

## سطحی کیمیا (Surface Chemistry)

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

سطحی کیمیا ایسے مظہر سے متعلق ہے جو کہ سطحیں یا انٹرفیس پر واقع ہوتے ہیں۔ انٹرفیس یا سطحی جسم حالت (Bulk phases) سے علیحدہ ظاہر کرنے کے لیے ہائن 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 حالت سے ہمارا واسطہ پڑتا ہے وہ خالص مرکبات یا محلول ہو سکتے ہیں۔ انٹرفیس کی موٹائی عام طور سے چند سالماں تک ہی محدود رہتی ہے لیکن اس کارقبہ جسم فیز کے ذرات کے سائز پر مخصر ہوتا ہے۔ کئی اہم قابل غور مظاہر جیسے تاکل، الیکٹرود عمل، غیر متجانس عمل وسیط، تحلیل اور قلم سازی (Crystallisation) انٹرفیس پر انجام پذیر ہوتے ہیں۔ سطحی کیمیا کے صفت، 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 حقیقتا صاف ہو  $10^{-8}$  سے  $10^{-9}$  پاسکل آرڈر کے بہت اوپنچ و کیوم میں آج کل دھاتوں کی سطح کو بہت زیادہ صاف رکھ پاناممکن ہے۔ اس قسم کی صاف سطح والی ٹھوس اشیا کو کیوم میں ہی اسٹوٹ کرنا چاہیے نہیں تو ان کی سطح ذاتی آسیجن، ذاتی ناکشرون جن جیسے ہوا کے اہم اجزاء سالماں سے ڈھک جائے گی۔

اس اکائی میں آپ سطحی کیمیا کی اہم خصوصیات جیسے اتصاق، عمل وسیط کے اہم اجزاء کے سالماں سے ڈھک جائے گی۔

اس اکائی میں آپ سطحی کیمیائی کی اہم خصوصیات جیسے اتصاق، عمل وسیط اور کولائڈوں کا مطالعہ کریں گے۔



5262CH05

### مقاصد

- 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۔
- اتصاق (Adsorption) کی تعریف بیان کر سکیں گے اور طبیعی و کیمیائی اتصاق کے تحت اس کی درجہ بندی کر سکیں۔
- اتصاق کے میکانزم کی تشریح کر سکیں۔
- گیسوں اور محلوں کی ٹھوسوں پر اتصاق کو کثروں کرنے والے عوامل کی تشریح کر سکیں۔
- فرانڈلک (Freundlich) اتصاق آسوکھرم کی بنیاد پر اتصاق نتائج کی تشریح کر سکیں۔
- صنعتوں میں وسیط 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۔
- کولائڈروں کے استعمال کی فہرست بنائیں۔

## 5. التصاق

### (Adsorption)

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 تماں 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 گھرائی پر نہیں جاتے۔ سالماتی اسپشیر کا کسی ٹھوس یا رقیق کے جسم کے مقابلے سطح پر جمع ہونا التصاق (Adsorption) کہلاتا ہے۔ سالماتی اسپشیر یا شے جو کہ سطح پر مرتكز یا جمع ہوتی ہے Absorbate کہلاتی ہے۔ التصاق لازمی طور سے ایک سطحی مظہر ہے۔ ٹھوس اشیا کا بالخصوص پاؤڑ کی حالت میں سطحی رقبہ زیادہ ہوتا ہے لہذا چارکول، سلیکا جیل، الیوینا جیل، چکنی مٹی، کولاڈ، باریک پاؤڑ کی حالت میں دھاتیں اچھے Adsorbent کے طور پر کام کرتی ہیں۔

### Adsorption in action

- (i) اگر پاؤڑ چارکول والے بند برتن  $O_2$ ,  $O_2$ ,  $CO$ ,  $H_2$ ,  $Cl_2$ ,  $NH_3$  یا  $SO_2$  جیسی گیسیں لی جائیں تو یہ مشاہدہ کیا گیا ہے کہ برتن میں موجود گیسوں کا دباو کم ہو جاتا ہے۔ گیس کے سالمات چارکول کی سطح پر مرتكز ہو جاتے ہیں یعنی گیسیں سطح پر جذب ہو جاتی ہیں۔
- (ii) ایک نامیاتی رنگ (Dye) جیسے میتھا نکلین بلو کے محلوں میں جب حیوانی چارکول ملا کر محلوں کو اچھی طرح پالیا 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 محلوں کو جب حیوانی چارکول پر سے گزار جاتا ہے تو یہ بے رنگ ہو جاتا ہے کیونکہ نکلین 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 یا رقیق کے سالمات کو التصاق کی وجہ سے باندھے رکھتی ہے۔ کسی جذب شدہ (Adorbed) شے کو اس سطح سے ہٹانا جس پر وہ جذب ہوا ہے Desorption کہلاتا ہے۔

التصاق میں شے صرف سطح پر مرتكز ہوتی ہے اور سطح سے جسم میں داخل نہیں ہوتی جبکہ انجداب میں شے ٹھوس کے کمل 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 محل انجداب 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 انجداب میں فرق کیا جاتا ہے۔ غیر آبی کیشم کلورائل کے ذریعے پانی کے بخارات کا انجداب ہوتا ہے جبکہ سلیکا جیل کے ذریعہ ان کی التصاق ہوتی ہے۔ بالفاظ دیگر التصاق میں Adsorbate کا ارتکاز صرف ملتوی (Adsorbent) کی سطح پر ہی بڑھتا ہے جب کہ انجداب میں ارتکاز ٹھوس کی کل جسامت میں یکساں رہتا ہے۔

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

### 5.1.1 التصاق اور

#### انجداب میں فرق

(Distinction  
between  
Adsorption  
and  
Absorption)

## 5.1.2 التصاق کا مکانزم (Mechanism of Adsorption)

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

دوسری اہم فیکٹر جو کہ التصاق کی خصوصیت ہے وہ ہے التصاق کی حرارت (Heat of Adsorption)۔ التصاق کے دوران سطح کی بقیہ (Residual) قوتیں 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 آتی ہے تو اس کے سالمات کی حرکت محدود ہو جاتی ہے۔ اس کی وجہ سے التصاق کے بعد گیس کی اینٹھاپی گھٹ جاتی ہے یعنی  $\Delta S$  منفی ہوتا ہے۔ اس طرح التصاق کے عمل میں نظام کی اینٹھاپی اور اینٹھاپی کم ہو جاتی ہے۔ کسی عمل کے ازخود ہونے کے لیے حرکیاتی ضرورت یہ ہے کہ مستقل درجہ حرارت اور دباؤ پر  $\Delta G$  کی قدر منفی ہونی چاہیے یعنی گیس توانائی میں کمی آتی چاہئے۔ مساوات  $T\Delta S = \Delta H - \Delta G$  کی بنیاد پر  $\Delta G$  اسی وقت منفی ہو سکتا ہے جب  $\Delta H$  کی قدر بہت زیادہ منفی ہو کیونکہ  $T\Delta S$ - ثابت ہے۔ اس طرح التصاق کے عمل میں جو کہ ازخود 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 و انڈروال قوتیں کے ذریعہ ہوتا ہے تو التصاق کو طبیعی 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 آئینی (Ionic) ہو سکتے ہیں۔ کیمیائی التصاق میں بہت زیادہ ایکٹیوشن توانائی ملوث ہوتی ہے اور اسی لیے یہ عام طور سے ایکٹیویٹڈ التصاق (Activated adsorption) کہلاتی ہے۔ بعض اوقات یہ دونوں عمل بہیک وقت واقع ہوتے ہیں اور التصاق کی قسم کا یقین آسان نہیں ہوتا۔ کم درجہ حرارت پر ہونے والی طبیعی 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 قوتیں کے ذریعہ التصاق ہوتی ہے۔ اس کے بعد ہائڈروجن کے سالمات ہائڈروجن کے ایٹمیں میں تخلیل ہو جاتے ہیں جو کہ کیمیائی التصاق کے ذریعہ سے بندھے رہتے ہیں۔

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

سطحی کیمیا

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

(i) مخصوصیت کا فقدان (Lack of specificity): ملتصق کی دی ہوئی سطح کسی مخصوص گیس کو کوئی ترجیح نہیں ہے کیونکہ وانڈروال قوتیں (Vander Wallas) آفاقتی ہیں۔

(ii) ملتصق (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 اماعت گیسیں (یعنی بہت زیادہ فاصل درجہ حرارت والی) آسانی سے Adsorb ہو جاتی ہیں کیونکہ وانڈروال قوتیں فاصلہ درجہ حرارت کے قریب زیادہ طاقتور ہوتی ہیں۔ اس طرح  $1\text{ g}\text{m}^{-1}$  چار کول میتھین (فاصل درجہ حرارت  $K = 190$ ) کے مقابل زیادہ سلفرڈائی آکسائیڈ (فاصل درجہ حرارت  $K = 630$ ) کو Adsorb کرتا ہے جو کہ  $4.5\text{ mL}$  ہائڈروجن (فاصل درجہ حرارت  $33K$ ) سے بھی زیادہ ہے۔

(iii) رجعتی فطرت (Reversible Nature): ایک گیس کی ٹھوس پر التصاق عموماً رجعتی ہوتی ہے لہذا

$$\text{حرارت} + \text{ٹھوس}/\text{گیس} \rightleftharpoons \text{Gas} + \text{ٹھوس}$$

دباو میں اضافہ کرنے پر زیادہ گیس کا التصاق ہوتا ہے کیونکہ گیس کا حجم کم ہو جاتا ہے (لے چیلینر کا اصول) اور دباو 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 چیلینر کا اصول)

(iv) ملتصق کا سطحی رقبہ (Surface area of adsorbent): التصاق کی مقدار ملتحق 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 ملتحق ہیں۔

(v) التصاق کی اپنالپی (Enthalpy of adsorption): بلاشک و شبہ طبیعی التصاق ایک حرارت زا عمل ہے لیکن اس کی التصاق کی اپنالپی بہت کم ( $40 - 20\text{ kJ mol}^{-1}$ ) ہے۔ کیونکہ گیس کے سالمات اور ٹھوس کے درمیان کشن کمزور و انڈروال قوتیں 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 ملتحق اور Adsorbate کے مابین کیمیائی بندش کا کوئی امکان ہو۔ مثال کے طور پر دھاتوں پر آسیجن کی التصاق آکسائیڈوں کے بننے کی وجہ سے ہے اور عبوری دھاتوں کے ذریعہ ہائڈروجن کی التصاق ہائڈرائٹ 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 ایکیلویشن تو انائی بہت زیادہ ہوتی ہے۔ اکثر کیمیائی بندیوں 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 اتصاق میں تبدیل ہو جاتی ہے کیمیائی اتصاق میں زیادہ دباؤ بھی معاون ہوتا ہے۔
- (iii) سطحی رقبہ (Surface Area): ملٹھن کے سطحی رقبہ میں اضافہ ہونے پر طبیعی اتصاق کی طرح، کیمیائی اتصاق میں بھی اضافہ ہوتا ہے۔
- (iv) اتصاق کی اینتھالپی (Enthalpy of adsorption) کیمیائی اتصاق کی اینتھالپی بہت زیادہ ہوتی ہے (80 - 240 kJ mol<sup>-1</sup>) کیونکہ اس میں کیمیائی بانڈ کی تشکیل ملوث ہوتی ہے۔

جدول 5.1 طبیعی اتصاق اور کیمیائی اتصاق کا موازne

کیمیائی اتصاق	طبیعی اتصاق
1. یہ کیمیائی بانڈ کی تشکیل کی وجہ سے ہوتا ہے۔	1. یہ وانڈروال قوتوں کی وجہ سے ہوتی ہے۔
2. یہ بہت زیادہ (Specific) نویعت کا ہوتا ہے۔	2. اس کی فطرت Specific نہیں ہوتی۔
3. یہ غیر جمعی ہوتی ہے۔	3. یہ جمعی ہوتی ہے۔
4. اس کا انحراف گیس کی فطرت پر مختص ہوتا ہے۔ زیادہ اماعت پذیر گیسیں بہت تیزی سے Adsorb ہو جاتی ہیں۔	4. اس کا انحراف گیس کی فطرت پر ہوتا ہے۔ زیادہ اماعت پذیر گیسیں بہت تیزی سے ساتھ تعامل کرتی ہے کیمیائی اتصاق کا اظہار کرتی ہے۔
5. کیمیائی اتصاق کی اینتھالپی بہت زیادہ (20 - 40 kJ mol <sup>-1</sup> ) ہوتی ہے۔	5. طبیعی اتصاق کی اینتھالپی بہت کم (20 - 40 kJ mol <sup>-1</sup> ) ہوتی ہے۔
6. اونچا درجہ حرارت طبیعی اتصاق میں معاون ہوتا ہے۔ یہ درجہ حرارت میں اضافہ ہونے پر کیمیائی اتصاق میں بھی اضافہ ہوتا ہے۔	6. کم درجہ حرارت طبیعی اتصاق میں معاون ہوتا ہے۔ یہ درجہ حرارت کے ساتھ کم ہو جاتی ہے۔
7. اس کا انحراف بھی سطحی رقبہ پر ہوتا ہے۔ سطحی رقبہ میں اضافہ ہونے پر کیمیائی اتصاق میں بھی اضافہ ہوتا ہے۔	7. یہ سطحی رقبہ پر مختص ہوتی ہے سطحی رقبہ میں اضافہ ہونے پر کیمیائی اتصاق میں بھی اضافہ ہوتا ہے۔
8. زیادہ ایکیویشن تو انائی درکار ہوتی ہے۔	8. زیادہ ایکیویشن تو انائی کی ضرورت نہیں ہوتی۔
9. اس کے نتیجے میں اونچے دباؤ پر ملٹھن کی سطح پر کشیدگی سالمانی پر تیزی پتھر پاتی ہے۔	9. اس کے نتیجے میں اونچے دباؤ پر ملٹھن کی سطح پر کشیدگی سالمانی پر تیزی پتھر پاتی ہے۔

