

یونٹ

5

## سطحی کیمیا (Surface Chemistry)



5262CH05

### مقاصد

کچھ اہم ترین کیمیا صنعتی پیمانے پر ان تعاملات کے ذریعے بنائے جاتے ہیں جو کہ وسط کی سطح پر انجام پذیر ہوتے ہیں۔

سطحی کیمیا ایسے مظہر سے متعلق ہے جو کہ سطحوں یا انٹرفیس پر واقع ہوتے ہیں۔ انٹرفیس یا سطح کو جسم حالتوں (Bulk phases) سے علیحدہ ظاہر کرنے کے لیے ہائفن یا سلیش کا استعمال کیا جاتا ہے۔ مثال کے طور پر ایک ٹھوس اور گیس کے درمیان انٹرفیس کو ٹھوس-گیس یا ٹھوس/گیس کے ذریعہ ظاہر کیا جاتا ہے۔ مکمل آمیزش کی وجہ سے گیسوں کے درمیان کوئی انٹرفیس نہیں ہوتا۔ سطحی کیمیا میں جن جسم حالتوں سے ہمارا واسطہ پڑتا ہے وہ خالص مرکبات یا محلول ہو سکتے ہیں۔ انٹرفیس کی موٹائی عام طور سے چند سالمات تک ہی محدود رہتی ہے لیکن اس کا رقبہ جسم فیئر کے ذرات کے سائز پر منحصر ہوتا ہے۔ کئی اہم قابل غور مظاہر جیسے تاکل، الیکٹروڈ عمل، غیر متجانس عمل وسط، تحلیل اور قلم سازی (Crystallisation) انٹرفیس پر انجام پذیر ہوتے ہیں۔ سطحی کیمیا کے صنعت، تجزیاتی کام اور روزمرہ کی زندگی میں کافی استعمال ہوتے ہیں۔

سطحی مطالعوں کو احتیاط کے ساتھ انجام دینے کے لیے یہ ضروری ہے کہ سطح حقیقتاً صاف ہو  $10^{-8}$  سے  $10^{-9}$  پاسکل آرڈر کے بہت اونچے وکیوم میں آج کل دھاتوں کی سطح کو بہت زیادہ صاف رکھ پانا ممکن ہے۔ اس قسم کی صاف سطح والی ٹھوس اشیا کو وکیوم میں ہی اسٹور کرنا چاہیے نہیں تو ان کی سطح ڈائی آکسیجن، ڈائی نائٹروجن جیسے ہوا کے اہم اجزا کے سالمات سے ڈھک جائے گی۔

اس اکائی میں آپ سطحی کیمیا کی اہم خصوصیات جیسے التصاق، عمل وسط کے اہم اجزا کے سالمات سے ڈھک جائے گی۔

اس اکائی میں آپ سطحی کیمیا کی اہم خصوصیات جیسے التصاق، عمل وسط (Catalysis) اور کولائڈوں کا مطالعہ کریں گے۔

- اس اکائی کا مطالعہ کرنے کے بعد آپ اس قابل ہو جائیں گے کہ
- درون سطحی (Interfacial) مظہر اور اس کی اہمیت کا بیان کر سکیں۔
- التصاق (Adsorption) کی تعریف بیان کر سکیں گے اور طبعی و کیمیائی التصاق کے تحت اس کی درجہ بندی کر سکیں۔
- التصاق کے میکانزم کی تشریح کر سکیں۔
- گیسوں اور محلولوں کی ٹھوسوں پر التصاق کو کنٹرول کرنے والے عوامل کی تشریح کر سکیں۔
- فرانڈلک (Freundlich) التصاق آئسوٹھرم کی بنیاد پر التصاق نتائج کی تشریح کر سکیں۔
- صنعتوں میں وسط کے کردار کی اہمیت کو سمجھ سکیں۔
- کولائڈی حالت کی نوعیت کا بیان کر سکیں۔
- کولائڈوں کی تیاری، خصوصیات اور تخلیص کا بیان کر سکیں۔
- املشن (Emulsion) کی درجہ بندی کر سکیں گے نیز ان کی تیاری اور خصوصیات کا بیان کر سکیں۔
- جیل کی تشکیل (Gel formation) کے مظہر کا بیان کر سکیں۔
- کولائڈوں کے استعمال کی فہرست بنا سکیں۔

ایسی کئی مثالیں ہیں جن سے یہ ظاہر ہوتا ہے کہ کسی ٹھوس کی سطح میں یہ رجحان پایا جاتا ہے کہ وہ جس سطح کے تماس میں ہوتی ہے اس کے سالمات کو راغب کرنے اور اپنے ساتھ بنائے رکھتی ہے۔ یہ سالمات صرف سطح پر ہی رہتے ہیں اور جسم میں گہرائی پر نہیں جاتے۔ سالماتی اسپشیز کا کسی ٹھوس یا رقیق کے جسم کے مقابلے سطح پر جمع ہونا التصاق (Adsorption) کہلاتا ہے۔ سالماتی اسپشیز یا شے جو کہ سطح پر مرتکز یا جمع ہوتی ہے Adsorbate کہلاتی ہے۔ التصاق لازمی طور سے ایک سطحی مظہر ہے۔ ٹھوس اشیا کا بالخصوص پاؤڈر کی حالت میں سطحی رقبہ زیادہ ہوتا ہے لہذا چارکول، سلیکا جیل، ایلومینا جیل، چکنی مٹی، کولائڈ، باریک پاؤڈر کی حالت میں دھاتیں اچھے Adsorbent کے طور پر کام کرتی ہیں۔

#### Adsorption in action

- (i) اگر پاؤڈر چارکول والے بند برتن  $O_2$ ،  $H_2$ ،  $CO$ ،  $Cl_2$ ،  $NH_3$  یا  $SO_2$  جیسی گیسوں کی جائیں تو یہ مشاہدہ کیا گیا ہے کہ برتن میں موجود گیسوں کا دباؤ کم ہو جاتا ہے۔ گیس کے سالمات چارکول کی سطح پر مرتکز ہو جاتے ہیں یعنی گیسوں کی سطح پر جذب ہو جاتی ہیں۔
- (ii) ایک نامیاتی رنگ (Dye) جیسے میتھائلین بلو کے محلول میں جب حیوانی چارکول ملا کر محلول کو اچھی طرح ہلایا جاتا ہے تو فلزیٹ بے رنگ ہو جاتا ہے۔ رنگ کے سالمات چارکول کی سطح پر جمع ہو جاتے ہیں یعنی جذب ہو جاتے ہیں۔
- (iii) خام شکر کے آبی محلول کو جب حیوانی چارکول پر سے گزارا جاتا ہے تو یہ بے رنگ ہو جاتا ہے کیونکہ رنگین مادے چارکول کے ذریعے جذب کر لیے جاتے ہیں۔
- (iv) سلیکا جیل کی موجودگی میں ہوا خشک ہو جاتی ہے کیونکہ پانی کے سالمات جیل کی سطح پر جذب ہو جاتے ہیں۔ مذکورہ بالا مثالوں سے واضح ہے کہ ٹھوس سطح گیس یا رقیق کے سالمات کو التصاق کی وجہ سے باندھے رکھتی ہے۔ کسی جذب شدہ (Adsorbed) شے کو اس سطح سے ہٹانا جس پر وہ جذب ہوا ہے Desorption کہلاتا ہے۔

التصاق میں شے صرف سطح پر مرتکز ہوتی ہے اور سطح سے جسم میں داخل نہیں ہوتی جبکہ انجذاب میں شے ٹھوس کے مکمل جسم میں یکساں طور پر منقسم ہو جاتی ہے۔ مثال کے طور پر جب ایک چاک کو سیاہی میں ڈبایا جاتا ہے تو چاک کی سطح التصاق کی وجہ سے سیاہی کا رنگ اختیار کر لیتی ہے جبکہ سیاہی کا محلول انجذاب کی وجہ سے چاک میں اندر تک چلا جاتا ہے۔ چاک کو توڑنے پر یہ اندر سے سفید پائی جاتی ہے۔ آبی بخارات کی مثال لے کر التصاق اور انجذاب میں فرق کیا جاتا ہے۔ غیر آبی کیمیا کلورائیڈ کے ذریعے پانی کے بخارات کا انجذاب ہوتا ہے جبکہ سلیکا جیل کے ذریعے ان کی التصاق ہوتی ہے۔ بالفاظ دیگر التصاق میں Adsorbate کا ارتکاز صرف ملتصق (Adsorbent) کی سطح پر ہی بڑھتا ہے جبکہ انجذاب میں ارتکاز ٹھوس کی کل جسامت میں یکساں رہتا ہے۔

انجذاب اور التصاق کے عمل ساتھ ساتھ بھی ہو سکتے ہیں۔ دونوں عملوں کو سمجھنے کے لیے اصطلاح Sorption کا استعمال کیا جاتا ہے۔

#### 5.1.1 التصاق اور

انجذاب میں فرق  
(Distinction  
between  
Adsorption  
and  
Absorption)

## 5.1.2 التصاق کا میکا نزم

### Mechanism of Adsorption

التصاق اس حقیقت پر مبنی ہے کہ ملتنصق کی سطحی ذرات اس ماحول میں نہیں ہوتے جس ماحول میں جسیم کے اندر کے ذرات ہوتے ہیں۔ ملتنصق کے اندر کے ذرات پر لگنے والی سبھی قوتیں آپس میں متوازن ہوتی ہیں۔ سطحی ذرات سبھی سمتوں میں اپنی طرح کے ایٹموں یا سالمات سے گھرے ہوئے نہیں ہوتے۔ لہذا ان پر غیر متوازن یا بقیہ (Residual) کششی قوتیں ہوتی ہیں۔ ملتنصق کی یہ قوتیں ہی منجذب (Adsorbate) ذرات کو اپنی سطح پر راغب کرنے کے لیے ذمہ دار ہیں۔ ایک دیے درجہ حرارت اور دباؤ پر ملتنصق کی فی اکائی کمیت کے سطحی رقبہ میں اضافہ ہونے پر التصاق کی حد میں اضافہ ہوتا ہے۔

دوسرا اہم فیکٹر جو کہ التصاق کی خصوصیت ہے وہ ہے التصاق کی حرارت (Heat of Adsorption)۔ التصاق کے دوران سطح کی بقیہ (Residual) قوتوں میں ہمیشہ کمی آتی ہے۔ یعنی سطحی توانائی میں کمی آتی ہے جو کہ حرارت کی شکل میں ظاہر ہوتی ہے۔ لہذا التصاق ہمیشہ ہی ایک حرارت زا (Exothermic) عمل ہوتا ہے۔ دوسرے الفاظ میں التصاق کا  $\Delta H$  ہمیشہ منفی ہوتا ہے۔ جب کسی گیس کی التصاق عمل میں آئی ہے تو اس کے سالمات کی حرکت محدود ہو جاتی ہے۔ اس کی وجہ سے التصاق کے بعد گیس کی اینٹراپی گھٹ جاتی ہے یعنی  $\Delta S$  منفی ہوتا ہے۔ اس طرح التصاق کے عمل میں نظام کی اینٹھالپی اور اینٹراپی کم ہو جاتی ہے۔ کسی عمل کے از خود ہونے کے لیے حررکیاتی ضرورت یہ ہے کہ مستقل درجہ حرارت اور دباؤ پر  $\Delta G$  کی قدر منفی ہونی چاہیے یعنی گیس توانائی میں کمی آنی چاہئے۔ مساوات  $\Delta G = \Delta H - T\Delta S$  کی بنیاد پر  $\Delta G$  اسی وقت منفی ہو سکتا ہے جب  $\Delta H$  کی قدر بہت زیادہ منفی ہو کیونکہ  $-T\Delta S$  مثبت ہے۔ اس طرح التصاق کے عمل میں جو کہ از خود عمل ہے ان دونوں عوامل کے اتحاد سے  $\Delta G$  کی قدر منفی ہو جاتی ہے۔ جیسے جیسے التصاق کے عمل میں تیزی آتی ہے  $\Delta H$  کم منفی ہوتا جاتا ہے نتیجتاً  $\Delta H$  کی قدر  $T\Delta S$  کے مساوی ہو جاتی ہے اور  $\Delta G$  صفر ہو جاتا ہے۔ اس صورت میں توازن قائم ہو جاتا ہے۔

## 5.1.3 التصاق کی اقسام

### (Types of Adsorption)

ٹھوسوں پر گیسوں کی التصاق کی دو قسمیں ہیں۔ اگر کسی ٹھوس کی سطح پر گیس کے جمع ہونے کا عمل کمزور وانڈروال قوتوں کے ذریعہ ہوتا ہے تو التصاق کو طبعی التصاق (Physical Adsorption) کہتے ہیں۔ اگر گیس کے ایٹم یا سالمات ٹھوس کی سطح پر کیمیائی بانڈ کے ذریعے بندھے رہتے ہیں تو اسے کیمیائی التصاق (Chemical adsorption) کہتے ہیں۔ کیمیائی بانڈ شریک گرفت (Covalent) یا آینی (Ionic) ہو سکتے ہیں۔ کیمیائی التصاق میں بہت زیادہ ایکٹیویشن توانائی ملوث ہوتی ہے اور اسی لیے یہ عام طور سے ایکٹیویٹڈ التصاق (Activated adsorption) کہلاتی ہے۔ بعض اوقات یہ دونوں عمل بہ یک وقت واقع ہوتے ہیں اور التصاق کی قسم کا یقین آسان نہیں ہوتا۔ کم درجہ حرارت پر ہونے والی طبعی التصاق کا عمل اگر درجہ حرارت میں اضافہ کر دیا جائے تو کیمیائی التصاق میں تبدیل ہو جاتا ہے۔ مثال کے طور پر ڈائی ہائڈروجن کی پہلے نکل کی سطح پر وانڈروال قوتوں کے ذریعہ التصاق ہوتی ہے۔ اس کے بعد ہائڈروجن کے سالمات ہائڈروجن کے ایٹموں میں تحلیل ہو جاتے ہیں جو کہ کیمیائی التصاق کے ذریعہ سطح سے بندھے رہتے ہیں۔

التصاق کی دونوں قسموں کے کچھ اہم خصوصیات ذیل میں مذکور ہیں:

### طبیعی التصاق کی خصوصیات (Characteristics of physisorption)

- (i) مخصوصیت کا فقدان (Lack of specificity): ملتنق کی دی ہوئی سطح کسی مخصوص گیس کو کوئی ترجیح نہیں ہے کیونکہ وانڈروال قوتیں (Vander Wallas) آفاقی ہیں۔
- (ii) ملتنق (Adsorbate) کی نوعیت: کسی ٹھوس کے ذریعہ التصاق (Adsorb) ہونے والی گیس کی مقدار گیس کی نوعیت پر منحصر ہوتی ہے۔ عام طور سے قابل امانت گیسوں (یعنی بہت زیادہ فاصلہ درجہ حرارت والی) آسانی سے Adsorb ہو جاتی ہیں کیونکہ وانڈروال قوتیں فاصلہ درجہ حرارت کے قریب زیادہ طاقتور ہوتی ہیں۔ اس طرح 1g ایکٹیویٹڈ چارکول متھین (فاصلہ درجہ حرارت 190 K) کے مقابل زیادہ سلفر ڈائی آکسائیڈ (فاصلہ درجہ حرارت 630 K) کو Adsorb کرتا ہے جو کہ 4.5 mL ہائیڈروجن (فاصلہ درجہ حرارت 33K) سے بھی زیادہ ہے۔
- (iii) رجعتی فطرت (Reversible Nature): ایک گیس کی ٹھوس پر التصاق عموماً رجعتی ہوتی ہے لہذا  
حرارت + ٹھوس/گیس + Gas I + ٹھوس  
دباؤ میں اضافہ کرنے پر زیادہ گیس کا التصاق ہوتا ہے کیونکہ گیس کا حجم کم ہو جاتا ہے (لے چٹیلیر کا اصول) اور دباؤ کم کر کے گیس کو ہٹایا جاسکتا ہے۔ کیونکہ التصاق کا عمل حرارت زا ہوتا ہے، طبیعی التصاق کا عمل کم درجہ حرارت پر تیزی سے ہوتا ہے اور درجہ حرارت کو بڑھانے پر یہ کم ہو جاتا ہے (لے چٹیلیر کا اصول)
- (iv) ملتنق کا سطحی رقبہ (Surface area of adsorbent): التصاق کی مقدار ملتنق کے سطحی رقبہ میں اضافہ ہونے پر بڑھتی ہے۔ اسی لیے باریک پاؤڈر کی شکل میں دھاتوں اور مسام دار مادوں کا سطحی رقبہ زیادہ ہونے کی وجہ سے یہ ملتنق ہیں۔
- (v) التصاق کی اینتھالپی (Enthalpy of adsorption): بلاشک و شبہ طبیعی التصاق ایک حرارت زا (Exothermic) عمل ہے لیکن اس کی التصاق کی اینتھالپی بہت کم ( $20 - 40 \text{ kJ mol}^{-1}$ ) ہے۔ کیونکہ گیس کے سالمات اور ٹھوس کے درمیان کشش کمزور وانڈروال قوتوں کی وجہ سے ہے۔

