



5166CH08

تحویل-تکسید تعاملات (Redox Reactions)

جهان تکسیدی عمل ہوتا ہے، وہاں ہمیشہ تحویل بھی ہوتی ہے۔ کیمسٹری بنیادی طور پر تحویلی-تکسیدی نظاموں کا مطالعہ ہے۔

کیمسٹری میں مختلف قسم کے ماڈلوں اور ایک قسم کے ماڈے کی دوسری میں تبدیلی کا مطالعہ کیا جاتا ہے۔ ماڈے کی ایک قسم سے دوسری قسم میں تبدیلی مختلف قسم کے تعاملات کے ذریعے ہوتی ہے۔ اس قسم کے تعاملات کا ایک اہم زمرة تحویل-تکسید (Redox) تعاملات ہے۔ طبیعتی اور حیاتیاتی مظاہر کی ایک بڑی تعداد تحویل-تکسید تعاملات سے متعلق ہیں۔ یہ تعاملات ادویاتی، حیاتیاتی، صنعتی، فلز کاری (Metallurgical) اور زراعتی میدانوں میں وسیع پیمانے پر استعمال کیے جاتے ہیں۔ ان تعاملات کی اہمیت اس حقیقت سے ظاہر ہو جاتی ہے کہ گھریلو، نقل و حمل اور دیگر تجارتی مقاصد کے لیے تو انہی حاصل کرنے کی غرض سے مختلف قسم کے ایندھنوں کا استعمال، بہت زیادہ متعال دھاتوں اور غیر دھاتوں کے انتخراج کے بر قی کیمیائی طریقے، کا سک سوڈا جیسے کیمیائی مرکبات کی تیاری، خشک اور گلی بیٹریوں کے کام کرنے کا عمل اور دھاتوں کا تاکل (Corrosion)، تحویل-تکسید عاملوں کے دائرہ کار میں آتے ہیں۔ حال ہی میں، ماحولیاتی امور، جیسے ہائڈروجن میکانیزم (Hydrogen Economy) (ریتیں ہائڈروجن کا ایندھن کے طور پر استعمال) اور اوزون سوراخ (Ozone Hole) کا بننا بھی تحویل-تکسید مظاہر کے تحت آنے لگے ہیں۔

8.1 تحویل-تکسید تعاملات کا کلاسیکی نظریہ-تکسید اور تحویل تعاملات (Classical Idea of Redox Reactions - Oxidation And Reduction Reactions)

ابتداء میں ”تکسید“ (Oxidation) کی اصطلاح کسی عضریاً مرکب میں آکسیجن کے اضافے کو بیان کرنے کے لیے استعمال کی جاتی تھی۔ کرہ باد (Atmosphere) میں ڈائی آکسیجن کی موجودگی

مقاصد

- اس سبق کو پڑھنے کے بعد آپ اس لائق ہو جائیں گے کہ:
- تحویل-تکسید (Redox) تعاملات کی شناخت تعاملات کے اس درجہ کے طور پر کریں جن میں تکسید اور تحویل تعاملات بے یک وقت ہوتے ہیں؛
- تکسید، تحویل، تکسید کار (Oxidant)، تحویل کار (Reducant) مجسی اصطلاحات کی تعریف کریں؛
- ایکشان منتقلی کے عمل کے ذریعہ تحویل-تکسید تعاملات کے مکیفرم کی وضاحت کریں؛
- کسی تعامل میں تکسید کار اور تحویل کار کی شناخت کے لیے تکسیدی عدد کے تصور کا استعمال کریں؛
- تحویل-تکسید تعاملات کی درجہ بندی، اتحادی (Combination)، تایف (Synthesis)، تخلیل (Decomposition)، ہٹاؤ (Displacement)، غیر تناسب کاری (Disproportionation) تعامل میں کریں؛
- مختلف تحویل کاروں اور تکسید کاروں کے درمیان تقابلی درج تجویز کریں؛
- (i) تکسیدی عدد اور (ii) نصف تعامل طریقے کا استعمال کرتے ہوئے کیمیائی مساوات کو متوازن کریں؛
- ایکشرون عمل (Electrode Process) کی شکل میں تحویل-تکسید تعاملات کا تصور کریں؛

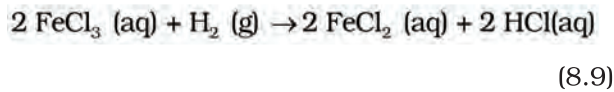
سے پہلے پوٹاشیم فیرو سائنائڈ میں سے بر قی ثبت عضر پوٹاشیم کو خارج کیا گیا ہے۔ خلاصے کے طور پر اصطلاح ”تکسید“ کی تعریف اس طرح بیان کی جاسکتی ہے کہ کسی شے میں آسیجن/ بر قی منقی عنصر کی شمولیت یا کسی شے سے ہانڈروجن/ بر قی ثبت عضر کا اخراج تکسید ہے۔

ابتدا میں تحویل کو کسی مرکب سے آسیجن کا ہٹایا جانا سمجھا گیا۔ حالانکہ اب اصطلاح تحویل (Reduction) کی توسعی کردی گئی ہے اور کسی شے سے آسیجن/ بر قی منقی عضر کا اخراج یا کسی شے میں ہانڈروجن/ بر قی ثبت عضر کی شمولیت تحویل کہلاتی ہے۔

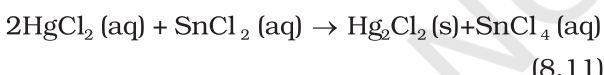
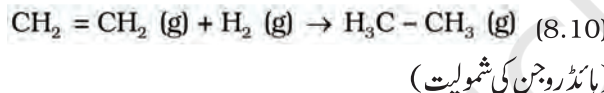
مندرجہ بالاتریف کے مطابق عمل تحویل کی مثالیں مندرجہ ذیل ہیں:



(مرکیورک آسائند (mercuric oxide) سے آسیجن کا اخراج)



(فیرکلورائٹ (Ferric Chloride) سے بر قی منقی عنصر، کلورین کا اخراج)

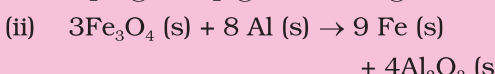
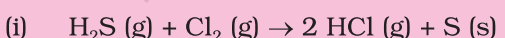


(مرکیورک کلورائٹ میں مرکری کی شمولیت)

تعامل (8.11) میں اسٹینس کلورائٹ (Stannous Chloride) کی اسٹینک کلورائٹ (Stannic Chloride) میں تکسید بھی ہو رہی ہے کیونکہ اس میں بر قی منقی عضر کلورین کی شمولیت ہو رہی ہے۔ جلد ہی یہ معلوم ہو گیا کہ تکسید اور تحویل کے عمل بیشہ بیک وقت ہوتے ہیں (جیسا کہ اوپر دی ہوئی تمام مساوات کی دوبارہ جانچ کرنے سے ظاہر ہو جاتا ہے)۔ اس لیے کیمیائی تعاملات کی اس قسم کے لیے لفظ ”تحویل تکسید“ (Redox) وضع کیا گیا۔

مسئلہ 8.1

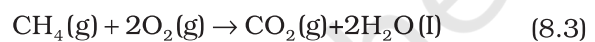
نیچے دیے ہوئے تعاملات میں ان کیمیاوی اشیا کی شناخت کیجیے جن کی تکسید اور تحویل ہو رہی ہے۔



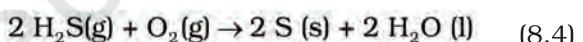
(~20%) کی وجہ سے کئی عناصر اس کے ساتھ متعدد ہو جاتے ہیں، اور یہی اصل وجہ ہے کہ وہ زمین پر عام طور سے اپنے آسائند کی شکل میں پائے جاتے ہیں۔ تکسید کی محدود تعریف کے مطابق مندرجہ ذیل تعاملات تکسید کے عمل کو ظاہر کرتے ہیں۔



تعاملات (8.1) اور (8.2) میں عناصر میگنیشیم اور سلفر کی تکسید ہوئی ہے کیونکہ ان میں آسیجن شامل ہوئی ہے۔ اسی طرح متھین (Methane) کی تکسید ہوئی ہے کیونکہ اس میں بھی آسیجن شامل ہوئی ہے۔



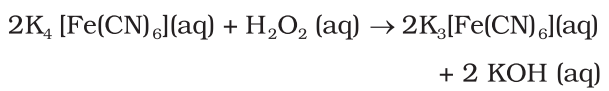
تعامل (8.3) میں ہانڈروجن کی جگہ آسیجن نے لے لی ہے، کہ بغور تجزیے نے کیمیا دانوں کو ترغیب دی کہ تکسید کی تعریف اس طرح بھی کی جاسکتی ہے کہ یہ ہانڈروجن کا ”ہٹایا جانا“ ہے اور اس طرح اصطلاح ”تکسید“ کا دائرہ کار اور وسیع ہو گیا اور کسی شے سے ہانڈروجن کا ہٹایا جانا بھی شامل کر لیا گیا۔ مندرجہ ذیل تعامل ایک ایسی ہی مثال ہے جس میں ہانڈروجن کے ہٹائے جانے کو تکسیدی تعامل کہا جاسکتا ہے۔



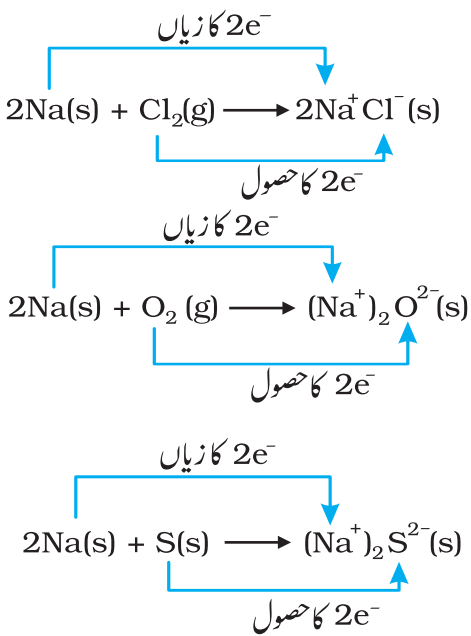
جیسے جیسے کیمیا دانوں کی معلومات میں اضافہ ہوتا رہا، 8.1 تا 8.4 جیسے تعاملات کے لیے اصطلاح تکسید میں توسعی فطری بات تھی، ایسے تعاملات جن میں آسیجن نہیں، بلکہ دوسرے بر قی منقی عناصر شامل ہوتے ہیں۔ میگنیشیم کی فلورین، کلورین، اور سلفر وغیرہ کے ساتھ تکسید مندرجہ ذیل تعاملات کے مطابق ہوتی ہے:



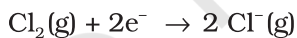
تعاملات (8.5) تا (8.7) کی تکسید کے زمرے میں شمولیت نے کیمیا دانوں کو حوصلہ دیا کہ وہ صرف ہانڈروجن کے ہٹائے جانے کو ہی تکسید نہیں بلکہ بر قی ثبت عناصر کے ہٹائے جانے کو بھی تکسید مانیں۔ اس لیے تعامل:



کو بھی تکسید مانا جاسکتا ہے کیونکہ پوٹاشیم فیری سائنائڈ میں تبدیل ہونے



آسانی کے لیے مندرجہ بالا عملوں میں سے ہر ایک کو دو علیحدہ اقدامات سمجھا جاسکتا ہے، ایک وہ جس میں الیکٹرانوں کا زیادہ شامل ہے اور دوسرا وہ جس میں الیکٹرانوں کا حصول۔ مثال کے لیے ہم ان میں سے ایک عمل، سوڈیم کلورائٹ کی تشکیل کی مزیدوضاحت کر سکتے ہیں:



مندرجہ بالا میں ہر ایک قدم، نصف تعامل (Half Reaction) کہلاتا ہے، جو الیکٹرانوں کی شمولیت کو واضح طور پر ظاہر کرتا ہے۔ نصف تعاملات کا حاصل جمع، مجموعی تعامل دیتا ہے:



تعاملات 8.12 تا 8.14 تا 8.14 تجھیز کرتے ہیں کہ وہ نصف تعاملات، جن میں الیکٹرانوں کا زیادہ شامل ہوتا ہے، تکسیدی تعاملات کہلاتے ہیں۔ اسی طرح وہ نصف تعاملات جن میں الیکٹرانوں کا حصول شامل ہوتا ہے تجویلی تعاملات کہلاتے ہیں۔ یہ ذکر بھی بے جانہ ہو گا کہ تکسید اور تجویل کی تعریف کرنے کا نیا طریقہ اسی وقت حاصل ہو سکا جب انواع کے طرز عمل کے کلائیکی نظریے اور الیکٹران منتقلی تبدیلی میں ان کے روں کے درمیان ہم رشتگی قائم ہو سکی۔ تعاملات 8.12 تا 8.14 میں سوڈیم، جس کی تکسید ہوئی ہے، بے طرتو جویلی ایجنٹ (Reducing Agent) کام کر رہا ہے کیونکہ یہ ہر اس عضر کو الیکٹران عطا کرتا ہے جو اس سے تعامل کرتا ہے اور اس طرح ان کی

حل

(i) H_2S کی تکسید ہو رہی ہے کیونکہ سلفر کے مقابلے میں ایک زیادہ برقی منفی عضر کلورین، ہائڈروجن میں شامل ہوا ہے (یا ایک زیادہ برقی ثبت عضر یعنی ہائڈروجن، S سے خارج ہوا ہے)۔ کلورین کی تجویل ہوئی ہے، کیونکہ ہائڈروجن اس میں شامل ہوئی ہے۔

(ii) ایلومنیم کی تکسید ہوئی ہے کیونکہ آسیجن اس میں شامل ہوئی ہے۔ اور فیر سو فیر ک آکسائیڈ (Fe_3O_4) کی تجویل ہوئی ہے کیونکہ آسیجن اس سے خارج ہوئی ہے۔

(iii) صرف برقی منفیت (Electronegativity) کے تصور کے اطلاق سے ہی ہم یہ نتیجہ اخذ کر سکتے ہیں کہ سوڈیم کی تکسید ہوئی ہے اور ہائڈروجن کی تجویل۔

منتخب کیا گیا تعامل (iii) نہیں اس بات کی ترغیب دیتا ہے کہ ہم تجویل تکسید تعاملات کی تعریف کرنے کا کوئی اور طریقہ موجود ہے۔

8.2 الیکٹران منتقلی تعاملات کی شکل میں تجویل تکسید تعاملات (Redox Reactions in Terms of Electron Transfer Reactions)

ہم پہلے ہی سیکھ چکے ہیں کہ تعاملات:

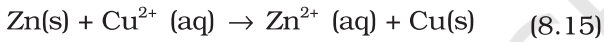


تجویل تکسید تعاملات ہیں کیونکہ ان میں سے ہر ایک تعامل میں سوڈیم میں یا تو آسیجن یا زیادہ برقی منفی عضر کے شامل ہونے کی وجہ سے سوڈیم کی تکسید ہوئی ہے۔ ساتھ ہی ساتھ کلورین، آسیجن اور سلفر کی تجویل ہوئی ہے کیونکہ ان میں سے ہر ایک میں برقی ثبت عضر سوڈیم شامل ہو گیا ہے۔ ہم کیمیائی بندش (Chemical Bonding) کی اپنی معلومات کی بنار پر یہ بھی جانتے ہیں کہ سوڈیم کلورائٹ، سوڈیم آکسائیڈ اور سوڈیم سلفائٹ، آئنی مرکبات (Ionic Compounds) ہیں اور شاید انھیں بہتر طریقے سے اس طرح لکھا جاسکتا ہے: $(\text{Na}^+)_2\text{O}^{2-}(\text{s})$, $\text{Na}^+\text{Cl}^-(\text{s})$, $[\text{Na}^+]_2\text{S}^{2-}(\text{s})$ اور $(\text{Na}^+)_2\text{S}^{2-}(\text{s})$ ۔ حاصل انواع پر برقی چارج کا پیدا ہونا اس طرف اشارہ کرتا ہے کہ تعاملات 8.12 تا 8.14 کو ہم دوبارہ مندرجہ ذیل طریقے سے لکھ سکتے ہیں۔

