

یونٹ 2

محلول (Solutions)



5262CH02

مقاصد

اس اکائی کا مطالعہ کرنے کے بعد آپ اس قابل ہو جائیں گے کہ

- مختلف قسم کے محلولوں کی تشکیل کو بیان کر سکیں؛
- محلول کے ارتکاز کو مختلف اکائیوں میں ظاہر کر سکیں؛
- ہیزی اور راؤٹ کے کلیے کو بیان کر سکیں؛
- مثالی اور غیر مثالی محلولوں کے درمیان فرق کر سکیں؛
- حقیقی محلولوں کے راؤٹ کے کلیے سے انحراف کو بیان کر سکیں؛
- محلولوں کی مربوط خصوصیات کی تشریح کر سکیں اور ان خصوصیات کو محل کی مول کیتوں سے ہم آہنگ کر سکیں؛
- محلولوں میں کچھ محلولوں کی غیر مربوط خصوصیات کی تشریح کر سکیں۔

جسم میں تقریباً سبھی اعمال کسی نہ کسی رقيق محلول میں ہی انجام پذیر ہوتے ہیں۔

عام زندگی میں ہمارا واسطہ خالص اشیاء سے کبھی کبھار ہی پڑتا ہے۔ ان میں سے زیادہ تر اشیاء ایسے آمیزہ کی شکل میں ہوتی ہیں جو دو یا دو سے زیادہ خالص اشیاء پر مشتمل ہوتا ہے۔ زندگی میں ان کی افادیت اور اہمیت ان کی ترکیب پر منحصر ہوتی ہے۔ مثلاً پیتل (تانبہ اور جتنہ کا آمیزہ) کی خصوصیات جرمن سلور (کاپ، زنک اور نکل کا آمیزہ) یا کانسہ (تانبہ اور ٹین کا آمیزہ) کی خصوصیات سے بالکل مختلف ہوتی ہیں، پانی میں فلورائڈ آئینوں کا کم ppm (part per million) کی وجہ سے دانتوں پر داغ دھبے پڑ جاتے ہیں۔ فلورائڈ آئینوں کا بہت زیادہ ارتکاز زہریلا ہو سکتا ہے (مثلاً سوڈیم فلورائڈ کا استعمال چوہے مار زہر کے طور پر کیا جاتا ہے) وریدوں کے اندر لگائے جانے والے انجکشن کو ایسے پانی میں حل کیا جاتا ہے جس میں نمک ایک مخصوص آئینی ارتکاز پر گھلے ہوتے ہیں تاکہ وہ خون کے پلازما میں میل کھا سکیں وغیرہ وغیرہ۔

اس اکائی میں، ہم زیادہ تر رقيق محلول اور ان کی تشکیل پر ہی غور و خوض کریں گے۔ اس کے بعد محلولوں کی مربوط خصوصیات اور بخاراتی دباوہ جیسی خصوصیات کا مطالعہ کیا جائے گا۔ ابتداء میں ہم محلولوں کی اقسام پر غور کریں گے اور پھر ان مختلف متبادل پر غور کریں گے جن میں، رقيق محلول میں محل کے ارتکاز کو ظاہر کیا جاتا ہے۔

2.1 محلولوں کی اقسام (Types of Solutions)

محلول دو یا دو سے زیادہ اجزاء کا متجانس (homogeneous) آمیزہ ہے۔ متجانس آمیزہ سے ہماری مراد ہے کہ اس کی ترکیب اور خصوصیات پورے آمیزہ میں یکساں ہوتی ہیں۔ عموماً، وہ جزو جو زیادہ مقدار میں موجود ہے محلل (Solvent) کہلاتا ہے۔ محلل اس طبعی حالت کا تعین کرتا ہے جس میں وہ محلول موجود ہے۔ محلول میں محلل کے علاوہ موجود ایک یا زیادہ اجزاء محلل (Solute) کہلاتے ہیں۔ اس اکائی میں ہم صرف باائزی محلول (یعنی دوا جزا پر مشتمل محلول) پر ہی غور کریں گے۔ یہاں ہر ایک جزو ٹھوس، ریقق یا گیس کی حالت میں ہو سکتا ہے۔ جدول 2.1 میں ان کا خلاصہ کیا گیا ہے۔

جدول 2.1 محلولوں کی اقسام

محلول کی قسم	محلل	محل	عام مثالیں
ریقق محلول	گیس	گیس	آکسیجن اور ناٹرروجن گیس کا آمیزہ
	گیس	ریقق	ناٹرروجن گیس میں کلوروفارم کی آمیزش
	گیس	ٹھوس	ناٹرروجن گیس میں نوسادر
	ریقق	گیس	پانی میں گھلی ہوئی آکسیجن
	ریقق	ریقق	پانی میں گھلا ہوا ایتھنال
	ریقق	ٹھوس	پانی میں گھلا ہوا گلوکوز
ٹھوس محلول	ٹھوس	گیس	پیلیڈیم میں ہائڈروجن کا محلول
	ٹھوس	ریقق	سوڈیم اور مرمر کی ملمغم
	ٹھوس	ٹھوس	سونے میں گھلا ہوا تانبا

محلول کی ترکیب کو اس کے ارتکاز کا اظہار کر کے بیان کیا جاسکتا ہے۔ موخر الذکر کو یا تو کیفیتی (Qualitatively) یا مقداری (Quantitatively) اعتبار سے ظاہر کیا جاسکتا ہے۔ مثال کے طور پر، کیفیتی اعتبار سے ہم کہہ سکتے ہیں کہ محلول ہلکا (ڈائی لوٹ) (یعنی محلل کی نسبتاً بہت کم مقدار) ہے یا مرکب (یعنی محلل کی نسبتاً بہت زیادہ مقدار) ہے۔ لیکن حقیقی زندگی میں اس قسم کے بیانات سے بہت زیادہ ابہام پیدا ہوتا ہے اور اس لیے محلول کا مقداری بیان درکار ہے۔ ایسے کئی طریقے ہیں جن کے ذریعے ہم محلول کے ارتکاز کو مقداری اعتبار سے بیان کر سکتے ہیں۔

(i) کمیت فیصدی (w/w): محلول کے کسی جزو کی کمیت فیصدی کی تعریف اس طرح بیان کی جاسکتی ہے کہ:

$$(2.1) \quad \text{جزو کی کمیت \%} = \frac{\text{محلول میں جزو کی کمیت}}{\text{محلول کی کل کمیت}} \times 100$$

مثال کے طور پر اگر کسی محلول کو اس طرح بیان کیا جاتا ہے کہ کمیت کے اعتبار سے پانی میں 10% گلوکوز ہے تو اس کا مطلب یہ ہے کہ 90 گرام پانی میں 10 گرام گلوکوز گولا گیا ہے نتیجتاً 100 گرام محلول حاصل ہوتا ہے۔

2.2 محلولوں کے ارتکاز کا اظہار Expressing Concentration of Solutions

ہے۔ عام طور سے انڈسٹریل کیمکل اپلیکیشن میں ارتکاز کو بیان کرنے کے لیے کمیت فیصدی کا استعمال کیا جاتا ہے۔ مثال کے طور پر صنعتی بیچنگ محلول پانی میں سوڈیم ہائپوکلورائٹ (Sodium Hypochlorite) کی 3.62 کمیت فیصدی پر مشتمل ہوتا ہے۔

(ii) حجم فیصدی (v/v): حجم فیصدی کی تعریف اس طرح کی جاتی ہے کہ

$$(2.2) \quad \frac{\text{جزو کا جم}}{\text{محلول کا کل جم}} \times 100 = \text{جزو کی حجم فیصدی}$$

مثال کے طور پر پانی میں 10% استعمال محلول کا مطلب یہ ہے کہ پانی میں 10 ml ایمتحنال اس طرح گھولा گیا ہے کہ محلول کا کل جم 100 ml ہے۔ ریقش اشیاء پر مشتمل محلول عام طور سے اس اکائی میں ظاہر کیے جاتے ہیں۔ مثال کے طور پر ایک 35% اسٹھائیلین گلائی کول (جو کہ ایک مانع منجمد ہے) کا (v/v) محلول کا رکے انہن کو ٹھنڈا کرنے کے لیے استعمال کیا جاتا ہے۔ اس ارتکاز پر مانع منجمد (Antifreeze) پانی کے نقطے انجماد (Freezing Point) کو (-17.6°C) کم کر دیتا ہے۔

(iii) کمیت بٹا حجم فیصدی (w/w): ایک اور اکائی جس کا استعمال عام طور سے میڈیں اور فارمیسی میں کیا جاتا ہے کمیت بٹا حجم فیصدی ہے۔ یہاں 100 محلول میں گھلوئے مخل کی کمیت ہے۔

(iv) پارت پر ملین (Parts per Million): جب کوئی مخل بہت قلیل مقدار میں موجود ہو تو اسے پارت پر ملین (ppm) میں ظاہر کرنا آسان رہتا ہے۔ اس کی تعریف اس طرح بیان کی جاتی ہے کہ:

$$(2.3) \quad \text{پارت پر ملین} = \frac{\text{جزو کے حصوں کی تعداد}}{\text{محلول کے تمام اجزاء کے حصوں کی کل تعداد}} \times 10^6$$

فیصدی کے معاملے کی طرح ہی پارت پر ملین میں ارتکاز کو کمیت ضرب کمیت، حجم ضرب حجم اور کمیت ضرب حجم کے طور پر بھی ظاہر کیا جاسکتا ہے۔ ایک لیٹر سمندر کے پانی میں (جس کا وزن g 1030 گرام ہوتا ہے) 610^{-3} گرام گھلی ہوئی آسیجن (O_2) ہوتی ہے۔ اس قلیل ارتکاز g. 5.8×10^6 g (5.8 ppm) سمندر کے پانی کے طور پر بھی ظاہر کیا جاسکتا ہے۔ کہہ بادیا پانی میں آلوگی کے ارتکاز کو عموماً $\mu\text{g ml}^{-1}$ یا $\mu\text{g ppm}$ میں ظاہر کیا جاتا ہے۔

(v) مول کسر (Mole Fraction): مول کسر کے لیے عام طور سے استعمال ہونے والی علامت ہے اور کے دوئیں طرف استعمال کی جانے والی زیرنوشت (Subscript) جزو کو ظاہر کرتی ہے۔ اس کی تعریف اس طرح بیان کی جاسکتی ہے کہ

$$(2.4) \quad \text{جزو کے مولوں کی تعداد} = \frac{\text{جزو کی مول کسر}}{\text{تمام اجزاء کے مولوں کی کل تعداد}}$$

مثال کے طور پر ایک بائسی آمیزے میں، اکری A اور B کے مولوں کی تعداد بالترتیب n_A اور n_B ہے تو A کی محلول

مول کسر مندرجہ ذیل ہوگی:

$$(2.5) \quad x_A = \frac{n_A}{n_A + n_B}$$

وہ محلول جس میں اجزاء کی تعداد ہے، ہمارے پاس ہے

$$(2.6) \quad x_i = \frac{n_i}{n_1 + n_2 + \dots + n_i} = \frac{n_i}{\sum n_i}$$

یہ لکھایا جاسکتا ہے کہ کسی دیے ہوئے محلول میں تمام مول کسروں کا حاصل جمع ایک اکائی (Unity) ہوتا ہے۔

$$(2.6) \quad x_1 + x_2 + \dots + x_i = 1$$

مول کسر اکائی محلول کی کچھ طبیعی خصوصیات کے مابین تعلق قائم کرنے میں بہت مفید ہے، مثلاً محلول کے ارتکاز اور بخاراتی دباؤ کے مابین تعلق قائم کرنے کے لیے اور گیسی آمیزوں سے متعلق تحریکیات کو بیان کرنے میں خاص طور سے مفید ہے۔

کمیت کے اعتبار سے $C_2H_6O_2$ کے 20% پر مشتمل محلول میں ایتھا گلائیکول ($C_2H_6O_2$) مول کسر کا حساب لگائیے۔

مان لجیے ہمارے پاس 100 گرام محلول ہے (محلول کی کسی بھی مقدار کو لے کر شروع کر سکتے ہیں کیونکہ یکساں نتائج حاصل ہوں گے) محلول میں 20 ایتھا گلائیکول کوں اور 80 پانی ہو گا۔

$$C_2H_6O_2 = 12 \times 2 + 1 \times 6 + 16 \times 2 = 62 \text{ g mol}^{-1}$$

مثال 2.1

حل :

$$C_2H_6O_2 \text{ کے مولوں کی تعداد} = \frac{20 \text{ g}}{62 \text{ g mol}^{-1}} = 0.322 \text{ mol}$$

$$\text{پانی کے مولوں کی تعداد} = \frac{80 \text{ g}}{18 \text{ g mol}^{-1}} = 4.444 \text{ mol}$$

$$X_{\text{glycol}} = \frac{C_2H_6O_2 \text{ کے مول}}{C_2H_6O_2 + H_2O \text{ کے مول}}$$

$$= \frac{0.322 \text{ mol}}{0.322 \text{ mol} + 4.444 \text{ mol}}$$

$$x_{\text{water}} = \frac{4.444 \text{ mol}}{0.322 \text{ mol} + 4.444 \text{ mol}} = 0.932$$

پانی کی مول کسر اس طرح بھی معلوم کی جاسکتی ہے:

$$1 - 0.068 = 0.932$$

(vi) مولاریت (Molarity) کی تعریف اس طرح بیان کی جاسکتی ہے کہ یہ ایک لیٹر یا ایک معکب ڈیسی میٹر) محلول میں حل شدہ محل کے مولوں کی تعداد ہوتی ہے۔

$$(2.8) \quad \frac{\text{منحل کے مولوں کی تعداد}}{\text{لیٹر میں محلول کا حجم}} = \frac{\text{مولاریت}}{\text{مولوں کی تعداد}}$$

مثال کے طور پر NaOH کے 0.25 mol L^{-1} (یا 0.25 M) محلول کا مطلب ہے کہ ایک لیٹر (یا ایک کعب ڈسی میٹر) میں NaOH کے 0.25 mol گھلے ہوئے ہیں۔

مثال 2.2

حل

محلول میں 5 گرام NaOH پر مشتمل محلول کی مولاریت معلوم کیجیے:

$$\text{NaOH} = \frac{5 \text{ g}}{40 \text{ g mol}^{-1}} = 0.125 \text{ mol}$$

$$= 450 \text{ mL} / 1000 \text{ mL L}^{-1}$$

مساوات (2.8) کا استعمال کر کے۔

$$\text{مولاریت} = \frac{0.125 \text{ mol} \times 1000 \text{ mL L}^{-1}}{450 \text{ mL}} = 0.278 \text{ M}$$

$$= 0.278 \text{ mol L}^{-1}$$

$$= 0.278 \text{ mol dm}^{-3}$$

(vii) مولالیت: مولالیت (m) کی تعریف اس طرح بیان کی جاسکتی ہے کہ یہ محلل کے ایک کلوگرام (kg) میں محلل کے مولوں کی تعداد ہے۔

$$(2.9) \quad \frac{\text{منحل کے مولوں کی تعداد}}{\text{محلل کی کیٹ کلوگرام میں}} = \frac{(m)}{\text{مولالیت}}$$

مثال کے طور پر KCl کے 1.00 mol kg^{-1} (یا 1.00 mol m^{-1}) محلول کا مطلب ہے کہ KCl کا ایک مول (g) 74.5 گرام پانی میں گھولا گیا ہے۔ محلول کے ارتکاز کو ظاہر کرنے کے ہر ایک طریقہ میں کچھ اچھائیاں اور کچھ خامیاں ہیں۔ کیتی فیصدی، ppm، مول کسر اور مولالیت درجہ حرارت سے مبرأ ہیں جب کہ مولاریت درجہ حرارت کا تفاعل ہے۔ کیونکہ حجم، درجہ حرارت پر منحصر ہوتا ہے جب کہ کیتی نہیں۔

75 گرام بینزین میں 2.5 g اسٹھنا نکل ایسٹد (CH_3COOH) کی مولاریت معلوم کیجیے۔

$$\text{C}_2\text{H}_4\text{O}_2 = 12 \times 2 + 1 \times 4 + 16 \times 2 = 60 \text{ g mol}^{-1}$$

$$\text{C}_2\text{H}_4\text{O}_2 \text{ کے مولوں کی تعداد} = \frac{2.5 \text{ g}}{60 \text{ g mol}^{-1}} = 0.0417 \text{ mol}$$

$$= 75 \text{ g} / 1000 \text{ g kg}^{-1} = 75 \times 10^{-3} \text{ kg}$$

$$\frac{0.0417 \text{ mol} \times 1000 \text{ g kg}^{-1}}{75 \text{ g}} = \frac{\text{کے مولوں کی تعداد}}{\text{کی مولالیت}} = \frac{\text{C}_2\text{H}_4\text{O}_2}{\text{بینزین کی کیٹ کلوگرام میں}}$$

$$= 0.556 \text{ mol kg}^{-1}$$

مثال 2.3

حل

2.1 بیزین (C₆H₆) اور کاربن ٹیٹرا کلورائڈ (CCl₄) کی کمیت نیصدی معلوم کیجئے اگر 22 گرام بیزین کو 122 گرام کاربن ٹیٹرا کلورائڈ میں گھولا گیا ہے۔