### کیمیائی التصاق کی خصوصیات (Characteristics of chemisorption)

- (i) بہت زیادہ مخصوصیت (High Specificity): کیمیائی التصاق بہت زیادہ مخصوص ہے اور یہ صرف اسی وقت ہوتا ہے جب ملتنق اور Adsorbate کے مابین کیمیائی بندش کا کوئی امکان ہو۔ مثال کے طور پر دھاتوں پر آکسیجن کی التصاق آکسائیڈوں کے بننے کی وجہ سے ہے اور عبوری دھاتوں کے ذریعہ ہائیڈروجن کی التصاق ہائیڈرائڈ بننے کی وجہ سے ہے۔
- (ii) غیر رجعتی فطرت (Irreversibility): کیمیائی التصاق میں مرکبات کی تشکیل ملوث ہوتی ہے یہ عموماً غیر رجعتی نوعیت کا ہوتا ہے۔ کیمیائی التصاق کا عمل بھی ایک حرارت زا عمل ہے لیکن کم درجہ حرارت پر یہ بہت سست ہوتا ہے کیونکہ ایکٹیویشن توانائی بہت زیادہ ہوتی ہے۔ اکثر کیمیائی تبدیلیوں کی طرح، درجہ حرارت بڑھنے پر کیمیائی التصاق میں اضافہ ہوتا ہے کم درجہ حرارت ہونے والی گیس کی طبیعی التصاق زیادہ درجہ حرارت پر

کیمیائی التصاق میں تبدیل ہو جاتی ہے کیمیائی التصاق میں زیادہ دباؤ بھی معاون ہوتا ہے۔  
(iii) سطحی رقبہ (Surface Area): ملتنصق کے سطحی رقبہ میں اضافہ ہونے پر طبعی التصاق کی طرح، کیمیائی التصاق میں بھی اضافہ ہوتا ہے۔

(iv) التصاق کی اینتھالپی (Enthalpy of adsorption) کیمیائی التصاق کی اینتھالپی بہت زیادہ ہوتی ہے (80 - 240 kJ mol) کیونکہ اس میں کیمیائی بانڈ کی تشکیل ملوث ہوتی ہے۔

### جدول 5.1 طبعی التصاق اور کیمیائی التصاق کا موازنہ

طبعی التصاق	کیمیائی التصاق
1- یہ وائڈروال قوتوں کی وجہ سے ہوتی ہے۔	1- یہ کیمیائی بانڈ کی تشکیل کی وجہ سے ہوتا ہے۔
2- اس کی فطرت Specific نہیں ہوتی۔	2- یہ بہت زیادہ (Specific) نوعیت کا ہوتا ہے۔
3- یہ رجعتی ہوتی ہے۔	3- یہ غیر رجعتی ہوتی ہے۔
4- اس کا انحصار گیس کی فطرت پر ہوتا ہے۔ زیادہ امانت پذیر گیس بہت تیزی سے Adsorb ہو جاتی ہیں۔	4- یہ بھی گیس کی فطرت پر منحصر ہوتا ہے۔ وہ گیس جو کہ ملتنصق کے ساتھ تعامل کرتی ہے کیمیائی التصاق کا اظہار کرتی ہے
5- طبعی التصاق کی اینتھالپی بہت کم (20 - 40 kJ mol <sup>-1</sup> ) ہوتی ہے۔	5- کیمیائی التصاق کی اینتھالپی بہت زیادہ (80 - 240 kJ mol <sup>-1</sup> ) ہوتی ہے۔
6- کم درجہ حرارت طبعی التصاق میں معاون ہوتا ہے۔ یہ درجہ حرارت میں بڑھوتری کے ساتھ کم ہو جاتی ہے۔	6- اونچا درجہ حرارت کیمیائی التصاق میں معاون ہوتا ہے۔ درجہ حرارت میں اضافہ ہونے پر کیمیائی التصاق میں بھی اضافہ ہوتا ہے۔
7- یہ سطحی رقبہ پر منحصر ہوتی ہے سطحی رقبہ میں اضافہ ہونے پر طبعی التصاق میں اضافہ ہوتا ہے۔	7- اس کا انحصار بھی سطحی رقبہ پر ہوتا ہے۔ سطحی رقبہ میں اضافہ ہونے پر کیمیائی التصاق میں بھی اضافہ ہوتا ہے۔
8- زیادہ ایکٹیویشن توانائی درکار ہوتی ہے۔	8- زیادہ ایکٹیویشن توانائی کی ضرورت نہیں ہوتی۔
9- اس کے نتیجے میں اونچے دباؤ پر ملتنصق کی سطح پر کثیر سالماتی پرتیں تشکیل پاتی ہیں۔	9- اس کے نتیجے میں ایک سالماتی پرت تشکیل پاتی ہے۔

مستقل درجہ حرارت اور دباؤ پر ملتنصق کے ذریعے Adsorb ہونے والی گیس کی مقدار کو ایک منحنی کے ذریعہ ظاہر کیا جاتا ہے جسے التصاق آئسوٹھرم کہتے ہیں۔

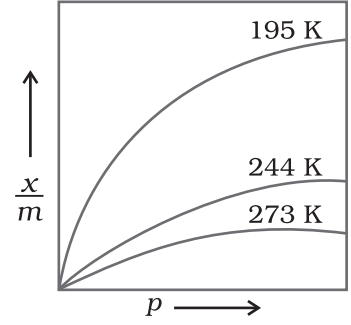
فرائینڈلک التصاق آئسوٹھرم: فرائینڈلک نے 1990 میں ٹھوس ملتنصق کی اکائی کمیت کے ذریعہ ایک مستقل درجہ حرارت پر Adsorb ہونے والی گیس کی مقدار اور دباؤ کے مابین ایک ایپریبلک تعلق پیش کیا۔ اس تعلق کو مندرجہ ذیل مساوات کے ذریعہ ظاہر کیا جاتا ہے۔

$$\frac{x}{m} = k.P^{1/n} \quad (n > 1) \quad (5.1)$$

### 5.1.4 التصاق آئسوٹھرم

(Adsorption Isotherms)

جہاں  $x$  ملٹنق  $m$  کے ذریعہ دباؤ  $p$  پر Adsorb ہونے والی گیس کی کمیت ہے۔  $k$  اور  $n$  مستقلے ہیں جو کسی مستقل درجہ حرارت پر ملٹنق اور گیس کی فطرت پر منحصر ہوتے ہیں۔ تعلق کو عموماً ایک انحناء کی شکل میں ظاہر کیا جاتا ہے جس میں ملٹنق کے فی گرام کے ذریعہ Adsorb ہونے والی گیس کی کمیت کو دباؤ کے مقابل پلاٹ کیا جاتا ہے (شکل 5.1)۔ یہ خطوط انحناء ظاہر کرتے ہیں کہ مستقل دباؤ پر درجہ حرارت میں اضافہ کرنے پر طبعی التصاق میں کمی آتی ہے۔ اونچے دباؤ پر یہ خطوط انحناء ہمیشہ سیری (Saturation) کی طرف پیش رفت کرتے نظر آتے ہیں۔

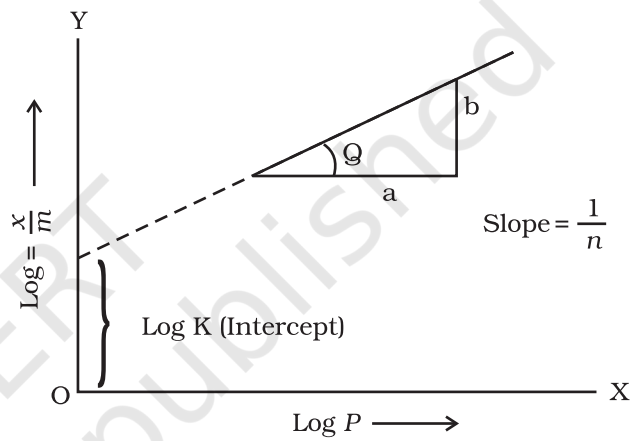


شکل 5.1: التصاق آئسوٹھرم

مساوات (5.1) کا لوگارتم لینے پر

$$\log \frac{x}{m} = \log k + \frac{1}{n} \log P \quad (5.2)$$

فراینڈلک آئسوٹھرم کی معقولیت کی تصدیق  $\log \frac{x}{m}$  کو  $y$ -محور (طولی مختص) اور  $\log P$  کو  $x$ -محور (عرض مختص) پر پلاٹ کر کے کی جاسکتی ہے۔ اگر گراف مستقیم خط کی شکل میں ہے تو فراینڈلک آئسوٹھرم معقول (Valid) ہے نہیں تو یہ معقول نہیں ہے (شکل 5.2)۔ مستقیم خط کا سلوپ  $\frac{1}{n}$  کی قدر فراہم کرتا ہے۔  $y$ -محور پر  $\log k$  intercept کی قدر فراہم کرتا ہے۔



شکل 5.2: فراینڈلک آئسوٹھرم

فراینڈلک آئسوٹھرم التصاق کے طرز عمل کو تقریبی انداز (Approximate manner) میں واضح کرتا ہے۔ فیکٹر  $\frac{1}{n}$  کی قدریں 0 اور 1 کے درمیان ہو سکتی ہیں (احتمالی رینج 0.1 تا 0.5) اس

طرح مساوات (5.2) دباؤ کی محدود رینج تک ہی نافذ ہوتی ہے۔

جب  $\frac{1}{n} = 0$ ، مستقلہ  $\frac{x}{m} = k$ ، تو التصاق دباؤ سے مبرا ہوتی ہے۔

جب  $\frac{1}{n} = 1$ ،  $\frac{n}{m} = kP$  یعنی  $\frac{n}{m} \propto P$  تب التصاق دباؤ کے ساتھ براہ راست تبدیل ہوتی ہیں۔

دونوں ہی شرائط کی تجرباتی نتائج کی حمایت حاصل ہوتی ہے۔ تجرباتی آئسوٹھرم ہمیشہ ہی اونچے دباؤ پر سیری کی طرف بڑھتے نظر آتے ہیں۔ اسے فراینڈلک آئسوٹھرم کے ذریعے نہیں سمجھایا جاسکتا۔ اس طرح یہ اونچے دباؤ پر نامکام ہو جاتا ہے۔

ٹھوس محلولوں کے اندر گھلے ہوئے مخلو کو بھی Adsorb کرتے ہیں۔ جب ایسیٹک ایسڈ کے آبی محلول کو چارکول کے ساتھ ہلایا جاتا ہے تو ایسڈ کا ایک حصہ چارکول کے ذریعہ Adsorb ہو جاتا ہے اور محلول میں ایسڈ کا ارتکاز کم ہو جاتا ہے۔ اسی طرح سے لٹمس کا محلول چارکول کے ساتھ ہلانے پر بے رنگ ہو جاتا ہے۔ جب  $Mg(OH)_2$  کو مگنیشن رینجٹ (Magneson reagent) کی موجودگی میں ترسیب کی جاتی ہے تو یہ نیلا رنگ حاصل کر لیتا ہے۔

5.1.5 محلول فیز سے التصاق (Adsorption from Solution Phase)

یہ رنگ میکنیسان کی التصاق کی وجہ سے ہوتی ہے۔ محلول فیبر سے التصاق کے معاملے میں مندرجہ ذیل مشاہدات کیے گئے ہیں۔

- (i) درجہ حرارت میں اضافہ ہونے پر التصاق کی مقدار کم ہو جاتی ہے۔
- (ii) ملتصق کے سطح رقبہ میں اضافہ ہونے پر التصاق کی مقدار میں اضافہ ہوتا ہے۔
- (iii) التصاق کس حد تک ہوگی اس کا انحصار محلول میں محلل کے ارتکاز پر ہوتا ہے۔
- (iv) التصاق کی مقدار کا انحصار ملتصق اور Adsorbate کی نوعیت پر ہوتا ہے۔

محلول سے التصاق کا بالکل ٹھیک ٹھیک میکانزم معلوم نہیں ہے۔ فراینڈلک مساوات محلولوں سے التصاق کے طرز عمل کا اس فرق کے ساتھ تقریبی بیان کرتی ہے کہ دباؤ کی جگہ محلول کے ارتکاز پر غور کیا جاتا ہے۔ یعنی

$$(5.3) \quad \frac{r}{m} = kC^{1/n}$$

(یہاں C توازی ارتکاز ہے یعنی التصاق مکمل ہونے پر ارتکاز)

مندرجہ بالا مساوات کا لوگارتھ لینے پر

$$(5.4) \quad \log \frac{r}{m} = \log k + \frac{1}{n} \log C$$

$\log \frac{r}{m}$  اور  $\log C$  کے درمیان گراف ایک مستقیم خط کی شکل میں حاصل ہوتا ہے جو کہ فراینڈلک آکسوتھرم کی معقولیت کو ظاہر کرتی ہے۔ اس کی جانچ تجرباتی طور پر ایسیٹک ایسڈ کے مختلف ارتکاز کے محلول لے کر کی جاسکتی ہے۔ محلولوں کے مساوی حجم کو چارکول کی مساوی مقدار کے ساتھ مختلف فلاسکوں میں ملایا جاتا ہے۔ التصاق کے بعد ہر ایک فلاسک میں آخری ارتکاز معلوم کیا جاتا ہے۔ ابتدائی اور آخری ارتکاز کا فرق  $x$  کی قدر فراہم کرتا ہے۔ مذکورہ بالا مساوات کا استعمال کرتے ہوئے فراینڈلک آکسوتھرم کی معقولیت کو قائم کیا جاسکتا ہے۔

التصاق کے عمل کے کئی استعمال ہیں۔ کچھ اہم استعمال ذیل میں مذکور ہیں۔

### 5.1.6 التصاق کے استعمال

- (i) بہت زیادہ وکیوم پیدا کرنے کے لیے: وکیوم پمپ کے ذریعہ کسی برتن سے نکالی گئی ہوا کی بقیہ مقدار کو چارکول کے ذریعہ adsorb کر لیا جاتا ہے جس سے بہت زیادہ وکیوم پیدا ہو جاتا ہے۔
- (ii) گیس ماسک (Gas masks): گیس ماسک (ایک ایسا آلہ جس میں ایکٹیویٹڈ چارکول یا ملتصقوں کا آمیزہ ہوتا ہے) کا استعمال کوئلہ کی کانوں میں سانس لیتے وقت زہریلی گیسوں کو Adsorb کرنے کے لیے کیا جاتا ہے۔

(Applications of Adsorption)

- (iii) رطوبت پر قابو (Control of humidity): نمی کو دور کرنے اور رطوبت کو کنٹرول کرنے کے لیے سیلیکا جیل اور ایلیمینیم جیل کا استعمال کیا جاتا ہے۔

- (iv) محلولوں سے رنگین مادوں کو ہٹانا: حیوانی چارکول محلولوں کی رنگین ملاوٹوں کو Adsorb کر کے رنگ کو ہٹا دیتا ہے۔

- (v) غیر متجانس کیتلسس (Heterogeneous catalysis): وسط کی ٹھوس سطح پر متعاملوں کا

Adsorption تعامل کی شرح میں اضافہ کر دیتا ہے۔ صنفی اہمیت کی رو سے ایسے کئی گیسو تعاملات ہیں جن میں ٹھوس وسط کا استعمال ہوتا ہے۔ لوہے کو وسط کے طور پر استعمال کر کے امونیا کی تیاری کا نٹسکٹ پراسس

سطحی کیمیا

کے ذریعہ  $H_2SO_4$  کی تیاری اور تیلوں کے ہائڈروجنیشن میں باریک پاؤڈر کی شکل میں نکل کا استعمال غیر متجانس کیٹالسس کی عمدہ مثالیں ہیں۔

- (vi) جامد گیسوں کی علیحدگی (Separation of inert gases): چارکول کے ذریعہ گیسوں کی التصاق کی ڈگری میں فرق کی وجہ سے آمیزہ سے جامد گیسوں کو ناریل چارکول پر مختلف درجہ حرارت پر Adsorb کر کے علیحدہ کیا جاسکتا ہے۔
- (vii) بیماریوں کے علاج میں (In curing diseases): متعدد دوائیوں جراثیموں پر Adsorb ہو کر انہیں ختم کرنے کے لیے استعمال کی جاتی ہیں۔

(viii) فراتھ فلوٹیشن پراسس (Froth floatation process): چیر کا تیل اور جھاگ بنانے والے ایجنٹ کا استعمال کر کے ایک ادنیٰ درجہ کی سلفائٹ کچ دھات کو سیلیکا جیل اور دیگر ارضی مادوں سے علیحدہ کر کے مرتکز کیا جاتا ہے۔

