

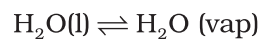


5165CH07

توازن (Equilibrium)

کیمیائی توازن بے شمار حیاتی اور ماحولیاتی اعمال کے لیے لازمی ہیں۔ مثال کے طور پر O_2 سالمات اور پروٹین ہیموگلوبن کا توازن ہمارے پھپڑوں سے عضلات میں آسیجن کے نقل و حمل میں اہم کردار ادا کرتا ہے۔ اس طرح کے توازن جس میں CO سالہ اور ہیموگلوبن شامل ہوتے ہیں CO سمیت کے لیے ذمہ دار ہوتے ہیں۔

جب کسی بند برتن میں ریقیق کی تبخیر (Evaporation) ہوتی ہے تو نسبتاً زیادہ حرکی تو انائی والے سالمے ریقیق کی سطح سے نکل کر بخاراتی ہیئت میں داخل ہو جاتے ہیں اور بخاراتی ہیئت سے ریقیق کے سالموں کی تعداد ریقیق کی سطح سے نکرانی ہے اور وہ ریقیق ہیئت میں ہی رہ جاتی ہے۔ اس کی وجہ سے بخاراتی دباؤ مستقل بن رہتا ہے کیونکہ ریقیق کو چھوڑنے والے سالمات کی تعداد اور بخارات میں سے ریقیق میں واپس آنے والے سالموں کی تعداد مساوی ہونے کی وجہ سے ان کے درمیان ایک توازن قائم ہو جاتا ہے۔ اس وقت ہم کہتے ہیں کہ نظام توازن کی حالت میں پہنچ گیا ہے۔ بہر حال یہ ایک سکونی توازن نہیں ہے بیز ریقیق اور بخارات کی سطح کے درمیان بہت سی سرگرمیاں جاری رہتی ہیں۔ اس طرح توازن کی حالت میں تبخیر کی شرح تکثیف (Condensation) کی شرح کے برابر ہوتی ہے۔



دوہرے آدھے تیریہ ظاہر کرتے ہیں کہ دونوں سمتوں میں عمل ایک ساتھ جاری ہے توازن کی حالت میں متعامل اور ماحصل کا آمیزہ توازن آمیزہ (Equilibrium Mixture) کہلاتا ہے۔ طبعی اعمال اور کیمیاوی تعاملات دونوں کے لیے ہی توازن قائم کیا جاسکتا ہے۔ متعامل کی ہیئت اور تجویز یا تی حل کی بنیاد پر تعامل تیز یا سست ہو سکتے ہیں۔ ایک مخصوص درجہ حرارت پر کسی بند برتن میں جب متعاملات تعامل کر کے ماحصل بناتے ہیں تو کچھ وقت تک متعاملات کا ارتکاز لگاتار گھٹتا رہتا ہے اور ماحصل کا ارتکاز بڑھتا رہتا ہے کچھ دیر کے بعد متعاملات یا ماحصل کے ارتکاز میں کوئی تبدیلی نہیں آتی نظام کی یہ حالت حرکی توازن

مقاصد

- اس سبق کو پڑھنے کے بعد آپ اس لائق ہو جائیں گے کہ:
- طبعی اور کیمیائی اعمال میں شامل توازن کی حرکی فطرت کو بیچانے کیسیں؛
- توازن کے قانون کو بیان کر سکیں؛
- طبعی اور کیمیائی اعمال میں شامل توازن کی خصوصیات کی وضاحت کر سکیں؛
- توازن مستقلہ کے اظہار کے لیے علامت لکھ سکیں؛
- K_p اور K_w کے درمیان تعلق قائم کر سکیں؛
- کسی تعامل کی حالت توازن کو متاثر کرنے والے مختلف عوامل کی وضاحت کر سکیں؛
- اشیاء کو آرٹیس، برنسٹڈ لاری اور لیوں تصورات کی بنیاد پر تیزاب اور اساس میں تقسیم کر سکیں؛
- آیونائزیشن مستقلوں کی اصطلاح میں تیزاب اور اساس کو قوی اور کمزور زمرہوں میں تقسیم کر سکیں؛
- عام آئین اور ایکٹرولاٹ کے ارتکاز پر درجہ آیونائزیشن کے انحرافی وضاحت کر سکیں؛
- ہائڈروجن آئین کے ارتکاز کو ظاہر کرنے والے pH پیانے کو بیان کر سکیں؛
- پانی کے آیونائزیشن اور تیزاب اور اساس کی شکل میں اس کے دوہرے کردار کی وضاحت کر سکیں؛
- پانی کے لیے آئینی ماحصل (K_w) اور pK_w کی وضاحت کر سکیں؛
- حاصل (Buffer) محلول کے استعمال کی قدر کر سکیں؛
- حل پذیری ماحصل مستقلہ (Solubility Product) معلوم کر سکیں۔

7.1.1 ٹھوس-ریقین توازن (Solid-Liquid Equilibrium)

273K اور فضائی دباؤ (مواد اور اس کے ماحول کے درمیان حرارت کا تبادلہ نہیں ہے) پر ایک مکمل مجوز (Insulated) تھرس فلاںک میں رکھا گیا پانی اور برف ایک متوازن حالت میں ہے اور یہ نظام کچھ دلچسپ خصوصیات ظاہر کرتا ہے۔ ہم دیکھتے ہیں کہ وقت گزرنے کے ساتھ برف اور پانی کی کمیت میں کوئی تبدیلی نہیں آتی اور درجہ حرارت مستقل رہتا ہے۔ تاہم توازن ساکن نہیں ہوتا۔ پانی اور برف کی باوڈری پر شدید سرگرمی دیکھی جاسکتی ہے۔ ریقین پانی کے کچھ سالمات برف سے مکراتے ہیں اور وہیں چپک جاتے ہیں اور برف کے کچھ سالمات پانی میں چلے جاتے ہیں۔ پانی اور برف کی کمیت میں کوئی تبدیلی نہیں ہوتی کیونکہ سالموں کی برف سے پانی میں تبدیلی کی شرح اور واپس سالموں کی پانی سے برف میں منتقلی کی شرح فضائی دباؤ اور K 273 پر برابر ہوتی ہے۔

یہ ظاہر ہے کہ پانی اور برف ایک خاص درجہ حرارت اور دباؤ پر ہی توازن میں ہوتے ہیں۔ فضائی دباؤ پر کسی بھی خالص شے کا وہ درجہ حرارت جس پر ٹھوس اور ریقین حالت توازن میں ہوں اس شے کا عام نقطہ گداخت (Melting Point) یا نقطہ انجماد (Freezing Point) کہلاتا ہے۔ ”یہاں نظام حرکی توازن میں ہوتا ہے اور ہم مندرجہ ذیل نتیجہ اخذ کر سکتے ہیں۔

- (i) دونوں مخالف اعمال بیک وقت ہو رہے ہیں۔
- (ii) دونوں اعمال کی شرح ایک ہی ہے تاکہ برف اور پانی کی مقدار مستقل رہے۔

7.1.2 ریقین بخارات توازن (Liquid-Vapour Equilibrium)

اس توازن کو بہتر طور پر سمجھنے کے لیے ہم ایک مثال لے سکتے ہیں جس میں ایک شفاف باکس پارے سے بھری ہوئی U-ٹیوب (مینومیٹر) پر مشتمل ہوتا ہے۔ ایک خشک کننہ عامل جیسے کہ نابیدہ کیلائیم کلواریڈ (یا فاسفورس پیننا آکسائیڈ) کو کچھ گھنٹوں کے لیے باکس میں رکھ دیا جاتا ہے۔ خشک کننہ عامل کو باکس کو ایک سمت ترچھا کر کے نکال لینے کے فوراً بعد ایک

کھلاتی ہے اور فارورڈ (Forward) (Dynamic Equilibrium) نیز ریورس (Reverse) تعاملات کی شرح برابر ہو جاتی ہے۔ اسی حرکی توازن کی وجہ سے تعامل آمیزے میں مختلف انواع کے ارتکاز میں کوئی تبدیلی نہیں ہوتی۔ کسی کیمیائی تعامل کے جاری رہنے کی حد کی بنیاد پر کیمیائی توازن کو تین گروپوں میں تقسیم کیا جا سکتا ہے۔

(i) وہ تعاملات جو تقریباً اپنے اختتام تک پہنچ جاتے ہیں اور ان میں متعاملات کا ارتکاز برائے نام ہی باقی رہتا ہے۔ کچھ معاملات میں انہیں تجرباتی طور پر بھی پہچانا مشکل ہوتا ہے۔

(ii) وہ تعاملات جن میں ماحصل کی بہت کم مقدار حاصل ہوتی ہے اور زیادہ تر متعامل توازن کی حالت میں غیر تبدیل شدہ ہی رہتے ہیں۔

(iii) وہ تعاملات جن میں متعامل اور ماحصل کے ارتکاز اس وقت قابل موازنہ ہوتے ہیں جب نظام توازن کی حالت میں ہوتا ہے۔

توازن کی حالت میں تعامل کی حد تجرباتی حالات جیسے کہ متعاملوں کے ارتکاز، درجہ حرارت وغیرہ کے اعتبار سے تبدیل ہوتی رہتی ہے۔ صنعت اور تجربہ گاہوں میں عملیاتی حالات کی رجائیت نہایت اہم ہے تاکہ توازن مطلوبہ ماحصل کی جانب مائل ہو سکے۔ توازن کے چند اہم پہلو جن کا تعلق طبیعی اور کیمیائی اعمال سے ہے اور وہ توازن جو آبی محلوں میں ہوتے ہیں اور آئینی توازن (Ionic Equilibrium) کہلاتے ہیں، اس سکشن میں زیر بحث رہیں گے۔

7.1 طبیعی اعمال میں توازن

(Equilibrium In Physical Processes)

توازن کے وقت کسی نظام کی خصوصیات کو ہم بہتر طور پر سمجھ سکتے ہیں اگر ہم کچھ طبیعی اعمال کا مشاہدہ کریں۔ سب سے زیادہ جانی پہچانی مثالیں ”ہیئت تبدیلی کے اعمال“، (Phase Transformation Process) کی ہیں مثلاً

$$\begin{array}{ccl} \text{ٹھوس} & \rightleftharpoons & \text{ریقین} \\ \text{ریقین} & \rightleftharpoons & \text{گیس} \\ \text{ٹھوس} & \rightleftharpoons & \text{گیس} \end{array}$$

اگر ہم تین واقع گلاس میں علیحدہ علیحدہ 1mL ایسیٹیون، استھانک الکول اور پانی لے کر ہوا میں کھلا رکھ دیں اور اس تجربہ کو ریقین کے مختلف حجم کے ساتھ نسبتاً گرم کمرے میں رکھ دہرا میں تو یہ دیکھا گیا ہے کہ ہر حالت میں ریقین سے آخر کار غائب ہو گئی ہے اور مکمل تبخر میں لگنے والے وقت کا انحراف (i) ریقین کی فطرت، (ii) ریقین کی مقدار اور (iii) درجہ حرارت پر ہوتا ہے۔ جب واقع گلاس فضا میں کھلی ہوئی رکھی ہے تو، تبخر کی شرح مستقل رہتی ہے لیکن سالمات کمرے کے ایک بڑے حجم میں منتشر ہو جاتے ہیں نتیجے کے طور پر بخارات کی ریقین میں تکشیف کی شرح تبخر کی شرح سے بہت کم ہوتی ہے۔ یہ کھلے ہوئے نظام میں اور کھلے ہوئے نظاموں میں توازن پر پہنچنا ممکن نہیں ہے۔

ایک بند برتن میں 100°C اور فضائی دباؤ (1.013 بار) پر پانی اور ابخرات متوازن حالت میں ہیں۔ پانی کا نقطہ جوش 1.013 بار دباؤ پر 100°C ہے۔ کسی بھی خالص ریقین کے لیے فضائی دباؤ (1.013 بار) پر وہ درجہ حرارت جس پر ریقین اور بخارات متوازن ہوں اس ریقین کا نقطہ جوش کھلاتا ہے۔ یہ فضائی دباؤ پر منحصر ہوتا ہے۔ ریقین کے نقطہ جوش مقام کی اونچائی پر منحصر ہوتے ہیں۔ بلند مقامات پر نقطہ جوش کم ہو جاتے ہیں۔

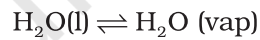
7.1.3 ٹھوس بخارات توازن

(Solid – Vapour Equilibrium)

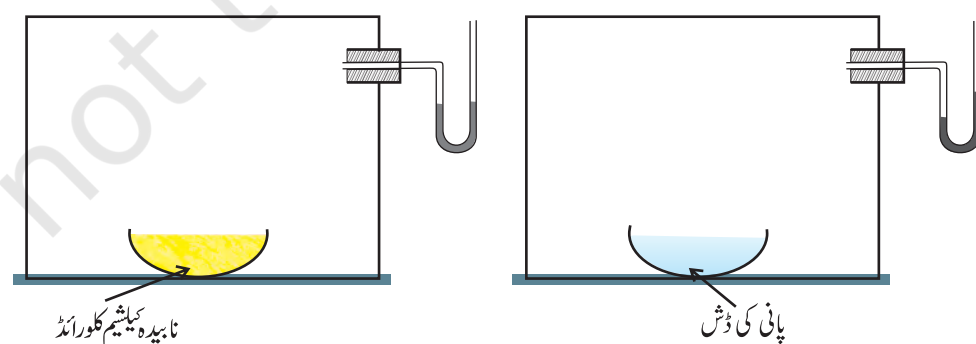
آئیے اب ہم ایسے نظام کا مطالعہ کریں جہاں ٹھوس اشیا کی بخارات میں تکعید ہو جاتی ہے۔ اگر ہم ٹھوس آب ڈین کو ایک بند برتن میں رکھ دیں، تو کچھ دیر بعد یہ برتن والٹ بخارات سے بھر جائے گا اور رنگ کی شدت

واقع گلاس (یا پتیری ڈش) پانی کے ساتھ باکس کے اندر تیزی سے رکھ دیا جاتا ہے ہم یہ دیکھیں گے کہ مینومیٹر کے دائیں بازو میں پارے کی سطح آہستہ آہستہ اوپر اٹھتی ہے اور آخر میں ایک مقام پر مستقل ہو جاتی ہے، یعنی کہ باکس کے اندر دباؤ بڑھتا اور ایک مستقل قدر تک پہنچ جاتا ہے۔ واقع گلاس میں پانی کی سطح بھی کم ہو جاتی ہے (شکل 7.1)۔ شروع میں باکس کے اندر بخارات نہیں تھے (یا بہت کم تھے)۔ پانی جیسے ہی تبخر ہوا باکس کے اندر دباؤ بڑھ جاتا ہے کیونکہ باکس کے اندر پانی کے سالمات گیسیں بیٹھ میں داخل ہو جاتے ہیں۔ تبخر کی شرح مستقل ہو جاتی ہے۔ تاہم، دباؤ میں اضافہ کی شرح وقت کے ساتھ کم ہو جاتی ہے جس کی وجہ بخارات کی پانی میں تکشیف ہے۔ آخر میں ایک توازن کی حالت آ جاتی ہے جہاں کسی قسم کی کوئی تبخر نہیں ہوتی۔ اس کا مطلب یہ ہوا کہ متوازن مقام پر پہنچنے تک کسی حالت سے مابع (ریقین) حالت میں تبدیل ہونے والے پانی کے سالمات کی تعداد میں بھی اضافہ ہوتا ہے۔ یعنی کہ:

تبخر کی شرح = تکشیف کی شرح



حال توازن میں دیے گئے درجہ حرارت پر پانی کے سالمات کے ذریعہ ڈالا گیا دباؤ مستقل رہتا ہے اور یہ پانی کا متوازن ابخراتی دباؤ (یا صرف پانی کا ابخراتی دباؤ) کھلاتا ہے پانی کا ابخراتی دباؤ درجہ حرارت کے ساتھ بڑھتا ہے۔ اگر مندرجہ بالا تجربہ میتھاں الکول، ایسی ٹون اور ایچر کے ساتھ دھرایا جائے تو یہ دیکھا گیا ہے کہ ایک ہی درجہ حرارت پر مختلف ریقین کے متوازن بخاراتی دباؤ مختلف ہوتے ہیں، اور وہ ریقین شے جس کا بخاراتی دباؤ زیادہ ہوتا ہے زیادہ طیران پذیر (Volatile) ہوتی ہے اور اس کا نقطہ جوش کم ہوتا ہے۔

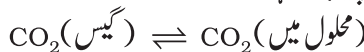


شکل 7.1 مستقل درجہ حرارت پر پانی کے متوازن ابخرات دباؤ کی پیمائش

اس وقت تک بڑھتا ہے جب تک کہ ایک مستقل مقدار حاصل نہ ہو جائے۔

ریق میں گیسیں (Gases in Liquids)

جب سوڈا اولٹر کی بوتل کھولی جاتی ہے تو اس میں گھلی ہوئی کاربن ڈائی آکسائیڈ کی کچھ مقدار تیزی سے باہر لکھتی ہے۔ یہ عمل مختلف دباؤ پر کاربن ڈائی آکسائیڈ کی حل پذیری میں فرق کی وجہ سے نظر آتا ہے۔ دباؤ کی حالت میں گیسی حالت میں سالمات اور محلول میں حل شدہ سالمات کے درمیان توازن پایا جاتا ہے، یعنی:



یہ توازن ہنری کے قانون کے تحت ہوتا ہے جو یہ بتاتا ہے کہ کسی بھی درجہ حرارت پر ایک دی ہوئی مقدار کے محلل میں گھلی ہوئی گیس کی کمیت محلل کے اوپر گیس کے دباؤ کے تابع میں ہوتی ہے۔ یہ مقدار درجہ حرارت بڑھنے پر کم ہوتی ہے۔ سوڈا اولٹر کی بوتل کو دباؤ کے تحت اس وقت سیل کیا جاتا ہے جب پانی میں اس کی حل پذیری زیادہ ہوتی ہے۔ جیسے ہی بوتل کو کھولا جاتا ہے۔ گھلی ہوئی کاربن ڈائی آکسائیڈ گیس نکل کر ایک نئے توازن کی حالت کو پہنچتی ہے جو کم دباؤ یعنی اس کے فضا میں جزوی دباؤ کے لیے لازمی ہوتا ہے۔ اس لیے بوتل کے سوڈا اولٹر کو جب ہوا میں کچھ دیر کے لیے کھلا چھوڑ دیا جاتا ہے تو وہ بے لطف ہو جاتی ہے۔ یہ تعیین کیا جاسکتا ہے کہ:

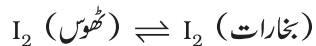
(i) ٹھوس \rightleftharpoons ریق توازن کے لیے 1 فضائی دباؤ (بار 1.013) پر صرف ایک ہی درجہ حرارت (نقطہ گداخت) ہوتا ہے جہاں دونوں ہیئتیں یہک وقت پائی جاتی ہیں۔ اگر اطراف سے حرارت کا تبادلہ نہ ہو تو دونوں ہیئتیں کی کمیت مستقل رہتی ہے۔

(ii) ریق \rightleftharpoons بخارات توازن میں، ایک دیے گئے درجہ حرارت پر بخارات کا دباؤ مستقل رہتا ہے۔

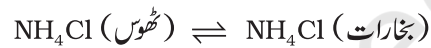
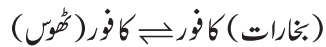
(iii) ٹھوس کے ریق میں تخلیل ہونے پر دیے گئے درجہ حرارت پر حل پذیری مستقل ہوتی ہے

(iv) ریق میں گیسوں کے تخلیل ہونے کے لیے، ریق میں گیس کا ارتکاز ریق کے اوپر گیس کے دباؤ (ارتکاز) کے تابع میں ہوتا ہے۔ ان مشاہدات کو جدول 7.1 میں دکھایا گیا ہے۔

میں وقت کے ساتھ ساتھ کمی واقع ہوگی۔ کچھ وقت کے بعد رنگ کی شدت مستقل ہو جائے گی اور اس وقت توازن قائم ہو جائے گا۔ لہذا ٹھوس آیوڈین کی تصعید سے آیوڈین کے بخارات حاصل ہوتے ہیں اور آیوڈین کے بخارات تکشیف کے بعد ٹھوس آیوڈین دیتے ہیں۔ اس توازن کو مندرجہ ذیل طریقہ سے ظاہر کیا جاسکتا ہے۔



دوسری مثالیں جو اس طرح کا توازن دکھاتی ہیں وہ مندرجہ ذیل ہیں:

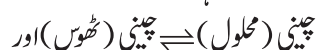


7.1.4 ریق میں ٹھوس یا گیس کے افتراق کا توازن

(Equilibrium Involving Dissolution of Solid or Gases in Liquids)

ریق میں ٹھوس (Solids in Liquids)

ہمارا اپنا ذائقی تجربہ یہ ہے کہ ہم کمرے کے درجہ حرارت پر پانی کی دی ہوئی مقدار میں نمک یا چینی کی ایک محدود مقدار ہی ٹھوکل سکتے ہیں۔ اگر ہم زیادہ درجہ حرارت پر چینی ٹھوکل کر ایک گاڑھا ٹھوکل تیار کریں تو محلول کو کمرہ کے درجہ حرارت تک ٹھنڈا کرنے پر اس میں چینی کے قلمیں علیحدہ ہو جاتے ہیں۔ ایک درجہ حرارت پر جب اور زیادہ محلول (Solute) حل نہیں ہو سکتا تو ہم اسے سیر شدہ محلول (Saturated Solution) کہتے ہیں۔ سیر شدہ محلول میں محلل کے ارتکاز کا انحراف درجہ حرارت پر ہوتا ہے۔ سیر شدہ محلول میں ٹھوس حالت میں محلل کے سالمات اور محلول کے درمیان ایک حرکی توازن ہوتا ہے۔

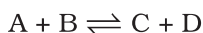


چینی کے حل ہونے کی شرح = چینی کے قلمائی کی شرح دونوں شرحوں کی مساویت اور توازن کی حرکی فطرت کو تابکار چینی کی مدد سے ثابت کیا گیا ہے۔ اگر ہم غیر تابکار چینی کے محلول میں کچھ تابکار چینی ڈال دیں، تو کچھ دیر بعد محلول اور ٹھوس چینی میں تابکاری کا عمل دیکھنے میں آئے گا۔ ابتدا میں محلول میں تابکار چینی کے سالمے نہیں تھے لیکن توازن کی حرکی فطرت کی وجہ سے دونوں ہیئتیں میں تابکار اور غیر تابکار چینی کے سالموں کا تبادلہ ہوتا ہے۔ محلول میں تابکار اور غیر تابکار سالموں کا تابع

7.2 کیمیائی اعمال میں توازن - حرکی توازن

(Equilibrium In Chemical Processes - Dynamic Equilibrium)

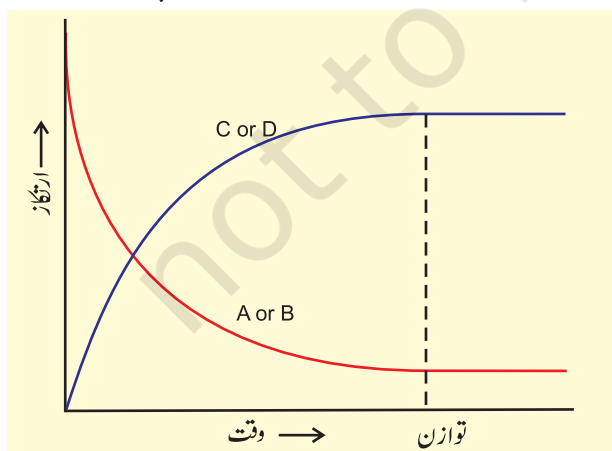
طبیعی نظام کے مثال کیمیائی تعاملات بھی توازن کی حالت حاصل کرتے ہیں۔ یہ تعاملات بھی پیش رفت (Forward) اور پشت رفت (Backward) ہوتے ہیں۔ جب پیش رفت اور پشت رفت تعامل کی شرح برابر ہو جاتی ہے، تو تعامل اور حاصل کی مقداریں مستقل رہتی ہیں۔ یہ کیمیاوی توازن کی حالت ہوتی ہے۔ اس توازن کی فطرت حرکی ہوتی ہے کیونکہ اس میں ایک پیش رفت تعامل ہوتا ہے جس میں متعامل حاصل دیتا ہے اور ایک رجعتی (Reverse) تعامل ہوتا ہے جس میں حاصل ابتدائی متعامل دیتا ہے۔ اس کو اچھی طرح سمجھنے کے لیے آئیے ہم ایک رجعتی تعامل کی عام مثال لیتے ہیں۔



وقت گزرنے کے ساتھ حاصل C اور D کی مقدار میں اضافہ ہوتا ہے اور متعامل A اور B کی مقداروں میں کمی آتی ہے (شکل 7.2)۔ اس کی وجہ سے پیش رفت تعامل کی شرح میں کمی واقع ہوتی ہے اور پشت رفت تعامل کی شرح میں اضافہ ہوتا ہے۔

دو تعاملات ایک ہی شرح پر واقع ہوتے ہیں اور نظام توازن کی حالت کو پہنچ جاتا ہے۔

اس طرح، تعامل اس وقت بھی توازن کی حالت کو پہنچ گا جب ہم صرف C اور D سے تعامل کی شروعات کریں اور ابتداء میں A اور B موجود نہ ہوں، کیونکہ توازن کسی بھی سمت سے حاصل ہو سکتا ہے۔



شکل 7.2 کیمیائی توازن کا حصول

جدول 7.1 طبیعی توازن کی کچھ اہم خصوصیات

نتیجہ	عمل
P_{H_2O} دیے گئے درجہ حرارت پر مستقل ہوتا ہے	ریتن \rightleftharpoons بخارات $H_2O(l) \rightleftharpoons H_2O(g)$
مستقل دباؤ پر نقطہ گداخت معین ہوتا ہے	ٹھوس \rightleftharpoons ریتن $H_2O(s) \rightleftharpoons H_2O(l)$
محل (ٹھوس) \rightleftharpoons محل (محلول) محل کا ارتکاز مستقل ہوتا ہے	محل (محل) \rightleftharpoons چینی (ٹھوس)
[gas(aq)]/[gas(g)] دے گئے درجہ حرارت پر مستقل ہوتا ہے [CO ₂ (aq)]/[CO ₂ (g)] دے گئے درجہ حرارت پر مستقل ہوتا ہے۔	گیس (گیس) \rightleftharpoons گیس (آبی) CO ₂ (g) \rightleftharpoons CO ₂ (آبی)

7.1.5 طبیعی اعمال میں ہونے والے توازن کی عام خصوصیات (General Characteristics of Equilibria Involving Physical Processes)

ان طبیعی اعمال کے نظام میں جن پر اپر بحث کی گئی ہے، توازن کے وقت مندرجہ ذیل عام خصوصیات ہوتی ہیں:

(i) ایک دیے گئے درجہ حرارت پر توازن صرف بند نظام میں ممکن ہے۔

(ii) دونوں متضاد اعمال یکساں شرح پر واقع ہوتے ہیں اور اس وقت ایک حرکی لیکن ممکن حالت ہوتی ہے۔

(iii) نظام کی تمام قابل پیمائش خصوصیات مستقل رہتی ہیں۔

(iv) جب کسی طبیعی عمل میں توازن قائم ہو جاتا ہے، تو دیے گئے درجہ حرارت پر اس کے کسی ایک پیرا میٹر کی قدر مستقل ہوتی ہے۔ جدول 7.1 میں ایسی مقداروں کو دکھایا گیا ہے۔

(v) کس بھی مقام پر ایسی مقداروں کی وسعت اس حد کو ظاہر کرتی ہے جہاں تک وہ تعامل توازن تک پہنچنے سے پہلے جاتی ہے۔

حرکی توازن- ایک طالب علم کی سرگرمی

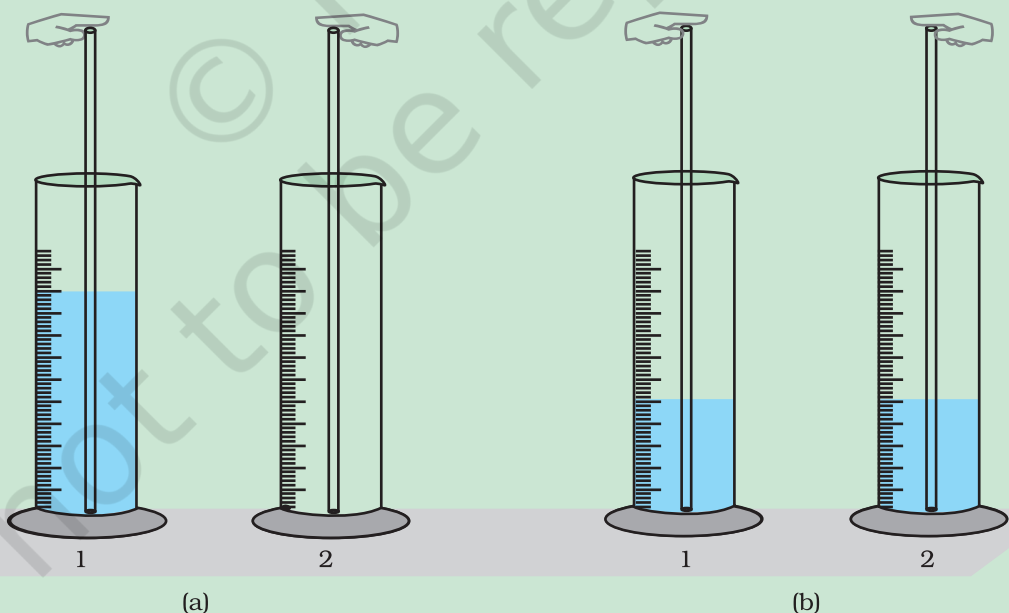
(Dynamic Equilibrium – A Student's Activity)

توازن، خواہ وہ طبیعی نظام میں ہو جو یا کیمیائی نظام میں، فطرتیاً ہمیشہ حرکی ہوتا ہے اس کو تابکار ہم جاکے استعمال کے ذریعہ دکھایا جا سکتا ہے۔ یہ اسکول کی تجربہ گاہ میں ممکن نہیں ہے۔ تاہم مندرجہ ذیل سرگرمی کے ذریعہ اسے آسانی سے سمجھا جا سکتا ہے۔ یہ سرگرمی 5 یا 6 طالب علموں کی ایک جماعت کے ذریعہ کی جا سکتی ہے۔

100mL والے دو پیاسٹی سلنڈر (ان پر 1 اور 2 لکھ دیجیے) اور 30cm لمبائی کی دو کانچ کی نیلوں کا نصف قطر یا تو برابر ہو یا 3-5mm کے فرق سے ہو سکتا ہے۔ پیاسٹی سلنڈر 1 کو رنگین پانی سے تقریباً آدھا بھروسیجیے (اس کے لیے آپ پانی میں چند دانے پوٹاشیم پرمیگنیٹ کے ڈال سکتے ہیں) اور دوسرا پیاسٹی سلنڈر 2 کو خالی رکھئے۔

ایک نلی کو سلنڈر 1 میں اور دوسرا کو سلنڈر 2 میں رکھئے۔ ایک ٹیوب کو سلنڈر 1 میں ڈبایے انگلی سے اس کے اوپری سرے کو بند کیجیے اور اس میں بھری ہوئی رنگین ریقشے کو سلنڈر 2 کے نچلے حصے میں منتقل کر دیجیے۔ سلنڈر 2 میں رکھی ہوئی نلی کا استعمال کرتے ہوئے سلنڈر 2 سے رنگین پانی اسی طرح سلنڈر 1 میں منتقل کیجیے۔ اس طریقے سے دونوں گلاس کی نیلوں کو استعمال کرتے ہوئے رنگین پانی کو سلنڈر 1 سے سلنڈر 2 اور سلنڈر 2 سے سلنڈر 1 میں منتقل کرتے رہیے یہاں تک کہ آپ دیکھیں کہ دونوں سلنڈروں میں رنگین پانی کی سطح مستقل ہو گئی ہے۔

اگر آپ دونوں سلنڈروں کے رنگین پانی کو اسی طرح اول بدل کرتے رہیں تو دونوں سلنڈروں میں رنگین پانی کی سطح میں کوئی تبدیلی نہیں آئے گی۔ اگر ہم رنگین پانی کی سطح، کو متعامل اور حاصل کے ارتکاز کے مثال مان لیں تو ہم کہہ سکتے ہیں کہ تبادلے کا عمل جو سطح کی استقامت کے بعد بھی جاری رہتا ہے عمل کی حرکی قدرت کا مظہر ہوتا ہے۔ اگر ہم اس تجربہ کو دو مختلف قطر کی نیلوں کے ساتھ دھرا میں تو ہم دیکھیں گے کہ دونوں سلنڈروں میں توازن کے وقت رنگین پانی کی سطح مختلف ہے۔ دو سلنڈروں کی سطح میں فرق کے لیے قطر کس حد تک ذمہ دار ہوتے ہیں؟ خالی سلنڈر 2 اس بات کا مظہر ہے کہ ابتداء میں کوئی ما حاصل نہیں تھا۔

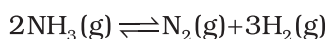
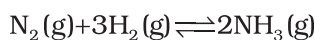


شکل 7.3 توازن کی حرکی قدرت کا مظاہرہ (a) ابتدائی حالت (b) اختتامی حالت جب توازن حاصل ہو چکا ہے۔

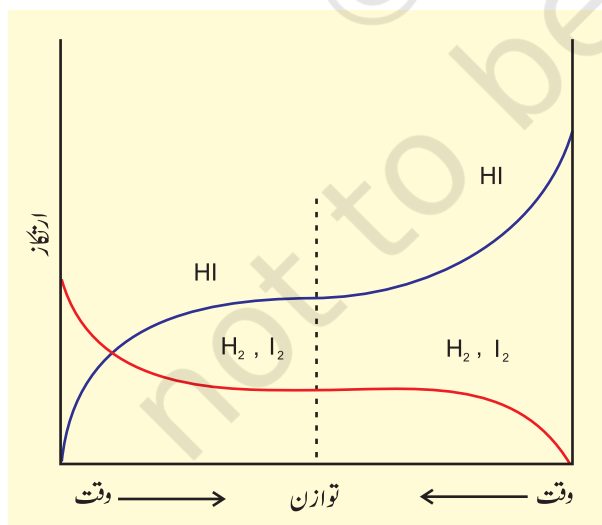
ہانڈروجن اور اس کی ڈیوتریٹ (Deuterated) فرمیں (H_2 , D_2) اور (HD , D_2H) موجود ہیں۔ اس طرح کوئی بھی یہ نتیجہ نکال سکتا ہے کہ سالمات میں D کی کش مکش آمیزہ میں تعامل کے مسلسل پیش رفت اور پشت رفت تعاملات کے نتیجے میں ہوتی ہے۔ اگر تعامل اسی وقت رک جاتا جب توازن قائم ہو چکا تھا تو اس طرح آئسوپس کی آمیزش نہ ہوتی۔

امونیا کی تیاری میں آئسوپس (ڈیوتریٹ) کا استعمال واضح طور پر بتاتا ہے کہ کیمیائی تعاملات ایک حرکی توازن کی حالت کو پہنچتے ہیں جس میں پیش رفت اور پشت رفت تعاملات کی شرح برابر ہوتی ہے اور ترکیب میں کوئی تبدیلی نہیں ہوتی۔

توازن دونوں سمتوں سے حاصل ہو سکتا ہے خواہ ہم H_2 گیس اور N_2 گیس لے کر NH_3 حاصل کریں یا NH_3 گیس لے کر اس کو N_2 گیس اور H_2 گیس میں تخلیل کریں۔

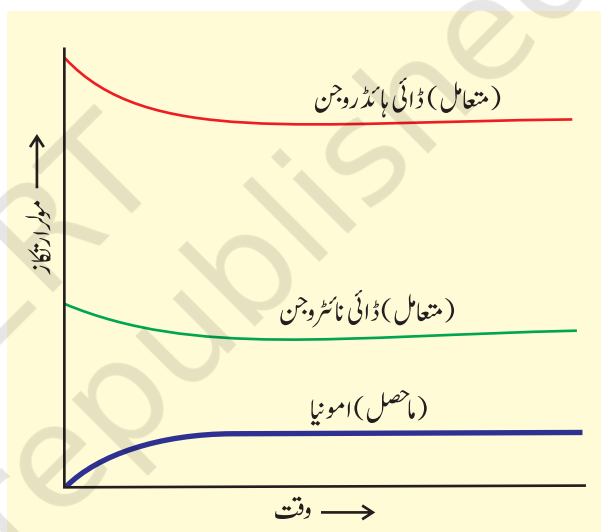


اسی طرح آئیے ہم تعامل $H_2(g) + I_2(g) \rightleftharpoons 2HI(g)$ پر غور کرتے ہیں۔ اگر ہم شروعات H_2 اور I_2 کی یکساں مقداروں سے کرتے ہیں تو تعامل آگے کی سمت چلے گا اور I_2 کی مقداریں کم ہوں گی جبکہ HI کی مقدار میں اضافہ ہوگا، جب تک کہ یہ سب توازن کے وقت مستقل نہ ہو جائیں (شکل 7.5)۔ اگر H اور I کی کل تعداد ایک دیئے



شکل 7.5 تعامل $H_2(g) + I_2(g) \rightleftharpoons 2HI(g)$ میں کیمیائی توازن دونوں سمتوں سے حاصل ہو سکتا ہے۔

کیمیائی توازن کی حرکی فطرت کو امونیا کی ہبیر پر اسیں کے ذریعہ تالیف کی مثال سے واضح کیا جاسکتا ہے۔ تجربات کے ایک سلسلے میں ہبیر نے معلوم مقدار میں ڈائی ناٹرروجن اور ڈائی ہانڈروجن کو بہت زیادہ درجہ حرارت اور دباؤ پر رکھ کر تجربات کی شروعات کی اور مقررہ وقفہ اوقات پر امونیا کی دستیاب مقدار معلوم کی۔ انہوں نے غیر تعامل شدہ ڈائی ہانڈروجن اور ڈائی ناٹرروجن کی مقدار معلوم کرنے میں بھی کامیابی حاصل کی۔ شکل 7.4 دکھاتی ہے کہ کچھ وقفہ کے بعد آمیزے کی ترکیب مستقل رہتی ہے حالانکہ کچھ متعامل ابھی بھی موجود ہیں۔ ترکیب میں یہ استقامت



شکل 7.4 تعامل $N_2(g) + 3H_2(g) \rightleftharpoons 2NH_3(g)$ کے لئے توازن کا اظہار

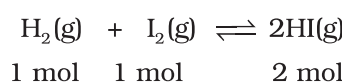
ظاہر کرنی ہے کہ تعامل اپنے توازن پر پہنچ گیا ہے۔ تعامل کی حرکی فطرت کو سمجھنے کے لیے امونیا کی تالیف بالکل ایسے ہی حالات (جزوی دباؤ اور درجہ حرارت کے) سے شروع کی گئی لیکن H_2 کی جگہ D_2 (ڈیوتریٹ) استعمال کی گئی۔ تعاملی آمیزہ H_2 یا D_2 سے شروع ہو کر اسی ترکیب کے ساتھ توازن کو پہنچتا ہے سوائے اس کے کہ H_2 اور D_2 کی جگہ NH_3 اور ND_3 پائے جاتے ہیں۔ توازن قائم ہونے کے بعد یہ دونوں آمیزے (H_2 , N , D_2 , ND_3 , N_2 , NH_3 , ND_3) ایک ساتھ ملا کر کچھ دری کے لیے چھوڑ دیے جاتے ہیں۔ بعد میں جب اس آمیزے کا تجزیہ کیا گیا تو یہ پایا کہ امونیا کی مقدار اتنی ہی ہے جتنی کہ پہلے تھی۔ تاہم جب اس آمیزے کا ماس اسپیکٹر و میٹر کے ذریعہ جائزہ لیا گیا تو دیکھا گیا کہ امونیا اور امونیا کی ڈیوتریٹ والی فرمیں (NH_3 , ND_3 , NH_2D , ND_2H) اور ڈائی

ناروے کے کیمیا داں کیٹھولیکسی میلن گلبرگ اور پیٹر ووگ نے 1864 میں یہ تجویز پیش کی کہ ایک توازن آمیزے میں ارتکاز مندرجہ ذیل توازن مساوات کے مطابق تعلق رکھتے ہیں۔

$$(7.1) \quad K_c = \frac{[C][D]}{[A][B]}$$

جہاں K_c ایک توازن مستقلہ ہے اور A, B, C, D مسمت کی علامات توازن مستقلہ علامات کہلاتی ہیں۔

توازن مساوات عمل کیت کا کلیہ (Law of Mass Action) بھی کہلاتی ہے کیونکہ علم کیمیا کے ابتدائی ایام میں ارتکاز "سرگرم کیت" (Active Mass) کہلاتا تھا۔ ان کے کام کو باہر طور پر سمجھنے کے لیے ہم 731K پر ایک سیل بند برتن میں H_2 اور I_2 گیوسوں کے درمیان تعامل کی مثال لیتے ہیں۔



تجربات کے چھ سیٹ متبدل ابتدائی حالات میں انجام دیے گئے پہلے چار تجربات (1، 2، 3، 4) کی شروعات H_2 اور I_2 گیوسوں کو سیل بند برتوں میں لے کر اور باقی دو تجربات (5 اور 6) میں صرف HI لے کر کی گئی۔ تجربات 1، 2، 3، 4 میں H_2 اور / یا I_2 کی مختلف مقداریں لی گئیں اور وقت گزرنے کے ساتھ ساتھ یہ دیکھا گیا کہ کاسنی رنگ کی شدت قائم رہتی ہے اور توازن قائم ہو جاتا ہے۔ اسی طرح تجربات 5 اور 6 میں مختلف سمت سے توازن قائم ہوتا ہے۔

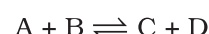
ہوئے جنم میں رابر ہے تو بالکل ایسا ہی متوازن آمیزہ حاصل ہو گا خواہ ہم اسے خالص متعامل سے شروع کریں یا خالص ما حاصل سے۔

7.3 کیمیائی توازن کا قانون اور توازن مستقلہ

(Law Of Chemical Equilibrium And Equilibrium Constant)

توازن کی حالت میں متعامل اور ما حاصل کا آمیزہ توازن آمیزہ (Equilibrium Mixture) کہلاتا ہے۔ اس حصہ میں ہم توازن آمیزہ کی ترکیب سے متعلق اہم سوالات کو موضوع بنا سکیں گے۔ توازن آمیزے میں متعامل اور ما حاصل کے ارتکاز کے درمیان کیا تعلق ہے؟ ابتدائی ارتکاز سے ہم توازن ارتکاز کیسے معلوم کر سکتے ہیں؟ توازن آمیزے کی ترکیب کو بدلتے کے لیے ہم کون کون سے عوامل کو کام میں لا سکتے ہیں؟ آخری سوال خاص طور پر اس وقت اہم ہے کہ جب ہم صنعتی کیمیکل جیسے CaO , NH_3 , H_2 وغیرہ کی تالیف کے لیے حالات کا انتخاب کرتے ہیں۔

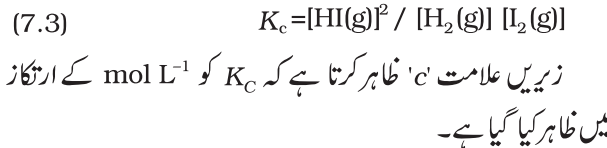
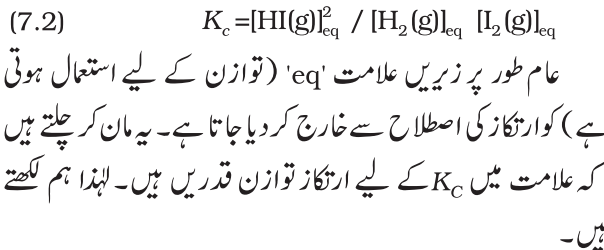
ان سوالات کا جواب دینے کے لیے آئیے ہم ایک عمومی رجوعی تعامل پر غور کرتے ہیں۔