2.2 کمیت کے اعتبار سے کاربن ٹیٹرا کلورائڈ کے 30% محلول میں بیزین کی مول کسر معلوم کیجئے۔

2.3 مندرجہ ذیل محلولوں میں ہر ایک کی مولاریت معلوم کیجئے۔ (a) 4.3 لیٹر محلول میں 30 گرام (CO(NO₃)₂)₆H₂O (b) 0.5 M H₂SO₄ (c) 500 mL کو 30 molal آبی محلول کے 2.5 کلوگرام حاصل کرنے کے لیے درکار یوریا (NH₂CONH₂) کی کمیت معلوم کیجئے۔

2.4 0.25 molal آبی محلول کے 2.5 گرام حاصل کرنے کے لیے درکار یوریا (NH₂CONH₂) کی کمیت معلوم کیجئے۔

2.5 (a) مولالیت (b) مولاریت (c) مول کسر معلوم کیجئے اگر آبی KI کی کثافت 20% (Mass by Mass) 1.202 g mL⁻¹ ہے۔

کسی شے کی حل پذیری اس شے کی وہ زیادہ سے زیادہ مقدار ہے جو کہ محلل کی کسی مخصوص مقدار میں حل ہو سکتی ہے۔ یہ محلل اور محلل کی فنطرت نیز درجہ حرارت اور دباؤ پر تمحص ہوتی ہے آئینے کسی ٹھوس یا گیس کے رتیق میں محلول پر ان عوامل کے اثرات پر غور کرتے ہیں۔

ایک دیے ہوئے رتیق میں ہر ایک شے حل نہیں ہو پاتی ہے۔ سوڈیم کلورائڈ اور چینی پانی میں تیزی سے گھل جاتے ہیں جبکہ نپتھلین (Naphthalene) اور انتر اسین (Antracene) پانی میں حل نہیں ہو پاتے۔ اس کے برعکس نپتھلین اور انتر اسین بیزین میں تیزی سے حل ہو جاتے ہیں جبکہ سوڈیم کلورائڈ اور چینی حل نہیں ہو پاتی۔ یہ مشاہدہ کیا گیا ہے کہ قطبی محلل قطبی محلل میں حل پذیر ہیں جبکہ غیر قطبی محلل غیر قطبی محلل میں حل پذیر ہیں۔ اگر عمومی طور پر کہا جائے تو، ایک محلل کسی محلل میں حل پذیر ہے اگر دونوں میں سالمات کے درمیان بین سالماتی باہمی تعامل یکساں ہے یا ہم کہہ سکتے ہیں کہ (Like Dissolves Likes)۔

جب ایک ٹھوس محلل میں شامل کیا جاتا ہے تو کچھ محلل حل ہو جاتا اور محلول میں اس کا ارتکاز بڑھ جاتا ہے۔ اس عمل کو حلیل (Dissolution) کہتے ہیں۔ محلل کے کچھ ذرات محلول میں ٹھوس محلل کے ٹھوس ذرات سے ٹکراتے ہیں اور محلول سے علیحدہ ہو جاتے ہیں۔ یہ عمل قماوی یا کرستلا نریش (Crystallisation) کہلاتا ہے۔ ایک ایسی حالت پیدا ہو جاتی ہے جہاں دونوں عمل یکساں شرح سے واقع ہونے لگتے ہیں۔ ان حالات کے تحت محلول میں جانے والے محلل کے ذرات کی تعداد محلول سے علیحدہ ہونے والے محلل کے ذرات کی تعداد مساوی ہو جاتی ہے اور ایک حرکی توازن کی حالت پیدا ہو جاتی ہے۔



(2.10) اس اسٹیچ پر دی ہوئی شرائط کے تحت یعنی درجہ حرارت اور دباؤ پر محلول میں محلل کا ارتکاز مستقل رہتا ہے۔ جب گیسیں رتیق محلل میں حل ہوتی ہیں تو بھی یہ عمل واقع ہوتا ہے۔ ایسے محلول جن میں اسی درجہ حرارت اور دباؤ پر محلل کی

2.3 حل پذیری (Solubility)

2.3.1 رتیق میں ٹھوس کی حل پذیری (Solubility of a Solid in Liquid)

مزید مقدار نہیں گھولی جاسکتی ہے سیر شدہ محلول (Saturated Solution) کہلاتے ہیں۔ ایک غیر سیر شدہ محلول (Unsaturated Solution) وہ محلول ہے جس میں اسی درجہ حرارت اور دباؤ پر محلل کی مزید مقدار حل ہو سکتی ہے۔ وہ محلول جو کہ حرکی توازن کی حالت میں ہے اور جس میں غیر حل شدہ محلل موجود ہے سیر شدہ محلول ہے اور محلل کی دی ہوئی مقدار میں گھلے ہوئے محلول کی زیادہ سے زیادہ مقدار پر مشتمل ہوتا ہے۔ اس طرح اس قسم کے محلول میں محلل کا ارتکاز ہی اس کی حل پذیری ہے۔

اس سے پہلے ہم مشاہدہ کر چکے ہیں کہ ایک شے کی دوسرا شے میں حل پذیری اشیا کی نوعیت پر مختص ہوتی ہے۔ ان تغیرات کے علاوہ دو اور پیرو امیٹر یعنی درجہ حرارت اور دباؤ بھی اس واقعہ پر اثر انداز ہوتے ہیں۔

درجہ حرارت کا اثر (Effect of Temperature)

رقیق میں ٹھوس کی حل پذیری درجہ حرارت میں تبدیلی کی وجہ سے خاطر خواہ متاثر ہوتی ہے۔ اس توازن پر غور کیجیے جسے مساوات 2.10 سے ظاہر کیا گیا ہے۔ حرکی توازن کی وجہ سے اسے لے شیتلیئر اصول (Le Chateliers Principle) کا اتباع کرنا چاہیے۔ عمومی شکل میں اگر ایک لگ بھگ سیر شدہ محلول میں تحلیل کا عمل حرارت خوار چاہیے اور اگر یہ عمل حرارت ز (Endothermic) ہے تو حل پذیری میں درجہ حرارت میں اضافہ کے ساتھ ساتھ اضافہ ہونا چاہیے اور اگر یہ عمل حرارت ز (Exothermic) ہے تو حل پذیری کم ہو جانی چاہیے۔ ان رجحانات کا مشاہدہ تجرباتی طور پر بھی کیا جاتا ہے۔

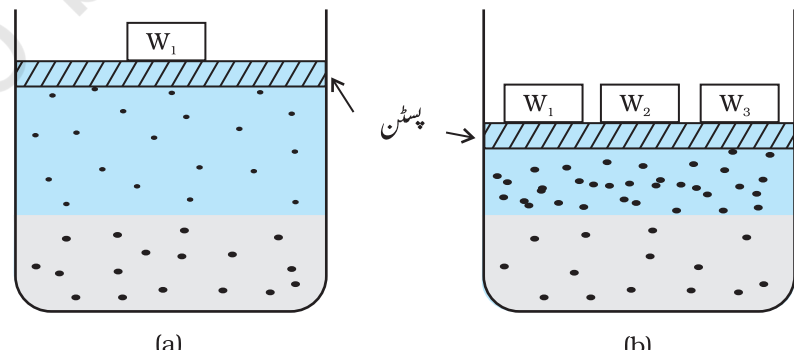
دباؤ کا اثر (Effect of Pressure)

رقیق میں ٹھوس کی حل پذیری پر دباؤ کا خاطر خواہ اثر نہیں ہوتا۔ اس کی وجہ یہ ہے کہ ٹھوس اور رقیق اشیا کو زیادہ دبایا نہیں جاسکتا اور عملی طور پر دباؤ میں تبدیلی آنے پر غیر متاثر رہتے ہیں۔

متعدد گیسیں پانی میں گھل جاتی ہیں۔ آسیجن کی بہت کم مقدار ہی پانی میں گھل پاتی ہے۔ پانی میں گھلی ہوئی آسیجن کی وجہ سے ہی آبی زندگی برقرار رہتی ہے۔ اس کے برعکس ہائیڈروجن کلورائیڈ گیس (HCl) پانی میں بہت زیادہ حل پذیر ہے۔ رقیق میں گیسوں کی حل پذیری درجہ حرارت اور دباؤ سے بہت زیادہ متاثر ہوتی ہے۔ دباؤ میں اضافہ ہونے پر گیسوں کی حل پذیری میں اضافہ ہوتا ہے۔ کسی محلل میں گیس کے محلول کے لیے ایک نظام پر غور کیجیے جیسا کہ شکل 2.1(a) میں دکھایا گیا ہے۔ نچلا حصہ محلول ہے اور بالائی حصہ دباؤ p اور درجہ حرارت T پر گیسی نظام ہے۔ فرض کیجیے کہ یہ نظام حرکی توازن کی حالت میں ہے یعنی ان حالات میں محلول فیز میں داخل ہونے والے اور باہر نکلنے والے گیسی ذرات کی شرح یکساں ہے۔ اب گیس کو ایک چھوٹے جم میں دباتے ہوئے محلول فیز کے دباؤ میں اضافہ کیجیے۔ [شکل 2.1(b)]

ایسا کرنے سے محلول کے اوپر فی اکائی جم میں گیسی ذرات کی تعداد میں اضافہ ہو گا اور ساتھ ہی ساتھ

2.3.2 رقیق میں گیس کی حل پذیری Solubility of a Gas in a Liquid



شکل 2.1: گیس کی حل پذیری پر دباؤ کا اثر۔ حل شدہ گیس کا ارتکاز محلول کے اوپر پڑنے والے دباؤ کے متناسب ہے۔

محلول میں داخل ہونے کے لیے گیسی ذرات کے محلول کی سطح سے ٹکرانے کی شرح میں بھی اضافہ ہو جاتا ہے۔ گیس کی حل پذیری میں نئے توازن کی حالت کو پہنچنے تک اضافہ ہوتا رہے گا نتیجتاً محلول کے اوپر گیس کے دباؤ میں اضافہ ہو گا اور اس طرح حل پذیری میں اضافہ ہو جائے گا۔ ہیزیری (Henry) وہ پہلا شخص تھا جس نے دباؤ اور محلول میں گیس کی حل پذیری کے درمیان مقداری تعلق کو پیش کیا جسے ہیزیری کا کلیہ (Henry's Law) کہا جاتا ہے۔ اس کلیہ کے مطابق مستقل درجہ حرارت پر ریقیق میں گیس کی حل پذیری ریقیق یا محلول کی سطح پر موجود گیس کے جزوی دباؤ کے سیدھے تناسب میں ہوتی ہے۔ ہیزیری کے زمانے میں ہی ڈالٹن نے بھی آزادانہ طور پر نتیجہ اخذ کیا کہ ریقیق محلول میں گیس کی حل پذیری گیس کے جزوی دباؤ (Partial Pressure) کا تقاضا ہوتی ہے۔ اگر ہم حل پذیری کی پیمائش کے طور پر محلول میں گیس کی مول کسر کا استعمال کرتے ہیں تو یہ کہا جاسکتا ہے کہ محلول میں گیس کی مول کسر محلول کے اوپر گیس کے جزوی دباؤ کے تناسب ہوتی ہے۔ ہیزیری کے کلیہ کی سب سے زیادہ تجرباتی نتائج خط کا اسلوب ہیزیری استعمال میں آنے والے شکل کے مطابق بخاراتی فیبر (p) میں گیس کا جزوی دباؤ محلول میں گیس کی مول کسر (x) کے تناسب ہوتا ہے۔ اور اسے مندرجہ ذیل طریقے سے ظاہر کیا جاتا ہے۔

(2.11)

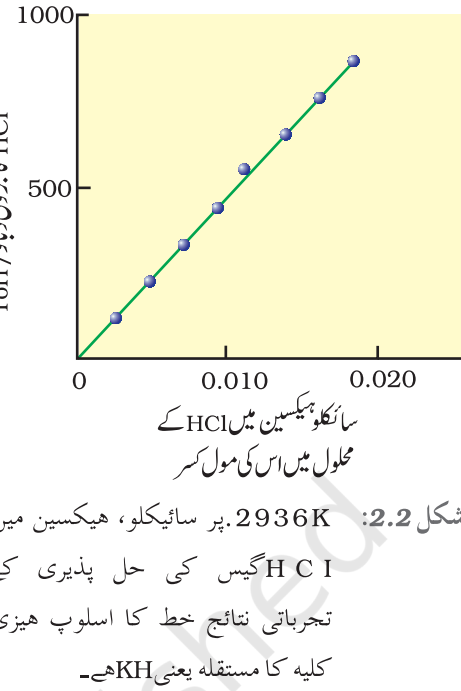
$$p = K_H x$$

یہاں K_H ہیزیری کے کلیہ کا مستقلہ ہے۔ اگر ہم گیس کے جزوی دباؤ اور محلول میں گیس کی مول کسر کے ما بین گراف کھینچیں تو ہمیں شکل 2.2 میں دکھایا گیا گراف حاصل ہو گا۔

یکساں درجہ حرارت پر مختلف گیسوں کے لیے K_H کی قدر مختلف ہوتی ہے۔ (جدول 2.2) اس سے معلوم ہوتا ہے کہ K_H گیس کی نوعیت کا تقاضا ہے۔ مساوات (2.11) سے یہ ظاہر ہوتا ہے کہ دبیے ہوئے دباؤ پر K_H کی قدر جتنی زیادہ ہو گی ریقیق میں گیس کی حل پذیری اتنی ہی کم ہو گی۔ جدول 2.2 سے یہ دیکھا جاسکتا ہے کہ درجہ حرارت میں اضافہ کے ساتھ ساتھ O_2 اور N_2 دونوں کی K_H میں اضافہ ہوتا ہے جس سے ظاہر ہے کہ درجہ حرارت میں کمی واقع ہونے پر گیس کی حل پذیری میں اضافہ ہوتا ہے۔ اسی وجہ سے آبی انواع گرم پانی کے مقابلے میں زیادہ آسامی محسوس کرتی ہیں۔

جدول 2.2 پانی میں کچھ چند گیسوں کے لیے ہیزیری کے کلیہ مستقلہ کی قدریں

$K_H/kbar$	درجہ حرارت / K	گیس	$K_H/kbar$	درجہ حرارت / K	گیس
40.3	298	آرگن	144.97	293	He
1.67	298	CO_2	69.16	293	H_2
1.83×10^{-5}	298	فارملڈیہائیڈ	76.48	293	N_2
0.413	298	میتھین	88.84	303	N_2
0.611	298	وینائل کلورائڈ	34.86	293	O_2
			46.82	303	O_2



شکل 2.2: 2936 K پر سائیکلو، ہیکسین میں K_H کے محلول میں اس کی مول کسر

اگر 293K پر پانی سے N_2 گیس گذاری جائے تو 1 لیٹر پانی میں N_2 گیس کے کتنے ملی مول گھلنے ہوئے ہوں گے۔ فرض کیجئے کہ N_2 کے ذریعہ ڈالا گیا جزوی دباؤ 0.987 bar ہے۔ 293K پر N_2 کے لیے ہیزیری کے کلیہ کا مستقلہ kbar 76.48 ہے۔

گیس کی حل پذیری آبی محلول میں مول کسر سے تعلق رکھتی ہے۔ محلول میں گیس کی مول کسر ہیزیری کے کلیہ کا استعمال کر کے معلوم کی جاتی ہے۔ اس طرح

$$x = \frac{p}{K_H} = \frac{0.987 \text{ bar}}{76.480 \text{ bar}} = 1.29 \times 10^{-5}$$

کیونکہ 1 لیٹر پانی میں اس کے 55.5 مول ہوتے ہیں اس لیے اگر n محلول میں N_2 کے مولوں کی تعداد کو ظاہر کرنا ہے تو

$$x = \frac{n \text{ mol}}{n \text{ mol} + 55.5 \text{ mol}} = \frac{n}{55.5} 1.29 \times 10^{-5}$$

(نسب نما میں n کو نظر انداز کر دیا جاتا ہے کیونکہ یہ <> 55.5 <> ہوتا ہے۔)

اس طرح

$$n = 1.29 \times 10^{-5} \times 55.5 \text{ mol} = 7.16 \times 10^{-4} \text{ mol}$$

$$= \frac{7.16 \times 10^{-4} \text{ mol} \times 1000 \text{ mmol}}{1 \text{ mol}} = 0.716 \text{ mmol}$$

انڈسٹری میں ہیزیری کے کلیہ کے کمی کی استعمال ہیں اور یہ کچھ حیاتیاتی اعمال کی تشریح بھی کرتا ہے۔ ان میں سے کچھ ذیل میں مذکور ہیں۔

