

ہر بلاک عنصر (The p-Block Elements)

کیمیئری میں تنوع **p** بلاک عنصر کی **s** اور **d** بلاک عنصر نیز خود اپنے بلاک کے عنصر کے ساتھ تعامل کرنے کی صلاحیت کا ثبوت ہے۔

گیارہویں جماعت میں آپ پڑھ چکے ہیں کہ **p** بلاک عنصر کو دوری جدول کے 13 تا 18 گروپ میں رکھا گیا ہے۔ ان کا دیلنس شیل الیکٹرانی تشکل $ns^2 np^{1-6}$ ہے (He کو چھوڑ کر جس کا الیکٹرانی تشکل $1s^2$ ہے)۔ **p** بلاک عنصر کی خصوصیات دیگر عنصر کی طرح ایئنی سائز، آپونائزیشن انتھالپی، الیکٹران گین انتھالپی اور برتنی منفیت (Electronegativity) سے بہت زیادہ متاثر ہوتی ہیں۔ دوسرے پیریڈ میں **d** الیکٹرانوں کی عدم موجودگی اور بھاری عنصر (تیسرا پیریڈ سے شروع ہو کر آگے تک) **d** اور **f** ارٹل کی موجودگی عنصر کی خصوصیات پر بامعنی اثر ڈالتی ہے۔ اس کے ساتھ ساتھ دھات، دھات نما اور غیر دھات تینوں قسم کے سبھی عنصر کی موجودگی ان عنصر کی کیمیئری میں تنوع کا سبب ہے۔

گیارہویں جماعت میں دوری جدول کے **p** بلاک کے گروپ 13 اور 14 کے عنصر کی کیمیئری کا مطالعہ کرنے کے بعد آپ اس اکائی میں اس کے بعد کے گروپوں کے عنصر کی کیمیئری کا مطالعہ کریں گے۔

گروپ 15 میں ناکٹروجن، فاسفورس، آرسینک، اینٹی منی بسمتھ اور موسکوویم کو شامل کیا گیا ہے جیسے جیسے ہم گروپ میں نیچے جاتے ہیں غیر دھاتی خصوصیات، دھات نما (Metalloid) خصوصیات سے ہوتے ہوئے دھاتی خصوصیات کی طرف شفت ہو جاتی ہیں ناکٹروجن اور فاسفورس غیر دھاتیں ہیں، آرسینک اور اینٹی نی دھات نما ہیں جبکہ بسمتھ اور موسکوویم ایک دھات ہے۔



5262CH07

مقاصد

- اس اکائی کا مطالعہ کرنے کے بعد آپ اس قابل ہو جائیں گے کہ گروپ 15، 16، 17 اور 18 کے عنصر کی کیمیا میں عمومی رجحانات کا بیان کر سکیں۔
- ڈائی ناکٹروجن اور فاسفورس کی تیاری، خصوصیات اور استعمال کے ساتھ ساتھ ان کے کچھ اہم مرکبات کے بارے میں بھی سیکھ سکیں۔
- ڈائی آسیجن اور اوزوں کی تیاری خصوصیات اور کچھ عام آکسائیڈوں کی کیمیئری کا بیان کر سکیں۔
- سلفر کے بہر پ اس کے اہم مرکبات کی کیمیئری نیز اس کے آکسائیڈوں کی ساخت کے بارے میں جان سکیں۔
- کلورین اور کلورک ہائڈرو، ایسڈ کی تیاری خصوصیات اور استعمال کا بیان کر سکیں۔
- انٹرہیلو جن کی کیمیا اور ہیلو جن کے آکسی ایسڈوں کی ساخت کے بارے میں جان سکیں۔
- نوبل گیسوں کے استعمال کو شمار کر سکیں۔
- ہماری روز مرہ کی زندگی میں ان عنصر اور ان کے مرکبات کی اہمیت کا بیان کر سکیں۔

7.1 گروپ 15 کے عنصر (Group 15 Elements)

7.1.1 وقوع

(Occurrence)

کرہ بادہ کا 78% جنم سالماتی ناٹروجن پر مشتمل ہے۔ قشر ارض میں یہ سوڈیم ناٹریٹ NaNO_3 (جسے چلی سالٹ پیٹر کہتے ہیں) اور پوتاشیم ناٹریٹ (انڈین سالٹ پیٹر) کی شکل میں پایا جاتا ہے۔ یہ پودوں اور جانوروں میں پروٹین کی شکل میں پایا جاتا ہے۔ فاسفورس ایپیٹائٹ فیملی $\text{Ca}_9(\text{PO}_4)_6\cdot\text{CaX}_2$ (X=F, Cl, OH) یا $\text{Ca}_9(\text{PO}_4)_6\cdot\text{CaF}_2$ جو کہ فاسفیٹ چٹانوں کے اہم اجزاء ہیں۔ فاسفورس میں پایا جاتا ہے۔ (مثلاً فلواپیٹائٹ $\text{Ca}_9(\text{PO}_4)_6\cdot\text{CaF}_2$) جو کہ فاسفیٹ چٹانوں کے اہم اجزاء ہیں۔ فاسفورس حیوانی اور نباتی مادہ کا لازمی جزو ہے۔ یہ ہڈیوں اور جاندار خلیوں میں موجود ہوتا ہے۔ فاسفور پروٹین دودھ اور انڈوں میں پایا جاتا ہے۔ آرسینک ایٹمی منی اور بستھ خاص طور سے سلفاٹ معدنیات کی شکل میں پائے جاتے ہیں۔ موسکوویم ایک صنیعی تابکار عنصر ہے۔

موسکوویم کی علامت Mc ہے۔ اس کا ایٹمی عدد 115 ایٹمی کیت 1289 اور ایکٹرانی تشکل $[\text{Rn}]\text{sf}^{14}, 6\text{a}^{10}, 5\text{s}^2, 7\text{P}^3$ ہے۔ اس کی نصف زندگی بہت کم ہوتی ہے اور حصول بہت کم مقدار میں ہوتا ہے۔ اس

جدول 7.1 گروپ 15 کے عناصر کی ایٹمی اور طبیعی خصوصیات

Bi	Sb	As	P	N	خصوصیت
83	51	33	15	7	ایٹمی عدد
208.98	121.75	74.92	30.97	14.01	ایٹمی کیت / گرام فی مول
$[\text{Xe}]4f^45d^{10}6s^26p^3$	$[\text{Kr}]4d^{10}5s^25p^3$	$[\text{Ar}]3d^{10}4s^24p^3$	$[\text{Ne}]3s^23p^3$	$[\text{He}]2s^22p^3$	ایکٹرانی تشکل
703	834	947	1012	1402	آئونائزیشن اینٹھاپنی
1610	1595	1798	1903	2856	II ($D_iH/(kJ\ mol^{-1})$)
2466	2443	2736	2910	4577	III
1.9	1.9	2.0	2.1	3.0	برقی منفیت
148	141	121	110	70	شریک گرفت نصف قطر pm^a
103 ^c	76 ^c	222 ^b	212 ^b	171 ^b	آنی نصف قطر / pm
544	904	1089 ^e	317 ^d	63*	نقطہ گداخت / K
1837	1860	888 ^f	554 ^d	77.2*	نقطہ جوش / K
9.808	6.697	5.778 ^h	1.823	0.879 ^g	کثافت / $[g\ cm^{-3}(298\ K)]$

E^{III} واحد باند (عنصر=E)، E^{IV} سفید فاسفورس، E^{V} تsusیدی درجہ حرارت، E^{VI} 63K پر، E^{VII} سلیٹی شکل؛ * سالماتی₂ N₂ پر سلیٹی شکل، ^a درجہ حرارت، ^b 38.6 atm، ^c 63K پر سلیٹی شکل، ^d 38.6 atm پر سلیٹی شکل، ^e 63K پر سلیٹی شکل، ^f 38.6 atm پر سلیٹی شکل، ^g 298K پر سلیٹی شکل، ^h 38.6 atm پر سلیٹی شکل

کی کمپرسی کو تاکم کرنا باقی ہے۔ اس گروپ کے عناصر موسکوویم کے علاوہ کی اہم ایٹمی اور طبیعی خصوصیات ان کے ایکٹرانی تشکل کے ساتھ جدول 7.1 میں دی گئی ہیں۔

گروپ کی ایٹمی، طبیعی اور کیمیائی خصوصیات کے رجحانات سے مندرجہ ذیل بحث کی گئی ہے۔ ان عناصر کا ولنس شیکل ایکٹرانی تشکل ns^2np^3 ہے۔ ان عناصر میں s ارٹل مکمل بھرا ہوا ہے اور p ارٹل نصف بھرے ہوئے ہیں جو ان کے ایکٹرانی شیکل کو مزید استحکام عطا کرتے ہیں۔

7.1.2 ایکٹرانی تشکل

(Electronic Configuration)

شریک گرفت اور آئینی (ایک مخصوص حالت میں) نصف قطر میں اضافہ ہوتا ہے۔ گروپ میں نیچے جانے پر N سے اور P تک شریک گرفت نصف قطر میں قابلِ نیاز اضافہ دیکھا جاسکتا ہے۔ تاہم As سے Bi تک شریک گرفت نصف قطر میں معمولی اضافہ دیکھا جاسکتا ہے۔ ایسا بھاری عناظر میں مکمل بھرے ہوئے d اور / ایک اربٹل کی موجودگی کی وجہ سے ہوتا ہے۔

گروپ میں نیچے جانے پر ایٹمی سائز میں بذریغ اضافہ کی وجہ سے آیونائزیشن انٹھالپی میں کمی آتی ہے۔ زائد مختکم نصف بھرے ہوئے p اربٹل الیکٹرانی تشکل اور کم سائز کی وجہ سے گروپ IS کے عناظر کی آیونائزیشن انٹھالپی نظری پیریڈ میں گروپ 14 کے عناظر کے مقابلے بہت زیادہ ہے۔ آیونائزیشن انٹھالپی کی بڑھتی ہوئی ترتیب اس طرح ہے۔

$$\Delta_{\text{t}}H_1 < \Delta_{\text{t}}H_2 < \Delta_{\text{t}}H_3 \quad (\text{جدول 7.1})$$

عام طور سے گروپ میں نیچے جانے پر ایٹمی سائز میں اضافے کے ساتھ برقی منفیت گھٹتی ہے۔ تاہم بھاری عناظر میں کمی بہت زیادہ نہیں ہے۔

اس گروپ کے سمجھی عناظر کثیر ایٹمی ہیں۔ ڈائی ناٹروجن دو ایٹمی گیس ہے جبکہ باقی سمجھی ٹھوس ہیں۔ گروپ میں نیچے کی طرف جانے پر دھاتی خصوصیت کم ہوتی چلتی جاتی ہے۔ ناٹروجن اور فاسفورس غیر دھاتی ہیں۔ آرسینک اور اینٹمنی منی دھات نما (Metalloids) ہیں اور بسمتھ دھات ہے۔ ایسا آیونائزیشن انٹھالپی میں کمی اور ایٹمی سائز میں اضافہ کی وجہ سے ہے۔ گروپ میں نیچے جانے پر نظمہ جوش میں عام طور سے اضافہ ہوتا ہے لیکن نظمہ گداخت میں ارسینک تک تو اضافہ ہوتا ہے اور پھر بسمتھ تک اس میں کمی آتی جاتی ہے۔ ناٹروجن کے علاوہ سمجھی عناظر بہر و پیت ظاہر کرتے ہیں۔

تکسیدی حالتیں اور کیمیائی تعاملیت میں رجحانات ان عناظر کی عام تکسیدی حالتیں +3، +4 اور +5 ہیں۔ گروپ میں نیچے جانے پر -3 تکسیدی حالت کو ظاہر کرنے کا رجحان کم ہوتا جاتا ہے کیونکہ سائز اور دھاتی خصوصیت میں اضافہ ہوتا چلا جاتا ہے۔ درحقیقت گروپ کا آخری رکن بسمتھ -3 تکسیدی حالت میں پہ مشکل ہی کوئی مرکب بناتا ہے۔ Bi (V) کا صرف ایک مرکب BiF₅ ہے۔ گروپ میں نیچے جانے پر +5 تکسیدی حالت کے استحکام میں کمی اور +3 تکسیدی حالت کے استحکام میں اضافہ (جادوجہتہ اثر کی وجہ سے) ہوتا ہے۔ +5 تکسیدی حالت کے علاوہ ناٹروجن جب آکسیجن سے تعامل کرتی ہے تو یہ +1، +2، +4، +6 تکسیدی حالتوں کو بھی ظاہر کرتی ہے۔ اگرچہ یہیلو جن کے ساتھ +5 تکسیدی حالت میں مرکبات نہیں بناتی کیونکہ اس کے پاس d اربٹل نہیں ہوتے جس میں وہ دوسرے عناظر کے الیکٹرانوں کو رکھ کر گرفت بنا سکے۔ فاسفورس بھی کچھ آکسوایمیڈوں میں +1 اور +4 تکسیدی حالتوں کو ظاہر کرتا ہے۔

ناٹروجن کے معاملے میں +1 سے +4 تک سمجھی تکسیدی حالتیں اقلیمی تیزابی محلول میں غیر متناسب کارجحان ظاہر کرتی ہیں مثال کے طور پر



اسی طرح فاسفورس کے معاملے میں تقریباً سمجھی ضمیمی تکسیدی حالتیں تخلی اور تیزابول دنوں میں +5 یا +3 میں غیر متناسب ہو جاتی ہیں۔ حالانکہ آرسینک اینٹمنی اور بسمتھ +3 تکسیدی حالت غیر متناسبیت کے ساتھ بہت زیادہ مختکم ہو جاتی ہے۔ ناٹروجن کی زیادہ سے زیادہ وبلنسی 4 ہو سکتی ہے۔ کیونکہ صرف 4 اربٹل (ایک s اور تین p) ہی بندش کے

7.1.3 ایٹمی اور آئینی نصف قطر (Atomic and Ionic Radii)

7.1.4 آیونائزیشن انٹھالپی (Ionisation Enthalpy)

7.1.5 برقی منفیت (Electronegativity)

7.1.6 طبیعی خصوصیات (Physical Properties)

7.1.7 کیمیائی خصوصیات (Chemical Properties)

لیے دستیاب ہیں۔ بھاری عناصر کے باہری شیل میں خالی d اربٹل ہوتے ہیں جو کہ بندش (Covalency) میں استعمال کیے جاسکتے ہیں اور اس طرح یہ اپنی شریک گرفت میں توسعی کر لیتے ہیں جیسا کہ ہیں۔

نائٹروجن کی غیر مربوط خصوصیات (Anomalous Properties of Nitrogen)

نائٹروجن اپنے چھوٹے سائز، زیادہ برتنی منفیت، زیادہ آپونائزیشن اینٹھاپی اور d اربٹل کی عدم دستیابی کی وجہ سے گروپ کے دیگر ممبر ان سے مختلف ہے۔ نائٹروجن میں اپنے ساتھ اور چھوٹے سائز نیز زیادہ برتنی منفیت والے عناصر (جیسے O, C) کے ساتھ $p\pi-p\pi$ کیش بانڈ بنانے کی ایک انوکھی صلاحیت ہے۔ اس گروپ کے بھاری عناصر پاٹنیز پیسے بانڈ نہیں بناتے کیونکہ ان کے ایئری اربٹل اتنے بڑے اور منفوذ (Diffuse) ہوتے ہیں کہ وہ موثر اور لپیگ نہیں کر سکتے۔ اس طرح نائٹروجن کا سالمہ دوائیں ہوتا ہے جس میں دوایٹوں کے درمیان تھرا بانڈ (ایک s اور دو p) ہوتا ہے۔ نتیجًا اس کی بانڈ اینٹھاپی ($941.4 \text{ kJ mol}^{-1}$) بہت زیادہ ہے۔ اس کے عکس فاسفورس، آرسینک اور اینٹی منی واحد بانڈ بناتے ہیں جیسے کہ P-P, Sb-Sb, As-As، جبکہ بستھ عنصری حالت میں دھاتی بانڈ بناتا ہے۔ حالانکہ واحد N-N بانڈ واحد P-P بانڈ کے مقابلے میں کمزور ہوتا ہے کیونکہ غیر بندی الیکٹرانوں کے بہت زیادہ ایکٹرانک دفع کی وجہ سے بانڈ کی لمبائی کم ہو جاتی ہے۔ نتیجًا نائٹروجن میں کینٹنیشن کارجمن کم ہو جاتا ہے۔ ایک اور عوامل جو نائٹروجن کی کیمیٹری کو متاثر کرتا ہے وہ ہے اس کی پلنس شیکل میں d اربٹل کی عدم موجودگی۔ اس کی پلنسی 4 تک محدود رہنے کے علاوہ نائٹروجن $d\pi-p\pi$ بانڈ نہیں بناتے جیسا کہ بھاری عناصر کرتے ہیں مثلاً $\text{R}_3\text{P} = \text{CH}_2\text{O}$ (لائمی گروپ) فاسفورس اور آرسینک عبوری عناصر کے ساتھ بھی $d\pi-p\pi$ بانڈ بناتے ہیں جب ان کے مرکبات جیسے $\text{As}(\text{C}_6\text{H}_5)_3\text{P}$ اور $\text{As}(\text{C}_2\text{H}_5)_3\text{P}$ کے طور پر کام کرتے ہیں۔

(i) ہائڈروجن کے تئیں تعاملیت: گروپ 15 کے سچی عناصر EH_3 قسم کے ہائڈرائیڈ بناتے ہیں جہاں E = N, P, As, Sb اور Bi ہے۔ ان ہائڈرائیڈ کی کچھ خصوصیات جدول 7.2 میں دکھائی گئی ہیں۔ ہائڈرائیڈ اپنی خصوصیات میں باقاعدہ (Gradation) ظاہر کرتے ہیں۔ ہائڈرائیڈ کا استحکام $\text{NH}_3 < \text{BiH}_3$ تک گھٹتا ہے۔ جس کا مشاہدہ ان کی بانڈ تخلیل اینٹھاپی سے کیا جاسکتا ہے۔ نتیجًا ہائڈرائیڈوں کی تحولی خصوصیت میں اضافہ ہوتا ہے۔ واحد امونیا ایک معمولی تحولی ایجنت ہے جبکہ BiH_3 تمام ہائڈرائیڈوں میں سب سے زیادہ طاقتور تحولی ایجنت ہے۔ اسی سیت میں بھی مندرجہ ذیل ترتیب کے مطابق کی آتی ہے۔ $\text{NH}_3 > \text{PH}_3 > \text{AsH}_3 > \text{SbH}_3 > \text{BiH}_3$ اور ریتیں حالتوں میں ہائیدروجن گرفت دکھاتی ہے۔ اس کی وجہ سے اس کا نقطہ گداشت اور نقطہ ابال PH_3 کے مقابلے میں زیادہ ہوتا ہے۔

جدول 7.2 گروپ 15 کے عناصر کے ہائڈرائیڈوں کی خصوصیت

BiH_3	SbH_3	AsH_3	PH_3	NH_3	خصوصیت
-	185	156.7	139.5	195.2	نقطہ گداخت / K
290	254.6	210.6	185.5	238.5	نقطہ جوش / K
-	170.7	151.9	141.9	101.7	pm / فاصلہ (E-H)

	91.3	91.8	93.6	107.8	$\Delta_f H^\ominus / \text{kJ mol}^{-1}$	$\Delta_{\text{diss}} H^\ominus (\text{E-H}) / \text{kJ mol}^{-1}$
278	145.1	66.4	13.4	-46.1		
-	255	297	322	389		

(ii) آکسیجن کے تئیں تعاملیت (Reactivity towards oxygen) : یہ سبھی عناصر دو قسم کے آکسائڈ بناتے ہیں E_2O_3 اور E_2O_5 ۔ اونچی تکسیدی حالت میں عنصر کا آکسائڈ کم تکسیدی حالت کے مقابلے زیادہ تیزابی ہوتا ہے۔ گروپ میں نیچے جانے پر ان کی تیزابی خصوصیت گھٹتی جاتی ہے۔ ناٹروجن اور فاسفورس کے E_2O_5 قسم کے آکسائڈ خالص تیزابی ہوتے ہیں آرسینک اور اینٹی منی کے ایمفوٹیرک اور بستھ کے آکسائڈ اساسی ہوتے ہیں۔

(iii) ہیلوجن کے تئیں تعاملیت (Reactivity towards halogens) : یہ عناصر تعامل کر کے دو قسم کے ہیلائیڈ بناتے ہیں۔ EX_3 اور EX_5 ۔ اپنے پلنس شیل میں d اریٹل کی عدم موجودگی کی وجہ سے ناٹروجن پینٹا ہیلائیڈ نہیں بناتی۔ ٹرائی ہیلائیڈوں کے مقابلے پینٹا ہیلائیڈ زیادہ شریک گرفت ہوتے ہیں۔ یہ اس وجہ سے ہوتا ہے کہ پینٹا ہیلائیڈ میں $5+$ اور ٹرائی ہیلائیڈ میں $3+$ تکسیدی حالتیں ہوتی ہیں۔ چونکہ $5+$ تکسیدی حالت میں عناصر کی تقطیعی قوت $3+$ تکسیدی حالت کی بنسخت زیادہ ہوتی ہے لہذا شریک گرفت کی خصوصیت پینٹا ہیلائیڈ میں زیادہ ہوتی ہے۔ ناٹروجن کے علاوہ ان عناصر کے تمام ہیلائیڈ مستحکم ہوتے ہیں۔ ناٹروجن میں صرف ٹرائی ہیلائیڈ بہت زیادہ شریک گرفت نوعیت کے ہیں۔

(iv) دھاتوں کے تئیں تعاملیت (Reactivity towards metals) : یہ سبھی عناصر دھاتوں کے ساتھ تعامل کر کے باائزی مرکبات بناتے ہیں اور $3+$ تکسیدی حالت کو ظاہر کرتے ہیں مثلاً Ca_3N_2 (کیلشیم ناٹرائیڈ) Ca_3P_2 (کیلشیم فاسفارائیڈ) Na_3As (سوڈیم آرسیناٹ) Zn_3Sb_2 (زنک اینٹی موناتیڈ) اور Mg_3Bi_2 (میلیشیم بیستھائیڈ)

حالانکہ ناٹروجن $5+$ تکسیدی حالت کو ظاہر کرتی ہے لیکن یہ پینٹا ہیلائیڈ نہیں بناتی۔ وجہ بتائیے۔

ناٹروجن ($n = 2$) میں صرف s اور p اریٹل ہوتے ہیں۔ اس کے پاس اپنے کو پلنس میں چار سے آگے توسع کے لیے d اریٹل نہیں ہوتے۔ اسی لیے یہ پینٹا ہیلائیڈ نہیں بناتی۔

PH_3 کا نقطہ جوش NH_3 کے مقابلے کم ہے۔ کیوں؟

NH_3 کی طرح PH_3 کے سالمات رفتی حالت میں ہائڈروجن بندش کے ذریعہ جڑے ہوئے نہیں ہوتے۔ اسی وجہ سے PH_3 کا نقطہ جوش NH_3 کے مقابلے کم ہوتا ہے۔

مثال 7.1

حل

مثال 7.2

حل

متن پر مبنی سوالات

7.1 ٹرائی ہیلائیڈوں کے مقابلے P , As , Sb اور B کے پینٹا ہیلائیڈ زیادہ شریک گرفت کیوں ہوتے ہیں؟

7.2 گروپ 15 عناصر کے تمام ہائڈراઇڈوں میں BiH_3 سب سے مضبوط تجویلی ایجنت ہے۔ کیوں؟

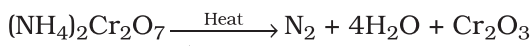
7.2 ڈائی ناٹروجن (Dinitrogen)

تیاری (Preparation)
ڈائی ناٹروجن کو تجارتی پیمانے پر ہوا کی اماعت (Liquifaction) اور کسری کشید (Fractional Distillation) سے تیار کیا جاتا ہے۔ ریق ڈائی ناٹروجن (b.p. 77.2k) کی کشید پہلے ہوتی ہے جبکہ ریق آئیجن (p.p. 90k) کی کشید اس کے بعد ہوتی ہے۔

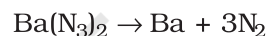
تجربہ گاہ میں ڈائی ناٹروجن کو بنانے کے لیے امونیم کلورائٹ کے آبی محلول کا سوڈیم ناٹریٹ کے ساتھ تعامل کرایا جاتا ہے۔



اس تعامل میں تھوڑی سی مقدار میں NO_3 اور HNO_3 بھی بنتے ہیں۔ یہ ملاوٹیں گیس کو پاشیم ڈائی کرومیٹ پر مشتمل آبی سلفیورک ایسٹ میں سے گزار کر دور کی جاسکتی ہیں۔ اسے امونیم ڈائی کرومیٹ کی حرارتی تخلیل سے بھی حاصل کیا جاسکتا ہے۔



بہت زیادہ خالص ناٹروجن کو سوڈیم پاپریم ایزائٹ کی حرارتی تخلیل سے حاصل کیا جاسکتا ہے۔



خصوصیات (Properties)

ڈائی ناٹروجن بے رنگ، بغیر بو، بے ذائقہ اور غیر سمی گیس ہے۔ اس کے دمٹکنے آسوٹوپ ہیں ^{14}N اور ^{15}N یہ پانی میں بہت کم حل پذیر ہے (273k اور 1bar دباؤ پر فنی لیٹر پانی میں 23.2 cm^3) اس کے نقط انجماد اور نقطہ جوش کم ہوتے ہیں (جدول 7.1)

