



5166CH08

تحویل-تکسید تعاملات (Redox Reactions)

” جہاں تکسیدی عمل ہوتا ہے، وہاں همیشہ تحویل بھی ہوتی ہے۔ کیمسٹری بنیادی طور پر تحویلی-تکسیدی نظاموں کا مطالعہ ہے۔“

کیمسٹری میں مختلف قسم کے ماڈل اور ایک قسم کے ماڈلے کی دوسری میں تبدیلی کا مطالعہ کیا جاتا ہے۔ ماڈلے کی ایک قسم سے دوسری قسم میں تبدیلی مختلف قسم کے تعاملات کے ذریعے ہوتی ہے۔ اس قسم کے تعاملات کا ایک اہم زمرة تحویل-تکسید (Redox) تعاملات ہے۔ طبیعتی اور حیاتیانی مظاہر کی ایک بڑی تعداد تحویل-تکسید تعاملات سے منبع ہیں۔ یہ تعاملات ادویاتی، حیاتیانی، صنعتی، فلزکاری (Metallurgical) اور زراعتی میدانوں میں وسیع پیمانے پر استعمال کیے جاتے ہیں۔ ان تعاملات کی اہمیت اس حقیقت سے ظاہر ہو جاتی ہے کہ گھر بیو، نقل و حمل اور دیگر تجارتی مقاصد کے لیے تو نامی حاصل کرنے کی غرض سے مختلف قسم کے ایڈھنوں کا استعمال، بہت زیادہ متعامل دھاتوں اور غیر دھاتوں کے اسخراج کے بر قی کیمیائی طریقے، کا شک سوڈا جیسے کیمیائی مرکبات کی تیاری، خشک اور گلی بیٹریوں کے کام کرنے کا عمل اور دھاتوں کا تاکل (Corrosion)، تحویل-تکسید عملاوں کے دائرہ کار میں آتے ہیں۔ حال ہی میں، ماحولیاتی امور، جیسے ہائڈروجن میکسچر (Hydrogen Economy) (ریتیں ہائڈروجن کا ایندرھن کے طور پر استعمال) اور اوзон سو راخ (Ozone Hole) کا بننا بھی تحویل-تکسید مظاہر کے تحت آنے لگے ہیں۔

8.1 تحویل-تکسید تعاملات کا کلاسیکی نظریہ-تکسید اور تحویل تعاملات (Classical Idea of Redox Reactions – Oxidation And Reduction Reactions)

ابتداء میں ”تکسید“ (Oxidation) کی اصطلاح کسی عنصر یا مرکب میں آسیجن کے اضافے کو بیان کرنے کے لیے استعمال کی جاتی تھی۔ کہہ باد (Atmosphere) میں ڈائی آسیجن کی موجودگی

مقاصد

- اس سبق کو پڑھنے کے بعد آپ اس لائق ہو جائیں گے کہ:
- تحویل-تکسید (Redox) تعاملات کی شناخت تعاملات کے اس درجے کے طور پر کر سکیں جن میں تکسید اور تحویل تعاملات بے کیک وقت ہوتے ہیں؛
- تکسید، تحویل، تکسید کار (Oxidant) تحویل کار (Reductant) جیسی اصطلاحات کی تعریف کر سکیں؛
- الیکٹران منتقل کے عمل کے ذریعہ تحویل-تکسید تعاملات کے مکینز م کی وضاحت کر سکیں؛
- کسی تعامل میں تکسید کار اور تحویل کار کی شناخت کے لیے تکسیدی عدد کے تصور کا استعمال کر سکیں؛
- تحویل-تکسید تعاملات کی درجہ بندی، اتحادی (Combination)، تالیف (Synthesis)، تحلیل (Decomposition)، پشاو (Displacement)، غیر تناسب کاری (Disproportionation) تعامل میں کر سکیں؛
- مختلف تحویل کاروں اور تکسید کاروں کے درمیان تقابی درجہ تجویز کر سکیں؛
- (i) تکسیدی عدد اور (ii) نصف تعامل طریقے کا استعمال کرتے ہوئے کیمیائی مساوات کو متوازن کر سکیں؛
- الیکٹرود عمل (Electrode Process) کی شکل میں تحویل-تکسید تعاملات کا تصور سیکھ سکیں؛

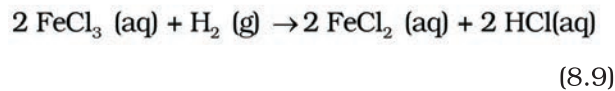
سے پہلے پوٹاشیم فیروساٹائڈ میں سے بر قی ثبت عضر پوٹاشیم کو خارج کیا گیا ہے۔ خلاصے کے طور پر اصطلاح ”تکسید“ کی تعریف اس طرح بیان کی جاسکتی ہے کہ کسی شے میں آسیجن/بر قی منفی عضر کی شمولیت یا کسی شے سے ہائڈروجن/بر قی ثبت عضر کا اخراج تکسید ہے۔

ابتدا میں تحویل کو کسی مرکب سے آسیجن کا ہٹایا جانا سمجھا گیا۔ حالانکہ اب اصطلاح تحویل (Reduction) کی توسعہ کردی گئی ہے اور کسی شے سے آسیجن/بر قی منفی عضر کا اخراج یا کسی شے میں ہائڈروجن/بر قی ثبت عضر کی شمولیت تحویل کھلاتی ہے۔

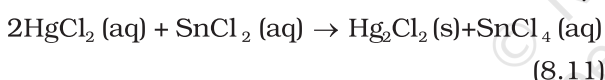
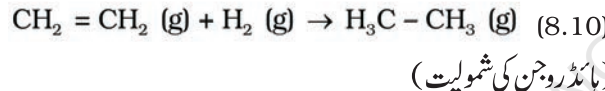
مندرجہ بالاتریف کے مطابق عمل تحویل کی مثالیں مندرجہ ذیل ہیں:



(مرکورک آسائڈ (mercuric oxide) سے آسیجن کا اخراج)



(فیرکلورائڈ (Ferric Chloride) سے بر قی منفی عضر، کلورین کا اخراج)

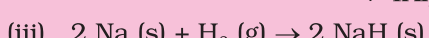
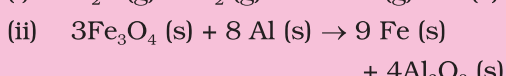
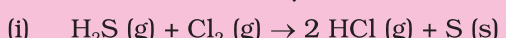


(مرکورکلورائڈ میں مرکری کی شمولیت)

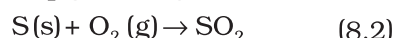
تعالیٰ (8.11) میں استینیس کلورائڈ (Stannous Chloride) کی استینیک کلورائڈ (Stannic Chloride) میں تکسید بھی ہو رہی ہے کیونکہ اس میں بر قی منفی عضر کلورین کی شمولیت ہو رہی ہے۔ جلد ہی یہ معلوم ہو گیا کہ تکسید اور تحویل کے عمل ہمیشہ ہر یک وقت ہوتے ہیں (جیسا کہ اوپر دی ہوئی تمام مساوات کی دوبارہ جانچ کرنے سے ظاہر ہو جاتا ہے)۔ اس لیے کیمیائی تعاملات کی اس قسم کے لیے لفظ ”تحویل تکسید“ (Redox) وضع کیا گیا۔

مسئلہ 8.1

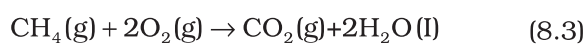
نیچے دیے ہوئے تعاملات میں ان کیمیاوی اشیا کی شاخت کیجیے جن کی تکسید اور تحویل ہو رہی ہے۔



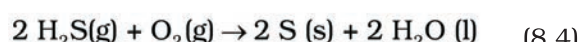
(~20%) کی وجہ سے کئی عناصر اس کے ساتھ متحد ہو جاتے ہیں، اور یہی اصل وجہ ہے کہ وہ زمین پر عام طور سے اپنے آسائڈ کی شکل میں پائے جاتے ہیں۔ تکسید کی محدود تعریف کے مطابق مندرجہ ذیل تعاملات تکسید کے عمل کو ظاہر کرتے ہیں۔



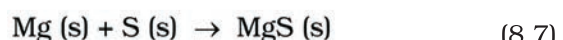
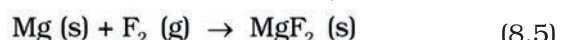
تعاملات (8.1) اور (8.2) میں عناصر میگنیشیم اور سلفر کی تکسید ہوئی ہے کیونکہ ان میں آسیجن شامل ہوئی ہے۔ اسی طرح میتھین (Methane) کی تکسید ہوئی ہے کیونکہ اس میں بھی آسیجن شامل ہوئی ہے۔



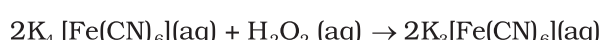
تعامل (8.3) میں ہائڈروجن کی جگہ آسیجن نے لے لی ہے، کہ بغور تجزیے نے کیمیا دانوں کو ترغیب دی کہ تکسید کی تعریف اس طرح بھی کی جاسکتی ہے کہ یہ ہائڈروجن کا ”ہٹایا جانا“ ہے اور اس طرح اصطلاح ”تکسید“ کا دائرہ کار اور وسیع ہو گیا اور ہائڈروجن کا ہٹایا جانا بھی شامل کر لیا گیا۔ مندرجہ ذیل تعامل ایک ایسی ہی مثال ہے جس میں ہائڈروجن کے ہٹائے جانے کو تکسیدی تعامل کہا جاسکتا ہے۔



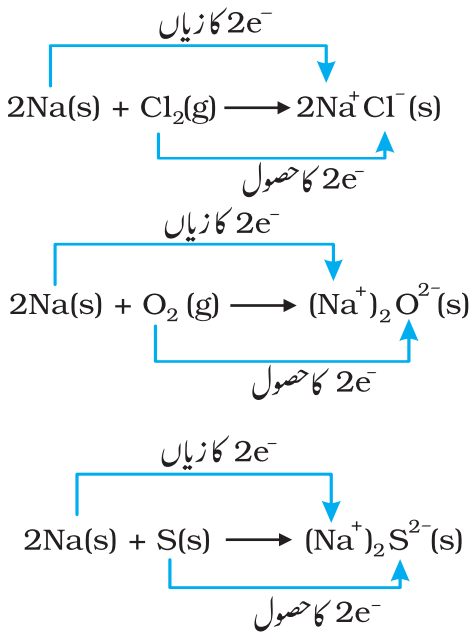
جیسے جیسے کیمیا دانوں کی معلومات میں اضافہ ہوتا رہا، 8.4 تا 8.4.7 تک تعاملات کے لیے اصطلاح تکسید میں توسعہ فطری بات تھی، ایسے تعاملات جن میں آسیجن نہیں، بلکہ دوسرے بر قی منفی عناصر شامل ہوتے ہیں۔ میگنیشیم کی فلورین، کلورین، اور سلفر وغیرہ کے ساتھ تکسید مندرجہ ذیل تعاملات کے مطابق ہوتی ہے:



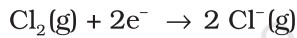
تعاملات (8.5) تا (8.7) کی تکسید کے زمرے میں شمولیت نے کیمیا دانوں کو حوصلہ دیا کہ وہ صرف ہائڈروجن کے ہٹائے جانے کو ہی نہیں بلکہ بر قی ثبت عناصر کے ہٹائے جانے کو بھی تکسید مانیں۔ اس لیے تعامل:



کو بھی تکسید مانا جاسکتا ہے کیونکہ پوٹاشیم فیری سائٹائڈ میں تبدیل ہونے



آسانی کے لیے مندرجہ بالا علوم میں سے ہر ایک کو دو علیحدہ اقدامات سمجھا جاسکتا ہے، ایک وہ جس میں الیکٹرانوں کا زیادا شامل ہے اور دوسرا وہ جس میں الیکٹرانوں کا حصول۔ مثال کے لیے ہم ان میں سے ایک عمل، سوڈیم کلورائٹ کی تشکیل کی مزید وضاحت کر سکتے ہیں:



مندرجہ بالا میں ہر ایک قدم، نصف تعامل (Half Reaction) کہلاتا ہے، جو الیکٹرانوں کی شمولیت کو واضح طور پر ظاہر کرتا ہے۔ نصف تعاملات کا حاصل جمع، مجموعی تعامل دیتا ہے:



تعاملات 8.12 تا 8.14 کو تجویز کرتے ہیں کہ وہ نصف تعاملات، جن میں الیکٹرانوں کا زیادا شامل ہوتا ہے، تکمیدی تعاملات کہلاتے ہیں۔ اسی طرح وہ نصف تعاملات جن میں الیکٹرانوں کا حصول شامل ہوتا ہے تجویلی تعاملات کہلاتے ہیں۔ یہ ذکر بھی بے جان ہوگا کہ تکمید اور تحویل کی تعریف کرنے کا نیا طریقہ اسی وقت حاصل ہو سکا جب انواع کے طرزیں کے لئے کلیکٹری اور الیکٹران متنقلی تبدیلی میں ان کے روپ کے درمیان ہم رشکی قائم ہو سکی۔ تعاملات 8.12 تا 8.14 میں سوڈیم، جس کی تکمید ہوئی ہے، بطور تحویلی ایجنت (Reducing Agent) کام کر رہا ہے کیونکہ یہ ہر اس عنصر کو الیکٹران عطا کرتا ہے جو اس سے تعامل کرتا ہے اور اس طرح ان کی

حل

(i) H₂S کی تکمید ہو رہی ہے کیونکہ سلفر کے مقابلے میں ایک زیادہ بر قی منفی عنصر کلورین، ہائڈروجن میں شامل ہوا ہے (یا ایک زیادہ بر قی ثابت عضریعنی ہائڈروجن، S سے خارج ہوا ہے)۔ کلورین کی تحویل ہوئی ہے، کیونکہ ہائڈروجن اس میں شامل ہوئی ہے۔

(ii) ایڈمینیم کی تکمید ہوئی ہے کیونکہ آسیجن اس میں شامل ہوئی ہے۔ اور فیر سو فیر ک آسیانٹ (Fe₃O₄) کی تحویل ہوئی ہے کیونکہ آسیجن اس سے خارج ہوئی ہے۔

(iii) صرف بر قی منفیت (Electronegativity) کے تصور کے اطلاق سے ہی ہم یہ نتیجہ اخذ کر سکتے ہیں کہ سوڈیم کی تکمید ہوئی ہے اور ہائڈروجن کی تحویل۔

منتخب کیا گیا تعامل (iii) ہمیں اس بات کی ترغیب دیتا ہے کہ ہم تحویل تکمید تعاملات کی تعریف کرنے کا کوئی اور طریقہ سوچیں۔

8.2 الیکٹران متنقلی تعاملات کی شکل میں تحویل تکمید تعاملات (Redox Reactions in Terms of Electron Transfer Reactions)

ہم پہلے ہی سیکھ چکے ہیں کہ تعاملات:



