

## اکائی 6

# حرر کیات (Thermodynamics)

یہ کائناتی مواد کا وہ واحد طبیعی نظریہ ہے، جس کے بارے میں مجھے پورا یقین ہے کہ اس کے بنیادی تصورات کے اطلاق کے دائروہ عمل سے اسرے کبھی خارج نہیں کیا جائے گا۔

(البرٹ آئنسٹیئن)

ساملات کے ذریعے جمع شدہ کیمیائی تو انائی تعاملات کے دوران، جب ایک اینڈھن جیسے میتھیں، کھانا پکانے کی گیس یا کولنہ ہوا میں جلتے ہیں، حرارت کی شکل میں خارج ہو سکتی ہے۔ کیمیائی تو انائی، میکانیکی کام کرنے کے لیے بھی استعمال کی جاسکتی ہے جیسے ایک انجن میں اینڈھن جلتا ہے اور بر قی تو انائی مہیا کرنے کے لیے بھی استعمال کی جاسکتی ہے جیسے ایک گلیوینک سیل (Galvanic Cell) مثلاً خشک سیل کے ذریعے۔ اس طرح، تو انائی کی مختلف شکلوں کے مابین آپسی رشتے ہیں اور انھیں، خاص شرائط کے ساتھ، ایک شکل سے دوسرا شکل میں تبدیل کیا جاسکتا ہے۔ تو انائی کی ان تبدیلیوں کا مطالعہ، حرر کیات کا موادِ مضمون تشكیل دیتا ہے۔ حرر کیات کے قوانین کا اطلاق کلاں نظاموں، (جن میں ساملات کی ایک بڑی تعداد شامل ہوتی ہے) میں ہونے والی تو انائی کی تبدیلیوں پر ہوتا ہے، خود بینی نظاموں، جن میں چند ساملات شامل ہوتے ہیں ان پر نہیں۔ حرر کیات کا اس سے کوئی سروکار نہیں کہ یہ تو انائی تبدیلیاں کیسے اور کس شرح سے ہو رہی ہیں بلکہ جو نظام تبدیل ہو رہا ہے، اس کی آغازی اور اختتامی حالتوں پر محصر ہے۔ حرر کیات کے قوانین کا اطلاق صرف اسی وقت ہوتا ہے، جب ایک نظام توازن میں ہو یا ایک توازن حالت سے دوسرا توازن حالت میں حرکت کرے۔ حالت توازن میں ایک نظام کی کلاں خاصیتیں، جیسے دباؤ، درجہ حرارت وغیرہ، وقت کے ساتھ تبدیل نہیں ہوتیں۔ اس اکائی میں، ہم حرر کیات کے ذریعے کچھ اہم سوالات کے جواب حاصل کرنا چاہیں گے:

## مقاصد

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

- اصطلاحات: نظام اور اطراف کی تعریف کر سکیں۔
- بند، سکھلہ ہوئے اور منفرد نظاموں میں فرق کر سکیں۔
- اندروںی تو انائی، کام اور حرارت کی وضاحت کر سکیں۔
- حرر کیات کا پہلا قانون بیان کر سکیں اور ریاضیاتی شکل میں کا اظہار کر سکیں۔
- کیمیائی نظاموں میں کام اور حرارت کے تعاون کے طور پر تو انائی کی تبدیلیوں کا حساب لگا سکیں۔
- حالت تعاملات:  $\Delta U$  کی وضاحت کر سکیں۔
- $\Delta H$  اور  $\Delta U$  کی تبدیلیوں کے ذریعے پیمائش کر سکیں۔
- $\Delta H$  اور  $\Delta U$  کے لیے معیاری حالتوں کی تعریف کر سکیں۔
- مختلف قسم کے تعاملات کے لیے ایضاً پیمائش کر سکیں۔
- مستقل حرارتی مجموعہ کا یہیں کا قانون بیان کر سکیں اور اس کا اطلاق کر سکیں۔
- وسیع اور شدید خاصیتوں میں فرق کر سکیں۔
- از خود اور غیر از خود عاملوں کی تعریف کر سکیں۔
- حرر کیاتی حالت تعامل کے طور پر ایضاً کی وضاحت کر سکیں اور اس کا اطلاق کر سکیں۔
- گلس تو انائی تبدیلی  $\Delta G$  کی وضاحت کر سکیں۔
- $\Delta G$  اور خودروی میں،  $\Delta G$  اور توازن مستقل میں رشتہ قائم کر سکیں۔

نوٹ کریں کہ نظام کی تعریف طبیعیاتی حدود، جیسے بیکر یا ٹیپٹ ٹیوب، کے دریجے کی جاسکتی ہے یا نظام کو سادہ طور سے معرف کرنے کے لیے کار تیزی خصوصیات (Cartesian Coordinate) کا ایک سیٹ اپسیں (Space) میں ایک مخصوص جم متعین کر کے، بھی استعمال کیا جاسکتا ہے۔ یہ ضروری ہے کہ تصور کیا جائے کہ نظام، ماحول سے کسی قسم کی محدودیت کے ذریعے علیحدہ ہے جو حقیقی بھی ہو سکتی ہے اور خیالی بھی۔ وہ دیوار جو نظام کو ماحول سے علیحدہ کرتی ہے، سرحد (Boundary) کہلاتی ہے۔ یہ دیوار اس لیے ڈیڑائیں کی جاتی ہے کہ ہم مادہ اور تووانائی کے نظام کے اندر داخل ہونے اور نظام سے باہر نکلنے پر قابو پاسکیں اور اس کی خبر رکھ سکیں۔

### 6.1.2 نظاموں کی تقسیم (Types of the System)

ہم نظام میں مادہ اور تووانائی کے داخل ہونے اور اس سے باہر نکلنے کی بنیاد پر، نظام کی مزید درجہ بندی کر سکتے ہیں:

#### 1. کھلا نظام (Open System)

ایک کھلے نظام (Open System) میں، نظام اور اطراف کے مابین مادے اور تووانائی کا متبادلہ (Exchange) ہوتا ہے [شکل (a) 6.2]۔ ایک کھلے ہوئے بیکر میں متعاملات (Reactants) کی موجودگی، کھلے نظام کی ایک مثال ہے۔ جہاں سرحد ایک خیالی سطح ہے جو بیکر اور متعاملات کو گھیرے ہوئے ہے۔

#### 2. بند نظام (Closed System)

ایک بند نظام میں نظام اور اطراف کے درمیان مادہ کا کوئی متبادلہ ممکن نہیں ہے لیکن تووانائی کا متبادلہ ممکن ہے [شکل (b) 6.2]۔ ایصالی مادہ سے بننے ہوئے بند برتن بننا ہوا ہو جیسے تانبہ یا اسٹیل جیسے کسی میں تعاملات کی موجودگی، بند نظام کی ایک مثال ہے۔

