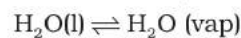


توازن (Equilibrium)

کیمیائی توازن بے شمار حیاتیاتی اور ماحولیاتی اعمال کے لیے لازمی ہیں۔ مثال کے طور پر O_2 سالمنات اور پروٹین ہیموگلوبن کا توازن ہمارے پھرود سے عضلات میں آسیجن کے نقل و نمل میں اہم کردار ادا کرتا ہے۔ اس طرح کے توازن جس میں CO سالمے اور ہیموگلوبن شامل ہوتے ہیں CO سمیت کے لیے ذمہ دار ہوتے ہیں۔

جب کسی بند برتن میں ریقین کی تجیر (Evaporation) ہوتی ہے تو نسبتاً زیادہ حرکی توانائی والے سالمے سے نکل کر بخاراتی بیت میں داخل ہوجاتے ہیں اور بخاراتی بیت سے ریقین کے سالمون کی تعداد ریقین کی سطح سے کمتری ہے اور وہ ریقین بیت میں ہی رہ جاتی ہے۔ اس کی وجہ سے بخاراتی دباؤ مستقل بنا رہتا ہے کیونکہ ریقین کو چھوڑنے والے سالمات کی تعداد اور بخارات میں سے ریقین میں واپس آنے والے سالمون کی تعداد مساوی ہونے کی وجہ سے ان کے درمیان ایک توازن قائم ہو جاتا ہے۔ اس وقت ہم کہتے ہیں کہ نظام توازن کی حالت میں پہنچ گیا ہے۔ بہر حال یہ ایک سکونی توازن نہیں ہے نیز ریقین اور بخارات کی سطح کے درمیان بہت سی سرگرمیاں جاری رہتی ہیں۔ اس طرح توازن کی حالت میں تجیر کی شرح تکثیف (Condensation) کی شرح کے برابر ہوتی ہے۔



دوہرے آدھے تیریہ ظاہر کرتے ہیں کہ دونوں سمتوں میں عمل ایک ساتھ جاری ہے توازن کی حالت میں متعامل اور ماحصل کا آمیزہ توازن آمیزہ (Equilibrium Mixture) کہلاتا ہے۔ طبیعی اعمال اور کیمیاوی تعاملات دونوں کے لیے ہی توازن قائم کیا جا سکتا ہے۔ متعامل کی بیت اور تجرباتی حالات کی بنیاد پر تعامل تیز یا سست ہو سکتے ہیں۔ ایک مخصوص درجہ حرارت پر کسی بند برتن میں جب متعاملات تعامل کر کے ماحصل بناتے ہیں تو کچھ وقت تک متعاملات کا ارٹکاڑ لگاتار گھٹتا رہتا ہے اور ماحصل کا ارٹکاڑ بڑھتا رہتا ہے کچھ دیر کے بعد متعاملات یا ماحصل کے ارٹکاڑ میں کوئی تبدیلی نہیں آتی نظام کی یہ حالت حرکی توازن

مقاصد

- اس سبق کو پڑھنے کے بعد آپ اس لائق ہو جائیں گے کہ:
- طبیعی اور کیمیائی اعمال میں شامل توازن کی حرکی فطرت کو بیچانے کیسیں؛
- توازن کے قانون کو بیان کر سکیں؛
- طبیعی اور کیمیائی اعمال میں شامل توازن کی خصوصیات کی وضاحت کر سکیں؛
- توازن مستقلہ کے اظہار کے لئے علامت لکھ سکیں؛
- K_p اور K_w کے درمیان تعلق قائم کر سکیں؛
- کسی تعامل کی حالت توازن کو متاثر کرنے والے مختلف عوامل کی وضاحت کر سکیں؛
- اشیاء کو آرٹیسیس، برونڈلہ لاری اور لیوکس تصورات کی بنیاد پر تیزاب اور اساس میں تقسیم کر سکیں؛
- آيونائزیشن مستقلوں کی اصطلاح میں تیزاب اور اسas کوتوی اور کمزورزمروں میں تقسیم کر سکیں؛
- عام آئین اور الکترونات کے ارٹکاڑ پر درجہ آيونائزیشن کے انحرافی وضاحت کر سکیں؛
- بانڈروجن آئین کے ارٹکاڑ کو ظاہر کرنے والے pH پیلانے کو بیان کر سکیں؛
- پانی کے آيونائزیشن اور تیزاب اور اسas کی شکل میں اس کے دوہرے کردار کی وضاحت کر سکیں؛
- پانی کے لیے آئینی ماحصل (K_{w}) اور pK_w کی وضاحت کر سکیں؛
- حاجب (Buffer) محلول کے استعمال کی قدر کر سکیں؛
- حل پذیری ماحصل مستقلہ (Solubility Product) معلوم کر سکیں۔

7.1.1 ٹھوس-ریقیق توازن (Solid-Liquid Equilibrium)

273K اور فضائی دباؤ (مواد اور اس کے ماحول کے درمیان حرارت کا تبادلہ نہیں ہے) پر ایک مکمل مجوہ (Insulated) ٹھرمی فلاسک میں رکھا گیا پانی اور برف ایک متوازن حالت میں ہے اور یہ نظام کچھ دلچسپ خصوصیات ظاہر کرتا ہے۔ ہم دیکھتے ہیں کہ وقت گزرنے کے ساتھ برف اور پانی کی کمیت میں کوئی تبدیلی نہیں آتی اور درجہ حرارت مستقل رہتا ہے۔ تاہم توازن سا کن نہیں ہوتا۔ پانی اور برف کی باوڈنری پر شدید سرگری دیکھی جاسکتی ہے۔ ریقیق پانی کے کچھ سالمات برف سے نکراتے ہیں اور ویں چک جاتے ہیں اور برف کے کچھ سالمات پانی میں چلے جاتے ہیں۔ پانی اور برف کی کمیت میں کوئی تبدیلی نہیں ہوتی کیونکہ سالموں کی برف سے پانی میں تبدیلی کی شرح اور واپس سالموں کی پانی سے برف میں منتقلی کی شرح فضائی دباؤ اور K_{273} پر برابر ہوتی ہے۔

یہ ظاہر ہے کہ پانی اور برف ایک خاص درجہ حرارت اور دباؤ پر ہی توازن میں ہوتے ہیں۔ فضائی دباؤ پر کسی بھی خالص شے کا وہ درجہ حرارت جس پر نہ ٹھوس اور ریقیق حالت توازن میں ہوں اس شے کا عام نقطہ گداخت (Melting Point) یا نقطہ انجماد (Freezing Point) کہلاتا ہے۔ ”یہاں نظام حرکی توازن میں ہوتا ہے اور ہم مندرجہ ذیل نتیجہ اخذ کر سکتے ہیں۔

(i) دونوں مختلف اعمال بیک وقت ہو رہے ہیں۔

(ii) دونوں اعمال کی شرح ایک ہی ہے تاکہ برف اور پانی کی مقدار مستقل رہے۔

7.1.2 ریقیق بخارات توازن (Liquid-Vapour Equilibrium)

اس توازن کو بہتر طور پر سمجھتے کے لیے ہم ایک مثال لے سکتے ہیں جس میں ایک شفاف باکس پارے سے بھری ہوئی U-ٹیوب (مینیمیر) پر مشتمل ہوتا ہے۔ ایک خشک کنندہ عامل جیسے کہ نابیدہ کیلشیم کلورائٹ (یا فاسفورس پیپینا آکسائٹ) کو کچھ گھنٹوں کے لیے باکس میں رکھ دیا جاتا ہے۔ خشک کنندہ عامل کو باکس کو ایک سمت ترچھا کر کے نکال لینے کے فوراً بعد ایک

(Forward) کہلاتی ہے اور فارورڈ (Reverse) تعاملات کی شرح برابر ہو جاتی ہے۔ اسی حرکی توازن کی وجہ سے تعامل آمیزے میں مختلف انواع کے ارتکاز میں کوئی تبدیلی نہیں ہوتی۔ کسی کیمیائی تعامل کے جاری رہنے کی حد کی بنیاد پر کیمیائی توازن کو تین گروپوں میں تقسیم کیا جا سکتا ہے۔

(i) وہ تعاملات جو تقریباً اپنے اختتام تک پہنچ جاتے ہیں اور ان میں ارتکاز برائے نام ہی باقی رہتا ہے۔ کچھ تعاملات میں انہیں تجرباتی طور پر بھی پہچانا مشکل ہوتا ہے۔

(ii) وہ تعاملات جن میں ماحصل کی بہت کم مقدار حاصل ہوتی ہے اور زیادہ تر تعامل توازن کی حالت میں غیر تبدیل شدہ ہی رہتے ہیں۔

(iii) وہ تعاملات جن میں متعامل اور ماحصل کے ارتکاز اس وقت قابل موازنہ ہوتے ہیں جب نظام توازن کی حالت میں ہوتا ہے۔

توازن کی حالت میں تعامل کی حد تجرباتی حالات جیسے کہ متعاملوں کے ارتکاز، درجہ حرارت وغیرہ کے اعتبار سے تبدیل ہوتی ہوتی ہے۔ صنعت اور تجربہ گاہوں میں عملیاتی حالات کی رجایت نہایت اہم ہے تاکہ توازن مطلوبہ ماحصل کی جانب مائل ہو سکے۔ توازن کے چند اہم پہلو جن کا تعلق طبیعی اور کیمیائی اعمال سے ہے اور وہ توازن جو آبی محلوں میں ہوتے ہیں اور آئینی توازن (Ionic Equilibrium) کہلاتے ہیں، اس سین میں زیر بحث رہیں گے۔

7.1 طبیعی اعمال میں توازن (Equilibrium In Physical Processes)

توازن کے وقت کسی نظام کی خصوصیات کو ہم بہتر طور پر سمجھ سکتے ہیں اگر ہم کچھ طبیعی اعمال کا مشاہدہ کریں۔ سب سے زیادہ جانی پہچانی مثالیں ”ہیئت تبدیلی کے اعمال“ (Phase Transformation Process) کی ہیں مثلاً

ٹھوس \rightleftharpoons ریقیق
ریقیق \rightleftharpoons گیس
ٹھوس \rightleftharpoons گیس

اگر ہم تین واقع گلاسون میں علیحدہ علیحدہ 1mL ایسیلوں، استھانک الکھل اور پانی لے کر ہوا میں کھلا رکھ دیں اور اس تجربہ کو ریقین کے مختلف جنم کے ساتھ نسبتاً گرم کمرے میں رکھ کر دہرائیں تو یہ دیکھا گیا ہے کہ ہر حالت میں ریقین سے آخر کار غائب ہو گئی ہے اور مکمل تبخیر میں لگنے والے وقت کا انحراف (i) ریقین کی فطرت، (ii) ریقین کی مقدار اور (iii) درجہ حرارت پر ہوتا ہے۔ جب واقع گلاس فضا میں کھلی ہوئی رکھی ہے تو، تبخیر کی شرح مستقل رہتی ہے لیکن سالمات کمرے کے ایک بڑے جنم میں منتشر ہو جاتے ہیں نتیجے کے طور پر بخارات کی ریقین میں تکشیف کی شرح تبخیر کی شرح سے بہت کم ہوتی ہے۔ یہ کھلے ہوئے نظام میں اور کھلے ہوئے نظاموں میں توازن پر پہنچنا ممکن نہیں ہے۔

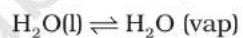
ایک بند برتن میں 100°C اور فضائی دباؤ (1.013 بار) پر پانی اور انحرافات متوازن حالت میں ہیں۔ پانی کا نقطہ جوش 1.013 بار دباؤ پر 100°C ہے۔ کسی بھی خالص ریقین کے لیے فضائی دباؤ (1.013 بار) پر وہ درجہ حرارت جس پر ریقین اور بخارات متوازن ہوں اس ریقین کا نقطہ جوش کہلاتا ہے۔ یہ فضائی دباؤ پر منحصر ہوتا ہے۔ ریقین کے نقطہ جوش کم مقام کی اونچائی پر منحصر ہوتے ہیں۔ بلند مقامات پر نقطہ جوش کم ہو جاتے ہیں۔

7.1.3 ٹھوس بخارات توازن

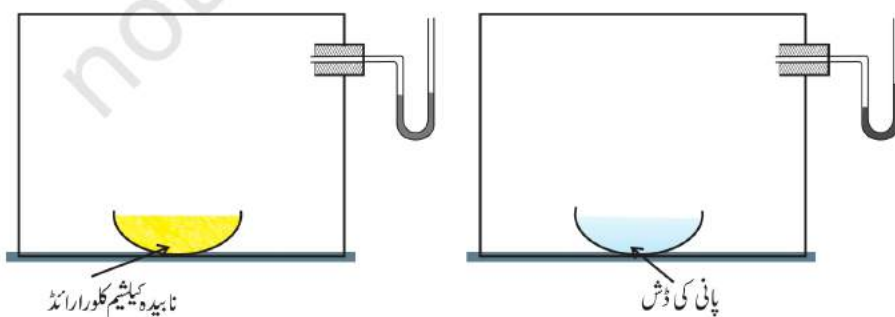
(Solid - Vapour Equilibrium)

آئیے اب ہم ایسے نظام کا مطالعہ کریں جہاں ٹھوس اشیا کی بخارات میں تصدیق ہو جاتی ہے۔ اگر ہم ٹھوس آئیڈین کو ایک بند برتن میں رکھ دیں، تو کچھ دیر بعد یہ برتن والکٹ بخارات سے بھر جائے گا اور نگ کی شدت

واقع گلاس (یا پیٹری ڈش) پانی کے ساتھ باکس کے اندر تیزی سے رکھ دیا جاتا ہے ہم یہ دیکھیں گے کہ مینویٹر کے دائیں بازو میں پارے کی سطح آہستہ آہستہ اور اٹھتی ہے اور آخر میں ایک مقام پر مستقل ہو جاتی ہے، یعنی کہ باکس کے اندر دباؤ بڑھتا اور ایک مستقل قدر تک پہنچ جاتا ہے۔ واقع گلاس میں پانی کی سطح بھی کم ہو جاتی ہے (شکل 7.1)۔ شروع میں باکس کے اندر بخارات نہیں تھے (یا بہت کم تھے)۔ پانی جیسے ہی تبخیر ہوا باکس کے اندر دباؤ بڑھ جاتا ہے کیونکہ باکس کے اندر پانی کے سالمات گیس ہیئت میں داخل ہو جاتے ہیں۔ تبخیر کی شرح مستقل ہو جاتی ہے۔ تاہم، دباؤ میں اضافی کی شرح وقت کے ساتھ کم ہو جاتی ہے جس کی وجہ بخارات کی پانی میں تکشیف ہے۔ آخر میں ایک توازن کی حالت آ جاتی ہے جہاں کسی قسم کی کوئی تبخیر نہیں ہوتی۔ اس کا مطلب یہ ہوا کہ متوازن مقام پر پہنچنے تک گیسی حالت سے مائع (ریقین) حالت میں تبدیل ہونے والے پانی کے سالمات کی تعداد میں بھی اضافہ ہوتا ہے۔ یعنی کہ،
 تبخیر کی شرح = تکشیف کی شرح



حالت توازن میں دیے گئے درجہ حرارت پر پانی کے سالمات کے ذریعہ ڈالا گیا دباؤ مستقل رہتا ہے اور یہ پانی کا متوازن انحرافی دباؤ (یا صرف پانی کا انحرافی دباؤ) کہلاتا ہے پانی کا انحرافی دباؤ درجہ حرارت کے ساتھ بڑھتا ہے۔ اگر مندرجہ بالا تجربہ میتھاں الکھل، ایسی ٹون اور ایچر کے ساتھ دہرا یا جائے تو یہ دیکھا گیا ہے کہ ایک ہی درجہ حرارت پر مختلف ریقین کے متوازن بخاراتی دباؤ مختلف ہوتے ہیں، اور وہ ریقین شے جس کا بخاراتی دباؤ زیادہ ہوتا ہے زیادہ طیران پذیر (Volatile) ہوتی ہے اور اس کا نقطہ جوش کم ہوتا ہے۔

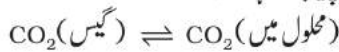


شکل 7.1 مستقل درجہ حرارت پر پانی کے متوازن بخارات دباؤ کی پیمائش

اس وقت تک بڑھتا ہے جب تک کہ ایک مستقل مقدار حاصل نہ ہو جائے۔

ریق میں گیسیں (Gases in Liquids)

جب سوڈا اواٹ کی بوتل کھوئی جاتی ہے تو اس میں گھلی ہوئی کاربن ڈائی آکسائیڈ کی کچھ مقدار تیزی سے باہر نکلتی ہے۔ یہ عمل مختلف دباؤ پر کاربن ڈائی آکسائیڈ کی حل پذیری میں فرق کی وجہ سے نظر آتا ہے۔ دباؤ کی حالت میں یہی حالت میں سالمات اور محلول میں حل شدہ سالمات کے درمیان توازن پایا جاتا ہے؛ یعنی:



یہ توازن ہنری کے قانون کے تحت ہوتا ہے جو یہ بتاتا ہے کہ کسی بھی درجہ حرارت پر ایک دی ہوئی مقدار کے محلل میں گھلی ہوئی گیس کی کمیت محلل کے اوپر گیس کے دباؤ کے نسبت میں ہوتی ہے۔ یہ مقدار درجہ حرارت بڑھنے پر بھتی ہے۔ سوڈا اواٹ کی بوتل کو دباؤ کے تحت اس وقت سیل کیا جاتا ہے جب پانی میں اس کی حل پذیری زیادہ ہوتی ہے۔ جیسے ہی بوتل کو کھولا جاتا ہے۔ گھلی ہوئی کاربن ڈائی آکسائیڈ گیس نکل کر ایک نئے توازن کی حالت کو پہنچتی ہے جو کم دباؤ یعنی اس کے فضا میں جزوی دباؤ کے لیے لازمی ہوتا ہے۔ اس لیے بوتل کے سوڈا اواٹ کو جب ہوا میں کچھ دبیر کے لیے کھلا چھوڑ دیا جاتا ہے تو وہ بے لطف ہو جاتی ہے۔ یہ تعمیم کیا جاسکتا ہے کہ:

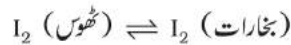
(i) ٹھوس \rightleftharpoons ریق توازن کے لیے 1 فضائی دباؤ (بار 1.013) پر صرف ایک ہی درجہ حرارت (نقطہ گداخت) ہوتا ہے جہاں دونوں ہیئتیں بیک وقت پائی جاتی ہیں۔ اگر اطراف سے حرارت کا تبادلہ ہو تو دونوں ہیئتیں کی کمیت مستقل رہتی ہے۔

(ii) ریق \rightleftharpoons بخارات توازن میں، ایک دیے گئے درجہ حرارت پر بخارات کا دباؤ مستقل رہتا ہے۔

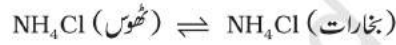
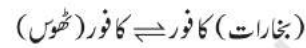
(iii) ٹھوس کے ریق میں تخلیل ہونے پر دیے گئے درجہ حرارت پر حل پذیری مستقل ہوتی ہے

(iv) ریق میں گیسوں کے تخلیل ہونے کے لیے، ریق میں گیس کا ارتکاز ریق کے اوپر گیس کے دباؤ (ارتکاز) کے نسبت میں ہوتا ہے۔ ان مشاہدات کو جدول 7 میں دکھایا گیا ہے۔

میں وقت کے ساتھ ساتھ کمی واقع ہوگی۔ کچھ وقت کے بعد رنگ کی شدت مستقل ہو جائے گی اور اس وقت توازن قائم ہو جائے گا۔ لہذا ٹھوس آبیڈین کی تصدیع سے آبیڈین کے بخارات حاصل ہوتے ہیں اور آبیڈین کے بخارات تکشیف کے بعد ٹھوس آبیڈین دیتے ہیں۔ اس توازن کو مندرجہ ذیل طریقہ سے ظاہر کیا جاسکتا ہے۔



دوسری مثالیں جو اس طرح کا توازن دکھاتی ہیں وہ مندرجہ ذیل ہیں:

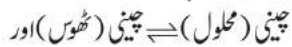


7.1.4 ریق میں ٹھوس یا گیس کے افراط کا توازن

(Equilibrium Involving Dissolution of Solid or Gases in Liquids)

ریق میں ٹھوس (Solids in Liquids)

ہمارا پناہی تجربہ یہ ہے کہ ہم کمرے کے درجہ حرارت پر پانی کی دی ہوئی مقدار میں نمک یا چینی کی ایک محدود مقدار ہی گھول سکتے ہیں۔ اگر ہم زیادہ درجہ حرارت پر چینی گھول کر ایک گاڑھا گھول تیار کریں تو محلول کو کمرہ کے درجہ حرارت تک ٹھنڈا کرنے پر اس میں چینی کے قلم علیحدہ ہو جاتے ہیں۔ ایک درجہ حرارت پر جب اور زیادہ محلول (Solute) حل نہیں ہو سکتا تو ہم اسے سیر شدہ محلول (Saturated Solution) کہتے ہیں۔ سیر شدہ محلول میں محلل کے ارتکاز کا انعام درجہ حرارت پر ہوتا ہے۔ سیر شدہ محلول میں ٹھوس حالت میں محلل کے سالمات اور محلول کے درمیان ایک حرکی توازن ہوتا ہے۔

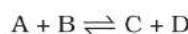


چینی کے حل ہونے کی شرح = چینی کے قلماء کی شرح
دونوں شرحوں کی مساویت اور توازن کی حرکی فطرت کو تابکار چینی کی مدد سے ثابت کیا گیا ہے۔ اگر ہم غیر تابکار چینی کے محلول میں کچھ تابکار چینی ڈال دیں، تو کچھ دبیر بعد محلول اور ٹھوس چینی میں تابکاری کا عمل دیکھنے میں آئے گا۔ ابتدا میں محلول میں تابکار چینی کے سالمے نہیں تھے لیکن توازن کی حرکی فطرت کی وجہ سے دونوں ہیئتیوں میں تابکار اور غیر تابکار چینی کے سالموں کا تبادلہ ہوتا ہے۔ محلول میں تابکار اور غیر تابکار سالموں کا نتасوب

7.2 کیمیائی اعمال میں توازن - حرکی توازن

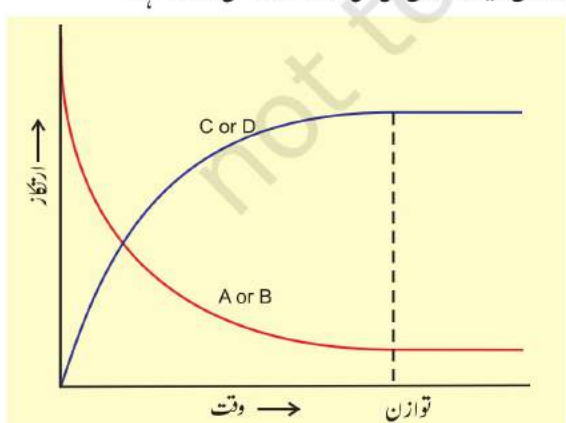
(Equilibrium In Chemical Processes - Dynamic Equilibrium)

طبیعی نظام کے مثال کیمیائی تعمالات بھی توازن کی حالت حاصل کرتے ہیں۔ یہ تعمالات بھی پیش رفت (Forward) اور پشت رفت (Bakward) میں ہو سکتے ہیں۔ جب پیش رفت اور پشت رفت تعمال کی شرح برابر ہو جاتی ہے، تو تعمال اور حاصل کی مقداریں مستقل رہتی ہیں۔ یہ کیمیاوی توازن کی حالت ہوتی ہے۔ اس توازن کی فطرت حرکی ہوتی ہے کیونکہ اس میں ایک پیش رفت تعمال ہوتا ہے جس میں تعمال حاصل دیتا ہے اور ایک رجعتی (Reverse) تعمال ہوتا ہے جس میں حاصل ابتدائی تعمال دیتا ہے۔ اس کو اچھی طرح سمجھنے کے لیے آئیے ہم ایک رجعتی تعمال کی عام مثال لیتے ہیں۔



وقت گزرنے کے ساتھ حاصل C اور D کی مقدار میں اضافہ ہوتا ہے اور تعمال A اور B کی مقداروں میں کم آتی ہے (شکل 7.2)۔ اس کی وجہ سے پیش رفت تعمال کی شرح میں کمی واقع ہوتی ہے اور پشت رفت تعمال کی شرح میں اضافہ ہوتا ہے۔

دو تعمالات ایک ہی شرح پر واقع ہوتے ہیں اور نظام توازن کی حالت کو پہنچ جاتا ہے۔ اس طرح، تعمال اس وقت بھی توازن کی حالت کو پہنچ گا جب ہم صرف C اور D سے تعمال کی شروعات کریں اور ابتدائی A اور B موجود نہ ہوں، کیونکہ توازن کسی بھی سمت سے حاصل ہو سکتا ہے۔



شکل 7.2 کیمیائی توازن کا حصول

جدول 7.1 طبیعی توازن کی کچھ اہم خصوصیات

عمل	نتیجہ
P_{H_2O} دیے گئے درجہ حرارت پر مستقل ہوتا ہے	رقت \rightleftharpoons بخارات $H_2O(l) \rightleftharpoons H_2O(g)$
مستقل دباؤ پر نقطہ گداخت معین ہوتا ہے	ٹھوس \rightleftharpoons رقت $H_2O(s) \rightleftharpoons H_2O(l)$
دیے گئے درجہ حرارت پر محلول میں محل کا ارتکاز مستقل ہوتا ہے	محل (ٹھوس) \rightleftharpoons محل (محلول) چینی (محلل) \rightleftharpoons چینی (ٹھوس)
[gas(aq)]/[gas(g)] دے گئے درجہ حرارت پر مستقل ہوتا ہے [CO ₂ (aq)]/[CO ₂ (g)] دے گئے درجہ حرارت پر مستقل ہوتا ہے	گیس (گیس) \rightleftharpoons گیس (آبی) CO ₂ (g) \rightleftharpoons CO ₂ (آبی)

7.1.5 طبیعی اعمال میں ہونے والے توازن کی عام خصوصیات

(General Characteristics of Equilibria Involving Physical Processes)

ان طبیعی اعمال کے نظام میں جن پر اپر بحث کی گئی ہے، توازن کے وقت مندرجہ ذیل عام خصوصیات ہوتی ہیں:

- ایک دیے گئے درجہ حرارت پر توازن صرف بند نظام میں ممکن ہے۔

- دونوں متفاہد اعمال یکساں شرح پر واقع ہوتے ہیں اور اس وقت ایک حرکی لیکن مختصہ حالت ہوتی ہے۔

- نظام کی تمام قابل پیاس خصوصیات مستقل رہتی ہیں۔

- جب کسی طبیعی عمل میں توازن قائم ہو جاتا ہے، تو دیے گئے درجہ حرارت پر اس کے کسی ایک پیرا میسر کی قدر مستقل ہوتی ہے۔ جدول 7.1 میں ایسی مقداروں کو دکھایا گیا ہے۔

- کس بھی مقام پر ایسی مقداروں کی وسعت اس حد کو ظاہر کرتی ہے جہاں تک وہ تعمال توازن تک پہنچنے سے پہلے جاتی ہے۔

حرکی توازن - ایک طالب علم کی سرگرمی

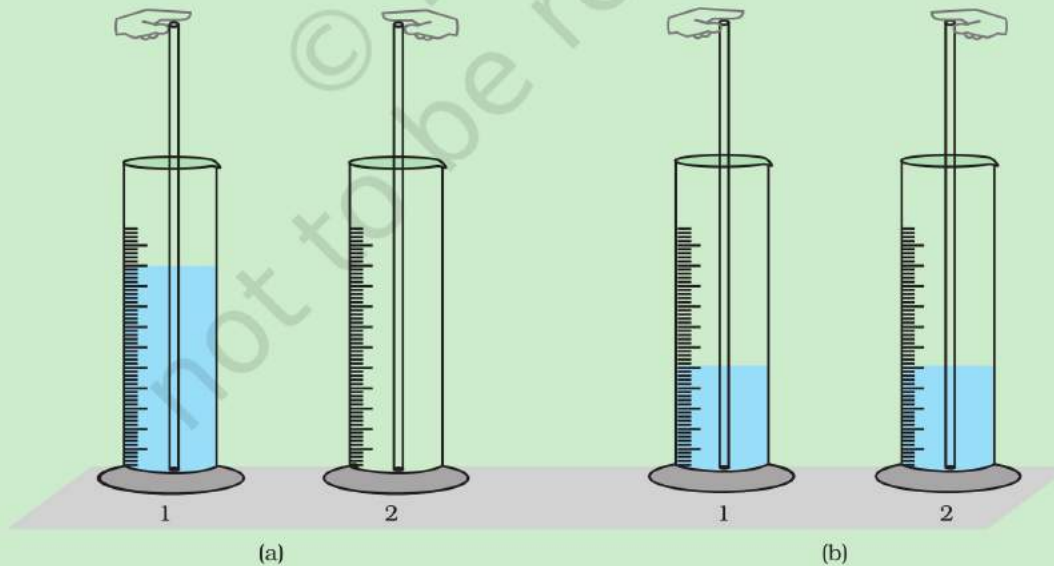
(Dynamic Equilibrium – A Student's Activity)

توازن، خواہ وہ طبعی نظام میں ہو جو یا کیمیائی نظام میں، فطرتاً ہمیشہ حرکی ہوتا ہے اس کو تابکار ہم جا کے استعمال کے ذریعہ دکھایا جاسکتا ہے۔ یہ اسکول کی تجربہ گاہ میں ممکن نہیں ہے۔ تاہم مندرجہ ذیل سرگرمی کے ذریعہ اسے آسانی سے سمجھا جاسکتا ہے۔ یہ سرگرمی 5 یا 6 طالب علموں کی ایک جماعت کے ذریعہ کی جاسکتی ہے۔

100mL والے دو پیاسی سلنڈر (ان پر 1 اور 2 لکھ دیجیے) اور 30cm لمبائی کی دو کاچ کی نیلوں لیجیے۔ دونوں نیلوں کانصف قطر یا تو برابر ہو یا 3-5mm کے فرق سے ہو سکتا ہے۔ پیاسی سلنڈر 1 کو رکنیں پانی سے تقریباً آدھا بھر دیجیے (اس کے لیے آپ پانی میں چند دفعے پوشاہم پرمیگنیٹ کے ڈال سکتے ہیں) اور دوسرے پیاسی سلنڈر نمبر 2 کو خالی رکھئے۔

ایک نیلی کو سلنڈر 1 میں اور دوسری کو سلنڈر 2 میں رکھئے۔ ایک ٹیوب کو سلنڈر 1 میں ڈبایئے اگلی سے اس کے اوپری سرے کو بند کیجیے اور اس میں بھری ہوئی رکنیں ریتی شے کو سلنڈر 2 کے نچلے حصے میں منتقل کر دیجیے۔ سلنڈر 2 میں رکھی ہوئی نیلی کا استعمال کرتے ہوئے سلنڈر 2 سے رکنیں پانی اسی طرح سلنڈر 1 میں منتقل کیجیے۔ اس طریقے سے دونوں گلاس کی نیلوں کا استعمال کرتے ہوئے رکنیں پانی کو سلنڈر 1 سے سلنڈر 2 اور سلنڈر 2 سے سلنڈر 1 میں منتقل کرتے رہیے یہاں تک کہ آپ دیکھیں کہ دونوں سلنڈروں میں رکنیں پانی کی سطح مستقل ہو گئی ہے۔

