \text{ s; } p_t &= 0.512 \text{ atm} \\ &= 1.5 - 2 \times 0.512 = 0.476 \text{ atm} \end{aligned}$$

Using equation (4.16)

$$\begin{aligned} k &= \frac{2.303}{t} \log \frac{p_i}{p_A} = \frac{2.303}{100 \text{ s}} \log \frac{0.5 \text{ atm}}{0.476 \text{ atm}} \\ &= \frac{2.303}{100 \text{ s}} \times 0.0216 = 4.98 \times 10^{-4} \text{ s}^{-1} \end{aligned}$$

کسی تعامل کی نصف عمر وہ وقٹ ہے جس میں کسی معامل کا ارتکاز اس کے ابتدائی ارتکاز کا نصف رہ جاتا ہے۔ اسے $t_{1/2}$ سے ظاہر کرتے ہیں۔

صفر آرڈر تعامل کے لیے شرح مستقلہ مساوات 4.7 کے مطابق دیا جاتا ہے۔

4.3.3 تعامل کی نصف عمر

(Half-Life of a Reaction)

$$k = \frac{[R]_0 - [R]}{t}$$

$$\text{At } t = t_{1/2}, [R] = \frac{1}{2} [R]_0$$

پر شرح مستقلہ مندرجہ ذیل ہو جاتا ہے۔

$$k = \frac{[\text{R}]_0 - 1/2 [\text{R}]_0}{t_{1/2}}$$

$$t_{1/2} = \frac{[\text{R}]_0}{2k}$$

یہ واضح ہے کہ صفر آرڈر تعامل کے لیے $t_{1/2}$ متعالموں کے ابتدائی ارتکاز کے سیدھے تناسب میں اور شرح مستقلہ کے معکوس تناسب میں ہوتا ہے۔

فرست آرڈر تعامل کے لیے

$$[\text{R}]_n = [\text{R}]_0 - 0.999[\text{R}]_0$$

$$(4.15) \quad k = \frac{2.303}{t} \log \frac{[\text{R}]_0}{[\text{R}]}$$

$$(4.16) \quad \text{at } t_{1/2} [\text{R}] = \frac{[\text{R}]_0}{2}$$

لہذا مندرجہ بالا تعامل ہو جاتا ہے

$$k = \frac{2.303}{t_{1/2}} \log \frac{[\text{R}]_0}{[\text{R}]/2}$$

$$\text{یا } t_{1/2} = \frac{2.303}{k} \log 2$$

$$t_{1/2} = \frac{2.303}{k} \times 0.301$$

$$t_{1/2} = \frac{0.693}{k}$$

یہ دیکھا جاسکتا ہے کہ فرست آرڈر تعامل کے نصف عمر مستقل دیتی ہے یعنی یہ تعامل میں حصہ لینے والی اسپیشیز کے ابتدائی ارتکاز سے مبرأ ہوتا ہے۔ فرست آرڈر مساوات کے لیے نصف عمر کی تحسیب شرح مستقلہ سے بآسانی کی جاسکتی ہے۔

صفر آرڈر تعامل کے لیے $t_{1/2} \propto [\text{R}]_0$ ہے۔ فرست آرڈر تعامل کے لیے $t_{1/2}$ کا انحصار $[\text{R}]_0$ پر نہیں ہے۔

مثال 4.7 ایک فرست آرڈر تعامل کا شرح مستقلہ $k = 5.5 \times 10^{-14} \text{ s}^{-1}$ ہے۔ تعامل کی نصف عمر معلوم کیجیے۔

حل فرست آرڈر تعامل کے نصف عمر مندرجہ ذیل ہے۔

$$t_{1/2} = \frac{0.693}{k}$$

$$t_{1/2} = \frac{0.693}{5.5 \times 10^{-14} \text{ s}^{-1}} = 1.26 \times 10^{13} \text{ s}$$

مثال 4.8 دکھائیے کہ فرست آرڈر تعامل میں 99.9% کی تکمیل کے لیے مطلوبہ وقت تعامل نصف عمر ($t_{1/2}$) کا 10 گناہے۔

حل جب تعامل 99.9% مکمل ہو جاتا ہے،

$$k = \frac{2.303}{t} \log \frac{[R]_0}{[R]}$$

$$= \frac{2.303}{t} \log 10^3 = \frac{2.303}{t} \log \frac{[R]_0}{[R]_0 - 0.999[R]_0}$$

$$t = 6.909/k$$

تعامل کی نصف عمر کے لیے

$$t_{1/2} = 0.693/k$$

$$\frac{t}{t_{1/2}} = \frac{6.909}{k} \times \frac{k}{0.693} = 10$$

صفر اور فرسٹ آرڈر تعاملات کے لیے تکمیلی کائیہ کی ریاضیاتی خصوصیات کا خلاصہ جدول 4.4 میں دیا گیا ہے۔

جدول 4.4 صفر اور فرسٹ آرڈر تعاملات کے لیے تکمیلی شرح کلیہ

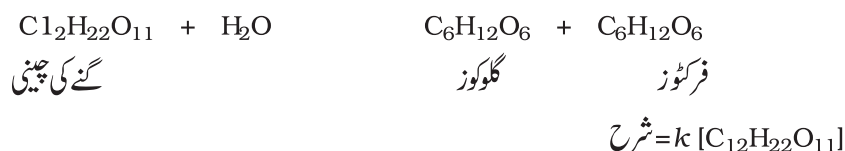
| آرڈر | تعامل کی قسم | Differential | تفصیل شرح کلیہ | متقید خط پلاٹ | نصف عمر | k کی اکائیاں |
|------|-------------------|-------------------|---|---------------|------------|--|
| 0 | $R \rightarrow P$ | $d[R]/dt = -k$ | $kt = [R]_0 - [R]$ | $[R] vs t$ | $[R]_0/2k$ | conc time ⁻¹ or mol L ⁻¹ s ⁻¹ |
| 1 | $R \rightarrow P$ | $d[R]/dt = -k[R]$ | $[R] = [R]_0 e^{-kt}$ or $kt = \ln\{[R]_0/[R]\}$ | $\ln[R] vs t$ | $\ln 2/k$ | time ⁻¹ or s ⁻¹ |