مستقل درجہ حرارت اور دباؤ پر ملٹھن کے ذریعے Adsorb ہونے والی گیس کی مقدار کو ایک مختی کے ذریعہ ظاہر کیا جاتا یہ جسے اتصاق آسوخترم کہتے ہیں۔

فراینڈ لیک اتصاق آسوخترم: فراینڈ لیک نے 1990 میں ٹھوس ملٹھن کی اکائی کمیت کے ذریعہ ایک مستقل درجہ حرارت پر Adsorb ہونے والی گیس کی مقدار اور دباؤ کے ما بین ایک ایک پریکل تعلق پیش کیا۔ اس تعلق کو مندرجہ ذیل مساوات کے ذریعہ ظاہر کیا جاتا ہے۔

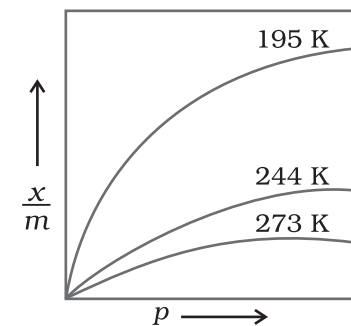
(5.1)

#### 5.1.4 اتصاق آسوخترم

(Adsorption Isotherms)

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

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



شکل 5.1: التصاق آئسوتھرم

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

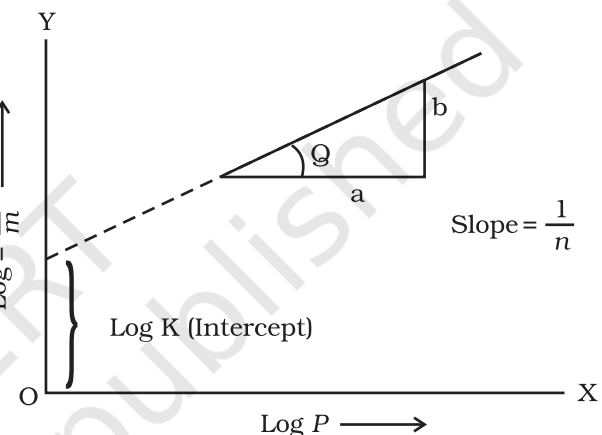
فرانڈلک آئسوتھرم کی معقولیت کی تصدیق  $\log \frac{x}{m}$  کو  $y$ -محور (طولی منحنی) اور  $P$  کو  $x$ -محور (عرض منحنی) پر پلات کر کے کی جاسکتی ہے۔ اگر گراف مستقیم خط کی شکل میں ہے تو فرانڈلک آئسوتھرم معقول ہے نہیں تو یہ معقول نہیں ہے (شکل 5.2)۔ مستقیم خط کا سلوب  $\frac{1}{n}$  کی قدر فراہم کرتا ہے۔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

فرانڈلک آئسوتھرم 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۔

$$\text{جب } \frac{1}{n} = 0, \text{ مسٹقل } = \frac{x}{m} = 0, \text{ تو التصاق دباؤ سے مبرہ ہوتی ہے۔}$$

جب  $1 = \frac{n}{m}$  یعنی  $P \propto \frac{n}{m}$  تب التصاق دباؤ کے ساتھ برآہ راست تبدیل ہوتی ہیں۔ دونوں ہی شرائط کی تجرباتی نتائج کی حمایت حاصل ہوتی ہے۔ تجرباتی آئسوتھرم ہمیشہ ہی اونچے دباؤ پر سیری کی طرف بڑھتے نظر آتے ہیں۔ اسے فرانڈلک آئسوتھرم کے ذریعے نہیں سمجھایا جاسکتا۔ اس طرح یہ اونچے دباؤ پر ناکام ہو جاتا ہے۔

ٹھوس محلوں کے اندر گھلے ہوئے محلوں کو بھی Adsorb کرتے ہیں۔ جب ایسپیک ایسٹ کے آبی محلوں کو چارکوں کے ساتھ ہلاکیا جاتا ہے تو ایسٹ کا ایک حصہ چارکوں کے ذریعہ Adsorb ہو جاتا ہے اور محلوں میں ایسٹ کا ارتکازم ہو جاتا ہے۔ اسی طرح سے ٹھوس کا محلوں چارکوں کے ساتھ ہلانے پر بے رنگ ہو جاتا ہے۔ جب  $Mg(OH)_2$  کو میکنیسان ریجنت (Magneson reagent) کی موجودگی میں ترسیب کی جاتی ہے تو یہ نیلارنگ حاصل کر لیتا ہے۔



شکل 5.2: فرانڈلک آئسوتھرم

### 5.1.5 محلول فیز سے التصاق (Adsorption from Solution Phase)

یہ رنگ میکنیسان کی التصاق کی وجہ سے ہوتی ہے۔ محلول فیر سے التصاق کے معاملے میں مندرجہ ذیل مشاہدات کے 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۔ فرانائیڈ لک مساوات محلولوں سے التصاق کے طریقہ عمل کا اس فرق کے ساتھ تقریبی بیان کرتی ہے کہ دباؤ کی جگہ محلول کے ارتکاز پر غور کیا جاتا ہے۔ یعنی

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

(یہاں C تو ازني ارتکاز ہے یعنی التصاق کمکمل ہونے پر ارتکاز)

مندرجہ بالا مساوات کا لوگارتم 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 فرانائیڈ لک آئسو قدرم کی معقولیت کو ظاہر کرتی ہے۔ اس کی جانچ تجرباتی طور پر ایسیلک ایلٹ کے مختلف ارتکاز کے محلول لے کر کی جاسکتی ہے۔ محلولوں کے مساوی جنم کو چارکوں کی مساوی مقدار کے ساتھ مختلف فلاںکوں میں ملایا جاتا ہے۔ التصاق کے بعد ہر ایک فلاںک 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 وہی فرانائیڈ لک آئسو قدرم کی معقولیت کو قائم کیا جاسکتا ہے۔

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

(i) بہت زیادہ و کیوم پیدا کرنے کے لیے : وکیوم پسپ کے ذریعہ کسی برتن سے نکالی گئی ہوا کی بقیہ مقدار کو چارکوں کے ذریعہ adsorb کر لیا جاتا ہے جس سے بہت زیادہ و کیوم پیدا ہو جاتا ہے۔

(ii) گیس ماسک (Gas masks): گیس ماسک (ایک ایسا آلہ جس میں ایکٹیو بیٹھ چارکوں یا ملتصقوں کا آمیزہ ہوتا ہے) کا استعمال کوئی کانوں میں سانس لیتے وقت زہر یا گیسوں کو Adsorb کرنے کے لیے کیا جاتا ہے۔

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

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

(v) غیر متحانس کیتلسنس (Heterogeneous catalysis): وسیط کی ٹھوس سطح پر متعاملوں کا تعامل کی شرح میں اضافہ کر دیتا ہے۔ صنی اہمیت کی رو سے ایسے کئی گیسی تعاملات ہیں جن میں ٹھوس وسیط کا استعمال ہوتا ہے۔ لوہے کو وسیط کے طور پر استعمال کر کے امونیا کی تیاری کا نشکن پر اس سطحی کیا گیا

## 5.1.6 التصاق کے استعمال

(Applications of Adsorption)

کے ذریعہ  $H_2SO_4$  کی تیاری اور نیوں کے ہائڈروجنیشن میں باریک پاؤڈر کی شکل میں نکل کا استعمال غیر متجانس کیبلس کی عدمہ مثالیں ہیں۔

(vi) جامد گیسون کی علیحدگی (Separation of inert gases): چارکول کے ذریعہ گیسون کی اتصاق کی ڈگری میں فرق کی وجہ سے آمیزہ سے جامد گیسون کو ناریل چارکول پر مختلف درجہ حرارت پر Adsorb کر کے علیحدہ کیا جاسکتا ہے۔

(vii) بیماریوں کے علاج میں (In curing diseases): متعدد دوائیں جراشیوں پر Adsorb ہو کر انہیں ختم کرنے کے لیے استعمال کی جاتی ہیں۔

(viii) فراتھ فلوٹیشن پراسس (Froth floatation process): چڑی کا تیل اور جھاگ بنانے والے ایجنس کا استعمال کر کے ایک ادنیٰ درجہ کی سلفاٹ کچ دھات کو سیکا جیل اور دیگر ارضی مادوں سے علیحدہ کر کے مرکنر کیا جاتا ہے۔

(ix) التصاق انڈیکیٹر (Adsorption indicators): سلوو ہیلائڈ جیسے کچھ رسوبوں کی سطحیں اپسین فلوروسیس جیسے کچھ رنگوں کے اتصاق کرنے کی صلاحیت رکھتی ہیں اور آخری نقطہ پر صفائی رنگ پیدا کرتی ہیں۔

(x) کرومینو گرافیک تجزیہ (Chromatographic analysis): اتصاق پر منی کرومینوگرافک تجزیہ کے تجزیاتی اور صنعتی شعبوں میں متعدد استعمال ہیں۔

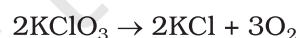
### متن پر مبنی سوالات

**5.1** پلیشیم اور پلیڈیم جیسے مادے آبی محلوں کی برق پاشیدگی (Electrolysis) میں کیوں استعمال کیے جاتے ہیں۔

**5.2** درجہ حرارت میں اضافہ ہونے پر طبعی اتصاق میں کی کیوں آتی ہے؟

**5.3** قائمی حالت (crystalline forms) کے مقابلہ پاؤڈر کی شکل میں اشیا زیادہ موثر ملخصہ کیوں ہوتی ہیں؟

پٹا شیم کلوریٹ کو جب تیزی سے گرم کیا جاتا ہے تو یہ آہستہ آہستہ تخلیل ہو کر ڈائی آسیجن دیتا ہے۔ تخلیل کا عمل 653 سے K 873 درجہ حرارت کی رینچ میں ہوتا ہے۔



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

کیبلس

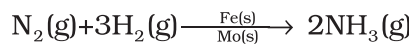
5.2

(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 بھتی ہیں وسیطہ کھلاتی ہیں اور یہ مظہر کیٹلیس کھلاتا ہے۔ آپ سیشن 4.5 میں وسیطہ اور ان کے افعال کا پہلے ہی مطالبہ کر چکے ہیں۔

### پرومومٹر اور زہر (Promoters and poisons)

پرومومٹر وہ اشیا ہیں جو وسیطہ کے عمل میں تیزی لاتی ہیں جبکہ زہر وسیطہ کے عمل کو کم کر دیتے ہیں۔ مثال کے طور پر امونیا بنانے کے لئے ہیبرس پر اس میں مولڈینم آئزن (جو کہ ایک وسیطہ ہے) کے لیے پرومومٹر کام کرتا ہے۔



کیٹلیس کو موٹے طور پر دوزموں میں تقسیم کیا جاسکتا ہے

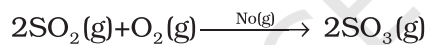
کیٹلیس کو موٹے طور پر دوزموں میں تقسیم کیا جاسکتا ہے:

#### 5.2.1 متجانس اور غیر متجانس کیٹلیس

##### (a) متجانس کیٹلیس (Homogeneous catalysis)

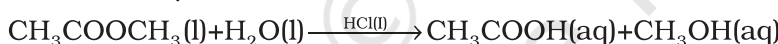
جب تعامل اور وسیطہ ایک ہی فیز میں ہوں (یعنی ریقن یا گیس) تو یہ عمل متجانس کیٹلیس کھلاتا ہے۔ متجانس کیٹلیس کی کچھ مثالیں مندرجہ ذیل ہیں:

(i) لید چیبر پر اس میں وسیطہ کے طور پر ناٹروجن کے آکسائڈوں کی موجودگی میں آکسیجن کے ساتھ سلفرڈائی آکسائڈ کی سلفر میں تکمیل



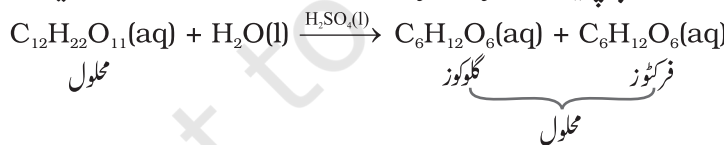
تعامل یعنی سلفرڈائی آکسائڈ اور آکسیجن اور وسیطہ یعنی ناٹرک آکسائڈ تمام کے تمام ایک ہی فیز میں ہیں۔

میتھاکل ایسٹیٹ ہائڈرولکرک ایسٹ کے  $\text{H}^+$  آئیون کے ذریعہ کیٹلائزر ہوتا ہے۔ (ii)



تعامل اور وسیطہ دونوں ایک ہی فیز میں ہیں۔

چینی کی آب پاشیدگی (Hydrolysis) سلفیورک ایسٹ کے  $\text{H}^+$  آئیون کے ذریعہ کیٹلائزر ہوتی ہے۔ (iii)