#### 3. منفرد نظام (Isolated System)

ایک منفرد نظام میں، نظام اور اطراف کے درمیان تووانائی یا مادہ کا کوئی متبادلہ نہیں ہوتا [شکل (c) 6.2]۔ ایک تھرمس فلاسک یا اور کسی بند، حاجز (Insulated) برتن، میں متعاملات کی موجودگی، منفرد نظام کی مثال ہے۔

ایک کیمیائی تعامل / عمل میں شامل تووانائی کی تبدیلیوں کو ہم کیسے معلوم کرتے ہیں؟ یہ ہوں گی یا نہیں؟  
ایک کیمیائی تعامل / عمل کو کون آگے بڑھاتا ہے؟  
کیمیائی تعاملات کس حد تک جاری رہتے ہیں؟

### 6.1 حررکیاتی حالت (Thermodynamic State)

ہماری دلچسپی کیمیائی تعاملات اور ان تعاملات میں ہونے والی تووانائی کی تبدیلیوں سے ہے۔ ان تووانائی تبدیلیوں کو مقداری شکل میں ظاہر کرنے کے لیے ہمیں اس نظام کو جس کا مشاہدہ کیا جا رہا ہے، کائنات کے باقی حصے سے علیحدہ کرنا ہوگا۔

#### 6.1.1 نظام اور ماحول

#### (The System and the Surrounding)

حررکیات میں نظام (System) سے مطلب، کائنات کا وہ حصہ ہے، جس میں مشاہدات کیے جا رہے ہیں اور باقی کائنات، اطراف کی تشکیل کرتی ہے۔ اطراف + نظام = کائنات

لیکن، نظام کے علاوہ پوری کائنات، نظام میں ہو رہی تبدیلیوں سے متأثر نہیں ہوتی۔ اس لیے، تمام عمل مقاصد کے لیے اطراف باقی کائنات کا وہ حصہ ہے جو نظام سے باہم عمل کر سکتا ہے۔ نظام کے گرد و پیش میں اپسیں (Space) کا ناحل اس کا اطراف تشکیل دیتا ہے۔

مثال کے طور پر، اگر ہم ایک بیکر میں رکھی ہوئی دو اشیاء A اور B کے مابین ہونے والے تعامل کا مطالعہ کر رہے ہیں تو وہ بیکر جس میں تعامل آمیزہ (Reaction Mixture) رکھا ہوا ہے، نظام ہے اور وہ کمرہ جس میں بیکر رکھا ہے، اطراف ہے (شکل 6.1)۔



شکل 6.1 نظام اور ماحول

\* ہم صرف متعاملات کو ہی نظام منتخب کر سکتے تھے، ایسی صورت میں بیکر کی دیواریں یہ طور سرحد کام کریں۔

ہیں۔  $T, V, p$  جیسے متغیرات، حالت متغیرات یا حالت تفاعلات کہلاتے ہیں کیونکہ ان کی قدریں نظام کی حالت پر مختص ہیں، اس بات پر نہیں کہ اس حالت پر نظام کیسے پہنچا۔ ایک نظام کی حالت کو مکمل طور پر معرف کرنے کے لیے ضروری نہیں کہ نظام کی تمام خاصیتوں کی تعریف کی جائے، کیونکہ خاصیتوں کی ایک مخصوص تعداد کو ہی آزادانہ طور پر تبدیل کیا جاسکتا ہے۔ یہ تعداد نظام کی طبع پر مختص ہے۔ جب ایک مرتبہ ان کالاں خصوصیات کی کم سے کم تعداد متعین ہو جاتی ہیں تو باقی کی قدریں اپنے آپ متعین ہو جاتی ہیں۔

اطراف کی حالت کو کبھی بھی مکمل طور پر متعین نہیں کیا جاسکتا۔ خوش قسمتی سے اس کی ضرورت نہیں ہوتی۔

#### 6.1.4 داخلي تواناني بے طور حالت تفاعل (The Internal Function)

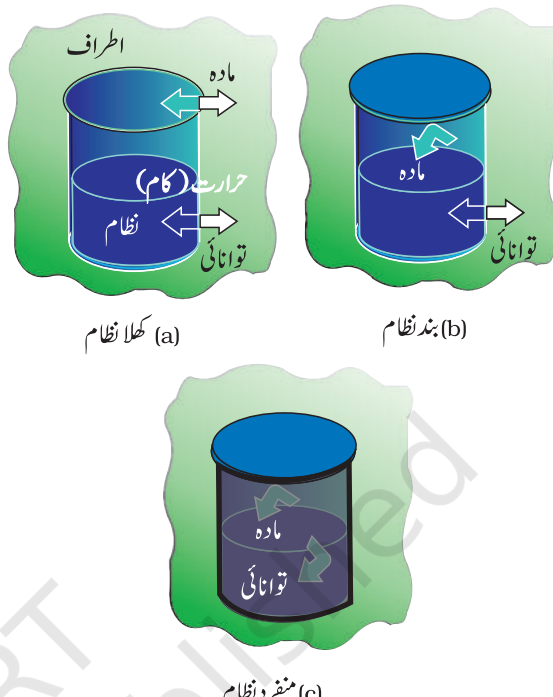
##### Energy as a State Function

جب ہم اپنے کیمیائی نظام کی توانائی کھونے یا توانائی حاصل کرنے کی بات کرتے ہیں، تو ہمیں ایک ایسی مقدار کو متعارف کرنے کی ضرورت پیش آتی ہے جو نظام کی کل توانائی کو ظاہر کرتی ہو۔ یہ کیمیائی، میکانیکی، برقی یا اور کسی بھی فرم کی توانائی (جو آپ سوچ سکتے ہوں) ہو سکتی ہے ان سب کا حاصل جمع نظام کی توانائی ہے۔ ہم حرر کیاں میں اسے نظام کی داخلي توانائی (Internal Energy) 'U' کہتے ہیں، جو تبدیل ہو سکتی ہے، اگر:

- حرارت نظام میں داخل ہو یا نظام سے باہر نکلے۔
  - نظام پر یا نظام کے ذریعے کام کیا جائے۔
  - مادہ نظام میں داخل ہو یا نظام سے باہر نکلے۔
- ان نظموں کی درجہ بندی اسی کے مطابق کی جاتی ہے، جیسا کہ آپ سیکشن 6.1.2 میں پڑھ چکے ہیں۔

##### (a) کام (Work)

آئیے، پہلے ہم داخلي توانائی میں تبدیلی کو، کام کرنے کے ذریعے، دیکھیں۔ ہم ایک نظام لیتے ہیں، جس میں پانی کی کچھ مقدار ایک ٹھہر فلاسک یا ایک ذخیرہ کیے ہوئے بیکری میں ہے۔ یہ نظام اور اطراف کے درمیان اپنی سرحدوں کے ذریعے، حرارت کا متبادلہ ہونے والے گا اور ہم ایسے نظام کو ایڈیاپتیک نظام (Adiabatic System) کہتے ہیں۔ وہ انداز جس سے ایسے نظام کی حالت کو تبدیل کیا جاسکے، ایڈیاپتیک عمل کہلاتے گا۔