اگر آپ دونوں سلنڈروں کے رکنیں پانی کو اسی طرح اول بدل کرتے رہیں تو دونوں سلنڈروں میں رکنیں پانی کی سطح میں کوئی تبدیلی نہیں آئے گی۔ اگر ہم رکنیں پانی کی سطح، کو متعال اور ما حصل کے ارتکاز کے مثال مان لیں تو ہم کہہ سکتے ہیں کہ تبادلے کا عمل جو سطح کی استقامت کے بعد بھی جاری رہتا ہے عمل کی حرکی فطرت کا مظہر ہوتا ہے۔ اگر ہم اس تجربہ کو دو مختلف قدر کی نیلوں کے ساتھ دہرا کیں تو ہم دیکھیں گے کہ دونوں سلنڈروں میں توازن کے وقت رکنیں پانی کی سطح مختلف ہے۔ دو سلنڈروں کی سطح میں فرق کے لیے قطر کس حد تک ذمہ دار ہوتے ہیں؟ غالی سلنڈر 2 اس بات کا مظہر ہے کہ ابتداء میں کوئی ما حصل نہیں تھا۔

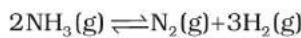
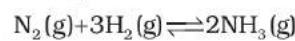


شکل 7.3 توازن کی حرکی فطرت کا مظاہرہ (a) ابتدائی حالت (b) اختتامی حالت جب توازن حاصل ہو چکا ہے۔

ہانڈروجن اور اس کی ڈیوٹریٹیڈ (Deuterated) فتمیں (H_2 , D_2 اور HD) موجود ہیں۔ اس طرح کوئی بھی یہ نتیجہ نکال سکتا ہے کہ سالمات میں D اور H کی کش کمکش آمیزہ میں تعامل کے مسلسل پیش رفت اور پشت رفت تعاملات کے نتیجے میں ہوتی ہے۔ اگر تعامل اسی وقت رک جاتا جب توازن قائم ہو چکا تھا تو اس طرح آئٹوپس کی آمیزش نہ ہوتی۔

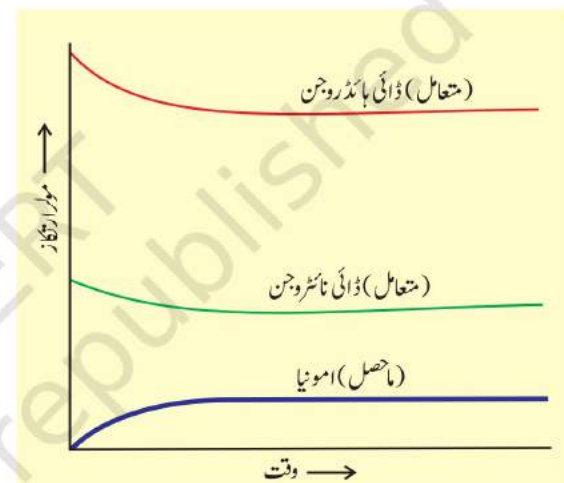
امونیا کی تیاری میں آئٹوپس (ڈیوٹریم) کا استعمال واضح طور پر بتاتا ہے کہ کیمیائی تعاملات ایک حرکی توازن کی حالت کو پہنچتے ہیں جس میں پیش رفت اور پشت رفت تعاملات کی شرح برابر ہوتی ہے اور ترکیب میں کوئی تبدیلی نہیں ہوتی۔

توازن دونوں سمتوں سے حاصل ہو سکتا ہے خواہ ہم H_2 گیس اور N_2 گیس لے کر NH_3 یا NH_2 گیس لے کر اس کو N_2 گیس اور H_2 گیس میں تخلیل کریں۔



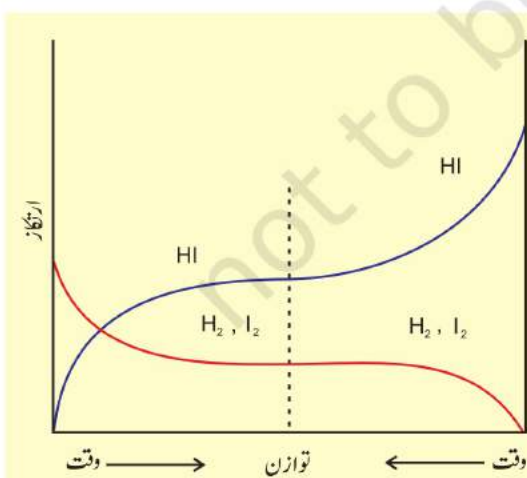
اسی طرح آئینے ہم تعامل $H_2(g) + I_2(g) \rightleftharpoons 2HI(g)$ پر غور کرتے ہیں۔ اگر ہم شروعات H_2 اور I_2 کی یکساں مقداروں سے کرتے ہیں تو تعامل آگے کی سمت چلے گا اور H_2 اور I_2 کی مقداریں کم ہوں گی جبکہ HI کی مقدار میں اضافہ ہوگا، جب تک کہ یہ سب توازن کے وقت مستقل نہ ہو جائیں (شکل 7.5)۔ اگر H اور I کی کل تعداد ایک دیے

کیمیائی توازن کی حرکی فطرت کو امونیا کی ہمیہ پراسیس کے ذریعہ تالیف کی مثال سے واضح کیا جاسکتا ہے۔ تجربات کے ایک سلسلے میں ہمیہ نے معلوم مقدار میں ڈائی ناٹرروجن اور ڈائی ہانڈروجن کو بہت زیادہ درجہ حرارت اور دباؤ پر رکھ کر تجربات کی شروعات کی اور متعدد وقایہ اوقات پر امونیا کی دستیاب مقدار معلوم کی۔ انہوں نے غیر تعامل شدہ ڈائی ہانڈروجن اور ڈائی ناٹرروجن کی مقدار معلوم کرنے میں بھی کامیابی حاصل کی۔ شکل 7.4 دکھاتی ہے کہ کچھ وقایہ کے بعد آمیزے کی ترکیب مستقل رہتی ہے حالانکہ کچھ تعامل ابھی بھی موجود ہیں۔ ترکیب میں یہ استقامت



شکل 7.4 تعامل $N_2(g) + 3H_2(g) \rightleftharpoons 2NH_3(g)$ کے لئے توازن کا اظہار

ظاہر کرنی ہے کہ تعامل اپنے توازن پر پہنچ گیا ہے۔ تعامل کی حرکی فطرت کو سمجھنے کے لیے امونیا کی تالیف بالکل ایسے ہی حالات (جزوی دباؤ اور درجہ حرارت کے) سے شروع کی گئی لیکن H_2 اور I_2 کی جگہ D_2 (ڈیوٹریم) استعمال کی گئی۔ تعامل آمیزہ H_2 یا I_2 سے شروع ہو کر اسی ترکیب کے ساتھ توازن کو پہنچتا ہے سوائے اس کے بعد H_2 اور I_2 کی جگہ D_2 اور N پائے جاتے ہیں۔ توازن قائم ہونے کے بعد یہ دونوں آمیزے (H_2 , D_2 اور N) ایک ساتھ ملا کر کچھ دیر کے لیے چھوڑ دیے جاتے ہیں۔ بعد میں جب اس آمیزے کا تجزیہ کیا گیا تو یہ پالیا کہ امونیا کی مقدار اتنی ہی ہے جتنی کہ پہلے تھی۔ تاہم جب اس آمیزے کا ماس اپیکٹرومیٹر کے ذریعہ جائزہ لیا گیا تو دیکھا گیا کہ امونیا اور امونیا کی ڈیوٹریم والی فتمیں (ND_2 , NH_2D اور ND_2NH_3) اور ڈائی



شکل 7.5 تعامل $H_2(g) + I_2(g) \rightleftharpoons 2HI(g)$ میں کیمیائی توازن دونوں سمتوں سے حاصل ہو سکتا ہے۔

ناروے کے کیمیا داں کیٹھو میکی ملن گلبرگ اور پیٹر واؤگ نے 1864 میں یہ تجویز پیش کی کہ ایک توازن آمیزے میں ارتکاز مندرجہ ذیل توازن مساوات کے مطابق تعلق رکھتے ہیں۔

$$(7.1) \quad K_c = \frac{[C][D]}{[A][B]}$$

جہاں K_c ایک توازن مستقلہ ہے اور دا میں سمت کی علامات توازن مستقلہ علامات کھلاتی ہیں۔

توازن مساوات عمل کیت کا کلیہ (Law of Mass Action) ہے کیونکہ علم کیمیا کے ابتدائی ایام میں ارتکاز "سرگرم کیت" کھلاتی ہے کیونکہ علم کیمیا کے ابتدائی ایام میں ارتکاز "سرگرم کیت" کھلاتا تھا۔ ان کے کام کو بہتر طور پر سمجھنے کے لیے ہم آمیزے میں متعال اور ماحصل کے ارتکاز کے درمیان کیا تعلق ہے؟ ابتدائی ارتکاز سے ہم توازن ارتکاز کیسے معلوم کر سکتے ہیں؟ توازن آمیزے کی ترکیب کو بدلتے کے لیے ہم کون کون سے عوامل کو کام میں لا سکتے ہیں؟ آخری سوال خاص طور پر اس وقت اہم ہے کہ جب ہم صفتی کیمیکل جیسے H_2 , NH_3 , CaO , $NaOH$ وغیرہ کی تالیف کے لیے حالات کا اختبار کرتے ہیں۔

تجربات کے چھ سیٹ متبدل ابتدائی حالات میں انجام دیے گئے پہلے چار تجربات (1، 2، 3، 4) کی شروعات H_2 اور I_2 گیسوں کو بیل بند برتوں میں لے کر اور باقی دو تجربات (5 اور 6) میں صرف HI لے کر کی گئی۔ تجربات 1، 2، 3، 4 میں H_2 اور / یا I_2 کی مختلف مقداریں لی گئیں اور وقت گزرنے کے ساتھ ساتھ یہ دیکھا گیا کہ کامنی رنگ کی شدت قائم رہتی ہے اور توازن قائم ہو جاتا ہے۔ اسی طرح تجربات 5 اور 6 میں مختلف سمت سے توازن قائم ہوتا ہے۔

ہوئے جنم میں برابر ہے تو بالکل ایسا ہی متوازن آمیزہ حاصل ہوگا خواہ ہم اسے خالص متعال سے شروع کریں یا خالص ماحصل سے۔

7.3 کیمیائی توازن کا قانون اور توازن مستقلہ

(Law Of Chemical Equilibrium And Equilibrium Constant)

توازن کی حالت میں متعال اور ماحصل کا آمیزہ توازن آمیزہ (Equilibrium Mixture) کھلاتا ہے۔ اس حصہ میں ہم توازن آمیزہ کی ترکیب سے متعلق اہم سوالات کو موضوع بنائیں گے۔ توازن آمیزے میں متعال اور ماحصل کے ارتکاز کے درمیان کیا تعلق ہے؟ ابتدائی ارتکاز سے ہم توازن ارتکاز کیسے معلوم کر سکتے ہیں؟ توازن آمیزے کی ترکیب کو بدلتے کے لیے ہم کون کون سے عوامل کو کام میں لا سکتے ہیں؟ آخری سوال خاص طور پر اس وقت اہم ہے کہ جب ہم صفتی کیمیکل جیسے H_2 , NH_3 , CaO , $NaOH$ وغیرہ کی تالیف کے لیے حالات کا اختبار کرتے ہیں۔

ان سوالات کا جواب دینے کے لیے آئیے ہم ایک عمومی رجوعی تعامل پر غور کرتے ہیں۔



جہاں متوازن کیمیائی مساوات میں A اور B متعال اور C اور D ماحصل ہیں۔ بہت سے رجوعی تعاملات پر کیے گئے تجرباتی مطالعہ کی بنیاد پر

جدول 7.2 کیمیائی اور توازن مقداریں

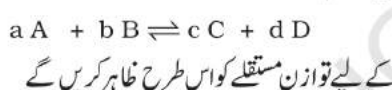
توازن ارتکاز $mol L^{-1}$			ارتکاز / ابتدائی ارتکاز $mol L^{-1}$			تجربہ نمبر
[HI (g)]	[I ₂ (g)]	[H ₂ (g)]	[HI (g)]	[I ₂ (g)]	[H ₂ (g)]	
2.52×10^{-2}	0.12×10^{-2}	1.14×10^{-2}	0	1.38×10^{-2}	2.4×10^{-2}	1
2.96×10^{-2}	0.20×10^{-2}	0.92×10^{-2}	0	1.68×10^{-2}	2.4×10^{-2}	2
3.34×10^{-2}	0.31×10^{-2}	0.77×10^{-2}	0	1.98×10^{-2}	2.44×10^{-2}	3
3.08×10^{-2}	0.22×10^{-2}	0.92×10^{-2}	0	1.76×10^{-2}	2.46×10^{-2}	4
2.35×10^{-2}	0.345×10^{-2}	0.345×10^{-2}	3.04×10^{-2}	0	0	5
5.86×10^{-2}	0.86×10^{-2}	0.86×10^{-2}	7.58×10^{-2}	0	0	6

(7.2) $K_c = \frac{[HI]_{eq}^2}{[H_2]_{eq} [I_2]_{eq}}$
 عام طور پر زیریں علامت 'eq' (توازن کے لیے استعمال ہوتی ہے) کو ارتکاز کی اصطلاح سے خارج کر دیا جاتا ہے۔ یہ مان کر چلتے ہیں کہ علامت M_c کے لیے ارتکاز توازن قدریں ہیں۔ لہذا ہم لکھتے ہیں۔

(7.3) $K_c = \frac{[HI]_{eq}^2}{[H_2]_{eq} [I_2]_{eq}}$
 زیریں علامت 'c' ظاہر کرتا ہے کہ K_c کو mol L⁻¹ کے ارتکاز میں ظاہر کیا گیا ہے۔

”کسی دیے ہوئے درجہ حرارت پر ایک متوازن کیمیائی مساوات میں تعامل کے ماحصل کے اپنے تناسب پیمائی ضریبیتک اٹھائے گئے ارتکاز کے ماحصل کو اپنے متعلقہ تناسب پیمائی ضریبیتک اٹھائے گئے تعامل کے ارتکاز کے ماحصل سے تقسیم کرنے پر ایک مستقل قدر راحصل ہوتی ہے یہ توازن کا قانون یا کیمیائی توازن کا قانون کہلاتا ہے۔

ایک عام تعامل



(7.4) $K_c = \frac{[C]^c [D]^d}{[A]^a [B]^b}$
 جہاں [A], [B], [C]، [D] متعال اور ماحصل کے توازن ارتکاز ہیں
 $4NH_3(g) + 5O_2(g) \rightleftharpoons 4NO(g) + 6H_2O(g)$

کے لیے توازن مستقلہ اس طرح لکھا جائے گا

$$K_c = \frac{[NO]^4 [H_2O]^6}{[NH_3]^4 [O_2]^5}$$

مختلف اشیا کا مول ارتکاز مراعع بریکٹ میں بند کر کے ظاہر کیا جاتا ہے، جیسا کہ اوپر دکھایا گیا ہے۔ توازن مستقلہ کے لیے جب ہم علامت لکھتے ہیں تو حالت کے لیے علامات (S. I. g) کو عام طور پر نظر انداز کر دیتے ہیں۔

آئیے ہم تعامل

(7.5) $H_2(g) + I_2(g) \rightleftharpoons 2HI(g)$
 کے لیے توازن مستقلہ ایسے لکھیں:

(7.6) $K_c = \frac{[HI]^2}{[H_2] [I_2]} = x$
 اسی درجہ حرارت پر جمعی تعامل $2HI(g) \rightleftharpoons H_2(g) + I_2(g)$ کے لیے توازن مستقلہ

تجربات کے ان چھ سیٹوں سے حاصل کردہ اعداد و شمار جدول 7.2 میں دکھائے گئے ہیں۔

تجربات 1، 2، 3 اور 4 سے یہ صاف ظاہر ہے کہ ڈائی ہائڈروجن کے تعامل کرنے والے مولوں کی تعداد آبوجین کے تعامل کرنے والے مولوں کی تعداد $\frac{1}{2}$ (HI مولوں کی تعداد) تجربات 5 اور 6 بھی دکھاتے ہیں کہ

$$[H_2]_{eq} = [I_2]_{eq}$$

مندرجہ بالا حقائق جانتے ہوئے تعامل اور ماحصل کے ارتکاز میں تعلق قائم کرنے کے لیے مختلف اتحاد (Combination) بنائے جاسکتے ہیں۔ آئیے ایک مثال پر غور کرتے ہیں۔

$$[HI]_{eq} / [H_2]_{eq} [I_2]_{eq}$$

جدول 7.3 سے دیکھا جاسکتا ہے کہ اگر ہم تعامل اور ماحصل کے لیے توازن مستقلوں کی قیمت رکھ دیں تو مندرجہ بالا علامت مستقل سے بہت دور ہے۔ تاہم اگر ہم مندرجہ ذیل علامت دیکھیں تو

$$[HI]_{eq}^2 / [H_2]_{eq} [I_2]_{eq}$$

ہم دیکھتے ہیں کہ یہ علامت تمام چھ سیٹوں میں مستقل قیمت دکھاتی ہے۔ (جیسا کہ جدول 7.3 میں دکھایا گیا ہے)۔

جدول 7.3 تعامل $H_2(g) + I_2(g) \rightleftharpoons 2HI(g)$ کے لیے تعامل کے توازن ارتکاز کو ظاہر کرنے والی علامت

$[HI]_{eq}^2$ [H_2] _{eq} [I_2] _{eq}	$[HI]_{eq}$ [H_2] _{eq} [I_2] _{eq}	تجربہ نمبر
46.4	1840	1
47.6	1610	2
46.7	1400	3
46.9	1520	4
46.4	1970	5
46.4	790	6

یہ دیکھا جاسکتا ہے کہ اس علامت میں تعامل اور ماحصل کی ارتکاز کی قوت دراصل کیمیائی تعامل کے لیے مساوات میں تناسب پیمائی کی شرح (Stoichiometric Coefficient) ہیں لہذا تعامل $H_2(g) + I_2(g) \rightleftharpoons 2HI(g)$ کے لیے مساوات 7.1 کے مطابق توازن مستقلہ K_c اس طرح لکھا جاسکتا ہے۔

مسئلہ 7.1

500K درجہ حرارت پر $[N_2] = 3.0 \times 10^{-2} M$ اور $[H_2] = 1.5 \times 10^{-2} M$ میں توازن کے وقت مندرجہ ذیل ارتکاز حاصل ہوتے ہیں $[NH_3] = 1.2 \times 10^{-2} M$ تو ازان مستقلہ کی قیمت معلوم کیجیے۔

حل

تعالیٰ $N_2(g) + 3H_2(g) \rightleftharpoons 2NH_3(g)$ کے لیے توازن مسئلہ اس طرح لکھا جاسکتا ہے۔

$$\begin{aligned} K_c &= \frac{[NH_3]^2}{[N_2][H_2]^3} \\ &= \frac{(1.2 \times 10^{-2})^2}{(1.5 \times 10^{-2})(3.0 \times 10^{-2})^3} \\ &= 0.106 \times 10^4 = 1.06 \times 10^3 \end{aligned}$$

مسئلہ 7.2

برتن 800K پر توازن کے وقت ارتکاز $N_2 = 3.0 \times 10^{-3} M$ اور $O_2 = 4.2 \times 10^{-3} M$ میں توازن کے لیے ایک سیل بند گئے۔ تعالیٰ K_c کی قیمت کیا ہوگی؟

حل

تعالیٰ $N_2(g) + O_2(g) \rightleftharpoons 2NO(g)$ کے لیے ایک سیل بند

$$\begin{aligned} K_c &= \frac{[NO]^2}{[N_2][O_2]} \\ &= \frac{(2.8 \times 10^{-3} M)^2}{(3.0 \times 10^{-3} M)(4.2 \times 10^{-3} M)} \\ &= 0.622 \end{aligned}$$

7.4 متجانس توازن

(Homogeneous Equilibria)

ایک متجانس نظام میں تمام تعامل اور حاصل ایک ہی ہیئت میں ہوتے ہیں۔ مثال کے طور پر ایک یہی تعالیٰ $N_2(g) + 3H_2(g) \rightleftharpoons 2NH_3(g)$

$$(7.7) \quad K_c = [H_2][I_2] / [HI]^2 = 1/x = 1/K_c$$

اس طرح

$$K_c = 1/K_c$$

"پشت رفت تعامل کے لیے توازن مستقلہ پیش رفت تعامل کے توازن مستقلہ کے مقلوب نتائج میں ہوتا ہے۔"

اگر ہم کیمیائی مساوات کو اول سے آخر تک ایک ضریب سے ضرب کر کے نتائج پیا ضریب کو تبدیل کر دیں تو ہمیں اس بات کو بھی یقینی بنانا ہوگا کہ توازن مستقلہ کا اظہار بھی اس تبدیلی کو ظاہر کرے۔ مثال کے طور پر اگر مساوات 7.5 کو اس طرح لکھیں

$$(7.9) \quad \frac{1}{2} H_2(g) + \frac{1}{2} I_2(g) \rightleftharpoons HI(g)$$

تو مندرجہ بالا تعامل کے لیے توازن مستقلہ اس طرح دیا جا سکتا ہے:

$$K_c' = [HI] / [H_2]^{1/2}[I_2]^{1/2} = [HI]^2 / [H_2][I_2]^{1/2}$$

$$(7.10) \quad = x^{1/2} = K_c^{1/2}$$

مساویات 7.5 کو n سے ضرب کرنے پر ہمیں:

$$nH_2(g) + nI_2(g) \rightleftharpoons 2nHI(g)$$

حاصل ہوتی ہے۔

لہذا تعامل کے لیے توازن مستقلہ K_c^n کے برابر ہوگا۔ یہ نتائج جدول 7.4 میں وکھائے گئے ہیں۔

جدول 7.4 ایک عویٰ تعامل کے لیے توازن مستقلوں اور اس کے اضعاف کے مابین تعلق

کیمیائی مساوات	توازن مستقلہ
$a A + b B \rightleftharpoons c C + d D$	K
$c C + d D \rightleftharpoons a A + b B$	$K_c = (1/K_c)$
$na A + nb B \rightleftharpoons ncC + ndD$	$K_c' = (K_c^n)$

یہ قابل غور ہے کہ توازن مستقلوں K_c اور K_c' کی عددی قدریں مختلف ہیں۔ یہ اہم ہے کہ توازن مستقلہ کی قیمت کے اظہار کے وقت متوازن کیمیائی مساوات کی شکل کو واضح کیا جائے۔

$$(7.12) \quad K_c = \frac{(p_{HI})^2}{(p_{H_2})(p_{I_2})} \quad \text{یا}$$

مزید: چونکہ

$$p_{HI} = [HI(g)]RT$$

$$p_{I_2} = [I_2(g)]RT$$

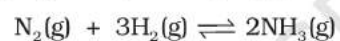
$$p_{H_2} = [H_2(g)]RT$$

لہذا

$$K_p = \frac{(p_{HI})^2}{(p_{H_2})(p_{I_2})} = \frac{[HI(g)]^2 [RT]^2}{[H_2(g)]RT [I_2(g)]RT}$$

$$= \frac{[HI(g)]^2}{[H_2(g)][I_2(g)]} = K_c$$

اس مثال میں $K_p = K_c$ یعنی دونوں توازن مستقلے برابر ہیں تاہم ہمیشہ ہی ایسا نہیں ہوتا۔ مثال کے طور پر تعامل



$$K_p = \frac{(p_{NH_3})^2}{(p_{N_2})(p_{H_2})^3}$$

$$= \frac{[NH_3(g)]^2 [RT]^2}{[N_2(g)]RT [H_2(g)]^3 (RT)^3}$$

$$= \frac{[NH_3(g)]^2 [RT]^2}{[N_2(g)][H_2(g)]^3} = K_c (RT)^{-2}$$

$$\text{or } K_p = K_c (RT)^{-2}$$

اسی طرح ایک عام تعامل



کے لیے

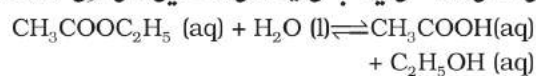
$$K_p = \frac{(p_C^c)(p_D^d)}{(p_A^a)(p_B^b)} = \frac{[C]^c [D]^d (RT)^{(c+d)}}{[A]^a [B]^b (RT)^{(a+b)}}$$

$$= \frac{[C]^c [D]^d}{[A]^a [B]^b} (RT)^{(c+d)-(a+b)}$$

$$= \frac{[C]^c [D]^d}{[A]^a [B]^b} (RT)^{\Delta n} = K_c (RT)^{\Delta n}$$

(7.15)

میں متعال اور ماحصل ایک متباہس بیت میں ہوتے ہیں۔ اسی طرح تعاملات،



اور $Fe^{3+}(aq) + SCN^-(aq) \rightleftharpoons Fe(SCN)^{2+}(aq)$ کے لیے تمام متعال اور ماحصل متباہس محلول بیت (Homogeneous Solution Phase) میں ہیں اب ہم کچھ متباہس بیت تعاملات کے لیے توازن مستقلے دیکھیں گے

7.4.1 گیئی نظام کے لیے توازن مستقلے (Equilibrium in Gaseous Systems)

اب تک ہم نے تعاملات کے توازن مستقلے مولار ارٹکاز کی اصطلاح میں ظاہر کیے ہیں اور اس کے لیے علامت K_c کا استعمال کیا ہے۔ ان تعاملات کی لیے جن میں عام طور پر گیئیں شامل ہوتی ہیں توازن مستقلے کو جزوی دباؤ (Partial Pressure) کی اصطلاح میں ظاہر کرنا زیادہ آسان ہوتا ہے۔

مثالی گیئی مساوات اس طرح لکھی جاتی ہے

$$pV = nRT$$

$$\Rightarrow p = \frac{n}{V} RT$$

یہاں p دباؤ Pa میں ظاہر کیا گیا ہے، n گیس کے مولوں کی تعداد ہے جو کہ m^3 میں ظاہر کیا گیا ہے اور T درجہ حرارت کیلوں میں ہے۔ لہذا، n/V mol/m³ میں ظاہر کیا گیا ارٹکاز ہے۔

اگر ارٹکاز mol/L یا mol/dm³ میں اور p bar میں ہے تو

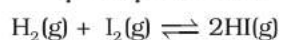
$$p = cRT$$

اسے ہم اس طرح بھی لکھ سکتے ہیں:

$$p = [gas] RT \quad \text{یہاں } R = 0.0831 \text{ bar litre/mol K}$$

مستقل درجہ حرارت پر کسی گیس کا دباؤ اس کے ارٹکاز کے نسبت میں ہوتا ہے، یعنی $p \propto [gas]$

تعامل کے توازن پر ہونے پر



ہم لکھ سکتے ہیں:

$$K_p = \frac{[HI(g)]^2}{[H_2(g)][I_2(g)]}$$

$K_p = 4.24 \text{ at } 800\text{K}$ کے لیے $\Delta n = 1$ (گیسی ماحصلات کے مولوں کی تعداد)۔ (گیسی متعاملوں کے مولوں کی تعداد) (یہ ضروری ہے کہ جب K_p کی قیمت معلوم کریں تو باؤ کا اظہار بارا کائی میں ہو کیونکہ معیاری حالت 1bar ہے)۔ باب 1 سے ہم جانتے ہیں کہ

$$1 \text{ پاسکل} = 1 \text{ Nm}^{-2} \text{ اور } 1 \text{ بار} = 10^5 \text{ Pa}$$

کچھ چندہ تعاملات کے لیے مختلف درجہ حرارت پر K_p کی قیمتیں جدول 7.5 میں دکھائی گئی ہیں۔

جدول 7.5 کچھ چندہ تعاملات کے لیے توازن مستقلے K_p

K_p	درجہ حرارت/	تعامل
6.8×10^5	298	$\text{N}_2(\text{g}) + 3\text{H}_2(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{NH}_3$
41	400	
3.6×10^{-2}	500	
4.0×10^{24}	298	$2\text{SO}_2(\text{g}) + \text{O}_2(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{SO}_3(\text{g})$
2.5×10^{10}	500	
3.0×10^4	700	
0.98	298	$\text{N}_2\text{O}_4(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{NO}_2(\text{g})$
47.9	400	
1700	500	

مسئلہ 7.3

PCl_5 پر 500 K اور Cl_2 توازن کی حالت میں ہیں اور ان کے ارتکاز 1.59 M PCl_3 ، 1.59 M Cl_2 اور 1.41 M PCl_5 لیے K_c کی قیمت معلوم کیجیے۔

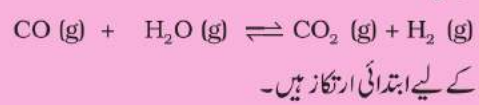
حل

مندرجہ بالا تعامل کے لیے توازن مستقلے K_c اس طرح لکھا جاسکتا ہے،

$$K_c = \frac{[\text{PCl}_3][\text{Cl}_2]}{[\text{PCl}_5]} = \frac{(1.59)^2}{(1.41)} = 1.79$$

مسئلہ 7.4

مندرجہ ذیل تعامل



$$\begin{array}{cccc} 0.1\text{M} & 0.1\text{M} & 0 & 0 \\ \text{مان لیجیے کہ ہر ایک ماحصل کے X مول بن رہے ہیں۔} \\ \text{توازن کے وقت} & & & \\ (0.1-x) \text{ M} & (0.1-x) \text{ M} & x \text{ M} & x \text{ M} \end{array}$$

جہاں X توازن کے وقت CO_2 اور H_2 کی مقداریں ہیں۔ لہذا توازن مستقلہ کو اس طرح لکھا جاسکتا ہے۔

$$\begin{aligned} K_c &= x^2 / (0.1-x)^2 = 4.24 \\ x^2 &= 4.24(0.01 + x^2 - 0.2x) \\ x^2 &= 0.0424 + 4.24x^2 - 0.848x \\ 3.24x^2 - 0.848x + 0.0424 &= 0 \\ a = 3.24, b = -0.848, c = 0.0424 & \end{aligned}$$

$$\text{دوسری مساوات کے لیے } ax^2 + bx + c = 0 \\ x = \frac{(-b \pm \sqrt{b^2 - 4ac})}{2a}$$

$$x = 0.848 \pm \sqrt{(0.848)^2 - 4(3.24)(0.0424)} / (3.24 \times 2)$$

$$x = (0.848 \pm 0.4118) / 6.48$$

$$x_1 = (0.848 - 0.4118) / 6.48 = 0.067$$

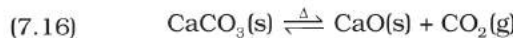
$$x_2 = (0.848 + 0.4118) / 6.48 = 0.194$$

قدرت 0.194 کو نظر انداز کیا جاسکتا ہے کیونکہ یہ تعامل کے ارتکاز کو بتاتی ہے جو ابتدائی ارتکاز سے زیادہ ہے۔

لہذا توازنی ارتکاز مندرجہ ذیل ہوں گے:

$$[\text{CO}_2] = [\text{H}_2] = x = 0.067 \text{ M}$$

$$[\text{CO}] = [\text{H}_2\text{O}] = 0.1 - 0.067 = 0.033 \text{ M}$$



توابع پیمائی مساوات کی بنیاد پر ہم لکھ سکتے ہیں۔

$$K_c = \frac{[\text{CaO}(\text{s})][\text{CO}_2(\text{g})]}{[\text{CaCO}_3(\text{s})]}$$

چونکہ $[\text{CaO}(\text{s})]$ اور $[\text{CaCO}_3(\text{s})]$ دونوں مستقل ہیں، لہذا، کلیشیم کاربونیٹ کے حراری افراط کے لیے تبدیل شدہ توازن مستقلہ اس طرح ہوگا۔



یا



توازن مستقلہ کی اکائیاں

(Units of Equilibrium Constant)

