

d اور f بلاک عناظر (The d-and f-Block Elements)

آئرن کاپر، سلوو اور سونا اور عبوری دھاتوں میں سے ہیں جنہوں نے انسانی تہذیب کی ترقی میں اہم رول ادا کیا ہے۔ **Pa** اور **U** جیسی اندروونی عبوری عناظر جدید دور میں نیوکلیائی توانائی کے بہترین مانندھیں

دوری جدول کا d بلاک گروپ 3 تا 12 کے عناظر پر مشتمل ہے جس میں چاروں طویل ادوار (periods) میں سے ہر ایک میں d ارٹبل بتدریج بھرے ہوتے ہیں۔ f بلاک عناظر وہ عناظر ہیں جن میں 5f اور 4f ارٹبل بتدریج بھرے ہوئے ہیں۔ ان کو دوری جدول میں سب سے نیچے علیحدہ قطار میں رکھا گیا ہے۔ عبوری دھاتیں اور اندروونی عبوری دھاتیں جیسے نام عموماً بالترتیب d اور f بلاک کے عناظر کے لیے استعمال کیے جاتے ہیں۔ عبوری دھاتوں کے خاص طور سے 4 سلسلے ہیں، 3d، 4s، 3s سلسلہ (Sc سے Zn تک) اور 4d سلسلہ (Y سے Cd تک) اور 5d سلسلہ (La سے HgHf تک) اور چوتھا 6d سلسلہ جو کہ Ac سے شروع ہوتا ہے اور عناظر Rt سے Cn تک۔

اندروونی عبوری دھاتوں کے دو سلسلے 4f سے Lu اور 5f سے Th تک بالترتیب لینتھینیا نڈ (lanthanoids) اور آکیٹھینیا نڈ (actinoids) کہلاتے ہیں۔

ابتدا میں یہ نام عبوری دھاتیں اس حقیقت سے نکلا ہے کہ ان کی کیمیائی خصوصیات S- بلاک اور P- بلاک عناظر کے درمیان عبوری ہیں۔ اب آئی یوپی اے سی (IUPAC) کے مطابق عبوری عناظر کی تعریف اس طرح کی جاتی ہے کہ جن عناظر کے تعدادیں ایٹم یا آئن میں نامکمل d- آرٹبل ہوتے ہیں۔ گروپ 12 کے زنک، کلیڈم اور مرکزی اپنی مشترک تنکیدی حالتوں اور گراوٹنڈ اسٹیٹ میں مکمل d^{10} تشکل رکھتے ہیں اور اسی لیے انہیں عبوری دھاتیں تصور نہیں کیا جاتا۔ تاہم عبوری سلسلہ بالترتیب 4d، 3d، 4s اور 5d کے آخری تین ممبران ہونے کی وجہ سے ان کی کیمیٹری کا مطالعہ عبوری دھاتوں کی کیمیٹری کے ساتھ کیا جاتا ہے۔ ان کے



5262CH08

مقاصد

- اس اکاؤنٹ کا مطالعہ کرنے کے بعد آپ اس قابل ہو جائیں گے کہ دوری جدول میں d اور f عناظر کے مقام کے بارے میں سمجھ سکیں۔
- عبوری (d بلاک) اور اندروونی عبوری (f بلاک) عناظر کے ایکٹرانی تشکل کو سمجھ سکیں۔
- ایکٹروڈ مضمودی درودوں کی شکل میں مختلف تنکیدی حالتوں کے نسبت استحکام کی اہمیت سمجھ سکیں۔
- KMnO₄ اور K₂Cr₂O₇ تیاری، خصوصیات، ساخت اور استعمال کا بیان کر سکیں۔
- d اور f بلاک عناظر کی عمومی خصوصیات اور ان میں عمومی اتفاقی اور گروپ رجحانات کو سمجھ سکیں۔
- f بلاک عناظر کی خصوصیات کا بیان کر سکیں گے نیز لینتھینیا نڈ اور آکیٹھینیا نڈ کا ان کے ایکٹرانی تشکل، تنکیدی حالتیں اور کیمیائی طرز عمل کی نسبت سے موازنہ کر سکیں۔

ایٹھوں میں جزوی طور پر بھرے ہوئے d اور f اڑبل کی موجودگی کی وجہ سے عبوری عناصر اور ان کے مرکبات کا مطالعہ غیر عبوری عناصر گروپ کے عناصر سے علیحدہ کیا جاتا ہے۔ تاہم، گرفت کے عام نظریہ کا اطلاق جو کہ غیر عبوری گروپ عناصر پر ہوتا ہے عبوری عناصر پر بھی اس کا اطلاق کامیابی کے ساتھ ہوتا ہے۔

متعدد بیش قیمتی دھاتیں جیسے چاندی، سونا اور پلٹینم نیز لوہا، کاپر اور تائینم جیسی صنعتی اہمیت کی حامل دھاتیں عبوری دھاتوں سے تعلق رکھتی ہیں۔

اس اکائی میں، ہم سب سے پہلے عبوری دھاتوں کے الیکٹرانی تشکل، وقوع اور عمومی خصوصیات کا ذکر کریں گے اور عبوری دھاتوں کی پہلی قطار (3d) کی خصوصیات میں رجحانات اور کچھ اہم مرکبات کی تیاری اور خصوصیات پر زیادہ زور دیا جائے گا۔ اس کے بعد اندر وہی عبوری دھاتوں کے کچھ عام پہلوؤں جیسے الیکٹرانی تشکل، تکسیدی حالتیں اور کیمیائی تعاملیت پر غور کیا جائے گا۔

عبوری عناصر (d بلاک) (The Transition Elements (d-Block))

d بلاک دوری جدول کے ایک بڑے ڈل سیکشن پر مشتمل ہے جو کہ ns اور p بلاک کے درمیان میں ہے۔ d بلاک کے عناصر کو عبوری نام اس لیے دیا گیا ہے کیونکہ یہ s اور b بلاک عناصر کے درمیان میں واقع ہیں۔ ان کے ایٹھوں میں آخری سے پہلے ازرجی لیوں کے 4d اڑبل میں الیکٹران حاصل کیے جاتے ہیں جس سے عبوری دھاتوں کی چار قطاریں تشکیل پاتی ہیں یعنی 4d، 5d، 4s اور 5s۔ عبوری عناصر کے ان سلسلوں کو جدول 8.1 میں دکھایا گیا ہے۔

عمومی طور پر ان عناصر کا طور پر الیکٹرانی تشکل (n-1)d¹⁻¹⁰ns¹⁻² ہے۔ (n-1) اندر وہی d اڑبل کو ظاہر کرتا ہے جس میں 1 سے 10 تک الیکٹران ہو سکتے ہیں اور سب سے باہری ns اڑبل میں ایک یا دو الیکٹران ہو سکتے ہیں۔ تاہم اس تعمیم میں کچھ استثنی بھی ہیں کیونکہ (n-1) ns اڑبل کی توانائی میں معمولی فرق ہوتا ہے۔ مزید یہ کہ نصف اور مکمل بھرے ہوئے اڑبل کے سیٹ نسبتاً زیادہ مستحکم ہیں۔ اس نیکٹر کے نتیجے کی عکاسی 3d³ اور 3d⁵ اور Cu کے الیکٹرانی تشکل میں ہوتی ہے۔ مثال کے طور پر Cr کے کیس پر غور کیجیے جس کا الیکٹرانی تشکل 3d⁴s² کے بجائے 3d⁵s¹ ہے، اڑبل کے دو سیٹوں (4s اور 3d) کے درمیان توانائی فرق اتنا کم ہے کہ وہ الیکٹرانوں کو 3d اڑبل میں داخل ہونے سے روکنے کے لیے کافی ہے۔ اسی طرح Cu کے معاملے میں تشکل 3d¹⁰4s¹ ہے 3d⁹4s² نہیں۔ عبوری عناصر کا بیرونی الیکٹرانی تشکل جدول 8.1 میں دکھایا گیا ہے۔

جدول 8.1 عبوری عناصر کا بیرونی الیکٹرانی تشکل (گراڈ اسٹیٹ)

پہلی سیریز											
Zn	Cu	Ni	Co	Fe	Mn	Cr	V	Ti	Sc	Z	
30	29	28	27	26	25	24	23	22	21	2	4s
2	1	2	2	2	2	1	2	2	2	2	3d
10	10	8	7	6	5	5	3	2	1		

8.1 دوری جدول میں
مقام (Position n
the Periodic Table)

8.2 d بلاک عناصر کا
الیکٹرانی تشکل
(Electronic
Configurations of
the d-Block
Elements)

دوسری سیر پڑ

Cd	Ag	Pd	Rh	Ru	Tc	Mo	Nb	Zr	Y	
48	47	46	45	44	43	42	41	40	39	Z
2	1	0	1	1	1	1	1	2	2	5s
10	10	10	8	7	6	5	4	2	1	4d

تیسرا سیر پڑ

Hg	Au	Pt	Ir	Os	Re	W	Ta	Hf	La	
80	79	78	77	76	75	74	73	72	57	Z
2	1	1	2	2	2	2	2	2	2	6s
10	10	9	7	6	5	4	3	2	1	5d

چوتھی سیر پڑ

Cn	Rg	Ds	M6	Hs	Bh	Sg	Db	Rf	Ac	
112	111	110	109	108	107	106	105	104	89	Z
2	1	2	2	2	2	2	2	2	2	7s
10	10	8	7	6	5	4	3	2	1	6d

Cn، Cd، Zn اور Hg کی الکٹرانی تشکل کے باہری آرٹیبل کو جز لفار مولہ $(n - 1)d^{10}ns^2$ سے ظاہر کیا گیا ہے۔ ان عناصر میں آرٹیبل ان کی گراؤنڈ اسٹیٹ اور مشترک تکمیدی حالتوں میں مکمل طور پر بھرے ہوئے ہیں۔ لہذا انہیں عبوری عناصر قصور نہیں کیا جاتا۔

عبوری عناصر کے d آرٹیبل دیگر آرٹیبل (s اور p) کے مقابلے میں ایٹم کی باہر نکل سطح سے باہر نکلے ہوئے ہوتے ہیں اسی لیے یہ اطراف کے ایٹموں کے ذریعہ زیادہ متاثر ہوتے ہیں اور اپنے آس پاس کے ایٹموں کو متاثر کرتے ہیں۔ عبوری دھاتیں اور ان کے مرکبات و سطحی خصوصیات اور پیروں متناطلیسی طرز عمل کا اظہار کرتے ہیں۔ ان تمام خصوصیات سے اس اکائی میں بعد میں بحث کی گئی ہے۔

غیر عبوری گروپ عناصر کے مقابلے عبوری عناصر کی خصوصیات میں بہت زیادہ اتفاقی یکسانیت موجود ہیں۔ تاہم گروپ میں کچھ یکسانیت بھی پائی جاتی ہیں۔ ہم سب سے پہلے عام خصوصیات اور اتفاقی قطاروں (باخصوص 3d قطار) میں ان کے رسمجاتات کا مطالعہ کریں گے اور پھر کچھ گروپ خصوصیات پر غور کیا جائے گا۔

مثال 8.1 کسی بنیاد پر آپ کہہ سکتے ہیں کہ اسکینڈیم (Z=21) ایک عبوری عصر ہے۔ لیکن جتنے (Z=30) نہیں؟

اسکینڈیم ایٹم کے معاملے میں اس کی گراؤنڈ اسٹیٹ (3d) میں 3d آرٹیبل کے نامکمل بھرا ہونے کی وجہ سے، اسے عبوری عصر قصور کیا جاتا ہے۔ اس کے برعکس زندگی ایٹم میں اس کی گراؤنڈ اسٹیٹ اور تکمیدی حالت دونوں میں d آرٹیبل کمکمل طور سے بھرا ہوا ہے ($3d^{10}$)۔ اس لیے اسے عبوری عصر تسلیم نہیں کیا جاتا۔

حل

8.1 سلو ریٹم میں اس کی گراوڈ اسٹیٹ میں d اڑبل مکمل طور سے بھرا ہوا ہے ($4d^{10}$)۔ آپ کیسے کہہ سکتے ہیں کہ یہ عبوری عنصر ہے؟

درج ذیل سیشن میں ہم صرف پہلی عبوری قطار کے عناصر کی خصوصیات کا مطالعہ کریں گے

عبوری عناصر (d بلاک) 8.3.1 (Physical Properties)

تقریباً تمام عبوری عناصر بہت زیادہ تناو کی قوت (high tensile strength)، تار پذیری (lity)، ورق پذیری (malleability)، بہت زیادہ حرارتی اور برتنی ایصالیت اور دھائی چمک جیسی دھائی خصوصیات کا مظاہرہ کرتے ہیں۔ باستثنی زنک Zn، ed، Hg اور عام درجہ حرارت پر ایک یا زیادہ دھائی ساخت کا مظاہرہ کرتے ہیں۔

کی عمومی خصوصیات
(General Properties of
the Transition Element
(d-Block)

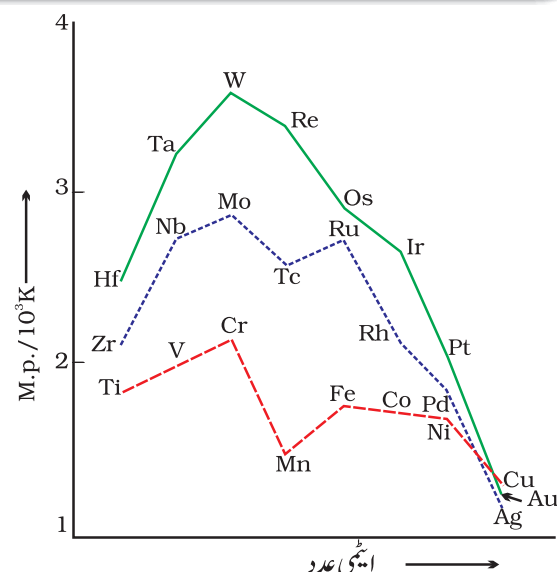
عبوری دھاتوں کی پیش ساخت

Zn	Cu	Ni	Co	Fe	Mn	Cr	V	Ti	Sc
X (hcp)	ccp	ccp	ccp (hcp)	bcc (hcp)	X (bcc, ccp)	bcc	bcc	hcp (bcc)	hcp (bcc)
Cd	Ag	Pd	Rh	Ru	Tc	Mo	Nb	Zr	Y
X (hcp)	ccp	ccp	hcp	hcp	hcp	bcc	bcc	hcp (bcc)	hcp (bcc)
Hg	Au	Pt	Ir	Os	Re	W	Ta	Hf	La
X	ccp	ccp	ccp	hcp	hcp	bcc	bcc	hcp (bcc)	hcp (ccp, bcc)

(bcc = body centred cubic; hcp = hexagonal close packed;

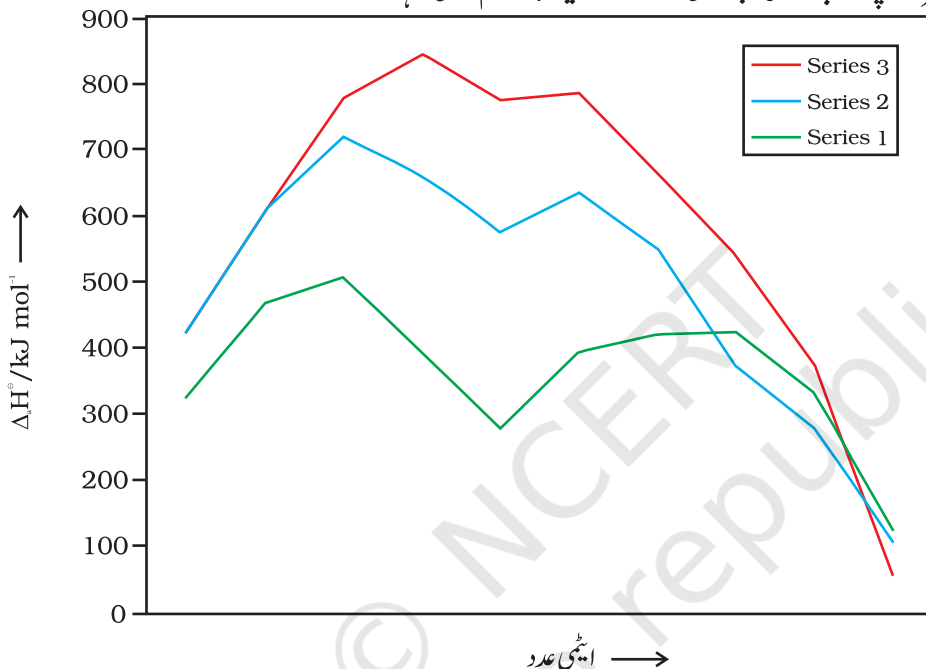
ccp = cubic close packed; X = a typical metal structure).