- سافٹ ڈرنک اور سوڈا اٹر میں CO_2 کی حل پذیری میں اضافہ کرنے کے لیے بوتل کو اونچے دباؤ پر سیل کیا جاتا ہے۔ اسکیوں با غوط خوروں کو پانی کے اندر اونچے دباؤ پر سانس لینے کے دوران پانی میں گھلنی ہوئی گیسوں کے بہت زیادہ ارٹکاز کا سامنا کرنا پڑتا ہے۔ بڑھا ہوا دباؤ خون میں کربہ باد کی گیسوں کی حل پذیری میں اضافہ کر دیتا ہے۔ جب غوط خور سطح کی طرف آتے ہیں تو دباؤ کم ہوتا جاتا ہے۔ اس کی وجہ سے گھلنی ہوئی گیس خارج ہونے لگتی ہے اور خون میں ناٹروجن کے بلبلے بننے لگتے ہیں۔ اس صورت میں کپلری بلاک ہو جاتی ہیں اور ایک طبی حالت پیدا ہو جاتی ہے جسے بینڈس (Bends) کہتے ہیں جو کہ تکلیف دہ اور زندگی کے لیے خطرناک ہوتی ہے۔ خون میں ناٹروجن کے بہت زیادہ ارٹکاز کی وجہ سے پیدا ہونے والے زہریلے اثرات اور بینڈس سے بچنے کے لیے اسکیوں با غوط خوروں کے ذریعہ استعمال کیے جانے والے ٹینکوں میں ہوا اور ہیلیم کا آمیزہ بھرا ہوتا ہے۔ (11.7% ہیلیم، 56.2% ناٹروجن اور 32.1% آسیجن)

- بہت زیادہ اونچائی پر آسیجن کا جزوی دباؤ سطح زمین کے مقابلے میں کم ہوتا ہے۔ اس کی وجہ سے پہاڑوں پر چڑھنے والے افراد (Climbers) اور زیادہ اونچائی پر رہنے والے لوگوں کے خون بافتؤں میں آسیجن کا ارٹکاز کم ہو جاتا ہے۔ خون میں آسیجن کی کمی کی وجہ سے پہاڑوں پر چڑھنے والے افراد کمزور ہو جاتے ہیں اور واضح طور پر سوچنے کے قابل نہیں رہ پاتے یہ ایک ایسی حالت کی علامات ہیں جسے Anoxia کہا جاتا ہے۔

حل

درجہ حرارت کا اثر (Effect of Temperature)

رقیق میں گیسوں کی حل پذیری درجہ حرارت بڑھنے پر گھٹتی ہے۔ جب گیس حل ہوتی ہے تو اس کے ساتھ رقیق فیز میں موجود ہوتے ہیں اور حل پذیری کے عمل کو تکمیل کے عمل کے مساوی سمجھا جاسکتا ہے اور اس عمل میں حرارت خارج ہوتی ہے۔ پچھلے حصہ میں ہم پڑھ چکے ہیں کہ حل پذیری کے عمل میں حرکی توازن شامل ہوتا ہے لہذا ہمیں لی چاڑھیں اصول کو ماننا چاہیے۔ حل پذیری ایک حرارت زائل ہے، حل پذیری درجہ حرارت بڑھنے پر گھٹنی چاہیے۔

متن پر مبنی سوالات

2.6 H_2S ایک زہری گیس ہے اور اس میں سڑے ہوئے انڈے جیسی بوآتی ہے۔ اس گیس کا استعمال کیفیتی تجزیہ (Qualitative Analysis) میں کیا جاتا ہے۔ اگر H_2S پر پانی میں 0.195m کی حل پذیری ہے تو ہمیزی کے کلیے کامستقلہ معلوم کیجیے۔

2.7 298K پر پانی میں CO_2 کے لیے ہمیزی کے کلیے کامستقلہ $\text{Pa} = 1.67 \times 10^8$ ہے۔ 500mL سوڈا اولٹر میں CO_2 کی مقدار معلوم کیجیے جبکہ اسے 298K پر 2.5 atm دباؤ پر سیل کیا جاتا ہے۔

رقیق محلول اس وقت تشکیل پاتے ہیں جب محلل رقیق یا گیس ہو سکتا ہے۔ مخلوط ہونے والے میکانیزم میں گھٹنی ہے۔ اس کیش میں ہم رقیق میں ہوئے ہو چکی ہے۔ اس کیش میں ہم رقیق کے محلولوں پر بحث کریں گے۔ اس قسم کے محلولوں میں ایک یا زیادہ طیران پذیر اجزاء ہوتے ہیں۔ عام طور سے رقیق محلل (Solvent) طیران پذیر (Volatile) ہوتا ہے۔ مخلوط (Solute) طیران پذیر ہو سکتا ہے اور نہیں۔ ہم صرف باائزی محلولوں کی خصوصیات سے بحث کریں گے یعنی وہ محلول جو دو اجزاء پر مشتمل ہوتے ہیں جیسے (i) رقیق اور (ii) رقیق میں ہوئے ہوں۔

آئیے دو طیران پذیر رقیق اشیا کے باائزی محلول پر غور کرتے ہیں اور دونوں اجزاء کو 1 اور 2 سے ظاہر کرتے ہیں۔ جب انھیں ایک بند برتن میں لایا جاتا ہے تو دونوں اجزاء کی تبخیر (Evaporation) ہونے لگتی ہے اور رقیق فیزو بخار اتی فیزو کے درمیان ایک توازن قائم ہو جائے گا۔ مان لیجیے اس حالت میں کل بخار اتی دباؤ p_{total} ہے نیز p_1 اور p_2 بالترتیب اجزاء 1 اور 2 کے جزوی بخار اتی دباؤ ہیں۔ یہ جزوی بخار اتی دباؤ بالترتیب اجزاء 1 اور 2 کی مول کسریوں x_1 اور x_2 سے متعلق ہیں۔

فرانسیسی کیمیا دال فراؤکس مارٹ راؤٹ (Raoult) نے ان کے درمیان مقداری تعلق کو بتایا۔ اس تعلق کو راؤٹ کا کلیہ (Raoult's Law) کہا جاتا ہے۔ اس کلیہ کے مطابق طیران پذیر رقیق اشیا کے محلول کے لیے محلول میں ہر ایک جزو کا جزوی بخار اتی دباؤ اس کی مول کسر کے سیدھے نسب میں ہوتا ہے۔

اس طرح، جزو 1 کے لیے

$$(2.12) \quad p_1 \propto x_1$$

$$p_1 = p_1^0 x_1 \quad \text{اور}$$

رقیق محلولوں کا
بخار اتی دباؤ^{2.4}
(Vapour
Pressure of
Liquid Solution)

رقیق میں رقیق کے
محلول کا بخار اتی دباؤ^{2.4.1}
(Vapour
Pressure of
Liquid-Liquid
Solutions)

جہاں p_1^0 کیساں درجہ حرارت پر خالص جزو 1 کا بخاراتی دباؤ ہے۔ اسی طرح جزو 2 کے لیے

$$(2.13) \quad p_2 = p_2^0 x_2$$

جہاں p_2^0 خالص جزو 2 کے بخاراتی دباؤ کو ظاہر کرتا ہے۔

ڈالٹن کے جزوی دباؤ کے کلیے کے مطابق برتن میں محلول فیز پر کل دباؤ (p_{total}) محلول کے اجزا کے جزوی دباؤ کے حاصل جم کے مساوی ہوتا ہے۔ اسے مندرجہ ذیل طریقے سے لکھا جاتا ہے:

$$(2.14) \quad p_{\text{total}} = p_1 + p_2$$

کی قدر میں کورنے پر p_1 اور p_2 کی قدر میں کورنے پر p_{total} ہوتا ہے۔

$$p_{\text{total}} = x_1 p_1^0 + x_2 p_2^0$$

$$(2.15) \quad = (1 - x_2) p_1^0 + x_2 p_2^0$$

$$(2.16) \quad = p_1^0 + (p_2^0 - p_1^0) x_2$$

مساوات (2.16) سے مندرجہ ذیل نتائج اخذ کیے جاسکتے ہیں۔

(i) محلول کے اوپر کل بخاراتی دباؤ کسی بھی ایک جزوی مول کسر سے متعلق ہوتا ہے۔

(ii) محلول کے اوپر کل بخاراتی دباؤ جزو 2 کی مول کسر کے ساتھ خطی انتبار سے تبدیل ہوتا ہے۔

(iii) خالص اجزا 1 اور 2 کے بخاراتی دباؤ پر انحصار کرتے ہوئے محلول کا کل بخاراتی

دباؤ جزو 1 کی مول کسر میں کی کے ساتھ ساتھ گھٹتا ہے یا بڑھتا ہے۔

محلول کے لیے اور p_1 کا مول کسر x_1 اور x_2 کے ساتھ خطی گراف حاصل ہوتا ہے جیسا کہ شکل 2.3 میں دکھایا گیا ہے۔ یہ خطوط (I) اور (II) بالترتیب ان نقاط سے ہو کر گزرتے ہیں جو کہ x_1 اور x_2 اکائی کے برابر ہیں۔ اسی طرح p_{total} اور x_2 کے درمیان بننے والے گراف (III) بھی خطی ہے (شکل 2.3) p_{total} کی کم سے کم قدر p_1^0 ہے اور زیادہ سے زیادہ قدر p_2^0 ہے، یہ مانتے ہوئے کہ جزو 1 جزو 2 کے مقابلے کم طیاراں پذیر ہے یعنی $p_2^0 < p_1^0$ ۔

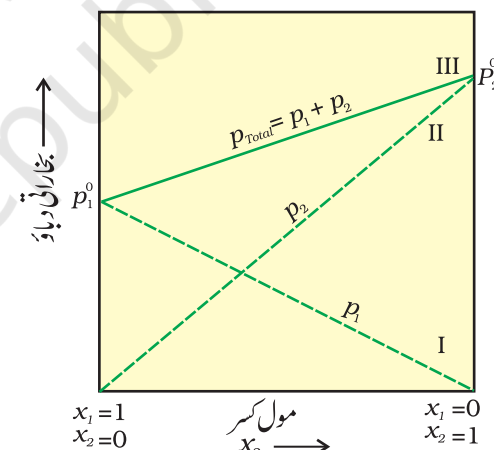
محلول کے ساتھ توازن کی حالت میں بخاراتی فیز کی ترکیب کا تعین اجزا کے جزوی دباؤ کے ذریعے کیا جاتا ہے۔ اگر بخاراتی فیز میں اجزا 1 اور 2 کی مول کسریں بالترتیب y_1 اور y_2 ہیں تو ڈالٹن کے جزوی دباؤ کے کلیے کا استعمال کرتے ہوئے۔

$$(2.17) \quad p_1 = y_1 p_{\text{total}}$$

$$(2.18) \quad p_2 = y_2 p_{\text{total}}$$

عمومی شکل میں

$$(2.19) \quad p_1 = y_1 p_{\text{total}}$$



شکل 2.3: درجہ حرارت پر ایک مثالی محلول کے مول کسر اور بخاراتی دباؤ کا گراف ڈیش لائنس I اور II اور III اجزا کے جزوی دباؤ کو ظاہر کرتی ہیں (گراف سے یہ دیکھا جاسکتا ہے کہ P_1 اور P_2 بالترتیب r_1 اور r_2 کے سیدھے تناسب میں ہیں۔ کل بخاراتی دباؤ شکل میں خط III کے ذریعہ دکھایا گیا ہے۔

مثال 2.5

298K پر کوروفارم (CHCl_3) اور ڈائی کلورو متھین (CH_2Cl_2) کے بخاراتی دباؤ با ترتیب 20 mm

پر 298K کی CH_2Cl_2 گرام 40 اور CHCl_3 گرام 25.5 ہیں۔ (i) 415 mm Hg اور 298K پر

آمیزش کر کے بنائے گئے محلول کا بخاراتی دباؤ معلوم کیجئے۔ (ii) بخاراتی فیٹر میں ہر ایک جزو کی مول کسیں۔

حل

$$\text{CH}_2\text{Cl}_2 \text{ کی مولر کمیت} = 12 \times 1 + 1 \times 2 + 35.5 \times 2 = 85 \text{ g mol}^{-1} \quad (\text{i})$$

$$\text{CHCl}_3 \text{ کی مولر کمیت} = 12 \times 1 + 1 \times 1 + 35.5 \times 3 = 119.5 \text{ g mol}^{-1}$$

$$\text{CH}_2\text{Cl}_2 \text{ کے مولوں کی تعداد} = \frac{40 \text{ g}}{85 \text{ g mol}^{-1}} = 0.47 \text{ mol}$$

$$\text{CHCl}_3 \text{ کے مولوں کی تعداد} = \frac{25.5 \text{ g}}{119.5 \text{ g mol}^{-1}} = 0.213 \text{ mol}$$

$$\text{مولوں کی کل تعداد} = 0.47 + 0.213 = 0.683 \text{ mol}$$

$$x_{\text{CH}_2\text{Cl}_2} = \frac{0.47 \text{ mol}}{0.683 \text{ mol}} = 0.688$$

$$x_{\text{CHCl}_3} = 1.00 - 0.688 = 0.312$$

مساوات (2.16) کا استعمال کرتے ہوئے۔

$$p_{\text{total}} = p_1^0 + (p_2^0 - p_1^0)x_2 = 200 + (415 - 200) \times 0.688$$

$$= 200 + 147.9 = 347.9 \text{ mm Hg}$$

تعقیق (2.19) کا استعمال کر کے ہم گیس فیٹر (y_i) میں اجزا کی مول کسر معلوم کر سکتے ہیں۔

$$y_{\text{CH}_2\text{Cl}_2} = 0.688 \times 415 \text{ mm Hg} = 285.5 \text{ mm Hg}$$

$$y_{\text{CHCl}_3} = 0.312 \times 200 \text{ mm Hg} = 62.4 \text{ mm Hg}$$

$$y_{\text{CH}_2\text{Cl}_2} = 285.5 \times \text{mm Hg} / 347.9 \text{ mm Hg} = 0.82$$

$$y_{\text{CHCl}_3} = 62.4 \times \text{mm Hg} / 347.9 \text{ mm Hg} = 0.18$$

نوت: کیونکہ CHCl_3 کے مقابلے میں زیادہ طیران پذیر ہے

اور CH_2Cl_2 میں تجارتی فیٹر بھی زیادہ وافر (Richer) ہے

[$y_{\text{CHCl}_3} = 0.18$ اور $y_{\text{CH}_2\text{Cl}_2} = 0.82$] اس طرح یہ نتیجہ اخذ کیا جاسکتا ہے کہ توازن کی حالت میں،

اس جزو کی بخاراتی فیٹر ہمیشہ وافر ہو گی جو کہ زیادہ طیران پذیر ہے۔

2.4.2 راؤلت کا کلیہ ہمیزی کے کلیہ کے ایک مخصوص کیس کے طور پر

Raoult's Law as a special case of Henry's Law

راولٹ کے کلیہ کے مطابق کسی دیے ہوئے محلول میں طیران پذیر جزو کا بخاراتی دباؤ $p_i = x_i p_i^0$ سے ظاہر کیا جاتا ہے۔ ریت میں گیس کے محلول میں ایک جزو اتنا طیران پذیر ہوتا ہے کہ یہ گیس حالت میں ہوتا ہے اور ہم پہلے ہی دیکھ چکے ہیں کہ اس کی حل پذیری کو ہمیزی کے کلیہ کے ذریعے ظاہر کیا جاتا ہے۔ جس کے مطابق

$$p = K_H x$$

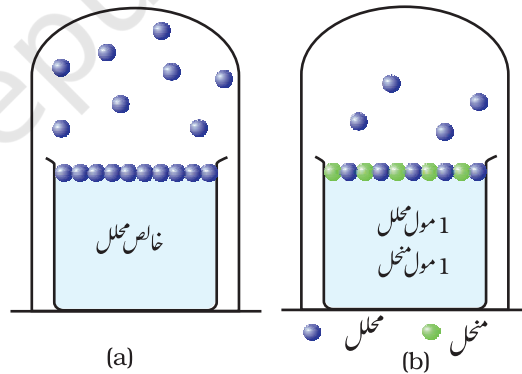
اگر ہم راؤلت کے کلیہ اور ہمیزی کے کلیہ کی مساوات کا موازنہ کریں تو یہ دیکھا جاسکتا ہے کہ گیس یا طیران پذیر جزو کا جزوی بخاراتی دباؤ محلول میں اس کی مول کسر کے سیدھے ناسب میں ہوتا ہے۔ صرف تناوبت کا مستقلہ p_i^0, K_H سے مختلف ہوتا ہے۔ اس طرح راؤلت کا کلیہ، ہمیزی کے کلیہ کا ایک مخصوص کیس بن جاتا ہے جس میں p_i^0, K_H کے مساوی ہو جاتا ہے۔

