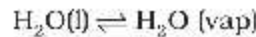


توازن

(Equilibrium)

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

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



دوہرے آدھے تیرے ظاہر کرتے ہیں کہ دونوں سمتوں میں عمل ایک ساتھ جاری ہے توازن کی حالت میں متعامل اور ماحصل کا آمیزہ توازن آمیزہ (Equilibrium Mixture) کہلاتا ہے۔

طبیعی اعمال اور کیمیائی تعاملات دونوں کے لیے ہی توازن قائم کیا جاسکتا ہے۔ متعامل کی ہیئت اور تجرباتی حالات کی بنیاد پر تعامل تیز یا سست ہو سکتے ہیں۔ ایک مخصوص درجہ حرارت پر کسی بند برتن میں جب متعاملات تعامل کر کے ماحصل بناتے ہیں تو کچھ وقت تک متعاملات کا ارتکاز لگاتار گھٹتا رہتا ہے اور ماحصل کا ارتکاز بڑھتا رہتا ہے کچھ دیر کے بعد متعاملات یا ماحصل کے ارتکاز میں کوئی تبدیلی نہیں آتی نظام کی یہ حالت حرکی توازن

مقاصد

- اس سبق کو پڑھنے کے بعد آپ اس لائق ہو جائیں گے کہ:
- طبیعی اور کیمیائی اعمال میں شامل توازن کی حرکی فطرت کو سمجھ سکیں؛
- توازن کے قانون کو بیان کر سکیں؛
- طبیعی اور کیمیائی اعمال میں شامل توازن کی خصوصیات کی وضاحت کر سکیں؛
- توازن مسئلہ کے اظہار کے لیے علامت لکھ سکیں؛
- K_c اور K_p کے درمیان تعلق قائم کر سکیں؛
- کسی تعامل کی حالت توازن کو متاثر کرنے والے مختلف عوامل کی وضاحت کر سکیں؛
- اشیاء و درمیانوں، برؤظہ لاری اور لیوس تصورات کی بنیاد پر تیواب اور اساس میں تقسیم کر سکیں؛
- آئیونائزیشن مسئلوں کی اصطلاح میں تیواب اور اساس کو قوی اور کمزور زمروں میں تقسیم کر سکیں؛
- عام آئین اور الیکٹر وائل کے ارتکاز پر درجہ آئیونائزیشن کے انحصار کی وضاحت کر سکیں؛
- بانڈروجن آئین کے ارتکاز کو ظاہر کرنے والے pH پیمانے کو بیان کر سکیں؛
- پانی کے آئیونائزیشن اور تیواب اور اساس کی شکل میں اس کے دوہرے کردار کی وضاحت کر سکیں؛
- پانی کے لیے آئیون ماحصل (K_p) اور pK_p کی وضاحت کر سکیں؛
- حباب (Bulter) محلول کے استعمال کی قدر کر سکیں؛
- حل پذیری، حاصل مسئلہ (Solubility Product Constant) معلوم کر سکیں۔

7.1.1 ٹھوس-ریتی توازن (Solid-Liquid Equilibrium)

273K اور فضائی دباؤ (مواد اور اس کے ماحول کے درمیان حرارت کا تبادلہ نہیں ہے) پر ایک مکمل مجوز (Insulated) تھرمس فلاسک میں رکھا گیا پانی اور برف ایک متوازن حالت میں ہے اور یہ نظام کچھ دلچسپ خصوصیات ظاہر کرتا ہے۔ ہم دیکھتے ہیں کہ وقت گزرنے کے ساتھ برف اور پانی کی کمیت میں کوئی تبدیلی نہیں آتی اور درجہ حرارت مستقل رہتا ہے۔ تاہم توازن ساکن نہیں ہوتا۔ پانی اور برف کی باؤنڈری پر شدید سرگرمی دیکھی جاسکتی ہے۔ ریتی پانی کے کچھ سالمات برف سے نکراتے ہیں اور وہیں چپک جاتے ہیں اور برف کے کچھ سالمات پانی میں چلے جاتے ہیں۔ پانی اور برف کی کمیت میں کوئی تبدیلی نہیں ہوتی کیونکہ سالموں کی برف سے پانی میں تبدیلی کی شرح اور واپس سالموں کی پانی سے برف میں منتقلی کی شرح فضائی دباؤ اور 273 K پر برابر ہوتی ہے۔

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

- (i) دونوں مخالف اعمال بیک وقت ہو رہے ہیں۔
- (ii) دونوں اعمال کی شرح ایک ہی ہے تاکہ برف اور پانی کی مقدار مستقل رہے۔

7.1.2 ریتی بخارات توازن (Liquid-Vapour Equilibrium)

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

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

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

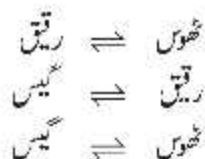
(ii) وہ تعاملات جن میں ماحصل کی بہت کم مقدار حاصل ہوتی ہے اور زیادہ تر متعامل توازن کی حالت میں غیر تبدیل شدہ ہی رہتے ہیں۔

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

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

7.1 طبعی اعمال میں توازن (Equilibrium In Physical Processes)

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



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

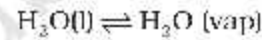
ایک بند برتن میں 100°C اور فضائی دباؤ (1.013 بار) پر پانی اور ابخارات متوازن حالت میں ہیں۔ پانی کا نقطہ جوش 1.013 بار دباؤ پر 100°C ہے۔ کسی بھی خالص رقیق کے لیے فضائی دباؤ (1.013 بار) پر وہ درجہ حرارت جس پر رقیق اور بخارات متوازن ہوں اس رقیق کا نقطہ جوش کہلاتا ہے۔ یہ فضائی دباؤ پر منحصر ہوتا ہے۔ رقیق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

7.1.3 ٹھوس بخارات توازن

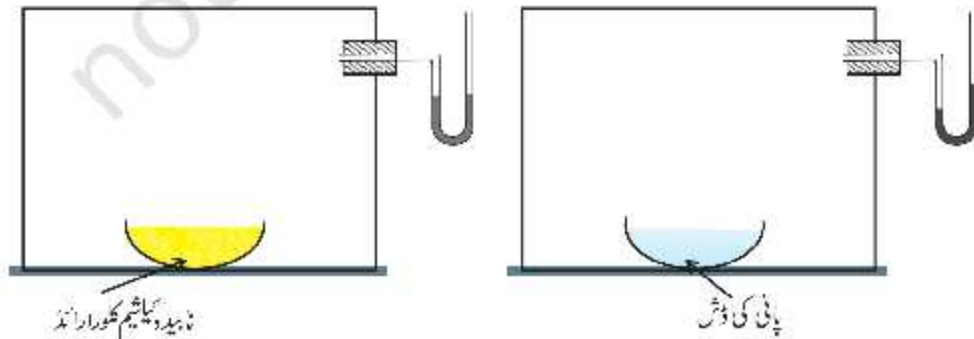
(Solid - Vapour Equilibrium)

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

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



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



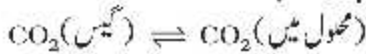
شکل 7.1 مستقل درجہ حرارت پر پانی کے متوازن ابخارات دباؤ کی پیمائش

کیا

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

دقیق میں گیس (Gases in Liquids)

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



یہ توازن ہنری کے قانون کے تحت ہوتا ہے جو یہ بتاتا ہے کہ کسی بھی درجہ حرارت پر ایک دی ہوئی مقدار کے محلول میں کھلی ہوئی گیس کی کیت محلول کے اوپر گیس کے دباؤ کے تناسب میں ہوتی ہے۔ یہ مقدار درجہ حرارت بڑھنے پر گھٹتی ہے۔ سوڈا واٹر کی بوتل کو دباؤ کے تحت اس وقت سیل کیا جاتا ہے جب پانی میں اس کی حل پذیری زیادہ ہوتی ہے۔ جیسے ہی بوتل کو کھولا جاتا ہے۔ کھلی ہوئی کاربن ڈائی آکسائیڈ گیس نکل کر ایک نئے توازن کی حالت کو پہنچتی ہے جو کم دباؤ یعنی اس کے فضا میں جزوی دباؤ کے لیے لازمی ہوتا ہے۔ اس لیے بوتل کے سوڈا واٹر کو جب ہوا میں کچھ دیر کے لیے کھلا چھوڑ دیا جاتا ہے تو وہ بے لطف ہو جاتی ہے۔ یہ تعیم کیا جاسکتا ہے کہ؛

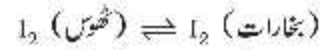
(i) ٹھوس $\rightleftharpoons$ رقیق توازن کے لیے 1 فضائی دباؤ (بار 1.013) پر صرف ایک ہی درجہ حرارت (نقطہ گداخت) ہوتا ہے جہاں دونوں ہیئت بیک وقت پائی جاتی ہیں۔ اگر اطراف سے حرارت کا تبادلہ نہ ہو تو دونوں ہیئتوں کی کیت مستقل رہتی ہے۔

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

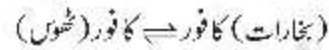
(iii) ٹھوس کے رقیق میں تحلیل ہونے پر دیے گئے درجہ حرارت پر حل پذیری مستقل ہوتی ہے

(iv) رقیق میں گیسوں کے تحلیل ہونے کے لیے، رقیق میں گیس کا ارتکاز رقیق کے اوپر گیس کے دباؤ (ارتکاز) کے تناسب میں ہوتا ہے۔ ان مشاہدات کو جدول 7.1 میں دکھایا گیا ہے۔

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



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



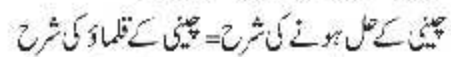
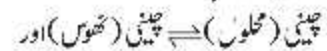
7.1.4 رقیق میں ٹھوس یا گیس کے افتراق کا توازن

(Equilibrium Involving Dissolution)

of Solid or Gases in Liquids)

دقیق میں ٹھوس (Solids in Liquids)

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



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

جدول 7.1 طبیعی توازن کی کچھ اہم خصوصیات

عمل	نتیجہ
رقیق ⇌ بخارات $\text{H}_2\text{O}_{(l)} \rightleftharpoons \text{H}_2\text{O}_{(g)}$	$\text{P}_{\text{F}_2\text{O}}$ دیے گئے درجہ حرارت پر مستقل ہوتا ہے
ٹھوس ⇌ رقیق $\text{H}_2\text{O}_{(s)} \rightleftharpoons \text{H}_2\text{O}_{(l)}$	مستقل دباؤ پر نقطہ گداخت معین ہوتا ہے
منحل (ٹھوس) ⇌ منحل (محلول) پینی (محلول) ⇌ پینی (ٹھوس)	دیے گئے درجہ حرارت پر محلول میں منحل کا ارتکاز مستقل ہوتا ہے
گیس (گیس) ⇌ گیس (آبی) $\text{CO}_2 \rightleftharpoons \text{CO}_2 \text{ (آبی)}$	$[\text{gas(aq)}] / [\text{gas(g)}]$ دیے گئے درجہ حرارت پر مستقل ہوتا ہے
	$[\text{CO}_2 \text{ (aq)}] / [\text{CO}_2 \text{ (g)}]$ دیے گئے درجہ حرارت پر مستقل ہوتا ہے

7.2 کیمیائی اعمال میں توازن۔ حرکی توازن (Equilibrium In Chemical Processes – Dynamic Equilibrium)

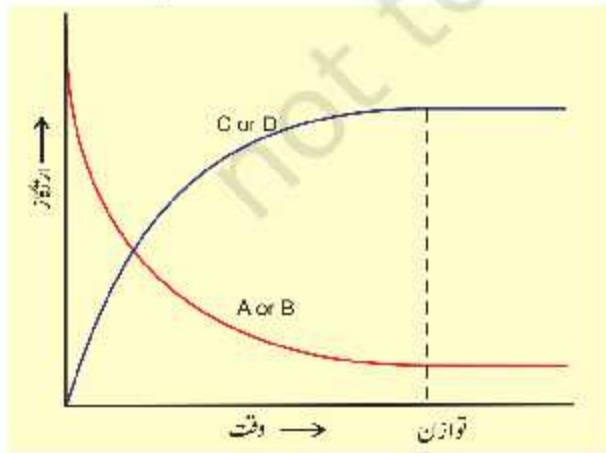
طبیعی نظام کے مماثل کیمیائی تعاملات بھی توازن کی حالت حاصل کرتے ہیں۔ یہ تعاملات بھی پیش رفت (Forward) اور پشت رفت (Backward) ہو سکتے ہیں۔ جب پیش رفت اور پشت رفت تعامل کی شرح برابر ہو جاتی ہے، تو متعامل اور ماحصل کی مقداریں مستقل رہتی ہیں۔ یہ کیمیائی توازن کی حالت ہوتی ہے۔ اس توازن کی فطرت حرکی ہوتی ہے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



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

دو تعاملات ایک ہی شرح پر واقع ہوتے ہیں اور نظام توازن کی حالت کو پہنچ جاتا ہے۔

اس طرح، تعامل اس وقت بھی توازن کی حالت کو پہنچے گا جب ہم صرف C اور D سے تعامل کی شروعات کریں اور ابتدا میں A اور B موجود نہ ہوں، کیونکہ توازن کسی بھی سمت سے حاصل ہو سکتا ہے۔



شکل 7.2 کیمیائی توازن کا حصول

7.1.5 طبیعی اعمال میں ہونے والے توازن کی عام خصوصیات (General Characteristics of Equilibria Involving Physical Processes)

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

(i) ایک دیے گئے درجہ حرارت پر توازن صرف بند نظام میں ممکن ہے۔

(ii) دونوں متضاد اعمال یکساں شرح پر واقع ہوتے ہیں اور اس وقت ایک حرکی لیکن مستحکم حالت ہوتی ہے۔

(iii) نظام کی تمام قابض پیمائش خصوصیات مستقل رہتی ہیں۔

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

(v) کس بھی مقام پر ایسی مقداروں کی وسعت اس حد کو ظاہر کرتی ہے جہاں تک وہ تعامل توازن تک پہنچنے سے پہلے جاتی ہے۔

حرکی توازن - ایک طالب علم کی سرگرمی

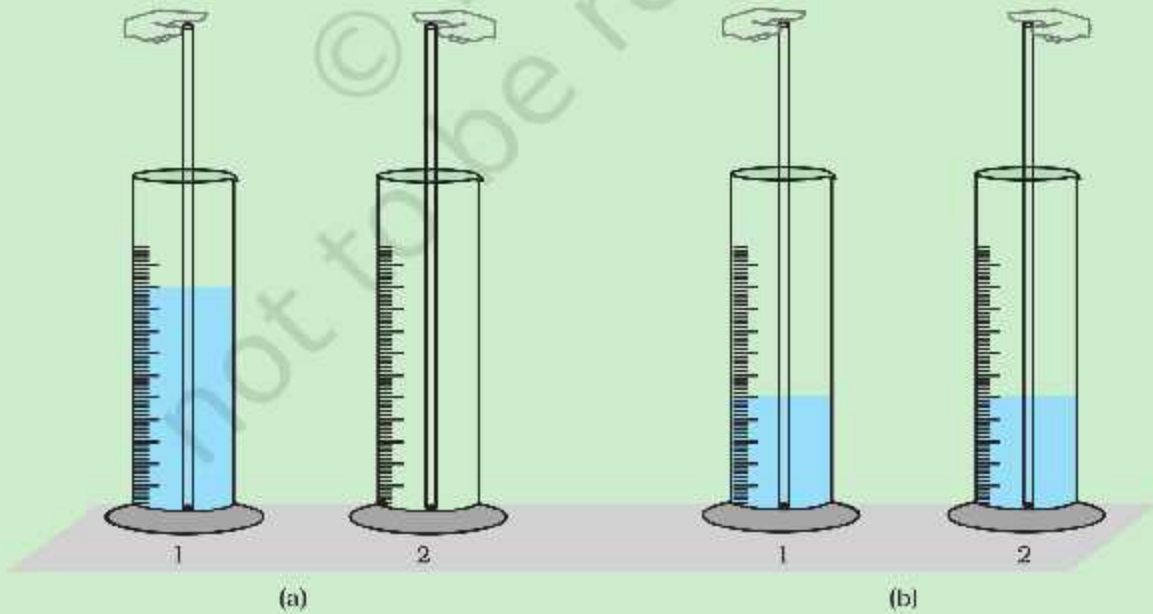
(Dynamic Equilibrium - A Student's Activity)

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

100mL والے دو پیمائشی سلنڈر (ان پر 1 اور 2 لکھ دیجیے) اور 30cm لمبائی کی دو کاغذ کی ٹلیاں لیجیے۔ دونوں ٹلیوں کا نصف قطر یہ تو برابر ہو یا 3-5mm کے فرق سے ہو سکتا ہے۔ پیمائشی سلنڈر 1 کو رنگین پانی سے تقریباً آدھا بھردیجیے (اس کے لیے آپ پانی میں چند دانے پوناشیر پرمیکلیٹ کے ڈال سکتے ہیں) اور دوسرے پیمائشی سلنڈر نمبر 2 کو خالی رکھیے۔

ایک ٹلی کو سلنڈر 1 میں اور دوسری کو سلنڈر 2 میں رکھیے۔ ایک ٹیوب کو سلنڈر 1 میں ڈباہیے اگلی سے اس کے اوپر نیلے سرے کو بند کیجیے اور اس میں بھری ہوئی رنگین رقیق شے کو سلنڈر 2 کے نیچے حصے میں منتقل کردیجیے۔ سلنڈر 2 میں رکھی ہوئی ٹلی کا استعمال کرتے ہوئے سلنڈر 2 سے رنگین پانی اسی طرح سلنڈر 1 میں منتقل کیجیے۔ اس طریقے سے دونوں گلاس کی ٹلیوں کو استعمال کرتے ہوئے رنگین پانی کو سلنڈر 1 سے سلنڈر 2 اور سلنڈر 2 سے سلنڈر 1 میں منتقل کرتے رہیے یہاں تک کہ آپ دیکھیں کہ دونوں سلنڈروں میں رنگین پانی کی سطح متساوی ہوگئی ہے۔

اگر آپ دونوں سلنڈروں کے رنگین پانی کو اسی طرح اول بدل کرتے رہیں تو دونوں سلنڈروں میں رنگین پانی کی سطح میں کوئی تبدیلی نہیں آئے گی۔ اگر ہم رنگین پانی کی سطح کو متعادل اور ماحصل کے ارتکاز کے مراحل مان لیں تو ہم کہہ سکتے ہیں کہ تبادلے کا عمل جو سطح کی استقامت کے بعد بھی جاری رہتا ہے عمل کی حرکی فطرت کا مظہر ہوتا ہے۔ اگر ہم اس تجربہ کو دو مختلف قطر کی ٹلیوں کے ساتھ دہرائیں تو ہم دیکھیں گے کہ دونوں سلنڈروں میں توازن کے وقت رنگین پانی کی سطح مختلف ہے۔ دو سلنڈروں کی سطح میں فرق کے لیے قطر کس حد تک ذمہ دار ہوتے ہیں؟ خالی سلنڈر 2 اس بات کا مظہر ہے کہ ابتدا میں کوئی ماحصل نہیں تھا۔

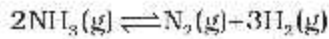
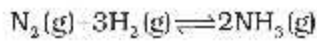


شکل 7.3 توازن کی حرکی فطرت کا مظاہرہ (a) ابتدائی حالت (b) اختتامی حالت جب توازن حاصل ہو چکا ہے۔

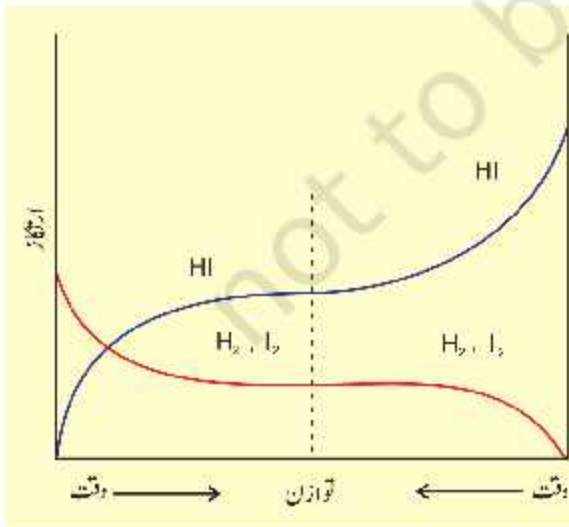
ہائڈروجن اور اس کی ڈیوٹریٹڈ (Deuterated) قسمیں (H_2 ، HD اور D_2) موجود ہیں۔ اس طرح کوئی بھی یہ نتیجہ نکال سکتا ہے کہ سمات میں H اور D کی کش مکش آمیزہ میں تعامل کے مسلسل پیش رفت اور پشت رفت تعاملات کے نتیجے میں ہوتی ہے۔ اگر تعامل اسی وقت رک جاتا جب توازن قائم ہو چکا تھا تو اس طرح آکسٹو پٹس کی آمیزش نہ ہوتی۔

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

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

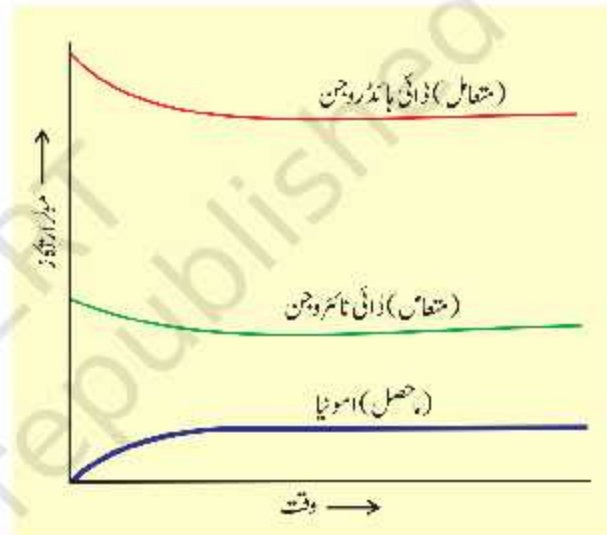


اسی طرح آئیے ہم تعامل $H_2(g) + I_2(g) \rightleftharpoons 2HI(g)$ پر غور کرتے ہیں۔ اگر ہم شروعات H_2 اور I_2 کی یکساں مقداروں سے کرتے ہیں تو تعامل آگے کی سمت چلے گا اور H_2 اور I_2 کی مقداریں کم ہوں گی جبکہ HI کی مقدار میں اضافہ ہوگا، جب تک کہ یہ سب توازن کے وقت مستقل نہ ہو جائیں (شکل 7.5)۔ اگر HI اور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



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

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



شکل 7.4 تعامل $N_2(g) + 3D_2(g) \rightleftharpoons 2ND_3(g)$ کے لیے توازن کا اظہار

