

برق کیمیا (Electro Chemistry)

کیمیائی تعاملات کا استعمال برقی توانائی پیدا کرنے میں کیا جاسکتا ہے۔ اس کے برعکس برقی توانائی کا استعمال ان کیمیائی تعاملات کی انجام دھی کی لئے کیا جاسکتا ہے جو خود بخود نہیں ہوپاتے ہیں۔

برق کیمیا (Electrochemistry) از خود کیمیائی تعاملات میں خارج ہونے والی توانائی سے بدلی پیدا کرنے اور برقی توانائی کے غیر از خود کیمیائی تبدیلیوں میں استعمال کا مطالعہ ہے۔ یہ موضوع عملی اور اصولی اعتبار سے اہم ہے۔ بہت ساری وھاتیں سوڈیم ہائڈروکسائٹ، کلورین، فلورین اور دیگر بہت سی کیمیائی اشیا برق کیمیائی میں برق کیمیائی طریقوں سے تیار کیے جاتے ہیں۔ بیٹریاں اور ایندھن سیل کیمیائی توانائی کو برقی توانائی میں تبدیل کر دیتے ہیں اور متعدد آلات میں بڑے پیمانے پر استعمال میں لائے جاتے ہیں برق کیمیائی تعاملات توانائی بخش ہوتے ہیں اور ان سے بہت معمولی آلودگی پیدا ہوتی ہے۔ لہذا برق کیمیا کا مطالعہ ائمیٰ تکنیکوں کی تخلیق کے لیے اہم ہے جو کہ ماحول دوست ہوں۔ خلیہ سے ہو کر دماغ تک حساس گاندوں کی ترسیل اور اس کے برخلاف بھی نیز خلیوں کے ماہین ترسیل کا مبدأ برق کیمیا ہے۔ اس لحاظ سے برق کیمیا ایک بہت وسیع اور بین الکلیات (Interdisciplinary) مضمون ہے۔ اس اکائی میں، اس کے کچھ اہم ابتدائی پہلوؤں پر غور کریں گے۔



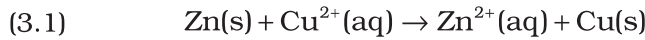
5262CH03

مقاصد

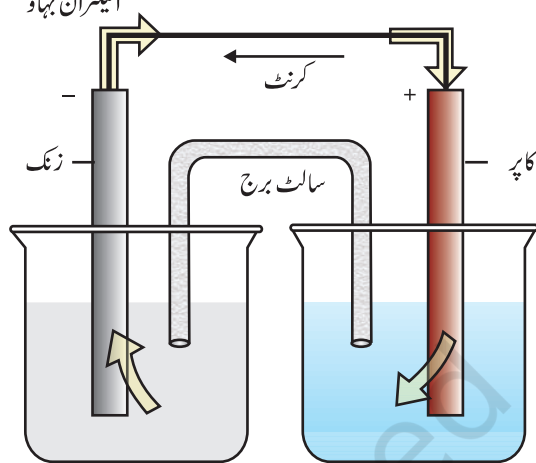
- اس اکائی کا مطالعہ کرنے کے بعد آپ اس قابل ہو جائیں گے کہ برق کیمیائی سیل کو بیان کر سکیں گے اور گلوبنیک سیل و الکیٹرولاٹک سیل کے درمیان فرق کر سکیں۔
- گلوبنیک سیل کے EMF کی تحریک کے لیے نیرنس مساوات (Nernst Equation) کا استعمال کر سکیں گے اور سیل کے معیاری مضمر (Standard Potential) کی تعریف کر سکیں۔
- آئینی (ایکٹرولاٹنگ) اور الکیٹرائیک ابعالیت کے درمیان تفریق کر سکیں۔
- آئینی محلولوں کی مزاجیت (ρ)، ایصالیت (K) اور مولار ایصالیت (Am) کی تعریف بیان کر سکیں۔
- سیل کے معیاری مضمر، سیل تعامل کی گیز توانائی اور اس کے توازن کے ماہین تعلق قائم کر سکیں۔
- الکیٹرولاٹک محلولوں کی ایصالیت کی پیمائش کے طریقوں کا بیان کر سکیں گے اور ان کی مولار ایصالیت کی تحریک کر سکیں۔
- محلولوں کی ایصالیت اور مولار ایصالیت میں ارتکاز کے ساتھ ہونے والی تبدیلی کا جواز پیش کر سکیں گے اور A_0 (صفراز ارتکاز یا لامتناہی ڈائی لیوشن پر) کی تعریف بیان کر سکیں۔
- کولراوش کلائی (Kohlraueh Law) کا نظریہ پیش کر سکیں گے اور اس کے استعمال سیکھ جو برق پاشیدگی (Electrolysis) کے مقداری پہلو کو سمجھ سکیں۔
- کچھ پرائمری اور سینکڑری بیٹھیوں اور ایندھن سیلوں کی تخلیق کا بیان کر سکیں۔
- برق کیمیائی عمل کے طور پر تاکل (Corrosion) کی تشریح کر سکیں۔

3.1 برق کیمیائی سیل (Electrochemical Cells)

گیارہویں جماعت کی اکائی 8 میں ہم ڈینیل سیل (Daniell Cell) کی بناؤت اور اس کے کام کرنے کے طریقے کے بارے میں مطالعہ کرچے ہیں (شکل 3.1)۔ یہ سیل ریڈاکس تعلق کے دوران خارج ہونے والی کیمیائی توانائی کو برقی توانائی میں تبدیل کرتا ہے۔ جب Zn^{2+} اور Cu^{2+} الیکٹران بھاؤ آئیونوں کا ارتکاز ایک اکائی (3 mol dm⁻³) ہوتا ہے تو اس کا برقی ضمیر 1.1 V ہوتا ہے۔ اس قسم کا آلہ گلیونیک یا ولٹائیک سیل کہلاتا ہے۔

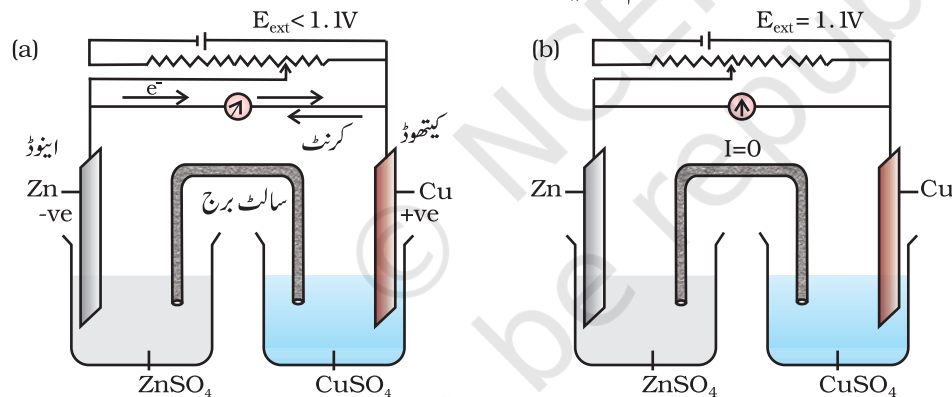


اگر مختلف یہ ورنی ضمیر (Potential) لگایا جائے [شکل 3.2(a)] اور اس میں آہستہ آہستہ اضافہ کیا جائے تو ہم دیکھتے ہیں کہ تعامل اس وقت تک جاری رہتا ہے۔ جب تک کہ مقابل ولٹیج کی قدر 1.1 V نہیں ہو جاتی [شکل 3.2(b)]، تب تعامل مکمل طور پر کر جاتا ہے اور سیل میں برقی رونہیں بھتی۔ یہ ورنی ضمیر میں مزید اضافہ تعامل کو دوبارہ لیکن مختلف سمت میں شروع کر دیتا ہے [شکل 3.2(c)]۔ اب یہ ایک الیکٹرولائٹ سیل کی طرح کام کرتا ہے جو ایک غیر از خود کیمیائی تعامل کو برقی توانائی کے استعمال سے حاصل کرنے کا آلہ ہے۔ دونوں ہی قسم کے سیل بہت اہم ہیں اور ہم اگلے صفحات میں ان کی کچھ اہم خصوصیات کا مطالعہ کریں گے۔

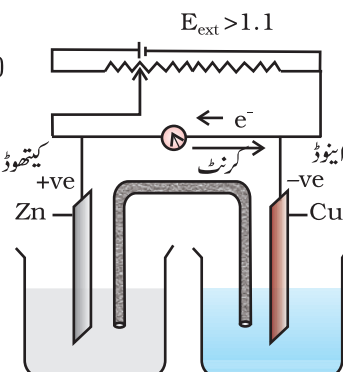


کاپ کے نمک پرشتمل محلول زنک کے نمک پرشتمل محلول

شکل 3.1: ڈینیل سیل جس کے الیکٹرود زنک اور کاپ اور بنے ہیں الیکٹرودوں کو متعلقہ نمکوں میں ڈبایا گیا ہے۔



- جب $E_{ext} = 1.1 V$ ہے
 - (i) الیکٹران یا برقی روکا بھاؤ نہیں ہوتا
 - (ii) کوئی کیمیائی تعامل نہیں۔

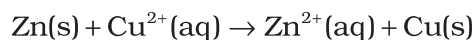


- جب $E_{ext} > 1.1$ تو
 - (i) الیکٹران Zn سے Cu سے کی طرف بننے لگتے ہیں اور کرنٹ کی طرف Zn سے Zn کی طرف بہتا ہے۔
 - (ii) زنک الیکٹرود پر جمع ہو جاتا ہے اور کاپ کاپ کا لیکٹرود پر تخلیل ہو جاتا ہے۔

شکل 3.2: سیل ضمیر کے مقابل جب یہ ورنی ولٹیج لگایا جاتا ہے تو سیل کام کرنے لگتا ہے۔

* ارتکاز کے بجائے ایکشیوٹی کا استعمال کرنا چاہیے۔ یہ ارتکاز کے سیدھے تناسب میں ہوتی ہے۔ ڈائی لیوٹ محلولوں میں، ہر ارتکاز کے مساوی ہونی چاہیے۔ آپ اس کا تفصیلی مطالعہ اعلیٰ جماعتوں میں کریں گے۔

جیسا کہ پہلے بتایا جاچکا ہے (کلاس XI، اکائی 8) گلیوینک سیل ایک برق کیمیائی سیل ہے جو کہ از خود ریڈاکس تعامل کی کیمیائی توانائی کو برقرار توانائی میں تبدیل کرتا ہے۔ اس آئے میں از خود ریڈاکس تعامل کی گیس توانائی (Gibbs Energy) برقرار کام میں تبدیل ہو جاتی ہے جس کا استعمال موثر، ہیر، پنکھا، گیز رجیسے برقرار آلات کو چلانے میں کیا جاسکتا ہے۔ ڈینیل سیل، جیسا کہ پہلے مذکور ہوا، ایک ایسا سیل ہے جس میں مندرجہ ذیل ریڈاکس تعامل ہوتا ہے۔



یہ تعامل دونصف تعاملات کا اتحاد ہے جن کا مجموعہ کرنے پر کل تعامل حاصل ہوتا ہے۔



یہ تعاملات ڈینیل سیل کے مختلف حصوں میں انجام پذیر ہوتے ہیں۔ تحویلی نصف تعامل کا پر الیکٹروڈ پر ہوتا ہے جبکہ تکسیدی نصف تعامل زنک الیکٹروڈ پر ہوتا ہے۔ سیل کے یہ دونوں حصے نصف سیل یا ریڈاکس جنٹے (Redox Couple) کہلاتے ہیں۔ کا پر الیکٹروڈ کو تحویلی نصف سیل اور زنک الیکٹروڈ کو تکسیدی نصف سیل کہا جاسکتا ہے۔

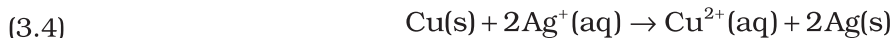
ہم مختلف نصف سیلوں کے اتحاد سے ڈینیل سیل کے پیڑن پر بے شمار گلیوینک سیل بناسکتے ہیں۔ ہر ایک نصف سیل ایک دھاتی الیکٹروڈ پر مشتمل ہوتا ہے جو کہ ایک الیکٹرولائٹ میں ڈوبی رہتی ہے۔ دونوں نصف سیل ایک وولٹ میٹر اور ایک سونچ سے دھاتی تار کے ذریعے بیرونی طور پر منسلک رہتے ہیں۔ دونوں نصف سیلوں کے الیکٹرولائٹ اندر ورنی طور پر ایک سالٹ برج (Salt bridge) کے ذریعے منسلک رہتے ہیں جیسا کہ شکل 3.1 میں دکھایا گیا ہے۔ بعض اوقات دونوں الیکٹروڈ ایک ہی الیکٹرولائٹ محلول میں ڈوبے رہتے ہیں اور اس طرح کے معاملات میں ہمیں سالٹ برج کی ضرورت نہیں ہوتی۔

ہر ایک الیکٹروڈ - الیکٹرولائٹ انٹریفیس پر دھاتی آئینوں میں محلول سے دھاتی الیکٹروڈ پر جمع ہونے کا راجحان ہوتا ہے تاکہ اس پر ثابت چارج پیدا ہو سکے۔ ٹھیک اسی وقت الیکٹروڈ کے دھاتی ایٹموں میں یہ راجحان ہوتا ہے کہ وہ آئینوں کی شکل میں محلول میں چلے جاتے ہیں اور الیکٹروڈ پر اپنے چیچھے الیکٹران چھوڑ آتے ہیں جس کی وجہ سے اس الیکٹروڈ پر متنقی چارج آ جاتا ہے۔ توازن کی حالت میں چار جوں کی علیحدگی ہو جاتی ہے اور دونوں تعاملات کی نویعت پر انحصار کرتے ہوئے الیکٹروڈ پر محلول کی نسبت میں منقی یا ثابت چارج ہو سکتا ہے۔ الیکٹروڈ اور محلول کے درمیان ایک مضمفرق پیدا ہو جاتا ہے جسے الیکٹروڈ مضمیر (Electrode potential) کہتے ہیں۔ جب نصف سیل میں ملوث تمام اسپشیز (Species) کا ارتکاز ایک اکائی ہو جاتا ہے تو الیکٹروڈ مضمیر کو معیاری الیکٹروڈ مضمیر (Standard electrode potential) کہا جاتا ہے۔ IUPAC کے مطابق معیاری تحویلی مضمیر کو اب معیاری الیکٹروڈ مضمیر کہا جاتا ہے۔ گلیوینک سیل میں وہ نصف سیل جس میں تکسید کا عمل ہوتا ہے اسے اینیوڈ (Anode) کہتے ہیں اور اس کا مضمیر محلول کی نسبت سے منقی ہوتا ہے۔ دوسرا نصف سیل جس میں تحویل کا عمل ہوتا ہے اسے کیتوڈ (Cathode) کہا جاتا ہے اور اس کا مضمیر محلول کی نسبت سے ثابت ہوتا ہے۔ اس طرح دونوں الیکٹروڈ کے درمیان ایک مضمفرق ہوتا ہے اور جیسے ہی سونچ آن ہوتا ہے، الیکٹران منقی الیکٹروڈ سے ثابت الیکٹروڈ کی طرف بہنے لگتے ہیں۔ کرنٹ کے بہاؤ کی سمت الیکٹران کے بہاؤ کی سمت کے عکس ہوتی ہے۔

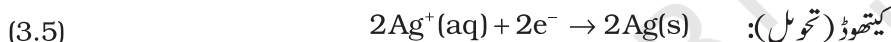
گیلو نیک سیل کے دونوں الیکٹرود کے درمیان مضم فرق سیل مضم (Cell potential) کہلاتا ہے اور اس کی پیائش ولٹ میں کی جاتی ہے۔ سیل مضم، کیتھوڈ اور اینوڈ کے الیکٹرود مضم (تحویلی مضم) کا فرق ہوتا ہے۔ اسے سیل کا بر قی محرك قوت (Cell electromotive force) یعنی emf کہتے ہیں۔ جب کہ سیل میں کوئی کرنٹ نہیں بہتا۔ اب یہ قابل قبول کنوںش ہے کہ ایک گیلو نیک سیل کو ظاہر کرتے وقت ہم اینوڈ کو باہمیں طرف اور کیتھوڈ کو دائیں طرف لکھتے ہیں۔ ایک گیلو نیک سیل کو عام طور سے دھات اور الیکٹرولائٹ کے درمیان ایک عمودی لائن کھینچ کر اور دو الیکٹرولائٹ کو اگر وہ سالٹ برج سے منسلک ہیں تو عمودی لائن کھینچ کر ظاہر کیا جاتا ہے۔ اس کنوںش کے تحت سیل کا emf مشتبہ ہوتا ہے اور اسے دائیں طرف کے نصف سیل کے مضم میں سے باہمیں طرف کے نصف سیل کے مضم کو گھٹا کر ظاہر کیا جاتا ہے۔

$$E_{\text{cell}} = E_{\text{right}} - E_{\text{left}}$$

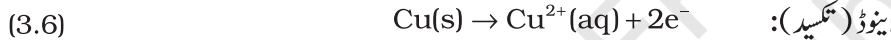
اسے مندرجہ ذیل مثال کے ذریعے سمجھایا گیا ہے:
سیل تعامل