محلولوں کی ایک اور اہم جماعت ہے جس میں محلول، ریت میں ٹھوس کے گھلنے سے بنتا ہے۔ مثال کے طور پر آئوڈین اور پانی میں سوڈیم کلورائٹ، گلوکوز، یوریا اور چینی نیز کاربن ڈائی سلفائٹ میں حل کیا گیا سلفران محلولوں کی چند طبعی خصوصیات خالص محلل سے بالکل مختلف ہوتی ہیں۔ مثال کے طور پر بخاراتی دباؤ ہم گیارہویں جماعت میں اکائی 5 میں مطالعہ کر چکے ہیں کہ ریت اشیا ایک دیے ہوئے درج حرارت پر تبدیل ہو جاتی ہیں اور توازن کے حالات میں ریت فیبر ریت کے بخارات کے ذریعہ ڈالا گیا دباؤ بخاراتی دباؤ کھلاتا ہے۔ (شکل 2.4(b)) خالص ریت میں مکمل سطح ریت کے سالمات سے گھر جاتی ہے۔ اگر دیے ہوئے محلول کے محلل میں غیر طیران پذیر محلل ملایا جاتا ہے (شکل 2.4(b)) تو محلول کا بخاراتی دباؤ تباہ محلل کی وجہ سے ہوگا۔ ایک دیے ہوئے درج حرارت پر محلول کا یہ بخاراتی دباؤ اسی درجہ حرارت پر خالص ایک محلل کے بخاراتی دباؤ سے کم ہوتا ہے۔ محلول میں سطح محلل اور محلل دونوں کے سالمات پر مشتمل ہوتی ہے اس کی وجہ سے محلل کے سالمات کے ذریعہ گھیری گئی سطح کی کسر کم ہو جاتی ہے۔ نیتھماً سطح سے باہر آنے والے محلل کے سالمات انٹیری طور پر کم ہو جاتے ہیں۔ اس طرح بخاراتی دباؤ بھی کم ہو جاتا ہے۔

محلل کے بخاراتی دباؤ میں کمی محلول میں موجود غیر طیران پذیر محلل کی مقدار پر منحصر ہوتی ہے۔ مثال کے طور پر ایک گلوگرام پانی میں 1.0mol سکروز ملانے پر پانی کے بخاراتی دباؤ میں ہونے والی اسی درجہ حرارت پر پانی کی اتنی ہی مقدار میں 1.0 یوریا ملانے پر پیدا ہونے والے بخاراتی دباؤ کے تقریباً برابر ہوتی ہے۔ عمومی طور پر اگر کہا جائے تو راؤلت کے مطابق، کسی بھی محلول کے لیے محلول میں ہر ایک جزو کا جزوی بخاراتی دباؤ اس کی مول کسر کے سیدھے تناسب میں ہوتا ہے۔

آئیے ایک بائزی محلول میں، محلل کو 1 سے اور محلل کو 2 سے ظاہر کرتے ہیں۔ جب محلل غیر طیران پذیر ہے۔ تو صرف محلل کے سالمات ہی بخاراتی فیبر میں

محلول



شکل 2.4: محلل میں منحل کی موجودگی کی وجہ سے محلل کے بخاراتی دباؤ میں کمی (a) محلل کی سطح سے اس کے سالمات کی تبدیل کو (b) محلل میں منحل کے ذرات کو سے ظاہر کیا گیا ہے۔ رقبہ کے حصہ کو گھیرتے ہیں۔

شکل 2.5

اگر تمام ارتکاز کے لیے محلول رائولٹ کے کلیہ کا اتباع کرتا ہے تو اس کا بخاراتی دباؤ صفر سے خالص محلل کے بخاراتی دباؤ تک خطی اعتبار سے تبدیل ہوگا

موجود ہوں گے اور بخاراتی دباؤ میں تعاون کریں گے۔ مان لیجیے p_1^0 محلل کا بخاراتی دباؤ ہے، x_1 مول کسر ہے، p_1 خالص حالت میں اس کا بخاراتی دباؤ ہے تو راؤٹ کے مطابق

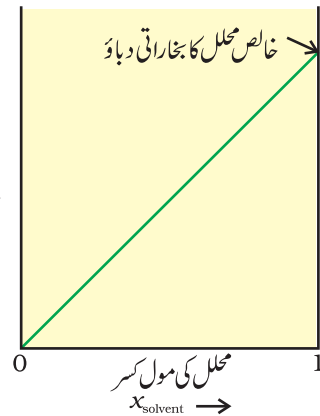
$$p_1 \propto x_1$$

اور

$$(2.20) \quad p_1 = x_1 p_1^0$$

تناسبیت کا مستقلہ خالص محلل کے بخاراتی دباؤ p_1^0 کے مساوی ہے محلل کے بخاراتی دباؤ اور مول کسر کے درمیان ہمپناگی گراف خطی ہے (شکل 2.5)۔

راوٹ کے کلیہ کی بنیاد پر ریتیں۔ ریتیں محللوں کی درجہ بندی مثالی اور غیر مثالی محللوں کے تحت کی جاسکتی ہے۔



ایسے محلول جو ارتکاز کی مکمل رنچ میں راؤٹ کے کلیہ کا اتباع کرتے ہیں مثالی محلول (Ideal Solution) کہلاتے ہیں۔ مثالی محللوں کی دو ہم خصوصیات ہوتی ہیں محلول بنانے کے لیے خالص اجزا کی آمیزش کی اینٹھاپی صفر ہوتی ہے اور آمیزش کا جنم بھی صفر ہوتا ہے۔ یعنی

$$(2.21) \quad \Delta_{\text{mix}} H = 0 \quad \Delta_{\text{mix}} V = 0$$

اس کا مطلب ہے کہ جب اجزا کی آمیزش کی جاتی ہے تو حرارت نہ تو خارج ہوتی ہے اور نہ ہی جذب ہوتی ہے۔ مزید یہ کہ محلول کا جنم دونوں اجزاء کے جموں کے حاصل جمع کے مساوی ہوتا ہے۔ سالماتی سطح پر محللوں کا مثالی طرز عمل کی وضاحت دو اجزا A اور B پر گور کر کے کی جاسکتی ہے۔ خالص اجزا میں سالمات کے درمیان کشش باہمی عمل A-B اور B-A قسم کے ہوں گے جبکہ باائزی محلول میں ان دونوں باہمی عملوں کے ساتھ ساتھ A-B کے قسم کے باہمی عمل بھی موجود ہوں گے۔ A-B اور B-A کے درمیان اگر سالمات کے مابین قوت کشش B-A کے درمیان کی قوت کشش کے تقریباً مساوی ہے تو اس کے نتیجہ میں مثالی محلول حاصل ہوگا۔ مکمل مثالی محلول شاذ و نادر ہی ہوتے ہیں لیکن کچھ محلول کا طرز عمل تقریباً مثالی ہوتا ہے۔ مکمل مثالی محلول n-hexane اور bromoethane کا محلول chloroethane کا محلول بیزین اور ٹولین (Tolune) کا محلول اسی قسم کے محللوں کی مثالیں ہیں۔

جب کوئی محلول ارتکاز کی مکمل رنچ میں راؤٹ کے کلیہ کا اتباع نہیں کرتا تو وہ غیر مثالی محلول کہلاتا ہے۔ اس قسم کے محلول کا بخاراتی دباؤ اس بخاراتی دباؤ سے یا تو کم ہوگا یا زیادہ ہوگا جس کی پیشین گوئی راؤٹ کے کلیہ (Mixture) کے ذریعہ کی گئی ہے۔ اگر یہ زیادہ ہے تو محلول راؤٹ کے کلیہ سے ثبت انحراف (Positive Deviation) کا اظہار کرتا ہے۔ اگر یہ کم ہے تو منفی انحراف کا اظہار کرے گا۔ اس قسم کے محللوں کے لیے مول کسر کے طور پر بخاراتی دباؤ کا گراف شکل 2.6 میں دکھایا گیا ہے۔

ان انحراف کی وجہ سالماتی سطح پر باہمی عمل کی نوعیت ہے راؤٹ کے کلیہ سے ثبت انحراف کے معاملہ میں A-B باہمی عمل A-A یا B-B باہمی عمل کے مقابلے کمزور ہوتے ہیں یعنی اس معاملے میں محلل محلل سالمات کے درمیان کشش کی قوتیں محلل محلل سالمات کے درمیان کی قوتیں کے مقابلے میں کمزور ہوتی ہیں۔ اس کا

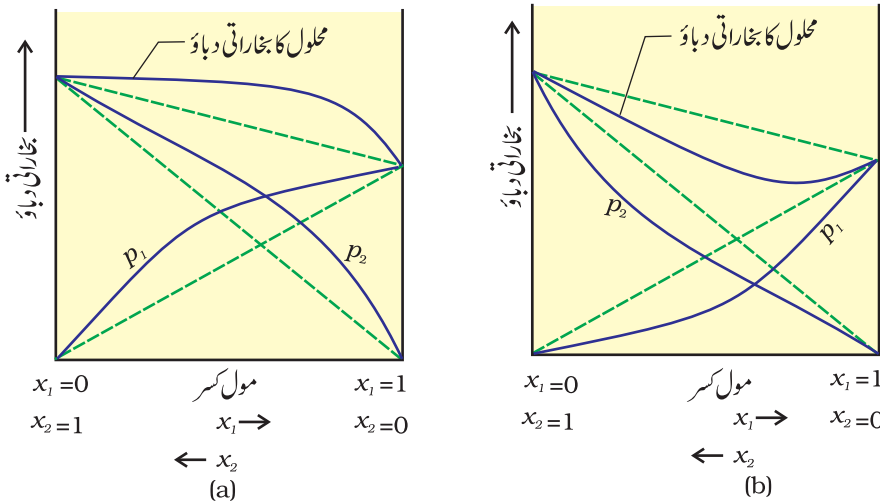
2.5 مثالی اور غیر مثالی محلول (Ideal and Non-ideal Solution)

2.5.1 مثالی محلول (Ideal Solution)

2.5.2 غیر مثالی محلول (Non-ideal Solution)

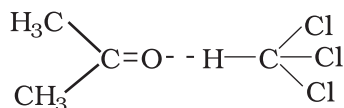
شکل 2.6

دواجائزی نظام کے بخاراتی دباؤ تفاعل کے طور پر (a) محلول جو کہ رائولٹ کے کلیہ سے مثبت انحراف کو ظاہر کرتا ہے (b) محلول جو کہ رائولٹ کے کلیہ سے منفی انحراف ظاہر کرتا ہے۔



مطلوب ہے کہ اس قسم کے محلوں میں A (یا B) کے سالمات خالص حالت کے مقابلے آسانی سے بھاگ لختے ہیں۔ اس کی وجہ سے بخاراتی دباؤ میں اضافہ ہو گا جو کہ ثبت انحراف کا سبب ہے گا۔ ایتحمال اور ایسیٹون کا آمیزہ اسی قسم کے طرزِ عمل کا اظہار کرتا ہے۔ خالص ایٹھنال میں سالمات کے درمیان ہائڈروجن بانڈ (Hydrogen Bond) ہوتے ہیں۔ ایسیٹون ملانے پر اس کے سالمات میزبان سالمات کے درمیان آجاتے ہیں اور ان کے کچھ ہائڈروجن بندلوڑ دیتے ہیں۔ باہمی عمل کے کمزور ہونے کی وجہ سے محلول رائولٹ کے کلیہ سے ثبت انحراف کو ظاہر کرے گا۔ [شکل 2.6(a)] ایسیٹون میں کاربن ڈائی سلفاٹ ملانے پر بننے والے محلول میں محلل سالمات کے درمیان دو قطبی (Dipolar) باہمی عمل متعلقہ محلل سالمات اور محلل سالمات کے مقابلے میں کمزور ہوتے ہیں۔ یہ محلول ہمیشہ ثبت انحراف کو ظاہر کرتا ہے۔

رائولٹ کے کلیہ سے منفی انحراف کے معاملے میں A-A اور B-B کے درمیان میں سالماتی قوت کشش A-B کے مقابلے کمزور ہوتی ہے۔ اس کی وجہ سے بخاراتی دباؤ کم ہو جاتا ہے جو کہ منفی انحراف کا سبب ہے۔ اس قسم کی مثال فینال اور اینیلین کا آمیزہ ہے۔ اس کیس میں فینا لک پروٹان اور اور اینیلین کے ناٹروجن ایٹم پر لون پیئر (Lone pair) کے درمیان متعلقہ میں سالماتی ہائڈروجن بندش اسی قسم کے سالمات کے درمیان متعلقہ میں سالماتی ہائڈروجن بندش کے مقابلے میں مضبوط ہوتی ہے۔ اسی طرح، کلوروفارم اور ایسیٹون کا آمیزہ اسی قسم کا محلول ہے جو کہ رائولٹ کے کلیہ سے منفی انحراف کو ظاہر کرتا ہے۔ یہ اس وجہ سے ہوتا ہے کہ کلوروفارم کا سالمہ ایسیٹون کے سالمہ کے ساتھ ہائڈروجن بانڈ بنانے کے اہل ہوتا ہے جیسا کہ دکھایا گیا ہے۔



اس کی وجہ سے ہر ایک جزو کے سالمات کے فرار ہونے کا رجحان کم ہو جاتا ہے۔ نتیجہ کے طور پر بخاراتی دباؤ میں کمی واقع ہوتی ہے جو کہ رائولٹ کے کلیہ سے منفی انحراف کا سبب ہے۔ [شکل 2.6(b)] کچھ ریقین اشیا کی آمیزش کے نتیجے میں ایزوٹرپس (Azeotropes) حاصل ہوتے ہیں جو کہ بائزی آمیزے ہیں۔ ریقین اور بخاراتی فیبر میں ان کی ترکیب یکساں رہتی ہے اور یہ ایک مستقل درجہ حرارت پر ابلتے ہیں۔

محلول

اس قسم کے معاملوں میں اجزا کو کسری کشید (Fractional Distillation) کے ذریعہ علیحدہ کر پانا ممکن نہیں ہے۔ ایزیوٹر اپس دو قسم کے ہیں جو کہ کمترین جوش ایزیوٹر اپ (Minimum Boiling Azeotrope) اور ازاد جوش ایزیوٹر اپ (Maximum Boiling Azeotrope) کہلاتے ہیں۔ وہ محلول جو راؤٹ کے کلیہ سے بہت زیادہ ثابت انحراف کو ظاہر کرتے ہیں وہ ایک مخصوص ترکیب پر کمترین جوش ایزیوٹر اپ تشکیل دیتے ہیں۔ مثال کے طور پر استھناں اور پانی کے آمیزہ (چینی کی تغیر سے حاصل ہوتا ہے) کی کسری کشید کے نتیجے میں ایک محلول حاصل ہوتا ہے جو کہ جنم کے اعتبار سے 95% استھناں پر مشتمل ہوتا ہے۔ ایک مرتبہ جب یہ ترکیب جسے ایزیوٹر اپ ترکیب کہتے ہیں، حاصل ہو جاتی ہے تو ریتن اور بخارات کی ترکیب یکساں ہو جاتی ہے اور مزید علیحدگی نہیں ہو پاتی۔

ایسے محلول جو کہ راؤٹ کے کلیہ سے بہت زیادہ منفی انحراف کا ظہار کرتے ہیں وہ ایک مخصوص ترکیب پر ازاد جوش ایزیوٹر اپ تشکیل دیتے ہیں۔ ناٹرک ایسڈ اور پانی کا آمیزہ اسی قسم کے ایزیوٹر اپ کی مثال ہے۔ اس ایزیوٹر اپ کی تقریباً ترکیب ہے: کمیت کے اعتبار سے 68% ناٹرک ایسڈ اور 32% پانی نیز نقطہ جوش 393 K۔

متن پر مبنی سوالات

2.8 350K پر خالص ریتن A اور B کے بخاراتی دباؤ بالترتیب 450 اور 700 mmHg ہیں ریتن آمیزہ کی ترکیب معلوم کیجئے اگر کل بخاراتی دباؤ 600 mm Hg ہے۔ بخاراتی فیز کی ترکیب معلوم کیجئے

ہم سیشن 2.4.3 میں مطالعہ کر چکے ہیں کہ جب طiran پذیر محلل میں غیر طiran پذیر محلل شامل کر دیا جاتا ہے تو محلول کا بخاراتی دباؤ کم ہو جاتا ہے۔ محلولوں کی ایسی کمی خصوصیات ہیں جو کہ بخاراتی دباؤ کے کم ہونے سے وابستہ ہیں۔ یہ خصوصیات ہیں: (1) محلل کے بخاراتی دباؤ میں نسبتی کمی۔ (2) محلل کے نقطہ انجماد میں انخفاض (Depression) (3) محلل کے نقطہ جوش میں اضافہ (4) محلول کا اولوچی دباؤ (Osmotic Pressure) یہ سمجھی خصوصیات محلل کے ذرات پر منحصر ہوتی ہیں ان کی نوعیت کے بلا لحاظ جو کہ محلول میں موجود کل ذرات سے متعلق ہیں۔ اس قسم کی خصوصیات مربوط خصوصیات (Colligative Properties) کہلاتی ہیں۔ (Colligative Properties) لاطینی زبان سے اخذ ہے CO کے معنی ہیں ساتھ ساتھ (Ligare) Together (To bind) میں جڑنا (To bind) مندرجہ ذیل سیشن میں ہم ان خصوصیات پر ایک ایک کر کے بحث کریں گے۔