عبوری دھاتیں (Zn، Cd، Ag، Au، Hg، Os، Re، Ir، Pt، Ta، Mo، Ru، Rh، V، Cr، Fe، Co، Pd، Ni، Cu، Au، Ag) بہت زیادہ سخت اور بہت کم طیران پذیر ہوتی ہیں۔ ان کے نقطہ گداخت اور نقطہ جوش بہت زیادہ ہوتے ہیں۔ شکل 8.1 میں 3d، 4d، 5d اور 8.1 میں 3d، 4d، 5d عبوری دھاتوں کے نقطہ گداخت کے مقابلے کی جگہ یہ ہے کہ میں ایئی دھائی بندش میں ns الیکٹرانوں کے علاوہ (n-1)d الیکٹرانوں کی بہت زیادہ تعداد ملوث ہوتی ہے۔ کسی بھی قطار میں ان دھاتوں کے نقطہ گداخت میں اضافہ ہوتا ہے اور d^5 پر یہ سب سے زیادہ ہوتا ہے اور Mn اور Tc کی بے قاعدہ قدرتوں کو چھوڑ کر، اور ایئی عدد میں اضافہ کے ساتھ اس میں باقاعدہ کی آتی ہے۔ ان کی ایٹومائزیشن انتھالپی بہت زیادہ ہوتی ہیں



شکل 8.1: عبوری دھاتوں کے نقطہ گداخت کے رجحانات

ہوتی ہیں جیسا کہ شکل 8.2 میں دھایا گیا ہے۔ ہر ایک سلسلہ کے درمیان maxima یہ ظاہر کرتا ہے کہ فی d اٹبل ایک بغیر جوڑے کا الیکٹران خاص طور سے مضبوط ہیں ایسی بھی عمل کے لیے موفق ہے۔ عمومی طور پر کہا جائے تو، گرفتی الیکٹرانوں کی تعداد جتنی زیادہ ہوگی بندش اتنی ہی زیادہ مضبوط ہوگی۔ کیونکہ کسی دھات کے معیاری الیکٹروڈ مضر کے تعین میں ایٹھومائزیشن کی اپنچالپی ایک اہم عوامل ہے اس لیے وہ دھاتیں جن کی ایٹھومائزیشن کی اپنچالپی بہت زیادہ (یعنی نقطہ جوش بہت زیادہ ہے) ہے اپنے تعاملات میں نوبل رجحان کا مظاہرہ کرتی ہیں۔ (بعد میں الیکٹروڈ مضر پر غور کیجیے) ایک اور تعمیم جو کہ شکل 8.2 سے اخذ کی جاسکتی ہے وہ یہ ہے کہ دوسرے اور تیسرا سلسلہ کی دھاتوں کی ایٹھومائزیشن کی اپنچالپی پہلے سلسلہ کے نظری عناصر کے مقابلے میں زیادہ ہوتی ہے۔ یہ کسی دھات کے بہت زیادہ سرعت پائے جانے کی وجہ تعین کرنے کے لیے بہت اہم عوامل ہے۔



شکل 8.2

عبوری عناصر کی ایٹھومائزیشن کی اپنچالپی کے رجحانات

عمومی طور پر، ایک دیے ہوئے سلسلہ میں یکساں چارج والے آئین ایٹھی عدد میں اضافہ کے ساتھ نصف قطر میں بتدریج کمی کو ظاہر کرتے ہیں۔ اس کی وجہ یہ ہے کہ ہر مرتبہ جب نیا الیکٹران d اٹبل میں داخل ہوتا ہے تو نیوکلیئی چارج میں ایک اکائی کا اضافہ ہو جاتا ہے۔ یہ یاد کیا جاسکتا ہے کہ d الیکٹران کا شیلڈنگ اثر موثر انہیں ہوتا، اس لیے نیوکلیئی چارج اور سب سے باہر والے الیکٹران کے درمیان ساکن برقی کش (electrostatic attraction) میں اضافہ ہوتا ہے اور آئینی نصف قطر کم ہو جاتا ہے۔ بالکل یہی روحان ایک دیے ہوئے سلسلہ کے ایٹھی نصف قطر میں بھی پایا جاتا ہے۔ حالانکہ ایک ہی سلسلہ میں تغیر بہت ہی کم ہوتا ہے۔ ایک دلچسپ نقطہ بھر کر آتا ہے جب ایک سلسلہ کے ایٹھی سائز کا موازنہ دوسرے سلسلہ کے نظری عناصر سے کیا جاتا ہے۔ شکل 8.3 میں خط اختی عناصر کے پہلے سلسلہ (3d) سے دوسرے سلسلہ (4d) تک اضافہ کو ظاہر کرتا ہے لیکن تیسرا سلسلہ (5d) کے نصف قطر مجازی طور پر دوسرے سلسلہ کے نظری ممبران کے نصف قطر کے مساوی ہیں۔ یہ مظہر 4f اٹبل کی مداخلت سے وابستہ ہے جو کہ عناصر کے 5d سلسلہ کے شروع ہونے سے پہلے بھرا جانا چاہیے 5d اٹبل سے پہلے 4f اٹبل

d اور f بلاک عناصر

8.3.2 عبوری دھاتوں کے آئینی اور ایٹھی

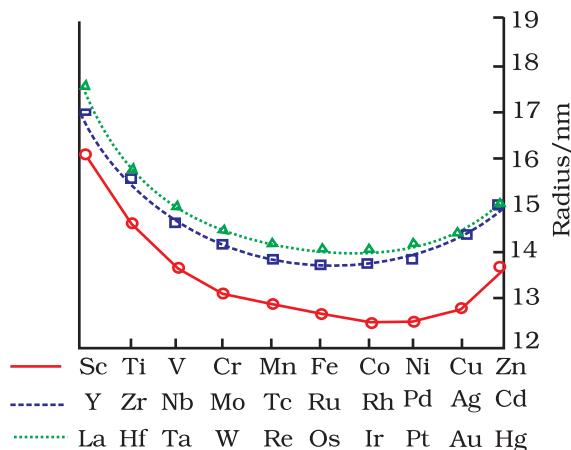
سائز میں تغیر

(Variation in
Atomic and Ionic
Sizes of
Transition Metals)

کے بھرنے کی وجہ سے ایٹمی نصف قطر میں باقاعدہ کمی (لینتھینائڈ انقباض) کہلاتی ہے جو کہ ایٹمی عدد میں اضافہ ہونے کے ساتھ ایٹمی سائز میں متوقع اضافہ کی تلافی کرتا ہے۔ لینتھینائڈ انقباض کا کل نتیجہ یہ نکلتا ہے کہ دوسرا اور تیسرا d سلسلہ یکساں نصف قطر (مثلاً Zr 160 pm, Hf 159 pm) نیز طبعی اور کیمیائی خصوصیات میں یکسانیت کو ظاہر کرتے ہیں جو کہ عام فیصلی تعلق کی بنیاد پر متوقع خصوصیات کے مقابلے کافی یکساں ہیں۔

لینتھینائڈ انقباض کے لیے ذمہ دار فیکٹر کس قدر ایک عام عبوری سلسلہ میں کیے جانے والے مشاہدہ سے یکسانیت رکھتا ہے اور یکساں وجہ کا سبب ہے یعنی اڑبل کے ایک ہی سیٹ میں ایک الیکٹران کی دوسرے الیکٹران کے ذریعے ناقص شیلڈنگ۔ تاہم f_{d+1} ایکٹران کی دوسرے الیکٹران کے ذریعہ شیلڈنگ d الیکٹران کی دوسرے الیکٹران کے ذریعہ شیلڈنگ کے مقابلے کم ہوتی ہے اور جیسے جیسے سلسلہ میں نیوکلیئی چارج بڑھتا جاتا ہے پورے $4f^n$ کے سائز میں باقاعدہ کمی ہوتی جاتی ہے۔

دھاتی نصف قطر میں کمی ایٹمی کیت میں اضافہ سے وابستہ ہے جس کی وجہ سے ان عناصر کی کثافت میں عمومی اضافہ ہوتا ہے۔ اس طرح Δ_fH° (Z-29) سے کاپ (Z-22) تک کثافت میں بامعنی اضافہ نوٹ کیا جاسکتا ہے۔ (جدول 8.2)



شکل 8.3: عبوری عناصر کے ایٹمی نصف قطر کے رجحانات

جدول 8.2: عبوری عناصر کے پہلے سلسلہ کے الیکٹرانی تسلیں اور کچھ دیگر خصوصیات

Zn	Cu	Ni	Co	Fe	Mn	Cr	V	Ti	Sc	اعصر
30	29	28	27	26	25	24	23	22	21	ایٹمی عدد ایکٹرانی تسلیں
$3d^{10}4s^2$	$3d^{10}4s^1$	$3d^84s^2$	$3d^74s^2$	$3d^64s^2$	$3d^54s^2$	$3d^54s^1$	$3d^34s^2$	$3d^24s^2$	$3d^14s^2$	$\Delta_fH^\circ/\text{kJ mol}^{-1}$
$3d^{10}4s^1$	$3d^{10}$	$3d^84s^1$	$3d^74s^1$	$3d^64s^1$	$3d^54s^1$	$3d^5$	$3d^34s^1$	$3d^24s^1$	$3d^14s^1$	M^+
$3d^{10}$	$3d^9$	$3d^8$	$3d^7$	$3d^6$	$3d^5$	$3d^4$	$3d^3$	$3d^2$	$3d^1$	M^{2+}
-	-	$3d^7$	$3d^6$	$3d^5$	$3d^4$	$3d^3$	$3d^2$	$3d^1$	[Ar]	M^{3+}
126	339	430	425	416	281	397	515	473	326	آپناءزیشن ایٹھاپی $\Delta_fH^\circ/\text{kJ mol}^{-1}$
906	745	736	758	762	717	653	650	656	631	I Δ_fH°
1734	1958	1752	1644	1561	1509	1592	1414	1309	1235	II Δ_fH°
3829	3556	3402	3243	2962	3260	2990	2833	2657	2393	III Δ_fH°
137	128	125	125	126	137	129	135	147	164	دھاتی / آئینی
75	73	70	74	77	82	82	79	-	-	نصف قطر / pm
-	-	60	61	65	65	62	64	67	73	M^{2+}
-0.76	+0.34	-0.25	-0.28	-0.44	-1.18	-0.90	-1.18	-1.63	-	معیاری الیکٹروڈ M^{2+}/M
-	-	-	+1.97	+0.77	+1.57	-0.41	-0.26	-0.37	-	مشمر E°/V
7.1	8.9	8.9	8.7	7.8	7.21	7.19	6.07	4.1	3.43	کثافت / g cm ⁻³

مثال 8.2

عبوری دھاتیں بہت زیادہ ایٹومائزین کی اینٹھاپی کیوں ظاہر کرتی ہیں؟

حل

ان کے ایٹموں میں بغیر جوڑے کے الکٹرانوں کی بہت بڑی تعداد کی وجہ سے ان میں بہت زیادہ بین ایٹھی باہمی عمل ہوتا ہے اور ایٹموں کے درمیان بہت مضبوط بندش ہوتی ہے۔ نتیجتاً ایٹومائزیشن کی اینٹھاپی بہت زیادہ ہوتی ہے۔

متن پر مبنی سوالات

8.2 Sc (Z=21) سے لے کر Zn (Z=30) تک کے سلسلہ میں زنک کی ایٹومائزیشن کی اینٹھاپی سب سے کم ہے یعنی کیوں 128 kJmol⁻¹؟

عبوری عناصر کے ہر ایک سلسلہ میں بائیں سے دائیں طرف آیونائزیشن اینٹھاپی میں اضافہ ہوتا ہے۔ اندروفن ارٹبل کے بھرنے کے ساتھ نیوکلیئی چارج میں اضافہ ہونے کی وجہ سے جدول 8.2 میں پہلی قطار کے عناصر کی پہلی تین آیونائزیشن اینٹھاپی دی ہوئی ہیں۔ ان قدروں سے ظاہر ہوتا ہے کہ ان عناصر کی متواتر اینٹھاپی میں اس طرح اضافہ نہیں ہوتا جیسا کہ غیر عبوری گروپ عناصر ظاہر کرتے ہیں۔ عبوری عناصر کے سلسلے میں آیونائزیشن اینٹھاپی میں تبدیلی بمقابلہ ایک پیریڈ میں غیر عبوری عناصر کے بہت کم ہوتی ہے۔ حالانکہ پہلی آیونائزیشن اینٹھاپی میں اضافہ ہوتا ہے لیکن اسی قطار میں متواتر عناصر کی دوسری اور تیسری آیونائزیشن اینٹھاپی میں یہ بہت زیادہ اضافہ ہوتا ہے۔

3d سلسلے کی دھاتوں کی پہلی آیونائزیشن اینٹھاپی میں بے قاعدہ رمحان، حالانکہ تھوڑا سا کیمیائی اہمیت کا حامل ہے، کی وجہ یہ ہے کہ ایک الکٹران کی علیحدگی 4s اور 3d ارٹبل کی شبیت تو انکے کو تبدیل کر دیتی ہے۔ آپ پڑھ کچے ہیں کہ d بلاک کے عناصر آئن بنتے ہیں اور ns الکٹران (d-1)h الکٹرانوں سے پہلے نکلتے ہیں۔ 3d قطار میں جب ہم آگے بڑھتے ہیں تو ہم دیکھتے ہیں کہ سینٹدیم (Sc) سے زنک (Zn) تک نیوکلیئر چارج بڑھ رہا ہے لیکن الکٹران داخلی سب شیل یعنی 3d میں داخل ہو رہے ہیں۔ یہ 3d الکٹران 4s الکٹرانوں کو نیوکلیئر چارج بڑھانے سے بچاتے ہیں۔ یہ اس سے زیادہ موثر ہے جہاں باہری شیل کے الکٹران ایک دوسرے کو بچاتے ہیں۔ لہذا ایٹھی نصف قطر کم تیزی سے گھلتا ہے۔ لہذا 3d قطار میں آیونائزیشن تو انکی بہت کم بڑھتی ہے۔ اس لیے دوہرے یا زیادہ چارج والے آئن کا الکٹرانی تشكیل dn ہے جس میں کوئی s الکٹران نہیں ہے۔ موثر نیوکلیئی چارج میں اضافہ ہوتا ہے اس لیے عام طور سے دوسری آیونائزیشن اینٹھاپی میں موقع اضافہ کا رجحان ہوتا ہے۔ کیونکہ ایک d الکٹران دوسرے d الکٹران کو نیوکلیئر چارج کے اثر سے نہیں بچاتا۔ کیوں کہ d آرٹبل Orientation میں مختلف ہوتے ہیں۔

تاہم دوسری اور تیسری آیونائزیشن اینٹھاپی کے لگاتار بڑھنے کی رفتار Mn^{2+} اور Fe^{3+} کی تشكیل کو روکتی ہے۔ دونوں میں آئن 5d تشكیل رکھتے ہیں۔ ایسی ہی رکاوٹ بعد کی عبوری سلسلے کو تقابلی عناصر کے ساتھ بھی ہوتی ہے۔

d_n الکٹرانی تشكیل کے لیے آیونائزیشن تو انکی میں تغیرات کی وضاحت درج ذیل ہے۔

آیونائزیشن اینٹھاپی کی قدر کے لیے تین اصطلاحات اس طرح ہیں۔ ہر الکٹران کی نیوکلیس کی سمث کشش، الکٹرانوں کے درمیان دفع (ہٹاؤ) اور باہمی تبادلے کی تو انکی استحکام کی ذمہ دار ہے۔ باہمی تبادلے کی تو انکی زوال پذیر آرٹبل میں متوازی گھماو والے کل ممکنہ جوڑوں کی تعداد کی نسبت میں ہوتی ہے۔ جب بہت سے الکٹران زوال پذیر آرٹبل کے ایک سیٹ میں ہوتے ہیں تو کمترین تو انکی کی سطح آرٹبل کے تھا قبضہ کی اعلیٰ ترین ممکنہ

اور d بلاک عناصر

8.3.3 آیونائزیشن اینٹھاپی (Ionisation Enthalpies)

حدا اور متوازی گھماو کے مطابق ہوتی ہے۔ (ہند کا کلیہ)

بائی ٹبادلے کی توانائی کا نقصان استحکام کو بڑھاتا ہے۔ جب استحکام بڑھتا ہے تو آئونائزیشن زیادہ مشکل ہو جاتا ہے۔ d^6 تشكیل میں بائی ٹبادلے کی توانائی میں کوئی نقصان نہیں ہے Mn^{+} کا تشكیل 45¹ اور $Cr^{+} 3d^5$ کا تشكیل ہے۔ لہذا Mn^{+} کی آئونائزیشن اینٹھاپی Cr^{+} سے کم ہوگی۔ اسی طرح $Fe^{2+} 3d^5$ کا تشكیل ہے اور Mn^{2+} کا تشكیل ہے لہذا Fe^{2+} کی آئونائزیشن اینٹھاپی Mn^{2+} سے کم ہوگی۔ دوسرے الفاظ میں ہم کہہ سکتے ہیں کہ Fe^{2+} کی تیسری آئونائزیشن اینٹھاپی Mn^{+} سے کم ہے۔

