

یونٹ

8

d اور f بلاک عناصر

(The d- and f-Block Elements)



5262CH08

مقاصد

آئرن کاہر، سلور اور سونا اور عبوری دھاتوں میں سے ہیں جنہوں نے انسانی تہذیب کی ترقی میں اہم رول ادا کیا ہے۔ Pa، Th اور U جیسی اندرونی عبوری عناصر جدید دور میں نیوکلیائی توانائی کے بہترین ماخذ ہیں

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

اندرونی عبوری دھاتوں کے دو سلسلے 4f سے Lu اور 5f سے Th سے Lt تک بالترتیب لینتھینائیڈ (lanthanoids) اور ایکٹینائیڈ (actinoids) کہلاتے ہیں۔

ابتدا میں یہ نام عبوری دھاتیں اس حقیقت سے نکلا ہے کہ ان کی کیمیائی خصوصیات S بلاک اور P بلاک عناصر کے درمیان عبوری ہیں۔ اب آئی یو پی اے سی (IUPAC) کے مطابق عبوری عناصر کی تعریف اس طرح کی جاتی ہے کہ جن عناصر کے تعدیل ایٹم یا آئن میں نامکمل d-آرٹیل ہوتے ہیں۔ گروپ 12 کے زنک، کیڈیم اور مرکزی اپنی مشرک تسکیدی حالتوں اور گراؤنڈ اسٹیٹ میں مکمل  $d^{10}$  شکل رکھتے ہیں اور اسی لیے انہیں عبوری دھاتیں تصور نہیں کیا جاتا۔ تاہم عبوری سلسلہ بالترتیب 3d، 4d اور 5d کے آخری تین ممبران ہونے کی وجہ سے ان کی کیمسٹری کا مطالعہ عبوری دھاتوں کی کیمسٹری کے ساتھ کیا جاتا ہے۔ ان کے

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

- دوری جدول میں d اور f عناصر کے مقام کے بارے میں سیکھ سکیں۔
- عبوری (d بلاک) اور اندرونی عبوری (f بلاک) عناصر کے الیکٹرانئی تشکل کو سمجھ سکیں۔
- الیکٹروڈ مضمز قدروں کی شکل میں مختلف تسکیدی حالتوں کے نسبتی استحکام کی اہمیت سمجھ سکیں۔
- $K_2Cr_2O_7$  اور  $KMnO_4$  جیسے کچھ اہم مرکبات کی تیاری، خصوصیات، ساخت اور استعمال کا بیان کر سکیں۔
- d اور f بلاک عناصر کی عمومی خصوصیات اور ان میں عمومی افنی اور گروپ رجحانات کو سمجھ سکیں۔
- f بلاک عناصر کی خصوصیات کا بیان کر سکیں گے نیز لینتھینائیڈ اور ایکٹینائیڈ کا ان کے الیکٹرانئی تشکل، تسکیدی حالتیں اور کیمیائی طرز عمل کی نسبت سے موازنہ کر سکیں۔

ایٹوموں میں جزوی طور پر بھرے ہوئے d اور f اورٹبل 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 ٹائٹینیم جیسی صنعتی اہمیت کی حامل دھاتیں عبوری دھاتوں سے تعلق رکھتی ہیں۔

اس اکائی میں، ہم سب سے پہلے عبوری دھاتوں کے الیکٹرانئی 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 اندرونی عبوری دھاتوں کے کچھ عام پہلوؤں جیسے الیکٹرانئی تشکل، تکسیدی حالتیں اور کیمیائی تعاملت پر غور کیا جائے گا۔

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

d بلاک دوری جدول کے ایک بڑے ڈل سیشن پر مشتمل ہے جو کہ p اور s بلاک کے درمیان میں ہے۔ d بلاک کے عناصر کو 'عبوری' نام اس لیے دیا گیا ہے کیونکہ یہ s اور p بلاک عناصر کے درمیان میں واقع ہیں۔ ان کے ایٹوموں میں آخری سے پہلے انرجی لیول کے 4d اورٹبل میں الیکٹران حاصل کیے جاتے ہیں جس سے عبوری دھاتوں کی چار قطاریں تشکیل پاتی ہیں یعنی 3d، 4d، 5d اور 6d۔ عبوری عناصر کے ان سلسلوں کو جدول 8.1 میں دکھایا گیا ہے۔

عمومی طور پر ان عناصر کا طور پر الیکٹرانئی تشکل  $(n-1)d^{1-10}ns^{1-2}$  ہے۔ (n-1) اندرونی d اورٹبل کو ظاہر کرتا ہے جس میں 1 سے 10 تک الیکٹران ہو سکتے ہیں اور سب سے باہری ns اورٹبل میں ایک یا دو الیکٹران ہو سکتے ہیں۔ تاہم اس تعیم میں کچھ استثنی بھی ہیں کیونکہ (n-1)d اور ns اورٹبل کی توانائی میں معمولی فرق ہوتا ہے۔ مزید یہ کہ نصف اور مکمل بھرے ہوئے اورٹبل کے سیٹ نسبتاً زیادہ مستحکم ہیں۔ اس فیکٹر کے نتیجے کی عکاسی 3d سیریز میں Cr اور Cu کے الیکٹرانئی تشکل میں ہوتی ہے۔ مثال کے طور پر Cr کے کیس پر غور کیجیے جس کا الیکٹرانئی تشکل  $3d^5s^1$  کے بجائے  $3d^5s^1$  ہے، اورٹبل کے دو سیٹوں (3d اور 4s) کے درمیان توانائی فرق اتنا کم ہے کہ وہ الیکٹرانوں کو 3d اورٹبل میں داخل ہونے سے روکنے کے لیے کافی ہے۔ اسی طرح Cu کے معاملے میں تشکل  $3d^{10}4s^1$  ہے  $3d^94s^2$  نہیں۔ عبوری عناصر کا بیرونی الیکٹرانئی تشکل جدول 8.1 میں دکھایا گیا ہے۔

### جدول 8.1 عبوری عناصر کا بیرونی الیکٹرانئی تشکل (گراؤنڈ 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	1	2	2	2	2	1	2	2	2	4s
10	10	8	7	6	5	5	3	2	1	3d

### 8.1 دوری جدول میں

(Position n  
the Periodic Table)

### 8.2 d بلاک عناصر کا

الیکٹرانئی تشکل

(Electronic  
Configurations of  
the d-Block  
Elements)

### دوسری سیریز

Cd	Ag	Pd	Rh	Ru	Tc	Mo	Nb	Zr	Y	Z
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

### تیسری سیریز

Hg	Au	Pt	Ir	Os	Re	W	Ta	Hf	La	Z
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 سیریز

Cn	Rg	Ds	M6	Hs	Bh	Sg	Db	Rf	Ac	Z
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 اور Hg، Cd، Zn کی الیکٹرانئی تشکل کے باہری آرٹھل کو جنرل فارمولہ  $(n-1)d^{10}ns^2$  سے ظاہر کیا گیا ہے۔ ان عناصر میں آرٹھل ان کی گراؤنڈ اسٹیٹ اور مشترک تکسیدی حالتوں میں مکمل طور پر بھرے ہوئے ہیں۔ لہذا انہیں عبوری عناصر تصور نہیں کیا جاتا۔

عبوری عناصر کے d آرٹھل دیگر آرٹھل (s اور p) کے مقابلے میں ایٹم کی باہری 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 وسطی خصوصیات اور پیرا مقناطیسی 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 میں عبوری عناصر کی خصوصیات میں بہت زیادہ افتی یکسانیت موجود ہیں۔ تاہم گروپ میں کچھ یکسانیت بھی پائی جاتی ہے۔ ہم سب سے پہلے عام خصوصیات اور افتی قطاروں (بالخصوص 3d قطار) میں ان کے رجحانات کا مطالعہ کریں گے اور پھر کچھ گروپ خصوصیات پر غور کیا جائے گا۔

کسی بنیاد پر آپ کہہ سکتے ہیں کہ اسکینڈیم (Z=21) ایک عبوری عنصر ہے۔ لیکن جسٹہ (Z=30) نہیں؟

مثال 8.1

اسکینڈیم ایٹم کے معاملے میں اس کی گراؤنڈ اسٹیٹ (3d) میں 3d آرٹھل کے نامکمل بھرا ہونے کی وجہ سے، اسے عبوری عنصر تصور کیا جاتا ہے۔ اس کے برعکس زنک ایٹم میں اس کی گراؤنڈ اسٹیٹ اور تکسیدی حالت دونوں میں d آرٹھل مکمل طور سے بھرا ہوا ہے (3d<sup>10</sup>)۔ اس لیے اسے عبوری عنصر تسلیم نہیں کیا جاتا۔

حل

8.1 سلور ایٹم میں اس کی گراؤنڈ اسٹیٹ میں d اور s کی مکمل طور سے بھرا ہوا ہے (4d<sup>10</sup>)۔ آپ کیسے کہہ سکتے ہیں کہ یہ عبوری عنصر ہے؟

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

### 8.3 عبوری عناصر (d بلاک) 8.3.1 (Physical Properties)

تقریباً تمام عبوری عناصر بہت زیادہ تناؤ کی قوت (high tensile strength)، تار پذیری (ductility) (Cluctivity)، ورق پذیری (malleability)، بہت زیادہ حرارتی اور برقی ایصالیت اور دھاتی چمک جیسی دھاتی خصوصیات کا مظاہرہ کرتے ہیں۔ با استثنیٰ زنک Zn، Cd اور عام درجہ حرارت پر ایک یا زیادہ دھاتی ساخت کا مظاہرہ کرتے ہیں۔

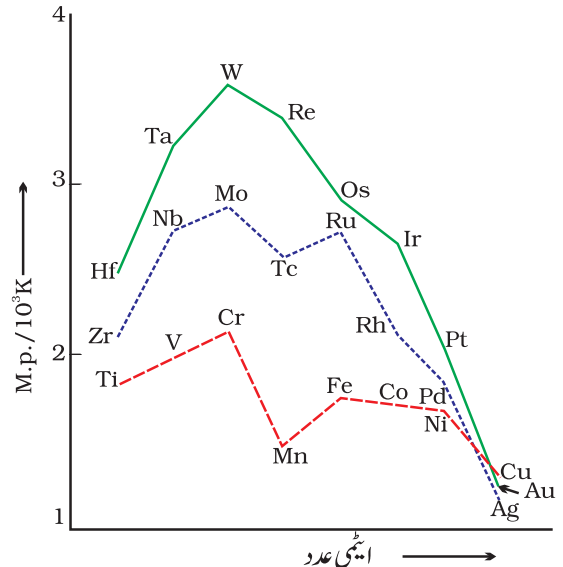
کی عمومی خصوصیات  
(General Properties of  
the Transition Elements  
(d-Block))

عبوری دھاتوں کی پیٹس 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)

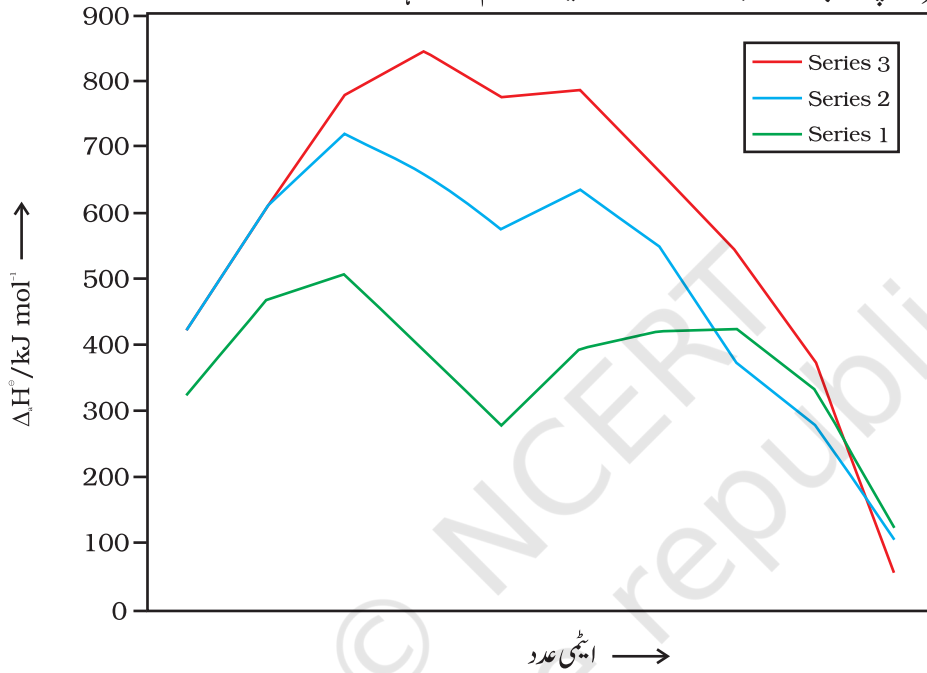
(bcc = body centred cubic; hcp = hexagonal close packed;  
ccp = cubic close packed; X = a typical metal structure).