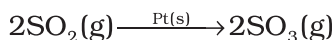


تعامل اور وسیطہ دونوں ایک ہی فیز میں ہیں۔

##### (b) غیر متجانس کیٹلیس (Heterogeneous catalysis)

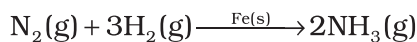
کیٹلیس کا وہ عمل جس میں تعامل اور وسیطہ مختلف فیز میں ہوں غیر متجانس کیٹلیس کھلاتا ہے۔ غیر متجانس کیٹلیس کی کچھ مثالیں ذیل میں دی گئی ہیں۔

(i) Pt کی موجودگی میں سلفرڈائی آکسائڈ کی سلفرٹرائی آکسائڈ میں تکمیل



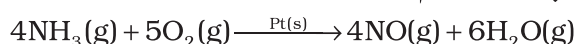
متعال کیسی حالت میں ہے جبکہ وسیط ٹھووس حالت میں ہے۔

- (ii) ہمیں پاس میں باریک لوہے کی موجودگی میں امونیا بنانے کے لئے ڈائی ناکڑوجن اور ڈائی ہائڈروجن کے درمیان اتحاد



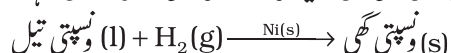
متعال کیسی حالت میں ہے جبکہ وسیط ٹھووس حالت میں ہیں۔

- (iii) اوسٹولڈ پر اس میں پلیٹینیم گیز کی موجودگی میں امونیا کی ناکڑ آکسائیڈ میں تکمید



متعال کیسی حالت میں ہے جبکہ وسیط ٹھووس حالت میں ہیں۔

- (iv) باریک پاؤڈر کی شکل میں نکل وسیط کی موجودگی میں نسپتی پتلواں کا ہائڈروجنیشن



ایک متعال رائق حالت میں ہے دوسرا کیسی حالت میں ہے جبکہ وسیط ٹھووس حالت میں ہے۔

یہ نظریہ غیر متجانس کیٹلیس کے میکانزم کی تشریح کرتا ہے۔ پرانا نظریہ جسے کیٹلیس کا نظریہ اتصاق کہا جاتا ہے، کے مطابق کیسی حالت میں یا محلوں میں متعال وسیط کی سطح پر Adsorb یہے جاتے ہیں۔ سطح پر متعاملوں کے ارتکاز میں اضافہ تعامل کی شرح کو بڑھادیتا ہے۔ اتصاق کیونکہ حرارت زائد ہے، اتصاق کو حرارت شرح تعامل کو بڑھانے میں کام آتی ہے۔

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 کرچکے ہیں۔

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

(i) وسیط کی سطح پر متعاملوں کا انفوڈ

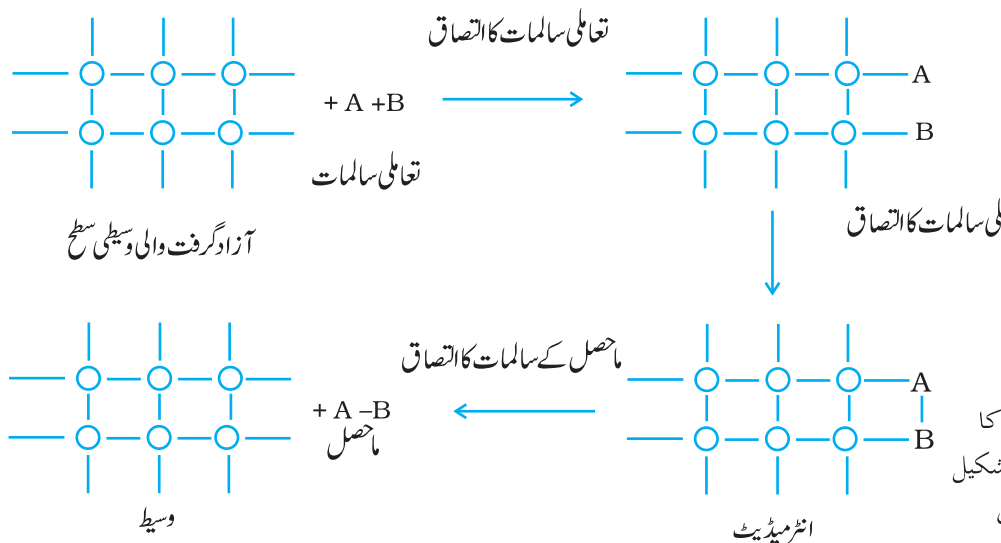
(ii) وسیط کی سطح پر متعاملوں کے سالمات کا Adsorption

(iii) ضمنی ماصلات کی تشکیل کے ساتھ وسیط کی سطح پر کیمیائی تعامل کا ہونا۔

(iv) وسیط کی سطح سے تعامل ماصلات کا (Desorption) اور اس کے بعد سطح کو اور زیادہ تعامل کے لیے فراہم کرنا۔

(v) وسیط کی سطح سے دور تعامل ماصلات کا انفوڈ bulk کے اندر ہونی حصہ کے بخلاف وسیط کی سطح پر آزاد گرفتیں ہوتی ہیں جو کہ کشش کی کیمیائی قوتوں کے لیے جگہ فراہم کرتی ہیں۔ جب کوئی گیس ایسی سطح کے تناس 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 تعامل کر سکتے ہیں جس کے نتیجے میں نئے سالمات بنتے ہیں۔ اس طرح بننے والے سالمات سطح کو نئے متعامل سالمات کے لیے چھوڑتے ہوئے تغیر ہو جاتے ہیں۔

## 5.2.2 غیر متجانس کیٹلیس کا نظریہ اتصاق (Adsorption Theory of Heterogeneous Catalysis)

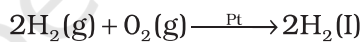


یہ نظریہ اس بات کی تشریح کرتا ہے کہ تعامل کے آخر میں وسیط کی کمیت اور کیمیائی ترکیب میں تبدیلی کیوں نہیں آتی اور بہت کم مقدار میں متاثر ہوتا ہے پھر بھی یہ پروموٹر اور زہر کے عمل کی تشریح نہیں کرتی۔

#### ٹھوس وسیط کی اہم خصوصیات (Important features of solid catalysts)

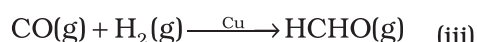
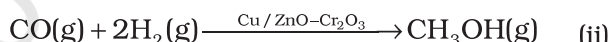
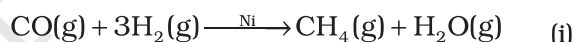
##### (a) ایکٹیوٹی (Activity)

ایک وسیط کی ایکٹیوٹی کا انحصار کافی حد تک کیمیائی التصاق پر ہوتا ہے۔ سرگرم ہونے کے لئے، تعامل کا وسیط 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 وسیط کی سطح پر کوئی جگہ خالی نہ رہے پائے۔ یہ دیکھا گیا ہے کہ ہائڈروجنیشن تعاملات کے لئے کیلک ایکٹیوٹی دوڑی جدول میں گروپ 5 سے گروپ 11 تک بڑھتی ہے جن میں گروپ 7 سے 9 تک کے عناصر سب سے زیادہ ایکٹیوٹی ظاہر کرتے ہیں (کلاس XI، اکائی 3)۔



##### (b) انتخابیت (Selectivity)

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



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

سطحی کیمیا

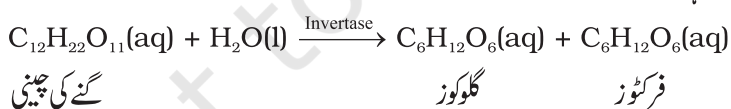
وہ وسیطی تعامل جو وسیط کے مسام کی ساخت نیز متعامل اور ماصل کے سالمات کے سائز پر محصر ہوتا ہے شکل انتخابی کیبلس (Shape-selective catalysis) کہلاتا ہے۔ زیولائٹ اچھے شکل انتخابی کیبلس ہیں کیونکہ ان کی ساخت شہد کی مکھیوں کے پچھتے جیسی ہوتی ہے۔ یہ سلیکیٹ کے سه ابعادی نیٹ ورک والے خود بنی مسام دار الیومینوسلیکیٹ ہیں جن میں الیومینیم کے ایٹموں کی جگہ کچھ سیلیکان ائیٹم ہوتے ہیں جس کی وجہ سے Al-O-Si فریم ورک حاصل ہوتا ہے۔ زیولائٹ میں ہونے والے تعاملات ماصلات اور متعاملوں کے سالمات کے شکل اور اس کے سائز نیز زیولائٹ کے مسامات اور جوف (Cavities) پر محصر ہوتے ہیں۔ یہ قدرتی ماحول میں پائے جاتے ہیں اور ساتھ ہی وسیطی انتخابیت کے لیے تالیف بھی کیے جاتے ہیں۔

زیولائٹوں کا بڑے پیکانے پر استعمال پیٹر و کیمیکل انڈسٹری میں ہانڈ روکار بن کی کریکنگ اور آئسو میراائز مشن میں وسیط کے طور پر کیا جاتا ہے۔ پیٹر و کیمیکل انڈسٹری میں استعمال ہونے والا ایک اہم زیولائٹ وسیط 5 – ZSM ہے۔ یہ الکھل کو پہلے غیر آبی بناتا ہے جس سے ہانڈ روکار بنوں کا آمیزہ بنتا ہے۔ اس طرح الکھل سیدھے ہی گیسولین (پیٹرول) میں تبدیل ہو جاتے ہیں۔

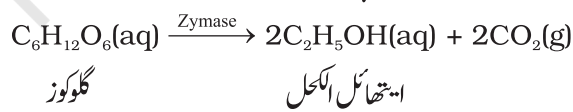
اندازہ میں پھیلے نامیاتی مرکبات ہیں جو کہ زندہ پودوں اور جانوروں کے ذریعے پیدا کیے جاتے ہیں۔ دراصل یہ بہت زیادہ سالمندی کی پوتے والے پروٹین سالمات ہیں اور پانی کو لائڈی محلول بناتے ہیں۔ یہ بہت موثر وسیط (Catalyst) ہیں جو کہ خاص طور سے قدرتی عملوں سے وابستہ متعدد تعاملات کو کیٹلانڈ کرتے ہیں۔ زندگی کے افعال کو برقرار رکھنے کے لیے پودوں اور جانوروں کے جسموں میں ہونے والے متعدد تعاملات اندازموں کے ذریعے کیٹلانڈ ہوتے ہیں۔ اسی لیے اندازوں کو حیاتیاتی کیمیائی وسیط (Biochemical catalyst) کہتے ہیں اور یہ مظہر حیاتیاتی کیمیائی کیٹلنس (Biochemical catalysis) کہلاتا ہے۔

کئی ازناٹم جاندار خلیوں سے خاص کرٹلی حالت میں حاصل کیے گئے ہیں۔ تاہم سب سے پہلے ازناٹم کی تجویز گاہ میں تالیف 1969 میں کی گئی تھی۔ ازناٹوں کے ذریع کیٹلاائز ہونے والے تعاملات کی کچھ مشاہیں ذیل میں دی گئی ہیں:

(i) گنے کی چینی کا Inversion : انورجنز (Invertase) انزام گنے کی چینی کو گلکووز اور فرکٹوز میں تبدیل کر دیتا ہے۔



(ii) گلوکوز کی ایتهاں الکھل میں تبدیلی: زائی میز (Zymase) انزاٹم گلوکوز کو ایتهاں الکھل اور کاربن ڈائی آسیانڈ میں تبدیل کر دیتا ہے۔

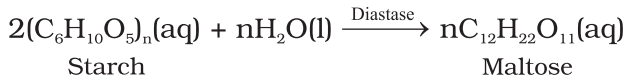


(iii) استارچ کی مالتوز میں تبدیلی: ڈائیسٹریز (Diastase) ازماں استارچ کو مالتوز میں تبدیل کر دیتا ہے۔

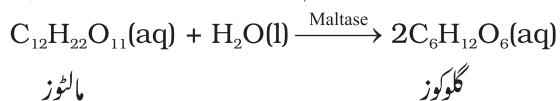
## 5.2.3 زیوالائٹوں کے دریغہ شکل انتخابی کیمیٹریس

(Shape-Selective Catalysis by Zeolites)

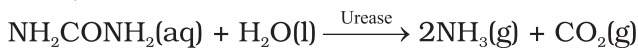
## 5.2.4 انعام کیٹیلیس (Enzyme Catalysis)



(iv) مالٹوز کی گلوکوز میں تبدیلی: مالٹیز از ناگم مالٹوز کو گلوکوز میں تبدیل کر دیتا ہے۔



(v) یوریا کی امونیا اور کاربن ڈائی آکسائڈ میں تحلیل: یوریز (Urease) انzym اس تحلیل کو کیٹا اُن کرتا ہے۔



(vi) معدہ میں، پسپس (Pepsis) ازماں پروٹین کو پیپٹاکٹڈ میں تبدیل کر دیتا ہے جبکہ آنتوں میں لبہے (Pancreas) سے آنے والا ٹرپسن (Trypsin) پروٹین کی ہائڈرولسیس (Hydrolysis) کر کے امینواسید میں تبدیل کر دیتا ہے۔

(vii) دودھ کی دہی میں تبدیلی: یا ایک انزائِم تعلماں ہے جو کہ دہی میں موجود لیکٹوبیسٹی (Lacto bacilli) انزائِموں کے ذریعے ہوتا ہے۔