ہم سیشن 2.4.3 میں مطالعہ کر چکے ہیں کہ محلول کا بخاراتی دباؤ خالص محلل سے کم ہوتا ہے۔ راؤٹ نے یہ متعین کیا کہ بخاراتی دباؤ میں کمی صرف محلل کے ذرات کے ارتکاز پر منحصر ہوتی ہے اور یہ ان کی شناخت سے مبراہی۔ سیشن 2.4.3 میں دی گئی مساوات (2.20) محلول کے بخاراتی دباؤ، مول کسر اور محلل کے بخاراتی دباؤ کے درمیان تعلق قائم کرتی ہے۔ یعنی

(2.22)

$$p_1 = x_1 p_1^o$$

محلل کے بخاراتی دباؤ میں کمی (Δp_1) ذیل میں دی گئی ہے۔

2.6 مربوط خصوصیات اور مول کمیت کا تعین

Colligative
Properties and
Determination
of Molar Mass

2.6.1 بخاراتی دباؤ میں
نسبتی تخفیف
(Relative
Lowering of
Vapour
Pressure)

کیمیا

$$(2.23) \quad \Delta p_1 = p_1^0 - p_1 = p_1^0 - p_1^0 - p_1^0 x_1 \\ = p_1^0 (1-x_1)$$

یہ جانتے ہوئے کہ $x_1 = 1-x_2$ ، مساوات (2.23) مندرجہ ذیل ہو جاتی ہے۔

$$(2.24) \quad \Delta p_1 = x_2 p_1^0$$

متعدد غیر طیران پذیر مخلوں پر مشتمل محلول میں بخاراتی دباؤ میں کمی کا انحصار مختلف مخلوں کی مول کسر کے حاصل جمع پر ہوتا ہے۔

مساوات (2.24) کو مندرجہ ذیل طریقے سے لکھا جاسکتا ہے۔

$$(2.25) \quad \frac{\Delta p_1}{p_1^0} = \frac{p_1^0 - p_1}{p_1^0} = x_2$$

مساوات کے باعث میں جانب کی عبارت جیسا کہ پہلے مذکور ہوا بخاراتی دباؤ میں نسبتی تخفیف کہلاتی ہے اور یہ مخل کی مول کسر کے مساوی ہوتی ہے۔ مذکورہ بالا مساوات کو یوں لکھا جاسکتا ہے:

$$(2.26) \quad \frac{p_1^0 - p_1}{p_1^0} = \frac{n_2}{n_1 + n_2} \quad (x_2 = \frac{n_2}{n_1 + n_2}) \quad (\text{کیونکہ})$$

یہاں n_1 اور n_2 محلول میں موجود بالترتیب محلل اور محلل کے مولوں کی تعداد کو ظاہر کرتے ہیں۔ ڈائی لوٹ محلوں کے لیے $n_1 < n_2$ ، اس طرح نسب نما میں n_2 کو نظر انداز کرنے پر ہمارے پاس ہے۔

$$(2.27) \quad \frac{p_1^0 - p_1}{p_1^0} = \frac{n_2}{n_1}$$

$$(2.28) \quad \frac{p_1^0 - p_1}{p_1^0} = \frac{w_2 \times M_1}{M_2 \times w_1} \quad \text{یا}$$

یہاں w_1 اور w_2 بالترتیب محلل اور محلل کی کمیتیں ہیں نیز M_1 اور M_2 مول کمیتیں ہیں۔

اگر دیگر مقداریں معلوم ہیں تو اس مساوات (2.28) کا استعمال کر کے محلل کی مول کمیت M_2 معلوم کی جاسکتی ہے۔

ایک مخصوص درجہ حرارت پر بینزین کا بخاراتی دباؤ 0.850 bar ہے۔ ایک غیر طیران پذیر غیر الکلیٹرولائسٹ ٹھوس جس کا وزن 0.5g ہے جب 39.0g بینزین (مول کمیت 78 گرام فی مول) میں ملا جاتا ہے تو محلول کا بخاراتی دباؤ 0.845 bar ہو جاتا ہے۔ ٹھوس شے کی مول کمیت معلوم کیجیے۔

مثال 2.6

معلوم مقداریں مندرجہ ذیل ہے۔

$$p_1^0 = 0.850 \text{ bar}; p = 0.845 \text{ bar}; M_2 = 78 \text{ gmol}^{-1}; w_2 = 0.5; w_1 = 0.5;$$

ان مقدروں کو مساوات 2.28 میں رکھنے پر، ہمیں حاصل ہوتا ہے۔

$$\frac{0.850\text{bar} - 0.845\text{bar}}{0.850\text{bar}} = \frac{0.5g \times 78 \text{ g mol}^{-1}}{M_2 \times 39\text{g}}$$

$$\text{Therefore, } M_2 = 170 \text{ g mol}^{-1}$$

2.6.2 نقطہ جوش میں اضافہ (Elevation of Boiling Point)

ہم جماعت XI میں اکائی 5 میں پڑھ چکے ہیں کہ ریقین شے کا بخاراتی دباؤ درجہ حرارت میں اضافہ کے ساتھ ساتھ بڑھتا ہے۔ یہ ریقین اس وقت اپنے لگتا ہے جب اس کا بخاراتی دباؤ کرہ باد کے دباؤ (Atmospheric Pressure) کے مساوی ہو جاتا ہے۔ مثال کے طور پر پانی (100°C) 373.15K پر ابلتا ہے کیونکہ اس درجہ حرارت پر پانی کا بخاراتی دباؤ 1.013 bar (1 atm) ہوتا ہے۔ گذشتہ سیکشن میں ہم یہ بھی سیکھ چکے ہیں کہ محلل کا بخاراتی دباؤ غیر طیار ان پذیر محلل کی موجودگی میں کم ہو جاتا ہے۔ درجہ حرارت کے تفاعل کے طور پر خالص محلل اور محلول کے بخاراتی دباؤ میں تغیر کو شکل 2.7 میں ظاہر کیا گیا ہے۔ مثال کے طور پر سکروز کے آبی محلول کا بخاراتی دباؤ 373.15kPa پر 1.013bar سے کم ہے۔ اس محلول کو ابالنے کے لیے اس کے بخاراتی دباؤ کو 1.013 bar تک بڑھانا ہوگا۔ اس کے لیے محلول کے درجہ حرارت کو خالص محلل (پانی) کے نقطہ جوش سے زیادہ کرنا ہوگا۔ اس طرح محلول کا نقطہ جوش اس خالص محلل کے نقطہ جوش سے زیادہ ہوتا ہے جس میں محلول بنا لایا گیا ہے جیسا کہ شکل 2.7 میں دکھایا گیا ہے۔ بخاراتی دباؤ میں تخفیف کی طرح ہی نقطہ جوش میں اضافہ کا انحراف بھی محلل کے سالمات کی فطرت کے مقابلے ان کی تعداد پر ہوتا ہے۔ 1000g پانی میں 1 مول کا سکروز کا محلول 1 atm دباؤ پر 373.52kPa پر ملتا ہے۔

مان لیجئے T_b^0 خالص محلل کا نقطہ جوش ہے اور T_b محلول کا نقطہ جوش ہے۔ نقطہ جوش میں بڑھوٹری $\Delta T_b = T_b^0 - T_b$ ہے جسے نقطہ جوش میں اضافہ کہا جاتا ہے۔

تجربات یہ دکھاتے ہیں کہ ڈائی لیوٹ محلولوں کے لیے نقطہ جوش میں اضافہ سیدھے تناسب میں ہوتی ہے۔ اس طرح

$$(2.29)$$

$$\Delta T_b \propto m$$

$$(2.30)$$

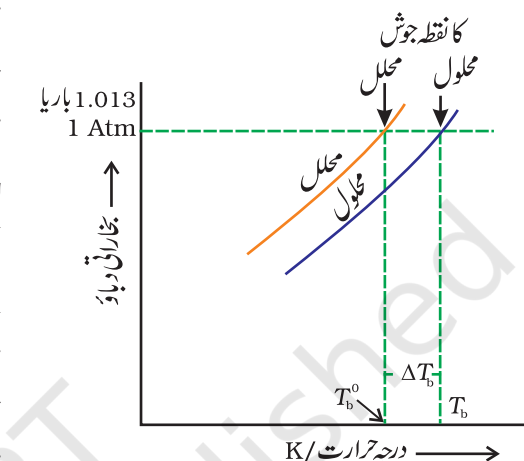
$$\Delta T_b = K_b m$$

یہاں 1 کلوگرام محلل میں گھلے ہوئے محلل کے مولوں کی تعداد ہے اور تناسبیت کا مستقلہ K_b (Molality) نوٹھ جوش میں اضافہ کا مستقلہ یا مول ارتکاز (Ebullioscopic Constant) کہلاتا ہے۔ K_b کی اکائی kg mol^{-1} ہے۔ کچھ عام محلولوں کے لیے K_b کی قدریں جدول 2.3 میں دی گئی ہیں۔ اگر M_2 مولاریت والے w_2 گرام محلل کو w_1 گرام محلل میں گھولایا ہے تو محلول کی Molality یعنی m کو مندرجہ ذیل عبارت سے ظاہر کیا جاتا ہے۔

$$(2.31)$$

$$m = \frac{w_2 / M_2}{w_1 / 1000} = \frac{1000 \times w_2}{M_2 \times w_1}$$

کی قدر کو مساوات (2.30) میں رکھنے پر ہمیں حاصل ہوتا ہے۔



شکل 2.7: محلول کے لیے بخاراتی دبائیوں کا خط انہنا خالص پانی کے انہنا سے نیچے آتا ہے۔ ڈائیگرام سے ظاہر ہوتا ہے کہ ΔT_b محلول میں محلل کے نقطہ جوش میں اضافہ کو ظاہر کرتا ہے۔

$$(2.32) \quad \Delta T_b = \frac{K_b \times 1000 \times w_2}{M_2 \times w_1}$$

$$(2.33) \quad M_2 = \frac{1000 \times w_2 \times K_b}{\Delta T_b \times w_1}$$

اس طرح M_2 مخل کی مولر کمیت کا تعین کرنے کے لیے محلل کی معلوم کمیت میں محلل کی معلوم کمیت لی جاتی ہے اور اس معلوم محلل کے لیے ΔT_b کا تعین تحریقی طور پر کیا جاتا ہے جس کی قدر معلوم ہے۔

ایک کڑھائی میں 1kg پانی میں 18g $C_6H_{12}O_6$ گلوکوز، گلوگیا ہے 1.013 bar دباؤ پر کس درجہ حرارت پر پانی ابلنے لگے گا؟ پانی کے لیے K_b کی قدر $0.52 \text{ K kg mol}^{-1}$ ہے۔

مثال 2.7

$$\text{گلوکوز کے مولوں کی تعداد} = 18g/180g \text{ mol}^{-1} = 0.1 \text{ mol}$$

$$= \text{محلل کے کلوگرام} / 1kg$$

$$= \text{گلوکوز محلول کی مولا لیت} / 0.1 \text{ mol kg}^{-1}$$

پانی کے لیے، نقطہ جوش میں تبدیلی

حل

$$\Delta T_b = K_b \times m = 0.52 \text{ K kg mol}^{-1} \times 0.1 \text{ mol Kg}^{-1} = 0.052 \text{ K}$$

کیونکہ پانی 1.013bar پر ابلا ہے۔ لہد ا محلول کا نقطہ جوش ہوگا

$$373.15 + 0.052 = 373.202 \text{ K}$$

بینزین کا نقطہ جوش 353.23K ہے۔ جب 90 گرام بینزین میں 1.80 گرام غیر طیران پذیر محلل گھولجا تا ہے تو نقطہ جوش 354.11K تک بڑھ جاتا ہے۔ محلل کی مولر کمیت معلوم کیجئے۔ بینزین کے لیے K_b کی قدر $2.53 \text{ K kg mol}^{-1}$ ہے۔

مثال 2.8

نقطہ جوش میں اضافہ (ΔT_b) مندرجہ ذیل ہے۔

$$354.11 \text{ K} - 353.23 \text{ K} = 0.88 \text{ K}$$

ان قدر وہ عبارت (2.33) میں رکھنے پر ہمیں حاصل ہوتا ہے۔

$$M_2 = \frac{2.53 \text{ K kg mol}^{-1} \times 1.8 \text{ g} \times 1000 \text{ g Kg}^{-1}}{0.88 \text{ K} \times 90 \text{ g}} = 58 \text{ g mol}^{-1}$$

اس طرح، محلل کی مولر کمیت

$$M_2 = 58 \text{ g mol}^{-1}$$

محلول کے بخاراتی دباؤ میں ہونے والی تخفیف خالص محلل شکل 2.8 کے مقابلے نقطہ انجماد میں تخفیف کا باعث ہوتی ہے۔ ہم جانتے ہیں کہ کسی شہ کے نقطہ انجماد پر ٹھوس فیر، ریقین فیر کے ساتھ تو ازن کی حالت میں ہوتی ہے۔ اس طرح کسی شہ کے نقطہ انجماد کی تعریف اس طرح کی جاسکتی ہے کہ یہ وہ درجہ حرارت ہے جس پر ریقین فیر میں شہ کا بخاراتی دباؤ ٹھوس فیر میں اس کے بخاراتی دباؤ کے مساوی ہوتا ہے۔ ایک محلول اس وقت نجمد ہو جاتا ہے جب اس کا بخاراتی

محلول

2.6.3 نقطہ انجماد میں تخفیف
(Depression
of Freezing
Point)

دباو خالص ٹھوس محلل کے بخاراتی دباو کے برابر ہو جاتا ہے۔ جیسا کہ شکل 2.8 سے واضح ہے۔ راؤٹ کے کلیے کے مطابق جب کسی غیر طیران پذیر ٹھوس کو محلل میں ملا یا جاتا ہے تو اس کا بخاراتی دباو کم ہو جاتا ہے۔ اور اب یہ کم درجہ حرارت پر ٹھوس محلل کے بخاراتی دباو کے مساوی ہو جاتا ہے۔ اس طرح محلل کا نقطہ انجماد کم ہو جاتا ہے۔ مان لیجیے T_f^0 خالص محلل کا نقطہ انجماد ہے اور جب اس میں ایک غیر طیران پذیر محلل ملا دیا جاتا ہے تو اس کا نقطہ انجماد T_f ہے۔ نقطہ انجماد میں کمی حسب ذیل ہوگی۔

$$\Delta T_f = T_f^0 - T_f \text{ جسے نقطہ انجماد میں تخفیف کہتے ہیں۔}$$

نقطہ جوش میں اضافہ کی طرح ہی، ڈائی لیوٹ محلول (مثالی محلول) کے لیے نقطہ انجماد میں تخفیف (ΔT_f) بھی محلول molality یعنی m کے سیدھے تناسب میں ہوتی ہے۔ اس طرح

$$\Delta T_f \propto m$$

(2.34)

$$\Delta T_f = K_f m \quad \text{یا}$$

تناسبیت کا مستقلہ K_f جو کہ محلل کی فطرت پر منحصر ہوتا ہے۔ نقطہ انجماد میں تخفیف کا مستقلہ یا مول تخفیف کا مستقلہ K_f کہلاتا ہے K_f کی اکائی kg mol^{-1} ہے۔ کچھ عام محللوں کے لیے K_f کی قدریں جدول 2.3 میں دی گئی ہیں۔

اگر M_2 مولر کمیت والا w_2 گرام محلل جو کہ w_1 گرام محلل میں موجود ہے اور محلل کے نقطہ انجماد میں تخفیف ΔT_f ہے تو محلل کی Molality مساوات (2.31) کے ذریعہ ظاہر کی جاتی ہے۔

$$(2.31) \quad m = \frac{w_2 / M_2}{w_1 / 1000}$$

کی اس قدر کو مساوات (2.34) میں رکھنے پر

$$\Delta T_f = \frac{K_f \times w_2 / M_2}{w_1 / 1000}$$

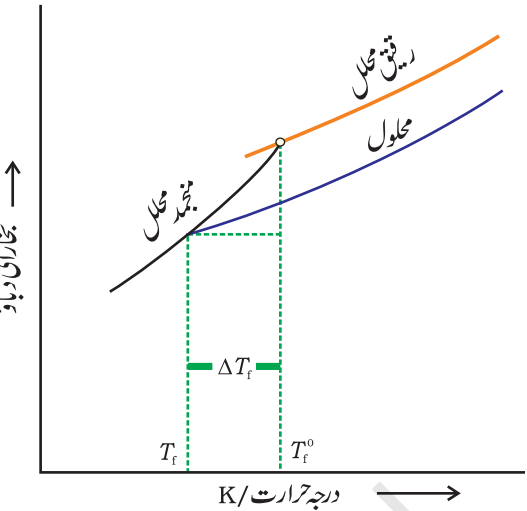
$$(2.35) \quad \Delta T_f = \frac{K_f \times w_2 \times 1000}{M_2 \times w_1}$$

$$(2.36) \quad M_2 = \frac{K_f \times w_2 \times 1000}{\Delta T_f \times w_1}$$

اس طرح محلل کی مولر کمیت کا تعین کرنے کے لیے ہمیں $w_1, w_2, M_2, \Delta T_f$ جیسی مقداریں معلوم ہونی چاہیں۔

