

## अध्याय—4

### रेडॉक्स अभिक्रियाएँ एवं आयनिक साम्य

### REDOX REACTIONS AND IONIC EQUILIBRIUM

प्रस्तुत अध्याय में ऑक्सीकरण एवं अपचयन का सिद्धान्त, इलेक्ट्रोनीय अवधारणा, ऑक्सीकरण मान, वैद्युत अपघटन सिद्धान्त, आयनिक साम्य से तात्पर्य, अम्ल-क्षार की आरेनियस अवधारणा, अम्ल-क्षारों का वियोजन, जल का आयनिक गुणनफल, पी-एच अवधारणा, बफर विलयन, अम्ल-क्षार अनुमापन, विलेयता गुणनफल और उसके उपयोग, सम्भायन प्रभाव का अध्ययन करेंगे।

#### 4.1 रेडॉक्स अभिक्रियाएँ (Redox Reactions)

पदार्थों का एक दूसरे में परिवर्तन विभिन्न प्रकार की अभिक्रियाओं द्वारा होता है। इनका एक महत्वपूर्ण समूह रेडॉक्स अभिक्रियाएँ हैं। इनका उपयोग कृषि विज्ञान, जीव विज्ञान, औद्योगिक क्षेत्रों में होता है। रेडॉक्स (Redox) शब्द, (अपचयन) Reduction के Red व Oxidation (ऑक्सीकरण) के Ox से मिलकर बना है। अतः रेडॉक्स अभिक्रिया में ऑक्सीकरण व अपचयन दोनों अभिक्रियाएँ सम्भिलित हैं। रेडॉक्स अभिक्रियाओं के विस्तृत एवं सुस्पष्ट ज्ञान के लिए ऑक्सीकरण एवं अपचयन के सिद्धान्त की जानकारी आवश्यक है।

##### 4.1.1 ऑक्सीकरण एवं अपचयन सिद्धान्त (Theory of Oxidation and Reduction)

ऑक्सीकरण एवं अपचयन की परम्परागत अवधारणा के अनुसार पद ऑक्सीकरण व अपचयन निम्नलिखित प्रकार की अभिक्रियाओं को समझाने के लिए प्रयुक्त किये गये —

**ऑक्सीकरण (Oxidation) —** ऑक्सीकरण वह रासायनिक अभिक्रिया है जिसमें किसी पदार्थ से — (अ) ऑक्सीजन का संयोग हो, अथवा (ब) विद्युत ऋणी तत्त्व या मूलक का संयोग हो, अथवा (स) हाइड्रोजन का निष्कासन हो, अथवा (द) धन विद्युती तत्त्व या मूलक का निष्कासन हो। उदाहरणार्थ —

##### (अ) ऑक्सीजन का संयोग —

(i) वायु में जलाने पर तत्त्वों का ऑक्साइडों में परिवर्तन—  
 $C + O_2 \rightarrow CO_2$  (कार्बन का  $CO_2$  में ऑक्सीकरण)  
 $2Mg + O_2 \rightarrow 2 MgO$  (मैग्नीशियम का  $MgO$  में ऑक्सीकरण)

$S + O_2 \rightarrow SO_2$  (सल्फर का  $SO_2$  में ऑक्सीकरण)

##### (ii) वायुमण्डलीय ऑक्सीजन का अवशोषण —

$2HNO_2 + O_2 \rightarrow 2HNO_3$  ( $HNO_2$  का  $HNO_3$  में ऑक्सीकरण)  
 नाइट्रस अम्ल नाइट्रिक अम्ल

$CH_3CHO + \frac{1}{2}O_2 \rightarrow CH_3COOH$  (एथेनैल का एथेनोइक अम्ल में ऑक्सीकरण)

##### (iii) अन्य पदार्थों से ऑक्सीजन प्राप्त करके —

$Na_2SO_3 + H_2O_2 \rightarrow Na_2SO_4 + H_2O$  ( $Na_2SO_3$  (सोडियम सल्फाइट) का  $Na_2SO_4$  में ऑक्सीकरण)

##### (४) ऋण विद्युती तत्त्व या मूलक का संयोग —

$2 Fe + 3 F_2 \rightarrow 2 FeF_3$  ( $Fe$  का  $FeF_3$  (फैरिक फ्लोराइड) में ऑक्सीकरण)

##### (५) हाइड्रोजन का निष्कासन —

$H_2S + Cl_2 \rightarrow S + 2 HCl$  ( $H_2S$  का  $S$  में ऑक्सीकरण)  
 $4HCl + MnO_2 \rightarrow MnCl_2 + Cl_2 + 2 H_2O$  ( $HCl$  का  $Cl_2$  में ऑक्सीकरण)

##### (६) धन विद्युती तत्त्व या मूलक का निष्कासन —

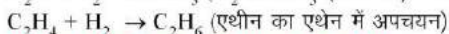
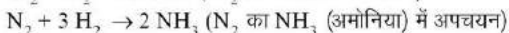
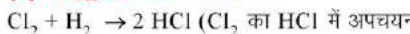
$2 Hg_2Cl_2 \rightarrow 2 HgCl_2 + 2 Hg$   
 (मरक्यूरस क्लोराइड) (मरक्यूरिक क्लोराइड)  
 ( $Hg_2Cl_2$  का  $HgCl_2$  में ऑक्सीकरण)

$2 KI + Cl_2 \rightarrow I_2 + 2 KCl$  (पोटैशियम आयोडाइड (KI) का  $I_2$  में ऑक्सीकरण)  
 $2 K_2MnO_4 + Cl_2 \rightarrow 2 KMnO_4 + 2 KCl$   
 (पोटैशियम मैनेट) (पोटैशियम परमैनेट)  
 ( $K_2MnO_4$  का  $KMnO_4$  में ऑक्सीकरण)

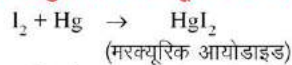
**अपचयन (Reduction)** – अपचयन वह अभिक्रिया है, जिसमें किसी पदार्थ से (अ) हाइड्रोजन का संयोग होता है, अथवा (ब) धन विद्युती तत्त्व या मूलक का संयोग होता है, अथवा (स) ऑक्सीजन का निष्कासन होता है, अथवा (द) ऋण विद्युती तत्त्व या मूलक का निष्कासन होता है।

**उदाहरणार्थ –**

(अ) हाइड्रोजन का संयोग –



(ब) धन विद्युती तत्त्व या मूलक का संयोग –

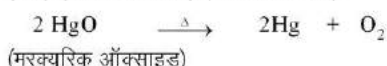
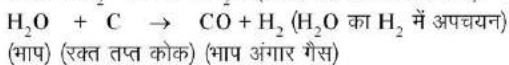
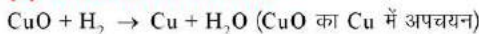


(धन विद्युती तत्त्व Hg के I<sub>2</sub> से संयोग के कारण)



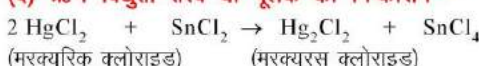
(धन विद्युती तत्त्व Cu के संयोग से CuCl<sub>2</sub> का Cu<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> में अपचयन)

(स) ऑक्सीजन का निष्कासन –

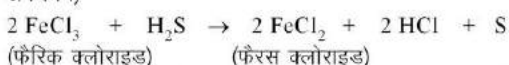


(HgO से ऑक्सीजन के निष्कासन से Hg में अपचयन)

(द) ऋण विद्युती तत्त्व या मूलक का निष्कासन –



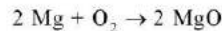
(HgCl<sub>2</sub> से ऋण विद्युती मूलक Cl<sup>-</sup> के निष्कासन से Hg<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> में अपचयन)



(FeCl<sub>3</sub> से ऋण विद्युती मूलक Cl<sup>-</sup> के निष्कासन से FeCl<sub>2</sub> में अपचयन)

**नोट –** 1. उपरोक्त सभी अभिक्रियाओं को ध्यानपूर्वक देखने पर इस बात का आभास हो जाता है कि ऑक्सीकरण (Oxidation) व अपचयन (Reduction) हमेशा साथ-साथ घटित होते हैं। इसलिए इनके लिए **रेडॉक्स (Redox)** शब्द दिया गया।

**उदाहरणार्थ –**



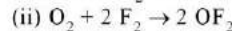
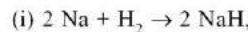
इस अभिक्रिया में ऑक्सीजन के साथ संयोग होने के कारण मैग्नीशियम (Mg) का ऑक्सीकरण हो रहा है तथा

साथ-साथ ऑक्सीजन (O<sub>2</sub>) का अपचयन भी हो रहा है, क्योंकि इससे धनविद्युती तत्त्व मैग्नीशियम (Mg) का संयोग हो रहा है। 2. रेडॉक्स अभिक्रिया में वह पदार्थ जिसका ऑक्सीकरण होता है वह अपचायक (Reducant) के रूप में तथा वह पदार्थ जिसका अपचयन होता है, वह ऑक्सीकारक (Oxidant) के रूप में कार्य करता है। उपरोक्त उदाहरण में O<sub>2</sub> ऑक्सीकारक है तथा Mg अपचायक है।

#### 4.1.2 इलेक्ट्रॉनीय अवधारणा (Electronic Concept)–

यद्यपि ऑक्सीकरण एवं अपचयन की परम्परागत अवधारणा आज भी मान्य है किन्तु कुछ अभिक्रियाओं के लिए विद्युत ऋणता के साथानीपूर्वक अनुप्रयोग से ही ऑक्सीकरण एवं अपचयन का निष्कर्ष निकाल सकते हैं।

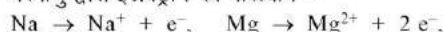
**उदाहरणार्थ –**



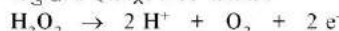
अभिक्रिया (i) में Na का ऑक्सीकरण होता है जबकि यह हाइड्रोजन से संयोग करता है, इसका कारण हाइड्रोजन की विद्युत ऋणता Na से अधिक होना है, अतः Na का अधिक विद्युत ऋणी तत्त्व H<sub>2</sub> से संयोग के फलवरूप इसका ऑक्सीकरण होता है। इसी प्रकार फ्लुओरीन की विद्युत ऋणता ऑक्सीजन से अधिक होने के कारण अभिक्रिया (ii) में फ्लुओरीन का ऑक्सीजन से संयोग के उपरान्त भी अपचयन होता है। इसलिए ऑक्सीकरण एवं अपचयन को व्यापक रूप में परिभ्रषित करने के लिए इलेक्ट्रॉनीय अवधारणा दी गयी। यह ऑक्सीकरण एवं अपचयन की आधुनिक संकल्पना भी कहलाती है। इलेक्ट्रॉनीय अवधारणा ऑक्सीकरण व अपचयन को इलेक्ट्रॉन के परित्याग व ग्रहण के रूप में परिभ्रषित करती है –

**ऑक्सीकरण (Oxidation)** – इलेक्ट्रॉनीय अवधारणा के आधार पर ऑक्सीकरण वह अभिक्रिया है, जिसमें कोई पदार्थ (परमाणु अणु या आयन) एक या एक से अधिक इलेक्ट्रॉन त्यागता है, जिससे उसके धनावेश में वृद्धि हो जाती है या ऋणावेश में कमी हो जाती है।

(i) परमाणु द्वारा इलेक्ट्रॉन का परित्याग –



(ii) अणु द्वारा इलेक्ट्रॉन का परित्याग –



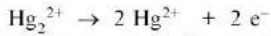
(H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> का दो इलेक्ट्रॉन त्यागकर O<sub>2</sub> में ऑक्सीकरण)



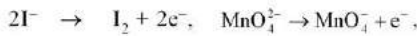
(H<sub>2</sub>S का 2 e<sup>-</sup> त्याग द्वारा S में ऑक्सीकरण)

(iii) धनायन द्वारा इलेक्ट्रॉन परित्याग कर धनावेश में वृद्धि –

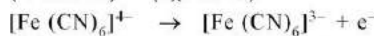




(iv) ऋणायन द्वारा इलेक्ट्रॉन का परित्याग कर ऋणावेश में कमी –



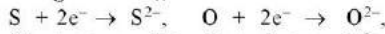
(थायोसल्फेट) (टेट्राथायनेट)



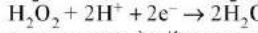
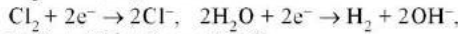
(फैरीसायनाइड) (फैरीसायनाइड)

**अपचयन (Reduction) –** इलेक्ट्रॉनीय अवधारणा के आधार पर अपचयन वह अभिक्रिया है, जिसमें कोई पदार्थ (परमाणु, अणु या आयन) एक या एक से अधिक इलेक्ट्रॉन ग्रहण करता है, जिससे उसके ऋणावेश में वृद्धि हो जाती है या धनावेश में कमी हो जाती है।

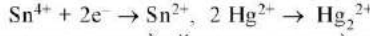
(i) परमाणु द्वारा इलेक्ट्रॉन ग्रहण कर ऋणायन का बनना –



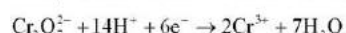
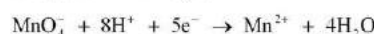
(ii) अणु द्वारा इलेक्ट्रॉन का ग्रहण करना –



(iii) धनायन द्वारा इलेक्ट्रॉन ग्रहण कर धनावेश में कमी –



(iv) ऋणायन द्वारा इलेक्ट्रॉन ग्रहण कर ऋणावेश में वृद्धि –



**रेडॉक्स अभिक्रिया (Redox Reaction) –** इलेक्ट्रॉनीय अवधारणा के आधार पर ऑक्सीकरण अभिक्रिया में पदार्थ इलेक्ट्रॉन त्यागकर ऑक्सीकृत होता है, अतः निश्चित ही उस अभिक्रिया में ऐसा पदार्थ होना चाहिए जो त्यागे गये इलेक्ट्रॉनों को ग्रहण कर अपचयित हो सके। इस प्रकार ऑक्सीकरण एवं अपचयन एक दूसरे के बिना अधूरी हैं। अॉक्सीकरण व अपचयन अभिक्रियाएं एक दूसरे के बिना अधूरी हैं। इन दोनों अर्द्ध अभिक्रियाओं (ऑक्सीकरण एवं अपचयन) के योग से ही अभिक्रिया सम्पूर्ण होगी ताकि एक पदार्थ द्वारा त्यागे गये इलेक्ट्रॉन दूसरे पदार्थ द्वारा ग्रहण किये जा सके अर्थात् एक पदार्थ से दूसरे पर इलेक्ट्रॉन स्थानान्तरण हो सके। यही सम्पूर्ण अभिक्रिया रेडॉक्स (Redox) अभिक्रिया कहलाती है, क्योंकि इसमें अपचयन (Reduction) एवं ऑक्सीकरण (Oxidation) दोनों प्रक्रम सम्मिलित हैं। इस प्रकार इलेक्ट्रॉनीय अवधारणा के आधार पर रेडॉक्स अभिक्रिया को निम्नलिखित

प्रकार परिभाषित कर सकते हैं— “ऐसी रासायनिक अभिक्रिया जिसमें एक पदार्थ से दूसरे पदार्थ में इलेक्ट्रॉन स्थानान्तरण होता है, ऑक्सीकरण—अपचयन या रेडॉक्स अभिक्रिया कहलाती है।”

रेडॉक्स अभिक्रिया दो अर्द्ध अभिक्रियाओं के योग से प्राप्त होती है—

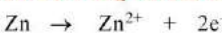
(i) ऑक्सीकरण अर्द्ध अभिक्रिया (ii) अपचयन अर्द्ध अभिक्रिया उदाहरणार्थ –

(i) कॉपर सल्फेट के विलयन में जस्ता डालने पर जिक सल्फेट व कॉपर बनता है। इसकी रासायनिक समीकरण –



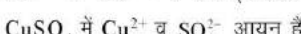
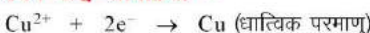
यह रेडॉक्स अभिक्रिया निम्नलिखित दो अर्द्ध अभिक्रियाओं से बनी है—

(a) ऑक्सीकरण अर्द्ध अभिक्रिया –



$\text{ZnSO}_4$  में  $\text{Zn}^{2+}$  व  $\text{SO}_4^{2-}$  आयन हैं।  $\text{Zn}$  से दो इलेक्ट्रॉन त्यागने से  $\text{Zn}^{2+}$  आयन बनते हैं। अतः  $\text{Zn}$  का  $\text{ZnSO}_4$  में ऑक्सीकरण हुआ है।

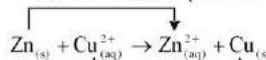
(b) अपचयन अर्द्ध अभिक्रिया –



ऑक्सीकरण अर्द्ध अभिक्रिया में  $\text{Zn}$  द्वारा त्यागे गये दो इलेक्ट्रॉन  $\text{Cu}^{2+}$  आयन द्वारा ग्रहण किये जाते हैं। अतः  $\text{CuSO}_4$  का  $\text{Cu}$  में अपचयन हुआ है।

इस रेडॉक्स अभिक्रिया को निम्नलिखित प्रकार भी लिखकर दर्शा सकते हैं –

2e का परित्याग (ऑक्सीकरण अर्द्ध अभिक्रिया)



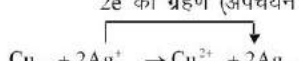
2e का ग्रहण (अपचयन अर्द्ध अभिक्रिया)

(ii) इसी प्रकार सिल्वर नाइट्रोट विलयन में कॉपर डालने पर कॉपर नाइट्रोट बनने की अभिक्रिया को दर्शा सकते हैं।

$\text{Cu}_{(s)} + 2\text{AgNO}_{3(aq)} \rightarrow \text{Cu}(\text{NO}_3)_{2(aq)} + 2\text{Ag}_{(s)}$  आयनिक रूप :

$\text{Cu}_{(s)} + 2\text{Ag}_{(aq)}^+ + 2\text{NO}_3^- \rightarrow \text{Cu}_{(aq)}^{2+} + 2\text{NO}_3^- + 2\text{Ag}_{(s)}$  या

2e का ग्रहण (अपचयन अर्द्ध अभिक्रिया)



2e का परित्याग (ऑक्सीकरण अर्द्ध अभिक्रिया)

रेडॉक्स अभिक्रिया में भाग लेने वाले पदार्थों में एक ऑक्सीकारक

व दूसरा अपचायक होता है –

**ऑक्सीकारक (Oxidant)** – वह पदार्थ (अणु आयन या परमाणु) जो रेडॉक्स अभिक्रिया में इलेक्ट्रॉन ग्रहण करता है, अर्थात् अपचयित होता है, ऑक्सीकारक कहलाता है।

कुछ ऑक्सीकारक – (i) उच्च विद्युत ऋणी तत्त्व –  $O_2$ ,  $F_2$ ,  $Cl_2$ ,  $Br_2$  आदि।

(ii) उच्च धनावेश वाले संक्रमण धातुओं के यौगिक –  $K_2Cr_2O_7$ ,  $KMnO_4$ ,  $CrO_3$ ,  $HgCl_2$ ,  $SnCl_4$  आदि।

(iii) उच्च धनावेश वाले यौगिक –  $HNO_3$ ,  $H_2SO_4$

**अपचायक (Reducant)** – वह पदार्थ (अणु आयन या परमाणु) जो रेडॉक्स अभिक्रिया में इलेक्ट्रॉन त्वागता है अर्थात् ऑक्सीकृत होता है, अपचायक कहलाता है।

कुछ अपचायक – (i) उच्च विद्युत धनी तत्त्व –  $Li$ ,  $Na$ ,  $K$ ,  $Cs$ ,  $Zn$ ,  $Al$  व  $H_2$  (हाइड्रोजन)।

(ii) निम्न धनावेश वाले यौगिक –  $SnCl_2$ ,  $FeSO_4$

(iii) हाइड्रोजन आयोडाइड ( $HI$ ), हाइड्रोजन सल्फाइड ( $H_2S$ )

**ऑक्सीकारक एवं अपचायक उभयगुण वाले पदार्थ** – ऐसे पदार्थ जो इलेक्ट्रॉन का परित्याग व ग्रहण कर सकते हों, वे परिस्थिति के अनुसार ऑक्सीकारक व अपचायक दोनों तरह कार्य कर सकते हैं। उदाहरण –  $H_2O_2$ ,  $SO_2$ ,  $HNO_2$

#### 4.1.3 ऑक्सीकरण मान या ऑक्सीकरण अंक (Oxidation value or Oxidation Number)

‘किसी यौगिक में किसी तत्त्व के परमाणु पर उपस्थित दिष्ट आवेश (वास्तविक या काल्पनिक) उसका ऑक्सीकरण अंक कहलाता है।’

यौगिक में तत्त्व का ऑक्सीकरण अंक (आ. अंक) उसकी ऑक्सीकरण स्थिति को दर्शाता है, जिसे निम्नलिखित नियमों के आधार पर निर्धारित किया जाता है –

(i) दो समान परमाणुओं के मध्य उपस्थित सहसंयोजक बन्ध का दोनों परमाणुओं के ऑक्सीकरण अंक के लिए योगदान शून्य होता है।

(ii) दो असमान परमाणुओं के मध्य उपस्थित प्रत्येक सहसंयोजक बन्ध का अधिक विद्युतऋणता वाले तत्त्व के परमाणु के लिए ऑक्सीकरण अंक में योगदान  $-1$  तथा कम विद्युत ऋणता वाले परमाणु के ऑक्सीकरण अंक में योगदान  $+1$  होता है।