جدول 5.2 میں کچھ اہم انعامات کا خلاصہ دیا گیا ہے۔

## جدول 5.2 کچھ انزاਮِ تعاملات

انعام تعمالات	ماخذ	انعام
گلوبوز اور فرکٹوز	سکروز	ایسٹ
استھاکل الکھل اور کاربن ڈائی آکسائیڈ	گلوبوز	ایسٹ
مالٹوز	اسٹارچ	مالٹ
گلوبوز	مالٹوز	ایسٹ
امونیا اور کاربن ڈائی آکسائیڈ	یوریا	سویاپن
امینو ایٹم	پروٹین	معدہ

انزائیم کیٹلیس کی خصوصیات (Characteristics of enzyme catalysis) ایک انرکھیں کیٹلیس کا کارکردگی اور اونچے درجہ کی مخصوصیت کے معاملے میں کیتا ہے۔ انزائیم وسیط مندرجہ ذیل خصوصیات کا اظہار کرتے ہیں۔

(i) بہت زیادہ کارگر (Most highly efficient) ازام 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 انسٹرُمِنٹ ایک دیے ہوئے تعامل کے لئے مخصوص ہوتا ہے یعنی ایک وسیطہ ایک سے زیادہ تعامل کو کیٹلائے نہیں کر سکتا۔ مثال کے طور پر یوریز انسٹرُمِنٹ صرف یوریا کے ہانڈرولس کو ہی کیٹلائے کرتا ہے۔ یہ کسی اور ایماڈ (Amide) کے ہانڈرولس کو کیٹلائے نہیں کرتا۔

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

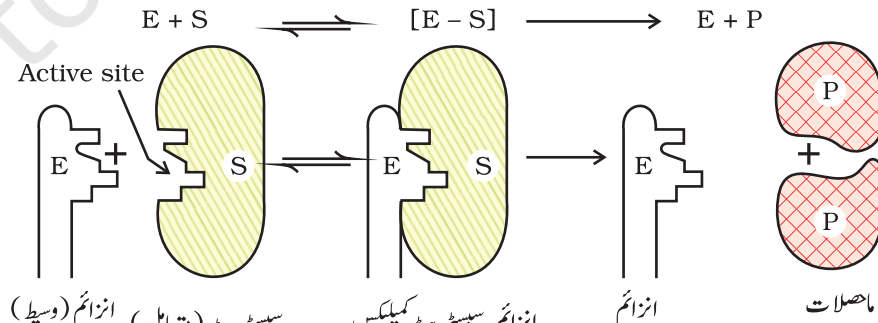
(iv) معقول pH پر بہت زیادہ سرگرم (Highly active under optimum pH): ایک مخصوص pH (جسے معقول pH کہتے ہیں) پر انزاں کیٹلائنز تعامل کی شرح سب سے زیادہ ہوتی ہے جو کہ pH قدر 5.7 کے درمیان ہوتی ہے۔

(v) ایکٹیویٹر اور کوانزانموں کی موجودگی میں بڑھتی ہوئی سرگرمی: کچھ مخصوص مادوں (جنہیں کوانزانم کہتے ہیں) کی موجودگی میں انزانموں کی سرگرمی میں اضافہ ہو جاتا ہے۔ یہ مشاہدہ کیا گیا ہے کہ جب ایزام 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 آین ہوتے ہیں جیسے ہیں تو ان کے وسیطی عمل میں اضافہ کر دیتے ہیں۔ سوڈیم کلورائڈ یعنی  $\text{Na}^+$  آئینوں کی موجودگی میں ایماکلیز وسیطی اعتبار سے بہت سرگرم ہو جاتا ہے۔

(vi) مانع اور سُم کا اثر (Influence of inhibitors and poisons): عام وسیط کی طرح انزاں بھی کچھ مخصوص مادوں کی موجودگی میں Inhibit اور Poisoned ہو جاتے ہیں۔ اور Poisons انزاں کی سطح پر موجود سرگرم تقاضاً گروپ سے باہمی عمل کر کے انزانموں 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۔

انزاں کیٹلیس کا میکانزم (Mechanism of enzyme catalysis)

انزانموں کو لاڈی ذرات کی سطح پر متعدد جوف (Cavities) موجود ہوتی ہیں۔ یہ جوف مخصوص شکل والی ہوتی ہیں اور اس طرح فٹ ہوتی ہے، ان جوف میں اس طرح اس طرح فٹ ہو جاتے ہیں جس طرح تالے میں چاپی فٹ ہو جاتی ہے۔ سرگرم گروپ کی موجودگی کی وجہ سے ایک ایکٹیویٹر کمپلیکس تشکیل پاتا ہے جو کہ تخلیل ہو کر ماحصلات میں تبدیل ہو جاتا ہے۔



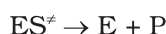
شکل 4: انزاں کیٹلیس تعامل کا میکانزم

اس طرح انزاٹم کی بلاز تعالیمات کے بارے میں یہ مانا جاسکتا ہے کہ یہ دو مرحلوں میں مکمل ہوتے ہیں۔

**مرحلہ 1:** انزاٹم کی سبستریٹ (Substrate) سے بندش، جس کے نتیجے میں ایکٹیویٹڈ کمپلیکس بنتے ہیں۔



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



جدول 5.3 میں کچھ صنعتی وسیطی عمل دیے گئے ہیں۔ اس سے صنعتوں میں وسیط کی افادیت کا اندازہ لگایا جاسکتا ہے۔

### 5.2.5 صنعت میں وسیط (Catalysts in Industry)

جدول 5.3 کچھ صنعتی وسیطی عمل

وسیط	عمل
باریک پتا ہوا آئزن، پرموٹر کے طور پر مالڈینم حالات: 200 bar دباؤ اور 773-723 درجہ حرارت	-1 امونیا بنانے کے لیے ہمیرس پر اس $N_2(g) + 3H_2(g) \rightarrow 2NH_3(g)$
پلیٹینیا نرڈ ایمسٹس درجہ حرارت 573 K	-2 نامٹک الیڈ بنانے کے لیے اسوالڈ پر اس $4NH_3(g) + 5O_2(g) \rightarrow 4NO(g) + 6H_2O(g)$ $2NO(g) + O_2(g) \rightarrow 2NO_2(g)$ $4NO_2(g) + 2H_2O(l) + O_2(g) \rightarrow 4HNO_3(aq)$
پلیٹینیا نرڈ ایمسٹس یا وینیڈیم پیننا آکسائڈ ( $V_2O_5$ ) درجہ حرارت 673-723 K	-3 سلفیور ک ایڈ بننے کے لیے کانٹیکٹ پر اس $2SO_2(g) + O_2(g) \rightarrow 2SO_3(g)$ $SO_3(g) + H_2SO_4(aq) \rightarrow H_2S_2O_7(l)$ اویم $H_2S_2O_7(l) + H_2O(l) \rightarrow 2H_2SO_4(aq)$

#### متن پر مبنی سوالات

5.4 ہمیرس پر اس میں امونیا بنانے کے دوران  $CO$  کو ہٹانا کیوں ضروری ہے؟

5.5 ایمٹر ہائڈرولس شروع میں سست اور کچھ دیر کے بعد تیز کیوں ہو جاتا ہے؟

5.6 کیلیکٹس کے عمل میں Desorption کا کیا رول ہے؟

ہم اکائی 2 میں مطالعہ کر چکے ہیں کہ محلوں میں مخلوقات 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 محلوں کی دو انتہا کے درمیان ہم نظاموں کا ایک بڑا گروپ دیکھتے ہیں جنہیں کولائڈ (Colloidal)، ڈسپرژن (Dispersion) یا صرف کولائڈ (Colloids) کہتے ہیں۔

### 5.3 کولائڈ (Colloids)

سطحی کیمیا

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

محلول اور کولائڈ میں ضروری فرق ذرات کا سائز ہے۔ محلول میں اجزاء ترکیبی ذرات آئین یا چھوٹے سالمات ہوتے ہیں جبکہ کولائڈ میں منتشر فیز ایک بڑے سالمہ (جیسے کہ پروٹین یا تالیفی پائیمر) یا کئی ایٹموں، آئزوں 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  $10^{-9}$  تا  $10^{-6}$  میٹر) کی رخ میں ہوتا ہے۔ کم سائز کی وجہ سے کولائڈ ذرات کافی کمیت سطحی رقبہ بہت زیادہ ہوتا ہے۔ ۱ 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 ہو گا اور کل سطحی رقبہ  $6\text{m}^2$  یا  $60,000\text{ cm}^2$  ہو گا۔ یہ بہت زیادہ سطحی رقبہ کولائڈوں کو کچھ مخصوص صفات عطا کرتا ہے جن پر اس کافی میں بحث ہے۔

5.4 کولائڈوں کی درجہ بندی

- (i) منتشر فیز اور انتشاری میڈیم کی طبیعی حالت
- (ii) منتشر فیز اور انتشاری میڈیم کے درمیان باہمی عمل کی نوعیت
- (iii) منتشر فیز کے ذرات کی قسم

اس بنا پر کہ کیا منتشر فیز اور انتشاری میڈیم ہوں، ریقین 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۔

جدول 5.4 کولائڈ نظاموں کی اقسام

5.4.1 منتشر فیز اور انتشاری میڈیم کی طبیعی حالت کی بنیاد پر درجہ بندی

مثالیں	کولائڈی کی قسم	انتشاری میڈیم	منتشر فیز
کچھ رنگین کاچھ اور جواہرات رون، خیالی سیال	ٹھوس سول	ٹھوس	ٹھوس
دھواؤں، دھول	سول	ریقین	ٹھوس
پنیر، مکھن، جیلی	ایرو سول	گیس	ٹھوس
دودھ، بالوں کی کریم کہرا، دھنڈہ، بادل، حشرہ کش اپرے	جل	ٹھوس	ریقین
جبانا نواپھر، فوم، ربر	املشن	ریقین	ریقین
جھاگ، صابن کے جھاگ، کریم	ایرو سول	گیس	ریقین
	ٹھوس سول	ٹھوس	گیس
	فوم	ریقین	گیس

کئی جانی پہچانی تجارتی مصنوعات اور قدرتی اشیا کولائڈ ہیں۔ مثال کے طور پر پھیٹی گئی کریم ایک جھاگ ہے جو کہ ریقین میں منتشر گیس ہے۔ ہوائی جہازوں کی ایر 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 ٹھووس) ہیں۔ ایک مخصوص خلیہ میں پروٹین اور نیوکلک اسید کولائڈ سائز ذرات ہیں جو کہ آئینوں اور چھوٹے سالمات کے آبی محلوں میں منتشر ذرات ہیں۔

جدول 5.4 میں دیے گئے مختلف قسم کے کولائڈوں میں سے سب سے عام کولائڈ ہیں: سول (رقیق میں ٹھووس)، جیل (ٹھووس میں رقیق) اور ایمکشن (رقیق میں رقیق)۔ حالانکہ موجودہ اکائی میں ہم صرف سول اور ایمکشن 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 ہائڈرosal کہا جاتا ہے اور اگر انتشاری میڈیم الکول ہے تو اسے الکوسول (Alcosol) کہتے ہیں۔

منتشر فیز اور انتشاری میڈیم کے درمیان باہمی عمل کی بنیاد پر کولائڈی سول کو دوزمروں میں تقسیم کیا گیا ہے یعنی یوفلک (Lyophilic) ( محل پند) اور یوفوبک (Lyophobic) ( محل گرین) اگر پانی انتشاری میڈیم ہے تو ہائڈروفلک اور ہائڈروفوبک اصطلاحات کا استعمال کیا جاتا ہے۔

(i) لیوفلک کولائڈ (Lyophilic colloids): لفظ لیوفلک کا مطلب ہے رقیق پند۔ گوند، جلیٹن اسٹارچ، 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 فیز (فرض کیجئے پھر کے 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 جمعی سول (Sol) (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 گرین۔ دھاتیں اور ان کے سلفائئنڈ 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 الیکٹرولائٹ کی ہوڑی سی مقدار ملا کر، گرم کر کے یا پلاکران 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 آزیزش کرنے پر دوبارہ کولائڈی سول نہیں بنتے۔ اس لیے انہیں غیر جمعی سول (Irreversiblesol) بھی کہتے ہیں۔ لیوفوبک سول کو محفوظ کرنے کے لئے اسٹیبلائزنگ ایجنت درکار ہوتے ہیں۔

منتشر فیز کے ذرات کی قسم کی بنیاد پر کولائڈوں کی درجہ بندی کی شرکی سالماتی، کلاس سالماتی اور ایسوٹی ایڈٹ کولائڈ کے تحت کی جاسکتی ہے۔

(i) کشیر سالماتی کولائڈ (Multimolecular colloids): تخلیل 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 رخ میں ( قطر  $> 1\text{nm}$ ) ہو تو اس قسم کی اسپیشیز کشیر سالماتی کولائڈ کہلاتی ہے۔ مثال کے طور پر گولڈ سول میں متعدد ایٹمیوں پر مشتمل مختلف سائز والے ذرات ہوتے ہیں۔ سلفر سول میں ایک ہزار یا اس سے بھی زیادہ  $\text{S}_8$  سلفر سالمات موجود ہوتے ہیں۔