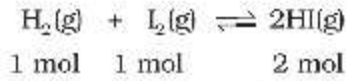
ظاہر کرنے ہے کہ تعامل اپنے توازن پر پہنچ گیا ہے۔ تعامل کی حرکی فطرت کو سمجھنے کے لیے امونیا کی تالیف بالکل ایسے ہی حالات (جزوی دباؤ اور درجہ حرارت کے) سے شروع کی گئی لیکن I_2 کی جگہ D_2 (ڈیوٹیریم) استعمال کی گئی۔ تعاملی آمیزہ H_2 یا D_2 سے شروع ہو کر اسی ترکیب کے ساتھ توازن کو پہنچتا ہے سوائے اس کے کہ H_2 اور NH_3 کی جگہ D_2 اور N پائے جاتے ہیں۔ توازن قائم ہونے کے بعد یہ دونوں آمیزے (HI ، NH_3 ، N_2 اور ND_3) ایک ساتھ ملا کر کچھ دیر کے لیے چھوڑ دیے جاتے ہیں۔ بعد میں جب اس آمیزے کا تجزیہ کیا گیا تو یہ پایا کہ امونیا کی مقدار اتنی ہی ہے جتنی کہ پہلے تھی۔ تاہم جب اس آمیزے کا ماس اسپیکٹرومیٹر کے ذریعہ جائزہ لیا گیا تو دیکھا گیا کہ امونیا اور امونیا کی ڈیوٹیریم والی قسمیں (NH_3 ، NHD_2 ، NH_2D اور ND_3) اور ڈائی

ناروے کے کیمیا داں کینوٹیکس ملین گلبرگ اور پیٹرواگ نے 1864 میں یہ تجویز پیش کی کہ ایک توازن آمیزے میں ارتکاز مندرجہ ذیل توازن مساوات کے مطابق تعلق رکھتے ہیں۔

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

جہاں K_c ایک توازن مستقلہ ہے اور دائیں سمت کی علامات توازن مستقلہ علامات کہلاتی ہیں۔

توازن مساوات عمل کیمیت کا کلیہ (Law of Mass Action) بھی کہلاتی ہے کیونکہ علم کیمیا کے ابتدائی ایام میں ارتکاز ”سرگرم کیمیت“ (Active Mass) کہلاتا تھا۔ ان کے کام کو بہتر طور پر سمجھنے کے لیے ہم 731K پر ایک سیل بند برتن میں H_2 اور I_2 گیسوں کے درمیان تعامل کی مثال لیتے ہیں۔



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

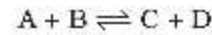
ہوئے حجم میں برابر ہے تو بالکل ایسا ہی متوازن آمیزہ حاصل ہوگا خواہ ہم اسے خالص متعامل سے شروع کریں یا خالص حاصل سے۔

7.3 کیمیائی توازن کا قانون اور توازن مستقلہ

(Law Of Chemical Equilibrium And Equilibrium Constant)

توازن کی حالت میں متعامل اور حاصل کا آمیزہ توازن آمیزہ (Equilibrium Mixture) کہلاتا ہے۔ اس حصہ میں ہم توازن آمیزہ کی ترکیب سے متعلق اہم سوالات کو موضوع بنائیں گے۔ توازن آمیزے میں متعامل اور حاصل کے ارتکاز کے درمیان کیا تعلق ہے؟ ابتدائی ارتکاز سے ہم توازن ارتکاز کیسے معلوم کر سکتے ہیں؟ توازن آمیزے کی ترکیب کو بدلنے کے لیے ہم کون کون سے عوامل کو کام میں لا سکتے ہیں؟ آخری سوال خاص طور پر اس وقت اہم ہے کہ جب ہم صنعتی کیمیکل جیسے CaO ، NH_3 ، H_2 وغیرہ کی تالیف کے لیے حالات کا انتخاب کرتے ہیں۔

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



جہاں متوازن کیمیائی مساوات میں A اور B متعامل اور C اور D حاصل ہیں۔ بہت سے رجعتی تعاملات پر کیے گئے تجرباتی مطالعہ کی بنیاد پر

جدول 7.2 H_2 اور I_2 کی ابتدائی اور توازن مقداریں

توازن ارتکاز $mol L^{-1}$			ابتدائی ارتکاز $mol L^{-1}$			تجربہ نمبر
$[HI(g)]$	$[I_2(g)]$	$[H_2(g)]$	$[HI(g)]$	$[I_2(g)]$	$[H_2(g)]$	
2.52×10^{-2}	0.12×10^{-2}	1.14×10^{-2}	0	1.38×10^{-2}	2.4×10^{-2}	1
2.96×10^{-2}	0.20×10^{-2}	0.92×10^{-2}	0	1.68×10^{-2}	2.4×10^{-2}	2
3.34×10^{-2}	0.31×10^{-2}	0.77×10^{-2}	0	1.98×10^{-2}	2.44×10^{-2}	3
3.08×10^{-2}	0.22×10^{-2}	0.92×10^{-2}	0	1.76×10^{-2}	2.46×10^{-2}	4
2.35×10^{-2}	0.345×10^{-2}	0.345×10^{-2}	3.04×10^{-2}	0	0	5
5.86×10^{-2}	0.86×10^{-2}	0.86×10^{-2}	7.58×10^{-2}	0	0	6

$$(7.2) \quad K_c = [\text{HI}(\text{g})]_{\text{eq}}^2 / [\text{H}_2(\text{g})]_{\text{eq}} [\text{I}_2(\text{g})]_{\text{eq}}$$

عام طور پر زیریں علامت 'eq' (توازن کے لیے استعمال ہوتی ہے) کو ارتکاز کی اصطلاح سے خارج کر دیا جاتا ہے۔ یہ مان کر چلتے ہیں کہ علامت میں K_c کے لیے ارتکاز توازن قدریں ہیں۔ لہذا ہم لکھتے ہیں۔

$$(7.3) \quad K_c = [\text{HI}(\text{g})]^2 / [\text{I}_2(\text{g})] [\text{H}_2(\text{g})]$$

زیریں علامت 'c' ظاہر کرتا ہے کہ K_c کو mol L^{-1} کے ارتکاز میں ظاہر کیا گیا ہے۔

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

ایک عام تعامل



کے لیے توازن مستقلے کو اس طرح ظاہر کریں گے

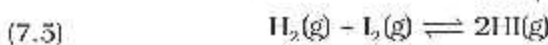
$$(7.4) \quad K_c = [\text{C}]^c [\text{D}]^d / [\text{A}]^a [\text{B}]^b$$

جہاں $[\text{A}]$ ، $[\text{B}]$ ، $[\text{C}]$ اور $[\text{D}]$ تعامل اور ماحصل کے توازن ارتکاز ہیں مندرجہ ذیل تعامل $4\text{NH}_3(\text{g}) + 5\text{O}_2(\text{g}) \rightleftharpoons 4\text{NO}(\text{g}) + 6\text{H}_2\text{O}(\text{g})$ کے لیے توازن مستقلہ اس طرح لکھا جائے گا

$$K_c = [\text{NO}]^4 [\text{H}_2\text{O}]^6 / [\text{NH}_3]^4 [\text{O}_2]^5$$

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

آئیے ہم تعامل



کے لیے توازن مستقلہ ایسے لکھیں:

$$(7.6) \quad K_c = [\text{HI}]^2 / [\text{H}_2] [\text{I}_2] = x$$

اسی درجہ حرارت پر رجعتی تعامل $2\text{HI}(\text{g}) \rightleftharpoons \text{H}_2(\text{g}) + \text{I}_2(\text{g})$ کے لیے توازن مستقلہ

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

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

$$[\text{H}_2(\text{g})]_{\text{eq}} = [\text{I}_2(\text{g})]_{\text{eq}}$$

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

$$[\text{HI}(\text{g})]_{\text{eq}} / [\text{I}_2(\text{g})]_{\text{eq}} [\text{H}_2(\text{g})]_{\text{eq}}$$

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

$$[\text{HI}(\text{g})]_{\text{eq}}^2 / [\text{H}_2(\text{g})]_{\text{eq}} [\text{I}_2(\text{g})]_{\text{eq}}$$

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

جدول 7.3 تعامل $\text{H}_2(\text{g}) + \text{I}_2(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{HI}(\text{g})$ کے لیے متبادل کے توازن ارتکاز کو ظاہر کرنے والی علامت

تجربہ نمبر	$[\text{HI}(\text{g})]_{\text{eq}}^2 / [\text{H}_2(\text{g})]_{\text{eq}} [\text{I}_2(\text{g})]_{\text{eq}}$	$[\text{HI}(\text{g})]_{\text{eq}} / [\text{H}_2(\text{g})]_{\text{eq}} [\text{I}_2(\text{g})]_{\text{eq}}$
1	46.4	1840
2	47.6	1610
3	46.7	1400
4	46.9	1520
5	46.4	1970
6	46.4	790

یہ دیکھا جاسکتا ہے کہ اس علامت میں تعامل اور ماحصل کے ارتکاز کی قوت دراصل کیمیائی تعامل کے لیے مساوات میں تناسب پیمائی کی شرح (Stoichiometric Coefficient) ہیں لہذا تعامل $\text{H}_2(\text{g}) + \text{I}_2(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{HI}(\text{g})$ کے لیے مساوات 7.1 کے مطابق توازن مستقلہ K_c اس طرح لکھا جاسکتا ہے۔

مسئلہ 7.1

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

حل

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

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

$$= \frac{(1.2 \times 10^{-2})^2}{(1.5 \times 10^{-2})(3.0 \times 10^{-2})^3}$$

$$= 0.106 \times 10^3 = 1.06 \times 10^3$$

مسئلہ 7.2

توازن $N_2(g) + O_2(g) \rightleftharpoons 2NO(g)$ کے لیے ایک سیل بند برتن 800K پر توازن کے وقت ارتکاز $N_2 = 3.0 \times 10^{-3} M$ ، $O_2 = 4.2 \times 10^{-3} M$ اور $NO = 2.8 \times 10^{-3} M$ پائے گئے۔ تعامل کے لیے K_c کی قیمت کیا ہوگی؟

حل

توازن کے لیے توازن مستقلہ K_c اس طرح لکھا جاسکتا ہے

$$K_c = \frac{[NO]^2}{[N_2][O_2]}$$

$$= \frac{(2.8 \times 10^{-3})^2}{(3.0 \times 10^{-3})(4.2 \times 10^{-3})}$$

$$= 0.622$$

7.4 متجانس توازن

(Homogeneous Equilibria)

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

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

اس طرح

$$(7.8) \quad K'_c = 1 / K_c$$

”پشت رفت تعامل کے لیے توازن مستقلہ پیش رفت تعامل کے توازن مستقلہ کے معکوب تناسب میں ہوتا ہے۔“

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

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

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

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

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

مساوات 7.5 کو n سے ضرب کرنے پر ہمیں:

$$7.11 \quad nI_2(g) + nH_2(g) \rightleftharpoons 2nHI(g)$$

حاصل ہوتی ہے۔

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

جدول 7.4 ایک عمومی تعامل کے لیے توازن مستقلوں اور اس کے اخلاف کے مابین تعلق

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

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

$$(7.12) \quad K_c = \frac{(p_{H_2O})^2}{(p_{H_2})(p_{I_2})}$$

مزید: چونکہ

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

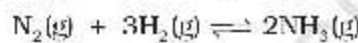
$$p_{I_2} = [I_2(g)]RT$$

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

لہذا

$$(7.13) \quad K_p = \frac{(p_{H_2O})^2}{(p_{H_2})(p_{I_2})} = \frac{[HI(g)]^2 [RT]^2}{[H_2(g)]RT [I_2(g)]RT} = \frac{[HI(g)]^2}{[I_2(g)][H_2(g)]} = K_c$$

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



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

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

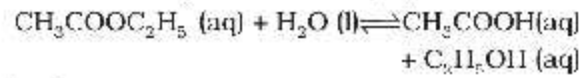
ایسی طرح ایک عام تعامل



کے لیے

$$(7.15) \quad K_p = \frac{(p_C^c)(p_D^d)}{(p_A^a)(p_B^b)} = \frac{[C]^c [D]^d (RT)^{(c+d)}}{[A]^a [B]^b (RT)^{(a+b)}} = \frac{[C]^c [D]^d}{[A]^a [B]^b} (RT)^{(c+d)-(a+b)} = \frac{[C]^c [D]^d}{[A]^a [B]^b} (RT)^{\Delta n} = K_c (RT)^{\Delta n}$$

میں متعامل اور حاصل ایک متجانس میت میں ہوتے ہیں۔ اسی طرح تعاملات،



اور $Fe^{3+}(aq) + SCN^-(aq) \rightleftharpoons Fe(SCN)^{2+}(aq)$ کے لیے

تمام متعامل اور حاصل متجانس محلول میت (Homogeneous Solution Phase) میں ہیں اب ہم کچھ متجانس میت تعاملات کے لیے توازن مستقلے دیکھیں گے

7.4.1 گیس نظام کے لیے توازن مستقلہ (Equilibrium Constant in Gaseous Systems)

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

مثالی گیس مساوات اس طرح لکھی جاتی ہے

$$pV = nRT$$

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

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

اگر ارتکاز mol/L یا mol/dm^3 میں اور p بار میں ہے تو

$$p = cRT$$

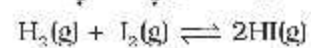
اسے ہم اس طرح بھی لکھ سکتے ہیں: $p = [gas] RT$

یہاں $R = 0.0831 \text{ bar litre/mol K}$ ہے۔

مستقل درجہ حرارت پر کسی گیس کا دباؤ اس کے ارتکاز کے تناسب

میں ہوتا ہے، یعنی $p \propto [gas]$

توازن کے توازن پر ہونے پر



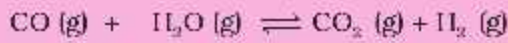
ہم لکھ سکتے ہیں:

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

کے لیے $K_p = 4.24$ پر 800 K ہے۔ H_2 ، CO_2 اور CO کے توازن ارتکاز معلوم کیجیے اگر شروع میں صرف CO اور H_2O کے ارتکاز 0.10 M ہوں۔

حل

تفاعل

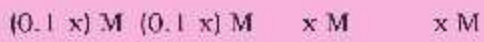


کے لیے ابتدائی ارتکاز ہیں۔



من لہجیے کہ ہر ایک ماحصل کے x مول بن رہے ہیں۔

توازن کے وقت



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

$$K_c = x^2 / (0.1 - x)^2 = 4.24$$

$$x^2 = 4.24(0.01 + x^2 - 0.2x)$$

$$x^2 = 0.0424 + 4.24x^2 - 0.848x$$

$$3.24x^2 - 0.848x + 0.0424 = 0$$

$$a = 3.24, b = -0.848, c = 0.0424$$

دو درجی مساوات $ax^2 + bx + c = 0$ کے لیے

$$x = \frac{-b \pm \sqrt{b^2 - 4ac}}{2a}$$

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

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

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

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

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

لہذا توازن فی ارتکاز مندرجہ ذیل ہوں گے:

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

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

جہاں ایک متوازن کیمیائی مساوات میں Δn (گسی ماحصلات کے مولوں کی تعداد)۔ (گسی متعاملوں کے مولوں کی تعداد) (یہ ضروری ہے کہ جب K_p کی قیمت معلوم کریں تو دباؤ کا اظہار باراکائی میں ہو کیونکہ معیاری حالت 1 bar ہے)۔ باب 1 سے ہم جانتے ہیں کہ

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

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

جدول 7.5 کچھ چندہ تعاملات کے لیے توازن مستقلہ K_p

K_p	درجہ حرارت / K	تفاعل
6.8×10^5	298	$\text{N}_2(\text{g}) + 3\text{H}_2(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{NH}_3(\text{g})$
41	400	
3.6×10^{-2}	500	
4.0×10^{-24}	298	$2\text{SO}_2(\text{g}) + \text{O}_2(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{SO}_3(\text{g})$
2.5×10^{10}	500	
3.0×10^1	700	
0.98	298	$\text{N}_2\text{O}_4(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{NO}_2(\text{g})$
47.9	400	
1700	500	

مسئلہ 7.3

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

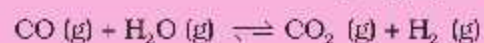
حل

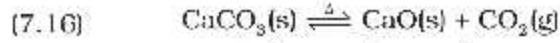
مندرجہ بالا تفاعل کے لیے توازن مستقلہ K_c اس طرح لکھا جاسکتا ہے:

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

مسئلہ 7.4

مندرجہ ذیل تفاعل





تناسب پیمانی مساوات کی بنیاد پر ہم لکھ سکتے ہیں۔

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

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

$$(7.17) \quad K_c = [\text{CO}_2(g)]$$

$$(7.18) \quad K_p = p_{\text{CO}_2}$$

توازن مستقلہ کی اکائیاں

(Units of Equilibrium Constant)

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

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

توازن مستقلوں کو بغیر جسامت کی مقداروں کی شکل میں بھی ظاہر کیا جا سکتا ہے اگر متعامل اور ماحصل کی معیاری حالتیں بتائی گئی ہوں۔ ایک خالص گیس کے لیے معیاری حالت 1 bar ہے۔ لہذا خالص حالت میں 4 bar کو اس طرح ظاہر کیا جا سکتا ہے۔ $4 \text{ bar} / 1 \text{ bar} = 4$ ۔ ایک غیر جسامتی (Dimensionless) عدد ہے۔ ایک مخل کے لیے معیاری حالت $1 \text{ (C}_0\text{)}$ مولر محلول ہے اور تمام ارتکازی حوالے سے ناپے جا سکتے ہیں۔ توازن مستقلہ کی عددی قیمت منتخب معیاری حالت پر منحصر ہوتی ہے۔ لہذا اس لحاظ میں K_p اور K_c دونوں ہی بغیر جسامت کی مقداریں ہیں لیکن مختلف معیاری حالتوں کی وجہ سے ان کی عددی قیمتیں مختلف ہوتی ہیں۔

مسئلہ 7.5

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

حل

ہم جانتے ہیں کہ

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

مندرجہ بالا مساوات کے لیے

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

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

$$K_p = 0.033$$

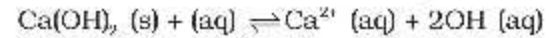
7.5 غیر متجانس توازن

(Heterogeneous Equilibria)

ایک سے زیادہ ہیئت والے نظاموں کے توازن غیر متجانس توازن (Heterogeneous Equilibrium) کہلاتے ہیں۔ ایک بند برتن میں انحرافات اور پانی کے درمیان توازن، غیر متجانس توازن کی مثال ہے۔



اس مثال میں ایک گیس ہیئت ہے اور دوسری رقیق ہیئت ہے۔ اس طرح ایک ٹھوس اور اس کے میر شدہ محلول کے درمیان توازن ایک غیر متجانس توازن ہے۔



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

توازن کے وقت $(0.48-x)$ bar $2x$ bar

$$K_p = \frac{P_{CO}^2}{P_{CO_2}}$$

$$K_p = (2x)^2 / (0.48 - x) = 3$$

$$4x^2 = 3(0.48 - x)$$

$$4x^2 = 1.44 - 3x$$

$$4x^2 + 3x - 1.44 = 0$$

$$a = 4, b = 3, c = -1.44$$

$$x = \frac{(-b \pm \sqrt{b^2 - 4ac})}{2a}$$

$$= [-3 \pm \sqrt{(3)^2 - 4(4)(-1.44)}] / 2 \times 4$$

$$= [-3 \pm 5.66] / 8$$

$$= [-3 + 5.66] / 8$$

(چونکہ x کی قیمت منفی نہیں ہو سکتی لہذا ہم اسے نظر انداز کر دیتے ہیں)

$$x = 2.66 / 8 = 0.33$$

توازن جزوی دباؤ مندرجہ ذیل ہوں گے۔

$$p_{CO} = 2x = 2 \times 0.33 = 0.66 \text{ bar}$$

$$p_{CO_2} = 0.48 - x = 0.48 - 0.33 = 0.15 \text{ bar}$$

7.6 توازن مستقلوں کے استعمال (Applications Of Equilibrium Constants)

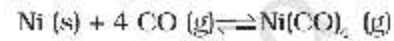
توازن مستقلوں کے استعمال کو سمجھنے سے پہلے آئیے ہم توازن مستقلہ کی اہم خصوصیات کا خلاصہ کرتے ہیں:

- 1۔ توازن مستقلہ اس وقت استعمال ہوتا ہے جب متعامل اور ماحصل کے ارتکاز اپنی حالت توازن کو پہنچ جاتے ہیں۔
- 2۔ توازن مستقلہ کی قدر متعامل اور ماحصل کے ابتدائی ارتکاز سے آزاد ہوتی ہے۔
- 3۔ توازن مستقلہ درجہ حرارت پر منحصر ہوتا ہے۔ کسی خاص تعامل کے لیے جس کا انٹھارویہ ہونے درجہ حرارت پر متوازن مساوات کے ذریعہ کیا جاتا ہے، اس کی قدر ایک منفرد اور مخصوص ہوتی ہے۔

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

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

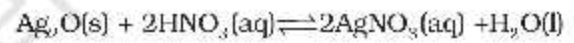
اسی طرح نیکل، کاربن مونو آکسائیڈ اور نیکل کاربائیڈ (نکل کی تخلیق میں استعمال کیا گیا) کے درمیان توازن میں،



توازن مستقلہ اس طرح لکھا جاسکتا ہے،

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

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



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

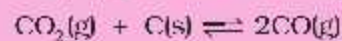
مسئلہ 7.6

تفاعل $CO_2(g) + C(s) \rightleftharpoons 2CO(g)$ کے لیے K_c کی قدر $1000 K$ پر 3.0 ہے۔ اگر شروع میں $p_{CO_2} = 0.48 \text{ bar}$ اور $p_{CO} = 0 \text{ bar}$ اور خالص گریفائٹ موجود ہو تو CO اور CO_2 کے توازن جزوی دباؤ معلوم کیجیے۔

حل

تفاعل کے لیے

مان لیجیے کہ CO_2 کی مقدار x متبادل نے تعامل کیا، تب



ابتدائی دباؤ 0.48 bar 0

(c) 300 K پر تعادل $\text{I}_2(\text{g}) + \text{Br}_2(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{IBr}(\text{g})$ کے لیے $K_c = 5.4 \times 10^{18}$ ہے۔

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

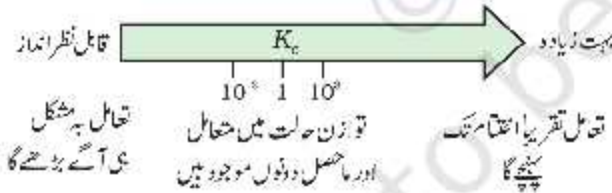
(a) 500 K پر H_2O کی H_2 اور O_2 میں تحلیل کے لیے توازن مستقل بہت کم ہے: $K_c = 4.1 \times 10^{-18}$

(b) $\text{N}_2(\text{g}) + \text{O}_2(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{NO}(\text{g})$ کے لیے 298 K پر $K_c = 4.8 \times 10^{-31}$ ہے