نصف سیل تعامل

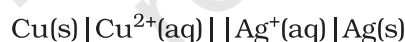


کیتھوڈ (تحویل):



اینوڈ (تکسید):

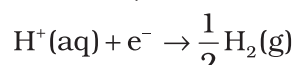
یہ دیکھا جاسکتا ہے کہ (3.5) اور (3.6) کے حاصل جمع سیل میں ہونے والے کل تعامل (3.4) کو ظاہر کرتا ہے اور سلور الیکٹرود کیتھوڈ کی طرح اور کارپر الیکٹرود اینوڈ کی طرح کام کرتا ہے۔ سیل کو مندرجہ ذیل طریقے سے ظاہر کیا جاسکتا ہے۔



اور ہمارے پاس ہے۔

(3.7) $E_{\text{cell}} = E_{\text{right}} - E_{\text{left}} = E_{\text{ag}^+ | \text{Ag}} - E_{\text{Cu}^{2+} | \text{Cu}}$

نصف سیل کے مضم کی پیائش نہیں کی جاسکتی۔ ہم صرف دونوں نصف سیلوں کے مضم فرق کی پیائش کر سکتے ہیں جو کہ سیل کا emf ہوتا ہے۔ اگر ہم اپنی مرضی سے ایک الیکٹرود (نصف سیل) کے مضم کا انتخاب کر لیں تو اس کی نسبت سے دوسرے کا مضم معلوم کیا جاسکتا ہے۔ کنوںش کے مطابق نصف سیل جسے معیاری ہائڈروجن الیکٹرود کہتے ہیں (شکل 3.3) اور جسے $\text{H}_2(\text{g})$ سے ظاہر کیا جاتا ہے، کا مندرجہ ذیل تعامل کے نظیری بھی درجہ حرارت پر صفر مضم تفویض کیا جاتا ہے۔



معیاری ہائڈروجن الیکٹرود پر مشتمل ہوتا ہے جس پر پلیٹنیم بیلک کا استر چڑھا ہوتا ہے۔ الیکٹرود تیزابی محلول میں ڈوبی رہتی ہے اور اس پر خالص ہائڈروجن گیس کے بلبلے گزارے جاتے ہیں۔ ہائڈروجن کی تکسیدی

3.2.1 الیکٹرود مضم کی پیائش (Measurement of Electrode Potential)

اور تحویلی دونوں شکلیں اکائی ارتکاز پر برقرار رکھی جاتی ہیں (شکل 3.3)۔ اس سے ظاہر ہوتا ہے کہ ہائڈروجن گیس کا دباؤ 1 bar اور محلول میں ہائڈروجن آئین کا ارتکاز اکائی مولر ہوتا ہے۔

298 K پر سیل کا emf، معیاری ہائڈروجن الیکٹرود ॥ دوسرا نصف سیل جسے معیاری ہائڈروجن الیکٹرود کو اینوڈ (حوالہ جاتی نصف سیل) اور دوسرا نصف سیل کو کیتوڈ لے کر بنایا گیا ہے، دوسرے نصف سیل کا تحویلی مضمیر ہوتا ہے۔ اگر دائیں طرف کے نصف سیل میں اسپیشیز کی تحویلی اور تکمیلی شکلوں کے ارتکاز اکائی ہوں تو سیل مضمدردیتے ہوئے نصف سیل کے معیاری الیکٹرود مضمیر E_R^\ominus کے مساوی ہوتا ہے۔

$$E^\ominus = E_R^\ominus - E_L^\ominus$$

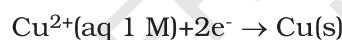
کیونکہ معیاری ہائڈروجن الیکٹرود کا E_L^\ominus صفر ہوتا ہے۔

$$E^\ominus = E_R^\ominus - 0 = E_R^\ominus$$

سیل کا نانپا گیا ہے



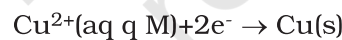
کے emf کی پیمائش 0.34 V ہے جو کہ مندرجہ ذیل نصف سیل تعامل کا معیاری مضمیر بھی ہے۔



اسی طرح مندرجہ ذیل سیل

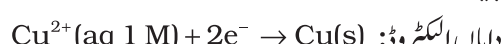


کے emf کی پیمائش 0.76 V ہے جو کہ مندرجہ ذیل نصف سیل تعامل کے معیاری مضمیر کے نظیری ہے۔

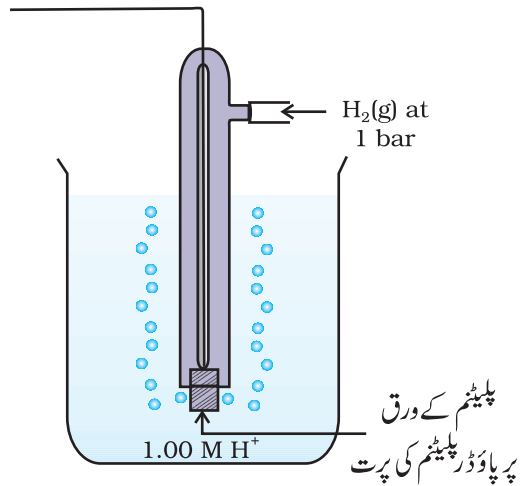
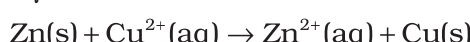


پہلی حالت میں معیاری الیکٹرود مضمیر کی ثابت قدر سے یہ ظاہر ہوتا ہے کہ H^+ آئینوں کے مقابلے میں Cu^{2+} آئینوں کی تحویل آسانی سے ہو جاتی ہے اس کا معکوس عمل نہیں ہو سکتا ہے۔ یعنی مذکورہ بالا معیاری حالات میں ہائڈروجن آئین Cu کی تکمیلیں کر سکتے ہیں (یا تبادل طور پر ہم کہہ سکتے ہیں کہ ہائڈروجن گیس کا پر آئینوں کی تحویل کر سکتی ہے)۔ HCl , Cu - HCl میں نہیں گھلتا ہے۔ ناٹرک ایسٹ میں نائزٹریٹ آئینوں کے ذریعے اس کی تکمیل ہوتی ہے نہ کہ ہائڈروجن آئینوں کے ذریعے۔ دوسری حالت میں معیاری الیکٹرود مضمیر کی مخفی قدر اس بات کی طرف اشارہ کرتی ہے کہ ہائڈروجن آئین زنک کی تکمیل کر سکتے ہیں (یا زنک ہائڈروجن آئینوں کی تحویل کر سکتا ہے)۔

اس کنوشن کے ضمن میں، شکل 3.1 میں ڈینیل سیل کے لیے نصف تعامل کو مندرجہ ذیل طریقے سے لکھا جاسکتا ہے۔



سیل کا کل تعامل مذکورہ بالا دونوں تعاملات کا حاصل جمع ہوتا ہے اور ہمیں مندرجہ ذیل تعامل حاصل ہوتا ہے۔

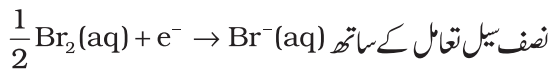
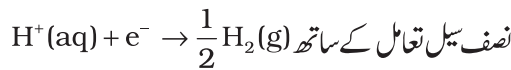
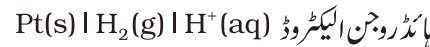


شکل 3.3 : معیاری ہائڈروجن الیکٹرود

$$E_{\text{cell}}^{\ominus} = E_{\text{R}}^{\ominus} - E_{\text{L}}^{\ominus} \quad \text{سیل کا emf}$$

$$= 0.34 \text{ V} - (-0.76) \text{ V} = 1.10 \text{ V}$$

بعض اوقات بلیٹنیم اور سونا جیسی وہ اتمیں غیر عامل (Inert) الیکٹروڈ کی شکل میں استعمال کی جاتی ہیں۔ یہ تعامل میں حصہ نہیں لیتی ہیں لیکن ٹکسیدی یا تحویلی تعاملات اور الیکٹرانوں کے ایصال کے لیے اپنی سطح فراہم کرتی ہیں۔ مثال کے طور پر مندرجہ ذیل نصف سیلوں میں Pt کا استعمال کیا جاتا ہے۔



معیاری الیکٹروڈ مضمرا بہت اہم ہیں اور ہم ان سے متعدد اہم اطلاعات حاصل کر سکتے ہیں۔ چند نصف سیل تحویلی تعاملات کے لیے معیاری الیکٹروڈ مضمرا جدول 3.1 میں دیے گئے ہیں۔ اگر کسی الیکٹروڈ کا معیاری الیکٹروڈ مضمرا صفر سے زیادہ ہے تو اس کی تحویل شدہ شکل ہائڈروجن گیس کے مقابلے میں زیادہ مستحکم ہوتی ہے۔ اسی طرح اگر معیاری الیکٹروڈ مضمرا منفی ہے تو اسپشیز کی تحویل شدہ شکل کے مقابلے میں ہائڈروجن گیس زیادہ مستحکم ہوگی۔ یہ دیکھا جاسکتا ہے کہ فلورین کا معیاری الیکٹروڈ مضمرا جدول میں سب سے زیادہ ہے جس سے معلوم ہوتا ہے کہ فلورین گیس (F₂) میں، فلورائڈ آئیونوں میں تحویل ہونے کا رجحان سب سے زیادہ ہوتا ہے لہذا فلورین گیس سب سے طاقتور ٹکسیدی ایجنت ہے اور فلورائڈ آئین کمزور ترین تحویلی ایجنت ہے۔ یتھم کا الیکٹروڈ مضمرا سب سے کم ہے اس کا مطلب ہے کہ یتھم آئین کمزور ترین ٹکسیدی ایجنت ہے جبکہ یتھم دھات آبی محلوں میں سب سے طاقتور تحویلی ایجنت ہے۔ یہ بھی دیکھا جاسکتا ہے کہ جب ہم جدول 3.1 میں اوپر سے نیچے کی طرف چلتے ہیں تو معیاری الیکٹروڈ مضمرا کم ہوتا جاتا ہے اور اس کی کے ساتھ تعامل کے بائیں طرف کی اسپشیز کی ٹکسیدی استطاعت میں کمی آتی ہے اور دائیں طرف کی اسپشیز کی تحویلی استطاعت میں اضافہ ہوتا ہے۔ محلوں کی pH حل پذیر حاصل ضرب، توازن مستقلہ اور دیگر حرحرکیاتی خصوصیات کے تعین نیز پوٹنیٹو میٹرک ٹائزیریشن (Potentiometric titration) میں برق کیمیائی سیلوں کا بڑے پیمانے پر استعمال کیا جاتا ہے۔

متن پر مبنی سوالات

3.1 نظام Mg²⁺ | Mg کے معیاری الیکٹروڈ مضمرا تعین آپ کس طرح کریں گے؟

3.2 کیا آپ زنک کے برتن میں کاپسلفیٹ کا محلول رکھ سکتے ہیں؟

3.3 معیاری الیکٹروڈ مضمرا جدول کا معانئہ کیجیے اور کوئی ایسی تین اشیا کے نام بتائیے جو مناسب حالات میں فیس آئیوں کے ٹکسید کر سکتی ہیں۔

3.3 نیرنسٹ مساوات (Nernst Equation)

گذشتہ سکیشن میں ہم نے جانا ہے کہ الیکٹرود تھال میں ملوث تمام اسپیشیز کا ارتکاز اکائی ہے۔ ضروری نہیں کہ یہ ہمیشہ درست ہو۔ نیرنسٹ نے دکھایا کہ الیکٹرود تھال

$$M^{n+}(aq) + ne^- \rightarrow M(s)$$

کے لیے معیاری ہانڈروجن الیکٹرود کی نسبت سے کسی بھی ارتکاز پر الیکٹرود مضر مندرجہ ذیل طریقے سے ظاہر کیا جاسکتا ہے:

$$E_{(M^{n+} / M)} = E_{(M^{n+} / M)} - \frac{RT}{nF} \ln \frac{[M]}{[M^{n+}]}$$

لیکن ٹھوں M کا ارتکاز اکائی لیا جاتا ہے، تب

$$(3.8) \quad E_{(M^{n+} / M)} = E_{(M^{n+} / M)} - \frac{RT}{nF} \ln \frac{[M]}{[M^{n+}]}$$

$E_{(M^{n+} / M)}$ کی تعریف پہلے ہی بیان کی جا چکی ہے۔ R گیس مستقلہ ($8.314 \text{ JK}^{-1} \text{ mol}^{-1}$) ہے۔

فیر اڈ مستقلہ (96487 C mol^{-1}) ہے۔ T کیلوں میں درجہ حرارت ہے اور $[M^{n+}]$ اسپیشیز M^{n+} کا ارتکاز ہے۔

ڈینٹل بیل میں، Cu^{2+} اور Zn^{2+} آئیون کے کسی بھی ارتکاز کے لئے ہم لکھتے ہیں۔

کیتھوڑے کے لئے:

$$(3.9) \quad E_{(\text{Cu}^{2+} / \text{Cu})} = E_{(\text{Cu}^{2+} / \text{Cu})} - \frac{RT}{2F} \ln \frac{1}{[\text{Cu}^{2+}(aq)]}$$

آئیون کے لئے:

$$(3.10) \quad E_{(\text{Zn}^{2+} / \text{Zn})} = E_{(\text{Zn}^{2+} / \text{Zn})} - \frac{RT}{2F} \ln \frac{1}{[\text{Zn}^{2+}(aq)]}$$

سیل مضمر،

$$= E_{(\text{Cu}^{2+} / \text{Cu})}^\ominus - \frac{RT}{2F} \ln \frac{1}{[\text{Cu}^{2+}(aq)]} - E_{(\text{Zn}^{2+} / \text{Zn})} + \frac{RT}{2F} \ln \frac{1}{[\text{Zn}^{2+}(aq)]}$$

$$= E_{(\text{Cu}^{2+} / \text{Cu})} - E_{(\text{Zn}^{2+} / \text{Zn})} - \frac{RT}{2F} \ln \frac{1}{[\text{Cu}^{2+}(aq)]} - \ln \frac{1}{[\text{Zn}^{2+}(aq)]}$$

$$(3.11) \quad E_{(\text{cell})} = E_{(\text{cell})} - \frac{RT}{2F} \ln \frac{[\text{Zn}^{2+}]}{[\text{Cu}^{2+}]}$$

یہ دیکھا جاسکتا ہے کہ $E_{(\text{cell})}$ کا انحصار Cu^{2+} اور Zn^{2+} دونوں آئیون پر ہوتا ہے۔ یہ Cu^{2+} کا ارتکاز بڑھانے پر بڑھتا ہے اور Zn^{2+} آئیون کا ارتکاز بڑھانے پر گھٹتا ہے۔

مساوات (3.11) میں طبعی لوگارتم کو اساس 10 میں تبدیل کرنے پر اور R, F کی قدروں کو رکھنے پر اور $T = 298 \text{ K}$ پر یہ مساوات ہو جاتی ہے:

$$(3.12) \quad E_{(\text{cell})} = E_{(\text{cell})} - \frac{0.059}{2} \log \frac{[\text{Zn}^{2+}]}{[\text{Cu}^{2+}]}$$

ہمیں دونوں الیکٹرود کے لیے الیکٹرانوں کی یکساں تعداد (n) کا استعمال کرنا چاہئے اس طرح مندرجہ ذیل بیل

جدول 3.1 298 K پر معناری الکٹرود مضر

آئینی آبی اسپیشیز کی شکل میں موجود ہیں اور پانی رقیق حالت میں ہے؛ ٹھوس اور گیس اشیا کو s اور g سے دکھایا گیا ہے۔

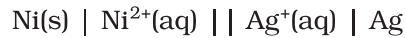
(تجھیلی شکل + ne ⁻ تکمیلی شکل) تعامل	E^\ominus/V
$F_2(g) + 2e^- \rightarrow 2F^-$	2.87
$Co^{3+} + e^- \rightarrow Co^{2+}$	1.81
$H_2O_2 + 2H^+ + 2e^- \rightarrow 2H_2O$	1.78
$MnO_4^- + 8H^+ + 5e^- \rightarrow Mn^{2+} + 4H_2O$	1.51
$Au^{3+} + 3e^- \rightarrow Au(s)$	1.40
$Cl_2(g) + 2e^- \rightarrow 2Cl^-$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

تکمیلی اپنے کی بڑھتی ہوئی شدت

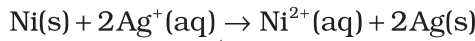
تکمیلی اپنے کی بڑھتی ہوئی شدت

- 1 - منفی E^\ominus کا مطلب ہے کہ ریڈاکس جنت H_2/H^+ جفتہ کے مقابلے طاقتور تجویلی ایجنت ہے۔
- 2 - ثابت E^\ominus کا مطلب ہے کہ ریڈاکس جنت H_2/H^+ جفتہ کے مقابلے کمزور تجویلی ایجنت ہے۔

