



ایس (s) بلاک عناصر

(The s-Block Elements)

قلوی اور قلوی مٹی دھاتوں کا پہلا عنصر کئی معاملوں میں اس گروپ کے دوسرے عناصر سے مختلف ہوتا ہے۔

مقاصد

اس سبق کو پڑھنے کے بعد آپ اس لائق ہو جائیں گے کہ:

دوری جدول کے s- بلاک عناصر وہ ہیں جن میں آخری الیکٹران سب سے باہری s-ارٹل میں داخل ہوتا ہے۔ چونکہ s-ارٹل میں دو الیکٹران رہ سکتے ہیں اس لیے صرف دو گروپ (1 اور 2) دوری جدول کے s-بلاک میں پائے جاتے ہیں۔ دوری جدول کے گروپ 1 میں لیتھیم، سوڈیم، پوٹاشیم، روبیڈیم، سیزیم اور فرانسیم عناصر ہوتے ہیں۔ ان کو قلوی دھاتیں کہتے ہیں۔ قلوی اس لیے کہلاتے ہیں کیونکہ یہ پانی سے تعامل کر کے ہائڈروآکسائیڈ بناتے ہیں جو کہ فطرتاً بہت زیادہ قلوی ہوتے ہیں۔ گروپ 2 میں بیریلیم، میگنیشیم، کلسیم، اسٹرونشیم، بیریم اور ریڈیم عناصر ہوتے ہیں۔ ان عناصر (بیریلیم کو چھوڑ کر) کو عموماً قلوی مٹی دھاتیں کہتے ہیں۔ ان کو یہ اس لیے کہتے ہیں کیونکہ ان کے آکسائیڈ اور ہائڈروآکسائیڈ فطرتاً بہت زیادہ قلوی ہوتے ہیں اور یہ دھاتی آکسائیڈ قشر ارض (Crust)* میں پائے جاتے ہیں۔

قلوی دھاتوں میں سوڈیم اور پوٹاشیم زیادہ افراط میں اور لیتھیم، روبیڈیم اور سیزیم کم افراط میں پائے جاتے ہیں (جدول 10.1) فرانسیم تابکار ہے۔ اس کا طویل مدتی قدرتی ہم جا ^{223}Fr ہے جس کی نصف عمر صرف 21 منٹ ہے۔ زمین کے قشر میں قلوی دھاتوں میں افراط کے لحاظ سے کلسیم کا پانچواں اور میگنیشیم کا چھٹا نمبر ہے۔ اسٹرونشیم اور بیریم کی افراط بہت کم ہے۔ بیریلیم نادر ہے اور ریڈیم سب سے زیادہ نادر ہے جو کہ آتش چٹانوں (Igneous Rocks)† کا صرف 10^{-10} فی صد ہے (جدول 10.1 صفحہ 330)۔

- قلوی دھاتوں اور ان کے مرکبات کی عام خصوصیات سمجھ سکیں؛
- قلوی مٹی دھاتیں اور ان کے مرکبات کی عام خصوصیات کی تشریح کر سکیں؛
- صنعتی طور پر اہم سوڈیم اور کلسیم کے مرکبات بشمول پورٹ لینڈسینٹ کو بڑے پیمانے پر بنانا، ان کی خاصیت اور استعمال بیان کر سکیں؛
- سوڈیم، پوٹاشیم، میگنیشیم اور کلسیم دھاتوں کی حیاتیاتی اہمیت کو سمجھ سکیں۔

* زمین کی پتلی چٹانی باہری پرت قشر (Crust) ہے † ایک قسم کی چٹان جو میگما (Magma) یعنی پگھلی ہوئی چٹان کے ٹھنڈے ہو کر سخت ہو جانے سے بنتی ہے۔

عنصر	علامت	الیکٹران ساخت
لیتھیم	Li	$1s^2 2s^1$
سوڈیم	Na	$1s^2 2s^2 2p^6 3s^1$
پوٹاشیم	K	$1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6 4s^1$
روبیڈیم	Rb	$1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6 3d^{10} 4s^2 4p^6 5s^1$
سیزیئم	Cs	$1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6 3d^{10} 4s^2 4p^6 4d^{10}$
فرانسیم	Fr	$[Xe]6s^1$ یا $5s^2 5p^6 6s^1$
		$[Rn]7s^1$

10.1.2 ایٹمی اور آئینی نصف قطر

(Atomic & Ionic Radii)

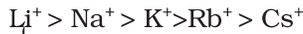
دوری جدول کے کسی دور (Period) میں قلوبی دھات کے ایٹم کی جسامت سب سے زیادہ ہوتی ہے۔ ایٹمی عدد بڑھنے سے ایٹم بھی بڑا ہوتا جاتا ہے۔ ایک گرفت آئن (M^+) اپنے اصل ایٹم سے چھوٹا ہوتا ہے۔ گروپ میں نیچے جانے سے قلوبی دھاتوں کے ایٹمی اور آئینی نصف قطر بڑھتے ہیں یعنی Li سے Cs کی طرف چلنے پر ان کا سائز بڑھتا ہے۔

10.1.3 آئیونائزیشن اینتھالپی (Ionisation Enthalpy)

قلوبی دھاتوں کی آئیونائزیشن اینتھالپی کافی کم ہوتی ہے اور گروپ میں Li سے Cs کی طرف چلنے پر گھٹتی ہے۔ اس کی وجہ یہ ہے کہ جسامت کی بڑھوتری نیوکلیائی چارج کی بڑھوتری کے اثر کو کم کر دیتی ہے۔

10.1.4 ہائیڈریشن اینتھالپی (Hydration Enthalpy)

قلوبی دھاتوں کے آئیون کی ہائیڈریشن اینتھالپی آئینی جسامت بڑھنے پر گھٹتی ہے۔



Li^+ کی آبیگی کا درجہ سب سے زیادہ ہوتا ہے اس لیے لیتھیم کے نمک اکثر آبیہ ہوتے ہیں جیسے $LiCl \cdot 2H_2O$ ۔

10.1.5 طبعی خصوصیات (Physical Properties)

تمام قلوبی دھاتیں چاندی کی طرح سفید، نرم اور ہلکی ہوتی ہیں۔ بڑی جسامت ہونے کی وجہ سے ان عناصر کی کثافت کم ہوتی ہے جو کہ گروپ میں نیچے کی طرف چلنے پر Li سے Cs تک بڑھتی ہے۔ پوٹاشیم حالانکہ

s بلاک عناصر کا عمومی الیکٹرانیک تشکل [نوبل گیس] ns^1 برائے قلوبی دھاتیں اور [نوبل گیس] ns^2 برائے قلوبی مٹی دھاتیں ہے۔

گروپ 1 اور گروپ 2 کے بالترتیب عناصر لیتھیم اور بیریلیم کی خصوصیات اپنے گروپ کے دوسرے ممبروں سے مختلف ہیں۔ اپنی بے ربط خصوصیات کے اعتبار سے یہ اگلے گروپ کے دوسرے عنصر سے میل کھاتے ہیں۔ اس طرح لیتھیم خصوصیات کے اعتبار سے میگنیشیم اور بیریلیم خصوصیات کے اعتبار سے ایلومینیم سے یکسانیت رکھتا ہے۔ دوری جدول میں اس طرح کی وتری یکسانیت کو وتری تعلق (Diagonal Relationship) کہتے ہیں۔ یہ وتری تعلق عناصر کے آئیون کی جسامت اور/یا چارج/نصف قطر کی نسبت کی یکسانیت کی وجہ سے ہے۔ ایک گرفت سوڈیم اور پوٹاشیم آئن اور دو گرفت میگنیشیم اور کیلشیم آئن حیاتیاتی سیالوں میں بہت مقدار میں پائے جاتے ہیں۔ یہ آئن آئیون کا توازن اور اعصابی ترنگ کا ایصال (Nerve Impuls Conduction) جیسے اہم حیاتیاتی افعال انجام دیتے ہیں۔

10.1 گروپ 1 کے عناصر: قلوبی دھاتیں

(Group 1 Elements: Alkali Metals)

ایٹمی عدد بڑھنے کے ساتھ قلوبی دھاتیں اپنی طبعی اور کیمیائی خصوصیات میں باضابطہ رجحان کا اظہار کرتی ہیں۔ قلوبی دھاتوں کی ایٹمی، طبعی اور کیمیائی خصوصیات کا تذکرہ ذیل میں ہے۔

10.1.1 الیکٹرانیک تشکل

(Electronic Configuration)

تمام قلوبی دھاتوں میں ایک گرفت الیکٹران (ns^1) (جدول 10.1) نوبل گیس کور (Noble Gas Core) کے باہر ہوتا ہے۔ ان عناصر کے سب سے باہری خول (Shell) میں s الیکٹران ڈھیلا جڑا ہوتا ہے جو آسانی سے الگ ہو کر ان عناصر کو بہت زیادہ برقی مثبت (Electropositive) دھات بناتا ہے اور ایک گرفت (Monovalent) آئن M^+ ملتا ہے۔ اس لیے یہ آزاد حالت میں کبھی نہیں پائی جاتیں۔

اس لیے قلوبی دھاتوں کی شناخت متعلقہ فلیم ٹیسٹ کے ذریعے کی جاسکتی ہے اور ان کا تعین فلیم فوٹومیٹری (Flame Photometry) کے ذریعے کر سکتے ہیں۔ ان عناصر پر جب روشنی کی اشعاع ریزی کی جاتی ہے تو نوری توانائی (Light Energy) کا انجذاب (Absorption) ایٹم سے الیکٹران نکالنے کے لیے کافی ہے۔ اس خاصیت کی وجہ سے سیزیم اور پوٹاشیم کو الیکٹروڈ کے طور پر ضیا برقی سیل (Photoelectric Cell) میں استعمال کرتے ہیں۔

10.1.6 کیمیائی خصوصیات (Chemical Properties)

اپنی بڑی جسامت اور کم آئیونائزیشن اینتھالپی کی وجہ سے قلوبی دھاتیں بہت زیادہ متعال (Reactive) ہوتی ہیں۔ ان دھاتوں کی تعاملیت گروپ میں نیچے جانے پر بڑھتی ہے۔

(i) ہوا سے متعاملیت: خشک ہوا میں آکسائیڈ بننے کی وجہ سے قلوبی دھاتیں میلی (Tarnish) ہو جاتی ہیں جو بعد میں نمی سے متعال

سوڈیم سے ہلکا ہوتا ہے۔ قلوبی دھاتوں کے کم نقطہ گداخت اور نقطہ جوش یہ ظاہر کرتے ہیں کہ ان کے صرف ایک گرفت الیکٹران کی وجہ سے ان میں دھاتی بندش کمزور ہوتی ہیں۔ تکسیدی لو (Oxidizing Flame) میں قلوبی دھاتیں اور ان کے نمک مخصوص رنگ دیتے ہیں۔ جس کی وجہ یہ ہے کہ لو کی حرارت باہری ارنٹل کے الیکٹران کو اونچی توانائی کی سطح پر لے جاتی ہے۔ جب مشتعل الیکٹران گراؤنڈ اسٹیٹ (Ground State) پر واپس آتا ہے تو اسپیکٹرم کے مرئی خطہ (Visible Region) میں اشعاع (Radiation) کا اخراج ہوتا ہے جو مندرجہ ذیل ہے۔

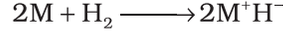
دھات	Li	Na	K	Rb	Cs
رنگ	قرمزی سرخ	زرد	بنفشی	سرخ بنفشی	نیلا
λ/nm	670.8	589.2	766.5	780.0	455.5