• اگر K_c 10^{-3} سے 10^{-5} کی رینج میں ہے تو متعادل اور ماحصل دونوں کی مقداریں موجود ہوں گی۔ مندرجہ ذیل مثالیں دیکھئے:

(a) HI بنانے کے لیے I_2 اور H_2 کا 700 K پر تعادل $K_c = 57.0$

(b) N_2O_2 کی تحلیل گیس حالت کے تعادل کی دوسری مثال ہے جس میں 25°C پر $K_c = 4.64 \times 10^{-3}$ ہے جو نہ تو بہت زیادہ ہے اور نہ بہت کم۔ اس لیے توازن آمیزے میں NO_2 اور N_2O_2 دونوں ہی پائے جاتے ہیں۔ یہ تعینات مندرجہ ذیل شکل 7.6 میں ظاہر کی گئی ہیں۔



شکل 7.6 تعادل کی حد کا K_c پر الحصار

7.6.2 تعادل کی سمت کی پیشین گوئی کرنا (Predicting the Direction of the Reaction)

Direction of the Reaction

توازن مستقل کسی دیے ہوئے تعادل کی کسی بھی سطح پر جاری رہنے والی سمت کی پیشین گوئی کرنے میں مدد کرتا ہے۔ اس کے لیے ہم تعادل خارج قسمت Q (Reaction Quotient) معلوم کرتے ہیں تعادل خارج قسمت Q مولر ارتکاز کے ساتھ اور Q_p جزوی دباؤ کے ساتھ (ساتھ) کی تعریف اسی طرح بیان کی جاتی ہے جس طرح کے توازن مستقل K کی

4۔ پشت رفت تعادل کے لیے توازن مستقل کی قدر پیش رفت تعادل کے توازن مستقل کے مقلوب کے برابر ہوتی ہے۔

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

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

- قدر کی بنیاد پر کسی تعادل کی حد کی پیشین گوئی کرنے میں،
- تعادل کی سمت کی پیشین گوئی کرنے میں اور
- توازن ارتکاز کی تحسین میں۔

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

Extent of a Reaction

کسی تعادل کے توازن مستقل کی عددی قدر (Numerical Value) تعادل کی حد کو ظاہر کرتی ہے۔ لیکن یہ قابل غور ہے کہ توازن ایسی کوئی معلومات فراہم نہیں کرتا جس سے یہ اندازہ ہو کہ تعادل کی شرح کیا ہے جس پر توازن پہنچا ہے۔ K_c یا K_p کی قدر ماحصل کے ارتکاز کے براہ راست تناسب میں (جیسا کہ توازن مستقل کی عبادت میں شمار کنندہ سے ظاہر ہوتی ہیں) اور متعادل کے مقلوب تناسب میں (یہ نسب نما میں ظاہر ہوتی ہیں) ہوتی ہے۔ اس کا مطلب ہے کہ K کی بہت زیادہ قدر ماحصل کے بہت زیادہ ارتکاز کو ظاہر کرتی ہے اور اس کے برعکس بھی۔

توازن آمیزے کی ترکیب سے متعلق ہم مندرجہ ذیل تعینات قائم کر سکتے ہیں۔

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

(a) 500 K پر H_2 کا O_2 کے ساتھ تعادل ہونے پر توازن مستقل بہت زیادہ ہے: $K_c = 2.4 \times 10^{47}$

(b) 300 K پر تعادل $\text{H}_2(\text{g}) + \text{Cl}_2(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{HCl}(\text{g})$ کے لیے $K_c = 4.0 \times 10^{31}$ ہے۔

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

مسئلہ 7.7

تفاعل $2A \rightleftharpoons B + C$ کے لیے K_c کی قیمت 2×10^{-3} ہے۔ ایک دیے ہوئے وقت پر توازن آمیزے کی ترکیب $[A] = [B] = [C] = 3 \times 10^{-4} M$ ہے۔ تعامل کس سمت میں آگے بڑھ رہا ہے۔

حل

تفاعل کے لیے تعامل خارج قسمت Q_c اس طرح دیا جاسکتا ہے۔

$$Q_c = [B][C] / [A]^2$$

چونکہ

$$[A] = [B] = [C] = 3 \times 10^{-4} M$$

$$Q_c = (3 \times 10^{-4})(3 \times 10^{-4}) / (3 \times 10^{-4})^2 = 1$$

چونکہ $Q_c > K_c$ ہے لہذا تعامل پشت رفت ہوگا۔

7.6.3 توازن ارتکاز کی تحسب (Calculating Equilibrium Concentrations)

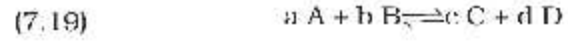
Equilibrium Concentrations

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

- 1- تعامل کے لیے متوازن مساوات لکھیے
- 2- متوازن مساوات کے نیچے ایک جدول بنائیے جس میں تعامل میں حصہ لینے والے مادوں کے لیے فہرست بنائیں جس میں:
 - (a) ابتدائی ارتکاز لکھے جائیں،
 - (b) توازن کی سمت بڑھتے وقت ارتکاز میں تبدیلی لکھی جائے اور
 - (c) توازن ارتکاز لکھے جائیں۔

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

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



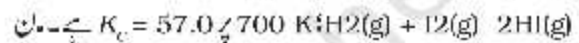
$$Q_c = [C]^c [D]^d / [A]^a [B]^b \quad (7.20)$$

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

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

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

H_2 کا I_2 کے ساتھ تھپی تعامل پر غور کیجیے۔



لیجیے کہ ہمارے پاس موزون ارتکاز $[H_2] = 0.10 M$ ، $[I_2] = 0.20 M$ اور

$[HI] = 0.40 M$ (زیریں علامت) جو ارتکاز کی علامات کے ساتھ

ہے یہ بتاتی ہے کہ ارتکاز کسی من مانے (Arbitrary) وقت پر لیا گیا ہے اور یہ ضروری نہیں ہے کہ یہ توازن میں ہو۔

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

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

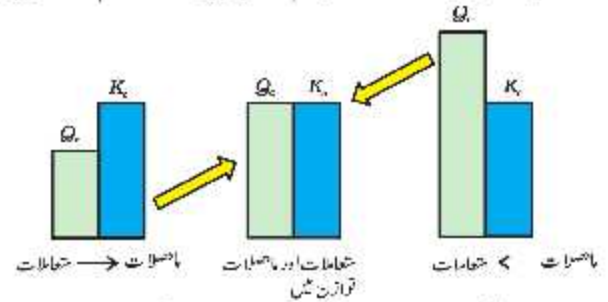
اب، اس کیس میں $K_c (57.0)$ ، $Q_c (8.0)$ کے برابر ہے، لہذا

$H_2(g) + I_2(g) \rightleftharpoons 2HI(g)$ کا آمیزہ توازن میں نہیں ہے؛ یعنی مزید

گیس I_2 گیس سے تعامل کر کے زیادہ HI تیار کرے گی $Q_c = K_c$ ہونے تک اور ان کے ارتکاز میں کمی واقع ہوگی۔

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

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



شکل 7.7 تعامل کی سمت کی پیشین گوئی کرنا

$$9.15 = (4.98 - x) + 2x$$

$$9.15 = 4.98 + x$$

$$x = 9.15 - 4.98 = 4.17 \text{ bar}$$

توازن کے وقت جزوی دباؤ

$$p_{\text{NO}_2} = 4.98 - 4.17 = 0.81 \text{ bar}$$

$$p_{\text{NO}_2} = 2x = 2 \times 4.17 = 8.34 \text{ bar}$$

$$K_p = \frac{(p_{\text{NO}_2})^2}{p_{\text{N}_2\text{O}_4}}$$

$$= (8.34)^2 / 0.81 = 85.87$$

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

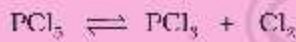
$$85.87 = K_c (0.083 \times 400)^1$$

$$K_c = 2.586 = 2.6$$

مسئلہ 7.9

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

حل



ابتدائی ارتکاز

3.0 0 0

توازن کے وقت

(3-x) x x

$$K_c = [\text{PCl}_3][\text{Cl}_2] / [\text{PCl}_5]$$

$$1.8 = x^2 / (3 - x)$$

$$x^2 + 1.8x - 5.4 = 0$$

$$x = [-1.8 \pm \sqrt{(1.8)^2 - 4(-5.4)}] / 2$$

$$x = [-1.8 \pm \sqrt{3.24 + 21.6}] / 2$$

$$x = [-1.8 \pm 4.98] / 2$$

$$x = [-1.8 + 4.98] / 2 = 1.59$$

$$[\text{PCl}_5] = 3.0 - x = 3 - 1.59 = 1.41 \text{ M}$$

$$[\text{PCl}_3] = [\text{Cl}_2] = x = 1.59 \text{ M}$$

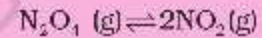
قدم 3۔ تعامل کی توازن مساوات میں توازن ارتکاز کی قیمت رکھ کر x کی قیمت معلوم کیجیے۔ اگر آپ ایک دو درجی مساوات حل کر رہے ہیں تو ایسے ریاضیاتی حل کا انتخاب کیجیے جس کا کوئی کیمیائی مطلب ہو۔

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

قدم 5۔ اپنے جوابات کی جانچ توازن مساوات میں ان نکالی گئی قیمتوں کو رکھ کر کیجیے۔

مسئلہ 7.8

13.8g N_2O_4 کو 400K پر 1L والے تعالی برتن میں رکھا گیا ہے اور توازن کی حالت کو پہنچنے دیا جاتا ہے۔



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

حل

$$pV = nRT$$

$$\text{کل حجم } (V) = 1 \text{ L}$$

$$\text{N}_2\text{O}_4 \text{ کی سالماتی کمیت } 92$$

$$\text{مولوں کی تعداد } (n) = 13.8 \text{ g} / 92 \text{ g mol}^{-1} = 0.15 \text{ mol}$$

$$\text{گیس مستقلہ } (R) = 0.083 \text{ bar L mol}^{-1} \text{ K}^{-1}$$

$$\text{درجہ حرارت } (T) = 400 \text{ K}$$

$$pV = nRT$$

$$p \times 1 \text{ L} = 0.15 \text{ mol} \times 0.083 \text{ bar L mol}^{-1} \text{ K}^{-1}$$

$$\times 400 \text{ K}$$

$$p = 4.95 \text{ bar}$$



ابتدائی دباؤ 4.98 bar 0

توازن کے وقت (4.98-x) bar 2x bar

لہذا

$$p_{\text{total}} = p_{\text{N}_2\text{O}_4} + p_{\text{NO}_2}$$

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

7.7 توازن مستقل K ، تعامل خارج قسمت Q اور گبس

توانائی G میں تعلق (Relationship Between Equilibrium Constant K , Reaction Quotient Q And Gibbs Energy G)

کسی تعامل کے لیے K_e کی قیمت اس کی تعامل کی شرح پر منحصر نہیں ہوتی۔ تاہم جیسا کہ آپ نے باب 6 میں پڑھا ہے یہ تعامل کی حرکیات پر، اور خاص طور پر گیس توانائی میں تبدیلی ΔG پر براہ راست منحصر ہوتی ہے اگر:

- ΔG منفی ہے، تو تعامل از خود ہوگا اور آگے کی سمت بڑھے گا۔

- ΔG مثبت ہے، تو تعامل از خود نہیں ہوگا۔ بلکہ رجعت پذیر تعامل کے طور پر منفی ΔG ہوگی، پیش رفت تعامل کے ماحصل متعامل میں تبدیل ہو جائیں گے۔

- ΔG صفر ہے تو تعامل نے توازن حاصل کر لیا ہے: اس مقام پر کوئی آزاد توانائی موجود نہیں ہے جو تعامل کو آگے بڑھا سکے۔

توازن کے اس حرکیاتی نظریے کے لیے ایک ریاضیاتی عبارت مندرجہ ذیل مساوات کے ذریعہ ظاہر کی جاسکتی ہے:

$$\Delta G = \Delta G^\circ + RT \ln Q \quad (7.21)$$

جہاں G° معیار گبس توانائی ہے

توانائی کی حالت میں جب $\Delta G = 0$ اور $Q = K_e$ ہوگا تب مساوات 7.21 اس طرح ہوگی۔

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

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

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

دونوں جانب کا انٹی لوگ رٹم لینے کے بعد ہمیں حاصل ہوتا ہے،

$$K = e^{-\Delta G^\circ/RT} \quad (7.23)$$

لہذا مساوات (7.23) کا استعمال کرتے ہوئے، تعامل کی از خود

کاری کو ΔG° کی اصطلاح میں بیان کیا جاسکتا ہے۔

- اگر $\Delta G^\circ < 0$ ، تو $\Delta G^\circ/RT$ مثبت ہوگا اور $e^{-\Delta G^\circ/RT}$ ہوگا جو $K > 1$ بنائے گا۔ جس کا مطلب ہے کہ از خود تعامل یا وہ تعامل جو اس حد تک پیش رفت ہوگا کہ ماحصل کی مقدار کافی ہوگی۔

مسئلہ 7.10

گلیکولیسس (Glycolysis) میں گلوکوز کے فاسفوریلیشن (Phosphorylation) کے لیے ΔG° کی قیمت 13.8 kJ/mol ہے۔ 298 K پر K_e کی قیمت معلوم کیجیے۔

حل

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

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

$$\ln K_e = -13.8 \times 10^3 \text{ J/mol}$$

$$(8.314 \text{ J mol}^{-1} \text{K}^{-1} \times 298 \text{ K})$$

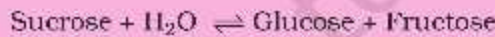
$$\ln K_e = -5.569$$

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

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

مسئلہ 7.11

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



مساوات کے لیے 300 K پر توازن مستقل K_e 2×10^{13} ہے ΔG° معلوم کیجیے۔

حل

$$\Delta G^\circ = -RT \ln K_e$$

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

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

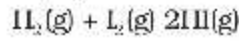
$$\Delta G^\circ = -7.64 \times 10^4 \text{ J mol}^{-1}$$

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

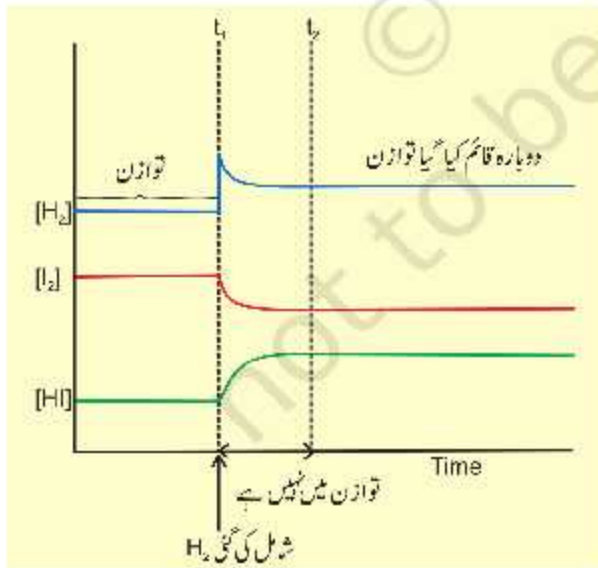
دوسرے الفاظ میں

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

آئیے ایک تعامل لیتے ہیں:



اگر توازن کے وقت تعامل آمیزے میں H_2 کی مقدار بڑھائی جائے، تو تعامل کے توازن میں خلل پیدا ہوگا۔ اس کو قائم رکھنے کے لیے تعامل اس سمت میں بڑھے گا جہاں H_2 استعمال ہو رہی ہے، یعنی زیادہ H_2 اور I_2 تعامل کر کے HI بنائیں گے اور آخر کار تعامل راہی سمت (پیش رفت) میں بڑھے گا (شکل 7.8)۔ یہ لی جھلیکیر کے اصول کے مطابق ہے جس کے مطابق کسی متعامل / ماحصل کے اضافہ کرنے پر ایک نیا توازن قائم ہوگا جس میں متعامل / ماحصل کا ارتکاز اس سے کم ہوگا جتنا کہ اضافہ کے بعد ہوا لیکن اس سے کم ہوگا جو ابتدائی آمیزے میں تھا۔



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

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

7.8 توازن کو متاثر کرنے والے عوامل (Factors

Affecting Equilibria)

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

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

7.8.1 ارتکاز میں تبدیلی کا اثر

(Effect of Concentration Change)

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

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

بننے سے راحت ملتی ہے۔ کیونکہ $Fe(SCN)]^{2+}$ کا ارتکاز کم ہو رہا ہے لہذا سرخ رنگ کی شدت میں بھی کمی واقع ہوتی ہے۔

$HgCl_2$ ملائے سے بھی سرخ رنگ میں کمی آتی ہے کیونکہ Hg^{2+} SCN^- آئن سے تعامل کر کے مستحکم پیچیدہ آئن $[Hg(SCN)_4]^{2-}$ بناتا ہے۔ آزاد SCN^- (aq) آئن کا اخراج مساوات (7.24) میں توازن کو دائیں سے بائیں سمت شفٹ کرتا ہے کہ SCN^- آئن دوبارہ بن سکیں دوسری طرف پوٹاشیم تھائیوسائنائڈ ڈالنے سے محلول کے رنگ کی شدت میں اضافہ ہوتا ہے کیونکہ وہ توازن کو دائیں سمت میں شفٹ کرتا ہے۔

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

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

مندرجہ ذیل تعامل دیکھیے



یہاں کیسی متعاملوں کے 4 مول $(CO + 3H_2)$ کیسی ماحصل کے 2 مول $(CH_4 + H_2O)$ میں تبدیل ہو رہے ہیں۔ مان لیجیے کہ تعامل آمیزہ (مندرجہ بالا تعامل کے لیے) ایک سلنڈر میں رکھا گیا ہے جس میں مستقل درجہ حرارت پر ایک پمپ لگا ہوا ہے۔ گیس کو اس کے ابتدائی حجم کے آدھے حصے تک دبایا گیا تو کل دباؤ دگنا ہو جائے گا $(pV = \text{constant})$ کے مطابق)۔ جزوی دباؤ، متعامل اور ماحصل کے ارتکاز تبدیل ہو جائیں گے اور آمیزہ اب توازن میں نہیں رہے گا۔ دوبارہ توازن قائم کرنے کے لیے تعامل کس سمت میں بڑھے گا اس کی پیشین گوئی لی جیٹلیئر اصول کے مطابق کی جاسکتی ہے۔ چونکہ دباؤ دگنا ہو گیا ہے لہذا اب توازن آگے کی سمت شفٹ ہوگا۔ ایک سمت جس میں گیس کے مولوں کی تعداد یا دباؤ گھٹتا ہے (ہم جانتے ہیں کہ دباؤ گیس کے مولوں کے تناسب میں ہوتا ہے)۔ اس کو تعامل خارج قسمت Q_c استعمال کر کے بھی

توازن کے وقت ہائڈروجن کے اضافہ سے Q_c کی قیمت K_c سے کم ہو جائے گی۔ لہذا توازن کو دوبارہ قائم کرنے کے لیے تعامل آگے کی سمت بڑھے گا۔ اسی طرح ہم کہہ سکتے ہیں کہ ماحصل کا اخراج بھی پیش رفت تعامل کو بڑھائے گا اور ماحصل کی مقدار میں اضافہ ہوگا اور اس کا تجارتی استعمال ان تعاملات میں زیادہ ہے جہاں ماحصل گیس یا طیران پذیر مادے ہوتے ہیں۔ امونیا کی صنعت میں بھی امونیا کو رقیق کیا جاتا ہے اور مسلسل تعامل آمیزے سے علیحدہ کیا جاتا رہتا ہے جس کی وجہ سے تعامل آگے کی سمت جاری رہتا ہے۔ اس طرح CaO (عمارتی مادے کی طرح استعمال ہونے والا اہم مادہ) کی $CaCO_3$ سے بڑے پیمانے پر تیاری میں بھٹی سے لگاتار CO_2 نکالنے سے اختتام کی سمت تعامل تیز ہوتا ہے۔ یہ یاد رکھنا چاہیے کہ ماحصل کا لگاتار اخراج Q_c کی قیمت کو کم سے کم قیمت پر برقرار رکھتا ہے اور تعامل پیش رفت سمت میں جاری رہتا ہے۔

ارتکاز کے اثرات، ایک تجربہ (Effect of Concentration - An Experiment)

اس کو مندرجہ ذیل تعامل سے ظاہر کیا جاسکتا ہے:

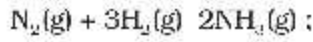


گہرا سرخ بے رنگ پیلا

$$(7.25) \quad K_c = \frac{[Fe(SCN)]^{2+}(aq)}{[Fe^{3+}(aq)][SCN^-(aq)]}$$

0.2 M 1 mL آئرن (III) ٹائیٹریٹ محلول میں دو قطرے 0.002 M پوٹاشیم تھائیوسائنائٹ محلول ڈالنے سے سرخ رنگ ظاہر ہوتا ہے جو $[Fe(SCN)]^{2+}$ بننے کی وجہ سے ہے۔ سرخ رنگ کی شدت توازن قائم ہونے کے بعد برقرار رہتی ہے۔ اس توازن کو آگے یا پیچھے کی سمت تبدیل کرنے کا انحصار اس بات پر ہے کہ ہم متعامل یا ماحصل میں سے کسی کا اضافہ کر رہے ہیں ایسے متعامل کا اضافہ کر کے جو Fe^{3+} یا SCN^- آئن کو ہٹا سکیں۔ تعامل کو مخالف سمت میں بھی تبدیل کیا جاسکتا ہے۔ مثال کے طور پر آکزیلک ایسڈ Fe^{3+} آئن سے تعامل کر کے ایک مستحکم پیچیدہ آئن $[Fe(C_2O_4)_3]^{3-}$ بناتا ہے اس طرح آزاد Fe^{3+} آئن کا ارتکاز کم ہو جاتا ہے لی۔ جیٹلیئر اصول کے مطابق ہٹائے گئے Fe^{3+} کے ارتکاز دباؤ کو $Fe(SCN)]^{2+}$ کے افتراق سے حاصل ہونے والے Fe^{3+} کے دوبارہ

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

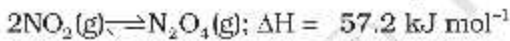


$$\Delta H = -92.38 \text{ kJ mol}^{-1}$$

مذکورہ بالا تعامل کے مطابق امونیا کی پیداوار ایک حرارت زا عمل ہے۔ لی جیلبر کے اصول کے مطابق درجہ حرارت بڑھانے سے توازن ہم سمت شفٹ ہو جاتا ہے اور امونیا کا توازن ارتکاز کم ہو جاتا ہے۔ دوسرے الفاظ میں امونیا کی زیادہ پیداوار کے لیے کم درجہ حرارت موزوں ہے، لیکن عملی طور پر بہت کم درجہ حرارت تعامل کو دھیمہ کر دیتا ہے اور اس لیے ایک وسیط (Catalyst) استعمال کیا جاتا ہے۔