کیما



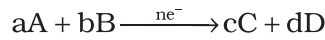
کے لیے سیل مندرجہ ذیل ہے۔



نیرنست مساوات مندرجہ ذیل طریقے سے لکھی جاسکتی ہے:

$$E_{(\text{cell})} = E_{(\text{cell})} - \frac{RT}{2F} \ln \frac{[\text{Ni}^{2+}]}{[\text{Ag}^{2+}]}$$

اور ایک عمومی برق کیمیائی تعمال



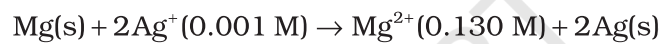
کے لیے نیرنست مساوات کو مندرجہ ذیل طریقے سے لکھا جاسکتا ہے۔

$$E_{(\text{cell})} = E_{(\text{cell})} = E_{(\text{cell})} - \frac{RT}{nF} \ln Q$$

$$= E_{(\text{cell})} - \frac{RT}{nF} \ln \frac{[\text{C}]^c [\text{D}]^d}{[\text{A}]^a [\text{B}]^b}$$

(3.13)

اس سیل کو ظاہر کیجیے جس میں مندرجہ ذیل تعمال ہوتا ہے:



اگر $E_{(\text{cell})}$ معلوم کیجئے تو اس کا

مثال 3.1

حل

سیل کو مندرجہ ذیل طریقے سے لکھا جاسکتا ہے



$$E_{(\text{cell})} = E_{(\text{cell})} - \frac{RT}{2F} \ln \frac{[\text{Mg}^{2+}]}{[\text{Ag}^+]^2}$$

$$= 3.17 \text{ V} - \frac{0.059 \text{ V}}{2} \log \frac{0.130}{(0.0001)^2}$$

$$= 3.17 \text{ V} - 0.21 \text{ V} = 2.96 \text{ V}$$

3.3.1 نیرنست مساوات

سے توازن مستقلہ

(Equilibrium
Constant
from
Nernst
Equation)



ہوتا ہے اور وقت گزرنے کے ساتھ ساتھ Zn^{2+} آئینوں کے ارتکاز میں اضافہ ہوتا جاتا ہے جبکہ Cu^{2+} آئینوں کا ارتکاز کم ہو جاتا ہے۔ اس وقت وولٹ میٹر میں سیل کا دو تیج گھٹتا جاتا ہے۔ کچھ دیرے کے بعد ہم دیکھیں گے کہ Zn^{2+} اور Cu^{2+} آئینوں کے ارتکاز میں کوئی تبدیلی نہیں آئی اور اس وقت وولٹ میٹر کی ریڈنگ صفر ہوتی ہے۔ اس سے معلوم ہوتا ہے کہ توازن قائم ہو چکا ہے۔ اس صورت میں نیرنست مساوات کو مندرجہ ذیل طریقے سے لکھا جاسکتا ہے:

$$E_{(\text{cell})} = 0 = E_{(\text{cell})} - \frac{2.303RT}{2F} \log \frac{[\text{Zn}^{2+}]}{[\text{Cu}^{2+}]}$$

برق کیمیا

$$\text{or } E_{(\text{cell})} = \frac{2.303RT}{2F} \log \frac{[\text{Zn}^{2+}]}{[\text{Cu}^{2+}]}$$

لیکن توازن کی حالت میں

$$\frac{[\text{Zn}^{2+}]}{[\text{Cu}^{2+}]} = K_c \text{ کے لئے } 3.1$$

اور $K = 298 = T$ پر مندرجہ ذیل طریقے سے لکھا جاسکتا ہے

$$E_{(\text{cell})} = \frac{0.059 \text{ V}}{2} \log K_c = 1.1 \text{ V} \quad (E_{(\text{cell})} = 1.1 \text{ V})$$

$$\log K_c = \frac{(1.1 \text{ V} \times 2)}{0.059 \text{ V}} = 37.288$$

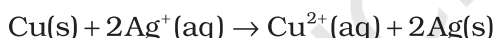
$$K_c = 2 \times 10^{37} \text{ at } 298 \text{ K}$$

عمومی طور پر

$$(3.14) \quad E_{(\text{cell})} = \frac{2.303 RT}{nF} \log K_c$$

اس طرح مساوات (3.14) اس سیل کے معیاری الیکٹرود مضر اور توازن مستقلہ کے درمیان تعلق کو ظاہر کرتی ہے جس میں یہ تعامل ہو رہا ہے۔ اس طرح تعامل کے لیے توازن مستقلہ کی تحریک جسے کسی اور طریقے سے نہیں ناپا جاسکتا سیل کے نظری E -قدر سے کی جاسکتی ہے۔

مثال 3.2 مندرجہ ذیل تعامل کے لیے توازن مستقلہ کی تحریک کیجئے۔



$$E_{(\text{cell})} = 0.46 \text{ V}$$

$$E_{(\text{cell})} = \frac{0.059 \text{ V}}{2} \log K_c = 0.46 \text{ V} \quad \underline{\text{حل}}$$

$$\log K_c = \frac{0.46 \text{ V} \times 2}{0.059 \text{ V}} = 15.6$$

$$\log K_c = 3.92 \times 10^{15}$$

ایک سینڈ میں کیا گیا برقی کام گزرنے والے کل چارج اور برقی مضر کے حاصل ضرب کے مساوی ہوتا ہے۔ اگر ہم کسی گلیونیک سیل سے زیادہ سے زیادہ کام لینا چاہتے ہیں تو چارج کو جمعی طریقے سے گزارنا ہوگا۔ گلیونیک سیل کے ذریعہ کیا گیا رجحتی کام (Reversible work) اس کی گبس تو انائی میں ہونے والی کمی کے برابر ہوتا ہے۔ اگر سیل کا nF emf ہے اور G گزرنے والے چارج کی مقدار ہے نیز $\Delta_r G$ تعامل کی گبس تو انائی ہے تو

$$(3.15) \quad \Delta_r G = -nFE_{(\text{cell})}$$

یہ یاد رکھنے کی بات ہے کہ $E_{(\text{cell})}$ ایک جامع پیرامیٹر ہے لیکن $\Delta_r G$ ایک شدید حرحرکیاتی خصوصیت ہے اور اس کی قدر n پر مخصر ہوتی ہے۔ اس طرح اگر ہم تعامل کو لکھتے ہیں:

3.3.2 برق کیمیائی سیل

اور تعامل کی گبس

تو انائی

(Electrochemical

Cell and Gibbs

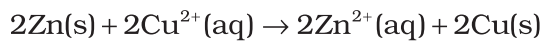
Energy of the
Reaction)

کیمیا



$$\Delta_f G = -2FE_{\text{(cell)}}$$

لیکن جب ہم تعامل کو یوں لکھتے ہیں



$$\Delta_f G = -2FE_{\text{(cell)}}$$

اگر تعامل کرنے والی تمام اسپیشیز کا ارتکاز ایک اکائی ہے تو

$$E_{\text{(cell)}} = E_{\text{(cell)}}$$

اور ہم پاتے ہیں کہ

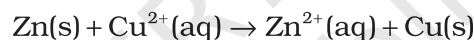
(3.16)

$$\Delta_f G^\ominus = -nFE_{\text{(cell)}}$$

اس طرح $E_{\text{(cell)}}^\ominus$ کی پیمائش سے ہم ایک اہم حرحرکیاتی مقدار $\Delta_f G^\ominus$ حاصل کر سکتے ہیں جسے تعامل کی معیاری گیس توانائی کہتے ہیں۔

$$\Delta_f G^\ominus = -RT \ln K$$

مثال 3.3 ڈینیل سیل کا معیاری الیکٹرود مضمون 1.1 V ہے۔ تعامل کے لیے معیاری گیس توانائی کی تحسیب کیجئے۔



$$\Delta_f G^\ominus = -nFE_{\text{(cell)}}$$

حل

مندرجہ بالامساوات میں n کی قدر 2 ہے اور F = 96487 C mol⁻¹ اور V = 1.1 V

$$\Delta_f G^\ominus = -2 \times 1.1 \text{ V} \times 96487 \text{ C mol}^{-1}$$

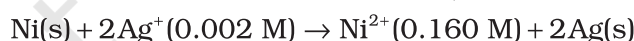
$$= -21227 \text{ J mol}^{-1}$$

$$= -21.227 \text{ kJ mol}^{-1}$$

متن پر مبنی سوالات

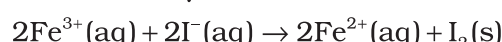
3.4 ہانڈروجن الیکٹرود کا مضموم معلوم کیجئے جو سے محلول کے تماس میں ہے جس کا pH 10 ہے۔

3.5 اس سیل کا emf معلوم کیجئے جس میں مندرجہ ذیل تعامل ہوتا ہے۔



$$E_{\text{(cell)}} = 1.05 \text{ V} \quad \text{دیا ہوا ہے کہ}$$

3.6 ایک سیل میں مندرجہ ذیل تعامل ہوتا ہے:



$$E_{\text{(cell)}}^\ominus = 0.236 \text{ V}$$

سیل تعامل کی معیاری گیس توانائی اور توازن مستقلہ معلوم کیجئے۔

3.4 الیکٹرولائٹک مخلوւوں

کی ایصالیت

(Conductance of
Electrolytic
Solutions)

الیکٹرولائٹک مخلوւوں میں برقی ایصالیت پر غور کرنے سے پہلے ضروری ہے کہ کچھ اصطلاحات کی تعریف بیان کروی جائے۔ برقی مزاحمت کو علامت R سے ظاہر کیا جاتا ہے اور اس کی پیمائش اوم (Ω) میں کی جاتی ہے جو کہ SI اکائیوں میں ($A^2 / (kg m^2)$) کے مساوی ہے۔ اسے وہیٹ اسٹون برج (Wheatstone bridge) کی مدد سے نامباٹ جاسکتا ہے جس کا مطالعہ آپ فزکس میں کرچکے ہیں۔ کسی بھی شے کی برقی مزاحمت اس کی لمبائی a کے سیدھے تاب میں ہوتی ہے اور اس کے کراس سیکشن کے رقبہ کے معکوس تاب میں ہوتی ہے۔

$$(3.17) \quad R \propto \frac{l}{A} \text{ یا } R = \rho \frac{l}{A}$$

تاب ناساب کا مستقلہ ρ (یونانی، rho) مزاحمت (Resistivity) کہلاتا ہے اس کی SI اکائی اوم میٹر (Ωm) ہے اور اس کا ذیلی صنف اوم سینٹی میٹر (Ωcm) بھی عام طور سے استعمال میں لا یا جاتا ہے۔ IUPAC نے اصطلاح مزاحمت کو نوعی مزاحمت (Specific resistance) پر فوکیت دی ہے لہذا باقی کتاب میں ہم مزاحمت اصطلاح کا ہی استعمال کریں گے۔ طبعی اعتبار سے کسی شے کی مزاحمت وہ مزاحمت ہے جبکہ شے کی لمبائی 1 میٹر اور اس کے کراس سیکشن کا رقبہ ایک مریخ میٹر ہے۔ یہ دیکھا جاسکتا ہے کہ

$$1 \Omega m = 100 \Omega cm \quad \text{یا} \quad 1 \Omega cm = 0.01 \Omega m$$

مزاحمت R کا معکوس ایصالیت G کہلاتا ہے اور اس طرح

$$(3.18) \quad G = \frac{1}{R} = \kappa \frac{A}{l}$$

ایصالیت کی SI اکائی سیمنس (Siemens) ہے جسے علامت 'S' سے ظاہر کیا جاتا ہے اور ohm^{-1} (جسے mho بھی کہتے ہیں) کے مساوی ہوتی ہے۔ مزاحمت کا معکوس ایصالیت کہلاتا ہے اور اسے علامت κ (یونانی، Kappa) سے ظاہر کیا جاتا ہے۔ IUPAC نے اصطلاح ایصالیت کی نوعی ایصالیت پر فوکیت دی ہے۔ لہذا ہم آئندہ کتاب میں صرف ایصالیت اصطلاح کا ہی استعمال کریں گے۔ ایصالیت کی SI اکائیاں Sm^{-1} ہیں، لیکن عام طور سے κ کو Sm^{-1} میں ظاہر کیا جاتا ہے۔ Sm^{-1} میں کسی شے کی ایصالیت اس کی وہ موصیت (Conductance) ہے جب اس کی لمبائی 1 میٹر اور کراس سیکشن کا رقبہ $1m^2$ ہو۔ یہ بھی نوٹ کیا جاسکتا ہے کہ $1S m^{-1} = 100 Sm^{-1}$

جدول 3.2 سے یہ دیکھا جاسکتا ہے کہ ایصالیت کی قدر ایک وسیع ریخ میں تبدیل ہوتی ہے اور اس کا انحصار شے کی نوعیت پر ہوتا ہے۔ اس کا انحصار اس درجہ حرارت اور دباؤ پر بھی ہوتا ہے جس پر پیمائش کی جاتی ہے۔ ایصالیت کی بنیاد پر مادوں کی درجہ بندی موصیل (Conductor)، حاجز (Insulator) اور نیم موصیل (Semiconductor) کے تحت کی گئی ہے۔ دھاتیں اور ان کی بھرت (Alloys) کی ایصالیت بہت زیادہ ہوتی ہے اور انہیں موصیل کہا جاتا ہے۔ کاربن بلیک اور گرینیٹ جیسی غیر دھاتیں اور کچھ نامیاتی پالیمر * بھی برقی موصیل ہیں۔ کانچ، سیریمیک جیسی اشیا کی ایصالیت بہت کم ہوتی ہے اس لیے انہیں حاجز کہا جاتا ہے۔ سیلیکان، Doped silicon اور گلیکم آرسیناٹ جیسی اشیا کی ایصالیت موصیل اور حاجز کے درمیان ہوتی ہے اور یہ نیم موصیل کہلاتے ہیں اور اہم الیکٹرانک مادے ہیں۔ کچھ مادے سپر کنڈکٹر (Super Conductor) کہلاتے ہیں، تعریف کے مطابق ان کی مزاحمت صفر ہوتی ہے۔ پہلے صرف دھاتیں اور ان کی بھرت ہی بہت کم درجہ حرارت (0 سے K 15) پر سپر

کندکٹر کے طور پر جانی جاتی تھیں لیکن آج کل متعدد سپریک مادے اور آمیزش آکسائڈ بھی دریافت ہو چکے ہیں جو K 150 کے اوپرے درجہ حرارت پر سپرکندکٹر ہوتے ہیں۔

جدول 3.2: 298.15 K پر کچھ منتخب مادوں کے لیے ایصالیت کی قدریں

ایصالیت Sm^{-1}	مادہ	ایصالیت Sm^{-1}	مادہ
3.510 ³	آبی محلول خالص پانی	2.110 ³	موصل سوڈیم
3.91	0.1 M HCl	5.910 ³	کاپر
0.14	0.01 M KCl	6.210 ³	سلفر
0.12	0.01 M NaCl	4.510 ³	گولڈ
0.047	0.1 M HAc	1.010 ³	آئرن
0.016	0.01 M HAc	1.210	گرینیٹ
	نیم موصل		حاجز
1.10 ⁻⁷	CuO	1.010 ⁻¹⁶	کائچ
1.510 ⁻²	Si	1.010 ⁻¹⁸	ٹیفلان
2.0	Ge		

دھاتوں میں برقی ایصالیت دھاتی یا الکٹرانی ایصالیت کہلاتی ہے جو کہ الکٹرانوں کی حرکت کی وجہ سے ہوتی ہے۔ الکٹرانی ایصالیت کا انحصار مندرجہ ذیل پر ہوتا ہے۔

(i) دھات کی نوعیت اور اس کی ساخت

(ii) فی ایم گرفت الکٹرانوں کی تعداد

(iii) درجہ حرارت (یہ درجہ حرارت میں اضافہ کے ساتھ گھشتی ہے)

جب الکٹران ایک سرے سے داخل ہوتے ہیں اور دوسرے سرے سے گزر جاتے ہیں تو دھاتی موصل کی ترکیب میں تبدیل نہیں آتی۔ نیم موصلوں میں ایصالیت کا میکانزم زیادہ پیچیدہ ہے۔

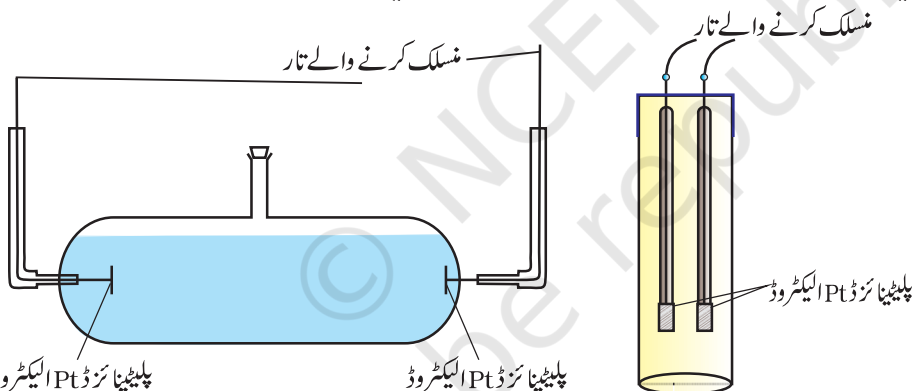
ہم پہلے ہی جانتے ہیں (جماعت XI، اکائی 7) کہ بہت زیادہ خالص پانی میں بھی ہائڈروجن اور ہائڈرائل کی آبیں کی بہت قلیل مقدار ($M^{-7} \sim 10^{-7}$) موجود ہوتی ہے جس کی وجہ سے اس کی ایصالیت بہت کم ہوتی ہے $\times 3.5$