ان دھاتوں کی مکرر مشرک تکسیدی حالت 2+ ہے۔ گیس ایٹموں سے M^{+2} آئیونوں کی تشكیل کے لیے ہر ایک عنصر کے لیے ایٹومائزیشن کی اینٹھاپی کے ساتھ ساتھ پہلی اور دوسری آئونائزیشن اینٹھاپی کا حاصل جمع درکار ہوتا ہے۔ مغلوب اصطلاح دوسری آئونائزیشن اینٹھاپی ہے جو کہ Cu اور Cr کے لیے غیر معمولی اونچی قدر رول کو ظاہر کرتا ہے جہاں M^{+} آئیون کا d^5 اور d^{10} تشكیل ہے۔ Zn کی قدر نظری طور پر کم ہے کیونکہ آئونائزیشن الیکٹران کے اخراج کے سبب سے ہے جو کہ مستحکم d^{10} تشكیل کا سبب ہے۔ تیسری آئونائزیشن اینٹھاپی میں رہجان $4s$ اڑبل فیکٹر کے ذریعہ پیچیدہ (complicated) نہیں ہوتا اور عمومی بڑھتے ہوئے رہجان پر منطبق ($Mn^{2+} d^5$) اور $(Zn^{2+} d^{10})$ آئیون سے ایک الیکٹران کو نکالنے میں زیادہ مشکل کو ظاہر کرتا ہے۔ مزید کا پر، نکل اور زنک کی تیسری آئونائزیشن اینٹھاپی کی اوچی قدر یہ ظاہر کرتی ہیں کہ ان عناصر کے لیے دو سے زیادہ تکسیدی حالتوں کو حاصل کرنا مشکل کیوں ہے۔

حالانکہ آئونائزیشن اینٹھاپی تکسیدی حالتوں کے نسبتی استحکام کے متعلق کچھ رہنمائی فراہم کرتی ہے، یہ مسئلہ بہت پیچیدہ ہے اور تعییم کے لیے قابل ترمیم نہیں ہے۔

عبوری عناصر کی اہم خصوصیات میں سے ایک خصوصیت ان کی متعدد تکسیدی حالتیں ہیں جو یہ اپنے مرکبات میں ظاہر کرتی ہیں جدول 8.3 پہلی قطار کے عبوری عناصر کی عام تکسیدی حالتوں کو ظاہر کرتی ہے۔

جدول 8.3: پہلی قطار کے عبوری عناصر کی تکسیدی حالتیں
(سب سے زیادہ عام تکسیدی حالتوں کو جلی اعداد سے دکھایا گیا ہے۔)

Zn	Cu	Ni	Co	Fe	Mn	Cr	V	Ti	Sc
+2	+1	+2	+2	+2	+2	+2	+2	+2	
	+2	+3	+3	+3	+3	+3	+3	+3	+3
		+4	+4	+4	+4	+4	+4	+4	
				+6	+6	+6	+5		
					+7				

وہ عناصر جن کی تکسیدی حالتیں بہت زیادہ ہیں وہ یا تو سلسلہ کے درمیان میں ہیں یا اس کے نزدیک ہیں۔ مثال کے طور پر مینگنیزیم $2+$ سے لے کر $7+$ تک تمام تکسیدی حالتوں کو ظاہر کرتا ہے۔ انتہائی سروں پر تکسیدی حالتوں کی کم تعداد یا تو بہت کم الیکٹرانوں کو lose کرنے یا ساجھا (Sc, Tt) کرنے یا بہت زیادہ d الیکٹرانوں (اسی لیے چند اڑبل دستیاب رہتے ہیں جن میں الیکٹران دوسروں کے ساتھ سا جھا کرتے ہیں) کو اونچی گرفت (Cu, Zn) کے

8.3.4 تکسیدی حالتیں (Oxidation States)

لیے رکتی ہے۔ اس طرح سلسلہ میں سب سے پہلے اسکینڈیم (II) جاگزی طور پر نامعلوم ہے، اور ٹائیٹنیم (IV)، $Ti^{(II)}$ یا $Tt^{(III)}$ کے مقابلے زیادہ مستحکم ہے۔ دوسرے سرے پر زنک کی صرف ایک تکمیلی حالت ہے جو کہ $+2$ ہے (کوئی d الیکٹران ملوث نہیں ہے) واجب استحکام کی زیادہ سے زیادہ تکمیلی حالتیں ممکنیں، ($Tt^{IV}O_2$, $Mn^{VI}O_4$, $Cr^{IV}O_4^{2-}$, $V^{IV}O_2$) تک s اور d الیکٹرانوں کے حاصل جمع کے ظیوری ہیں۔

مثال 8.3 اس عبوری عنصر کا نام بتائیے جو کہ متغیر تکمیلی حالتوں کو ظاہر نہیں کرتا۔

حل اسکینڈیم ($Z=21$) متغیر تکمیلی حالتوں کو ظاہر نہیں کرتا۔

متن پر مبنی سوالات

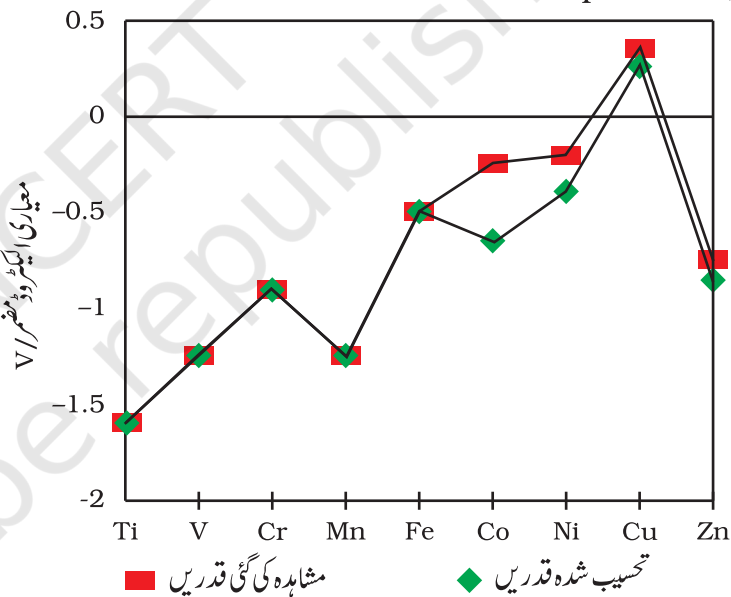
8.3 عبوری دھاتوں کے $3d$ سلسلہ میں سے کون سب سے زیادہ تکمیلی حالتوں کو ظاہر کرتا ہے اور کیوں؟

جدول 8.4 میں ٹھوس دھاتی آئیون کی محلوں میں M^{2+} آئیون میں تبدیلی سے متعلق حرارتی کیمیائی پیرامیٹر اور ان کے معیاری الیکٹروڈ مضمودیے گئے ہیں۔ Ev کی مشاہدہ کی گئی قدر اور جدول 8.4 کے اعداد و شمار کا استعمال کر کے تحسیب کی گئی قدر کا موازنہ شکل 8.4 میں کیا گیا ہے۔

ثبت Ev والے Cu کا کیتا طرز عمل ایسٹوں سے کے اخراج کی عدم صلاحیت کے لیے ذمہ دار ہے۔ صرف تکمیلی تیزاب (ناٹرک اور گرم مرکٹر سلفیوک ایسٹ) میں Cu سے تعامل کرتا ہے۔ ($Cu_2+(aq)$ کی $CuCs$ میں تبدیلی کے لیے بہت زیادہ تو انائی اس کی ہائڈریشن اینٹھاپی کے ذریعہ متوازن نہیں ہوتی۔ سلسلہ میں کم منفی Ev قدروں کی طرف عمومی رجحان پہلی اور دوسری آیونائزیشن اینٹھاپی کے حاصل جمع میں اضافہ سے متعلق ہے۔ یہ جانتا دلچسپ ہو گا کہ Zn اور Ni کے Ev کی قدریں Ti سے Zn کے عناصر کے معیاری الیکٹروڈ مضمودی تحسیب شدہ رجحان سے متوجہ قدر کے مقابلے زیادہ منفی ہیں۔

معیاری الیکٹروڈ مضمودی رجحانات

(Trends in the M^{2+}/M Standard Electrode potentials)



شکل 8.4: Ti سے Zn تک کے عناصر کے معیاری الیکٹروڈ مضمودی تحسیب شدہ اور مشاہدہ کی گئی قدریں ($M^{2+} \rightarrow M$)

مثال 8.4 Cr^{2+} تحویلی اور Mn^{3+} تکمیلی کیوں ہے۔ جبکہ دونوں کا شکل d^4 ہے۔

Cr^{2+} تحویلی ہے کیونکہ اس کا شکل d^4 سے d^3 تک تبدیل ہوتا ہے۔ آخر الذکر میں نصف بھرا ہوا t_{2g} یوں ہے۔ دیکھئے اکائی 9)۔ اس کے برعکس Mn^{2+} سے Mn^{3+} میں تبدیلی کا نتیجہ نصف بھرا ہوا (d^5) شکل ہے جو کہ اضافی استحکام کا حامل ہے۔

8.4 کاپر کے لیے $E^\ominus(M^{2+}/M)$ کی قدر ثابت ($+0.34V$) ہے۔ اس کی کیا وجہ ہو سکتی ہے؟
(اشارہ: اوپر $\Delta_{\text{hyd}}H^\ominus$ اور کم Δ_aH^\ominus پر غور کیجیے)

M^{2+} میں نصف بھرے ہوئے d ذیلی شیل کا استحکام اور Zn^{2+} میں مکمل بھرا ہوا d^{10} تشکل ان کی E^\ominus قدر وں سے متعلق ہے جبکہ Ni کے لیے E^\ominus کی قدر سب سے زیادہ منفی $\Delta_{\text{hyd}}H^\ominus$ سے متعلق ہے۔

جدول 8.4: پہلی قطار کے عبوری عنصر کے لیے حرارتی کیمیائی اعداد و شمار (kJ mol⁻¹) اور $M(\text{II})$ کی M میں تحویل کے لیے معیاری الیکٹرود ڈفیوڈر

E^\ominus/V	$\Delta_{\text{hyd}}H^\vee(M^{2+})$	$\Delta_1H_2^\ominus$	$\Delta_iH_i^\ominus$	$\Delta_aH^\ominus(M)$	عنصر
-1.63	-1866	1309	656	469	Ti
-1.18	-1895	1414	650	515	V
-0.90	-1925	1592	653	398	Cr
-1.18	-1862	1509	717	279	Mn
-0.44	-1998	1561	762	418	Fe
-0.28	-2079	1644	758	427	Co
-0.25	-2121	1752	736	431	Ni
0.34	-2121	1958	745	339	Cu
-0.76	-2059	1734	906	130	Zn

جدول 8.2 کی قدریں (E^\ominus/V) متغیر رجحانات کو ظاہر کرتی ہیں۔ Sc^{3+} کے استحکام کی عکاسی کرتی ہے جو کہ نوبل گیس تشکل رکھتا ہے۔ Zn کی سب سے زیادہ قدر Zn^{2+} کے استحکام d^{10} تشکل سے ایک الیکٹران کو ہٹانے کی وجہ سے ہے۔ Mn کی نسبتاً زیادہ قدر ظاہر کرتی ہے کہ $(d^5)(d^5)Mn^{2+}$ خاص طور سے مستحکم ہے، جبکہ Fe^{3+} کی نسبتاً کم قدر ظاہر کرتی ہے کہ $(d^5)V^{2+}$ زیادہ مستحکم ہے۔ V کی نسبتاً کم قدر $t_{2g}^2 t_{2g}^{10}$ (نصف بھرا ہوا t_{2g}^{10}) کے استحکام سے وابستہ ہے۔

M^{3+}/M^{2+} 8.3.6

معیاری الیکٹرود
مضمر میں رجحانات

(Trends in the
 M^{3+}/M^{2+} Standard
Electrode Potentials)

جدول 8.5 میں عبوری دھاتوں کے $3d$ سلسلہ کے مستحکم ہیلائڈ دھائے گئے ہیں۔ سب سے بڑے تکسیدی اعداد TiX_4 (ٹیکٹر ایلیاڈ)، CrF_6 اور VF_5 میں ہیں۔ Mn کی +7 حالت سادہ ہیلائڈوں میں ظاہر نہیں ہوتی لیکن $MnO_3 F$ معلوم ہے اور Mn کے آگے CoF_3 اور FeX_3 کے علاوہ کسی بھادھات کا ٹرائی ہیلائڈ نہیں ہے۔ فلورین میں اوپر تکسیدی حالت کے استحکام کی صلاحیت یا تو انوچی لیٹس تو انائی کی وجہ سے ہے جیسا کہ CoF_3 کے معاملے میں ہے یا اوپرے شے یک گرفت مرکبات کے لیے اوپری باند اینٹھالپی کی وجہ سے ہے مثلًا VF_5 اور CrF_6 ۔ حالانکہ V^{2+} صرف VF_5 کے ذریعہ ہی ظاہر کی جاتی ہے، تاہم دیگر ہیلائڈ ہائڈرولس کے نتیجے میں آکسو ہیلائڈ، VOX_3 بناتے ہیں۔ فلورائڈوں کی ایک اور خصوصیت کم تکسیدی حالتوں میں ان کا عدم استحکام ہے۔ مثلاً CuX_2 (X=Cl, Br, I) پر بھی اسی کا اطلاق ہوتا ہے۔

8.3.7 اوپر تکسیدی حالتوں

کے استحکام میں

رجحانات

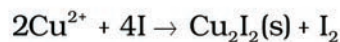
(Trends in
Stability of Higher
Oxidation)

جدول 3d: 8.5 دھاتوں کے ہیلائندوں کے فارموں

تکسیدی عدد									
ZnX ₂	CuX ₂ II	NiX ₂	CoF ₃	FeXI ₂	MnF ₄	CrX ₄	VX ₄	TiX ₄	+ 6
			CoX ₂	FeX ₂	MnF ₃	CrX ₃	VX ₃	TiX ₃	+ 5
					MnX ₂	CrX ₂	VX ₂	TiX ₂ III	+ 4
									+ 3
									+ 2
									+ 1

Key: X = F → I; XI = F → Br; XII = F, Cl; XIII = Cl → I

دوسری طرف تمام Cu ہیلائند معلوم ہیں (آبیڈم کو چھوڑ کر)۔ اس معاملے میں Cu^{2+} , I₂ کی تکسید کرتا ہے۔



تاہم، متعدد کاپ (I) مرکبات آبی محلول میں غیر مستحکم ہیں



$\Delta_{\text{hyd}}\text{H}^\ominus$ کی مقابله $\text{Cu}^{2+}(\text{aq})$ کے مقابله $\text{Cu}^+(\text{aq})$ کی زیادہ ترقی $\text{Cu}^+(\text{aq})$

وجہ سے ہے جو کہ Cu کی دوسری آبی نائزش اینٹھاپی کے لیے تلافی سے کہیں زیادہ ہے۔

بہت زیادہ تکسیدی حالت کو آسیجن کی صلاحیت آکسائندوں میں ظاہر کی جاتی ہے۔ آکسائندوں میں بہت اوپنچی تکسیدی حالت (جدول 8.6) گروپ نمبر کے ساتھ منطبق ہے اور یہ Sc_2O_3 سے Mn_2O_7 میں حاصل (attain) کی جاتی ہے۔ گروپ 7 کے آگے Fe_2O_3 سے اوپر Fe^{2+} کا اور کوئی اعلیٰ آکسائند معلوم نہیں ہے، حالانکہ القلی میڈیم میں فیریٹ $(\text{FeO}_4)^{2-}$ (VI) بنتے ہیں لیکن وہ بہت جلد O_2 اور Fe_2O_3 میں تخلیل ہو جاتے ہیں۔ آکسائند کے علاوہ آکسوکیٹ آئین V^{V} کو VO_2^+ کے طور پر V^{IV} کو VO^{2+} کے طور پر اور Ti^{IV} کو TiO^{2+} کے طور پر اسٹیبلائز کرتے ہیں۔ ان اوپنچی تکسیدی حالتوں کو اسٹیبلائز کرنے کی آسیجن کی صلاحیت فلورین سے زیادہ ہے۔

جدول 3d: 8.6 دھاتوں کے آکسائند

تکسیدی عدد									
گروپ									
12	11	10	9	8	7	6	5	4	3
ZnO	CuO	NiO	CoO	FeO	MnO	(CrO)	VO	TiO	Mn ₂ O ₇
									+ 7
									+ 6
									+ 5
									+ 4
									+ 3
									+ 2
									+ 1

mixed oxides *

اس طرح اعلیٰ MnF_4 فلورائٹ MnO_7 میں جبکہ اعلیٰ آكسائیٹ $Mn_{n2}O_7$ ہے۔ دھاتوں کے ساتھ کشیر بند بنانے کی آسیجن کی صلاحیت اس کی برتری (superiority) کی تشریح کرتی ہے۔ شریک گرفت آكسائیٹ $Mn_{n2}O_7$ میں ہر ایک بثنول Mn-O-Mn برج ٹیڑا ہیڈرل اعتبار سے O سے گھرا رہتا ہے۔

Mn^{VII} اور Mn^{VI} , Mn^V , Cr^{VI} , V^V کے لیے ٹیڑا ہیڈرل $[MO_4]^{n-}$ آئین معلوم ہیں۔

مثال 8.5 سلسلہ $VO_2^+ < Cr_2O_7^{2-} < MnO_4^-$ میں بڑھتی ہوئی تکسیدی پاور کی وجہ کیا ہو سکتی ہے۔