کمرہ کے درجہ حرارت پر ڈائی ناٹروجن بہت زیادہ غیر عامل ہے کیونکہ $\text{N} \equiv \text{N}$ بانڈ کی بانڈ انٹھاپی زیادہ ہوتی ہے۔ حالانکہ درجہ حرارت میں اضافہ کے ساتھ تعاملیت میں تیزی سے اضافہ ہوتا ہے۔ اونچے درجہ حرارت پر یہ کچھ دھاتوں کے ساتھ تعامل کر کے آئینی ناٹرائٹ بناتی ہے اور غیر دھاتوں کے ساتھ شریک گرفت ناٹرائٹ بناتی ہے۔ کچھ تعاملات ذیل میں دیے گئے ہیں۔



یقربیاً 773 پر وسیط کی موجودگی میں ہائڈروجن سے تعامل کر کے (ہمیرس پر اس) امونیا بناتی ہے۔



صرف بہت زیادہ درجہ حرارت (تقریباً 2000 K پر) پر ڈائی ناٹروجن ڈائی آئیجن سے تعامل کر کے ناٹرک آسائٹ، NO بناتی ہے۔



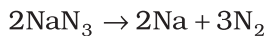
استعمال : ڈائی ناٹروجن کا سب سے اہم استعمال امونیا بنانے میں اور ناٹروجن پر مشتمل دیگر صنعتی کیمیا بنانے میں کیا جاتا ہے۔ (مثلاً کیمیشیم سائچماٹ) چہاں غیر عامل کردہ باد کی ضرورت ہوتی ہے وہاں بھی اس کا استعمال کیا جاتا ہے۔ (مثلاً آئرن اور سٹیل انڈسٹری میں، تعامل کیکلس کے

لیے غیر عامل میڈیم) رقیق ڈائی ناکٹروجن کا استعمال حیاتیاتی اشیاء، غذائی مادے اور کراپریسر جری (Cryosurgery) میں ریفریجرنٹ کے طور پر کیا جاتا ہے۔

سوڈیم ایزائند کی حرارتی تحلیل کے لیے تعامل لکھیے۔

مثال 7.3

سوڈیم ایزائند کی حرارتی تحلیل کے نتیجے میں ڈائی ناکٹروجن گیس پیدا ہوتی ہے۔



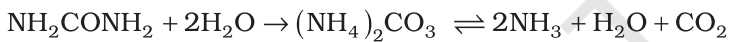
حل

متن پر منی سوالات

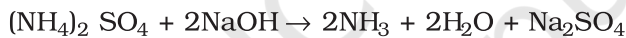
7.3 کمرہ کے درجہ حرارت پر N_2 کم تعامل پذیر کیوں ہے؟

تیاری (Preparation)

امونیا ہوا اور مٹی میں کم مقدار میں موجود ہوتی ہے جہاں یہ ناکٹروجنی نامیاتی مادہ (مثلاً پوریا) کی تخلیل کے نتیجے میں پیدا ہوتی ہے۔



چھوٹے پیانے پر امونیا کو امونیا نمک سے حاصل کیا جاتا ہے جو کہ کاسٹک سوڈا یا چونے کے ساتھ تعامل کر کے تخلیل ہو جاتا ہے۔



بڑے پیانے پر امونیا کو ہبیرس پر اس کے ذریعہ تیار کیا جاتا ہے۔



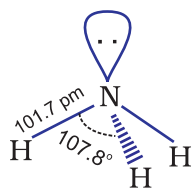
لے چیلریس اصول کے مطابق، امونیا کی تشکیل کے لیے اوپنچا دباؤ موافق ہو گا۔ 10^5 Pa (قریباً 200 atm) $\sim 700 \text{ K}$ کا درجہ حرارت نیزو K_2O اور Al_2O_3 پر مشتمل آئزن آکسائند جیسے وسیط کا استعمال تاکہ توازن کی حالت کو حاصل کرنے کی شرح میں اضافہ ہو سکے، یہ کچھایسے حالات ہیں جو امونیا کی تیاری کے لیے موافق ہیں۔ امونیا کی تیاری سے متعلق فلوچارٹ شکل 7.1 میں دکھایا گیا ہے۔

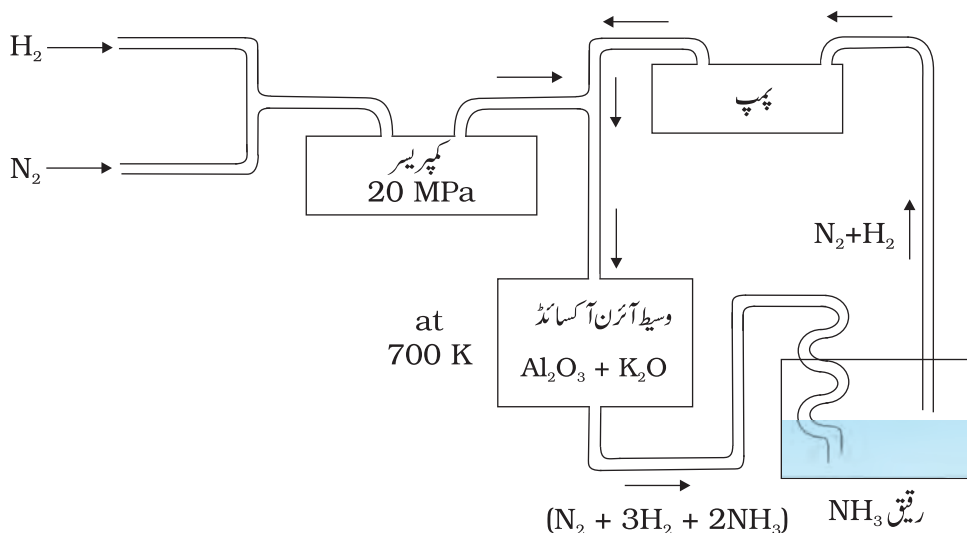
خصوصیات (Properties)

امونیا ایک بے رنگ گیس ہے جس میں سے تیز بوآتی ہے۔ اس کے نقطہ انجماد اور نقطہ جوش بالترتیب 198.4 K اور 239.7 K ہیں۔ ٹھوس اور رقیق حالت میں یہ ہائی روجن بائند سے نسلک ہوتی ہے جیسا کہ پانی میں ہوتا ہے جس کی وجہ سے اس کے نقطہ گداخت اور نقطہ جوش کی قدریں سالماتی کمیت کی بنیاد پر متوقع قدر ہوں کے مقابلے زیادہ ہوتی ہیں۔ امونیا کا سالمہ ٹرائی گوئن پیرا مڈل ہوتا ہے جس کی چوٹی پر ناکٹروجن ایٹم ہے۔ اس میں الیکٹران کے تین بائند پیرا اور ایک لوں پیکر ہوتا ہے جیسا کہ اس کی ساخت میں دکھایا گیا ہے۔

امونیا گیس پانی میں بہت زیادہ حل پذیر ہے۔ اس کا آبی محلول OH^- آئینوں کی تشکیل کی وجہ سے معمولی اساس ہوتا ہے۔

امونیا (Ammonia) 7.3

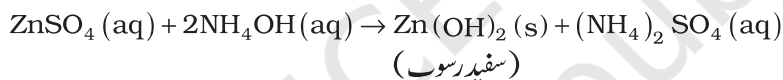
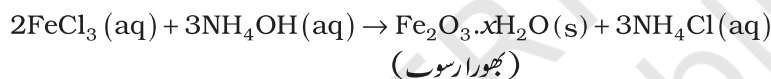




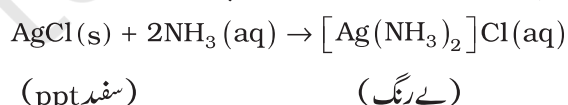
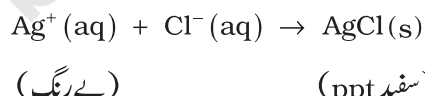
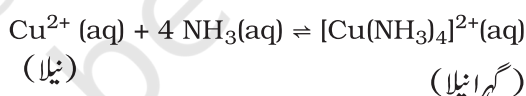
شکل 7.1 : امونیا کی تیاری
کا فلوچارٹ



یہ تیزابوں کے امیونیم نمک بناتی ہے مثلاً $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$ وغیرہ۔ کمزور اساس کے طور پر یہ کئی دھاتوں کے ہاندرو کسائڈوں کی ان کے نمک محلوں سے ترسیب کردیتی ہے۔ مثال کے طور پر



امونیا سالمہ کے نائزروجن ایٹم پر الیکٹرانوں کے لون پیئر کی موجودگی اسے لیوں اساس بنادیتی ہے۔ یہ ایک الیکٹران کا جوڑا دے کر دھاتی آئینوں کے ساتھ بندش کرتی ہے۔ اور ایسے کمپلیکس مرکبات کی تشکیل کرتی ہے جن کا استعمال Ag^{2+} اور Cu^{2+} جیسے دھاتی آئینوں کی شناس میں کیا جاتا ہے۔



استعمال: امونیا کا استعمال متعدد نائزروجنی فریٹیلائزر (امونیم نائزریٹ، یوریا، امونیم فاسفیٹ اور امونیم سلفیٹ) بنانے میں اور کچھ غیر نامیاتی نائزروجنی مرکبات جن میں سب سے زیادہ اہم نائزر ک ایسٹ ہے بنانے میں کیا جاتا ہے۔ رقت امونیا کا استعمال ریزیجرنٹ کے طور پر بھی کیا جاتا ہے۔

مثال 7.4

NH_3 لیوس اساس کے طور پر کیوں کام کرتی ہے؟
 NH_3 میں ناٹروجن ایٹم کے پاس الکٹر انوں کا ایک لوں پیور ہوتا ہے جو کہ عطیہ کے لیے دستیاب رہتا ہے۔
اسی لیے یہ لیوس اساس کے طور پر کام کرتی ہے۔

حل

متن پر مبنی سوالات

7.4 امونیا کی پیداوار میں اضافہ کے لیے درکار حالات کو بیان کیجئے۔

7.5 امونیا Cu^{2+} کے محلول سے کس طرح تھال کرتی ہے؟

7.4 ناٹروجن کے آکسائڈ

(Oxides of Nitrogen)

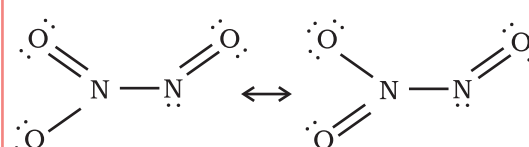
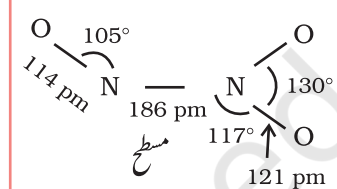
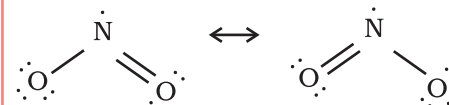
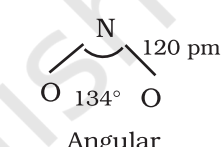
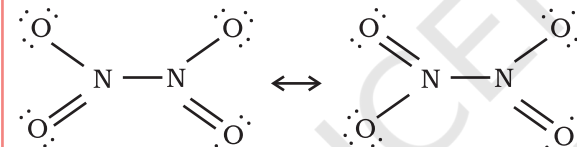
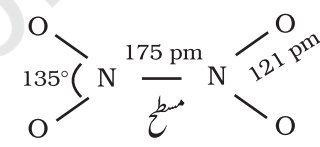
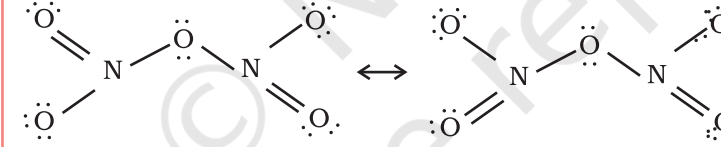
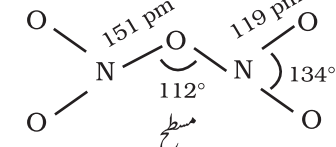
ناٹروجن مختلف تکسیدی حالتوں میں متعدد آکسائڈ بناتی ہے۔ ان آکسائڈوں کے نام فارمولے، تیاری اور طبیعی حالت جدول 7.3 میں دی گئی ہے۔

جدول 7.3 ناٹروجن کے آکسائڈ

نام	فارمولہ	ناٹروجن کی تکسیدی حالت	تیاری کے عام طریقہ	طبیعی حالت اور کیمیائی نویعت
ڈائی ناٹروجن آکسائڈ (ناٹروجن (I) آکسائڈ)	N_2O	+ 1	$\text{NH}_4\text{NO}_3 \xrightarrow{\text{Heat}} \text{N}_2\text{O} + 2\text{H}_2\text{O}$	بے رنگ گیس تبدیلی
ناٹروجن مونو آکسائڈ (ناٹروجن (II) آکسائڈ)	NO	+ 2	$2\text{NaNO}_2 + 2\text{FeSO}_4 + 3\text{H}_2\text{SO}_4 \rightarrow \text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3 + 2\text{NaHSO}_4 + 2\text{H}_2\text{O} + 2\text{NO}$	بے رنگ گیس تبدیلی
ڈائی ناٹروجن ٹرائی آکسائڈ (ناٹروجن (III) آکسائڈ)	N_2O_2	+ 3	$2\text{NO} + \text{N}_2\text{O}_4 \xrightarrow{250\text{K}} 2\text{N}_2\text{O}_3$	نیلا ٹھوس تیزابی
ناٹروجن ٹرائی آکسائڈ (ناٹروجن (IV) آکسائڈ)	NO_2	+ 4	$2\text{Pb}(\text{NO}_3)_2 \xrightarrow{673\text{K}} 4\text{NO}_2 + 2\text{PbO}$	بھوری گیس تیزابی
ڈائی ناٹروجن ٹیپڑا آکسائڈ (ناٹروجن (IV) آکسائڈ)	N_2O_4	+ 4	$2\text{NO}_2 \xrightleftharpoons[\text{Heat}]{\text{Cool}} \text{N}_2\text{O}_4$	بے رنگ ٹھوس رفتی، تیزابی
ڈائی ناٹروجن ٹیپڑا آکسائڈ (ناٹروجن (V) آکسائڈ)	N_2O_5	+ 5	$4\text{HNO}_3 + \text{P}_4\text{O}_{10} \rightarrow 4\text{HPO}_3 + 2\text{N}_2\text{O}_5$	بے رنگ ٹھوس تیزابی

آکسائڈوں کی لیوس ڈاٹ خاص گگ ساختیں اور باٹل پیرا میٹر جدول 7.4 میں دیے گئے ہیں۔

جدول 7.4 ناٹریجن کے آکسائیڈوں کی ساختیں

Formula	Resonance Structures	Bond Parameters
N_2O	$\ddot{N}=\ddot{N}=\ddot{O} \longleftrightarrow :\ddot{N}\equiv\ddot{N}-\ddot{O}:$	$N - N - O$ 113 pm 119 pm محلی
NO	$:\ddot{N} = \ddot{O}: \longleftrightarrow :\ddot{N} = \ddot{O}:$	$N - O$ 115 pm
N_2O_3		
NO_2		
N_2O_4		
N_2O_5		

مثال 7.5 NO_2 ڈائی میرائز (Dimerise) کیوں ہے؟

حل NO_2 و پلنس الیکٹرانوں کی تعداد طاقت ہے۔ یہ ایک طاقت سالمہ کے جیسا طرز عمل ظاہر کرتا ہے۔ ڈائی میرائزیشن پر یہ متکلم N_2O_4 سالمہ میں تبدیل ہو جاتی ہے جس میں الیکٹرانوں کی تعداد جفت ہے۔

متن پر مبنی سوالات

7.6 N_2O_5 میں ناٹریجن کا کوئی پلنس کیا ہے؟

ناٹریجن $H_2N_2O_2$ (ہائپوناٹرس ایسٹ) HNO_2 (ناٹرس ایسٹ) اور HNO_3 ناٹرک ناٹرک ایسٹ جیسے آکسائیڈ بناتی ہے۔ ان میں سے HNO_3 سب سے زیادہ اہم ہے۔

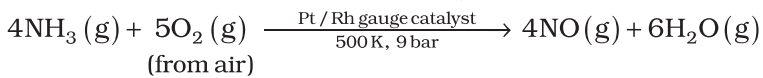
7.5 ناٹرک ایسٹ
(Nitric Acid)

تیاری

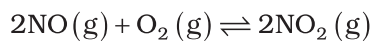
تجربہ گاہ میں ناٹرک ایسٹ کو گلاس ریٹارٹ (Glass retort) میں NaNO_3 یا KNO_3 کو سلفیورک ایسٹ کے ساتھ گرم کر کے بنایا جاتا ہے۔



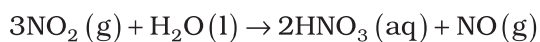
بڑے پیمانے پر اسے اوستوالڈ پرنسپس (Ostwald's Process) کے ذریعہ تیار کیا جاتا ہے۔ یہ طریقہ کرہ باد کی آسیجن کے ذریعہ NH_3 کی وسطی تکمیل پر منی ہے۔



اس طرح حاصل ہونے والا ناٹرک آسائند آسیجن کے ساتھ متعدد ہو کر NO_2 دیتا ہے۔



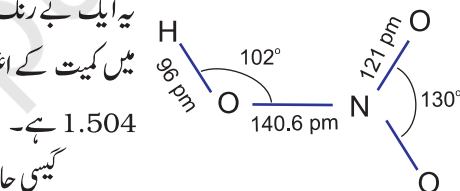
اس طرح سے بننے والی ناٹروجن ڈائی آسائند پانی میں حل ہو کر HNO_3 بناتی ہے۔



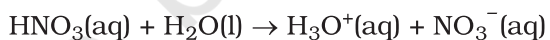
اس طرح حاصل ہونے والی NO کو روی سائیکل کیا جاتا ہے اور HNO_3 کے آبی محلول کو کشید کی مدد سے کمیت کے اعتبار سے 68% تک مرکز کیا جاسکتا ہے۔ مرکز H_2SO_4 کے ساتھ ڈی ہائلدریشن کے ذریعہ 98% تک مرکز کیا جاسکتا ہے۔

خصوصیات

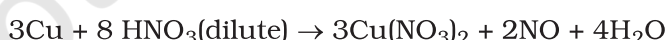
یہ ایک بے رنگ رقیق ہے (b.p. 355.6 K اور f.p. 231.4 K) (تجربہ گاہ میں بنائے گئے ناٹرک ایسٹ میں کمیت کے اعتبار سے $\sim 68\%$ HNO_3 ہوتا ہے۔ اور اس کی نوعی کثافت (Specific Gravity) 1.504 ہے۔



گیسی حالت میں HNO_3 کا سالمہ مسلح ہوتا ہے جس کی ساخت کو شکل میں دکھایا گیا ہے۔ آبی محلول میں ناٹرک ایسٹ طاقتور تیزاب کے جیسا طرز عمل ظاہر کرتا ہے نیز ہائلدرو نیم اور ناٹریٹ آئین بناتا ہے۔



مرکز ناٹرک ایسٹ ایک طاقتور تکمیلی ایجنت ہے اور نویل دھاتوں جیسے سونا اور پلٹنیم کو چھوڑ کر زیادہ تر دھاتوں سے تعامل کرتا ہے۔ تکمیل کے ماحصلات کا انحصار ایسٹ کے ارتکاز، درجہ حرارت اور تکمیل ہونے والے مادے کی نوعیت پر ہوتا ہے۔



زنگ ڈائی لیوٹ ناٹرک ایسٹ کے ساتھ تعامل کر کے O_2N_2 بناتا ہے اور مرکز ناٹرک ایسٹ کے ساتھ تعامل کر کے NO_2 بناتا ہے۔

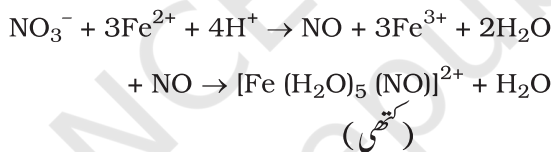


پچھے دھا تیں (مثلاً Cr، Al) مرکوز ناٹرک ایسٹ میں حل نہیں ہو سکتے کیونکہ ان کی سطح پر آکسائیڈ کی پرت بن جاتی ہے۔

مرکوز ناٹرک ایسٹ غیر دھا توں اور ان کے مرکبات کو بھی تکمیل کرتا ہے۔ آبوجو ڈین کی آبوجو ڈک ایسٹ میں کاربن کی کابن ڈائی آکسائیڈ میں سلفر کی H_2SO_4 میں اور فاسفورس کی فاسفورک ایسٹ میں تکمیل ہوتی ہے۔

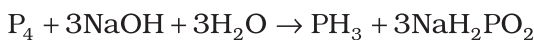


برائون رنگ ٹیسٹ (Brown Ring Test): ناٹریٹ کے لیے جانا پہچانا براون رنگ ٹیسٹ آئینوں کی اس صلاحیت پر مبنی ہے جس کے ذریعہ یہ ناٹریٹ کی ناٹرک آکسائیڈ میں تحویل کر دیتے ہیں جو کہ Fe^{2+} سے تعامل کر کے بھورے رنگ کا کمپلیکس بناتا ہے۔ یہ ٹیسٹ عام طور سے ناٹریٹ آئین کے آبی محلول میں ڈائی لیوٹ فیرس سلفیٹ ملا کر اور پھر اس کے بعد احتیاط کے ساتھ ٹیسٹ ٹیوب کی دیوار کے سہارے مرکوز H_2SO_4 ملا کر انجام دیا جاتا ہے۔ محلول اور سلفیورک ایسٹ کی پرتوں کے اندر فیرس پر بھورے رنگ کے چھلے کا بننا محلول میں ناٹریٹ آئینوں کی موجودگی کو ظاہر کرتا ہے۔



استعمال: ناٹرک ایسٹ کا سب سے زیادہ استعمال فریٹیا نائزروں کے لیے امویم ناٹریٹ بنانے میں اور دھماکہ نیز پارٹو ٹکنیک (Pyrotechnics) میں دیگر ناٹریٹ بنانے میں کیا جاتا ہے اس کا استعمال ناٹرول گلسرین ٹرائی ناٹرولوگین اور دیگر نامیاتی ناٹرک مرکبات بنانے میں کیا جاتا ہے۔ اس کا دوسرا اہم استعمال اشین لیس اسٹیل کی سطح کو صاف کرنے، دھا توں پر نقاشی کرنے اور راکٹ ایندھنوں میں تکمیل کے طور پر کیا جاتا ہے۔

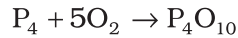
فاسفورس کی بھروسی شکلوں میں پایا جاتا ہے۔ سفید، سرخ اور سیاہ اہم بھروسی شکلیں ہیں۔ سفید فاسفورس نہم شفاف سفید مووم جیسا لمحوں ہے۔ یہ زہریلا ہوتا ہے، پانی میں غیر حل پذیر ہے لیکن کاربن ڈائی سلفاکٹ میں حل پذیر ہے اور اندر ہیرے میں چمکتا ہے (Chemiluminescence) غیر عامل کردہ باد میں البتہ ہوئے NaOH میں حل ہو جاتا ہے اور PH_3 بناتا ہے۔



(سوڈیم ہائپوفاسفوریٹ)

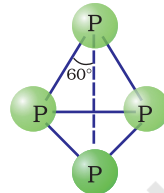
7.6 فاسفورس کے بھروسی شکلیں (Phosphorus Allotropic Forms)

سفید فاسفورس کم مستحکم ہے اور اس لیے عام حالات میں دیگر ٹھووس حالتوں کے مقابلے زیادہ تعامل پذیر ہے کیونکہ P_4 سالمہ میں زاویائی تباہ ہے جہاں زاویہ صرف 60° کے ہیں۔ یہ ہوا میں تیزی سے آگ پکڑ لیتا ہے اور P_4O_{10} کا سفید ڈھواں پیدا کرتا ہے۔



یہ مجرد ٹیٹراہیڈرول P_4 سالمات پر مشتمل ہوتا ہے جیسا کہ شکل 7.2 میں دکھایا گیا ہے۔

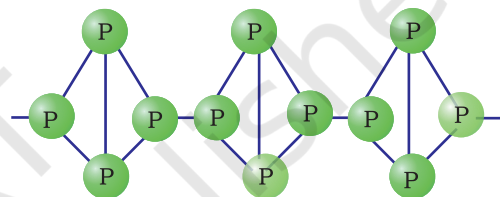
سفید فاسفورس کو غیر عامل کردہ باد میں 573 K پر کئی دونوں تک گرم کرنے سے سرخ فاسفورس حاصل ہوتا ہے۔ جب سرخ فاسفورس کو اوپنے دباو پر گرم کیا جاتا ہے تو سیاہ فاسفورس کی فیز کا ایک سلسلہ تشكیل پاتا ہے۔ سرخ فاسفورس میں لو ہے جیسی سلیٹی چمک ہوتی ہے۔ اس میں کسی قسم کی کوتی بونہیں ہوتی، یہ زہریلانہیں ہے اور پانی نیز کاربن ڈائی سلفائئٹ دونوں میں حل پذیر نہیں ہے۔ کیمیائی اعتبار سے سرخ فاسفورس سفید فاسفورس کے مقابلے کم تعامل پذیر ہے۔ یہ اندر میں نہیں چکتا۔



شکل 7.2: سفید فاسفورس

یہ پالیمریک (Polymeric) ہے جس میں P_4 ٹیٹراہیڈرائز نجیگیں ایک دوسرے سے جڑی رہتی ہیں جیسا کہ شکل 7.3 میں دکھایا گیا ہے۔

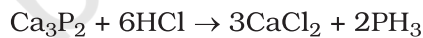
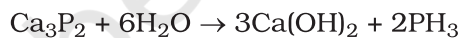
سیاہ فاسفورس کی دو شکلیں ہیں α -بلیک فاسفورس اور β -بلیک فاسفورس۔ جب سرخ فاسفورس کو سیل بند ٹیوب میں 803 K پر گرم کیا جاتا ہے تو α -بلیک فاسفورس حاصل ہوتا ہے۔ اس کی ہوا میں تکسید ہو سکتی ہے اور اس کا کرشل مونوکلینیک (Monoclinic) یا رہمویو ہیڈرول (Rhombohedral) ہوتا ہے۔ یہ ہوا میں تکسید نہیں ہوتا۔ β -بلیک فاسفورس اس وقت حاصل ہوتا ہے جب سفید فاسفورس کو اوپنے دباو پر 473 K تک گرم کیا جاتا ہے۔ یہ 673 K تک ہوا میں نہیں جلتا۔