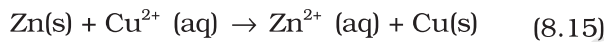
تحویل تکمید تعاملات ہیں کیونکہ ان میں سے ہر ایک تعامل میں سوڈیم میں یا تو آسیجن یا زیادہ بر قی منفی عنصر کے شامل ہونے کی وجہ سے سوڈیم کی تکمید ہوئی ہے۔ ساتھ ہی ساتھ کلورین، آسیجن اور سلفر کی تحویل ہوئی ہے کیونکہ ان میں سے ہر ایک میں بر قی ثابت عضر سوڈیم شامل ہو گیا ہے۔ ہم کیمیا بنڈش (Chemical Bonding) کی اپنی معلومات کی بنا پر یہ بھی جانتے ہیں کہ سوڈیم کلورائٹ، سوڈیم آسیانٹ اور سوڈیم سلفائٹ، آئینی مرکبات (Ionic Compounds) ہیں اور شاید انھیں بہتر طریقے سے اس طرح لکھا جاسکتا ہے: (Na⁺)₂S²⁻(s)، Na⁺Cl⁻(s)، Na⁺O²⁻(s) اور (Na⁺)₂O²⁻(s)۔ ماحصل انواع پر بر قی چارج کا پیدا ہونا اس طرف اشارہ کرتا ہے کہ تعاملات 8.12 تا 8.14 کو ہم دوبارہ مندرجہ ذیل طریقے سے لکھ سکتے ہیں۔

8.2.1 مسابقی الکٹران منتقلی تعمالات (Competitive Electron Transfer Reactions)

Electron Transfer Reactions

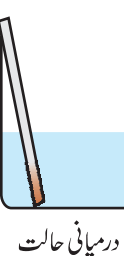
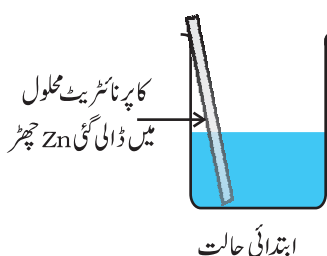
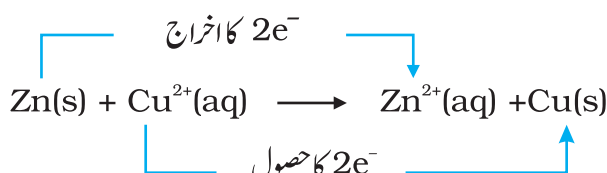
جیسا کہ شکل 8.1 میں دکھایا گیا ہے کہ کاپر نائٹریٹ (Copper Nitrate) کے آبی محلول میں دھاتی زنک کی ایک چھڑ تقریباً ایک گھنٹے تک رکھئے۔ آپ دیکھیں گے کہ چھڑوں پر سرخی مائل دھاتی کاپر کی تہہ چڑھ جاتی ہے اور محلول کا رنگ غائب ہو جاتا ہے۔ جب محلول کا نیلا رنگ، جو Zn^{2+} کی وجہ سے تھا، غائب ہو جاتا ہے تو ماحصلات میں Cu^{2+} کی تکمیل کی جائیں گے۔ اگر آینے پر Zn^{2+} آئینے پر مشتمل اس بے رنگ محلول میں سے H_2S گیس گزاری جائے اور محلول کو امونیا کے ساتھ قلوی (Alkaline) کرنے پر سفید زنک سلفاٹ ZnS کا بننا دیکھا جاسکتا ہے۔

دھاتی زنک اور کاپر نائٹریٹ (Copper Nitrate) کے آبی محلول کے درمیان ہونے والا تفاعل ہے:



تفاعل (8.15) میں، Zn^{2+} بننے کے لیے زنک الکٹرانوں کا زیاد ہوا ہے، اس لیے Zn کی تکمیل ہوئی ہے۔ اور اب اگر الکٹران خارج کر کے زنک کی تکمیل ہوئی ہے، تو زنک کے ذریعے خارج کیے گئے الکٹرانوں کو قبول کر کے کسی شے کی تحویل ہونا بھی لازمی ہے۔ زنک سے الکٹران حاصل کر کے کاپر آئین کی تحویل ہو جاتی ہے۔

تفاعل (8.15) کو ایسے لکھا جاسکتا ہے:



تحویل میں مدد کرتا ہے۔ کلورین، آسیجن اور سلفر کی تحویل ہوئی ہے اور یہ بے طور تکمیلی ایجنٹ کام کرتے ہیں کیونکہ یہ سوڈیم سے الکٹران حاصل کرتے ہیں۔ خلاصہ کے طور پر ہم کہہ سکتے ہیں:

تکمیل: کسی بھی نوع سے الکٹران (الکٹرانوں) کا زیاد

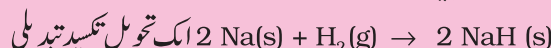
تحویل: کسی بھی نوع کے ذریعے الکٹران (الکٹرانوں) کا حصول

تکمیلی ایجنٹ: الکٹران (الکٹرانوں) کا حصول کار (Acceptor)

تحویل ایجنٹ: الکٹران (الکٹرانوں) کا معطی (Donor)

مسئلہ 8.2

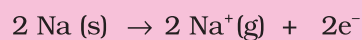
جو از پیش کیجیے کہ تفاعل:



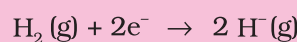
ہے۔

حل

کیونکہ مندرجہ بالا تفاعل میں تکمیل پانے والا مرکب ایک آئینی مرکب ہے، جسے $Na^+H^-(s)$ کے طور پر ظاہر کیا جاسکتا ہے۔ اس لیے اس عمل میں ایک نصف تفاعل مندرجہ ذیل ہے:

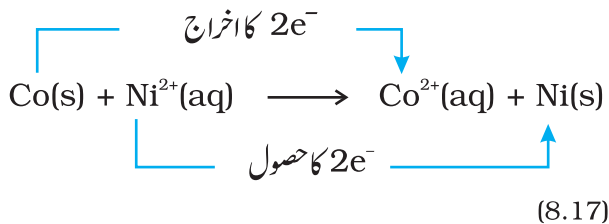


اور دوسرا نصف تفاعل ہے:



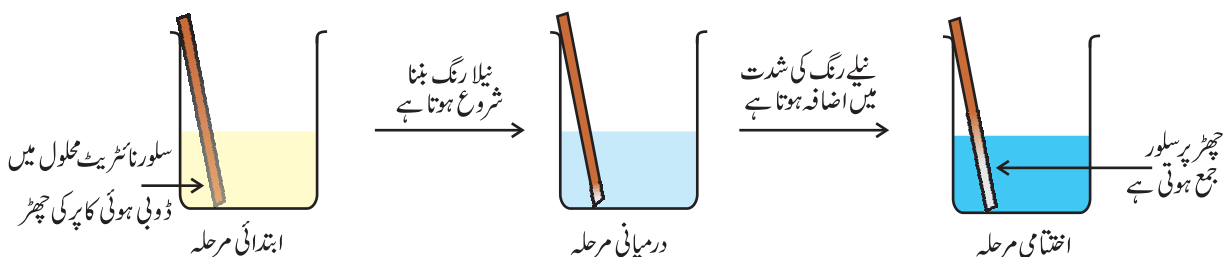
اس لیے دیے ہوئے تفاعل کو دو نصف تعمالات میں تجزیے سے اپنے آپ ظاہر ہو جاتا ہے کہ یہاں سوڈیم کی تکمیل ہوئی ہے اور ہائیڈروجن کی تحویل۔ اس لیے مکمل تفاعل ایک تحویل-تکمیل تبدیلی ہے۔

شکل 8.1 ایک بیکر میں زنک اور کاپر نائٹریٹ کے آبی محلول کے درمیان تحویل تکمیل تفاعل



حالت توازن میں، کیمیائی ٹیسٹ سے پتہ چلتا ہے کہ $\text{Ni}^{2+}(\text{aq})$ اور $\text{Co}^{2+}(\text{aq})$ دونوں معتمد ارتکاز کے ساتھ موجود ہیں۔ اس صورت میں توازن نہ تو تعاملات $[\text{Co(s)} \text{ and } \text{Ni}^{2+}(\text{aq})]$ اور نہ ہی ماحصلات $[\text{Co}^{2+}(\text{aq}) \text{ and } \text{Ni(s)}]$ کے موافق ہے۔

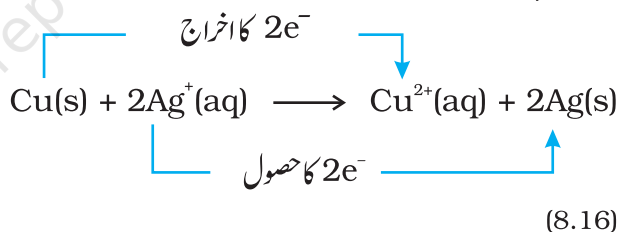
ایکٹران خارج کرنے کا یہ مقابلہ ہمیں تیزابوں میں پروٹان خارج کرنے کے مقابلے کی یاد دلاتا ہے۔ دونوں کی کیسانیت تجویز کرتی ہے کہ ہم ایک ایسا جدول تیار کر سکتے ہیں جس میں دھاتیں اور ان کے آئینوں کی فہرست ان کے ایکٹران خارج کرنے کے رجحان کی بنیاد پر تیار کی جائے جیسا کہ ہم تیزابوں کی طاقت (Strength) کی نشاندہی کرنے کے لیے کرتے ہیں۔ دراصل ہم پہلے ہی کچھ مقابلے کر چکے ہیں۔ مقابلے کے ذریعے ہمیں معلوم ہے کہ زنک، کاپر کے لیے ایکٹران خارج کرتا ہے اور کاپر، سلوکر کو ایکٹران دیتا ہے، اس لیے ان دھاتوں کے ایکٹران خارج کرنے کے رجحان کی ترتیب اس طرح ہے: $\text{Zn} > \text{Cu} > \text{Ag}$ ۔ ہم یقیناً اپنی فہرست کو زیادہ جامع بنانا چاہیں گے اور ایک دھات سرگرمی سلسلہ (Metal Activity Series) یا برتنی کیمیائی سلسلہ (Metal Activity Series) ترتیب دینا چاہیں گے۔ مختلف دھاتوں کے درمیان ایکٹرانوں کے لیے مسابقت، ایک خاص قسم کے سیل (Galvanic Cell) تیار کرنے میں ہماری مدد کرتا ہے جو گلوبیک سیل (Cells) کہلاتے ہیں اور جن میں کیمیائی تعاملات، برتنی توانائی کا مأخذ ہوتے ہیں۔ آپ درجہ XII میں ان سیلوں کا مزید مطالعہ کریں گے۔



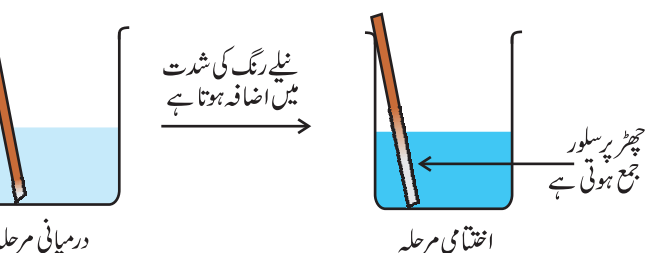
شکل 8.2: ایک بیکر میں کاپر اور سلووناٹریٹ کے آبی محلول کے درمیان تحویل تکسید تعامل

اب ہم مساوات (8.15) سے ظاہر کیے گئے تعامل کی حالت توازن کی جا چکر سکتے ہیں۔ اس مقصد کے لیے آئیں ایک زنک سلفیٹ (Zinc Sulphate) کے محلول میں دھاتی کاپر کی چھڑڑا لتے ہیں۔ کوئی تعامل ہوتا ہوا دکھائی نہیں دیتا اور محلول میں سے H_2S آئینوں کی موجودگی کا پتہ لگانے کی کوشش کامیاب نہیں ہوتی۔ کیوں کہ سلفاٹ کی حل پذیری اتنی کم ہے کہ یہ ایک بہت ہی حساس ٹیسٹ ہے، پھر بھی Cu^{2+} کی تشکیل کی شناس نہیں ہو سکتی۔ اس سے ہم یہ نتیجہ اخذ کر سکتے ہیں کہ تعامل (8.15) کے لیے حالت توازن، ماحصلات کے مقابلے میں تعاملات کے زیادہ موافق ہے۔

آئیں اب ایکٹران منتقلی تعامل کی توسعی کریں: کاپر دھات اور پانی میں بنائے گئے سلووناٹریٹ (Silver Nitrate) محلول کا تعامل دیکھنے کے لیے شکل 8.2 کے مطابق سامان ترتیب دیجیے۔ محلول میں مندرجہ ذیل تعامل کے ذریعے Cu^{2+} آئینوں کی تشکیل کی وجہ سے نیلا رنگ پیدا ہو جاتا ہے۔



یہاں Cu(s) کی $\text{Cu}^{2+}(\text{aq})$ میں تکسید ہوئی ہے اور $\text{Ag}^+(\text{aq})$ میں تحویل ہوئی ہے۔ توازن ماحصلات $\text{Cu}^{2+}(\text{aq})$ اور Ag(s) کے زیادہ موافق ہے۔ آئیں، دھاتی کوبالٹ کو نکل سلفیٹ محلول میں رکھنے پر ہونے والے تعامل کا موازنہ کریں۔ یہاں جو تعامل ہوتا ہے وہ مندرجہ ذیل ہے:



یہ وضاحت کر دینا ضروری ہے کہ الیکٹران منتقلی کا مفروضہ صرف حساب رکھنے کے لیے استعمال ہوتا ہے اور اس اکائی کے بعد کے مرحلوں میں یہ واضح ہو جائے گا کہ یہ مفروضہ، تکسید تحویل تعاملات کے سادہ بیان کی طرف رہ نہیں کرتا ہے۔

تکسیدی عدد (Oxidation Number) کسی عنصر کی ایک مرکب میں تکسیدی حالت (Oxidation State) کو ظاہر کرتا ہے جو کہ ان قاعدوں کے ایک سیٹ کے مطابق ٹھیک ہوتی ہے جو اس بنیاد پر تشكیل دیے گئے ہیں کہ ایک شریک گرفت بند میں الیکٹران، مکمل طور پر زیادہ برتنی منقی عنصر سے تعلق رکھتا ہے۔

یہ یاد رکھنا یا یہ پہچان پانا، ہمیشہ ہی ممکن نہیں ہے کہ کسی مرکب / آئین میں کون سا عنصر دوسرے کے مقابلے میں زیادہ برتنی منقی ہے۔ لہذا کسی عنصر کا تکسیدی عدد معلوم کرنے کے لیے قاعدوں کا ایک سیٹ تشكیل دیا گیا ہے۔ اگر ایک عنصر کے دو یادو سے زائد ایٹم ایک سالمہ / آئین میں پائے جاتے ہیں، جیسے $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3/\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$ وغیرہ میں، تو اس عنصر کے ایٹم کا تکسیدی عدد، اس عنصر کے تمام ایٹموں کے تکسیدی اعداد کا اوسط ہوگا۔ اب ہم تکسیدی عدد کا حساب لگانے کے لیے قاعدے بیان کرتے ہیں۔ یہ قاعدے ہیں۔

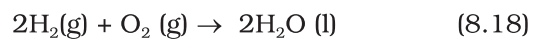
1- عناصر میں، آزاد یا غیر متحد حالت میں ہر ایک ایٹم کا تکسیدی عدد صفر ہوتا ہے۔ اس لیے ظاہر ہے کہ $\text{Na}, \text{S}_8, \text{P}_4, \text{O}_3, \text{Cl}_2$ ، اور Al, Mg میں ہر ایک ایٹم کا تکسیدی عدد صفر ہے۔

2- صرف ایک ایٹم پر مشتمل آنیوں میں تکسیدی عدد، آئین کے چارج کے مساوی ہے۔ اس لیے Na^+ آئین کا تکسیدی عدد $+1$ ہے، O^{2-} آئین کا $+2$ ہے، Fe^{3+} آئین کا $+3$ ہے، Mg^{2+} آئین کا -2 ہے۔ اپنے مرکبات میں تمام قلوی دھاتوں (Alkali Metals) کا تکسیدی عدد $+1$ ہے اور تمام قلوی مٹی دھاتوں (Metals) کا تکسیدی عدد $+2$ ہے۔ ایلومنیم کا اپنے تمام مرکبات میں تکسیدی عدد $+3$ ہے۔