بعض اوقات تعامل کا آرڈر حالات کی وجہ سے تبدیل ہو جاتا ہے۔ ایسے کئی تعاملات ہیں جو فرسٹ آرڈر شرح اصول کی پابند ہیں اگرچہ حقیقت میں وہ اعلیٰ سطح کے تعاملات ہوتے ہیں۔ ابھائیں ایسی طبیعت کا ہانڈروس جو ابھائیں ایسی طبیعت اور پانی کے مائین ہونے والا ایک کیمیائی تعامل ہے۔ دراصل سینڈ آرڈر تعامل ہے جو ابھائیں ایسی طبیعت اور پانی دونوں کے تعامل کی شرح پر اثر انداز ہوتا ہے۔ لیکن ہانڈروس کے لیے پانی بہت زیادہ مقدار میں استعمال ہوتا ہے جس کی وجہ سے تعامل میں پانی کی ارتکاز پر بہت کم اثر پڑتا ہے۔ اس لیے تعامل کی شرح محض ابھائیں ایسی طبیعت کے ارتکاز میں تبدیلی کا اثر پڑتا ہے مثال کے لیے 10ml پانی کے ذریعے 0.01mol ابھائیں ایسی طبیعت کے ہانڈروس کے دوران شروع میں ($t = 0$) موجود متعدد تعاملات اور حاصل مقدار ذیل میں دی گئی ہیں:



| | | | | |
|-------|----------|----------|----------|----------|
| $t=0$ | 0.01 mol | 10 mol | 0 mol | 0 mol |
| t | 0 mol | 9.99 mol | 0.01 mol | 0.01 mol |

تعامل کے دوران پانی کے ارتکاز میں بہت زیادہ تبدیلی نہیں آتی۔ اس لیے شرح مساوات میں رکن $[H_2O]$ کو مستقلہ کے طور پر لیا جاتا ہے۔ اس طرح مساوات ہو جاتی ہے تعامل فرست آرڈر تعامل کے جیسا طرز عمل ظاہر کرتا ہے۔ اس قسم کے تعاملات کاذب فرست آرڈر تعاملات کہلاتے ہیں۔
گنے کی چینی کا inversion کاذب فرست آرڈر تعامل کی ایک اور مثال ہے۔



متن پر مبنی سوالات

4.5 ایک فرست آرڈر تعامل کا شرح مستقلہ $1.15 \times 10^{-3} \text{ s}^{-1}$ ہے۔ اس تعامل کے 5g کی 3g میں تحویل ہونے میں کتنا وقت لگے گا؟

4.6 $60 \text{ SO}_2\text{Cl}_2$ میں تخلیل ہو کر اپنی اصل مقدار کا نصف رہ جاتا ہے۔ اگر تخلیل کا عمل ایک فرست آرڈر تعامل ہے تو تعامل کا شرح مستقلہ معلوم کیجیے۔

زیادہ تر تعاملات درجہ حرارت میں اضافہ ہونے پر تیزی پڑ لیتے ہیں۔ مثال کے طور پر N_2O_5 کی تخلیل میں، ابتدائی مقدار سے نصف مقدار کی تخلیل 50°C پر 12 منٹ ہیں، 25°C پر 5 گھنٹے میں اور 0°C پر 10 دن میں ہوتی ہے۔ آپ یہ بھی جانتے ہیں کہ پوتاشیم پرمیگنیٹ (KMnO_4) اور آکنر یلک ایسڈ ($\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4$) کے آمیزے میں، پوتاشیم پرمیگنیٹ کے رنگ اٹھنے کا عمل زیادہ درجہ حرارت پر کم درجہ حرارت کے مقابلے میں تیزی سے ہوتا ہے۔
یہ بھی دیکھا گیا ہے کہ کسی کیمیائی تعامل میں درجہ حرارت میں 10° کا اضافہ اس کے شرح مستقلہ کو تقریباً دو گنا کر دیتا ہے۔

شرح تعامل کے درجہ حرارت پر انحراف کی تشریح آرہینس مساوات (4.18) کی مدد سے بالکل صحیح صحیح کی جاسکتی ہے۔ اسے سب سے پہلے ڈج کیمیا دال جے اتھ وانٹ ہاف نے تجویز کیا تھا مگر سویڈن کے کیمیا دال آرہینس نے اس کا طبعی جواز اور تو پڑھ پیش کی۔

$$(4.18) \quad k = A e^{-E_a / RT}$$

یہاں A آرہینس فیکٹر یا فریکوئنسی فیکٹر ہے۔ اسے پیش قوت نما فیکٹر (pre-exponential factor) بھی کہتے ہیں۔ یہ کسی مخصوص تعامل کے لیے مستقل ہوتا ہے۔ R گیس مستقلہ ہے اور E_a ایکٹیویشن توانائی ہے جس کی پیمائش جول نی مول (J mol^{-1}) میں ہے۔
اسے مندرجہ ذیل سادہ تعامل کی مدد سے واضح طور پر سمجھا جاسکتا ہے۔

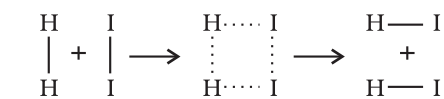
4.4 شرح تعامل کا درجہ حرارت پر انحراف
(Tempreture Dependence of the Rate of a Reaction)

آرہینس کے مطابق یہ تعامل صرف اسی وقت ہو سکتا ہے جب ایک سالمنہ ہائڈروجن کا، ایک سالمنہ آبیڈین کا متصادم ہو کر غیر متوازن انٹرمیڈیٹ بتاتے ہیں۔ (شکل 4.6) یہ انٹرمیڈیٹ بہت معمولی وقہ کے لیے ہی باقی رہتا ہے اور ٹوٹ کر ہائڈروجن آبیڈین کے دو سالمات بناتا ہے۔

اس انٹرمیڈیٹ جسے ایکٹیوئیڈ کمپلیکس (C) کہتے ہیں، کی تشکیل کے لیے درکار تو نامی

ایکٹیوئشن تو نامی (E_a) کہلاتی ہے۔ بالقوہ تو نامی اور تعامل کو آرڈینیٹ کے مابین سینچنے کے گراف سے مشکل 4.7 حاصل ہوتی ہے۔ تعامل کو آرڈینیٹ متعاملوں کی ماحصلات میں تبدیلی کے دوران

