



5262CH09

مقاصد

- اس اکائی کا مطالعہ کرنے کے بعد آپ اس قابل ہو جائیں گے کہ
- کوآرڈینیشن مرکبات کے ورزا اصول کے مفروضات کی اہمیت کو سمجھ سکیں۔
- کوآرڈینیشن ہستی، مرکزی ایٹم آئن، لگند (Ligand)، کوآرڈینیشن نمبر، کوآرڈینیشن اسفیر، کوآرڈینیشن پالی ہیڈرن، تکسیری عدد، ہومولپٹک اور ہیٹرو پٹیک جیسی اصطلاحات کے معنی جان سکیں۔
- کوآرڈینیشن مرکبات کے تشبیہ کے قاعدے سیکھ سکیں۔
- سالماتی کوآرڈینیشن مرکبات کے فارمولے اور نام لکھ سکیں۔
- کوآرڈینیشن مرکبات میں مختلف قسم کی آسو میرزم کی تعریف بیان کر سکیں۔
- ویلنس بانڈ اور کرشل فیڈتھیوری 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۔

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

گذشتہ اکائی میں ہم نے سیکھا ہے کہ عبوری دھاتی بڑی تعداد میں کمپلیکس مرکبات کی تشکیل کرتی ہیں جن میں دھاتی ایٹم آئنوں یا تعدیلی سالمات کی ایک بڑی تعداد سے الیکٹران کی ساجھے داری کی وجہ سے بندھے ہوتے ہیں۔ جدید اصطلاح میں اس قسم کے مرکبات کوآرڈینیشن مرکبات کہلاتے ہیں۔ کوآرڈینیشن مرکبات کی کیمسٹری جدید غیر نامیاتی کیمسٹری کا ایک اہم مبارزاتی 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 B₁₂ بالترتیب میٹیلیم، آرن اور کوبالٹ کے کوآرڈینیشن مرکبات ہیں۔ فلزکاری کے مختلف عملوں، صنعتی وسیط اور تجزیاتی ریجنٹ میں کوآرڈینیشن مرکبات کا استعمال ہوتا ہے۔ برقی ملمع کاری (Electroplating)، کپڑوں کی رنگائی اور ادویاتی کیمیا میں بھی کوآرڈینیشن مرکبات کے متعدد استعمال ہیں۔

سب سے پہلے سوئس کیمیا داں الفریڈ ورنر (1866-1919) نے کوآرڈینیشن مرکبات کی ساختوں کے متعلق اپنے خیالات پیش کیے۔ انھوں نے متعدد کوآرڈینیشن مرکبات کی تشکیل کی اور سادہ تجرباتی تکنیکوں کی مدد سے ان کے طبعیاتی اور کیمیائی طرز عمل کا مطالعہ کیا۔ ورنر نے دھاتی آئن کے لیے پرائمری گرفت (Primary Valence) اور سیکنڈری گرفت (Secondary Valence) کا تصور پیش کیا۔ CrCl₃، CoCl₂ یا PdCl₂ جیسے بانسری مرکبات کی پرائمری گرفت بالترتیب 3، 2 اور 2 ہوتی ہے۔ کوبالٹ (iii) کلورائیڈ کے امونیا کے ساتھ بننے والے مرکبات کے سلسلہ میں یہ پایا گیا ہے کہ ان کے عام درجہ حرارت پر ان کے محلول میں سلور نائٹریٹ کی وافر مقدار ملانے میں کچھ کلورائیڈ آئن AgCl کی شکل میں ترتیب ہو جاتے ہیں اور کچھ محلول میں ہی رہ جاتے ہیں۔

9.1 کوآرڈینیشن

مرکبات کا ورنر

نظریہ

(Werner's Theory of Coordination Compounds)

1 mol	CoCl ₃ .6NH ₃ پیلا	دیتا ہے	3 mol AgCl
1 mol	CoCl ₃ .5NH ₃ بیگنی	دیتا ہے	2 mol AgCl
1 mol	CoCl ₃ .4NH ₃ ہرا	دیتا ہے	1 mol AgCl
1 mol	CoCl ₃ .4NH ₃ بنفشی	دیتا ہے	1 mol AgCl

مذکورہ بالا مشاہدات اور محلول 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 (کلورائیڈ آئن یا امونیا سالمات یا دونوں) کو بالٹ آئن 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 تشکیل کرتے ہیں جو کہ تعامل کے حالات میں تحلیل نہیں ہوتے۔ ورنہ دھاتی آئن سے جڑے ان گروپوں کی تعداد کو سیکنڈری گرفت کا نام دیا۔ ان سبھی مثالوں میں سیکنڈری گرفت 6 ہے۔

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

رنگ	فارمولہ	Solution conductivity corresponds to
پیلا	[Co(NH ₃) ₆] ³⁺ 3Cl ⁻	1:3 الیکٹرووائٹ
بیگنی	[CoCl(NH ₃) ₅] ²⁺ 2Cl ⁻	1:2 الیکٹرووائٹ
ہرا	[CoCl ₂ (NH ₃) ₄] ⁺ Cl ⁻	1:1 الیکٹرووائٹ
بنفشی	[CoCl ₂ (NH ₃) ₄] ⁺ Cl ⁻	1:1 الیکٹرووائٹ

نوٹ کیجیے کہ جدول 9.1 میں آخری دو مرکبات کے نسبتی فارمولے یکساں ہیں CoCl₃.4NH₃ لیکن خصوصیات مختلف ہیں۔ اس قسم کے مرکبات آئسومر (Isomer) کہلاتے ہیں۔ ورنہ 1898 میں کوآرڈینیشن مرکبات کا نظریہ پیش کیا۔ اہم تصورات ذیل میں دیے گئے ہیں۔

- 1- کوآرڈینیشن مرکبات میں دھاتیں دو قسم کی گرفت ظاہر کرتی ہیں پرائمری اور سیکنڈری پرائمری گرفتیں عام طور سے آئنی ہوتی ہیں اور منفی آئنوں سے مطمئن رہتی ہیں۔
- 2- سیکنڈری گرفتیں غیر آئنی ہوتی ہیں۔ یہ تعدیلی سالمات یا منفی آئنوں سے مطمئن رہتی ہیں۔ سیکنڈری گرفت کوآرڈینیشن نمبر کے مساوی ہوتی ہے اور اس کی قدر کسی دھات کے لیے مقرر ہوتی ہے۔
- 3- دھات سے سیکنڈری گرفت کے ذریعہ بندھے ہوئے آئن گروپ مختلف کوآرڈینیشن نمبر کے نظری مخصوص طریقے سے مرتب ہوتے ہیں۔

جدید فارمولہ سازی میں اس قسم کی مکانی ترتیب (Spatial Arrangements) کوآرڈینیشن پالی ہیڈرا کہلاتی ہے۔ مربع بریکٹ میں لکھی اسپیشز کوآرڈینیشن ہستیاں یا کمپلیکس کہلاتی ہیں اور مربع بریکٹ کے باہر لکھے آئن کاؤنٹر آئن کہلاتے ہیں۔

اس نے یہ بھی تصور پیش کیا ہے کہ عبوری دھاتوں کے کوآرڈینیشن مرکبات میں عام طور سے آکٹا ہیڈرل، ٹیٹراہیڈرل اور اسکواہر پلیرز جیومیٹریائی شکلیں پائی جاتی ہیں۔ اس طرح [Co(NH₃)₆]³⁺، [CoCl(NH₃)₅]²⁺ اور [CoCl₂(NH₃)₄]⁺ آکٹا ہیڈرل ہستیاں ہیں جب کہ [Ni(CO)₄] اور [PtCl₄]²⁻ بالترتیب ٹیٹراہیڈرل اور اسکواہر پلیر ہستیاں ہیں۔

آبی محلولوں میں کیے گئے مندرجہ ذیل مشاہدات کی بنیاد پر مندرجہ ذیل مرکبات میں سیکنڈری گرفت بتائیے۔

فارمولہ	دو افر مقدار میں AgNO_3 ملانے پر فی مول مرکب سے ترسیب ہونے والے AgCl کے مولوں کی تعداد
$\text{PdCl}_2 \cdot 4\text{NH}_3$ (i)	2
$\text{NiCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ (ii)	2
$0\text{PtCl}_4 \cdot 2\text{HCl}$ (iii)	0
$\text{CoCl}_3 \cdot 4\text{NH}_3$ (iv)	1
$\text{PtCl}_2 \cdot 2\text{NH}_3$ (v)	0

(i) سیکنڈری 4	(ii) سیکنڈری 6
(iii) سیکنڈری 6	(iv) سیکنڈری 6
	(v) سیکنڈری 4

حل

دوہرے نمک اور کمپلیکس کے درمیان فرق (Difference between a double

Salt and a Complex)

دوہرے نمک اور کمپلیکس دونوں ہی دو یا دو سے زیادہ مستحکم مرکبات کے تناسب پیمائی اتحاد کے نتیجے میں بنتے ہیں۔ حالانکہ یہ اس حقیقت کی بنیاد پر ایک دوسرے سے مختلف ہیں کہ کاربنیلائٹ $\text{KCl} \cdot \text{MgCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ ، موہر نمک $\text{FeSO}_4 \cdot (\text{NH}_4)_2\text{SO}_4 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ ، پوٹاش ایلم (پھٹکری) $\text{KAl}(\text{SO}_4)_2 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$ وغیرہ جیسے دوہرے نمک پانی میں حل ہو کر مکمل طور سے آئنوں میں تحلیل ہو جاتے ہیں۔ تاہم $\text{K}_4\text{Fe}(\text{CN})_6$ کا $[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{4-}$ کمپلیکس آئن Fe^{2+} اور CN^- میں تحلیل نہیں ہوتا۔



(1866-1919)

ورنر کی پیدائش 12 دسمبر 1866 میں ایلسیس کی فرانسیسی ریاست کی ایک چھوٹی سی برادری مل ہاؤس (Mul House) میں ہوئی۔ انھوں نے کیمسٹری کا مطالعہ کارل سہ ہے (جرمنی) میں شروع کیا اور زیورخ (سوئٹزرلینڈ) میں جاری رہا جہاں انھوں نے 1890 میں ڈاکٹریٹ کے اپنے مطالعے میں کچھ نائٹروجن پر مشتمل کاربن کے مرکبات کی خصوصیات میں فرق کو آکسو میرزم کی بنیاد پر واضح کیا۔ انھوں نے وائنٹ ہاف کے ٹیٹر ایڈرل کاربن ایٹم کے نظریہ میں اصلاح کر کے نائٹروجن کے لیے اس کی توسیع کی۔ طبعی پیمائشوں کی بنیاد پر ورنر نے کمپلیکس مرکبات کے درمیان بھری اور برقی فرق کو ظاہر کیا۔ درحقیقت ورنر ہی وہ پہلا شخص تھا جس نے کچھ مخصوص کوآرڈینیشن مرکبات میں آپٹکل ایکٹیویٹی کی کھوج کی۔

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

9.2 کوآرڈینیشن
مرکبات سے متعلق
کچھ اہم ارکان کی
تعریفیں

(a) کوآرڈینیشن ہستی (Coordination Entity)

مرکزی دھاتی ایٹم یا آئن سے کسی مقررہ تعداد میں جڑے ہوئے آئن یا سالمات مل کر کوآرڈینیشن ہستی کی تشکیل کرتے ہیں۔ مثال کے طور پر $[\text{CoCl}_3(\text{NH}_3)_3]$ ایک کوآرڈینیشن ہستی ہے جس میں کوہالٹ آئن تین امونیا سالمات اور تین کلورائیڈ آئنوں سے گھرا ہوا ہے۔ دیگر مثالیں ہیں $[\text{Ni}(\text{CO})_4]$, $[\text{PtCl}_2(\text{NH}_3)_2]$, $[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{4-}$, $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$

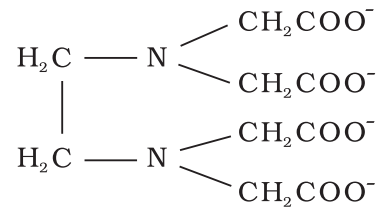
(b) مرکزی ایٹم / آئن (Central Atom/Ion)

کوآرڈینیشن ہستی میں وہ ایٹم / آئن ہے جس کے چاروں طرف آئنوں / گروپوں کی ایک مقررہ تعداد ایک متعین جیومیٹریائی ترتیب میں موجود ہوتی ہے، مرکزی ایٹم یا آئن کہلاتا ہے۔ مثال کے طور پر کوآرڈینیشن ہستوں $[\text{NiCl}_2(\text{H}_2\text{O})_4]$, $[\text{CoCl}(\text{NH}_3)_5]^{2+}$, $[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{3-}$ are Ni^{2+} , Co^{3+} and Fe^{3+} میں مرکزی ایٹم / آئن بالترتیب Ni^{2+} , Co^{3+} اور Fe^{3+} ہیں۔ یہ مرکزی ایٹم / آئن لوئس ایسڈ بھی کہلاتے ہیں۔

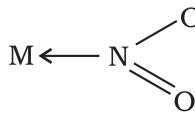
(c) لیگنڈ (Ligands)

کوآرڈینیشن ہستی میں مرکزی ایٹم یا آئن سے منسلک آئن یا سالمات لیگنڈ کہلاتے ہیں۔ یہ سادہ آئن ہو سکتے ہیں جیسے Cl^- ، چھوٹے سالمات ہو سکتے ہیں جیسے کہ NH_3 یا H_2O ، بڑے سالمات ہو سکتے ہیں مثلاً $\text{N}(\text{CH}_2\text{CH}_2\text{NH}_2)_3$ یا $\text{H}_2\text{NCH}_2\text{CH}_2\text{NH}_2$ یا میکروسالمات (Macromolecules) بھی ہو سکتے ہیں جیسے کہ پروٹین۔