حل یہ اس چھوٹی اسپیشیز کے بڑھتے ہوئے استحکام کی وجہ سے ہے جس میں ان کی تحویل ہوتی ہے۔

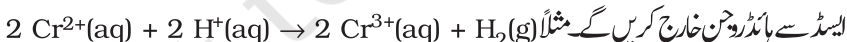
متن پر مبنی سوالات

8.5 عبوری عناصر کے پہلے سلسلہ میں آیونائزیشن اینٹھالپی (پہلی اور دوسری) کے بے ترتیب تغیر کی کیا وجہ بیان کر سکتے ہیں؟

عبوری دھاتوں کی کیمیائی تعاملیت میں کافی فرق پایا جاتا ہے۔ ان میں سے بہت سی دھاتیں تو کافی ثابت ہوتی ہیں اور معدنیاتی تیزابوں میں حل ہو جاتی ہیں حالانکہ چند دھاتیں 'نوبل' ہیں یعنی سادہ تیزابوں کا ان پر کوئی اثر نہیں ہوتا۔

پہلے سلسلہ کی دھاتیں (کاپراس سے مستثنی ہے) نسبتاً زیادہ تعامل پذیر ہیں اور MH^+ کے ذریعہ تکسیدی ہو جاتی ہیں، حالانکہ جس شرح سے یہ دھاتیں ہائڈروجن آئین $[H^+]$ جیسے تکسیدی ایجنت سے تعامل کرتی ہیں وہ بعض اوقات کم ہوتی ہے۔ مثال کے طور پر Mn^{2+} اور V^{2+} کی عملی اعتبار سے کمرہ کے درجہ حرارت پر غیر تکسیدی تیزابوں کے تین افعائی (Passive) ہوتی ہیں۔ M^{2+}/M کے لیے E^\ominus کی قدریں (جدول 8.2) پورے سلسلہ میں دو گرفت کیٹ آئین تشكیل دینے کے لیے گھستے ہوئے رمحان کو ظاہر کرتی ہیں۔ کم منفی E^\ominus کی طرف یہ عمومی رمحان پہلی اور دوسری آیونائزیشن اینٹھالپی کے حامل جمع میں اضافے سے متعلق ہے۔ یہ نوٹ کرنا لچسپ ہو گا کہ Mn کیلئے Nc اور Zn کی لیے E^\ominus قدریں عمومی رمحان سے متوقع قدروں کے مقابلے زیادہ منفی ہیں۔ جبکہ Mn میں نصف بھرے ہوئے d ذیلی شیل (d^5) اور Zn میں مکمل بھرے ہوئے d ذیلی شیل (d^{10}) کے استحکام ان کی E قدروں سے وابستہ ہیں: نکل کے لیے E^\ominus قدر ہائڈروژن کی بہت زیادہ اینٹھالپی سے متعلق ہے۔

ریڈاکس جنٹہ M^{2+}/M^{3+} کے لیے E^\ominus قدریں (جدول 8.2) پر نظر ڈالنے سے معلوم ہوتا ہے کہ Mn^{3+} اور CO^{3-} آئین آبی محلوں میں مضبوط ترین تکسیدی ایجنت ہیں۔ Ti^{2+} اور Cr^{2+} مضبوط تجویلی ایجنت ہیں اور ڈائی لوٹ ایسٹ سے ہائڈروژن خارج کریں گے مثلاً



پہلی قطار کی عبوری دھاتوں کے لیے E^\ominus قدریں مندرجہ ذیل ہیں۔

E^\ominus	V	Cr	Mn	Fe	Co	Nil	Cu
(M^{2+}/M)	-1.18	-0.91	-1.18	-0.44	-02.8	-0.25	+0.34

مذکورہ بالا قدروں میں بے قاعدگی کی تشریح کیجیے۔

$E^\ominus(M^{2+}/M)$ قدریں با قاعدہ نہیں ہیں ان کی تشریح آیونائزیشن اینٹھالپی $\Delta_i H_1 + \Delta_i H_2$ کے بے قاعدہ

مثال 8.6

حل

تغیر کی بنیاد پر کی جاسکتی ہے نیز تصحیح کی انتھالپی کی بنیاد پر بھی جو کہ مینگنیز اور وینیڈیم کے لیے سبتاً بہت کم ہیں۔

مثال 8.7 جنہتے کے لیے E^\ominus قدر Mn^{3+}/Mn^{2+} کے مقابلے بہت زیادہ ثابت کیوں ہے؟ تشرح کیجیے۔

حل Mn کی بہت زیادہ تیرسی آبونائزیشن تو انائی (جہاں مطلوبہ تبدیلی $d^5 \rightarrow d^1$ ہے) خاص طور سے اس کے لیے زوردار ہے۔ اس سے Mn^{3+} حالت کی معمولی اہمیت کی بھی تشرح ہوتی ہے۔

متن پر مبنی سوالات

8.6 دھاتوں کی سب سے زیادہ تکمیلی حالت صرف اس کے آکسائیڈ یا فلورائٹ میں ہی نظر آتی ہے کیوں؟

8.7 Fe^{2+} یا Cr^{2+} میں سے کون زیادہ مضبوط تجویلی ایجنسٹ ہے اور کیوں؟

جب اشیا پر مقناطیسی میدان کا اطلاق کیا جاتا ہے تو خاص طور سے دو قسم کے مقناطیسی طرز عمل کا مشاہدہ کیا جاتا ہے: ڈائی مقناطیسیت اور پیرامقناطیسیت (اکائی 1)۔ ڈائی مقناطیسی اشیا لگائے گئے میدان کے ذریعہ رفع ہوتے ہیں جبکہ پیرامقناطیسی اشیا ایسے میدان کی طرف کشش رکھتی ہیں۔ جو اشیا بہت زیادہ کشش رکھتی ہیں۔ جو اشیا بہت زیادہ کشش رکھتی ہیں وہ فیرو مقناطیسی (ferromagnetic) کہلاتی ہیں۔ درحقیقت فیرو مقناطیسیت پیرامقناطیسیت کی انتہائی شکل ہے۔ متعدد عبوری دھاتی آئین پیرامقناطیسی ہیں۔

پیرامقناطیسیت بغیر جوڑے کے الیکٹرانوں کی موجودگی کی وجہ سے پیدا ہوتی ہے۔ اس قسم کے ہر ایک الیکٹران کا ایک مقناطیسی گردش (magnetic moment) ہوتا ہے جو کہ اس کے اسپن زاویائی معیاری حرکت اور اڑبل زاویائی معیاری حرکت سے وابستہ ہوتا ہے۔ عبوری دھاتوں کے پہلے سلسلہ کے مرکبات کے لیے اڑبل زاویائی معیاری حرکت کا تعاون موثر طور پر زائل ہو جاتا ہے اور اس لیے اس کی کوئی اہمیت نہیں رہ جاتی۔ ان کے لیے مقناطیسی گردشہ بغیر جوڑے کے الیکٹرانوں کی تعداد سے متعین ہوتا ہے اور اس کی تحسیب spin-only فارمولہ کا استعمال کر کے کی جاتی ہے۔ $\mu = \sqrt{n(n+2)}$

جہاں n بغیر جوڑے کے الیکٹرانوں کی تعداد ہے اور U بوہر مینگنیٹن (BM) اکائیوں میں مقناطیسی گردش ہے۔

ایک واحد بغیر جوڑے کے الیکٹران کا مقناطیسی گردش 1.73 بوہر مینگنیٹن (BM) ہوتا ہے۔

بغیر جوڑے کے الیکٹرانوں کی تعداد میں اضافہ ہونے پر مقناطیسی گردشہ میں اضافہ ہوتا ہے۔ اس طرح مشاہدہ کیے گئے مقناطیسی گردشہ سے ایٹم، سالمہ یا آئین میں موجود بغیر جوڑے کے الیکٹرانوں کی تعداد کے بارے میں اشارہ ملتا ہے۔ پہلی قطار کے عبوری عناصر کے لیے only spin مدل سے کی گئی مقناطیسی گردشہ کی تحسیب اور

8.3.9 مقناطیسی خصوصیات (Magnetic Properties)

مثال 8.8

آبی محلول میں دو گرفتی آئین کا مقناطیسی گردشہ معلوم کیجیے اگر اس کا ایٹمی عدد 25 ہے۔

آبی محلول میں ایٹمی عدد 25 والے دو گرفتی آئین کا تشكیل d^5 ہوگا (5 بغیر جوڑے کے الیکٹران) مقناطیسی گردشہ

میں مندرجہ ذیل ہے۔

$$\mu = \sqrt{5(5+2)} = 5.92 \text{ BM}$$

حل

تجرباتی طور پر اخذ کی گئی قدر 8.7 میں دیا گیا ہے۔ تجرباتی اعداد و شمار خاص طور سے محلول میں یا ٹھوس حالت میں ہائڈرولین آئیون کے لیے ہیں۔

جدول 8.7: تحسیب شدہ اور مشاہدہ کی گئی مقناطیسی گردشہ کی قدریں (Bm)

مقناطیسی موہیت				
مشاہدہ کی گئی	تحسیب شدہ	بغیر جوڑے کے الیکٹران	تشکل	آن
0	0	0	$3d^0$	Sc^{3+}
1.75	1.73	1	$3d^1$	Ti^{3+}
2.76	2.84	2	$3d^2$	Tl^{2+}
3.86	3.87	3	$3d^3$	V^{2+}
4.80	4.90	4	$3d^4$	Cr^{2+}
5.96	5.92	5	$3d^5$	Mn^{2+}
5.3 – 5.5	4.90	4	$3d^6$	Fe^{2+}
4.4 – 5.2	3.87	3	$3d^7$	Co^{2+}
2.9 – 3, 4	2.84	2	$3d^8$	Ni^{2+}
1.8 – 2.2	1.73	1	$3d^9$	Cu^{2+}
	0	0	$3d^{10}$	Zn^{2+}

متن پر مبنی سوالات

آئین 'spin-only' مفناطیسی گردشہ معلوم کیجیے۔ 8.8



8.3.10 رنگین آئیون کی تشکیل جب d اٹبل کی کم توانائی سے ایک الیکٹران زیادہ توانائی کے d اٹبل کی طرف مشتعل ہوتا ہے، تو اشتغال کی توانائی جذب ہونے والی روشنی کی سرعت کے نظیری ہوتی ہے۔ (اکالی 9) یہ سرعت عام شکل 8.5 : آبی محلولوں میں پہلی قطار کے عبوری دھاتی آئیون کے رنگ۔ بائیں سے دائیں طرف طور سے مرئی خطہ میں ہوتی ہے مشاہدہ کیا گیا رنگ جذب ہونے والی روشنی کے

(Formation of Coloured Ions)

complementary رنگ کے مطابق ہوتا ہے۔ جذب ہونے والی روشنی کی سرعت کا تعین ligand کی نوعیت کے ذریعہ کیا جاتا ہے۔ آبی محلولوں میں، جہاں پانی کے سالمات ligand ہیں، آئیون کے مشاہدہ کیے گئے رنگ جدول 8.8 میں دیے گئے ہیں۔ d - بلاک عناصر کے چند رنگین محلول شکل 8.5 میں دکھائے گئے ہیں۔

جدول 8.8: پہلی قطار کے کچھ عبوری دھاتی آئینوں کے رنگ

رنگ	مثال	کالفیگوریشن
بے رنگ	Sc^{3+}	$3d^0$
بے رنگ	Ti^{4+}	$3d^0$
پرپل	Ti^{3+}	$3d^1$
نیلا	V^{4+}	$3d^1$
ہرا	V^{4+}	$3d^2$
بیگنی	V^{2+}	$3d^3$
بیگنی	Cr^{3+}	$3d^3$
بیگنی	Mn^{3+}	$3d^4$
نیلا	Cr^{2+}	$3d^4$
گلابی	Mn^{2+}	$3d^5$
پیلا	Fe^{3+}	$3d^5$
ہرا	Fe^{2+}	$3d^6$
نیلا گلابی	$\text{Co}^{3+}\text{Co}^{2+}$	$3d^6 3d^7$
ہرا	Ni^{2+}	$3d^8$
نیلا	Cu^{2+}	$3d^9$
بے رنگ	Zn^{2+}	$3d^{10}$

کمپلیکس مرکبات وہ ہوتے ہیں جن میں دھاتیت آئین این آئینوں یا تبدیلی سالمات کی کسی تعداد سے بندش کر کے نمایاں خصوصیات والی کمپلیکس اسپیشیز بنتے ہیں۔ چند مثالیں ہیں : $[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{4-}$ ، $[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{3-}$ ، $[\text{PtCl}_4]^{2-}$ اور $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]^{2+}$ ۔ (کمپلیکس مرکبات کی کیمیٹری پر تفصیل اکائی 9 میں موجود ہے)۔ عبوری دھاتیں بڑی تعداد میں کمپلیکس مرکبات تشكیل دیتی ہیں۔ اس کی وجہ یہ ہے کہ دھاتی آئینوں کا سائز نسبتاً چھوٹا ہوتا ہے، ان کے آئینی چارج بہت زیادہ ہوتے ہیں اور بانڈ کی تشكیل کے لیے d ارٹبل دستیاب رہتے ہیں۔

عبوری دھاتیں اور ان کے مرکبات وسیطی عمل کے لیے جانے جاتے ہیں۔ یہ عمل ان کی اس صلاحیت سے منسوب ہے جس کے ذریعہ یہ کثیر تکمیدی حالتوں کو حاصل کرتے ہیں اور کمپلیکس بنتے ہیں۔ وینیڈیم (V) آکسائڈ (کائنٹکٹ پر اس میں)، لوہے کا باریک پاؤڈر (ہمیر پراس میں) اور نکل (وسیطی ہائڈرومیٹن میں) اس کی کچھ مثالیں ہیں۔ ٹھوس سطح پر وسیط متعامل کے سالمات اور وسیط کی سطح کے ایٹموں کے درمیان بانڈ کی تشكیل میں ملوث ہوتے ہیں (پہلی قطار کی عبوری دھاتیں بندش کے لیے $3d$ اور $4s$ الیکٹرانوں کا استعمال کرتی ہیں) یہ وسیط کی سطح پر متعاملوں کے ارتکاز میں اضافہ کراذر رکھتا ہے اور تعامل کر رہے سالمات میں بانڈ کی کمزور کا بھی ایکٹیویشن تو انہی کم ہو رہی ہے) مزید یہ بھی کہ کیونکہ عبوری دھاتی آئین اپنی تکمیدی حالتوں کو تبدیل کر سکتے ہیں اور وہ زیادہ موثر وسیط بن جاتے ہیں۔ مثال کے طور پر آرزن (III) آیوڈ ائٹ اور سلفاٹ ائٹ آئینوں کے درمیان تعامل کو کیٹلاز کرتا ہے۔

d اور f بلاک عناظر

255

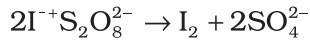
8.3.11 کمپلیکس مرکبات

کی تشكیل

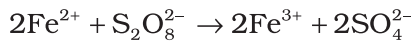
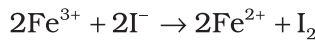
(Formation
of Complex
Compounds)

8.3.12 وسیطی خصوصیات

(Catalytic Properties)



اس وسیطی عمل کی تشریع مندرجہ ذیل طریقے سے کی جاسکتی ہے۔



انٹر اسٹیشیل مرکبات وہ مرکبات ہیں جو اس وقت بنتے ہیں جب $\text{H}_2\text{C}_6\text{N}_4$ یا NH_3 جیسے چھوٹے ایٹم دھاتوں کی کیریشن لپیس کے اندر پھنس جاتے ہیں۔ یہ عموماً غیر تناسب پیمائی ہوتے ہیں اور نہ تو آئنی ہوتے ہیں اور نہ ہی شریک گرفت۔ مثال کے طور پر $\text{TiH}_{1.7}\text{VH}_{0.56}\text{Fe}_3\text{H}_2\text{Mn}_4\text{N}$ اور TiC وغیرہ۔

دیے گئے فارموں لے بلاشک و شہبہ دھات کی کسی بھی عام تنکیدی حالت کے نظیری نہیں ہیں۔ ان کی ترکیب کی نوعیت کی وجہ سے یہ مرکبات انٹر اسٹیشیل مرکبات (Interstitial compounds) کہلاتے ہیں۔ ان مرکبات کی اہم طبعی اور کیمیائی خصوصیات ذیل میں ذکور ہیں۔

- (i) ان کے نقطہ گذاخت بہت اوپنے ہوتے ہیں، خالص دھاتوں سے بھی کہیں زیادہ
- (ii) یہ بہت سخت ہوتے ہیں، کچھ بورائڈ (borides) سختی کے معاملے میں ہیرے کے کافی نزدیک ہیں۔
- (iii) یہ دھاتی ایصالیت برقرار رکھتے ہیں۔
- (iv) یہ کیمیائی اعتبار سے غیر عامل (Inert) ہوتے ہیں۔