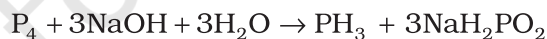
شکل 7.3: سرخ فاسفورس

7.7 فاسفین (Phosphine)

کیلائیم فاسفارڈ کا پانی یا ڈائی لیوٹ HCl کے ساتھ تعامل کر کے فاسفین بناتا ہے۔

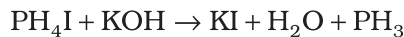


تجربہ گاہ میں اسے سفید فاسفورس کو مرکنڈز $NaOH$ محلول کے ساتھ CO_2 کے غیر حاصل کردہ باد میں گرم کر کے بنا�ا جاتا ہے۔



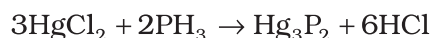
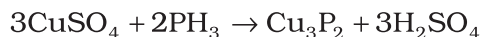
(سوڈیم ہاپوفاسفات)

جب خالص شکل میں ہوتی ہے تو یہ اشتعال پذیر نہیں ہے لیکن P_2H_4 یا P_4 بخارات کی موجودگی میں یہ اشتعال پذیر ہو جاتی ہے۔ ملاٹوں کو دور کر کے خالص بنانے کے لیے اسے HI میں جذب کرایا جاتا ہے جس سے فاسفونیم آیوڈائیڈ (PH_4I) Phusphounium Iodide بناتا ہے۔ جو کہ KOH سے تعامل کر کے فاسفین بناتا ہے۔



خصوصیات

یہ ایک بے رنگ گیس ہے جس میں سے سڑی ہوئی چھلی جیسی بوآتی ہے۔ اور نہایت زہری لی ہے۔ یہ $\text{Cl}_2, \text{HNO}_3$ اور Br_2 بخارات جیسے تکنیکی ابجنت کی معمولی سی مقدار کے ساتھ تعامل کر کے دھماکہ کر دیتی ہے۔ یہ پانی میں بہت زیادہ حل پذیر ہے۔ پانی میں PH_3 کا محلول روشنی کی موجودگی میں تحلیل ہو کر سرخ فاسفورس اور H_2 پیدا کرتا ہے۔ جب اسے کاپر سلفیٹ یا مرکیور کلورائڈ کے محلول میں جذب کرایا جاتا ہے تو نظری فاسفارائڈ حاصل ہوتے ہیں۔



فاسفین کمرو قسم کا اساس ہے اور امونیا کی طرح تیزابوں سے تعامل کر کے فاسفوریم مرکبات بناتی ہے۔ مثلاً



استعمال: فاسفین کا از خود احتراق کا تکنیکی استعمال ہائے سگنالوں (Holme's Signals) میں کیا جاتا ہے۔ کیلشیم کاربائٹ اور کیلشیم فاسفارائڈ کے کنٹریکٹور میں پھیکا جاتا ہے اور جب گیس خارج ہو کر جلتی ہے تو یہ سگنل کا کام کرتی ہے۔ اس کا استعمال اسموک اسکرین میں بھی کیا جاتا ہے۔

مثال 7.6 یہ طرح ثابت کیا جاسکتا ہے کہ PH_3 کی فطرت اساسی ہے۔

حل HI, PH_3 جیسے تیزابوں سے تعامل کر کے PH_4I بناتی ہے جس سے ظاہر ہوتا ہے کہ اس کی فطرت اساسی ہے۔



فاسفورس ایٹم پر اسکلے جوڑے کی موجودگی کی وجہ سے PH_3 ندکورہ بالا تعامل میں لیوس اساس کے طور پر کام کرتی ہے۔

متن پر مبنی سوالات

7.7 PH_4^+ میں باٹرزاویہ PH_3 کے مقابلے زیادہ ہے۔ کیوں؟

7.8 کیا ہوتا ہے جب سفید فاسفورس کو CO_2 کے غیر عامل کردیں مرنکز NaOH محلول کے ساتھ گرم کیا جاتا ہے؟

فاسفورس دو قسم کے ہیلائند یعنی PX_3 (X = F, Cl, Br) PX_5 (X = F, Cl, Br, I) اور PX_5 بناتا ہے۔

7.8 فاسفورس ہیلائندس

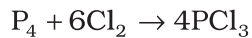
(Phosphours Halides)

7.8.1 فاسفورس ٹرائی

کلورائڈ

(Phosphours
Trichloride)

اسے گرم سفید فاسفورس کے اوپر خشک کلورین گزار کر تیار کیا جاتا ہے۔

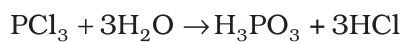


اسے تھایول کلورائڈ اور سفید فاسفورس کے تعامل سے بھی بنایا جاتا ہے۔

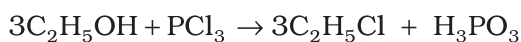
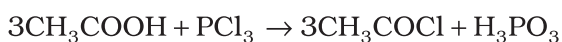


خصوصیات

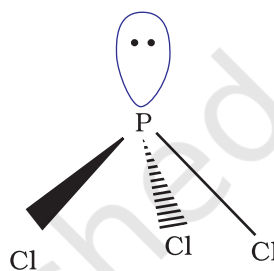
یہ بے رنگ چکنا ریقیق ہے اور نبی کی موجودگی میں ہائڈرولائنز ہو جاتا ہے۔



یہ گروپ پر مشتمل نامیاتی مرکبات سے تعامل کرتا ہے۔



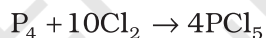
اس کی شکل پاڑائل (Pyramidal) ہے جیسا کہ دکھایا گیا ہے، جس میں فاسفورس کی مخلوطیت sp^3 ہے۔



7.8.2 فاسفورس پینچا کلورائڈ

(Phosphorus
Pentachloride)

فاسفورس پینچا کلورائڈ کو بنانے کے لیے سفید فاسفورس کا زیادہ خشک کلورین کے ساتھ تعامل کرایا جاتا ہے۔



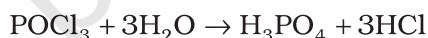
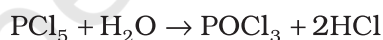
اسے فاسفورس پر SO_2Cl_2 کے عمل سے بھی بنایا جاتا ہے۔



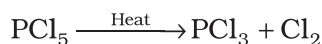
خصوصیات

اکیک زردی مائل سفید پاؤڈر ہے اور مرطوب ہوا میں یہ ہائڈرولائنز ہو کر $POCl_3$ بناتا ہے آخر میں فاسفورس

ایسٹ میں تبدیل ہو جاتا ہے۔



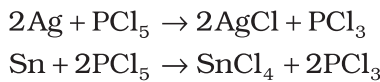
گرم کرنے پر اس کی تصحیح ہو جاتی ہے لیکن زیادہ گرم کرنے پر تخلیل ہو جاتا ہے۔



یہ گروپ پر مشتمل نامیاتی مرکبات سے تعامل کر کے انھیں کلوروڈیٹن (Chloro Derivativies) میں تبدیل کر دیتا ہے۔



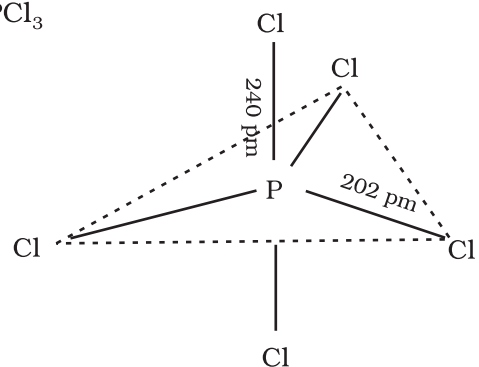
باریک پاؤڈر کی شکل میں دھات جب PCl_5 کے ساتھ تعامل کرتی ہے تو نظیری کلورائڈ حاصل ہوتے ہیں۔



اس کا استعمال کچھ نامیانی مرکبات کی تالیف میں کیا جاتا ہے جیسے $\text{C}_2\text{H}_5\text{Cl}$

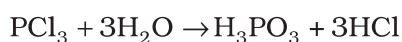


گیس اور قیق حالتوں میں اس کی ساخت ٹرائی گوںل بائی پیر امبل ہوتی ہے جیسا کہ شکل میں دکھایا گیا ہے۔ تین خط استوائی P-Cl بانڈ معادل ہوتے ہیں جبکہ دو ہوری بانڈ خط استوائی بانڈ کے مقابلے زیادہ لمبے ہوتے ہیں۔ یہ اس حقیقت کی وجہ سے ہے کہ خط استوائی بانڈ پیئر کے مقابلے ہوری بانڈ پیئر پر دفعہ کا اثر زیادہ ہوتا ہے۔



نئی کی موجودگی میں PCl_3 دھواں کیوں بن جاتا ہے؟

PCl_3 نئی کی موجودگی میں ہانڈ رولاائز ہو کر HCl کا دھواں بناتا ہے۔



PCl_5 سالمہ میں کیا سبھی پانچوں بانڈ معادل ہیں؟ اپنے جواب کی حمایت میں جواز پیش کیجیے۔

حل PCl_5 کی ساخت ٹرائی گوںل بائی پیر امبل ہوتی ہے اور تینوں خط استوائی بانڈ معادل ہوتے ہیں جبکہ دو ہوری بانڈ مختلف ہوتے ہیں اور خط استوائی بانڈ کے مقابلے زیادہ لمبے ہیں۔

مثال 7.7

حل

مثال 7.8

حل

متن پر مبنی سوالات

7.9 جب PCl_5 کو گرم کیا جاتا ہے تو کیا ہوتا ہے؟

7.10 پانی کے ساتھ PCl_5 کے تقابل کی متوازن مساوات لکھیے۔

7.9 فسفورس کے

آکسوائیڈ

(Oxoacids of
Phosphorus)

فاسفورس متعدد آکسوائیڈ بناتا ہے۔ فاسفورس کے اہم آکسوائیڈوں کے فارموں، بنانے کے طریقے اور ان کی ساخت میں کچھ مخصوص بانڈ کی موجودگی موجود ہے۔

7.5 میں دیا گیا ہے۔

آکسوائیڈوں کی ترکیب H_2O -سالمات یا $\text{O}-\text{H}$ ایٹم کے حصول یا زیادہ کے اعتبار سے ایک دوسرے سے متعلق ہیں۔

کچھ اہم آکسوائیڈوں کی ساختیں ذیل میں دی گئی ہیں۔

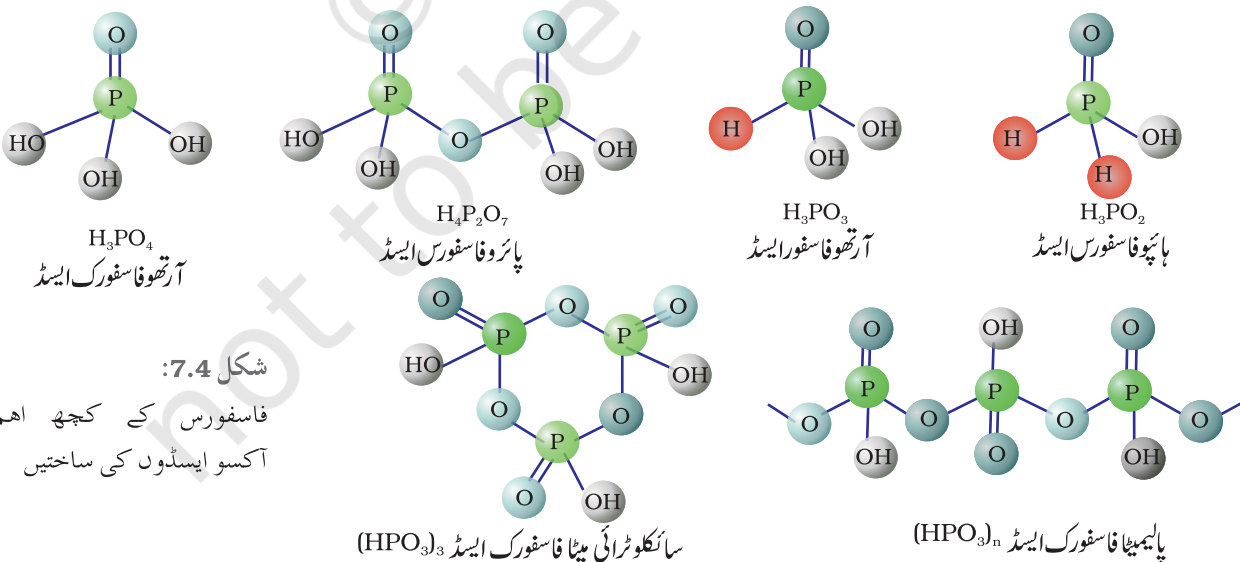
آکسوائیڈوں میں فاسفورس دیگر ایٹم کے ذریعہ ایڈرل انداز میں جڑا ہوتا ہے۔ یہ سمجھی ایڈرل ایک =

P اور کم از کم ایک OH - بانڈ پر مشتمل ہوتے ہیں۔ وہ آکسوائیڈ جن میں فاسفورس کی کمترین تکمیدی حالت (+5) سے کم ہوتی ہے ان میں $\text{O} = \text{P} - \text{OH}$ - بانڈ کے ساتھ ساتھ یا تو $\text{P}-\text{O}-\text{H}$ (مثلاً $\text{H}_4\text{P}_2\text{O}_6$ میں) یا H_3PO_2 (مثلاً H_3PO_4 میں) بانڈ ہوتے ہیں لیکن دونوں ایک ساتھ نہیں۔ فاسفورس کی +3 تکمیدی حالت میں یہ ایڈرل بالائی اور زیریں تکمیدی حالتوں کے تینیں غیر تنا بیت کار جان رکھتے ہیں۔ مثال کے طور پر آرخوفاسفورس ایڈرل (یا فاسفورس

جدول 7.5 فاسفورس کے آکسو ایسٹ

نام	فارمولہ	فاسفورس کی تکمیلی حالت	محصول باند اور ان کی تعداد	تیاری
ہائپوفاسفورس (فاسفینک)	H_3PO_2	P – OH P = O اکیل	+1	سفید اقلی + P_4
آرٹھوفاسفورس (فاسفونک)	H_3PO_3	P – OH P = O اکیل	+3	$P_2O_3 + H_2O$
پاروفاسفورس	$H_4P_2O_5$	P – OH P = O اکیل	+3	$PCl_3 + H_3PO_3$
ہائپوفاسفورک	$H_4P_2O_6$	P – OH P = O اکیل	+4	لال اقلی + P_4
آرٹھوفاسفورک	H_3PO_4	P – OH P = O اکیل	+5	$P_4O_{10} + H_2O$
پاروفاسفورک	$H_4P_2O_7$	P – OH P = O اکیل	+5	فاسفورک ایسٹ کو گرم کر کے
میٹافاسفورک *	$(HPO_3)_n$	P – O – P P – OH P = O اکیل P – O – P P – OH P = O اکیل P – O – P P – OH P = O اکیل	+5	فاسفورس ایسٹ + Br_2 سیل بند ٹیوب میں گرم کر کے

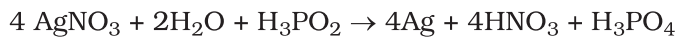
* صرف پالیمرک شکل میں پایا جاتا ہے $(HPO_3)_n$ کے مخصوص بانڈ جدول میں دیے گئے ہیں۔



ایسٹ) گرم ہو کر غیر متنا سبیت کے تحت آرٹھوفاسفورک ایسٹ (یا فاسفورک ایسٹ) اور فاسفین بناتا ہے۔



وہ ایسٹ جن میں H - P بانڈ ہوتے ہیں مضبوط تھویلی خصوصیات کے حامل ہوتے ہیں اس طرح ہائپوفاسفورس ایسٹ ایک بہتر تھویلی ایجنت ہے کیونکہ اس میں دو H - P بانڈ میں ہوتے ہیں مثلاً AgNO_3 کی دھاتی سلوو میں تحویل کرتا ہے۔



یہ H-P بانڈ H^+ آئین بنانے کے لیے آیونائز نہیں ہوتے اور اس سبیت میں کوئی رول ادا نہیں کرتے۔ صرف وہ ایم جو کہ آکسیجن کے ساتھ P-OH شکل میں منسلک رہتے ہیں آیونائز ہوتے ہیں اور اس سبیت کا سبب ہوتے ہیں۔ اس طرح H_3PO_3 اور H_3PO_4 بالترتیب ڈائی بیسک اور ٹریائی بیسک ہیں کیونکہ H_3PO_3 کی ساخت میں دو P-OH بانڈ اور H_3PO_4 میں تین P-OH بانڈ ہوتے ہیں۔

مثال 7.9 H_3PO_2 کی ساخت کی بنیاد پر آپ اس کے تھویلی طرز عمل کو کس طرح واضح کر سکتے ہیں؟

حل H_3PO_2 میں دو H ایم براہ راست P ایم سے منسلک رہتے ہیں جس کی وجہ سے ایسٹ تھویلی خصوصیت کا حامل بن جاتا ہے۔

متن پر مبنی سوالات

7.11 H_3PO_4 کی اس سبیت کیا ہے؟

7.12 جب H_3PO_3 کو گرم کیا جاتا ہے تو کیا ہوتا ہے؟

آکسیجن، سلفر، سیلینیم، ٹیلوریم پولوینیم اور لورموریم دوری جدول کے گروپ 16 کی تشکیل کرتے ہیں۔ کبھی کبھی یہ گروپ کلیکوجن گروپ (Group of Calcogen) بھی کہلاتا ہے۔ یہ نام پتیل کے لیے یونانی زبان سے اخذ کیا گیا ہے جو کہ سلفر اور کاپر کے ساتھ اس کے Congeners (کمبلیک) کے اتحاد کی طرف اشارہ کرتا ہے۔ زیادہ تر معدنیات آکسیجن یا سلفر پر مشتمل ہوتی ہیں اور اس گروپ کے دیگر ممبران بھی معدنیات میں کثرت سے موجود ہوتے ہیں۔

زمین پر سبھی عناصر میں آکسیجن سب سے زیادہ مقدار میں پائی جاتی ہے۔ آکسیجن کیت کے اعتبار سے زمین کا حصہ 46.6% تکمیل دیتی ہے۔ منسلک ہوا میں جنم کے اعتبار سے 20.94% آکسیجن موجود ہوتی ہے۔

تاہم، قشر ارض میں سلفر کی موجودگی صرف 0.1-0.03% ہے۔ متحد حالت میں سلفر، سلفیٹ کی شکل میں پایا جاتا ہے۔ مثلاً جسم $\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ ، اپسیم نمک $\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ پیرائٹ BaSO_4 اور سلفاٹ مثلاً گلینیا PbS ، زکنک بلینٹ ZnS ، کاپر پاٹرائٹ CuFeS_2 سیلفر کی کچھ مقدار ہائڈروجن سلفاٹ کی شکل میں آتش فشاںوں

7.10 گروپ 16 کے عناصر

(Group 16 Elements)

7.10.1 وقوع (Occurrence)

میں پائی جاتی ہے۔ پروٹین، لہسن، پیاز، سرسوں، بال اور اون جیسے نامیاتی مادوں میں سلفر پایا جاتا ہے۔ سلینیم اور ٹیلوریم بھی سلفانٹ کچ دھاتوں میں دھاتی سلینینا کٹ اور ٹیلورانٹ کی شکل میں پائے جاتے ہیں۔ پلوٹیم قدرتی ماحول میں تھوریم اور یورٹیم معدنیات کے زوال پذیر محصلات کے طور پر پایا جاتا ہے۔ یہ بہت کم مقدار میں تیار کیا جاتا ہے اور اس کی نصف زندگی بھی بہت کم ہوتی ہے۔ (ایک سینڈ کا بھی بہت چھوٹا حصہ)۔ اس وجہ سے Lu کی خصوصیات کا مطالعہ محدود ہو جاتا ہے۔

اس کی علامت Lu، ایٹھی عدد 116، ایٹھی کیت 292 اور الیکٹرانی تشكیل $[Rn]5f^{14}, 6d^{10}, 7s^2, 7p^4$ ہے۔ لورموریم کے علاوہ گروپ 16 کے عنصر اہم ایٹھی اور طبیعی خصوصیات الیکٹرانی تشكیل کے ساتھ جدول 7.6 میں دی گئی ہیں۔ ان کی کچھ ایٹھی، طبیعی اور کیمیائی خصوصیات اور ان کے رحمات ذیل میں مذکور ہیں۔

جدول 7.6 گروپ 16 کے عنصر کے کچھ طبیعی خصوصیات

Po	Te	Se	S	O	خصوصیت
84	52	34	16	8	ایٹھی عدد
210.00	127.60	78.96	32.06	16.00	ایٹھی کیت / $gmol^{-1}$
$[Xe]4f^{14}5d^{10}6s^26p^4$	$[Kr]4d^{10}5s^25p^4$	$[Ar]3d^{10}4s^24p^4$	$[Ne]3s^23p^4$	$[He]2s^22p^4$	الیکٹرانی تشكیل
146	137	117	104	66	شریک گرفت نصف قطر / (pm) ^a
230 ^b	221	198	184	140	$E^2 \cdot pm$
-174	-190	-195	-200	-141	$\Delta_{eg} HkJmol^{-1}$
813	869	941	1000	1314	$(\Delta_f H_i) kJ/mol^{-1}$
1.76	2.01	2.55	2.58	3.50	برتی منفیت / $g cm^{-3}$ (298K)
-	6.25	4.19 ^e	2.06 ^d	1.32 ^c	کثافت / K
520	725	490	393 ^f	55	نقطہ گداخت / K
1235	1260	958	718	90	نقطہ جوش / K
2,4	-2,2,4,6	-2,2,4,6	-2,2,4,6	-2,-1,1,2	تکسیدی حالتیں

^a واحد بانڈ؛ ^b تقریبی قدر؛ ^c نقطہ گداخت پر؛ ^d رہومبک سلفر؛ ^e ہیکسا گونل سلینی؛ ^f مونو کلینیک شکل؛ K: 673

* آکسیجن فلورائڈوں میں بالترتیب 2+ اور 1+ تکسیدی حالت ظاہر کرتی ہے۔

گروپ 16 عنصر کے یہ ونی شیل میں چھ الیکٹران ہوتے ہیں اور ان کا عمومی الیکٹرانی تشكیل $ns^2 np^4$ ہوتا ہے۔

7.10.2 الیکٹرانی تشكیل

شیل کی تعداد میں اضافہ ہونے کی وجہ سے گروپ میں نیچے جانے پر ایٹھی اور آینی نصف قطر میں اضافہ ہوتا ہے۔ تاہم آکسیجن کا سائز چھوٹا ہے جو کہ اس سے متینی ہے۔

7.10.3 ایٹھی اور آینی نصف قطر

7.10.4 آئونائزیشن اینٹھاپی

گروپ میں نیچے کی طرف آئونائزیشن اینٹھاپی میں کمی آتی ہے۔ سائز میں اضافے کے سبب ایسا ہوتا ہے۔ تاہم اس گروپ کے عناصر کی آئونائزیشن اینٹھاپی قدریں گروپ 15 کے نظیری پیریڈ میں عناصر کی آئونائزیشن اینٹھاپی قدروں کے مقابلے کم ہوتی ہیں یہ اس حقیقت پر منی ہے کہ گروپ 15 کے عناصر میں زائد متضم نصف بھرے ہوئے p ارٹل والا ایکٹرانی تفکل ہے۔

7.10.5 ایکٹران گین اینٹھاپی

آکسیجن ایٹم کی جامع نوعیت کی وجہ سے اس کی الکٹران گین اینٹھاپی سلفر کے مقابلے کم ہے سلفر اور اس کے آگے پولونیم تک دوبارہ کم ہوتی جاتی ہے۔

7.10.6 برقی منفیت

فلورین کے بعد، تمام عناصر میں آکسیجن کی برقی منفیت کی قدر سب سے زیادہ ہے۔ گروپ کے اندر ایٹمی عدد میں اضافے کے ساتھ برقی منفیت میں کمی آتی ہے اس کی وجہ سے آکسیجن سے پولونیم کی طرف دھاتی خصوصیت میں اضافہ ہوتا ہے۔

گروپ 16 کے عناصر کی آئونائزیشن اینٹھالی عام طور سے گروپ 15 کے نظیری پیریڈ کے مقابلے کم ہے۔
کیوں؟

مثال 7.10

حل

گروپ 15 کے عناصر کا زائد متضم نصف بھرے ہوئے p ارٹل والا ایکٹرانی تفکل ہونے کی وجہ سے گروپ 16 کے عناصر کے مقابلے الکٹران نکلنے کے لیے مزید توانائی درکار ہوتی ہے۔

7.10.7 طبعی خصوصیات

گروپ 16 کے عناصر کی کچھ طبعی خصوصیات جدول 7.6 میں دی گئی ہیں۔ آکسیجن اور سلفر غیر دھات ہیں۔ سیلینیم اور ٹیلیوریم دھات نما ہیں جبکہ پولونیم دھات ہے۔ پولونیم تابکار ہے اور اس کا وقفہ حیات مختصر 13.8 days (13.8 دن) ہے۔ یہ سبھی عناصر بہر و پیٹ کا اٹھار کرتے ہیں۔ گروپ میں نیچے جانے پر ایٹمی عدد کے اضافے کے ساتھ ساتھ نقطہ لداختر اور نقطہ جوش میں اضافہ ہوتا ہے۔ آکسیجن اور سلفر کے نقطہ جوش اور نقطہ لداختر میں بہت زیادہ فرق کی وضاحت ان کی ایٹومی سٹی (Atomicity) کی بیانیات پر کی جاسکتی ہے۔ آکسیجن کا سالمہ دوا یٹھی (O_2) جبکہ سلفر کیٹھ رائٹھی (S_8) سالمہ ہے۔