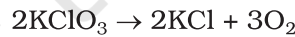
(ix) التصاق انڈیکیشنر (Adsorption indicators): سلور ہیلانڈ جیسے کچھ رسوبوں کی سطحیں ایوسین فلوروسیس جیسے کچھ رنگوں کے التصاق کرنے کی صلاحیت رکھتی ہیں اور آخری نقطہ پر صفائی رنگ پیدا کرتی ہیں۔

(x) کرومیٹوگرافک تجزیہ (Chromatographic analysis): التصاق پر مبنی کرومیٹوگرافک تجزیہ کے تجزیاتی اور صنعتی شعبوں میں متعدد استعمال ہیں۔

#### متن پر مبنی سوالات

- 5.1 پلٹینم اور پلٹیم جیسے مادے آبی محلولوں کی برق پاشیدگی (Electrolysis) میں کیوں استعمال کیے جاتے ہیں۔
- 5.2 درجہ حرارت میں اضافہ ہونے پر طبعی التصاق میں کمی کیوں آتی ہے؟
- 5.3 قلمی حالت (crystalline forms) کے مقابلے پاؤڈر کی شکل میں اشیا زیادہ مؤثر ملتصق کیوں ہوتی ہیں؟

پوٹاشیم کلوریٹ کو جب تیزی سے گرم کیا جاتا ہے تو یہ آہستہ آہستہ تحلیل ہو کر ڈائی آکسیجن دیتا ہے۔ تحلیل کا عمل 653 K سے 873 K درجہ حرارت کی رینج میں ہوتا ہے۔



تاہم جب اس تعامل میں تھوڑا سا مینگنیز ڈائی آکسائیڈ ملا دیا جاتا ہے تو عمل تحلیل کم درجہ حرارت کی رینج میں ہوتا ہے (473 - 633 K) اور تعامل کی شرح میں کافی اضافہ ہو جاتا ہے۔ ملائے گئے مینگنیز ڈائی آکسائیڈ کی کمیت اور ترکیب میں کوئی تبدیلی نہیں آتی۔ اسی طرح کئی کیمیائی تعاملات کی شرح کو بیرونی اشیا کی موجودگی کی وجہ سے تبدیل کیا جاسکتا ہے۔ کیمیائی تعامل کی شرح پر مختلف بیرونی مادوں کے اثر کا باقاعدہ مطالعہ برزیلیس نے 1835 میں کیا۔ اس نے اس قسم کے مادوں کے لیے وسط (Catalyst) نام تجویز کیا۔

کیٹالسس

5.2

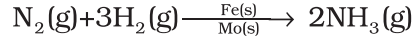
(Catalysis)



ایسی اشیا جو کیمیائی تعامل کی شرح کو تبدیل کر دیتے ہیں اور خود کیمیائی تعامل کے بعد کیمیائی اور مقداری اعتبار سے غیر تبدیل شدہ رہتی ہیں وسط کہلاتی ہیں اور یہ مظہر کیٹالسس کہلاتا ہے۔ آپ سیکشن 4.5 میں وسط اور ان کے انفعال کا پہلے ہی مطالبہ کر چکے ہیں۔

پروموٹر اور زہر (Promoters and poisons)

پروموٹر وہ اشیا ہیں جو وسط کے عمل میں تیزی لاتی ہیں جبکہ زہر وسط کے عمل کو کم کر دیتے ہیں۔ مثال کے طور پر امونیا بنانے کے لئے ہیرس پراسس میں مولڈنیم آئرن (جو کہ ایک وسط ہے) کے لیے پروموٹر کا کام کرتا ہے۔



کیٹالسس کو موئے طور پر دوزمروں میں تقسیم کیا جاسکتا ہے

کیٹالسس کو موئے طور پر دوزمروں میں تقسیم کیا جاسکتا ہے:

5.2.1 متجانس اور غیر متجانس

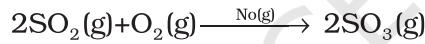
(Homogeneous catalysis) متجانس کیٹالسس

(a)

جب متعامل اور وسط ایک ہی فیز میں ہوں (یعنی رقیق یا گیس) تو یہ عمل متجانس کیٹالسس کہلاتا ہے۔ متجانس کیٹالسس کی کچھ مثالیں مندرجہ ذیل ہیں:

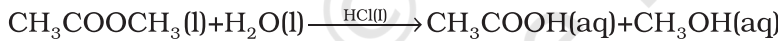
کیٹالسس  
(Homogeneous and Heterogeneous Catalysis)

(i) لیڈ چیمر پراسس میں وسط کے طور پر نائٹروجن کے آکسائیڈوں کی موجودگی میں آکسیجن کے ساتھ سلفر ڈائی آکسائیڈ کی سلفر میں تکسید



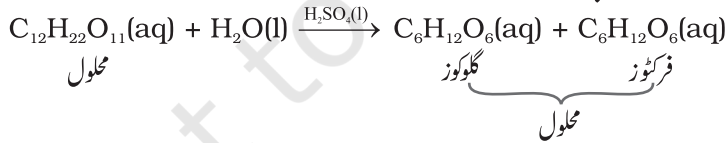
متعامل یعنی سلفر ڈائی آکسائیڈ اور آکسیجن اور وسط یعنی نائٹروک آکسائیڈ تمام کے تمام ایک ہی فیز میں ہیں۔

(ii) میتھائل ایسیٹیٹ ہائڈروکلورک ایسڈ کے  $\text{H}^+$  آئنوں کے ذریعہ کیٹلائز ہوتا ہے۔



متعامل اور وسط دونوں ایک ہی فیز میں ہیں۔

(iii) چینی کی آب پاشیدگی (Hydrolysis) سلفیورک ایسڈ کے  $\text{H}^+$  آئنوں کے ذریعہ کیٹلائز ہوتی ہے۔



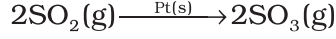
متعامل اور وسط دونوں ایک ہی فیز میں ہیں۔

(Heterogeneous catalysis) غیر متجانس کیٹالسس

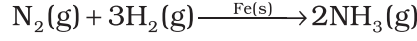
(b)

کیٹالسس کا وہ عمل جس میں متعامل اور وسط مختلف فیز میں ہوں غیر متجانس کیٹالسس کہلاتا ہے۔ غیر متجانس کیٹالسس کی کچھ مثالیں ذیل ہیں۔

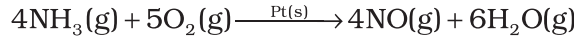
(i) Pt کی موجودگی میں سلفر ڈائی آکسائیڈ کی سلفر ٹرائی آکسائیڈ میں تکسید



(ii) متعال گیسو حالت میں ہے جبکہ وسیط ٹھوس حالت میں ہے۔  
ہیبرس پراس میں باریک لوہے کی موجودگی میں امونیا بنانے کے لئے ڈائی نائٹروجن اور ڈائی ہائیڈروجن کے درمیان اتحاد



(iii) متعال گیسو حالت میں ہے جبکہ وسیط ٹھوس حالت میں ہیں۔  
اوسٹوالڈ پراس میں پلیٹینم گیز کی موجودگی میں امونیا کی نائٹریک آکسائیڈ میں تکسید



(iv) متعال گیسو حالت میں ہے جبکہ وسیط ٹھوس حالت میں ہیں۔  
باریک پاؤڈر کی شکل میں نکل وسیط کی موجودگی میں نسیپتی پتوں کا ہائیڈروجنیشن  
(s) نسیپتی گھی  $\xrightarrow{\text{Ni}(\text{s})}$  (l) نسیپتی تیل

ایک متعال رقیق حالت میں ہے دوسرا گیسو حالت میں ہے جبکہ وسیط ٹھوس حالت میں ہے۔

یہ نظریہ غیر متجانس کیٹلسس کے میکائزم کی تشریح کرتا ہے۔ پرانا نظریہ جسے کیٹلسس کا نظریہ التصاق کہا جاتا ہے، کے مطابق گیسو حالت میں یا محلولوں میں متعال وسیط کی سطح پر Adsorb کیے جاتے ہیں۔ سطح پر متعالوں کے ارتکاز میں اضافہ تعال کی شرح کو بڑھا دیتا ہے۔ التصاق کیونکہ حرارت زائل ہے، التصاق کو حرارت شرح تعال کو بڑھانے میں کام آتی ہے۔

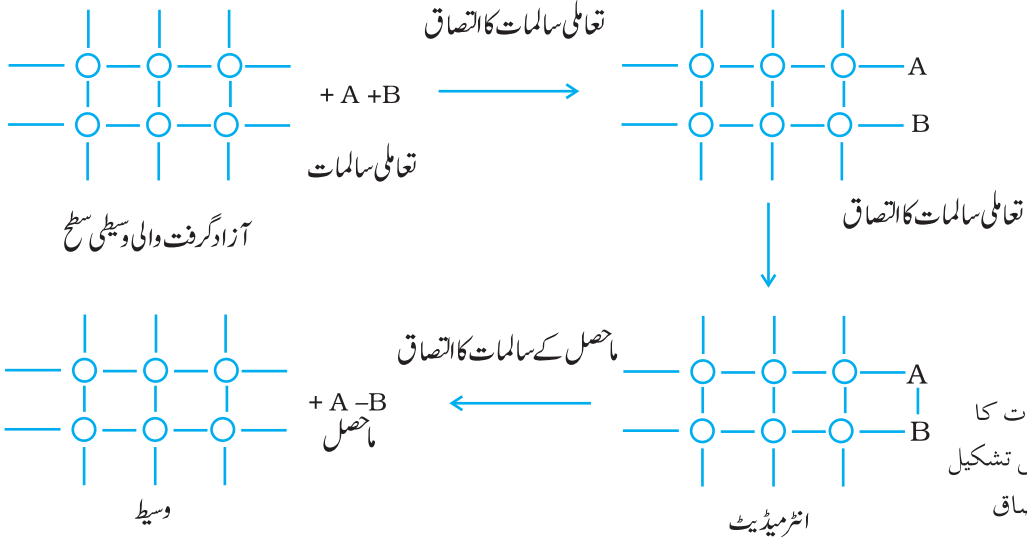
5.2.2 غیر متجانس  
کیٹلسس کا  
نظریہ التصاق  
(Adsorption  
Theory of  
Heterogeneous  
Catalysis)

وسیطی عمل (Catalytic Action) کو ضمنی مرکبات کی تشکیل کے ضمن میں بیان کیا جاسکتا ہے یعنی وہ نظریہ جس کا مطالعہ آپ سیکشن 4.5.1 میں پہلے ہی کر چکے ہیں۔

جدید نظریہ التصاق، ضمنی مرکبات کی تشکیل کا نظریہ اور التصاق کے قدیم نظریہ کی مجموعی شکل ہے۔ وسیطی عمل، وسیط کی سطح پر مرکوز ہوتا ہے۔ میکائزم میں مندرجہ ذیل اقدام شامل ہیں:

- (i) وسیط کی سطح پر متعالوں کا نفوذ
- (ii) وسیط کی سطح پر متعالوں کے سالمات کا Adsorption
- (iii) ضمنی ماحصلات کی تشکیل کے ساتھ وسیط کی سطح پر کیمیائی تعال کا ہونا۔
- (iv) وسیط کی سطح سے تعال ماحصلات کا (Desorption) اور اس کے بعد سطح کو اور زیادہ تعال کے لیے فراہم کرانا۔

(v) وسیط کی سطح سے دور تعال ماحصلات کا نفوذ bulk کے اندرونی حصہ کے برخلاف وسیط کی سطح پر آزاد گزرتی ہیں جو کہ کشش کی کیمیائی قوتوں کے لیے جگہ فراہم کراتی ہیں۔ جب کوئی گیس ایسی سطح کے تماس میں آتی ہے تو اس کے سالمات کمزور کیمیائی اتحاد کے ذریعے وہاں بندھ جاتے ہیں۔ اگر مختلف سالمات ساتھ ساتھ Adsorb ہوتے ہیں تو وہ ایک دوسرے سے تعال کر سکتے ہیں جس کے نتیجے میں نئے سالمات بنتے ہیں۔ اس طرح بننے والے سالمات سطح کو نئے متعال سالمات کے لیے چھوڑتے ہوئے تخیج ہو جاتے ہیں۔

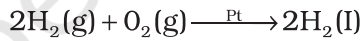


یہ نظریہ اس بات کی تشریح کرتا ہے کہ تعامل کے آخر میں وسطی کی کمیت اور کیمیائی ترکیب میں تبدیلی کیوں نہیں آتی اور بہت کم مقدار میں متاثر ہوتا ہے پھر بھی یہ پروموٹر اور زہر کے عمل کی تشریح نہیں کرتی۔

ٹھوس وسطی کی اہم خصوصیات (Important features of solid catalysts)

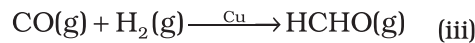
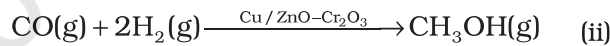
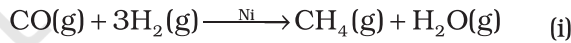
(a) ایکٹیوٹی (Activity)

ایک وسطی کی ایکٹیوٹی کا انحصار کافی حد تک کیمیائی التصاق پر ہوتا ہے۔ سرگرم ہونے کے لئے، متعامل کا وسطی پر مناسب مضبوطی کے ساتھ التصاق ہونا چاہیے۔ پھر بھی وہ اتنی مضبوطی کے ساتھ Adsorb نہیں ہونے چاہئیں کہ وہ بے حرکت ہو جائیں اور متعاملوں کے لیے وسطی کی سطح پر کوئی جگہ خالی نہ رہ پائے۔ یہ دیکھا گیا ہے کہ ہائڈروجنیشن تعاملات کے لئے کیٹلیک ایکٹیوٹی دوری جدول میں گروپ 5 سے گروپ 11 تک برہتی ہے جن میں گروپ 7 سے 9 تک کے عناصر سب سے زیادہ ایکٹیوٹی ظاہر کرتے ہیں (کلاس XI، اکائی 3)۔



(b) انتخبیت (Selectivity)

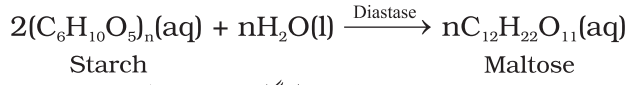
کسی وسطی کی انتخبیت اس کی کسی تعامل کو سمت فراہم کر کے ایک مخصوص ماحصل بنانے کی صلاحیت ہے۔ مثال کے طور پر  $\text{H}_2$  اور  $\text{CO}$  سے شروع کر کے اور مختلف وسطی کا استعمال کر کے ہم مختلف ماحصلات حاصل کر سکتے ہیں۔



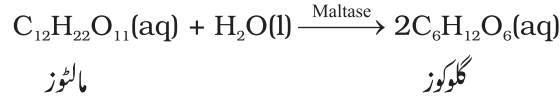
اس طرح یہ نتیجہ نکالا جاسکتا ہے کہ وسطی نوعیت کے اعتبار سے بہت زیادہ انتخابی ہوتے ہیں یعنی ایک دی ہوئی شے صرف ایک مخصوص تعامل کے لیے ہی وسطی کے طور پر کام کرتی ہے سبھی تعاملات کے لیے نہیں۔ اس کا مطلب ہے کہ کوئی شے اگر ایک تعامل میں وسطی کے طور پر کام کرتی ہے تو یہ دوسرے تعامل کو کیٹلائز کرنے میں ناکام ہو سکتی ہے۔

سطحی کیمیا

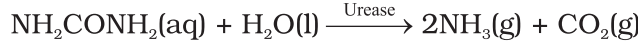




(iv) مالتوز کی گلوکوز میں تبدیلی: مالتیوز انزائم مالتوز کو گلوکوز میں تبدیل کر دیتا ہے۔



(v) یوریا کی امونیا اور کاربن ڈائی آکسائیڈ میں تحلیل: یوریز (Urease) انزائم اس تحلیل کو کیٹلائز کرتا ہے۔



(vi) معدہ میں، پیپسن (Pepsin) انزائم پروٹین کو پیپٹائیڈ میں تبدیل کر دیتا ہے جبکہ آنتوں میں لبلبہ (Pancreas) سے آنے والا ٹریپسن (Trypsin) پروٹین کی ہائیڈرولیس (Hydrolysis) کر کے امینو ایسڈ میں تبدیل کر دیتا ہے۔

(vii) دودھ کی دہی میں تبدیلی: یہ ایک انزائم تعامل ہے جو کہ دہی میں موجود لیکٹو بیسیلی (Lacto bacilli) انزائموں کے ذریعے ہوتا ہے۔

جدول 5.2 میں کچھ اہم انزائم تعاملات کا خلاصہ دیا گیا ہے۔

جدول 5.2 کچھ انزائم تعاملات

انزائم تعاملات	ماخذ	انزائم
گلوکوز اور فرکٹوز	← سکروز	ایسٹ
ایسٹھائل اکلحل اور کاربن ڈائی آکسائیڈ	← گلوکوز	ایسٹ
مالتوز	← اشارچ	مالٹ
گلوکوز	← مالتوز	ایسٹ
امونیا اور کاربن ڈائی آکسائیڈ	← یوریا	سویاٹین
امینو ایسڈ	← پروٹین	معدہ

