

کیمیائی بندش اور سالماتی ساخت

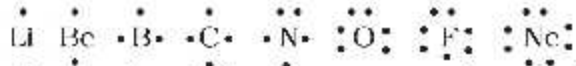
(Chemical Bonding and Molecular Structure)

سائنسدان مسلسل نئے مرکبات دریافت کر رہے ہیں، ان سے متعلق حقائق کو سلسلے وار ترتیب دے رہے ہیں، موجودہ علم کی بنیاد پر وضاحت کرنے کی کوشش کر رہے ہیں یا ابتدائی نظریات کو بہتر طور پر مرتب کر رہے ہیں یا مشاہدہ کیے گئے نئے حقائق کی وضاحت کے لیے نظریات کی تشکیل کر رہے ہیں۔

مادہ ایک یا مختلف قسم کے عناصر سے مل کر بنتا ہے۔ عام حالات میں نوہل گیسوں کے علاوہ اور کوئی عنصر قدرت میں آزاد حالت میں نہیں پایا جاتا ہے۔ تاہم ایٹموں کا ایک مجموعہ ایک نوع کی قسم میں نمایاں خاصیتوں کے ساتھ پایا جاتا ہے۔ ”ایٹموں کے ایسے گروپ کو سالمہ (Molecular) کہتے ہیں۔ ظاہر ہے کہ ایک سالے میں ایٹموں کو باندھنے کے لیے کوئی قوت درکار ہوگی وہ قوت کشش جو مختلف اجزا (ایٹم، آئن وغیرہ) کو مختلف کیمیائی انواع میں ایک ساتھ باندھے رکھتی ہے، کیمیائی بند کھلاتا ہے۔“ چونکہ ایک کیمیائی مرکب کی تشکیل مختلف عناصر کے عیسہ علیحدہ طریقوں سے ملنے کے نتیجہ میں ہوتی ہے۔ ایٹم کیوں متحد ہوتے ہیں؟ کچھ مخصوص اتحاد ہی کیوں ممکن ہیں؟ ایسا کیوں ہے کہ کچھ ایٹم متحد ہوتے ہیں اور کچھ نہیں؟ سالمات کی مخصوص ساخت کیوں ہوتی ہے؟ ان سوالات کا جواب دینے کے لیے وقتاً فوقتاً مختلف تصورات اور نظریات پیش کیے گئے ہیں۔ یہ کوسل-لیوس اپروچ، ویلنٹس شیل الیکٹران میٹر ریپلٹن تھیوری (VSEPR)، ویلنٹس بونڈ (VB) تھیوری اور مولیکولر آرٹھل (MO) تھیوری ہیں۔ بندش کے مختلف نظریات کا ارتقاء اور کیمیائی بندش کی نوعیت کی وضاحت کا قریبی تعلق ایٹم کی ساخت، عناصر کا الیکٹرانیک شکل اور دوری جدول کی سمجھ پیدا کرنے کی کوششوں سے ہے۔ ہر نظام کی کوشش زیادہ مستحکم رہنے کی ہوتی ہے اور بندش نظام کو استحکام فراہم کرنے کے لیے توانائی کو کم کرنے کا ایک قدرتی طریقہ ہے۔

مقاصد

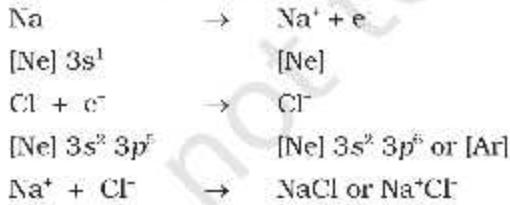
- اس سبق کو پڑھنے کے بعد آپ اس لائن ہو جائیں گے کہ:
- کیمیائی بندش کے کوسل-لیوس نظریے کو سمجھیں؛
- آئوٹھ قاعدے (Octet) کی وضاحت کریں اور اس کی حدود بیان کریں۔ سادہ سالموں کے لیے لیوس ساخت بنائیں؛
- مختلف قسم کے بند کی تشکیل کے عمل کو سمجھیں؛
- وی ایل این ائی بی آر (VSEPR) نظریے کو بیان کریں اور سادہ سالموں کی پیوٹری کی پیشین گوئی کریں؛
- شریک گرفت بندش کے لیے ویلنٹس باند طریقہ کار کی وضاحت کریں؛
- شریک گرفت بندش کی سمتی خصوصیات کی پیشین گوئی کریں؛
- s، p، d اور f آرٹھل کی شمولیت سے باہر ایٹم (Hybridisation) کی مختلف اقسام کی وضاحت کریں اور سادہ شریک گرفت سالموں کی شکل بنائیں؛
- آئوٹھ کلیر دو ایٹمی سالموں کے سالماتی آرٹھل نظریے (Molecular Orbital Theory) کو بیان کریں؛
- ہائڈروجن بند کے تصور کی وضاحت کریں۔



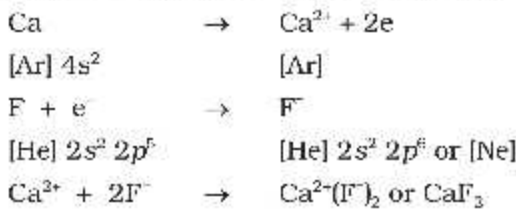
لیوکس علامات کی اہمیت: علامت کے ارد گرد نقطوں کی تعداد ویلنس الیکٹرانوں کی تعداد کو ظاہر کرتی ہے۔ ویلنس الیکٹرانوں کا یہ عدد عناصر کی عام یا گروپ ویلنس معلوم کرنے میں مدد کرتا ہے۔ عناصر کا گروپ ویلنس عام طور پر لیوکس علامت میں نقطوں کی تعداد کے برابر یا آٹھ میں سے نقطوں یا ویلنس الیکٹرانوں کی تعداد گھٹانے پر حاصل شدہ عدد کے برابر ہوتا ہے۔

کیمیائی بندش سے متعلق کوسل نے مندرجہ ذیل حقائق کی مست توجہ دلائی:

- دوری جدول میں بہت زیادہ برقی منفی ہیلوجن اور بہت زیادہ برقی مثبت قلعوی دھاتیں نوئل گیسوں کے ذریعہ جدا کی گئی ہیں۔
 - ہیلوجن ایٹم سے منفی آئین کے بننے اور قلعوی دھات سے ایک مثبت آئین بننے کا تعلق متعلقہ ایٹموں کے ذریعہ الیکٹران حاصل کرنے یا گنوانے سے ہے۔
 - اس طرح بننے والے منفی اور مثبت آئین مستحکم نوئل گیسوں کا الیکٹرانی تشکل حاصل کر لیتے ہیں۔ نوئل گیسوں میں (مستحکم کے علاوہ جس میں صرف دو الیکٹران ہوتے ہیں) خاص طور پر آٹھ الیکٹرانوں (Octet) کا مستحکم تشکل پایا جاتا ہے۔
 - منفی اور مثبت آئین برقی سکونی کشش (Electrostatic Attraction) کے ذریعہ قائم رہتے ہیں۔
- مثال کے طور پر مندرجہ بالا اسکیم کے تحت سوڈیم اور کلورین سے سوڈیم کلورائیڈ کا بننا اس طرح واضح کیا جاسکتا ہے:



اسی طرح CaF_2 کا بننا بھی مندرجہ ذیل طریقے سے دکھایا جاسکتا ہے:



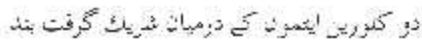
4.1 کیمیائی بندش کے لیے کوسل-لیوکس کا طریقہ کار

(Kossel-Lewis Approach to Chemical Bonding)

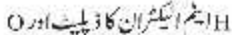
الیکٹران کی اصطلاح میں کیمیائی بندش کی تشکیل کی وضاحت کے لیے متعدد کوششیں کی گئی ہیں لیکن یہ صرف 1916 میں ممکن ہوا جب کوسل اور لیوکس نے آزادانہ طور پر ایک تسلی بخش وضاحت پیش کرنے میں کامیابی حاصل کی۔ وہ پہلے شخص تھے جنہوں نے نوئل گیسوں کی غیر عاملیت کی بنیاد پر بندش کی منطقی وضاحت پیش کی۔

لیوکس نے ایٹم کی تصویر پیش کی جس کے مطابق مثبت چارج شدہ 'Kernel' (نیوکلیس اور اندرونی الیکٹران) ہوتا ہے اور بیرونی شیل میں زیادہ سے زیادہ آٹھ الیکٹران سما سکتے ہیں۔ اس نے مزید یہ تصور کیا کہ یہ آٹھ الیکٹران مکعب کے آٹھ کونوں کو گھیرتے ہیں جو 'Kernel' کو گھیرے ہوئے ہے۔ اس طرح سوڈیم کا باہری خول کا واحد الیکٹران مکعب کے ایک کونے کو گھیرے گا، جبکہ تیس میں آٹھوں کونے گھرے ہوئے ہوں گے۔ الیکٹرانوں کا یہ آکٹیٹ (Octet) ایک مخصوص مستحکم الیکٹرانی تشکل کو ظاہر کرتا ہے۔ "لیوکس نے مزید یہ بھی دعویٰ کیا کہ ایٹم اس وقت مستحکم آکٹیٹ حاصل کر لیتے ہیں جب وہ کیمیائی بند کے ذریعے ٹوٹے ہوئے ہوتے ہیں۔" سوڈیم اور کلورین کے معاملے میں یہ ایک الیکٹران کی منتقلی کی شکل میں ہو سکتا ہے جب سوڈیم کا ایک الیکٹران کلورین پر منتقل ہو جاتا ہے اور Na^+ اور Cl^- آئین بنتے ہیں۔ دوسرے سالموں جیسے H_2 ، Cl_2 ، F_2 وغیرہ میں دو ایٹموں کے درمیان ایک الیکٹران کے جوڑے کے اشتراک سے بند بنتا ہے۔ اس عمل میں ہر ایٹم الیکٹرانوں کے باہری مستحکم آکٹیٹ حاصل کر لیتا ہے۔

لیوکس علامتیں: سالمہ کے بننے کے دوران کیمیائی اتحاد میں صرف باہری الیکٹران ہی حصہ لیتے ہیں اور وہ گرتی الیکٹران (Valence Electron) کہلاتے ہیں۔ اندرونی الیکٹران کافی محفوظ ہوتے ہیں اور عام طور پر اتحادی عمل میں حصہ نہیں لیتے۔ جی۔ این۔ لیوکس، امریکی کیمیادان نے ایٹم میں گرتی الیکٹرانوں کو ظاہر کرنے کا آسان طریقہ بتایا۔ یہ اظہار لیوکس علامتیں کہلاتے ہیں۔ مثال کے طور پر دوسرے دور کے عناصر کی لیوکس علامتیں مندرجہ ذیل ہیں۔



• اس طرح پانی اور کاربن ڈی آکسائیڈ گھولنا میں شریک گرفت بند کی تشکیل کو مندرجہ ذیل طریقے سے دکھایا جاسکتا ہے۔



چار Cl ایٹم میں سے ہر ایک Cl اور C ایٹم آکسائیڈ اختیار کرتے ہیں۔
ایکٹران کا آکسائیڈ اختیار کرتے ہیں۔

لینگویز (1919) نے لیوکس کے اصول مسئلہ کو بہتر بنانے کے لیے آئینہ کے ساکن ملکی ترتیب کے تصور کو رد کر کے شریک گرفت بند (Covalent Bond) کی اصطلاح پیش کی۔ لیوکس لینگویز نظر یے کو کلورین کے سالمہ Cl_2 کے بننے کے عمل کے ذریعہ سمجھا جاسکتا ہے۔ $Cl-Cl$ ایٹم جس کا الیکٹرونی تشکل $[Ne]3s^2 3p^5$ ہے آرگن (Ar) کے الیکٹرونی تشکل سے ایک الیکٹران کم ہے۔ کلورین (Cl_2) سالمہ کے بننے کے عمل کو اس طرح سمجھا جاسکتا ہے کہ دو کلورین ایٹم ایک الیکٹران کے جوڑے کا سا جھا کر لیتے ہیں، ہر کلورین ایٹم اس جوڑے کو اپنا ایک الیکٹران دے رہا ہے۔ نتیجہ کے طور پر دونوں کلورین ایٹم اپنے نزدیک ترین نوئل گیس (یعنی آرگن) ہرونی شیل آئینہ حاصل کر لیتے ہیں۔

یہ کسی حد تک سالے کے بننے اور اس کی خصوصیات کو سمجھنے میں مدد کرتی ہے۔ لہذا سالے کا یوکس ڈاٹ ساخت لکھنا بہت فائدے مند ہوتا ہے۔ مندرجہ ذیل اقدامات کی مدد سے یوکس ڈاٹ ساخت لکھی جاسکتی ہیں۔

- ساخت لکھنے کے لیے درکار الیکٹرانوں کی کل تعداد کو اتحادی ایٹموں کے ظرفی الیکٹرانوں کو جمع کر کے حاصل کیا جاتا ہے۔ مثال کے طور پر CH_4 سالے میں بندش کے لیے 8 ظرفی الیکٹران دستیاب ہیں (چار کاربن سے اور 4 ہائیڈروجن کے چار ایٹموں سے)۔

این آئن کے لیے ہر ایک منفی چارج کا مطلب ہے ایک الیکٹران کا داخل ہونا۔ کیٹ آئن کے لیے ہر مثبت چارج کے لیے ظرفی الیکٹرانوں کی کل تعداد میں سے ایک الیکٹران گھٹایا جائے گا۔ مثال کے طور پر CO_3^{2-} آئن کے لیے دو منفی چارج کا مطلب ہے تعدادی ایٹموں کے ذریعے مہیا کیے گئے الیکٹرانوں کے علاوہ دو الیکٹران زائد ہیں۔ NH_3^+ آئن کے لیے ایک مثبت چارج کا مطلب ہے کہ تعدادی ایٹموں کے گروپ میں سے ایک الیکٹران کم ہو گیا۔

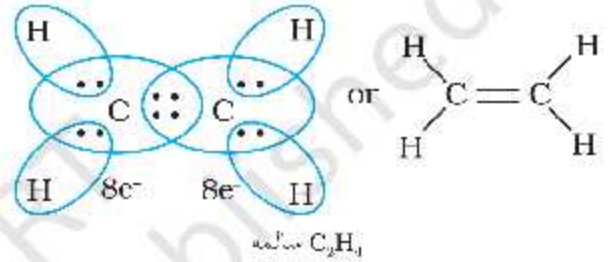
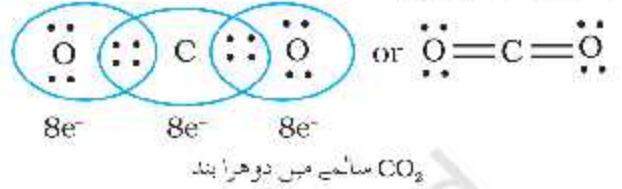
متحد ہونے والے ایٹموں کی کیمیائی علامتیں جانتے ہوئے اور مرکب کے ساختی ڈھانچہ کا علم رکھتے ہوئے (جانتے ہوئے یا اندازہ کرتے ہوئے) الیکٹران کی کل تعداد کو ایٹموں کے درمیان کل بند کے تناسب میں مشترک ظرفی جوڑوں کو تقسیم کرنا آسان ہو جاتا ہے۔

عام طور پر کسی سالے/آئن میں برقی منفی ایٹم مرکزی مقام پر رہتا ہے۔ مثال کے طور پر CO_3^{2-} اور NF_3 میں کاربن اور نائٹروجن اور کاربن مرکزی ایٹم ہیں جبکہ کلورین اور آکسیجن کا مقام سروں پر ہے۔

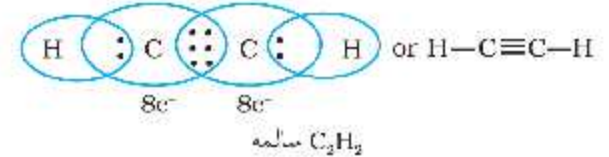
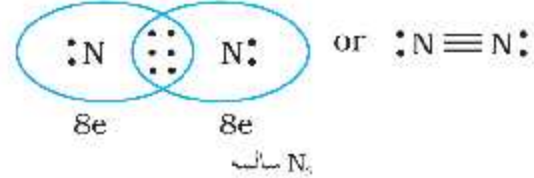
اکہرے بند میں مشترک الیکٹران جوڑوں کی تقسیم کے بعد باقی ماندہ الیکٹرانوں کے جوڑے کثیر بندش میں استعمال ہو جاتے ہیں یا تنہا جوڑے (Lone Pair) کی حیثیت سے باقی رہتے ہیں بنیادی ضرورت تو یہ ہے کہ ہر بندشی ایٹم کے پاس آٹھ الیکٹران ہوں۔

جدول 4.1 میں کچھ سالموں/آئنوں کے یوکس نمونے پیش کیے گئے ہیں۔

مشترک ہیں تو ان کے درمیان شریک گرفت بند دوہرا بند (Double Bond) کہلائے گا۔ مثال کے طور پر کاربن ڈائی آکسائیڈ کے سالے میں ہمارے پاس کاربن اور آکسیجن کے درمیان دوہرے بند ہوتے ہیں۔ اسی طرح آکسیجن کے سالے میں دو کاربن ایٹم دوہرے بند کے ذریعہ بندھے ہوئے ہوتے ہیں۔



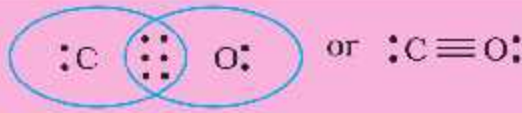
جب ساچھا کرنے والے ایٹم تین الیکٹران جوڑوں میں شرکت کرتے ہیں جیسا کہ دو نائٹروجن ایٹم ایک نائٹروجن سالے میں یا دو کاربن ایٹم ایک استھائین کے سالے میں تو ایک تہرا بند (Triple Bond) بنتا ہے۔



4.1.3 سادہ سالموں کا یوکس اظہار (یوکس ساخت)

[Lewis Representation of Simple Molecules (the Lewis Structures)]

یوکس ڈاٹ ساخت سالموں اور آئنوں میں مشترک الیکٹران جوڑوں اور آکٹٹ قاعدے کی اصطلاح میں بندش کی تصویر مہیا کرتے ہیں۔ اگرچہ یہ شکل سالے کی بندش اور خصوصیات کو مکمل طور پر واضح نہ کر سکتی ہو پھر بھی

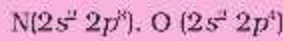


مسئلہ 4.2

نائٹرائٹ آئن کے لیے لیوکس ساخت بنائیے۔

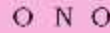
حل

قدم 1: نائٹروجن ایٹم، آکسیجن ایٹم اور مزید ایک منفی چارج کے لیے کل گرفتی الیکٹرانوں کی تعداد شمار کیجیے۔

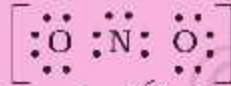


$$18 \text{ الیکٹران } 5 + (2 \times 6) + 1 =$$

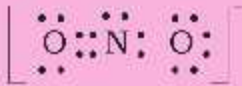
قدم 2: NO_2^- کا ساختی ڈھانچہ اس طرح لکھا جائے گا:



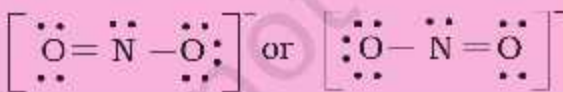
قدم 3: نائٹروجن اور ہر ایک آکسیجن کے درمیان اکہری بند (ایک مشترک الیکٹران جوڑا) بنائیے کہ آکسیجن ایٹم کا آکٹیٹ مکمل ہو جائے۔ یہ پھر بھی نائٹروجن کے آکٹیٹ کو مکمل نہیں کرے گا اگر باقی دو الیکٹران اس پر تنہا جوڑے کی شکل میں ہوں گے۔



لہذا ہمیں نائٹروجن اور ایک آکسیجن کے درمیان کثیر بندش بنانی ہوگی (یہاں دوہری بندش) اس طرح مندرجہ ذیل لیوکس ڈاٹ ساخت حاصل ہوگی۔



or



4.1.4 فارمل چارج (Formal Charge)

لیوکس ڈاٹ ساخت عام طور پر سالموں کی اصل شکل کو ظاہر نہیں کرتے۔ کثیر ایٹمی آئنوں میں چارج گل آئن پر ہوتا ہے نہ کہ کسی ایک ایٹم پر۔ لہذا یہ ممکن ہے کہ ہر ایک ایٹم کو ایک فارمل چارج دیا جائے۔ ایک کثیر ایٹمی سالمے یا آئن میں کسی ایٹم کا فارمل چارج تنہا یا آزاد حالت میں اس ایٹم

جدول 4.1 کچھ سالموں کے لیوکس نمونے

سالمے/آئن	لیوکس اظہار
H_2	$\text{H} : \text{H}$
O_2	$\cdot\cdot \text{O} : \text{O} \cdot\cdot$
O_3	$\begin{array}{c} \cdot\cdot \\ \text{O} \\ \cdot\cdot \end{array} \begin{array}{c} \cdot\cdot \\ \text{O} \\ \cdot\cdot \end{array} \begin{array}{c} \cdot\cdot \\ \text{O} \\ \cdot\cdot \end{array}$
NF_3	$\begin{array}{c} \cdot\cdot \\ \text{F} \\ \cdot\cdot \end{array} \begin{array}{c} \cdot\cdot \\ \text{N} \\ \cdot\cdot \end{array} \begin{array}{c} \cdot\cdot \\ \text{F} \\ \cdot\cdot \end{array}$
CO_3^{2-}	$\left[\begin{array}{c} \cdot\cdot \\ \text{O} \\ \cdot\cdot \end{array} \begin{array}{c} \cdot\cdot \\ \text{C} \\ \cdot\cdot \end{array} \begin{array}{c} \cdot\cdot \\ \text{O} \\ \cdot\cdot \end{array} \right]^{2-}$
HNO_3	$\begin{array}{c} \cdot\cdot \\ \text{O} \\ \cdot\cdot \end{array} \begin{array}{c} \cdot\cdot \\ \text{N} \\ \cdot\cdot \end{array} \begin{array}{c} \cdot\cdot \\ \text{O} \\ \cdot\cdot \end{array} \begin{array}{c} \cdot\cdot \\ \text{H} \\ \cdot\cdot \end{array}$