3- زیادہ تر مرکبات میں آکسیجن کا تکسیدی عدد -2 ہے۔ لیکن یہاں پر دو قسم کی استثنائی صورتیں پائی جاتی ہیں۔ پہلی صورت پر آکسائڈ (Super Oxides) اور سوپر آکسائڈ (Peroxides) میں پیدا ہوتی ہے۔ یہ وہ مرکبات ہیں جن میں آکسیجن کے ایٹم ایک

8.3 تکسیدی عدد (Oxidation Number)

ہائلدروجن کا آکسیجن کے ساتھ اتحاد کر کے پانی کی تشكیل الیکٹران منتقلی کی ایک کم واضح مثال ہے۔ تعامل مندرجہ ذیل ہے:

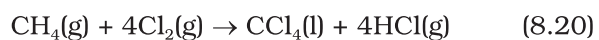


حالانکہ طریقہ کار سادہ نہیں ہے، پھر بھی ہم تصور کر سکتے ہیں کہ جیسے H_2 میں H ایٹم ایک تعدیلی (صفر) حالت سے H_2O میں ایک ثابت حالت کی طرف جا رہا ہے، اور O ایٹم، O_2 میں ایک صفر حالت سے H_2O میں ایک ڈائی منقی حالت کی طرف جا رہا ہے۔ یہ فرض کیا جاتا ہے کہ H سے O پر ایک الیکٹران منتقل ہوتا ہے اور نتیجتاً H_2 کی تکسید ہوتی ہے اور O کی تحویل ہوتی ہے۔ لیکن، جیسا کہ ہم بعد میں دیکھیں گے، چارج کی منتقلی صرف جزوی ہے اور اسے زیادہ بہتر طور پر بیان کرنے کے لیے ہم اسے H کے ذریعے الیکٹران کے مکمل اخراج اور O کے ذریعے الیکٹران کے مکمل حصول کے بجائے، الیکٹران شفت (Electron Shift) کہہ سکتے ہیں۔ یہاں مساوات (8.18) کے لیے جو کچھ کہا گیا ہے وہ بہت سے ان دوسرے تعاملات پر بھی صادق آ سکتا ہے، جن میں شریک گرفت مرکبات شامل ہوتے ہیں۔

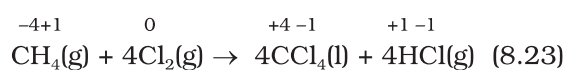
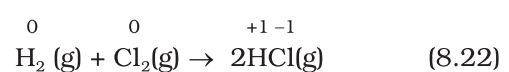
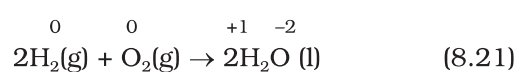
تعاملات کی اس قسم کی دو مثالیں ہیں:



اور



وہ کیمیائی تعاملات جن میں شریک گرفت مرکبات کی تشكیل شامل ہوتی ہے ان میں الیکٹران شفت کی معلومات رکھنے کے لیے، ایک زیادہ عملی طریقہ، بنایا گیا ہے جس میں تکسیدی عدد (Oxidation Number) کا استعمال کیا جاتا ہے۔ اس طریقے میں، ہمیشہ یہ فرض کر لیا جاتا ہے کہ ایک کم برتنی منقی ایٹم سے زیادہ برتنی منقی ایٹم کو الیکٹران کی مکمل منتقلی ہوتی ہے۔ مثال کے طور پر ہم مساوات (8.18 تا 8.20) کو دوبارہ لکھ کر تعامل میں حصہ لینے والے ہر ایک ایٹم کا چارج ظاہر کرتے ہیں:



آسیجن ایٹم اور ایک کاربن ایٹم کے تنقیدی اعداد کا حاصل جمع (2) کے مساوی ہونا لازمی ہے۔

مندرجہ بالا قاعدوں کا استعمال کر کے کسی بھی سالمہ یا آئین میں، جس عنصر کا بھی تنقیدی عدد درکار ہو، معلوم کر سکتے ہیں، یہ واضح ہے کہ دھاتی عناصر کا تنقیدی عدد ثابت ہوتا ہے اور غیر دھاتی عناصر کا تنقیدی عدد ثابت یا مقنی ہوتا ہے۔ عبوری عناصر (Transition Elements) کے ایٹم (Transition Elements) کے ایٹم عالم طور سے کئی ثابت تنقیدی حالتیں ظاہر کرتے ہیں۔ ایک نمائندہ عنصر کا عظم تنقیدی عدد، پہلے دو گروپ کے لیے گروپ نمبر اور باقی گروپوں کے لیے گروپ نمبر فنی 10 ہے۔ (دوری جدول کی لمبی شکل کے مطابق) اس کا مطلب یہ ہوا کہ ایک عنصر کے ایک ایٹم کے ذریعے ظاہر کی گئی تنقیدی عدد کی اعظم قدر عام طور سے دوری جدول کے ایک دور میں بڑھتی جاتی ہے۔ تیسرے دور میں، تنقیدی عدد، کی اعظم قدر 1 سے لے کر 7 تک تبدیل ہوتی ہے، جیسا کہ نیچے عناصر کے مرکبات میں ظاہر کیا گیا ہے۔

ایک اصطلاح جو اکثر تنقیدی عدد کے تبادل کے طور پر استعمال کی جاتی ہے، وہ ہے ”تنقیدی حالت“ (Oxidation State)۔ اس لیے CO_2 میں کاربن کی تنقیدی حالت +4 ہے اور یہی اس کا تنقیدی عدد ہے اور اسی طرح آسیجن کا تنقیدی عدد نیز تنقیدی حالت -2 ہے۔ اس سے یہ متوجه نکلتا ہے کہ تنقیدی عدد، کسی مرکب میں ایک عنصر کی تنقیدی حالت کی نشاندہی کرتا ہے۔

کسی مرکب میں ایک دھات کی تنقیدی عدد حالت کا اظہار بعض اوقات جمن کیمیا اور الفریڈ اسٹاک کے کے ذریعے دی گئی ترسیم کے مطابق کیا جاتا ہے۔ یہ اسٹاک ترسیم (Stock Notation) کے نام سے مشہور ہے۔ اس کے مطابق تنقیدی عدد کا اظہار ایک رومن ہندسہ کے ذریعے کیا جاتا ہے، جسے سالمناتی فارموں میں، دھات کی علامت کے

دوسرے سے براہ راست منسلک رہتے ہیں۔ جبکہ پر آسیجن ایٹم (Mela Na₂O₂, H₂O₂ اورغیرہ) میں آسیجن ایٹم کو تنقیدی عدد 1 - تقویض کیا جاتا ہے، سپر آسیجن ایٹم (KO₂, RbO₂) میں ہر ایک آسیجن ایٹم کو تنقیدی عدد 1/2 - تقویض کیا جاتا ہے۔ دوسروی استثنائی صورت بہت کم پیش آتی ہے یعنی کہ جب آسیجن کی بندش فلورین سے ہوتی ہے۔ ایسے مرکبات میں، مثلاً آسیجن ڈائی فلورائٹ (OF₂) اور ڈائی آسیجن ڈائی فلورائٹ (O₂F₂)، میں آسیجن کو تنقیدی عدد، بالترتیب، 2+ اور 1+ تقویض کیا جاتا ہے۔ آسیجن کو تقویض کیا گیا عدد آسیجن کی بندشی حالت پر منحصر ہوگا لیکن یہ عداب صرف ثبت عدد ہی ہوگا۔

4۔ ہائیروجن کا تنقیدی عدد 1+ ہے سوائے اس کے کہ جب یہ باائزی مرکبات (یعنی وہ مرکبات جن میں دو عناصر ہوتے ہیں) میں دھاتوں سے بندھی ہو۔ مثلاً NaH اور LiH میں اس کا تنقیدی عدد (1-) ہے۔

5۔ اپنے تمام مرکبات میں، فلورین کا تنقیدی عدد (1-) ہے۔ دوسرے ہیلو جن (Cl اور I) کا تنقیدی عدد بھی جب وہ اپنے مرکبات میں بطور ہیلائٹ آئین (Halide Ions) پائے جاتے ہیں، 1- ہوتا ہے۔ گلورین، برومین اور آئیڈین جب آسیجن سے متحد ہوتے ہیں، مثلاً آکسو ایسٹ (Oxo acids) اور آکسو این آئین (Oxoanions)، تو ان کے تنقیدی اعداد ثابت ہوتے ہیں۔

6۔ ایک مرکب میں تمام عناصر کے تنقیدی اعداد کا الجبری حاصل جع صفر ہونا لازمی ہے۔ کثیر ایٹمی آئین میں آئین کے تمام ایٹم کے تنقیدی اعداد کا الجبری حاصل جع، آئین کے برتنی چارج کے مساوی ہونا لازمی ہے۔ اس لیے کاربونیٹ آئین (CO_3^{2-}) میں، تین

17	16	15	14	13	2	1	گروپ
Cl	S	P	Si	Al	Mg	Na	عنصر
HClO ₄	SF ₆	P ₄ O ₁₀	SiCl ₄	AlF ₃	MgSO ₄	NaCl	مرکب
+7	+6	+5	+4	+3	+2	+1	گروپ عنصر کی اعظم تنقیدی عدد حالت

تکسیدی عدد کا تصور، تکسید، تحولی، تکسیدی ایجٹ، تحولی ایجٹ اور تحولی تکسید تعامل کی تعریف کرنے کے لیے استعمال کیا گیا ہے۔ خلاصہ کے طور پر ہم کہہ سکتے ہیں:

تکسید: دی ہوئی شے میں عنصر کے تکسیدی عدد میں اضافہ
تحویل: دی ہوئی شے میں عنصر کے تکسیدی عدد میں کمی

تکسیدی ایجٹ: وہ ریجٹ (Reagent) جو دی ہوئی شے میں ایک عنصر کے تکسیدی عدد کا اضافہ کر سکتا ہے۔ یہ ریجٹ، تکسید کار (Oxidants) بھی کہلاتے ہیں۔

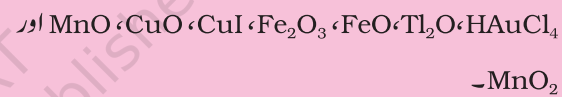
تحویلی ایجٹ: وہ ریجٹ جو دی ہوئی شے میں ایک عنصر کے تکسیدی عدد کو کم کر دیتا ہے۔ یہ ریجٹ تحولی کار (Reductants) بھی کہلاتے ہیں۔

تحویل تکسید تعاملات: وہ تعاملات جن میں باہم عمل کرنے والی انواع کے تکسیدی عدد کی تبدیلی شامل ہوتی ہے۔

بعد تو سین میں لکھا جاتا ہے۔ اس لیے آرس کلورائڈ (Aurous Chloride) Au(I) Cl کو Au(III) Cl₃ اور Sn(IV)Cl₂ اور Sn(II)Cl₄ کلورائڈ کو: Au(III) Cl₃ لکھا جائے گا۔ اسی طرح اسٹینک کلورائڈ کو: Sn(IV)Cl₂ اور Sn(II)Cl₄ اور Au(III) Cl₃ لکھا جائے گا۔ تکسیدی عدد میں اس تبدیلی کا مطلب ہے تکسیدی حالت میں تبدیلی جو یہ شناخت کرنے میں مدد کرتی ہے کہ نوع تکسید شدہ شکل میں پائی جاتی ہے یا تحولی شدہ شکل میں۔ اس طرح Hg(II)Cl₂, Hg₂(I)Cl₂, Hg₂(I)Cl₂, Hg₂(I)Cl₂ کی تحولی شدہ شکل ہے۔

مسئلہ 8.3

اسٹاک ترسیم کا استعمال کرتے ہوئے مندرجہ ذیل مرکبات کو ظاہر کیجیے:



حل

کسی مرکب میں مطلوبہ عنصر کے تکسیدی عدد کا حساب لگانے کے مختلف قادروں کا استعمال کرتے ہوئے، ہر ایک وحاظی عنصر کا اپنے مرکب میں تکسیدی عدد مندرجہ ذیل ہے:

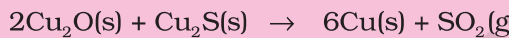


اس لیے، ان مرکبات کو ایسے ظاہر کیا جاسکتا ہے:



مسئلہ 8.4

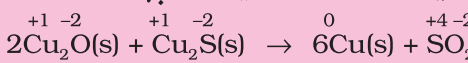
دلیل پیش کیجیے کہ تعامل:



ایک تحولی تکسید تعامل ہے۔ اس نوع کو شناخت کیجیے جو تکسید/تحویل ہوئی ہے، جو تکسید کار کے طور پر کام کر رہی ہے اور جو تحولی کار کے طور پر کام کر رہی ہے۔

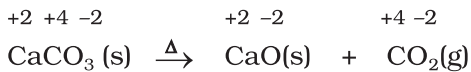
حل

آئیے اس تعامل میں شامل ہر ایک نوع کو پہلے تکسیدی عدد تقسیم کریں۔



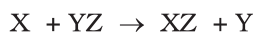
اس لیے ہم یہ نتیجہ اخذ کرتے ہیں کہ اس تعامل میں کاپر +1 حالت سے صفر تکسیدی حالت میں تحویل ہوتا ہے اور سلفر کی -2 حالت سے +4 حالت میں تکسید ہوتی ہے۔ اس لیے مندرجہ بالا تعامل تحولی تکسید تعامل ہے۔

مزید Cu₂O, Cu₂S میں سلفر کی اس کے تکسیدی عدد میں اضافہ کرنے میں مدد کرتا ہے۔ اس لیے Cu(I) ایک تکسید کار ہے۔ اور Cu₂S میں سلفر، Cu₂O اور Cu₂S دونوں میں Cu کے تکسیدی عدد کو کم کرنے میں مدد کرتا ہے۔ اس لیے Cu₂S میں سلفر تحولی کار ہے۔



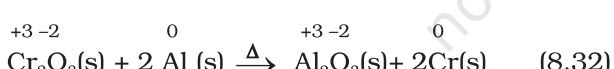
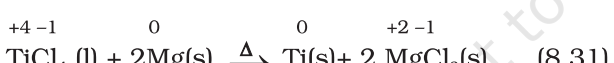
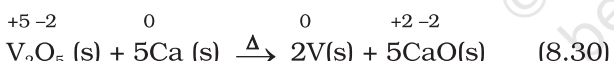
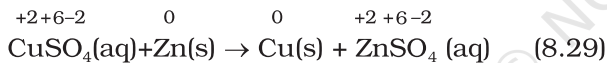
3. ہٹاؤ تعاملات (Displacement reactions)

ہٹاؤ تعامل (Displacement Reaction) کے تحت کسی مرکب میں ایک آین (یا ایک ایٹم) کی جگہ دوسرے عنصر کا ایک آین (یا ایک ایٹم) لے لیتا ہے۔ اس کو ایسے ظاہر کیا جاسکتا ہے:



ہٹاؤ تعاملات دو قسم کے ہوتے ہیں: دھاتی ہٹاؤ تعامل اور غیر دھاتی ہٹاؤ تعامل۔

(a) دھاتی ہٹاؤ تعامل: کسی مرکب میں ایک دھات کی جگہ وہ دوسری دھات لے سکتی ہے جو غیر متعدد حالت میں ہے۔ ہم تعاملات کے اس زمرہ سے حصہ 8.2.1 کے تحت پہلے ہی بحث کر چکے ہیں۔ دھاتی ہٹاؤ تعامل کے فلز کاری میں بہت سے استعمال ہیں، جہاں حق دھاتوں میں ان کے مرکبات سے خالص دھات حاصل کی جاتی ہے۔ ایسی چند مثالیں مندرجہ ذیل ہیں:



ان تمام صورتوں میں، تحویل کرنے والی دھات، اس دھات کے مقابلے میں جس کی تحویل ہو رہی ہے، بہتر تخلیلی ایجنت ہے جو تحویل ہونے والی دھات کے مقابلے میں الیکٹران خارج کرنے کی بہتر صلاحیت کا مظاہرہ کرتی ہے۔

(b) غیر دھاتی ہٹاؤ تعامل: غیر دھاتی ہٹاؤ تحویل تکسید تعاملات میں ہائڈروجن ہٹاؤ تعامل اور ایک بہت کمی سے ہونے والا آکسیجن ہٹاؤ تعامل شامل ہے۔

تمام قلوی دھاتیں (Alkali Metals) اور کچھ قلوی مٹی دھاتیں (Alkaline earth metals) (Ba, Sr, Ca) جو بہت اچھے تحویل کار ہیں، ٹھنڈے پانی سے ہائڈروجن کو ہٹادیں گے:

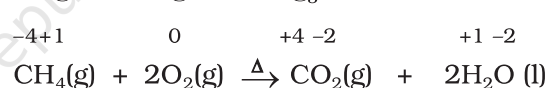
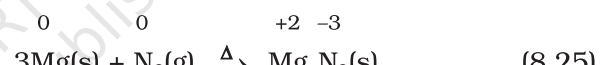
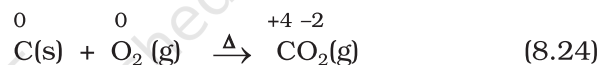
8.3.1 تحویل تکسید تعاملات کی اقسام (Types of Redox Reactions)

1. اتحادی تعاملات (Combination reactions)

ایک اتحادی تعامل کو مندرجہ ذیل شکل میں ظاہر کیا جاسکتا ہے:

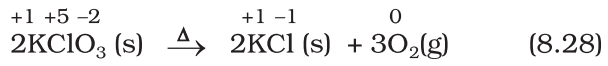
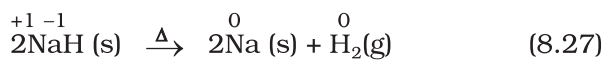
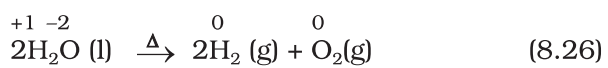


اس قسم کے تعامل کو تحویل تکسید تعامل ہونے کے لیے ضروری ہے کہ A اور B دونوں یا ان میں سے کوئی ایک عنصری شکل میں ہو۔ تمام احتراقی تعاملات (Combustion Reaction) کو کسی دھاتی آکسیجن کا استعمال کرتے ہیں، یا دوسرے تعاملات جن میں ڈائی آکسیجن کے بجائے دوسرے عناصر، شامل ہوتے ہیں، تحویل تکسید تعاملات ہیں۔ اس زمرہ کی کچھ اہم مثالیں مندرجہ ذیل ہیں۔



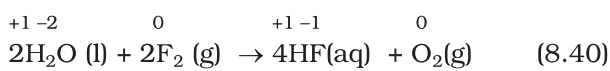
2. تحلیلی تعاملات (Decomposition Reactions)

تخلیلی تعاملات اتحادی تعاملات کے برعکس ہوتے ہیں۔ تخلیلی تعامل کے دوران ایک مرکب دو یا دو سے زیادہ اجزاء میں ٹوٹتا ہے، جن میں سے کم از کم کوئی ایک عنصری حالت میں ہونا لازمی ہے۔ اس قسم کے تعاملات کی مثالیں ہیں:

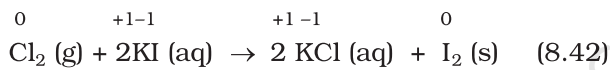
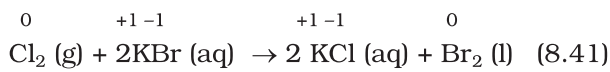


یہ نوٹ کیا جاسکتا ہے کہ اتحادی تعاملات کے تحت میتھیں میں شامل ہائڈروجن کے تکسیدی عدد میں کوئی تبدیلی نہیں ہوئی ہے اور اسی طرح تعامل (8.28) میں پوتاشیم کلورایٹ میں شامل پوتاشیم کے تکسیدی عدد میں کوئی تبدیلی نہیں ہوئی ہے۔ یہاں یہ بھی نوٹ کیا جاسکتا ہے کہ ہر ایک تخلیلی تعامل تحویل تکسید تعامل نہیں ہوتا۔ مثال کے طور پر کیاشیم کاربونیٹ کی تخلیل، تحویل تکسید تعامل نہیں ہے۔

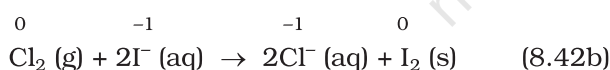
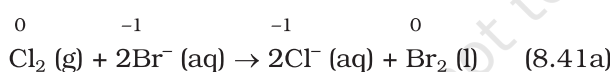
گروپ 17 میں فلورین سے نیچے کی طرآئیوڈین تک جاتے ہیں، تو تکسیدی ایجنت کے طور پر ان عناصر کی قوت کم ہوتی جاتی ہے۔ اس کا مطلب ہے کہ فلورین اتنی متعامل ہے کہ یہ محلول میں کلورائٹ، برومائٹ اور آئیوڈائٹ آئینوں کی جگہ لے سکتی ہے۔ دراصل، فلورین اتنی متعامل ہے کہ یہ پانی پر بھی حملہ آور ہوتی ہے اور پانی کی آسیجن ہٹا دتی ہے:



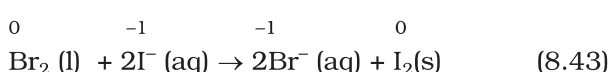
یہی وجہ ہے کہ فلورین کا استعمال کرتے ہوئے، کلورین، برومین اور آئیوڈین کے ہٹاؤ تعمالات عام طور سے آبی محلول میں نہیں کیے جاتے۔ دوسرا طرف ایک آبی محلول میں برومائٹ اور آئیوڈائٹ آئینوں کو کلورین ہٹا سکتی ہے، جیسا کہ ذیل میں دھلایا گیا ہے:



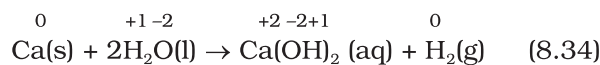
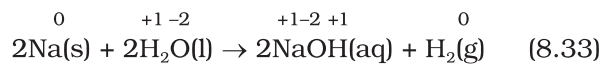
کیونکہ Br_2 اور I_2 رنگین ہوتی ہیں اور CCl_4 میں گھل جاتی ہیں، اس لیے محلول کے رنگ سے بہتر پہچانی جاتی ہیں۔ مندرجہ بالا تعمالات کو آئینی شکل میں ایسے لکھا جا سکتا ہے:



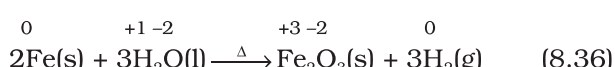
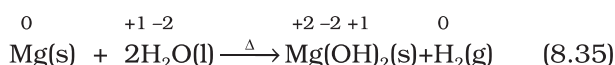
تعاملات (8.41) اور (8.42) لیئرٹیسٹ (Layer Test) کے نام سے مشہور ایک ٹیسٹ کے ذریعے تجربہ گاہ میں Br^- اور I^- کی شناخت کی بنیاد پر اہم کرتے ہیں۔ یہاں یہ ذکر کرنا بھی غیر مناسب نہیں ہوگا کہ، اسی طرح، محلول میں آئیوڈائٹ آئین کو برومین ہٹا سکتی ہے۔



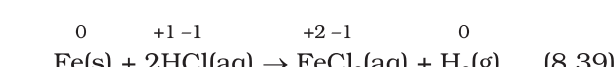
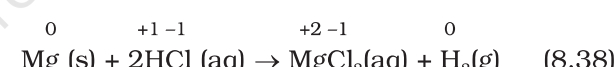
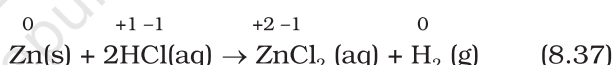
صنعتوں میں ہیلوژن ہٹاؤ تعمالات کا براہ راست استعمال ہوتا ہے۔ ہیلوژن کو ان کے ہیلائٹ سے دوبارہ حاصل کرنے کے لیے ایک تکسیدی عمل درکار ہوتا ہے جسے ذیل میں ظاہر کیا گیا ہے۔



کم تعامل پذیر دھاتیں جیسے میگنیٹم اور لوہا بھاپ سے تعامل کر کے ڈائی ہائیڈروجن گیس پیدا کرتی ہیں:



بہت سی دھاتیں، جن میں وہ دھاتیں بھی شامل ہیں جو ٹھنڈے پانی کے ساتھ تعامل نہیں کرتیں، تیزابوں سے ہائیڈروجن کو ہٹانے کی صلاحیت رکھتی ہیں۔ تیزابوں سے ایسی دھاتوں کے ذریعے بھی ڈائی ہائیڈروجن پیدا کی جاسکتی ہے جو بھاپ سے بھی تعامل نہیں کرتیں۔ کیڈمیم اور ٹن ایسی ہی دھاتوں کی مثالیں ہیں۔ تیزابوں سے ہائیڈروجن کے ہٹائے جانے کی کچھ مثالیں مندرجہ ذیل ہیں۔

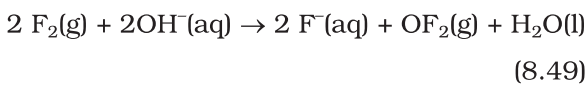


تعاملات (8.37) اور (8.39) تجربہ گاہ میں ڈائی ہائیڈروجن گیس تیار کرنے کے لیے استعمال ہوتے ہیں۔ یہاں، دھاتوں کی متعاملیت (Reactivity) ہائیڈروجن گیس کے بننے کی شرح سے منعکس ہوتی ہے، جو کہ سب سے کم تعامل پذیر دھاتات Mg کے لیے سب سے آہستہ اور سب سے زیادہ تعامل پذیر دھاتات Zn کے لیے سب سے تیز ہوتی ہے۔ بہت کم تعامل پذیر دھاتیں، جو اپنی قدرتی حالت میں پائی جاتی ہیں، جیسے چاندی (Ag) اور سونا (Au)، ہائیڈروکلورک ایسٹ سے بھی تعامل نہیں کرتیں۔

سیکشن 8.2.1 میں ہم پہلے ہی بحث کر کچے ہیں کہ زنك (Zn)، کاپر (Cu) اور سلوور (Ag)، جیسی دھاتیں الیکٹران خارج کرنے کے اپنے رجحان کے ذریعے اپنی تحریکی سرگرمی، اس ترتیب، میں ظاہر کرتی ہیں: $\text{Zn} > \text{Cu} > \text{Ag}$ ۔ دھاتوں کی طرح ہیلوژن کے لیے بھی ایکیٹوٹی سیریز

ہائپوکلورائٹ آئین (ClO_4^-)، اشیا کے رنگ دار جسموں کی تکمید کر کے انہیں بے رنگ مرکبات میں بدل دیتا ہے۔

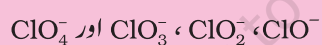
یہاں یہ ذکر بھی دلچسپی کا باعث ہو گا کہ برومین اور آئیڈین بھی وہی رخ اختیار کرتی ہیں جو تعامل (8.48) میں کلورین کا ہے لیکن فلورین جب الکلی (Alkali) سے تعامل کرتی ہے تو اس طرز عمل سے انحراف کرتی ہے۔ فلورین کے ساتھ جو تعامل ہوتا ہے، وہ مندرجہ ذیل ہے:



(یہ بات بھی نوٹ کرنی چاہیے کہ تعامل (8.49) میں فلورین یقیناً پانی پر بھی حملہ آور ہو گی اور کچھ آسیجن بھی بنے گی) فلورین کے ذریعے ظاہر کیا گیا یہ انحراف ہمارے لیے کچھ خاص حیرت انگیز نہیں ہے کیونکہ ہم فلورین کی حدود جانتے ہیں کہ سب سے زیادہ برتنی منفی عنصر ہونے کی وجہ سے یہ کوئی ثابت تکمیدی حالت نہیں ظاہر کر سکتی۔ اس کا مطلب یہ ہوا کہ ہیلو جن میں فلورین، غیرناسب کاری کا رجحان نہیں ظاہر کرتی۔

مسئلہ 8.5

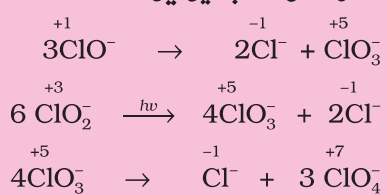
مندرجہ ذیل انواع میں سے کون غیرناسب کاری تعامل نہیں ظاہر کرتی اور کیوں؟



ان میں سے ہر ایک نوع کے لیے تعامل بھی لکھیے جو غیرناسب کاری تعامل کرتی ہے۔

حل

کلورین کے مندرجہ بالا آکسوائین آئین (Oxoanions) (Oxoanions) میں سے ClO_4^- ، غیرناسب کاری تعامل نہیں کرتا کیونکہ اس آکسوائین آئین میں کلورین اپنی اعظم تکمیدی حالت میں پائی جاتی ہے جو کہ $+7$ ہے۔ کلورین کے باقی تین آکسوائین آئینوں کے لیے غیرناسب کاری تعامل مندرجہ ذیل ہیں:

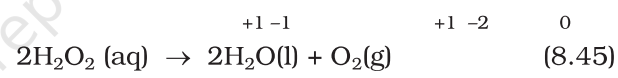


یہاں X ہیلو جن عنصر کو ظاہر کرتا ہے۔ جبکہ Br^- , Cl^- اور I^- کی تکمید کرنے کے کیمیائی طریقے دستیاب ہیں، لیکن فلورین چونکہ سب سے طاقتور تکمیدی ایجنت ہے، اس لیے F^- آئینوں کو F_2 میں تبدیل کرنے کا کوئی کیمیائی ذریعہ نہیں ہے۔ F^- حاصل کرنے کا واحد طریقہ برق پاشیدگی کے ذریعے تکمید کرنا ہے، جس کی تفصیلات آپ آئندہ پڑھیں گے۔

4. غیرناسب کاری تعاملات

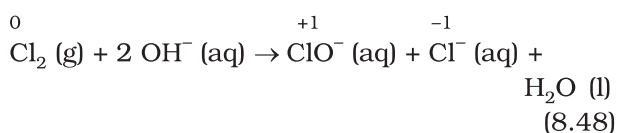
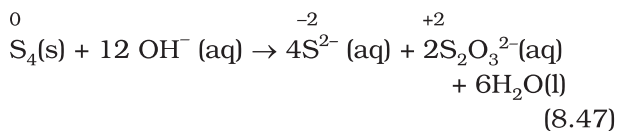
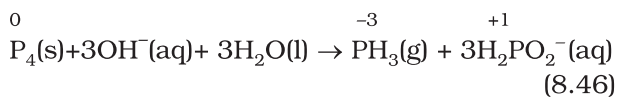
(Disproportionation Reactions)