توازن مستقلہ K_c کی قدر ارتکازی ارکان کو mol/L میں تبدیل کر کے معلوم کی جاسکتی ہے اور K_p کے لیے جزوی دباؤ کو kPa ، Pa ، atm یا bar کر کے معلوم کر سکتے ہیں۔ اس کے نتیجے میں توازن مستقلہ کی اکائیاں حاصل ہوتی ہیں جن کا انحصار مولاریت یا دباؤ پر ہوتا ہے جب تک کہ شارکنڈہ اور نسب نمادنوں کے قوت نما کیساں نہ ہوں۔

مندرجہ ذیل تعاملات $2\text{HI}(\text{g}) + \text{I}_2(\text{g}) \rightleftharpoons \text{H}_2(\text{g}) + \text{I}_2(\text{g})$ کے لیے اور K_p کی کوئی اکائی نہیں ہے۔ $\text{N}_2\text{O}_4(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{NO}_2(\text{g})$ کی اکائی mol/L اور K_c کی اکائی بار ہے۔

توازن مستقلوں کو بغیر جامت کی مقداروں کی شکل میں بھی ظاہر کیا جاسکتا ہے اگر تعامل اور حاصل کی معیاری حالتیں بتائی گی ہوں۔ ایک خالص گیس کے لیے معیاری حالت 1 bar ہے۔ لہذا خالص حالت میں 1 bar کو اس طرح ظاہر کیا جاسکتا ہے۔ $4 \text{ bar} / 1 \text{ bar} = 4$ جو ایک غیر جامتی (Dimensionless) عدد ہے۔ ایک مخل کے لیے معیاری حالت (C_0) 1 مولر مخلوں ہے اور تمام ارتکاز اسی حوالے سے ناپے جاسکتے ہیں۔ توازن مستقلہ کی عددی قیمت منتخب معیاری حالت پر منحصر ہوتی ہے۔ لہذا اس نظام میں K_p اور K_c دونوں ہی بغیر جامت کی مقداریں ہیں لیکن مختلف معیاری حالتوں کی وجہ سے ان کی عددی قیمتیں مختلف ہوتی ہیں۔

مسئلہ 7.5

توازن $2\text{NOCl}(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{NO}(\text{g}) + \text{Cl}_2(\text{g})$ کے لیے K_c کے لیے 1069K پر 3.75×10^{-6} ہے۔ اس درجہ حرارت پر تعامل کے لیے K_p معلوم کیجیے؟

حل

ہم جانتے ہیں کہ

$$K_p = K_c (RT)^{\Delta n}$$

مندرجہ بالا مساوات کے لیے

$$\Delta n = (2+1) - 2 = 1$$

$$K_p = 3.75 \times 10^{-6} (0.0831 \times 1069)$$

$$K_p = 0.033$$

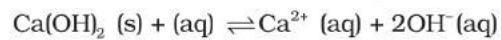
7.5 غیر متجانس توازن

(Heterogeneous Equilibria)

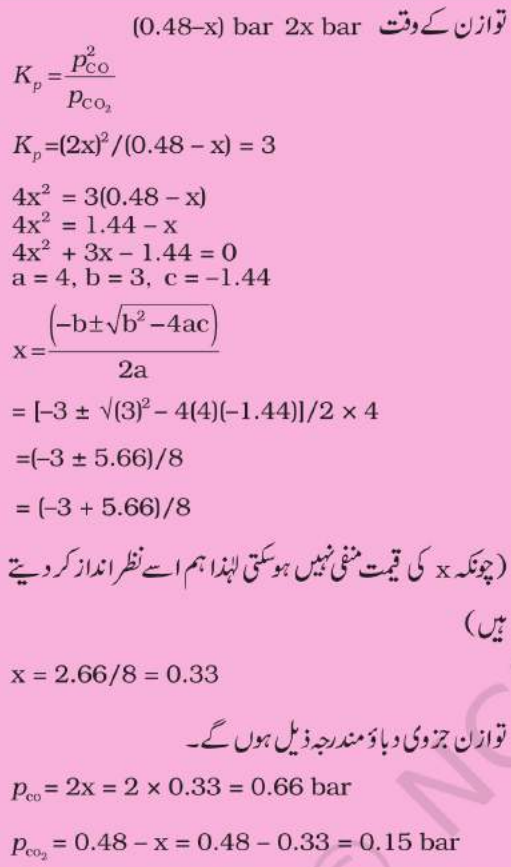
ایک سے زیادہ بیویت والے نظاموں کے توازن غیر متجانس توازن (Heterogeneous Equilibrium) کہلاتے ہیں۔ ایک بندہ تن میں ابخرات اور پانی کے درمیان توازن، غیر متجانس توازن کی مثال ہے۔



اس مثال میں ایک گیس بیویت ہے اور دوسری رائق بیویت ہے۔ اس طرح ایک ٹھوس اور اس کے سیر شدہ مخلوں کے درمیان توازن ایک غیر متجانس توازن ہے۔



غیر متجانس توازن میں عام طور پر خالص ٹھوس یا رائق شامل ہوتے ہیں۔ خالص رائق یا خالص ٹھوس والے غیر متجانس توازن کے لیے ہم ارتکاز مستقل ہوتے ہیں۔ (یعنی مقدار سے مبرہ ہوتے ہیں)۔ دوسرے الفاظ میں اگر شے X شامل ہے تو $[\text{X}(\text{l})]$ اور $[\text{X}(\text{s})]$ اور $[\text{X}(\text{aq})]$ مستقل ہوں گے خواہ X کی مقدار کچھ بھی ہو، اس کے بر عکس $[\text{X}(\text{g})]$ اور $[\text{X}(\text{l})]$ میں فرق ہوگا کیونکہ ایک دیے ہوئے حجم میں X کی مقدار تبدیل ہو جاتی ہے۔ آئیے ہم کلیشیم کاربونیٹ کے حراری افراط کو لیتے ہیں جو متجانس کیمیائی توازن کی ایک دلچسپ اور اہم مثال ہے۔



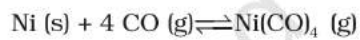
7.6 توازن مستقلوں کے استعمال (Applications Of Equilibrium Constants)

- توازن مستقلوں کے استعمال کو سمجھنے سے پہلے آئیے ہم توازن مستقلہ کی اہم خصوصیات کا خلاصہ کرتے ہیں:
- توازن مستقلہ اس وقت استعمال ہوتا ہے جب معامل اور حاصل کے ارتکاز اپنی حالت توازن کو پہنچ جاتے ہیں۔
 - توازن مستقلہ کی قدر معامل اور حاصل کے ابتدائی ارتکاز سے آزاد ہوتی ہے۔
 - توازن مستقلہ درجہ حرارت پر مختصر ہوتا ہے۔ کسی خاص معامل کے لیے جس کا اظہار دیتے ہوئے درجہ حرارت پر توازن مساوات کے ذریعہ کیا جاتا ہے، اس کی قدر ایک منفرد اور مخصوص ہوتی ہے۔

اس سے ظاہر ہوتا ہے کہ ایک خاص درجہ حرارت پر CO_2 کا مستقل Kp = $\frac{p_{CO_2}^2}{p_{CO_2}}$ ہے۔ ارتکاز یا دباؤ $CaO(s)$ اور $CaCO_3(s)$ کے ساتھ توازن میں ہوتا ہے۔ تجربہ کے ذریعہ یہ پایا گیا کہ CO_2 پر 1100K کا دباؤ جو $CaO(s)$ کے ساتھ توازن میں ہے $2.0 \times 10^5 \text{ Pa}$ ہے۔ لہذا $CaCO_3(s)$ پر مندرجہ بالاترال کا توازن مستقلہ مندرجہ ذیل ہوگا:

$$K_p = p_{CO_2} = 2 \times 10^5 \text{ Pa} / 10^5 \text{ Pa} = 2.00$$

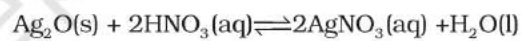
ای طرح نکل، کاربن مونو آکسائیڈ اور نکل کاربونیل (نکل کی تخلیص میں استعمال کیا گیا) کے درمیان توازن میں،



توازن مستقلہ اس طرح لکھا جاسکتا ہے،

$$K_c = \frac{[Ni(CO)_4]}{[CO]^4}$$

یہ یاد رکھنا چاہیے کہ غیر متجانس توازن میں توازن قائم کرنے کے لیے خاص ٹھوس یا ریقین موجود ہونا چاہیے (خواہ وہ کتنے بھی کم کیوں نہ ہوں)، لیکن ان کے ارتکاز یا جزوی دباؤ توازن مستقلہ کی عبادت میں ظاہر نہیں ہوتے۔ مندرجہ ذیل تعامل میں:



$$K_c = \frac{[AgNO_3]^2}{[HNO_3]^2}$$

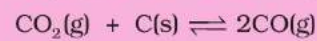
مسئلہ 7.6

تعامل $CO_2(g) + C(s) \rightleftharpoons 2CO(g)$ کے لیے K_p کی قدر 3.0 ہے۔ اگر شروع میں $p_{CO_2} = 0.48 \text{ bar}$ اور $p_{CO} = 0 \text{ bar}$ اور خاص گریفیٹ موجود ہو تو CO اور CO_2 کے توازن جزوی دباؤ معلوم کیجیے۔

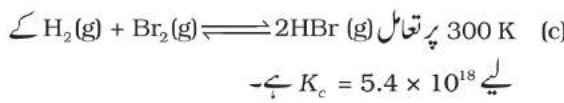
حل

تعامل کے لیے

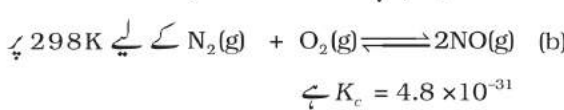
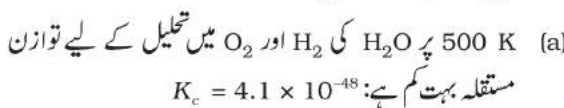
مان لیجیے کہ CO_2 کی مقدار نے تعامل کیا، تب



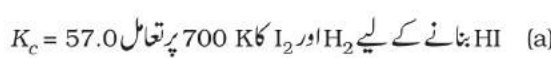
ابتدائی دباؤ 0 ابتدائی دباؤ



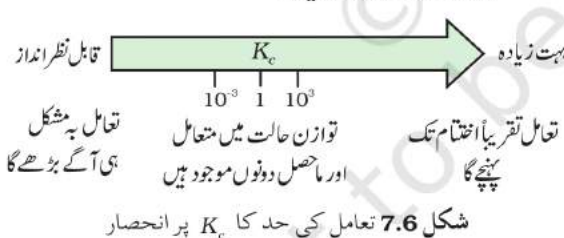
اگر $10^{-3} < K_c$ ہو تو تعامل حاصل پر سبقت حاصل کر لیں گے؛ یعنی اگر K_c کی قیمت بہت کم ہے تو تعامل آگے بڑھے گا۔ مندرجہ ذیل مثالوں کا مطالعہ کیجیے:



اگر 10^3 سے 10^{-3} کی رنگ میں ہے تو تعامل اور حاصل دونوں کی مقداریں موجود ہوں گی۔ مندرجہ ذیل مثالیں دیکھئے:



(b) $\text{NO}_2(\text{g}) + \text{N}_2\text{O}_4(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{NO}_3(\text{g})$ میں تخلیل گیس حالت کے تعامل کی دوسرا مثال ہے جس میں 25°C پر $K_c = 4.64 \times 10^{-3}$ ہے جو نہ تبہت زیادہ ہے اور نہ بہت کم۔ اس لیے توازن آمیزے میں NO_2 اور N_2O_4 دونوں ہی پائے جاتے ہیں۔ یہ تعمیمات مندرجہ ذیل شکل 7.6 میں ظاہر کی گئی ہیں۔



7.6.2 تعامل کی سست کی پیشین گوئی کرنا (Predicting the Direction of the Reaction)

Direction of the Reaction

توازن مستقلہ کسی دیے ہوئے تعامل کی کسی بھی سطح پر جاری رہنے والی سست کی پیشین گوئی کرنے میں مدد کرتا ہے۔ اس کے لیے ہم تعامل خارج قسمت (Q_c) مول ارٹکاز کے ساتھ اور Q_p جزوی دباؤ کے ساتھ) کی تعریف اسی طرح بیان کی جاتی ہے: جس طرح کے توازن مستقلہ K کی

4۔ پشت رفت تعامل کے لیے توازن مستقلہ کی قدر پیش رفت تعامل کے توازن مستقلہ کے مقولہ کے برابر ہوتی ہے۔

5۔ کسی تعامل کے لیے توازن مستقلہ K اس نظیری تعامل کے توازن مستقلہ سے تعلق رکھتا ہے جس کی مساوات اصل تعامل کو کسی چھوٹے صحیح عدد سے ضرب یا تقسیم کر کے حاصل کی جاتی ہے۔

آئیے ہم مندرجہ ذیل کے لیے توازن مستقلہ کے استعمال پر غور کرتے ہیں:

- قدر کی بنیاد پر کسی تعامل کی حد کی پیشین گوئی کرنے میں،

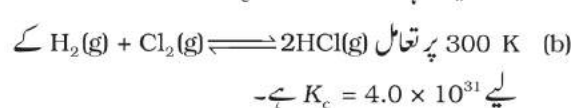
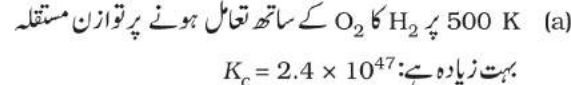
- تعامل کی سست کی پیشین گوئی کرنے میں اور

- توازن ارٹکاز کی تحسیب میں۔

7.6.1 تعامل کی حد کی پیشین گوئی کرنا (Predicting the Extent of a Reaction)

کسی تعامل کے توازن مستقلہ کی عددی قدر (Numerical Value) تعامل کی حد کو ظاہر کرتی ہے۔ لیکن یہ قابل غور ہے کہ توازن ایسی کوئی معلومات فراہم نہیں کرتا جس سے یہ اندازہ ہو کہ تعامل کی شرح کیا ہے جس پر توازن پہنچا ہے۔ K_p یا K_c کی قدر ماصل کے ارٹکاز کے براہ راست تناسب میں (جیسا کہ توازن مستقلہ کی عبادت میں شمار لندہ سے ظاہر ہوتی ہیں) اور متعامل کے مقولہ تناسب میں (یہ نسب نما میں ظاہر ہوتی ہیں) ہوتی ہے۔ اس کا مطلب ہے کہ K کی بہت زیادہ قدر ماصل کے بہت زیادہ ارٹکاز کو ظاہر کرتی ہے اور اس کے بر عکس بھی۔ توازن آمیزے کی ترکیب سے متعلق ہم مندرجہ ذیل تعمیمات قائم کر سکتے ہیں۔

- اگر $K_c > 10^3$ ہے تو ماصل متعامل پر سبقت حاصل کر لیں گے، یعنی اگر K_c بہت زیادہ ہے تو تعامل تقریباً اختتام کو پہنچے گا۔ مندرجہ ذیل مثالوں کا مطالعہ کیجیے:



- اگر $Q_c < K_c$ تعامل با نئیں سے دائیں سمت جائے گا۔
- اگر $Q_c > K_c$ تو تعامل دائیں سے بائیں سمت جائے گا۔
- اگر $Q_c = K_c$ تو کوئی میٹ تعامل نہیں ہوگا۔

کرتے ہیں، سوئے اس کے کہ Q_c میں ضروری نہیں ہے کہ ارتکاز توازن قیتیں ہوں۔ ایک عام تعامل کے لیے:

$$(7.19) \quad a A + b B \rightleftharpoons c C + d D$$

$$(7.20) \quad Q_c = [C]^c [D]^d / [A]^a [B]^b$$

اگر $Q_c > K_c$ تو تعامل متھل کی سمت بڑھے گا (پشت رفت تعامل)۔

اگر $Q_c < K_c$ تو تعامل ماحصل کی سمت بڑھے گا (پیش رفت تعامل)۔

اگر $Q_c = K_c$ تو تعامل آمیزہ پہلے سے ہی توازن میں ہے۔

$I_2 + H_2 \rightleftharpoons 2HI$

لیجیے کہ ہمارے پاس مولار ارتکاز $K_c = 57.0$ پر 700 K : $H_2(g) + I_2(g) \rightleftharpoons 2HI(g)$ اور $[I_2]_t = 0.20\text{ M}$ ، $[H_2]_t = 0.10\text{ M}$ اور $[HI]_t = 0.40\text{ M}$ (زیریں علامت t جو ارتکاز کی علامات کے ساتھ ہے یہ بتاتی ہے کہ ارتکاز کسی من مانے (Arbitrary) وقت پر لیا گیا ہے اور یہ ضروری نہیں ہے کہ یہ توازن میں ہو)۔

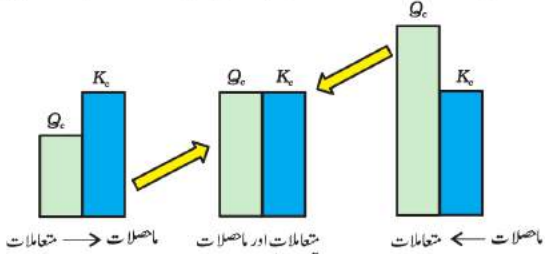
لہذا، تعامل کی اس ایجاد پر تعامل خارج قسمت کو اس طرح دیا جاسکتا ہے؛

$$Q_c = [HI]_t^2 / [H_2]_t [I_2]_t = (0.40)^2 / (0.10) \times (0.20) = 8.0$$

اب، اس کیس میں (8.0) ، K_c کے برابر ہے، لہذا $H_2(g) + I_2(g) \rightleftharpoons 2HI(g)$ اور $I_2(g)$ کا آمیزہ توازن میں نہیں ہے: یعنی مزید I_2 گیس سے تعامل کر کے زیادہ HI تیار کرے گی $Q_c = K_c$ ہونے تک اور ان کے ارتکاز میں کمی واقع ہوگی۔

Q_c اور K_c کی قدریوں کا موازنہ کرتے ہوئے تعامل خارج قسمت Q_c تعامل کی سمت کی پیشین گوئی کرنے میں مددگار ثابت ہوتا ہے۔

لہذا تعامل کی سمت سے متعلق ہم مندرجہ ذیل تعمیمات قائم کر سکتے ہیں:



شکل 7.7 تعامل کی سمت کی پیشین گوئی کرنا

7.6.3 توازن ارتکاز کی تحریک (Calculating Equilibrium Concentrations)

ایسے کیس میں جہاں ہمیں ابتدائی ارتکاز معلوم ہوں لیکن ہم کسی بھی توازن ارتکاز کو نہیں جانتے تو ہمیں مندرجہ ذیل اقدامات کرنے ہوں گے۔

قدم 1۔ تعامل کے لیے متوازن مساوات لکھیں

قدم 2۔ متوازن مساوات کے لیے ایک جدول بنائیں جس میں تعامل میں حصہ لینے والے ماؤں کے لیے فہرست بنائیں جس میں:

(a) ابتدائی ارتکاز لکھے جائیں،

(b) توازن کی سمت بڑھتے وقت ارتکاز میں تبدیل لکھی جائے اور

(c) توازن ارتکاز لکھے جائیں۔

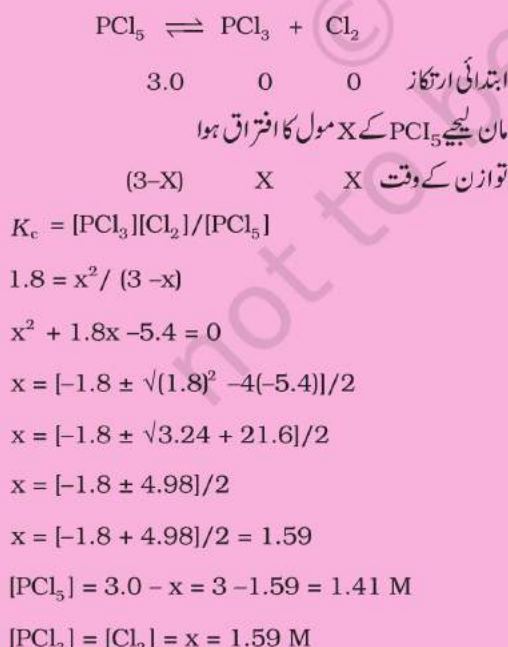
جدول بناتے وقت توازن کی سمت بڑھتے ہوئے کسی ایک تعامل کے ارتکاز ((mol/L)) کو x سے ظاہر کیجیے، اس کے بعد تعامل کی تناوب پیمائی کا استعمال کرتے ہوئے دوسرا ماؤں کے ارتکاز x کے حوالے سے معلوم کیجیے۔

$$\begin{aligned}
 9.15 &= (4.98 - x) + 2x \\
 9.15 &= 4.98 + x \\
 x &= 9.15 - 4.98 = 4.17 \text{ bar} \\
 &\text{توازن کے وقت جزوی دباؤ} \\
 p_{N_2O_4} &= 4.98 - 4.17 = 0.81 \text{ bar} \\
 p_{NO_2} &= 2x = 2 \times 4.17 = 8.34 \text{ bar} \\
 K_p &= (p_{NO_2})^2 / p_{N_2O_4} \\
 &= (8.34)^2 / 0.81 = 85.87 \\
 K_c &= K_p (RT)^{\Delta n} \\
 85.87 &= K_c (0.083 \times 400)^1 \\
 K_c &= 2.586 = 2.6
 \end{aligned}$$

مسئلہ 7.9

3.0 مول PCl_5 کو 300K پر 1L والے بند تھالی برتن میں توازن قائم کرنے کے لیے چھوڑا گیا۔ توازن کے وقت آمیرے کی ترکیب کا حساب لگائیے۔ $K_c = 1.80$

حل



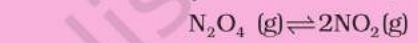
قدم 3۔ تعامل کی توازن مساوات میں توازن ارکاز کی قیمت رکھ کر x کی قیمت معلوم کیجیے۔ اگر آپ ایک دو درجی مساوات حل کر رہے ہیں تو ایسے ریاضیاتی حل کا انتخاب کیجیے جس کا کوئی کیمیائی مطلب ہو۔

قدم 4۔ x کے لیے معلوم کی گئی قیمت کی مدد سے توازن ارکاز معلوم کیجیے۔

قدم 5۔ اپنے جوابات کی جانچ توازن مساوات میں ان نکالی گئی قیمتیں کورک کر کیجیے۔

مسئلہ 7.8

400K پر 1L والے تھالی برتن میں رکھا گیا N_2O_4 کو 9.15 bar پر پایا گیا۔ توازن کے وقت



توازن کے وقت کل دباؤ 9.15 bar اور جزوی دباؤ معلوم کیجیے۔

حل

$$\begin{aligned}
 pV &= nRT \\
 (V) &= 1 \text{ L} \\
 \text{کل حجم} & \\
 N_2O_4 & \text{ کی سالمانی کیت } g \\
 \text{مولوں کی تعدادی } & 0.15 = 13.8g/92 \text{ g میں} \\
 (n) & \\
 \text{گیس مستقلہ } & (R) = 0.083 \text{ bar L mol}^{-1}\text{K}^{-1} \\
 \text{درجہ حرارت } & 400 \text{ K} = (T) \\
 pV &= nRT \\
 p \times 1\text{L} &= 0.15 \text{ mol} \times 0.083 \text{ bar L mol}^{-1}\text{K}^{-1} \\
 &\times 400 \text{ K} \\
 p &= 4.95 \text{ bar} \\
 N_2O_4 & \rightleftharpoons 2NO_2 \\
 4.98 \text{ bar} & 0 \\
 \text{ابتدائی دباؤ} & \\
 (4.98-x) \text{ bar} & 2x \text{ bar} \\
 \text{توازن کے وقت} & \\
 \text{لبذا} & \\
 p_{\text{total}} &= p_{N_2O_4} + p_{NO_2} \\
 \text{توازن کے وقت} &
 \end{aligned}$$

$e^{-\Delta G^\ominus / RT} < 1$ مفہی ہوگا اور $\Delta G^\ominus > 0$ تو۔ جس کا مطلب ہے کہ غیر از خود تعامل یا وہ تعامل جو آگے کی سمت ہوگا اتنا کم ہوگا کہ نہایت کم مقدار میں حاصل تیار ہوگا۔

مسئلہ 7.10
گلائیکولیس (Glycolysis) میں گلوکوز کے فاسفوریلیشن کے لیے ΔG^\ominus کی قیمت (Phosphorylation) 298 K پر $K_c = 13.8 \text{ kJ/mol}$ ہے۔

حل

$$\Delta G^\ominus = 13.8 \text{ kJ/mol} = 13.8 \times 10^3 \text{ J/mol}$$

$$\Delta G^\ominus = -RT \ln K_c \quad \text{اور یہ بھی کہ}$$

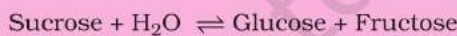
$$\ln K_c = -13.8 \times 10^3 \text{ J/mol} \\ (8.314 \text{ J mol}^{-1} \text{ K}^{-1}) \times 298 \text{ K} \\ \ln K_c = -5.569$$

$$K_c = e^{-5.569}$$

$$K_c = 3.81 \times 10^{-3}$$

مسئلہ 7.11

سوکروز کی آپ پاشیدگی (Hydrolysis) سے ہمیں حاصل ہوتا ہے۔



مساوات کے لیے 300 K پر توازن مستقلہ $K_c = 2 \times 10^{13}$ ہے ΔG^\ominus معلوم کیجیے۔

حل

$$\Delta G^\ominus = -RT \ln K_c$$

$$\Delta G^\ominus = -8.314 \text{ J mol}^{-1} \text{ K}^{-1} \times$$

$$300 \text{ K} \times \ln(2 \times 10^{13})$$

$$\Delta G^\ominus = -7.64 \times 10^4 \text{ J mol}^{-1}$$

7.7 توازن مستقلہ K، تعامل خارج قسم Q اور گبس تو انی G میں تعلق (Relationship Between Equilibrium Constant K, Reaction Quotient Q And Gibbs Energy G)

- کسی تعامل کے لیے K_c کی قیمت اس کی تعامل کی شرح پر مخصر نہیں ہوتی۔ تاہم جیسا کہ آپ نے باب 6 میں پڑھا ہے یہ تعامل کی حرحرکیات پر، اور خاص طور پر گیس تو انی میں تبدیلی ΔG پر براہ راست مخصر ہوتی ہے اگر ΔG مفہی ہے، تو تعامل از خود نہیں ہوگا اور آگے کی سمت بڑھے گا۔
- ΔG ثابت ہے، تو تعامل از خود نہیں ہوگا۔ بلکہ رجحت پذیر تعامل کے طور پر مفہی ΔG ہوگی، پیش رفت تعامل کے حاصل متعامل میں تبدیل ہو جائیں گے۔

- صفر ہے تو تعامل نے توازن حاصل کر لیا ہے: اس مقام پر کوئی آزاد تو انی موجود نہیں ہے جو تعامل کو آگے بڑھا سکے۔ توازن کے اس حرحرکیاتی نظریے کے لیے ایک ریاضیاتی عبارت مندرجہ ذیل مساوات کے ذریعہ ظاہر کی جاسکتی ہے:

(7.21)

$$\Delta G = \Delta G^\ominus + RT \ln Q$$

جہاں G^\ominus معیار گبس تو انی ہے

تو انی کی حالت میں جب $Q = 1$ اور $\Delta G = 0$ ہوگا تو مساوات اس طرح ہوگی۔

$$\Delta G = \Delta G^\ominus + RT \ln K = 0$$

$$(7.22) \Delta G^\ominus = -RT \ln K$$

$$\ln K = -\Delta G^\ominus / RT$$

دونوں جانب کا اینٹی لوگارتم لینے کے بعد ہمیں حاصل ہوتا ہے،

(7.23)

$$K = e^{-\Delta G^\ominus / RT}$$

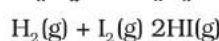
- لہذا مساوات (7.23) کا استعمال کرتے ہوئے، تعامل کی از خود کاری کو ΔG^\ominus کی اصطلاح میں بیان کیا جا سکتا ہے۔ اگر $\Delta G^\ominus < 0$ تو $\Delta G^\ominus / RT$ ثابت ہوگا اور $e^{-\Delta G^\ominus / RT} > 1$ بنائے گا۔ جس کا مطلب ہے کہ از خود تعامل یا وہ تعامل جو اس حد تک پیش رفت ہوگا کہ حاصل کی مقدار کافی ہوگی۔

- اخراج کیے گئے متعامل / ماحصل کا ارتکازی دباؤ کل تعامل کی اس سمت سے راحت حاصل کرے گا جو اخراج کیے گئے مادہ کو پُر کرتی ہے۔

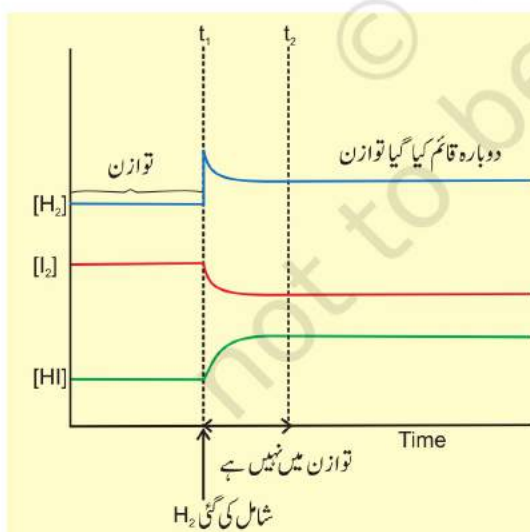
دوسرے الفاظ میں

”جب کبھی کسی متعامل یا ما حوصل کے ارتکاز کو تعامل کے توازن کے دوران تبدیل کیا جاتا ہے، تو توازن آمیزے کی ترکیب اس انداز میں تبدیل ہوتی ہے کہ ارتکاز کی تبدیلیوں کے اثرات کمترین ہو سکیں۔“

آئیے ایک تعامل لیتے ہیں:



اگر توازن کے وقت تعامل آمیزے میں H_2 کی مقدار بڑھائی جائے، تو تعامل کے توازن میں خلل پیدا ہوگا۔ اس کو قائم رکھنے کے لیے تعامل اس سمت میں بڑھے گا جہاں H_2 استعمال ہو رہی ہے، یعنی زیادہ تعامل کر کے HI بنائیں گے اور آخر کار تعامل وہی سمت (پیش رفت) میں بڑھے گا (شکل 7.8)۔ یہ چیلنجیر کے اصول کے مطابق ہے جس کے مطابق کسی متعامل / ماحصل کے اضافہ کرنے پر ایک یا توازن قائم ہو گا جس میں متعامل / ماحصل کا ارتکاز اس سے کم ہو گا جتنا کہ اضافہ کے بعد ہوا لیکن اس سے کم ہو گا جو ابتدائی آمیزے میں تھا۔



شکل 7.8 تعامل $H_2(g) + I_2(g) \rightleftharpoons 2HI(g)$ میں H_2 کے اضافہ کا متعامل اور ماحصل کے ارتکاز پر اثر

$$Q_c = [HI]^2 / [H_2][I_2]$$

7.8 توازن کو متاثر کرنے والے عوامل (Factors Affecting Equilibria)

کیمیائی تالیف کے اہم مقاصد میں سے ایک اہم مقصد یہ ہے کہ متعامل زیادہ سے زیادہ مقدار میں ماحصل میں تبدیل ہوں جبکہ خرچ کی گئی توانائی کمترین ہو۔ اس کا مطلب معتمد درجہ حرارت اور دباؤ کے ماحصل کی زیادہ سے زیادہ مقدار کو حاصل کرنا۔ اگر یہ نہیں ہوتا ہے تو تحریکی حالات کو موافق بنانے کی ضرورت ہے۔ مثال کے طور پر، ہمہ عمل کے ذریعہ N_2 اور H_2 سے NH_3 کی تالیف کے لیے تحریکی حالات کا اختیاب حقیقی معashi اہمیت کا حاصل ہے۔ امونیا کی عالمی سالانہ پیداوار تقریباً ایک کروڑ ٹن ہے۔ کیمیائی کھاد کے بطور اس کا سب سے زیادہ استعمال ہے۔