جب ایک لیگنڈ دھاتی آئن سے ایک واحد معطی ایٹم جیسے H_2O یا NH_3 سے منسلک ہوتا ہے تو ایک لیگنڈ ایک دندان (Unidentate) کہلاتا ہے۔ جب لیگنڈ دو معطی ایٹموں سے منسلک ہوتا ہے جیسا کہ $\text{H}_2\text{NCH}_2\text{CH}_2\text{NH}_2$ (Ethane-1,2-diamine) یا $\text{C}_2\text{O}_4^{2-}$ (آگنرلیٹ) تو لیگنڈ دو دندان (Didentate) کہلاتا ہے اور جب واحد لیگنڈ میں کئی معطی ایٹم موجود ہوں تو یہ کثیر دندان (Polydentate) کہلاتا ہے جیسے کہ $\text{N}(\text{CH}_2\text{CH}_2\text{NH}_2)_3$ میں۔ انتھاملین ڈائی امین ٹیٹرا ایسٹیٹ آئن (EDTA^{4-}) ایک اہم شش دندان (Hexadentate) لیگنڈ ہے۔ یہ دو نائٹروجن اور چار آکسیجن ایٹموں کے ذریعہ ایک مرکزی دھاتی آئن سے جڑ سکتا ہے۔



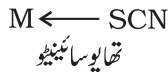
جب ایک دو دندان یا کثیر دندان لیگنڈ ایک ساتھ اپنے دو یا دو سے زیادہ معطی ایٹموں کے ذریعہ واحد دھاتی آئن سے جڑتا ہے تو یہ کلیٹ لیگنڈ (Chelate Ligand) کہلاتا ہے اس قسم کے لیگنڈ گروپوں کی تعداد لیگنڈ کی ڈینٹیسٹی (Denticity) کہلاتی ہے۔ اس قسم کے کمپلیکس کلیٹ کمپلیکس کہلاتے ہیں اور یہ ایک دندان پر مشتمل اسی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



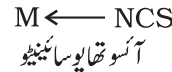
nitrito-N



nitrito-O



تھائیوسائیائیڈ



آکسو تھائیوسائیائیڈ

ایٹموں سے جڑ سکتا ہے، ابھی ڈینیٹ (Ambidentate) لیگنڈ کہلاتے ہیں۔ اس قسم کے لیگنڈ کی مثالیں ہیں۔ NO₂ اور SCN آئن۔ NO₂ آئن یا ٹو نائٹروجن سے یا آکسیجن کے ذریعہ مرکزی دھاتی ایٹم آئن سے کوآرڈینیٹ ہو سکتا ہے۔ اسی طرح SCN آئن سلفر یا نائٹروجن ایٹم سے کوآرڈینیٹ ہو سکتا ہے۔

(d) کوآرڈینیٹیشن نمبر (Coordination Number)

ایک کمپلیکس میں دھاتی آئن کا کوآرڈینیٹیشن نمبر ان لیگنڈ معطی ایٹموں کے مساوی ہوتا ہے جن سے دھات براہ راست منسلک ہوتی ہے۔ مثال کے طور پر کمپلیکس آئن [PtCl₆]²⁻ اور [Ni(NH₃)₄]²⁺ میں Ni اور Pt کے کوآرڈینیٹیشن نمبر بالترتیب 6 اور 4 ہیں۔ اسی طرح کمپلیکس آئن [Fe(C₂O₄)₃]³⁻ اور [Co(en)₃]³⁺ میں Fe اور Co دونوں کا کوآرڈینیٹیشن نمبر 6 ہے۔ کیونکہ C₂O₄²⁻ اور (Ethane-1,2-diamine) en ڈائی ڈینیٹ لیگنڈ ہیں۔

یہاں یہ نوٹ کرنا اہم ہے کہ مرکزی ایٹم آئن کا کوآرڈینیٹیشن نمبر مرکزی ایٹم آئن اور لیگنڈ کے درمیان تشکیل پانے والے سگما بانڈ کی تعداد کی بنیاد پر متعین ہوتی ہے۔ اگر لیگنڈ اور مرکزی ایٹم آئن کے درمیان Pi بانڈ تشکیل پاتے ہیں تو انہیں شمار نہیں کیا جاتا۔

(e) کوآرڈینیٹیشن اسفیئر (Coordination Sphere)

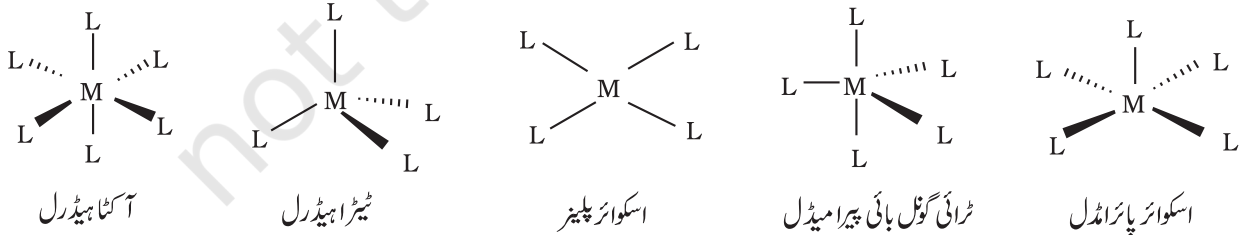
مرکزی ایٹم آئن اور اس سے منسلک لیگنڈ کو مربع بریکٹ میں لکھا جاتا ہے اور اسے مجموعی طور پر کوآرڈینیٹیشن اسفیئر کہا جاتا ہے۔ آئیونی گروپ کو مربع بریکٹ سے باہر لکھا جاتا ہے اور یہ کاؤنٹر آئن کہلاتا ہے۔ مثال کے طور پر کمپلیکس [Fe(CN)₆]⁴⁻ ہے اور کاؤنٹر آئن K⁺ ہے۔

(f) کوآرڈینیٹیشن پالی ہیڈرون (Coordination Polyhedron)

مرکزی ایٹم آئن سے براہ راست منسلک لیگنڈ ایٹموں کی مکانی ترتیب کو مرکزی ایٹم کے اطراف کوآرڈینیٹیشن پالی ہیڈرون کہا جاتا ہے۔ آکٹا ہیڈرل اسکوائر پلانز اور ٹیٹرا ہیڈرل سب سے عام کوآرڈینیٹیشن پالی ہیڈرون ہیں۔ مثال کے طور پر [Co(NH₃)₆]³⁺ آکٹا ہیڈرل ہے، [Ni(CO)₄] ٹیٹرا ہیڈرل ہے اور [PtCl₄]²⁻ اسکوائر 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 ایکٹران جوڑوں سمیت ہٹا لیا جائے جو مرکزی ایٹم کے ساتھ شریک ہیں۔ تکسیدی عدد کو کوآرڈینیٹیشن ہستی کے نام میں



شکل 9.1: میں مختلف کوآرڈینیٹیشن پالی ہیڈرا کی شکلیں دکھائی گئی ہیں۔

M مرکزی ایٹم / آئن کو ظاہر کرتا ہے اور L، a (Unidentate) لیگنڈ کوڈ

مرکزی ایٹم کی علامت کے ساتھ قوسین میں رومن ہندسے کے ذریعہ ظاہر کیا جاتا ہے۔ مثال کے طور
 $[Cu(CN)_4]^{3-}$ میں کاہر کا تکسیری عدد +1 ہے اور اسے Cu(I) لکھا جاتا ہے۔

(h) ہومو لیپٹک 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 ہومو لیپٹک
 (Homoleptic) کہلاتے ہیں مثلاً $[Co(NH_3)_6]^{3+}$ ۔ وہ کمپلیکس جن میں دھات ایک سے زیادہ قسم
 کے معطی گروپوں سے منسلک ہوتی ہے وہ ہیٹرو لیپٹک (Heteroleptic) کہلاتے ہیں مثلاً
 $[Co(NH_3)_4Cl_2]^+$

کوآرڈینیشن کیمسٹریا میں خاص طور سے آکسومر 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 مبنی 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 لکھتے 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 تہجی کی ترتیب میں لکھا جاتا ہے۔ لیگنڈ کا مقام اس کے چارج پر منحصر نہیں
 ہوتا۔
- (iii) کثیر دندان لیگنڈ کو بھی حرف تہجی کی ترتیب میں لکھا جاتا ہے۔ مخفف لیگنڈ کے معاملے میں مخفف کے پہلے حرف
 کا استعمال حرف تہجی کی ترتیب میں لیگنڈ کے مقام کا تعین کرنے میں کیا جاتا ہے۔
- (iv) مکمل کوآرڈینیشن ہستی چارج شدہ ہو یا نہیں، کے لیے فارمولہ مربع بریکٹ میں لکھا جاتا ہے۔ جب لیگنڈ کثیر
 ایٹمی ہو تو ان کے فارمولے مربع بریکٹ میں لکھے جاتے ہیں۔ جب لیگنڈ کثیر ایٹمی ہو تو ان کے فارمولے
 قوسین میں لکھے جاتے ہیں۔ لیگنڈ کے مخفف بھی قوسین میں لکھے جاتے ہیں۔
- (v) کوآرڈینیشن اسفیئر کے اندر لیگنڈ اور دھات کے درمیان خالی جگہ نہیں چھوڑی جاتی۔
- (vi) جب چارج شدہ کوآرڈینیشن ہستی کے فارمولے کو بغیر کاؤنٹر آئن کے لکھا جاتا ہے تو چارج کو مربع 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 $[Cr(H_2O)_6]^{3+}$ ، $[Co(CN)_6]^{3-}$

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

9.3.2 یک نیوکلیائی

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 انہیں بھی نام میں شامل کیا جاتا ہے۔ یہ مناسب ضارب کے ہمراہ ایٹم کے نام میں سابقہ کے طور پر لکھے جاتے ہیں۔ کوآرڈینیشن مرکبات کے نام لکھتے وقت مندرجہ ذیل قاعدوں کا اطلاق ہوتا ہے۔

(i) مثبت اور منفی چارج شدہ دونوں کوآرڈینیشن ہستیوں میں سے سب سے پہلے کیٹ آئن کا نام لکھا جاتا ہے۔
(ii) لیگند کے نام کو مرکزی ایٹم آئن سے پہلے حرف تہجی کی ترتیب میں لکھا جاتا ہے۔ (یہ طریقہ فارمولہ لکھنے کے طریقہ کے برعکس ہے)

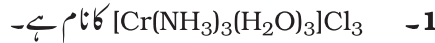
(iii) این آئی لیگند کے نام کے آخر میں O- آتا ہے۔ تعدیلی اور کیٹ آئی لیگند کے نام وہی رہتے ہیں، کچھ استثنیٰ بھی ہیں جیسے H₂O کے لیے اکیوا (Equa)، NH₃ کے لیے امین Co(Amine) کے لیے کاربوئل اور No کے لیے نائٹروسل۔ انہیں () میں لکھا جاتا ہے۔

(iv) کوآرڈینیشن ہستی میں انفرادی لیگند کی تعداد کو ظاہر کرنے کے لیے مونو، ڈائی، ٹرائی وغیرہ کا استعمال کیا جاتا ہے۔ جب لیگند کے نام میں عددی سابقہ شامل ہو تو tris، bis اور tetrakis اصطلاحات کا استعمال کیا جاتا ہے اور ایسے لیگند کو قوسین میں لکھتے ہیں۔ مثال کے طور پر [NiCl₂(PPh₃)₂] کا نام ڈائی کلوروبس (ٹرائی فینائل فاسفین) نکل (II) ہے۔

(v) کیٹ آئن، این آئن یا تعدیلی کوآرڈینیشن ہستی میں دھات کا تکسیدی عدد قوسین میں رومن ہندسے کے ذریعہ ظاہر کیا جاتا ہے۔

(vi) اگر کمپلیکس آئن کیٹ آئن ہے تو دھات کا نام وہی رہتا ہے جو عنصر کا نام ہے۔ مثال کے طور پر کمپلیکس کیٹ آئن میں Co کا نام کوبالٹ ہے اور pt پلٹینم ہے۔ اگر کمپلیکس این آئن ہے تو دھات کے نام کے آخر میں لاحقہ ate لگایا جاتا ہے۔ مثال کے طور پر کمپلیکس این آئن [Co(SCN)₄]²⁻ میں Co کو کوبالٹیٹ (Cobaltate) کہتے ہیں۔ کچھ دھاتوں کے لیے کمپلیکس این آئینوں میں لاطینی ناموں کا بھی استعمال کیا جاتا ہے مثلاً Fe کے لیے فیریٹ (Ferrate)۔

(vii) تعدیلی کمپلیکس سالمات کے نام کمپلیکس کیٹ آئن کی طرح ہی رکھے جاتے ہیں مندرجہ ذیل مثالوں سے کوآرڈینیشن مرکبات کے تسمیہ کی وضاحت ہو جائے گی۔