انزائم کیٹالسس کی خصوصیات (Characteristics of enzyme catalysis) انزائم کیٹالسس کارکردگی اور اونچے درجے کی مخصوصیت کے معاملے میں کیلتا ہے۔ انزائم وسط مندرجہ ذیل خصوصیات کا اظہار کرتے ہیں۔

(i) بہت زیادہ کارگر (Most highly efficient): انزائم کا ایک سالمہ ایک منٹ میں متعامل کے 10 لاکھ سالمات کو تبدیل کر سکتا ہے۔

(ii) بہت زیادہ مخصوص فطرت (Highly specific nature): ہر ایک انزائم ایک دیے ہوئے تعامل کے لئے مخصوص ہوتا ہے یعنی ایک وسط ایک سے زیادہ تعامل کو کیٹلائز نہیں کر سکتا۔ مثال کے طور پر یوریز انزائم صرف یوریا کے ہائیڈرولیس کو ہی کیٹلائز کرتا ہے۔ یہ کسی اور ایمائیڈ (Amide) کے ہائیڈرولیس کو کیٹلائز نہیں کرتا۔

(iii) معقول درجہ حرارت پر بہت زیادہ سرگرم (Highly active under optimum temperature) ایک متعین درجہ حرارت (جسے معقول درجہ حرارت کہتے ہیں) پر انزائم تعامل کی شرح سب سے زیادہ ہو جاتی ہے۔ معقول درجہ حرارت کے کسی بھی طرف انزائم کی سرگرمی کم ہو جاتی ہے۔ انزائم سرگرمی کے لئے معقول درجہ حرارت کی رینج 298-310 K ہوتی ہے۔ انسانی جسم کا درجہ حرارت 310 K ہونے کی وجہ سے یہ انزائم کیٹلائز تعاملات کے لیے بہت مناسب ہے۔

(iv) معقول pH پر بہت زیادہ سرگرم (Highly active under optimum pH): ایک مخصوص pH (جسے معقول pH کہتے ہیں) پر انزائم کیٹلائز تعامل کی شرح سب سے زیادہ ہوتی ہے جو کہ pH قدر 5 تا 7 کے درمیان ہوتی ہے۔

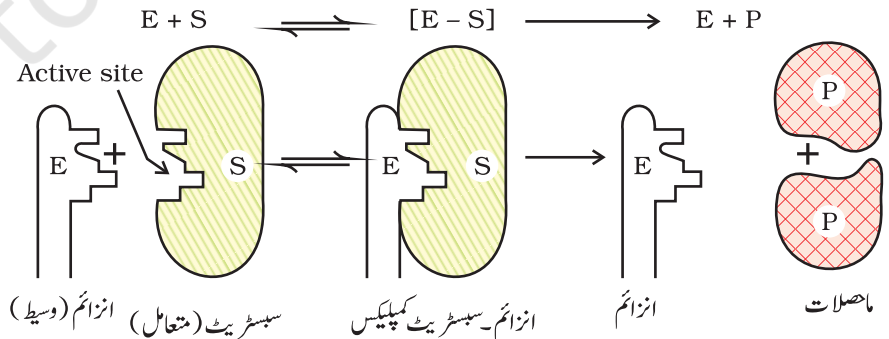
(v) ایکٹیویٹر اور کوانٹائموں کی موجودگی میں بڑھتی ہوئی سرگرمی: کچھ مخصوص مادوں (جنہیں کوانٹائم کہتے ہیں) کی موجودگی میں انزائموں کی سرگرمی میں اضافہ ہو جاتا ہے۔ یہ مشاہدہ کیا گیا ہے کہ جب انزائم کے ہمراہ ایک معمولی غیر پروٹین (وٹامن) موجود ہو تو وسیطی عمل میں قابل لحاظ حد تک اضافہ ہو جاتا ہے۔ ایکٹیویٹر عام طور سے دھاتی آئن ہوتے ہیں جیسے  $Na^+$ ,  $Mn^{2+}$ ,  $Co^{2+}$ ,  $Cu^{2+}$  وغیرہ۔ یہ دھاتی آئن جب انزائم سالمات سے کمزور بانڈ کے ذریعے جڑے ہوتے ہیں تو ان کے وسیطی عمل میں اضافہ کر دیتے ہیں۔ سوڈیم کلورائیڈ یعنی  $Na^+$  آئنوں کی موجودگی میں ایمائیز وسیطی اعتبار سے بہت سرگرم ہو جاتا ہے۔

(vi) مانع اور سُم کا اثر (Influence of inhibitors and poisons): عام وسیط کی طرح انزائم بھی کچھ مخصوص مادوں کی موجودگی میں Inhibit اور Poisoned ہو جاتے ہیں۔ Inhibitors اور Poisons انزائم کی سطح پر موجود سرگرم تقابلی گروپ سے باہمی عمل کر کے انزائموں کے وسیطی عمل کو کم کر دیتے ہیں یا مکمل طور پر تباہ کر دیتے ہیں۔ کئی دواؤں کے استعمال کا تعلق جسم میں Enzyme inhibitors کے طور پر ان کے عمل سے ہوتا ہے۔

#### انزائم کیٹلسس کا میکانزم (Mechanism of enzyme catalysis)

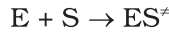
انزائموں کو لائڈی ذرات کی سطح پر متعدد جوف (Cavities) موجود ہوتی ہیں۔ یہ جوف مخصوص شکل والی ہوتی ہیں اور  $-OH$ ،  $-SH$ ،  $-COOH$ ،  $-NH_2$  وغیرہ جیسے سرگرم گروپوں پر مشتمل ہوتی ہیں۔ یہ دراصل انزائم ذرات کی سطح پر

سرگرم مراکز ہیں۔ اس متعال (Substrate) کے سالمات جس کی شکل تہی ہوتی ہے، ان جوف میں اس طرح فٹ ہو جاتے ہیں جس طرح تالے میں چابی فٹ ہو جاتی ہے۔ سرگرم گروپ کی موجودگی کی وجہ سے ایک ایکٹیویٹڈ کمپلیکس تشکیل پاتا ہے جو کہ تحلیل ہو کر ماحصلات میں تبدیل ہو جاتا ہے۔

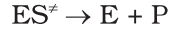


شکل 5.4: انزائم کیٹلسس تعامل کا میکانزم

اس طرح انزائم- کیٹلائز تعاملات کے بارے میں یہ مانا جاسکتا ہے کہ یہ دو مرحلوں میں مکمل ہوتے ہیں۔  
مرحلہ 1: انزائم کی سبسٹریٹ (Substrate) سے بندش، جس کے نتیجے میں ایکٹیویٹڈ کمپلیکس بنتے ہیں۔



مرحلہ 2: ایکٹیویٹڈ کمپلیکس کی تحلیل سے ماحصلات بنتے ہیں۔



5.2.5 صنعت میں وسیط  
جدول 5.3 میں کچھ اہم تکنیکی وسیطی عمل دیے گئے ہیں۔ اس سے صنعتوں میں وسیط کی افادیت کا اندازہ لگایا جاسکتا ہے۔  
(Catalysts in Industry)

جدول 5.3 کچھ صنعتی وسیطی عمل

عمل	وسیط
1- امونیا بنانے کے لیے ہیرس پراسس $N_2(g) + 3H_2(g) \rightarrow 2NH_3(g)$	باریک پسا ہوا آئرن، پروموٹر کے طور پر مالہڈینیم حالات: 200 bar دباؤ اور 723-773 K درجہ حرارت
2- نائٹرک ایسڈ بنانے کے لیے اوسٹوالڈ پراسس $4NH_3(g) + 5O_2(g) \rightarrow 4NO(g) + 6H_2O(g)$ $2NO(g) + O_2(g) \rightarrow 2NO_2(g)$ $4NO_2(g) + 2H_2O(l) + O_2(g) \rightarrow 4HNO_3(aq)$	پلیٹینا رزڈ اسیسٹنس درجہ حرارت 573 K
3- سلفیورک ایسڈ بننے کے لیے کانٹیکٹ پراسس $2SO_2(g) + O_2(g) \rightarrow 2SO_3(g)$ $SO_3(g) + H_2SO_4(aq) \rightarrow H_2S_2O_7(l)$ اولیم $H_2S_2O_7(l) + H_2O(l) \rightarrow 2H_2SO_4(aq)$	پلیٹینا رزڈ اسیسٹنس یا وینڈیم پینٹا آکسائیڈ ( $V_2O_5$ ) درجہ حرارت 673-723 K

#### متن پر مبنی سوالات

- 5.4 ہیرس پراسس میں امونیا بنانے کے دوران CO کو ہٹانا کیوں ضروری ہے؟  
5.5 ایسٹریٹرو لیسس شروع میں سست اور کچھ دیر کے بعد تیز کیوں ہو جاتا ہے؟  
5.6 کیٹالسس کے عمل میں Desorption کا کیا رول ہے؟

5.3 کولائیڈ (Colloids)  
ہم اکائی 2 میں مطالعہ کر چکے ہیں کہ محلول متجانس نظام ہیں۔ ہم یہ بھی جانتے ہیں کہ جب ریت کو پانی میں ملاتے ہیں تو معلق (Suspension) حاصل ہوتا ہے جو کہ وقت کے ساتھ ساتھ آہستہ آہستہ نیچے بیٹھ جاتا ہے۔ معلق اور محلولوں کی دو انتہا کے درمیان ہم نظاموں کا ایک بڑا گروپ دیکھتے ہیں جنہیں کولائیڈ (Colloidal)، ڈسپرژن (Dispersion) یا صرف کولائیڈ (Colloids) کہتے ہیں۔

کولائڈ ایک غیر متجانس نظام ہوتا ہے جس میں ایک شے بہت باریک ذرات کی شکل میں دوسری شے (انتشاری میڈیم) میں منتشر (منتشر فیئر) ہو جاتا ہے۔

محلول اور کولائڈ میں ضروری فرق ذرات کا سائز ہے۔ محلول میں اجزائے ترکیبی ذرات آئن یا چھوٹے سالمات ہوتے ہیں جبکہ کولائڈ میں منتشر فیئر ایک بڑے سالمہ (جیسے کہ پروٹین یا تالیفی پالیمر) یا کئی ایٹموں، آئینوں یا سالمات کے مجموعہ پر مشتمل ہو سکتا ہے۔ کولائڈ ذرات سادہ سالمات کے مقابلے بڑے ہوتے ہیں لیکن اتنے چھوٹے ہوتے ہیں کہ معلق رہ سکیں۔ ان کا قطر 1 تا 1000 nm ( $10^{-9}$  یا  $10^{-6}$  میٹر) کی رینج میں ہوتا ہے۔ کم سائز کی وجہ سے کولائڈ ذرات کافی اکائی کمیت سطحی رقبہ بہت زیادہ ہوتا ہے۔ 1 سینٹی میٹر ضلع والے کعب پر غور کیجیے۔ اس کا کل سطحی رقبہ  $6\text{cm}^2$  ہے۔ اگر اسے  $10^{12}$  کعب میں مساوی طور پر تقسیم کیا جائے تو ان کعب کا سائز بڑے کولائڈ کے ذرات کے برابر ہوگا اور کل سطحی رقبہ  $60,000\text{cm}^2$  یا  $6\text{m}^2$  ہوگا۔ یہ بہت زیادہ سطحی رقبہ کولائڈوں کو کچھ مخصوص صفات عطا کرتا ہے جن پر اس اکائی میں بحث ہے۔

5.4 کولائڈوں کی درجہ بندی

- (Classification of Colloids)
- منتشر فیئر اور انتشاری میڈیم کی طبعی حالت
  - منتشر فیئر اور انتشاری میڈیم کے درمیان باہمی عمل کی نوعیت
  - منتشر فیئر کے ذرات کی قسم

اس بنا پر کہ کیا منتشر فیئر اور انتشاری میڈیم ٹھوس، رقیق یا گیس ہیں، آٹھ قسم کے کولائڈی نظام ممکن ہیں۔ ایک گیس کی دوسری گیس میں آمیزش سے متجانس آمیزہ حاصل ہوتا ہے اور اسی لیے یہ کولائڈی نظام نہیں ہے۔ مختلف اقسام کے کولائڈوں کی مثالیں ان کے مخصوص ناموں کے ساتھ جدول 5.4 میں دی گئی ہیں۔

5.4.1 منتشر فیئر اور

انتشاری میڈیم کی

طبعی حالت کی

بنیاد پر درجہ بندی

جدول 5.4 کولائڈ نظاموں کی اقسام

مثالیں	کولائڈی کی قسم	انتشاری میڈیم	منتشر فیئر
کچھ رنگین کانچ اور جواہرات	ٹھوس سول	ٹھوس	ٹھوس
رغون، خلیائی سیال	سول	رقیق	ٹھوس
دھواں، دھول	ایروسول	گیس	ٹھوس
پنیر، مکھن، جیلی	جیل	ٹھوس	رقیق
دودھ، بالوں کی کریم	املشن	رقیق	رقیق
کھرا، دھند، بادل، حشرہ کش اسپرے	ایروسول	گیس	رقیق
جھانوا پتھر، فوم، ربر	ٹھوس سول	ٹھوس	گیس
جھاگ، صابن کے جھاگ، کریم	فوم	رقیق	گیس

کئی جانی پہچانی تجارتی مصنوعات اور قدرتی اشیا کولائڈ ہیں۔ مثال کے طور پر پھینٹی گنی کریم ایک جھاگ ہے جو کہ رقیق میں منتشر گیس ہے۔ ہوائی جہازوں کی ایئر جنسی لینڈنگ کے وقت آگ بجھانے کے لیے استعمال ہونے والی



فوم بھی کولائڈی نظام ہیں۔ زیادہ تر حیاتی سیال آبی سول (پانی میں منتشر ٹھوس) ہیں۔ ایک مخصوص خلیہ میں پروٹین اور نیوکلک ایسڈ کولائڈل سائز ذرات ہیں جو کہ آئینوں اور چھوٹے سالمات کے آبی محلول میں منتشر ذرات ہیں۔

جدول 5.4 میں دیے گئے مختلف قسم کے کولائڈوں میں سے سب سے عام کولائڈ ہیں: سول (رقیق میں ٹھوس)، جیل (ٹھوس میں رقیق) اور ایمیشن (رقیق میں رقیق)۔ حالانکہ موجودہ اکائی میں ہم صرف سول اور ایمیشن پر ہی بحث کریں گے مزید اس میں یہ بھی اضافہ ہو سکتا ہے کہ اگر انتشاری میڈیم پانی ہے تو سول کو آبی سول (Aquasol) یا ہائڈروسول کہا جاتا ہے اور اگر انتشاری میڈیم الکوحل ہے تو اسے الکوسول (Alcosol) کہتے ہیں۔

منتشر فیور اور انتشاری میڈیم کے درمیان باہمی عمل کی بنیاد پر کولائڈی سول کو دو زمروں میں تقسیم کیا گیا ہے یعنی لیوفلک (Lyophilic) (محل پسند) اور لیوفوبک (Lyophobic) (محل گریز) اگر پانی انتشاری میڈیم ہے تو ہائڈروفلک اور ہائڈروفوبک اصطلاحات کا استعمال کیا جاتا ہے۔

5.4.2 منتشر فیور اور

انتشاری میڈیم کے درمیان باہمی عمل کی بنیاد پر درجہ بندی

(i) لیوفلک کولائڈ (Lyophilic colloids): لفظ لیوفلک کا مطلب ہے رقیق پسند۔ گوند، جلیٹن، اشارچ، ربر جیسے مادوں کی مناسب رقیق (انتشاری میڈیم) میں آمیزش کرنے پر حاصل ہونے والے کولائڈ سول لیوفلک سول کہلاتے ہیں۔ ان سول کی ایک اہم خصوصیت یہ ہے کہ اگر انتشاری میڈیم کو منتشر فیور (فرض کیجئے) سے ذریعہ سے علیحدہ کر دیا جائے تو سول کی صرف انتشاری میڈیم کے ساتھ دوبارہ آمیزش کر کے دوبارہ حاصل کیا جاسکتا ہے۔ اس لیے ان سول کو رجعتی سول (Reversible Sol) بھی کہتے ہیں۔ مزید یہ ہے کہ یہ سول کافی مستحکم ہوتے ہیں اور جیسا کہ آگے مذکور ہے، ان کی بستگی (Coagulation) آسان نہیں ہے۔