8.2.1 مسابقتی الکٹران منتقلی تعلقات (Competitive Electron Transfer Reactions)

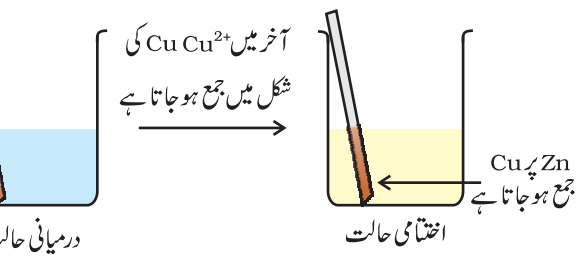
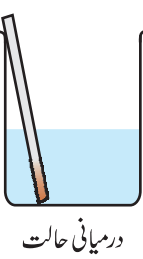
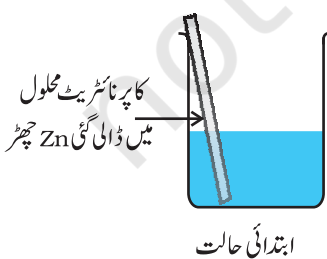
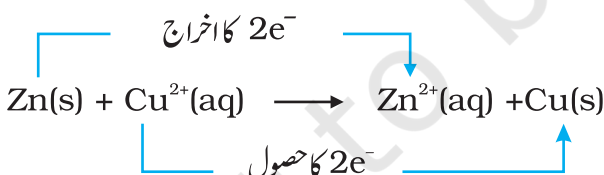
جیسا کہ شکل 8.1 میں دکھایا گیا ہے کہ کاپر نائٹریٹ (Copper Nitrate) کے آبی محلول میں دھاتی زنک کی ایک چھڑتقریاً ایک گھنٹے تک رکھے۔ آپ دیکھیں گے کہ چھڑوں پر سرخی مائل دھاتی کاپر کی تہ چڑھ جاتی ہے اور محلول کا رنگ غائب ہو جاتا ہے۔ جب محلول کا نیلا رنگ، جو Zn^{2+} کی وجہ سے تھا، غائب ہو جاتا ہے تو ماصلات میں Cu^{2+} کی تکمیل کی جانچ بہ آسانی کی جاسکتی ہے۔ اگر آین پر مشتمل اس بے رنگ محلول میں سے H_2S گیس گزاری جائے اور محلول کو امونیا کے ساتھ قلوی (Alkaline) کرنے پر سفید زنک سلفاٹ، ZnS کا بننا دیکھا جاسکتا ہے۔

دھاتی زنک اور کاپر نائٹریٹ (Copper Nitrate) کے آبی محلول کے درمیان ہونے والا تعلق ہے:



تعامل (8.15) میں، Zn^{2+} بننے کے لیے زنک الکٹرانوں کا زیاد ہوا ہے، اس لیے Zn کی تکمیل ہوئی ہے۔ اور اب اگر الکٹران خارج کر کے زنک کی تکمیل ہوئی ہے، تو زنک کے ذریعے خارج کیے گئے الکٹرانوں کو قبول کر کے کسی شے کی تحویل ہونا بھی لازمی ہے۔ زنک سے الکٹران حاصل کر کے کاپر آین کی تحویل ہو جاتی ہے۔

تعامل (8.15) کو ایسے لکھا جاسکتا ہے:



شکل 8.1 ایک بیکر میں زنک اور کاپر نائٹریٹ کے آبی محلول کے درمیان تحویل تکمیل تعلق

تحویل میں مدد کرتا ہے۔ کلورین، آسیجن اور سلفر کی تحویل ہوئی ہے اور یہ بہ طور تکمیلی ایجنت کام کرتے ہیں کیونکہ یہ سوڈیم سے الکٹران حاصل کرتے ہیں۔ خلاصہ کے طور پر ہم کہہ سکتے ہیں:

تکمیل: کسی بھی نوع سے الکٹران (الکٹرانوں) کا زیاد

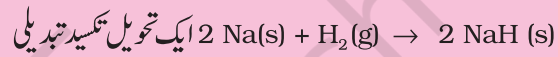
تحویل: کسی بھی نوع کے ذریعے الکٹران (الکٹرانوں) کا حصول

تکمیلی ایجنت: الکٹران (الکٹرانوں) کا حصول کار (Acceptor) کا حصول

تحویل ایجنت: الکٹران (الکٹرانوں) کا معطی (Donor)

مسئلہ 8.2

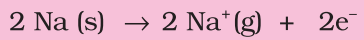
جو اجاز پیش کیجیے کہ تعامل:



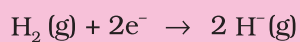
ہے۔

حل

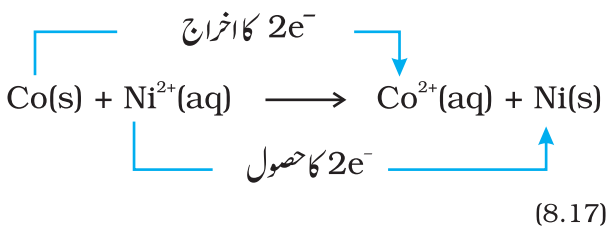
کیونکہ مندرجہ بالا تعامل میں تکمیل پانے والا مرکب ایک آئینی مرکب ہے، جسے $\text{Na}^+\text{H}^-(\text{s})$ کے طور پر ظاہر کیا جا سکتا ہے۔ اس لیے اس عمل میں ایک نصف تعامل مندرجہ ذیل ہے:



اور دوسرا نصف تعامل ہے:

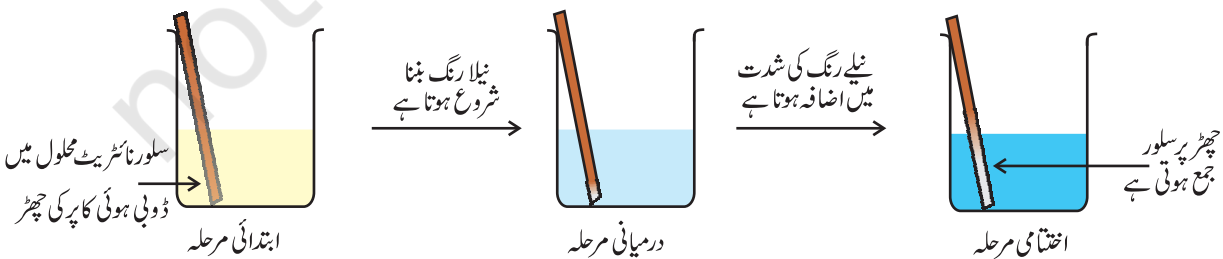


اس لیے دیے ہوئے تعامل کو دو نصف تعاملات میں تقسیم کیا جائے کہ اپنے آپ ظاہر ہو جاتا ہے کہ یہاں سوڈیم کی تکمیل ہوئی ہے اور ہائیڈروجن کی تحویل۔ اس لیے کامل تعامل ایک تحویل-تکمیل تبدیلی ہے۔



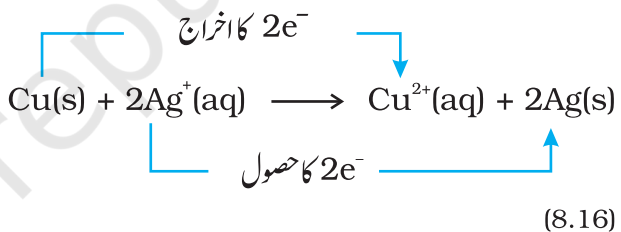
حالت توازن میں، کیمیائی ٹیسٹ سے پتہ چلتا ہے کہ $\text{Ni}^{2+}(\text{aq})$ اور $\text{Co}^{2+}(\text{aq})$ دونوں معندل ارتکاز کے ساتھ موجود ہیں۔ اس صورت میں توازن نہ تو متعاملات $[\text{Co(s)} \text{ and } \text{Ni}^{2+}(\text{aq})]$ اور نہ ہی ماحصلات $[\text{Co}^{2+}(\text{aq}) \text{ and } \text{Ni(s)}]$ کے موافق ہے۔

الیکٹران خارج کرنے کا مقابلہ ہمیں تیزابوں میں پروٹان خارج کرنے کے مقابلے کی یاد دلاتا ہے۔ دونوں کی کیسانیت تجویز کرتی ہے کہ ہم ایک ایسا جدول تیار کر سکتے ہیں جس میں دھاتیں اور ان کے آئینوں کی فہرست ان کے الیکٹران خارج کرنے کے رجحان کی بنیاد پر تیار کی جائے جیسا کہ ہم تیزابوں کی طاقت (Strength) کی نشاندہی کرنے کے لیے کرتے ہیں۔ دراصل ہم پہلے ہی کچھ مقابلے کر چکے ہیں۔ مقابلے کے ذریعے ہمیں معلوم ہے کہ زنک، کاپر کے لیے الیکٹران خارج کرتا ہے اور کاپر، سلوو کو الیکٹران دیتا ہے، اس لیے ان دھاتوں کے الیکٹران خارج کرنے کے رجحان کی ترتیب اس طرح ہے: $\text{Zn} > \text{Cu} > \text{Ag}$ ۔ ہم یقیناً اپنی فہرست کو زیادہ جامع بنانا چاہیں گے اور ایک دھات سرگرمی سلسلہ (Metal Activity Series) یا برتنی کیمیائی سلسلہ (Metal Activity Series) ترتیب دینا چاہیں گے۔ مختلف دھاتوں کے درمیان الیکٹرانوں کے لیے مسابقت، ایک خاص قسم کے سلسلہ (Galvanic Cells) تیار کرنے میں ہماری مدد کرتا ہے جو گیلوبیک سلسلہ (Cell) کہلاتے ہیں اور جن میں کیمیائی تعاملات، برتنی توانائی کا ماغذہ ہوتے ہیں۔ آپ درجہ XII میں ان سلیوں کا مزید مطالعہ کریں گے۔



اب ہم مساوات (8.15) سے ظاہر کیے گئے تعامل کی حالت توازن کی جانچ کر سکتے ہیں۔ اس مقصد کے لیے آئیے ایک زنک سلفیٹ (Zinc Sulphate) کے محلول میں دھاتی کاپر کی چھڑ ڈالتے ہیں۔ کوئی تعامل ہوتا ہوا دکھائی نہیں دیتا اور محلول میں سے H_2S گیس گزار کر کیوپر ک سلفاٹ (CuS) کا سیاہ رنگ پیدا کر کے Cu^{2+} آئینوں کی موجودگی کا پتہ لگانے کی کوشش کامیاب نہیں ہوتی۔ کیوپر ک سلفاٹ کی حل پذیری اتنی کم ہے کہ یہ ایک بہت ہی حساس ٹیسٹ ہے، پھر بھی Cu^{2+} کی تشکیل کی شناس نہیں ہو پاتی۔ اس سے ہم یہ نتیجہ اخذ کر سکتے ہیں کہ تعامل (8.15) کے لیے حالت توازن، ماحصلات کے مقابلے میں متعاملات کے زیادہ موافق ہے۔

آئیے اب الیکٹران منتقلی تعامل کی توسعہ کریں: کاپر دھات اور پانی میں بنائے گئے سلوو نیٹریٹ (Silver Nitrate) محلول کا تعامل دیکھئے کے لیے شکل 8.2 کے مطابق سامان ترتیب دیجیے۔ محلول میں مندرجہ ذیل تعامل کے ذریعے Cu^{2+} آئینوں کی تشکیل کی وجہ سے نیلا رنگ پیدا ہو جاتا ہے۔



یہاں Cu(s) کی $\text{Cu}^{2+}(\text{aq})$ میں تکسید ہوئی ہے اور $\text{Ag}^+(\text{aq})$ میں Ag(s) میں تحویل ہوتی ہے۔ توازن ماحصلات $\text{Cu}^{2+}(\text{aq})$ اور Ag(s) کے زیادہ موافق ہے۔ آئیے، دھاتی کو بالٹ کو نکل سلفیٹ محلول میں رکھنے پر ہونے والے تعامل کا موازنہ کریں۔ یہاں جو تعامل ہوتا ہے وہ مندرجہ ذیل ہے:

شکل 8.2: ایک بیکر میں کاپر اور سلوو نیٹریٹ کے آئی محلول کے درمیان تحویل تکسید تعامل

یہ وضاحت کر دینا ضروری ہے کہ الیکٹران منتقلی کا مفروضہ صرف حساب رکھنے کے لیے استعمال ہوتا ہے اور اس اکاؤنٹ کے بعد کے مرحلوں میں یہ واضح ہو جائے گا کہ یہ مفروضہ، تکسید تحویل تعاملات کے سادہ بیان کی طرف رہ نہیں کرتا ہے۔

تکسیدی عدد (Oxidation Number) کسی عنصر کی ایک مرکب میں تکسیدی حالت (Oxidation State) کو ظاہر کرتا ہے جو کہ ان قاعدوں کے ایک سیٹ کے مطابق ہے جو اس بنیاد پر تشکیل دیے گئے ہیں کہ ایک شریک گرفت بند میں الیکٹران، مکمل طور پر زیادہ بر قی متنی عنصر سے تعلق رکھتا ہے۔

یہ یاد رکھنا یا یہ پہچان پانا، ہمیشہ ہی ممکن نہیں ہے کہ کسی مرکب / آین میں کون سا عنصر دوسرے کے مقابلے میں زیادہ بر قی متنی ہے۔ لہذا کسی عنصر کا تکسیدی عدد معلوم کرنے کے لیے قاعدوں کا ایک سیٹ تشکیل دیا گیا ہے۔ اگر ایک عنصر کے دو یادو سے زائد ایٹم ایک سالمہ / آین میں پائے جاتے ہیں، جیسے $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$ / $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ / O_2 وغیرہ میں، تو اس عنصر کے ایٹم کا تکسیدی عدد، اس عنصر کے تمام ایٹموں کے تکسیدی اعداد کا اوسط ہوگا۔ اب ہم تکسیدی عدد کا حساب لگانے کے لیے قاعدے بیان کرتے ہیں۔ یہ قاعدے ہیں۔

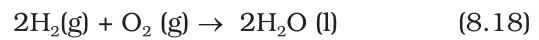
1 - عناصر میں، آزاد یا غیر متحد حالت میں ہر ایک ایٹم کا تکسیدی عدد صفر ہوتا ہے۔ اس لیے ظاہر ہے کہ Na , S_8 , P_4 , O_3 , Cl_2 , O_2 اور Al , Mg میں ہر ایک ایٹم کا تکسیدی عدد صفر ہے۔

2 - صرف ایک ایٹم پر مشتمل آئیوں میں تکسیدی عدد، آین کے چارج کے مسادی ہے۔ اس لیے Na^+ آین کا تکسیدی عدد +1 ہے، O^{2-} آین کا 2+ ہے، Fe^{3+} آین کا +3, Mg^{2+} آین کا 2+ ہے۔ اپنے مرکبات میں تمام قلوی دھاتوں (Alkali Metals) کا تکسیدی عدد +1 ہے اور تمام قلوی مٹی دھاتوں (Alkaline Earth Metals) کا تکسیدی عدد +2 ہے۔ ایلومنیئم کا اپنے تمام مرکبات میں تکسیدی عدد 3+ ہے۔

3 - زیادہ تر مرکبات میں آکسیجن کا تکسیدی عدد -2 ہے۔ لیکن یہاں پر دو قسم کی استثنائی صورتیں پائی جاتی ہیں۔ پہلی صورت پر آکسائڈ (Peroxides) اور سوپر آکسائڈ (Super Oxides) میں پیدا ہوتی ہے۔ یہ وہ مرکبات ہیں جن میں آکسیجن کے ایٹم ایک

8.3 تکسیدی عدد (Oxidation Number)

ہائڈروجن کا آکسیجن کے ساتھ اتحاد کر کے پانی کی تشکیل الیکٹران منتقلی کی ایک کم واضح مثال ہے۔ تعامل مندرجہ ذیل ہے:

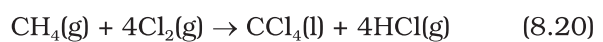


حالانکہ طریقہ کار سادہ نہیں ہے، پھر بھی ہم تصور کر سکتے ہیں کہ جیسے H_2 میں H ایٹم ایک تعدادی (صفر) حالت سے O_2 میں ایک ثابت حالت کی طرف جا رہا ہے، اور O ایٹم، O_2 میں ایک صفر حالت سے H_2O میں ایک ڈائی متنی حالت کی طرف جا رہا ہے۔ یہ فرض کیا جاتا ہے کہ H سے O پر ایک الیکٹران منتقل ہوتا ہے اور نتیجتاً H_2O کی تکسید ہوتی ہے اور O_2 کی تحویل ہوتی ہے۔ لیکن، جیسا کہ ہم بعد میں دیکھیں گے، چارج کی منتقلی صرف جزوی ہے اور اسے زیادہ بہتر طور پر بیان کرنے کے لیے ہم اسے H کے ذریعے الیکٹران شفت (Electron Shift) کے ذریعے الیکٹران کے مکمل حصول کے بجائے، الیکٹران شفت (Electron Shift) کے ذریعے کہہ سکتے ہیں۔ یہاں مساوات (8.18) کے لیے جو کچھ کہا گیا ہے وہ بہت سے ان دوسرے تعاملات پر بھی صادق آ سکتا ہے، جن میں شریک گرفت مرکبات شامل ہوتے ہیں۔

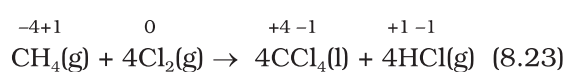
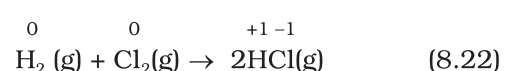
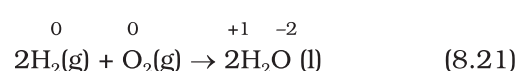
تعاملات کی اس قسم کی دو مثالیں ہیں:



اور



وہ کیمیائی تعاملات جن میں شریک گرفت مرکبات کی تشکیل شامل ہوتی ہے ان میں الیکٹران شفت کی معلومات رکھنے کے لیے، ایک زیادہ عملی طریقہ، بنایا گیا ہے جس میں تکسیدی عدد (Oxidation Number) کا استعمال کیا جاتا ہے۔ اس طریقے میں، ہمیشہ یہ فرض کر لیا جاتا ہے کہ ایک کم بر قی متنی ایٹم سے زیادہ بر قی متنی ایٹم کو الیکٹران کی مکمل منتقلی ہوتی ہے۔ مثال کے طور پر ہم مساوات (8.20 تا 8.23) کو دوبارہ لکھ کر تعامل میں حصہ لینے والے ہر ایک ایٹم کا چارج ظاہر کرتے ہیں:



آسیجن ایٹموں اور ایک کاربن ایٹم کے تکمیدی اعداد کا حاصل جمع (2) کے مساوی ہونا لازمی ہے۔

مندرجہ بالا قاعدوں کو استعمال کر کے کسی بھی سالمہ یا آئین میں، جس عنصر کا بھی تکمیدی عدد درکار ہو، معلوم کر سکتے ہیں، یہ واضح ہے کہ دھانی عنصر کا تکمیدی عدد ثابت ہوتا ہے اور غیر دھانی عنصر کا تکمیدی عدد ثابت یا منفی ہوتا ہے۔ عبوری عناصر (Transition Elements) کے ایٹم (Transition Elements) کے ایٹم عام طور سے کئی ثابت تکمیدی حالتیں ظاہر کرتے ہیں۔ ایک نمائندہ عنصر کا عظم تکمیدی عدد، پہلے دو گروپوں کے لیے گروپ نمبر اور باقی گروپوں کے لیے گروپ نمبر نفی 10 ہے۔ (دوری جدول کی لمبی شکل کے مطابق) اس کا مطلب یہ ہوا کہ ایک عنصر کے ایک ایٹم کے ذریعے ظاہر کی گئی تکمیدی عدد کی عظم قدر عام طور سے دوری جدول کے ایک دور میں بڑھتی جاتی ہے۔ تیسرے دور میں، تکمیدی عدد، کی عظم قدر 1 سے لے کر 7 تک تبدیل ہوتی ہے، جیسا کہ نیچے عناصر کے مرکبات میں ظاہر کیا گیا ہے۔

ایک اصطلاح جو اکثر تکمیدی عدد کے مقابل کے طور پر استعمال کی جاتی ہے، وہ ہے ”تکمیدی حالت“ (Oxidation State)۔ اس لیے CO_2 میں کاربن کی تکمیدی حالت +4 ہے اور یہی اس کا تکمیدی عدد ہے اور اسی طرح آسیجن کا تکمیدی عدد نیز تکمیدی حالت -2 ہے۔ اس سے یہ نتیجہ نکلتا ہے کہ تکمیدی عدد، کسی مرکب میں ایک عنصر کی تکمیدی حالت کی نشاندہی کرتا ہے۔

کسی مرکب میں ایک دھات کی تکمیدی عدد حالت کا اظہار بعض اوقات جرمن کیمیا داں الفریڈ اسٹاک کے ذریعے دی گئی ترسیم کے مطابق کیا جاتا ہے۔ یہ اسٹاک ترسیم (Stock Notation) کے نام سے مشہور ہے۔ اس کے مطابق تکمیدی عدد کا اظہار ایک رومن ہندسہ کے ذریعے کیا جاتا ہے، جسے سالمناتی فارمولے میں، دھات کی علامت کے

دوسرے سے براہ راست مسلک رہتے ہیں۔ جبکہ پر آسائڈ (Mela⁻ Na₂O₂، H₂O₂ اورغیرہ) میں آسیجن ایٹم کو تکمیدی عدد 1 - تقویض کیا جاتا ہے، سپر آسائڈ (RbO₂) میں ہر ایک آسیجن ایٹم کو تکمیدی عدد (1/2) - تقویض کیا جاتا ہے۔ دوسرا استثنائی صورت بہت کم پیش آتی ہے یعنی کہ جب آسیجن کی بندش فلورین سے ہوتی ہے۔ ایسے مرکبات میں، مثلاً آسیجن ڈائی فلوراٹ (OF₂) اور ڈائی آسیجن ڈائی فلوراٹ (O₂F₂)، میں آسیجن کو تکمیدی عدد، بالترتیب، +2 اور +1 + تقویض کیا جاتا ہے۔ آسیجن کو تقویض کیا گیا عدد آسیجن کی بندشی حالت پر منحصر ہوگا لیکن یہ عداب صرف ثابت عدد ہی ہوگا۔

4۔ ہائڈروجن کا تکمیدی عدد 1 + ہے سوائے اس کے کہ جب یہ باائزی مرکبات (یعنی وہ مرکبات جن میں دو عناصر ہوتے ہیں) میں دھاتوں سے بندگی ہو۔ مثلاً NaH اور CaH₂ میں اس کا تکمیدی عدد (1) - ہے۔

5۔ اپنے تمام مرکبات میں، فلورین کا تکمیدی عدد (1) - ہے۔ دوسرے ہیلوجن (Br، Cl اور I) کا تکمیدی عدد بھی جب وہ اپنے مرکبات میں بطور ہیلائٹ آئین (Halide Ions) پائے جاتے ہیں، -1 - ہوتا ہے۔ کلورین، برومین اور آئیوڈین جب آسیجن سے متعدد ہوتے ہیں، مثلاً آکسو ایسٹ (Oxoacids) اور آکسو این آئین (Oxoanions)، تو ان کے تکمیدی اعداد ثابت ہوتے ہیں۔

6۔ ایک مرکب میں تمام عناصر کے تکمیدی اعداد کا الجبری حاصل جمع صفر ہونا لازمی ہے۔ کیش ایٹمی آئین میں آئین کے تمام ایٹموں کے تکمیدی اعداد کا الجبری حاصل جمع، آئین کے بر قی چارج کے مساوی ہونا لازمی ہے۔ اس لیے کاربونیٹ آئین (CO_3^{2-}) میں، تین

17	16	15	14	13	2	1	گروپ
Cl	S	P	Si	Al	Mg	Na	عنصر
HClO ₄	SF ₆	P ₄ O ₁₀	SiCl ₄	AlF ₃	MgSO ₄	NaCl	مرکب
+7	+6	+5	+4	+3	+2	+1	گروپ عنصر کی عظم تکمیدی عدد حالت

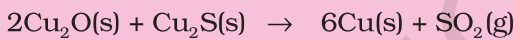
تکسیدی عدد کا تصور، تکسید، تحویل، تکسیدی ایجنت، تحویلی ایجنت اور تحویل تکسید تعامل کی تعریف کرنے کے لیے استعمال کیا گیا ہے۔ خلاصہ کے طور پر ہم کہہ سکتے ہیں:

تکسید: دی ہوئی شے میں عنصر کے تکسیدی عدد میں اضافہ تحویل: دی ہوئی شے میں عنصر کے تکسیدی عدد میں کمی تکسیدی ایجنت: وہ ریجنت (Reagent) جو دی ہوئی شے میں ایک عنصر کے تکسیدی عدد میں اضافہ کر سکتا ہے۔ یہ ریجنت، تکسید کار (Oxidants) بھی کہلاتے ہیں۔

تحویلی ایجنت: وہ ریجنت جو دی ہوئی شے میں ایک عنصر کے تکسیدی عدد کو کم کر دیتا ہے۔ یہ ریجنت تحویل کار (Reducants) بھی کہلاتے ہیں۔ تحویل تکسید تعاملات: وہ تعاملات جن میں باہم عمل کرنے والی انواع کے تکسیدی عدد کی تبدیلی شامل ہوتی ہے۔

مسئلہ 8.4

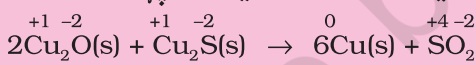
دلیل پیش کیجیے کہ تعامل:



ایک تحویل تکسید تعامل ہے۔ اس نوع کو شناخت کیجیے جو تکسید اور تحویل ہوتی ہے، جو تکسید کار کے طور پر کام کر رہی ہے اور جو تحویل کار کے طور پر کام کر رہی ہے۔

حل

آئیے اس تعامل میں شامل ہر ایک نوع کو پہلے تکسیدی عدد تفویض کریں۔



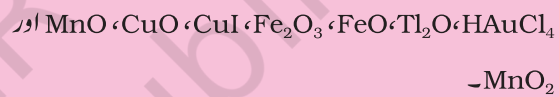
اس لیے ہم یہ نتیجہ اخذ کرتے ہیں کہ اس تعامل میں کاپر +1 حالت سے صفر تکسیدی حالت میں تحویل ہوتا ہے اور سلفر کی -2 حالت سے +4 حالت میں تکسید ہوتی ہے۔ اس لیے مندرجہ بالا تعامل تحویل تکسید تعامل ہے۔

مزید Cu_2O , Cu_2S , Cu_2O میں سلفر کی اس کے تکسیدی عدد میں اضافہ کرنے میں مدد کرتا ہے۔ اس لیے $\text{Cu}(\text{I})$ ایک تکسید کار ہے۔ اور Cu_2S میں سلفر، Cu_2O اور Cu_2O دونوں میں Cu کے تکسیدی عدد کو کم کرنے میں مدد کرتا ہے۔ اس لیے Cu_2S میں سلفر تحویل کار ہے۔

بعد قوسین میں لکھا جاتا ہے۔ اس لیے آرس کلورائڈ (Aurous Chloride) اور آرک کلورائڈ (Auric Chloride) $\text{Au}(\text{I})\text{Cl}$ کو لکھا جائے گا۔ اسی طرح اسٹینیس کلورائڈ اور اسٹینیک کلورائڈ کو: $\text{Sn}(\text{IV})\text{Cl}_4$ اور $\text{Sn}(\text{II})\text{Cl}_2$ لکھا جائے گا۔ تکسیدی عدد میں اس تبدیلی کا مطلب ہے تکسیدی حالت میں تبدیلی جو یہ شناخت کرنے میں مدد کرتی ہے کہ نوع تکسید شدہ شکل میں پائی جاتی ہے یا تحویل شدہ شکل میں۔ اس طرح $\text{Hg}(\text{II})\text{Cl}_2$, $\text{Hg}_2(\text{I})\text{Cl}_2$ کی تحویل شدہ شکل ہے۔

مسئلہ 8.3

اسٹاک ترسیم کا استعمال کرتے ہوئے مندرجہ ذیل مرکبات کو ظاہر کیجیے:

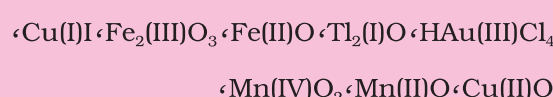


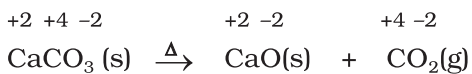
حل

کسی مرکب میں مطلوبہ عنصر کے تکسیدی عدد کا حساب لگانے کے مختلف قاعدوں کا استعمال کرتے ہوئے، ہر ایک دھاتی عنصر کا اپنے مرکب میں تکسیدی عدد مندرجہ ذیل ہے:

HAuCl_4	\rightarrow	3	کا تکسیدی عدد Au
Tl_2O	\rightarrow	1	کا تکسیدی عدد Tl
FeO	\rightarrow	2	کا تکسیدی عدد Fe
Fe_2O_3	\rightarrow	3	کا تکسیدی عدد Fe
Cul	\rightarrow	1	کا تکسیدی عدد Cu
CuO	\rightarrow	2	کا تکسیدی عدد Cu
MnO	\rightarrow	2	کا تکسیدی عدد Mn
MnO_2	\rightarrow	4	کا تکسیدی عدد Mn

اس لیے، ان مرکبات کو ایسے ظاہر کیا جاسکتا ہے:





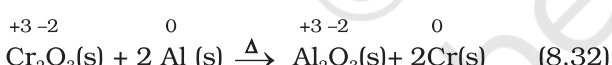
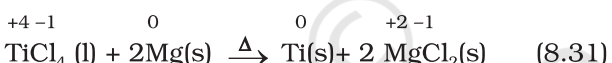
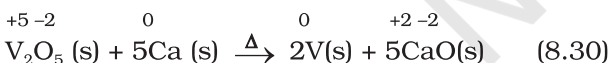
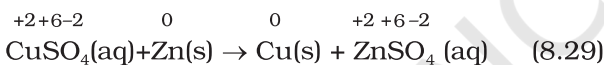
3. هٹاؤ تعاملات (Displacement reactions)

ہٹاؤ تعامل (Displacement Reaction) کے تحت کسی مرکب میں ایک آین (یا ایک ایٹم) کی جگہ دوسرے عنصر کا ایک آین (یا ایک ایٹم) لے لیتا ہے۔ اس کو ایسے ظاہر کیا جاسکتا ہے:



ہٹاؤ تعاملات دو قسم کے ہوتے ہیں: دھاتی ہٹاؤ تعامل اور غیر دھاتی ہٹاؤ تعامل۔

(a) دھاتی ہٹاؤ تعامل: کسی مرکب میں ایک دھات کی جگہ وہ دوسری دھات لے سکتی ہے جو غیر متحد حالت میں ہے۔ ہم تعاملات کے اس زمرہ سے حصہ 8.2.1 کے تحت پہلے ہی بحث کر چکے ہیں۔ دھاتی ہٹاؤ تعامل کے فلز کاری میں بہت سے استعمال ہیں، جہاں بچ دھاتوں میں ان کے مرکبات سے خالص دھات حاصل کی جاتی ہے۔ ایسی چند مثالیں مندرجہ ذیل ہیں:



ان تمام صورتوں میں، تحویل کرنے والی دھات، اس دھات کے مقابلے میں جس کی تحویل ہو رہی ہے، بہتر تحویلی ایجنت ہے جو تحویل ہونے والی دھات کے مقابلے میں الیکٹران خارج کرنے کی بہتر صلاحیت کا مظاہرہ کرتی ہے۔

(b) غیر دھاتی ہٹاؤ تعامل: غیر دھاتی ہٹاؤ تحویل تکسید تعاملات میں ہائڈروجن ہٹاؤ تعامل اور ایک بہت کمی سے ہونے والا آکسیجن ہٹاؤ تعامل شامل ہے۔