توازن مستقلہ K_c ارتکاز پر مختص نہیں ہے۔ لیکن اگر توازن کے وقت نظام میں کسی ایک یا زیادہ متعامل ماذے کے ارتکاز میں تبدیلی کر دی جائے تو نظام توازن میں قائم نہیں رہے گا، اور کل تعامل کسی بھی سمت میں اس وقت تک جائے گا جب تک کہ توازن دوبارہ قائم نہ ہو جائے۔ اسی طرح نظام کے درجہ حرارت یا دباؤ میں تبدیلی توازن کو بدل سکتی ہے۔ یہ طے کرنے کے لیے کہ تعامل کون سی را اختیار کرے گا یا ایک مقداری پیشین گوئی کے لیے کہ حالات میں تبدیلی کا توازن پر کیا اثر ہوگا، ہم لی-چیلنجیر کے اصول کا استعمال کرتے ہیں۔ یہ بتاتا ہے کہ ”کسی ایسے بخوبی میں تبدیلی جو کسی نظام کی توازن حالت طے کرتی ہو، نظام میں اس طرح کی تبدیلی پیدا کر دیتی کہ وہ اس بخوبی کے اثرات کو کم یا زائل کر دیتا ہے۔“ اس کا اطلاق تمام طبقی اور کیمیائی توازن پر ہوتا ہے۔ اب ہم ان عوامل سے بحث کریں گے جو توازن کو متاثر کر سکتے ہیں۔

7.8.1 ارتکاز میں تبدیلی کا اثر (Effect of Concentration Change)

عام طور پر جب توازن میں کسی متعامل / ماحصل کے اضافہ / اخراج سے خلل پیدا ہوتا ہے، تو لی-چیلنجیر اصول پیشین گوئی کرتا ہے کہ۔

- داخل کیے گئے متعامل / ماحصل کا ارتکازی دباؤ کل تعامل کی اس سمت سے راحت حاصل کرے گا جو داخل کیے گئے مادے کا اسراف کرتی ہے۔

بننے سے راحت ملتی ہے۔ کیونکہ $\text{Fe}(\text{SCN})^{2+}$ کا ارتکاز کم ہو رہا ہے لہذا سرخ رنگ کی شدت میں بھی کمی واقع ہوتی ہے۔ HgCl_2 ملانے سے بھی سرخ رنگ میں کمی آتی ہے کیونکہ Hg^{2+} بناتا آئین سے تعامل کر کے مستحکم پیچیدہ آئین $[\text{Hg}(\text{SCN})_4]^{2-}$ بناتا ہے۔ آزاد (aq) آئین کا اخراج مساوات (7.24) میں توازن کو دو میں سے باکیں سمت شفت کرتا ہے کہ SCN^- آئین دوبارہ بن سکتی دوسری طرف پوشاشیم تھائیوسائیکلڈ ڈالنے سے محلول کے رنگ کی شدت میں اضافہ ہوتا ہے کیونکہ وہ توازن کو دو فتنی سمت میں شفت کرتا ہے۔

7.8.2 دباؤ میں تبدیلی کے اثرات (Effect of Pressure Change)

گیئی تعاملات میں جنم میں تبدیلی کرنے سے حاصل ہونے والی دباؤ کی تبدیلی ماحصل کی پیداوار کو متاثر کر سکتی ہے جہاں گیئی متعاملوں کے مولوں کی تعداد گیئی ماحصل کے مولوں کی تعداد سے مختلف ہوتی ہے۔ غیر متجانس توازن کے لیے لی۔ چیلنجر اصول کا استعمال کرنے سے ٹھوس اور ریقیق پر دباؤ کی تبدیلی کے اثرات کو نظر انداز کیا جاسکتا ہے کیونکہ محلول / ریقیق کا جنم (اور ارتکاز) دباؤ کے اثرات سے تقریباً آزاد ہے۔

مندرجہ ذیل تعامل دیکھئے

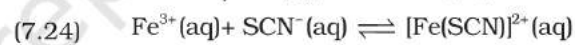


یہاں گیئی متعاملوں کے 4 مول ($\text{CO} + 3\text{H}_2$) کی ماحصل کے 2 مول ($\text{CH}_4 + \text{H}_2\text{O}$) میں تبدیل ہو رہے ہیں۔ مان لیجیے کہ تعامل آمیزہ (مندرجہ بالا تعامل کے لیے) ایک سانڈر میں رکھا گیا ہے جس میں مستقل درجہ حرارت پر ایک پیٹن لگا ہوا ہے۔ گیس کو اس کے ابتدائی جنم کے آدھے حصے تک دبایا گیا تو کل دباؤ دُگنا ہو جائے گا (پیوی = $pV = \text{constant}$)۔ جزوی دباؤ، تعامل اور ماحصل کے ارتکاز تبدیل ہو جائیں گے اور آمیزہ اب توازن میں نہیں رہے گا۔ دوبارہ توازن قائم کرنے کے لیے تعامل کس سمت میں بڑھے گا اس کی پیشین گوئی لی چیلنجر اصول کے مطابق کی جاسکتی ہے۔ چونکہ دباؤ دُگنا ہو گیا ہے لہذا اب توازن آگے کی سمت شفت ہو گا۔ ایک سمت جس میں گیس کے مولوں کی تعداد یا دباؤ گھٹتا ہے (ہم جانتے ہیں کہ دباؤ گیس کے مولوں کے تناسب میں ہوتا ہے)۔ اس کو تعامل خارج قسمت Q_c استعمال کر کے بھی

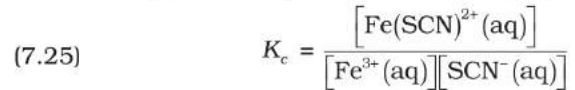
توازن کے وقت ہائڈروجن کے اضافہ سے Q_c کی قیمت K_c سے کم ہو جائے گی۔ لہذا توازن کو دوبارہ قائم کرنے کے لیے تعامل آگے کی سمت بڑھے گا۔ اسی طرح ہم کہہ سکتے ہیں کہ ماحصل کا اخراج بھی پیش رفت تعامل کو بڑھائے گا اور ماحصل کی مقدار میں اضافہ ہو گا اور اس کا تجارتی استعمال ان تعاملات میں زیادہ ہے جہاں ماحصل گیس یا طیران پنپری ماڈے ہوتے ہیں۔ امونیا کی صنعت میں بھی امونیا کو ریقیق کیا جاتا ہے اور مسلسل تعامل آمیزے سے علیحدہ کیا جاتا رہتا ہے جس کی وجہ سے تعامل آگے کی سمت جاری رہتا ہے۔ اس طرح CaO تیاری میں بھی سے لگاتار CO_2 نکالنے سے اختتم کی سمت تعامل تیز ہوتا ہے۔ یہ یاد رکھنا چاہیے کہ ماحصل کا لگاتار اخراج Q_c کی قیمت K_c سے کم قیمت پر برقرار رکھتا ہے اور تعامل پیش رفت سمت میں جاری رہتا ہے۔

(Effect of Concentration – An Experiment)

اس کو مندرجہ ذیل تعامل سے ظاہر کیا جاسکتا ہے:

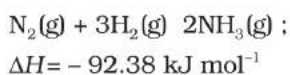


بے رنگ پیلا



0.2 M 1 mL آئزن (III) ناکیٹریٹ محلول میں دو قطرے 0.002M پوشاشیم تھائیوسائینٹ محلول ڈالنے سے سرخ رنگ ظاہر ہوتا ہے جو $[\text{Fe}(\text{SCN})^{2+}]$ بننے کی وجہ سے ہے۔ سرخ رنگ کی شدت توازن قائم ہونے کے بعد برقرار رہتی ہے۔ اس توازن کو آگے یا پیچھے کی سمت تبدیل کرنے کا انحصار اس بات پر ہے کہ ہم تعامل یا ماحصل میں سے کسی کا اضافہ کر رہے ہیں ایسے تعامل کا اضافہ کر کے جو Fe^{3+} یا SCN^- آئین کو ہٹا سکیں۔ تعامل کو مختلف سمت میں بھی تبدیل کیا جاسکتا ہے۔ مثال کے طور پر آکرزلیک ایسڈ Fe^{3+} آئین سے تعامل کر کے ایک مستحکم پیچیدہ آئین $[\text{Fe}(\text{C}_2\text{O}_4)_3]^{3-}$ بناتا ہے اس طرح آزاد Fe^{3+} آئین کا ارتکاز کم ہو جاتا ہے لی۔ چیلنجر اصول کے مطابق ہٹائے گئے Fe^{3+} کے ارتکازی دباؤ کو $\text{Fe}(\text{SCN})^{2+}$ کے افتقاً سے حاصل ہونے والے Fe^{3+} کے دوبارہ

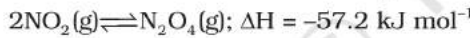
- حرارت خور تعامل (ثبت ΔH) کے لیے درجہ حرارت میں اضافے کے ساتھ توازن مستقلہ میں بھی اضافہ ہوتا ہے۔ درجہ حرارت کی تبدیلی توازن مستقلہ اور تعاملات کی شرح کو متاثر کرتی ہے۔



مذکورہ بالا تعامل کے مطابق امونیا کی پیداوار ایک حرارت زاصل ہے۔ میں چیلینیر کے اصول کے مطابق درجہ حرارت بڑھانے سے توازن باسیں سست شفث ہو جاتا ہے اور امونیا کا توازن ارتکاز کم ہو جاتا ہے۔ دوسرا الفاظ میں امونیا کی زیادہ پیداوار کے لیے کم درجہ حرارت موزوں ہے، لیکن عملی طور پر بہت کم درجہ حرارت تعامل کو دھیما کر دیتا ہے اور اس لیے ایک وسیطہ (استعمال کیا جاتا ہے۔ Catalyst)

درجہ حرارت کا اثر - ایک تجربہ (Effect of Temperature - An Experiment)

توازن پر درجہ حرارت کا اثر دکھانے کے لیے NO_2 گیس (بھورے رنگ کی گیس) کا مظاہرہ کیا جاسکتا ہے جو N_2O_4 (بے رنگ گیس) میں تبدیل ہو جاتی ہے۔



NO_2 گیس، جس کی تیاری مرکب HNO_3 میں Cu کی چھیلن ڈال کر کی جاتی ہے، 5mL کی دو جانچ نیلوں میں آٹھا کی جاتی ہے (ہر تین میں گیس کے رنگ کی شدت ایک جیسی ہونی چاہیے) اور ڈھلن کو ایک لائٹ سے سیل کر دیا جاتا ہے۔ 250mL کے تین بیکر 1, 2, 3 جن میں بالترتیب انجمادی آمیزہ، کمرہ کے درجہ حرارت پر پانی اور گرم پانی (363K) لیے جاتے ہیں (شکل 7.9)۔ دونوں جانچ نیلوں کو 10-8 منٹ کے لیے بیکرنمبر 2 میں رکھ دیتے ہیں۔ اس کے بعد ان میں سے ایک کو بیکرنمبر 1 اور دوسرا کو بیکرنمبر 3 میں رکھتے ہیں۔ اس تجربہ میں درجہ حرارت کا تعامل کی سمت پر اثر بہت اچھی طرح واضح ہوتا ہے۔ بیکر 1 میں کم درجہ حرارت پر پیش رفت تعامل N_2O_4 کو سبقت حاصل ہے، چونکہ تعامل زاٹے لہذا NO_2 کی وجہ سے ہونے والے بھورے رنگ کی شدت میں کمی آتی ہے۔ جبکہ بیکر 3 میں بہت زیادہ درجہ حرارت پر رجعی تعامل کو سبقت حاصل ہوتی ہے اور NO_2 بنتا ہے۔ لہذا بھورے رنگ میں شدت آجاتی ہے۔

سمجھا جا سکتا ہے۔ مان لیجے $[\text{CO}]$, $[\text{H}_2]$, $[\text{CH}_4]$ اور $[\text{H}_2\text{O}]$ میتھانیشن تعامل کے لیے توازن کے وقت مولار ارتکاز ہیں۔ جب تعامل آمیزے کا جنم آدھا ہو جاتا ہے تو جزوی دباؤ اور ارتکاز دگنے ہو جاتے ہیں۔ ہم ہر توازن ارتکاز کو اس کی قیمت کا دگنا رکھ کر تعامل خارج قسمت حاصل کرتے ہیں۔

$$Q_c = \frac{[\text{CH}_4(\text{g})][\text{H}_2\text{O}(\text{g})]}{[\text{CO}(\text{g})][\text{H}_2(\text{g})]^3}$$

چونکہ $K_c < Q_c$ ہے تو تعامل آگے کی سمت بڑھے گا۔

تعامل $\text{C}(\text{s}) + \text{CO}_2(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{CO}(\text{g})$ میں جب دباؤ بڑھایا جاتا ہے تو تعامل ائمی سمت میں چلتا ہے کیونکہ گیس کے مولوں کی تعداد آگے کی سمت میں بڑھتی ہے۔

7.8.3 غیر عامل گیس کی شمولیت کے اثرات (Effect of Inert Gas Addition)

اگر جنم کو قائم رکھا جائے اور ایک غیر عامل گیس جیسے کہ آرگن کو جو تعامل میں حصہ نہیں لیتی، داخل کیا جائے تو توازن پر کوئی اثر نہیں ہوگا۔ اس کی وجہ یہ ہے کہ مستقل جنم پر غیر عامل گیس کی شمولیت جزوی دباؤ یا تعامل میں حصہ لینے والی اشیا کے مولار ارتکاز کو تبدیل نہیں کرتی۔ تعامل خارج قسمت صرف اسی وقت تبدیل ہوگا جب داخل کی جانے والی گیس تعامل میں حصہ لینے والی تعامل یا محاصل گیس ہو۔

7.8.4 درجہ حرارت میں تبدیلی کا اثر (Effect of Temperature Change)

جب کبھی بھی توازن میں ارتکاز، دباؤ یا جنم کی تبدیلی سے خلل پیدا ہوتا ہے تو توازن آمیزے کی ترکیب بدلتا ہے کیونکہ تعامل خارج قسمت Q_c توازن مستقلہ K_c کے برابر نہیں رہتا۔ ہم جب درجہ حرارت میں تبدیلی واقع ہوتی ہے تو توازن مستقلہ K_c تبدیل ہو جاتا ہے۔

عام طور پر توازن مستقلہ کا درجہ حرارت پر انحصار، تعامل کے لیے ΔH کے نشان پر مخصر ہوتا ہے۔

- حرارت زا تعامل (منفی ΔH) کے لیے درجہ حرارت میں اضافے کے ساتھ توازن مستقلہ میں کمی واقع ہوتی ہے۔

وقت لگتا ہے جبکہ بہت زیادہ درجہ حرارت زیادہ بہتر شرح لیکن کم پیداوار دیتا ہے۔

جرمن کیمیا داں فرنز ہمیر نے دریافت کیا کہ ایک وسیط جس میں آئرین ہے مختلف درجہ حرارت پر تسلی بخش شرح کے لیے تعامل کو کیٹلائر کرتا ہے جہاں NH_3 کے توازنی ارتکاز کافی حد تک مناسب ہوتے ہیں۔ چونکہ تعامل میں بننے والے مولوں کی تعداد متعاملوں کی تعداد سے کم ہوتی ہے NH_3 کی پیداوار کو باڑھا کر بہتر بنایا جاسکتا ہے۔

وسیط کا استعمال کرتے ہوئے NH_3 کی تالیف میں درجہ حرارت اور دباؤ کی مناسب ترین حالت 500°C اور 200 atm کے قریب ہوتی ہے۔

اس طرح کائٹیکیٹ پر اس کے ذریعہ سلفیور ک ایڈ کی بڑے پیمانے پر تیاری میں،

$2\text{SO}_2(\text{g}) + \text{O}_2(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{SO}_3(\text{g}) ; K_c = 1.7 \times 10^{26}$

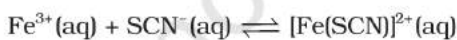
حالانکہ K_c کی قدر محض مجوہہ قدر ہے لیکن عملی طور پر SO_2 سے SO_3 کی تکمیل، بہت دشمنی ہوتی ہے۔ لہذا پلیٹیم یا ذائقی وینیڈیم بیننا آسماں (V_2O_5) تعامل کی شرح بڑھانے کے لیے وسیط کے طور پر استعمال کیا جاتا ہے۔

نوٹ: اگر تعامل میں K کی قیمت بہت کم ہے تو وسیط زیادہ کارگر ثابت نہیں ہوتا۔

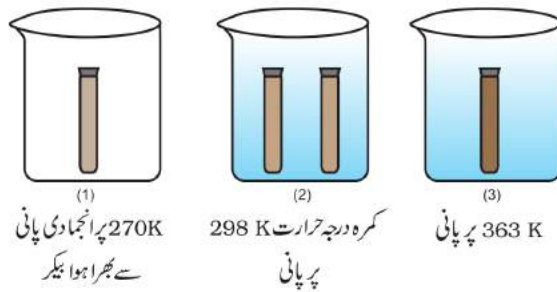
7.9 محلول میں آئی توازن (Ionic Equilibrium)

In Solution

توازن کی صست پر ارتکاز میں تبدیلی کے اثرات دیکھنے کے دوران آپ نے اتفاقاً مندرجہ ذیل توازن کو دیکھا ہے جس میں آین موجود ہیں:

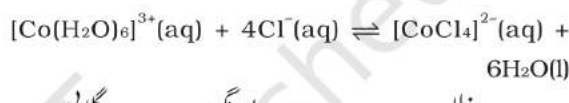


ایسے بے شمار توازن ہیں جن میں صرف آین شامل ہوتے ہیں۔ یہ سمجھی کو معلوم ہے کہ چینی کا آبی محلول برقی ایصال نہیں کرتا۔ لیکن جب پانی میں سادہ نمک (سوڈم کلورائٹ) ملا جاتا ہے تو برقی ایصال ہوتا ہے مزید یہ سمجھی کہ سادہ نمک کی مقدار بڑھانے سے برقی ایصال بھی بڑھ جاتا ہے۔ مائیکل فراڈے نے اشیا کو ان کی برقی ایصالیت کی بنیاد پر دوزمردوں میں تقسیم کیا تھا۔ اشیا کا ایک زمرة اپنے آبی محلول میں برق



شکل 7.9 تعامل $\text{N}_2\text{O}_4(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{NO}_2(\text{g})$ کے لیے درجہ حرارت کا توازن پر اثر

حرارت خور تعامل میں بھی درجہ حرارت کا اثر دیکھا جاسکتا ہے



نیلا گلابی بے رنگ

کمرہ کے درجہ حرارت پر توازن آمیزہ کا رنگ $[\text{CoCl}_4]^{2-}$ کی وجہ سے نیلا ہے۔ جب اسے انجما دی آمیزے میں ٹھنڈا کیا جاتا ہے تو آمیزے کا رنگ $[\text{CO}(\text{H}_2\text{O})_6]^{3+}$ کی وجہ سے گلابی ہو جاتا ہے۔

7.8.5 وسیط کا اثر (Effect of a Catalyst)

ایک وسیط (Catalyst) تعامل کے ماحصل میں تبدیل ہونے کے لیے ایک نیا اور کم توانائی والا راستہ فراہم کر کے کیمیائی تعامل کی شرح کو بڑھا دیتا ہے۔ یہ پیش رفت اور پشت رفت تعاملوں کی شرح کو بڑھا دیتا ہے جو ایک ہی عبوری حالت سے گزرتے ہیں اور توازن پر اثر نہیں ڈالتا۔ وسیط پیش رفت اور پشت رفت دونوں کی ایکٹیویشن توانائی (Activation Energy) کو بالکل ایک جیسی مقدار میں کم کرتا ہے۔ وسیط تعامل آمیزے کی توازن ترکیب کو بالکل نہیں بدلتا۔ یہ توازن کیمیائی مساوات میں ظاہر نہیں ہوتا اور نہ ہی توازن مستقلہ کے علامت میں ظاہر ہوتا ہے۔ آئیے ہم ڈائی نائٹرو جن اور ڈائی بائیڈرو جن سے بننے والی امونیا کا مطالعہ کریں جو ایک زبردست حرارت زا تعامل ہے اور جو اس طرح آگے بڑھتا ہے کہ بننے والے مولوں کی کل تعداد میں تعامل کے مقابلے میں کمی واقع ہوتی ہے۔ درجہ حرارت میں اضافے کے ساتھ توازن مستقلہ گھٹتا ہے۔ کم درجہ حرارت پر تعامل کی شرح کم ہوتی ہے کیونکہ توازن تک پہنچنے میں زیادہ

اساس صحیح تناسب میں ملائے جاتے ہیں تو وہ ایک دوسرے کے ساتھ تعامل کر کے نمک بناتے ہیں۔ نمکوں کی کچھ عام مثالیں سوڈیم کلورائٹ، بیریم سلفیٹ، سوڈیم ناکٹریٹ وغیرہ ہیں۔ سوڈیم کلورائٹ (عام نمک) ہماری غذا کا ایک اہم حصہ ہے اور ہائڈروکلورک ایسٹ اور سوڈیم ہائڈروکسائٹ کے تعامل سے بنتا ہے۔ یہ ٹھوس حالت میں شبہت چارج والے سوڈیم آئین اور منفی چارج والے کلورائٹ آئین کے گچھے کی شکل میں پایا جاتا ہے جو مختلف چارج والی انواع کے درمیان کام کرنے والے بر قی سکونی باہمی عمل کے ذریعہ ایک دوسرے سے جڑے رہتے ہیں (شکل 7.10)۔ چارجوں کے درمیان بر قی سکونی قوتیں مبتدیم کے ڈائی الیکٹرک مستقلہ کے مقلوب تناسب میں ہوتی ہیں۔ پانی ایک آفاتی محلہ ہے جس کا ڈائی الیکٹرک مستقلہ بہت زیادہ ہوتا ہے جو کہ 80 ہے۔ اس طرح جب نمک پانی میں گھول جاتا ہے بر قی سکونی باہمی عمل 80 کے فیٹر سے کم ہو جاتا ہے اور یہ آئین کے محلوں میں آزاد گھومنے میں مدد کرتا ہے۔ اس کے علاوہ یہ پانی کے سالموں کے ساتھ ہائڈریشن کی وجہ سے بھی کافی علیحدہ رہتے ہیں۔

کا ایصال کرتا ہے اور الیکٹرولائٹ (Electrolyte) کہلاتا ہے۔ جبکہ وہ جو برق کا ایصال نہیں کرتے الیکٹرولائٹ نہیں ہیں۔ فیراڈے نے الیکٹرولائٹ کو مزید قوی اور کمزور الیکٹرولائٹ میں تقسیم کیا ہے۔ قوی الیکٹرولائٹ پانی میں گھلنے پر تقریباً پوری طرح آیونائز ہو جاتے ہیں جبکہ کمزور الیکٹرولائٹ کا افتراق جزوی طور پر ہوتا ہے۔ مثال کے طور پر سوڈیم کلورائٹ کے آبی محلوں میں مکمل طور پر سوڈیم اور کلورائٹ آئین ہی ہوتے ہیں جبکہ ایسیک ایسٹس غیر آیونائز ایسیک ایسٹ کے سالمات اور کچھ ایسیک آئین اور پروٹان ہوتے ہیں یہ اس وجہ سے ہوتا ہے کہ سوڈیم کلورائٹ میں 100% آیونائز ہوتا ہے جبکہ ایسیک ایسٹ میں اس کے مقابلے میں 5% سے بھی کم آیونائز ہوتا ہے کیونکہ وہ ایک کمزور الیکٹرولائٹ ہے۔ یہ نوٹ کرنا چاہیے کہ کمزور الیکٹرولائٹ میں توازن آئین اور غیر آیونائز سالموں کے درمیان قائم ہوتا ہے۔ آبی محلوں میں اس قسم کا توازن آئینی توازن (Ionic Equilibrium) کہلاتا ہے۔ تیزاب، اساس اور نمک الیکٹرولائٹ کی اس جماعت میں آتے ہیں اور وہ قوی یا کمزور الیکٹرولائٹ کی طرح عمل کر سکتے ہیں۔

7.10 تیزاب اساس اور نمک

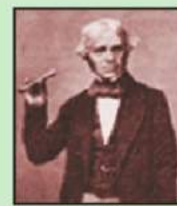
(Acids, Bases And Salts)

شکل 7.10 سوڈیم کلورائٹ کا پانی میں گھلننا۔ Na^+ اور Cl^- پانی کے قطبی سالموں کے ساتھ ہائڈریشن کے سبب مستحکم ہو گئے ہیں۔

پانی میں ہائڈروکلورک ایسٹ اور ایسیک ایسٹ کے آیونائز ہشن کا مقابلہ کرنے پر تم دیکھتے ہیں کہ اگرچہ دونوں ہی قطبی شریک گرفت سالے ہیں لیکن پہلا والا اپنے ترکیب آئیوں میں پوری طرح آیونائز ہو جاتا ہے جبکہ بعد والا صرف جزوی طور پر (5%) آیونائز ہوتا ہے۔ جس حد تک

تیزاب اساس اور نمک قدرتی ماحول میں بڑے پیمانے پر پائے جاتے ہیں ہائڈروکلورک ایسٹ جو کہ گیسٹرک رس (Gastric Juice) ہے میں موجود ہمارے معدہ کے استر کے ذریعہ روزانہ 1.5-2.1-1 لیٹر کے حساب سے افزایش ہوتا ہے جو عمل ہضم کے لیے لازمی ہوتا ہے ایسیک ایسٹ سرک کا اہم جزو ہوتا ہے۔ نیبو اور سنتزہ کے رس میں سڑک ایسٹ (Citric Acid) اور اسکاربک ایسٹ (Ascorbic Acid) پائے جاتے ہیں، لفظ ایسٹ لاطینی لفظ ایسٹس (Acidus) سے ماخوذ ہے جس کے معنی ہیں کھٹا۔ تیزاب نیلے نیلے کا نمذکوال رنگ میں تبدیل کرتے ہیں اور وہ اقوال سے تعامل کرنے پر ہائڈروجن گیس دیتے ہیں اسی طرح اساس (Base) لال نیلے کا غذ کو نیلے رنگ میں تبدیل کرتے ہیں، ان میں کڑواہٹ ہوتی ہے اور یہ صابن کی طرح چکنے ہوتے ہیں اسas کی ایک عام مثال کپڑے دھونے کا سوڈا ہے جو دھونے کے کام میں آتا ہے۔ جب تیزاب اور

فیراٹے کی پیدائش لندن کے قریب ایک گھرانے میں ہوئی جس کے پاس بہت کم اساسہ تھا۔ 14 سال کی عمر میں انہوں نے ایک جلد ساز کے بھار کرنا شروع کیا جس نے فیراٹے کو اجازت دی کہ وہ ان کتابوں کو پڑھ سکتا ہے جن کی وجہ سازی کرتا ہے۔ خوش قسمتی سے اسے ذیوی کی تجربہ گاہ میں بطور اسٹینٹ کام کرنے کا موقع ملا، اور 14-1813 میں وہ ان کے ساتھ کونٹینینٹ گیا۔ اس سفر کے دوران کی نعایاں سائنس دانوں سے اس کا رابطہ قائم ہوا جس سے اس نے بہت کچھ سیکھا۔ 1825 میں اس نے ذیوی کے بعد رائل انسٹی ٹیوٹ کی تجربہ گاہوں کے ڈائریکٹر کا عہدہ سنبھالا اور 1833 میں وہ کیمیا کا پہلا فلیرین پروفیسر بنا۔ فیراٹے کا پہلا اہم کام تحلیلی کیمیا (Analytical Chemistry) پر تھا۔ 1821 کے بعد اس کا زیادہ تر کام برقیات، مقناطیسیت اور مختلف برقی مقناطیسی اعمال پر تھا۔ اس کے خیالات نے جدید فیلڈ تھبیری کی بنیاد ڈالی۔ 1834 میں اس نے اپنے الیکٹرولسیس کے دو گلیے دریافت کیے۔ فیراٹے بہت سادہ اور نرم دل انسان تھے۔ انہوں نے اعزازات کو قبول کرنے سے انکار کیا اور کسی سائنسی تنازع سے اپنے آپ کو علیحدہ رکھا۔ انہوں نے ہمیشہ اکیلے ہی کام کرنا پسند کیا اور کبھی اسٹینٹ نہیں رکھا۔ انہوں نے سائنس کی اشاعت مختلف طریقوں سے کی جس میں ان کی جمعہ کی شام کا خطبہ بھی شامل تھا جو انہوں نے رائل انسٹی ٹیوٹ میں قائم کیا تھا۔ وہ اپنے کرسمس کے خطبہ "شمع کی کیمیائی تاریخ (Chemical History of a Candle)" کے لیے بہت مشہور ہیں۔ انہوں نے تقریباً 450 سائنسی مضمومین شائع کیے۔



مائیکل فرادرے
(1791-1867)

ایک خالی پروٹان H^+ بہت زیادہ تعامل پذیر ہوتا ہے اور آبی محلول میں آزاد نہیں رہ سکتا بلکہ وہ محلل پانی کے سالمہ کے آئینجن ایٹم کے ساتھ بند بنا کر رائی گول پائی پیر امبل ہائڈرو نیم آئین H_3O^+ بنتا ہے $[H(OH_2)]^+$ (دیکھنے بآسانی)۔ اسی طرح ایک اساس MOH آبی محلول میں مندرجہ ذیل مساوات کے مطابق آیونائز ہوتا ہے۔



ہائڈرو کسل آئین بھی آبی محلول میں آبیدہ شکل میں پایا جاتا ہے۔ تیزاب اور اساس کے آئینس کے تصور کی بہت سی حدود میں چونکہ یہ صرف آبی محلول کے لیے ہی کارگر ہے اور امویا جیسے ماڈلوں کی اسی نوعیت کی وضاحت نہیں کرتا جس میں ہائڈرو کسل گروپ نہیں ہوتے۔

7.10.2 برونستھ لاری تیزاب اور اساس (The Brönsted-Lowry Acids and Bases)

ڈنیش کیمیا داں، جونس برونستھ اور انگریز کیمیا داں، تھامس ایم۔ لاری نے تیزاب اور اساس کی ایک زیادہ عمومی تعریف پیش کی۔ برونستھ لاری نظریے کے مطابق "ایسٹ وہ اشیا ہوتی ہیں جو ایک ہائڈرو جن H^+ عطا کر سکتی ہیں اور اساس وہ ہوتے ہیں جو ہائڈرو جن آئین قبول کرتے ہیں: مختصر طور پر تیزاب پروٹان معطی (Donar) اور اساس پروٹان قبول کار ہوتے ہیں۔

یہ آیونائز ہو سکتا ہے وہ بند کی قوت پر مختصر ہوتی ہے اور اس حد پر بھی جہاں تک حاصل شدہ آیون کی سولویشن ہو سکتی ہے۔ افتراق اور آیونائزیشن کی اصطلاحات کا استعمال مختلف معنی میں پہلے بھی کیا گیا ہے۔ افتراق پانی میں آیون کی علیحدگی کے اس عمل کو بتاتا ہے جو پہلے سے ہی محل کی ٹھوس حالت میں موجود ہوتے ہیں اس طرح جیسے کہ سوڈیم کلورائٹ میں پائے جاتے ہیں۔ دوسری طرف آیونائزیشن وہ عمل ہے جس میں ایک تعدیلی سالمہ محلول میں چارج شدہ آیون میں ٹوٹ جاتا ہے۔ یہاں ہم ان دونوں اصطلاحات میں فرق نہیں کریں گے اور دونوں کو ادل بدل کر استعمال کریں گے۔