غیرناسب کاری تعاملات، تحویل تکمید تعاملات کی ایک خاص قسم ہے ایک غیرناسب کاری تعامل میں، ایک تکمید حالت میں کوئی عنصر بہیک وقت تکمید اور تحویل ہوتا ہے۔ غیرناسب کاری تعامل میں تعاملات میں ہمیشہ ایک عنصر ایسا شامل ہوتا ہے، جو کم سے کم تین تکمیدی حالتوں میں پایا جاسکتا ہے۔ یہ عنصر تعاملات میں اپنی انترمیڈینٹ تکمیدی حالت میں پایا جاتا ہے۔ اس عنصر کی بالائی اور زیریں دونوں تکمیدی حالتیں تعامل میں تشکیل پاتی ہیں۔ ہائیروجن پر آکسائٹ کی تحملیں اس قسم کے تعامل کی جانب پہچانی مثال ہے، جس میں آسیجن کی غیرناسب کاری ہوتی ہے۔



یہاں پر آکسائٹ کی آسیجن جو -1 - حالت میں پائی جاتی ہے، O_2 میں صفر تکمیدی حالت میں تبدیل ہو جاتی ہے اور H_2O میں اس کی تکمیدی حالت کم ہو کر -2 - ہو جاتی ہے۔

فاسفورس، سلف اور کلورین کی قلوی میڈیم (Alkaline Medium) میں غیرناسب کاری ہوتی ہے جیسا کہ ذیل میں دکھایا گیا ہے۔



تعامل (8.48) گھر میں استعمال ہونے والے بلیچنگ ایجنت کی تشکیل بیان کرتا ہے۔ تعامل میں بننے والا (Bleaching agent)

حل

تعامل (a) میں مرکب ناٹرک آکسائڈ، عضری اشیا ناٹر و جن اور آکسیجن کے اتحاد سے تشکیل پاتا ہے، اس لیے یہ اتحادی تحویل تکمیل کی مثال ہے۔ تعامل (b) میں لیڈ ناٹریٹ کا تین اجزاء میں ٹوٹا شامل ہے، اس لیے اسے تخلیقی تحویل تکمیل کے تحت درجہ بند کیا جاتا ہے۔ تعامل (c) میں پانی کی ہائیڈروجن، ہائیڈرائیڈ آئین کے ذریعے ہٹا کر ڈائی ہائیڈروجن گیس میں تبدیل کی گئی ہے۔ اسے ہٹاؤ تحویل تکمیل کیا جا سکتا ہے۔ تعامل (d) میں

مسئلہ 6

مندرجہ ذیل تحویل تکمیل تعمالات کے لیے درجہ بندی کی اسکیم تجویز کیجیے۔

- (a) $N_2(g) + O_2(g) \rightarrow 2NO(g)$
- (b) $2Pb(NO_3)_2(s) \rightarrow 2PbO(s) + 2NO_2(g) + \frac{1}{2}O_2(g)$
- (c) $NaH(s) + H_2O(l) \rightarrow NaOH(aq) + H_2(g)$
- (d) $2NO_2(g) + 2OH^-(aq) \rightarrow NO_2^-(aq) + NO_3^-(aq) + H_2O(l)$

کسری تکمیلی عدد کا متناقض (The Paradox of Fractional Oxidation Number)

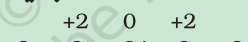
کبھی کبھی کچھ ایسے مرکبات ہمارے سامنے آتے ہیں، جن میں موجود کسی ایک خاص عضر کا تکمیلی عدد کسر میں ہوتا ہے۔ مثالیں ہیں:

C_3O_2 [جہاں کاربن کا تکمیلی عدد (4/3) ہے]

Br_3O_8 [جہاں برومیں کا تکمیلی عدد (16/3) ہے]

$Na_2S_4O_6$ [جہاں سلفر کا تکمیلی عدد (2.5) ہے]

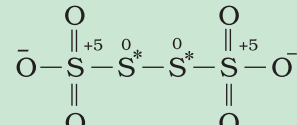
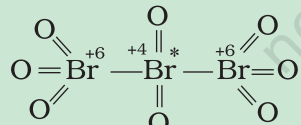
ہم جانتے ہیں کہ کسری تکمیلی عدد کا تصور کچھ قابل قبول نہیں ہے، کیونکہ الیکٹرانوں کی کبھی بھی کسر میں نہ تو حصہ داری ہوتی ہے اور نہ منتقلی۔ دراصل یہ کسری تکمیلی حالت اس عضر کی اوسط تکمیلی حالت ہے اور سختی بیرونی طور پر کرتے ہیں کہ وہ عضر جس کے لیے کسری تکمیلی حالت پائی جاتی ہے، مختلف تکمیلی حالتوں میں موجود ہے۔ $S_4O_6^{2-}$ اور C_3O_2 اور Br_3O_8 انواع کی ساخت مندرجہ ذیل بندھی صورتیں ظاہر کرتی ہے:



کی ساخت

C_3O_2

(کاربن سب آکسائڈ)



Br_3O_8 کی ساخت (ٹرائی برومیٹ آئن)

$S_4O_6^{2-}$ کی ساخت (ٹیٹرا سلفر ایٹمیٹ آئن)

ہر وہ نوع جس میں عضر پر بنایا گیا ہے، وہ اس نوع میں اسی عضر کے باقی ایٹموں سے مختلف تکمیلی حالت (تکمیلی عدد) ظاہر کر رہا ہے۔ اس سے ظاہر ہوتا ہے کہ C_3O_2 میں دو کاربن ایٹم میں سے ہر ایک $+2$ تکمیلی حالت میں ہے جبکہ تیسرا صفر تکمیلی حالت میں ہے اور اوسط $4/3$ ہے۔ حالانکہ حقیقی تصور یہ ہے کہ $+2$ دو کناروں کے کاربن ایٹموں کے لیے اور صفر درمیانی کاربن ایٹم کے لیے ہے۔ اسی طرح Br_3O_8 میں کنارے کے دونوں برومیں ایٹموں میں سے ہر ایک ایٹم $+6$ تکمیلی حالت میں موجود ہے جبکہ درمیانی برومیں ایٹم $+4$ تکمیلی حالت میں ہے ایک بار پھر اوسط جو حقیقت سے مختلف ہے، $16/3$ ہے۔ اسی طرح، نوع $S_4O_6^{2-}$ کے چار تکمیلی اعداد کا اوسط 2.5 ہے، جبکہ حقیقت میں ہر ایک سلفر ایٹم کا تکمیلی عدد بالترتیب $+5, +4, +0, +0$ اور $+5$ ہے۔

اس لیے ہم یہ عمومی نتیجہ اخذ کر سکتے ہیں کہ کسری تکمیلی حالت کے تصور کو سوچ سمجھ کر قبول کرنا چاہیے اور حقیقت صرف ساخت سے ہی ظاہر ہوتی ہے۔ اس لیے کسی خاص عضر کی کسری تکمیلی حالت ہمارے سامنے آئے تو ہمیں یہ سمجھ لینا چاہئے کہ یہ صرف اوسط تکمیلی عدد ہے۔ حقیقت میں مزید، جب بھی کسی نوع میں کسی خاص عضر کی کسری تکمیلی حالت ہمارے سامنے آئے تو ہمیں یہ سمجھ لینا چاہئے کہ یہ صرف اوسط تکمیلی عدد ہے۔ حقیقت میں (جو صرف ساخت سے سامنے آتی ہے) اس مخصوص نوع میں وہ عضر ایک سے زیادہ کمل عدد تکمیلی حالتوں میں پایا جاتا ہے۔ $Pb_3O_4, Mn_3O_4, Fe_3O_4$

کچھ ایسے مرکبات کی اور مثالیں ہیں، جو آمیزشی آکسائڈ ہیں اور جن میں دھاتی ایٹم کی کسری تکمیلی حالت سامنے آتی ہے۔ بہر حال، تکمیلی حالتیں کسر میں ہو سکتی ہیں جیسے O_2^+ اور O_2^- میں، جہاں یہ بالترتیب $+1/2$ اور $-1/2$ ہیں۔

8.3.2 تحویل تکسید تعاملات کو متوازن کرنا (Balancing of Redox Reactions)

تحویل تکسید عملوں کی کیمیائی مساواتوں کو متوازن کرنے کے لیے دو طریقے استعمال کیے جاتے ہیں۔ ان میں سے ایک طریقہ تحویلی ایجنت اور تکسیدی ایجنت کے تکسیدی عدد میں تبدیلی پر مبنی ہے اور دوسرا طریقہ تحویل تکسید تعامل کو دونصف تعاملات میں علیحدہ کرنے پر مبنی ہے ایک وہ جس میں تکسید شامل ہوا اور دوسرا جس میں تحویل۔ یہ دونوں طریقے رائج ہیں اور اب یہ استعمال کرنے والے کی انفرادی پسند ہے کہ وہ ان میں سے کون سا طریقہ استعمال کرے۔

(a) **تکسیدی عدد طریقہ (Oxidation Number Method)**: تکسید تحویل تعاملات کے لیے مساوات لکھتے وقت، دوسرے تعاملات کی طرح ہی متعامل اشیا اور ما حصل اشیا کی ترکیب (Compositions) اور فارمولے معلوم ہونا چاہئیں۔ تکسیدی عدد طریقہ کی وضاحت مندرجہ ذیل اقدامات کے ذریعے کی جاسکتی ہے۔
 قدم 1: ہر ایک متعامل اور ما حصل کے لیے درست فارمولہ لکھنے۔
 قدم 2: تعامل میں شامل تمام عناظر کو تکسیدی عدد تفویض کر کے ان ایٹموں کو شناخت کیجیے جن کے تکسیدی عدد تعامل میں تبدیل ہوئے ہیں۔

قدم 3: فی ایٹم اور اس مکمل سالمہ آئین کے لیے جس میں یہ تبدیلی ہوئی ہے، تکسیدی عدد میں اضافہ یا کمی کا حساب لگائیے۔ اگر یہ مسامدی نہیں ہیں تو مناسب ضریبوں سے ضرب کیجیے تاکہ یہ مساوی ہو جائیں۔ اگر آپ کو محسوس ہو کہ دو اشیا تحویل ہوئی ہیں اور کسی شے کی تکسید نہیں ہوئی ہے، یا اس کے برخلاف، تو ضرور کہیں غلطی ہے۔ یا تو متعاملات اور ماصلات کے فارمولے غلط ہیں یا تکسیدی اعداد درست تفویض نہیں کیے گئے ہیں۔

قدم 4: آئینوں کی شمولیت متعین کیجیے۔ اگر تعامل پانی میں ہو رہا ہے تو عبارت میں مناسب سمت میں H^+ یا OH^- آئینوں کا اضافہ کیجیے تاکہ متعاملات اور ماصلات کا کل آئینی چارج مساوی ہو۔ اگر تعامل تیزابی محلول میں ہو رہا ہے تو مساوات میں H^+ آئین استعمال کیجیے اور اگر اساسی محلول میں ہو رہا ہے تو OH^- آئین استعمال کیجیے۔

قدم 5: عبارت کے دونوں طرف ہائڈروجن ایٹموں کی تعداد کو مساوی کیجیے۔ اس کے لیے متعاملات اور ماصلات میں پانی (H_2O) کے سالمات

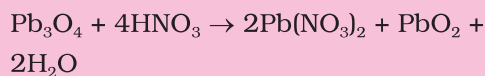
NO_2^- (4+ حالت) کی NO_2 (3+ حالت) اور NO_3^- (5+ حالت) میں غیر ناسب کاری شامل ہے۔ اس لیے تعامل (d) غیر ناسب کاری تحویل تکسید تعامل کی شکل ہے۔

مسئلہ 8.7

مندرجہ ذیل تعاملات مختلف کیوں ہیں؟



اور

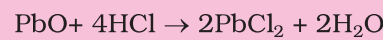


حل

PbO دراصل، Pb_3O_4 کے 2 مول اور PbO_2 کے ایک مول کا ناسب پیکائی آمیزہ (Stoichiometric Mixture) ہے۔ PbO_2 میں لیڈ کی تکسیدی عدد 4+ ہے۔ اس لیے PbO_2 میں کارکردگی کا طور پر کام کر سکتا ہے اور HCl کے Cl^- آئین کی تکسید کلورین میں کر سکتا ہے۔ ہمیں یہ بھی ذہن میں رکھنا چاہیے کہ PbO ایک اساسی آکسائٹ ہے۔ اس لیے تعامل:



کو دو تعاملات میں توڑا جا سکتا ہے جو مندرجہ ذیل ہیں:

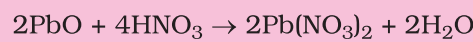


(تیزاب- اساس تعامل)



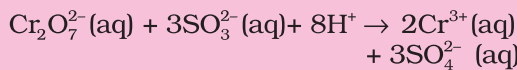
(تحویل تکسید تعامل)

کیونکہ HNO_3 ایک تکسیدی ایجنت ہے اس لیے اس کی امید کم ہے کہ PbO_2 اور HNO_3 کے مابین تعامل ہو لیکن پھر بھی PbO اور HNO_3 کے درمیان تیزاب اساس تعامل ہوتا ہے:

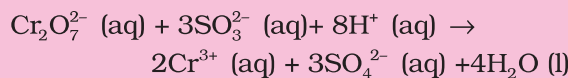


یہ PbO_2 کی HNO_3 کے مقابل منفعل (Passive) فطرت ہے جو اس تعامل کو HCl کے ساتھ ہونے والے تعامل سے مختلف بناتی ہے۔

کرنے کے لیے باہمی طرف $8H^+$ جمع کیجیے۔



قدم 5: آخر میں، ہائیڈروجن ایٹم شمار کیجیے اور دائیں طرف پانی کے سالمات کی مناسب تعداد (یعنی $4H_2O$) جمع کر کے متوازن تحويل تکسید تبدیلی حاصل کیجیے۔

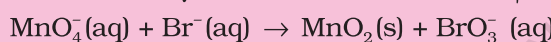


مسئلہ 8.9

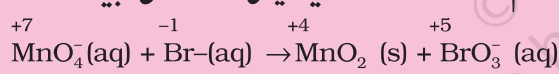
پرمنگنیٹ آئین، اساسی میڈیم میں، بر و مائٹ آئین سے تعامل کر کے مینگنیز ڈائی آکسائیڈ اور برومیٹ آئین دیتا ہے۔ اس تعامل کے لیے متوازن آئینی مساوات لکھیے۔

حل

قدم 1: آئینی مساوات کا خاکہ مندرجہ ذیل ہے:

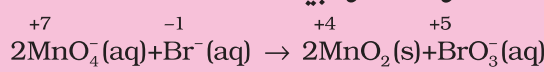


قدم 2: Mn اور Br کے لیے تکمیدی اعداد تفاضل کیجیے۔

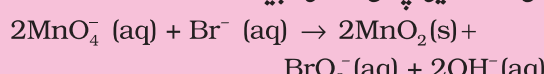


یہ ظاہر کرتا ہے کہ پرمنگنیٹ آئین تکسید کار ہے اور بر و مائٹ آئین تحويل کار ہے۔

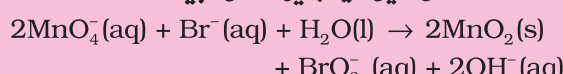
قدم 3: تکسیدی عدد میں اضافے اور کمی کا حساب لگائیے اور اضافے کو کمی کے مساوی کیجیے۔