7.10.8 کیمیائی خصوصیات

گروپ 16 کے عناصر متعدد تنکیدی حالتیں ظاہر کرتے ہیں (جدول 7.6) گروپ میں نتیجہ جانے پر 2+ تنکیدی حالت کا استحکام کم ہوتا جاتا ہے۔ پولونیم بمشکل ہی 2- تنکیدی حالت کو ظاہر کرتی ہے۔ کیونکہ آکسیجن کی برقی منفیت بہت زیادہ ہے اس لیے صرف یہ 2- تنکیدی حالت کو ظاہر کرتی ہے سوائے OF_2 کے جہاں اس کی تنکیدی حالت +2 ہے۔ گروپ کے دیگر عناصر 2+, 4+ اور 6+ تنکیدی حالتوں کو ظاہر کرتے ہیں لیکن 4+ اور 6+ عام ہیں۔ سلفر، سیلینیم اور ٹیلیوریم عام طور سے آکسیجن کے ساتھ بننے والے مرکبات میں 4+ تنکیدی حالت کو ظاہر کرتے ہیں اور فلورین کے ساتھ 6+ تنکیدی حالت کو ظاہر کرتے ہیں۔ گروپ میں نیچے جانے پر 6+ تنکیدی حالت کا استحکام کم ہوتا جاتا ہے۔ اور 4+ تنکیدی حالت کے استحکام میں اضافہ ہوتا ہے۔ (جامع جفتہ اثر) 4+ اور 6+ تنکیدی حالتوں میں بندش خاص طور سے ثریک گرفت ہوتی ہے۔

آکسیجن کا یہ ربط طرز عمل (Anomalous behaviour of oxygen) دوسرے پیریڈ میں p بلاک کے دیگر ممبران کی طرح آکسیجن کا بے ربط طرز عمل چھوٹے سائز اور زیادہ برقی منفیت کی

وجہ ہے۔ چھوٹے سائز اور زیادہ برقی منفیت کے اثر کی ایک مثال H_2O میں مضبوط ہائڈروجن بائند کی موجودگی ہے جو کہ H_2S میں نہیں ہے۔

آکسیجن میں d اربٹل کی عدم موجودگی کی وجہ سے اس کی کو ویلنی چارتک ہی محدود رہتی ہے اور عملی طور پر دو سے زیادہ شاذ و نادرتی ہوتی ہے۔ گروپ کے دیگر عناصر کے معاملہ میں ویلنیں شیل میں توسعہ ہوتی ہے اور کو ویلنی چار سے زیادہ ہو جاتی ہے۔

(i) ہائڈروجن کے ساتھ تعاملیت (Reactivity with Hydrogen): گروپ 16 کے تمام عناصر Te, H=Se, Po) H_2E قسم کے ہائڈرائٹ بناتے ہیں۔ ہائڈرائٹ کی کچھ خصوصیات جدول 7.7 میں دی گئی ہیں۔ H_2Te تک ان کی تیزابی خصوصیت میں اضافہ ہوتا ہے۔ تیزابی خصوصیت میں اضافے کی H_2O سے H_2O تک ہائڈرائٹ کی حرارتی استحکام میں بھی کمی آتی ہے۔ پانی کے علاوہ باقی تمام ہائڈرائٹ تخلیلی خصوصیت کے حامل ہیں اور یہ خصوصیت H_2S تک بڑھتی ہے۔

جدول 7.7 گروپ 16 کے عناصر کے ہائڈرائٹ کی خصوصیات

H_2Te	H_2Se	H_2S	H_2O	خصوصیت
222	208	188	273	نقطہ گدراخت/K
269	232	213	373	نقطہ جوش/K
169	146	134	96	فاصلہ pm/H-E
90	91	92	104	زاویہ (°) HEH
100	73	-20	-286	$\Delta_f H / \text{kJ mol}^{-1}$
238	276	347	463	$\Delta_{\text{diss}} H (H-E) / \text{kJ mol}^{-1}$
$2.3 \cdot 10^{-3}$	$1.3 \cdot 10^{-4}$	$1.3 \cdot 10^{-7}$	$1.8 \cdot 10^{-16}$	تخلیلی مستقلہ a آبی محلول، آبی محلول، 298K پر

آبی محلول، a 298K

(ii) آکسیجن کے ساتھ تعاملیت (Reactivity with Oxygen): یہ سبھی عناصر EO_3 اور EO_2 قسم کے آکسائڈ بناتے ہیں جہاں E = S, Se, Te Po اور O_3 اور سلفر ڈائی آکسائڈ (SO_2) گیسیں ہیں جب کہ سیلینیم ڈائی آکسائڈ (SeO_2) SO_2 ہوں ہے۔ ڈائی آکسائڈ کی تخلیلی خصوصیت SO_2 سے TeO_2O_2 کی طرف کم ہوتی جاتی ہے SO_2 تخلیلی اینجنت ہے جب کہ TeO_2 تک سیدی اینجنت ہے۔ قسم کے آکسائڈوں کے علاوہ سفلر سیلینیم اور ڈیلیوریم EO_3 قسم کے آکسائڈ بھی بناتے ہیں مثلاً SO_3 ، EO_3 ، TeO_3 ، SeO_3 ۔ دونوں قسم کے آکسائڈ کی تیزابی نوعیت کے ہوتے ہیں۔

(iii) ہیلوجن سے تعاملیت (Reactivity towards the Halogens): گروپ 16 کے عناصر EX_6 ، EX_4 اور EX_2 قسم کے متعدد ہیلائٹ بناتے ہیں جہاں E گروپ کا عنصر ہے اور X ہیلوجن ہے۔ ہیلائٹ کا استحکام $I^- > Br^- > Cl^- > F^-$ ترتیب میں گھٹتا ہے۔ ہیکسا ہیلائٹوں میں صرف ہیکسا فلورائٹ ہی مخفتم ہیلائٹ ہیں۔ سبھی ہیکسا فلورائٹوں کی نوعیت کیسی ہے۔ ان کی ساخت آکٹا ہیڈرل ہے۔ سلفر ہیکسا فلورائٹ SF_6 مخفتم طور پر مخفتم ہے۔

ٹیٹرا فلورائڈوں میں SF_4 گیس ہے، اور TeF_4 رتین ہے ان فلورائڈوں میں SP_{3d} ہابریڈائزیشن ہے اور اس طرح ان کی ساخت ٹرانس گول بائی پیرائل ہے جس میں ایک خط استوائی پوزیشن پر الکیٹرانوں کا لون پیٹر موجود ہوتا ہے۔ اس قسم کی جیومیٹری کو see-saw- Sp^3 ہابریڈائزیشن سے بنتے ہیں اور اسی لیے ان کی ساخت ٹیٹرا ہیدرول ہوتی ہے۔ مشہور و معروف مونو ہیلائڈوں کی نویت ڈائی میرک (Dimeric) ہوتی ہے۔ مثلاً ہیں $\text{Se}_2\text{Br}_2, \text{S}_2\text{Cl}_2, \text{S}_2\text{F}_2$ اور $\text{Cl}_2, \text{S}_2\text{Br}_2, \text{S}_2\text{Cl}_2, \text{S}_2\text{F}_2$ ہیلائڈ ہابریڈائزیشن سے غیر ناسیبیت کو ظاہر کرتے ہیں جیسا کہ ذیل میں دکھایا گیا ہے۔



مثال 7.11 H_2Te کے مقابلے میں H_2S کم تیزابی ہے، کیوں؟

حل گروپ میں نیچے کی طرف باند (E-H) تخلیقی توانائی میں کمی کی وجہ سے، تیزابی خصوصیت میں کمی آتی ہے۔

متن پر مبنی سوالات

7.13 سلفر کے اہم مآخذ کی فہرست بنائیے؟

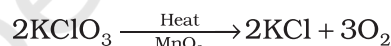
7.14 گروپ 16 کے عناصر کے ہائڈرائیڈوں کے حرارتی استحکام کی ترتیب لکھیے؟

7.15 رتین اور H_2O کیوں ہے؟

تیاری

تجربہ گاہ میں ڈائی آکسیجن کو مندرجہ ذیل طریقوں سے تیار کیا جا سکتا ہے۔

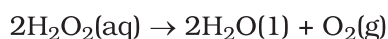
(i) کلوریٹ، ناکٹریٹ اور پرمیگنیٹ جیسے آکسیجن پر مشتمل چیزوں کو گرم کر کے



(ii) برقی کیمیائی سلسلہ کی خلی دھاتوں اور کچھ دھاتوں کے اعلیٰ آکسائیڈوں کی حرارتی تخلیقی کے ذریعے۔



(iii) میگنیز ڈائی آکسائیڈ اور دھاتی سفوف جیسے وسیطے کے ذریعہ ہائڈروجن پر آکسائیڈ تیزی کے ساتھ پانی اور ڈائی آکسیجن میں تخلیقی ہو جاتی ہے۔



(iv) بڑے پیکانے پر اسے پانی یا ہوا سے تیار کیا جا سکتا ہے۔ پانی کی برق پاشیدگی (Hydrolysis) کے نتیجے میں کیتو ہائڈروجن اور اینیوڈ پر آکسیجن حاصل ہوتی ہے۔ صنعتی پیکانے پر ڈائی آکسیجن کو ہوا سے حاصل کیا جاتا

7.11 ڈائی آکسیجن

(Dioxygen)

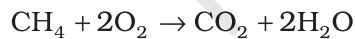
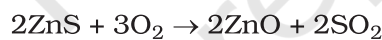
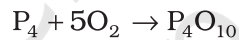
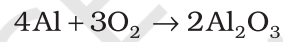
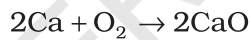
ہے۔ سب سے پہلے ہوا سے کاربن ڈائی آکسائڈ اور پانی کے انحرافات کو علیحدہ کیا جاتا ہے اور اس کے بعد باقی ماندہ گیسوں کی اماعت کی جاتی ہے اور پھر کسری کشید کے ذریعہ ڈائی ناٹرودجن اور ڈائی آکسیجن حاصل کی جاتی ہے۔

خصوصیات

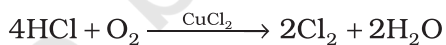
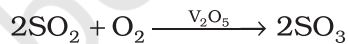
ڈائی آکسیجن بے رنگ اور بغیر بو والی گیس ہے۔ پانی میں اس کی حل پذیری $K_{\text{p}} = 293 \text{ cm}^3 \text{ at } 100^\circ\text{C}$ ہے۔ پانی میں 3.08 cm^3 تک ہے جو کہ بھری اور آبی زندگی کی بقا کے لیے مناسب ہے۔ یہ 90°C پر رقیق میں تبدیل ہو جاتی ہے اور 55°C پر ملخدا ہو جاتی ہے۔ اس کے تین مشتمل آکسولوپ ہیں۔ O_2^{16} ، O_2^{17} اور O_2^{18} ایکٹرانوں کی طاقت تعداد کے باوجود سالماتی آکسیجن O_2 پیرامتناطی ہے جو کہ اس کی یکتا خصوصیت ہے (کیمسٹری، کلاس XI، اکائی 4 ملاحظہ کیجیے)

چند دھاتوں (مثلاً Al_2O_3 ، Pt) اور کچھ نوبل گیسوں کو چھوڑ کر ڈائی آکسیجن باقی تمام دھاتوں اور غیر دھاتوں سے تعامل کرتی ہے۔ دیگر دھاتوں کے ساتھ اس کا اتحاد بہت زیادہ حرارت زا (Exothermic) ہوتا ہے جو کہ تعامل کو برقرار رکھنے میں معاون ہے۔ تاہم تعامل کو شروع کرنے کے لیے کچھ بیرونی حرارت درکار ہوتی ہے کیونکہ آکسیجن آکسیجن دوہرے بانڈ کی بانڈ تخلیق تو انہی زیادہ ($493.4 \text{ kJ/mol}^{-1}$) ہے۔

دھاتوں، غیر دھاتوں اور دیگر مرکبات کے ساتھ ڈائی آکسیجن کے تعاملات ذیل میں دیے گئے ہیں۔



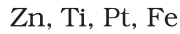
کچھ مرکبات و سیطی اعتبار سے تکسید ہو جاتے ہیں۔ مثلاً



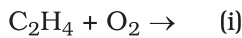
استعمال: تنفس اور احتراق جیسے عام عملوں میں اس کی اہمیت کے ساتھ ساتھ آکسیجن کا استعمال آکسی اسٹیلین ویلڈنگ میں کمی دھاتوں بالخصوص اسٹیل بنانے میں کیا جاتا ہے۔ اسٹاولوں میں بہت زیادہ اونچائی پر پرواز کے دوران اور اوپرے پہاڑوں پر آکسیجن کے سلینڈر کا بہت زیادہ استعمال ہے۔ ایندھنون کا احتراق مثلاً رقیق آکسیجن میں ہانڈر ازین کا احتراق را کٹوں کو دھکلینے میں اہم روپ ادا کرتا ہے۔

متن پر مبنی سوالات

7.16 مندرجہ ذیل میں سے کون آسیجن سے براہ راست تعامل نہیں کرتا؟



7.17 مندرجہ ذیل تعاملات کو مکمل کیجیے۔



دیگر عناصر کے ساتھ آسیجن کے باائزی (Binary) مرکبات آکسائڈ کہلاتے ہیں۔ جیسا کہ پہلے مذکور ہوا، آسیجن دوری جدول کے زیادہ تر عناصر کے ساتھ تعامل کر کے آکسائڈ بناتی ہے۔ کئی معااملوں میں ایک غصہ دو یا دو سے زیادہ آکسائڈ بناتا ہے۔ آکسائڈوں کی نوعیت اور خصوصیات ایک دوسرے سے مختلف ہوتی ہیں۔

آکسائڈ سادہ (Mella O) مثلاً $\text{Al}_2\text{O}_3, \text{MgO}$ یا مکمل (Mixed) $(\text{Pb}_3\text{O}_4, \text{Fe}_3\text{O}_4)$ ہو سکتے ہیں۔ سادہ آکسائڈوں کی درجہ بندی ان کی تیزابی، اساسی یا ایمفوٹر خصوصیت کی بنیاد پر کی جاسکتی ہے۔ وہ آکسائڈ جو پانی کے ساتھ تیزاب بناتا ہے تیزابی آکسائڈ کہلاتا ہے مثلاً $\text{SO}_2, \text{N}_2\text{O}_5, \text{CO}_2, \text{Cl}_2\text{O}_7$ ۔ مثال کے طور پر SO_2 پانی کے ساتھ تعامل کر کے H_2SO_3 بناتی ہے جو کہ ایک تیزاب ہے۔

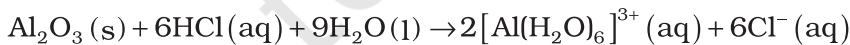


عمومی قاعدے کے مطابق صرف غیر دھاتی آکسائڈ تیزابی ہوتے ہیں لیکن بہت زیادہ تنفسی حالت میں کچھ دھاتوں کے آکسائڈ بھی تیزابی خصوصیات کے حامل ہوتے ہیں۔ اساسی آکسائڈ (Mella O) $(\text{BaO}, \text{CaO}, \text{Na}_2\text{O})$



عمومی طور پر دھاتی آکسائڈ اساسی ہوتے ہیں۔

کچھ دھاتی آکسائڈ دوہرے طرز میں کا اظہار کرتے ہیں۔ وہ تیزابی اور اساسی دونوں خصوصیات کو ظاہر کرتے ہیں۔ ایسے آکسائڈ ایمفوٹر آکسائڈ کہلاتے ہیں یہ تیزاب اور الکنی دونوں سے تعامل کرتے ہیں۔ کچھ ایسے آکسائڈ بھی ہیں جو کہ نہ تو تیزابی ہیں اور نہ ہی اساسی۔ اس قسم کے آکسائڈ تعلیمی آکسائڈ کہلاتے ہیں۔ تعلیمی آکسائڈوں کی مثالیں ہیں $\text{NO}, \text{CO}, \text{Al}_2\text{O}_3, \text{N}_2\text{O}_5$ اور Al_2O_3 ایسٹ اور الکنی دونوں سے تعامل کرتا ہے۔



اووزون، آسیجن کی بہروپی شکل ہے۔ یہ بہت زیادہ متعامل ہے اور سطح سمندر پر کرہ باد میں زیادہ عرضے تک برقرار رہتی ہے۔ 20 کلومیٹر کی اونچائی پر یہ روشی کی موجودگی میں کرہ باد کے آسیجن سے بنتی ہے۔ یہ اووزون پر سطح زمین کو الٹروائلٹ (UV) کے بہت زیادہ ارتکاز سے محفوظ رکھتی ہے۔

7.12 سادہ آکسائڈ
(Simple Oxides)

7.13 اووزون (Ozone)

تیاری

جب آکسیجن کی سست اور خشک دھار کو ایک خاموش برقی ڈسچارج سے گزارا جاتا ہے تو اوزن (10%) حاصل ہوتی ہے۔ حاصل از ونائرڈ آکسیجن (Ozonised Oxygen) کہلاتا ہے۔



کیونکہ آکسیجن سے اوزون کی تخلیل ایک حرارت خور (Endothermic) عمل ہے لہذا اس کی تخلیل روکنے کے لیے اس کی تیاری میں خاموش برقی ڈسچارج کا استعمال ضروری ہے۔

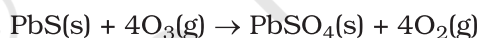
اگر اوزون کا ارتکاز 10 فیصد سے زیادہ مطلوب ہے تو اوزونائزر (Ozoniser) کی بیٹری کا استعمال کیا جاسکتا ہے اور خالص اوزون (b.p. 161.1K) ریقین آکسیجن میں رکھے ہوئے برتن میں مختلف کی جاسکتی ہے۔

خصوصیات

خالص اوزون ہلکے نیلے رنگ کی گیس، گہرے نیلے رنگ کا ریقین اور سیاہی مائل بنقشی ٹھوس ہے۔ اوزون کی ایک مخصوص بوجاتی ہے اور کم ارتکاز میں نقصان دہنیں ہے۔ تاہم، اگر ارتکاز 100 ppm سے تجاوز کر جائے تو سانس لینے میں وقت محسوس ہونے لگتی ہے جس کی وجہ سے سردرد اور متلبی ہونے لگتی ہے۔

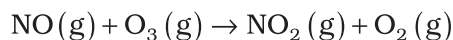
آکسیجن کی متابعیت میں اوزون حرحر کیا تی اعتبر سے غیر مختکم ہے کیونکہ آکسیجن میں اس کی تخلیل کے نتیجے میں حرارت پیدا ہوتی ہے (ΔH° متفہی ہے) اور اشراپی (ΔS° ثابت ہے) میں اضافہ ہوتا ہے۔ یہ دونوں اثرات ایک دوسرے کو قوت بہم پہنچاتے ہیں۔ نتیجتاً آکسیجن میں اس کی تبدیلی کے لیے متفہی گیس تو انائی میں بہت زیادہ تبدیلی آتی ہے۔

اس حالت میں جب یہ Nascent Oxygen کے ایٹم خارج کرتی ہے، $\text{O}_3 \rightarrow \text{O}_2 + \text{O}$ ایک طاقتور تکسیدی ایجنت کے طور پر کام کرتی ہے۔ مثلاً یہ لیڈ سلفیٹ کی لیڈ سلفیٹ میں اور آیوڈ ائڈ کی آیوڈین میں تکسید کرتی ہے۔



جب اوزون بوریٹ بفر سے بفر شدہ پوٹاشیم آیوڈ ائڈ محلول (Ph9.2) کی وافر مقدار سے تعامل کرتی ہے تو آیوڈین خارج ہوتی ہے جس کی ثاریشن سوڈیم تھایوسلفیٹ کے معیاری محلول کے تیس کی جاسکتی ہے۔ یہ O_3 گیس کے تخمینہ کا مقداری طریقہ ہے۔

تجربات سے ظاہر ہوتا ہے کہ اس طرح ناٹروجن آکسائڈ (باخصوص ناٹروجن مونو آکسائڈ) اوزون سے بہت تیزی سے تعامل کرتی ہے اور اس طرح اس بات کا امکان بڑھ جاتا ہے کہ سپرسونک جیٹ طیاروں سے خارج ہونے والے ناٹروجن آکسائڈ بالائی کرہ باد میں اوزون کے ارتکاز کو کم کر دے۔



اس اوزون پرت کو ایک اور خطرہ لاحق ہے جو کہ فری آن (Freon) کے استعمال کی وجہ سے ہے۔ فری آن کا استعمال ایریوسول اسپرے اور ریفریجرینٹ میں کیا جاتا ہے۔

اوzon سالمہ میں دو آکسیجن۔ آکسیجن بانڈ کی لمبائیاں مماثل (128 pm) ہیں اور سالمہ

زاویائی ہے جیسا کہ امید کی جاتی ہے۔ جس کا بانڈ زاویہ تقریباً 117° ہے۔ یہ دو خاص شکلوں کی گلک مخلوط (resonance Hybrid) ہے۔

استعمال: اس کا استعمال بطور جراثیم کش، مانع تعدیہ (Disinfectant) اور پانی کو اسٹیلر لائز کرنے میں کیا جاتا ہے۔ اس کا استعمال تیلوں Ivory آٹا، اسٹارچ وغیرہ کی پیچنگ میں کیا جاتا ہے۔ پوتاشیم پرمیگنیٹ کی تیاری میں اس کا استعمال بطور تنفسی ایجنت کیا جاتا ہے۔

متن پر مبنی سوالات

7.18 O_3 ایک طاقتور تکسیدی ایجنت کیوں ہے؟

7.19 اوzon (O_3) کا مقداری تنہیہ کس طرح کیا جاتا ہے؟

سلفر کئی بہروپی شکلیں تشکیل دیتا ہے جن میں پیلا رہومبک (α -sulphur) اور مونو کلینک (β -sulphur) شکلیں سب سے زیادہ اہم ہیں۔ رہومبک سلفر کمرہ کے درجہ حرارت پر مستحکم ہوتا ہے جو کہ K 369 پر گرم ہو کر مونو کلینک سلفر میں تبدیل ہو جاتا ہے۔

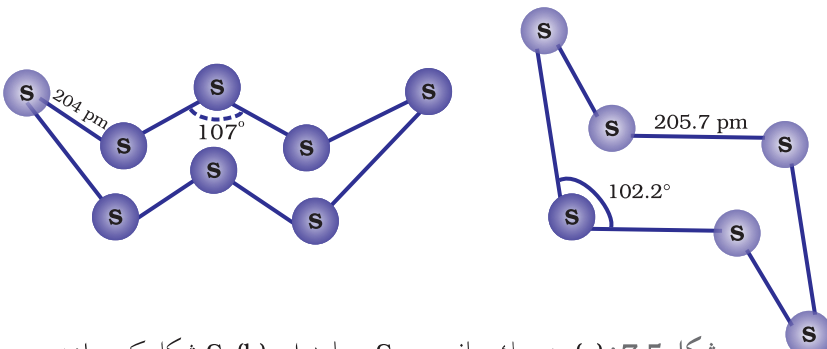
رہومبک سلفر (α -sulphur) یہ بہروپ پیلے رنگ کا ہوتا ہے جس کا نقطہ گداخت K 385.8 اور نوعی کثافت 2.06 ہے۔ CS_2 میں رول سلفر کے محلوں کی تبدیل سے رہومبک سلفر کے کرٹھل بنائے جاتے ہیں۔ یہ پانی میں حل پذیر نہیں ہے لیکن بیزین، الکوحل اور ایتھر میں کچھ حد تک حل پذیر ہے۔ یہ CS_2 میں آسانی سے گھل جاتا ہے۔

مونو کلینک سلفر (β -sulphur)

اس کا نقطہ گداخت K 1393 اور نوعی کثافت 1.98 ہے۔ یہ CS_2 میں حل پذیر ہے۔ سلفر کی اس شکل کو ایک ڈش میں رہومبک سلفر کو گرم کر کے اور قشر بننے تک مختدرا کر کے تیار کیا جاتا ہے۔ قشر میں دوسرا خ بنائے جاتے ہیں اور باقی ماندہ محلوں کو ان کے ذریعہ باہر نکال لیا جاتا ہے۔ قشر کو علیحدہ کرنے پر β سلفر کے سوئی نما کرٹھل حاصل ہوتے ہیں۔ یہ 369 K کے اوپر مستحکم ہے اور اس درجہ حرارت کے نیچے سلفر میں تبدیل ہو جاتا ہے۔ اس کے برعکس α سلفر K 369 سے نیچے مستحکم ہے اور اس درجہ حرارت کے اوپر سلفر میں تبدیل ہو جاتا ہے۔ K 369 پر دونوں شکلیں مستحکم ہیں۔ یہ درجہ حرارت عبوری درجہ حرارت کہلاتا ہے۔

7.14 سلفر— بہروپی شکلیں

(Sulphur— Allotropic forms)



شکل 7.5: (a) رہومبک سلفر میں S_6 چھلوں اور (b) S_6 شکل کی ساختیں

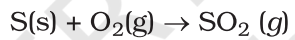
رہومبک اور مونوکلینک دونوں قسم کے سلفر میں S_8 سالمات ہوتے ہیں یہ S_8 سالمات ایک دوسرے سے منسلک ہو کر مختلف کریل ساختیں تشکیل دیتے ہیں۔ دونوں شکلوں میں S_8 کے چھلے تاج کی شکل میں منسلک ہوتے ہیں۔ سالماتی ابعاد شکل (a) 7.5 میں دیے گئے ہیں۔

