

کیمیائی حرکیات (Chemical Kinetics)

کیمیائی حرکیات سے ہمیں اس بات کو سمجھنے میں مدد ملتی ہے کہ کیمیائی تعامل کس طرح واقع ہوتے ہیں۔

کیمیئری کا تعلق بنیادی طور پر تبدیلی سے ہے۔ کیمیائی تعاملات کے ذریعے مختلف خصوصیات کی حامل اشیا کو مختلف خصوصیات والی اشیا میں تبدیل کر سکتے ہیں۔ کسی کیمیائی تعامل میں کیمیا دال مندرجہ ذیل حقائق کو جانے کی کوشش کرتے ہیں۔

(a) کیمیائی تعامل کے ہونے کا امکان جس کی پیشین گوئی حرکیات (Thermodynamics) کے ذریعے کی جاسکتی ہے (جیسا کہ آپ جانتے ہیں کہ مستقل درجہ حرارت اور دباؤ پر جس تعامل کے لیے $\Delta G < 0$ ہوتا ہے وہ تعامل ممکن ہے)

(b) کس حد تک تعامل ہوگا۔ اس کا تعین کیمیائی توازن (chemical equilibrium) کے ذریعے کیا جاسکتا ہے۔

(c) تعامل کی رفتار یعنی توازن کی حالت کو پہنچنے تک لگنے والا وقت۔

کیمیائی تعامل کو مکمل طور پر سمجھنے کے لیے تعامل کے امکان اور حد کے ساتھ ساتھ اس کی شرح اور شرح کا تعین کرنے والے عوامل کو جانا بھی بہت ضرورت ہے۔ مثال کے طور پر کون سے عوامل اس بات کا تعین کریں گے کہ غذائی شے کتنی جلدی خراب ہو جائے گی؟ دانتوں میں بھرنے کے لیے جلد از جلد سیٹ ہو جانے والے مادے کو کس طرح بنایا جائے گا؟ یا کسی خود کار انجن میں اینڈھن کے احتراق کی شرح کو کون کثروں کرتا ہے؟ ان سبھی سوالوں کے جواب کیمیئری کی اس شاخ سے حاصل ہوں گے جس میں تعامل کی شرح اور ان کے میکانزم کا مطالعہ کیا جاتا ہے۔ یہ شاخ کیمیائی حرکیات (Chemical kinetics) کہلاتی ہے۔ لفظ Kinetics یونانی زبان کے kinesis سے مآخذ ہے جس کا مطلب ہے حرکت۔ حرکیات سے صرف تعامل کے ہونے کے امکان کا پتہ چلتا ہے جبکہ کیمیائی حرکیات سے تعامل کی شرح کے بارے میں پتہ چلتا ہے۔ مثال کے طور پر



5262CH04

مقاصد

- اس اکائی کا مطالعہ کرنے کے بعد آپ اس قابل ہو جائیں گے کہ او سط اور لمحاتی (Instantaneous) شرح تعامل کی تعریف بیان کر سکیں۔
- شرح تعامل کو وقت کے ساتھ متعاملوں یا ماحصلوں کے ارتکاز میں تبدیلی کے طور پر ظاہر کر سکیں۔
- ابتدائی اور پیچیدہ تعاملات کے درمیان فرق کر سکیں۔
- تعاملات کی سالمیت (molecularity) اور آرڈر (order) میں فرق کر سکیں۔
- شرح مستقلہ (rate constant) کی تعریف بیان کر سکیں۔
- شرح تعامل کے ارتکاز، درجہ حرارت اور وسیط (catalyst) پر انحصار سے بحث کر سکیں۔
- صفر اور فرست آرڈر تعاملات کے لیے تکمیلی (integrated) شرح مساوات کو اخذ کر سکیں۔
- صفر اور فرست آرڈر تعاملات کے لیے شرح مستقلوں کا تعین کر سکیں گے۔ بنظریہ تصادم (collision theory) کی وضاحت کر سکیں۔

حر حرکیات اعداد و شمار سے ظاہر ہوتا ہے کہ ہیرے کو گریفیٹ میں تبدیل کیا جاسکتا ہے لیکن حقیقت میں اس تبدیلی کی شرح اس قدرست ہوتی ہے کہ اسے محسوس نہیں کیا جاسکتا۔ لہذا اکثر لوگ سمجھتے ہیں کہ ”ہیرا ہے ہمیشہ کے لیے۔“

حرکیاتی مطالعہ نہ صرف تعامل کی رفتار یا شرح کا تعین کرنے میں ہماری مدد کرتا ہے بلکہ ان حالات کو بھی بیان کرتا ہے جن سے تعامل کی شرح میں تبدیلی آسکتی ہے۔ ارتکاز، درجہ حرارت، دباؤ اور وسیط جیسے کچھ عوامل تعامل کی شرح کو متاثر کرتے ہیں۔ خربنی سطح پر ہماری دلچسپی اس بات میں ہوتی ہے کہ کتنی مقدار نے تعامل کیا یا کتنی مقدار پیدا ہوئی اور ان کے استعمال ہونے یا پیدا ہونے کی شرح کیا ہے؟ سالماتی سطح پر تعامل کے میکانزم میں متصادم سالمات کی تشریق (Orientaien) اور تو انائی زیر بحث ہوتے ہیں۔

اس اکائی میں ہم تعامل کی اوسط اور لمحاتی شرح اور اسے متاثر کرنے والے عوامل کا مطالعہ کریں گے۔ نظریہ تصادم (Coallision Theory) کے متعلق کچھ ابتدائی جانکاری بھی اس میں دی گئی ہے۔ ان سبھی کو سمجھنے سے پہلے آئیے شرح تعامل کا مطالعہ کرتے ہیں۔

کچھ تعاملات جیسے آئی تعاملات بہت تیزی کے ساتھ ہوتے ہیں، مثال کے طور پر سلوون اسٹریٹ اور سوڈیم کلورائڈ کے آبی محلول کی آمیزش کی وجہ سے سلوون کلورائڈ کی ترسیب (Precipitation) بہت تیزی سے ہوتی ہے۔ اس کے بر عکس کچھ تعاملات بہت آہستہ ہوتے ہیں مثال کے طور پر ہوا اور نمی کی موجودگی میں اونہے پر زنگ لگانا۔ اس کے علاوہ کچھ ایسے تعاملات بھی ہیں مثلاً چینی کا inversion اور اسٹارچ کی آب پاشیدگی (hydrolysis) جو کہ متعال رفتار سے ہوتے ہیں۔ کیا آپ ہر ایک زمرے سے متعلق کچھ اور تعاملات کی مثالوں پر غور کر سکتے ہیں؟

آپ کو معلوم ہوگا کہ موڑ گاڑی کی رفتار کو اس کی حالت میں تبدیلی کے طور پر یا مخصوص وقفہ میں طے کیے گئے فاصلہ کے طور پر ظاہر کیا جاتا ہے۔ اسی طرح تعامل کی رفتار یا تعامل کی شرح کی تعریف اکائی وقت میں متعامل یا حاصل کے ارتکاز میں تبدیلی کے طور پر کی جاتی ہے۔ تعامل کی شرح کو

- (i) کسی ایک متعامل کے ارتکاز میں کمی کی شرح، یا
- (ii) کسی ایک حاصل کے ارتکاز میں اضافے کے ذریعے ظاہر کیا جاسکتا ہے۔

ایک مفرضی تعامل پر غور کیجیے۔ مان لیجیے کہ حجم مستقل ہے



معامل R کے ایک مول سے حاصل P کا ایک مول پیدا ہوتا ہے۔ اگر وقت t_1 پر R_1 (P) اور P_1 (R) بالترتیب

t_2 پر ان کے ارتکاز R_2 (P) اور P_2 (R) ہیں تو

$$t_2 - t_1 = \Delta t$$

$$[R]_2 - [R]_1 = \Delta[R]$$

$$[P]_2 - [P]_1 = \Delta[P]$$

مذکورہ بالا عبارتوں میں بڑا بریکٹ (مربع بریکٹ) مول ارتکاز کو ظاہر کرنے کے لیے استعمال کیا جاتا ہے۔

4.1 کیمیائی تعامل کی
شرح
(Rate of a
Chemical
Reaction)

R میں کمی آنے کی شرح

$$(4.1) \quad \frac{\text{R کے ارتکاز میں کمی}}{\text{لیا گیا وقت}} = -\frac{\Delta[R]}{\Delta t}$$

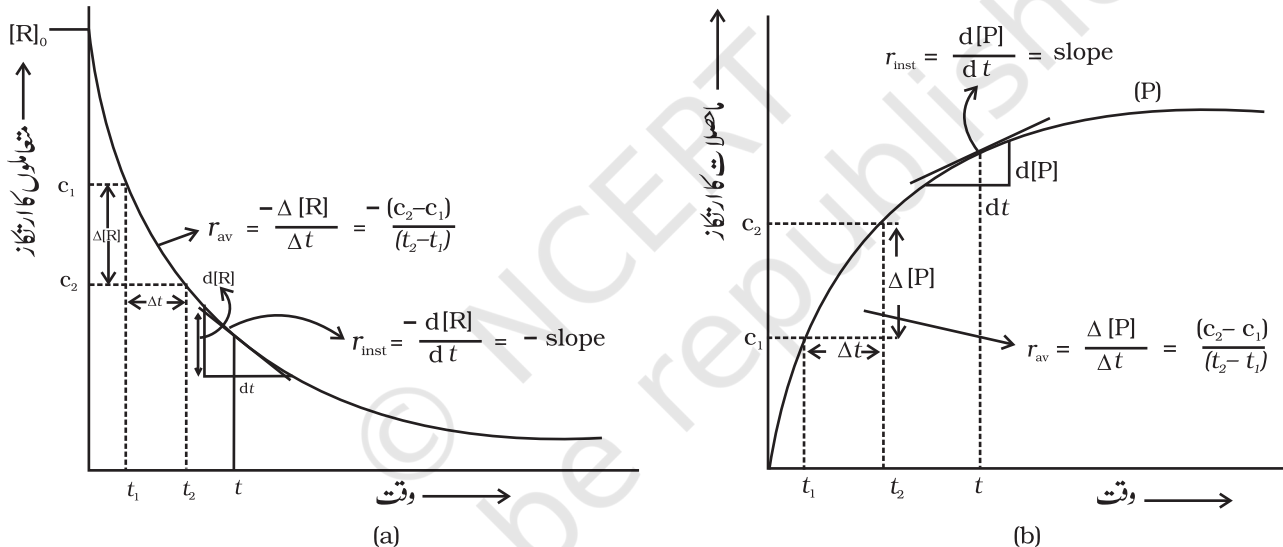
P میں اضافہ کی شرح

$$(4.2) \quad \frac{\text{P کے ارتکاز میں اضافہ}}{\text{لیا گیا وقت}} = +\frac{\Delta[P]}{\Delta t}$$

کیونکہ $\Delta[R]$ منفی مقدار ہے (کیونکہ تعمال کا ارتکاز کم ہو رہا ہے۔ اسے '-' سے ضرب کرنے پر تعمال کی شرح ایک ثابت مقدار بن جاتی ہے۔ مذکورہ بالا مساوات (4.1) اور (4.2) اوسط شرح تعمال r_{av} کو ظاہر کرتی ہیں۔

اوست شرح تعمال کا انحرافات متعامل یا ماحصلات کے ارتکاز میں تبدیلی اور اس تبدیلی میں لگنے والے وقت پر ہوتا

ہے۔ (شکل 4.1)



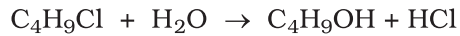
شکل 4.1: لمحاتی اور اوست شرح تعمال

شرح تعمال کی اکائیاں (Units of rate of a reaction)

مساویات (4.1) اور (4.2) سے صاف ظاہر ہے کہ شرح کی اکائیاں $\text{mol L}^{-1} \text{time}^{-1}$ concentration time⁻¹ میں۔ مثلاً کے طور پر اگر ارتکاز mol L^{-1} میں ہے اور وقت سینٹنڈ میں ہے تو اکائیاں $\text{mol L}^{-1} \text{s}^{-1}$ ہوں گی۔ تاہم گیسی تعاملات میں جب کہ گیسوں کا ارتکاز ان کے جزوی دباؤ کی اصطلاح میں ظاہر کیا جاتا ہے لہذا شرح مساوات کی اکائیاں ہوں گی atms^{-1} ۔

مثال 4.1

مختلف وقوف پر بیوٹائل کلورائڈ (C_4H_9Cl) کے ارتکاز ذیل میں دیے گئے ہیں تعمال کی اوسط شرح معلوم کیجیے۔



مختلف وقوف کے دوران

t/s	0	50	100	150	200	300	400	700	800
$[C_4H_9Cl]/\text{mol L}^{-1}$	0.100	0.0905	0.0820	0.0741	0.0671	0.0549	0.0439	0.0210	0.017

حل ہم مختلف وقوف کے لیے ارتکاز میں فرق کا تعین کر سکتے ہیں اور پھر (R) کو Δt سے تقسیم کر کے اوسط شرح معلوم کر لیتے ہیں (جدول 4.1)

