

## کوآرڈینیشن مرکبات (Coordination Compounds)

کوآرڈینیشن مرکبات جدید غیر نامیاتی اور حیاتیاتی غیر نامیاتی کیمسٹری نیز کیمیائی صنعت کی ریڑہ کی ہڈی ہیں۔

گذشتہ کافی میں ہم نے سیکھا ہے کہ عبوری دھاتیں بڑی تعداد میں کمپلیکس مرکبات کی تشکیل کرتی ہیں جن میں دھاتی ایٹم این آئینوں یا تبدیلی سالمات کی ایک بڑی تعداد سے الیکٹران کی سائبھے داری کی وجہ سے بند ہے ہوتے ہیں۔ جدید اصطلاح میں اس قسم کے مرکبات کو کوآرڈینیشن مرکبات کہلاتے ہیں۔ کوآرڈینیشن مرکبات کی کیمسٹری جدید غیر نامیاتی کیمسٹری کا ایک اہم مبادراتی شعبہ ہے۔ کیمیائی بندش اور سالماتی ساخت کے نئے تصورات نے حیاتیاتی نظام کے جاندار اجزا کے افعال کی مکمل جانکاری فراہم کی ہے۔ کلوروفل، ہیموگلوبن اور وٹامن  $B_{12}$  بالترتیب میکنیشن ہیں، آئرن اور کربالٹ کے کوآرڈینیشن مرکبات ہیں۔ فلز کاری کے مختلف علوم، صنعتی وسیط اور تجزیاتی ریجنسٹ میں کوآرڈینیشن مرکبات کا استعمال ہوتا ہے۔ برتنی ملمع کاری، پروٹوس کی رنگائی اور دویاتی کیمیا میں بھی کوآرڈینیشن مرکبات کے متعدد استعمال ہیں۔

سب سے پہلے سوکس کیمیا داں الفرید ورزر (1866-1919) نے کوآرڈینیشن مرکبات کی ساختوں کے متعلق اپنے خیالات پیش کیے۔ انہوں نے متعدد کوآرڈینیشن مرکبات کی تشکیل کی اور سادہ تجویزی تینکیوں کی مدد سے ان کے طبیعاتی اور کیمیائی طرز عمل کا مطالعہ کیا۔ ورزر نے دھاتی آئین کے لیے پرانی گرفت (Primary Valence) اور سینڈری گرفت (Secondary Valence) کا تصور پیش کیا۔  $\text{CoCl}_2$  یا  $\text{PdCl}_2$  یا  $\text{CrCl}_3$  میں سلور نائزٹ کی وافر مقدار میں پایا گیا ہے کہ ان کے عام درجہ حرارت پر ان کے محلوں میں سلور نائزٹ کی کچھ کلورائڈ آئین  $\text{AgCl}$  کی شکل میں ترتیب ہو جاتے ہیں اور کچھ محلوں میں ہی رہ جاتے ہیں۔



5262CH09

### مقاصد

- اس اکائی کا مطالعہ کرنے کے بعد آپ اس قابل ہو جائیں گے کہ کوآرڈینیشن مرکبات کے ورزاصلوں کے مفروضات کی اہمیت کو سمجھ سکیں۔
- کوآرڈینیشن ہستی، مرکزی ایٹم آئین، لینڈ (Ligand)، کوآرڈینیشن نمبر، کوآرڈینیشن اسپریز، کوآرڈینیشن پالی ہیڈر، تکسیری عرد، ہومولپک اور ہیرپٹک جیسی اصطلاحات کے معنی جان سکیں۔
- کوآرڈینیشن مرکبات کے تسمیہ کے قاعدے سیکھ سکیں۔
- سامانی کوآرڈینیشن مرکبات کے فارموں اور نام لکھ سکیں۔
- کوآرڈینیشن مرکبات میں مختلف قسم کی آئسو میرزم کی تعریف بیان کر سکیں۔
- ویلنس بائٹ اور کرٹل فلیڈ تھیوری کی بنیاد پر کوآرڈینیشن مرکبات میں بندش کی نوعیت کو سمجھ سکیں۔
- ہماری روزمرہ کی زندگی میں کوآرڈینیشن مرکبات کی اہمیت اور اطلاق کو سمجھ سکیں۔

9.1 کوآرڈینیشن  
مرکبات کا ورزر  
نظریہ

(Werner's Theory of  
Coordination  
Compounds)

|       |                                    |        |         |                     |
|-------|------------------------------------|--------|---------|---------------------|
| 1 mol | $\text{CoCl}_3 \cdot 6\text{NH}_3$ | پیلا   | دینا ہے | 3 mol $\text{AgCl}$ |
| 1 mol | $\text{CoCl}_3 \cdot 5\text{NH}_3$ | بینگنی | دینا ہے | 2 mol $\text{AgCl}$ |
| 1 mol | $\text{CoCl}_3 \cdot 4\text{NH}_3$ | ہرا    | دینا ہے | 1 mol $\text{AgCl}$ |
| 1 mol | $\text{CoCl}_3 \cdot 4\text{NH}_3$ | بنفشی  | دینا ہے | 1 mol $\text{AgCl}$ |

مذکورہ بالا مشاہدات اور محلوں میں ایصالیت کی پیمائش کے نتائج کو مندرجہ ذیل نکات کی بنیاد پر سمجھایا جاسکتا ہے۔ اگر (i) تعامل کے دوران کل ملا کر چھ گروپ (کلورائن آئین یا امونیا سالمات یا دونوں) کو بالٹ آئین سے جڑے رہیں اور (ii) مرکبات کی فارمولہ سازی جدول 9.1 کے مطابق کی جائے، جن میں بڑے بریکٹ میں دکھائے گئے ایٹم ایک واحد ہستی کی تخلیل کرتے ہیں جو کہ تعامل کے حالات میں تخلیل نہیں ہوتے۔ ورنہ نے دھاتی آئین سے جڑے ان گروپوں کی تعداد کو سینڈری گرفت کا نام دیا۔ ان سبھی مثالوں میں سینڈری گرفت 6 ہے۔

### جدول 9.1 کو بالٹ (iii) کلورائن۔ امونیا کمپلیکس کی فارمولہ سازی

| Solutionnducivity corresponds to | فارمولہ  | رنگ    |
|----------------------------------|--|--------|
| 1:1:3<br>ایکٹروائٹ               | $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+} 3\text{Cl}^-$   | پیلا   |
| 1:1:2<br>ایکٹروائٹ               | $[\text{CoCl}(\text{NH}_3)_5]^{2+} 2\text{Cl}^-$ | بینگنی |
| 1:1:1<br>ایکٹروائٹ               | $[\text{CoCl}_2(\text{NH}_3)_4]^{+} \text{Cl}^-$ | ہرا    |
| 1:1:1<br>ایکٹروائٹ               | $[\text{CoCl}_2(\text{NH}_3)_4]^{+} \text{Cl}^-$ | بنفشی  |

نوٹ کیجیے کہ جدول 9.1 میں آخری دو مرکبات کے نسبتی فارمولے یکساں ہیں لیکن خصوصیات مختلف ہیں۔ اس قسم کے مرکبات آئسو مر (Isomer) کہلاتے ہیں۔ ورنہ نے 1898 میں کوآرڈینیشن مرکبات کا نظریہ پیش کیا۔ اہم تصورات ذیل میں دیے گئے ہیں۔

- کوآرڈینیشن مرکبات میں دھاتیں دو قسم کی گرفت ظاہر کرتی ہیں پرائمری اور سینڈری پرائمری گرفتیں عام طور سے آئیں ہوتی ہیں اور منفی آئیوں سے مطمئن رہتی ہیں۔
- سینڈری گرفتیں غیر آئیں ہوتی ہیں۔ یہ تعدادی سالمات یا منفی آئیوں سے مطمئن رہتی ہیں۔ سینڈری گرفت کوآرڈینیشن نمبر کے مساوی ہوتی ہے اور اس کی قدر کسی دھات کے لیے مقرر ہوتی ہے۔
- دھات سے سینڈری گرفت کے ذریعہ بندھے ہوئے آئین گروپ مختلف کوآرڈینیشن نمبر کے نظری مخصوص طریقے سے مرتب ہوتے ہیں۔

جدید فارمولہ سازی میں اس قسم کی مکانی ترتیب (Spatial Arrangements) کو آرڈینیشن پالی ہیڈر (Spatial Arrangements) کہلاتی ہے۔ مربع بریکٹ میں لکھی اسپیشائز کوآرڈینیشن ہستیاں یا کمپلیکس کہلاتی ہیں اور مربع بریکٹ کے باہر لکھی آئین کاونٹر آئین کہلاتے ہیں۔

اس نے یہ بھی تصور پیش کیا ہے کہ عبوری دھاتوں کے کوآرڈینیشن مرکبات میں عام طور سے آکٹھا ہیڈرل، ٹیٹرا ہیڈرل اور اسکوار ٹلیز چیو میٹریائی شکلیں پائی جاتی ہیں۔ اس طرح  $[\text{CoCl}(\text{NH}_3)_5]^{2+}$ ,  $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$  اور  $[\text{CoCl}_2(\text{NH}_3)_4]^+$  آکٹھا ہیڈرل ہستیاں ہیں جب کہ  $[\text{Ni}(\text{CO})_4]$  اور  $[\text{PtCl}_4]^{2-}$  با ترتیب ٹیٹرا ہیڈرل اور اسکوار ٹلیز ہستیاں ہیں۔

### مثال ۹.۱

آبی محلولوں میں کیسے گیے مندرجہ ذیل مشاہدات کی بنیاد پر مندرجہ ذیل مرکبات میں سینٹری گرفت بتائیے۔

| فارمولہ |   | وافر مقدار میں $\text{AgNO}_3$ ملانے پر فی مول مرکب سے ترسیب ہونے والے $\text{AgCl}$ کے مولوں کی تعداد |
|---------|---|--|
| 2       | $\text{PdCl}_2 \cdot 4\text{NH}_3$        | (i)  |
| 2       | $\text{NiCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ | (ii)   |
| 0       | $\text{OPtCl}_4 \cdot 2\text{HCl}$        | (iii)  |
| 1       | $\text{CoCl}_3 \cdot 4\text{NH}_3$        | (iv)   |
| 0       | $\text{PtCl}_2 \cdot 2\text{NH}_3$        | (v)  |
|         | سینٹری 6                                  | سینٹری 4   |
| 4       | (ii)                                      | (i)  |
| 6       | (iv)                                      | (iii)  |
| 6       | (v)                                       | سینٹری 4   |

حل

دوہرے نمک اور کمپلیکس کے درمیان فرق (Difference between a double salt and a Complex)

دوہرے نمک اور کمپلیکس دونوں ہی دو یادو سے زیادہ مختتم مرکبات کے تناسب پیائی اتحاد کے نتیجے میں بنتے ہیں۔ حالانکہ یہ اس حقیقت کی بنیاد پر ایک دوسرے سے مختلف ہیں کہ کارنیلائٹ  $\text{O} \cdot \text{KCl} \cdot \text{MgCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ ،  $\text{KAl}(\text{SO}_4)_2 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$  وغیرہ جیسے دوہرے نمک پانی میں حل ہو کر مکمل طور سے آئیوں میں تحلیل ہوجاتے ہیں۔ تاہم  $[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{4-}$  کا  $\text{K}_4\text{Fe}(\text{CN})$  کا کمپلیکس آئین  $\text{Fe}^{2+}$  اور  $\text{CN}^-$  میں تحلیل نہیں ہوتا۔



(1866-1919)

ورنر کی پیدائش 2 دسمبر 1866 میں ایلسیس کی فرانسیسی ریاست کی ایک چھوٹی سی برادری مل ہاؤس (Mul House) میں ہوئی۔ انہوں نے کیمپری کا مطالعہ کارل سہ ہے (جرمنی) میں شروع کیا اور زیورخ (سوئز لینڈ) میں جاری رہا جہاں انہوں نے 1890 میں ڈاکٹریٹ کے اپنے مطالعے میں کچھ ناٹروجن پر مشتمل کاربن کے مرکبات کی خصوصیات میں فرق کو آسمیرزم کی بنیاد پر واضح کیا۔ انہوں نے وائٹ ہاف کے ٹیمہ اہیڈرل کاربن ایٹم کے نظریہ میں اصلاح کر کے ناٹروجن کے لیے اس کی توسعی کی۔ طبعی پیائشوں کی بنیاد پر ورنر نے کمپلیکس مرکبات کے درمیان بھری اور برتنی فرق کو ظاہر کیا۔ درحقیقت ورنر ہی وہ پہلا شخص تھا جس نے کچھ مخصوص کوآڑہ نیشن مرکبات میں آپٹکل ایکٹیوٹی کی کھوچ کی۔

1895ء میں 29 برس کی عمر میں ہی زیورخ کے Thechinsche Hochsechule میں پروفیسر بن گئے تھے۔ افریڈ ورنر ایک کیمیاء دال اور ماہر تعلیم تھے۔ ان کے کمالات میں کوآڑہ نیشن مرکبات کے نظریہ کا ارتقا شامل ہے۔ یہ نظریہ جس میں ورنر نے ایٹوں اور سالمات کے درمیان بندش کے بارے میں انقلابی تصورات پیش کیے، صرف تین برس کے وقت (1890-1893) میں پیش کیا۔ انہوں نے اپنی زندگی کا باقی وقت اپنے لیے تصورات کی توثیق کے لیے تجرباتی حمایت جمع کرنے میں خرچ کیا۔ ورنر پہلے سوئز کیمیاء دال تھے جنہیں کوآڑہ نیشن تھیوری اور ایٹوں کے درمیان بندش پر کیے گئے کام کے لیے 1913ء میں نوبل انعام سے نوازا گیا۔

## 9.2 کوآرڈینیشن ہستی

مرکبات سے متعلق  
کچھ اہم ارکان کی  
تعریفیں

### (a) کوآرڈینیشن ہستی (Coordination Entity)

مرکزی دھاتی ایٹم یا آئین سے کسی مقررہ تعداد میں جڑے ہوئے آئین یا سالمات مل کر کوآرڈینیشن ہستی کی تشکیل کرتے ہیں۔ مثال کے طور پر  $[CoCl_3(NH_3)_3]$  ایک کوآرڈینیشن ہستی ہے جس میں کوبالت آئین تین امونیا سالمات اور تین کلورائڈ آئینوں سے گھرا ہوا ہے۔ دیگر مثالیں ہیں  $[Ni(CO)_4]$ ,  $[PtCl_2(NH_3)_2]$ ,  $[Fe(CN)_6]^{4-}$ ,  $[Co(NH_3)_6]^{3+}$

### (b) مرکزی ایٹم / آئین (Central Atom/Ion)

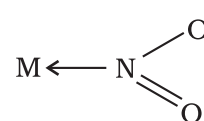
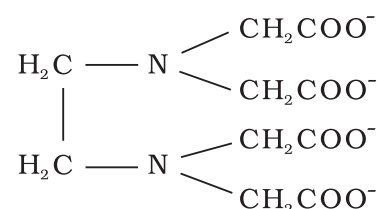
کوآرڈینیشن ہستی میں وہ ایٹم آئین ہیں جس کے چاروں طرف آئینوں گروپوں کی ایک مقررہ تعداد ایک متعین جیو میٹریائی ترتیب میں موجود ہوتی ہے، مرکزی ایٹم یا آئین کہلاتا ہے۔ مثال کے طور پر کوآرڈینیشن ہستیوں  $[NiCl_2(H_2O)_4]$ ,  $[CoCl(NH_3)_5]^{2+}$ ,  $[Fe(CN)_6]^{3-}$  are  $Ni^{2+}$ ,  $Co^{3+}$  and  $Fe^{3+}$  میں مرکزی ایٹم آئین بالترتیب  $Ni^{2+}$ ,  $Co^{3+}$  اور  $Fe^{3+}$  ہیں۔ یہ مرکزی ایٹم آئین لوں ایسٹ بھی کہلاتے ہیں۔