عبوری دھاتیں (Zn، Cd اور Hg استثنیٰ ہیں) 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 اور 5d عبوری دھاتوں کے نقطہ گداخت دکھائے گئے ہیں۔ ان دھاتوں کے بہت زیادہ نقطہ گداخت ہونے کی وجہ یہ ہے کہ بین ایٹمی دھاتی بندش میں ns الیکٹرانوں کے علاوہ (n-1)d الیکٹرانوں کی بہت بڑی تعداد ملوث ہوتی ہے۔ کسی بھی قطار میں ان دھاتوں کے نقطہ گداخت میں اضافہ ہوتا ہے اور d<sup>5</sup> پر یہ سب سے زیادہ ہوتا ہے اور Mn اور Tc کی بے قاعدہ قدروں کو چھوڑ کر، اور ایٹمی عدد میں اضافہ کے ساتھ اس میں باقاعدہ کمی آتی ہے۔ ان کی ایٹومائزیشن اینتھالپی بہت زیادہ ہوتی ہیں



شکل 8.1: عبوری دھاتوں کے نقطہ گداخت کے رجحانات

ہوتی ہیں جیسا کہ شکل 8.2 میں دکھایا گیا ہے۔ ہر ایک سلسلہ کے درمیان maxima یہ ظاہر کرتا ہے کہ فی  $d$  آرٹیل ایک بغیر جوڑے کا الیکٹران خاص طور سے مضبوط بین ایٹمی باہمی عمل کے لیے موافق ہے۔ عمومی طور پر کہا جائے تو، گرتی الیکٹرانوں کی تعداد جتنی زیادہ ہوگی بندش اتنی ہی زیادہ مضبوط ہوگی۔ کیونکہ کسی دھات کے معیاری الیکٹروڈ مضمر کے تعین میں ایٹومائزیشن کی اینتھالپی ایک اہم عوامل ہے اس لیے وہ دھاتیں جن کی ایٹومائزیشن کی اینتھالپی بہت زیادہ (یعنی نقطہ جوش بہت زیادہ ہے) ہے اپنے تعاملات میں نوبل رجحان کا مظاہرہ کرتی ہیں۔ (بعد میں الیکٹروڈ مضمر پر غور کیجیے) ایک اور تعیم جو کہ شکل 8.2 سے اخذ کی جاسکتی ہے وہ یہ ہے کہ دوسرے اور تیسرے سلسلہ کی دھاتوں کی ایٹومائزیشن کی اینتھالپی پہلے سلسلہ کے نظیری عناصر کے مقابلے میں زیادہ ہوتی ہے۔ یہ کسی دھات کے بہت زیادہ سرعت پائے جانے کی وجہ متعین کرنے کے لیے بہت اہم عوامل ہے۔



شکل 8.2:

عبوری عناصر کی ایٹومائزیشن کی اینتھالپی کے رجحانات

عمومی طور پر، ایک دیے ہوئے سلسلہ میں یکساں چارج والے آئن ایٹمی 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  $d$  آرٹیل میں داخل ہوتا ہے تو نیوکلیائی چارج میں ایک اکائی کا اضافہ ہو جاتا ہے۔ یہ یاد کیا جاسکتا ہے کہ  $d$  الیکٹران کا شیلڈنگ اثر موثر نہیں ہوتا، اس لیے نیوکلیائی چارج اور سب سے باہر والے الیکٹران کے درمیان ساکن برقی کشش (electrostatic attraction) میں اضافہ ہوتا ہے اور آئیونی نصف قطر کم ہو جاتا ہے۔ بالکل یہی رجحان ایک دیے ہوئے سلسلہ کے ایٹمی نصف قطر میں بھی پایا جاتا ہے۔ حالانکہ ایک ہی سلسلہ میں تغیر بہت ہی کم ہوتا ہے۔ ایک دلچسپ نقطہ ابھر کر آتا ہے جب ایک سلسلہ کے ایٹمی سائز کا موازنہ دوسرے سلسلہ کے نظیری عناصر سے کیا جاتا ہے۔ شکل 8.3 میں خط اختلا عناصر کے پہلے سلسلہ (3d) سے دوسرے سلسلہ (4d) تک اضافہ کو ظاہر کرتا ہے لیکن تیسرے سلسلہ (5d) کے نصف قطر مجازی طور پر دوسرے سلسلہ کے نظیری ممبران کے نصف قطر کے مساوی ہیں۔ یہ مظہر 4f آرٹیل کی مداخلت سے وابستہ ہے جو کہ عناصر کے 5d سلسلہ کے شروع ہونے سے پہلے بھرا جانا چاہیے 5d آرٹیل سے پہلے 4f آرٹیل

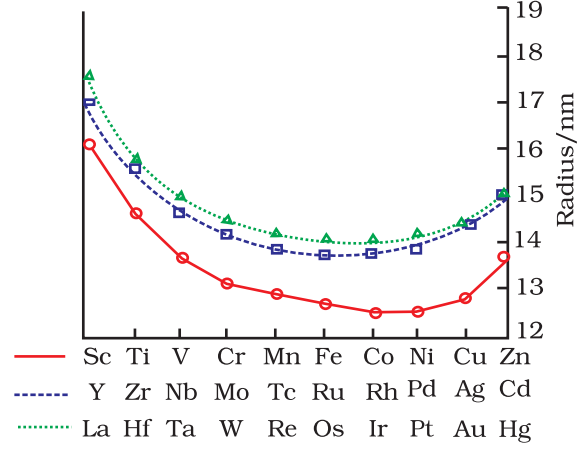
8.3.2 عبوری دھاتوں

کے آئیونی اور ایٹمی

سائز میں تغیر

(Variation in Atomic and Ionic Sizes of Transition Metals)

کے بھرنے کی وجہ سے ایٹمی نصف قطر میں باقاعدہ کمی لانتھینائڈ انقباض (Lanthanoid contraction) کہلاتی ہے جو کہ ایٹمی عدد میں اضافہ ہونے کے ساتھ ایٹمی سائز میں متوقع اضافہ کی تلافی کرتا ہے۔ لانتھینائڈ 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 فیملی تعلق کی بنیاد پر متوقع خصوصیات کے مقابلے کافی یکساں ہیں۔



شکل 8.3: عبوری عناصر کے ایٹمی نصف قطر کے رجحانات

لانتھینائڈ انقباض کے لیے ذمہ دار فیکٹرز قدر ایک عام عبوری سلسلہ میں کیے جانے والے مشاہدہ سے یکسانیت رکھتا ہے اور یکساں وجہ کا سبب ہے یعنی اریٹل کے ایک ہی سیٹ میں ایک الیکٹران کی دوسرے الیکٹران کے ذریعے ناقص شیڈنگ۔ تاہم  $4f$  الیکٹران کی دوسرے الیکٹران کے ذریعے شیڈنگ  $d$  الیکٹران کی دوسرے الیکٹران کے مقابلے کم ہوتی ہے اور جیسے جیسے سلسلہ میں نیوکلیائی چارج بڑھتا جاتا ہے پورے  $4f^n$  کے سائز میں باقاعدہ کمی ہوتی جاتی ہے۔

دھاتی نصف قطر میں کمی ایٹمی کمیت میں اضافہ سے وابستہ ہے جس کی وجہ سے ان عناصر کی کثافت میں عمومی اضافہ ہوتا ہے۔ اس طرح ٹائیٹینم (Z-22) سے کاپر (Z-29) تک کثافت میں با معنی اضافہ نوٹ کیا جاسکتا ہے۔ (جدول 8.2)

جدول 8.2: عبوری عناصر کے پہلے سلسلہ کے الیکٹران کی شکل اور کچھ دیگر خصوصیات

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

**حل** ان کے ایٹموں میں بغیر جوڑے کے الیکٹرانوں کی بہت بڑی تعداد کی وجہ سے ان میں بہت زیادہ بین ایٹمی باہمی عمل ہوتا ہے اور ایٹموں کے درمیان بہت مضبوط بندش ہوتی ہے۔ نتیجتاً ایٹومائزیشن کی اینتھالپی 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 اینتھالپی سب سے کم ہے یعنی  $128 \text{ kJmol}^{-1}$  کیوں؟

## 8.3.3 آئیونائزیشن

## اینٹھالپی

(Ionisation Enthalpies)

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

$3d$  سلسلے کی دھاتوں کی پہلی آئیونائزیشن اینٹھالپی میں بے قاعدہ رجحان، حالانکہ تھوڑا سا کیمیائی اہمیت کا حامل ہے، کی وجہ یہ ہے کہ ایک الیکٹران کی علیحدگی  $4s$  اور  $3d$  آرٹھل کی نسبتی توانائیوں کو تبدیل کر دیتی ہے۔ آپ پڑھ چکے ہیں کہ  $d$  بلاک کے عناصر آئن بناتے ہیں اور  $ns$  الیکٹران  $(n-1)d$  الیکٹرانوں سے پہلے نکلتے ہیں۔  $3d$  قطار میں جب ہم آگے بڑھتے ہیں تو ہم دیکھتے ہیں کہ سینڈیم (Sc) سے زنک (Zn) تک نیوکلیئر چارج بڑھ رہا ہے لیکن الیکٹران داخلی سب شیل یعنی  $3d$  میں داخل ہو رہے ہیں۔ یہ  $3d$  الیکٹران  $4s$  الیکٹرانوں کو نیوکلیئر چارج بڑھانے سے بچاتے ہیں۔ یہ اس سے زیادہ مؤثر ہے جہاں باہری شیل کے الیکٹران ایک دوسرے کو بچاتے ہیں۔ لہذا ایٹمی نصف قطر کم تیزی سے گھٹتا ہے۔ لہذا  $3d$  قطار میں آئیونائزیشن توانائی بہت کم بڑھتی ہے۔ اس لیے دوسرے یا زیادہ چارج والے آئن کا الیکٹرانئی تشکل  $dn$  ہے جس میں کوئی  $4s$  الیکٹران نہیں ہے۔ مؤثر نیوکلیائی چارج میں اضافہ ہوتا ہے اس لیے عام طور سے دوسری آئیونائزیشن اینٹھالپی میں متوقع اضافہ کا رجحان ہوتا ہے۔ کیونکہ ایک  $d$  الیکٹران دوسرے  $d$  الیکٹران کو نیوکلیئر چارج کے اثر سے نہیں بچاتا۔ کیوں کہ  $d$  آرٹھل Orientation میں مختلف ہوتے ہیں۔

تاہم دوسری اور تیسری آئیونائزیشن اینٹھالپی کے لگاتار بڑھنے کی رفتار  $Mn^{2+}$  اور  $Fe^{3+}$  کی تشکیل کو روکتی ہے۔ دونوں میں آئن  $d5$  تشکل رکھتے ہیں۔ ایسی ہی رکاوت بعد کی عبوری سلسلے کو تقابلی عناصر کے ساتھ بھی ہوتی ہے۔  $dn$  الیکٹرانئی تشکل کے لیے آئیونائزیشن توانائی میں تغیرات کی وضاحت درج ذیل ہے۔

آئیونائزیشن اینٹھالپی کی قدر کے لیے تین اصطلاحات اس طرح ہیں۔ ہر الیکٹران کی نیوکلیس کی سمت کشش، الیکٹرانوں کے درمیان دفع (ہٹاؤ) اور باہمی تبادلے کی توانائی استحکام کی ذمہ دار ہے۔ باہمی تبادلے کی توانائی زوال پذیر آرٹھل میں متوازی گھماؤ والے کل ممکنہ جوڑوں کی تعداد کی نسبت میں ہوتی ہے۔ جب بہت سے الیکٹران زوال پذیر آرٹھل کے ایک سیٹ میں ہوتے ہیں تو کمترین توانائی کی سطح آرٹھل کے تنہا قبضہ کی اعلیٰ ترین ممکنہ

حد اور متوازی گھماؤ کے مطابق ہوتی ہے۔ (ہڈ کا کلیہ)

باہمی تبادلے کی توانائی کا نقصان استحکام کو بڑھاتا ہے۔ جب استحکام بڑھتا ہے تو آئیونائزیشن زیادہ مشکل ہو جاتا ہے۔  $d^6$  تشکل میں باہمی تبادلے کی توانائی میں کوئی نقصان نہیں ہے  $Mn^{+}$  کا تشکل  $3d^5 4s^1$  اور  $Cr^{+}$  کا تشکل  $3d^5$  ہے۔ لہذا  $Mn^{+}$  کی آئیونائزیشن اینتھالپی  $Cr^{+}$  سے کم ہوگی۔ اسی طرح  $Fe^{2+}$  کا تشکل  $3d^6$  ہے اور  $Mn^{2+}$  کا تشکل  $3d^5$  ہے لہذا  $Fe^{2+}$  کی آئیونائزیشن اینتھالپی  $Mn^{2+}$  سے کم ہوگی۔ دوسرے الفاظ میں ہم کہہ سکتے ہیں کہ  $Fe$  کی تیسری آئیونائزیشن اینتھالپی  $Mn$  سے کم ہے۔

ان دھاتوں کی کمترین مشترک تکسیدی حالت +2 ہے۔ گیس ایٹموں سے  $M^{+2}$  آئیون کی تشکیل کے لیے ہر ایک عنصر کے لیے ایٹومائزیشن کی اینتھالپی کے ساتھ ساتھ پہلی اور دوسری آئیونائزیشن اینتھالپی کا حاصل جمع درکار ہوتا ہے۔ مغلوب اصطلاح دوسری آئیونائزیشن اینتھالپی ہے جو کہ  $Cr$  اور  $Cu$  کے لیے غیر معمولی اونچی قدروں کو ظاہر کرتا ہے جہاں  $M^{+}$  آئیون کا  $d^5$  اور  $d^{10}$  تشکل ہے۔  $Zn$  کی قدر نظیری طور پر کم ہے کیونکہ آئیونائزیشن الیکٹران کے اخراج کے سبب سے ہے جو کہ مستحکم  $d^{10}$  تشکل کا سبب ہے۔ تیسری آئیونائزیشن اینتھالپی میں رجحان  $4s$  اربٹل فیلٹر کے ذریعہ پیچیدہ (complicated) نہیں ہوتا اور عمومی بڑھتے ہوئے رجحان پر منطبق ( $Mn^{2+}$ ) اور  $d^5$  ( $Zn^{2+}$ ) آئیونوں سے ایک الیکٹران کو نکالنے میں زیادہ مشکل کو ظاہر کرتا ہے۔ مزید کا پر، نکل اور زنک کی تیسری آئیونائزیشن اینتھالپی کی اونچی قدریں ظاہر کرتی ہیں کہ ان عناصر کے لیے دو سے زیادہ تکسیدی حالتوں کو حاصل کرنا مشکل کیوں ہے۔