بھرت ایک دھاتی آمیزہ ہے جسے اجزا کی آمیزش سے بنایا جاتا ہے۔ بھرت ایسے متجانس ٹھوس محلول ہو سکتے ہیں جن میں ایک دھات کے ایٹم دوسری دھات کے ایٹوں کے ساتھ بے ترتیبی سے منتشر رہتے ہیں۔ اس قسم کی بھرت ایسے ایٹوں سے تشکیل پاتی ہیں جن کا دھاتی نصف قطر ایک دوسرے کے تقریباً 15% کے اندر ہو۔ یکساں نصف قطر اور عبوری دھاتوں کی دیگر خصوصیات کی وجہ سے، ان دھاتوں سے بھرتیں آسانی سے بن جاتی ہیں۔ اس طرح بننے والی بھرتیں سخت ہوتی ہیں اور ان کے نقطہ گذاخت اوپنے ہوتے ہیں۔ ان میں فیس بھرتیں سب سے زیادہ مشہور ہیں: کرومیم، وینڈیم، ٹنکشن مالیڈنیم اور مینکنیز کا استعمال اسٹیل اور اشین لیس اسٹیل کی متعدد اقسام تیار کرنے کے لیے کیا جاتا ہے۔ عبوری دھاتوں کے ساتھ غیر عبوری دھاتوں کی بھرتیں جیسے (پیتل کاپ، زنک) اور کانسہ (کاپ-ٹن) بھی صنعتی اعتبار سے کافی اہم ہیں۔

8.9 مثال تنکیدی حالت کی غیر تناسبیت (disproportionation) سے کیا مراد ہے؟ ایک مثال دیجیے۔

حل جب کوئی مخصوص تنکیدی حالت دیگر تنکیدی حالتوں کی نسبت میں کم مستحکم ہو جاتی ہے، ایک کم، ایک زیادہ، تو کہا جاتا ہے کہ غیر تناسب ہے۔ مثال کے طور پر مینکنیز (VI) تیزابی محلول میں مینکنیز (VII) اور مینکنیز (IV) کی نسبت میں غیر مستحکم ہو جاتا ہے۔



8.3.13 مرکبات کی تشکیل (Formation of Interstitial Compounds)

متن پر منی سوالات

8.9 Cu⁺ آئین آبی محلولوں میں مستحکم کیوں نہیں ہے؟ تشریح کیجیے۔

8.4.1 دھاتوں کے آکسائڈ اور آکسوائین آئین (Oxides and Oxoanions of Metals)

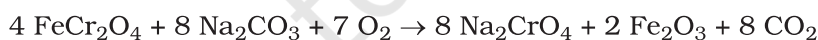
یہ آکسائڈ عام طور سے بہت زیادہ درجہ حرارت پر دھاتوں کے آسیجن سے تعامل کے نتیجہ میں بنتے ہیں۔ اسکنڈیم کو چھوڑ کر باقی سبھی دھاتیں Mo آکسائڈ بناتی ہیں۔ جو کہ آئینی ہوتے ہیں۔ آکسائڈوں میں سب سے بڑا تنفسی عدد گروپ نمبر کے ساتھ منطبق ہوتا ہے اور یہ Sc₂O₃ سے لے کر Mn_nO₇ تک پایا جاتا ہے۔ گروپ 7 کے بعد Fe₂O₃ سے اوپر آئرن کا کوئی بھی آکسائڈ معلوم نہیں ہے۔ آکسائڈوں کے علاوہ آکسوکیٹ آئین VO₂⁺ کو VO₂^V کی شکل میں، V^{IV} کو V^{IV} کی شکل میں اور TiO²⁺ کو TiO^{IV} کی شکل میں استیبلائز کرتے ہیں۔

جیسے جیسے دھات کے تنفسی عدد میں اضافہ ہوتا ہے آئینی خصوصیت کم ہوتی جاتی ہے۔ Mn کے معاملے میں ایک شریک گرفت سبزتیل ہے۔ یہاں تک کہ C₂O₃ اور V₂O₅ کے نقطہ گداخت کم ہوتے ہیں۔ ان اونچے آکسائڈوں میں تیزابی خصوصیت غالب رہتی ہے۔

اس طرح HM_nO₄ سے Mn_nO₇ حاصل ہوتا ہے اور CrO₃ سے H₂CrO₄ اور H₂Cr₂O₇ حاصل ہوتا ہے۔ V₂O₅ حالانکہ ایک فوٹریک ہے اور یہ VO₄³⁻ نیز V₂O₅ نمک تشکیل دیتا ہے۔ وینڈیم میں ایک باقاعدہ تبدیلی ہے اسای V₂O₃ سے لے کر کم اسای V₂O₄ تک اور ایک فوٹریک V₂O₅ تک۔ V₂O₅ القلی اور تیزاب دونوں تعامل کرتا ہے اور بالترتیب VO₄³⁻ اور VO₂⁺ حاصل ہوتے ہیں۔ مشہور CrO اساسی ہے لیکن Cr₂O₃ ایک فوٹریک ہے۔

(Potassium Dichromate K₂Cr₂O₇) K₂Cr₂O₇

پوٹاشیم ڈائی کرومیٹ ایک بہت اہم کمکمل ہے جو کہ چڑے کی صنعت میں کافی اہمیت کا حامل ہے اور متعدد ایزو (azo) مرکبات بنانے کے لیے تنفسی کار کے طور پر بھی اہم ہے۔ ڈائی کرومیٹ عام طور سے کرومیٹ سے بنائے جاتے ہیں جو کہ کرومائٹ کجھ دھات (FeCr₂O₄) اور سوڈیم یا پوٹاشیم کاربونیٹ کے گداخت (ہوا کی موجودگی میں) سے تیار کیا جاتا ہے۔ سوڈیم کاربونیٹ کے ساتھ تعامل مندرجہ ذیل ہے:



سوڈیم کرومیٹ کے زردمحلول کو چھان کر اسے سلفیور کر ایسڈ سے تیزابی بنایا جاتا ہے۔ حاصل ہونے والے محلول سے سوڈیم ڈائی کرومیٹ Na₂Cr₂O₇۔ 2H₂O کا کرسٹالائزیشن کیا گیا ہے۔



پوٹاشیم ڈائی کرومیٹ کے مقابلے میں سوڈیم کرومیٹ زیادہ حل پذیر ہے۔ سوڈیم ڈائی کرومیٹ کے محلول کا پوٹاشیم کلورائڈ کے ساتھ تعامل کراکر پوٹاشیم ڈائی کرومیٹ تیار کیا جاتا ہے۔

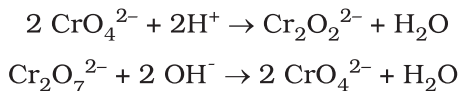


8.4 عبوری دھاتوں کے

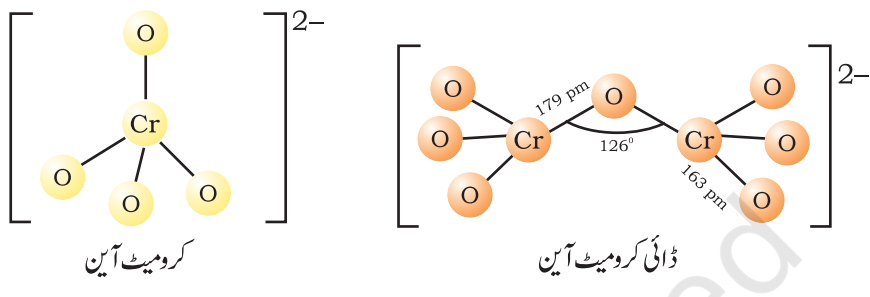
کچھ اہم مرکبات

(Some Important Compounds of Transition Elements)

پوٹاشیم ڈائی کرومیٹ کے نارنجی کرستل حاصل ہو جاتے ہیں۔ کرومیٹ اور ڈائی کرومیٹ آبی محلول میں ایک دوسرے میں تبدیل ہو جاتے ہیں جس کا انحصار محلول کی pH پر منحصر ہوتا ہے۔ کرومیم کی تکسیدی حالت کرومیٹ اور ڈائی کرومیٹ دونوں میں یکساں ہوتی ہے۔



کرومیٹ آین، CrO_4^{2-} اور ڈائی کرومیٹ آین $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$ کی ساختیں ذیل میں دی گئی ہیں۔ کرومیٹ آین ٹریا ہیڈرول ہوتا ہے جبکہ ڈائی کرومیٹ آین دو یہاں ہیڈرول پر مشتمل ہوتا ہے جو 126° کا بانڈ زاویہ بناتے ہوئے ایک



کونے پر ساجھا کیے ہوتے ہیں۔

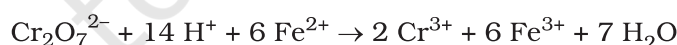
سوڈیم اور پوٹاشیم ڈائی کرومیٹ مضبوط تکسیدی ایجنت ہوتے ہیں۔ سوڈیم نمک پانی میں بہت زیادہ حل پذیر ہے اور نامیاتی کیمیا میں تکسیدی ایجنت کے طور پر بڑے پیمانے پر استعمال کیا جاتا ہے۔ پوٹاشیم ڈائی کرومیٹ کا استعمال چمی تخلیل میں ابتدائی معیار کے طور پر کیا جاتا ہے۔ تیزابی محلول میں اس کے تکسیدی عمل کو مندرجہ ذیل طریقے سے ظاہر کیا جاتا ہے۔



اس طرح تیزابی پوٹاشیم ڈائی کرومیٹ آیوڈائل کی آیوڈین میں سلفاڈ کی سلفر میں، ٹن (III) کی ٹن (IV) میں اور آرزن (II) نمکوں کی آرزن (III) میں تکسید کر دیتا ہے۔ نصف تعامل ذیل میں ملاحظہ کیجئے۔

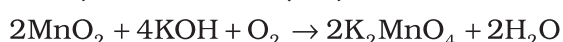


کمل آئی مساوات کو پوٹاشیم ڈائی کرومیٹ کے لیے نصف تعامل کو تجویلی ایجنت کے لیے نصف تعامل میں بمع کر کے حاصل کیا جاسکتا ہے۔ مثلاً



پوٹاشیم پر مینگنیٹ (KMnO_4)

پوٹاشیم ڈائی کرومیٹ کو MnO_2 کی قوی دھائی ہائڈروکسائیٹ اور KNO_3 جیسے تکسیدی ایجنت کے ساتھ گداخت کر کے بنایا جاتا ہے۔ اس طریقے سے گہرا ہرا K_2MnO_4 حاصل ہوتا ہے جو تعدیلی یا تیزابی محلول میں disproportionate ہو جاتا ہے اور پرمیگنیٹ حاصل ہو جاتا ہے۔

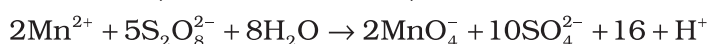


اسے تجارتی پیانے پر حاصل کرنے کے لیے پہلے MnO_2 کی قلوی تکسیدی گداخت کی جاتی ہے اس کے بعد مینگنیٹ
(IV) کی الٹرو لاٹک تکسید کی جاتی ہے۔



پر مینگنیٹ آئین MnO_4^- قلوی محلول میں الٹرو لاٹک تکسید مینگنیٹ آئین MnO_4^{2-} ; MnO_4^{2-} KNO_3 کے ساتھ گداخت ہوا یا KNO_3 کے ساتھ تکسید

تجربہ گاہ میں، مینگنیز (II) آئین نمک پر آسکوڈی سلفیٹ کے ذریعہ پر مینگنیٹ میں تکسید ہو جاتا ہے۔



پوتاشیم پر مینگنیٹ گہرا جامنی (تقریباً سیاہ) کرٹل بناتا ہے جن کی ساختمان $KClO_4$ جیسی ہی ہوتی ہے۔ نمک پانی میں بہت زیادہ حل پذیر نہیں ہے (293K پر 100 گرام پانی میں 6.4 گرام) لیکن 513K تک گرم کرنے پر یہ تخلیق ہو جاتا ہے۔



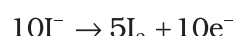
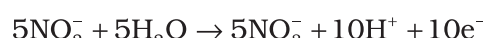
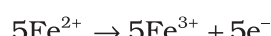
یہ دو طبعی خصوصیات کا حامل ہے جو کہ کافی دلچسپ ہیں۔ اس کا گہرا رنگ اور درجہ حرارت پر منحصر اس کی پیرامونا طبیعت ان کی تشریح سالماتی اڑبل تھیوری کے ذریعہ کی جاسکتی ہے جو کہ موجودہ نصاب کے دائرة کار سے باہر ہے۔

مینگنیٹ اور پیرامونا مینگنیٹ آئین ٹیٹراہیڈرل ہوتے ہیں، ہر مینگنیٹ پیرامونا طبیعی ہوتا ہے جس میں ایک بغیر جوڑے کا الیکٹران ہوتا ہے لیکن پیرامونا مینگنیٹ ڈائی موناٹیسی ہوتا ہے۔

پندش آسکسجين کے p اڑبل کی مینگنیز کے d اڑبل کے ساتھ اور لینگ کے نتیجے میں ہوتی

ہے۔

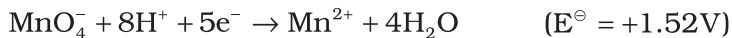
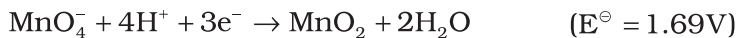
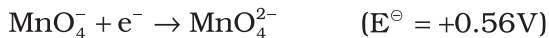
تیزابی پر مینگنیٹ محلول آگزیلیٹ کی کاربن ڈائی آکسائڈ میں آزرن (II) میں، ناٹرائٹ کی ناٹریٹ میں آیوڈائٹ کی آزاد آیوڈین میں تکسید کر دیتا ہے۔ تحول کار کے نصف تعاملات ذیل میں دیے گئے ہیں۔



کل تعامل $KMnO_4$ کے لیے نصف تعامل میں تحویلی ایجنت کے لیے نصف تعامل کو جمع کر کے حاصل یا

جا سکتا ہے، جہاں بھی ضروری متوازن کیجیے۔

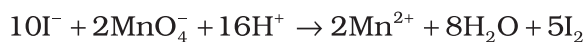
اگر ہم پر مینگنیٹ کی مینگنیٹ، مینگنیز ڈائی آکسائڈ اور مینگنیز (II) نمک میں تحویل کو نصف تعاملات کے ذریعہ ظاہر کریں تو۔



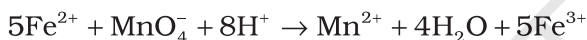
ہم بالکل واضح طور پر دیکھ سکتے ہیں کہ محلول کا ہائڈروجن آئن ارتکاز تعامل کو متاثر کرنے میں اہم رول ادا کرتا ہے۔ حالانکہ کئی تعاملات کو ریڈاکس مضر کوڈ ہن میں رکھتے ہوئے سمجھا جاسکتا ہے۔ تعامل کی حرکیات بھی ایک اہم فیکٹر ہے۔ $[H^+] = 1$ پر میگنیٹ کو پانی کی تکسید کرنی چاہئے لیکن عملی طور پر تعامل نہایت سست ہوتا ہے جب تک کہ یا تو میکنیز (II) آئن موجود نہ ہوں یا درجہ حرارت میں اضافہ نہ کیا جائے۔ KMnO₄ کے اہم تکسیدی تعاملات ذیل میں دیے گئے ہیں۔

1. تیزابی محلولوں میں

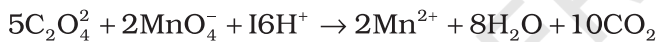
(a) پوٹاشیم آیوڈائٹ سے آیوڈین خارج ہوتی ہے:



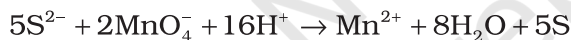
(b) آئن (ہرا) Fe³⁺ (پیلا) میں تبدیل ہو جاتا ہے۔



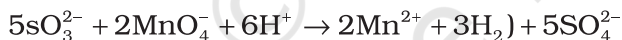
(c) پر آکریلیٹ آئن یا آکریلک ایسٹ کی تکسید ہوتی ہے۔ 333K



(d) ہائڈروجن سلفاٹ کی تکسید ہو جاتی ہے، سلفر کی ترسیب ہوتی ہے،



(e) سلفیورس ایسٹ یا سلفاٹ کی سلفیٹ یا سلفیور ک ایسٹ میں تکسید ہو جاتی ہے۔

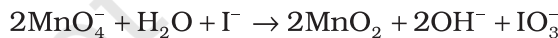


(f) نائٹرائٹ کی نائٹریٹ میں تکسید ہو جاتی ہے۔

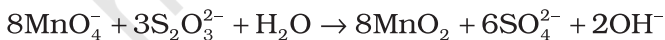


2. تعدیلی یا معمولی قلوی محلولوں میں

(a) ایک قابل غور تعامل آیوڈائٹ کی آیوڈیٹ میں تکسید ہے۔



(b) تھایوسلفیٹ کی سلفیٹ میں تکسید تقریباً مقداری ہوتی ہے۔



(c) مینکلننس نمک کی MnO₂ میں تکسید ہوتی ہے، زنك سلفیٹ یا زنك آکسائیٹ کی موجودگی تکسید کو کیٹلانز کرتی ہے



نوٹ: ہائڈرولکورک ایسڈ کی موجودگی میں پرمینگنیٹ ٹائٹریشن اٹمینان بخش نہیں ہے کیونکہ ہائڈرولکورک ایسڈ کی کلورین میں تکسید ہوتی ہے۔