جدول 4.1 بیوٹائل کلورائڈ کی آب پاشیدگی کی اوسط شرحیں

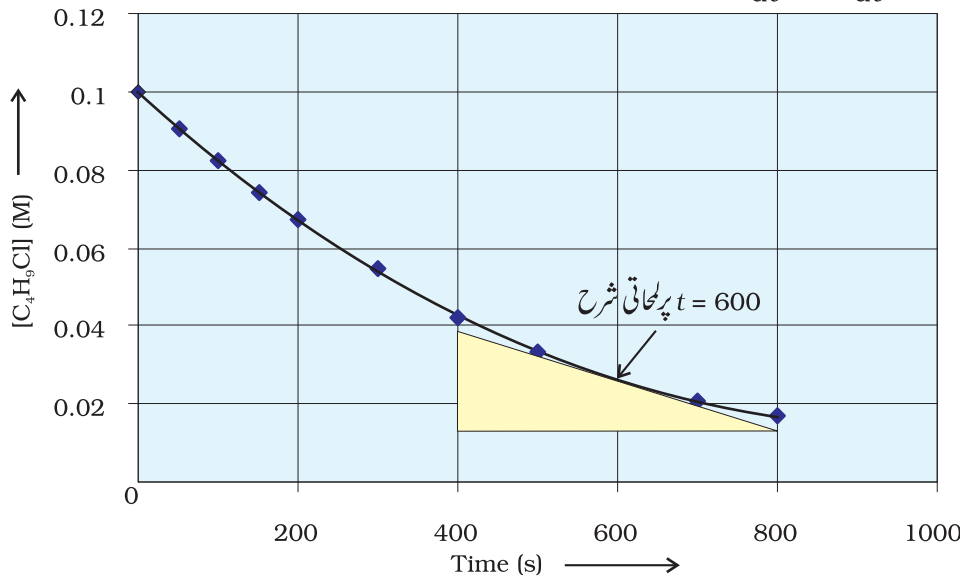
$r_{av} \times 10^4 / \text{mol L}^{-1} \text{s}^{-1}$ $= \{(C_4H_9Cl)t_2 (C_4H_9Cl)t_1 / (t_2 - t_1)\} \times 10^4$	t_2/s	t_1/s	$[C_4H_9Cl]t_2 / \text{mol L}^{-2}$	$[C_4H_9Cl]t_1 / \text{mol L}^{-1}$
1.90	50	0	0.0905	0.100
1.70	100	50	0.0820	0.0905
1.58	150	100	0.0741	0.0820
1.40	200	150	0.0671	0.0741
1.22	300	200	0.0549	0.0671
1.10	400	300	0.0439	0.0549
1.04	500	400	0.0335	0.0439
0.4	800	700	0.017	0.0210

یہ دیکھا جاسکتا ہے (جدول 4.1) میں اوسط شرح کی قدر $0.4 \times 10^{-4} \text{ mol L}^{-1} \text{s}^{-1}$ سے گر کر $1.90 \times 10^{-4} \text{ mol L}^{-1} \text{s}^{-1}$ ہو جاتا ہے۔ کسی مخصوص لمحہ میں شرح تعمال کی پیشین گوئی کے لیے اوسط شرح کا استعمال نہیں کیا جاسکتا کیونکہ یہ اس وقفہ کے لیے مستقل ہو گا جس پر اس کی پیاس کی گئی ہے۔ لہذا کسی لمحہ میں شرح کو ظاہر کرنے کے لیے ہم لمحاتی شرح کا تعین کرتے ہیں۔ اسے ہم کسی بہت معمولی وقفہ dt (جب Δt صفر کی طرف جا رہا ہو) کے لیے اوسط شرح کے ذریعہ حاصل کر سکتے ہیں۔ اس طرح ریاضیاتی طور پر لامتناہی معمولی وقفہ dt کے لیے لمحاتی شرح مندرجہ ذیل ہے۔

$$(4.3) \quad r_{av} = \frac{-\Delta[R]}{\Delta t} = \frac{\Delta[P]}{\Delta t}$$

جب $\Delta t \rightarrow 0$

$$r_{\text{inst}} = \frac{-d[R]}{dt} = \frac{d[P]}{dt}$$



شکل 4.2:

بیوتائل کلورائڈ (C₄H₉Cl) کے ہائڈرولسس کی لمحاتی شرح

شرح

اس کا تعین متعال (R) یا ماحصلات (P) میں سے کسی ایک کا وقت t کے ساتھ بننے والے گراف کے منحنی پر وقت t پر مماس (tangent) کھینچ کر اس کے سلوپ کی تحسیب کر کے کیا جاسکتا ہے (شکل 4.1) مثلاً 4.1 میں t=600s پر r_{inst} کی تحسیب بیوتائل کلورائڈ کے ارتکاز اور وقت کے مابین گراف کھینچ کر کی جاسکتی ہے۔ t=600s کے منحنی پر خط مماس کھینختے ہیں۔ شکل (4.2) اس مماس سلوپ سے لمحاتی شرح حاصل ہوتی ہے۔

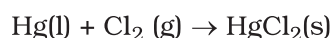
$$\text{So, } r_{\text{inst}} \text{ at } 600 \text{ s} = \left(\frac{0.0165 - 0.037}{(800 - 400) \text{ s}} \right) \text{ mol L}^{-1} = 5.12 \times 10^{-5} \text{ mol L}^{-1} \text{s}^{-1}$$

$$\text{At } t = 250 \text{ s} \quad r_{\text{inst}} = 1.22 \times 10^{-4} \text{ mol L}^{-1} \text{s}^{-1}$$

$$t = 350 \text{ s} \quad r_{\text{inst}} = 1.0 \times 10^{-4} \text{ mol L}^{-1} \text{s}^{-1}$$

$$t = 450 \text{ s} \quad r_{\text{inst}} = 6.4 \times 10^{-5} \text{ mol L}^{-1} \text{s}^{-1}$$

اب مندرجہ ذیل تعامل پر غور کیجیے۔



جہاں متعال اور ماحصلات کے تناوب پیمائی قریب یکساں ہیں۔ تب تعامل کی شرح مندرجہ ذیل ہوگی۔

$$-\frac{\Delta[\text{Hg}]}{\Delta t} = -\frac{\Delta[\text{Cl}_2]}{\Delta t} = \frac{\Delta[\text{HgCl}_2]}{\Delta t}$$

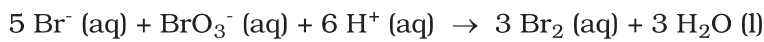
یعنی کسی متعال کے ارتکاز میں کمی شرح ماحصلات کے ارتکاز میں اضافہ کی شرح کے مساوی ہوتی ہے۔ لیکن مندرجہ ذیل تعامل میں کمی شرح ماحصلات کے ارتکاز میں اضافہ کی شرح کے مساوی ہوتی ہے۔ لیکن دومول تخلیل ہو کر H₂ اور I₂ کا ایک مول فراہم کرتے ہیں۔



جن تعاملات میں معامل اور ماحصلات کے تناسب پیمائی ضرب (stoichiometric coefficient) مساوی نہ ہوں ان میں کسی معامل کے ارتکاز میں کمی کی شرح یا کسی ماحصل کے ارتکاز میں اضافہ کی شرح کو ان کے متعلقہ تناسب پیمائی ضریب سے تقسیم کرتے ہیں۔ کیونکہ HI کے ارتکاز میں کمی کی شرح، H_2 اور I_2 کی تشكیل کی شرح سے دوگنی ہے لہذا انہیں مساوی بتانے کے لیے $\Delta[H_I]$ کو 2 سے تقسیم کر دیتے ہیں۔ اس معامل کی شرح مندرجہ ذیل کے مطابق ہوگی۔

$$-\frac{1}{2} \frac{\Delta[H_I]}{\Delta t} = \frac{\Delta[H_2]}{\Delta t} = \frac{\Delta[I_2]}{\Delta t}$$

اسی طرح مندرجہ ذیل معامل کے لیے



$$-\frac{1}{5} \frac{\Delta[Br^-]}{\Delta t} = -\frac{\Delta[BrO_3^-]}{\Delta t} = -\frac{1}{6} \frac{\Delta[H^+]}{\Delta t} = \frac{1}{3} \frac{\Delta[Br_2]}{\Delta t} = \frac{1}{3} \frac{\Delta[H_2O]}{\Delta t}$$

ایک مستقل درجہ حرارت پر گیسی معامل کے لیے کیونکہ ارتکاز جزوی دباؤ کے سیدھے تناسب میں ہوتا ہے اس لیے شرح معامل یا ماحصل جزوی دباؤ میں تبدیلی کی شرح کے طور پر بھی ظاہر کیا جاسکتا ہے۔

مثال 4.2 N_2O_5 کی NO_2 اور O_2 میں تحلیل کا مطالعہ محلوں میں N_2O_5 کے ارتکاز کی مانٹرگ کے ذریعہ کیا

گیا۔ شروع کیس N_2O_5 کا ارتکاز 2.33 mol L^{-1} تھا اور 184 منٹ کے بعد یہ گھٹ کر 2.08 mol L^{-1} رہ گیا۔ معامل کی مساوات مندرجہ ذیل ہے۔



اس معامل کی اوسط شرح گھنٹوں، منٹوں اور سینٹنڈ میں معلوم کیجئے۔ اس وقفہ میں O_2 کے پیدا ہونے کی شرح کیا ہے؟

$$\text{اوسط شرح} = \frac{1}{2} \left\{ -\frac{\Delta[N_2O_5]}{\Delta t} \right\} = -\frac{1}{2} \left[\frac{(2.08 - 2.33) \text{ mol L}^{-1}}{184 \text{ min}} \right] \quad \text{حل}$$

$$= 6.79 \times 10^{-4} \text{ mol L}^{-1}/\text{min} = (6.79 \times 10^{-4} \text{ mol L}^{-1} \text{ min}^{-1}) \times (60 \text{ min}/1\text{h})$$

$$= 4.07 \times 10^{-2} \text{ mol L}^{-1}/\text{h}$$

$$= 6.79 \times 10^{-4} \text{ mol L}^{-1} \times 1\text{min}/60\text{s}$$

$$= 1.13 \times 10^{-5} \text{ mol L}^{-1}\text{s}^{-1}$$

یہ یاد رکھنے کی بات ہے کہ

$$(شرح) = \frac{1}{4} \left\{ \frac{\Delta[NO_2]}{\Delta t} \right\}$$

$$\frac{\Delta[NO_2]}{\Delta t} = 6.79 \times 10^{-4} \times 4 \text{ mol L}^{-1} \text{ min}^{-1} = 2.72 \times 10^{-3} \text{ mol L}^{-1} \text{ min}^{-1}$$

4.1 تعامل $P \rightarrow R$ کے لیے تعامل کا ارتکاز 25 منٹ میں $0.03M$ سے $0.02M$ ہو جاتا ہے۔ تعامل کی اوست شرح وقت کی دونوں اکائیوں یعنی منٹ اور سینڈ میں معلوم کیجیے۔

4.2 تعامل $A \rightarrow 2A$ کا ارتکاز 10 منٹ میں 0.5 mol L^{-1} سے گھٹ کر 0.4 mol L^{-1} رہ جاتا ہے۔ اس وقفہ میں شرح تعامل معلوم کیجیے۔

4.2 شرح تعامل کو متاثر کرنے والے عوامل تعامل کی شرح تجرباتی حالات جیسے متعاملوں کا ارتکاز (گیسوں کے معاملے میں دباؤ) درجہ حرارت اور وسیط پر منحصر ہوتا ہے۔ (Factor influencing Rate of a Reaction)

4.2.1 ارتکاز پر شرح کا انحصار دیے ہوئے درجہ حرارت پر کیمیائی تعامل کی شرح کا انحصار ایک یا زیادہ متعاملوں یا ماحصلات کے ارتکاز پر ہوتا ہے۔ متعاملوں کے ارتکاز کے طور پر تعامل کی شرح کا اظہار شرح کلیہ (Rate Law) کہلاتا ہے۔ اسے شرح مساوات یا شرح کی عبارت بھی کہا جاتا ہے۔

جدول 4.1 کے نتائج سے صاف ظاہر ہے کہ وقت کے ساتھ متعاملوں کے ارتکاز میں کمی آنے پر شرح تعامل گھٹتا ہے۔ اس کے برعکس شرح میں اس وقت اضافہ ہوتا ہے۔ جب متعاملوں کے ارتکاز میں اضافہ ہوتا ہے۔ اس لیے شرح تعامل کا انحصار متعاملوں کے ارتکاز پر ہوتا ہے۔ مندرجہ ذیل عمومی تعامل پر غور کیجیے۔



جہاں a, b, c اور d متعامل اور ماحصلات کے نسبت پیمائی ضریب ہیں۔ اس تعامل کے لیے شرح عبارت مندرجہ ذیل ہوگی۔

$$(4.4) \text{ شرح } k [A]^x [B]^y$$

جہاں قوت نما x اور y متعاملوں کے نسبت پیمائی ضریب (a اور b) کے مساوی بھی ہو سکتے ہیں اور نہیں بھی۔

مذکورہ بالا مساوات کو مندرجہ ذیل طریقے سے بھی لکھا جاسکتا ہے۔

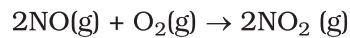
$$(4.4a) \text{ شرح } k [A]^x [B]^y$$

$$(4.4b) -\frac{d[R]}{dt} = k [A]^x [B]^y$$

مساوات (4.4b) کی یہ شکل تفہی شرح مساوات (differential rate equation) کہلاتی ہے جہاں k نسب کا مستقلہ ہے جسے شرح مستقلہ (rate constant) کہتے ہیں۔ مساوات (4.4) جو کہ شرح تعامل اور متعاملوں کے ارتکاز میں تعلق کو ظاہر کرتی ہے شرح کلیہ یا شرح عبارت کہلاتی ہے۔ اس طرح شرح کلیہ وہ عبارت ہے جس میں شرح تعامل کو متعاملوں کے مول ارتکاز پر کوئی قوت لگا کر ظاہر کرتے ہیں۔ یہ قوت کسی متوازن کیمیائی حرکیات