(ii) لیوفوبک کولائڈ (Lyophobic colloids): لفظ لیوفوبک کا مطلب ہے رقیق گریز۔ دھاتیں اور ان کے سلفائڈ وغیرہ جیسی اشیا کی جب انتشاری میڈیم میں آمیزش کی جاتی ہے تو کولائڈی سول نہیں بنتا۔ ان کے کولائڈی سول صرف مخصوص طریقوں (جن پر بعد میں بحث کی جائے گی) سے بنائے جاسکتے ہیں۔ اس قسم کے سول لیوفوبک سول کہلاتے ہیں۔ ایسے سول میں الیکٹرو لائٹ کی تھوڑی سی مقدار ملا کر، گرم کر کے یا ہلا کر ان کی ترسیب (یا بستگی) کی جاسکتی ہے۔ اور اسی لیے یہ مستحکم نہیں ہوتے۔ مزید یہ کہ ایک مرتبہ ان کی ترسیب ہونے کے بعد یہ انتشاری میڈیم کی آمیزش کرنے پر دوبارہ کولائڈی سول نہیں بنتے۔ اس لیے انھیں غیر رجعتی سول (Irreversible sol) بھی کہتے ہیں۔ لیوفوبک سول کو محفوظ کرنے کے لئے اسٹیبلائزنگ ایجنٹ درکار ہوتے ہیں۔

منتشر فیور کے ذرات کی قسم کی بنیاد پر کولائڈوں کی درجہ بندی کثیر سالماتی، کلاں سالماتی اور ایوسوی ایڈ کولائڈ کے تحت کی جاسکتی ہے۔

5.4.3 منتشر فیور کے

ذرات کی قسم کی بنیاد پر درجہ بندی کثیر سالماتی، کلاں سالماتی اور ایوسوی ایڈ کولائڈ

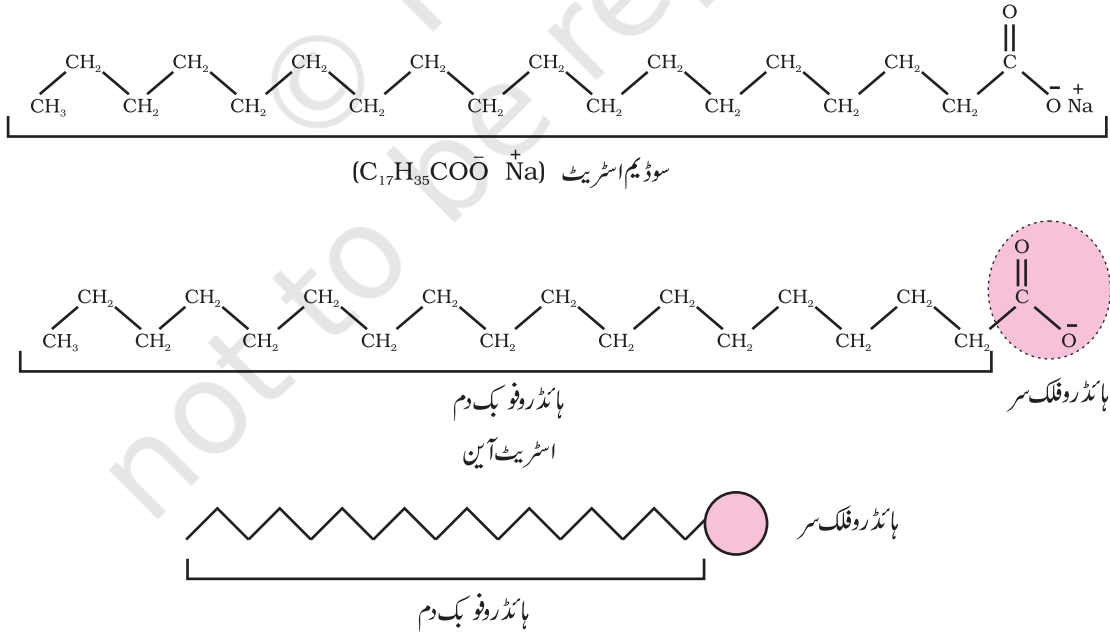
(i) کثیر سالماتی کولائڈ (Multimolecular colloids): تحلیل ہونے پر کسی شے کے بہت سے ایٹم یا چھوٹے سالمات ایک ساتھ جمع ہو کر ایسی اسپیشیز کی تشکیل کرتے ہیں جس کا سائز کولائڈی رینج میں (قطر  $> 1\text{nm}$ ) ہو تو اس قسم کی اسپیشیز کثیر سالماتی کولائڈ کہلاتی ہے۔ مثال کے طور پر گولڈ سول میں متعدد ایٹموں پر مشتمل مختلف سائز والے ذرات ہوتے ہیں۔ سلفرسول میں ایک ہزار یا اس سے بھی زیادہ  $S_8$  سلفر سالمات موجود ہوتے ہیں۔

(ii) کلاں سالماتی کولائڈ (Macromolecular colloids): کلاں سالمات (اکائی 15) مناسب محلولوں میں ایسے محلول بناتے ہیں جن میں کلاں سالمات کا سائز کولائڈی رینج میں ہو سکتا ہے۔ ایسے نظام کلاں سالماتی کولائڈ کہلاتے ہیں۔ یہ کولائڈ کافی مستحکم ہوتے ہیں اور کئی معنی میں حقیقی محلولوں کی طرح ہوتے ہیں۔ قدرتی طور پر پائے جانے والے کلاں سالماتی کولائڈوں کی مثالیں ہیں: اسٹارچ، سیلپولوز، پروٹین اور انزائم نیز انسان ساختہ کلاں سالمات ہیں پالی تھین، نائون، پالی اسٹائرین، تالیفی ربر وغیرہ۔

(iii) ایسوسی ایٹڈ کولائڈ (مسیل) [Associated colloids (Micelles)]: کچھ اشیا ایسی ہیں جو کہ ارتکاز پر نارمل طاقتور الیکٹرولائٹ کی طرح کا طرز عمل ظاہر کرتے ہیں لیکن زیادہ ارتکاز پر ایگریگیٹڈ (Aggregated) ذرات کی تشکیل کی وجہ سے کولائڈوں جیسا طرز عمل ظاہر کرتے ہیں۔ یہ ایگریگیٹڈ ذرات مسیل (Micelles) کہلاتے ہیں۔ انھیں ایسوسی ایٹڈ کولائڈ بھی کہتے ہیں۔ مسیل کی تشکیل ایک مخصوص درجہ حرارت کے اوپر ہی ہوتی ہے جسے کرائٹ درجہ حرارت ( $T_k$ ) کہتے ہیں اور مخصوص ارتکاز سے اوپر یہ فاصل مسیل ارتکاز (CMC یعنی Critical micelle Concentration) کہلاتا ہے۔ ڈائی لیوٹن پر یہ کولائڈ انفرادی آئنوں میں ٹوٹ جاتے ہیں۔ سطحی سرگرم ایجنٹ مثلاً صابن اور تالیف ڈیٹرجنٹ اس زمرے میں آتے ہیں۔ صابن کے لیے CMC کی قدر  $10^{-4}$  تا  $10^{-3} \text{ mol L}^{-1}$  ہے۔ یہ کولائڈ لیونیک اور لیونک دونوں حصوں پر مشتمل ہوتے ہیں۔ مسیل میں 100 یا اس سے بھی زیادہ سالمات ہوتے ہیں۔

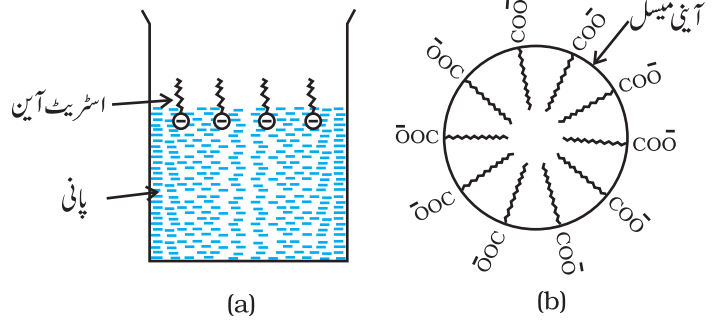
مسیل کی تشکیل کا میکانزم (Mechanism of micelle formation)

آئیے صابن کے محلول کی مثال لیتے ہیں۔ صابن اونچے فیٹی ایسڈوں کے سوڈیم یا پوٹاشیم نمک ہیں۔ انہیں  $\text{RCOO}^- \text{Na}^+$  سے ظاہر کیا جاتا ہے (مثلاً سوڈیم اسٹریٹ  $\text{CH}_3(\text{CH}_2)_{16}\text{COO}^- \text{Na}^+$  جو کہ زیادہ تر صابنوں کا



شکل 5.5: اسٹریٹ آئن کے ہائڈروفوبک اور ہائڈروفیلک حصے

اہم جزو ہے)۔ جب صابن کو پانی میں گھولا جاتا ہے تو یہ  $\text{RCOO}^-$  اور  $\text{Na}^+$  آئنوں میں تحلیل ہو جاتا ہے۔  $\text{RCOO}^-$  آئن دو حصوں پر مشتمل ہوتے ہیں ایک لمبی ہائڈروکاربن زنجیر (جسے غیر قطبی دم بھی کہتے ہیں) جو کہ ہائڈروفوبک (آب گریز) ہے اور ایک قطبی گروپ  $\text{COO}^-$  (جسے قطبی-آینی پیڈ بھی کہتے ہیں) جو کہ ہائڈروفیلک (آپ پسند) ہوتا ہے۔



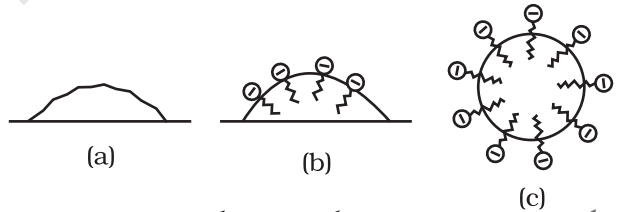
شکل 5.6: (a) صابن کے کم ارتکاز پر پانی کی سطح پر اسٹریٹ آئنوں کی ترتیب (b) صابن کے فاصلہ میسل ارتکاز پر پانی کے جسم میں اسٹریٹ آئنوں کی ترتیب

$\text{RCOO}^-$  آئن سطح پر اس طرح موجود رہتے ہیں کہ ان کا  $\text{COO}^-$  گروپ پانی میں اور ہائڈروکاربن زنجیر اس سے دور سطح پر رہتی ہے۔ لیکن فاصلہ میسل ارتکاز پر آئن محلول کی جسامت (Bulk) میں کھنچ جاتے ہیں اور ایک ساتھ کروی شکل میں اس طرح جمع ہو جاتے ہیں کہ ان کی ہائڈروکاربن زنجیریں مرکز کی طرف اشارہ کرتی ہیں اور  $\text{COO}^-$  حصہ باہر کی طرف سطح پر رہتا ہے۔ اس طرح بننے والا ایگریگیٹ آینی میسل (Ionic micelle) کہلاتا ہے۔ یہ میسل اس قسم کے 100 آئنوں پر مشتمل ہو سکتے ہیں۔

اسی طرح سوڈیم لارل سلفیٹ  $\text{CH}_3(\text{CH}_2)_{11}\text{SO}_4\text{Na}^+$  جیسے ڈٹرجنٹ کے معاملے میں قطبی گروپ  $\text{SO}_4^-$  ہے جو کہ ہائڈروکاربن زنجیر کے ہمراہ ہے۔ اس طرح، میسل کی تشکیل کا میکازم یہاں بھی صابن کی طرح ہی ہے۔

#### صابن کا عمل صفائی (Cleaning action of soaps)

یہ پہلے ہی بتایا جا چکا ہے کہ میسل میں مرکزی کوری کی طرح ایک ہائڈروفوبک ہائڈروکاربن ہوتا ہے۔ صابن کا عمل صفائی اس حقیقت پر مبنی ہے کہ صابن کے سالمات تیل کی بوند کے چاروں طرف اس طرح میسل بناتے ہیں کہ اسٹریٹ آئن کا ہائڈروفوبک حصہ تیل کی بوند میں ہوتا ہے اور ہائڈروفیلک حصہ روئیں کی طرح گریس کی بوند سے باہر نکلا رہتا ہے (شکل 5.7)۔ کیونکہ قطبی حصہ پانی کے ساتھ باہمی عمل کر سکتا ہے، اسٹریٹ آئنوں سے گھری ہوئی تیل کی بوندیں پانی میں کھنچ لی جاتی ہے اور گندگی سطح سے علیحدہ ہو جاتی ہے۔ اس طرح صابن آیمپلیفیکیشن اور چربیوں نیز تیل کو صاف کرنے میں مدد دیتے ہیں۔ چھوٹی گولیوں کے چاروں طرف منفی چارج شدہ غلاف انھیں ایک ساتھ آنے اور ایگریگیٹ بنانے سے روکتا ہے۔



شکل 5.7: (a) کپڑوں پر گریس (b) گریس کے فطروں کے اطراف اسٹریٹ آئنوں کی ترتیب اور (c) اسٹریٹ آئنوں سے گھری ہوئے گریس کے فطرے (میسل کی تشکیل)

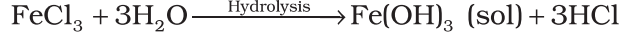
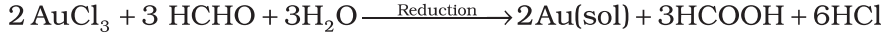
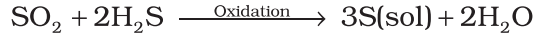
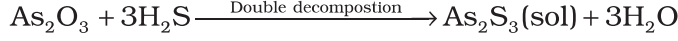
کولائڈ بنانے کے کچھ اہم طریقے مندرجہ ذیل ہیں:

#### (a) کیمیائی طریقے (Chemical methods)

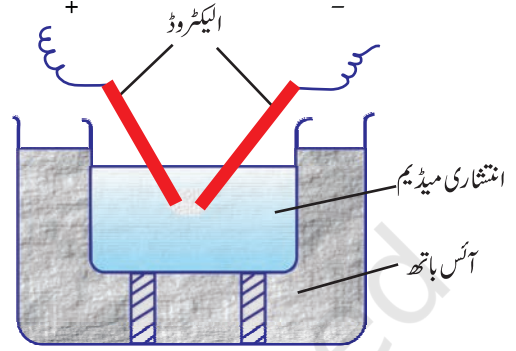
کولائڈی محلول دوہری تحلیل، تنسیدی، تجویل یا ہائڈرولس کے ذریعہ سالمات کی تشکیل کر کے کیمیائی تعاملات کے ذریعے تیار کیے جاتے ہیں۔ یہ سالمات ایگریگیٹ ہو کر سول کی تشکیل کرتے ہیں۔

#### 5.4.4 کولائڈوں کی تیاری

#### (Preparation of Colloids)



(b) برقی تحلیل یا بریڈگ کا آرک طریقہ (Electrical disintegration or Bredig's Arc method)



شکل 5.8: بریڈگ کا آرک طریقہ

یہ طریقہ انتشار (Dispersion) اور تکثیف (Condensation) پر مشتمل ہے۔ سونا، چاندی، پلیٹینم وغیرہ جیسی دھاتوں کے سول اسی طریقے سے بنائے جاتے ہیں۔ اس طریقے سے انتشاری میڈیم میں ڈوبے دھاتی الیکٹروڈ کے درمیان ایک برقی آرک منسلک کیا جاتا ہے (شکل 5.8)۔ پیدا ہونے والی تیز گرمی دھات کو تنخیر کر دیتی ہے جو کہ تکثیف ہو کر کولائڈی سائز کے ذرات بناتی ہے۔

(c) پیپٹائزیشن (Peptization)

پیپٹائزیشن کی تعریف اس طرح بیان کی جاتی ہے کہ کسی رسوب کو الیکٹرو لائٹ کی تھوڑی سی مقدار میں انتشاری میڈیم کے ساتھ ہلا کر کولائڈی سول میں تبدیل کرنے کا طریقہ پیپٹائزیشن کہلاتا ہے۔ اس مقصد کے لئے استعمال ہونے والا الیکٹرو لائٹ پیپٹائزنگ ایجنٹ کہلاتا ہے۔ اس طریقہ کا استعمال عام طور سے تازہ بنے رسوب کو کولائڈی سول میں تبدیل کرنے کے لیے کیا جاتا ہے۔

پیپٹائزیشن کے دوران رسوب، الیکٹرو لائٹ کے کسی ایک آئن کو اس کی سطح پر جذب کر لیتا ہے۔ اس کی وجہ سے رسوب پر مثبت یا منفی چارج پیدا ہو جاتا ہے جو کہ کولائڈی سائز کے چھوٹے ذرات میں ٹوٹ جاتا ہے۔ آپ ٹھوس ذرات پر چارج پیدا ہونے کے عمل اور ذرات کے بکھراؤ کو سیکشن 5.4.6 میں کولائڈل ذرات پر چارج کے ذیلی عنوان کے تحت پڑھیں گے۔