استعمال: تجزیاتی کمپنیز میں اس کے استعمال کے علاوہ، پوتاشیم پرمینگنیٹ کا استعمال تشکیلی نامیاتی کیمیا میں پسندیدہ تکسید کار کے طور پر کیا جاتا ہے۔ اون، کپاس، ریشم اور دیگر ریشوں کی بلچنگ کے لیے اور تیلوں کے رنگ اڑانے میں اس کے استعمال اس کی مضبوط تکسیدی پاور پر منحصر ہیں۔

اندرونی عبوری عناظر (f بلاک)

(The Inner Transition Elements (f-Block)

f بلاک دو سلسلوں یعنی لینٹھینیا نڈ (14 عناصر لینٹھینیم سے شروع ہو کر) اور ایکٹینیا نڈ (چودہ عناصر ایکٹینیم سے شروع ہو کر) پر مشتمل ہے۔ کیونکہ لینٹھینیم، لینٹھینیا نڈ سے بہت زیادہ کیسانیت رکھتا ہے اس لیے اسے عموماً لینٹھینیا نڈ کی کسی بھی بحث میں شامل کیا جاتا ہے جس کے لیے عام علامت Ln کا استعمال کیا جاتا ہے۔ اسی طرح ایکٹینیا نڈ کی بحث میں سلسلہ کی تشکیل دینے والے چودہ عناصر کے علاوہ ایکٹینیم کی شمولیت رہتی ہے۔ لینٹھینیا نڈ، کسی بھی سلسلہ کے عام عبوری عناظر کے ممبران کے مقابلے ایک دوسرے سے کافی کیسانیت رکھتے ہیں۔ ان کی صرف ایک مستحکم تکسیدی حالت ہوتی ہے۔ ان کی کیمیا سائز اور نیوکلیئی چارج میں معمولی تبدیلی کے اثر کی جا چکرنے کا ایک بہترین موقعہ فراہم کرتی ہے۔ اس کے بر عکس ایکٹینیا نڈ کی کیمیا بہت زیادہ پیچیدہ ہے۔ کچھ پیچیدگی تو ان عناصر کی تکسیدی حالتوں کی ایک وسیع ریٹنگ کی موجودگی کی وجہ سے ہے اور کچھ ان کی تابکاری کی وجہ سے ان کے مطالعہ میں پیدا ہونے والے مخصوص مسئللوں کی وجہ سے ہے۔ دونوں سلسلوں پر یہاں علیحدہ علیحدہ غور و خوض کیا جائے گا۔

لینٹھینیم اور لینٹھینیا نڈ (جن کے لیے عمومی علامت Ln استعمال کی جاتی ہے) کے نام، علامات، ایٹھی اور کچھ آئینی حالتوں کے الیکٹرانی تسلیم نیزاٹی اور آئینی نصف قطر جدول 8.9 میں دیے گئے ہیں۔

یہ نوٹ کیا جاسکتا ہے کہ ان عناصر کا الیکٹرانی تسلیم $6s^2$ مشترک ہے لیکن $4f$ یوں میں الیکٹرانوں کے بھرنے کے طریقے میں تغیر پایا جاتا ہے (جدول 8.9)۔ تاہم سبھی سہ مشتبہ آئیوں (تمام لینٹھینیا نڈ کی سب سے زیادہ مستحکم تکسیدی حالت) کا الیکٹرانی تسلیم $4f^{14}$ قائم کا ہوتا ہے۔ ($1s^2$ ایٹھی عدد کی بڑھتی ترتیب میں)

لینٹھینیم سے لینٹھینیم (لینٹھینیا نڈ انقباض) تک ایٹھی اور آئینی نصف قطر میں کل کی لینٹھینیا نڈ کی کیمیا کی کیتا خصوصیت ہے۔ ایٹھی نصف قطر میں کی (دھاتوں کی ساختوں سے اخذ شدہ) بہت زیادہ باقاعدہ نہیں ہے جیسا کہ M^{3+} آئیوں میں ہے (شکل 8.6)۔ یہ انقباض بلاشبہ اسی طرح ہے جیسا کہ عام عبوری سلسلہ میں دیکھا جاتا ہے اور

8.5 لینٹھینیا نڈ

(The Lanthanoids)

8.5.1 الیکٹرانی تسلیم

(Electronic Configuration)

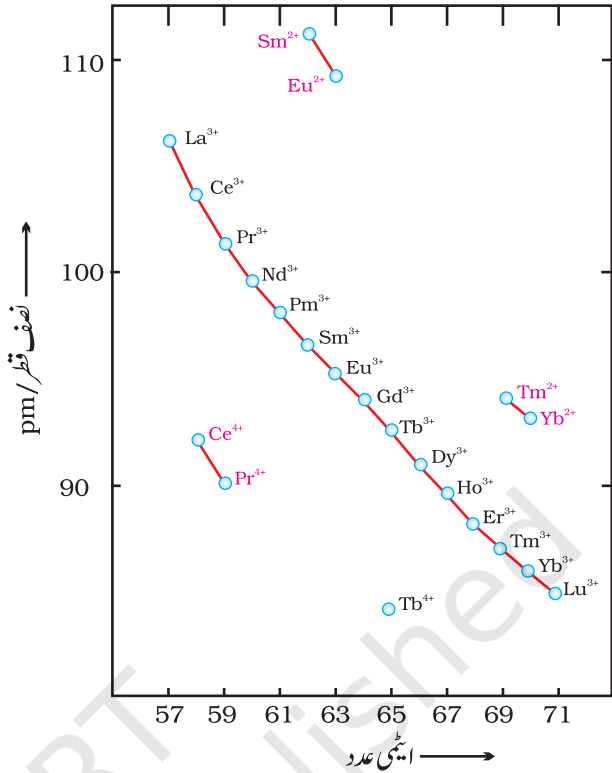
8.5.2 ایٹھی اور آئینی سائز

(Atomic and Ionic Sizes)

یکساں وجہ کا موجب ہے، یعنی ایک ہی سب شیل میں ایک الیکٹران کے ذریعہ دوسرے الیکٹران کی نامعقول شیڈنگ۔ تاہم سلسلہ میں نیوکلیائی چارج میں اضافہ کے ساتھ 4f الیکٹران کی دوسرے الیکٹران کے ذریعہ شیڈنگ d الیکٹران کی دوسرے الیکٹران کے ذریعہ شیڈنگ کے مقابلے کم ہوتی ہے۔ ایسی عدد میں اضافہ کے ساتھ سائز میں باقاعدہ کی آتی ہے۔

لینتھینائڈ سلسلہ کے انقباض کا مجموعی اثر لینتھینائڈ انقباض (lanthanoid contraction) کہلاتا ہے۔ اس کی وجہ سے تیسرے عبوری سلسلہ کے ممبران کے نصف قطر دوسرے سلسلہ کے نظری ممبران سے کافی یکسانیت رکھتے ہیں۔ (160 pm) کے تقریباً یکساں نصف قطر لینتھینائڈ کے انقباض کا نتیجہ ہیں۔ جس کی وجہ سے یہ قدرتی ماحول میں ایک ساہ پائے جاتے ہیں اور انہیں علیحدہ کرنے میں دقت پیش آتی ہے۔

لینتھینائڈ میں (II) La اور (III) Ln مرکبات اسپیشیز ہیں۔ تاہم کبھی کبھی محلول میں یا ٹھوس مرکبات میں $2+$ اور $4+$ آین بھی حاصل ہوتے ہیں۔ یہ بے قاعدگی (جیسا کہ آیون انیشن اینٹھاپی میں ہے) خالی، نصف بھرے ہوئے یا بھرتے ہوئے f ذیلی شیل کے اضافی استحکام کی وجہ سے ہے۔ اس طرح Ce^{IV} کی تشکیل میں اس کا نوبل گیس تشکل معاون ہے، لیکن یہ ایک مضبوط تکمیل کار ہے۔ اسی طرح $\text{Ce}^{4+}/\text{Ce}^{3+}$ کے لیے $E^\ominus = 1.74 \text{ V}$ ہے جس سے یہ تجویز ہوتا ہے کہ یہ پانی کی تکمیل کر سکتا ہے۔ تاہم تعامل کی شرح بہت سست ہے اور اسی لیے $\text{Ce}^{(IV)}$ ایک اچھا تجزیاتی ریجنٹ ہے۔ بھی $4+$ حالت کو ظاہر کرتے ہیں لیکن صرف آکسائیڈوں، MO_2 میں۔ Eu^{2-} اور Tb^{2-} ، Pr^{3+} ، Nd^{3+} ، Dy^{3+} دو الیکٹرانوں کے کھوجانے کے سبب بنتا ہے اور اس کا $7m$ تشکل اس آین کی تشکیل کے لیے ذمہ دار ہے۔ تاہم Eu^{2-} ایک مضبوط تجویزی ایجنسٹ ہے۔ اسی طرح Yb^{2+} جس کا $1f^14$ ہے ایک تجویزی کار ہے۔ Tb^{IV} میں نصف بھرے ہوئے آڑبلیں ہیں اور یہ ایک تکمیل کار ہے۔ سیمیریم کا طرز عمل یوروپیم کے طرز عمل سے بہت زیادہ میل کھاتا ہے جو کہ $2+$ اور $3+$ تکمیل کا حالتیں ظاہر کرتا ہے۔



شکل 8.6: لینتھینائڈوں کے آئینی نصف قطر کے رجحانات

8.5.3 تکمیلی حالتیں

(Oxidation States)

سبھی لینتھینائڈ چاندی جیسی سفید دھاتیں ہیں اور ہوا میں بہت جلد میلی ہو جاتی ہیں۔ ایسی عدد میں اضافہ کے ساتھ ساتھ سختی میں بھی اضافہ ہوتا ہے، سیمیریم اسٹیل جیسا ساخت ہے ان کے درجہ حرارت کی رخ 1000 سے لیکر 1200K تک ہے لیکن سیمیریم 1623K پر پگھلتا ہے۔ ان کی ایک مخصوص دھاتی ساخت ہوتی ہے اور یہ حرارت نیز بجلی کے

8.5.4 عام خصوصیات

(General Characteristics)

جدول 8.9 لینتھنیم اور لینتھنائٹ کے نصف قطر اور الکٹرانی تشکل

Ln ³⁺	Ln	Ln ⁴⁺	Ln ³⁺	Ln ²⁺	Ln	Symbol	Name	Atomic Number	Radii/pm Electronic configurations*
106	187		$4f^0$	$5d^1$	$5d^1 6s^2$	La	Lanthanum	57	
103	183	$4f^0$	$4f^1$	$4f^2$	$4f^4 5d^1 6s^2$	Ce	Cerium	58	
101	182	$4f^1$	$4f^2$	$4f^3$	$4f^3 6s^2$	Pr	Praseodymium	59	
99	181	$4f^2$	$4f^3$	$4f^4$	$4f^4 6s^2$	Nd	Neodymium	60	
98	181		$4f^4$	$4f^5$	$4f^5 6s^2$	Pm	Promethium	61	
96	180		$4f^5$	$4f^6$	$4f^6 6s^2$	Sm	Samarium	62	
95	199		$4f^6$	$4f^7$	$4f^7 6s^2$	Eu	Europium	63	
94	180		$4f^7$	$4f^7 5d^1$	$4f^7 5d^1 6s^2$	Gd	Gadolinium	64	
92	178	$4f^7$	$4f^8$	$4f^9$	$4f^9 6s^2$	Tb	Terbium	65	
91	177	$4f^8$	$4f^9$	$4f^{10}$	$4f^{10} 6s^2$	Dy	Dysprosium	66	
89	176		$4f^{10}$	$4f^{11}$	$4f^{11} 6s^2$	Ho	Holmium	67	
88	175		$4f^{11}$	$4f^{12}$	$4f^{12} 6s^2$	Er	Erbium	68	
87	174		$4f^{12}$	$4f^{13}$	$4f^{13} 6s^2$	Tm	Thulium	69	
86	173		$4f^{13}$	$4f^{14}$	$4f^{14} 6s^2$	Yb	Ytterbium	70	
-	-	-	$4f^{14}$	$4f^{14} 5d^1$	$4f^{14} 5d^1 6s^2$	Lu	Lutetium	71	

* صرف [Xe] کو رنگی الکٹرانوں کو دکھایا گیا ہے۔

اچھے موصل ہیں۔ کثافت اور دیگر خصوصیات میں باقاعدہ تبدیلی دیکھی جاتی ہے سوائے Eu اور Yb کے اور کبھی کبھی Sm اور Tm کے لیے۔

کئی سرگرفتہ لینتھنیا نڈ آئین ٹھوس حالت اور آبی محلوں میں رکھنے ہوتے ہیں۔ ان آئینوں کا رنگ f الکٹرانوں کی موجودگی کی وجہ سے ہے۔ نتو $^{3+}$ اور نہ $^{3+}$ Lu آئین کسی قسم کے رنگ کو ظاہر کرتا ہے لیکن باقی کرتے ہیں۔ تاہم انجزابی بینڈ شک ہیں، غالباً f لیول کے اندر اشتعال اس کی وجہ ہے۔ 0 f^0 قسم (Ce $^{4+}$ اور La $^{3+}$) اور 14 f قسم (Yb $^{2+}$ اور Lu $^{3+}$) کے علاوہ سبھی لینتھنیا نڈ پر امتنا طیبی ہیں۔

لینتھنیا نڈ کی فرسٹ آئونائزیشن اینٹھاپی تقریباً 1200 kJmol^{-1} 600 ہے۔ سیکنڈ تقریباً 1200 kJmol^{-1} ہے۔ تیسری آئونائزیشن اینٹھاپی میں تغیر پر تفصیلی بحث سے یہ ظاہر ہوتا ہے کہ تبادلہ اینٹھاپی تاہل (جیسا کہ پہلے عبوری سلسلے کے 3d ارٹبل میں ہے)، خالی، نصف بھرے ہوئے اور مکمل بھرے ہوئے ارٹبل f لیول میں مخصوص حد

لیٹھینم گوڈنیم اور لیٹھینم کی تک استحکام کا سبب ظاہر ہوتا ہے۔ ایسا لیٹھینم گوڈنیم اور لیٹھینم کی تیسری آیونائزیشن ایتھاپی کی غیر معمولی کم قدر سے ظاہر ہوتا ہے۔ ان کے کیمیائی طرز عمل میں، عمومی طور پر، سلسلہ کے ابتدائی ارکان کیلیشیم کی طرح بہت زیادہ تعامل پذیر ہیں لیکن، ایسی عدد میں اضافے کے ساتھ ساتھ یہ ایلومنیم کی طرح طرز عمل ظاہر کرتے ہیں۔ نصف تعامل $\text{Ln}^{3+}(\text{aq}) + 3\text{e}^- \rightarrow \text{Ln(s)}$ کے لیے E^\ominus کی قدر یہ 2.2V سے 2.4V کی رخچ میں ہیں۔

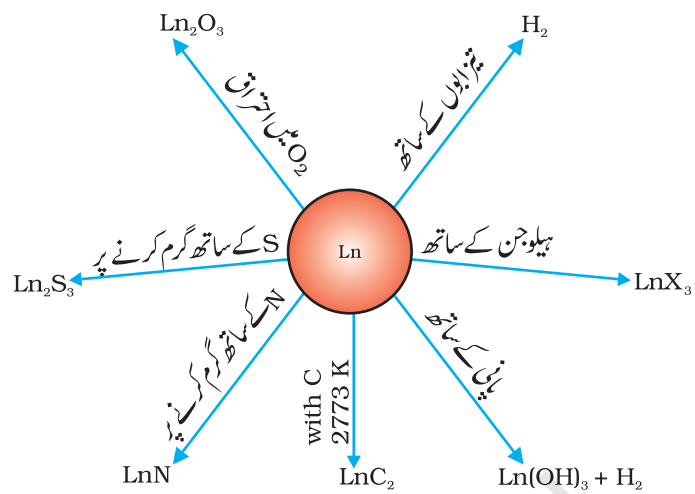
Eu کو چھوڑ کر، جس کے لیے قدر 0.0V ہے۔ یہ بلاشبہ بہت معمولی تغیر ہے۔ جب دھاتوں کو گیس میں گرم کیا جاتا ہے تو یہ ہائڈروجن کے ساتھ متعدد ہو جاتی ہیں۔ جب دھاتوں کو کاربن کے ساتھ گرم کیا جاتا ہے تو کاربائڈ Ln_3C_3 ، Ln_3C اور LnC_3 بنتے ہیں۔ یہ ڈائی لیوٹ تیزابوں سے ہائیڈروجن کو خارج کرتے ہیں اور ہیلوجن کے ساتھ جل کر ہیلائڈ بناتے ہیں۔ یہ آکسائڈ اور M(OH)_3 ہائڈروکسانید بناتے ہیں۔ ہائڈروکسانید متعین مرکبات ہیں نہ کہ صرف ہائڈرید آکسائڈ یہ قلوی مٹی دھاتوں کے آکسائڈوں اور ہائڈروکسانیدوں کی طرح اساسی ہیں۔ ان کے عمومی تعاملات شکل 8.7 میں دکھائے گئے ہیں۔