### (c) لیگنڈ (Ligands)

کوآرڈینیشن ہستی میں مرکزی ایٹم یا آئین سے منسلک آئین یا سالمات لیگنڈ کہلاتے ہیں۔ یہ سادہ آئین ہو سکتے ہیں جیسے  $C^{1-}$ , چھوٹے سالمات ہو سکتے ہیں جیسے کہ  $H_3O^+$ ,  $NH_3$  یا  $H_2O$ ، بڑے سالمات ہو سکتے ہیں مثلاً  $N(CH_2CH_2NH_2)_3$  یا میکروسالمات (Macromolecules) بھی ہو سکتے ہیں جیسے کہ پروٹین۔

جب ایک لیگنڈ دھاتی آئین سے ایک واحد معطلی ایٹم جیسے  $C^{1-}$ ,  $H_3O^+$ ,  $NH_3$  سے منسلک ہوتا ہے تو ایک لیگنڈ ایک دندان (Unidentate) کہلاتا ہے۔ جب لیگنڈ دو معطلی ایٹموں سے منسلک ہوتا ہے جیسا کہ ایک دندان (Didentate) کہلاتا ہے اور جب واحد لیگنڈ میں کئی معطلی ایٹم موجود ہوں تو یہ کثیر دندان (Polydendate) کہلاتا ہے جیسے کہ  $N(CH_2CH_2NH_2)_3$  میں۔ استھانلئین ڈائی ایٹم ٹیٹرا ایسٹیٹ آئین (EDTA<sup>4-</sup>) ایک اہم شش دندان (Hexadentate) لیگنڈ ہے۔ یہ دوناٹروجن اور چار آسیجن ایٹموں کے ذریعہ ایک مرکزی دھاتی آئین سے جڑ سکتا ہے۔

جب ایک دو دندان یا کثیر دندان لیگنڈ ایک ساتھ اپنے دو یادو سے زیادہ معطلی ایٹموں کے ذریعہ واحد دھاتی آئین سے جڑتا ہے تو یہ کلیٹ لیگنڈ (Chelate Ligand) کہلاتا ہے اس قسم کے لیگنڈ گروپوں کی تعداد لیگنڈ کی ڈینٹیسٹی (Denticity) کہلاتی ہے۔ اس قسم کے کمپلیکس کلیٹ کمپلیکس کہلاتے ہیں اور یہ ایک دندان پر مشتمل اسی طرح کے کمپلیکس کے مقابلے زیادہ متحكم ہوتے ہیں وہ لیگنڈ جو دو مختلف (donor) آئسو تھایوسائینیٹو



ایٹوں سے جڑ سکتا ہے، ایمی ڈینیٹ (Ambidentate) لیگنڈ کہلاتے ہیں۔ اس قسم کے لیگنڈ کی مثالیں ہیں۔  $\text{NO}_2^-$  اور  $\text{SCN}^-$  آئین یا تو ناٹر جن سے یا آسیجن کے ذریعہ مرکزی دھاتی ایٹم آئین سے کو آرڈینیٹ ہو سکتا ہے۔ اسی طرح  $\text{SCN}^-$  آئین سلف یا ناٹر جن ایٹم سے کو آرڈینیٹ ہو سکتا ہے۔

#### (d) کوآرڈینیشن نمبر (Coordination Number)

ایک کمپلیکس میں دھاتی آئین کا کوآرڈینیشن نمبر ان لیگنڈ معطی ایٹوں کے مساوی ہوتا ہے جن سے دھات براہ راست منسلک ہوتی ہے۔ مثال کے طور پر کمپلیکس آئین  $[\text{PtCl}_6]^{2-}$  اور  $[\text{Ni}(\text{NH}_3)_6]^{2+}$  میں اور  $[\text{Ni}(\text{NH}_3)_6]^{2+}$  کے کوآرڈینیشن نمبر با ترتیب 6 اور 6 ہیں۔ اسی طرح کمپلیکس آئین  $[\text{Fe}(\text{C}_2\text{O}_4)_6]^{3-}$  اور  $[\text{Co}(\text{en})_6]^{3+}$  اور  $[\text{Fe}(\text{C}_2\text{O}_4)_6]^{3-}$  اور  $[\text{Co}(\text{en})_6]^{3+}$  دونوں کا کوآرڈینیشن نمبر 6 ہے۔ کیونکہ  $\text{C}_2\text{O}_4^{2-}$  اور  $\text{en}$  کو آرڈینیٹ لیگنڈ ہیں۔

یہاں یوٹ کرنا اہم ہے کہ مرکزی ایٹم آئین کا کوآرڈینیشن نمبر مرکزی ایٹم آئین اور لیگنڈ کے درمیان تنکیل پانے والے سگما بانڈ کی تعداد کی بنیاد پر متعین ہوتی ہے۔ اگر لیگنڈ اور مرکزی ایٹم آئین کے درمیان  $\text{Pi}$  بانڈ تشکیل پاتے ہیں تو انھیں شمارنہیں کیا جاتا۔

#### (e) کوآرڈینیشن اسپیئر (Coordination Sphere)

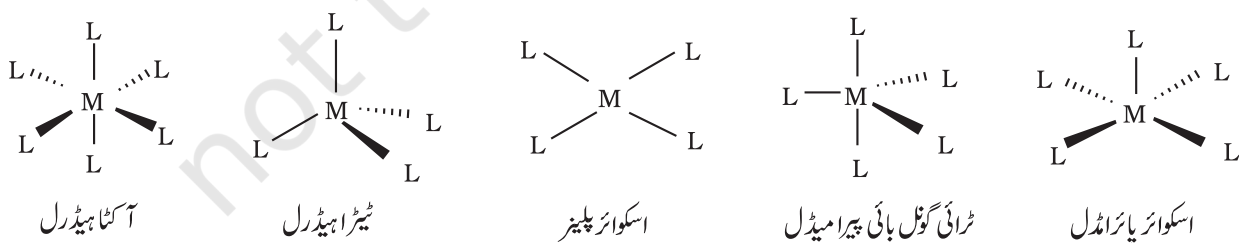
مرکزی ایٹم آئین اور اس سے منسلک لیگنڈ کو مرلیج بریکٹ میں لکھا جاتا ہے اور اسے مجموعی طور پر کوآرڈینیشن اسپیئر کہا جاتا ہے۔ آئینی گروپ کو مرلیج بریکٹ سے باہر لکھا جاتا ہے اور یہ کاؤٹر آئین کہلاتا ہے۔ مثال کے طور پر  $[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{4-}$  ہے اور کاؤٹر آئین  $\text{K}^+$  ہے۔

#### (f) کوآرڈینیشن پالی ہیڈرن (Coordination Polyhedron)

مرکزی ایٹم آئین سے براہ راست منسلک لیگنڈ ایٹوں کی مکانی ترتیب کو مرکزی ایٹم کے اطراف کوآرڈینیشن پالی ہیڈرن کہا جاتا ہے۔ آکٹا ہیڈرل اسکواٹر پلانز اور ٹیٹرا ہیڈرل سب سے عام کوآرڈینیشن پالی ہیڈرل ہیں۔ مثال کے طور پر  $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$  آکٹا ہیڈرل ہے،  $[\text{Ni}(\text{CO})_4]^{2-}$  ٹیٹرا ہیڈرل ہے اور  $[\text{PtCl}_6]^{2-}$  اسکواٹر پلانز ہے۔

(g) مرکزی ایٹم کا تکسیدی عدد (Oxidation number of Central Atom)

کمپلیکس میں مرکزی ایٹم کا تکسیری عدد اس چارج کے برابر ہے جو اس وقت پیدا ہوتا ہے جب ان تمام لیگنڈ کو الیکٹران جوڑوں سمیت ہٹالیا جائے جو مرکزی ایٹم کے ساتھ شریک ہیں۔ تکسیدی عدد کو کوآرڈینیشن ہستی کے نام میں



شکل 9.1 : میں مختلف کوآرڈینیشن پالی ہیڈرل کی شکلیں دکھائی گئی ہیں۔

مرکزی ایٹم / آئین کو ظاہر کرتا ہے اور  $\text{a}$ ،  $\text{a}$  (Unidentate) میں لیگنڈ کوڈ

مرکزی ایٹم کی علامت کے ساتھ قوسین میں رومن ہندسے کے ذریعہ ظاہر کیا جاتا ہے۔ مثال کے طور [Cu(CN)<sub>4</sub>]<sup>3-</sup> میں کا پر کائیسری عدد ۱+ ہے اور اسے Cu(I) لکھا جاتا ہے۔

(h) ہومولیپٹک اور ہیٹرو لیپٹک کمپلیکس (Homoleptic and Heteroleptic Complexes)

وہ کمپلیکس جن میں دھات صرف ایک ہی قسم کے معطی گروپوں سے منسلک ہوتی ہے وہ ہومولیپٹک (Homoleptic) کہلاتے ہیں مثلاً [Co(NH<sub>3</sub>)<sub>6</sub>]<sup>3+</sup>۔ وہ کمپلیکس جن میں دھات ایک سے زیادہ قسم کے معطی گروپوں سے منسلک ہوتی ہے وہ ہیٹرو لیپٹک (Heteroleptic) کہلاتے ہیں مثلاً [Co(NH<sub>3</sub>)<sub>4</sub>Cl<sub>2</sub>]<sup>+</sup>

کوآرڈینیشن کیسٹریا میں خاص طور سے آئوسمر پر غور کرتے وقت، فارمولوں اور ناموں کو باقاعدگی کے ساتھ اور واضح طور پر لکھنے کے لیے تسمیہ کی بہت اہمیت ہے۔ کوآرڈینیشن مرکبات کے لیے جو فارمولے اور نام اختیار کیے گئے ہیں وہ IUPAC کی سفارشات پر بنی ہیں۔

### 9.3 کوآرڈینیشن مرکبات کا تسمیہ (Nomenclature of Coordination Compounds)

#### 9.3.1 ایک نیوکلیائی کوآرڈینیشن ہستیوں کے فارمولے (Formulas of Mononuclear Coordination Entities)

مرکب کا فارمولہ مرکب کی ترکیب کے متعلق اطلاعات کو مختصر اور آسان شکل میں ظاہر کرنے کا ایک طریقہ ہے۔ ایک نیوکلیائی ہستیاں واحد مرکزی دھاتی ایٹم پر مشتمل ہوتی ہیں۔ فارمولے لکھنے وقت مندرجہ ذیل قاعدوں کا اطلاق ہوتا ہے۔

- (i) سب سے پہلے مرکزی ایٹم کو لکھا جاتا ہے۔
- (ii) اس کے بعد لیگنڈ کو انگریزی حرف ٹھجی کی ترتیب میں لکھا جاتا ہے۔ لیگنڈ کا مقام اس کے چارج پر مختص نہیں ہوتا۔
- (iii) کشیدن ان لیگنڈ کو ہمیں حرف ٹھجی کی ترتیب میں لکھا جاتا ہے۔ مخفف لیگنڈ کے معاملے میں مخفف کے پہلے حرف کا استعمال حرف ٹھجی کی ترتیب میں لیگنڈ کے مقام کا تعین کرنے میں کیا جاتا ہے۔
- (iv) مکمل کوآرڈینیشن ہستی چارج شدہ ہو یانیں، کے لیے فارمولے مرلیع بریکٹ میں لکھا جاتا ہے۔ جب لیگنڈ کشید ایٹمی ہوتا ان کے فارمولے مرلیع بریکٹ میں لکھے جاتے ہیں۔ جب لیگنڈ کشید ایٹمی ہوتا ان کے فارمولے قوسین میں لکھے جاتے ہیں۔ لیگنڈ کے مخفف ہمیں قوسین میں لکھے جاتے ہیں۔
- (v) کوآرڈینیشن اسٹریٹ کے اندر لیگنڈ اور دھات کے درمیان خالی جگہ نہیں چھوڑی جاتی۔
- (vi) جب چارج شدہ کوآرڈینیشن ہستی کے فارمولے کو بغیر کاٹنے آئیں کے لکھا جاتا ہے تو چارج کو مرلیع بریکٹ کے باہر دائیں طرف Super Script میں لکھا جاتا ہے جس میں پہلے چارج کا عدد اور پھر اس کی علامت لکھی جاتی ہے مثلاً [Cr(H<sub>2</sub>O)<sub>6</sub>]<sup>3+</sup>، [Co(CN)<sub>6</sub>]<sup>3-</sup>

نوٹ: 2004 IUPAC کی سفارشات کے مطابق لیگنڈ کو حرف تھجی کے اعتبار سے ترتیب دیا جانا ہے ان کے چارج کے بلا لحاظ

9.3.2 یک نوکلیائی  
کوآرڈینیشن  
مرکبات کا تسمیہ  
(Naming of  
Mononuclear  
Coordination  
Compounds)

- کوآرڈینیشن مرکبات کے نام جمعی تسمیہ کے اصولوں کا اتباع کرتے ہوئے اخذ کیے جاتے ہیں۔ اس طرح وہ گروپ جو مرکزی ایٹم کو گھیرے رہتا ہے انھیں بھی نام میں شامل کیا جاتا ہے۔ یہ مناسب ضارب کے ہمراہ ایٹم کے نام میں سابقہ کے طور پر لکھتے جاتے ہیں۔ کوآرڈینیشن مرکبات کے نام لکھتے وقت مندرجہ ذیل قاعدوں کا اطلاق ہوتا ہے۔
- (i) ثابت اور مقنی چارج شدہ دونوں کوآرڈینیشن ہستیوں میں سے سب سے پہلے کیٹ آئین کا نام لکھا جاتا ہے۔
  - (ii) لیگند کے نام کو مرکزی ایٹم آئین سے پہلے حرف تجویز کی ترتیب میں لکھا جاتا ہے۔ (یہ طریقہ فارمولہ لکھنے کے طریقہ کے برعکس ہے)
  - (iii) این آئین لیگند کے نام کے آخر میں O۔ آتا ہے۔ تعدادی اور کیٹ آئین لیگند کے نام وہی رہتے ہیں، کچھ اتنی بھی ہیں جیسے  $\text{H}_2\text{O}$  کے لیے ایکوا(Equa),  $\text{NH}_3$  کے لیے این(Amine) کے لیے کاربونل اور  $\text{NO}$  کے لیے نائٹروسل-انھیں(No) میں لکھا جاتا ہے۔
  - (iv) کوآرڈینیشن ہستی میں انفرادی لیگند کی تعداد کو ظاہر کرنے کے لیے مونو، ڈائی، ٹرائی، غیرہ کا استعمال کیا جاتا ہے۔ جب لیگند کے نام میں عددی سابقہ شامل ہو تو bis، tris، tetrakis اصطلاحات کا استعمال کیا جاتا ہے اور ایسے لیگند کو تو سین میں لکھتے ہیں۔ مثال کے طور پر  $[\text{NiCl}_2(\text{PPh}_3)_2]$  کا نام ڈائی کلورو بس (ٹرائی فینکل فاسفین) نکل(II) ہے۔
  - (v) کیٹ آئین، این آئین یا تعدیلی کوآرڈینیشن ہستی میں دھات کا تکمیلی عدد تو سین میں رومن ہندسے کے ذریعہ ظاہر کیا جاتا ہے۔
  - (vi) اگر کمپلیکس آئین کیٹ آئین ہے تو دھات کا نام وہی رہتا ہے جو عنصر کا نام ہے۔ مثال کے طور پر کمپلیکس کیٹ آئین میں Co کا نام کوبالت ہے اور pt پلیٹھم ہے۔ اگر کمپلیکس این آئین ہے تو دھات کے نام کے آخر میں لاحقہ ate لگایا جاتا ہے۔ مثال کے طور پر کمپلیکس این آئین  $^{[2]}[\text{Co}(\text{SCN})_4]$  میں Co کو کوبالٹیٹ (Cobaltate) کہتے ہیں۔ کچھ دھاتوں کے لیے کمپلیکس این آئینوں میں لاطینی ناموں کا بھی استعمال کیا جاتا ہے مثلاً  $\text{Fe}_3^{[2+]}(\text{Ferrate})$  کے لیے فیریٹ۔
  - (vii) تعدیلی کمپلیکس سالمات کے نام کمپلیکس کیٹ آئین کی طرح ہی رکھے جاتے ہیں مندرجہ ذیل مثالوں سے کوآرڈینیشن مرکبات کے تسمیہ کی وضاحت ہو جائے گی۔
  - 1 ٹرائی این ٹرائی ایکوا کرومیم (iii) کلورائڈ  $[\text{Cr}(\text{NH}_3)_3(\text{H}_2\text{O})_3]\text{Cl}_3$  کا نام ہے۔
- وضاحت: کمپلیکس آئین مربع بریکٹ کے اندر ہے جو کہ کیٹ آئین ہے۔ امین لیگند کا نام ایکوا لیگند سے پہلے حرف تجویز کی ترتیب میں لکھا جاتا ہے۔ کیونکہ مرکب میں تین کلورائڈ آئین ہیں لہذا کمپلیکس پر چارج  $+3$  (کیونکہ مرکب بر قی اعتبار سے تعدیلی ہے) ہونا چاہیے۔ کمپلیکس آئین اور لیگند پر موجود چارج کی مدد سے ہم دھات کے تکمیلی عدد کا حساب لگاتے ہیں۔ اس مثال میں تمام لیگند تعدیلی سالمات ہیں لہذا کرومیم کا تکمیلی عدد کمپلیکس آئین کے چارج یعنی  $+3$  کے مساوی ہونا چاہیے۔