### 5.4.2 منتشر فیز اور

انتشاری میڈیم  
کے درمیان باہمی  
عمل کی بنیاد پر  
درجہ بندی

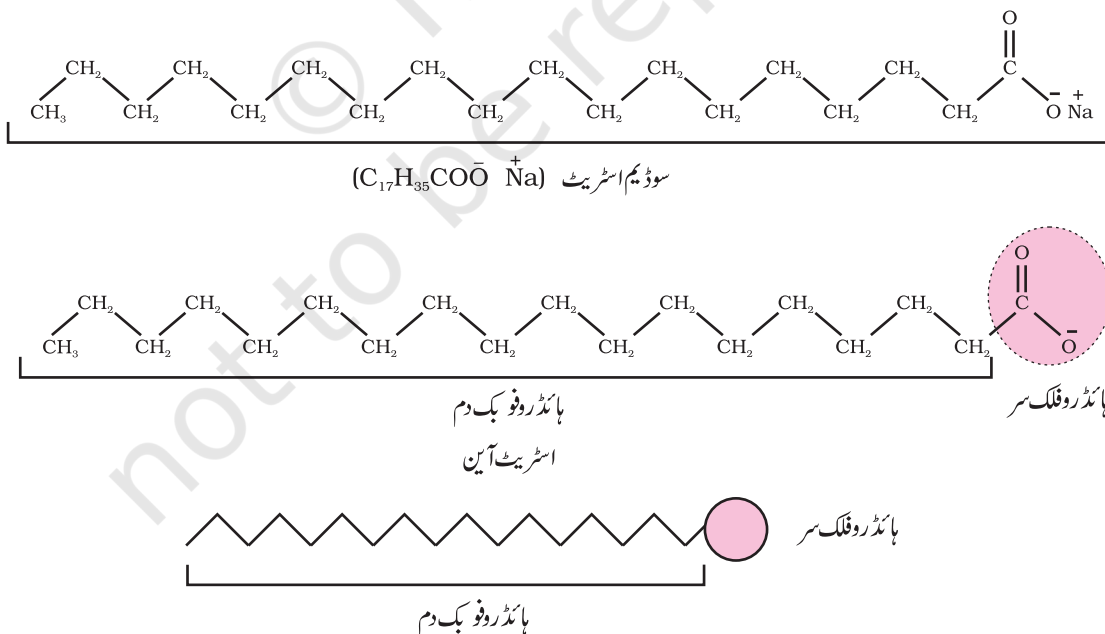
### 5.4.3 منتشر فیز کے ذرات کی قسم کی

بنیاد پر درجہ بندی  
کشیر سالماتی،  
کلاس سالماتی اور  
ایسوٹی ایڈٹ کولائڈ

(ii) کلاں سالماتی کولائڈ (Macromolecular colloids): کلاں سالمات (اکاؤنٹی 15) مناسب محلوں میں ایسے محلوں بناتے ہیں جن میں کلاں سالمات کا سائز کولائڈی ریخ میں ہو سکتا ہے۔ ایسے نظام کلاں سالماتی کولائڈ کہلاتے ہیں۔ یہ کولائڈ کافی مشتمل ہوتے ہیں اور کئی معنی میں حقیقی محلوں کی طرح ہوتے ہیں۔ قدرتی طور پر پائے جانے والے کلاں سالماتی کولائڈوں کی مثالیں ہیں: اسٹارچ، سیلیو لوز، پروٹین اور انزائیم نیز انسان ساختہ کلاں سالمات ہیں پالی ٹھین، ناکلون، پالی اسٹائرین، تالیفی بر وغیرہ۔

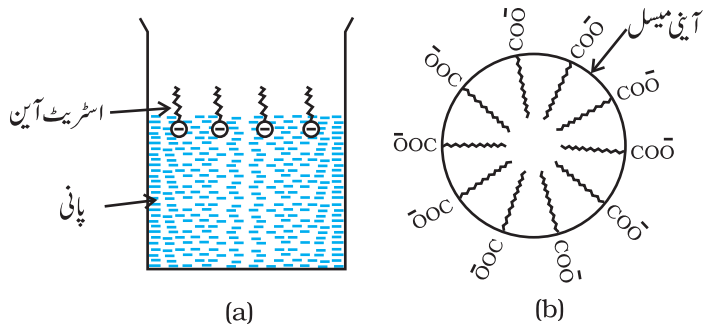
(iii) ایسوسی ایٹڈ کولائڈ (مسیل) [Associated colloids (Micelles)]: کچھ اشیا ایسی ہیں جو کہ ارتکاز پر ناریل طاقتور الیکٹرولائٹ کی طرز عمل ظاہر کرتے ہیں لیکن زیادہ ارتکاز پر ایگر گلیبیڈ (Aggregated) ذرات کی تشکیل کی وجہ سے کولائڈوں جیسا طرز عمل ظاہر کرتے ہیں۔ یہ ایگر گلیبیڈ ذرات مسیل (Micelles) کہلاتے ہیں۔ انھیں ایسوسی ایٹڈ کولائڈ بھی کہتے ہیں۔ مسیل کی تشکیل ایک مخصوص درجہ حرارت کے اوپر ہی ہوتی ہے جسے کرافٹ درجہ حرارت ( $T_k$ ) کہتے ہیں اور مخصوص ارتکاز سے اوپر یہ فاصل مسیل ارتکاز (CMC) یعنی Critical micelle Concentration کہلاتا ہے۔ ڈائی لیوژن پر یہ کولائڈ انفرادی آئینوں میں ٹوٹ جاتے ہیں۔ سطحی سرگرم ایجنٹ مثلاً صابن اور تالیف ڈیٹرجنٹ اس زمرے میں آتے ہیں۔ صابن کے لیے CMC کی قدر  $10^{-4} \text{ mol L}^{-1}$  ہے۔ یہ کولائڈ لیونو یک اور لیونک دنوں 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 محلوں کی مثال لیتے ہیں۔ صابن اونچے فلٹی ایٹڈوں کے سوڈیم یا پوٹاشیم نمک ہیں۔ انہیں سے ظاہر کیا جاتا ہے (مثلاً سوڈیم اسٹریٹ  $\text{CH}_3(\text{CH}_2)_{16}\text{COO}^-\text{Na}^+$  سے) ہائڈرو فلک سر (Hemifolk ser) کے زیادہ تر صابنوں کا



شکل 5.5: اسٹریٹ آئین کے ہائڈرو فلک اور ہائڈرو فلک حصے

اہم جزو ہے)۔ جب صابن کو پانی میں گولا جاتا ہے تو یہ آئینوں  $\text{Na}^+$  اور  $\text{RCOO}^-$  میں تخلیل ہو جاتا ہے۔  $\text{RCOO}^-$  آئین دو حصوں پر مشتمل ہوتے ہیں ایک لبی ہائڈروکاربن زنجیر R (جسے غیر قطبی دم بھی کہتے ہیں) جو کہ ہائڈروفو بک (آب گریز) ہے اور ایک قطبی گروپ  $\text{COO}^-$  (جسے قطبی-آئینی پیڈ بھی کہتے ہیں) جو کہ ہائڈروفلک (آپ پند) ہوتا ہے۔



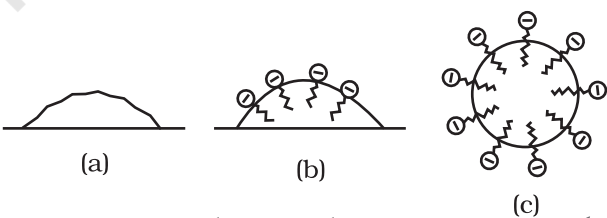
شکل 5.6: (a) صابن کے کم ارتکاز پر پانی کی سطح پر اسٹریٹ آئینوں کی ترتیب  
(b) صابن کے فاصل میسل ارتکاز پر پانی کے جسم میں اسٹریٹ آئینوں کی ترتیب

RCOO<sup>-</sup> آئین سطح پر اس طرح موجود رہتے ہیں کہ ان کا  $\text{COO}^-$  گروپ پانی میں اور ہائڈروکاربن زنجیر R اس سے دور سطح پر رہتی ہے۔ لیکن فاصل میسل ارتکاز پر این آئین مخلوط 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 ایگر گیٹ آئینی میسل (Ionic micelle) کہلاتا ہے۔ یہ میسل اس قدم کے 100 آئینوں پر مشتمل ہو سکتے ہیں۔

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

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

یہ پہلے ہی بتایا جاچکا ہے کہ میسل میں مرکزی کور کی طرح ایک ہائڈروفو بک 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 آئین کا ہائڈروفو بک حصہ تیل کی بوند میں ہوتا ہے اور ہائڈروفلک حصہ روئین کی طرح گریں کی بوند سے باہر نکلا رہتا ہے (شکل 5.7)۔ کیونکہ قطبی حصہ پانی کے ساتھ باہمی عمل کر سکتا ہے، اسٹریٹ آئینوں سے گھری ہوئی تیل کی بوندیں پانی میں کھنچ لی جاتی ہے اور گندگی سطح سے عی竭 ہو جاتی ہے۔ اس طرح صابن ایکیفیتیں اور چربیوں نیز تیل کو صاف کرنے میں مدد دیتے ہیں۔ چھوٹی گولیوں کے چاروں طرف مقنی چارج شدہ غلاف انہیں ایک ساتھ آنے اور ایگر گیٹ بنانے سے روکتا ہے۔



شکل 5.7: (a) کپڑوں پر گریس (b) گریس کے فطریوں کے اطراف اسٹریٹ آئینوں کی ترتیب اور (c) اسٹریٹ آئینوں سے گھرے ہوئے گریس کے قطعے (میسل کی تشکیل)

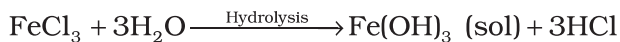
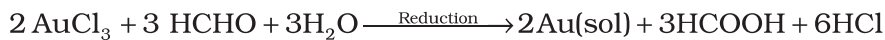
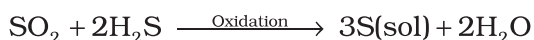
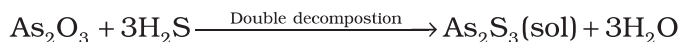
#### کولائڈ بنانے کے کچھ اہم طریقے مندرجہ ذیل ہیں:

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

کولائڈی مخلوط دو ہری تخلیلی، تکسیدی، تحویل یا ہائڈرولس کے ذریعہ سالمات کی تشکیل کر کے کیمیائی تعاملات کے ذریعہ تیار کیے جاتے ہیں۔ یہ سالمات ایگر گیٹ ہو کرسوں کی تشکیل کرتے ہیں۔

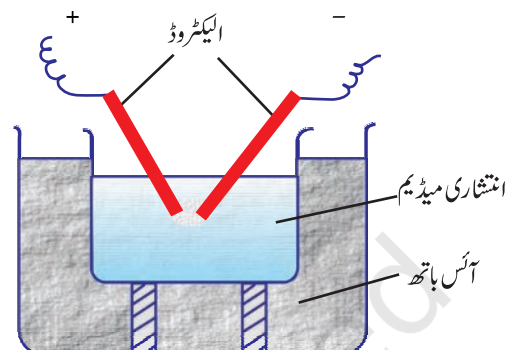
#### 5.4.4 کولائڈوں کی تیاری

(Preparation of Colloids)



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

یہ طریقہ انتشار (Dispersion) اور تکشیف (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 الکٹرود کے درمیان ایک برقی آرک نسلک کیا جاتا ہے (شکل 5.8)۔ پیدا ہونے والی تیزگری دھات کو تغیر کر دیتی ہے جو کہ تکشیف ہو کر کولائڈی سائز کے ذرات بناتی ہے۔



شکل 5.8: بریدگ کا آرک طریقہ

(c) پیپٹائزیشن (Peptization)

پیپٹائزیشن کی تعریف اس طرح بیان کی جاتی ہے کہ کسی رسوب کو الکٹرولائٹ 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 الکٹرولائٹ پیپٹائزنگ ایجنت کہلاتا ہے۔ اس طریقہ کا استعمال عام طور سے تازہ بننے والے رسوب کو کولائڈی سول میں تبدیل کرنے کے لیے کیا جاتا ہے۔

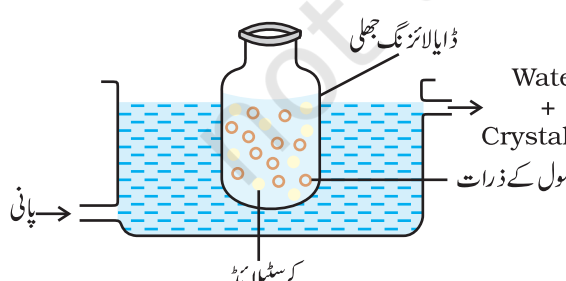
پیپٹائزیشن کے دوران رسوب، الکٹرولائٹ کے کسی ایک آئین کو اس کی سطح پر جذب کر لیتا ہے۔ اس کی وجہ سے رسوب پر ثابت یا منفی چارج پیدا ہو جاتا ہے جو کہ کولائڈی سائز کے چھوٹے ذرات میں ٹوٹ جاتا ہے۔ آپ ٹھوس ذرات پر چارج پیدا ہونے کے عمل اور ذرات کے بکھراو کو سیکشن 5.4.6 میں کولائڈ ذرات پر چارج کے ذیلی عنوان کے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

#### 5.4.5 کولائڈی محلولوں کی تخلیص

(Purification of Colloidal Solutions)

جب کولائڈی محلول کو بنایا جاتا ہے تو ان میں الکٹرولائٹ کی کافی مقدار اور کچھ دسری حل پذیر ملاؤں ہوتی ہیں۔ حالانکہ الکٹرولائٹ کی معمولی سی مقدار کولائڈی محلول کے استحکام کے لیے ضروری یہ جبکہ زیادہ مقدار اسے بستے کر دیتی ہے۔ اس لیے ضروری ہے کہ ان حل پذیر ملاؤں کے ارتکاز کو مناسب حد تک کم کیا جائے۔ وہ عمل جس کے ذریعہ ملاؤں 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 لس (Dialysis): ایک مناسب جھلی کی مدد سے نفوذ کے ذریعہ کولائڈی محلول سے حل پذیر اشیا کو علیحدہ کرنا ڈائی لس کہلاتا