ٹرائی امین ٹرائی اکیوا کرومیم (iii) کلورائیڈ

وضاحت: کمپلیکس آئن مربع بریکٹ کے اندر ہے جو کہ کیٹ آئن ہے۔

امین لیگند کا نام اکیوا لیگند سے پہلے حرف تہجی کی ترتیب میں لکھا جاتا ہے۔ کیونکہ مرکب میں تین کلورائیڈ آئن ہیں لہذا کمپلیکس پر چارج +3 (کیونکہ مرکب برقی اعتبار سے تعدیلی ہے) ہونا چاہیے۔ کمپلیکس آئن اور لیگند پر موجود چارج کی مدد سے ہم دھات کے تکسیدی عدد کا حساب لگاتے ہیں۔ اس مثال میں تمام لیگند تعدیلی سالمات ہیں لہذا کرومیم کا تکسیدی عدد کمپلیکس آئن کے چارج یعنی +3 کے مساوی ہونا چاہیے۔

-2 $[\text{Co}(\text{H}_2\text{NCH}_2\text{CH}_2\text{NH}_2)_3]_2(\text{SO}_4)_3$ کا نام ہے۔

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

وضاحت: سلفیٹ آئن اس سالمہ میں کاؤنٹر آئن ہے۔ کیونکہ یہ دو کمپلیکس کیٹ آئون سے بندش کے لیے تین سلفیٹ آئن لیتا ہے۔ مزید یہ کہ Ethane-1,2-diamine ایک تعدیلی سالمہ ہے اس لیے کمپلیکس آئن میں کو بالٹ کا تکسیدی عدد +3 ہونا چاہیے۔ یاد رہے کہ آئی مرکب کے نام میں آپ کو کبھی بھی کیٹ آئن یا آئن آئن کی تعداد کو ظاہر نہیں کرنا ہے۔

-3 $[\text{Ag}(\text{NH}_3)_2][\text{Ag}(\text{CN})_2]$ کا نام ہے۔

ڈائی امین سلور (I) ڈائی سائٹو آر جینیٹ (I)

مثال 9.2

مندرجہ ذیل کو آرڈینیشن مرکبات کے فارمولے لکھیے۔

- ٹیٹرا امین ایکوا کلورانڈ کو بالٹ (III) کلورانڈ
- پوٹاشیم ٹیٹرا، ہائڈروکسی ڈوزنکٹیٹ (II)
- پوٹاشیم ٹرائی آکسیلیٹو ایلو میٹ (III)
- ڈائی کلورانڈ ولس (آتھین-1، 2-ڈائی امین) کو بالٹ (III)
- ٹیٹرا کاربونل نکل (0)

حل

- $[\text{Co}(\text{NH}_3)_4(\text{H}_2\text{O})\text{Cl}]\text{Cl}_2$ (i)
- $\text{K}_2[\text{Zn}(\text{OH})_4]$ (ii)
- $\text{K}_3[\text{Al}(\text{C}_2\text{O}_4)_3]$ (iii)
- $[\text{CoCl}_2(\text{en})_2]^+$ (iv)
- $[\text{Ni}(\text{CO})_4]$ (v)

مثال 9.3

مندرجہ ذیل کو آرڈینیشن مرکبات کے IUPAC نام لکھیے۔

- $[\text{Pt}(\text{NH}_3)_2\text{Cl}(\text{NO}_2)]$ (i)
- $\text{K}_3[\text{Cr}(\text{C}_2\text{O}_4)_3]$ (ii)
- $[\text{CoCl}_2(\text{en})_2]\text{Cl}$ (iii)
- $[\text{Co}(\text{NH}_3)_5(\text{CO}_3)]\text{Cl}$ (iv)
- $\text{Hg}[\text{Co}(\text{SCN})_4]$ (v)

حل

- ڈائی امین کلورانڈ ونا سٹرو-ن-پلیٹنم
- پوٹاشیم ٹرائی آکسیلیٹو کرومیٹ (III)
- ڈائی کلورانڈ ولس (آتھین-1، 2-ڈائی امین) کو بالٹ (III) کلورانڈ
- پینٹا امین کاربونیٹو کو بالٹ (III) کلورانڈ
- مرکری ٹیٹرا پوسائٹینٹو ایس کو بالٹ (III)

9.1 مندرجہ ذیل کوآرڈینیشن مرکبات کے فارمولے لکھیے۔

- ٹیٹرا امین ڈائی ایکوا کوبالٹ (III) کلورائیڈ
- پونٹا شیم ٹیٹرا سائی نیڈونکلیٹ (II)
- ٹرس (اتھین-1،2- ڈائی امین) کرومیم (III) کلورائیڈ
- امین برومائڈ وکلورائیڈ وٹرائسٹو-N-پلیٹیٹ (II)
- ڈائی کلورائیڈ وڈس (اتھین-1،2- ڈائی امین) پلیٹیم (IV) نائٹریٹ
- آئرن (III) ہیکسا سائی نیڈونکلیٹ (II)

9.2 مندرجہ ذیل کوآرڈینیشن مرکبات کے IUPAC نام لکھیے۔

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

آئسو مردو یا دو سے زیادہ ایسے مرکبات ہیں جن کے کیمیائی فارمولے 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۔ کوآرڈینیشن مرکبات میں خاص طور سے دو اہم قسم کی آئسو میرزم معلوم ہیں۔ ان میں سے ہر ایک کی مزید ذیلی تقسیم کی گئی ہے۔

9.4 کوآرڈینیشن

مرکبات میں

آئسو میرزم

(Isomerism in
Coordination
Compounds)

(a) اسٹیرویو آئسو میرزم (Stereoisomerism)

(i) جیومیٹریکل آئسو میرزم (ii) آپٹیکل آئسو میرزم

(b) ساختی آئسو میرزم

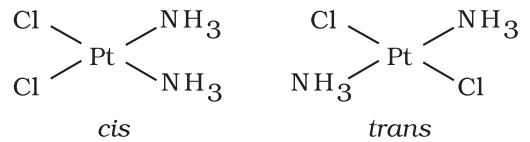
(i) بندش آئسو میرزم (ii) کوآرڈینیشن آئسو میرزم

(iii) آیونائزیشن آئسو میرزم (iv) سالوئیٹ آئسو میرزم

اسٹیرویو آئسو مر کے کیمیائی فارمولے اور کیمیائی بانڈ یکساں ہوتے ہیں لیکن مکانی ترتیب مختلف ہوتی ہے۔ ساختی آئسو مر میں بانڈ مختلف ہوتے ہیں۔ ان آئسو مر کا تفصیلی بیان ذیل میں دیا گیا ہے۔

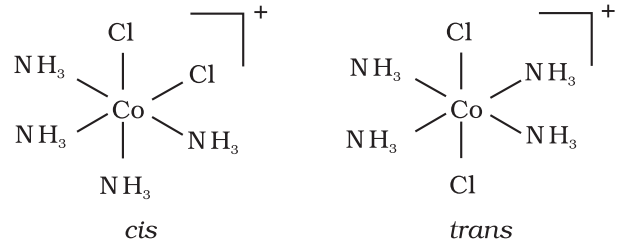
اس قسم کی آئسو میرزم ہیٹرو لیپٹک کمپلیکس میں پائی جاتی ہے جو کہ لیگنڈ کی مختلف ممکنہ جیومیٹریائی ترتیب کی وجہ سے ہے۔ اس قسم کے طرز عمل کی اہم مثالیں کوآرڈینیشن نمبر 4 اور 6 سے وابستہ ہیں۔ اسکوائر پلیئر کمپلیکس جس کا فارمولہ $[MX_2L_2]$ (X اور سائیک دندان ہیں) ہے، دو X لیگنڈ CIS آئسو مر میں ایک دوسرے سے متصل ترتیب میں ہو سکتے ہیں یا Trans آئسو مر میں ایک دوسرے کے مقابل ہو سکتے ہیں جیسا کہ شکل 9.2 میں دکھایا گیا ہے۔

9.4.1 جیومیٹریکل آئسو میرزم (Geometric Isomerism)



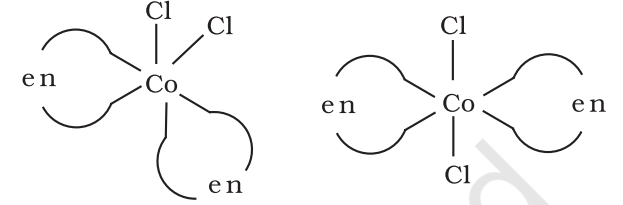
شکل 9.2: $[Co(NH_3)_3(NO_2)_3]$ کے جیومیٹریکل آئسو مر (cis اور trans)

MABXL قسم کا ایک اور اسکوائر پلینر کمپلیکس (جہاں L, X, B, A ایک دندان ہیں) دو اور ایک Trans یعنی تین آئسو مر ظاہر کرتے ہیں۔ اب ان ساختوں کو بنانے کی کوشش کیجیے۔ اس قسم کی آئسو میرزم ٹیٹرا ہیڈرل جیومیٹری کے لیے ممکن نہیں ہے لیکن اس قسم کا طرز عمل آکٹا ہیڈرل کمپلیکس میں ممکن ہے جن کا فارمولہ $[MX_2L_4]$ ہے جن میں دو لیگنڈ X ایک دوسرے کے cis یا Trans ہوں (شکل 9.3)۔



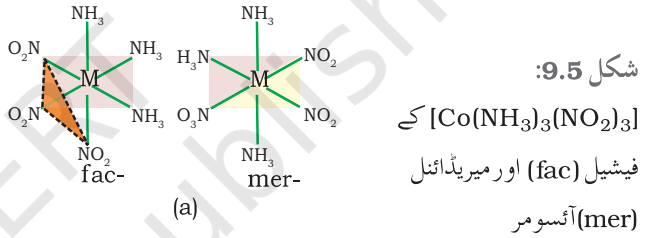
شکل 9.3: $[Co(NH_3)_4Cl_2]^+$ کے جیومیٹریکل آئسو مر (cis اور trans)

اس قسم کی آئسو میرزم اس وقت بھی پائی جاتی ہے جب $[MX_2(L-L)_2]$ فارمولہ والے کمپلیکس میں دو دندان لیگنڈ $L-L$ (مثلاً $NH_2CH_2CH_2NH_2$ (en)) موجود ہوں۔



شکل 9.4: $[CoCl_2(en)_2]$ کے جیومیٹریکل آئسو مر (cis اور trans)

$[Co(NH_3)_3(NO_2)_3]$ جیسی $[Ma_3b_3]$ قسم کی آکٹا ہیڈرل کو آرڈینیشن ہستیتوں 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 9.5:

$[Co(NH_3)_3(NO_2)_3]$ کے

فیشیل (fac) اور میریڈینل

(mer) آئسو مر

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

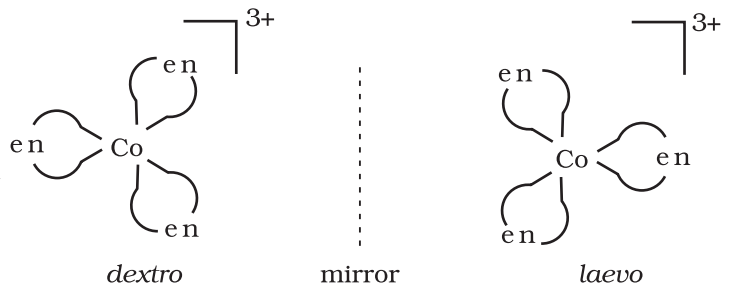
مثال 9.4

دل ٹیٹرا ہیڈرل کمپلیکس جیومیٹریائی آئسو میرزم ظاہر نہیں کرتے کیونکہ مرکزی دھاتی آئن سے منسلک یک دندان لیگنڈ کے نسبتی مقامات ایک دوسرے کے مناسبت سے یکساں ہوتے ہیں۔

حل

آپٹیکل آئسو مر ایک دوسرے کی آئینہ شبیہ ہیں جو ایک دوسرے پر منطبق نہیں ہو سکتے۔ انھیں این اینٹیومر (Enantiomers) کہا جاتا ہے۔ وہ سالمات یا آئن جو منطبق نہیں کیے جاسکتے Chiral کہلاتے ہیں۔ یہ دو شکلیں Dextra (d) اور Laevo (l) کہلاتی ہیں، یہ اس بات پر منحصر ہے کہ تقطیب پیم (Polarimeter) میں تقطیب شدہ روشنی کے متولی کو کس سمت میں گھماتے ہیں۔ (d- دائیں طرف گردش کرتا ہے اور l- بائیں طرف گردش کرتا ہے) دو دندان والے لیگنڈ والے آکٹا ہیڈرل کمپلیکس میں

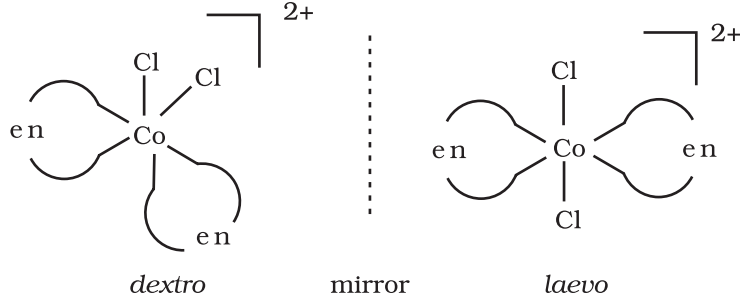
9.4.2 آپٹیکل آئسو میرزم (Optical Isomerism)