جہاں متوازن کیمیائی مساوات میں A اور B متعامل اور C اور D ما حاصل ہیں۔ بہت سے رجوعی تعاملات پر کیے گئے تجرباتی مطالعہ کی بنیاد پر

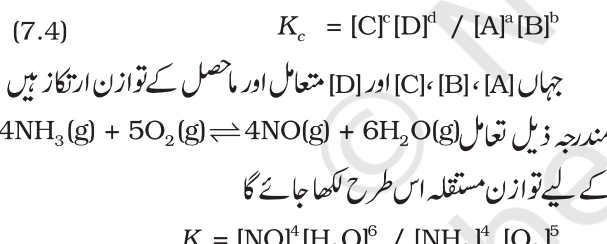
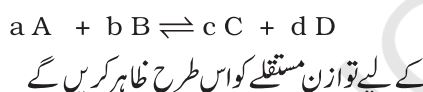
جدول 7.2 H_2 , I_2 اور HI کی ابتدائی اور توازن مقداریں

توازن ارتکاز L^{-1}			ابتدا ارتکاز / $mol L^{-1}$			تجربہ نمبر
[HI (g)]	[I_2 (g)]	[H_2 (g)]	[HI (g)]	[I_2 (g)]	[H_2 (g)]	
2.52×10^{-2}	0.12×10^{-2}	1.14×10^{-2}	0	1.38×10^{-2}	2.4×10^{-2}	1
2.96×10^{-2}	0.20×10^{-2}	0.92×10^{-2}	0	1.68×10^{-2}	2.4×10^{-2}	2
3.34×10^{-2}	0.31×10^{-2}	0.77×10^{-2}	0	1.98×10^{-2}	2.44×10^{-2}	3
3.08×10^{-2}	0.22×10^{-2}	0.92×10^{-2}	0	1.76×10^{-2}	2.46×10^{-2}	4
2.35×10^{-2}	0.345×10^{-2}	0.345×10^{-2}	3.04×10^{-2}	0	0	5
5.86×10^{-2}	0.86×10^{-2}	0.86×10^{-2}	7.58×10^{-2}	0	0	6



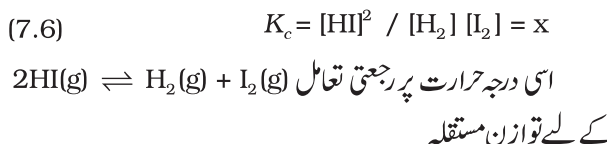
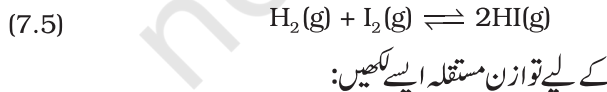
”کسی دیے ہوئے درجہ حرارت پر ایک متوازن کیمیائی مساوات میں تعامل کے ماحصل کے اپنے تناسب پیمائی ضریب تک اٹھائے گئے ارتکاز کے ماحصل کو اپنے متعلقہ تناسب پیمائی ضریب تک اٹھائے گئے تعامل کے ارتکاز کے ماحصل سے تقسیم کرنے پر ایک مستقل قدر ماحصل ہوتی ہے یہ توازن کا قانون یا کیمیائی توازن کا قانون کہلاتا ہے۔

ایک عام تعامل



مختلف اشیا کا مول ارتکاز مرلیع بریکٹ میں بند کر کے ظاہر کیا جاتا ہے، جیسا کہ اوپر دکھایا گیا ہے۔ توازن مستقلہ کے لیے جب ہم علامت لکھتے ہیں تو حالت کے لیے علامات (g) (S. 1. (g)) کو عام طور پر نظر انداز کر دیتے ہیں۔

آئیے ہم تعامل



تجربات کے ان چھ سیٹوں سے حاصل کردہ اعداد و شمار جدول 7.2 میں دکھائے گئے ہیں۔

تجربات 1، 2، 3 اور 4 سے یہ صاف ظاہر ہے کہ ڈائی ہائڈروجن کے تعامل کرنے والے مولوں کی تعداد = آبیڈین کے تعامل کرنے والے مولوں کی تعداد $\frac{1}{2}$ (HI مولوں کی تعداد) تجربات 5 اور 6 بھی دکھاتے ہیں کہ

$$[\text{H}_2(\text{g})]_{eq} = [\text{I}_2(\text{g})]_{eq}$$

مندرجہ بالا حقائق جانتے ہوئے متعامل اور ماحصل کے ارتکاز میں تعلق قائم کرنے کے لیے مختلف اتحاد (Combination) بنائے جاسکتے ہیں۔ آئیے ایک مثال پر غور کرتے ہیں۔

$$[\text{HI}(\text{g})]_{eq} / [\text{H}_2(\text{g})]_{eq} [\text{I}_2(\text{g})]_{eq}$$

جدول 7.3 سے دیکھا جاسکتا ہے کہ اگر ہم متعامل اور ماحصل کے لیے توازن مستقلوں کی قیمت رکھ دیں تو مندرجہ بالا علامت مستقل سے بہت دور ہے۔ تاہم اگر ہم مندرجہ ذیل علامت دیکھیں تو

$$[\text{HI}(\text{g})]_{eq}^2 / [\text{H}_2(\text{g})]_{eq} [\text{I}_2(\text{g})]_{eq}$$

ہم دیکھتے ہیں کہ یہ علامت تمام چھ سیٹوں میں مستقل قیمت دکھاتی ہے۔ (جبیسا کہ جدول 7.3 میں دکھایا گیا ہے)۔

جدول 7.3 تعامل $\text{H}_2(\text{g}) + \text{I}_2(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{HI}(\text{g})$ کے لیے متعامل کے توازن ارتکاز کو ظاہر کرنے والی علامت

$\frac{[\text{HI}(\text{g})]_{eq}^2}{[\text{H}_2(\text{g})]_{eq} [\text{I}_2(\text{g})]_{eq}}$	$\frac{[\text{HI}(\text{g})]_{eq}}{[\text{H}_2(\text{g})]_{eq} [\text{I}_2(\text{g})]_{eq}}$	تجربہ نمبر
46.4	1840	1
47.6	1610	2
46.7	1400	3
46.9	1520	4
46.4	1970	5
46.4	790	6

یہ دیکھا جا سکتا ہے کہ اس علامت میں متعامل اور ماحصل کی ارتکاز کی قوت دراصل کیمیائی تعامل کے لیے مساوات میں تناسب پیمائی کی شرح (Stoichiometric Coefficient) ہیں لہذا تعامل $\text{H}_2(\text{g}) + \text{I}_2(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{HI}(\text{g})$ کے مطابق 7.1 کے لیے مساوات اس طرح لکھا جاسکتا ہے۔

مسئلہ 7.1

درجہ حرارت پر $[N_2] = 1.5 \times 10^{-2} M$ اور $[H_2] = 3.0 \times 10^{-2} M$ میں توازن کے وقت مندرجہ ذیل ارتکاز حاصل ہوتے ہیں 500K میں $[NH_3] = 1.2 \times 10^{-2} M$ تو ازان مستقلہ کی قیمت معلوم کیجیے۔

حل

تعامل $N_2(g) + 3H_2(g) \rightleftharpoons 2NH_3(g)$ کے لیے توازن مستقلہ اس طرح لکھا جاسکتا ہے۔

$$\begin{aligned} K_c &= \frac{[NH_3(g)]^2}{[N_2(g)][H_2(g)]^3} \\ &= \frac{(1.2 \times 10^{-2})^2}{(1.5 \times 10^{-2})(3.0 \times 10^{-2})^3} \\ &= 0.106 \times 10^4 = 1.06 \times 10^3 \end{aligned}$$

مسئلہ 7.2

تعامل $N_2(g) + O_2(g) \rightleftharpoons 2NO(g)$ کے لیے ایک سیل بند برتن 800K پر توازن کے وقت ارتکاز $N_2 = 3.0 \times 10^{-3} M$ ، $O_2 = 4.2 \times 10^{-3} M$ اور $NO = 2.8 \times 10^{-3} M$ پائے گئے۔ تعامل کے لیے K_c کی قیمت کیا ہو گی؟

حل

تعامل کے لیے توازن مستقلہ K_c اس طرح لکھا جاسکتا ہے

$$\begin{aligned} K_c &= \frac{[NO]^2}{[N_2][O_2]} \\ &= \frac{[2.8 \times 10^{-3} M]^2}{[3.0 \times 10^{-3} M][4.2 \times 10^{-3} M]} \\ &= 0.622 \end{aligned}$$

7.4 متجانس توازن

(Homogeneous Equilibria)

ایک متجانس نظام میں تمام متعال اور حاصل ایک ہی ہیئت میں ہوتے ہیں۔ مثال کے طور پر ایک گیئی تعامل $N_2(g) + 3H_2(g) \rightleftharpoons 2NH_3(g)$

$$(7.7) \quad K'_c = [H_2][I_2] / [HI]^2 = 1/x = 1/K_c$$

اس طرح

$$(7.8) \quad K'_c = 1/K_c$$

”پشت رفت تعامل کے لیے توازن مستقلہ پیش رفت تعامل کے توازن مستقلے کے مقلوب نسب میں ہوتا ہے۔

اگر ہم کسی کیمیائی مساوات کو اول سے آخر تک ایک ضریب سے ضرب کر کے ناسب پیا ضریب کو تبدیل کر دیں تو ہمیں اس بات کو بھی یقینی بنانا ہو گا کہ توازن مستقلہ کا اظہار بھی اس تبدیلی کو ظاہر کرے۔ مثال کے طور پر اگر مساوات 7.5 کو اس طرح لکھیں

$$(7.9) \quad \frac{1}{2} H_2(g) + \frac{1}{2} I_2(g) \rightleftharpoons HI(g)$$

تو مندرجہ بالا تعامل کے لیے توازن مستقلہ اس طرح دیا جا سکتا ہے:

$$K''_c = [HI] / [H_2]^{1/2}[I_2]^{1/2} = \{[HI]^2 / [H_2][I_2]\}^{1/2}$$

$$(7.10) \quad = x^{1/2} = K_c^{1/2}$$

مساوات 7.5 کو n سے ضرب کرنے پر ہمیں:

$$7.11 \quad nH_2(g) + nI_2(g) \rightleftharpoons 2nHI(g)$$

حاصل ہوتی ہے۔

لہذا تعامل کے لیے توازن مستقلہ K_c^n کے برابر ہو گا۔ یہ نتائج جدول 7.4 میں دکھائے گئے ہیں۔

جدول 7.4 ایک عمومی تعامل کے لیے توازن مستقلوں اور اس کے اضعاف کے مابین تعلق

کیمیائی مساوات	توازن مستقلے
$a A + b B \rightleftharpoons c C + d D$	K
$c C + d D \rightleftharpoons a A + b B$	$K'_c = (1/K_c)$
$na A + nb B \rightleftharpoons ncC + ndD$	$K''_c = (K_c^n)$

یہ قابل خور ہے کہ توازن مستقلوں K_c اور K'_c کی عددی قدریں مختلف ہیں۔ یہ اہم ہے کہ توازن مستقلے کی قیمت کے اظہار کے وقت متوازن کیمیائی مساوات کی شکل کو واضح کیا جائے۔

$$(7.12) \quad K_c = \frac{(p_{HI})^2}{(p_{H_2})(p_{I_2})} \quad \text{یا}$$

مزید: چونکہ

$$p_{HI} = [HI(g)]RT$$

$$p_{I_2} = [I_2(g)]RT$$

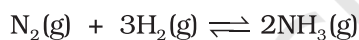
$$p_{H_2} = [H_2(g)]RT$$

لہذا

$$(7.13) \quad K_p = \frac{(p_{HI})^2}{(p_{H_2})(p_{I_2})} = \frac{[HI(g)]^2[RT]^2}{[H_2(g)][I_2(g)][RT]^2}$$

$$= \frac{[HI(g)]^2}{[H_2(g)][I_2(g)]} = K_c$$

اس مثال میں $K_p = K_c$ یعنی دونوں توازن مستقلے برابر ہیں تاہم
ہمیشہ ہی ایسا نہیں ہوتا۔ مثال کے طور پر تعامل



$$K_p = \frac{(p_{NH_3})^2}{(p_{N_2})(p_{H_2})^3}$$

$$= \frac{[NH_3(g)]^2[RT]^2}{[N_2(g)][H_2(g)]^3(RT)^3}$$

$$= \frac{[NH_3(g)]^2[RT]^2}{[N_2(g)][H_2(g)]^3} = K_c(RT)^{-2}$$

or $K_p = K_c(RT)^{-2}$

(7.14) اسی طرح ایک عام تعامل

$$a A + b B \rightleftharpoons c C + d D$$

کے لیے

$$K_p = \frac{(p_C^c)(p_D^d)}{(p_A^a)(p_B^b)} = \frac{[C]^c[D]^d(RT)^{(c+d)}}{[A]^a[B]^b(RT)^{(a+b)}}$$

$$= \frac{[C]^c[D]^d}{[A]^a[B]^b}(RT)^{(c+d)-(a+b)}$$

$$= \frac{[C]^c[D]^d}{[A]^a[B]^b}(RT)^{\Delta n} = K_c(RT)^{\Delta n}$$

(7.15)

میں تعامل اور حاصل ایک متجانس بیت میں ہوتے ہیں۔ اسی طرح تعاملات،
 $CH_3COOC_2H_5(aq) + H_2O(l) \rightleftharpoons CH_3COOH(aq) + C_2H_5OH(aq)$
 اور $Fe^{3+}(aq) + SCN^-(aq) \rightleftharpoons Fe(SCN)^{2+}(aq)$ کے لیے
 تمام تعامل اور حاصل متجانس محلول بیت (Homogeneous Solution Phase) میں ہیں اب ہم کچھ متجانس بیت تعاملات کے
 لیے توازن مستقلے دیکھیں گے

7.4.1 گیسی نظام کے لیے توازن مستقلے (Equilibrium Constant in Gaseous Systems)

اب تک ہم نے تعاملات کے توازن مستقلے مولار ارتکاز کی اصطلاح میں
 ظاہر کیے ہیں اور اس کے لیے علامت K_c کا استعمال کیا ہے۔ ان
 تعاملات کی لیے جن میں عام طور پر گیسیں شامل ہوتی ہیں توازن مستقلے کو
 جزوی دباؤ (Partial Pressure) کی اصطلاح میں ظاہر کرنا زیادہ
 آسان ہوتا ہے۔

مثال گیس مساوات اس طرح لکھی جاتی ہے

$$pV = nRT$$

$$\Rightarrow p = \frac{n}{V}RT$$

یہاں p دباؤ Pa میں ظاہر کیا گیا ہے، n گیس کے مولوں کی تعداد
 ہے جو کہ m^3 میں ظاہر کیا گیا ہے اور T درجہ حرارت کیلوں میں ہے۔
 لہذا، n/V mol/m³ میں ظاہر کیا گیا ارتکاز ہے۔

اگر ارتکاز L/mol یا mol/dm³ میں اور p بار میں ہے تو

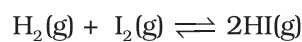
$$p = cRT$$

اسے ہم اس طرح بھی لکھ سکتے ہیں: $p = [gas] RT$

یہاں $R = 0.0831 \text{ bar litre/mol K}$ ہے۔

مستقل درجہ حرارت پر کسی گیس کا دباؤ اس کے ارتکاز کے نسبت
 میں ہوتا ہے، یعنی $p \propto [gas]$

تعامل کے توازن پر ہونے پر

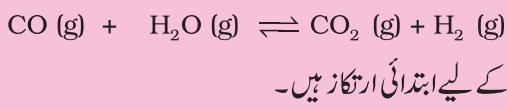


ہم لکھ سکتے ہیں:

$$K_c = \frac{[HI(g)]^2}{[H_2(g)][I_2(g)]}$$

کے لیے $K_p = 4.24$ پر 800K پر H_2, CO_2 کے توازن ارتکاز معلوم کیجیے اگر شروع میں صرف H_2O اور CO کے ارتکاز 0.10M ہوں۔

حل تعمال



$0.1\text{M} \quad 0.1\text{M} \quad 0 \quad 0$

مان لیجیے کہ ہر ایک ماحصل کے X مول بن رہے ہیں۔
توازن کے وقت

$(0.1-x) \text{ M} \quad (0.1-x) \text{ M} \quad x \text{ M} \quad x \text{ M}$

جہاں X توازن کے وقت CO_2 اور H_2 کی مقداریں ہیں۔ لہذا توازن مستقلہ کو اس طرح لکھا جاسکتا ہے۔

$$K_c = x^2 / (0.1-x)^2 = 4.24$$

$$x^2 = 4.24(0.01 + x^2 - 0.2x)$$

$$x^2 = 0.0424 + 4.24x^2 - 0.848x$$

$$3.24x^2 - 0.848x + 0.0424 = 0$$

$$a = 3.24, b = -0.848, c = 0.0424$$

دوسرا جی مساوات کے لیے $ax^2 + bx + c = 0$

$$x = \frac{(-b \pm \sqrt{b^2 - 4ac})}{2a}$$

$$x = 0.848 \pm \sqrt{(0.848)^2 - 4(3.24)(0.0424)} / (3.24 \times 2)$$

$$x = (0.848 \pm 0.4118) / 6.48$$

$$x_1 = (0.848 - 0.4118) / 6.48 = 0.067$$

$$x_2 = (0.848 + 0.4118) / 6.48 = 0.194$$

قدر 0.194 کونظر انداز کیا جاسکتا ہے کیونکہ یہ تعمال کے ارتکاز کو بڑا ہے جو ابتدائی ارتکاز سے زیادہ ہے۔
لہذا توازنی ارتکاز مندرجہ ذیل ہوں گے:

$$[\text{CO}_2] = [\text{H}_2] = x = 0.067 \text{ M}$$

$$[\text{CO}] = [\text{H}_2\text{O}] = 0.1 - 0.067 = 0.033 \text{ M}$$

جہاں ایک متوازن کیمیائی مساوات میں $\Delta n = K_p$ (لیسی ماحصلات کے مولوں کی تعداد)۔ (لیسی متعاملوں کے مولوں کی تعداد) (یہ ضروری ہے کہ جب K_p کی قیمت معلوم کریں تو دباؤ کا اظہار بار اکائی میں ہو کیونکہ معیاری حالت 1bar 1 ہے)۔ باب 1 سے ہم جانتے ہیں کہ

$$1 \text{ پاکل} = 10^5 \text{ Pa} \quad \text{اور} \quad 1 \text{ بار} = 1 \text{ Nm}^{-2}$$

کچھ چندہ تعاملات کے لیے مختلف درجہ حرارت پر K_p کی قیمتیں جدول 7.5 میں دکھائی گئی ہیں۔

جدول 7.5 کچھ چندہ تعاملات کے لیے توازن مستقلہ K_p

K_p	درجہ حرارت / K_p	تعامل
6.8×10^5	298	$\text{N}_2(\text{g}) + 3\text{H}_2(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{NH}_3$
41	400	
3.6×10^{-2}	500	
4.0×10^{24}	298	$2\text{SO}_2(\text{g}) + \text{O}_2(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{SO}_3(\text{g})$
2.5×10^{10}	500	
3.0×10^4	700	
0.98	298	$\text{N}_2\text{O}_4(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{NO}_2(\text{g})$
47.9	400	
1700	500	

مسئلہ 7.3

اور ان کے ارتکاز $1.59 \text{M} \text{ Cl}_2$ اور $1.59 \text{M} \text{ PCl}_3$ کے $\text{PCl}_5 \rightleftharpoons \text{PCl}_3 + \text{Cl}_2$ کے K_c کی قیمت معلوم کیجیے۔

حل

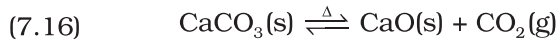
مندرجہ بالا تعامل کے لیے توازن مستقلہ K_c اس طرح لکھا جاسکتا ہے،

$$K_c = \frac{[\text{PCl}_3][\text{Cl}_2]}{[\text{PCl}_5]} = \frac{(1.59)^2}{(1.41)} = 1.79$$

مسئلہ 7.4

مندرجہ ذیل تعامل





ناسب پیائی مساوات کی بنیاد پر ہم لکھ سکتے ہیں۔

$$K_c = \frac{[\text{CaO}(\text{s})][\text{CO}_2(\text{g})]}{[\text{CaCO}_3(\text{s})]}$$

چونکہ $[\text{CaO}(\text{s})]$ اور $[\text{CaCO}_3(\text{s})]$ دونوں مستقل ہیں، لہذا، کیلیشیم کاربونیٹ کے حراری افراط کے لیے تبدیل شدہ توازن مستقلہ اس طرح ہوگا۔



یا



توازن مستقلہ کی اکائیاں

(Units of Equilibrium Constant)

توازن مستقلہ K_c کی قدر ارتکازی ارکان کو mol/L میں تبدیل کر کے معلوم کی جاسکتی ہے اور K_p کے لیے جزوی دباؤ کو kPa ، Pa ، atm یا bar میں تبدیل کر کے معلوم کر سکتے ہیں۔ اس کے نتیجے میں توازن مستقلہ کی اکائیاں حاصل ہوتی ہیں جن کا انحصار مولاریت یا دباؤ پر ہوتا ہے جب تک کہ شمارکنندہ اور نسب نمادونوں کے قوت نما یکساں نہ ہوں۔

مندرجہ ذیل تعاملات کے K_c ، $\text{H}_2(\text{g}) + \text{I}_2(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{HI}$ اور $\text{N}_2\text{O}_4(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{NO}_2(\text{g})$ کے لیے اور K_p کی کوئی اکائی نہیں ہے۔ K_c کی اکائی mol/L اور K_p کی اکائی بار ہے۔

توازن مستقلوں کو بغیر جسامت کی مقداروں کی شکل میں بھی ظاہر کیا جاسکتا ہے اگر تعامل اور حاصل کی معیاری حالتیں بتائی گئی ہوں۔ ایک خالص گیس کے لیے معیاری حالت 1 bar ہے۔ لہذا خالص حالت میں 4 bar کو اس طرح ظاہر کیا جاسکتا ہے۔ 4bar/1bar=4 جو ایک غیر جسامتی (Dimensionless) عدد ہے۔ ایک مخل کے لیے معیاری حالت C_0 1 مولر مخلوں ہے اور تمام ارتکاز اسی حوالے سے ناپے جاسکتے ہیں۔ توازن مستقلہ کی عددی قیمت منتخب معیاری حالت پر منحصر ہوتی ہے۔ لہذا اس نظام میں اور K_c اور K_p دونوں ہی بغیر جسامت کی مقداریں ہیں لیکن مختلف معیاری حالتوں کی وجہ سے ان کی عددی قیمتیں مختلف ہوتی ہیں۔

مسئلہ 7.5

توازن $2\text{NOCl}(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{NO}(\text{g}) + \text{Cl}_2(\text{g})$ کے لیے K_c درجہ حرارت 1069K پر 3.75×10^{-6} ہے۔ اس درجہ حرارت پر تعامل کے لیے K_p معلوم کیجیے؟

حل

ہم جانتے ہیں کہ

$$K_p = K_c (\text{RT})^{\Delta n}$$

مندرجہ بالا مساوات کے لیے

$$\Delta n = (2+1) - 2 = 1$$

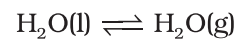
$$K_p = 3.75 \times 10^{-6} (0.0831 \times 1069)$$

$$K_p = 0.033$$

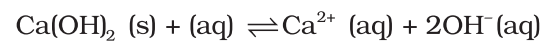
7.5 غیر متجانس توازن

(Heterogeneous Equilibria)

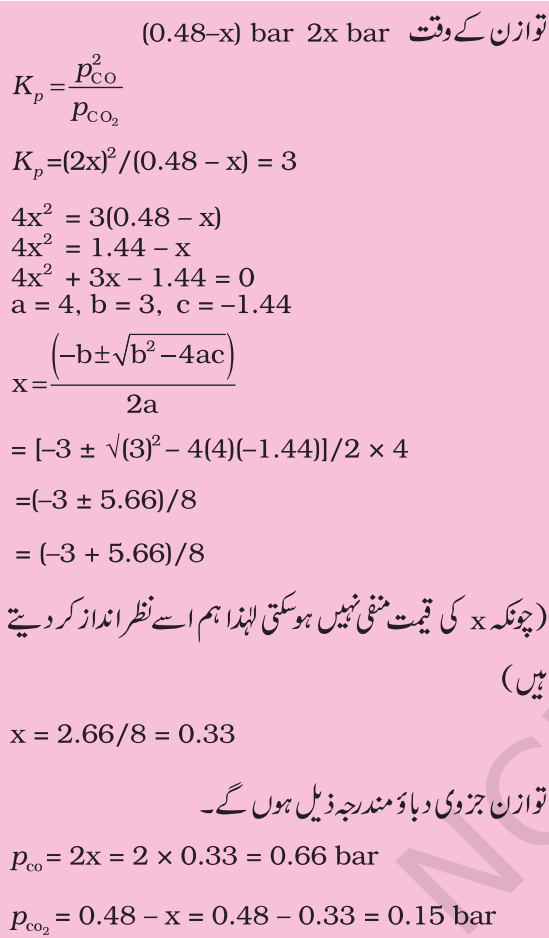
ایک سے زیادہ ہیئت والے نظاموں کے توازن غیر متجانس توازن (Heterogeneous Equilibrium) کہلاتے ہیں۔ ایک بند برتن میں ابخرات اور پانی کے درمیان توازن، غیر متجانس توازن کی مثال ہے۔



اس مثال میں ایک گیس ہیئت ہے اور دوسری ریقیق ہیئت ہے۔ اس طرح ایک ٹھوس اور اس کے سیر شدہ محلوں کے درمیان توازن ایک غیر متجانس توازن ہے۔



غیر متجانس توازن میں عام طور پر خالص ٹھوس یا ریقیق شامل ہوتے ہیں۔ خالص ریقیق یا خالص ٹھوس والے غیر متجانس توازن کے لیے ہم توازن کے اظہار کو آسان کر سکتے ہیں کیونکہ خالص ٹھوس یا ریقیق کے مولر ارتکاز مستقل ہوتے ہیں۔ (یعنی مقدار سے مبرہ ہوتے ہیں)۔ دوسرے الفاظ میں اگر شے 'X' شامل ہے تو $[\text{X}(\text{l})]$ اور $[\text{X}(\text{s})]$ مستقل ہوں گے خواہ 'X' کی مقدار کچھ بھی ہو، اس کے بر عکس $[\text{X}(\text{aq})]$ اور $[\text{X}(\text{g})]$ میں فرق ہوگا کیونکہ ایک دیے ہوئے جنم میں X کی مقدار تبدیل ہو جاتی ہے۔ آئیے ہم کیلیشیم کاربونیٹ کے حراری افراط کو لیتے ہیں جو متجانس کیا ہے۔ توازن کی ایک دلچسپ اور اہم مثال ہے۔



7.6 توازن مستقلوں کے استعمال (Applications Of Equilibrium Constants)

- توازن مستقلوں کے استعمال کو سمجھنے سے پہلے آئیے ہم توازن مستقلہ کی اہم خصوصیات کا خلاصہ کرتے ہیں:
- 1 - توازن مستقلہ اس وقت استعمال ہوتا ہے جب متعامل اور حاصل کے ارتکاز اپنی حالت توازن کو پہنچ جاتے ہیں۔
- 2 - توازن مستقلہ کی قدر متعامل اور حاصل کے ابتدائی ارتکاز سے آزاد ہوتی ہے۔
- 3 - توازن مستقلہ درجہ حرارت پر مختصر ہوتا ہے۔ کسی خاص تعامل کے لیے جس کا اظہار دیے ہوئے درجہ حرارت پر متوازن مساوات کے ذریعہ کیا جاتا ہے، اس کی قدر ایک منفرد اور مخصوص ہوتی ہے۔

اس سے ظاہر ہوتا ہے کہ ایک خاص درجہ حرارت پر CO_2 کا مستقل ارتکاز یاد باؤ $CaO(s)$ اور $CaCO_3(s)$ کے ساتھ توازن میں ہوتا ہے۔ تجربہ کے ذریعہ یہ پایا گیا کہ CO_2 پر $1100K$ کا دباؤ جو $CaO(s)$ کے ساتھ توازن میں ہے $2.0 \times 10^5 \text{ Pa}$ ہے۔ لہذا $CaCO_3(s)$ پر مندرجہ بالات تعالیٰ کا توازن مستقلہ مندرجہ ذیل ہوگا:

$$K_p = p_{CO_2} = 2 \times 10^5 \text{ Pa} / 10^5 \text{ Pa} = 2.00$$

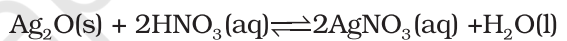
اسی طرح زکل، کاربن مونو آکسائٹ اور زکل کاربون (زکل کی تخلیص میں استعمال کیا گیا) کے درمیان توازن میں،

$$Ni(s) + 4 CO(g) \rightleftharpoons Ni(CO)_4(g)$$

توازن مستقلہ اس طرح لکھا جاسکتا ہے،

$$K_c = \frac{[Ni(CO)_4]}{[CO]^4}$$

یہ یاد رکھنا چاہیے کہ غیر متجانس توازن میں توازن قائم کرنے کے لیے خالص ٹھوس یا ریقٹ موجود ہونا چاہیے (خواہ وہ کتنے ہی کم کیوں نہ ہوں)، لیکن ان کے ارتکاز یا جزوی دباؤ توازن مستقلہ کی عبادت میں ظاہر نہیں ہوتے۔ مندرجہ ذیل تعامل میں:



$$K_c = \frac{[AgNO_3]^2}{[HNO_3]^2}$$

مسئلہ 7.6

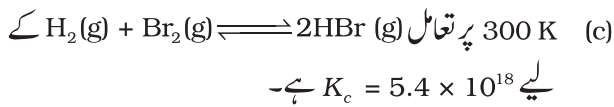
تعامل $CO_2(g) + C(s) \rightleftharpoons 2CO(g)$ کے لیے K_p کی قدر $1000 K$ پر 3.0 ہے۔ اگر شروع میں $p_{CO_2} = 0.48 \text{ bar}$ اور $p_{CO} = 0 \text{ bar}$ ہو تو CO اور CO_2 کے توازن جزوی دباؤ معلوم کیجیے۔

حل

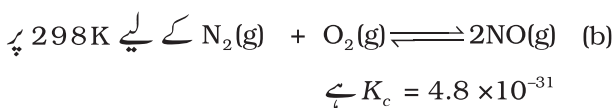
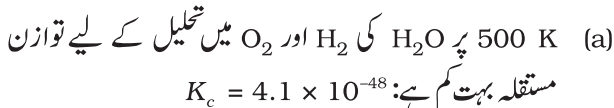
تعامل کے لیے مان لیجیے کہ CO_2 کی x مقدار نے تعامل کیا، تب

$$CO_2(g) + C(s) \rightleftharpoons 2CO(g)$$

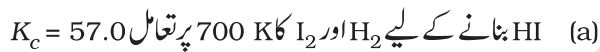
ابتدائی دباؤ	0	
0.48 bar		



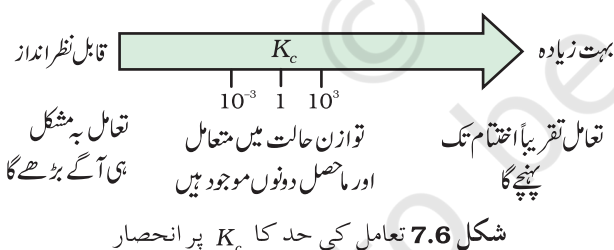
اگر $K_c < 10^{-3}$ ہو تو متعال ماحصل پر سبقت حاصل کر لیں گے: یعنی K_c کی قیمت بہت کم ہے تو تعمال آگے بڑھے گا۔ مندرجہ ذیل مثالوں کا مطالعہ کیجیے:



اگر $K_c > 10^3$ سے کم ریخ میں ہے تو متعال اور ماحصل دونوں کی مقداریں موجود ہوں گی۔ مندرجہ ذیل مثالیں دیکھئے:



(b) $\text{NO}_2(\text{g}) + \text{O}_2(\text{g}) \rightleftharpoons \text{N}_2\text{O}_4(\text{g}) \quad K_c = 4.64 \times 10^{-3}$ پر 25°C میں ہے جس میں متعال اور ماحصل زیادہ ہے اور نہ بہت کم۔ اس لیے توازن آمیزے میں NO_2 اور N_2O_4 دونوں ہی پائے جاتے ہیں۔ یہ تعمیمات مندرجہ ذیل شکل 7.6 میں ظاہر کی گئی ہیں۔



7.6.2 تعامل کی سمت کی پیشین گوئی کرنا (Predicting the Direction of the Reaction)

توازن متعالہ کسی دیے ہوئے تعامل کی کسی بھی سطح پر جاری رہنے والی سمت کی پیشین گوئی کرنے میں مدد کرتا ہے۔ اس کے لیے ہم تعامل خارج قسمت (Q_p) مول ارتکاز کے ساتھ اور Q_p جزوی دباؤ کے ساتھ کی تعریف اسی طرح بیان کی جاتی ہے جس طرح کے توازن متعالہ K کی

4۔ پشت رفت تعامل کے لیے توازن متعالہ کی قدر پیش رفت تعامل کے توازن متعالہ کے مقلوب کے برابر ہوتی ہے۔

5۔ کسی تعامل کے لیے توازن متعالہ K اس نظریہ کے توازن متعالہ سے تعلق رکھتا ہے جس کی مساوات اصل تعامل کو کسی چھوٹے صحیح عدد سے ضرب یا تقسیم کر کے حاصل کی جاتی ہے۔

آئیے ہم مندرجہ ذیل کے لیے توازن متعالہ کے استعمال پر غور کرتے ہیں:

- قدر کی بنیاد پر کسی تعامل کی حد کی پیشین گوئی کرنے میں،

- تعامل کی سمت کی پیشین گوئی کرنے میں اور

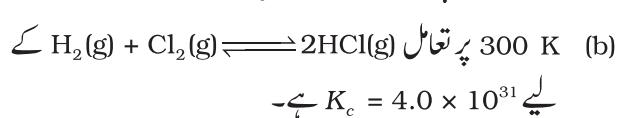
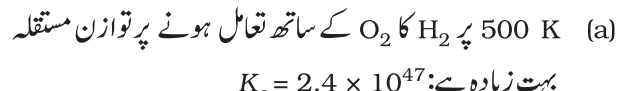
- توازن ارتکاز کی تحسیب میں۔

7.6.1 تعامل کی حد کی پیشین گوئی کرنا

(Predicting the Extent of a Reaction)

کسی تعامل کے توازن متعالہ کی عددی قدر (Numerical Value) تعامل کی حد کو ظاہر کرتی ہے۔ لیکن یہ قابل غور ہے کہ توازن ایسی کوئی معلومات فراہم نہیں کرتا جس سے یہ اندازہ ہو کہ تعامل کی شرایط کیا ہے جس پر توازن پہنچا ہے۔ K_p یا K_c کی قدر ماحصل کے ارتکاز کے برابر راست تقابل میں (جیسا کہ توازن متعالہ کی عبادات میں شمارکنندہ سے ظاہر ہوتی ہیں) اور متعالہ کے مقلوب تقابل میں (یہ نسب نما میں ظاہر ہوتی ہیں) ہوتی ہے۔ اس کا مطلب ہے کہ K کی بہت زیادہ قدر ماحصل کے بہت زیادہ ارتکاز کو ظاہر کرتی ہے اور اس کے عکس بھی۔ توازن آمیزے کی ترکیب سے متعلق ہم مندرجہ ذیل تعمیمات قائم کر سکتے ہیں۔

- اگر $K_c > 10^3$ ہے تو ماحصل متعال پر سبقت حاصل کر لیں گے، یعنی اگر K_c بہت زیادہ ہے تو تعامل تقریباً اختتم کو پہنچ گا۔ مندرجہ ذیل مثالوں کا مطالعہ کیجیے:



- اگر $Q_c < K_c$ تعمال با میں سے دامیں سمت جائے گا۔
- اگر $Q_c > K_c$ تو تعمال دامیں سے بامیں سمت جائے گا۔
- اگر $Q_c = K_c$ تو کوئی نیٹ تعمال نہیں ہو گا۔

مسئلہ 7.7

تعامل کے لیے $K_c = 2 \times 10^{-3}$ کی قیمت $2A \rightleftharpoons B + C$ ہے۔ ایک دیے ہوئے وقت پر توازن آمیزے کی ترکیب $[A] = [B] = [C] = 3 \times 10^{-4} M$ ہے۔ تعمال کس سمت میں آگے بڑھ رہا ہے۔

حل

تعامل کے لیے تعمال خارج قسمت Q_c اس طرح دیا جاسکتا ہے۔

$$Q_c = [B][C]/[A]^2$$

چونکہ

$$[A] = [B] = [C] = 3 \times 10^{-4} M$$

$$Q_c = (3 \times 10^{-4}) / (3 \times 10^{-4})^2 = 1$$

چونکہ $Q_c > K_c$ ہے لہذا تعمال پشت رفت ہو گا۔

7.6.3 توازن ارتکاز کی تحسیب

(Calculating Equilibrium Concentrations)

ایسے کیس میں جہاں ہمیں ابتدائی ارتکاز معلوم ہوں لیکن ہم کسی بھی توازن ارتکاز کو نہیں جانتے تو ہمیں مندرجہ ذیل اقدامات کرنے ہوں گے۔

قدم 1۔ تعمال کے لیے متوازن مساوات لکھیں

قدم 2۔ متوازن مساوات کے نیچے ایک جدول بنائیں جس میں تعمال میں حصہ لینے والے ماؤں کے لیے فہرست بنائیں جس میں:

- ابتدائی ارتکاز لکھے جائیں،
- توازن کی سمت بڑھتے وقت ارتکاز میں تبدیل لکھی جائے اور
- توازن ارتکاز لکھے جائیں۔

جدول بناتے وقت توازن کی سمت بڑھتے ہوئے کسی ایک متعامل کے ارتکاز (MOL/L) کو x سے ظاہر کیجیے، اس کے بعد تعمال کی تباہی کا استعمال کرتے ہوئے دوسرا ماؤں کے ارتکاز x کے حوالے سے معلوم کیجیے۔

کرتے ہیں، سوائے اس کے کہ Q_c میں ضروری نہیں ہے کہ ارتکاز توازن قیمتیں ہوں۔ ایک عام تعمال کے لیے:

(7.19) $a A + b B \rightleftharpoons c C + d D$

(7.20) $Q_c = [C]^c [D]^d / [A]^a [B]^b$

اگر $Q_c > K_c$ تو تعمال کی سمت بڑھے گا (پشت رفت تعمال)۔

اگر $Q_c < K_c$ تو تعمال ماحصل کی سمت بڑھے گا (پیش رفت تعمال)۔

اگر $Q_c = K_c$ تو تعمال آمیزہ پہلے سے ہی توازن میں ہے۔

کا I_2 H_2 کے ساتھ گیسی تعمال پر غور کیجیے۔

$K_c = 57.0$ پر $700 K$: $H_2(g) + I_2(g) \rightleftharpoons 2HI(g)$ ہے۔ مان بیجی کے ہمارے پاس مولار تکاز $[I_2]_t = 0.20 M$ ، $[H_2]_t = 0.10 M$ اور $[HI]_t = 0.40 M$ (زیریں علامت t جو ارتکاز کی علامات کے ساتھ ہے یہ بتانی ہے کہ ارتکاز کسی من مانے (Arbitrary) وقت پر لیا گیا ہے اور یہ ضروری نہیں ہے کہ یہ توازن میں ہو)۔

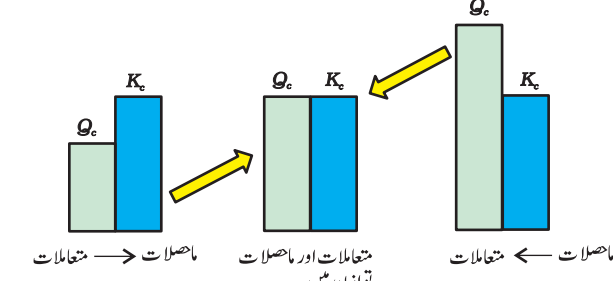
لہذا، تعمال کی اس اسٹیچ پر تعمال خارج قسمت کو اس طرح دیا جاسکتا ہے؛

$$Q_c = [HI]_t^2 / [H_2]_t [I_2]_t = (0.40)^2 / (0.10) \times (0.20) = 8.0$$

اب، اس کیس میں $K_c = 8.0$ کے برابر ہے، لہذا $K_c = 57.0$ اور $HI(g)$ اور $I_2(g)$ ، $H_2(g)$ کا آمیزہ توازن میں نہیں ہے: یعنی مزید I_2 گیس سے تعمال کر کے زیادہ HI تیار کرے گی $Q_c = K_c$ ہونے تک اور ان کے ارتکاز میں کمی واقع ہو گی۔

Q_c اور K_c کی قدروں کا موازنہ کرتے ہوئے تعمال خارج قسمت Q_c کی سمت کی پیشین گوئی کرنے میں مددگار ثابت ہوتا ہے۔

لہذا تعمال کی سمت سے متعلق ہم مندرجہ ذیل تعمیمات قائم کر سکتے ہیں:



شکل 7.7 تعمال کی سمت کی پیشین گوئی کرنا

$$9.15 = (4.98 - x) + 2x$$

$$9.15 = 4.98 + x$$

$$x = 9.15 - 4.98 = 4.17 \text{ bar}$$

توازن کے وقت جزوی دباؤ

$$p_{N_2O_4} = 4.98 - 4.17 = 0.81 \text{ bar}$$

$$p_{NO_2} = 2x = 2 \times 4.17 = 8.34 \text{ bar}$$

$$K_p = (p_{NO_2})^2 / p_{N_2O_4}$$

$$= (8.34)^2 / 0.81 = 85.87$$

$$K_p = K_c (RT)^{\Delta n}$$

$$85.87 = K_c (0.083 \times 400)^1$$

$$K_c = 2.586 = 2.6$$

مسئلہ 7.9

3.0 مول PCl₅ کو 300 K پر 1L والے بند تعاملی برتن میں توازن قائم کرنے کے لیے چھوڑا گیا۔ توازن کے وقت آمیزے کی ترکیب کا حساب لگائیے۔

$$K_c = 1.80$$

حل



$$\begin{array}{ccccc} & & & & \\ \text{ابتدائی ارتکاز} & 3.0 & 0 & 0 & \\ \text{ناتراج ارتکاز} & (3-x) & x & x & \end{array}$$

مان لیجے PCl₅ کے مول کا افتراق ہوا

توازن کے وقت

$$K_c = [PCl_3][Cl_2]/[PCl_5]$$

$$1.8 = x^2 / (3 - x)$$

$$x^2 + 1.8x - 5.4 = 0$$

$$x = [-1.8 \pm \sqrt{(1.8)^2 - 4(-5.4)}]/2$$

$$x = [-1.8 \pm \sqrt{3.24 + 21.6}]/2$$

$$x = [-1.8 \pm 4.98]/2$$

$$x = [-1.8 + 4.98]/2 = 1.59$$

$$[PCl_5] = 3.0 - x = 3 - 1.59 = 1.41 \text{ M}$$

$$[PCl_3] = [Cl_2] = x = 1.59 \text{ M}$$

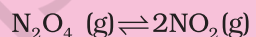
قدم 3۔ تعامل کی توازن مساوات میں توازن ارتکاز کی قیمت رکھ کر x کی قیمت معلوم کیجیے۔ اگر آپ ایک دو درجی مساوات حل کر رہے ہیں تو ایسے ریاضیاتی حل کا انتخاب کیجیے جس کا کوئی کیمیائی مطلب ہو۔