* 1977 میں Shirakawa اور Heeger، MacDiarmid نے دریافت کیا کہ جب ایسیٹین گیس کو آیوڈین کے بخارات کی زد میں رکھا جاتا ہے تو اس کی پالیمر سازی کے نتیجے میں ایک پالیمر تشکیل پاتا ہے جسے پالی ایسیٹینیس کہتے ہیں۔ یہ دھاتی چمک اور ایصالیت جیسی خصوصیات جیسے دھاتی چمک اور موصلیت کو حاصل کر لیتا ہے۔ اس وقت سے متعدد نامیاتی ایصالی پالیمر بنائے جانے لگے جیسے کہ پالی اینیلین، پالی پائزروول اور پالی تھاپوفین۔ یہ نامیاتی پولیمر جن کی خصوصیات دھات جیسی ہوتی ہیں، مکمل طور پر کاربن، ہائڈروجن اور بعض اوقات نائتروجن آکسیجن یا سلفر سے مل کر بنتے ہوئے کی وجہ سے عام دھاتوں کے مقابلے بہت زیادہ ہلکی ہوتی ہیں۔ اور کم وزنی پیشہ بانی میں استعمال ہو سکتی ہیں۔ اس کے علاوہ ان میں پولیمر جیسی میکنیکل خصوصیات جیسے کہ لجٹ ہوتی ہے تاکہ ان سے نرانسٹر جیسے الکٹرانک آلات بنائے جاسکیں جو پلاسٹک شیٹ کی طرح موڑے جاسکتے ہیں۔ ایصالی پالیمر کی کھوج کے لئے Shirakawa اور Heeger، MacDiarmid 2000 میں کیمیستری کے نوبل انعام سے نوازا گیا۔

10^{-5} S m^{-1} ۔ جب پانی میں الکٹرولائٹ ملائے جاتے ہیں تو وہ اپنے آئین محلول کو فراہم کرتے ہیں جس کی وجہ سے اس کی ایصالیت میں اضافہ ہو جاتا ہے۔ محلول میں آئینوں کی موجودگی کی وجہ سے برقی ایصالیت الکٹرولائٹ یا آئین ایصالیت کہلاتی ہے۔ الکٹرولائٹ (آئین) ایصالیت کا انحصار مندرجہ ذیل پر ہوتا ہے۔

- (i) ملائے گئے الکٹرولائٹ کی نظرت
- (ii) پیدا ہونے والے آئینوں کا سائز اور ان کی تخلیل
- (iii) محلل کی فطرت اور اس کی نوجوہت (Viscosity)
- (iv) الکٹرولائٹ کا ارتکاز
- (v) درجہ حرارت (درجہ حرارت میں اضافہ کے ساتھ یہ بڑھتی ہے)

ہم جانتے ہیں کہ نامعلوم مزاجمت کو وہیٹ اسٹوون برج کی مدد سے معلوم کیا جاسکتا ہے۔ پھر بھی ایک آئین محلول کی مزاجمت کی پیمائش میں ہمیں دو مسئلے درپیش ہوتے ہیں۔ پہلا یہ کہ DC (Direct Current) گزارنے پر محلول کی ترکیب تبدیل ہو جاتی ہے۔ دوسرا یہ کہ محلول کو ٹھوں موصل یا دھاتی تار جیسے برج سے نسلک نہیں کیا جاسکتا۔ پہلے مسئلے کو پاور کے AC (Alternating Current) مأخذ کا استعمال کر کے حل کیا جاتا ہے۔ دوسرا مسئلے کو ایک مخصوص ڈیزائن کیے ہوئے برتن (ایصالیت سیل) کا استعمال کر کے حل کیا جاتا ہے۔ یہ سیل کئی ڈیزائنوں میں دستیاب ہیں۔ ان میں سے دو سادہ ڈیزائن شکل 3.4 میں دکھائے گئے ہیں۔



3.4.1 آئین محلولوں کی ایصالیت کی پیمائش (Measurement of the Conductivity of Ionic Solutions)

شکل 3.4
دو مختلف قسم کے ایصالی سیل

بنیادی طور پر یہ پلیٹینم کی دو الکٹرودوں پر مشتمل ہوتے ہیں جن پر پلیٹینم بلیک کا لیپ چڑھا ہوتا ہے (ہمیں دھاتی Pt الکٹرود پر برقی کیمیائی طور پر چڑھایا جاتا ہے)۔ ان کے کراس سیکشن کا رقبہ 'A' ہوتا ہے اور یہ ایک دوسرے سے 'l' فاصلے پر ہوتے ہیں۔ اس طرح ان الکٹرود کے درمیان کا محلول ایک 'l' لمبائی اور 'A' کراس سیکشن کے رقبہ والا کالم ہوتا ہے۔ محلول کے اس کالم کی مزاجمت کو مندرجہ ذیل مساوات کے ذریعہ ظاہر کیا جاتا ہے۔

$$(3.17) \quad R = \rho \frac{l}{A} = \frac{1}{\kappa A}$$

مقدار A/l کو سیل مستقلہ کہتے ہیں اور اسے علامت G^* سے ظاہر کرتے ہیں۔ یہ الکٹرودوں کے درمیان کے فاصلے اور ان کے کراس سیکشن کے رقبے پر مختص ہوتی ہے۔ اس کے بعد length^{-1} ہے اور اگر A اور A معلوم ہے تو اس کی تحسیب کی جاسکتی ہے۔ اور A کی پیمائش میں نہ صرف سہولت کا فائدہ ہے بلکہ اس میں عدم یقینی بھی

ہے۔ سیل مستقلہ کو عام طور سے پہلے سے معلوم ایصالیت والے محلول پر مشتمل سیل کی مزاحمت کی پیمائش کر کے معلوم کیا جاتا ہے۔ اس مقصد کے لیے ہم عام طور سے KCl محلول کا استعمال کرتے ہیں جس کی ایصالیت مختلف ارتکاز اور درجہ ہائے حرارت پر بالکل صحیح معلوم ہے (جدول 3.3)۔ سیل مستقلہ G^* کو مندرجہ ذیل مساوات کے ذریعہ ظاہر کیا جاتا ہے۔

$$(3.18) \quad G^* = \frac{l}{A} = Rt$$

جدول 3.3 KCl پر 298.15 K م محلول کی ایصالیت اور مولار ایصالیت

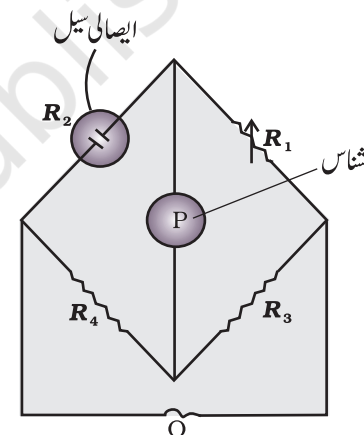
مولاریت / ارتکاز		ایصالیت		مولار ایصالیت	
mol L ⁻¹	mol m ⁻³	S cm ⁻¹	S m ⁻¹	S cm ² mol ⁻¹	S m ² mol ⁻¹
1.000	1000	0.1113	11.13	111.3	111.3 10 ⁻⁴
0.100	100.0	0.0129	1.29	12.9.0	12.9.0 10 ⁻⁴
0.010	10.00	0.00141	0.141	1.41.0	1.41.0 10 ⁻⁴

ایک مرتبہ سیل مستقلہ معلوم ہونے پر ہم اس کا استعمال کسی بھی محلول کی مزاحمت یا ایصالیت کی پیمائش میں کر سکتے ہیں۔ مزاحمت کی پیمائش کا سیٹ اب شکل 3.5 میں دکھایا گیا ہے۔

اس میں دو مزاحمتیں R_3 اور R_4 ایک متین مزاحمت R_1 اور نامعلوم مزاحمت R_2 کا ایصالی سیل ہوتا ہے۔ وہیٹ اسٹوں کا ایک اہتزاز کار O (ایک AC آخذ جس کی سرعت 550 سے 5000 چکر فی سینڈ) ہے۔ ایک مناسب شناس (Detector) (ایک ہیڈفون یا کوئی اور الکٹریکنک سے سپلانی دی جاتی ہے۔ P ایک مناسب شناس (Detector) (ایک ہیڈفون یا کوئی اور الکٹریکنک آله) ہے اور جب شناس میں کوئی برقی روئیں ہتی ہے تو برج متوازن ہوتا ہے۔ ان حالات میں

$$(3.19) \quad R_2 = \frac{R_1 R_4}{R_3} \text{ نامعلوم مزاحمت}$$

آج کل سنتے ایصالی میر درستیاب ہیں جو کہ ایصالی سیل میں محلول کی مزاحمت یا ایصالیت کو سیدھے ہی پڑھ لیتے ہیں۔ سیل مستقلہ اور محلول کی مزاحمت معلوم ہونے پر محلول کی ایصالیت کا تعین مزاحمت کی پیمائش کے لیے مندرجہ ذیل مساوات کے ذریعے کیا جاتا ہے۔



انتظام

$$(3.20) \quad \kappa = \frac{\text{سیل مستقلہ}}{R} = \frac{G^*}{R}$$

کسی دیے ہوئے درجہ حرارت پر اور ایک ہی محلل میں مختلف الکٹرولائٹ کے محلول کی ایصالیت مختلف ہوتی ہے۔ اس کی وجہ ہے ان آئیونوں کا سائز اور چارج جس میں الکٹرولائٹ تخلیق ہوتے ہیں، آئیونوں کا ارتکاز اور ضامر ڈھلان (Potential gradient)۔ لہذا یہ ضروری ہو جاتا ہے کہ طبعی اعتبار سے بامعنی مقدار کی تعریف پیان کی جائے جسے مولار ایصالیت (Molar conductivity) کہتے ہیں۔ اسے علامت Λ_m (یونانی، Lambda) سے ظاہر کرتے ہیں۔ محلول کی ایصالیت سے اس کا تعلق مندرجہ ذیل مساوات کے ذریعے ظاہر کیا جاتا ہے۔

$$(3.21) \quad \Lambda_m = \text{مولار ایصالیت} = \frac{\kappa}{c}$$

مندرجہ بالا مساوات میں، اگر κ کو Sm^{-1} میں ظاہر کیا جائے اور ارتکاز c کو mol m^{-3} میں ظاہر کیا جائے تو Λ_m کی اکائی $\text{mol}^{-1} \text{cm}^2$ ہوں گی۔ یہ نوٹ کیا جاسکتا ہے کہ

$$1 \text{ mol m}^{-3} = 1000 \text{ (L/m}^3\text{)} \times (\text{mol/L})$$

اور اسی طرح

$$\Lambda_m (\text{Sm}^2 \text{ mol}^{-1}) = \frac{\kappa (\text{S m}^{-1})}{1000 \text{ L m}^{-3} \times \text{molarity (mol L}^{-1}\text{)}}$$

اگر ہم κ کی اکائی S cm^{-1} اور ارتکاز کی اکائی mol cm^{-3} لیں تو Λ_m کی اکائی $\text{S cm}^2 \text{ mol}^{-1}$ ہو گی۔ مندرجہ ذیل مساوات کی مدد سے اس کی تحسیب کی جاسکتی ہے۔

$$\Lambda_m (\text{S m}^2 \text{ mol}^{-1}) = \frac{\kappa (\text{S m}^{-1}) \times 1000 (\text{cm}^3 / \text{L})}{\text{molarity (mol/L)}}$$

اب دینوں کی اکائیوں کا استعمال کیا جاتا ہے اور ایک دوسرے سے ان کا تعلق مندرجہ ذیل ہے۔

$$1 \text{ S m}^2 \text{ mol}^{-1} = 10^4 \text{ S cm}^2 \text{ mol}^{-1}$$

$$1 \text{ S cm}^2 \text{ mol}^{-1} = 10^{-4} \text{ S cm}^2 \text{ mol}^{-1}$$

مثال 3.4 0.1 mol L⁻¹ ارتکاز والے KCl محلول سے بھرے ہوئے ایک ایصالیت سیل کی مزاحمت $\Omega = 100$

ہے۔ اگر 0.02 mol L^{-1} ارتکاز کا KCl محلول بھرنے پر اس سیل کی مزاحمت $\Omega = 520$ ہو تو

L^{-1} ارتکاز والے KCl محلول کی ایصالیت اور مولار ایصالیت معلوم کیجئے۔ 0.1 mol L^{-1} ارتکاز والے KCl محلول کی ایصالیت 1.29 S/m ہے۔

حل

سیل مستقلہ مندرجہ ذیل مساوات کے ذریعہ دیا جاتا ہے:

$$\text{Cell constant} = G^* = \text{conductivity} \times \text{resistance}$$

$$= 1.29 \text{ S/m} \times 100 \Omega = 129 \text{ m}^{-1} = 1.29 \text{ cm}^{-1}$$

$$0.02 \text{ mol L}^{-1} \text{ ارتکاز کا KCl محلول کی ایصالیت} = \frac{\text{سیل مستقلہ}}{\text{مزاحمت}} = 0.02 \text{ mol}^{-1}$$

$$\frac{G^*}{R} = \frac{129 \text{ m}^{-1}}{520 \Omega} = 0.248 \text{ Sm}^{-1}$$

$$= 0.02 \text{ mol L}^{-1}$$

$$= 1000 \times 0.02 \text{ mol m}^{-3}$$

$$= 20 \text{ mol m}^{-3}$$

$$\text{مولار ایصالیت} = \Lambda_m = \frac{\kappa}{c}$$

$$= \frac{248 \times 10^{-3} \text{ Sm}^{-1}}{20 \text{ mol m}^{-3}} = 124 \times 10^{-4} \text{ S m}^2 \text{ mol}^{-1}$$

تبادل طور پر

$$\kappa = \frac{1.29 \text{ cm}^{-1}}{520 \Omega} = 0.248 \times 10^{-2} \text{ S cm}^{-1}$$

$$\Lambda_m = \kappa 1000 \text{ cm}^3 \text{ L}^{-1} \text{ molarity}^{-1} \quad \text{اور}$$

$$= \frac{0.248 \times 10^{-2} \text{ S cm}^{-1} \times 1000 \text{ cm}^3 \text{ L}^{-1}}{0.02 \text{ mol L}^{-1}}$$

$$= 124 \text{ S cm}^2 \text{ mol}^{-1}$$

مثال 3.5

1 قطر اور 50 cm لمبائی کے محلول کی برتنی مراحت $5.55 \times 10^3 \Omega$ ملکیت، ایصالیت اور مولار ایصالیت معلوم کیجئے۔

حل

$$A = \pi r^2 = 3.14 \times 0.5^2 \text{ cm}^2 = 0.785 \text{ cm}^2 = 0.785 \times 10^{-4} \text{ m}^2$$

$$l = 50 \text{ cm} = 0.5 \text{ m}$$

$$R = \frac{\rho l}{A} \quad \text{or} \quad \rho = \frac{RA}{l} = \frac{5.55 \times 10^3 \Omega \times 0.785 \text{ cm}^2}{50 \text{ cm}}$$

$$= 87.135 \Omega \text{ cm}$$

$$\kappa = \frac{1}{\rho} = \left(\frac{1}{87.135} \right) \text{ S cm}^{-2}$$

$$= 0.01148 \text{ S cm}^{-1}$$

$$A_m = \frac{\kappa \times 1000}{c} \text{ cm}^3 \text{ L}^{-1}$$

$$= \frac{0.01148 \text{ S cm}^{-1} \times 1000 \text{ cm}^3 \text{ L}^{-1}}{0.05 \text{ mol L}^{-1}}$$

$$= 229.6 \text{ S cm}^2 \text{ mol L}^{-1}$$

اگر ہم 'cm' کے بجائے 'm' میں مختلف مقداروں کی تدریں معلوم کرنا چاہتے ہیں تو

$$\rho = \frac{RA}{l}$$

$$= \frac{5.55 \times 10^3 \Omega \times 0.785 \times 10^{-4} \text{ m}^2}{0.5 \text{ m}} = 87.135 \times 10^{-2} \Omega \text{ m}$$

$$\kappa = \frac{1}{\rho} = \frac{100}{87.135} \Omega \text{ m} = 1.1485 \text{ m}^{-1}$$

$$A_m = \frac{\kappa}{c} = \frac{1.148 \text{ S m}^{-1}}{50 \text{ mol m}^{-3}} = 229.6 \times 10^{-4} \text{ s m}^4 \text{ mol}^{-1}$$