شکل 5.9: ڈائی لس

ہے۔ کیونکہ حقیقی محلول کے ذرات (آئین یا چھوٹے سالمات) جیوانی بھلی (بلیدر)، پارچمٹ کاغذ یا سیلفون شیٹ میں سے گزرسکتے ہیں لیکن کولاڈی ذرات نہیں لہذا ڈائی لس کے لیے بھلی کا استعمال کیا جاسکتا ہے۔ اس مقصد کے لیے استعمال میں آنے والا آلمہ ڈائی لیزر (Dialyser) کہلاتا ہے۔

کولاڈی محلول پر مشتمل ایک مناسب بھلی سے بنے تھیلے کو ایک بتن میں لکایا جاتا ہے جس میں سے ہو کرتا ہے پانی مسلسل بہتا رہتا ہے (شکل 5.9)۔ سالمات اور آئین بھلی میں سے نفوذ ہو کر پانی

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

(ii) الیکٹرودیلیس (Electro-dialysis): عام طور سے ڈائی لس کا عمل بہت سست ہوتا ہے اگر غیر خالص کولاڈی محلول میں حل پذیر شے صرف الیکٹرودیلیس ہو تو اس کا بر قی میدان لگا کر تیز کیا جاسکتا ہے تب اسے الیکٹرودیلیس کا نام دیا جاتا ہے۔ کولاڈی محلول کو ایک مناسب بھلی کے بیگ میں رکھا جاتا ہے جبکہ خالص پانی کو باہر لیا جاتا ہے۔ الیکٹرودیلیس کو شکل 5.10 کے مطابق کمپارٹمنٹ میں لگادیا جاتا ہے۔ کولاڈی محلول میں موجود آئین خالف چارج والے الیکٹرود کی جانب حرکت کرتے ہیں۔

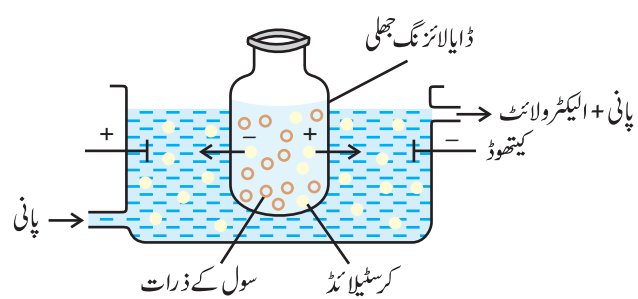
(iii) الٹرافلٹریشن (Ultrafiltration): الٹرافلٹریشن وہ عمل ہے جس میں محلل سے کولاڈی ذرات اور کولاڈی محلول میں موجود حل پذیر مخلل کو ان مخصوص فلٹر کے ذریعہ علیحدہ کیا جاتا ہے جو کہ کولاڈی ذرات کے علاوہ باقی تمام اشیا کے لیے سرایت پذیر ہوتے ہیں۔ کولاڈی ذرات عام فلٹر پیپر سے گزرنے کے لیے کولوڈین (Colloidion) محلول بسیریز کر کے ان سالمات کے سائز کو چھوٹا کیا جاسکتا ہے۔ عام طور سے کولوڈین، الکھل اور ایتھر کے آمیزے میں نائزرو سیلیکوز کا 4% محلول ہوتا ہے۔ الٹرافلٹر پیپر کو ایک کولوڈین محلول میں بھگوکر، فارملہڈ بیاڈ کی مدد سے سخت بنایا کر اور آخر میں سکھا کر بنایا جاسکتا ہے۔ اس طرح الٹرافلٹر پیپر کے استعمال سے کولاڈی ذرات کو دیگر اشیا سے علیحدہ کیا جاسکتا ہے۔ الٹرافلٹریشن ایک سست عمل ہے۔ عمل کو نیز کرنے کے لیے دباؤ یا شکن (Suction) کا استعمال کیا جاتا ہے۔ خالص کولاڈی محلول حاصل کرنے کے لیے الٹرافلٹر پیپر پر باقی ماندہ کولاڈی ذرات کو تازہ انتشاری میڈیم (محلل) کے ساتھ ہلایا جاتا ہے۔

#### کولاڈی محلولوں کی مختلف خصوصیات مندرجہ ذیل ہیں:

#### 5.4.6 کولاڈی محلول کی خصوصیات

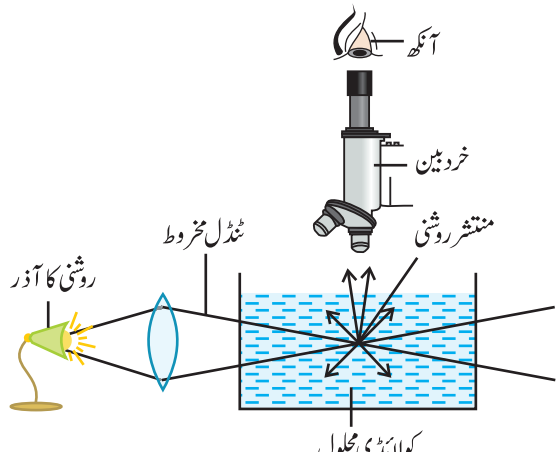
(i) مربوط خصوصیات (Colligative properties): کولاڈی ذرات نسبتاً بڑے اگر گیت ہونے کی وجہ سے کولاڈی محلول میں، حقیقی محلول کے مقابلے ذرات کی تعداد نسبتاً کم ہوتی ہے۔ اس لیے یہاں ارتکاز پر مربوط خصوصیات ( ولو جی دباؤ، بخاری دباؤ میں تخفیف نقطہ انجماد میں کمی اور نقطہ جوش میں اضافہ ) کی تدریں حقیقی محلولوں کے ذریعہ ظاہر کی گئی قدروں کے مقابلے کم آرڈر کی ہوتی ہیں۔

(ii) ٹنڈل اثر (Tyndall effect): اگر اندر ہیرے 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 کمکمل طور سے سطحی کیہا جائے گا۔



شکل 5.10: الیکٹرودیلیس

گہرے رنگ کا (Dark) نظر آتا ہے۔ کولائڈی محلوں کو اسی طرح دیکھنے پر یہ ترسیلی روشنی کے ذریعہ مناسب طور پر واضح یا نیم شفاف نظر آتے ہیں لیکن روشنی کے راستے 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 فیراڑے نے مشاہدہ کیا تھا اور بعد میں اس کا تفصیلی مطالعہ ٹنڈل (Tyndall) کے ذریعہ کیا گیا۔ اسی لیے یہ ٹنڈل اثر مطالعہ ٹنڈل (Tyndall effect) کہلاتا ہے۔ روشنی کا پمکنہ دار مخروط ٹنڈل مخروط (Tyndall cone) کہلاتا ہے۔ (شکل 5.11) ٹنڈل اثر اس حقیقت کی وجہ سے ہوتا ہے کہ کولائڈی ذرات روشنی کو اپسیں میں سمجھی سمتوں میں منتشر کر دیتے ہیں۔ روشنی کا یہ انتشار کولائڈی انتشار میں روشنی کے راستے کو منور کر دیتا ہے۔



شکل 5.11: ٹنڈل اثر

ٹنڈل اثر کو سینما ہال پکھر کے پروجیشن 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 مطین ہو جائیں۔

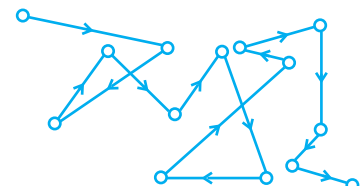
- (i) منتشر ہونے والے ذرات کا قطر استعمال ہونے والی روشنی کے طول موج سے بہت زیادہ کم نہیں ہونا چاہیے۔ اور
- (ii) منتشر فیز اور انتشاری میڈیم کے انعطافی اشاریوں کی وسعت میں بہت زیادہ فرق ہو۔

ٹنڈل اثر کا استعمال کولائڈی اور حقیقی محلوں 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 جنے الٹرا میکروسکوپ کہتے ہیں۔ کاخ کے برتن میں رکھے کولائڈی محلوں پر روشنی کا یہ فوکس کیا جاتا ہے۔ اس کے بعد روشنی کے فوکس کا میکروسکوپ کی مدد سے روشنی سے 90° کے زاویہ پر مشاہدہ کیا جاتا ہے۔ انفرادی کولائڈی ذرات جمکنے ہوئے ستاروں کی مانند نظر آتے ہیں جبکہ پس منظر یہ نظر آتا ہے۔ الٹرا میکروسکوپ حقیقی کولائڈی ذرات کی نقش کشی نہیں کرتا ہے بلکہ ان کے ذریعہ منتشر ہونے والی روشنی کا مشاہدہ کرتا ہے۔ اس طرح الٹرا میکروسکوپ ذرات کے سائز اور شکل کے بارے میں کوئی اطلاع فراہم نہیں کرتا۔

(iii) رنگ (Colour): کولائڈی محلوں کا رنگ منتشر ذرات کے ذریعہ منتشر ہونے والی روشنی کے طول موج پر نحصر ہوتا ہے۔ مزید یہ کہ روشنی کے طول موج کا انحصار ذرات کے سائز اور ان کی نویخت پر ہوتا ہے۔ کولائڈی محلوں کا رنگ آبزور کے ذریعہ روشنی کا مل کرنے کے طریقہ بھی مخصوص ہوتا ہے۔ مثال کے طور پر دودھ اور پانی کا آمیزہ منعکس روشنی میں نیلانظر آتا ہے جبکہ ترسیل شدہ روشنی میں دیکھنے پر یہ سرخ نظر آتا ہے۔ گولڈسول کا رنگ سرخ ہوتا ہے، جیسے جیسے ذرات کے سائز میں اضافہ ہوتا ہے یہ بیلنگنی اور پھر نیلا اور آخر میں سبھر اہو جاتا ہے۔

(iv) براہونی حرکت (Brownian movement): جب کولائڈی محلوں کو طاقتور اٹرا میکروسکوپ 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 بنا تیات رابرٹ براؤن نے مشاہدہ کیا تھا اسی لیے

اسے براوئی حرکت (شکل 5.12) کہا جاتا ہے۔ یہ حرکت کولائڈ کی نوعیت سے مبہرا ہوتی ہے لیکن ذرات کے سائز اور محلوں کی لزوجت پر محصر ہوتی ہے۔ سائز جتنا چھوٹا اور لزوجت بخشنی گرم ہوگی، حرکت اتنی ہی تیز ہوگی۔ براوئی حرکت کی تشریح انتشاری میڈیم کے سالمات کے کولائڈی ذرات سے غیر متوازن تصادم کی وجہ سے کی جاسکتی ہے۔ براوئی 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: براوئی حرکت

(v) کولائڈی ذرات پر چارج (Charge on colloidal particles): کولائڈی ذرات پر ہمیشہ برتنی چارج موجود ہوتا ہے۔ دیے گئے کولائڈی محلوں میں سمجھی ذرات پر اس چارج کی نوعیت یکساں ہوتی ہے جو کہ ثابت یا متفقی ہو سکتی ہے۔ کچھ سول کی فہرست ان کے ذرات پر چارج کی نوعیت کے ہمراہ ذیل میں دی گئی ہے۔

مثبت چارج شدہ سول	منفی چارج شدہ سول
دھاتیں مثلاً کاپر، سلوو، گولڈ سول دھاتی سلفائٹ مثلاً $\text{CdS}$ , $\text{Sb}_2\text{S}_3$ , $\text{As}_2\text{S}_3$ , $\text{Fe}_2\text{O}_3 \cdot x\text{H}_2\text{O}$ , $\text{Al}_2\text{O}_3 \cdot x\text{H}_2\text{O}$ اور تیزابی رنگ مثلاً ایوسین، کونگوریڈ سول اسٹارچ، گونڈ، جلپین، کلے، چارکوں سول	ہائڈریڈ وھاتی آکسائید مشابہ $\text{CrO}_3 \cdot x\text{H}_2\text{O}$ وغیرہ اساسی رنگ مشابہ میتھا تینیں بلو سول ہیموگلوبن (خون) آکسائڈ مثلاً $\text{TiO}_2$ سول

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

سول ذرات پر چارجوں کی موجودگی کی ایک یا زیادہ وجہات ہو سکتی ہیں۔ مثلاً دھاتوں کے برتنی انتشار کے دوران سول ذرات کے ذریعہ الیکٹران کا مقید ہو جانا۔ محلوں سے آئینوں کا ترجیحی التصاق اور یا برتنی دوہری پرت کی تشکیل۔ سول ذرات پر آئینوں کے ترجیحی التصاق (adsorption) کے سبب چارج کے پیدا ہونے کا پیان درج ذیل ہے۔

سول ذرات مثبت یا متفقی آئینوں کے ترجیحی التصاق کے ذریعہ مثبت یا متفقی چارج حاصل کر لیتے ہیں۔ جب انتشاری میڈیم میں دو یا زیادہ آئین موجود ہوتے ہیں تو کولائڈی ذرات سے مشترک آئین کا ترجیحی التصاق ہوتا ہے۔ مندرجہ ذیل مثالوں سے اس کی تشریح کی جاسکتی ہے:

(a) جب بہت زیادہ ہلکے پوتاشیم آیوڈائٹ محلوں میں بہت زیادہ ہلکے سلوونائٹریٹ کی آمیزش کی جاتی ہے تو ترسیب شدہ سلوونائٹ انتشاری میڈیم سے آیوڈائٹ آئینوں کا التصاق کر لیتا ہے اور متفقی چارج شدہ کولائڈی محلوں تشکیل پاتا ہے۔ تاہم اگر  $\text{AgNO}_3$  محلوں میں  $\text{KI}$  میں آمیزش کی جاتی ہے تو انتشاری میڈیم سے  $\text{Ag}^+$  آئینوں کے التصاق کی وجہ سے مثبت چارج شدہ سول حاصل ہوتا ہے۔



منفی چارج شدہ



مثبت چارج شدہ

سطحی کیمیا

(b) اگر گرم پانی کی وافر مقدار میں  $\text{FeCl}_3$  کی آمیزش کی جاتی ہے تو  $\text{Fe}^{3+}$  آئینوں کے اتصاق کی وجہ سے ثبت چارج شدہ ہائڈرولٹیک فیرنک آسائڈ کا سول حاصل ہوتا ہے۔ اگر  $\text{NaOH}$  محلول میں فریکلورائیڈ کی آمیزش کی جاتی ہے تو  $\text{OH}^-$  آئینوں کے اتصاق کی وجہ سے منفی چارج شدہ سول حاصل ہوتا ہے۔



منفی چارج شدہ      ثبت چارج شدہ

جیسا کہ اوپر مذکور ہوا، ترجیحی اتصاق کے ذریعہ کولاڈی ذرات کی سطح پر ثبت یا منفی چارج آجائے کے بعد یہ پرت میڈیم میں سے کاٹنے آئینوں کو اپنی جانب متوجہ کرتی ہے اور دوسرا پرت تشکیل پاتی ہے جیسا کہ ذیل میں دکھایا گیا ہے۔



کولاڈی ذرات کے چاروں طرف بر عکس چارجوں کی دو پرتوں کا اتحاد ہمیبولٹر بر قی دوہری پرت کھلاتا ہے۔ جدید نظریہ کے مطابق آئینوں کی پہلی پرت سختی کے ساتھ بندھی رہتی ہے اور متعین پرت (Fixed layer) کھلاتی ہے جبکہ دوسرا پرت متحرک ہوتی ہے اور منفوذ پرت (Diffused layer) کھلاتی ہے۔ تصویر 5.13 دوہری پرت کو دکھاتی ہے۔ کیونکہ چارجوں کی علیحدگی (Potential) امکانی تو انائی کا مقام ہے لہذا متعین اور منفوذ حصوں پر بر عکس علامات والے چارجوں کی وجہ سے دو پرتوں کے درمیان امکانی تو انائی کا فرق پیدا ہو جاتا ہے۔ اسی طرح آلہ تکنیف میں امکانی تو انائی کا فرق پیدا ہوتا ہے متعین پرت اور منفوذ پرت کے درمیان یہ امکانی تو انائی کا فرق برق حرکی تو انائی کے قریب آنے کو روک دیتا ہے۔ وہ منتشر ہتے ہیں اور کولاڈیڈ مٹکم رہتا ہے۔

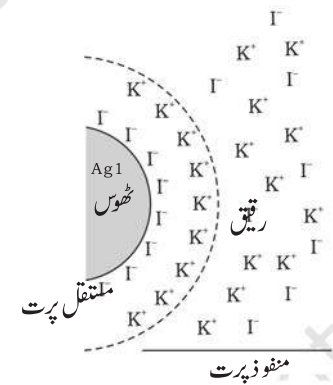
اگر ناقابل حل شے (رسوب) کے دو ذرات میں دوپر تیں نہیں ہیں تو وہ اتنے قریب آسکتے ہیں کہ ان کو ان ڈروانے تو تیں ایک ساتھ کھینچ سکتی ہیں۔ جب ذرات میں دوپر تیں ہوتی ہیں، جیسا کہ تصویر 5.13 میں دکھایا گیا ہے تو مجموعی اثریہ ہو گا کہ ذرات ایک دوسرا کو علیحدگی کے بڑے فاصلے پر دھیل دیتے ہیں۔ یہ دفاعی عمل ان کے قریب آنے کو روک دیتا ہے۔ وہ منتشر ہتے ہیں اور کولاڈیڈ مٹکم رہتا ہے۔

معلق سونت (Sol) میں مزید الیکٹرولائٹ ملانے سے نفوذ شدہ دوہری پرتوں کو دبادیتی ہے اور زیادا امکانی تو انائی (Zeta Potential) کو کم کرتی ہے۔ یہ ایک بڑی حد تک ذرات کے درمیان برق سکونی دفع کو کم کر دیتی ہے اور سونت رسوب بن جاتے ہیں۔ اسی وجہ سے سونت (کولاڈ) خاص طور پر مختلف چارج والے آئین کے تینیں حساس ہوتے ہیں۔

(vi) الیکٹروفورسیس (Electrophoresis): کولاڈی ذرات پر چارجوں کے وجود کی

تصدیق الیکٹروفورسیس تجربہ کے ذریعہ ہوتی ہے۔ کولاڈی محلول میں ڈوبی ہوئی دو پلیمین الیکٹرولووں پر بر قی مضمرا گایا جاتا ہے تو کولاڈی ذرات ایک یا دوسرے الیکٹرولوڈ کی طرف حرکت کرتے ہیں۔ اطلاقی بر قی مضمرا کے تحت کولاڈی ذرات کی حرکت الیکٹروفورسیس کھلاتی ہے۔ ثبت چارج والے ذرات ایکتھوڑے کی جانب حرکت کرتے ہیں جبکہ منفی چارج والے ذرات اینڈو 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 بر قی میدان کی طرف حرکت کرنا شروع کر دیتا ہے۔ یہ مظہر بر قی ولوچ (Electroosmosis) کھلاتا ہے۔



شکل 5.13: دوہری پرتوں کا بننا

(vii) بستگی یا ترسیب (Coagulation or precipitation of the Sol) لیوفو بک سول کا استحکام کولاڈی ذرات پر چارجوں کی موجودگی کی وجہ سے ہے۔ اگر کسی طرح چارج ہٹا دیا جائے تو ذرات ایک دوسرے کے نزدیک آ جائیں گے اور ایگر گیئٹ (یا پستہ) تشکیل دے کر کشش شکل کے باعث نیچے بیٹھ جائیں گے۔

کولاڈی ذرات کے نیچے بیٹھنے کا عمل سول کی بستگی یا ترسیب کہلاتا ہے۔ لیوفو بک سول کی بستگی کا عمل مندرجہ ذیل طریقوں سے بروئے کار لایا جاسکتا ہے:

(i) الیکتروفورسیس کے ذریعہ (By electrophoresis): کولاڈی ذرات برکس چارج والے الیکٹرود کی طرف حرکت کرتے ہیں اور ڈسچارج ہو جاتے ہیں اس طرح ان کی ترسیب ہو جاتی ہے۔

(ii) دو برکس چارج والے سول کی آمیزش کے ذریعہ: جب برکس چارج والے سول کی تقریباً مساوی تناسب میں آمیزش کی جاتی ہے تو ان کے چارج تبدیل ہو جاتے ہیں اور ان کی کمک طور سے یا بڑوی طور پر ترسیب ہو جاتی ہے۔ ہانڈریٹل فیرک آسکائڈ (ثابت سول) اور آرسنیس سلفاڈ (منفی سول) کی آمیزش کے نتیجے میں ان کی ترسیب ہو جاتی ہے۔ اس قسم کی بستگی (Mutual coagulation) کہلاتی ہے۔

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

(iv) متواتر ڈائی لسیس (By persistent dialysis): طویل ڈائی لس کے نتیجے میں سول میں موجود الیکٹرولائٹ کے نشانا تقریباً کمک طور سے ختم ہو جاتے ہیں اور کولاڈی غیر مترکم ہو جاتا ہے اور بالآخر بستہ ہو جاتا ہے۔

(v) الیکٹرولائٹ ملا کر (By addition of electrolytes): جب الیکٹرولائٹ وافر مقدار میں ملا جاتا ہے تو کولاڈی ذرات کی ترسیب ہو جاتی ہے۔ وجہ یہ ہے کہ کولاڈی ذرات اپنے چارج کے مخالف چارج والے آئیون سے باہمی عمل کرتے ہیں۔ اس کی وجہ سے تعددی ہوتی ہے اور یہ بستگی کا سبب بن جاتی ہے۔ ذرات پر موجود چارج کی تعدادی کے لئے ذمہ دار آئین بستگی آئین کہلاتے ہیں۔ ایک منفی آئین ثبت چارج شدہ سول کی ترسیب کرتا ہے اور ثبت آئین منفی چارج والے سول کی ترسیب کرتا ہے۔

یہ مشاہدہ کیا گیا ہے کہ عموماً، ملائے جانے والے آئین 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

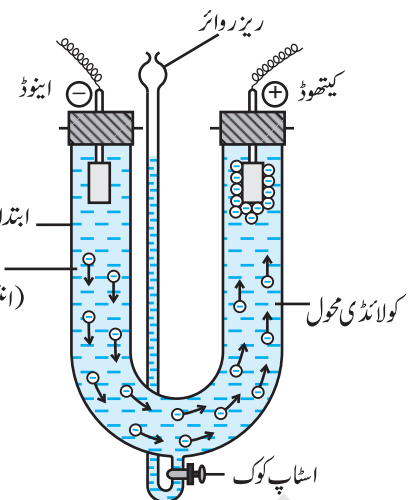
Al<sup>3+</sup>>Ba<sup>2+</sup>>Na<sup>+</sup> کی ترتیب ہے: Flocculating power میں

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



کسی الیکٹرولائٹ کا 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 آئین کی بستگی کی صلاحیت اتنی ہی زیادہ ہوگی۔



شکل 5.14: الیکٹرولائٹ فورسیس

## 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) الیکٹرولائٹ ملا کر اور (ii) کوئی مناسب محلل ملا کر کیا جاسکتا ہے۔ جب محلل اور ایسی ٹون جیسے محلل کسی ہاندروفلک سول میں ملا جاتے ہیں تو منتشر فیز کا ڈی ہاندرویشن ہو جاتا ہے۔ اس حالت میں الیکٹرولائٹ 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 ریقین کے غلاف سے ڈھک جاتے ہیں جس میں یہ منتشر رہتے ہیں۔ لیوفلک کولائڈوں کی یہ تا خصوصیت یہ ہے کہ یہ لیوف بک کولائڈوں کی حفاظت کرتے ہیں۔ جب ایک لیوفلک سول کو لیوف بک سول میں ملا یا جاتا ہے تو لیوفلک ذرات لیوف بک ذرات کے چاروں طرف ایک پرت بنالیتے ہیں۔ اور اس طرح اس کی الیکٹرولائٹ سے حفاظت کرتے ہیں۔ اس مقصد کے لیے استعمال کیے جانے والے لیوفلک کولائڈ حفاظتی کولائڈ کہلاتے ہیں۔

یہ ریقین۔ ریقین کو لائڈی نظام ہیں یعنی نہایت چھوٹے قطروں کا کسی دوسرے ریقین میں انتشار ہے۔ اگر دو قابل آمیزش یا جزوی قابل آمیزش ریقین کے آمیزہ کو ہلا کیا جاتا ہے تو ایک ریقین سے دوسرے ریقین میں معمولی انتشار حاصل ہوتا ہے جسے ایمیلشن کہتے ہیں عام طور سے دو ریقین اشیاء میں سے ایک پانی ہوتا ہے۔ دو قسم کے ایمیلشن ہیں۔

(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 ایمیلشن کی مثالیں ہیں: دودھ اور وینیشنگ کریم۔ دودھ میں، ریقین چربی پانی میں منتشر ہوتی ہے۔ دوسرے نظام میں تیل انتشاری میڈیم کے طور پر کام کرتا ہے۔ اس قسم کی عام مثالیں لکھن اور کریم ہیں۔

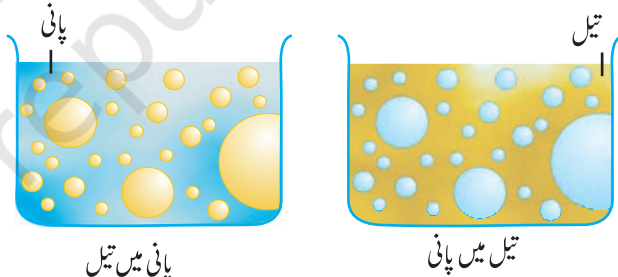
پانی میں تیل کا ایمیلشن غیر مستحکم ہوتا ہے اور بعض اوقات کچھ دریک کے

لئے رکھنے پر یہ دو پرتوں میں علیحدہ ہو جاتا یہ۔ ایمیلشن کے استحکام کے لئے عام طور سے ایک تیرا جزو ملا یا جاتا ہے جسے ایمیلیسیفا نگ کہتے ہیں۔ ایمیلیسیفا نگ ایجنت متعلق ذرات اور میڈیم کے درمیان ایک بین سطحی فلم بنالیتا ہے۔ W/O ایمیلشن کے لیے اہم ایمیلیسیفا نگ ایجنت پروٹین، گوند، قدرتی اور تالیفی صابن وغیرہ ہیں اور O/W