قدم 4۔ x کے لیے معلوم کی گئی قیمت کی مدد سے توازن ارتکاز معلوم کیجیے۔

قدم 5۔ اپنے جوابات کی جانچ توازن مساوات میں ان نکالی گئی قیمتیوں کو روکھ کر کیجیے۔

مسئلہ 7.8

N₂O₄ کو 400K پر 1L والے تعاملی برتن میں رکھا گیا ہے اور توازن کی حالت کو پہنچ دیا جاتا ہے۔



توازن کے وقت کل دباؤ 9.15 bar پایا گیا۔ توازن کے وقت اور جزوی دباؤ معلوم کیجیے۔

حل

$$pV = nRT$$

$$(V) = 1 \text{ L}$$

$$N_2O_4 \text{ کی سالمناتی کیت 92 g}$$

$$\text{مولوں کی تعداد } g/92 = 0.15 = 13.8g/92 \text{ گیس (n)}$$

$$(R) = 0.083 \text{ bar L mol}^{-1}\text{K}^{-1} \text{ گیس مستقلہ}$$

$$\text{درجہ حرارت (T)} = 400 \text{ K}$$

$$pV = nRT$$

$$p \times 1L = 0.15 \text{ mol} \times 0.083 \text{ bar L mol}^{-1}\text{K}^{-1}$$

$$\times 400 \text{ K}$$

$$p = 4.95 \text{ bar}$$



$$\begin{array}{ccc} \text{ابتدائی دباؤ} & 0 & \\ 4.98 \text{ bar} & 2x \text{ bar} & \end{array}$$

توازن کے وقت

لہذا

$$p_{\text{total}} = p_{N_2O_4} + p_{NO_2}$$

- اگر $e^{-\Delta G^\ominus / RT} > 1$, تو $\Delta G^\ominus / RT < -\Delta G^\ominus$ - منفی ہوگا اور $K_c < 1$ ۔ جس کا مطلب ہے کہ غیر از خود تعامل یا وہ تعامل جو آگے کی سمت ہوگا اتنا کم ہوگا کہ نہایت کم مقدار میں حاصل تیار ہوگا۔

مسئلہ 7.10

گلائیکولس (Glycolysis) میں گلوکوز کے فاسفوریلیشن (Phosphorylation) کے لیے ΔG^\ominus کی قیمت 298 K پر $K_c = 13.8 \text{ kJ/mol}$ ہے۔

حل

$$\Delta G^\ominus = 13.8 \text{ kJ/mol} = 13.8 \times 10^3 \text{ J/mol}$$

$$\Delta G^\ominus = -RT \ln K_c \quad \text{کہ}$$

$$\ln K_c = -13.8 \times 10^3 \text{ J/mol}$$

$$(8.314 \text{ J mol}^{-1} \text{ K}^{-1} \times 298 \text{ K})$$

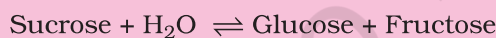
$$\ln K_c = -5.569$$

$$K_c = e^{-5.569}$$

$$K_c = 3.81 \times 10^{-3}$$

مسئلہ 7.11

سوکروز کی آپ پاشیدگی (Hydrolysis) سے ہمیں حاصل ہوتا ہے۔



مساوات کے لیے $K_c = 2 \times 10^{13}$ پر توازن مستقلہ 300 K میں مساوات کے لیے ΔG^\ominus معلوم کیجیے۔

حل

$$\Delta G^\ominus = -RT \ln K_c$$

$$\Delta G^\ominus = -8.314 \text{ J mol}^{-1} \text{ K}^{-1} \times 300 \text{ K} \times \ln(2 \times 10^{13})$$

$$\Delta G^\ominus = -7.64 \times 10^4 \text{ J mol}^{-1}$$

7.7 توازن مستقلہ K، تعامل خارج قسمت Q اور گبس توانائی (Relationship Between Equilibrium Constant K, Reaction Quotient Q And Gibbs Energy G)

کسی تعامل کے لیے K_c کی قیمت اس کی تعامل کی شرح پر منحصر نہیں ہوتی۔ تاہم جیسا کہ آپ نے باب 6 میں پڑھا ہے یہ تعامل کی حرحرکیات پر، اور خاص طور پر گبس توانائی میں تبدیلی $\Delta G^\ominus \rightarrow \Delta G$ پر براہ راست منحصر ہوتی ہے اگر:

- ΔG^\ominus منفی ہے، تو تعامل از خود نہیں ہوگا۔ بلکہ رجعت پذیر تعامل کے طور پر منفی ΔG ہوگی، پیش رفت تعامل کے حاصل تعامل میں تبدیل ہو جائیں گے۔
- ΔG مثبت ہے، تو تعامل از خود نہیں ہوگا۔ بلکہ رجعت پذیر تعامل کے طور پر منفی ΔG^\ominus ہوگی، پیش رفت تعامل کے حاصل تعامل میں تبدیل ہو جائیں گے۔

ΔG صفر ہے تو تعامل نے توازن حاصل کر لیا ہے: اس مقام پر کوئی آزاد توانائی موجود نہیں ہے جو تعامل کو آگے بڑھا سکے۔ توازن کے اس حرحرکیاتی نظریے کے لیے ایک ریاضیاتی عبارت مندرجہ ذیل مساوات کے ذریعہ ظاہر کی جاسکتی ہے:

$$(7.21) \quad \Delta G = \Delta G^\ominus + RT \ln Q$$

جبکہ G^\ominus معیار گبس توانائی ہے

تو توانائی کی حالت میں جب $Q = K_c = 0$ اور $\Delta G = 0$ ہوگا تب مساوات اس طرح ہوگی۔

$$7.21 \quad \Delta G = \Delta G^\ominus + RT \ln K = 0$$

$$(7.22) \quad \Delta G^\ominus = -RT \ln K$$

$$(7.22) \quad \ln K = -\Delta G^\ominus / RT$$

دونوں جانب کا اینٹی لوگارتم لینے کے بعد ہمیں حاصل ہوتا ہے،

$$(7.23) \quad K = e^{-\Delta G^\ominus / RT}$$

لہذا مساوات (7.23) کا استعمال کرتے ہوئے، تعامل کی از خود کاری کو ΔG^\ominus کی اصطلاح میں بیان کیا جاسکتا ہے۔

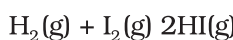
- اگر $K > 1$ جائے گا۔ جس کا مطلب ہے کہ از خود تعامل یا وہ تعامل جو اس حد تک پیش رفت ہوگا کہ حاصل کی مقدار کافی ہوگی۔

- اخراج کیے گئے متعامل / ماحصل کا ارتکازی دباؤ کل تعامل کی اس سمت سے راحت حاصل کرے گا جو اخراج کیے گئے مادہ کو پُر کرتی ہے۔

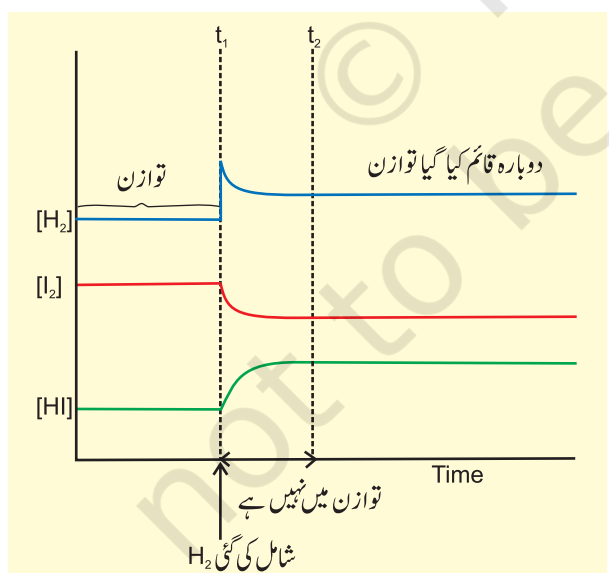
دوسرے الفاظ میں

”جب کبھی کسی متعامل یا ما حوصل کے ارتکاز کو تعامل کے توازن کے دوران تبدیل کیا جاتا ہے، تو توازن آمیزی کی ترکیب اس انداز میں تبدیل ہوتی ہے کہ ارتکاز کی تبدیلیوں کے اثرات کمترین ہو سکیں۔“

آئیے ایک تعامل لیتے ہیں:



اگر توازن کے وقت تعامل آمیزے میں H_2 کی مقدار بڑھائی جائے، تو تعامل کے توازن میں خلل پیدا ہوگا۔ اس کو قائم رکھنے کے لیے تعامل اس سمت میں بڑھے گا جہاں H_2 استعمال ہو رہی ہے، یعنی زیادہ H_2 اور I_2 تعامل کر کے HI بنائیں گے اور آخر کار تعامل دہنی سمت (پیش رفت) میں بڑھے گا (شکل 7.8)۔ یہ لی چیلنجیر کے اصول کے مطابق ہے جس کے مطابق کسی متعامل / ماحصل کے اضافہ کرنے پر ایک نیا توازن قائم ہوگا جس میں متعامل / ماحصل کا ارتکاز اس سے کم ہوگا جتنا کہ اضافہ کے بعد ہوا لیکن اس سے کم ہوگا جو ابتدائی آمیزے میں تھا۔



شکل 7.8 تعامل $\text{H}_2(\text{g}) + \text{I}_2(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{HI}(\text{g})$ میں H_2 کے اضافہ کا متعامل اور ماحصل کے ارتکازی پر اثر

$$Q_c = [\text{HI}]^2 / [\text{H}_2][\text{I}_2]$$

7.8 توازن کو متاثر کرنے والے عوامل

(Factors Affecting Equilibria)

کیمیائی تالیف کے اہم مقاصد میں سے ایک اہم مقصد یہ ہے کہ متعامل زیادہ سے زیادہ مقدار میں ماحصل میں تبدیل ہوں جبکہ خرچ کی گئی توانائی کمترین ہو۔ اس کا مطلب معتدل درجہ حرارت اور دباؤ پر ماحصل کی زیادہ سے زیادہ مقدار کو حاصل کرنا۔ اگر یہ نہیں ہوتا ہے تو تجرباتی حالات کو موافق بنانے کی ضرورت ہے۔ مثال کے طور پر، ہمیں عمل کے ذریعہ N_2 اور H_2 سے NH_3 کی تالیف کے لیے تجرباتی حالات کا اختیاب حقیقی معماشی اہمیت کا حاصل ہے۔ امونیا کی عالمی سالانہ پیداوار تقریباً ایک کروڑ ٹن ہے۔ کیمیائی کھاد کے بطور اس کا سب سے زیادہ استعمال ہے۔

توازن مستقلہ K_c ، ابتدائی ارتکاز پر منحصر نہیں ہے۔ لیکن اگر توازن کے وقت نظام میں کسی ایک یا زیادہ متعامل مادے کے ارتکاز میں تبدیلی کر دی جائے تو نظام توازن میں قائم نہیں رہے گا، اور کل تعامل کسی بھی سمت میں اس وقت تک جائے گا جب تک کہ توازن دوبارہ قائم نہ ہو جائے۔ اسی طرح نظام کے درجہ حرارت یا دباؤ میں تبدیلی تووازن کو بدلتی ہے۔ یہ طے کرنے کے لیے کہ تعامل کون سی را اختیار کرے گا یا ایک مقداری پیشین گوئی کے لیے کہ حالات میں تبدیلی کا توازن پر کیا اثر ہوگا، ہم لی چیلنجیر کے اصول کا استعمال کرتے ہیں۔ یہ بتاتا ہے کہ ”کسی ایسے بجھ میں تبدیلی جو کسی نظام کی توازن حالت طے کرتی ہو، نظام میں اس طرح کی تبدیلی پیدا کر دیتی کہ وہ اس بجھ کے اثرات کو کم یا زائل کر دیتا ہے۔“ اس کا اطلاق تمام طبیعی اور کیمیائی توازن پر ہوتا ہے۔ اب ہم ان عوامل سے بحث کریں گے جو توازن کو متاثر کر سکتے ہیں۔

7.8.1 ارتکاز میں تبدیلی کا اثر

(Effect of Concentration Change)

عام طور پر جب توازن میں کسی متعامل / ماحصل کے اضافہ / اخراج سے خلل پیدا ہوتا ہے، تو لی چیلنجیر اصول پیشین گوئی کرتا ہے کہ۔

- داخل کیے گئے متعامل / ماحصل کا ارتکازی دباؤ کل تعامل کی اس سمت سے راحت حاصل کرے گا جو داخل کیے گئے مادے کا اسراف کرتی ہے۔

بننے سے راحت ملتی ہے۔ کیونکہ $\text{Fe}(\text{SCN})^{2+}$ کا ارتکاز کم ہو رہا ہے لہذا سرخ رنگ کی شدت میں بھی کمی واقع ہوتی ہے۔

HgCl_2 ملانے سے بھی سرخ رنگ میں کمی آتی ہے کیونکہ Hg^{2+} , SCN^- آئین سے تعامل کر کے مستحکم پیچیدہ آئین $[\text{Hg}(\text{SCN})_4]^{2-}$ بناتا ہے۔ آزاد SCN^- (aq) آئین کا اخراج مساوات (7.24) میں توازن کو دامیں سے باسیں سمت شفت کرتا ہے کہ SCN^- آئین دوبارہ بن سکیں دوسری طرف پوٹاشیم تھائیوسائنائٹ ڈالنے سے محلول کے رنگ کی شدت میں اضافہ ہوتا ہے کیونکہ وہ توازن کو دفعی سمت میں شفت کرتا ہے۔

7.8.2 دباؤ میں تبدیلی کے اثرات

(Effect of Pressure Change)

گیسی تعاملات میں جنم میں تبدیلی کرنے سے حاصل ہونے والی دباؤ کی تبدیلی حاصل کی پیداوار کو متاثر کر سکتی ہے جہاں گیسی متعاملوں کے مولوں کی تعداد گیسی حاصل کے مولوں کی تعداد سے مختلف ہوتی ہے۔ غیر متجانس توازن کے لیے لی۔ چیلیئر اصول کا استعمال کرنے سے ٹھوس اور ریقق پر دباؤ کی تبدیلی کے اثرات کو نظر انداز کیا جاسکتا ہے کیونکہ محلول / ریقق کا جنم (اور ارتکاز) دباؤ کے اثرات سے تقریباً آزاد ہے۔

مندرجہ ذیل تعامل دیکھئے



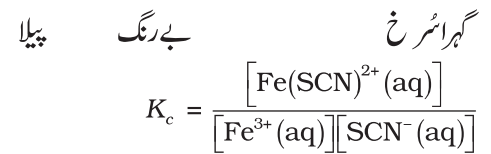
یہاں گیسی متعاملوں کے 4 مول ($\text{CO} + 3\text{H}_2$) گیسی حاصل کے 2 مول ($\text{CH}_4 + \text{H}_2\text{O}$) میں تبدیل ہو رہے ہیں۔ مان بیجے کہ تعامل آمیزہ (مندرجہ بالا تعامل کے لیے) ایک سلندر میں رکھا گیا ہے جس میں مستقل درجہ حرارت پر ایک پیشن لگا ہوا ہے۔ گیس کو اس کے ابتدائی جنم کے آدھے حصے تک دبایا گیا تو کل دباؤ دُگنا ہو جائے گا (کے مطابق)۔ جزوی دباؤ، متعامل اور حاصل کے ارتکاز تبدیل ہو جائیں گے اور آمیزہ اب توازن میں نہیں رہے گا۔ دوبارہ توازن قائم کرنے کے تعامل کس سمت میں بڑھے گا اس کی پیشین گوئی لی چیلیئر اصول کے مطابق کی جاسکتی ہے۔ چونکہ دباؤ دُگنا ہو گیا ہے لہذا اب توازن آگے کی سمت شفت ہو گا۔ ایک سمت جس میں گیس کے مولوں کی تعداد یا دباؤ گھٹتا ہے (ہم جانتے ہیں کہ دباؤ گیس کے مولوں کے تناسب میں ہوتا ہے)۔ اس کو تعامل خارج قسمت Q_c استعمال کر کے بھی

توازن کے وقت ہائیروجن کے اضافہ سے Q_c کی قیمت کے سمت بڑھے گی۔ لہذا توازن کو دوبارہ قائم کرنے کے لیے تعامل آگے کی سمت بڑھے گا۔ اسی طرح ہم کہہ سکتے ہیں کہ ما حاصل کا اخراج بھی پیش رفت تعامل کو بڑھائے گا اور ما حاصل کی مقدار میں اضافہ ہو گا اور اس کا تجارتی استعمال ان تعاملات میں زیادہ ہے جہاں ما حاصل گیس یا طیران پذیر مادے ہوتے ہیں۔ امونیا کی صنعت میں بھی امونیا کو ریقق کیا جاتا ہے اور مسلسل تعامل آمیزے سے علیحدہ کیا جاتا رہتا ہے جس کی وجہ سے تعامل آگے کی سمت جاری رہتا ہے۔ اس طرح CaO (عمرتی مادے کی طرح استعمال ہونے والا ہم مادہ) کی CaCO_3 سے بڑے پیمانے پر تیاری میں بھی سے لگاتار CO_2 نکالنے سے اختتام کی سمت تعامل تیز ہوتا ہے۔ یہ یاد رکھنا چاہیے کہ ما حاصل کا لگاتار اخراج Q_c کی قیمت کے سمت بڑھے پر برقرار رکھتا ہے اور تعامل پیش رفت سمت میں جاری رہتا ہے۔

ارتکاز کے اثرات۔ ایک تجربہ

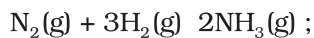
(Effect of Concentration – An Experiment)

اس کو مندرجہ ذیل تعامل سے ظاہر کیا جاسکتا ہے:



(III) نائیٹریٹ محلول میں دو قطرے پوٹاشیم تھائیوسائنائٹ محلول ڈالنے سے سرخ رنگ ظاہر ہوتا ہے جو $[\text{Fe}(\text{SCN})]^{2+}$ بننے کی وجہ سے ہے۔ سرخ رنگ کی شدت توازن قائم ہونے کے بعد برقرار رہتی ہے۔ اس توازن کو آگے یا پیچھے کی سمت تبدیل کرنے کا انحراف اس بات پر ہے کہ ہم تعامل یا ما حاصل میں سے کسی کا اضافہ کر رہے ہیں ایسے تعامل کا اضافہ کر کے جو Fe^{3+} یا SCN^- آئین کو ہٹا سکیں۔ تعامل کو مناف سمت میں بھی تبدیل کیا جاسکتا ہے۔ مثال کے طور پر آکرزیک ایسٹ Fe^{3+} آئین سے تعامل کر کے ایک مستحکم پیچیدہ آئین $[\text{Fe}(\text{C}_2\text{O}_4)_3]^{3-}$ بناتا ہے اس طرح آزاد Fe^{3+} آئین کا ارتکاز کم ہو جاتا ہے لی۔ چیلیئر اصول کے مطابق ہٹائے گئے Fe^{3+} کے ارتکاز دباؤ کو $\text{Fe}(\text{SCN})^{2+}$ کے افراط سے حاصل ہونے والے Fe^{3+} کے دوبارہ

- حرارت خور تعامل (ثبت ΔH) کے لیے درجہ حرارت میں اضافے کے ساتھ توازن مستقلہ میں بھی اضافہ ہوتا ہے۔ درجہ حرارت کی تبدیلی توازن مستقلہ اور تعاملات کی شرح کو متاثر کرتی ہے۔



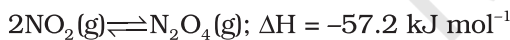
$$\Delta H = -92.38 \text{ kJ mol}^{-1}$$

مذکورہ بالا تعامل کے مطابق امونیا کی پیداوار ایک حرارت زاعمل ہے۔ لی چیلیز کے اصول کے مطابق درجہ حرارت بڑھانے سے توازن باعین سمت شفت ہو جاتا ہے اور امونیا کا توازن ارتکاز کم ہو جاتا ہے۔ دوسرے الفاظ میں امونیا کی زیادہ پیداوار کے لیے کم درجہ حرارت موزوں ہے، لیکن عملی طور پر بہت کم درجہ حرارت تعامل کو دھیما کر دیتا ہے اور اس لیے ایک وسیطہ (استعمال کیا جاتا ہے۔

درجہ حرارت کا اثر-ایک تجربہ

(Effect of Temperature – An Experiment)

توازن پر درجہ حرارت کا اثر دکھانے کے لیے NO_2 گیس (بھورے رنگ کی گیس) کا مظاہرہ کیا جاسکتا ہے جو N_2O_4 (بے رنگ گیس) میں تبدیل ہو جاتی ہے۔



NO_2 گیس، جس کی تیاری مرکب HNO_3 میں Cu کی چھپیں ڈال کر کی جاتی ہے، 5mL کی دو جانچ نیلوں میں اکٹھا کی جاتی ہے (ہر نیل میں گیس کے رنگ کی شدت ایک جیسی ہونی چاہیے) اور ڈھلن کو ایریڈائٹ سے سیل کر دیا جاتا ہے۔ 250mL کے تین بیکر 1, 2, 3 جن میں با ترتیب انجام دی آمیزہ، کمرہ کے درجہ حرارت پر پانی اور گرم پانی (363K) لیے جاتے ہیں (شکل 7.9)۔ دونوں جانچ نیلوں کو 10-8 منٹ کے لیے بیکر نمبر 2 میں رکھ دیتے ہیں۔ اس کے بعد ان میں سے ایک کو بیکر نمبر 1 اور دوسری کو بیکر نمبر 3 میں رکھتے ہیں۔ اس تجربہ میں درجہ حرارت کا تعامل کی سمت پر اثر بہت اچھی طرح واضح ہوتا ہے۔ بیکر 1 میں کم درجہ حرارت پر پیش رفت تعامل N_2O_4 کو سبقت حاصل ہے، چونکہ تعامل حرارت زا ہے لہذا NO_2 کی وجہ سے ہونے والے بھورے رنگ کی شدت میں کمی آتی ہے۔ جبکہ بیکر 3 میں بہت زیادہ درجہ حرارت پر رجعتی تعامل کو سبقت حاصل ہوتی ہے اور NO_2 بنتا ہے۔ لہذا بھورے رنگ میں شدت آجائی ہے۔

سمجھا جا سکتا ہے۔ مان لیجے $[\text{CO}]$, $[\text{H}_2]$, $[\text{CH}_4]$ اور $[\text{H}_2\text{O}]$ میتھا نیشن تعامل کے لیے توازن کے وقت مول ارتکاز ہیں۔ جب تعامل آمیزے کا حجم آدھا ہو جاتا ہے تو جزوی دباؤ اور ارتکاز دگنے ہو جاتے ہیں۔ ہم ہر توازن ارتکاز کو اس کی قیمت کا ڈگنا رکھ کر تعامل خارج قسمت حاصل کرتے ہیں۔

$$Q_c = \frac{[\text{CH}_4(\text{g})][\text{H}_2\text{O}(\text{g})]}{[\text{CO}(\text{g})][\text{H}_2(\text{g})]^3}$$

چونکہ $K_c > Q_c$ ہے تو تعامل آگے کی سمت بڑھے گا۔

تعامل $\text{C}(\text{s}) + \text{CO}_2(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{CO}(\text{g})$ میں جب دباؤ بڑھایا جاتا ہے تو تعامل الٹی سمت میں چلتا ہے کیونکہ گیس کے مولوں کی تعداد آگے کی سمت میں بڑھتی ہے۔

7.8.3 غیر عامل گیس کی شمولیت کے اثرات

(Effect of Inert Gas Addition)

اگر حجم کو قائم رکھا جائے اور ایک غیر عامل گیس جیسے کہ آرگن کو جو تعامل میں حصہ نہیں لیتی، داخل کیا جائے تو توازن پر کوئی اثر نہیں ہوگا۔ اس کی وجہ یہ ہے کہ مستقل حجم پر غیر عامل گیس کی شمولیت جزوی دباؤ یا تعامل میں حصہ لینے والی اشیا کے مول ارتکاز کو تبدیل نہیں کرتی۔ تعامل خارج قسمت صرف اسی وقت تبدیل ہوگا جب داخل کی جانے والی گیس تعامل میں حصہ لینے والی متعامل یا حاصل گیس ہو۔

7.8.4 درجہ حرارت میں تبدیلی کا اثر

(Effect of Temperature Change)

جب کبھی بھی توازن میں ارتکاز، دباؤ یا حجم کی تبدیلی سے خلل پیدا ہوتا ہے تو توازن آمیزے کی ترکیب بدل جاتی ہے کیونکہ تعامل خارج قسمت K_c توازن مستقلہ کے برابر نہیں رہتا۔ تاہم جب درجہ حرارت میں تبدیلی واقع ہوتی ہے تو توازن مستقلہ K_c تبدیل ہو جاتا ہے۔

عام طور پر توازن مستقلہ کا درجہ حرارت پر انحصار، تعامل کے لیے ΔH کے نشان پر منحصر ہوتا ہے۔

- حرارت زا تعامل (ΔH) کے لیے درجہ حرارت میں اضافے کے ساتھ توازن مستقلہ میں کمی واقع ہوتی ہے۔

وقت لگتا ہے جبکہ بہت زیادہ درجہ حرارت زیادہ بہتر شرح لیکن کم پیداوار دیتا ہے۔

جرمن کیمیاداں فرٹر ہمیر نے دریافت کیا کہ ایک وسیط جس میں آئرن ہے مختلف درجہ حرارت پر تسلی بخش شرح کے لیے تعامل کو کیٹلائز کرتا ہے جہاں NH_3 کے توازنی ارتکاز کافی حد تک مناسب ہوتے ہیں۔ چونکہ تعامل میں بننے والے مولوں کی تعداد متعاملوں کی تعداد سے کم ہوتی ہے NH_3 کی پیداوار کو دباؤ بڑھا کر بہتر بنایا جاسکتا ہے۔

وسیط کا استعمال کرتے ہوئے NH_3 کی تالیف میں درجہ حرارت اور دباؤ کی مناسب ترین حالت 500°C اور 200 atm کے قریب ہوتی ہے۔

اس طرح کا نیکیت پر اس کے ذریعہ سلفیور ک ایسڈ کی بڑے پیمانے پر تیاری میں،

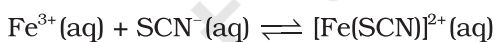


حالانکہ K_c کی قدر محض مجوزہ قدر ہے لیکن عملی طور پر SO_2 سے SO_3 کی تکمیل بہت دشی ہوتی ہے۔ لہذا پلیشیم یا ڈائی وینیڈیم پینٹا آکسائیڈ (V_2O_5) تعامل کی شرح بڑھانے کے لیے وسیط کے طور پر استعمال کیا جاتا ہے۔ نوٹ: اگر تعامل میں K کی قیمت بہت کم ہے تو وسیط زیادہ کارگر ثابت نہیں ہوتا۔

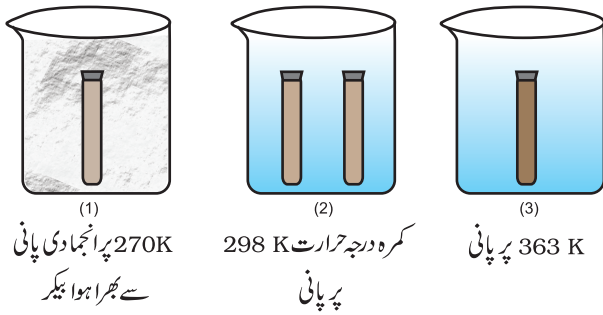
7.9 محلول میں آئینی توازن

(Ionic Equilibrium In Solution)

توازن کی سمیت پر ارتکاز میں تبدیلی کے اثرات دیکھنے کے دوران آپ نے اتفاقاً مندرجہ ذیل توازن کو دیکھا ہے جس میں آئین موجود ہیں:

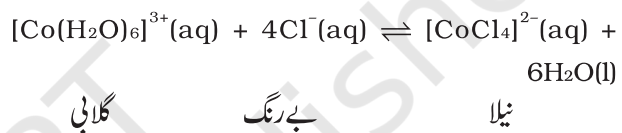


ایسے بے شمار توازن ہیں جن میں صرف آئین شامل ہوتے ہیں۔ یہ سمجھی کو معلوم ہے کہ چینی کا آبی محلول برقی ایصال نہیں کرتا۔ لیکن جب پانی میں سادہ نمک (سُوڈیم کلورائیڈ) ملا یا جاتا ہے تو برق کا ایصال ہوتا ہے مزید یہ بھی کہ سادہ نمک کی مقدار بڑھانے سے برقی ایصال بھی بڑھ جاتا ہے۔ مائل فیرڈے نے اشیا کو ان کی برقی ایصالیت کی بنیاد پر دوزموں میں تقسیم کیا تھا۔ اشیا کا ایک زمرة اپنے آبی محلول میں برقی



شکل 7.9 تعامل $2\text{NO}_2(\text{g}) \rightleftharpoons \text{N}_2\text{O}_4(\text{g})$ کے لیے درجہ حرارت کا توازن پر اثر

حرارت خور تعامل میں بھی درجہ حرارت کا اثر دیکھا جاسکتا ہے



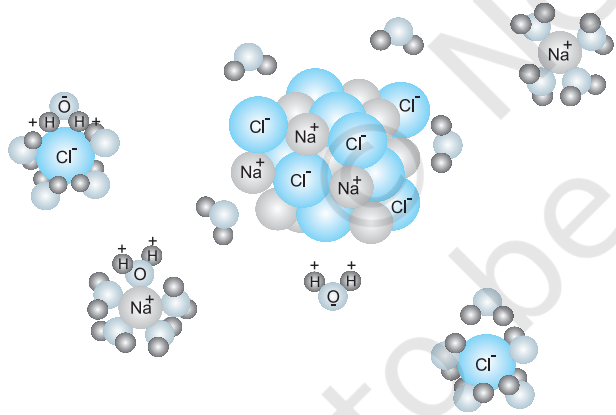
نیلا گلابی بے رنگ

کمرہ کے درجہ حرارت پر توازن آمیزہ کا رنگ $[\text{CoCl}_4]^{2-}$ کی وجہ سے نیلا ہے۔ جب اسے انجامادی آمیزے میں ٹھنڈا کیا جاتا ہے تو آمیزے کا رنگ $[\text{CO}(\text{H}_2\text{O})_6]^{3+}$ کی وجہ سے گلابی ہو جاتا ہے۔

7.8.5 وسیط کا اثر (Effect of a Catalyst)

ایک وسیط (Catalyst) متعامل کے ماحصل میں تبدیل ہونے کے لیے ایک نیا اور کم توانائی والا راستہ فراہم کر کے کیمیائی تعامل کی شرح کو بڑھا دیتا ہے۔ یہ پیش رفت اور پشت رفت تعاملوں کی شرح کو بڑھادیتا ہے جو ایک ہی عبوری حالت سے گزرتے ہیں اور توازن پر اثر نہیں ڈالتا۔ وسیط پیش رفت اور پشت رفت دونوں کی ایکیلیویشن توانائی (Activation Energy) کو بالکل ایک جیسی مقدار میں کم کرتا ہے۔ وسیط تعامل آمیزے کی توازن ترکیب کو بالکل نہیں بدلتا۔ یہ توازن کیمیائی مساوات میں ظاہر نہیں ہوتا اور نہ ہی توازن مستقلہ کے علامت میں ظاہر ہوتا ہے۔ آئیے ہم ڈائی ناکٹروجن اور ڈائی ہائیڈروجن سے بننے والی امونیا کا مطالعہ کریں جو ایک زبردست حرارت زا تعامل ہے اور جو اس طرح آگے بڑھتا ہے کہ بننے والے مولوں کی کل تعداد میں متعامل کے مقابله میں کمی واقع ہوتی ہے۔ درجہ حرارت میں اضافے کے ساتھ توازن مستقلہ گھٹتا ہے۔ کم درجہ حرارت پر تعامل کی شرح کم ہوتی ہے کیونکہ توازن تک پہنچنے میں زیادہ

اساس صحیح ناسب میں ملائے جاتے ہیں تو وہ ایک دوسرے کے ساتھ تعامل کر کے نمک بناتے ہیں۔ نمکوں کی کچھ عام مثالیں سودیم کلورائڈ، پیریم سلفیٹ، سودیم نائٹریٹ وغیرہ ہیں۔ سودیم کلورائڈ (عام نمک) ہماری غذا کا ایک اہم حصہ ہے اور ہائڈرولکورک ایسٹ اور سودیم ہائڈرولوکسائٹ کے تعامل سے بنتا ہے۔ یہ ٹھوس حالت میں ثابت چارج والے سودیم آئین اور منفی چارج والے کلورائڈ آئین کے گچھے کی شکل میں پایا جاتا ہے جو مختلف چارج والی انواع کے درمیان کام کرنے والے برتنی سکونی باہمی عمل کے ذریعہ ایک دوسرے سے جڑے رہتے ہیں (شکل 7.10)۔ چارجوں کے درمیان برق سکونی قوتیں میڈیم کے ڈائی الیکٹرک مستقلہ کے مقلوب ناسب میں ہوتی ہیں۔ پانی ایک آفاتی محلہ ہے جس کا ڈائی الیکٹرک مستقلہ بہت زیادہ ہوتا ہے جو کہ 80 ہے۔ اس طرح جب نمک پانی میں گھولا جاتا ہے برتنی سکونی باہمی عمل 80 کے فیکٹر سے کم ہو جاتا ہے اور یہ آئین کے محلوں میں آزاد گھومنے میں مدد کرتا ہے۔ اس کے علاوہ یہ پانی کے سالموں کے ساتھ ہائڈریشن کی وجہ سے بھی کافی علیحدہ رہتے ہیں۔



شكل 7.10 سودیم کلورائڈ کا پانی میں گھلننا۔ Na^+ اور Cl^- پانی کے قطبی سالموں کے ساتھ ہائڈریشن کے سبب مستحکم ہو گئے ہیں۔

پانی میں ہائڈرولکورک ایسٹ اور ایسٹیک ایسٹ کے آیونائزیشن کا مقابلہ کرنے پر ہم دیکھتے ہیں کہ اگرچہ دونوں ہی قطبی شریک گرفت سالے ہیں لیکن پہلا والا اپنے تریبی آئیوں میں پوری طرح آیونائز ہو جاتا ہے جبکہ بعد والا صرف جزوی طور پر (5%) آیونائز ہوتا ہے۔ جس حد تک

کا ایصال کرتا ہے اور الیکٹرولائٹ (Electrolyte) کہلاتا ہے۔ جبکہ وہ جو برق کا ایصال نہیں کرتے الیکٹرولائٹ نہیں ہیں۔ فیروٹے نے الیکٹرولائٹ کو مزید قوی اور کمزور الیکٹرولائٹ میں تقسیم کیا ہے۔ قوی الیکٹرولائٹ پانی میں گھلنے پر تقریباً پوری طرح آیونائز ہو جاتے ہیں جبکہ کمزور الیکٹرولائٹ کا افتراق جزوی طور پر ہوتا ہے۔ مثال کے طور پر سودیم کلورائڈ کے آبی محلوں میں کمک طور پر سودیم اور کلورائڈ آئین ہی ہوتے ہیں جبکہ ایسٹیک ایسٹ ایسٹیک ایسٹ کے سالمات اور کچھ ایسٹیک آئین اور پروٹان ہوتے ہیں یہ اس وجہ سے ہوتا ہے کہ سودیم کلورائڈ میں 100% آیونائزیشن ہوتا ہے جبکہ ایسٹیک ایسٹ میں اس کے مقابلے میں 5% سے بھی کم آیونائزیشن ہوتا ہے کیونکہ وہ ایک کمزور الیکٹرولائٹ ہے۔ یہ نوٹ کرنا چاہیے کہ کمزور الیکٹرولائٹ میں توازن آئین اور غیر آیونائز سالموں کے درمیان قائم ہوتا ہے۔ آبی محلوں میں اس قسم کا توازن آئینی توازن (Ionic Equilibrium) کہلاتا ہے۔ تیزاب، اساس اور نمک الیکٹرولائٹ کی طرح عمل کر سکتے ہیں۔

7.10 تیزاب اساس اور نمک (Acids, Bases And Salts)

تیزاب اساس اور نمک قدرتی ماحول میں بڑے پیمانے پر پائے جاتے ہیں ہائڈرولکورک ایسٹ جو کہ گلیسترک رس (Gastric Juice) ہے میں موجود ہمارے معدہ کے استر کے ذریعہ روزانہ 1.5-2-1 لیٹر کے حساب سے افراز ہوتا ہے جو عمل ہضم کے لیے لازمی ہوتا ہے ایسٹیک ایسٹ سرکہ کا اہم جزو ہوتا ہے۔ نیبو اور سنترہ کے رس میں سٹرک ایسٹ (Citric Acid) اور اسکاربک ایسٹ (Ascorbic Acid) پائے جاتے ہیں، لفظ ایسٹ لاٹنی لفظ ایسٹس (Acidus) سے ماخوذ ہے جس کے معنی ہیں کھٹا۔ تیزاب نیلے لٹمس کا غذ کوال رنگ میں تبدیل کرتے ہیں اور دھاتوں سے تعامل کرنے پر ہائڈروجن گیس دیتے ہیں اسی طرح اساس (Base) لال لٹمس کا غذ کونیلے رنگ میں تبدیل کرتے ہیں، ان میں کڑواہٹ ہوتی ہے اور یہ صابن کی طرح پکنے ہوتے ہیں اساس کی ایک عام مثال کپڑے دھونے کا سوڈا ہے جو دھونے کے کام میں آتا ہے۔ جب تیزاب اور

فیراڈے کی پیدائش لندن کے قریب ایک گھرانے میں ہوئی جس کے پاس بہت کم اٹاٹہ تھا۔ 14 سال کی عمر میں انہوں نے ایک جلد ساز کے بھار کرنا شروع کیا جس نے فیراڈے کو اجازت دی کہ وہ ان کتابوں کو پڑھ سکتا ہے جن کی وجہ سازی کرتا ہے۔ خوش قسمتی سے اسے ڈیوی کی تحریب گاہ میں بطور اسٹینٹ کام کرنے کا موقع ملا، اور 14-1813 میں وہ ان کے ساتھ کونٹینینٹ گیا۔ اس سفر کے دوران کئی نمایاں سائنس دانوں سے اس کا رابطہ قائم ہوا جس سے اس نے بہت کچھ سیکھا۔ 1825 میں اس نے ڈیوی کے بعد رائل انسٹی ٹیوٹ کی تحریب گاہوں کے ڈائریکٹر کا عہدہ سنبھالا اور 1833 میں وہ کیمیا کا پہلا فلیرین پروفیسر بن۔ فیراڈے کا پہلا ہم کام تحلیلی کیمیا (Analytical Chemistry) پر تھا۔ 1821 کے بعد اس کا زیادہ تر کام برقيات، مقناطيسیت اور مختلف برقی مقناطيسی اعمال پر تھا۔ اس کے خیالات نے جدید فیلڈ تھیوری کی بنیاد ڈالی۔ 1834 میں اس نے اپنے الیکٹرولسیس کے دو گلیے دریافت کیے۔ فیراڈے بہت سادہ اور نرم دل انسان تھے۔ انہوں نے اعزازات کو قبول کرنے سے انکار کیا اور کسی سائنسی تناظر سے اپنے آپ کو علیحدہ رکھا۔ انہوں نے ہمیشہ اکیلے ہی کام کرنا پسند کیا اور کبھی اسٹینٹ نہیں رکھا۔ انہوں نے سائنس کی اشاعت مختلف طریقوں سے کی جس میں ان کی جمعہ کی شام کا خطبہ بھی شامل تھا جو انہوں نے رائل انسٹی ٹیوٹ میں قائم کیا تھا۔ وہ اپنے کرسمس کے خطبہ 'شمع کی کیمیائی تاریخ' (Chemical History of a Candle) کے لیے بہت مشہور ہیں۔ انہوں نے تقریباً 450 سائنسی مضامین شائع کیے۔



مائیکل فیراڈے
(1791-1867)

ایک خالی پروٹان H^+ بہت زیادہ تعامل پذیر ہوتا ہے اور آبی محلول میں آزاد نہیں رہ سکتا لہذا وہ محلل پانی کے سالمہ کے آکسیجن ایٹم کے ساتھ بند بنا کر ٹرائی گول بائی پیراٹل ہائڈرو نیم آئین H_3O^+ بنتا ہے

اسی طرح ایک اساس MOH آبی محلول میں مندرجہ ذیل مساوات کے مطابق آیونائز ہوتا ہے۔



ہائڈروکسل آئین بھی آبی محلول میں آبیدہ شکل میں پایا جاتا ہے۔ تیزاب اور اساس کے آرہیں کے تصور کی بہت سی حدود ہیں چونکہ یہ صرف آبی محلول کے لیے ہی کارگر ہے اور امونیا جیسے مادوں کی اساسی نوعیت کیوضاحت نہیں کرتا جس میں ہائڈروکسل گروپ نہیں ہوتے۔

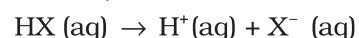
7.10.2 برونستد لاری تیزاب اور اساس - (The Brönsted-Lowry Acids and Bases)

ڈنیش کیمیا داں، جونس برونستد اور انگریز کیمیا داں، تھامس ایکم۔ لاری نے تیزاب اور اساس کی ایک زیادہ عمومی تعریف پیش کی۔ برونستد لاری نظر یے کے مطابق "ایسٹد وہ اشیا ہوتی ہیں جو ایک ہائڈرو جن H^+ عطا کر سکتی ہیں اور اساس وہ ہوتے ہیں جو ہائڈرو جن آئین قبول کرتے ہیں: مختصر طور پر تیزاب پروٹان معطی (Donar) اور اساس پروٹان قبول کار ہوتے ہیں۔

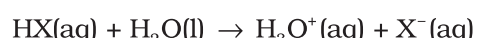
یہ آیونائز ہو سکتا ہے وہ بند کی قوت پر مختص ہوتی ہے اور اس حد پر بھی جہاں تک حاصل شدہ آیون کی سولویشن ہو سکتی ہے۔ افزاق اور آیونائزیشن کی اصطلاحات کا استعمال مختلف معنی میں پہلے بھی کیا گیا ہے۔ افزاق پانی میں آیون کی علیحدگی کے اس عمل کو بتاتا ہے جو پہلے سے ہی محل کی ٹھوس حالت میں موجود ہوتے ہیں اس طرح جیسے کہ سوڈیم کلوراٹ میں پائے جاتے ہیں۔ دوسری طرف آیونائزیشن وہ عمل ہے جس میں ایک تعدیلی سالمہ محلول میں چارج شدہ آیون میں ٹوٹ جاتا ہے۔ یہاں ہم ان دونوں اصطلاحات میں فرق نہیں کریں گے اور دونوں کو ادل بدل کر استعمال کریں گے۔

7.10.1 تیزاب اور اساس کا آرپننس تصور (Arrhenius Concept of Acids and Bases)

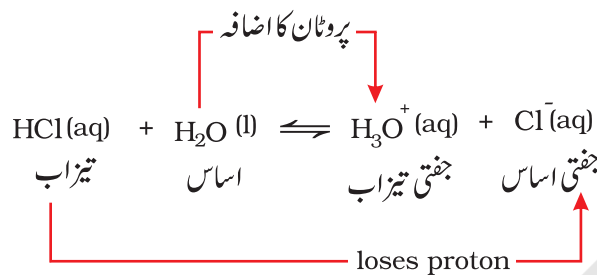
آرپننس کے نظریہ کے مطابق تیزاب وہ مادے ہوتے ہیں جو پانی میں ٹوٹ کر $H^+(aq)$ ہائڈرو جن آئین دیتے ہیں اور اساس وہ مادے ہوتے ہیں جو پانی میں ٹوٹ کر $OH^-(aq)$ ہائڈرو کسل آئین دیتے ہیں۔" ایک ایسٹد (aq) HX کا آیونائزیشن مندرجہ ذیل مساوات کے ذریعہ ظاہر کیا جاسکتا ہے۔