لیٹھینیا نڈ کا سب سے عمدہ واحد استعمال پلیٹ اور پاپ بنانے کے لیے اسٹیل بھرت بنانے میں ہوتا ہے۔ ایک جانی پچانی بھرت جو کہ mischmetall کہلاتی ہے لیٹھینیا نڈ (~95%)، لوہا (~5%) نیز S، C، Ca، Al اور C کی تھوڑی سی مقدار پر مشتمل ہوتی ہے۔ mischmetall کا بہترین استعمال Mg پر میں بھرتوں میں ہوتا ہے جن سے گولیاں، گولے اور لائٹر فلٹ بنائے جاتے ہیں۔ لیٹھینیا نڈ آمیز آکسائڈوں کا استعمال پیرو یم کی کریکنگ میں بطور وسیط کیا جاتا ہے۔ کچھ انفرادی Ln آکسائڈ کا استعمال ٹیلی ویشن اسکرین اور اسی طرح کے فلورینگ سطحوں پر فاسفورس (phosphors) کے طور پر کیا جاتا ہے۔

ایکٹینیا نڈ Th سے Lr تک چودہ عناصر پر مشتمل ہیں۔ ان عناصر کے نام، علامات اور کچھ خصوصیات جدول 8.10 میں دی گئی ہیں۔

ایکٹینیا نڈ تاکہ رعناء ہیں اور ابتدائی مبران کی نصف عمریں نسبتاً طویل ہوتی ہیں، بعد کے مبران کی نصف عمریں ایک دن سے لے کر 3 منٹ تک (لاریٹھیم ($Z=103$) ہوتی ہیں۔ بعد کے مبران صرف نینگرام مقداروں میں ہی تیار کیے جاسکتے ہیں۔ ان حقائق کی وجہ سے ہی ان کا مطالعہ دشوار ہے۔

ایسا یقین کیا جاتا ہے کہ سچی ایکٹینیا نڈ کا ایکٹرانی تشكیل $7s^2$ ہے اور $5f$ اور $6d$ لیلی شیل متغیر طور پر بھرے ہوئے ہیں۔ چودہ ایکٹران $5f$ میں رسی طور پر شامل ہوتے ہیں، حالانکہ تھوریم ($Z=90$) میں ایسا نہیں ہوتا لیکن Pa سے الگ کی طرف عنصر 103 پر $5f$ اڑبل کمکل ہوتے ہیں۔ ایکٹینیا نڈ کے ایکٹرانی تشكیل میں بے قاعدگی، جیسا کہ لیٹھینیا نڈ



شکل 8.7: لیٹھینائڈوں کے کیمیائی تعاملات

8.6 ایکٹینیا نڈ

(The Actinoids)

8.6.1 ایکٹرانی تشكیل

(Electronic Configuration)

جدول 10.18 | ایکٹینیم اور ایکٹینیا نڈ کی کچھ خصوصیات

M ⁴⁺	M ³⁺	Radii/pm			Electronic configurations*		علامت	نام	ایمی عدد
		M ⁴⁺	M ³⁺	M					
	111		5f ⁰	6d ¹ 7s ²	Ac	Actinium	89		
99		5f ⁰	5f ¹	6d ² 7s ²	Th	Thorium	90		
96		5f ¹	5f ²	5f ² 6d ¹ 7s ²	Pa	Protactinium	91		
93	103	5f ²	5f ³	5f ³ 6d ¹ 7s ²	U	Uranium	92		
92	101	5f ³	5f ⁴	5f ⁴ 6d ¹ 7s ²	Np	Neptunium	93		
90	100	5f ⁴	5f ⁵	5f ⁶ 7s ²	Pu	Plutonium	94		
89	99	5f ⁵	5f ⁶	5f ⁷ 7s ²	Am	Americium	95		
88	99	5f ⁶	5f ⁷	5f ⁷ 6d ¹ 7s ²	Cm	Curium	96		
87	98	5f ⁷	5f ⁸	5f ⁹ 7s ²	Bk	Berkelium	97		
86	98	5f ⁸	5f ⁹	5f ¹⁰ 7s ²	Cf	Californium	98		
-	-	5f ⁹	5f ¹⁰	5f ¹¹ 7s ²	Es	Einstenium	99		
-	-	5f ¹⁰	5f ¹¹	5f ¹² 7s ²	Fm	Fermium	100		
-	-	5f ¹¹	5f ¹²	5f ¹³ 7s ²	Md	Mendelevium	101		
-	-	5f ¹²	5f ¹³	5f ¹⁴ 7s ²	No	Nobelium	102		
-	-	5f ¹³	5f ¹⁴	5f ¹⁴ 6d ¹ 7s ²	Lr	Lawrencium	103		

میں بھی دیکھا گیا، 5f¹³ اڑبل کے occupancies f⁷, f⁰ اور f¹⁴ کے استحکام سے متعلق ہے۔ اس طرح Am کا ایکٹرانی تسلسلہ [Rn]5f⁷6d¹7s² اور ہے۔ حالانکہ 5f¹³ اڑبل اپنے ہر تفاصیل کے زاویائی حصے میں f⁴ اڑبل کے مشابہ ہیں۔ یہ اس طرح فن نہیں ہوتے جیسا کہ f⁴ اڑبل میں ہوتا ہے۔ اور اس طرح 5f¹³ ایکٹرانی ایکٹرانی حد تک بندش میں حصہ لے سکتے ہیں۔

لینٹھینیا نڈ کے عمومی رجحان ایکٹینیا نڈ میں بھی دیکھے جاسکتے ہیں۔ سلسلہ میں ایمیم یا M³⁺ آئیونوں کے سائز میں بتدرج اضافہ ہوتا ہے۔ اسے ایکٹینیا نڈ انقباض کہا جاسکتا ہے۔ (لینٹھینیا نڈ انقباض کی طرح) یہ انقباض حالانکہ سلسلہ میں ایک عضور سے دوسرے عضور میں بڑھتا ہے۔ جو کہ 5f¹³ ایکٹرانوں کی کمزور شیلڈنگ کا نتیجہ ہے۔

تکسیدی حالتوں کی وسیع ریخ پائی جاتی ہے جس کی وجہ یہ حقیقت ہے کہ 5f, 6d اور 7s یوں قابلی تو انائی والے ہیں۔ ایکٹینیا نڈ کی تکسیدی حالتیں جدول 8.11 میں دی گئی ہیں۔ ایکٹینیا نڈ عمومی +3 حالت کو ظاہر کرتے ہیں۔ سلسلہ کے پہلے نصف کے عناصر اونچی تکسیدی حالتوں کو ظاہر کرتے ہیں۔ مثال کے طور پر زیادہ سے زیادہ تکسیدی حالت +4 (Th میں) سے +5 (Pa میں)، +6 (U میں)

اور Np^{+7} میں تک بڑھتی ہے لیکن اس کے آگے والے عنصر میں یہ گھٹتی ہے (جدول 8.11) لیتھینیا نڈ کی طرح ہی ایکٹھینیا نڈ کے مرکبات کی تعداد +4 تکسیدی حالت کے مقابلے +3 تکسیدی حالت کے مقابلے زیادہ ہوتی ہے۔ حالانکہ +3 اور +4 آئین میں ہائڈرولاائز ہونے کا رجحان ہوتا ہے۔ ایکٹھینیا نڈ میں پہلے اور آخر کے عنصر کی تکسیدی حالتوں کے اس قدر نامواد اور مختلف ہونے کی وجہ سے تکسیدی حالتوں کے ضمن میں ان کی کیمیا پر نظر ثانی اطمینان بخش نہیں ہے۔

جدول 8.11 ایکٹھینیم اور ایکٹھینیا نڈ کی تکسیدی حالتیں

Lr	No	Md	Fm	Es	Cf	Bk	Cm	Am	Pu	Np	U	Pa	Th	Ac
3	3	3	3	3	3	3	3	3	3	3	3	3	3	3
						4	4	4	4	4	4	4	4	4
							5	5	5	5	5	5	5	
							6	6	6	6	6			
								7	7					

ایکٹھینیا نڈ دھاتیں چاندی جیسی سفید نظر آتی ہیں لیکن متعدد ساختیں ظاہر کرتی ہیں۔ ساختی تنوع کا سبب دھاتی نصف قطر میں بے قاعدگی ہے جو کہ لیتھینیا نڈ کے مقابلے بہت زیادہ ہے۔

ایکٹھینیا نڈ بہت زیادہ تعامل پذیر دھاتیں ہیں بالخصوص اس وقت جب باریک پاؤڈر کی شکل میں ہوں۔ گرم پانی کے ساتھ تعامل کے نتیجے میں آکسائیڈ اور ہائڈرائیڈ کا آمیزہ حاصل ہوتا ہے اور غیر دھاتوں کے ساتھ معتدل درجہ حرارت پر تعامل کرتی ہیں۔ ہائڈرولوکر ایسٹ سبھی دھاتوں کے ساتھ تعامل کرتا ہے لیکن زیادہ تر دھاتیں خناقی آکسائیڈ کی پرت موجود ہونے کی وجہ سے ناٹرک ایسٹ سے بہت کم متاثر ہوتی ہیں۔ القلی کا ان پر کوئی اثر نہیں ہوتا۔ ایکٹھینیا نڈ کی مقناطیسی خصوصیات لیتھینیا نڈ کے مقابلے زیادہ پیچیدہ ہیں۔ حالانکہ ایکٹھینیا نڈ کی مقناطیسی میلانیت میں تنوع بغیر جوڑے کے ۵ الکیٹرانوں کے ساتھ مولے طور پر لیتھینیا نڈ کے لیے نظری متابع کے موازی ہے، بعد والوں کے لیے قدر زیادہ ہے۔

ایکٹھینیا نڈ کے طرز عمل سے یہ ثابت ہوتا ہے کہ ابتدائی ایکٹھینیا نڈ کی اینٹھالپی، حالانکہ بالکل صحیح صحیح معلوم نہیں ہے، لیکن ابتدائی لیتھینیا نڈ کے مقابلے کم ہے۔ یہ حسب توقع ہے کیونکہ یہ امید کی جاتی ہے کہ جب ۵ ارٹبل بھرنا شروع ہوتے ہیں تو الکیٹرانوں کی اندر ورنی کور میں ان کا داخل کم ہوتا ہے۔ اس لیے ۵ الکیٹران نظری لیتھینیا نڈ کے ۴ الکیٹرانوں کے مقابلے نیوکلیائی چارج کے ذریعہ بہت زیادہ موثر طور پر شیلڈ ہو جاتے ہیں۔ کیونکہ بیرونی الکیٹران بہت زیادہ مضبوطی کے ساتھ بند ہنئیں ہوتے لہذا ایکٹھینیا نڈ میں بندش کے لیے دستیاب رہتے ہیں۔

جیسا کہ اوپر مذکور ہوا لیتھینیا نڈ اور ایکٹھینیا نڈ کی مختلف خصوصیات میں موازنہ اس بات کو ظاہر کرتا ہے کہ لیتھینیا نڈ کے مشابہ طرز عمل ایکٹھینیا نڈ سلسلہ کے دوسرے نصف تک ثابت نہیں ہوتا۔ تاہم ابتدائی ایکٹھینیا نڈ کے مشابہ ہیں جو کہ ایک دوسرے کے ساتھ قریبی میسانیت کو ظاہر کرتے ہیں اور ان خصوصیات میں بتدریج تنوع کو بھی ظاہر کرتے ہیں۔

8.6.4 عمومی خصوصیات
اوہ لیتھینیا نڈ کے
ساتھ موزانہ
(General
Characteristics
and Comparison
with Lanthanoids)

جن کا تعلق تکسیدی حالت میں تبدیلی سے نہیں ہے لیتھینا نڈ انقباض کا سائز پر تو سمیعی اثر ہوتا ہے اور اسی لیے عناصر کی خصوصیات ان کے نظری ادوار میں فروغ پاتی ہیں۔ لیتھینا نڈ انقباض بہت زیادہ اہمیت کا حامل ہے کیونکہ موجودہ دور میں ایکٹینا نڈ کے عناصر کی کیمیئری کا علم بہت کم ہے۔

مثال 8.10

لیتھینا نڈ سلسلہ کے اس ممبر کا نام بتائیے جو کہ 4+ تکسیدی حالت کو ظاہر کرتا ہے۔

سیریم (Z=58)

حل

متن پر مبنی سوالات

8.10 ایکٹینا نڈ انقباض ایک عنصر سے دوسرے عنصر میں لیتھنائڈ کے مقابلے زیادہ ہے۔ کیوں؟

آرزنیں اور سٹیل اہم ترین قیمتی مادے ہیں۔ ان کی پیداوار آرزن آکسائیڈ سے ان کی تحریک، ملاوٹوں کی علیحدگی اور کاربن کی آمیزش نیز Cr, Mn اور Ni کی بھرت سازی پر منی ہے۔ کچھ مرکبات خاص مقاصد کے لیے تیار کیے جاتے ہیں۔ جیسیں TiO_2 پگمنٹ انڈسٹری کے لیے اور MnO_2 خشک بیٹری سیلوں میں استعمال کے لیے تیار کیے جاتے ہیں۔ بیٹری انڈسٹری کو Zn/Cd اور Ni/Au کی بھی ضرورت ہوتی ہے۔ گروپ 11 کے عناصر آج بھی قبیقی ہیں کیونکہ یہ سکھ دھاتیں کھلاتے ہیں، حالانکہ Ag اور Au ذخیرہ اندوزی کی اشیا تک محدود ہیں اور عصری UK کا پر، سکے کا پر چڑھا ہوا سٹیل ہے۔ سلووئی UK کے Cu/Ni بھرت ہیں۔ کئی دھاتیں اور یا ان کے مرکبات کیمیائی صنعت میں لازمی وسیط کا درجہ رکھتے ہیں۔ سلفیور کیسٹ کی تیاری میں SO_2 , V_2O_5 , $TiCl_4$ کے ساتھ $Al(CH_3)_3$ کے ساتھ Ziegler catalyst (Ziegler catalyst) کی بنیاد تشكیل دیتا ہے جو کہ پانی اسٹھانکلین (پا لیتھین) بنانے میں استعمال ہوتا ہے۔ آرزن وسیط کا استعمال N_2/H_2 آمیزوں سے ہمیہ پر اس میں امونیا کی تیاری میں کیا جاتا ہے۔ نکل وسیط چربیوں کے ہائڈروجنیشن میں مدد کرتا ہے۔ واکر پر اس (Wacker process) میں ایتھان کین کی اپنیتھان میں $PdCl_2$ کے ذریعہ کیٹلائز ہوتی ہے نکل کمپلیکس الکائنس اور بیزین کیسے دیگر نامیاتی مرکبات کی پالیمر سازی میں کافی اہم ہیں۔ فوٹوگراف اندسٹری AgBr کی ضیاحاس خصوصیت پر مختصر ہے۔

8.7 d اور f بلاک عناصر کے کچھ استعمال
(Some Applications of d-and f-Block Elements)

d بلاک گروپ 3 تا 12 پر مشتمل ہے جو کہ دوری جدول کے وسیع درمیانی سیکشن کو گھرے ہوئے ہے۔ عناصر میں اندروفنی d اڑبل بتدرج بھرے ہوتے ہیں۔ d بلاک کو دوری جدول کے نیچے علیحدہ رکھا گیا ہے اور اس بلاک کے عناصر میں 4 اور 5 اڑبل بتدرج بھرے جاتے ہیں۔

4d، 3d اور 5d اڑبل کے بھرنے کے نظری عوری عناصر کے تین سلسے وجود میں آتے ہیں۔ تمام عوری عناصر نامیں دھاتی خصوصیات کو ظاہر کرتے ہیں مثلاً بہت زیادہ تناول کی قوت، تار پذیری، ورق پذیری، حرارتی اور برتنی ایصالیت اور دھاتی خصوصیت وغیرہ۔ ان کے نقطہ گداخت اور نظمہ جوش بہت زیادہ ہیں جس کا سبب (n-1)d الکٹرانوں کی شمولیت ہے جس کے نتیجے میں مضبوط بین ایٹمی بندش وجود میں آتی ہے۔ ان زیادہ تر خصوصیات میں maxima ہر سلسہ کے وسط میں واقع ہوتا ہے جو یہ ظاہر کرتا ہے کہ فی d اڑبل ایک بغیر جوڑے کا الکٹران خاص طور سے مضبوط بین ایٹمی باہمی عمل کے لیے موافق تشكیل ہے۔

متواتر آئینا نزدیک ایٹھاپی میں ایٹمی عدد میں اضافے کے ساتھ اتنی تیزی سے اضافہ نہیں ہوتا جتنا کہ خاص گروپ عناصر میں ہوتا ہے۔ اس طرح (n-1)d اڑبل سے الکٹرانوں کی متغیر تعداد کا زیادہ مستعدی کے ساتھ ناموافق نہیں ہے۔ عوری عناصر کے طرز عمل میں (n-1)d الکٹرانوں کی شمولیت ان عناصر میں نامیں خصوصیات کا سبب بنتی ہے۔ اس طرح متغیر تنکیدی حالتوں کے ساتھ ساتھ یہ پیرامقتا طیسی طرز عمل، وسیطی خصوصیات، رنگین آئینوں اخراجی سٹیشیل اور کمپلیکس کی تشكیل کا راجحان ظاہر کرتے ہیں۔