جدول 10.1 قلوبی دھاتوں کی ایٹمی اور طبعی خصوصیات

خصوصیات	لیتھیم Li	سوڈیم Na	پوٹاشیم K	روبیڈیم Rb	سیزیم Cs	فرانٹیم
ایٹمی عدد	3	11	19	37	55	87
ایٹمی کمیت ($g mol^{-1}$)	6.94	22.99	39.10	85.47	132.91	(223)
الیکٹرانئی تشکل	[He]2s ¹	[Ne]3s ¹	[Ar]4s ¹	[Kr]5s ¹	[Xe]6s ¹	[Rn] 7s ¹
آئیونائزیشن اینتھالپی/ $kJ mol^{-1}$	520	496	419	403	376	~375
ہائیڈریشن اینتھالپی/ $kJ mol^{-1}$	-506	-406	-330	-310	-276	-
دھاتی نصف قطر/pm	152	186	227	248	265	-
آئیون نصف قطر/ M^+ /pm	76	102	138	152	167	(180)
نقطہ گداخت/K	454	371	336	312	302	-
نقطہ جوش/K	1615	1156	1032	961	944	-
کثافت $g cm^{-3}$	0.53	0.97	0.86	1.53	1.90	-
معیاری مضمر E^{\ominus}/V برائے (M^+/M)	-3.04	-2.714	-2.925	-2.930	-2.927	-
کرہ ارض میں وقوع †	18*	2.27**	1.84**	78.12*	2-6*	~ 10 ⁻¹⁸ *

* ppm (پارٹ پر ملین)؛ ** فیصد وزن؛ † کرہ ارض: زمین کی باہری پرت، قشر ارض اور بالائی غلاف کا حصہ

کے ہائڈرائڈ بناتی ہیں۔ تمام قلوی دھاتی ہائڈرائڈ اونچے نقطہ گداخت کے آینی ٹھوس ہوتے ہیں۔

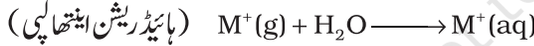
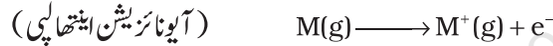


(iv) ہیلوجن سے متعاملیت: قلوی دھاتیں ہیلوجن سے تیزی سے

تعالل کر کے آینی ہیلائڈ M^+X^- بناتے ہیں۔ تاہم لیٹھیم ہائڈرائڈ کچھ شریک گرفت ہوتے ہیں جس کی وجہ لیٹھیم آئن کی زیادہ تقطیب (Polarization) کی صلاحیت ہے (کسی کیٹ آئن کے ذریعہ منفی آئن کے الیکٹران بادل کو مسخ کرنا، تقطیب (Polarisation) کہلاتا ہے)۔ Li^+ آئن جسامت میں بہت چھوٹا ہوتا ہے اس لیے اس میں منفی ہیلائڈ آئنوں کے الیکٹران بادل کی مسخ کی طاقت زیادہ ہوتی ہے۔ چونکہ بڑے جسامت کے منفی آئن آسانی سے مسخ اختیار کر سکتا ہے اس لیے ہیلائڈوں میں دھاتی آئیوڈائڈ فطرتاً سب سے زیادہ شریک گرفت ہوتا ہے۔

(v) تھوبلی فطرت: قلوی دھاتیں قوی تھوبلی ایجنٹ ہوتی ہیں جس میں

لیٹھیم سب سے زیادہ اور سوڈیم سب سے کم (جدول 10.1)۔ معیاری الیکٹروڈ مضمر (Standard Electrode Potential) E^\ominus جو کہ تھوبلی صلاحیت کی پیمائش ہے، کل تبدیلی کو ظاہر کرتا ہے۔



اپنے آئن کے چھوٹا ہونے کی وجہ سے لیٹھیم کی ہائیڈریشن اینتھالپی سب سے زیادہ ہے جس کی وجہ سے اس کی زیادہ منفی E^\ominus قدر اور زیادہ تھوبلی صلاحیت ہے۔

مسئلہ 10.2

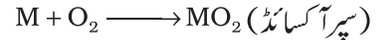
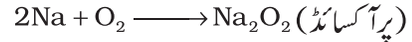
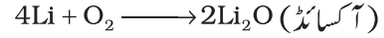
Cl_2/Cl^- کے لیے E^\ominus کی قدر $+1.36$ ہے I_2/I^- کے لیے $+0.53$ اور Ag^+/Ag کے لیے $+0.79$ ہے۔ مندرجہ ذیل آینی انواع کو ان کی گھتی ہوئی تھوبلی صلاحیت کی ترتیب میں لکھیے۔



حل

ترتیب یہ ہے $Li > Na > I^- > Ag > Cl^-$

کر کے ہائڈرائڈ بناتی ہیں۔ آکسیجن میں یہ شدت سے جل کر آکسائیڈ بناتی ہیں۔ لیٹھیم مونو آکسائیڈ بناتا ہے، سوڈیم، پراکسائیڈ بناتا ہے اور دوسری دھاتیں سپراکسائیڈ بناتی ہیں۔



ان تمام آکسائیڈوں میں قلوی دھات کی تکسیدی حالت +1 ہے۔ لیٹھیم ہوا کی نائٹروجن سے براہ راست مل کر نائٹرائڈ (Li_3N) بناتا ہے جو کہ ایک استثنائی طرز عمل ہے۔ کیوں کہ قلوی دھاتیں، ہوا اور پانی کے ساتھ بہت تیزی سے تعال کرتی ہیں اس لیے ان کو عموماً مٹی کے تیل میں رکھتے ہیں۔

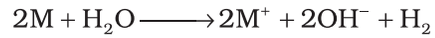
مسئلہ 10.1

KO_2 میں K کی تکسیدی حالت کیا ہے؟

حل

سپراکسائیڈ انواع کو O_2^- سے ظاہر کرتے ہیں چونکہ مرکب تعدیلی (Neutral) ہے اس لیے پوٹاشیم کی تکسیدی حالت +1 ہے۔

(ii) پانی سے متعاملیت: قلوی دھاتیں پانی سے تعال کر کے ہائڈرائڈ اور ڈائی ہائڈروجن بناتی ہیں۔



(قلوی دھات = M)

اگرچہ لیٹھیم کی سب سے زیادہ منفی E^\ominus قدر ہے (جدول 10.1) اس کا پانی سے تعال سوڈیم، جس کی قلوی دھاتوں میں سب سے کم منفی E^\ominus قدر ہوتی ہے، کے مقابلے کم شدت ہوتا ہے۔ گروپ کی دوسری دھاتیں پانی کے ساتھ دھماکہ خیز تعال کرتی ہیں۔ یہ پروٹان معطی (Proton Donors) جیسے الکوحل، کیسی امونیا اور الکان (Alkynes) سے بھی تعال کرتی ہیں۔

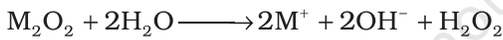
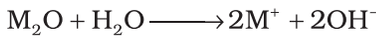
(iii) ڈائی ہائڈروجن سے متعاملیت: قلوی دھاتیں ڈائی ہائڈروجن سے تقریباً 673 K (لیٹھیم 1073 K) پر تعال کر

10.2 قلوبی دھاتوں کے مرکبات کی عام خصوصیات (General Characteristics of the Compounds of the Alkali Metals)

قلوبی دھاتوں کے عام مرکبات کی فطرت عموماً آینی ہوتی ہے۔ ذیل میں ان کے چند مرکبات کی خصوصیات کا تذکرہ ہے۔

10.2.1 آکسائیڈ اور ہائیڈروآکسائیڈ (Oxides and Hydroxides)

زیادہ ہوا میں جلنے پر، لیتھیم خاص طور پر آکسائیڈ، Li_2O بناتا ہے (ساتھ میں کچھ پر آکسائیڈ Li_2O_2 بھی) سوڈیم، پر آکسائیڈ Na_2O_2 بناتا ہے (اور کچھ سپر آکسائیڈ NaO_2) جبکہ پوٹاشیم، روٹیڈیم اور سیزیم سپر آکسائیڈ MO_2 بناتے ہیں۔ مناسب حالات میں خاص مرکبات M_2O_2 ، M_2O اور MO_2 بھی بنائے جاسکتے ہیں۔ دھاتی آئن کے سائز بڑھنے کے ساتھ ساتھ، پر آکسائیڈ اور سپر آکسائیڈ کے استحکام (Stability) بڑھتا ہے اس کی یہ وجہ ہے کہ کیٹس توانائی (Lattice energy) کے زیر اثر بڑے مثبت آئن، بڑے منفی آئنوں کا استحکام کرتے ہیں۔ دھات کے آئن کی بڑھتی جسامت کے ساتھ پر آکسائیڈ اور سپر آکسائیڈ کے استحکام (Stability) کا اثر ہے۔ یہ آکسائیڈ پانی کے ذریعے بہ آسانی آب پاشیدہ (Hydrolyse) ہو کر ہائیڈروآکسائیڈ بناتے ہیں۔



خالص حالت میں آکسائیڈ اور پر آکسائیڈ بے رنگ ہوتے ہیں لیکن سپر آکسائیڈ نارنجی یا پیلے رنگ کے ہوتے ہیں۔ سپر آکسائیڈ مقناطیس پسند (Paramagnate) بھی ہوتے ہیں۔ غیر نامیاتی کیمیا میں سوڈیم پر آکسائیڈ کا استعمال بحیثیت تلسیدی ایجنٹ کے بہت ہوتا ہے۔

مسئلہ 10.3

KO_2 مقناطیس پسند کیوں ہے؟

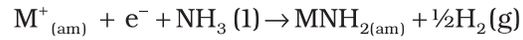
حل

سپر آکسائیڈ O_2^- مقناطیس پسند اس لیے ہے کیونکہ اس میں n^*2p سالماتی اورٹل میں ایک بغیر جوڑے کا (Unpaired) الیکٹران موجود ہوتا ہے۔

(vi) مائع امونیا میں محلول: قلوبی دھاتیں مائع امونیا میں گھل کر گہرے نیلے رنگ کے محلول بناتی ہیں جو کہ فطرتاً موصل ہیں۔



محلول کا نیلا رنگ امونیائی الیکٹران کی وجہ سے ہے جو کہ مرئی روشنی کے سرخ خطہ کی توانائی کو جذب کر کے محلول کو نیلا رنگ عطا کرتا ہے۔ محلول مقناطیس پسند (Paramagnetic) ہوتے ہیں اور رکھنے پر دھیرے دھیرے ہائیڈروجن خارج کرتے ہیں نتیجہ کے طور پر امائیڈ بنتا ہے۔



(جہاں 'am' امونیا میں محلول کو ظاہر کرتا ہے)

مرکز محلول میں نیلا رنگ کانسی (Bronze) رنگ میں تبدیل ہو جاتا ہے اور ڈایا مقناطیسی (Diamagnetic) بن جاتا ہے۔

10.1.7 استعمال (Uses)

لیتھیم دھات کا استعمال کارآمد بھرتیں (Alloys) بنانے میں کیا جاتا ہے مثلاً سیسہ (Pb) کے ساتھ "سفید دھات" بنانے میں جو موٹر انجنوں کے بیرنگ (Bearings) بنانے میں کام آتی ہے۔ ایلمینیم (Al) کے ساتھ ہوائی جہاز کے پرزے (Parts) اور میکینیشیم (Mg) کے ساتھ زرہ بختر (Armour) کی پلیٹیں بنانے کے لیے استعمال کرتے ہیں۔ اس کا استعمال حرارتی نیوکلیائی (Thermonuclear) تعاملات میں ہوتا ہے۔ لیتھیم کا الیکٹروکیمیکل سیل بنانے میں استعمال ہے۔ سوڈیم کا استعمال Na/Pb بھرت بنانے میں کرتے ہیں جو PbEt_4 اور PbMe_4 بنانے میں استعمال ہوتا ہے۔ پہلے ان نامیاتی-سیسہ کے مرکبات کا استعمال پٹرول میں اینٹی نوک ایڈیٹیو (Antiknock Additives) کے طور پر ہوتا تھا لیکن سوڈیم کا یہ استعمال اب گاڑیوں میں لیڈ فری (Lead Free) پٹرول کے استعمال کی وجہ سے کم ہوتا جا رہا ہے۔ مائع سوڈیم دھات کا استعمال فاسٹ بریڈر نیوکلیائی ری ایکٹر (Fast Breeder Nuclear Reactors) میں بحیثیت کولینٹ (Coolant) ہوتا ہے۔ پوٹاشیم حیاتیاتی نظام میں بہت اہم رول ادا کرتا ہے۔ پوٹاشیم کلورائیڈ کھاد کے طور پر استعمال ہوتا ہے۔ نرم صابن (Soft soap) بنانے میں پوٹاشیم ہائیڈروآکسائیڈ کا استعمال کرتے ہیں۔ یہ کاربن ڈائی آکسائیڈ کا اچھا جذب ہے۔ ضیا برقی سیل (Photoelectric Cells) بنانے میں سیزیم کا استعمال ہوتا ہے۔