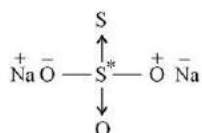
(iii) उपसहसंयोजक बन्ध का दाता परमाणु के ऑक्सीकरण अंक में  $+2$  व ग्राही परमाणु के ऑक्सीकरण अंक में योगदान  $-2$  होता है। जैसे – (I)  $A-B$  में  $B$  की विद्युतऋणता  $> A$  की विद्युतऋणता, तो  $A$  का ऑक्सीकरण अंक =  $+2$  तथा  $B$  का आ.अं. =  $-2$

(II)  $A=B$  में  $B$  की विद्युतऋणता  $> A$  की विद्युतऋणता, तो  $A$

का आ.अं. =  $+2$  तथा  $B$  का आ.अं. =  $-2$

(III)  $A \rightarrow B$  में  $A$  का आ. अं. =  $+2$  व  $B$  का आ.अंक =  $-2$  उदाहरणार्थ –  $Na_2S_2O_3$  (सोडियम थायोसल्फेट) में केन्द्रीय परमाणु के ऑक्सीकरण अंक का निर्धारण :

**संरचना** –



केन्द्रीय परमाणु का आ.अंक –

$O - S^* - O$  आबन्धों के कारण =  $+1, +1$

$S^* \rightarrow O$  के कारण =  $+2$

$S^* \rightarrow S$  के कारण =  $+2$

कुल आ.अं. =  $1 + 1 + 2 + 2 = +6$

यौगिकों की संरचनाएँ तथा तत्त्वों की विद्युतऋणताएँ सदैव याद रखना कठिन होता है। इसलिए ऑक्सीकरण अंक ज्ञात करने के र्येचर नियम दिये गये, जो निम्नलिखित हैं –

1. मुक्त अवस्था में तत्त्व के किसी भी परमाणु का ऑक्सीकरण अंक सदैव शून्य होता है, जैसे  $H_2$  में  $H$  का,  $O_2$  या  $O_3$  में  $O$  का,  $P_4$  में  $P$  का,  $S_8$  में  $S$  का तथा हीरे व ग्रेफाइट में कार्बन का ऑक्सीकरण अंक शून्य होता है।

2. वर्ग-1 के तत्त्वों ( $Li$ ,  $Na$ ,  $K$ ,  $Rb$ ,  $Cs$ ) का ऑक्सीकरण अंक अपने यौगिकों में सदैव  $+1$  होता है।

3. वर्ग-2 में तत्त्वों ( $Be$ ,  $Mg$ ,  $Ca$ ,  $Sr$ ,  $Ba$ ) का ऑक्सीकरण अंक (अपने यौगिकों में ऑक्सीकरण अंक) =  $+2$  होता है।

4.  $H$  का ऑक्सीकरण अंक (अपने यौगिकों में) =  $+1$  होता है।

**अपवाद** – धातुओं के साथ हाइड्रोइडों ( $MgH_2$ ,  $LiH$ ,  $NaH$ ,  $AlH_4^-$ ) में  $H$  ऑक्सीकरण अंक =  $-1$  होता है।

5. ऑक्सीजन का ऑक्सीकरण अंक प्रायः अपने यौगिकों में  $-2$  होता है।

**अपवाद** – (i)  $OF_2$  में ऑक्सीजन का ऑक्सीकरण अंक =  $+2$  होता है।

(ii) परऑक्साइड ( $O_2^-$ ) में ऑक्सीजन का ऑक्सीकरण अंक =  $-1$  होता है।

(iii) सुपर ऑक्साइड ( $O_{1.5}$ ) में ऑक्सीजन का ऑक्सीकरण अंक =  $-\frac{1}{2}$  होता है।

(iv)  $O_2F_2$  में ऑक्सीजन का ऑक्सीकरण अंक =  $+1$  होता है।

6. पतुओरीन का ऑक्सीकरण अंक अपने सभी यौगिकों में सदैव  $-1$  होता है।

7. मूलकों के ऑक्सीकरण अंक उन पर उपस्थित आवेश के बराबर होता है। **उदाहरणार्थ** –

(i)  $\text{HCO}_3^-$ ,  $\text{Br}^-$ ,  $\text{Cl}^-$ ,  $\text{I}^-$ ,  $\text{NO}_3^-$ ,  $\text{CN}^-$ ,  $\text{OH}^-$  सभी का ऑक्सीकरण अंक = -1 है।

(ii)  $\text{CO}_3^{2-}$ ,  $\text{SO}_4^{2-}$ ,  $\text{SO}_3^{2-}$ ,  $\text{C}_2\text{O}_4^{2-}$ ,  $\text{S}_2\text{O}_3^{2-}$ ,  $\text{S}^{2-}$  सभी मूलकों में प्रत्येक का ऑक्सीकरण अंक = -2 है।

(iii)  $\text{PO}_4^{3-}$ ,  $\text{BO}_3^{3-}$ ,  $\text{AsO}_3^{3-}$ ,  $\text{AsO}_4^{3-}$  सभी मूलकों में प्रत्येक का ऑक्सीकरण अंक = -3 है।

(iv)  $\text{NH}_4^+$ ,  $\text{Na}^+$ ,  $\text{K}^+$  के लिए प्रत्येक का ऑक्सीकरण अंक = +1 है।

(v)  $\text{Ca}^{2+}$ ,  $\text{Mg}^{2+}$ ,  $\text{Fe}^{2+}$  के लिए प्रत्येक का ऑक्सीकरण अंक = +2 है।

8. उदासीन मूलकों का ऑक्सीकरण अंक = 0 होता है।

**उदाहरणार्थ** –  $\text{CO}$ ,  $\text{NH}_3$ ,  $\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{Py}$  (पिरीडीन) का ऑक्सीकरण अंक = 0 है।

9. हैलोजन तत्त्वों ( $\text{Cl}$ ,  $\text{Br}$ ,  $\text{I}$ ) का ऑक्सीकरण अंक प्रायः -1 होता है।

**अपवाद** – इनके ऑक्साइडों में व अन्तर हैलोजन योगिकों में +1 से +7 तक हो सकता है।

10. उदासीन अणु में उपस्थित सभी परमाणुओं के ऑक्सीकरण अंकों का बीजीय योग = 0 होता है, जबकि संकुल आयन में उस पर उपस्थित आवेश के तुल्य होता है। जैसे  $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$  = 0 किन्तु  $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$  = -2

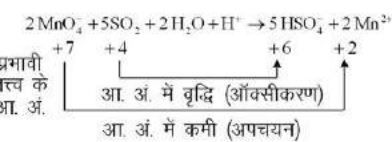
11. किसी तत्त्व का ऑक्सीकरण अंक उसके संयोजी इलेक्ट्रॉनों की संख्या से अधिक नहीं हो सकता। p ब्लॉक के तत्त्वों के लिए उच्चतम ऑक्सीकरण अंक = (वर्ग संख्या - 10) होता है।

**उदाहरणार्थ** – S के योगिक जैसे  $\text{H}_2\text{SO}_5$  व  $\text{H}_2\text{S}_2\text{O}_8$  में S का ऑक्सीकरण अंक = +6 होता है, जबकि ऑक्सीजन परमाणुओं का ऑक्सीकरण अंक = -2 लेकर गणना करने पर क्रमशः +8 व +7 प्राप्त होता है। इसका कारण इनमें दो ऑक्सीजन परमाणु पर्याक्षाइड के रूप में होना है।

संक्षेप में ऑक्सीकरण अंक संकल्पना के आधार पर –  
**ऑक्सीकरण** – वह रासायनिक अभिक्रिया जिसमें पदार्थ के प्रभावी तत्त्व के ऑक्सीकरण अंक में वृद्धि हो, ऑक्सीकरण कहलाती है तथा पदार्थ अपचायक कहलाता है, क्योंकि यह ऑक्सीकृत होता है।

**अपचयन** – वह रासायनिक अभिक्रिया जिसमें पदार्थ के प्रभावी तत्त्व के ऑक्सीकरण अंक में कमी हो, अपचयन कहलाती है तथा पदार्थ ऑक्सीकारक कहलाता है, क्योंकि यह अपचयित होता है।

**उदाहरणार्थ** –



इस अभिक्रिया में –

ऑक्सीकारक पदार्थ –  $\text{MnO}_4^-$  (Mn के आ.अ. में कमी)

अपचायक पदार्थ –  $\text{SO}_2$  (S के आ.अ. में वृद्धि)

- ऐसे पदार्थ जिनमें तत्त्व का ऑक्सीकरण अंक अधिकतम होता है, केवल ऑक्सीकारक के रूप में कार्य करते हैं। जैसे  $\text{KMnO}_4$ ,  $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ ,  $\text{HNO}_3$ ,  $\text{HIO}_4$  आदि।

- ऐसे पदार्थ जिनमें तत्त्व का ऑक्सीकरण अंक निम्नतम हो, केवल अपचायक के रूप में कार्य करते हैं। जैसे Li, Na, Mg, Zn, Al,  $\text{H}_2\text{S}$ , HI आदि।

- ऐसे पदार्थ जिनमें तत्त्व का ऑक्सीकरण अंक निम्नतम व अधिकतम के मध्य हो, ऑक्सीकारक व अपचायक दोनों के रूप में कार्य करते हैं। जैसे  $\text{H}_2\text{O}_2$ ,  $\text{HNO}_2$ ,  $\text{SO}_2$  आदि।

ऑक्सीकरण अंक ज्ञात करने के पूर्व वर्णित नियमों के आधार पर किसी भी अणु अथवा संकुल आयन में उपस्थित दिये गये तत्त्व का ऑक्सीकरण अंक ज्ञात करने के लिए उसके परमाणु का ऑक्सीकरण अंक x मानकर ज्ञात करते हैं।

**उदाहरण-1** :  $\text{KMnO}_4$  में Mn का,  $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$  में Cr का  $\text{Ni}(\text{CO})_4$  में Ni का व  $[\text{PtCl}_6]^{2-}$  में Pt का ऑक्सीकरण अंक ज्ञात करना।

(i)  $\text{KMnO}_4$  में Mn के लिए :

माना Mn का ऑक्सीकरण अंक = x है।

$$1 \times (+1) + x + 4 \times (-2) = 0$$

(K का ऑक्सीकरण अंक = +1,

O का ऑक्सीकरण अंक = -2)

$$\text{या } 1 + x - 8 = 0$$

$$\text{या } x = +7$$

अतः Mn का ऑक्सीकरण अंक = +7

(ii)  $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$  में Cr के लिए :

माना Cr का ऑक्सीकरण अंक = x है।

$$2 \times (+1) + 2x + 7 \times (-2) = 0$$

(K का ऑक्सीकरण अंक = +1,

O का ऑक्सीकरण अंक = -2)

$$\text{या } 2 + 2x - 14 = 0$$

$$\text{या } 2x = +12$$

$$x = +6$$

अतः Cr का ऑक्सीकरण अंक = +6

(iii)  $\text{Ni}(\text{CO})_4$  में Ni के लिए :

माना Ni का ऑक्सीकरण अंक =  $x$  है।

$$x + 4 \times (0) = 0$$

(CO का ऑक्सीकरण अंक = 0)

$$\text{या } x = 0$$

अतः Ni का ऑक्सीकरण अंक = 0 है।

(iv)  $[\text{PtCl}_6]^{2-}$  में Pt के लिए :

माना Pt का ऑक्सीकरण अंक =  $x$  है।

$$x + 6 \times (-1) = -2$$

(Cl का ऑक्सीकरण अंक = -1)

$$\text{या } x = 6 - 2$$

$$\text{या } x = +4$$

अतः Pt का ऑक्सीकरण अंक = +4 है।

**उदाहरण 2 :**  $\text{H}_2\text{SO}_5$  में S का ऑक्सीकरण अंक ज्ञात करना:  $\text{H}_2\text{SO}_5$  में दो ऑक्सीजन परमाणु पर्याक्षाइड के रूप में होते हैं, जिनका ऑक्सीकरण अंक -1 है तथा शेष तीन ऑक्सीजन परमाणुओं का ऑक्सीकरण अंक -2 है।

अतः  $\text{H}_2\text{SO}_5$  को  $\text{H}_2\text{SO}_3\text{O}_2$  के रूप में लिखकर ऑक्सीकरण अंक ज्ञात करते हैं।

$$\therefore 2 \times (+1) + x + 3 \times (-2) + 2 \times (-1) = 0$$

$$\text{या } 2 + x - 8 = 0$$

$$\text{या } x = +6$$

अतः S का ऑक्सीकरण अंक = +6 है।

#### ऑक्सीकरण अंक के उपयोग –

(i) अम्ल की प्रबलता : अम्ल की प्रबलता  $\propto$  केन्द्रीय परमाणु का ऑक्सीकरण अंक।



ऑ.अंक : +7 +5 +3 +1  
(अम्ल प्रबलता का घटता क्रम)

(ii) क्षारक की प्रबलता :

क्षारक की प्रबलता  $\propto \frac{1}{\text{आतु का ऑ.अंक}}$

क्षार :  $\text{NaOH} > \text{Mg(OH)}_2 > \text{Al(OH)}_3$

ऑ.अंक : +1 +2 +3

(क्षारक प्रबलता का घटता क्रम)

(iii) ऑक्सीकारक एवं अपचायक का तुल्यांकी भार : किसी रेडोक्स अभिक्रिया में ऑक्सीकारक पदार्थ इलेक्ट्रॉन ग्रहण करके अपचायित होता है, जिसके फलस्वरूप उसके प्रभावी तत्त्व के ऑक्सीकरण अंक में कमी हो जाती है। इसी प्रकार अपचायक पदार्थ इलेक्ट्रॉन त्याग करके ऑक्सीकृत हो जाता है, जिसके फलस्वरूप उसके प्रभावी तत्त्व के ऑक्सीकरण अंक में वृद्धि हो जाती है। किसी ऑक्सीकारक पदार्थ का तुल्यांकी भार उसके भार भागों की वह संख्या होती है, जो एक इलेक्ट्रॉन का ग्रहण

कर सके तथा अपचायक पदार्थ का तुल्यांकी भार उसके भार भागों की वह संख्या होती है, जो एक इलेक्ट्रॉन का त्याग कर सके।

**ऑक्सीकारक का तुल्यांकी भार =**

पदार्थ का मोलर द्रव्यमान

= \_\_\_\_\_

प्रति अणु या परमाणु या आयन द्वारा ग्रहण किये गये

इलेक्ट्रॉनों की संख्या अथवा ऑक्सीकरण अंक में हुई कमी

**अपचायक का तुल्यांकी भार =**

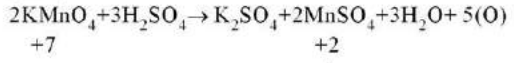
पदार्थ का मोलर द्रव्यमान

= \_\_\_\_\_

प्रति अणु या परमाणु या आयन द्वारा त्यागे गये

इलेक्ट्रॉनों की संख्या अथवा ऑक्सीकरण अंक में हुई वृद्धि

**उदाहरण 3 :**  $\text{KMnO}_4$  का अम्लीय माध्यम में तुल्यांकी भार ज्ञात करना। अम्लीय माध्यम में  $\text{KMnO}_4$  की अभिक्रिया निम्नानुसार होती है –

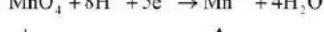


+7 +2

↑

Mn के ऑक्सीकरण अंक में 5 की कमी

आयनिक समीकरण –



↑

5e<sup>-</sup> का ग्रहण

यहाँ  $\text{KMnO}_4$  ऑक्सीकारक है

$\text{KMnO}_4$  का मोलर द्रव्यमान = 39 + 55 + (16 × 4) = 158

$\text{KMnO}_4$  का तुल्यांकी भार =  $\frac{158}{5} = 31.6$

#### 4.2 आयनिक–साम्य (Ionic Equilibrium)

ऐसे साम्य जिनमें केवल आयन सम्मिलित होते हैं, आयनिक साम्य कहलाते हैं। अनेक जैविक एवं पर्यावर्णीय प्रक्रियाओं में आयनिक–साम्य महत्वपूर्ण है। आयनिक साम्य तथा आयनिक साम्य के सिद्धान्तों की जानकारी से पूर्व ऐसे पदार्थों का ज्ञान होना चाहिए जो द्रव अवस्था या विलयन में वियोजित होकर आयन मुक्त करते हैं। विलयन में आयनों की उपस्थिति का पता विलयन की विद्युत चालकता से हो जाता है, क्योंकि विलयन में विद्युत धारा का प्रवाह आयनों के द्वारा होता है। माईकल फैराडे ने विलयन में पदार्थों की विद्युत चालकता के आधार पर उन्हें दो वर्गों में वर्गीकृत किया –

1. वैद्युत अपघट्य (Electrolyte) – वे पदार्थ जो जलीय

विलयन में घुलकर आयनों में अपघटित (वियोजित) हो जाते हैं। जिसके फलस्वरूप इनके विलयन में वैद्युत का प्रवाह होता है, वैद्युत अपघट्य कहलाते हैं। **उदाहरण :** आयनिक यौगिक व प्रबल ध्रुवीय सहसंयोजक यौगिक। वैद्युत अपघट्य पदार्थों को पुनः दो वर्गों में वर्गीकृत किया गया है।

**(अ) प्रबल वैद्युत अपघट्य (Strong Electrolyte) :** वैद्युत अपघट्य पदार्थ जो विलयन में लगभग पूर्ण वियोजित होते हैं। अतः विलयन साधारण सान्दर्भ पर ही उच्च चालकता दर्शाते हैं। **उदाहरण :**

लवण :  $\text{NaCl}$ ,  $\text{KCl}$ ,  $\text{Na}_2\text{CO}_3$ ,  $\text{NH}_4\text{Cl}$ ,  $\text{AlCl}_3$ ,  $\text{KI}$  आदि।  
प्रबल अम्ल :  $\text{HClO}_4$ ,  $\text{HCl}$ ,  $\text{H}_2\text{SO}_4$ ,  $\text{HNO}_3$  आदि।  
प्रबल क्षार :  $\text{NaOH}$ ,  $\text{KOH}$ ,  $\text{CsOH}$  आदि।

**(ब) दुर्बल वैद्युत अपघट्य (Weak Electrolyte) :** वैद्युत अपघट्य पदार्थ जो विलयन में अत्य (अपूर्ण) वियोजित होते हैं। अतः इनके विलयन सामान्य सान्दर्भ पर निम्न चालकता दर्शाते हैं। **उदाहरण :**

दुर्बल अम्ल :  $\text{CH}_3\text{COOH}$ ,  $\text{H}_2\text{CO}_3$ ,  $\text{HCN}$ ,  $\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}$ ,  $\text{H}_2\text{S}$ ,  $\text{H}_2\text{CO}_3$  आदि।  
दुर्बल क्षार :  $\text{NH}_4\text{OH}$ ,  $\text{Al(OH)}_3$ ,  $\text{Cu(OH)}_2$  आदि।  
लवण :  $\text{HgCl}_2$ ,  $\text{ZnCl}_2$  आदि।

**2. वैद्युत अनअपघट्य (Non-Electrolyte) –** वे पदार्थ जो जलीय विलयन में घुलकर आयनों में अपघटित (वियोजित) नहीं होते हैं, जिसके फलस्वरूप इनके विलयन में वैद्युत का प्रवाह नहीं होता है, वैद्युत अनअपघट्य कहलाते हैं। **उदाहरण—** सहसंयोजक यौगिक जैसे : शर्करा, धूरिया, ऐल्कोहॉल आदि।

किसी वैद्युत अपघट्य की सिध्ती अवस्था या उसके जलीय विलयन में वैद्युत प्रवाहित करने पर द्रव्य के स्थानान्तरण के कारण उसका अपघटन हो जाता है इस क्रिया को वैद्युत अपघटन (Electrolysis) कहते हैं।

#### 4.2.1 वैद्युत-अपघटन सिद्धान्त या वैद्युत वियोजन का सिद्धान्त (Theory of Electrolytic dissociation) —

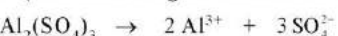
वैद्युत अपघटन की क्रिया व वैद्युत अपघट्यों की प्रकृति एवं गुणों को स्पष्ट करने के लिए स्वार्ने आरेनियस (Svante Arrhenius) ने सन् 1887 में वैद्युत अपघटन सिद्धान्त या वैद्युत वियोजन के सिद्धान्त का प्रतिपादन किया। इसे आयनिक सिद्धान्त (Ionic Theory) भी कहते हैं इसके प्रमुख बिन्दु निम्नलिखित हैं—

1. जब किसी वैद्युत अपघट्य पदार्थ (अम्ल, क्षारक या लवण) को जल में घोला जाता है तो वह दो प्रकार के वैद्युत आवेशित कणों में विभक्त हो जाता है। इन वैद्युत आवेशित कणों को आयन कहते हैं। इस क्रिया को आयनन (Ionisation) कहते हैं, वर्तमान में

इस क्रिया को वियोजन (Dissociation) कहते हैं।

2. आयन वैद्युत आवेश युक्त परमाणु या परमाणुओं का समूह होता है। अतः धनावेशित परमाणु या परमाणुओं के समूह को धनायन व ऋणावेशित परमाणु या परमाणुओं के समूह को ऋणायन कहते हैं।

3. किसी वैद्युत अपघट्य के विलयन में मुक्त हुए सभी धनायनों पर उपस्थित धनावेशों की कुल संख्या मुक्त हुए सभी ऋणायनों पर उपस्थित ऋणावेशों की कुल संख्या के बराबर होती है। अतः वैद्युत अपघट्य का विलयन वैद्युतीय उदासीन होता है। जैसे—