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

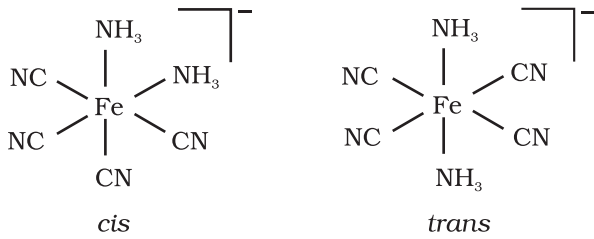
آپٹیکل آئسو میرزم عام ہے۔ (شکل 9.6)

قسم کی $[PtCl_2(en)_2]^{2+}$
 کوآرڈینیشن ہستی میں
 صرف cis آئسو مر ہی
 آپٹیکل سرگرمی کو ظاہر
 کرتے ہیں (شکل 9.7)



شکل 9.7:
 $cis-[PtCl_2(en)_2]^{2+}$ کے
 آپٹیکل آئسو مر (d اور l)

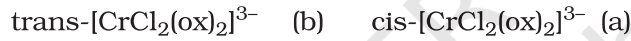
$[Fe(NH_3)_2(CN)_4]^-$ کے جیومیٹرکل آئسو مر کی ساختیں بنائیے۔



مثال 9.5

حل

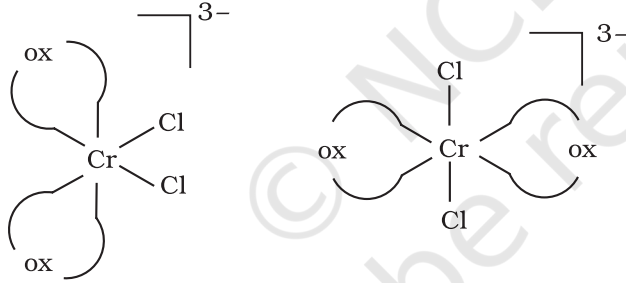
مندرجہ ذیل دو کوآرڈینیشن ہستیوں میں سے کون chiral ہے (Optically Active)



مثال 9.6

دونوں ہستیوں کو مندرجہ ذیل طریقے سے ظاہر کیا جاسکتا ہے

حل



ان دونوں میں سے (a) یعنی cis- $[CrCl_2(ox)_2]^{3-}$ chiral ہے (Optically Active)

ایسی ڈینیٹ لیگنڈ پر مشتمل کوآرڈینیشن مرکبات میں بندشی آئسو میرزم پائی جاتی ہے۔ تھایوسائیٹ لیگنڈ، NCS^- پر مشتمل کمپلیکس اس قسم کی آئسو میرزم کی ایک سادہ مثال ہے جو نائٹروجن سے جڑ کر M-NCS اور سلفر سے جڑ کر M-SCN دیتا ہے۔ جو جینسن (Jorgenson) نے کمپلیکس $[Co(NH_3)_5(NO_2)]Cl_2$ میں اس قسم کے طرز عمل کی کھوج کی گئی ہے۔ اس میں نائٹرائٹ لیگنڈ آکسیجن کے ذریعہ جڑا رہتا ہے (-ONO) اور سرخ رنگ میں حاصل ہوتا ہے اور اگر نائٹرائٹ لیگنڈ نائٹروجن کے ذریعہ جڑا رہتا ہے ($-NO_2$) تو پہلی شکل میں حاصل ہوتا ہے۔

9.4.3 بندشی آئسو میرزم
 (Linkage
 Isomerism)

کسی کمپلیکس میں موجود مختلف دھاتی آئنوں کے کیٹ آئن اور آئن ہستوں کے درمیان لیگنڈ کے بین تبادلہ سے اس قسم کی آئسو میرزم پیدا ہوتی ہے۔ کمپلیکس $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6][\text{Cr}(\text{CN})_6]$ اس کی ایک مثال ہے جس میں NH_3 لیگنڈ Co^{3+} سے جڑے ہیں اور CN^- لیگنڈ Cr^{3+} سے۔ اس کے کوآرڈینیشن آئسو میرزم $[\text{Cr}(\text{NH}_3)_6][\text{Co}(\text{CN})_6]$ میں NH_3 لیگنڈ Cr^{3+} سے جڑے ہیں اور CH^- لیگنڈ Co^{3+} سے۔

9.4.4 کوآرڈینیشن
آئسو میرزم
(Coordination
Isomerism)

جب کسی کمپلیکس نمک میں اس کا کوآرڈینیشن خود ہی ایک مضر لیگنڈ ہو اور کسی ایسے لیگنڈ کو ہٹا سکے جو کہ کوآرڈینیشن بن سکے تو اس قسم کی آئسو میرزم پیدا ہوتی ہے۔ $[\text{Co}(\text{NH}_3)_5\text{SO}_4]\text{Br}$ اور $[\text{Co}(\text{NH}_3)_5\text{Br}]\text{SO}_4$ آئسو نائزیشن آئسو میرزم کی مثالیں ہیں۔

9.4.5 آئیونائزیشن
آئسو میرزم
(Ionisation
Isomerism)

جب پانی کا استعمال بطور محلول کیا جاتا ہے تو اس قسم کی آئسو میرزم ہائیڈریٹ (hydrate) آئسو میرزم کہلاتی ہے۔ یہ آئیونائزیشن آئسو میرزم کی طرح ہی ہے۔ سالویٹ آئسو میرزم میں فرق صرف اتنا ہوتا ہے کہ آیا محلول سالمہ دھاتی آئن سے براہ راست منسلک ہے یا نہیں یا کرشل لیٹس میں آزاد محلول سالمات کی شکل میں موجود ہو سکتا ہے۔ اس قسم کی ایک مثال ایکوا کمپلیکس $[\text{Cr}(\text{H}_2\text{O})_6]\text{Cl}_3$ (ہینگنی) اور اس کا سالویٹ آئسو میرزم $[\text{Cr}(\text{H}_2\text{O})_5\text{Cl}]\text{Cl}_2 \cdot \text{H}_2\text{O}$ (بھورا ہرا) ہے۔

9.4.6 سالویٹ آئسو میرزم
(Solvate
Isomerism)

متن پر مبنی سوالات

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



9.4 اس بات کا ثبوت پیش کیجیے کہ $[\text{Co}(\text{NH}_3)_5\text{Cl}]\text{SO}_4$ اور $[\text{Co}(\text{NH}_3)_5\text{SO}_4]\text{Cl}$ آئیونائزیشن آئسو میرزم ہیں۔

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

9.5 کوآرڈینیشن
مرکبات میں بندش
(Bonding in
Coordination
Compounds)

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

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

(iii) کوآرڈینیشن مرکبات میں نمایاں مقناطیسی اور آپٹیکل 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)، کرشل فیئلڈ تھیوری (CFT)، لیگنڈ فیئلڈ تھیوری (LFT) اور مالیکیولر اریٹل 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 $(n-1)d$ ، ns ، $(n-1)p$ اور nd اورٹل کو باہر ایڈائزیشن کے لیے استعمال کر سکتا ہے تاکہ آکٹاہیڈرل، ٹیٹراہیڈرل، اسکواہر پلینر وغیرہ جیسی مقررہ جیومیٹری کے

9.5.1 ویلنس بانڈ تھیوری
(Valence Bond
Theory)

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

جدول 9.2: ارٹل کی تعداد اور ہائبرڈائزیشن کی اقسام

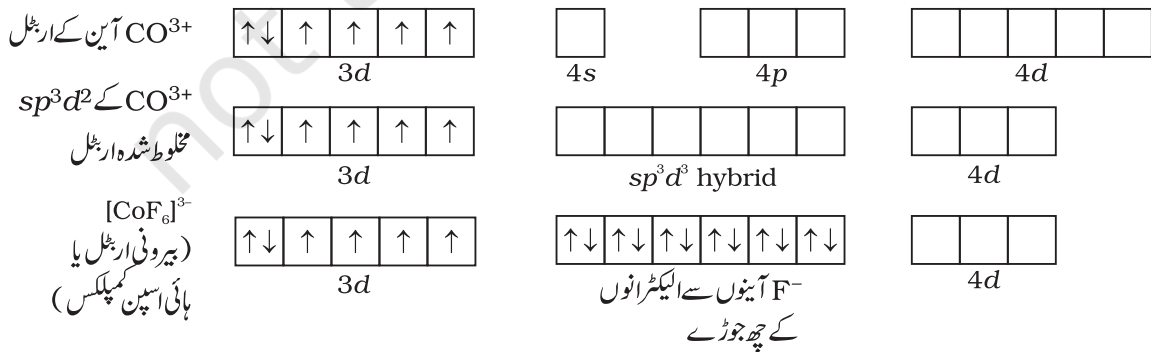
اوپس میں مخلوط ارٹل کی تقسیم	ہائبرڈائزیشن کی قسم	کوآرڈینیشن نمبر
ٹیٹراہیڈرل	sp^3	4
اسکوآر پلینر	dsp^2	4
ٹرائی گونل بائی پیرامیڈل	sp^3d	5
آکٹا ہیڈرل	sp^3d	6
آکٹا ہیڈرل	d^2sp^3	6

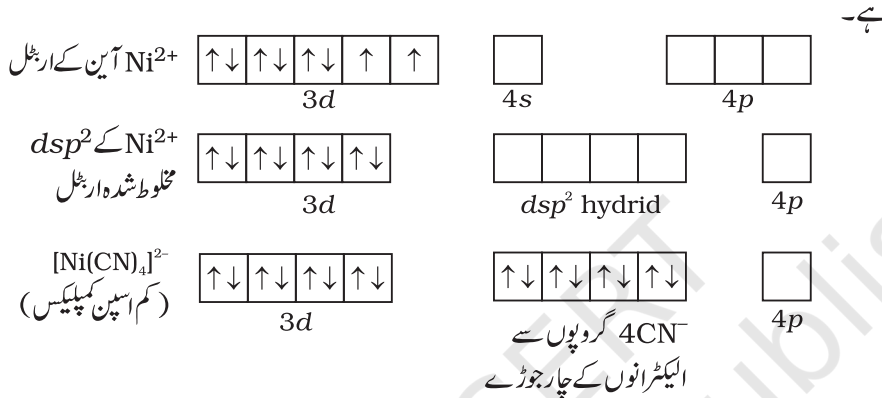
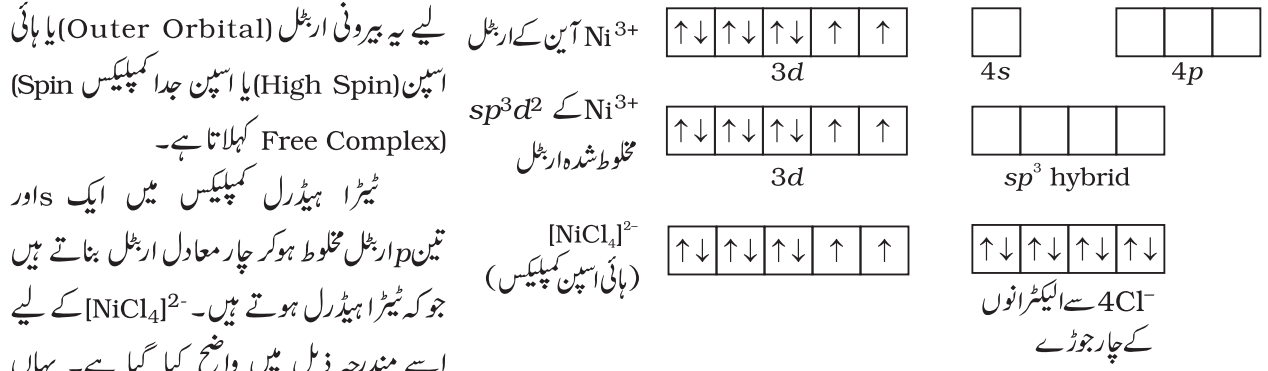
ویلنس بانڈ تھیوری کی بنیاد پر کمپلیکس کے مقناطیسی طرز عمل کو جان کر اس کی جیومیٹری کا اندازہ لگایا جاسکتا ہے۔

ڈیٹا مقناطیسی آکٹا ہیڈرل کمپلیکس $[Co(NH_3)_6]^{3+}$ میں کو بالٹ آئن $+3$ تکسیری حالت میں ہے اور اس کا الیکٹرانیک تشکل $3d^6$ ہے۔ ہائبرڈائزیشن اسکیم کو ڈائی گرام میں دکھایا گیا ہے۔

لیکٹرانوں کے چھ جوڑے (ہر ایک NH_3

سالہ سے ایک) چھ مخلوط ارٹل میں جگہ گھیرتے ہیں۔ اس طرح کمپلیکس کی جیومیٹری آکٹا ہیڈرل ہے اور یہ ڈیٹا مقناطیسی ہے کیونکہ بغیر جوڑے کے الیکٹران موجود نہیں ہیں۔ اس کمپلیکس کی تشکیل میں، کیونکہ اندرونی d ارٹل ($3d$) ہائبرڈائزیشن میں استعمال ہوتے ہیں، کمپلیکس $[Co(NH_3)_6]^{3+}$ اندرونی ارٹل (Inner Orbital) یا کم اسپن (Low Spin) یا اسپن جفتہ کمپلیکس (Spin Paired Complex) کہلاتا ہے۔ پیرا مقناطیسی آکٹا ہیڈرل کمپلیکس $[CoF_6]^{3-}$ ہائبرڈائزیشن ($8p^3d^2$) میں بیرونی ارٹل ($4d$) کا استعمال کرتا ہے۔ اس