7.10.1 تیزاب اور اساس کا آرینیس تصور (Arrhenius Concept of Acids and Bases)

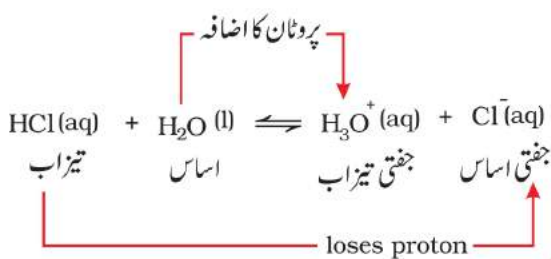
آرینیس کے نظریے کے مطابق تیزاب وہ مادے ہوتے ہیں جو پانی میں ٹوٹ کر $H^+(aq)$ ہائڈرو جن آئین دیتے ہیں اور اساس وہ مادے ہوتے ہیں جو پانی میں ٹوٹ کر $OH^-(aq)$ ہائڈرو کسل آئین دیتے ہیں۔ ایک ایسٹ (aq) HX کا آیونائزیشن مندرجہ ذیل مساوات کے ذریعہ ظاہر کیا جاسکتا ہے۔



یا



کہلاتا ہے۔ لہذا OH^- تیزاب H_2O کا جفتی اساس کہلاتے گا اور NH_4^+ اسas کا جفتی تیزاب کہلاتا ہے۔ اگر برونسلڈ تیزاب ایک توی تیزاب ہے تو اس کا جفتی اساس کمزور اسas ہوگا اور اس کے بخلاف مجھی۔ یہ قابل غور ہے کہ جفتی تیزاب کے پاس ایک اضافی پروٹان ہوتا ہے اور ہر جفتی اساس کے پاس ایک پروٹان کم ہوتا ہے۔ ہائڈروکلورک ایسٹ کے پانی میں آئیون تیزیش کی مثال مجھی۔ HCl(aq) کام کرتا ہے جبکہ پانی ایک اسas ہوتا ہے



مندرجہ بالا مساوات میں یہ دیکھا جاسکتا ہے کہ پانی ایک اسas کی طرح کام کرتا ہے۔ نوع H_3O^+ پیدا ہوتی ہے جب پانی ایک پروٹان سے قبول کرتا ہے۔ لہذا Cl^- , HCl کا جفتی اساس ہوتا ہے اور HCl اسas Cl^- کا جفتی تیزاب ہوا۔ اسی طرح پانی H_3O^+ تیزاب کا جفتی اساس اور H_3O^+ اسas H_2O کا جفتی تیزاب ہوتا ہے۔

یہاں یہ مشاہدہ دلچسپ ہے کہ پانی ایک تیزاب اور اسas کا دو ہر اکردار نجھا رہا ہے۔ HCl کے ساتھ تعامل میں پانی ایک اسas کی طرح کام کرتا ہے جبکہ امونیا کے ساتھ تعامل میں وہ ایک پروٹان دے کر تیزاب کا کام کرتا ہے۔

مسئلہ 7.12

مندرجہ ذیل برونسلڈ تیزابوں کے لیے جفتی اساس کیا ہوں گے:
 HCO_3^- , H_2SO_4^- , HF

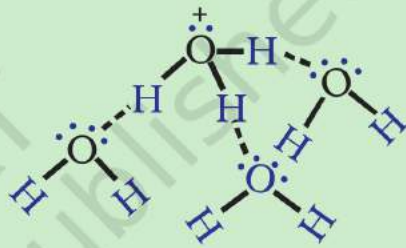
حل

جفتی اساس کے پاس ایک پروٹان کم ہونا چاہیے لہذا ان کے بالترتیب جفتی اساس ہوں گے: F^- , HSO_4^- اور CO_3^{2-}

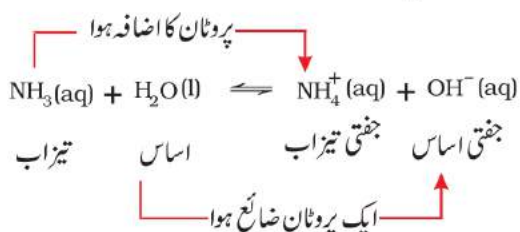
ہائڈرونیم اور ہائڈروکسل آین

(Hydronium and Hydroxyl Ions)

ہائڈروجن آین بذات خود صرف ایک پروٹان ہے جس کی جامت بہت کم ہوتی ہے (10^{15} - نصف قطر) اور برتنی میدان بہت زیادہ۔ یہ اپنے آپ کو پانی کے سالمہ کے ساتھ دلوں پیور میں سے ایک سے متھج ہو کر H_3O^+ دیتا ہے۔ یہ نوع ٹھوس حالت میں بہت سے مرکبات میں پانی گئی ہے (مثلاً $\text{H}_3\text{O}^+\text{Cl}^-$)۔ آبی محلول میں ہائڈرونیم آین مزید ہائڈریٹ ہو کر H_9O_4^+ , H_5O_2^+ , H_7O_3^+ اور $\text{H}_5\text{O}_3^-\text{H}_3\text{O}_2^-$ جیسی انواع دیتا ہے۔ اسی طرح ہائڈروکسل آین بھی آبیدہ ہو کر $\text{H}_5\text{O}_3^-\text{H}_3\text{O}_2^-$ اور H_7O_4^- وغیرہ جیسی انواع دیتا ہے۔



مندرجہ ذیل مساوات کے ذریعہ دکھائے گئے امونیا کے پانی میں افتراق کی مثال پر غور کیجیے:



ہائڈروکسل آین کے سب ایک اسas محلول بنتا ہے۔ اس تعامل میں پانی کے سالے پروٹان معطی کے طور پر کام کرتے ہیں اور امونیا کے سالے پروٹان قبول کارک طور پر لہذا یہ بالترتیب لاری۔ برونسلڈ تیزاب اور اسas کہلاتے ہیں۔ پشت رفت تعامل میں H_3O^+ سے OH^- کو منتقل ہو جاتا ہے۔ اس حالت میں NH_4^+ برونسلڈ اسas کے طور پر کام کرتے ہیں۔ تیزاب اسas کا جوڑا جس میں صرف ایک پروٹان کا فرق ہوتا ہے وہ جفتی تیزاب اسas جوڑا - (Conjugate Acid -)

آرہینیس سویڈن میں اپسالا کے پاس پیدا ہوئے۔ انہوں نے 1884ء میں اپسالا یونیورسٹی میں اپنا تحقیقی مقالہ "الیکٹرولائٹ محلول کی ایصالیت" (Conductivities of Electrolyte Solution) پیش کیا۔ اگلے پانچ سالوں میں وسیع پیمانے پر سفر کیے اور بوروپ کے بیت سے تحقیقی مراکز کا دورہ کیا۔ 1895ء میں وہ یونیورسٹی آف استاکھوم میں طبیعت کے پروفیسر کے عہدے پر فائز ہوئے۔ جہاد 1897ء سے 1902ء تک آپ اس کے ریکٹر رہے۔ 1905ء سے انتقال کے وقت تک نوبل انسٹی ٹیوٹ آف استاک ہوم میں فریکل کیمسٹری کے ڈائریکٹر کے طور پر کام کیا۔ کئی برسوں تک آپ برقی محلول پر کام کرتے رہے۔ 1899ء میں آپ نے ایک مساوات کی بنیاد پر تعامل کی ساختے آرہینیس شرح پر درجہ حرارت کے انحصار پر بحث کی جو اب عام طور پر آرہینیس کی مساوات کہلاتی ہے۔

(1859-1927) انہوں نے مختلف شعبوں میں کام کیا ہے اور امیور نو کیمسٹری (Immunochemistry)، علم کائنات (Cosomolgy)، زندگی کی ابتداء (Origin of Life) اور دور برفاہی (Ice Age) کی وجہات وغیرہ میں ان کا اہم تعاون رہا ہے۔ وہ پہلے سائنسدان تھے جنہوں نے 'سزرگھر اثر پر اسی نام سے بحث کی۔ انہیں 1903ء میں علم کیمیا میں برق پاشی افتراق (Electrolytic Dissociation) اور علم کیمیا کے ارتقاء میں اس کے استعمال پر نوبل پرائز ملا تھا۔



7.10.3 لیوس تیزاب اور اساس (Lewis Acids and Bases)

جی۔ این لیوس نے 1923ء میں تیزاب کی تعریف بیان کرتے ہوئے کہا تھا کہ یہ نوع ہے جو الیکٹران کے جوڑے کو قبول کرے اور اساس وہ نوع ہے جو الیکٹران جوڑے کا عطیہ دے۔ جہاں تک اساس کا تعلق ہے برونزٹ لاری اور لیوس کے تصورات میں کوئی فرق نہیں ہے کیونکہ دونوں حالتوں میں اساس الیکٹران کا ایک تہبا جوڑا مہیا کرتے ہیں۔ تاہم لیوس کے نظریہ میں بہت سے تیزابوں میں پروٹان نہیں ہوتے۔ ایک مخصوص مثال الیکٹران کی کمی والے BF_3 کا NH_3 سے تعامل ہے۔

میں کوئی پروٹان نہیں ہے لیکن اس کے باوجود یہ تیزاب کی طرح کام کرتا ہے اور NH_3 کے الیکٹران کا تہبا جوڑا قبول کر کے اس کے ساتھ تعامل کرتا ہے۔ اس تعامل کو مندرجہ ذیل مساوات سے ظاہر کرتے ہیں۔



الیکٹران کی کمی والی انواع جیسے، AlCl_3 , Co^{3+} , Mg^{2+} وغیرہ لیوس تیزاب کی طرح کام کرتی ہیں جبکہ H_2O , NH_3 , OH^- وغیرہ جو الیکٹران جوڑا دے سکتے ہیں لیوس اساس کی طرح کام کرتے ہیں۔

7.15 مسئلہ

مندرجہ ذیل انواع کو لیوس تیزاب اور لیوس اساس کے طور پر تقسیم کیجیے اور بتائیے کہ یہ ایسے کس طرح کام کرتے ہیں:

مسئلہ 7.13

مندرجہ ذیل برونزٹ اساسوں کے لیے جفتی تیزاب لکھیے:
? HCOO^- اور NH_2 , NH_3

حل

جفتی تیزاب کے پاس ہر ایک میں ایک پروٹان زائد ہوتا چاہیے لہذا ان کے مطابق جفتی تیزاب بالترتیب HCOOH اور NH_3 , NH_4^+ ہیں۔

مسئلہ 7.14

انواع H_2O , HCO_3^- , HSO_4^- اور NH_3 برونزٹ تیزاب اور اساس دونوں طرح کام کر سکتی ہیں۔ ان میں سے ہر ایک کے لیے جفتی تیزاب اور جفتی اساس بتائیے

حل

جواب مندرجہ ذیل جدول میں دیا گیا ہے:

نوع	جفتی تیزاب	جفتی اساس
H_2O	H_3O^+	OH^-
HCO_3^-	H_2CO_3	CO_3^{2-}
HSO_4^-	H_2SO_4	SO_4^{2-}
NH_3	NH_4^+	NH_2^-

لاری تصور کی اصطلاح میں بھی ناپی جاسکتی ہے جہاں قوی تیزاب کا مطلب ہے ایک اچھا پروٹان معطلی اور قوی اساس کا مطلب ہے ایک اچھا پروٹان قبول کار۔ ایک کمزور تیزاب HA میں تیزاب اساس افتراق توازن دیکھئے۔



اس سے نتیجہ نکلتا ہے کہ قوی تیزاب کا پانی میں مکمل افتراق ہوتا ہے اور بننے والا اسas بہت کمزور ہوتا ہے یعنی، قوی تیزابوں کے جفتی اسas بہت کمزور ہوتے ہیں۔ قوی تیزاب جیسے پرکلورک ایسٹ (HClO₄)، ہائڈرولکلورک ایسٹ (HCl) [HCl] ہائڈرو برومک ایسٹ (HBr) ہائڈرولکلورک ایسٹ (HClO₄)، ہائڈرولکلورک ایسٹ (HNO₃) اور سلفیورک ایسٹ (H₂SO₄) جفتی اسas آئین NO_3^- ، ClO_4^- ، Cl^- ، Br^- ، I^- اور HSO_4^- دیں گے جو پانی (H_2O) کے مقابلے میں کمزور اسas ہیں۔ اسی طرح ایک بہت قوی اساس کمزور جفتی تیزاب دے گا۔ دوسرا طرف ایک کمزور تیزاب مان لیجیے HA آبی و سیلے میں صرف جزوی طور پر افتراق کرتا ہے لہذا، محلول میں خاص کر غیر افتراق شدہ HA سالنے ہوں گے۔ عام کمزور تیزاب نائلرس ایسٹ (HNO₂) ہائڈرولفلورک ایسٹ (HF) اور ایسیک ایسٹ (CH₃COOH) ہیں۔ یہ قابل غور ہے کہ کمزور تیزابوں کے بہت قوی جفتی اسas ہوتے ہیں مثال کے طور پر NH_2^- ، O_2^- اور H^- بہت اچھے پروٹان قبول کار ہیں لہذا یہ H_2O کے مقابلے میں زیادہ قوی اساس ہیں۔

	BCl_3 (d)	H^+ (c)	F^- (b)	HO^- (a)
حل				
(a)	ہائڈرولکل آئین ایک لیوکس اساس ہے اور وہ ایک الیکٹران کا جوڑا دے سکتا ہے (OH^-)۔			
(b)		فلورائڈ آئین لیوکس اساس کی طرح کام کرتا ہے اور وہ اپنے چار الیکٹران تبا جوڑوں میں سے ایک دے سکتا ہے۔		
(c)			ایک پروٹان لیوکس تیزاب ہے کیونکہ وہ اساس جیسے ہائڈرولکل آئین اور فلورائڈ آئین سے الیکٹران کے جوڑے کو قبول کر سکتا ہے۔	
(d)				ایک BCl_3 تیزاب کی طرح کام کرتا ہے اور وہ امونیا یا امین (Amine) جیسی انواع سے الیکٹران کا ایک تنہ جوڑا قبول کر سکتا ہے۔

7.11 تیزاب اور اساس کا آئینائزیشن

(Ionization Of Acids And Bases)

آرجنیٹس کا تیزاب اور اساس کا تصور وہاں زیادہ فائدہ مند ہے جہاں تیزاب اور اساس کا آئینائزیشن ہوتا ہے کیونکہ زیادہ تر کیمیائی اور حیاتیاتی اعمال میں آئینائزیشن آبی و سیلے میں ہوتا ہے۔ قوی تیزاب جیسے پرکلورک ایسٹ (HClO₄)، ہائڈرولکلورک ایسٹ (HCl)، ہائڈرولکلورک ایسٹ (HBr)، ہائڈرولکلورک ایسٹ (HNO₃) اور سلفیورک ایسٹ (H₂SO₄) قوی اسas آئین NO_3^- ، ClO_4^- ، Cl^- ، Br^- ، I^- اور HSO_4^- دیں گے اسے کہلاتے ہیں کیونکہ یہ آبی محلول میں تقریباً پوری طرح اپنے ترکیبی آئینوں میں تخلیل ہو جاتے ہیں، اور اس طرح ہائڈرولکسائٹ (H⁺) معطلی بن جاتے ہیں۔ اسی طرح قوی اساس جیسے یونیم ہائڈرولکسائٹ (LiOH)، سوڈم ہائڈرولکسائٹ (NaOH)، پونا شیم ہائڈرولکسائٹ (KOH) یونیم ہائڈرولکسائٹ (CsOH) اور بیریم ہائڈرولکسائٹ₂ (Ba(OH)₂) آبی محلول میں مکمل طور پر افتراق کرنے کے بعد OH^- دیتے ہیں۔ آرجنیٹس کے تصور کے مطابق یہ قوی تیزاب اور اساس ہیں اور یہ مکمل طور پر افتراق کر کے میڈیم میں بالترتیب H_3O^+ اور OH^- دیتے ہیں۔ بصورت دیگر کسی تیزاب یا اساس کی قوت برونزڈ

کرتا ہے۔ لہذا ہند روکسل آئین $[OH^-]$ کا ارتکاز $H^+ = [OH^-] \times 10^{-7} M$ کی قیمت، $K_w = [H_3O^+][OH^-] = (1 \times 10^{-7})^2 = 1 \times 10^{-14} M^2$ (7.28)

K_w کی قیمت درجہ حرارت منحصر ہوتی ہے کیونکہ یہ ایک توازن مستقل ہوتا ہے۔ خاص پانی کی کثافت $L/1000g$ 1000 ہوتی ہے اور اس کی مولر کیت $mol/18.0g$ 18.0 ہوتی ہے۔ اس سے شفاف پانی کی مولاریت مندرجہ ذیل طریقہ سے دی جاسکتی ہے:

$$[H_2O] = (1000 g / L)(1 mol / 18.0 g) = 55.55 M$$

لہذا افتراء شدہ پانی کا غیر افتراء شدہ پانی سے تابع اس طرح لکھا جاسکتا ہے۔ $10^{-9} / (55.55) = 1.8 \times 10^{-9}$ یا $2 \text{ in } 10^{-9}$

(لہذا توازن خاص طور پر غیر افتراء شدہ پانی کی سمت رہتا ہے) ہم تیزابی، تعدیلی اور اساسی آبی محلوں کو H_3O^+ اور OH^- کے ارتکاز کی نسبتی قدروں سے پہچان سکتے ہیں۔

تیزابی: $[H_3O^+] > [OH^-]$

تعدیلی: $[H_3O^+] = [OH^-]$

اساسی: $[H_3O^+] < [OH^-]$

(The pH Scale) pH 7.11.2

مولاریت میں ہند روکسل آئین کے ارتکاز کو زیادہ آسانی سے لوگ اترم بیانے پر ظاہر کیا جاتا ہے جسے pH بیان کہتے ہیں۔ کسی محلول کی pH ہند روکسل آئین اکیٹھوئی (a_{H^+}) کا 10 کے اساس پر مقنی لوگ اترم ہے۔ ڈائی لوٹ محلول $<$ میں ہند روکسل آئین $[H^+]$ کی اکیٹھوئی کے ذریعہ ظاہر کی گئی مولاریت کی قدر کے برابر ہوتی ہے یہ نوٹ کیا جانا چاہیے کہ عمل (ایکٹھوئی) کی کوئی اکائی نہیں ہوتی اور اس کی مندرجہ ذیل طریقہ سے تعریف کی جاسکتی ہے۔

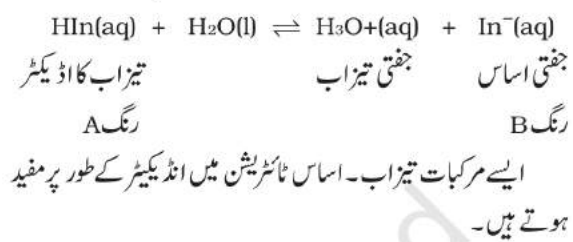
$$a_{H^+} = [H^+] / mol L^{-1}$$

pH کی تعریف سے مندرجہ ذیل لکھا جاسکتا ہے۔

$$pH = -\log a_{H^+} = -\log [H^+] / mol L^{-1}$$

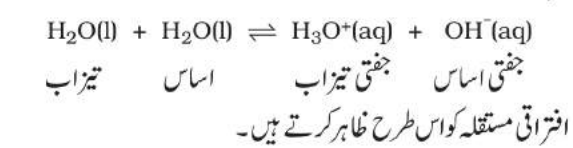
لہذا HCl کے تیزابی محلول $(10^{-2} M)$ کی $pH = 2$ ہو گی۔ اسی طرح $NaOH$ کے اساسی محلول جس کے لیے $[OH^-] = 10^{-4} M$ اور $[H_3O^+] = 10^{-10} M$ ہے $pH = 10$ 25°C پر شفاف پانی

پانی میں حل پذیر کچھ نامیاتی مرکبات جیسے فنا لفتھلین (Bromothymol Blue) اور بروموفٹھالیم مول بلو (Phenolphthalein) کمزور تیزاب کی طرح عمل کرتے ہیں اور اپنی تیزابی شکل (In-) میں مختلف رنگ ظاہر کرتے ہیں۔



7.11.1 پانی اور اس کے آئینی ماحصل کا آبونا تریش مسئلہ (The Ionization Constant of Water and its Ionic Product)

کچھ اشیا جیسے پانی میں مخصوص صلاحیت ہوتی ہے کہ وہ تیزاب اور اساس دونوں کی طرح کام کر سکتی ہیں۔ یہ ہم سیکشن 7.10.2 میں پانی کے ساتھ دیکھ پچھے ہیں۔ تیزاب HA کی موجودگی میں یہ پروٹان لیتا ہے اور ایک اساس کی طرح کام کرتا ہے، جبکہ اساس B^- کی موجودگی میں یہ پروٹان دے کر تیزاب کی طرح کام کرتا ہے۔ شفاف پانی میں، ایک H_2O سالم پروٹان دیتا ہے اور تیزاب کی طرح کام کرتا ہے جبکہ دوسرا سالمہ اسی وقت پروٹان قبول کر کے ایک اساس کی طرح کام کرتا ہے اور توازن قائم ہوتا ہے۔

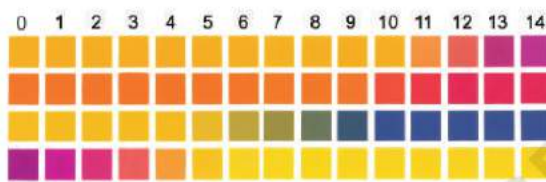


(7.26) $K = [H_3O^+] / [H_2O]$ نسب نما میں سے پانی کے ارتکاز کو نکال دیتے ہیں کیونکہ پانی ایک خالص شے ہے اور اس کا ارتکاز مستقل رہتا ہے۔ $[H_2O]$ کو توازن مسئلہ میں شامل کر لیتے ہیں جو ایک نیا مسئلہ K_w دیتا ہے جو پانی کا آئینی ماحصل (Ionic Product of Water) کہلاتا ہے۔

(7.27) $K_w = [H^+][OH^-]$ کا ارتکاز تجرباتی طور پر $1.0 \times 10^{-7} M$ پایا گیا ہے۔ اور چونکہ پانی کا افتراء H^+ اور OH^- آئینوں کی برابر مقدار فراہم

سے تبدیل ہوتا ہے تو pH کی قیمت دو اکتوں سے تبدیل ہوتی ہے۔ اب آپ سمجھ گئے ہوں گے کہ درجہ حرارت کے ساتھ pH کی تبدیلی کو اکثر کیوں نظر انداز کیا جاتا ہے۔

کسی محلول کی pH کی پیمائش لازمی ہے کیونکہ حیاتیاتی اور کامیاب استعمال کے لیے اس کا معلوم ہونا ضروری ہے۔ کسی محلول کی pH کا اندازہ ایک pH کاغذ کی مدد سے لگایا جاسکتا ہے جس کا رنگ مختلف pH کے محلولوں میں کاغذ مختلف ہوتا ہے۔ آج کل ایسے pH کاغذ دستیاب ہیں جن میں چار پیاس ہوتی ہیں ایک ہی pH پر الگ الگ پیاس کے رنگ الگ ہوتے ہیں (شکل 7.11)۔ pH کاغذ کا استعمال کر کے 14-1 کی رخچ میں 0.5۔ کی درستگی تک pH معلوم کی جاسکتی ہے۔



شکل 7.11 چار پیاس کے ساتھ pH کاغذ جس میں بکساند pH پر مختلف رنگ ہو سکتے ہیں۔

زیادہ درست (Accuracy) کے لیے pH میٹر کا استعمال کیا جاتا ہے۔ pH میٹر ایک ایسا آلہ ہوتا ہے جس سے جائچ محلول کا pH پر محض برقرار مضم 0.001 درستگی سحت تک ناپا جاسکتا ہے۔ قلم کی جماعت کے pH پیمانے اب بازار میں دستیاب ہیں۔ کچھ عام اشیاء کی pH جدول 7.5 میں دی گئی ہیں۔

کہاں درج جن آین ارتکاز $M^{-7} = [OH^+]$ ہوتا ہے، لہذا شفاف پانی کی pH کو اس طرح دکھایا جاسکتا ہے۔

$$pH = -\log(10^{-7}) = 7$$

تیزابی محلولوں کے ہانڈروجن آین ارتکاز $M > 10^{-7}$ ہوتے ہیں جبکہ اساسی محلولوں کے ہانڈروجن آین ارتکاز $M < 10^{-7}$ ہوتے ہیں۔ اس طرح ہم خلاصہ کر سکتے ہیں کہ:

$$pH < 7 \text{ تیزابی محلول میں}$$

$$pH > 10 \text{ اساسی محلول میں}$$

$$pH = 7 \text{ تبدیلی محلول میں}$$

اب دوبارہ مساوات (7.28) کو 298 پر دیکھئے

$$K_w = [H_3O^+] [OH^-] = 10^{-14}$$

مساوات کی دونوں سمتیوں کے منفی لوگارتم لینے پر، ہمیں ملے گا۔

$$\begin{aligned} -\log K_w &= -\log [[H_3O^+] [OH^-]] \\ &= -\log [H_3O^+] - \log [OH^-] \\ &= -\log 10^{-14} \end{aligned}$$

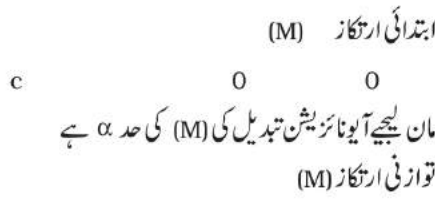
$$pK_w = pH + pOH = 14$$

غور کیجیے کہ اگرچہ K_w درجہ حرارت میں تبدیلی کے ساتھ بدلتا ہے درجہ حرارت کے ساتھ pH میں تبدیلی بہت معمولی ہوتی ہے اور ہم اسے نظر انداز کر سکتے ہیں۔

آبی محلولوں کے لیے pK_w بہت اہم مقدار ہے جو ہانڈروجن آین اور ہانڈروکسل آین کے ثبت ارتکاز کو کنٹرول کرتا ہے جبکہ ان کا حصل مستقل ہوتا ہے۔ یہ نوٹ کیا جانا چاہیے کہ چونکہ pH پیمانے لوگا تھی ہے، pH میں صرف ایک اکائی کی تبدیلی کا مطلب یہ بھی ہے کہ H^+ فیکٹر 10

جدول 7.5 کچھ عام اشیاء کی pH

pH	سیال کا نام	pH	سیال کا نام
5.0	سیاہ کافی	~15	NaOH کا سیر شدہ محلول
~4.2	ٹماٹر کا رس	13	NaOH، 0.1M محلول
~3.0	سوٹ ڈرک اور سرکہ	10.5	چونے کا پانی
~2.2	نیبوا کا رس	10	ملک آف میگنیشیا
~1.2	گیسٹر جوس	7.8	اٹھے کی سفیدی، سمندر کا پانی
~0	HCl 1M محلول	7.4	انسانی خون
~-1.0	HCl مرکنڈر	6.8	دودھ
		6.4	انسانی لعاب



یہاں C = غیر افتراتی تیزاب HX کا ابتدائی ارتکاز ہے، جبکہ t = 0 ہے۔ α = وہ حد ہے جس حد تک HX اپنے آئیوں میں آئونائز ہو سکتا ہے۔ ان تریموں کا استعمال کر کے ہم مذکورہ بالا تیزاب آئونائز توازن کے لیے توازن مستقلہ معلوم کر سکتے ہیں۔

$$K_a = \frac{c^2 \alpha^2}{c(1-\alpha)} = c\alpha^2 / 1-\alpha$$

کا افتراتی یا آئونائزیشن مستقلہ کھلااتا ہے۔ یہ مولہ ارتکاز میں اس طرح بھی واضح کیا جاسکتا ہے۔

$$(7.30) \quad K_a = [\text{H}^+][\text{X}^-] / [\text{HX}]$$

”دیے گئے درج حرارت T پر K_a تیزاب HX کی قوت کی پیاس“ ہے یعنی جتنی زیادہ K_a کی قیمت ہوگی اتنا ہی قوی وہ تیزاب ہوگا۔ K_a غیر جسامتی مقدار ہے اس سمجھ کے ساتھ کہ تمام انواع کی معیاری ارتکازی کا حالت 1M ہوتی ہے۔

کچھ چندہ کمزور تیزابوں کے آئونائزیشن مستقلے جدول 7.6 میں دیے گئے ہیں۔

ہائدروجن آئین ارتکاز کے لیے pH پیمانہ اتنا مفید ہے کہ pK_w کے علاوہ اس کا استعمال دوسرا انواع اور مقداروں کے لیے بھی کیا جاتا ہے۔ لہذا ہمارے پاس ہے

$$(7.31) \quad pK_a = -\log(K_a)$$

اگر ہم کسی تیزاب کا آئونائزیشن مستقلہ K_a اور اس کا ابتدائی ارتکاز C جانتے ہیں تو ہم تمام انواع کے لیے توازن ارتکاز اور تیزاب کے آئونائزیشن کی ڈگری اور مخلوٰ کی pH معلوم کر سکتے ہیں۔

کمزور اکیٹرولائٹ کی pH کا اندازہ لگانے کے لیے ہم اقدامات کا ایک سلسلہ برائے کارلاتے ہیں:

مسئلہ 7.16

ایک سوفٹ ڈرک کے نمونے میں ہائڈروجن آئین کا ارتکاز $3.8 \times 10^{-3} \text{ M}$ کیا ہوگی؟

حل

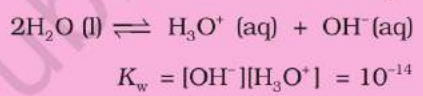
$$\begin{aligned} \text{pH} &= -\log[3.8 \times 10^{-3}] \\ &= -[\log(3.8) + \log(10^{-3})] \\ &= -(0.58) + (-3.0) = -(-2.42) = 2.42 \end{aligned}$$

سوفٹ ڈرک کا pH 2.42 ہے اور یہ اندازہ لگایا جاسکتا ہے کہ وہ تیزابی ہے۔

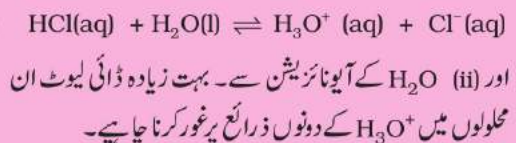
مسئلہ 7.17

HCl مخلوٰ کی pH معلوم کیجیے۔

حل



مان لجیئے H_2O^- سے H_3O^+ اور OH^- کے آئونائزیشن سے یعنی:



$$K_w = (10^{-8} + x)(x) = 10^{-14}$$

یا

$$x^2 + 10^{-8}x - 10^{-14} = 0$$

$$[OH^-] = x = 9.5 \times 10^{-8}$$

$$\text{لہذا } \text{pH} = 7.02 \text{ اور } \text{pOH} = 6.98$$

7.11.3 کمزور تیزابوں کے آئونائزیشن مستقلے

(Ionization Constants of Weak Acids)

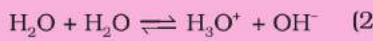
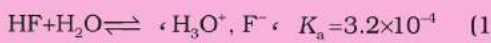
ایک کمزور تیزاب کی مثال لجیئے جو آئین مخلوٰ میں جزوی طور پر آئونائز ہوتا ہے اس کا توازن اس طرح لکھایا جاسکتا ہے۔