حالانکہ آئیونائزیشن اینتھالپی تکسیدی حالتوں کے نسبتی استحکام کے متعلق کچھ رہنمائی فراہم کرتی ہے، یہ مسئلہ بہت پیچیدہ ہے اور تعیم 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	
					+5	+5	+5		
				+6	+6	+6			
					+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 مینگنیز +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, Ti) کرنے یا بہت زیادہ  $d$  الیکٹرانوں (اسی لیے چند اربٹل دستیاب رہتے ہیں جن میں الیکٹران دوسروں کے ساتھ ساجھا کرتے ہیں)۔ کو اونچی گرفت ( $Cu, Zn$ ) کے

### 8.3.4 تکسیدی حالتیں (Oxidation States)



لیے روتی ہے۔ اس طرح سلسلہ میں سب سے پہلے اسکینڈیم (II) مجازی طور پر نامعلوم ہے، اور ٹائیٹیم (IV)،  
 +2 یا Ti(II) یا Tt(III) کے مقابلے زیادہ مستحکم ہے۔ دوسرے سرے پر زنک کی صرف ایک تکسیدی حالت ہے جو کہ +2  
 ہے (کوئی d الیکٹران ملوث نہیں ہے) واجب استحکام کی زیادہ سے زیادہ تکسیدی حالتیں مینگیز (Ti<sup>IV</sup>O<sub>2</sub>،  
 (Mn<sup>IV</sup>O<sub>4</sub>، Cr<sup>IV</sup>O<sub>4</sub><sup>2-</sup>، V<sup>IV</sup>O<sub>2</sub>) تک s اور d الیکٹرانوں کے حاصل جمع کے نظری ہیں۔

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

**حل** اسکینڈیم (Z=21) متغیر تکسیدی حالتوں کو ظاہر نہیں کرتا۔

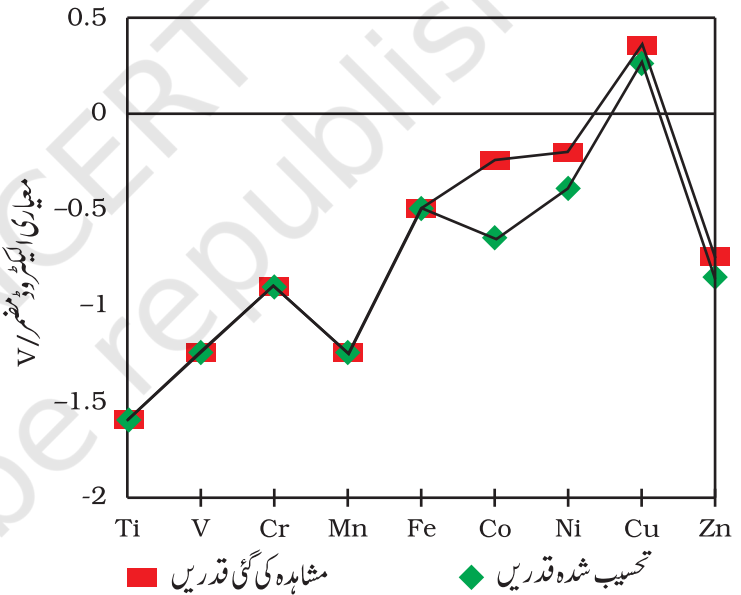
متن پر مبنی سوالات

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

جدول 8.4 میں ٹھوس دھاتی آئنوں کی محلول میں  
 M<sup>2+</sup> آئنوں میں تبدیلی سے متعلق حرارتی کیمیائی  
 پیرامیٹر اور ان کے معیاری الیکٹروڈ مضمر دیے 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۔

مثبت Ev والے Cu کا یکتا طرز عمل ایسٹوں  
 سے H<sub>2</sub> کے اخراج کی عدم صلاحیت کے لیے ذمہ دار ہے۔  
 صرف تکسیدی تیزاب (ناکسک اور گرم مرکب سلفیوک ایسڈ)  
 Cu سے تعامل کرتا ہے۔ (CuCs کی Cu<sub>2</sub>+aq) میں  
 تبدیلی کے لیے بہت زیادہ توانائی اس کی ہائیڈریشن اینتھالپی  
 کے ذریعہ متوازن نہیں ہوتی۔ سلسلہ میں کم منفی Ev قدروں  
 کی طرف عمومی رجحان پہلی اور دوسری آئیونائزیشن اینتھالپی  
 کے حاصل جمع میں اضافہ سے متعلق ہے۔ یہ جاننا دلچسپ  
 ہوگا کہ Mn، Ni اور Zn کے لیے Ev کی قدریں  
 رجحان سے متوقع قدر کے مقابلے زیادہ منفی ہیں۔

8.3.5 M<sup>2+</sup>/M معیاری الیکٹروڈ مضمر میں رجحانات  
 (Trends in the M<sup>2+</sup>/M Standard  
 Electrode potentials)



شکل 8.4: Ti سے Zn تک کے عناصر کے معیاری الیکٹروڈ مضمر کی تحسیب شدہ اور مشاہدہ کی گئی قدریں (M<sup>2+</sup> → °M)

**مثال 8.4** Cr<sup>2+</sup> تحویلی اور Mn<sup>3+</sup> تکسیدی کیوں ہے۔ جبکہ دونوں کا تشکل d<sup>4</sup> ہے۔

Cr<sup>2+</sup> تحویلی ہے کیونکہ اس کا تشکل d<sup>4</sup> سے d<sup>3</sup> تک تبدیل ہوتا ہے۔ آخر الذکر میں نصف بھرا ہوا t<sub>2g</sub> لیول  
 ہے۔ دیکھئے اکائی (9)۔ اس کے برعکس Mn<sup>2+</sup> سے Mn<sup>3+</sup> میں تبدیلی کا نتیجہ نصف بھرا ہوا (d<sup>5</sup>) تشکل ہے جو  
 کہ اضافی استحکام کا حامل ہے۔

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

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

جدول 8.4: پہلی قطار کے عبوری عناصر کے لیے حرارتی کیمیائی اعداد و شمار ( $\text{kJ mol}^{-1}$ ) اور  $M(\text{II})$  کی  $M$  میں تھویل کے لیے معیاری الیکٹروڈ مضمر

$E^\ominus/V$	$\Delta_{hyd} H^\ominus(M^{2+})$	$\Delta_1 H_2^\ominus$	$\Delta_1 H_1^\ominus$	$\Delta_a H^\ominus (M)$	عنصر (M)
-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 (8.2) متغیر رجحانات کو ظاہر کرتی ہیں۔ Sc کی کم قدر  $Sc^{3+}$  کے استحکام کی عکاسی کرتی ہے جو کہ نوبل گیس شکل رکھتا ہے۔ Zn کی سب سے زیادہ قدر  $Zn^{2+}$  کے مستحکم  $d^{10}$  شکل سے ایک الیکٹران کو ہٹانے کی وجہ سے ہے۔ Mn کی نسبتاً زیادہ قدر ظاہر کرتی ہے کہ  $Mn^{2+}(d^5)$  خاص طور سے مستحکم ہے، جبکہ Fe کی نسبتاً کم قدر ظاہر کرتی ہے کہ  $Fe^{3+}(d^5)$  زیادہ مستحکم ہے۔  
V کی نسبتاً کم قدر  $V^{2+}$  (نصف بھرا ہوا  $t_{2g}$  لیول، اکائی 9) کے استحکام سے وابستہ ہے۔

$M^{3+}/M^{2+}$  8.3.6  
معیاری الیکٹروڈ  
مضمر میں رجحانات  
(Trends in the  
 $M^{3+}/M^{2+}$  Standard  
Electrode Potentials)

جدول 8.5 میں عبوری دھاتوں کے  $3d$  سلسلہ کے مستحکم ہیلانڈ دکھائے گئے ہیں۔ سب سے بڑے تکسیدی اعداد  $TiX_4$  (ٹیٹراہیلانڈ)،  $VF_5$  اور  $CrF_6$  میں ہیں۔ Mn کی +7 حالت سادہ ہیلانڈوں میں ظاہر نہیں ہوتی لیکن  $MnO_3F$  معلوم ہے اور Mn کے آگے  $FeX_3$  اور  $CoF_3$  کے علاوہ کسی بھادھات کا ٹرائی ہیلانڈ نہیں ہے۔ فلورین میں اونچی تکسیدی حالت کے استحکام کی صلاحیت یا تو اونچی لیٹس توانائی کی وجہ سے ہے جیسا کہ  $CoF_3$  کے معاملے میں ہے یا اونچے شہ یک گرفت مرکبات کے لیے اونچی بانڈ اینتھالپی کی وجہ سے ہے مثلاً  $VF_5$  اور  $CrF_6$ ۔  
حالانکہ  $V^V$  صرف  $VF_5$  کے ذریعہ ہی ظاہر کی جاتی ہے، تاہم دیگر ہیلانڈ ہائڈرولس کے نتیجے میں آکسوہیلانڈ،  $VOX_3$  بناتے ہیں۔ فلورائڈوں کی ایک اور خصوصیت کم تکسیدی حالتوں میں ان کا عدم استحکام ہے مثلاً  $VX_2$  اور  $CuX$  پر بھی اسی کا اطلاق ہوتا ہے۔

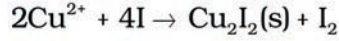
8.3.7 اونچی تکسیدی حالتوں  
کے استحکام میں  
رجحانات  
(Trends in  
Stability of Higher  
Oxidation)

جدول 3d:8.5 دھاتوں کے ہیلائڈوں کے فارمولے

								تکسیدی عدد
								+ 6
								+ 5
								+ 4
								+ 3
								+ 2
								+ 1

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

دوسری طرف تمام Cu ہیلائڈ معلوم ہیں (آیوڈائڈ کو چھوڑ کر)۔ اس معاملے میں  $\text{Cu}^{2+}$ ،  $\text{I}^-$  کی  $\text{I}_2$  میں تکسید کرتا ہے۔



تاہم، متعدد کاپر (II) مرکبات آبی محلول میں غیر مستحکم ہیں



$\text{Cu}^+(\text{aq})$  کے مقابلے  $\text{Cu}^{2+}(\text{aq})$  کا استحکام  $\text{Cu}^+$  کے مقابلے  $\text{Cu}^{2+}(\text{aq})$  کی زیادہ منفی  $\Delta_{\text{hyd}}\text{H}^\ominus$  کی وجہ سے ہے جو کہ Cu کی دوسری آئیونائزیشن انتھالپی کے لیے تلافی سے کہیں زیادہ ہے۔

بہت زیادہ تکسیدی حالت کو آکسیجن کی صلاحیت آکسائڈوں میں ظاہر کی جاتی ہے۔ آکسائڈوں میں بہت اونچی تکسیدی حالت (جدول 8.6) گروپ نمبر کے ساتھ منطبق ہے اور یہ  $\text{Sc}_2\text{O}_3$  سے  $\text{Mn}_2\text{O}_7$  میں حاصل (attain) کی جاتی ہے۔ گروپ 7 کے آگے  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  سے اوپر  $\text{Fe}$  کا اور کوئی اعلیٰ آکسائڈ معلوم نہیں ہے، حالانکہ القلی میڈیم میں فیریٹ (VI)  $(\text{FeO}_4)^{2-}$  بنتے ہیں لیکن وہ بہت جلد  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  اور  $\text{O}_2$  میں تحلیل ہو جاتے ہیں۔ آکسائڈ کے علاوہ آکسوکائیٹ آئن  $\text{V}^{\text{V}}$  کو  $\text{VO}_2^+$  کے طور پر  $\text{V}^{\text{IV}}$  کو  $\text{VO}^{2+}$  کے طور پر اور  $\text{Ti}^{\text{IV}}$  کو  $\text{TiO}^{2+}$  کے طور پر اسٹیبلائز کرتے ہیں۔ ان اونچی تکسیدی حالتوں کو اسٹیبلائز کرنے کی آکسیجن کی صلاحیت فلورین سے زیادہ ہے۔

جدول 3d:8.6 دھاتوں کے آکسائڈ

گروپ										تکسیدی عدد
12	11	10	9	8	7	6	5	4	3	
										+ 7
										+ 6
										+ 5
										+ 4
										+ 3
										+ 2
										+ 1

\* mixed oxides

اس طرح اعلیٰ Mn فلوراٹڈ MnF<sub>4</sub> ہے جبکہ اعلیٰ آکسائیڈ Mn<sub>2</sub>O<sub>7</sub> ہے۔ دھاتوں کے ساتھ کثیر بند بنانے کی آکسیجن کی صلاحیت اس کی برتری (superiority) کی تشریح کرتی ہے۔ شریک گرفت آکسائیڈ Mn<sub>2</sub>O<sub>7</sub> میں ہر ایک Mn بشمول Mn-O-Mn برج ٹیڑا ہیڈرل اعتبار سے O سے گھرا ہوتا ہے۔  
Mn<sup>VII</sup>، Mn<sup>VI</sup>، Mn<sup>V</sup>، Cr<sup>VI</sup>، V<sup>V</sup> کے لیے ٹیڑا ہیڈرل [MO<sub>4</sub>]<sup>n-</sup> آئن معلوم ہیں۔