ہر ایک Cl^- آئن الیکٹرانوں کا ایک جوڑا ڈونٹ کر دیتا ہے مرکب پیرا مقناطیسی ہے کیونکہ اس میں دو بغیر جوڑے کے الیکٹران ہیں۔ اسی طرح $[Ni(CO)_4]$ کی جیومیٹری ٹیٹرا ہیڈرل ہے لیکن ڈایا مقناطیسی ہے کیونکہ نکل صفر تکسیری حالت میں ہے اور اس میں بغیر جوڑے کے الیکٹران نہیں ہے۔

اسکوآرڈینیشن کمپلیکس میں dsp^2 مخلوطیت پائی جاتی ہے۔ $[Ni(CN)_4]^{2-}$ اس کی ایک مثال ہے۔ یہاں نکل +2 تکسیدی حالت میں ہے اور اس کا الیکٹرانوں کی شکل $3d^8$ ہے۔ اور ہائیڈرائڈائزیشن اسکیم کو ڈائیگرام میں دکھایا گیا ہے۔ ہر ایک مخلوط شدہ اوربٹل سائنٹائڈ آئن سے الیکٹرانوں کا ایک جوڑا حاصل کرتا ہے۔ مرکب ڈایا مقناطیسی ہے کیونکہ بغیر جوڑے کے الیکٹرون موجود نہیں ہیں۔

یہ نوٹ کرنا اہم ہے کہ مخلوط اوربٹل کا حقیقت میں کوئی وجود نہیں ہے۔ دراصل مخلوطیت ایٹمی اوربٹل کے لیے لہر مساوات (Wave Equation) کی ریاضیاتی تدبیر ہے۔

9.5.2 کوآرڈینیشن مرکبات کی مقناطیسی خصوصیات (Magnetic Properties of Coordination Compounds)

کوآرڈینیشن مرکبات کے مقناطیسی مومنٹ کی پیمائش مقناطیسی اثر پذیر 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 کوآرڈینیشن مرکبات کے مقناطیسی اعداد و شمار کا تنقیدی مطالعہ کچھ پیچیدگیاں ظاہر کرتا ہے۔ دھاتی آئنوں کے لیے جن کے d اوربٹل میں تین تک الیکٹران ہوتے ہیں، مثلاً V^{3+} ، $Ti^{3+}(d^1)$ اور $Cr^{3+}(d^3)$ ، $4s$ اور $4p$ اوربٹل کے ساتھ آکٹا ہیڈرل ہائیڈرائڈائزیشن کے لیے دو اوربٹل دستیاب ہیں۔

9.5.2 کوآرڈینیشن مرکبات کی مقناطیسی خصوصیات (Magnetic Properties of Coordination Compounds)

ان آزاد آئیوں اور ان کے کوآرڈینیشن ہستوں کا مقناطیسی طرز عمل ایک جیسا ہوتا ہے۔ جب تین سے زیادہ 3d لیکٹران موجود ہوں تو آکٹا ہیڈرل مخلوطیت کے لیے درکار دو 3d اورٹل براہ راست دستیاب نہیں ہوتے (ہنڈ کے قاعدے کے مطابق)۔ اس طرح d^4 (Cr^{2+}, Mn^{3+})، d^5 (Mn^{2+}, Fe^{3+})، d^6 (Fe^{2+}, Co^{3+}) کے لیے دو خالی 3d اورٹل دستیاب کروانے کے لیے 3d لیکٹرانوں کی جفتہ سازی کی جاتی ہے جس کے نتیجے میں بالترتیب دو، ایک اور صفر بغیر جوڑے کے لیکٹران بچے رہتے ہیں۔

متعدد معاملوں میں، بالخصوص d^6 آئیوں پر مشتمل کوآرڈینیشن مرکبات میں مقناطیسی اعداد و شمار اعظم اسپن جفتہ سازی سے میل کھاتے ہیں۔ تاہم d^4 اور d^5 آئیوں پر مشتمل اسپٹمز میں پیچیدگیاں پائی جاتی ہیں۔ $[Mn(CN)_6]^{3-}$ کا مقناطیسی مومنٹ دو بغیر جوڑے کے لیکٹرانوں کا ہے جب کہ $[MnCl_6]^{3-}$ کا مقناطیسی مومنٹ چار بغیر جوڑے کے لیکٹرانوں کا ہے اور $[Fe(CN)_6]^{3-}$ کا مقناطیسی مومنٹ ایک بغیر جوڑے کے لیکٹران کا ہے۔ $[FeF_6]^{3-}$ کا پیرا مقناطیسی مومنٹ پانچ بغیر جوڑے کے لیکٹران کا ہے۔ $[CoF_6]^{3-}$ پیرا مقناطیسی ہے جس میں بغیر جوڑے کے چار لیکٹران ہیں جب کہ $[Co(C_2O_4)_3]^{3-}$ ڈایا مقناطیسی ہے۔ اس بے قاعدگی کی تشریح ویلنس بانڈ تھیوری کے ذریعہ اندرونی اور بیرونی اورٹل کوآرڈینیشن کی تشکیل کی بنیاد پر کی جاسکتی ہے۔

$[Mn(CN)_6]^{3-}$ ، $[Fe(CN)_6]^{3-}$ اور $[Co(C_2O_4)_3]^{3-}$ اندرونی اورٹل کمپلیکس میں جن میں d^2sp^3 مخلوطیت ہے۔ ان میں سے اول الذکر دو کمپلیکس پیرا مقناطیسی ہیں اور آخر الذکر ڈایا مقناطیسی ہے۔ دوسری طرف $[MnCl_6]^{3-}$ ، $[FeF_6]^{3-}$ اور $[CoF_6]^{3-}$ بیرونی اورٹل کمپلیکس ہیں جن میں sp^3d^2 مخلوطیت ہے اور ان کی پیرا مقناطیسی نوعیت بالترتیب چار، پانچ اور چار بغیر جوڑے کے لیکٹرانوں کی وجہ سے ہے۔

مثال 9.7 $[MnBr_4]^{2-}$ کا Spin only مقناطیسی مومنٹ 5-9bM ہے۔ کمپلیکس آئن کی جیومیٹری کا اندازہ لگائیے۔

کیونکہ کمپلیکس آئن میں Mn^{2+} آئن کا تکسیدی عدد 4 ہے۔ یہ یا تو ٹیٹراہیڈرل (sp^3 مخلوطیت) ہوگا یا اسکوائر پلینر (dsp^2 مخلوطیت) ہوگا۔ لیکن یہ حقیقت ہے کہ اس کا مقناطیسی مومنٹ 5-9bM ہے، اس کی شکل اسکوائر پلینر کے مقابلے ٹیٹراہیڈرل ہونی چاہیے کیونکہ d اورٹل میں بغیر جوڑے کے پانچ لیکٹران موجود ہیں۔

9.5.3 ویلنس بانڈ تھیوری کی حدود

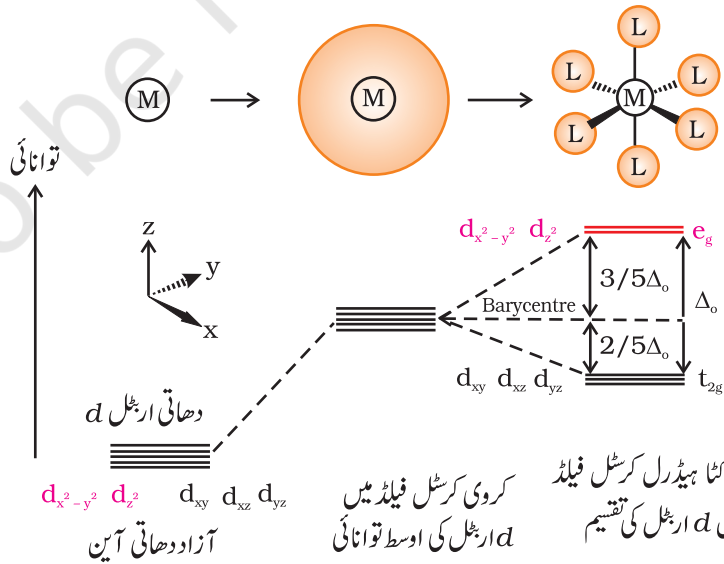
- (Limitations of Valence Bond Theory)
- اس میں متعدد مفروضات ہیں۔
 - یہ مقناطیسی اعداد و شمار کی مقداری ترجمانی نہیں کرتی۔
 - یہ کوآرڈینیشن مرکبات کے ذریعہ ظاہر کیے جانے والے رنگوں کی وضاحت نہیں کرتی۔
 - یہ کوآرڈینیشن مرکبات کے حرکیاتی یا حرکیاتی استحکام کی کوئی مقداری ترجمانی نہیں کرتی۔
 - یہ 4- کوآرڈینٹ کمپلیکس کے لیے ٹیٹراہیڈرل اور اسکوائر پلینر ساختوں کے بارے میں بالکل صحیح صحیح اندازہ کرنے سے قاصر ہے۔
 - یہ کمزور اور طاقتور لیگنڈ کے درمیان فرق نہیں کرتی ہے۔

9.5.4 کرشل فیلڈ تھیوری
(Crystal Field Theory)

کرشل فیلڈ تھیوری (CFT) ایک برقی سکونی ماڈل ہے جس کے مطابق دھات۔ لیگنڈ بانڈ آئینی ہوتے ہیں جو صرف دھاتی آئن اور لیگنڈ کے درمیان برقی سکونی باہمی عمل کے ذریعہ پیدا ہوتے ہیں۔ آئن آئن 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 آئنولڈیگیسی دھاتی ایٹم آئن کے پانچ d اوربٹل کی توانائی یکساں ہوتی ہے۔ یعنی یہ رو بہ تنزل (Degenerate) ہو جاتے ہیں یہ تنزلی اس وقت تک جاری رہتی ہے جب تک کہ دھاتی ایٹم آئن کے اطراف منفی چارجوں کا ایک کروی متشاکل میدان قائم رہتا ہے۔ لیکن کسی کمپلیکس میں جب یہ منفی چارج والا میدان لیگنڈ (یا تو آئن آئن یا NH_3 اور H_2O جیسے کسی ڈائی پولر سالمات کے منفی سرے) کی وجہ سے ہوتا ہے تو یہ غیر متشاکل ہو جاتا ہے اور d اوربٹل کا زوال ختم ہو جاتا ہے۔ اس کے نتیجے میں d اوربٹل کی تقسیم ہو جاتی ہے۔ تقسیم کا طریقہ کرشل فیلڈ کی نوعیت پر ہوتا ہے۔ آئیے مختلف کرشل میدانوں میں اس تقسیم کی وضاحت کرتے ہیں۔

(a) آکٹا ہیڈرل کوآرڈینیشن ہستیوں میں کرشل فیلڈ کی تقسیم (Crystal field splitting in octahedral coordination entities)

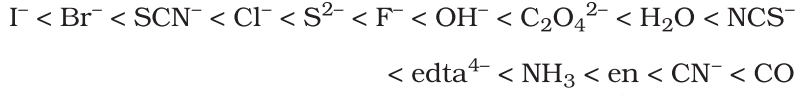
ایک آکٹا ہیڈرل کوآرڈینیشن ہستی جس میں دھاتی ایٹم آئن چھ لیگنڈ سے گھرا رہتا ہے، میں دھات کے d اوربٹل کے الیکٹران اور لیگنڈ کے الیکٹرانوں (یا منفی چارجوں) ایک دوسرے کو دفع کرتے ہیں۔ یہ دفع اس وقت اور زیادہ ہوتا ہے جب دھات کا d اوربٹل لیگنڈ سے دور نہ ہو کر لیگنڈ کی سمت میں ہوتا ہے۔ اس طرح $d_{x^2-y^2}$ اور d_{z^2} اوربٹل، جو لیگنڈ کی سمت والے محوروں پر ہیں، زیادہ دفع محسوس کرتے ہیں اور ان کی توانائی میں اضافہ ہو جاتا ہے۔ d_{xy} ، d_{yz} اور d_{xz} اوربٹل جن کی سمت، محوروں کے درمیان میں ہوتی ہے، ان کی توانائیاں کروی کرشل فیلڈ کی اوسط توانائی کے مقابلے کم ہو جاتی ہے۔ اس طرح آکٹا ہیڈرل کمپلیکس میں لیگنڈ الیکٹران۔ دھات الیکٹران دفع کی وجہ سے d اوربٹل کا زوال ختم ہو جاتا ہے اور کم توانائی کے t_{2g} سیٹ تین اوربٹل اور اونچی توانائی، e_g سیٹ کے دو اوربٹل بنتے ہیں۔ مقررہ جیومیٹری میں لیگنڈ کی موجودگی کی وجہ سے رو بہ تنزل لیول کی تقسیم کرشل فیلڈ تقسیم کہلاتی ہے۔ اور توانائی کی علیحدگی کو Δ_o (آکٹا ہیڈرل کے لیے ہے) سے ظاہر کیا جاتا ہے۔ (شکل 9.8)۔ اس طرح دو e_g اوربٹل کی توانائی میں $(3/5)\Delta_o$ کا اضافہ ہوگا اور تین t_{2g} کی توانائی میں $(2/5)\Delta_o$ کی کمی آئے گی۔



آکٹا ہیڈرل کرشل فیلڈ میں d اوربٹل کی تقسیم کرشی فیلڈ میں d اوربٹل کی اوسط توانائی کروی کرشل فیلڈ میں آزاد دھاتی آئن $d_{x^2-y^2}$ ، d_{z^2} ، d_{xy} ، d_{xz} ، d_{yz} اوربٹل کی تقسیم Δ_o کا انحصار دھاتی آئن کے چارج اور لیگنڈ کے ذریعہ پیدا ہونے