تمام قلوی دھاتیں (Alkali Metals) اور کچھ قلوی مٹی دھاتیں (Alkaline earth metals) Sr, Ca, Ba کو بہت اچھے تحویل کار ہیں، ٹھنڈے پانی سے ہائڈروجن کو ہٹا دیں گے:

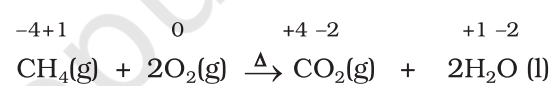
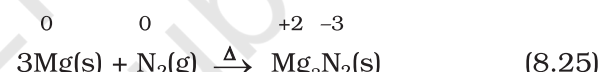
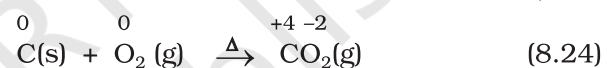
8.3.1 تحویل تکسید تعاملات کی اقسام (Types of Redox Reactions)

1. اتحادی تعاملات (Combination reactions)

ایک اتحادی تعامل کو مندرجہ ذیل شکل میں ظاہر کیا جاسکتا ہے:

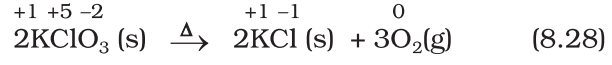
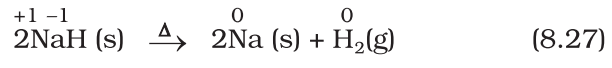
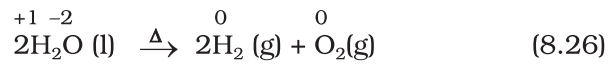


اس قسم کے تعامل کو تحویل تکسید تعامل ہونے کے لیے ضروری ہے کہ A اور B دونوں یا ان میں سے کوئی ایک، عنصری شکل میں ہو۔ تمام احراقی تعاملات (Combustion Reaction) استعمال کرتے ہیں، یا دوسرے تعاملات جن میں ڈائلی آکسیجن کے بجائے دوسرے عناصر، شامل ہوتے ہیں، تحویل تکسید تعاملات ہیں۔ اس زمرہ کی کچھ اہم مثالیں مندرجہ ذیل ہیں۔



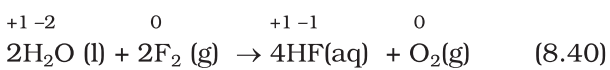
2. تحلیلی تعاملات (Decomposition Reactions)

تحلیلی تعاملات اتحادی تعاملات کے برکس ہوتے ہیں تحلیلی تعامل کے دوران ایک مرکب دو یا دو سے زیادہ اجزا میں ٹوٹتا ہے، جن میں سے کم از کم کوئی اک عنصری حالت میں ہونا لازمی ہے۔ اس قسم کے تعاملات کی مثالیں ہیں:

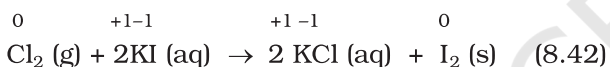
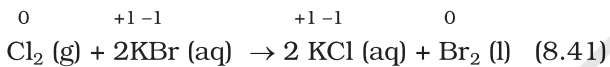


یہ نوٹ کیا جاسکتا ہے کہ اتحادی تعاملات کے تحت میتھین میں شامل ہائڈروجن کے تکسیدی عدد میں کوئی تبدیلی نہیں ہوئی ہے اور اسی طرح تعامل (8.28) میں پوٹاشیم کلوریٹ میں شامل پوٹاشیم کے تکسیدی عدد میں کوئی تبدیلی نہیں ہوئی ہے۔ یہاں یہ بھی نوٹ کیا جاسکتا ہے کہ ہر ایک تحلیلی تعامل تحویل تکسید تعامل نہیں ہوتا۔ مثال کے طور پر کلیشیم کاربونیٹ کی تحلیل، تحویل تکسید تعامل نہیں ہے۔

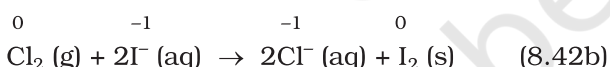
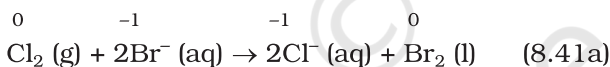
گروپ 17 میں فلورین سے پہنچ کی طریقہ دین تک جاتی ہے، تو نکسیدی ایجنت کے طور پر ان عناصر کی قوت کم ہوتی جاتی ہے۔ اس کا مطلب ہے کہ فلورین اتنی متعامل ہے کہ یہ محلول میں کلورائٹ، برومائٹ اور آئیوڈائٹ آئیونوں کی جگہ لے سکتی ہے۔ دراصل، فلورین اتنی متعامل ہے کہ یہ پانی پر بھی حملہ آور ہوتی ہے اور پانی کی آسیکسیجن ہٹا دیتی ہے:



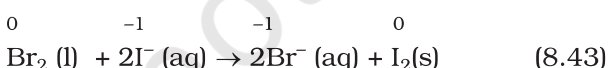
یہی وجہ ہے کہ فلورین کا استعمال کرتے ہوئے، کلورین، برومین اور آئیوڈین کے ہٹاؤ تعمالات عام طور سے آبی محلول میں نہیں کیے جاتے۔ دوسرا طرف ایک آبی محلول میں برومائٹ اور آئیوڈائٹ آئیونوں کو کلورین ہٹا سکتی ہے، جیسا کہ ذیل میں دکھایا گیا ہے:



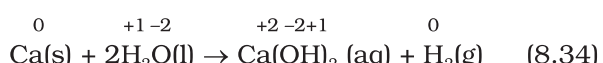
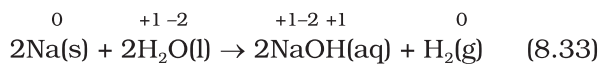
کیونکہ Br_2 اور I_2 رنگیں ہوتی ہیں اور CCl_4 میں گھل جاتی ہیں، اس لیے محلول کے رنگ سے بہ آسانی پہچانی جاتی ہیں۔ مندرجہ بالا تعمالات کو آئینی شکل میں ایسے لکھا جا سکتا ہے:



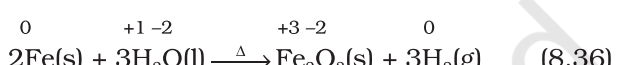
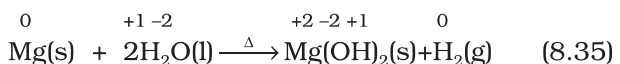
تعاملات (8.41) اور (8.42) لیئر ٹیسٹ (Layer Test) کے نام سے مشہور ایک ٹیسٹ کے ذریعے تجربہ گاہ میں Br^- اور I^- کی شناخت کی بنیاد فراہم کرتے ہیں۔ یہاں یہ ذکر کرنا بھی غیر مناسب نہیں ہوگا کہ، اسی طرح، محلول میں آئیوڈائٹ آئین کو برومین ہٹا سکتی ہے۔



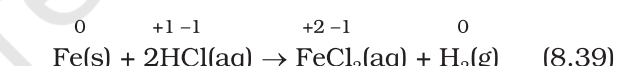
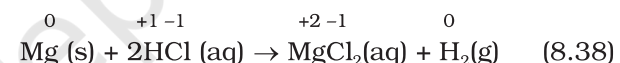
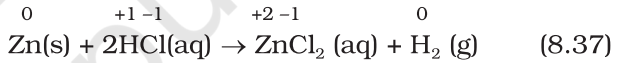
صنعتوں میں ہیلو جن ہٹاؤ تعمالات کا براہ راست استعمال ہوتا ہے۔ ہیلو جن کوان کے ہیلائٹ سے دوبارہ حاصل کرنے کے لیے ایک نکسیدی عمل درکار ہوتا ہے جسے ذیل میں ظاہر کیا گیا ہے۔



کم تعامل پذیر دھاتیں جیسے میکنیزم اور لوہا بھاپ سے تعامل کر کے ڈائی ہائڈروجن گیس پیدا کرتی ہیں:



بہت سی دھاتیں، جن میں وہ دھاتیں بھی شامل ہیں جو جوٹھنے پانی کے ساتھ تعامل نہیں کرتیں، تیزابوں سے ہائڈروجن کو پڑانے کی صلاحیت رکھتی ہیں۔ تیزابوں سے ایسی دھاتوں کے ذریعے بھی ڈائی ہائڈروجن پیدا کی جاسکتی ہے جو بھاپ سے بھی تعامل نہیں کرتیں۔ کیڈمیم اور ٹنیکنیکی دھاتوں کی مثالیں ہیں۔ تیزابوں سے ہائڈروجن کے ہٹائے جانے کی کچھ مثالیں مندرجہ ذیل ہیں۔

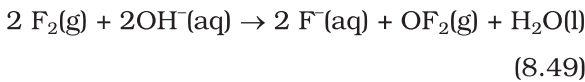


تعاملات (8.37) اور (8.38) کے لیے استعمال ہوتے ہیں۔ یہاں، دھاتوں کی متعاملیت (Reactivity) ہائڈروجن گیس کے بنے کی شرح سے منعکس ہوتی ہے، جو کہ سب سے کم تعامل پذیر دھات کے لیے سب سے تیز ہوتی ہے۔ سب سے زیادہ تعامل پذیر دھات Mg کے لیے سب سے تیز ہوتی ہے۔ بہت کم تعامل پذیر دھاتیں، جو اپنی قدرتی حالت میں پانی جاتی ہیں، جیسے چاندی (Ag) اور سونا (Au)، ہائڈرولکلورک ایسٹ سے بھی تعامل نہیں کرتیں۔

سیکشن 8.2.1 میں ہم پہلے ہی بحث کر چکے ہیں کہ زنک (Zn)، کاپر (Cu) اور سلور (Ag)، جیسی دھاتیں الکٹران خارج کرنے کے اپنے روحان کے ذریعے اپنی تحویلی سرگرمی، اس ترتیب، میں ظاہر کرتی ہیں: $\text{Zn} > \text{Cu} > \text{Ag}$ ۔ دھاتوں کی طرح ہیلو جن کے لیے بھی ایکیٹوں سیر پر

ہائپوکلورائٹ آئین (ClO_4^-)، اشیا کے رنگ دار دھبؤں کی تکسید کر کے انہیں بے رنگ مرکبات میں بدل دیتا ہے۔

یہاں یہ ذکر بھی دلچسپی کا باعث ہو گا کہ برومین اور آئیوڈین بھی وہی رخ اختیار کرتی ہیں جو تعالیٰ (8.48) میں کلورین کا ہے لیکن فلورین جب الکلی (Alkali) سے تعامل کرتی ہے تو اس طرزِ عمل سے انحراف کرتی ہے۔ فلورین کے ساتھ جو تعالیٰ ہوتا ہے، وہ مندرجہ ذیل ہے:



(یہ بات بھی نوٹ کرنی چاہیے کہ تعالیٰ (8.49) میں فلورین یقیناً پانی پر بھی حملہ آور ہو گی اور کچھ آسیجن بھی بنے گی) فلورین کے ذریعے ظاہر کیا گیا یہ انحراف ہمارے لیے کچھ خاص حیرت انگیز نہیں ہے کیونکہ ہم فلورین کی حدود جانتے ہیں کہ سب سے زیادہ برتنی منفی عضر ہونے کی وجہ سے یہ کوئی ثابت تکسیدی حالت نہیں ظاہر کر سکتی۔ اس کا مطلب یہ ہوا کہ ہیلوجن میں فلورین، غیرناسب کاری کار بجان نہیں ظاہر کرتی۔

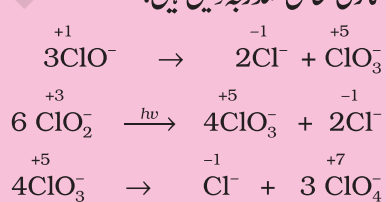
مسئلہ 8.5

مندرجہ ذیل انواع میں سے کون غیرناسب کاری تعامل نہیں ظاہر کرتی اور کیوں؟

ClO_4^- , ClO_3^- , ClO_2^- اور ClO^- ان میں سے ہر ایک نوع کے لیے تعامل بھی لکھیے جو غیرناسب کاری تعامل کرتی ہے۔

حل

کلورین کے مندرجہ بالا آکسوائیں آئین (Oxoanions) میں سے، غیرناسب کاری تعامل نہیں کرتا کیونکہ اس آکسوائیں آئین میں کلورین اپنی اعظم تکسیدی حالت میں پائی جاتی ہے جو کہ +7 ہے۔ کلورین کے باقی تین آکسوائیں آئینوں کے لیے غیرناسب کاری تعامل مندرجہ ذیل ہیں:

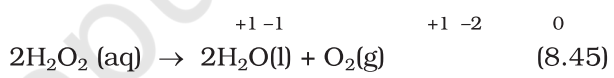


یہاں X ہیلوجن عضر کو ظاہر کرتا ہے۔ جبکہ Br^- , Cl^- اور I^- کی تکسید کرنے کے کیمیائی طریقے مستیاب ہیں، لیکن فلورین چونکہ سب سے طاقتور تکسیدی اجنبت ہے، اس لیے F^- آئینوں کو F_2 میں تبدیل کرنے کا کوئی کیمیائی ذریعہ نہیں ہے۔ F_2 سے F^- حاصل کرنے کا واحد طریقہ برق پاشیدگی کے ذریعے تکسید کرنا ہے، جس کی تفصیلات آپ آئندہ پڑھیں گے۔

4. غیرناسب کاری تعاملات

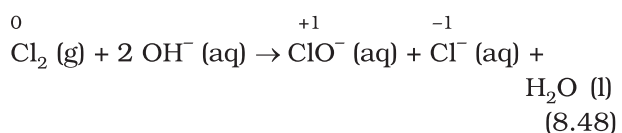
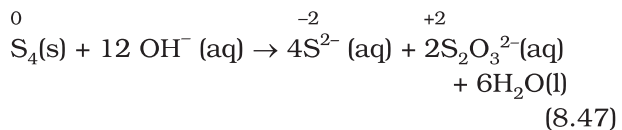
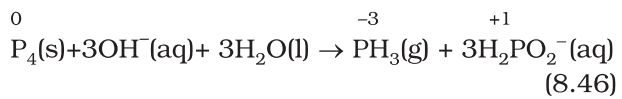
(Disproportionation Reactions)

غیرناسب کاری تعاملات، تحویل تکسید تعاملات کی ایک خاص قسم ہے ایک غیرناسب کاری تعامل میں، ایک تکسیدی حالت میں کوئی عضر بہیک وقت تکسید اور تحویل ہوتا ہے۔ غیرناسب کاری تعامل میں تعاملات میں ہمیشہ ایک عضر ایسا شامل ہوتا ہے، جو کم سے کم تین تکسیدی حالتوں میں پایا جاسکتا ہے۔ یہ عضر متعاملات میں اپنی انٹرمیڈیئیٹ تکسیدی حالت میں پایا جاتا ہے۔ اس عضر کی بالائی اور زیریں دونوں تکسیدی حالتوں تعامل میں تشکیل پاتی ہیں۔ ہائڈروجن پر آکسائیڈ کی تخلیل اس قسم کے تعامل کی جانی پہچانی مثال ہے، جس میں آسیجن کی غیرناسب کاری ہوتی ہے۔



یہاں پر آکسائیڈ کی آسیجن جو -1 حالت میں پائی جاتی ہے، O_2 میں صفر تکسیدی حالت میں تبدیل ہو جاتی ہے اور H_2O میں اس کی تکسیدی حالت کم ہو کر -2 ہو جاتی ہے۔

فاسفورس، سلف اور کلورین کی قلوی میڈیم (Alkaline Medium) میں غیرناسب کاری ہوتی ہے جیسا کہ ذیل میں دکھایا گیا ہے۔



تعامل (8.48) گھر میں استعمال ہونے والے بلچنگ اجنبت کی تشکیل بیان کرتا ہے۔ تعامل میں بننے والا (Bleaching agent)