दो  $\text{Al}^{3+}$  धनायनों पर कुल धनावेश =  $2 \times (+3) = +6$

तीन  $\text{SO}_4^{2-}$  ऋणायनों पर कुल ऋणावेश =  $3 \times (-2) = -6$

4. वैद्युत अपघट्य के विलयन में धनायन व ऋणायन पुनः संयुक्त होकर अनायनित अपघट्य के उदासीन अणु बनाते हैं इस प्रकार अनायनित वैद्युत अपघट्य के अणुओं तथा उसके आयनों के मध्य एक गतिक साम्य स्थापित हो जाता है। इसे आयनिक साम्य कहते हैं। इस साम्य पर द्रव्य अनुपाती क्रिया का नियम लागू किया जा सकता है।



साम्यावस्था पर द्रव्य अनुपाती क्रिया का नियम लागू करने पर—

$$K = \frac{[\text{A}^+][\text{B}^-]}{[\text{AB}]} , \quad K = \text{साम्य स्थिरांक}$$

5. वैद्युत अपघट्य का विलयन में वियोजन पूर्ण रूप में नहीं होता, इसका कुछ अंश ही आयनों में वियोजित होता है। अतः वैद्युत अपघट्य की घुली मात्रा का वह अंश जो आयनों में वियोजित होता है, वियोजन की मात्रा कहलाती है। इसे  $\alpha$  (एल्का) से दर्शाते हैं।

वैद्युत अपघट्य के आयनों में वियोजित नाल वियोजन की मात्रा ( $\alpha$ ) = \_\_\_\_\_

वैद्युत अपघट्य के घोले गये कुल मोल

6. वैद्युत अपघट्य के विलयन में वैद्युत धारा प्रवाहित की जाती है तो धनायन कैथोड की ओर तथा ऋणायन एनोड की ओर अभिगमन करते हैं। इसीलिए कैथोड की ओर — अभिगमन के कारण धनायन को केटायन (Cation) तथा एनोड की ओर अभिगमन के कारण ऋणायन को एनायन (Anion) कहते हैं। विलयन में वैद्युत धारा के प्रवाह की कार्यविधि आयनों की विपरीत दिशा में गति के द्वारा समझाई जा सकती है।

7. किसी वैद्युत अपघट्य के विलयन की वैद्युत चालकता आयनों की संख्या तथा उन पर उपस्थित आवेश की मात्रा पर निर्भर करती है।

8. वैद्युत अपघट्य के विलयन के गुण उसमें उपस्थित परमाणुओं के गुण न होकर आयनों के गुण होते हैं। जैसे :  $\text{CuSO}_4$  विलयन

का नीला रंग  $\text{Cu}^{2+}$  आयनों के कारण होता है। इसी प्रकार किसी पदार्थ के अम्लीय गुण  $\text{H}^+$  व क्षारकीय गुण  $\text{OH}^-$  आयनों के कारण होते हैं।

9. वैद्युत अपघट्य के विलयन के अणु संख्या गुणधर्म (Colligative properties) (जैसे परासरण दाब, कवथनांक में उन्नयन, हिमांक में अवनमन, वाष्पदाब में अवनमन) विलयन में उपरिख्यत आयनों (धनायनों व ऋणायनों) की संख्या से प्रभावित होते हैं। इन गुणों के मानों पर समान मोलर सान्द्रण वाले विलयनों के लिए वैद्युत अपघट्य का प्रभाव वैद्युत अनुअपघट्यों की तुलना में अधिक होता है। जैसे 0.5 M NaCl का परासरण दाब 0.5 M यूरिया के परासरण दाब से अधिक होता है।

**4.2.2 आयनिक साम्य से तात्पर्य (Meaning of Ionic Equilibrium)** – आरेनियस के वैद्युत अपघट्य वियोजन के सिद्धान्त के अनुसार विलयन में वैद्युत अपघट्य के अणु लगातार आयनों में वियोजित होते रहते हैं और साथ ही उसके आयन (धनायन एवं ऋणायन) संयुक्त होकर पुनः वैद्युत अपघट्य के उदासीन अणु बनाते रहते हैं जब दोनों विपरीत प्रक्रम एक समान वेग से होने लगते हैं तो विलयन में वैद्युत अपघट्य के आयनों (वियोजित वैद्युत अपघट्य) तथा वैद्युत अपघट्य के अणुओं (अवियोजित वैद्युत अपघट्य) के मध्य एक गतिक साम्य स्थापित हो जाता है। इसी साम्य को आयनिक साम्य कहते हैं। ऑस्टवाल्ड (Ostwald) ने यह बताया कि रासायनिक साम्य के समान ही आयनिक साम्य पर भी द्रव्य अनुपाती क्रिया के नियम को लागू किया जा सकता है।

माना कि एक द्विअंगी वैद्युत अपघट्य (Binary Electrolytes) AB जो विलयन में  $\text{A}^+$  व  $\text{B}^-$  में वियोजित होता है। यदि प्रारम्भ में AB का एक मोल लेकर V लिटर विलयन बनाया गया है और इसके वियोजन की मात्रा "α" हो तो इसके साम्य को निम्नलिखित प्रकार से प्रदर्शित कर सकते हैं –

	AB	$\rightleftharpoons$	$\text{A}^+$	+	$\text{B}^-$
प्रारम्भिक मोल	1		0		0
साम्य पर मोल	$1-\alpha$		$\alpha$		$\alpha$
साम्य पर सक्रिय द्रव्यमान (सान्द्रता)	$\frac{1-\alpha}{V}$		$\frac{\alpha}{V}$		$\frac{\alpha}{V}$

$$\left[ \because \frac{1}{V} = C \right] C = \text{मोलर सान्द्रता}$$

या साम्य पर मोलर सान्द्रता  $(1-\alpha) C = \text{Ca}^- + \text{Ca}^+$   
उपरोक्त वियोजन साम्य पर द्रव्य अनुपाती क्रिया के नियम के

$$\text{अनुप्रयोग से} - K = \frac{[\text{A}^+][\text{B}^-]}{[\text{AB}]}$$

$$\therefore [\text{A}^+] = [\text{B}^-] = C\alpha \text{ तथा } [\text{AB}] = (1-\alpha) C$$

$$\therefore K = \frac{C\alpha \times C\alpha}{C(1-\alpha)} = \frac{\alpha^2 C}{(1-\alpha)} \quad \dots (1)$$

यहाँ K → वियोजन स्थिरांक, इसका मान दिये गये ताप पर किसी विशिष्ट अपघट्य के लिए निश्चित होता है।

अति दुर्बल वैद्युत अपघट्यों के लिए :

$$\alpha \ll 1, 1-\alpha \approx 1$$

$$\text{अतः } K = \alpha^2 C$$

$$\text{या } \alpha = \sqrt{\frac{K}{C}} \quad \dots (2)$$

किसी भी आयन की सान्द्रता

$$[\text{A}^+] \text{ या } [\text{B}^-] = C\alpha = \sqrt{KC} \quad \dots (3)$$

$$\text{समी.(2) से } \alpha \propto \frac{1}{\sqrt{C}} \text{ या } \alpha \propto \sqrt{V} \quad \left[ \because C = \frac{1}{V} \right]$$

अतः "किसी दुर्बल वैद्युत अपघट्य के वियोजन की मात्रा उसकी मोलर सान्द्रता के वर्गमूल के व्युक्तमानुपाती या तनुता के वर्गमूल के समानुपाती होती है।"

यही ऑस्टवाल्ड का तनुता नियम है।

**नोट** – ऑस्टवाल्ड तनुता नियम केवल दुर्बल वैद्युत अपघट्यों के लिए लागू होता है और प्रबल वैद्युत अपघट्यों के लिए पूर्णतया असफल होता है।

**वियोजन की मात्रा को प्रभावित करने वाले कारक (Factors affecting degree of dissociation)** – वियोजन की मात्रा को निम्नलिखित कारक प्रभावित करते हैं –

**1. वैद्युत अपघट्य की प्रकृति (Nature of Electrolyte)** : प्रबल वैद्युत अपघट्यों में बच्चों की प्रकृति आयनिक या प्रबल ध्रुवीय सहसंयोजक होने के कारण इनका वियोजन अधिक होता है, इनके वियोजन की मात्रा ( $\alpha$ )  $\approx 1$  होती है। जबकि दुर्बल वैद्युत अपघट्यों में बच्चों की प्रकृति सहसंयोजक (कम ध्रुवीय) होने से विलयन में इनका वियोजन कम होता है। इनके वियोजन की मात्रा  $\alpha \ll 1$  होती है।

**2. विलायक की प्रकृति (Nature of Solvent)** : विलायक का परावैद्युतांक (Dielectric Constant) का मान बढ़ने पर वियोजन की मात्रा ( $\alpha$ ) में वृद्धि होती है क्योंकि विलायक का परावैद्युतांक, वैद्युत आवेशित कणों के मध्य कार्यरत आकर्षण बलों को क्षीण करके इनके वियोजन की मात्रा को बढ़ाता है। यही कारण है कि एक विशिष्ट वैद्युत अपघट्य के वियोजन की मात्रा मिन्न-मिन्न विलायकों में मिन्न-मिन्न होती है।

विलायक : बैंजीन ईथर ऐल्कोहॉल जल

परावैद्युतांक : 2.31 4.12 24.8 80

जल का परावैद्युतांक इन विलायकों में सर्वाधिक होने से जल में वियोजन सर्वाधिक होता है।

अतः वियोजन की मात्रा ( $\alpha$ )  $\propto$  विलायक का परावैद्युतांक

**3. ताप (Temperature) –** ताप में वृद्धि से वियोजन की मात्रा ( $\alpha$ ) के मान में वृद्धि होती है क्योंकि वियोजन एक ऊष्माशोषी प्रक्रिया है। दूसरे शब्दों में ताप में वृद्धि करने पर तापीय संघटकों में वृद्धि होती है फलतः  $\alpha$  का मान बढ़ता है।

**4. सान्द्रता (Concentration) –** विलयन में वैद्युत अपघट्य की सान्द्रता में कमी करने पर अर्थात् तनुता में वृद्धि करने पर वियोजन की मात्रा बढ़ जाती है।

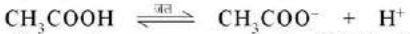
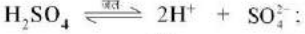
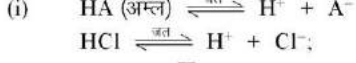
$\therefore$  ओस्टवाल्ड तनुता नियम के अनुसार –

$$\alpha \propto \frac{1}{\sqrt{C}} \text{ या } \alpha \propto \sqrt{V}$$

**5. विलयन में अन्य आयनों की उपस्थिति –** दुर्बल वैद्युत अपघट्य के विलयन में समआयन वाला प्रबल वैद्युत अपघट्य मिलाने पर समआयन प्रभाव के कारण दुर्बल वैद्युत अपघट्य के वियोजन की मात्रा घट जाती है। जैसे— प्रबल अम्ल HCl की उपस्थिति में दुर्बल अम्ल H<sub>2</sub>S का वियोजन घट जाता है क्योंकि दोनों में समआयन H<sup>+</sup> है। इसी प्रकार NH<sub>4</sub>Cl प्रबल वैद्युत अपघट्य की उपस्थिति में दुर्बल वैद्युत अपघट्य NH<sub>4</sub>OH का वियोजन कम हो जाता है। दोनों में समआयन NH<sub>4</sub><sup>+</sup> है। NH<sub>4</sub>OH की उपस्थिति में H<sub>2</sub>S का वियोजन बढ़ जाता है (विषम आयन की उपस्थिति)।

**4.2.3 अम्ल-क्षारक की आरेनियस अवधारणा (Arrhenius concept of Acid-base) –** आरेनियस के वैद्युत अपघटन सिद्धान्त के अनुसार अम्ल वे पदार्थ होते हैं जो जल में अपघटित (वियोजित) होकर हाइड्रोजेन आयन (H<sup>+</sup>) देते हैं तथा क्षारक वे पदार्थ हैं जो जल में अपघटित (वियोजित) होकर हाइड्रोक्साइड आयन या हाइड्रोक्सिल आयन (OH<sup>-</sup>) देते हैं।

**उदाहरणार्थ :** अम्ल



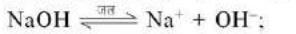
वियोजन की मात्रा के आधार पर अम्ल का दो वर्गों में विभाजित कर सकते हैं।

**प्रबल अम्ल (Strong Acid) :** जिनका साधारण सान्द्रता पर विलयन में लगभग पूर्ण वियोजन होता है। इनके लिए  $\alpha \approx 1$  होती है। जैसे : HCl, HNO<sub>3</sub>, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, HClO<sub>4</sub> आदि।

**दुर्बल अम्ल (Weak Acid) :** जिनका साधारण सान्द्रता पर विलयन में अल्प वियोजन होता है ( $\alpha \ll 1$ ) जैसे : CH<sub>3</sub>COOH,

HCN, H<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> आदि।

**क्षारक :** (ii) BOH (क्षारक)  $\xrightleftharpoons{\text{जल}} \text{B}^+ + \text{OH}^-$



**प्रबल क्षारक (Strong Base) :** जिनका विलयन में साधारण

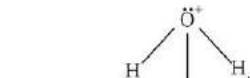
सान्द्रता होता है। जैसे : NaOH, KOH, CsOH आदि।

**दुर्बल क्षारक (Weak Base) :** जिनका विलयन में साधारण सान्द्रता के लिए अल्प मात्रा में वियोजन होता है। इनके लिए  $\alpha$

$\ll 1$  होता है। जैसे : NH<sub>4</sub>OH

**नोट –** हाइड्रोजेन धनायन (H<sup>+</sup>) का आकार बहुत छोटा होने से इस पर धनावेश का उच्च आवेश धनत्व होने के कारण जल में मुक्त अवस्था में नहीं रह सकता है। इसलिए हाइड्रोजेन धनायन (H<sup>+</sup>) जलीय विलयन में जल के अणु में ऑक्सीजन पर उपस्थित किसी भी एक एकाकी इलेक्ट्रॉन के साथ संयुक्त होकर H<sub>3</sub>O<sup>+</sup> (हाइड्रोनियम आयन) बना लेता है।

$\text{H}^+ + \text{H}_2\ddot{\text{O}} \longrightarrow \text{H}_3\text{O}^+$ : हाइड्रोनियम आयन हाइड्रोनियम आयन जलयोजित होकर  $\text{H}_3\text{O}_2^+$  ( $\text{H}_3\text{O}^+ \cdot \text{H}_2\text{O}$ ),  $\text{H}_2\text{O}_3^-$  ( $\text{H}_3\text{O}^+ \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ ) व  $\text{H}_9\text{O}_4^+$  ( $\text{H}_3\text{O}^+ \cdot 3\text{H}_2\text{O}$ ) बना लेता है, जिनमें  $\text{H}_9\text{O}_4^+$  की संरचना निम्नलिखित है –



किन्तु यहाँ सामान्य सूत्र  $\text{H}_3\text{O}^+$  यूँ H<sup>+</sup> का ही उपयोग करेंगे। इसी प्रकार OH<sup>-</sup> आयन भी जलयोजित होकर H<sub>2</sub>O<sub>2</sub><sup>-</sup>, H<sub>5</sub>O<sub>3</sub><sup>-</sup> तथा H<sub>7</sub>O<sub>4</sub><sup>-</sup> आदि आयन बना लेते हैं। किन्तु सामान्य सूत्र में OH<sup>-</sup> का ही उपयोग करेंगे।

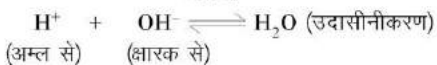
**उदासीनीकरण अभिक्रिया :** अम्ल व क्षार की अभिक्रिया से लवण एवं जल बनता है। इस अभिक्रिया को उदासीनीकरण कहते हैं।



अम्ल क्षारक लवण जल

आरेनियस के अनुसार उक्त अभिक्रिया को आयनिक रूप में

लिखने पर –



अतः स्पष्ट है कि वह अभिक्रिया जिसमें अम्ल के  $H^+$  आयन तथा क्षारक के  $OH^-$  आयन संयोग करके  $H_2O$  बनाते हैं, उदासीनीकरण अभिक्रिया कहलाती है।

**उदासीनीकरण ऊष्मा (Heat of Neutralisation) :** एक तुल्यांक अम्ल तथा एक तुल्यांक क्षारक की उनके तनु विलयन में उदासीनीकरण प्रक्रिया के दौरान मुक्त हुई ऊष्मा को उदासीनीकरण ऊष्मा कहते हैं।

तनु विलयनों में प्रबल अम्ल तथा प्रबल क्षारकों की उदासीनीकरण ऊष्मा 13.7 किलो कैलोरी (57.5 KJ) होती है। जबकि दुर्बल अम्ल व दुर्बल क्षारक, या दुर्बल अम्ल व प्रबल क्षारक या प्रबल अम्ल व दुर्बल क्षारक के लिए उदासीनीकरण ऊष्मा का मान 13.7 K.Cal (57.5 KJ) से कम होता है।

**कारण :** दुर्बल अम्ल और दुर्बल क्षारक का पूर्ण वियोजन नहीं होता इसलिए इनके वियोजन की प्रक्रिया में कुछ ऊष्मा अवशोषित हो जाती है।

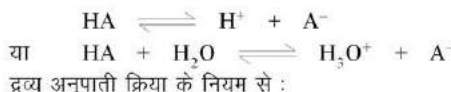
#### सीमाएं (Limitations) –

- यह अवधारणा अम्ल व क्षारक की केवल जलीय विलयन में ही व्याख्या करती है।
- अजलीय विलायकों (Non aqueous solvents) में पदार्थों के अम्लीय तथा क्षारकीय व्यवहार को इस अवधारणा के आधार पर नहीं समझाया जा सकता है। जैसे द्रव अमोनिया में  $NH_4NO_3$  के अम्लीय व्यवहार को नहीं समझाया जा सकता है।
- यह अवधारणा अजलीय विलायकों में  $HNO_3$  के क्षारकीय तथा  $BF_3$  के अम्लीय व्यवहार की व्याख्या नहीं करती है।
- अधारु ऑक्साइडों जैसे  $SO_2$ ,  $NO_2$ ,  $ClO_2$ ,  $CO_2$  आदि तथा अनेक लवणों जैसे  $CuSO_4$ ,  $AlCl_3$ ,  $FeCl_3$ ,  $ZnCl_2$  आदि के अम्लीय व्यवहार को इस अवधारणा की सहायता से नहीं समझाया जा सकता।

**4.2.4 अम्ल एवं क्षारकों का वियोजन (Dissociation of Acid and bases) –** अम्ल व क्षारकों के वियोजन की सुस्पष्ट व्याख्या आरेनियस अवधारणा के आधार पर करेंगे।

**अम्ल का वियोजन (Dissociation of Acid) :** आरेनियस अवधारणा के अनुसार जब किसी वैद्युत अपघट्य को जल में विलय करते हैं तो वह विलयन में अपने आयनों में वियोजित होता

है। अवियोजित वैद्युत अपघट्य तथा उसके आयनों के मध्य सम्पूर्ण स्थापित हो जाता है। **उदाहरणार्थ :** जब एक दुर्बल अम्ल  $HA$  को जल में विलय किया जाता है तो यह विलयन में  $H^+$  व  $A^-$  आयनों में वियोजित होता है। साथ ही  $H^+$  व  $A^-$  आयन संयोग करके अवियोजित अम्ल  $HA$  बनाते हैं। जब अम्ल के वियोजन की दर व  $H^+$  व  $A^-$  के संयोजन की दर समान हो जाती है तो अवियोजित अम्ल  $HA$  के अणुओं व उसके आयनों  $H^+$  व  $A^-$  के मध्य एक गतिक सम्पूर्ण स्थापित हो जाता है, जिसे निम्नलिखित प्रकार प्रदर्शित करते हैं –



$$K = \frac{[H_3O^+][A^-]}{[HA][H_2O]}$$

$$\text{या } K[H_2O] = \frac{[H_3O^+][A^-]}{[HA]}$$

∴ तनु विलयनों में  $H_2O$  की अत्यधिक मात्रा होती है एवं जल का वियोजन बहुत कम होता है अतः इसकी सान्द्रता को स्थिर माना जा सकता है।

$$[H_2O] = \text{स्थिरांक}$$

∴  $K[H_2O] = Ka$ ;  $Ka$  यहां अम्ल का वियोजन स्थिरांक है।

$$Ka = \frac{[H_3O^+][A^-]}{[HA]}, \text{ सुविधा के लिए } H_3O^+ \text{ को } H^+$$

से विस्थापित करने पर

$$Ka = \frac{[H^+][A^-]}{[HA]} \quad \dots (4)$$

अतः किसी अम्ल के वियोजन की साम्यावस्था पर हाइड्रोजन आयन व ऋणायन की सान्द्रता के गुणनफल में अवियोजित अम्ल की सान्द्रता का भाग देने पर प्राप्त स्थिरांक को अम्ल का वियोजन स्थिरांक ( $Ka$ ) कहते हैं।

यदि दुर्बल अम्ल  $HA$  की सान्द्रता  $C$  मोल प्रति लीटर है तथा वियोजन की मात्रा  $\alpha$  है, तो साम्यावस्था पर  $H^+$ ,  $A^-$  व  $HA$  की सान्द्रता निम्नानुसार होगी –



प्रारम्भिक सान्द्रता  $C$                     O                    O

(mol L<sup>-1</sup>)

साम्य सान्द्रता  $C(1-\alpha)$              $C\alpha$              $C\alpha$

(mol L<sup>-1</sup>)