* ہائڈروجن کاتھر ایک ایٹم، ہیلیم کا تشکل اختیار کرتا ہے۔
(الیکٹرانوں کا ذیلیت)

مسئلہ 4.1

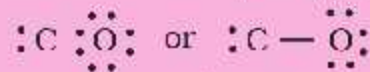
CO کے لیے لیوکس ڈاٹ ساخت لکھیے

حل

قدم 1: کاربن اور آکسیجن ایٹموں کے کل گرفتی الیکٹرانوں کی تعداد معلوم کیجیے۔ کاربن اور آکسیجن کے باہری (گرفتگی) خول تشکل بالترتیب اس طرح ہیں $2s^2 2p^2$ اور $2s^2 2p^4$ ۔ دستیاب گرفتی الیکٹران ہیں $10 = 4 + 6$ ۔

قدم 2: CO کا ساختی ڈھانچہ اس طرح لکھا جائے گا: C O

قدم 3: C اور O کے درمیان اکہری بندش (ایک مشترک الیکٹرانوں کا جوڑا) بنائیے اور O پر آکٹیٹ مکمل کیجیے۔ باقی ماندہ دو الیکٹران C پر تنہا جوڑا ہے۔



یہ کاربن کے آکٹیٹ کو مکمل نہیں کرتی لہذا ہمیں C اور O کے درمیان کثیر بندش کی ضرورت ہوتی ہے (اس معاملے میں ایک تہری بندش) یہ دونوں ایٹموں کے لیے آکٹیٹ قاعدے کے اصول کو پورا کرتا ہے۔

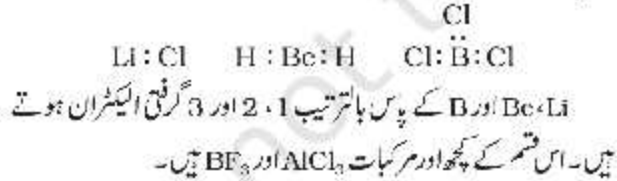
ہمیں یہ سمجھنا چاہیے کہ فارل چارج سالے کے اندر چارج کی علیحدگی کو ظاہر نہیں کرتے۔ لیوکس ساخت میں چارج ظاہر کرنے سے صرف سالے کے اندر ویلنس الیکٹرانوں کا مقام معلوم کرنے میں مدد ملتی ہے۔ فارل چارج کسی نوع کی ممکنہ مختلف لیوکس ساختوں میں سے سب سے کم توانائی والی ساخت کو چننے میں مدد کرتا ہے۔ عام طور پر سب سے کم توانائی والی ساخت وہ ہوتی ہے جس میں ایٹم کے اوپر سب سے چھوٹے (کم) فارل چارج ہوں۔ فارل چارج ایک ایسا عامل ہے جس کی بنیاد بندش کے خالص تصور پر ہوتی ہے جہاں الیکٹران کے جوڑے کا اشتراک آس پاس کے ایٹموں کے مابین مساوی طور پر ہوتا ہے۔

4.1.5 آکٹٹ قاعدے کی حدود (Limitation of the Octet Rule)

آکٹٹ قاعدہ اگرچہ مفید ہے پھر بھی آفاقی نہیں ہے۔ زیادہ تر نامیاتی مرکبات کی ساختیں سمجھنے میں یہ کافی مفید ہے اور یہ زیادہ تر دوری جدول کے دوسرے دور کے لیے خاص طور پر استعمال ہوتا ہے۔ آکٹٹ کلیہ کے تین قسم کے استثنیٰ ہیں۔

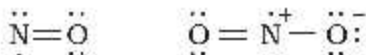
مرکزی ایٹم کا نا مکمل آکٹٹ (The incomplete octet of the central atom)

کچھ مرکبات میں مرکزی ایٹم کے گرد الیکٹرانوں کی تعداد آٹھ سے کم ہوتی ہے۔ یہ خاص طور پر ان عناصر کے ساتھ ہوتا ہے جن میں ویلنس الیکٹران کی تعداد چار سے کم ہوتی ہے۔ مثال کے طور پر $LiCl$ ، BeH_2 اور BCl_3 وغیرہ۔



طاق الیکٹرون سالمے (Odd electron Molecules)

وہ سالے جن میں الیکٹران کی تعداد طاق ہوتی ہے جیسا کہ نائٹروکس آکسائیڈ NO اور نائٹروجن ڈائی آکسائیڈ NO_2 میں آکٹٹ قاعدہ تمام ایٹموں کے لیے اطمینان بخش نہیں ہے۔



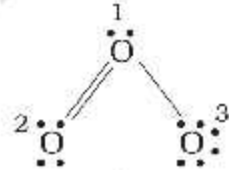
کے گرتی الیکٹرانوں اور لیوکس ساخت میں اس کو دیے گئے الیکٹرانوں کے فرق کے برابر ہوتا ہے۔ اسے اس طرح ظاہر کرتے ہیں:

$$= \frac{\text{لیوکس ساخت میں کسی ایٹم پر فارل چارج}}{\text{فارل چارج}}$$

$$\left[\begin{array}{c} \text{آزاد ایٹم پر گرتی الیکٹرانوں کی کل تعداد} \\ \text{غیر بندش (تجا جوڑے) کے الیکٹرانوں کی کل تعداد} \end{array} \right] - \left[\begin{array}{c} \text{بندش الیکٹرانوں (مشترب) کی کل تعداد} \end{array} \right] - (1/2)$$

یہ شمار اس مفروضے پر کیا جاتا ہے کہ سالے میں ایٹم ہر ایک مشترک جوڑے میں سے ایک الیکٹران اور تجا جوڑے کے دونوں الیکٹرانوں کا مالک ہے۔

آئیے اوزون سالے کو دیکھتے ہیں۔ O_3 کی لیوکس ساخت اس طرح لکھی جاسکتی ہے۔



ایٹموں کو 1، 2 اور 3 عدد دیے گئے ہیں۔

• درمیانی O ایٹم کو 1 عدد دیا گیا ہے

$$= 6 - 2 - \frac{1}{2}(6) = +1$$

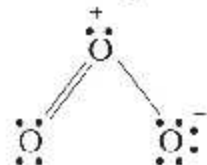
• ہرے پر O جسے 2 نشان دیا گیا ہے

$$= 6 - 4 - \frac{1}{2}(4) = 0$$

• سرے پر O جسے 3 نشان دیا گیا ہے

$$= 6 - 6 - \frac{1}{2}(2) = -1$$

لہذا ہم O_3 کو اس کے فارل چارج کے ساتھ اس طرح ظاہر کرتے ہیں:



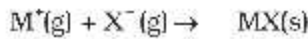
- تعدیل ایٹموں سے ان کے مثبت اور منفی آئن بننے میں آسانی؛
 - ٹھوس میں مثبت اور منفی آئن کی ترتیب، یعنی قلمی مرکبات کی لپٹس (Lattice)۔
- مثبت آئن کے بننے میں آئیونائزیشن شامل ہوتا ہے یعنی ایک تعدیلی اینم سے الیکٹران کا خارج ہونا اور منفی آئن کے لیے تعدیلی اینم میں الیکٹران کا شامل ہونا۔



آئیونائزیشن اینتھالپی



الیکٹران گین اینتھالپی



الیکٹران گین اینتھالپی، $\Delta_{eg} H$ اینتھالپی کی وہ تبدیلی (اکائی 3) ہوتی ہے کہ جب کسی حالت میں اینم اپنی گراؤنڈ اسٹیٹ میں ایک الیکٹران حاصل کرتا ہے۔ الیکٹران گین کا عمل حرارت زا (Exothermic) ہو سکتا ہے۔ آئیونائزیشن، دوسری طرف، صرف حرارت خور (Endothermic) ہوتا ہے۔ الیکٹران ایفینٹی الیکٹران گین کے ساتھ شامل منفی توانائی تبدیل ہوتی ہے۔

”ظاہر ہے کہ آئیونائزیشن ان عناصر میں زیادہ آسانی سے ہوگی جن کی آئیونائزیشن اینتھالپی نسبتاً کم ہوگی اور وہ عناصر جن کی الیکٹران گین اینتھالپی کی منفی قدر نسبتاً زیادہ ہوگی۔“

زیادہ تر آئیونی مرکبات میں مثبت آئن دھاتی عناصر سے اور منفی آئن غیر دھاتی عناصر سے حاصل ہوتے ہیں۔ امونیم آئن (دو غیر دھاتی عناصر سے مل کر بنتا ہے) ایک استثنیٰ ہے۔ یہ بہت سے آئیونی مرکبات کے کیٹ آئن بناتا ہے۔

قلمی حالت میں آئیونی مرکبات میں کیٹ آئن اور این آئن آپس میں کولمبی باہمی عمل توانائیوں (Coulombic Interaction Energies) کے ذریعہ جو کرسر ابعادی ترتیب میں پائے جاتے ہیں۔ یہ مرکبات مختلف قلمی ساختوں میں کرسٹلائز ہوتے ہیں جس کا انحصار آئن کے سائز، پیکنگ کی ترتیب اور دوسرے عوامل پر ہوتا ہے۔ مثال کے طور پر NaCl، سوڈیم کلورائیڈ کا قلمی ڈھانچہ نیچے دکھایا گیا ہے۔

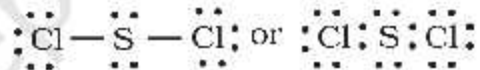
توسیعی آکٹیت (The Expanded Octet)

دوری جدول میں تیسرے دور اور اس کے بعد کے عناصر میں 3s اور 3p اور 3d کے علاوہ بندش کے لیے 3d اور 4p بھی دستیاب ہیں۔ ان عناصر کے بہت سے مرکبات میں مرکزی عنصر کے پاس 8 سے زیادہ گرتی الیکٹران ہوتے ہیں۔ اسے توسیعی آکٹیت کہتے ہیں۔ ظاہر ہے کہ ان مثالوں میں آکٹیت قاعدہ استعمال نہیں ہوتا۔

ایسے مرکبات کی چند مثالیں H_2SO_4 ، SF_6 ، PF_5 اور بہت سے ہم رابطہ مرکبات (Coordination Compound) ہیں۔



S کے گرد 12 الیکٹران، S کے گرد 12 الیکٹران، P کے گرد 10 الیکٹران۔ دلچسپ بات یہ ہے کہ، سلفر ایسے بہت سے مرکبات بناتا ہے جن میں آکٹیت قاعدہ کا استعمال ہوتا ہے۔ سلفر ڈائی کلورائیڈ میں سلفر کے گرد الیکٹرانوں کا آکٹیت ہوتا ہے۔



آکٹیت نظریے کی دیگر خامیاں (Other Drawbacks of the Octet Theory)

- یہ واضح ہے کہ آکٹیت قاعدہ کی بنیاد نوہل گیسوں کی غیر عاملیت ہے۔ تاہم کچھ نوہل گیسوں (مثلاً نیتان اور کرپٹان) بھی آکسیجن اور فلورین کے ساتھ مل کر بہت سے مرکبات جیسے KrF_4 ، XeF_2 اور $XeOF_2$ وغیرہ بناتی ہیں۔
- یہ نظریہ سالمے کی ساخت کی وضاحت نہیں کرتا۔
- یہ سالموں کے اضافی استحکام کی وضاحت نہیں کرتا اور سالموں کی توانائی کے بارے میں خاموش ہے۔

4.2 آئیونی یا برقی گرتی بند

(Ionic or Electrovalent Bond)

آئیونی بند بننے کے سلسلے میں کوسل اور لیونس ٹریڈنٹ سے یہ معلوم ہوتا ہے کہ بنیادی طور پر آئیونی مرکبات بننے کا انحصار مندرجہ ذیل پر ہوگا۔

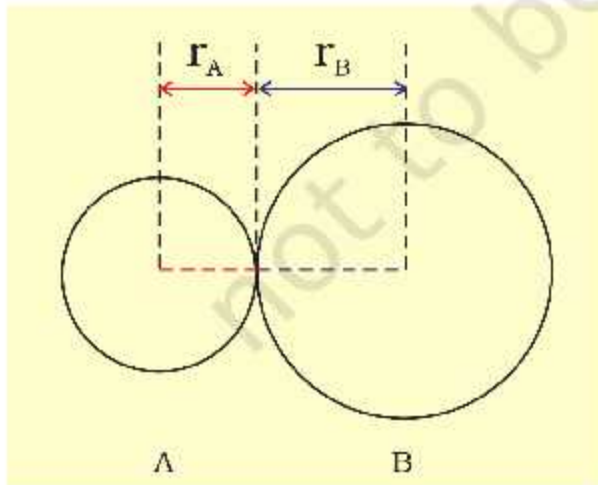
اس عمل میں مخالف چارج والے آئن کے درمیان قوت کشش اور یکساں چارج والے آئنوں کے درمیان دافع قوت شامل ہوتی ہے۔ چونکہ ٹھوس قلم سہ ابعادی ہوتے ہیں اس لیے یہ ممکن نہیں ہوتا کہ لپٹس کی انتھالپی براہ راست قوت کشش اور دافع قوت کے باہمی عمل سے معلوم کی جاسکے۔ کرسٹل جیومیٹری سے تعلق رکھنے والے عوامل کو بھی اس میں شامل کرنا پڑے گا۔

4.3 بندشی پیرامیٹر (Bond Parameters)

4.3.1 بندشی لمبائی (Bond Length)

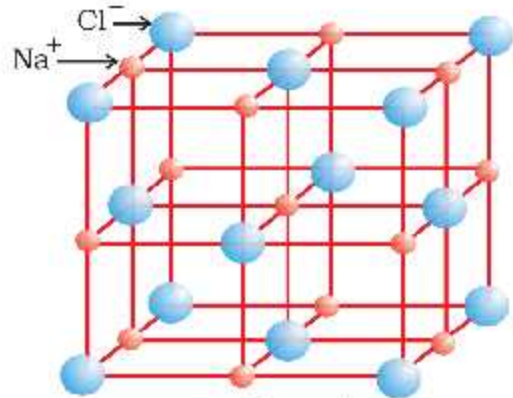
ایک سالے میں بندھے ہوئے دو ایٹموں کے مرکزوں کے درمیان توازنی فاصلہ بندشی لمبائی کہلاتا ہے۔ بندشی لمبائی کی پیمائش اسپیکٹرواسکوپ، ایکسرے ڈیفراکشن اور الیکٹران ڈیفراکشن کے طریقوں سے کی جاتی ہے جس کے بارے میں آپ اعلیٰ جماعتوں میں پڑھیں گے۔ بندشی جوڑے کا ہر ایک ایٹم بندشی لمبائی میں شریک ہوتا ہے (شکل 4.1)۔ شریک گرفت بندش میں ہر ایک ایٹم کا تعاون اس ایٹم کا شریک گرفت نصف قطر (Covalent Radius) کہلاتا ہے۔

شریک گرفت نصف قطر کی پیمائش اندازاً ایک ایٹم کے مرکز کا نصف قطر ہوتی ہے جو بندشی حالت میں برابر والے ایٹم کے مرکز کے تعلق میں ہوتا ہے۔ شریک گرفت نصف قطر ایک ہی سالے میں شریک گرفت بند سے بندھے ہوئے دو یکساں ایٹموں کے درمیانی فاصلے کا نصف حصہ ہوتا ہے۔



شکل 4.1 شریک گرفت سائے AB میں بندشی لمبائی

(R = بندشی لمبائی ہے اور r_A اور r_B ایٹم A اور B کے شریک بندش نصف قطر ہیں)



چھانی نمٹ کی ساخت

آپنی ٹھوس میں الیکٹران گین انتھالپی اور آئنو نائزیشن انتھالپی کی کل مقدار مثبت ہو سکتی ہے لیکن قلمی ساخت کرسٹل لپٹس بننے کے دوران خارج ہونے والی توانائی کی وجہ سے ہی مستحکم ہوتا ہے۔ مثال کے طور پر $\text{Na}(g)$ سے $\text{Na}^+(g)$ بننے کے دوران آئنو نائزیشن انتھالپی $495.8 \text{ kJ mol}^{-1}$ ہوتی ہے؛ جبکہ $\text{Cl}(g) + e^- \rightarrow \text{Cl}^-(g)$ تبدیلی کے لیے الیکٹران گین انتھالپی صرف $-348.7 \text{ kJ mol}^{-1}$ ہی ہے۔ دونوں کی کل توانائی $\text{NaCl}(s) + 147.1 \text{ kJ mol}^{-1}$ کی لپٹس تشکیل کی انتھالپی (-788 kJ mol^{-1}) سے کہیں زیادہ ہے۔ لہذا اس عمل میں خارج ہونے والی توانائی جذب ہونے والی توانائی سے زیادہ ہے۔ لہذا ایک آئنی مرکب لپٹس استحکام کے لیے کیفیتی پیمائش اس کی لپٹس تشکیل کی انتھالپی کے ذریعہ فراہم کیے جاتے ہیں نہ کہ صرف کسی حالت میں آئنی انواع کے گرد الیکٹرانوں کے آکلیٹ حاصل کر کے۔

چونکہ لپٹس انتھالپی آئنی مرکبات کی تشکیل میں اہم کردار ادا کرتی ہے، یہ ضروری ہے کہ ہم اس کے بارے میں مزید معلومات حاصل کریں۔

4.2.1 لپٹس انتھالپی (Lattice Enthalpy)

کسی آئنی ٹھوس کی لپٹس انتھالپی کی تعریف اس توانائی کی شکل میں کی جاتی ہے جو ایک مول ٹھوس آئنی مرکب کو اس کے گیس آئنوں میں مکمل طور پر علیحدہ کرنے کے لیے درکار ہوتی ہے۔ مثال کے طور پر NaCl کی لپٹس انتھالپی 788 kJ mol^{-1} ہے۔ اس کا مطلب ہے کہ ایک مول ٹھوس NaCl کو ایک مول $\text{Na}(g)$ اور ایک مول $\text{Cl}(g)$ کو لامتناہی فاصلے تک علیحدہ کرنے کے لیے 788 kJ توانائی کی ضرورت ہوتی ہے۔

جدول 4.2 کچھ اکبرے، دوہرے اور تہرے بند کی اوسط بندشی لمبائیاں

بند کی قسم	شریک بندشی لمبائی (pm)
O-H	96
C-H	107
N-O	136
C-O	143
C-N	143
C-C	154
C=O	121
N=O	122
C=C	133
C=N	138
C≡N	116
C≡C	120

جدول 4.3 عام سالموں میں بندشی لمبائیاں

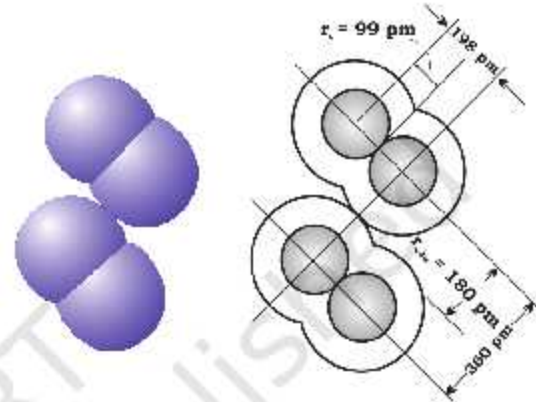
سالمہ	بندشی لمبائی (pm)
H ₂ (H-H)	74
F ₂ (F-F)	144
Cl ₂ (Cl-Cl)	199
Br ₂ (Br-Br)	228
I ₂ (I-I)	267
N ₂ (N=N)	109
O ₂ (O=O)	121
HF (H-F)	92
HCl (H-Cl)	127
HBr (H-Br)	141
HI (H-I)	160

جدول 4.4 شریک بندش نصف قطر r_{cov} (pm)

H	37				
C	77(1)	N	74(1)	O	66(1)
	67(2)		65(2)		57(2)
	60(3)		55(3)		
		P	110	S	104(1)
					95(2)
		As	121	Se	104
		Sb	141	Te	137

* قیمتیں اکبرے بند کے لیے دی گئی ہیں، سوالیہ ان کے جہاں فوسین میں قیمت دی گئی ہے۔ (نوری رجحان کے لیے اکائی 3 بھی دیکھیے)

وان ڈر والٹر نصف قطر ایٹم کے پورے سائز کو ظاہر کرتا ہے جس میں غیر بندشی حالت میں ان کا گرتی خول شامل ہوتا ہے۔ مزید، وان ڈر والٹر نصف قطر اس فاصلے کا آدھا حصہ ہوتا ہے جو ایک ٹھوس کے علیحدہ سالموں میں یکساں ایٹموں کے درمیان ہوتا ہے۔ شکل 4.2 میں کلورین کے شریک گرفت اور وان ڈر والٹر نصف قطر دکھائے گئے ہیں۔

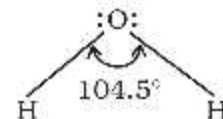


شکل 4.2 کلورین سالمے میں شریک گرفت اور وان ڈر والٹر نصف قطر اندرونی دائرے کلورین ایٹم کے سائز کے مطابق ہیں (r_{cov}) اور r_{vdw} بالترتیب وانڈروالز اور شریک گرفت نصف قطر ہیں)

جدول 4.2 میں کچھ عام اکبرے، دوہرے اور تہرے بند کی اوسط بندشی لمبائیاں دکھائی گئی ہیں۔ کچھ عام سالموں کی بندشی لمبائیوں جدول 4.3 میں دکھائی گئی ہیں۔ جدول 4.4 میں کچھ عام عناصر کے شریک گرفت نصف قطر دکھائے گئے ہیں۔

4.3.2 بندشی زاویہ (Bond Angle)