یا



base Pair) کہلاتا ہے۔ لہذا OH^- تیزاب H_2O کا جھنپتی اساس کہلاتے گا اور NH_4^+ اساس NH_3 کا جھنپتی تیزاب کہلاتا ہے۔ اگر برونستھڈ تیزاب ایک قوی تیزاب ہے تو اس کا جھنپتی اساس کمزور اساس ہوگا اور اس کے برخلاف بھی۔ یہ قابل غور ہے کہ جھنپتی تیزاب کے پاس ایک اضافی پروٹان ہوتا ہے اور ہر جھنپتی اساس کے پاس ایک پروٹان کم ہوتا ہے۔ پاہنڈ روکلورک ایسٹ کے پانی میں آبینا نیزیشن کی مثال لیجئے۔ HCl(aq) پانی کے سامنے کو ایک پروٹان دے کر ایک تیزاب کی طرح کام کرتا ہے جبکہ پانی ایک اساس ہوتا ہے



مندرجہ بالا مساوات میں یہ دیکھا جا سکتا ہے کہ پانی ایک اساس کی طرح کام کرتا ہے۔ نوع H_3O^+ پیدا ہوتی ہے جب پانی ایک بروٹان HCl سے قبول کرتا ہے۔ لہذا Cl^- , HCl کا جفتی اساس ہوتا ہے اور HCl اساس Cl^- کا جفتی تیزاب ہوا۔ اسی طرح پانی H_3O^+ تیزاب کا جفتی اساس اور O^+ اساس H_2O کا جفتی تیزاب ہوتا ہے۔

یہاں یہ مشاہدہ لچکپ ہے کہ پانی ایک تیزاب اور اساس کا دوہرا کردار نبھارتا ہے۔ HCl کے ساتھ تعامل میں پانی ایک اساس کی طرح کام کرتا ہے جبکہ امونیا کے ساتھ تعامل میں وہ ایک پروٹان دے کر تیزاب کا کام کرتا ہے۔

مسنون

مندرجہ ذیل برونزٹ تیزابوں کے لیے جفتی اساس کیا ہوں گے:
 HCO_3^- اور H_2SO_4^- , HF

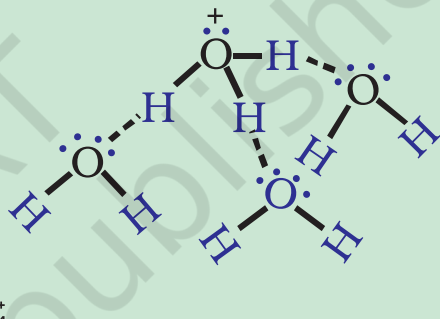
حل

جفتی اساس کے پاس ایک پروٹان کم ہونا چاہیے لہذا ان کے بالترتیب جفتی اساس ہوں گے: F^- , HSO_4^{2-} اور CO_3^{2-} -

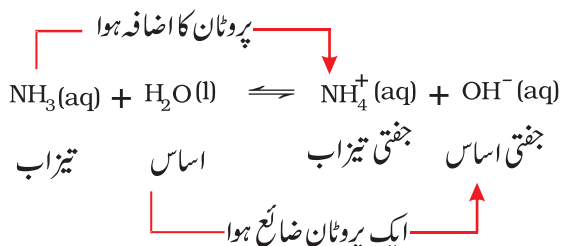
ہائیکورٹ روپیم اور ہائیکورٹ روکسل آئین

(Hydronium and Hydroxyl Ions)

ہانڈروجن آئین بذات خود صرف ایک پروٹان ہے جس کی جسامت بہت کم ہوتی ہے (10¹⁵ نصف قطر) اور برقی میدان بہت زیادہ۔ یہ اپنے آپ کو پانی کے سالمہ کے ساتھ دلوں پیغیر میں سے ایک سے متوجہ ہو کر H_3O^+ دیتا ہے۔ یہ نوع ٹھوس حالت میں بہت سے مرکبات میں پائی گئی ہے (مثلاً $H_3O^+Cl^-$)۔ آبی محلول میں ہانڈروجن آئین مزید ہانڈریٹ ہو کر $H_5O_2^+$, $H_7O_3^+$ اور $H_9O_4^+$ جیسی انواع دیتا ہے۔ اسی طرح ہانڈروکسل آئین بھی آبیدہ ہو کر $H_5O_3^-H_3O_2^-$ اور $H_7O_4^-$ وغیرہ جیسی انواع دیتا ہے۔



مندرجہ ذیل مساوات کے ذریعہ دکھائے گئے امونیا کے پانی میں افتراق کی مثال برغور کیجیے:



ہائیڈروکسل آئن کے سب ایک اسائی مخلوط بنتا ہے۔ اس تعامل میں پانی کے سامنے پروٹان معطی کے طور پر کام کرتے ہیں اور امونیا کے سامنے پروٹان قبول کارکے طور پر۔ الہدایہ بالترتیب لاری۔ برونسٹد تیزاب اور اساس کھلاتے ہیں۔ پشت رفت تعامل میں H^+ آئن NH_4^+ سے OH^- کو منتقل ہو جاتا ہے۔ اس حالت میں NH_4^+ برونسٹد اساس کے طور پر کام کرتے ہیں۔ تیزاب اساس کا جوڑا جس میں صرف ایک پروٹان کا فرق ہوتا ہے وہ جنحتی تیزاب اساس جوڑا (Conjugate Acid-Base Pair) کہا جاتا ہے۔

آرہینیس سویڈن میں اپسالا کے پاس پیدا ہوئے۔ انہوں نے 1884 میں اپسالا یونیورسٹی میں اپنا تحقیقی مقالہ "اللیکٹرولائٹ محلول کی ایصالیت" (Conductivities of Electrolyte Solution) پیش کیا۔ اگلے پانچ سالوں میں وسیع پیمانے پر سفر کیے اور یوروپ کے بہت سے تحقیقی مراکز کا دورہ کیا۔ 1895 میں وہ یونیورسٹی آف استاکھوم میں طبیعتیات کے پروفیسر کے عہدے پر فائز ہوئے۔ جہاں 1897 سے 1902 تک آپ اس کے ریکٹر رہے۔ 1905 سے انتقال کے وقت تک نوبل انسٹی ٹیوٹ آف استاک ہوم میں فریکل کیمیسٹری کے ڈائریکٹر کے طور پر کام کیا۔ کئی برسوں تک آپ برقی محلول پر کام کرتے رہے۔ 1899 میں آپ نے ایک مساوات کی بنیاد پر تعامل کی شرح پر درجہ حرارت کے انحصار پر بحث کی جو اب عام طور پر آرہینیس کی مساوات کھلاتی ہے۔



ساونتے آرہینیس
(1859-1927)
انہوں نے مختلف شعبوں میں کام کیا ہے اور امیو نو کیمیسٹری (Immunochemistry)، علم کائنات (Cosomolgy)، زندگی کی ابتدا (Origin of Life) اور دور برفاںی (Ice Age) کی وجہات وغیرہ میں ان کا اہم تعاون رہا ہے۔ وہ پہلے سائنسدان تھے جنہوں نے 'سیز گھر اثر پر اسی نام سے بحث کی۔ انہیں 1903 میں علم کیمیا میں برق پاشی افتراق (Electrolytic Dissociation) اور علم کیمیا کے ارتقاء میں اس کے استعمال پر نوبل پرائز ملا تھا۔

7.10.3 لیوں تیزاب اور اساس (Lewis Acids and Bases)

جی۔ این لیوں نے 1923 میں تیزاب کی تعریف بیان کرتے ہوئے کہا تھا کہ یہ وہ نوع ہے جو الیکٹران کے جوڑے کو قبول کرے اور اساس وہ نوع ہے جو الیکٹران جوڑے کا عطیہ دے۔ جہاں تک اساس کا تعقل ہے بروندٹ لاری اور لیوں کے تصورات میں کوئی فرق نہیں ہے کیونکہ دونوں حالتوں میں اساس الیکٹران کا ایک تہا جوڑا مہیا کرتے ہیں۔ تاہم لیوں کے نظریہ میں بہت سے تیزابوں میں پروٹان نہیں ہوتے۔ ایک خصوصی مثال الیکٹران کی کمی والے BF_3 کا NH_3 سے تعامل ہے۔

BF_3 میں کوئی پروٹان نہیں ہے لیکن اس کے باوجود یہ تیزاب کی طرح کام کرتا ہے اور NH_3 کے الیکٹران کا تنہا جوڑا قبول کر کے اس کے ساتھ تعامل کرتا ہے۔ اس تعامل کو مندرجہ ذیل مساوات سے ظاہر کرتے ہیں۔



الیکٹران کی کمی والی انواع جیسے AlCl_3 , Co^{3+} , Mg^{2+} وغیرہ لیوں تیزاب کی طرح کام کرتی ہیں جبکہ H_2O , H_2O^- , OH^- , NH_3^- , NH_3 وغیرہ جو الیکٹران جوڑا دے سکتے ہیں لیوں اساس کی طرح کام کرتے ہیں۔

7.15 مسئلہ

مندرجہ ذیل انواع کو لیوں تیزاب اور لیوں اساس کے طور پر تقسیم کیجیے اور بتائیے کہ یہ ایسے کس طرح کام کرتے ہیں:

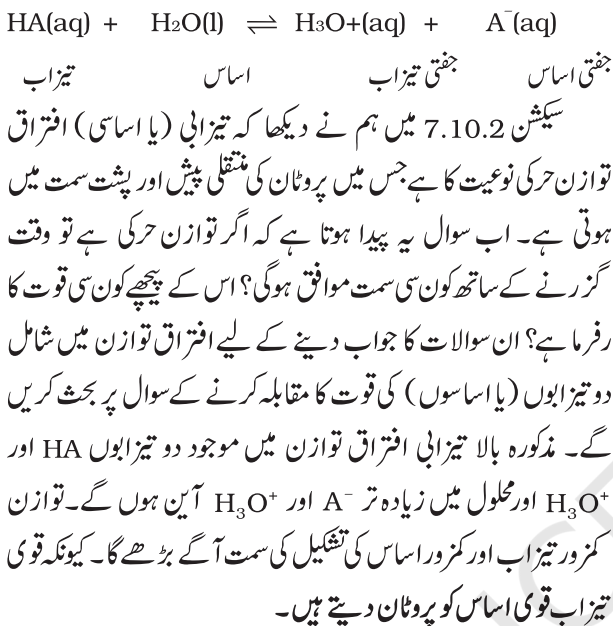
مسئلہ 7.13
مندرجہ ذیل بروندٹ اساسوں کے لیے جفتی تیزاب لکھئیے:
 HCOO^- , NH_2^- اور NH_3

حل
جفتی تیزاب کے پاس ہر ایک میں ایک پروٹان زائد ہونا چاہیے لہذا ان کے مطابق جفتی تیزاب بالترتیب NH_3 , NH_4^+ اور HCOOH ہیں۔

مسئلہ 7.14
انواع H_2O , HCO_3^- , HSO_4^- , NH_3 اور بروندٹ تیزاب اور اساس دونوں طرح کام کر سکتی ہیں۔ ان میں سے ہر ایک کے لیے جفتی تیزاب اور جفتی اساس بتائیے

نوع	جفتی اساس	جفتی تیزاب	حل
H_2O	H_3O^+	OH^-	جواب مندرجہ ذیل جدول میں دیا گیا ہے:
HCO_3^-	H_2CO_3	CO_3^{2-}	
HSO_4^-	H_2SO_4	SO_4^{2-}	
NH_3	NH_4^+	NH_2^-	

لاری تصور کی اصطلاح میں بھی ناپی جاسکتی ہے جہاں قوی تیزاب کا مطلب ہے ایک اچھا پروٹان معطلی اور قوی اساس کا مطلب ہے ایک اچھا پروٹان قبول کار۔ ایک کمزور تیزاب HA میں تیزاب اساس افتراق توازن دیکھئے۔



اس سے نتیجہ نکلتا ہے کہ قوی تیزاب کا پانی میں کمل افتراق ہوتا ہے اور بننے والا اساس بہت کمزور ہوتا ہے یعنی، قوی تیزابوں کے جفتی اساس بہت کمزور ہوتے ہیں۔ قوی تیزاب جیسے پرکلورک ایسٹ (HClO₄)، ہائڈرولکلورک ایسٹ (HCl)، ہائڈرو بروک ایسٹ (HBr) ہائڈرو آئوڈک ایسٹ (H₂SO₄)، ناٹرک ایسٹ (HNO₃) اور سلفیورک ایسٹ (H₂SO₄) جفتی اساس آئین ClO_4^- ، Cl^- ، I^- ، Br^- ، NO_3^- اور HSO_4^- دیں گے جو پانی (H_2O) کے مقابلے میں کمزور اساس ہیں۔ اسی طرح ایک بہت قوی اساس کمزور جفتی تیزاب دے گا۔ دوسری طرف ایک کمزور تیزاب مان لیجیے HA آبی و سیلے میں صرف جزوی طور پر افتراق کرتا ہے لہذا، محلول میں خاص کر غیر افتراق شدہ HA سالے ہوں گے۔ عام کمزور تیزاب ناٹرک ایسٹ (HNO₂) ہائڈرولفورک ایسٹ (HF) اور ایسٹریک ایسٹ (CH₃COOH) ہیں۔ یہ قابل غور ہے کہ کمزور تیزابوں کے بہت قوی جفتی اساس ہوتے ہیں مثال کے طور پر NH_2^- ، O_2^- اور H^- بہت اچھے پروٹان قبول کار ہیں لہذا یہ H_2O کے مقابلے میں زیادہ قوی اساس ہیں۔



حل

- (a) ہائڈروکسل آئین ایک لیوکس اساس ہے اور وہ ایک الیکٹران کا جوڑا دے سکتا ہے (OH⁻).
- (b) فلورائڈ آئین لیوکس اساس کی طرح کام کرتا ہے اور وہ اپنے چار الیکٹران تنہا جوڑوں میں سے ایک دے سکتا ہے۔
- (c) ایک پروٹان لیوکس تیزاب ہے کیونکہ وہ اساس جیسے ہائڈروکسل آئین اور فلورائڈ آئین سے الیکٹران کے جوڑے کو قبول کر سکتا ہے۔
- (d) ایک لیوکس تیزاب کی طرح کام کرتا ہے اور وہ امونیا یا این (Amine) جیسی انواع سے الیکٹران کا ایک تنہا جوڑا قبول کر سکتا ہے۔

7.11 تیزاب اور اساس کا آیونائزیشن

(Ionization Of Acids And Bases)

آرہینیس کا تیزاب اور اساس کا تصور وہاں زیادہ فائدہ مند ہے جہاں تیزاب اور اساس کا آیونائزیشن ہوتا ہے کیونکہ زیادہ تر کیمیائی اور حیاتیاتی اعمال میں آیونائزیشن آبی و سیلے میں ہوتا ہے۔ قوی تیزاب جیسے پرکلورک ایسٹ (HClO₄)، ہائڈروکلورک ایسٹ (HCl)، ہائڈرو بروک ایسٹ (HBr) ہائڈرو آئوڈک ایسٹ (HI)، ہائڈرو کلورک ایسٹ (HCl)، ہائڈرو بروک ایسٹ (H₂SO₄)، ناٹرک ایسٹ (HNO₃) اور سلفیورک ایسٹ (H₂SO₄) قوی اسے آبی محلول میں تقریباً پوری طرح اپنے ترکیبی آبیوں میں تخلیق ہو جاتے ہیں، اور اس طرح پروٹان (H^+) مطلی بنا جاتے ہیں۔ اسی طرح قوی اساس جیسے یتھیم ہائڈرو آکسائٹ (LiOH)، سوڈم ہائڈرو آکسائٹ (NaOH)، پوٹاشیم ہائڈرو آکسائٹ (KOH) سینیم ہائڈرو آکسائٹ (CsOH) اور بیریم ہائڈرو آکسائٹ (Ba(OH)₂) آبی محلول میں کمل طور پر افتراق کرنے کے بعد OH^- دیتے ہیں۔ آرہینیس کے تصور کے مطابق یہ قوی تیزاب اور اساس ہیں اور یہ کمل طور پر افتراق کر کے میدیم میں بالترتیب H_3O^+ اور OH^- دیتے ہیں۔ بصورت دیگر کسی تیزاب یا اساس کی قوت بروندہ

کرتا ہے۔ لہذا ہائڈروکسل آئن $[OH^-]$ کا ارتکاز K_w کی قیمت، $K_w = 10^{-7} M^2$

$$K_w = [H_3O^+][OH^-] = (1 \times 10^{-7})^2 = 1 \times 10^{-14} M^2$$

(7.28)

K_w کی قیمت درجہ حرارت منحصر ہوتی ہے کیونکہ یہ ایک توازن مستقلہ ہوتا ہے۔

خاص پانی کی کثافت/L 1000g ہوتی ہے اور اس کی مولر میکٹ mol/18.0g ہوتی ہے۔ اس سے شفاف پانی کی مولارتی مندرجہ ذیل طریقہ سے دی جاسکتی ہے:

$$[H_2O] = (1000 g / L)(1 mol / 18.0 g) = 55.55 M$$

لہذا افتراق شدہ پانی کا غیر افتراق شدہ پانی سے تابع اس طرح لکھا جاسکتا ہے۔ $10^{-7} / (55.55) = 1.8 \times 10^{-9}$ یا $2 \text{ in } 10^{-9}$ (لہذا توازن خاص طور پر غیر افتراق شدہ پانی کی سمت رہتا ہے)

ہم تیزابی، تعدیلی اور اساسی آبی محلولوں کو H_3O^+ اور OH^- کے ارتکاز کی بستی قدروں سے پہچان سکتے ہیں۔

$$\text{تیزابی: } [H_3O^+] > [OH^-]$$

$$\text{تعدیلی: } [H_3O^+] = [OH^-]$$

$$\text{اساسی: } [H_3O^+] < [OH^-]$$

(The pH Scale) پیانہ 7.11.2

مولاریت میں ہائڈرونیم آئن کے ارتکاز کو زیادہ آسانی سے لوگارتم پیانے پر ظاہر کیا جاتا ہے جسے pH پیانہ کہتے ہیں۔ کسی محلول کی pH ہائڈروجن آئن ایکیوٹی (a_{H^+}) کا 10 کے اساس پر منفی لوگارتم ہے۔ ڈائی لیوت محلول ($< 0.01m$) میں ہائڈروجن آئن $[H^+]$ کی ایکیوٹی کے ذریعہ ظاہر کی گئی مولاریت کی قدر کے برابر ہوتی ہے یوٹ کیا جانا چاہیے کہ عمل (ایکیوٹی) کی کوئی اکائی نہیں ہوتی اور اس کی مندرجہ ذیل طریقہ سے تعریف کی جاسکتی ہے۔

$$a_{H^+} = [H^+] / mol L^{-1}$$

pH کی تعریف سے مندرجہ ذیل لکھا جاسکتا ہے۔

$$pH = -\log a_{H^+} = -\log [H^+] / mol L^{-1}$$

لہذا HCl کے تیزابی محلول ($10^{-2} M$) کی pH = 2 ہوگی۔ اسی طرح NaOH کے اساسی محلول جس کے لیے $[OH^-] = 10^{-4} M$ اور $[H_3O^+] = 10^{-10} M$ ہے pH=10 25°C پر شفاف پانی

پانی میں حل پذیر کچھ نامیاتی مرکبات جیسے فنا لفتھلین (Bromophthalein) اور بروموفنائی مول بلو (Phenolphthalein Blue) کمزور تیزاب کی طرح عمل کرتے ہیں اور اپنی تیزابی شکل (HIn) اور جھنپتی اساسی شکل (In-) میں مختلف رنگ ظاہر کرتے ہیں۔

$HIn(aq) + H_2O(l) \rightleftharpoons H_3O^+(aq) + In^-(aq)$

جھنپتی اساسی تیزاب کا اڈکیٹر رنگ A

جھنپتی تیزاب ایسے مرکبات تیزاب۔ اساس ٹائٹریشن میں انڈکیٹر کے طور پر مفید ہوتے ہیں۔

7.11.1 پانی اور اس کے آبی ماحصل کا آبیونائزیشن مستقلہ (The Ionization Constant of Water and its Ionic Product)

کچھ اشیا جیسے پانی میں مخصوص صلاحیت ہوتی ہے کہ وہ تیزاب اور اساس دنوں کی طرح کام کر سکتی ہیں۔ یہ ہم سیکشن 7.10.2 میں پانی کے ساتھ دیکھے چکے ہیں۔ تیزاب HA کی موجودگی میں یہ پروٹان لیتا ہے اور ایک اساس کی طرح کام کرتا ہے، جبکہ اساس B کی موجودگی میں یہ پروٹان دے کر تیزاب کی طرح کام کرتا ہے۔ شفاف پانی میں، ایک H_2O سالمہ پروٹان دیتا ہے اور تیزاب کی طرح کام کرتا ہے جبکہ دوسرا سالمہ اسی وقت پروٹان قبول کر کے ایک اساس کی طرح کام کرتا ہے اور توازن قائم ہوتا ہے

$H_2O(l) + H_2O(l) \rightleftharpoons H_3O^+(aq) + OH^-(aq)$

جھنپتی اساسی تیزاب اساس تیزاب افتراقی مستقلہ کو اس طرح ظاہر کرتے ہیں۔

(7.26) $K_w = [H_3O^+][OH^-] / [H_2O]$

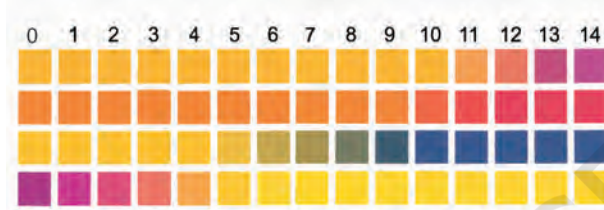
نسب نما میں سے پانی کے ارتکاز کو نکال دیتے ہیں کیونکہ پانی ایک خالص شے ہے اور اس کا ارتکاز مستقلہ توازن ہے۔ $[H_2O]$ کو توازن مستقلہ میں شامل کر لیتے ہیں جو ایک نیا مستقلہ K_w دیتا ہے جو پانی کا آبی ماحصل (Ionic Product of Water) کہلاتا ہے۔

(7.27) $K_w = [H^+][OH^-]$

298K پر H^+ کا ارتکاز تحریکی طور پر $1.0 \times 10^{-7} M$ پایا گیا ہے۔ اور چونکہ پانی کا افتراق H^+ اور OH^- آبینوں کی برابر مقدار فراہم

سے تبدیل ہوتا ہے تو pH کی قیمت دو اکائیوں سے تبدیل ہوتی ہے۔ اب آپ سمجھ گئے ہوں گے کہ درجہ حرارت کے ساتھ pH کی تبدیلی کو اکثر کیوں نظر انداز کیا جاتا ہے۔

کسی محلول کی pH کی پیمائش لازمی ہے کیونکہ حیاتیاتی اور کامیاب استعمال کے لیے اس کا معلوم ہونا ضروری ہے۔ کسی محلول کی pH کا اندازہ ایک pH کاغذ کی مدد سے لگایا جاسکتا ہے جس کا رنگ مختلف pH کے محلولوں میں کاغذ مختلف ہوتا ہے۔ آج کل ایسے pH کاغذ دستیاب ہیں جن میں چار پیپیاں ہوتی ہیں ایک ہی pH پر الگ الگ پیپیوں کے رنگ الگ ہوتے ہیں (شکل 7.11)۔ pH کا غذ کا استعمال کر کے 14-1 کی رخ میں 0.5-0.5 کی درستگی تک pH معلوم کی جاسکتی ہے۔



شکل 7.11 چار پیپیاں کے ساتھ pH کاغذ جس میں یکسان pH پر مختلف رنگ ہو سکتے ہیں۔

زیادہ درستی (Accuracy) کے لیے pH میٹر کا استعمال کیا جاتا ہے۔ pH میٹر ایسا آرہ ہوتا ہے جس سے جانچ محلول کا pH پر مختصر بر قی مضمیر 0.001 درستگی صحت تک ناپا جا سکتا ہے۔ قلم کی جامت کے pH پیمانے اب بازار میں دستیاب ہیں۔ کچھ عام اشیاء کی pH جدول 7.5 میں دی گئی ہیں۔

کا ہائڈروجن آین ارتکاز $M^{-7} = [OH^+]$ ہوتا ہے، لہذا شفاف پانی کی pH کو اس طرح دکھایا جاسکتا ہے۔

$$pH = -\log(10^{-7}) = 7$$

تیزابی محلولوں کے ہائڈروجن آین ارتکاز $M^{-7} > 10^{-7}$ ہوتے ہیں جبکہ اساسی محلولوں کے ہائڈروجن آین ارتکاز $M^{-7} < 10^{-7}$ ہوتے ہیں۔ اس طرح ہم خلاصہ کر سکتے ہیں کہ:

$$pH < 7 \text{ تیزابی محلول میں}$$

$$pH > 10 \text{ اساسی محلول میں}$$

$$pH = 7 \text{ تعدیلی محلول میں}$$

اب دوبارہ مساوات (7.28) کو 298 K پر دیکھئے

$$K_w = [H_3O^+] [OH^-] = 10^{-14}$$

مساوات کی دونوں سمتیں کے منفی لوگارتم لینے پر، ہمیں ملے گا۔

$$\begin{aligned} -\log K_w &= -\log \{[H_3O^+] [OH^-]\} \\ &= -\log [H_3O^+] - \log [OH^-] \\ &= -\log 10^{-14} \end{aligned}$$

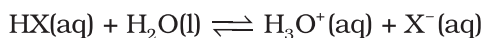
$$(7.29) \quad pK_w = pH + pOH = 14$$

غور کیجیے کہ اگر چہ K_w درجہ حرارت میں تبدیلی کے ساتھ بدل سکتا ہے درجہ حرارت کے ساتھ pH میں تبدیلی بہت معمولی ہوتی ہے اور ہم اسے نظر انداز کر سکتے ہیں۔

آبی محلولوں کے لیے pK_w بہت اہم مقدار ہے جو ہائڈروجن آین اور ہائڈروکسل آین کے نسبتی ارتکاز کو کنٹرول کرتا ہے جبکہ ان کا ماحصل مستقل ہوتا ہے۔ یہ نوٹ کیا جانا چاہیے کہ چونکہ pH پیمانہ لوگارتمی ہے، pH میں صرف ایک اکائی کی تبدیلی کا مطلب یہ بھی ہے کہ H^+ فیکٹر 10

جدول 7.5 کچھ عام اشیاء کی pH

pH	سیال کا نام	pH	سیال کا نام
5.0	سیاہ کافی	~15	NaOH کا سیر شدہ محلول
~4.2	ٹماٹر کارس	13	NaOH، 0.1M محلول
~3.0	سوافت ڈرینک اور سرکہ	10.5	چونے کا پانی
~2.2	نیپو کارس	10	ملک آف میکنیشا
~1.2	گلیسٹرک جوس	7.8	اٹھے کی سفیدی، سمندر کا پانی
~0	HCl 1M محلول	7.4	انسانی خون
~-1.0	HCl مرکنٹر	6.8	دودھ
		6.4	انسانی لعاب



ابتدائی ارتکاز (M)

c 0 0

مان لیجی آبیونائزیشن تبدیل کی (M) کی حد α ہے
توازنی ارتکاز (M)

$-c\alpha$ $+c\alpha$ $+c\alpha$

ca ca c - ca

یہاں C = غیر افتراتی تیزاب HX کا ابتدائی ارتکاز ہے، جبکہ t = 0 ہے۔
وہ حد ہے جس حد تک HX اپنے آئنوں میں آبیونائز ہو سکتا ہے۔ ان
ترسمیوں کا استعمال کر کے ہم مذکورہ بالا تیزاب آبیونائز توازن کے لیے
توازن مستقلہ معلوم کر سکتے ہیں۔

$$K_a = \frac{c^2 \alpha^2}{c(1-\alpha)} = c\alpha^2 / 1-\alpha$$

HX K_a کا افتراتی یا آبیونائزیشن مستقلہ کھلاتا ہے۔ یہ مولار ارتکاز
میں اس طرح بھی واضح کیا جا سکتا ہے۔

$$(7.30) \quad K_a = [\text{H}^+][\text{X}^-] / [\text{HX}]$$

”دیے گئے درجہ حرارت T پر K_a تیزاب HX کی قوت کی پیمائش
ہے یعنی جتنی زیادہ K_a کی قیمت ہوگی اتنا ہی قوی وہ تیزاب ہوگا۔
 K_a غیر جسامتی مقدار ہے اس سمجھ کے ساتھ کہ تمام انواع کی معیاری ارتکاز کی
حالت 1M ہوتی ہے۔“

کچھ چندہ کمزور تیزابوں کے آبیونائزیشن مستقلے جدول 7.6 میں
دیے گئے ہیں۔

ہائڈروجن آئین ارتکاز کے لیے pH پیمائہ اتنا منید ہے کہ pK_w کے
علاوہ اس کا استعمال دوسرا انواع اور مقداروں کے لیے بھی کیا جاتا ہے۔

لہذا ہمارے پاس ہے

$$(7.31) \quad pK_a = -\log(K_a)$$

اگر ہم کسی تیزاب کا آبیونائزیشن مستقلہ K_a اور اس کا ابتدائی ارتکاز
C جانتے ہیں تو ہم تمام انواع کے لیے توازن ارتکاز اور تیزاب کے
آبیونائزیشن کی ڈگری اور محلوں کی pH معلوم کر سکتے ہیں۔

کمزور الکٹرولائٹ کی pH کا اندازہ لگانے کے لیے ہم اقدامات کا
ایک سلسلہ برائے کار لاتے ہیں:

مسئلہ 7.16

ایک سوفٹ ڈرک کے نمونے میں ہائڈروجن آئین کا ارتکاز
 $3.8 \times 10^{-3}\text{M}$ کیا ہوگی؟

حل

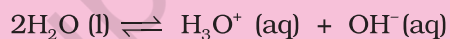
$$\begin{aligned} \text{pH} &= -\log[3.8 \times 10^{-3}] \\ &= -\{\log[3.8] + \log[10^{-3}]\} \\ &= \{-0.58\} + \{-3.0\} = -\{-2.42\} = 2.42 \end{aligned}$$

سوفٹ ڈرک کا 2.42 pH ہے اور یہ اندازہ لگایا جا سکتا ہے کہ وہ
تیزابی ہے۔

مسئلہ 7.17

HCl محلول کی pH $1.0 \times 10^{-8}\text{M}$ معلوم کیجیے۔

حل



$$K_w = [\text{OH}^-][\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-14}$$

مان لیجیے H_3O^+ سے H_2O اور ارتکاز $\text{H}_3\text{O}^+ - \text{X} = [\text{OH}^-] = \text{H}_2\text{O}$ کے آبیونائزیشن سے یعنی:
پیدا ہوگا (i) گھلنے والے HCl کے آبیونائزیشن سے یعنی:

$\text{HCl(aq)} + \text{H}_2\text{O(l)} \rightleftharpoons \text{H}_3\text{O}^+(\text{aq}) + \text{Cl}^-(\text{aq})$
اور (ii) H_2O کے آبیونائزیشن سے۔ بہت زیادہ ڈائی لیوٹ ان
محللوں میں H_3O^+ کے دونوں ذرائع پر غور کرنا چاہیے۔

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-8} + x$$

$$K_w = (10^{-8} + x)(x) = 10^{-14}$$

یا

$$x^2 + 10^{-8}x - 10^{-14} = 0$$

$$[\text{OH}^-] = x = 9.5 \times 10^{-8}$$

$$\text{pOH} = 7.02 \text{ اور } \text{pH} = 6.98$$

7.11.3 کمزور تیزابوں کے آبیونائزیشن مستقلے

(Ionization Constants of Weak Acids)

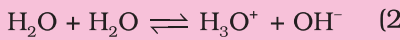
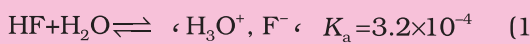
ایک کمزور تیزاب کی مثال لیجیے جو آبی محلول میں جزوی طور پر آبیونائز ہوتا
ہے اس کا توازن اس طرح دکھایا جا سکتا ہے۔

مسئلہ 7.18

HF کا آیونائزیشن مستقلہ 3.2×10^{-4} ہے۔ 0.02M مخلوط میں HF کی افتراق کی ڈگری معلوم کیجیے۔ مخلوط میں موجود تمام انواع (HF اور H_3O^+ اور اس کی F^-) کے ارتکاز اور اس کی pH معلوم کیجیے۔

حل

مندرجہ ذیل پروٹان متنقی تعمالات ممکن ہیں۔



$$K_w = 1.0 \times 10^{-14}$$

چونکہ $K_a >> K_w$ لہذا تعامل (1) پر پسل تعامل ہو گا۔



ابتدائی ارتکاز (M)

$$0.02 \quad 0 \quad 0$$

تبديل شدہ (M)

$$-0.02\alpha \quad +0.02\alpha \quad +0.02\alpha$$

توازن ارتکاز (M)

$$0.02 - 0.02\alpha \quad 0.02\alpha \quad 0.02\alpha$$

پر پسل تعامل کے لیے تعامل میں توازن ارتکاز کی قیمتیں رکھنے پر

$$K_a = (0.02\alpha)^2 / (0.02 - 0.02\alpha)$$

$$= 0.02\alpha^2 / (1 - \alpha) = 3.2 \times 10^{-4}$$

اس سے ہمیں مندرجہ ذیل دو درجی مساوات حاصل ہوتی ہے۔

$$\alpha^2 + 1.6 \times 10^{-2}\alpha - 1.6 \times 10^{-2} = 0$$

میں دو درجی مساوات کو حل کیا جاسکتا ہے اور جذر کی دو قدریں

$$\alpha = +0.12 \quad \text{اور} \quad \alpha = -0.12$$

متنقی جذر قابل قبول نہیں ہے لہذا،

$$\alpha = 0.12$$

اس کا مطلب ہے کہ آیونائزیشن کی ڈگری، $\alpha = 0.12$ پھر دوسری انواع، جیسے F^- اور H_3O^+ کے توازن ارتکاز دیے جاسکتے ہیں:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = [\text{F}^-] = c\alpha = 0.02 \times 0.12 = 2.4 \times 10^{-3} \text{ M}$$

$$[\text{HF}] = c(1 - \alpha) = 0.02 (1 - 0.12)$$

جدول 7.6 کچھ چندہ کمزور تیزابوں کے برق پاش مستقلے (298K پر)

آیونائزیشن مستقلے K_a	تیزاب (Acid)
3.5×10^{-4}	ہائڈرولوک ایسٹ (HF)
4.5×10^{-4}	نائٹرس ایسٹ (HNO ₂)
1.8×10^{-4}	فارمک اسٹ (HCOOH)
1.5×10^{-5}	نیاسین (C ₅ H ₄ NCOOH)
1.74×10^{-5}	ایسٹیک ایسٹ (CH ₃ COOH)
6.5×10^{-5}	بیئزونک ایسٹ (C ₆ H ₅ COOH)
3.0×10^{-8}	ہائپوکلورس ایسٹ (HClO)
4.9×10^{-10}	ہائکروسانک ایسٹ (HCN)
1.3×10^{-10}	فینول (C ₆ H ₅ OH)

قدم 1 افتراق سے پہلے موجود انواع کی بروفنڈٹ۔ لاری تیزاب / اساس کے طور پر شناخت کیجیے۔

قدم 2 تمام ممکنہ تعمالات کے لیے متوازن مساوات لکھیے یعنی یہ انواع تیزاب اور اساس دونوں طرح سے حصہ لیتے ہوئے لکھے جائیں گے۔

قدم 3 وہ تعامل جس میں K_a کی قیمت سب سے زیادہ ہوگی وہ ابتدائی تعامل کے طور پر لیا جائے گا جبکہ دیگر ثانوی تعامل ہو گا۔

قدم 4 ابتدائی تعامل میں ہر ایک نوع کے لیے مندرجہ ذیل قدریوں کو جدول کی شکل میں لکھئے۔

(a) ابتدائی ارتکاز

(b) آیونائزیشن کی ڈگری α کی اصطلاح میں توازن کی سمت بڑھتے وقت ارتکاز میں تبدیلی

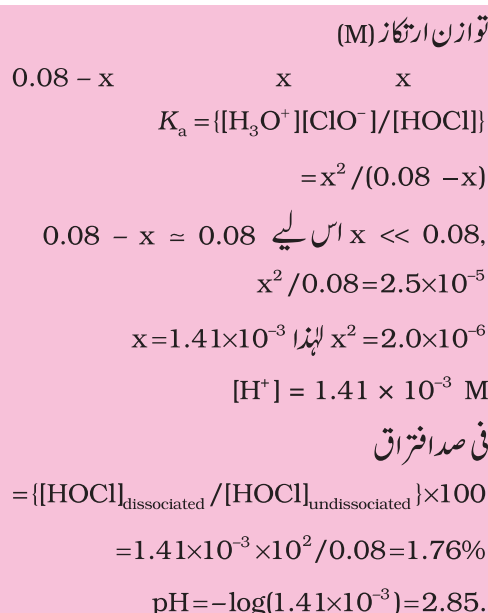
(c) توازنی ارتکاز

قدم 5 پر پسل تعامل کے لیے توازن مستقلہ مساوات میں α کی قیمت نکالنے کے لیے توازن ارتکاز کی قیمت رکھئے۔

قدم 6 پر پسل تعامل میں انواع کے ارتکاز کی قیمت نکالیے۔

قدم 7 $\text{pH} = -\log[\text{H}_3\text{O}^+]$ کی قیمت معلوم کیجیے۔

مذکورہ بالا طریقہ کیوضاحت مندرجہ ذیل مثالوں کے ذریعے کی جاسکتی ہے۔



7.11.4 کمزور اساسوں کا آیونائزیشن

(Ionization of Weak Bases)

ایک اساس MOH کا آیونائزیشن مندرجہ ذیل مساوات سے ظاہر کیا جاسکتا ہے۔



کمزور اساس میں MOH کا M^+ اور OM^- میں جزوی آیونائزیشن ہوتی ہے۔ یہ معاملہ تیزاب افراطی توازن کی طرح ہے۔ اساسی آیونائزیشن کے لیے توازن مستقلہ اساسی آیونائزیشن مستقلہ کھلااتا ہے اور اسے K_b سے ظاہر کرتے ہیں۔ اسے توازن کی حالت میں مختلف انواع کے ارتکاز کو مولاریت میں دکھاتے ہوئے مندرجہ ذیل مساوات کے ذریعہ ظاہر کر سکتے ہیں۔

$$(7.33) \quad K_b = \frac{[\text{M}^+][\text{OH}^-]}{[\text{MOH}]}$$

متداول طور پر اگر C = اساس کا ابتدائی ارتکاز اور $\alpha = \text{اساس کی آیونائزیشن کی ڈگری یعنی، جس حد تک اساس آیونائز ہوتا ہے۔ جب توازن قائم ہو جاتا ہے تو توازن مستقلہ کو اس طرح لکھ سکتے ہیں۔$

$$K_b = \frac{(c\alpha)^2}{C(1-\alpha)} = c\alpha^2 / (1-\alpha)$$

کچھ چندہ کمزور اساسوں کے آیونائزیشن مستقلوں K_b کی قیمتیں جدول 7.7 میں دی گئی ہیں

$$= 17.6 \times 10^{-3} \text{ M}$$

$$\text{pH} = -\log[\text{H}^+] = -\log(2.4 \times 10^{-3}) = 2.62$$

مسئلہ 7.19

مونوبیک ایسٹ کا pH 4.50 ہے۔ توازن کے وقت انواع A^- ، H^+ اور HA کے ارتکاز معلوم کیجیے۔ مونوبیک ایسٹ کے لیے K_a کی قیمت معلوم کیجیے۔

حل

$$\text{pH} = -\log [\text{H}^+]$$

$$[\text{H}^+] = 10^{-\text{pH}} = 10^{-4.50} = 3.16 \times 10^{-5}$$

$$[\text{H}^+] = [\text{A}^-] = 3.16 \times 10^{-5}$$

$$K_a = \frac{[\text{H}^+][\text{A}^-]}{[\text{HA}]}$$

$$[\text{HA}]_{\text{eqibm}} = 0.1 - (3.16 \times 10^{-5}) \approx 0.1$$

$$K_a = (3.16 \times 10^{-5})^2 / 0.1 = 1.0 \times 10^{-8}$$

$$pK_a = -\log(10^{-8}) = 8$$

متداول طور پر ”نی صدافتاق“، کمزور تیزاب کی قوت نانپے کا ایک دوسرا مفید طریقہ ہے اور اسے مندرجہ ذیل طریقہ سے دیا جاسکتا ہے۔

$$(7.32) \quad = \frac{[\text{HA}]_{\text{dissociated}}}{[\text{HA}]_{\text{initial}}} \times 100\%$$

مسئلہ 7.20

0.08M ہائپوکلورس ایسٹ، HOCl کی pH معلوم کیجیے۔ ایسٹ کا آیونائزیشن مستقلہ 2.5×10^{-5} ہے۔ HOCl کا فصدافتاق معلوم کیجیے۔

حل



ابتدائی ارتکاز

0.08	0	0
توازن ارتکاز پر پہنچنے پر تبدیلی (M)	+ x	+ x
- x		

$$K_b = \text{antilog} (-9.7) = 1.67 \times 10^{-10}$$

$$[\text{OH}^-] = K_w / [\text{H}^+] = 1 \times 10^{-14} / 1.67 \times 10^{-10}$$

$$= 5.98 \times 10^{-5}$$

متعلقہ ہائڈر از نیم آئن کا ارتکاز بھی وہی ہو گا جو کہ ہائڈر اکسل کا ہے۔ ان دونوں آئینوں کے ارتکاز بہت کم ہیں۔ لہذا غیر افتراتی اساس کے ارتکاز 0.004M کے برابر یہ جاسکتے ہیں۔

$$K_b = [\text{NH}_2\text{NH}_3^+][\text{OH}^-] / [\text{NH}_2\text{NH}_2]$$

$$= (5.98 \times 10^{-5})^2 / 0.004 = 8.96 \times 10^{-7}$$

$$\text{p}K_b = -\log K_b = -\log(8.96 \times 10^{-7}) = 6.04$$

مسئلہ 7.22

0.1M NH_3 اور 0.2M NH_4Cl کی آمیزش سے بننے والے محلول کی pH معلوم کیجیے امونیا محلول کی $\text{pOH} = 4.75$ ہے۔

حل



یعنی $K_b = \text{antilog} (-\text{p}K_b)$ کا آپونائزیشن مستقلہ NH_3

$$K_b = 10^{-4.75} = 1.77 \times 10^{-5} \text{ M}$$



ابتدائی ارتکاز

$$0.10 \quad 0.20 \quad 0$$

توازن پر پہنچنے کے لیے تبدیلی

$$-x \quad +x \quad +x$$

توازن کے وقت (M)

$$-0.10 \quad 0.20 + x \quad x$$

$$K_b = [\text{NH}_4^+][\text{OH}^-] / [\text{NH}_3]$$

$$= (0.20 + x)(x) / (0.1 - x) = 1.77 \times 10^{-5}$$

چونکہ K_b بہت کم ہے لہذا ہم 0.1M اور 0.2M کے مقابلے میں x کو نظر انداز کر سکتے ہیں۔

$$[\text{OH}^-] = x = 0.88 \times 10^{-5}$$

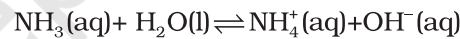
$$[\text{H}^+] = 1.12 \times 10^{-9}$$

$$\text{pH} = -\log[\text{H}^+] = 8.95$$

جدول 7.7 پر کچھ کمزور اساسوں کے آپونائزیشن مستقلوں کی قیمتیں

K_b	اساس
5.4×10^{-4}	(CH ₃) ₂ NH امین
6.45×10^{-5}	(C ₂ H ₅) ₃ N امین
1.77×10^{-5}	امونیا یا NH ₄ OH
1.10×10^{-6}	کیونین (ایک باتاتی حاصل)
1.77×10^{-9}	پائیڑیں
4.27×10^{-10}	انیلین
1.3×10^{-14}	پوریا (NH ₂) ₂ CO