مثال 8.5 سلسلہ  $\text{VO}_2^+ < \text{Cr}_2\text{O}_7^{2-} < \text{MnO}_4^-$  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 آئیونائزیشن 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 مثبت 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 (کا پر اس سے مستثنیٰ ہے) نسبتاً زیادہ تعامل پذیر ہیں اور  $\text{MH}^+$  کے ذریعہ تکسیدی ہو جاتی ہیں، حالانکہ جس شرح سے یہ دھاتیں ہائیڈروجن آئن  $[\text{H}^+]$  جیسے تکسیدی ایجنٹ سے تعامل کرتی ہیں وہ بعض اوقات کم ہوتی ہے۔ مثال کے طور پر ٹائیٹیم اور وینڈیم عملی اعتبار سے کمرہ کے درجہ حرارت پر غیر تکسیدی تیزابوں کے تئیں انفعالی (Passive) ہوتی ہیں۔  $\text{M}^{2+}/\text{M}$  کے لیے  $E^\ominus$  کی قدریں (جدول 8.2) پورے سلسلہ میں دوگرتی کیٹ آئن تشکیل دینے کے لیے گھٹتے ہوئے رجحان کو ظاہر کرتی ہیں۔ کم منفی  $E^\ominus$  کی طرف یہ عمومی رجحان پہلی اور دوسری آئیونائزیشن اینٹھالپی کے حامل جمع میں اضافے سے متعلق ہے۔ یہ نوٹ کرنا دلچسپ ہوگا کہ Mn کیلئے  $Nc$  اور Zn کی لیے  $E^\ominus$  قدریں عمومی رجحان 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 ہائیڈریشن کی بہت زیادہ اینٹھالپی سے متعلق ہے۔

ریڈاکس جفتہ  $\text{M}^{3+}/\text{M}^{2+}$  کے لیے  $E^\ominus$  قدریں (جدول 8.2) پر نظر ڈالنے سے معلوم ہوتا ہے کہ  $\text{Mn}^{3+}$  اور  $\text{CO}_3^{2-}$  آئن آبی محلولوں میں مضبوط ترین تکسیدی ایجنٹ ہیں۔  $\text{Ti}^{2+}$  اور  $\text{Cr}^{2+}$  مضبوط تھولی ایجنٹ ہیں اور ڈائی لیوٹ لیسڈ سے ہائیڈروجن خارج کریں گے مثلاً  $2 \text{Cr}^{2+}(\text{aq}) + 2 \text{H}^+(\text{aq}) \rightarrow 2 \text{Cr}^{3+}(\text{aq}) + \text{H}_2(\text{g})$

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

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

مذکورہ بالا قدروں میں بے قاعدگی کی تشریح کیجیے۔

$E^\ominus(\text{M}^{2+}/\text{M})$  قدریں باقاعدہ نہیں ہیں ان کی تشریح آئیونائزیشن اینٹھالپی  $\Delta_1 H_1 + \Delta_1 H_2$  کے بے قاعدہ

### مثال 8.6

### حل

تغیر کی بنیاد پر کی جاسکتی ہے نیز تصعید کی انتھالی کی بنیاد پر بھی جو کہ مینگیز اور وینڈیم کے لیے نسبتاً بہت کم ہیں۔

مثال 8.7  $E^\ominus$  قدر  $Mn^{3+}/Mn^{2+}$  یا  $Fe^{3+}/Fe^{2+}$  کے مقابلے بہت زیادہ مثبت کیوں ہے؟ تشریح کیجیے۔

حل Mn کی بہت زیادہ تیسری آئیونائزیشن توانائی (جہاں مطلوبہ تبدیلی  $d^5$  سے  $d^4$  ہے) خاص طور سے اس کے لیے زور دار ہے۔ اس سے Mn کی +3 حالت کی معمولی اہمیت کی بھی تشریح ہوتی ہے۔

### متن پر مبنی سوالات

8.6 دھاتوں کی سب سے زیادہ تفسیدی حالت صرف اس کے آکسائیڈ فلوراؤڈ میں ہی نظر آتی ہے کیوں؟

8.7  $Fe^{2+}$  یا  $Cr^{2+}$  میں سے کون زیادہ مضبوط تحویلی ایجنٹ 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 رافع 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۔ درحقیقت فیرو مقناطیسیت پیرامقناطیسیت کی انتہائی شکل ہے۔ متعدد عبوری دھاتی آئن پیرامقناطیسی ہیں۔

### 8.3.9 مقناطیسی خصوصیات (Magnetic Properties)

پیرامقناطیسیت بغیر جوڑے کے الیکٹرانوں کی موجودگی کی وجہ سے پیدا ہوتی ہے۔ اس قسم کے ہر ایک الیکٹران کا ایک مقناطیسی گردشہ (magnetic moment) ہوتا ہے جو کہ اس کے اسپن زاویائی معیار حرکت اور اربٹل زاویائی معیاری حرکت سے وابستہ ہوتا ہے۔ عبوری دھاتوں کے پہلے سلسلہ کے مرکبات کے لیے اربٹل زاویائی معیار حرکت کا تعاون مؤثر طور پر زایل 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 میگنیٹون (BM) اکائیوں میں مقناطیسی گردشہ ہے۔ ایک واحد بغیر جوڑے کے الیکٹران کا مقناطیسی گردشہ 1.73 بوہر میگنیٹون (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 آئن میں موجود بغیر جوڑے کے الیکٹرانوں کی تعداد کے بارے میں اشارہ ملتا ہے۔ پہلی قطار کے عبوری عناصر کے لیے 'spin only' فارمولہ کی مدد سے کی گئی مقناطیسی گردشہ کی تحسیب اور

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

### مثال 8.8

حل آبی محلول میں ایٹمی عدد 25 والے دو گرتی آئن کا شکل  $d^5$  ہوگا (5 بغیر جوڑے کے الیکٹران) مقناطیسی گردشہ  $\mu$  مندرجہ ذیل ہے۔

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

تجرباتی طور پر اخذ کی گئی قدروں کو جدول 8.7 میں دیا گیا ہے۔ تجرباتی اعداد و شمار خاص طور سے محلول میں یا ٹھوس حالت میں ہائڈرٹڈ آئنوں کے لیے ہیں۔

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

مقناطیسی مومینٹ		بغیر جوڑے کے الیکٹران	تشکل	آئن
مشاہدہ کی گئی	تحسیب شدہ			
0	0	0	$3d^0$	$Sc^{3+}$
1.75	1.73	1	$3d^1$	$Ti^{3+}$
2.76	2.84	2	$3d^2$	$Ti^{2+}$
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

8.8  $M^{2+}_{(aq)}$  آئن ( $Z = 27$ ) کا 'spin-only' مقناطیسی گردشہ معلوم کیجیے۔



شکل 8.5: آبی محلولوں میں پہلی قطار کے عبوری دھاتی آئنوں کے رنگ۔ بائیں سے دائیں طرف

$V^{4+}, V^{3+}, Mn^{2+}, Fe^{3+}, Co^{2+}, Ni^{2+}, Cu^{2+}$

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، آئنوں 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۔

8.3.10 رنگین آئنوں کی تشکیل  
(Formation of Coloured Ions)

جب  $d$  اورٹیل کی کم توانائی سے ایک الیکٹران زیادہ توانائی کے  $d$  اورٹیل کی طرف مشتعل ہوتا ہے، تو اشتعال کی توانائی جذب ہونے والی روشنی کی سرعت کے نظیری ہوتی ہے۔ (اکائی 9) یہ سرعت عام شکل 8.5: آبی محلولوں میں پہلی قطار کے عبوری دھاتی آئنوں کے رنگ۔ بائیں سے دائیں طرف

طور سے مرتب خطہ میں ہوتی ہے مشاہدہ کیا گیا رنگ جذب ہونے والی روشنی کے

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

رنگ	مثال	کالفیوریشن
بے رنگ	Sc <sup>3+</sup>	3d <sup>0</sup>
بے رنگ	Ti <sup>4+</sup>	3d <sup>0</sup>
پرپل	Ti <sup>3+</sup>	3d <sup>1</sup>
نیلا	V <sup>4+</sup>	3d <sup>1</sup>
ہرا	V <sup>4+</sup>	3d <sup>2</sup>
بیگنی	V <sup>2+</sup>	3d <sup>3</sup>
بیگنی	Cr <sup>3+</sup>	3d <sup>3</sup>
بیگنی	Mn <sup>3+</sup>	3d <sup>4</sup>
نیلا	Cr <sup>2+</sup>	3d <sup>4</sup>
گلابی	Mn <sup>2+</sup>	3d <sup>5</sup>
پیلا	Fe <sup>3+</sup>	3d <sup>5</sup>
ہرا	Fe <sup>2+</sup>	3d <sup>6</sup>
نیلا گلابی	Co <sup>3+</sup> Co <sup>2+</sup>	3d <sup>6</sup> 3d <sup>7</sup>
ہرا	Ni <sup>2+</sup>	3d <sup>8</sup>
نیلا	Cu <sup>2+</sup>	3d <sup>9</sup>
بے رنگ	Zn <sup>2+</sup>	3d <sup>10</sup>

کمپلیکس مرکبات وہ ہوتے ہیں جن میں دھاتیت آئن این آئینوں یا تعدیلی سالمات کی کسی تعداد سے بندش کر کے نمایاں خصوصیات والی کمپلیکس اسپیشیز بناتے ہیں۔ چند مثالیں ہیں: [Fe(CN)<sub>6</sub>]<sup>3-</sup>، [Fe(CN)<sub>6</sub>]<sup>4-</sup>، [Cu(NH<sub>3</sub>)<sub>4</sub>]<sup>2+</sup> اور [PtCl<sub>4</sub>]<sup>2-</sup>۔ (کمپلیکس مرکبات کی کیسٹری پر تفصیل اکائی 9 میں موجود ہے)۔ عبوری دھاتیں بڑی تعداد میں کمپلیکس مرکبات تشکیل 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 تشکیل کے لیے d اورٹیل دستیاب رہتے ہیں۔

8.3.11 کمپلیکس مرکبات

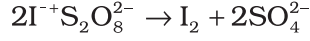
کی تشکیل

(Formation of Complex Compounds)

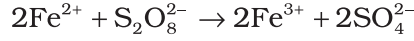
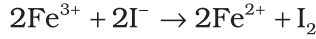
عبوری دھاتیں اور ان کے مرکبات وسطی عمل کے لیے جانے جاتے ہیں۔ یہ عمل ان کی اس صلاحیت سے منسوب ہے جس کے ذریعہ یہ کثیر تکسیدی حالتوں کو حاصل کرتے ہیں اور کمپلیکس بناتے ہیں۔ وینڈیم (V) آکسائیڈ (کانٹیکٹ پر اس میں)، لوہے کا باریک پاؤڈر (ہیمر پراسس میں) اور نکل (وسطی ہائیڈرومیشن میں) اس کی کچھ مثالیں ہیں۔ ٹھوس سطح پر وسط متعامل کے سالمات اور وسط کی سطح کے ایٹموں کے درمیان بانڈ کی تشکیل میں ملوث ہوتے ہیں (پہلی قطار کی عبوری دھاتیں بندش کے لیے 3d اور 4s الیکٹرانوں کا استعمال کرتی ہیں) یہ وسط کی سطح پر متعاملوں کے ارتکاز میں اضافہ کر اثر رکھتا ہے اور تعامل کر رہے سالمات میں بانڈ کی کمزور کا بھی ایکٹیویشن توانائی کم ہو رہی ہے) مزید یہ بھی کہ کیونکہ عبوری دھاتی آئن اپنی تکسیدی حالتوں کو تبدیل کر سکتے ہیں اور وہ زیادہ موثر وسط بن جاتے ہیں۔ مثال کے طور پر آرن (III) آئیوڈائیڈ اور سلفائیڈ آئینوں کے درمیان تعامل کو کیٹلائز کرتا ہے۔

8.3.12 وسطی خصوصیات

(Catalytic Properties)



اس وسطی عمل کی تشریح مندرجہ ذیل طریقے سے کی جاسکتی ہے۔



انٹرا سٹیشیل مرکبات وہ مرکبات ہیں جو اس وقت بنتے ہیں جب Ni یا C، H یا N جیسے چھوٹے ایٹم دھاتوں کی کیرسٹل لٹیس کے اندر پھنس جاتے ہیں۔ یہ عموماً غیر متناسب پیمائی ہوتے ہیں اور نہ تو آہنی ہوتے ہیں اور نہ ہی شریک گرفت۔ مثال کے طور پر TiC، Mn<sub>4</sub>N، Fe<sub>3</sub>H، VH<sub>0.56</sub> اور TiH<sub>1.7</sub> وغیرہ۔

دیے گئے فارمولے بلا شک و شبہ دھات کی کسی بھی عام تکسیدی حالت کے نظیری نہیں ہیں۔ ان کی ترکیب کی نوعیت کی وجہ سے یہ مرکبات انٹرا سٹیشیل مرکبات (Interstitial compounds) کہلاتے ہیں۔ ان مرکبات کی اہم طبیعی اور کیمیائی خصوصیات ذیل میں مذکور ہیں۔

- ان کے نقطہ گداخت بہت اونچے ہوتے ہیں، خالص دھاتوں سے بھی کہیں زیادہ
- یہ بہت سخت ہوتے ہیں، کچھ بورائیڈ (borides) سختی کے معاملے میں ہیرے کے کافی نزدیک ہیں۔
- یہ دھاتی ایصالیت برقرار رکھتے ہیں۔
- 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 ایٹموں کے ساتھ بے ترتیبی سے منتشر رہتے ہیں۔ اس قسم کی بھرت ایسے ایٹموں 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 گداخت اونچے ہوتے ہیں۔ ان میں فیرس بھرتیں سب سے زیادہ مشہور ہیں: کرومیم، وینڈیم، ٹینسٹن، مائیڈنیم اور مینگنیز کا استعمال اسٹیل اور اسٹین لیس اسٹیل کی متعدد اقسام تیار کرنے کے لیے کیا جاتا ہے۔ عبوری دھاتوں کے ساتھ غیر عبوری دھاتوں کی بھرتیں جیسے (پیتل، کاپر، زنک) اور کانسہ (کاپر-ٹن) بھی صنعتی اعتبار سے کافی اہم ہیں۔

### 8.3.13 انٹرا سٹیشیل

مرکبات کی تشکیل  
(Formation  
of  
Interstitial  
Compounds)

### 8.3.14 بھرت کی تشکیل

(Alloy Formation)