اسی کے ساتھ ساتھ محلل کا نقطہ انجماد میں تخفیف کا مستقلہ بھی معلوم ہونا چاہیے۔

اور K_f جن کا انحراف محلل کی نویعت پر ہوتا ہے، کی قدریں مندرجہ ذیل تعلق کی مدد سے معلوم کی جاسکتی ہے۔



شکل 2.8: محلول میں محلل کے نقطہ انجماد میں کمی یعنی ΔT_f کو ظاہر کیا گیا ہے۔

$$(2.37) \quad K_f = \frac{R \times M_1 \times T_f^2}{1000 \times \Delta_{\text{fus}} H}$$

$$(2.38) \quad K_b = \frac{R \times M_1 \times T_b^2}{1000 \times \Delta_{\text{vap}} H}$$

یہاں علامات R اور M_1 بالترتیب گیس مسئلقلہ اور محلل کی مولر کیت کو ظاہر کرتی ہیں اور T_f اور T_b بالترتیب خالص محلل کے نقطہ انجماد اور نقطہ جوش (کیلوون میں) میں مزید یہ کہ H اور $\Delta_{\text{fus}} H$ اور $\Delta_{\text{vap}} H$ بالترتیب محلل کی گداخت (Fusion) اور تبدیل کی اینٹھاپی ہیں۔

جدول 2.3 کچھ محللوں کے لیے مول نقطہ جوش میں اضافہ کا مستقلہ اور نقطہ انجماد میں تخفیف کا مستقلہ

Molal	K _b /K kg mol ⁻¹	f.p./K	K _f /K Kg mol ⁻¹
پانی		273.0	0.52
ایتھنال	1.99	155.7	1.20
سائکلکوہیکسین	20.00	279.55	2.79
بنزین	5.12	278.6	2.53
کلوروفارم	4.79	209.6	3.63
کاربن ڈائی اکلورائٹ	31.8	250.5	5.03
کاربن ڈائی سلفاٹ	3.83	164.2	2.34
ڈائی ایتھاکل ایٹھر	1.79	156.9	2.02
ایٹک ایڈٹ	3.90	290.0	2.93

مثال 2.9 45 گرام ایتھاکلین گلائکول ($C_2H_6O_2$) کی 600 گرام پانی میں آمیزش کی گئی ہے۔ (a) نقطہ انجماد میں تخفیف اور (b) محلول کا نقطہ انجماد معلوم کیجیے۔

حل نقطہ انجماد میں تخفیف کا تعلق molality سے ہوتا ہے۔ لہذا ایتھاکلین گلائکول کی نسبت سے محلول کی

$$\text{مولیتیٹ کے مول} = \frac{\text{ایتھاکلین گلائکول کے مول}}{\text{پانی کی کیت کلوگرام میں}} = \text{molality}$$

$$= \frac{45g}{62g \text{ mol}^{-1}} = 0.73 \text{ mol}$$

$$= \frac{600g}{1000g \text{ kg}^{-1}} = 0.6 \text{ kg}$$

$$\text{molality} = \frac{0.73 \text{ mol}}{0.60 \text{ kg}} = 1.2 \text{ mol kg}^{-1}$$

لہذا نقطہ انجماد میں تخفیف

$$\Delta T_f = 1.86 \text{ K mol}^{-1} \times 1.2 \text{ mol kg}^{-1} = 2.21 \text{ K}$$

$$= آبی محلول کا نقطہ انجماد = 273.15 \text{ K} - 2.2 \text{ K} = 270.95 \text{ K}$$

50g بیزین میں 1.00 gرام غیر اکیٹو لائٹ محلل گھونے پر بیزین کے نقطہ انجماد میں 0.40K کی کمی ہو جاتی ہے۔ بیزین کا نقطہ انجماد میں تخفیف کا مستقلہ 5.12 K kg mol⁻¹ ہے۔ محلل کی مولر کیت معلوم کیجئے۔

مساوات (2.36) میں ملوث مختلف ارکان کی قدریوں کو رکھنے پر ہمیں حاصل ہوتا ہے

$$M_2 = \frac{5.12 \text{ K kg mol}^{-1} \times 1.00 \text{ g} \times 1000 \text{ g kg}^{-1}}{0.40 \times 50 \text{ g}} = 256 \text{ g mol}^{-1}$$

اس طرح، محلل کی مولر کیت = 256 g mol⁻¹

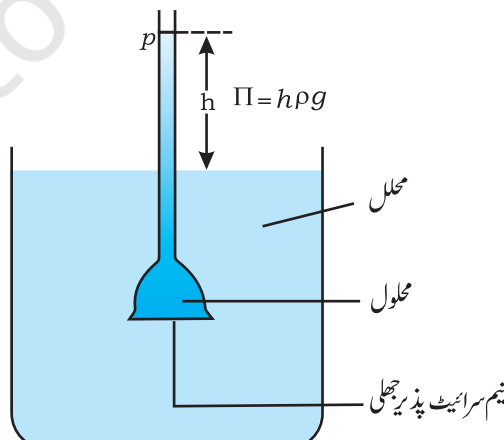
مثال 2.10

حل

ایسے کئی مظاہر ہیں جن کا ہم نے اپنے گھر یا قدرتی ماحول میں مشاہدہ کیا ہے۔ مثال کے طور پر کچھ آم جب برائی (نیکین پانی) میں رکھے جاتے ہیں تو یہ سکڑ جاتے ہیں، مر جھائے ہوئے پھول جب تازہ پانی میں رکھے جاتے ہیں تو ان میں تازگی آ جاتی ہے۔ دموی خلیے (Blood Cells) جب نیکین پانی میں ڈبائے جاتے ہیں تو یہ پچک جاتے ہیں وغیرہ وغیرہ۔ اگر ہم ان عملوں پر غور کریں تو ہم دیکھیں گے کہ ان میں ایک چیز مشترک ہے اور وہ یہ کہ یہ سبھی اشیاء جھلیوں سے گھری ہوئی ہیں۔ ان جھلیوں کا مآخذ حیوانی یا نباتاتی ہو سکتا ہے اور یہ قدرتی طور پر پائی جاتی ہیں جیسے سور کا مٹانہ یا پرچمنٹ (Parchment) یا تالیفی ہو سکتی ہیں جیسے سیلوفین (Cellophane) یہ جھلیاں ایک مسلسل شیٹ یا فلم کی طرح معلوم ہوتی ہیں۔ حالانکہ یہ ذیلی خور دینی سوراخ یا مساوات کے جال پر مشتمل ہوتی ہیں۔ پانی جیسے محلل کے چھوٹے سالمات ان سوراخوں سے ہو کر گزر جاتے ہیں لیکن محلل جیسے بڑے سالمات ان سے ہو کر نہیں گزر پاتے۔ ایسی خصوصیات والی جھلیاں نیم سراہیت پذیر (Semipermeable Membranes) کہلاتی ہیں۔

یہ مانتے ہوئے کہ صرف محلل کے سالمات ہی ان نیم سراہیت پذیر جھلیوں سے ہو کر گزرتے ہیں۔ اگر اس جھلی کو محلل اور محلول کے درمیان میں رکھ دیا جائے جیسا کہ شکل 2.9 میں دکھایا گیا ہے تو محلل کے سالمات جھلی سے ہو کر خاص محلل سے محلول کی طرف بہنے لگیں گے۔ محلل کے بہاؤ کا یہ عمل ولوج (Osmosis) کہلاتا ہے تو ازان کی حالت کو پہنچنے تک یہ بہاؤ جاری رہتا ہے۔

2.6.4 ولوج اور ولوجی دباؤ (Osmosis and Osmotic Pressure)



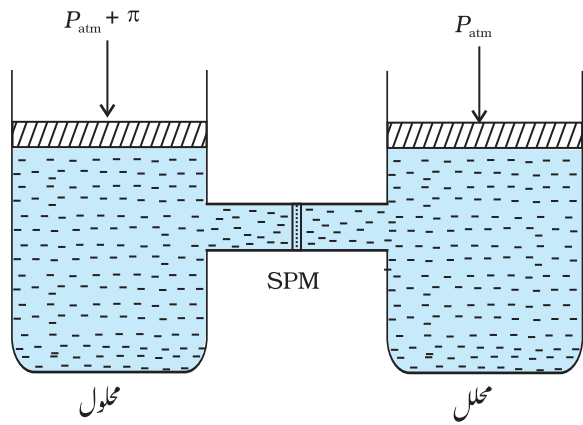
شکل 2.9 :

محلل کے ولوج کی وجہ سے تهلیل فنل میں محلول سطح میں اضافہ ہوتا ہے۔

کیمیا

محلل کی طرف سے نیم سراہیت پذیر جھلی سے ہوتے ہوئے محلول کی طرف محلل کے بہاؤ کو روکا جاسکتا ہے اگر محلول پر کچھ اضافی دباؤ ڈال دیا جائے۔ یہ دباؤ جو کہ محلل کے بہاؤ کو صرف روک دیتا ہے محلول کا ولوچی دباؤ (Osmotic Pressure) کہلاتا ہے۔ ڈائی لوٹ محلول سے مرکوز محلول کی طرف نیم سراہیت پذیر جھلی سے ہو کر محلل کا بہاؤ آسموس کی وجہ سے ہی ہوتا ہے۔ یہ بات ذہن نشین کر لینی چاہیے کہ محلل کے سالمات بہیشہ ہی محلول کے کم ارتکاز سے زیادہ ارتکاز کی طرف بہتے ہیں۔ ولوچی دباؤ کا انحراف محلول کے ارتکاز پر ہوتا ہے۔

محلول کا ولوچی دباؤ وہ اضافی دباؤ ہے جسے محلول پر آسموس کو روکنے



شکل 2.10 : ولوچی دباؤ کے مساوی اضافی دباؤ کو محلول کے لیے استعمال کیا جاتا ہے یعنی نیم سراہیت پذیر جھلی سے ہو کر محلول میں جانے کی جانب لگانا چاہے تاکہ ولوچ کے عمل کو والے محلل کے سالمات کو روکنے کے لیے اسے شکل 2.10 میں دکھایا گیا ہے۔ رو کا جاسکے ولوچی دباؤ ایک مربوط خصوصیت ہے کیونکہ یہ محلل کے سالمات کی تعداد پر منحصر ہوتی ہے ان کی شناخت پر نہیں۔ ڈائی لوٹ محلولوں کے لیے، تجرباتی طور پر یہ دیکھا گیا ہے کہ کسی دیے ہوئے درجہ حرارت T پر ولوچی دباؤ Mولالیت C کے متناسب ہوتا ہے۔ لہذا

$$(2.39)$$

$$\pi = C R T$$

یہاں π ولوچی دباؤ اور R گیس مستقلہ ہے۔

$$(2.40)$$

$$\pi = (n_2/V)RT$$

یہاں V محلول کا حجم (لیٹر میں) ہے جس میں محلل کے n_2 سالمات ہیں۔ اگر محلول میں M_2 مولار کیت والا گرام محلل موجود ہے۔ تب $w_2/M_2 = n_2$ اور ہم لکھ سکتے ہیں کہ

$$(2.41)$$

$$\pi V = \frac{w_2 R T}{M_2}$$

$$(2.42)$$

$$M_2 = \frac{w_2 R T}{\pi V}$$

اس طرح T ، w_2 ، π اور V جیسی مقادروں کے معلوم ہونے پر ہم محلل کی مولار کیت معلوم کر سکتے ہیں۔ ولوچی دباؤ کی پیمائش، محلل کی مولار کیت معلوم کرنے کا ایک اور طریقہ فراہم کرتی ہے۔ یہ طریقہ پر ٹین، پالیر اور دیگر کلاں سالمات (Macromolecules) کی مولار کیت کا تعین کرنے کے لیے وسیع پیمانے پر استعمال کیا جاتا ہے۔ ولوچی دباؤ کا طریقہ دیگر طریقوں کے مقابلے میں زیادہ موثر ہے کیونکہ دباؤ کی پیمائش کمرہ کے درجہ حرارت پر ہوتی ہے اور مولالیت (molality) کے بجائے محلول کی مولاریت کا استعمال کیا جاتا ہے۔ دیگر مربوط خصوصیات کے مقابلے میں اس کی قدرت بہت زیادہ ڈائی لوٹ محلولوں کے لیے بھی بہت زیادہ ہوتی ہے۔ محلل کی مولار کیت کا تعین کرنے کے لیے ولوچی دباؤ کی تکنیک خاص طور سے حیاتیاتی سالمات کے لیے زیادہ مفید ہے کیونکہ یہ سالمات عام طور سے اوپرے درجہ حرارت پر مستحکم نہیں ہوتے اور پالیر کی حل پذیری بہت کم ہوتی ہے۔

ایسے محلول جن کا ولوچی دباؤ کسی دیے ہوئے درجہ حرارت پر کیساں ہوتا ہے آئسوٹونک محلول (Isotonic) کہلاتے ہیں۔ جب اس سُلم کے محلول ایک دوسرے سے نیم سراہیت پذیر جھلی کے ذریعے علیحدہ

ہوتے ہیں تو ان کے درمیان آسموسس کا عمل نہیں ہوتا۔ مثال کے طور پر دمومی خلیہ کے اندر موجود سیال سے وابستہ ولوجی دباؤ 0.9% (جم رکیت) سوڈیم کلورائٹ محلول کے برابر ہوتا ہے جسے نارمل نمکین محلول کہتے ہیں اور اسے وریدوں میں انجیکٹ کرنا محفوظ رہتا ہے۔ اس کے بعد اگر ہم خلیوں کو ایسے محلول میں رکھ دیں جس میں 0.9% (جم رکیت) سے زیادہ کا سوڈیم کلورائٹ موجود ہے تو پانی خلیوں سے باہر آنے لگے گا اور خلیہ سکڑ جائیں گے۔ اس قسم کا محلول ہائپر ٹونک (Hypertonic) کہلاتا ہے۔ اگر نک کا ارتکاز 0.9% (جم/کیلت) سے کم ہے تو محلول ہائپو ٹونک (Hypotonic) کہلاتا ہے۔ اس صورت میں پانی خلیہ کے اندر پہنچنے لگے گا اگر انہیں اس محلول میں رکھ دیا جائے۔ اور یہ خلیے پھول جائیں گے۔

مثال 2.11 پروٹین کے ایک آبی محلول کے 200 cm^3 میں 1.26 g پروٹین ہے۔ اس محلول کا ولوجی دباؤ K 300 bar ہے۔ پروٹین کی مولر کیت معلوم کیجیے۔

حل معلوم مقدار میں مندرجہ ذیل ہیں

$$\pi = 2.57 \times 10^{-3} \text{ bar}$$

$$V = 200 \text{ cm}^3 = 0.200 \text{ litre}$$

$$T = 300 \text{ K}$$

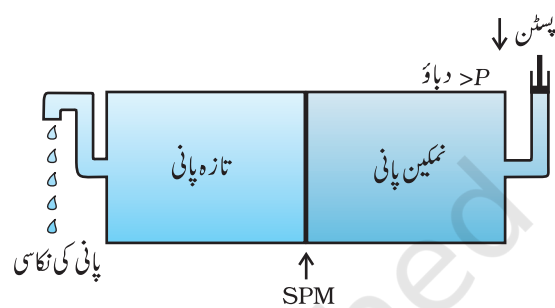
$$R = 0.083 \text{ L bar mol}^{-1} \text{ K}^{-1}$$

ان قدرروں کو مساوات (2.42) میں رکھنے پر ہمیں حاصل ہوتا ہے

$$M_2 = \frac{1.26 \text{ g} \times 0.083 \text{ L bar K}^{-1} \text{ mol}^{-1} \times 300 \text{ K}}{2.57 \times 10^{-3} \text{ bar} \times 0.200 \text{ L}} = 61,022 \text{ g mol}^{-1}$$