شکل 6.2 کھلے، بند اور منفرد نظام

#### 6.1.3 نظام کی حالت (The State of the System)

کوئی بھی بامعنی تحسیب کرنے کے لیے، ایک نظام کو اس کے دباؤ ( $p$ )، جنم (v)، درجہ حرارت ( $T$ ) جیسی خاصیتوں اور نظام کے اجزاء ترکیب (Composition) کی مقداری شکل کے تعین کے ذریعے بیان کرنا لازمی ہے۔ ہمیں ان سب کو تبدیلی ہونے سے پہلے اور تبدیلی ہونے کے بعد متعین کرنا ہوگا۔ آپ اپنے طبیعتیات کے نصاب کو یاد کریں تو آپ پائیں گے کہ میکانیات میں ایک نظام، کسی دیے ہوئے لمحہ وقت پر، نظام کے ہر ایک کمیت نقطہ کے مقام اور رفتار سے متعین ہوتا ہے۔ حرر کیاں میں، ایک نظام کی حالت کا ایک مختلف اور سادہ تصور متعارف کرایا جاتا ہے۔ اس میں ہر ذرہ کی حرکت کی تفصیلی معلومات نہیں درکار ہوتی، کیونکہ ہم نظام کی قابل پیمائش خاصیتوں کا اوسع استعمال کرتے ہیں۔ ہم ایک نظام کی حالت کو حالت تفاعلات یا حالت تغیرات (State Variables) کے ذریعے واضح کرتے ہیں۔

ایک حرر کیات نظام کی حالت اس کی قابل پیمائش یا کالاں (Bulks) خاصیتوں کے ذریعے بیان کی جاتی ہے۔ ہم ایک گیس کی حالت، اس کے دباؤ ( $p$ )، جنم ( $v$ )، درجہ حرارت ( $T$ ) مقدار ( $n$ ) وغیرہ کو بتا کر بیان کر سکتے

یکساں حالت کی تبدیلی پیدا ہوگی، جسے نظام کے درجہ حرارت میں آئی تبدیلی کے ذریعے ناپا جاسکتا ہے۔

اس لیے یہ مناسب معلوم ہوتا ہے کہ ایک مقدار، داخلی توانائی  $U$ ، کی تعریف کی جائے، جس کی قدر نظام کی حالت کی خصوصیت ہو۔ حالت میں تبدیلی لانے کے لیے درکار ایڈیپیٹک کام  $W_{ad}$  ایک حالت میں  $U$  کی قدر اور دوسری حالت میں  $U$  کی قدر کے فرق  $\Delta U$  کے مساوی ہو۔ یعنی کہ

$$\Delta U = U_2 - U_1 = W_{ad}$$

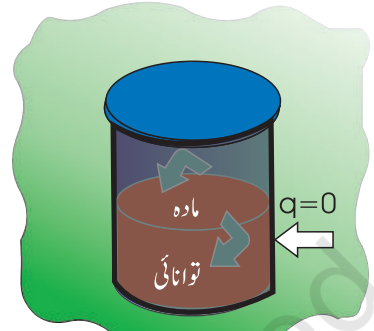
اس لیے، ایک نظام کی داخلی توانائی ایک حالت تفاعل ہے۔

ثابت علامت ظاہر کرنی ہے کہ  $W_{ad}$  ثابت ہے، جبکہ کام نظام پر کیا گیا ہے۔ اسی طرح اگر کام نظام کے ذریعے کیا جائے تو  $W_{ad}$  منفی ہوگا۔ کیا آپ کچھ اور ایسے حالت تفاعلات کے نام بتائیں ہیں، جن سے آپ واقف ہوں؟ کچھ دوسرے عام حالت تفاعلات ہیں:  $V$ ,  $p$  اور  $T$ ۔ مثال کے طور پر اگر ہم ایک نظام کا درجہ حرارت  $25^{\circ}\text{C}$  سے  $35^{\circ}\text{C}$  تک تبدیل کریں، تو درجہ حرارت میں تبدیلی ہے:  $= 35^{\circ}\text{C} - 25^{\circ}\text{C} = 10^{\circ}\text{C}$ ، اب چاہے ہم سیدھے ہی  $35^{\circ}\text{C}$  تک جائیں یا پہلے نظام کو کچھ ڈگری تک ٹھنڈا کریں اور پھر نظام کو اختتامی درجہ حرارت پر لے جائیں۔ اس لیے  $T$  ایک حالت تفاعل ہے اور درجہ حرارت میں تبدیلی، اختیار کیے گئے راستے سے مبراء ہے۔ مثال کے طور پر ایک تالاب میں پانی کا جنم بھی حالت تفاعل ہے، کیونکہ اس کے جنم میں تبدیلی اس راستے سے مبراء ہے جو پانی بھرنے کے لیے اختیار کیا جاتا ہے، تالاب میں پانی چاہے بارش سے بھرے یا ٹیوب ویل کے ذریعے بھرا جائے، یا دونوں طریقے استعمال کیے جائیں، جنم میں تبدیلی، ان طریقوں سے مبراء ہے۔

### (b) حرارت (Heat)

ہم ایک نظام کی داخلی توانائی، اطراف سے نظام میں حرارت کی منتقلی، (یا اس کے برخلاف) کے ذریعے بھی، بنا کام کیے، تبدیل کر سکتے ہیں۔ یہ توانائی کا مقابلہ، جو درجہ حرارت فرق کا نتیجہ ہے، حرارت  $\Delta T$  کہلاتا ہے۔ فرض کیجیے ہم درجہ حرارت میں وہی فرق [یکساں آغازی اور اختتامی حالتیں جو پہلے سیکشن (a) میں تھیں]، حرارتی ایصالی دیواروں سے حرارت کی منتقلی کے ذریعے لانا چاہتے ہیں ایڈیپیٹک دیواروں کے ذریعے نہیں (شکل 6.4)۔

ایڈیپیٹک عمل و عمل ہے، جس میں نظام اور اطراف کے درمیان حرارت کا کوئی متبادل نہیں ہوتا۔ یہاں وہ دیوار جو نظام اور اطراف کو ایک دوسرے سے علیحدہ کرتی ہے، ایڈیپیٹک دیوار کہلاتی ہے (شکل 6.3)۔



شکل 6.3 ایک ایڈیپیٹک نظام جو اپنی سرحدوں کے ذریعے حرارت کی منتقلی نہیں ہونے دیتا۔

آئیے اس نظام پر کچھ کام کر کے اس کی داخلی توانائی میں تبدیلی لائیں۔ آئیے ہم نظام کی آغازی حالت کو حالت A کہتے ہیں، اور اس کے درجہ حرارت کو  $T_A$ ۔ فرض کیجیے حالت A میں نظام کی داخلی توانائی  $U_A$  ہے۔ ہم نظام کی حالت دو مختلف طریقوں سے تبدیل کر سکتے ہیں:

پہلا طریقہ: ہم چھوٹے پیڈلوں کے ایک سیٹ کو گھما کر پانی منتختے ہیں اور کچھ میکائیکی کام، فرض کیجیے 1 جول، کرتے ہیں۔ فرض کیجیئی حالت کو B کہتے ہیں اور اس کے درجہ حرارت کو  $(T_B)$ ۔ یہ دیکھا گیا ہے کہ  $T_B > T_A$  اور درجہ حرارت میں تبدیلی  $(\Delta T = T_B - T_A)$ ۔ فرض کیجیے حالت B میں نظام کی داخلی توانائی  $U_B$  ہے، اور داخلی توانائی میں تبدیلی:

$$\Delta U = U_B - U_A$$

دوسرا طریقہ: اب ہم ایک ایریشن راؤ (پانی گرم کرنے کی چھڑ) کی مدد سے، اتنی ہی مقدار میں  $1\text{ kJ}$  بر قی کام کرتے ہیں اور درجہ حرارت کی تبدیلی نوٹ کرتے ہیں۔ ہم پاتے ہیں کہ درجہ حرارت میں تبدیلی، پہلے طریقے میں آئی درجہ حرارت کی تبدیلی کے مساوی ہے، یعنی کہ  $T_B - T_A$

در اصل، جے پی جول (J.P. Joule) نے 1840-1850 کے درمیان مندرجہ بالا طور پر تجربات کیے تھے اور وہ یہ ثابت کرنے میں کامیاب رہے تھے کہ اگر ایک نظام پر ایک دی ہوئی مقدار میں کام کیا جائے، چاہے وہ کام کیسے بھی کیا جائے (Irrespective of path) تو

مساوات 6.1 یعنی کہ:  $\Delta U = q + w$ ، حرر کیمیات کے پہلے قانون کا ریاضیاتی بیان ہے۔ اس قانون کا بیان ہے کہ:

ایک منفرد نظام کی توانائی مستقل ہوتی ہے۔

اسے عام طور سے ”توانائی کی بقا کے قانون“ کے طور پر بیان کیا جاتا ہے۔ یعنی کہ توانائی کی نہ تو تخلیق کی جاسکتی ہے اور نہ ہی اسے فنا کیا جاسکتا ہے۔

نوت: حرر کیمیاتی خاصیت توانائی اور ایک میکانیکی خاصیت جیسے جنم کے کردار میں قابلِ ملاحظہ فرق ہے۔ ہم ایک مخصوص حالت میں ایک نظام کے جنم کی ایک مطلق قدر معین کر سکتے ہیں، لیکن داخلی توانائی کی مطلق قدر نہیں۔ ہاں، ہم نظام کی داخلی توانائی کی صرف تبدیلیاں ناپ سکتے ہیں۔

### مسئلہ 6.1

ایک نظام کی داخلی توانائی میں تبدیلی ظاہر کیجیے، جبکہ (i) نظام کے ذریعے اطراف سے کوئی حرارت جذب نہیں کی گئی ہے، لیکن نظام پر کام ( $w$ ) کیا گیا ہے۔ نظام کی دیواریں کس قسم کی ہیں؟

(ii) نظام پر کوئی کام نہیں کیا گیا ہے لیکن نظام سے  $q$  مقدار کی حرارت باہر نکال کر اطراف کو دی گئی ہے۔ نظام کی دیواریں کس قسم کی ہیں؟

(iii) نظام کے ذریعے  $w$  مقدار کا کام کیا جاتا ہے اور نظام کو  $q$  مقدار کی حرارت مہیا کی جاتی ہے۔ یہ نظام کس قسم کا ہوگا؟

حل:

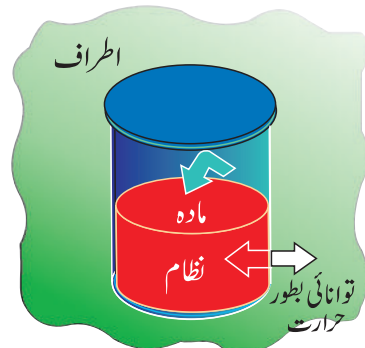
$$\Delta U = w_{ad} \quad (i)$$

$$\Delta U = -q \quad (ii)$$

$$\Delta U = q - w \quad (iii)$$

### 6.2 استعمال (Applications)

بہت سے کیمیائی تعمالات میں گیسوں کا بنا، جو کہ میکانیکی کام کر سکتی ہیں، یا حرارت کا پیدا ہونا شامل ہوتا ہے۔ ہمارے لیے اہم ہے کہ ہم ان تبدیلیوں کی مقدار معلوم کر سکیں اور اس کا اندر وہی توانائی کی تبدیلی سے رشتہ معلوم کر سکیں۔ آئیے دیکھیں، یہ کیسے کیا جاتا ہے۔



شکل 6.4 ایک نظام جو اپنی سرحدوں کے ذریعے حرارت کی منتقلی ہونے دیتا ہے

ہم ایک برتن میں، جس کی حرارتی ایصالی دیواریں ہیں، فرض کیجیے کہ یہ تابندہ کا بنا ہوا ہے، میں پانی لیتے ہیں جس کا درجہ حرارت  $T_A$  ہے اور اسے ایک بہت بڑے حرارتی حوض (پانی) (Heat reservoir) میں بند کر دیجیے، جس کا درجہ حرارت کے  $T_B$  ہے۔ نظام (پانی) کے ذریعے جذب کی گئی حرارت  $q$  درجہ حرارت فرق:  $T_B - T_A$  کی شکل میں ناپی جاسکتی ہے۔ اس صورت میں، اندر وہی توانائی میں تبدیلی  $q = \Delta U$ ، جب کہ، مستقل جنم پر، کوئی کام نہیں کیا گیا ہے۔

جب اطراف سے نظام میں حرارت منتقل ہوتی ہے تو مثبت ہوتا ہے اور جب نظام سے اطراف سے حرارت منتقل ہوتی ہے تو  $q$  منفی ہوتا ہے۔