بہت سے نامیاتی مرکبات جیسے کہ امین کمزور اساس ہوتے ہیں۔ امین، امونیا کے مشتق ہیں جن میں ایک یا زیادہ ہائڈروجن ایٹم کسی دوسرے گروپ سے تبدیل کیے جاتے ہیں۔ مثال کے طور پر میتھائیں امین، کوڈین، کیونین اور انکوٹین سب کمزور اساسوں کی طرح کام کرتے ہیں کیونکہ ان کے K_b بہت کم ہوتے ہیں۔ امونیا آبی محلول میں OH^- دیتی ہے۔



ہائڈروجن آئن ارتکاز کے لیے pH پیانے کی توسعہ کر کے مندرجہ ذیل کو حاصل کر سکتے ہیں۔

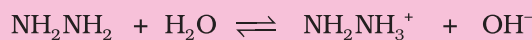
$$(7.34)$$

$$\text{p}K_b = -\log(K_b)$$

مسئلہ 7.21

0.004M ہائڈراذین محلول کی pH 9.7 ہے۔ اس کے آپونائزیشن مستقلے K_b اور $\text{p}K_b$ معلوم کیجیے۔

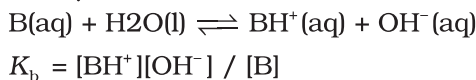
حل



pH سے ہم ہائڈروجن آئن ارتکاز نکال سکتے ہیں۔ ہائڈروجن آئن ارتکاز اور پانی کے آئینی حاصل کو جانتے ہوئے ہم ہائڈروکسل آئن کا ارتکاز معلوم کر سکتے ہیں لہذا ہمارے پاس ہے:

$$[\text{H}^+] = \text{antilog} (-\text{pH})$$

دوسری طرف مندرجہ بالا علامت $K_w = K_a \times K_b$ کو اساس۔ افراط توازن تعامل کی مدد سے بھی حاصل کیا جاسکتا ہے۔



چونکہ پانی کا ارتکاز مستقل ہوتا ہے لہذا اسے نسب نما سے نکال دیتے ہیں اور افراطی مستقلے میں شامل کر لیتے ہیں۔ اس کے بعد مندرجہ بالا مساوات کو $[\text{H}^+]$ سے ضرب اور تقسیم کر کے ہمیں حاصل ہوتا ہے:

$$K_b = [\text{BH}^+] [\text{OH}^-] / [\text{B}] [\text{H}^+]$$

$$= [\text{OH}^-] / [\text{H}^+] \times [\text{BH}^+] / [\text{B}] [\text{H}^+]$$

$$= K_w / K_a$$

یا

$$K_a \times K_b = K_w$$

یہ بھی خور کیا جاسکتا ہے کہ اگر ہم مساوات کی دونوں سمتیوں کے منفی لوگارتم لیں، تو جفتی تیزاب اور اساس کی pK تدریوں کا ایک دوسرے سے تعلق مندرجہ ذیل مساوات کے مطابق ہوگا۔

$$(298 \text{ K}) pK_a + pK_b = pK_w = 14$$

مسئلہ 7.23

امونیا محلول کی آئینائزیشن کی ڈگری اور pH معلوم کیجیے۔ امونیا کا آئینائزیشن مستقلہ جدول 7.7 سے لیا جاسکتا ہے۔ اس کے علاوہ امونیا کے جفتی تیزاب کا آئینی مستقلہ بھی معلوم کیجیے۔

حل

پانی میں امونیا کی آئینائزیشن کو مندرجہ ذیل مساوات کے ذریعہ ظاہر کیا جاسکتا ہے۔



ہائیڈرو کسل آئین کا ارتکاز معلوم کرنے کے لیے ہم مساوات (7.33) کا استعمال کر سکتے ہیں

$$[\text{OH}^-] = c \alpha = 0.05 \alpha$$

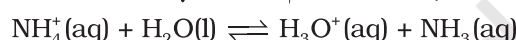
$$K_b = 0.05 \alpha^2 / (1 - \alpha)$$

α کی قیمت کم ہے لہذا درجی مساوات کو مساوات کے دوسری سمت نسب نما میں 1 کے مقابلے α کو نظر انداز کر کے آسان بنایا جاسکتا ہے۔ اس طرح

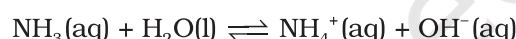
7.11.5 K_a اور K_b میں تعلق

(Relation between K_a and K_b)

جیسا کہ اس باب میں پہلے دیکھا جا چکا ہے، K_a اور K_b با ترتیب تیزاب اور اساس کی قوت کو ظاہر کرتے ہیں۔ جفتی تیزاب۔ اساس کے جوڑے بہت سادہ طریقہ سے تعلق رکھتے ہیں یعنی اگر ان میں سے ایک کی قیمت معلوم ہو تو دوسرے کی قیمت معلوم کی جاسکتی ہے۔



$$K_a = [\text{H}_3\text{O}^+] [\text{NH}_3] / [\text{NH}_4^+] = 5.6 \times 10^{-10}$$



$$K_b = [\text{NH}_4^+] [\text{OH}^-] / [\text{NH}_3] = 1.8 \times 10^{-5}$$

گل



$$K_w = [\text{H}_3\text{O}^+] [\text{OH}^-] = 1.0 \times 10^{-14} \text{ M}$$

جہاں K_a ایک تیزاب کی حیثیت سے NH_4^+ کی قوت کو اور

ایک اساس کی حیثیت سے NH_3 کی قوت کو ظاہر کرتے ہیں۔

نیٹ تعامل سے یہ دیکھا جاسکتا ہے کہ تعامل کے لیے توازن مستقلہ، اور K_b توازن مستقلوں کے حاصل ضرب کے برابر ہوتا ہے، لہذا:

$$K_a \times K_b = \{[\text{H}_3\text{O}^+] [\text{NH}_3]\} \times \{[\text{NH}_4^+] [\text{OH}^-] / [\text{NH}_3]\}$$

$$= [\text{H}_3\text{O}^+] [\text{OH}^-] = K_w$$

$$= (5.6 \times 10^{-10}) \times (1.8 \times 10^{-5}) = 1.0 \times 10^{-14} \text{ M}$$

ایک تعمیم کے لیے اس کی توسعی کی جاسکتی ہے۔ دو (یا زیادہ) تعاملات کو جمع کر کے حاصل کیے گئے نیٹ تعامل کے لیے توازن مستقلہ انفرادی تعاملات کے توازن مستقلوں کے حاصل ضرب کے برابر ہوتا ہے۔“

$$(7.35) \quad K_{NET} = K_1 \times K_2 \times \dots$$

اسی طرح جفتی تیزاب اساس جوڑے میں

$$K_a \times K_b = K_w$$

ایک کی قیمت معلوم ہونے پر دوسرے کی قیمت معلوم کی جاسکتی ہے۔ یہ قبل غور ہے کہ قوی تیزاب کے جفتی اساس کمزور ہوں گے اور قوی اساس کے جفتی تیزاب کمزور ہوں گے۔

جدول 7.8 کچھ چندہ کثیر پروٹک تیزابوں کے آیونائزیشن مستقل (298K)

K_{a_3}	K_{a_2}	K_{a_1}	تیزاب
	6.4×10^{-3}	5.9×10^{-2}	آکرنیک
	1.6×10^{-12}	7.4×10^{-4}	ایسکوربک ایسٹڈ
	6.7×10^{-8}	1.7×10^{-2}	سلفیورس ایسٹڈ
	1.2×10^{-12}	بہت زیادہ	سلفیورک ایسٹڈ
	5.6×10^{-11}	4.3×10^{-7}	کاربونک ایسٹڈ
4.0×10^{-7}	1.7×10^{-5}	7.4×10^{-4}	سٹرک ایسٹڈ
4.2×10^{-13}	6.2×10^{-8}	7.5×10^{-3}	فاسفورک ایسٹڈ

یہ دیکھا جا سکتا ہے کہ کثیر پروٹک ایسٹڈ میں اعلیٰ درجے کے آیونائزیشن مستقلے (K_{a_2}, K_{a_3}) نچلے درجے کے آیونائزیشن مستقلے K_a سے کم ہوتے ہیں اس کی وجہ یہ ہے کہ ایک منفی چارج شدہ آئین سے ثابت چار والے پروٹان کو برقی سکونی قوت کی وجہ سے نکال پانا زیادہ مشکل ہوتا ہے۔ اسے منفی چارج شدہ HCO_3^- کے مقابلے میں غیر چارج شدہ H_2CO_3 میں سے ایک پروٹان علیحدہ کر کے دیکھا جا سکتا ہے۔ اسی طرح ایک دوسرے منفی چارج شدہ HPO_4^{2-} این آئین میں سے پروٹان کو نکالنا HPO_4^{2-} کی بُنْبُت زیادہ مشکل ہوتا ہے۔

کثیر پروٹک تیزابی محلوں میں $\text{HA}^-, \text{H}_2\text{A}^-$ کے آمیزے اور ڈائی پروٹک تیزاب میں A^{2-} ہوتے ہیں۔ ایک قوی تیزاب ہونے کی وجہ سے اس کے ابتدائی تعامل میں H_2A کا افتراق ہوتا ہے اور محلوں میں خاص طور پر پہلے افتراقی مرحلے سے آتا ہے۔

7.11.7 تیزاب کی قوت کو متاثر کرنے والے عوامل

(Factors Affecting Acid Strength)

مقداری طور پر تیزاب اور اساس کی قوت پر بحث کرنے کے بعد ہم اس مقام پر آجاتے ہیں جہاں ہم ایک دیے ہوئے محلوں کی pH نکال سکتے ہیں۔ لیکن ہم یہ جانے کے لیے تجسس رہتے ہیں کہ کچھ تیزاب دوسروں کے مقابلے میں زیادہ قوی کیوں ہوتے ہیں؟ وہ کون سے عوامل ہیں جو ان کو قوی بناتے ہیں؟ اس کا جواب ہے کہ یہ ایک بے حد پیچیدہ عمل ہے۔

$$K_b = c\alpha^2 \text{ or } \alpha = \sqrt{(1.77 \times 10^{-5}/0.05)}$$

$$= 0.018.$$

$$[\text{OH}^-] = c \alpha = 0.05 \times 0.018 = 9.4 \times 10^{-4} \text{ M.}$$

$$[\text{H}^+] = K_w / [\text{OH}^-] = 10^{-14} / (9.4 \times 10^{-4})$$

$$= 1.06 \times 10^{-11}$$

$$\text{pH} = -\log(1.06 \times 10^{-11}) = 10.97$$

اب جفتی تیزاب اساس جوڑے کے تعلق کو استعمال کرتے ہوئے

$$K_a \times K_b = K_w$$

جدول 7.7 سے NH_3 کے لیے K_b کی قیمت لیتے ہوئے ہم جفتی

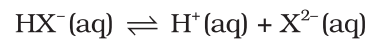
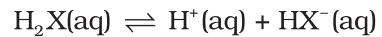
تیزاب NH_4^+ کا ارتکاز معلوم کر سکتے ہیں۔

$$K_a = K_w / K_b = 10^{-14} / 1.77 \times 10^{-5}$$

$$= 5.64 \times 10^{-10}$$

7.11.6 ڈائی- اور کثیر اساسی تیزاب اور ڈائی- اور کثیر تیزابی اساس (Di- and Polybasic Acids and Di- and Polyacidic Bases)

کچھ تیزاب جیسے کہ آکسائٹ ایسٹڈ، سلفیورک ایسٹڈ اور فاسفورک ایسٹڈ میں ایسٹڈ کے ہر ایک سالے میں ایک سے زیادہ آیونائزیشن کے قابل پروٹان موجود ہوتے ہیں۔ ایسے تیزاب کثیر اساسی (Polybasic) یا کثیر پروٹک (Polyprotic) تیزاب کہلاتے ہیں مثال کے طور پر ایک ڈائی بیسک تیزاب H_2X کے لیے آیونائزیشن تعامل کو مندرجہ ذیل مساوات کے ذریعہ ظاہر کیا جاتا ہے۔



اور اسی کے مطابق توازن مستقلے مندرجہ ذیل ہیں۔

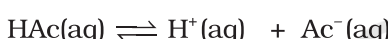
$$K_a = \{\text{[H}^+\text{][HX}^-\text{]\}} / \text{[H}_2\text{X]\}}$$

$$K_a = \{\text{[H}^+\text{][X}^{2-}\text{]\}} / \text{[HX}^-\text{\]}$$

یہاں K_a اور K_{a_2} اور K_{a_3} تیزاب H_2X کے بالترتیب پہلے اور دوسرے آیونائزیشن مستقلے ہیں۔ اسی طرح سہ اساسی تیزاب جیسے H_3PO_4 کے لیے ہمارے پاس تین آیونائزیشن مستقلے ہوں گے۔ کچھ چندہ کثیر پروٹک تیزابوں کے لیے آیونائزیشن مستقلے جدول 7.8 میں دیے گئے ہیں۔

ایسیک ایڈ کے محلوں میں ایسی طبیعی آئین کے اضافے سے ہائڈروجن آئین $[H^+]$ کا ارتکاز کم ہو جاتا ہے۔ یہ بھی کہ اگر H^+ آئین کسی خارجی مأخذ سے داخل کیے جائیں تو توازن غیر افتراق شدہ ایسیک ایڈ کی سمت میں جائے گا، یعنی اس سمت میں جہاں ہائڈروجن آئین کے ارتکاز میں کمی آئے۔ یہ عمل مشترک آئین اثر (Common Ion Effect) کی ایک مثال ہے۔ اس کی تعریف توازن میں تبدیلی کی شکل میں کی جاتی ہے جو اس شے کے اضافے کے سبب ہوتی ہے جس سے افتراق توازن میں پہلے سے موجود آئینی نوع میں اضافہ ہوتا ہے۔ اس طرح ہم کہہ سکتے ہیں کہ مشترک آئین اثر ایک ایسا عامل ہے جو سیکشن 7.8 میں زیر بحث لی چکیا کے اصول کی بنیاد پر ہوتا ہے۔

0.05M ایسیک ایڈ محلوں میں 0.05M ایسی طبیعی آئینوں کو داخل کرنے پر محلوں کی pH میں ہونے والی تبدیلی کو جانچنے کے لیے ہم ایک بار پھر ایسیک ایڈ کے افتراق توازن کا مطالعہ کریں گے۔



ابتدائی ارتکاز (M)

0.05	0	0.05
مان لیجیے ایسیک ایڈ کے آیونائزیشن کی حد X ہے۔		
-x	+x	+x
		توازنی ارتکاز
0.05-x	x	0.05+x
		لہذا،

$$K_a = [H^+][Ac^-]/[HAc] = \{(0.05+x)(x)\}/(0.05-x)$$

چونکہ بہت کمزور تیزاب کے لیے K_a بہت چھوٹا ہوتا ہے $X << 0.05$

$$(0.05 + x) \approx (0.05 - x)$$

لہذا

اس طرح

$$1.8 \times 10^{-5} = (x)(0.05 + x) / (0.05 - x)$$

$$= x(0.05) / (0.05) = x = [H^+] = 1.8 \times 10^{-5} M$$

$$pH = -\log(1.8 \times 10^{-5}) = 4.74$$

ویسی طور پر ہم یہ کہہ سکتے ہیں کہ تیزاب کے افتراق کی حد $H-A$ بند کی قوت اور قطبیت پر مختصر ہوتی ہے۔

عام طور پر جب HA بند کی قوت کم ہوتی ہے، یعنی بند کو توزنے کے لیے درکار تو انائی کم ہوتی ہے۔ HA تیزاب ہو جاتا ہے۔ یہ بھی کہ جب $H-A$ بند زیادہ قطبی ہوتا ہے، یعنی ایتم H اور A کے درمیان برتنی منفیت کا فرق بڑھتا ہے اور چارج کی علیحدگی واضح ہو تو بند کا ٹوٹنا آسان ہو جاتا ہے لہذا تیزابیت بڑھ جاتی ہے۔

لیکن یہ غور کرنا چاہیے کہ جب دوری جدول کے ایک ہی گروپ کے عناصر کا مقابلہ کیا جاتا ہے، $H-A$ بند تو انائی اس کی قطبی فطرت کے مقابلے میں زیادہ اہم عوامل ہوتی ہے۔ گروپ میں نیچے کی سمت جاتے وقت جیسے جیسے A کی جسامت بڑھتی جاتی ہے $H-A$ کی بندش کم ہو جاتی ہے اور تیزابی قوت بڑھ جاتی ہے۔ مثال کے طور پر

برہتی ہوئی جسامت

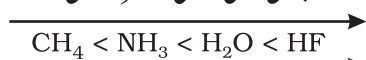


تیزابی قوت میں اضافہ

اسی طرح H_2S , H_2O کے مقابلے میں زیادہ قوتی تیزاب ہے۔

لیکن جب ہم دوری جدول کی ایک ہی قطار کے عناصر پر بحث کرتے ہیں تو $H-A$ بند قطبیت تیزابی قوت کو تعین کرنے والا عوامل بن جاتی ہے جیسے جیسے A کی برتنی منفیت بڑھے گی، تیزاب کی قوت بھی بڑھتی ہے۔ مثال کے طور پر

برہتی ہوئی A کی الکٹرونگیوٹی

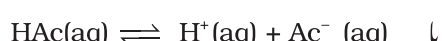
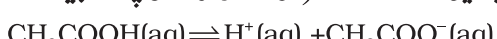


تیزابی قوت میں اضافہ

7.11.8 تیزابوں اور اساسوں کے آیونائزیشن میں مشترک آئین اثر

(Common Ion Effect in the Ionization of Acids and Bases)

مندرجہ ذیل ایسیک ایڈ افتراق توازن کی مثال پر غور کیجیے:



$$K_a = [H^+][Ac^-] / [HAc]$$

$$y = [\text{OH}^-] = [\text{NH}_4^+]$$

تعدیل کے بعد انہتائی 75mL ملول میں پہلے سے ہی 0.033M آئین NH_4^+ کا کل ارتکازا لیے دیا جاسکتا ہے کہ:

$$[\text{NH}_4^+] = 0.033 + y$$

چونکہ Y کی تیمت بہت کم ہے اور $[\text{NH}_4\text{OH}] \approx 0.033\text{ M}$

$$[\text{NH}_4^+] \approx 0.033\text{ M}$$

ہم جانتے ہیں کہ

$$K_b = [\text{NH}_4^+][\text{OH}^-] / [\text{NH}_4\text{OH}]$$

$$= y(0.033) / (0.033) = 1.77 \times 10^{-5}\text{ M}$$

$$\text{اس طرح } y = [\text{OH}^-] = 1.77 \times 10^{-5}$$

$$[\text{H}^+] = 10^{-14} / 1.77 \times 10^{-5} = 0.56 \times 10^{-9}$$

$$\text{لہذا pH} = 9.24$$

7.11.9 نمکوں کی آب پاشیدگی (Hydrolysis of Salts)

and the pH of their Solutions)

تیزاب اور اساس کے درمیان ایک مستقل تناوب میں ہونے والے تعامل سے بننے والے نمکوں کی پانی میں آب پاشیدگی ہو جاتی ہے۔ نمکوں کی آب پاشیدگی سے بننے والے کیٹ آئین / آئین آبی ملول میں یا تو آبیدہ آئیوں کی طرح پائے جاتے ہیں یا پانی سے باہمی عمل کر کے نمکوں کی نویعت کے مطابق تیزاب / اساس بنتے ہیں۔ نمکوں کے این آئین کیٹ آئین یا دونوں کا پانی کے ساتھ تعامل کرنے کا آخر الذکر عمل آب پاشیدگی کہلاتا ہے۔ اس باہمی عمل سے ملول کی pH متاثر ہوتی ہے۔ قوی اساسوں کے کیٹ آئین (مثلاً Na^+ , Ca^{2+} , K^+ , Ba^{2+} , وغیرہ) اور قوی تیزابوں کے این آئین (مثلاً ClO_4^- , NO_3^- , Br^- , Cl^- وغیرہ) صرف آبیدہ ہو جاتے ہیں لیکن ان کی آب پاشیدگی نہیں ہوتی۔ لہذا قوی تیزابوں اور اساسوں سے بننے والے نمکوں کے ملول تعدیلی ہوتے ہیں لیعنی $\text{pH} = 7$ ہوتی ہے۔ دوسرے زمرے سے تعلق رکھنے والے نمک آب پاشیدہ ہو جاتے ہیں۔ اب ہم نمکوں کی مندرجہ ذیل اقسام کی آب پاشیدگی کا مطالعہ کریں گے۔

(i) کمزور تیزاب اور قوی اساس کے نمک مثلاً CH_3COONa

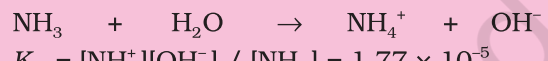
(ii) قوی تیزاب اور کمزور اساس کے نمک مثلاً NH_4Cl

(iii) کمزور تیزاب اور کمزور اساس کے نمک مثلاً $\text{CH}_3\text{COONH}_4$

مسئلہ 7.24

امونیا ملول کی pH معلوم کیجیے۔ جب اس ملول کے 0.10M کا تعامل $0.10\text{M}\text{HCl}$ کے 25mL ملول کے ساتھ کرایا جاتا ہے تو پھر pH کیا ہوگا۔ امونیا کے لیے انتقال مسئلہ $K_b = 1.77 \times 10^{-5}$ ہے

حل



$$K_b = [\text{NH}_4^+][\text{OH}^-] / [\text{NH}_3] = 1.77 \times 10^{-5}$$

تعدیلی عمل سے پہلے

$$[\text{NH}_4^+] = [\text{OH}^-] = x$$

$$[\text{NH}_3] = 0.10 - x \approx 0.10$$

$$x^2 / 0.10 = 1.77 \times 10^{-5}$$

$$\text{اس طرح } x = 1.33 \times 10^{-3} = [\text{OH}^-]$$

$$\text{لہذا } [\text{H}^+] = K_w / [\text{OH}^-] = 10^{-14} / (1.33 \times 10^{-3}) = 7.51 \times 10^{-12}$$

$$\text{pH} = -\log(7.5 \times 10^{-12}) = 11.12$$

امونیا ملول (یعنی 5m mol امونیا) کے 50mL میں 0.1M HCl ملول کے 25mL امونیا کا اضافہ کرنے کے بعد (0.1M HCl کے 2.5m mol اسے 2.5m mol اسی HCl کے 2.5m mol کے ساتھ)، NH_3 کے 0.033M ملول میں ہو جائیں گے۔ حاصل ہونے والے 75mL ملول میں باقی ماندہ امونیا سالموں کے 2.5m mol اور NH_4^+ کے 2.5m mol غیر تعدیل شدہ سالٹ رہ جائیں گے۔



$$2.5 \quad 2.5 \quad 0 \quad 0$$

توازن کے وقت

$$0 \quad 0 \quad 2.5 \quad 2.5$$

حاصل شدہ 75mL ملول میں غیر تعدیل شدہ NH_4^+ آئین کے 2.5m mol (یعنی 0.033M NH_3) اور NH_3 سالموں کے 2.5m mol (یعنی 0.033M NH_3) ہوں گے۔ یہ NH_3 مندرجہ ذیل توازن میں ہوگا۔



$$0.033\text{M} - y \quad y \quad y$$

$$(7.38) \quad pH = 7 + \frac{1}{2} (pK_a - pK_b)$$

اگر فرق ثابت ہے تو محلول کی pH سے زیادہ ہو سکتی ہے اور اگر فرق منفی ہے تو pH سے کم ہو گی۔

مسئلہ 7.25

ایسیٹک ایسٹڈ کی pK_a اور امونیم ہائڈروآکسائئٹ کی pK_b بالترتیب 4.76 اور 4.75 ہیں۔ امونیم ایسیٹک محلول کی pH معلوم کیجیے:

حل

$$\begin{aligned} pH &= 7 + \frac{1}{2} [pK_a - pK_b] \\ &= 7 + \frac{1}{2} [4.76 - 4.75] \\ &= 7 + \frac{1}{2} [0.01] = 7 + 0.005 = 7.005 \end{aligned}$$

7.12 حاجب محلول (Buffer Solutions)

بہت سے جسمانی سیالوں، جیسے خون اور پیشاب وغیرہ کی مخصوص pH ہوتی ہے اور ان کی pH میں کوئی تبدیلی جسم کی خراب کارکردگی کا مظہر ہوتی ہے۔ بہت سے کیمیائی اور حیاتیاتی کیمیائی اعمال میں pH پر قابو رکھنا بھی بہت اہم ہوتا ہے۔ بہت سی میڈیکل اور کامیٹک صنعتات کی تیاریوں میں بھی ایک مخصوص pH رکھنے کی ضرورت ہوتی ہے۔ ایسے محلول جو ذاتی لیوث کرنے یا تھوڑی سی مقدار میں تیزاب یا اساس ملانے پر pH میں تبدیلی کے تین مراحت رکھتے ہیں حاجب محلول (Buffer Solution) کہلاتے ہیں۔ معلوم شدہ pH کے حاجب محلول کی تیاری تیزاب کی اور اساس کے pK_b کے علم کی بنیاد پر اور نمک اور تیزاب یا نمک اور اساس کے تناوب کو کنٹرول کر کے کی جاسکتی ہے۔ ایسیٹک ایسٹڈ اور سوڈیم اسیٹیٹ کا آمیزہ pH 4.75 اور pH 9.25 کا آمیزہ pH 9.25 کرتا ہے اور امونیم کلورائید اور امونیم ہائڈروآکسائئٹ کی طرح کام پر حاجب کی طرح کام کرتا ہے۔ اعلیٰ جماعتوں میں آپ حاجب محلولوں کے بارے میں زیادہ معلومات حاصل کریں گے۔

7.12.1 بفر محلول تیار کرنا

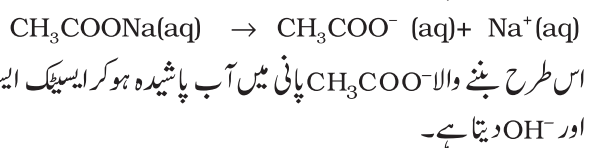
(Designing Buffer Solution)

pK_b اور pK_a میں متناسب کی معلومات، متعین pH کے بغیر محلول تیار کرنے میں ہماری مدد کرتی ہے۔ آئیے دیکھیں کہ ہم یہ محلول کیسے تیار کر سکتے ہیں۔

تیزابی بفر (حاجب) تیار کرنا

تیزابی pH کا بفر تیار کرنے کے لیے ہم کمزور تیزاب اور طاقت ور اساس سے تشکیل پائے ان کے نمک استعمال کرتے ہیں۔ ہم ایک ایسی

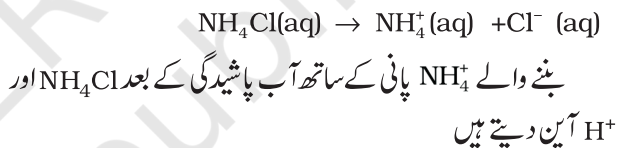
پہلی مثال میں CH_3COONa ایک کمزور تیزاب اور قوی اساس $NaOH$ کی نمک ہونے کی وجہ سے آبی محلول میں پوری طرح سے برق پاشیدگی ہو جاتی ہے:



$CH_3COO^- (aq) + H_2O(l) \rightleftharpoons CH_3COOH(aq) + OH^- (aq)$

ایسیٹک ایسٹڈ (CH_3COONa) ایک کمزور تیزاب ہونے کی وجہ سے CH_3COO^- محلول میں عام طور پر غیر آئونائز رہتا ہے۔ اس کی وجہ سے محلول میں OH^- کا ارتکازہ بڑھ جاتا ہے اور محلول اساسی ہو جاتا ہے۔ ایسے محلول کی pH 7 سے زیادہ ہوتی ہے۔

اسی طرح کمزور اساس NH_4OH اور قوی تیزاب HCl سے بننے والا نمک NH_4Cl پانی میں پوری طرح افتراق ہو جاتا ہے۔



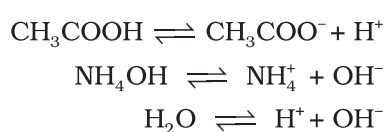
$NH_4^+(aq) + H_2O(l) \rightleftharpoons NH_4OH(aq) + H^+(aq)$

امونیم ہائڈروآکسائئٹ ایک کمزور اساس ہے ($K_b = 1.77 \times 10^{-5}$) اور اسی لیے پانی میں تقریباً غیر آئونائز ہی رہتا ہے۔ اس کی وجہ سے محلول میں H^+ کا ارتکازہ ہو جاتا ہے جو محلول کو تیزابی بناتا ہے۔ لہذا NH_4Cl کے آبی محلول کی pH 7 سے کم ہوتی ہے۔

کمزور تیزاب CH_3COOH اور کمزور اساس سے بننے والے نمک CH_3COONH_4 کی مثال دیکھیے۔ بننے والے آئینوں میں مندرجہ ذیل طریقے سے آب پاشیدگی ہوتی ہے:

$$CH_3COO^- + NH_4^+ + H_2O \rightleftharpoons CH_3COOH + NH_4OH$$

CH_3COOH اور NH_4OH بھی جزوی افتراقی شکل میں پائے جاتے ہیں۔



تفصیلی تحسیب میں جائے بغیر ہی یہ کہا جاسکتا ہے کہ آب پاشیدگی کی ڈگری محلول کے ارتکاز سے آزاد ہوتی ہے اور ایسے محلول کی pH ان کی pK قیمتیوں کے ذریعے متعین کی جاتی ہے۔

اسی طور پر کیے گئے تجزیہ سے ہم مندرجہ ذیل نتیجہ پر پہنچ سکتے ہیں

$$pOH = pK_b + \log \frac{[BH^+]}{[B]} \quad (7.41)$$

بغیر محلول کی pH، مساوات: $pH + pDw = 14$ استعمال کرتے ہوئے تحسیب کی جاسکتی ہے۔ ہم جانتے ہیں کہ:

$$pK_a + pK_b = pK_w \text{ اور } pH + pOH = pK_w$$

ان اندار کو مساوات (A-3) میں رکھنے پر (7.41) کی شکل ہو جاتی ہے۔

$$pK_w - pH = pK_w - pK_a + \log \frac{[BH^+]}{[B]} \quad \text{یا}$$

$$pH = pK_a + \log \frac{[BH^+]}{[B]} \quad (7.42)$$

اگر اس اس اور اس کے مزدوج تیزاب (کیٹھائیں) کا مولی ارتکاز یکساں ہو تو بفر محلول کی pH، اس اس کی pK_a کی قدر کے یکساں ہو گی۔ امونیا کی pK_a قدر 9.25 ہے۔ اس لیے 9.25 کے قریب قریب قدر کا بفر، یکساں مولی ارتکاز کے امونیا محلول اور امونیم کلورائڈ محلول کو لے کر تیار کیا جاسکتا ہے۔ امونیم کلورائڈ اور امونیم ہائڈرو آکسائیڈ سے بننے بفر محلول کے لیے مساوات (7.42) ہو جاتی ہے:

$$pH = 9.25 + \log \frac{[BH^+]}{[B]}$$

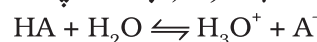
ہلاکاہ سے بفر محلول کی pH متاثر نہیں ہوتی، کیونکہ لوگ تھم والے رکن کی نسبت تبدیل نہیں ہوتی۔

7.13 معنوی حل پذیر نمکوں کے حل پذیری مستقلے

(Solubility Equilibria Of Sparingly Soluble Salts)

ہم یہ پہلے سے ہی جانتے ہیں کہ آئینی ٹھوس کی یانی میں حل پذیری کافی حد تک تغیر پذیر ہے۔ ان میں سے کچھ (جیسے کیلیشم کلورائڈ) اتنے حل پذیر ہوتے ہیں کہ وہ فطرتاً ہایگر و سکوپ (Hygroscopic) ہوتے ہیں یہاں تک کہ فضائے ابخرات جذب کر لیتے ہیں۔ دیگر (جیسے کہ ٹیکم فلورائڈ) کی حل پذیری اتنی کم ہوتی ہے کہ ان کو عام طور پر غیر حل پذیر کہا جاتا ہے۔ حل پذیری بہت سے عوامل پر مختصر ہوتی ہے ان میں سے اہم نمک کی لیٹس ایتھاپی اور محلول میں آئیوں کی سالویشن کی ایتھاپی ہوتی ہے۔ ایک نمک کو محلل میں حل ہونے کے لیے اس کے آئیوں کے درمیان قوت کشش (لیٹس ایتھاپی) پر آئین محلل باہمی عمل کا غالب آنا لازمی ہے آئیوں کی سالویشن ایتھاپی کو ہمیشہ سالویشن اصطلاح میں بیان کیا جاتا ہے جو ہمیشہ منفی ہوتی ہے یعنی سالویشن ایتھاپی کی مقدار ہمیشہ محلل کی نظرت پر مختص ہوتی ہے۔

مسادات تیار کرتے ہیں جو اس کی H^- ، کمزور تیزاب کے توازن مستقلہ K_a اور کمزور تیزاب اور اس کے مزدوج اس اس کے ارتکازات کی نسبت کے مابین رشتہ بتا سکے۔ عمومی صورت میں، جہاں کمزور تیزاب HA کی پانی میں روائی گئی ہوتی ہے،



اس کے لیے ہم لکھ سکتے ہیں، ریاضیاتی عبارت

$$K_a = \frac{[H_3O^+][A^-]}{[HA]}$$

اس عبارت کی باز ترتیب سے ہمیں حاصل ہوتا ہے

$$[H_3O^+] = K_a \frac{[HA]}{[A^-]}$$

دونوں جانب لوگ تھم لیتے ہوئے اور اکان کی دوبارہ ترتیب کرتے ہوئے

$$pK_a = pH - \log \frac{[A^-]}{[HA]}$$

$$pH = pK_a + \log \frac{[A^-]}{[HA]} \quad (7.39)$$

$$pH = pK_a + \log \frac{[A^-]}{[HA]} \quad (7.40)$$

ریاضیاتی عبارت (40.7)، پینڈرسن (Henderson-Hasselbach equation) کے ارتکاز کی آمیزہ میں پائے جانے والے تیزاب کے ارتکاز سے نسبت ہے۔

کیونکہ تیزاب ایک کمزور تیزاب ہے، یہ بہت کم روائی سازی کرتا ہے اور $[HA]$ کے ارتکاز اور بفر سے لیے گئے تیزاب کے ارتکاز میں ناقابل لحاظ فرق ہوتا ہے۔ مزید یہ کی مزدوج اس اس، $[A^-]$ کا زیادہ تر حصہ تیزاب کی روائی سازی سے حاصل ہوتا ہے۔ اس لیے مزدوج اس اس کے ارتکاز اور نمک کے ارتکاز میں ناقابل لحاظ فرق ہوگا۔ اس لیے، مسادات 7.40 یہ شکل اختیار کر لیتی ہے:

$$pH = pK_a + \log \frac{[A^-]}{[HA]}$$

مسادات (7.39) میں، اگر $[A^-]$ کا ارتکاز $[HA]$ کے ارتکاز کے مساوی ہے، تو $pH = pK_a$ کی قدر صفر ہے۔ اس لیے اگر ہم تیزاب اور نمک (مزدوج اس اس) کے مولی ارتکاز یکساں رہیں تو بفر محلول کی pH، تیزاب کی pK_a کے مساوی ہوگی۔ اس لیے درکار pH کا بفر محلول تیار کرنے کے لیے، ہم ایسا تیزاب منتخب کرتے ہیں جس کی درکار pK_a کے نزدیک ہو۔ ایسی ٹک کیسٹ کی pK_a قدر 4.76 ہے۔ اس لیے ایسا بفر محلول جو مساوی مولی ارتکاز میں لیے گئے ایسی ٹک کیسٹ اور سوڈیم ایسیٹ سے تشکیل دیا گیا ہو، اس کی pH 4.76 کے آس پاس ہوگی۔

ایک کمزور اس اس اور اس کے مزدوج تیزاب سے بنائے گئے بفر کے

کی مولر حل پذیری کے برابر ہوں گے۔ اگر مولر حل پذیری S ہے تو

$$1.1 \times 10^{-10} = (S)(S) = S^2$$

$$S = 1.05 \times 10^{-5}$$

لہذا یہ یہ سلفیٹ کی مولر حل پذیری $1.05 \times 10^{-5} \text{ mol L}^{-1}$ کے برابر ہوگی۔

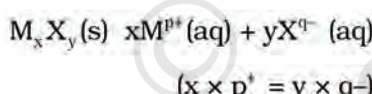
ایک نمک افتراق کے بعد دو یا دو سے زیادہ این آئین اور کیٹ آین دے سکتا ہے جن کے چارج مختلف ہوتے ہیں۔ مثال کے طور پر ایک نمک جیسے زر کو نیم فاسفیٹ پر غور کیجیے جس کا سالماقی ضابطہ $(\text{Zr}^{4+})_3(\text{PO}_4^{3-})_4$ پر غور کیجیے۔ اس کا افتراق تین زرکوئین آئینوں میں ہوتا ہے جن پر $+4$ چارج ہے اور چار فاسفیٹ آئین جن پر -3 چارج ہوتا ہے۔ اگر زر کو نیم فاسفیٹ کی مولر حل پذیری S ہو تو مرکب کی نسب پیمائی سے یہ دیکھا جاسکتا ہے

$$[\text{PO}_4^{3-}] = 4S \quad \text{اور} \quad [\text{Zr}^{4+}] = 3S$$

$$K_{sp} = (3S)^3 (4S)^4 = 6912 (S)^7$$

$$S = [K_{sp} / (3^3 \times 4^4)]^{1/7} = (K_{sp} / 6912)^{1/7}$$

ایک ٹھوس نمک جس کا عام ضابطہ $M_x^{p+} X_y^{q-}$ اور مولر حل پذیری S ہے اپنے سیر شدہ محلوں کے ساتھ توازن میں ہوتا ہے۔ اسے مندرجہ ذیل مساوات کے ذریعہ ظاہر کیا جاسکتا ہے:



اور اس کا حل پذیری ما حصل مستقلہ اس طرح دیا جاسکتا ہے:

$$(7.44) \quad K_{sp} = [M^{p+}]^x [X^{q-}]^y = (xS)^x (yS)^y = x^x \cdot y^y \cdot S^{(x+y)} = K_{sp} / x^x \cdot y^y$$

$$(7.45) \quad S = (K_{sp} / x^x \cdot y^y)^{1/(x+y)}$$

مساوات میں اصطلاح K_{sp} کو Q_{sp} سے ظاہر کیا جاتا ہے (سیشن 7.6.2) جب ایک یا دو انواع کا ارتکاز توازن کے دوران کا ارتکاز نہ ہو۔ ظاہر ہے کہ توازن کی حالت میں $K_{sp} = Q_{sp}$ لیکن دوسری صورت میں یہ ترسیب (Precipitation) یا افتراق کے عمل کو سمت عطا کرتی ہے۔ بہت سے عام نمکوں کے حل پذیری ما حصل مستقلہ K_{sp} پر جدول 7.9 میں دیے گئے ہیں۔

ہوتی ہے۔ غیر قطبی (شریک گرفت) محلل میں سالیوشن اینٹھا لپی کم ہوتی ہے لہذا نمک کی لیٹس اینٹھا لپی کو مغلوب کرنے کے لیے کافی نہیں ہوتی نتیجہ نمک غیر قطبی محلل میں حل نہیں ہوتے۔ ایک عمومی قاعدے کے طور پر کسی نمک کے کسی مخصوص محلل میں حل پذیر ہونے کے لیے اس کی سالیوشن اینٹھا لپی اس کی لیٹس اینٹھا لپی سے زیادہ ہونی چاہیے تاکہ آخر الذکر اول الذکر کے ذریعہ مغلوب کی جاسکے۔ ہر نمک کی اپنی مخصوص حل پذیری ہوتی ہے جس کا انحراف درجہ حرارت پر ہوتا ہے۔ ہم نمکیات کو ان کی حل پذیری کی نیاد پر مندرجہ ذیل تین جماعتوں میں تقسیم کرتے ہیں۔

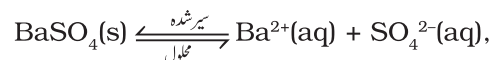
جماعت I	حل پذیر $< 0.1\text{M}$
جماعت II	کم حل پذیر $< 0.1\text{M}$ حل پذیر $> 0.1\text{M}$
جماعت III	معمولی حل پذیر $< 0.01\text{M}$ حل پذیر $> 0.01\text{M}$

اب ہم معقولی حل پذیر آئینی نمک اور اس کے سیر شدہ آبی محلول کے درمیان توازن کا مطالعہ کریں گے۔

7.13.1 حل پذیری ما حصل مستقلہ

(Solubility Product Constant)

آپے اب ہم ایک ٹھوس جیسے کہ یہ یہ سلفیٹ کا اس کے سیر شدہ آبی محلول سے تعلق کا مطالعہ کریں گے۔ غیر حل شدہ ٹھوس اور سیر شدہ محلول میں آئین کے درمیان توازن کو مندرجہ ذیل مساوات کے ذریعہ ظاہر کیا جاسکتا ہے:



توازن مستقلہ مندرجہ ذیل مساوات سے ظاہر کر سکتے ہیں:

$$K = [\text{Ba}^{2+}][\text{SO}_4^{2-}] / [\text{BaSO}_4]$$

خلاص ٹھوس مادوں کے لیے ارتکاز مستقل رہتے ہیں لہذا ہم لکھ سکتے ہیں۔

$$(7.43) \quad K_{sp} = K[\text{BaSO}_4] = [\text{Ba}^{2+}][\text{SO}_4^{2-}]$$

ہم K_{sp} کو حل پذیری ما حصل مستقلہ (Solubility Product) یا صرف حل پذیری ما حصل (Solubility Product) کہتے ہیں۔ مندرجہ بالا مساوات میں 298 K پر K_{sp} کی تجویزی قیمت 1.1×10^{-10} ہے۔ اس کا مطلب ہے کہ ٹھوس پریم سلفیٹ کے لیے اپنے سیر شدہ محلول کے ساتھ توازن میں ہونے کے لیے پریم اور سلفیٹ آئینوں کے ارتکاز کے ما حصل اس کے حل پذیری ما حصل مستقلہ کے برابر ہوتے ہیں۔ دونوں آئینوں کے ارتکاز پریم سلفیٹ

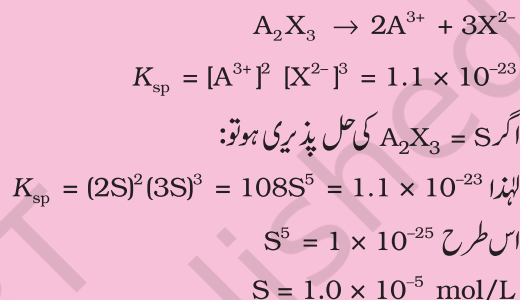
جدول 7.9 پر کچھ عام آئینہ نمکوں کے حل پذیری ماحصل