اس کی تعریف اس زاویہ کی طرح کی جاتی ہے جو کسی سالمے/چھیدہ آئین کے مرکزی ایٹم اور بندشی الیکٹران کا جوڑا رکھنے والے اربٹل کے درمیان ہوتا ہے۔ بندشی زاویے کو ڈگری میں ظاہر کرتے ہیں جو ایکٹرواسکوپک طریقوں سے تجرباتی طور پر معلوم کیے جاسکتے ہیں۔ یہ ہمیں کسی سالمے/چھیدہ آئین میں مرکزی ایٹم کے گرد اربٹل کی تقسیم کا اندازہ فراہم کرتے ہیں جس کی مدد سے ہمیں اس کی ساخت کا تعین کرنے میں مدد ملتی ہے۔ مثال کے طور پر پانی میں H-O-H میں بندشی زاویہ کو مندرجہ ذیل طریقہ سے ظاہر کیا جاتا ہے۔



$$\text{اوسط بانڈ اینتھالپی} = \frac{502 + 427}{2} = 465.5 \text{ kJ mol}^{-1}$$

4.3.4 بانڈ آرڈر (Bond Order)

شریک گرفت بند کے یوکس کے بیان میں بانڈ آرڈر ایک سالمہ میں دو ایٹموں کے درمیان بند کی تعداد کی شکل میں دیا جاتا ہے۔ مثال کے طور پر H_2 (جس میں مشترک الیکٹران جوڑا ایک ہے)، O_2 (جس میں مشترک الیکٹران جوڑے دو ہیں) اور N_2 (جس میں مشترک الیکٹران جوڑے تین ہیں) بانڈ آرڈر بالترتیب 1، 2 اور 3 ہوگا۔ اسی طرح CO میں (C اور O کے درمیان مشترک الیکٹران کے تین جوڑے) میں بانڈ آرڈر 3 ہوگا۔ N_2 کے لیے بانڈ آرڈر 3 ہوگا اور اس کی $\Delta_f H^\circ = 946 \text{ kJ mol}^{-1}$ ہے جو ایک دو ایٹمی سالمہ کے لیے سب سے زیادہ ہوتی ہے۔ آکسو الیکٹرانی سالموں اور آئین میں بانڈ آرڈر مماثل ہوتے ہیں۔ مثال کے طور پر F_2 اور O_2^{2-} کے بانڈ آرڈر 1 ہیں اور NO^+ ، CO ، N_2 اور NO^+ کے بانڈ آرڈر 3 ہوتے ہیں۔

”سالموں کے استحکام کو سمجھنے کے لیے ایک عام ربط یہ ہے کہ: بانڈ آرڈر بڑھنے کے ساتھ بندش اینتھالپی بڑھتی ہے اور بندش لمبائی گھٹتی ہے۔“

4.3.5 لگ-ساختیں (Resonance Structures)

کبھی کبھی یہ دیکھا گیا ہے کہ واحد لیوکس ساخت کسی سالمے کے اظہار میں اس کے تجرباتی طور پر متعین کیے گئے پیرامیٹر سے مطابقت رکھنے میں ناکافی ہوتی ہے۔ مثال کے طور پر، اوزون، O_3 سالمے کو ساخت I اور ساخت II دونوں طرح سے ظاہر کیا جاسکتا ہے۔

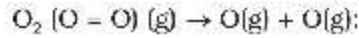
دونوں ساختوں میں ایک O - O اکہرہ بند اور ایک O = O دوہرا بند ہے۔ عام طور پر O-O اور O=O بندش لمبائیاں بالترتیب 148 pm اور 121 pm ہوتی ہیں۔ تجرباتی طور پر معلوم کی گئی O - O بندش لمبائیاں O_3 میں برابر ہوتی ہیں (128 pm)۔ لہذا O_3 سالمے میں O-O بند اکہرے اور دوہرے بند کے درمیان ہوتے ہیں۔ ظاہر ہے کہ انہیں مندرجہ بالا دونوں لیوکس ساختوں میں سے کسی کے ذریعہ نہیں دکھایا جاسکتا۔

4.3.3 بانڈ اینتھالپی (Bond Enthalpy)

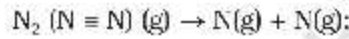
اس کی تعریف اس توانائی کی مقدار کی شکل میں کی جاتی ہے جو کسی حالت میں دو ایٹموں کے درمیان ایک مخصوص قسم کے 1 مول کو توڑنے میں خرچ ہوتی ہے۔ بانڈ اینتھالپی کی اکائی kJ mol^{-1} ہوتی ہے۔ مثال کے طور پر بانڈ روجن سالمے میں H-H بانڈ اینتھالپی $435.8 \text{ kJ mol}^{-1}$ ہوتی ہے۔



اسی طرح ان سالموں میں جن میں کثیر بند ہوتے ہیں مثلاً O_2 اور N_2 میں بانڈ اینتھالپی اس طرح ہوگی:



$$\Delta_f H^\circ = 498 \text{ kJ mol}^{-1}$$

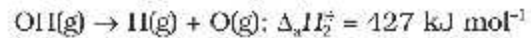
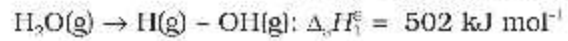


$$\Delta_f H^\circ = 946.0 \text{ kJ mol}^{-1}$$

یہ بات اہم ہے کہ بندش افتراق اینتھالپی (Bond Dissociation Enthalpy) جتنی زیادہ ہوگی، اتنا ہی مضبوط بند سالمے میں ہوگا۔ ایک ہیرو نیوکلیرائی ایٹمک مالیکیول (Heteronuclear Diatomic Molecule) جیسے HCl کے لیے

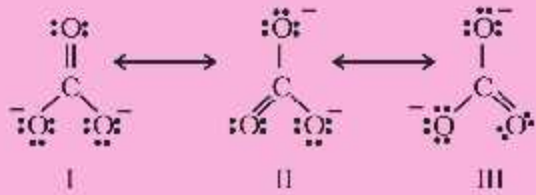
$$\text{HCl} (\text{g}) \rightarrow \text{H}(\text{g}) + \text{Cl} (\text{g}); \Delta_f H^\circ = 431.0 \text{ kJ mol}^{-1}$$

کثیر ایٹمی سالموں میں بندش توانائی کی پیمائش زیادہ پیچیدہ ہوتی ہے۔ مثال کے طور پر H_2O سالمے میں دو O - H بند کو توڑنے میں یکساں توانائی کی ضرورت نہیں ہوتی۔



$\Delta_f H^\circ$ کی قیمتوں کا فرق بتاتا ہے کہ دوسرے O - H بند میں کیمیائی ماحول تبدیل ہونے کی وجہ سے کچھ تبدیلی آ جاتی ہے۔ یہی وجہ ہے کہ مختلف سالموں جیسے (Ethanol) $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$ اور پانی کے سالموں میں یکساں O - H بند کے لیے توانائی میں فرق پایا جاتا ہے۔ لہذا کثیر ایٹمی سالموں میں اوسط بانڈ اینتھالپی (Average Bond Enthalpy) کی اصطلاح استعمال کی جاتی ہے۔ اسے حاصل کرنے کے لیے کل بندش افتراق اینتھالپی کی اصطلاح استعمال کی جاتی ہے۔ اسے حاصل کرنے کے لیے کل بندش افتراق اینتھالپی کو نوٹے والے بند کی تعداد سے تقسیم کر دیتے ہیں۔ جبکہ پانی کے سالمے کے لیے مندرجہ ذیل طریقہ میں سمجھایا گیا ہے۔

کو مستند اشکال I، II اور III کے گمک مخلوط کی شکل میں مندرجہ ذیل طریقے سے ظاہر کیا جاسکتا ہے۔



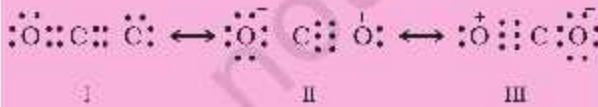
شکل 4.4 CO_3^{2-} میں گمک I، II اور III میں مستند اشکال دکھاتے ہیں۔

مسئلہ 4.4

CO_2 سالمے کی ساخت کی وضاحت کیجیے۔

حل

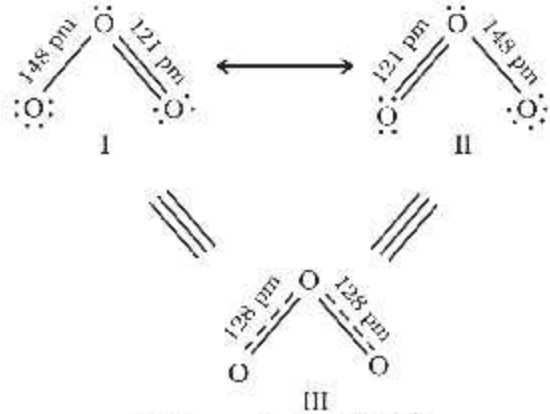
CO_2 میں کاربن اور آکسیجن کے درمیان بندشی لمبائی تجرباتی طور پر 115 pm معلوم کی گئی ہے۔ کاربن اور آکسیجن کے درمیان دوہرے بند (C = O) اور کاربن اور آکسیجن کے درمیان تہرے بند (C - O) کی لمبائی عام طور پر بالترتیب 121 pm اور 110 pm ہوتی ہے۔ CO_2 میں کاربن اور آکسیجن کے درمیان بندشی لمبائی 115 pm اور C = O اور C - O کی قیمتوں کے درمیان ہے۔ ظاہر ہے کہ ایک واحد لیونکس ساخت اس صورت حال کو ظاہر نہیں کر سکتا اور یہ لازمی ہو جاتا ہے کہ ایک سے زیادہ لیونکس ساختیں لکھی جائیں اور یہ خیال کیا جائے کہ CO_2 کی ساخت، مستند یا گمک اشکال I، II اور III کے مخلوط کی شکل میں زیادہ صحیح طور پر دکھائی جاسکتی ہے۔



شکل 4.5 CO_2 سالمے میں گمک I، II اور III مستند اشکال دکھاتے ہیں

عمومی طور پر کہا جاسکتا ہے

- گمک سالمے کو مستحکم کر دیتے ہیں کیونکہ گمک مخلوط کی توانائی کسی بھی ایک مستند ساخت سے کم ہوتی ہے؛ اور



شکل 4.3 O_3 سالمے میں گمک

(ساخت I اور ساخت II مستند (Cononical) اشکال کا اظہار کرتی ہیں اور ساخت III اس کی گمک مخلوط ہے)

O_3 جیسے سالموں کی صحیح ساخت کے اظہار میں آنے والی دشواریوں سے بچنے کے لیے ہی گمک کا تصور پیش کیا گیا ہے ”گمک کے تصور کے مطابق جب کبھی بھی کوئی ایک لیونکس ساخت کسی سالمے کی ساخت کو صحیح طور پر ظاہر نہیں کر سکے گی تو بہت سی ساختیں جو توانائی، مرکزوں کے مقام، الیکٹرانوں کے بندشی اور غیر بندشی جوڑے میں یکساں ہوں گی تو انہیں مخلوط کی مستند ساختوں کے طور پر لیا جائے گا جو سالمے کی ساخت کو بالکل صحیح طور پر ظاہر کریں گی۔“ لہذا O_3 کے لیے مندرجہ بالا دو ساختیں مستند یا گمک ساختیں بناتی ہیں اور ان کا مخلوط یعنی III ساخت O_3 کی ساخت کو زیادہ صحیح طور پر ظاہر کرتی ہے۔ اس کو ”گمک مخلوط“ (Resonance Hybrid) بھی کہتے ہیں۔ گمک کو دوسروں والے تیرے ظاہر کرتے ہیں۔

کاربونیٹ آئن اور کاربن ڈائی آکسائیڈ کے سالمے گمک ساختوں کی کچھ اور مثالیں ہیں۔

مسئلہ 4.3

گمک کی اصطلاح میں CO_3^{2-} آئن کی وضاحت کیجیے۔

حل

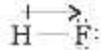
کاربن اور آکسیجن کے درمیان دوہرے بند اور ایک دوہرے بند پر منحصر واحد لیونکس ساخت سالمے کو ظاہر کرنے کے لیے ناکافی ہے کیونکہ وہ غیر مساوی بندشی کو ظاہر کرتا ہے۔ تجربات کی بنیاد پر نتائج کے مطابق CO_3^{2-} کے تمام بند مساوی ہیں۔ لہذا کاربونیٹ آئن

چارج (Q) × علیحدگی کا فاصلہ (r) = (μ) ڈائپول مومنٹ
ڈائپول مومنٹ کو عام طور پر ڈیپائی اکانٹی (D) سے ظاہر کرتے ہیں۔
کنورژن فیکٹر مندرجہ ذیل ہے:

$$1 D = 3.33564 \times 10^{-30} \text{ C m}$$

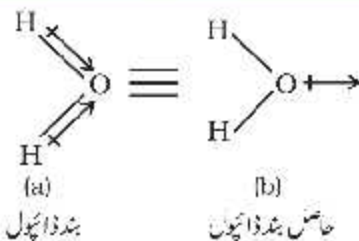
جہاں C کولمب اور m میٹر ہے۔

مزید یہ کہ ڈائپول مومنٹ ایک ویکٹر ہے اور اسے ایک چھوٹے سے تیر کے ذریعہ ظاہر کرتے ہیں جس کی ڈم منفی مرکز کی طرف اور سر مثبت مرکز کی طرف ہوتا ہے۔ لیکن کیمیا میں ڈائپول مومنٹ کی موجودگی کو صلیبی تیر (+) کے ذریعہ ظاہر کیا جاتا ہے جو سالے کی لیوکس ساخت کے اوپر ہوتا ہے۔ اس کا صلیب مثبت جانب جب کہ سر منفی جانب ہوتا ہے۔ مثال کے طور پر HIF کے ڈائپول مومنٹ کو اس طرح ظاہر کرتے ہیں:



یہ تیر سالے میں الیکٹران کی کثافت میں تبدیلی کی سمت کو ظاہر کرتا ہے۔ نوٹ کیجیے کہ صلیبی تیر کی سمت ڈائپول مومنٹ کی روایتی سمت کے مخالف ہے۔ کثیر ایٹمی سالموں میں ڈائپول مومنٹ نہ صرف بندشوں کے منفرد ڈائپول مومنٹ، جس کو بانڈ ڈائپول (Bond Dipole) بھی کہتے ہیں، پر منحصر ہوتا ہے بلکہ سالے میں مختلف بندشوں کے مکانی تنظیم پر بھی منحصر ہوتا ہے۔ ایسی حالت میں سالے کے ڈائپول مومنٹ مختلف بند کے ڈائپول مومنٹ کا ویکٹر حاصل جمع ہوتا ہے۔ مثال کے طور پر H_2O کا سالہ جس کی ساخت خمیدہ ہوتی ہے O-H کے دو بندوں کے درمیان 104.5° کا زاویہ ہوتا ہے۔ $6.17 \times 10^{-30} \text{ C m}$ کا کل ڈائپول (ID = $3.33564 \times 10^{-30} \text{ C m}$) دو OH بند کے ڈائپول مومنٹ کا حاصل ہوتا ہے۔

ہینرڈ ہائی، ڈچ کیمیادان جسے 1936 میں ایکسپری ڈیفریکشن اور ڈائی پول مومنٹ میں اپنے کام پر نوبل انعام ملا تھا۔ ان کے اعزاز میں ڈیپول مومنٹ کی مقدار ڈیپائی اکانٹی میں ظاہر کی جاتی ہے۔



• گمک بندش کی خصوصیات بحیثیت کل اوسط کر دیتا ہے۔

لہذا O_2 مخلوط گمک کی توانائی اس کی دو مستند اشکال I اور II (شکل 4.3) سے کم ہوتی ہے۔

گمک سے متعلق کچھ غلط فہمیاں ہیں جن کو دور کرنا لازمی ہے۔ آپ کو یاد رکھنا چاہیے کہ:

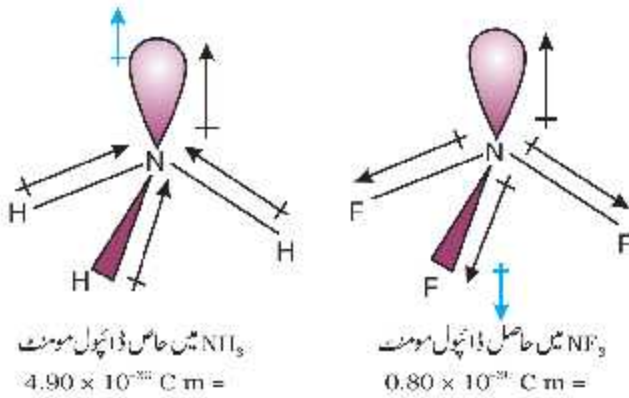
- مستند اشکال کی کوئی حقیقت نہیں ہوتی۔
- کوئی سالہ ایک لمحہ کے لیے ایک مستند شکل اور دوسرے سے میں دوسری مستند شکل میں نہیں پایا جاتا۔
- مستند اشکال کے درمیان ایسا کوئی توازن نہیں ہوتا جیسے کہ نوٹو میرزم میں نوٹو میرک (کینو اور اینول) شکلوں میں دیکھتے ہیں۔
- سالے کی ایک ہی ساخت ہوتی ہے جو مستند اشکال کی گمک مخلوط ہوتی ہے اور جسے ایک لیوکس ساخت سے ظاہر نہیں کیا جاسکتا۔

4.3.6 بند کی قطبیت (Polarity of Bonds)

سوفیہ آئینی یا شریک گرفت بندش کا وجود ایک مثالی صورت حال ہے۔ حقیقت میں کوئی بھی بندش پوری طرح سے آئینی یا شریک بندش نہیں ہوتی۔ یہاں تک کہ ہائڈروجن کے دو ایٹموں کے درمیان شریک گرفت بندش میں کچھ آئینی خصوصیت بھی ہوتی ہے۔

جب دو یکساں ایٹموں مثال کے طور پر H_2 ، O_2 ، Cl_2 یا N_2 کے درمیان شریک گرفت بندش ہوتی ہے۔ تو مشترک الیکٹرانوں کے جوڑے پر دونوں ایٹموں کے ذریعہ برابر کی کشش ہوتی ہے۔ نتیجہ کے طور پر الیکٹران جوڑا مماثل مرکزوں کے عین درمیان ہوتا ہے۔ اس طرح سے بننے والا بند غیر قطبی شریک گرفت بند کہلاتی ہے۔ اس کے برخلاف غیر متجانس مرکزی سالموں (Heteronuclear Molecule) جیسے HF میں دو ایٹموں کے درمیان مشترک الیکٹرانوں کا جوڑا فلورین کی سمت جھک جاتا ہے کیونکہ فلورین کی الیکٹران منفیت ہائڈروجن کے مقابلے میں بہت زیادہ ہوتی ہے (اکائی 3)۔ حاصل شدہ شریک گرفت بند قطبی شریک گرفت بند ہے۔

قطبیت کی وجہ سے سالموں میں ڈائپول مومنٹ (Dipole Moment) ہوتا ہے (جیسا کہ ذیل میں ظاہر کیا گیا ہے) جس کی تعریف اس طرح بیان کی جاسکتی ہے کہ یہ مثبت اور منفی چارج کے مرکز کے درمیانی فاصلے اور چارج کی قدر کے حاصل ضرب کے برابر ہوتا ہے۔ اس کو یونانی حرف 'ڈیپا' (میمو) سے ظاہر کرتے ہیں۔ ریاضیاتی طور پر اسے مندرجہ ذیل طریقے سے ظاہر کرتے ہیں۔



جیسا کہ تمام شریک گرفت بند میں جزوی آئنی خصوصیت ہوتی ہے۔ آئنی بند میں بھی جزوی شریک گرفت خصوصیت ہوتی ہے۔ آئنی بند کی جزوی شریک گرفت خصوصیت کو فاجان نے مندرجہ ذیل اصول کی شکل میں بیان کیا ہے۔

- کیٹ آئن کا سائز جتنا چھوٹا اور آئن آئن کا سائز جتنا بڑا ہوگا آئنی بند کا شریک گرفتی کردار اتنا ہی زیادہ ہوگا۔

- کیٹ آئن پر جتنا زیادہ چارج ہوگا۔ آئنی بند کی شریک گرفت خصوصیت اتنی ہی زیادہ ہوگی۔

- یکساں سائز اور چارج والے کیٹ آئن میں جس کا الیکٹرانی تشکل عام عبوری دھات کی طرح $d^n ns^2$ (n-1) ہوگا اس سے وہ زیادہ قطبی ہوگا جس کا الیکٹرانی تشکل نو بل گیس $ns^2 np^6$ خاص تقوی اور قلوبی ارضی دھاتوں کے دھاتی کیٹ آئن کی طرح ہوگا۔

کیٹ آئن الیکٹرانی چارج کو اپنی سمت کھینچ کر آئن کی تقطیب کرتا ہے اور اس طرح دونوں کے درمیان الیکٹرانی چارج بڑھ جاتا ہے۔ بالکل یہی شریک گرفت بند میں ہوتا ہے۔ یعنی نیوکلئس کے درمیان الیکٹرانی چارج کثافت بڑھ جاتی ہے۔ کیٹ آئن کی تقطیب کی صلاحیت، آئن آئن کی تقطیب کی صلاحیت اور آئن آئن کے مسخ آئن سازی ہونے کی حد وہ عوامل ہیں جو آئنی بند کی فی صد شریک گرفت خصوصیت کا تعین کرتے ہیں۔

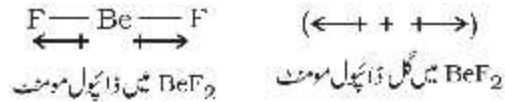
4.4 ویلنس شیل الیکٹران بیئر رہنما اصول (VSEPR)

جیسا کہ پہلے وضاحت کی جا چکی ہے، لیوکس کا نظریہ سالموں کی ساخت کی وضاحت کرنے میں ناکام رہا ہے۔ یہ نظریہ شریک گرفت سالموں کی شکل کی پیشین گوئی کا آسان طریقہ فراہم کرتا ہے۔ سڈوک اور پاول نے

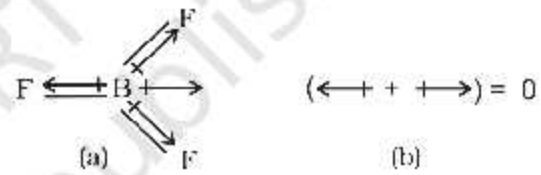
کل ڈائپول مومنٹ $1.85 \text{ D} = \mu$

$$1.85 \times 3.33564 \times 10^{-30} \text{ C m} = 6.17 \times 10^{-30} \text{ C m}$$