عوری عناصر بہت زیادہ متنوع کیمیائی طرز عمل ظاہر کرتے ہیں۔ ان میں سے بہت سے تو اس قدر برتنی ثابت ہوتے ہیں کہ معدنی تیزابوں میں حل ہو سکیں۔ حالانکہ چند عناصر نوبل ہیں۔ کاپر کو چھوڑ کر پہلے سلسے کی سبھی دھاتیں نسبتاً متعامل ہیں۔

عوری دھاتیں آسیجن، ناٹریو جن سلفر اور ہیلو جن جیسی متعدد غیر دھاتوں سے تعلمل کر کے باائزی مرکبات بناتی ہیں۔ پہلے سلسہ کے عوری دھاتی آسیانڈ عموماً اس وقت بنتے ہیں جب اونچے درجہ حرارت پر دھاتیں آسیجن کے ساتھ تعامل کرتی ہیں۔ یہ آسیانڈ تیزابوں اور اسماں میں گل کر آسکسودھاتی نمک بناتے ہیں۔ یوناشیم ڈائی کرامیٹ اور پوٹاشیم پرمیگنیٹ عام مثالیں ہیں۔ پوٹاشیم ڈائی کرومیٹ کو بنانے کے لیے ہوا کی موجودگی میں کرومیٹ کا الکٹی کے ساتھ گداخت کیا جاتا ہے اور پھر اسے تیزابی بنایا جاتا ہے۔ پوٹاشیم پرمیگنیٹ بنانے کے لیے پارتو لو سائٹ (MnO₂) کا استعمال کیا جاتا ہے۔ ڈائی کرومیٹ اور میگنیٹ آئین دونوں ہی مضبوط تنکیدی ایجنت ہیں۔

اندروفنی عوری عناصر لینتھینیا نڈ اور ایکلینیا نڈ دوری جدول کے بلاک کی تشكیل کرتے ہیں۔ اندروفنی اڑبل 5 کے متواتر بھرے جانے کے ساتھ ساتھ سلسہ (لینتھینیا نڈ اور ایکلینیا نڈ) کے ایٹمی اور آئینی سائز میں بتدرج کی جاتی ہے۔ اس کا اثر آگے والی دھاتوں کی کیمیا پر خاص طور سے پڑتا ہے۔ لینتھینیم اور تمام لینتھینیا نڈ ملامٹ سفید دھاتیں ہیں۔ یہ پانی سے بآسانی تعامل کر کے +3 آئین کا محلول بناتی ہیں۔ پرنسپل تنکیدی حالت 3+ ہے حالانکہ کبھی کبھی کچھ دھاتیں 4+ اور 2+ تنکیدی حالتوں کو بھی ظاہر کرتی ہیں۔ مختلف تنکیدی حالتوں میں پائے جانے کی صلاحیت کے پیش نظر ایکلینیا نڈ کی کیمیٹری زیادہ پیچیدہ ہے۔ مزید یہ کہ بہت سے ایکلینیا نڈ عناصر تابکار ہیں جو کہ ان عناصر کے مطالعہ کو اور زیادہ مشکل بنادیتے ہیں۔

d اور f عناصر اور ان کے مرکبات کے متعدد مفید استعمال ہیں۔ ان کے اہم استعمال متعدد قسم کے اسٹیل، بطور وسیط کمپلیکس، نامیابی تالیف وغیرہ میں ہیں۔

مشقیں

8.1 مندرجہ ذیل کے الکٹرانی تشکل لکھیے۔



8.2 Mn²⁺ مرکبات اپنی +3 تکسیدی حالت کے Ti^{2+} Fe²⁺ کے مقابلے زیادہ مستحکم کیوں ہیں؟

8.3 محض طور پر تشریع کیجئے کہ ایسی عدد میں اضافے کے ساتھ عبوری عناصر کی پہلی قطار کے نصف اوائل میں 2+ حالت زیادہ مستحکم کس طریقے ہے؟

8.4 عبوری عناصر کے پہلے سلسلہ میں الکٹرانی تشکل تکسیدی دھاتوں کے استحکام کو کس حد تک معین کرتا ہے؟ اپنے جواب کی وضاحت مثالوں کے ذریعہ کیجئے۔

8.5 اس عبوری عناصر کی مستحکم تکسیدی حالت کیا ہو سکتی ہے جس کے ایٹموں کی گراونڈ اسٹیٹ میں d الکٹرانی تشکل $3d^3, 3d^8, 3d^5, 3d^4$ اور $3d^8$ ہے؟

8.6 عبوری دھاتوں کے پہلے سلسلہ کے اس آکسودھاتی این آئین کا نام بتائیے جس میں دھات کی تکسیدی حالت اس کے گروپ نمبر کے مساوی ہوتی ہے۔

8.7 لیتھینیا نڈ انقباض کیا ہے؟ لیتھینیا نڈ انقباض کے نتائج کا بیان کیجئے۔

8.8 عبوری عناصر کی خصوصیات کیا ہیں اور یہ عبوری عناصر کیوں کہلاتے ہیں؟ d بلاک کے کون سے عناصر عبوری عناصر نہیں کہلاتے ہیں؟

8.9 عبوری عناصر کا الکٹرانی تشکل غیر عبوری عناصر سے کس طرح مختلف ہے۔

8.10 لیتھینیا نڈ کے ذریعہ ظاہر کی جانے والی مختلف تکسیدی حالتیں کیا ہیں؟

8.11 وجہ بتاتے ہوئے مندرجہ ذیل کی تشریع کیجئے۔

(i) عبوری دھاتیں اور ان کے بہت سے مرکبات پیرامونا طیبی طرز عمل کا انہصار کرتے ہیں۔

(ii) عبوری دھاتوں کے ٹیو ما نیشن کی ایٹھنا پی بہت زیادہ ہیں؟

(iii) عبوری دھاتیں عموماً نگین مرکبات بناتی ہیں۔

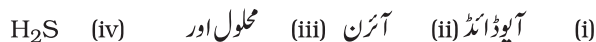
(iv) عبوری دھاتیں اور ان کے بہت سے مرکبات ایک اچھے وسیطے کے طور پر کام کرتے ہیں۔

8.12 انٹرا اسٹیٹیل مرکبات کیا ہیں؟ یہ مرکبات عبوری دھاتوں کے لیے کیوں جانے جاتے ہیں؟

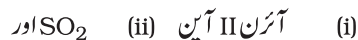
8.13 عبوری دھاتوں کی تکسیدی دھاتوں میں تغیر غیر عبوری دھاتوں سے مختلف کیوں ہے؟ مثالوں کی مدد سے واضح کیجئے۔

8.14 آئرن کرومیٹ کچھ دھات سے پوٹاشیم ڈائی کرومیٹ بنانے کا طریقہ بیان کیجئے۔ بڑھتی ہوئی pH کا پوٹاشیم ڈائی کرومیٹ کے محلول پر کیا اثر ہوتا ہے؟

8.15 پوشاں ڈائی کرومیٹ کے تکسیدی عمل کا بیان کیجئے اور مندرجہ ذیل کے ساتھ اس کے تعامل کی مساوات لکھیے۔



8.16 پوشاں پرمینگنیٹ کے بتانے کا طریقہ بیان کیجئے۔ تیزابی پرمینگنیک محلول۔



(iii) آگزیک ایسٹ کے ساتھ کس طرح تعامل کرتا ہے۔ تعاملات کی آئینی مساواتیں لکھیے۔

8.17 M^{2+}/M^{3+} اور M^{2+}/M^{3+} نظاموں کے لیے، کچھ دھاتوں کی E° قدریں ذیل میں دی گئی ہیں۔ ان اعداد و شمار کا استعمال کر کے مندرجہ ذیل پر اپنی رائے پیش کیجئے۔



(ii) وہ آسانی جس کے تحت کرومیم یا مینگیز دھات کے مقابلے لو ہے کی تکسید ہوتی ہے۔

8.18 پیشین گوئی کیجئے کہ مندرجہ ذیل میں سے کون آبی محلول میں رنگیں ہو گا؟ Fe^{3+} , Mn^{2+} , Se^{3+} , Cu^+ , V^{3+} , Ti^{3+} اور CO^{2+} ۔ ہر ایک کے لیے وجہ بتائیے۔

8.19 پہلے عبوری سلسلہ کے عناصر کے لیے $+2$ تکسیدی حالت کے استحکام کا موازنہ کیجئے۔

8.20 مندرجہ ذیل کے حوالے سے ایکینیا نڈ کی کیمیئری کا لینتھینیا نڈ کی کیمیئری سے موازنہ کیجئے۔



8.21 آپ مندرجہ ذیل کی کیا وجہ بتائیں گے؟

(i) اسپیشیز میں سے Cr^{2+} مضبوط تجویلی ایجنت ہے جبکہ مینگنیز (III) مضبوط تکسیدی ایجنت ہے۔

(ii) کوبالٹ (II) آبی محلول میں مستحکم ہے لیکن کمپلیکس ریجٹ کی موجودگی میں بہ آسانی تکسید ہو جاتا ہے۔

(iii) آئینوں میں d^d تشکل بہت زیادہ غیر مستحکم ہے۔

8.22 غیر تناسب سے کیا مراد ہے؟ آبی محلول میں غیر تناسب تعاملات کی دو مثالیں پیش کیجئے۔

8.23 عبوری دھاتوں کے پہلے سلسلہ کی کون سی دھات زیادہ تکرار کے ساتھ $+1$ تکسیدی حالت کو ظاہر کرتی ہے اور کیوں؟

8.24 مندرجہ ذیل کیسی آئینوں میں بغیر جوڑے کے الکٹرانوں کی تعداد کا حساب لگائیے۔

Ti^{3+} , V^{3+} , Cr^{3+} , Mn^{3+} ۔ ان میں سے کون آبی محلول میں سب سے زیادہ مستحکم ہے؟

8.25 عبوری دھاتوں کی کیمیئری کی مندرجہ ذیل خصوصیات کے لیے مثالیں دیجئے اور وجہ بتائیے۔

(i) عبوری دھات کا کمترین آکسائیڈ اساسی ہے۔ سب سے بڑا ایفوٹر / تیزابی ہے۔

(ii) عبوری دھاتیں آکسائیڈ اور فلورائیڈ میں سب سے زیادہ تکسیدی حالت ظاہر کرتی ہیں۔

(iii) دھات کے آکسواین آئیونوں میں سب سے زیادہ تکمیلی حالت ظاہر ہوتی ہے۔

8.26 مندرجہ ذیل کی تیاری کے مرحلے بیان کیجیے۔

(i) کرومائٹ KMnO_4 (ii) پاراکرومات $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ (iii) دھات سے

8.27 بھرت کیا ہیں؟ اس اہم بھرت کا نام بتائیے جو لینتھینیا نڈ دھاتوں پر مشتمل ہوتی ہے۔ اس کے استعمال بھی لکھیے۔

8.28 اندروفنی عبوری عناصر کیا ہیں؟ متعین کیجیے کہ مندرجہ ذیل میں سے کون سے ایسی اعداد اندروفنی عبوری عناصر کے ایسی عدد میں 29،

59، 74، 95، 102، 104

8.29 ایکٹھینیا نڈ عناصر کی کیمسٹری اتنی آسان نہیں ہے جتنی کہ لینتھینیا نڈ کی ہے ان عناصر کی تکمیلی حالت کی مثالیں دے کر اس بیان کے لیے جواز پیش کیجیے۔

8.30 ایکٹھینیا نڈ سلسلہ کا آخری عنصر کون سا ہے؟ اس عنصر کا الکٹرانی تشکل لکھیے۔ اس عنصر کی مکملہ تکمیلی حالت پر اپنی رائے پیش کیجیے۔

8.31 آئین کا الکٹرانی تشکل معلوم کرنے کے لیے ہند کا قاعدہ استعمال کیجیے اور spin-only، فارمولہ کی بنیاد پر اس کے مقناطیس مومنٹ کا حساب لگائیے۔

8.32 لینتھینیا نڈ سلسلہ کے ان ممبران کے نام بتائیے جو $4+$ تکمیلی دھاتوں کو ظاہر کرتے ہیں اور وہ جو $2+$ تکمیلی دھاتوں کو ظاہر کرتے ہیں۔ اس قسم کے طرز عمل اور ان عناصر کے الکٹرانی تشکل کے درمیان تعلق قائم کیجیے۔

8.33 مندرجہ ذیل حوالوں کے ساتھ ایکٹھینیا نڈ کی کیمسٹری کا لینتھینیا نڈ کی کیمسٹری سے موازنہ کیجیے۔

(i) الکٹرانی تشکل (ii) تکمیلی حالتیں اور (iii) کیمیائی تعاملیت

8.34 ان عناصر کے الکٹرانی تشکل لکھیے جن کے ایسی عدد 61، 69، 91، 101 اور 109 ہیں۔

8.35 عبوری دھاتوں کے پہلے سلسلہ کی عمومی خصوصیات کا متعلقہ عمودی کالموں میں دوسرے اور تیسرا سلسلہ کی دھاتوں سے کیجیے۔ مندرجہ ذیل نکات پر خصوصیات توجہ دیجیے۔

(i) الکٹرانی تشکل (ii) تکمیلی حالتیں (iii) آیونائزیشن اینٹھنیاپی اور (iv) ایسی سائز

8.36 مندرجہ ذیل ہر ایک آئین میں 3d الکٹرونوں کی تعداد لکھیے۔

کے بارے میں کیا امید کرتے ہیں۔

8.37 اس بیان پر اپنی رائے پیش کیجیے کہ پہلے عبوری سلسلہ کے عناصر بھاری عبوری عناصر کے مقابلے کئی مختلف خصوصیات کے حامل ہوتے ہیں۔

8.38 مندرجہ ذیل کمپلیکس اسپیشیر کے مقناطیسی مومنٹ کی قدروں سے کیا نتیجہ اخذ کیا جاسکتا ہے؟

مقناطیسی مومنٹ (Bm)	مثال
---------------------	------

2-2	$\text{K}_4[\text{M}_n(\text{CN})_6]$
-----	---------------------------------------

5-3	$[\text{Fe}(\text{H}_2\text{O})_6]^{2+}$
-----	--

5-9	$\text{K}_2[\text{MnCl}_4]$
-----	-----------------------------

متن پرہی کچھ سوالوں کے جواب

- 8.1** چاندی ($Z=47$) + تکسیدی حالت کو ظاہر کر سکتی ہے۔ جب اس میں نامکمل بھرے ہوئے d اڑبل ($4d$) ہوں گے، اس طرح یہ عبوری عضر ہے۔
- 8.2** دھاتی بائٹ کی تشکیل میں، زنک کے معاملے میں $3d$ اڑبل سے کوئی بھی الیکٹران شامل نہیں ہوتا، جبکہ $3d$ سلسلہ کی دیگر دھاتوں میں دھاتی بائٹ کی تشکیل میں d اڑبل کے الیکٹران ہمیشہ شامل رہتے ہیں۔
- 8.3** میگنیز (Z=25) کیونکہ اس کے ایٹم میں بغیر جوڑے کے الیکٹرانوں کی تعداد سے زیادہ ہوتی ہے۔
- 8.5** آیون ارزیشن ایتھاپی میں بے قاعدہ تغیر مختلف $3d$ تشکلات (مثلاً d^0, d^5, d^{10} اتنی طور پر مستحکم ہیں) کے استحکام کی متعدد ڈگری کا سبب ہے۔
- 8.6** کم سائز اور بہت زیادہ برتنی متفہیت کی وجہ سے آسیجن یا فلورین دھات کو اس کی سب سے زیادہ تکسیدی حالت تک تکسید کر سکتی ہے۔
- 8.7** $\text{Fe}^{2+}, \text{Cr}^{2+}$ کے مقابلے میں مضبوط تجویلی ایجنت ہے۔
جذب: $\text{Cr}^{3+} \leftarrow \text{Cr}^{2+} d^4 \rightarrow d^3$ میں ہوتا ہے۔
لیکن $d^5 \rightarrow d^6 \leftarrow \text{Fe}^{3+} \leftarrow \text{Fe}^{2+}$ کے معاملے میں ہوتا ہے۔
- 8.9** ایک میڈیم (مثلاً پانی) میں d^3 بے مقابلے d^5 زیادہ مستحکم ہے (لیکھیے CFSE)
 Cu کی آبی محلول میں غیر تناسبی ہوتی ہے لیکن $\text{Cu}^{2+}(\text{aq}) \rightarrow \text{Cu}^{2+}(\text{aq}) + \text{Cu}(\text{s})$ اس کے لیے E° کی قدر موافق ہے۔
- 8.10** ^{45}Mn الیکٹرانوں کی نیوکلیئی چارج کے ذریعہ زیادہ موثر طور پر شیڈنگ ہو جاتی ہے۔ بالفاظ دیگر سلسلہ میں ^{45}Mn الیکٹران خود ایک عضر سے دوسرے عضر میں کمتر ور شیڈنگ مہیا کرتے ہیں۔