حل

تعامل (a) میں مرکب نائٹرک آکسائند، عنصری اشیا نائٹروجن اور آکسیجن کے اتحاد سے تشکیل پاتا ہے، اس لیے یہ اتحادی تحویل کی تکمیل کی مثال ہے۔ تعامل (b) میں لیڈ نائٹریٹ کا تین اجزاء میں ٹوٹنا شامل ہے، اس لیے اسے تخلیلی تحویل کی تکمیل کے تحت درجہ بند کیا جاتا ہے۔ تعامل (c) میں پانی کی ہائیڈروجن، ہائیڈرائیڈ آئین کے ذریعے ہٹا کر ڈائی ہائیڈروجن گیس میں تبدیل کی گئی ہے۔ اسے ہٹاؤ تحویل کی تکمیل کے تحت درجہ بند کیا جاسکتا ہے۔ تعامل (d) میں

مسئلہ 8.6

مندرجہ ذیل تحویل کی تکمیل کے لیے درجہ بندی کی اسکیم تجویز کیجیے۔

- (a) $N_2(g) + O_2(g) \rightarrow 2NO(g)$
- (b) $2Pb(NO_3)_2(s) \rightarrow 2PbO(s) + 2NO_2(g) + \frac{1}{2}O_2(g)$
- (c) $NaH(s) + H_2O(l) \rightarrow NaOH(aq) + H_2(g)$
- (d) $2NO_2(g) + 2OH^-(aq) \rightarrow NO_2^-(aq) + NO_3^-(aq) + H_2O(l)$

کسری تکمیلی عدد کا متناقض (The Paradox of Fractional Oxidation Number)

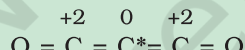
کبھی کبھی کچھ ایسے مرکبات ہمارے سامنے آتے ہیں، جن میں موجود کسی ایک خاص عنصر کا تکمیلی عدد کسر میں ہوتا ہے۔ مثالیں ہیں:

[جبکہ کاربن کا تکمیلی عدد (4/3) ہے] C_3O_2

[جبکہ برومین کا تکمیلی عدد (16/3) ہے] Br_3O_8

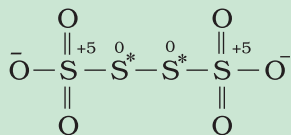
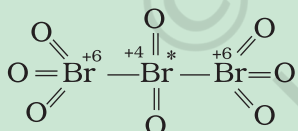
[جبکہ سلفر کا تکمیلی عدد (2.5) ہے] $Na_2S_4O_6$

ہم جانتے ہیں کہ کسری تکمیلی عدد کا تصور پہلے قبل قبول نہیں ہے، کیونکہ الکٹرانوں کی کبھی بھی کسر میں نہ تو حصہ داری ہوتی ہے اور نہ منتقلی۔ دراصل یہ کسری تکمیلی حالت اس عنصر کی اوسط تکمیلی حالت ہے اور ساختی پیارے میٹریئٹ ٹھہر کرتے ہیں کہ وہ عنصر جس کے لیے کسری تکمیلی حالت پائی جاتی ہے، مختلف تکمیلی حالتوں میں موجود ہے۔ $S_4O_6^{2-}$ اور C_3O_2 ، Br_3O_8 اور $Na_2S_4O_6$ اور Fe_3O_4 کی ساخت مدرجہ ذیل بندھی صورتیں ٹھہر کرتی ہے:



کی ساخت

C_3O_2
(کاربن سب آکسائند)



Br_3O_8 کی ساخت (ٹرائی برومیٹ آئین)

$S_4O_6^{2-}$ کی ساخت (ٹیٹرا سلفر یونیٹ آئین)

ہر وہ نوع جس میں عنصر پر بنایا گیا ہے، وہ اس نوع میں اسی عنصر کے باقی ایٹموں سے مختلف تکمیلی حالت (تکمیلی عدد) ٹھہر کر رہا ہے۔ اس سے ظاہر ہوتا ہے کہ C_3O_2 میں دو کاربن ایٹم میں سے ہر ایک $+2$ تکمیلی حالت میں ہے جبکہ تیسرا صفر تکمیلی حالت میں ہے اور اوسط $3/2$ ہے۔ حالانکہ حقیقی تصور یہ ہے کہ $+2$ دو کناروں کے کاربن ایٹموں کے لیے اور صفر درمیانی کاربن ایٹم کے لیے ہے۔ اسی طرح Br_3O_8 میں کنارے کے دونوں برومین ایٹموں میں سے ہر ایک $+6$ تکمیلی حالت میں موجود ہے جبکہ درمیانی برومین ایٹم $+4$ تکمیلی حالت میں ہے ایک بار پھر اوسط جو حقیقت سے مختلف ہے، $16/3$ ہے۔ اسی طرح، نوع $S_4O_6^{2-}$ کے چار تکمیلی اعداد کا اوسط 2.5 ہے، جبکہ حقیقت میں ہر ایک سلفر ایٹم کا تکمیلی عدد پا لتر تیب $+5$ ، 0 ، 0 اور $+5$ ہے۔

اس لیے ہم یہ عمومی نتیجہ اخذ کر سکتے ہیں کہ کسری تکمیلی حالت کے تصور کو سچے سمجھ کر قبول کرنا چاہیے اور حقیقت صرف ساخت سے ہی ٹھہر ہوتی ہے۔ مزید، جب بھی کسی نوع میں کسی خاص عنصر کی کسری تکمیلی حالت ہمارے سامنے آئے تو ہمیں یہ سمجھ لینا چاہئے کہ یہ صرف اوسط تکمیلی عدد ہے۔ حقیقت میں (جو صرف ساخت سے سامنے آتی ہے) اس مخصوص نوع میں وہ عنصر ایک سے زیادہ مکمل عدد تکمیلی حالتوں میں پایا جاتا ہے۔ بہر حال، تکمیلی حالتیں کسر میں ہو سکتی ہیں جیسے O_2^+ اور O_2^- میں، جہاں یہ بالترتیب $+1/2$ اور $-1/2$ ہیں۔

8.3.2 تحویل تکسید تعاملات کو متوازن کرنا (Balancing of Redox Reactions)

تحویل تکسید عملوں کی کمیائی مساواتوں کو متوازن کرنے کے لیے دو طریقہ استعمال کیے جاتے ہیں۔ ان میں سے ایک طریقہ تحویلی ایجنٹ اور تکسیدی ایجنٹ کے تکسیدی عدد میں تبدیلی پر مبنی ہے اور دوسرا طریقہ تحویل تکسید تعامل کو دونصف تعاملات میں علیحدہ کرنے پر مبنی ہے ایک وہ جس میں تکسید شامل ہوا اور دوسرا جس میں تحویل۔ یہ دونوں طریقے رائج ہیں اور اب یہ استعمال کرنے والے کی انفرادی پسند ہے کہ وہ ان میں سے کون سا طریقہ استعمال کرے۔

Oxidation Number (a) تکسیدی عدد طریقہ Method: تکسید تحویل تعاملات کے لیے مساوات لکھتے وقت، دوسرے تعاملات کی طرح ہی معامل اشیا اور ما حصہ اشیا کی ترکیب (Compositions) اور فارموں معلوم ہونا چاہئیں۔ تکسیدی عدد طریقہ کی وضاحت مندرجہ ذیل اقدامات کے ذریعے کی جاسکتی ہے۔
قدم 1: ہر ایک معامل اور ما حصہ کے لیے درست فارموں لکھتے۔
قدم 2: تعامل میں شامل تمام عنصر کو تکسیدی عدد تغییض کر کے ان ایٹموں کو شناخت کیجیے جن کے تکسیدی عدد تعامل میں تبدیل ہوئے ہیں۔

قدم 3: فنی ایٹم اور اس مکمل سالمہ آئین کے لیے جس میں یہ تبدیلی ہوئی ہے، تکسیدی عدد میں اضافہ یا کمی کا حساب لگائیے۔ اگر یہ مسادی نہیں ہیں تو مناسب ضریبوں سے ضرب کیجیے تاکہ یہ مسادی ہو جائیں۔ اگر آپ کو محسوس ہو کہ دو اشیا تحویل ہوئی ہیں اور کسی شے کی تکسید نہیں ہوئی ہے، یا اس کے برخلاف، تو ضرور کہیں غلطی ہے۔ یا تو تعاملات اور ماصلات کے فارموں لے غلط ہیں یا تکسیدی اعداد درست تغییض نہیں کیے گئے ہیں۔

قدم 4: آئینوں کی شمولیت متعین کیجیے۔ اگر تعامل پانی میں ہو رہا ہے تو عبارت میں مناسب سمت میں H^+ یا OH^- آئینوں کا اضافہ کیجیے تاکہ تعاملات اور ماصلات کا کل آئینی چارج مساوی ہو۔ اگر تعامل تیزابی مخلول میں ہو رہا ہے تو مساوات میں H^+ آئین استعمال کیجیے اور اگر اساسی مخلول میں ہو رہا ہے تو OH^- آئین استعمال کیجیے۔

قدم 5: عبارت کے دونوں طرف ہائدرو جن ایٹموں کی تعداد کو مساوی کیجیے۔ اس کے لیے تعاملات اور ماصلات میں پانی (H_2O) کے سالمات

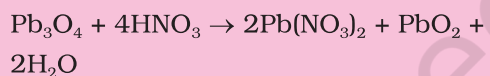
($+4$ حالت) کی NO_2^- (3+) حالت) اور NO_3^- (حالت +5) میں غیر نسبت کاری شامل ہے۔ اس لیے تعامل (d) غیر نسبت کاری تحویل تکسید تعامل کی شکل ہے۔

مسئلہ 8.7

مندرجہ ذیل تعاملات مختلف کیوں ہیں؟



اور

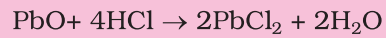


حل

PbO ، Pb_3O_4 کے 2 مول اور PbO_2 کے ایک مول کا تناوب پیائی آمیزہ (Stoichiometric Mixture) ہے۔ PbO_2 میں لیڈ (Pb) +4 تکسیدی حالت میں ہوتا ہے جبکہ PbO میں لیڈ کی مت衙م تکسیدی حالت 2+ ہے۔ اس لیے PbO_2 تکسید کا رکھنے کے طور پر کام کر سکتا ہے اور HCl کے Cl^- آئین کی تکسید کلوئین میں کر سکتا ہے۔ ہمیں یہ بھی ذہن میں رکھنا چاہیے کہ ایک اساسی آکسائٹ ہے۔ اس لیے تعامل:



کو دو تعاملات میں توڑا جا سکتا ہے جو مندرجہ ذیل ہیں:

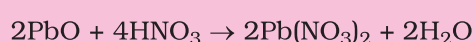


(تیزاب- اساس تعامل)



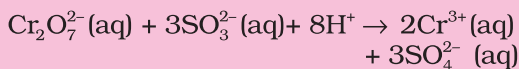
(تحویل تکسید تعامل)

کیونکہ HNO_3 ایک تکسیدی ایجنٹ ہے اس لیے اس کی امید کم ہے کہ PbO_2 اور HNO_3 کے مابین تعامل ہو لیکن پھر بھی PbO اور HNO_3 کے درمیان تیزاب اساس تعامل ہوتا ہے:

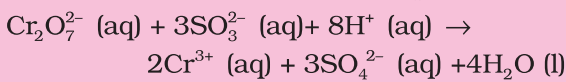


یہ PbO_2 کی HNO_3 کے مقابل منفعت (Passive) فطرت ہے جو اس تعامل کو HCl کے ساتھ ہونے والے تعامل سے مختلف بناتی ہے۔

کرنے کے لیے بائیں طرف $8H^+$ جمع کیجیے۔



قدم 5: آخر میں، ہانڈروجن ایٹم شمار کیجیے اور دائیں طرف پانی کے سالمات کی مناسب تعداد (یعنی $4H_2O$) جمع کر کے متوازن تحویل تکسید تبدیلی حاصل کیجیے۔



مسئلہ 8.9

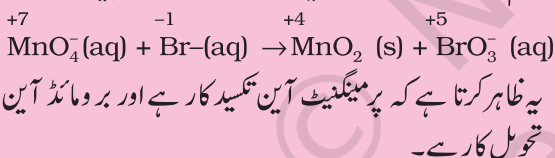
پرمنگنیٹ آئین، اساسی میڈیم میں، برومائٹ آئین سے تعامل کر کے مینگنیز ڈائی آکسائٹ اور برومیٹ آئین دیتا ہے۔ اس تعامل کے لیے متوازن آئینی مساوات لکھیے۔

حل

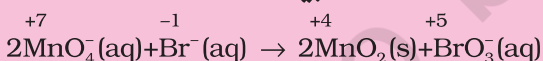
قدم 1: آئینی مساوات کا خاکہ مندرجہ ذیل ہے:



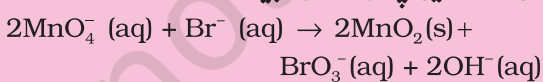
قدم 2: MnO_4^- اور Br^- کے لیے تکمیلی اعداد تقویض کیجیے۔



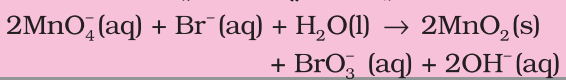
قدم 3: تکمیلی عدد میں اضافے اور کمی کا حساب لگائیے اور اضافے کو کمی کے مساوی کیجیے۔



قدم 4: کیونکہ تعامل اساسی میڈیم میں ہوتا ہے اور دونوں طرف آئینی چارج مساوی نہیں ہیں اس لیے دائیں طرف $2OH^-$ آئین جمع کر کے آئینی چارج مساوی کیجیے۔



قدم 5: اب ہانڈروجن ایٹم شمار کیجیے اور پانی کے سالمات کی مناسب تعداد (یعنی کہ ایک H_2O سالم)، دائیں طرف جمع کر کے متوازن تحویل تکسید تبدیلی حاصل کیجیے:



شامل کیجیے۔ اب آکسیجن کے ایٹموں کی تعداد کی بھی جانچ کیجیے۔ اگر تعامل اور ماحصلات میں آکسیجن ایٹموں کی تعداد میساں ہے، تو مساوات ایک متوازن تحویل تکسید تعامل کو ظاہر کرتی ہے۔

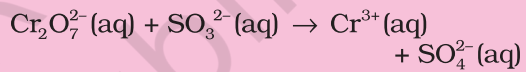
آئینے اس طریقہ میں شامل اقدامات کی وضاحت ہم درج ذیل مسئللوں کی مدد سے کرتے ہیں۔

مسئلہ 8.8

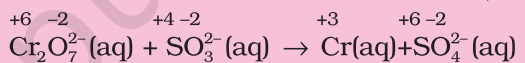
پوٹاشیم ڈائی کرومیٹ (VI) $K_2Cr_2O_7$ کے سوڈیم سلفاٹ Na_2SO_3 اور سلفیٹ آئین بنانے کے لیے نیٹ آئینی مساوات لکھیے۔

حل

قدم 1: آئینی مساوات کا خاکہ مندرجہ ذیل ہے

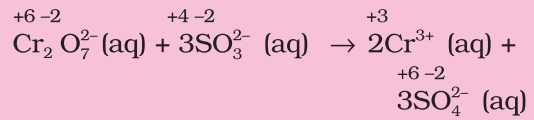


قدم 2: Cr اور S کو تکسیدی اعداد تقویض کیجیے



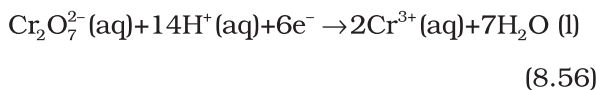
یہ ظاہر کرتا ہے کہ ڈائی کرومیٹ آئین تکسید کار ہے اور سلفاٹ آئین تحویل کار ہے۔

قدم 3: تکسیدی عدد میں اضافے اور کمی کا حساب لگائیے اور انھیں مساوی بنائیے: قدم 2 سے ہم یہ مشاہدہ کر سکتے ہیں کہ کرومیم اور سلفر کی تکسیدی حالت میں تبدیلی آرہی ہے۔ کرومیم کی تکسیدی حالت $+6$ سے $+3$ میں تبدیلی ہو گئی۔ RHS میں کرومیم کی تکسیدی حالت میں $+3$ کی کمی آئی۔ سلفر کی تکسیدی حالت $+4$ سے $+2$ کا اضافہ ہوا۔ تکسیدی حالتوں میں کمی اور اضافہ کی تبدیلی کو مساوی بنانے کے لیے دائیں جانب (RHS) پر کرومیم سے پہلے 2 لکھیں اور سلفر سے پہلے 3 لکھیں اور پھر دونوں جانب ایٹموں کو متوازن کریں۔ اس سے ہمیں حاصل ہو گا کہ