مسقلمے
 K_{sp}

نمک کا نام	ضابطہ	K_{sp}
Silver Bromide	AgBr	5.0×10^{-13}
Silver Carbonate	Ag ₂ CO ₃	8.1×10^{-12}
Silver Chromate	Ag ₂ CrO ₄	1.1×10^{-12}
Silver Chloride	AgCl	1.8×10^{-10}
Silver Iodide	AgI	8.3×10^{-17}
Silver Sulphate	Ag ₂ SO ₄	1.4×10^{-5}
Aluminium Hydroxide	Al(OH) ₃	1.3×10^{-33}
Barium Chromate	BaCrO ₄	1.2×10^{-10}
Barium Fluoride	BaF ₂	1.0×10^{-6}
Barium Sulphate	BaSO ₄	1.1×10^{-10}
Calcium Carbonate	CaCO ₃	2.8×10^{-9}
Calcium Fluoride	CaF ₂	5.3×10^{-9}
Calcium Hydroxide	Ca(OH) ₂	5.5×10^{-6}
Calcium Oxalate	CaC ₂ O ₄	4.0×10^{-9}
Calcium Sulphate	CaSO ₄	9.1×10^{-6}
Cadmium Hydroxide	Cd(OH) ₂	2.5×10^{-14}
Cadmium Sulphide	CdS	8.0×10^{-27}
Chromic Hydroxide	Cr(OH) ₃	6.3×10^{-31}
Cuprous Bromide	CuBr	5.3×10^{-9}
Cupric Carbonate	CuCO ₃	1.4×10^{-10}
Cuprous Chloride	CuCl	1.7×10^{-6}
Cupric Hydroxide	Cu(OH) ₂	2.2×10^{-20}
Cuprous Iodide	CuI	1.1×10^{-12}
Cupric Sulphide	CuS	6.3×10^{-36}
Ferroso Carbonate	FeCO ₃	3.2×10^{-11}
Ferroso Hydroxide	Fe(OH) ₂	8.0×10^{-16}
Ferric Hydroxide	Fe(OH) ₃	1.0×10^{-38}
Ferroso Sulphide	FeS	6.3×10^{-18}
Mercurous Bromide	Hg ₂ Br ₂	5.6×10^{-23}
Mercurous Chloride	Hg ₂ Cl ₂	1.3×10^{-18}
Mercurous Iodide	Hg ₂ I ₂	4.5×10^{-29}
Mercurous Sulphate	Hg ₂ SO ₄	7.4×10^{-7}
Mercuric Sulphide	HgS	4.0×10^{-53}
Magnesium Carbonate	MgCO ₃	3.5×10^{-8}
Magnesium Fluoride	MgF ₂	6.5×10^{-9}
Magnesium Hydroxide	Mg(OH) ₂	1.8×10^{-11}
Magnesium Oxalate	MgC ₂ O ₄	7.0×10^{-7}
Manganese Carbonate	MnCO ₃	1.8×10^{-11}
Manganese Sulphide	MnS	2.5×10^{-13}
Nickel Hydroxide	Ni(OH) ₂	2.0×10^{-15}
Nickel Sulphide	NiS	4.7×10^{-5}
Lead Bromide	PbBr ₂	4.0×10^{-5}
Lead Carbonate	PbCO ₃	7.4×10^{-14}
Lead Chloride	PbCl ₂	1.6×10^{-5}
Lead Fluoride	PbF ₂	7.7×10^{-8}
Lead Hydroxide	Pb(OH) ₂	1.2×10^{-15}
Lead Iodide	PbI ₂	7.1×10^{-9}
Lead Sulphate	PbSO ₄	1.6×10^{-8}
Lead Sulphide	PbS	8.0×10^{-28}
Stannous Hydroxide	Sn(OH) ₂	1.4×10^{-28}
Stannous Sulphide	SnS	1.0×10^{-25}
Strontium Carbonate	SrCO ₃	1.1×10^{-10}
Strontium Fluoride	SrF ₂	2.5×10^{-9}
Strontium Sulphate	SrSO ₄	3.2×10^{-7}
Thallous Bromide	TlBr	3.4×10^{-6}
Thallous Chloride	TlCl	1.7×10^{-4}
Thallous Iodide	TlI	6.5×10^{-8}
Zinc Carbonate	ZnCO ₃	1.4×10^{-11}
Zinc Hydroxide	Zn(OH) ₂	1.0×10^{-15}
Zinc Sulphide	ZnS	1.6×10^{-24}

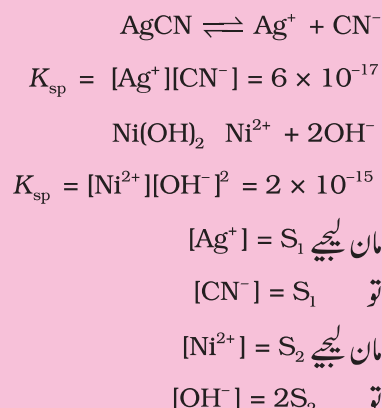
مسئلہ 7.26
خالص پانی میں A_2X_3 کی حل پذیری معلوم کیجیے، یہ مانتے ہوئے کہ دونوں قسم کے آئین پانی سے تقابل نہیں کرتے A_2X_3 کا حل پذیری مسقلمہ $K_{sp} = 1.1 \times 10^{-23}$ ہے۔

حل

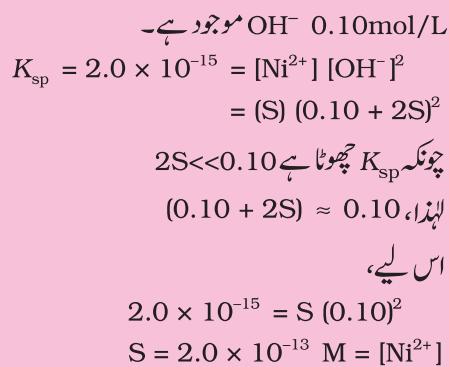


مسئلہ 7.27
دو معمولی حل پذیر نمک $Ni(OH)_2$ اور $AgCN$ کی قدریں با ترتیب 2.0×10^{-15} اور 6×10^{-17} ہیں۔ کون سا نمک زیادہ حل پذیر ہے۔

حل

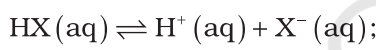


نمک $AgCN$ کے مقابلے سے زیادہ حل پذیر ہے۔



کنڑور تیزاب جیسے کہ فاسفیٹ کے نمکوں کی حل پذیری کم pH پر بڑھ جاتی ہے یہ اس لیے کہ کم pH پر این آئین کا ارتکازہ اس کے پروٹونیشن (Protonation) کے سبب کم ہو جاتا ہے۔ یہ بدلتے میں نمک کی حل پذیری کو بڑھادیتا ہے، اس طرح کہ $K_{\text{sp}} = Q_{\text{sp}}$ ہمیں ایک ساتھ دو تو ازنوں کو مطمئن کرنا پڑتا ہے۔ یعنی،

$$K_{\text{sp}} = [\text{M}^+] [\text{X}^-]$$



$$K_a = \frac{[\text{H}^+(\text{aq})] [\text{X}^-(\text{aq})]}{[\text{HX}(\text{aq})]}$$

$$[\text{X}^-] / [\text{HX}] = K_a / [\text{H}^+]$$

دونوں سمتوں کا مقلوب لیتے ہوئے اور 1 کا اضافہ کر کے ہمیں ملتا ہے:

$$\frac{[\text{HX}]}{[\text{X}^-]} + 1 = \frac{[\text{H}^+]}{K_a} + 1$$

$$\frac{[\text{HX}]+[\text{H}^+]}{[\text{X}^-]} = \frac{[\text{H}^+]+K_a}{K_a}$$

پھر دوبارہ مقلوب لیتے ہوئے ہمیں حاصل ہوتا ہے۔

$$[\text{X}^-] / \{[\text{X}^-] + [\text{HX}]\} = f = K_a / (K_a + [\text{H}^+])$$

اور یہ دیکھا جاسکتا ہے کہ pH کے گھنے کے ساتھ ساتھ f گھنٹا ہے۔ اگر کسی دی ہوئی pH پر نمک کی حل پذیری S ہے تو:

$$K_{\text{sp}} = [\text{S}] [f \text{S}] = S^2 \left[K_a / (K_a + [\text{H}^+]) \right]$$

$$(7.46) \quad S = [K_{\text{sp}} ([\text{H}^+] + K_a) / K_a]^{1/2}$$

لہذا $[\text{H}^+]$ کے گھنے کے ساتھ حل پذیری S بڑھتی ہے۔

7.13.2 آئین نمکوں کی حل پذیری پر مشترک آئین اثر

(Common Ion Effect on Solubility of Ionic Salts)

لی چیٹ لیبر کے اصول سے یہ متوقع ہے کہ اگر ہم کسی ایک آئین کے ارتکازہ کو بڑھادیں تو اسے اپنے مخالف آئین سے اتحاد کرنا چاہیے اور اس وقت تک کچھ نمک کا رسوب بنے گا جب تک کہ $K_{\text{sp}} = Q_{\text{sp}}$ نہ ہو جائے۔ حل کے ارتکازہ بڑھ جائیں جب تک کہ دوبارہ $K_{\text{sp}} = Q_{\text{sp}}$ نہ ہو جائے۔ حل پذیر نمکوں جیسے کہ سوڈیم کلورائٹ کے لیے بھی قابل عمل ہے سوائے اس کے کہ آئینوں کے زیادہ ارتکازہ کی وجہ سے ہم Q_{sp} کے اظہار کے لیے ان کی مولاریت کے بجائے ان کی ایکٹوئی کا استعمال کرتے ہیں۔ اس طرح اگر ہم سوڈیم کلورائٹ کا سیر شدہ محلول لیں اور اس میں سے HCl گیس گزاریں، تاکہ HCl کے افتقا سے مستیاب ہونے والے کلورائٹ آئین کا ارتکازہ (ایکٹوئی) بڑھنے کی وجہ سے سوڈیم کلورائٹ کا رسوب ہوگا۔ اس طرح حاصل ہونے والا سوڈیم کلورائٹ بہت زیادہ خالص ہوگا اور ہمیں سوڈیم اور میلشیم سلفیٹ جیسی ملاوٹوں سے نجات ملے گی۔ مشترک آئین اثر کا استعمال کسی خاص آئین کے تقریباً مکمل رسوب کے لیے اس کے معمولی حل پذیر نمک کی طرح، حل پذیری ما حاصل کی بہت کم قدر کے ساتھ گریوپیٹرک تخمینہ (Gravimetric Estimation) کے لیے بھی کیا جاتا ہے۔ اس طرح ہم سلوو آئین کو سلوو کلورائٹ کی طرح فیک آئین کو اس کے ہائڈرو آکسائٹ (اور آبیدہ فیک آکسائٹ) کی طرح اور یہیم کو اس کے سلفیٹ کی طرح مقداری تخمینوں کے لیے رسوب کر سکتے ہیں۔

مسئلہ 7.28

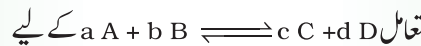
Ni(OH)₂ کی مولار حل پذیری معلوم کیجیے $Ni(OH)_2$ کا آئینی ما حاصل 2.0×10^{-15} ہے۔

حل

مان لیجیے $Ni(OH)_2$ کی حل پذیری S ہے۔ S کے $Ni(OH)_2$ کا افتقا Ni^{2+} کے OH^- اور S mol/L mol/L کے Ni^{2+} کے OH^- کا کل ارتکازہ $2S$ mol/L کیونکہ محلول میں پہلے سے ہی $NaOH$ 0.10 mol/L

خلاصہ

جب ریتیکو چھوڑ کر بخارات میں جانے والے سالمات کی تعداد بخارات سے واپس ریتیک میں آنے والے سالمات کی تعداد برابر ہو جاتی ہے تو توازن قائم ہوتا ہے جو فطرتاً حرکی ہوتا ہے۔ توازن طبعی اور کمیابی دونوں اعمال کے لیے قائم کیا جاسکتا ہے اور اس مقام پر پیش رفت اور پشت رفت تعامل کی شرح برابر ہوتی ہے۔ توازن مستقلہ، K_c حاصل کے ارتکاز کو متعامل کے ارتکاز سے تقسیم کر کے ظاہر کرتے ہیں۔ ہر ایک رکن پر اس کے تناسب پیاس ضریب کی قوائی جاتی ہے



$$K_c = [C]^c [D]^d / [A]^a [B]^b$$

ایک معین درجہ حرارت پر توازن مستقلہ کی قیمت مستقل ہوتی ہے اور اس استحکام میکرو اسکوپ خصوصیات جیسے کہ ارتکاز، دباؤ وغیرہ مستقل ہو جاتی ہیں۔ گیس تعامل کے لیے توازن مستقلہ K_p سے ظاہر کیا جاتا ہے اور اسے لکھنے کے K_p میں ارتکاز کو جزوی دباؤ سے تبدیل کر دیا جاتا ہے۔ تعامل کی سمت کی پیشین گوئی تعامل خارج قسمت Q کے ذریعہ ظاہر کی جاتی ہے جو توازن کے وقت K_p کے برابر ہوتی ہے۔ لی جیلیٹر اصول بتاتا ہے کہ کسی عوامل جیسے کہ درجہ حرارت، دباؤ، ارتکاز، وسیط اور غیر عامل گیسوں کے توازن کی سمت پر اثرات کا مطالعہ کرنے کے لیے استعمال کیا جاسکے۔ اسے مختلف عوامل جیسے کہ درجہ حرارت، ارتکاز، وسیط اور غیر عامل گیسوں کے توازن کی سمت پر اثرات کا مطالعہ کرنے کے لیے استعمال کیا جاتا ہے تاکہ ان عوامل پر قابو پا کر حاصل کی پیداوار کو کنٹرول کیا جاسکے۔ وسیط کسی تعامل آمیزے کی توازنی ترکیب کو متاثر نہیں کرتا لیکن متعامل کی حاصل میں تبدیلی کے لیے کم توانائی کے تعامل کی شرح کو بڑھایا گھٹا سکتے ہیں۔

وہ تمام اشیا جو آبی محلول میں بھل کا ایصال کرتی ہیں الکٹرولائٹ ہیں تیزاب، اساس اور نمک الکٹرولائٹ ہیں اور آبی محلول میں الکٹرولائٹ کے افراق یا آبیونا نیزیشن سے کیٹ آئیں اور این آئیں پیدا ہونے کی وجہ سے یہ اپنے آبی محلولوں میں بھل کا ایصال کرتے ہیں۔ قوی الکٹرولائٹ مکمل طور پر افراق کرتے ہیں۔ کمزور الکٹرولائٹ میں آبیون اور غیر آبیون شدہ الکٹرولائٹ سالموں کے درمیان ایک توازن پایا جاتا ہے۔ آرپنیس کے مطابق تیزاب اپنے آبی محلول میں ہانڈروجن آئین دیتے ہیں اور اساس ہانڈروکسل آئین دیتے ہیں۔ دوسرا طرف برونٹلاری نے تیزاب کو پروٹان معطی (Donor) اور اساس کو پروٹان قبول کار (Acceptor) بتایا ہے۔ جب برونٹلاری تیزاب کسی اساس سے تعامل کرتا ہے تو وہ اس کا جھنٹی تیزاب بناتا ہے اور تیزاب سے تعامل کر کے اس کا جھنٹی اساس بناتا ہے۔ اس طرح ایک تیزاب اساس کے جھنٹی جوڑے میں صرف ایک پروٹان کا فرق ہوتا ہے۔ لیوکس نے تیزاب کی تعریف کو مزید عمومی بناتے ہوئے اسے ایک الکٹران کے جوڑے کو قبول کرنے والا اور اساس کو ایک الکٹران جوڑا فراہم کرنے والا بتایا ہے۔ کمزور تیزابوں کے آبیونائزیشن (توازن) مستقلہ (K_a) اور کمزور اساس کے توازن مستقلہ (K_b) کی عبارت کو تیار کرنے کے لیے آرپنیس کی تعریف استعمال کی گئی ہے۔ آبیونائزیشن کی ڈگری اور ارتکاز پر اس کا انحصار اور مشترک آئین پر بحث کی گئی ہے۔ ہانڈروجن آئین کے ارتکاز (اکیلوئیٹ) $[H^+]$ کے لیے $pH = -\log[H^+]$ پایا ہے اور پھر دوسرا مقداروں، $(pOH = -\log[OH^-])$ اور $pK_w = -\log[K_w]$ کے لیے اس کی توسعی کی گئی ہے۔ پانی کے آبیونائزیشن پر غور کیا گیا اور ہم نے دیکھا کہ مساوات $pH + pOH = pK_w$ ہمیشہ ہی مطمئن ہوتی ہے۔ قوی تیزاب اور کمزور اساس، کمزور تیزاب اور قوی اساس اور کمزور تیزاب اور کمزور اساس کے نمک پانی میں آب پاشیدگی کے بعد آبی محلول بناتے ہیں۔ تیزاب اور کمزور اساس، کمزور تیزاب اور قوی اساس اور کمزور تیزاب اور کمزور اساس کے حل پذیری توازن پر بحث ہوئی ہے اور توازن مستقلہ کو حل پذیری حاصل مستقلہ (K_{sp}) کی طرح متعارف کیا گیا ہے۔ نمک کی حل پذیری سے اس کے تعلق کو قائم کیا گیا ہے۔ نمک کی ان کے محلولوں سے ترسیب کے حالات یا پانی میں ان کے افتراء پر بحث کی گئی ہے۔ مشترک آئین کے کردار اور معمولی حل پذیری کی حل پذیری پر بھی بحث ہوئی ہے۔

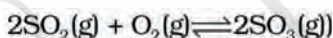
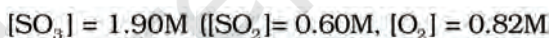
طلاء کے لیے اس باب سے متعلق چند مجوزہ سرگرمیاں

- (a) مختلف پھلوں اور سبزیوں کے تازہ رہ، سوفٹ ڈرنک، جسمانی سیال اور دستیاب پانی کے نمونوں کی pH معلوم کرنے کے لیے طالب علم pH کاغذ کا استعمال کر سکتے ہیں۔
- (b) pH کاغذ کا استعمال مختلف نمکوں کے محلوں کی pH معلوم کرنے کے لیے بھی کیا جاسکتا ہے جس کی مدد سے وہ یہ معلوم کر سکتے ہیں کہ آیا وہ قوی / الکلور تیزاب یا اساس ہیں۔
- (c) طلاہ سوڈیم ایسٹ اور ایسٹیک ایسٹ کے محلوں کو ملا کر حاجب محلوں تیار کر سکتے ہیں پھر pH کاغذ کا استعمال کر کے اس کی pH معلوم کر سکتے ہیں۔
- (d) انہیں کچھ اندھیکیڑدے جاسکتے ہیں تاکہ وہ مختلف pH کے محلوں میں ان کے رنگوں کا مشاہدہ کر سکیں۔
- (e) طالب علم اندھیکیڑدے کا استعمال کر کے کچھ تیزاب اساس ٹائٹریشن کر سکتے ہیں۔
- (f) عمومی حل پذیر نمکوں کی حل پذیری پر مشتمل آئین اثر کا مطالعہ کر سکتے ہیں۔
- (g) اگر اسکوں میں pH میٹر دستیاب ہے تو وہ اس کی مدد سے محلوں کی pH معلوم کر سکتے ہیں اور اس کا مقابلہ pH کاغذ کی مدد سے کر سکتے ہیں۔

مشقیں

ایک مستقل درجہ حرارت پر بیل بند برتن میں ایک ریت اپنے بخارات کے ساتھ توازن میں ہے برتن کا جنم اچانک بڑھ جاتا ہے۔ 7.1

- (a) بخاراتی دباؤ پر اس تبدیلی کا ابتدائی اثر کیا ہوگا؟
 (b) ابتدائی میخراجی کی شرح میں کیا تبدیلی آئے گی؟
 (c) آخر کار جب توازن قائم ہو جائے گا تو کیا ہوگا اور آخری بخاراتی دباؤ کیا ہوگا؟
 مندرجہ ذیل توازن کے لیے K_c کیا ہوگا جبکہ ہر ایک شے کے توازن ارزکا زاس طرح ہیں:

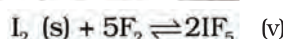
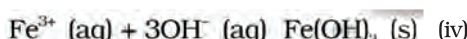
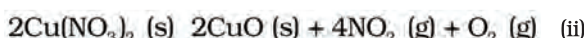


ایک مخصوص درجہ حرارت اور 10^5Pa کے کل دباؤ پر آیوں کے بخارات جنم کے اعتبار سے 1 فضائی دباؤ کا 40% ہیں۔ 7.3

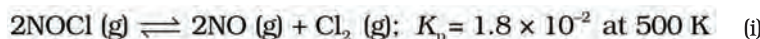


توازن کے لیے K_p کی قیمت معلوم کیجیے۔

مندرجہ ذیل ہر ایک تعامل کے لیے توازن مستقلہ K_c کی علامت لکھئے۔ 7.4



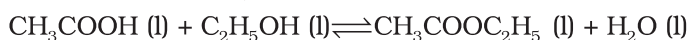
K_p کی مدد سے مندرجہ ذیل ہر ایک توازن کے لیے K_c کی قیمت معلوم کیجیے۔ 7.5



مندرجہ ذیل تعامل کے لیے $K_c = 6.3 \times 10^{14}$ پر 1000 K معلوم کیجیے۔ 7.6

- $\text{NO (g)} + \text{O}_3 (\text{g}) \rightleftharpoons \text{NO}_2 (\text{g}) + \text{O}_2 (\text{g})$
- توازن میں پیش رفت اور پشت رفت دونوں تعاملات عضری دوساری تعاملات ہیں۔ پشت رفت تعامل کے لیے K_c کیا ہوگا۔
خاص ٹھوس اور قیق کو توازن مستقلہ کی عبارت لکھتے وقت کیوں نظر انداز کرتے ہیں؟ 7.7
- O_2 اور N_2 کے درمیان متعامل مندرجہ ذیل کے مطابق ہوتا ہے: 7.8
- $$2\text{N}_2 (\text{g}) + \text{O}_2 (\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{N}_2\text{O} (\text{g})$$
- اگر N_2 کے مول اور O_2 کے 0.482 مولوں کا آمیزہ 10L کے تعاملی برتن میں رکھا جاتا ہے اور اس درجہ حرارت پر جہاں $N_2\text{O}$ بنے دیا جاتا ہے تو توازن آمیزے کی ترکیب کا تعین کیجیے۔ 7.9
- مندرجہ ذیل تعامل کے مطابق ناٹرک آکسائڈ Br_2 سے تعامل کر کے ناٹروسل برومائیڈ دیتا ہے۔
- $$2\text{N}_2 (\text{g}) + \text{O}_2 (\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{N}_2\text{O} (\text{g})$$
- جب ایک مستقل درجہ حرارت پر بند برتن میں NO کے mol 0.0437 mol اور Br_2 کے 0.087 mol ملائے جاتے ہیں تو NO Br کے 0.0518 mol حاصل ہوتے ہیں۔ NO اور Br_2 کی توازنی مقدار میں معلوم کیجیے۔ 7.10
- 450K پر توازن کے وقت دیے گئے کے تعامل کا $K_p = 2.0 \times 10^{10} / \text{bar}^2$ ہے۔ اس درجہ حرارت پر K_c کیا ہوگا؟ 7.11
- 0.2 atm کے دباؤ پر ایک فلاںک میں HI(g) کا ایک نمونہ رکھا گیا ہے تو زن کے وقت HI کا جزوی دباؤ atm 0.04 ہے۔
دیے گئے توازن کے لیے K_p کیا ہوگا؟ 7.12
- $$2\text{HI (g)} \rightleftharpoons \text{H}_2 (\text{g}) + \text{I}_2 (\text{g})$$
- 20L پر 500K کے ایک تعاملی برتن میں N_2 کے 1.92 mol اور NH_3 کے 8.13 mol داخل کیا گیا۔ اس درجہ حرارت پر تعامل $\text{N}_2 (\text{g}) + 3\text{H}_2 (\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{NH}_3 (\text{g})$ کا $K_c = 1.7 \times 10^2$ ہے۔ کیا تعامل آمیزہ توازن میں ہے؟ اگر نہیں تو کل تعامل کی سمت کیا ہوگی؟ 7.13
- ایک گیس تعامل کے لیے توازن مستقلہ کی علامت اس طرح دی گئی ہے:
- $$K_c = \frac{[\text{NH}_3]^4 [\text{O}_2]^5}{[\text{NO}]^4 [\text{H}_2\text{O}]^6}$$
- اس عبارت کے لیے متوازن کیمیا وی مساوات لکھئے 7.14
- 10 L کے ایک برتن میں H_2O کا ایک مول اور ایک مول CO لیے گئے اور 725K تک گرم کیے گئے۔ توازن پر 40% پانی (کیت کے اعتبار سے) CO سے مندرجہ ذیل مساوات کے مطابق تعامل کرتا ہے۔
- $$\text{H}_2\text{O (g)} + \text{CO (g)} \rightleftharpoons \text{H}_2 (\text{g}) + \text{CO}_2 (\text{g})$$
- تعامل کے لیے توازن مستقلہ معلوم کیجیے۔
- 700 K پر تعامل $\text{H}_2 (\text{g}) + \text{I}_2 (\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{HI (g)}$ کے لیے توازن مستقلہ 54.8 ہے اگر 700K پر توازن کے وقت HI(g) کے موجود ہیں تو $\text{H}_2(\text{g})$ اور $\text{I}_2(\text{g})$ کے ارتکاز کیا ہوں گے؟ یہ مانتے ہوئے کہ ہم نے تعامل کی شروعات HI(g) سے کی ہے اور اس سے 700K پر توازن پر پہنچے دیا جاتا ہے۔ 7.15
- توازن $\text{ICl (g)} \rightleftharpoons \text{I}_2 (\text{g}) + \text{Cl}_2 (\text{g})$ میں ہر ایک شے کے توازن ارتکاز کیا ہوں گے جبکہ ICl کا ابتدائی ارتکاز M 0.78 تھا۔ 7.16
- مندرجہ ذیل توازن کے لیے K_p کی قدر 899 پر 0.04atm کا توازن ارتکاز کیا ہوگا جب وہ 4.0atm پر ایک فلاںک میں رکھی جائے اور توازن تک پہنچ سکے۔ 7.17
- $$\text{C}_2\text{H}_6 (\text{g}) \rightleftharpoons \text{C}_2\text{H}_4 (\text{g}) + \text{H}_2 (\text{g})$$

7.18 اس تھنال اور ایسٹیک ایسٹڈ کے درمیان تعامل سے استھنال ایسی طبیعہ بتاتا ہے تو ازان کا اظہار مندرجہ ذیل مساوات سے ہوتا ہے۔



(i) اس تعامل کے لیے ارتکاز نسبت (تعامل خارج قسمت) K_c لکھئے (نوٹ: اس تعامل میں پانی نہ تو وافر مقدار میں ہے اور نہ ہی محلہ ہے)۔

(ii) پر اگر کوئی 1.00 مول ایسٹیک ایسٹڈ اور 10.18 mol 10.18 mol استھنال سے شروعات کرتا ہے تو اختتامی توازن آمیزے میں 0.171 mol اس تھنال ایسی طبیعہ ہوتا ہے۔ تو ازان مستقلہ معلوم کیجیے۔

(iii) 10.5 mol استھنال اور 1.0 mol ایسٹیک ایسٹڈ سے شروعات کرتے ہوئے اور درجہ حرارت 293 K پر مستقل رکھتے ہوئے کچھ دیر بعد 0.214 mol استھنال ایسٹیک پایا گیا۔ کیا تو ازان حاصل ہو گیا؟

7.19 473K پر ایک دیکوم شدہ برتن میں خاص PCl_5 داخل کی گئی۔ جب تو ازان قائم ہو گیا تو PCl_5 کا ارتکاز $0.5 \times 10^{-1} \text{ mol L}^{-1}$ پایا گیا۔ اگر K_c کی قیمت 8.3×10^{-3} ہے تو ازان کے وقت PCl_3 اور Cl_2 کے ارتکاز کیا ہوں گے۔



7.20 لو ہے کی کچھ دھات سے اسٹیل بنانے میں ایک تعامل ہوتا ہے جس میں کاربن مونو آکسائڈ کے ذریعہ آئزن (III) کی تحویل ہوتی ہے جو آئزن دھات اور CO_2 دینتا ہے۔



اگر CO اور CO_3 کے ابتدائی جزوی دباؤ $p_{\text{CO}_2} = 0.80 \text{ atm}$ اور $p_{\text{CO}} = 1.4 \text{ atm}$ تو 1050 K پر ان کے جزوی دباؤ کیا ہوں گے؟

7.21 تعامل (g) $\text{N}_2 (\text{g}) + 3\text{H}_2 (\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{NH}_3 (\text{g})$ کے لیے 500 K پر K_c کی قدر 0.061 ہے۔ ایک خاص وقت پر تجزیہ کرنے سے یہ معلوم ہوتا ہے کہ تعاملی آمیزے میں N_2 کے 0.5 mol L^{-1} , H_2 , 0.5 mol L^{-1} اور $\text{NH}_3 2.0 \text{ mol L}^{-1}$ کیا تعامل تو ازان میں ہے؟ اگر نہیں تو ازان پر پہنچنے کے لیے تعامل کس سمت بڑھے گا؟

7.22 برو مین مونو کلورائڈ (BrCl) برو مین اور کلورین میں حلیل ہو کر تو ازان پر پہنچتی ہے۔



7.23 جس کے لیے K_c کی قدر 32 ہے۔ اگر شروع میں خاص BrCl کا ارتکاز $3.3 \times 10^{-3} \text{ mol L}^{-1}$ ہے تو ازان کے وقت آمیزے میں اس کا مول ارتکاز کتنا ہو گا؟

7.23 CO اور CO_2 کے کیسی آمیزے کے ٹھوس کاربن کے ساتھ تو ازان میں CO کمیت کے اعتبار سے 90.55% ہے۔



اوپر دیے گئے درجہ حرارت پر مندرجہ بالا تعامل کے لیے K_c کی قیمت معلوم کیجیے۔

7.24 $\text{NO} (\text{g}) + \frac{1}{2} \text{O}_2 (\text{g}) \rightleftharpoons \text{NO}_2 (\text{g})$

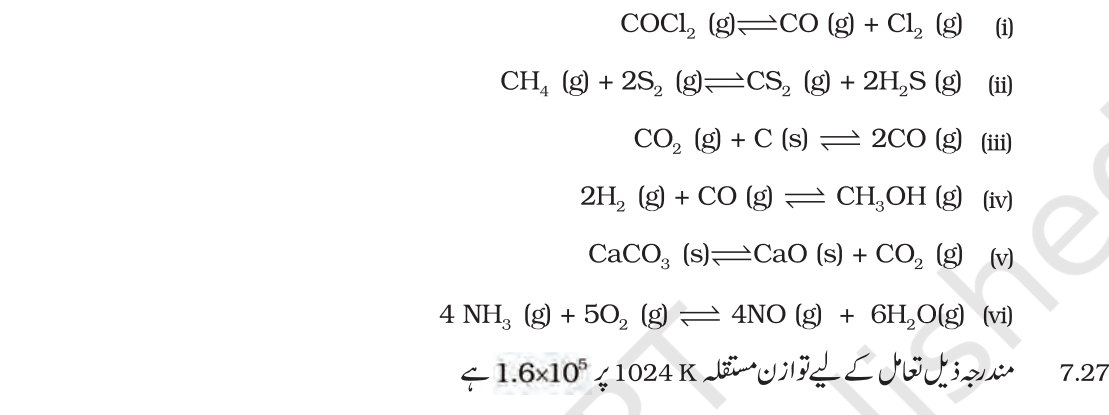
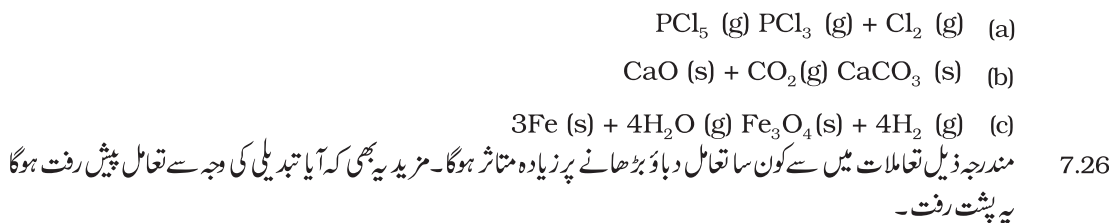
جب

$$\Delta_f G^\ominus (\text{NO}_2) = 52.0 \text{ kJ/mol}$$

$$\Delta_f G^\ominus (\text{NO}) = 87.0 \text{ kJ/mol}$$

$$\Delta_f G^\ominus (\text{O}_2) = 0 \text{ kJ/mol}$$

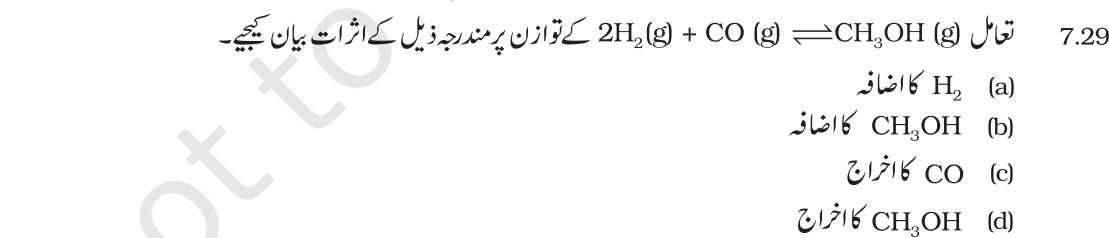
7.25 مندرجہ ذیل تو ازانوں میں اگر جنم بڑھا کر دباؤ میں کمی کی جائے تو تعامل ماحصلات کے مولوں کی تعداد بڑھے گی، گھٹے گی، یا برقرار رہے گی؟



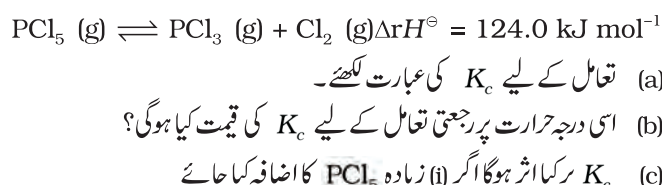
تمام گیسوں کے لیے توازن دباؤ معلوم کیجیے اگر K 1024 K پر HBr، 10.0 Bar ایک سیل بند برتن میں داخل کی گئی ہے۔
مندرجہ ذیل حرارت خور تعامل کے مطابق قدرتی گیس سے بھاپ کے ساتھ جزوی تنقید کے ذریعے ڈائی ہائڈروجن گیس حاصل کی گئی ہے۔ 7.28



- (a) مندرجہ بالا تعامل کے لیے K_p کی علامت لکھے۔
 (b) توازن آمیزے کی ترکیب اور K_p کی قیتوں پر مندرجہ ذیل کے کیا اثرات ہوں گے۔
 (i) دباؤ کا اضافہ۔
 (ii) درجہ حرارت کا اضافہ۔
 (iii) وسیط کا استعمال۔



473 K پر فاسفورس پینا کلورائٹ PCl_5 کی تخلیل کا توازن مستقلہ $K_c = 8.3 \times 10^{-3}$ ہے۔ اگر تخلیل کو مندرجہ ذیل طریقے سے ظاہر کیا جائے تو: 7.30



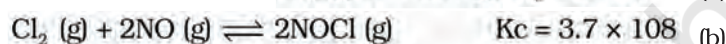
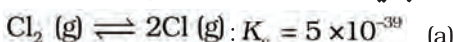
- (i) دباؤ میں اضافہ کیا جائے۔
(ii) درجہ حرارت میں اضافہ کیا جائے۔

7.31 ہمیں پراسس میں استعمال کی جانے H_2 گیس قدرتی گیس کی میتھیں کے، بہت زیادہ درجہ حرارت پر بھاپ سے تعامل کے ذریعے حاصل ہوتی ہے۔ دو اسٹینگ تعامل کی پہلی اسٹینگ میں CO اور H_2 کی تشكیل ہوتی ہے۔ دوسرا اسٹینگ میں، پہلی اسٹینگ میں بننے والی CO اور واٹر گیس شفت تعامل میں زیادہ بھاپ سے تعامل کرتی ہے۔



اگر $400^{\circ}C$ پر تعاملی برتن میں CO اور بھاپ کا مساوی مول آمیزہ داخل کیا جائے، اس طرح کہ $p_{CO} = p_{H_2O} = 4.0 \text{ bar}$ تو توازن کے وقت H_2 کا جزوی دباؤ کیا ہوگا؟ $400^{\circ}C$ پر $k_p = 10.1$ ہے۔

7.32 مندرجہ ذیل تعاملات میں کس میں تعامل اور حاصل ارتکاز کافی ہوں گے



7.33 تعامل $3O_2(g) \rightleftharpoons 2O_3(g)$ کے لیے $K_c = 2.0 \times 10^{-50}$ پر $25^{\circ}C$ پر ہوا میں O_2 کا توازن مستقلہ 1.6×10^{-2} ہوتا ہے۔ O_3 کا ارتکاز کیا ہوگا؟

7.34 تعامل $CO(g) + 3H_2(g) \rightleftharpoons CH_4(g) + H_2O(g)$ کے ایک فلاںک میں 1300 K پر توازن میں ہے۔ اس میں CO کے 0.30 مول، H_2 کے 0.10 مول اور H_2O کے 0.02 مول اور CH_4 کی نامعلوم مقدار بھی ہے۔ CH_4 کا آمیزے میں ارتکاز معلوم کیجیے۔ دیے گئے درجہ حرارت پر تعامل کے لیے توازن مستقلہ 3.90 ہے۔

7.35 جفتی تیزاب اساس جوڑے سے کیا مراد ہے؟ مندرجہ ذیل انواع کے لیے جفتی تیزاب / اساس معلوم کیجیے۔

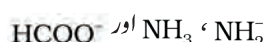


7.36 مندرجہ ذیل میں سے کون لیوں تیزاب ہے؟



7.37 بروفنڈل تیزابوں: HF, H_2SO_4, HCO_3^- کے لیے جفتی اساس کیا ہوں گے؟

7.38 مندرجہ ذیل بروفنڈل اساسوں کے لیے جفتی تیزاب لکھئے۔



7.39 انواع NH_3 اور اس کی طرح کام کر سکتے ہیں۔ ہر ایک کے لیے اس کا جفتی تیزاب اور اساس دیکھیے۔

7.40 مندرجہ ذیل انواع کی لیوں تیزاب اور اساس کے تحت درجہ بندی کیجیے اور بتائیے کہ یہ کس طرح لیوں تیزاب / اساس کی طرح کام کرتے ہیں۔

- (a) OH^- (b) F^- (c) H^+ (d) BCl_3

7.41 ایک سوف ڈرنک میں ہانڈ رو جن آئین کا ارتکاز $M = 3.8 \times 10^{-3}$ ہے۔ اس کی pH کتنی ہوگی؟

7.42 سرکر کے ایک نمونہ کی pH قدر 3.76 ہے۔ اس میں ہانڈ رو جن آئین کا ارتکاز معلوم کیجیے۔

7.43 4.8 $\times 10^{-9}$ اور 4.8×10^{-4} ، 6.8×10^{-4} ، 1.8×10^{-9} اور 1.8×10^{-4} کے آیونائزیشن مستقلے بالترتیب 298 K میں۔ ان کے جفتی اساسوں کے آیونائزیشن مستقلے معلوم کیجیے۔

- فینول کا آئونائزیشن مستقلہ 1.0×10^{-10} ہے۔ 0.05M فینول کے محلول میں فینولیٹ آئن کا ارتکاز کیا ہوگا؟ اس کے آئونائزیشن ڈگری کتنی ہوگی اگر محلول سوڈم فینولیٹ میں بھی 0.01M ہے۔ 7.44
- H_2S کا پہلا آئونائزیشن مستقلہ $10^{-8} \times 9.1$ ہے۔ اس کے 0.1M محلول میں HS^- آئن کا ارتکاز معلوم کیجیے۔ یہ ارتکاز کس طرح متاثر ہوگا اگر محلول HCl میں بھی 0.1M ہے۔ اگر H_2S کے لیے دوسرا آئونائزیشن مستقلہ $10^{-13} \times 1.2$ ہے تو دونوں حالات میں S^{2-} کے ارتکاز معلوم کیجیے۔ 7.45
- ایسپیک ایسڈ کا آئونائزیشن مستقلہ $10^{-5} \times 1.74$ ہے۔ اس کے 0.05M محلول میں ایسپیک ایسڈ کے افتراق کی ڈگری معلوم کیجیے۔ محلول میں ایسپیک آئن کا ارتکاز اور pH معلوم کیجیے۔ 7.46
- ایک M 0.01 نامیاتی تیزاب کی pH قدر 4.15 پائی گئی ہے۔ این آئن کا ارتکاز تیزاب کے لیے آئونائزیشن مستقلہ اور اس کی pK_a معلوم کیجیے۔ 7.47
- یہ مانتے ہوئے کہ افتراق مکمل ہے، مندرجہ ذیل محلولوں کی pH معلوم کیجیے۔ 7.48
- | | | | |
|-----------------|-----------------|------------------|-----------------|
| 0.002 M KOH (d) | 0.002 M HBr (c) | 0.005 M NaOH (b) | 0.003 M HCl (a) |
|-----------------|-----------------|------------------|-----------------|
- مندرجہ ذیل محلولوں کی pH معلوم کیجیے۔ 7.49
- | | | | |
|-------------|---------------|----------------|---------------------|
| TIOH 2g (a) | NaOH 0.3g (b) | NaOH 0.3 g (c) | 13.6 M HCl 1 mL (d) |
|-------------|---------------|----------------|---------------------|
- پانی میں گھل کر محلول کے 2 لیٹر بناتا ہے۔
پانی میں گھل کر 500 mL محلول دیتا ہے۔
پانی میں گھل کر 200 mL محلول دیتا ہے۔
کو پانی سے ڈائی لیوٹ کر کے محلول کا 1L حاصل کرتے ہیں۔
- بروموایسپیک ایسڈ کی آئونائزیشن کی ڈگری 0.132 ہے۔ محلول کی pH اور بروموجوایسپیک ایسڈ کا pK_a معلوم کیجیے۔ 7.50
- کوڈین ($\text{C}_{18}\text{H}_{21}\text{NO}_3$) محلول کی pH قدر 9.95 ہے۔ اس کا آئونائزیشن مستقلہ pK_b معلوم کیجیے۔ 7.51
- اینیلین محلول کی pH کیا ہوگی؟ اینیلین کا آئونائزیشن مستقلہ جدول 7.7 سے حاصل کیا جاسکتا ہے محلول میں اینیلین کی آئونائزیشن کی ڈگری معلوم کیجیے۔ اینیلین کے جفتی تیزاب کا آئونائزیشن مستقلہ بھی معلوم کیجیے۔ 7.52
- اگر 0.05M ایسپیک ایسڈ کی pK_a قیمت 7.74 ہے تو اس کی آئونائزیشن ڈگری معلوم کیجیے۔ ڈگری آف آئونائزیشن پر کیا اثر ہوگا اگر محلول میں مندرجہ ذیل بھی موجود ہیں۔ (a) 0.01M HCl (b) 0.01M NaOH 7.53
- ڈائی میتھائل اینین کا آئونائزیشن مستقلہ $10^{-4} \times 5.4$ ہے۔ اس کے 0.02M محلول میں آئونائزیشن کی ڈگری معلوم کیجیے۔ کتنے فیصد ڈائی میتھائل اینین آئونائز ہوگا اگر محلول NaOH میں بھی 0.1M ہے؟ 7.54
- مندرجہ ذیل حیاتیاتی سیالوں میں جن کے pH دیے گئے ہیں، ہائڈروجن آئن کے ارتکاز معلوم کیجیے۔ 7.55
- | | |
|------------------------------|-----------------------------|
| (a) انسانی عضلاتی۔ سیال 6.83 | (b) انسانی معدہ کا سیال 1.2 |
|------------------------------|-----------------------------|
- | | |
|---------------------|---------------------|
| (c) انسانی خون 7.38 | (d) انسانی لعاب 6.4 |
|---------------------|---------------------|
- دودھ، بلیک کافی، ٹماٹر جوں، نیبوا کارس اور انڈے کی سفیدی کی pH بالترتیب 2.2, 4.2, 5.0, 6.8 اور 7.8 ہے۔ ہر ایک کے لیے ان کے ہائڈروجن ارتکاز معلوم کیجیے۔ 7.56