वियोजन स्थिरांक के व्यंजक में  $[H^+]$ ,  $[A^-]$  व  $[HA]$  के मान रखने पर –

$$K_a = \frac{C\alpha \times C\alpha}{C(1-\alpha)} \quad \text{या} \quad K_a = \frac{\alpha^2 C}{(1-\alpha)} \quad \dots (5)$$

दुर्बल अम्लों के लिए  $\alpha$  का मान बहुत कम होता है ( $\alpha \ll 1$ )  
 $\therefore 1 - \alpha \approx 1$

$$\text{अतः } K_a = C\alpha^2 \quad \text{या} \quad \alpha = \sqrt{\frac{K_a}{C}} \quad \dots (6)$$

$$\alpha \propto \frac{1}{\sqrt{C}} \quad \text{या} \quad \alpha \propto \sqrt{V} \quad \left[ \because \frac{1}{C} = V \right]$$

यहां  $V$  अम्ल की तनुता को व्यक्त करता है।

अतः दुर्बल अम्ल के वियोजन की मात्रा उसकी मोलर सान्द्रता के वर्गमूल के व्युक्तमानुपाती या तनुता के वर्गमूल के समानुपाती होती है। (ऑस्टवाल्ड तनुता नियम)।

यहां यह स्पष्ट होता है कि दुर्बल अम्ल की सान्द्रता बढ़ाने पर वियोजन की मात्रा ( $\alpha$ ) घटती है।

अम्ल के वियोजन साम्य से –

$$[H^+] = C\alpha = C \sqrt{\frac{K_a}{C}} = \sqrt{K_a \cdot C}$$

$$\text{अथवा } [H^+] = \sqrt{K_a \cdot C} \quad \dots (7)$$

निश्चित सान्द्रता पर दुर्बल अम्ल के हाइड्रोजन आयन की सान्द्रता उसके वियोजन स्थिरांक के वर्गमूल के समानुपाती होती है। उपरोक्त समीकरण से

$$K_a = \frac{[H^+]^2}{C} \quad \dots (8)$$

298 K पर कुछ दुर्बल अम्लों के वियोजन स्थिरांक ( $K_a$ )

#### सारणी 4.1

अम्ल	वियोजन स्थिरांक ( $K_a$ )
हाइड्रोसायनिक अम्ल, HCN	$4.9 \times 10^{-10}$
फीनॉल, $C_6H_5OH$	$1.3 \times 10^{-10}$
हाइपोक्लोरस अम्ल, HOCl	$3.0 \times 10^{-8}$
ऐसिटिक अम्ल, $CH_3COOH$	$1.74 \times 10^{-5}$
बैंजोइक अम्ल, $C_6H_5COOH$	$6.5 \times 10^{-5}$
फॉर्मिक अम्ल HCOOH	$1.77 \times 10^{-4}$
बोरिक अम्ल, $H_3BO_3$	$5.80 \times 10^{-10}$
हाइड्रोफलोरिक अम्ल, HF	$3.5 \times 10^{-4}$
नाइट्रस अम्ल, $HNO_2$	$4.5 \times 10^{-4}$

उदाहरण 4 : हाइड्रोसायनिक अम्ल (HCN) के 0.1 M विलयन में  $[H^+]$  ज्ञात कीजिए। ( $K_a = 4.9 \times 10^{-10}$ )

हल : सूत्र के अनुसार –

$$\begin{aligned} [H^+] &= \sqrt{K_a \cdot C} \\ &= \sqrt{4.9 \times 10^{-10} \times 0.1} \\ &= \sqrt{49 \times 10^{-12}} \end{aligned}$$

$$\text{अतः } [H^+] = 7.0 \times 10^{-6} M$$

अम्लों के प्रकार (Types of Acids) : अम्लों की क्षारकता के आधार पर अम्ल दो प्रकार के होते हैं –

1. एकक्षारकी अम्ल (Monobasic acid)
2. बहुक्षारकी अम्ल (Polybasic acid)

1. **एकक्षारकी अम्ल (Monobasic acid)** – ये अम्ल जिनमें केवल एक आयन योग्य हाइड्रोजन परमाणु होता है अतः वियोजित होकर एक  $H^+$  आयन देते हैं, एकक्षारकी अम्ल होते हैं। इनका केवल एक वियोजन स्थिरांक होता है। ये अम्ल क्षारकों से क्रिया करके एक ही प्रकार के लवण बनाते हैं। उदाहरण :  $HCl$ ,  $HNO_3$ ,  $HCN$ ,  $CH_3COOH$  आदि।

**नोट** –  $H_3PO_2$  अम्ल वियोजन पर केवल एक  $H^+$  आयन देता है। अतः एकक्षारकी अम्ल है।

2. **बहुक्षारकी अम्ल (Polybasic acid)** – ये अम्ल जिनमें दो या दो से अधिक आयन योग्य हाइड्रोजन परमाणु होते हैं अतः वियोजित होकर दो या दो से अधिक  $H^+$  आयन देते हैं। इनके वियोजन स्थिरांक के मान दो या दो से अधिक होते हैं, बहुक्षारकी अम्ल कहलाते हैं।

(i) द्विक्षारकी अम्ल (Dibasic acid) –  $H_2S$ ,  $H_2CO_3$ ,  $H_2PO_3$ ,  $H_2C_2O_4$  आदि इनमें आयन योग्य दो  $H$  परमाणु होने के कारण दो पदां में वियोजित होते हैं। अतः इनके वियोजन स्थिरांक के दो मान होते हैं। उदाहरणार्थ :  $H_3PO_3$  का वियोजन –



$$(I) \text{ पद के लिए वियोजन स्थिरांक : } K_{a_1} = \frac{[H^+][H_2PO_3^-]}{[H_3PO_3]}$$

$$(II) \text{ पद के लिए वियोजन स्थिरांक : } K_{a_2} = \frac{[H^+][HPO_3^{2-}]}{[H_2PO_3^-]}$$

(ii) त्रिक्षारकी अम्ल (Tribasic acid) – जैसे  $H_3PO_4$  का वियोजन निम्नलिखित तीन पदां में होता है –



$$K_{a_1} = \frac{[H^+][H_2PO_4^-]}{[H_3PO_4]}$$



$$K_{a_2} = \frac{[\text{H}^+][\text{HPO}_4^{2-}]}{[\text{H}_2\text{PO}_4^-]}$$



$$K_{a_3} = \frac{[\text{H}^+][\text{PO}_4^{3-}]}{[\text{HPO}_4^{2-}]}$$

इनके वियोजन स्थिरांक के मानों का क्रम होता है –

$K_{a_1} > K_{a_2} > K_{a_3}$  तथा इन अम्लों का सम्पूर्ण वियोजन स्थिरांक ( $K_a$ ) सभी पदों के वियोजन स्थिरांकों का गुणनफल होता है।

$$K_a = K_{a_1} \times K_{a_2} \times K_{a_3}$$

298 K पर कुछ बहुधारीय अम्लों के वियोजन स्थिरांक –

**सारणी : 4.2**

अम्ल	$K_{a_1}$	$K_{a_2}$	$K_{a_3}$
सल्फ्यूरिक अम्ल, $\text{H}_2\text{SO}_4$	अत्यधिक	$1.2 \times 10^{-2}$	–
ऑक्सेलिक अम्ल, $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4$	$5.9 \times 10^{-2}$	$6.4 \times 10^{-12}$	–
सल्फ्यूरस अम्ल, $\text{H}_2\text{SO}_3$	$1.7 \times 10^{-2}$	$6.4 \times 10^{-8}$	–
कार्बनिक अम्ल, $\text{H}_2\text{CO}_3$	$4.3 \times 10^{-7}$	$5.6 \times 10^{-11}$	–
फॉर्फोरिक अम्ल, $\text{H}_3\text{PO}_4$	$7.5 \times 10^{-3}$	$6.2 \times 10^{-8}$	$4.2 \times 10^{-13}$
साइट्रिक अम्ल, $\text{C}_6\text{H}_5\text{O}_7$	$7.4 \times 10^{-4}$	$1.7 \times 10^{-5}$	$4.0 \times 10^{-7}$

अम्ल के वियोजन स्थिरांक  $K_a$  के ऋणात्मक लोगरिदम को  $pK_a$  कहते हैं –

$$pK_a = -\log K_a$$

अतः अम्लों के वियोजन स्थिरांक को  $pK_a$  के रूप में भी व्यक्त करते हैं। अम्ल की प्रबलता  $\propto K_a \propto \frac{1}{pK_a}$  होती है अतः प्रबल अम्ल के लिए  $K_a$  का मान अधिक व  $pK_a$  का मान कम होता है तथा दुर्बल अम्ल के लिए  $K_a$  का मान कम व  $pK_a$  का मान अधिक होता है।

**क्षारक का वियोजन (Dissociation of Base)** – अम्लों के समान ही क्षारकों का भी जलीय विलयन में वियोजन होता है। क्षारक के वियोजन साम्य से क्षारक के वियोजन स्थिरांक को ज्ञात कर सकते हैं, क्षारक के वियोजन स्थिरांक को  $K_b$  से प्रदर्शित करते हैं।

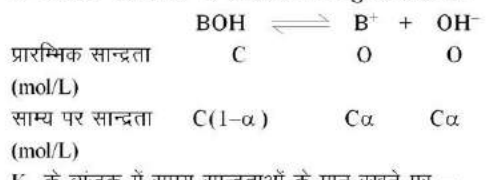
माना कि एक दुर्बल क्षारक  $\text{BOH}$  को जल में विलय करने पर विलयन में क्षारक के वियोजन से निम्नलिखित साम्य स्थापित होता है।



द्रव्य अनुपाती क्रिया के नियम से –

$$\text{क्षारक का वियोजन स्थिरांक } K_b = \frac{[\text{B}^+][\text{OH}^-]}{[\text{BOH}]}$$

यदि दुर्बल क्षारक  $\text{BOH}$  की सान्द्रता  $C \text{ mol L}^{-1}$  है व वियोजन की मात्रा  $\alpha$  है और विलयन का आयतन  $V \text{ लीटर}$  है तो  $\text{BOH}$ ,  $\text{B}^+$  व  $\text{OH}^-$  की साम्य पर सान्द्रताएं निम्नानुसार होती हैं।



$K_b$  के व्यंजक में साम्य सान्द्रताओं के मान रखने पर –

$$K_b = \frac{C\alpha \times C\alpha}{C(1-\alpha)} \text{ या } K_b = \frac{C\alpha^2}{(1-\alpha)} \quad \dots (9)$$

दुर्बल क्षारक के लिए  $\alpha$  का मान कम होता है ( $\alpha \ll 1$ ) तो  $1 - \alpha \approx 1$

$$K_b = C\alpha^2 \text{ या } \alpha = \sqrt{\frac{K_b}{C}} \quad \dots (10)$$

$$\text{इसलिए } [\text{OH}^-] = C\alpha = \sqrt{K_b \cdot C} \quad \dots (11)$$

$$\text{या } K_b = \frac{[\text{OH}^-]^2}{C}$$

**क्षारकों के प्रकार (Types of Bases)** – क्षारकों की अस्तित्व के आधार पर क्षारक निम्नलिखित प्रकार के होते हैं।

**नोट** – किसी क्षारक में प्रतिस्थापन योग्य  $\text{OH}^-$  की संख्या उस क्षारक की अम्लता कहलाती है।

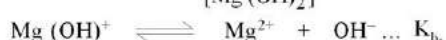
**1. एक अम्लीय क्षारक (Monoacidic base)** : जिनमें प्रतिस्थापन योग्य  $\text{OH}^-$  आयनों की संख्या एक होती है, एक अम्लीय क्षारक कहलाते हैं। इनका केवल एक वियोजन स्थिरांक होता है। जैसे  $\text{NaOH}$ ,  $\text{KOH}$ ,  $\text{NH}_4\text{OH}$  आदि।

**2. बहुअम्लीय क्षारक (Polyacidic base)** : जिनमें विस्थापन योग्य  $\text{OH}^-$  आयनों की संख्या दो या दो से अधिक होती है, बहुअम्लीय क्षारक कहलाते हैं। इनका वियोजन दो या दो से अधिक पदों में होने के कारण इनके वियोजन स्थिरांक दो या दो से अधिक होते हैं।

**(i) द्विअम्लीय क्षारक (Diacidic base)** –  $\text{Mg}(\text{OH})_2$  का वियोजन।

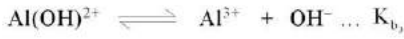
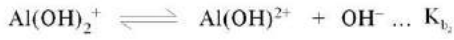
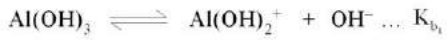


$$K_{b_1} = \frac{[\text{Mg}(\text{OH})^+][\text{OH}^-]}{[\text{Mg}(\text{OH})_2]}$$



$$K_{b_2} = \frac{[\text{Mg}^{2+}][\text{OH}^-]}{[\text{Mg}(\text{OH})^+]}$$

(ii) त्रिअम्लीय क्षारक (Triacidic base) —  $\text{Al(OH)}_3$  का वियोजन।



$$K_{b_1} = \frac{[\text{Al(OH)}_2^+][\text{OH}^-]}{[\text{Al(OH)}_3]},$$

$$K_{b_2} = \frac{[\text{Al(OH)}^{2+}][\text{OH}^-]}{[\text{Al(OH)}_2^+]},$$

$$K_{b_3} = \frac{[\text{Al}^{3+}][\text{OH}^-]}{[\text{Al(OH)}^{2+}]}$$

अम्लों के समान ही क्षारकों के वियोजन स्थिरांक के मानों का क्रम भी  $K_{b_1} > K_{b_2} > K_{b_3}$  होता है तथा इन क्षारकों के सम्पूर्ण वियोजन स्थिरांक  $K_b$  का मान —

$$K_b = K_{b_1} \times K_{b_2} \times K_{b_3}$$

298 K पर कुछ दुर्बल क्षारकों के वियोजन स्थिरांक —

#### सारणी 4.3

क्षार	$K_b$ वियोजन स्थिरांक
यूरिया, $\text{NH}_2\text{CONH}_2$	$1.3 \times 10^{-14}$
ऐनिलीन, $\text{C}_6\text{H}_5\text{NH}_2$	$4.3 \times 10^{-10}$
पिरीडीन, $\text{C}_5\text{H}_5\text{N}$	$1.77 \times 10^{-9}$
हाइड्रोजीन, $\text{NH}_2-\text{NH}_2$	$1.7 \times 10^{-6}$
अमोनिया, $\text{NH}_3$	$1.8 \times 10^{-5}$
मेथिल एमीन, $\text{CH}_3\text{NH}_2$	$4.5 \times 10^{-4}$
डाईमेथिल एमीन, $(\text{CH}_3)_2\text{NH}$	$5.4 \times 10^{-4}$
ट्राई मेथिल एमीन, $(\text{CH}_3)_3\text{N}$	$6.45 \times 10^{-5}$

क्षारक के  $K_b$  के ऋणात्मक लघुगणक को  $pK_b$  कहते हैं।

$$pK_b = -\log K_b$$

$$\text{क्षारक की प्रबलता } \propto K_b \propto \frac{1}{pK_b}$$

अतः प्रबल क्षारक के लिए  $K_b$  का मान अधिक व  $pK_b$  का मान कम होता है तथा दुर्बल क्षारक के लिए  $K_b$  का मान कम व  $pK_b$  का मान अधिक होता है।

**दुर्बल अम्लों की आपेक्षिक सामर्थ्य (Relative strength of weak acids)** — माना कि दो दुर्बल अम्ल  $\text{HA}_1$  व  $\text{HA}_2$  की समान सान्द्रता C के लिए वियोजन की मात्रा क्रमशः  $\alpha_1$  व  $\alpha_2$  है तथा वियोजन स्थिरांक क्रमशः  $K_{a_1}$  व  $K_{a_2}$  हैं तो —

$$\frac{\text{अम्ल } \text{HA}_1 \text{ का सामर्थ्य}}{\text{अम्ल } \text{HA}_2 \text{ का सामर्थ्य}} = \frac{[\text{H}^+]_1}{[\text{H}^+]_2} = \frac{C\alpha_1}{C\alpha_2} = \sqrt{\frac{K_{a_1}C}{K_{a_2}C}}$$

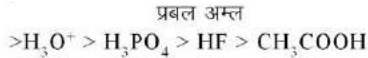
$$\text{अतः } \frac{\text{अम्ल } \text{HA}_1 \text{ का सामर्थ्य}}{\text{अम्ल } \text{HA}_2 \text{ का सामर्थ्य}} = \sqrt{\frac{K_{a_1}}{K_{a_2}}}$$

सामान सान्द्रता के लिए विशित ताप पर दो दुर्बल अम्लों की आपेक्षिक सामर्थ्य उनके वियोजन स्थिरांकों के वर्गमूल का अनुपात होती है।

**नोट** — जल में प्रबल अम्लों का आयनन पूर्ण होता है अतः इनकी सामर्थ्य की तुलना ग्लैशियल ऐसीटिक अम्ल की सहायता से की जाती है। कुछ अम्लों की आपेक्षिक सामर्थ्य का क्रम :



[ प्रबल अम्ल ]

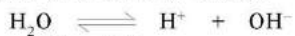


[ दुर्बल अम्ल ]



[ ]

**4.2.5 जल का आयनिक गुणनफल (Ionic product of water) "Kw"** — शुद्ध जल एक अति दुर्बल वैद्युत अपघट्य है इसलिए इसके  $\text{H}^+$  व  $\text{OH}^-$  आयनों में अल्प वियोजन से निम्नलिखित साम्य स्थापित हो जाता है।



द्रव्य अनुपाती क्रिया के नियमानुसार —

$$K = \frac{[\text{H}^+][\text{OH}^-]}{[\text{H}_2\text{O}]} \dots (12)$$

यहाँ K को जल का वियोजन स्थिरांक कहते हैं। अवियोजित जल के अणुओं की सान्द्रता को स्थिर माना जा सकता है, क्योंकि जल का वियोजन अत्यन्त कम होता है— (लगभग 550 लाख जल के अणुओं में से केवल एक अणु ही वियोजित होता है। अतः

$$K [\text{H}_2\text{O}] = [\text{H}^+] [\text{OH}^-] \quad [ \because K[\text{H}_2\text{O}] = Kw ] \\ Kw = [\text{H}^+] [\text{OH}^-] \dots (13)$$

Kw को जल का "आयनिक गुणनफल" कहते हैं।

अतः "स्थिर ताप पर जल में उपस्थित  $\text{H}^+$  व  $\text{OH}^-$  आयनों की सान्द्रताओं के गुणनफल को जल का आयनिक गुणनफल कहते हैं।" इसे Kw से प्रदर्शित करते हैं।

298 K ताप पर अतिशुद्ध जल के चालकता मापन के प्रयोग से—  $[\text{H}^+] = 1 \times 10^{-7} \text{ mol L}^{-1}$  व  $[\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-7} \text{ mol L}^{-1}$  प्राप्त होती है। अतः

$$Kw = [\text{H}^+] [\text{OH}^-]$$

$$K_w = (1 \times 10^{-7}) \times (1 \times 10^{-7}) \\ K_w = 1 \times 10^{-14} \quad \dots (14)$$

ताप में वृद्धि से  $K_w$  का मान बढ़ता है। (वियोजन बढ़ने के कारण)।

विभिन्न तापों पर का  $K_w$  मान –

**सारणी : 4.4**

तापक्रम K में	$K_w$ का मान
273	$0.11 \times 10^{-14}$
283	$0.31 \times 10^{-14}$
298	$1.00 \times 10^{-14}$

शुद्ध जल तथा उदासीन विलयन में  $H^+$  व  $OH^-$  की सान्द्रता समान होती है। किन्तु इनमें प्रबल अम्ल या प्रबल क्षारक मिलाने पर  $H^+$  आयनों व  $OH^-$  आयनों की सान्द्रता तो परिवर्तित हो जाती है किन्तु निश्चय ताप पर जल के आयनिक गुणनफल का मान सदैव स्थिर रहता है।

298 K पर शुद्ध जल में अम्ल मिलाने पर  $H^+$  आयन सान्द्रता के मान में  $1 \times 10^{-7}$  से वृद्धि होती है तो किन  $K_w$  का मान  $1 \times 10^{-14}$  स्थिर रहता है। अतः  $OH^-$  आयन सान्द्रता के मान में  $1 \times 10^{-7}$  से कमी होगी।  $[H^+] > [OH^-]$  होने के कारण विलयन अम्लीय होगा।

**उदाहरण :** 298 K पर शुद्ध जल में NaOH मिलाने पर  $OH^-$  आयन सान्द्रता  $1 \times 10^{-2} M$  हो जाती है तो विलयन में  $H^+$  आयन सान्द्रता परिवर्तित कीजिए ( $K_w = 1 \times 10^{-14}$ )

**हल :**  $K_w = [H^+] [OH^-]$

$$\therefore [H^+] = \frac{K_w}{[OH^-]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{1 \times 10^{-2}}$$

$$\text{अतः } [H^+] = 1 \times 10^{-12} M$$

**नोट –** (1) शुद्ध जल का घनत्व 1000 g/L होता है अर्थात् एक लीटर जल का द्रव्यमान 1000 g होता है तथा जल का मोलर द्रव्यमान 18 होता है। अतः शुद्ध जल की मोलर सान्द्रता (मोलरता) निम्नलिखित प्रकार से ज्ञात करते हैं।

एक लीटर जल का द्रव्यमान

$$\text{जल की मोलर सान्द्रता } [H_2O] = \frac{\text{जल का मोलर द्रव्यमान}}{1000/18} = 55.5 (\text{mol L}^{-1})$$