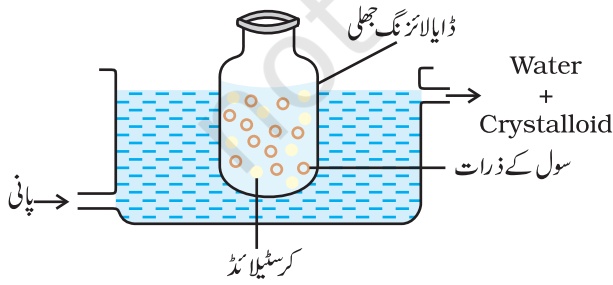
5.4.5 کولائڈی محلولوں کی تخلیص

(Purification of Colloidal Solutions)

جب کولائڈی محلول کو بنایا جاتا ہے تو ان میں الیکٹرو لائٹ کی کافی مقدار اور کچھ دوسری حل پذیر ملاوٹیں ہوتی ہیں۔ حالانکہ الیکٹرو لائٹ کی معمولی سی مقدار کولائڈی محلول کے استحکام کے لیے ضروری ہے جبکہ زیادہ مقدار اسے بستی کر دیتی ہے۔ اس لیے ضروری ہے کہ ان حل پذیر ملاوٹوں کے ارتکاز کو مناسب حد تک کم کیا جائے۔ وہ عمل جس کے ذریعہ ملاوٹوں کو مناسب

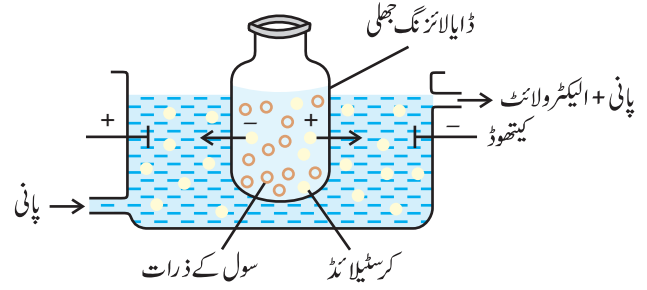
حد تک کم کیا جاتا ہے کولائڈی محلول کی تخلیص کہلاتا ہے۔ کولائڈی محلول کی تخلیص مندرجہ ذیل طریقوں سے کی جاتی ہے۔

(i) ڈائی لیسس (Dialysis): ایک مناسب جھلی کی مدد سے نفوذ کے ذریعہ کولائڈی محلول سے حل پذیر اشیا کو علیحدہ کرنا ڈائی لیسس کہلاتا



شکل 5.9: ڈائی لیسس

ہے۔ کیونکہ حقیقی محلول کے ذرات (آین یا چھوٹے سالمات) حیوانی جھلی (بلیڈر)، پارچمنٹ کاغذ یا سیلفون شیٹ میں سے گزر سکتے ہیں لیکن کولائیڈی ذرات نہیں لہذا ڈائی لیس کے لیے جھلی کا استعمال کیا جاسکتا ہے۔ اس مقصد کے لیے استعمال میں آنے والا آلہ ڈائی لیزر (Dialyser) کہلاتا ہے۔



شکل 5.10: الیکٹرو ڈائی لیسس

کولائیڈی محلول پر مشتمل ایک مناسب جھلی سے بنے تھیلے کو ایک برتن میں لٹکایا جاتا ہے جس میں سے ہو کر تازہ پانی مسلسل بہتا رہتا ہے (شکل 5.9)۔ سالمات اور آئن جھلی میں سے نفوذ ہو کر پانی

میں آجاتے ہیں اور خالص کولائیڈی محلول پیچھے رہ جاتا ہے۔

(ii) الیکٹرو ڈائی لیسس (Electro-dialysis): عام طور سے ڈائی لیسس کا عمل بہت سست ہوتا ہے اگر غیر خالص کولائیڈی محلول میں حل پذیر شے صرف الیکٹرو لائٹ ہو تو اس کا برقی میدان لگا کر تیز کیا جاسکتا ہے تب اسے الیکٹرو ڈائی لیسس کا نام دیا جاتا ہے۔ کولائیڈی محلول کو ایک مناسب جھلی کے بیگ میں رکھا جاتا ہے جبکہ خالص پانی کو باہر لیا جاتا ہے۔ الیکٹرو ڈائی لیسس کا شکل 5.10 کے مطابق کمپارٹمنٹ میں لگا دیا جاتا ہے۔ کولائیڈی محلول میں موجود آئن مخالف چارج والے الیکٹروڈ کی جانب حرکت کرتے ہیں۔

(iii) الٹرافیلٹریشن (Ultrafiltration): الٹرافیلٹریشن وہ عمل ہے جس میں محلول سے کولائیڈی ذرات اور کولائیڈی محلول میں موجود حل پذیر مٹل کو ان مخصوص فلٹر کے ذریعے علیحدہ کیا جاتا ہے جو کہ کولائیڈی ذرات کے علاوہ باقی تمام اشیاء کے لیے سرایت پذیر ہوتے ہیں۔ کولائیڈی ذرات عام فلٹر پیپر سے گزر جاتے ہیں کیونکہ سالمات کافی بڑے ہوتے ہیں۔ تاہم کولائیڈی ذرات کو گزرنے سے روکنے کے لیے کولوڈین (Colloidion) محلول بسریز کر کے ان سالمات کے سائز کو چھوٹا کیا جاسکتا ہے۔ عام طور سے کولوڈین، الکل اور اتھیر کے آمیزے میں نائٹرو سیلیوز کا 4% محلول ہوتا ہے۔ الٹرافیلٹر پیپر کو ایک کولوڈین محلول میں بھگو کر، فارملڈیہائیڈ کی مدد سے سخت بنا کر اور آخر میں سکھا کر بنایا جاسکتا ہے۔ اس طرح الٹرافیلٹر پیپر کے استعمال سے کولائیڈی ذرات کو دیگر اشیاء سے علیحدہ کیا جاسکتا ہے۔ الٹرافیلٹریشن ایک سست عمل ہے۔ عمل کو تیز کرنے کے لیے دباؤ یا شنکن (Suction) کا استعمال کیا جاتا ہے۔ خالص کولائیڈی محلول حاصل کرنے کے لیے الٹرافیلٹر پیپر پر باقی ماندہ کولائیڈی ذرات کو تازہ انتشاری میڈیم (محلول) کے ساتھ ہلایا جاتا ہے۔

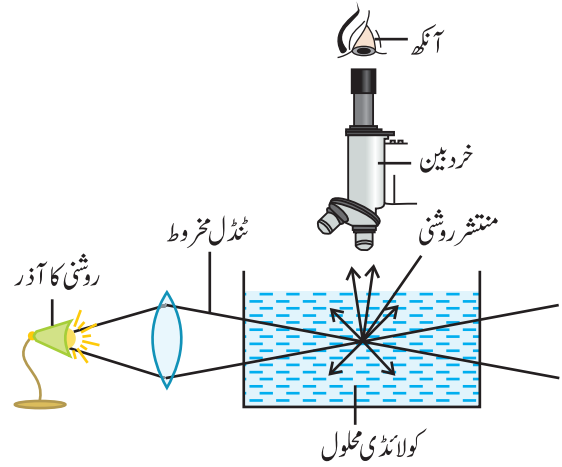
5.4.6 کولائیڈی محلول کی

(i) مربوط خصوصیات (Colligative properties): کولائیڈی ذرات نسبتاً بڑے ایگریگیٹ ہونے کی وجہ سے کولائیڈی محلول میں، حقیقی محلول کے مقابلے میں ذرات کی تعداد نسبتاً کم ہوتی ہے۔ اس لیے یکساں ارتکاز پر مربوط خصوصیات (دو جی دباؤ، بخاراتی دباؤ میں تخفیف نقطہ انجماد میں کمی اور نقطہ جوش میں اضافہ) کی قدریں حقیقی محلولوں کے ذریعے ظاہر کی گئی قدروں کے مقابلے کم آرڈر کی ہوتی ہیں۔

(ii) ٹنڈل اثر (Tyndall effect): اگر اندھیرے میں رکھے ہوئے ایک متجانس آمیزہ کا روشنی کی سمت میں مشاہدہ کیا جائے تو یہ واضح نظر آتا ہے اور اگر اس کا مشاہدہ روشنی کی سمت کے عمودی کیا جائے تو یہ مکمل طور سے

خصوصیات  
(Properties  
of Colloidal  
Solutions)

گہرے رنگ کا (Dark) نظر آتا ہے۔ کولائڈی محلولوں کو اسی طرح دیکھنے پر یہ ترسیلی روشنی کے ذریعہ مناسب طور پر واضح یا نیم شفاف نظر آتے ہیں لیکن روشنی کے راستہ سے زاویہ قائمہ پر دیکھنے سے یہ کم سے زیادہ غیر شفافیت ظاہر کرتے ہیں۔ یعنی روشنی کا راستہ نیلے رنگ کی روشنی سے منور ہو جاتا ہے۔ اس اثر کا سب سے پہلے فیراڈے نے مشاہدہ کیا تھا اور بعد میں اس کا تفصیلی مطالعہ ٹنڈل (Tyndall) کے ذریعہ کیا گیا۔ اسی لیے یہ ٹنڈل اثر (Tyndall effect) کہلاتا ہے۔ روشنی کا چمکدار مخروط ٹنڈل مخروط (Tyndall cone) کہلاتا ہے۔ (شکل 5.11) ٹنڈل اثر اس حقیقت کی وجہ سے ہوتا ہے کہ کولائڈی ذرات روشنی کو اسپیس میں سبھی سمتوں میں منتشر کر دیتے ہیں۔ روشنی کا یہ انتشار کولائڈی انتشار میں روشنی کے راستہ کو منور کر دیتا ہے۔



شکل 5.11: ٹنڈل اثر

ٹنڈل اثر کو سینما ہال کچر کے پروجیکشن کے دوران ہال میں موجود دھول اور دھوئیں کے ذرات کو روشنی کے انتشار کی وجہ سے دیکھا جاسکتا ہے۔ ٹنڈل اثر کا مشاہدہ صرف اسی صورت میں کیا جاسکتا ہے جب مندرجہ ذیل دونوں شرائط مطمئن ہو جائیں۔

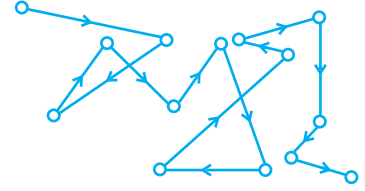
- (i) منتشر ہونے والے ذرات کا قطر استعمال ہونے والی روشنی کے طول موج سے بہت زیادہ کم نہیں ہونا چاہیے۔ اور
- (ii) منتشر فیور اور انتشاری میڈیم کے انعطافی اشاریوں کی وسعت میں بہت زیادہ فرق ہو۔

ٹنڈل اثر کا استعمال کولائڈی اور حقیقی محلولوں کے درمیان فرق کرنے کے لیے کیا جاتا ہے۔ 1903 میں Zsigmondy نے ایک ایسا آلہ سیٹ اپ کرنے کے لیے ٹنڈل اثر کا استعمال کیا جسے الٹرا مائکروسکوپ کہتے ہیں۔ کانچ کے برتن میں رکھے کولائڈی محلول پر روشنی کا بیم فوکس کیا جاتا ہے۔ اس کے بعد روشنی کے فوکس کا مائکروسکوپ کی مدد سے روشنی سے  $90^\circ$  کے زاویہ پر مشاہدہ کیا جاتا ہے۔ انفرادی کولائڈی ذرات چمکتے ہوئے ستاروں کی مانند نظر آتے ہیں جبکہ پس منظر سیاہ نظر آتا ہے۔ الٹرا مائکروسکوپ حقیقی کولائڈی ذرات کی نقش کشی نہیں کرتا ہے بلکہ ان کے ذریعہ منتشر ہونے والی روشنی کا مشاہدہ کرتا ہے۔ اس طرح الٹرا مائکروسکوپ ذرات کے سائز اور شکل کے بارے میں کوئی اطلاع فراہم نہیں کرتا۔

(iii) رنگ (Colour): کولائڈی محلول کا رنگ منتشر ذرات کے ذریعہ منتشر ہونے والی روشنی کے طول موج پر منحصر ہوتا ہے۔ مزید یہ کہ روشنی کے طول موج کا انحصار ذرات کے سائز اور ان کی نوعیت پر ہوتا ہے۔ کولائڈی محلول کا رنگ آبرور کے ذریعہ روشنی کامل کرنے کے طریقہ بھی منحصر ہوتا ہے۔ مثال کے طور پر دودھ اور پانی کا آمیزہ منعکس روشنی میں نیلا نظر آتا ہے جبکہ ترسیل شدہ روشنی میں دیکھنے پر یہ سرخ نظر آتا ہے۔ گولڈ سول کا رنگ سرخ ہوتا ہے، جیسے جیسے ذرات کے سائز میں اضافہ ہوتا ہے یہ بیگنی اور پھر نیلا اور آخر میں سنہرا ہو جاتا ہے۔

(iv) براؤنی حرکت (Brownian movement): جب کولائڈی محلولوں کو طاقتور الٹرا مائکروسکوپ کی مدد سے دیکھا جاتا ہے تو کولائڈی ذرات ایک مسلسل بے قاعدہ حرکت (Zigzag motion) کی حالت میں نظر آتے ہیں۔ اس حرکت کا سب سے پہلے برطانوی ماہر نباتیات رابرٹ براؤن نے مشاہدہ کیا تھا اسی لیے

اسے براؤنی حرکت (شکل 5.12) کہا جاتا ہے۔ یہ حرکت کولائڈ کی نوعیت سے مبرا ہوتی ہے لیکن ذرات کے سائز اور محلول کی لزوجت پر منحصر ہوتی ہے۔ سائز جتنا چھوٹا اور لزوجت جتنی گرم ہوگی، حرکت اتنی ہی تیز ہوگی۔ براؤنی حرکت کی تشریح انتشاری میڈیم کے سالمات کے کولائڈی ذرات سے غیر متوازن تصادم کی وجہ سے کی جاسکتی ہے۔ براؤنی حرکت جنبشی اثر رکھتی ہے جو کہ ذرات کو نیچے بیٹھنے دیتی ہے اور اس طرح کولائڈی سول کے استحکام کے لیے ذمہ دار ہے۔



شکل 5.12: براؤنی حرکت

(v) کولائڈی ذرات پر چارج (Charge on colloidal particles): کولائڈی ذرات پر ہمیشہ برقی چارج موجود ہوتا ہے۔ دیے گئے کولائڈی محلول میں سبھی ذرات پر اس چارج کی نوعیت یکساں ہوتی ہے جو کہ مثبت یا منفی ہو سکتی ہے۔ کچھ سول کی فہرست ان کے ذرات پر چارج کی نوعیت کے ہمراہ ذیل میں دی گئی ہے۔

منفی چارج شدہ سول	مثبت چارج شدہ سول
دھاتیں مثلاً کاپر، سلور، گولڈ سول	ہائڈریٹڈ دھاتی آکسائیڈ مثلاً $CrO_3 \cdot xH_2O$ , $Al_2O_3 \cdot xH_2O$ اور $Fe_2O_3 \cdot xH_2O$ وغیرہ
دھاتی سلفائیڈ مثلاً $CdS$ , $Sb_2S_3$ , $As_2S_3$ سول	اساسی رنگ مثلاً میتھائلین بلو سول ہیموگلوبن (خون)
تیزابی رنگ مثلاً ایسوسین، کوئنگو ریڈ سول	آکسائیڈ مثلاً $TiO_2$ سول
اشارچ، گوند، جلیٹین، کلمے، چارکول سول	

کولائڈی ذرات پر مساوی اور یکساں چارجوں کی موجودگی کولائڈی محلولوں کے استحکام کے لیے خاص طور سے ذمہ دار ہے کیونکہ یکساں چارجوں کے درمیان دافع قوتیں انہیں ایک دوسرے کے نزدیک آنے پر ایک جگہ جمع ہونے سے روکتی ہیں۔

سول ذرات پر چارجوں کی موجودگی کی ایک یا زیادہ وجوہات ہو سکتی ہیں۔ مثلاً دھاتوں کے برقی انتشار کے دوران سول ذرات کے ذریعہ الیکٹران کا مقید ہو جانا۔ محلول سے آئنوں کا ترجیحی التصاق اور برقی دوہری پرت کی تشکیل۔ سول ذرات پر آئنوں کے ترجیحی التصاق (adsorption) کے سبب چارج کے پیدا ہونے کا بیان درج ذیل ہے۔  
سول ذرات مثبت یا منفی آئنوں کے ترجیحی التصاق کے ذریعہ مثبت یا منفی چارج حاصل کر لیتے ہیں۔ جب انتشاری میڈیم میں دوا یا زیادہ آئن موجود ہوتے ہیں تو کولائڈی ذرات سے مشترک آئن کا ترجیحی التصاق ہوتا ہے۔ مندرجہ ذیل مثالوں سے اس کی تشریح کی جاسکتی ہے:

(a) جب بہت زیادہ ہلکے پوٹاشیم آیوڈائیڈ محلول میں بہت زیادہ ہلکے سلور نائٹریٹ کی آمیزش کی جاتی ہے تو ترسیب شدہ سلور آیوڈائیڈ انتشاری میڈیم سے آیوڈائیڈ آئنوں کا التصاق کر لیتا ہے اور منفی چارج شدہ کولائڈی محلول تشکیل پاتا ہے۔ تاہم اگر  $AgNO_3$  محلول میں  $KI$  محلول کی آمیزش کی جاتی ہے تو انتشاری میڈیم سے  $Ag^+$  آئنوں کے التصاق کی وجہ سے مثبت چارج شدہ سول حاصل ہوتا ہے۔



(b) اگر گرم پانی کی وافر مقدار میں  $\text{FeCl}_3$  کی آمیزش کی جاتی ہے تو  $\text{Fe}^{3+}$  آئنوں کے التصاق کی وجہ سے مثبت چارج شدہ ہائڈرٹڈ فیک آکسائیڈ کا سول حاصل ہوتا ہے۔ اگر  $\text{NaOH}$  محول میں فریک کلورائیڈ کی آمیزش کی جاتی ہے تو  $\text{OH}^-$  آئنوں کے التصاق کی وجہ سے منفی چارج شدہ سول حاصل ہوتا ہے۔



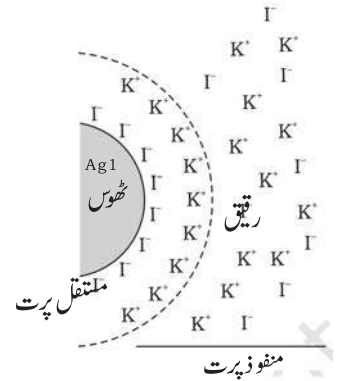
جیسا کہ اوپر مذکور ہوا، تزجیحی التصاق کے ذریعہ کولائیڈی ذرات کی سطح پر مثبت یا منفی چارج آجانے کے بعد یہ پرت میڈیم میں سے کاؤنٹر آئنوں کو اپنی جانب متوجہ کرتی ہے اور دوسری پرت تشکیل پاتی ہے جیسا کہ ذیل میں دکھایا گیا ہے۔



کولائیڈی ذرات کے چاروں طرف برعکس چارجوں کی دو پرتوں کا اتحاد ہیملیوٹز پرتی دوہری پرت کہلاتا ہے۔ جدید نظریہ کے مطابق آئنوں کی پہلی پرت سختی کے ساتھ بندھی رہتی ہے اور متعین پرت (Fixed layer) کہلاتی ہے جبکہ دوسری پرت متحرک ہوتی ہے اور منفوذ پرت (Diffused layer) کہلاتی ہے۔ تصویر 5.13 دوہری پرت کو دکھاتی ہے۔ کیونکہ چارجوں کی علیحدگی (Potential) امکانی توانائی کا مقام ہے لہذا متعین اور منفوذ حصوں پر برعکس علامات والے چارجوں کی وجہ سے دو پرتوں کے درمیان امکانی توانائی کا فرق پیدا ہو جاتا ہے۔ اسی طرح آلہ تکثیف میں امکانی توانائی کا فرق پیدا ہوتا ہے متعین پرت اور منفوذ پرت کے درمیان یہ امکانی توانائی کا فرق برق حرکی توانائی (Electrokinetic Potential) یا زیٹا امکانی توانائی (Zeta potential) کہلاتا ہے۔

اگر ناقابل حل شے (رسوب) کے دو ذرات میں دو پرتیں نہیں ہیں تو وہ اتنے قریب آسکتے ہیں کہ ان کو ون ڈروالز قوتیں ایک ساتھ کھینچ سکتی ہیں۔ جب ذرات میں دو پرتیں ہوتی ہیں، جیسا کہ تصویر 5.13 میں دکھایا گیا ہے تو مجموعی اثر یہ ہوگا کہ ذرات ایک دوسرے کو علیحدگی کے بڑے فاصلے پر دھکیل دیتے ہیں۔ یہ دفاعی عمل ان کے قریب آنے کو روک دیتا ہے۔ وہ منتشر رہتے ہیں اور کولائیڈ مستحکم رہتا ہے۔

معلق لسونت (Sol) میں مزید الیکٹریٹ ملائے سے نفوذ شدہ دوہری پرتوں کو دبا دیتی ہے اور زیٹا امکانی توانائی (Zeta Potential) کو کم کرتی ہے۔ یہ ایک بڑی حد تک ذرات کے درمیان برق سکونی دفع کو کم کر دیتی ہے اور لسونت رسوب بن جاتے ہیں۔ اسی وجہ سے لسونت (کولائیڈ) خاص طور پر مخالف چارج والے آئن کے تئیں حساس ہوتے ہیں۔



شکل 5.13: دوہری پرتوں کا بنا

(vi) الیکٹروفورسیس (Electrophoresis): کولائیڈی ذرات پر چارجوں کے وجود کی تصدیق الیکٹروفورسیس تجربہ کے ذریعہ ہوتی ہے۔ کولائیڈی محلول میں ڈوبی ہوئی دو پلیٹینم الیکٹروڈوں پر برقی مضمحل لگایا جاتا ہے تو کولائیڈی ذرات ایک یا دوسرے الیکٹروڈ کی طرف حرکت کرتے ہیں۔ اطلاقی برقی مضمحل کے تحت کولائیڈی ذرات کی حرکت الیکٹروفورسیس کہلاتی ہے۔ مثبت چارج والے ذریت کیتھوڈ کی جانب حرکت کرتے ہیں جبکہ منفی چارج والے ذرات اینوڈ کی جانب حرکت کرتے ہیں۔ اسے مندرجہ ذیل تجرباتی سیٹ اپ کے ذریعہ دکھایا جاسکتا ہے (شکل 5.13)۔

جب الیکٹروفورسیس بھی ذرات کی حرکت کو کچھ مناسب طریقوں کے ذریعہ روکا جاتا ہے تو یہ دیکھا جاتا ہے کہ انتشاری میڈیم برقی میدان کی طرف حرکت کرنا شروع کر دیتا ہے۔ یہ مظہر برقی ولوج (Electroosmosis) کہلاتا ہے۔



(vii) بستگی یا ترسیب (Coagulation or precipitation of the Sol)

یونو فو بک سول کا استحکام کولائڈی ذرات پر چارجوں کی موجودگی کی وجہ سے ہے۔ اگر کسی طرح چارج ہٹا دیا جائے تو ذرات ایک دوسرے کے نزدیک آجائیں گے اور ایگریگیٹ (یا بستہ) تشکیل دے کر کشش ثقل کے باعث نیچے بیٹھ جائیں گے۔ کولائڈی ذرات کے نیچے بیٹھنے کا عمل سول کی بستگی یا ترسیب کہلاتا ہے۔ یونو فو بک سول کی بستگی کا عمل مندرجہ ذیل طریقوں سے بروئے کار لایا جاسکتا ہے:

(i) الیکٹروفورسیس کے ذریعہ (By electrophoresis): کولائڈی ذرات برعکس چارج والے الیکٹروڈ کی طرف حرکت کرتے ہیں اور ڈسچارج ہو جاتے ہیں اس طرح ان کی ترسیب ہو جاتی ہے۔

(ii) دو برعکس چارج والے سول کی آمیزش کے ذریعہ: جب برعکس چارج والے سول کی تقریباً مساوی تناسب میں آمیزش کی جاتی ہے تو ان کے چارج تعدیل ہو جاتے ہیں اور ان کی مکمل طور سے یا جزوی طور پر ترسیب ہو جاتی ہے۔ ہائڈریٹڈ فیکر آکسائیڈ (مثبت سول) اور آرسینیس سلفائیڈ (منفی سول) کی آمیزش کے نتیجے میں ان کی ترسیب ہو جاتی ہے۔ اس قسم کی بستگی باہمی بستگی (Mutual coagulation) کہلاتی ہے۔

(iii) ابال کر (By boiling): جب کسی سول کو ابالا جاتا ہے تو التصاق شدہ پرت میں انتشاری میڈیم کے سالمات کے ساتھ تصادم کی وجہ سے خلل پیدا ہو جاتا ہے۔ اس کی وجہ سے ذرات پر چارج کم ہو جاتا ہے اور نتیجتاً یہ رسوب کی شکل میں نیچے بیٹھ جاتے ہیں۔

(iv) متواتر ڈائی لیسس (By persistent dialysis): طویل ڈائی لیسس کے نتیجے میں سول میں موجود الیکٹرو لائٹ کے نشانات تقریباً مکمل طور سے ختم ہو جاتے ہیں اور کولائڈ غیر مستحکم ہو جاتا ہے اور بالآخر بستہ ہو جاتا ہے۔

(v) الیکٹرو لائٹ ملا کر (By addition of electrolytes): جب الیکٹرو لائٹ وافر مقدار میں ملایا جاتا ہے تو کولائڈی ذرات کی ترسیب ہو جاتی ہے۔ وجہ یہ ہے کہ کولائڈی ذرات اپنے چارج کے مخالف چارج والے آئنوں سے باہمی عمل کرتے ہیں۔ اس کی وجہ سے تعدیلی ہوتی ہے اور یہ بستگی کا سبب بن جاتی ہے۔ ذرات پر موجود چارج کی تعدیلی کے لئے ذمہ دار آئن بستگی آئن کہلاتے ہیں۔ ایک منفی آئن مثبت چارج شدہ سول کی ترسیب کرتا ہے اور مثبت آئن منفی چارج والے سول کی ترسیب کرتا ہے۔

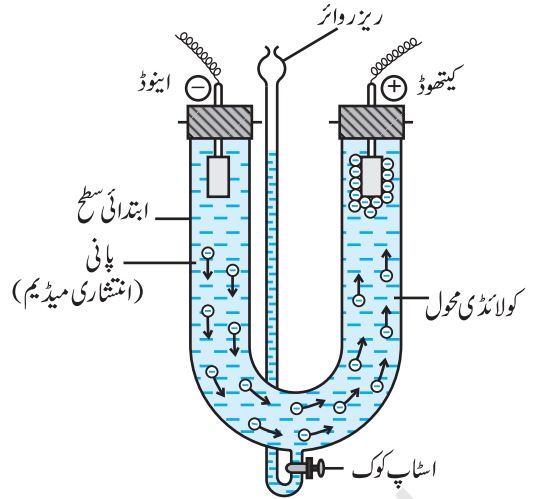
یہ مشاہدہ کیا گیا ہے کہ عموماً، ملائے جانے والے آئن کی گرفت جتنی زیادہ ہوتی ہے اس کی ترسیب کرنے کی صلاحیت اتنی ہی زیادہ ہوتی ہے۔ اسے ہارڈی شلز کلیہ (Hardy shulze rule) کہتے ہیں۔ منفی سول کی بستگی

میں Flocculating power کی ترتیب ہے:  $Al^{3+} > Ba^{2+} > Na^{+}$

اسی طرح مثبت سول کی بستگی میں Flocculating power کی ترتیب ہے:

$[Fe(CN)_6]^{4-} > PO_4^{3-} > SO_4^{2-} > Cl^{-}$

کسی الیکٹرو لائٹ کا ملی مول فی لیٹر میں ارتکاز جو کسی سول کی دو گھنٹوں میں ترسیب کے لیے مطلوب ہے بستگی قدر کہلاتا ہے۔ مطلوبہ مقدار جتنی کم ہوگی آئن کی بستگی کی صلاحیت اتنی ہی زیادہ ہوگی۔



شکل 5.14 : الیکٹروفورسیس

## لیوفلک سول کی بستگی (Coagulation of lyophilic sols)

لیوفلک سول کے استحکام کے لئے دو عوامل ذمہ دار ہیں۔ یہ عوام ہیں، کولائڈی ذرات پر چارج اور ان کا سالویشن (Solvation)۔ جب ان دونوں عوامل کو ہٹا دیا جاتا ہے تو لیوفلک سول کی بستگی ہو جاتی ہے۔ ایسا (i) الیکٹرو لائٹ ملا کر اور (ii) کوئی مناسب محلول ملا کر کیا جاسکتا ہے۔ جب الکل اور ایسی ٹون جیسے محلول کسی ہائڈروفلک سول میں ملائے جاتے ہیں تو منتشر فیز کا ڈی ہائڈریشن ہو جاتا ہے۔ اس حالت میں الیکٹرو لائٹ کی بہت تھوڑی مقدار سے بھی بستگی ہو جاتی ہے۔

## کولائڈوں کی حفاظت (Protection of colloids)

لیوفلک سول، لیوفلک سول کے مقابلے میں زیادہ مستحکم ہیں۔ اس کی وجہ یہ ہے کہ لیوفلک کولائڈ وسیع طور پر سالویشن کی صلاحیت رکھتے ہیں یعنی کولائڈی ذرات اس رفیق کے غلاف سے ڈھک جاتے ہیں جس میں یہ منتشر رہتے ہیں۔ لیوفلک کولائڈوں کی یکتا خصوصیت یہ ہے کہ یہ لیوفلک کولائڈوں کی حفاظت کرتے ہیں۔ جب ایک لیوفلک سول کو لیوفلک سول میں ملایا جاتا ہے تو لیوفلک ذرات لیوفلک سول کے چاروں طرف ایک پرت بنا لیتے ہیں۔ اور اس طرح اس کی الیکٹرو لائٹ سے حفاظت کرتے ہیں۔ اس مقصد کے لیے استعمال کیے جانے والے لیوفلک کولائڈ حفاظتی کولائڈ کہلاتے ہیں۔

یہ رفیق - رفیق کولائڈی نظام ہیں یعنی نہایت چھوٹے قطروں کا کسی دوسرے رفیق میں انتشار ہے۔ اگر دو قابل آمیزش یا جزوی قابل آمیزش رفیق کے آمیزہ کو ہلایا جاتا ہے تو ایک رفیق سے دوسرے رفیق میں معمولی انتشار حاصل ہوتا ہے جسے ایمیشن کہتے ہیں عام طور سے دو رفیق اشیا میں سے ایک پانی ہوتا ہے۔ دو قسم کے ایمیشن ہیں۔

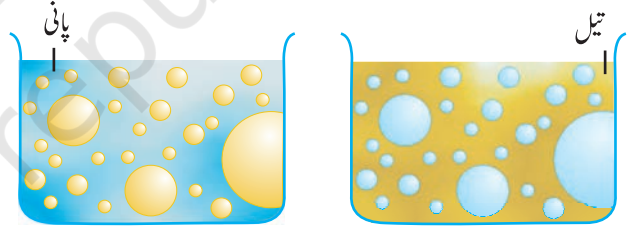
5.5 ایمیشن

(Emulsions)

(i) پانی میں منتشر تیل (O/W type) اور

(ii) تیل میں منتشر پانی (W/O type)

پہلے نظام میں پانی انتشاری میڈیم کے طور پر کام کرتا ہے۔ اس قسم کے ایمیشن کی مثالیں ہیں: دودھ اور وینیشننگ کریم۔ دودھ میں، رفیق چربی پانی میں منتشر ہوتی ہے۔ دوسرے نظام میں تیل انتشاری میڈیم کے طور پر کام کرتا ہے۔ اس قسم کی عام مثالیں مکھن اور کریم ہیں۔



شکل 5.15: ایمیشن کی قسمیں

پانی میں تیل کا ایمیشن غیر مستحکم ہوتا ہے اور بعض اوقات کچھ دیر کے لئے رکھنے پر یہ دو پرتوں میں علیحدہ ہو جاتا ہے۔ ایمیشن کے استحکام کے لئے عام طور سے ایک تیسرا جزو ملایا جاتا ہے جسے ایمیلیفاننگ ایجنٹ کہتے ہیں۔ ایمیلیفاننگ ایجنٹ معلق ذرات اور میڈیم کے درمیان ایک بین سطحی فلم بنا لیتا ہے۔ O/W ایمیشن کے لیے اہم ایمیلیفاننگ ایجنٹ پروٹین، گوند، قدرتی اور تالیفی صابن وغیرہ ہیں اور W/O کے لیے فینٹی ایسڈوں کے بھاری دھاتی نمک اور لمبی زنجیر والے الکوحل، لیپ بلیک وغیرہ۔

ایمیشن کو انتشاری میڈیم کی کسی بھی مقدار کے ذریعہ ڈائی لیوٹ کیا جاسکتا ہے۔ دوسری طرف جب منتشر رفیق کی آمیزش کی جاتی ہے تو یہ ایک علیحدہ پرت بناتا ہے۔ ایمیشن میں قطرے عام طور سے مخفی چارج والے ہوتے ہیں اور الیکٹرو لائٹ کے ذریعہ ان کی ترسیب ہو جاتی ہے۔ ایمیشن کو گرم کرنے، منجمد کر کے یا مرکز گریزی وغیرہ کے ذریعہ اجزائے ترکیبی رفیق میں توڑا جاسکتا ہے۔