تو نامی کی تبدیلی کا خاکہ پیش کرتا ہے۔



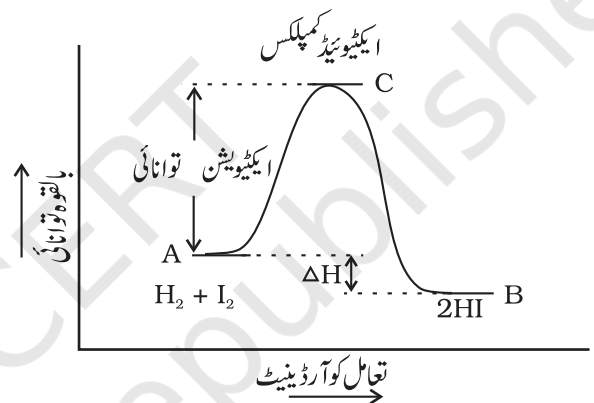
شکل 4.6 : انٹرمیڈیٹ کے ذریعہ HI کی تشکیل

جب کمپلیکس تخلیل ہو کر ماحصلات کی تشکیل کرتا ہے تو کچھ تو نامی خارج ہوتی ہے۔ لہذا تعامل کی حرارت متعامل اور ماحصلات کی نوعیت پر منحصر ہوتی ہے۔

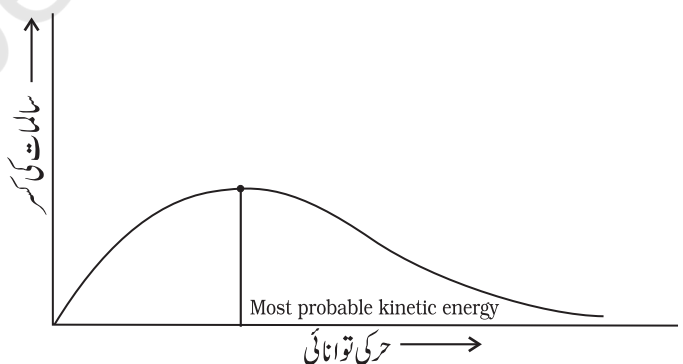
تعامل میں حصہ لینے والی اسپیشیز کے سبھی سالمات کی حرکی تو نامی کیسا نہیں ہوتی۔ کونکہ کسی ایک سالمنہ کے طرز عمل کی پیشین گوئی بہت زیادہ درستگی صحت کے ساتھ کرنا ایک

مشکل امر ہے لہذا لوگ بولٹر میں اور جیس کلارک O دیل نے سالمات کی کثیر تعداد کے طرز عمل کی پیشین گوئی کرنے کے لیے شماریات کا استعمال کیا۔ ان کے مطابق حرکی تو نامی کی تقسیم کو دی گئی حرکی تو نامی والے سالمات کی کسر (اوحر کی تو نامی) (N_E/N_T) کے مابین گراف کھینچ کر بیان کیا جاسکتا ہے۔ (شکل 4.8)۔ یہاں N_E ، حرکی تو نامی والے سالمات کی تعداد ہے اور N_T سالمات کی کل تعداد ہے۔

گراف کی چوڑی اغلب تین (most probable) حرکی تو نامی یعنی سالمات کی اعظم کسر کی حرکی تو نامی کے نظیری ہوتا ہے۔ اس تو نامی سے کم یا زیادہ تو نامی والے سالمات کی تعداد کم ہوتی ہے۔ جب درجہ



شکل 4.7 : بالقوہ تو نامی اور تعامل کو آرڈینیٹ کے درمیان گراف کو ظاہر کرنے والا ڈائیگرام



شکل 4.8 : گیسی سالمات میں تو نامیوں کو ظاہر کرنے والا تقسیمی انحصار

حرارت میں اضافہ ہوتا ہے تو مخفی کی چوٹی زیادہ توانائی کی طرف کھسک جاتی ہے (شکل 4.9) اور مخفی چوڑا ہو جاتا ہے یعنی دائیں طرف اس طرح پھیل جاتا ہے تاکہ زیادہ توانائی والے سالمات کا تناسب زیادہ رہے۔ مخفی کے تحت آنے والا رقبہ مستقل ہونا چاہئے کیونکہ ہر وقت کل احتمال ایک ہونا چاہیے۔ ہم E_a کی نشاندہ فیکس ویل بولٹر میں تقسیم مخفی پر کر سکتے ہیں۔

کسی شے کے درجہ حرارت میں اضافہ ان سالمات

کی کسر میں اضافہ کر دیتا ہے جو E_a سے زیادہ توانائی کے ساتھ نکلتے ہیں۔ ڈائیگرام سے یہ واضح ہے کہ $(t+10)$ پر مخفی میں ایکیویشن توانائی سے زیادہ یا اس کے مساوی توانائی والے سالمات کی کسر کے ذریعہ دکھایا گیا رقبہ ہو جاتا ہے، نتیجتاً شرح تعامل دو گنا ہو جاتا ہے۔

آرہینس مساوات (4.18) میں فیکٹر سے زیادہ حرکی توانائی والے سالمات کی کسر کے

نظیری ہوتا ہے۔ مساوات (4.18) کے دونوں جانب لوگارتم لینے پر۔

(4.19)

اسی طرح آرہینس مساوات (4.18) سے یہ پایا گیا ہے کہ درجہ حرارت میں اضافہ ایکیویشن توانائی میں کمی

شرح تعامل میں اضافہ کا سبب ہوگی اور شرح مستقلہ میں قوت نمائی اضافہ ہوگا۔

شکل 4.10 میں $\text{Slope} = - \ln A$ اور خط قاطع = $In A$ ہے۔ لہذا ان قدروں کا استعمال کر کے ہم

اور A کی تحسیب کر سکتے ہیں۔

درجہ حرارت T_1 پر، مساوات (4.19) مندرجہ ذیل ہے۔

(4.20)

$$\ln k_1 = - \frac{E_a}{R} + \ln A$$

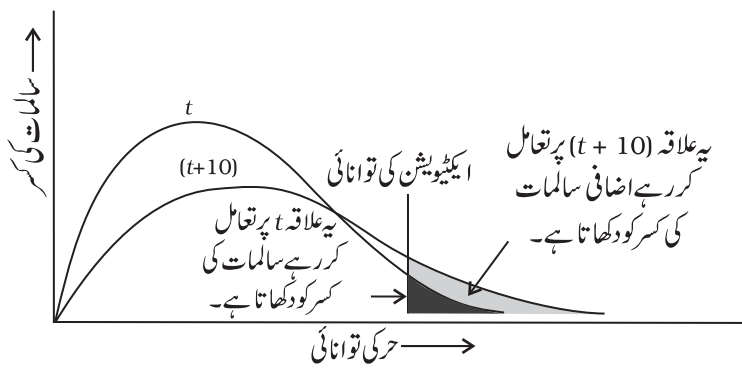
درجہ حرارت بر مساوات (4.19) مندرجہ ذیل ہے۔