7.57	اگر K 298 پر 0.561 گرام KOH پانی میں حل کر 200mL محلول دیتا ہے تو پوٹاشیم، ہائڈروجن اور ہائینڈر اسکل آئین کا ارتکاز اور محلول کی pH معلوم کیجیے۔
7.58	Sr(OH) ₂ کی حل پذیری محلول کی $\frac{19.23g}{L} \times 10^{-5}$ ہے اسٹرُونیٹیم اور ہائڈر اسکل آئینوں کے ارتکاز اور محلول کی pH معلوم کیجیے۔
7.59	پروپنول کیسٹک ایسٹ کا آئینا نزیش مسئلہ $1.32 \times 0.05 M$ محلول میں تیزاب کی ڈگری آف آئینا نزیش معلوم کیجیے اور اس کی pH بھی نکالیے۔ اگر محلول HCl میں بھی 0.0M ہے تو اس کی ڈگری آف آئینا نزیش کیا ہوگی؟
7.60	سیانک ایسٹ (HCNO) کے 0.1M محلول کی pH قدر 2.34 ہے تیزاب کا آئینا نزیش مسئلہ اور محلول میں اس کی ڈگری آف آئینا نزیش معلوم کیجیے۔
7.61	نائٹرس ایسٹ کا آئینا نزیش مسئلہ 4.5×10^{-4} ہے۔ 0.04M سوڈیم نائٹرانٹ محلول کی pH اور اس کی ڈگری آف ہائڈرولس معلوم کیجیے۔
7.62	پریڈینیم ہائڈروکلورائٹ کے 0.02M محلول کی pH قدر 3.44 ہے۔ پریڈین کا آئینا نزیش مسئلہ معلوم کیجیے۔
7.63	بتابیے کہ مندرجہ ذیل محلول تیزابی، اساسی یا تندیلی ہیں۔
	- KF NaCl, KBr, NaCN, NH ₄ NO ₃ , NaNO ₂
7.64	کلورو اسیکٹ ایسٹ کا آئینا نزیش مسئلہ 1.35×10^{-3} ہے۔ 0.1M تیزاب اور اس کے 0.1M سوڈیم نمک محلول کی pH کیا ہوگی۔
7.65	310 K پر پانی کا آئینی حاصل 2.7×10^{-14} ہے۔ اس درجہ حرارت پر تبدیل پانی کی pH کیا ہوگی؟
7.66	مندرجہ میں مبنے والے آمیزوں کی pH معلوم کیجیے۔
	10 mL of 0.2M Ca(OH) ₂ + 25 mL of 0.1M HCl (a)
	10 mL of 0.01M H ₂ SO ₄ + 10 mL of 0.01M Ca(OH) ₂ (b)
	10 mL of 0.1M H ₂ SO ₄ + 10 mL of 0.1M KOH (c)
7.67	پر سلوو کرومیٹ، پیریم کرومیٹ، فیرک ہائڈرو آسکسائٹ لیڈ کلورائٹ اور مرکیورس آپوڈائٹ کی حل پذیری جدول 7.9 میں دیے گئے ان کے حل پذیری ما حاصل مستقلوں کی قیتوں کی مدد سے معلوم کیجیے۔ انفرادی آئینوں کی مولاریت بھی معلوم کیجیے۔
7.68	Ag ₂ CrO ₄ اور AgBr کے حل پذیری ما حاصل مسئلے با ترتیب $10^{-12} \times 1.1$ اور 5.0×10^{-13} ہیں۔ ان کے سیر شدہ محلولوں کی مولاریت کی نسبت معلوم کیجیے۔
7.69	0.002 M سوڈیم آئیڈ کیو پر کلوریٹ محلولوں کے برابر جنم آپس میں ملائے گئے۔ کیا اس کے نتیجے میں کاپر آئیڈ کی ترسیب ہوگی (کیو پر کلوریٹ کے لیے $K_{sp} = 7.4 \times 10^{-8}$)۔
7.70	بینزونیک ایسٹ کا آئینا نزیش مسئلہ 6.46×10^{-5} ہے۔ اور سلوو بینزوزوٹ کے لیے 2.5×10^{-13} ہے۔ اس کی pH 3.19 والے حاجب میں سلوو بینزوزوٹ خاص پانی میں اس کی حل پذیری کے مقابلے کتنے کنایا ہدھ حل پذیر ہو گا۔
7.71	فیرس سلفیٹ اور سوڈیم سلفاٹ کے مساوی مولر محلول کا زیادہ سے زیادہ ارتکاز کیا ہو گا تاکہ جب دونوں کو برابر جنم میں ملایا جائے تو آئرن سلفاٹ کی ترسیب نہ ہو؟ (آئرن سلفاٹ کے لیے $K_{sp} = 6.3 \times 10^{-18}$)
7.72	کلیشیم سلفیٹ کو حل کرنے کے لیے کم کتنے پلنی کی ضرورت ہوگی (کلیشیم سلفیٹ کے لیے $K_{sp} = 9.1 \times 10^{-6}$ ہے)
7.73	ہائڈروجن سلفاٹ سے سیر شدہ 0.1 M HCl میں سلفاٹ آئین کا ارتکاز $1.0 \times 10^{-19} M$ ہے۔ اگر اس کے 10mL مدرجہ ذیل کے 0.04M کے 5mL میں ملا دیے جائیں تو اب محلولوں میں سے کس کی ترسیب ہوگی:

- CdCl₂, FeSO₄, MnCl₂, ZnCl₂

الیس۔ آئی بندی اکائیوں کی تعریفیں

میٹر، علامت m، لمبائی کی SI اکائی ہے۔ اس کی تعریف وکیم میں روشنی کی چال (c) کی مقررہ عددی قدر 299792458 لے کر کی جاتی ہے جب کہ اسے ms^{-1} میں ظاہر کیا گیا ہو، جہاں سینڈ کی تعریف سیزیم فریکوننسی ΔVes کے ارکان میں کی جاتی ہے۔

کلوگرام، علامت kg، کیمیت SI اکائی ہے۔ اس کی تعریف پلاک مستقلہ (h) کی مقررہ عددی قدر $6.6607015 \times 10^{-34}$ لے کر کی جاتی ہے جب کہ اسے Js اکائی میں ظاہر کیا جاتا ہے جو s^{-1} کے مساوی ہے، جب کہ میٹر اور سینڈ کی تعریف c اور ΔVes کے ارکان میں کی جاتی ہے۔

سینڈ، علامت s، وقت کی SI اکائی ہے۔ اس کی تعریف سیزیم فریکوننسی ΔVes (سیزیم 133 ایٹم کی غیر مضطرب گراونڈ اسٹیٹ ہاپر فائلن عبوری فریکوننسی) کی مقررہ عددی قدر 9192631770 لے کر کی جاتی ہے جب کہ اسے Hz اکائی میں ظاہر کیا گیا ہو جو s^{-1} کے مساوی ہے۔

ایمپیئر، علامت A، بر قی رو (کرنٹ) کی SI اکائی ہے۔ اس کی تعریف ایلمیٹری چارج e کی مقررہ عددی قدر $1.602176634 \times 10^{-19}$ لے کر کی جاتی ہے جب کہ اسے C اکائی میں ظاہر کیا گیا ہو جو As کے مساوی ہے، جب کہ میٹر اور سینڈ کی تعریف c اور ΔVes کے ارکان میں کی جاتی ہے۔

کیلوون، علامت K، حرر کیا تی درجہ حرارت کی SI اکائی ہے۔ اس کی تعریف بولٹر میں مستقلہ K کی مقررہ عددی قدر 1.380649×10^{-23} لے کر کی جاتی ہے جب کہ اسے JK⁻¹ اکائی میں ظاہر کیا گیا ہو جو K^2 کے مساوی ہے، جب کہ کلوگرام، میٹر اور سینڈ کی تعریف h، c اور ΔVes کے ارکان میں کی جاتی ہے۔

مول، علامت mol، شے کی مقدار کی SI اکائی ہے۔ ایک مول بعینہ $6.02214076 \times 10^{23}$ ایلمیٹری موجودات (ایٹمیٹر) پر مشتمل ہوتا ہے۔ یہ عدد ایوگارڈو مستقلہ NA، کی مقررہ عددی قدر ہے، جب کہ اسے mol⁻¹ اکائی میں ظاہر کیا گیا ہو، اور یہ ایوگارڈو عدد کہلاتا ہے۔ کسی نظام میں شے کی مقدار، علامت n، معینہ ایلمیٹری موجودات کی تعداد کی پیمائش ہے۔ ایلمیٹری موجودات کوئی ایٹم، سالمہ، آین، الکیٹران یا کوئی دوسرا ذرہ یا ذرات کا مخصوص گروپ ہو سکتا ہے۔

کینڈیلا، علامت cd، کسی دی ہوئی سمت میں درخشش شدت (نوری حدت) کی SI اکائی ہے۔ اس کی تعریف $540 \times 10^{12} \text{Hz}$ کی فریکوننسی والے یک رنگی اشعاع، Ked کی نوری اثر انگیزی (Luminous efficacy) کی مقررہ عددی قدر کو 683 لے کر کی جاتی ہے جب کہ اسے 1m.W^{-1} میں ظاہر کیا گیا ہو جو $\text{cd.sr.W}^{-1}\text{K}^{-1}$ کے مساوی ہے، جب کہ کلوگرام، میٹر اور سینڈ کی تعریف h، c اور ΔVes کے ارکان میں کی جاتی ہے۔

عناصر، ان کے ایٹمی عدد اور مولر کمیت

عنصر	مولر کمیت/mol ⁻¹	اعلامت	ایٹمی عدد	مولر کمیت/mol ⁻¹	عنصر
مرکبی پارہ (Mercury)	200.59	Hg	80	227.03	اکٹینیم (Actinium)
الوبدیم (Molybdenum)	95.94	Mo	42	26.98	الومینیم (Aluminium)
نیدیوم (Neodymium)	144.24	Nd	60	(243)	امریکیم (Americium)
نیون (Neon)	20.18	Ne	10	121.75	انٹیمونی (Antimony)
نیپتیونیم (Neptunium)	(237.05)	Np	93	39.95	آرگون (Argon)
نیکل (Nickel)	58.71	Ni	28	74.92	آرسنیک (Arsenic)
نیوبیم (Niobium)	92.91	Nb	41	210	ایسٹاتین (Astatine)
نیتروژن (Nitrogen)	14.0067	N	7	137.34	بریئرم (Berium)
نوبیم (Nobelium)	(259)	No	102	(247)	برکلیم (Berkelium)
وسیم (Osmium)	190.2	Os	76	9.01	بریلیم (Beryllium)
اوکسیجن (Oxygen)	16.00	O	8	208.98	بیسموث (Bismuth)
پالادیم (Palladium)	106.4	Pd	46	(264)	بوہریم (Bohrium)
فوسفورس (Phosphorous)	30.97	P	15	10.81	بورون (Boron)
پلٹین (Platinum)	195.09	Pt	78	79.91	برومین (Bromine)
پلوٹیوم (Plutonium)	(244)	Pu	94	112.40	کadmیم (Cadmium)
پولونیم (Polonium)	210	Po	84	132.91	کیاسیم (Caesium)
پوتیوم (Potassium)	39.10	K	19	40.08	کالکیم (Calcium)
پراسکڈیم (Prascodymium)	140.91	Pr	59	251.08	کالیفورنیم (Californium)
پرمیتمیم (Promethium)	(145)	Pm	61	12.01	کاربن (Carbon)
پروتاكٹینیم (Protactinium)	231.04	Pa	91	140.12	سیریم (Cerium)
رادیم (Radium)	(226)	Ra	88	35.45	کلورین (Chlorine)
ریدیم (Redon)	(222)	Rn	86	52.00	کرومیم (Chromium)
ریمنیم (Rhenium)	186.2	Re	75	58.93	کوبالت (Cobalt)
ریدیوم (Rhodium)	102.91	Rh	45	63.54	کوپر (Copper)
ریڈیوم (Rbodium)	85.47	Rb	37	247.07	کیریوم (Curium)
ریڈنیم (Ruthenium)	101.07	Ru	44	(263)	ڈیوبنیم (Dubnium)
ریڈنڈیم (Rutherfordium)	(261)	Rf	104	162.50	ڈیسپروسیم (Dysprosium)
ساماریم (Samarium)	150.35	Sm	62	(252)	اینستینیم (Einsteinium)
سکاندیم (Scandium)	44.96	Sc	21	167.26	ایربیم (Erbium)
سی بورجیم (Seaborgium)	(266)	Sg	106	151.96	ایوروپیوم (Europium)
سلینیم (Selenium)	78.96	Se	34	(257.10)	فرمینیم (Fermium)
سیکلیکون (Silicon)	28.08	Si	14	19.00	فلوپرین (Fluorine)
سلور / چانگیم (Silver)	107.87	Ag	47	(223)	فرانسیم (Francium)
Sodium (Sodium)	22.99	Na	11	157.25	گادولینیم (Gadolinium)
اسٹریویم (Strontium)	87.62	Sr	38	69.72	گالیم (Gallium)
سلیپنڈنھک (Sulphur)	32.06	S	16	72.61	گرمانیم (Germanium)
تانٹال (Tantalum)	180.95	Ta	73	196.97	گولڈ (Gold)
تکنیتیم (Technetium)	(98.91)	Tc	43	178.49	ہافنیم (Hafnium)
تلوریم (Tellurium)	127.60	Te	52	(269)	گاسیم (Gassium)
تربیریم (Terbium)	158.92	Tb	65	4.00	ہلیم (Helium)
ٹالیم (Thallium)	204.37	Tl	81	164.93	ہولمیم (Holmium)
ٹھریوریم (Therium)	232.04	Th	90	1.0079	ہیدروجن (Hydrogen)
ٹھولیم (Thulium)	168.93	Tm	69	114.82	ઇندیم (Indium)
ٹن (Tin)	118.69	Sn	50	126.90	ائڈین (Iodine)
ٹیانیٹیم (Titanium)	47.88	Ti	22	192.2	ارڈنیم (Iridium)
ٹنگستن (Tungsten)	183.85	W	74	55.85	آئرزن (Iron)
ان ان کیم (Ununbium)	(277)	Uub	112	83.80	کریپٹون (Krypton)
ان ان لیکم (Ununnilium)	(269)	Uun	110	138.91	لانٹھانیم (Lanthanum)
ان ان آن کیم (Unununium)	(272)	Uuu	111	(262.1)	لاورنسیم (Lawrencium)
یوریٹیم (Uranium)	238.03	U	92	207.19	لیڈ (Lead)
ونادیم (Vanadium)	50.94	V	23	6.94	لیٹھیم (Lithium)
زئون (Xenon)	131.30	Xe	54	174.96	لوتیٹیم (Lutetium)
یتربریم (Ytterbium)	173.04	Yb	70	24.31	مگنیسیم (Magnesium)
یٹریم (Yttrium)	88.91	Y	39	54.94	منگانیز (Manganese)
زک (Zinc)	65.37	Zn	30	(268)	متینیم (Meitnium)
زرکونیم (Zirconium)	91.22	Zr	40	258.10	مندلیویم (Mendelevium)

توسین (Parathesis) میں دی ہوئی قدر اس ہم جا کی مولر کمیت ہے، جس کی نصف عمر سب سے زیادہ ہے۔

(Specific and Molar Heat capacities of Some Substance at 298 K and one Atmospheric Pressure)

مواراريٰ گنجائش (Molar Heat Capacity (J/mol)	نوعي حراريٰ گنجائش (Specific Heat Capacity) (J/g)	شے (Substance)
20.8	0.720	هواء (Air)
75.4	4.184	پانی / ریقٹ (Water, Liquid)
35.1	2.06	امونیا / گیس (Ammonia, Gas)
29.1	0.797	ہائڈروجن کلورائڈ (Hydrogen Chloride)
29.1	0.360	ہائڈروجن برومائڈ (Hydrogen Bromide)
79.9	4.70	امونیا / ریقٹ (Ammonia, Liquid)
113.16	2.46	ایتھائل اکھول / ریقٹ (Ethyl Alcohol, Liquid)
152.52	2.42	ایتھیلن گلائی کول / ریقٹ (Ethylene Glycol, Liq)
37.08	2.06	پانی / ٹھووس (Water, Solid)
132.59	0.861	کاربن ٹیٹر اکلورائڈ / ریقٹ (Carbon Tetra Chloride, Liquid)
72.35	0.5980	کلوروفلورو کاربن (Chlorofluoro Carbon) (CCl_2F_2)
39.2	0.817	اوزون (Ozone)
20.7	1.03	نیون (Neon)
33.8	0.477	کلورین (Chlorine)
75.6	0.473	برومین (Bromine)
25.1	0.460	لوہا (Iron)
24.7	0.385	کاپر (Copper)
24.35	0.902	الیمنیم (Aluminium)
25.2	0.128	سونا (Gold)
8.65	0.720	گریفیئنٹ (Graphite)

(Molar Heat Capacities for Some Gases, J/mol)				-B
C_p / C_v	$C_p - C_v$	C_v	C_p	Gas
				*(Monatomic)
1.63	8.28	12.8	20.9	ہیلیم (Helium)
1.66	8.33	12.5	20.8	آرگن (Argon)
1.66	8.37	12.6	20.9	آئوڈین (Iodine)
1.66	8.33	12.5	20.8	پارہ (Mercury)
				†(Diatomic)
1.41	8.33	20.2	28.6	ہائزروجن (Hydrogen)
1.39	8.33	20.8	29.1	اکسیجن (Oxygen)
1.40	8.30	20.7	29.0	نیتروجن (Nitrogen)
1.39	8.60	21.0	29.6	ہائزروجن کلوراٹ (Hydrogen Chloride)
1.41	8.00	21.0	29.0	کاربن مونو آکسائٹ (Carbon Monoxide)
				‡(Triatomic)
1.28	8.50	30.5	39.0	نیتروس آکسائٹ (Nitrous Oxide)
1.29	8.50	29.0	37.5	کاربن ڈائی آکسائٹ (Carbon Dioxide)
				†(Polyatomic)
1.19	8.60	44.6	53.2	اٹھین (Ethane)
* صرف انتقالی حرکی توانائی (Translational Kinetic Energy Only)				
- انتقالی (Translational)، ارتعاشی (Vibrational) اور گردشی توانائی (Rotational Energy)				

طبعی مستقل

SI Units	مروج اکائیاں	علامت	مقدار
(SI Units)	(Traditional Units)	(Symbol)	(Quantity)
9.806 m/s	980.6 cm/s	g	ثقلی اسراع (Acceleration of Gravity)
1.6606×10^{-27} kg	1.6606×10^{-24} g	amu	ایئن کیت اکائی (C^{12} ایئن کیت کا $1/12$)
		u	(Atomic Mass unit, 1/12 the Mass of ^{12}C Constant)
6.022×10^{23} particles/mol	6.022×10^{23} ذرات فی مول (Particles/mol)	N_A	ایوگاڈرو مستقلہ (Avogadro Constant)
5.2918×10^{-11} m	0.52918 Å 5.2918×10^{-9} cm	a_0	بوجہ نصف قطر (Bohr Radius)
1.3807×10^{-23} J/K	1.3807×10^{-16} erg/K	k	بولٹمن مسقلہ (Boltzmann Constant)
1.7588×10^{11} C/kg	1.7588×10^8 coulomb/g	e/m	ایکٹران کی چارج کی کیت سے نسبت Mass Ratio of Electron
1.60219×10^{-19} C	1.60219×10^{-19} coulomb 4.8033×10^{-19} esu	e	ایکٹران کا برقی چارج (Electronic Charge)
9.10952×10^{-31} kg	9.10952×10^{-28} g 0.00054859 u	m_e	ایکٹران سکونی کیت (Electron Rest mass)
96,487 C/mol e ⁻	96,487 coulombs/eq	F	فیراؤں مسقلہ (Faraday Constant)
96,487 J/V.mol e ⁻	23.06 kcal/volt. eq		
$8.3145 \frac{\text{kPa dm}^3}{\text{mol K}}$	$0.8206 \frac{\text{L atm}}{\text{mol K}}$	R	گیس مسقلہ (Gas Constant)
8.3145 J/mol.K	$1.987 \frac{\text{cal}}{\text{mol K}}$		

22.710981×10^{-3}	22.710981 L/mol	V_m	مول جم (Molar Volume) (STP)
m^3/mol			
22.710981			
dm^3/mol			
$1.67495 \times 10^{-27} \text{ kg}$	$1.67495 \times 10^{-24} \text{ g}$	m_n	نیوٹران سکونی کیت (Neutron Rest Mass)
	1.008665 u		
$6.6262 \times 10^{-34} \text{ J s}$	$6.6262 \times 10^{-27} \text{ ergs}$	h	پلانک مستقلہ (Planck Constant)
$1.6726 \times 10^{-27} \text{ kg}$	$1.6726 \times 10^{-24} \text{ g}$	m_p	پروٹان سکونی کیت (Proton Rest Mass)
	1.007277 u		
$1.0974 \times 10^7 \text{ m}^{-1}$	3.289×10^{15}	R_∞	رڈبرگ مستقلہ (Rydberg Constant)
	cycles/s		
$2.1799 \times 10^{-18} \text{ J}$	$2.1799 \times 10^{-11} \text{ erg}$		
$2.9979 \times 10^8 \text{ m/s}$	$2.9979 \times 10^{10} \text{ cm/s}$	c	وکیوم میں روشنی کی رفتار (Speed of Light, in a Vacuum)
	(186,281 miles/second)		

$$\pi = 3.1416 \quad 2.303 R = 4.576 \text{ cal/mol K} = 19.15 \text{ J/mol K}$$

$$e = 2.71828 \quad 2.303 RT \text{ (at } 25^\circ\text{C)} = 1364 \text{ cal/mol} = 5709 \text{ J/mol}$$

$$\ln X = 2.303 \log X$$

کچھ کارآمد بدل اجزاء ضربی

$$1.6022 \times 10^{-12} = 1 \text{ ارگ}$$

$$96.487 \text{ kJ/mol} = 1 \text{ پاؤنڈ} = 453.59 \text{ گرام}$$

$$1 \text{ لیٹر-ایمپوسفیر} = 24.217 \text{ کیلووی} = 1 \text{ پاؤنڈ} = 453.59 \text{ گرام} = 0.45359 \text{ کلوگرام}$$

$$101.32 = 1 \text{ جول} = 1 \text{ کلوگرام} = 1000 \text{ گرام} = 2.205 \text{ پاؤنڈ}$$

$$1.0132 \times 10^9 = 1 \text{ ارگ} = 1 \text{ گرام} = 10 \text{ ڈلی} \text{ گرام} = 100 \text{ سینٹی} \text{ گرام} = 1000 \text{ لی} \text{ گرام}$$

$$1 \text{ برش حرارتی اکائی} = 1055.06 \text{ جول} = 1 \text{ گرام} = 10^{23} \times 6.022 \text{ ایٹھی} \text{ کیت اکائی} = 10^{23} \times 16.022 \text{ ایٹھی} \text{ کیت اکائی} \text{ یا} u$$

$$1.05506 \times 10^{10} = 1 \text{ ارگ} = 1 \text{ میٹر}^3 = 1000 \text{ کلوگرام} = 10^{24} \times 1.6606 \text{ گرام}$$

$$252.2 = 1 \text{ کیلووی} = 1 \text{ میٹر}^3 = 1000 \text{ کلوگرام} = 2205 \text{ پاؤنڈ}$$

لمبائی کی عام اکائیاں

$$1 \text{ انچ} = 2.54 \text{ سینٹی} \text{ میٹر} = 1 \text{ کوآرت} = 0.9463 \text{ لیٹر}$$

$$1 \text{ میل} = 5280 \text{ فٹ} = 1.609 \text{ کلومیٹر} = 1 \text{ لیٹر} = 1 \text{ کعب} \text{ ڈلی} \text{ میٹر} = 1000 \text{ کعب} \text{ سینٹی} \text{ میٹر} = 0.001 \text{ کعب} \text{ میٹر}$$

$$1 \text{ گز} = 36 \text{ انچ} = 0.9144 \text{ میٹر} = 1 \text{ لیٹر} = 1 \text{ کعب} \text{ سینٹی} \text{ میٹر} = 1000 \text{ کعب} \text{ ڈلی} \text{ میٹر} = 0.001 \text{ کعب} \text{ میٹر}$$

$$1 \text{ میٹر} = 100 \text{ سینٹی} \text{ میٹر} = 39.37 \text{ انچ} = 3.281 \text{ فٹ} = 1 \text{ میل} = 5280 \text{ فٹ} = 1.609 \text{ کلومیٹر} = 1094 \text{ میٹر} = 1094 \text{ گز} = 0.6215 \text{ میل} = 1 \text{ کوآرت} = 0.9463 \text{ لیٹر}$$

$$1 \text{ کلومیٹر} = 1000 \text{ میٹر} = 1094 \text{ میٹر} = 1094 \text{ گز} = 0.6215 \text{ میل} = 1 \text{ کوآرت} = 0.9463 \text{ لیٹر}$$

$$1 \text{ اگسٹر} = 1.0 \times 10^{-8} \text{ سینٹی} \text{ میٹر} = 0.10 \text{ نیونی} \text{ میٹر} = 1 \text{ میٹر} = 1.0 \times 10^{-10} \text{ انچ} = 3.937 \times 10^{-9}$$

* قوت اور دباؤ کی عام اکائیاں

$$1 \text{ فضا} \text{ دباؤ} = \text{پارہ کے 760} \text{ کے ملی} \text{ میٹر} = 1 \text{ جول} = 1 \times 10^7 \text{ ارگ}$$

$$1.013 \times 10^5 \text{ پاکل} = 1 \text{ حارثی} \text{ کیمیائی} \text{ کیلووی} = 4.184 \times 10^7 \text{ جول} = 4.184 \times 10^7 \text{ ارگ}$$

$$14.70 \text{ پاؤنڈ} \text{ فریج} \text{ میٹر} = 4.129 \times 10^{-2} \text{ لیٹر-ایمپوسفیر}$$

$$10^5 \text{ پاسکل} = 1 \text{ بار} = 2.612 \times 10^{19} \text{ الکٹران وولٹ}$$

$$\text{پارہ} 1 \text{ کا} \text{ ملی} \text{ میٹر} = 1 \text{ ثور} = 1 \text{ ارگ} = 10^{-7} \times 1 \text{ جول} = 10^{-8} \times 2.3901 \text{ کیلووی}$$

$$1 \text{ پاسکل} = 1 \text{ kg/ms}^2 = 1 \text{ N/m}^2 = 1 \text{ الکٹران وولٹ} = 1.6022 \times 10^{-19} \text{ جول}$$

* قوت: $\text{N} = 1 \text{ kg m/s}^2$ یعنی 1 نیوٹن، یعنی وہ قوت جو اگر ایک سینٹریک اگائی جائے تو ایک کلوگرام کیت کو 1 میٹرنی سینٹریک فشار دے۔

** حرارت کی وہ مقدار جو ایک گرام پانی کا درجہ حرارت 14.5°C سے 15.5°C سے 14.5°C تک بڑھانے کے لیے درکار ہے۔

+ نوٹ کریں کہ دوسری اکائیاں فی ذرہ ہیں اور اسے 6.022×10^{23} سے ضرب کرنا ہو گا تب ہی دوسری اکائیوں سے مقابلہ کیا جاسکتا ہے۔

پر حرکیاتی اعداد و شمار 298K

غیر نامیاتی اشیا (Inorganic Substances)

شے	تکمیل کی اینٹھاپی $\Delta_f H^\ominus / (\text{kJ mol}^{-1})$	تکمیل کی گبس تو انائی $\Delta_f G^\ominus / (\text{kJ mol}^{-1})$	انٹھاپی $S^\ominus / (\text{J K}^{-1} \text{ mol}^{-1})$
ایلومنیم			
Al(s)	0	0	28.33
Al ³⁺ (aq)	-524.7	-481.2	-321.7
Al ₂ O ₃ (s)	-1675.7	-1582.3	50.92
Al(OH) ₃ (s)	-1276	—	—
AlCl ₃ (s)	-704.2	-628.8	110.67
ایشی منی			
SbH ₃ (g)	145.11	147.75	232.78
SbCl ₃ (g)	-313.8	-301.2	337.80
SbCl ₅ (g)	-394.34	-334.29	401.94
آرسینک			
As(s)	0	0	35.1
As ₂ S ₃ (s)	-169.0	-168.6	163.6
AsO ₄ ³⁻ (aq)	-888.14	-648.41	-162.8
بیریم			
Ba(s)	0	0	62.8
Ba ²⁺ (aq)	-537.64	-560.77	9.6
BaO(s)	-553.5	-525.1	70.42
BaCO ₃ (s)	-1216.3	-1137.6	112.1
BaCO ₃ (aq)	-1214.78	-1088.59	-47.3

شے	تشکیل کی انہصاری $\Delta_f H^\circ / (\text{kJ mol}^{-1})$	تشکیل کی گبس تو انی $\Delta_f G^\circ / (\text{kJ mol}^{-1})$	انٹرراپی $S^\circ / (\text{J K}^{-1} \text{mol}^{-1})$
بورون			
B(s)	0	0	5.86
B ₂ O ₃ (s)	-1272.8	-1193.7	53.97
BF ₃ (g)	-1137.0	-1120.3	254.12
برومین			
Br ₂ (l)	0	0	152.23
Br ₂ (g)	30.91	3.11	245.46
Br(g)	111.88	82.40	175.02
Br ⁻ (aq)	-121.55	-103.96	82.4
HBr(g)	-36.40	-53.45	198.70
BrF ₃ (g)	-255.60	-229.43	292.53
کیاشم			
Ca(s)	0	0	41.42
Ca(g)	178.2	144.3	154.88
Ca ²⁺ (aq)	-542.83	-553.58	-53.1
CaO(s)	-635.09	-604.03	39.75
Ca(OH) ₂ (s)	-986.09	-898.49	83.39
Ca(OH) ₂ (aq)	-1002.82	-868.07	-74.5
CaCO ₃ (s), کیلساکٹ	-1206.92	-1128.8	92.9
CaCO ₃ (s), آرگوناکٹ	-1207.1	-1127.8	88.7
CaCO ₃ (aq)	-1219.97	-1081.39	-110.0
CaF ₂ (s)	-1219.6	-1167.3	68.87
CaF ₂ (aq)	-1208.09	-1111.15	-80.8
CaCl ₂ (s)	-795.8	-748.1	104.6
CaCl ₂ (aq)	-877.1	-816.0	59.8
CaBr ₂ (s)	-682.8	-663.6	130
CaC ₂ (s)	-59.8	-64.9	69.96
CaS(s)	-482.4	-477.4	56.5
CaSO ₄ (s)	-1434.11	-1321.79	106.7
CaSO ₄ (aq)	-1452.10	-1298.10	-33.1

شے	تشکیل کی انتحالی $\Delta_f H^\circ / (\text{kJ mol}^{-1})$	تشکیل کی گبس تو انائی $\Delta_f G^\circ / (\text{kJ mol}^{-1})$	انیٹرالی $S^\circ / (\text{J K}^{-1} \text{mol}^{-1})$
کاربن**			
C(s)	0	0	5.740
C(s) ہیرا	1.895	2.900	2.377
C(g)	716.68	671.26	158.10
CO(g)	-110.53	-137.17	197.67
CO ₂ (g)	-393.51	-394.36	213.74
CO ₃ ²⁻ (aq)	-677.14	-527.81	-56.9
CCl ₄ (l)	-135.44	-65.21	216.40
CS ₂ (l)	89.70	65.27	151.34
HCN(g)	135.1	124.7	201.78
HCN(l)	108.87	124.97	112.84
سیریم			
Ce(s)	0	0	72.0
Ce ³⁺ (aq)	-696.2	-672.0	-205
Ce ⁴⁺ (aq)	-537.2	-503.8	-301
کلورین			
Cl ₂ (g)	0	0	223.07
Cl(g)	121.68	105.68	165.20
Cl ⁻ (aq)	-167.16	-131.23	56.5
HCl(g)	-92.31	-95.30	186.91
HCl(aq)	-167.16	-131.23	56.5
کابر			
Cu(s)	0	0	33.15
Cu ⁺ (aq)	71.67	49.98	40.6
Cu ²⁺ (aq)	64.77	65.49	-99.6
Cu ₂ O(aq)	-168.6	-146.0	93.14
CuO(s)	-157.3	-129.7	42.63
CuSO ₄ (s)	-771.36	-661.8	109
CuSO ₄ .5H ₂ O(s)	-2279.7	-1879.7	300.4

(جاری ہے)

** نامیاتی مرکبات کے لیے، ایک علیحدہ جدول اسی سلسلے میں مہیا کی گئی ہے۔

شے	تشکیل کی انتحالی $\Delta_f H^\ominus / (\text{kJ mol}^{-1})$	تشکیل کی گبس تو انیٰ $\Delta_f G^\ominus / (\text{kJ mol}^{-1})$	انیٹرالی $S^\ominus / (\text{J K}^{-1} \text{mol}^{-1})$
ڈیوٹریم			
D ₂ (g)	0	0	144.96
D ₂ O(g)	-249.20	-234.54	198.34
D ₂ O(l)	-294.60	-243.44	75.94
فلورین			
F ₂ (g)	0	0	202.78
F ⁻ (aq)	-332.63	-278.79	-13.8
HF(g)	-271.1	-273.2	173.78
HF(aq)	-332.63	-278.79	-13.8
(ڈیوٹریم بھی دیکھئے) ہائڈروجن			
H ₂ (g)	0	0	130.68
H(g)	217.97	203.25	114.71
H ⁺ (aq)	0	0	0
H ₂ O(l)	-285.83	-237.13	69.91
H ₂ O(g)	-241.82	-228.57	188.83
H ₂ O ₂ (l)	-187.78	-120.35	109.6
H ₂ O ₂ (aq)	-191.17	-134.03	143.9
آیوڈین			
I ₂ (s)	0	0	116.14
I ₂ (g)	62.44	19.33	260.69
I ⁻ (aq)	-55.19	-51.57	111.3
HI(g)	26.48	1.70	206.59
آئرن			
Fe(s)	0	0	27.28
Fe ²⁺ (aq)	-89.1	-78.90	-137.7
Fe ³⁺ (aq)	-48.5	-4.7	-315.9
Fe ₃ O ₄ (s), مکنیناٹ	-1118.4	-1015.4	146.4
Fe ₂ O ₃ (s), ہمیٹاٹ	-824.2	-742.2	87.40
FeS(s, α)	-100.0	-100.4	60.29
FeS(aq)	—	6.9	—
FeS ₂ (s)	-178.2	-166.9	52.93

شے	تشکیل کی اینٹھاپی $\Delta_f H^\circ / (\text{kJ mol}^{-1})$	تشکیل کی گلس تو انائی $\Delta_f G^\circ / (\text{kJ mol}^{-1})$	انیٹرالپی $S^\circ / (\text{J K}^{-1} \text{mol}^{-1})$
(سیسہ) لید			
Pb(s)	0	0	64.81
Pb ²⁺ (aq)	-1.7	-24.43	10.5
PbO ₂ (s)	-277.4	-217.33	68.6
PbSO ₄ (s)	-919.94	-813.14	148.57
PbBr ₂ (s)	-278.7	-261.92	161.5
PbBr ₂ (aq)	-244.8	-232.34	175.3
میگنیشیم			
Mg(s)	0	0	32.68
Mg(g)	147.70	113.10	148.65
Mg ²⁺ (aq)	-466.85	-454.8	-138.1
MgO(s)	-601.70	-569.43	26.94
MgCO ₃ (s)	-1095.8	-1012.1	65.7
MgBr ₂ (s)	-524.3	-503.8	117.2
(جاری ہے)			
(پارہ) مرکری			
Hg(l)	0	0	76.02
Hg(g)	61.32	31.82	174.96
HgO(s)	-90.83	-58.54	70.29
Hg ₂ Cl ₂ (s)	-265.22	-210.75	192.5
نائٹروجن			
N ₂ (g)	0	0	191.61
NO(g)	90.25	86.55	210.76
N ₂ O(g)	82.05	104.20	219.85
NO ₂ (g)	33.18	51.31	240.06
N ₂ O ₄ (g)	9.16	97.89	304.29
HNO ₃ (l)	-174.10	-80.71	155.60
HNO ₃ (aq)	-207.36	-111.25	146.4
NO ₃ ⁻ (aq)	-205.0	-108.74	146.4
NH ₃ (g)	-46.11	-16.45	192.45

شے	تشکیل کی اینٹھاپی	تشکیل کی گبس تو نائی	انیٹریاپی
	$\Delta_f H^\circ / (\text{kJ mol}^{-1})$	$\Delta_f G^\circ / (\text{kJ mol}^{-1})$	$S^\circ / (\text{J K}^{-1} \text{mol}^{-1})$
NH ₃ (aq)	-80.29	-26.50	111.3
NH ₄ ⁺ (aq)	-132.51	-79.31	113.4
NH ₂ OH(s)	-114.2	—	—
HN ₃ (g)	294.1	328.1	238.97
N ₂ H ₄ (l)	50.63	149.34	121.21
NH ₄ NO ₃ (s)	-365.56	-183.87	151.08
NH ₄ Cl(s)	-314.43	-202.87	94.6
NH ₄ ClO ₄ (s)	-295.31	-88.75	186.2
اکسیجن			
O ₂ (g)	0	0	205.14
O ₃ (g)	142.7	163.2	238.93
OH-(aq)	-229.99	-157.24	-10.75
فاسفورس			
P(s), سفید	0	0	41.09
P ₄ (g)	58.91	24.44	279.98
PH ₃ (g)	5.4	13.4	210.23
P ₄ O ₁₀ (s)	-2984.0	-2697.0	228.86
H ₃ PO ₃ (aq)	-964.8	—	—
H ₃ PO ₄ (l)	-1266.9	—	—
H ₃ PO ₄ (aq)	-1277.4	-1018.7	—
PCl ₃ (l)	-319.7	-272.3	217.18
PCl ₃ (g)	-287.0	-267.8	311.78
PCl ₅ (g)	-374.9	-305.0	364.6
بوجاشم			
K(s)	0	0	64.18
K(g)	89.24	60.59	160.34
K ⁺ (aq)	-252.38	-283.27	102.5
KOH(s)	-424.76	-379.08	78.9
KOH(aq)	-482.37	-440.50	91.6
KF(s)	-567.27	-537.75	66.57

شے	تشکیل کی انتحالی $\Delta_f H^\circ / (\text{kJ mol}^{-1})$	تشکیل کی گبس تو انی $\Delta_f G^\circ / (\text{kJ mol}^{-1})$	انیٹرالی $S^\circ / (\text{J K}^{-1} \text{mol}^{-1})$
پوٹاشیم			
KCl(s)	-436.75	-409.14	82.59
KBr(s)	-393.80	-380.66	95.90
KI(s)	-327.90	-324.89	106.32
KClO ₃ (s)	-397.73	-296.25	143.1
KClO ₄ (s)	-432.75	-303.09	151.0
K ₂ S(s)	-380.7	-364.0	105
K ₂ S(aq)	-471.5	-480.7	190.4
سلیکان			
Si(s)	0	0	18.83
SiO ₂ (s, α)	-910.94	-856.64	41.84
چاندی			
Ag(s)	0	0	42.55
Ag ⁺ (aq)	105.58	77.11	72.68
Ag ₂ O(s)	-31.05	-11.20	121.3
AgBr(s)	-100.37	-96.90	107.1
AgBr(aq)	-15.98	-26.86	155.2
AgCl(s)	-127.07	-109.79	96.2
AgCl(aq)	-61.58	-54.12	129.3
AgI(s)	-61.84	-66.19	115.5
AgI(aq)	50.38	25.52	184.1
AgNO ₃ (s)	-124.39	-33.41	140.92
سوڈیم			
Na(s)	0	0	51.21
Na(g)	107.32	76.76	153.71
Na ⁺ (aq)	-240.12	-261.91	59.0
NaOH(s)	-425.61	-379.49	64.46
NaOH(aq)	-470.11	-419.15	48.1
NaCl(s)	-411.15	-384.14	72.13

شے	تشکیل کی اینٹھاپی $\Delta_f H^\circ / (\text{kJ mol}^{-1})$	تشکیل کی گبس تو انائی $\Delta_f G^\circ / (\text{kJ mol}^{-1})$	ایئٹرالپی $S^\circ / (\text{J K}^{-1} \text{ mol}^{-1})$
NaCl(aq)	-407.3	-393.1	115.5
NaBr(s)	-361.06	-348.98	86.82
NaI(s)	-287.78	-286.06	98.53
NaHCO ₃ (s)	-947.7	-851.9	102.1
Na ₂ CO ₃ (s)	-1130.9	-1047.7	136.0
گندھاک (سلفر)			
S(s), رھومبک	0	0	31.80
S(s), مونوکلینک	0.33	0.1	32.6
S ²⁻ (aq)	33.1	85.8	-14.6
SO ₂ (g)	-296.83	-300.19	248.22
SO ₃ (g)	-395.72	-371.06	256.76
H ₂ SO ₄ (l)	-813.99	-690.00	156.90
H ₂ SO ₄ (aq)	-909.27	-744.53	20.1
SO ₄ ²⁻ (aq)	-909.27	-744.53	20.1
H ₂ S(g)	-20.63	-33.56	205.79
H ₂ S(aq)	-39.7	-27.83	121
SF ₆ (g)	-1209	-1105.3	291.82
تن			
Sn(s), سفید	0	0	51.55
Sn(s),	-2.09	0.13	44.14
SnO(s)	-285.8	-256.9	56.5
SnO ₂ (s)	-580.7	-519.6	52.3
زنک			
Zn(s)	0	0	41.63
Zn ²⁺ (aq)	-153.89	-147.06	-112.1
ZnO(s)	-348.28	-318.30	43.64
Zn(g)	+130.73	+95.14	160.93

محلول میں انفرادی آئیونوں کی ایئٹرالپی معلوم کرنے کے لیے پانی میں H⁺ کی ایئٹرالپی کو صفر متعین کیا جاتا ہے اور پھر باقی دوسرے آئیونوں کی ایئٹرالپی کی تعریف اس قدر کی مناسبت سے کی جاتی ہے، اس لیے منفی ایئٹرالپی وہ ہے جو پانی میں H⁺ کی ایئٹرالپی کے مقابلے کم ہے۔

نامیاتی مرکبات

شے	احتراف کی ابتدائی	تکمیل کی ابتدائی	تکمیل کی گبس توانی	تکمیل کی گبس توانی	ایمپریا
	$\Delta_c H^\ominus / (\text{kJ mol}^{-1})$	$\Delta_f H^\ominus / (\text{kJ mol}^{-1})$	$\Delta_f G^\ominus / (\text{kJ mol}^{-1})$	$S^\ominus / (\text{J K}^{-1} \text{ mol}^{-1})$	

ہائڈرو کاربن

CH ₄ (g), methane	-890	-74.81	-50.72	186.26
C ₂ H ₂ (g), ethyne (acetylene)	-1300	226.73	209.20	200.94
C ₂ H ₄ (g), ethene(ethylene)	-1411	52.26	68.15	219.56
C ₂ H ₆ (g), ethane	-1560	-84.68	-32.82	229.60
C ₃ H ₆ (g), propene (propylene)	-2058	20.42	62.78	266.6
C ₃ H ₆ (g), cyclopropane	-2091	53.30	104.45	237.4
C ₃ H ₈ (g), propane	-2220	-103.85	-23.49	270.2
C ₄ H ₁₀ (g), butane	-2878	-126.15	-17.03	310.1
C ₅ H ₁₂ (g), pentane	-3537	-146.44	-8.20	349
C ₆ H ₆ (l), benzene	-3268	49.0	124.3	173.3
C ₆ H ₆ (g)	-3302	—	—	—
C ₇ H ₈ (l), toluene	-3910	12.0	113.8	221.0
C ₇ H ₈ (g)	-3953	—	—	—
C ₆ H ₁₂ (l), cyclohexane	-3920	-156.4	26.7	204.4
C ₆ H ₁₂ (g),	-3953	—	—	—
C ₈ H ₁₈ (l), octane	-5471	-249.9	6.4	358