(2) अवियोजित व वियोजित जल के अणुओं का अनुपात –

$$= \frac{\text{एक लीटर जल में } H_2O \text{ अणुओं की संख्या}}{\text{एक लीटर जल में } H^+ \text{ आयनों की संख्या}} \\ = \frac{[H_2O] \times 6.022 \times 10^{23}}{[H^+] \times 6.022 \times 10^{23}}$$

$$= \frac{55.5 \times 6.022 \times 10^{23}}{10^{-7} \times 6.022 \times 10^{23}} = \frac{55.5}{10^{-7}} = 55.5 \times 10^7$$

अर्थात् 55 करोड़ 50 लाख जल के अणुओं में एक अणु वियोजित होता है।

#### 4.2.6 पी.एच. अवधारणा (pH Concept) –

किसी विलयन की प्रकृति  $[H^+]$  या  $[OH^-]$  के आधार पर व्यक्त करते हैं।

(i)  $[H^+] > [OH^-]$  तो विलयन अम्लीय होगा।

(ii)  $[H^+] < [OH^-]$  तो विलयन क्षारकीय होगा।

(iii)  $[H^+] = [OH^-]$  तो विलयन उदासीन होगा।

किसी विलयन की अम्लीयता या क्षारकीयता को केवल  $H^+$  आयनों की सान्द्रता के रूप में प्रकट करना अधिक सुगम है।

प्रायः विलयनों में  $H^+$  आयन सान्द्रता का मान कम होता है, जिसे 10 के ऊपर ऋणात्मक घात लगाकर प्रदर्शित किया जाता है, जो सुविधाजनक नहीं होता। इसे व्यक्त करने के लिए सन् 1909 में डेनिस वैज्ञानिक सोरेन्सन ने एक नई सुविधाजनक प्रणाली प्रस्तुत की जिसे pH कहा गया। इस अवधारणा के अनुसार विलयन की  $H^+$  आयन सान्द्रता को pH से प्रदर्शित करते हैं। जहाँ p से तात्पर्य phorenz (या power) तथा H से तात्पर्य  $H^+$  आयन सान्द्रता। अतः ‘किसी विलयन में उपस्थित  $H^+$  आयनों की सान्द्रता (mol/L) के ऋणात्मक लघुगणक (logarithm) को pH कहते हैं।’

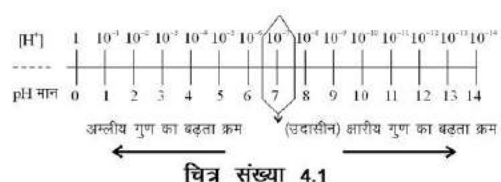
$$pH = -\log [H^+] \quad \dots (15)$$

$$\text{या } pH = \log \frac{1}{[H^+]} \quad \dots (16)$$

$$\text{या } [H^+] = 10^{-pH} \quad \dots (17)$$

pH को निम्नलिखित प्रकार भी परिभाषित किया जा सकता है— “किसी विलयन में उपस्थित  $H^+$  आयन सान्द्रता (mol/L) के व्युक्तम के लघुगणक (logarithm) को pH कहते हैं।” अथवा किसी विलयन की  $H^+$  आयन सान्द्रता (mol/L) को व्यक्त करने के लिए 10 के ऊपर लगायी गयी ऋणात्मक घात का संख्यात्मक मान pH कहलाता है।

298 K ताप पर जलीय विलयन में  $H^+$  आयन सान्द्रता  $10^0 (1 M)$  से  $10^{-14} M$  तक परिवर्तित हो सकती है। अतः pH पैमाना (pH scale) पर 0 से 14 के मध्य परिवर्तन होता है।



चित्र संख्या 4.1

$[H^+]$  में 10 गुणा वृद्धि होने पर pH के मान में एक इकाई की कमी होती है।

298 K ताप पर  $pH = 7$  होने पर विलयन उदासीन होगा,  $pH < 7$  होने पर अम्लीय तथा  $pH > 7$  होने पर क्षारकीय होगा।

उदाहरणरचना : (1) **अम्लीय विलयन** – अम्लों के जलीय विलयन, प्रबल अम्ल, दुर्बल क्षारक के लवणों के जलीय विलयन ( $(NH_4Cl, AlCl_3, CuSO_4, NH_4NO_3, (NH_4)_2SO_4$  तथा वर्षा का जल)

(2) **क्षारकीय विलयन** – क्षारकों के जलीय विलयन, दुर्बल अम्ल, प्रबल क्षारक के लवणों के जलीय विलयन ( $CH_3COONa, K_2CO_3, Na_2CO_3$ , तथा वर्षा विलयन)

(3) **उदासीन विलयन** – आसुत जल, ( $K_a = K_b$ ) तथा प्रबल अम्ल, प्रबल क्षारक के लवणों के जलीय विलयन।

**नोट :** pH के समान ही pOH को भी व्यक्त कर सकते हैं।

$$pOH = -\log [OH^-] \text{ या } pOH = \log \frac{1}{[OH^-]} \\ \text{या } [OH^-] = 10^{-pOH}$$

**pH व pOH में सम्बन्ध :** हम जानते हैं कि  $K_w = [H^+][OH^-] = 1 \times 10^{-14}$  (298 K पर), लघुगणक (log) लेने पर –

$$\log K_w = \log [H^+] + \log [OH^-] = -14 \log 10 \\ \text{अथवा} \quad -\log K_w = -\log [H^+] - \log [OH^-] = 14 \\ (\because \log 10 = 1) \\ \text{अथवा} \quad pK_w = pH + pOH = 14$$

**pH का मान ज्ञात करने के सम्बन्ध में मुख्य बिन्दु :**

1. प्रबल अम्ल व प्रबल क्षारक का विलयन में पूर्ण वियोजन होता है, अतः

(अ) प्रबल अम्ल के लिए  $[H^+] = \text{अम्ल की नौर्मलता}$   
प्रबल क्षारक के लिए  $[OH^-] = \text{क्षारक की नौर्मलता}$

जैसे –  $\frac{N}{100} HCl$  या  $\frac{N}{100} H_2SO_4$  में,  $[H^+] = \frac{1}{100} = 10^{-2} N$  होगी।

अतः  $pH = -\log [H^+] = -\log [10^{-2}] = 2$

इसी प्रकार  $\frac{N}{100} NaOH$  में  $[OH^-] = \frac{1}{100} = 10^{-2} N$  होगी।

अतः  $pOH = -\log [OH^-] = -\log [10^{-2}] = 2$

$\therefore pH + pOH = 14$

$\therefore pH = 14 - pOH = 14 - 2 = 12$

(ब) जब प्रबल अम्ल या प्रबल क्षारक की सान्द्रता मोलरता में दी गयी हो तो –

प्रबल अम्ल की  $[H^+] = \text{अम्ल की मोलरता} \times \text{क्षारकता}$   
प्रबल क्षारक की  $[OH^-] = \text{क्षारक की मोलरता} \times \text{अम्लता}$

जैसे : 0.005 M  $H_2SO_4$  के लिए

$$[H^+] = 0.005 \times 2 = 10^{-2} [\because H_2SO_4 \text{ की क्षारकता} = 2]$$

$$\therefore pH = -\log [H^+] = -\log [10^{-2}] = 2$$

2. दुर्बल अम्ल व दुर्बल क्षारक का वियोजन पूर्ण नहीं होता अतः

$$\text{दुर्बल अम्ल की } [H^+] = C\alpha$$

$$\text{या } [H^+] = \sqrt{K_a \cdot C}$$

$$\text{दुर्बल क्षारक की } [OH^-] = C\alpha$$

$$\text{या } [OH^-] = \sqrt{K_b \cdot C}$$

$C \rightarrow$  अम्ल की सान्द्रता

$\alpha \rightarrow$  अम्ल के वियोजन की मात्रा

$K_a \rightarrow$  अम्ल का वियोजन स्थिरांक

$C \rightarrow$  क्षारक की सान्द्रता

$\alpha \rightarrow$  क्षारक के वियोजन की मात्रा

$K_b \rightarrow$  क्षारक का वियोजन स्थिरांक

जैसे : 0.002 M  $CH_3COOH$  का 10% वियोजन होता है तो इसके विलयन की pH होगी।

$$[H^+] = C\alpha = 0.002 \times \frac{10}{100} = 2 \times 10^{-4}$$

अतः  $pH = -\log [H^+] = -\log [2 \times 10^{-4}]$

$$\text{या } pH = -[-4 + 0.3010] (\log 2 = 0.3010)$$

$$pH = 4 - 0.3010 = 3.699$$

3. दूध की pH का मान 6.8 है, इसके  $[H^+]$  परिकलित कीजिए।

$$pH = -\log [H^+]$$

$$\text{या } \log [H^+] = -pH = -6.8$$

$$\text{या } [H^+] = \text{antilog } [-6.80]$$

$$= \text{antilog } [-6+0.80+1-1]$$

$$\text{या } [H^+] = \text{antilog } [-7+0.20]$$

$$\text{या } [H^+] = 1.58 \times 10^{-7}$$

**4.2.7 बफर विलयन (Buffer Solution) –** सामान्यतया

किसी भी विलयन में थोड़ी मात्रा में प्रबल अम्ल या प्रबल क्षारक मिलाने पर विलयन की pH में ( $H^+$  आयन सान्द्रता में) परिवर्तन हो जाता है। किन्तु बहुत सारी जैविक एवं रासायनिक अभिक्रियाओं में pH नियन्त्रण महत्वपूर्ण होता है। अतः ऐसे विलयन जिनमें थोड़ी मात्रा में प्रबल अम्ल या प्रबल क्षारक मिलाने पर pH मान अपरिवर्तित रहता है, बफर विलयन (उभय प्रतिरोधी विलयन) कहलाते हैं। अतः वे विलयन जिनमें थोड़ी मात्रा में प्रबल अम्ल या प्रबल क्षारक मिलाने पर या तनु करने पर pH में कोई परिवर्तन नहीं होता, ऐसे आरक्षित pH वाले विलयन बफर विलयन (उभय प्रतिरोधी विलयन) कहलाते हैं।

### बफर विलयन के प्रकार (Types of Buffer Solution):

ये दो प्रकार के होते हैं –

1. सरल बफर विलयन

2. मिश्रित बफर विलयन

#### 1. सरल बफर विलयन (Simple Buffer Solution) –

दुर्बल अम्ल व दुर्बल क्षारक के लवण के विलयन। उदाहरण –  $\text{NH}_4\text{CN}$ ,  $(\text{NH}_4)_2\text{CO}_3$ ,  $\text{CH}_3\text{COONH}_4$

#### 2. मिश्रित बफर विलयन (Mixed Buffer Solution) –

ये दो प्रकार के होते हैं –

##### (अ) अम्लीय बफर विलयन (Acidic Buffer Solution) :

दुर्बल अम्ल + दुर्बल अम्ल व प्रबल क्षारक से बने लवण के विलयन, अम्लीय बफर विलयन कहलाते हैं। उदाहरण – (i)  $\text{CH}_3\text{COOH} + \text{CH}_3\text{COONa}$  (ii)  $\text{HCl} + \text{KCN}$  (iii)  $\text{H}_2\text{CO}_3 + \text{NaHCO}_3$  (iv) बोरिक अम्ल ( $\text{H}_3\text{BO}_3$ ) + बोरेक्स ( $\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$ ) आदि।

##### (ब) क्षारकीय बफर विलयन (Basic Buffer Solution) :

दुर्बल क्षार + दुर्बल क्षारक व प्रबल अम्ल से बने लवणों के विलयन, क्षारकीय बफर विलयन कहलाते हैं। उदाहरण – (i)

$\text{NH}_4\text{OH} + \text{NH}_4\text{Cl}$  (ii)  $\text{NH}_4\text{OH} + \text{NH}_4\text{NO}_3$

**बफर क्रिया (Buffer Action) :** बफर विलयन की क्रिया जो विलयन में कुछ मात्रा में प्रबल अम्ल या प्रबल क्षारक मिलाने पर भी pH मान को परिवर्तित नहीं होने देती, बफर क्रिया कहलाती है।

**सरल बफर विलयन की बफर क्रिया –** अमोनियम एसीटेट विलयन की बफर क्रिया निम्नानुसार होती है।

जलीय विलयन में  $\text{CH}_3\text{COONH}_4$  का पूर्ण वियोजन होता है।



इनमें HCl (प्रबल अम्ल) मिलाने पर – अम्ल से प्राप्त  $\text{H}^+$  आयन विलयन में उपस्थित  $\text{CH}_3\text{COO}^-$  से संयोग कर दुर्बल अम्ल  $\text{CH}_3\text{COOH}$  बनाते हैं जिसका वियोजन नगण्य होने से pH में कोई परिवर्तन नहीं होता।



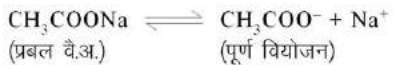
इसी प्रकार प्रबल क्षारक (NaOH) मिलाने पर – क्षारक से प्राप्त  $\text{OH}^-$  विलयन में उपस्थित  $\text{NH}_4^+$  से संयोग कर दुर्बल क्षारक

$\text{NH}_4\text{OH}$  बनाते हैं जिसका वियोजन नगण्य होने से pH में कोई परिवर्तन नहीं होता।



**अम्लीय बफर की बफर क्रिया –** इसकी बफर क्रिया को

$\text{CH}_3\text{COOH} + \text{CH}_3\text{COONa}$  के विलयन के उदाहरण द्वारा स्पष्ट कर सकते हैं। इस विलयन में



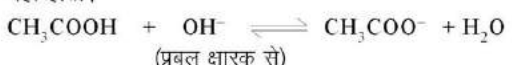
(दुर्बल वैद्युत अपघट्य) (समआयन) (अल्प वियोजन)

इस विलयन में प्रबल अम्ल (HCl) की कुछ मात्रा मिलाने पर अम्ल से प्राप्त  $\text{H}^+$  आयन विलयन के  $\text{CH}_3\text{COO}^-$  से संयुक्त होकर दुर्बल अम्ल  $\text{CH}_3\text{COOH}$  बनाते हैं, समआयनिक प्रभाव के कारण जिसका आयनन लगभग निरुद्ध रहता है इसलिए pH परिवर्तन नहीं होता।

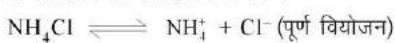


(बफर विलयन से) (प्रबल अम्ल से)

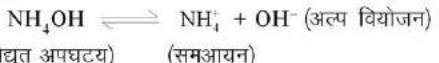
इसी प्रकार विलयन में प्रबल क्षारक (NaOH) मिलाने पर (कुछ मात्रा में) – क्षारक से प्राप्त  $\text{OH}^-$  आयन विलयन में उपस्थित  $\text{CH}_3\text{COOH}$  द्वारा उदासीन हो जाते हैं जिससे pH परिवर्तन नहीं होता।



**क्षारकीय बफर की बफर क्रिया –** इन विलयनों की बफर क्रिया की व्याख्या करने के लिए  $(\text{NH}_4\text{OH} + \text{NH}_4\text{Cl})$  के विलयन पर विचार करते हैं। इस विलयन में –



(प्रबल वैद्युत अपघट्य)

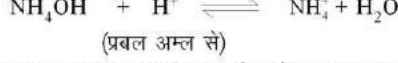


(दुर्बल वैद्युत अपघट्य) (समआयन)

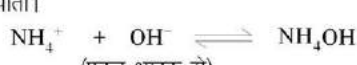
इस विलयन में प्रबल अम्ल (HCl) मिलाने पर: अम्ल से प्राप्त

$\text{H}^+$  आयन विलयन में उपस्थित  $\text{NH}_4\text{OH}$  से उदासीन हो जाते

हैं अतः pH में परिवर्तन नहीं हो पाता।



इसी प्रकार प्रबल क्षारक (NaOH) मिलाने पर: क्षारक से प्राप्त  $\text{OH}^-$  आयन विलयन में उपस्थित  $\text{NH}_4^+$  से संयुक्त होकर दुर्बल क्षारक  $\text{NH}_4\text{OH}$  बना लेते हैं सम आयन प्रभाव के कारण  $\text{NH}_4\text{OH}$  का आयनन निरुद्ध रहता है। अतः pH में कोई परिवर्तन नहीं हो पाता।

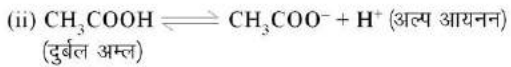


### बफर विलयन की pH –

**(A) अम्लीय बफर की pH :** अम्लीय बफर  $\text{CH}_3\text{COOH}$  व  $\text{CH}_3\text{COONa}$  के विलयन में –

(i)  $\text{CH}_3\text{COONa} \rightleftharpoons \text{CH}_3\text{COO}^- + \text{Na}^+$  (पूर्ण वियोजन)

(लवण)



दुर्बल अम्ल के सामग्री से  $K_a = \frac{[\text{CH}_3\text{COO}^-][\text{H}^+]}{[\text{CH}_3\text{COOH}]}$

या  $[\text{H}^+] = K_a \times \frac{[\text{CH}_3\text{COOH}]}{[\text{CH}_3\text{COO}^-]}$

$[\text{CH}_3\text{COO}^-] = [\text{लवण}]$

$[\text{CH}_3\text{COOH}] = [\text{अम्ल}]$

क्योंकि लवण पूर्णरूप से आयनित होता है अतः  $\text{CH}_3\text{COO}^-$  आयन मुख्य रूप से  $\text{CH}_3\text{COONa}$  से प्राप्त होते हैं।

अतः  $[\text{H}^+] = K_a \times \frac{[\text{अम्ल}]}{[\text{लवण}]} \quad \dots (18)$

दोनों ओर का log लेने पर –

$$\log[\text{H}^+] = \log K_a + \log \frac{[\text{अम्ल}]}{[\text{लवण}]}$$

या  $-\log[\text{H}^+] = -\log K_a + \log \frac{[\text{लवण}]}{[\text{अम्ल}]}$

या  $\text{pH} = pK_a + \log \frac{[\text{लवण}]}{[\text{अम्ल}]} \quad \dots (19)$

यही समीकरण (19) अम्लीय बफर विलयन का हैण्डरसन समीकरण है।

**(B) क्षारकीय बफर की pH :** क्षारीय बफर विलयन के pOH मान हेतु हैण्डरसन समीकरण निम्न होगा –

$$\text{pOH} = pK_b + \log \frac{[\text{लवण}]}{[\text{क्षार}]} \quad \dots (20)$$

**बफर विलयन की pH परास :** किसी बफर विलयन का वह pH अन्तराल जिसके मध्य बफर विलयन प्रभावी होते हैं, बफर विलयन की pH परास कहलाती है। अम्लीय बफर विलयन की pH परास  $pK_a - 1$  से  $pK_a + 1$  तक होती है तथा क्षारकीय बफर विलयन की pH परास  $14 - pK_a - 1$  से  $14 - pK_a + 1$  होती है। जैसे  $\text{CH}_3\text{COOH}$  के लिए  $pK_a = 4.75$  होता है अतः  $\text{CH}_3\text{COOH} + \text{CH}_3\text{COONa}$  विलयन की pH परास 3.75 से 5.75 तक होगी।

**बफर विलयन का गहन्त :** इन विलयनों का उपयोग विभिन्न क्षेत्रों में होता है।

**1. कृषि में –** फसल की पैदावार मृदा के pH पर निर्भर करती है। कार्बोनेट, वाइकार्बोनेट, फॉर्स्फेट लवणों का मिश्रण व कार्बोनिक अम्ल मृदा का pH मान नियन्त्रण में रखते हैं।

**2. उद्योगों में –** ऐल्कोहॉल का किण्वन द्वारा निर्माण में pH का मान 5.0 से 6.8 के मध्य रिटर्न, बफर विलयनों के द्वारा किया जाता है।

**3. विश्लेषणात्मक रसायन में –** (i) तृतीय व पंचम वर्ग के क्षारीय मूलकों के अवक्षेपण में  $\text{NH}_4\text{OH} + \text{NH}_4\text{Cl}$  के बफर विलयन का उपयोग किया जाता है।

**4. जैविक तन्त्रों में –** रुधिर की pH परास 7.36 से 7.42 होती है यह शरीर में उपरिथित  $\text{HCO}_3^- + \text{H}_2\text{CO}_3$  की बफर क्रिया द्वारा नियन्त्रित होती है।

#### 4.2.8 अम्ल-क्षारक अनुमापन (Acid-Base Titration)–

ऐसे अनुमापन जिनमें अम्ल एवं क्षारक प्रयुक्त होते हैं, जिनके मध्य उदासीनीकरण अभिक्रिया होती है, अम्ल क्षारक अनुमापन कहलाते हैं। किसी क्षारक द्वारा अम्ल के पूर्ण उदासीनीकरण की स्थिति में अम्ल के रासायनिक तुल्यांक, क्षारक के रासायनिक तुल्यांक के बराबर होते हैं। अनुमापन की यह स्थिति जिस विन्दु पर प्राप्त होती है उसे सैद्धान्तिक अन्तिम विन्दु (End Point) कहते हैं। अन्तिम विन्दु पर भाग लेने वाले अम्ल व क्षारक का लवण प्राप्त होता है।

अम्ल-क्षारक अनुमापन में अन्तिम विन्दु के निर्धारण हेतु प्रयुक्त होने वाले पदार्थ अम्ल-क्षारक सूचक या हाइड्रोजन आयन सूचक या उदासीनीकरण सूचक कहलाते हैं। विलयन की pH ( $\text{H}^+$  आयन सान्दर्भ) के मान में उचित परिवर्तन के साथ रंग परिवर्तन करते हैं। अर्थात् विलयन की pH के अनुसार ही इनके अलग-अलग रंग होते हैं। इनका अम्लीय माध्यम में एक रंग तथा क्षारकीय माध्यम में दूसरा रंग होता है।