کاربونیٹ (MHC₃) بھی حرارت کے تیس کافی مستحکم رہتے ہیں۔ جیسے جیسے برقی مثبت خصوصیت (Electropositive Character) گروپ میں نیچے کی طرف بڑھتی ہے کاربونیٹ اور ہائیڈروجن کاربونیٹ کے استحکام میں اضافہ ہوتا ہے۔ لیٹھیم کاربونیٹ حرارت کے تیس زیادہ مستحکم نہیں ہے لیٹھیم بہت چھوٹی جسامت کا ہونے کی وجہ سے بڑے CO₃²⁻ آئنوں کی تقطیب کر دیتا ہے اور زیادہ مستحکم Li₂O اور CO₂ بناتا ہے۔ اس کا ہائیڈروجن کاربونیٹ ٹھوس حالت میں نہیں رہتا۔

10.3 لیٹھیم کی بے ربط خصوصیات

(Anomalous Properties of Lithium)

لیٹھیم کا بے ربط طرز عمل مندرجہ ذیل وجوہات سے ہوتا ہے: (i) اس کے ایٹم اور آئن (Li⁺) کی غیر معمولی چھوٹی جسامت (ii) زیادہ تقطیبی طاقت (یعنی چارج / نصف قطر تناسب)۔ ان کے (Polarizing Power) نتیجے میں لیٹھیم مرکبات کا شریک گرفت کردار بڑھ جاتا ہے جو ان مرکبات کے نامیاتی محل میں حل پذیری کے لیے ذمہ دار ہے۔ مزید یہ کہ لیٹھیم، میگنیشیم سے وتری (Diagonal) تعلق رکھتا ہے جس کا تذکرہ آگے آئے گا۔

10.3.1 لیٹھیم اور دوسری قلعوی دھاتوں کے درمیان فرق

(Points of Difference Between Lithium and Other Alkali Metals)

- لیٹھیم زیادہ سخت ہوتا ہے۔ اس کے نقطہ گداخت اور نقطہ جوش دوسری قلعوی دھاتوں سے کم ہوتے ہیں۔
- قلعوی دھاتوں میں لیٹھیم سب سے کم تعامل پذیر ہے لیکن سب سے زیادہ تھوہلی ایجنٹ ہے۔ دوسری قلعوی دھاتوں کے برخلاف یہ ہوا میں جلنے پر مونو آکسائیڈ Li₂O اور نائٹرائڈ Li₃N بناتا ہے۔
- LiCl نم گیر ہوتا ہے اور ہائیڈریٹ LiCl.2H₂O کی شکل میں کرسٹلائز ہو جاتا ہے۔ جبکہ دوسری قلعوی دھاتوں کے کلورائڈ نڈریٹ نہیں بناتے۔
- لیٹھیم بائی کاربونیٹ ٹھوس شکل میں نہیں ملتا جب کہ دوسرے عناصر ٹھوس بائی کاربونیٹ بناتے ہیں۔
- دوسری قلعوی دھاتوں کے برعکس لیٹھیم استھائن سے تعامل کر کے استھائی نائڈ (Ethyride) نہیں بناتا۔

آکسائیڈ اور پانی کے درمیان ہونے والے تعامل کے نتیجے میں بننے والے ہائیڈراکسائیڈ سفید قلمی ٹھوس ہوتے ہیں۔ قلعوی دھاتوں کے ہائیڈراکسائیڈ تمام اساسوں میں سب سے زیادہ قوی (Strong) ہوتے ہیں اور آزادی کے ساتھ پانی میں گھل کر زیادہ آبیگی (Intense Hydration) کی وجہ سے بہت زیادہ حرارت پیدا کرتے ہیں۔

10.2.2 ہیلائیڈس (Halide)

قلعوی دھاتوں کے ہیلائیڈس MX (جہاں X = I, Br, Cl, F) اونچے نقطہ گداخت والے بے رنگ قلمی ٹھوس ہوتے ہیں۔ وہ مناسب آکسائیڈ، ہائیڈراکسائیڈ یا کاربونیٹ کے آبی ہائیڈروہیکل ایسڈ (HX) کے تعامل سے بنائے جاسکتے ہیں۔ تمام ہیلائیڈوں کی تشکیل کی اینتھالپی (Enthalpies of Formation) بہت زیادہ منفی ہوتی ہیں۔ جب ہم گروپ میں نیچے کی طرف جاتے ہیں تو فلورائیڈوں کے لیے $\Delta_f H^\circ$ کی قدر کم منفی ہوتی جاتی ہے۔ جبکہ کلورائڈوں، برومائڈوں اور آئیوڈائیڈوں کے $\Delta_f H^\circ$ کے لیے اس کا معکوس درست ہے۔ کسی دھات کے لیے $\Delta_f H^\circ$ کی قدر فلورائیڈ سے آئیوڈائیڈ تک کم منفی ہوتی جاتی ہے۔

نقطہ گداخت اور نقطہ جوش ہمیشہ اس رجحان کا اتباع کرتے ہیں: فلورائیڈ < کلورائڈ < برومائڈ < آئیوڈائیڈ۔ یہ تمام ہیلائیڈ پانی میں حل پذیر ہیں۔ LiF کی پانی میں کم حل پذیری اس کی زیادہ لیٹس اینتھالپی (Lattice Enthalpy) کی وجہ سے ہے جب کہ CsI کی کم حل پذیری اس کے دونوں آئنوں کی ہائیڈریشن اینتھالپی (Hydration Enthalpy) کم ہونے کی وجہ سے ہے۔ لیٹھیم کے دوسرے ہیلائیڈ استھنال، ایسی ٹون اور استھائل ایسی ٹیٹ میں حل پذیر ہیں LiCl پییریدین (Pyridine) میں بھی حل پذیر ہے۔

10.2.3 آکسوائسڈ کے نمک (Salts of Oxo-acids)

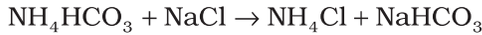
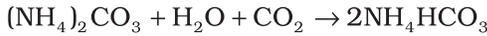
آکسوائسڈ وہ ہوتے ہیں جن میں ایک ایسڈک پروٹان ہائیڈروکسل گروپ پر ہوتا ہے اور ایک آکسوگروپ اسی ایٹم سے جڑا ہوتا ہے جیسے کاربونک ایسڈ H₂CO₃، [OC(OH)₂]؛ سلفیورک ایسڈ H₂SO₄، [O₂S(OH)₂]۔ قلعوی دھاتیں تمام آکسوائسڈ سے تعامل کرتی ہیں۔ یہ عموماً پانی میں حل پذیر ہیں اور حرارتی طور پر مستحکم (Thermally Stable) ہوتے ہیں۔ ان کے کاربونیٹ (M₂CO₃) اور اکثر ہائیڈروجن

10.4 سوڈیم کے چند اہم مرکبات (Some Important Compounds of Sodium)

صنعتی اعتبار سے سوڈیم کے چند اہم مرکبات سوڈیم کاربونیٹ سوڈیم ہائیڈروکسائیڈ، سوڈیم کلورائیڈ اور سوڈیم ہائیڈروکسائیڈ ہیں۔ ان مرکبات کو بڑے پیمانے پر بنانا اور ان کے استعمال کا بیان ذیل میں ہے۔

سوڈیم کاربونیٹ (واشنگ سوڈا) $\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$

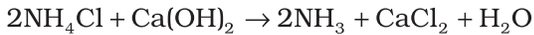
سوڈیم کاربونیٹ عموماً سالوے پراسس (Solvay Process) سے بناتے ہیں۔ اس میں سوڈیم ہائیڈروکسائیڈ کی کم حل پذیری کا فائدہ اٹھا کر اس کو سوڈیم کلورائیڈ اور امونیم ہائیڈروکسائیڈ کے تعامل سے تزیب کرتے ہیں۔ امونیم ہائیڈروکسائیڈ کو امونیا سے سیر شدہ سوڈیم کلورائیڈ میں CO_2 گزار کر بناتے ہیں جہاں پہلے امونیم کاربونیٹ اور پھر امونیم ہائیڈروکسائیڈ بنتے ہیں۔ مکمل طریقہ مندرجہ ذیل مساوات سے ظاہر کیا گیا ہے۔



سوڈیم ہائیڈروکسائیڈ کے قلم الگ ہو جاتے ہیں ان کو گرم کر کے سوڈیم کاربونیٹ حاصل کرتے ہیں۔



اس طریقہ میں NH_3 کو پھر Ca(OH)_2 کا Ca(OH)_2 سے تعامل کر کے حاصل کرتے ہیں۔ کپاشیم کلورائیڈ ضمنی ماحصل کے طور پر حاصل ہو جاتا ہے۔



یہاں یہ بات نوٹ کرنے کی ہے کہ سالوے طریقہ سے پوٹاشیم کاربونیٹ نہیں بنا سکتے کیونکہ پوٹاشیم ہائیڈروکسائیڈ بہت زیادہ حل پذیر ہے اس لیے پوٹاشیم کلورائیڈ کے سیر شدہ محلول میں امونیم ہائیڈروکسائیڈ سے اس کی تزیب مشکل ہے۔

خصوصیات:

سوڈیم کاربونیٹ ایک سفید قلمی ٹھوس ہے جو کہ ڈیکاہائیڈریٹ کی شکل میں $\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$ ہوتا ہے۔ اس کو واشنگ سوڈا بھی کہتے ہیں۔ یہ پانی میں فوراً گھل جاتا ہے۔ گرم کرنے پر ڈیکاہائیڈریٹ قلمی پانی

(vi) لیٹھیم نائٹریٹ گرم کرنے پر لیٹھیم آکسائیڈ (Li_2O) دیتا ہے جبکہ دوسری قلمی دھاتوں کے نائٹریٹ تحلیل ہو کر نظیری نائٹریٹ دیتے ہیں۔

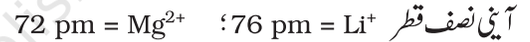
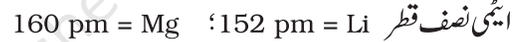


(vii) LiF اور Li_2O اپنے نظیری دیگر قلمی دھاتوں کے مرکبات کی بنسبت پانی میں کم حل پذیر ہیں۔

10.3.2 لیٹھیم اور میگنیشیم میں مشابہت

(Points of Similarities Between Lithium and Magnesium)

لیٹھیم اور میگنیشیم کے درمیان مشابہت ایک اہم توجہ کا مرکز ہے جس کی وجہ ان دونوں کی یکساں جسامت ہے:



مشابہت کے خاص نقاط مندرجہ ذیل ہیں۔

(i) لیٹھیم اور میگنیشیم دونوں اپنے متعلقہ گروپوں کے دوسرے عناصر کے مقابلے میں سخت اور ہلکے ہیں۔

(ii) لیٹھیم اور میگنیشیم پانی سے بہت آہستہ تعامل کرتے ہیں۔ ان کے آکسائیڈ اور ہائیڈروکسائیڈ بہت کم حل پذیر ہیں اور گرم کرنے پر ان کے ہائیڈروکسائیڈ تحلیل (Decompose) ہو جاتے ہیں۔ دونوں براہ راست نائٹروجن سے مل کر نائٹرائڈ Li_3N اور Mg_3N_2 بناتے ہیں۔

(iii) آکسائیڈ Li_2O اور MgO زیادہ آکسیجن سے مل کر سپر آکسائیڈ نہیں بناتے۔

(iv) گرم کرنے پر لیٹھیم اور میگنیشیم کے کاربونیٹ آسانی سے تحلیل (Decompose) ہو کر آکسائیڈ اور CO_2 بناتے ہیں۔ لیٹھیم اور میگنیشیم ٹھوس ہائیڈروکسائیڈ نہیں بناتے ہیں۔

(v) LiCl اور MgCl_2 دونوں استھنال میں گھل جاتے ہیں۔

(vi) LiCl اور MgCl_2 دونوں نم گیر (Deliquescent) ہیں اور آبی

محلول سے کرسٹلائز (Crystallise) ہو کر ہائیڈریٹ $\text{LiCl} \cdot 2\text{H}_2\text{O}$