تکسیدی حالت کی غیر متناسبیت (disproportionation) سے کیا مراد ہے؟ ایک مثال دیجیے۔

مثال 8.9

جب کوئی خصوص تکسیدی حالت دیگر تکسیدی حالتوں کی نسبت میں کم مستحکم ہو جاتی ہے، ایک کم، ایک زیادہ، تو کہا جاتا ہے کہ غیر متناسب ہے۔ مثال کے طور پر مینگنیز (VI) تیزابی محلول میں مینگنیز (VII) اور مینگنیز (IV) کی نسبت میں غیر مستحکم ہو جاتا ہے۔

حل





8.9 Cu<sup>+</sup> آئن آبی محلولوں میں مستحکم کیوں نہیں ہے؟ تشریح کیجیے۔

8.4 عبوری دھاتوں کے

کچھ اہم مرکبات

(Some Important Compounds of Transition Elements)

8.4.1 دھاتوں کے آکسائیڈ اور آکسوائین آئن (Oxides and Oxoanions of Metals) یہ آکسائیڈ عام طور سے بہت زیادہ درجہ حرارت پر دھاتوں کے آکسیجن سے تعامل کے نتیجے میں بنتے ہیں۔ اسکینڈیم کو چھوڑ کر باقی سبھی دھاتیں Mo آکسائیڈ بناتی ہیں۔ جو کہ آینی ہوتے ہیں۔ آکسائیڈوں میں سب سے بڑا تکسیدی عدد گروپ نمبر کے ساتھ منطبق ہوتا ہے اور یہ Sc<sub>2</sub>O<sub>3</sub> سے لے کر Mn<sub>2</sub>O<sub>7</sub> تک پایا جاتا ہے۔ گروپ 7 کے بعد Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> سے اوپر آئرن کا کوئی بھی آکسائیڈ معلوم نہیں ہے۔ آکسائیڈوں کے علاوہ آکسائیڈ آئن V<sup>V</sup> کو VO<sub>2</sub><sup>+</sup> کی شکل میں، V<sup>IV</sup> کو کی شکل میں اور Ti<sup>IV</sup> کو TiO<sub>2</sub><sup>2+</sup> کی شکل میں اسٹیبلائز کرتے ہیں۔

جیسے جیسے دھات کے تکسیدی عدد میں اضافہ ہوتا ہے آینی خصوصیت کم ہوتی جاتی ہے۔ Mn کے معاملے میں Mn<sub>2</sub>O<sub>7</sub> ایک شریک گرفت سبزیل ہے۔ یہاں تک کہ C<sub>2</sub>O<sub>3</sub> اور V<sub>2</sub>O<sub>5</sub> کے نقطہ گداخت کم ہوتے ہیں۔ ان اونچے آکسائیڈوں میں تیزابی خصوصیت غالب رہتی ہے۔

اس طرح Mn<sub>2</sub>O<sub>7</sub> سے HMnO<sub>4</sub> حاصل ہوتا ہے اور CrO<sub>3</sub> سے H<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub> اور H<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub> حاصل ہوتا ہے۔ V<sub>2</sub>O<sub>5</sub> حالانکہ ایفٹو ٹیرک ہے اور یہ VO<sub>4</sub><sup>3-</sup> نیز V<sub>2</sub>O<sub>5</sub> نمک تشکیل دیتا ہے۔ وینڈیم میں ایک باقاعدہ تبدیلی ہے اساسی V<sub>2</sub>O<sub>3</sub> سے لے کر کم اساسی V<sub>2</sub>O<sub>4</sub> تک اور ایفٹو ٹیرک V<sub>2</sub>O<sub>5</sub> تک۔ V<sub>2</sub>O<sub>5</sub> اقلی اور تیزاب دونوں تعامل کرتا ہے اور بالترتیب VO<sub>4</sub><sup>3-</sup> اور VO<sub>4</sub><sup>+</sup> حاصل ہوتے ہیں۔ مشہور CrO اساسی ہے لیکن Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub> ایفٹو ٹیرک ہے۔

پوٹاشیم ڈائی کرومیٹ (Potassium Dichromate K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub>) K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub>

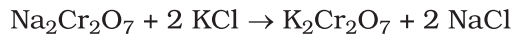
پوٹاشیم ڈائی کرومیٹ ایک بہت اہم کیمیکل ہے جو کہ چڑے کی صنعت میں کافی اہمیت کا حامل ہے اور متعدد ایزو مرکبات بنانے کے لیے تکسید کار کے طور پر بھی اہم ہے۔ ڈائی کرومیٹ عام طور سے کرومیٹ سے بنائے جاتے ہیں جو کہ کروماٹ کچ دھات (FeCr<sub>2</sub>O<sub>4</sub>) اور سوڈیم یا پوٹاشیم کاربونیٹ کے گداخت (ہوا کی موجودگی میں) سے تیار کیا جاتا ہے۔ سوڈیم کاربونیٹ کے ساتھ تعامل مندرجہ ذیل ہے:



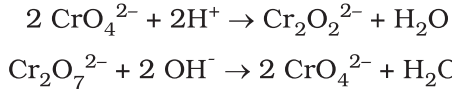
سوڈیم کرومیٹ کے زرد محلول کو چھان کرا سے سلفیورک ایسڈ سے تیزابی بنایا جاتا ہے۔ حاصل ہونے والے محلول سے سوڈیم ڈائی کرومیٹ Na<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub> · 2H<sub>2</sub>O کا کرسٹلائزیشن کیا گیا ہے۔



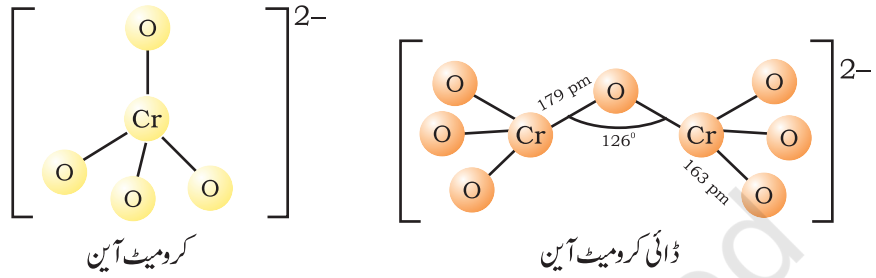
پوٹاشیم ڈائی کرومیٹ کے مقابلے میں سوڈیم کرومیٹ زیادہ حل پذیر ہے۔ سوڈیم ڈائی کرومیٹ کے محلول کا پوٹاشیم کلورائیڈ کے ساتھ تعامل کرا کر پوٹاشیم ڈائی کرومیٹ تیار کیا جاتا ہے۔



پوٹاشیم ڈائی کرومیٹ کے نارنجی کرسٹل 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 آئن،  $\text{CrO}_4^{2-}$  اور ڈائی کرومیٹ آئن  $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$  کی ساختیں ذیل میں دی گئی ہیں۔ کرومیٹ آئن ٹیڑا ہیڈرل ہوتا ہے جبکہ ڈائی کرومیٹ آئن دو ٹیڑا ہیڈرل پر مشتمل ہوتا ہے جو  $126^\circ$  کا ایک  $\text{Cr-O-Cr}$  بانڈ زاویہ بناتے ہوئے ایک



کونے پر ساجھائیے ہوتے ہیں۔

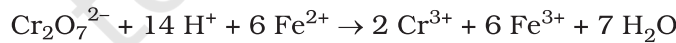
سوڈیم اور پوٹاشیم ڈائی کرومیٹ مضبوط تکسیدی ایجنٹ ہوتے ہیں۔ سوڈیم نمک پانی میں بہت زیادہ حل پذیر ہے اور نامیاتی کیمیا میں تکسیدی ایجنٹ کے طور پر بڑے پیمانے پر استعمال کیا جاتا ہے۔ پوٹاشیم ڈائی کرومیٹ کا استعمال جچی تحلیل میں ابتدائی معیار کے طور پر کیا جاتا ہے۔ تیزابی محلول میں اس کے تکسیدی عمل کو مندرجہ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



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

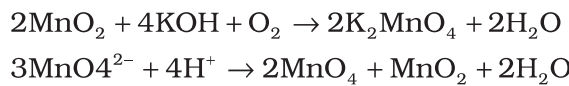


مکمل آینی مساوات کو پوٹاشیم ڈائی کرومیٹ کے لیے نصف تعامل کو تھوہلی ایجنٹ کے لیے نصف تعامل میں جمع کر کے حاصل کیا جاسکتا ہے۔ مثلاً

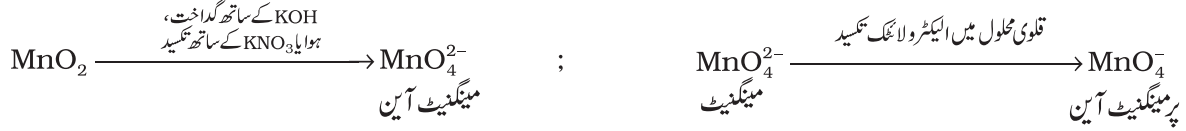


پوٹاشیم پر مینگنیٹ ( $\text{KMnO}_4$  potassium permanganate)

پوٹاشیم ڈائی کرومیٹ کو  $\text{MnO}_2$  کی قلعوی دھانی ہائڈروکسائیڈ اور  $\text{KNO}_3$  جیسے تکسیدی ایجنٹ کے ساتھ گداخت کر کے بنایا جاتا ہے۔ اس طریقے سے گہرا ہرا  $\text{K}_2\text{MnO}_4$  حاصل ہوتا ہے جو تعدیلی یا تیزابی محلول میں disproportionat ہو جاتا ہے اور پرمیگنیٹ حاصل ہو جاتا ہے۔

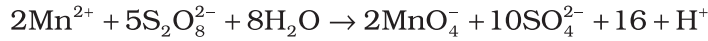


اسے تجارتی پیمانے پر حاصل کرنے کے لیے پہلے  $MnO_2$  کی قلعوی تکسیدی گداخت کی جاتی ہے اس کے بعد مینگنیٹ (IV) کی الٹرو لائٹ تکسیدی کی جاتی ہے۔



پرمینگنیٹ آئن  $MnO_4^-$  قلعوی محلول میں الیکٹرو لائٹ تکسید مینگنیٹ آئن  $MnO_4^{2-}$ ؛  $MnO_4^{2-}$  کے ساتھ گداخت ہوا یا  $KNO_3$  کے ساتھ

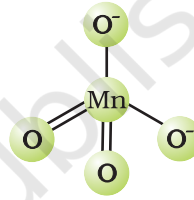
تجربہ گاہ میں، مینگنیٹ (II) آئن نمک پر آکسو ڈائی سلفیٹ کے ذریعہ پرمینگنیٹ میں تکسید ہو جاتا ہے۔



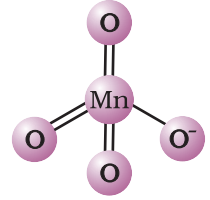
پوٹاشیم پرمینگنیٹ گہرا جامنی (تقریباً سیاہ) کرشل بنا تا ہے جن کی ساخت  $KClO_4$  جیسی ہی ہوتی ہے۔ نمک پانی میں بہت زیادہ حل پذیر نہیں ہے (293K پر 100 گرام پانی میں 6.4 گرام) لیکن 513K تک گرم کرنے پر یہ تحلیل ہو جاتا ہے۔



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



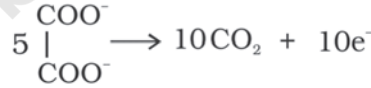
ٹیٹراہیڈرل مینگنیٹ  
(ہرا آئن)



ٹیٹراہیڈرل پرمینگنیٹ  
(عنابی آئن)

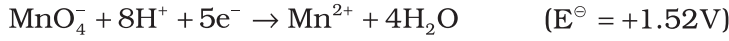
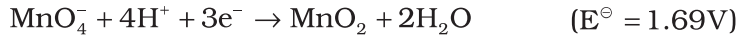
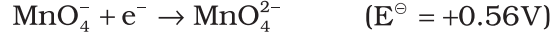
مینگنیٹ اور پیرامینگنیٹ آئن ٹیٹراہیڈرل ہوتے ہیں، ہر مینگنیٹ پیرامقناطیسی ہوتا ہے جس میں ایک بغیر جوڑے کا الیکٹران ہوتا ہے لیکن پیرامینگنیٹ ڈائی مقناطیسی ہوتا ہے۔  $\pi$  بندش آکسیجن کے p اربٹل کی مینگنیٹ کے d اربٹل کے ساتھ اور لینگ کے نتیجے میں ہوتی ہے۔

تیزابی پرمینگنیٹ محلول آگزلیٹ کی کاربن ڈائی آکسائیڈ میں آئرن (III) کی آئرن (III) میں، نائٹرائٹ کی نائٹریٹ میں آئیوڈائیڈ کی آزاد آئیوڈین میں تکسید کرتا ہے۔ تحویل کار کے نصف تعاملات ذیل میں دیے گئے ہیں۔



کل تعامل  $KMnO_4$  کے لیے نصف تعامل میں تحویلی ایجنٹ کے لیے نصف تعامل کو جمع کر کے حاصل کیا جاسکتا ہے، جہاں بھی ضروری متوازن کیجیے۔

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

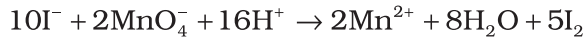


ہم بالکل واضح طور پر دیکھ سکتے ہیں کہ محلول کا ہائڈروجن آئن ارتکا ز تعامل کو متاثر کرنے میں اہم رول ادا کرتا ہے۔ حالانکہ کئی تعاملات کو ریڈاکس مضم کو ذہن میں رکھتے ہوئے سمجھا جاسکتا ہے۔ تعامل کی حرکیات بھی ایک اہم فیکٹر ہے۔  $[\text{H}^+] = 1$  پر میٹگیٹ کو پانی کی تکسید کرنی چاہئے لیکن عملی طور پر تعامل نہایت سست ہوتا ہے جب تک کہ یا تو میٹگیٹ (II) آئن موجود نہ ہوں یا درجہ حرارت میں اضافہ نہ کیا جائے۔