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

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



NO_2 گیس، جس کی تیاری مرکب HNO_3 میں Cu کی چھین ڈال کر کی جاتی ہے، 5mL کی دو جانچ نلیوں میں اکٹھا کی جاتی ہے (ہر ٹی میں گیس کے رنگ کی شدت ایک جیسی ہونی چاہیے) اور ڈھکن کو ایرنڈاٹ سے سیل کر دیا جاتا ہے۔ 250mL کے تین بیکر 1، 2، 3 جن میں بالترتیب اٹھادی آمیزہ، گرمی کے درجہ حرارت پر پانی اور گرم پانی (363K) لیے جاتے ہیں (شکل 7.9)۔ دونوں جانچ نلیوں کو 10-8 منٹ کے لیے بیکر نمبر 2 میں رکھ دیتے ہیں۔ اس کے بعد ان میں سے ایک کو بیکر نمبر 1 اور دوسری کو بیکر نمبر 3 میں رکھتے ہیں۔ اس تجربہ میں درجہ حرارت کا تعامل کی سمت پر اثر بہت اچھی طرح واضح ہوتا ہے۔ بیکر 1 میں کم درجہ حرارت پر پیش رفت تعامل N_2O_4 کو سبقت حاصل ہے، چونکہ تعامل حرارت زا ہے لہذا NO_2 کی وجہ سے ہونے والے بھورے رنگ کی شدت میں کمی آتی ہے۔ جبکہ بیکر 3 میں بہت زیادہ درجہ حرارت پر رجعتی تعامل کو سبقت حاصل ہوتی ہے اور NO_2 بنتا ہے۔ لہذا بھورے رنگ میں شدت آ جاتی ہے۔

سمجھا جاسکتا ہے۔ مان لیجیے $[\text{CO}]$ ، $[\text{H}_2]$ ، $[\text{CH}_4]$ اور $[\text{H}_2\text{O}]$ میٹھا نیشن تعامل کے لیے توازن کے وقت مولر ارتکاز ہیں۔ جب تعامل آمیزے کا حجم آدھا ہو جاتا ہے تو جزوی دباؤ اور ارتکاز دگنے ہو جاتے ہیں۔ ہم ہر توازن ارتکاز کو اس کی قیمت کا ڈگنارکھ کر تعامل خارج قسمت حاصل کرتے ہیں۔

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

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

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

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

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

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

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

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

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

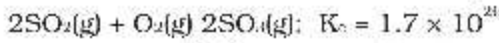
کیا

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

جرمن کیمیادان فرز ہیر نے دریافت کیا کہ ایک وسیط جس میں آئرن ہے مختلف درجہ حرارت پر تسلی بخش شرح کے لیے تعامل کو کیٹلائز کرتا ہے جہاں NH_3 کے توازنی ارتکاز کافی حد تک مناسب ہوتے ہیں۔ چونکہ تعامل میں بننے والے مولوں کی تعداد متعاملوں کی تعداد سے کم ہوتی ہے NH_3 کی پیداوار کو دباؤ بڑھا کر بہتر بنایا جاسکتا ہے۔

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

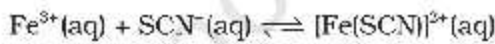
اس طرح کاٹلیکٹ پر اس کے ذریعہ سلفیورک ایسڈ کی بڑے پیمانے پر تیاری میں،



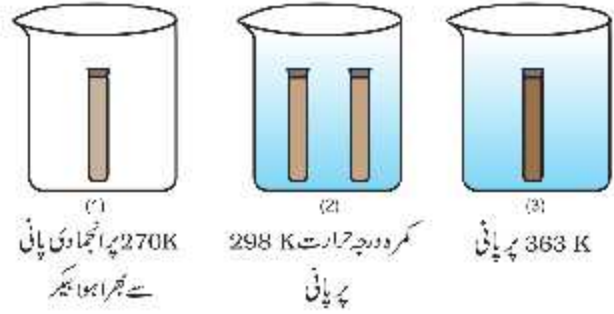
حالانکہ K_c کی قدر محض مجوزہ قدر ہے لیکن عملی طور پر SO_2 سے SO_3 کی تکسید بہت جلدی ہوتی ہے۔ لہذا پلٹینیم یا ڈائی وینڈیم ہیکسا آکسائیڈ (V_2O_5) تعامل کی شرح بڑھانے کے لیے وسیط کے طور پر استعمال کیا جاتا ہے۔ نوٹ: اگر تعامل میں K کی قیمت بہت کم ہے تو وسیط زیادہ کارگر ثابت نہیں ہوتا۔

7.9 محلول میں آئینی توازن (Ionic Equilibrium In Solution)

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

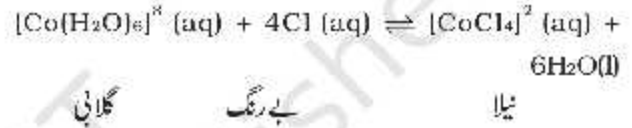


ایسے بے شمار توازن ہیں جن میں صرف آئین شامل ہوتے ہیں۔ یہ سبھی کو معلوم ہے کہ چینی کا آبی محلول برقی ایصال نہیں کرتا۔ لیکن جب پانی میں سادہ نمک (سوڈیم کلورائیڈ) ملا یا جاتا ہے تو برقی ایصال ہوتا ہے مزید یہ بھی کہ سادہ نمک کی مقدار بڑھانے سے برقی ایصال بھی بڑھ جاتا ہے۔ مائیکل فیراڈے نے اشیاء کو ان کی برقی ایصالیت کی بنیاد پر دو زمروں میں تقسیم کیا تھا۔ اشیاء کا ایک زمرہ اپنے آبی محلول میں برق



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

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



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

7.8.5 وسیط کا اثر (Effect of a Catalyst)

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

اساس صحیح تناسب میں ملائے جاتے ہیں تو وہ ایک دوسرے کے ساتھ تعامل کر کے نمک بناتے ہیں۔ نمکوں کی کچھ عام مثالیں سوڈیم کلورائیڈ، پیریم سلفیٹ، سوڈیم نائٹریٹ وغیرہ ہیں۔ سوڈیم کلورائیڈ (عام نمک) ہماری غذا کا ایک اہم حصہ ہے اور ہائڈروکلورک ایسڈ اور سوڈیم ہائڈروآکسائیڈ کے تعامل سے بنتا ہے۔ یہ نمکوں حالت میں مثبت چارج والے سوڈیم آئن اور منفی چارج والے کلورائیڈ آئن کے گچھے کی شکل میں پایا جاتا ہے جو مخالف چارج والی انواع کے درمیان کام کرنے والے برقی سکونی یا بھی عمل کے ذریعہ ایک دوسرے سے جڑے رہتے ہیں (شکل 7.10)۔ چارجوں کے درمیان برقی سکونی قوتیں میڈیم کے ڈائی الیکٹرک مستقلہ کے مطلوب تناسب میں ہوتی ہیں۔ پانی ایک آفاقی محلول ہے جس کا ڈائی الیکٹرک مستقلہ بہت زیادہ ہوتا ہے جو کہ 80 ہے۔ اس طرح جب نمک پانی میں گھولا جاتا ہے برقی سکونی یا بھی عمل 80 کے فیکٹر سے کم ہو جاتا ہے اور یہ آئن کے محلول میں آزاد گھومنے میں مدد کرتا ہے۔ اس کے علاوہ یہ پانی کے سالموں کے ساتھ ہائڈریشن کی وجہ سے بھی کافی علیحدہ رہتے ہیں۔

کا ایصال کرتا ہے اور الیکٹرو لائٹ (Electrolyte) کہلاتا ہے۔ جبکہ وہ جو برق کا ایصال نہیں کرتے الیکٹرو لائٹ نہیں ہیں۔ فیروڈے نے الیکٹرو لائٹ کو مزید قوی اور کمزور الیکٹرو لائٹ میں تقسیم کیا ہے۔ قوی الیکٹرو لائٹ پانی میں گھلنے پر تقریباً پوری طرح آئیونائز ہو جاتے ہیں جبکہ کمزور الیکٹرو لائٹ کا افتراق جزوی طور پر ہوتا ہے۔ مثال کے طور پر سوڈیم کلورائیڈ کے آبی محلول میں مکمل طور پر سوڈیم اور کلورائیڈ آئن ہی ہوتے ہیں جبکہ ایسیٹک ایسڈ غیر آئیونائز ایسیٹک ایسڈ کے سالمات اور کچھ ایسیٹک آئن اور پروٹان ہوتے ہیں یہ اس وجہ سے ہوتا ہے کہ سوڈیم کلورائیڈ میں 100% آئیونائزیشن ہوتا ہے جبکہ ایسیٹک ایسڈ میں اس کے مقابلے میں 5% سے بھی کم آئیونائزیشن ہوتا ہے کیونکہ وہ ایک کمزور الیکٹرو لائٹ ہے۔ یہ نوٹ کرنا چاہیے کہ کمزور الیکٹرو لائٹ میں توازن آئن اور غیر آئیونائز سالموں کے درمیان قائم ہوتا ہے۔ آبی محلول میں اس قسم کا توازن آینی توازن (Ionic Equilibrium) کہلاتا ہے۔ تیزاب، اساس اور نمک الیکٹرو لائٹ کی اس جماعت میں آتے ہیں اور وہ قوی یا کمزور الیکٹرو لائٹ کی طرح عمل کر سکتے ہیں۔

7.10 تیزاب اساس اور نمک

(Acids, Bases And Salts)

تیزاب اساس اور نمک قدرتی ماحول میں بڑے پیمانے پر پائے جاتے ہیں ہائڈروکلورک ایسڈ جو کہ گیسٹرک رس (Gastric Juice) ہے میں موجود ہمارے معدہ کے اسٹر کے ذریعہ روزانہ 1.5-2 لیٹر کے حساب سے افزائش ہوتا ہے جو عمل ہضم کے لیے لازمی ہوتا ہے ایسیٹک ایسڈ سرکہ کا اہم جز ہوتا ہے۔ نیو اور سنترہ کے رس میں سٹرک ایسڈ (Citric Acid) اور اسکاربک ایسڈ (Ascorbic Acid) پائے جاتے ہیں، لفظ ایسڈ لاطینی لفظ 'ایسڈس' (Acidus) سے ماخوذ ہے جس کے معنی ہیں کھٹا۔ تیزاب خیلٹس کا غذا کو لال رنگ میں تبدیل کرتے ہیں اور دھاتوں سے تعامل کرنے پر ہائڈروجن گیس دیتے ہیں اسی طرح اساس (Base) لال لٹمس کا غذا کو نیلے رنگ میں تبدیل کرتے ہیں، ان میں کڑواہٹ ہوتی ہے اور یہ صابن کی طرح پکنے ہوتے ہیں اساس کی ایک عام مثال کپڑے دھونے کا سوڈا ہے جو دھونے کے کام میں آتا ہے۔ جب تیزاب اور

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

پانی میں ہائڈروکلورک ایسڈ اور ایسیٹک ایسڈ کے آئیونائزیشن کا مقابلہ کرنے پر ہم دیکھتے ہیں کہ اگرچہ دونوں ہی قطبی شریک گرفت سائلے ہیں لیکن پہلا والا اپنے ترکیبی آئنوں میں پوری طرح آئیونائز ہو جاتا ہے جبکہ بعد والا صرف جزوی طور پر (5% <) آئیونائز ہوتا ہے۔ جس حد تک



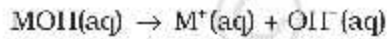
مائیکل فرائی

(1791-1867)

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

ایک خالی پروٹون H^+ بہت زیادہ تعامل پذیر ہوتا ہے اور آبی محلول میں آزاد نہیں رہ سکتا لہذا وہ محلول پانی کے سالمہ کے آکسیجن ایٹم کے ساتھ بند بنا کر ترائی گوئل ہائی ہائیڈروکسیم آئن H_3O^+ بناتا ہے (دیکھئے پاکس)۔

اسی طرح ایک اساس MOH آبی محلول میں مندرجہ ذیل مساوات کے مطابق آئیونائز ہوتا ہے۔



ہائڈروکسل آئن بھی آبی محلول میں آئیدہ شکل میں پایا جاتا ہے۔ تیزاب اور اساس کے آرمینس کے تصور کی بہت سی حدود ہیں چونکہ یہ صرف آبی محلول کے لیے ہی کارگر ہے اور امونیا جیسے ماڈوں کی اساسی نوعیت کی وضاحت نہیں کرتا جس میں ہائڈروکسل گروپ نہیں ہوتے۔

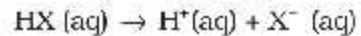
7.10.2 بروئنڈ لاری تیزاب اور اساس (The Brönsted-Lowry Acids and Bases)

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

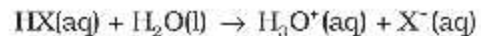
یہ آئیونائز ہو سکتا ہے وہ ہند کی قوت پر منحصر ہوتی ہے اور اس حد پر بھی جہاں تک حاصل شدہ آئیون کی سولوبیلیٹی ہو سکتی ہے۔ افتراق اور آئیونائزیشن کی اصطلاحات کا استعمال مختلف معنی میں پہلے بھی کیا گیا ہے۔ افتراق پانی میں آئیون کی علیحدگی کے اس عمل کو بتاتا ہے جو پہلے سے ہی محلول کی ٹھوس حالت میں موجود ہوتے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

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

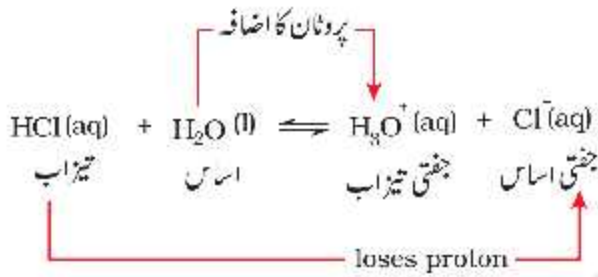
آرمینس کے نظریے کے مطابق تیزاب وہ مادے ہوتے ہیں جو پانی میں ٹوٹ کر $H^+(aq)$ ہائڈروجن آئن دیتے ہیں اور اساس وہ مادے ہوتے ہیں جو پانی میں ٹوٹ کر $OH^-(aq)$ ہائڈروکسل آئن دیتے ہیں۔ "ایک ایسڈ $HX(aq)$ کا آئیونائزیشن مندرجہ ذیل مساوات کے ذریعہ ظاہر کیا جاسکتا ہے۔



یا



(base Pair) کہلاتا ہے۔ لہذا OH^- تیزاب H_2O کا جفتی اساس کہلائے گا اور NH_4^+ اساس NH_3 کا جفتی تیزاب کہلاتا ہے۔ اگر بروئنڈ تیزاب ایک قوی تیزاب ہے تو اس کا جفتی اساس کمزور اساس ہوگا اور اس کے برخلاف بھی۔ یہ قابل غور ہے کہ جفتی تیزاب کے پاس ایک اضافی پروٹان ہوتا ہے اور ہر جفتی اساس کے پاس ایک پروٹان کم ہوتا ہے۔ ہائڈروکلورک ایسڈ کے پانی میں آئیونائزیشن کی مثال لیجیے۔ HCl(aq) پانی کے سالمے کو ایک پروٹان دے کر ایک تیزاب کی طرح کام کرتا ہے جبکہ پانی ایک اساس ہوتا ہے

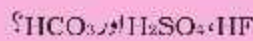


مندرجہ بالا مساوات میں یہ دیکھا جاسکتا ہے کہ پانی ایک اساس کی طرح کام کرتا ہے۔ نوع H_3O^+ پیدا ہوتی ہے جب پانی ایک پروٹان HCl سے قبول کرتا ہے۔ لہذا Cl^- کا جفتی اساس ہوتا ہے اور HCl اساس Cl^- کا جفتی تیزاب ہوا۔ اسی طرح پانی H_3O^+ تیزاب کا جفتی اساس اور H_2O اساس H_3O^+ کا جفتی تیزاب ہوتا ہے۔

یہاں یہ مشاہدہ دلچسپ ہے کہ پانی ایک تیزاب اور اساس کا دوہرا کردار نبھا رہا ہے۔ HCl کے ساتھ تعامل میں پانی ایک اساس کی طرح کام کرتا ہے جبکہ امونیا کے ساتھ تعامل میں وہ ایک پروٹان دے کر تیزاب کا کام کرتا ہے۔

مسئلہ 7.12

مندرجہ ذیل بروئنڈ تیزابوں کے لیے جفتی اساس کیا ہوں گے:



حل

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

ہائڈرونیئم اور ہائڈروکسل آئن

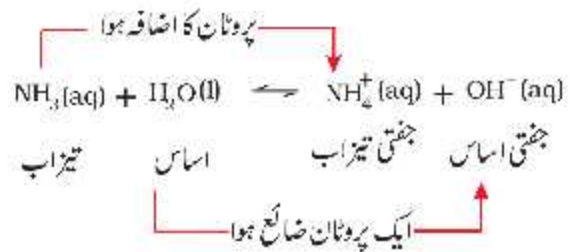
(Hydronium and Hydroxyl Ions)

ہائڈروجن آئن بذات خود صرف ایک پروٹان ہے جس کی جسامت بہت کم ہوتی ہے (10^{-15} - نصف قطر) اور برقی میدان بہت زیادہ۔ یہ اپنے آپ کو پانی کے سالمہ کے ساتھ دو لون میجر میں سے ایک سے متحد ہو کر H_3O^+ دیتا ہے۔ یہ نوع مخصوص حالت میں بہت سے مرکبات میں پائی گئی ہے (مثلاً $\text{H}_3\text{O}^+\text{Cl}^-$)۔ آبی محلول میں ہائڈرونیئم آئن مزید ہائڈریٹ ہو کر H_4O^+ ، H_5O^+ ، H_6O^+ جیسی انواع دیتا ہے۔ اسی طرح ہائڈروکسل آئن بھی آمیدہ ہو کر H_3O_2^- ، H_4O_2^- اور H_5O_2^- وغیرہ جیسی انواع دیتا ہے۔



H_3O^+

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



ہائڈروکسل آئن کے سبب ایک اساسی محلول بنتا ہے۔ اس تعامل میں پانی کے سالمے پروٹان معطی کے طور پر کام کرتے ہیں اور امونیا کے سالمے پروٹان قبول کار کے طور پر۔ لہذا یہ بالترتیب لاری۔ بروئنڈ تیزاب اور اساس کہلاتے ہیں۔ پشت رفت تعامل میں H^+ آئن NH_4^+ سے OH^- کو منتقل ہو جاتا ہے۔ اس حالت میں NH_4^+ بروئنڈ اساس کے طور پر کام کرتے ہیں۔ تیزاب اساس کا جوڑا جس میں صرف ایک پروٹان کا فرق ہوتا ہے وہ جفتی تیزاب اساس جوڑا (Conjugate Acid-Base Pair) کہلاتا ہے۔

آرہینیس سویڈن میں ایسالا کے پاس پیدا ہوئے۔ انھوں نے 1884 میں ایسالا یونیورسٹی میں اپنا تحقیقی مقالہ الیکٹرولائٹ محلول کی اہمیت (Conductivities of Electrolyte Solution) پیش کیا۔ اگلے پانچ سالوں میں وسیع پیمانے پر سفر کیے اور یورپ کے بہت سے تحقیقی مراکز کا دورہ کیا۔ 1895 میں وہ یونیورسٹی آف اسٹاکہولم میں طبیعیات کے پروفیسر کے عہدے پر فائز ہوئے۔ جہاں 1897 سے 1902 تک آپ اس کے رہنکر رہے۔ 1905 سے انتقال کے وقت تک نوبل انسٹی ٹیوٹ آف اسٹاکہولم میں فزیکل کیمسٹری کے ڈائریکٹر کے طور پر کام کیا۔ کئی برسوں تک آپ برقی محلول پر کام کرتے رہے۔ 1899 میں آپ نے ایک مساوات کی بنیاد پر تعامل کی شرح پر درجہ حرارت کے انحصار پر بحث کی جو اب عام طور پر آرہینیس کی مساوات کہلاتی ہے۔



سوانتے آرہینیس

(1859-1927) انھوں نے مختلف شعبوں میں کام کیا ہے اور امیو نو کیمسٹری (Immunochemistry)، علم کائنات (Cosomolgy)، زندگی کی ابتدا (Origin of Life) اور دور برفانی (Ice Age) کی وجوہات وغیرہ میں ان کا اہم تعاون رہا ہے۔ وہ پہلے سائنسدان تھے جنھوں نے امیو گھراں پر اسی نام سے بحث کی۔ انھیں 1903 میں علم کیمیا میں برقی بانٹنی (Electrolytic Dissociation) اور علم کیمیا کے ارتقاء میں اس کے استعمال پر نوبل پرائز ملا تھا۔

7.10.3 لیوئس تیزاب اور اساس

(Lewis Acids and Bases)

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

BF_3 میں کوئی پروٹان نہیں ہے لیکن اس کے باوجود یہ تیزاب کی طرح کام کرتا ہے اور NH_3 کے الیکٹران کا تہا جوڑا قبول کر کے اس کے ساتھ تعامل کرتا ہے۔ اس تعامل کو مندرجہ ذیل مساوات سے ظاہر کرتے ہیں۔



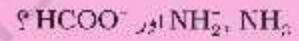
الیکٹران کی کمی والی انواع جیسے $AlCl_3$ ، Co^{2+} ، Mg^{2+} وغیرہ لیوئس تیزاب کی طرح کام کرتی ہیں جبکہ H_2O ، NH_3 ، OH^- وغیرہ جو الیکٹران جوڑا دے سکتے ہیں لیوئس اساس کی طرح کام کرتے ہیں۔

مسئلہ 7.15

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

مسئلہ 7.13

مندرجہ ذیل بروئنڈ اساسوں کے لیے جفتی تیزاب لکھیے:



حل

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

مسئلہ 7.14

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

حل

جواب مندرجہ ذیل جدول میں دیا گیا ہے:

نوع	جفتی تیزاب	جفتی اساس
OH^-	H_2O	Li_2O
CO_3^{2-}	H_2CO_3	HCO_3^-
SO_4^{2-}	H_2SO_4	HSO_4^-
NH_2^-	NH_4^+	NH_3

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



جفتی اساس جفتی تیزاب اساس تیزاب
سکشن 7.10.2 میں ہم نے دیکھا کہ تیزابی (یا اساسی) افتراق توازن حرکی نوعیت کا ہے جس میں پروٹان کی منتقلی پیش اور پشت سمت میں ہوتی ہے۔ اب سوال یہ پیدا ہوتا ہے کہ اگر توازن حرکی ہے تو وقت گزرنے کے ساتھ کون سی سمت موافق ہوگی؟ اس کے چھپے کون سی قوت کا رفرما ہے؟ ان سوالات کا جواب دینے کے لیے افتراق توازن میں شامل دو تیزابوں (یا اساسوں) کی قوت کا مقابلہ کرنے کے سواں پر بحث کریں گے۔ مذکورہ بالا تیزابی افتراق توازن میں موجود دو تیزابوں HIA اور H₂O اور محلول میں زیادہ تر A⁻ اور H₃O⁺ آئین ہوں گے۔ توازن کمزور تیزاب اور کمزور اساس کی تشکیل کی سمت آگے بڑھے گا۔ کیونکہ قوی تیزاب قوی اساس کو پروٹان دیتے ہیں۔