قدم 4: کیونکہ تعامل اساسی میڈیم میں ہوتا ہے اور دونوں طرف آئینی چارج مساوی نہیں ہیں اس لیے دائیں طرف $2OH^-$ آئین جمع کر کے آئینی چارج مساوی کیجیے۔



قدم 5: اب ہائیڈروجن ایٹم شمار کیجیے اور پانی کے سالمات کی مناسب تعداد (یعنی کہ ایک H_2O سالمہ)، باہمی طرف جمع کر کے متوازن تحويل تکسید تبدیلی حاصل کیجیے:



شامل کیجیے۔ اب آسیجن کے ایٹوں کی تعداد کی بھی جانچ کیجیے۔ اگر تعامل اور ماحصلات میں آسیجن ایٹوں کی تعداد یکساں ہے، تو مساوات ایک متوازن تحويل تکسید تعامل کو ظاہر کرتی ہے۔

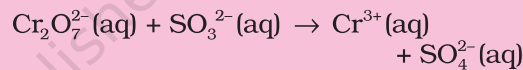
آئینے اس طریقہ میں شامل اقدامات کیوضاحت ہم درج ذیل مسئللوں کی مدد سے کرتے ہیں۔

مسئلہ 8.8

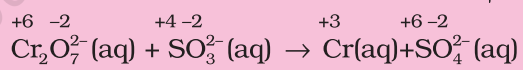
پوٹاشیم ڈائی کرومیٹ (VI)، $K_2Cr_2O_7$ کے سوڈیم سلفاٹ Na_2SO_3 کے ساتھ تیزابی محلول میں تعامل سے کرومیم (III) آئین اور سلفیٹ آئین بنانے کے لیے نیٹ آئینی مساوات لکھیے۔

حل

قدم 1: آئینی مساوات کا خاکہ مندرجہ ذیل ہے

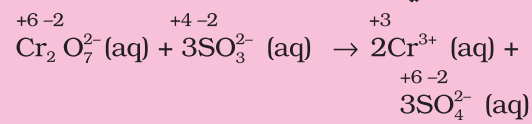


قدم 2: Cr اور S کو تکسیدی اعداد تفاضل کیجیے



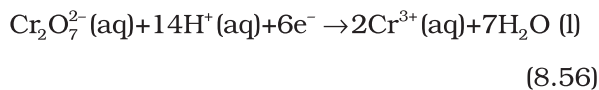
یہ ظاہر کرتا ہے کہ ڈائی کرمیٹ آئین تکسید کار ہے اور سلفاٹ آئین تحويل کار ہے۔

قدم 3: تکسیدی عدد میں اضافے اور کمی کا حساب لگائیے اور انہیں مساوی بنائیے: قدم 2 سے ہم یہ مشاہدہ کر سکتے ہیں کہ کرمیم اور سلفر کی تکسیدی حالت میں تبدیلی آرہی ہے۔ کرمیم کی تکسیدی حالت 6 سے +3 کی کمی آئی۔ سلفر کی تکسیدی حالت 4 سے +2 کا اضافہ ہوا۔ تکسیدی حالتوں میں کمی اور اضافہ کی تبدیلی کو مساوی بنانے کے لیے دائیں جانب (RHS) پر کرمیم سے پہلے 2 لکھیں اور سلفر سے پہلے 3 لکھیں اور پھر دونوں جانب ایٹوں کو متوازن کریں۔ اس سے ہمیں حاصل ہو گا کہ

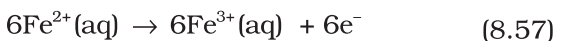


قدم 4: کیونکہ تعامل تیزابی میڈیم میں ہوتا ہے اور مزید یہ کہ دونوں طرف آئینی چارج مساوی نہیں ہیں، اس لیے آئینی چارج مساوی

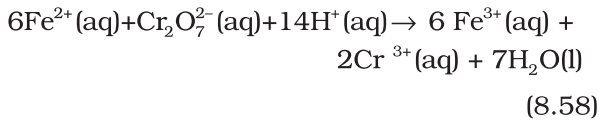
جبکہ داہمیں طرف کل 6 ثبت چارج ہیں۔ اس لیے ہم باہمیں طرف 6 الیکٹران جوڑ دیتے ہیں۔



دونوں نصف تعاملات میں، الیکٹرانوں کی تعداد مساوی کرنے کے لیے، ہم تکسیدی نصف تعامل کو 6 سے ضرب کر کے دوبارہ لکھتے ہیں:



قدم 6: پورا تعامل حاصل کرنے کے لیے ہم دونوں نصف تعاملات کو جمع کر دیتے ہیں اور دونوں طرف الیکٹرانوں کی تباہی کر دیتے ہیں۔ اس سے ہمیں نیٹ آئنی مساوات حاصل ہو جاتی ہے:



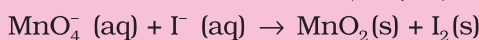
قدم 7: تصدیق کیجیے کہ مساوات میں دونوں طرف ایٹموں کی یکساں قسم اور یکساں تعداد ہے اور یکساں چارج ہیں۔ یہ آخری تصدیق ظاہر کرتی ہے کہ مساوات ایٹموں کی تعداد اور چارجوں کے لحاظ سے مکمل طور پر متوازن ہے۔ ایک اساسی میڈیم میں تعامل کے لیے، پہلے جیسا کہ تیزابی میڈیم میں کیا تھا، ایٹموں کو متوازن کیجیے۔ پھر ہر ایک H^+ آین کے لیے مساوات میں دونوں طرف OH^- آئینوں کی مساوی تعداد جمع کیجیے۔ جہاں H^+ اور OH^- مساوات کے ایک ہی جانب نظر آتے ہیں انہیں متحد کر کے H_2O لکھئے۔

مسئلہ 8.10

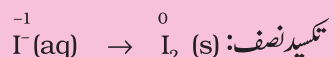
پرمیگنیٹ (VII) آین (MnO_4^-) اساسی محلول میں آبوجا نہ آئیں I^- کی تکسید کر کے سالمناتی آبوجوں (I₂) اور مینیکنیز (IV) آکسائڈ (MnO_2) بناتا ہے۔ اس تحویل تکسید تعامل کو ظاہر کرنے کے لیے متوازن آئنی مساوات لکھیے۔

حل

قدم 1: پہلے ہم آئنی مساوات کا خاکہ لکھتے ہیں، جو اس طرح ہے:



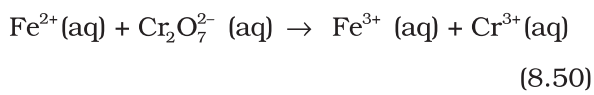
قدم 2: دونوں نصف تعاملات ہیں:



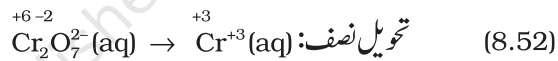
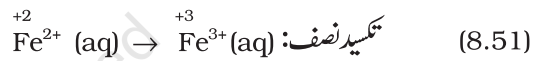
(b) نصف تعامل طریقہ (Half Reaction Method): اس طریقے میں، دونوں مساوات کو الگ الگ متوازن کیا جاتا ہے اور پھر انہیں جوڑ کر متوازن مساوات حاصل کی جاتی ہے۔

فرض کیجیے ہمیں Fe^{2+} آئینوں کی ڈائی کرومیٹ آئینوں ${}^2(\text{Cr}_2\text{O}_7)$ کے ذریعے، تیزابی میڈیم میں Fe^{3+} آئینوں میں تکسید و کھانے والی مساوات کو متوازن کرنا ہے۔ اس تعامل میں $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$ آئین، Cr^{3+} آئینوں میں تحویل ہو جاتے ہیں۔ اس عمل میں مندرجہ ذیل اقدامات شامل ہیں:

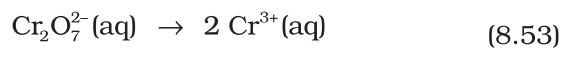
قدم 1: تعامل کے لیے آئنی شکل میں غیر متوازن مساوات لکھیے:



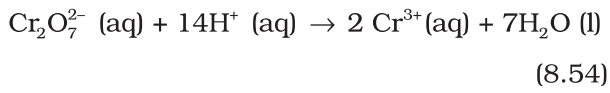
قدم 2: اس مساوات کو نصف تعاملات میں علیحدہ کیجیے:



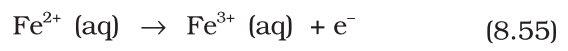
قدم 3: O اور H کے علاوہ تمام ایٹموں کو ہر ایک نصف تعامل میں انفرادی طور پر متوازن کیجیے۔ یہاں تکسید نصف تعامل پہلے ہی ایٹموں کے لیے متوازن ہے۔ تحویل نصف تعامل کے لیے، ہم ایٹموں کو متوازن کرنے کے لیے Cr^{3+} کو 2 سے ضرب کرتے ہیں۔



قدم 4: تیزابی میڈیم میں ہونے والے تعاملات کے لیے O ایٹموں کو متوازن کرنے کے لیے H_2O جمع کیجیے اور H ایٹموں کو متوازن کرنے کے لیے H^+ جمع کیجیے۔ اس طرح ہمیں حاصل ہوتا ہے۔



قدم 5: نصف تعامل کے ایک طرف الیکٹران جمع کر کے چارج کو متوازن کیجیے۔ اگر ضرورت ہو تو کسی ایک یا دونوں نصف تعاملات کو کسی مناسب ضریب سے ضرب کر کے دونوں نصف تعاملات میں الیکٹرانوں کی تعداد مساوی کیجیے۔ اس طرح چارج کو متوازن کرنے کے لیے تکسید نصف تعامل کو دوبارہ یوں لکھا جاتا ہے:



اب تحویل نصف تعامل میں باہمیں طرف کل 12 ثبت چارج ہیں

8.3.3 تحویل تکسید تعاملات ناٹریشن کی بناد کے طور پر (Redox Reactions as the Basis for Titrations)

تیزاب- اساس نظاموں میں ہمارا واسطہ ناٹریشن کے طریقے سے پڑتا ہے جس میں ایک محلول کی طاقت (Strength) دوسرا محلول کی طاقت کے مقابلے میں، ایک pH حساس انڈیکیٹر (Indicator) استعمال کرتے ہوئے، معلوم کی جاتی ہے۔ اسی طرح تحویل تکسید نظاموں میں، تحویل تکسید حساس انڈیکیٹر استعمال کرتے ہوئے، ایک تحویل کار/تکسید کار کی طاقت معلوم کرنے کے لیے بھی ناٹریشن کا طریقہ استعمال کیا جاسکتا ہے۔ تحویل تکسید ناٹریشن میں انڈیکیٹر کے استعمال کی وضاحت ذیل میں کی گئی ہے۔

(i) ایک صورت میں ریجنت (Reagent) خود شدید رنگیں ہوتا ہے،

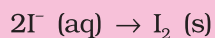
مثلاً، پرمیگنیٹ آئین (MnO_4^-) (Permanganate Ion)، یہاں MnO_4^- ازخواونڈ کیٹر (Self indicator) کے طور پر کام کرتا ہے۔ اس صورت میں نظر آنے والا آخری نقطہ اس وقت حاصل ہوتا ہے جب تحویل کار کے بالکل آخری حصہ (Fe^{2+}) یا $\text{C}_2\text{O}_4^{2-}$ کی بھی تکسید ہو جاتی ہے اور گلابی رنگ کی پہلی جھلک نظر آتی ہے، جبکہ MnO_4^- کا ارتکاز $10^{-6} \text{ mol dm}^{-3}$ جتنا کم ہوتا ہے۔ اس طرح معادل نقطے سے بس کم ترین زائد ہونے کو یقینی بنایا جاسکتا ہے۔ معادل نقطہ وہ ہے، جہاں پر تحویل کار اور تکسید کار مول تناسب پیمائی کے لحاظ سے مساوی ہوتے ہیں۔

(ii) اگر کوئی ڈرامائی ازخود-رنگ تبدیلی نہیں ہوتی (جیسا کہ ناٹریشن میں ہوئی تھی) تو ایسے انڈیکیٹر بھی ہیں جو تعامل کے آخری جز کے ختم ہوتے ہی فوراً تکسید ہو جاتے ہیں اور ایک ڈرامائی انداز میں رنگ کی تبدیلی ہوتی ہے۔ اس کی سب سے عمدہ مثال $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$ ہے، جو خود انڈیکٹر تو نہیں ہے لیکن انڈیکیٹر ڈائی فینائل اینک (Diphenylamine) کی معادل نقطے کے فوراً بعد تکسید کر کے ایک گہرائیلا رنگ دیتا ہے، اور اس طرح آخری نقطے کی نشاندہی کرتا ہے۔

(iii) ایک اور دلچسپ اور عام طریقہ بھی ہے۔ اس کا استعمال ان تعاملات تک محدود ہے جو آئینوں کی تکسید کرنے کے اہل ہیں، جیسے: $\text{Cu}(\text{II})$



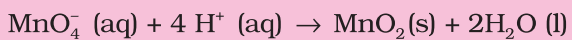
قدم 3: تکسید نصف تعامل میں ایٹموں کو متوازن کرنے کے لیے، ہم اسے دوبارہ لکھتے ہیں:



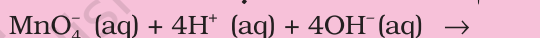
قدم 4: تحویل نصف تعامل میں O ایٹموں کو متوازن کرنے کے لیے، ہم دا میں طرف دوپانی کے سالمات جمع کرتے ہیں:



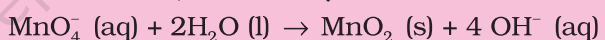
H ایٹموں کو متوازن کرنے کے لیے ہم با میں طرف چار H^+ آئین جمع کرتے ہیں۔



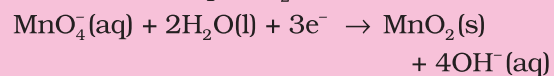
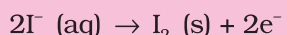
کیونکہ تعامل ایک اساسی محلول میں ہوتا ہے، چار H^+ آئینوں کے لیے ہم مساوات میں دونوں طرف چار OH^- آئین جمع کرتے ہیں:



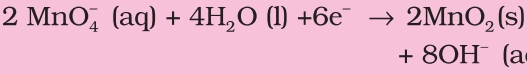
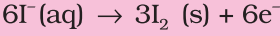
اور OH^- آئینوں کی جگہ پانی (H_2O) لکھنے پر:



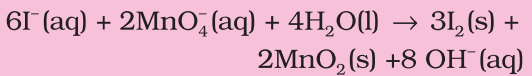
قدم 5: اس قدم میں ہم دونوں نصف تعاملات کے چارج کو متوازن کرتے ہیں:



اب الیکٹرانوں کی تعداد کو مساوی کرنے کے لیے ہم تکسید نصف تعامل کو 3 سے اور تحویل نصف تعامل کو 2 سے ضرب کرتے ہیں:



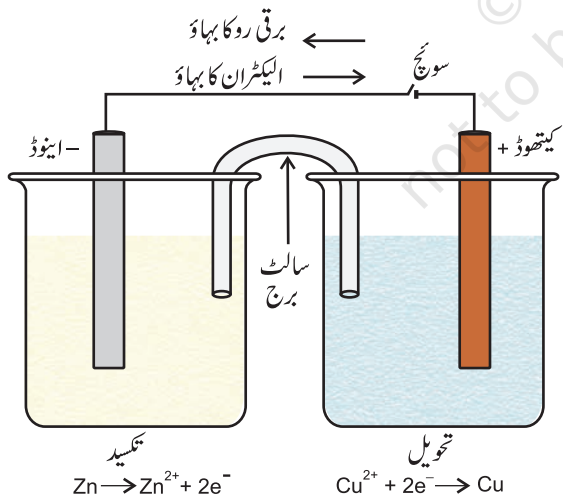
قدم 6: دونوں نصف تعاملات کو جمع کیجیے اور دونوں طرف الیکٹرانوں کی تباہی کے نیٹ تعامل حاصل کیجیے۔