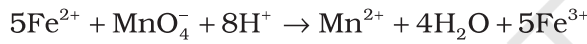
اہم تکسیدی تعاملات ذیل میں دیے گئے ہیں۔

### 1- تیزابی محلولوں میں

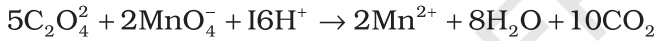
(a) پوٹاشیم آیوڈائیڈ سے آیوڈین خارج ہوتی ہے:



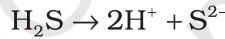
(b) آئن  $\text{Fe}^{2+}$  (ہرا)  $\text{Fe}^{3+}$  (پیلا) میں تبدیل ہو جاتا ہے۔



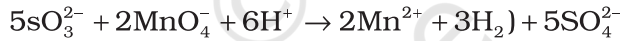
(c) 333K پر آکزیلیٹ آئن یا آکزیلیک ایسڈ کی تکسید ہوتی ہے۔



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



(e) سلفیورس ایسڈ یا سلفائیٹ کی سلفیٹ یا سلفیورک ایسڈ میں تکسید ہو جاتی ہے۔

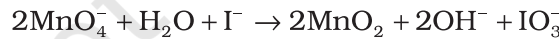


(f) نائٹرائٹ کی نائٹریٹ میں تکسید ہو جاتی ہے۔

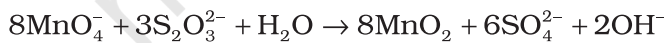


### 2- تعدیلی یا معمولی قلوئی محلولوں میں

(a) ایک قابل غور تعامل آیوڈائیڈ کی آیوڈین میں تکسید ہے۔



(b) تھائیوسلفائیٹ کی سلفیٹ میں تکسید تقریباً مقداراً ہوتی ہے۔



(c) مینگنٹس نمک کی  $\text{MnO}_2$  میں تکسید ہوتی ہے، زنک سلفیٹ یا زنک آکسائیڈ کی موجودگی تکسید کو

کیٹلائز کرتی ہے



نوٹ: ہائڈروکلورک ایسڈ کی موجودگی میں پرمینگنیٹ ٹرانزیشن اطمینان بخش نہیں ہے کیونکہ ہائڈروکلورک ایسڈ کی کلورین میں تکسید ہوتی ہے۔

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

## اندرونی عبوری عناصر (f بلاک)

### (The Inner Transition Elements (f-Block))

f بلاک دو سلسلوں یعنی لینتھیناڈ (14 عناصر لینتھیم سے شروع ہو کر) اور ایکٹیناڈ (چودہ عناصر ایکٹیم سے شروع ہو کر) پر مشتمل ہے۔ کیونکہ لینتھیم، لینتھیناڈ سے بہت زیادہ یکسانیت رکھتا ہے اس لیے اسے عموماً لینتھیناڈ کی کسی بھی جٹ میں شامل کیا جاتا ہے جس کے لیے عام علامت Ln کا استعمال کیا جاتا ہے۔ اسی طرح ایکٹیناڈ کی جٹ میں سلسلہ کی تشکیل دینے والے چودہ عناصر کے علاوہ ایکٹینیم کی شمولیت رہتی ہے۔ لینتھیناڈ، کسی بھی سلسلہ کے عام عبوری عناصر کے ممبران کے مقابلے ایک دوسرے سے کافی یکسانیت رکھتے ہیں۔ ان کی صرف ایک مستحکم تکسیدی حالت ہوتی ہے۔ ان کی کیمیا ساز اور نیوکلیائی چارج میں معمولی تبدیلی کے اثر کی جانچ کرنے کا ایک بہترین موقعہ فراہم کرتی ہے۔ اس کے برعکس ایکٹیناڈ کی کیمیا بہت زیادہ پیچیدہ ہے۔ کچھ پیچیدگی تو ان عناصر کی تکسیدی حالتوں کی ایک وسیع رینج کی موجودگی کی وجہ سے ہے اور کچھ ان کی تابکاری کی وجہ سے ان کے مطالعہ میں پیدا ہونے والے مخصوص مسئلوں کی وجہ سے ہے۔ دونوں سلسلوں پر یہاں علیحدہ علیحدہ غور و خوض کیا جائے گا۔

لینتھیم اور لینتھیناڈ (جن کے لیے عمومی علامت Ln استعمال کی جاتی ہے) کے نام، علامات، ایٹمی اور کچھ آینی حالتوں کے الیکٹرانئی شکل نیز ایٹمی اور آینی نصف قطر جدول 8.9 میں دیے گئے ہیں۔

8.5 لینتھیناڈ

(The Lanthanoids)

یہ نوٹ کیا جاسکتا ہے کہ ان عناصر کا الیکٹرانئی شکل  $6s^2$  مشترک ہے لیکن  $4f$  لیول میں الیکٹرانوں کے بھرنے کے طریقے میں تغیر پایا جاتا ہے (جدول 8.9)۔ تاہم سبھی سہ مثبتی آینوں (تمام لینتھیناڈ کی سب سے زیادہ مستحکم تکسیدی حالت) کا الیکٹرانئی شکل  $4f^n$  قسم کا ہوتا ہے۔ (14 ایٹمی عدد کی بڑھتی ترتیب میں)

8.5.1 الیکٹرانئی شکل

(Electronic Configuration)

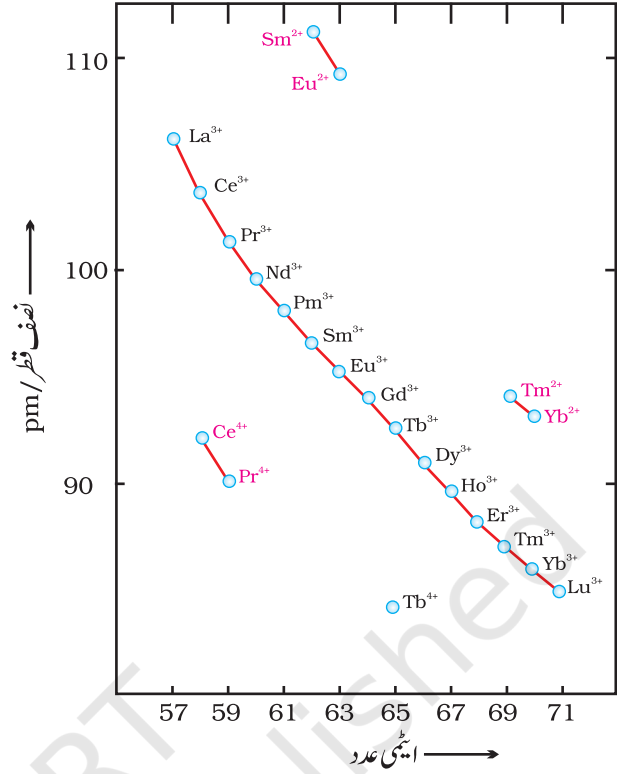
لینتھیم سے لیوٹیم (لینتھیناڈ انقباض) تک ایٹمی اور آینی نصف قطر میں کل کمی لینتھیناڈ کی کیمیا کی یکتا خصوصیت ہے۔ ایٹمی نصف قطر میں کمی (دھاتوں کی ساختوں سے اخذ شدہ) بہت زیادہ باقاعدہ نہیں ہے جیسا کہ  $M^{3+}$  آینوں میں ہے (شکل 8.6)۔ یہ انقباض بلاشبہ اسی طرح ہے جیسا کہ عام عبوری سلسلہ میں دیکھا جاتا ہے اور

8.5.2 ایٹمی اور آینی ساز

(Atomic and Ionic Sizes)

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

لیتھینائیڈ سلسلہ کے انقباض کا مجموعی اثر لیتھینائیڈ انقباض (lanthanoid contraction) کہلاتا ہے۔ اس کی وجہ سے تیسرے عبوری سلسلہ کے ممبران کے نصف قطر دوسرے سلسلہ کے نظیری ممبران سے کافی یکسانیت رکھتے ہیں۔ (160 pm) Zr اور (159 pm) Hf کے تقریباً یکساں نصف قطر لیتھینائیڈ 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۔



شکل 8.6: لیتھینائیڈوں کے آئینی نصف قطر کے رجحانات

لیتھینائیڈ میں (II) La اور (III) Ln مرکبات predominant اسپیشیز ہیں۔ تاہم کبھی کبھی محلول میں یا ٹھوس مرکبات میں +2 اور +4 آئین بھی حاصل ہوتے ہیں۔ یہ بے قاعدگی (جیسا کہ آئیونائزیشن اینٹھالپی میں ہے) خالی، نصف بھرے ہوئے یا بھرتے ہوئے f ذیلی شیل کے اضافی استحکام کی وجہ سے ہے۔ اس طرح Ce<sup>IV</sup> کی تشکیل میں اس کا نوبل گیس تشکل معاون ہے، لیکن یہ ایک مضبوط تکسید کار ہے۔ Ce<sup>4+</sup>/Ce<sup>3+</sup> کے لیے E° قدر +1.74V ہے جس سے یہ تجویز ہوتا ہے کہ یہ پانی کی تکسید کر سکتا ہے۔ تاہم تعامل کی شرح بہت سست ہے اور اسی لیے Ce(IV) ایک اچھا تجزیاتی ریجنٹ ہے۔ Tb، Nd، Pr اور Dy بھی +4 حالت کو ظاہر کرتے ہیں لیکن صرف آکسائیڈوں، MO<sub>2</sub> میں۔ Eu<sup>2-</sup> دو S الیکٹرانوں کے کھوجانے کے سبب بنتا ہے اور اس کا f<sup>7</sup> تشکل اس آئین کی تشکیل کے لیے ذمہ دار ہے۔ تاہم Eu<sup>2-</sup> ایک مضبوط تجزیاتی ریجنٹ ہے۔ اسی طرح Yb<sup>2+</sup> جس کا تشکل f<sup>14</sup> ہے ایک تجویز کار ہے۔ Tb<sup>IV</sup> میں نصف بھرے ہوئے f آرٹیل ہیں اور یہ ایک تکسید کار ہے۔ سیریمیم کا طرز عمل یوروپیم کے طرز عمل سے بہت زیادہ میل کھاتا ہے جو کہ +2 اور +3 تکسیدی حالتیں ظاہر کرتا ہے۔

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

### 8.5.3 تکسیدی حالتیں (Oxidation States)

### 8.5.4. عام خصوصیات (General Characteristics)

جدول 8.9 لینتھیم اور لینتھنا ٹڈ کے نصف قطر اور الیکٹرانئی تشکل

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

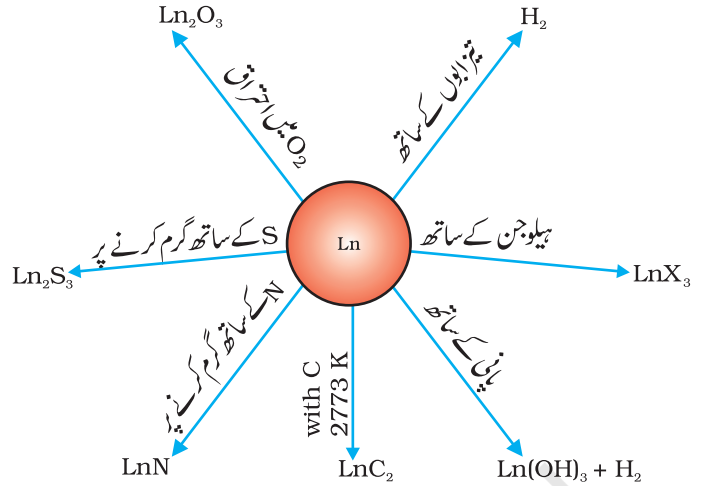
\*صرف [Xe] کور کے بیرونی الیکٹرانوں کو دکھایا گیا ہے۔

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 سرگرم لینتھیم ٹڈ آئن ٹھوس حالت اور آبی محلولوں میں رنگین ہوتے ہیں۔ ان آئینوں کا رنگ f الیکٹرانوں کی موجودگی کی وجہ سے ہے۔ نہ تو La<sup>3+</sup> اور نہ ہی Lu<sup>3+</sup> آئن کسی قسم کے رنگ کو ظاہر کرتا ہے لیکن باقی کرتے ہیں۔ تاہم انجذابی بینڈ تنگ ہیں، غالباً f لیول کے اندر اشتعال اس کی وجہ ہے۔ f<sup>0</sup> قسم (La<sup>3+</sup> اور Ce<sup>4+</sup>) اور f<sup>14</sup> قسم (Lu<sup>3+</sup> اور Yb<sup>2+</sup>) کے علاوہ سبھی لینتھیم ٹڈ پیرامقناطیسی ہیں۔

لینتھیم ٹڈ کی فرسٹ آئیونائزیشن اینتھالپی تقریباً 600 kJmol<sup>-1</sup> ہے۔ سیکنڈ تقریباً 1200 kJmol<sup>-1</sup> ہے۔ تیسری آئیونائزیشن اینتھالپی میں تغیر پر تفصیلی بحث سے یہ ظاہر ہوتا ہے کہ تبادلہ اینتھالپی تامل (جیسا کہ پہلے عبوری سلسلے کے 3d اربٹل میں ہے)، خالی، نصف بھرے ہوئے اور مکمل بھرے ہوئے اربٹل f لیول میں مخصوص حد