4.2.2 شرح عبارت اور شرح مستقلہ (Rate Expression and Rate Constant)

مساویات میں تعامل کرنے والی اسپشیر کے تناوب پیمائی ضریب کے مساوی ہو بھی سکتی ہے اور نہیں بھی۔ مثال کے طور پر:



ہم اس تعامل کی شرح کی پیمائش یا تو کسی ایک منعامل کے ارتکاز کو مستقل رکھتے ہوئے دوسرے منعامل کے ارتکاز کو تبدیل کر کے یا دونوں منعاملوں کے ارتکاز کو تبدیل کر کے ابتدائی ارتکاز کے تعامل کے طور پر کر سکتے ہیں۔ ذیل نتائج حاصل ہوئے ہیں (جدول 4.2)۔

جدول 4.2: NO_2 کی تشكیل کی ابتدائی شرح

$\text{NO}_2 / \text{mol L}^{-1}\text{s}^{-1}$	$[\text{O}_2] / \text{mol L}^{-1}$ ابتدائی	$[\text{NO}] / \text{mol L}^{-1}$ ابتدائی	تجربہ
کی تشكیل کی ابتدائی شرح			
0.096	0.30	0.30	-1
0.384	0.30	0.60	-2
0.192	0.60	0.30	-3
0.768	0.60	0.60	-4

نتائج پر نظر ڈالنے سے یہ صاف ظاہر ہے کہ جب O_2 کے ارتکاز کو مستقل رکھ کر NO کا ارتکاز دو گنا ہوتا ہے تو ابتدائی شرح تعامل میں چار کے فیکٹر سے اضافہ ہوتا ہے ($0.096 \times 4 = 0.384 \text{ mol L}^{-1}\text{s}^{-1}$)۔ اس سے ظاہر ہوتا ہے کہ شرح کا انحصار NO کے ارتکاز کے مرتع پر ہے۔ جب NO کے ارتکاز کو مستقل رکھا جاتا ہے اور O_2 کے ارتکاز کو دو گنا کر دیا جاتا ہے تو شرح بھی دو گنی ہو جاتی ہے جس سے ظاہر ہوتا ہے کہ شرح کا انحصار O_2 کے ارتکاز کی ایک قوت پر ہوتا ہے۔ اس طرح تعامل کے لیے شرح مساوات مندرجہ ذیل ہے۔

$$k[\text{NO}]^2[\text{O}_2] = \text{شرح}$$

اس شرح عبارت کی تفہیقی شکل مندرجہ ہے۔

$$-\frac{d[R]}{dt} = k[\text{NO}]^2[\text{O}_2]$$

اب ہم مشاہدہ کرتے ہیں کہ اس تعامل کے لیے تجرباتی اندازوں سے حاصل ہونے والی شرح مساوات میں ارتکاز کے قوت نما متوازن کیمیائی تعامل میں ارتکاز کے تناوب پیمائی ضریب کے مساوی ہے۔

تعامل

تجرباتی شرح عبارت



ان تعاملات میں ارتکاز کے قوت نما مساوات میں موجود تناسب پیمائی ضریب سے مختلف ہیں۔ لہذا ہم کہہ سکتے ہیں کہ شرح کلیہ کی پیشین گوئی صرف متوازن کیمیائی مساوات کو دیکھ کر نہیں کسی جاسکتی یعنی اس کا تعین نظریاتی طور پر نہیں بلکہ تجربیاتی طور پر کیا جاتا ہے۔

شرح مساوات (4.4) میں

$$= k [A]^x [B]^y$$

x اور y اس بات کی طرف اشارہ کرتے ہیں کہ شرح تعامل A یا B کے ارتکاز میں تبدیلی سے کس طرح متاثر ہوتا ہے۔ مساوات (4.4) میں ان قوت ناموں کا حاصل جمع تعامل کے کل آرڈر (overall order) کو ظاہر کرتا ہے جبکہ x اور y بالترتیب A اور B متعاملوں کے متعلق آرڈر کو ظاہر کرتے ہیں۔ اس طرح، شرح کلیہ عبارت میں متعاملوں کے ارتکاز کی قوتوں کا حاصل جمع اس کیمیائی تعامل کا آرڈر کہلاتا ہے۔ تعامل کا آرڈر 0, 1, 2, 3 اور یہاں تک کہ کسر میں بھی ہو سکتا ہے۔ صفر آرڈر تعامل کا مطلب ہے کہ تعامل متعاملوں کے ارتکاز سے مبراء ہے۔

4.2.3 تعامل کا آرڈر

(Order of a Reaction)

اس تعامل کا کل آرڈر معلوم کیجئے جس کی شرح عبارت مندرجہ ذیل ہے۔

مثال 4.3

$$\text{شرح} = k [A]^{1/2} [B]^{3/2} \quad (\text{a})$$

$$\text{شرح} = k [A]^{3/2} [B]^{-1} \quad (\text{b})$$

$$\text{شرح} = k [A]^x [B]^y \quad (\text{a})$$

$$\text{آرڈر} = x + y$$

$$\text{اس طرح آرڈر} = 1/2 + 3/2 = 2$$

یعنی یہ سیندھ آرڈر تعامل ہے

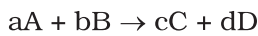
$$\text{آرڈر} = 3/2 + (-1) = 1/2 \quad (\text{b})$$

یعنی نصف آرڈر تعامل ہے۔

حل:

ایک متوازن کیمیائی تعامل سے ہمیں اس بات کا صحیح علم نہیں ہو پاتا کہ تعامل کس طرح ہو رہا ہے کیونکہ اتفاق سے ہی کوئی تعامل ایک مرحلہ میں مکمل ہوتا ہے۔ وہ تعاملات جو کہ ایک مرحلہ میں مکمل ہو جاتے ہیں ابتدائی تعاملات (Elementary reaction) کہلاتے ہیں۔ جب ابتدائی تعاملات کا ایک سلسلہ (جسے میکانزم کہتے ہیں) ماحصلات فراہم کرتا ہے تو تعاملات چیپیدہ تعاملات (complex reactions) کہلاتے ہیں۔ یہ تعاملات مسلسل (مثلاً آئیونی کی CO_2 میں تعمید اور H_2O مخفنی م حلول کے ایک سلسلہ سے گزرتا ہے جس میں الکل، ایلٹ، یہاں تک اور ایسٹ بنتے ہیں) رجعی اور چائی نی تعاملات ہو سکتے ہیں مثلاً (فینال کے ناٹریشن سے آرٹھوناٹروفینال اور پیراناٹروفینال حاصل ہوتے ہیں)

شرح مستقلہ کی اکائیاں (Units of rate constant) ایک عمومی تعلل



کے لیے شرح

جہاں $x + y = n$ = تعلل کا آرڈر ہے۔

$$\text{Rate} = k \frac{[A]^x [B]^y}{[A]^x [B]^y} = \frac{\text{ارٹکاز}}{\text{وقت}} = \frac{1}{(\text{ارٹکاز})^n}$$

ارٹکاز کی SI اکائیاں $\text{mol L}^{-1} \text{s}^{-1}$ میں اور وقت کی اکائی S میں پر مختلف آرڈر والے تعلل کے لیے k کی اکائیاں جدول 4.3 میں دی گئی ہیں۔

جدول 4.3 شرح مستقلہ کی اکائیاں

تعالل	آرڈر	شرح مستقلہ کی اکائیاں
صفر آرڈر تعلل	0	$\frac{\text{mol L}^{-1}}{\text{s}} \times \frac{1}{(\text{mol L}^{-1})^0} = \text{mol L}^{-1} \text{s}^{-1}$
فرست آرڈر تعلل	1	$\frac{\text{mol L}^{-1}}{\text{s}} \times \frac{1}{(\text{mol L}^{-1})^1} = \text{s}^{-1}$
سینڈ آرڈر تعلل	2	$\frac{\text{mol L}^{-1}}{\text{s}} \times \frac{1}{(\text{mol L}^{-1})^2} = \text{mol}^{-1} \text{L s}^{-1}$

مندرجہ ذیل شرح مستقلوں میں ہر ایک کے لیے تعلل کے آرڈر کی شناخت کیجیے

مثال 4.4

$$k = 2.3 \times 10^{-5} \text{ L mol}^{-1} \text{ s}^{-1} \quad (\text{i})$$

$$k = 3 \times 10^{-4} \text{ s}^{-1} \quad (\text{ii})$$

(i) سینڈ آرڈر شرح مستقلہ کی اکائی $\text{L mol}^{-1} \text{ s}^{-1}$ ہے لہذا $k = 2.3 \times 10^{-5} \text{ L mol}^{-1} \text{ s}^{-1}$ کو ظاہر کرتا ہے۔

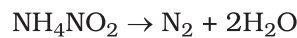
حل

(ii) فرست آرڈر شرح مستقلہ کی اکائی s^{-1} ہے لہذا

$$k = 3 \times 10^{-4} \text{ s}^{-1}$$

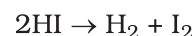
4.2.4 تعامل کی سالمیت (Molecularity of a Reaction)

تعامل کی ایک اور خصوصیت جسے سالمیت (molecularity) کہتے ہیں، تعامل کے میکانزم کو سمجھنے میں مدد کرتی ہے۔ ابتدائی تعامل میں حصہ لینے والی اسپیشز (ایٹم، آئین یا سالمیات) جو کہ ایک ساتھ تصادم کے نتیجے میں کیمیائی تعامل کرتی ہیں، کی تعداد تعامل کی سالمیت (molecularity) کہلاتی ہے۔ جب تعامل میں صرف ایک ہی اسپیشز ملوث ہو تو تعامل یک سالماتی (unimolecular) کہلاتا ہے۔ مثال کے طور پر امونیم ناکٹریٹ کی تحلیل

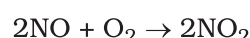


دو سالماتی تعاملات میں بہ یک وقت دو اسپیشز کے درمیان تصادم ہوتا ہے۔ مثال کے طور پر ہائڈروجن

آئوڈائیڈ کی تحلیل

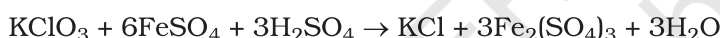


سالماتی تعاملات میں تین اسپیشز کے درمیان بہ یک وقت تصادم ہوتا ہے مثال کے طور پر

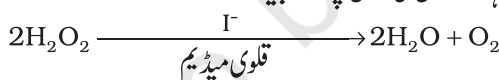


اس بات کا احتمال بہت ہی کم ہوتا ہے کہ تین سے زیادہ سالمات کے درمیان بہ یک وقت تصادم ہو۔ لہذا تین سے زیادہ سالمات کا مشابہ نہیں کیا گیا ہے۔

اس طرح صاف ظاہر ہے کہ پیچیدہ تعاملات جن کی تناسب پیمائی مساوات میں تین سے زیادہ سالمات ہوتے ہیں وہ ایک سے زیادہ مرحلوں میں مکمل ہوتے ہیں۔



یہ تعامل جو کہ دسویں آرڈر کا تعامل نظر آتا ہے لیکن حقیقت میں یہ سینڈ آرڈر تعامل ہے۔ اس سے ظاہر ہوتا ہے کہ یہ تعامل کئی مراحل میں مکمل ہوتا ہے۔ کون سا مرحلہ مکمل کی شرح کو کنٹرول کرتا ہے؟ اس سوال کا جواب ہم تعامل کے میکانزم کو معلوم کر کے دے سکتے ہیں۔ مثال کے طور پر رلے دوڑ میں ٹیم کی فتح سب سے آہستہ دوڑ نے والے کھلاڑی پر منحصر ہوتی ہے۔ اسی طرح تعامل کی کل شرح تعامل کے سنت تین مرحلہ کے ذریعے کنٹرول ہوتی ہے۔ اس مرحلہ کو شرح متعین کرنے والا مرحلہ (rate determining step) کہتے ہیں۔ قلوی میڈیم میں آئوڈائیڈ آئین کے ذریعہ کیٹلائز ہونے والی ہائڈروجن کی تحلیل پر غور کیجیے۔



اس تعامل کے لیے شرح مساوات مندرجہ ذیل ہے۔

$$\frac{-d[\text{H}_2\text{O}_2]}{dt} = \text{شرح} = k[\text{H}_2\text{O}_2][\text{I}^-]$$

یہ تعامل H_2O_2 اور I^- دونوں کی نسبت سے فرست آرڈر تعامل ہے۔

شوہد یہ تجویز کرتے ہیں کہ یہ تعامل دو مرحلوں میں مکمل ہوتا ہے۔



دونوں مراحل دو سالیاتی ابتدائی تعمالات ہیں۔ IO_3^- اسپیشز ٹمنی ماحصل ہے کیونکہ یہ تعامل کے درمیان پیدا ہوتی ہے نہ کہ کل متوازن مساوات میں۔ پہلا مرحلہ است ہونے کی وجہ سے شرح کا تعین کرنے والا مرحلہ ہے۔ اس طرح ٹمنی ماحصل کی شرح تشكیل تعامل کی شرح کا تعین کرے گی۔