-2 کا نام ہے۔  $[Co(H_2NCH_2CH_2NH_2)_3]_2(SO_4)_3$

ٹرس (آئیچین-1، 2، ڈائی امین) کو بالٹ (iii) سلفیٹ

وضاحت: سلفیٹ آئین اس سالمہ میں کا وظیر آئین ہے۔ کیونکہ یہ دو کمپلیکس کیٹ آیون سے بندش کے لیے تین سلفیٹ آئین لیتا ہے۔ مزید یہ کہ Ethane-1,2-diamine ایک تعددی سالمہ ہے اس لیے کمپلیکس آئین میں کو بالٹ کا نکسیدی عدد 3+ ہونا چاہیے۔ یاد رہے کہ آئین مرکب کے نام میں آپ کو بھی بھی کیٹ آئین یا این آئین کی تعداد کو ظاہر نہیں کرنا ہے۔

-3 کا نام ہے۔  $[Ag(NH_3)_2][Ag(CN)_2]$

ڈائی امین سلور (I) ڈائی سائنوار جنیٹ (I)

مثال 9.2 مندرجہ ذیل کو آرڈینیشن مرکبات کے فارموں لکھیے۔

(i) ٹیٹرا امین ایکوا کلورائڈ کو بالٹ (III) کلورائڈ

(ii) پوتاشیم ٹیٹرا، ہائڈرو کسی ڈوزنکیٹ (II)

(iii) پوتاشیم ٹرائی آکسیلیبیو ایلومنیٹ (III)

(iv) ڈائی کلورائڈ و بس (آئیچین-1، 2، ڈائی امین) کو بالٹ (III)

(v) ٹیٹرا کاربونیل نکل (0)

حل  $K_2[Zn(OH)_4]$  (ii)  $[Co(NH_3)_4(H_2O)Cl]Cl_2$  (i)

$[CoCl_2(en)_2]^+$  (iv)  $K_3[Al(C_2O_4)_3]$  (iii)

$[Ni(CO)_4]$  (v)

مثال 9.3 مندرجہ ذیل کو آرڈینیشن مرکبات کے IUPAC نام لکھیے۔

$K_3[Cr(C_2O_4)_3]$  (ii)  $[Pt(NH_3)_2Cl(NO_2)]$  (i)

$[Co(NH_3)_5(CO_3)]Cl$  (iv)  $[CoCl_2(en)_2]Cl$  (iii)

$Hg[Co(SCN)_4]$  (v)

(i) ڈائی امین کلورائڈ و نائٹرو- N- پلیٹن

(ii) پوتاشیم ٹرائی آکسیلیبیو کرومیٹ (III)

(iii) ڈائی کلورائڈ و بس (آئیچین-1، 2، ڈائی امین) کو بالٹ (III) کلورائڈ

(iv) پینٹا امین کاربونیٹ کو بالٹ (III) کلورائڈ

(v) مرکری ٹیٹرا تھاپوسائینیٹ ایس کو بالٹ (III)

**9.1** مندرجہ ذیل کو آرڈینیشن مرکبات کے فارمو لے لکھیے۔

- (i) ٹیٹرا اینڈ ڈائی ایکوا کوبالٹ (III) کلورائڈ
- (ii) پونا شیم ٹیٹرا سائی نیڈونکلیٹ (II)
- (iii) ٹرس (اتھین-1، 2-ڈائی این) کرومیم (III) کلورائڈ
- (iv) این برومائڈ و کلورائڈ و ناٹرائٹ-N-پلیٹین (II)
- (v) ڈائی کلورائڈ و دس (اتھین-1، 2-ڈائی این) پلیٹین (IV) ناٹریٹ
- (vi) آرزن (III) ہیکسا سائی نیڈوفیریٹ (II)

مندرجہ ذیل کو آرڈینیشن مرکبات کے IUPAC نام لکھیے۔

- |                 |       |                      |      |                              |      |
|-----------------|-------|----------------------|------|------------------------------|------|
| $K_3[Fe(CN)_6]$ | (iii) | $[Co(NH_3)_5Cl]Cl_2$ | (ii) | $[Co(NH_3)_6]Cl_3$           | (i)  |
| $K_2[PdCl_4]$   | (v)   | $K_3[Fe(C_2O_4)_3]$  | (iv) | $[Pt(NH_3)_2Cl(NH_2CH_3)]Cl$ | (vi) |

آئسو مردویاد سے زیادہ ایسے مرکبات ہیں جن کے کیمیائی فارمو لے یکساں ہوتے ہیں لیکن ان میں ایٹموں کی ترتیب مختلف ہوتی ہے۔ ایٹموں کی مختلف ترتیب کی وجہ سے ان کی ایک یا زیادہ طبعی یا کیمیائی خصوصیات میں فرق ہوتا ہے۔ کو آرڈینیشن مرکبات میں خاص طور سے دواہ قسم کی آئسو میرزم معلوم ہیں۔ ان میں سے ہر ایک کی مزید ذیلی تقسیم کی گئی ہے۔

**9.4** کو آرڈینیشن

مرکبات میں

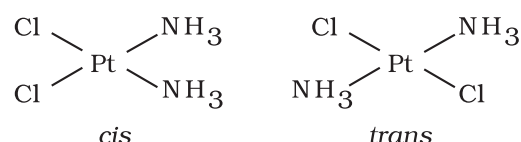
آئسو میرزم

(Isomerism in  
Coordination  
Compounds)

- (a) اسٹیرو یو آئسو میرزم (Stereoisomerism)
- (i) جیو میٹریکل آئسو میرزم      (ii) آپٹیکل آئسو میرزم
- (b) ساختی آئسو میرزم
- (i) بندش آئسو میرزم      (ii) کو آرڈینیشن آئسو میرزم
- (iii) آئونائزیشن آئسو میرزم      (iv) سالویٹ آئسو میرزم

اسٹیرو یو آئسو مرکب کے کیمیائی فارمو لے اور کیمیائی بانڈ یکساں ہوتے ہیں لیکن مکانی ترتیب مختلف ہوتی ہے۔ ساختی آئسو مریں بانڈ مختلف ہوتے ہیں۔ ان آئسو مرکب کا تفصیلی بیان ذیل میں دیا گیا ہے۔

**9.4.1 جیو میٹریکل آئسو میرزم** (Geometric Isomerism) اس قسم کی آئسو میرزم ہیٹرولپٹک کمپلیکس میں پائی جاتی ہے جو کہ لیگنڈ کی مختلف ممکنہ جیو میٹریائی ترتیب کی وجہ سے ہے۔ اس قسم کے طرز عمل کی اہم مثالیں کو آرڈینیشن نمبر 4 اور 6 سے وابستہ ہیں۔ اسکو اتر پلیٹر کمپلیکس جس کا فارمولہ  $[MX_2L_2]$  اور سا یک دندان ہیں) ہے، دو  $X$  لیگنڈ CIS آئسو مریں ایک دوسرے سے متصل ترتیب میں ہو سکتے ہیں یا Trans آئسو مریں ایک دوسرے کے مقابل ہو سکتے ہیں جیسا کہ شکل 9.2 میں دکھایا گیا ہے۔



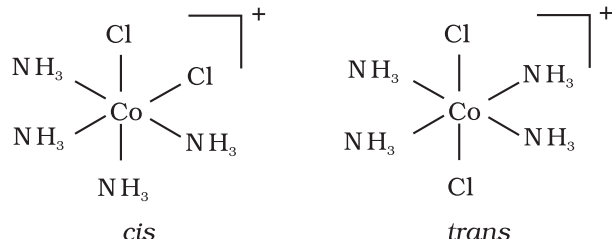
شکل 9.2:  $[Co(NH_3)_3(NO_2)_3]$  کے جیو میٹریکل آئسو مر (trans) اور cis

قسم کا ایک اور اسکواڑ پلیٹر کمپلیکس (جہاں  $A, X, B, L$  کی دندان ہیں) دو ایک Cis اور ایک Trans یعنی تین آئسو میراظا ہر کرتے ہیں۔ اب ان ساختوں کو بنانے کی کوشش کیجیے۔ اس قسم کی آئسو میرزم ٹیٹرا ہیڈرل جیو میٹری کے لیے ممکن نہیں ہے لیکن اس قسم کا طرز عمل آکتا ہیڈرل کمپلیکس میں ممکن ہے جن کا فارمول  $[MX_2L_4]$  ہے جن میں دو لیگنڈ ایک دوسرے کے cis یا trans ہوں (شکل 9.3)۔

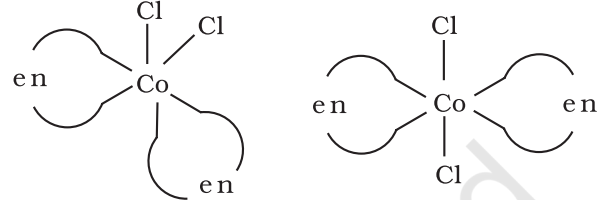
اس قسم کی آئسو میرزم اس وقت بھی پائی جاتی ہے جب  $[MX_2(L-L)_2]$  فارمولہ والے کمپلیکس میں دو دندان  $L-L$  (مثلاً  $\text{NH}_2 \text{CH}_2 \text{CH}_2 \text{NH}_2$  (en)) موجود ہوں۔

$[\text{Ma}3\text{b}3]$  [Co(NH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>(NO<sub>2</sub>)<sub>3</sub>] قسم کی آکٹا ہیڈرل

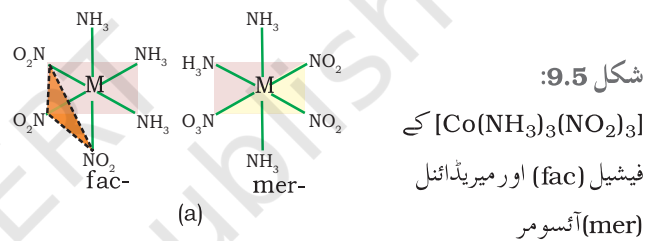
کو آرڈینیشن ہستیوں میں دوسری طرح کی آئسو میرزم پائی جاتی ہے۔ اگر ایک ہی لیگنڈ کے تین معطی ایٹم آکٹا ہیڈرل رخ کے کونوں پر متصل مقامات پر ہیں، تو فیشیل (Fac) آئسو مر حاصل ہوتے ہیں۔ اگر یہ تین معطی ایٹم آکٹا ہیڈرل کے میریڈین (Meridian) پوزیشن میں ہوں تو meridional آئسو مر حاصل ہوتے ہیں (شکل 9.5)۔



شکل 9.3:  $[\text{Co}(\text{NH}_3)_4\text{Cl}_2]^+$  کے جیو میٹریکل آئسو مر (cis) اور (trans)



شکل 9.4:  $[\text{CoCl}_2(\text{en})_2]$  کے جیو میٹریکل آئسو مر (cis) اور (trans)



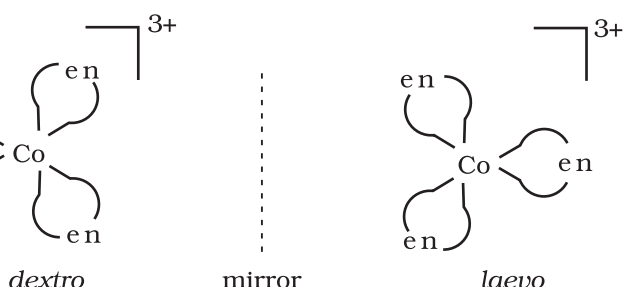
شکل 9.5:  $[\text{Co}(\text{NH}_3)_3(\text{NO}_2)_3]$  کے فیشیل (fac) اور میریڈینل (mer) آئسو مر

ان ٹیٹرا ہیڈرل کمپلیکس میں جیو میٹریائی آئسو میرزم کیوں ممکن نہیں ہے جن میں دو مختلف قسم کے یک دندان لیگنڈ مرکزی دھاتی آئین کے ساتھ جڑے ہوتے ہیں؟

دل ٹیٹرا ہیڈرل کمپلیکس جیو میٹریائی آئسو میرزم ظاہر نہیں کرتے کیونکہ مرکزی دھاتی ایٹم سے مسلک یک دندان لیگنڈ کے نسبت مقامات ایک دوسرے کے مناسبت سے کیساں ہوتے ہیں۔

آپلیکل آئسو میرزم کی آئینہ شبیہ ہیں جو ایک دوسرے پر منطبق نہیں ہو سکتے۔ انہیں این اینٹیمور (Enantiomers) کہا جاتا ہے۔ وہ سالمات یا آئین جو منطبق نہیں کیے جاسکتے Chiral کہلاتے ہیں۔ یہ دو شکلیں (d) اور (l) Laevo (l) اور (d) Dextra (d) میں ہیں، یہ اس بات پر مختص ہے کہ تقطیب پیا (Polarimeter) میں تقطیب شدہ روشنی کے متولی کوکس سمت میں گھماتے ہیں۔ (d) میں طرف گردش کرتا ہے اور (l) میں طرف گردش کرتا ہے۔ دو دندان والے لیگنڈ والے آکٹا ہیڈرل کمپلیکس میں آپلیکل آئسو میرزم عام ہے۔ (شکل 9.6)

#### 9.4.2 آپلیکل آئسو میرزم (Optical Isomerism)



شکل 9.6:  $[\text{Co}(\text{en})_3]^{3+}$  کے آپلیکل آئسو مر (d) اور (l)