(4.21)

(کیونکہ A کسی دیے ہوئے تامل کے لیے ایک مستقلہ ہے)

اور k_2 با ترتیب درجہ حرارت T_1 اور k_1 پر شرح مستقلہ ہیں۔ (4.20)

مساوات (4.21) میں سے کو گھٹانے پر



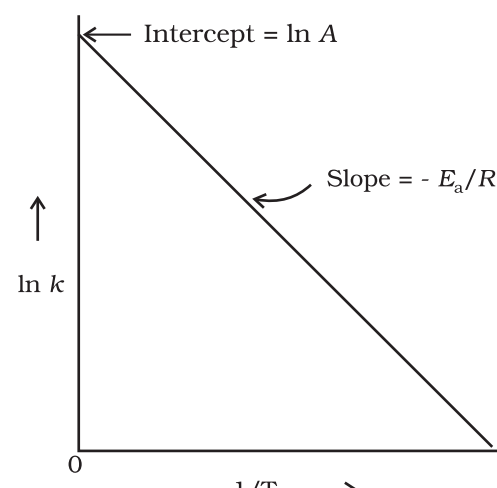
شکل 4.9 : شرح تعامل کے درجہ حرارت پر انحصار کو ظاہر کرنے والا انحصار

یہ علاقہ $(t+10)$ پر تعامل کر رہے اضافی سالمات کی کسر کو دکھاتا ہے۔

یہ علاقہ t پر تعامل کر رہے سالمات کی کسر کو دکھاتا ہے۔

حرکی توانائی

شکل 4.10 : درمیان پلاٹ $\ln k$ اور $1/T$ کے درمیان پلاٹ



$$(4.22) \quad \begin{aligned} \ln \frac{k_2}{k_1} &= \frac{E_a}{R} \left[\frac{1}{T_1} - \frac{1}{T_2} \right] \\ \log \frac{k_2}{k_1} &= \frac{E_a}{2.303R} \left[\frac{1}{T_1} - \frac{1}{T_2} \right] \\ \log \frac{k_2}{k_1} &= \frac{E_a}{2.303R} \left[\frac{T_2 - T_1}{T_1 T_2} \right] \end{aligned}$$

500 k اور 700 پر تعلق کے شرح مستقلے باتریب 0.025 اور 0.075^{-1} میں۔ اور A_e اور E_a میں۔

مثال 4.9

معلوم کیجیے۔

حل

$$\log \frac{k_2}{k_1} = \frac{E_a}{2.303R} \left[\frac{T_2 - T_1}{T_1 T_2} \right]$$

$$\log \frac{0.07}{0.02} = \left(\frac{E_a}{2.303 \times 8.314 \text{ JK}^{-1} \text{ mol}^{-1}} \right) \left[\frac{700 - 500}{700 \times 500} \right]$$

$$0.544 = E_a \cdot 5.714 \cdot 10^4 / 19.15$$

$$E_a = 0.544 \cdot 19.15 / 5.714 \cdot 10^4 = 18230.8 \text{ J}$$

$$\text{کیونکہ } k = A e^{-E_a/RT}$$

$$0.02 = A e^{-18230.8 / 8.314 \cdot 500}$$

$$A = 0.02 / 0.012 = 1.61$$

600K پر استھانی آبیڈائڈ کی تحلیل کے لیے فرست آرڈر شرح مستقلہ $s^{-1} \text{ mol}^{-1}$ ہے 1.60 $\times 10^{-5}$ جس کی مساوات ذیل میں دی گئی ہے۔

مثال 4.10



اس کی ایکٹیویشن تو انی $\text{mol}^{-1} \text{ s}^{-1}$ 209 kJ ہے۔ 700 پر تعلق کا شرح مستقلہ معلوم کیجیے۔

ہم جانتے ہیں کہ

حل

$$\log k_2 - \log k_1 = \frac{E_a}{2.303R} \left[\frac{1}{T_1} - \frac{1}{T_2} \right]$$

$$\log k_2 \log k_1 + \frac{E_a}{2.303R} \left[\frac{1}{T_1} - \frac{1}{T_2} \right]$$

$$= \log(1.60 \times 10^{-5}) + \frac{209000 \text{ J mol L}^{-1}}{2.303 \times 8.314 \text{ J mol L}^{-1} \text{ K}^{-1}} \left[\frac{1}{600 \text{ K}} - \frac{1}{700 \text{ K}} \right]$$

$$\log k_2 = -4.796 + 2.599 = -2.197$$

$$k_2 = 6.36 \times 10^{-3} \text{ s}^{-1}$$

4.4.1 وسیط کا اثر (Effect of Catalyst)

وسیط وہ شے ہے جو اپنے اندر کسی قسم کی مستقل کیمیائی تبدیلی کے بغیر تعامل کو تبدیل کر دیتی ہے۔ مثال کے طور پر مندرجہ ذیل تعامل کو کٹھیلاائز کر کے اس کی شرح کو قابل لحاظ حد تک بڑھادیتا ہے۔



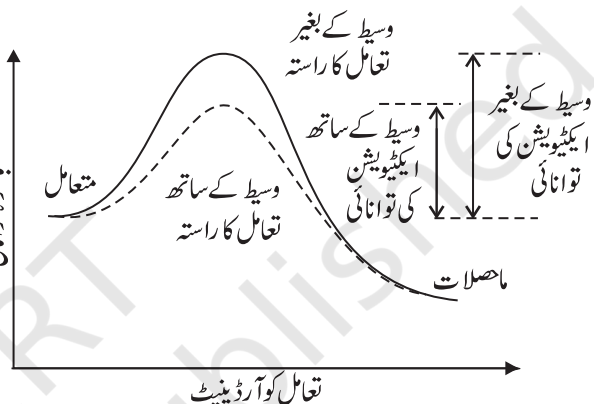
وسیط کے عمل کی تشریع انٹرمیڈیٹ کمپلیکس تھیوری کی بنیاد پر کی جاسکتی ہے اس کے نظریے کے مطابق ایک وسیط کیمیائی تعامل میں حصہ لے کر متعاملوں کے ساتھ عارضی باٹھ بناتا ہے جس کے نتیجے میں انٹرمیڈیٹ کمپلیکس بنتا ہے۔ اس کا عبوری وجود ہوتا ہے اور یہ تحلیل ہو کر ماحصلات اور وسیط کی تشکیل کرتا ہے۔