### (c) عمومی صورت (The General Case)

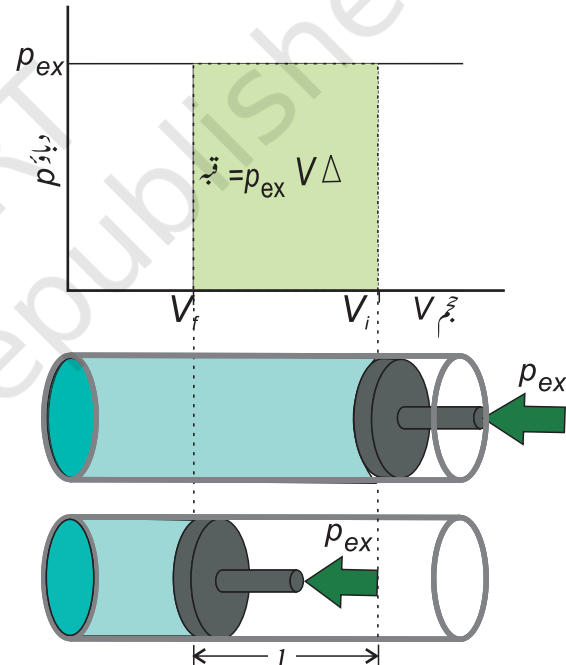
آئیے ایک عمومی صورت حال ملاحظہ کریں، جس میں حالت کی تبدیلی، دونوں طریقوں سے کام کرنے کے ذریعے اور حرارت کی منتقلی کے ذریعے، سے لائی جاتی ہے۔ ہم اس صورت میں داخلی توانائی کی تبدیلی مدرجہ ذیل طریقے سے لکھتے ہیں:

$$(6.1) \quad \Delta U = q + w$$

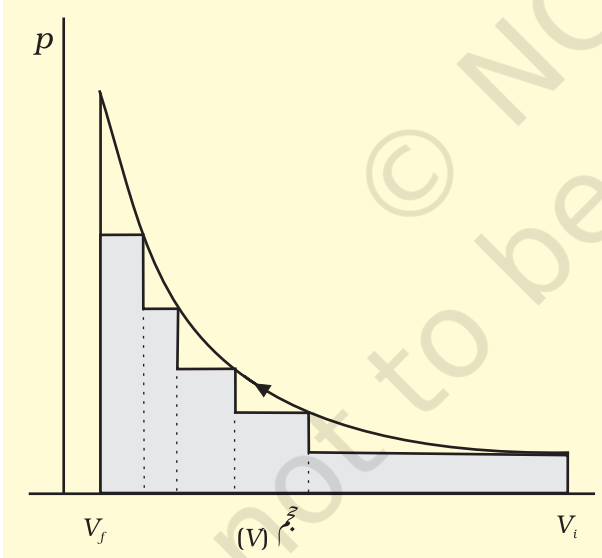
ایک دی ہوئی حالت میں تبدیلی کے لیے، اور  $w$  تبدیل ہو سکتے ہیں، جو اس بات پر منحصر ہے کہ تبدیلی کیسے لائی گئی ہے۔ لیکن  $q + w = \Delta U$  صرف آغازی اور اختتامی حالت پر منحصر ہوگا۔ یہ اس طریقے پر منحصر نہیں ہوگا، جس کے ذریعے تبدیلی لائی گئی ہے۔ اگر کام یا حرارت کے طور پر کوئی توانائی کی منتقلی نہیں ہو رہی ہے (منفرد نظام)، یعنی کہ اگر  $0 = w$  اور  $0 = q$ ، تب  $0 = \Delta U$

### 6.2.1 کام (Work)

آئیے سب سے پہلے اپنی توجہ اس کام کی نظرت پر مرکوز کریں جو ایک نظام کر سکتا ہے۔ ہم صرف میکانیکی کام ہی لیں گے، جیسے کہ دباؤ۔ جنم کام۔ دباؤ۔ جنم کام کو سمجھنے کے لیے ایک سلنڈر پر غور کریں، جس میں ایک مول مثالی گیس بھری ہوئی ہے اور ایک بے رگڑ پیش لگا ہوا ہے۔ گیس کا کل جنم  $V_i$  ہے اور سلنڈر کے اندر گیس کا دباؤ  $p_{ex}$  ہے۔ اگر پیش پر بیرونی دباؤ  $p_{ex}$  ڈالا جائے، جو  $p$  سے زیادہ ہے، تو پیش اندر کی طرف حرکت کرے گا، جب تک کہ اندر بھی دباؤ  $p_{ex}$  کے مساوی نہ ہو جائے۔ فرض کیجیے یہ تبدیلی ایک ہی قدم میں حاصل ہو جاتی ہے اور اختتامی جنم  $V_f$  ہے۔



شکل (6.5(a)): ایک سلنڈر میں بھری ہوئی مثالی گیس پر کیا گیا کام، جبکہ اسے ایک مستقل باہری دباؤ  $p_{ex}$  کے ذریعے دبایا جاتا ہے۔ (ایک واحد قدم میں) 'سایہ دار رقبے کے مساوی ہے۔'



شکل (6.5(b)):  $pV$  گراف، جبکہ دباؤ مستقل نہیں ہے اور آغازی حجم  $V_i$  سے اختتامی حجم  $V_f$  تک دبائے کے عمل کے دوران متعدد اقدام میں تبدیل ہوتا ہے۔ گیس پر کیا گیا کام شید کیے گئے رقبہ سے ظاہر کیا گیا ہے۔

اگر دباؤ مستقل نہیں ہے بلکہ دبائے کے عمل کے دوران اس طرح تبدیل ہوتا ہے کہ یہ ہمیشہ گیس کے دباؤ سے لا انہٹائی خفیف

اس دبائے کے عمل (Compression) کے دوران، فرض کیجیے، پیش فاصلہ 'A' طے کرتا ہے اور پیش کے کراس سیکشن کا رقبہ A

شکل (a) ہے [6.5]۔ تب

$$\text{جب } l \times A = \Delta V = (V_f - V_i)$$

کیمیئری میں ہمارے سامنے ایسے کئی مسائل آتے ہیں جو اس وقت حل کیے جاسکتے ہیں اگر ہم ”کام“ رکن کا رشتہ نظام کے اندر ورنی دباؤ سے قائم کر سکیں۔ ہم کام اور نظام کے اندر ورنی دباؤ کا رشتہ، رجعتی حالات کے ساتھ، مساوات (6.3) کو مندرجہ ذیل شکل میں لکھ کر ظاہر کر سکتے ہیں:

$$(6.4) \quad W_{rev} = - \int_{V_i}^{V_f} p_{ex} dV = - \int_{V_i}^{V_f} (p_{in} \pm dp) dV$$

کیونکہ  $\Delta p \times \Delta V$  بہت بچوٹا ہے، ہم لکھ سکتے ہیں:

$$W_{rev} = - \int_{V_i}^{V_f} p_{in} dV$$

اب گیس کا دباؤ ( $p_{in}$  جسے اب ہم  $p$  لکھ سکتے ہیں) گیس مساوات کے ذریعے، اس کے جنم کی شکل میں لکھا جاسکتا ہے۔ ایک مثالی

$$pV = nRT$$

$$\Rightarrow p = \frac{nRT}{V}$$

اس لیے، مستقل درجہ حرارت پر (آئسو تھرم عمل)

$$(6.5) \quad W_{rev} = - \int_{V_i}^{V_f} nRT \frac{dV}{V} = -nRT \ln \frac{V_f}{V_i}$$

$$= -2.303 nRT \log \frac{V_f}{V_i}$$

آزاد پھیلاو: وکیوم میں ایک گیس کا پھیلنا ( $p_{ex} = 0$ ، آزاد پھیلاو (Free Expansion) کہلاتا ہے۔ ایک مثالی گیس (Ideal Gas) کے آزاد پھیلاو کے دوران کوئی کام نہیں ہوتا چاہے عمل، رجعتی ہو یا غیر رجعتی (مساوات 6.2 اور 6.3)۔