اس سے نتیجہ نکلتا ہے کہ قوی تیزاب کا پانی میں مکمل افتراق ہوتا ہے اور بننے والا اساس بہت کمزور ہوتا ہے یعنی قوی تیزابوں کے جفتی اساس بہت کمزور ہوتے ہیں۔ قوی تیزاب جیسے پرکلورک ایسڈ (HClO₄)، ہائڈروکلورک ایسڈ (HCl) ہائڈرو بروک ایسڈ (HBr) ہائڈرو آئیڈک ایسڈ (HI)، نائٹرک ایسڈ (HNO₃) اور سلفیورک ایسڈ (H₂SO₄) جفتی اساس آئین ClO₄⁻، Cl⁻، Br⁻، F⁻، NO₃⁻ اور HSO₄⁻ دیں گے جو پانی (H₂O) کے مقابلے میں کمزور اساس ہیں۔ اسی طرح ایک بہت قوی اساس کمزور جفتی تیزاب دے گا۔ دوسری طرف ایک کمزور تیزاب مان لیجیے HIA آبی وسیلے میں صرف جزوی طور پر افتراق کرتا ہے لہذا محلول میں خاص کر غیر افتراق شدہ HA سالمے ہوں گے۔ عام کمزور تیزاب نائٹریک ایسڈ (HNO₃) ہائڈروفلورک ایسڈ (HF) اور لیسٹیک ایسڈ (CH₃COOH) ہیں۔ یہ قابل غور ہے کہ کمزور تیزابوں کے بہت قوی جفتی اساس ہوتے ہیں مثال کے طور پر NH₃، O₂ اور H⁻ بہت اچھے پروٹان قبول کار ہیں لہذا یہ H₂O کے مقابلے میں زیادہ قوی اساس ہیں۔



حل

- (a) ہائڈروکسل آئین ایک لیوئس اساس ہے اور وہ ایک الیکٹران کا جوڑا دے سکتا ہے (OH⁻)۔
(b) فلورائڈ آئین لیوئس اساس کی طرح کام کرتا ہے اور وہ اپنے چار الیکٹران تنہا جوڑوں میں سے ایک دے سکتا ہے۔
(c) ایک پروٹان لیوئس تیزاب ہے کیونکہ وہ اساس جیسے ہائڈروکسل آئین اور فلورائڈ آئین سے الیکٹران کے جوڑے کو قبول کر سکتا ہے۔
(d) BCl₃ ایک لیوئس تیزاب کی طرح کام کرتا ہے اور وہ امونیا یا امین (Amine) جیسی انواع سے الیکٹران کا ایک تنہا جوڑا قبول کر سکتا ہے۔

7.11 تیزاب اور اساس کا آئیونائزیشن

(Ionization Of Acids And Bases)

آرہینئیس کا تیزاب اور اساس کا تصور وہاں زیادہ فائدہ مند ہے جہاں تیزاب اور اساس کا آئیونائزیشن ہوتا ہے کیونکہ زیادہ تر کیمیائی اور حیاتیاتی اعمال میں آئیونائزیشن آبی وسیلے میں ہوتا ہے۔ قوی تیزاب جیسے پرکلورک ایسڈ (HClO₄)، ہائڈروکلورک ایسڈ (HCl)، ہائڈرو بروک ایسڈ (HBr) ہائڈرو آئیڈک ایسڈ (HI) نائٹرک ایسڈ (HNO₃) اور سلفیورک ایسڈ (H₂SO₄) قوی اس لیے کہلاتے ہیں کیونکہ یہ آبی محلول میں تقریباً پوری طرح اپنے ترکیبی آئیونوں میں تحلیل ہو جاتے ہیں، اور اس طرح پروٹان (H⁺) معطی بن جاتے ہیں۔ اسی طرح قوی اساس جیسے پوٹاشیم ہائڈروآکسائیڈ (LiOH)، سوڈیم ہائڈروآکسائیڈ (NaOH)، پوٹاشیم ہائڈروآکسائیڈ (KOH) سیزیم ہائڈروآکسائیڈ (CsOH) اور بیریم ہائڈروآکسائیڈ Ba(OH)₂ آبی محلول میں مکمل طور پر افتراق کرنے کے بعد OH⁻ دیتے ہیں۔ آرہینئیس کے تصور کے مطابق یہ قوی تیزاب اور اساس ہیں اور یہ مکمل طور پر افتراق کر کے میڈیم میں بالترتیب H₃O⁺ اور OH⁻ دیتے ہیں۔ بصورت دیگر کسی تیزاب یا اساس کی قوت بروئڈ

کرتا ہے۔ لہذا ہائڈروکسل آئن $[\text{OH}^-]$ کا ارتکاز $1.0 \times 10^{-7} \text{ M}$ ہوتا ہے لہذا 298 K پر K_w کی قیمت،

$$K_w = [\text{H}_3\text{O}^+][\text{OH}^-] = (1 \times 10^{-7})^2 = 1 \times 10^{-14} \text{ M}^2 \quad (7.28)$$

K_w کی قیمت درجہ حرارت منحصر ہوتی ہے کیونکہ یہ ایک توازن مستقل ہوتا ہے۔

خاص پانی کی کثافت 1000 g/L ہوتی ہے اور اس کی مولر کمیت 18.0 g/mol ہوتی ہے۔ اس سے شفاف پانی کی مولاریتی مندرجہ ذیل طریقہ سے دی جاسکتی ہے:

$$[\text{H}_2\text{O}] = (1000 \text{ g/L})(1 \text{ mol}/18.0 \text{ g}) = 55.55 \text{ M}$$

لہذا افتراق شدہ پانی کا غیر افتراق شدہ پانی سے تناسب اس طرح دکھا جاسکتا ہے۔ $2 \ln 10^{-9}$ یا 1.8×10^{-9} $10^{-7}/(55.55)$ (لہذا توازن خاص طور پر غیر افتراق شدہ پانی کی سمت رہتا ہے)

ہم تیزابی، تعدیلی اور اساسی آبی محلولوں کو H_3O^+ اور OH^- کے ارتکاز کی بنی قدروں سے پہچان سکتے ہیں۔

$$[\text{H}_3\text{O}^+] > [\text{OH}^-] \quad \text{تیزابی:}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = [\text{OH}^-] \quad \text{تعدیلی:}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] < [\text{OH}^-] \quad \text{اساسی:}$$

7.11.2 pH پیمانہ (The pH Scale)

مولاریت میں ہائڈروجن آئن کے ارتکاز کو زیادہ آسانی سے لوگارتم پیمانے پر ظاہر کیا جاتا ہے جسے pH پیمانہ کہتے ہیں۔ کسی محلول کی pH ہائڈروجن آئن ایکٹیوٹی (a_{H^+}) کا 10 کے اساس پر منفی لوگارتم ہے۔ ڈائی لیوٹ محلول ($< 0.01 \text{ m}$) میں ہائڈروجن آئن $[\text{H}^+]$ کی ایکٹیوٹی کے ذریعہ ظاہر کی گئی مولاریت کی قدر کے برابر ہوتی ہے یہ نوٹ کیا جانا چاہیے کہ عمل (ایکٹیوٹی) کی کوئی اکائی نہیں ہوتی اور اس کی مندرجہ ذیل طریقہ سے تعریف کی جاسکتی ہے۔

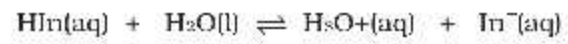
$$a_{\text{H}^+} = [\text{H}^+] / \text{mol L}^{-1}$$

pH کی تعریف سے مندرجہ ذیل لکھا جاسکتا ہے۔

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

لہذا HCl کے تیزابی محلول (10^{-2} M) کی $\text{pH} = 2$ ہوگی۔ اسی طرح NaOH کے اساسی محلول جس کے لیے $[\text{OH}^-] = 10^{-6} \text{ M}$ اور $[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-10} \text{ M}$ ہے $\text{pH} = 10$ ہوگی۔ 25°C پر شفاف پانی

پانی میں حل پذیر کچھ نامیاتی مرکبات جیسے فائلفٹھلین (Phenolphthalein) اور بروموٹھالین مول پلو (Bromothymol Blue) کمزور تیزاب کی طرح عمل کرتے ہیں اور اپنی تیزابی شکل (HIn) اور جفتی اساسی شکل (In^-) میں مختلف رنگ ظاہر کرتے ہیں۔

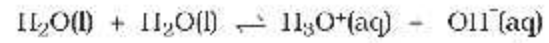


جفتی اساس جفتی تیزاب تیزاب کا اڈیکٹر رنگ B

ایسے مرکبات تیزاب۔ اساس نانمریشن میں انڈیکٹر کے طور پر مفید ہوتے ہیں۔

7.11.1 پانی اور اس کے آبی ماحصل کا آئیونائزیشن مستقل (The Ionization Constant of Water and its Ionic Product)

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



جفتی اساس جفتی تیزاب اساس تیزاب افتراقی مستقل کو اس طرح ظاہر کرتے ہیں۔

$$K = [\text{H}_3\text{O}^+][\text{OH}^-] / [\text{H}_2\text{O}] \quad (7.26)$$

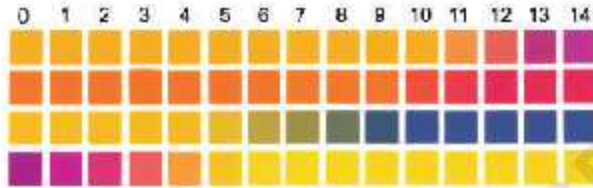
نسب نما میں سے پانی کے ارتکاز کو نکال دیتے ہیں کیونکہ پانی ایک خالص شے ہے اور اس کا ارتکاز مستقل رہتا ہے۔ $[\text{H}_2\text{O}]$ کو توازن مستقل میں شامل کر لیتے ہیں جو ایک نیا مستقل K_w دیتا ہے جو پانی کا آبی ماحصل (Ionic Product of Water) کہلاتا ہے۔

$$K_w = [\text{H}^+][\text{OH}^-] \quad (7.27)$$

298 K پر $1.0 \times 10^{-14} \text{ M}$ کا ارتکاز تجرباتی طور پر پایا گیا ہے۔ اور چونکہ پانی کا افتراق H^+ اور OH^- آئنوں کی برابر مقدار فراہم

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

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



شکل 7.11 چار پٹيوں کے ساتھ pH کاغذ جس میں یکساں pH پر مختلف رنگ ہو سکے ہیں۔

زیادہ درستی (Accuracy) کے لیے pH میٹر کا استعمال کیا جاتا ہے۔ pH میٹر ایک ایسا آلہ ہوتا ہے جس سے جانچ محلول کا pH پر منحصر برقی مضمر 0.001 درستگی صحت تک ناپا جاسکتا ہے۔ قلم کی جسامت کے pH پیمانے اب بازار میں دستیاب ہیں۔ کچھ عام اشیاء کی pH جدول 7.5 میں دی گئی ہیں۔

جدول 7.5 کچھ عام اشیاء کی pH

pH	سیال کا نام	pH	سیال کا نام
5.0	سیاہ کافی	~15	NaOH کا سیر شدہ محلول
~1.2	نمناؤ کا رس	13	NaOH 0.1M محلول
~3.0	سوفٹ ڈرنک اور سرکہ	10.5	چونے کا پانی
~2.2	نیپو کا رس	10	ملک آف سینٹیش
~1.2	گٹہ میٹرک جوس	7.8	انڈے کی سفیدی، سمندر کا پانی
~0	HCl 1M محلول	7.4	انسانی خون
~-1.0	HCl مرکب	6.8	دودھ
		6.4	انسانی لعاب

کا ہائڈروجن آئن ارتکاز $[OH^+] = 10^{-7} M$ ہوتا ہے، لہذا شفاف پانی کی pH کو اس طرح دکھایا جاسکتا ہے۔

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

تیزابی محلولوں کے ہائڈروجن آئن ارتکاز $[H^+] > 10^{-7} M$ ہوتے ہیں جبکہ اساسی محلولوں کے ہائڈروجن آئن ارتکاز $[H^+] < 10^{-7} M$ ہوتے ہیں۔ اس طرح ہم خلاصہ کر سکتے ہیں کہ:

$$pH < 7 \text{ تیزابی محلول میں}$$

$$pH > 10 \text{ اساسی محلول میں}$$

$$pH = 7 \text{ تعدیلی محلول میں}$$

اب دوبارہ مساوات (7.28) کو 298 K پر دیکھئے

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

مساوات کی دونوں سمتوں کے منفي لوگاریتم لینے پر ہمیں ملے گا۔

$$-\log K_w = -\log ([H_3O^+][OH^-])$$

$$= -\log [H_3O^+] - \log [OH^-]$$

$$= -\log 10^{-14}$$

$$pK_w = pH + pOH = 14$$

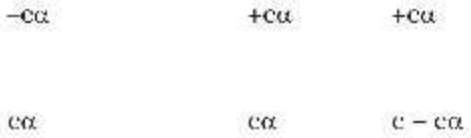
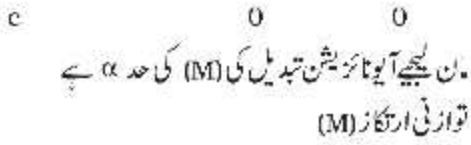
غور کیجئے کہ اگرچہ K_w درجہ حرارت میں تبدیلی کے ساتھ بدل سکتا ہے درجہ حرارت کے ساتھ pH میں تبدیلی بہت معمولی ہوتی ہے اور ہم اسے نظر انداز کر سکتے ہیں۔

آبی محلولوں کے لیے pK_w بہت اہم مقدار ہے جو ہائڈروجن آئن اور ہائڈروکسل آئن کے نسبتی ارتکاز کو کنٹرول کرتا ہے جبکہ ان کا حاصل مستقل ہوتا ہے۔ یہ نوٹ کیا جانا چاہیے کہ چونکہ pH پیمانہ لوگاریتمی ہے، pH میں صرف ایک اکائی کی تبدیلی کا مطلب یہ بھی ہے کہ H^+ فیکٹر 10

کیا



ابتدائی ارتکاز (M)



یہاں $c = \text{HX}$ غیر افتراقی تیزاب کا ابتدائی ارتکاز ہے، جبکہ $t = 0$ ہے۔
 $\alpha = \text{وہ حد ہے جس حد تک HX اپنے آئیون میں آئیونائز ہو سکتا ہے۔ ان تریسموں کا استعمال کر کے ہم مذکورہ بالا تیزاب آئیونائز توازن کے لیے توازن مستقلہ معلوم کر سکتے ہیں۔}$

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

K_a کا افتراقی یا آئیونائزیشن مستقلہ کہلاتا ہے۔ یہ مولر ارتکاز میں اس طرح بھی واضح کیا جاسکتا ہے۔

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

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

کچھ چندہ کمزور تیزابوں کے آئیونائزیشن مستقلہ جدول 7.6 میں دیے گئے ہیں۔

ہائڈروجن آئن ارتکاز کے لیے pH پیمانہ اتنا مفید ہے کہ pK_a کے علاوہ اس کا استعمال دوسری انواع اور مقداروں کے لیے بھی کیا جاتا ہے۔ لہذا ہمارے پاس ہے

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

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

کمزور الیکٹرو لائٹ کی pH کا اندازہ لگانے کے لیے ہم اقدامات کا ایک سلسلہ بروئے کار لاتے ہیں:

مسئلہ 7.16

ایک سوئٹ ڈرنک کے نمونے میں ہائڈروجن آئن کا ارتکاز $3.8 \times 10^{-4} \text{M}$ ہے۔ اس کی pH کیا ہوگی؟

حل

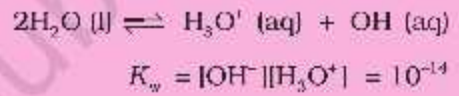
$$\begin{aligned} \text{pH} &= -\log[3.8 \times 10^{-4}] \\ &= -[\log(3.8) + \log(10^{-4})] \\ &= -[0.58] + [-3.0] = -[-2.42] = 2.42 \end{aligned}$$

سوئٹ ڈرنک کا pH 2.42 ہے اور یہ اندازہ لگایا جاسکتا ہے کہ وہ تیزابی ہے

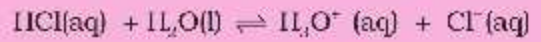
مسئلہ 7.17

HCl $1.0 \times 10^{-4} \text{M}$ محلول کی pH معلوم کیجیے۔

حل



مان لیجیے H_2O سے، $\text{H}_3\text{O}^+ - \text{X} = [\text{OH}^-] = \text{H}_2\text{O}$ کا ارتکاز پیدا ہوگا (i) گھٹنے والے HCl کے آئیونائزیشن سے یعنی:



اور (ii) H_2O کے آئیونائزیشن سے۔ بہت زیادہ ڈائی لیوٹ ان محلولوں میں H_3O^+ کے دونوں ذرائع پر غور کرنا چاہیے۔

$$\begin{aligned} [\text{H}_3\text{O}^+] &= 10^{-4} + x \\ K_w &= (10^{-4} + x)(x) = 10^{-14} \end{aligned}$$

$$x^2 + 10^{-4}x - 10^{-14} = 0$$

$$[\text{OH}^-] = x = 9.5 \times 10^{-6}$$

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

7.11.3 کمزور تیزابوں کے آئیونائزیشن مستقلہ

(Ionization Constants of Weak Acids)

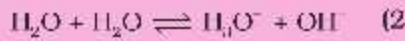
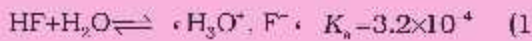
ایک کمزور تیزاب کی مثال لیجیے جو آبی محلول میں جزوی طور پر آئیونائز ہوتا ہے اس کا توازن اس طرح دکھایا جاسکتا ہے۔

مسئلہ 7.18

1M کا آئیونائزیشن مستقلہ 3.2×10^{-4} ہے۔ 0.02M محلول HF میں HF کی افتراق کی ڈگری معلوم کیجیے۔ محلول میں موجود تمام انواع (HF اور H_3O^+ , F^-) کے ارتکاز اور اس کی pH معلوم کیجیے۔

حل

مندرجہ ذیل پروٹون منتقلی تعاملات ممکن ہیں۔



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

چونکہ $K_a \gg K_w$ لہذا تعامل (1) پر پہل تعامل ہوگا۔



ابتدائی ارتکاز (M)

$$0.02 \quad 0 \quad 0$$

تبدیل شدہ (M)

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

توازن ارتکاز (M)

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

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

$$K_a = (0.02\alpha)^2 / (0.02 - 0.02\alpha)$$

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

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

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

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

$$\alpha = +0.12 \text{ اور } -0.12 \text{ ہوں گی}$$

منفی جذر قابل قبول نہیں ہے لہذا

$$\alpha = 0.12$$

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

دوسری انواع، جیسے HF اور F^- کے توازن ارتکاز دیے

جاسکتے ہیں:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = [\text{F}^-] = \alpha\alpha = 0.02 \times 0.12$$

$$= 2.4 \times 10^{-3} \text{ M}$$

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

جدول 7.6 کچھ چندہ کمزور تیز ایوں کے برقی پاش مستقلے (298K پر)

تیزاب (Acid)	آئیونائزیشن مستقلے K_a
ہائڈروکلورک ایسڈ (HF)	3.5×10^{-4}
نائٹریک ایسڈ (HNO_3)	4.5×10^{-4}
فارمک ایسڈ (HCOOH)	1.8×10^{-4}
نیاسین ($\text{C}_6\text{H}_5\text{NCOOH}$)	1.5×10^{-5}
ایسٹیک ایسڈ (CH_3COOH)	1.74×10^{-5}
پینزولک ایسڈ ($\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}$)	6.5×10^{-6}
ہائیپوکلورس ایسڈ (HClO)	3.0×10^{-8}
ہائڈروسیانک ایسڈ (HCN)	4.9×10^{-10}
فینول ($\text{C}_6\text{H}_5\text{OH}$)	1.3×10^{-10}

قدم 1 افتراق سے پہلے موجود انواع کی بروٹہ۔ اری تیزاب / اساس کے طور پر شہت کیجیے۔

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

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

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

(a) ابتدائی ارتکاز

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

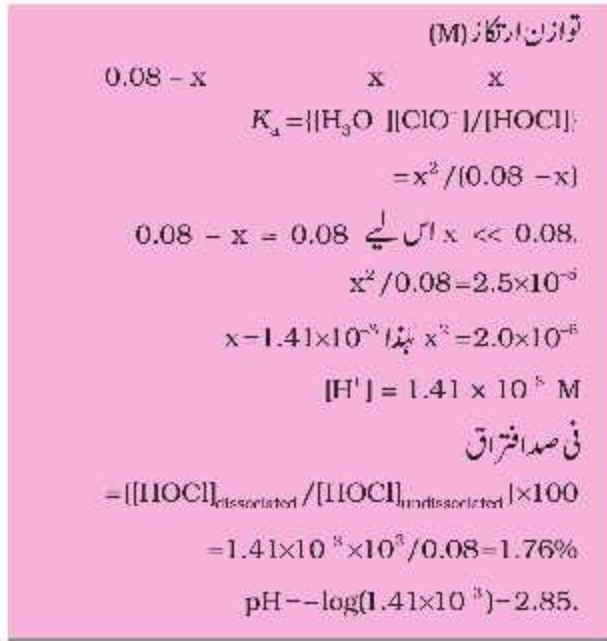
(c) توازن ارتکاز

قدم 5 پرنسپل تعامل کے لیے توازن مستعد مساوات میں α کی قیمت نکالنے کے لیے توازن ارتکاز کی قیمت رکھیے۔

قدم 6 پرنسپل تعامل میں انواع کے ارتکاز کی قیمت نکالے۔

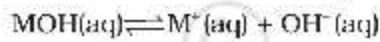
قدم 7 $\text{pH} = -\log[\text{H}_3\text{O}^+]$ کی قیمت معلوم کیجیے۔

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



7.11.4 کمزور اساسوں کا آیونائزیشن (Ionization of Weak Bases)

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



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

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

متبادل طور پر اگر C = اساس کا ابتدائی ارتکاز اور α = اساس کی آیونائزیشن کی ڈگری یعنی، جس حد تک اساس آیونائز ہوتا ہے۔ جب توازن قائم ہو جاتا ہے تو توازن مستقل کو اس طرح لکھ سکتے ہیں۔

$$(7.33) \quad K_b = (c\alpha)^2 / c(1-\alpha) = c\alpha^2 / (1-\alpha)$$

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

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

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

مسئلہ 7.19

0.1M مونو بیسک ایسڈ کا pH 4.50 ہے۔ توازن کے وقت انواع H^+ ، A^- اور HA کے ارتکاز معلوم کیجیے۔ مونو بیسک ایسڈ کے لیے K_a اور pK_a کی قیمت معلوم کیجیے۔