किसी अम्ल-क्षारक सूचक के रंग में परिवर्तन एक निश्चित pH पर नहीं होता है अपितु एक pH अन्तराल में होता है। यही pH अन्तराल जिसमें सूचक अपना रंग परिवर्तन करता है, सूचक का उपयुक्त pH परास या संवेदिता परास कहलाता है। प्रत्येक सूचक का एक निश्चित pH परास होता है।

कुछ प्रमुख अम्ल-क्षारक सूचकों के pH परास व रंग

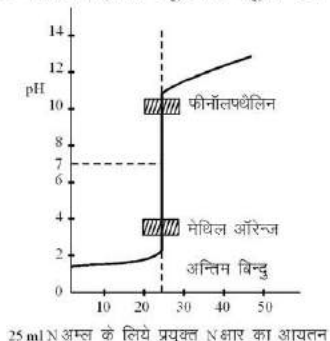
**सारणी : 4.5**

क्र. सं.	सूचक	pH परास	pH परास से कम pH से अधिक pH
		वाले	वाले
		विलयन	विलयन
		में रंग	में रंग
1.	मैथिल ऑरेन्ज	3.1–4.5	लाल
2.	मैथिल रेड	4.2–6.3	लाल
3.	लिटमस	5.0–8.0	लाल
4.	ब्रोमोथाइमॉल ब्लू	6.0–7.6	पीला
5.	फीनॉल रेड	6.4–8.2	पीला
6.	फीनॉलफ्लौलिन	8.3–10	रंगहीन

**अनुमापन में उचित सूचक का चुनाव :** अम्ल-क्षारक अनुमापन

में अन्तिम बिन्दु पर pH में तीक्ष्ण परिवर्तन होता है, इसे अनुमापन की pH परास कहते हैं। भिन्न-भिन्न अम्लों व क्षारकों के अनुमापनों में अनुमापन की pH परास भिन्न-भिन्न होती है। अतः किसी अम्ल-क्षारक अनुमापन पर उचित सूचक का चुनाव सूचक की pH परास व अनुमापन की pH परिवर्तन परास पर निर्भर करता है। जिस सूचक की pH परास, अनुमापन की pH परिवर्तन परास के अन्तर्गत आती है, वह सूचक उस अनुमापन के लिए उचित सूचक होगा अन्यथा नहीं। अम्ल-क्षारक अनुमापन निम्नलिखित प्रकार के होते हैं—

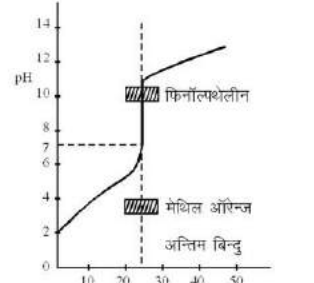
**1. प्रबल अम्ल तथा प्रबल क्षारक के मध्य अनुमापन (Titration between strong acid and strong base)—** इस प्रकार के अनुमापनों में प्रबल क्षारक को व्यूरेट में तथा प्रबल अम्ल को कोनीकल पलारक में लेते हैं। प्रबल अम्ल का pH कम (1–2) होता है। अम्ल में क्षारक मिलाने पर प्रारम्भ में pH में धीरे-धीरे वृद्धि होती है। अन्तिम बिन्दु पर विलयन के pH मान में तीक्ष्णता से 3 से 10 तक वृद्धि होती है। इसे मिलाये गये प्रबल क्षारक के आयतन व pH में परिवर्तन के मध्य आलेख से प्राप्त वक्र (अनुमापन वक्र) को चित्र (4.2) से प्रदर्शित किया गया है। इस अनुमापन की अन्तिम बिन्दु पर pH परास 3 से 10 के अन्तर्गत आने वाले सभी सूचकों में से किसी भी उपयुक्त सूचक का चयन कर सकते हैं जैसे— फीनॉलपथैलिन, मेथिल ऑरेन्ज, मेथिल रेड व ब्रामोथाइमीन व्हील ब्लू उचित सूचक हैं।



चित्र संख्या : 4.2

इस प्रकार के अनुमापन के उदाहरण : HCl-NaOH,  $\text{H}_2\text{SO}_4$ -NaOH आदि।

**2. दुर्बल अम्ल तथा प्रबल क्षारक के मध्य अनुमापन (Titration between weak acid and strong base)—** दुर्बल अम्ल का pH लगभग 2–3 होता है। प्रबल क्षारक मिलाने पर अन्तिम बिन्दु पर विलयन की pH में तीक्ष्णता से 6.5 से 10 तक वृद्धि होती है। pH परिवर्तन की इस pH परास में फीनॉलपथैलिन आता है, किन्तु मेथिल ऑरेन्ज नहीं आता।

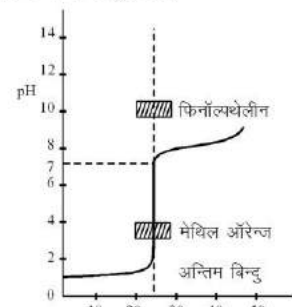


25 ml N अम्ल के लिये प्रयुक्त N क्षार का आयतन

चित्र संख्या : 4.3

अतः इस अनुमापन के लिए फीनॉलपथैलिन उचित सूचक है (चित्र 4.3) उदाहरण :  $\text{CH}_3\text{COOH}$  व NaOH के मध्य अनुमापन।

**3. प्रबल अम्ल तथा दुर्बल क्षारक के मध्य अनुमापन (Titration between strong acid and weak base)—** प्रबल अम्ल का pH लगभग 1–2 होता है। इसमें दुर्बल क्षारक मिलाने पर प्रारम्भ में pH में धीरे-धीरे वृद्धि लगभग 3 से 7 तक होती है। अनुमापन की इस pH परास के अन्तर्गत मेथिल ऑरेन्ज तो आता है किन्तु फीनॉलपथैलिन नहीं, अतः इस अनुमापन के लिए उचित सूचक मेथिल ऑरेन्ज है (चित्र 4.4)। उदाहरण : HCl व  $\text{NH}_4\text{OH}$  के मध्य अनुमापन।

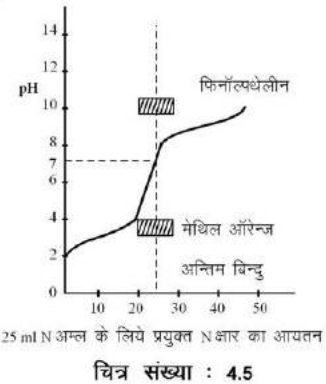


25 ml N अम्ल के लिये प्रयुक्त N क्षार का आयतन

चित्र संख्या : 4.4

**4. दुर्बल अम्ल तथा दुर्बल क्षारक के मध्य अनुमापन (Titration between weak acid and weak base)—** किसी दुर्बल अम्ल का pH लगभग 2–3 होता है। इसके विलयन में दुर्बल क्षारक मिलाने पर विलयन के pH मान में धीरे-धीरे वृद्धि होती है। अन्तिम बिन्दु पर pH मान में तीक्ष्ण परिवर्तन नहीं होता। pH में बहुत कम परिवर्तन लगभग 6.5 से 7.5 के मध्य होता है। अन्तिम बिन्दु पर pH मान में बहुत कम परिवर्तन होने के कारण

अनुमापनों के लिए कोई उचित सूचक नहीं है। मैथिल ऑरेन्ज व फीनॉलपथेलीन दोनों सूचक अनुमापन की pH परास से बाहर हैं। किन्तु फीनॉल रेड जैसे सूचक का उपयोग किया जा सकता है (चित्र 4.5)। उदाहरण :  $\text{CH}_3\text{COOH}$  व  $\text{NH}_4\text{OH}$  के मध्य अनुमापन।

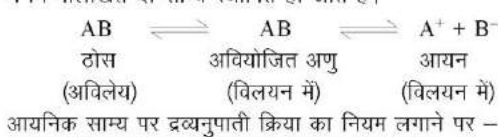


**4.2.9 विलेयता गुणनफल और उसके उपयोग –** विलेयता गुणनफल की जानकारी से पूर्व विलेयता की जानकारी आवश्यक है।

**विलेयता (Solubility) :** निश्चित ताप पर किसी पदार्थ के संतृप्त विलयन के एक लीटर आयतन में घुले हुए मोलों की संख्या को उस पदार्थ की विलेयता कहते हैं। इसे "s" हारा प्रदर्शित करते हैं। अतः

$$\text{विलेयता (s)} = \frac{\text{विलेय के मोलों की संख्या}}{\text{विलयन का आयतन (लीटर में)}}$$

**विलेयता गुणनफल (Solubility Product) " $K_{sp}$ " :** किसी अल्प विलेय वैद्युत अपघट्य  $AB$  (जैसे  $\text{AgCl}$ ,  $\text{BaSO}_4$  आदि) को जल में धोलने पर उसकी बहुत कम मात्रा घुलती है। ठोस वैद्युत अपघट्य की कुछ मात्रा भी उसके संतृप्त विलयन में विद्यमान रहती है। इस प्रकार वैद्युत अपघट्य के संतृप्त विलयन में निम्नलिखित दो सम्य स्थापित हो जाते हैं।



$$K = \frac{[\text{A}^+][\text{B}^-]}{[\text{AB}]}$$

चूंकि स्थिर ताप पर संतृप्त विलयन में अवियोजित वैद्युत अपघट्य

$AB$  की सान्द्रता स्थिर रहती है।

$$\text{अतः } [\text{AB}] = K' = \text{स्थिरांक}$$

$$\text{इसलिए } K[\text{AB}] = [\text{A}^+][\text{B}^-]$$

$$\text{या } K K' = [\text{A}^+][\text{B}^-]$$

$$\text{या } K_{sp} = [\text{A}^+][\text{B}^-]$$

यहां  $K_{sp}$  एक नया स्थिरांक है इसे विलेयता गुणनफल कहते हैं।

“निश्चित ताप पर किसी वैद्युत अपघट्य के संतृप्त विलयन में उपस्थित आयनों की सान्द्रताओं का गुणनफल उस वैद्युत अपघट्य का विलेयता गुणनफल कहलाता है।”

**नोट :** निश्चित ताप पर किसी वैद्युत अपघट्य के " $K_{sp}$ " का मान स्थिर रहता है।

विलेयता गुणनफल के व्यंजक से निम्नलिखित निष्कर्ष प्राप्त कर सकते हैं –

(i) यदि वैद्युत अपघट्य के लिए आयनिक गुणनफल (Ionic product), विलेयता गुणनफल के बराबर होता है तो विलयन संतृप्त होगा। इसमें वैद्युत अपघट्य की और अधिक मात्रा नहीं घोली जा सकती।

$$[\text{A}^+][\text{B}^-] = K_{sp}$$

(ii) यदि वैद्युत अपघट्य के लिए आयनिक गुणनफल (Ionic product), विलेयता गुणनफल से कम होता है तो विलयन असंतृप्त होगा। इसमें वैद्युत अपघट्य की और अधिक मात्रा घोली जा सकती है।

$$[\text{A}^+][\text{B}^-] < K_{sp} \dots \text{असंतृप्त विलयन}$$

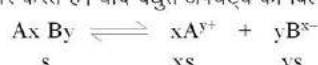
(iii) यदि वैद्युत अपघट्य के लिए आयनिक गुणनफल (Ionic product), विलेयता गुणनफल से अधिक हो जाता है। तो विलयन अतिसंतृप्त होगा। यही स्थिति विलयन से वैद्युत अपघट्य के अवक्षेपण का आधार है।

$$[\text{A}^+][\text{B}^-] > K_{sp} \dots \text{अतिसंतृप्त विलयन}$$

(अवक्षेपण की स्थिति)

**कारण –** आयनिक गुणनफल के मान को विलेयता गुणनफल के बराबर रखने के लिए ठोस वैद्युत अपघट्य विलयन से बाहर आयेगा।

**विलेयता तथा विलेयता गुणनफल में सम्बन्ध (Relation between solubility and solubility product) –** विलेयता तथा विलेयता गुणनफल के मध्य सम्बन्ध स्थापित करने के लिए एक सामान्य वैद्युत अपघट्य  $\text{AxBy}$  के संतृप्त विलयन पर विचार करते हैं। यदि वैद्युत अपघट्य की विलेयता  $s$  हो तो –



$$\text{अतः } K_{sp} = [\text{A}^{y+}]^x [\text{B}^{x-}]^y \dots (21)$$

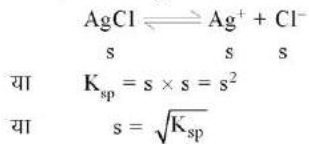
या  $K_{sp} = [xs]^x [ys]^y$   
या  $K_{sp} = x^x y^y s^{(x+y)}$  ... (22)

या  $s = \left( \frac{K_{sp}}{x^x y^y} \right)^{\frac{1}{x+y}}$  ... (23)

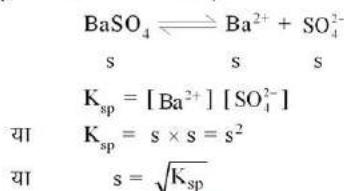
यहाँ,  $x \rightarrow$  एक अणु के वियोजन से प्राप्त धनायनों की संख्या  
 $y \rightarrow$  एक अणु के वियोजन से प्राप्त ऋणायनों की संख्या  
विलेयता व विलेयता गुणनफल का सम्बन्ध संतुत विलयन में अभिक्रिया की समीकरणमिति पर निर्भर करता है। विभिन्न प्रकार के वैद्युत अपघट्यों के लिए  $K_{sp}$  व  $s$  में सम्बन्ध निम्नानुसार है –

(अ) 1:1 प्रकार के वैद्युत अपघट्य – जिनके वियोजन से एक धनायन व एक ऋणायन प्राप्त हो। जैसे  $\text{AgCl}$ ,  $\text{AgBr}$ ,  $\text{AgI}$ ,  $\text{BaSO}_4$  आदि।

$\text{AgCl}$  के लिए : माना  $\text{AgCl}$  की विलेयता  $s \text{ mol/L}$  है।

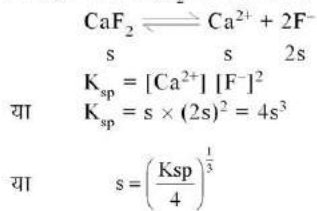


$\text{BaSO}_4$  के लिए : माना  $\text{BaSO}_4$  की विलेयता  $s \text{ mol/L}$  है।

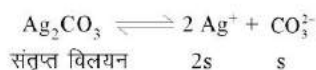


(ब) 1 : 2 व 2 : 1 प्रकार के वैद्युत अपघट्य – जिनके वियोजन से एक धनायन व दो ऋणायन प्राप्त हो 1 : 2 प्रकार के वैद्युत अपघट्य व जिनके वियोजन से दो धनायन व एक ऋणायन प्राप्त हो, 2 : 1 प्रकार के वैद्युत अपघट्य कहलाते हैं – जैसे  $\text{PbCl}_2$ ,  $\text{CaF}_2$  व  $\text{Ag}_2\text{CO}_3$ .

$\text{CaF}_2$  के लिए : माना  $\text{CaF}_2$  की विलेयता  $s \text{ mol/L}$  है।



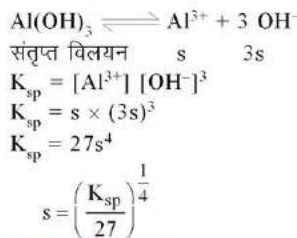
$\text{Ag}_2\text{CO}_3$  के लिए : माना  $\text{Ag}_2\text{CO}_3$  की विलेयता  $s \text{ mol/L}$  है।



या  $K_{sp} = [\text{Ag}^+]^2 [\text{CO}_3^{2-}]$   
या  $K_{sp} = (2s)^2 \times s = 4s^3$   
या  $s = \left( \frac{K_{sp}}{4} \right)^{\frac{1}{3}}$

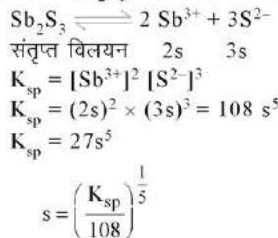
(स) 1 : 3 प्रकार के वैद्युत अपघट्य – जिनके वियोजन से एक धनायन व तीन ऋणायन प्राप्त हो, जैसे –  $\text{Al(OH)}_3$ ,  $\text{Cr(OH)}_3$  आदि।

$\text{Al(OH)}_3$  के लिए : माना  $\text{Al(OH)}_3$  की विलेयता  $s \text{ mol/L}$  है।



(द) 2 : 3 प्रकार के वैद्युत अपघट्य – जिनके वियोजन से दो धनायन व तीन ऋणायन प्राप्त हो, जैसे –  $\text{Sb}_2\text{S}_3$

$\text{Sb}_2\text{S}_3$  के लिए : माना  $\text{Sb}_2\text{S}_3$  की विलेयता  $s \text{ mol/L}$  है।



उदाहरण 5 :  $25^\circ\text{C}$  पर  $\text{AgI}$  की विलेयता  $0.901 \times 10^{-8} \text{ mol/L}$  है।  $\text{AgI}$  का विलेयता गुणनफल ज्ञात कीजिए।

हल :  $\text{AgI} \rightleftharpoons \text{Ag}^+ + \text{I}^-$   

s	s	s
---	---	---

या  $K_{sp} = [\text{Ag}^+] [\text{I}^-]$   
या  $K_{sp} = s \times s = s^2$   
या  $K_{sp} = (0.901 \times 10^{-8})^2$   

$$(\because s = 0.901 \times 10^{-8} \text{ mol/L}) \text{ है।}$$
  

$$K_{sp} = 8.13 \times 10^{-17}$$

उदाहरण 6 :  $\text{BaSO}_4$  की  $25^\circ\text{C}$  पर विलेयता  $0.00233 \text{ g/L}$  है।  $\text{BaSO}_4$  का विलेयता गुणनफल ज्ञात कीजिए। ( $\text{BaSO}_4$  का मोलर द्रव्यमान = 233)

हल :

$$\text{BaSO}_4 \text{ की विलेयता (s)} = \frac{\text{विलेयता (g/L)}}{\text{मोलर द्रव्यमान}}$$

$$(s) = \frac{0.00233}{233} = 1 \times 10^{-5} \text{ mol L}^{-1}$$



$$K_{sp} = [\text{Ba}^{2+}] [\text{SO}_4^{2-}]$$

$$\text{या } K_{sp} = s \times s = s^2$$

$$\text{या } K_{sp} = (1 \times 10^{-5})^2 = 1 \times 10^{-10}$$

उदाहरण 7 : 298 K पर AgBr का विलेयता गुणनफल  $4 \times 10^{-13}$  है। यदि एक विलयन में  $\text{Br}^-$  आयन की सान्द्रता  $4 \times 10^{-10} \text{ mol L}^{-1}$  है, तो  $\text{Ag}^+$  आयन की सान्द्रता क्या होगी?