یہ مانا جاتا ہے کہ وسیط متعامل اور ماحصلات کے درمیان کیکھیویشن تو انائی کو کم کر کے نتیجہ بالقوہ تو انائی پیرز کو کم کر کے ایک تبادل راستہ یا تعامل میکانزم فراہم کرتا ہے جیسا کہ شکل 4.11 میں دکھایا گیا ہے۔

آرہینس مساوات (4.18) سے یہ بات بالکل واضح ہے کہ ایکھیویشن تو انائی جتنی کم ہو گئی تعامل کی شرح اتنی ہی زیادہ ہو گئی۔

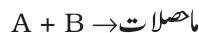
کسی وسیط کی بہت کم مقدار اور متعاملوں کی بہت زیادہ مقدار کو کٹھیلاائز کر سکتی ہے۔ وسیط تعامل کی گیس تو انائی، ΔG میں تبدیلی نہیں لاتا۔ یہ خود بخود ہونے والے تعاملات کو کٹھیلاائز کرتا ہے مگر خود بخود نہ

ہونے والے تعاملات کو کٹھیلاائز نہیں کرتا۔ یہ بھی دیکھا گیا ہے کہ وسیط تعامل کے توازن مستقلہ میں تبدیلی نہیں لاتا بلکہ تیزی کے ساتھ توازن قائم کرنے میں مدد کرتا ہے یعنی یہ آگے کی سمت (forward) اور پیچھے کی سمت (backward) دونوں تعاملات کو یکساں حد تک کٹھیلاائز کرتا ہے تاکہ توازن کی حالت یکساں رہے لیکن جلد قائم ہو جائے۔



شکل 4.11 : ایکھیویشن تو انائی پر وسیط کا اثر

حالانکہ آرہینس مساوات کا نفاذ حالات کی ایک وسیع ریخ پر ہوتا ہے مگر نظریہ تصادم جسے Max tautz اور ولیم لیوس نے 1916-18 میں تجویز کیا تھا، تعاملات کے تو انائی اور میکانزم سے وابستہ پہلوؤں پر زیادہ روشنی ڈالتا ہے۔ یہ گیسوں کے حرکی نظریہ پر مبنی ہے۔ اس نظریہ کے مطابق، تعاملات کے سالمات سخت کرہ تصور کیے جاتے ہیں اور تعامل کا ہونا سالمات کے آپسی تصادم سمجھا جاتا ہے۔ تعامل آمیزہ کے فی اکائی جgm میں فی سینند تصادم کی مقدار تصادم سالمات (Z) کہلاتی ہے۔ دوسرے عوامل جو کہ کیمیائی تعاملات کی شرح کو متاثر کرتا ہے وہ ایکھیویشن تو انائی ہے (جیسا کہ ہم پہلے ہی مطالعہ کرچکے ہیں) ایک دو سالماتی ابتدائی تعامل کے لیے



4.5 کیمیائی تعاملات کا نظریہ تصادم (Collision Theory of Chemical Reactions)

شرح تعامل کو مندرجہ ذیل طریقے سے ظاہر کیا جاسکتا ہے۔

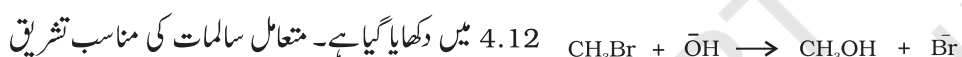
(4.23)

شرح =

جہاں Z_{AB} اور A کی تصادم سرعت کو ظاہر کرتا ہے اور $e^{-E_a / RT}$ ان سالمات کی کسر کو ظاہر کرتا ہے جن کی توانائیاں E_a کے مساوی نہیں یا زیادہ ہیں۔ مساوات (4.23) کا موازنہ آرہیس مساوات سے کرنے پر ہم کہہ سکتے ہیں کہ A کا تعلق تصادم سرعت سے ہے۔

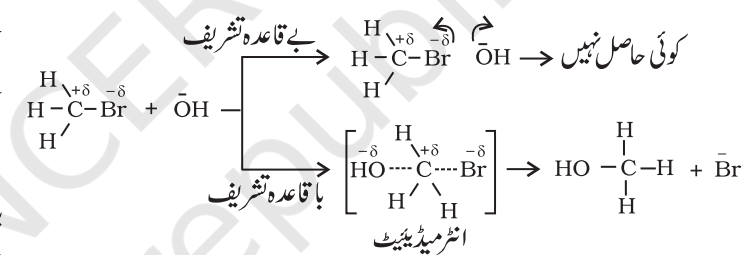
مساوات (4.23) ایٹھی اسپیشیز یا سادہ سالمات پر مشتمل تعاملات کے شرح مستقلوں کی قدر کی بالکل صحیح صحیح پیشیں گوئی کرتی ہے مگر کمپلیکس سالمات کے معاملے میں انحرافات کا مشاہدہ کیا گیا ہے وجبہ یہ ہو سکتی ہے کہ تمام تصادم ماحصلات کی تشکیل کا سبب نہیں ہوتے۔ وہ تصادم جن میں سالمات مناسب حرکی توانائی (جسے دہلیز توانائی کہتے ہیں) اور مناسب تشریق کے ساتھ ٹکراتے ہیں تاکہ متعامل اسپیشیز کے درمیان بانڈ ٹوٹنے کو آسان بنائیں اور ماحصلات بننے کے لیے نئے بانڈ تشکیل دے سکیں موثر تصادم (effective collisions) کہلاتے ہیں۔

مثال کے طور پر بروماؤتھین سے میتھانول کی تشکیل متعامل سالمات کی تشریق پر محصر ہوتی ہے جیسا کہ شکل



کے سبب بانڈ کی تشکیل ہوتی ہے جبکہ غیر مناسب تشریق کی وجہ سے وہ واپس آ جاتے ہیں اور کوئی حاصل نہیں بنتا۔

موثر تصادم کے لیے ذمہ دار ایک اور عوامل P جسے احتمال یا اسٹریک فیکٹر کہتے ہیں، متعارف کیا گیا ہے۔ یہ اس حقیقت کو ظاہر کرتا ہے کہ تصادم میں سالمات کی تشریق مناسب ہونی چاہیے۔



شکل 4.12: بے قاعدہ اور با قاعدہ تشریق والے سالمات کو ظاہر کرنے والی ڈائیگرام

شرح =

اس طرح نظریہ تصادم میں ایکیویشن توانائی اور سالمات کی مناسب تشریق ایک ساتھ موثر تصادم اور اس وجہ سے شرح تعامل کے معیار کا تعین کرتے ہیں۔ نظریہ تصادم کی کئی خامیاں بھی ہیں کیونکہ اس میں ایٹھی یا سالمات کو سخت کرہ تصور کیا جاتا ہے اور ان کے ساختی پہلو کو نظر انداز کر دیا جاتا ہے۔ آپ اس نظریہ کا تفصیلی مطالعہ اعلیٰ جماعتوں میں کریں گے۔