مسئلہ 7.18

HF کا آئونائزیشن مستقل 3.2 × 10⁻⁴ ہے۔ 0.02M مخلوط میں HF کی افتراق کی ڈگری معلوم کیجیے۔ مخلوط میں موجود تمام انواع اس کے ارتکاز اور اس کی pH (H_3O^+ , F^-) معلوم کیجیے۔

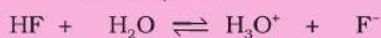
حل

مندرجہ ذیل پروٹان منتقلی تعاملات ممکن ہیں۔



$$K_w = 1.0 \times 10^{-14}$$

چونکہ $K_w >> K_a$ لہذا تعامل (1) پر پل تعامل ہوگا۔



ابتدائی ارتکاز (M)

$$0.02 \quad 0 \quad 0$$

تبدیل شدہ (M)

$$-0.02\alpha \quad +0.02\alpha \quad +0.02\alpha$$

توازن ارتکاز (M)

$$0.02 - 0.02\alpha \quad 0.02\alpha \quad 0.02\alpha$$

پر پل تعامل کے لیے تعامل میں توازن ارتکاز کی قیمتیں رکھنے پر

$$K_a = \frac{(0.02\alpha)^2}{(0.02 - 0.02\alpha)} = \frac{0.02\alpha^2}{(1 - \alpha)} = 3.2 \times 10^{-4}$$

اس سے ہمیں مندرجہ ذیل دو درجی مساوات حاصل ہوتی ہے۔

$$\alpha^2 + 1.6 \times 10^{-2}\alpha - 1.6 \times 10^{-2} = 0$$

α میں دو درجی مساوات کو حل کیا جاسکتا ہے اور جذر کی دو قدریں

$$\alpha = +0.12 \text{ اور } -0.12$$

منفی جذر قابل قبول نہیں ہے لہذا،

$$\alpha = 0.12$$

اس کا مطلب ہے کہ آئونائزیشن کی ڈگری، $\alpha = 0.12$ پھر

دوسری انواع، جیسے HF, F^- اور H_3O^+ کے توازن ارتکاز دیے جاسکتے ہیں:

$$[H_3O^+] = [F^-] = c\alpha = 0.02 \times 0.12 = 2.4 \times 10^{-3} M$$

$$[HF] = c(1 - \alpha) = 0.02 (1 - 0.12)$$

جدول 7.6 کچھ چندہ کمزور تیزابوں کے برق پاش مستقلے (298K پر)

آئونائزیشن مستقلے K_a	تیزاب (Acid)
3.5×10^{-4}	ہائڈرولورک ایسٹ (HF)
4.5×10^{-4}	نیترس ایسٹ (HNO ₂)
1.8×10^{-4}	فارمک ایسٹ (HCOOH)
1.5×10^{-5}	نیاسین (C ₅ H ₄ NCOOH)
1.74×10^{-5}	ایٹنیک ایسٹ (CH ₃ COOH)
6.5×10^{-5}	بیئرزوک ایسٹ (C ₆ H ₅ COOH)
3.0×10^{-8}	ہائپوکلورس ایسٹ (HClO)
4.9×10^{-10}	ہائڈروسائیک ایسٹ (HCN)
1.3×10^{-10}	فینول (C ₆ H ₅ OH)

قدم 1 افتراق سے پہلے موجود انواع کی برونقلا۔ لاری تیزاب / اساس کے طور پر شناخت کیجیے۔

قدم 2 تمام ممکنہ تعاملات کے لیے متوازن مساوات لکھیے یعنی یہ انواع تیزاب اور اساس دونوں طرح سے حصہ لیتے ہوئے کئے جائیں گے۔

قدم 3 وہ تعامل جس میں K_a کی قیمت سب سے زیاد ہوگی وہ ابتدائی تعامل کے طور پر لیا جائے گا جبکہ دیگر تانوی تعامل ہوگا۔

قدم 4 ابتدائی تعامل میں ہر ایک نوع کے لیے مندرجہ ذیل قدریوں کو جدول کی شکل میں لکھتے۔

(a) ابتدائی ارتکاز

(b) آئونائزیشن کی ڈگری α کی اصطلاح میں توازن کی سمت بڑھتے وقت ارتکاز میں تبدیلی

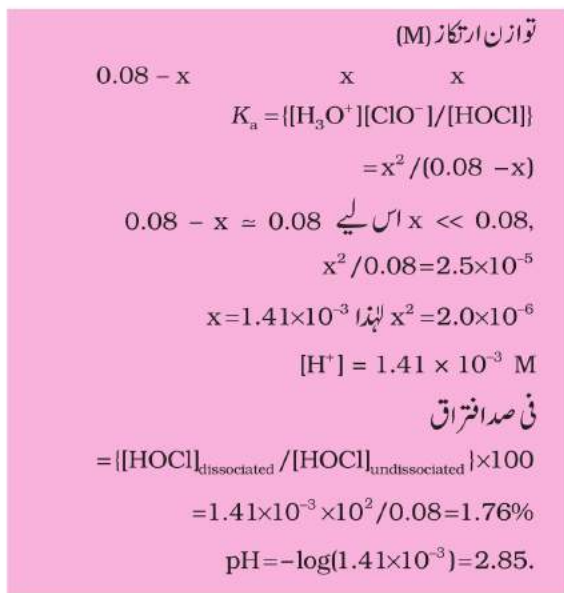
(c) توازنی ارتکاز

قدم 5 پر پل تعامل کے لیے توازن مستقلہ مساوات میں α کی قیمت نکالنے کے لیے توازن ارتکاز کی قیمت رکھیے۔

قدم 6 پر پل تعامل میں انواع کے ارتکاز کی قیمت نکالیے۔

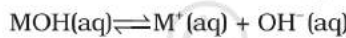
قدم 7 pH = $-\log[H_3O^+]$ کی قیمت معلوم کیجیے۔

مذکورہ بالا طریقہ کی وضاحت مندرجہ ذیل مثالوں کے ذریعے کی جاسکتی ہے۔



7.11.4 کمزور اساسوں کا آئینائزیشن (Ionization of Weak Bases)

ایک اساس MOH کا آئینائزیشن مندرجہ ذیل مساوات سے ظاہر کیا جاسکتا ہے۔



کمزور اساس میں MOH کا M^+ اور OH^- میں جزوی آئینائزیشن ہوتی ہے۔ یہ معاملہ تیزاب افتراق توازن کی طرح ہے۔ اساس کی آئینائزیشن کے لیے توازن مستقلہ اسai آئینائزیشن مستقلہ کہلاتا ہے اور اسے K_b سے ظاہر کرتے ہیں۔ اسے توازن کی حالت میں مختلف انواع کے ارٹکاز کو مولاریت میں دکھاتے ہوئے مندرجہ ذیل مساوات کے ذریعے ظاہر کر سکتے ہیں۔

$$(7.33) \quad K_b = \frac{[\text{M}^+][\text{OH}^-]}{[\text{MOH}]}$$

تبادل طور پر اگر C = اساس کا ابتدائی ارٹکاز اور α = اساس کی آئینائزیشن کی ڈگری یعنی، جس حد تک اساس آئینائز ہوتا ہے۔ جب توازن قائم ہو جاتا ہے تو توازن مستقلہ کو اس طرح لکھ سکتے ہیں۔

$$(7.33) \quad K_b = \frac{(c\alpha)^2}{c(1-\alpha)} = \frac{c\alpha^2}{(1-\alpha)}$$

کچھ چند کمزور اساسوں کے آئینائزیشن مستقلوں K_b کی قیمتیں جدول 7.7 میں دی گئی ہیں۔

$$= 17.6 \times 10^{-3} \text{ M}$$

$$\text{pH} = -\log[\text{H}^+] = -\log(2.4 \times 10^{-3}) = 2.62$$

7.19 مسئلہ

0.1M مونوبیک ایسٹ کا pH 4.50 ہے۔ توازن کے وقت انواع H^+ , A^- اور HA کے ارٹکاز معلوم کیجیے۔ مونوبیک ایسٹ کے لیے K_a اور pK_a کی قیمت معلوم کیجیے۔

حل

$$\text{pH} = -\log [\text{H}^+]$$

$$[\text{H}^+] = 10^{-\text{pH}} = 10^{-4.50} = 3.16 \times 10^{-5}$$

$$[\text{H}^+] = [\text{A}^-] = 3.16 \times 10^{-5}$$

$$K_a = \frac{[\text{H}^+][\text{A}^-]}{[\text{HA}]}$$

$$[\text{HA}]_{\text{eqibm}} = 0.1 - (3.16 \times 10^{-5}) \approx 0.1$$

$$K_a = (3.16 \times 10^{-5})^2 / 0.1 = 1.0 \times 10^{-8}$$

$$pK_a = -\log(10^{-8}) = 8$$

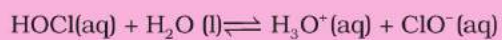
تبادل طور پر ”نی صدافتراق، کمزور تیزاب کی قوت نانپے کا ایک دوسرا مفید طریقہ ہے اور اسے مندرجہ ذیل طریقہ سے دیا جاسکتا ہے۔

$$(7.32) \quad = \frac{[\text{HA}]_{\text{dissociated}}}{[\text{HA}]_{\text{initial}}} \times 100\%$$

7.20 مسئلہ

0.08M ہائپوکلورس ایسٹ، HOCl کی pH معلوم کیجیے۔ ایسٹ کا آئینائزیشن مستقلہ 2.5×10^{-5} ہے۔ HOCl کا نیصدافتراق معلوم کیجیے۔

حل



ابتدائی ارٹکاز

0.08	0	0
- x	+ x	+ x

توازن ارٹکاز پر چنچے پر تبدیلی (M)

$$K_b = \text{antilog}(-9.7) = 1.67 \times 10^{-10}$$

$$[\text{OH}^-] = K_w / [\text{H}^+] = 1 \times 10^{-14} / 1.67 \times 10^{-10}$$

$$= 5.98 \times 10^{-5}$$

متعلقہ ہائڈر از نیم آئین کا ارتکاز بھی وہی ہو گا جو کہ ہائڈر اسکل کا ہے۔ ان دونوں آئینوں کے ارتکاز بہت کم ہیں۔ لہذا غیر افتراتی اساس کے ارتکاز 0.004M کے برابر ہی جاسکتے ہیں۔

$$K_b = [\text{NH}_2\text{NH}_3^+][\text{OH}^-] / [\text{NH}_2\text{NH}_2]$$

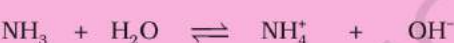
$$= (5.98 \times 10^{-5})^2 / 0.004 = 8.96 \times 10^{-7}$$

$$\text{p}K_b = -\log K_b = -\log(8.96 \times 10^{-7}) = 6.04$$

مسئلہ 7.22

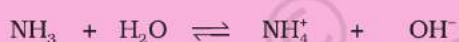
0.1M NH_3 اور 0.2M NH_4Cl کی آمیزش سے بننے والے محلول کی pH معلوم کیجیے امونیا محلول کی $\text{pOH} = 4.75$ ہے۔

حل



$K_b = \text{antilog}(-\text{p}K_b)$ کا آیون از نیشن مستقلہ NH_3 یعنی

$$K_b = 10^{-4.75} = 1.77 \times 10^{-5} \text{ M}$$



ابتدائی ارتکاز

$$0.10 \quad 0.20 \quad 0$$

توازن پر پہنچنے کے لیے تبدیلی

$$-x \quad +x \quad +x$$

توازن کے وقت (M)

$$-0.10 \quad 0.20+x \quad x$$

$$K_b = [\text{NH}_4^+][\text{OH}^-] / [\text{NH}_3]$$

$$= (0.20+x)(x) / (0.1-x) = 1.77 \times 10^{-5}$$

چونکہ K_b بہت کم ہے لہذا ہم 0.1M اور 0.2M کے مقابلے میں x کو نظر انداز کر سکتے ہیں۔

$$[\text{OH}^-] = x = 0.88 \times 10^{-5}$$

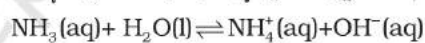
$$[\text{H}^+] = 1.12 \times 10^{-9}$$

$$\text{pH} = -\log[\text{H}^+] = 8.95$$

جدول 7.7 298 K پر کچھ کمزور اساسوں کے آیون از نیشن مستقلوں کی قیمتیں

K_b	اساس
5.4×10^{-4}	(CH ₃) ₂ NH ایمن
6.45×10^{-5}	(C ₂ H ₅) ₃ N ایمن
1.77×10^{-5}	امونیا یا NH ₃
1.10×10^{-6}	کیونین (ایک جاتی ماحصل)
1.77×10^{-9}	C ₆ H ₅ N پارکٹین
4.27×10^{-10}	C ₆ H ₅ NH ₂ انجلین
1.3×10^{-14}	کربو دیکلین

بہت سے نامیاتی مرکبات جیسے کہ ایمن کمزور اساس ہوتے ہیں۔ ایمن، امونیا کے مشتق ہیں جن میں ایک یا زیادہ ہائڈروجن ایم کسی دوسرے گروپ سے تبدیل کیے جاتے ہیں۔ مثال کے طور پر میتھا کل ایمن، کوڈین، کیونین اور کنٹین سب کمزور اساسوں کی طرح کام کرتے ہیں کیونکہ ان کے K_b بہت کم ہوتے ہیں۔ امونیا آبی محلول میں OH⁻ دیتی ہے۔



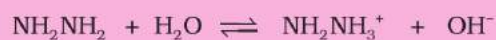
ہائڈروجن آئین ارتکاز کے لیے pH بیان کی توسعہ کر کے مندرجہ ذیل کو حاصل کر سکتے ہیں۔

$$(7.34) \quad \text{p}K_b = -\log(K_b)$$

مسئلہ 7.21

0.004M ہائڈروژن محلول کی pH 9.7 ہے۔ اس کے آیون از نیشن مستقلے K_b اور $\text{p}K_b$ معلوم کیجیے۔

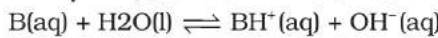
حل



pH سے ہم ہائڈروجن آئین ارتکاز کمال سکتے ہیں۔ ہائڈروجن آئین ارتکاز اور پانی کے آئینی ما حصل کو جانتے ہوئے ہم ہائڈروکسل آئین کا ارتکاز معلوم کر سکتے ہیں لہذا ہمارے پاس ہے:

$$[\text{H}^+] = \text{antilog}(-\text{pH})$$

دوسری طرف مندرجہ بالا علامت $K_w = K_a \times K_b$ کو اساس۔ افتراق توازن تعامل کی مدد سے بھی حاصل کیا جاسکتا ہے۔



$$K_b = [BH^+][OH^-] / [B]$$

چونکہ پانی کا ارتکاز مستقل ہوتا ہے لہذا سے نسب نما سے نکال دیتے ہیں اور افتراقی مستقلے میں شامل کر لیتے ہیں۔ اس کے بعد مندرجہ بالا مساوات کو $[H^+]$ سے ضرب اور تسمیم کر کے ہمیں حاصل ہوتا ہے:

$$\begin{aligned} K_b &= [BH^+][OH^-][H^+] / [B][H^+] \\ &= [[OH^-][H^+]] / [[BH^+]/[B][H^+]] \\ &= K_w / K_a \end{aligned}$$

یا

$$K_a \times K_b = K_w$$

یہ بھی غور کیا جاسکتا ہے کہ اگر ہم مساوات کی دونوں سمتیوں کے مقنی لوگا رتم لیں، تو جفتی تیزاب اور اساس کی pK قدریوں کا ایک دوسرے سے تعلق مندرجہ ذیل مساوات کے مطابق ہوگا۔

$$pK_a + pK_b = pK_w = 14 \quad (298)$$

مسئلہ 7.23

0.05M امونیا محلول کی آیونائزیشن کی ڈگری اور pH معلوم کیجیے۔ امونیا کا آیونائزیشن مستقلہ جدول 7.7 سے لیا جاسکتا ہے۔ اس کے علاوہ امونیا کے جفتی تیزاب کا آئینی مستقلہ بھی معلوم کیجیے۔

حل

پانی میں امونیا کی آیونائزیشن کو مندرجہ ذیل مساوات کے ذریعہ ظاہر کیا جاسکتا ہے۔



ہائیروکسل آئین کا ارتکاز معلوم کرنے کے لیے ہم مساوات ہائیروکسل کا استعمال کر سکتے ہیں

$$[OH^-] = c \alpha = 0.05 \alpha$$

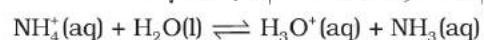
$$K_b = 0.05 \alpha^2 / (1 - \alpha)$$

α کی قیمت کم ہے لہذا دوسری مساوات کو مساوات کے وہی سمت نسب نما میں 1 کے مقابلے α کو نظر انداز کر کے آسان بنایا جاسکتا ہے۔ اس طرح

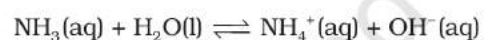
(Relation between K_a اور K_b میں تعلق 7.11.5

and K_b)

جیسا کہ اس باب میں پہلے دیکھا جا چکا ہے، K_a اور K_b بالترتیب تیزاب اور اساس کی قوت کو ظاہر کرتے ہیں۔ جفتی تیزاب۔ اساس کے جوڑے بہت سادہ طریقہ سے تعلق رکھتے ہیں یعنی اگر ان میں سے ایک کی قیمت معلوم ہو تو دوسرے کی قیمت معلوم کی جاسکتی ہے۔

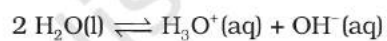


$$K_a = [H_3O^+][NH_3] / [NH_4^+] = 5.6 \times 10^{-10}$$



$$K_b = [NH_4^+][OH^-] / NH_3 = 1.8 \times 10^{-5}$$

کل



$$K_w = [H_3O^+][OH^-] = 1.0 \times 10^{-14} M$$

جہاں K_a ایک تیزاب کی حیثیت سے NH_4^+ کی قوت کو اور K_b ایک اساس کی حیثیت سے NH_3 کی قوت کو ظاہر کرتے ہیں۔

نیٹ تعامل سے یہ دیکھا جاسکتا ہے کہ تعامل کے لیے توازن مستقلہ، اور K_b توازن مستقلوں کے حاصل ضرب کے برابر ہوتا ہے، لہذا:

$$K_a \times K_b = [[H_3O^+][NH_3] / [NH_4^+]] \times [[NH_4^+][OH^-] / [NH_3]]$$

$$= [H_3O^+][OH^-] = K_w$$

$$= (5.6 \times 10^{-10}) \times (1.8 \times 10^{-5}) = 1.0 \times 10^{-14} M$$

ایک تعیم کے لیے اس کی توسعی کی جاسکتی ہے۔ دو (یا زیادہ) تعاملات کو جمع کر کے حاصل کیے گئے نیٹ تعامل کے لیے توازن مستقلہ انفرادی تعاملات کے توازن مستقلوں کے حاصل ضرب کے برابر ہوتا ہے۔“

$$(7.35) \quad K_{NET} = K_1 \times K_2 \times \dots$$

اسی طرح جفتی تیزاب اساس جوڑے میں

$$K_a \times K_b = K_w$$

ایک کی قیمت معلوم ہونے پر دوسرے کی قیمت معلوم کی جاسکتی ہے۔ یہ قبل غور ہے کہ قوی تیزاب کے جفتی اساس کمزور ہوں گے اور قوی اساس کے جفتی تیزاب کمزور ہوں گے۔

جدول 7.8 کچھ چندہ کثیر پروٹک تیزابوں کے آیونائزیشن مستقل (298K)

K_{a_3}	K_{a_2}	K_{a_1}	تیزاب
	6.4×10^{-3}	5.9×10^{-2}	آئریک
	1.6×10^{-12}	7.4×10^{-4}	اسکوربک ایسڈ
	6.7×10^{-8}	1.7×10^{-2}	سلفیورس ایسڈ
	1.2×10^{-12}	بہت زیادہ	سلفیورک ایسڈ
	5.6×10^{-11}	4.3×10^{-7}	کاربونک ایسڈ
4.0×10^{-7}	1.7×10^{-5}	7.4×10^{-4}	سرک ایسڈ
4.2×10^{-13}	6.2×10^{-8}	7.5×10^{-3}	فاسفورک ایسڈ

یہ دیکھا جاسکتا ہے کہ کثیر پروٹک ایسڈ میں اعلیٰ درجے کے آیونائزیشن مستقل (K_{a₃}, K_{a₂}, K_{a₁}) غلپے درجے کے آیونائزیشن مستقل سے کم ہوتے ہیں اس کی وجہ یہ ہے کہ ایک منقی چارج شدہ آئین سے ثبت چار والے پروٹان کو برتقی سکونی قوت کی وجہ سے نکال پانا زیادہ مشکل ہوتا ہے۔ اسے منقی چارج شدہ HCO₃⁻ کے مقابلے میں غیر چارج شدہ H₂CO₃ میں سے ایک پروٹان علیحدہ کر کے دیکھا جاسکتا ہے۔ اسی طرح ایک دوسرے منقی چارج شدہ HPO₄²⁻ این آئین میں سے پروٹان کو نکالنا HPO₄²⁻ کی بہت زیادہ مشکل ہوتا ہے۔

کثیر پروٹک تیزابی محلول میں H₂A, H₂A⁻, HA⁻ کے آمیزے اور ڈائی پروٹک تیزاب میں A²⁻ ہوتے ہیں۔ ایک قوی تیزاب ہونے کی وجہ سے اس کے ابتدائی تعمال میں H₂A کا افتراق ہوتا ہے اور محلول میں خاص طور پر پہلی افتراقی مرحلے سے آتا ہے۔

7.11.7 تیزاب کی قوت کو متاثر کرنے والے عوامل (Factors Affecting Acid Strength)

مقداری طور پر تیزاب اور اس کی قوت پر بحث کرنے کے بعد ہم اس مقام پر آجاتے ہیں جہاں ہم ایک دیے ہوئے محلول کی pH نکال سکتے ہیں۔ لیکن ہم یہ جانے کے لیے مجھس رہتے ہیں کہ کچھ تیزاب دوسروں کے مقابلے میں زیادہ قوی کیوں ہوتے ہیں؟ وہ کون سے عوامل ہیں جو ان کو قوی بناتے ہیں؟ اس کا جواب ہے کہ یہ ایک بے حد پیچیدہ عمل ہے۔

$$K_b = c\alpha^2 \text{ or } \alpha = \sqrt{(1.77 \times 10^{-5}/0.05)}$$

$$= 0.018.$$

$$[\text{OH}^-] = c \alpha = 0.05 \times 0.018 = 9.4 \times 10^{-4} \text{ M.}$$

$$[\text{H}^+] = K_w / [\text{OH}^-] = 10^{-14} / (9.4 \times 10^{-4})$$

$$= 1.06 \times 10^{-11}$$

$$\text{pH} = -\log(1.06 \times 10^{-11}) = 10.97$$

اب جفتی تیزاب اساس جوڑے کے تعلق کو استعمال کرتے ہوئے

$$K_a \times K_b = K_w$$

جدول 7.7 سے NH₃ کے لیے K_b کی قیمت لیتے ہوئے ہم جفتی

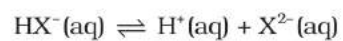
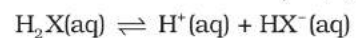
تیزاب NH₄⁺ کا ارتکاز معلوم کر سکتے ہیں۔

$$K_a = K_w / K_b = 10^{-14} / 1.77 \times 10^{-5}$$

$$= 5.64 \times 10^{-10}$$

7.11.6 ڈائی- اور کثیر اسائی تیزاب اور ڈائی- اور کثیر تیزابی اساس (Di- and Polybasic Acids and Di- and Polyacidic Bases)

کچھ تیزاب جیسے کہ آکسائنڈ ایسڈ، سلفیورک ایسڈ اور فاسفورک ایسڈ میں ایک سالے میں ایک سے زیادہ آیونائزیشن کے قابل پروٹان موجود ہوتے ہیں۔ ایسے تیزاب کثیر اسائی (Polybasic) یا کثیر پروٹک (Polyprotic) تیزاب کہلاتے ہیں مثال کے طور پر ایک ڈائی بیسک تیزاب H₂X کے لیے آیونائزیشن تعامل کو مندرجہ ذیل مساوات کے ذریعہ ظاہر کیا جاتا ہے۔



اور اسی کے مطابق توازن مستقلہ مندرجہ ذیل ہیں۔

$$K_a = [[\text{H}^+][\text{HX}^-]] / [\text{H}_2\text{X}]$$

$$\text{K}_a = [[\text{H}^+][\text{X}^{2-}]] / [\text{HX}^-]$$

یہاں K_a اور K_{a₂} تیزاب H₂X کے بالترتیب پہلے اور دوسرے آیونائزیشن مستقلے ہیں۔ اسی طرح سہ اسائی تیزاب جیسے H₃PO₄ کے لیے ہمارے پاس تین آیونائزیشن مستقلے ہوں گے۔ کچھ چندہ کثیر پروٹک تیزابوں کے لیے آیونائزیشن مستقلے جدول 7.8 میں دیے گئے ہیں۔

ایسیک ایڈ کے محلوں میں ایسی ٹیٹ آئن کے اضافہ سے ہائڈروجن آئن $[H^+]$ کا ارتکاز کم ہو جاتا ہے۔ یہ بھی کہ اگر H^+ آئن کسی خارجی مادہ سے داخل کیے جائیں تو توازن غیر افراط شدہ ایسیک ایڈ کی سمت میں جائے گا، یعنی اس سمت میں جہاں ہائڈروجن آئن کے ارتکاز میں کمی آئے۔ یہ عمل مشترک آئن اثر (Common Ion Effect) کی ایک مثال ہے۔ اس کی تعریف توازن میں تبدیلی کی شکل میں کی جاتی ہے جو اس شے کے اضافے کے سبب ہوتی ہے جس سے افراط توازن میں پہلے سے موجود آئینی نوع میں اضافہ ہوتا ہے۔ اس طرح ہم کہہ سکتے ہیں کہ مشترک آئن اثر ایک ایسا عمل ہے جو نیشن 7.8 میں زیر بحث لی چکیا کے اصول کی بنیاد پر ہوتا ہے۔

0.05M ایسیک ایڈ محلوں میں 0.05M ایسی ٹیٹ آئن کو داخل کرنے پر محلوں کی pH میں ہونے والی تبدیلی کو جانچنے کے لیے ہم ایک بار پھر ایسیک ایڈ کے افراط توازن کا مطالعہ کریں گے۔

				ابتدائی ارتکاز (M)
0.05	0	0.05		
				مان لیجیے ایسیک ایڈ کے آیونائزیشن کی حد X ہے۔
-x	+x	+x		ارتکاز میں تبدیلی
0.05-x	x	0.05+x		توازنی ارتکاز
				الہما،

$$K_a = \frac{[H^+][Ac^-]}{[HAc]} = \frac{(0.05+x)(x)}{(0.05-x)}$$

چونکہ بہت کمزور تیزاب کے لیے $K_a << 0.05$ ہے

$$(0.05 + x) \approx (0.05 - x) \approx 0.05$$

اس طرح

$$1.8 \times 10^{-5} = (x)(0.05 + x) / (0.05 - x)$$

$$= x(0.05) / (0.05) = x = [H^+] = 1.8 \times 10^{-5} M$$

$$pH = -\log(1.8 \times 10^{-5}) = 4.74$$

وسع طور پر ہم یہ کہہ سکتے ہیں کہ تیزاب کے افراط کی حد $H-A$ بند کی وقت اور قطبیت پر مختص ہوتی ہے۔

عام طور پر جب HA بند کی وقت کم ہوتی ہے، یعنی بند کوتوزنے کے لیے درکار تو انائی کم ہوتی ہے۔ HA تیزاب ہو جاتا ہے۔ یہ بھی کہ جب $H-A$ بند زیادہ قطبی ہوتا ہے، یعنی ایم H اور A کے درمیان برتنی منفیت کا فرق بڑھتا ہے اور چارج کی علیحدگی واضح ہو تو بند کا ثوٹنا آسان ہو جاتا ہے لہذا تیزابیت بڑھ جاتی ہے۔

لیکن یہ غور کرنا چاہیے کہ جب دوری جدول کے ایک ہی گروپ کے عناصر کا مقابلہ کیا جاتا ہے، $H-A$ بند تو انائی اس کی قطبی نظرت کے مقابلے میں زیادہ اہم عوامل ہوتی ہے۔ گروپ میں نیچے کی سمت جاتے وقت جیسے جیسے A کی جامات بڑھتی جاتی ہے $H-A$ کی بندش کم ہو جاتی ہے اور تیزابی قوت بڑھ جاتی ہے۔ مثال کے طور پر

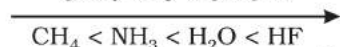
برہنی ہوئی جامات



تیزابی قوت میں اضافہ

اسی طرح H_2S , H_2O , H_2 کے مقابلے میں زیادہ قوتی تیزاب ہے۔ لیکن جب ہم دوری جدول کی ایک ہی قطار کے عناصر پر بحث کرتے ہیں تو $H-A$ بند قطبیت تیزابی قوت کو تعین کرنے والا عوامل بن جاتی ہے جیسے جیسے A کی برتنی منفیت بڑھے گی، تیزاب کی قوت بھی بڑھتی ہے۔ مثال کے طور پر

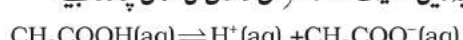
برہنی ہوئی A کی ایکٹر و نگیوٹی



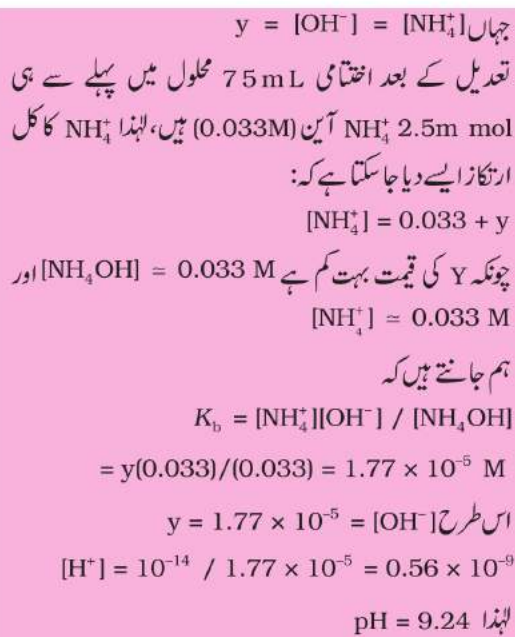
تیزابی قوت میں اضافہ

7.11.8 تیزابوں اور اساسوں کے آیونائزیشن میں مشترک آئن اثر (Common Ion Effect in the Ionization of Acids and Bases)

مندرجہ ذیل ایسیک ایڈ افراط توازن کی مثال پر غور کیجیے:



$$K_a = [H^+][Ac^-] / [HAc]$$



7.11.9 نمکوں کی آب پاشیدگی (Hydrolysis of Salts)

and the pH of their Solutions)