کے لیے فینٹی ایسٹوں کے بھاری دھاتی نمک اور لمبی زنجیر والے الکول، یہ پ بلیک وغیرہ۔

ایمیلشن کو انتشاری میڈیم کی کسی بھی مقدار کے ذریعہ ڈائلیٹ کیا جاسکتا ہے۔ دوسری طرف جب منتشر ریقین کی آمیزش کی جاتی ہے تو یہ ایک علیحدہ پرت بناتا ہے۔ ایمیلشن میں قطرے عام طور سے متفقی چارج والے ہوتے ہیں اور الیکٹرولائٹ کے ذریعہ ان کی ترسیب ہو جاتی ہے۔ ایمیلشن کو گرم کرنے، مخدود کر کے یا مرکز گریزی وغیرہ کے ذریعہ اجزاء ترکیبی ریقین میں توڑا جاسکتا ہے۔

## 5.5 ایمیلشن (Emulsions)



شکل 5.15: ایمیلشن کی قسمیں

## 5.6 ہمارے اطراف میں کولائڈ

(Colloids Around Us)

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، فرنچیز 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 نیلانظر آتا ہے۔

(ii) کھرا، دھندا 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 متکثف ہو جاتی ہے جس سے چھوٹی چھوٹی بوندیں نمی ہیں۔ یہ بوندیں کولائڈی نوعیت کی ہونے کی وجہ سے ہوا میں دھندا یا کھرا کی شکل میں تیرتی ہیں۔ بادل ہوا میں معلق پانی کی چھوٹی چھوٹی بوندیوں والا ایریوسول ہے۔ اوپری کردہ باد میں تکش 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، حلوا، آس کریم، بچلوں کا رس وغیریہ سبھی کسی نہ کسی شکل میں کولائڈ ہی ہیں۔

(iv) خون (Blood): یہ ایک ایلو مینا کلڈ شے کا کولائڈی محلول ہے۔ پھکری اور فیرک لکورائڈ محلول کا خون کو بہنے سے روکنے کا عمل خون کی بستی کے نتیجے میں بننے والا تھکا ہے جو خون کو مزید بہنے سے روک دیتا ہے۔

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

(vi) ڈیلتا کی تشکیل (Formation of delta): دریا کا پانی مٹی کا کولائڈی محلول ہے۔ سمندر کے پانی میں متعدد الیکٹرولائٹ ہوتے ہیں۔ جب دریا کا پانی سمندر کے پانی میں ملتا ہے تو سمندر کے پانی میں موجود الیکٹرولائٹ مٹی کے کولائڈی محلول کی بستی کر دیتے ہیں جو کہ ڈیلتا 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 چمنی سے باہر نکلنے سے پہلے اس کے ذرات کے چار جوں کے برعکس چارج والی پلیٹوں کے چیمبر سے گزارا جاتا ہے۔ دھوئیں کے ذرات جب ان پلیٹوں کے تماں میں آتے ہیں تو اپنا چارج کھو دیتے ہیں اور ان کی ترسیب ہو جاتی ہے۔ اس طرح دھوئیں کے ذرات چیبر کے فلور پر جمع ہو جاتے ہیں۔ ترسیب کا کاٹریل ترسیب کار (Cottrell precipitator) کہلاتا ہے (شکل 5.15)۔

سطحی کیمیا

(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 پھکری ملانے سے معلق ملاوٹیں بستہ ہو جاتی ہیں اور پانی پینے کے قابل ہو جاتا ہے۔

(iii) دوائیاں (Medicines): زیادہ تر دوائیں کولائنڈی نوعیت کی ہوتی ہیں۔ مثال کے طور پر آرجیرال (Argyrol) ایک سلورسول ہے جسے آنکھ کے لوشن کے طور پر استعمال میں لایا جاتا ہے۔ کالازار کے علاج میں کولائنڈی اپنیگنی کا استعمال کیا جاتا ہے۔ یہی عضلاتی انجکشنوں میں کولائنڈی گولڈ کا استعمال کیا جاتا ہے۔ ملک آف میگنیشیا جو کہ ایک انجکشن ہے معدے سے متعلق عارضوں کے لیے استعمال کیا جاتا ہے۔ کولائنڈی دوائیں زیادہ موثر ہوتی ہیں کیونکہ ان کا سطحی رقبہ زیادہ ہوتا ہے اور اس لیے بآسانی Assimilated ہو جاتی ہیں۔

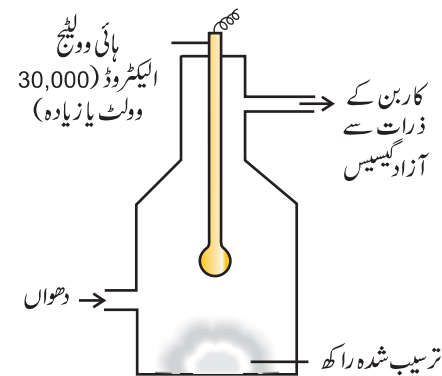
(iv) چمڑہ کمانا (Tanning): جانوروں کی جلد نوعیت کے اعتبار سے کولائنڈی ہوتی ہے۔ جب جلد کو، جو کہ ثبت چارج والے ذرات پر مشتمل ہے، ٹینن (Tannin) (جو کہ منفی چارج والے کولائنڈی ذرات پر مشتمل ہوتا ہے) میں بھگوایا جاتا ہے تو باہمی بستگی عمل میں آتی ہے۔ اس سے چرم سخت ہو جاتا ہے اس عمل کو ٹیننگ (چڑڑہ کمانا) کہتے ہیں۔ ٹینن کی جگہ کرومیم نمک بھی استعمال میں لائے جاتے ہیں۔

(v) صابن اور ڈرجنٹ کا عمل صفائی: اسے پہلے ہی سیشن 5.4.4 میں بیان کیا جا چکا ہے۔

(vi) فوٹو گرافک پلیٹیں اور فلمیں: فوٹو گرافک پلیٹیوں اور فلموں کو جلیٹن میں روشن کے تینیں حساس سلوور برو ماڈ کے ایملشن کی گلاس پلیٹیوں یا سلیو لاڈ فلموں پر پرت چڑھا کر بنایا جاتا ہے۔

(vii) ربر کی صنعت: لیکس (Latex) ربر کے ایسے ذرات کا کولائنڈی محلول ہے جو کہ منفی چارج شدہ ہوتے ہیں۔ ربر کو لیکس کی بستگی سے بنایا جاتا ہے۔

(viii) صنعتی مصنوعات: روغن، روشنائی، تالیفی پلاسٹک، ربر گرینیاٹ مدن، سینٹ وغیرہ یہ سب کولائنڈی محلول ہیں۔



شکل 16.5: کاثریل ترسیب کار

### متن پر مبنی سوالات

5.7 ہارڈی شلز کا یہ میں آپ کس قسم کی ترمیم تجویز کریں گے؟

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

التصاق کسی شے کے سالمات کی کشش کر کے کسی ٹھوس یا ریقیق کی سطح پر برقرار رکھنے کا مظہر ہے جس کے نتیجے میں جامات (Bulk) کے مقابلے سطح پر ارتکاز زیادہ ہوتا ہے۔ وہ شے جس کا التصاق ہوتا ہے ملتصق (Adsorbate) کہلاتی ہے اور وہ شے پر جس پر التصاق کا عمل واقع ہوتا ہے التصاق پذیر (Adsorbent) کہلاتی ہے۔ طبیعی التصاق میں ملتصق، 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 انحراف 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 قدر (Adsorption Isotherm) کہتے ہیں۔

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

کولاڈی مخلوں، حقیقی محلوں اور معلق کے درمیان امثیر میڈیٹ ہیں۔ دو فیز پر مشتمل ہوتا ہے۔ انتشاری فیز اور منتشر فیز۔ کولاڈی نظاموں کی درجہ بندی تین طرح سے کی جاتی ہے جو کہ (i) منتشر فیز اور انتشاری میڈیٹ کی طبیعی حالت (ii) منتشر فیز اور انتشاری میڈیٹ کے درمیان باہمی عمل کی نوعیت اور (iii) منتشر فیز کے ذرات کی نوعیت پر محضرا ہیں۔ کولاڈی نظام دلچسپ بصری، میکانیکی اور برقی خصوصیات کو ظاہر کرتے ہیں۔ وہ عمل جس کے تحت مناسب الکٹرولائٹ ملانے پر سول میں کولاڈی ذرات غیر حل پذیر سوب میں تبدیل ہو جاتے ہیں بستگی (coagulation) کہلاتا ہے۔ ایمیشن (Emulsions) ایسے کولاڈی نظام ہیں جن میں منتشر فیز اور انتشاری میڈیٹ دونوں ریقین ہوتے ہیں۔ یہ (i) پانی میں تیل قسم کے اور (ii) تیل میں پانی قسم کے ہوتے ہیں۔ ایمیشن بنانے کا طریقہ ایمیشن سازی (Emulsification) کہلاتا ہے۔ ایمیشن کو منظم بنانے کے لیے اس میں ایمیلیفینگ ایجنس یا ایمیلسی فائز ملائے جاتے ہیں۔ صابن اور ڈرجنٹ کا استعمال ایمیلسی فائز کے طور پر کثرت سے کیا جاتا ہے۔ کولاڈیوں کے صنعتوں اور روزمرہ کی زندگی میں متعدد استعمال ہیں۔

## مشقیں

- 5.1** التصاق (Adsorption) اور انجد اب (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** مجہ تائیے کہ باریک شے التصاق کے طور پر زیادہ موثر کیوں ہوتی ہے؟
- 5.4** ٹھوس پر گیس کے التصاق کو متاثر کرنے والے عوامل کیا ہیں؟
- 5.5** التصاق آئسو قدر کیا ہے؟ فرایڈلک التصاق آئسو قدر 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 کلیٹلس میں اتصاق کا کیا رول ہے؟  
**5.8** اتصاق ہمیشہ حرارت زائد کیوں ہوتا ہے؟  
**5.9** منتشر فیروز اور انتشاری میڈیم کی طبیعی ماتلوں کی بنیاد پر کولائڈ مخلوقوں کی درجہ بندی کس طرح کی جاتی ہے؟  
**5.10** ٹھوس میں گیس کے اتصاق پر دباؤ اور درجہ حرارت کے اثر پر بحث کیجیے۔  
**5.11** لیوفلک (Lyophilic) اور لیوفوبک (Lyophobic) سول کیا ہیں؟ ہر ایک قسم کی ایک مثال دیجیے۔ ہائلروفوبک سول کی بستگی آسانی سے کیوں ہو جاتی ہے؟  
**5.12** کثیر سالمندی (Multimolecular) اور کلاس سالمندی (Macromolecular) کولائڈوں میں کیا فرق ہے؟ ہر ایک کی ایک ایک مثال پیش کیجیے۔ ایوسی اینڈ ان دو قسم کے کولائڈوں سے کس طرح مختلف ہیں؟  
**5.13** ازانم کیا ہیں؟ ازانم کلیٹلس کے میکانزم کو انتصار سے بیان کیجیے۔  
**5.14** مندرجہ ذیل کی بنیاد پر کولائڈوں کی درجہ بندی کس طرح کی جاتی ہے؟  
(i) اجزا کی طبیعی حالتیں  
(ii) انتشاری میڈیم کی نوعیت اور  
(iii) منتشر فیروز اور انتشاری میڈیم کے درمیان باہمی عمل  
**5.15** مندرجہ ذیل میں کیے جانے والے مشاہدہ کی تشریح کیجیے۔  
(i) جب روشنی کا نیم کولائڈ سول سے ہو کر گزرتا ہے۔  
(ii) جب الکٹرولائٹ NaCl کو ہائلریڈ فیرک آسائند سول میں ملا جاتا ہے  
(iii) جب کولائڈ سول میں برتنی روگزاری جاتی ہے۔  
**5.16** ایملشن کیا ہیں؟ ان کی مختلف اقسام بتائیے۔ ہر ایک قسم کی ایک مثال پیش کیجیے۔  
**5.17** ڈی ملیفیکیشن کیا ہے؟ دو ڈی ملی فائز (Demulsifiers) کے نام بتائیے۔  
**5.18** صابن کا عمل ایملسی فیلیشن اور میسل (Micelle) کی تکمیل کی وجہ سے ہے۔ اپنی رائے پیش کیجیے۔  
**5.19** غیر متجانس کلیٹلس کی چار مثالیں دیجیے۔  
**5.20** وسیط کی سرگرمی (Activity) اور انتخابیت (Selectivity) سے آپ کی کیا مراد ہے؟  
**5.21** زیولائٹ کے ذریعہ کلیٹلس کی خصوصیات کا بیان کیجیے۔  
**5.22** انتخابی کلیٹلس کی کیا شکل ہے؟  
**5.23** مندرجہ ذیل اصطلاحات کی تشریح کیجیے۔  
(i) الکٹروفوریس (ii) بستگی (Coagulation) (iii) ڈائی لیس (iv) ٹنڈل اثر  
**5.24** ایملشن کے چار استعمال لکھیے۔  
**5.25** میسل (Micalles) کیا ہیں؟ میسل سٹم کی ایک مثال دیجیے۔  
**5.26** مناسب مثالوں کے ذریعہ مندرجہ ذیل اصطلاحات کی تشریح کیجیے۔  
(i) الکاسول (ii) ایروسول (iii) ہائلروفوبک سول  
**5.27** ”کولائڈ کوئی شے نہیں ہے بلکہ شے کی ایک حالت ہے“، اس بیان پر اپنی رائے دیجیے۔