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



شکل 8.7: لینتھینائیڈوں کے کیمیائی تعاملات

Eu کو چھوڑ کر، جس کے لیے قدر 2.0V ہے۔ یہ بلاشبہ بہت معمولی تغیر ہے۔ جب دھاتوں کو گیس میں گرم کیا جاتا ہے تو یہ ہائیڈروجن کے ساتھ متحد ہو جاتی ہیں۔ جب دھاتوں کو کاربن کے ساتھ گرم کیا جاتا ہے تو کاربائیڈ  $\text{Ln}_3\text{C}$ ،  $\text{Ln}_3\text{C}_3$  اور  $\text{LnC}_3$  بنتے ہیں۔ یہ ڈائی لیوٹ تیزابوں سے ہائیڈروجن کو خارج کرتے ہیں اور ہیلوآکسائیڈ بناتے ہیں۔ یہ  $\text{M}_2\text{O}_3$  آکسائیڈ اور  $\text{M}(\text{OH})_3$  ہائیڈروکسائیڈ بناتے ہیں۔ ہائیڈروکسائیڈ متعین مرکبات ہیں نہ کہ صرف ہائیڈروکسائیڈ یہ قلوی مٹی دھاتوں کے آکسائیڈوں اور ہائیڈروکسائیڈوں کی طرح اساسی ہیں۔ ان کے عمومی تعاملات شکل 8.7 میں دکھائے گئے ہیں۔

لینتھینائیڈ کا سب سے عمدہ واحد استعمال پلیٹ اور پائپ بنانے کے لیے اسٹیل بھرت بنانے میں ہوتا ہے۔ ایک جانی بچانی بھرت جو کہ mischmetall کہلاتی ہے لینتھینائیڈ (~95%)، لوہا (~5%)،  $\text{Ca}$ ،  $\text{S}$  اور  $\text{C}$  کی تھوڑی سی مقدار پر مشتمل ہوتی ہے۔ mischmetall کا بہترین استعمال  $\text{Mg}$  پر مبنی بھرتوں میں ہوتا ہے جن سے گولیاں، گولے اور لائٹ فلٹ بنائے جاتے ہیں۔ لینتھینائیڈ آمیز آکسائیڈوں کا استعمال پیٹرولیم کی کریکنگ میں بطور وسیط کیا جاتا ہے۔ کچھ انفرادی  $\text{Ln}$  آکسائیڈ کا استعمال ٹیلی ویژن اسکرین اور اسی طرح کے فلورسینٹ سطحوں پر فاسفورس (phosphors) کے طور پر کیا جاتا ہے۔

ایکٹینائیڈ  $\text{Th}$  سے  $\text{Lr}$  تک چودہ عناصر پر مشتمل ہیں۔ ان عناصر کے نام، علامات اور کچھ خصوصیات جدول 8.10 میں دی گئی ہیں۔

## 8.6 ایکٹینائیڈ

(The Actinoids)

ایکٹینائیڈ تابکار عناصر ہیں اور ابتدائی ممبران کی نصف عمریں نسبتاً طویل ہوتی ہیں، بعد کے ممبران کی نصف عمریں ایک دن سے لے کر 3 منٹ تک (لارینتھیم  $Z=103$ ) ہوتی ہیں۔ بعد کے ممبران صرف نینوگرام مقداروں میں ہی تیار کیے جاسکتے ہیں۔ ان حقائق کی وجہ سے ہی ان کا مطالعہ دشوار ہے۔

ایسا یقین کیا جاتا ہے کہ سبھی ایکٹینائیڈ کا الیکٹرانئی شکل  $7s^2$  ہے اور  $5f$  اور  $6d$  ذیلی شیل متغیر طور پر بھرے ہوئے ہیں۔ چودہ الیکٹران  $5f$  میں رسمی طور پر شامل ہوتے ہیں، حالانکہ تھوریئم ( $Z=90$ ) میں ایسا نہیں ہوتا لیکن  $\text{Pa}$  سے اگے کی طرف عنصر 103 پر  $5f$  اربل مکمل ہوتے ہیں۔ ایکٹینائیڈ کے الیکٹرانئی شکل میں بے قاعدگی، جیسا کہ لینتھینائیڈ

### 8.6.1 الیکٹرانئی شکل

(Electronic Configuration)



جدول 8.10 ایکٹینیم اور ایکٹیناٹڈ کی کچھ خصوصیات

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

میں بھی دیکھا گیا، 5f اربٹل کے f<sup>0</sup>، f<sup>7</sup> اور f<sup>14</sup> occupancies کے استحکام سے متعلق ہے۔ اس طرح Am اور Cm کا الیکٹرانیک تشکل [Rn]5f<sup>7</sup>6d<sup>1</sup>7s<sup>2</sup> اور ہے۔ حالانکہ 5f اربٹل اپنے لہر تفاعل کے زاویائی حصہ میں 4f اربٹل کے مشابہ ہیں۔ یہ اس طرح فن نہیں ہوتے جیسا کہ 4f اربٹل میں ہوتا ہے۔ اور اس طرح 5f الیکٹران ایک بڑی حد تک بندش میں حصہ لے سکتے ہیں۔

لینتھیناٹڈ کے عمومی رجحان ایکٹیناٹڈ میں بھی دیکھے جاسکتے ہیں۔ سلسلہ میں ایٹم یا M<sup>3+</sup> آئینوں کے سائز میں بتدریج اضافہ ہوتا ہے۔ اسے ایکٹیناٹڈ انقباض کہا جاسکتا ہے۔ (لینتھیناٹڈ انقباض کی طرح) یہ انقباض حالانکہ سلسلہ میں ایک عنصر سے دوسرے عنصر میں بڑھتا ہے۔ جو کہ 5f الیکٹرانوں کی کمزور شیلڈنگ کا نتیجہ ہے۔

### 8.6.2 آئی سائز

(Ionic Sizes)

تکسیدی حالتوں کی وسیع رینج پائی جاتی ہے جس کی وجہ یہ حقیقت ہے کہ 5f، 6d اور 7s لیول تقابلی توانائی والے ہیں۔ ایکٹیناٹڈ کی تکسیدی حالتیں جدول 8.11 میں دی گئی ہیں۔

### 8.6.3 تکسیدی حالتیں

(Oxidation States)

ایکٹیناٹڈ عمومی +3 تکسیدی 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 عناصر میں یہ گھٹتی ہے (جدول 8.11) لینتھیناؤڈ کی طرح ہی ایکٹیناؤڈ کے مرکبات کی تعداد +4 تکسیدی حالت کے مقابلے +3 تکسیدی حالت کے مقابلے زیادہ ہوتی ہے۔ حالانکہ +3 اور +4 آئن میں ہائڈرولائز ہونے کا رجحان ہوتا ہے۔ ایکٹیناؤڈ میں پہلے اور آخر کے عناصر کی تکسیدی حالتوں کے اس قدر ناہموار اور مختلف ہونے کی وجہ سے تکسیدی حالتوں کے ضمن میں ان کی کیمیا پر نظر ثانی اطمینان بخش نہیں ہے۔

جدول 8.11 ایکٹینیم اور ایکٹیناؤڈ 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	
								5	5	5	5	5		
								6	6	6	6			
									7	7				

ایکٹیناؤڈ 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 لینتھیناؤڈ کے مقابلے بہت زیادہ ہے۔

ایکٹیناؤڈ 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 ہائڈرائڈ کا آمیزہ حاصل ہوتا ہے اور غیر دھاتوں کے ساتھ معتدل درجہ حرارت پر تعامل کرتی ہیں۔ ہائڈروکلورک ایسڈ سبھی دھاتوں کے ساتھ تعامل کرتا ہے لیکن زیادہ تر دھاتیں حفاظتی آکسائیڈ کی پرت موجود ہونے کی وجہ سے نائٹریک ایسڈ سے بہت کم متاثر ہوتی ہیں۔ اقلی کا ان پر کوئی اثر نہیں ہوتا۔ ایکٹیناؤڈ کی مقناطیسی خصوصیات لینتھیناؤڈ کے مقابلے زیادہ پیچیدہ ہیں۔ حالانکہ ایکٹیناؤڈ کی مقناطیسی میلانیت میں تنوع بغیر جوڑے کے 5f الیکٹرانوں کے ساتھ موٹے طور پر لینتھیناؤڈ کے لیے نظیری نتائج کے متوازی ہے، بعد والوں کے لیے قدر زیادہ ہے۔

ایکٹیناؤڈ کے طرز عمل سے یہ ثابت ہوتا ہے کہ ابتدائی ایکٹیناؤڈ کی انتھالپی، حالانکہ بالکل صحیح معلوم نہیں ہے، لیکن ابتدائی لینتھیناؤڈ کے مقابلے کم ہے۔ یہ حسب توقع ہے کیونکہ یہ امید کی جاتی ہے کہ جب 5f اربٹل بھرنا شروع ہوتے ہیں تو الیکٹرانوں کی اندرونی کور میں ان کا داخل کم ہوتا ہے۔ اس لیے 5f الیکٹران نظیری لینتھیناؤڈ کے 4f الیکٹرانوں کے مقابلے نیوکلیائی چارج کے ذریعہ بہت زیادہ مؤثر طور پر شیلڈ ہو جاتے ہیں۔ کیونکہ بیرونی الیکٹران بہت زیادہ مضبوطی کے ساتھ بندھے نہیں ہوتے لہذا ایکٹیناؤڈ میں بندش کے لیے دستیاب رہتے ہیں۔

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

#### 8.6.4 عمومی خصوصیات

اور لینتھیناؤڈ کے ساتھ موازنہ

(General Characteristics and Comparison with Lanthanoids)

جن کا تعلق تکسیدی حالت میں تبدیلی سے نہیں ہے لہذا لیتھیناڈ اور ایکٹیناڈ انقباض کا سائز پر تو وسیعی اثر ہوتا ہے اور اسی لیے عناصر کی خصوصیات ان کے نظیری ادوار میں فروغ پاتی ہیں۔ لیتھیناڈ انقباض بہت زیادہ اہمیت کا حامل ہے کیونکہ موجودہ دور میں ایکٹیناڈ کے عناصر کی کیمسٹری کا علم بہت کم ہے۔

مثال 8.10

لیتھیناڈ 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 ایکٹیناڈ انقباض ایک عنصر سے دوسرے عنصر میں لیتھیناڈ کے مقابلے زیادہ ہے۔ کیوں؟

آئرن اور اسٹیل اہم ترین تعمیری مادے ہیں۔ ان کی پیداوار آئرن آکسائیڈ سے ان کی تحصیل، ملاوٹوں کی علیحدگی اور کاربن کی آمیزش نیز Cr، Mn اور Ni کی بھرت سازی پر مبنی ہے۔ کچھ مرکبات خاص مقاصد کے لیے تیار کیے جاتے ہیں۔ جیسے TiO پگمنٹ انڈسٹری کے لیے اور MnO<sub>2</sub> خشک بیٹری سیلوں میں استعمال کے لیے تیار کیے جاتے ہیں۔ بیٹری انڈسٹری کو Zn اور Ni/cd کی بھی ضرورت ہوتی ہے۔ گروپ 11 کے عناصر آج بھی قیمتی ہیں کیونکہ یہ سکہ دھاتیں کہلاتے ہیں، حالانکہ Ag اور Au ذخیرہ اندوزی کی ایشیا تک محدود ہیں اور عصری UK کا پر، سکے کا پر چڑھا ہوا اسٹیل ہے۔ سلور UK سکے Cu/Ni بھرت ہیں۔ کئی دھاتیں اور یا ان کے مرکبات کیمیائی صنعت میں لازمی وسیط کا درجہ رکھتے ہیں۔ سلیفورک ایسڈ کی تیاری میں SO<sub>2</sub>، V<sub>2</sub>O<sub>5</sub> تکسید کو کینٹلائز کرتا ہے۔ Al(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub> کے ساتھ TiCl<sub>4</sub> زیگر وسیط (Ziegler catalyst) کی بنیاد تشکیل دیتا ہے جو کہ پانی ایتھائلین (پالیتھین) بنانے میں استعمال ہوتا ہے۔ آئرن وسیط کا استعمال N<sub>2</sub>/H<sub>2</sub> آمیزوں سے ہبیر پراسس میں امونیا کی تیاری میں کیا جاتا ہے۔ نکل وسیط چربوں کے ہائڈروجنیشن میں مدد کرتا ہے۔ واگر پراسس (Wacker process) میں ایتھائلین کی ایتھنال میں تکسید PdCl<sub>2</sub> کے ذریعہ کینٹلائز ہوتی ہے نکل کمپلیکس اکائینس اور بینزین جیسے دیگر نامیاتی مرکبات کی پالیمر سازی میں کافی اہم ہیں۔ فوٹوگراف انڈسٹری AgBr کی ضیا حساس خصوصیت پر منحصر 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 گھیرے ہوئے ہے۔ عناصر میں اندرونی  $d$  اربٹل بتدریج بھرے ہوتے ہیں۔  $f$  بلاک کو دوری جدول کے نیچے علیحدہ رکھا گیا ہے اور اس بلاک کے عناصر میں  $4f$  اور  $5f$  اربٹل بتدریج بھرے جاتے ہیں۔

$3d, 4d$  اور  $5d$  اربٹل کے بھرنے کے نظیری عبوری عناصر کے تین سلسلے وجود میں آتے ہیں۔ تمام عبوری عناصر نمایاں دھاتی خصوصیات کو ظاہر کرتے ہیں مثلاً بہت زیادہ تناؤ کی قوت، تار پذیری، ورق پذیری، حرارتی اور برقی ایصالیت اور دھاتی خصوصیت وغیرہ۔ ان کے نقطہ گداخت اور نقطہ جوش بہت زیادہ ہیں جس کا سبب  $(n-1)d$  الیکٹرانوں کی شمولیت ہے جس کے نتیجے میں مضبوط بین ایٹمی بندش وجود میں آتی ہے۔ ان زیادہ تر خصوصیات میں maxima ہر سلسلہ کے وسط میں واقع ہوتا ہے جو یہ ظاہر کرتا ہے کہ فی  $d$  اربٹل ایک بغیر جوڑے کا الیکٹران خاص طور سے مضبوط بین ایٹمی باہمی عمل کے لیے موافق شکل ہے۔