حل

$$pH = -\log[H^+]$$

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

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

$$K_a = [H^+][A^-] / [HA]$$

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

$$K_a = (3.16 \times 10^{-5})^2 / 0.1 = 1.0 \times 10^{-9}$$

$$pK_a = -\log(10^{-9}) = 9$$

متبادل طور پر "فی صد افتراق، کمزور تیزاب کی قوت ناپنے کا ایک دوسرا مفید طریقہ ہے اور اسے مندرجہ ذیل طریقہ سے دیا جاسکتا ہے۔

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

مسئلہ 7.20

0.08M ہائیپوکلورس ایسڈ، HOCl کی pH معلوم کیجیے۔ ایسڈ کا آیونائزیشن مستقل 2.5×10^{-5} ہے۔ HOCl کا فی صد افتراق معلوم کیجیے۔

حل



ابتدائی ارتکاز

0.08	0	0
------	---	---

توازن ارتکاز پر پہنچنے پر تبدیلی (M)

-x	+x	+x
----	----	----

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

$$[\text{OH}^-] = K_b / [\text{H}^+] = 1 \times 10^{-14} / 1.67 \times 10^{-10} \\ = 5.98 \times 10^{-5}$$

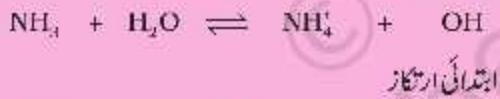
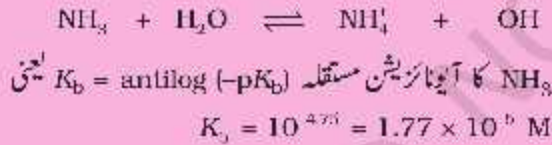
متعلقہ ہائڈروجنیم آئن کا ارتکاز بھی وہی ہوگا جو کہ ہائڈروکسل کا ہے۔ ان دونوں آئنوں کے ارتکاز بہت کم ہیں۔ لہذا غیر افتراقی اساس کے ارتکاز 0.004M کے برابر لیے جاسکتے ہیں۔

$$K_b = [\text{NH}_4^+][\text{OH}^-] / [\text{NH}_3] \\ = (5.98 \times 10^{-5})^2 / 0.004 = 8.96 \times 10^{-7} \\ \text{p}K_b = -\log K_b = -\log(8.96 \times 10^{-7}) = 6.04$$

مسئلہ 7.22

0.1M NH_3 اور 0.2M NH_4Cl کی آمیزش سے بننے والے محلول کی pH معلوم کیجیے۔ امونیا محلول کی 4.75 pOH ہے۔

حل



$$\begin{array}{ccc} 0.10 & 0.20 & 0 \\ -x & +x & +x \end{array}$$

توازن پر پہنچنے کے لیے تبدیلی

$$\begin{array}{ccc} -0.10 & 0.20 + x & x \end{array}$$

توازن کے وقت (M)

$$K_b = [\text{NH}_4^+][\text{OH}^-] / [\text{NH}_3] \\ = (0.20 + x)(x) / (0.1 - x) = 1.77 \times 10^{-5}$$

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

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

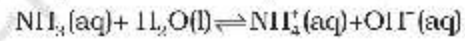
$$[\text{H}^+] = 1.12 \times 10^{-9} \text{ لہذا}$$

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

جدول 7.7 K 298 پر کچھ کمزور اساسوں کے آئیونائزیشن مستقلوں کی قیمتیں

اساس	K_b
ڈائی میتھائل امین $(\text{CH}_3)_2\text{NH}$	5.4×10^{-4}
ٹرائی میتھائل امین $(\text{CH}_3)_3\text{N}$	6.45×10^{-5}
امونیا NH_3 یا NH_4OH	1.77×10^{-5}
کیونین (ایک نباتاتی ماحصل)	1.10×10^{-6}
پائرڈین $\text{C}_5\text{H}_5\text{N}$	1.77×10^{-9}
ایٹیلین $\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_2$	4.27×10^{-10}
یوریا $\text{CO}(\text{NH}_2)_2$	1.3×10^{-11}

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



ہائڈروجن آئن ارتکاز کے لیے pH پیمانے کی توسیع کر کے مندرجہ ذیل کو حاصل کر سکتے ہیں۔

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

مسئلہ 7.21

0.004M ہائڈروجن محلول کی pH 9.7 ہے۔ اس کے آئیونائزیشن مستقلے K_b اور $\text{p}K_b$ معلوم کیجیے۔

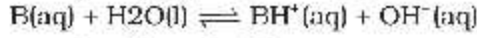
حل



pH سے ہم ہائڈروجن آئن ارتکاز نکال سکتے ہیں۔ ہائڈروجن آئن ارتکاز اور پانی کے آئیون ماحصل کو جانتے ہوئے ہم ہائڈروکسل آئن کا ارتکاز معلوم کر سکتے ہیں لہذا ہمارے پاس ہے؛

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

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



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

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

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

یا

$$K_a \times K_b = K_w$$

یہ بھی غور کیا جاسکتا ہے کہ اگر ہم مساوات کی دونوں سمتوں کے منفی
لوگاریتم لیں، تو جفتی تیزاب اور اساس کی pK قدروں کا ایک دوسرے سے
تعلق مندرجہ ذیل مساوات کے مطابق ہوگا۔

$$(298 K) pK_a + pK_b = pK_w = 14$$

مسئلہ 7.23

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

حل

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



ہائڈروکسل آئن کا ارتکاز معلوم کرنے کے لیے ہم مساوات
(7.33) کا استعمال کر سکتے ہیں

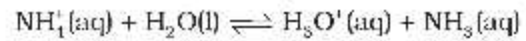
$$[OH^-] = c \alpha = 0.05 \alpha$$

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

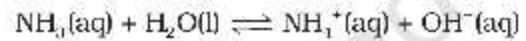
α کی قیمت کم ہے لہذا دو درجی مساوات کو مساوات کے دفنی سمت
نسب نما میں 1 کے مقابلے α کو نظر انداز کر کے آسان بنایا جاسکتا
ہے۔ اس طرح

7.11.5 K_a اور K_b میں تعلق [Relation between K_a and K_b]

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



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



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

کل



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

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

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

$$K_a \times K_b = \frac{[H_3O^+][NH_3]}{[NH_4^+]} \times \frac{[NH_4^+][OH^-]}{[OH^-][NH_3]}$$

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

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

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

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

اسی طرح جفتی تیزاب اساس جوڑے میں

$$(7.36) \quad K_a \times K_b = K_w$$

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

جدول 7.8 کچھ چندہ کثیر پروٹک تیزابوں کے آئیونائزیشن مستقلے (298K)

تیزاب	K_{a1}	K_{a2}	K_{a3}
آکزیلیک	5.9×10^{-2}	6.4×10^{-3}	
ایسکوریک ایسڈ	7.4×10^{-4}	1.6×10^{-12}	
سلفیورک ایسڈ	1.7×10^{-2}	6.7×10^{-3}	
سلفیورک ایسڈ	بہت زیادہ	1.2×10^{-12}	
کاربویک ایسڈ	4.3×10^{-7}	5.6×10^{-11}	
سٹرک ایسڈ	7.4×10^{-4}	1.7×10^{-9}	4.0×10^{-7}
فاسفورک ایسڈ	7.5×10^{-3}	6.2×10^{-8}	4.2×10^{-12}

یہ دیکھا جاسکتا ہے کہ کثیر پروٹک ایسڈ میں اعلیٰ درجے کے آئیونائزیشن مستقلے (K_{a1}, K_{a2}, K_{a3}) نچلے درجے کے آئیونائزیشن مستقلے K_a سے کم ہوتے ہیں اس کی وجہ یہ ہے کہ ایک منفی چارج شدہ آئن سے مثبت چارج والے پروٹان کو برقی سکونی قوت کی وجہ سے نکال پانا زیادہ مشکل ہوتا ہے۔ اسے منفی چارج شدہ HCO_3^- کے مقابلے میں غیر چارج شدہ H_2CO_3 میں سے ایک پروٹان علیحدہ کر کے دیکھا جاسکتا ہے۔ اسی طرح ایک دوسرے منفی چارج شدہ HPO_4^{2-} آئن آئن میں سے پروٹان کو نکالنا HPO_4^{2-} کی بہ نسبت زیادہ مشکل ہوتا ہے۔

کثیر پروٹک تیزابی محلول میں H_2A ، HA^- کے آمیزے اور ڈائی پروٹک تیزاب میں A^{2-} ہوتے ہیں۔ H_2A ایک قوی تیزاب ہونے کی وجہ سے اس کے ابتدائی تعامل میں H_2A کا افتراق ہوتا ہے اور محلول میں H_3O^+ خاص طور پر پہلے افتراقی مرحلے سے آتا ہے۔

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

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

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

$$= 0.018.$$

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

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

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

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

اب جفتی تیزاب اساس جوڑنے کے تعلق کو استعمال کرتے ہوئے

$$K_a \times K_b = K_w$$

جدول 7.7 سے NH_3 کے لیے K_b کی قیمت لیتے ہوئے ہم جفتی تیزاب NH_4^+ کا ارتکاز معلوم کر سکتے ہیں۔

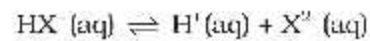
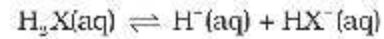
$$K_a = K_w / K_b = 10^{-14} / 1.77 \times 10^{-5}$$

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

7.11.6 ڈائی- اور کثیر اساسی تیزاب اور ڈائی- اور کثیر تیزابی اساس

(Di- and Polybasic Acids and Di- and Polyacidic Bases)

کچھ تیزاب جیسے کہ آکسائل ایسڈ، سلفیورک ایسڈ اور فوسفورک ایسڈ ایسڈ کے ہر ایک سالے میں ایک سے زیادہ آئیونائزیشن کے قابل پروٹان موجود ہوتے ہیں۔ ایسے تیزاب کثیر اساسی (Polybasic) یا کثیر پروٹک (Polyprotic) تیزاب کہلاتے ہیں مثال کے طور پر ایک ڈائی بیسٹ تیزاب H_2X کے لیے آئیونائزیشن تعامل کو مندرجہ ذیل مساوات کے ذریعہ ظاہر کیا جاتا ہے۔



اور اسی کے مطابق توازن مستقلہ مندرجہ ذیل ہیں۔

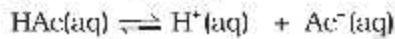
$$K_{a1} = ([\text{H}^+][\text{HX}^-]) / [\text{H}_2\text{X}]$$

$$K_{a2} = ([\text{H}^+][\text{X}^{2-}]) / [\text{HX}^-] \text{ اور}$$

یہاں K_{a1} اور K_{a2} تیزاب H_2X کے بالترتیب پہلے اور دوسرے آئیونائزیشن مستقلے ہیں۔ اسی طرح سہ اساسی تیزاب جیسے H_3PO_4 کے لیے ہمارے پاس تین آئیونائزیشن مستقلے ہوں گے۔ کچھ چندہ کثیر پروٹک تیزابوں کے لیے آئیونائزیشن مستقلے جدول 7.8 میں دیے گئے ہیں۔

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

0.05M ایسٹک ایسڈ محلول میں 0.05M ایسی ٹیٹ آئنوں کو داخل کرنے پر محلول کی pH میں ہونے والی تبدیلی کو جانچنے کے لیے ہم ایک ہارپھر ایسٹک ایسڈ کے افتراق توازن کا مطالعہ کریں گے۔



ابتدائی ارتکاز (M)

0.05 0 0.05

مان لیجیے ایسٹک ایسڈ کے آئیونائزیشن کی حد X ہے۔

ارتکاز میں تبدیلی

-x +x +x

توازن ارتکاز

0.05-x x 0.05+x

لہذا،

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

چونکہ بہت کمزور تیزاب کے لیے K_a بہت چھوٹا ہوتا ہے $X \ll 0.05$

$$(0.05 + x) = (0.05 - x) = 0.05$$

اس طرح

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

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

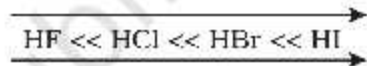
$$pH = -\log(1.8 \times 10^{-5}) = 4.74$$

وسیع طور پر ہم یہ کہہ سکتے ہیں کہ تیزاب کے افتراق کی حد $H-A$ بند کی قوت اور قطبیت پر منحصر ہوتی ہے۔

عام طور پر جب HA بند کی قوت کم ہوتی ہے، یعنی بند کو توڑنے کے لیے درکار توانائی کم ہوتی ہے۔ HA قوی تیزاب ہو جاتا ہے۔ یہ بھی کہ جب $H-A$ بند زیادہ قطبی ہوتا ہے، یعنی ایٹم H اور A کے درمیان برقی منفیت کا فرق بڑھتا ہے اور چارج کی علیحدگی واضح ہو تو بند کا ٹوٹنا آسان ہو جاتا ہے لہذا تیزابیت بڑھ جاتی ہے۔

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

بڑھتی ہوئی جسامت

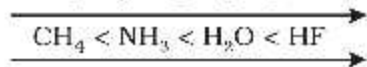


تیزابی قوت میں اضافہ

اسی طرح H_2O, H_2S کے مقابلے میں زیادہ قوی تیزاب ہے۔

لیکن جب ہم دوری جدول کی ایک ہی قطار کے عناصر پر بحث کرتے ہیں تو $H-A$ بند قطبیت تیزابی قوت کو متعین کرنے والا عوامل بن جاتی ہے جیسے جیسے A کی برقی منفیت بڑھے گی، تیزاب کی قوت بھی بڑھتی ہے۔ مثال کے طور پر

بڑھتی ہوئی A کی الیکٹرو نیگیٹیوٹی

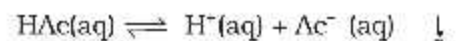
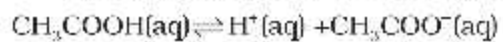


تیزابی قوت میں اضافہ

7.11.8 تیزابوں اور اساسوں کے آئیونائزیشن میں مشترک آئن اثر

(Common Ion Effect in the Ionization of Acids and Bases)

مندرجہ ذیل ایسٹک ایسڈ افتراق توازن کی مثال پر غور کیجیے:



$$K_a = \frac{[H^+][Ac^-]}{[HAc]}$$

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

تعدیل کے بعد اختتامی 75 mL محلول میں پہلے سے ہی
2.5 mmol NH_4^+ آئین (0.033M) ہیں، لہذا NH_4^+ کا کل
ارتکاز ایسے دیا جاسکتا ہے کہ:

$$[\text{NH}_4^+] = 0.033 + y$$

چونکہ Y کی قیمت بہت کم ہے $[\text{NH}_4\text{OH}] = 0.033 \text{ M}$ اور

$$[\text{NH}_4^+] = 0.033 \text{ M}$$

ہم جانتے ہیں کہ

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

$$= y(0.033) / (0.033) = 1.77 \times 10^{-5} \text{ M}$$

$$y = 1.77 \times 10^{-5} = [\text{OH}^-] \text{ اس طرح}$$

$$[\text{H}^+] = 10^{-14} / 1.77 \times 10^{-5} = 0.56 \times 10^{-9}$$

$$\text{pH} = 9.24 \text{ لہذا}$$

7.11.9 نمکوں کی آب پاشیدگی (Hydrolysis of Salts

and the pH of their Solutions)

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

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

مسئلہ 7.24

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

حل



$$K_b = [\text{NH}_4^+][\text{OH}^-] / [\text{NH}_3] = 1.77 \times 10^{-5}$$

تعدیلی عمل سے پہلے

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

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

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

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

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

$$\text{pH} = -\log(7.5 \times 10^{-12}) = 11.12$$

0.10M امونیا محلول (یعنی 5 mmol امونیا) کے 50 mL میں 0.1 M HCl محلول کے 25 mL امونیا کا اضافہ کرنے کے بعد (یعنی HCl ہو 2.5 mmol)، امونیا کے 2.5 mmol سائلے تعدیل ہو جائیں گے۔ حاصل ہونے والے 75 mL محلول میں باقی ماندہ امونیا سالموں کے 2.5 mmol اور NH_4^+ کے 2.5 mmol غیر تعدیل شدہ سائلے رہ جائیں گے۔



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

توازن کے وقت

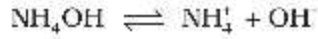
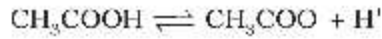
$$0 \quad 0 \quad 2.5 \quad 2.5$$

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



$$0.033\text{M} - y \quad y \quad y$$

کہا



تفصیلی تحسیب میں جائے بغیر یہ کہا جاسکتا ہے کہ آب پاشیدگی کی ڈگری محلول کے ارتکاز سے آزاد ہوتی ہے اور ایسے محلول کی pH ان کی pK قیمتوں کے ذریعے متعین کی جاتی ہے۔

$$(7.38) \quad \text{pH} = 7 + \frac{1}{2} (\text{pK}_a - \text{pK}_b)$$

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

مسئلہ 7.25

ایسٹک ایسڈ کی pK_a اور امونیم ہائیڈروآکسائیڈ کی pK_b بالترتیب 4.76 اور 4.75 ہیں۔ امونیم ایسٹٹ محلول کی pH معلوم کیجیے:

حل

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

7.12 حاجب محلول (Buffer Solution)

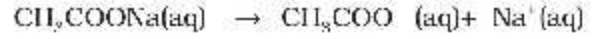
بہت سے جسمانی سیالوں، جیسے خون اور پیشاب وغیرہ کی مخصوص pH ہوتی ہے اور ان کی pH میں کوئی تبدیلی جسم کی خراب کارکردگی کا مظہر ہوتی ہے۔ بہت سے کیمیائی اور حیاتیاتی کیمیائی اعمال میں pH پر قابو رکھنا بھی بہت اہم ہوتا ہے۔ بہت سی میڈیکل اور کاسمیک مصنوعات کی تیاریوں میں بھی ایک مخصوص pH رکھنے کی ضرورت ہوتی ہے۔ ایسے محلول جو ذاتی لیوٹ کرنے یا تھوڑی سی مقدار میں تیزاب یا اساس ملانے پر pH میں تبدیلی کے تئیں مزاحمت رکھتے ہیں حاجب محلول (Buffer Solution) کہلاتے ہیں۔ معلوم شدہ pH کے حاجب محلول کی تیاری تیزاب کی pK_a اور اساس کی pK_b کے علم کی بنیاد پر اور نمک اور تیزاب یا نمک اور اساس کے تناسب کو کنٹرول کر کے کی جاسکتی ہے۔ ایسٹک ایسڈ اور سوڈیم ایسٹٹ کا آمیزہ 4.75 pH کے قریب ایک حاجب محلول

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

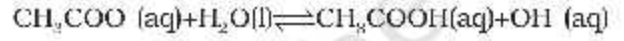
(ii) قوی تیزاب اور کمزور اساس کے نمک مثلاً NH_4Cl

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

پہلی مثال میں CH_3COONa ایک کمزور تیزاب CH_3COOH اور قوی اساس، NaOH کی نمک ہونے کی وجہ سے آبی محلول میں پوری طرح سے برق پاشیدگی ہو جاتی ہے:

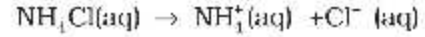


اس طرح بننے والا CH_3COO^- پانی میں آب پاشیدہ ہو کر ایسٹک ایسڈ اور OH^- دیتا ہے۔

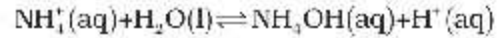


ایسٹک ایسڈ $(\text{CH}_3\text{COONa})$ ایک کمزور تیزاب ہونے کی وجہ سے $(K_a = 1.8 \times 10^{-5})$ محلول میں عام طور پر غیر آئیونائز رہتا ہے۔ اس کی وجہ سے محلول میں OH^- کا ارتکاز بڑھ جاتا ہے اور محلول اساسی ہو جاتا ہے۔ ایسے محلول کی pH 7 سے زیادہ ہوتی ہے۔

اسی طرح کمزور اساس NH_4OH اور قوی تیزاب HCl سے بننے والا نمک NH_4Cl پانی میں پوری طرح افتراق ہو جاتا ہے۔

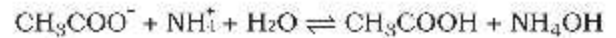


بننے والے NH_4^+ پانی کے ساتھ آب پاشیدگی کے بعد NH_4Cl اور H^+ آئین دیتے ہیں



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

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

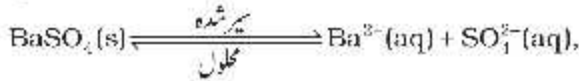


CH_3COOH اور NH_4OH بھی جزوی افتراقی شکل میں پائے جاتے ہیں۔

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

7.13.1 حل پذیری ماحصل مستقلہ (Solubility Product Constant)

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



توازن مستقلہ مندرجہ ذیل مساوات سے ظاہر کر سکتے ہیں:

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

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

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

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

$$1.1 \times 10^{-10} = (S)(S) = S^2$$

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

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

ایک نمک افتراق کے بعد دو یا دو سے زیادہ آئن آئن اور کیٹ آئن دے سکتا ہے جن کے چارج مختلف ہوتے ہیں۔ مثال کے طور پر ایک نمک جیسے زرکونیم فاسفیٹ پر غور کیجیے جس کا سالماتی ضابطہ $4(\text{Zr}^{4+})(\text{PO}_4^{3-})$ افتراق تین زرکونیم آئنوں میں ہوتا ہے جن پر +4 چارج ہے اور چار فاسفیٹ آئن جن پر -3 چارج ہوتا

کی طرح کام کرتا ہے اور امونیم کلورائیڈ اور امونیم ہائیڈروآکسائیڈ کا آمیزہ pH 9.25 پر حابب کی طرح کام کرتا ہے۔ اعلیٰ جماعتوں میں آپ حابب محلولوں کے بارے میں زیادہ معلومات حاصل کریں گے۔

7.13 معمولی حل پذیر نمکوں کے حل پذیری مستقلہ

(Solubility Equilibria Of Sparingly Soluble Salts)