BeF₃ میں ڈائپول مومنٹ صفر کے برابر ہوتا ہے۔ یہ اس وجہ سے کہ دو مساوی بند ڈائپول نقطے مخالف سمت میں ہوتے ہیں ایک دو سے کے اثر کو ختم کر دیتے ہیں۔



نیز انہی سالموں جیسے BF₃ میں، ڈائپول مومنٹ صفر ہوتا ہے حالانکہ B-F بند ایک دوسرے سے 120° پر ہوتے ہیں۔ تین بانڈ مومنٹ کا کل مجموعہ صفر ہوتا ہے کیونکہ کوئی بھی دو حاصل کا تیسرے کے مخالف اور مساوی ہوتا ہے۔



BF₃ سالمہ: (a) ڈائپول مومنٹ، (b) کل ڈائپول مومنٹ کو ظاہر کرتے ہوئے

آئیے ہم NH₃ اور NF₃ کے دلچسپ کیس کا مطالعہ کرتے ہیں۔ دونوں سالموں کی شکل پائیراڈل ہے جس میں نائٹروجن ایٹم کے اوپر ایک الیکٹران کا تہا جوڑا ہے۔ حالانکہ کلورین، نائٹروجن سے زیادہ الیکٹرونگٹیو ہے NH₃ کا حاصل ڈائپول مومنٹ $(4.90 \times 10^{-30} \text{ C m})$ سے زیادہ ہے $(0.8 \times 10^{-30} \text{ C m})$ ۔ یہ اس وجہ سے ہے کہ NH₃ میں تہا جوڑے کی وجہ سے ارٹھل ڈائپول اسی سمت میں ہے جس سمت میں N-H بانڈ کا حاصل ڈائپول مومنٹ ہے، جبکہ NF₃ میں ارٹھل ڈائپول N-F بانڈ کے حاصل ڈائپول مومنٹ کی مخالف سمت میں ہے۔ تہا جوڑے کی وجہ سے ڈائپول مومنٹ N-F کے حاصل مومنٹ کے اثر کو زائل کر دیتا ہے جس کی وجہ NF₃ کا ڈائپول مومنٹ کم ہوتا ہے۔ جیسا کہ نیچے دکھایا گیا ہے۔

کچھ سالموں کے ڈائپول مومنٹ جدول 4.5 میں دکھائے گئے ہیں۔

جدول 4.5 کچھ چندہ سالمات کے ڈائپول مومنٹ

سالمے کی قسم	مثال	ڈائپول مومنٹ $\mu(D)$	جیومیٹری
سالمہ (AB)			
	HIF	1.78	خطی (Linear)
	HCl	1.07	خطی (Linear)
	HBr	0.79	خطی (Linear)
	HI	0.38	خطی (Linear)
	IL ₂	0	خطی (Linear)
سالمہ (AB ₂)			
	H ₂ O	1.85	خمیدہ (Bent)
	H ₂ S	0.95	خمیدہ (Bent)
	CO ₂	0	خطی (Linear)
سالمہ (AB ₃)			
	NH ₃	1.47	ترائی کون بانچہ اندل (Trigonal-pyramidal)
	NF ₃	0.23	ترائی کون بانچہ اندل (Trigonal-pyramidal)
	BF ₃	0	ترائی کون پلینر (Trigonal-planar)
سالمہ (AB ₄)			
	CH ₄	0	تیزاہیدرل (Tetrahedral)
	CHCl ₃	1.04	تیزاہیدرل (Tetrahedral)
	CCl ₄	0	تیزاہیدرل (Tetrahedral)

- 1940 میں اینم کے گرتھی خول میں الیکٹران جوڑوں کے درمیان دافع باہمی عمل کی بنیاد پر سادہ نظریہ پیش کیا۔ اس کو میوم اور گلسی نے 1957 میں مزید آگے بڑھایا اور دوبارہ تعریف بیان کی۔
- VSEPR نظریہ** کے اہم مفروضات مندرجہ ذیل ہیں:
- سالمے کی شکل کا انحصار مرکزی اینم کے گرد گرتھی خول کے الیکٹران جوڑوں (بندشی یا غیر بندشی) کی تعداد پر ہوتا ہے۔
- گرتھی خول میں الیکٹران کے جوڑے ایک دوسرے کو دھکیلتے ہیں کیونکہ ان الیکٹران بادلوں پر متنی چارج ہوتا ہے۔
- الیکٹرانوں کے یہ جوڑے اسپیس میں ایسا مقام حاصل کرنے کی کوشش کرتے ہیں جہاں قوت دافع کم سے کم ہو لہذا ان کے درمیان فاصلہ زیادہ سے زیادہ ہوگا۔
- گرتھی خول کو ایک کزد (Sphere) کی طرح مانا جاتا ہے جہاں الیکٹران اس کی کزدی سطح پر ہوتا ہے اور ایک دوسرے سے زیادہ سے زیادہ فاصلے پر ہوتا ہے۔
- کثیر بند کو ایک واحد الیکٹران جوڑے کی طرح سمجھا جاتا ہے اور کثیر بند کے دو یا تین الیکٹران جوڑوں کو واحد عظیم جوڑا سمجھتے ہیں۔
- VSEPR ماؤل ان ساختوں میں استعمال ہو سکتا ہے جہاں دو یا دو سے زیادہ ٹمک ساختیں ایک سالمے کو ظاہر کرتی ہیں۔
- الیکٹران جوڑوں کا دافع باہمی عمل مندرجہ ذیل ترتیب میں گھٹتا ہے:
- $> (bp) - (bp) > (lp) - (lp) > (lp) - (lp)$ تنہا جوڑا - تنہا جوڑا - تنہا جوڑا
- $(lp - lp) > (lp - bp) > (bp - bp)$

VSEPR نظریہ سالموں کی ایک بڑی تعداد خاص طور پر پی-بلاک کے عناصر کی جیومیٹری کی پیشین گوئی کر سکتا ہے۔ یہ اس وقت بھی سالے کی جیومیٹری کو بہت حد تک بالکل صحیح بتانے میں کامیاب ہوتا ہے جب ممکنہ اشکال کے درمیان توانائی کے فرق بہت کم ہوں۔ VSEPR نظریہ کی سالموں کی اشکال پر الیکٹران جوڑوں کے دفاعی عمل سے متعلق اثرات کی نظریاتی بنیاد بہت زیادہ مضبوط نہیں ہے اور یہ شبہات اور بحث کا موزوں بنا ہوا ہے۔

4.5 گرفت بند نظریہ (Valence Bond Theory)

ہم جانتے ہیں کہ لیٹس کا نظریہ سالموں کی ساخت لکھنے میں ہماری مدد کرتا ہے لیکن یہ کیمیائی بند کے بننے کی وجوہات کی وضاحت کرنے میں ناکام ہے۔ یہ H_2 اور F_2 جیسے سالموں میں بند اشتقاق اٹھاپائی اور بندشی لمبائی کے لیے H_2 کے لیے 74 pm ، $435.8 \text{ kJ mol}^{-1}$ اور F_2 کے لیے 42 pm ، $150.6 \text{ kJ mol}^{-1}$ کے فرق کی وجوہات کی بھی وضاحت نہیں کرتا حالانکہ دونوں میں اپنے اپنے ایٹموں کے درمیان ایک الیکٹران جوڑے کے اشتراک سے تنہا شریک بندش بند بنتا ہے۔ یہ کثیر ایٹمی سالموں کی شکل کے بارے میں بھی کوئی تصور پیش نہیں کرتا۔

اسی طرح VSEPR کا نظریہ سادہ سالموں کی جیومیٹری بتاتا ہے لیکن نظریاتی طور پر یہ ان کی وضاحت نہیں کرتا اور اس کے محدود استعمال ہیں۔ ان حدود کو پار کرنے کے لیے واٹن میکسکی اصولوں کی بنیاد پر دو اہم نظریات پیش کیے گئے ہیں۔ یہ ویلنس بانڈ نظریہ اور مولیکولر آرٹھل نظریات ہیں۔

ویلنس بانڈ تھیوری ہیلر اور لنڈن نے 1927 میں پیش کی اور پالنگ اور دیگر سائنسدانوں نے اسے مزید آگے بڑھایا۔ ویلنس بانڈ تھیوری پر بحث عناصر کے الیکٹرانوں کے (اکائی 2)، ایٹمی آرٹھل کا اور لپنگ کراسیر یا ایٹمی آرٹھل کی باہر یڈائریشن تغیر اور انطابق کے اصولوں کے علم پر مبنی ہے۔ ان پہلوؤں کے مطابق ویلنس بانڈ تھیوری پر تفصیلی بحث اس کتاب کے احاطہ سے باہر ہے۔ لہذا آسانی کے لیے ویلنس بانڈ تھیوری پر بحث کیفیت اور غیر ریاضیاتی طرز عمل کی اصطلاح میں ہی کی گئی ہے۔ ابتدا میں آئیے ہائڈروجن سالے کے بننے کے عمل کو دیکھتے ہیں جو تمام سالموں میں سب سے سادہ ہے۔

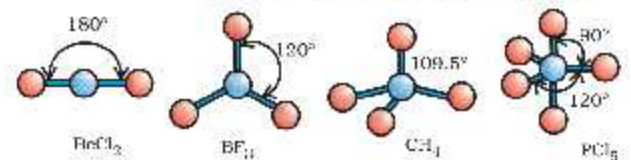
نیوہوم اور گلکسی (1957) نے VSEPR ماڈل کو الیکٹرانوں کے تنہا جوڑے اور بندشی جوڑے کے درمیان اہم فرق کو سمجھ کر بہتر بنانے کی کوشش کی۔ الیکٹرانوں کا تنہا جوڑا مرکزی ایٹم پر ہی قائم رہتا ہے جبکہ ہر رفتی جوڑا دو ایٹموں کے درمیان مشترک ہوتا ہے۔ نتیجہ کے طور پر سالے میں تنہا الیکٹرانوں کا جوڑا الیکٹرانوں کے رفتی جوڑے کے مقابلے میں زیادہ جگہ گھیرتا ہے۔ اسی لیے لون جینر-لون جینر میں ہٹاؤ زیادہ ہوتا ہے بہ نسبت لون جینر-بانڈ جینر اور بانڈ جینر-بانڈ جینر کے اسی ہٹاؤ کی وجہ سے سالموں کے بندشی زاویوں میں تبدیلی اور ان کی مثالی شکلوں میں فرق پائے جاتے ہیں۔

”VSEPR نظریے کے مطابق سالموں کی جیومیٹری کی اشکال کی پیشین گوئی کے لیے سالموں کو دو جماعتوں میں تقسیم کرنا آسان ہوتا ہے جیسے (i) ایسے سالے جن کے مرکزی ایٹم پر الیکٹرانوں کا تنہا جوڑا نہ ہو اور (ii) ایسے سالے جن کے مرکزی ایٹم پر ایک یا ایک سے زیادہ الیکٹرانوں کے تنہا جوڑے ہوں۔“

جدول 4.6 میں AB قسم کے کچھ سالموں/آینوں کی جیومیٹری اور مرکزی ایٹم A پر (بغیر تنہا الیکٹران کے جوڑے کے) الیکٹران کے جوڑوں کی ترتیب کو دکھایا گیا ہے۔ جدول 4.7 میں کچھ سادہ سالموں اور آئینوں کی اشکال کو دکھایا گیا ہے جن میں مرکزی ایٹم پر ایک یا دو لون جینر ہیں۔

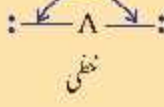
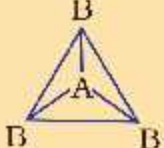
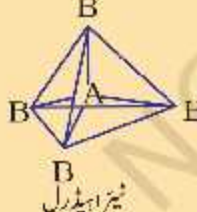
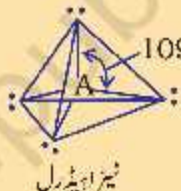
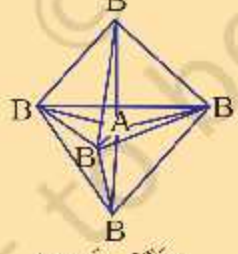
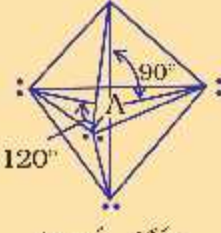
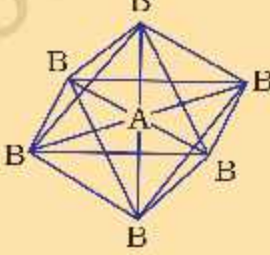
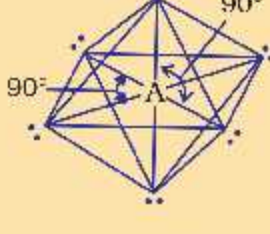
جدول 4.8 ان وجوہات کی وضاحت کرتی ہے جو سالموں کی جیومیٹری منحنی ہونے کے لیے ذمہ دار ہیں۔

جیسا کہ جدول 4.6 میں دکھایا گیا ہے، AB_2 ، AB_3 ، AB_4 ، AB_5 اور AB_6 مرکبات میں مرکزی ایٹم A کے گرد الیکٹران جوڑوں اور B ایٹموں کی ترتیب خطی (Linear)، ٹرائی گونل پلینر ٹریانگلر، ٹرائی گونل بائی پرائمڈل اور آکٹاہیڈرل ہے۔ اس طرح کی ترتیب AB_2 ، BF_3 اور PCl_3 (AB₃) جیسے سالموں میں دیکھنے کو ملتی ہے اور انہیں نیچے گیند اور چھتر ماڈل کے ذریعہ دکھایا گیا ہے۔

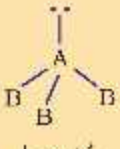
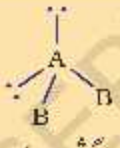


شکل 4.6 ان سالمات کی اشکال جن کے مرکزی ایٹم پر تنہا جوڑا نہیں ہے

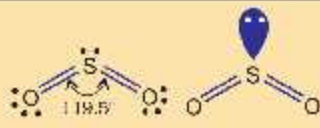
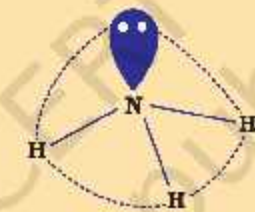
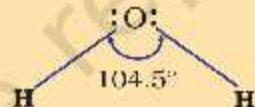
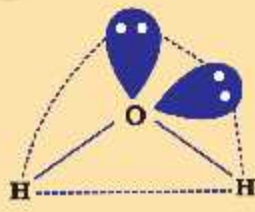
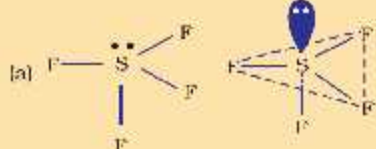
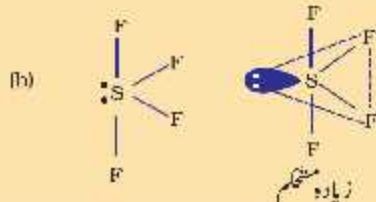
جدول 4.6 ان سالموں کی جیومیٹری جن کے مرکزی ایٹم پر لون پیئر الیکٹران نہیں ہوتے

مثالیں	سالمے کی جیومیٹری	الیکٹران جوڑوں کی ترتیب	الیکٹران جوڑوں کی تعداد
$\text{BeCl}_2, \text{HgCl}_2$	$\text{B}-\text{A}-\text{B}$ خطی	180°  خطی	2
BF_3	 ثلاثی گوش پلیئر	 120° ثلاثی گوش پلیئر	3
$\text{CH}_4, \text{NH}_4^+$	 تیزا ہیڈرل	 109.5° تیزا ہیڈرل	4
PCl_5	 ثلاثی گوش ہائی جیرا نڈل	 90° 120° ثلاثی گوش ہائی جیرا نڈل	5
SF_6	 آکٹا ہیڈرل	 90° 90° آکٹا ہیڈرل	6

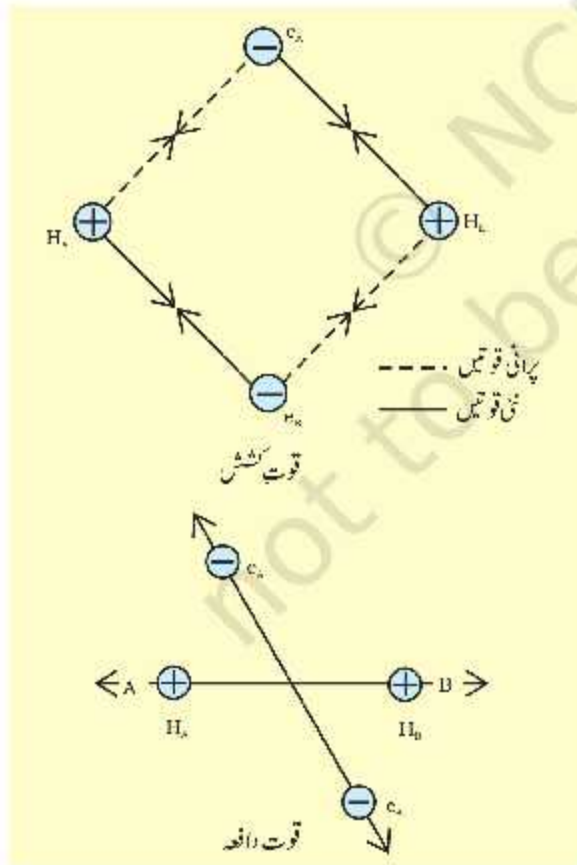
جدول 4.7 کچھ سادہ سالموں/آئنوں کی شکل (جیومیٹری) جن کے مرکزی ایٹم پر ایک یا ایک سے زیادہ تنہا الیکٹرانوں کا جوڑا ہے۔

مثال	جیومیٹری	الیکٹران جوڑوں کی ترتیب	تنہا جوڑوں کی تعداد	بندشی جوڑوں کی تعداد	سالموں کی قسم
SO_2, O_3	خمیدہ	 دو بانگول سطحی	1	2	AB_2E
NH_3	ٹرائی گونل پیرامڈل	 ٹریگراہیڈرل	1	3	AB_3E
H_2O	خمیدہ	 سے دو گولی دوہری	2	2	AB_2E_2
SF_4	سی سا	 سے گولی ہری	1	4	AB_5E
ClF_3	T-شکل	 ٹرائی گونل بانگول پیرامڈل	2	3	AB_3E_2
BrF_5	مربع پیرامڈ	 آکٹاہیڈرل	1	5	AB_5E
XeF_4	مربع سطحی	 آکٹاہیڈرل	2	4	AB_4E_2

جدول 4.8: یونڈ پیئر اور لون پیئر رکھنے والے سالموں کی اشکال

سالمے کی قسم	بندشی جوڑوں کی تعداد	تہا جوڑوں کی تعداد	الیکٹرانوں کی ترتیب	اشکال	حاصل شدہ اشکال کی وجوہات
AB_2E	4	1		خمیدہ	نظریاتی طور پر اس کی اشکال ترائی انگلیڈر سطحی ہونی چاہیے لیکن اس کی اشکال خمیدہ ہے۔ اس کی وجہ یہ ہے کہ اس میں لون پیئر-یونڈ پیئر قوت دافعہ زیادہ ہے بہ نسبت یونڈ پیئر-یونڈ پیئر قوت دافعہ کے۔ لہذا زاویہ 120° سے گھٹ کر 119.5° رہ گیا۔
AB_3E	3	1	 	ترائی انگلیڈر بانی پیرامڈل	اگر یہاں lp کی جگہ bp ہوتا تو اس کی اشکال ٹیٹرا پیڈرل ہوتی لیکن ایک تہا جوڑا موجود ہے لہذا lp - bp قوت دافعہ (جو bp - bp قوت دافعہ سے زیادہ ہے) کی وجہ سے گہنی جوڑوں کے درمیان زاویہ 109.5° سے گھٹ کر 107° ہو گیا ہے۔
AB_2E_2	2	2	 	خمیدہ	یہ اشکال ٹیٹرا پیڈرل ہوتی اگر یہاں چاروں یونڈ پیئر (bp) ہوتے لیکن دو لون پیئر (lp) موجود ہیں جس کی وجہ سے اشکال مسخ شدہ ٹیٹرا پیڈرل یا خمیدہ ہے۔ اس کی وجہ یہ ہے کہ lp - lp قوت دافعہ bp - bp قوت دافعہ سے زیادہ ہے لہذا زاویہ 109.5° سے گھٹ کر 104.5° رہ گیا۔
AB_4E	4	1	 	سی-سا	(a) میں lp محوری مقام پر موجود ہے لہذا 90° پر تین lp - bp قوت دافعہ ہیں۔ (b) میں lp خط استوائی مقام پر ہے اور دو lp - bp قوت دافعہ ہیں لہذا (b) کی تنظیم یادہ مستحکم ہے۔ (b) میں ظاہر کی گئی اشکال مسخ شدہ ٹیٹرا پیڈرل، تہہ دار مربع یا سی سا کہلاتی ہے۔

حاصل شدہ شکل کی وجوہات	شکل	الیکٹرانوں کی ترتیب	تنہا جوڑوں کی تعداد	بندشی جوڑوں کی تعداد	سائے کی قسم
(a) میں 1p استوائی مقام پر ہیں لہذا 1p-bp قوت دافعہ کم ہوگی بہ نسبت دوسروں کے جن میں 1p محور کی مقام پر ہیں لہذا (a) کی شکل زیادہ مستحکم ہوگی۔ (T-شکل)	شکل-T (a)		2	3	AB_2E_2
	(b)				
	(c)				



شکل 4.7 H_2O سالمے کی تشکیل کے دوران کشش اور دافعہ قوتیں

مان لیجیے ہائڈروجن کے دو ایٹم A اور B جن کے مرکز N_A اور N_B ہیں، ایک دوسرے کی سمت آرہے ہیں۔ ان میں موجود الیکٹرانوں کو C_A اور C_B سے دکھایا گیا ہے۔ جب یہ دونوں ایٹم ایک دوسرے سے زیادہ فاصلے پر ہیں تو ان کے درمیان کوئی کشش نہیں ہوتی۔ جیسے جیسے یہ ایک دوسرے کے نزدیک آتے ہیں، نئی قوت کشش اور دافعہ قوت عمل پیرا ہیں۔ قوت کشش پیدا ہوتی ہے:

(i) ایک ایٹم کے مرکز اور اس کے ہی الیکٹران کے درمیان یعنی $N_A - N_A$ اور $e_H - e_H$

(ii) ایک ایٹم کے نیوکلیس اور دوسرے ایٹم کے الیکٹران کے درمیان یعنی $N_A - e_B$ ، $N_B - e_A$ اور $e_H - e_H$ اسی طرح دافعہ قوت پیدا ہوگی:

(i) دونوں ایٹموں کے الیکٹرانوں کے درمیان یعنی $e_A - e_A$

(ii) دونوں ایٹموں کے نیوکلیس کے درمیان یعنی $N_A - N_B$

قوت کشش دونوں ایٹموں کو ایک دوسرے کے نزدیک لانے کی کوشش کرے گی جبکہ قوت دافعہ انہیں ایک دوسرے سے الگ کرنے کی کوشش کرے گی (شکل 4.7)۔

الیکٹرانوں کے جوڑے بنتے ہیں۔ اور لیپ کی مقدار شریک گرفت بندی توانائی کو طے کرتی ہے۔ عام طور پر جتنی اور لیپنگ ہوگی دو ایٹموں کے درمیان بننے والا بند اتنا ہی مضبوط ہوگا۔ لہذا ارٹل اور لیپ کے تصور کے مطابق دو ایٹموں کے درمیان شریک گرفت بندی تشکیل بندش خول میں موجود متضاد اسپن والے الیکٹرانوں کے جوڑے بننے کے نتیجے میں ہوتی ہے۔

4.5.2 بندشوں کی سمتی خصوصیات

(Directional Properties of Bonds)

جیسا کہ ہم دیکھ چکے ہیں کہ شریک گرفت بندی تشکیل ایٹموں کے ارٹل کی اور لیپنگ کے نتیجے میں ہوتی ہے۔ ہائڈروجن کا سالمہ دو H ایٹموں کے 1s ارٹل کی اور لیپنگ کی وجہ سے ہوتا ہے۔

کثیر ایٹمی سالموں جیسے CH_4 ، NH_3 اور H_2O میں بندی تشکیل کے علاوہ ان کی جیومیٹری بھی اہم ہوتی ہے۔ مثال کے طور پر ایسا کیوں ہے کہ CH_4 سالمہ کی شکل ٹیٹراہیڈرل اور بندشی زاویہ 109.5° ہے؟ NH_3 سالمہ کی شکل پییرامیڈ کیوں ہوتی ہے؟

وینلس ہائڈائیڈری CH_4 ، NH_3 اور H_2O جیسے کثیر ایٹمی سالموں میں بندی شکل، ان کے بننے کے عمل اور سمتی خصوصیات کی وضاحت ایٹمی ارٹل کی اور لیپنگ اور ہائبرڈائزیشن کی اصطلاح میں کرتی ہے۔

4.5.3 ایٹمی ارٹل کی اور لیپنگ

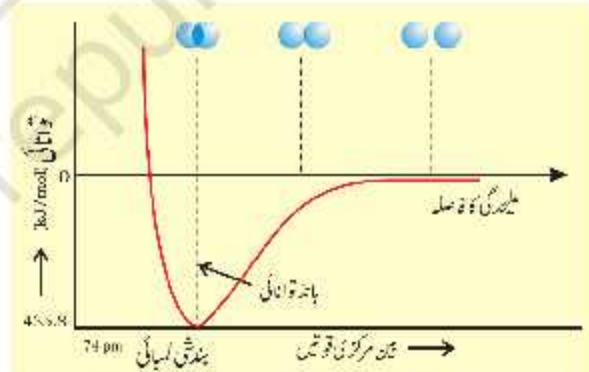
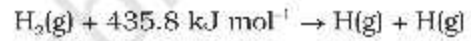
(Overlapping of Atomic Orbitals)

جب ارٹل کے دو ایٹم بند تشکیل دینے کے لیے قریب آتے ہیں تو ان کا یہ اور لیپ مثبت، منفی یا صفر ہو سکتا ہے اس کا انحصار نشان (ہیٹ) اور جگہ میں مداری لہر کے فنکشن کی وسعت اور اس کی تشریق کی سمت پر ہوتا ہے (شکل 4.9) سرحدی سطح ڈائیگرام میں دیے گئے مثبت اور منفی نشانات مداری لہر کا نشان (ہیٹ) ظاہر ہوتے ہیں۔ ان کا چارج سے تعلق نہیں ہوتا ہے۔ بند بنانے کے لیے ارٹل کے نشان (ہیٹ) اور سمت یکساں ہونے چاہئیں۔ اسے مثبت اور لیپ کہتے ہیں۔ s اور p ارٹل کے متعدد اور لیپوں کو شکل 4.9 میں ظاہر کیا گیا ہے۔

شریک گرفت بندی تشکیل کے خاص عوامل کے طور پر اور لیپ کے معیار کا اطلاق ہومونیوکلیر/ہیٹرونیوکلیر وائیٹریوکلیر اور کثیر ایٹمی سالموں پر

تجرباتی طور پر یہ پایا گیا ہے کہ نئی قوت کشش کی قدرتی دافع قوت سے زیادہ ہوتی ہے۔ نتیجے کے طور پر دونوں ایٹم ایک دوسرے کے نزدیک آتے ہیں اور ان کی مضمر توانائی (Potential Energy) کم ہو جاتی ہے۔ یہاں تک کہ ایک مقام وہ آتا ہے جہاں کل قوت کشش اور دافع قوت میں توازن پیدا ہو جاتا ہے اور نظام کمترین توانائی حاصل کرتا ہے۔ اس مقام پر دونوں ہائڈروجن ایٹم بندھ جاتے ہیں اور ایک مستحکم سالمہ بناتے ہیں جس کی بندش لمبائی 74 pm ہوتی ہے۔

چونکہ توانائی کا اخراج ہوتا ہے جب ہائڈروجن کے دو ایٹموں کے درمیان بند بنتا ہے، لہذا ہائڈروجن کا سالمہ تنہا ہائڈروجن ایٹموں کے مقابلے میں زیادہ مستحکم ہوتا ہے۔ اس میں جو توانائی خارج ہوتی ہے وہ ہائڈروجن لہری کہلاتی ہے جو شکل 4.8 میں دکھائے گئے منحنی کی سب سے نچلی سطح کے مطابق ہے۔ اس کے برعکس ایک مول ہائڈروجن کے سالموں کو جدا کرنے میں $435.8 \text{ kJ mol}^{-1}$ توانائی کی ضرورت ہوتی ہے۔



شکل 4.8 H_2 سالمہ کی تشکیل کا مضمر توانائی منحنی H_2 ایٹموں کے بین مرکزی فاصلوں کے فنکشن کی حیثیت سے۔ خم کا کمترین حصہ H_2 سالمہ کی سب سے زیادہ مستحکم حالت کو ظاہر کرتا ہے۔

4.5.1 ارٹل اور لیپ کا تصور

(Orbital Overlap Concept)

ہائڈروجن سالمے کی تشکیل میں کمترین توانائی کا ایک ایسا مقام ہوتا ہے جہاں ہائڈروجن کے دو ایٹم اتنے نزدیک ہوتے ہیں کہ ان کے ایٹمی ارٹل کے مابین تجویز دخل اندازی ہوتی ہے۔ ایٹمی ارٹل کی یہ تجویز دخل اندازی ایٹمی ارٹل کی اور لیپنگ کہلاتی ہے جس کے نتیجے میں

C-H بند بنتے ہیں۔ تاہم یہ دیکھا جائے گا کہ جبکہ کاربن کے تین p اورٹل ایک دوسرے سے 90° پر ہوتے ہیں ان کے لیے HCH زاویہ بھی 90° ہوگا۔ اس طرح تین C-H بند ایک دوسرے سے 90° پر ہوں گے۔ کاربن کا $2s$ اورٹل اور ہائڈروجن کا $1s$ اورٹل کڑوی متشاکل ہوتے ہیں اور کسی سمت بھی اوورلیپ کر سکتے ہیں۔ لہذا چونکہ C-H بند کی سمت واضح نہیں کی جاسکتی۔ یہ بیان HCH ٹیڑا ہیڈرل زاویہ 109.5° سے مطابقت نہیں رکھتا۔ صاف ظاہر ہے کہ صرف ایٹمی اورٹل کی اوورلیپ CH_4 سالمے کے بند کی سمتی خصوصیات کے لیے ذمہ دار نہیں ہو سکتی۔ اسی طریقہ اور بحث کا استعمال کرتے ہوئے دیکھا جاسکتا ہے کہ NH_3 اور H_2O سالموں میں HNH اور HOH بندشی زاویہ 90° کا ہونا چاہیے۔ یہ بیان NH_3 اور H_2O سالموں میں حقیقی بندشی زاویوں 107° اور 104.5° سے مطابقت نہیں رکھتا۔

4.5.4 اوورلیپنگ کی قسمیں اور شریک گرفت بندی فطرت

(Types of Overlapping and Nature of Covalent Bonds)

اوورلیپنگ کی بنیاد پر شریک گرفت بند دو زمروں میں تقسیم کیے جاسکتے ہیں۔

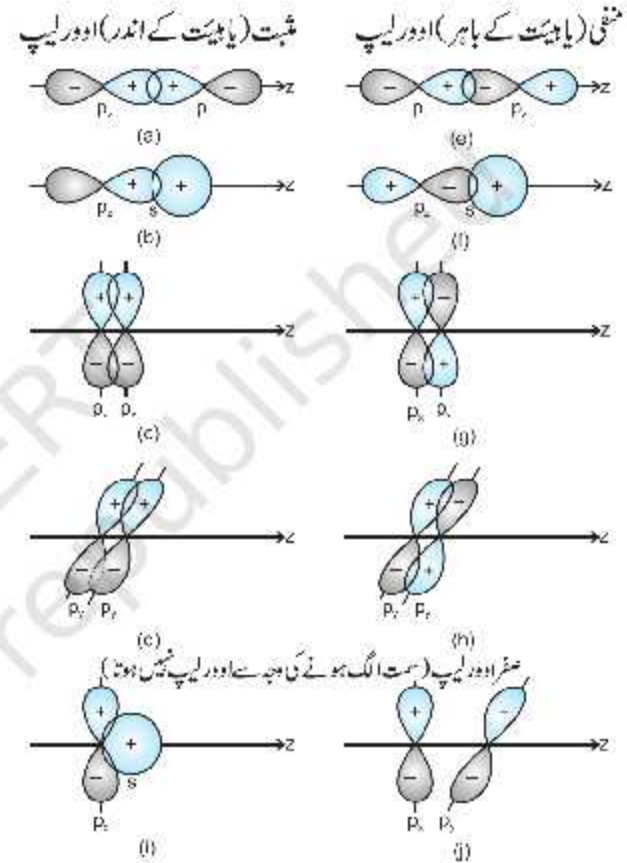
- (i) سگما (σ) بند اور (ii) پائی (π) بند
- (i) سگما (σ) بند: اس قسم کا شریک گرفت بند بندشی اورٹل کے سروں سے سروں کی اوورلیپنگ کے نتیجہ میں بنتے ہیں جو بین مرکزی محور کے ساتھ ہوتے ہیں۔ اس کو ہیڈ آن (Head On) یا محوری اوورلیپ بھی کہتے ہیں۔ یہ ایٹمی اورٹل کے مندرجہ ذیل کسی بھی ایک اتحادی عمل سے بن سکتے ہیں۔

- $s-s$ اوورلیپنگ: اس حالت میں دو آدھے بھرے ہوئے s -اورٹل کی بین مرکزی محور کے ساتھ اوورلیپنگ ہوتی ہے جیسا کہ نیچے دکھایا گیا ہے۔



- $s-p$ اوورلیپنگ: اس طرح کی اوورلیپنگ ایک ایٹم کے نصف بھرے ہوئے s -اورٹل اور دوسرے ایٹم کے نصف بھرے ہوئے p -اورٹل کے درمیان ہوتی ہے۔

کیساں طور سے ہوتا ہے۔ ہم جانتے ہیں کہ CH_4 ، NH_3 اور H_2O سالموں کی اشکال بالترتیب ٹیڑا ہیڈرل، ٹیڑا ٹرل اور خمیدہ ہوتی ہیں۔ یہ ایک دلچسپ بات ہوگی اگر ہم VB تھیوری کا استعمال کرتے ہوئے یہ معلوم کریں کہ کیا ان جیومیٹرکلیک اشکال کو اورٹل اوورلیپ کی اصطلاح میں واضح کیا جاسکتا ہے؟



شکل 4.9 p ، s اورٹل کی مثبت، منفی اور صفر اوورلیپ

آئیے ہم پہلے CH_4 (میتھین) سالمہ کو لیتے ہیں گراؤنڈ اسٹیٹ پر کاربن کا الیکٹرانی تشکل $2s^2 2p^2$ [He] ہے جو کہ مشتعل حالت (Excited State) میں $2s^1 2p_x^1 2p_y^1 2p_z^1$ [He] ہو جاتی ہے۔ مشتعل ہونے کے لیے دستیاب توانائی، کاربن اور ہائڈروجن کے اورٹل کے درمیان اوورلیپ کے دوران خارج ہونے والی توانائی سے فراہم ہوتی ہے۔ کاربن کے چار اورٹل جن میں سے ہر ایک میں ایک تہا بھری ہوئی ہے۔ کاربن کا الیکٹران ہوتا ہے چار ہائڈروجن کے $1s$ اورٹل جن میں خود بھی ایک ہی الیکٹران ہوتا ہے، سے اوورلیپ کر سکتے ہیں۔ نتیجہ کے طور پر چار

بند بنانے میں استعمال ہوتے ہیں اس عمل کو مخلوطیت (Hybridisation) کہتے ہیں جس کو اس طرح بیان کیا جاسکتا ہے کہ یہ توانائی میں ہلکے سے فرق والے ارٹل کی مساوت کا عمل ہے تاکہ ان کی توانائی کو دوبارہ تقسیم کیا جاسکے اور وہ یکساں توانائی اور یکساں شکل والے ارٹل کے نئے گروپ کی شکل میں حاصل ہو سکیں۔ مثال کے طور پر جب کاربن کے ایک $2s$ اور تین $2p$ ارٹل کا اختلاط ہوتا ہے تو چار نئے مخلوط ارٹل sp^3 حاصل ہوتے ہیں۔

مخلوطیت کی نمایاں خصوصیات : مخلوطیت کی اہم خصوصیات مندرجہ ذیل ہیں:

- 1- مخلوط ارٹل کی تعداد ان ایٹمی ارٹل کے برابر ہوتی ہے جن میں مخلوطیت ہوتی ہے۔
- 2- مخلوط ارٹل توانائی اور شکل کے اعتبار سے ہمیشہ یکساں ہوتے ہیں۔
- 3- مستحکم بند بنانے میں خالص ایٹمی ارٹل کے مقابلے میں مخلوط ارٹل زیادہ اثر دار ہوتے ہیں۔
- 4- یہ مخلوط ارٹل ایسیس میں ایسی سمت کی طرف رخ کرتے ہیں جہاں الیکٹران جوڑوں کے درمیان قوت دافعہ کمترین ہو اور اس طرح ان کی ترتیب مستحکم ہوتی ہے۔ لہذا مخلوطیت کی قسم کے سالے کی جیومیٹری کو ظاہر کرتی ہے۔

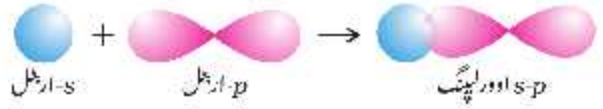
مخلوطیت کے لیے اہم شرائط

- (i) ایٹم کے گرفت خول میں موجود ارٹل ہی اختلاط کرتے ہیں۔
- (ii) جن ارٹل میں مخلوطیت ہو رہی ہے ان کی توانائی تقریباً برابر ہونی چاہیے۔
- (iii) یہ ضروری نہیں ہے کہ مخلوطیت میں صرف نصف بھرے ہوئے ارٹل ہی حصہ لیں گے۔ کچھ ہلکوں پر گرفت خول کے بھرے ہوئے ارٹل بھی مخلوطیت میں حصہ لیتے ہیں۔

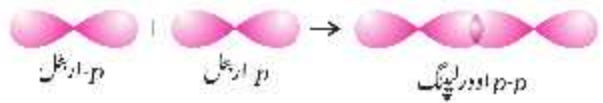
4.6.1 مخلوطیت کی قسمیں (Types of Hybridisation)

مخلوطیت کی بہت سی قسمیں ہوتی ہیں جن میں s اور p ارٹل شامل ہوتے ہیں۔ مخلوطیت کی مختلف اقسام مندرجہ ذیل ہیں۔

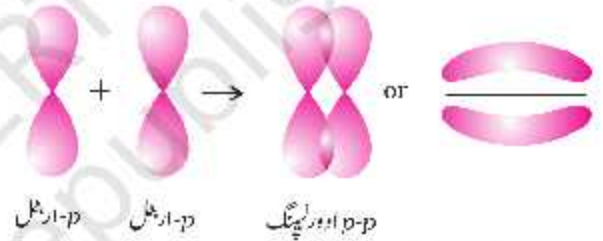
(I) sp -مخلوطیت : مخلوطیت کی اس قسم میں ایک s اور ایک p ارٹل کی آمیزش شامل ہوتی ہے جس کے نتیجے میں دو یکساں مخلوط sp ارٹل



• $p-p$ اورلپنگ: اس طرح کی اورلپنگ نزدیک آنے والے دو ایٹموں کے نصف بھرے ہوئے p -ارٹل کے درمیان ہوتی ہے۔



(ii) پائی (π) بندہ بنانے میں ایٹمی ارٹل کی اورلپنگ اس طرح ہوتی ہے کہ ان کے محور ایک دوسرے کے متوازی اور بین مرکزی محور کے عمودی ہوتے ہیں اس طرح جانبی اورلپنگ سے بننے والے ارٹل حصہ لینے والے ایٹموں کی سطح کے اوپر اور نیچے تشری کی شکل کے دو الیکٹران باڈیوں پر مشتمل ہوتے ہیں۔



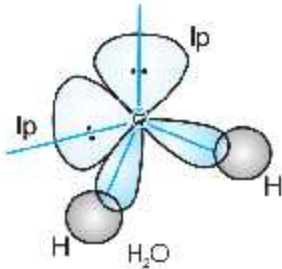
4.5.5 سگما اور پائی بند کی قوت (Strength of Sigma and pi Bonds)

بنیادی طور پر کسی بند کی طاقت اس کی اورلپنگ کی حد پر منحصر ہوتی ہے۔ سگما (σ) بند میں ارٹل کی اورلپنگ بہت زیادہ ہوتی ہے۔ لہذا یہ پائی (π) بانڈ سے زیادہ طاقتور ہوتے ہیں جہاں اورلپنگ کی حد کم ہوتی ہے۔ مزید یہ کہ π بند دو ایٹموں کے درمیان سگما بند کے علاوہ ہوتا ہے۔ یہ ان سالموں میں ہمیشہ موجود ہوتا ہے جہاں کثیر بند (دوہرے یا تھرے) پائے جاتے ہیں۔

4.6 مخلوطیت (Hybridisation)

CH_4 ، NH_3 اور H_2O جیسے کثیر ایٹمی سالموں کی جیومیٹریائی شکل کی خصوصیات کی وضاحت کرنے کے لیے پانگ نے مخلوطیت کا تصور پیش کیا ہے۔ اس کے مطابق ایٹمی ارٹل آپس میں مل کر نئے قسم کے یکساں ارٹل بناتے ہیں جو مخلوط ارٹل کہلاتے ہیں۔ خالص ارٹل کے برعکس مخلوط ارٹل

109.5° سے گھٹ کر 104.5° ہو جاتا ہے (شکل 4.14) اور سالمہ V-شکل یا خمیدہ شکل اختیار کرتا ہے۔



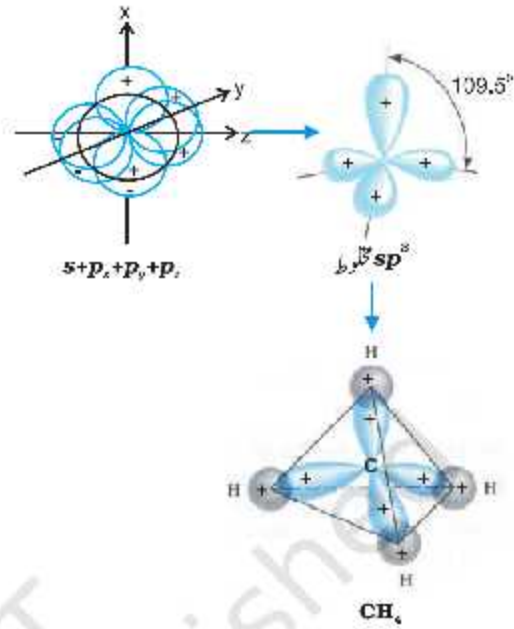
شکل 4.14 H₂O سالمہ کا بنا

4.6.2 sp^2 اور sp^3 مخلوطیت کی کچھ اور مثالیں

C₂H₆ سالمے میں sp^3 مخلوطیت: آنتھین کے سالمے میں دونوں کاربن ایٹموں میں sp^3 مخلوط حالت ہوتی ہے۔ کاربن ایٹم کے چار sp^3 مخلوط اوربٹل میں سے ایک محوری طور پر دوسرے کاربن کے ایسے ہی اوربٹل کے ساتھ اوورلیپ کرتا ہے اور ایک sp^3-sp^3 سکما بند بناتا ہے جبکہ ہر ایک کاربن کے تین sp^3 مخلوط اوربٹل ہائیڈروجن ایٹم کے ساتھ sp^3-s سکما بند بناتے ہیں جیسا کہ (iii) 4.6.1 میں دکھایا گیا ہے۔ لہذا آنتھین میں C-C بندش لمبائی 154 pm ہوتی ہے اور C-H بندش لمبائی 109 pm ہوتی ہے۔