اب ہم مساوات 6.1 کو، عمل کی قسم کے مطابق، مختلف شکلوں میں لکھ سکتے ہیں۔

ہم مساوات (6.1) میں  $w = -P_{ex} \Delta V$  رکھتے ہیں، تو ہمیں حاصل ہوتا ہے

$$\Delta U = q - P_{ex} \Delta V$$

اگر ایک عمل مستقل جنم ( $\Delta V = 0$ ) پر کیا جاتا ہے، تب

$$\Delta U = q_V$$

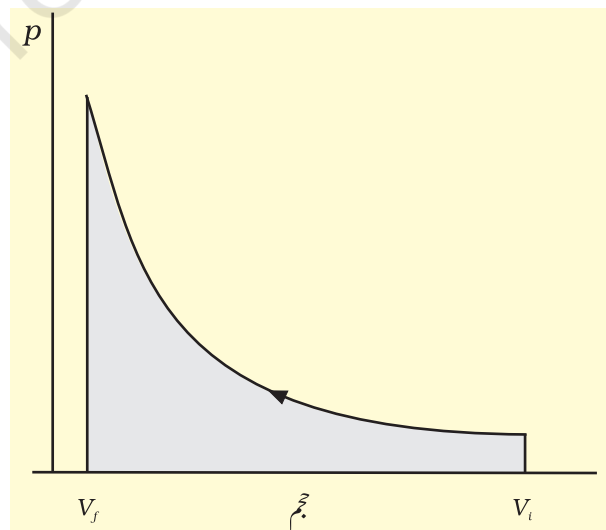
یہاں پس علامت (Subscript) ظاہر کرتی ہے کہ حرارت، مستقل جنم پر مہیا کی گئی ہے۔

(Infinitesimal) طور پر زیادہ ہے، تب دبائے جانے کے عمل کے ہر قدم پر، جنم ایک لا انہائی خفیف مقدار  $dV$  میں کم ہوگا۔ ایسی صورت میں ہم گیس پر کیے گئے کام کا حساب، اس رشتہ سے لگا سکتے ہیں۔

$$(6.3) \quad w = - \int_{V_i}^{V_f} P_{ex} dV$$

دبائے جانے کی صورت میں ہر قدم پر  $P_{ex}$  مساوی ( $P_{in} + dp$ ) کے عمل میں، باہری ہے: [شکل 6.5(c)]۔ یہاں شرائط کے ساتھ پھیلنے کے عمل میں، باہری  $P_{ex} = (P_{in} - dp)$ ، یعنی کہ:  $P_{ex} = (P_{in} \pm dp)$ ۔ ایسے عمل رجعتی عمل کہلاتے ہیں۔

ایک عمل یا تبدیلی رجعتی (Reversible) کہلاتی ہے، اگر وہ تبدیلی اس طرح لائی جائے کہ عمل کو، کسی بھی قدم پر، ایک لا انہائی خفیف تبدیلی کے ذریعے اٹھی سمت میں لے جایا جاسکے۔ ایک رجعتی عمل لا انہائی آہستگی کے ساتھ تو ازن حالتوں کے ایک سلسلے کے ذریعے اس طرح ہوتا ہے کہ نظام اور اطراف ہمیشہ ایک دوسرے کے ساتھ نزدیکی تو ازن میں ہوتے ہیں۔ رجعتی عملوں کے علاوہ باقی عمل، غیر رجعتی عمل (Irreversible Processes) کہلاتے ہیں۔



شکل 6.5(c):  $pV$  گراف، جبکہ دباؤ مستقل نہیں ہے اور آغازی حجم  $V_1$  سے اختتامی حجم  $V_2$  تک دبائے کے عمل کے دوران لا متناہی اقدام رجعتی شرائط میں تبدیل ہوتا ہے۔ گیس پر کیا گیا کام شید کیے ہوئے رقبہ سے ظاہر کیا گیا ہے۔

## مسئلہ 6.4:

وہی پھیلاو لیجیے، مان لیجیے کہ اختتامی جنم 10 لیٹر، رجعتی ایصال شدہ ہے۔

حل:

ہمارے پاس ہے:

$$q = -w = 2.303 \times 10 \log \frac{10}{2} \\ = 16.1 \text{ litre-atm}$$

## 6.2.2 اینٹھاپی، H (Enthalpy, H)

## (a) ایک کار آمد نیا حالت تفاعل

ہم جانتے ہیں کہ مستقل جنم پر جذب کی گئی حرارت، داخلی توانائی میں تبدیلی کے مساوی ہے، یعنی کہ  $\Delta U = q_v$ ۔ لیکن زیادہ تر کیمیائی تعاملات مستقل جنم پر نہیں بلکہ فلاں سک اور ٹیسٹ ٹیوب میں مستقل فضائی دباؤ پر کیے جاتے ہیں۔ ہمیں ایک نئے حالت تفاعل کو معرف کرنا ہو گا جو ان شرائط کے ساتھ مناسب ہو۔

ہم مساوات (6.1) کو اس طرح بھی لکھ سکتے ہیں: مستقل دباؤ پر  $\Delta U = q_p - p\Delta V$ ۔ نظام کے ذریعے جذب کی گئی حرارت ہے اور  $p\Delta V$ ۔ نظام کے ذریعے کیے گئے پھیلاو کام کو ظاہر کرتا ہے۔ آئیے، ہم آغازی حالت کو زیریں علامت (Subscript) 1 اور اختتامی حالت کو 2 سے ظاہر کرتے ہیں۔

ہم مندرجہ بالا مساوات کو لکھ سکتے ہیں:

$$U_2 - U_1 = q_p - p(V_2 - V_1)$$

$$(6.6) \quad q_p = (U_2 + pV_2) - (U_1 + pV_1)$$

اب ہم ایک اور حرکیاتی تفاعل اینٹھاپی:  $H$  کی تعریف کر سکتے ہیں جو یونانی لفظ *enthalpien* سے بناء ہے، جس کے معنی ہیں گرم کرنا یا حرارت پہنچانا

$$H = U + pV$$

اس لیے، مساوات (6.6) ہو جاتی ہے۔

$$(6.7)$$

$$q_p = H_2 - H_1 = \Delta H$$

ایک مثالی گیس کا آنسو تھرمل اور آزاد پھیلاو: ایک مثالی گیس کے وکیوم میں آنسو تھرمل (مستقل =  $T$ ) پھیلاو کے لیے کیونکہ  $p_{ex} = 0$  مزید، جول نے تجربے کے ذریعے معلوم کیا کہ  $\Delta U = 0$  لیے  $q = 0$