اس طرح، اب تک جو کچھ بحث ہوئی ہے اس سے مندرجہ ذیل نتائج اخذ کیے جاسکتے ہیں۔

(i) تعامل کا آرڈر ایک تجرباتی مقدار ہے۔ یہ صفر یا کسر میں ہو سکتا ہے۔ لیکن سالمیت (molecularity) صفر یا غیر صحیح عدد نہیں ہو سکتی۔

(ii) ابتدائی تعامل اور پیچیدہ تعامل دونوں کا آرڈر ہوتا ہے جبکہ سالمیت صرف ابتدائی تعامل کے لیے ہی ہے۔ پیچیدہ تعامل کے لیے سالمیت کے کوئی معنی نہیں ہے۔

(iii) پیچیدہ تعمالات کے لیے آرڈر ست ترین مرحلہ کا دیا جاتا ہے اور عام طور سے ست ترین مرحلہ کی سالمیت اور کل تعامل کا آرڈر مساوی ہوتا ہے۔

متن پر مبنی سوالات

4.3 تعامل ماحصل $\rightarrow A + B \rightarrow A + B = k[A]^{1/2}[B]^2$ کے لیے شرح کیا ہے۔ تعامل کا آرڈر معلوم کیجیے۔

4.4 سالمہ X کی Y میں تبدیلی سینہڈ آرڈر حرکیات کے مطابق ہوتی ہے۔ اگر X کے ارتکاز میں تین گنا اضافہ کر دیا جائے تو یہ Y کی تشكیل کی شرح کو کس طرح متاثر کرے گا۔

ہم نے پہلے ہی نوٹ کیا ہے کہ شرح کا ارتکاز پر انحراف تکمیلی شرح مساوات کہلاتی ہے۔ لمحاتی شرح کا تعین ہمیشہ ہی آسان نہیں ہوتا کیونکہ اس کی قدر ارتکاز اور وقت کے مابین کھیچنے گئے خط انداز کے نقطہ t پر بنائے گئے خط مماس کے سلوپ کی پیمائش کر کے متعین کی جاتی ہے۔ (شکل 4.1)۔

اس کے ذریعہ شرح کلیہ کا تعین مشکل ہو جاتا ہے۔ لہذا تعامل کا آرڈر معلوم کرنا بھی مشکل ہو جاتا ہے۔ اس مشکل سے نجات پانے کے لیے ہم ترقی شرح مساوات کا تکملہ کر سکتے ہیں۔ اس مساوات سے ہمیں براہ راست پیمائش کیے گئے تجرباتی اعداد و شمار یعنی مختلف اوقات میں ارتکاز اور شرح مستقلہ کے درمیان تعلق معلوم ہو جاتا ہے۔ مختلف آرڈر والے مختلف تعمالات کے لیے تکمیلی شرح مساوات علیحدہ علیحدہ ہوتی ہیں۔ یہاں ہم صرف صفر اور فرست آرڈر کیمیائی تعمالات کے لیے ہی ان مساوات کا تعین کریں گے۔

صفر آرڈر تعامل کا مطلب ہے کہ شرح تعامل متعاملوں کے ارتکاز کی صفر قوت کے متناسب ہے۔ مندرجہ ذیل تعامل پر غور کیجیے۔



$$\frac{d[R]}{dt} = -k[R]^0 = \text{شرح}$$

کسی مقدار پر صفر قوت کی مقدار کا کوئی ہوتی ہے۔

4.3 تکمیلی شرح مساوات (Integrated Rate Equations)

4.3.1 صفر آرڈر تعمالات (Zero Order Reactions)

$$\frac{d[R]}{dt} = -k \quad \text{شرح}$$

$d[R] = -k dt$

دونوں جانب تکمیلہ یعنے پر
جہاں I، تکمیلی مستقلہ ہے۔

(4.5)

$t = 0$ پر متعامل R کا ارتکاز $[R]_0$ ، جہاں $[R]_0$ متعامل کا ابتدائی ارتکاز ہے۔

مساوات (4.5) میں $[R]_0$ کی قدر رکھنے پر

$$[R]_0 = -k \times 0 + I$$

$$[R]_0 = I$$

مساوات (4.5) میں I کی قدر رکھنے پر

(4.6) $[R] = -kt + [R]_0$

مساوات (4.6) کا موازنہ خط مستقیم کی مساوات $y = mx + c$ سے کرنے پر اگر ہم $[R]$ اور t کے درمیان گراف کھینچیں تو ایک خط مستقیم حاصل ہوتا ہے۔ (شکل 4.3)۔ اس خط کا سلوپ $-k$ = اور خط قاطع (intercept) $[R]_0$ کے مساوی ہے۔ مساوی (4.6) کو زیاد حل کرنے پر ہمیں شرح مستقلہ K مندرجہ ذیل شکل میں حاصل ہوتا ہے۔

$$(4.7) \quad k = \frac{[R]_0 - [R]}{t}$$

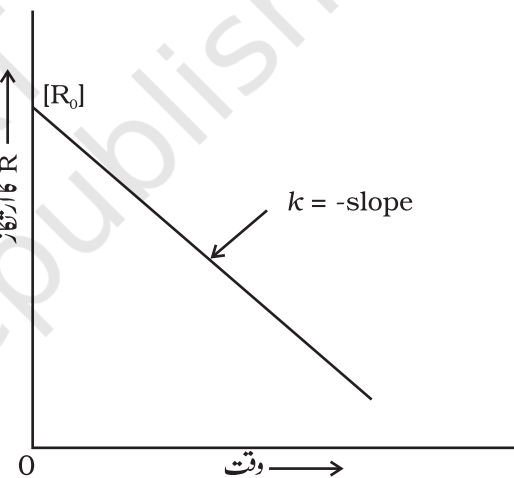
صفر آرڈر تعاملات عام طور سے نہیں ہوتے لیکن یہ مخصوص حالات میں واقع ہوتے ہیں۔ انتراجم کیٹائز تعاملات اور وہ تعاملات جو دھاتی سطحوں پر ہوتے ہیں صفر آرڈر تعاملات کی کچھ مثالیں ہیں۔ گرم پلیٹم سطح پر امونیا گیس کی تخلیل اونچے دباؤ پر صفر آرڈر تعامل ہے۔



$$k [NH_3]^0 = k = \text{شرح}$$

اس تعامل میں پلیٹم دھات و سیط کا کام کرتی ہے۔ اونچے دباؤ پر دھاتی سطح گیس کے سالمات سے سیر ہو جاتی ہے۔ لہذا تعامل کے حالات میں مزید تبدیلی کی وجہ سے وسیط کی سطح پر امونیا کی مقدار میں تبدیلی نہیں آتی لہذا تعامل کی شرح اس کے ارتکاز سے مبرا ہو جاتی ہے۔ گولڈ کی سطح پر HI کی حرارتی تخلیل صفر آرڈر تعامل کی ایک اور مثال ہے۔

اس گروپ کے تعاملات میں شرح تعامل R کے ارتکاز کی قوت نما کے متناسب ہوتا ہے۔ مثلاً



شکل 4.3: صفر آرڈر تعامل کے لئے ارتکاز اور وقت کے مابین کھینچے گئے گراف میں تنوع

فرست آرڈر 4.3.2

تعاملات

(First Order

Reaction)



$$\text{شرح} = -\frac{d[R]}{dt} = k[R]$$

$$\frac{d[R]}{[R]} = -k dt$$

اس مساوات کا تکملہ کرنے پر ہمیں حاصل ہوتا ہے۔

(4.8)

$$[R] = -kt + I$$

دوبارہ، I تکملہ کا مستقلہ ہے اور اس کی قدر کا تعین آسانی کیا جاسکتا ہے۔

جب $R = [R]_0$, $t = 0$ جہاں $[R]_0$ متعامل کا ابتدائی ارتکاز ہے۔

اس لیے، مساوات (4.8) کو مندرجہ ذیل طریقے سے لکھا جاسکتا ہے۔

$$[R]_0 = -k \times 0 + I$$

$$[R]_0 = I$$

مساوات (4.8) میں I کی قدر رکھنے پر

(4.9)

$$\ln[R] = -kt + \ln[R]_0$$

مساوات کو از سرنو ترتیب دینے پر

$$\ln \frac{[R]}{[R]_0} = -kt$$

$$\text{یا } k = \frac{1}{t} \ln \frac{[R]_0}{[R]}$$

وقت t_1 پر مساوات (4.8) سے

(4.10)

$$*\ln[R]_1 = -kt_1 + *ln[R]_0$$

وقت t_2 پر

(4.11)

$$\ln[R]_1 = -kt_2 + \ln[R]_0$$

جہاں $[R]_1$ اور $[R]_2$ با ترتیب t_1 اور t_2 وقوف پر متعاملوں کے ارتکاز ہیں۔

میں (4.11) کو گھٹانے پر

$$\ln[R]_1 - \ln[R]_2 = -kt_1 - (-kt_2)$$

$$\ln \frac{[R]_1}{[R]_2} = k(t_2 - t_1)$$

$$k = \frac{1}{(t_2 - t_1)} \ln \frac{[R]_1}{[R]_2}$$

مساوات (4.9) کو مندرجہ ذیل طریقے سے بھی لکھا جاسکتا ہے۔

(4.12)

$$\ln \frac{[R]}{[R]_0} = -kt$$

دونوں جانب کا antilog لینے پر

کیمیا

(4.14)

$$[R] = [R]_0 e^{-kt}$$

مساویات (4.9) کا $y = mx + c$ سے موازنہ کرنے پر، اگر t اور $\ln[R]$ کے مابین گراف بناتے ہیں۔

(شکل 4.4) تو ہمیں ایک خط مستقیم حاصل ہوتا ہے جس کا سلوپ $= -k$ اور خط قاطع $\ln[R]_0$ ہے۔

فرست آرڈر شرح تعامل (4.10) مندرجہ ذیل شکل میں بھی لکھی جاسکتی ہے۔

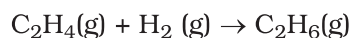
(4.15)

$$k = \frac{2.303}{t} \log \frac{[R]_0}{[R]}$$

$$\log \frac{[R]_0}{[R]} = \frac{kt}{2.303}$$

اگر ہم $\log [R]_0/[R]$ اور t کے درمیان گراف بناتے ہیں (شکل 4.5) تو سلوپ $= k/2.303$ ہے

اتھیں کا ہڈروجنیشن فرست آرڈر تعامل کی ایک مثال ہے۔



شرح $k [C_2H_4]$

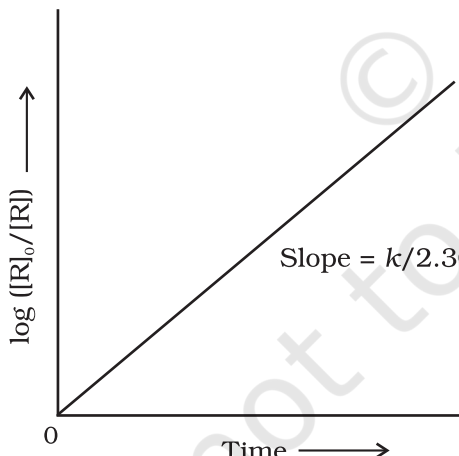
غیر متحکم نیکلیں کے تمام قدرتی اور مصنوعی تابکار decay فرست آرڈر حرکیات کے ذریعہ عمل پذیر ہوتے

ہیں۔

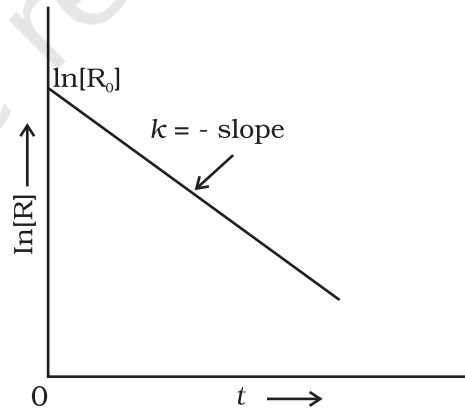


شرح $k [Ra]$

N_2O کی تحلیل فرست آرڈر تعاملات کی کچھ اور مثالیں لیں۔



شکل 4.5: فرست آرڈر تعامل کے لئے $\log [R]_0/[R]$ اور وقت کے درمیان گراف



شکل 4.4: فرست آرڈر تعامل کے لئے $\ln[R]$ اور t کا گراف

* اور \log کے لئے ضمیمه IV ملاحظہ کیجیے

318K پر مندرجہ ذیل فرست آرڈر تعامل میں N_2O_5 کا ابتدائی ارتکاز L^{-1} کے $60 1.24 \times 10^{-2} \text{ mol L}^{-1}$ میں فرست آرڈر تعامل کا ابتدائی ارتکاز L^{-1} پر تعامل کے بعد $0.20 \times 10^{-2} \text{ mol L}^{-1}$