हल :



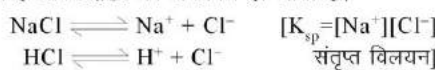
$$K_{sp} = [\text{Ag}^+] [\text{Br}^-]$$

$$\text{या } [\text{Ag}^+] = \frac{K_{sp}}{[\text{Br}^-]}$$

$$= \frac{4 \times 10^{-13}}{4 \times 10^{-7}} = 1 \times 10^{-6} \text{ mol L}^{-1}$$

### विलेयता गुणनफल के उपयोग (Applications of Solubility Product) –

1. नमक के शोधन में – अशुद्ध नमक में  $\text{MgCl}_2$ ,  $\text{CaCl}_2$  आदि की अशुद्धियाँ होती हैं। अशुद्ध नमक का संतुष्ट विलयन बनाकर, विलयन में HCl गैस प्रवाहित की जाती है।  $\text{Cl}^-$  आयनों की सान्द्रता में वृद्धि हो जाने से  $[\text{Na}^+] [\text{Cl}^-] > K_{sp}$  ( $\text{NaCl}$ ) हो जाता है और  $\text{NaCl}$  का अवक्षेपण हो जाता है।



$$[ [\text{Na}^+] [\text{Cl}^-]^2 > K_{sp} (\text{NaCl}) ]$$

(अवक्षेपण की स्थिति)

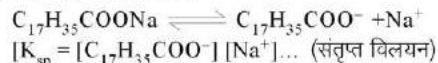
नमक के साथ मिली अन्य अशुद्धियाँ ( $\text{MgCl}_2$ ,  $\text{CaCl}_2$ ) के लिए आयनिक गुणनफल उनके  $K_{sp}$  के मानों से कम रहने के कारण अशुद्धियाँ विलयन में ही रह जाती हैं।

2. सोडियम बाइकार्बोनेट के निर्माण में – सोडियम बाइकार्बोनेट ( $\text{NaHCO}_3$ ) के निर्माण की सॉल्यूशन विधि में अमोनियाकृत ब्राइन (अमोनिया युक्त  $\text{NaCl}$  का जलीय विलयन) में  $\text{CO}_2$  गैस

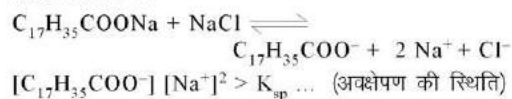
प्रवाहित की जाती है। जिससे  $\text{NaHCO}_3$  का अवक्षेपण हो जाता है। इसका कारण यह है कि इस विलयन में  $\text{Na}^+$ ,  $\text{NH}_4^+$ ,  $\text{Cl}^-$  व  $\text{HCO}_3^-$  आयन उपस्थित होते हैं।  $\text{NaHCO}_3$  के  $K_{sp}$  का मान अन्य पदार्थों ( $\text{NaCl}$ ,  $\text{NH}_4\text{Cl}$ ,  $\text{NH}_4\text{HCO}_3$ ) के  $K_{sp}$  से कम होता है। अतः  $\text{NaHCO}_3$  के लिए आयनिक गुणनफल  $> K_{sp}$  हो जाने से अन्य पदार्थों से पहले अवक्षेपित हो जाता है।

3. साबुन के निर्माण में – साबुन उच्च वसीय अम्लों के सोडियम या पोटेशियम लवण होते हैं, जैसे : सोडियम स्टेरेरेट ( $\text{C}_{17}\text{H}_{35}\text{COONa}$ )

साबुन के औद्योगिक निर्माण में वसा या तेल का क्षारकीय जल अपघटन किया जाता है। इसके लिए वसा या तेल में  $\text{NaOH}$  का जलीय विलयन मिलाया जाता है। जिससे वसीय अम्लों के सोडियम लवणों के जलीय विलयन के रूप में साबुन प्राप्त होता है। इस विलयन में  $\text{NaCl}$  मिलाने पर विलयन में  $\text{Na}^+$  आयनों की सान्द्रता में वृद्धि हो जाती है, जिससे  $\text{Na}^+$  व वसीय अम्ल के ऋणायन की सान्द्रता का गुणनफल  $K_{sp}$  से अधिक हो जाता है, जिसके फलस्वरूप साबुन का अवक्षेपण हो जाता है। यह क्रिया साबुन का लवणन कहलाती है।



$\text{NaCl}$  मिलाने पर :



4. अल्य विलेय वैद्युत अपघट्यों की विलेयता ज्ञात करने में – विलेयता व विलेयता गुणनफल ( $K_{sp}$ ) के मध्य सम्बन्ध के द्वारा स्पष्ट किया जा सकता है।

5. गुणात्मक विश्लेषण में – अकार्बनिक लवणों के विश्लेषण में विलेयता गुणनफल का बहुधा उपयोग किया जाता है।

(अ) धातु धनायनों का समूहवार विभाजन तथा समूहों के क्रम का निर्धारण : धातु धनायनों को उनके समूहवार विश्लेषण के लिए धातु धनायनों को भिन्न-भिन्न समूहों (वर्गी) में रखा गया है। जिसका आधार धातु धनायनों के यौगिकों के विलेयता गुणनफल ( $K_{sp}$ ) के मान हैं। लगभग समान विलेयता गुणनफल ( $K_{sp}$ ) वाले धनायनों को एक साथ एक समूह में रखा गया है। उदाहरणार्थ :  $\text{Hg}^{2+}$ ,  $\text{Pb}^{2+}$ ,  $\text{Cu}^{2+}$ ,  $\text{Bi}^{3+}$ ,  $\text{Cd}^{2+}$ ,  $\text{As}^{3+}$ ,  $\text{Sb}^{3+}$ ,  $\text{Sn}^{2+}$ ,  $\text{Sn}^{4+}$  के सल्फाइडों के  $K_{sp}$  के मान लगभग समान होते हैं इसी कारण इन्हें एक साथ द्वितीय समूह में रखा गया है। चतुर्थ समूह के धनायनों ( $\text{Ni}^{2+}$ ,  $\text{Co}^{2+}$ ,  $\text{Zn}^{2+}$ ,  $\text{Mn}^{2+}$ ) के सल्फाइडों के  $K_{sp}$  के मान लगभग समान होते हैं किन्तु द्वितीय समूह के

धनायनों के सल्फाइडों के  $K_{sp}$  के मानों से उच्च होने के कारण इन्हें पृथक् समूह में रखा गया है। इसी प्रकार तृतीय समूह के धनायनों ( $\text{Fe}^{3+}$ ,  $\text{Al}^{3+}$ ,  $\text{Cr}^{3+}$ ) के हाइड्रॉक्साइडों के तथा पंचम समूह के धनायनों ( $\text{Ba}^{2+}$ ,  $\text{Sr}^{2+}$ ,  $\text{Ca}^{2+}$ ) के कार्बोनेटों के  $K_{sp}$  के मान लगभग समान होते हैं।

धातु धनायनों के समूहों को विलेयता गुणनफल के आधार पर क्रमबद्ध किया गया है। इन्हें विलेयता गुणनफल के वृद्धि क्रम में क्रमबद्ध किया गया है। उदाहरणार्थः प्रथम समूह के धनायनों ( $\text{Pb}^{2+}$ ,  $\text{Ag}^+$ ,  $\text{Hg}^{2+}$ ) के क्लोराइडों के  $K_{sp}$  के मान अन्य सभी समूहों के धनायनों के क्लोराइडों से कम होते हैं। इसी कारण इन्हें प्रथम समूह में रखा गया है।

इसी प्रकार  $\text{Ni}^{2+}$ ,  $\text{Co}^{2+}$ ,  $\text{Zn}^{2+}$ ,  $\text{Mn}^{2+}$  के सल्फाइडों के विलेयता गुणनफल मान द्वितीय समूह के सल्फाइडों से अधिक होने के कारण इन्हें चतुर्थ समूह में रखा गया है।

इसी प्रकार तृतीय समूह के धनायनों ( $\text{Fe}^{3+}$ ,  $\text{Al}^{3+}$ ,  $\text{Cr}^{3+}$ ) के हाइड्रॉक्साइड का विलेयता गुणनफल चतुर्थ, पंचम व छठे समूह के हाइड्रॉक्साइड से कम होता है।

**नोट** :- विलेयता गुणनफल के आधार पर अवधोपण के लिए द्वितीय समूह में  $\text{HCl}$  की उपस्थिति में  $\text{H}_2\text{S}$  गैस प्रवाहित की जाती है। इसी प्रकार तृतीय समूह में  $\text{NH}_4\text{Cl}$  की उपस्थिति में  $\text{NH}_4\text{OH}$  मिलाते हैं। (वर्णन सम आयनिक प्रभाव में इसी अध्याय में किया जा रहा है।)

**(ब) तृतीय समूह में सान्द्र नाइट्रिक अम्ल ( $\text{HNO}_3$ )**  
**मिलाना** :  $\text{Fe(OH)}_2$  के  $K_{sp}$  का मान ( $4.8 \times 10^{-16}$ )  $\text{Fe(OH)}_3$  के मान ( $3.8 \times 10^{-38}$ ) से अधिक होता है। तृतीय समूह के  $\text{Al(OH)}_3$  ( $K_{sp} = 8.5 \times 10^{-38}$ ) व  $\text{Cr(OH)}_3$  ( $K_{sp} = 2.9 \times 10^{-29}$ ) के विलेयता गुणनफल  $\text{Fe(OH)}_2$  की तुलना में  $\text{Fe(OH)}_3$  के समीप होते हैं। इसी कारण यदि विलयन में  $\text{Fe}^{2+}$  आयन उपस्थित हो तो  $\text{Fe(OH)}_2$  के रूप उनका तृतीय समूह में अवधोपण नहीं हो सकता। इन्हें तृतीय समूह में अवधोपित करने के लिए  $\text{NH}_4\text{Cl} + \text{NH}_4\text{OH}$  मिलाने से पूर्व विलयन को सान्द्र  $\text{HNO}_3$  डालकर उबाला जाता है ताकि  $\text{Fe}^{2+}$  का  $\text{Fe}^{3+}$  में आकर्षीकरण हो जाये।

**(स) पंचम समूह के धनायनों का परीक्षण** : पंचम समूह के धनायनों ( $\text{Ba}^{2+}$ ,  $\text{Sr}^{2+}$ ,  $\text{Ca}^{2+}$ ) का परीक्षण इसी क्रम में किया जाता है।

इसका कारण यह है कि  $\text{Ba}^{2+}$ ,  $\text{Sr}^{2+}$ ,  $\text{Ca}^{2+}$  के क्रोमेटों, सल्फेटों व ऑक्सेलेटों के विलेयता गुणनफल के मानों का क्रम बेरियम के लिए सबसे कम, स्ट्रॉन्शियम के लिए उससे अधिक व केलियम के लिए सबसे अधिक होता है। इसलिए सर्वप्रथम विलयन में  $\text{K}_2\text{CrO}_4$  डालकर  $\text{Ba}^{2+}$  को  $\text{BaCrO}_4$  के रूप में अवधोपित करते हैं। क्योंकि  $\text{BaCrO}_4$  के  $K_{sp}$  का मान  $\text{SrCrO}_4$  व  $\text{CaCrO}_4$  के

$K_{sp}$  के मानों से कम होता है इसलिए  $[\text{Ba}^{2+}][\text{CrO}_4^{2-}] > K_{sp}$  होने से  $\text{BaCrO}_4$  का पीला अवधोप आता है।

$[\text{Sr}^{2+} \text{ वा } \text{Ca}^{2+}][\text{CrO}_4^{2-}] < K_{sp} \dots$  होने से  $\text{SrCrO}_4$ ,  $\text{CaCrO}_4$  विलयन में रहते हैं। (अवधोपित नहीं होते)

$\text{Ba}^{2+}$  को अनुपस्थित किये बिना  $\text{Sr}^{2+}$  के परीक्षण हेतु विलयन में  $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$  डालने पर  $\text{BaSO}_4$  व  $\text{SrSO}_4$  दोनों का श्वेत अवधोप प्राप्त होता है किन्तु  $\text{CaSO}_4$  का नहीं क्योंकि  $[\text{Ba}^{2+}][\text{SO}_4^{2-}] > K_{sp}$  व  $[\text{Sr}^{2+}][\text{SO}_4^{2-}] > K_{sp} \dots$  होने से  $\text{BaSO}_4$  व  $\text{SrSO}_4$  अवधोपित होंगे  $[\text{Ca}^{2+}][\text{SO}_4^{2-}] < K_{sp} \dots$  होने से  $\text{CaSO}_4$  अवधोपित नहीं होता।

इसलिए  $\text{Sr}^{2+}$  के परीक्षण के पूर्व  $\text{Ba}^{2+}$  की अनुपस्थिति आवश्यक है।  $\text{Ba}^{2+}$ ,  $\text{Sr}^{2+}$  व  $\text{Ca}^{2+}$  तीनों के ऑक्सेलेट के  $K_{sp}$  कम होने के कारण  $(\text{NH}_4)_2\text{C}_2\text{O}_4$  डालने पर तीनों ही ऑक्सेलेट के रूप में अवधोपित हो जाते हैं इसलिए  $\text{Ca}^{2+}$  के परीक्षण से पूर्व  $\text{Ba}^{2+}$  व  $\text{Sr}^{2+}$  अनुपस्थित होने चाहिए। इसे BSC क्रम में याद रखा जा सकता है।

#### 4.2.10 सम आयन प्रभाव (Common Ion Effect) –

किसी दुर्बल वैद्युत अपघट्य के विलयन में ऐसा प्रबल वैद्युत अपघट्य मिलाने पर जिसका एक आयन दुर्बल वैद्युत अपघट्य के किसी भी आयन (धनायन या ऋणायन) जैसा हो तो दुर्बल वैद्युत अपघट्य के आयनन (वियोजन) की मात्रा घट जाती है। यह प्रभाव सम-आयन प्रभाव कहलाता है।

माना कि एक दुर्बल वैद्युत अपघट्य  $\text{AB}$  को जल में विलय करने पर विलयन में इसके वियोजन से निम्नलिखित साम्य स्थापित हो जाता है।



द्रव्य अनुपाती क्रिया के नियम से :

$$\text{वियोजन स्थिरांक } K = \frac{[\text{A}^+][\text{B}^-]}{[\text{AB}]}$$

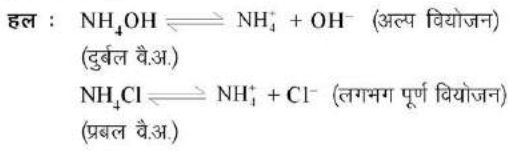
यदि उपरोक्त विलयन में प्रबल वैद्युत अपघट्य  $\text{AC}$  मिला दिया जाये जिसका लगभग पूर्ण वियोजन होता है:



विलयन में  $\text{AC}$  की उपस्थिति से समआयन  $\text{A}^+$  की सान्द्रता में वृद्धि हो जाने से  $\text{AB}$  के वियोजन स्थिरांक ( $K$ ) के व्यंजक के अंश का मान बढ़ जावेगा। किन्तु निश्चित ताप पर  $K$  का मान निश्चित होता है, जिसे स्थिर रखने के लिए अवियोजित वैद्युत अपघट्य  $\text{AC}$  की सान्द्रता में वृद्धि करने के लिए साम्य प्रतीप दिशा में विस्थापित हो जावेगा अर्थात्  $\text{AB}$  का वियोजन घट जावेगा।

**उदाहरण 8** : 1.0 M  $\text{NH}_4\text{OH}$  ( $K_b = 1.8 \times 10^{-5}$ ) के

विलयन में 0.1 M  $\text{NH}_4\text{Cl}$  उपस्थित है तो विलयन में  $[\text{OH}^-]$  ज्ञात कीजिए।



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

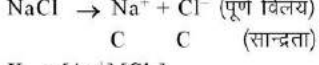
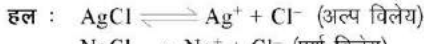
$$\text{यहाँ } K_b = 1.8 \times 10^{-5}, [\text{NH}_4\text{OH}] = 1.0 \text{ M}, [\text{NH}_4^+] = 0.1 \text{ M}$$

$$\text{अतः } 1.8 \times 10^{-5} = \frac{0.1 \times [\text{OH}^-]}{1.0}$$

$$\therefore [\text{OH}^-] = \frac{1.8 \times 10^{-5} \times 1.0}{0.1} \\ = 1.8 \times 10^{-4} \text{ mol/L}$$

**नोट :** सम आयन प्रभाव के कारण अल्प विलय वैद्युत अपघटय की विलेयता घट जाती है।

**उदाहरण 9 :** C सान्द्रता वाले  $\text{NaCl}$  विलयन में  $\text{AgCl}$  की विलेयता के लिए :



$$K_{sp} = [\text{Ag}^+][\text{Cl}^-]$$

माना सम आयन  $\text{Cl}^-$  की उपस्थिति में  $\text{AgCl}$  की विलेयता है  $s^1$ ।

यहाँ  $[\text{Ag}^+] = s^1$  तथा  $[\text{Cl}^-] = C$  होगी,  $[\text{AgCl}]$  के  $\text{Cl}^-$  की सान्द्रता नगण्य मानने पर।

$$\text{अतः } K_{sp} = s^1 \times C$$

$$\text{या } s^1 = \frac{K_{sp}}{C}$$

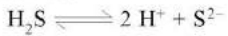
जैसे : 0.1 M  $\text{NaCl}$  युक्त विलयन में  $\text{AgCl}$  की विलेयता क्या होगी ?

$$(K_{sp} = 1 \times 10^{-10})$$

$$s^1 = \frac{K_{sp}}{C} = \frac{10^{-10}}{0.1} = 1 \times 10^{-9} \text{ mol/L}$$

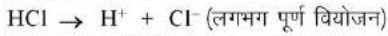
**सम आयन प्रभाव का महत्व –** सम आयन प्रभाव का प्रमुख उपयोग धनायनों के गुणात्मक विश्लेषण में किसी दुर्बल वैद्युत अपघटय के वियोजन को नियंत्रित करके उससे प्राप्त आयनों की वान्चित सान्द्रता के लिए किया जाता है।

1. धनायनों के गुणात्मक विश्लेषण में तनु  $\text{HCl}$  की उपस्थिति में  $\text{H}_2\text{S}$  गैस प्रवाहित की जाती है। इसका कारण यह है कि  $\text{H}_2\text{S}$  एक दुर्बल अम्ल है इसके अल्प वियोजन से निम्नलिखित साम्य रखायित होता है।



$$\text{वियोजन स्थिरांक } K = \frac{[\text{H}^+]^2[\text{S}^{2-}]}{[\text{H}_2\text{S}]}$$

प्रबल  $\text{HCl}$  का वियोजन :



विलयन में  $\text{HCl}$  की उपस्थिति में समआयन  $\text{H}^+$  की सान्द्रता में वृद्धि हो जाने  $\text{H}_2\text{S}$  के वियोजन स्थिरांक (K) के व्यंजक के अंश का मान बढ़ जायेगा। किन्तु K का मान निश्चित होता है, इसे स्थिर रखने के लिए अवियोजित  $\text{H}_2\text{S}$  की सान्द्रता बढ़नी चाहिए। इसलिए साम्य प्रतीप दिशा में विस्थायित हो जाता है अर्थात्  $\text{H}_2\text{S}$  का वियोजन घट जाता है, जिससे  $\text{S}^{2-}$  आयनों की सान्द्रता घटकर इतनी रह जाती है कि जो द्वितीय समूह के धनायनों ( $\text{Hg}^{2+}, \text{Pb}^{2+}, \text{Bi}^{3+}, \text{Cu}^{2+}, \text{Cd}^{2+}, \text{As}^{3+}, \text{Sb}^{3+}, \text{Sn}^{4+}$ , आदि) को सल्फाइड के रूप में अवश्योपित कर सके।

यहाँ  $[\text{द्वितीय समूह के धनायन}] [\text{S}^{2-}] > K_{sp}$ ... अवश्येपण होता है।

किन्तु  $\text{S}^{2-}$  की सान्द्रता चतुर्थ समूह के धनायनों ( $\text{Ni}^{2+}, \text{Co}^{2+}, \text{Mn}^{2+}, \text{Zn}^{2+}$ ) के सल्फाइड के रूप में अवश्योपित करने के लिए पर्याप्त नहीं होती।

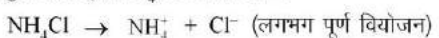
यहाँ  $[\text{चतुर्थ समूह के धनायन}] [\text{S}^{2-}] < K_{sp}$ ... अवश्येपण नहीं होता है। अतः चतुर्थ समूह के धनायन विलयन में ही रहते हैं। इस प्रकार समआयनिक प्रभाव के उपयोग से  $\text{S}^{2-}$  आयन सान्द्रता को नियंत्रित करके द्वितीय समूह को चतुर्थ समूह से पृथक करते हैं।

2. द्वितीय समूह के धनायनों ( $\text{Fe}^{3+}, \text{Al}^{3+}, \text{Cr}^{3+}$ ) का हाइड्रॉक्साइड के रूप में अवश्येपण करने के लिए  $\text{NH}_4\text{Cl}$  की उपस्थिति में  $\text{NH}_4\text{OH}$  मिलाया जाता है। इसका कारण यह है कि  $\text{NH}_4\text{OH}$  एक दुर्बल शारक है, इसके वियोजन से विलयन में निम्नलिखित साम्य रखायित होता है।



$$\text{वियोजक स्थिरांक } K = \frac{[\text{NH}_4^+][\text{OH}^-]}{[\text{NH}_4\text{OH}]}$$

प्रबल वैद्युत अपघटय  $\text{NH}_4\text{Cl}$  का वियोजन –



$\text{NH}_4\text{Cl}$  की विलयन में उपस्थिति से समआयन  $\text{NH}_4^+$  की सान्द्रता में वृद्धि हो जाती है। जिससे वियोजन स्थिरांक (K) का मान

बढ़ता है, किन्तु K का मान निश्चित होता है। इसे स्थिर रखने के लिए अवियोजित  $\text{NH}_4\text{OH}$  की सान्द्रता में वृद्धि होनी चाहिए। इसलिए साम्य प्रतीप दिशा में विस्थापित हो जाता है। जिससे  $\text{OH}^-$  आयन सान्द्रता घटकर इतनी रह जाती है, जो तृतीय समूह के धनायनों ( $\text{Fe}^{3+}$ ,  $\text{Al}^{3+}$ ,  $\text{Cr}^{3+}$ ) को हाइड्रॉक्साइड के रूप में अवक्षेपित करने के लिए पर्याप्त होती है। यहाँ  $[\text{Fe}^{3+} \text{ या } \text{Al}^{3+} \text{ या } \text{Cr}^{3+}] [\text{OH}^-] > K_{sp}$  ... अवक्षेपण होगा। किन्तु विलयन में  $\text{OH}^-$  की सान्द्रता चतुर्थ, पंचम व छठे समूह के  $\text{Zn}^{2+}$ ,  $\text{Ca}^{2+}$ ,  $\text{Mg}^{2+}$  आदि का अवक्षेपण के लिए पर्याप्त नहीं होती, जिससे ये विलयन में ही रहते हैं। किन्तु  $\text{NH}_4\text{Cl}$  की अनुपस्थिति में  $\text{NH}_4\text{OH}$  के आयन से  $\text{OH}^-$  की सान्द्रता इतनी प्राप्त हो जाती है कि तृतीय समूह के साथ  $\text{Mn}^{2+}$ ,  $\text{Zn}^{2+}$ ,  $\text{Ca}^{2+}$ ,  $\text{Mg}^{2+}$  का भी अवक्षेपण हो जाता है।