اور $\text{MgCl}_2 \cdot 8\text{H}_2\text{O}$ بناتے ہیں۔

ہیں۔ کیلشیم اور میگنیشیم کے کلورائیڈ سوڈیم کلورائیڈ کی بہ نسبت زیادہ حل پذیر ہونے کی وجہ سے محلول میں رہ جاتے ہیں۔

سوڈیم کلورائیڈ 1081 K پر پگھلتا ہے۔ 273 K پر اس کی حل پذیری 100 گرام پانی میں 36.0 گرام ہے۔ درجہ حرارت بڑھانے سے اس حل پذیری میں کوئی خاطر خواہ اضافہ نہیں ہوتا۔

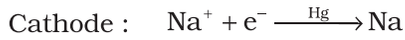
استعمال:

(i) یہ گھروں میں عام نمک (Common Salt) یا دسترخوان پر نمک (Table Salt) کے طور پر استعمال ہوتا ہے۔

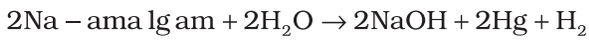
(ii) اس کو NaOH، Na₂O₂ اور Na₂CO₃ بنانے میں استعمال کرتے ہیں۔

سوڈیم ہائڈراکسائیڈ (کاسٹک سوڈا) NaOH

سوڈیم ہائڈراکسائیڈ کو بڑے پیمانہ پر عموماً کاسٹر-کیلبر سیل (Castner-Cell) میں سوڈیم کلورائیڈ کی برق پاشیدگی سے تیار کرتے ہیں۔ مرکزی کیتھوڈ اور کاربن اینوڈ کے استعمال سے برائن محلول کی برق پاشیدگی کی جاتی ہے۔ سوڈیم دھات کیتھوڈ پر ڈسچارج ہو کر پارہ سے مل کر سوڈیم امالگم (Amalgam) بناتا ہے اور کلورین گیس اینوڈ پر خارج ہو جاتی ہے۔



امالگم کا پانی سے تعامل کراتے ہیں جس سے سوڈیم ہائڈراکسائیڈ اور ہائڈروجن گیس پیدا ہوتی ہے۔



سوڈیم ہائڈراکسائیڈ ایک سفید نیم شفاف (Translucent) ٹھوس ہے۔ یہ 591 K پر پگھلتا ہے۔ یہ پانی میں بہ آسانی گھل کر ایک قوی قلوبی محلول دیتا ہے۔ سوڈیم ہائڈراکسائیڈ کے قلم نمکیر ہوتے ہیں۔ سطح پر بنا سوڈیم ہائڈراکسائیڈ کا محلول فضائی CO₂ سے تعامل کر کے Na₂CO₃ کا قلم بناتا ہے۔

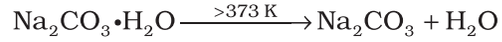
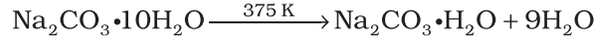
استعمال:

(i) اس کا استعمال صابن، کاغذ، مصنوعی ریشم اور بہت سے کیمیائی مرکبات بنانے میں ہوتا ہے۔

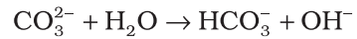
(ii) اس کو پٹرولیم کی ریفائننگ میں استعمال کرتے ہیں۔

(iii) یہ باکسائٹ (Bauxite) کی تخلیص میں استعمال ہوتا ہے۔

نکال کر مونو ہائیڈریٹ بناتا ہے۔ 373 K کے اوپر مونو ہائیڈریٹ بالکل نابیدہ ہو کر ایک سفید سفوف میں تبدیل ہو جاتا ہے جس کو سوڈا الیش کہتے ہیں۔



سوڈیم کاربونیٹ کا کاربونیٹ حصہ پانی میں آب پاشیدہ (Hydrolyse) ہو کر ایک قلوبی محلول بناتا ہے۔



استعمال:

(i) اس کو پانی نرم کرنے، کپڑے دھونے اور صفائی کرنے میں استعمال کرتے ہیں۔

(ii) اس کو شیشہ، صابن، بوریس اور کاسٹک سوڈا بنانے میں استعمال کرتے ہیں۔

(iii) اس کو کاغذ، پالش اور کپڑا بنانے کی صنعتوں میں استعمال کرتے ہیں۔

(iv) تجربہ گاہ میں کیفیتی (Qualitative) اور مقداری (Quantitative) تجزیہ میں ایک اہم لیباریٹری ریجٹ کے طور پر استعمال ہوتا ہے۔

سوڈیم کلورائیڈ، NaCl

سوڈیم کلورائیڈ کو سب سے زیادہ سمندر کے پانی سے حاصل کیا جاتا ہے۔ جس میں یہ کمیت کے اعتبار سے 2.7% سے 2.9% تک ہوتا ہے۔ ٹراپکی ممالک جیسے ہندوستان میں یہ نمک عموماً سمندر کے پانی کی تیخیر کر کے حاصل کرتے ہیں۔ سورج کے ذریعہ تیخیر سے تقریباً 50 لاکھ ٹن سالانہ نمک ہندوستان میں حاصل ہوتا ہے۔ خام سوڈیم کلورائیڈ عموماً برائن محلول، جس میں سوڈیم سلفیٹ، کیلشیم سلفیٹ، کیلشیم کلورائیڈ اور میگنیشیم کلورائیڈ کی ملاوٹ ہوتی ہے، کو قلم کر حاصل کرتے ہیں۔ کیلشیم کلورائیڈ (CaCl₂) اور میگنیشیم کلورائیڈ (MgCl₂) ملاوٹیں ہیں کیونکہ یہ نمکیر (ماحول سے بہ آسانی نمی کو جذب کرتے ہیں) ہوتے ہیں۔ خالص سوڈیم کلورائیڈ کو حاصل کرنے کے لیے خام نمک کو پانی کی کم سے کم مقدار میں حل کر کے چھان لیتے ہیں جس سے غیر حل پذیر ملاوٹیں نکل جاتی ہیں۔ اس محلول کو ہائڈروجن کلورائیڈ گیس سے سیر شدہ کرتے ہیں۔ خالص سوڈیم کلورائیڈ کے قلم الگ ہو جاتے

ہیں۔ گلوکوز کی تکسید سے ATP بننے میں حصہ لیتے ہیں اور سوڈیم کے ساتھ عصبی سگنلوں کی ترسیل کے لیے ذمہ دار ہیں۔

خلیہ کی جھلیوں کے دونوں اطراف میں سوڈیم اور پوٹاشیم کے ارتکاز میں کافی فرق پایا جاتا ہے۔ مثال کے طور پر خون کے پلازمہ میں سوڈیم 143 m mol L^{-1} ہے جبکہ پوٹاشیم کی سطح صرف 5 m mol L^{-1} ہے۔ لال خونی خلیوں میں ارتکاز 10 m mol L^{-1} (Na^+) اور 105 m mol L^{-1} (K^+) ہو جاتی ہے۔ یہ آئی اتار چڑھاؤ ایک امتیازی میکانزم کو ظاہر کرتے ہیں جس کو سوڈیم-پوٹاشیم پمپ کہتے ہیں جو کہ خلوی جھلیوں کے آر پار کام کرتی ہے۔ یہ ایک آرام کر رہے جانور (آرام کر رہے انسان میں ہر 24 گھنٹوں میں 15 kg) کے ذریعے استعمال ہونے والی ATP کا ایک تہائی سے بھی زیادہ حصہ خرچ کر لیتی ہے۔

10.6 گروپ 2 کے عناصر-قلوی مٹی دھاتیں (Group 2 Elements: Alkaline Earth Metals)

گروپ 2 کے عناصر میں بیریلیم، میگنیشیم، کالمشیم، اسٹرونشیم، بیریم اور ریڈیم ہیں۔ یہ قلعوی دھاتوں کے بعد آتے ہیں۔ انھیں (بیریلیم کو چھوڑ کر) قلعوی مٹی دھاتیں کہتے ہیں۔ پہلا عنصر بیریلیم دوسرے ممبروں سے مختلف ہے اور ایلومینیم سے وتری تعلق ظاہر کرتا ہے۔ قلعوی مٹی دھاتوں کی ایٹمی اور طبعی خصوصیات جدول 10.2 میں دی گئی ہیں۔

10.6.1 الیکٹرانئی تشکل (Electronic Configuration)

ان عناصر کے گرفت خول کے s اور پل میں دو الیکٹران ہوتے ہیں (جدول 10.2)۔ ان کا عمومی الیکٹرانئی تشکل (نوبل گیس) ns^2 سے ظاہر کیا جاسکتا ہے۔ قلعوی دھاتوں کی طرح ان کے مرکبات بھی اکثر آئیونی (Ionic) ہوتے ہیں۔

10.6.2 ایٹمی اور آئیونی نصف قطر

(Atomic and Ionic Radii)

یکساں دور میں قلعوی مٹی دھاتوں کے ایٹمی اور آئیونی نصف قطر نظری قلعوی دھاتوں سے کم ہوتے ہیں۔ یہ ان عناصر کے نیوکلائی چارج کے زیادہ ہونے کی وجہ سے ہوتا ہے۔ یکساں گروپ میں ایٹمی اور آئیونی نصف قطر ایٹمی عدد کے ساتھ بڑھتے ہیں۔

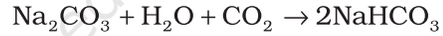
(iv) کپڑے بنانے کی ملوں میں اس کا استعمال سوتی دھاگوں کو رنگنے میں کرتے ہیں۔

(v) خالص چربیوں (Fats) اور روغنوں (Oils) کی تیاری میں بھی اس کا استعمال ہوتا ہے۔

سوڈیم ہائیڈروجن کاربونیٹ (بیکنگ سوڈا) NaHCO_3

سوڈیم ہائیڈروجن کاربونیٹ کو بیکنگ سوڈا کہتے ہیں کیونکہ گرم کرنے پر یہ تحلیل ہو کر CO_2 کے بلبلے بناتا ہے (جو کہ کیک اور پیسٹری میں سوراخ کر دیتے ہیں جس سے وہ ہلکی اور روئیں دار ہو جاتی ہیں)۔

سوڈیم ہائیڈروجن کاربونیٹ کو سوڈیم کاربونیٹ کے محلول کو کاربن ڈائی آکسائیڈ سے سیر کر کے بناتے ہیں۔ کم حل پذیر ہونے کی وجہ سے سوڈیم بائی کاربونیٹ کا سفید قلمی سفوف الگ ہو جاتا ہے۔



سوڈیم ہائیڈروجن کاربونیٹ جلد کے تعد یہ (Skin Infection) کے لیے ایک ہلکا اینٹی سپٹک (Mild Antiseptic) ہے۔ اسے آگ بجھانے والے آلات (Fire Extinguisher) میں بھی استعمال کیا جاتا ہے۔

10.5 سوڈیم اور پوٹاشیم کی حیاتیاتی اہمیت

(Biological Importance of Sodium and Potassium)

ایک 70 kg وزن کے انسان میں تقریباً 90g سوڈیم (Na) اور 170g پوٹاشیم (K) ہوتا ہے جبکہ لوہا 5g اور تانبا 0.06g ہوتا ہے۔

سوڈیم آئن عموماً خلیوں کے باہر پائے جاتے ہیں۔ یہ خون کے پلازمہ اور اس بین خلوی سیال میں پائے جاتے ہیں جو خلیوں کو گھیرے رہتے ہیں، یہ آئن عصبی سگنلوں کی ترسیل، خلوی جھلیوں سے ہو کر پانی کے بہاؤ کو باضابطہ کرنے اور شکر نیز امینو ایسڈوں کی خلیوں میں نقل و حمل جیسے کاموں میں حصہ لیتے ہیں۔ سوڈیم اور پوٹاشیم گرچہ کیمیائی طور پر کافی یکساں ہیں تاہم مقداری اعتبار سے ان کا خلیہ کی جھلیوں میں نفوذ ان کے نقل و حمل کا طریقہ کار اور ان کی انزائموں کو محرک بنانے کی صلاحیتیں مختلف ہیں۔ خلیوں کے سیال میں، پوٹاشیم آئن سب سے زیادہ پائے جانے والے کیٹ آئن ہیں جہاں یہ بہت سے انزائموں کو محرک بناتے