کامستقلہ معلوم کیجیے۔

حل فرست آرڈر تعامل کے لیے

$$\log \frac{[R]_1}{[R]_2} = \frac{k(t_2 - t_1)}{2.303}$$

$$k = \frac{2.303}{(t_2 - t_1)} \log \frac{[R]_1}{[R]_2}$$

$$= \frac{2.303}{(60 \text{ min} - 0 \text{ min})} \log \frac{1.24 \times 10^{-2} \text{ mol L}^{-1}}{0.20 \times 10^{-2} \text{ mol L}^{-1}} =$$

$$= \frac{2.303}{60} \log 6.2 \text{ min}^{-1}$$

$$k = 0.0304 \text{ min}^{-1}$$

آئیے عجیب و غریب فرست آرڈر گیس فیر تعامل پر غور کرتے ہیں۔

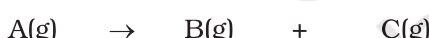


مان لیجیے کہ A کا ابتدائی ارتکاز p_i اور وقت t پر کل دباؤ p_t ہے۔ اس قسم کے تعامل کے لیے تکمیلی شرح مساوات مندرجہ ذیل طریقے سے اخذ کی جاسکتی ہے۔

$$(دباو اکائیاں) p_t = p_A + p_B + p_C \quad \text{کل دباؤ}$$

اور p_C اور p_B اور p_A کے جزوی دباؤ ہیں۔

اگر وقت t پر A کے دباؤ میں کمی X atm ہے نیز B اور C میں سے ہر ایک کا ایک مول تشکیل پاتا ہے تو B اور C کے دباؤ میں اضافہ بھی X atm ہو گا۔



$$\text{At } t = 0 \quad p_i \text{ atm} \quad 0 \text{ atm} \quad 0 \text{ atm}$$

$$\text{At time } t \quad (p_i - x) \text{ atm} \quad x \text{ atm} \quad x \text{ atm}$$

جہاں (p_i - O(p_t) = ابتدائی

$$p_t = (p_i - x) + x + x = p_i + x$$

$$x = (p_t - p_i)$$

$$p_A = p_i - x = p_i - (p_t - p_i)$$

$$= 2p_i - p_t$$

$$k = \left(\frac{2.303}{t} \right) \left(\log \frac{p_i}{p_A} \right)$$

$$= \frac{2.303}{t} \log \frac{p_i}{(2p_i - p_t)}$$

مثال 4.6 مستقل جمپ پر $N_2O_5(g)$ کے فرست آرڈر حرارتی تحلیل کے دوران حاصل ہونے والے اعداد و شمار مندرجہ ذیل ہیں۔



نمبر شمار	وقت / S	کل دباؤ / (atm)
1	0	0.5
2	100	0.512

شرح مستقلہ کی تحسیب کیجئے۔

مان لجیے کہ $N_2O_5(g)$ کے دباؤ میں تنقیف $2 \times atm$ ہے۔ کیونکہ N_2O_5 کے دو مول تحلیل ہو کر $N_2O_5(g)$ کے دو مول اور $O_2(g)$ کا ایک مول بناتے ہیں تو $N_2O_5(g)$ کے دباؤ میں $2 \times atm$ کا اضافہ ہوتا ہے اور $O_2(g)$ کے دباؤ میں X atm کا اضافہ ہوتا ہے۔

حل



$$\text{Start } t = 0 \quad 0.5 \text{ atm} \quad 0 \text{ atm} \quad 0 \text{ atm}$$

$$\text{At time } t \quad (0.5 - 2x) \text{ atm} \quad 2x \text{ atm} \quad x \text{ atm}$$

$$pt = p_{N_2O_5} + p_{N_2O_4} + p_{O_2}$$

$$= (0.5 - 2x) + 2x + x = 0.5 + x$$

$$x = p_t - 0.5$$

$$p_{N_2O_5} = 0.5 - 2x$$

$$= 0.5 - 2(pt - 0.5) = 1.5 - 2pt$$

$$\text{At } t = 100 \text{ s; } pt = 0.512 \text{ atm}$$

$$= 1.5 - 2 \times 0.512 = 0.476 \text{ atm}$$

Using equation (4.16)

$$k = \frac{2.303}{t} \log \frac{p_i}{p_A} = \frac{2.303}{100 \text{ s}} \log \frac{0.5 \text{ atm}}{0.476 \text{ atm}}$$

$$= \frac{2.303}{100 \text{ s}} \times 0.0216 = 4.98 \times 10^{-4} \text{ s}^{-1}$$

کسی تعامل کی نصف عمر وہ وقفہ ہے جس میں کسی متعامل کا ارتکاز اس کے ابتدائی ارتکاز کا نصف رہ جاتا ہے۔ اسے $t_{1/2}$ سے ظاہر کرتے ہیں۔

صفر آرڈر تعامل کے لیے شرح مستقلہ مساوات 4.7 کے مطابق دیا جاتا ہے۔

4.3.3 تعامل کی نصف عمر

(Half-Life of a Reaction)

$$k = \frac{[R]_0 - [R]}{t}$$

$$\text{At } t = t_{1/2}, \quad [R] = \frac{1}{2} [R]_0$$

پر شرح مستقلہ مندرجہ ذیل ہو جاتا ہے۔

$$k = \frac{[\text{R}]_0 - 1/2 [\text{R}]_0}{t_{1/2}}$$

$$t_{1/2} = \frac{[\text{R}]_0}{2k}$$

یہ واضح ہے کہ صفر آرڈر تعامل کے لیے $t_{1/2}$ متعاملوں کے ابتدائی ارتکاز کے سیدھے نسب میں اور شرح مستقلہ کے معلوم نسب میں ہوتا ہے۔

فرست آرڈر تعامل کے لیے

$$[\text{R}]_n = [\text{R}]_0 - 0.999[\text{R}]_0$$

$$(4.15) \quad k = \frac{2.303}{t} \log \frac{[\text{R}]_0}{[\text{R}]}$$

$$(4.16) \quad \text{at } t_{1/2} [\text{R}] = \frac{[\text{R}]_0}{2}$$

لہذا مندرجہ بالات تعالیٰ ہو جاتا ہے

$$k = \frac{2.303}{t_{1/2}} \log \frac{[\text{R}]_0}{[\text{R}]/2}$$

$$\text{یا } t_{1/2} = \frac{2.303}{k} \log 2$$

$$t_{1/2} = \frac{2.303}{k} \times 0.301$$

$$t_{1/2} = \frac{0.693}{k}$$

یہ دیکھا جاسکتا ہے کہ فرست آرڈر تعامل کے لیے نصف عمر مستقل دیتی ہے یعنی یہ تعامل میں حصہ لینے والی اسپیشیز کے ابتدائی ارتکاز سے مبرا ہوتا ہے۔ فرست آرڈر مساوات کے لیے نصف عمر کی تحسیب شرح مستقلہ سے بآسانی کی جاسکتی ہے۔

صفر آرڈر تعامل کے لیے $t_{1/2} \propto [\text{R}]_0$ ہے۔ فرست آرڈر تعامل کے لیے کا انحصار $t_{1/2} \propto [\text{R}]_0^{-1}$ ہے۔

مثال 4.7 ایک فرست آرڈر تعامل کا شرح مستقلہ s^{-1} $k = 5.5 \times 10^{-14}$ ہے۔ تعامل کی نصف عمر معلوم کیجیے۔

حل فرست آرڈر تعامل کے لیے نصف عمر مندرجہ ذیل ہے۔

$$t_{1/2} = \frac{0.693}{k}$$

$$t_{1/2} = \frac{0.693}{5.5 \times 10^{-14} \text{ s}^{-1}} = 1.26 \times 10^{13} \text{ s}$$

مثال 4.8 دکھائیے کہ فرست آرڈر تعامل میں 99.9% کی تیگیل کے لیے مطلوبہ وقت تعامل نصف عمر ($t_{1/2}$) کا 10 گناہ ہے۔

حل جب تعامل 99.9% کمکل ہو جاتا ہے،

$$k = \frac{2.303}{t} \log \frac{[R]_0}{[R]}$$

$$= \frac{2.303}{t} \log 10^3 = \frac{2.303}{t} \log \frac{[R]_0}{[R]_0 - 0.999[R]_0}$$

$$t = 6.909/k$$

تعامل کی نصف عمر کے لیے

$$t_{1/2} = 0.693/k$$

$$\frac{t}{t_{1/2}} = \frac{6.909}{k} \times \frac{k}{0.693} = 10$$

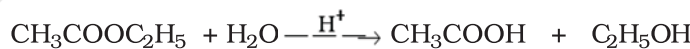
صفر اور فرست آرڈر تعاملات کے لیے تکمیلی کلیئے کی ریاضیاتی خصوصیات کا خلاصہ جدول 4.4 میں دیا

گیا ہے۔

جدول 4.4 صفر اور فرست آرڈر تعاملات کے لیے تکمیلی شرح کلیئے

آرڈر	تعامل کی قسم	Differential	متقید خط پلات	تفقی شرح کلیئے	نصف عمر	k کی اکائیاں
conc time ⁻¹ or mol L ⁻¹ s ⁻¹	[R] ₀ /2k	[R] vs t	kt = [R] ₀ - [R]	d[R]/dt = -k	R → P	0
time ⁻¹ or s ⁻¹	ln 2/k	ln[R] vs t	[R] = [R] ₀ e ^{-kt} or kt = ln{[R] ₀ /[R]}	d[R]/dt = -k[R]	R → P	1

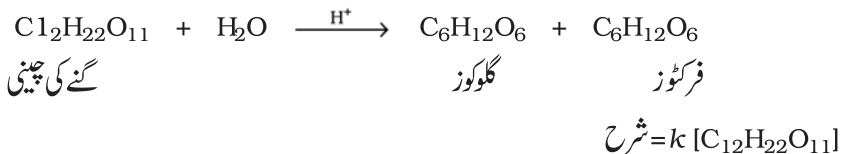
بعض اوقات تعامل کا آرڈر حالات کی وجہ سے تبدیل ہو جاتا ہے۔ ایسے کئی تعاملات ہیں جو فرست آرڈر شرح اصول کی پابند ہیں اگرچہ حقیقت میں وہ اعلیٰ سطح کے تعاملات ہوتے ہیں۔ ایتحاکل ایسی ٹیکٹ کا ہانڈرلوس جو ایتحاکل ایسی ٹیکٹ اور پانی کے مابین ہونے والا ایک کیمیائی تعامل ہے۔ دراصل سینڈ آرڈر تعامل ہے جو ایتحاکل ایسی ٹیکٹ اور پانی دونوں کے تعامل کی شرح پر اثر انداز ہوتا ہے۔ لیکن ہانڈرلوس کے لیے پانی بہت زیادہ مقدار میں استعمال ہوتا ہے جس کی وجہ سے تعامل میں پانی کی ارتکاز پر بہت کم اثر پڑتا ہے۔ اس لیے تعامل کی شرح پر محض ایتحاکل ایسی ٹیکٹ کے ارتکاز میں تبدیلی کا اثر پڑتا ہے مثال کے لیے 10ml پانی کے ذریعے 0.01 mol ایتحاکل ایسی ٹیکٹ کے ہانڈرلوس کے دوران شروع میں (0 = t) اور تعامل کے مکمل ہونے پر (t) موجود متعدد تعاملات اور حاصل مقدار ذیل میں دی گئی ہیں:



t=0	0.01 mol	10 mol	0 mol	0 mol
t	0 mol	9.9 mol	0.01 mol	0.01 mol

تعامل کے دوران پانی کے ارتکاز میں بہت زیادہ تبدیل نہیں آتی۔ اس لیے شرح مساوات میں رکن $[H_2O]$ کو مستقلہ کے طور پر لیا جاتا ہے۔ اس طرح مساوات ہو جاتی ہے تھاں فرست آرڈر تعامل کے جیسا طرز عمل ظاہر کرتا ہے۔ اس قسم کے تعاملات کا ذب فرست آرڈر تعاملات کہلاتے ہیں۔

گنے کی چینی کا inversion کا ذب فرست آرڈر تعامل کی ایک اور مثال ہے۔



متن پر مبنی سوالات

4.5 ایک فرست آرڈر تعلق کا شرح مستقلہ $s^{-1} \times 10^{-3}$ 1.15 ہے۔ اس تعلق کے 5g کی 3g میں تحویل ہونے میں کتنا وقت لگے گا؟

4.6 SO_2Cl_2 60 منٹ میں تحلیل ہو کر اپنی اصل مقدار کا نصف رہ جاتا ہے۔ اگر تحلیل کا عمل ایک فرست آرڈر تعلق ہے تو تعلق کا شرح مستقلہ معلوم کیجیے۔

زیادہ تر تعاملات درجہ حرارت میں اضافہ ہونے پر تیزی پکڑ لیتے ہیں۔ مثال کے طور پر N_2O_5 کی تحلیل میں، ابتدائی مقدار سے نصف مقدار کی تحلیل $50^{\circ}C$ پر 12 منٹ ہیں، $25^{\circ}C$ پر 5 گھنٹے میں اور $0^{\circ}C$ پر 10 دن میں ہوتی ہے۔ آپ یہ بھی جانتے ہیں کہ پوٹاشیم پرمیگنیٹ ($KMnO_4$) اور آکنریک ایسٹ ($H_2C_2O_4$) کے آمیزے میں، پوٹاشیم پرمیگنیٹ کے رنگ اڑنے کا عمل زیادہ درجہ حرارت پر کم درجہ حرارت کے مقابلے میں تیزی سے ہوتا ہے۔ یہ بھی دیکھا گیا ہے کہ کسی کیمیائی تعامل میں درجہ حرارت میں 10° کا اضافہ اس کے شرح مستقلہ کو تقریباً دو گنا کر دیتا ہے۔