گذشتہ دو دہائیوں میں ایک چھلہ میں 20-6 سلفر ایٹم پر مشتمل سلفر کی کئی شکلیں تالیف کی گئی ہیں۔ Cyclo- S_6 میں، چھلہ کرسی کی شکل اختیار کر لیتا ہے اور سالماتی ابعاد شکل (b) 7.5 میں دکھائے گئے ہیں۔ اونچے درجہ حرارت ($\sim 1000\text{ K}$) پر S_2 ایک dominant شکل ہے اور O_2 کی طرح پیرا مقناطیسی ہے۔ (Paramagnetic)

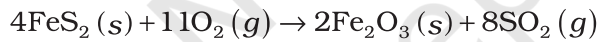
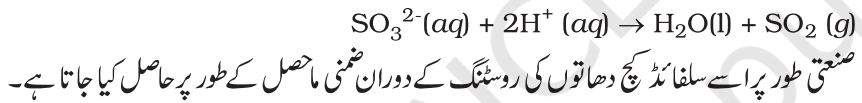
مثال 7.12 سلفر کی کون سی شکل پیرا مقناطیسی طرز عمل کو ظاہر کرتی ہے؟

آخری حالت میں سلفر جزوی طور پر S_2 سالمات کی شکل میں ہوتا ہے جس میں O_2 کی طرح اینٹی بانڈنگ اربٹل میں بغیر جوڑے کے الیکٹران ہوتے ہیں، اور یہ پیرا مقناطیسی خصوصیت کو ظاہر کرتا ہے۔

جب سلفر کو ہوا یا آکسیجن میں جلا کر جاتا ہے تو تھوڑی سی (6-8%) سلفر ڈائی آکسائڈ کے ساتھ سلفر ڈائی آکسائڈ حاصل ہوتی ہے۔



تجربہ گاہ میں اسے سلفاٹ کا ڈائی یوٹ سلفیور ک ایسٹ سے تعامل کر کے تیزی سے بنایا جاسکتا ہے۔

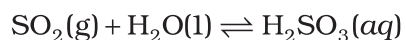


خنک کرنے کے بعد اونچے دباؤ پر گیس کی اماعت کی جاتی ہے اور اسے اسٹیل کے سلنڈروں میں اسٹور کر لیا جاتا ہے۔

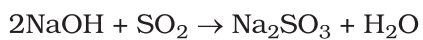
خصوصیات

سلفر ڈائی آکسائڈ بے رنگ گیس ہے جس میں تیزی بولتی ہے۔ یہ پانی میں بہت زیادہ حل پذیر ہے۔ یہ کمرہ کے درجہ حرارت پر 2 atm دباؤ پر قیق میں تبدیل ہو جاتی ہے اور $K = 263$ پر ملنگتی ہے۔

سلفر ڈائی آکسائڈ کو جب پانی سے گرا را جاتا ہے تو یہ سلفیور کا محلول بناتی ہے۔

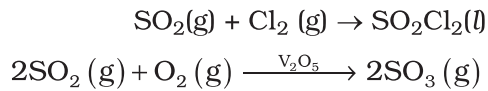


یہ سوڈیم ہائڈروکسائڈ محلول سے تیزی کے ساتھ تعامل کرتی ہے اور سوڈیم سلفاٹ بناتی ہے جو کہ سلفر ڈائی آکسائڈ سے مزید تعامل کر کے سوڈیم ہائڈروجن سلفاٹ بناتا ہے۔

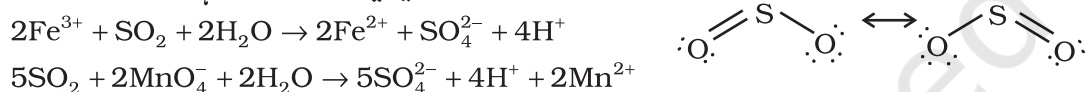


7.15 سلفر ڈائی آکسائڈ (Sulphur Dioxide)

پانی اور الکلیوں سے اس کے تعامل میں، سلفر ڈائی آکسائیڈ کا طرز عمل کاربن ڈائی آکسائیڈ کے مشابہ ہے۔ سلفر ڈائی آکسائیڈ چارکول (جو کہ وسیط کے طور پر کام کرتا ہے) کی موجودگی میں کلورین سے تعامل کر کے سلفیورک کلور ائم ۲ SO_2Cl_2 بناتی ہے۔ وینیڈیم (V) آکسائیڈ وسیط کی موجودگی میں یہ آسیجن کے ذریعہ سلفر ڈائی آکسائیڈ میں تنکید ہو جاتی ہے۔



مرطوب حالت میں سلفر ڈائی آکسائیڈ تھویلی ایجنٹ کے طور پر کام کرتی ہے مثال کے طور پر یہ آئرن (III) آئینوں کو آئرن (II) آئینوں میں تبدیل کر دیتی ہے اور تیزابی پوٹاشیم پرمیگنیٹ (VII) محلول کا رنگ اڑادیتی ہے۔ موخرالذ کر تعامل گیس کے لیے ایک مناسب ٹیسٹ ہے۔



SO_2 کا سالمہ زاویائی ہوتا ہے۔ یہ دوستند (Canonical) شکلوں کی مگ مخلوط ہے۔

استعمال : سلفر ڈائی آکسائیڈ کا استعمال (i) پیٹرولیم اور چینی کی ریفائنگ میں کیا جاتا ہے۔ (ii) اون اور ریشم کی بیچنگ میں کیا جاتا ہے۔ (iii) اینٹی کلور مانع تقدیم اور تحفظی شے کے طور پر کیا جاتا ہے۔ سلفیورک ایسٹ، سوڈیم ہائڈروجن سلفاٹ اور کلیشیم ہائڈروجن سلفاٹ (صنعتی کیمیکل) کو سلفر ڈائی آکسائیڈ سے بنایا جاتا ہے۔ ریقین SO_2 کا استعمال متعدد نامیاتی اور غیر نامیاتی کیمیکل کو حل کرنے کے لیے محلل کے طور پر کیا جاتا ہے۔

متن پر مبنی سوالات

7.20 جب سلفر ڈائی آکسائیڈ کو Fe(III) نمک کے آبی محلول سے گزارا جاتا ہے تو کیا ہوتا ہے؟

7.21 SO_2 سالمہ میں بننے والے $\text{O}-\text{S}-\text{O}$ باٹل کی نویت پر تبصرہ کجھے۔ کیا اس سالمہ میں دونوں باٹل مساوی ہیں؟

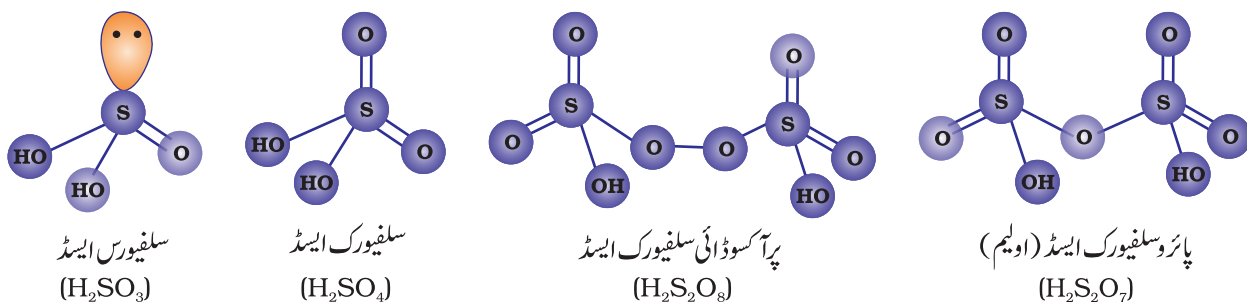
7.22 SO_2 کی موجودگی کی شناخت کس طرح کی جاتی ہے؟

سلفر متعدد آکسو ایسٹ بناتا ہے مثلاً, $\text{H}_2\text{S}_x\text{O}_6$ ($x = 2$ to 5), $\text{H}_2\text{S}_2\text{O}_4$, $\text{H}_2\text{S}_2\text{O}_3$, H_2SO_5 , H_2SO_7 , H_2SO_8 ان میں سے کچھ غیر مستحکم ہیں اور انھیں علیحدہ نہیں کیا جاسکتا۔ یہ اپنے آبی محلول یا اپنے نمکوں کی شکل میں جانے جاتے ہیں۔ کچھ اہم آکسو ایسٹ کی ساختیں شکل 7.6 میں دکھائی گئی ہیں۔

سلفسیورک ایسٹ، دنیا میں صنعتی کیمیکلس میں سب سے اہم کیمیکل ہے۔ سلفیورک ایسٹ کو کائٹیکٹ پراس (Contact Process) کے ذریعہ تیار کیا جاتا ہے۔ جو کہ تین مرحلوں میں مکمل ہوتا ہے۔

7.16 سلفر کے آکسو ایسٹ
(Oxoacids of Sulphur)

7.17 سلفیورک ایسٹ
(Sulphuric Acid)



شکل 7.6 : سلفر کے کچھ اہم آکسوایسٹوں کی ساختیں

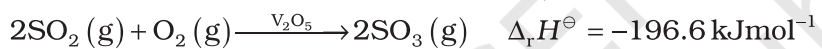
(i) SO_2 پیدا کرنے کے لیے سلفر یا سلفاٹ کجھ دھاتوں کا ہوا میں احتراق وسیط کی موجودگی میں آئیجن کے ساتھ تعامل کر کر SO_2 کی SO_3 میں تبدیلی۔

(ii) V_2O_5 میں SO_3 کا انجذاب جس سے اویم (Oleum) یعنی $\text{H}_2\text{S}_2\text{O}_7$ حاصل ہوتا ہے۔

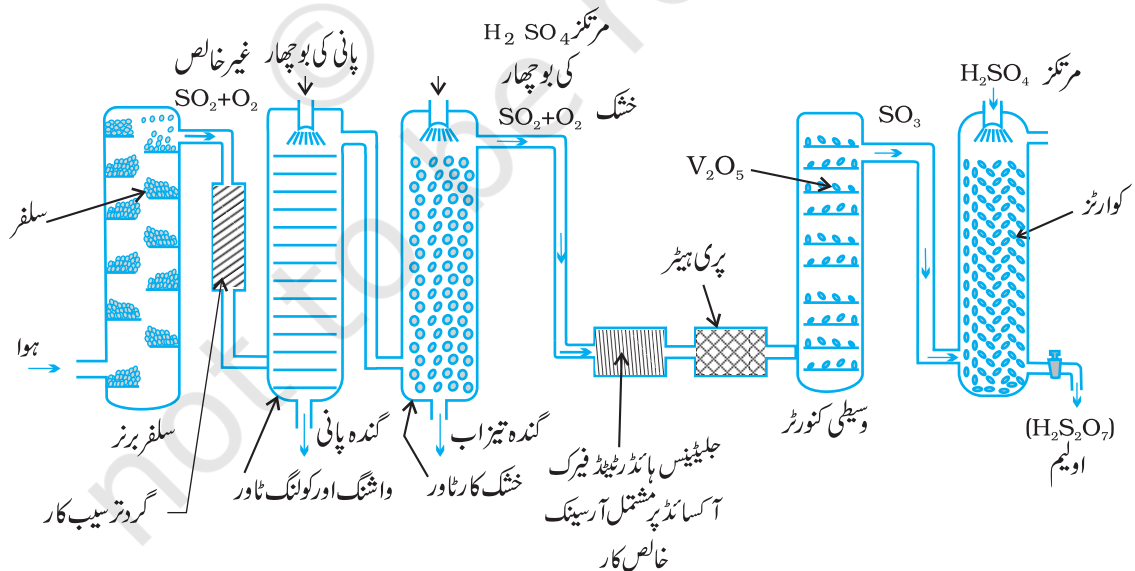
(iii) H_2SO_4 کا انجذاب جس سے اویم (Oleum) یعنی $\text{H}_2\text{S}_2\text{O}_7$ حاصل ہوتا ہے۔

سلفیورک ایسٹ بنانے کے لیے فلوڈائی گرام شکل 7.7 میں دکھایا گیا ہے۔ SO_2 میں موجود گرد اور آرسینک مرکبات جیسی ملاوٹوں کو علیحدہ کر کے خالص بنایا جاتا ہے۔

H_2SO_4 کی تیاری میں کلیدی مرحلہ V_2O_5 وسیط کی موجودگی میں SO_2 کی O_2 کے ساتھ وسیطی تکمیل ہے جس کے نتیجے میں SO_3 حاصل ہوتی ہے۔

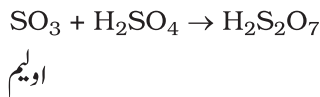


یہ تعامل حرارت زا، رجعتی اور فارورڈ تعامل سے جنم میں کمی آتی ہے۔ لہذا زیادہ سے زیادہ پیداوار کے لیے کم درجہ حرارت اور زیادہ دباؤ موافق حالات میں لیکن درجہ حرارت بہت کم نہیں ہونا چاہیے۔ نہیں تو تعامل بہت سست ہو جائے گا۔



شکل 7.7 : سلفیورک ایسٹ کی تیاری کا فلوڈائی گرام

عملی طور پر پلانٹ کو bar 2 دباؤ اور K 70 درجہ حرارت پر جلایا جاتا ہے۔ کیلٹک کنورٹر سے حاصل ہونے والی SO₃ گیس کو H₂SO₄ میں جذب کرایا جاتا ہے۔ جس سے اولیم حاصل ہوتا ہے۔ اولیم کو پانی سے ڈائی لیوٹ کر کے مطلوبہ ارتکاز کا H₂SO₄ حاصل ہوتا ہے۔ انڈسٹری میں دو مرحلے بے یک وقت بروئے کارلاۓ جاتے ہیں۔ تاکہ پراس کا تسلسل قائم رہے اور لاگت بھی کم آئے۔



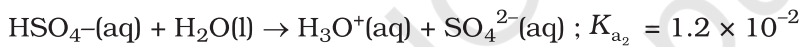
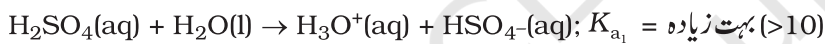
کائنٹک پراس کے ذریعہ تیار کیا گیا سلفیور ک ایسڈ 96-98% تک خالص ہوتا ہے۔

خصوصیات

سلفیور ک ایسڈ بے رنگ، کثیف، تیل جیسا رائق ہے جس کی نوعی کثافت K 298 پر 1.84 ہے۔ ایسڈ K پر نجمد ہو جاتا ہے اور K 611 پر بلنے لگتا ہے۔ یہ پانی میں حل ہو کر بڑی مقدار میں حرارت پیدا کرتا ہے اس لیے مرکز سلفیور ک ایسڈ سلفیور کا محلول بناتے وقت محتاط رہنا ضروری ہے۔ مرکز ایسڈ کو پانی میں آہستہ آہستہ ملانا چاہیے اور مسلسل ہلاتے رہنا چاہیے۔

سلفیور ک ایسڈ کے کیمیائی تعاملات مندرجہ ذیل خصوصیات کا نتیجہ ہیں۔

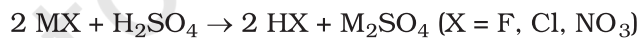
(a) کم طیران پذیری (b) مضبوط تیزابی خصوصیت (c) پانی کے تین بہت زیادہ افینٹی (d) نکسیدی ایجنت کے طور پر کام کرنے کی امہیت۔ آبی محلول میں سلفیور ک ایسڈ دو مرحلوں میں آپونائز ہو جاتا ہے۔



K_{a₁} کی بہت زیادہ (K_{a₁} > 10) کا مطلب ہے کہ H₂SO₄ کی H⁺ اور SO₄²⁻ آئیون میں بہت زیادہ تخلیل ہوتی ہے۔ تخلیل مستقلہ (ka) کی قدر جتنی زیادہ ہوگی ایسڈ اتنا ہی مضبوط ہو گا۔

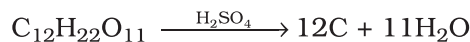
ایسڈ نمکوں کے دو سلسلے تشکیل دیتا ہے: نارمل سلفیٹ (جیسے سوڈیم سلفیٹ اور کاپر سلفیٹ) اور ایسڈ سلفیٹ (مثلاً سوڈیم ہائڈروجن سلفیٹ)

کم طیران پذیری کی وجہ سے سلفیور ک ایسڈ کا استعمال کم طیران پذیر تیزابوں کو ان کے نظیری نمکوں سے بنانے میں کیا جاسکتا ہے۔

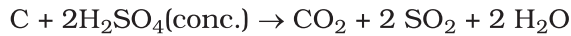
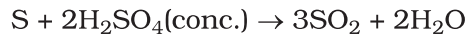
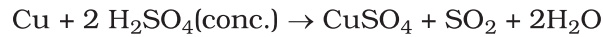


(Dھات = M =

مرکنڈ سلفیور ک ایسڈ ایک مضبوط ڈی ہائڈرینگ ایجنت ہے۔ متعدد مرطوب گیسوں کو خشک کرنے کے لیے انھیں سلفیور ک ایسڈ سے گزارا جاتا ہے۔ اگرچہ گیسیں تیزاب سے تعامل نہیں کرتی ہیں سلفیور ک ایسڈ نامیاتی مرکبات سے پانی کو ہٹا دیتا ہے، کاربوبہائڈریٹ پر اس کا چارنگ ایکشن (Charring Action) اس بات کا ثبوت ہے۔



گرم مرٹنر سلفیورک ایسٹ ایک معتدل قسم کا مضبوط تکمیلی ریجنسٹ ہے اس لحاظ سے یہ فاسفورک اور نائسرک ایسٹ کے درمیان میں ہے۔ دھات اور غیر دھات دونوں ہی مرٹنر سلفیورک ایسٹ کے ذریعہ تکمیل ہو جاتی ہیں اور خود سلفیورک ایسٹ کی SO_2 میں تحویل ہو جاتی ہے۔



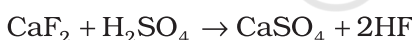
استعمال: سلفیورک ایسٹ ایک نہایت اہم صنعتی کیمیکل ہے۔ کسی ملک کی صنعتی طاقت کا اندازہ اس ملک میں پیدا ہونے والے اور خرچ ہونے والے سلفیورک ایسٹ کی مقدار سے لگایا جاسکتا ہے۔ سینکڑوں قسم کے مرکبات بنانے میں اس کی ضرورت پڑتی ہے اور کئی صنعتی عملوں میں بھی سلفیورک ایسٹ کام میں لایا جاتا ہے۔ بڑی مقدار میں سلفیورک ایسٹ کا استعمال فریلاائزر (مثلاً امونیم سلفیٹ، پرفیشیٹ) بنانے میں کیا جاتا ہے۔ (ب) اس طرح ہیں: (a) پیرویم ریفارمنگ (b) رنگ، روغن اور رنگ بنانے والے ضمنی ماہصلات (c) ڈرجنٹ اند سٹری (d) فلز کار عملوں (مثلاً ایمالنگ، برقی ملمع کاری (Electroplating) اور جست کاری (Galvanising) سے پہلے دھاتوں کی صفائی میں (e) اسٹورنچ بیٹریاں بنانے میں (f) ناٹر و سیلیو اوز ماہصلات بنانے میں اور (g) تجربہ گاہ میں ریجنسٹ کے طور پر

مثال 7.13

کیا ہوتا ہے، جب

- (i) مرٹنر H_2SO_4 کو کیلشیم فلورائڈ میں ملایا جاتا ہے۔
(ii) کوپانی سے گزار جاتا ہے۔

حل



- (ii) کو حل کر کے H_2SO_4 یا SO_3 بناتا ہے۔



متن پر مبنی سوالات

7.23 ایسے تین شعبوں کے نام بتائیے جہاں H_2SO_4 ایک اہم رول ادا کرتا ہے۔

7.24 کائیک پراس کے ذریعہ H_2SO_4 کی زیادہ سے زیادہ پیداوار کے لیے شرائط لکھیے۔

7.25 پانی میں H_2SO_4 کے لیے $K_{a_1} \ll K_{a_2}$ کیوں ہے؟

7.18 گروپ 17 کے عناصر (Group 17 Elements)

فلورین، کلورین، برومین، آئیڈین، ایٹمینیسائن اور ٹینیسائن (Tennessine) گروپ 17 کے عناصر ہیں انھیں مجموعی طور پر ہیلوجن (Heleni میں Genes کا مطلب ہے نمک اور ہیلوجن) ہے۔ گروپ 17 کے عناصر کی طرح گروپ 17 کے عناصر آپس میں بہت زیادہ پذیر غیر دھاتی عناصر ہیں۔ گروپ 1 اور 2 کے عناصر کی طرح گروپ 17 کے عناصر آپس میں بہت زیادہ یکسانیت کا اظہار کرتے ہیں۔ اتنی زیادہ یکسانیت دوری جدول کے کسی اور گروپ کے عناصر میں نہیں پائی جاتی ہے۔ مزید یہ بھی کہ ان کی طبیعی اور کیمیائی خصوصیات میں باقاعدہ ترتیب (Regular Gradation) ہے۔ ایٹمینیسائن اور ٹینیسائن تابکار عناصر ہیں۔

فلورین اور کلورین کافی مقدار میں پائی جاتی ہیں جب کہ برومین اور آئیڈین کم مقدار میں پائی جاتی ہیں۔ فلورین خاص طور سے غیر حل پذیر فلورائٹ (Caf₂)، کرافیولائٹ (Na₃Alf₆) اور فلورو پیٹائٹ (3Ca₃(PO₄)₂.CaF₂) کی شکل میں پائی جاتی ہے یہ مٹی، دریا کے پانی، پودوں، چانوروں کی ہڈدیوں اور دانتوں میں بھی بہت تھوڑی مقدار میں موجود ہوتی ہے۔ سمندر کے پانی میں سوڈیم، پوٹاشیم، میکنیشیم اور کیلیشیم کے کلورائٹ برومائٹ اور آئیڈائٹ موجود ہوتے ہیں لیکن سب سے زیادہ سوڈیم کلورائٹ (کمیت کے اعتبار سے 25%) پایا جاتا ہے۔ سمندر کی خشک تلچھٹ ان مرکبات پر مشتمل ہوتی ہے یعنی سوڈیم کلورائٹ اور کارنیلیٹ O₂H₂MgCl₂.6KCl آبی زندگی کی شکلؤں کے نظاموں میں آئیڈین پایا جاتا ہے۔ مثلاً متعدد سمندری ویڈی 0.5% آئیڈین پر مشتمل ہوتی ہیں اور چلی سالٹ پیٹری میں 0.2% تک سوڈیم آئیڈیٹ پایا جاتا ہے۔

گروپ 17 کے عناصر ٹینیسائن کے علاوہ، کی اہم ایٹمی اور طبیعی خصوصیات کو ان کے الیکٹرانی شکل کے ساتھ جدول 7.8 میں دیا گیا ہے۔ ٹینیسائن ایک مصنوعی تابکار عنصر ہے۔ اس کی علامت Ts ہے۔ ایٹمی عدد 117، ایٹمی کمیت 294 اور الیکٹرانی تشكیل [Rn]5f¹⁴, 6d¹⁰, 7s², 7p⁵ ہے۔ اس عضر کی بہت کم مقدار ہی بنائی جاسکتی ہے۔ اس کے علاوہ اس کی نصف زندگی بھی ملی سینڈ میں ہے اس وجہ سے اس کی کیمیائی خصوصیات ثابت نہیں ہو سکی ہیں۔ ایٹمی، طبیعی اور کیمیائی خصوصیات کے کچھ رجحانات ذیل میں مذکور ہیں۔

ان سبھی عناصر کے بیرونی شیل میں سات الیکٹران ہوتے ہیں (ns²np⁵) اس طرح ان میں اپنے سے آگے والی نوبل گیس سے ایک الیکٹران کم ہے۔

از حد نیوکلیمی چارج کی وجہ سے اپنے متعلقہ پیریڈ میں ہیلوجن کے ایٹمی نصف قطر سب سے چھوٹے ہیں۔ دوسرے پیریڈ کے دیگر عناصر کی طرح فلورین کا ایٹمی نصف قطر نہایت چھوٹا ہے۔ کوئی شیل کی تعداد میں اضافہ کی وجہ سے فلورین سے آئیڈین تک ایٹمی اور آئی نصف قطر میں اضافہ ہوتا ہے۔

ان میں الیکٹران کو کھونے کا رجحان بہت کم ہوتا ہے۔ اس طرح ان کی آیونائزیشن اینٹھاپی بہت زیادہ ہوتی ہے۔ گروپ میں نیچ جانے پر ایٹمی سائز میں اضافہ کی وجہ سے آیونائزیشن اینٹھاپی میں کمی آتی جاتی ہے۔

نظیری ادوار (Periods) میں ہیلوجن کی منفی الیکٹران گین اینٹھاپی سب سے زیادہ ہوتی ہے۔ یہ اس حقیقت پر مبنی ہے کہ ان عناصر کے ایٹمیں میں مختار نوبل گیس میں الیکٹرانی تشكیل کے مقابلے ایک الیکٹران کم ہوتا ہے۔ گروپ میں

7.18.1 وقوع

(Occurrence)

فلورین اور کلورین کافی مقدار میں پائی جاتی ہیں جب کہ برومین اور آئیڈین کم مقدار میں پائی جاتی ہیں۔ فلورین خاص طور سے غیر حل پذیر فلورائٹ (Caf₂)، کرافیولائٹ (Na₃Alf₆) اور فلورو پیٹائٹ (3Ca₃(PO₄)₂.CaF₂) کی شکل میں پائی جاتی ہے یہ مٹی، دریا کے پانی، پودوں، چانوروں کی ہڈدیوں اور دانتوں میں بھی بہت تھوڑی مقدار میں موجود ہوتی ہے۔ سمندر کے پانی میں سوڈیم، پوٹاشیم، میکنیشیم اور کیلیشیم کے کلورائٹ برومائٹ اور آئیڈائٹ موجود ہوتے ہیں لیکن سب سے زیادہ سوڈیم کلورائٹ (کمیت کے اعتبار سے 25%) پایا جاتا ہے۔ سمندر کی خشک تلچھٹ ان مرکبات پر مشتمل ہوتی ہے یعنی سوڈیم کلورائٹ اور کارنیلیٹ O₂H₂MgCl₂.6KCl آبی زندگی کی شکلؤں کے نظاموں میں آئیڈین پایا جاتا ہے۔ مثلاً متعدد سمندری ویڈی 0.5% آئیڈین پر مشتمل ہوتی ہیں اور چلی سالٹ پیٹری میں 0.2% تک سوڈیم آئیڈیٹ پایا جاتا ہے۔