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

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

جدول 7.9 298 K پر کچھ عام آئنی نمکوں کے حل پذیری حاصل
مستقلہ K_{sp}

نمک کا نام	ضابطہ	K_{sp}
Silver Bromide	AgBr	5.0×10^{-13}
Silver Carbonate	Ag_2CO_3	8.1×10^{-12}
Silver Chromate	Ag_2CrO_4	1.1×10^{-12}
Silver Chloride	AgCl	1.8×10^{-10}
Silver Iodide	AgI	8.3×10^{-17}
Silver Sulphate	Ag_2SO_4	1.4×10^{-5}
Aluminium Hydroxide	$Al(OH)_3$	1.3×10^{-38}
Barium Chromate	$BaCrO_4$	1.2×10^{-10}
Barium Fluoride	BaF_2	1.0×10^{-6}
Barium Sulphate	$BaSO_4$	1.1×10^{-10}
Calcium Carbonate	$CaCO_3$	2.8×10^{-9}
Calcium Fluoride	CaF_2	5.3×10^{-9}
Calcium Hydroxide	$Ca(OH)_2$	5.5×10^{-6}
Calcium Oxalate	CaC_2O_4	4.0×10^{-9}
Calcium Sulphate	$CaSO_4$	9.1×10^{-6}
Cadmium Hydroxide	$Cd(OH)_2$	2.5×10^{-14}
Cadmium Sulphide	CdS	8.0×10^{-27}
Chromic Hydroxide	$Cr(OH)_3$	6.3×10^{-31}
Cuprous Bromide	CuBr	5.3×10^{-13}
Cupric Carbonate	$CuCO_3$	1.4×10^{-10}
Cuprous Chloride	CuCl	1.7×10^{-6}
Cupric Hydroxide	$Cu(OH)_2$	2.2×10^{-20}
Cuprous Iodide	CuI	1.1×10^{-12}
Cupric Sulphide	CuS	6.3×10^{-36}
Ferrous Carbonate	$FeCO_3$	3.2×10^{-11}
Ferrous Hydroxide	$Fe(OH)_2$	8.0×10^{-16}
Ferric Hydroxide	$Fe(OH)_3$	1.0×10^{-38}
Ferrous Sulphide	FeS	6.3×10^{-18}
Mercurous Bromide	Hg_2Br_2	5.6×10^{-23}
Mercurous Chloride	Hg_2Cl_2	1.3×10^{-18}
Mercurous Iodide	Hg_2I_2	4.5×10^{-29}
Mercurous Sulphate	Hg_2SO_4	7.4×10^{-7}
Mercuric Sulphide	HgS	4.0×10^{-53}
Magnesium Carbonate	$MgCO_3$	3.5×10^{-8}
Magnesium Fluoride	MgF_2	6.5×10^{-9}
Magnesium Hydroxide	$Mg(OH)_2$	1.8×10^{-11}
Magnesium Oxalate	MgC_2O_4	7.0×10^{-9}
Manganese Carbonate	$MnCO_3$	1.8×10^{-11}
Manganese Sulphide	MnS	2.5×10^{-13}
Nickel Hydroxide	$Ni(OH)_2$	2.0×10^{-16}
Nickel Sulphide	NiS	4.7×10^{-19}
Lead Bromide	PbBr ₂	4.0×10^{-5}
Lead Carbonate	$PbCO_3$	7.4×10^{-14}
Lead Chloride	PbCl ₂	1.6×10^{-5}
Lead Fluoride	PbF ₂	7.7×10^{-8}
Lead Hydroxide	$Pb(OH)_2$	1.2×10^{-15}
Lead Iodide	PbI ₂	7.1×10^{-9}
Lead Sulphate	$PbSO_4$	1.6×10^{-8}
Lead Sulphide	PbS	8.0×10^{-28}
Stannous Hydroxide	$Sr(OH)_2$	1.4×10^{-26}
Stannous Sulphide	SrS	1.0×10^{-23}
Strontium Carbonate	$SrCO_3$	1.1×10^{-10}
Strontium Fluoride	SrF_2	2.5×10^{-9}
Strontium Sulphate	$SrSO_4$	3.2×10^{-7}
Thalious Bromide	TlBr	3.4×10^{-6}
Thalious Chloride	TlCl	1.7×10^{-4}
Thalious Iodide	TlI	6.5×10^{-8}
Zinc Carbonate	$ZnCO_3$	1.4×10^{-11}
Zinc Hydroxide	$Zn(OH)_2$	1.0×10^{-17}
Zinc Sulphide	ZnS	1.6×10^{-24}

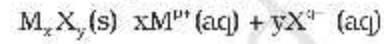
ہے۔ اگر زرکونیم فاسفیٹ کی مولر حل پذیری S ہو تو مرکب کی تناسب
پیمائی سے یہ دیکھا جاسکتا ہے

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

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

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

ایک ٹھوس نمک جس کا عام ضابطہ $M_x^{p+} X_y^{q-}$ اور مولر حل پذیری S
ہے اسے سیر شدہ محلول کے ساتھ توازن میں ہوتا ہے۔ اسے مندرجہ ذیل
مساوات کے ذریعہ ظاہر کیا جاسکتا ہے:



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

اور اس کا حل پذیری حاصل مستقلہ اس طرح دیا جاسکتا ہے:

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

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

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

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

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

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

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

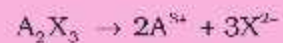
یہ تریسب (Precipitation) یا افتراق کے عمل کو سمت عطا کرتی ہے۔

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

مسئلہ 7.26

خاص پانی میں A_2X_3 کی حل پذیری معلوم کیجیے، یہ مانتے ہوئے
کہ دونوں قسم کے آئن پانی سے تعامل نہیں کرتے A_2X_3 کا حل
پذیری مستقلہ $K_{sp} = 1.1 \times 10^{-23}$ ہے۔

حل



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

اگر $A_2X_3 = S$ کی حل پذیری ہو تو:

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

اگر ہم سوڈیم کلورائیڈ کا سیر شدہ محلول لیں اور اس میں سے HCl گیس گزاریں، تو HCl کے افتراق سے دستیاب ہونے والے کلورائیڈ آئن کا ارتکاز (ایکٹیوٹی) بڑھنے کی وجہ سے سوڈیم کلورائیڈ کا رسوب ہوگا۔ اس طرح حاصل ہونے والا سوڈیم کلورائیڈ بہت زیادہ خالص ہوگا اور ہمیں سوڈیم اور مکینٹیم سلفائیٹ جیسی مادوں سے نجات ملے گی۔ مشترک آئن اثر کا استعمال کسی خاص آئن کے تقریباً مکمل رسوب کے لیے اس کے معمولی حل پذیر نمک کی طرح، حل پذیری ماحصل کی بہت کم قدر کے ساتھ گرویٹریک تخمینہ (Gravimetric Estimation) کے لیے بھی کیا جاتا ہے۔ اس طرح ہم سلور آئن کو سلور کلورائیڈ کی طرح فیرک آئن کو اس کے ہائیڈروآکسائیڈ (اور آہیدہ فیرک آکسائیڈ) کی طرح اور ہیریم کو اس کے سلفائیٹ کی طرح مقداری تخمینوں کے لیے رسوب کر سکتے ہیں۔

مسئلہ 7.28

0.10 M NaOH میں Ni(OH)_2 کی سہر حل پذیری معلوم کیجیے Ni(OH)_2 کا آئی ماحصل 2.0×10^{-15} ہے۔

حل

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

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

چونکہ K_{sp} چھوٹا ہے $2S \ll 0.10$

$$(0.10 + 2S) \approx 0.10, \text{ لہذا،}$$

اس لیے،

$$2.0 \times 10^{-15} = S(0.10)^2 \\ S = 2.0 \times 10^{-13} \text{ M} = [\text{Ni}^{2+}]$$

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

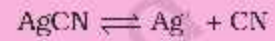
اس طرح $S^5 = 1 \times 10^{-35}$

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

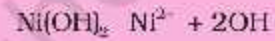
مسئلہ 7.27

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

حل



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



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

مان لیجیے $[\text{Ag}^+] = S_1$

تو $[\text{CN}^-] = S_1$

مان لیجیے $[\text{Ni}^{2+}] = S_2$

تو $[\text{OH}^-] = 2S_2$

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

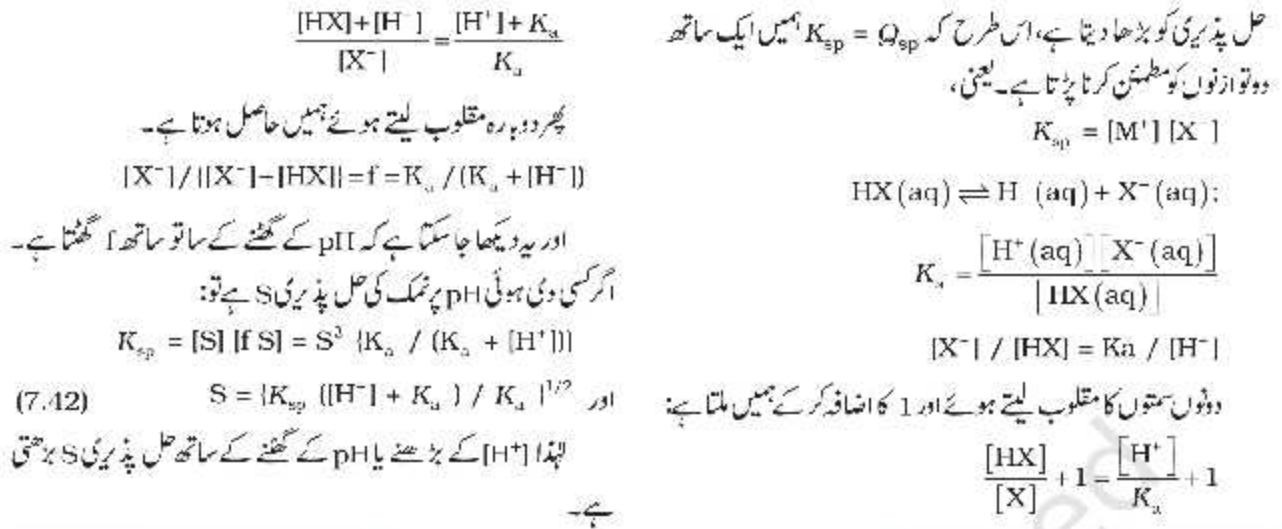
$$(S_2)(2S_2)^2 = 2 \times 10^{-15}, S_2 = 0.58 \times 10^{-4}$$

Ni(OH)_2 نمک AgCN کے مقابلے سے زیادہ حل پذیر ہے۔

7.13.2 آئی نمکوں کی حل پذیری پر مشترک آئن اثر

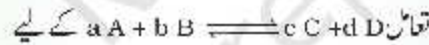
(Common Ion Effect on Solubility of Ionic Salts)

لی جیٹلیر کے اصول سے یہ متوقع ہے کہ اگر ہم کسی ایک آئن کے ارتکاز کو بڑھا دیں تو اسے اپنے مخالف آئن سے اتحاد کرنا چاہیے اور اس وقت تک کچھ نمک کا رسوب بنے گا جب تک کہ $K_{sp} = Q_{sp}$ نہیں ہو جاتا اس طرح اگر کسی آئن کا ارتکاز کم ہوگا تو زیادہ نمک گھلے گا تاکہ دونوں آئینوں کے ارتکاز بڑھ جائیں جب تک کہ دوبارہ $K_{sp} = Q_{sp}$ نہ ہو جائے۔ یہ حل پذیر نمکوں جیسے کہ سوڈیم کلورائیڈ کے لیے بھی قابل عمل ہے سوائے اس کے کہ آئینوں کے زیادہ ارتکاز کی وجہ سے ہم Q_{sp} کے اظہار کے لیے ان کی مولاریت کے بجائے ان کی ایکٹیوٹی کا استعمال کرتے ہیں۔ اس طرح



خلاصہ

جب رقیق کو چھوڑ کر بخارات میں جانے والے سالمات کی تعداد بخارات سے واپس رقیق میں آنے والے سالمات کی تعداد برابر ہو جاتی ہے تو توازن قائم ہوتا ہے جو فطرنا حرکی ہوتا ہے۔ توازن طبیعی اور کیمیائی دونوں اعمال کے لیے قائم کیا جاسکتا ہے اور اس مقام پر پیش رفت اور پشت رفت تعامل کی شرح برابر ہوتی ہے۔ توازن مستقلہ K_c حاصل کے ارتکاز کو متعاض کے ارتکاز سے تقسیم کر کے ظاہر کرتے ہیں۔ ہر ایک رکن پر اس کے تناسب پیا ضربیہ کی تو لگائی جاتی ہے۔



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

ایک معین درجہ حرارت پر توازن مستقلہ کی قیمت مستقل ہوتی ہے اور اس اسٹیج پر تمام دیگر واسکوپک خصوصیات جیسے کہ ارتکاز، دباؤ وغیرہ مستقل ہو جاتی ہیں۔ گیس تعامل کے لیے توازن مستقلہ K_p سے ظاہر کیا جاتا ہے اور اسے گھٹنے کے K_c میں ارتکاز کو بڑھانی دباؤ سے تبدیل کر دیا جاتا ہے۔ تعامل کی سمت کی پیشین گوئی تعامل خارج قسمت Q_c کے ذریعہ ظاہر کی جاتی ہے جو توازن کے وقت K_c کے برابر ہوتی ہے۔ لی حلیظہ اصول بتاتا ہے کہ کسی عوامل جیسے کہ درجہ حرارت، دباؤ، ارتکاز وغیرہ میں تبدیلی توازن کو اس سمت موڑ دے گی جہاں تبدیلی کے اثر کو کم یا معتدل کیا جاسکے۔ اسے مختلف عوامل جیسے کہ درجہ حرارت، ارتکاز، وسط اور غیر عامل گیسوں کے توازن کی سمت پر اثرات کا مطالعہ کرنے کے لیے استعمال کیا جاتا ہے تاکہ ان عوامل پر قابو پا کر حاصل کی پیداوار کو کنٹرول کیا جاسکے۔ وسط کسی تعامل آمیزے کی توازن ترکیب کو متاثر نہیں کرتا لیکن تعامل کی حاصل میں تبدیلی کے لیے کم توانائی کے راستے فراہم کر کے تعامل کی شرح کو بڑھایا گھٹا سکتے ہیں۔

وہ تمام اشیا جو آبی محلول میں بجلی کا ایصال کرتی ہیں الیکٹرو لائٹ کہلاتی ہیں تیزاب، اساس اور نمک الیکٹرو لائٹ ہیں اور آبی محلول میں الیکٹرو لائٹ کے افتراق یا آئونائزیشن سے کیت آئن اور این آئن پیدا ہونے کی وجہ سے یہ اپنے آبی محلولوں میں بجلی کا ایصال کرتے ہیں۔ قوی الیکٹرو لائٹ مکمل طور پر افتراق کرتے ہیں۔ کمزور الیکٹرو لائٹ میں آئینوں اور غیر آئن شدہ الیکٹرو لائٹ سالموں کے درمیان ایک توازن پایا جاتا ہے۔ آرگنٹس کے مطابق تیزاب اپنے آبی محلول میں ہائڈروجن آئن دیتے ہیں اور اساس ہائڈروکسل آئن دیتے ہیں۔ دوسری طرف برومڈ لاری نے تیزاب کو پروڈان معطی (Donor) اور اساس کو پروڈان قبول کار (Acceptor) بتایا ہے۔ جب برومڈ لاری تیزاب کسی اساس سے تعامل کرتا ہے تو وہ اس کا جفتی تیزاب بناتا ہے اور تیزاب سے تعامل کر کے اس کا جفتی اساس بناتا ہے۔ اس طرح ایک تیزاب اساس کے جفتی جوڑے میں صرف ایک پروڈان کا فرق ہوتا ہے۔ لیٹس نے تیزاب کی تعریف کو مزید عمومی بناتے ہوئے اسے ایک الیکٹران کے جوڑے کو

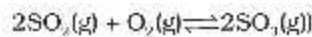
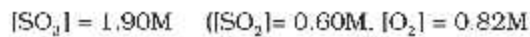
قبول کرنے والا اور اساس کو ایک الیکٹران جوڑا فراہم کرنے والا بتایا ہے۔ کمزور تیزابوں کے آئیونائزیشن (توازن) مستقلے (K_a) اور کمزور اساس کے توازن مستقلے (K_b) کی عبارت کو تیار کرنے کیلئے آربینسن کی تعریف استعمال کی گئی ہے۔ آئیونائزیشن کی ڈگری اور ارتکاز پر اس کا انحصار اور مشترک آئن پر بحث کی گئی ہے۔ بانڈروجن آئن کے ارتکاز (ایکلوینیٹی) $[H^+]$ کے لیے pH پیمانے $(pH = -\log[H^+])$ کو متعارف کرایا گیا ہے اور پھر دوسری مقداروں، $(pOH = -\log[OH^-])$ ، $pK_a = -\log[K_a]$ ، $pK_b = -\log[K_b]$ ، $pK_s = -\log[K_s]$ اور $pK_w = -\log[K_w]$ کے لیے اس کی توسیع کی گئی ہے۔ پانی کے آئیونائزیشن پر غور کیا گیا اور ہم نے دیکھا کہ مساوات $pH + pOH = pK_w$ ہمیشہ ہی مطمئن ہوتی ہے۔ قوی تیزاب اور کمزور اساس، کمزور تیزاب اور قوی اساس اور کمزور تیزاب اور کمزور اساس کے نمک پانی میں آب پاشیدگی کے بعد آبی محلول بناتے ہیں۔ حاجب محلول کی تعریف اور اس کی اہمیت پر مختصر بحث کی گئی ہے۔ معمولی حل پذیر نمکوں کے حل پذیر توازن پر بحث ہوئی ہے اور توازن مسئلہ کو حل پذیر ماحصل مستقلے (K_{sp}) کی طرح متعارف کیا گیا ہے۔ نمک کی حل پذیری سے اس کے تعلق کو قائم کیا گیا ہے۔ نمک کی ان کے محلولوں سے ترتیب کے حالات یا پانی میں ان کے افتراق پر بحث کی گئی ہے۔ مشترک آئن کے کردار اور معمولی حل پذیر نمکوں کی حل پذیری پر بھی بحث ہوئی ہے۔

طلباء کے لیے اس باب سے متعلق چند مجوزہ سرگرمیاں

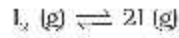
- مختلف پھلوں اور سبزیوں کے تازہ رس، سوٹ ڈرنک، جسمانی سیال اور دستیاب پانی کے نمونوں کی pH معلوم کرنے کے لیے طاسب علم pH کا نڈکا استعمال کر سکتے ہیں۔
- pH کا نڈکا استعمال نمکوں کے محلولوں کی pH معلوم کرنے کے لیے بھی کیا جاسکتا ہے جس کی مدد سے وہ یہ معلوم کر سکتے ہیں کہ آیا وہ قوی/کمزور تیزاب یا اساس ہیں۔
- طبا سوڈیم ایسی ٹیٹ اور ایسڈک ایسڈ کے محلولوں کو ملا کر حاجب محلول تیار کر سکتے ہیں پھر pH کا نڈکا استعمال کر کے اس کی pH معلوم کر سکتے ہیں۔
- انہیں کچھ انڈیکیٹر دیے جاسکتے ہیں تاکہ وہ مختلف pH کے محلولوں میں ان کے رنگوں کا مشاہدہ کر سکیں۔
- صاحب علم انڈیکیٹر کا استعمال کر کے کچھ تیزاب اساس ٹائٹریشن کر سکتے ہیں۔
- معمولی حل پذیر نمکوں کی حل پذیری پر مشترک آئن اثر کا مطالعہ کر سکتے ہیں۔
- اگر اسکول میں pH میٹر دستیاب ہے تو وہ اس کی مدد سے محلول کی pH معلوم کر سکتے ہیں اور اس کا مقابلہ pH کا نڈکی مدد سے معلوم کی گئی pH سے کر سکتے ہیں۔

مشقیں

- ایک مستقل درجہ حرارت پر سیل بند برتن میں ایک رقیق اپنے بخارات کے ساتھ توازن میں ہے برتن کا حجم اچانک بڑھ جاتا ہے۔
 (a) بخاراتی دباؤ پر اس تبدیلی کا ابتدائی اثر کیا ہوگا؟
 (b) ابتدا میں تغیر اور تکثیف کی شرح میں کیا تبدیلی آئے گی؟
 (c) آخر کار جب توازن قائم ہو جائے گا تو کیا ہوگا اور آخری بخاراتی دباؤ کیا ہوگا؟
- مندرجہ ذیل توازن کے لیے K_c کیا ہوگا جبکہ ہر ایک شے کے توازن ارتکاز اس طرح ہیں:

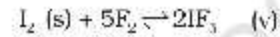
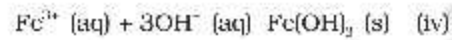
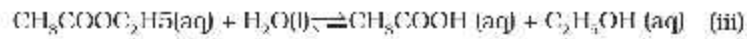
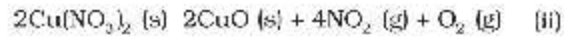
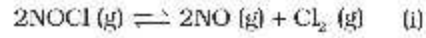


7.3 ایک مخصوص درجہ حرارت اور 10^5 Pa کے کل دباؤ پر آئیوڈین کے بخارات حجم کے اعتبار سے 1 فضائی دباؤ کا 40% ہیں۔

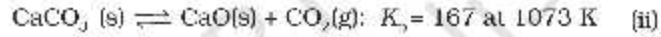
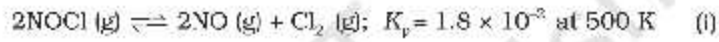


توازن کے لیے K_p کی قیمت معلوم کیجیے۔

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



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



7.6 مندرجہ ذیل تعامل کے لیے 1000 K پر $K_c = 6.3 \times 10^{11}$ ہے



توازن میں پیش رفت اور پشت رفت دونوں تعاملات خصوصی دو سالمی تعاملات ہیں۔ پشت رفت تعامل کے لیے K_p کیا ہوگا۔

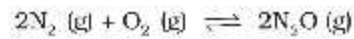
7.7 خالص ٹھوس اور رقیق کو توازن مسئلہ کی عبارت لکھیے وقت کیوں نظر انداز کرتے ہیں؟

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



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

7.9 مندرجہ ذیل تعامل کے مطابق نائٹریک آکسائیڈ Br_2 سے تعامل کر کے نائٹروس برومائیڈ دیتا ہے۔



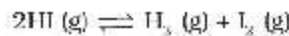
جب ایک مستقل درجہ حرارت پر بند برتن میں NO کے 0.087 mol اور Br_2 کے 0.0437 mol ملائے جاتے ہیں تو Br_2 کے 0.0518 mol حاصل ہوتے ہیں۔ NO اور Br_2 کی توازن مقداریں معلوم کیجیے

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

اس درجہ حرارت پر K_c کیا ہوگا؟

7.11 0.2 atm کے دباؤ پر ایک فلاسک میں $\text{HI} (\text{g})$ کا ایک نمونہ رکھا گیا ہے توازن کے وقت HI کا جزوی دباؤ 0.04 atm ہے۔

دیے گئے توازن کے لیے K_p کیا ہوگا؟



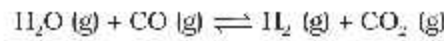
7.12 500K پر 20L کے ایک تعالیٰ برتن میں N_2 کے 1.57mol، H_2 کے 1.92 مول اور NH_3 کے 8.13 mol آمیزے کو داخل کیا گیا۔ اس درجہ حرارت پر تعالی $N_2(g) + 3H_2(g) \rightleftharpoons 2NH_3(g)$ کا $K_c = 1.7 \times 10^{-2}$ ہے۔ کیا تعالی آمیزہ توازن میں ہے؟ اگر نہیں تو کل تعالی کی سمت کیا ہوگی؟