قدم 7: آخری تصدیق یہ ظاہر کرتی ہے کہ مساوات دونوں طرف ایٹموں کی تعداد اور بر قی چارج کے لحاظ سے متوازن ہے۔

لیے الیکٹرانوں کی منتقلی بالواسطہ ہوتی ہے۔ اس کے لیے ضروری ہو جاتا ہے کہ زنک دھات کو کاپر سلفیٹ محلول سے علیحدہ کیا جائے۔ ہم ایک بیکر میں کاپر سلفیٹ محلول لیتے ہیں اور اس میں ایک کاپر کی پتی یا چھپڑ رکھتے ہیں۔ ہم ایک دوسرا بیکر میں زنک سلفیٹ محلول لیتے ہیں اور اس کے اندر ایک زنک کی پتی یا چھپڑ رکھ دیتے ہیں۔ اب دونوں میں سے کسی ایک بیکر میں تعامل ہوتا ہے اور ہر ایک بیکر میں دھات اور اس کے نمک محلول کے انٹر فیس پر یکساں نوع کی تکسید شدہ اور تحویل شدہ شکلیں موجود ہیں۔ یہ تکسید اور تحویل نصف تعاملات میں انواع کی نمائندگی کرتی ہیں۔ ایک تکسید تحویل جفتہ (Redox Couple) کی تعریف اس طرح کی جاتی ہے کہ اس میں ایک تکسید یا تحویل نصف تعامل میں حصہ لے رہی شے کی تکسید شدہ اور تحویل شدہ دونوں شکلیں ساتھ ساتھ ہوتی ہیں۔

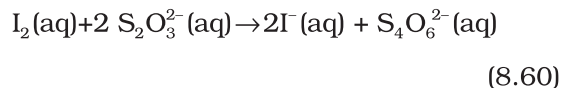
اسے ظاہر کرنے کے لیے تکسید شدہ شکل کو تحویل شدہ شکل سے ایک کھڑی لائن یا ترچ چھپی لائن سے علیحدہ کیا جاتا ہے (مثلاً ٹھوں/ محلول)۔ مثال کے طور پر اس تجربے میں دو تحویل تکسید جفتہ اس طرح ظاہر کی جاتے ہیں: Zn^{2+}/Zn اور Cu^{2+}/Cu دونوں صورتوں میں تکسید شدہ شکل کو تحویل شدہ شکل سے پہلے (باہمی طرف) لکھا جاتا ہے۔ اب ہم



شکل 8.3. ڈیلیل سیل کا سیستہ۔ اپ۔ Zn کی تکسید سے اینوڈ پر پیدا ہوئے الیکٹران، باہری سرکٹ کے ذریعے کیتھوڈ پر پہنچتے ہیں، جہاں وہ کاپر آئیون کی تحویل کرتے ہیں۔ سیل کے اندر سرکٹ، سالٹ برج سے ہوتے ہوئے آئیون کی منتقلی کے ذریعے مکمل ہوتا ہے۔ یہ نوٹ کیا جا سکتا ہے کہ کرنٹ کی سمت الیکٹرانوں کے بھاؤ کی سمت کے مخالف ہے۔



یہ طریقہ اس حقیقت پر مبنی ہے کہ آئیون بنیادی خود اسٹارچ (Starch) کے ساتھ گہرائیلا رنگ دیتی ہے اور تھائیوسلفیٹ آئیون (Thiosulphate Ions) $\text{S}_2\text{O}_3^{2-}$ مخصوص تعامل ہے جو ایک تحویل تکسید تعامل ہے:



I_2 ، حالانکہ پانی میں حل پذیر نہیں ہے، البتہ اس محلول میں جس میں KI_3 ہوتا ہے، KI_3 کی شکل میں باقی رہتی ہے۔

Cu^{2+} آئیون کے آئیون آئیون سے تعامل کے ذریعے آئیون کے نکلنے کے بعد اسٹارچ ڈالنے پر، ایک گہرائیلا رنگ دکھائی دیتا ہے۔ یہ رنگ، تھائیوسلفیٹ آئیون کے ذریعے آئیون کو جذب کرتے ہی غائب ہو جاتا ہے۔ اس طرح آخری نقطہ کا با آسانی پہنچا جاسکتا ہے اور صرف تناسب پہنچی کی تحریک باقی رہ جاتی ہے۔

8.3.4 تکسیدی عدد کے قصور کی حدود (Limitations of Redox Coupling)

Concept of Oxidation Number

جیسا کہ آپ مندرجہ بالا بحث میں دیکھ چکے ہیں، تحویل تکسید کے تصور کا ارتقاء وقت کے ساتھ ساتھ ہوتا رہا ہے۔ ارتقاء کا یہ عمل ابھی بھی جاری ہے۔ دراصل، ماضی قریب میں عمل تکسید کو تعامل میں شامل ایٹم کے گرد، الیکٹران کشافت میں کمی اور عمل تحویل کو الیکٹران کشافت میں اضافہ کے طور پر سمجھنے کی کوشش کی جا رہی ہے۔

8.4 تحویل تکسید تعاملات اور الیکٹروڈ عمل (Redox Reactions and Electrode Processes)

تعامل (8.15) کے نظری تجربات کا مشابہہ زنک چھپڑ کو کاپر سلفیٹ محلول میں ڈبای کر بھی کیا جا سکتا ہے۔ تحویل تکسید تعامل ہوتا ہے اور تعامل کے دوران، زنک کی تکسید ہو کر زنک آئین بنتے ہیں اور کاپر آئین تحویل ہو کر دھاتی کاپر دیتے ہیں، یہ عمل زنک سے کاپر آئین پر براہ راست الیکٹرانوں کی منتقلی کے باعث ہوتا ہے۔ اس تعامل کے دوران حرارت بھی نکلتی ہے۔ اب ہم تجربے میں اس طرح ترمیم کرتے ہیں کہ اس تحویل تکسید تعامل کے

جدول 8.1: 298K پر معياري الکٹروڈیپھر

آئين آبی انواع اور H_2O مائع کے طور پر موجود ہیں۔ گیسون اور ٹھوسوں کو بالترتیب g اور S سے ظاہر کیا گیا ہے۔

$(نکسید شدہ شکل) \rightarrow (نکسید شدہ شکل + ne^-)$	E^\ominus / V
$F_2(g) + 2e^- \rightarrow 2F^-$	2.87
$Co^{3+} + e^- \rightarrow Co^{2+}$	1.81
$H_2O_2 + 2H^+ + 2e^- \rightarrow 2H_2O$	1.78
$MnO_4^- + 8H^+ + 5e^- \rightarrow Mn^{2+} + 4H_2O$	1.51
$Au^{3+} + 3e^- \rightarrow Au(s)$	1.40
$Cl_2(g) + 2e^- \rightarrow 2Cl^-$	1.36
$Cr_2O_7^{2-} + 14H^+ + 6e^- \rightarrow 2Cr^{3+} + 7H_2O$	1.33
$O_2(g) + 4H^+ + 4e^- \rightarrow 2H_2O$	1.23
$MnO_2(s) + 4H^+ + 2e^- \rightarrow Mn^{2+} + 2H_2O$	1.23
$Br_2 + 2e^- \rightarrow 2Br^-$	1.09
$NO_3^- + 4H^+ + 3e^- \rightarrow NO(g) + 2H_2O$	0.97
$2Hg^{2+} + 2e^- \rightarrow Hg_2^{2+}$	0.92
$Ag^+ + e^- \rightarrow Ag(s)$	0.80
$Fe^{3+} + e^- \rightarrow Fe^{2+}$	0.77
$O_2(g) + 2H^+ + 2e^- \rightarrow H_2O_2$	0.68
$I_2(s) + 2e^- \rightarrow 2I^-$	0.54
$Cu^+ + e^- \rightarrow Cu(s)$	0.52
$Cu^{2+} + 2e^- \rightarrow Cu(s)$	0.34
$AgCl(s) + e^- \rightarrow Ag(s) + Cl^-$	0.22
$AgBr(s) + e^- \rightarrow Ag(s) + Br^-$	0.10
$2H^+ + 2e^- \rightarrow H_2(g)$	0.00
$Pb^{2+} + 2e^- \rightarrow Pb(s)$	-0.13
$Sn^{2+} + 2e^- \rightarrow Sn(s)$	-0.14
$Ni^{2+} + 2e^- \rightarrow Ni(s)$	-0.25
$Fe^{2+} + 2e^- \rightarrow Fe(s)$	-0.44
$Cr^{3+} + 3e^- \rightarrow Cr(s)$	-0.74
$Zn^{2+} + 2e^- \rightarrow Zn(s)$	-0.76
$2H_2O + 2e^- \rightarrow H_2(g) + 2OH^-$	-0.83
$Al^{3+} + 3e^- \rightarrow Al(s)$	-1.66
$Mg^{2+} + 2e^- \rightarrow Mg(s)$	-2.36
$Na^+ + e^- \rightarrow Na(s)$	-2.71
$Ca^{2+} + 2e^- \rightarrow Ca(s)$	-2.87
$K^+ + e^- \rightarrow K(s)$	-2.93
$Li^+ + e^- \rightarrow Li(s)$	-3.05

1- مقی E^\ominus کا مطلب ہے کہ تحویل نکسید جفتہ، H_2/H^+ جفتہ کے مقابلے میں زیادہ طاقتور تحویلی ایجنت ہے۔

2- ثبت E^\ominus کا مطلب ہے کہ تحویل نکسید جفتہ، H_2/H^+ جفتہ کے مقابلے میں کمزور تحویلی ایجنت ہے۔

ہیں کہ کرنٹ کا بہاؤ اسی وقت ممکن ہے جب کاپ اور زنک چھڑوں جو کہ الیکٹرود (Electrodes) کہلاتے ہیں، کے درمیان، پس منظر (Potential difference) ہو۔

ہر ایک الیکٹرود سے وابستہ پس منظر، الیکٹرود پس منظر (Electrode Potential) کہلاتا ہے۔ اگر الیکٹرود تعامل میں حصہ لے رہی ہر نوع کا ارتکاز اکائی ہو (اگر الیکٹرود تعامل میں کوئی گیس شامل ہوتی ہے تو اس کا دباؤ ۱ فضائی دباؤ رکھا جاتا ہے) اور مزید یہ کہ تعامل 298K پر کیا جا رہا ہو تو ہر ایک الیکٹرود کا پس منظر، ”معیاری الیکٹرود پس منظر“ (Standard Electrode Potential) کہلاتا ہے۔ قرارداد کے مطابق، ہائڈروجن الیکٹرود کا معیاری الیکٹرود پس منظر (E°) 0.00 ولٹ ہے۔ ہر ایک الیکٹرود عمل کے لیے الیکٹرود پس منظر قدر عمل میں شامل فعل نوع کی تکمید شدہ تحویل شدہ شکل میں باقی رہنے کے اضافی رجحان کی پیمائش ہے۔ ایک منفی E° کا مطلب ہے کہ تحویل تکمید جفتہ (Redox Couple) H_2 / H_2^+ جفتہ کے مقابلے میں زیادہ طاقت و تحویل کار ہے۔ ایک ثابت E° کا مطلب ہے کہ تحویل تکمید جفتہ، H_2 / H_2^+ جفتہ کے مقابلے میں کمزور تحویل کار ہے۔ معیاری الیکٹرود پس منظر قدریں بہت رکھتی ہیں اور ہم ان سے بہت سی کار آمد معلومات حاصل کر سکتے ہیں۔ کچھ منتخب الیکٹرود عملوں (تحویل تعاملات) کے لیے معیاری الیکٹرود پس منظر قدریں جدول 8.1 (صفحہ 298) میں دی گئی ہیں۔ آپ درجہ XII میں الیکٹرود تعاملات اور سیل کے بارے میں مزید سیکھیں گے۔

جس بیکر میں کاپ سلفیٹ محلول ہے اور جس بیکر میں زنک سلفیٹ محلول ہے، ان دونوں کو پاس پاس رکھ دیتے ہیں (شکل 8.3)۔ ہم دونوں بیکر کے محلول میں سالٹ برج (یہ ایک U ٹیوب ہوتی ہے، جس میں پوٹاشیم کلورائٹ یا امونیم ناٹریٹ کا محلول ہوتا ہے۔ اس محلول کو عام طور سے اگر-اگر (Agar-agar) کے ساتھ ابال کر ٹھہڑا کر کے جمالیا جاتا ہے، جس سے ایک جیلی (Jelly) جیسی شے مل جاتی ہے)، کے ذریعے مسلک کر دیتے ہیں۔ اس طرح سے دونوں محلول کے درمیان ان کی بغیر آمیزش کے ہی ایک برتنی تماس قائم ہو جاتا ہے۔ زنک اور کاپ کی چھڑوں کو ایک دھات کے تار سے جوڑ دیا جاتا ہے، جس میں ایک ایم میٹر اور سونچ لگانے کی سہولت بھی ہوتی ہے۔ اس سامان کی جو ترتیب شکل 8.3 میں دکھائی گئی ہے، اسے ڈینیل سیل کہتے ہیں۔ جب سونچ آف حالت میں ہوتا ہے تو کسی بھی بیکر میں کوئی تعامل نہیں ہوتا۔ اور دھاتی تار میں سے کوئی کرنٹ نہیں بہتا۔ جیسے ہی سونچ کو آن حالت میں لایا جاتا ہے تو مندرجہ ذیل مشاہدات کیے جاسکتے ہیں۔

1۔ اب الیکٹرانوں کی منتقلی Zn^{2+} پر، براہ راست نہیں ہوتی بلکہ دونوں چھڑوں کو جوڑنے والے تار کے ذریعے ہوتی ہے، جیسا کہ تیر کے نشان سے ظاہر ہے، جو کرنٹ بننے کی نشاندہی کرتا ہے۔

2۔ ایک بیکر کے محلول سے دوسرے بیکر کے محلول میں برق کا بہاؤ سالٹ برج سے آئیوں کی منتقلی کے ذریعے ہوتا ہے۔ ہم جانتے

خلاصہ

تحویل تکمید تعاملات، تعاملات کی ایک اہم قسم ہیں، جن میں تحویل اور تکمید بے یک وقت ہوتی ہے۔ تین سطحی تصور، یعنی کہ کلاسیکی، الیکٹرانی اور تکمیدی عد، جو عام طور سے درس میں دستیاب ہے، تفصیل کے ساتھ پیش کیا گیا ہے۔ تکمید، تحویل، تکمیدی ایجٹ (تکمید کار) اور تحویلی ایجٹ (تحویل کار) کو ہر ایک نظریہ کے مطابق دیکھا گیا ہے۔ تکمیدی اعداد، قاعدوں کے ہم آہنگ سیٹ (Consistent Set of Rules) کے مطابق تفویض کیے گئے ہیں۔ تکمیدی عد اور آئین۔ الیکٹران طریقہ دونوں تحویل تکمید تعاملات کی مساواتیں لکھنے کے کار آمد طریقے ہیں۔ تحویل تکمید تعاملات کی چار زمروں میں درجہ بندی کی گئی ہے: اتحادی، تخلی، بہاؤ اور غیر تناسب کاری تعاملات۔ تحویل تکمید جفتہ اور الیکٹرود عمل کے تصور کو یہاں متعارف کرایا گیا ہے۔ تحویل تکمید تعاملات کے الیکٹرود عمل اور سیلوں کے مطالعے میں اہم استعمال ہیں۔