اس سیکشن کی ابتداء میں جن مظاہر کا ذکر کیا گیا ان کی تشریح آسموسس کی بنیاد پر کی جاسکتی ہے۔ کچھ آم کونک کے مرکوز محلول میں رکھنے پر یہ آسموسس کی وجہ سے پانی کو ضائع کر دیتا ہے اور سکڑ جاتا ہے۔ مرجھائے ہوئے پھول جب تازے پانی میں رکھے جاتے ہیں تو ان میں تازگی آجائی ہے۔ گاجر کردہ باد میں پانی ضائع کر کے جب مرجھا جاتی ہے تو اسے دوبارہ تو انداز کرنے کے لیے پانی میں رکھتے ہیں۔ پانی آسموسس کے نتیجے میں گاجر کے اندر پہنچنے لگے گا۔ دمومی خلیوں کو اگر 0.9% (جم رکیت) سے کم نمک والے پانی میں رکھا جاتا ہے تو آسموسس کی وجہ سے پانی ضائع ہونے کے نتیجے میں خلیے تباہ ہو جاتے ہیں جو لوگ زیادہ نمک یا نمکین غذا کا استعمال کرتے ہیں تو آسموسس کی وجہ سے بافتؤں اور خلیوں کے درمیان کی جگہوں میں پانی جمع ہو جاتا ہے۔ اس کی وجہ سے سوچن آجائی ہے جسے ایڈیما (Edema) کہتے ہیں۔ مٹی سے پودوں کی جڑوں میں پانی کی حرکت اور پھر پودے کے بالائی حصے میں پانی کی حرکت جزوی طور پر آسموسس کے نتیجے میں ہوتی ہے۔ نمک لگا کر گوشت کو محفوظ کرنا یا چینی کے محلول میں چلوں کو محفوظ رکھنے کے طریقے میں نمک یا چینی بیکٹر یا کے عمل کو روک دیتے ہیں۔ آسموسس کے عمل کے نتیجے میں نمک لگے ہوئے گوشت یا چینی کے محلول میں رکھے ہوئے چلوں میں بیکٹر یا کے خلیے سے پانی باہر آ جاتا ہے اور یہ مرجھا جاتا ہے۔

2.6.5 رجعتی ولوچ اور پانی کی تخلیص (Reverse Osmosis and Water Purification)



شکل 2.11: رجعتی ولوچ اس وقت ہوتا ہے جب محلول پر لگنے والا دبائو ولوچی دبائو سے زیادہ ہوتا ہے۔

رجعتی ولوچ کے لیے بہت زیادہ دباؤ کی ضرورت ہوتی ہے۔ ایک کارگر مساماتی جھلی سلیو لوز اسٹیٹ کی بنی ہوتی ہے جسے ایک مناسب سہارے کی مدد سے رکھا جاتا ہے۔ سلیو لوز اسٹیٹ سے پانی سراپیت کر جاتا ہے لیکن سمندر کے پانی میں موجود ملاوٹیں اور آئین اس سے ہو کر نہیں گزر سکتے۔ آج کل کئی ممالک پینے کے پانی کی اپنی ضروریات کو پورا کرنے کے لیے سمندر کے پانی کے کھاری پن کو دور کرنے والے پلانٹ کا استعمال کرتے ہیں۔

متن پر مبنی سوالات

2.9 298K پر خالص پانی کا بخاراتی دباؤ mm Hg 23.8 ہے۔ 850g پانی میں 50g یوریا (NH_2CONH_2) ملایا گیا ہے۔ اس محلول کے لیے پانی کا بخاراتی دباؤ اور اس کی نبیتی تخفیف معلوم کیجیے۔

2.10 750mm Hg پر پانی کا نقطہ جوش 99.63°C ہے۔ 500g پانی میں کتنا سکروز ملایا جائے تاکہ یہ 100°C پر ابلنے لگے۔

2.11 75 ایسٹیک ایسٹ میں کتنا ایر کاربک ایسٹ (وٹامن C، $\text{C}_6\text{H}_8\text{O}_6$) گھولاجائے تاکہ اس کا نقطہ گداخت 1.5°C 1.5 cm ہو جائے۔ $-K_f = 3.9 \text{ K mol}^{-1}$

2.12 اس محلول کا ولوچی دباؤ پاسکل میں معلوم کیجیے جسے 37°C پر 450 ml پانی میں 185.000 molarkیت کے 1.0g پالیمر کو گھول کر بنایا گیا ہے۔

2.7 بے قاعدہ مولر کیت (Abnormal molar mass)

ہم جانتے ہیں کہ جب آئینی مرکبات کو پانی میں گھولاجاتا ہے تو یہ کیٹ آین (Mثبیرہ) (Cations) اور این آین (منفیرہ) (Anion) میں تحلیل ہو جاتا ہے۔ مثال کے طور پر اگر ہم ایک مول KCl (74.5g) کو پانی میں گھولتے ہیں تو ہم یہ امید کرتے ہیں کہ محلول میں K^+ اور Cl^- کا ایک ایک مول خارج ہو گا۔ اگر ایسا ہوتا ہے تو محلول میں ذرات کے دو مول ہوں گے۔ اگر ہم آئینوں کے درمیان کی قوت کشش کو نظر انداز کر دیں تو غالباً ایک کلوگرام پانی میں ایک محلول

مول KCl نقطہ جوش میں 20.52K اسی کا اضافہ کر دے گا۔ اب اگر ہمیں تخلیل کی ڈگری کا علم نہیں ہے تو ہم یہ نتیجہ اخذ کریں گے کہ 2 مول ذرات کی کیٹ 74.5g اور ایک مول KCl کی کیٹ 37.25 ہوگی۔ اس سے اس قاعدے کی طرف رہنمائی ہوتی ہے کہ جب محل آئیوں میں تخلیل ہوتا ہے تو تحریر طور پر متعین کی گئی مولر کیٹ کی قدر ہمیشہ حقیقی قدر سے کم ہوتی ہے۔

امتحنا نک ایسٹ ایسٹ کے سالمات ہانڈروجن بندش کی وجہ سے بینزین میں ڈائی

میرائز (Dimerise) ہوجاتے ہیں۔ یہ ان محلوں میں عام طور سے ہوتا ہے جن کا ڈائی الیکٹرک

مستقلہ (Dielectirc Constant) کم ہوتا ہے۔ اس صورت میں ذرات کی تعداد ڈائی

میرائزیشن کی وجہ سے کم ہو جاتی ہے۔ سالمات کا اتحاد ذیل میں بیان کیا گیا ہے۔

یہاں بلا شک و شبہ یہ بیان کیا جاسکتا ہے کہ اگر امتحنا نک ایسٹ کے سبھی سالمات بینزین کے ساتھ متحد ہوتے

ہیں تو امتحنا نک ایسٹ کے لیے ΔT_b کی قدر عام قدر سے آدھی ہوگی۔ اس ΔT_b کی بنیاد پر تحسیب کی گئی

مولر کیٹ توقع سے دو گنی ہوگی۔ اس قسم کی مولر کیٹ جو کہ عام قدر سے یا تو کم ہے یا پھر زیادہ، بے قاعدہ مول

کیٹ (Abnormal Molar Mass) کہلاتی ہے۔

1880 میں وانٹ ہاف (Van't Hoff) نے ایک فیکٹر کو متعارف کرایا جسے وانٹ ہاف فیکٹر کے نام سے

جانا جاتا ہے۔ اس فیکٹر کی تعریف یوں بیان کی جاسکتی ہے کہ:

$$i = \frac{\text{نارمل مولر کیٹ}}{\text{بے قاعدہ مولر کیٹ}}$$

$$= \frac{\text{مشابہہ کی گئی مربوط خصوصیت}}{\text{تحسیب شدہ مربوط خصوصیت}}$$

$$i = \frac{\text{اتحاد/تخلیل کے بعد ذرات کے مولوں کی کل تعداد}}{\text{اتحاد/تخلیل سے پہلے ذرات کے مولوں کی تعداد}}$$

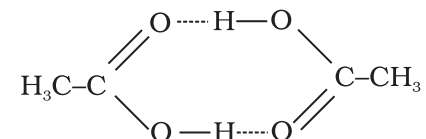
یہاں Abnormal مولر کیٹ تحریری طور پر متعین کی گئی مولر کیٹ ہے اور تحسیب شدہ مربوط خصوصیات کا تعین یہ مان کر کیا جاتا ہے کہ غیر طیار ان پذیر محل نہ تو اتحاد کرتا ہے اور نہ ہی تخلیل ہوتا ہے۔ اتحاد کے معاملے میں i کی قدر اکائی سے کم ہوتی ہے جب کہ تخلیل کے معاملے میں یا اکائی سے زیادہ ہوتی ہے۔ مثال کے طور پر KCl کے آبی محلوں کے لیے i کی قدر 2 کے آس پاس ہوتی ہے جب کہ بینزین میں امتحنا نک ایسٹ کے لیے یہ تقریباً 0.5 ہوتی ہے۔

وانٹ ہاف فیکٹر کی شمولیت سے مربوط خصوصیات کے لیے ترمیم شدہ مساواتیں مندرجہ ذیل ہیں۔

محلل کے بخاراتی دباؤ میں نسبتی تخفیف

$$\frac{p_1^o - p_1}{p_1^o} = i \cdot \frac{n_2}{n_1}$$

$$i K_b m = \Delta T_b$$



$$i K_f m = \Delta T_f$$

$$i n_2 R T / V = \pi$$

جدول 2.4 میں کئی طاقتوں ایکٹرولانٹ کے لیے فیکٹر i کی قدریں دی ہوئی ہیں۔ NaCl، KCl، MgSO₄ کے لیے i کی قدر 2 تک پہنچتی ہے کیونکہ محلول زیادہ ڈائی لیوٹ ہے۔ جیسا کہ امید کی جاتی ہے کہ K₂SO₄ کے لیے i کی قدر 3 کے آس پاس ہے۔

جدول 2.4 کے لیے غتف ارتکاز پروانٹ ہاف فیکٹر i کی قدریں

محل کی کمل تخلیل کے لیے دانٹ ہاف فیکٹر i	i کی قدریں*			نام
	0.001 m	0.01 m	0.1 m	
2.00	1.97	1.94	1.87	NaCl
2.00	1.98	1.94	1.85	KCl
2.00	1.82	1.53	1.21	MgSO ₄
3.00	2.84	2.70	2.32	K ₂ SO ₄

نامکمل تخلیل کے لیے i کی قدریں کو ظاہر کرتا ہے۔ *

25g بیزین میں گھلا ہوا 2g بیزونک ایسٹ (C₆H₅ COOH) نقطہ انجماد میں تنقیف کو ظاہر کرتا ہے جو کہ 1.62K کے مساوی ہے۔ بیزین میں کے لیے i 4.9K kg mol⁻¹ تخفیفی مستقلہ ہے۔ ایسٹ کی تخلیل کی فیصد معلوم کیجیے اگر یہ محلول میں Dimer کی تشکیل کرتا ہے۔

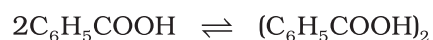
دی ہوئی مقداریں ہیں: g: $w_1 = 25$ g; $K_f = 4.9$ K kg mol⁻¹; $w_2 = 2$ g; $\Delta T_f = 1.62$ K

مساویات (2.36) میں ان قدریں کو رکھنے پر ہمیں حاصل ہوتا ہے

$$M_2 \frac{4.9 \text{ K kg mol}^{-1} \times 2 \text{ g} \times 1000 \text{ g kg}^{-1}}{25 \text{ g} \times 1.62 \text{ K}} = 241.98 \text{ g mol}^{-1}$$

اس طرح بیزین میں بیزونک ایسٹ کی تحریکی مولر کیت = 241.98 g mol⁻¹

اب ایسٹ کے لیے مندرجہ ذیل توازن پر غور کیجیے



اگر x محل کی تخلیل کے درجہ کو ظاہر کرتا ہے تو ہمارے پاس بغیر تخلیل ہوئے بیزونک ایسٹ کے $(1-x)$ مول ہوں گے اور توازن کی حالت میں بیزونک ایسٹ کے اتحادی مول $\frac{x}{2}$ ہوں گے۔

لہذا توازن کی حالت میں ذرات کے مولوں کی کل تعداد ہے

$$1 - x + \frac{x}{2} = 1 - \frac{x}{2}$$

اس طرح توازن کی حالت میں ذرات کے مولوں کی کل تعداد وانٹ ہاف فیکٹر i کے مساوی ہوتا ہے۔ لیکن

محلول

$$i = \frac{\text{Normal molar mass}}{\text{Abnormal molar mass}}$$

$$= \frac{122 \text{ g mol}^{-1}}{241.98 \text{ g mol}^{-1}}$$

$$\frac{x}{2} = 1 - \frac{122}{241.98} = 1 - 0.504 = 0.496 \quad \text{یا}$$

$$x = 2 \times 0.496 = 0.992 \quad \text{یا}$$

اس طرح بینزین میں بینزوئک اسید کے اتحاد کا درجہ % 99.2 ہے۔

ایسٹیک اسید (CH₃COOH) کی کثافت 1.06 g ml⁻¹ ہے۔ اسے 1 لیٹر پانی میں گھولایا ہے۔ اس کثافت پر نقطہ انجماد میں تخفیف 0.0205°C کی گئی۔ وانت ہاف فیکٹر اور اسید کا تحلیلی مستقلہ معلوم کیجیے۔

$$= \frac{0.6 \text{ ml} \times 1.06 \text{ g ml}^{-1}}{60 \text{ g mol}^{-1}} \quad \text{ایسٹیک اسید کے مولوں کی تعداد}$$

مثال 2.13

حل

$$= 0.106 \text{ mol} = n$$

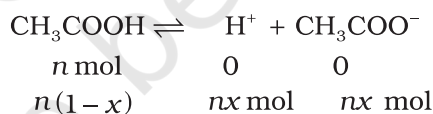
$$\text{Molality} = \frac{0.0106 \text{ mol}}{1000 \text{ ml} \times 1 \text{ g mL}^{-1}} = 0.0106 \text{ mol kg}^{-1}$$

مساوات (2.35) کا استعمال کر کے

$$\Delta T_f = 1.86 \text{ K Kg mol}^{-1} \times 0.01 \text{ mol kg}^{-1} = 0.0197 \text{ K}$$

$$1.041 = \frac{0.0205 \text{ K}}{0.0197 \text{ K}} = \frac{\text{مشابہ کیا گیا نقطہ انجماد}}{\text{تحسیب شدہ نقطہ انجماد}}$$

ایسٹیک اسید ایک کمزور الیکٹرولائٹ ہے اور یہ دو آئیون میں تحلیل ہو جائے گا: ایسٹیٹ اور ہائڈروجن آئین ایسٹیک اسید کافی سالمہ اگر ایسٹیک اسید کی تحلیل کا درجہ x ہے تو ہمارے پاس ایسٹیک اسید کے غیر اتحادی مولوں کی تعداد $(1-x)n$ مول اور H^+ آئیون کے مولوں کی تعداد nx ہوگی۔



$$as \text{ طرح ذرات کے مولوں کی کل تعداد} = n(1+x)$$

$$i = \frac{n(1+x)}{n} = 1+x = 1.041$$

$$x = 1.041 - 1.000 = 0.041 \text{ درجہ تخلیل کی تخلیل کا درجہ}$$

$$\text{تب } [\text{CH}_3\text{COOH}] = n(1-x) = 0.0106(1-0.041)$$

$$[\text{CH}_3\text{COO}^-] = nx = 0.0106 \times 0.041 \quad [\text{H}^+] = nx = 0.0106 \times 0.041$$

$$K_a = \frac{[\text{CH}_3\text{COO}^-][\text{H}^+]}{[\text{CH}_3\text{COOH}]} = \frac{0.0106 \times 0.041 \times 0.0106 \times 0.041}{0.0106(1.00 - 0.041)}$$

$$= 1.86 \times 10^{-5}$$

خلاصہ

مخلوں دو یادو سے زیادہ اشیاء کا متجانس آمیزہ ہے۔ مخلوں کی درجہ بندی ٹھوس، رقین اور گیس مخلوں کے تحت کی جاتی ہے۔ مخلوں کے ارتکاز کو مول کسر (Mole Fraciton)، مولاریت (Molarity) اور فیصدی (Molality) کے مطابق ہوتی ہے۔ اس کلیئے کے مطابق کسی دیے ہوئے درجہ حرارت پر رقین میں گیس کی حل پذیری گیس کے جزوی دباؤ (Partial Pressure) کے سیدھے تابع میں ہوتی ہے۔ مخلوں میں غیر طیران پذیر (Non-Volatile) کی موجودگی کی وجہ سے محلل (Solvent) کا بخاراتی دباؤ (Vapour Pressure) کم ہو جاتا ہے اور بخاراتی دباؤ میں یہ تخفیف راؤٹ کے کلیئے کے مطابق ہوتی ہے۔ اس کلیئے کہاں ہے کہ مخلوں کے اوپر محلل کے بخاراتی دباؤ میں نسبتی تخفیف مخلوں میں موجود غیر طیران پذیر محلل کی مول کسر کے مساوی ہوتی ہے۔ تاہم باائزی رقین مخلوں میں، اگر مخلوں کے دونوں اجزاء طیران پذیر ہیں تو راؤٹ کے کلیئے کی دوسری شکل کا استعمال کیا جاتا ہے۔ ریاضیاتی طور پر راؤٹ کے کلیئے کی اس شکل کو اس طرح پیش کیا جاتا ہے کہ $p_{\text{total}} = p_1^0 x_1 + p_2^0 x_2$ وہ مخلوں جو ارتکاز کی مکمل رنچ میں راؤٹ کے کلیئے کا اتباع کرتے ہیں مثالی مخلوں (Ideal Solution) کہلاتے ہیں۔ راؤٹ کے کلیئے سے دو طرح کے انحراف کا مشاہدہ کیا گیا ہے جنہیں ثبت اور منفی انحراف کہتے ہیں۔ راؤٹ کے کلیئے سے بہت زیادہ انحراف کے نتیجے میں ایزی پوٹریاپس (azeotropes) حاصل ہوتے ہیں۔