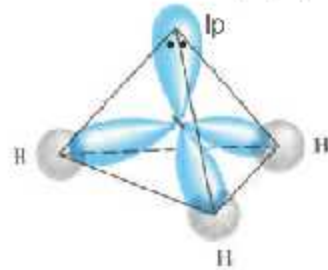
C₂H₄ میں sp^2 مخلوطیت: آنتھین سالمہ کے بننے میں ایک کاربن ایٹم کا ایک sp^2 مخلوط اوربٹل دوسرے ایٹم کے sp^2 مخلوط اوربٹل کے ساتھ محوری طور پر اوورلیپ کر کے C-C سکما بند بناتا ہے۔ جبکہ ہر ایک کاربن کے باقی دو sp^2 مخلوط اوربٹل دو ہائیڈروجن ایٹموں کے ساتھ sp^2-s سکما بند بناتے ہیں جبکہ ہر ایک کاربن کے باقی دو sp^2 مخلوط اوربٹل دو ہائیڈروجن ایٹموں کے ساتھ sp^2-s سکما بند بنانے میں استعمال ہوتے ہیں۔ ایک کاربن ایٹم کا غیر مخلوط اوربٹل ($2p_x$ یا $2p_y$) دوسرے کاربن ایٹم کے مماثل اوربٹل کے ساتھ پہلوی اورلیپ کر کے ایک کمزور π بند بناتا ہے جو کاربن اور ہائیڈروجن کی سطح کے اوپر اور نیچے دو مساوی الیکٹران ہڈوں کی شکل میں رہتا ہے۔

اس طرح آنتھین سالمے میں کاربن-کاربن بانڈ میں ایک sp^2-sp^2 سکما بند ایک π بند ہوتا ہے جو p اوربٹل کے درمیان ہوتا ہے جو مخلوطیت میں حصہ نہیں لیتے اور سالمہ کی سطح کے عمودی ہوتے ہیں؛ بندش لمبائی 134 pm ہوتی ہے۔ C-H بند sp^2-s ہوتا ہے جس کی بندش



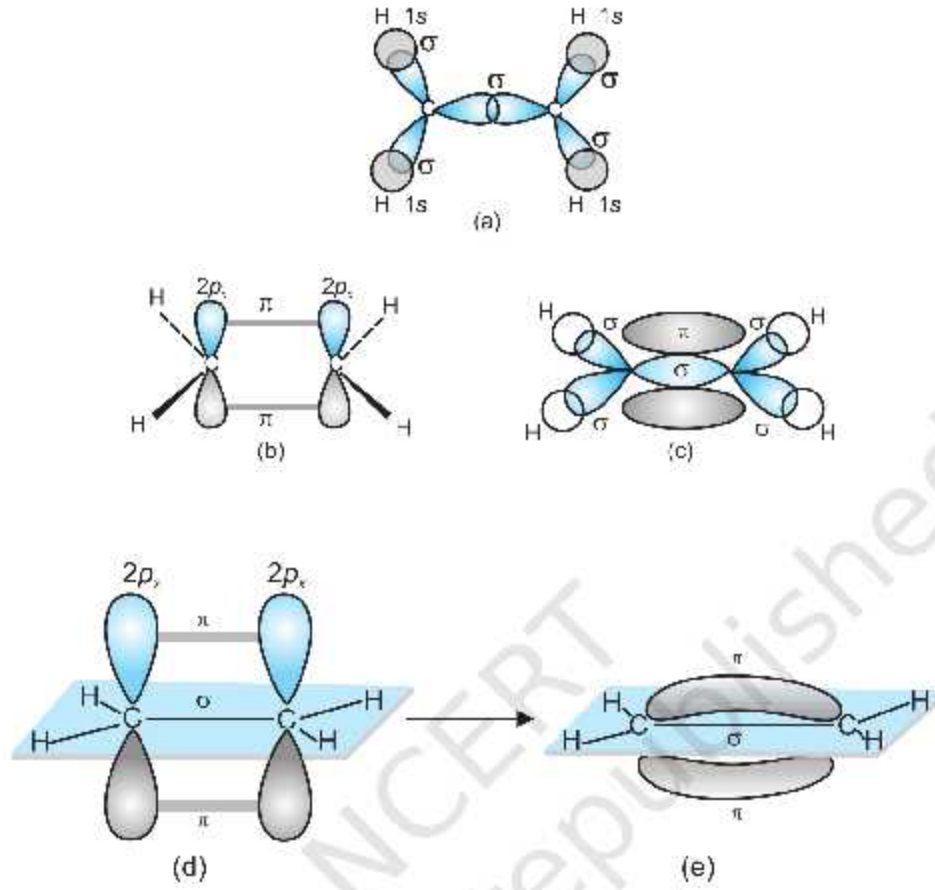
شکل 4.12 کاربن کے s اور p_x, p_y, p_z اوربٹل کے اتحاد سے بننے والے sp^3 مخلوط اوربٹل اور CH_4 کا بنا

بندش جوڑوں کے درمیان قوت واقعہ سے زیادہ ہوتی ہے۔ اس طرح سالمہ کی شکل منحنی ہو جاتی ہے اور بند زاویہ 109.5° سے گھٹ کر 107° ہو جاتا ہے۔ اس طرح کے سالموں کی جیومیٹری پیرائڈل ہوتی ہے جیسا کہ شکل 4.13 میں دکھایا گیا ہے۔

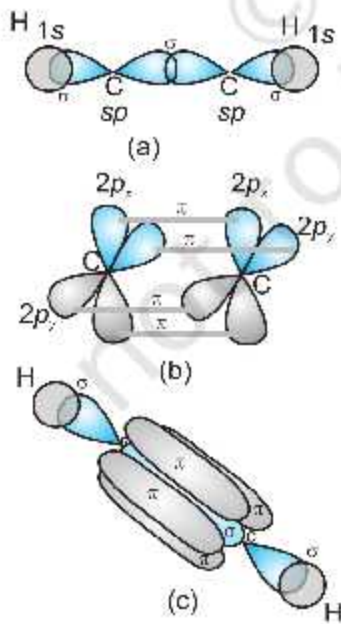


شکل 4.13 NH₃ سالمہ کا بنا

H₂O سالمہ میں آنتھین کے چار اوربٹل (ایک $2s$ اور تین $2p$) میں sp^3 مخلوطیت ہوتی ہے اور چار sp^3 اوربٹل بننے میں جن میں سے دو اوربٹل میں سے ہر ایک میں ایک الیکٹران ہوتا ہے اور باقی دو میں ایک ایک جوڑا الیکٹرانوں کا ہوتا ہے۔ یہ چار sp^3 مخلوط اوربٹل چہار سطحی جیومیٹری حاصل کرتے ہیں۔ جس کے دو کونوں میں دو ہائیڈروجن کے ایٹم ہوتے ہیں اور باقی دو کونوں میں غیر بندش جوڑے ہوتے ہیں۔ اس میں بندش زاویہ



شکل 4.15 انتہائی میں سگما اور پائی بانڈ کا بننا

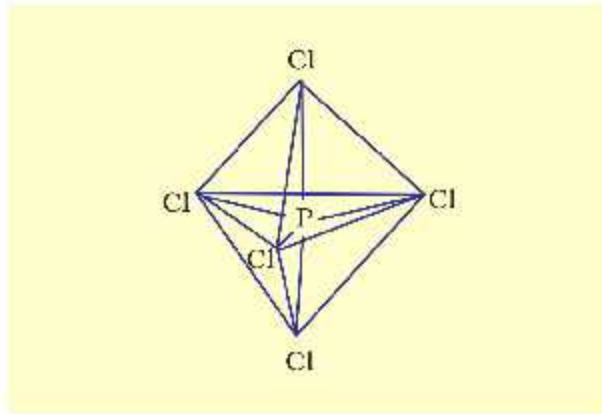


شکل 4.16 انتہائی میں سگما اور پائی بانڈ کا بننا

لسائی 108 pm ہوتی ہے $H-C-H$ بندشی زاویہ 117.6° جبکہ $H-C-C$ بندشی زاویہ 121° ہوتا ہے۔ انتہین میں سگما اور پائی بانڈ کا بننا شکل 4.15 میں دکھایا گیا ہے۔

C_2H_2 میں sp مخلوطیت: انتہائن کے سائلے کی تشکیل میں دونوں کاربن ایٹموں میں sp مخلوطیت ہوتی ہے اور دو غیر مخلوط ارٹھل، یعنی $2p_y$ اور $2p_z$ ہوتے ہیں۔

ایک کاربن ایٹم کا sp مخلوط ارٹھل دوسرے کاربن ایٹم کے sp مخلوط ارٹھل کے ساتھ ٹھوری اور لپ کر کے $C-C$ سگما بند بناتے ہیں جبکہ ہر ایک کاربن کا دوسرا مخلوط ارٹھل ٹھوری سطح پر بانڈ روجن ایٹم کے نصف بھرے ہوئے s ارٹھل پر اور لپ کر کے σ بند بناتا ہے۔ دونوں کاربن ایٹموں کے دو غیر مخلوط p ارٹھل جانی اور لپ کر کے کاربن ایٹموں کے درمیان دو π بند بناتے ہیں۔ اس طرح دو کاربن ایٹموں کے درمیان تہرے بند میں ایک سگما اور دو پائی بند ہوتے ہیں جیسا کہ شکل 4.16 میں دکھایا گیا ہے۔



شکل 4.17 PCl_5 سالمہ کی ترائی گونل بائی پیرامیڈل جیومیٹری

اب پانچ ارٹل (یعنی ایک s، تین p اور ایک d ارٹل) مخلوطیت کے لیے دستیاب ہیں جو sp^3d مخلوط ارٹل کو بنائیں گے جو کہ ترائی گونل بائی پیرامیڈل کے پانچ کونوں کی سمت میں ہوں گے جیسا کہ شکل 4.17 میں دکھایا گیا ہے۔

یہ دیکھنا چاہیے کہ ترائی گونل بائی پیرامیڈل جیومیٹری میں تمام زاویے برابر نہیں ہوتے۔ PCl_5 میں فاسفورس کے پانچ sp^3d مخلوط ارٹل کوریٹن ایٹم کے p ارٹل، جس میں صرف ایک الیکٹران ہوتا ہے سے اوورلیپ کر کے پانچ P-Cl سگما بند بناتے ہیں۔ تین P-Cl بند ایک ہی سطح پر ہوتے ہیں اور ایک دوسرے سے

120° کا زاویہ بناتے ہیں۔ ان بند کو استوائی

بند (Equatorial Bond) کہتے ہیں۔ باقی کے دو P-Cl بند استوائی سطح کے اوپر اور نیچے سطح کے ساتھ 90° کا زاویہ بناتے ہوئے ہوتے ہیں۔ انھیں محوری بند کہتے ہیں۔ چونکہ محوری بند کے جوڑے استوائی بند کے جوڑوں کی طرف سے زیادہ دافع قوت برداشت کرتے ہیں۔ لہذا محوری بند، استوائی بند کے مقابلے میں تھوڑے سے لمبے اور کمزور پائے ہوتے ہیں جس کی وجہ سے PCl_5 زیادہ متعادل ہوتا ہے۔

(ii) SF_6 کا بننا (sp^3d^2 مخلوطیت): SF_6 میں مرکزی ایٹم سلفر کا گراؤنڈ اسٹیٹ میں الیکٹرانوں کی شکل $3p^4 3s^2$ ہے۔ مشتعل حالت میں دستیاب چھ ارٹل یعنی، ایک s، تین p- اور دو d- ارٹل میں ایک

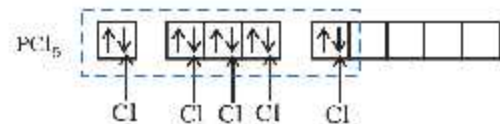
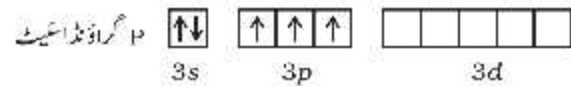
4.6.3 d-ارٹل والے عناصر میں مخلوطیت (Hybridisation of Elements Involving d Orbitals)

تیسرے دور میں پائے جانے والے عناصر میں s- اور p- کے علاوہ d-ارٹل ہوتے ہیں 3d ارٹل کی توانائی کا موازنہ 3s اور 3p ارٹل سے کیا جاسکتا ہے۔ 3d-ارٹل کی توانائی کا موازنہ 4s اور 4p سے بھی کیا جاسکتا ہے۔ نتیجہ کے طور پر 3s، 3p، 3d یا 4s، 4p کے درمیان مخلوطیت ممکن ہو سکتی ہے۔ تاہم چونکہ 3p اور 4s ارٹل کے درمیان توانائی کا فرق باہمی ہوتا ہے، لہذا 3d، 3p اور 4s ارٹل کے ساتھ مخلوطیت ممکن نہیں ہوتی۔

s اور p-د اور d-ارٹل کے ساتھ مخلوطیت کی اسکیم کا خلاصہ مندرجہ ذیل ہے:

مثالیں	ارٹل	مخلوطیت کی قسم	سالموں/آئیونوں کی شکل
$[Ni(CN)_4]^{2-}$, $[PtCl_4]^{2-}$	$d+s+p(2)$	dsp^2	مربع سطحی (Square Planar)
PF_5 , PCl_5	$s+p(3)+d$	sp^3d	ترائی گونل بائی پیرامیڈل (Trigonal Bipyramidal)
BrF_5 , $XeOF_4$	$d+s+p(3)$	dsp^3	اسکوائر پیرامیڈل (Square Pyramidal)
SF_6 , $[CrF_6]^{3-}$	$s+p(3)+d(2)$	sp^3d^2	آکٹا ہیڈرل
$[Co(NH_3)_6]^{3+}$	$d(2)+s+p(3)$	d^2sp^3	

(i) PCl_5 کا بننا (sp^3d مخلوطیت): فاسفورس کی گراؤنڈ اسٹیٹ اور مشتعل حالت کا بیرونی الیکٹرانوں کی شکل ($Z = 15$) مندرجہ ذیل ہے۔



sp^3d مخلوط ارٹل پانچ کمورین ایٹموں کے ذریعہ فراہم کرائے گئے الیکٹرانوں سے بھرے ہوئے

کیا

(iii) قبل موازنہ توانائی اور مناسب تشاکل کے ایٹمی اوربل آپس میں مل کر مولیکولر اوربل بناتے ہیں۔

(iii) ایک ایٹمی اوربل میں الیکٹران ایک نیوکلئس کے زیر اثر ہے، جبکہ مالیکولر اوربل میں وہ دو یا دو سے زیادہ نیوکلئس اثر میں رہتا ہے اس کا انحصار سائلے میں موجود ایٹموں کی تعداد پر ہوتا ہے۔ لہذا ایٹمی اوربل اکائی مرکزی ہوتا ہے جبکہ مالیکولر اوربل کثیر مرکزی ہوتا ہے۔

(iv) بننے والے مولیکولر اوربل کی تعداد متحد ہونے والے ایٹمی اوربل کی تعداد کے برابر ہوتی ہے۔ جب دو ایٹمی اوربل متحد ہوتے ہیں تو دو مولیکولر اوربل بننے ہیں۔ ایک بونڈنگ مولیکولر اوربل اور دوسرا اینٹی بونڈنگ اوربل کہلاتا ہے۔

(v) بندش مولیکولر اوربل کی توانائی کم ہوتی ہے لہذا متعلقہ ایٹمی بونڈنگ مولیکولر اوربل سے اس کا استحکام زیادہ ہوتا ہے۔

(vi) جس طرح ایک ایٹم میں مرکز کے گرد الیکٹرانوں کا احتمالی بناؤ ایک ایٹمی اوربل سے ظاہر کیا جاتا ہے اسی طرح ایک سالمہ میں مرکزوں کے گروہ کے گرد الیکٹرانوں کا احتمالی بناؤ مولیکولر اوربل کے ذریعہ دیا جاتا ہے۔

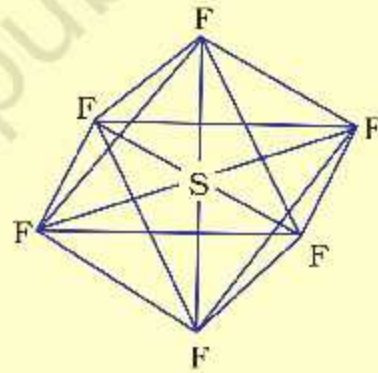
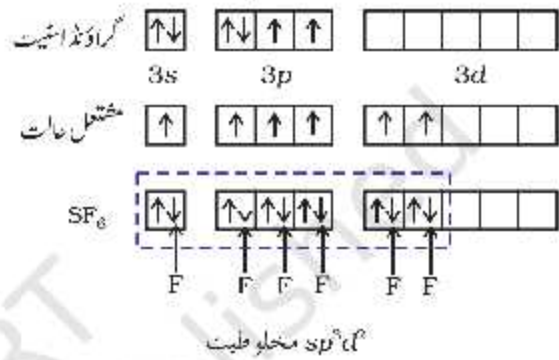
(viii) ایٹمی اوربل کی طرح مولیکولر اوربل بھی پانی کے اصول اخراج اور ہنڈ کے قانون کا اتباع کرتے ہوئے آف باؤ کے اصول کے مطابق ہی بھرے جاتے ہیں۔

4.7.1 مولیکولر اوربل کا بننا ایٹمی اوربل کا خطی اتحاد

(Formation of Molecular Orbitals Linear Combination of Atomic Orbitals (LCAO))

لہر میکانیات (Wave Mechanics) کے مطابق ایٹمی اوربل کو لہر تفاعل (ψ) سے ظاہر کرتے ہیں جو الیکٹران لہروں کی وسعت کو ظاہر کرتا ہے۔ انہیں شرودنجر کی ہر مساوات کے حل سے حاصل کیا جاتا ہے۔ تاہم، چونکہ یہ کسی ایسے نظام کے لیے حل نہیں کی جاسکتی جس میں ایک سے زیادہ الیکٹران ہوں، مولیکولر اوربل جو سالموں کے لیے ایک الیکٹران لہر تفاعل ہوتے ہیں انہیں براہ راست شرودنجر کی ہر مساوات کے حل سے حاصل کرنا مشکل ہوتا ہے۔ اس مسئلہ پر قابو پانے کے لیے ایک تقریبی طریقہ استعمال کیا گیا جو ایٹمی اوربل کا خطی اتحاد (Linear Combination of Atomic Orbital) کہلاتا ہے۔

الیکٹران ہوتا ہے۔ یہ اوربل مخلوطیت کے بعد چھ نئے sp^3d^2 مخلوط اوربل بناتے ہیں جو SF_6 میں باقاعدہ آکٹاہیڈرن کے چھ کونوں کی سمت ہوتے ہیں۔ یہ چھ sp^3d^2 ہے۔ مخلوط اوربل فلورین ایٹم کے ایک الیکٹران سے گھرے ہوئے ہوتے ہیں اوربل پر اوورلیپ کر کے چھ S-F سکما بند بناتے ہیں۔ اس طرح SF_6 سالمے کی ایک باقاعدہ آکٹاہیڈرن شکل ہوتی ہے جیسا کہ شکل 4.18 میں دکھائی گئی ہے۔



شکل 4.18 SF_6 سالمہ کی آکٹاہیڈرن جیومیٹری

4.7 مولیکولر اوربل تھیوری

(Molecular Orbital Theory)

مولیکولر اوربل نظریہ 1932 میں ایف۔ ہنڈ اور آر۔ ایس۔ ملیکن نے تیار کیا تھا۔ اس نظریہ کی خصوصیات مندرجہ ذیل ہیں:

(i) ایک سالمہ میں الیکٹران مختلف مالیکولر اوربل میں پائے جاتے ہیں اسی طرح جیسے ایک ایٹم میں الیکٹران ایٹمی اوربل میں پائے جاتے ہیں۔

(Interference) کی اصطلاحات میں سمجھا جاسکتا ہے۔ ہائڈرک مالکیولر ارٹل کے بننے میں بندش اینٹوں کی دو الیکٹران لہریں ایک دوسرے کو تعمیری تداخل کے سبب تقویت پہنچاتی ہیں جبکہ اینٹی ہائڈرک مالکیولر ارٹل کے بننے میں الیکٹران لہریں تخریبی تداخل کی وجہ سے ایک دوسرے کو زد کر دیتی ہیں۔ نتیجہ کے طور پر ہائڈرک مالکیولر ارٹل کی الیکٹران کثافت انتہائی اینٹوں کے مرکزوں کے درمیان قائم رہتی ہے جس کی وجہ سے نیوکلئس کے درمیان دفع بہت کم ہوتا ہے جبکہ اینٹی ہائڈرک مالکیولر ارٹل میں زیادہ تر الیکٹران کثافت کے درمیان کی جگہ سے دور ہوتے ہیں۔ دراصل مرکزوں کے درمیان ایک نوزل مستوی ہوتا ہے (جس پر الیکٹران کثافت صفر ہوتی ہے) جس کی وجہ سے نیوکلئس کے درمیان قوت دافعہ زیادہ ہوتی ہے۔ رقی مالکیولر ارٹل میں موجود الیکٹران مرکزوں کو ایک ساتھ تھامے رہتے ہیں جس کی وجہ سے سالمہ مستحکم ہو جاتا ہے۔ لہذا ایک رقی مالکیولر ارٹل میں ہمیشہ ان دونوں اینٹی ارٹل سے کم توانائی ہوتی ہے جن سے مل کر وہ بنتے ہیں۔ اس کے برعکس وہ الیکٹران جو انٹی ہائڈرک مالکیولر ارٹل میں ہوتے ہیں وہ سالمہ کو غیر مستحکم کرتے ہیں۔ یہ اس وجہ سے ہوتا ہے کہ اس ارٹل میں الیکٹرانوں کی آپسی قوت دافعہ الیکٹرانوں اور نیوکلئس کے درمیان کشش سے زیادہ ہوتی ہے جس کی وجہ سے کل توانائی میں اضافہ ہوتا ہے۔

یہ بات قابل غور ہے کہ اینٹی ہائڈرک ارٹل کی توانائی ان اینٹی ارٹل سے اوپر اٹھ جاتی ہے جن ارٹل سے مل کر وہ بنتے ہیں جبکہ بندش ارٹل کی توانائی ان سے نیچے گر جاتی ہے جو ان کے بنانے والے ہیں۔ تاہم، دونوں مالکیولر ارٹل کی کل توانائی اتنی ہی رہتی ہے جتنی کہ ابتدائی دو اینٹی ارٹل کی ہوتی ہے۔