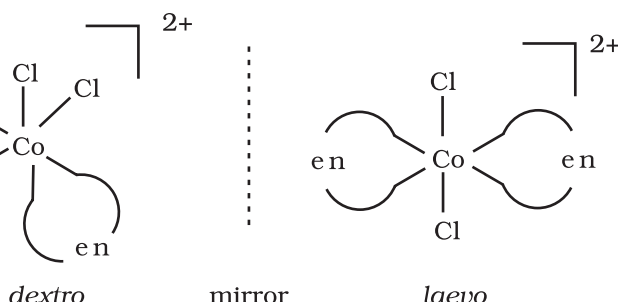
قسم کی  $[PtCl_2(en)_2]^{2+}$

کو آرڈینیشن ہستی میں

صرف cis آئسو مرہی

آپلیکل سرگرمی کو ظاہر

کرتے ہیں (شکل 9.7)

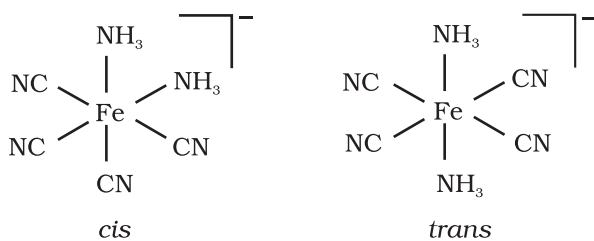


شکل 9.7

$\leftarrow$  cis- $[ptCl_2(en)_2]^{2+}$   
آپلیکل آئسو مر (d اور l)

کے جیو میریکل آئسو مر کی ساختیں بنائیے۔

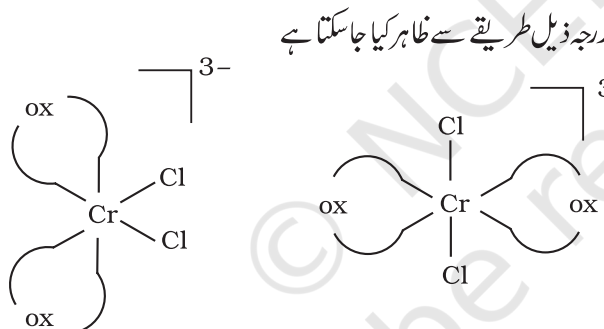
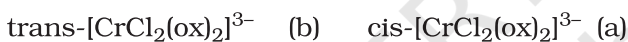
مثال 9.5



حل

مندرجہ ذیل دو کو آرڈینیشن ہستیوں میں سے کون (Optically Active) ہے۔

مثال 9.6



حل

دونوں ہستیوں کو مندرجہ ذیل طریقے سے ظاہر کیا جاسکتا ہے۔



ان دونوں میں سے (a) یعنی (Optically Active) chiral ہے۔

ایسی ڈینیٹ لیکنڈ پر مشتمل کو آرڈینیشن مرکبات میں بندھی آئسو میرزم پائی جاتی ہے۔ تھایوسائنسیٹ لیکنڈ، NCS-، پر مشتمل کمپلیکس اس قسم کی آئسو میرزم کی ایک سادہ مثال ہے جو ناٹروجن سے جڑ کر M-NCS- سے جڑ کر M-SCN دیتا ہے۔ جور جینسن (Jorgenson) نے کمپلیکس  $[Co(NH_3)_5(NO_2)]Cl_2$  میں اس قسم کے طرز عمل کی کھوچ کی گئی ہے۔ اس میں ناٹرائٹ لیکنڈ آئسین جن کے ذریعہ جڑا رہتا ہے (-ONO-) اور سرخ رنگ میں حاصل ہوتا ہے اور اگر ناٹرائٹ لیکنڈ ناٹرودوجن کے ذریعہ جڑا رہتا ہے (-NO<sub>2</sub>) تو پیلی شکل میں حاصل ہوتا ہے۔

9.4.3 بندھی آئسو میرزم

(Linkage

Isomerism)

#### 9.4.4 کوآرڈینیشن

#### آئسو میرزم

(Coordination

Isomerism)

#### 9.4.5 آئونائزیشن

#### آئسو میرزم

(Ionisation

Isomerism)

#### 9.4.6 سالویٹ آئسو میرزم

#### (Solvate

Isomerism)

کسی کمپلیکس میں موجود مختلف دھاتی آئیوں کے کیٹ آئن اور این آئن ہستیوں کے درمیان لیگنڈ کے بین تبادلہ سے اس قسم کی آئسو میرزم پیدا ہوتی ہے۔ کمپلیکس  $[Co(NH_3)_6][Cr(CN)_6]$  اس کی ایک مثال ہے جس میں  $NH_3$  لیگنڈ  $Co^{3+}$  سے جڑے ہیں اور  $CN^-$  لیگنڈ سے۔ اس کے کوآرڈینیشن آئسو مر [Cr(NH<sub>3</sub>)<sub>6</sub>][Co(CN)<sub>6</sub>] میں  $NH_3$  لیگنڈ  $Co^{3+}$  سے جڑے ہیں اور  $CH^-$  لیگنڈ  $Co^{3+}$  سے۔

جب کسی کمپلیکس نمک میں اس کا کاؤنٹر آئن خود ہی ایک مضمون لیگنڈ ہوا اور کسی ایسے لیگنڈ کو ہٹا کے جو کہ کاؤنٹر آئن بن سکے تو اس قسم کی آئسو میرزم پیدا ہوتی ہے۔  $[Co(NH_3)_5Br]SO_4$  اور  $[Co(NH_3)_5Cl]Cl_2$  آئسو نائزیشن آئسو میرزم کی مثالیں ہیں۔

جب پانی کا استعمال بطور محلل کیا جاتا ہے تو اس قسم کی آئسو میرزم ہائیڈرایٹ (hydrate) آئسو میرزم کہلاتی ہے۔ یہ آئونائزیشن آئسو میرزم کی طرح ہی ہے۔ سالویٹ آئسو مر میں فرق صرف اتنا ہوتا ہے کہ آیا محلل سالمہ دھاتی آئن سے برہ راست منسلک ہے یا نہیں یا کرشن لیش میں آزاد محلل سالمات کی شکل میں موجود ہو سکتا ہے۔ اس قسم کی ایک مثال ایکوا کمپلیکس  $[Cr(H_2O)_6]Cl_3$  (بینگنی) اور اس کا سالویٹ آئسو مر  $[Cr(H_2O)_5Cl]Cl_2 \cdot H_2O$  (بھورا ہرا) ہے۔

#### متن پر مبنی سوالات

**9.3** مندرجہ ذیل کمپلیکس کے ذریعہ ظاہر ہونے والی آئسو میرزم کی قسم بتائیے اور ان آئسو مر کی ساختیں بنائیں۔



**9.4** اس بات کا ثبوت پیش کیجیے کہ  $[Co(NH_3)_5SO_4]Cl$  اور  $[Co(NH_3)_5Cl]SO_4$  آئونائزیشن آئسو مر ہیں۔

کوآرڈینیشن مرکبات میں بندشی خصوصیات کا بیان سب سے پہلے ورنر نے کیا تھا لیکن یہ نظریہ مندرجہ ذیل بنیادی سوالات کا جواب نہیں دے سکا۔

(i) کوآرڈینیشن مرکبات بنانے کی خصوصیات صرف کچھ خصوص عناصر میں ہی کیوں پائی جاتی ہے؟

(ii) کوآرڈینیشن مرکبات میں بانڈ سمتی خصوصیات کے حامل کیوں ہیں؟

(iii) کوآرڈینیشن مرکبات میں نمایاں متفاہی طبیعی اور آپیکل خصوصیات کیوں موجود ہوتی ہیں؟

کوآرڈینیشن مرکبات میں بندش کی نوعیت کو سمجھانے کے لیے کئی تجاویز پیش کی گئیں جیسے ویلنس بانڈ تھیوری (VBT)، کرشن فیلڈ تھیوری (CFT)، لیگنڈ فیلڈ تھیوری (LFT) اور مالکیوار ارٹھل تھیوری (MOT)۔ ہم یہاں

کوآرڈینیشن مرکبات پر VBT اور CFT کے اطلاق کے ابتدائی مباحثہ پر اپنی توجہ مرکوز کریں گے۔

اس تھیوری کے مطابق لیگنڈ کے زیر اثر دھاتی ایٹم آئن اپنے  $(n-1)d$ ,  $nd$ ,  $np$ ,  $ns$  یا  $np$ ,  $ns$  ارٹھل کو با بندھا ڈال کر سکتا ہے تاکہ آکٹھا ہیڈرل، ٹھیٹھا ہیڈرل، اسکوارن پلیٹھر وغیرہ جیسی متعدد جیو میٹری کے

#### 9.5 کوآرڈینیشن

#### مرکبات میں بندش

(Bonding in  
Coordination  
Compounds)

#### 9.5.1 ویلنس بانڈ تھیوری

(Valence Bond  
Theory)

کیمیا

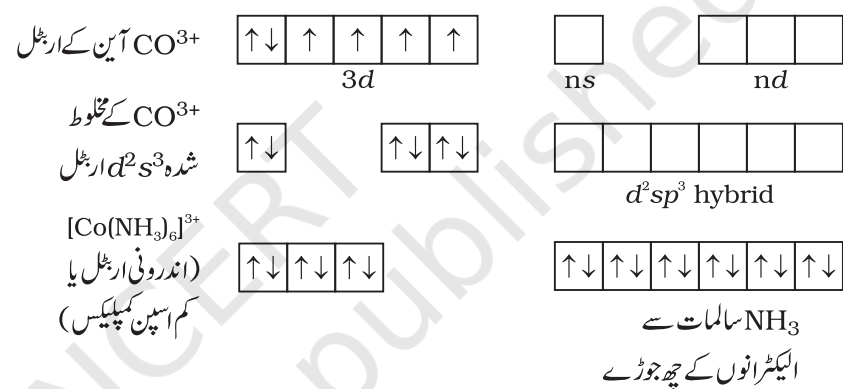
معادل اربٹل بنائے کے (جدول 9.2)۔ یہ مخلوط شدہ اربٹل کے ساتھ اور لیپ کرتے ہیں اور لیگنڈ بندش کے لیے اپنے ایکٹران انھیں دے دیتے ہیں۔ اسے مندرجہ ذیل مثالوں سے واضح کیا گیا ہے۔

جدول 9.2: اربٹل کی تعداد اور ہابسبریڈ ائریشن کی تقسیم

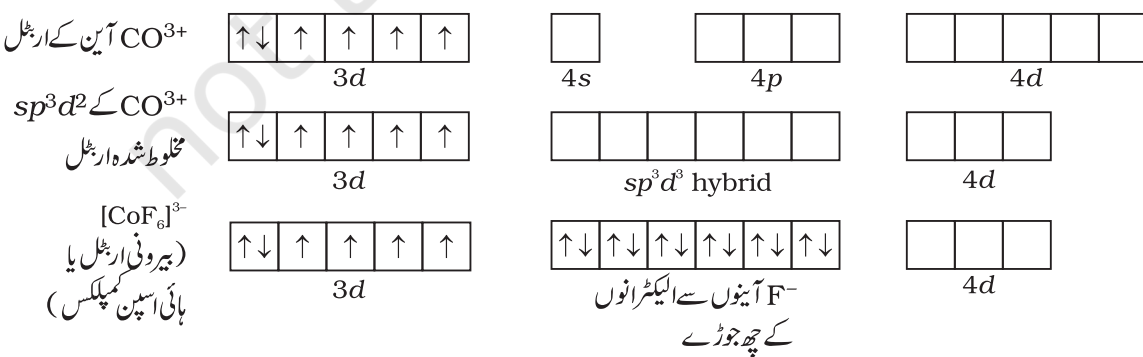
| کواڑینیشن نمبر | ہابسبریڈ ائریشن کی قسم         | اپسیں میں مخلوط اربٹل کی تقسیم |
|----------------|--------------------------------|--------------------------------|
| 4              | sp <sup>3</sup>                | ٹیٹر ہیڈرل                     |
| 4              | dsp <sup>2</sup>               | اسکواٹر پلینر                  |
| 5              | sp <sup>3</sup> d              | ٹرائی گوئل ہائی پیرامیڈل       |
| 6              | sp <sup>3</sup> d              | آکٹا ہیڈرل                     |
| 6              | d <sup>2</sup> sp <sup>3</sup> | آکٹا ہیڈرل                     |

ویلس بانڈ تھیوری کی بنیاد پر کمپلیکس کے مقناطیسی طرز عمل کو جان کر اس کی جیو میٹری کا اندازہ لگایا جاسکتا ہے۔ ڈیا ماقناطیسی آکٹا ہیڈرل کمپلیکس [Co(NH<sub>3</sub>)<sub>6</sub>]<sup>3+</sup> میں کوبالٹ آئین 3+ تکسیری حالت میں ہے اور اس کا ایکٹرانی تسلی 3d<sup>6</sup> ہے۔ ہابسبریڈ ائریشن اسکیم کوڈائی گرام میں دکھایا گیا ہے۔

ایکٹرانوں کے چھ جوڑے (ہر ایک NH<sub>3</sub> سالہ سے ایک) چھ مخلوط اربٹل میں جگہ گھیرتے ہیں۔ اس طرح کمپلیکس کی جیو میٹری آکٹا ہیڈرل ہے اور یہ ڈیا ماقناطیسی ہے کیونکہ بغیر جوڑے کے ایکٹران موجود نہیں ہیں۔ اس کمپلیکس کی تشکیل میں، کیونکہ اندروفنی d اربٹل (3d) ہابسبریڈ ائریشن میں استعمال ہوتے ہیں، کمپلیکس [Co(NH<sub>3</sub>)<sub>6</sub>]<sup>3+</sup> اندروفنی اربٹل (Inner Orbital) یا کم اسپن (Low Spin) یا اسپن جفتہ کمپلیکس (Spin Paired Complex) کہلاتا ہے۔ پیرا ماقناطیسی آکٹا ہیڈرل کمپلیکس [CoF<sub>6</sub>]<sup>3-</sup> (پیروفنی اربٹل یا ہائی اسپن کمپلیکس) کا استعمال کرتا ہے۔ اس



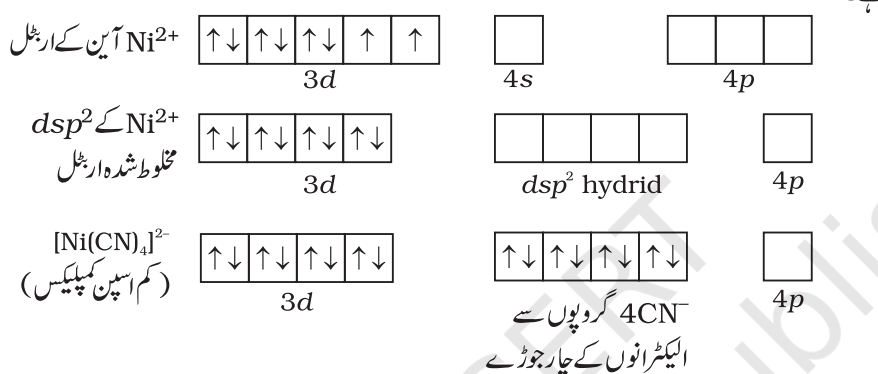
سالہ سے ایک) چھ مخلوط اربٹل میں جگہ گھیرتے ہیں۔ اس طرح کمپلیکس کی جیو میٹری آکٹا ہیڈرل ہے اور یہ ڈیا ماقناطیسی ہے کیونکہ بغیر جوڑے کے ایکٹران موجود نہیں ہیں۔ اس کمپلیکس کی تشکیل میں، کیونکہ اندروفنی d اربٹل (3d) ہابسبریڈ ائریشن میں استعمال ہوتے ہیں، کمپلیکس [Co(NH<sub>3</sub>)<sub>6</sub>]<sup>3+</sup> اندروفنی اربٹل (Inner Orbital) یا کم اسپن (Low Spin) یا اسپن جفتہ کمپلیکس (Spin Paired Complex) کہلاتا ہے۔ پیرا ماقناطیسی آکٹا ہیڈرل کمپلیکس [CoF<sub>6</sub>]<sup>3-</sup> (پیروفنی اربٹل یا ہائی اسپن کمپلیکس) کا استعمال کرتا ہے۔ اس