مساوات 6.1 کو آنسو تھرمل غیر رجعتی اور رجعتی تبدیلوں کے لیے مندرجہ ذیل طریقے سے لکھا جاسکتا ہے:

1۔ آنسو تھرمل غیر رجعتی تبدیلی کے لیے:

$$q = -w = p_{ex} (V_f - V_i)$$

2۔ آنسو تھرمل رجعت پذیر تبدیلی کے لیے

$$q = -w = nRT \ln \frac{V_f}{V_i}$$

$$= -2.303 nRT \log \frac{V_f}{V_i}$$

3۔ ایڈیمیک تبدیلی کے لیے:  $q = 0$ :

$$\Delta U = w_{ad}$$

## مسئلہ 6.2:

ایک مثالی گیس کے 2 لیٹر، 10atm دباؤ پر وکیوم میں آنسو تھرمل طور پر پھیلتے ہیں، یہاں تک کہ کل جنم 10 لیٹر ہو جاتا ہے۔ پھیلنے میں کتنی حرارت جذب ہوتی ہے اور کتنا کام کیا جاتا ہے؟

حل:

ہمارے پاس ہے،  $q = -w = p_{ex}(10 - 2) = 0(8) = 0$  نہ کوئی کام ہوتا ہے، اور نہ کوئی حرارت جذب ہوتی ہے۔

## مسئلہ 6.3:

مسئلہ 6.2 میں دیے گئے پھیلاو کو ہی لیجیے لیکن اب اسے ایک مستقل دباؤ 1 atm کے خلاف مانیے۔

حل:

ہمارے پاس ہے:

$$q = -w = p_{ex}(8) = 8 \text{ litre - atm}$$

$$p \Delta V = (\Delta n_g)RT$$

جہاں  $\Delta n_g$  گیسی ماحصلات کے مولوں کی تعداد میں سے گیسی متعاملات کے مولوں کی تعداد کو گھٹانے کے بعد حاصل ہونے والا عدد ہے۔ مساوات (6.9) سے  $p\Delta V$  کی قدر مساوات (6.8) میں رکھنے پر، ہمیں حاصل ہوتا ہے:

$$(6.10) \quad \Delta H = \Delta U + \Delta n_g RT$$

مساوات (6.10) سے  $\Delta H = \Delta U$  (اور اس کے بخلاف بھی) کی تحسیب کرنے کے لیے کار آمد ہے۔

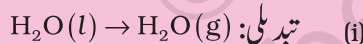
### مسئلہ 6.5

اگر پانی کے اخراجات کو ایک مثالی گیس فرض کر لیا جائے اور 100°C اور 1 bar پر پانی کے ایک مول کی مولار اینتھالپی تبدیلی برائے تبخر  $41 \text{ kJ mol}^{-1}$  ہے۔ داخلی توانائی تبدیلی کا حساب لگائیے جب کہ

(i) پانی کے ایک مول کی، 1 bar اور 100°C درجے حرارت پر تبخر کی جاتی ہے۔

(ii) پانی کے ایک مول کو برف میں تبدیل کیا جاتا ہے۔

حل:



$$\Delta H = \Delta U + \Delta n_g RT$$

$$\Delta H = \Delta H + \Delta n_g RT$$

قدریں رکھنے پر، ہمیں حاصل ہوتا ہے۔

$$\Delta U = 41.00 \text{ kJ mol}^{-1} - 1$$

$$\times 8.3 \text{ J mol}^{-1} \text{ K}^{-1} \times 373 \text{ K}$$

$$= 41.00 \text{ kJ mol}^{-1} - 3.096 \text{ kJ mol}^{-1}$$

$$= 37.904 \text{ kJ mol}^{-1}$$

(ii) تبدیلی  $\text{H}_2\text{O}(l) \rightarrow \text{H}_2\text{O}(s)$  کیونکہ جم میں تبدیلی قبل نظر انداز ہے، اس لیے ہم

اس صورت میں  $p\Delta V = \Delta n_g RT \approx 0$  رکھ سکتے ہیں

$$\text{اس لیے } \Delta H \cong \Delta U$$

$$\Delta U = 41.00 \text{ kJ mol}^{-1}$$

حالانکہ  $q$  راستہ پر منحصر تفاعل ہے،  $H$  ایک حالت تفاعل ہے، کیونکہ  $\Delta H$ ،  $p$  اور  $V$  پر منحصر ہے جو سب حالت تفاعلات ہیں۔ اس لیے  $\Delta H$  راستے سے مبراہے اور  $q_p$  بھی راستے سے مبراہے۔ مستقل دباؤ پر متناہی تبدیلیوں کے لیے، ہم مساوات 6.7 کو لکھ سکتے ہیں:

$$\Delta H = \Delta U + \Delta pV$$

کیونکہ  $p$  مستقل ہے لہذا ہم لکھ سکتے ہیں کہ

$$(6.8) \quad \Delta H = \Delta U + \Delta pV$$

یہ نوٹ کرنا اہم ہے کہ جب مستقل دباؤ پر نظام کے ذریعے حرارت جذب ہوتی ہے، تو ہم دراصل اینٹھالپی میں تبدیلی کوناپ رہے ہوتے ہیں۔ یاد رکھیں:  $\Delta H = q_p$  مستقل دباؤ پر نظام کے ذریعے جذب کی گئی حرارت۔

$\Delta H$  حرارت زا (Exothermic) تعاملات کے لیے، جن کے دوران حرارت پیدا ہوتی ہے، متفق ہے اور حرارت خور (Endothermic) تعاملات کے لیے جو اطراف سے حرارت جذب کرتے ہیں، ثابت ہے۔ مستقل جم پر  $q_V$ ،  $\Delta U = 0$  اس لیے مساوات 6.8 ہو جاتی ہے۔

$$\Delta H = q_V$$

ان نظموں کے لیے جو صرف ٹھوس، صرف ریقین یا ٹھوس اور ریقین پر مشتمل ہوتے ہیں،  $\Delta H$  اور  $\Delta U$  میں فرق عام طور سے قابل لحاظ نہیں ہوتا۔ کیونکہ ٹھوس اور ریقین کو گرم کیے جانے پر، عام طور سے ان کے جم میں کوئی بامعنی تبدیلی نہیں آتی۔ لیکن جب گیسیں شامل ہوتی ہیں، تو فرق بامعنی ہو جاتا ہے۔