7.13 ایک تیس تعالی کے لیے توازن مسئلہ کی علامت اس طرح دی گئی ہے:

$$K_c = \frac{[NH_3]^2 [O_2]^3}{[NO]^4 [H_2O]^6}$$

اس عبارت کے لیے متوازن کیمیائی مساوات لکھئے

7.14 10 L کے ایک برتن میں H_2O کا ایک مول اور ایک مول CO لیے گئے اور 725K تک گرم کیے گئے۔ توازن پر 40% پانی (کمیت کے اعتبار سے) CO سے مندرجہ ذیل مساوات کے مطابق تعالی کرتا ہے۔



تعالی کے لیے توازن مسئلہ معلوم کیجئے۔

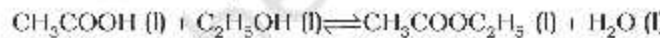
7.15 700 K پر تعالی $H_2(g) + I_2(g) \rightleftharpoons 2HI(g)$ کے لیے توازن مسئلہ 54.8 ہے اگر 700K پر توازن کے وقت $HI(g)$ کے 0.5 mol L^{-1} موجود ہیں تو $H_2(g)$ اور $I_2(g)$ کے ارتکاز کیا ہوں گے؟ یہ مانئے ہوئے کہ ہم نے تعالی کی شروعات $HI(g)$ سے کی ہے اور اسے 700K پر توازن پر پہنچنے دیا جاتا ہے۔

7.16 توازن $2ICl(g) \rightleftharpoons I_2(g) + Cl_2(g)$; $K_c = 0.14$ میں ہر ایک شے کے توازن ارتکاز کیا ہوں گے جبکہ ICl کا ابتدائی ارتکاز 0.78 M تھا۔

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



7.18 استھنال اور ایسیٹک ایسڈ کے درمیان تعالی سے استھنائیل ایسیٹ بنتا ہے توازن کا اظہار مندرجہ ذیل مساوات سے ہوتا ہے۔

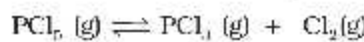


(i) اس تعالی کے لیے ارتکاز نسبت (تعالی خارج قسمت) Q_c لکھئے (نوٹ: اس تعالی میں پانی نہ تو افرقہ دار میں ہے اور نہ ہی محلول ہے)۔

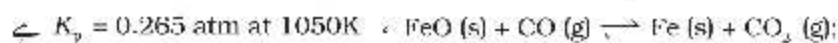
(ii) 293K پر اگر کوئی 1.00 مول ایسیٹک ایسڈ اور 10.18mol استھنال سے شروعات کرتا ہے تو اختتامی توازن آمیزے میں 0.171mol استھنائیل ایسیٹ ہوتا ہے۔ توازن مسئلہ معلوم کیجئے۔

(iii) 10.5 mol استھنال اور 1.0mol ایسیٹک ایسڈ سے شروعات کرتے ہوئے اور درجہ حرارت 293 K پر مستقل رکھتے ہوئے کچھ دیر بعد 0.214 مول استھنائیل ایسیٹ پایا گیا۔ کیا توازن حاصل ہو گیا؟

7.19 473K پر ایک وکیوم شدہ برتن میں خالص PCl_5 داخل کی گئی۔ جب توازن قائم ہو گیا تو PCl_5 کا ارتکاز $0.5 \times 10^{-1} \text{ mol L}^{-1}$ پایا گیا۔ اگر K_c کی قیمت 8.3×10^{-8} ہے تو توازن کے وقت PCl_5 اور Cl_2 کے ارتکاز کیا ہوں گے۔



7.20 اوسے کی کچھ دھات سے اسٹیل بنانے میں ایک تعالی ہوتا ہے جس میں کاربن مولو آکسائیڈ کے ذریعہ آئرن (II) کی تحلیل ہوتی ہے جو آئرن دھات اور CO_2 دیتا ہے۔



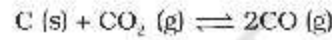
اگر CO_2 اور CO کے ابتدائی جزوی دباؤ $p_{\text{CO}_2} = 1.4 \text{ atm}$ اور $p_{\text{CO}} = 0.80 \text{ atm}$ تو 1050 K پر ان کے جزوی دباؤ کیا ہوں گے؟

7.21 تعامل $\text{N}_2 (\text{g}) + 3\text{H}_2 (\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{NH}_3 (\text{g})$ کے لیے 500 K پر K_c کی قدر 0.061 ہے۔ ایک خاص وقت پر تجزیہ کرنے سے یہ معلوم ہوتا ہے کہ تعامل آمیزے میں N_2 کے 0.5 mol L^{-1} ، H_2 کے 2.0 mol L^{-1} اور NH_3 کے 0.5 mol L^{-1} کیا تعامل توازن میں ہے؟ اگر نہیں تو توازن پر پہنچنے کے لیے تعامل کس سمت بڑھے گا؟

7.22 برومین مونوکلورائیڈ $[\text{BrCl}]$ برومین اور کلورین میں تحلیل ہو کر توازن پر پہنچتی ہے۔
 $2\text{BrCl} (\text{g}) \rightleftharpoons \text{Br}_2 (\text{g}) + \text{Cl}_2 (\text{g})$

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

7.23 1127 K اور 1 atm پر CO اور CO_2 کے گیس آمیزے کے ٹھوس کاربن کے ساتھ توازن میں CO کیت کے اعتبار سے 90.55% ہے۔



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

7.24 298 K پر NO اور O_2 سے NO_2 کے لیے



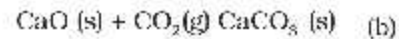
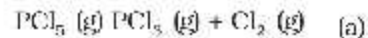
جہاں

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

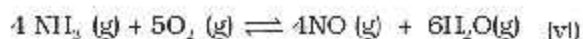
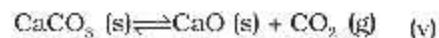
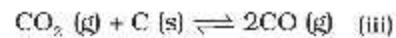
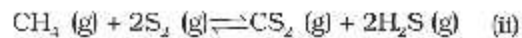
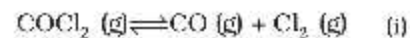
$$\Delta_r G^\circ (\text{NO}) = 87.0 \text{ kJ/mol}$$

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

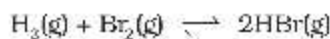
7.25 مندرجہ ذیل توازنوں میں اگر حجم بڑھا کر دباؤ میں کمی کی جائے تو تعامل ماحصلات کے مولوں کی تعداد بڑھے گی، گھٹے گی، یا برقرار رہے گی؟



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

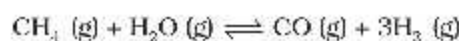


7.27 مندرجہ ذیل تعامل کے لیے توازن مستقلہ 1024 K پر 1.6×10^3 ہے



تمام گیسوں کے لیے توازن دباؤ معلوم کیجیے اگر 1024 K پر 10.0 Bar ایک سیل بند برتن میں داخل کی گئی ہے۔

7.28 مندرجہ ذیل حرارت خور تعامل کے مطابق قدرتی گیس سے بھاپ کے ساتھ جزوی تکسید کے ذریعے ڈائی ہائیڈروجن گیس حاصل کی گئی ہے۔



(a) مندرجہ بالا تعامل کے لیے K_p کی علامت لکھئے۔

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

(i) دباؤ کا اضافہ۔

(ii) درجہ حرارت کا اضافہ۔

(iii) وسیلہ کا استعمال۔

7.29 تعامل $2\text{H}_2(\text{g}) + \text{CO}(\text{g}) \rightleftharpoons \text{CH}_3\text{OH}(\text{g})$ کے توازن پر مندرجہ ذیل کے اثرات بیان کیجیے۔

(a) H_2 کا اضافہ

(b) CH_3OH کا اضافہ

(c) CO کا اخراج

(d) CH_3OH کا اخراج

7.30 473 K پر فاسفورس پینٹا کلورائیڈ PCl_5 کی تحلیل کا توازن مستقلہ $K_c = 8.3 \times 10^{-3}$ ہے۔ اگر تحلیل و مندرجہ ذیل طریقے سے ظاہر کیا جائے تو:



(a) تعامل کے لیے K_c کی عبارت لکھئے۔

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

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

(ii) دباؤ میں اضافہ کیا جائے۔

(iii) درجہ حرارت میں اضافہ کیا جائے۔

7.31 پھر پراسس میں استعمال کی جانے والی H_2 گیس قدرتی گیس کی میتھن کے بہت زیادہ درجہ حرارت پر بھاپ سے تعامل کے ذریعے حاصل ہوتی ہے۔ دو اسٹیج تعامل کی پہلی اسٹیج میں CO اور H_2 کی تشکیل ہوتی ہے۔ دوسری اسٹیج میں پہلی اسٹیج میں بننے والی CO اور واٹر گیس شفٹ تعامل میں زیادہ بھاپ سے تعامل کرتی ہے۔



- اگر 400°C پر تعادلی برتن میں CO اور بھاپ کا مساوی مولر آمیزہ داخل کیا جائے، اس طرح کہ $P_{\text{CO}} = P_{\text{H}_2\text{O}} = 4.0\text{bar}$ تو توازن کے وقت H_2 کا جزوی دھڑ کیا ہوگا؟ 400°C پر $K_p = 10.1$ ہے۔
- 7.32 مندرجہ ذیل تعاملات میں کس میں متعامل اور ماحصل ارتکاز کوئی ہوں گے
- (a) $\text{Cl}_2(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{Cl}(\text{g}) : K_c = 5 \times 10^{-30}$
- (b) $\text{Cl}_2(\text{g}) + 2\text{NO}(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{NOCl}(\text{g}) K_c = 3.7 \times 10^8$
- (c) $\text{Cl}_2(\text{g}) + 2\text{NO}_2(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{NO}_2\text{Cl}(\text{g}) \rightleftharpoons K_c = 1.8$
- 7.33 تعامل $3\text{O}_2(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{O}_3(\text{g})$ کے لیے 25°C پر K_c کی قیمت 2.0×10^{-50} ہے۔ اگر 25°C پر ہوا میں O_2 کا توازن مستقلہ 1.6×10^{-4} ہو تو O_3 کا ارتکاز کیا ہوگا؟
- 7.34 تعامل $\text{CO}(\text{g}) + 3\text{H}_2(\text{g}) \rightleftharpoons \text{CH}_4(\text{g}) + \text{H}_2\text{O}(\text{g})$ کے ایک فلاسک میں 1300K پر توازن میں ہے۔ اس میں CO کے 0.30 مول، H_2 کے 0.10 مول اور H_2O کے 0.02 مول اور CH_4 کی نامعلوم مقدار بھی ہے۔ CH_4 کا آمیزے میں ارتکاز معلوم کیجیے۔ دیے گئے درجہ حرارت پر تعامل کے لیے توازن مستقلہ 3.90 ہے۔
- 7.35 جفتی تیزاب اساس جوڑے سے کیا مراد ہے؟ مندرجہ ذیل انواع کے لیے جفتی تیزاب / اساس معلوم کیجیے۔
- S^{2-} اور HNO_2 , CN^- , HClO_4 , F^- , OH^- , CO_3^{2-}
- 7.36 مندرجہ ذیل میں سے کون کیوں تیزاب ہے؟
- H_2O , BF_3 , H^+ , NH_4^+
- 7.37 برومائیڈ تیزابوں: HIF , H_2SO_4 , HCO_3^- کے لیے جفتی اساس کیا ہوں گے؟
- 7.38 مندرجہ ذیل برومائیڈ اساسوں کے لیے جفتی تیزاب لکھیے۔
- HCOO^- اور NiL_2 , NiL_3
- 7.39 انواع H_2O , HCO_3^- , HSO_3^- اور NH_3 برومائیڈ تیزاب اور اساس کی طرح کام کر سکتے ہیں۔ ہر ایک کے لیے اس کا جفتی تیزاب اور اساس دیکھیے۔
- 7.40 مندرجہ ذیل انواع کی کیوں تیزاب اور اساس کے تحت درجہ بندی کیجیے اور بتائیے کہ یہ کس طرح کیوں تیزاب / اساس کی طرح کام کرتے ہیں۔
- (a) OH^- (b) F^- (c) H^+ (d) BCl_3
- 7.41 ایک سو فٹ ڈرنک میں ہائڈروجن آئن کا ارتکاز $3.8 \times 10^{-3}\text{M}$ ہے۔ اس کی pH کتنی ہوگی؟
- 7.42 سرکہ کے ایک نمونہ کی pH قدر 3.76 ہے۔ اس میں ہائڈروجن آئن کا ارتکاز معلوم کیجیے۔
- 7.43 298K پر HCOOH اور HCN کے آئیونائزیشن مستقلہ بالترتیب 6.8×10^{-1} , 1.8×10^{-1} اور 4.8×10^{-9} ہیں۔ ان کے جفتی اساسوں سے آئیونائزیشن مستقلہ معلوم کیجیے۔
- 7.44 فینول کا آئیونائزیشن مستقلہ 1.0×10^{-10} ہے۔ 0.05M فینول کے محلول میں فینولیت آئن کا ارتکاز کیا ہوگا؟ اس کے آئیونائزیشن ڈگری کتنی ہوگی اگر محلول سوڈیم فینولیت میں بھی 0.01M ہے۔
- 7.45 H_2S کا پہلا آئیونائزیشن مستقلہ 9.1×10^{-8} ہے۔ اس کے 0.1M محلول میں HS^- آئن کا ارتکاز معلوم کیجیے۔ یہ ارتکاز کس طرح متاثر ہوگا اگر محلول HCl میں بھی 0.1M ہے۔ اگر H_2S کے لیے دوسرا آئیونائزیشن مستقلہ 1.2×10^{-18} ہے تو دونوں حالات میں S^{2-} کے ارتکاز معلوم کیجیے۔

- 7.46 ایسٹک ایسڈ کا آئیونائزیشن مستقلہ 1.74×10^{-5} ہے۔ اس کے 0.05 M محلول میں ایسٹک ایسڈ کے افتراق کی ڈگری معلوم کیجیے۔ محلول میں ایسٹک آئن کا ارتکاز اور pH معلوم کیجیے۔
- 7.47 ایک 0.01 M میٹائی تیزاب کی pH قدر 4.15 پائی گئی ہے۔ این آئن کا ارتکاز تیزاب کے لیے آئیونائزیشن مستقلہ اور اس کی pK_a معلوم کیجیے۔
- 7.48 یہ مانتے ہوئے کہ افتراق مکمل ہے، مندرجہ ذیل محلولوں کی pH معلوم کیجیے۔
- 0.002 M KOH (d) 0.002 M HBr (c) 0.005 M NaOH (b) 0.003 M HCl (a)
- 7.49 مندرجہ ذیل محلولوں کی pH معلوم کیجیے۔
- (a) 2 g NaOH پانی میں گھل کر محلول کے 2 لیٹر بناتا ہے۔
- (b) 0.3 g NaOH پانی میں گھل کر 500 mL محلول دیتا ہے۔
- (c) 0.3 g NaOH پانی میں گھل کر 200 mL محلول دیتا ہے۔
- (d) 13.6 M HCl کے 1 mL کو پانی سے ڈائی لیوٹ کر کے محلول کا 1L حاصل کرتے ہیں۔
- 7.50 0.1 M برومو ایسٹک ایسڈ کی آئیونائزیشن کی ڈگری 0.132 ہے۔ محلول کی pH اور برومو ایسٹک ایسڈ کا pK_a معلوم کیجیے۔
- 7.51 0.005 M کوڈین ($\text{C}_{10}\text{H}_{21}\text{NO}_3$) محلول کی pH قدر 9.95 ہے۔ اس کا آئیونائزیشن مستقلہ pK_a معلوم کیجیے۔
- 7.52 0.001 M ہائیڈروکلورک اسید کی pH کیا ہوگی؟ ہائیڈروکلورک اسید کا آئیونائزیشن مستقلہ جدول 7.7 سے حاصل کیا جاسکتا ہے۔ محلول میں ہائیڈروکلورک اسید کی ڈگری معلوم کیجیے۔ ہائیڈروکلورک اسید کے حقیقی تیزاب کا آئیونائزیشن مستقلہ بھی معلوم کیجیے۔
- 7.53 اگر 0.05 M ایسٹک ایسڈ کی pK_a قیمت 7.74 ہے تو اس کی آئیونائزیشن ڈگری معلوم کیجیے۔ ڈگری آف آئیونائزیشن پر کیا اثر ہوگا اگر محلول میں مندرجہ ذیل بھی موجود ہیں۔ (a) 0.01 M (b) 0.1 M HCl ؟
- 7.54 ڈائی میتھائل امین کا آئیونائزیشن مستقلہ 5.4×10^{-4} ہے۔ اس کے 0.02 M محلول میں آئیونائزیشن کی ڈگری معلوم کیجیے۔ کتنے فیصد ڈائی میتھائل امین آئیونائز ہوگا اگر محلول NaOH میں بھی 0.1 M ہے؟
- 7.55 مندرجہ ذیل حیاتیاتی سیالوں میں جن کے pH دیے گئے ہیں، بانڈروجن آئن کے ارتکاز معلوم کیجیے۔
- (a) انسانی عضلاتی سیال 6.83
- (b) انسانی معدہ کا سیال 1.2
- (c) انسانی خون 7.38
- (d) انسانی لعاب 6.4
- 7.56 دودھ، بلیک کافی، ٹمر جوس، نیبو کارس اور انڈے کی سفیدی کی pH بالترتیب 6.8، 5.0، 4.2، 2.2 اور 7.8 ہے۔ ہر ایک کے لیے ان کے بانڈروجن ارتکاز معلوم کیجیے۔
- 7.57 اگر 298 K پر 0.561 g KOH پانی میں گھل کر 200 mL محلول دیتا ہے تو پوٹاشیم، بانڈروجن اور ہائیڈروکسل آئن کا ارتکاز اور محلول کی pH معلوم کیجیے۔
- 7.58 298 K پر Sr(OH)_2 کی حل پذیری محلول کی 19.23 g/L ہے اس پر پوٹاشیم اور بانڈروکسل آئنوں کے ارتکاز اور محلول کی pH معلوم کیجیے۔

- 7.59 پروپونک ایسڈ کا آئیونائزیشن مستقلہ 1.32×10^{-3} ہے۔ اس کے 0.05 M محلول میں تیزاب کی ڈگری آف آئیونائزیشن معلوم کیجیے اور اس کی pH بھی نکالے۔ اگر محلول HCl میں بھی 0.05 M ہے تو اس کی ڈگری آف آئیونائزیشن کیا ہوگی؟
- 7.60 سیانک ایسڈ (HCNO) کے 0.1 M محلول کی pH قدر 2.34 ہے تیزاب کا آئیونائزیشن مستقلہ اور محلول میں اس کی ڈگری آف آئیونائزیشن معلوم کیجیے۔
- 7.61 زکرس ایسڈ کا آئیونائزیشن مستقلہ 4.5×10^{-4} ہے۔ 0.04 M سوڈیم ٹائسرائٹ محلول کی pH اور اس کی ڈگری آف ہائڈرو لیس معلوم کیجیے۔
- 7.62 پریڈنیم ہائڈروکلورائڈ کے 0.02 M محلول کی pH قدر 3.44 ہے۔ پریڈین کا آئیونائزیشن مستقلہ معلوم کیجیے۔
- 7.63 بتائیے کہ مندرجہ ذیل محلول تیزابی، اساسی یا تعدیلی ہیں۔
 NaCl , KBr , NaCN , NH_4NO_3 , NaNO_3 اور KIF ۔
- 7.64 کلور ایسک ایسڈ کا آئیونائزیشن مستقلہ 1.35×10^{-3} ہے۔ 0.1 M تیزاب اور اس کے 0.1 M سوڈیم نمک محلول کی pH کیا ہوگی۔
- 7.65 310 K پر پانی کا آینی حاصل 2.7×10^{-14} ہے۔ اس درجہ حرارت پر تعدیل پانی کی pH کیا ہوگی؟
- 7.66 مندرجہ ذیل میں بننے والے آمیزوں کی pH معلوم کیجیے۔
 (a) 10 mL of 0.2 M Ca(OH)_2 + 25 mL of 0.1 M HCl
 (b) 10 mL of 0.01 M H_2SO_4 + 10 mL of 0.01 M Ca(OH)_2
 (c) 10 mL of 0.1 M H_2SO_4 + 10 mL of 0.1 M KOH
- 7.67 298 K پر سلور کرومیٹ، ہیریم کرومیٹ، فیرک ہائڈرو آکسائیڈ لیڈ کلورائیڈ اور مرکیورس آئیڈائیڈ کی حل پذیری جدول 7.9 میں دیے گئے ان کے حل پذیری حاصل مستقلوں کی قیمتوں کی مدد سے معلوم کیجیے۔ انفرادی آینوں کی مولاریت بھی معلوم کیجیے۔
- 7.68 AgBr اور Ag_2CrO_4 کے حل پذیری حاصل مستقلے بالترتیب 1.1×10^{-12} اور 5.0×10^{-13} ہیں۔ ان کے سیر شدہ محلولوں کی مولاریت کی نسبت معلوم کیجیے۔
- 7.69 0.002 M سوڈیم آئیڈائیڈ اور کیو پرک کلورائیڈ محلولوں کے برابر حجم آپس میں ملائے گئے۔ کیا اس کے نتیجے میں کا پر آئیڈائیڈ کی ترتیب ہوگی (کیو پرک آئیڈائیڈ کے لیے $K_{sp} = 7.4 \times 10^{-8}$)۔
- 7.70 ہینز ونگ ایسڈ کا آئیونائزیشن مستقلہ 6.46×10^{-5} ہے۔ اور سلور ہینز وریٹ کے لیے 2.5×10^{-12} ہے۔ pH 3.19 والے حاسب میں سلور ہینز وریٹ کے لیس پانی میں اس کی حل پذیری کے مقابلے کتنے گنا زیادہ حل پذیر ہوگا۔
- 7.71 فیرس سلفائیٹ اور سوڈیم سلفائیڈ کے مساوی مولر محلول کا زیادہ سے زیادہ ارتکاز کیا ہوگا تاکہ جب دونوں کو برابر حجم میں ملا دیا جائے تو آئرن سلفائیڈ کی ترسیب نہ ہو؟ (آئرن سلفائیڈ کے لیے $K_{sp} = 6.3 \times 10^{-16}$)
- 7.72 298 K پر 1g کیشیم سلفائیٹ کو حل کرنے کے لیے کم سے کم کتنے پانی کی ضرورت ہوگی (کیشیم سلفائیٹ کے لیے $K_{sp} = 9.1 \times 10^{-6}$ ہے)۔
- 7.73 ہائڈروجن سلفائیڈ سے سیر شدہ 0.1 M HCl میں سلفائیڈ آئن کا ارتکاز 1.0×10^{-10} M ہے۔ اگر اس کے 10 mL مندرجہ ذیل کے 0.04 M کے 5 mL میں ملا دیے جائیں تو اب محلولوں میں سے کس کی ترتیب ہوگی:
 CdCl_2 اور FeSO_4 , MnCl_2 , ZnCl_2