7.18.2 الیکٹرانی تشكیل

7.18.3 ایٹمی اور آئی نصف قطر

ان میں الیکٹران کو کھونے کا رجحان بہت کم ہوتا ہے۔ اس طرح ان کی آیونائزیشن اینٹھاپی بہت زیادہ ہوتی ہے۔ گروپ میں نیچ جانے پر ایٹمی سائز میں اضافہ کی وجہ سے آیونائزیشن اینٹھاپی میں کمی آتی جاتی ہے۔

7.18.4 آیونائزیشن اینٹھاپی

7.18.5 الیکٹران گین اینٹھاپی

جدول 7.8 ہیلوجن کی ایئنی اور طبیعی خصوصیات

At ^a	I	Br	Cl	F	خصوصیت
85	53	35	17	9	ایئنی عدد
210	126.90	79.90	35.45	19.00	ایئنی کمیت / g mol ⁻¹
[Xe]4f ¹⁴ 5d ¹⁰ 6s ² 6p ⁵ [Kr]4d ¹⁰ 5s ² 5p ⁵ [Ar]3d ¹⁰ 4s ² 4p ⁵ [Ne]3s ² 3p ⁵ [He]2s ² p					ایکٹرانی تشكیل
-	133	114	99	64	شریک گرفت نصف قطر / pm
-	220	196	184	133	آنی نصف قطر X / pm
-	1008	1142	1256	1680	آيون اسزیشن انتحاپی / kJ mol ⁻¹
2.2	2.7	3.0	3.2	4	ایکٹران گین انتحاپی / kJ mol ⁻¹
-	305	347	381	515	برقی منفیت $\Delta_{\text{Hyd}}H(X)$ kJ mol ⁻¹
-	I ₂	Br ₂	Cl ₂	F ₂	
-	386.6	265.8	172.0	54.4	نقطہ گداخت
-	458.2	332.5	239.0	84.9	نقطہ جوش
-	4.94(293) ^d	3.19(23) ^c	1.66(203) ^c	1.5(85) ^c	کثافت
-	266	228	199	143	فاصلہ
-	151.1	192.8	242.8	158.8	باند تخلیل انتحاپی
	0.54	1.09	1.36	2.87	/ (kJ mol ⁻¹) E ^v / V ^e

^a تابکار؛ ^b پانگ بیانے؛ ^c درجہ حرارت (K) پر رائق کے لیے تو سین میں دیا گیا ہے؛ ^d ٹھوس؛ ^e نصف سیل تعامل $X_2(g) + 2e^- \rightarrow 2X(aq)$ سے کم ہے۔ فلورین ایئن کا سائز چھوٹا ہونے کی وجہ سے ایسا ہوتا ہے۔ نتیجًا فلورین کے نسبتاً چھوٹے 2p اربٹل میں بہت زیادہ انٹرالیکٹرانک ریلیوشن ہوتا ہے اور اس طرح اندر آنے والے ایکٹران بہت زیادہ کشش محسوس نہیں کرتے۔

ان کی برقی منفیت بہت زیادہ ہوتی ہے۔ گروپ میں نیچے کی طرف برقی منفیت گھٹتی جاتی ہے۔ دوری جدول میں فلورین سب سے زیادہ برقی منفی عنصر ہے۔

مثال 7.4 دوری جدول کے متعلقہ ادوار میں ہیلوجن کی منفی ایکٹران گین انتحاپی سب سے زیادہ ہے۔ کیوں؟

اپنے متعلقہ ادوار میں ہیلوجن کا سائز سب سے چھوٹا ہے اور اسی وجہ سے بہت زیادہ موثر نیوکلیائی چارج ہوتا ہے۔ نتیجًا یہ بدل گیس تشكیل اختیار کرنے کے لیے بہت تیزی سے ایک ایکٹران حاصل کر لیتے ہیں۔

حل

ہیلوجن کی طبیعی خصوصیات میں ایک ہموار تغیر پایا جاتا ہے۔ فلورین اور کلورین گیسیں ہیں، برومین رائق ہے اور آئوڈین ٹھوس ہے۔ ایئنی عدد میں اضافہ کے ساتھ ان کے نقطہ گداخت اور نقطہ جوش میں مستقل اضافہ ہوتا ہے۔ تمام ہیلوجن

طبیعی خصوصیات (Physical Properties)

رنگیں ہیں۔ مرئی خط میں اشعاع کے انجداب کی وجہ سے ایسا ہوتا ہے جس کے نتیجے میں یہ ورنی الکٹران اونچی توانائی کے لیوں مشتعل ہو جاتے ہیں۔ اشعاع کا مختلف کوائٹا جذب کر کے یہ مختلف رنگ ظاہر کرتے ہیں۔ مثال کے طور پر F_2 کا رنگ زرد، Cl_2 کا سبز مائل زرد، Br_2 کا سرخ اور I_2 کا رنگ بینگنی (بنفشی) ہوتا ہے۔ فلورین اور کلورین پانی سے تعامل کرتے ہیں۔ برومین اور آئیوڈین پانی میں بہت کم حل پذیر ہیں لیکن کلورو فارم، کاربن ٹیٹرا کلورائٹ، کاربن ڈائی سلفائٹ اور ہائڈرو کاربن جیسے متعدد نامیاتی محللوں میں حل پذیر ہیں اور رنگین محللوں بناتے ہیں۔

جدول 7.8 سے ہم ایک حیرت انگیز بے قاعدگی نوٹ کرتے ہیں وہ یہ ہے کہ Cl_2 کے مقابلے F_2 کی تخلیل کی ایئٹھالپی کم ہے جب کہ کلورین سے آگے کی طرف $\text{X}-\text{X}$ بانڈ تخلیل ایئٹھالپی میں متوقع رجحان دیکھا جاسکتا ہے یعنی $\text{Cl} > \text{Br} > \text{I} > \text{F}$ ۔ سالمہ کے لون پیٹر میں الکٹران۔ الکٹران دفع نسبتاً زیادہ ہونے کی وجہ سے ایسا ہوتا ہے۔ جہاں پر Cl_2 کے مقابلے ایک دوسرے کے زیادہ نزدیک ہیں۔

حالانکہ فلورین کی الکٹران گین انہیں کلورین کے مقابلے کم ہے مگر کلورین کے مقابلے فلورین ایک مضبوط تکسیدی ایجنت ہے۔ کیوں؟

مثال 7.15

یہ اس وجہ سے ہے

(i) $\text{F}-\text{F}$ بانڈ کی کم تخلیل ایئٹھالپی (جدول 7.8)۔

(ii) $\text{F}-\text{F}$ کی زیادہ ہائڈریشن ایئٹھالپی (جدول 7.8)

تکسیدی حالتیں اور کیمیائی تعاملیت کے درجہانات
تمام ہیلو جن (1+) تکسیدی حالت کو ظاہر کرتے ہیں۔ تاہم کلورین، برومین اور آئیوڈین $+1, +3, +5, +7$ تکسیدی
حالتوں کو بھی ظاہر کرتے ہیں جیسا کہ ذیل میں واضح کیا گیا ہے۔

7.18.8 کیمیائی خصوصیات (Chemical Properties)

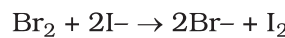
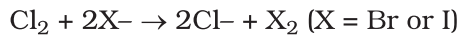
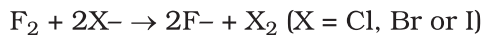
ایٹھیٹ گرواؤنڈ میں ہیلو جن ایٹھ (فلورین کے علاوہ)	ns	np	nd	
				یا 1+۔ تکسیدی حالت کے لیے بغیر جوڑے کا ایک الکٹران ذمدار ہے
پہلی مشتعل حالت				3+۔ تکسیدی حالت کے لیے 3 بغیر جوڑے کے الکٹران ذمدار ہیں
دوسری مشتعل حالت				5+۔ تکسیدی حالت کے لیے 5 بغیر جوڑے کے الکٹران ذمدار ہیں
تیسرا مشتعل حالت				7+۔ تکسیدی حالت کے 7 بغیر جوڑے کے الکٹران ذمدار ہیں

کلورین، برومین اور آئیوڈین کی اوپنچی تکسیدی حالتوں کا اندازہ اس وقت ہوتا ہے جب ہیلو جن کم اور بہت زیادہ برتن منفی فلورین اور آکسیجن ایٹھوں کے ساتھ تحد ہوتی ہیں مثلاً اٹھ ہیلو جنوں میں، آکسائٹ اور آکسوائٹ میں 4+ اور 6+ تکسیدی حالتیں کلورین اور برومین کے آکسائٹ اور آکسوائٹ میں پائی جاتی ہیں۔ فلورین ایٹھ کے ولنس

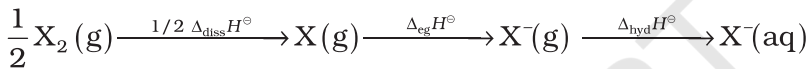
شیل میں کوئی بھی الکٹران نہیں ہوتا اور اسی لیے اپنے آکٹیٹ میں توسعے نہیں کر سکتا۔ سب سے زیادہ بر قی منفی ہونے کی وجہ سے یہ صرف 1- تکسیدی حالت کو ظاہر کرتا ہے۔

سبھی ہیلوجن بہت زیادہ تعامل پذیر ہیں۔ یہ دھات اور غیر دھات دونوں کے ساتھ تعامل کر کے ہیلانڈ بناتے ہیں۔ ہیلوجن کی تعاملیت گروپ میں نیچے کی طرف پھیلتی ہے۔

الکٹرانوں کا بہت تیزی سے حصول کے پیچے ہیلوجن کی مضبوط تکسیدی نوعیت کا فرمایا ہے۔ F_2 مضبوط ترین تکسیدی ہیلوجن ہے اور یہ دیگر ہیلانڈوں کی محلوں ہیں اور یہاں تک کہ ٹھوس حالت میں تکسید کردیتی ہے۔ عمومی طور پر ایک ہیلوجن زیادہ ایٹھی عدد والے ہیلانڈ آئینوں کی تکسید کرتا ہے۔



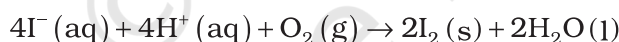
آبی محلوں میں ہیلوجن کی تکسیدی الہیت گروپ میں نیچے جانے پڑتی ہے جس کا ثبوت ان کے معیاری الکٹروڈ مضر ہیں (جدول 7.8) جو کہ مندرجہ ذیل پیرامیٹر پر محض ہیں۔



ہیلوجنوں کی نسبتی تکسیدی پاور کی مزید وضاحت پانی کے ساتھ ان کے تعامل کے ذریعہ کی جاسکتی ہے۔ فلورین، پانی کی آکسیجن میں تکسید کرتی ہے۔ جب کہ کلورین اور برومین پانی سے تعامل کر کے نظری ہائڈروفلیک اور ہائڈروفلیس ایسٹ بناتے ہیں۔ پانی کے ساتھ آبیوڈین کا تعامل از خود نہیں ہے۔ درحقیقت، تیزابی میڈیم میں آکسیجن کے ذریعہ I^- کی تکسید ہوتی ہے جو کہ فلورین کے ساتھ ہونے والے تعامل کے ٹھیک برعکس ہے۔



(where $X = Cl$ or Br)



فلورین کا بے ربط طرز عمل (Anomalous behavior of Fluorine)

دوری جدول کے دوسرے پیریڈ میں موجود بلاک کے دیگر عناصر کی طرح فلورین کوئی بے ربط خصوصیات کو ظاہر کرتی ہے۔ مثال کے طور پر فلورین کی آئیونائزیشن اپنے تھاپی، بر قی منفیت، بانڈ تخلیل کی اپنے تھاپی اور الکٹروڈ مضموناتی دیگر ہیلوجن کے متوقع رجحانات کے مقابلے زیادہ ہیں۔ اس کے علاوہ آئینی اور شریک گرفت نصف قطر، نقطہ گداخت اور نقطہ جوش نیز الکٹران گین اپنے تھاپی توقع سے کافی کم ہے۔ فلورین کے بے ربط طرز عمل کی وجہ اس کا چھوٹا سائز، بہت زیادہ بر قی منفیت، کم F^-F بانڈ تخلیل اپنے تھاپی اور وینس شیل میں ارجل کی عدم دستیابی ہے۔

فلورین کے زیادہ تر معاملات حرارت زاہیں (کیونکہ یہ دوسرے عناصر کے ساتھ چھوٹے اور مضبوط بانڈ بناتی ہے) یہ صرف ایک آکسوایسٹ بناتی ہے جب کہ دیگر ہیلوجن متعدد آکسوایسٹ بناتے ہیں۔ مضبوط ہائڈروجن بندش کی وجہ سے ہائڈروجن فلورائٹ رقیق (b.p. 293K) ہے۔ HF میں ہائیڈروجن گرفت بنتی ہے کیوں کہ فلورین کی

جسمات بہت چھوٹی اور برقی منفیت بہت زیادہ ہوتی ہے۔ دیگر ہائڈروجن ہیلائئڈ گیسیں جن کی جسامت بڑی اور برقی منفیت کم ہوتی ہے گیسیں ہیں۔

(i) ہائڈروجن کے تغییرات تعاملیت: سمجھی ہیلوژن ہائڈروجن سے تعامل کر کے ہائڈروجن ہیلائئڈ بناتے ہیں لیکن ہائڈروجن کے تغییرات فلورین سے آیوڈین تک کم ہوتی جاتی ہے۔ یہ پانی میں حل ہو کر ہائڈروہیلک ایڈنڈ بناتے ہیں۔ ہائڈروجن ہیلائئڈوں کی کچھ خصوصیات جدول 7.9 میں دی گئی ہیں۔ ان تیزابوں کی تیزابی قوت کی متنوع ترتیب اس طرح ہے: $H-F > H-Cl > H-Br > H-I$ گروپ میں نیچے جانے پر ان ہیلائئڈوں کے استحکام میں کمی آتی ہے کیونکہ باند (H-X) تخلیل اینٹھاپی $H-F > H-Cl > H-Br > H-I$ کی ترتیب میں گھٹتی ہے۔

جدول 7.9 ہائڈروجن ہیلائئڈوں کی خصوصیات

HI	HBr	HCl	HF	خصوصیت
222	185	159	190	نقطہ گداخت / K
238	206	189	293	نقطہ جوش / K
160.9	141.4	127.4	91.7	باڈ کی لمبائی (H-X) pm
295	363	432	574	$\Delta_{\text{diss}}H^\ominus / \text{kJ mol}^{-1}$
-10.0	-9.5	-7.0	3.2	pKa

(ii) آکسیجن کے تغییرات تعاملیت: ہیلوژن، آکسیجن کے ساتھ متعدد آکسائید بناتے ہیں لیکن ان میں سے زیادہ تر غیر متحکم ہیں۔ فلورین دو آکسائید O_2F_2 اور OF_2 بناتی ہے۔ تاہم صرف OF_2 298K پر متحکم ہے۔ یہ آکسائڈ لازمی طور پر آکسیجن فلورائیڈ ہیں کیونکہ فلورین کی برقی منفیت آکسیجن کے مقابلے زیادہ ہے۔ دونوں ہی مضبوط فلورینگ ایجنت ہیں۔ O_2F_2 ، پلوٹو نیم کی PUF_6 میں تکمیل کرتا ہے اور استعمال شدہ نیوکلیائی اینڈھن سے PUF_6 کو علیحدہ کرنے کے لیے اس تعامل کا استعمال کیا جاتا ہے۔

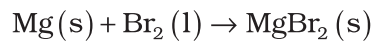
کلورین، برومین اور آیوڈین آکسائڈ بناتے ہیں جن میں ان ہیلوژنوں کی تکمیلی حراثتیں 7+ تک ہوتی ہیں حركیاتی اور حرحرکیاتی عوامل مجموعی طور سے ہیلوژنوں کے ذریعہ بننے والے آکسائڈوں کے استحکام کی گھٹتی ہوئی ترتیب $I > Br > Cl > F$ کی تعمیم کی طرف رہنمائی کرتے ہیں۔ آیوڈین کے آکسائڈ کی اعلیٰ مستقلی کی وجہ آیوڈین اور آکسیجن کے درمیان بننے والی گرفت کی اعلیٰ تنظیمت ہے۔ کلورین کے معاملے میں کلورین اور آکسیجن کے درمیان کثیر گرفت بنتے ہیں کیوں کہ اس کے پاس a آر بیل دستیاب ہیں۔ اس کی وجہ سے استحکام بڑھ جاتا ہے۔ برومین میں دونوں خصوصیات کی کمی ہوتی ہے لہذا برومین کے آکسائڈ کا استحکام سب سے کم ہوتا ہے۔ ہیلوژن کے نسبتاً اونچے آکسائڈوں میں نچلے آکسائڈوں کے مقابلے زیادہ استحکام کا رجحان ہوتا ہے۔

کلورین آکسائڈ O_2Cl ، ClO_2 ، Cl_2O_6 ، Cl_2O_7 اور ClO_4 بہت زیادہ متعامل تکمیلی ایجنت ہیں اور دھماکہ کا رجحان ظاہر کرتے ہیں۔ ClO_2 کا استعمال کاغذ کی لگدی اور ٹیکشائل نیز واٹر ٹرینٹ میں بلجنگ ایجنت کے طور پر کیا جاتا ہے۔

برو مین آکسائنڈ BrO_3 , Br_2O_2 , BrO_2 کمترین مستحکم ہیلو جن آکسائنڈ ہیں (وسطی قطار بے قاعدگی) اور صرف کم درجہ حرارت پر ہی پائے جاتے ہیں یہ بہت مضبوط تکسیدی ایجنت ہیں۔

آئوڈاکسائنڈ آکسائنڈ I_2O_5 , I_2O_4 , I_2O_7 , I_2O_3 غیر عل پذیر ٹھوس ہیں اور گرم کرنے پر تحملیل ہو جاتے ہیں۔ I_2O_5 بہت اچھا تکسیدی ایجنت ہے اور اس کا استعمال کاربن موون آکسائنڈ کے تختینہ میں کیا جاتا ہے۔

(iii) دھاتوں کے تغییں تعاملیت (Reactivity towards metals) ہیلو جن دھاتوں کے ساتھ تعامل کر کے دھاتی ہیلائند بناتے ہیں مثلاً برو مین، میکنیشم کے ساتھ تعامل کر کے میکنیشم برو مانڈ بناتی ہے۔



ہیلائندوں کی آئینی خصوصیت میں کمی کی ترتیب $\text{MCl} > \text{MBr} > \text{MF}$ ہے جہاں M یک گرفت دھات ہے۔ اگر دھات ایک سے زیادہ تکسیدی حالتیں ظاہر کرتی ہے تو اونچی تکسیدی حالت میں ہیلائند کم تکسیدی حالت کے مقابلے زیادہ شریک گرفتے ہوتے ہیں۔ مثلاً SbCl_3 , PbCl_2 , SnCl_2 , UF_4 اور SbCl_3 , PbCl_2 , SnCl_2

(iv) ہیلو جنوں کی دیگر ہیلو جنوں کے تغییں تعاملیت (Reactivity of Halogens towards other Halogens) کے پاس اپنے آپ سے تعامل کر کے متعدد مرکبات بناتے ہیں۔ جنہیں XX_3 , XX_5 اور XX_7 قسم کے اندر ہیلو جن کہا جاتا ہے۔ جہاں X بڑے سائز کا ہیلو جن ہے اور X نسبتاً چھوٹے سائز کا ہیلو جن ہے۔

فولرین صرف 1- تکسیدی حالت کو ظاہر کرتی ہے جب کہ دیگر ہیلو جن $+1$, $+3$, $+5$, $+7$ اور $+1$, $+3$, $+5$, $+7$ تکسیدی حالتوں کو ظاہر کرتے ہیں۔ تشریح کیجیے۔

فولرین سب سے زیادہ بر قی منفی عنصر ہے اور کوئی بھی ثابت تکسیدی حالت ظاہر نہیں کر سکتا ہے۔ دیگر ہیلو جنوں کے پاس اربٹل موجود ہے اس لیے وہ اپنے آکٹیٹ میں توسع کر سکتے ہیں اور $+1$, $+3$, $+5$, $+7$ تکسیدی حالتوں کو بھی ظاہر کرتے ہیں۔

مثال 7.16

حل

متن پر مبنی سوالات

7.26 باہد تحملی اینٹھاپی، الیکٹران گین اینٹھاپی اور ہائزریشن اینٹھاپی جیسے پیرا میٹر کے مانظر F_2 اور Cl_2 کی تکسیدی طاقت کا موازنہ کیجیے:

7.27 فولرین کے بے ربط طرز عمل کو ظاہر کرنے کے لیے دو مثالیں دیجیے۔

7.28 سمندر کچھ ہیلو جنوں کا اہم مأخذ ہے۔ تبصرہ کیجیے۔

کلورین 7.19

(Chlorine)

کلورین کی کھون 1774 میں شیلے (Scheele) کے ذریعہ MnO_2 پر HCl کے عمل کے ذریعہ کی گئی۔ 1810 میں ڈیوی نے اس کی ابتدائی نوعیت کا تغیین کیا اور اس کے رنگ کی بنیاد پر اس کا نام کلورین تجویز کیا (یونانی

میں Chloros کا مطلب ہے سبز مائل زرد)

تیاری

اسے مندرجہ ذیل کسی بھی طریقے سے بنایا جاسکتا ہے۔

(i) مینگنیز ڈائی آکسائیڈ کو مرٹنزن ہائڈرولکور ک ایسٹ کے ساتھ گرم کر کے



تاہم، HCl کی جگہ کھانے کا نمک اور مرٹنزن H_2SO_4 کے آمیزہ کا استعمال کیا جاسکتا ہے۔

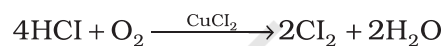
(ii) پوتاشیم پرمینگنیٹ پر HCl کے عمل سے



کلورین کی مینو فیکچرنگ (صنعتی طور پر تیاری)

(i) ڈیکن پر اس (Deacon's Process) کی موجودگی میں کرہ باد کی آکسیجن

کے ذریعہ ہائڈروجن کلورائڈ کی ترسید ہے۔



(ii) الیکٹرولائیک پر اس (Electrolytic Process): کلورین کو برائیں (مرٹنزن NaCl محلول) کر برق

پاشیدگی (Electrolysis) کے ذریعہ بنایا جاتا ہے۔ کلورین ایون پر خارج ہوتی ہے۔ اسے کئی کیمیائی

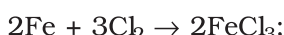
صنعتوں میں صفائی حاصل کے طور پر بھی حاصل کیا جاتا ہے۔

خصوصیات

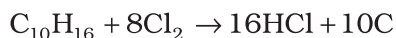
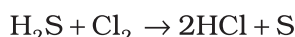
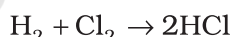
یہ سبز مائل زرد گیس ہے جس میں سے تیکھی بوآتی ہے۔ یہ ہوا سے 5-2 گنا بھاری ہے۔ اسے پاسانی سبز مائل زرد

رتین میں تبدیل کیا جاسکتا ہے جو کہ 239K پر ابلتا ہے۔ یہ پانی میں حل پذیر ہے۔

کلورین متعدد دھاتوں اور غیر دھاتوں سے تعامل کر کے کلورائڈ بناتی ہے۔



یہ ہائڈروجن کے تین بہت زیادہ افینیٹی رکھتی ہے۔ یہ ہائڈروجن پر مشتمل مرکبات سے تعامل کر کے بناتی ہے۔



ٹھنڈے اور ڈائی لیوٹ الکلیوں کے ساتھ کلورین، کلورائڈ اور ہائیوکلورائٹ کا آمیزہ بناتی ہے لیکن گرم

اور مرٹنزن الکلیوں کے ساتھ یہ کلورائڈ اور کلوریٹ بناتی ہے۔



(ٹھنڈا اور ڈائی لیوٹ)



(گرم اور مرٹکز)

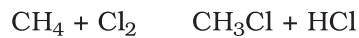
خشک بجھے چونے کے ساتھ یہ بلیچنگ پاؤڈر بناتی ہے۔



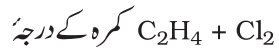
بلیچنگ پاؤڈر کی ترتیب $\text{Ca}(\text{OCl})_2 > \text{CaCl}_2 > \text{Ca}(\text{OH})_2 > 2\text{H}_2\text{O}$

کلورین، ہائڈروکاربنوں کے ساتھ تعامل کر کے بدلت ماحصلات (Substitution Product) بناتی ہے۔

جو کہ ہائڈروکاربنوں سے سیر ہوتے ہیں اور غیر سیر شدہ ہائڈروکاربنوں کے ساتھ جمع ماحصلات (Addition Products) بنتے ہیں۔



میتھاکل کلورائڈ آئیٹھین



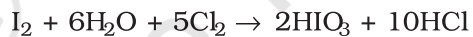
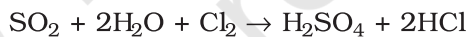
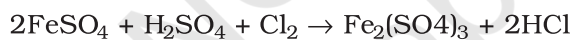
حرارت پر

کلورین پانی کو یوں ہی رکھا رہنے دیں تو HCl اور HOCl بننے کی وجہ سے اس کا زرد رنگ غائب ہو جاتا ہے۔