شکل 9.8: آکٹا ہیڈرل کرشل فیلڈ میں d اوربٹل کی تقسیم

والے میدان پر ہوتا ہے۔ کچھ لیگند 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 اور p کی تقسیم کم ہوتی ہے۔ عمومی طور سے لیگند کو میدان کی شدت کے بڑھتے ہوئے سلسلہ میں مرتب کیا جاسکتا ہے جیسا کہ ذیل میں کیا گیا ہے۔



اس قسم کا سلسلہ اسپیکٹروکمیکل سریز کہلاتا ہے۔ یہ ایک تجرباتی طور پر متعین کیا ہوا سلسلہ ہے جو کہ مختلف لیگند پر مشتمل کمپلیکس کے ذریعہ روشنی کے انصاف (Adsorption) پر مبنی ہے۔ آئیے ہم آکٹاہیڈرل کوآرڈینیشن ہستیوں میں دھاتی آئن کے d اور p میں الیکٹرانوں کی تفویض کرتے ہیں۔ واضح رہے کہ اکیلا d الیکٹران کم توانائی والے کسی ایک t_{2g} اور e_g میں جائے گا۔ d^2 اور d^3 کوآرڈینیشن ہستیوں میں d الیکٹران ہنڈ کے قاعدے کے مطابق t_{2g} اور e_g میں تنہا رہتے ہیں۔ d^4 آئیوں کے لیے الیکٹران تقسیم کے دو ممکنہ نمونے ہو سکتے ہیں (i) چوتھا الیکٹران یا تو t_{2g} لیول میں داخل ہوگا اور وہاں موجود الیکٹران کے ساتھ جفتہ بنائے گا یا (ii) یہ جفتگی کی توانائی کی قیمت چکانے سے بچنے کے لیے e_g لیول میں جگہ لے گا۔ ان میں سے کسی کا امکان ہوگا، اس کا انحصار کرسٹل فیلڈ تقسیم، Δ_0 اور جفتگی کی توانائی، p (واحد اور p میں الیکٹران کی جفتہ سازی کے لیے درکار توانائی کو ظاہر کرتی ہے) کی نسبتی قدر پر ہے۔ دو صورتیں مندرجہ ذیل میں۔

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

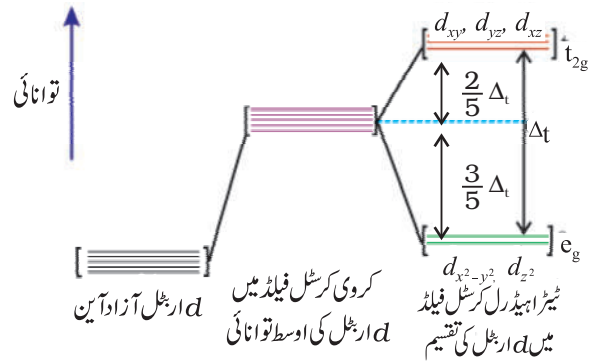
(ii) اگر $\Delta_0 > p$ ہے تو یہ توانائی کے نقطہ نظر سے زیادہ موافق ہوگا کہ چوتھا الیکٹران کسی ایک t_{2g} اور p میں جائے اور شکل $t_{2g}^4 e_g^0$ ہوگا۔ اس قسم کا اثر پیدا کرنے والے لیگند مضبوط فیلڈ لیگند (Strong Field Ligand) کہلاتے ہیں اور کم اسپن والے کمپلیکس بناتے ہیں۔

تجربیات سے ظاہر ہوتا ہے کہ d^4 تا d^7 کوآرڈینیشن ہستیاں کمزور فیلڈ معاملوں کے مقابلے میں مضبوط فیلڈ کے لیے زیادہ مستحکم ہیں۔

(b) ٹیٹراہیڈرل کوآرڈینیشن ہستیوں میں کرسٹل

فیلڈ تقسیم (Crystal field splitting in tetrahedral coordination entities)

ٹیٹراہیڈرل کوآرڈینیشن ہستیوں کی تشکیل میں d اور p کی تقسیم آکٹاہیڈرل فیلڈ تقسیم کے مقابلے میں معکوس اور چھوٹی ہوتی ہے (شکل 9.9)۔ یکساں دھات، یکساں لیگند اور یکساں دھات۔ لیگند فاصلہ کے لیے یہ کہا جاسکتا ہے کہ $\Delta_t = (4/9) \Delta_0$ نتیجتاً d اور p کی تقسیم توانائیاں اتنی زیادہ نہیں ہوتی کہ



شکل 9.9: ٹیٹراہیڈرل کرسٹل فیلڈ میں d اور p کی تقسیم

الیکٹرانوں کو جفتہ سازی کے لیے مجبور کر سکیں اس لیے کم اسپن (low spin) شکل شاذ و نادر ہی نظر آتا ہے۔
 'g' زیرنوشت کا استعمال آکٹاہیڈرل اور اسکواہڈرپلینر کمپلیکسوں کے لیے کیا جاتا ہے جن میں توازن کا مرکز ہوتا ہے۔ چونکہ
 ٹیٹراہیڈرل کمپلیکس میں توازن نہیں ہوتا لہذا 'g' زیرنوشت کا استعمال توانائی کی سطحوں کے لیے نہیں کیا جاتا۔

9.5.5 کوآرڈینیشن

گذشتہ اکائی میں ہم نے یہ پڑھا ہے کہ عبوری دھاتی کمپلیکس کی ایک امتیازی 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 ہرتی۔ کمپلیکس کا رنگ ان کے ذریعہ جذب ہونے والی روشنی کا
 تکملہ ہوتا ہے۔ تملی رنگ وہ رنگ ہے جو باقی ماندہ طول لہر (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 لہر اور مشاہدہ کیے جانے والے
 رنگوں کے درمیان تعلق کو جدول 9.3 میں دکھایا گیا ہے۔

مرکبات میں رنگ
(Colour in
Coordination
Compounds)

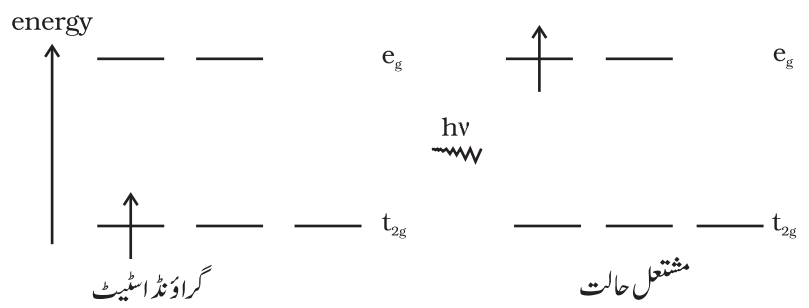
جدول 9.3 میں کچھ کوآرڈینیشن ہستیوں میں جذب ہونے والی روشنی کی طول لہر اور مشاہدہ
 کیے جانے والے رنگ کے درمیان تعلق

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

کوآرڈینیشن مرکبات میں رنگوں کی تشریح کرشل فیئلڈ 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 بنفشی ہے۔ یہ ایک آکٹاہیڈرل کمپلیکس ہے جس میں دھاتی d اورٹل میں اکیلا
 الیکٹران (Ti^{3+} ایک $3d^1$ نظام ہے) کمپلیکس کی گراؤنڈ اسٹیٹ میں t_{2g} لیول میں ہے۔

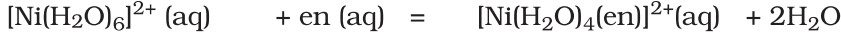
اس الیکٹرون کے لیے دستیاب اس کے بعد والی اوپچی حالت خالی e_g لیول ہے۔ اگر کمپلیکس پیلا ہے۔

خطے کی توانائی کی نظیری روشنی کو جذب کرتا ہے تو
 الیکٹران کو t_{2g} لیول سے e_g لیول تک مشتعل کیا جاسکتا
 ہے $(t_{2g}^1 e_g^0 \rightarrow t_{2g}^0 e_g^1)$ ۔ نتیجتاً کمپلیکس بیگنی
 رنگ کا نظر آئے گا (شکل 9.10) کرشل فیئلڈ تھیوری
 کے مطابق کوآرڈینیشن مرکبات کا رنگ الیکٹران کے
 d-d ٹرانزیشن سے ہوتا ہے۔

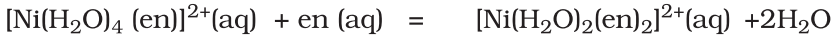


شکل 9.10: $[\text{Ti}(\text{H}_2\text{O})_6]^{3+}$ میں الیکٹران کا عبور

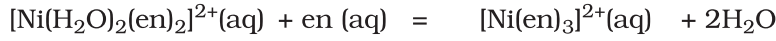
یہ نوٹ کرنا اہم ہے کہ لیگنڈ کی غیر موجودگی میں کرسٹل فیلڈ تقسیم کا عمل نہیں ہوتا یعنی شے بے رنگ ہوگی۔ مثال کے طور پر $[Ti(H_2O)_6]Cl_3$ کو گرم کر کے اس میں سے پانی علیحدہ کرنے کے بعد یہ رنگین ہو جاتا ہے۔ اسی طرح ناپیدہ $CuSO_4$ سفید ہوتا ہے لیکن $CuSO_4 \cdot 5H_2O$ نیلے رنگ کا ہوتا ہے۔ کمپلیکس کے رنگ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



ہرا ہلکا نیلا

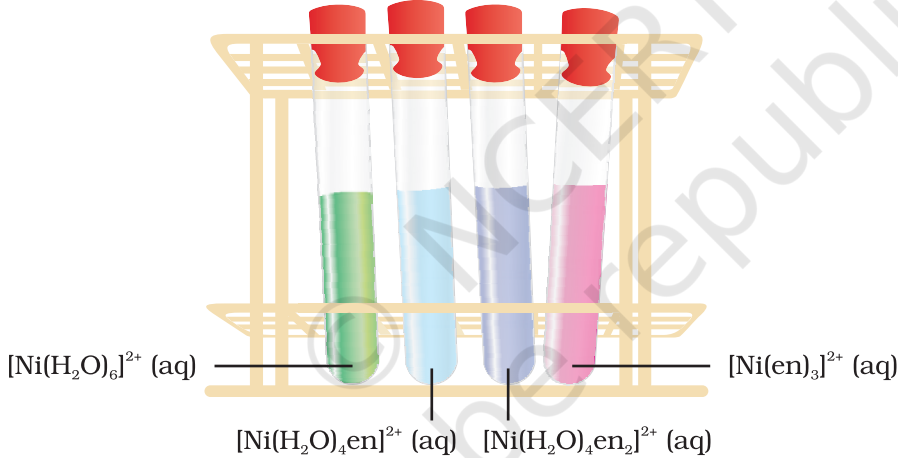


نیلا/بینینی



بنفشی

اس تواتر کو شکل 9.11 میں دکھایا گیا ہے۔

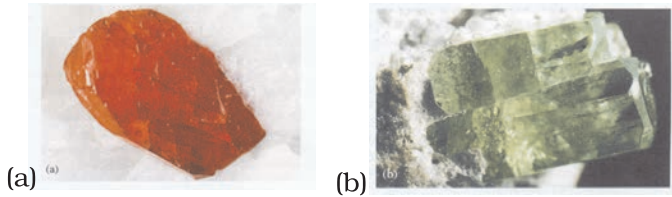


شکل 9.11:

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

کچھ جواہرات کے رنگ (Colour of Some Gem Stones)

عبوری دھات آئن کے d اور پٹل میں الیکٹرانوں کے عبور سے رنگوں کا پیدا ہونا ہماری روزمرہ کی زندگی میں بکثرت پایا جاتا ہے۔ روبی (شکل 9.12 (a)) ایلومینیم آکسائیڈ (Al_2O_3) ہے جو کہ 1-5% Cr^{3+} آئن پر مشتمل ہوتی ہے یہ آئن Al^{3+} آئنوں کی جگہ بے ترتیبی سے موجود ہوتے ہیں۔ ہم ان کرومیم (III) اسپیشز ایلومینیم لپٹس میں آکٹا



شکل 9.12: (a) روبی: یہ جوہر مگوگ میانمار کے سنگ مرمر میں پایا گیا ہے۔ (b) انمیرالڈ (نیا): یہ جوہر میوزو، کولمبیا میں پایا گیا ہے۔

ہیڈرل کرومیم (III) کمپلیکس کے طور پر دیکھ سکتے ہیں۔ ان مرکوزوں پر d-d ٹرانزیشن کی وجہ سے روہی میں رنگ پیدا ہوتا ہے۔ پنا (Emerald) (شکل 9.12 (b)) میں معدنی بیروں (Be₃Al₂Si₆O₁₈) میں آکٹا ہیڈرل مقامات پر Cr³⁺ آئن پائے جاتے ہیں۔ روہی کی انجذابی اسپیکٹروم میں جو بینڈ نظر آتے ہیں وہ بڑی طول لہر کی طرف شفٹ ہو جاتے ہیں۔ اس وجہ سے پنا میں ہرے خطے میں روشنی کی ترسیل کرتا ہے۔

9.5.6 کرشٹل فیلڈ تھیوری کی حدود (Limitations of Crystal Field Theory)