3.4.2 ارتکاز کے ساتھ
ایصالیت اور مولر
ایصالیت میں تبدیلی
(Variation of
Conductivity and
Molar
Conductivity with
Concentration)

الیکٹرولائٹ کے ارتکاز میں تبدیلی کے ساتھ ساتھ ایصالیت اور مولر ایصالیت دونوں میں تبدیلی آتی ہے۔ کمزور اور طاقتور دونوں قسم کے الیکٹرولائٹ کا ارتکاز کم ہونے پر ایصالیت میں بھی آتی ہے۔ اس کی تشریح اس حقیقت کے ساتھ کی جاسکتی ہے کہ ڈائی لیوشن کی حالت میں بر قی رو لے جانے والے آئینوں کی تعداد فی اکائی جنم گھٹ جاتی ہے۔ کسی بھی ارتکاز پر کسی محلول کی ایصالیت اکائی جنم والے اس محلول کا Conductance ہے جو اکائی فاصلے پر واقع اور اکائی کراس سیکشن کے رقبہ والی پلیٹینم الیکٹرودوں کے درمیان موجود ہے۔ یہ مندرجہ ذیل مساوات سے واضح ہے:

$$G = \frac{\kappa A}{l} \quad (A \text{ اور } l \text{ دونوں کی قدر اکائی ہے اور اپنی مناسب اکائیوں cm میں ہیں})$$

دیے ہوئے ارتکاز پر ایک محلول کی مولر ایصالیت V جنم والے اس محلول کا Conductance ہے جس میں 1 مول الیکٹرولائٹ A رقبہ والی دو ایسی الیکٹرودوں کے درمیان رکھا ہے جو ایک دوسرے سے اکائی فاصلے پر واقع ہیں۔ لہذا

$$A_m = \frac{\kappa A}{l}$$

$$A = V \text{ اور } (\text{1 مول الیکٹرولائٹ کا جنم})$$

(3.22)

$$A_m = \kappa V$$

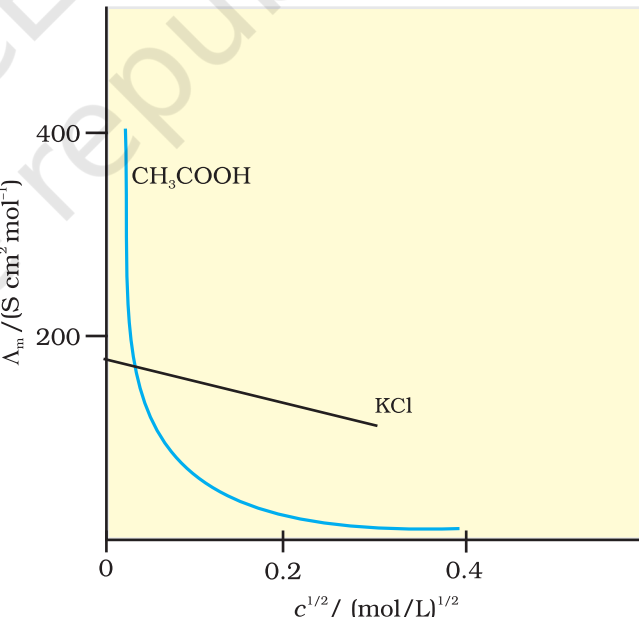
ارتکاز میں کمی کے ساتھ ساتھ مولر ایصالیت میں اضافہ ہوتا ہے۔ ایسا اس لیے ہوتا ہے کیونکہ 1 مول الیکٹرولائٹ والے محلول کا کل جنم بھی بڑھتا ہے۔ یہ پایا گیا ہے کہ ڈائی لیوشن پر κ میں کمی جنم میں اضافہ کی بھرپائی کے مقابلے زیادہ ہوتی ہے۔ طبیعی اعتبار سے اس کا مطلب یہ ہے کہ دیے ہوئے ارتکاز پر A_m کی تعریف اس طرح بیان کی جاسکتی ہے کہ یہ اس الیکٹرولائٹ محلول کا inductance ہے جو کی ایصالیت میں اضافہ کے درمیان رکھا ہوا ہے جو ایک دوسرے سے اکائی فاصلے پر ہیں مگر ان کے کراس سیکشن کا رقبہ اتنا زیادہ ہے کہ اس میں ایک مول الیکٹرولائٹ کے محلول کا مناسب جنم آسکتا ہے۔ جب ارتکاز صفر ہو جاتا ہے تو مولر ایصالیت محدود مولر ایصالیت (Limting molar conductivity) کہلاتی ہے اور اس سے ظاہر کیا جاتا ہے۔ ارتکاز کے ساتھ A_m میں تبدیلی طاقتور اور کمزور الیکٹرولائٹ کے لیے علیحدہ علیحدہ ہوتی ہے (شکل 3.6)۔

طاقتور الیکٹرولائٹ (Strong Electrolytes)

طاقتور الیکٹرولائٹ کے لیے A ڈائی لیوشن کے ساتھ آہستہ آہستہ بڑھتا ہے اور اسے مندرجہ ذیل مساوات کی مدد سے ظاہر کیا جاسکتا ہے۔

$$(3.23) \quad A_m = A_m^\circ - A_c^{\frac{1}{2}}$$

یہ دیکھا جاسکتا ہے کہ اگر A_m اور $c^{\frac{1}{2}}$ کے درمیان گراف کھینچا جائے (شکل 3.12) تو ہمیں A_m° کے مساوی intercept اور $-A_c^{\frac{1}{2}}$ کے مساوی سلوپ کا مستقیم خط حاصل ہوتا ہے۔ دئے گئے محلل اور درجہ



شکل 3.6: آبی محلولوں میں ایسیٹیک ایسڈ (کمزور الیکٹرولائٹ) اور پوٹاشیم کلورائڈ (الیکٹرولائٹ) کے لیے مولر ایصالیت قوی بالمقابل $C^{1/2}$ ۔

حرارت پر مستقلہ 'A' کی قدر الکٹرولائٹ کی قسم یعنی محلول میں الکٹرولائٹ کی تحلیل کے نتیجے میں پیدا ہونے والے کیٹ آئین اور این آئین کے چار جوں پر منحصر ہوتی ہے۔ لہذا MgSO_4 , CaCl_2 , NaCl , H_2O بالترتیب 1 - 1، 1 - 1، 1 - 1 اور 2 - 2 الکٹرولائٹ کے طور پر جانے جاتے ہیں۔ ایک ہی قسم کے سبھی الکٹرولائٹ کے لیے 'A' کی قدر یکساں ہوتی ہے۔

مثال 3.6

298 k پر مختلف ارتکاز پر KCl محلول کی مولار ایصالیت مندرجہ ذیل ہیں:

$c/\text{mol L}^{-1}$	$A_m/\text{S cm}^2 \text{ mol}^{-1}$
0.000198	148.61
0.000309	148.29
0.000521	147.81
0.000989	147.09

دکھائیے کہ A_m اور $c^{1/2}$ کے درمیان کھینچا گیا گراف ایک سیدھی لائن ہے۔ KCl کے لیے Λ_m° اور A کی قدر یہ متعین کیجئے۔

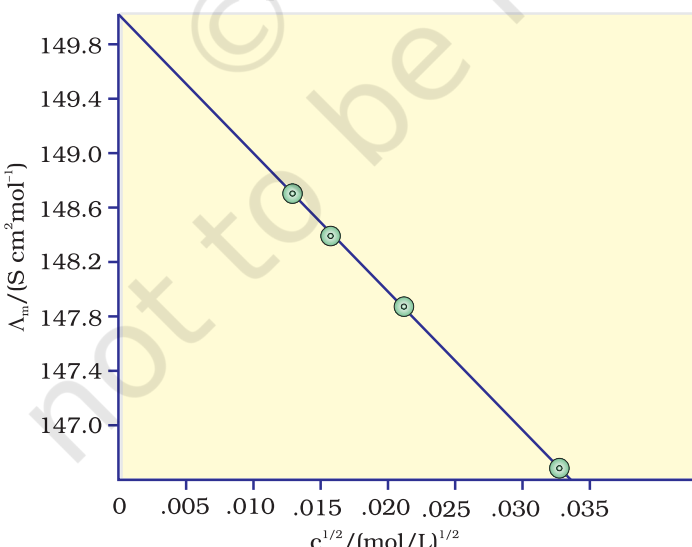
حل

ارتکاز کا جذر المراع لینے پر ہمیں حاصل ہوتا ہے۔

$c^{1/2}/(\text{mol L}^{-1})^{1/2}$	$A_m/\text{S cm}^2 \text{ mol}^{-1}$
0.01407	148.61
0.01758	148.29
0.02283	147.81
0.03145	147.09

(y-محور) اور $c^{1/2}$ (x-محور) کا گراف شکل 3.7 میں دکھایا گیا ہے یہ دیکھا جاسکتا یہ کہ یہ تقریباً ایک سیدھی لائن ہے۔ $c^{1/2} = 0$ intercept سے ہم پاتے ہیں کہ اور $\Lambda_m^\circ = 150.0 \text{ S cm}^2 \text{ mol}^{-1}$

$$A = -\text{slope} = 87.46 \text{ S cm}^2 \text{ mol}^{-1} / (\text{mol/L})^{1/2}$$



شکل 3.7: A_m کے مقابلے $c^{1/2}$ کا تنوع

کولراوٹش نے بہت سے طاقتور الیکٹرولائٹ کے لیے Λ_m^0 کی قدریں کی جانچ کی اور کچھ باقاعدگیوں کا مشاہدہ کیا۔ اس نے نوٹ کیا کہ الیکٹرولائٹ NaX اور KX کے لیے Λ_m^0 میں فرق تقریباً مستقل رہتا ہے۔ مثال کے طور پر 298 K پر

$$\begin{aligned}\Lambda_{m(\text{KCl})}^0 - \Lambda_{m(\text{NaCl})}^0 &= \Lambda_{m(\text{KBr})}^0 - \Lambda_{m(\text{NaBr})}^0 \\ &= \Lambda_{m(\text{KI})}^0 - \Lambda_{m(\text{NaI})}^0 \approx 23.4 \text{ S cm}^2 \text{ mol}^{-1}\end{aligned}$$

اور اس طرح یہ پایا گیا کہ

$$\Lambda_{m(\text{NaBr})}^0 - \Lambda_{m(\text{NaCl})}^0 = \Lambda_{m(\text{KBr})}^0 - \Lambda_{m(\text{KCl})}^0 \approx 1.8 \text{ S cm}^2 \text{ mol}^{-1}$$

مذکورہ بالا مشاہدات کی بنیاد پر انہوں نے آئینوں کی آمادانہ حجرت کے لیے کولراوٹش کلیہ وضع کیا۔ اس کلیہ کے مطابق ایک الیکٹرولائٹ کی محدود مولار ایصالیت الیکٹرولائٹ کے کیٹ آئین اور این آئین کے ذاتی تعاون کے حاصل جمع کے طور پر ظاہر کیا جاسکتا ہے۔ اس طرح اگر $\lambda_{\text{Na}^+}^0$ اور $\lambda_{\text{Cl}^-}^0$ بالترتیب سوڈیم اور کلورائٹ آئینوں کی محدود مولار ایصالیت ہیں تو سوڈیم کلورائٹ کی محدود مولار ایصالیت کو مندرجہ ذیل مساوات کے ذریعہ پیش کیا جاتا ہے۔

$$(3.24) \quad \Delta_m^0 (\text{NCl}) = \lambda_{\text{Na}^+}^0 + \lambda_{\text{Cl}^-}^0$$

عمومی طور پر، اگر ایک الیکٹرولائٹ تخلیل ہو کر V_+ کیٹ آئین اور V_- این آئین دیتا ہے تو اس کی محدود مولار ایصالیت کو مندرجہ ذیل مساوات سے ظاہر کرتے ہیں۔

$$(3.25) \quad \Lambda_m^0 = V_+ \lambda_+^0 + V_- \lambda_-^0$$

یہاں λ_+^0 اور λ_-^0 بالترتیب کیٹ آئین اور این آئین کی محدودی مولار ایصالیت ہیں۔ 298 K پر کچھ کیٹ آئین اور این آئینوں کے لیے λ^0 کی قدریں جدول 3.4 میں دی گئی ہیں۔

جدول 3.4: 298 K پر پانی میں کچھ آئینوں کی محدودی مولار ایصالیت

$\lambda^0 / (\text{S cm}^2 \text{ mol}^{-1})$	Ion	$\lambda^0 / (\text{S cm}^2 \text{ mol}^{-1})$	Ion
199.1	OH^-	349.6	H^+
76.3	Cl^-	50.1	Na^+
78.1	Br^-	73.5	K^+
40.9	CH_3COO^-	119.0	Ca^{2+}
160.0	SO_4^{2-}	106.0	Mg^{2+}

کمزور الیکٹرولائٹ

ایسیک ایسٹ جیسے کمزور الیکٹرولائٹ کا اوپرے ارتکاز پر درجہ تخلیل (Degree of dissociation) کم ہوتا ہے۔ لہذا ایسے الیکٹرولائٹ کی A_m میں ڈائی لیوشن کے ساتھ تبدیلی درجہ تخلیل میں اضافہ کی وجہ سے ہوتی ہے۔ نتیجتاً ایک مول الیکٹرولائٹ پر مشتمل محلول کے کل حجم میں آئینوں کی تعداد بڑھ جاتی ہے۔ ان معاملات میں ڈائی لیوشن پر بالخصوص کم ارتکاز کے نزدیک Λ_m میں تیزی سے اضافہ ہوتا ہے (شکل 3.12)۔ لہذا Λ_m کو Λ_m کے

Extrapolation کے ذریعہ صفر ارتکاز تک حاصل نہیں کیا جاسکتا۔ لامتناہی ڈائی لوشن (یعنی ارتکاز $0 \rightarrow C$) پر الیکٹرولائٹ کمپلٹ طور سے تخلیل ہو جاتا ہے ($\alpha = 1$)۔ لیکن اتنے کم ارتکاز پر محلول کی ایصالیت بھی اتنی کم ہو جاتی ہے اس کی بالکل صحیح پیمائش نہیں کی جاسکتی، لہذا کمزور الیکٹرولائٹ کے لئے Λ_m^o کو کولراوش کے آئینوں کے آزادانہ حجرت کے کلیہ کا استعمال کر کے حاصل کیا جاسکتا ہے (مثال 3.8)۔ کسی بھی ارتکاز C پر اگر تخلیل کا درجہ α ہے تو اسے ارتکاز C پر مولار ایصالیت A_m^o اور محدودی مولار ایصالیت Λ_m^o کی نسبت کے قریب ترین مانا جاسکتا ہے۔ اس طرح

$$(3.26) \quad \alpha = \frac{\Lambda_m}{\Lambda_m^o}$$

لیکن ہم جانتے ہیں کہ ایسیک ایسڈ (کلاس XI ا کا 7) جیسے کمزور الیکٹرولائٹ کے لیے

$$(3.27) \quad K_a = \frac{c\alpha^2}{(1-\alpha)} = \frac{c\Lambda_m^2}{\Lambda_m^{o2} \left(1 - \frac{\Lambda_m}{\Lambda_m^o}\right)} = \frac{c\Lambda_m^2}{\Lambda_m^o (\Lambda_m^o - \Lambda_m)}$$

کولراوش کلیہ کے استعمال (Applications of Kohlraush Law) آئینوں کی آزادانہ حجرت سے متعلق کولراوش کلیہ کا استعمال کر کے کسی بھی الیکٹرولائٹ کے لیے انفرادی آئینوں کے Λ_m^o سے Λ^o کی تحریک ممکن ہے۔ اس کے علاوہ کمزور الیکٹرولائٹ جیسے ایسیک ایسڈ کے لیے اس کے تخلیل مستقلہ (Dissociation constant) کا تعین بھی ممکن ہے اگر ہمیں دیے ہوئے ارتکاز c پر Λ_m^o اور Λ_m معلوم ہیں۔

مثال 3.7 جدول 3.4 میں دیے گئے اعداد و شمار کی مدد سے CaCl_2 اور MgSO_4 کے لیے Λ_m^o کی تحریک کیجیے۔

کولراوش کلیہ سے ہمیں معلوم ہے کہ

$$\begin{aligned} \Lambda_{m(\text{CaCl}_2)}^o &= \lambda_{\text{Ca}^{2+}}^o + 2\lambda_{\text{Cl}^-}^o = 119.0 \text{ S cm}^2 \text{ mol}^{-1} + 2(76.3) \text{ S cm}^2 \text{ mol}^{-1} \\ &= (119.0 + 152.6) \text{ S cm}^2 \text{ mol}^{-1} \\ &= 271.6 \text{ S cm}^2 \text{ mol}^{-1} \\ \Lambda_{m(\text{MgSO}_4)}^o &= \lambda_{\text{Mg}^{2+}}^o + \lambda_{\text{SO}_4^{2-}}^o = 106.0 \text{ S cm}^2 \text{ mol}^{-1} + 160.0 \text{ S cm}^2 \text{ mol}^{-1} \\ &= 266 \text{ S cm}^2 \text{ mol}^{-1} \end{aligned}$$