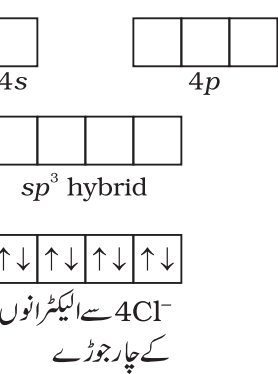
لیے یہ پریوں اربٹل (Outer Orbital) آئین کے اربٹل  $\text{Ni}^{3+}$  اسپن (High Spin) یا اسپن جدا کمپلیکس (Spin Complex) کہلاتا ہے۔

تین  $p$  اربٹل مخلوط ہو کر چار معادل اربٹل بناتے ہیں جو کہ ٹیٹرا ہیڈرول کمپلیکس میں ایک  $s$  اور  $sp^3$  ہیڈرول کمپلیکس میں ایک  $d$  اربٹل مخلوط شدہ اربٹل  $\text{Ni}^{3+}$  کے  $sp^3d^2$  مخلوط شدہ اربٹل میں مندرجہ ذیل میں واضح کیا گیا ہے۔

تکلیفی حالت میں ہے اور آئین کا الیکٹرانی شکل  $3d^8$  ہے۔ ہابریڈائزیشن اسکیم کو ڈائیگرام میں دکھایا گیا



کو آرڈینیشن مرکبات کے مقناطیسی مومنٹ کی پیائش مقناطیسی اثرپذیری کے تجربات کے ذریعہ کی جاسکتی ہے۔ نتائج کا استعمال دھاتی کمپلیکس کی ساختوں اور غیر جوڑی دار الیکٹرانوں کی تعداد کی جانکاری حاصل کرنے میں کیا جاسکتا ہے۔ پہلے عبوری سلسلہ کی دھاتوں کے کو آرڈینیشن مرکبات کے مقناطیسی اعداد و شمار کا تقيیدی مطالعہ کچھ پیچیدگیاں ظاہر کرتا ہے۔ دھاتی آئینوں کے لیے جن کے  $d$  اربٹل میں تین تک الیکٹران ہوتے ہیں، مثلاً  $\text{V}^{3+}, \text{Ti}^{3+}, (\text{d}^1), (\text{d}^2)$  میں  $4s$  اور  $4p$  اربٹل کے ساتھ آکٹھا ہیڈرول ہابریڈائزیشن کے لیے دو  $d$  اربٹل دستیاب ہیں۔



### 9.5.2 کو آرڈینیشن مرکبات کی مقناطیسی خصوصیات (Magnetic Properties of Coordination Compounds)

ان آزاد آئینوں اور ان کے کوآرڈینیشن ہستیوں کا مقناطیسی طرز عمل ایک جیسا ہوتا ہے۔ جب تین سے زیادہ 3d الیکٹران موجود ہوں تو آکٹھا ہیڈرل مخلوطیت کے لیے درکار دو 3d اریٹل براہ راست دستیاب نہیں ہوتے (ہند کے قاعدے کے مطابق)۔ اس طرح ( $\text{Cr}^{2+}, \text{Mn}^{3+}$ )،  $\text{d}^5$  ( $\text{Mn}^{2+}, \text{Fe}^{3+}$ )،  $\text{d}^4$  ( $\text{Fe}^{2+}, \text{Co}^{3+}$ ) کے لیے دو خالی 3d اریٹل دستیاب کروانے کے لیے 3d الیکٹرانوں کی جفتہ سازی کی جاتی ہے جس کے نتیجے میں بالترتیب دو، ایک اور صفر بغیر جوڑے کے الیکٹران بچے رہتے ہیں۔

متعدد معاملوں میں، بالخصوص  $d^6$  آئینوں پر مشتمل کوآرڈینیشن مرکبات میں مقناطیسی اعداد و شمار عظم اسپن جفتہ سازی سے میل کھاتے ہیں۔ تاہم  $d^4$  اور  $d^5$  آئینوں پر مشتمل اسپرشر میں پچیدگیاں پائی جاتی ہیں۔  $[\text{Mn}(\text{CN})_6]^{3-}$  کا مقناطیسی مومنٹ دو بغیر جوڑے کے الیکٹرانوں کا ہے جب کہ  $[\text{MnCl}_6]^{3-}$  کا مقناطیسی مومنٹ چار بغیر جوڑے کے الیکٹرانوں کا ہے اور  $[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{3-}$  کا مقناطیسی مومنٹ ایک بغیر جوڑے کے الیکٹران کا ہے۔  $[\text{FeF}_6]^{3-}$  کا پیرا مقناطیسی مومنٹ پانچ بغیر جوڑے کے الیکٹران کا ہے۔  $[\text{CoF}_6]^{3-}$  پیرا مقناطیسی ہے جس میں بغیر جوڑے کے چار الیکٹران ہیں جب کہ  $[\text{Co}(\text{C}_2\text{O}_4)_3]^{3-}$  ڈایا مقناطیسی ہے۔ اس بے قاعدگی کی تشرط ویلننس بانڈ تھیوری کے ذریعہ اندروفنی اریٹل اور پیرو فنی اریٹل کوآرڈینیشن کی تشکیل کی بنیاد پر کی جاسکتی ہے۔

$[\text{Mn}(\text{CN})_6]^{3-}$ ،  $[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{3-}$ ،  $[\text{Co}(\text{C}_2\text{O}_4)_3]^{3-}$  اور  $[\text{FeF}_6]^{3-}$  کا اندروفنی اریٹل کمپلیکس میں جن میں  $d^2\text{sp}^3$  مخلوطیت ہے۔ ان میں سے اول الذکر دو کمپلیکس پیرا مقناطیسی ہیں اور آخر الذکر ڈایا مقناطیسی ہے۔ دوسرا طرف  $[\text{MnCl}_6]^{3-}$ ،  $[\text{CoF}_6]^{3-}$  اور  $[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{3-}$  کا پیرو فنی اریٹل کمپلیکس ہیں جن میں  $\text{sp}^3\text{d}^2$  مخلوطیت ہے اور ان کی پیرا مقناطیسی نوعیت بالترتیب چار، پانچ اور چار بغیر جوڑے کے الیکٹرانوں کی وجہ سے ہے۔

**مثال 9.7**  $[\text{MnBr}_4]^{2-}$  کا Spin only مقناطیسی مومنٹ 9bm ہے۔ کمپلیکس آئین کی جیو میسری کا اندازہ لگائیے۔

کیونکہ کمپلیکس آئین میں  $\text{Mn}^{2+}$  آئین کا تکمیلی عدد 4 ہے۔ یہ یا تو ٹیٹراہیڈرل ( $\text{sp}^3$  مخلوطیت) ہوگا یا اسکوازر پلینر ( $\text{dsp}^2$  مخلوطیت) ہوگا۔ لیکن یہ حقیقت ہے کہ اس کا مقناطیسی مومنٹ 9bm ہے، اس کی شکل اسکوازر پلینر کے مقابلے ٹیٹراہیڈرل ہونی چاہیے کیونکہ 3d اریٹل میں بغیر جوڑے کے پانچ الیکٹران موجود ہیں۔

حالانکہ VB تھیوری کوآرڈینیشن مرکبات کی تشکیل، ان کی ساخت اور مقناطیسی طرز عمل کی وسیع پیمانے پر تشرط کرتی ہے پھر بھی اس میں کچھ خامیاں ہیں۔

(i) اس میں متعدد مفروضات ہیں۔

(ii) یہ مقناطیسی اعداد و شمار کی مقداری ترجیحی نہیں کرتی۔

(iii) یہ کوآرڈینیشن مرکبات کے ذریعہ ظاہر کیے جانے والے رنگوں کی وضاحت نہیں کرتی۔

(iv) یہ کوآرڈینیشن مرکبات کے حرکیاتی یا حرکیاتی استحکام کی کوئی مقداری ترجیحی نہیں کرتی۔

(v) یہ 4- کوآرڈینیٹ کمپلیکس کے لیے ٹیٹراہیڈرل اور اسکوازر پلینر ساختوں کے بارے میں بالکل صحیح صحیح اندازہ کرنے سے قاصر ہے۔

(vi) یہ کمزور اور طاقتور لگنڈ کے درمیان فرق نہیں کرتی ہے۔

9.5.3 ویلننس بانڈ تھیوری کی حدود

(Limitations of Valence Bond Theory)

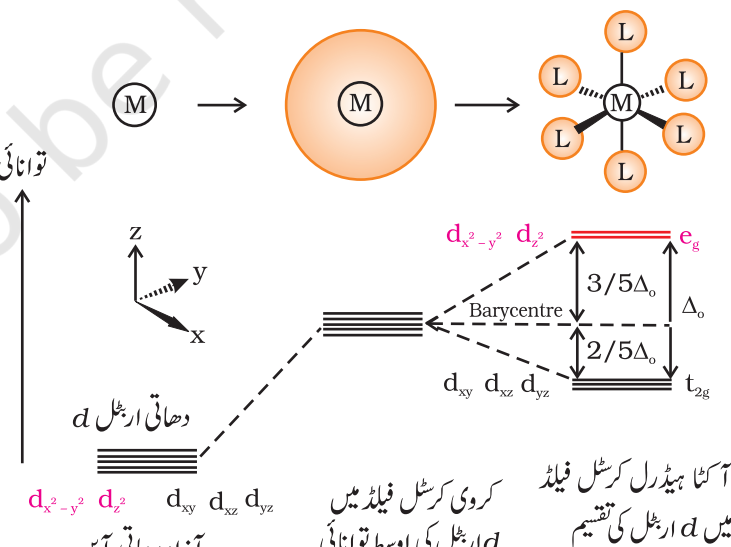
## 9.5.4 کرستل فیلڈ تھیوری (Crystal Field Theory)

کرستل فیلڈ تھیوری (CFT) ایک برقی سکونی ماؤل ہے جس کے مطابق دھات۔ لیگنڈ بانڈ آئی ہوتے ہیں جو صرف دھاتی آئین اور لیگنڈ کے درمیان برق سکونی باہمی عمل کے ذریعہ پیدا ہوتے ہیں۔ این آئین کے معاملے میں لیگنڈ کو نقطہ چارج کے طور پر اور تعدیلی سالمات کے معاملے میں لیگنڈ کو نقطہ ڈائی پول تصور کیا جاتا ہے۔ کسی آئسولیٹیکسی دھاتی ایٹم آئین کے پانچ d اریٹل کی توانائی کیسا ہوتی ہے۔ یعنی یہ رو بہ تنزل (Degenerate) ہو جاتے ہیں یہ تنزل اس وقت تک جاری رہتی ہے جب تک کہ دھاتی ایٹم آئین کے اطراف منقی چارجوں کا ایک کروی تنشکل میدان قائم رہتا ہے۔ لیکن کسی کمپلیکس میں جب یہ منقی چارج والا میدان لیگنڈ (یا تو این آئین یا NH<sub>3</sub> اور H<sub>2</sub>O جیسے کسی ڈائی پول سالمات کے منقی سرے) کی وجہ سے ہوتا ہے تو یہ غیر تنشکل ہو جاتا ہے اور d اریٹل کا زوال ختم ہو جاتا ہے۔ اس کے نتیجے میں d اریٹل کی تقسیم ہو جاتی ہے۔ تقسیم کا طریقہ کرستل فیلڈ کی نوعیت پر ہوتا ہے۔ آئینے مختلف کرستل میدانوں میں اس تقسیم کی وضاحت کرتے ہیں۔

(a) آکٹا ہیڈرل کو آرڈینیشن ہستیوں میں کرستل فیلڈ کی تقسیم (Crystal field splitting in octahedral coordination entities)

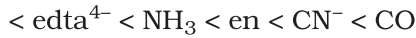
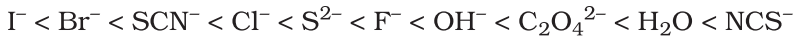
ایک آکٹا ہیڈرل کو آرڈینیشن ہستی جس میں دھاتی ایٹم آئین چھ لیگنڈ سے گھرا رہتا ہے، میں دھات کے d اریٹل کے الکٹران اور لیگنڈ کے الکٹرانوں (یعنی چارجوں) ایک دوسرے کو دفع کرتے ہیں۔ یہ دفع اس وقت اور زیادہ ہوتا ہے جب دھات کا d اریٹل لیگنڈ سے دور نہ ہو کر لیگنڈ کی سمت میں ہوتا ہے۔ اس طرح d<sub>x<sup>2</sup>-y<sup>2</sup></sub> اور d<sub>z<sup>2</sup></sub> اریٹل، جو لیگنڈ کی سمت والے محوروں پر ہیں، زیادہ دفع محسوس کرتے ہیں اور ان کی توانائی میں اضافہ ہو جاتا ہے۔ d<sub>xy</sub> اور d<sub>xz</sub> اور d<sub>yz</sub> کی سمت جن کی سمت، محوروں کے درمیان میں ہوتی ہے، ان کی توانائیاں کروی کرستل فیلڈ کی اوسط توانائی کے مقابلے کم ہو جاتی ہے۔ اس طرح آکٹا ہیڈرل کمپلیکس میں لیگنڈ الکٹران۔ دھات الکٹران دفع کی وجہ سے d اریٹل کا زوال ختم ہو جاتا ہے اور کم توانائی کے t<sub>2g</sub> سیٹ تین اریٹل اور اوپری توانائی، e<sub>g</sub> سیٹ کے دو اریٹل بنتے ہیں۔ مقررہ جیو میٹری میں لیگنڈ کی موجودگی کی وجہ سے رو بہ تنزل یول کی تقسیم کرستل فیلڈ تقسیم کھلاتی ہے۔ اور توانائی کی علیحدگی کو  $\Delta_0$  (آکٹا ہیڈرل کے لیے ہے) سے ظاہر کیا جاتا ہے۔ (شکل 9.8)۔ اس طرح دو e<sub>g</sub> اریٹل کی توانائی میں  $(3/5)\Delta_0$  کا اضافہ ہو گا اور تین t<sub>2g</sub> کی توانائی میں  $(2/5)\Delta_0$  کی کمی آئے گی۔

کرستل فیلڈ تقسیم  $\Delta_0$  کا انحصار دھاتی آئین کے چارج اور لیگنڈ کے ذریعہ پیدا ہونے



شکل 9.8: آکٹا ہیڈرل کرستل فیلڈ میں d اریٹل کی تقسیم

وائے میدان پر ہوتا ہے۔ کچھ لیگنڈ مضبوط میدان پیدا کر سکتے ہیں اور ایسی حالت میں تقسیم زیادہ ہوتی ہے جب کہ کچھ کمزور میدان پیدا کرتے ہیں جس کے نتیجے میں  $d$  ارٹل کی تقسیم کم ہوتی ہے۔ عمومی طور سے لیگنڈ کو میدان کی شدت کے بڑھتے ہوئے سلسلہ میں مرتب کیا جاسکتا ہے جیسا کہ ذیل میں کیا گیا ہے۔