کرشٹل فیلڈ ماڈل کے ذریعہ کوآرڈینیٹیشن 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 نقطہ چارج ہیں، یہ ظاہر کرتے ہیں کہ آئن آئی لیگنڈ کے ذریعہ زیادہ تقسیمی اثر کا اظہار ہونا چاہیے۔ آئن آئی لیگنڈ درحقیقت اپیکٹروکیمیکل 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 مالیکولر ارتھل تھیوری کی بنیاد پر واضح کیا جاسکتا ہے لیکن یہ اس کتاب کے مطالعہ کے دائرے سے ماہر ہے۔

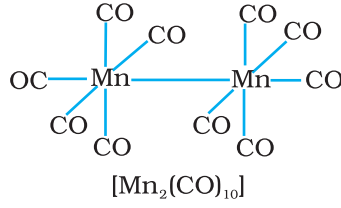
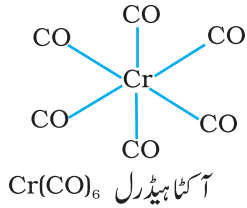
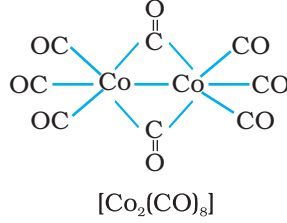
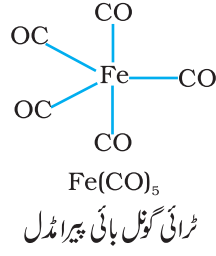
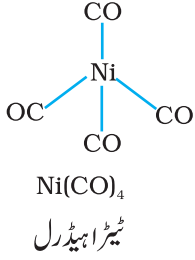
متن پر مبنی سوالات

- 9.5 ویلنس بانڈ تھیوری کی بنیاد پر واضح کیجیے کہ اسکوائر پلینر ساخت والا [Ni(CN)₄]²⁻ آئن پیرامقناطیسی ہے۔
- 9.6 [NiCl₄]²⁻ پیرامقناطیسی ہے جب کہ [Ni(CO)₄] ڈیامقناطیسی ہے حالانکہ دونوں ٹیٹراہیڈرل ہیں۔ کیوں؟
- 9.7 [Fe(H₂O)₆]³⁺ مضبوط پیرامقناطیسی ہے جب کہ [Fe(CN)₆]³⁻ کمزور پیرامقناطیسی ہے۔ واضح کیجیے۔
- 9.8 وضاحت کیجیے کہ [Co(NH₃)₆]³⁺ ایک اندرونی ارتھل کمپلیکس ہے جب کہ [Ni(NH₃)₆]²⁺ ایک بیرونی ارتھل کمپلیکس ہے۔
- 9.9 اسکوائر پلینر [Pt(CN)₄]²⁻ میں بغیر جوڑے کے الیکٹرانوں کی تعداد کا اندازہ لگائیے۔
- 9.10 ہیکسا ایکو مینٹگنیز (II) آئن میں پانچ بغیر جوڑے کے الیکٹران ہوتے ہیں جب کہ ہیکسا سائو آئن میں صرف ایک بغیر جوڑے کا الیکٹران ہوتا ہے۔ کرشٹل فیلڈ تھیوری کی بنیاد پر اس کی وضاحت کیجیے۔

9.6 دھاتی کاربونل میں بندش (Bonding in Metal Carbonyls)

ہومولپٹک کاربونل (صرف کاربونل لیگنڈ پر مشتمل مرکبات) عبوری دھاتوں کے ذریعہ تشکیل پاتے ہیں۔ ان کاربونل کی ساختیں سادہ اور واضح ہوتی ہیں۔ ٹیٹرا کاربونل نکل (o) ٹیٹراہیڈرل ہوتا ہے، پینٹا کاربونل آرن (o) ٹرائی گونل ہائی پیرامڈل جبکہ ہیک کاربونل کرومیم (o) آکساہیڈرل ہوتا ہے ڈیکار کاربونل ڈائی مینگنیز (o) دو اسکوائر پیرامڈل Mn(CO)₅ اکائیوں پر مشتمل ہوتا ہے۔ یہ اکائیاں Mn - Mn بانڈ کے ذریعہ جوڑے رہتے ہیں۔ آکٹا کاربونل ڈائی کو بالٹ (o) میں دو Co - Co بانڈ ہیں ہر ایک کے درمیان ایک Co - Co گروپ پل کے طور پر ہوتا ہے (شکل 9.13)۔

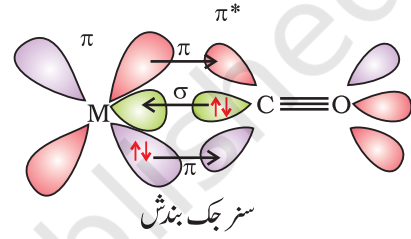
دھاتی کاربونل میں دھاتی کاربن بانڈ اور p اور d دونوں خصوصیات کے حامل ہوتے ہیں۔ σ M-C بانڈ کاربونل گروپ کے کاربن کے ذریعہ الیکٹرانوں کا ایک لون جوڑا دھات کے خالی ارتھل کے ذریعہ ایک الیکٹران کا



شکل 9.13:

نمائندہ ہومو لیپنک دھاتی کاربونل کی ساختیں

جوڑا کاربن مونو آکسائیڈ کے خالی اینٹی بینڈنگ π M - C بانڈ دھات کے بھرے ہوئے d اورٹل کے ذریعہ ایک الیکٹران کا جوڑا کاربن مونو آکسائیڈ کے خالی اینٹی بینڈنگ π^* اورٹل میں عطیہ دینے سے بنتا ہے۔ دھات کے ساتھ لیگنڈ 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 سنرژک بندش باہمی عملوں کی مثالیں

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

• کیفیتی اور مقداری کیمیائی تجزیہ میں کوآرڈینیشن مرکبات کے متعدد استعمال ہیں۔ رنگین معاملات دھاتی آئنوں کے ساتھ متعدد لیگنڈ (خاص طور سے Chelating Ligand) کے کوآرڈینیشن ہستیوں کی تشکیل کے نتیجے میں ہوتے ہیں۔ یہ تعاملات تجزیہ کے کلاسیکی اور آلاتی طریقوں کے ذریعے دھاتی آئنوں کی سمت اور اندازہ کرنے کی بنیاد ہے۔ اس قسم کے ریجنٹ کی مثالیں ہیں۔ EDTA، (dimethylglyoxime)، α -nitroso- β -naphthol، DMG کیوپران وغیرہ۔

• پانی کی سختی کا تخمینہ Na₂EDTA کے ساتھ سادہ ٹائٹریشن کے ذریعے کیا جاتا ہے۔ Ca²⁺ اور Mg²⁺ آئن EDTA کے ساتھ مستحکم کمپلیکس بناتے ہیں۔ ان آئنوں کا انتخابی تخمینہ کیمیشیم اور ٹیٹیم 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، آکسیجن اور پانی کی موجودگی میں سائنائڈ سے تعامل کے آبی میں محلول کو آکسیدیشن ہستی $[\text{Au}(\text{CN})_2]$ کی تشکیل کرتا ہے۔ اس محلول میں زنک ملا کر سونے کو دھاتی شکل میں علیحدہ کیا جاسکتا ہے۔ (اکائی 6)۔
- اسی طرح دھاتوں کی تخلص کا عمل ان کے کوآکسیدیشن مرکبات بنا کر اور پھر انہیں تحلیل کر کے انجام دیا جاسکتا ہے۔ مثال کے طور پر غیر خالص نکل کو $[\text{Ni}(\text{CO})_4]$ میں تبدیل کیا جاتا ہے جس کی تحلیل کر کے خالص نکل حاصل کرتے ہیں۔
- حیاتیاتی نظاموں میں کوآکسیدیشن مرکبات کی بہت اہمیت ہے۔ ضیائی تالیف کے لیے ذمہ دار پگمنٹ کلوروفل میکینٹیم کا کوآکسیدیشن مرکب ہے۔ خون کا سرخ پگمنٹ یعنی ہیموگلوبن جو کہ آکسیجن کا حامل ہے وہ بھی آئرن کا کوآکسیدیشن مرکب ہے۔ وٹامن B_{12} ، سائنا کو بیلا مائن (CyanCobalamine) جو کہ antipernicious anaemia factor کو ہالٹ کا کوآکسیدیشن مرکب ہے۔ حیاتیاتی اہمیت کے حامل دھاتی آئنوں پر مشتمل دیگر کوآکسیدیشن مرکبات انزائم ہیں۔ جیسے کاربوکسی پیپٹائڈیز $\text{carboxypeptidase A}$ اور کاربونک این ہائڈریز (حیاتیاتی نظاموں کے وسط)
- کئی صنعتی اعمال میں کوآکسیدیشن مرکبات کا استعمال بطور وسط کیا جاتا ہے۔ مثلاً رھوڈیم کمپلیکس $[(\text{Ph}_3\text{P})_3\text{RhCl}]$ ، ایک ولکنسن وسط جو کہ alkenes کے ہائڈروجنیشن میں استعمال کیا جاتا ہے۔
- ایشیا پر سونے اور چاندی کی ملمع کاری سادہ دھاتی آئنوں کے محلول سے کرنے کے مقابلے کمپلیکس $[\text{Ag}(\text{CN})_2]^-$ اور $[\text{Au}(\text{CN})_2]^-$ کے محلولوں کے ذریعہ زیادہ آسانی سے اور ہموار طور پر ہوتی ہے۔
- بلیک اینڈ و ہائٹ فوٹوگرافی میں ڈیولپ کی ہوئی فلم کا فلکیشن ہائپو محلول دھو کر کیا جاتا ہے جو کہ غیر تحلیل شدہ AgBr کو حل کر کے کمپلیکس $[\text{Ag}(\text{S}_2\text{O}_3)_2]^{3-}$ بناتا ہے۔
- کیلیٹ تھیرپی (Chelate Therapy) میں بڑھتی ہوئی دلچسپی کا استعمال ادویاتی کیمیا میں ہے۔ نباتاتی حیوانی نظاموں میں دھاتوں کے زہریلے تناسب میں موجودگی کی وجہ سے پیدا ہونے والے مسائل کا علاج اس کی ایک مثال ہے۔ اس طرح کا پر اور آئرن کی زیادتی کو ان کے ذریعہ کیلیٹنگ لیگنڈ (D-penicillamine اور desferrioxime) کے ساتھ کوآکسیدیشن مرکبات بنا کر دور کیا جاتا ہے۔ لیڈر کے ذریعے پیدا ہونے والی سمیت کا علاج EDTA کا استعمال کر کے کیا جاتا ہے۔ پلیٹیم کے کچھ کوآکسیدیشن مرکبات ٹیومر کی بڑھوتری کو موثر طور پر روک دیتے ہیں۔ مثالیں ہیں: cis-platin اور متعلقہ مرکبات۔

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

کوآرڈینیشن مرکب کی تشکیل، تعاملات، ساخت اور بندش کی باضابطہ تشریح کی کوشش سب سے پہلے اے ورنز کی ذریعہ کی گئی۔ ان کے نظریہ کے مطابق کوآرڈینیشن مرکبات میں دھاتی آئن دو قسم کی گرفت (پرائمری اور سیکنڈری) کا استعمال کرتے ہیں۔ کیمسٹری کی جدید زبان میں ان گرفت کو بالترتیب آینی اور غیر آینی (شریک گرفت) کہا جاتا ہے۔ آکسو میرزم کی خصوصیت کا استعمال کر کے ورنز نے متعدد کوآرڈینیشن مرکبات کی جیومیٹریائی اشکال کے بارے میں پیشین گوئی کی ہے۔

ویلنس بانڈ تھیوری (VBT) کوآرڈینیشن مرکبات کی تشکیل، مقناطیسی طرز عمل اور جیومیٹریائی اشکال کی نمایاں کامیابی کے ساتھ تشریح کرتی ہے۔ پھر بھی یہ نظریہ کوآرڈینیشن مرکبات کے مقناطیسی طرز عمل کی مقداری ترجمانی کرنے میں ناکام رہا ہے اور ان مرکبات کی آپٹیکل خصوصیات کے بارے میں کچھ بھی کہنے سے قاصر ہے۔

کوآرڈینیشن کی کرسٹل فیلڈ تھیوری کوآرڈینیشن مرکبات میں موجود مرکزی ایٹم/آئن کے d اور f کی توانائیوں کی تنزلی پر پڑنے والے مختلف کرسٹل فیلڈ کے اثر (لیگنڈ کو نقطہ چارج مانتے ہوئے ان کے ذریعہ لگنے والا اثر) پر مبنی ہے۔ مضبوط اور کمزور کرسٹل فیلڈ میں d اور f کی تقسیم سے مختلف الیکٹرانئی شکل حاصل ہوتے ہیں۔ اس تھیوری کی مدد سے کوآرڈینیشن ہستیوں میں موجود دھاتی ایٹم/آئن کے d اور f کی توانائیوں میں علیحدگی، مقناطیسی مومنٹ نیز اسپیکٹرا اور استحکام پیرامیٹر کے مقداری تخمینہ میں مدد ملتی ہے۔ لیکن یہ مفروضہ کہ لیگنڈ نقطہ چارج ہے، کئی نظریاتی مشکلات پیدا کرتا ہے۔ دھاتی کاربونیل میں دھات-کاربن بانڈ π اور σ دونوں خصوصیات کا حامل ہوتا ہے۔ لیگنڈ کا دھات کے ساتھ σ بانڈ اور دھات کا لیگنڈ کے ساتھ π بانڈ ہوتا ہے۔ یہ مخصوص بندش دھاتی کاربونیل کے استحکام کا سبب ہے۔