مثال 3.8 91.0 S cm² اور NaAc کے لیے Λ_m^o کی قدر میں باترتیب HCl، NaCl اور 425.9، 126.4 اور 126.4 S cm⁻¹ کے لیے Λ^o کی تحریک کیجیے۔

$$\begin{aligned} \Lambda_{m(\text{HAc})}^o &= \lambda_{\text{H}^+}^o + \lambda_{\text{Ac}^-}^o = \lambda_{\text{H}^+}^o + \lambda_{\text{Cl}^-}^o + \lambda_{\text{Ac}^-}^o + \lambda_{\text{Na}^+}^o - \lambda_{\text{Cl}^-}^o - \lambda_{\text{Na}^+}^o \\ &= \Lambda_{m(\text{HCl})}^o + \Lambda_{m(\text{NaAc})}^o - \Lambda_{m(\text{NaCl})}^o \\ &= (425.9 + 91.0 - 126.4) \text{ S cm}^2 \text{ mol}^{-1} \\ &= 390.5 \text{ S cm}^2 \text{ mol}^{-1} \end{aligned}$$

مثال 3.9

اگر ایسٹیک ایسٹ کی ایصالیت $0.001028 \text{ mol L}^{-1}$ ہے۔ اگر ایسٹیک ایسٹ کے لیے A_m^0 کی قدر $390.5 \text{ S cm}^2 \text{ mol}^{-1}$ ہے تو اس کا تخلیلی مستقلہ معلوم کیجیے۔

$$A_m = \frac{\kappa}{c} = \frac{4.95 \times 10^{-5} \text{ S cm}^{-1}}{0.001028 \text{ mol L}^{-1}} \times \frac{1000 \text{ cm}^3}{\text{L}} = 48.15 \text{ S cm}^3 \text{ mol}^{-1}$$

$$\alpha = \frac{\kappa}{c} = \frac{4.95 \times 10^{-5} \text{ S cm}^{-1}}{0.001028 \text{ mol L}^{-1}} \times \frac{1000 \text{ cm}^3}{\text{L}} = 0.1233$$

$$k = \frac{c\alpha^2}{(1-\alpha)} = \frac{0.001028 \text{ mol L}^{-1} \times (0.1233)^2}{1-0.1233} = 1.78 \times 10^{-5} \text{ mol L}^{-1}$$

حل

متن پر مبنی سوالات

ڈائی یوشن کے ساتھ مخلوط کی ایصالیت کیوں گھٹتی ہے؟ 3.7

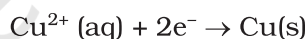
پانی کے لیے A_m^0 کی قدر معلوم کرنے کا طریقہ تجویز کیجیے۔ 3.8

0.025 mol L⁻¹ میٹھا کمک ایسٹ کی مولار ایصالیت $461.1 \text{ S cm}^2 \text{ mol}^{-1}$ ہے۔ درجہ تخلیل اور تخلیلی مستقلہ معلوم کیجیے۔ 3.9

$$\lambda_{(\text{HCOO}^-)}^0 = 54.6 \text{ S cm}^2 \text{ mol}^{-1} \text{ اور } \lambda_{(\text{H}^+)}^0 = 349.6 \text{ S cm}^2 \text{ mol}^{-1}$$

ایک الیکٹرولائٹ سیل میں کیمیائی تعامل کرنے کے لیے ولٹیج کا بیرونی مأخذ بروئے کار لایا جاتا ہے۔ کیمیائی صنعتوں اور تجربہ گاہ میں برق کیمیائی علوم کی بہت اہمیت ہے۔ ایک سادہ الیکٹرولائٹ سیل میں تانبہ کی دو پیان (Strips) کا پرسلفیٹ کے آبی مخلوط میں ڈوبی رہتی ہیں۔ اگر دونوں الیکٹرولائٹوں پر DC ولٹیج لگایا جاتا ہے تو Cu^{2+} آئین کیتھوڈ پر ڈسچارج ہو جاتے ہیں اور مندرجہ ذیل تعامل ہوتا ہے۔

(3.28)



کا پردھات کیتھوڈ پر جمع ہو جاتی ہے۔ ایون Cu^{2+} کا پر آئین میں تبدیل ہو جاتا ہے۔

(3.29)



اس طرح کا پر آئینوڈ پر حمل (تکمیل) ہو جاتا ہے اور کیتھوڈ پر جمع (تحویل) ہو جاتی ہے۔ یہ اس صنعتی عمل کی بنیاد ہے جس کے ذریعہ غیر خالص کا پر کو بہت زیادہ خالص کا پر میں تبدیل کیا جاتا ہے۔ غیر خالص کا پر کی ایونوڈ پناہی جاتی ہے جو کہ کرنٹ گزارنے پر حمل ہو جاتی ہے اور خالص کا پر کیتھوڈ پر جمع ہو جاتا ہے۔ Al^{3+} , Na^{+} , Mg^{2+} جیسی دھاتیں بڑے پیمانے پر ان کے متعلقہ کیٹ آئینوں کے بر قی کیمیائی پروڈکشن کے ذریعے خالص کی جاتی ہیں کیونکہ اس مقصد کے لیے کوئی مناسب تحویلی ایجنسٹ وستیاب نہیں ہے۔

سوڈیم اور میگنیزیم دھاتوں کو ان کے گداخت شدہ کلورائٹوں (Fused chlorides) کی برق پاشیدگی کے ذریعے حاصل کیا جاتا ہے اور الیمنیم کو کرایو لائٹ کی موجودگی میں الیمنیم آکسائٹ کی برق

3.5 الیکٹرولائٹ سیل
اور الیکٹرولس
(Electrolytic Cells and
Electrolysis)

پاشیدگی سے حاصل کیا جاتا ہے (کلس XII، اکائی 6)۔

الیکٹرولسیس کا مقداری پہلو (Quantitative Aspects of Electrolysis)

ماں کل فیراڈے وہ پہلا سائنس دال تھا جس نے الیکٹرولسیس کے مقداری پہلو کا بیان کیا۔ فیراڈے نے اپنے نتائج کو

1833-34 میں شائع کیا جنہیں فیراڈے کے الیکٹرولسیس کے کلیے کے نام سے جانا جاتا ہے جو کہ مندرجہ ذیل ہیں۔

(i) پہلا کلیہ: کرنٹ کے ذریعے کسی بھی الیکٹرولوڈ پر ہونے والے کیمیائی تعامل کی مقدار الیکٹرولائٹ (محلول یا گداشت) سے گزرنے والے کرنٹ کی مقدار کے سیدھے تناسب میں ہوتی ہے۔

(ii) دوسرا کلیہ: الیکٹرولائٹ محلول سے گزرنے والے کرنٹ کی یہاں مقدار کے نتیجے میں خارج ہونے والی مختلف اشیا کی مقداریں ان کے Chemical equivalent weights (دھات کی ایئٹھی کیمیت کو کیٹ آئینوں کی تحویل کرنے والے الیکٹرانوں کی تعداد سے تقسیم کرنے پر) کے متناسب ہوتی ہے۔

فیراڈے کے دور میں مستقل کرنٹ کا ذریعہ دستیاب نہیں تھا۔ ایک عام طریقہ یہ تھا کہ ایک کولومیٹر (ایک معیاری الیکٹرولائٹ سیل) کا استعمال کر کے جمع ہونے والی یا خرچ ہونے والی دھات (Coulometer) (عام طور سے کاپر یا سلور) کی مقدار سے کرنٹ کی مقدار کا تعین کیا جاتا ہے۔ کولومیٹر حالانکہ اب متروک ہو چکے ہیں اور اب ہمارے پاس مستقل کرنٹ (I) کا ذریعہ موجود ہے۔ گزرنے والی بجلی کی مقدار مندرجہ ذیل تعلق کی مدد سے معلوم کی جاسکتی ہے:

$$Q = It$$

Q کولمب میں ہے جبکہ I ایکپر اور t سینڈ میں ہوں۔

تکمیل یا تحویل کے لیے درکار بجلی (یا چارج) کی مقدار الیکٹرولوڈ تعامل کی تناسب پیائی (Stoichiometry) پر منحصر ہوتی ہے۔ مثال کے طور پر مندرجہ ذیل تعامل



میں ایک مول سلور آئینوں کی تحویل کے لیے ایک مول الیکٹرانوں کی ضرورت ہوتی ہے۔

ہم جانتے ہیں کہ ایک الیکٹران پر $c = 1.6021 \times 10^{-19}$ چارج ہوتا ہے۔

لہذا، ایک مول الیکٹرانوں پر کل چارج ہوگا:

$$\text{Na} \times 1.6021 \times 10^{-19} \text{ C} = 6.02 \times 10^{23} \text{ mol}^{-1} \times 1.6021 \times 10^{-19}$$

$$c = 96487 \text{ C mol}^{-1}$$

بجلی کی یہ مقدار فیراڈے (Faraday) کہلاتی ہے اور اسے علامت F سے ظاہر کرتے ہیں۔ لگ بھگ

تکمیل کے لیے ہم 1 F کا استعمال کرتے ہیں الیکٹرولوڈ تعاملات



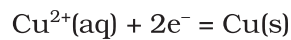
کے لیے یہ واضح ہے کہ ایک مول Mg^{2+} اور Al^{3+} کے لیے ہمیں باترتیب 2 مول الیکٹران (2F)، 3 مول الیکٹران (3F) درکار ہوں گے۔ الیکٹرولسیس کے دوران الیکٹرولائٹ سیل میں گزرنے والا چارج کرنٹ

برق کیمیا

(ایمپر میں) اور وقت (سینڈ میں) کے حاصل ضرب کے برابر ہوتا ہے۔ صنعتی پیمانے پر دھاتوں کی پیداوار میں 50,000 ایمپر تک کے کرنٹ کا استعمال کیا جاتا ہے جو کہ $F = 0.518$ فی سینڈ کے مساوی ہے۔

مثال 3.10 CuSO_4 کے محلول کا A 1.5 کرنٹ کی مدد سے 10 منٹ تک الیکٹرولس کیا گیا۔ کیتوڈ پر جمع ہونے والے کا پر کی کمیت معلوم کیجئے۔

$$1.5 \text{ A} \times 600 \text{ S} = 900 \text{ C} = \text{کرنٹ} \times \text{وقت} = \frac{\text{چارج}}{\text{تعامل}} t = 600 \text{ s}$$



کے مطابق 1 مول یا 63 گرام Cu کو جمع کرنے کے لیے ہمیں $2F = 96487$ ڈرکار ہوں گے۔ 900 C کے لیے جمع ہونے والے کا پر کی کمیت

$$= (63 \text{ g mol}^{-1} \times 900 \text{ C}) / (2 \times 96487 \text{ C mol}^{-1}) = 0.2938 \text{ g}$$

الیکٹرولس ماحصلات کا انحصار الیکٹروڈ کی قسم اور اس شے کی فطرت پر ہوتا ہے جس کا الیکٹرولس کیا جاتا ہے۔ اگر الیکٹروڈ وغیرہ عامل (Inert) ہے (یعنی پلیٹینم یا گولڈ کی) تو یہ کیمیائی تعامل میں حصہ نہیں لیتی اور الیکٹرانوں کے لیے صرف آخذ یا سنک (Sink) کے طور پر کام کرتی ہے۔ اس کے برعکس اگر الیکٹروڈ تعامل پذیر ہے تو یہ الیکٹروڈ تعامل میں حصہ لیتی ہے۔ اس لیے الیکٹرولس کے ماحصلات تعامل پذیر اور غیر عام الیکٹروڈ کے لیے مختلف ہوتے ہیں۔

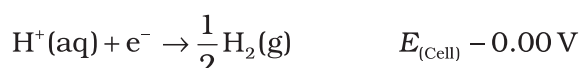
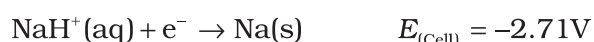
3.5.1 الیکٹرولس کے ماحصلات (Products of Electrolysis)

الیکٹرولس کے ماحصلات کا انحصار الیکٹرولسک میل میں موجود تکمیلی اور تحویلی اسپشیز اور ان کے معیاری

الیکٹروڈ مضر پر ہوتا ہے۔ اس کے علاوہ کچھ برقی کیمیائی عمل حالانکہ ممکن ہیں لیکن اتنے ست ہوتے ہیں کہ کم و وہی پر انجام پذیر ہوتے ہوئے نظر نہیں آتے اور اضافی ووچ (Overpotential) درکار ہوتا ہے۔ جو کہ ان عملوں کے واقع ہوئے کو اور مشکل بنادیتا ہے۔

مثال کے طور پر اگر ہم پچھلے ہوئے NaCl کا استعمال کرتے ہیں تو الیکٹرولس کے ماحصلات سوڈیم دھات اور Cl_2 گیس ہوں گے۔ یہاں پر ہمارے پاس صرف ایک کیٹ آین (Na^+) ہے جس کیتوڈ پر تحویل ہو جاتی ہے اور ایک این آین (Cl^-) ہے جس کی اینڈ پر تکمیل ہو جاتی ہے ($\text{Cl}^- \rightarrow \frac{1}{2} \text{Cl}_2 \text{e}^-$) آبی سوڈیم کلورائٹ کے الیکٹرولس کے دوران پیدا ہونے والے ماحصلات H_2 ، NaOH اور Cl_2 اور آین نیز محلل H_2O کے سالمات بھی موجود ہوتے ہیں۔

کیتوڈ پر مندرجہ ذیل تحویل تعاملات کے مابین مسابقت ہوتی ہے:



کیونکہ زیادہ E^\ominus والے تعامل کو فوچت حاصل ہے لہذا کیتوڈ پر مندرجہ ذیل تعامل ہوتا ہے۔



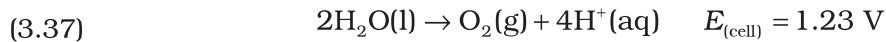
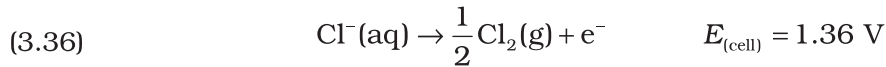
لیکن H_2O کی تحلیل کے نتیجے میں $\text{H}^+(\text{aq})$ پیدا ہوتے ہیں۔



اس طرح کیتھوڑ پر ہونے والا نیٹ تعامل (3.33) اور (3.34) کے حاصل جمع کے طور پر لکھا جاسکتا ہے۔

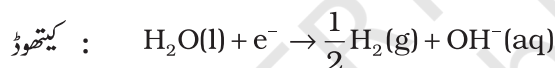
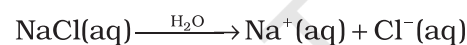


اینڈو پر مندرجہ ذیل تکمیلی تعاملات ممکن ہیں۔

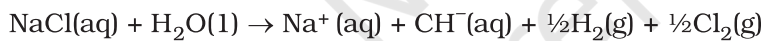


یہاں کم E^\ominus والے تعامل کو فوقيت حاصل ہے اس لیے پانی کی تکمیل کو $\text{Cl}^-(\text{aq})$ پر سبق حاصل ہونی چاہیے۔

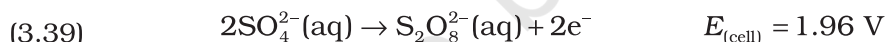
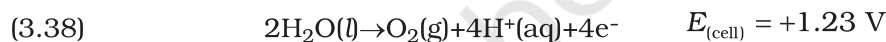
تاہم آسیجن کے زائد مضر (Overpotential) کی وجہ سے تعامل (3.36) کو سبقت حاصل ہے۔ اس طرح نیٹ تعامل مندرجہ ذیل ہوگا۔



نیٹ تعامل



ارٹکاز کے اثرات کی وجہ سے معیاری الکٹرولوڈ مضمرا کی جگہ نیز نست مساوات (Eq 3.8) میں دیے گئے الکٹرولوڈ مضمرا کا استعمال کیا جاتا ہے۔ سلفیور ک ایسڈ کے الکٹرولس کے دوران اینڈو پر مندرجہ ذیل تعامل ممکن ہے۔



ڈائی یوٹ سلفیور ک ایسڈ کے لیے تعامل (3.38) کو سبقت حاصل ہے لیکن H_2SO_4 کے اوپر ارٹکاز پر

تعامل (3.39) کو سبقت حاصل ہوگی۔

متن پر مبنی سوالات

3.10 اگر کسی دھاتی تار میں 0.5 ایمپیر کا کرنٹ 2 گھنٹے تک گزرتا ہے تو تار میں گزرنے والے الکٹرانوں کی تعداد معلوم کیجیے؟

3.11 ان دھاتوں کی فہرست تجویز کیجیے جنہیں الکٹرولائک طریقے سے حاصل کیا جاتا ہے۔

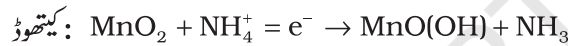
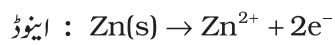
3.12 تعامل $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-} + 14\text{H}^+ + 6\text{e}^- \rightarrow \text{Cr}^{3+} + 8\text{H}_2\text{O}$ پر غور کیجیے۔