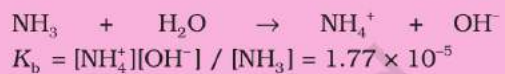
تیزاب اور اسas کے درمیان ایک مستقل نتائج میں ہونے والے تفاعل سے بننے والے نمکوں کی پانی میں آب پاشیدگی ہو جاتی ہے۔ نمکوں کی آب پاشیدگی سے بننے والے کیٹ آئین / این آئین آبی محلول میں یا تو آبیدہ آئینوں کی طرح پائے جاتے ہیں یا پانی سے باہمی عمل کر کے نمکوں کی نوعیت کے مطابق تیزاب اسas بناتے ہیں۔ نمکوں کے این آئین کیٹ آئین یا دونوں کا پانی کے ساتھ تفاعل کرنے کا آخرالذکر عمل آب پاشیدگی کہلاتا ہے۔ اس باہمی عمل سے محلول کی pH متاثر ہوتی ہے۔ تو قوی اسas کے کیٹ آئین (مشتملاً Na^+ , K^+ , Ca^{2+} , Ba^{2+} , وغیرہ) اور قوی تیزابوں کے این آئین (مشتملاً Cl^- , Br^- , NO_3^- , NO_2^- , ClO_4^- وغیرہ) صرف آبیدہ ہو جاتے ہیں لیکن ان کی آب پاشیدگی نہیں ہوتی۔ لہذا قوی تیزابوں اور اسas سے بننے والے نمکوں کے محلول تعدیلی ہوتے ہیں یعنی: pH 7 ہوتی ہے۔ دوسرے زمرے سے تعلق رکھنے والے نمک آب پاشیدہ ہو جاتے ہیں۔

اب ہم نمکوں کی مندرجہ ذیل اقسام کی آب پاشیدگی کا مطالعہ کریں گے۔

مسئلہ 7.24

0.10M امونیا محلول کی pH معلوم کیجیے۔ جب اس محلول کے 25 mL کا تفاعل 0.10M HCl کے 50.0 mL ساتھ کرایا جاتا ہے تو پھر pH کیا ہوگا۔ امونیا کے لیے افرقہ مستقل $K_b = 1.77 \times 10^{-5}$ ہے

حل



تعدیلی عمل سے پہلے

$$[\text{NH}_4^+] = [\text{OH}^-] = x$$

$$[\text{NH}_3] = 0.10 - x \approx 0.10$$

$$x^2 / 0.10 = 1.77 \times 10^{-5}$$

$$x = 1.33 \times 10^{-3} = [\text{OH}^-]$$

$$[\text{H}^+] = K_w / [\text{OH}^-] = 10^{-14} / (1.33 \times 10^{-3}) = 7.51 \times 10^{-12}$$

$$\text{pH} = -\log(7.51 \times 10^{-12}) = 11.12$$

0.1M امونیا محلول (یعنی 5 mol امونیا) کے 50 mL میں 0.1M HCl محلول کے 25 mL امونیا کا اضافہ کرنے کے بعد (یعنی HCl ہو 2.5 mol)، امونیا کے 2.5 mol ساتھ تتعديل ہو جائیں گے۔ حاصل ہونے والے 75 mL محلول میں باقی ماندہ امونیا سالموں کے 2.5 mol اور NH_4^+ کے 2.5 mol غیر تعديل شدہ ساتھ رہ جائیں گے۔

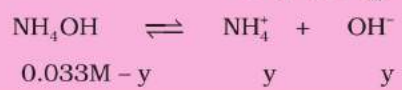


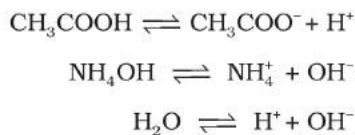
$$2.5 \quad 2.5 \quad 0 \quad 0$$

توازن کے وقت

$$0 \quad 0 \quad 2.5 \quad 2.5$$

حاصل شدہ 75 mL محلول میں غیر تعديل شدہ NH_4^+ آئین کے 2.5 mol (یعنی 0.033 M) اور NH_3 سالموں کے 2.5 mol (یعنی 0.033 M) ہوں گے۔ یہ NH_3 مندرجہ ذیل توازن میں ہوگا۔





تفصیلی تحیب میں جائے بغیر ہی یہ کہا جاسکتا ہے کہ آب پاشیدگی کی ذگری محلول کے ارتکاز سے آزاد ہوتی ہے اور ایسے محلول کی pH ان کی قیتوں کے ذریعے متغیر کی جاتی ہے۔

$$(7.38) \quad \text{pH} = 7 + \frac{1}{2} (\text{p}K_a - \text{p}K_b)$$

اگر فرق ثابت ہے تو محلول کی pH 7 سے زیادہ ہو سکتی ہے اور اگر فرق منفی ہے تو pH 7 سے کم ہو گی۔

مسئلہ 7.25

ایسیک ایسٹ کی $\text{p}K_a$ اور امونیم ہائزر و آکسائٹ کی $\text{p}K_b$ بالترتیب 4.76 اور 4.75 ہیں۔ امونیم ایسیک محلول کی pH معلوم کیجیے:

حل

$$\begin{aligned} \text{pH} &= 7 + \frac{1}{2} [\text{p}K_a - \text{p}K_b] \\ &= 7 + \frac{1}{2} [4.76 - 4.75] \\ &= 7 + \frac{1}{2} [0.01] = 7 + 0.005 = 7.005 \end{aligned}$$

7.12 حاجب محلول (Buffer Solution)

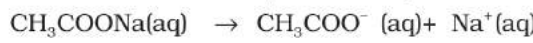
بہت سے جسمانی سیالوں، جیسے خون اور پیشاب وغیرہ کی مخصوص pH ہوتی ہے اور ان کی pH میں کوئی تبدیلی جسم کی خراب کارکردگی کا مظہر ہوتی ہے۔ بہت سے کیمیائی اور حیاتیاتی کیمیائی اعمال میں pH پر قابو رکھنا بھی بہت اہم ہوتا ہے۔ بہت سی میڈیکل اور کامپیکٹ مصنوعات کی تیاریوں میں بھی ایک مخصوص pH رکھنے کی ضرورت ہوتی ہے۔ ایسے محلول جو ذاتی لیوٹ کرنے یا تھوڑی سی مقدار میں تیزاب یا اساس ملانے پر pH میں تبدیلی کے تین مراحت رکھتے ہیں حاجب محلول (Buffer Solution) کہلاتے ہیں۔ معلوم شدہ pH کے حاجب محلول کی تیاری تیزاب کی اور اساس کے $\text{p}K_a$ کے علم کی بنیاد پر اور نمک اور تیزاب یا نمک اور اساس کے تباہ کو کنٹرول کر کے کی جاسکتی ہے۔ ایسیک ایسٹ اور سوڈیم اسٹیٹ کا آمیزہ 4.75 pH کے قریب ایک حاجب محلول

(i) کمزور تیزاب اور قوی اساس کے نمک مثلًا CH_3COONa

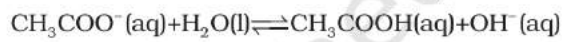
(ii) قوی تیزاب اور کمزور اساس کے نمک مثلًا NH_4Cl

(iii) کمزور تیزاب اور کمزور اساس کے نمک مثلًا $\text{CH}_3\text{COONH}_4$

پہلی مثال میں CH_3COONa ایک کمزور تیزاب اور قوی اساس، NaOH کی نمک ہونے کی وجہ سے آبی محلول میں پوری طرح سے برق پاشیدگی ہو جاتی ہے:



اس طرح بننے والا CH_3COO^- پانی میں آب پاشیدہ ہو کر ایسیک ایسٹ اور OH^- دیتا ہے۔

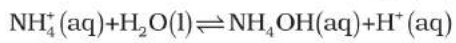


ایسیک ایسٹ (CH_3COONa) ایک کمزور تیزاب ہونے کی وجہ سے $(K_a = 1.8 \times 10^{-5})$ محلول میں عام طور پر غیر آئونائز رہتا ہے۔ اس کی وجہ سے محلول میں OH^- کا ارتکاز بڑھ جاتا ہے اور محلول اسائی ہو جاتا ہے۔ ایسے محلول کی pH 7 سے زیادہ ہوتی ہے۔

اسی طرح کمزور اساس NH_4OH اور قوی تیزاب HCl سے بننے والا NH_4^+ پانی میں پوری طرح افتراء ہو جاتا ہے۔

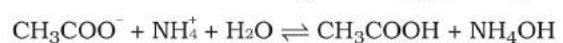


بننے والے NH_4^+ پانی کے ساتھ آب پاشیدگی کے بعد NH_4Cl اور آئین دیتے ہیں H^+



امونیم ہائزر اکسائٹ ایک کمزور اساس ہے ($K_b = 1.77 \times 10^{-5}$) اور اسی لیے پانی میں تقریباً غیر آئونائز ہی رہتا ہے۔ اس کی وجہ سے محلول میں H^+ کا ارتکاز ہو جاتا ہے جو محلول کو تیزابی بناتا ہے۔ NH_4Cl کے آبی محلول کی pH 7 سے کم ہوتی ہے۔

کمزور تیزاب CH_3COOH اور کمزور اساس سے بننے والے نمک $\text{CH}_3\text{COONH}_4$ کی مثال دیکھیے۔ بننے والے آئینوں میں مندرجہ ذیل طریقے سے آب پاشیدگی ہوتی ہے:

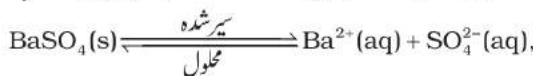


بھی جزوی افتراء شکل میں پائے جاتے ہیں۔

اب ہم معمولی حل پذیر آئین نمک اور اس کے سیر شدہ آبی محلول کے درمیان توازن کا مطالعہ کریں گے۔

7.13.1 حل پذیری ماحصل مستقلہ (Solubility Product Constant)

آپے اب ہم ایک ٹھوس جیسے کہ بیریم سلفیٹ کا اس کے سیر شدہ آبی محلول سے تعلق کا مطالعہ کریں گے۔ غیر حل شدہ ٹھوس اور سیر شدہ محلول میں آئین کے درمیان توازن کو مندرجہ ذیل مساوات کے ذریعہ ظاہر کیا جا سکتا ہے:



توازن مستقلہ مندرجہ ذیل مساوات سے ظاہر کر سکتے ہیں:

$$K = [\text{Ba}^{2+}] [\text{SO}_4^{2-}] / [\text{BaSO}_4]$$

خاص ٹھوس مادوں کے لیے ارتکاز مستقل رہتے ہیں لہذا ہم لکھ سکتے ہیں۔

$$(7.39) \quad K_{sp} = K[\text{BaSO}_4] = [\text{Ba}^{2+}] [\text{SO}_4^{2-}]$$

ہم K_{sp} کو حل پذیر ما حصل مستقلہ (Solubility Product Constant) یا صرف حل پذیری ماحصل (Solubility Product) کہتے ہیں۔ مندرجہ بالا مساوات میں 298 K پر K_{sp} کی تجرباتی قیمت 1.1×10^{-10} ہے۔ اس کا مطلب ہے کہ ٹھوس بیریم سلفیٹ کے لیے اپنے سیر شدہ محلول کے ساتھ توازن میں ہونے کے لیے بیریم اور سلفیٹ آئینوں کے ارتکاز کے ماحصل اس کے حل پذیر ماحصل مستقل کے برابر ہوتے ہیں۔ دونوں آئینوں کے ارتکاز بیریم سلفیٹ کی مول حل پذیری کے برابر ہوں گے۔ اگر مول حل پذیری S' ہے تو

$$1.1 \times 10^{-10} = (S)(S')$$

$$S = 1.05 \times 10^{-5}$$

لہذا بیریم سلفیٹ کی مول حل پذیری $1.05 \times 10^{-5} \text{ mol L}^{-1}$ کے برابر ہوگی۔

ایک نمک افراط کے بعد دو یا دو سے زیادہ این آئین اور کچھ آئین دے سکتا ہے جن کے چارج مختلف ہوتے ہیں۔ مثال کے طور پر ایک نمک جیسے زر کو نیم فاسفیٹ پر غور کیجیے جس کا سالمناتی ضابطہ $(\text{Zr}^{4+})_3(\text{PO}_4^{3-})_4$ پر غور کیجیے۔ اس کا افراط تین زرکوئیم آئینوں میں ہوتا ہے جن پر $+4$ چارج ہے اور چار فاسفیٹ آئین جن پر -3 چارج ہوتا

کی طرح کام کرتا ہے اور اموئیم کلورائیڈ اور اموئیم ہائیڈرو آکسائیڈ کا آمیزہ pH 9.25 پر حاجب کی طرح کام کرتا ہے۔ اعلیٰ جماعتوں میں آپ حاجب محلولوں کے بارے میں زیادہ معلومات حاصل کریں گے۔

7.13 معمولی حل پذیر نمکوں کے حل پذیری مستقلے (Solubility Equilibria Of Sparingly Soluble Salts)

ہم یہ پہلے سے ہی جانتے ہیں کہ آئین ٹھوس کی پانی میں حل پذیری کافی حد تک تغیر پذیر ہے۔ ان میں سے کچھ (جیسے کیا شیم کلورائیڈ) اتنے حل پذیر ہوتے ہیں کہ وہ فطرتاً ہائینگر و سکوپ (Hygroscopic) ہوتے ہیں یہاں تک کہ فضا سے ابخرات جذب کر لیتے ہیں۔ دیگر (جیسے کہ تیکھیم فلورائیڈ) کی حل پذیری اتنی کم ہوتی ہے کہ ان کو عام طور پر غیر حل پذیر کہا جاتا ہے حل پذیری بہت سے عوامل پر مختص ہوتی ہے ان میں سے اہم نمک کی لیش انتھالپی اور محلول میں آئینوں کی سالویشن کی انتھالپی ہوتی ہے۔ ایک نمک کو محلل میں حل ہونے کے لیے اس کے آئینوں کے درمیان قوت کشش (لیش انتھالپی) پر آئین محلل باہمی عمل کا غالب آنا لازمی ہے آئینوں کی سالویشن انتھالپی کو ہمیشہ سالویشن اصطلاح میں بیان کیا جاتا ہے جو ہمیشہ منفی ہوتی ہے یعنی سالویشن انتھالپی کی مقدار ہمیشہ محلل کی فطرت پر مختص ہوتی ہے۔ غیر قطبی (شریک گرفت) محلل میں سالویشن انتھالپی کم ہوتی ہے لہذا نمک کی لیش انتھالپی کو مغلوب کرنے کے لیے کافی نہیں ہوتی نتیجتاً نمک غیر قطبی محلل میں حل نہیں ہوتے۔ ایک عمومی قاعدے کے طور پر کسی نمک کے کسی مخصوص محلل میں حل پذیر ہونے کے لیے اس کی سالویشن انتھالپی اس کی لیش انتھالپی سے زیادہ ہونی چاہیے تاکہ آخر الذکر اول الذکر کے ذریعہ مغلوب کی جاسکے۔ ہر نمک کی اپنی مخصوص حل پذیری ہوتی ہے جس کا انحراف درج حرارت پر ہوتا ہے۔ ہم نمکیات کو ان کی حل پذیری کی بنیاد پر مندرجہ ذیل تین جماعتوں میں تقسیم کرتے ہیں۔

جماعت I	حل پذیر	$\text{0.1M} < \text{حل پذیری} < 1 \text{M}$
جماعت II	کم حل پذیر	$0.01 \text{M} < \text{حل پذیری} < 0.1 \text{M}$
جماعت III	معمولی حل پذیر	$\text{0.01M} < \text{حل پذیری} < 1 \text{M}$

جدول 7.9 298 K پر کچھ عام آئینہ نمکوں کے حل پذیری ماحصل مستقلے K_{sp}

نمک کا نام	ضابط	K_{sp}
Silver Bromide	AgBr	5.0×10^{-13}
Silver Carbonate	Ag ₂ CO ₃	8.1×10^{-12}
Silver Chromate	Ag ₂ CrO ₄	1.1×10^{-12}
Silver Chloride	AgCl	1.8×10^{-10}
Silver Iodide	AgI	8.3×10^{-17}
Silver Sulphate	Ag ₂ SO ₄	1.4×10^{-5}
Aluminium Hydroxide	Al(OH) ₃	1.3×10^{-33}
Barium Chromate	BaCrO ₄	1.2×10^{-10}
Barium Fluoride	BaF ₂	1.0×10^{-6}
Barium Sulphate	BaSO ₄	1.1×10^{-10}
Calcium Carbonate	CaCO ₃	2.8×10^{-9}
Calcium Fluoride	CaF ₂	5.3×10^{-9}
Calcium Hydroxide	Ca(OH) ₂	5.5×10^{-6}
Calcium Oxalate	CaC ₂ O ₄	4.0×10^{-9}
Calcium Sulphate	CaSO ₄	9.1×10^{-6}
Cadmium Hydroxide	Cd(OH) ₂	2.5×10^{-14}
Cadmium Sulphide	CdS	8.0×10^{-27}
Chromic Hydroxide	Cr(OH) ₃	6.3×10^{-31}
Cuprous Bromide	CuBr	5.3×10^{-9}
Cupric Carbonate	CuCO ₃	1.4×10^{-10}
Cuprous Chloride	CuCl	1.7×10^{-6}
Cupric Hydroxide	Cu(OH) ₂	2.2×10^{-20}
Cuprous Iodide	CuI	1.1×10^{-12}
Cupric Sulphide	CuS	6.3×10^{-36}
Ferrous Carbonate	FeCO ₃	3.2×10^{-11}
Ferrous Hydroxide	Fe(OH) ₂	8.0×10^{-16}
Ferric Hydroxide	Fe(OH) ₃	1.0×10^{-38}
Ferrous Sulphide	FeS	6.3×10^{-18}
Mercurous Bromide	Hg ₂ Br ₂	5.6×10^{-23}
Mercurous Chloride	Hg ₂ Cl ₂	1.3×10^{-18}
Mercurous Iodide	Hg ₂ I ₂	4.5×10^{-29}
Mercurous Sulphate	Hg ₂ SO ₄	7.4×10^{-7}
Mercuric Sulphide	HgS	4.0×10^{-53}
Magnesium Carbonate	MgCO ₃	3.5×10^{-8}
Magnesium Fluoride	MgF ₂	6.5×10^{-9}
Magnesium Hydroxide	Mg(OH) ₂	1.8×10^{-11}
Magnesium Oxalate	MgC ₂ O ₄	7.0×10^{-7}
Manganese Carbonate	MnCO ₃	1.8×10^{-11}
Manganese Sulphide	MnS	2.5×10^{-13}
Nickel Hydroxide	Ni(OH) ₂	2.0×10^{-15}
Nickel Sulphide	NiS	4.7×10^{-5}
Lead Bromide	PbBr ₂	4.0×10^{-5}
Lead Carbonate	PbCO ₃	7.4×10^{-14}
Lead Chloride	PbCl ₂	1.6×10^{-5}
Lead Fluoride	PbF ₂	7.7×10^{-8}
Lead Hydroxide	Pb(OH) ₂	1.2×10^{-15}
Lead Iodide	PbI ₂	7.1×10^{-9}
Lead Sulphate	PbSO ₄	1.6×10^{-8}
Lead Sulphide	PbS	8.0×10^{-28}
Stannous Hydroxide	Sn(OH) ₂	1.4×10^{-28}
Stannous Sulphide	SnS	1.0×10^{-25}
Strontium Carbonate	SrCO ₃	1.1×10^{-10}
Strontium Fluoride	SrF ₂	2.5×10^{-9}
Strontium Sulphate	SrSO ₄	3.2×10^{-7}
Thallous Bromide	TlBr	3.4×10^{-6}
Thallous Chloride	TlCl	1.7×10^{-4}
Thallous Iodide	TlI	6.5×10^{-8}
Zinc Carbonate	ZnCO ₃	1.4×10^{-11}
Zinc Hydroxide	Zn(OH) ₂	1.0×10^{-15}
Zinc Sulphide	ZnS	1.6×10^{-24}

ہے۔ اگر زرکونیم فاسفیٹ کی مولر حل پذیری S ہو تو مركب کی تابع پیمائی سے یہ دیکھا جاسکتا ہے

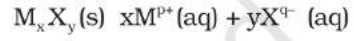
$$[PO_4^{3-}] = 4S \text{ اور } [Zr^{4+}] = 3S$$

$$K_{sp} = (3S)^3 (4S)^4 = 6912 (S)^7$$

$$S = [K_{sp} / (3^3 \times 4^4)]^{1/7} = (K_{sp} / 6912)^{1/7}$$

ایک ٹھوس نمک جس کا عام ضابط M_xX_y ہو تو مولر حل پذیری

ہے اپنے سرشنہ ملکوں کے ساتھ توازن میں ہوتا ہے۔ اسے مندرجہ ذیل مساوات کے ذریعہ ظاہر کیا جاسکتا ہے:



$$(x \times p^+) = (y \times q^-)$$

اور اس کا حل پذیری ماحصل مستقلے اس طرح دیا جاسکتا ہے:

$$(7.40) \quad K_{sp} = [M^{p+}]^x [X^{q-}]^y = (xS)^x (yS)^y$$

$$= x^x \cdot y^y \cdot S^{x+y}$$

$$S^{(x+y)} = K_{sp} / x^x \cdot y^y$$

$$(7.41) \quad S = (K_{sp} / x^x \cdot y^y)^{1/(x+y)}$$

مساوات میں اصطلاح K_{sp} کو Q_{sp} سے ظاہر کیا جاتا ہے (سیکشن

7.6.2) جب ایک یادو انواع کا ارتکاز توازن کے دوران کا ارتکاز نہ ہو۔

ظاہر ہے کہ توازن کی حالت میں $K_{sp} = Q_{sp}$ لیکن دوسری صورت میں

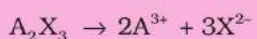
یہ ترسیب (Precipitation) یا افراط کے عمل کو سمٹ عطا کرتی ہے۔

بہت سے عام نمکوں کے حل پذیری ماحصل مستقلے K 298 پر جدول 7.9 میں دیے گئے ہیں۔

مسئلہ 7.26

خاص پانی میں A₂X₃ کی حل پذیری معلوم کیجیے، یہ مانتے ہوئے کہ دونوں قسم کے آئین پانی سے تعامل نہیں کرتے کہاں کا حل پذیری مستقلے K_{sp} = 1.1×10^{-23} ہے۔

حل



$$K_{sp} = [A^{3+}]^2 [X^{2-}]^3 = 1.1 \times 10^{-23}$$

اگر A₂X₃ کی حل پذیری ہوتی ہے تو:

$$K_{sp} = [2S]^2 [3S]^3 = 108S^5 = 1.1 \times 10^{-23}$$

لہذا

اگر ہم سوڈیم کلورائڈ کا سیر شدہ محلول لیں اور اس میں سے HCl گیس گزاریں، تو HCl کے افتراء سے دستیاب ہونے والے کلورائڈ آئین کا ارتکاز (ایکٹھوئی) بڑھنے کی وجہ سے سوڈیم کلورائڈ کا روسوب ہو گا۔ اس طرح حاصل ہونے والا سوڈیم کلورائڈ بہت زیادہ خالص ہو گا اور ہمیں سوڈیم اور میگنیٹیم سلفیٹ جیسی ملاوٹوں سے نجات ملے گی۔ مشترک آئین اثر کا استعمال کسی خاص آئین کے تقریباً مکمل روسوب کے لیے اس کے معنوی حل پذیر نمک کی طرح، حل پذیری ماحصل کی بہت کم قدر کے ساتھ گریویمیٹرک تخمینہ (Gravimetric Estimation) کے لیے بھی کیا جاتا ہے۔ اس طرح ہم سلوار آئین کو سلوار کلورائڈ کی طرح فیرک آئین کو اس کے ہاندرو آکسائند (اور آبیدہ فیرک آکسائند) کی طرح اور بیریم کو اس کے سلفیٹ کی طرح مقداری تخمینوں کے لیے روسوب کر سکتے ہیں۔

مسئلہ 7.28

مسئلہ 7.28 میں Ni(OH)_2 کی مولار حل پذیری معلوم کیجئے Ni(OH)_2 کا آئینی ماحصل 2.0×10^{-15} ہے۔

حل

مان لیجئے Ni(OH)_2 کی حل پذیری S کے Ni(OH)_2 کا افتراء Ni^{2+} کے mol/L کے OH^- اور S mol/L کے OH^- فراہم کرتا ہے، لیکن OH^- کا کل ارتکاز 2S mol/L کیونکہ محلول میں پہلے سے ہی NaOH 0.10 mol/L موجود ہے۔

$$K_{sp} = 2.0 \times 10^{-15} = [\text{Ni}^{2+}] [\text{OH}^-]^2 = (\text{S}) (0.10 + 2\text{S})^2$$

$$\text{چھوٹا ہے } K_{sp} \quad 2\text{S} \ll 0.10 \quad (0.10 + 2\text{S}) \approx 0.10$$

الہذا،

اس لیے،

$$2.0 \times 10^{-15} = \text{S} (0.10)^2$$

$$\text{S} = 2.0 \times 10^{-13} \text{ M} = [\text{Ni}^{2+}]$$

کمزور تیزاب جیسے کہ فاسفیٹ کے نمکوں کی حل پذیری کم pH پر بڑھ جاتی ہے یا اس لیے کہ کم pH پر این آئین کا ارتکاز اس کے پروتونیشن (Protonation) کے سبب کم ہو جاتا ہے۔ یہ بدلتے میں نمک کی

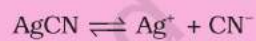
$$\text{اس طرح } S^5 = 1 \times 10^{-25}$$

$$S = 1.0 \times 10^{-5} \text{ mol/L}$$

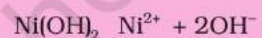
مسئلہ 7.27

دو معمولی حل پذیر نمک AgCN اور Ni(OH)_2 کی K_{sp} قدریں بالترتیب $10^{-15} \times 2.0$ اور $10^{-17} \times 6$ ہیں۔ کون سا نمک زیادہ حل پذیر ہے۔

حل



$$K_{sp} = [\text{Ag}^+] [\text{CN}^-] = 6 \times 10^{-17}$$



$$K_{sp} = [\text{Ni}^{2+}] [\text{OH}^-]^2 = 2 \times 10^{-15}$$

$$\text{مان لیجئے } S_1 = [\text{Ag}^+]$$

$$\text{تو } [\text{CN}^-] = S_1$$

$$\text{مان لیجئے } S_2 = [\text{Ni}^{2+}]$$

$$\text{تو } [\text{OH}^-] = 2S_2$$

$$S_1^2 = 6 \times 10^{-17}, S_1 = 7.8 \times 10^{-9}$$

$$(S_2)(2S_2)^2 = 2 \times 10^{-15}, S_2 = 0.58 \times 10^{-4}$$

نمک AgCN کے مقابلے سے زیادہ حل پذیر ہے۔

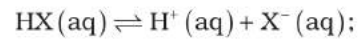
7.13.2 آئینی نمکوں کی حل پذیری پر مشترک آئین اثر

(Common Ion Effect on Solubility of Ionic Salts)

لی چیلیپر کے اصول سے یہ متوقع ہے کہ اگر ہم کسی ایک آئین کے ارتکاز کو بڑھادیں تو اسے اپنے مختلف آئین سے اتحاد کرنا چاہیے اور اس وقت تک کچھ نمک کا روسوب بننے گا جب تک کہ $K_{sp} = Q_{sp}$ نہیں ہو جاتا اس طرح اگر کسی آئین کا ارتکاز کم ہو گا تو زیادہ نمک لگھنے گا تاکہ دونوں آئینوں کے ارتکاز بڑھ جائیں جب تک کہ دوبارہ $K_{sp} = Q_{sp}$ نہ ہو جائے۔ یہ حل پذیر نمکوں جیسے کہ سوڈیم کلورائڈ کے لیے بھی قابل عمل ہے سوائے اس کے کہ آئینوں کے زیادہ ارتکاز کی وجہ سے ہم Q_{sp} کے اظہار کے لیے ان کی مولاریت کے بجائے ان کی ایکٹھوئی کا استعمال کرتے ہیں۔ اس طرح

حل پذیری کو بڑھا دیتا ہے، اس طرح کہ $K_{sp} = Q_{sp}$ ہمیں ایک ساتھ دو توازنوں کو مطین کرنا پڑتا ہے۔ لیکن،

$$K_{sp} = [M^+] [X^-]$$



$$K_a = \frac{[H^+(aq)][X^-(aq)]}{[HX(aq)]}$$

$$[X^-] / [HX] = K_a / [H^+]$$

پھر دوبارہ مقلوب لیتے ہوئے ہمیں حاصل ہوتا ہے۔
 $[X^-] / ([X^-] + [HX]) = f = K_a / (K_a + [H^+])$
 اور یہ دیکھا جاسکتا ہے کہ pH کے گھنے کے ساتھ f گھنٹا ہے۔
 اگر کسی دی ہوئی pH پر نمک کی حل پذیری S ہے تو:
 $K_{sp} = [S] [f S] = S^2 [K_a / (K_a + [H^+])]$

$$(7.42) \quad S = [K_{sp} ([H^+] + K_a) / K_a]^{1/2}$$

لہذا $[H^+]$ کے بڑھنے یا pH کے گھنے کے ساتھ حل پذیری S بڑھتی ہے۔

دوفون سمتوں کا مقلوب لیتے ہوئے اور ۱ کا اضافہ کر کے ہمیں ملتا ہے:

$$\frac{[HX]}{[X]} + 1 = \frac{[H^+]}{K_a} + 1$$

خلاصہ

جب رقیق کو چھوڑ کر بخارات میں جانے والے سالمات کی تعداد بخارات سے واپس رقیق میں آنے والے سالمات کی تعداد برابر ہو جاتی ہے تو توازن قائم ہوتا ہے جو فطرتاً حرکی ہوتا ہے۔ توازن طبیعی اور کیمیائی دوفون اعمال کے لیے قائم کیا جاسکتا ہے اور اس مقام پر پیش رفت اور پشت رفت تعامل کی شرح برابر ہوتی ہے۔ توازن مستقل، K_c ماحصل کے ارتکاز کو متعال کے ارتکاز سے تقسیم کر کے ظاہر کرتے ہیں۔ ہر ایک کرن پر اس کے تابع پیاس ضروری کی قوائی جاتی ہے۔



$$K_c = [C]^c [D]^d / [A]^a [B]^b$$

ایک میں درج حرارت پر توازن مستقل کی قیمت مستقل ہوتی ہے اور اس اسٹچ پر تمام میکرو اسکوپ خصوصیات جیسے کہ ارتکاز، دباؤ وغیرہ مستقل ہو جاتی ہیں۔ گیس تعامل کے لیے توازن مستقل، K_p سے ظاہر کیا جاتا ہے اور اسے لکھنے کے K_p میں ارتکاز کو جزوی دباؤ سے تبدیل کر دیا جاتا ہے۔ تعامل کی سست کی پیشین گوئی تعامل خارج قسم، Q_p کے ذریعہ ظاہر کی جاتی ہے جو توازن کے وقت، K_p کے برابر ہوتی ہے۔ لی چھلیپر اصول بتاتا ہے کہ کسی عوامل جیسے کہ درجہ حرارت، ارتکاز وغیرہ میں تبدیلی توازن کو اس سست موزع دے گی جو در اس تبدیلی کے اثر کو کوم یا معقول کیا جاسکے۔ اسے مختلف عوامل جیسے کہ درجہ حرارت، ارتکاز، وسیط اور غیر عوامل گیسوں کے توازن کی سست پراشرات کا مطالعہ کرنے کے لیے استعمال کیا جاتا ہے تاکہ ان عوامل پر قابو پا کر ماحصل کی پیدا اور کنشوں کیا جاسکے۔ وسیط کسی تعامل آمیزے کی توازنی ترکیب کو متاثر نہیں کرتا لیکن تعامل کی ماحصل میں تبدیلی کے لیے کم توانائی کے راستے فراہم کر کے تعامل کی شرح کو بڑھایا گھنٹا سکتے ہیں۔