الکھل اور فینال

CH ₃ OH(l), methanol	-726	-238.86	-166.27	126.8
CH ₃ OH(g)	-764	-200.66	-161.96	239.81
C ₂ H ₅ OH(l), ethanol	-1368	-277.69	-174.78	160.7
C ₂ H ₅ OH(g)	-1409	-235.10	-168.49	282.70
C ₆ H ₅ OH(s), phenol	-3054	-164.6	-50.42	144.0
Carboxylic acid				
HCOOH(l), formic acid	-255	-424.72	-361.35	128.95
CH ₃ COOH(l), acetic acid	-875	-484.5	-389.9	159.8
CH ₃ COOH (aq)	—	-485.76	-396.64	86.6
(COOH) ₂ (s), oxalic acid	-254	-827.2	-697.9	120
C ₆ H ₅ COOH(s), benzoic acid	-3227	-385.1	-245.3	167.6

Aldehydes and ketones

HCHO(g), methanal (formaldehyde)	-571	-108.57	-102.53	218.77
CH ₃ CHO(l), ethanal (acetaldehyde)	-1166	-192.30	-128.12	160.2
CH ₃ CHO(g)	-1192	-166.19	-128.86	250.3
CH ₃ COCH ₃ (l), propanone (acetone)	-1790	-248.1	-155.4	200

Sugars

C ₆ H ₁₂ O ₆ (s), glucose	-2808	-1268	-910	212
C ₆ H ₁₂ O ₆ (aq)	—	—	-917	—
C ₆ H ₁₂ O ₆ (s), fructose	-2810	-1266	—	—
C ₁₂ H ₂₂ O ₁₁ (s), sucrose	-5645	-2222	-1545	360

Nitrogen compounds

CO(NH ₂) ₂ (s), urea	-632	-333.51	-197.33	104.60
C ₆ H ₅ NH ₂ (l), aniline	-3393	31.6	149.1	191.3
NH ₂ CH ₂ COOH(s), glycine	-969	-532.9	-373.4	103.51
CH ₃ NH ₂ (g), methylamine	-1085	-22.97	32.16	243.41

برق کیمیائی ترتیب میں 298 K پر معیاری مضمون

Reduction half-reaction	E° / V	Reduction half-reaction	E° / V
$\text{H}_4\text{XeO}_6 + 2\text{H}^+ + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{XeO}_3 + 3\text{H}_2\text{O}$	+3.0	$\text{Cu}^+ + \text{e}^- \longrightarrow \text{Cu}$	+0.52
$\text{F}_2 + 2\text{e}^- \longrightarrow 2\text{F}^-$	+2.87	$\text{NiOOH} + \text{H}_2\text{O} + \text{e}^- \longrightarrow \text{Ni(OH)}_2 + \text{OH}^-$	+0.49
$\text{O}_3 + 2\text{H}^+ + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{O}_2 + \text{H}_2\text{O}$	+2.07	$\text{Ag}_2\text{CrO}_4 + 2\text{e}^- \longrightarrow 2\text{Ag} + \text{CrO}_4^{2-}$	+0.45
$\text{S}_2\text{O}_8^{2-} + 2\text{e}^- \longrightarrow 2\text{SO}_4^{2-}$	+2.05	$\text{O}_2 + 2\text{H}_2\text{O} + 4\text{e}^- \longrightarrow 4\text{OH}^-$	+0.40
$\text{Ag}^+ + \text{e}^- \longrightarrow \text{Ag}^+$	+1.98	$\text{ClO}_4^- + \text{H}_2\text{O} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{ClO}_3^- + 2\text{OH}^-$	+0.36
$\text{Co}^{3+} + \text{e}^- \longrightarrow \text{Co}^{2+}$	+1.81	$[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{3-} + \text{e}^- \longrightarrow [\text{Fe}(\text{CN})_6]^{4-}$	+0.36
$\text{H}_2\text{O}_2 + 2\text{H}^+ + 2\text{e}^- \longrightarrow 2\text{H}_2\text{O}$	+1.78	$\text{Cu}^{2+} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Cu}$	+0.34
$\text{Au}^+ + \text{e}^- \longrightarrow \text{Au}$	+1.69	$\text{Hg}_2\text{Cl}_2 + 2\text{e}^- \longrightarrow 2\text{Hg} + 2\text{Cl}^-$	+0.27
$\text{Pb}^{4+} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Pb}^{2+}$	+1.67	$\text{AgCl} + \text{e}^- \longrightarrow \text{Ag} + \text{Cl}^-$	+0.27
$2\text{HClO} + 2\text{H}^+ + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Cl}_2 + 2\text{H}_2\text{O}$	+1.63	$\text{Bi}^{3+} + 3\text{e}^- \longrightarrow \text{Bi}$	+0.20
$\text{Ce}^{4+} + \text{e}^- \longrightarrow \text{Ce}^{3+}$	+1.61	$\text{SO}_4^{2-} + 4\text{H}^+ + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{H}_2\text{SO}_3 + \text{H}_2\text{O}$	+0.17
$2\text{HBrO} + 2\text{H}^+ + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Br}_2 + 2\text{H}_2\text{O}$	+1.60	$\text{Cu}^{2+} + \text{e}^- \longrightarrow \text{Cu}^+$	+0.16
$\text{MnO}_4^- + 8\text{H}^+ + 5\text{e}^- \longrightarrow \text{Mn}^{2+} + 4\text{H}_2\text{O}$	+1.51	$\text{Sn}^{4+} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Sn}^{2+}$	+0.15
$\text{Mn}^{3+} + \text{e}^- \longrightarrow \text{Mn}^{2+}$	+1.51	$\text{AgBr} + \text{e}^- \longrightarrow \text{Ag} + \text{Br}^-$	+0.07
$\text{Au}^{3+} + 3\text{e}^- \longrightarrow \text{Au}$	+1.40	$\text{Ti}^{4+} + \text{e}^- \longrightarrow \text{Ti}^{3+}$	0.00
$\text{Cl}_2 + 2\text{e}^- \longrightarrow 2\text{Cl}^-$	+1.36	$2\text{H}^+ + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{H}_2$	0.0 by definition
$\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-} + 14\text{H}^+ + 6\text{e}^- \longrightarrow 2\text{Cr}^{3+} + 7\text{H}_2\text{O}$	+1.33	$\text{Fe}^{3+} + 3\text{e}^- \longrightarrow \text{Fe}$	-0.04
$\text{O}_3 + \text{H}_2\text{O} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{O}_2 + 2\text{OH}^-$	+1.24	$\text{O}_2 + \text{H}_2\text{O} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{HO}_2^- + \text{OH}^-$	-0.08
$\text{O}_2 + 4\text{H}^+ + 4\text{e}^- \longrightarrow 2\text{H}_2\text{O}$	+1.23	$\text{Pb}^{2+} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Pb}$	-0.13
$\text{ClO}_4^- + 2\text{H}^+ + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{ClO}_3^- + 2\text{H}_2\text{O}$	+1.23	$\text{In}^+ + \text{e}^- \longrightarrow \text{In}$	-0.14
$\text{MnO}_2 + 4\text{H}^+ + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Mn}^{2+} + 2\text{H}_2\text{O}$	+1.23	$\text{Sn}^{2+} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Sn}$	-0.14
$\text{Pt}^{2+} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Pt}$	+1.20	$\text{AgI} + \text{e}^- \longrightarrow \text{Ag} + \text{I}^-$	-0.15
$\text{Br}_2 + 2\text{e}^- \longrightarrow 2\text{Br}^-$	+1.09	$\text{Ni}^{2+} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Ni}$	-0.23
$\text{Pu}^{4+} + \text{e}^- \longrightarrow \text{Pu}^{3+}$	+0.97	$\text{V}^{3+} + \text{e}^- \longrightarrow \text{V}^{2+}$	-0.26
$\text{NO}_3^- + 4\text{H}^+ + 3\text{e}^- \longrightarrow \text{NO} + 2\text{H}_2\text{O}$	+0.96	$\text{Co}^{2+} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Co}$	-0.28
$2\text{Hg}^{2+} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Hg}_2^{2+}$	+0.92	$\text{In}^{3+} + 3\text{e}^- \longrightarrow \text{In}$	-0.34
$\text{ClO}^- + \text{H}_2\text{O} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Cl}^- + 2\text{OH}^-$	+0.89	$\text{Tl}^+ + \text{e}^- \longrightarrow \text{Tl}$	-0.34
$\text{Hg}^{2+} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Hg}$	+0.86	$\text{PbSO}_4 + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Pb} + \text{SO}_4^{2-}$	-0.36
$\text{NO}_3^- + 2\text{H}^+ + \text{e}^- \longrightarrow \text{NO}_2 + \text{H}_2\text{O}$	+0.80	$\text{Ti}^{3+} + \text{e}^- \longrightarrow \text{Ti}^{2+}$	-0.37
$\text{Ag}^+ + \text{e}^- \longrightarrow \text{Ag}$	+0.80	$\text{Cd}^{2+} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Cd}$	-0.40
$\text{Hg}_2^{2+} + 2\text{e}^- \longrightarrow 2\text{Hg}$	+0.79	$\text{In}^{2+} + \text{e}^- \longrightarrow \text{In}^+$	-0.40
$\text{Fe}^{3+} + \text{e}^- \longrightarrow \text{Fe}^{2+}$	+0.77	$\text{Cr}^{3+} + \text{e}^- \longrightarrow \text{Cr}^{2+}$	-0.41
$\text{BrO}^- + \text{H}_2\text{O} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Br}^- + 2\text{OH}^-$	+0.76	$\text{Fe}^{2+} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Fe}$	-0.44
$\text{Hg}_2\text{SO}_4 + 2\text{e}^- \longrightarrow 2\text{Hg} + \text{SO}_4^{2-}$	+0.62	$\text{In}^{3+} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{In}^+$	-0.44
$\text{MnO}_4^- + 2\text{H}_2\text{O} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{MnO}_2 + 4\text{OH}^-$	+0.60	$\text{S} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{S}^{2-}$	-0.48
$\text{MnO}_4^- + \text{e}^- \longrightarrow \text{MnO}_4^{2-}$	+0.56	$\text{In}^{3+} + \text{e}^- \longrightarrow \text{In}^{2+}$	-0.49
$\text{I}_2 + 2\text{e}^- \longrightarrow 2\text{I}^-$	+0.54	$\text{U}^{4+} + \text{e}^- \longrightarrow \text{U}^{3+}$	-0.61
$\text{I}_3^- + 2\text{e}^- \longrightarrow 3\text{I}^-$	+0.53	$\text{Cr}^{3+} + 3\text{e}^- \longrightarrow \text{Cr}$	-0.74
		$\text{Zn}^{2+} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Zn}$	-0.76

(continued)

Reduction half-reaction	E°/V	Reduction half-reaction	E°/V
$\text{Cd}(\text{OH})_2 + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Cd} + 2\text{OH}^-$	-0.81	$\text{La}^{3+} + 3\text{e}^- \longrightarrow \text{La}$	-2.52
$2\text{H}_2\text{O} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{H}_2 + 2\text{OH}^-$	-0.83	$\text{Na}^+ + \text{e}^- \longrightarrow \text{Na}$	-2.71
$\text{Cr}^{2+} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Cr}$	-0.91	$\text{Ca}^{2+} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Ca}$	-2.87
$\text{Mn}^{2+} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Mn}$	-1.18	$\text{Sr}^{2+} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Sr}$	-2.89
$\text{V}^{2+} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{V}$	-1.19	$\text{Ba}^{2+} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Ba}$	-2.91
$\text{Ti}^{2+} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Ti}$	-1.63	$\text{Ra}^{2+} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Ra}$	-2.92
$\text{Al}^{3+} + 3\text{e}^- \longrightarrow \text{Al}$	-1.66	$\text{Cs}^+ + \text{e}^- \longrightarrow \text{Cs}$	-2.92
$\text{U}^{3+} + 3\text{e}^- \longrightarrow \text{U}$	-1.79	$\text{Rb}^+ + \text{e}^- \longrightarrow \text{Rb}$	-2.93
$\text{Sc}^{3+} + 3\text{e}^- \longrightarrow \text{Sc}$	-2.09	$\text{K}^+ + \text{e}^- \longrightarrow \text{K}$	-2.93
$\text{Mg}^{2+} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Mg}$	-2.36	$\text{Li}^+ + \text{e}^- \longrightarrow \text{Li}$	-3.05
$\text{Ce}^{3+} + 3\text{e}^- \longrightarrow \text{Ce}$	-2.48		

چھ منتخب مسائل کے جواب

اکائی

1.17 $\sim 15 \times 10^{-4} \text{ g}$, $1.25 \times 10^{-4} \text{ m}$

1.18 (i) 4.8×10^{-3} (ii) 2.34×10^{-5} (iii) 8.008×10^{-3} (iv) 5.000×10^{-2}
 (v) 6.0012×10^{-9}

1.19 (i) 2 (ii) 3 (iii) 4 (iv) 3
 (v) 4 (vi) 5

1.20 (i) 34.2 (ii) 10.4 (iii) 0.0460 (iv) 2810

(a) صحنی تناسیب کا قانون

(b) جواب: (i) (10⁶ mm, 10¹⁵ pm)

(ii) جواب: (10⁶ kg, 10⁹ ng)

(iii) جواب: (10⁻³ L, 10⁻³ dm³)

1.22 $6.00 \times 10^{-1} \text{ m} = 0.600 \text{ m}$

(i) تحریدی ہے

(ii) تحریدی ہے

(iii) تحریدی ہے

(iv) تحریدی ہے

(v) تحریدی ہے

(i) 1.23

(ii) 1.23

(iii) 1.23

(iv) 1.23

(v) 1.23

(i) 1.24

(ii) 1.24

(iii) 1.24

(iv) 1.24

(v) 1.24

1.27 (i) $2.87 \times 10^{-11} \text{ pm}$ (ii) $1.515 \times 10^{-5} \text{ s}$ (iii) $2.5365 \times 10^{-2} \text{ kg}$

1.30 $1.99265 \times 10^{-23} \text{ g}$

1.31 (i) 3 (ii) 4 (iii) 4

1.32 $39.948 \text{ g mol}^{-1}$

(i) 1.33 (ii) 1.33 (iii) 1.33

(iv) 1.33 (v) 1.33

ایپریکل فارمولہ: CH_2H_2 , مولر کیتی: 22.0 g mol⁻¹, سالمناتی فارمولہ: CaCO_3

1.35 0.94 g CaCO_3

1.36 8.40 g HCl

اکائی 2

- 2.1 (i) 1.099×10^{27} ایکڑان (ii) 5.48×10^{-7} kg, 9.65×10^4 C
- 2.2 (i) 6.022×10^{24} ایکسٹران (ii) (a) 2.4088×10^{21} نیوٹران (b) 4.0347×10^{-6} kg
 (iii) (a) 1.2044×10^{22} پروٹان (b) 2.015×10^{-5} kg
- 2.3 7,6: 8,8: 12,12: 30,26: 50, 38
- 2.4 (i) Cl (ii) U (iii) Be
- 2.5 5.17×10^{14} s⁻¹, 1.72×10^6 m⁻¹
- 2.6 (i) 1.988×10^{-18} J (ii) 3.98×10^{-15} J
- 2.7 6.0×10^{-2} m, 5.0×10^9 s⁻¹ and 16.66 m⁻¹
- 2.8 2.012×10^{16} فونٹان
- 2.9 (i) 4.97×10^{-19} J (3.10 eV); (ii) 0.97 eV (iii) 5.84×10^5 m s⁻¹
- 2.10 494 kJ mol⁻¹
- 2.11 7.18×10^{19} s⁻¹
- 2.12 4.41×10^{14} s⁻¹, 2.91×10^{-19} J
- 2.13 486 nm
- 2.14 8.72×10^{-20} J
- 2.15 اخراجی خطوط 15
- 2.16 (i) 8.72×10^{-20} J (ii) 1.3225 nm
- 2.17 1.523×10^6 m⁻¹
- 2.18 2.08×10^{-11} ergs, 956 Å
- 2.19 3647 Å
- 2.20 3.55×10^{-11} m
- 2.21 8967 Å
- 2.22 Na⁺, Mg²⁺, Ca²⁺; Ar, S²⁻ and K⁺
- 2.23 (i) (a) 1s² (b) 1s² 2s² 2p⁶; (c) 1s² 2s² 2p⁶ (d) 1s² 2s² 2p⁶
- 2.24 n = 5
- 2.25 n = 3, l = 2, ml = -2, -1, 0, +1, +2 (کوئی ایک تدریجی)
- 2.26 (i) 29 ان
- 2.27 1, 2, 15
- 2.28 (i) l m_l
 0 0
 1 -1, 0, +1

	2	$-2, -1, 0, +1, +2$		
	(ii)	$l = 2; m_l = -2, -1, 0, +1, +2$		
	(iii)	2s, 2p		
2.29	(a)	1s,	(b)	3p, (c) 4d and (d) 4f
				2.30 (e) اور (c) اور (a)
				2.31 (b) 16 ایکٹران (a)
2.33	n = 2 to n = 1			
2.34	$8.72 \times 10^{-18} J$			
2.35	1.33×10^9			
2.36	6 nm			
2.37	(a) 1.3×10^4 pm (b) 1.23×10^6			
2.38	1563			
2.39	8			
K	- ذرات کی زیادہ تعداد گزرنے کی کیونکہ مقابلاً ہلکے ایٹموں کا نیوکلیس چھوٹا ہوتا ہے، K- ذرات کی مقابلاً کم تعداد منفرج (Deflect) ہو گی کیونکہ مقابلاً ہلکے نیوکلیس پر ثابت چارج والے ذرات کی تعداد کم ہو گی۔		2.40	
	ایک دیے ہوئے عضر کے لیے ہم جاؤں میں پروٹانوں کی تعداد یکساں ہو گی، جب کہ دیے ہوئے ایئنی عدد کے لیے کمیتی عدد مختلف ہو سکتا ہے۔			2.41
2.42	$^{81}_{35} Br$			
2.43	$^{37}_{17} Cl^{-1}$			
2.44	$^{56}_{26} Fe^{3+}$			
		کائناتی شعاعیں <-x-شعاعیں> عنبری رنگ > ماہیکروبر > FM		2.45
2.46	$3.3 \times 10^7 J$			
2.47	(a) $4.87 \times 10^{14} s^{-1}$ (b) $9.0 \times 10^9 m$ (c) $32.27 \times 10^{-20} J$ (d) 6.2×10^{18}			
2.48	10			
2.49	$8.28 \times 10^{-10} J$			
2.50	$3.45 \times 10^{-22} J$			
2.51	(a) 652.46 nm اہر طول کی دہنیز			
	(b) $4.598 \times 10^{14} s^{-1}$ اشاعر کی اواتر دہنیز			
	(c) 9.29×10^{-20} خارج شدہ فوٹو ایکٹران کی تحریکی توانائی, $4.516 \times 10^5 ms^{-1}$ فوٹو ایکٹران کی چال, J			
2.53	4.48 eV			
2.54	$7.6 \times 10^3 eV$			
		نیزیں سرخ 5،		2.55
2.56	434 nm			
2.57	455 pm			

275

2.58 9.89 ms^{-1}

2.59 332 pm

2.60 $1.51 \times 10^{-27} \text{ m}$

2.61 تعریف نہیں کی جاسکتی، کیونکہ حقیقی قدر، عدم ثیئن سے کم ہے۔

2.62 (v) < (ii) = (iv) < (vi) = (iii) < (i)

2.63 $4p$ 2.64 (i) $2s$ (ii) $4d$ (iii) $3p$

2.65 Si

2.66 (a) 3 (b) 2 (c) 6
(d) 4 (e) zero

2.67 16

اکائی 5

5.1 2.5 bar

5.2 0.8 bar

5.4 70 g/mol

5.5 $M_B = 4M_A$

5.6 203.2 mL

5.7 $8.314 \times 10^4 \text{ Pa}$

5.8 1.8 bar

5.9 3g/dm^3 5.10 $1249.8 \text{ g mol}^{-1}$ 5.11 $3/5$

5.12 50 K

5.13 4.2154×10^{23} ایکٹران5.14 1.90956×10^6 سال

5.15 56.025 bar

5.16 3811.1 kg

5.17 5.05 L

5.18 40 g mol^{-1}

5.19 0.8 bar

اکاؤنٹ 6

- 6.1 (ii)
 6.2 (iii)
 6.3 (ii)
 6.4 (iii)
 6.5 (i)
 6.6 (iv)
 6.7 $q = + 701 \text{ J}$
 $w = - 394 \text{ J}$, (کیونکہ نظام کے ذریعے کام کیا گیا ہے)

$$\Delta U = 307 \text{ J}$$

- 6.8 $- 741.5 \text{ kJ}$
 6.9 1.067 kJ
 6.10 $\Delta H = -5.65 \text{ kJ mol}^{-1}$
 6.11 $- 314.8 \text{ kJ}$
 6.12 $\Delta_r H = -778 \text{ kJ}$
 6.13 $- 46.2 \text{ kJ mol}^{-1}$
 6.14 $- 239 \text{ kJ mol}^{-1}$
 6.15 326 kJ mol^{-1}
 6.16 $\Delta S > 0$
 6.17 200 K

ΔH منفی ہے (بندوق اتائی خارج ہوتی ہے) اور ΔS منفی ہے (ساملوں کے مابین بے ترتیبی، ایجوں کے مابین بے ترتیبی کے مقابلے میں کم ہے) 6.18
 یہ تعمال از خود (Spontaneous) ہونے والا نہیں ہے 6.19
 0.164 kJ ,

6.20 $-55.27 \text{ kJ mol}^{-1}$

(گیس) غیر مستحکم ہے، لیکن NO_2 (گیس) کی تشكیل ہوتی ہے 6.21

6.22 $q_{\text{surr}} = + 286 \text{ kJ mol}^{-1}$
 $\Delta S_{\text{surr}} = 959.73 \text{ J K}^{-1}$

اکاؤنٹ 7

- 7.2 12.229
 7.3 2.67×10^4
 7.5 (i) 4.33×10^{-4} (ii) 1.90

7.6 1.59×10^{-15}

7.8 $[N_2] = 0.0482 \text{ mol L}^{-1}$, $[O_2] = 0.0933 \text{ mol L}^{-1}$, $[N_2O] = 6.6 \times 10^{-21} \text{ mol L}^{-1}$

$\text{Mol of } Br_2 \text{ per Mol of } NO = 0.0355 / 0.0178 = 2.0$ 7.9

7.10 $7.47 \times 10^{11} \text{ M}^{-1}$

7.11 4.0

نہیں، تعامل توازن کی حالت میں نہیں ہے۔ $Q_c = 2.97 \times 10^3$. 7.12

7.14 0.44

I_2 اور H_2 کے مول فی لیٹر 0.068 مول فی لیٹر 7.15

7.16 $[I_2] = [Cl_2] = 0.167 \text{ M}$, $[ICl] = 0.446 \text{ M}$

7.17 $[C_2H_6]_{eq} = 3.2 \text{ atm}$

$[CH_3COOC_2H_5][H_2O] / [CH_3COOH][C_2H_5OH]$ (i) 7.18

Q_c کی قدر K_p سے کم ہے، اس لیے توازن حاصل نہیں ہوتا۔ (iii)

3.92 (ii)

(دونوں کے لیے) 0.02 mol L^{-1} 7.19

7.20 $[P_{CO}] = 1.739 \text{ atm}$, $[P_{CO_2}] = 0.461 \text{ atm}$.

نہیں، تعامل مزید ماحصلات تنقیل دینے کے لیے جاری رہتا ہے۔ 7.21

7.22 $3 \times 10^{-4} \text{ mol L}^{-1}$

7.23 0.149

7.24 a) -35.0 kJ, b) 1.365×10^6

7.27 $[P_{H_2}]_{eq} = [P_{Br_2}]_{eq} = 2.5 \times 10^{-2} \text{ bar}$, $[P_{HBr}] = 10.0 \text{ bar}$

7.30 b) 120.48

7.31 $[H_2]_{eq} = 0.96 \text{ bar}$

7.33 $2.86 \times 10^{-28} \text{ M}$

7.34 5.85×10^{-2}

7.35 NO_2^- , HCN , ClO_4^- , HF , H_2O , HCO_3^- , HS^-

7.36 BF_3 , H^+ , NH_4^+

7.37 F^- , HSO_4^- , CO_3^{2-}

7.38 NH_3 , NH_4^+ , $HCOOH$

7.41 2.42

7.42 $1.7 \times 10^{-4} \text{ M}$

7.43 $F^- = 1.5 \times 10^{-11}$, $HCOO^- = 5.6 \times 10^{-11}$, $CN^- = 2.08 \times 10^{-6}$

$x = 2.2 \times 10^{-6} = 4.47 \times 10^{-5}$ 7.44

$HS^- = 10^{-8}$

7.45 $[HS^-] = 9.54 \times 10^{-5}$, in 0.1M HCl $[HS^-] = 9.1 \times 10^{-8} \text{ M}$, $[S^{2-}] = 1.2 \times 10^{-13} \text{ M}$, in 0.1M HCl $[S^{2-}] =$

$1.09 \times 10^{-19} \text{ M}$

7.46 $[Ac^-] = 0.00093$, pH = 3.03

7.47	$[A^-] = 7.08 \times 10^{-5} M$, $K_a = 5.08 \times 10^{-7}$, $pK_a = 6.29$			
7.48	a) 2.52 b) 11.70 c) 2.70 d) 11.30			
7.49	a) 11.65 b) 12.21 c) 12.57 d) 1.87			
7.50	$pH = 1.88$, $pK_a = 2.70$			
7.51	$K_b = 1.6 \times 10^{-6}$, $pK_b = 5.8$			
7.52	$\alpha = 6.53 \times 10^{-4}$, $K_a = 2.35 \times 10^{-5}$			
7.53	a) 0.0018 b) 0.00018			
7.54	$\alpha = 0.0054$			
7.55	a) $1.48 \times 10^{-7} M$, b) 0.063 c) $4.17 \times 10^{-8} M$ d) 3.98×10^{-7}			
7.56	a) $1.5 \times 10^{-7} M$, b) $10^{-5} M$, c) $6.31 \times 10^{-5} M$ d) $6.31 \times 10^{-3} M$			
7.57	$[K^+] = [OH^-] = 0.05 M$, $[H^+] = 2.0 \times 10^{-13} M$			
7.58	$[Sr^{2+}] = 0.1581 M$, $[OH^-] = 0.3162 M$, $pH = 13.50$			
	کی موجودگی میں HCl 0.01 M: $\alpha = 1.63 \times 10^{-2}$, $pH = 3.09$. $\alpha = 1.32 \times 10^{-3}$	7.59		
	= 0.0457, $K_a = 2.09 \times 10^{-4}$	7.60		
	= 2.36×10^{-5} آب پاشیدگی کا درجہ pH = 7.97.	7.61		
7.62	$K_b = 1.5 \times 10^{-9}$			
	تعدی مخلوط ہیں: $NaCl$, KBr , $NaNO_3$, KF , $NaCN$, $NaNO_2$, اسماں مخلوط ہیں۔	7.63		
	pH تیزاب مخلوط کی = 2.87 (b) = 1.94 (a)	7.64		
7.65	$pH = 6.78$			
7.66	a) 11.6 b) 7.00 c) 1.3			
	سلور کرومیٹ سلور کرومیٹ $Ag^+ = 1.30 \times 10^{-4} M$; $S = 0.65 \times 10^{-4} M$ کی مولاریت	7.67		
	کی مولاریت $CrO_4^{2-} = 0.65 \times 10^{-4} M$ کی مولاریت;			
	فیک ہانڈرو آکسائیڈ، Ba^{2+} دنوں میں سے ہر ایک کی مولاریت ہے: $1.1 \times 10^{-5} M$			
	$[OH^-] = 4.17 \times 10^{-10} M$ کی مولاریت; $Fe^{3+} = 1.39 \times 10^{-10} M$ کی مولاریت			
	$Pb^{2+} = 1.59 \times 10^{-2} M$; $S = 1.59 \times 10^{-2} M$ لیڈ کلور ائڈ کی مولاریت			
	$CrO_4^{2-} = 0.65 \times 10^{-4} M$ کی مولاریت;			
	مرکیوریس آؤڈائڈ; $Cl^- = 3.18 \times 10^{-2} M$; $S = 2.24 \times 10^{-10} M$ کی مولاریت			
	$Hg^{2+} = 2.24 \times 10^{-10} M$ and $I^- = 4.48 \times 10^{-10} M$ کی مولاریت			
	سلور کرومیٹ مقابلاً زیادہ حل پذیر ہے اور ان کی مولاریتوں کی نسبت ہے: 91.9: 1.3	7.68		
	کوئی رسوب (Precipitate) رسوب نہیں	7.69		
	سلور بنزویٹ (Silver Benzoate) کم pH 3.317 پر گنازیادہ حل پذیر ہے۔	7.70		
	مخلوط کی زیادہ سے زیادہ مولاریت $M = 2.5 \times 10^{-9}$ ہے۔	7.71		
	پانی کے لیٹر 2.43 میلیٹر	7.72		
	کیڈیم کلور ائڈ مخلوط میں ترسیب (Precipitation) ہوگی۔	7.73		

انڈکس

		A
184	Bond dissociation energy (بندافتراقی توانائی)	
115,125,184	Bond enthalpy (بند پختھاپی)	150 (مطلق صفر) Absolute zero
136	Bond length (بندشی لمبائی)	10 (درستی صحت) Accuracy
113	Bond order (بند آرڈر)	87 (اکٹینائید سلسلہ) Actinide series
186	Born-Haber cycle (بورن ہیبر سائکل)	168 (ایڈیابیک) Adiabatic
60	Boundary surface diagrams (باؤنڈری سطح ڈیاگرام)	Alpha (α) particle scattering experiment
147	Boyle's law (بائل کا قانون)	84 (الغازہ انتشار تجربہ)
158	Boyle point (نقطہ بائل)	92 (این آئین) Anion
158	Boyle temperature (بائل درجہ حرارت)	153 (آبی تنادی) Aqueous tension
	Bronsted-Lowry acid and bases (برانسٹڈ-لاری تیزاب اور اساس)	222 (آرینیس تیزاب اور اساس) Arrhenius acids and bases
222		1,3,12 (ایٹم) Atom
236	Buffer solution (حاجب مخلوط)	14 (ایٹی کیت) Atomic mass
		15 (ایٹی کیت اکائی) Atomic mass unit
C		33 (ایٹی ماڈل) Atomic models
32	Cannal rays (کینال شعاعیں)	36 (ایٹی عدد) Atomic number
30	Cathode rays (کیتھوڈ شعاعیں)	56 (ایٹی ارٹل) Atomic orbitals
30	Cathode ray tube (کیتھوڈ رے ٹوب)	91,93 (ایٹی نصف قطر) Atomic radius
92	Cation (کیٹ آئین)	38 (ایٹی طیف) Atomic spectra
149	Charles' law (چارلس کا قانون)	64 (اوپ باو کا اصول) Aufbau principle
88	Chalcogens (چالکوجین)	15 (اوسط ایٹی کیت) Average atomic mass
201	Chemical equilibrium (کیمیائی توازن)	17 (اووگاڈرو مستقلہ) Avogadro constant
4	Chemical properties (کیمیائی خصوصیات)	14,147 (اووگاڈرو کلیہ) Avogadro Law
99	Chemical reactivity (کیمیائی تعاملیت)	57 (سمت راسی کوائم نمبر) Azimuthal quantum number
153	Combined gas law (متعدد گیس قانون)	
234	Common ion effect (مشترک آئین اثر)	
3	Compound (مرکب)	B (بالمرسلہ) Balmer series
223	Conjugate acid-base pair (جفتی تیزاب اساس جوڑا)	(اساسی طبعی مقداریں) Base physical quantities
45	Continuous spectrum (مسلسل طیف)	47 (ایٹم کا بوہر ماڈل) Bohr Model of Atom
108	Covalent bond (شریک گرفت بند)	48 (بوہر نصف قطر) Bohr radius
91	Covalent radius (شریک گرفت نصف قطر)	114 (بندشی زاویہ) Bond angle

88	(پلک عناصر) Elements <i>p</i> -block	159	(فائل دباؤ) Critical pressure
88	(پلک عناصر) Elements <i>f</i> -block	159	(فائل درجہ حرارت) Critical temperature
88	(پلک عناصر) Elements <i>s</i> -block	159	(فائل حجم) Critical volume
19	(ایپریکل فارمولہ) Empirical formula	167	(منظام) Closed system
45	(اخراجی طیف) Emission spectrum		
173	(انتحالی) Enthalpy		
	Enthalpy change during phase transformation	14,24	D (ڈالٹن کا ایئی نظریہ) Dalton's Atomic theory
178	(ہیئت تبدیلی کے دوران انتحالی تبدیلی)		Dalton's law of partial pressure (ڈالٹن کا جزوی دباؤ کا کلیہ)
184	(ایون مائزیشن کی انتحالی) Enthalpy of atomization	153	(کثافت) Density
183	(احتراق کی انتحالی) Enthalpy of combustion	7	
185	(محلول کی انتحالی) Enthalpy of solution	36	(ڈیوٹریم) Deuterium
189	(انترپری) Entropy		Deviation from ideal gas behaviour (آئندہ میں طرز عمل سے انحراف)
153	(حالت کی مساوات) Equation of state	156	(دیagonال تعلق) Diagonal relationship
206	(توازن مستقلہ) Equilibrium constant	99	(دواںی سالمات) Diatomic molecules
206	(توازن مساوات) Equilibrium equation	15	(ابعادی تجزیہ) Dimensional analysis
199	(توازن آمیزہ) Equilibrium mixture	10	
160	(توازن بخاری دباؤ) Equilibrium vapour pressure	117	(ڈائی پول مومنٹ) Dipole moment
68	(مبادلہ توانائی) Exchange energy	145	(ڈائی پول-ڈائی پول قوت) Dipole-dipole force
62	(ایم کی مشتعل حالت) Excited state of atom		Dipole induced dipole forces (ڈائی پول ایمی ڈائی پول قوتیں)
175	(وسيع خصوصیت) Extensive property	145	(انشراری قوت) Dispersion force
		145	(مادہ کا دوہرا طرز عمل) Dual behaviour of matter
		192	(حرکیاتی توازن) Dynamic equilibrium
			E
	(فاجان کا قانون) Fajan's rule		(مؤثر نیکھیائی چارج) Effective nuclear charge
170	(حرکیات کا پہلا قانون) First law of thermodynamics	62	(ایکٹران) Electron
110	(فارم چارج) Formal charge	30	(عنصر) Element
16	(فارمولہ کیمیت) Formula mass	3	
		96	(برقی منفیت) Electronegativity
2	(گیس) Gas		
147	(گیس کے قوانین) Gas laws	95,101	(ایکٹران گین انتحالی) Electron gain enthalpy
	Gay-Lussac's law of gaseous volume	38	(برق مقناطیسی اشعاع) Electromagnetic radiations
12	(کیسی جنم کے لیے گیلوسک کا قانون) Gay-Lussac's law, pressure temperature	38	(برق مقناطیسی طیف) Electromagnetic spectrum
	Gay-Lussac's law, pressure temperature relationship	65,86	(ایکٹرانی تشکل) Electronic configuration
151	(گیلوسک کا قانون، دباؤ درجہ حرارت تعلق) relationship	88	(d-بلک عناصر) Elements <i>d</i> -block

36	(آئُوٹوپ) Isotopes	191, 192	(گیسی توانائی) Gibbs energy
92	(ہم الکترنی انواع) Isoelectronic species	62	(اپنے کی گرواؤنڈ اسٹیٹ) Ground state of atom
K			
149	(کیلین درجہ حرارت پیانہ) Kelvin temperature scale	88	(ہالوجن) Halogens
107	(کوسل - لیوس نظریہ) Kössel - Lewis approach	52	Heisenberg's uncertainty principle (ہائزنبرگ کا عدم تيقنی اصول)
L			
113, 186	(لیٹس اینٹھاپی) Lattice enthalpy	211	(غیر متجانس توازن) Heterogeneous equilibria
88	(لیتھینا نڈ سلسہ) Lanthanide series	208	(متجانس توازن) Homogeneous equilibria
206	(کیمیائی توازن کا قانون) Law of chemical equilibrium		Hund's rule of maximum multiplicity (از حد تضاد کا ہند کا قانون)
12	(کمیت کی بقا کا قانون) Law of conservation of mass	65	(مخلوطیت) Hybridisation
12	(مستقل تناوب کا قانون) Law of definite proportion	127	(ہیدروجن بندش) Hydrogen bonding
12	(ضعنی تناوب کا قانون) Law of multiple proportions	138	(ہیدروجن طیف) Hydrogen spectrum
79	(آٹھیٹ کلیئر) Law of Octaves	46	(ہیدرونیم آئین) Hydronium ion
79	(ٹرائڈ کلیئر) Law of Triads	222	
217	(لے چیلیئر کا اصول) Le Chatelier's principle		
108	(لیوس ڈاٹ ساخت) Lewis dot structure		
107	(لیوس علامات) Lewis symbols	152	I (آئیڈیل گیس مساوات) Ideal gas equation
224	(لیوس تیزاب اور اساس) Lewis acids and bases	144	(بین سامانی توں) Intermolecular forces
21	(محرومی عامل) Limiting reagent	168	(داخلی توانائی) Internal energy
45	(خطی طیف) Line spectrum	175	(شدید خاصیت) Intensive property (آئینی بند) Ionic bond
	Linear combination of atomic orbitals (LCAO)	112	
132	(ایٹھی اربٹل کا خطی اتحاد) (LCAO)	226	(پانی کا آئینی حاصل) Ionic product of water
145	(لندن قوت) London force	200, 220	(آئینی توازن) Ionic equilibrium
2	(ریتیں) Liquid	92	(آئینی نصف قطر) Ionic radius
160	(ریتیں حالت) Liquid state	226, 228	(آیونائزیشن مستقلہ) Ionization constant
158	(گیسون کی اماعت) Liquifaction of gases	93	(آیونائزیشن / اینٹھاپی) Ionization enthalpy
200	(ریتیں - بخاری توازن) Liquid - vapour equilibrium		Ionization of acids and bases (تیزاب اور اساس کا آیونائزیشن)
		233	
M			
6	(کیت) Mass	151	(آئسو بار) Isobar
36	(کیتی عدد) Mass number	151	(آئسو کور) Isocore
22	(کیت فی صد) Mass per cent	167	(منفرد نظام) Isolated system
		148	(آئسو ٹرم) Isotherm

	O	2	(مادہ) Matter
108			Magnetic orbital quantum number (مغناطیسی اربٹل کواؤنٹ نمبر)
167		58	
35		6	(پیاس، انگش نظام) Measurement, English system
58,86		6	(پیاس، میٹرک نظام) Measurement, Metric system
125		6	(پیاس، حجم) Measurement, Volume
97		83	(مینڈلیف کا دوری کلیہ) Mendeleev's periodic law
		90	(دھاتیں) Metals
	P	91	(دھائی نصف قطر) Metallic radius
40		190	(دھتوت) Metalloids
64		178	(گداخت کی مولار انتھالپی) Molar enthalpy of fusion
17		178	(تبخیر کی مولار انتھالپی) Molar enthalpy of vaporization
83		1,3,14	(سالم) Molecule
83		20	(مولالیت) Molality
83		20	(مولاریت) Molarity
97		16	(مول) Mole
40		22	(مول کسر) Mole fraction
226		3	(آمیزہ) Mixture
41		3	(آمیزہ متجانس) Mixture homogeneous
4		3	(آمیزہ غیر متجانس) Mixture heterogeneous
127		83	(جدید دوری کلیہ) Modern periodic law
14,184		15	(سالماتی کیت) Molecular mass
10		17	(مول کیت) Molar mass
48,56		8	(سالماتی فارمولہ) Molecular formula
32		132	(مولکولی بر اربٹل نظریہ) Molecular orbital theory
36			
3			
	Q	7	N
40		32	National standards of measurements (پیاس کے قومی معیار)
55		88	(نیوٹران) Neutron
		60	(نوبل گیسیں) Noble gases
		90	(نوڑ) Nodes
	R	90	(غیر دھاتیں) Non-metals
34		36	(نوكلیان) Nucleons
34		35	(نوكلیس) Nucleus

151	(معیاری مخصوص درجہ حرارت اور دباؤ)	213	(تعامل خارج تسمت) Reaction quotient
	Standard enthalpy of combustion	9	(حوالہ معیار) Reference standard
183	(احتراق کی معیاری اینٹھاپی)	88	(نمائندہ عناصر) Representative elements
	Standard enthalpy of formation	115	(گمک ساختیں) Resonance structures
182	(تشکیل کی معیاری اینٹھاپی)	34	(ایٹم کا ردرفورڈ مائل) Rutherford model of atom
168	(حالت تفاضل) State functions	49	(رڈبرگ مستقلہ) Rydberg constant
168	(حالت متغیرات) State variables		
19	(تناسب پیمائی) Stoichiometry		
30	(ذیلی اینٹی ذرات) Subatomic particles	9	(سائنسی ترسیم) Scientific notation
57	(سب یول) Sublevel	56	(شرودنگر مساوات) Schrödinger wave equation
57	(ذیلی شیل) Subshell	94	(چاب اثر) Screening effect
161	(سطحی تناو) Surface tension	90	(نیم وھاتیں) Semi-metals
167	(اطراف) Surroundings	86	(شیل) Shell
167	(نظام) System	94	(ڈھال اثر) Shielding effect
		63	(ایکٹرانوس کا چاب) Shielding of electrons
		126	(سگما بانڈ) Sigma bond
T			
7	(درجہ حرارت پیانہ) Temperature scales	11	(باعظی ہندسے) Significant figures
146	(حرارتی توہانی)	6	(SI اساس اکائیاں) SI base units
145	(حرارتی باہمی عمل)	7	(کثافت کی SI اکائی) SI unit of density
182	(حرارتی کیمیائی مساوات)	6	(اکائیوں کا SI نظام) SI system of units
149	(حرر کیمیائی پیانہ)	6	(SI نظام کے سائبے) SI system prefixes
162	(حرر کیمیائی حالت)	7	(کمیت کی SI اکائی) SI unit of mass
33	(تمامن مائل)	7	(درجہ حرارت کی SI اکائی) SI unit of temperature
41	(دبلیون فریکوئنسی)	7	(حجم کی SI اکائی) SI unit of volume
86	(عبوری سلسلہ)	2	(شہوں) Solid
36	(ٹریتیم)	201	(شہوں بخارات توازن) Solid-gas equilibrium
		200	(شہوں ریقٹ توازن) Solid-liquid equilibrium
		237	(حل پذیری حاصل مستقلہ) Solubility product constant
U			
15	(متعدد کمیت)	45	(طیف پیمائی) Spectroscopy
152	(آفیتی گیس مستقلہ)	45	(طیف) Spectrum
		39	(روشنی کی چال) Speed of light
V		69	(اسپن کوائم نمبر) Spin quantum number
120	(گرفت بند نظریہ)	189	(از خود کاری عمل) Spontaneous process
66	(گرفت ایکٹران)		Standard ambient temperature and pressure

118	(نظریہ VSEPR) VSEPR theory	163	(وڈروالز قوتوں) van der Waals forces
	W	160	(بخاری دباؤ) Vapour pressure
39	(لہر عدد) Wavenumber	162	(نوجیت) Viscosity
6	(وزن) Weight	39	(مرئی روشنی) Visible light