ایک مول $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$ کی تحویل کے لیے کتنی بھلی (کلمب میں) درکار ہوگی؟

3.6 بیٹریاں (Batteries)

کوئی بھی بیٹری (درالصل اس میں ایک یا زیادہ سیل سلسلہ وار مسلک ہوتے ہیں) یا سیل جس کا استعمال ہم بر قی تو انائی کے آخذ کے طور پر کرتے ہیں، بنیادی طور پر ایک گیلویک سیل ہے جس میں ریڈاکس تعامل کی کیمیائی تو انائی بر قی تو انائی میں تبدیل ہو جاتی ہے۔ بیٹری کے عملی استعمال کے لیے اسے بلکہ Compact ہونا چاہیے۔ نیز اسے استعمال کرتے وقت اس کے ولیع میں زیادہ تبدیلی نہیں آنی چاہئے۔ بیٹریاں عام طور سے دو قسم کی ہوتی ہیں۔

پرانگری بیٹریوں میں تعامل صرف ایک مرتبہ ہوتا یہ اور کچھ وقت تک استعمال ہونے کے بعد بیٹری کام کرنا بند کردیتی ہے اور اسے دوبارہ استعمال میں نہیں لایا جاسکتا اس بیٹری کی سب سے عام مثال خشک سیل ہے (اس کے موجود کے نام پر اسے لیکانش سیل کے نام سے جانا جاتا ہے) جس کا استعمال عام طور سے ٹرانسیستروں اور گھڑیوں میں کیا جاتا ہے۔ سیل ایک زنک کے برتن پر مشتمل ہوتا ہے جو کہ اینوڈ کی طرح کام کرتا ہے۔ کاربن گریفائل کی چھڑ جو کہ کاربن اور مینکنیز ڈائی آکسائیڈ کے پاؤڈر سے گھری رہتی ہے کیتھوڈ کے طور پر کام کرتی ہے (شکل 3.8)۔ الکٹرودوں کے درمیان کی جگہ میں امونیم کلورائڈ (NH_4Cl) اور زنک کلورائڈ (ZnCl_2) کا مرطوب پیسٹ بھرا رہتا ہے۔ الکٹرود تعاملات حالانکہ پیچیدہ ہیں لیکن تقریباً مندرجہ ذیل طریقے سے لکھے جاسکتے ہیں۔



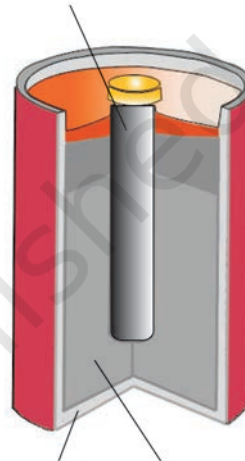
کیتھوڈ پر ہونے والے تعامل میں مینکنیز کی $+4$ تکسیدی حالت سے $+3$ حالت میں تحویل ہو جاتی ہے۔ تعامل میں پیدا ہونے والی امونیا NH_3 کے ساتھ مپلکس $\text{Zn}(\text{NH}_3)_4^{2+}$ [Zn(NH₃)₄]²⁺ بناتی ہے۔ سیل کا مضمیر تقریباً 1.5 V ہوتا ہے۔

مرکری سیل (شکل 3.9) جو کہ گھری سمی، مدم (Hearing aids) جیسے کم کرنٹ کا استعمال کرنے والے آلات کے لیے موزوں ہیں، زنک-مرکری املگم کے اینوڈ اور HgO اور کاربن پیسٹ کے کیتھوڈ پر مشتمل ہوتے ہیں۔ ZnO اور KOH کا پیسٹ بطور الکٹرولائٹ استعمال ہوتا ہے۔ سیل کے الکٹرود تعاملات درج ذیل ہیں۔



3.6.1 پرانگری بیٹریاں (Primary Batteries)

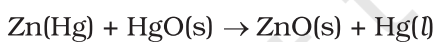
کاربن چھڑ (کیتھوڈ)



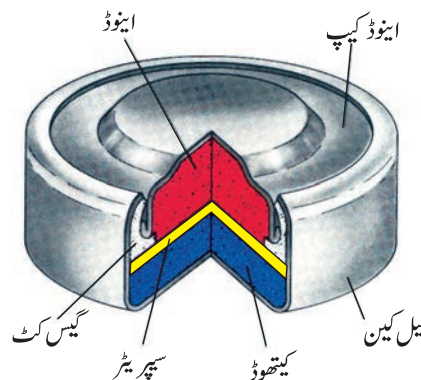
شکل 3.8: تجارتی خشک سیل زنک کے برتن میں گریفائل (کاربن) کیتھوڈ پر مشتمل ہوتا ہے۔ برتن اینوڈ کا کام کرتا ہے

شکل 3.8: تجارتی خشک سیل زنک کے برتن میں گریفائل (کاربن) کیتھوڈ پر مشتمل ہوتا ہے۔ برتن اینوڈ کا کام کرتا ہے

کل تعامل مندرجہ ذیل ہے:



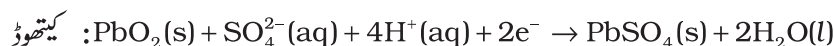
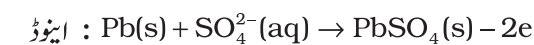
سیل کا مضمیر تقریباً 1.35 V ہوتا ہے اور سیل کے کام کرنے کی پوری مدت میں مستقل رہتا ہے کیونکہ مکمل تعامل میں کوئی بھی آین محلول کی شکل میں نہیں ہے جس سے اس کا ارتکاز سیل کے کام کرنے کے دوران تبدیل ہو سکے۔



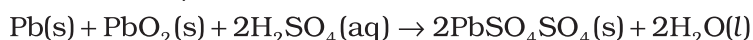
شکل 3.9: مرکری سیل عام طور پر استعمال ہوتا ہے۔ reducing agent اور oxidising agent مرنگری آکسائیڈ ہے۔

3.6.2 سینڈری بیٹریاں (Secondary Batteries)

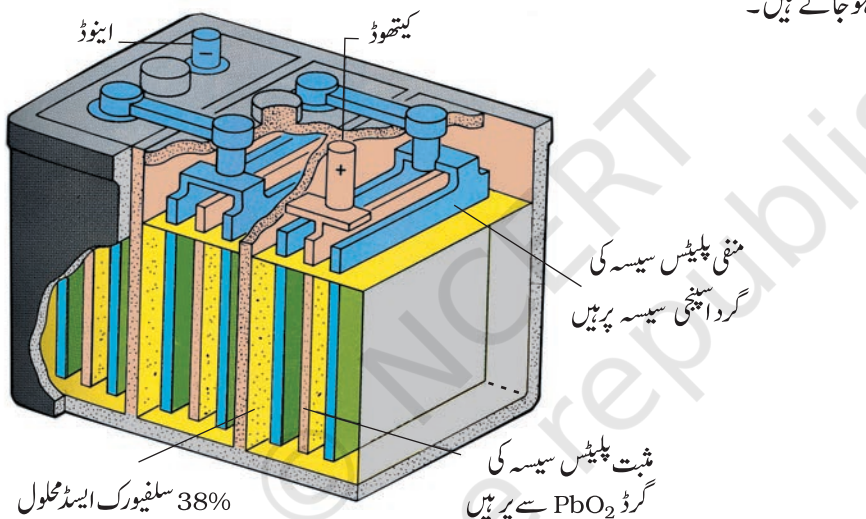
سینڈری بیٹری کو استعمال کے بعد مختلف سمت میں کرنٹ گزار کر دوبارہ چارج کر کے پھر سے استعمال میں لایا جاسکتا ہے۔ ایک اچھا سینڈری سیل متعدد مرتبہ ڈسچارجنگ اور چارجنگ سائیکل سے گز رکتا ہے۔ سب سے اہم سینڈری سیل لیڈ ذخیرہ بیٹری (Lead storage battery) (شکل 3.10) ہے (شکل 3.10) جن کا استعمال عام طور سے آٹو موبائل اور انوڑر میں کیا جاتا ہے۔ یہ لیڈ اینوڈ اور لیڈ آکسائیڈ (PbO_2) سے بھرے ہوئے لیڈ گرڈ (Lead grid) کے کیتوڑ پر مشتمل ہوتی ہے۔ 38% سلوفیور ک ایسڈ کا محلول الکٹرولائٹ کے طور پر کام کرتا ہے۔ جب بیٹری استعمال میں ہوتی یہ تو مندرجہ ذیل تعاملات ہوتے ہیں۔



اس طرح کیتوڑ اور اینوڈ تعاملات کو ملا کر کامل سیل تعامل مندرجہ ذیل ہے:

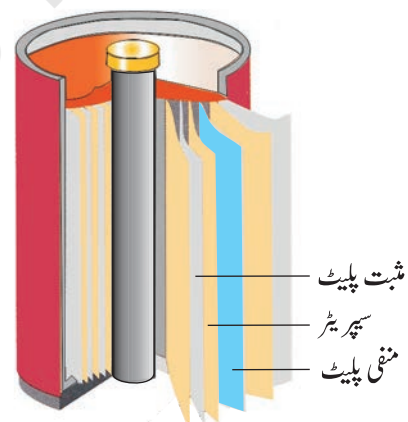


بیٹری کو چارج کرنے کے دوران تعامل الٹ جاتا ہے نیز اینوڈ اور کیتوڑ بالترتیب Pb اور PbO_2 میں تبدیل ہو جاتے ہیں۔



شکل 3.10: لیڈ ذخیرہ بیٹری

نکل-کیڈ میم سیل ایک اور اہم سینڈری سیل ہے (شکل 3.11)۔ جس کے کام کرنے کی مدت لیڈ ذخیرہ بیٹری کے مقابلے زیادہ ہے لیکن اسے بنانے میں خرچ زیادہ آتا ہے۔ ہم سیل کے کام کرنے کے طریقے نیز چارجنگ اور ڈسچارجنگ کے دوران الکٹرولائٹ تعاملات کی تفصیل میں نہیں جائیں گے۔ ڈسچارج کے دوران کل تعامل مندرجہ ذیل ہے:



برق کیما

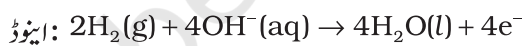
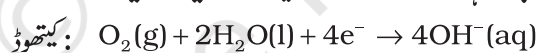
شکل 3.11:

دوبارہ چارج ہو جانے والا نکل۔ کیڈمیم سیل جو کہ جیلی روول انتظام کے اندر ہے اور رطوب سوڈیم یا پوٹاشیم ہائڈرو کسائیڈ میں بھیگی ہوئی سطح کے ذریعہ علیحدہ رہتی ہے۔

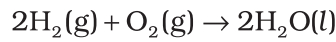
3.7 ایندھن سیل (Fuel Cells)

تھرمل پلانٹ سے بجلی پیدا کرنے کا طریقہ بہت زیادہ کارگر نہیں ہے اور یہ آلووگی کا ایک بڑا ذریعہ ہے۔ اس قسم کے پلانٹ میں فوسل ایندھن (کوئلہ، گیس یا تیل) کی کیمیائی تو انائی (احتراق کی حرارت) کا استعمال پہلے پانی کو اونچے دباؤ کی بھاپ میں تبدیل کرنے میں کیا جاتا ہے اور پھر اس کا استعمال ٹربائن کو گھما کر بجلی پیدا کرنے میں کیا جاتا ہے۔ ہم جانتے ہیں کہ گلیونیک سیل کیمیائی تو انائی کو سیدھے ہی برتنی تو انائی میں تبدیل کر دیتا ہے اور یہ زیادہ کارگر بھی ہے۔ اب ایسے سیل بنانا ممکن ہے جن میں متعاملوں (Reactants) کو مسلسل الیکٹروڈوں پر فراہم کر کر ماحصلات کو الیکٹرولائٹ کپارٹمنٹ سے مسلسل طور پر ہٹایا جاتا ہے۔ ایسے گلیونیک سیل جن میں ہائڈروجن، میتھین، میتھان وغیرہ ایندھنوں کی حرارت احتراق کو سیدھے ہی برتنی تو انائی میں تبدیل کر دیا جاتا ہے ایندھن سیل کہلاتے ہیں۔

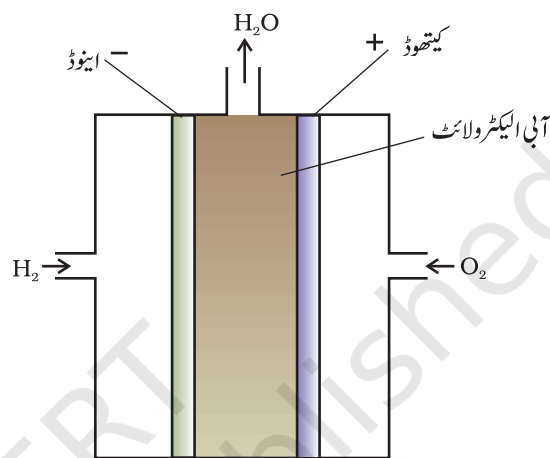
سب سے کامیاب ایندھن سیل میں ہائڈروجن اور آسیجن کا استعمال کر کے پانی بنانے کے تعامل کا استعمال کیا جاتا ہے (شکل 3.12)۔ اس سیل کا استعمال اپلو اپسیس پروگرام میں برتنی پاور فراہم کرنے کے لیے کیا گیا تھا۔ اس تعامل کے دوران پیدا ہونے والے پانی کے بخارات کی تکثیف کر کے اس کا استعمال خلائی مسافروں کے لیے پینے کے پانی کے طور پر کیا گیا۔ سیل میں ہائڈروجن اور آسیجن ہائڈروکسائٹ محلوں میں گزارا جاتا ہے۔ الیکٹروڈ تعامل کی شرح میں اضافہ کرنے کے لیے پلیٹینیم کا باریک پاؤڈر یا پیلیڈیم دھات جیسے تماں عاملوں (Catalysts) کو الیکٹروڈوں میں شامل کیا جاتا ہے۔ الیکٹروڈ تعاملات ذیل میں دیے گئے ہیں:



کل تعامل مندرجہ ذیل ہے:



جب تک تعامل کی سپلائی جاری رہتی ہے سیل مسلسل کام کرتا رہتا ہے۔ ایندھن سیل 70% کارکردگی کے ساتھ بجلی پیدا کرتے ہیں جبکہ تھرمل پلانٹ کی کارکردگی صرف 40% ہی ہوتی ہے۔ ایندھن سیلوں کی کارکردگی میں اضافہ کرنے کے لیے نئے الیکٹروڈ مادوں، بہتر تماں عامل اور الیکٹرولائٹ کی ترقی میں بہت تیزی سے اضافہ ہوا ہے۔ تجربہ کے طور پر ان کا استعمال آٹوموبائل میں کیا گیا ہے۔ ایندھن سیل آلووگی سے مراہیں اور مستقبل میں ان کی اہمیت کو دیکھتے ہوئے کئی قسم کے ایندھن سیلوں کو بنانے کا تجربہ کیا گیا ہے۔

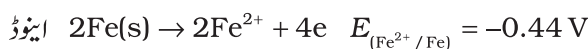


شکل 3.12: ایندھن سیل جو کہ H_2 اور O_2 کا استعمال کر کے بجلی گیسوں کو مسام دار کاربن الیکٹروڈوں سے ہو کر مرکز آبی سوڈیم ہائڈروکسائٹ محلوں میں گزارا جاتا ہے۔ الیکٹروڈ تعامل کی شرح میں پیدا کرتے ہیں

تاکل کے دوران دھاتوں کی سطح پر آکسائڈ یا دھات کے کسی نمک کی پرت آہستہ جمع ہوتی رہتی ہے۔ لو ہے پر زنگ لگنا، چاندی کا سیاہ پڑ جانا، تانبہ اور کانسہ پر ہرے رنگ کی پرت کا جمع ہونا تاکل کی کچھ مثالیں ہیں۔ یہ عمارتوں، بلوں، چہازوں اور دھاتوں سے بنی سمجھی چیزوں بالخصوص لو ہے سے بنی چیزوں کو بہت زیادہ نقصان پہنچاتا ہے۔ تاکل کی وجہ سے ہمیں ہر سال کروڑوں روپیہ کا نقصان

ہوتا ہے۔

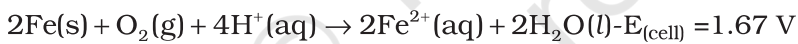
تاکل میں، دھات آسیجن کو الیکٹران دے کر تکسید ہو جاتی ہے اور آکسائڈ بنتا ہے۔ لو ہے پر زنگ پانی اور ہوا کی موجودگی میں لگتا ہے۔ تاکل کی کیمیا کافی پیچیدہ ہے لیکن اسے ایک برق کیمیائی عمل تصور کیا جاسکتا ہے۔ لو ہے سے بنی چیز کو جب کسی مخصوص جگہ پر رکھا جاتا ہے تو تکسید کا عمل ہوتا ہے اور وہ جگہ اینڈ کے وطر پر کام کرتی ہے۔ تعامل کو ہم مندرجہ ذیل طریقے سے لکھ سکتے ہیں:



اینڈ کے پر خارج ہونے والے الیکٹران دھات بننے ہوئے دھات پر دوسرا جگہ پہنچتے ہیں اور وہاں پر H^+ (جو کہ CO_2 کے پانی میں گھلنے سے بننے سے حاصل ہوتے ہیں۔ ہائڈروجن آین کرہ باد میں موجود دیگر تیزابی آکسائڈوں کے گھلنے سے بھی پانی میں مستیاب ہو جاتے ہیں) کی موجودگی میں آسیجن کی تحول ہوتی ہے۔ یہ جگہ کیتھوڈ کے طور پر کام کرتا ہے۔

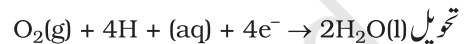
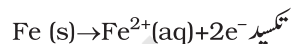
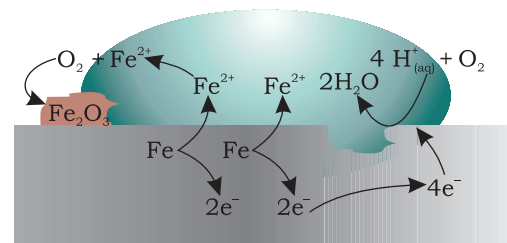


کل تعامل مندرجہ ذیل ہے:



فیرس آین کرہ باد کی آسیجن کے ذریعے فیرس آینوں میں تکسید ہو جاتے ہیں جو کہ آبی فیک آکسائڈ ($\text{Fe}_2\text{O}_3 \cdot x \text{H}_2\text{O}$) کی شکل میں زنگ کے طور پر نظر آتے ہیں اور مزید ہائڈروجن آین پیدا ہوتے ہیں۔

تاکل سے بچاؤ بہت زیادہ اہم ہے۔ اس سے نہ صرف روپیہ پیسے کی بچت ہوتی ہے بلکہ بلوں کے ٹوٹنے یا تاکل کی وجہ سے کسی اہم جزو کے کام نہ کرنے کی صورت میں ہونے والے حادثات کو روکنے میں بھی مدد ملتی ہے۔ تاکل کو روکنے کا سب سے آسان طریقہ یہ ہے کہ دھاتی سطح کو کرہ باد کے رابط سے باز رکھا جائے۔ یہ کام دھاتی سطح پر روغن کر کے یا دیگر کیمیائی اشیا (جیسے بسینیاں) کا لیپ کر کے کیا جاسکتا ہے۔ دوسرا طریقہ یہ ہے کہ دھاتی سطح کو ایسی دھاتوں (Sn, Zn) سے ڈھک دیا جاتا ہے جو کہ غیر عامل ہوں یا شے کی حفاظت کے لیے اس سے تعامل کر لیں۔ برق کیمیائی طریقے میں دیگر دھات (جیسے Mg, Zn، وغیرہ) کا الیکٹرود فراہم کیا جاتا ہے جو خود تاکل کا شکار ہو کر شے کی حفاظت کرتا ہے۔



ماحولیاتی تکسید

شکل 3.13: کرہ باد میں لو ہے میں تاکل

3.13 ری چار جنگ کے دوران ملوث سمجھی اشیا کا خاص طور سے ذکر کرتے ہوئے لیڈ ذخیرہ سیل کی ری چار جنگ کی مسٹری لکھیے۔

3.14 ہائڈروجن کے علاوہ دو ایسی اشیا کے نام بتائیے جن کا استعمال ایندھن سیلوں میں ایندھن کے طور پر کیا جاسکتا ہے۔

3.15 تشریع کیجیے کہ لوہے پر زنگ لگنا کس طرح ایک برق کیمیائی سیل کی تشکیل کرتا ہے۔

ہائڈروجن معیشت (The Hydrogen Economy)

موجودہ دور میں ہماری معیشت کو چلانے والا تو انائی کا اہم ذریعہ فوسل ایندھن ہیں جیسے کولن، تیل اور گیس۔ جیسے جیسے سیارہ پر لوگ اپنے طرز زندگی میں سدھار لانا چاہتے ہیں ان کی تو انائی کی ضروریات میں بھی اضافہ ہوگا۔ دراصل تو انائی کافی کس استعمال ترقی کی پیمائش تصور کیا جاتا ہے۔ بلاشک و شبیہ مانا جاتا ہے کہ تو انائی کا استعمال پیداواری مقاصد کے لیے کیا جاتا ہے اور اس کا زیاد نہیں ہوتا۔ ہمیں پہلے ہی یہ معلوم ہے کہ فوسل ایندھنوں کے احتراق کے نتیجے میں کاربن ڈائی آکسائیڈ پیدا ہوتی ہے اور سبز گھر اثر کا باعث بنتی ہے۔ اس کی وجہ سے سطح زمین کا درجہ حرارت میں اضافہ ہوتا ہے جو کہ قطبی برف کے لگھنے اور سمندر کی سطح میں اضافہ کا سبب ہے۔ اس کی وجہ سے ساحل کے نزدیک نچلے علاقوں میں سیالاب کا خطرہ ہے اور کچھ جزیرے جیسے مالدیپ کے تو مکمل طور پر ڈوبنے کا خطرہ ہے۔ اس قسم کی آفت سے بچنے کے لیے ہمیں کاربن پر مشتمل ایندھنوں کے استعمال کو محدود کرنے کی ضرورت ہے۔ ہائڈروجن اس کا مثالی تبادل ہے کیونکہ اس کے احتراق سے صرف پانی حاصل ہوتا ہے ششی تو انائی کا استعمال کر کے پانی سے ہائڈروجن کو حاصل کیا جاسکتا ہے۔ لہذا ہائڈروجن کا استعمال ایک قابل تجدید اور غیر آمودہ تو انائی کے ذریعہ کے طور پر کیا جاسکتا ہے۔ ہائڈروجن کی معیشت کا یہی تصور ہے۔ پانی کی برق پاشدگی (Electrolysis) سے ہائڈروجن کی پیداوار اور ایندھن سیل میں ہائڈروجن کا احتراق دونوں ہی مستقبل میں اہم ہوں گے۔ یہ دونوں ہی تکنیکیں برق کیمیائی اصولوں پر مبنی ہیں۔

خلاصہ

برق کیمیائی سیل میں دو دھاتی الکٹرود ہوتے ہیں جو کہ ایک الکٹرولاٹک محلول میں ڈوبے رہتے ہیں۔ اس طرح برق کیمیائی سیل کا اہم جزو آئینی موصل یا الکٹرولاٹ ہے۔ برق کیمیائی سیل دو قسم کے ہوتے ہیں۔ گیلوینیک سیل میں از خود ریڈاکس تعامل کی کیمیائی تو انائی برقی کام میں تبدیل ہوتی ہے جبکہ الکٹرولاٹک سیل میں برقی تو انائی کا استعمال غیر از خود ریڈاکس تعامل کی انجام دہی کے لیے کیا جاتا ہے۔ کسی مناسب محلول میں ڈوبے ہوئے الکٹرود کے معیاری الکٹرود مضم کی تعریف ہائڈروجن الکٹرود مضم کو صفر ماننے ہوئے اس کی نسبت سے کی جاتی ہے۔ سیل کا معیاری مضم کی تعمیل اور اینوڈ کے معیاری مضم کا فرق معلوم کر کے حاصل کیا جاسکتا ہے۔

$$E_{\text{cell}} = E_{\text{(cathode)}} - E_{\text{(anode)}}$$

سیل کا معیاری مضم سیل میں ہونے والے تعامل کی معیاری گبس تو انائی (E_{cell}) اور توازن مستقلہ $Rt \text{ Ink}$ اور $\Delta_r G = -nFE_{\text{cell}}$ سے متعلق ہوتا ہے۔ الکٹرود اور سیلوں کے مضم کا ارتکاز پر انحراف نیز سوات کے ذریعہ پیش کیا جاتا ہے۔

ایک الکٹرولاٹک محلول کی ایصالیت (Conductivity, K) کا انحراف الکٹرولاٹک کے ارتکاز، محلل کی فطرت اور درجہ حرارت پر ہوتا ہے۔ مولار ایصالیت (Λ_m Molar conductivity) کی تعریف $\Lambda_m = \kappa / C$ کے ذریعہ بیان کی جاتی ہے جہاں C ارتکاز ہے۔ ارتکاز میں کی ہونے پر ایصالیت میں کمی آتی ہے لیکن مول ایصالیت میں اضافہ ہوتا ہے۔ طاقتور الکٹرولاٹک کے لیے اس میں ارتکاز میں کمی کے ساتھ آہستہ آہستہ اضافہ ہوتا ہے۔ جبکہ ڈائی لیوٹ محلولوں میں کمزور الکٹرولاٹک کے لیے یہ اضافہ بہت نیزی سے ہوتا ہے۔ کولراوش نے پایا کہ کسی الکٹرولاٹک کے لیے لامتناہی ڈائی لیوٹ پر مولار ایصالیت ان آئینوں کی مولار ایصالیت کے حاصل جمع کے مساوی ہوتی ہے جن آئینوں میں یہ پتلیل ہوتا

ہے۔ اسے آئیون کی آزادانہ حرارت کا لکھی کہتے ہیں اور اس کے کئی استعمال ہیں۔ برق کیمیائی سیل میں محلول میں بھی کا ایصال آئیون کے ذریعے ہوتا ہے لیکن آئیون کی تکسید اور تحویل الکٹروڈوں پر ہوتی ہے۔ بیٹریاں اور ایندھن سیل (Fuel cell) گلیونیک سیل کی نہایت اہم شکلیں ہیں۔ دھاتوں میں تاکل لازمی طور سے ایک برق کیمیائی منظر ہے۔ برق کیمیائی اصول ہائڈروجن معیشت سے متعلق ہیں۔

مشقیں

3.1 مندرجہ ذیل دھاتوں کو اس ترتیب میں لکھیجس میں وہ ایک دوسرے کو اپنے نمک محللوں سے ہٹاتی ہیں: Al, Cu, Fe, Mg, Zn:

3.2 ذیل میں معیاری الکٹروڈ پسمندیے گئے ہیں:

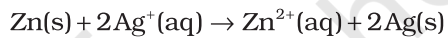
$$K^+ / K = -2.93 \text{ V}, Ag^+ / Ag = 0.80 \text{ V}$$

$$Hg^{2+} / Hg = 0.79 \text{ V}$$

$$Mg^{2+} / Mg = -2.37 \text{ V}, Cr^{3+} / Cr = -0.74 \text{ V}$$

ان دھاتوں کو ان کی تجویلی قوت کی بڑھتی ہوئی ترتیب میں لکھیجے۔

3.3 اس گلیونیک سیل کو بیان کیجیے جس میں مندرجہ ذیل تعامل ہوتا ہے:

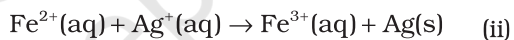
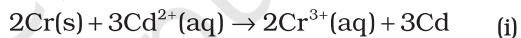


مزید یہ بھی دکھائیے کہ

(i) کس الکٹروڈ پر منفی چارج ہے؟ (ii) سیل میں کرنٹ لے جانے والے

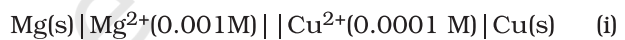
(iii) ہر ایک یکھوڑہ برداشت عمل

3.4 اس گلیونیک سیل کا معیاری سیل پسمند معلوم کیجیے جس میں مندرجہ ذیل تعاملات ہوتے ہیں:



تعاملات کے لیے $\Delta_r G^\circ$ اور توازن مستقلہ معلوم کیجیے۔

3.5 298 پر مندرجہ ذیل سیلوں کے لیے emf اور نیز سطح تعامل کیجیے۔



3.6 گھریلو اور دیگر آلات میں استعمال ہونے والے بنیوں میں مندرجہ ذیل تعامل ہوتا ہے۔



تعامل کے لیے $\Delta_r G^\circ$ اور E° کا تعین کیجیے۔

3.7 ایک الکٹرولائٹ کے محلول کے لیے ایصالیت اور مولار ایصالیت کی تعریف بیان کیجیے ان میں ارتکاز کے ساتھ ہونے والی تبدیلی پر بحث کیجیے۔

3.8 298 K پر 0.20 M پوٹاشیم کلورائٹ کی ایصالیت 0.0248 S cm^{-1} ہے۔ اس کی مولار ایصالیت معلوم کیجیے۔

3.9 298 K پر 0.001 M KCl کی مولار ایصالیت سیل کی مراجحت $\Omega = 1500$ ہے۔ سیل مستقلہ کیا ہوگا اگر 0.001 M KCl کی محلول کی ایصالیت $K = 0.146 \times 10^{-3} \text{ S cm}^{-1}$ ہے۔

3.10 298 K پر سوڈیم کلورائٹ کی ایصالیت کو مختلف ارتکاز پر مقین کیا گیا۔ نتائج ذیل میں دیے گئے ہیں:

M	0.001	0.010	0.20	0.050	0.100
$10^2 \kappa / \text{Sm}^{-1}$	1.237	11.85	23.15	55.53	106.74

سچی ارتکاز کے لیے Λ_m کی تحسیب کیجئے نیز Λ_m کے درمیان گراف کھینچئے۔ Λ_m° کی قدر بھی معلوم کیجئے۔

0.00241 M 3.11 ایسیک ایسٹ کی ایصالیت $10^{-5} \text{ S cm}^{-1}$ ہے۔ اس کی مولار ایصالیت معلوم کیجئے۔ اگر ایسیک ایسٹ کے

لیے Λ_m° کی قدر $390.5 \text{ S cm}^2 \text{ md}^{-1}$ ہے تو اس کا تخلیلی مستقلہ معلوم کیجئے۔

3.12 مندرجہ ذیل تحویلی علوم کے لیے کتنا چارج درکار ہوگا؟

(i) ایک مول Al^{3+} کی Al میں

(ii) ایک مول Cu^{2+} کی Cu میں

(iii) ایک مول MnO_4^- کی M_n^{2+} میں

3.13 مندرجہ ذیل ہر ایک کو حاصل کرنے کے لیے کتنے فراہم بجلی درکار ہوگی؟

(i) چھلے ہوئے CaCl_2 سے 20 گرام

(ii) چھلے ہوئے Al_2O_3 سے 4 گرام

3.14 مندرجہ ذیل کی تکمید کے لیے کتنے کولمب بجلی درکار ہوگی؟

(i) ایک مول H_2O کی O_2 میں

(ii) ایک مول Fe_2O_3 کی Fe_2O_3 میں

3.15 $\text{Ni}(\text{NO}_3)_2$ کے محلول کو 5A کرنٹ کا استعمال کر کے 20 منٹ تک پلیٹنیم الیکٹروڈوں کے درمیان الیکٹرولائز کیا گیا۔ کیتوڑ پر جمع ہونے والے Ni کی کمیت معلوم کیجئے۔

3.16 تین الیکٹرولائٹ سیل A, B, C جو کہ بالترتیب ZnSO_4 , AgNO_3 اور CuSO_4 پر مشتمل ہیں سلسلہ وار نسلک کیے گئے ہیں۔ 1.5 ایکیجیر کا ایک مستقل کرنٹ اس وقت تک گزار جاتا ہے جب تک کہ سیل B کے کیتوڑ پر 1.45 g چاندی جمع نہیں ہو جاتی۔ کرنٹ کتنی دیر تک گزارا گیا؟ کاپر اور زنك کی کتنی مقدار جمع ہوئی؟

3.17 جدول 3.1 دیے گئے معیاری الیکٹرولیٹ پھر کا استعمال کر کے بتائیے کہ کیا مندرجہ ذیل تعاملات ممکن ہیں؟

$\text{Fe}^{3+}(\text{aq})$ and $\text{I}^-(\text{aq})$ (i)

$\text{Ag}^+(\text{aq})$ and $\text{Cu}(\text{s})$ (ii)

$\text{Fe}^{3+}(\text{aq})$ and $\text{Br}^-(\text{aq})$ (iii)

$\text{Ag}(\text{s})$ and $\text{Fe}^{3+}(\text{aq})$ (iv)

$\text{Br}_2(\text{aq})$ and $\text{Fe}^{2+}(\text{aq})$. (v)

3.18 مندرجہ ذیل ہر ایک میں الیکٹرولس کے ماحصلات بتائیے۔

(i) سلوو ایکٹروڈ کے ساتھ AgNO_3 کا آبی محلول

(ii) پلیٹنیم ایکٹروڈ کے ساتھ AgNO_3 کا آبی محلول

(iii) پلیٹنیم ایکٹروڈ کے ساتھ H_2SO_4 کا ڈائی یوٹ محلول

(iv) پلیٹنیم ایکٹروڈ کے ساتھ CuCl_2 کا آبی محلول

متن پر بنی کچھ سوالوں کے جوابات

$$K_c = 9.62 \times 10^7, \Delta_f G = -45.54 \text{ kJ mol}^{-1} \quad 3.6$$

$$E_{(\text{cell})} = 0.91 \text{ V} \quad 3.5$$

$$3.67 \times 10^{-4} \text{ mol L}^{-1}, 0.114 \quad 3.9$$