لیے ان کی آیونائزیشن اینتھالپی گھٹتی ہے (جدول 10.2)۔ قلوبی مٹی دھاتوں کی پہلی آیونائزیشن اینتھالپی ان کے نظیری گروپ I کی دھاتوں سے زیادہ ہوتی ہے۔ دلچسپ بات یہ ہے کہ قلوبی مٹی دھاتوں کی دوسری آیونائزیشن اینتھالپی اپنے نظیری قلوبی دھاتوں سے کم ہوتی ہیں۔

10.6.4 ہائیڈریشن اینتھالپی (Hydration Enthalpies)

قلوبی دھاتوں کے آئینوں کی طرح گروپ میں نیچے جانے پر آئینی جسامت بڑھنے کے ساتھ ہائیڈریشن اینتھالپی گھٹتی ہے۔



قلوبی دھاتوں کے آئینوں کے مقابلہ میں قلوبی مٹی دھاتوں کے آئینوں کی ہائیڈریشن اینتھالپی زیادہ ہوتی ہیں۔ اس طرح قلوبی دھاتوں کے مقابلہ میں قلوبی مٹی دھاتوں کے مرکبات زیادہ آبیہ ہوتے ہیں جیسے MgCl_2 اور CaCl_2 بالترتیب $\text{MgCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ اور

عصر	علامت	الیکٹرانئی تشکل
ہیلم	Be	$1s^2 2s^2$
مگنیشیم	Mg	$1s^2 2s^2 2p^6 3s^2$
کیلشیم	Ca	$1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6 4s^2$
اسٹرونشیم	Sr	$1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6 3d^{10} 4s^2 4p^6 5s^2$
بیریم	Ba	$1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6 3d^{10} 4s^2$
ریڈیم	Ra	$4p^6 4d^{10} 5s^2 5p^6 6s^2$ یا $[\text{Xe}]6s^2$
		$[\text{Rn}]7s^2$

10.6.3 آیونائزیشن اینتھالپی

(Ionization Enthalpies)

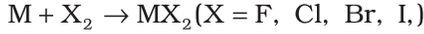
ایٹموں کی بڑی جسامت کی وجہ سے قلوبی مٹی دھاتوں کی آیونائزیشن اینتھالپی کم ہوتی ہے۔ گروپ میں نیچے جانے پر ایٹمی سائز بڑھتا ہے۔ اس

جدول 10.2 مٹی قلوبی دھاتوں کو ایٹمی اور طبعی خاصیت

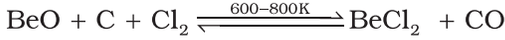
ریڈیم	بیریم	اسٹرونشیم	کیلشیم	مگنیشیم	ہیلم	خاصیت
Ra	Ba	Sr	Ca	Mg	Be	
88	56	38	20	12	4	ایٹمی عدد
226.03	137.33	87.62	40.08	24.31	9.01	ایٹمی کیت (g mol^{-1})
$[\text{Rn}]7s^2$	$[\text{Xe}]6s^2$	$[\text{Kr}]5s^2$	$[\text{Ar}]4s^2$	$[\text{Ne}]3s^2$	$[\text{He}]2s^2$	الیکٹرانئی تشکل
509	503	549	590	737	899	آیونائزیشن اینتھالپی (I) kJ mol^{-1}
979	965	1064	1145	1450	1757	آیونائزیشن اینتھالپی (II) kJ mol^{-1}
-	-1305	-1443	-1577	-1921	-2494	ہائیڈریشن اینتھالپی kJ/mol
-	222	215	197	160	112	دھاتی نصف قطر pm
148	135	118	100	72	31	آئینی نصف قطر pm^{2+}
973	1002	1062	1124	924	1560	نقطہ گداخت K
(1973)	2078	1655	1767	1363	2745	نقطہ جوش K
(5.5)	3.59	2.63	1.55	1.74	1.84	کثافت g cm^{-3}
-2.92	-2.92	-2.89	-2.84	-2.36	-1.97	معیاری مضم E^\ominus / V برائے $(\text{M}^{2+} / \text{M})$
10^{-6} *	390*	384*	4.6**	2.76**	2*	کرہ ارض میں وقوع

ppm* (پارٹ پر ملین) ** وزن کے اعتبار سے فی صد

(ii) ہیلوجن سے تعامل: تمام قلوئی مٹی دھاتیں زیادہ درجہ حرارت پر ہیلوجن سے تعامل سے کر کے ہیلوائڈ بناتے ہیں۔



BeF₂ بنانے کا بہترین طریقہ (NH₄)₂BeF₄ کی حرارتی تحلیل ہے اور BeCl₂ کو آکسائیڈ سے باسانی بنایا جاسکتا ہے۔



(iii) ہائیڈروجن سے تعامل: بیریلیم کے علاوہ باقی عناصر ہائیڈروجن کے ساتھ گرم کرنے پر ہائیڈرائڈ MH₂ بناتے ہیں۔



(iv) تیزابوں سے تعامل: قلوئی مٹی دھاتیں تیزابوں کے ساتھ باسانی تعامل کر کے ڈائی ہائیڈروجن خارج کرتی ہیں۔



(v) تحویلی فطرت (Reducing Nature): قلوئی دھاتوں کی طرح قلوئی مٹی دھاتیں بھی قوی تحویلی ایجنٹ ہیں۔ یہ ان کے زیادہ منفی تحویلی مضمہ کی وجہ سے ہے (جدول 10.2)۔ تاہم ان کی تحویلی صلاحیت ان کی نظیری قلوئی دھاتوں سے کم ہے۔ اگرچہ بیریلیم کی منفی قدر دوسری قلوئی مٹی دھاتوں کے مقابلہ میں کم ہے۔ تاہم اس کی تحویلی فطرت Be²⁺ آئن کے چھوٹے سائز سے وابستہ زیادہ ہائیڈریشن توانائی اور دھات کی ایڈوائزیشن اینٹیٹھاپی کی نسبتاً زیادہ قدر کی وجہ سے ہے۔ میکینیشیم کیٹ آئن گروپ کے دیگر بھاری ممبران کے کیٹ آئنوں کے مقابلہ میں آسانی سے تحویل ہو جاتا ہے کیونکہ اس کی چھوٹی جسامت کی وجہ سے اس کی ہائیڈریشن اینٹیٹھاپی کی قدر نسبتاً زیادہ منفی ہو جاتی ہے۔

(vi) مائع امونیا میں محلول: قلوئی دھاتوں کی طرح قلوئی مٹی دھاتیں بھی مائع امونیا میں گھل کر گہرے نیلے کالے رنگ کا محلول بناتی ہیں جو کہ امونیائی آئنوں پر مشتمل ہوتا ہے۔



ان محلول سے امونیٹیٹ [M(NH₃)₆]²⁺ کو حاصل کر سکتے ہیں۔

10.6.7 استعمال (Uses)

بیریلیم کو بھرتیں (Alloys) بنانے میں استعمال کرتے ہیں۔ تانبہ بیریلیم بھرت کا استعمال زیادہ مضبوط اسپرنگ بنانے میں کرتے ہیں۔ دھاتی

CaCl₂·6H₂O کی شکل میں پائے جاتے ہیں جبکہ NaCl اور KCl اس طرح کے ہائیڈریٹ نہیں بناتے۔

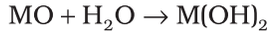
10.6.5 طبیعی خصوصیات (Physical Properties)

قلوئی مٹی دھاتیں عموماً چاندی کی طرح سفید، چمکدار اور نسبتاً ملائم لیکن قلوئی دھاتوں کے مقابلہ میں سخت ہوتی ہیں۔ بیریلیم اور میکینیشیم کچھ بھورے رنگ کے ہوتے ہیں۔ چھوٹی جسامت ہونے کی وجہ سے ان کے نقطہ گداخت اور نقطہ جوش اپنے نظیری قلوئی دھاتوں سے زیادہ ہوتے ہیں لیکن اس رجحان میں کوئی تسلسل نہیں ہے۔ کم آئیونائزیشن اینٹیٹھاپی کی وجہ سے یہ قدرتی طور پر کافی برقی مثبت ہوتے ہیں۔ برقی مثبت خصوصیت گروپ میں Be سے Ba کی طرف بڑھتی ہے۔ کیلشیم، اسٹرونشیم اور بیریم لو میں بالترتیب نمایاں خشکی سرخ (Brick Red)، قرمزی (Crimson) اور سببی سبز (Apple Green) رنگ دیتے ہیں۔ لو میں الیکٹران توانائی کی اونچی سطح پر چلے جاتے ہیں جب وہ گراؤنڈ اسٹیٹ پر واپس آتے ہیں تو توانائی مرئی (Visible) روشنی کی شکل میں نکلتی ہے۔ بیریلیم اور میکینیشیم کے الیکٹران بہت مضبوطی سے بندھے ہوتے ہیں اس لیے لو میں توانائی کی اونچی سطح پر نہیں پہنچ پاتے۔ اس لیے یہ عناصر لو میں کوئی رنگ نہیں دیتے۔ Sr، Ca اور Ba کے لیے فلیم ٹیسٹ کیفیتی تجزیے میں ان کی شناخت کے لیے معاون ہے۔ قلوئی مٹی دھاتوں کی برقی اور حرارتی موصلیت بہت زیادہ ہوتی ہے جو کہ دھاتوں کی اہم خصوصیت ہے۔

10.6.6 کیمیائی خصوصیات (Chemical Properties)

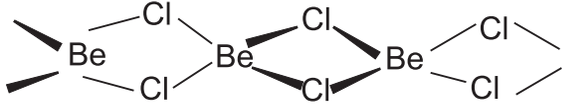
قلوئی دھاتوں کے مقابلہ میں قلوئی مٹی دھاتیں کم متعال ہوتی ہیں۔ ان عناصر کی متعاملیت گروپ میں نیچے کی طرف بڑھتی ہے۔

(i) ہوا اور پانی سے تعامل: سطح پر آکسائیڈ کی تہہ بن جانے کی وجہ سے بیریلیم اور میکینیشیم حرکی اعتبار سے آکسیجن اور پانی کے تیس غیر عامل ہیں۔ تاہم بیریلیم سفوف جلانے پر چمکیلی روشنی سے جلتا ہے اور BeO نیز Be₃N₂ بنا دیتا ہے۔ میکینیشیم زیادہ برقی مثبت ہے اور ہوا میں چکا چونڈھ کرنے والی چمکدار روشنی کے ساتھ جل کر MgO اور Mg₃N₂ دیتا ہے۔ کیلشیم، اسٹرونشیم اور بیریم ہوا میں فوراً تعامل کر کے آکسائیڈ اور نائٹرائڈ بناتے ہیں۔ یہ پانی سے بھی تعامل کرتے ہیں اور ٹھنڈے پانی میں بھی تعامل کر کے ہائیڈرائڈ بناتے ہیں۔



ہائڈراکسائیڈوں کی حل پذیری حرارتی استحکام اور اساسی خصوصیت ایسی عدد کے ساتھ $Mg(OH)_2$ سے $Ba(OH)_2$ تک بڑھتی ہے۔ قلوئی مٹی دھاتوں کے آکسائیڈ قلوئی دھاتوں کے آکسائیڈ کے مقابلہ میں کم اساسی اور کم مستحکم ہوتے ہیں۔ بیریلیم ہائڈراکسائیڈ کی فطرت ایفوفیٹریک ہے کیونکہ یہ تیزاب اور القلی دونوں سے تعامل کرتا ہے۔

(ii) **ہیلائڈ:** بیریلیم ہیلائڈ کو چھوڑ کر باقی سب قلوئی مٹی دھاتوں کے ہیلائڈ کی فطرت آینی (Ionic) ہے۔ بیریلیم ہیلائڈ دراصل شریک گرفت ہوتے ہیں اور نامیاتی محلول میں حل پذیر ہیں۔ بیریلیم کلورائیڈ کی ٹھوس حالت میں زنجیری ساخت ہوتی ہے۔