### महत्वपूर्ण बिन्दु

- वह प्रक्रिया जिसमें पदार्थ द्वारा एक या अधिक इलेक्ट्रॉन त्यागे जाते हैं (विलेक्ट्रॉनीकरण प्रक्रिया), ऑक्सीकरण कहलाती है।
- वह प्रक्रिया जिसमें पदार्थ द्वारा एक या अधिक इलेक्ट्रॉन ग्रहण किये जाते हैं (इलेक्ट्रॉनीकरण प्रक्रिया), अपचयन कहलाती है।
- ऑक्सीकरण अंक में वृद्धि होना ऑक्सीकरण तथा ऑक्सीकरण अंक में कमी होना अपचयन कहलाती है।
- ऑक्सीकृत होने वाला पदार्थ अपचायक कहलाता है अतः अपचायक इलेक्ट्रॉन त्यागता है तथा ऑक्सीकरण अंक में वृद्धि होती है।
- अपचयित होने वाला पदार्थ ऑक्सीकारक कहलाता है अतः ऑक्सीकारक इलेक्ट्रॉन ग्रहण करता है तथा ऑक्सीकरण अंक में कमी होती है।
- वह रासायनिक अभिक्रिया जिसमें एक पदार्थ से दूसरे पर इलेक्ट्रॉन स्थानान्तरण होता है रेडॉक्स अभिक्रिया कहलाती है।
- ऑक्सीकरण अंक :** योगिक में किसी तत्त्व के परमाणु पर विद्यमान प्रभावी आवेश की संख्या, जो निश्चित नियमों से ज्ञात की जाती है, ऑक्सीकरण अंक कहलाती है।
- यदि पदार्थ का कार्ड परमाणु मध्यम ऑक्सीकरण अवश्य रखता है ऑक्सीकारक व अपचायक दोनों का कार्य करता है जैसे—  $\text{H}_2\text{O}_2$ ,  $\text{HNO}_2$ ,  $\text{SO}_2$  आदि।
- ऑक्सीकारक का तुल्यांकी भार :**

ऑक्सीकारक का मोलर द्रव्यमान

$$= \frac{\text{ग्रहण किये गये इलेक्ट्रॉनों की संख्या}}{\text{या आ.अं. में कमी}}$$

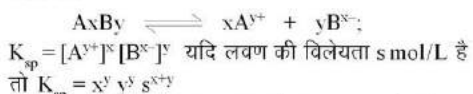
### अपचायक का तुल्यांकी भार :

अपचायक का मोलर द्रव्यमान

- $$= \frac{\text{त्यागे गये इलेक्ट्रॉनों की संख्या या आ.अं. में वृद्धि}}{10. \text{ ये पदार्थ जो विलयन में आयनों में वियोजित होकर, विद्युत धारा का चालन करते हैं वैद्युत अपघट्य कहलाते हैं।}}$$
- $$11. \text{ वैद्युत अपघट्य के विलयन में वैद्युत अपघट्य के आयनों व अवियोजित अणुओं के मध्य स्थापित साम्य आयनिक साम्य कहलाता है।}$$
- $$12. \text{ वैद्युत अपघट्य की विलेय मात्रा का वह अंश जो आयनों में वियोजित होता है, वियोजन की मात्रा (a) कहलाती है। } \alpha \text{ का मान (i) सान्द्रता (ii) वैद्युत अपघट्य की प्रकृति (iii) विलायक की प्रकृति (iv) ताप (v) रस या अन्य आयनों की उपस्थिति पर निर्भर करता है।}$$
- $$13. \text{ अरेनियस अवधारणा के अनुसार जलीय विलयन में } \text{H}^+ \text{ आयन देने वाले पदार्थ अम्ल व } \text{OH}^- \text{ आयन देने वाले पदार्थ क्षारक कहलाते हैं। } \text{H}^+ \text{ व } \text{OH}^- \text{ संयुक्त होकर } \text{H}_2\text{O} \text{ बनाते हैं, इसे उदासीनीकरण कहते हैं।}$$
- $$14. \text{ जल का आयनिक गुणनफल } \text{Kw} = [\text{H}^+] [\text{OH}^-], 298 \text{ K ताप पर } \text{Kw} = 1 \times 10^{-14} \text{ होता है।}$$
- $$15. \text{ pH} = -\log [\text{H}^+]. \text{ pH किसी विलयन की अम्लीयता अथवा क्षारकीयता को प्रदर्शित करती है। अम्लीय विलयन के लिए } \text{pH} < 7, \text{ क्षारकीय विलयन के लिए } \text{pH} > 7 \text{ होती है तथा उदासीन विलयन के लिए } \text{pH} = 7 \text{ होती है।}$$
- $$16. \text{ दुर्बल अम्लों की आपेक्षिक सामर्थ्य उनके वियोजन स्थिरांकों के वर्गमूलों का अनुपात होती है। जैसे—}$$
- $$\text{HA}_1 \text{ की सामर्थ्य} \\ = \frac{\text{HA}_2 \text{ की सामर्थ्य}}{\sqrt{\frac{\text{Ka}_1}{\text{Ka}_2}}}$$
- $$17. \text{ ऐसे विलयन जिनमें प्रबल अम्ल या प्रबल क्षारक की कुछ मात्रा मिलाने पर pH में परिवर्तन का प्रतिरोध कहते हैं, बफर विलयन कहलाते हैं।}$$
- $$\text{अम्लीय बफर विलयन : दुर्बल अम्ल + दुर्बल अम्ल का प्रबल क्षारक से बना लवण जैसे— } \text{H}_3\text{COOH} + \text{CH}_3\text{COONa}, (\text{HCN} + \text{KCN}), (\text{H}_2\text{CO}_3 + \text{NaHCO}_3) \text{ आदि।}$$
- $$\text{क्षारकीय बफर विलयन : दुर्बल क्षारक + दुर्बल क्षारक का प्रबल अम्ल से बना लवण जैसे— } \text{NH}_4\text{OH} + \text{NH}_4\text{Cl}$$
- $$18. \text{ अम्ल क्षारक अनुमापन में फीनॉलपथेलिन (HPh), मैथिल ऑरेन्ज (MeOH), फीनॉल रेड आदि सूखक प्रयुक्त किये}$$

जाते हैं। प्रबल अन्स-प्रबल क्षारक अनुमापन में  $\text{HPh}$  या  $\text{MeOH}$  में कोई भी, प्रबल अम्ल-दुर्बल क्षारक अनुमापन में  $\text{MeOH}$  तथा दुर्बल अम्ल - प्रबल क्षारक अनुमापन में  $\text{HPh}$  उपयुक्त सूचक होते हैं।

19. वैद्युत अपघट्य के संतुप्त विलयन में आयनों की सान्द्रताओं के गुणनफल (आयनिक गुणनफल) को विलेयता गुणनफल कहते हैं।



विलेयता गुणनफल का प्रमुख उपयोग गुणात्मक विश्लेषण, साबुन निर्माण, नमक के शोधन आदि में किया जाता है।

20. किसी दुर्बल वैद्युत अपघट्य में ऐसा प्रबल वैद्युत अपघट्य जिसमें एक आयन दुर्बल वैद्युत अपघट्य जैसा हो, मिलाने पर दुर्बल वैद्युत अपघट्य के वियोजन की मात्रा घट जाती है। यह सम आयनिक प्रभाव कहलाता है। जैसे  $\text{H}_2\text{S}$  का वियोजन  $\text{HCl}$  की उपस्थिति में,  $\text{NH}_4\text{OH}$  का वियोजन  $\text{NH}_4\text{Cl}$  की उपस्थिति में कम हो जाता है।

### अभ्यासार्थ प्रश्न

#### वस्तुनिष्ठ प्रश्न :-

- ऑक्सीकरण अभिक्रिया वह है जिसमें –  
 (अ) इलेक्ट्रॉन ग्रहण किये जाते हैं  
 (ब) धन विद्युती तत्त्व बढ़ता है  
 (स) ऋण विद्युती तत्त्व बढ़ता है  
 (द) हाइड्रोजन तत्त्व बढ़ता है
- अपचयन का उदाहरण है –  
 (अ)  $\text{MnO}_4^- \rightarrow \text{MnO}_4^-$   
 (ब)  $\text{Fe}^{2+} \rightarrow \text{Fe}^{3+}$   
 (स)  $\text{I}^- \rightarrow \text{I}^0$   
 (द)  $[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{3-} \rightarrow [\text{Fe}(\text{OH})_6]^{4-}$
- निम्नलिखित में रेडॉक्स अभिक्रिया है –  
 (अ)  $\text{NaCl} + \text{AgNO}_3 \rightarrow \text{AgCl} + \text{NaNO}_3$   
 (ब)  $2\text{NaCl} + \text{H}_2\text{SO}_4 \rightarrow \text{Na}_2\text{SO}_4 + 2\text{HCl}$   
 (स)  $\text{CH}_3\text{COOH} + \text{C}_2\text{H}_5\text{OH} \rightarrow \text{CH}_3\text{COOC}_2\text{H}_5 + \text{H}_2\text{O}$   
 (द)  $\text{C} + \text{O}_2 \rightarrow \text{CO}_2$
- $\text{OF}_2$  में फ्लूओरिन का ऑक्सीकरण अंक है –  
 (अ) -1  
 (ब) +1  
 (स) +2  
 (द) -2
- $\text{H}_3\text{AsO}_4$  में As परमाणु का ऑक्सीकरण अंक है –  
 (अ) +5  
 (ब) +7  
 (स) +4  
 (द) +6
- अभिक्रिया  $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-} \rightarrow 2\text{Cr}^{3+}$  में  $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$  का तुल्यांकी मार होगा –  
 (अ) मोलर द्रव्यमान / 6  
 (स) मोलर द्रव्यमान / 4  
 (ब) मोलर द्रव्यमान / 3  
 (द) मोलर द्रव्यमान / 1
- किसी वैद्युत अपघट्य के वियोजन की मात्रा (a) किस पर निर्भर नहीं करती है –  
 (अ) सान्द्रता पर  
 (स) विलायक की प्रकृति पर  
 (ब) तापमान पर  
 (द) आयनों के आवेश पर
- दुर्बल अन्स और दुर्बल क्षारक की उदासीनीकरण ऊष्मा का मान (फिलो कैलोरी/मोल में) होगा –  
 (अ) 13.7 के बराबर  
 (स) 13.7 से अधिक  
 (ब) 13.7 से कम  
 (द) इनमें से कोई नहीं
- 298 K ( $25^\circ\text{C}$ ) पर पानी का pH लगभग होता है –  
 (अ) 0  
 (स) 2  
 (ब) 7  
 (द) 8
- शुद्ध जल की मोलरता होती है –  
 (अ) 1  
 (स) 55.55  
 (ब) 7  
 (द) 5.55
- 0.001 M  $\text{HNO}_3$  विलयन की pH है –  
 (अ) 2  
 (स) 4  
 (ब) 3  
 (द) 1
- निम्नलिखित में कौन-सा विलयन बफर है –  
 (अ)  $\text{NaCl} + \text{HCl}$   
 (ब)  $\text{CH}_3\text{COONa} + \text{HCl}$   
 (स)  $\text{CH}_3\text{COONa} + \text{CH}_3\text{COOH}$   
 (द)  $\text{CH}_3\text{COOH} + \text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$
- $\text{SnS}_2$  के लिए विलेयता गुणनफल का सही निरूपण कौन-सा है –  
 (अ)  $[\text{Sn}^{2+}] [\text{S}^{2-}]^2$   
 (स)  $[\text{Sn}^{2+}] [2\text{S}^{2-}]^2$   
 (ब)  $[\text{Sn}^{4+}] [\text{S}^{2-}]^2$   
 (द)  $[\text{Sn}^{4+}] [2\text{S}^{2-}]^2$
- $\text{BaSO}_4$  का विलेयता गुणनफल  $1 \times 10^{-10}$  है तो इसकी जल में प्रति लीटर विलेयता होगी –  
 (अ)  $233 \times 10^{-3} \text{ g}$   
 (स)  $4.3 \times 10^{-8} \text{ g}$   
 (ब)  $2.33 \times 10^{-3} \text{ g}$   
 (द)  $1.33 \times 10^{-5} \text{ g}$
- $\text{HNO}_3$  की  $\text{pK}_a$  मान 3.38 है तो इसके 0.01 M का pH मान होगा –  
 (अ) 1.69  
 (स) 0.70  
 (ब) 0.70  
 (द) 2.69

#### अतिलघृतरात्मक प्रश्न :-

- ऑक्सीकारक पदार्थ किसे कहते हैं ?
- अपचायक पदार्थ किसे कहते हैं ?

18. इलेक्ट्रॉनीय अक्षारण के आधार पर ऑक्सीकरण एवं अपचयन पदों को परिभाषित कीजिए।
19.  $[Ni(CO)_4]$  में Ni का ऑक्सीकरण अंक लिखिए।
20. निम्नलिखित को Mn के बढ़ते ऑक्सीकरण अंक के क्रम में लिखिए:  $MnCl_2$ ,  $MnO_2$ ,  $K_2MnO_4$ ,  $KMnO_4$
21. ऑक्सीकारक तथा अपचायक दोनों के रूप में कार्य करने वाले तीन पदार्थों के नाम व सूत्र लिखिए।
22. वियोजन की मात्रा (a) को प्रभावित करने वाले तीन कारकों के नाम लिखिए।
23. किन्हीं दो प्रबल अम्लों के व दो प्रबल क्षारकों के सूत्र लिखिए।
24. बफर विलयन के दो उपयोग लिखिए।
25.  $NH_4OH$  व  $HCl$  के अनुमापन हेतु उपयुक्त सूचक का नाम लिखिए।
26. निम्नलिखित दशाओं में विलयन की प्रकृति बताइए।  
(अ)  $pH > 7$  (ब)  $pH < 7$  (स)  $pOH = 7$
27. विलेयता गुणनकल किसे कहते हैं?
28.  $pH$  को परिभाषित कीजिए।
29. अस्तीय बफर विलयन व क्षारकीय बफर विलयन का एक-एक उदाहरण लिखिए।
30. जल का आयनिक गुणनकल क्या होता है?
31. सामान्य वैद्युत अपघट्य  $AxBy$  के लिए  $K_{sp}$  तथा  $s$  के मध्य का सम्बन्ध लिखिए।
38. अम्ल की क्षारकता से क्या तात्पर्य है? उदाहरण देकर स्पष्ट कीजिए।
39. समआयन प्रभाव को स्पष्ट कीजिए।
40. विलेयता गुणनकल का गुणात्मक विश्लेषण में अनुप्रयोग समझाइए।
41. निर्जल  $HCl$  वैद्युत कुचालक है, किन्तु जलीय विलयन अच्छा चालक है। समझाइए।
42. 'किसी दुर्बल वैद्युत अपघट्य विलयन की वियोजन की मात्रा, विलयन के तनुता बढ़ाने के साथ क्यों बढ़ती है?
43. तृतीय समूह के अब्दोपण में  $NH_4OH$  से पहले  $NH_4Cl$  क्यों मिलाया जाता है?
44. तृतीय समूह के अब्दोपण से पूर्व विलयन को सान्द्र  $HNO_3$  डालकर क्यों उबाला जाता है?
45. बफर विलयन क्या है? बफर क्रिया को एक उदाहरण द्वारा स्पष्टीकरण कीजिए।
46. जल में हाइड्रोजन आयनों की सान्द्रता  $10^{-7} \text{ mol/L}$  है, फिर भी वह उदासीन क्यों होता है? समझाइये।
47. गुणात्मक विश्लेषण में द्वितीय समूह में तनु  $HCl$  की उपरिथित में  $H_2S$  गैस क्यों प्रवाहित की जाती है?

#### निवृत्तात्मक प्रश्न :-

- लघूतरात्मक प्रश्न :-
32. रेडॉक्स अभिक्रिया किसे कहते हैं?
33. इलेक्ट्रॉनीय अक्षारण से निम्नलिखित में ऑक्सीकरण एवं अपचयन की क्रियाएं समझाइए :
- (अ)  $2I^- \rightarrow I_2$   
(ब)  $2Hg^{2+} \rightarrow Hg_2^{2+}$   
(स)  $Sn^{2+} \rightarrow Sn^{4+}$
34. निम्नलिखित अभिक्रियाओं में ऑक्सीकारक तथा अपचायक पदार्थ बताइए :  
(अ)  $2KI + H_2O_2 \rightarrow 2KOH + I_2$   
(ब)  $2Na_2S_2O_3 + I_2 \rightarrow Na_2S_4O_6 + 2NaI$
35. अभिक्रिया :  $2AgNO_3 + Cu \rightarrow Cu(NO_3)_2 + 2Ag$  में ऑक्सीकारक, अपचायक पदार्थ कौन-से हैं? कारण स्पष्ट कीजिए।
36. ऑक्सीकरण अंक ज्ञात कीजिए —  
(अ)  $H_2SO_5$  में S का  
(ब)  $K_4[Fe(CN)_6]$  में Fe का
37. आरेनियस की अम्ल-क्षारक अक्षारण समझाइए।

48. निम्नलिखित अभिक्रियाओं में इलेक्ट्रॉनीय अक्षारण के आधार पर ऑक्सीकरण तथा अपचयन को समझाइए तथा ऑक्सीकारक व अपचायक पदार्थ भी लिखिए।  
(i)  $2FeCl_3 + SnCl_2 \rightarrow 2FeCl_2 + SnCl_4$   
(ii)  $CuSO_4 + Zn \rightarrow ZnSO_4 + Cu$   
(iii)  $4KI + 2CuSO_4 \rightarrow Cu_2I_2 + 2K_2SO_4 + I_2$   
(iv)  $2Na + H_2 \rightarrow 2NaH$
49. (अ) ऑक्सीकरण अंक किसे कहते हैं? ऑक्सीकरण अंक अक्षारण के आधार पर निम्नलिखित को स्पष्ट कीजिए :  
(i) ऑक्सीकरण (ii) अपचयन  
(iii) ऑक्सीकारक (iv) अपचायक  
(ब) ऑक्सीकरण अंक के उपयोग लिखिए।
50. आरेनियस का वैद्युत अपघटन सिद्धान्त लिखिये। वियोजन की मात्रा किसे कहते हैं? वियोजन की मात्रा पर सान्द्रता व ताप के प्रभाव को समझाइए।
51. (अ) किसी दुर्बल अम्ल के वियोजन को समझाइए तथा इसके वियोजन रिश्टांक ( $K_a$ ) का व्यंजक व्युत्पन्न कीजिए।  
(ब) बहुधारकीय अम्लों के वियोजन को बताइए।  
(स) क्षारकों की अम्लता से क्या तात्पर्य है? स्पष्ट कीजिए।
52. (अ)  $HCl$  व  $NaOH$  के मध्य अनुमापन के लिए उपयुक्त सूचक अनुमापन वक्र खींचकर समझाइए।  
(ब) विलेयता गुणनकल किसे कहते हैं?  $BaSO_4$  प्रकार के

यौगिकों के लिए विलेयता तथा विलेयता गुणनफल में सम्बन्ध स्थापित कीजिए।  
(स) विलेयता गुणनफल के दो उपयोग लिखिए।

#### आंकिक प्रश्न :-

53. एक अम्लीय विलयन की  $[H^+] = 0.001\text{ M}$  है। इस विलयन की  $[OH^-]$  ज्ञात कीजिए। (उत्तर :  $1 \times 10^{-11}\text{ M}$ )
54. निम्नलिखित का सम्पूर्ण आयनन मानते हुए pH मानों की गणना कीजिए :
- (i)  $\frac{M}{1000} H_2SO_4$                           (ii)  $\frac{M}{10000} NaOH$   
(उत्तर : (i) 2.699 (ii) 10)
55. 0.2 M HCN अम्ल के आयनन की मात्रा (a) ज्ञात कीजिए। (HCN का  $K_a = 4.9 \times 10^{-10}$ ) (उत्तर :  $4.95 \times 10^{-5}$ )
56. एक दुर्बल अम्ल HA के 0.1 M विलयन का pH मान 4 है— तो (i)  $[H^+]$  का मान व (ii)  $K_a$  का मान ज्ञात कीजिए। (उत्तर : (i)  $1 \times 10^{-4}\text{ mol/L}$  (ii)  $1 \times 10^{-7}$ )
57. ऐसीटिक अम्ल के लेसी नारंग विलयन (N/10) का pH का मान ज्ञात कीजिए जो 1.3 प्रतिशत वियोजित होता है। (उत्तर : pH = 2.89)

58. 500 mL विलयन में कितने g NaOH घोला जाये कि विलयन का pH = 12 हो जावे। (उत्तर : 0.2 g)
59. 298 K पर AgBr की विलेयता  $6.32 \times 10^{-7}\text{ mol/L}$  है। इसके लिए विलेयता गुणनफल का मान ज्ञात कीजिए। (उत्तर :  $4 \times 10^{-13}$ )
60. 298 K पर मैग्नीशियम हाइड्रॉक्साइड का विलेयता गुणनफल  $1.4 \times 10^{-11}$  है। मैग्नीशियम हाइड्रॉक्साइड की विलेयता  $g\text{L}^{-1}$  में ज्ञात कीजिए। (उत्तर :  $0.0067\text{ gL}^{-1}$ )
61. AgCl का विलेयता गुणनफल  $1.56 \times 10^{-10}$  है। AgCl के विलयन में यदि  $[Ag^+] = 1.0 \times 10^{-3}\text{ mol/L}$  है तो इस विलयन में  $[Cl^-]$  क्या होगी ? (उत्तर :  $1.56 \times 10^{-5}\text{ mol/L}$ )
62. 50 mL 0.04 M PbCl<sub>2</sub> तथा 150 mL 0.008 M अमोनियम सल्फेट विलयन मिलाने पर PbSO<sub>4</sub> का अवक्षेप प्राप्त होगा अर्थात् (PbSO<sub>4</sub> का  $K_{sp} = 1.3 \times 10^{-8}$ )  
(उत्तर : गणना द्वारा  $[Pb^{2+}] [SO_4^{2-}] > K_{sp}$  अतः अवक्षेपण होगा)

#### उत्तरमाला

1. (स) 2. (द) 3. (द) 4. (अ) 5. (अ) 6. (अ) 7. (द)
8. (ब) 9. (ब) 10. (स) 11. (ब) 12. (स) 13. (ब) 14. (ब)
15. (द)