اس قسم کا سلسلہ اپیکٹر و کمکل سریز کہلاتا ہے۔ یہ ایک تجرباتی طور پر متعین کیا ہوا سلسلہ ہے جو کہ مختلف لیگنڈ پر مشتمل کمپلیکس کے ذیعروشی کے اتصاق (Adsorption) پر مبنی ہے۔ آئینے ہم آکٹا ہیڈرول کو آرڈینیشن ہستیوں میں دھاتی آئین کے  $d$  ارٹل میں الیکٹرانوں کی تغییض کرتے ہیں۔ واضح رہے کہ اکیلا  $d$  الیکٹران کم تو انائی وائے کسی ایک  $t_{2g}$  ارٹل میں جائے گا۔  $t^2$  اور  $d^3$  کو آرڈینیشن ہستیوں میں  $d$  الیکٹران ہند کے قاعدے کے مطابق  $t_{2g}$  ارٹل میں تنہا رہتے ہیں۔  $d^4$  آئینوں کے لیے الیکٹرانی تقسیم کے دو ممکنہ نمونے ہو سکتے ہیں (i) چوتھا الیکٹران پا تو  $t_{2g}$  ارٹل میں داخل ہوگا اور وہاں موجود الیکٹران کے ساتھ جفتہ بنائے گا یا (ii) جھنگی کی تو انائی کی تیز چکانے سے بچنے کے لیے  $e_g$  ارٹل میں جگد لے گا۔ ان میں سے کسی کا امکان ہوگا، اس کا انحرصار کرٹل فیلڈ تقسیم،  $\Delta_0$  اور جھنگی کی تو انائی،  $p$  واحد ارٹل میں الیکٹران کی جفتہ سازی کے لیے درکار تو انائی کو ظاہر کرنی ہے) کی نسبت قدر پر ہے۔ دو صورتیں مندرجہ ذیل میں۔

(i) اگر  $p > \Delta_0$  ہے تو چوتھا الیکٹرون  $e_g$  ارٹل میں سے کسی ایک میں داخل ہو گا اور تشکل  $t_{2g}^3 e_g^1$  ہوگا۔ وہ لیگنڈ جن کے لیے  $p > \Delta_0$  ہے کمزور فیلڈ لیگنڈ (Weak Field Ligand) کہلاتا ہے اور ہائی اسپن کمپلیکس کی تشکیل کرتا ہے۔

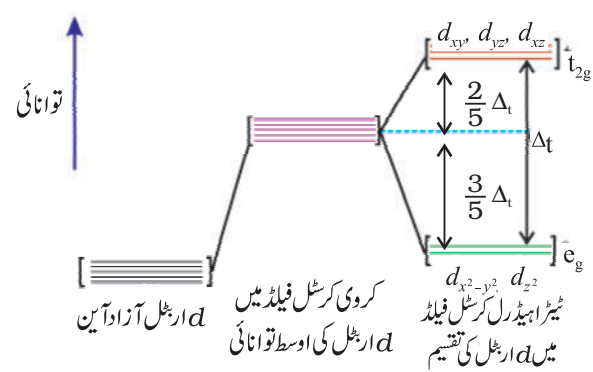
(ii) اگر  $p < \Delta_0$  ہے تو یہ تو انائی کے نقطہ نظر سے زیادہ موافق ہوگا کہ چوتھا الیکٹران کسی ایک  $t_{2g}$  ارٹل میں جائے اور تشکل  $t_{2g}^4 e_g^0$  ہوگا۔ اس قسم کا اثر پیدا کرنے والے لیگنڈ مضبوط فیلڈ لیگنڈ (Strong Field Ligand) کہلاتے ہیں اور کم اسپن والے کمپلیکس بناتے ہیں۔

تحسیبات سے ظاہر ہوتا ہے کہ  $d^4$  اور  $d^7$  کو آرڈینیشن ہستیاں کمزور فیلڈ معاملوں کے مقابلے مضبوط فیلڈ کے لیے زیادہ مستحکم ہیں۔

(b) ٹیٹرا ہیڈرول کو آرڈینیشن ہستیوں میں کرسٹل

فیلڈ تقسیم  
(Crystal field splitting in tetrahedral coordination entities)

ٹیٹرا ہیڈرول کو آرڈینیشن ہستیوں کی تشکیل میں  $d$  ارٹل کی تقسیم آکٹا ہیڈرول فیلڈ تقسیم کے مقابلے معکوس اور جھوٹی ہوتی ہے (شکل 9.9)۔ یکساں دھات، یکساں لیگنڈ اور یکساں دھات۔ لیگنڈ فاصلہ لے لیے کہا جاسکتا ہے کہ  $\Delta_t = \frac{4}{9} \Delta_0$  نتیجتاً ارٹل کی تقسیم تو انیاں اتنی زیادہ نہیں ہوتی کہ



شکل 9.9: ٹیٹرا ہیڈرول کرسٹل فیلڈ میں  $d$  ارٹل کی تقسیم

### 9.5.5 کوآرڈینیشن

مرکبات میں رنگ  
(Colour in  
Coordination  
Compounds)

الیکٹرانوں کو جنتہ سازی کے لیے مجبور کر سکیں اس لیے کم اسپن (low spin) تسلیل شاذ و نادرتی نظر آتا ہے۔  
‘زیریوشت کا استعمال آکٹا ہیڈرل اور اسکواڑ پلیز کمپلیکس کے لیے کیا جاتا ہے جن میں توازن کا مرکز ہوتا ہے۔ چونکہ  
ٹیٹرا ہیڈرل کامپلیکس میں توازن نہیں ہوتا ہے اس لیے زیریوشت کا استعمال توانائی کی سطحوں کے لیے نہیں کیا جاتا۔  
گذشتہ کا کمی میں ہم نے یہ پڑھا ہے کہ عبوری دھاتی کمپلیکس کی ایک احتیازی خصوصیت یہ ہے کہ وہ بہت زیادہ رنگوں  
میں پائے جاتے ہیں۔ اس کا مطلب یہ ہے کہ جب سفید روشنی ان سے ہو کر گزرتی ہے تو اس کا کچھ حصہ یہ جذب  
کر لیتے ہیں لہذا باہر آنے والی روشنی اب سفید نہیں ہوتی۔ کمپلیکس کا رنگ ان کے ذریعہ جذب ہونے والی روشن کا  
تکملہ ہوتا ہے۔ تکملی رنگ وہ رنگ ہے جو باقی ماندہ طول اہر (Wave Length) سے پیدا ہوتا ہے۔ اگر کمپلیکس کے  
ذریعہ ہری روشنی جذب ہوتی ہے تو یہ سرخ نظر آتا ہے۔ جذب ہونے والی مختلف طول اہر اور مشاہدہ کیے جانے والے  
رنگوں کے درمیان تعلق کو جدول 9.3 میں دکھایا گیا ہے۔

جدول 9.3 میں کچھ کوآرڈینیشن ہستیوں میں جذب ہونے والی روشنی کی طول اہر اور مشاہدہ  
کیے جانے والے رنگ کے درمیان تعلق

| کوآرڈینیشن ہستی کا رنگ | جذب ہونے والی روشنی کا طول اہر | کوآرڈینیشن ہستی کا طول اہر | جذب ہونے والی روشنی کی طول اہر | جذب ہونے والی روشنی کی طول اہر اور مشاہدہ کے درمیان تعلق |
|------------------------|--------------------------------|----------------------------|--------------------------------|--|
| واتکٹ                  | پیلا                           | پیلا                       | 535                            | $[\text{CoCl}(\text{NH}_3)_5]^{2+}$                      |
| سرخ                    | نیلا ہرا                       | نیلا ہرا                   | 500                            | $[\text{Co}(\text{NH}_3)_5(\text{H}_2\text{O})]^{3+}$    |
| پیلا نارنجی            | نیلا                           | نیلا                       | 475                            | $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$                        |
| ہلکا پیلا              | الٹرا واتکٹ                    | الٹرا واتکٹ                | 310                            | $[\text{Co}(\text{CN})_6]^{3-}$                          |
| نیلا                   | سرخ                            | سرخ                        | 600                            | $[\text{Cu}(\text{H}_2\text{O})_4]^{2+}$                 |
| بیگنی                  | نیلا ہرا                       | نیلا ہرا                   | 498                            | $[\text{Ti}(\text{H}_2\text{O})_6]^{3+}$                 |

کوآرڈینیشن مرکبات میں رنگوں کی تشریح کر سکتی فیلڈ تھیوری کی بنیاد پر آسانی سے کی جاسکتی ہے۔ مثال کے طور پر کمپلیکس  $[\text{Ti}(\text{H}_2\text{O})_6]^{3+}$  کا رنگ بُختی ہے۔ یہ ایک آکٹا ہیڈرل کامپلیکس ہے جس میں دھاتی اربلی میں اکیلا الیکٹران ( $\text{T}_{\text{i}}^{3+}$ ) ایک  $3d^1$  نظام ہے۔ کمپلیکس کی گراوڈ اسٹیٹ میں  $t_{2g}$  لیوں میں ہے۔

اس الیکٹرون کے لیے دستیاب اس کے بعد والی اوپری حالت خالی eg لیوں ہے۔ اگر کمپلیکس پیلے۔ ہرے

خطے کی توانائی کی نظری روشنی کو جذب کرتا ہے تو energy

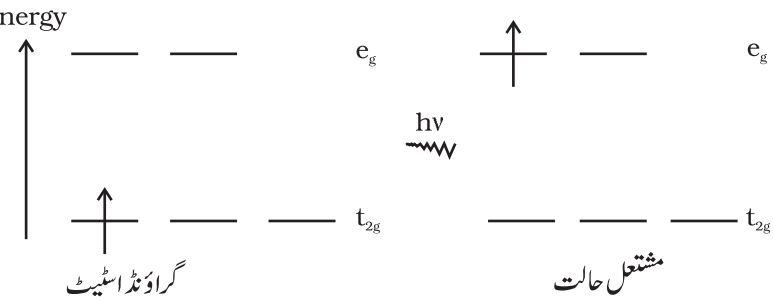
الیکٹران کو  $t_{2g}$  لیوں سے eg لیوں تک منتقل کیا جاسکتا

ہے۔ نتیجتاً کمپلیکس بینگنی

رنگ کا نظر آئے گا (شکل 9.10) کر سکتی فیلڈ تھیوری

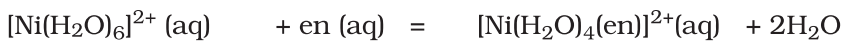
کے مطابق کوآرڈینیشن مرکبات کا رنگ الیکٹران کے

d-d ٹرانزیشن سے ہوتا ہے۔

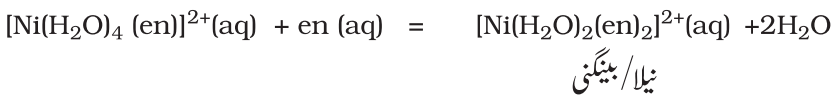


شکل 9.10:  $[\text{Ti}(\text{H}_2\text{O})_6]^{3+}$  میں الیکٹران کا عبور

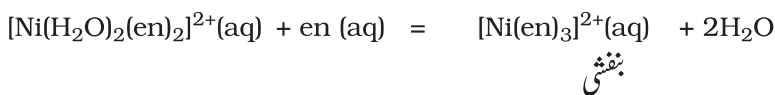
یہ نوٹ کرنا اہم ہے کہ لیگنڈ کی غیر موجودگی میں کریشن فیلڈ تقسیم کا عمل نہیں ہوتا یعنی شے بے رنگ ہوگی۔ مثال کے طور پر  $[Ti(H_2O)_6]Cl_3$  کو گرم کر کے اس میں سے پانی علیحدہ کرنے کے بعد یہ رنگین ہو جاتا ہے۔ اسی طرح ناپیدہ  $CuSO_4 \cdot 5H_2O$  سفید ہوتا ہے لیکن  $CuSO_4 \cdot 5H_2O$  نئی رنگ کا ہوتا ہے۔ کمپلیکس کے رنگ پر لیگنڈ کا اثر  $[Ni(H_2O)_6]^{2+}$  کمپلیکس پر غور کر کے واضح کیا جاسکتا ہے جو کہ نکل (II) کلورائڈ کو پانی میں حل کر کے تیار کیا جاتا ہے۔ اگر دو دنداں لیگنڈ en:Ni, 1:1, 2:1, 3:1 میں ملایا جائے تو مندرجہ ذیل تعاملات ہوتے ہیں اور ان کے متعلقہ رنگ تبدیل ہوتے ہیں۔



ہر کا نیلا  
ہر کا نیلا

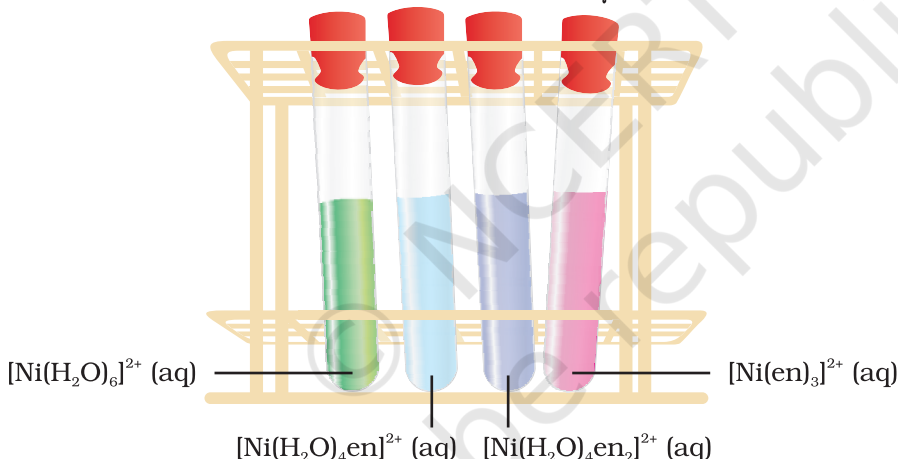


نیلا / بنیگنی



بنفشی

اس تو اتر کو شکل 9.11 میں دکھایا گیا ہے۔



شکل 9.11

ethane-1,2-diamine لیگنڈ کے بڑھتے ہوئے عدد کے ساتھ نکل (iii) کے کمپلیکس کے آبی محلول

### چند جواہرات کے رنگ (Colour of Some Gem Stones)

عبوری دھات آئین کے داری میں الیکٹرانوں کے عبور سے رنگوں کا پیدا ہونا ہماری روزمرہ کی زندگی میں بکثرت پایا جاتا ہے۔ روپی (شکل 9.12(a)) ایلومنیم آکسائیڈ ( $Al_2O_3$ ) ہے جو کہ ۰.۵ - ۱% Al<sup>3+</sup> Cr<sup>3+</sup> آئین (d<sup>3</sup>) پر مشتمل ہوتی ہے یہ آئین



(a)



(b)

شکل 9.12: (a) روپی: یہ جوهر موگوک میانمار کے سنگ مرمر میں پایا گیا آئینوں کی جگہ بے ترتیبی سے موجود ہوتے ہیں۔ ہم (b) انمیرال (نیا): یہ جوهر میزو، کولمبیا میں پایا گیا ہے۔

ہیڈرل کرومیم (III) کمپلیکس کے طور پر دیکھ سکتے ہیں۔ ان مرکزوں پر d-d<sub>n</sub> انتریشن کی وجہ سے روپی میں رنگ پیدا ہوتا ہے۔ پنا (Emerald) (شکل 9.12(b)) میں معدنی پیل (Be<sub>3</sub>Al<sub>2</sub>Si<sub>6</sub>O<sub>18</sub>) میں آکٹا ہیڈرل مقامات پر Cr<sup>3+</sup> آئین پائے جاتے ہیں۔ روپی کی انجذابی اسپیکردم میں جو بینہ نظر آتے ہیں وہ بڑی طول اہر کی طرف شفت ہو جاتے ہیں۔ اس وجہ سے پنائیں ہرے خطے میں روشنی کی ترسیل کرتا ہے۔