مخلوں کی وہ خصوصیات جو کہ مخل کے ذرات کی تعداد پر منحصر ہوتی ہیں اور ان کی کیمیائی شاخت سے مبرأ ہوتی ہیں مربوط خصوصیات (Colligative Properties) کہلاتی ہیں۔ یہ خصوصیات ہیں: بخاراتی دباؤ میں تخفیف، نقطہ جوش میں اضافہ، نقطہ انجماد اور ولوچی دباؤ (Osmotic Pressure) میں تخفیف۔ آسموس کے عمل کو جمعی بنا کر سمجھتا ہے اگر مخلوں پر اس کے ولوچی دباؤ سے زیادہ کا دباؤ لگا دیا جائے۔ مربوط خصوصیات کا استعمال مخلوں کی مولر کمیت کا تعین کرنے کے لیے کیا جاتا ہے۔ وہ مخل جو کہ مخلوں میں تخلیل ہو جاتے ہیں ان کی مولر کمیت حقیقی مولر کمیت سے کم ہوتی ہے اور وہ مخل جو مخلوں میں تحد ہوتے ہیں وہ حقیقی مولر کمیت سے زیادہ مولر کمیت کا امہار کرتے ہیں۔

مقداری اعتبار سے، جس حد تک مخل تخلیل ہوتا ہے اسے وانٹ ہاف فیکشن سے ظاہر کیا جاتا ہے۔ اس کی تعریف نارمل مولر کمیت کی تجویزی طور پر متعین کی گئی مولر کمیت سے نسبت یا مشاہدہ کی گئی مربوط خصوصیات کی تحسیب شدہ مربوط خصوصیت سے نسبت کے طور پر بیان کی جاتی ہے۔

مشقیں

- 2.1 اصطلاح مخلوں کی تعریف بیان کیجیے۔ مخلوں کی کتنی قسمیں ہیں۔ ہر ایک قسم کے بارے میں منحصر آہیان کیجیے۔ مثال بھی دیجیے۔
- 2.2 فرض کیجیے کہ ایک ٹھوس مخلوں کو دو اشیا سے بنایا گیا ہے جس میں سے ایک شے کے ذرات بہت بڑے ہیں اور دوسرے شے کے ذرات بہت چھوٹے ہیں۔ یہ کس قسم کا مخلوں ہو سکتا ہے؟
- 2.3 مندرجہ ذیل اصطلاحات کی تعریف بیان کیجیے۔

(i) مول کسر	(ii) مولالیت	(iii) مولاریت	(iv) کیت فیصدی
-------------	--------------	---------------	----------------
- 2.4 تجویز گاہ میں استعمال کے لیے مرکن ناٹرک ایڈ آبی مخلوں میں کیت کے اعتبار سے 68% ناٹرک ایڈ ہے۔ ایڈ کے اس قسم کے نمونے کی مولاریت کیا ہوگی اگر مخلوں کی کثافت 1.504 g mL^{-1} ہے۔

- 2.5** پانی میں گلکوز کا محلول کا w/w 10% ہے۔ محلول میں ہر ایک جزو کی Molality اور مول کسر معلوم کیجیے۔ اگر محلول کی کثافت 1.2 g mL^{-1} ہے تو محلول کی مولاریت معلوم کیجیے۔
- 2.6** آمیزہ کے دونوں اجزاء کی مولاریت مساوی ہے۔
- 2.7** ایک محلول کیت کے اعتبار سے 25% گرام آمیزہ سے مکمل طور پر تعامل کرنے کے لیے 0.1 M HCl کے کتنے mL درکار ہوں گے۔
- 2.8** ایک مانع مبھمد محلول 222.6 گرام اسٹھائیں گلائیول ($\text{C}_2\text{H}_6\text{O}_2$) اور 200 گرام پانی سے بنایا گیا ہے۔ محلول کی Molality معلوم کیجیے۔ اگر محلول کی کثافت 1.072 g mL^{-1} ہے تو محلول کی مولاریت معلوم کیجیے۔
- 2.9** پانی کے ایک سپل میں یہ دیکھا گیا ہے کہ اس میں کلوروفارم (CH_3Cl_3) کی ملاوٹ ہے جو کہ سرطان کا باعث (Carcinogen) ہے۔ ملاوٹ کی سطح 15ppm (کیت کے اعتبار سے) ہے۔
- (i) اسے کیت کے اعتبار سے فیصدی میں ظاہر کیجیے۔
 - (ii) پانی کے سپل میں کلوروفارم کی Molality معلوم کیجیے۔
- 2.10** پانی اور الکھل کے محلول میں سالمنی بآہی عمل (Molecular Inter action) کا کیا روں ہے؟
- 2.11** جب درجہ حرارت میں اضافہ ہوتا ہے تو گیسوں کے رقین میں گلنے کا راجحان ہمیشہ کم کیوں ہو جاتا ہے؟
- 2.12** ہمیری کا کلیہ یاں کیجیے اور اس کے کچھ اہم استعمال بھی لکھیے۔
- 2.13** $16.56 \times 10^{-3} \text{ g}$ ایتھین پر مشتمل محلول پر ایتھین کا جزوی دباؤ Ibar ہے۔ اگر محلول میں 5.00×10^{-2} ایتھین ہے تو گیس کا جزوی دباؤ کیا ہوگا؟
- 2.14** راؤٹ کے کلیہ سے ثبت اخraf اور منفی اخraf سے کیا مراد ہے اور علامت $\Delta_{\text{mix}} H$ راؤٹ کے کلیہ سے ثبت اور منفی اخraf سے کس طرح متعلق ہے؟
- 2.15** غیر طiran پذیر محلل کا آبی محلول محلل کے نارمل نقطہ جوش پر 1.004 bar دباؤ ڈالتا ہے۔ محلل کی مولرکیت معلوم کیجیے۔
- 2.16** ایک مثلی محلول کی تشكیل کرتے ہیں 373 K پر دونوں رقین اجزا کے بخاراتی دباؤ بالترتیب 105.2 kPa اور 46.8 kPa ہے۔ 26.0 g آکٹین کے آمیزہ کا بخاراتی دباؤ کیا ہوگا؟
- 2.17** 300 K پر پانی کا بخاراتی دباؤ 12.3 kPa ہے۔ غیر طiran پذیر محلل والے 1 mol محلول کا بخاراتی دباؤ معلوم کیجیے۔
- 2.18** اس غیر طiran پذیر محلل (مولرکیت 40 g mol^{-1}) کی کیت معلوم کیجیے جسے g 114 g میں گھونے پر اس کا بخاراتی دباؤ 80% تک کم ہو جائے۔
- 2.19** ایک محلول نقطی طور پر 90 g پانی میں 30 g غیر طiran پذیر محلل پر مشتمل ہے اس کا بخاراتی دباؤ 298 K پر 2.8 kPa ہے۔ مزید یہ کہ اس میں 18 g پانی مالانے پر اس کا بخاراتی دباؤ 298 K پر 2.9 kPa ہو جاتا ہے۔ معلوم کیجیے۔
- (i) محلل کی مولرکیت
 - (ii) 298 K پر پانی کا بخاراتی دباؤ نقطہ انجماد 298 K پر کیا ہے۔
- 2.20** پانی میں چینی 5% محلول (کیت کے اعتبار سے) کا نقطہ انجماد 271 K ہے۔ پانی 5% گلکوز کا نقطہ انجماد معلوم کیجیے اگر خالص پانی کا نقطہ انجماد 273.15 K ہے۔
- 2.21** دو عناصر A اور B مرکبات تشكیل دیتے ہیں جن کے فارمولے AB_2 اور AB_4 ہیں۔ جب 20 g بنزین (C_6H_6) میں گھوڑا جاتا ہے تو 1 g AB_2 کا نقطہ انجماد 2.3 K کم کر دیتا ہے۔ جبکہ 1.0 g AB_4 کا 1.3 K کم کر دیتا ہے۔ بنزین کے لیے مول تخفیفی مستقلہ $5.1 \text{ k Kg mol}^{-1}$ ہے۔ اور B کی ایئٹمی کمیتیں معلوم کیجیے۔
- 2.22** 300 K پر 1 L میں محلول میں 36g گلکوز موجود ہے۔ محلول کا دباؤ اس درجہ حرارت پر 1.52 bar ہے۔ اس کا ازنکاڑ کیا ہوگا؟

2.23 مندرجہ ذیل جوڑوں میں اہم ترین بین سالمناتی کشش باہمی عمل تجویز کیجئے
n ہیکسین اور -n آکٹین

(i) CCl_4 اور I_2 (ii)

(iii) NaClO_4 اور پانی

(iv) میتھنال اور ایسٹیون

(v) ایسٹیون ناٹرائل ($\text{C}_3\text{H}_6\text{O}$) اور ایسٹیون (CH_3CN)

2.24 مثل محلل باہمی عمل کی بنیاد پر مندرجہ ذیل کو n آکٹین میں حل پذیری کی بڑھتی ہوئی ترتیب میں لکھیے اور تشریح کیجیے۔ سائکلو ہیکسین

CH_3CN , CH_3OH , KCl

2.25 مندرجہ ذیل میں سے ان مرکبات کی شناخت کیجئے جو پانی میں غیر حل پذیر ہیں، جزوی طور پر حل پذیر ہیں اور بہت زیادہ حل پذیر ہیں۔

(i) فینال (ii) ٹولوئین (iii) فارم ایسٹ

(iv) ایتھانلین گلائکول (v) کلوروفارم (vi) پینٹانول (Pentanol)

2.26 ایک جھیل کے پانی کی کثافت 1.25 g mL^{-1} ہے اور اس میں فی کلوگرام پانی 92 گرام Na^+ آئیون پر مشتمل ہے۔ جھیل میں Na^+ آئیون کی molality معلوم کیجیے۔

2.27 اگر CuS کا حل پذیر خاص ضرب (Solubility Product) 10^{-16} ہے تو آبی محلول میں CuS کی زیادہ سے زیادہ مولاریت معلوم کیجیے۔

2.28 ایسٹیون ناٹرائل (CH_3CN) میں ایسپرن ($\text{C}_9\text{H}_8\text{O}_4$) کی کیت فیصدی معلوم کیجیے۔ جب 450 گرام CH_3CN میں 6.5 گرام $\text{C}_9\text{H}_8\text{O}_4$ گھولا گیا ہے۔

2.29 نیلورفین ($\text{C}_{19}\text{H}_{21}\text{NO}_3$) جو کہ مارفین کی طرح ہی ہے اس کا استعمال نشیات کا استعمال کرنے والے افراد میں نشیات کا استعمال نہ کرنے کی صورت میں پیدا ہونے والی علامات سے رکنے کے لیے کیا جاتا ہے۔ عام طور سے نیلورفین کی 1.5mg 1 خوراک ہی دی جاتی ہے۔ نکورہ بالاخوراک کے لیے درکار 10^{-3} m آبی محلول کی کیت معلوم کیجیے۔

2.30 میتھنال میں 250ML م محلول بنانے کے لیے درکار میٹھنر و نک ایسٹ ($\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}$) کی مقدار معلوم کیجیے۔

2.31 پانی کے نقطہ انجما德 میں تنحیف کا مشاہدہ اسی مقدار کے ایسٹیک ایسٹ، ٹرائی کلور ایٹیک ایسٹ کے لیے کیا گیا جس کی بڑھتی ہوئی ترتیب وہی ہے جیسا کہ اوپر دیا گیا ہے۔ وضاحت کیجیے۔

2.32 پانی کے نقطہ انجما德 میں تنحیف معلوم کیجیے جب $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CHClCOOH}$ کے 10 گرام کو 250 گرام پانی میں ملا جاتا ہے۔

$$K_a = 1.4 \times 10^{-3} = 1.86 \text{ K kg mol}^{-1}$$

2.33 19.5 گرام CH_2FCOOH کو 500 گرام پانی میں گھولा گیا ہے۔ پانی کے نقطہ انجما德 میں تنحیف 1.0°C نوٹ کی گئی۔ فلورواسٹیک ایسٹ کے لیے وانٹ ہاف فیلٹر اور تخلیلی مستقلہ معلوم کیجیے۔

2.34 293K پر پانی کا بخاراتی دباؤ 17.535 mm Hg ہے۔ جب 450g پانی میں 25g گلوكوز گھولا جاتا ہے تو 293K پر پانی کا بخاراتی دباؤ معلوم کیجیے۔

2.35 پر بینزین میں میتھنین کی molality کے لیے ہیزی کے کیا کامستقلہ 760 mmHg کے تحت 298K پر بینزین میں میتھنین کی حل پذیری کا حساب لگائیے۔

2.36 100 گرام ریتن A (140 g mol^{-1}) کو 1000 گرام ریتن B (80 g mol^{-1}) میں گھولा گیا ہے۔ خالص ریتن B کا بخاراتی دباؤ 500 Torr ہے۔ خالص ریتن A کا بخاراتی دباؤ اور محلول میں اس کا بخاراتی دباؤ معلوم کیجیے اگر محلول کا کل بخاراتی دباؤ 475 Torr ہے۔

پر خالص ایسٹیون اور کلوروفارم کے بخاراتی دباؤ بالترتیب 74.8 mm Hg اور 632.8 mm Hg ہیں۔ فرض کیجیے کہ یہ محلول

ترکیب کی مکمل ریخ میں مثالی محلول بناتے ہیں ایسی ٹون کے تفاعل کے طور پر *acetone* اور *pchloroform*, *proto* کا گراف بنائیے۔ مختلف ترکیبوں کے لیے مشاہدہ کیے گے تجرباتی اعداد و شمار درج ذیل ہیں۔

72.1	64.5	58.2	50.8	36.0	23.4	11.8	0	100 x xacetone
521.1	454.1	405.9	322.7	202.4	110.1	54.9	0	<i>acetone</i> / mm Hg
120.7	161.2	193.6	257.7	359.7	469.4	548.1	632.8	<i>pchloroform</i> / mm Hg

اس اعداد و شمار کو بھی اسی گراف پیپر سپر پلات کیجیے۔ ظاہر کیجیے کہ یہ مثالی محلول سے ثبت انحراف ہے یا منفی انحراف۔

2.38 بیزین اور ٹولوئین ترکیب کی مکمل ریخ میں ایک مثالی محلول بناتی ہیں۔ K = 300 پر خالص بیزین اور ٹولوئین کے بخاراتی دباؤ بالترتیب 32.06 mm Hg اور 50.71 mm Hg ہیں۔ بخاراتی فیبر میں بیزین کی مول کسر معلوم کیجیے اگر 80g بیزین کو 100g ٹولوئین میں ملا جاتا ہے۔

2.39 ہوا متعدد گیسوں کا آمیزہ ہے۔ ہوا کے اہم اجزاء آسیجن اور نیٹروجن ہیں جو K = 98 پر جم کے اعتبار سے تقریباً 20% سے 79% تک ہیں۔ 10atm دباؤ پر پانی ہوا کے ساتھ توازنی حالت میں ہے۔ K = 298 پر اگر آسیجن اور نیٹروجن کے لیے ہیزی کے مستقلے بالترتیب $10^7 \times 10^7$ mm³ اور 3.30×10^7 mm³ ہوں تو پانی میں ان گیسوں کی ترکیب کا حساب لگائیے۔

2.40 2.5 لیٹر پانی میں حل شدہ CaCl_2 (i = 2.47) کی مقدار کا تعین کیجیے 27°C پر چلوگی دباؤ 0.75 atm ہے۔

2.41 25°C پر 2 لیٹر پانی میں 25 ملی گرام K_2SO_4 کو گھول کر محلول بنایا گیا ہے۔ اس محلول کا لوگی دباؤ معلوم کیجیے۔ فرض کیجیے کہ مکمل طور پر تخلیل ہو جاتا ہے۔

متن پرمنی کچھ سوالوں کے جوابات

$$\text{C}_6\text{H}_6 = 15.28\%, \text{CCl}_4 = 84.72\% \quad \mathbf{2.1}$$

$$0.459, 0.541 \quad \mathbf{2.2}$$

$$0.024 \text{ M}, 0.03 \text{ M} \quad \mathbf{2.3}$$

$$36.946 \text{ g} \quad \mathbf{2.4}$$

$$1.5 \text{ mol kg}^{-1}, 1.45 \text{ mol L}^{-1} \quad 0.0263 \quad \mathbf{2.5}$$

$$23.4 \text{ mm Hg} \quad \mathbf{2.9}$$

$$121.67 \text{ g} \quad \mathbf{2.10}$$

$$5.077 \text{ g} \quad \mathbf{2.11}$$

$$30.96 \text{ Pa} \quad \mathbf{2.12}$$