بخاراتی فیز میں $BeCl_2$ کا رجحان ایک کلوروبرج ڈائمر (Dimer) بنانے کا ہوتا ہے جو اونچے درجہ حرارت تقریباً 1200 K پر خطی مونومر میں تحلیل ہو جاتا ہے۔ گروپ میں نیچے جانے پر ہیلائڈ ہائیڈریٹ بنانے کا رجحان آہستہ آہستہ کم ہوتا جاتا ہے (مثلاً $MgCl_2 \cdot 8H_2O$ ، $SrCl_2 \cdot 6H_2O$ اور $BaCl_2 \cdot 2H_2O$)۔ زیادہ لیٹس توانائی ہونے کی وجہ سے فلورائیڈ کلورائیڈ کے مقابلہ میں کم حل پذیر ہوتے ہیں۔

(iii) **آکسو ایسڈ:** قلوئی مٹی دھاتیں آکسو ایسڈ کے نمک بھی بناتی ہیں ان میں کچھ مندرجہ ذیل ہیں۔

کاربونیٹ: قلوئی مٹی دھاتوں کے کاربونیٹ پانی میں نہیں گھلتے اور ان کی ترسیب ان دھاتوں کے حل پذیر نمکوں کے محلول میں سوڈیم یا امونیم کاربونیٹ کے محلول ملا کر کرتے ہیں۔ دھاتی آین کے ایسی عدد بڑھنے کے ساتھ کاربونیٹ کی حل پذیری گھٹتی ہے۔ گرم کرنے پر سب کاربونیٹ تحلیل ہو کر کاربن ڈائی آکسائیڈ اور آکسائیڈ بناتے ہیں۔ بیریلیم کاربونیٹ غیر مستحکم ہوتا ہے اور صرف CO_2 کے ماحول میں ہی رکھا جاسکتا ہے۔ حرارتی استحکام مثبت آین کی جسامت کے ساتھ بڑھتا ہے۔

سلفیٹ: قلوئی مٹی دھاتوں کے سب سلفیٹ سفید ٹھوس ہوتے ہیں اور گرم کرنے پر مستحکم رہتے ہیں۔ $BeSO_4$ اور $MgSO_4$ آسانی سے گھل جاتے ہیں اور حل پذیر $CaSO_4$ سے $BaSO_4$ کی طرف گھٹتی ہے۔

بیریلیم کا استعمال ایکسیرے ٹیوب کی کھڑکیاں بنانے میں کرتے ہیں۔ ایلیومینیم، جستہ، میگنیز اور ٹن کے ساتھ میگنیشیم بھرتیں بناتا ہے۔ میگنیشیم ایلیومینیم بھرت ہلکا ہونے کی وجہ سے ہوائی جہاز بنانے میں استعمال ہوتا ہے۔ میگنیشیم (پاؤڈر اور ربن) کا استعمال جھیلے سفوف، بلب، آتش انگیز بم اور سنگلوں میں کرتے ہیں۔ پانی میں میگنیشیم ہائڈراکسائیڈ کا معلق (جسے ملک آف میگنیشیا کہتے ہیں) دواؤں میں بطور اینٹیاسڈ استعمال ہوتا ہے۔ میگنیشیم کاربونیٹ ٹوٹھ پیسٹ کا جزو ترکیبی ہے۔ ان دھاتوں کے آکسائیڈ سے دھات حاصل کرنے کے لیے نیکیشیم کا استعمال کرتے ہیں جو کاربن سے تحویل نہیں ہوتے (اکائی 8)۔ زیادہ درجہ حرارت پر نیکیشیم اور بیریم دھاتوں کی آکسیجن سے زیادہ تعامل کی وجہ سے ان کا استعمال اکثر وکیوم ٹیوب سے آکسیجن دور کرنے میں کرتے ہیں۔ ریڈیم کے نمکوں کا استعمال ریڈیو تھراپی یعنی کینسر کے علاج میں کرتے ہیں۔

10.7 قلوئی مٹی دھاتوں کے مرکبات کی عام خصوصیات

(General Characteristics of Compounds of the Alkaline Earth Metals)

دو مثبت تکسیدی حالت (M^{2+}) گروپ 2 کے عناصر کی خاص گرفت ہے۔ قلوئی مٹی دھاتوں کے مرکبات اپنے نظیری قلوئی دھاتوں کے مرکبات سے کم آینی ہوتے ہیں۔ اس کی وجہ زیادہ نیوکلئیائی چارج اور چھوٹی جسامت ہے۔ بیریلیم اور میگنیشیم کے آکسائیڈ اور دوسرے مرکبات گروپ کے دوسرے عناصر مثلاً Ba , Sr , Ca جو کہ بھاری اور زیادہ جسامت کے ہیں، ان کے مقابلہ میں زیادہ شریک گرفت ہوتے ہیں۔ قلوئی مٹی دھاتوں کے کچھ مرکبات کے خواص ذیل میں درج ہیں۔

(i) **آکسائیڈ اور ہائیڈراکسائیڈ:** قلوئی مٹی دھاتیں آکسیجن میں جل کر مونو آکسائیڈ MO بناتی ہیں (BeO کو چھوڑ کر) جس کی ساخت چٹانی نمک (Rock-salt) جیسی ہوتی ہے۔ BeO عموماً شریک گرفت ہے۔ ان آکسائیڈوں کی حرارت توین بہت زیادہ ہے جس کے نتیجہ میں وہ کافی حرارت پر بھی مستحکم رہتے ہیں۔ BeO ایفوفیٹریک (Amphoteric) ہے جبکہ دوسرے عناصر کے آکسائیڈ کی فطرت آینی ہے۔ BeO کو چھوڑ کر باقی تمام آکسائیڈ کی فطرت اساسی ہے اور پانی سے تعامل کر کے کم حل پذیر ہائڈراکسائیڈ بناتے ہیں۔

10.8 بیریلیم کا بے ربط طرز عمل

(Anomalous Behaviour of Beryllium)

گروپ 2 دھاتوں کا پہلا رکن بیریلیم دوسرے ممبروں جیسے میگنیشیم وغیرہ سے مختلف طرز عمل کا اظہار کرتا ہے۔ مزید یہ کہ ایلمینیم سے وتری تعلق ظاہر کرتا ہے جسے ذیل میں بیان کیا جا رہا ہے۔

(i) بیریلیم کی ایٹی اور آئی جسامت غیر معمولی طور پر کم ہوتی ہے اس لیے اپنے گروپ کے دوسرے ممبروں سے مختلف ہے۔ زیادہ آئیونائزیشن اینتھالپی اور چھوٹی جسامت کی وجہ سے یہ ایسے مرکبات بناتا ہے جو زیادہ تر شریک گرفت ہوتے ہیں اور اس کے نمک آسانی سے آب پاشیدہ ہو جاتے ہیں۔

(ii) بیریلیم چار سے زیادہ کوآرڈینیٹیشن نمبر ظاہر نہیں کرتا کیونکہ اس کے گرفت خول میں صرف چار ارنٹل ہیں۔ گروپ کے دوسرے ممبران d ارنٹل کا استعمال کر کے چھ کوآرڈینیٹیشن نمبر رکھ سکتے ہیں۔

(iii) گروپ کے دوسرے عناصر کے برخلاف بیریلیم کے آکسائیڈ اور ہائیڈروآکسائیڈ کی فطرت ایفوفیٹریک (Amphoteric) ہوتی ہے۔

10.8.1 بیریلیم اور ایلمینیم کے مابین وتری تعلق (Diagonal Relationship Between Beryllium and Aluminium)

Be^{2+} کے آئیون نصف قطر کا تخمینہ 31 pm ہے۔ نصف قطر/چارج (Charge/radius) تناسب تقریباً وہی ہے جو Al^{3+} آئن کا ہے۔ اس لیے بیریلیم کچھ طریقوں میں ایلمینیم سے مطابقت رکھتا ہے۔ چند یکسانیت درج ذیل ہیں۔

(i) ایلمینیم کی طرح بیریلیم پر بھی تیزابوں کا اثر اس کی سطح پر آکسائیڈ کی موجودگی کی وجہ سے کم ہوتا ہے۔

(ii) بیریلیم ہائیڈروآکسائیڈ زیادہ اقلی میں گھل کر بالکل اس طرح بیریلیٹ آئن $[Be(OH)_4]^{2-}$ (Beryllate Ion) دیتا ہے جس طرح ایلمینیم ہائیڈروآکسائیڈ ایلمینٹ آئن $[Al(OH)_4]^-$ دیتا ہے۔

(iii) انخزاتی فیئر میں بیریلیم اور ایلمینیم دونوں برج شدہ کلورائیڈ ساخت

Be^{2+} اور Mg^{2+} ہائیڈریشن کی اینتھالپی کی زیادتی ان کی لیٹس اینتھالپی (Lattice Enthalpy) پر غالب آجاتی ہے جس کی وجہ سے ان کے سلفیٹ حل پذیر ہوتے ہیں۔

نائٹریٹ : ڈائی لیوٹ نائٹریٹ ایسڈ (HNO_3) میں کاربونیٹ کو گھول کر نائٹریٹ بنائے جاتے ہیں۔ میگنیشیم نائٹریٹ پانی کے چھ سالموں کے ساتھ قلماتا ہے۔ بیریلیم نائٹریٹ نامیدہ نمک کی شکل میں قلماتا ہے۔ سبھی نائٹریٹ گرم کرنے پر تھیم نائٹریٹ کی طرح تحلیل ہو کر آکسائیڈ بناتے ہیں۔



مسئلہ 10.4

قلوی مٹی دھاتوں کے ہائیڈروآکسائیڈوں کی حل پذیری گروپ میں نیچے کی طرف کیوں گھٹتی ہے؟

حل:

اگر این آئن اور کیٹ آئن کی جسامت تقریباً یکساں ہو اور این آئن مشترک ہونے کی وجہ سے کیٹ آئن کا نصف قطر لیٹس توانائی پر اثر انداز ہوگا۔ چونکہ آئیون جسامت بڑھنے کے ساتھ ہائیڈریشن اینتھالپی کے مقابلہ میں لیٹس توانائی زیادہ گھٹتی ہے گروپ میں نیچے کی طرف حل پذیری میں اضافہ ہوگا۔ قلی مٹی دھاتوں کے ہائیڈروآکسائیڈوں میں یہی صورت ہے۔

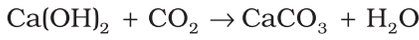
مسئلہ 10.5

گروپ میں نیچے کی طرف قلی مٹی دھاتوں کے کاربونیٹ اور سلفیٹ کی حل پذیری کیوں گھٹتی ہے؟

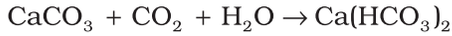
حل:

این آئن کی جسامت کیٹ آئن کے مقابلہ میں بہت زیادہ ہوتی ہے۔ کسی بھی گروپ میں لیٹس اینتھالپی تقریباً یکساں ہوتی ہے۔ چونکہ ہائیڈریشن اینتھالپی گروپ میں نیچے کی طرف گھٹتی ہے اس لیے حل پذیری بھی گھٹتی ہے جیسا کہ قلی مٹی دھاتوں کے کاربونیٹ اور سلفیٹ میں ہوتا ہے۔

کیلشیم ہائڈرا آکسائیڈ (بجھا ہوا چونا) Ca(OH)_2
 کیلشیم ہائڈرا آکسائیڈ کو کونک لائم CaO میں پانی ڈال کر تیار کرتے ہیں۔
 یہ ایک سفید غیر قلمی سفوف ہوتا ہے۔ یہ پانی میں بہت کم گھلتا ہے۔
 پانی میں اس کا محلول چونے کا پانی (Lime Water) کہلاتا ہے اور
 بچھے چونے کا پانی میں معلق دوہیا چونا (Milk of Lime) کہلاتا ہے۔
 جب چونے کے پانی میں کاربن ڈائی آکسائیڈ گزارتے ہیں تو وہ
 دوہیا ہو جاتا ہے۔



زیادہ کاربن ڈائی آکسائیڈ گزارنے سے رسوب گھل کر کیلشیم
 ہائڈروجن کاربونیٹ بن جاتا ہے۔



دوہیا چونا کلورین سے تعامل کر کے ہائپوکلورائیٹ بناتا ہے جو کہ
 بلیچنگ پاؤڈر کا ایک جزو ہے۔