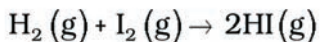
شرح تعامل کے درجہ حرارت پر انحراف کی تشریح آرہینس مساوات (4.18) کی مدد سے بالکل صحیح صحیح کی جاسکتی ہے۔ اسے سب سے پہلے ڈچ کیا داں بے اتنی واثٹ ہاف نے تجویز کیا تھا مگر سو یہ دن کے کیا داں آرہینس نے اس کا طبعی جواز اور توضیح پیش کی۔

$$(4.18) \quad k = A e^{-E_a / RT}$$

یہاں A آرہینس فیکٹر یا فریکوننسی فیکٹر ہے۔ اسے پیش قوت نما فیکٹر (pre-exponential factor) بھی کہتے ہیں۔ یہ کسی مخصوص تعامل کے لیے مستقل ہوتا ہے۔ R گیس مستقل ہے اور E_a ایک پیویشن تو انہی ہے جس کی پیمائش جوں فی مول (mol^{-1}) میں ہے۔
اسے مندرجہ ذیل سادہ تعامل کی مدد سے واضح طور پر سمجھا جاسکتا ہے۔

شرح تعامل کا درجہ حرارت پر انحصار

(Temperature Dependence of the Rate of a Reaction)



آرہیس کے مطابق یہ تعامل صرف اسی وقت ہو سکتا ہے جب ایک سالمہ ہائڈروجن کا، ایک سالمہ آئیودین کا متصادم ہو کر غیر متوازن انٹرمیڈیٹ بتاتے ہیں۔ (شکل 4.6) یہ انٹرمیڈیٹ بہت معمولی وقہ کے لیے ہی باقی رہتا ہے اور ٹوٹ کر ہائڈروجن آئیودائٹ کے دو سالمات بناتا ہے۔

اس انٹرمیڈیٹ جسے ایکٹیوڈیکمپلیکس (C) کہتے ہیں، کی تشکیل کے لیے درکار توانائی

ایکٹیوشن تو انائی (E_a) کھلاتی ہے۔ بالقوہ تو انائی اور تعامل کو آرڈینیٹ کے مابین کھینچنے کے گراف سے مشکل 4.7 حاصل ہوتی ہے۔ تعامل کو آرڈینیٹ متعاملوں کی ماحصلات میں تبدیلی کے دوران

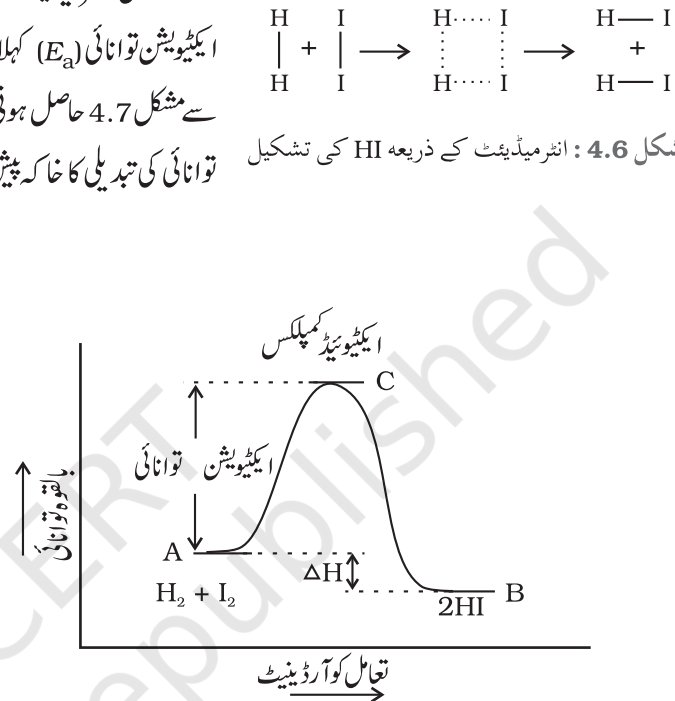
شکل 4.6 : انٹرمیڈیٹ کے ذریعہ HI کی تشکیل تو انائی کی تبدیلی کا خاکہ پیش کرتا ہے۔

جب کمپلیکس تحلیل ہو کر ماحصلات کی تشکیل کرتا ہے تو کچھ تو انائی خارج ہوتی ہے۔ لہذا تعامل کی جسمی حرارت متعامل اور ماحصلات کی نوعیت پر منحصر ہوتی ہے۔

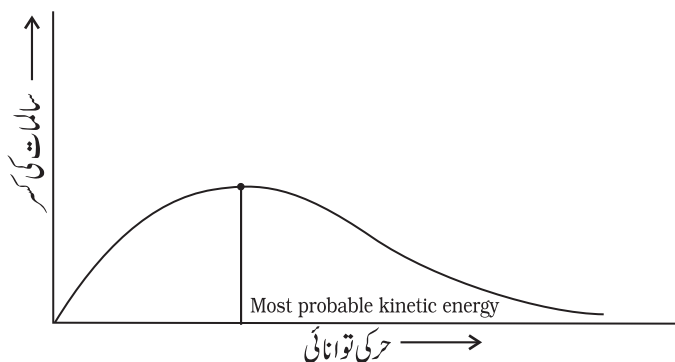
تعامل میں حصہ لینے والی اسی شیز کے سبھی سالمات کی حرکی تو انائی کیسا نہیں ہوتی۔ کیونکہ کسی ایک سالمہ کے طرز عمل کی پیشین گوئی بہت زیادہ درستگی صحت کے ساتھ کرنا ایک مشکل امر ہے لہذا دو گ بولٹر میں اور جیس کلارک O

ویل نے سالمات کی کثیر تعداد کے طرز عمل کی پیشین گوئی کرنے کے لیے شماریات کا استعمال کیا۔ ان کے مطابق حرکی تو انائی کی تقسیم کو دی گئی حرکی تو انائی والے سالمات کی کسر (N_E/N_T) اور حرکی تو انائی (E) کے مابین گراف کھینچ کر بیان کیا جاسکتا ہے۔ (شکل 4.8)۔ یہاں N_E ، حرکی تو انائی والے سالمات کی تعداد ہے اور N_T سالمات کی کل تعداد ہے۔

گراف کی چوٹی اغلب ترین (most probable) حرکی تو انائی یعنی سالمات کی اعظم کسر کی حرکی تو انائی کے نظیری ہوتا ہے۔ اس تو انائی سے کم یا زیادہ تو انائی والے سالمات کی تعداد کم ہوتی ہے۔ جب درجہ



شکل 4.7 : بالقوہ تو انائی اور تعامل کو آرڈینیٹ کے درمیان گراف کو ظاہر کرنے والا ڈائیگرام



شکل 4.8 : گیسی سالمات میں تو انائیوں کو ظاہر کرنے والا تقسیمی انحصار

حرارت میں اضافہ ہوتا ہے تو تخفی کی چوٹی زیادہ توانائی کی طرف کھک جاتی ہے (شکل 4.9) اور تخفی چوڑا ہو جاتا ہے یعنی دائیں طرف اس طرح پھیل جاتا ہے تاکہ زیادہ توانائی والے سالمات کا تناسب زیادہ رہے تخفی کے تحت آنے والا رقبہ مستقل ہونا چاہئے کیونکہ ہر وقت کل اختلال ایک ہونا چاہیے۔ ہم E_a کی نشاندہی فیکس ویل بولٹر میں تقسیم تخفی پر کر سکتے ہیں۔

کسی شے کے درجہ حرارت میں اضافہ ان سالمات

کی کسر میں اضافہ کر دیتا ہے جو E_a سے زیادہ توانائی کے ساتھ گلرتا ہے یعنی $\frac{1}{k}$ میں ایکٹیویشن توانائی سے زیادہ یا اس کے مساوی توانائی والے سالمات کی کسر کے ذریعہ دکھایا گیا رقبہ ہو جاتا ہے، نتیجتاً شرح تعامل دو گناہ ہو جاتا ہے۔

آرہینس مساوات (4.18) میں فیکٹر $k = Ae^{-E_a/RT}$ سے زیادہ حرکی توانائی والے سالمات کی کسر کے نظیری ہوتا ہے۔ مساوات (4.18) کے دونوں جانب لوگارتم لینے پر۔

$$(4.19) \quad \ln k = -\frac{E_a}{RT} + \ln A$$

اسی طرح آرہینس مساوات (4.18) سے یہ پایا گیا ہے کہ درجہ حرارت میں اضافہ ایکٹیویشن توانائی میں کی شرح تعامل میں اضافہ کا سبب ہوگی اور شرح مستقلہ میں قوت نمائی اضافہ ہوگا۔

شکل 4.10 میں $\ln k$ اور خط قاطع $= \ln A$ Slope = $-\frac{E_a}{R}$ ہے۔ لہذا ان قدروں کا استعمال کر کے ہم A اور A کی تحسیب کر سکتے ہیں۔

درجہ حرارت T_1 پر، مساوات (4.19) مندرجہ ذیل ہے۔

$$\ln k_1 = -\frac{E_a}{RT_1} + \ln A$$

(4.20)

درجہ حرارت T_2 پر مساوات (4.19) مندرجہ ذیل ہے۔

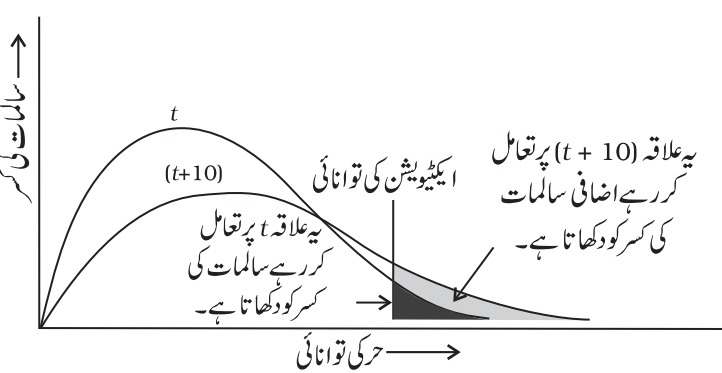
$$(4.21) \quad \ln k_2 = -\frac{E_a}{RT_2} + \ln A$$

(کیونکہ A کسی دیے ہوئے تال کے لیے ایک مستقلہ ہے)

اور k_2 با ترتیب درجہ حرارت T_1 اور k_1 پر شرح مستقلے ہیں۔ (4.20)

مساوات (4.21) میں سے کو گھٹانے پر

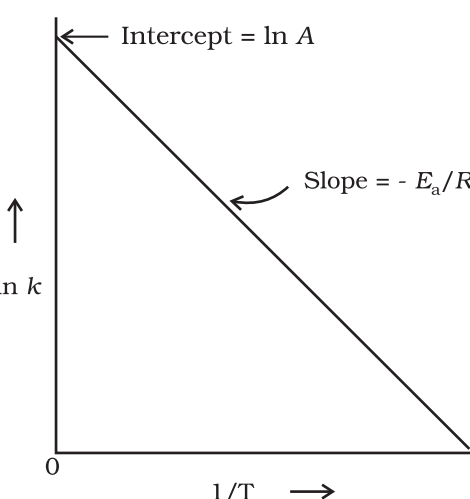
$$\ln k_2 - \ln k_1 = \frac{E_a}{RT_1} - \frac{E_a}{RT_2}$$



شکل 4.9 : شرح تعامل کے درجہ حرارت پر انحصار کو ظاهر کرنے والا انحصار

Intercept = $\ln A$

Slope = $-E_a/R$



شکل 4.10 : $\ln k$ اور $1/T$ کے درمیان پلات

$$(4.22) \quad \begin{aligned} \ln \frac{k_2}{k_1} &= \frac{E_a}{R} \left[\frac{1}{T_1} - \frac{1}{T_2} \right] \\ \log \frac{k_2}{k_1} &= \frac{E_a}{2.303R} \left[\frac{1}{T_1} - \frac{1}{T_2} \right] \\ \log \frac{k_2}{k_1} &= \frac{E_a}{2.303R} \left[\frac{T_2 - T_1}{T_1 T_2} \right] \end{aligned}$$

مثال 4.9 k = 500 k اور $k = 0.025 \text{ mol}^{-1} \text{ s}^{-1}$ اور $E_a = 0.075 \text{ kJ}$ اور A قدریں

معلوم کیجیے۔

مثال 4.9

حل

$$\log \frac{k_2}{k_1} = \frac{E_a}{2.303R} \left[\frac{T_2 - T_1}{T_1 T_2} \right]$$

$$\log \frac{0.07}{0.02} = \left(\frac{E_a}{2.303 \times 8.314 \text{ J K}^{-1} \text{ mol}^{-1}} \right) \left[\frac{700 - 500}{700 \times 500} \right]$$

$$0.544 = E_a / 5.714 \times 10^4 / 19.15$$

$$E_a = 0.544 \times 19.15 / 5.714 \times 10^4 = 18230.8 \text{ J}$$

$$k = A e^{-E_a/RT}$$

$$0.02 = A e^{-18230.8 / 8.314 \times 500}$$

$$A = 0.02 / 0.012 = 1.61$$

600K پر ای تھاکل آئیڈنٹ کی تخلیل کے لیے فرست آرڈر شرح مستقل -1 s^{-1} ہے۔ $1.60 \times 10^{-5} \text{ s}^{-1}$ جس کی مساوات ذیل میں دی گئی ہے۔



اس کی ایکیٹیویشن تو انہی mol kj 209 کے 700 پر اعمال کا شرح مستقل معلوم کیجیے۔

ہم جانتے ہیں کہ

حل

$$\log k_2 - \log k_1 = \frac{E_a}{2.303R} \left[\frac{1}{T_1} - \frac{1}{T_2} \right]$$

$$\log k_2 \log k_1 + \frac{E_a}{2.303R} \left[\frac{1}{T_1} - \frac{1}{T_2} \right]$$