مشقیں

مندرجہ ذیل انواع میں خط کشیدہ عناصر کو تکسیدی عدد تقویض کیجیے۔

8.1

- (a) NaH_2PO_4 (b) NaHSO_4 (c) $\text{H}_4\text{P}_2\text{O}_7$ (d) K_2MnO_4
 (e) CaO_2 (f) NaBH_4 (g) $\text{H}_2\text{S}_2\text{O}_7$ (h) $\text{KAl}(\text{SO}_4)_2 \cdot 12 \text{H}_2\text{O}$

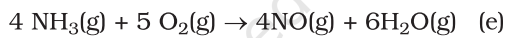
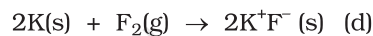
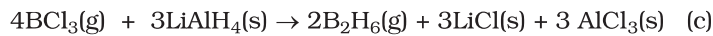
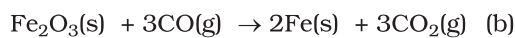
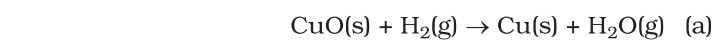
مندرجہ ذیل میں سے ہر ایک کے خط کشیدہ عفر کا تکسیدی عدد کیا ہے اور آپ اپنے نتیجے کیا تو جیہہ پیش کرتے ہیں؟

8.2

- (a) KI_3 (b) $\text{H}_2\text{S}_4\text{O}_6$ (c) Fe_3O_4 (d) $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$ (e) CH_3COOH

دلیل پیش کیجیے کہ مندرجہ ذیل تعاملات، تحویل تکسید تعاملات ہیں:

8.3



فلورین برف سے تعامل کرتی ہے اور نتیجے میں ہونے والی تبدیلی مندرجہ ذیل ہے:

8.4



دلیل پیش کیجیے کہ یہ تعامل، تحویل تکسید تعامل ہے۔

مندرجہ ذیل میں سلف، کرومیم اور ناٹررو جن کے تکسیدی عدد کا حساب لگائیے۔ ان مرکبات کی ساخت تجویز کیجیے۔ ابہام (Fallacy) کا خیال رکھیے۔

8.5

مندرجہ ذیل مرکبات کے فارمو لکھیے۔

- (a) مرکری (III) کلوراٹ (b) نکل (II) سلفیٹ
 (c) ٹن (IV) آکسائٹ (d) چیلیم (I) سلفیٹ
 (e) آئرن (III) کرومیم (f) آئرن (III) سلفیٹ

ایسی اشیا کی فہرست تجویز کیجیے، جن میں کاربن-4+ سے 4+ تک اور ناٹررو جن-3- سے 5+ تک تکسیدی حالتیں ظاہر کرتے ہیں۔

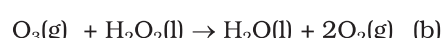
8.7

سلف ڈائی آکسائٹ اور ہائیڈرو جن پر آکسائٹ اپنے تعاملات میں تحویلی ایجنٹ اور ساتھ ہی ساتھ تکسیدی ایجنٹ کے طور پر حصہ لیتے ہیں، جبکہ اوزون اور ناٹرک ایڈر صرف تکسید کار کے طور پر حصہ لیتے ہیں۔ کیوں؟

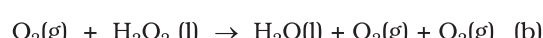
8.8

مندرجہ ذیل تعاملات ملاحظہ کیجیے:

8.9



ان تعاملات کو مندرجہ ذیل شکل میں لکھنا کیوں زیادہ مناسب ہے



مندرجہ بالا (a) اور (b) تعاملات کے راستے کی تفہیش کرنے کی تکنیک بھی تجویز کیجیے۔

مرکب AgF_2 ایک غیر مستحکم مرکب ہے۔ لیکن اگر تشکیل پاتا ہے تو یہ مرکب بہت طاقتور تکمیدی ایجنت کے طور پر کام کرتا ہے۔ کیوں؟ 8.10

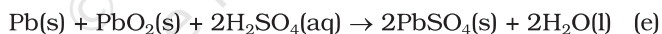
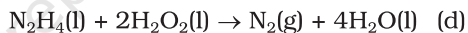
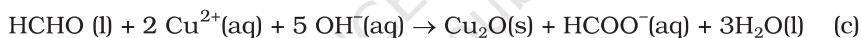
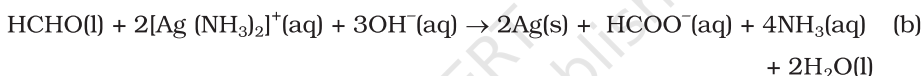
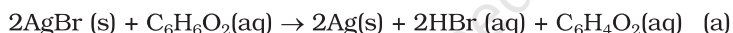
جب بھی ایک تکمیدی ایجنت اور تحویلی ایجنت کے درمیان تعامل کرایا جاتا ہے تو ایک زیریں تکمیدی حالت کا مرکب تشکیل پاتا ہے، اگر تحویلی ایجنت کی مقدار زیادہ ہو تو، اور اگر تکمیدی ایجنت کی مقدار زیادہ ہو تو ایک بالائی تکمیدی حالت کا مرکب تشکیل پاتا ہے۔ تین مثالوں کی مدد سے مندرجہ بالا بیان کو ثابت کیجیے۔

آپ مندرجہ ذیل مشاہدات کی کیسے وضاحت کریں گے؟ 8.12

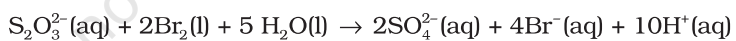
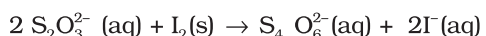
(a) حالانکہ قلوی پوتاشیم پرمیگنیٹ اور تیزابی پوتاشیم پرمیگنیٹ دونوں تکمید کار کے طور پر استعمال کیے جاتے ہیں، پھر بھی، ٹولوین (Toluene) سے بیزروک ایسڈ (Benzoic Acid) تیار کرنے میں ہم تکمید کار کے طور پر قلوی پوتاشیم پرمیگنیٹ کا استعمال کرتے ہیں۔ کیوں؟ اس تعامل کے لیے متوازن تحویل تکمید مساوات لکھئے۔

(b) جب مرتکز سلیفیورک ایسڈ کو ایسے غیر نامیاں آمیزہ (Inorganic mixture) میں ڈالا جاتا ہے جس میں کلورائڈ شامل ہو تو بے رنگ، تیز بو والی گیس HCl حاصل ہوتی ہے، لیکن اگر آمیزے میں برموائد شامل ہو تو برومین کے لال اخراجات حاصل ہوتے ہیں۔ کیوں؟

مندرجہ ذیل میں سے ہر ایک تعامل میں، تحویل شدہ شے، تکمید شدہ شے، تحویلی ایجنت اور تکمیدی ایجنت، کی شناخت کیجیے۔ 8.13



مندرجہ ذیل تعاملات ملاحظہ کیجیے: 8.14



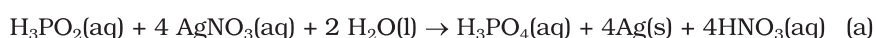
ایک ہی تحویل کار لیجنی تھایوسلفیٹ (Thiosulphate) آئیڈین اور برومین سے مختلف انداز میں کیوں تعامل کرتا ہے؟ تعاملات لکھتے ہوئے، دلائل پیش کیجیے کہ ہیلوجن (Halogens) میں فلورین سب سے بہتر تکمید کار ہے اور ہائڈروہیلک (Hydrohalic) مرکبات میں، ہائڈرو آئیڈ ک ایسڈ سب سے بہتر تحویل کار ہے۔ 8.15

مندرجہ ذیل تعامل کیوں ہوتا ہے؟ 8.16



اس تعامل سے مرکب Na_4XeO_6 جس کا حصہ ہے) کے بارے میں کیا نتیجہ اخذ کیا جا سکتا ہے۔

مندرجہ ذیل تعاملات ملاحظہ کیجیے: 8.17



<p>(d) کوئی تبدیلی نظر نہیں آتی $\rightarrow C_6H_5CHO(l) + 2Cu^{2+}(aq) + 5OH^-(aq)$</p> <p>ان تعاملات سے آپ Ag^+ اور Cu^{2+} کے طرز مل کے بارے میں کیا نتائج اخذ کرتے ہیں۔</p> <p>مندرجہ ذیل تحول تکسید تعاملات کو آئین۔ الکٹران طریقے سے متوازن کیجیے:</p>	<p>8.18</p>
$MnO_4^-(aq) + I^-(aq) \rightarrow MnO_2(s) + I_2(s)$ (اساسی میڈیم میں)	
$MnO_4^-(aq) + SO_2(g) \rightarrow Mn^{2+}(aq) + HSO_4^-(aq)$ (تیزابی محلول میں)	
$H_2O_2(aq) + Fe^{2+}(aq) \rightarrow Fe^{3+}(aq) + H_2O(l)$ (تیزابی محلول میں)	
$Cr_2O_7^{2-} + SO_2(g) \rightarrow Cr^{3+}(aq) + SO_4^{2-}$ (تیزابی محلول میں)	
<p>مندرجہ ذیل مساوات کو اساسی میڈیم میں آئین۔ الکٹران طریقے اور تکسیدی عدد طریقے سے متوازن کیجیے۔ تکسیدی ایجنت اور تحولی ایجنت کی شناخت کیجیے۔</p>	8.19
$P_4(s) + OH^-(aq) \rightarrow PH_3(g) + HPO_2^-(aq)$ (a)	
$N_2H_4(l) + ClO_3^-(aq) \rightarrow NO(g) + Cl^-(g)$ (b)	
$Cl_2O_7(g) + H_2O_2(aq) \rightarrow ClO_2^-(aq) + O_2(g) + H^+$ (c)	
<p>مندرجہ ذیل تعامل سے آپ کس قسم کی معلومات اخذ کر سکتے ہیں؟</p>	8.20
$(CN)_2(g) + 2OH^-(aq) \rightarrow CN^-(aq) + CNO^-(aq) + H_2O(l)$	
<p>Mn^{3+} آئین محلول میں غیر منظم ہے اور غیر تناسب کاری کے تحت MnO_2 اور H^+ آئین دیتا ہے۔ اس تعامل کے لیے متوازن آئین مساوات لکھیے۔</p>	8.21
<p>عنصر Ne، Cs، F اور Ir ملاحظہ کیجیے۔</p>	8.22
<p>(a) اس عنصر کی شناخت کیجیے جو صرف مقنی تکسیدی حالت ظاہر کرتا ہے۔</p>	
<p>(b) اس عنصر کی شناخت کیجیے جو صرف ثابت تکسیدی حالت ظاہر کرتا ہے۔</p>	
<p>(c) اس عنصر کی شناخت کیجیے جو ثابت اور منفی دونوں تکسیدی حالتیں ظاہر کرتا ہے۔</p>	
<p>(d) اس عنصر کی شناخت کیجیے جو نہ تو ثابت اور نہ ہی مقنی تکسیدی حالت ظاہر کرتا ہے۔</p>	
<p>پینے کے پانی کو خالص بنانے (صف کرنے) میں کلورین کی زیادتی نقصان دہ ہے۔ کلورین کی زیادتی کو ختم کرنے کے لیے اس کا سلفرڈائی آکسائڈ کے ساتھ تعامل کرایا جاتا ہے۔ پانی میں ہورہی اس تحول تکسید تبدیلی کے لیے متوازن مساوات لکھئے۔</p>	8.23
<p>اپنی کتاب میں دی ہوئی دوری جدول کو دیکھئے اور مندرجہ ذیل سوالات کے جواب دیجیے:</p>	8.24
<p>(a) ان مکانی غیر دھاتوں کو منتخب کیجیے جو غیر تناسب کاری تعاملات ظاہر کر سکتی ہیں۔</p>	
<p>(b) تین دھاتوں کو منتخب کیجیے جو غیر تناسب کاری تعامل ظاہر کر سکتی ہیں۔</p>	
<p>بڑے پیانے پر ناٹرک ایسٹ تیار کرنے کے اوستوالڈ (Ostwald's) طریقے کے پہلے مرحلے میں آسیجن گیس کے ذریعے امونیا گیس کی تکسید ہوتی ہے اور ناٹرک آکسائڈ گیس اور بھاپ حاصل ہوتی ہے۔ صرف 10.00g امونیا اور 20.00g آسیجن سے شروع کر کے ناٹرک آکسائڈ کا زیادہ سے زیادہ لکتنا وزن حاصل کیا جاسکتا ہے؟</p>	8.25
<p>جدول 8.1 میں دیے ہوئے معیاری الکٹرون ڈمپر کا استعمال کرتے ہوئے پیشین گوئی کیجیے کہ مندرجہ ذیل میں تعامل ہو سکتا ہے یا نہیں۔</p>	8.26
$I^-(aq)$ اور $Fe^{3+}(aq)$ (a)	

	$\text{Cu(s)} \text{ اور } \text{Ag}^+(\text{aq})$ (b)
	$\text{Cu(s)} \text{ اور } \text{Fe}^{3+}(\text{aq})$ (c)
	$\text{Fe}^{3+}(\text{aq}) \text{ اور } \text{Ag(s)}$ (d)
	$\text{Fe}^{2+}(\text{aq}) \text{ اور } \text{Br}_2(\text{aq})$ (e)
8.27	مندرجہ ذیل میں سے ہر ایک کے الکٹرونس کے حاصل کی پیشین گوئی کیجیے۔ (i) AgNO_3 کا آبی محلول، چاندی کے الکٹروڈ کے ساتھ (ii) AgNO_3 کا آبی محلول، پلاٹینم کے الکٹروڈ کے ساتھ (iii) H_2SO_4 کا ڈائی لیوٹ محلول، پلاٹینم کے الکٹروڈ کے ساتھ (iv) CuCl_2 کا آبی محلول، پلاٹینم کے الکٹروڈ کے ساتھ
8.28	مندرجہ ذیل دھاتوں کو اس ترتیب میں رکھیے، جس میں وہ ایک دوسرے کو اپنے نمکوں کے محلول سے ہٹاتی ہیں: $\text{Zn, Mg, Fe, Cu, Al}$
8.29	معیاری الکٹروڈ پسمند مرکزی مندرجہ ذیل ہیں: $\text{Ag}^+/Ag = 0.80V, K^+/K = -2.93V$ $Hg^{2+}/Hg = 0.79V$ $Mg^{2+}/Mg = -2.37V, Cr^{3+}/Cr = -0.74V$ ان دھاتوں کو ان کی تحویلی قوت کی بڑھتی ہوئی ترتیب میں لکھیے۔
8.30	اس گیوینک سیل کو کھائیے جس میں مندرجہ ذیل تعامل ہوتا ہے: $\text{Zn(s)} + 2\text{Ag}^+(\text{aq}) \rightarrow \text{Zn}^{2+}(\text{aq}) + 2\text{Ag(s)}$ مزید یہ بھی دکھائیے کہ (i) کون سا الکٹروڈ منفی چارج شدہ ہے (ii) سیل میں برقی روکے حمال کون ہیں۔ (iii) ہر ایک الکٹروڈ پر ہونے والا انفرادی تعامل۔