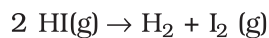
* تعامل کرنے والی اسپیشیز کی ایکیویشن توانائی = دہلیز توانائی

متن پر متنی سوالات

4.7 شرح مستقلہ پر درجہ حرارت کا کیا اثر ہوگا؟

4.8 مطلق درجہ حرارت میں 298K سے 10K کا اضافہ کیمیائی تعامل کی شرح کو دو گناہ کرتا ہے۔ E_a کی تحسیب کیجیے۔

4.9 مندرجہ ذیل تعامل کے لیے 581K پر ایکٹیویشن تو انائی kJ mol^{-1} ہے۔



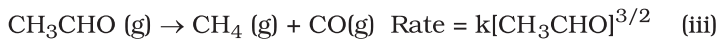
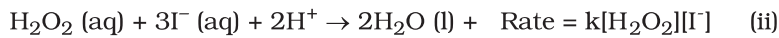
ان متعامل سالمات کی کسر معلوم کیجیے جن کی تو انائی ایکٹیویشن تو انائی کے مساوی یا اس سے زیادہ ہے۔

خلاصہ

کیمیائی حرکیات کیمیائی تعاملات میں شرح تعامل، مختلف عوامل کا اثر، ایٹھوں کی ازسرنو ترتیب اور اندر میڈیٹ کی تشکیل کا مطالعہ ہے۔ تعامل کی شرح کا تعلق اکائی میں وقت متعاملوں کے ارتکاز میں کی یا ماحصلات کے ارتکاز میں اضافہ سے ہے۔ اسے کسی مخصوص لمحہ میں لمحاتی شرح کے طور پر اور طویل وقفہ اوقات میں اوسط شرح کے طور پر ظاہر کیا جاسکتا ہے۔ درجہ حرارت، متعاملوں کا ارتکاز، وسیطہ جیسے متعدد عوامل تعامل کی شرح کو متاثر کرتے ہیں۔ تعامل کی شرح کا ریاضیاتی اظہار شرح کلیہ کے ذریعہ دیا جاتا ہے۔ اس کا تعین تجرباتی طور پر کیا جاتا ہے اس کی پیشین گوئی نہیں کی جاسکتی۔ کسی تعامل کی مماثلت سے تعامل کا آرڈر اس کے ارتکاز کا قوت نما ہے جو کہ شرح کلیہ میں مساوات میں ظاہر ہوتا ہے۔ تعامل کا آرڈر مختلف متعاملوں کے لیے ارکان کے ارتکاز کی تمام قوتوں کا حاصل جمع ہوتا ہے۔ شرح مستقلہ، شرح کلیہ میں مماثلت فیکٹر ہوتا ہے۔ شرح مستقلہ اور تعامل کا آرڈر شرح کلیہ یا اس کے تکمیلی شرح مساوات کے ذریعہ تعین کیا جاسکتا ہے۔ سالمیت کی تعریف صرف ابتدائی تعامل کے لیے ہی بیان کی جاتی ہے۔ اس کی قدر 1 سے 3 تک محدود ہوتی ہے جبکہ آرڈر 0, 1, 2, 3 اور یہاں تک کہ کسر میں بھی ہو سکتا ہے۔ ایک ابتدائی تعامل کے لیے سالمیت اور آرڈر یکساں ہوتے ہیں۔

شرح مستقلہ کا درجہ حرارت پر انحرصار آرٹنیس مساوات ($k = Ae^{-E_a/RT}$) کے ذریعہ بیان کیا جاتا ہے۔ E_a ، ایکٹیویشن تو انائی ہے اور اسے ایکٹیویٹ کمپلیکس اور متعامل سالمات کے درمیان تو انائی کے فرق کے طور پر پیش کیا جاتا ہے، اور A (آرٹنیس فیکٹر یا پیش قوت نما فیکٹر) تصادم سرعت ہے۔ مساوات سے صاف طور پر یہ بات واضح ہے کہ درجہ حرارت میں اضافہ یا E_a میں کمی کی وجہ سے شرح تعامل میں اضافہ ہوتا ہے اور وسیطہ کی موجودگی تعامل کے لیے متبادل راستہ فراہم کر کے ایکٹیویشن تو انائی کو کم کر دیتی ہے۔ نظریہ تصادم کے مطابق ایک اور اسٹریک فیکٹر P جو کہ متصادم ہونے والے سالمات کی تشریق پر منحصر ہوتا ہے، ایک اہم فیکٹر ہے اور موثر تصادم میں تعاون کرتا ہے، اس طرح آرٹنیس مساوات کی اصلاح شکل $PZ_{AB}e^{-E_a/RT} = k$ ہے۔

4.1 مندرجہ ذیل تعاملات کے لیے شرح عبارت کی مدد سے تعامل کا آرڈر اور شرح مستقلوں کے ابعاد تعین کیجیے۔

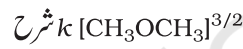


4.2 تعامل $2\text{A} + \text{B} \rightarrow \text{A}_2\text{B}$ کے لیے شرح $k[\text{A}][\text{B}]_2$ ہے جہاں k کی قدر $2.0 \times 10^{-6} \text{ mol}^{-2} \text{ L}^2 \text{ s}^{-1}$ ہے۔ تعامل کی ابتدائی

شرح معلوم کیجیے جب $[\text{B}] = 0.2 \text{ mol L}^{-1}$ ، $[\text{A}] = 0.1 \text{ mol L}^{-1}$ اور k کی قدر گھٹ کر 0.06 mol L^{-1} رہ جائے۔

4.3 پلیمیٹ کی سطح پر NH_3 کی تخلیل صفر آرڈر تعامل ہے۔ H_2 اور N_2 کے بننے کی شریمن کیا ہیں اگر $k = 2.5 \times 10^{-4} \text{ mol}^{-1} \text{ L s}^{-1}$

4.4 ڈائی میتھائل ایتھر کی تخلیل کے نتیجے میں CH_4 ، H_2 اور CO بنتے ہیں اور شرح تعامل مندرجہ ذیل ہے۔ یعنی