اسی طرح بننے والا ہائپو کلورس ایسٹڈ (HOCl) آکسیجن فراہم کرتا ہے جو کہ کلورین کی بلیچنگ اور

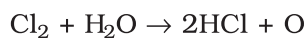
تکسیدی خصوصیات کے لیے ذمہ دار ہے۔

(i) کلورین فیرک میں، سلفاٹ کی سلفیٹ میں، سلفڑائی آکسائڈ کی سلفیورک ایسٹڈ میں اور آیوڈین کی آیوڈک ایسٹڈ میں تکسید کرتی ہے۔



کلورین ایک طاق تو بلیچنگ ایجنس ہے، بلیچنگ ایکشن کا سبب تکمیل ہے۔

(ii) یہ نئی کی موجودگی میں نباتاتی یا نامیاتی مادہ کو پتھ کر دیتی ہے۔ کلورین کا بلیچنگ اثر مستقل ہے۔



بے رنگ شے $\rightarrow \text{O} + \text{رنگین شے}$

استعمال: اس کا استعمال (i) کاغذ کی لگدی (کاغذ اور رے رین بنانے کے لیے درکار) کی بلیچنگ

میں، کپاس اور ٹیکسٹائل کی بلیچنگ میں (ii) گولڈ اور پلیٹنیم کے اسخراج میں (iii) رنگ، دوا میں اور

DDT, CHCl_3 , CCl_4 , ریفریجرنیٹ وغیرہ جیسے نامیاتی مرکبات بنانے میں (iv) پینے کے پانی

کو اسٹریپ یا لائز کرنے (v) فاسفین (CoCl_2), آنسو گیس (CCl_3NO_2), مسٹرڈ گیس

جیسی زہریلی گیسوں کو بنانے میں کیا جاتا ہے۔

مثال 7.17

کلورین اور گرم مرٹنکز NaOH کے درمیان ہونے والے تعامل کی متوازن کیمیائی مساوات لکھیے۔ کیا یہ تعامل ایک غیر متناسبیت تعامل ہے؟ جواز پیش کیجیے۔



جی ہاں، کلورین کی تکمیدی حالت صفر سے 1- اور 5+ تک تبدیل ہوتی ہے۔

حل

متن پر مبنی سوالات

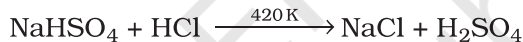
7.29 Cl_2 کے بلچنگ ایکشن کی وجہ بتائیے

7.30 ایسی دوزہ ریلی گیوس کے نام بتائیے جو کلورین سے تیار کی جاسکتی ہیں۔

اس ایسڈ کو گلوبر (Glauber) نے 1648 میں کھانے کے نمک کو مرٹنکز سلفیور ک ایسڈ کے ساتھ گرم کر کے بنایا تھا۔ 1810 میں ڈیوی نے بتایا کہ ہائڈروجن اور کلورین کا مرکب ہے۔

تیاری (Preparation)

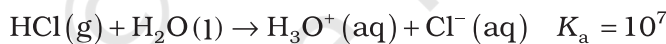
تجربہ گارہ میں اسے سوڈیم کلورائڈ کو مرٹنکز سلفیور ک ایسڈ کے ساتھ گرم کر کے بنایا جاتا ہے۔



گیس کو مرٹنکز سلفیور ک ایسڈ سے گزار کر خشک کیا جاسکتا ہے۔

خصوصیات

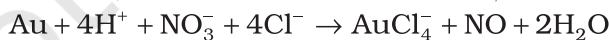
یہ ایک بے رنگ اور تیکھی بیو ولی گیس ہے۔ اسے آسانی بے رنگ ریقق (b.p. 189K) میں تبدیل کیا جاسکتا ہے اور یہ سفید کرٹھی ٹھوس (F.P. 159K) میں نمجد کی جاسکتی ہے۔



یہ ایک آبی محلول ہے اور اسے ہائڈروکلور ک ایسڈ کہتے ہیں۔ تخلیقی مستقلہ (Ka) کی بہت زیادہ قدر اس بات کو ظاہر کرتی ہے کہ یہ پانی میں بہت مضبوط ایسڈ ہے۔ یہ NH_3 سے تعامل کر کے NH_4Cl کا سفید دھواں پیدا کرتا ہے۔



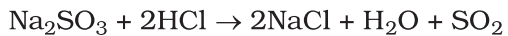
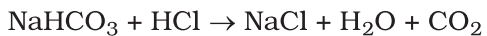
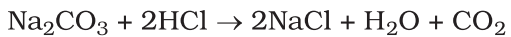
جب تین حصے مرٹنکز HCl اور ایک حصہ مرٹنکز HNO_3 کی آمیزش کی جاتی ہے تو ایکوار جیا (Aqua Regia) حاصل ہوتا ہے جس کا استعمال سونا، پلٹیم جیسی نوبل دھاتوں کو حل کرنے میں کیا جاتا ہے۔



ہائڈروکلور ک ایسڈ، کمزور ایسڈوں کے نمکوں جیسے کہ کاربونیٹ، ہائڈروجن کاربونیٹ سلفائٹ وغیرہ کی تخلیل کر دیتا ہے۔

7.20 ہائڈروجن کلورائڈ

(Hydrogen Chloride)

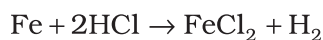


استعمال: اس کا استعمال (i) کلورین، NH_4Cl اور گلکوز (مکاکے، اسٹارچ سے) بنانے میں کیا جاتا ہے (ii) ڈبیوں سے گلو (Glue) کے استخراج اور بون بلیک کی تخلیص میں کیا جاتا ہے۔ (iii) دواوں میں اور تجربہ گاہ میں ریجنٹ کے طور پر کیا جاتا ہے۔

جب HCl باریک آئرن پاؤڈر سے تعامل کرتا ہے تو یہ فیر کلورائڈ بناتا ہے، فیر کلورائڈ کیوں نہیں بناتا ہے؟

مثال 7.18

لوہ کے ساتھ اس کے تعامل میں H_2 پیدا ہوتی ہے۔



ہائڈروجن کا اخراج فیر کلورائڈ کے بننے کو روک دیتا ہے۔

حل

بہت زیادہ برتنی متفہیت اور چھوٹا سائز ہونے کی وجہ سے فلورین صرف ایک آکسوایڈ HOF بناتی ہے جسے فلورک (I) ایڈ یا ہائپوفلورس ایڈ کہتے ہیں۔ دیگر ہیلوجن متعدد آکسوایڈ بناتے ہیں۔ ان میں سے زیادہ تر کو خالص حالت میں علیحدہ نہیں کیا جاسکتا۔ یہ صرف آبی محلولوں اور اپنے نمکوں کی شکل میں ہی مستحکم ہوتے ہیں۔ ہیلوجنوں کے آکسوایڈ جدول 7.10 میں دیے گئے ہیں اور ان کی ساختیں شکل 7.8 میں دی گئی ہیں۔

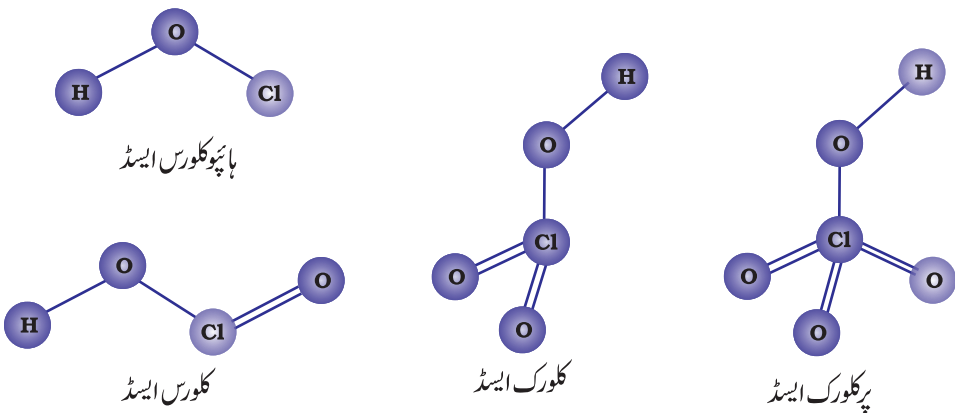
7.21 ہیلوجن کے آکسو

ایڈ

(Oxoacids of Halogens)

جدول 7.10: ہیلوجنوں کے آکسوایڈ

HOI (ہائپوآئوڈس ایڈ)	HOBr (ہائپو برس ایڈ)	HOCl (ہائپو کلورس ایڈ)	HOF (ہائپوفلورس ایڈ)	ہیلک (I) ایڈ (ہائپو ہیلیس ایڈ)
-	-	HOClO کلورس ایڈ	-	ہیلک (III) ایڈ (ہیلیس ایڈ)
HOIO ₂ (آئوڈک ایڈ)	HOBrO ₂ (برومک ایڈ)	HOClO ₂ (کلورک ایڈ)	-	ہیلک (V) ایڈ (ہیلک ایڈ)
HOIO ₃ پر آئوڈک ایڈ	HOBrO ₃ پر برومک ایڈ	HOClO ₃ پر کلورک ایڈ	-	ہیلک (VII) ایڈ (پر ہیلک ایڈ)



شکل 7.8 : کلورین کے آکسو ایسٹوں کی ساختیں

جب دو مختلف ہیلوجن ایک دوسرے سے تعامل کرتے ہیں تو انہی ہیلوجن مرکبات بنتے ہیں۔ انھیں ایک عمومی ترکیب XX_7 , XX_5 , XX_3 , XX' اور XX_7' تفویض کی جاسکتی ہے جہاں X بڑے سائز کا ہیلوجن ہے اور X' چھوٹے سائز کا ہیلوجن ہے نیز X' کے مقابلے X زیادہ برقی ثابت ہے۔ جیسے جیسے X اور X' کے نصف قطر کے درمیان نسبت میں اضافہ ہوتا ہے فی سالمہ ایٹموں کی تعداد میں بھی اضافہ ہوتا جاتا ہے۔ اس طرح آبیڈین (VII) فلوراکٹ میں ایٹموں کی تعداد سب سے زیادہ ہونی چاہیے کیونکہ I اور F کے نصف قطر کے درمیان نسبت سب سے زیادہ ہونی چاہیے۔ اسی لیے اس کا فارمولہ IF_7 (ایٹموں کی سب سے زیادہ تعداد) ہے۔

7.22 انہر ہیلوجن مرکبات (Interhalogen Compounds)

تیاری (Preparation)

انہر ہیلوجن مرکبات کو براہ راست اتحاد سے یا ہیلوجن اور کمتر انہر ہیلوجن مرکبات کے درمیان تعامل سے بنایا جاتا ہے۔ بننے والے ماحصلات کچھ خصوص حالات پر محصر ہوتے ہیں۔ مثلاً



(مساوی حجم) (افراط)



(پانی سے ڈائی لیوٹ کیا گیا) (افراط)



(مساوی سالماتی) (افراط)

خصوصیات

انہر ہیلوجن مرکبات کی کچھ خصوصیات جدول 7.11 میں دی گئی ہیں۔

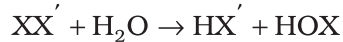
یہ سمجھی شریک گرفت سالمات ہیں اور ڈایا مقلناطیسی نوعیت کے حامل ہیں۔ یہ طیران پذیر ریقین یا ٹھوس ہیں سوائے CIF کے جو کہ 298K پر گیس ہے۔ ان کی طبیعی خصوصیات اجزاء ترکیبی ہیلوجن کی خصوصیات کے درمیان

جدول 7.11 انٹر ہیلوجن مرکبات کی کچھ خصوصیات

ساخت	طبیعی حالت اور رنگ	فارمولہ	تم
-	بے رنگ گیس	ClF	XX ¹ 1
-	ہلکی بھوری گیس	BrF	
-		IF ^a	
-	گیس	BrCl ^b	
-	روبی سرخ ٹھوس (form)	ICl	
-	بھورا سرخ ٹھوس (β -form)		
-	سیاہ ٹھوس	IBr	
T شکل میں مرڑا ہوا	بے رنگ گیس	ClF ₃	XX ¹ 3
T شکل میں مرڑا ہوا	پیلا ہرارتیق	BrF ₃	
T شکل میں مرڑا ہوا (?)	زرد پاؤڈر	IF ₃	
T شکل میں مرڑا ہوا (?)	نارنجی ٹھوس	ICl ₃ ^c	
اسکواڑ پر امیل	بے رنگ گیس لیکن 77K سے نیچے ٹھوس	IF ₅	XX ¹ 5
اسکواڑ پر امیل	بے رنگ رتین	BrF ₅	
اسکواڑ پر امیل	بے رنگ رتین	ClF ₅	
پینٹا گوئل بائی پیر امیل	بے رنگ گیس	IF ₇	XX ¹ 7

^a بہت زیادہ غیر مستحکم؛ ^b کمرہ کے درجہ حرارت پر خالص ٹھوس؛ ^c CI⁻ برج ڈمر (I₂Cl₆) کی شکل میں ڈائی میرائیز

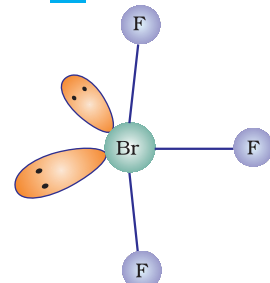
میں ہیں سوائے اس کے ان کے نقطہ جوش اور نقطہ گداخت کے جو کہ توقع سے تھوڑا زیادہ ہیں۔ ان کے کیمیائی تعاملات کا موازنہ انفرادی ہیلوجن کے ساتھ کیا جاسکتا ہے۔ عمومی طور پر انٹر ہیلوجن مرکبات ہیلوجن (فلورین کو چھوڑ کر) کے مقابلے زیادہ تعامل پذیر ہیں۔ اس کی وجہ یہ ہے کہ انٹر ہیلوجن میں X-X باند ہیلوجن (F-F باند کو چھوڑ کر) میں X-X باند کے مقابلے کمزور ہے۔ یہ ہائیرولانڈ آئین بناتے ہیں جو کہ نسبتاً چھوٹے ہیلوجن سے حاصل ہوتے ہیں اور ہائپوفیلائٹ (جب XX¹) ہیلائٹ (جب₃ XX¹) اور پر ہیلیٹ (جب₇ XX¹) این آئین بناتے ہیں جو کہ نسبتاً بڑے ہیلوجن سے حاصل ہوتے ہیں۔



ان کی سالماقی ساخت بہت دلچسپ ہے جس کی وضاحت VSEPR نظریہ کی بیانات پر کی جاسکتی ہے۔ (مثال 7.19) XX₃ مرکبات مرڑی ہوئی T شکل میں ہوتے ہیں۔ XX₅ مرکبات اسکواڑ پر امیل ہیں اور IF₇ کی ساخت پینٹا گوئل بائی پیر امیل ہے (جدول 7.11)

مثال 7.10

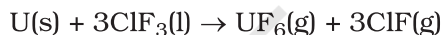
حل



VSEPR نظریہ کی بنیاد پر BrF_3 کی سالماٹی شکل سے بحث کیجیے۔
مرکزی ایٹم Br کے ویلنس شیل میں 7 الکٹران ہیں۔ ان میں سے تین الکٹران تین فلورین ایٹموں کے ساتھ الکٹران پیئر بانڈ بناتے ہیں اور 4 الکٹران باقی رہ جاتے ہیں۔ اس طرح تین بانڈ پیئر اور دو لوں پیئر ہیں۔ VSEPR نظریہ کے مطابق یہڑائی گوئی بائی پیراڈل کے کونوں پر پوزیشن لیں گے۔ دو لوں پیئر خط استوائی پوزیشن پر ہوں گے تاکہ لوں پیئر لوں پیئر اور بانڈ پیئر۔ لوں پیئر دفعہ کم سے کم ہو سکے جو کہ بانڈ پیئر بانڈ پیئر دفع کے مقابلہ زیادہ ہوتا ہے۔ اس کے ساتھ ساتھ محوری فلورین ایٹم لوں پیئر۔ لوں پیئر دفع کو کم کرنے کے لیے خط استوائی فلورین کی جانب جھک جاتا ہے۔ شکل معقولی سے جھکے ہوئے T کی طرح ہوگی۔

استعمال: ان مرکبات کا استعمال غیر آبی محلولوں کے طور پر کیا جاسکتا ہے۔ اثر ہیلوجن مرکبات

بہت مفید لفورینینگ ایجنت ہیں۔ ClF_3 اور BrF_3 کا استعمال ^{235}U کی افزونی میں UF_6 میں کیا جاتا ہے۔



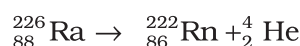
متن پر مبنی سوالات

7.31 I_2 کے مقابلے ICl زیادہ تعامل پذیر کیوں ہے؟

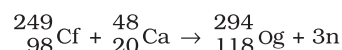
7.23 گروپ 18 کے عناصر
(Group 18 Elements)

گروپ 18 چھ عنصر پر مشتمل ہے۔ ہیلیم، نی آن، آرگن، کرپان، زینان، ریڈان اور آگنیسین (Oganesson)۔ یہ سبھی گیسیں ہیں اور کیمیائی اعتبار سے تعامل پذیر نہیں ہیں۔ یہ بہت کم مرکبات بناتے ہیں۔ اسی وجہ سے انہیں نوبل گیس کہا جاتا ہے۔

ریڈان اور آگنیسین کے علاوہ باقی سبھی نوبل گیس کردہ باد میں پائی جاتی ہیں۔ خشک ہوا میں یہ حجم کے اعتبار سے ~1% ہوتی ہیں جس میں آرگن سب سے زیادہ ہے۔ ہیلیم اور بعض اوقات نی آن پیچ بلینڈ، مونازائٹ، کلیوائٹ جیسی تابکار نژاد معدنیات میں پائی جاتی ہیں۔ ہیلیم کا اہم تجارتی آخذ قدرتی گیس ہے۔ زینان اور ریڈان گروپ کے ایسے عناصر ہیں جو، بہت ہی کم مقدار جریں پائے جاتے ہیں۔ ریڈان کو ^{226}Ra کے رو بہ تنزل حاصل کے طور پر حاصل کیا جاتا ہے۔



آگنیسین، $^{249}_{98}\text{Cf}$ اور $^{249}_{98}\text{Cf}$ اور $^{48}_{20}\text{Ca}$ کے کمراوے سے مصنوعی طور پر بنائی جاتی ہے۔



آگنیسین کی ایٹھی کیت 294 اور الکٹرانک تکل $[\text{Rn}]5\text{f}^4, 6\text{d}^{10}, 7\text{s}^2, 7\text{p}^6$ ہے۔ ^{294}Og کی بہت کم مقدار کو ہی تیار کیا گیا ہے۔ اس کی نصف زندگی 0.7 ملی سینٹنڈ ہے لہذا اس کی کیمسٹری کے لیے صرف پیشین گوئیاں ہی کی گئی ہیں۔

مثال 7.20

گروپ 18 کے عناصر نوبل گیسیں کیوں کہلاتی ہیں؟

گروپ 18 میں موجود عناصر کے ویلنٹ شیل ارتھل مکمل بھرے ہوئے ہیں اور اسی لیے مخصوص حالت میں ہی چند عناصر سے تعامل کرتے ہیں۔ لہذا اب انھیں نوبل گیس کہا جاتا ہے۔

حل

گروپ 18 کے عناصر آگنیسین کے علاوہ کی اہم ایٹھی اور طبیعی خصوصیات اور ان کے الیکٹرانی تشکل جدول 7.12 میں دیے گئے ہیں۔ گروپ کی ایٹھی، طبیعی اور کیمیائی خصوصیات کے راجحات پر بیہاں بحث کی گئی ہے۔

جدول 7.12: گروپ 18 کے عناصر کی ایٹھی اور طبیعی خصوصیات

Rn*	Xe	Kr	Ar	Ne	He	خصوصیت
86	54	36	18	10	2	ایٹھی اعد
222.00	131.30	83.80	39.95	20.18	4.00	ایٹھی کیٹ / mgol ⁻¹
[Xe]4f ⁴ 5d ¹⁰ 6s ² 6p ⁶	[Kr] 4d ¹⁰ 5s ² 5p ⁶	[Ar] 3d ¹⁰ 4s ² 4p ⁶	[Ne] 3s ² 3p ⁶	[He] 2s ² 2p ⁶	1s ₂	الیکٹرانی تشکل
—	220	200	190	160	120	ایٹھی نصف قطر / pm
1037	1170	1351	1520	2080	2372	آیونا نزیش آینٹھا لپی / kJmol ⁻¹
68	77	96	96	116	48	الیکٹران گین آینٹھا لپی / kJmol ⁻¹
9.7 × 10 ⁻³	5.9 × 10 ⁻³	3.7 × 10 ⁻³	1.8 × 10 ⁻³	9.0 × 10 ⁻⁴	1.8 × 10 ⁻⁴	کثافت 3 STP) / gcm ⁻³
202	161.3	115.9	83.8	24.6	—	نقطہ گداخت / K
211	165.0	119.7	87.2	27.1	4.2	نقطہ جوش / K
8.7 × 10 ⁻⁶	1.14 × 10 ⁻⁴	0.934	1.82 × 10 ⁻³	—	5.24 × 10 ⁻⁴	کرہ باد میں موجودگی حجم کے اعتبار سے فیصدی

سبھی نوبل گیسوں کا عمومی الیکٹرانی تشکل ns²np⁶ ہے سوائے، ہیلیم کے جس کا الیکٹرانی تشکل 1s² ہے (جدول 7.12)۔ نوبل گیسوں کی متعدد خصوصیات بیشول ان کی جامد نویعت کا سبب ان کی بندشیل ساخت کو سمجھا جاتا ہے۔

متکلم الیکٹرانی تشکل کی وجہ سے یہ گیسیں بہت زیادہ آیونا نزیش آینٹھا لپی ظاہر کرتی ہیں۔ تاہم گروپ میں نیچے کی طرف ایٹھی سائز میں اضافہ ہونے پر یہ کم ہوتی جاتی ہے۔

گروپ میں نیچے کی طرف ایٹھی عدد میں اضافہ کے ساتھ ایٹھی نصف قطر میں اضافہ ہوتا جاتا ہے۔

کیونکہ نوبل گیسوں کا الیکٹرانی تشکل متکلم ہے اس لیے ان میں الیکٹران کو حاصل کرنے کا راجحان نہیں ہوتا لہذا ان کی الیکٹران گین آینٹھا لپی کی قدریں بہت زیادہ ثابت ہوتی ہیں۔

طبیعی خصوصیات (Physical Properties)

سبھی نوبل گیسیں ایک ایٹھی ہیں۔ یہ بے رنگ، بغیر ذائقہ اور بغیر بووالی گیسیں ہیں۔ یہ پانی میں بہت کم حل پذیر ہیں۔

7.23.2 الیکٹرانی تشکل

7.23.3 آیونا نزیش آینٹھا لپی

7.23.4 ایٹھی نصف قطر

7.23.5 الیکٹران گین آینٹھا لپی

ان کے نقطہ گداخت اور نقطہ جوش بہت کم ہوتے ہیں کیونکہ ان عناصر میں بین ایٹھی باہمی عمل صرف ایک ہی قسم کا ہے اور وہ ہے کمزور انتشاری قوتیں۔ ہیلیم کا نقطہ جوش ابھی تک معلوم تر اشیاء میں سب سے کم (4.2K) ہے۔ اس میں ایک غیر معمولی خصوصیت بھی موجود ہے اور وہ یہ ہے کہ ہیلیم تجربہ گاہ میں عام طور سے استعمال ہونے والے مادوں جیسے ربر، کاچی یا پلاسٹک سے ہو کر نفوذ کر جاتی ہے۔

مثال 7.21 نوبل گیسیوں کے نقطہ جوش بہت کم کیوں ہیں۔

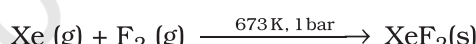
حل نوبل گیس ایک ایٹھی ہونے کی وجہ سے ان میں بین ایٹھوں قوتیں نہیں ہوتیں سوائے کمزور انتشاری قوتیں کے لہذا بہت کم درجہ حرارت پر ہی ان کی اماعت ہو جاتی ہے۔ اس طرح ان کے نقطہ جوش کم ہیں۔

کیمیائی خصوصیات (Chemical Properties) عام طور سے نوبل گیسیں بہت کم تعامل پذیریں۔ کیمیائی تعاملیت کے تین ان کا جود (Inertness) مندرجہ ذیل وجوہات پر مبنی ہے۔

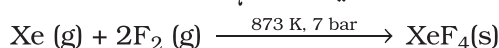
- (i) ہیلیم کے علاوہ باقی تمام نوبل گیسوں کے دلنس شیل میں مکمل بھرا ہوا $ns^2 np^2$ الیکٹرانی تکفل ہے۔
- (ii) ان کی آپوناٹریشن ایٹھاپی اور ثابت الیکٹران گین ایٹھاپی بہت زیادہ ہے۔

جب سے نوبل گیسوں کی کھوچ ہوئی ہے ان کی تعاملیت کی تفییش وقتاً فوتاً ہوتی رہی ہے۔ لیکن مرکبات بنانے کے لیے ان کا تعامل کرنے کی تمام کوششیں چند برسوں تک ناکام رہیں۔ مارچ 1962 میں نیل برٹلٹ (Neil Bartlett) جو اس وقت یونیورسٹی آف برٹش کولمبیا میں تھے نوبل گیس کے تعامل کا مشاہدہ کیا۔ سب سے پہلے انہوں نے ایک سرخ رنگ کا مرکب تیار کیا جس کا فارمولہ $O_2^+ PtF_6^-$ تھا۔ اس کے بعد اس نے مانا کہ سالماں آگے بیجن کی فرسٹ آیونائزیشن ایٹھاپی ($kJmol^{-1}$) 1175 زینان کی فرسٹ آیونائزیشن ایٹھاپی کے لگ بھگ مماثل تھی (1170 $kJmol^{-1}$) اس نے Xe کے ساتھ اس قسم کے مرکبات بنانے کی کوشش کی اور ایک اور سرخ رنگ کا مرکب $Xe^+ PtF_6^-$ بنانے میں کامیاب ہو گیا جسے زینان اور PtF_6^- کے درمیان تعامل سے بنایا گیا ہے۔ اس کھوچ کے بعد فلورین اور آگے بیجن جیسے بہت زیادہ برتنی عناظم کے ساتھ زینان کے متعدد مرکبات کی تایف کی گئی۔ کرپلان کے مرکبات بہت تھوڑے ہی ہیں۔ صرف ڈائی فلورائٹ (KrF_2) کا تفصیلی مطالعہ کیا گیا ہے۔ ریڈان کے مرکبات علیحدہ نہیں کیے جاسکے لیکن صرف ریڈیوٹریسر تکنیک کے ذریعہ ان کی شناس کی گئی (مثلاً Ar, Ne, RnF_2 (مشلاً He) کے حقیقی مرکبات ابھی تک معلوم نہیں ہیں۔