4.7.2 اینٹی ارٹل کے اتحاد کی شرائط

(Conditions for the Combination of Atomic Orbitals)

مالکیولر ارٹل بنانے کے لیے اینٹی ارٹل کا خلی اتحاد اسی وقت ممکن ہے جبکہ مندرجہ ذیل شرائط پوری ہو سکیں۔

- 1۔ اتحادی اینٹی ارٹل کی توانائی تقریباً یکساں ہونی چاہیے۔ اس کا مطلب یہ ہے کہ 1s ارٹل 1s ارٹل کے ساتھ ہی اتحاد کر سکتا ہے لیکن 2s کے ساتھ نہیں کیونکہ 2s ارٹل کی توانائی 1s ارٹل سے

آئیے اس طریقہ کو ہومو نیوکلیر دو اینٹی ہائڈروجن سالمے کے لیے استعمال کرتے ہیں۔ ان لیجیے ہائڈروجن سالمہ دو ایٹم A اور B سے مل کر بنا ہے۔ ہر ایک ہائڈروجن ایٹم اپنی گراؤنڈ اسٹیٹ میں 1s ارٹل میں ایک الیکٹران ہوتا ہے۔ ان اینٹوں کے اینٹی ارٹل لہر فنکشن ψ_A اور ψ_B سے ظاہر کیے جاسکتے ہیں۔ ریاضیاتی طور پر مالکیولر ارٹل مالکیولر ارٹل کا بننا اینٹی ارٹل کے خلی اتحاد سے ظہور کیا جاسکتا ہے جو منفرد اینٹی ارٹل کے لہر فنکشن کے جمع اور گھٹا کرنے سے حاصل ہو سکتا ہے جیسا کہ نیچے دکھایا گیا ہے۔

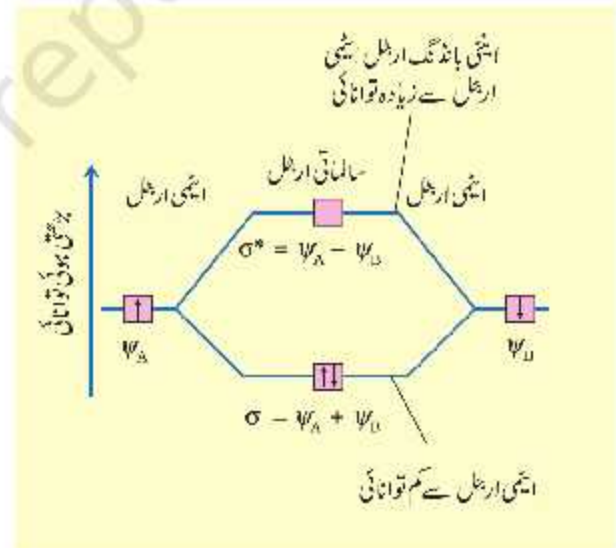
$$\psi_{MO} = \psi_A \pm \psi_B$$

لہذا σ اور σ^* دو مالکیولر ارٹل اس طرح بنیں گے۔

$$\sigma = \psi_A + \psi_B$$

$$\sigma^* = \psi_A - \psi_B$$

سالماتی ارٹل σ جو اینٹی ارٹل کے جمع کرنے سے بنا ہے وہ بندش مالکیولر ارٹل (Bonding Molecular Orbital) کہلاتا ہے جبکہ سالماتی ارٹل σ^* جو اینٹی ارٹل کی تفریق سے بنا ہے وہ اینٹی ہائڈرک مالکیولر ارٹل کہلاتا ہے۔ جیسا کہ شکل 4.19 میں دکھایا گیا ہے۔



شکل 4.19 دو ایٹم A اور B کے مرکز پر ایٹمی ارٹل ψ_A اور ψ_B کے خلی اتحاد سے بننے والے ہائڈرک (σ) اور اینٹی ہائڈرک (σ^*) مولیکولر ارٹل کا بنا

کیفیتی طور پر، سالماتی ارٹل کا بننا اتحادی اینٹوں کی الیکٹران لہروں کی تعمیری اور تخریبی تداخل (Constructive and Destructive

4.7.4 مالیکیولر اریٹل کے انرجی لیول ڈائیگرام

(Energy Level Diagram for Molecular Orbitals)

ہم نے دیکھا کہ دو ایٹموں کے 1s ایٹموں اریٹل دو مالیکیولر اریٹل σ_{1s} اور σ_{1s}^* بناتے ہیں۔ اسی طرح 2s اور 2p ایٹمی اریٹل (دو ایٹموں پر آٹھ ایٹمی اریٹل) مل کر مندرجہ ذیل آٹھ مالیکیولر اریٹل دیتے ہیں۔

$$\sigma_{2s}, \sigma_{2s}^*, \pi^*2p_x, \pi^*2p_y$$

$$\sigma_{2s}, \sigma_{2p_x}, \pi 2p_x, \pi 2p_y$$

ان مالیکیولر اریٹل کے انرجی لیول دوری جدول کی دوسری قطار کے عنصر کے متجانس دو ایٹمی سالموں کے تجرباتی طور پر حاصل شدہ ایکٹیوٹا سکوپک اعداد و شمار کی مدد سے معلوم کیے گئے ہیں۔ F_2 اور O_2 کے مختلف مالیکیولر اریٹل کی توانائی کی بڑھتی ہوئی ترتیب مندرجہ ذیل ہے:

$$\sigma_{1s} < \sigma_{1s}^* < \sigma_{2s} < \sigma_{2s}^* < \sigma_{2p_x} < (\pi 2p_x = \pi 2p_y)$$

$$< (\pi^*2p_x = \pi^*2p_y) < \sigma_{2p_x}^*$$

تاہم مالیکیولر اریٹل کی توانائی کے درجات کی یہ ترتیب باقی سالموں، $N_2, C_2, B_2, Be_2, Li_2$ کے لیے صحیح نہیں ہے۔ مثال کے طور پر تجرباتی طور پر یہ دیکھا گیا ہے کہ N_2, C_2, B_2 وغیرہ جیسے سالمات کے لیے مختلف مالیکیولر اریٹل کے لیے توانائی کی بڑھتی ہوئی ترتیب مندرجہ ذیل ہے۔

$$\sigma_{1s} < \sigma_{1s}^* < \sigma_{2s} < \sigma_{2s}^* < (\pi 2p_x = \pi 2p_y)$$

$$< \sigma_{2p_x} < (\pi^*2p_x = \pi^*2p_y) < \sigma_{2p_x}^*$$

اس ترتیب کی اہم خصوصیت یہ ہے کہ $\sigma_{2p_x} < \sigma_{2p_x}^*$ مالیکیولر اریٹل کی توانائی π^*2p_x اور $\pi 2p_x$ مالیکیولر اریٹل سے زیادہ ہے۔

4.7.5 الیکٹرانیک تشکل اور سالماتی طرز عمل

(Electronic Configuration and Molecular Behaviour)

مختلف مالیکیولر اریٹل میں الیکٹرانوں کا بناؤ سالے کا الیکٹرانیک تشکل کہلاتا ہے۔ سالے کے الیکٹرانیک تشکل سے یہ ممکن ہے کہ سالے سے متعلق اہم معلومات حاصل کی جاسکیں جیسا کہ نیچے بیان کیا گیا ہے۔

سالموں کا استحکام: اگر بانڈنگ اریٹل میں الیکٹرانوں کی تعداد N_b ہے اور اینٹی بانڈنگ اریٹل میں الیکٹرانوں کی تعداد N_a ہے تو:

$$(I) \text{ اگر } N_b > N_a \text{ سے زیادہ ہے تو سالمہ مستحکم ہوگا اور}$$

خاصی زیادہ ہوتی ہے۔ یہ اس وقت درست نہیں ہوگا جب انٹیم مختلف ہوں گے۔

2- متحد ہونے والے ایٹمی اریٹل کا تشکل سالمی محور کے برابر ہونا چاہیے۔ روایت کے مطابق π -محور کو سالماتی محور کے طور پر لیا جاتا ہے۔ یہ بات قابل غور ہے کہ برابر اور تقریباً برابر توانائی والے ایٹمی اریٹل بھی اتحاد نہیں کرتے ہیں اگر ان کا تشکل برابر نہ ہو۔ مثال کے طور پر کسی انٹیم کے $2p_x$ اریٹل دوسرے انٹیم کے $2p_x$ اریٹل کے ساتھ ہی اتحاد کریں گے نہ کہ $2p_x$ یا $2p_y$ سے کیونکہ ان کا تشکل مختلف ہے۔

3- متحد ہونے والے ایٹمی اریٹل کا اوورلیپ زیادہ سے زیادہ ہونا چاہیے۔ جتنا زیادہ اوورلیپ ہوگا مالیکیولر اریٹل کے مرکزوں کے درمیان اتنی ہی زیادہ الیکٹران کثافت ہوگی۔

4.7.3 مالیکیولر اریٹل کی قسمیں (Types of Molecular Orbitals)

دو ایٹمی سالمات کے مالیکیولر اریٹل کو σ (سگما) π (پائی) اور δ (ڈیلٹا) سے ظاہر کرتے ہیں۔

اس تسمیہ میں سگما (σ) مالیکیولر اریٹل بند-محور کے گرد تشکلی ہوتے ہیں جبکہ پائی (π) مالیکیولر اریٹل تشکلی نہیں ہوتے، مثال کے طور پر $1s$ -اریٹل کا خطی اتحاد جو دو مرکزوں کے گرد ہوتا ہے اور دو مالیکیولر اریٹل بناتا ہے جو بند-محور کے گرد تشکلی ہوتے ہیں۔ ایسے مالیکیولر اریٹل σ قسم کے ہوتے ہیں اور ان کو σ_{1s} اور σ_{1s}^* سے ظاہر کرتے ہیں (شکل (4.20(a))۔ اگر بین مرکزی محور z -سمت میں لیا جائے تو یہ دیکھا جاسکتا ہے کہ دو ایٹموں کے $2p_z$ اریٹل کا خطی اتحاد بھی دو سگما مالیکیولر اریٹل بناتا ہے جن کو σ_{2p_x} اور $\sigma_{2p_x}^*$ سے ظاہر کرتے ہیں (شکل (4.20(b))۔

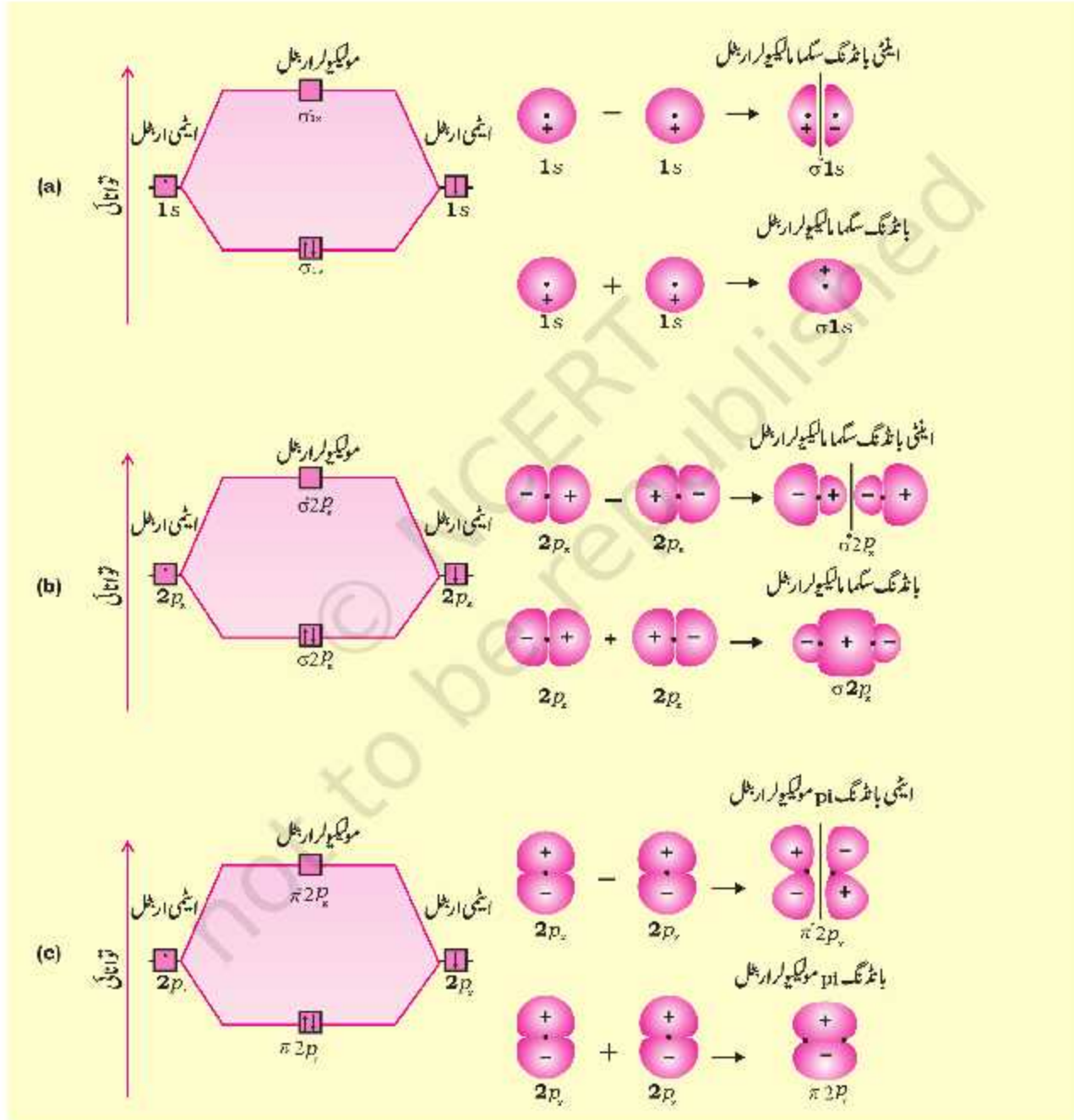
$2p_x$ اور $2p_y$ سے حاصل ہونے والے مالیکیولر اریٹل بانڈ-محور کے گرد تشکلی نہیں ہوتے کیونکہ سالماتی سطح کے اوپر مثبت لوب اور نیچے منفی لوب ہوتا ہے۔ ایسے مالیکیولر اریٹل کو π اور π^* سے ظاہر کرتے ہیں (شکل (4.20(c))۔ π -بانڈنگ مالیکیولر اریٹل میں بین مرکزی محور کے اوپر اور نیچے الیکٹران-کثافت زیادہ ہوتی ہے۔ π^* اینٹی بانڈنگ مالیکیولر اریٹل میں مرکزوں کے درمیان نوڈ ہوتی ہے۔

(ii) سالمہ غیر مستحکم ہوگا اگر $N_b < N_a$ سے کم ہے۔

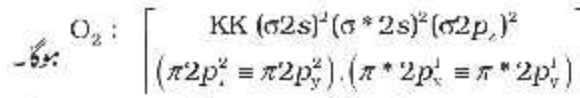
باند آرڈر (Bond Order)

بوند آرڈر (BO) کی تعریف اس طرح بیان کی جاسکتی ہے کہ یہ بانڈنگ اور اینٹی بانڈنگ آرڈرل میں موجود الیکٹرانوں کی تعداد میں فرق کے آدھے کی برابر ہوتا ہے۔ یعنی

(i) میں زیادہ بانڈنگ آرڈرل بھرے ہوئے ہیں لہذا بانڈنگ کا اثر زیادہ ہوگا اور سالمہ مستحکم ہوگا۔ (iii) اینٹی بانڈنگ آرڈرل کا اثر زیادہ ہے لہذا سالمہ غیر مستحکم ہوگا۔



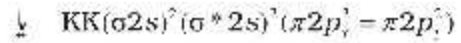
شکل 4.20 (a) $1s$ ایٹمی آرڈرل، (b) $2s$ ایٹمی آرڈرل اور (c) $2p$ ایٹمی آرڈرل کے اتحاد سے بننے والے بانڈنگ اور اینٹی بانڈنگ مولیکیولر آرڈرل کی توانائیاں اور غنوصال



O_2 سالمے کے ایکٹرائی شکل سے یہ واضح ہوتا ہے کہ بانڈنگ مالکیولر اریغل میں 10 (دس) الیکٹران موجود ہیں اور 6 الیکٹران اینٹی بانڈنگ مالکیولر اریغل میں موجود ہیں۔ لہذا اس کا

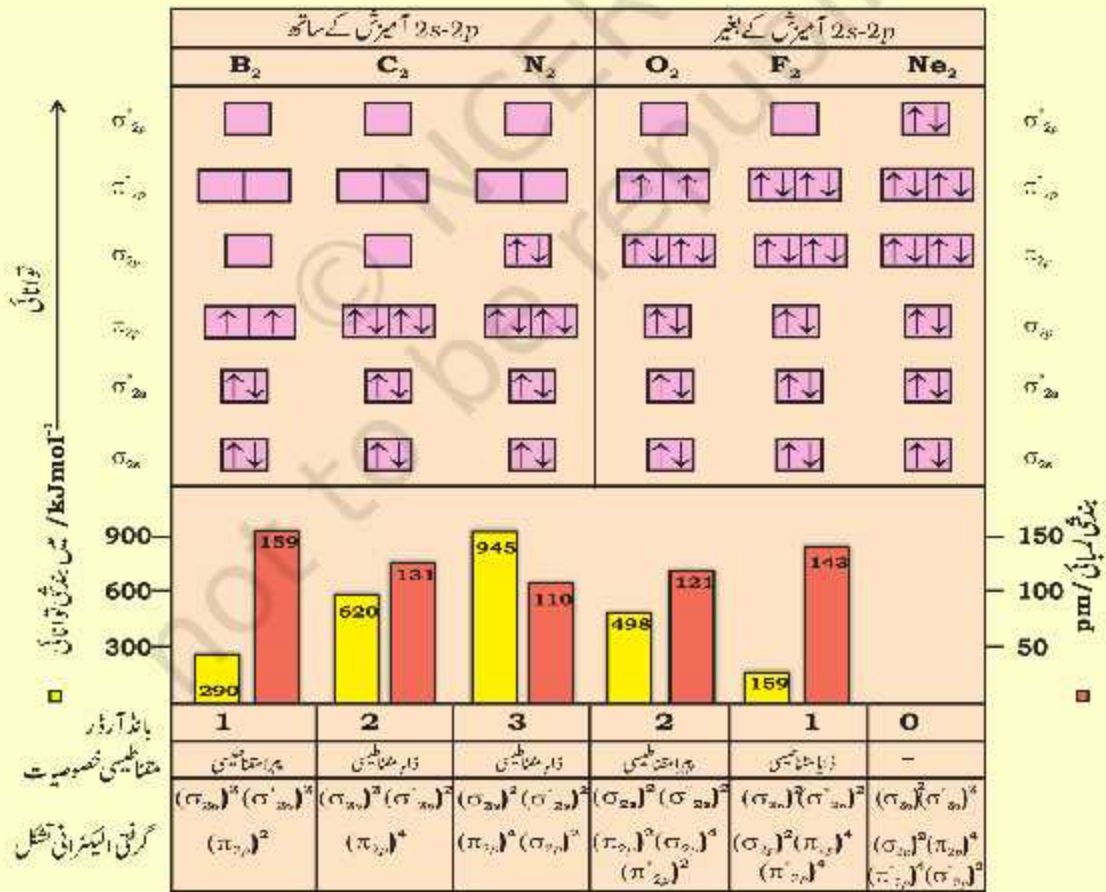
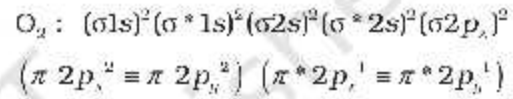
$$-\frac{1}{2}|N_b - N_a| = -\frac{1}{2}|10 - 6| = -2$$

لہذا آکسیجن کے سالمے میں ایٹم دوہرے بند سے بندھے ہوئے ہوتے ہیں۔ اس کے علاوہ یہ بھی دیکھا گیا ہے کہ اس کے پاس دو بغیر جوڑے کے الیکٹران $\pi^* 2p_x$ اور $\pi^* 2p_y$ مالکیولر اریغل میں موجود ہیں۔ لہذا O_2 سالمہ ایک پیرا مقناطیسی سالمہ ہونا چاہیے۔ ایک اندازہ جس کی تصدیق تجرباتی مشاہدہ سے ہوتی ہے۔ اس طرح یہ نظریہ آکسیجن کی پیرا مقناطیسی فطرت کی کامیابی کے ساتھ وضاحت کرتا ہے۔



کاربن کا بانڈ آرڈر $2 = \frac{1}{2}(8 - 4)$ ہے اور C_2 ڈایا مقناطیسی ہونا چاہیے۔ حقیقت میں بخارات کی شکل میں C_2 سالمے پائے گئے ہیں۔ یہ بات نوٹ کرنے لائق ہے کہ C_2 میں دوہرا بند دونوں پائی بند پر مشتمل ہوتا ہے کیونکہ دو پائی مالکیولر اریغل میں چار الیکٹران موجود ہوتے ہیں۔ دوسرے زیادہ تر سالموں کے دوہرے بند میں ایک سکلا اور دوسرا پائی بند ہوتا ہے۔ اسی طریقے سے N_2 سالمے میں بندش پر بحث کی جاسکتی ہے۔

5. آکسیجن سالمہ (O_2): آکسیجن ایٹم کا ایکٹرائی شکل $1s^2 2s^2 2p^4$ ہے۔ ہر ایک آکسیجن ایٹم کے پاس 8 الیکٹران ہیں لہذا O_2 سالمہ میں 16 الیکٹران ہوں گے۔ O_2 سالمہ کا ایکٹرائی شکل اس طرح



شکل 4.21 B₂ سے Ne₂ تک عناصر کے لیے MO کے پھرائو اور سالمی خصوصیات

ہو جاتا ہے جس کے نتیجے میں ہائیڈروجن دوسرے عنصر X کے مقابلے میں بہت زیادہ برقی مثبت ہو جاتا ہے۔ چونکہ الیکٹران X کی سمت کھسک جاتے ہیں لہذا ہائیڈروجن پر ایک جزوی مثبت چارج آ جاتا ہے (δ^+) جبکہ X پر جزوی منفی چارج (δ^-) آ جاتا ہے۔ اس کے نتیجے میں قطبی سالمہ بنتا ہے جس میں برقی سکونی قوت کشش ہوتی ہے اور جسے مندرجہ ذیل طریقہ سے ظاہر کرتے ہیں۔