وہ تمام اشیا جو آبی محلوں میں بھلی کا ایصال کرتی ہیں الیکٹرولائٹ ہیں اسیزاب، اساس اور نمک الیکٹرولائٹ ہیں اور آبی محلوں میں الیکٹرولائٹ کے افتراق یا آبیونائزیشن سے کیت آئین اور این آئین پیدا ہونے کی وجہ سے یہ اپنے آبی محلوں میں بھلی کا ایصال کرتے ہیں۔ قوی الیکٹرولائٹ مکمل طور پر افتراق کرتے ہیں۔ کمزور الیکٹرولائٹ میں آبیون اور غیر آئین شدہ الیکٹرولائٹ سالموں کے درمیان ایک توازن پایا جاتا ہے۔ آبیونیس کے مطابق تیزاب اپنے آبی محلوں میں ہانڈر، جن آئین دیتے ہیں اور اسas ہانڈر و کسل آئین دیتے ہیں۔ دوسرا طرف برونھٹلاری نے تیزاب کو پروٹان معطی (Donor) اور اسas کو پروٹان قبول کار (Acceptor) بتایا ہے۔ جب برونھٹلاری تیزاب کسی اساس سے تعامل کرتا ہے تو وہ اس کا جھنٹی تیزاب بناتا ہے اور تیزاب سے تعامل کر کے اس کا جھنٹی اساس بناتا ہے۔ اس طرح ایک تیزاب اساس کے جھنٹی جوڑے میں صرف ایک پروٹان کا فرق ہوتا ہے۔ لیوگس نے تیزاب کی تعریف کو مزید عمومی بناتے ہوئے اسے ایک الیکٹران کے جوڑے کو

قبول کرنے والا اور اساس کو ایک الیکٹران جوڑا فراہم کرنے والا بتایا ہے۔ کمزور تیزابوں کے آیونائزیشن (توازن) مستقلے (K_a) اور کمزور اساس کے توازن مستقلے (K_b) کی عبارت کو تیار کرنے کے لیے آرپنیس کی تعریف استعمال کی گئی ہے۔ آیونائزیشن کی ذگری اور ارٹکاز پر اس کا انحصار اور مشترک آین پر بحث کی گئی ہے۔ ہائڈروجن آین کے ارٹکاز (ایکٹوئیٹ) $[H^+]$ کے لیے $pH = -\log[H^+]$ کو متعارف کرایا گیا ہے اور پھر دوسری مقداروں، $pK_w = -\log[K_w]$ اور $pK_a = -\log[K_a]$: $pOH = -\log[OH^-]$ اور $pK_b = -\log[K_b]$ کے لیے اس کی توسعی کی گئی ہے۔ پانی کے آیونائزیشن پر غور کیا گیا اور ہم نے دیکھا کہ مساوات $pH + pOH = pK_w$ ہمیشہ ہی مطمئن ہوتی ہے۔ قوی تیزاب اور کمزور اساس، کمزور تیزاب اور قوی اساس اور کمزور تیزاب اور کمزور اساس کے نمک پانی میں آب پاشیدگی کے بعد آبی محلول بناتے ہیں۔ حاجب محلول کی تعریف اور اس کی اہمیت پر مختصر بحث کی گئی ہے۔ معمولی حل پذیر نمکوں کے حل پذیری توازن پر بحث ہوتی ہے اور توازن مستقلہ کو حل پذیری ماصل مستقلہ (K_{sp}) کی طرح متعارف کیا گیا ہے۔ نمک کی حل پذیری سے اس کے تعلق کو قائم کیا گیا ہے۔ نمک کی ان کے محلوں سے ترسیب کے حالات یا پانی میں ان کے افراطی پر بحث کی گئی ہے۔ مشترک آین کے کواد اور معمولی حل پذیر نمکوں کی حل پذیری پر بھی بحث ہوتی ہے۔

طلاء کے لیے اس باب سے متعلق چند محوظہ سرگرمیاں

- (a) مختلف چلوں اور سبزیوں کے تازہ رہ، سوٹ ڈرینک، جسمانی سیال اور دستیاب پانی کے ناموں کی pH معلوم کرنے کے لیے طالب علم pH کا نہ کا استعمال کر سکتے ہیں۔
- (b) pH کا نہ کا استعمال مختلف نمکوں کے محلوں کی pH معلوم کرنے کے لیے بھی کیا جاسکتا ہے جس کی مدد سے وہ یہ معلوم کر سکتے ہیں کہ آیا وہ قوی / کمزور تیزاب یا اساس ہے۔
- (c) طلب سوڈیم ایٹیٹ اور ایسٹیک ایڈ کے محلوں کو ملا کر حاجب محلول تیار کر سکتے ہیں پھر pH کا نہ کا استعمال کر کے اس کی pH معلوم کر سکتے ہیں۔
- (d) انہیں کچھ انڈیکیٹر دیے جاسکتے ہیں تاکہ وہ مختلف pH کے محلوں میں ان کے رنگوں کا مشاہدہ کر سکیں۔
- (e) طالب علم انڈیکیٹر کا استعمال کر کے کچھ تیزاب اسas نامکریشن کر سکتے ہیں۔
- (f) معمولی حل پذیر نمکوں کی حل پذیری پر مشترک آین اثر کا مطالعہ کر سکتے ہیں۔
- (g) اگر اسکوں میں pH میٹر و میٹیاب ہے تو وہ اس کی مدد سے محلوں کی pH معلوم کر سکتے ہیں اور اس کا مقابلہ pH کا نہ کا مدد سے معلوم کی گئی pH سے کر سکتے ہیں۔

مشقیں

ایک مستقل درج حرارت پر میل بند برلن میں ایک ریتن اپنے بخارات کے ساتھ توازن میں ہے برلن کا جنم اچانک بڑھ جاتا ہے۔ 7.1

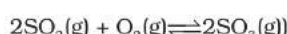
(a) بخاراتی دباؤ پر اس تبدیلی کا ابتدائی اثر کیا ہوگا؟

(b) ابتدائی تغیر اور تکثیف کی شرح میں کیا تبدیلی آئے گی؟

(c) آخر کار جب توازن قائم ہو جائے گا تو کیا ہوگا اور آخری بخاراتی دباؤ کیا ہوگا؟

مندرجہ ذیل توازن کے لیے K_c کیا ہوگا جبکہ ہر ایک شے کے توازن ارٹکاز اس طرح ہیں: 7.2

$$[SO_3] = 1.90M \quad [SO_2] = 0.60M, [O_2] = 0.82M$$

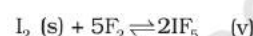
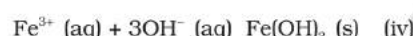
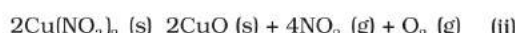


ایک مخصوص درج حرارت اور 10^6 Pa کے کل دباؤ پر آبیڈین کے بخارات جنم کے اعتبار سے 1 فضائی دباؤ کا 40% ہے۔ 7.3

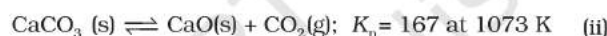
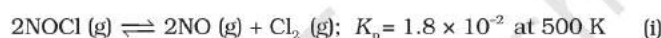


توازن کے لیے K_p کی قیمت معلوم کیجیے۔

مندرجہ ذیل ہر ایک تعامل کے لیے توازن مستقل K_c کی علامت لکھئے۔ 7.4



K_p کی مدد سے مندرجہ ذیل ہر ایک توازن کے لیے K_c کی قیمت معلوم کیجیے۔ 7.5



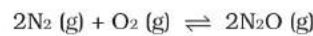
مندرجہ ذیل تعامل کے لیے $K_c = 6.3 \times 10^{14}$ ہے 7.6



توازن میں پیش رفت اور پشت رفت دونوں تعاملات عصری و سائلی تعاملات ہیں۔ پشت رفت تعامل کے لیے K_c کیا ہوگا۔

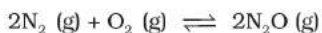
خاص ٹھوس اور قیقیل کو توازن مستقل کی عبارت لکھتے وقت کیوں نظر انداز کرتے ہیں؟ 7.7

O_2 اور N_2 کے درمیان متعامل مندرجہ ذیل کے مطابق ہوتا ہے: 7.8



اگر N_2 کے 0.482 مول اور O_2 کے 0.933 مولوں کا آمیزہ 10L میں تعلیمی برتن میں رکھا جاتا ہے اور اس درج حرارت پر جہاں $K_c = 2.0 \times 10^{-37}$ ہے، N_2O بننے دیا جاتا ہے تو توازن آمیزے کی ترکیب کا تعین کیجیے۔

مندرجہ ذیل تعامل کے مطابق نائٹرک آکسائڈ Br_2 سے تعامل کرنے کے نائٹروسل بر مانیدہ دیتا ہے۔ 7.9



جب ایک مستقل درج حرارت پر بند برتن میں NO کے mol 0.0437 اور Br_2 کے mol 0.087 ملائے جاتے ہیں تو Br_2 کے 0.0518 mol حاصل ہوتے ہیں۔ NO اور Br_2 کی توازنی مقداریں معلوم کیجیے۔

450K پر توازن کے وقت دیے گئے تعامل کا $K_p = 2.0 \times 10^{10}/\text{bar}$ ہے۔ 7.10

اس درج حرارت پر K_p کیا ہوگا؟

کے دباؤ پر ایک فلاںک میں HI(g) کا ایک نمونہ رکھا گیا ہے تو توازن کے وقت HI کا جزوی دباؤ atm 0.04 ہے۔ 7.11
دیے گئے توازن کے لیے K_p کیا ہوگا؟



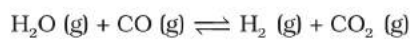
7.12 20L پر 500K کے ایک تعاملی برتن میں N_2 کے 1.57mol، H_2 کے 1.92 mol اور NH_3 کے 8.13 mol آمیزہ کو داخل کیا گیا۔ اس درجہ حرارت پر تعامل $N_2(g) + 3H_2(g) \rightleftharpoons 2NH_3(g)$ کا $K_c = 1.7 \times 10^2$ ہے۔ کیا تعامل آمیزہ توازن میں ہے؟ اگر نہیں تو کل تعامل کی سمت کیا ہوگی؟

ایک گیس تعامل کے لیے توازن مستقلہ کی علامت اس طرح دی گئی ہے:

$$K_c = \frac{[NH_3]^4 [O_2]^5}{[NO]^4 [H_2O]^6}$$

اس عبارت کے لیے متوازن کی بادی مساوات لکھئے

7.14 10 L کے ایک برتن میں O_2 کا ایک مول اور ایک مول CO لیے گئے اور $250K$ میں گرم کیے گئے۔ توازن پر 40% پانی (کمیت کے انداز سے) CO سے مندرجہ ذیل مساوات کے مطابق تعامل کرتا ہے۔



تعامل کے لیے توازن مستقلہ معلوم کیجیے۔

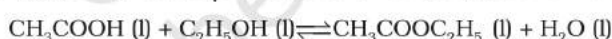
7.15 700 K پر تعامل $H_2(g) + I_2(g) \rightleftharpoons 2HI(g)$ کے لیے توازن مستقلہ 54.8 ہے اگر $700K$ پر توازن کے وقت $HI(g)$ کے موجود ہیں تو $H_2(g)$ اور $I_2(g)$ کے ارٹکاز کیا ہوں گے؟ یہ مانتے ہوئے کہ ہم نے تعامل کی شروعات $HI(g)$ سے کی ہے اور اسے 700K پر توازن پر پہنچ دیا جاتا ہے۔

7.16 توازن میں ہر ایک شے کے توازن ارٹکاز کیا ہوں گے جبکہ ICl کا ابتدائی ارٹکاز $M = 0.78$ تھا۔

7.17 مندرجہ ذیل توازن کے لیے $K_p = 899$ کی قدر 0.04atm ہے۔ C_2H_6 کا توازن ارٹکاز کیا ہوگا جب وہ 4.0atm پر ایک فلاسک میں رکھی جائے اور توازن تک پہنچ سکے۔



استھنا اور ایسیک ایسڈ کے درمیان تعامل سے استھائل ایسی بیٹ بنتا ہے توازن کا اظہار مندرجہ ذیل مساوات سے ہوتا ہے۔



(i) اس تعامل کے لیے ارٹکاز نسبت (تعامل خارج قسمت) Q_c لکھئے (نوٹ: اس تعامل میں پانی نہ تو وفر مقدار میں ہے اور نہیں محل ہے)۔

(ii) 293K پر اگر کوئی 1.00 مول ایسیک ایسڈ اور 10.18mol استھنا سے شروعات کرتا ہے تو اختتامی توازن آمیزے میں 0.171mol استھائل ایسی بیٹ ہوتا ہے۔ توازن مستقلہ معلوم کیجیے۔

(iii) 10.5 mol استھنا اور 1.0mol ایسیک ایسڈ سے شروعات کرتے ہوئے اور درجہ حرارت 293K پر مستقل رکھتے ہوئے کچھ دیر بعد 0.214 مول استھائل ایسی بیٹ پایا گیا۔ کیا توازن حاصل ہو گیا؟

7.19 473K پر ایک وکیوم شدہ برتن میں خالص PCl_5 داخل کی گئی۔ جب توازن قائم ہو گیا تو $0.5 \times 10^{-1} \text{ mol L}^{-1}$ کا ارٹکاز PCl_3 پایا گیا۔ اگر K_c کی قیمت 8.3×10^{-3} ہے تو توازن کے وقت PCl_3 اور Cl_2 کے ارٹکاز کیا ہوں گے۔



لوہے کی کچھ دھات سے اسٹیل بنانے میں ایک تعامل ہوتا ہے جس میں کاربن مونو آکسائیڈ کے ذریعہ آئرن (III) کی تحویل ہوتی ہے جو آئرن دھات اور CO_2 دیتا ہے۔



اگر CO_3 اور CO کے ابتدائی جزوی دباؤ $p_{\text{CO}_3} = 0.80 \text{ atm}$ اور $p_{\text{CO}} = 1.4 \text{ atm}$ تو K_p 1050 K پر ان کے جزوی دباؤ کیا ہوں گے؟

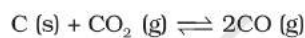
تعالی N₂ (g) + 3H₂ (g) ⇌ 2NH₃ (g) کے لیے 500 K پر $K_c = 0.061$ ہے۔ ایک خاص وقت پر تجربہ کرنے سے یہ معلوم ہوتا ہے کہ تعالی آمیزے میں N₂ کے 0.5 mol L⁻¹ اور H₂ کے 0.5 mol L⁻¹ اور NH₃ کے 2.0 mol L⁻¹ کی توازن میں ہے؟ اگر نہیں تو توازن پر پہنچنے کے لیے تعامل کس سمت ہو رہا ہے؟

برومین مونوکلورائٹ (BrCl) برودمن اور کلورین میں حلیل ہو کر توازن پر پہنچتی ہے۔

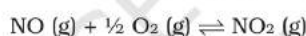
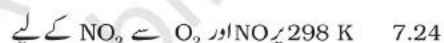


جس کے لیے K_c 500 K پر 32 کی قدر ہے۔ اگر شروع میں خالص BrCl کا ارتکاز $3.3 \times 10^{-3} \text{ mol L}^{-1}$ ہے تو توازن کے وقت آمیزے میں اس کا مولار ارتکاز کتنا ہوگا؟

کیمی آمیزے کے ٹھوس کاربن کے ساتھ توازن میں CO کیت کے اعتبار سے 1127 K اور 1 atm پر CO₂ اور CO کے گیئی آمیزے میں کاربن کے ٹھوس کاربن کے ساتھ توازن میں CO₂ کیت کے 90.55%۔



اوپر دیے گئے درجہ حرارت پر مندرجہ بالا تعامل کے لیے K_c کی قیمت معلوم کیجیے۔



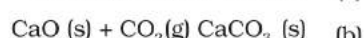
چہاں

$$\Delta_f G^\ominus (\text{NO}_2) = 52.0 \text{ kJ/mol}$$

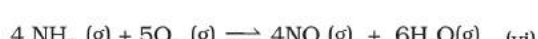
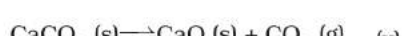
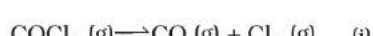
$$\Delta_f G^\ominus (\text{NO}) = 87.0 \text{ kJ/mol}$$

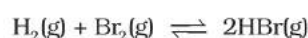
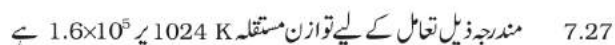
$$\Delta_f G^\ominus (\text{O}_2) = 0 \text{ kJ/mol}$$

مندرجہ ذیل توازنوں میں اگر جنم بڑھا کر دباؤ میں کمی کی جائے تو تعامل ماصلات کے مولوں کی تعداد ہے گی، گھٹے گی، یا برقرار رہے گی؟

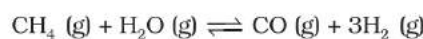


مندرجہ ذیل تعاملات میں سے کون سا تعامل دباؤ بڑھانے پر زیادہ متاثر ہوگا۔ مزید یہ بھی کہ آیا تبدیلی کی وجہ سے تعامل پیش رفت ہوگا یا پشت رفت۔





تمام گیسوں کے لیے توازن دباؤ معلوم کیجیا اگر HBr 10.0 Bar پر 1024 K میں بند برتن میں داخل کی گئی ہے۔ مندرجہ ذیل حرارت خور تعامل کے مطابق قدرتی گیس سے بھاپ کے ساتھ جزوی تکمیل کے ذریعے ذائقہ ہاندروجن گیس حاصل کی گئی ہے۔ 7.28



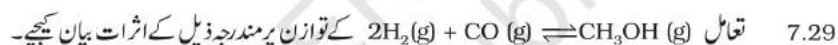
(a) مندرجہ بالاتر تعامل کے لیے K_p کی علامت لکھنے۔

(b) توازن آمیزے کی ترکیب اور K_p کی قیمتیں پر مندرجہ ذیل کے کیا اثرات ہوں گے۔

(i) دباؤ کا اضافہ۔

(ii) درجہ حرارت کا اضافہ۔

(iii) وسیطہ کا استعمال۔



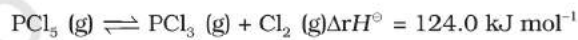
(a) H_2 کا اضافہ

(b) CH_3OH کا اضافہ

(c) CO کا اخراج

(d) CH_3OH کا اخراج

PCl_5 کی تخلیل کا توازن مستقلہ $K_c = 8.3 \times 10^{-3}$ ہے۔ اگر تخلیل کو مندرجہ ذیل طریقے سے ظاہر کیا جائے تو: 7.30



(a) تعامل کے لیے K_c کی عبارت لکھنے۔

(b) اسی درجہ حرارت پر رجوعی تعامل کے لیے K_c کی قیمت کیا ہوگی؟

(c) K_c پر کیا اثر ہوگا اگر (i) زیادہ PCl_5 کا اضافہ کیا جائے

(i) دباؤ میں اضافہ کیا جائے۔

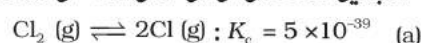
(ii) درجہ حرارت میں اضافہ کیا جائے۔

ہمیں پراسس میں استعمال کی جانے H₂ گیس قدرتی گیس کی میتھیں کے بہت زیادہ درجہ حرارت پر بھاپ سے تعامل کے ذریعے حاصل ہوتی ہے۔ دو ایچ تعامل کی پہلی ایچ میں CO اور H₂ کی تکمیل ہوتی ہے۔ دوسرا ایچ میں، پہلی ایچ میں بننے والی CO اور واٹر گیس شفت تعامل میں زیادہ بھاپ سے تعامل کرتی ہے۔ 7.31



اگر 400°C پر تعاملی برتن میں CO اور بھاپ کا مساوی مول آمیزہ داخل کیا جائے، اس طرح کہ $P_{\text{CO}} = P_{\text{H}_2\text{O}} = 4.0 \text{ bar}$ تو توازن کے وقت H_2 کا جزوی دباؤ کیا ہوگا؟ 400°C پر $k_p = 10.1$ ہے۔

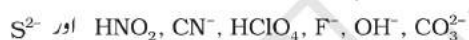
مندرجہ ذیل تعمالات میں کس میں متعال اور ما حصل ارتکاز کافی ہوں گے 7.32



تعامل (g) کے لیے $3\text{O}_2 (\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{O}_3 (\text{g})$ کی قیمت 2.0×10^{-50} ہے۔ اگر 25°C پر ہوا میں O_2 کا توازن مستقلہ 1.6×10^{-2} ہو تو O_3 کا ارتکاز کیا ہوگا؟ 7.33

تعامل (g) کے لیے $\text{CH}_4 (\text{g}) + \text{H}_2\text{O} (\text{g}) \rightleftharpoons \text{CO} (\text{g}) + 3\text{H}_2 (\text{g})$ کے مول اور H_2O کے 0.02 مول اور CH_4 کی نامعلوم مقدار بھی ہے۔ CH_4 کا آمیزہ میں ارتکاز معلوم کیجیے۔ دیے گئے درجہ حرارت پر تعامل کے لیے توازن مستقلہ 3.90 ہے۔ 7.34

جفتی تیزاب اساس جوڑ سے کیا مراد ہے؟ مندرجہ ذیل انواع کے لیے جفتی تیزاب / اساس معلوم کیجیے۔ 7.35

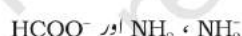


مندرجہ ذیل میں سے کون یوں تیزاب ہے؟ 7.36



برونسلڈ تیزابوں: $\text{HF}, \text{H}_2\text{SO}_4, \text{HCO}_3^-$ کے لیے جفتی اساس کیا ہوں گے؟ 7.37

مندرجہ ذیل برونسلڈ اساسوں کے لیے جفتی تیزاب لکھئے۔ 7.38



انواع NH_3 اور اور H_2O HCO_3^- , HSO_4^- اور اساس کی طرح کام کر سکتے ہیں۔ ہر ایک کے لیے اس کا جفتی تیزاب اور اساس دیجیے۔ 7.39

مندرجہ ذیل انواع کی یوں تیزاب اور اساس کے تحت درجہ بندری کیجیے اور بتائیے کہ یہ کس طرح یوں تیزاب / اساس کی طرح کام کرتے ہیں۔ 7.40

- (a) OH^- (b) F^- (c) H^+ (d) BCl_3

ایک سوف ڈریک میں ہانڈروجن آین کا ارتکاز $M = 3.8 \times 10^{-3}$ ہے۔ اس کی pH کتنی ہوگی؟ 7.41

سرک کے ایک نمونہ کی pH قدر 3.76 ہے۔ اس میں ہانڈروجن آین کا ارتکاز معلوم کیجیے۔ 7.42

4.8×10^{-9} اور 1.8×10^{-4} ، 6.8×10^{-4} اور 1.0×10^{-10} K پر HCN اور HCOOH کے آيونائزیشن مستقلہ بالترتیب 7.43

ہیں۔ ان کے جفتی اساسوں کے آيونائزیشن مستقلے معلوم کیجیے۔

فینول کا آيونائزیشن مستقلہ 1.0×10^{-10} ہے۔ 0.05M فینول کے محلول میں فینولیٹ آین کا ارتکاز کیا ہوگا؟ اس کے آيونائزیشن ڈگری کتنی ہوگی اگر محلول سوڈیم فینولیٹ میں بھی 0.01M ہے۔ 7.44

H_2S کا پہلا آيونائزیشن مستقلہ 9.1×10^{-8} ہے۔ اس کے 0.1M محلول میں HS^- آین کا ارتکاز معلوم کیجیے۔ یہ ارتکاز کس طرح متاثر ہوگا اگر محلول HCl میں بھی 0.1M ہے۔ اگر H_2S کے لیے دوسرا آيونائزیشن مستقلہ 1.2×10^{-13} ہے تو دونوں حالات میں S^{2-} کے ارتکاز معلوم کیجیے۔ 7.45

ایسیک ایڈ کا آئونائزیشن مستقلہ $10^{-5} \times 1.74 = 0.05$ ملول میں ایسیک ایڈ کے افراط کی ڈگری معلوم کیجیے۔ ملول میں ایسیک آین کا ارتکاز اور pH معلوم کیجیے۔	7.46
ایک M 0.01 نامیاتی تیزاب کی pH قدر 4.15 پائی گئی ہے۔ این آین کا ارتکاز تیزاب کے لیے آئونائزیشن مستقلہ اور اس کی pK_a معلوم کیجیے۔	7.47
یہ مانتے ہوئے کہ افراط کمل ہے، مندرجہ ذیل ملولوں کی pH معلوم کیجیے۔	7.48
0.002 M KOH (d) 0.002 M HBr (c) 0.005 M NaOH (b) 0.003 M HCl (a) مندرجہ ذیل ملولوں کی pH معلوم کیجیے۔	7.49
(a) TIOH 2g (b) NaOH 0.3g پانی میں گھل کر ملول کے 2 لیٹر بناتا ہے۔ پانی میں گھل کر 500 mL ملول دیتا ہے۔ پانی میں گھل کر 200 mL ملول دیتا ہے۔	
کوپانی 1 mL میں ڈائی یوٹ کر کے ملول کا 1L حاصل کرتے ہیں۔	
برومو ایسیک ایڈ کی آئونائزیشن کی ڈگری 0.132 ہے۔ ملول کی pH اور برومو ایسیک ایڈ کا pK_a معلوم کیجیے۔	7.50
0.005 M کوئین ($C_{18}H_{21}NO_3$) ملول کی pH قدر 9.95 ہے۔ اس کا آئونائزیشن مستقلہ جدول 7 سے حاصل کیا جاسکتا ہے۔ ملول میں اپنیں کی آئونائزیشن کی ڈگری معلوم کیجیے۔ اپنیں کے بھتی تیزاب کا آئونائزیشن مستقلہ بھی معلوم کیجیے۔	7.51
اگر 0.05 M ایسیک ایڈ کی pK_a قیمت 7.74 ہے تو اس کی آئونائزیشن ڈگری معلوم کیجیے۔ ڈگری آف آئونائزیشن پر کیا اثر ہوگا اگر ملول میں مندرجہ ذیل بھی موجود ہیں۔ (a) 0.01M HCl 0.1M (b)	7.52
ڈائی میتحائل امین کا آئونائزیشن مستقلہ $10^{-4} \times 5.4 = 0.02$ M ملول میں آئونائزیشن کی ڈگری معلوم کیجیے۔ کتنے فیصد ڈائی میتحائل امین آئونائز ہوگا اگر ملول NaOH میں بھی 0.1M ہے؟	7.53
مندرجہ ذیل حیاتیاتی سیالوں میں جن کے pH دیے گئے ہیں، ہائدروجن آین کے ارتکاز معلوم کیجیے۔	7.54
(a) انسانی عضلاتی۔ سیال 6.83 (b) انسانی معدہ کا سیال 1.2 (c) انسانی خون 7.38 (d) انسانی لحاب 6.4	7.55
دودھ، بلیک کافی، ٹماٹر جوس، نیبکارس اور انڈے کی سفیدی کی pH بالترتیب 4.2, 5.0, 6.8 اور 7.8 ہے۔ ہر ایک کے لیے ان کے ہائدروجن ارتکاز معلوم کیجیے۔	7.56
اگر K 298 پر 0.561 گرام KOH پانی میں گھل کر 200mL ملول دیتا ہے تو پونا شیم، ہائدروجن اور ہائیڈرکسل آین کا ارتکاز اور ملول کی pH معلوم کیجیے۔	7.57
K 298 پر $Sr(OH)_2$ کی حل پذیری ملول کی L/g 19.23 ہے اسٹریشم اور ہائیڈرکسل آینوں کے ارتکاز اور ملول کی pH معلوم کیجیے۔	7.58

پروپیونک اسید کا آیونائزیشن مستقلہ 1.32×10^{-5} ہے۔ اس کے M 0.05 محلول میں تیزاب کی ڈگری آف آیونائزیشن معلوم کیجیے اور اس کی pH بھی نکالیے۔ اگر محلول HCl میں بھی 0.0M ہے تو اس کی ڈگری آف آیونائزیشن کیا ہوگی؟	7.59
سیانک اسید (HCNO) کے 0.1M محلول کی pH قدر 2.34 ہے تیزاب کا آیونائزیشن مستقلہ اور محلول میں اس کی ڈگری آف آیونائزیشن معلوم کیجیے۔	7.60
نائٹرس اسید کا آیونائزیشن مستقلہ 4.5×10^{-4} ہے۔ 0.04M سوڈیم نائٹرات محلول کی pH اور اس کی ڈگری آف ہائڈرولس معلوم کیجیے۔	7.61
پریڈینام ہائڈرولکور ائڈ کے 0.02M محلول کی pH قدر 3.44 ہے۔ پریڈین کا آیونائزیشن مستقلہ معلوم کیجیے۔	7.62
بتائیے کہ مندرجہ ذیل محلول تیزابی، اساسی یا تحدیلی ہیں۔	7.63
- KF NaCl, KBr, NaCN, NH ₄ NO ₃ , NaNO ₂	
کلورواسیک اسید کا آیونائزیشن مستقلہ 1.35×10^{-3} ہے۔ 0.1M تیزاب اور اس کے 0.1M سوڈیم نیک محلول کی pH کیا ہوگی۔	7.64
310 K پر پانی کا آئینی حاصل 2.7×10^{-14} ہے۔ اس درجہ حرارت پر تبدیل پانی کی pH کیا ہوگی؟	7.65
مندرجہ میں بننے والے آمیزوں کی pH معلوم کیجیے۔	7.66
10 mL of 0.2M Ca(OH) ₂ + 25 mL of 0.1M HCl (a)	
10 mL of 0.01M H ₂ SO ₄ + 10 mL of 0.01M Ca(OH) ₂ (b)	
10 mL of 0.1M H ₂ SO ₄ + 10 mL of 0.1M KOH (c)	
پر سلوو کرو میت، پیریم کرو میت، فیک ہائڈرولکور ائڈ اور سلوفیٹ آیڈنڈ کی حل پذیری جدول 7.9 میں دیے گئے ان کے حل پذیری ماحصل مستقلوں کی قیتوں کی مدد سے معلوم کیجیے۔ انفرادی آئیزوں کی مولاریت بھی معلوم کیجیے۔	7.67
AgBr اور Ag ₂ CrO ₄ کی مولاریت کی نسبت معلوم کیجیے۔	7.68
0.002 M سوڈیم آیڈیٹ اور کیو پرک کلوریٹ محلولوں کے برابر جم آپس میں ملائے گئے۔ کیا اس کے نتیجے میں کاپ آیڈیٹ کی تریب ہوگی (کیو پرک آیڈیٹ کے لیے $K_{sp} = 7.4 \times 10^{-8}$)۔	7.69
بیمزونک اسید کا آیونائزیشن مستقلہ 6.46×10^{-5} ہے۔ اور سلوو بیمزونک کے لیے 2.5×10^{-13} ہے۔ اس pH والے حاجب میں سلوو بیمزونک خالص پانی میں اس کی حل پذیری کے مقابلے کتنے گناہ زیادہ حل پذیر ہوگا۔	7.70
فیس سلفیٹ اور سوڈیم سلفاٹ کے مساوی مولر محلول کا زیادہ سے زیادہ ارتکاز کیا ہوگا تاکہ جب دونوں کو برابر جم میں ملایا جائے تو آئرن سلفاٹ کی تریب نہ ہو؟ (آئرن سلفاٹ کے لیے $K_{sp} = 6.3 \times 10^{-18}$)	7.71
کیلیشم سلفیٹ کو حل کرنے کے لیے کم کتنے پانی کی ضرورت ہوگی (کیلیشم سلفیٹ کے لیے $K_{sp} = 9.1 \times 10^{-6}$ 298 K پر) ہے؟	7.72
ہائڈروجن سلفاٹ سے سیر شدہ 0.1 M HCl 0.1 M میں سلفاٹ آئین کا ارتکاز 1.0×10^{-19} ہے۔ اگر اس کے 10mL مدرجہ ذیل کے 0.04M میں ملا دیے جائیں تو اب محلولوں میں سے کس کی تریب ہوگی:	7.73
- CdCl ₂ , FeSO ₄ , MnCl ₂ , ZnCl ₂	