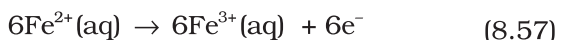


قدم 4: کیونکہ تعامل تیزابی میڈیم میں ہوتا ہے اور مزید یہ کہ دونوں طرف آئینی چارج مساوی نہیں ہیں، اس لیے آئینی چارج مساوی

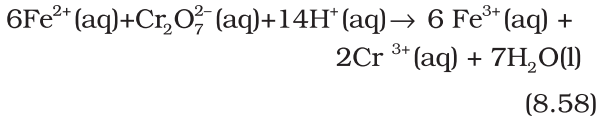
جبکہ دائیں طرف کل 6 ثبت چارج ہیں۔ اس لیے ہم بائیں طرف 6 الیکٹران جوڑ دیتے ہیں۔



دونوں نصف تعاملات میں، الیکٹرانوں کی تعداد مساوی کرنے کے لیے، ہم تکسیدی نصف تعامل کو 6 سے ضرب کر کے دوبارہ لکھتے ہیں:



قدم 6: پورا تعامل حاصل کرنے کے لیے ہم دونوں نصف تعاملات کو جمع کر دیتے ہیں اور دونوں طرف الیکٹرانوں کی تنفسخ کردیتے ہیں۔ اس سے ہمیں نیٹ آئینی مساوات حاصل ہو جاتی ہے:



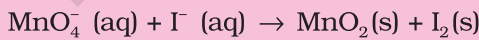
قدم 7: تصدیق کیجیے کہ مساوات میں دونوں طرف ایٹموں کی یکساں فتحم اور یکساں تعداد ہے اور یکساں چارج ہیں۔ یہ آخری تصدیق ظاہر کرتی ہے کہ مساوات ایٹموں کی تعداد اور چارجوں کے لحاظ سے مکمل طور پر متوازن ہے۔ ایک اساسی میڈیم میں تعامل کے لیے، پہلے جیسا کہ تیزابی میڈیم میں کیا تھا، ایٹموں کو متوازن کیجیے۔ پھر ہر ایک H^+ آئین کے لیے مساوات میں دونوں طرف OH^- آئینوں کی مساوی تعداد جمع کیجیے۔ جہاں H^+ اور OH^- مساوات کے ایک ہی جانب نظر آتے ہیں انہیں متحدر کر کے H_2O لکھئے۔

مسئلہ 10

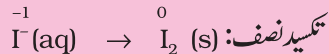
پرمیگنینیٹ (VII) آئین (MnO_4^-) اساسی محلول میں آبیڈاٹ آئین I^- کی تکسید کر کے سالمناتی آبیڈین (I_2) اور مینگنیز (IV) آکسائٹ (MnO_2) بناتا ہے۔ اس تحویل تکسید تعامل کو ظاہر کرنے کے لیے متوازن آئینی مساوات لکھیے۔

حل

قدم 1: پہلے ہم آئینی مساوات کا خاکہ لکھتے ہیں، جو اس طرح ہے:

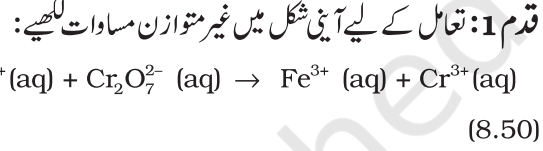


قدم 2: دونصف تعاملات ہیں:

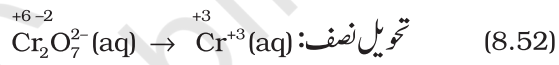
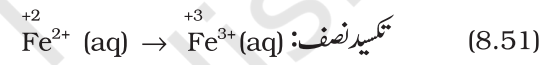


(b) نصف تعامل طریقہ (Half Reaction Method): اس طریقے میں، دوننصف مساوات کو الگ الگ متوازن کیا جاتا ہے اور پھر انہیں جوڑ کر متوازن مساوات حاصل کی جاتی ہے۔

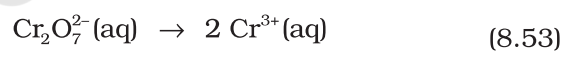
فرض کیجیے ہمیں Fe^{2+} آئینوں کی ڈائی کرومیٹ آئینوں $^{2-}(\text{Cr}_2\text{O}_7)$ کے ذریعے، تیزابی میڈیم میں Fe^{3+} آئینوں میں تکسید دکھانے والی مساوات کو متوازن کرنا ہے۔ اس تعامل میں $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$ آئین، Cr^{3+} آئینوں میں تحویل ہو جاتے ہیں۔ اس عمل میں مندرجہ ذیل اقدامات شامل ہیں:



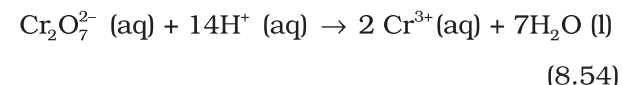
قدم 2: اس مساوات کو نصف تعاملات میں علیحدہ کیجیے:



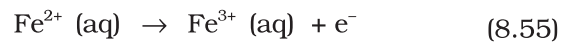
قدم 3: اس H_2O کے علاوہ تمام ایٹموں کو ہر ایک نصف تعامل میں انفرادی طور پر متوازن کیجیے۔ یہاں تکسید نصف تعامل پہلے ہی ایٹموں کے لیے متوازن ہے۔ تحویل نصف تعامل کے لیے، ہم Cr^{3+} ایٹموں کو متوازن کرنے کے لیے Cr^{3+} کو 2 سے ضرب کرتے ہیں۔



قدم 4: تیزابی میڈیم میں ہونے والے تعاملات کے لیے O_2 ایٹموں کو متوازن کرنے کے لیے H_2O جمع کیجیے اور H^+ ایٹموں کو متوازن کرنے کے لیے H^+ جمع کیجیے۔ اس طرح ہمیں حاصل ہوتا ہے۔



قدم 5: نصف تعامل کے ایک طرف الیکٹران جمع کر کے چارج کو متوازن کیجیے۔ اگر ضرورت ہو تو کسی ایک یا دونوں نصف تعاملات کو کسی مناسب ضریب سے ضرب کر کے دونوں نصف تعاملات میں الیکٹرانوں کی تعداد مساوی کیجیے۔ اس طرح چارج کو متوازن کرنے کے لیے تکسید نصف تعامل کو دوبارہ یوں لکھا جاتا ہے:



اب تحویل نصف تعامل میں بائیں طرف کل 12 ثبت چارج ہیں

8.3.3 تحویل نکسید تعاملات ناٹریشن کی بنیاد کے طور پر (Redox Reactions as the Basis for Titrations)

تیزاب- اساس نظاموں میں ہمارا واسطہ ناٹریشن کے طریقے سے پڑتا ہے جس میں ایک محلول کی طاقت (Strength) دوسرا محلول کی طاقت کے مقابلے میں، ایک pH حساس انڈیکیٹر (Indicator) استعمال کرتے ہوئے، معلوم کی جاتی ہے۔ اسی طرح تحویل نکسید نظاموں میں، تحویل نکسید حساس انڈیکیٹر استعمال کرتے ہوئے، ایک تحویل کار/نکسید کار کی طاقت معلوم کرنے کے لیے بھی ناٹریشن کا طریقہ استعمال کیا جاسکتا ہے۔ تحویل نکسید ناٹریشن میں انڈیکیٹر کے استعمال کی وضاحت ذیل میں کی گئی ہے۔

(i) ایک صورت میں ریجنت (Reagent) خود شدید رنگیں ہوتا ہے،

MnO₄⁻، پرمیگنیٹ آین (Permanganate Ion) یہاں MnO₄⁻ از خود انڈیکیٹر (Self indicator) کے طور پر کام کرتا ہے۔ اس صورت میں نظر آنے والا آخری نقطہ اس وقت حاصل ہوتا ہے جب تحویل کار کے بالکل آخری حصے (Fe²⁺ یا C₂O₄²⁻) کی بھی نکسید ہو جاتی ہے اور گلابی رنگ کی پہلی جھلک نظر آتی ہے، جبکہ MnO₄⁻ کا ارتکاز 10⁻⁶ mol dm⁻³ 10⁻⁶ mol L⁻¹ جتنا کم ہوتا ہے۔ اس طرح معادل نقطہ سے بس کم ترین زائد ہونے کو یقینی بنا�ا جاسکتا ہے۔ معادل نقطہ وہ ہے، جہاں پر تحویل کار اور نکسید کار مول تناسب پیمائی کے لحاظ سے مساوی ہوتے ہیں۔

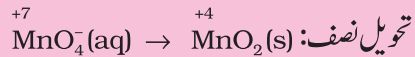
(ii) اگر کوئی ڈرامائی از خود رنگ تبدیلی نہیں ہوتی (جیسا کہ

ناٹریشن میں ہوئی تھی) تو ایسے انڈیکیٹر بھی ہیں جو تعامل کے آخری جز کے ختم ہوتے ہی فوراً نکسید ہو جاتے ہیں اور ایک ڈرامائی انداز میں رنگ کی تبدیلی ہوتی ہے۔ اس کی سب سے عمدہ مثال Cr₂O₇²⁻ ہے، جو خود انڈیکیٹر تو نہیں ہے لیکن انڈیکیٹر ڈائی فینائل این

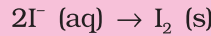
(Diphenylamine) کی معادل نقطہ کے فوراً بعد نکسید کر کے ایک گہرائیلا رنگ دیتا ہے، اور اس طرح آخری نقطہ کی نشاندہی کرتا ہے۔

(iii) ایک اور دلچسپ اور عام طریقہ بھی ہے۔ اس کا استعمال ان تعاملات تک محدود ہے جو I⁻ آئیون کی نکسید کرنے کے اہل ہیں،

جیسے Cu(II) :



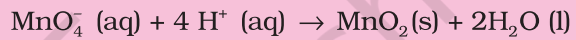
قدم 3: نکسید نصف تعامل میں ایٹموں کو متوازن کرنے کے لیے، ہم اسے دوبارہ لکھتے ہیں:



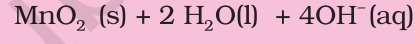
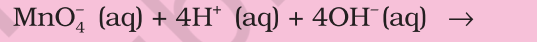
قدم 4: تحویل نصف تعامل میں O ایٹموں کو متوازن کرنے کے لیے، ہم دائیں طرف دوپانی کے سالمات جمع کرتے ہیں:



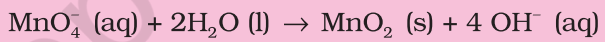
H ایٹموں کو متوازن کرنے کے لیے ہم باسیں طرف چار H⁺ آئیں جمع کرتے ہیں۔



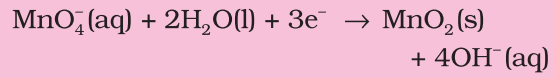
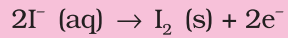
کیونکہ تعامل ایک اساسی محلول میں ہوتا ہے، چار H⁺ آئیون کے لیے ہم مساوات میں دونوں طرف چار OH⁻ آئین جمع کرتے ہیں:



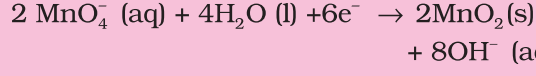
اور OH⁻ آئیون کی جگہ پانی (H₂O) لکھنے پر:



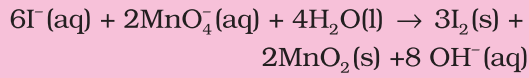
قدم 5: اس قدم میں ہم دونوں نصف تعاملات کے چارج کو متوازن کرتے ہیں:



اب الیکٹرانوں کی تعداد کو مساوی کرنے کے لیے ہم نکسید نصف تعامل کو 3 سے اور تحویل نصف تعامل کو 2 سے ضرب کرتے ہیں:



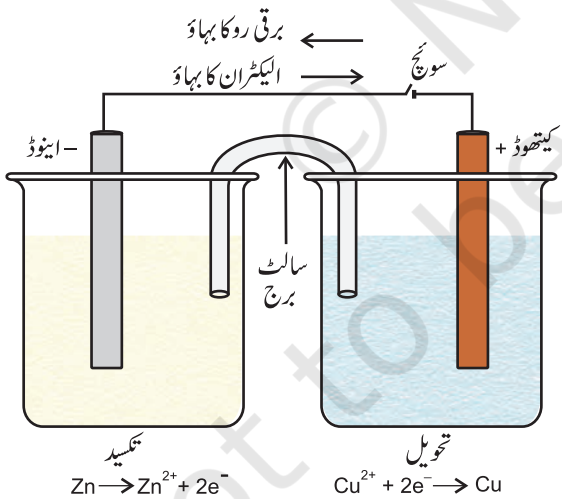
قدم 6: دونوں نصف تعاملات کو جمع کیجیے اور دونوں طرف الیکٹرانوں کی تنبیخ کر کے نیٹ تعامل حاصل کیجیے۔



قدم 7: آخری تصدیق یہ ظاہر کرتی ہے کہ مساوات دونوں طرف ایٹموں کی تعداد اور برتری چارج کے لحاظ سے متوازن ہے۔

لیے الیکٹرانوں کی منتقلی بالواسطہ ہوتی ہے۔ اس کے لیے ضروری ہو جاتا ہے کہ زنک دھات کو کاپر سلفیٹ محلول سے علیحدہ کیا جائے۔ ہم ایک بیکر میں کاپر سلفیٹ محلول لیتے ہیں اور اس میں ایک کاپر کی پتی یا چھڑ رکھتے ہیں۔ ہم ایک دوسرے بیکر میں زنک سلفیٹ محلول لیتے ہیں اور اس کے اندر ایک زنک کی پتی یا چھڑ رکھ دیتے ہیں۔ اب دونوں میں سے کسی ایک بیکر میں تعامل ہوتا ہے اور ہر ایک بیکر میں دھات اور اس کے نمک محلول کے انٹر فیس پر یکساں نوع کی تکسید شدہ اور تحویل شدہ شکلیں موجود ہیں۔ یہ تکسید اور تحویل نصف تعاملات میں انواع کی نمائندگی کرتی ہیں۔ ایک تکسید تحویل جفتہ (Redox Couple) کی تعریف اس طرح کی جاتی ہے کہ اس میں ایک تکسید یا تحویل نصف تعامل میں حصہ لے رہی شے کی تکسید شدہ اور تحویل شدہ دونوں شکلیں ساتھ ساتھ ہوتی ہیں۔

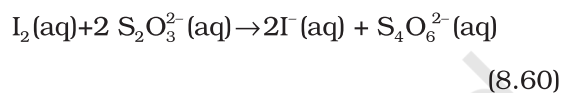
اسے ظاہر کرنے کے لیے تکسید شدہ شکل کو تحویل شدہ شکل سے ایک کھڑی لائن یا ترچھی لائن سے علیحدہ کیا جاتا ہے (مشائھوں / محلول)۔ مثال کے طور پر اس تجربے میں دو تحویل تکسید جفتہ اس طرح ظاہر کی جاتے ہیں: Zn^{2+}/Zn اور Cu^{2+}/Cu دونوں صورتوں میں تکسید شدہ شکل کو تحویل شدہ شکل سے پہلے (بائیں طرف) لکھا جاتا ہے۔ اب ہم



شکل 8.3 ڈینیل سیل کا سیست۔ اپ۔ Zn کی تکسید سے اینوڈ پر پیدا ہوئے الیکٹران، باہری سرکٹ کے ذریعے کیتھوڈ پر پہنچتے ہیں، جہاں وہ کاپر آینوں کی تحویل کرتے ہیں۔ سیل کے اندر سرکٹ، سالٹ برجم سے ہوتے ہوئے آینوں کی منتقلی کے ذریعے مکمل ہوتا ہے۔ یہ نوٹ کیا جا سکتا ہے کہ کرنٹ کی سمت الیکٹرانوں کے بھاؤ کی سمت کے مخالف ہے۔