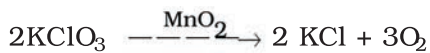
$$= \log (1.60 \times 10^{-5}) + \frac{209000 \text{ J mol L}^{-1}}{2.303 \times 8.314 \text{ J mol L}^{-1} \text{ K}^{-1}} \left[\frac{1}{600 \text{ K}} - \frac{1}{700 \text{ K}} \right]$$

$$\log k_2 = -4.796 + 2.599 = -2.197$$

$$k_2 = 6.36 \times 10^{-3} \text{ s}^{-1}$$

4.4.1 وسیط کا اثر (Effect of Catalyst)

وسیط وہ شے ہے جو اپنے اندر کسی فرم کی مستقل کیمیائی تبدیلی کے بغیر تعامل کو تبدیل کر دیتی ہے۔ مثال کے طور پر MnO_2 مندرجہ ذیل تعامل کو کٹیا لازم کر کے اس کی شرح کو قبل لحاظ حد تک بڑھادیتا ہے۔

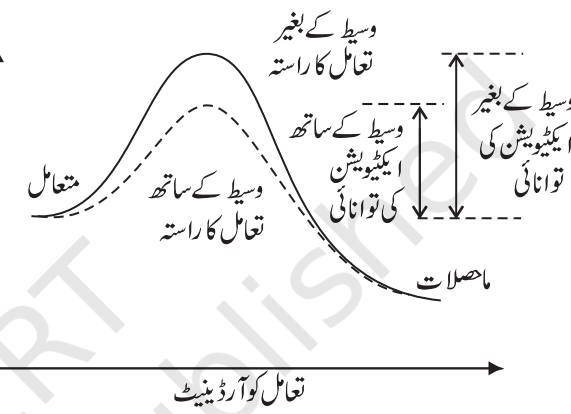


وسیط کے عمل کی تشریح انٹرمیڈیٹ کمپلیکس تھیوری کی بنیاد پر کی جاسکتی ہے اس کے نظریے کے مطابق ایک وسیط کیمیائی تعامل میں حصہ لے کر متعاملوں کے ساتھ عارضی بانٹ بناتا ہے جس کے نتیجے میں انٹرمیڈیٹ کمپلیکس بنتا ہے۔ اس کا عبوری وجود ہوتا ہے اور یہ تخلیل ہو کر ماحصلات اور وسیط کی تشکیل کرتا ہے۔

یہ مانا جاتا ہے کہ وسیط تعامل اور ماحصلات کے درمیان ایکٹیویشن تو انائی کوم کر کے نتیجتاً بالقوہ تو انائی یئر کوم کر کے ایک تبادل راستہ یا تعامل میکانزم فراہم کرتا ہے جیسا کہ شکل 4.11 میں دکھایا گیا ہے۔

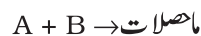
آرہنس مساوات (4.18) سے یہ بات بالکل واضح ہے کہ ایکٹیویشن تو انائی جتنی کم ہوگی تعامل کی شرح اتنی بھی زیادہ ہوگی۔

کسی وسیط کی بہت کم مقدار اور متعاملوں کی بہت زیادہ مقدار کو کٹیلا لازم کر سکتی ہے۔ وسیط تعامل کی گیس تو انائی، ΔG میں تبدیلی نہیں لاتا۔ یہ خود بخود ہونے والے تعاملات کو کٹیلا لازم کرتا ہے مگر خود بخود نہ ہونے والے تعاملات کو کٹیلا لازم نہیں کرتا۔ یہ بھی دیکھا گیا ہے کہ وسیط تعامل کے توازن مستقلہ میں تبدیلی نہیں لاتا بلکہ تیزی کے ساتھ توازن قائم کرنے میں مدد کرتا ہے یعنی یہ آگے کی سمت (forward) اور پیچھے کی سمت (backward) دونوں تعاملات کو یکساں حد تک کیٹیلا لازم کرتا ہے تاکہ توازن کی حالت یکساں رہے لیکن جلد قائم ہو جائے۔



شکل 4.4: ایکٹیویشن تو انائی پر وسیط کا اثر

حالانکہ آرہنس مساوات کا نفاذ حالات کی ایک وسیع ریخ پر ہوتا ہے مگر نظریہ تصادم جسے Max tautz اور ولیم لوکس نے 1916-1918 میں تجویز کیا تھا، تعاملات کے تو انائی اور میکانزم سے وابستہ پہلوؤں پر زیادہ روشنی ڈالتا ہے۔ یہ گیوں کے حرکی نظریہ پر مبنی ہے۔ اس نظریہ کے مطابق، تعاملات کے سالمات سخت کرہ تصور کیے جاتے ہیں اور تعامل کا ہونا سالمات کے آپسی تصادم سمجھا جاتا ہے۔ تعامل آمیزہ کے فی اکائی جنم میں فی سینڈ تصادم کی مقدار تصادم سالمات (Z) کہلاتی ہے۔ دوسرا عوامل جو کہ کیمیائی تعاملات کی شرح کو متاثر کرتا ہے وہ ایکٹیویشن تو انائی ہے (جیسا کہ ہم پہلے ہی مطالعہ کرچے ہیں) ایک دوسالماتی ابتدائی تعامل کے لیے



4.5 کیمیائی تعاملات کا نظریہ تصادم (Collision Theory of Chemical Reactions)

شرح تعامل کو مندرجہ ذیل طریقے سے ظاہر کیا جاسکتا ہے۔

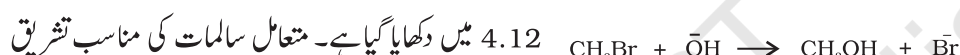
(4.23)

$$\text{Z}_{AB} e^{-E_a / RT} = \text{شرح}$$

جہاں Z_{AB} اور B کی تصادم سرعت کو ظاہر کرتا ہے اور $e^{-E_a / RT}$ ان سالمات کی کسر کو ظاہر کرتا ہے جن کی توانائی E_a کے مساوی نہیں یا زیاد ہیں۔ مساوات (4.23) کا موازنہ آرینس مساوات سے کرنے پر ہم کہہ سکتے ہیں کہ A کا تعلق تصادم سرعت سے ہے۔

مساوات (4.23) ایٹھی اسپیشیز یا سادہ سالمات پر مشتمل تعاملات کے شرح مستقلوں کی قدر کی بالکل صحیح صحیح پیشیں گوئی کرتی ہے مگر کمپلیکس سالمات کے معاملے میں ابخرات کا مشاہدہ کیا گیا ہے وجہ یہ ہو سکتی ہے کہ تمام تصادم ماحصلات کی تشکیل کا سبب نہیں ہوتے۔ وہ تصادم جن میں سالمات مناسب حرکی توانائی (جسے دہلیز توانائی کہتے ہیں) اور مناسب تشریق کے ساتھ تکراتے ہیں تاکہ تعامل اسپیشیز کے درمیان بانڈ ٹوٹنے کو آسان بناسکیں اور ماحصلات بننے کے لیے نئے بانڈ تشکیل دے سکیں موثر تصادم (effective collisions) کہلاتے ہیں۔

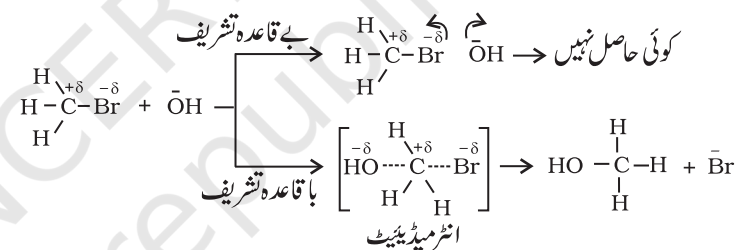
مثال کے طور پر برومواٹھین سے میتحاصل کی تشکیل تعامل سالمات کی تشریق پر منحصر ہوتی ہے جیسا کہ شکل



کے سبب بانڈ کی تشکیل ہوتی ہے جبکہ غیر مناسب تشریق کی وجہ سے وہ واپس آ جاتے ہیں اور کوئی حاصل نہیں بنتا۔

موثر تصادم کے لیے ذمہ دار ایک اور عوامل P جسے احتمال یا اسٹریک نیٹر کہتے ہیں، متعارف کیا گیا ہے۔ یہ اس حقیقت کو ظاہر کرتا ہے کہ تصادم میں سالمات کی تشریق مناسب ہونی

شکل 4.12: یہ قاعدہ اور باقاعدہ تشریق والی سالمات کو ظاہر کرنے والی ڈائیگرام



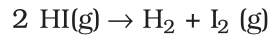
$$\text{PZ}_{AB} e^{-E_a / RT} = \text{شرح}$$

اس طرح نظریہ تصادم میں ایکیٹیویشن توانائی اور سالمات کی مناسب تشریق ایک ساتھ موثر تصادم اور اس وجہ سے شرح تعامل کے معیار کا لقین کرتے ہیں۔ نظریہ تصادم کی کئی خامیاں بھی ہیں کیونکہ اس میں ایٹھی یا سالمات کوخت کرہ تصور کیا جاتا ہے اور ان کے ساختی پہلو کو نظر انداز کر دیا جاتا ہے۔ آپ اس نظریہ کا تفصیلی مطالعہ اعلیٰ جماعتوں میں کریں گے۔

* تعامل کرنے والی اسپیشیز کی + ایکیٹیویشن توانائی = دہلیز توانائی

متن پر متنی سوالات

- 4.7 شرح مستقلہ پر درجہ حرارت کا کیا اثر ہوگا؟
- 4.8 مطلق درجہ حرارت میں 298K سے 10K کا اضافہ کیمیائی تعامل کی شرح کو دو گناہ کر دیتا ہے۔ E_a کی تحسیب کیجیے۔
- 4.9 مندرجہ ذیل تعامل کے لیے 581K پر ایکٹیویشن تو انائی kJ mol^{-1} 209.5 ہے۔



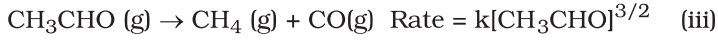
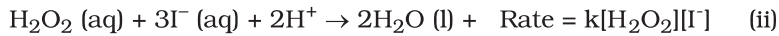
ان متعامل سالمات کی کسر معلوم کیجیے جن کی تو انائی ایکٹیویشن تو انائی کے مساوی یا اس سے زیادہ ہے۔

خلاصہ

کیمیائی حرکیات کیمیائی تعاملات میں شرح تعامل، مختلف عوامل کا اثر، ایٹھوں کی ازسرنو ترتیب اور اثر میدیٹ کی تشکیل کا مطالعہ ہے۔ تعامل کی شرح کا تعلق اکائی میں وقت متعاملوں کے ارتکاز میں کمی یا ماحصلات کے ارتکاز میں اضافہ سے ہے۔ اسے کسی مخصوص لمحہ میں لمحاتی شرح کے طور پر اور طویل وقفہ اوقات میں اوسط شرح کے طور پر ظاہر کیا جاسکتا ہے۔ درجہ حرارت، متعاملوں کا ارتکاز، وسیط جیسے متعدد عوامل تعامل کی شرح کو متاثر کرتے ہیں۔ تعامل کی شرح کا ریاضیاتی اظہار شرح کلیہ کے ذریعہ دیا جاتا ہے۔ اس کا تعین تحریکاتی طور پر کیا جاتا ہے اس کی پیشین گوئی نہیں کی جاسکتی۔ کسی متعامل کی مناسبت سے تعامل کا آرڈر اس کے ارتکاز کی تمام قوت نما ہے جو کہ شرح کلیہ میں مساوات میں ظاہر ہوتا ہے۔ تعامل کا آرڈر مختلف متعاملوں کے لیے ارکان کے ارتکاز کی تمام قوتوں کا حاصل جمع ہوتا ہے۔ شرح مستقلہ، شرح کلیہ میں تابعیت فیکٹر ہوتا ہے۔ شرح مستقلہ اور تعامل کا آرڈر شرح کلیہ یا اس کے تکمیلی شرح مساوات کے ذریعہ تعین کیا جاسکتا ہے۔ سالمیت کی تعریف صرف ابتدائی تعامل کے لیے ہی بیان کی جاتی ہے۔ اس کی قدر 1 سے 3 تک محدود ہوتی ہے جبکہ آرڈر 0، 1، 2، 3 اور یہاں تک کہ کسر میں بھی ہو سکتا ہے۔ ایک ابتدائی تعامل کے لیے سالمیت اور آرڈر یکساں ہوتے ہیں۔

شرح مستقلہ کا درجہ حرارت پر انحراف آرہنس مساوات ($k = Ae^{-E_a/RT}$) کے ذریعہ بیان کیا جاتا ہے۔ A ، ایکٹیویشن تو انائی کے ذریعہ بیان کیا جاتا ہے۔ ایکٹیویشن تو انائی کے فرق کے طور پر پیش کیا جاتا ہے، اور A (آرہنس فیکٹر یا پیش قوت نما فیکٹر) تصادم سرعت ہے۔ مساوات سے صاف طور پر یہ بات واضح ہے کہ درجہ حرارت میں اضافہ یا E_a میں کمی کی وجہ سے شرح تعامل میں اضافہ ہوتا ہے اور وسیط کی موجودگی تعامل کے لیے متبادل راستہ فراہم کر کے ایکٹیویشن تو انائی کو کم کر دیتی ہے۔ نظریہ تصادم کے مطابق ایک اور اسٹریک فیکٹر P جو کہ متصادم ہونے والے سالمات کی تشریق پر مختص ہوتا ہے، ایک اہم فیکٹر ہے اور موثر تصادم میں تعاون کرتا ہے، اس طرح آرہنس مساوات کی اصلاح شکل $k = PZ_{AB}e^{-E_a/RT}$ ہے۔