تعامل کی شرح کسی بند برتن میں دباؤ کو بڑھا کر، شرح مساوات کو ڈائی میتھائل ایتھر کے جزوی دباؤ کے ارکان میں بھی دیا جاسکتا ہے۔

$$\text{کثیر} = (p_{\text{CH}_3\text{OCH}_3})^{3/2}$$

اگر دباؤ کی پیمائش بار میں اور وقت کی پیمائش منٹ میں کی جائے تو شرح اور مستقلوں کی اکا نیاں کیا ہوں گی؟

4.5 ان عوامل کا تذکرہ کیجیے جو کیمیائی تعامل کی شرح کو متاثر کرتے ہیں۔

4.6 ایک تعامل متعال کی مماثلت سے سینٹڈ آرڈر کا ہے۔ تعامل کی شرح پر کیا اثر ہوگا اگر متعال کی ارتکاز

(i) دو گنا کر دیا جائے (ii) نصف رہ جائے

4.7 تعامل کے شرح مستقلہ پر درجہ حرارت کا کیا اثر ہوتا ہے؟ شرح مستقلہ پر اس اثر کو درجہ حرارت کے مقداری اعتبار سے کس طرح ظاہر کیا جاسکتا ہے؟

4.8 فرست آرڈر تعامل میں مندرجہ ذیل نتائج اخذ کیے گئے۔

| t/s | 0 | 30 | 60 | 90 |
|-----------------------|------|------|------|-------|
| A/mol L ⁻¹ | 0.55 | 0.31 | 0.17 | 0.085 |

4.9 30 ٹا 60 ٹا سینٹڈ کے وقفہ میں تعامل کی اوست شرح معلوم کیجیے۔

4.9 ایک تعامل A میں فرست آرڈر کا ہے اور B میں سینٹڈ آرڈر کا ہے۔

(i) تفرقی شرح مساوات لکھیے

(ii) کے ارتکاز کو تین گنا کرنے پر شرح کس طرح متاثر ہوگی؟

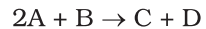
(iii) اگر A اور B دونوں کا ارتکاز دو گنا کر دیا جائے تو شرح پر کیا اثر ہوگا؟

4.10 A اور B کے درمیان ہونے والے تعامل میں تعامل کی ابتدائی شرح (ro) کی A اور B کے مختلف ابتدائی ارتکاز کے لیے کی گئی پیمائش ذیل میں دی گئی ہے۔

| | | | |
|---|-------------------------|-------------------------|-------------------------|
| A/ mol L ⁻¹ | 0.20 | 0.20 | 0.40 |
| B/ mol L ⁻¹ | 0.30 | 0.10 | 0.05 |
| r ₀ /mol L ⁻¹ s ⁻¹ | 5.07 × 10 ⁻⁵ | 5.07 × 10 ⁻⁵ | 1.43 × 10 ⁻⁴ |

A اور B کی مناسبت سے تعلیم کا آرڈر کیا ہے؟

4.11 تعلیم کے حرکیاتی مطالعہ کے دوران مندرجہ ذیل نتائج انداز کیے گئے۔



| تجربہ | [A]/mol L ⁻¹ | [B]/mol L ⁻¹ | تشکیل کی ابتدائی شرح |
|-------|-------------------------|-------------------------|---|
| | | | D/mol L ⁻¹ min ⁻¹ |
| I | 0.1 | 0.1 | 6.0 × 10 ⁻³ |
| II | 0.3 | 0.2 | 7.2 × 10 ⁻² |
| III | 0.3 | 0.4 | 2.88 × 10 ⁻¹ |
| IV | 0.4 | 0.1 | 2.40 × 10 ⁻² |

تعلیم کے لیے شرح کلیاہ اور شرح مستقلہ معلوم کیجیے۔

4.12 A کی مناسبت سے A اور B کے درمیان ہونے والا تعلیم فرست آرڈر کا ہے۔ اور B کی مناسبت سے صفر آرڈر کا ہے۔ مندرجہ ذیل جدول میں خالی چکروں کو پُر کیجیے۔

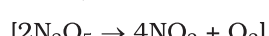
| تجربہ | [A]/ mol L ⁻¹ | [B]/ mol L ⁻¹ | ابتدائی شرح |
|-------|--------------------------|--------------------------|--|
| | | | /mol L ⁻¹ min ⁻¹ |
| I | 0.1 | 0.1 | 2.0 × 10 ⁻² |
| II | — | 0.2 | 4.0 × 10 ⁻² |
| III | 0.4 | 0.4 | — |
| IV | — | 0.2 | 2.0 × 10 ⁻² |

4.13 ذیل میں دیے گئے شرح مستقلوں کی مدد سے فرست آرڈر تعلیم کی نصف عمر معلوم کیجیے۔

$$4 \text{ years}^{-1} \quad (\text{iii}) \quad 2 \text{ min}^{-1} \quad (\text{ii}) \quad 200 \text{ s}^{-1} \quad (\text{i})$$

4.14 ¹⁴C کے تاکار زیاں کی نصف عمر 7305° برس ہے۔ ایک قدیم آثار جو کہ لکڑی پر مشتمل دستکاری کی شکل میں ہے، زندہ درخت کی لکڑی کے مقابلے میں ¹⁴C کی 80% موجود ہے نمونے کی عمر کا اندازہ لگایے۔

4.15 گیس فیر میں ³¹⁵K کی تخلیل کے لیے اعداد و شمار مندرجہ ذیل جدول میں دیے گئے ہیں۔



| | | | | | | | | | |
|--|------|------|------|------|------|------|------|------|------|
| t/s | 0 | 400 | 800 | 1200 | 1600 | 2000 | 2400 | 2800 | 3200 |
| 10 ₂ × [N ₂ O ₅]/mol L ⁻¹ | 1.63 | 1.36 | 1.14 | 0.93 | 0.78 | 0.64 | 0.53 | 0.43 | 0.35 |

(i) اور t کے مابین گراف بنائیے۔

(ii) تعلیم کی نصف عمر معلوم کیجیے۔

(iii) log [N₂O₅] اور t کے مابین گراف بنائیے۔

(iv) شرح کلیاہ کیا ہے؟

(v) شرح مستقلہ کی تحسیب کیجیے۔

(vi) k کی مدد سے نصف عمر معلوم کیجیے اور اس کا موازنہ (ii) سے کیجیے۔

4.16 فرست آرڈر تعامل کے لیے شرح مستقلہ $s^{-1} = 60$ ہے۔ کتنی مدت کے بعد متعال اپنے ابتدائی ارتکاز کا $16/1$ وال حصہ رہ جائے گا؟