یہ طریقہ اس حقیقت پر مبنی ہے کہ آیوڈین بذاتِ خود اسٹارچ (Starch) کے ساتھ گہر انیلارنگ (Thiosulphate Ions) $\text{S}_2\text{O}_3^{2-}$ کے ساتھ اس کا ایک خصوصی تعامل ہے جو ایک تحویل تکسید تعامل ہے:



I_2 ، حالانکہ پانی میں حل پذیر نہیں ہے، البتہ اس محلول میں جس میں KI ہوتا ہے، KI_3 کی شکل میں باقی رہتی ہے۔

Cu^{2+} آینوں کے آیوڈائل آینوں سے تعامل کے ذریعے آیوڈین کے نکلنے کے بعد اسٹارچ ڈالنے پر، ایک گہر انیلارنگ دھائی دیتا ہے۔ یہ رنگ، تھایلوسلفیٹ آینوں کے ذریعے آیوڈین کو جذب کرتے ہی غائب ہو جاتا ہے۔ اس طرح آخری نقطہ کا با آسانی پتہ لگایا جاسکتا ہے اور صرف تناوب پیاسی کی تحسیب باقی رہ جاتی ہے۔

8.3.4 تکسیدی عدد کے تصور کی حدود (Limitations of Concept of Oxidation Number)

جیسا کہ آپ مندرجہ بالا بحث میں دیکھ چکے ہیں، تحویل تکسید کے تصور کا ارتقاء وقت کے ساتھ ساتھ ہوتا رہا ہے۔ ارتقاء کا یہ عمل ابھی بھی جاری ہے۔ دراصل، ماضی قریب میں عمل تکسید کو تعامل میں شامل ایٹمیں کے گرد، الیکٹران کثافت میں کمی اور عمل تحویل کو الیکٹران کثافت میں اضافہ کے طور پر سمجھنے کی کوشش کی جا رہی ہے۔

8.4 تحویل تکسید تعاملات اور الیکٹروڈ عمل (Redox Reactions and Electrode Processes)

تعامل (8.15) کے نظری تجربات کا مشاہدہ زنک چھڑ کو کاپر سلفیٹ محلول میں ڈبا کر بھی کیا جا سکتا ہے۔ تحویل تکسید تعامل ہوتا ہے اور تعامل کے دوران، زنک کی تکسید ہو کر زنک آین بنتے ہیں اور کاپر آین تحویل ہو کر دھائی کاپر دیتے ہیں، یہ عمل زنک سے کاپر آین پر براہ راست الیکٹرانوں کی منتقلی کے باعث ہوتا ہے۔ اس تعامل کے دوران حرارت بھی نکلتی ہے۔ اب ہم تجربے میں اس طرح ترمیم کرتے ہیں کہ اس تحویل تکسید تعامل کے

جدول 8.1: 298K پر معیاری الکٹرود مضر

آئین آبی انواع اور O_2 مائع کے طور پر موجود ہیں۔ گیسوں اور ٹھوسوں کو بالترتیب O_2 اور S سے ظاہر کیا گیا ہے۔

$(\text{تحویل شدہ شکل}) \rightarrow (\text{تحویل شدہ شکل} + n\text{e}^-)$		E^\ominus / V
$F_2(\text{g}) + 2\text{e}^-$	$\rightarrow 2F^-$	2.87
$\text{Co}^{3+} + \text{e}^-$	$\rightarrow \text{Co}^{2+}$	1.81
$\text{H}_2\text{O}_2 + 2\text{H}^+ + 2\text{e}^-$	$\rightarrow 2\text{H}_2\text{O}$	1.78
$\text{MnO}_4^- + 8\text{H}^+ + 5\text{e}^-$	$\rightarrow \text{Mn}^{2+} + 4\text{H}_2\text{O}$	1.51
$\text{Au}^{3+} + 3\text{e}^-$	$\rightarrow \text{Au}(\text{s})$	1.40
$\text{Cl}_2(\text{g}) + 2\text{e}^-$	$\rightarrow 2\text{Cl}^-$	1.36
$\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-} + 14\text{H}^+ + 6\text{e}^-$	$\rightarrow 2\text{Cr}^{3+} + 7\text{H}_2\text{O}$	1.33
$\text{O}_2(\text{g}) + 4\text{H}^+ + 4\text{e}^-$	$\rightarrow 2\text{H}_2\text{O}$	1.23
$\text{MnO}_2(\text{s}) + 4\text{H}^+ + 2\text{e}^-$	$\rightarrow \text{Mn}^{2+} + 2\text{H}_2\text{O}$	1.23
$\text{Br}_2 + 2\text{e}^-$	$\rightarrow 2\text{Br}^-$	1.09
$\text{NO}_3^- + 4\text{H}^+ + 3\text{e}^-$	$\rightarrow \text{NO}(\text{g}) + 2\text{H}_2\text{O}$	0.97
$2\text{Hg}^{2+} + 2\text{e}^-$	$\rightarrow \text{Hg}_2^{2+}$	0.92
$\text{Ag}^+ + \text{e}^-$	$\rightarrow \text{Ag}(\text{s})$	0.80
$\text{Fe}^{3+} + \text{e}^-$	$\rightarrow \text{Fe}^{2+}$	0.77
$\text{O}_2(\text{g}) + 2\text{H}^+ + 2\text{e}^-$	$\rightarrow \text{H}_2\text{O}_2$	0.68
$\text{I}_2(\text{s}) + 2\text{e}^-$	$\rightarrow 2\text{I}^-$	0.54
$\text{Cu}^+ + \text{e}^-$	$\rightarrow \text{Cu}(\text{s})$	0.52
$\text{Cu}^{2+} + 2\text{e}^-$	$\rightarrow \text{Cu}(\text{s})$	0.34
$\text{AgCl}(\text{s}) + \text{e}^-$	$\rightarrow \text{Ag}(\text{s}) + \text{Cl}^-$	0.22
$\text{AgBr}(\text{s}) + \text{e}^-$	$\rightarrow \text{Ag}(\text{s}) + \text{Br}^-$	0.10
$2\text{H}^+ + 2\text{e}^-$	$\rightarrow \text{H}_2(\text{g})$	0.00
$\text{Pb}^{2+} + 2\text{e}^-$	$\rightarrow \text{Pb}(\text{s})$	-0.13
$\text{Sn}^{2+} + 2\text{e}^-$	$\rightarrow \text{Sn}(\text{s})$	-0.14
$\text{Ni}^{2+} + 2\text{e}^-$	$\rightarrow \text{Ni}(\text{s})$	-0.25
$\text{Fe}^{2+} + 2\text{e}^-$	$\rightarrow \text{Fe}(\text{s})$	-0.44
$\text{Cr}^{3+} + 3\text{e}^-$	$\rightarrow \text{Cr}(\text{s})$	-0.74
$\text{Zn}^{2+} + 2\text{e}^-$	$\rightarrow \text{Zn}(\text{s})$	-0.76
$2\text{H}_2\text{O} + 2\text{e}^-$	$\rightarrow \text{H}_2(\text{g}) + 2\text{OH}^-$	-0.83
$\text{Al}^{3+} + 3\text{e}^-$	$\rightarrow \text{Al}(\text{s})$	-1.66
$\text{Mg}^{2+} + 2\text{e}^-$	$\rightarrow \text{Mg}(\text{s})$	-2.36
$\text{Na}^+ + \text{e}^-$	$\rightarrow \text{Na}(\text{s})$	-2.71
$\text{Ca}^{2+} + 2\text{e}^-$	$\rightarrow \text{Ca}(\text{s})$	-2.87
$\text{K}^+ + \text{e}^-$	$\rightarrow \text{K}(\text{s})$	-2.93
$\text{Li}^+ + \text{e}^-$	$\rightarrow \text{Li}(\text{s})$	-3.05

1- منفی E^\ominus کا مطلب ہے کہ تحویل تکمید جفتہ H_2/H^+ جفتہ کے مقابلہ میں زیادہ طاقتور تحویلی ایجنت ہے۔

2- ثابت E^\ominus کا مطلب ہے کہ تحویل تکمید جفتہ H_2/H^+ جفتہ کے مقابلہ میں کمزور تحویلی ایجنت ہے۔

ہیں کہ کرنٹ کا بہاؤ اسی وقت ممکن ہے جب کاپ اور زنک چھڑوں جو کہ الیکٹرود (Electrodes) کہلاتے ہیں، کے درمیان، مضر فرق (Potential difference) ہو۔

ہر ایک الیکٹرود سے وابستہ مضر، الیکٹرود مضر (Electrode Potential) کہلاتا ہے۔ اگر الیکٹرود تعامل میں حصہ لے رہی ہر نوع کا ارتکاز اکائی ہو (اگر الیکٹرود تعامل میں کوئی گیس شامل ہوتی ہے تو اس کا دباؤ 1 فضائی دباؤ رکھا جاتا ہے) اور مزید یہ کہ تعامل 298K پر کیا جارہا ہو تو ہر ایک الیکٹرود کا مضر، "معیاری الیکٹرود مضر" (Standard Electrode Potential) کہلاتا ہے۔ قرارداد کے مطابق، ہائڈروجن الیکٹرود کا معیاری الیکٹرود مضر (E^\ominus) 0.00 ولٹ ہے۔ ہر ایک الیکٹرود عمل کے لیے الیکٹرود مضر قدر، عمل میں شامل فعل نوں کی تنقید شدہ تحویل شدہ شکل میں باقی رہنے کے اضافی رجحان کی پیاساں ہے۔ ایک منفی E^\ominus کا مطلب ہے کہ تحویل تکمیل جفتہ (Redox Couple) $\text{H}_2/\text{H}_2^\ominus$ جفتہ کے مقابلے میں زیادہ طاقت و تحویل کار ہے۔ ایک ثابت E^\ominus کا مطلب ہے کہ تحویل تکمیل جفتہ، $\text{H}^\ominus/\text{H}_2$ جفتہ کے مقابلے میں کمزور تحویل کار ہے۔ معیاری الیکٹرود مضر قدر یہ، بہت اہمیت رکھتی ہیں اور ہم ان سے بہت سی کار آمد معلومات حاصل کر سکتے ہیں۔ کچھ منتخب الیکٹرود عملوں (تحویل تعمالات) کے لیے معیاری الیکٹرود مضر قدر یہ 8.1 (صفحہ 298) میں دی گئی ہیں۔ آپ درجہ XII میں الیکٹرود تعمالات اور سیل کے بارے میں مزید سیکھیں گے۔

جس بیکر میں کاپ سلفیٹ محلول ہے اور جس بیکر میں زنک سلفیٹ محلول ہے، ان دونوں کو پاس پاس رکھ دیتے ہیں (شکل 8.3)۔ ہم دونوں بیکر کے محلول میں سالٹ برج (یہ ایک U ٹیوب ہوتی ہے، جس میں پوٹاشیم کلورائٹ یا امونیم ناٹریٹ کا محلول ہوتا ہے۔ اس محلول کو عام طور سے اگر-اگر (Agar-agar) کے ساتھ ابال کر ٹھنڈا کر کے جمالیا جاتا ہے، جس سے ایک جیلی (Jelly) جیسی شے مل جاتی ہے)، کے ذریعے مسلک کر دیتے ہیں۔ اس طرح سے دونوں محلول کے درمیان ان کی بغیر آمیزش کے ہی ایک برقی تماس قائم ہو جاتا ہے۔ زنک اور کارپ کی چھڑوں کو ایک دھات کے تار سے جوڑ دیا جاتا ہے، جس میں ایک ایم میٹر اور سوچ لگانے کی سہولت بھی ہوتی ہے۔ اس سامان کی جو ترتیب شکل 8.3 میں دکھائی گئی ہے، اسے ڈینیل سیل کہتے ہیں۔ جب سوچ آف حالت میں ہوتا ہے تو کسی بھی بیکر میں کوئی تعامل نہیں ہوتا۔ اور دھاتی تار میں سے کوئی کرنٹ نہیں بہتا۔ جیسے ہی سوچ کو آن حالت میں لایا جاتا ہے تو مندرجہ ذیل مشاہدات کیے جاسکتے ہیں۔

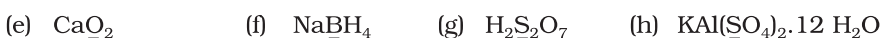
- 1- اب الیکٹرانوں کی منتقلی $\text{Zn} \rightarrow \text{Cu}^{2+}$ پر، براہ راست نہیں ہوتی بلکہ دونوں چھڑوں کو جوڑنے والے تار کے ذریعے ہوتی ہے، جیسا کہ تیر کے نشان سے ظاہر ہے، جو کرنٹ بننے کی نشاندہی کرتا ہے۔
- 2- ایک بیکر کے محلول سے دوسرے بیکر کے محلول میں برق کا بہاؤ سالٹ برج سے آئیوں کی منتقلی کے ذریعے ہوتا ہے۔ ہم جانتے

خلاصہ

تحویل تنقید تعمالات، تعمالات کی ایک اہم قسم ہیں، جن میں تحویل اور تنقید بہ یک وقت ہوتی ہے۔ تین سطحی تصور، یعنی کہ کلاسیکی، الیکٹرانی اور تکمیلی عد، جو عام طور سے درس میں دستیاب ہے، تفصیل کے ساتھ پیش کیا گیا ہے۔ تنقید، تحویل، تنقیدی ایجنت (تکمیل کار) اور تحویلی ایجنت (تحویل کار) کو ہر ایک نظریہ کے مطابق دیکھا گیا ہے۔ تنقیدی اعداد، قاعدوں کے ہم آہنگ سیٹ (Consistent Set of Rules) کے مطابق تقویض کیے گئے ہیں۔ تنقیدی عد اور آین۔ الیکٹران طریقہ دونوں تحویل تنقید تعمالات کی مساواتیں لکھنے کے کار آمد طریقے ہیں۔ تحویل تنقید تعمالات کی چار زمروں میں درجہ بندی کی گئی ہے: اتحادی، تخلیلی، ہٹاؤ اور غیر تناسب کاری تعمالات۔ تحویل تنقید جفتہ اور الیکٹرود عمل کے تصور کو یہاں متعارف کرایا گیا ہے۔ تحویل تنقید تعمالات کے الیکٹرود عمل اور سیلوں کے مطالعے میں اہم استعمال ہیں۔

مشقیں

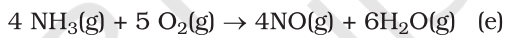
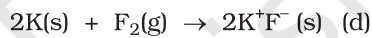
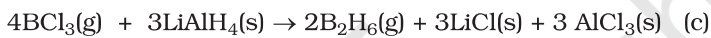
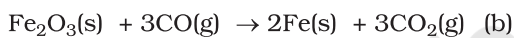
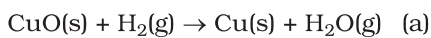
مندرجہ ذیل انواع میں خط کشیدہ عناصر کو تکمیلی عدد تقویض کیجیے۔ 8.1



مندرجہ ذیل میں سے ہر ایک کے خط کشیدہ عنصر کا تکمیلی عدد کیا ہے اور آپ اپنے نتیجے کیا تو جیہہ پیش کرتے ہیں؟ 8.2



دلیل پیش کیجیے کہ مندرجہ ذیل تعاملات، تحویل تکمیلی تعاملات ہیں: 8.3



فلورین بر فر سے تعامل کرتی ہے اور نتیجے میں ہونے والی تبدیلی مندرجہ ذیل ہے:



دلیل پیش کیجیے کہ یہ تعامل، تحویل تکمیلی تعامل ہے۔

مندرجہ ذیل مرکبات کی ساخت میں سلف، کرومیم اور ناٹروجن کے تکمیلی عدد کا حساب لگائیے۔ ان مرکبات کی ساخت 8.5
تجویز کیجیے۔ ابہام (Fallacy) کا خیال رکھیے۔

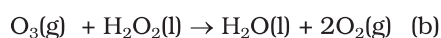
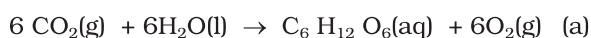
مندرجہ ذیل مرکبات کے فارمو لے لکھیے۔ 8.6