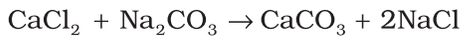
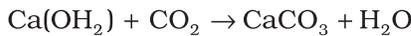
بلیچنگ پاؤڈر

استعمال:

- (i) اس سے مسالہ (Mortar) بناتے ہیں جو کہ تعمیری مادہ ہے۔
- (ii) اسے مکانوں کی سفیدی کرنے میں استعمال کرتے ہیں کیونکہ یہ
 ایک دافع تعدیہ (Disinfectant) ہے۔
- (iii) اس کو شیشہ بنانے، چڑے کے کارخانوں، بلیچنگ پاؤڈر بنانے اور
 شکر کی صفائی میں استعمال کرتے ہیں۔

کیلشیم کاربونیٹ CaCO_3

کیلشیم کاربونیٹ قدرتی ماحول میں چونا پتھر، کھریا، سنگ مرمر جیسی کئی
 شکلوں میں پایا جاتا ہے۔ اس کو بچھے چونے میں کاربن ڈائی آکسائیڈ
 گزار کر یا سوڈیم کاربونیٹ کو کیلشیم کلورائیڈ میں ملا کر حاصل کرتے
 ہیں۔



زیادہ کاربن ڈائی آکسائیڈ نہیں گزارنا چاہیے ورنہ پانی میں حل پذیر
 کیلشیم ہائڈروجن کاربونیٹ بن جائے گا۔

بناتے ہیں دونوں کلورائیڈ نامیاتی محلولوں میں گھل جاتے ہیں اور قوی
 لوئس ایسڈ ہیں۔ ان کا استعمال فریڈل کرافٹ وسیط کی طرح ہوتا ہے۔
 (iv) بیریلیم اور ایلمینیم آئن دونوں کی پیچیدہ مرکبات بنانے کی صفت
 ہوتی ہے، جیسے AlF_6^{3-} ، BeF_4^{2-} ۔

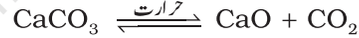
10.9 کیلشیم کے کچھ اہم مرکبات (Some Important Compounds of Calcium)

کیلشیم کے اہم مرکبات کیلشیم آکسائیڈ، کیلشیم ہائڈروکسائیڈ، کیلشیم سلفائیڈ

کیلشیم کاربونیٹ اور سینٹ ہیں۔ صنعتی اعتبار سے یہ مرکبات اہم ہیں ان
 مرکبات کی بڑے پیمانے پر تیاری اور استعمال ذیل میں دیے گئے ہیں۔

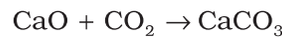
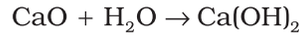
کیلشیم آکسائیڈ یا کونک لائم (Quick Lime) CaO

تجارتی پیمانے پر اس کو روٹری بھٹی میں چونا پتھر (CaCO_3) کو
 1070-1270 K درجہ حرارت پر گرم کر کے بناتے ہیں۔

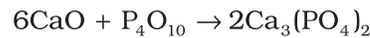
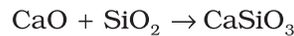


تعال کو مکمل ہونے کے لیے کاربن ڈائی آکسائیڈ کو بننے ہی باہر نکال
 دیتے ہیں۔

کیلشیم آکسائیڈ ایک غیر قلمی (Amorphous) سفید ٹھوس ہے۔ اس
 کا نقطہ گداخت 2870K ہے فضا میں رکھنے سے یہ نمی اور کاربن ڈائی
 آکسائیڈ کو جذب کرتا ہے۔



محدود مقدار میں پانی چونے کے ڈھیلوں کو توڑ دیتا ہے۔ اس طریقہ
 کو چونا بجھانا (Slaking of Lime) کہتے ہیں۔ کونک لائم کو
 سوڈے سے بجھانے (Slaked) پر ٹھوس سوڈا لائم حاصل ہوتا ہے۔ یہ
 اونچے درجہ حرارت پر تیزابی آکسائیڈوں سے تعامل کر لیتا ہے۔



استعمال:

- (i) یہ ایک اہم بنیادی مرکب ہے اور القلی کی سب سے سستی قسم ہے۔
- (ii) اس کا استعمال کاسٹک سوڈا سے سوڈیم کاربونیٹ بنانے میں کرتے ہیں۔
- (iii) شکر کی تخلیص اور رنگ بنانے میں اس کا استعمال ہوتا ہے۔

مورتیوں کے سانچے بنانے میں بھی استعمال کرتے ہیں۔

سیمنٹ :

سیمنٹ ایک اہم تعمیراتی شے ہے۔ اس کو سب سے پہلے 1824 میں انگلینڈ میں جوزف اسپڈن نے بنایا تھا۔ اس کو پورٹ لینڈ سیمنٹ بھی کہتے ہیں کیونکہ اس کی مشابہت بہت کچھ انگلینڈ کے جزیرہ پورٹ لینڈ کے قدرتی چونا پتھر سے ہے۔

سیمنٹ کو چونے سے بھر پور مادہ کو دیگر اشیا جیسے مٹی جس میں سیلیکا، SiO_2 کے ساتھ ساتھ ایلومینیم، آئرن اور میکینیشیم کے آکسائیڈ ہوتے ہیں، کے ساتھ ملا کر بنایا جاتا ہے۔ پورٹ لینڈ سیمنٹ کی اوسط ترکیب اس طرح ہے۔ CaO 50-60%، SiO_2 20-25%، Al_2O_3 5-10%، MgO 2-3%، Fe_2O_3 1-2%، SO_3 1-2%۔ اعلیٰ قسم کے سیمنٹ میں سیلیکا (SiO_2) اور ایلومینا (Al_2O_3) کا تناسب 2.5 اور 4 کے درمیان ہونا چاہیے اور چونے (CaO) کی سلیکین (SiO_2) ایلومینیم (Al_2O_3) اور آئرن (Fe_2O_3) کے آکسائیڈوں سے نسبت جتنا ہو سکے 2 کے قریب ہونا چاہیے۔ سیمنٹ بنانے کے لیے کچا مال چونا پتھر اور مٹی ہیں۔ جب مٹی اور چونے کو ملا کر تیز گرم کرتے ہیں تو وہ پکھل جاتے ہیں اور تعامل کر کے سیمنٹ کلنکر (Cement Clinker) بناتے ہیں۔ اس کلنکر کو وزن کے اعتبار سے 2-3% چسپم [$\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$] میں ملا کر سیمنٹ بناتے ہیں۔ اس لیے پورٹ لینڈ سیمنٹ کے اہم اجزائے ترکیبی 26% ڈائی کیلشیم سلکیٹ [Ca_2SiO_4]، 51% ٹرائی کیلشیم سلکیٹ [Ca_3SiO_5] اور 11% ٹرائی کیلشیم ایلومینٹ [$\text{Ca}_3\text{Al}_2\text{O}_6$] ہیں۔

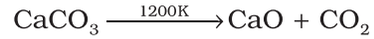
سیمنٹ کا جمن (Setting of Cement)

پانی ملانے سے سیمنٹ جم کر ایک سخت ٹھوس بن جاتا ہے۔ اس کی وجہ سیمنٹ کے اجزا کے سالموں کی آبیڈگی (Hydration) اور ان کی ازسرنو ترتیب (Rearrangement) ہے۔ چسپم ملانے کا مقصد صرف یہ ہے کہ جمنے کا عمل سست ہو جائے تاکہ سیمنٹ کافی سخت ہو جائے۔

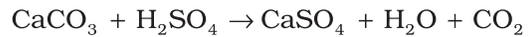
استعمال :

کسی بھی ملک کے لیے لوہے اور اسٹیل کے بعد سیمنٹ ایک قومی ضرورت کی شے ہے۔ اسے کنکریٹ اور کنکریٹ کو مزید مضبوط بنانے، پلاسٹر، ڈیم اور عمارتوں کے بنانے میں استعمال کرتے ہیں۔

کیلشیم کاربونیٹ ایک سفید روئیں دار سفوف ہوتا ہے یہ پانی میں تقریباً غیر حل پذیر ہے۔ 1200 K تک گرم کرنے پر یہ تحلیل ہو کر کاربن ڈائی آکسائیڈ دیتا ہے۔



ڈائی لیٹ تیزابوں سے تعامل کر کے یہ کاربن ڈائی آکسائیڈ پیدا کرتا ہے۔



استعمال :

سنگ مرمر کی شکل میں عمارتوں کی تعمیر اور کوئک لائم (Quick Lime) تیار کرنے میں اس کا استعمال ہوتا ہے۔ لوہا جیسی دھاتوں کے استخراج میں کیلشیم کاربونیٹ اور میکینیشیم کاربونیٹ کو ملا کر فلکس (Flux) کے طور پر استعمال کرتے ہیں۔ مخصوص طور پر ترسیب کیے گئے CaCO_3 کو اعلیٰ قسم کے کاغذ بنانے میں استعمال کرتے ہیں۔ اس کو انٹیا سڈ (Antacid) کے طور پر ٹوتھ پیسٹ دانتوں کے مٹجن میں ہلکا خراشی مسالہ، نیز چیونگ گم اور کاسمیٹک میں فیر کے طور پر استعمال کرتے ہیں۔

کیلشیم سلفیٹ (پلاسٹر آف پیرس) $\text{CaSO}_4 \cdot \frac{1}{2} \text{H}_2\text{O}$

یہ کیلشیم سلفیٹ کا یہی ہائڈریٹ ہے۔ اسے چسپم $\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ کو 393 K پر گرم کر کے حاصل کرتے ہیں۔



393 K کے اوپر قلمی پانی نہیں رہتا اور نابیدہ کیلشیم سلفیٹ CaSO_4 بن جاتا ہے جو Dead Burnt Plaster کے نام سے جانا جاتا ہے۔

اس کی اہم خوبی یہ ہے کہ اس میں پانی ملانے پر یہ جم جاتا ہے۔ مناسب مقدار میں پانی ملانے سے یہ ایک پلاسٹک مادہ بناتا ہے جو کہ 5 سے 15 منٹ کے درمیان ایک سخت ٹھوس بن جاتا ہے۔

استعمال :

پلاسٹر آف پیرس کا سب سے زیادہ استعمال عمارتوں کی تعمیر اور پلاسٹر میں ہوتا ہے۔ جسم کی ہڈی ٹوٹنے یا موج آجانے پر اس سے متعلقہ عضو کے ملنے کو روکا جاسکتا ہے۔ اسے دانتوں کے علاج، زیورات بنانے اور

کے کیلشیم کا تقریباً 99% ہڈیوں اور دانتوں میں ہوتا ہے۔ یہ عصبی عضلاتی (Neuromuscular) فعل، اندرونی اعصابی ترسیل، خلوی جھلکی کی سالمیت اور خون کے جمنے میں اہم کردار ادا کرتا ہے پلازمہ میں کیلشیم کا ارتکاز تقریباً 100 mg L^{-1} پر قائم رکھا جاتا ہے۔ اسے دو ہارمون کیلسیٹونین (Calcitonin) اور پیرا تھائرائڈ (Parathyroid) کے ذریعہ برقرار رکھا جاتا ہے۔ کیا آپ جانتے ہیں، ہڈی ایک بے عمل اور غیر متبادل شے نہیں ہے بلکہ یہ براہِ گھتی اور دوبارہ جمتی رہتی ہے جو کہ انسان میں تقریباً 400 ملی گرام یومیہ ہے؟ یہ تمام کیلشیم پلازمہ سے ہو کر گزرتا ہے۔

10.10 میگنیشیم اور کیلشیم کی حیاتیاتی اہمیت (Biological Importance of Magnesium and Calcium)

ایک بالغ انسان کے جسم میں تقریباً 25 گرام میگنیشیم اور 1200 گرام کیلشیم ہوتا ہے جبکہ لوہا 5 گرام اور تانبہ 0.06 گرام ہوتا ہے۔ انسانی جسم کو روزانہ تقریباً 200 - 300 ملی گرام کی ضرورت ہوتی ہے۔ وہ تمام انزائم جو فاسفیٹ کی منتقلی میں ATP کا استعمال کرتے ہیں انہیں میگنیشیم بحیثیت کو فیکٹر (Cofactor) درکار ہوتا ہے۔ پودوں میں روشنی کو جذب کرنے کے لیے خاص پگمنٹ کلوروفل ہے جس میں میگنیشیم ہوتا ہے۔ جسم