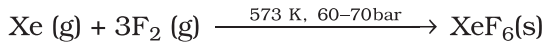
(a) زینان۔ فلورین مرکبات (Xenon-fluorine compounds) مناسب تجرباتی حالات کے تحت عناصر کے براہ راست تعامل سے زینان تین بائسری فلورائٹ F_2 , $Ze F_4$, $Ze F_6$ اور Ze بناتا ہے۔



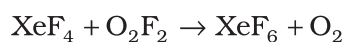
زنین کی زیادہ مقدار ہے



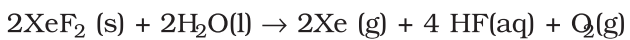
(1:5 ratio)



XeF₆ کے باہمی عمل سے بھی بنایا جاتا ہے۔

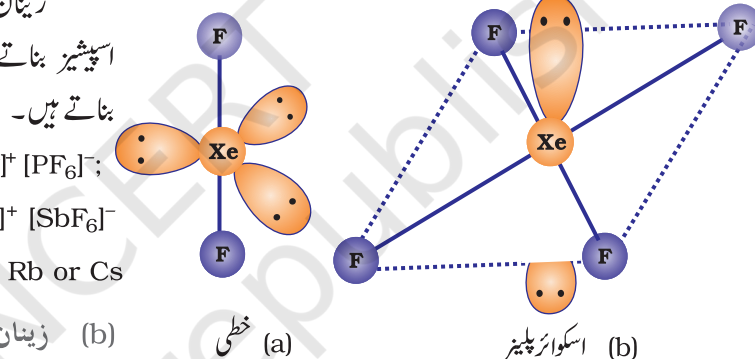


XeF₆ اور XeF₄, XeF₂ طاقتوں فلورینیٹ ایجنٹ ہیں اور K₂O₂F₂ پر ان کی بہت جلد تصفید ہو جاتی ہے۔ یہ ہائیڈرولائز ہو کر HF اور O₂ بناتا ہے۔



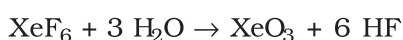
زینان کے تینوں فلورائئڈوں کی ساخت کو VSEPR تھیوری کی بنیاد پر اخذ کیا جاسکتا ہے اور انھیں شکل 7.9 میں دکھایا گیا ہے۔ XeF₂ اور XeF₄ کی ساخت بالترتیب خطی اور اسکواڑ پلینر ہے۔ XeF₆ میں سات الکٹران جوڑے (6 بندشی جوڑے اور ایک لون پیٹر) ہوتے ہیں اور اس طرح اس کی ساخت مسخ شدہ آکٹھا ہیڈرل ہو گی جیسا کہ کسی حالت میں تحریج باتی طور پر دیکھا گیا ہے۔

زینان فلورائئڈ، فلورائئڈ آئین حصول کار سے تعامل کر کے کیٹ آئین اسپیشیئر بناتے ہیں اور فلورائئڈ آئین معطی سے تعامل کر کے فلورو این آئین بناتے ہیں۔

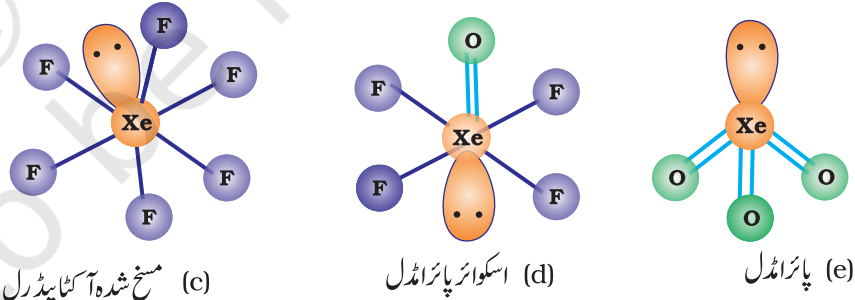


(b) زینان آکسیجن مرکبات

پانی کے ساتھ XeF₄ اور XeO₃ ہائیڈرولائز ہو کر XeO₃ بناتے ہیں۔



ایک بے رنگ دھماکہ خیز ٹھوس اس کی سالمناتی ساخت پیراٹمیل ہوتی ہے۔ اس کے ساتھ XeO₄ ہے (شکل 7.9) اور اس کی ساخت اسکواڑ پیراٹمیل ہوتی ہے اور اس کی ساخت اسکواڑ پیراٹمیل ہے (شکل 7.9)



شکل 7.9 (a) XeF₂ (b) XeF₄ (c) XeO₃ اور (d) XeOF₄ (e) XeO₄ کی ساختیں

XeF₆ کی آب پاشیدگی ایک ریڈاکس تعامل ہے؟

جی نہیں، ہائیڈرولس کے ماحصلات XeO₂F₄ اور XeOF₄ ہیں جہاں تمام عناصر کی تکمیلی حالتیں وہی ہیں جو کہ تعامل کی حالت میں تھیں۔

مثال 7.22

حل

استعمال: ہیلیم ایک غیر احتراق پذیر اور ہلکی گیس ہے۔ اسی لیے اس کا استعمال موسمیاتی مشاہدات کے لیے غباروں میں بھرنے کے لیے کیا جاتا ہے اس کا استعمال Gas-Cooled (b.p. 4.2 K) کا استعمال کم درجہ حرارت پر انجام دیے جانے والے تجربات میں کاربوجینک ایجٹ کے طور پر کیا جاتا ہے۔ اس کا استعمال طاقتوں سپر کنڈنگ مقناطیس تیار کرنے اور انھیں برقرار رکھنے میں کیا جاتا ہے یہ مقناطیس طبی تشخیص میں استعمال ہونے والے جدید NMR اسپیکٹر و میٹر اور MRI (Magnetic Resonance Imaging) آلات میں آسیجن کوڈائی لیوٹ کرنے میں کیا جاتا ہے کیونکہ یہ خون میں بہت کم حل پذیر ہے۔

نی آن کا استعمال تشہیر کے لیے فلورینٹ بلبوں اور ڈسچارج ٹیوب میں کیا جاتا ہے۔ نی آن بلبوں کا استعمال بوئنکل گارڈن اور سبز گھروں میں کیا جاتا ہے۔

آرگن کا استعمال اونچے درجہ حرارت پر انجام دیے جانے والے فائز کاری عملوں میں جامد کردہ باد فراہم کرنے میں کیا جاتا ہے۔ (دھات یا بھروں کی آرک ویلڈنگ) اسے بجلی کے بلبوں میں بھی بھرا جاتا ہے۔ تجربہ گاہ میں اس کا استعمال ایسی اشیا کے استعمال میں کیا جاتا ہے جو کہ ہوا کے تیئیں حاس ہوئی ہیں۔

زینان اور کرپٹان کا کوئی اہم استعمال نہیں ہے۔ ان کا استعمال خاص مقصد کے لیے بنائے گئے لائٹ بلبوں میں کیا جاتا ہے۔

متن پر مبنی سوالات

7.32 غوطہ خوری کے آلات میں ہیلیم کا استعمال کیوں کیا جاتا ہے؟

7.33 مندرجہ ذیل مساوات کو متوازن کیجئے۔ $\text{XeF}_6 + \text{H}_2\text{O} \rightarrow \text{XeO}_2\text{F}_2 + \text{HF}$

7.34 ریڈان کی کیمیئری کا مطالعہ مشکل کیوں ہے؟

خلاصہ

دوری جدول کے گروپ 13 تا 18 p بلاک عناصر پر مشتمل ہیں جن کا پلنس شیل الیکٹرانی تشکل $ns^2 np^{6-1}$ ہے۔ گروپ 13 اور 14 کا مطالعہ لیکر ہوئی جماعت میں کیا گیا تھا۔ اس کائی میں p بلاک کے باقی گروپوں میں بحث کی گئی۔

گروپ 15 پانچ عناصر پر مشتمل ہے جن کے نام ہیں N, P, As, Sb، اور Bi جن کا عمومی الیکٹرانی تشکل $ns^2 np^3$ ہے۔ چھوٹا سائز، خود اپنے اور آسیجن یا کاربن جیسے بہت زیادہ برتنی منفی ایٹم کے ساتھ $p\pi-p\pi$ کشیر باٹن کی تشکیل اور اپنے پلنس شیل کی توسعے کے لیے d ارٹل کی عدم دستیابی کی وجہ سے نائز و جن اس گروپ کے باقی عناصر سے مختلف ہے۔ گروپ 15 کے عناصر اپنی خصوصیات میں ظاہر کرتے ہیں۔ یہ ہائڈروجن، آسیجن اور ہیلوجن سے تعامل کرتے ہیں۔ یہ +3 اور +5 دو اہم تکمیلی حالتوں میں ظاہر کرتے ہیں لیکن +3 تکمیلی حالت، جامد جفتہ اثر کی وجہ سے بھاری عناصر کے موافق ہے۔

ڈائی نائزروجن کو تجربہ گاہ میں اور صنعتی پیانے پر بنایا جاسکتا ہے۔ یہ مختلف تکمیلی حالتوں میں NO_2 , N_2O_3 , NO , N_2O_4 اور N_2O_5 جیسے آکسائڈ بناتی ہے۔ یہ آکسائڈ کمک ساختوں کے حامل ہیں اور ان میں کثیر بانٹ پائے جاتے ہیں۔ امونیا کو بڑے پیکنے پر ہیرا پر اسکس کے ذریعہ تیار کیا جاتا ہے۔ HNO_3 ایک اہم صنعتی کیمیکل ہے۔ یہ مضبوط مونو بیسک ایسڈ اور طاقتور تکمیلی ایجنت ہے۔ دھاتیں اور غیر دھاتیں مختلف حالات میں HNO_3 سے تعامل کر کے NO_2 یا NO_3^- بناتی ہیں۔

فاسفورس کی عضری شکل P_4 ہے۔ یہ کئی بہروپی شکلوں (Allotropic Forms) میں پایا جاتا ہے۔ یہ ہائڈرائٹ بناتا ہے جو کہ ایک زہری لیگیس ہے۔ یہ PX_3 اور PX_5 دو قم کے ہیلائٹ PH_3 بناتا ہے۔ PCl_3 کو سفید فاسفورس اور کلورین کے تعامل سے بنایا جاتا ہے جب کہ PCl_5 کو SO_2 کے ساتھ فاسفورس کے تعامل سے بنایا جاتا ہے۔ فاسفورس متعدد آکسوایسڈ بناتا ہے۔ $\text{P}-\text{O}_2$ گروپوں کی تعداد کی بنیاد پر ان کی اساسیت مختلف ہوتی ہے۔ وہ آکسوایسڈ جن میں $\text{H}-\text{P}$ بانٹ ہوتے ہیں اچھے تھوڑے ایجنت ہیں۔

گروپ 16 کے عناصر کا عمومی الیکٹرانی تشكیل $\text{ns}^2 \text{np}^4$ ہے۔ یہ زیادہ سے زیادہ تکمیلی حالت $6+\text{O}$ ظاہر کرتے ہیں۔ گروپ 16 کے عناصر کی طبعی اور کیمیائی خصوصیات میں Gradation کا مشاہدہ کیا جاسکتا ہے۔ تجربہ گاہ میں ڈائی آسیجن کو MnO_2 کی موجودگی میں KClO_3 کو گرم کر کے بنایا جاتا ہے۔ یہ دھاتوں کے ساتھ کئی آکسائڈ بناتی ہے۔ آسیجن کی بہروپی شکل O_3 ہے جو کہ بہت زیادہ تکمیلی ایجنت ہے۔ سلفر متعدد بہروپی شکلیں تشكیل دیتا ہے۔ ان میں سے سلفر کی X اور B شکلیں سب سے زیادہ اہم ہیں۔ سلفر، آسیجن سے تعامل کر کے SO_2 اور SO_3 جیسے آکسائڈ بناتا ہے۔ SO_2 کو سلفر اور آسیجن کے براہ راست اتحاد سے بنایا جاتا ہے۔ SO_2 - O_2 کا استعمال H_2SO_4 بنانے میں کیا جاتا ہے۔ سلفر متعدد آکسوایسڈ بناتا ہے جن میں سے H_2SO_4 سب سے اہم ہے۔ اسے کائیک پر اس کے ذریعہ بنایا جاتا ہے۔ یہ ڈائی ہائڈرائٹنگ اور تکمیلی ایجنت ہے۔ اس کا استعمال کئی مرکبات بنانے میں کیا جاتا ہے۔

دوری جدول کا گروپ 17 جیسے عناصر پر مشتمل ہے۔ یہ عناصر انہائی تعامل پذیر ہیں اور اسی لیے یہ صرف تحدیحات میں ہی پائے جاتے ہیں۔ ان عناصر کی مشترک تکمیلی حالت $1-$ ہے۔ تاہم اوپنی تکمیلی حالت $7+$ بھی دیکھی جاسکتی ہے۔ یہ طبعی اور کیمیائی خصوصیات میں باقاعدہ Gradations ظاہر کرتے ہیں۔ یہ آکسائڈ، ہائڈروجن ہیلائٹ امنز ہیلو جن مرکبات اور آکسوایسڈ بناتے ہیں۔ کلورین کو HClO_4 اور KMnO_4 کے تعامل سے بآسانی بنایا جاسکتا ہے۔ NaCl کو مرکنگر کر کے HCl بنایا جاتا ہے۔ ہیلو جن آپس میں تعامل کر کے اندر، ہیلو جن مرکبات بناتے ہیں جو کہ $\text{X}-\text{X}^1$ قم کے ہوتے ہیں ($n=1,3,5,7$) جہاں X^1 کے مقابلے ہلاک ہوتا ہے۔ ہیلو جن کے متعدد آکسوایسڈ معلوم ہیں۔ ان آکسوایسڈوں کی ساخت میں ہیلو جن مرکزی ایٹم کی حیثیت رکھتے ہیں جو کہ ہر ایک معاملے میں ایک OH بانٹ ($\text{X}-\text{OH}$) سے مسلک رہتا ہے۔ کچھ معاملوں میں $\text{X}=\text{O}$ بانٹ بھی پائے جاتے ہیں۔

دوری جدول کا گروپ 18 نوبل گیسوں پر مشتمل ہے۔ ان کا ویلننس شیل الیکٹرانی تشكیل $\text{ns}^2 \text{np}^6$ (ہیلیم کو چھوڑ کر جن کا تشكیل 152 ہے)۔ Rn کے علاوہ یہ بھی گیسیں گرد باد میں پائی جاتی ہیں Rn کو ^{226}Ra کے روہے تنزل حاصل کے طور پر حاصل کیا جاتا ہے۔

پیرونی شیل کا آکٹیٹ مکمل ہونے کی وجہ سے ان میں مرکبات بنانے کا بھان بہت کم ہوتا ہے۔ مخصوص حالات کے تحت زینان کے فلورین اور آسیجن کے ساتھ عدمہ خصوصیات کے حامل مرکبات بنائے جاسکتے ہیں۔ ان گیسوں کے متعدد استعمال ہیں۔ آرگن کا استعمال جامد کرہ باد فراہم کرنے کے لیے کیا جاتا ہے۔ ہیلیم کا استعمال موسمیاتی مشاہدات کے لیے کام میں آنے والے غباروں میں بھرنے کے لیے کیا جاتا ہے۔ یعنی آن کا استعمال ڈسپارچ ٹیوب اور فلورینسٹ بلبوں میں کیا جاتا ہے۔

مشقیں

- 7.1** گروپ 15 کے عناصر کی عمومی خصوصیت پر ان کے الکٹرانی تسلسل، تکمیدی حالت ایٹھی سائز، آئونائزیشن اینٹھاپی اور برتنی منفیت کے حوالے سے بحث کیجیے؟
- 7.2** نائٹروجن کی تعاملیت فاسفورس سے مختلف کیوں ہے؟
- 7.3** گروپ 15 کے عناصر کی کیمیائی تعاملیت کے رجحانات پر بحث کیجیے۔
- 7.4** NH_3 ہائڈروجن بانڈ بناتی ہے جب کہ PH_3 نہیں بناتی۔ کیوں؟
- 7.5** تجربہ گاہ میں نائٹروجن کو کس طرح بنایا جاتا ہے؟ ملوث کیمیائی تعامل کی مساوات لکھیے۔
- 7.6** امونیا کو صنعتی پیانے پر کس طرح بنایا جاتا ہے؟
- 7.7** وضاحت کیجیے کہ کاپردھات HNO_3 سے تعامل کر کے کس طرح مختلف ماحصلات بناتی ہے؟
- 7.8** N_2O_5 اور NO_2 کی گمگ ساختیں بنائیے۔
- 7.9** HNH کی زوایہ قدر HAsH ، HPH_3 اور HSbH_3 کے مقابلے میں زیادہ ہے۔ کیوں؟
(اشارہ: NH_3 میں sp^3 مخلوطیت نیز ہائڈروجن اور گروپ کے دیگر عناصر کے درمیان صرف P-S-بندش کی بنیاد پر واضح کیا جاسکتا ہے۔)
- 7.10** $\text{R}_3\text{P}=0$ کا وجود ہے جب کہ $\text{R}_3\text{N}=0$ (R) اکائل گروپ ہے) کا نہیں۔ کیوں؟
- 7.11** وضاحت کیجیے کہ NH_3 اساسی ہے جب کہ BH_3 بہت معمولی اساسی ہے۔
- 7.12** نائٹروجن دو ایٹھی سالمہ کی شکل میں پایا جاتا ہے اور فاسفورس P_4 کی شکل میں پایا جاتا ہے۔ کیوں؟
- 7.13** سفید فاسفورس اور سرخ فاسفورس کی خصوصیات کے درمیان اہم فرق لکھیے۔
- 7.14** نائٹروجن، فاسفورس کے مقابلے کم کمیشن خصوصیات کو ظاہر کرتی ہے۔
- 7.15** H_3PO_3 کا غیر تناسبیت تعامل لکھیے۔
- 7.16** کیا PCl_3 تکمیدی اینجنت کے ساتھ ساتھ تحویلی اینجنت کے طور پر بھی کام کر سکتا ہے؟
- 7.17** الکٹرانی تسلسل، تکمیدی حالت اور ہائڈرائڈوں کی تشكیل کے لحاظ سے O ، S ، Se ، Te اور Po کو دوری جدول کے ایک ہی گروپ میں رکھا گیا ہے۔ اس بیان کی حمایت میں دلائل دیجیے۔
- 7.18** ڈائی آئسین گیس کیوں ہے جب کہ سلف ٹھوس ہے؟
- 7.19** $\text{O}^- \rightarrow \text{O} \rightarrow \text{O}_2^- \rightarrow \text{O}_2$ کی الکٹرانی گین اینٹھاپی کی قدریں بالترتیب 141 اور $1 \text{ mol}^{-1} \text{ kJ}$ 702 ہیں۔ O^- پر مشتمل نہ ہو کر O_2^- پر مشتمل بہت زیادہ تعداد میں آسکسائڈوں کی تشكیل کی آپ کیا وجہ بتاسکتے ہیں؟
- 7.20** کون سے ایروسول اوزون کو پتلا کرتے ہیں؟
- 7.21** کانٹیکٹ پر اس کے ذریعہ H_2SO_4 بنانے کا طریقہ بیان کیجیے۔

7.22 SO_2 ہوا میں کس طرح آلودگی پھیلاتی ہے؟

7.23 ہیلوجن مضبوط تکمیدی ایجنسٹ کیوں ہیں؟

7.24 واضح کیجیے کہ فلوئین صرف آکسوایسٹ HOF^- یہ کیوں بناتی ہے؟

7.25 واضح کیجیے کہ تقریباً یکساں برقی منفیت کی حامل آسیجن اور کلورین میں سے آسیجن ہائڈروجن بانڈ بناتی ہے جب کہ کلورین نہیں۔ کیوں؟
7.26 ClO_2 کے دو استعمال لکھیے۔

7.27 ہیلوجن رنگین کیوں ہیں؟

7.28 Cl_2 اور F_2 کے پانی کے ساتھ تعامل لکھیے۔

7.29 آپ Cl_2 کو HCl کس طرح تیار کر سکتے ہیں؟ صرف تعاملات لکھیے۔

7.30 Xe اور ptF_6 کے درمیان تعامل کرنے کے لیے N.Bartlet کو کس چیز نے تحریک دی۔

7.31 مندرجہ ذیل میں فاسفورس کی تکمیدی حالتیں کیا ہیں؟

POF_3 (v) Na_3PO_4 (iv) Ca_3P_2 (iii) PCl_3 (ii) H_3PO_3 (i)

7.32 مندرجہ ذیل کی متوازن مساواتیں لکھیے۔

MnO_2 کی موجودگی میں سلفیورک ایسٹ کے ساتھ گرم کیا جاتا ہے۔

(i) NaCl پانی میں NaI کے محلول میں کلورین گیس کو گزرا جاتا ہے۔

7.33 زینان کے ہائڈروجن، XeF_4 اور XeF_6 کس طرح حاصل کیے جاتے ہیں؟

7.34 ClO کس تعدیلی سالمہ کے آئوالکٹر انک ہے؟ کیا یہ سالمہ لیوس اساس ہے؟

7.35 XeO_3 اور XeOF_4 کس طرح بنائے جاتے ہیں؟

7.36 مندرجہ ذیل کو ہر ایک سیٹ کی خصوصیت کے اعتبار سے ترتیب دیجیے۔

(i) F_2 , Cl_2 , Br_2 , I_2 (ii) HF , HCl , HBr , HI

(i) NH_3 , PH_3 , AsH_3 , SbH_3 , BiH_3 (ii)

7.37 مندرجہ ذیل میں کس کا وجود نہیں ہے؟

XeF_6 (iv) XeF_2 (iii) NeF_2 (ii) XeOF_4 (i)

7.38 اس نوبل گیس اسپیشز کا فارمولہ اور ساخت بیان کیجیے جو

(i) BrO_3^- (iii) IBr_2^- (ii) ICl_4^- (i)

7.39 نوبل گیسون کے اٹمی سائز نسبتاً زیادہ کیوں ہوتے ہیں؟

7.40 نی آن اور آرگن گیسون کے استعمال کی فہرست بنائیے۔

متن پر منی کچھ سوالوں کے جوابات

7.1 تکسیدی حالت جتنی زیادہ ثبت ہوگی، قوت تقطیب بھی اتنی ہی زیادہ ہوگی نتیجتاً مرکزی ایٹم اور دوسرے ایٹم کے درمیان بننے والے بانڈ کی شریک گرفت خصوصیات میں اضافہ ہوگا۔

7.2 کیونکہ BH_3 ، گروپ 15 کے ہائڈرائیڈوں میں سب سے کم متکام ہے۔

7.3 مضبوط $P\pi-P\pi$ اور لپنگ کی وجہ سے $N=N$ تھرا بانڈ بنتا ہے۔

7.4 N_2O_5 کی ساخت اس بات کا ثبوت ہے کہ ناٹروجن کی کوویلنسی 4 ہے

7.5 دونوں میں sp_3 مخلوطیت ہے۔ PH_4^+ میں سچی چاروں ارٹل بندش میں شامل ہیں جب کہ PH_3 میں پرائلیٹرانوں کا ایک لوں پیئر ہے۔ جو کہ PH_3 میں لوں پیئر یا بانڈ پیئر دفع کے لیے ذمہ دار ہے اور بانڈ زاویہ $109^\circ 28'$ سے کم ہوتا ہے۔



H_3PO_4 کے سالمہ میں تین P-OH گروپ موجود ہوتے ہیں۔ لہذا اس کی اساسیت تین ہے۔

7.15 آئیجن کا چھوٹا سائز اور بہت زیادہ برقی متفہیت کی وجہ سے پانی کے سالمات، ہائڈروجن بندش سے بہت زیادہ وابستہ ہوتے ہیں۔ جو کہ اس کی رقین حالت کی وجہ ہے۔

7.21 دونوں $O-S-Ba$ بانڈ شریک گرفت ہیں اور مگ ساختوں کی وجہ سے مساوی طاقت رکھتے ہیں۔

7.25 HSO_4^- اور H_3O^+ تک پہلی آیونائزیشن کی وجہ سے SO_4^{2-} پانی میں نہایت مضبوط تیزاب ہے۔ اور H_3O^+ اور SO_4^{2-} کا آیونائزیشن بہت کم ہے۔ اسی لیے $K_{a_2} < K_{a_1}$

7.31 عمومی طور پر، انٹرہیلو جن مرکبات X^1-X^1-XBa کے مقابلے $X-XBa$ کے کمزور ہونے کی وجہ سے انٹرہیلو جن مرکبات، ہیلو جن کے مقابلے زیادہ تعامل پذیر ہوتے ہیں۔ اسی لیے I_2 کے مقابلے ICl زیادہ تعامل پذیر ہے۔

7.34 ریڈان ایک تابکار عنصر ہے جس کی نصف عمر بہت مختصر ہے اسی لیے ریڈان کی کیمسٹری کا مطالعہ ایک مشکل امر ہے۔