ہائیڈروجن بند کی قدر مرکب کی طبعی حالت پر منحصر ہوتی ہے۔ یہ ٹھوس حالت میں سب سے زیادہ ہوتی ہے اور گیس حالت میں سب سے کم۔ اس طرح ہائیڈروجن بند مرکب کی ساخت اور اس کی خصوصیات پر بہت زیادہ اثر ڈالتا ہے۔

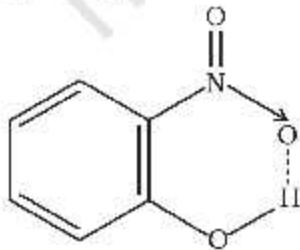
4.9.2 H-بند کی قسمیں (Types of H-Bonds)

H-بند دو قسم کے ہوتے ہیں

- (i) بین سالمی ہائیڈروجن بند (Intermolecular Hydrogen Bond)
- (ii) درون سالمی ہائیڈروجن بند (Intramolecular Hydrogen Bond)

(I) بین سالمی ہائیڈروجن بند: یہ کسی ایک یا مختلف مرکب کے دو مختلف سالموں کے درمیان بنتے ہیں: مثال کے طور پر HF سالمے، الکحل یا H_2O وغیرہ کے سالموں میں H-بند۔

(II) درون سالمی ہائیڈروجن بند: یہ اس وقت بنتے ہیں جب ہائیڈروجن دو بہت زیادہ برقی منفی (F, O, N) ایٹموں کے درمیان ہو جو ایک ہی سالمے کے اندر ہوں۔ مثال کے طور پر O-نائٹرو فینول میں ہائیڈروجن، دو آکسیجن کے ایٹموں کے درمیان ہوتی ہے (شکل 4.20)۔

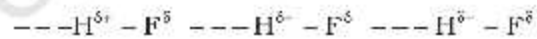


شکل 4.20 O-نائٹرو فینول سالمے میں درون سالمی ہائیڈروجن بند

اسی طرح دوری جدول کے دوسرے دور کے عناصر کے دوسرے ہم نیوکلیائی دو ایٹمی سالموں کے الیکٹرانوں کی شکل بھی لکھے جاسکتے ہیں۔ شکل 4.21 میں B_2 سے Ne_2 تک عناصر کی سالمی خصوصیات اور مالیکیولر آرٹل کا بھراؤ دیا گیا ہے۔ مالیکیولر آرٹل کی ترتیب اور ان کے الیکٹرانوں کی تعداد دکھائی گئی ہے۔ بندش توانائی، بندش لمبائی، بانڈ آرڈر، مقناطیسی خصوصیات اور بندش الیکٹرانوں کی شکل آرٹل ڈائیگرام کے نیچے دکھائے گئے ہیں۔

4.9 ہائیڈروجن بندش (Hydrogen Bonding)

ہائیڈروجن، آکسیجن اور فلورین انتہائی الیکٹران منفی عناصر ہیں۔ جب یہ شریک گرفت بند بنانے کے لیے ہائیڈروجن کے ساتھ جڑتے ہیں تو شریک بندش بند کے الیکٹران زیادہ الیکٹران منفی عنصر کی سمت کھسک جاتے ہیں۔ یہ جزوی مثبت چارج والے ہائیڈروجن دوسرے زیادہ الیکٹرون گنیو ایٹم کے ساتھ ایک بند بناتے ہیں۔ اس بند کو ہائیڈروجن بند کہتے ہیں اور یہ شریک گرفت بند سے کمزور ہوتا ہے۔ مثال کے طور پر HF سالمے میں ایک سالمے کے ہائیڈروجن ایٹم اور دوسرے سالمے کے فلورین ایٹم کے درمیان ہائیڈروجن بند ہوتا ہے جیسا کہ ذیل میں دکھایا گیا ہے۔



یہاں ہائیڈروجن بند ایک پل کی طرح کام کرتا ہے جو ایک ایٹم کو شریک گرفت بونڈ کے ذریعہ اور دوسرے ایٹم کو ہائیڈروجن بند کے ذریعہ باندھے رکھتا ہے۔

ہائیڈروجن بند کو ٹوٹی ہوئی لائن (---) سے ظاہر کرتے ہیں جبکہ ایک ٹھوس لائن شریک بندش بند کو ظاہر کرتی ہے۔ لہذا ہائیڈروجن بند کی تعریف ہم اس طرح کر سکتے ہیں کہ یہ وہ قوت کشش ہے جو ایک سالمے کے ہائیڈروجن ایٹم کو دوسرے سالمے کے برقی منفی ایٹم (F, O یا N) سے باندھتی ہے۔

4.9.1 ہائیڈروجن بند بننے کی وجوہات (Cause of

Formation of Hydrogen Bond)

جب ہائیڈروجن ایک بہت زیادہ برقی منفی عنصر X کے ساتھ جڑتا ہے تو دونوں ایٹموں کے درمیان مشترک الیکٹرانوں کا جوڑا ہائیڈروجن سے دور

خلاصہ

برقی مثبت اور برقی منفی آئینوں کے بننے کے عمل میں کوئیل کی پہلی بصیرت کا تعلق آئینوں کے ذریعہ نوئل گیس تشکل حاصل کرنے کے عمل سے تعلق رکھتا ہے۔ آئینوں کے درمیان برقی سکونی کشش ان کے استحکام کا سبب ہوتی ہے۔ اس نے برقی گرفت کے تصور کو پیدا کیا۔

شریک گرفت بندش کا پہلا بیان لیوس نے دو ایٹموں کے درمیان الیکٹران جوڑے کی شرکت کی اصطلاح میں دیا تھا اور اس نے الیکٹرانوں کے اشتراک کے نتیجے میں متعامل آئینوں کے نوئل گیس تشکل حاصل کرنے کے عمل کے درمیان تعلق بتایا ہے۔ لیوس کی نقطہ علامات (Lewis Dot Symbol) ایک دیے ہوئے عنصر کے گرفت الیکٹرانوں کی تعداد کو ظاہر کرتے ہیں اور لیوس نقطہ ساختیں سالموں میں بندش کا تصویری اظہار ہیں۔

ایک آجی مرکب کی شکل مثبت اور آئینوں کے ایک با ترتیب سہ ابعادی مجموعہ کی شکل میں ہوتی ہے جسے کرشل لیس (Crystal Lattice) کہتے ہیں۔ قلمی ٹھوس میں مثبت اور منفی آئینوں کے درمیان ایک چارج کا توازن ہوتا ہے۔ قلمی جالی لیس تشکیل کی انتھالپی کے ذریعہ منظم ہوتی ہے۔ ایک اکرا شریک گرفت بند دو ایٹموں کے درمیان ایک الیکٹران جوڑے کے اشتراک سے بنتا ہے، کثیر بند الیکٹرانوں کے دو یا تین جوڑوں کے اشتراک سے بننے ہیں کچھ عناصر میں الیکٹرانوں کے اضافی جوڑے ہوتے ہیں جو بندش میں حصہ نہیں لیتے۔ ان کو الیکٹرانوں کے تنہا جوڑے کہتے ہیں۔ لیوس ڈاٹ ساخت سالموں کے ہر ایک ایٹم کے گرد بندشی جوڑے اور تنہا جوڑے کی ترتیب کو دکھاتی ہے۔ کیمیائی بندش سے تعلق رکھنے والے اہم پیرامیٹر جیسے: بندشی لمبائی، بندشی زاویہ، بند انتھالپی، بانڈ آرڈر اور بند قطبیت مرکبات کی خصوصیات پر با معنی اثرات رکھتے ہیں۔

سالمات اور کثیر ایٹمی آئینوں کی ایک بڑی تعداد ایک لیوس ساخت سے ظاہر نہیں کی جاسکتی اور یکساں ساختی ڈھانچہ کی بنیاد پر کئی تفصیلات نکھی جاتی ہیں اور یہ سب مل کر سالمہ یا آئین کو ظاہر کرتے ہیں۔ یہ ایک بہت اہم اور انتہائی مفید تصور ہے جو ہمک (Resonance) کہلاتا ہے۔ یہ اشتراکی ساختیں یا مستند شکلیں ایک ساتھ مل کر ہمک مخلوط بناتی ہیں جو سالمہ یا آئین کو ظاہر کرتی ہے۔

وی ایس ای پی آر (VSEPR) ماڈل کا استعمال سالموں کی جیومیٹریکی اشکال کی پیشین گوئی کے لیے کیا جاتا ہے جس کی بنیاد وہ مفروضہ ہے کہ الیکٹران کے جوڑے ایک دوسرے کو دھکیلتے ہیں اور ایک دوسرے سے زیادہ سے زیادہ ممکنہ فاصلے پر رہنے کی کوشش کرتے ہیں۔ اس ماڈل کے مطابق "سالمی حبیبی لونی پیئر-لونی پیئر، لونی پیئر-لونی پیئر اور لونی پیئر-لونی پیئر کے درمیان دفع کی بنیاد پر طے کی جاتی ہے" ان دفع قوتوں کی ترتیب کا تسلسل اس طرح ہوتا ہے: $lp-lp > lp-bp > bp-bp$

شریک گرفت بندش کے لیے گرفت بند طرز رسائی (Valence Bond Approach) کا بنیادی تعلق دراصل شریک گرفت بند بننے کے لیے درکار توانیوں سے ہے جس کے متعلق لیوس اور ویسپار ماڈل خاموش ہیں۔ بنیادی طور پر وی بی نظریہ بند بننے کے عمل پر ارہل کے انطباق (Overlap) کی اصطلاح میں بحث کرتا ہے۔ مثال کے طور پر دو H ایٹم سے H_2 سالمے کی تشکیل میں دونوں H ایٹم کے 1s ارہل کے انطباق شامل ہیں جن میں ایک ایک الیکٹران موجود ہے۔ یہ دیکھا گیا ہے کہ جیسے جیسے دونوں بانڈ روجن ایٹم ایک دوسرے کے نزدیک آتے ہیں تو اس نظام کی مضمر توانائی کم ہو جاتی ہے۔ بین مرکزی متوازن فاصلے بندشی فاصلے پر یہ توانائی کم سے کم ہو جاتی ہے۔ ان نیوکلیس کو مزید قریب لانے کی کوشش توانائی میں فوری اضافہ کروے گی اور سالمہ کو غیر مستحکم بنا دے گی۔ انطباق کی وجہ سے نیوکلیس کے درمیان الیکٹران کی کثافت بڑھ جاتی ہے جو دونوں مرکروں کو نزدیک لانے میں مدد کرتی ہے۔ تاہم یہ دیکھا گیا ہے کہ اصل بانڈ انتھالپی اور بندشی لمبائی کی قدریں محض انطباق سے حاصل نہیں ہوتیں بلکہ دوسرے متغیروں کو بھی اس میں شامل کرنا لازمی ہے۔

کثیر ایٹمی سالموں کی مخصوص شکل کی وضاحت کے لیے پانگ نے ایٹمی ارہل کی مخلوطیت کا تصور پیش کیا تھا جیسا کہ NH_3 ، CH_4 ، BCl_3 ، B_2Cl_4 اور H_2O جیسے سالموں کی جیومیٹریکی اشکال کی وضاحت کے لیے N ، C ، B اور O کے ایٹمی ارہل کی sp ، sp^2 اور sp^3 مخلوطیت کا استعمال کیا گیا تھا۔ یہ C_2H_2 اور C_2H_4 جیسے سالموں میں کثیر بند کے بننے کی بھی وضاحت کرتے ہیں۔

مالکیولر اردنل کا نظریہ (Molecular Orbital Theory, MO) ایٹمی اردنل کی ترتیب اور اتحاد کی اصطلاح میں مالکیولر اردنل کے بننے کی وضاحت کرتا ہے جو کسی سالے سے مکمل طور پر وابستہ ہوتے ہیں۔ مالکیولر اردنل کی تعداد ہمیشہ ان ایٹمی اردنل کے برابر ہوتی ہے جن سے مل کر وہ بنے ہیں۔ بانڈنگ مالکیولر اردنل نیوکلئس کے درمیان الیکٹران کثافت کو بڑھاتے ہیں اور ان کی توانائی انفرادی ایٹمی اردنل سے کم ہوتی ہے۔ اینٹی بانڈنگ مالکیولر اردنل میں نیوکلئس کے درمیان صفر الیکٹران کثافت کا علاقہ ہوتا ہے اور ان کی توانائی انفرادی ایٹمی اردنل سے زیادہ ہوتی ہے۔

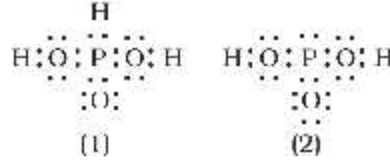
سالموں کا الیکٹرانیک تشکل مالکیولر اردنل میں ان کی برہتی ہوئی توانائی کی ترتیب میں الیکٹرانوں کو بھرتے ہوئے لکھا جاتا ہے۔ جیسا کہ ایٹموں میں ہوتا ہے، مالکیولر اردنل میں بھی الیکٹرانوں کو بھرنے کے لیے پانی کا اصول اخراج (Pauli's Exclusion Principle) اور ہنڈ کا قانون استعمال ہوتا ہے۔ سالے اس وقت مستحکم کہے جاسکتے ہیں جب گرتی مالکیولر اردنل میں الیکٹرانوں کی تعداد ایٹمی بانڈنگ مالکیولر اردنل میں الیکٹرانوں کی تعداد سے زیادہ ہوتی ہے۔

بانڈروجن بند اس وقت بنتا ہے جب بانڈروجن اپنے آپ کو دو بہت زیادہ برقی منفی ایٹم، جیسے O، F اور N کے درمیان پاتی ہے۔ یہ بین سالمی (ایک ہی مختلف اشیاء کے دو یا دو سے زیادہ سالموں کے درمیان موجود رہتی ہے) یا درون سالمی (ایک ہی سالے میں موجود ہوتی ہے) ہو سکتی ہے۔ بانڈروجن یونہ بہت سے مرکبات کی اشکال اور خصوصیات پر گہرا اثر رکھتے ہیں۔

مشقیں

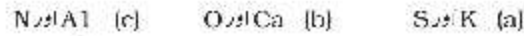
- 4.1 کیمیائی بندش کی تشکیل کی وضاحت کیجیے۔
- 4.2 مندرجہ ذیل عناصر کے ایٹموں کے لیے لیوٹس ڈاٹ علامات لکھیے:
Mg, Na, B, O, N, Br
- 4.3 مندرجہ ذیل ایٹموں اور آئیونوں کے لیے لیوٹس علامات لکھیے:
H اور S اور Al^{3+} اور Al^{3+} اور HF
- 4.4 مندرجہ ذیل سالموں اور آئیونوں کے لیے لیوٹس اشکال بنائیے:
 $HCOOH$, CO_3^{2-} , BeF_2 , $SiCl_4$, H_2S
- 4.5 آکٹیت قاعدے کی تعریف بیان کیجیے۔ اس کی اہمیت اور حدود لکھیے۔
- 4.6 آجی بندش بننے کے لیے موافق عوامل لکھیے۔
- 4.7 VSEPR ماڈل کا استعمال کرتے ہوئے مندرجہ ذیل سالموں کی اشکال پر بحث کیجیے:
 PH_3 , H_2S , AsF_3 , $SiCl_4$, BCl_3 , $BeCl_2$
- 4.8 اگرچہ NH_3 اور H_2O سالموں کی جیومیٹری مسخ شدہ ٹیڑا ہیڈرل ہے پانی میں بندش زاویہ NH_3 سے کم ہے۔ بحث کیجیے۔
- 4.9 بانڈ آرڈر کی اصطلاح میں آپ بندش لمبائی کو کیسے ظاہر کریں گے۔
- 4.10 بندش لمبائی کی تعریف بیان کیجیے۔
- 4.11 CO_3^{2-} آین کے حوالے سے گمک کے اہم پہلوؤں کی وضاحت کیجیے۔

4.12 H_3PO_3 کی مندرجہ ذیل اشکال 1 اور 2 سے ظاہر کیا جاسکتا ہے۔ کیا ان دونوں شکلوں کو H_3PO_3 ظاہر کرنے والی ہمک مخلوط کی معیاری اشکال مان سکتے ہیں؟ اگر نہیں تو اس کے لیے وجہ بتائیں۔



4.13 NO_2 اور NO_3^- کے لیے ہمک ساختیں بنائیے۔

4.14 مندرجہ ذیل ایٹموں میں کھیٹن اور اینائن بنانے کے لیے الیکٹرانوں کی منتقلی کو دکھانے کے لیے یوگس علامات کا استعمال کیجیے:



4.15 اگرچہ CO_2 اور H_2O سالمے کی شکل خمیدہ اور CO_2 کی ٹکلی ہے۔ ڈائپول مومنٹ کی بنیاد پر وضاحت کیجیے۔

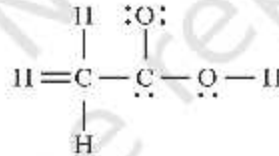
4.16 ڈائپول مومنٹ کی اہمیت/استعمال لکھیے۔

4.17 برقی منفیت کی تعریف بیان کیجیے۔ یہ الیکٹران گین (Electron Gain Enthalpy) سے کس طرح مختلف ہوتی ہے۔

4.18 قطبی شریک گرفت بندش کی وضاحت مناسب مثالوں کے ذریعہ کیجیے۔

4.19 مندرجہ ذیل سالمات میں بند کو ان کے بڑھتے ہوئے آئی کر دار کی ترتیب میں لکھیے ClF_3 اور SO_2 ، N_2 اور K_2O ، LiF اور ClF_3 ۔

4.20 CH_3COOH کی نیچے دی گئی ڈھانچہ ساخت صحیح ہے، لیکن کچھ بند غلط جگہوں پر دکھائے گئے ہیں ایسیٹک ایسڈ کے لیے صحیح یوگس ساخت لکھیے۔



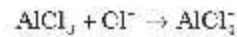
4.21 نیپز امیڈرل جیومیٹری کے علاوہ CH_4 کی دوسری ممکنہ جیومیٹری مربع سطحی (Square Planer) شکل بھی ہے جس میں مربع کے چار کونوں میں چار بانڈروجن اور کاربن مرکز میں ہو سکتا ہے۔ CH_4 مربع سطحی کیوں نہیں ہے؟ وضاحت کیجیے۔

4.22 BeH_2 کا ڈائپول مومنٹ صفر کیوں ہے جبکہ $Be-H$ بند قطبی ہوتے ہیں؟ وضاحت کیجیے۔

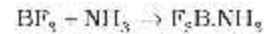
4.23 NH_3 اور NF_3 میں سے کس کا ڈائپول مومنٹ زیادہ ہوگا اور کیوں؟

4.24 ایٹمی اور پل کی مخلوطیت سے آپ کیا سمجھتے ہیں؟ sp ، sp^2 اور sp^3 مخلوط اور پل کی شکل بیان کیجیے۔

4.25 مندرجہ ذیل تعامل میں Al ایٹم کی مخلوطیت میں تبدیلی (اگر کوئی ہے تو) بتائیے۔



4.26 مندرجہ ذیل تعامل کے نتیجے میں کیا B اور N ایٹموں کی مخلوطیت میں کوئی تبدیلی ہے؟



4.27 تصویق کی بند C_2H_2 اور C_2H_4 سالموں میں دو جڑے اور تہرے بند بنتے ہوئے دکھائیے۔

- 4.28 مندرجہ ذیل سالموں میں کل سکما اور پائی بند کی تعداد بتائیے۔
- (a) C_2H_2 (b) C_2H_4
- 4.29 X- محور کوین مرکزی محور سمجھتے ہوئے بتائیے کہ مندرجہ ذیل میں سے کون سکما بند نہیں بنائے گا اور کیوں؟
- (a) $1s$ اور $1s$ (b) $2p$ اور $1s$ (c) $2p_x$ اور $2p_y$ (d) $2s$ اور $1s$
- 4.30 مندرجہ ذیل سالموں میں کاربن ایٹم کے ذریعہ کون سے مخلوط ارہل استعمال کیے گئے ہیں؟
- (a) $CH_3 - CH_3$ (b) $CH_3 - CH = CH_2$ (c) $CH_3 - CH_2 - OH$ (d) $CH_3 - CHO$
- (e) $CH_3 COOH$
- 4.31 بوٹڈیٹر ایکٹران اور لون پیئر الیکٹران سے آپ کیا سمجھتے ہیں؟ ہر ایک کی ایک مثال دے کر سمجھائیے۔
- 4.32 سکما اور پائی بانڈ میں فرق بتائیے۔
- 4.33 ویلنس بانڈ تیوری کی بنیاد پر Li_2 سالمے کی بننے کی وضاحت کیجیے۔
- 4.34 مالیکولر ارہل بنانے کے لیے ایٹمی ارہل کے خطی اتحاد کے لیے لازمی حالات لکھیے۔
- 4.35 مالیکولر ارہل تیوری کی بنیاد پر واضح کیجیے کہ Be_2 سالمہ کیوں نہیں پایا جاتا؟
- 4.36 مندرجہ ذیل نسبی استحکام کا مقابلہ کیجیے اور ان کی مقناطیسی خصوصیات ظاہر کیجیے۔
- O_2 ، O_2^- ، O_2^+ (سپر آکسائیڈ)، O_2^{2-} (پراکسائیڈ)
- 4.37 ارہل کے اظہار میں منفی اور مثبت اثرات کی اہمیت بتائیے۔
- 4.38 PCl_5 میں تھولیت کو بیان کیجیے۔ استوائی بانڈ کے مقابلے میں محوری بانڈ کیوں لمبے ہوتے ہیں۔
- 4.39 بانڈ روجن بانڈ کی تعریف بیان کیجیے۔ یہ ان ذروں اور قوتوں کے مقابلے زیادہ قوی ہوتا ہے یا کمزور؟
- 4.40 اصطلاح بانڈ آرڈر سے کیا مراد ہے؟ N_2 ، O_2 ، O_3 اور O_2^- کا بانڈ آرڈر معلوم کیجیے۔