خلاصہ

دوری جدول کا s-بلاک گروپ 1 (قلوی دھاتیں) اور گروپ 2 (قلوی مٹی دھاتیں) پر مشتمل ہے۔ قلوی اس لیے کہلاتے ہیں کہ ان کے آکسائیڈ اور ہائیڈروآکسائیڈ کی فطرت قلوی ہوتی ہے۔ قلوی دھاتوں کی پہچان یہ ہے کہ ان کے ایٹموں کے گرفتی خول میں ایک s-الیکٹران اور قلوی مٹی دھاتوں کے ایٹموں کے گرفتی خول میں دو s-الیکٹران ہوتے ہیں یہ بہت زیادہ متعادل ہیں اور بالترتیب ایک مثبت (M^{+}) اور دو مثبت (M^{2+}) آئن بناتے ہیں۔ ایٹمی عدد بڑھنے کے ساتھ قلوی دھاتوں کی طبعی اور کیمیائی خصوصیات بھی اسی طرح تبدیل ہوتی ہیں۔ گروپ میں نیچے جانے سے ایٹمی اور آینی جسامت بڑھتی ہے اور آئیونائزیشن اینتھالپی باضابطہ گھٹتی ہے۔ تقریباً یہی رجحان قلوی مٹی دھاتوں میں ہے۔

ان گروپوں کا پہلا عنصر یعنی گروپ 1 میں لیٹیم اور گروپ 2 میں بیئریم کی خصوصیات اگلے گروپ کے دوسرے ممبر کی خصوصیات سے میل کھاتی ہیں۔ اس کیسائٹ کو دوری جدول میں وتری تعلق (Diagonal Relationship) کہتے ہیں۔ یہ عناصر اپنے گروپ کے دوسرے عناصر کے مقابلے مختلف طرز عمل کا اظہار کرتے ہیں۔

قلوی دھاتیں سفید، چمکیلی، نرم اور کم نقطہ گداخت والی ہوتی ہیں۔ یہ بہت زیادہ متعادل ہیں۔ قلوی دھاتوں کے مرکبات اکثر آینی ہوتے ہیں۔ ان کے آکسائیڈ اور ہائیڈروآکسائیڈ پانی میں حل ہو کر قوی القلی بناتے ہیں۔ ان کے اہم مرکبات سوڈیم کاربونیٹ، سوڈیم کلورائیڈ، سوڈیم ہائیڈروآکسائیڈ اور سوڈیم ہائیڈروجن کاربونیٹ ہیں۔ سوڈیم ہائیڈروآکسائیڈ کو کیسٹریلر (Castner Kellner) طریقہ سے اور سوڈیم کاربونیٹ کو سالوے (Solway) کے طریقے سے تیار کرتے ہیں۔

قلوی مٹی دھاتوں کی کیمیا بہت کچھ قلوی دھاتوں سے ملتی ہے۔ تاہم کچھ فرق قلوی مٹی دھاتوں کی کم ایٹمی اور آینی جسامت اور کیٹ آئن چارج کی زیادتی کی وجہ سے ہے۔ ان کے آکسائیڈ اور ہائیڈروآکسائیڈ قلوی دھاتوں کے آکسائیڈوں اور ہائیڈروآکسائیڈوں کے مقابلے میں کم اساسی ہوتے ہیں۔ صنعتی اعتبار سے کیلشیم کے اہم مرکبات کیلشیم آکسائیڈ (چونا)، کیلشیم ہائیڈروآکسائیڈ (بجھا چونا)، کیلشیم سلفیٹ (پلاسٹر آف پیرس)، کیلشیم کاربونیٹ (چونا پتھر) اور سیمنٹ ہیں۔ پورٹ لینڈ سیمنٹ ایک اہم تعمیری شے ہے۔ اس کو سفوف شدہ چونا پتھر اور مٹی کے آمیزہ کو روٹی بھٹی میں گرم کر کے تیار کرتے ہیں اس طرح حاصل شدہ کلنر (Clinker) کو کچھ جیپسوم (2-3% Gypsum) کے ساتھ ملا کر باریک سفوف حاصل کرتے ہیں۔ ان تمام اشیا کا استعمال مختلف طریقوں سے مختلف موقعوں پر ہوتا ہے۔

حیاتیاتی سیالوں میں ایک گرفت سوڈیم اور پوٹاشیم آئن اور دو گرفت میگنیشیم اور کیلشیم آئن بڑے تناسب میں پائے جاتے ہیں۔ یہ آئن بہت سے حیاتیاتی افعال جیسے آئنوں کا توازن برقرار رکھنا اور عصبی ہیجان کے ایصال میں مدد کرتے ہیں۔

مشقیں

- 10.1 قلوئی دھاتوں کی مشترک طبعی اور کیمیائی خصوصیات کیا ہیں؟
- 10.2 قلوئی مٹی دھاتوں کی عام خصوصیات اور خصوصیات میں Gradation کو بیان کیجیے۔
- 10.3 قدرتی ماحول میں قلوئی دھاتیں کیوں نہیں پائی جاتی ہیں؟
- 10.4 Na_2O_2 میں سوڈیم کی تکسیدی حالت معلوم کیجیے۔
- 10.5 سمجھائیے کہ سوڈیم پوٹاشیم سے کم تعامل پذیر کیوں ہے؟
- 10.6 (i) آئیونائزیشن اینتھالپی (ii) آکسائیڈوں کی اساسیت اور (iii) ہائیڈروکسائیڈوں کی حل پذیری کے لحاظ سے قلوئی دھاتوں اور قلوئی مٹی دھاتوں کا موازنہ کیجیے۔
- 10.7 کیمیائی طرز عمل کے لحاظ سے لیتھیم کن معاملوں میں میکینیشیم سے یکسانیت ظاہر کرتا ہے؟
- 10.8 سمجھائیے کہ قلوئی اور قلوئی مٹی دھاتیں کیمیائی تحویل کے ذریعہ کیوں حاصل نہیں کی جاسکتی ہیں؟
- 10.9 ضیابرتی سیل میں لیتھیم کے بجائے پوٹاشیم اور سیزیم کا استعمال کیوں کرتے ہیں؟
- 10.10 جب قلوئی دھات کو مائع امونیا میں حل کرتے ہیں تو محلول مختلف رنگ دیتا ہے۔ وجہ بتائیے کہ اس طرح رنگ کی تبدیلی کیوں ہوتی ہے؟
- 10.11 بیریلیم اور میکینیشیم لو میں رنگ نہیں دیتے جبکہ دوسری قلوئی مٹی دھاتیں دیتی ہیں کیوں؟
- 10.12 سالوے (Solvay) طریقے میں ہونے والے مختلف تعاملات کو بیان کیجیے۔
- 10.13 پوٹاشیم کاربونیٹ سالوے (Solvay) طریقہ سے کیوں نہیں بنایا جاسکتا؟
- 10.14 کم درجہ حرارت پر کیوں تحلیل ہو جاتا ہے جبکہ Na_2CO_3 زیادہ درجہ حرارت پر تحلیل ہوتا ہے؟
- 10.15 قلوئی دھاتوں اور قلوئی مٹی دھاتوں کے مندرجہ ذیل مرکبات کی حل پذیری اور حرارتی استحکام کا موازنہ کیجیے (a) نائٹریٹ (b) کاربونیٹ (c) سلفیٹ
- 10.16 سوڈیم کلورائیڈ سے آپ کس طرح حاصل کریں گے:
- (i) سوڈیم دھات
- (ii) سوڈیم ہائیڈروکسائیڈ
- (iii) سوڈیم پراکسائیڈ
- (iv) سوڈیم کاربونیٹ
- 10.17 کیا ہوتا ہے جب
- (i) میکینیشیم کو ہوا میں جلاتے ہیں
- (ii) کوئنگ لائم کو سیلیکا کے ساتھ گرم کرتے ہیں
- (iii) کلورین بجھے (Slaked) چونے سے تعامل کرتی ہے
- (iv) کبلیٹیم نائٹریٹ کو گرم کرتے ہیں۔

- 10.18 مندرجہ ذیل میں ہر ایک کے دو اہم استعمال بتائیے:
- (i) کاسٹک سوڈا
(ii) سوڈیم کاربونیٹ
(iii) کوئک لائم (Quick Lime)
- 10.19 ساخت بنائیے: (i) BeCl_2 (انجرات) (ii) BeCl_2 (ٹھوس)
- 10.20 سوڈیم اور پوٹاشیم کے ہائڈروکسائیڈ اور کاربونیٹ پانی میں باآسانی گھل جاتے ہیں جبکہ میگنیشیم اور کیلشیم کے نظیری نمک پانی میں بہت کم گھلتے ہیں سمجھائیے۔
- 10.21 مندرجہ ذیل کی اہمیت بیان کیجیے۔
(i) چونا پتھر (Limestone)
(ii) سیمنٹ
(iii) پلاسٹر آف پیرس
- 10.22 لیٹھیم کے نمک عموماً آبدار (Hydrated) اور دوسرے القلی آئین عموماً ناہیدہ (Anhydrous) کیوں ہوتے ہیں؟
- 10.23 LiF پانی میں تقریباً غیر حل پذیر کیوں ہے جبکہ LiCl نہ صرف پانی میں بلکہ ایسی ٹون میں بھی حل پذیر ہے۔
- 10.24 حیاتیاتی سیالوں میں سوڈیم، پوٹاشیم، میگنیشیم اور کیلشیم کی اہمیت کو سمجھائیے۔
- 10.25 کیا ہوتا ہے جب
(i) سوڈیم دھات کو پانی میں ڈالتے ہیں۔
(ii) سوڈیم دھات کو کھلی ہوا میں گرم کرتے ہیں۔
(iii) سوڈیم پر آکسائیڈ پانی میں گھلتا ہے۔
- 10.26 مندرجہ ذیل مشاہدات پر تبصرہ کیجیے:
(a) $\text{Li}^+ < \text{Na}^+ < \text{K}^+ < \text{Rb}^+ < \text{Cs}^+$ (Mobilities) آبی محلول میں قلوئی دھاتی آئنوں کی حرکت
(b) لیٹھیم واحد قلوئی دھات ہے جو براہ راست نائٹرائڈ بناتا ہے۔
(c) $\text{M}^{2+}(\text{aq}) + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{M}(\text{s})$ کے لیے تقریباً مستقل رہتا ہے (یہاں Ba یا Sr یا $\text{Ca} = \text{M}$)۔
- 10.27 بتلائیے کیا وجہ ہے کہ
(a) Na_2CO_3 کا محلول قلوئی ہوتا ہے۔
(b) قلوئی دھاتوں کو ان کے پچھلے ہوئے کلورائیڈوں کی برق پاشیدگی سے تیار کرتے ہیں۔
(c) پوٹاشیم کے مقابلہ میں سوڈیم زیادہ کارآمد ہے۔
- 10.28 مندرجہ ذیل تعاملات کے لیے متوازن مساوات لکھیے۔
(a) Na_2O_2 اور پانی
(b) KO_2 اور پانی
(c) Na_2O اور CO_2

10.29 آپ کیسے سمجھائیں گے کہ

(i) BeO پانی میں غیر حل پذیر ہے لیکن BeSO_4 پانی میں حل پذیر ہے۔

(ii) BaO پانی میں حل پذیر ہے اور BaSO_4 غیر حل پذیر ہے۔

(iii) ایتھنل ($\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$) میں KI کے مقابلہ LiI زیادہ حل پذیر ہے۔

10.30 ذیل میں کس قلعوی دھات کا سب سے کم نقطہ گداخت ہے۔

(a) Na (b) K (c) Rb (d) Cs

10.31 ذیل میں کون سی قلعوی دھات آبیرو نمک بناتی ہے؟

(a) Li (b) Na (c) K (d) Cs

10.32 حرارتی اعتبار سے سب سے زیادہ مستحکم قلعوی مٹی دھات کا کاربونیٹ ہے۔

(a) MgCO_3 (b) CaCO_3 (c) SrCO_3 (d) BaCO_3

© NCERT
not to be republished