متواتر آیونائزیشن اینتھالپی میں ایٹمی عدد میں اضافے کے ساتھ اتنی تیزی سے اضافہ نہیں ہوتا جتنا کہ خاص گروپ عناصر میں ہوتا ہے۔ اس طرح  $(n-1)d$  اربٹل سے الیکٹرانوں کی متغیر تعداد کا زیاں مستعدی کے ساتھ ناموافق نہیں ہے۔ عبوری عناصر کے طرز عمل میں  $(n-1)d$  الیکٹرانوں کی شمولیت ان عناصر میں نمایاں خصوصیات کا سبب بنتی ہے۔ اس طرح متغیر تکسیدی حالتوں کے ساتھ ساتھ یہ پیرامیٹنٹنسی طرز عمل، وسطی خصوصیات، رنگین آبیوں انٹرا ایٹمیل اور کمپلیکس کی تشکیل کا رجحان ظاہر کرتے ہیں۔

عبوری عناصر بہت زیادہ متنوع کیمیائی طرز عمل ظاہر کرتے ہیں۔ ان میں سے بہت سے تو اس قدر برقی مثبت ہوتے ہیں کہ معدنی تیزابوں میں حل ہو سکیں۔ حالانکہ چند عناصر نوبل ہیں۔ کاربو کو چھوڑ کر پہلے سلسلے کی سبھی دھاتیں نسبتاً متعامل ہیں۔

عبوری دھاتیں آکسیجن، نائٹروجن، سلفر اور ہیلوجن جیسی متعدد غیر دھاتوں سے تعلق کر کے بائری مرکبات بناتی ہیں۔ پہلے سلسلہ کے عبوری دھاتی آکسائیڈ عموماً اس وقت بنتے ہیں جب اونچے درجہ حرارت پر دھاتیں آکسیجن کے ساتھ تعامل کرتی ہیں۔ یہ آکسائیڈ تیزابوں اور اساسوں میں گھل کر آکسودھاتی نمک بناتے ہیں۔ یونٹائیڈائی کرامیٹ اور یونٹائیڈائی پرمیٹ پر مبنیٹ عام مثالیں ہیں۔ یونٹائیڈائی کرومیٹ کو بنانے کے لیے ہوا کی موجودگی میں کرومائیڈ کا القلی کے ساتھ گداخت کیا جاتا ہے اور پھر اسے تیزابی بنایا جاتا ہے۔ یونٹائیڈائی پرمیٹ پر مبنیٹ بنانے کے لیے پارولوسائیڈ ( $MnO_2$ ) کا استعمال کیا جاتا ہے۔ ڈائی کرومیٹ اور مبنیٹ آئین دونوں ہی مضبوط تکسیدی ایجنٹ ہیں۔

اندرونی عبوری عناصر لیتھینائیڈ اور ایکٹینائیڈ دوری جدول کے  $f$  بلاک کی تشکیل کرتے ہیں۔ اندرونی اربٹل  $4f$  کے متواتر بھرے جانے کے ساتھ ساتھ سلسلہ (لیٹھینائیڈ اور ایکٹینائیڈ) کے ایٹمی اور آئیونی سائز میں بتدریج کمی آجاتی ہے۔ اس کا اثر آگے والی دھاتوں کی کیمیا پر خاص طور سے پڑتا ہے۔ لیٹھینیم اور تمام لیتھینائیڈ ملائم سفید دھاتیں ہیں۔ یہ پانی سے باسانی تعامل کر کے  $+3$  آئین کا محلول بناتی ہیں۔ پرنیل تکسیدی حالت  $+3$  ہے حالانکہ کبھی کبھی کچھ دھاتیں  $+4$  اور  $+2$  تکسیدی حالتوں کو بھی ظاہر کرتی ہیں۔ مختلف تکسیدی حالتوں میں پائے جانے کی صلاحیت کے پیش نظر ایکٹینائیڈ کی کیمسٹری زیادہ پیچیدہ ہے۔ مزید یہ کہ بہت سے ایکٹینائیڈ عناصر تابکار ہیں جو کہ ان عناصر کے مطالعہ کو اور زیادہ مشکل بنا دیتے ہیں۔

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

8.1 مندرجہ ذیل کے الیکٹرانئی تشکل لکھیے۔

Mn <sup>2+</sup> (vii)	CO <sup>2+</sup> (v)	Cu <sup>+</sup> (iii)	Cr <sup>3+</sup> (i)
Th <sup>4+</sup> (viii)	Lu <sup>2+</sup> (vi)	Ce <sup>4+</sup> (iv)	Pm <sup>3+</sup> (ii)

8.2 Mn<sup>2+</sup> مرکبات اپنی +3 تکسیدی حالت کے تئیں Fe<sup>2+</sup> کے مقابلے زیادہ مستحکم کیوں ہیں؟

8.3 مختصر طور پر تشریح کیجئے کہ ایٹمی عدد میں اضافہ کے ساتھ عبوری عناصر کی پہلی قطار کے نصف اوائل میں +2 حالت زیادہ مستحکم کس طری ہو جاتی ہے؟

8.4 عبوری عناصر کے پہلے سلسلہ میں الیکٹرانئی تشکل تکسیدی حالتوں کے استحکام کو کس حد تک متعین 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 گراؤنڈ اسٹیٹ میں d الیکٹران تشکل 3d<sup>4</sup> اور 3d<sup>8</sup>، 3d<sup>5</sup>، 3d<sup>3</sup> ہے؟

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

8.7 لینتھینائیڈ انقباض کیا ہے؟ لینتھینائیڈ 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 الیکٹران تشکل غیر عبوری عناصر سے کس طرح مختلف ہے۔

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

8.11 وجہ بتاتے ہوئے مندرجہ ذیل کی تشریح کیجئے۔

(i) عبوری دھاتیں اور ان کے بہت سے مرکبات پیرامقناطیسی طرز عمل کا اظہار کرتے ہیں۔

(ii) عبوری دھاتوں کے یومائزیشن کی اینتھالپی بہت زیادہ ہیں؟

(iii) عبوری دھاتیں عموماً رگمین مرکبات بناتی ہیں۔

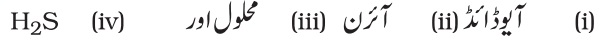
(iv) عبوری دھاتیں اور ان کے بہت سے مرکبات ایک اچھے وسط کے طور پر کام کرتے ہیں۔

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

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

8.14 آئرن کرومائٹ 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 پوٹاشیم ڈائی کرومیٹ کے تفسیدی عمل کا بیان کیجئے اور مندرجہ ذیل کے ساتھ اس کے تعامل کی مساوات لکھیے۔



8.16 پوٹاشیم پرمینگنیٹ کے بنانے کا طریقہ بیان کیجئے۔ تیزابی پرمینگنیٹ محلول۔



(iii) آگزیڈک ایسڈ کے ساتھ کس طرح تعامل کرتا ہے۔ تعاملات کی آہنی مساواتیں لکھیے۔

8.17  $M^{2+}/M$  اور  $M^{3+}/M^{2+}$  نظاموں کے لیے، کچھ دھاتوں کی  $E^\ominus$  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 مینگنیز دھات کے مقابلے لوہے کی تشکیل ہوتی ہے۔

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

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

8.20 مندرجہ ذیل کے حوالے سے ایکلینائنڈ کی کیمسٹری کا لیتھینائنڈ کی کیمسٹری سے موازنہ کیجئے۔

(i) الیکٹران تشکل (iii) تفسیدی حالت

(ii) ایٹمی اور آہنی سائز (iv) کیمیائی تعاملیت

8.21 آپ مندرجہ ذیل کی کیا وجہ بتائیں گے؟

(i)  $d^4$  اسپیشیز میں سے  $Cr^{2+}$  مضبوط تھوہلی ایجنٹ ہے جبکہ مینگنیز (III) مضبوط تفسیدی ایجنٹ ہے۔

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

(iii) آئینوں میں  $d$  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 تفسیدی حالت کو ظاہر کرتی ہے اور کیوں؟

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



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

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

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

(iii) دھات کے آکسوائین آئینوں میں سب سے زیادہ تکسیدی حالت ظاہر ہوتی ہے۔

8.26 مندرجہ ذیل کی تیاری کے مراحل بیان کیجیے۔

(i) کرومانٹ کچ دھات سے  $K_2Cr_2O_7$  (ii) پائرو لوسائٹ کچ دھات سے  $KMnO_4$

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

8.28 اندرونی عبوری عناصر کیا ہیں؟ متعین کیجیے کہ مندرجہ ذیل میں سے کون سے ایٹمی اعداد اندرونی عبوری عناصر کے ایٹمی عدد میں: 29،

59، 74، 95، 102، 104

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

8.30 ایکٹینا نڈ سلسلہ کا آخری عنصر کون سا ہے؟ اس عنصر کا الیکٹرانئی تشکل لکھیے۔ اس عنصر کی ممکنہ تکسیدی حالت پر اپنی رائے پیش کیجیے۔

8.31  $Ce^{3+}$  آئن کا الیکٹرانئی تشکل معلوم کرنے کے لیے ہنڈ کا قاعدہ استعمال کیجیے اور spin-only، فارمولہ کی بنیاد پر اس کے مقناطیس مومنٹ کا حساب لگائیے۔

8.32 لیتھینا نڈ سلسلہ کے ان ممبران کے نام بتائیے جو +4 تکسیدی حالتوں کو ظاہر کرتے ہیں اور وہ جو +2 تکسیدی حالتوں کو ظاہر کرتے ہیں۔ اس قسم کے طرز عمل اور ان عناصر کے الیکٹرانئی تشکل کے درمیان تعلق قائم کیجیے۔

8.33 مندرجہ ذیل حوالوں کے ساتھ ایکٹینا نڈ کی کیمسٹری کا لیتھینا نڈ کی کیمسٹری سے موازنہ کیجیے۔

(i) الیکٹرانئی تشکل (ii) تکسیدی حالتیں اور (iii) کیمیائی تعاملت

8.34 ان عناصر کے الیکٹرانئی تشکل لکھیے جن کے ایٹمی عدد 61، 91، 101 اور 109 ہیں۔

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

(i) الیکٹرانئی تشکل (ii) تکسیدی حالتیں (iii) آئیونائزیشن اینتھالپی اور (iv) ایٹمی سائز

8.36 مندرجہ ذیل ہر ایک آئن میں 3d الیکٹرانوں کی تعداد لکھیے۔

$Cu^{2+}$  اور  $Ni^{2+}$ ،  $CO^{2+}$ ،  $Fe^{3+}$ ،  $Mn^{2+}$ ،  $Cr^{3+}$ ،  $V^{2+}$ ،  $Ti^{2+}$  دکھائیے کہ ان ہائیڈرائڈ آئینوں کے ذریعہ گھریے گئے پانچ 3d آرٹیل 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 میں کئی مختلف خصوصیات کے حامل ہوتے ہیں۔

8.38 مندرجہ ذیل کمپلیکس اسپیشیز کے مقناطیس مومنٹ کی قدروں سے کیا نتیجہ اخذ کیا جاسکتا ہے؟

مثال	مقناطیس مومنٹ (Bm)
$K_4[M_n(CN)_6]$	2-2
$[Fe(H_2O)_6]^{2+}$	5-3
$K_2[MnCl_4]$	5-9

### متن پر مبنی کچھ سوالوں کے جواب

- 8.1 چاندی (Z=47) +2 تکسیدی حالت کو ظاہر کر سکتی ہے۔ جب اس میں نامکمل بھرے ہوئے d اورٹیل (4d) ہوں گے، اس طرح یہ عبوری عنصر ہے۔
- 8.2 دھاتی بانڈ کی تشکیل میں، زنک کے معاملے میں 3d اورٹیل سے کوئی بھی الیکٹران شامل نہیں ہوتا، جبکہ 3d سلسلہ کی دیگر دھاتوں میں دھاتی بانڈ کی تشکیل میں d اورٹیل کے الیکٹران ہمیشہ شامل رہتے ہیں۔
- 8.3 مینگنیز (Z=25) کیونکہ اس کے ایٹم میں بغیر جوڑے کے الیکٹرانوں کی تعداد سب سے زیادہ ہوتی ہے۔
- 8.5 آئیونائزیشن اینتھالپی میں بے قاعدہ تغیر مختلف 3d تشکلات (مثلاً  $d^0$ ،  $d^5$ ،  $d^{10}$  استثنیٰ طور پر مستحکم ہیں) کے استحکام کی متنوع ڈگری کا سبب ہے۔
- 8.6 کم سائز اور بہت زیادہ برقی منفیت کی وجہ سے آکسیجن یا فلورین دھات کو اس کی سب سے زیادہ تکسیدی حالت تک تکسید کر سکتی ہے۔
- 8.7  $Fe^{2+}$ ،  $Cr^{2+}$  کے مقابلے میں مضبوط توہیلی ایجنٹ ہے۔
- وجہ:  $d^3 \rightarrow Cr^{2+} d^4 \rightarrow Cr^{3+}$  معاملے میں ہوتا ہے۔
- لیکن  $d^5 \rightarrow Fe^{2+} d^6 \rightarrow Fe^{3+}$  کے معاملے میں ہوتا ہے۔
- ایک میڈیم (مثلاً پانی) میں  $d^3$  بہ مقابلے  $d^5$  زیادہ مستحکم ہے (دیکھیے CFSE)
- 8.9 Cu کی آبی محلول میں غیر متناسبت ہوتی ہے یعنی
- $$2Cu^+(aq) \rightarrow Cu^{2+}(aq) + Cu(s)$$
- اس کے لیے  $E^0$  کی قدر موافق ہے۔
- 8.10 5f الیکٹرانوں کی نیوکلیائی چارج کے ذریعہ زیادہ مؤثر طور پر شیلڈنگ ہو جاتی ہے۔ بالفاظ دیگر سلسلہ میں 5f الیکٹران خود ایک عنصر سے دوسرے عنصر میں کمتر ور شیلڈنگ مہیا کرتے ہیں۔