4.17 ایک ایٹمی دھماکہ کے دوران پیدا ہونے والے ماحصلات میں سے ایک ^{90}Sr ہے جس کی نصف عمر 28.1 برس ہے۔ اگر ایک نومولودہ بچے میں کلیشیم کے بجائے ^{90}Sr کی $1\mu\text{g}$ مقدار جذب ہوتی ہے تو 10 برس کے بعد اور 60 برس کے بعد اس کی کتنی مقدار باقی رہے گی، اگر یہ تولی اعتبار سے ضائع نہ ہوتی ہو۔

4.18 فرست آرڈر تعامل کے لیے دکھائیے کہ 99% تعامل مکمل ہونے کے لیے درکار وقت 90% تعامل ہونے کے لیے درکار وقت کا دو گنا ہوتا ہے۔

4.19 ایک فرست آرڈر تعامل کے 30% تخلیل ہونے میں 40 منٹ لگتے ہیں۔ $t_{1/2}$ کی تحسیب کیجیے۔

4.20 543K پر ایزوسو پروپین (Azoisopropane) کی پیکسین اور نامٹر جن میں تخلیل کے لیے مندرجہ ذیل اعداد و شمار اخذ کیے گئے ہیں۔

| t (sec) | P (mm of Hg) |
|-----------|--------------|
| 0 | 35.0 |
| 360 | 54.0 |
| 720 | 63.0 |

شرح مستقلہ کی تحسیب کیجیے۔

4.21 مستقل جنم پر SO_2Cl_2 کی فرست آرڈر حرارتی تخلیل کے دوران مندرجہ ذیل اعداد و شمار حاصل ہوئے ہیں۔



| تجربہ | / s^{-1} | / کل دباؤ atm |
|-------|-------------------|---------------|
| 1 | 0 | 0.5 |
| 2 | 100 | 0.6 |

جب کل دباؤ 0.65 atm ہو تو تعامل کی شرح معلوم کیجیے۔

4.22 مختلف درجہ حرارت پر N_2O_5 کی تخلیل کے لیے شرح مستقلہ نیچے دیے گئے ہیں

| $T/\text{ }^{\circ}\text{C}$ | 0 | 20 | 40 | 60 | 80 |
|------------------------------|--------|------|------|-----|------|
| $10^5 \times \text{ks}^{-1}$ | 0.0788 | 1.70 | 25.7 | 178 | 2140 |

A_1/T کے مابین گراف کھینچنے نیز E_a کی تحسیب کیجیے۔ 30°C اور 50°C پر شرح مستقلہ کی پیشین گوئی کیجیے۔

4.23 546K پر ہاندروکاربن کی تخلیل کے لیے شرح مستقلہ $s^{-1} = 10^{-5} \times 2.418 \times 10^{-5}$ ہے۔ اگر ایکیشیون تو انائی 179.9 kJ/mol ہو تو پیش قوت نما فیکٹر کی قدر کیا ہوگی؟

4.24 ایک تعامل $\rightarrow \text{Products}$ کا ارتکاز معلوم کیجیے جس میں $k = 2.0 \times 10^{-2}\text{s}^{-1}$ ہے۔ اگر A کا ابتدائی ارتکاز 1.0 mol L^{-1} ہو تو 100 کے بعد پچھے ہوئے A کا ارتکاز معلوم کیجیے۔

4.25 ایسڈ مخلوں کے اندر گلکوز اور فرکٹوز میں سکروز کی تخلیل فرست آرڈر شرح کلیہ کے مطابق ہوتی ہے جس میں $t_{1/2} = 3.00\text{ h}$ گھنٹہ ہے۔ گھنٹوں کے بعد سکروز کے نمونے کی کتنی کسر باقی چکے گی؟

4.26 ہانڈروکاربن کی تخلیل مندرجہ ذیل مساوات کے مطابق ہوتی ہے۔

$$k = (4.5 \times 10^{11} \text{ s}^{-1}) e^{-28000 \text{ K}/T}$$

E_a کی تحسیب کیجیے۔

H₂O₂ کی فرست آرڈر تخلیل کے لیے شرح کلیہ مندرجہ ذیل مساوات کے ذریعہ دیا گیا ہے۔

$$\log k = 14.34 - 1.25 \times 10^4 \text{ K}/T$$

اس تعامل کے لیے E_a کی تحسیب کیجیے اور کس درجہ حرارت پر اس کی نصف عمر 256 منٹ ہوگی؟

4.28 A_p کی ماحصلات میں تخلیل کے لیے K کی قدر 10⁻³ s⁻¹ 4.5 × 10³ ہے اور ایکٹیویشن تو انائی mol⁻¹ 60 kJ ہے۔ کس درجہ حرارت پر k_A کی قدر 1.5 × 10⁴ s⁻¹ ہوگی؟

4.29 298K پر فرست آرڈر تعامل کے 10% کمل ہونے میں لگنے والا وقت 308K پر 25% تعامل ہونے میں لگنے والے وقت کے مساوی ہے۔ اگر A_p کی قدر 4 × 10¹⁰ s⁻¹ 318K پر K_A اور Ea کی تحسیب کیجیے۔

4.30 کسی تعامل کی شرح درجہ حرارت میں 293K سے 313K تک اضافہ کرنے پر چار گنا ہو جاتی ہے۔ اس تعامل کے لیے ایکٹیویشن تو انائی یہ فرض کرتے ہوئے معلوم کیجیے کہ اس کی قدر درجہ حرارت کے ساتھ تبدیل نہیں ہوتی۔

متن پر مبنی کچھ سوالوں کے جواب

$$r_{av} = 6.66 \times 10^{-6} \text{ Ms}^{-1} \quad 4.1$$

$$\text{کے غایب ہونے کی شرح} = \text{شرح تعامل} \quad 4.2$$

$$= 0.005 \text{ mol litre}^{-1} \text{ min}^{-1}$$

$$\text{تعامل کا آرڈر} = 2 \quad 4.3$$

$$X \rightarrow Y \quad 4.4$$

$$\text{شرح} = k[X]^2$$

$$\text{شرح میں 9 گنا اضافہ ہوگا}$$

$$t = 444 \text{ s} \quad 4.5$$

$$1.925 \times 10^{-4} \text{ s}^{-1} \quad 4.6$$

$$E_a = 52.897 \text{ kJ mol}^{-1} \quad 4.8$$

$$1.471 \times 10^{-19} \quad 4.9$$