### 9.5.6 کرٹل فیلڈ تھیوری

کی حدود  
(Limitations of  
Crystal Field  
Theory)

کرٹل فیلڈ ماؤل کے ذریعہ کو آرڈینیشن مرکبات کی تشکیل، ان کی ساخت رنگ اور مقناطیسی خصوصیات کو کامیابی کے ساتھ بڑی حد تک واضح کیا جاسکتا ہے۔ تاہم یہ مفروضات کہ لیگنڈ نظمے چارج ہیں، یہ ظاہر کرتے ہیں کہ این آئین لیگنڈ کے ذریعہ زیادہ تنسی اثر کا اظہار ہونا چاہیے۔ این آئین لیگنڈ درحقیقت اسپیکر و کمیکل سیریز کے نچلے سرے پر آتے ہیں۔ اس کے علاوہ یہ تھیوری لیگنڈ اور مرکزی ایٹم کے درمیان بندش شریک گرفت خصوصیت کو تسلیم نہیں کرتی۔ CFT کی یہ کچھ کمزوریاں ہیں جنہیں لیگنڈ فیلڈ تھیوری اور مالکیوں اربٹل تھیوری کی بنیاد پر واضح کیا جاسکتا ہے لیکن یہ اس کتاب کے مطالعہ کے دائرے سے باہر ہے۔

### متن پر مبنی سوالات

9.5 پلنس بانڈ تھیوری کی بنیاد پر واضح کیجیے کہ اسکوائر پلینر ساخت والا [Ni(CN)<sub>4</sub><sup>2-</sup>] آئین پیرا مقناطیسی ہے۔

9.6 [NiCl<sub>4</sub><sup>2-</sup>] پیرا مقناطیسی ہے جب کہ [Ni(CO)<sub>4</sub>] ڈایا مقناطیسی ہے حالانکہ دونوں ٹیٹرا ہیڈرل ہیں۔ کیوں؟

9.7 [Fe(H<sub>2</sub>O)<sub>6</sub>]<sup>3+</sup> مضبوط پیرا مقناطیسی ہے جب کہ [Fe(CN)<sub>6</sub>]<sup>3-</sup> کمزور پیرا مقناطیسی ہے۔ واضح کیجیے۔

9.8 وضاحت کیجیے کہ [Co(NH<sub>3</sub>)<sub>6</sub>]<sup>3+</sup> ایک اندروںی اربٹل کمپلیکس ہے جب کہ [Ni(NH<sub>3</sub>)<sub>6</sub>]<sup>2+</sup>] ایک بیرونی اربٹل کمپلیکس ہے۔

9.9 اسکوائر پلینر [Pt(CN)<sub>4</sub><sup>2-</sup>] میں بغیر جوڑے کے الیکٹرانوں کی تعداد کا اندازہ لگائیے۔

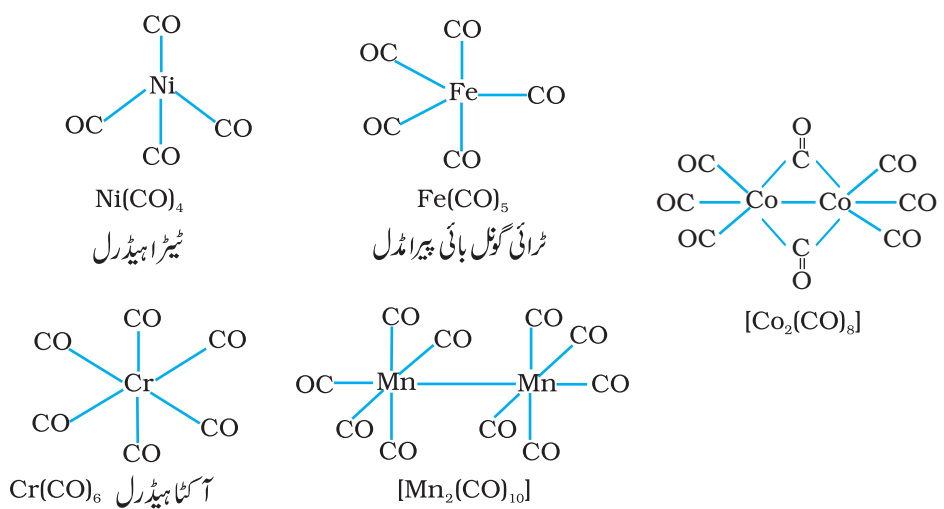
9.10 ہیکسا ایکیو مینکنیز (III) آئین میں پانچ بغیر جوڑے کے الیکٹران ہوتے ہیں جب کہ ہیکسا سائنو آئین میں صرف ایک بغیر جوڑے کا الیکٹران ہوتا ہے۔ کرٹل فیلڈ تھیوری کی بنیاد پر اس کی وضاحت کیجیے۔

### 9.6 دھاتی کاربونل میں

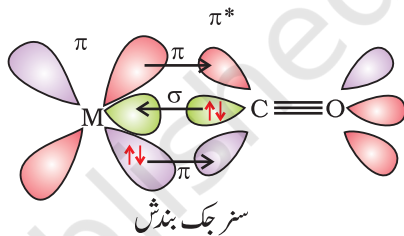
بندش  
(Bonding in  
Metal  
Carbonyls)

ہومولپنک کاربونل (صرف کاربونل لیگنڈ پر مشتمل مرکبات) عبوری وصالوں کے ذریعہ تشکیل پاتے ہیں۔ ان کاربونل کی ساختیں سادہ اور واضح ہوتی ہیں۔ ٹیٹرا کاربونل نکل (O) ٹیٹرا ہیڈرل ہوتا ہے، پنیبا کاربونل آرزن (O) ٹرافی گولن ہائی پیرا میڈل جبکہ ہیک کاربونل کروسیم (O) آکسہ ہیڈرل ہوتا ہے ڈیکار کاربونل ڈائی مینکنیز (O) دوسکوائر پیرا میڈل Mn(CO)<sub>5</sub> اکائیوں پر مشتمل ہوتا ہے۔ یہ اکائیاں Mn-Mn بانڈ کے ذریعہ جڑے رہتے ہیں۔ آکٹا کاربونل ڈائی کوبالت (O) میں دو Co-Co بانڈ میں ہر ایک کے درمیان ایک C=O گروپ پل کے طور پر ہوتا ہے (شکل 9.13)۔

دھاتی کاربونل میں دھاتی کاربن بانڈ اور M-C دوں خصوصیات کے حامل ہوتے ہیں۔ M-C σ بانڈ کاربونل گروپ کے کاربن کے ذریعہ الیکٹرانوں کا ایک لوں جوڑا دھات کے خالی اربٹل کے ذریعہ ایک الیکٹران کا



جوڑا کاربن مونو آکسائڈ کے خالی اینٹی بانڈنگ  $M - C - \pi$  بانڈ دھات کے بھرے ہوئے  $d$  ارٹل کے ذریعہ ایک الکٹران کا جوڑا کاربن مونو آکسائڈ کے خالی اینٹی بینڈگ  $\pi^*$  ارٹل میں عطیہ دینے سے بنتا ہے۔ دھات کے ساتھ لیکنڈ کی بندش ایک synergic اثر پیدا کرتی ہے جو  $Co$  اور دھات کے درمیان بانڈ کو مضبوط بناتا ہے (شکل 9.14)۔



شکل 9.14 : کاربونل کمپلیکس میں سرنجک بندش باہمی عملوں کی مثالیں

کوآرڈینیشن مرکبات کی کافی اہمیت ہے۔ یہ مرکبات معدنیات، نباتات اور حیوانات کی دنیا میں وسیع پیانا نے پر موجود ہیں اور تجزیاتی کیمیا، فلز کاری، حیاتیاتی نظاموں، صنعت اور ادویہ کے شعبہ میں کئی اہم انعام دیتے ہیں۔ ان کا ذیل میں بیان کیا گیا ہے۔

کیفیتی اور مقداری کیمیائی تجزیہ میں کوآرڈینیشن مرکبات کے متعدد استعمال ہیں۔ رنگیں معاملات دھاتی آئینوں کے ساتھ متعدد لیگنڈ (خاص طور سے Chelating Ligand) کے کوآرڈینیشن ہستیوں کی تنقیل کے نتیجے میں ہوتے ہیں۔ یہ تعاملات تجزیہ کے کلائیکی اور آلاتی طریقوں کے ذریعے دھاتی آئینوں کی سمت اور اندازہ کرنے کی بنیاد ہے۔ اس قسم کے ریجنٹ کی مثالیں ہیں۔ EDTA (dimethylglyoxime)،  $\alpha$ -nitroso- $\beta$ -naphthol، DMG کیوپران وغیرہ۔

پانی کی تخلیق کا تجھیہ  $Na_2EDTA$  کے ساتھ سادہ ٹائٹریشن کے ذریعہ کیا جاتا ہے۔  $Ca^{2+}$  اور  $Mg^{2+}$  آئین EDTA کے ساتھ مختلف کمپلیکس بناتے ہیں۔ ان آئینوں کا انتقالی تجھیہ کیلائیم اور یونیٹم کمپلیکس کے استحکام مستقلوں میں فرق کی بنیاد پر کیا جاسکتا ہے۔

## 9.7 کوآرڈینیشن مرکبات کی اہمیت اور اطلاق

(Importance and  
Applications of  
Coordination  
Compounds)

- چاندی، سونا جیسی دھاتوں کے اہم استخراجی عملوں میں کمپلیکس کا استعمال ہوتا ہے۔ مثال کے طور پر سونا، آسیجن اور پانی کی موجودگی میں سانائد سے تعامل کے آبی میں محلول کو آرڈینیشن ہستی- $[Au(CN)_2]$  کی تشکیل کرتا ہے۔ اس محلول میں زکن ملا کر سونے کو دھاتی شکل میں علیحدہ کیا جاسکتا ہے۔ (اکائی 6)۔ اسی طرح دھاتوں کی تخلیص کا عمل ان کے کوآرڈینیشن مرکبات بنانے اور پھر انہیں تخلیل کر کے انعام دیا جاسکتا ہے۔ مثال کے طور پر غیر خالص نکل کو $[Ni(CO)_4]$  میں تبدیل کیا جاتا ہے جس کی تخلیل کر کے خالص نکل حاصل کرتے ہیں۔
- حیاتیاتی نظاموں میں کوآرڈینیشن مرکبات کی بہت اہمیت ہے۔ ضایاً تالیف کے لیے ذمہ دار پیغمبنت کلوروفل میکنیشیم کا کوآرڈینیشن مرکب ہے۔ خون کا سرخ پیغمبنت یعنی ہیموگلوبین جو کہ آسیجن کا حمال ہے وہ بھی آئزن کا کوآرڈینیشن مرکب ہے۔ وٹامن $B_{12}$ ، سائنا کوبالاماں (CyanCobalamine) جو کہ antipernicious anaemia factor کو بالٹ کا کوآرڈینیشن مرکب ہے۔ حیاتیاتی اہمیت کے حامل دھاتی آئینوں پر مشتمل دیگر کوآرڈینیشن مرکبات ازماں ہیں۔ جیسے کاربکسی پیپٹا مڈز A carboxypeptidase A اور کابونک این ہانڈریز (حیاتیاتی نظاموں کے وسیطے)
- کئی صنعتی اعمال میں کوآرڈینیشن مرکبات کا استعمال بطور وسیط کیا جاتا ہے۔ مثلاً رہوڈیم کمپلیکس کے چلنسن وسیط جو کہ alkenes کے ہانڈروجنیشین میں استعمال کیا جاتا ہے۔
- اشیا پر سونے اور چاندی کی ملمع کاری سادہ دھاتی آئینوں کے محلول سے کرنے کے مقابلے کمپلیکس $[Ag(CN)_2]^-$  اور $[Au(CN)_2]$  کے محلولوں کے ذریعہ زیادہ آسانی سے اور ہموار طور پر ہوتی ہے۔ بلیک اینڈ وہائٹ فوٹوگرافی میں ڈیویلپ کی ہوئی فلم کا فلیکشن ہائپو محلول دھوکر کیا جاتا ہے جو کہ غیر تخلیل شدہ کوحل کر کے کمپلیکس $[Ag(S_2O_3)_2]^{3-}$  بناتا ہے۔
- کلییٹ تھیرپی (Chelate Therapy) میں بڑھتی ہوئی دلچسپی کا استعمال ادویاتی کیمیا میں ہے۔ نباتاتی رجیوانی نظاموں میں دھاتوں کے زہر لیے تناسب میں موجودگی کی وجہ سے پیدا ہونے والے مسئللوں کا علاج اس کی ایک مثال ہے۔ اس طرح کاپ اور آئزن کی زیادتی کو ان کے ذریعہ کلیئنگ لیگند (desferrioxime D-penicillamine) کے ساتھ کوآرڈینیشن مرکبات بنانے کا درکار کیا جاتا ہے۔ پلیٹن کے کچھ کوآرڈینیشن مرکبات ٹیومر کی بڑھوٹری کو موثر طور پر روک دیتے ہیں۔ مثالیں ہیں: cis-platin اور متعلقہ مرکبات۔

کو آرڈینیشن مرکبات کی کیمسٹری جدید غیر نامیاتی کیمسٹری کا ایک اہم اور مبارزاتی شعبہ ہے۔ پچھلے چھاس برسوں کے دوران جو پیش رفت ہوئی ہے اس سے بندش کے ماؤل اور سالمناتی ساخت کے نئے تصورات کو فروغ ملا ہے۔ کیمیائی صنعت اور حیاتیاتی نظاموں میں عمل پیرا فاصل اجزاء کے معاملے میں ایک زندہ بصیرت حاصل ہوئی ہے۔

کو آرڈینیشن مرکب کی تشكیل، تعاملات، ساخت اور بندش کی باضابطہ تشریح کی کوشش سب سے پہلے اے ورزکی ذریعہ کی گئی۔ ان کے نظریہ کے مطابق کو آرڈینیشن مرکبات میں دھاتی آئین دو قسم کی گرفت (پرائمری اور سینٹری) کا استعمال کرتے ہیں۔ کیمسٹری کی جدید زبان میں ان گرفت کو بالترتیب آئینی اور غیر آئینی (شریگ گرفت) کہا جاتا ہے۔ آئسو میرزم کی خصوصیت کا استعمال کر کے ورز نے متعدد کو آرڈینیشن مرکبات کی جیو میٹریائی اشکال کے بارے میں پیشیں گوئی کی ہے۔

ولنس بانڈ تھیوری (VBT) کو آرڈینیشن مرکبات کی تشكیل، مقناطیسی طرز عمل اور جیو میٹریائی اشکال کی نمایاں کامیابی کے ساتھ تشریح کرتی ہے۔ پھر بھی یہ نظریہ کو آرڈینیشن مرکبات کے مقناطیسی طرز عمل کی مقداری ترجمانی کرنے میں ناکام رہا ہے اور ان مرکبات کی آپنکل خصوصیات کے بارے میں کچھ بھی کہنے سے قادر ہے۔