کوآرڈینیشن مرکبات کی بہت اہمیت ہے۔ یہ مرکبات حیاتی نظاموں کے جاندار اجزاء کی ساخت اور افعال کے تئیں تنقیدی بصیرت فراہم کرتے ہیں کوآرڈینیشن مرکبات کے فلز کاری عملوں، تجزیاتی اور ادویاتی کیمیا میں متعدد استعمال ہیں۔

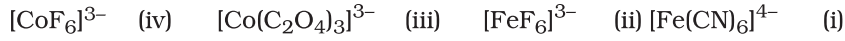
- 9.1 ورز کے تصورات پر مبنی کوآرڈینیشن مرکبات میں بندش کی تشریح کیجیے۔
- 9.2 FeSO_4 محلول کی $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$ محلول کے ساتھ 1:1 مولر نسبت میں آمیزش سے Fe^{2+} کا ٹیسٹ دیتا ہے لیکن CuSO_4 محلول کی آبی امونیا کے ساتھ 1:4 مولر نسبت میں آمیزش سے Cu^{2+} کا ٹیسٹ حاصل نہیں ہوتا۔ واضح کیجیے کیوں؟
- 9.3 مندرجہ ذیل ہر ایک کی دو مثالوں کے ساتھ وضاحت کیجیے۔
کوآرڈینیشن ہستی، لیگند، کوآرڈینیشن نمبر، کوآرڈینیشن پالی ہیڈرن ہومو لپٹک اور ہیٹرو لپٹک۔
- 9.4 یک دندان (Unidentate)، دو دندان (Didentate) اور ابھی ڈینٹٹ لیگند سے کیا مراد ہے؟ ہر ایک کی دو مثالیں دیجیے۔
- 9.5 مندرجہ ذیل کوآرڈینیشن ہستیوں میں دھات کا آکسائیڈیشن نمبر معلوم کیجیے۔
- [Cr(NH₃)₃Cl₃] (v) [PtCl₄]²⁻ (iii) [Co(H₂O)(CN)(en)₂]²⁺ (i)
K₃[Fe(CN)₆] (iv) [CoBr₂(en)₂]⁺ (ii)
- 9.6 IUPAC کے مطابق مندرجہ ذیل کے فارمولے لکھیے۔
- Hexaamminecobalt(III) sulphate (vi) Tetrahydroxozincate(II) (i)
Potassium tri(oxalato)chromate(III) (vii) Potassium tetrachloridopalladate(II) (ii)
Hexaammineplatinum(IV) (viii) Diamminedichloridoplatinum(II) (iii)
Tetrabromidocuprate(II) (ix) Potassium tetracyanidonickelate(II) (iv)
Pentaamminenitrito-N-cobalt(III) (x) Pentaamminenitrito-O-cobalt(III) (v)
- 9.7 IUPAC کے مطابق مندرجہ ذیل کے باقاعدہ نام لکھیے۔
- [Ni(NH₃)₆]Cl₂ (vii) [Co(NH₃)₄Cl(NO₂)]Cl (iv) [Co(NH₃)₆]Cl³ (i)
[Co(en)₃]³⁺ (viii) [Mn(H₂O)₆]²⁺ (v) [Pt(NH₃)₂Cl(NH₂CH₃)]Cl (ii)
[Ni(CO)₄] (ix) [NiCl₄]²⁻ (vi) [Ti(H₂O)₆]³⁺ (iii)
- 9.8 کوآرڈینیشن مرکبات کی ممکنہ آئسو میرزم کی اقسام لکھیے۔ ہر ایک کی ایک مثال بھی دیجیے۔
- 9.9 مندرجہ ذیل کوآرڈینیشن ہستیوں میں کتنی جیومیٹریکل آئسو میرزم ممکن ہیں؟
- [Co(NH₃)₃Cl₃] (ii) [Cr(C₂O₄)₃]³⁻ (i)
- 9.10 مندرجہ ذیل میں آپٹیکل آئسو مر کی ساختیں بنائیے۔
- [Cr(NH₃)₂Cl₂(en)]⁺ (iii) [PtCl₂(en)₂]²⁺ (ii) [Cr(C₂O₄)₃]³⁻ (i)
- 9.11 مندرجہ ذیل کے سبھی آئسو مر (جیومیٹریکل اور آپٹیکل) بنائیے۔
- [Co(NH₃)₂Cl₂(en)]⁺ (iii) [Co(NH₃)Cl(en)₂]²⁺ (ii) [CoCl₂(en)₂]⁺ (i)
- 9.12 [Pt(NH₃)(Br)(Cl)(py)] کے تمام جیومیٹریکل آئسو مر لکھیے اور ان میں سے کتنے آپٹیکل آئسو مر ہیں؟
- 9.13 آبی کارپرفسلیٹ محلول (نیلا رنگ) دیتا ہے:

(i) آبی پوٹاشیم فلوراٹڈ کے ساتھ ہر اسوب

(ii) آبی پوٹاشیم کلورائڈ کے ساتھ چمکدار ہر محلول۔ ان تجرباتی نتائج کی تشریح کیجیے۔

9.14 جب آبی کارپرسلفیٹ محلول میں آبی KCN کو واہر مقدار میں ملایا جاتا ہے تو کس کوآرڈینیشن ہستی کی تشکیل ہوتی ہے؟ جب اس محلول سے H₂SCg کو گزارا جاتا ہے تو کارپرسلفائڈ کارسوب کیوں نہیں حاصل ہوتا؟

9.15 ویلنس بانڈ تھیوری کی بنیاد پر مندرجہ ذیل کوآرڈینیشن ہستوں میں بندش کی نوعیت پر بحث کیجیے؟



9.16 آکٹا ہیڈرل کرسٹل فیلڈ میں d اور پل کی تقسیم کو شکل کی مدد سے ظاہر کیجیے۔

9.17 اسپیکٹروکمیکل سیریز کیا ہے؟ کمزور فیلڈ لیگانڈ اور مضبوط فیلڈ لیگانڈ کے درمیان فرق کی تشریح کیجیے۔

9.18 کرسٹل فیلڈ تقسیم توانائی کیا ہے؟ ایک کوآرڈینیشن ہستی میں d اور پل کے حقیقی تشکل کا تعین Do کی وسعت سے کس طرح ہوتا ہے؟

9.19 [Cr(NH₃)₆]³⁺ پیرامقناطیسی ہے جب کہ [Ni(CN)₄]²⁻ کے رنگ مختلف ہوتے ہیں۔ کیوں؟

9.20 [Ni(H₂O)₆]²⁺ کا ایک محلول ہر ہے لیکن Na⁺[Ni(CN)₄]²⁻ کا محلول بے رنگ ہے۔ واضح کریں

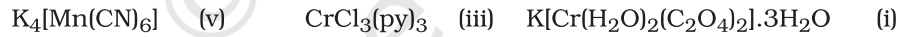
9.21 [Fe(H₂O)₆]²⁺ اور [Fe(H₂O)₆]³⁺ کے رنگوں کے تحلیل شدہ محلول میں موجود ہیں۔ کیوں؟

9.22 دھاتی کاربوں میں بندش کی نوعیت پر بحث کیجیے۔

9.23 مندرجہ ذیل کمپلیکس مرکبات میں تکسیدی حالت، d اور پل کا قبضہ اور مرکزی دھاتی آئن کا کوآرڈینیشن نمبر معلوم کیجیے۔



9.24 مندرجہ ذیل ہر ایک کمپلیکس مرکب کا IUPAC نام لکھیے اور تکسیدی حالت، الیکٹرانئی تشکل نیز کوآرڈینیشن نمبر کو ظاہر کیجیے۔ کمپلیکس کی اسٹیریو کیمسٹری اور مقناطیسی مومنٹ بھی بتائیے۔



9.25 کرسٹل فیلڈ تھیوری کی بنیاد پر کمپلیکس [Ti(H₂O)₆]³⁺ کے بیگنی رنگ کی وضاحت کیجیے۔

9.26 کیلیٹ اثر (Chelate Effect) سے کیا مراد ہے؟ ایک مثال پیش کیجیے۔

9.27 مندرجہ ذیل میں کوآرڈینیشن مرکبات کے کردار پر مختصر بحث کیجیے۔ مثال بھی پیش کیجیے۔

(i) حیاتیاتی نظام (ii) تجزیاتی کیمیا

(iii) ادویاتی کیمیا اور (iv) دھاتوں کا استخراج فلز کاری

9.28 محلول میں CoCNH₃ سے کتنے آئن پیدا ہوں گے؟



9.29 مندرجہ ذیل میں سے کس کے مقناطیسی مومنٹ کی قدر سب سے زیادہ ہے؟



9.30 [Co(CO)₄] میں کوبالٹ کا تکسیدی عدد ہے:

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

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

(i) [Fe(H₂O)₆]³⁺ (ii) [Fe(NH₃)₆]³⁺ (iii) [Fe(C₂O₄)₃]³⁻ (iv) [FeCl₆]³⁻

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

[Ni(NO₂)₆]⁴⁻, [Ni(NH₃)₆]²⁺, [Ni(H₂O)₆]²⁺

متن پر مبنی کچھ سوالوں کے جوابات

(i) 9.1 [Co(NH₃)₄(H₂O)₂]Cl₃ (iv) [Pt(NH₃)BrCl(NO₂)]⁻

(ii) K₂[Ni(CN)₄] (v) [PtCl₂(en)₂](NO₃)₂

(iii) [Cr(en)₃]Cl₃ (vi) Fe₄[Fe(CN)₆]₃

(i) 9.2 ہیکسا امین کوبالٹ (iii) کلورانڈ

(ii) پینٹا امین کلورانڈ و کوبالٹ (iii) کلورانڈ

(iii) پوٹاشیم ہیکسا سائٹوفیریت (iii)

(iv) پوٹاشیم ٹرائی آکسالیٹو فیریٹ (iii)

(v) پوٹاشیم ٹیٹراکلورانڈ و پیلیڈ بیٹ (ii)

(vi) ڈائی امین کلورانڈ و (میتھین امین) پلٹینم (ii) کلورانڈ

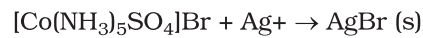
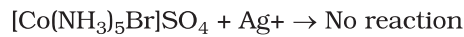
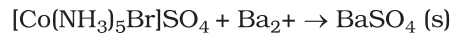
(i) 9.3 cis کے لیے جیومیٹریکل (trans-, cis) اور آپٹیکل دونوں آئسومر کا وجود ہے۔

(ii) دو آپٹیکل آئسومر ہو سکتے ہیں۔

(iii) 10 ممکنہ آئسومر ہیں۔ اشارہ: جیومیٹریکل، آیونائزیشن اور بندشی آئسومر ممکن ہیں۔

(iv) جیومیٹریکل (trans-, cis) آئسومر ہو سکتے ہیں۔

9.4 آیونائزیشن آئسومر پانی میں حل ہو کر مختلف آئن بناتے ہیں اور اس طرح مختلف ریجنٹ کے ساتھ مختلف طریقوں سے تعامل کرتے ہیں۔



9.6 $\text{Ni}(\text{CO})_4$ میں، Ni صفر تکسیدی حالت میں ہے جب کہ NiCl_4^{2-} میں یہ +2 تکسیدی حالت میں ہے۔ CO لیگانڈ کی موجودگی میں Ni کے بغیر جوڑے کے d الیکٹران جوڑا بناتے ہیں لیکن کیونکہ Cl ایک کمزور لیگانڈ ہے لہذا یہ بغیر جوڑے کے الیکٹرانوں کی جفتہ سازی میں ناکام رہتا ہے۔

9.7 CN^- (مضبوط لیگانڈ) کی موجودگی میں $3d$ الیکٹرانوں کی جفتہ سازی ہو جاتی ہے اور صرف ایک بغیر جوڑے کا الیکٹران باقی رہتا ہے۔ d_2sp^3 مخلوطیت ہے جس سے اندرونی d اور s اور p کمپلیکس بنتے ہیں۔ H_2O (ایک کمزور لیگانڈ) کی موجودگی میں $3d$ الیکٹرانوں کی جفتہ سازی نہیں ہو پاتی۔ sp_3d_2 مخلوطیت ہے اور بیرونی d اور s اور p کمپلیکس بنتے ہیں جو کہ پانچ بغیر جوڑے کے الیکٹرانوں پر مشتمل ہوتے ہیں اسی لیے یہ بہت زیادہ پیرامقناطیسی ہے۔

9.8 NH_3 کی موجودگی میں، $3d$ الیکٹرانوں کی جفتہ سازی ہو جاتی ہے اور دو d اور s اور p کمپلیکس بنتے ہیں جس سے d_2sp_3 مخلوطیت وجود میں آتی ہے اور $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$ کے معاملے میں اندرونی d اور s اور p کمپلیکس بنتے ہیں۔

$\text{Ni}(\text{NH}_3)_6^{2+}$ میں، Ni کی تکسیدی حالت +2 ہے اور اس کا تشکل d^8 ہے ملوث مخلوطیت sp_3d ہے جس سے بیرونی d اور s اور p کمپلیکس بنتے ہیں۔

9.9 اسکوئر پلینر شکل کے لیے مخلوطیت dsp^2 ہے۔ اس طرح $5d$ اور s اور p کمپلیکس بنتے ہیں جس سے dsp^2 مخلوطیت کے لیے ایک d اور s اور p کمپلیکس بنتے ہیں۔ اس طرح کوئی بھی بغیر جوڑے کا الیکٹران نہیں ہے۔