- | | | | |
|----------------|---------------------|----------------------|-----|
| (a) مرکری (II) | کلوارائڈ | (b) نکل (II) سلفیٹ | (a) |
| (d) ٹن (IV) | آکسائڈ | (d) تھیمیم (I) سلفیٹ | (c) |
| (e) آئرن (III) | کرومیم (III) آکسائڈ | (f) سلفیٹ | (e) |

ایسی اشیا کی فہرست تجویز کیجیے، جن میں کاربن-4 سے 4+ تک اور ناٹروجن-3 سے 5+ تک تکمیلی حالتیں ظاہر کرتے ہیں۔ 8.7

سلفر ڈائی آکسائڈ اور پاکسائڈ اپنے تعاملات میں تھویلی ایجنت اور ساتھ ہی ساتھ تکمیلی ایجنت کے طور پر حصہ لیتے ہیں، جبکہ اوزون اور ناٹرک ایڈ صرف تکمیل کار کے طور پر حصہ لیتے ہیں۔ کیوں؟ 8.8

مندرجہ ذیل تعاملات ملاحظ کیجیے: 8.9



ان تعاملات کو مندرجہ ذیل شکل میں لکھنا کیوں زیادہ مناسب ہے



مندرجہ بالا (a) اور (b) تعاملات کے راستے کی تفہیض کرنے کی تکنیک بھی تجویز کیجیے۔

- مرکب AgF_2 ایک غیر مستحکم مرکب ہے۔ لیکن اگر تشکیل پاتا ہے تو یہ مرکب بہت طاقتور تکمیدی ایجنت کے طور پر کام کرتا ہے۔ کیوں؟ 8.10
- جب بھی ایک تکمیدی ایجنت کے درمیان تعامل کرایا جاتا ہے تو ایک زیریں تکمیدی حالت کا مرکب تشکیل پاتا ہے، اگر تحویلی ایجنت کی مقدار زیادہ ہوتا، اور اگر تکمیدی ایجنت کی مقدار زیادہ ہوتا ایک بالائی تکمیدی حالت کا مرکب تشکیل پاتا ہے۔ تین مثالوں کی مدد سے مندرجہ بالا بیان کو ثابت کیجیے۔ 8.11
- آپ مندرجہ ذیل مشاہدات کی کیسے وضاحت کریں گے؟ 8.12
- (a) حالانکہ قلوی پوشاشیم پرمیگنیٹ اور تیزابی پوشاشیم پرمیگنیٹ دونوں تکمید کار کے طور پر استعمال کیے جاتے ہیں، پھر بھی، ٹولوئن (Toluene) سے بیزو نک ایسٹ (Benzoic Acid) تیار کرنے میں ہم تکمید کار کے طور پر قلوی پوشاشیم پرمیگنیٹ کا استعمال کرتے ہیں۔ کیوں؟ اس تعامل کے لیے متوازن تحویل تکمید مساوات لکھئے۔
- (b) جب مرکب سلفیورک ایسٹ کو ایسے غیر نامیاتی آمیزہ (Inorganic mixture) میں ڈالا جاتا ہے جس میں کلورائٹ شامل ہوتا ہے رنگ، تیز بروائی کیس HCl حاصل ہوتی ہے، لیکن آگر آمیزے میں برومائٹ شامل ہوتا ہو تو برومین کے لال امگرات حاصل ہوتے ہیں۔ کیوں؟
- مندرجہ ذیل میں سے ہر ایک تعامل میں، تحویل شدہ شے، تکمید شدہ شے، تحویلی ایجنت اور تکمیدی ایجنت، کی شناخت کیجیے۔ 8.13
- $$2\text{AgBr}(\text{s}) + \text{C}_6\text{H}_6\text{O}_2(\text{aq}) \rightarrow 2\text{Ag}(\text{s}) + 2\text{HBr}(\text{aq}) + \text{C}_6\text{H}_4\text{O}_2(\text{aq}) \quad (\text{a})$$
- $$\text{HCHO}(\text{l}) + 2[\text{Ag}(\text{NH}_3)_2]^+(\text{aq}) + 3\text{OH}^-(\text{aq}) \rightarrow 2\text{Ag}(\text{s}) + \text{HCOO}^-(\text{aq}) + 4\text{NH}_3(\text{aq}) + 2\text{H}_2\text{O}(\text{l}) \quad (\text{b})$$
- $$\text{HCHO}(\text{l}) + 2\text{Cu}^{2+}(\text{aq}) + 5\text{OH}^-(\text{aq}) \rightarrow \text{Cu}_2\text{O}(\text{s}) + \text{HCOO}^-(\text{aq}) + 3\text{H}_2\text{O}(\text{l}) \quad (\text{c})$$
- $$\text{N}_2\text{H}_4(\text{l}) + 2\text{H}_2\text{O}_2(\text{l}) \rightarrow \text{N}_2(\text{g}) + 4\text{H}_2\text{O}(\text{l}) \quad (\text{d})$$
- $$\text{Pb}(\text{s}) + \text{PbO}_2(\text{s}) + 2\text{H}_2\text{SO}_4(\text{aq}) \rightarrow 2\text{PbSO}_4(\text{s}) + 2\text{H}_2\text{O}(\text{l}) \quad (\text{e})$$
- مندرجہ ذیل تعاملات ملاحظہ کیجیے۔ 8.14
- $$2\text{S}_2\text{O}_3^{2-}(\text{aq}) + \text{I}_2(\text{s}) \rightarrow \text{S}_4\text{O}_6^{2-}(\text{aq}) + 2\text{I}^-(\text{aq})$$
- $$\text{S}_2\text{O}_3^{2-}(\text{aq}) + 2\text{Br}_2(\text{l}) + 5\text{H}_2\text{O}(\text{l}) \rightarrow 2\text{SO}_4^{2-}(\text{aq}) + 4\text{Br}^-(\text{aq}) + 10\text{H}^+(\text{aq})$$
- ایک ہی تحویل کار یعنی تھایوسلفیٹ (Thiosulphate) آئیوڈین اور برومین سے مختلف انداز میں کیوں تعامل کرتا ہے؟
- تعاملات لکھتے ہوئے، دلائل پیش کیجیے کہ ہیلو جن (Halogens) میں فلورین سب سے بہتر تکمید کار ہے اور ہائڈرو ہیلک (Hydrohalic) مرکبات میں، ہائڈرو آئیوڈ ایسٹ سب سے بہتر تحویل کار ہے۔ 8.15
- مندرجہ ذیل تعامل کیوں ہوتا ہے؟ 8.16
- $$\text{XeO}_6^{4-}(\text{aq}) + 2\text{F}^-(\text{aq}) + 6\text{H}^+(\text{aq}) \rightarrow \text{XeO}_3(\text{g}) + \text{F}_2(\text{g}) + 3\text{H}_2\text{O}(\text{l})$$
- اس تعامل سے مرکب Na_4XeO_6 جس کا حصہ ہے) کے بارے میں کیا نتیجہ انداز کیا جا سکتا ہے؟
- مندرجہ ذیل تعاملات ملاحظہ کیجیے۔ 8.17
- $$\text{H}_3\text{PO}_2(\text{aq}) + 4\text{AgNO}_3(\text{aq}) + 2\text{H}_2\text{O}(\text{l}) \rightarrow \text{H}_3\text{PO}_4(\text{aq}) + 4\text{Ag}(\text{s}) + 4\text{HNO}_3(\text{aq}) \quad (\text{a})$$
- $$\text{H}_3\text{PO}_2(\text{aq}) + 2\text{CuSO}_4(\text{aq}) + 2\text{H}_2\text{O}(\text{l}) \rightarrow \text{H}_3\text{PO}_4(\text{aq}) + 2\text{Cu}(\text{s}) + \text{H}_3\text{SO}_4(\text{aq}) \quad (\text{b})$$
- $$\text{C}_6\text{H}_5\text{CHO}(\text{l}) + 2[\text{Ag}(\text{NH}_3)_2]^+(\text{aq}) + 3\text{OH}^-(\text{aq}) \rightarrow \text{C}_6\text{H}_5\text{COO}^-(\text{aq}) + 2\text{Ag}(\text{s}) + 4\text{NH}_3(\text{aq}) + 2\text{H}_2\text{O}(\text{l}) \quad (\text{c})$$

- (d) کوئی تبدیلی نظر نہیں آتی $\rightarrow \text{C}_6\text{H}_5\text{CHO(l)} + 2\text{Cu}^{2+}(\text{aq}) + 5\text{OH}^-(\text{aq})$
 ان تعاملات سے آپ Ag^+ اور Cu^{2+} کے طریقہ عل کے بارے میں کیا متاثر اخذ کرتے ہیں۔
 مندرجہ ذیل تحویل تکمیدی تعاملات کو آئیں۔ الیکٹران طریقہ سے متوازن کیجیے:
- 8.18 (a) $\text{MnO}_4^-(\text{aq}) + \text{I}^-(\text{aq}) \rightarrow \text{MnO}_2(\text{s}) + \text{I}_2(\text{s})$ (اساسی میڈیم میں)
 (b) $\text{MnO}_4^-(\text{aq}) + \text{SO}_2(\text{g}) \rightarrow \text{Mn}^{2+}(\text{aq}) + \text{HSO}_4^-(\text{aq})$ (تیزابی محلول میں)
 (c) $\text{H}_2\text{O}_2(\text{aq}) + \text{Fe}^{2+}(\text{aq}) \rightarrow \text{Fe}^{3+}(\text{aq}) + \text{H}_2\text{O(l)}$ (تیزابی محلول میں)
 (d) $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-} + \text{SO}_2(\text{g}) \rightarrow \text{Cr}^{3+}(\text{aq}) + \text{SO}_4^{2-}$ (تیزابی محلول میں)
- مندرجہ ذیل مساوات کو اساسی میڈیم میں آئیں۔ الیکٹران طریقہ اور تکمیدی عد طریقہ سے متوازن کیجیے۔ تکمیدی ابجٹ اور تحویلی ابجٹ کی شناخت کیجیے۔
- 8.19 (a) $\text{P}_4(\text{s}) + \text{OH}^-(\text{aq}) \rightarrow \text{PH}_3(\text{g}) + \text{HPO}_2^-(\text{aq})$
 (b) $\text{N}_2\text{H}_4(\text{l}) + \text{ClO}_3^-(\text{aq}) \rightarrow \text{NO(g)} + \text{Cl}^-(\text{g})$
 (c) $\text{Cl}_2\text{O}_7(\text{g}) + \text{H}_2\text{O}_2(\text{aq}) \rightarrow \text{ClO}_2^-(\text{aq}) + \text{O}_2(\text{g}) + \text{H}^+$
- مندرجہ ذیل تعامل سے آپ کس قسم کی معلومات اخذ کر سکتے ہیں؟
- 8.20 (a) $(\text{CN})_2(\text{g}) + 2\text{OH}^-(\text{aq}) \rightarrow \text{CN}^-(\text{aq}) + \text{CNO}^-(\text{aq}) + \text{H}_2\text{O(l)}$
- آئین محلول میں غیر منظم ہے اور غیر تناسب کاری کے تحت Mn^{2+} , MnO_2 اور H^+ آئین دیتا ہے۔ اس تعامل کے لیے متوازن آئی مساوات لکھیے۔
- 8.21 (a) Mn^{3+} آئین محلول میں غیر منظم ہے اور غیر تناسب کاری کے تحت Mn^{2+} , MnO_2 اور H^+ آئین دیتا ہے۔ اس تعامل کے لیے متوازن آئی مساوات لکھیے۔
- 8.22 (a) اس عضر کی شناخت کیجیے جو صرف منفی تکمیدی حالت ظاہر کرتا ہے۔
 (b) اس عضر کی شناخت کیجیے جو صرف مثبت تکمیدی حالت ظاہر کرتا ہے۔
 (c) اس عضر کی شناخت کیجیے جو ثابت اور منفی دونوں تکمیدی حالتیں ظاہر کرتا ہے۔
 (d) اس عضر کی شناخت کیجیے جو نہ تو ثابت اور نہ ہی منفی تکمیدی حالت ظاہر کرتا ہے۔
- 8.23 پینے کے پانی کو خالص بنانے (صف کرنے) میں کلورین استعمال ہوتی ہے۔ کلورین کی زیادتی کو ختم کرنے کے لیے اس کا سلفر ڈائی آکسائیڈ کے ساتھ تعامل کرایا جاتا ہے۔ پانی میں ہوری اس تحویل تکمید تبدیلی کے لیے متوازن مساوات لکھیے۔
- 8.24 اپنی کتاب میں دی ہوئی دوری جدول کو دیکھئے اور مندرجہ ذیل سوالات کے جواب دیجیے:
- (a) ان مکانہ غیر دھاتوں کو منتخب کیجیے جو غیر تناسب کاری تعاملات ظاہر کر سکتی ہیں۔
 (b) تین دھاتوں کو منتخب کیجیے جو غیر تناسب کاری تعامل ظاہر کر سکتی ہیں۔
- 8.25 بڑے پیمانے پر ناٹرک ایسٹڈ تیار کرنے کے اوستوالڈ (Ostwald's) طریقہ کے پہلے مرحلے میں آکسیجن گیس کے ذریعے امونیا گیس کی تکمید ہوتی ہے اور ناٹرک آکسائیڈ گیس اور بھاپ حاصل ہوتی ہے۔ صرف 10.00g امونیا اور 20.00g آکسیجن سے شروع کر کے ناٹرک آکسائیڈ کا زیادہ سے زیادہ کتنا وزن حاصل کیا جاسکتا ہے؟
- 8.26 جدول 8.1 میں دیے ہوئے معیاری الیکٹرون مضر کا استعمال کرتے ہوئے پیشین گوئی کیجیے کہ مندرجہ ذیل میں تعامل ہو سکتا ہے یا نہیں۔
- I⁻(aq) اور Fe³⁺(aq) (a)

		$\text{Cu(s)} \text{ اور } \text{Ag}^+(\text{aq})$ (b)
		$\text{Cu(s)} \text{ اور } \text{Fe}^{3+}(\text{aq})$ (c)
		$\text{Fe}^{3+}(\text{aq}) \text{ اور } \text{Ag(s)}$ (d)
		$\text{Fe}^{2+}(\text{aq}) \text{ اور } \text{Br}_2(\text{aq})$ (e)
8.27	مندرجہ ذیل میں سے ہر ایک کے الیکٹروسس کے حاصل کی پیشین گوئی کیجیے۔	
	(i) AgNO_3 کا آبی محلول، چاندی کے الیکٹروڈ کے ساتھ	
	(ii) AgNO_3 کا آبی محلول، پلاٹینم کے الیکٹروڈ کے ساتھ	
	(iii) H_2SO_4 کا ڈائی لیوٹ محلول، پلاٹینم کے الیکٹروڈ کے ساتھ	
	(iv) CuCl_2 کا آبی محلول، پلاٹینم کے الیکٹروڈ کے ساتھ	
8.28	مندرجہ ذیل دھاتوں کو اس ترتیب میں رکھیے، جس میں وہ ایک دوسرے کو اپنے نمکوں کے محلول سے ہٹاتی ہیں:	
	Zn, Mg, Fe, Cu, Al	
8.29	معیاری الیکٹروڈ پسمند قدر میں مندرجہ ذیل ہیں:	
	$\text{Ag}^+/Ag = 0.80V, K^+/K = -2.93V$	
	$Hg^{2+}/Hg = 0.79V$	
	$Mg^{2+}/Mg = -2.37V, Cr^{3+}/Cr = -0.74V$	
	ان دھاتوں کو ان کی تحویلی قوت کی بڑھتی ہوئی ترتیب میں لکھیے۔	
8.30	اس گیلوبیک سیل کو دکھائیے جس میں مندرجہ ذیل تعامل ہوتا ہے:	
	$\text{Zn(s)} + 2\text{Ag}^+(\text{aq}) \rightarrow \text{Zn}^{2+}(\text{aq}) + 2\text{Ag(s)}$	
	مزید یہ بھی دکھائیے کہ	
	(i) کون سا الیکٹروڈ مخفی چارج شدہ ہے	
	(ii) سیل میں برتنی روکے جمال کون ہیں۔	
	(iii) ہر ایک الیکٹروڈ پر ہونے والا انفرادی تعامل۔	