4.1 مندرجہ ذیل تعاملات کے لیے شرح عبارت کی مدد سے تعامل کا آرڈر اور شرح مستقلوں کے ابعاد معین کیجیے۔



4.2 تعامل $2\text{A} + \text{B} \rightarrow \text{A}_2\text{B}$ کے لیے شرح $k[\text{A}][\text{B}]_2$ ہے جہاں k کی قدر $2.0 \times 10^{-6} \text{ mol}^{-2} \text{ L}^2 \text{ s}^{-1}$ ہے۔ تعامل کی ابتدائی شرح معلوم کیجیے جب $[\text{A}] = 0.1 \text{ mol L}^{-1}$ اور $[\text{B}] = 0.2 \text{ mol L}^{-1}$ ہے۔

4.3 پلیٹیم کی سطح پر NH_3 کی تخلیل صفر آرڈر تعامل ہے۔ اور H_2 کے بننے کی شرعیں کیا ہیں اگر $k = 2.5 \times 10^{-4} \text{ mol}^{-1} \text{ L s}^{-1}$ ہے۔

4.4 ڈائی متھان ایچر کی تحلیل کے نتیجے میں CH_4 ، H_2 اور CO بنتے ہیں اور شرح تعامل مندرجہ ذیل ہے۔ یعنی



تعامل کی شرح کسی بند برتن میں دباؤ کو بڑھا کر، شرح مساوات کو ڈائی متھان ایچر کے جزوی دباؤ کے ارکان میں بھی دیا جاسکتا ہے۔

$$\text{Rate} = k(p_{\text{CH}_3\text{OCH}_3})^{3/2}$$

اگر دباؤ کی پیمائش بار میں اور وقت کی پیمائش منٹ میں کی جائے تو شرح اور مستقلوں کی اکائیاں کیا ہوں گی؟

4.5 ان عوامل کا تذکرہ کیجئے جو کیمیائی تعامل کی شرح کو متاثر کرتے ہیں۔

4.6 ایک تعامل متعال کی میتوں سے سینکڑ آرڈر کا ہے۔ تعامل کی شرح پر کیا اثر ہوگا اگر متعال کی ارتکاز

(i) دو گنا کر دیا جائے (ii) نصف رہ جائے

4.7 تعامل کے شرح مستقلہ پر درجہ حرارت کا کیا اثر ہوتا ہے؟ شرح مستقلہ پر اس اثر کو درجہ حرارت کے مقداری اعتبار سے کس طرح ظاہر کیا جاسکتا ہے؟

4.8 فرست آرڈر تعامل میں مندرجہ ذیل نتائج اخذ کیے گئے۔

t/s	0	30	60	90
A/mol L ⁻¹	0.55	0.31	0.17	0.085

4.9 30 تا 60 سینکڑ کے وقفہ میں تعامل کی اوسط شرح معلوم کیجیے۔

4.10 ایک تعامل A میں فرست آرڈر کا ہے اور B میں سینکڑ آرڈر کا ہے۔

(i) تفرقی شرح مساوات لکھیے

(ii) B کے ارتکاز کو تین گنا کرنے پر شرح کس طرح متاثر ہوگی؟

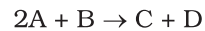
(iii) اگر A اور B دونوں کا ارتکاز دو گنا کر دیا جائے تو شرح پر کیا اثر ہوگا؟

4.11 A اور B کے درمیان ہونے والے تعامل میں تعامل کی ابتدائی شرح (ro) کی A اور B کے مختلف ابتدائی ارتکاز کے لیے کی گئی پیمائش ذیل میں دی گئی ہے۔

A/ mol L ⁻¹	0.20	0.20	0.40
B/ mol L ⁻¹	0.30	0.10	0.05
r ₀ /mol L ⁻¹ s ⁻¹	5.07 × 10 ⁻⁵	5.07 × 10 ⁻⁵	1.43 × 10 ⁻⁴

A کی مناسبت سے تعامل کا آرڈر کیا ہے؟

4.11 تعامل کے حرکیاتی مطالعہ کے دوران مندرجہ ذیل متانگ اخذ کیے گئے۔



تجربہ	[A]/mol L ⁻¹	[B]/mol L ⁻¹	تشکیل کی ابتدائی شرح D/mol L ⁻¹ min ⁻¹
I	0.1	0.1	6.0 × 10 ⁻³
II	0.3	0.2	7.2 × 10 ⁻²
III	0.3	0.4	2.88 × 10 ⁻¹
IV	0.4	0.1	2.40 × 10 ⁻²

تعامل کے لیے شرح کلیہ اور شرح مستقلہ معلوم کیجیے۔

4.12 A کی مناسبت سے A اور B کے درمیان ہونے والا تعامل فرست آرڈر کا ہے۔ اور B کی مناسبت سے صفر آرڈر کا ہے۔ مندرجہ ذیل جدول میں خالی چکروں کو پُر کیجیے۔

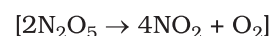
تجربہ	[A]/ mol L ⁻¹	[B]/ mol L ⁻¹	ابتدائی شرح /mol L ⁻¹ min ⁻¹
I	0.1	0.1	2.0 × 10 ⁻²
II	—	0.2	4.0 × 10 ⁻²
III	0.4	0.4	—
IV	—	0.2	2.0 × 10 ⁻²

4.13 ذیل میں دیے گئے شرح مستقلوں کی مدد سے فرست آرڈر تعامل کی نصف عمر معلوم کیجیے۔

4 years⁻¹ (iii) 2 min⁻¹ (ii) 200 s⁻¹ (i)

4.14 ¹⁴C کے تاکار زیاں کی نصف عمر 730 5° برس ہے۔ ایک قدیم آثار جو کہ لکڑی پر مشتمل دستکاری کی شکل میں ہے، زندہ درخت کی لکڑی کے مقابلے میں ¹⁴C کی 80% مقدار موجود ہے جو نمونے کی عمر کا اندازہ لگائیجے۔

4.15 گیس فنر میں N₂O₅ پر 315K کی تخلیل کے لیے اعداد و شمار مندرجہ ذیل جدول میں دیے گئے ہیں۔



t/s	0	400	800	1200	1600	2000	2400	2800	3200
10 ₂ × [N ₂ O ₅]/mol L ⁻¹	1.63	1.36	1.14	0.93	0.78	0.64	0.53	0.43	0.35

4.16 اور t کے مابین گراف بنائیے۔

(i) تعامل کی نصف عمر معلوم کیجیے۔

(ii) log [N₂O₅] اور t کے مابین گراف بنائیے۔

(iv) شرح کلیہ کیا ہے؟

(v) شرح مستقلہ کی تحسیب کیجیے۔

(vi) k کی مدد سے نصف عمر معلوم کیجئے اور اس کا موازنہ (ii) سے کیجیے۔

4.16 فرست آرڈر تعامل کے لیے شرح مستقلہ $s^{-1} = 60$ ہے۔ کتنی مدت کے بعد متعامل اپنے ابتدائی ارتکاز کا $1/16$ وال حصہ رہ جائے گا؟

4.17 ایک ایٹھی دھاکہ کے دوران پیدا ہونے والے ماحصلات میں سے ایک Sr^{90} ہے جس کی نصف عمر 28.1 برس ہے۔ اگر ایک نومولودہ بچے میں کیلیشم کے مجاہے $1\mu g Sr^{90}$ کی مقدار جذب ہوتی ہے تو 10 برس کے بعد اور 60 برس کے بعد اس کی کتنی مقدار باقی رہے گی، اگر یہ تحوالی اعتبار سے ضائع نہ ہوتی ہو۔

4.18 فرست آرڈر تعامل کے لیے دکھائیے کہ 99% تعامل کمکل ہونے کے لیے درکار وقت 90% تعامل ہونے کے لیے درکار وقت کا دو گنا ہوتا ہے۔

4.19 ایک فرست آرڈر تعامل کے 30% تخلیل ہونے میں 40 منٹ لگتے ہیں $t_{1/2}$ کی تحسیب کیجیے۔

4.20 543K پر ایزو آئسو پروپین (Azoisopropane) کی ہیکسین اور ناٹروجن میں تخلیل کے لیے مندرجہ ذیل اعداد و شمار اخذ کیے گئے ہیں۔

t (sec)	P (mm of Hg)
0	35.0
360	54.0
720	63.0

شرح مستقلہ کی تحسیب کیجیے۔

4.21 مستقل جنم پر SO_2Cl_2 کی فرست آرڈر حرارتی تخلیل کے دوران مندرجہ ذیل اعداد و شمار حاصل ہوئے ہیں۔



تجربہ	/ وقت s^{-1}	/ کل دباؤ atm
1	0	0.5
2	100	0.6

جب کل دباؤ 0.65 atm ہو تو تعامل کی شرح معلوم کیجیے۔

4.22 مختلف درج حرارت پر N_2O_5 کی تخلیل کے لیے شرح مستقلہ نیچے دیے گئے ہیں

T/°C	0	20	40	60	80
$10^5 \times ks^{-1}$	0.0788	1.70	25.7	178	2140

$A_e/T = 1$ کے مابین گراف کیجیے N_2O_5 اور Ea کی تحسیب کیجیے۔ $30^\circ C$ اور $50^\circ C$ پر شرح مستقلہ کی پیشین گوئی کیجیے۔

4.23 546K پر ہاندروکاربن کی تخلیل کے لیے شرح مستقلہ $s^{-1} = 2.418 \times 10^{-5}$ ہے۔ اگر ایکیلو ٹو انائی 179.9 kJ/mol ہو تو پیش قوت نمائش کی قدر کیا ہوگی؟

4.24 ایک تعامل \rightarrow Products کے پر غور کیجیے جس میں $k = 2.0 \times 10^{-2} s^{-1}$ ہے۔ اگر A کا ابتدائی ارتکاز 1.0 mol L^{-1} ہو تو 100 کے بعد بچے ہوئے A کا ارتکاز معلوم کیجیے۔

4.25 ایسڈ مخلوں کے اندر گلکووز اور فرٹوز میں سکروز کی تخلیل فرست آرڈر شرح کیے کے مطابق ہوتی ہے جس میں $t_{1/2} = 3.00$ گھنٹے ہے۔ 8 گھنٹوں کے بعد سکروز کے نمونے کی کتنی سربراہی بچے گی؟

4.26 ہائڈروکاربن کی تخلیل مندرجہ ذیل مساوات کے مطابق ہوتی ہے۔

$$k = (4.5 \times 10^{11} \text{ s}^{-1}) e^{-28000 \text{ K}/T}$$

E_a کی تحسیب کیجیے۔

H_2O_2 کی فرست آرڈر تخلیل کے لیے شرح کلیہ مندرجہ ذیل مساوات کے ذریعہ دیا گیا ہے۔

$$\log k = 14.34 - 1.25 \times 10^4 \text{ K}/T$$

اس تعامل کے لیے E_a کی تحسیب کیجیے اور کس درجہ حرارت پر اس کی نصف عمر 256 میٹھ ہو گی؟

4.28 A کی واصلات میں تخلیل کے لیے K کی قدر $4.5 \times 10^3 \text{ s}^{-1}$ ہے اور ایکٹیویشن تو انائی kJ mol^{-1} 60 ہے۔ کس درجہ حرارت پر k کی قدر $1.5 \times 10^4 \text{ s}^{-1}$ ہو گی؟

4.29 298K پر فرست آرڈر تعامل کے 10% مکمل ہونے میں لگنے والا وقت 308K پر 25% تعامل ہونے میں لگنے والے وقت کے مساوی ہے۔ اگر A کی قدر $4 \times 10^{10} \text{ s}^{-1}$ ہو تو $K_{318\text{K}} = 4$ اور E_a کی تحسیب کیجیے۔

4.30 کسی تعامل کی شرح درجہ حرارت میں 293K سے 313K تک اضافہ کرنے پر چار گنا ہو جاتی ہے۔ اس تعامل کے لیے ایکٹیویشن تو انائی یہ فرض کرتے ہوئے معلوم کیجیے کہ اس کی قدر درجہ حرارت کے ساتھ تبدیل نہیں ہوتی۔

متن پرمنی کچھ سوالوں کے جواب

$$r_{av} = 6.66 \times 10^{-6} \text{ Ms}^{-1} \quad 4.1$$

$$A \text{ کے غائب ہونے کی شرح} = \text{شرح تعامل} \quad 4.2$$

$$= 0.005 \text{ mol litre}^{-1} \text{ min}^{-1}$$

$$\text{تعامل کا آرڈر} = 2 \quad 4.3$$

$$X \rightarrow Y \quad 4.4$$

$$\text{شرح} = k[X]^2$$

شرح میں 9 گنا اضافہ ہو گا

$$t = 444 \text{ s} \quad 4.5$$

$$1.925 \times 10^{-4} \text{ s}^{-1} \quad 4.6$$

$$E_a = 52.897 \text{ kJ mol}^{-1} \quad 4.8$$

$$1.471 \times 10^{-19} \quad 4.9$$