روزمرہ کی زندگی میں ہم جن اشیا سے ہم کنار ہوتے ہیں ان میں سے زیادہ تر کولائڈ ہیں۔ ہماری غذا، کپڑے جو ہم پہنتے ہیں، فرنیچر جو ہم استعمال کرتے ہیں گھر جس میں ہم رہتے ہیں، اخبار جسے ہم پڑھتے ہیں خاص طور سے کولائڈوں سے بنے ہیں۔

ذیل میں کچھ دلچسپ اور قابل ذکر کولائڈوں کی مثالیں دی گئی ہیں:

- (i) آسمان کا نیلا رنگ (Blue colour of the sky): ہوا میں پانی کے ساتھ گرد کے معلق ذرات ہماری آنکھوں تک آنے والی روشنی کو منتشر کرتے ہیں اور آسمان ہمیں نیلا نظر آتا ہے۔
- (ii) کھرا، دھند اور بارش (Fog, mist and rain): گرد کے ذرات پر مشتمل جب ہوا کی بہت زیادہ کمیت اپنے نقطہ شبنم (Dew point) سے نیچے ٹھنڈی ہوتی ہے تو ہوا کی نمی ان ذرات کے اوپر متکث ہو جاتی ہے جس سے چھوٹی چھوٹی بوندیں بنتی ہیں۔ یہ بوندیں کولائڈی نوعیت کی ہونے کی وجہ سے ہوا میں دھند یا کھرے کی شکل میں تیرتی ہیں۔ بادل ہوا میں معلق پانی کی چھوٹی چھوٹی بوندوں والا ایروسول ہے۔ اوپری کرہ باد میں تکثف ہونے کی وجہ سے پانی کی کولائڈی بوندیں اور بڑی ہوتی جاتی ہیں جب تک کہ وہ بارش کی شکل میں نیچے نہ آجائیں۔ کبھی کبھی دو برعکس چارج والے بادلوں کے ملنے سے بھی بارش ہوتی ہے۔
- برق شدہ ریت کو پھینک کر یا بادلوں کے برعکس چارج والے سول کا ہیلی کا پٹر کی مدد سے اسپرے کر کے مصنوعی بارش ممکن ہے۔

(iii) غذائی اشیا (Food articles): دودھ، مکھن، حلوہ، آئس کریم، پھلوں کا رس وغیرہ سبھی کسی نہ کسی شکل میں کولائڈ ہی ہیں۔

(iv) خون (Blood): یہ ایک ایلو میناٹڈ شے کا کولائڈی محلول ہے۔ پھٹکری اور فیرک کلورائیڈ محلول کا خون کو بننے سے روکنے کا عمل خون کی بستگی کے نتیجے میں بننے والا تھکا ہے جو خون کو مزید بننے سے روک دیتا ہے۔

(v) مٹیاں (Soils): ذرخیز مٹیاں کولائڈی نوعیت کی ہوتی ہیں جن میں ہیوس حفاظتی کولائڈ کے طور پر کام کرتا ہے۔ کولائڈی نوعیت ہونے کی وجہ سے مٹیاں نمی کو جذب کرتی ہیں اور مادوں کو مقوی بناتی ہیں۔

(vi) ڈیلٹا کی تشکیل (Formation of delta): دریا کا پانی مٹی کا کولائڈی محلول ہے۔ سمندر کے پانی میں متعدد الیکٹرو لائٹ ہوتے ہیں۔ جب دریا کا پانی سمندر کے پانی میں ملتا ہے تو سمندر کے پانی میں موجود الیکٹرو لائٹ مٹی کے کولائڈی محلول کی بستگی کر دیتے ہیں جو کہ ڈیلٹا کی شکل میں جمع ہو جاتا ہے۔

کولائڈوں کے استعمال (Applications of colloids)

کولائڈوں کا استعمال صنعتوں میں بڑے پیمانے پر کیا جاتا ہے۔ ذیل میں کچھ مثالیں دی گئی ہیں:

- (i) دھوئیں کی برقی ترسیب: دھواں ہوا میں کاربن، آرسینک مرکبات، گرد وغیرہ ایسے ٹھوس ذرات کا کولائڈی محلول ہے۔ دھوئیں کو چینی سے باہر نکلنے سے پہلے اس کے ذرات کے چارجوں کے برعکس چارج والی پلیٹوں کے چیمبر سے گزارا جاتا ہے۔ دھوئیں کے ذرات جب ان پلیٹوں کے تماس میں آتے ہیں تو اپنا چارج کھو دیتے ہیں اور ان کی ترسیب ہو جاتی ہے۔ اس طرح دھوئیں کے ذرات چیمبر کے فلور پر جمع ہو جاتے ہیں۔
- ترسیب کار کا ٹریل ترسیب کار (Cottrell precipitator) کہلاتا ہے (شکل 5.15)۔

(ii) پینے کے پانی کی تخلیص: قدرتی ذرائع سے حاصل ہونے والا پانی عام طور سے معلق ملاوٹوں پر مشتمل ہوتا ہے۔ اس قسم کے پانی میں پھٹکری ملائے سے معلق ملاوٹیں بستہ ہو جاتی ہیں اور پانی پینے کے قابل ہو جاتا ہے۔

(iii) دوائیاں (Medicines): زیادہ تر دوائیاں کولائینڈی نوعیت کی

ہوتی ہیں۔ مثال کے طور پر آرجرال (Argyrol) ایک سلور سول ہے

جسے آنکھ کے لوشن کے طور پر استعمال میں لایا جاتا ہے۔ کالا زار کے علاج

میں کولائینڈی اینٹی بیئی کا استعمال کیا جاتا ہے۔ بین عضلاتی انجکشنوں میں کولائینڈی گولڈ کا

استعمال کیا جاتا ہے۔ ملک آف میگنیشیا جو کہ ایک انجکشن ہے معدے سے متعلق عارضوں

کے لیے استعمال کیا جاتا ہے۔ کولائینڈی دوائیاں زیادہ مؤثر ہوتی ہیں کیونکہ ان کا سطحی رقبہ زیادہ ہوتا ہے اور اس

لیے آسانی Assimilated ہو جاتی ہیں۔

(iv) چمڑہ کمانا (Tanning): جانوروں کی جلد نوعیت کے اعتبار سے کولائینڈی ہوتی ہے۔ جب جلد کو، جو کہ

مثبت چارج والے ذرات پر مشتمل ہے، ٹینن (Tannin) (جو کہ منفی چارج والے کولائینڈی ذرات پر مشتمل

ہوتا ہے) میں بھگویا جاتا ہے تو باہمی بستگی عمل میں آتی ہے۔ اس سے چرم سخت ہو جاتا ہے اس عمل کو ٹیننگ

(چمڑہ کمانا) کہتے ہیں۔ ٹینن کی جگہ کرومیم نمک بھی استعمال میں لائے جاتے ہیں۔

(v) صابن اور ڈٹر جنٹ کا عمل صفائی: اسے پہلے ہی سیکشن 5.4.3 میں بیان کیا جا چکا ہے۔

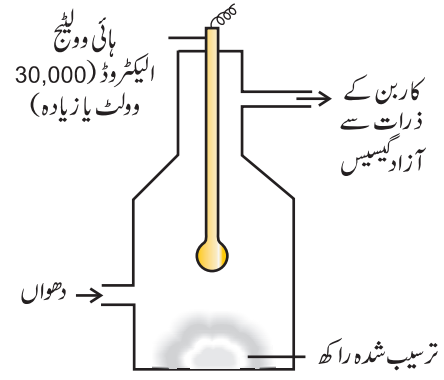
(vi) فوٹو گرافک پلبٹیں اور فلمیں: فوٹو گرافک پلبٹوں اور فلموں کو جلیٹن میں روشن کے تین حساس سلور برومائڈ

کے ایمیشن کی گلاس پلبٹوں یا سیلیو لائڈ فلموں پر پرت چڑھا کر بنایا جاتا ہے۔

(vii) ربر کی صنعت: لیٹیکس (Latex) ربر کے ایسے ذرات کا کولائینڈی محلول ہے جو کہ منفی چارج شدہ ہوتے

ہیں۔ ربر کو لیٹیکس کی بستگی سے بنایا جاتا ہے۔

(viii) صنعتی مصنوعات: روغن، روشنائی، تالیفی پلاسٹک، ربر گریفائٹ مدہن، سیمنٹ وغیرہ یہ سب کولائینڈی



شکل 5.16: کاتریل ترسیب کار

### متن پر مبنی سوالات

5.7 ہارڈی شلزل کلیہ میں آپ کس قسم کی ترمیم تجویز کریں گے؟

5.8 رسوب کا مقداری تخمینہ کرنے سے پہلے اسے پانی سے دھونا کیوں ضروری ہے؟

## خلاصہ

التصاق کسی شے کے سالمات کی کشش کر کے کسی ٹھوس یا رقیق کی سطح پر برقرار رکھنے کا مظہر ہے جس کے نتیجے میں جسامت (Bulk) کے مقابلے سطح پر ارتکا زیادہ ہوتا ہے۔ وہ شے جس کا التصاق ہوتا ہے ملصق (Adsorbate) کہلاتی ہے اور وہ شے پر جس پر التصاق کا عمل واقع ہوتا ہے التصاق پذیر (Adsorbent) کہلاتی ہے۔ طبیعی التصاق میں ملصق، التصاق پذیر شے سے مضبوط کیمیکل بانڈ کے ذریعہ بندھا ہوتا ہے۔ تقریباً تمام ٹھوس اشیا گیسوں کا التصاق کرتی ہیں۔ ٹھوس پر گیس کا التصاق کس حد تک ہوتا ہے اس کا انحصار گیس کی نوعیت ٹھوس کی نوعیت، ٹھوس کا سطحی رقبہ، گیس کا دباؤ اور گیس کے درجہ حرارت پر ہوتا ہے۔ مستقل درجہ حرارت پر التصاق کی وسعت (r/m) اور گیس کے دباؤ میں تعلق کو التصاق آئسو تھرم (Adsorption Isotherm) کہتے ہیں۔

وسیط (Catalyst) ایک ایسی شے ہے جو تعامل میں استعمال ہوئے بغیر کیمیائی تعامل کی شرح میں اضافہ کر دیتی ہے۔ وسیط کے استعمال کا مظہر کیٹالسس (Catalysis) کہلاتا ہے۔ غیر متجانس کیٹالسس میں وسیط اور متعاملوں کی فیڑیکساں ہوتی ہے۔

کولائڈی محلول، حقیقی محلول اور معلق کے درمیان انفرمیڈیٹ ہیں۔ دو فیڑ پر مشتمل ہوتا ہے۔ انتشاری فیڑ اور منتشر فیڑ۔ کولائڈی نظاموں کی درجہ بندی تین طرح سے کی جاتی ہے جو کہ (i) منتشر فیڑ اور انتشاری میڈیم کی طبیعی حالتوں (ii) منتشر فیڑ اور انتشاری میڈیم کے درمیان باہمی عمل کی نوعیت اور (iii) منتشر فیڑ کے ذرات کی نوعیت پر منحصر ہیں۔ کولائڈی نظام دلچسپ بصری، میکائیگی اور برقی خصوصیات کو ظاہر کرتے ہیں۔ وہ عمل جس کے تحت مناسب الیکٹرو لائٹ ملانے پر رسول میں کولائڈی ذرات غیر حل پذیر رسوب میں تبدیل ہو جاتے ہیں بٹگی (coagulation) کہلاتا ہے۔ ایملشن (Emulsions) ایسے کولائڈی نظام ہیں جن میں منتشر فیڑ اور انتشاری میڈیم دونوں رقیق ہوتے ہیں۔ یہ (i) پانی میں تیل قسم کے اور (ii) تیل میں پانی قسم کے ہوتے ہیں۔ ایملشن بنانے کا طریقہ ایملشن سازی (Emulsification) کہلاتا ہے۔ ایملشن کو مستحکم بنانے کے لیے اس میں ایلسیفاٹنگ ایجنٹ یا ایملسی فائر ملانے جاتے ہیں۔ صابن اور ڈٹرنٹ کا استعمال ایملسی فائر کے طور پر کثرت سے کیا جاتا ہے۔ کولائڈوں کے صنعتوں اور روزمرہ کی زندگی میں متعدد استعمال ہیں۔

## مشقیں

- 5.1 التصاق (Adsorption) اور انجذاب (Absorption) اصطلاحات کے معنی میں فرق واضح کیجیے۔ ہر ایک کی ایک مثال دیجیے۔
- 5.2 طبیعی التصاق (Physisorption) اور کیمیائی التصاق (Chemisorption) کے درمیان کیا فرق ہے؟
- 5.3 وجہ بتائیے کہ باریک شے التصاق کے طور پر زیادہ مؤثر کیوں ہوتی ہے؟
- 5.4 ٹھوس پر گیس کے التصاق کو متاثر کرنے والے عوامل کیا ہیں؟
- 5.5 التصاق آئسو تھرم کیا ہے؟ فراینڈلک التصاق آئسو تھرم کو بیان کیجیے۔
- 5.6 التصاق پذیر (Adsorbent) کے ایکٹیویشن سے آپ کیا سمجھتے ہیں؟ اسے کس طرح حاصل کیا جاتا ہے؟

- 5.7 غیر متجانس کیٹلسس میں التصاق کا کیا رول ہے؟
- 5.8 التصاق ہمیشہ حرارت زائکوں ہوتا ہے؟
- 5.9 منتشر فیبر اور انتشاری میڈیم کی طبعی حالتوں کی بنیاد پر کولائڈی محلولوں کی درجہ بندی کس طرح کی جاتی ہے؟
- 5.10 ٹھوس میں گیس کے التصاق پر دباؤ اور درجہ حرارت کے اثر پر بحث کیجیے۔
- 5.11 لیوفیلک (Lyophilic) اور لیوفوبک (Lyophobic) سول کیا ہیں؟ ہر ایک قسم کی ایک مثال دیجیے۔ ہائڈروفوبک سول کی بستیگی آسانی سے کیوں ہو جاتی ہے؟
- 5.12 کثیر سالماتی (Multimolecular) اور کلاں سالماتی (Macromolecular) کولائڈوں میں کیا فرق ہے؟ ہر ایک کی ایک مثال پیش کیجیے۔ ایسوسی ایٹڈ ان دو قسم کے کولائڈوں سے کس طرح مختلف ہیں؟
- 5.13 انزائم کیا ہیں؟ انزائم کیٹلسس کے میکانزم کو اختصار سے بیان کیجیے۔
- 5.14 مندرجہ ذیل کی بنیاد پر کولائڈوں کی درجہ بندی کس طرح کی جاتی ہے؟
- (i) اجزا کی طبعی حالتیں
- (ii) انتشاری میڈیم کی نوعیت اور
- (iii) منتشر فیبر اور انتشاری میڈیم کے درمیان باہمی عمل
- 5.15 مندرجہ ذیل میں کیے جانے والے مشاہدہ کی تشریح کیجیے۔
- (i) جب روشنی کا بیم کولائڈی سول سے ہو کر گزرتا ہے۔
- (ii) جب الیکٹرو لائٹ NaCl کو ہائڈرٹڈ فیرک آکسائیڈ سول میں ملایا جاتا ہے
- (iii) جب کولائڈی سول میں برقی روگزارائی جاتی ہے۔
- 5.16 ایمیشن کیا ہیں؟ ان کی مختلف اقسام بتائیے۔ ہر ایک قسم کی ایک مثال پیش کیجیے۔
- 5.17 ڈی ملیفیکیشن کیا ہے؟ دو ڈی ملسی فائر (Demulsifiers) کے نام بتائیے۔
- 5.18 صابن کا عمل ایملسی فیکیشن اور میسل (Micelle) کی تشکیل کی وجہ سے ہے۔ اپنی رائے پیش کیجیے۔
- 5.19 غیر متجانس کیٹلسس کی چار مثالیں دیجیے۔
- 5.20 وسط کی سرگرمی (Activity) اور انتخابیت (Selectivity) سے آپ کی کیا مراد ہے؟
- 5.21 زیولائٹس کے ذریعہ کیٹلسس کی خصوصیات کا بیان کیجیے۔
- 5.22 انتخابی کیٹلسس کی کیا شکل ہے؟
- 5.23 مندرجہ ذیل اصطلاحات کی تشریح کیجیے۔
- (i) الیکٹروفوریسس (ii) بستیگی (Coagulation) (iii) ڈائی لیسس (iv) ٹنڈل اثر
- 5.24 ایمیشن کے چار استعمال لکھیے۔
- 5.25 میسل (Micelles) کیا ہیں؟ میسل سسٹم کی ایک مثال دیجیے۔
- 5.26 مناسب مثالوں کے ذریعہ مندرجہ ذیل اصطلاحات کی تشریح کیجیے۔
- (i) الکا سول (ii) ایروسول (iii) ہائڈروسول
- 5.27 ”کولائڈی کوئی شے نہیں ہے بلکہ شے کی ایک حالت ہے“ اس بیان پر اپنی رائے دیجیے۔