کو آرڈینیشن کی کریٹل فیلڈ تھیوری کو آرڈینیشن مرکبات میں موجود مرکزی ایٹم/آئین کے dاربٹل کی توانائیوں کی تنزلی پر پڑنے والے مختلف کریٹل فیلڈ کے اثر (لیکنڈ کونقطے چارج مانتے ہوئے ان کے ذریعہ لگنے والا اثر) پر مبنی ہے۔ مضبوط اور کمزور کریٹل فیلڈ میں dاربٹل کی تقسیم سے مختلف الیکٹرانی تشکل حاصل ہوتے ہیں۔ اس تھیوری کی مدد سے کو آرڈینیشن ہستیوں میں موجود دھاتی ایٹم/آئین کے dاربٹل کی توانائیوں میں علیحدگی، مقناطیسی مومنت نیز اسپکٹرل اور استحکام پیرا میٹر کے مقداری تخمینہ میں مدقائق ہے۔ لیکن یہ مفروضہ کہ لیکنڈ نقطہ چارج ہے، کئی نظریاتی مشکلات پیدا کرتا ہے۔ دھاتی کاربٹل میں دھاتات۔ کاربن بانڈ 6 اور پانچ دونوں خصوصیات کا حامل ہوتا ہے۔ لیکنڈ کا دھات کے ساتھ 6 بانڈ اور دھات کا لیکنڈ کے ساتھ پانچ بانڈ ہوتا ہے۔ یہ مخصوص بندش دھاتی کاربٹل کے استحکام کا سبب ہے۔

کو آرڈینیشن مرکبات کی بہت اہمیت ہے۔ یہ مرکبات حیاتی نظاموں کے جاندار اجزاء کی ساخت اور افعال کے تینیں تقیدی بصیرت فراہم کرتے ہیں کو آرڈینیشن مرکبات کے فلز کاری عمليوں، تجزیاتی اور دویاتی کیسا میں متعدد استعمال ہیں۔

## مشقیں

**9.1** ورنر کے تصورات پر مبنی کو آرڈینیشن مرکبات میں بندش کی تشریح کیجیے۔

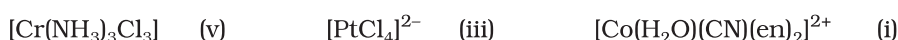
**9.2**  $\text{FeSO}_4$  ملکول کی  $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$  ملکول کے ساتھ 1:1 مول نسبت میں آمیزش سے  $\text{Fe}^{2+}$  کا ٹائیٹ دیتا ہے لیکن  $\text{CuSO}_4$  ملکول کی آبی امونیا کے ساتھ 1:4 مول نسبت میں آمیزش سے  $\text{Cu}^{2+}$  کا ٹائیٹ حاصل نہیں ہوتا۔ واضح کیجیے کیوں؟

**9.3** مندرجہ ذیل ہر ایک کی دو مثالوں کے ساتھ وضاحت کیجیے۔

کو آرڈینیشن ہستی، لیگنڈ، کو آرڈینیشن نمبر، کو آرڈینیشن پالی ہیڈر ان ہو مولپک اور ہیڈر ہپکٹ۔

**9.4** یک دندان (Unidentate)، دو دندان (Didentate) اور ایک ہی ڈینٹیٹ لیگنڈ سے کیا مراد ہے؟ ہر ایک کی دو مثالیں دیجیے۔

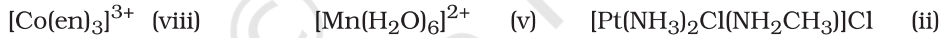
**9.5** مندرجہ ذیل کو آرڈینیشن ہستیوں میں دھات کا آسیڈیشن نمبر معلوم کیجیے۔



IUPAC کے مطابق مندرجہ ذیل کے فارمو لے لکھیے۔ **9.6**



IUPAC کے مطابق مندرجہ ذیل کے باقاعدہ نام لکھیے۔ **9.7**



کو آرڈینیشن مرکبات کی مکانہ آسومیرزم کی اقسام لکھیے۔ ہر ایک کی ایک ایک مثال لکھی دیجیے۔ **9.8**

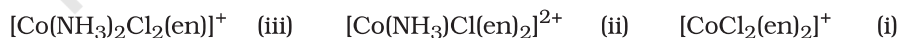
مندرجہ ذیل کو آرڈینیشن ہستیوں میں کتنی جیو میٹر یکل آسومیرزم ممکن ہیں؟ **9.9**



مندرجہ ذیل میں آپنکل آسومر کی ساختیں بنائیے۔ **9.10**



مندرجہ ذیل کے سچی آسومر (جیو میٹر یکل اور آپنکل) بتائیے۔ **9.11**



کے تمام جیو میٹر یکل آسومر لکھیے اور ان میں سے کتنے آپنکل آسومر ہیں؟ **9.12**

آبی کا پرسفیٹ ملکول (نیارنگ) دیتا ہے: **9.13**

- (i) آبی پوٹاشیم فلورائڈ کے ساتھ ہر اسوب  
(ii) آبی پوٹاشیم کلورائڈ کے ساتھ چمکدار ہر اسوب۔ ان تجرباتی نتائج کی تشریح کیجیے۔
- 9.14** جب آبی کاپر سلفیٹ ملکوں میں آبی  $KCN$  کو وافر مقدار میں ملا جاتا ہے تو کس کو آرڈینیشن ہستی کی تشکیل ہوتی ہے؟ جب اس ملکوں سے  $H_2SCg$  کو گزار جاتا ہے تو کاپر سلفاٹ کا رسوب کیوں نہیں حاصل ہوتا؟
- 9.15** ہلنس بانٹھیوری کی بنیاد پر مندرجہ ذیل کو آرڈینیشن ہستیوں میں بندش کی نوعیت پر بحث کیجیے؟  
[CoF<sub>6</sub>]<sup>3-</sup> (iv) [Co(C<sub>2</sub>O<sub>4</sub>)<sub>3</sub>]<sup>3-</sup> (iii) [FeF<sub>6</sub>]<sup>3-</sup> (ii) [Fe(CN)<sub>6</sub>]<sup>4-</sup> (i)
- 9.16** آکٹھا ہیڈرل کرٹل فیلڈ میں d ارٹل کی تقسیم کو شکل کی مدد سے ظاہر کیجیے۔
- 9.17** اپنکٹر و کیمکل سیریز کیا ہے؟ کمزور فیلڈ لیگاند اور مضبوط فیلڈ لیگاند کے درمیان فرق کی تشریح کیجیے۔
- 9.18** کرٹل فیلڈ تقسیم تو انکی کیا ہے؟ ایک کو آرڈینیشن ہستی میں d ارٹل کے حقیقی تشکل کا تعین  $Do$  کی وسعت سے کس طرح ہوتا ہے؟
- 9.19** [Cr(NH<sub>3</sub>)<sub>6</sub>]<sup>3+</sup> بیرا مقناطیسی ہے جب کہ  $[Ni(CN)]^{2-}$  کے رنگ مختلف ہوتے ہیں۔ کیوں؟
- 9.20** کا ایک ملکوں ہر ابے لیکن  $Na^+[N_i(CN)]^{2-} [N_i(H_2O)_6]^{2+}$  کا ملکوں بے رنگ ہے۔ واضح کریں
- 9.21** دھاتی کاربونی میں بندش کی نوعیت پر بحث کیجیے۔
- 9.22** مندرجہ ذیل کمپلیکس مرکبات میں تکمیدی حالت، d ارٹل کا قبضہ اور مرکزی دھاتی آین کا کو آرڈینیشن نمبر معلوم کیجیے۔
- (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>[CoF<sub>4</sub>] (iii) K<sub>3</sub>[Co(C<sub>2</sub>O<sub>4</sub>)<sub>3</sub>] (i)  
[Mn(H<sub>2</sub>O)<sub>6</sub>]SO<sub>4</sub> (iv) cis-[Cr(en)<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>]Cl (ii)
- 9.23** مندرجہ ذیل ہر ایک کمپلیکس مرکب کا IUPAC نام لکھیے اور تکمیدی حالت، الیکٹرانی تشکل نیز کو آرڈینیشن نمبر کو ظاہر کیجیے۔ کمپلیکس کی اسٹریو کیمسٹری اور مقناطیسی مومنٹ بھی بتائیے۔
- K<sub>4</sub>[Mn(CN)<sub>6</sub>] (v) CrCl<sub>3</sub>(py)<sub>3</sub> (iii) K[Cr(H<sub>2</sub>O)<sub>2</sub>(C<sub>2</sub>O<sub>4</sub>)<sub>2</sub>.3H<sub>2</sub>O (i)  
Cs[FeCl<sub>4</sub>] (iv) [Co(NH<sub>3</sub>)<sub>5</sub>Cl-]Cl<sub>2</sub> (ii)
- 9.24** کرٹل فیلڈ تھیوری کی بنیاد پر کمپلیکس  $[T_i(H_2O)_6]^{3+}$  کے بینگنی رنگ کی وضاحت کیجیے۔
- 9.25** کیلیٹ اثر (Chelate Effect) سے کیا مراد ہے؟ ایک مثال پیش کیجیے۔
- 9.26** مندرجہ ذیل میں کو آرڈینیشن مرکبات کے کردار پر مختصر بحث کیجیے۔ مثال بھی پیش کیجیے۔
- (i) جیاتیانی نظام (ii) تجزیاتی کیمیا  
(ii) ادویاتی کیمیا اور (iv) دھاتوں کا استخراج فلکواری
- 9.27** ملکوں میں  $CoCNH_3$  سے کتنے آین پیدا ہوں گے؟  
2 (iv) 3 (iii) 4 (ii) 6 (i)
- 9.28** مندرجہ ذیل میں سے کس کے مقناطیسی مومنٹ کی قدر سب سے زیادہ ہے؟  
[Zn(H<sub>2</sub>O)<sub>6</sub>]<sup>2+</sup> (iii) [Fe(H<sub>2</sub>O)<sub>6</sub>]<sup>2+</sup> (ii) [Cr(H<sub>2</sub>O)<sub>6</sub>]<sup>3+</sup> (i)
- 9.29** مندرجہ ذیل میں سے کس کے مقناطیسی مومنٹ کی قدر سب سے زیادہ ہے؟

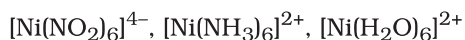
[Co(CO)<sub>4</sub>] میں کوبالت کا انگریزی عدد ہے:

-3 (iv) -1 (iii) +3 (ii) +1 (i)

مندرجہ ذیل میں سے سب سے زیادہ مستحکم کمپلیکس کون سا ہے؟ 9.31

[FeCl<sub>6</sub>]<sup>3-</sup> (iv) [Fe(C<sub>2</sub>O<sub>4</sub>)<sub>3</sub>]<sup>3-</sup> (iii) [Fe(NH<sub>3</sub>)<sub>6</sub>]<sup>3+</sup> (ii) [Fe(H<sub>2</sub>O)<sub>6</sub>]<sup>3+</sup> (i)

مندرجہ ذیل کے لیے مرئی خطہ میں انجذاب کے طول اہر کی صحیح ترتیب کیا ہے؟ 9.32



### متن پر منی کچھ سوالوں کے جوابات

[Pt(NH<sub>3</sub>)BrCl(NO<sub>2</sub>)]<sup>-</sup> (iv) [Co(NH<sub>3</sub>)<sub>4</sub>(H<sub>2</sub>O)<sub>2</sub>]Cl<sub>3</sub> (i) 9.1

[PtCl<sub>2</sub>(en)<sub>2</sub>](NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> (v) K<sub>2</sub>[Ni(CN)<sub>4</sub>] (ii)

Fe<sub>4</sub>[Fe(CN)<sub>6</sub>]<sub>3</sub> (vi) [Cr(en)<sub>3</sub>]Cl<sub>3</sub> (iii)

ہیکسا این کوبالت (iii) کلورائڈ (i) 9.2

پیٹنا این کلورائڈ کوبالت (iii) کلورائڈ (ii)

پوتاشیم ہیکسا سائنوفیریٹ (iii)

پوتاشیم ٹرائی آکسالیٹوفیریٹ (iii)

پوتاشیم ٹیڑا کلورائڈ پیلیٹیٹ (ii)

ڈائی این کلورائڈ (میتھین این) پلیٹن (ii) کلورائڈ

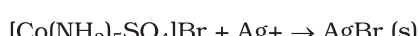
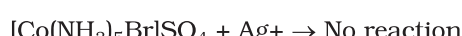
cis(i) کے لیے جیو میٹریکل (trans-, cis) اور آپیکل دونوں آئوسومر کا وجود ہے۔ 9.3

دو آپیکل آئوسومر ہو سکتے ہیں۔

10 ممکن آئوسومر ہیں۔ اشارہ: جیو میٹریکل، آیونائزیشن اور ہندشی آئوسومر ممکن ہیں۔ (iii)

جیو میٹریکل (trans-, cis-) آئوسومر ہو سکتے ہیں۔ (iv)

آیونائزیشن آئوسومر پانی میں حل ہو کر مختلف آین بناتے ہیں اور اس طرح مختلف ریجنس کے ساتھ مختلف طریقوں سے تعامل کرتے ہیں۔ 9.4



**9.6**  $\text{Ni}(\text{CO})_4$  میں،  $\text{Ni}$  صفر تکسیدی حالت میں ہے جب کہ  $\text{NiCl}_4^{2-}$  میں یہ  $+1$  تکسیدی حالت میں ہے۔  $\text{CO}$  لیگاند کی موجودگی میں  $\text{Ni}$  کے بغیر جوڑے کے  $d$  الکیٹران جوڑا بناتے ہیں لیکن کیونکہ  $\text{Cl}$  ایک کمزور لیگاند ہے لہذا یہ بغیر جوڑے کے الکیٹرانوں کی جفتہ سازی میں ناکام رہتا ہے۔

**9.7**  $(\text{CN})^-$  (مضبوط لیگاند) کی موجودگی میں  $3d$  الکیٹرانوں کی جفتہ سازی ہو جاتی ہے اور صرف ایک بغیر جوڑے کا الکیٹران باقی رہتا ہے۔  $d_2sp^3$  مخلوطیت ہے جس سے اندرونی ارٹل کمپلیکس بنतے ہیں۔  $\text{H}_2\text{O}$  (ایک کمزور لیگاند) کی موجودگی میں  $3d$  الکیٹرانوں کی جفتہ سازی نہیں ہو پاتی۔  $sp_3d_2$  مخلوطیت ہے اور بیرونی ارٹل مرکبات بنतے ہیں جو کہ پانچ بغیر جوڑے کے الکیٹرانوں پر مشتمل ہوتے ہیں اسی لیے یہ بہت زیادہ پیرا مقناطیسی ہے۔

**9.8**  $\text{NH}_3$  کی موجودگی میں،  $3d$  الکیٹرانوں کی جفتہ سازی ہو جاتی ہے اور دو ارٹل خالی رہتے ہیں جس سے  $d_2sp_3$  مخلوطیت وجود میں آتی ہے اور  $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$  کے معاملے میں اندرونی ارٹل کمپلیکس بنتے ہیں۔

**9.9**  $\text{Ni}^{2+}$  میں،  $\text{Ni}$  کی تکسیدی حالت  $2+$  ہے اور اس کا تشكیل  $d^8$  ہے مولٹ مخلوطیت  $sp_3d$  ہے جس سے بیرونی ارٹل کمپلیکس بنتے ہیں۔

**9.9** اسکواڑ پلینر شکل کے لیے مخلوطیت  $dsp^2$  ہے۔ اس طرح  $5d$  ارٹل میں الکیٹرانوں کی جفتہ سازی ہو جاتی ہے جس سے  $dsp^2$  مخلوطیت کے لیے ایک  $d$  ارٹل خالی رہ جاتا ہے۔ اس طرح کوئی بھی بغیر جوڑے کا الکیٹران نہیں ہے۔