آئیے ایک ایسا تعامل لیں، جس میں گیسیں شامل ہیں۔ اگر 'V<sub>A</sub>' گیسی متعاملات (Gaseous Reactants) کا کل جم ہے، 'V<sub>B</sub>' گیسی ماحصلات (Gaseous products) کا کل جم ہے، اور  $n_A$  گیسی ماحصلات کے مولوں کی تعداد ہے، اور یہ سب قدریں مستقل دباؤ و درجہ حرارت پر ہیں۔ اب مثالی گیس قانون استعمال کرتے ہوئے، ہم لکھتے ہیں:

$$pV_A = n_A RT$$

$$pV_B = n_B RT$$

$$pV_B - pV_A = n_B RT - n_A RT = (n_B - n_A) RT$$

$$p(V_B - V_A) = (n_B - n_A) RT$$

### (c) حرارتی گنجائش

اس حصہ میں ہم دیکھیں گے کہ ایک نظام کو منتقل کی گئی تو انہی کی پیمائش کیسے کی جاتی ہے۔ یہ حرارت، نظام کے درجہ حرارت میں اضافہ کی شکل میں ظاہر ہوتی ہے، اگر نظام حرارت جذب کر رہا ہو۔ درجہ حرارت میں اضافہ، منتقل ہوئی حرارت کے تناسب ہوتا ہے۔

$$\text{ضریب } q = C \times \Delta T$$

ضریب (Coefficient) کی قدر (Magnitude)، نظام کی ترکیب، سائز اور اس کی فطرت پر منحصر ہے۔ ہم اسے ایسے بھی لکھ سکتے ہیں:  $C = q / \Delta T$  حرارتی گنجائش (Heat Capacity)

اس لیے، ہم مہیا کی گئی حرارت کی پیمائش، درجہ حرارت میں اضافہ کو معلوم کر کے کر سکتے ہیں، بشرطیہ ہمیں حرارتی گنجائش معلوم ہو۔ جب  $C$  کی قدر زیادہ ہوتی ہے تو حرارت کی ایک دی ہوئی مقدار کے نتیجے میں درجہ حرارت میں اضافہ بہت کم ہوتا ہے۔ پانی کی حرارتی گنجائش بہت زیادہ ہے، یعنی کہ اس کے درجہ حرارت میں اضافہ کرنے کے لیے بہت زیادہ تو انہی دوڑا رہو گی۔

$C$  مادہ کی مقدار کے راست متناسب ہے۔ ایک مادہ کی مول حرارتی گنجائش (Molar heat capacity)  $C_m = \left( \frac{C}{n} \right)$  مادہ کے ایک مول کی حرارتی گنجائش ہے اور یہ حرارت کی وہ مقدار ہے جو مادہ کے 1 مول کے درجہ حرارت میں 1 ڈگری سلسیس (یا ایک کیلون) کا اضافہ کرنے کے لیے درکار ہوتی ہے۔ نوعی حرارتی (Specific Heat) جو نوعی حرارتی گنجائش (Specific Heat Capacity) بھی کہلاتی ہے، حرارت کی وہ مقدار ہے جو مادہ کی اکائی کیمیت میں ایک ڈگری سلسیس (یا 1 کیلون) کا اضافہ کرنے کے لیے درکار ہوتی ہے۔

ایک نمونے کے درجہ حرارت میں اضافہ کرنے کے لیے درکار حرارت  $q$  معلوم کرنے کے لیے، ہم مادہ کی نوعی حرارت  $C$  کو کیمیت  $m$  اور درجہ حرارت تبدیلی  $\Delta T$  سے ضرب کرتے ہیں:

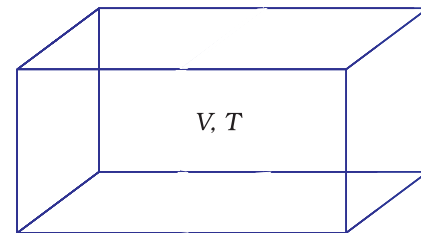
$$(6.11) \quad q = c \times m \times \Delta T = C \Delta T$$

(d) ایک مثالی گیس کے لیے  $C_p$  اور  $C_v$  کے مابین رشتہ حرارتی گنجائش  $C$  کو مستقل حجم پر  $C_v$  سے ظاہر کیا جاتا ہے اور مستقل دباؤ پر اسے  $C_p$  سے ظاہر کیا جاتا ہے۔ آئیے ان دونوں میں رشتہ معلوم کریں۔

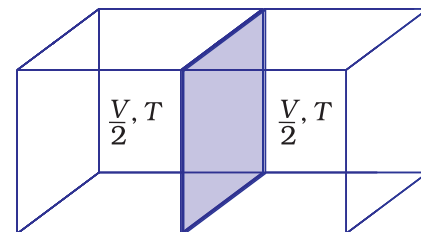
### (b) وسیع اور شدید خاصیتیں

حررکیات میں وسیع خاصیتوں (Extensive Properties) اور شدید خاصیتوں (Intensive Properties) میں فرق کیا جاتا ہے۔ ایک وسیع خاصیت وہ خاصیت ہے جس کی قدر نظام میں پائے جانے والے مادے کی مقدار یا سائز پر منحصر ہے۔ مثال کے طور پر کیمیت، حجم، داخلی توانائی، اشتعال پی، حرارتی گنجائش وغیرہ وسیع خاصیتیں ہیں۔

وہ خاصیتیں جن کی قدر نظام میں پائے جانے والے مادے کی مقدار یا سائز پر منحصر نہیں ہیں، شدید خاصیتیں (Intensive Properties) کہلاتی ہیں۔ مثال کے طور پر درجہ حرارت، کثافت، دباؤ وغیرہ، شدید خاصیتیں کی مثالیں ہیں۔ ایک مول خاصیت  $\chi_m$  1 مول شے کے لیے نظام کی وسیع خاصیت  $\chi$  کی قدر ہے۔ اگر مادہ کی مقدار  $n$  ہے،  $\chi_m = \frac{\chi}{n}$  مادہ کی مقدار پر منحصر نہیں ہے۔ مزید مثالیں ہیں، مول حجم  $V_m$  اور مول حرارتی گنجائش  $C_m$  (Molar Heat Capacity)۔ آئیے وسیع اور شدید خاصیتوں میں فرق سمجھنے کے لیے تصور کریں کہ ایک گیس 'درجہ حرارت  $T$  پر حجم  $V$ ' کے ایک برتن میں بند ہے [شکل 6.6(a)]۔ فرض کیجیے کہ ہم اس برتن کا اس طرح بٹوارہ کرتے ہیں کہ وہ دو مساوی حصوں میں تقسیم ہو جاتا ہے اور اب ہر حصہ کا حجم، برتن کے اصل حجم کا نصف، یعنی  $\frac{V}{2}$  ہے، لیکن درجہ حرارت اب بھی وہی رہے گا، یعنی کہ  $T$ ۔ اس سے صاف ظاہر ہو جاتا ہے کہ حجم ایک وسیع خاصیت ہے اور درجہ حرارت ایک شدید خاصیت ہے۔

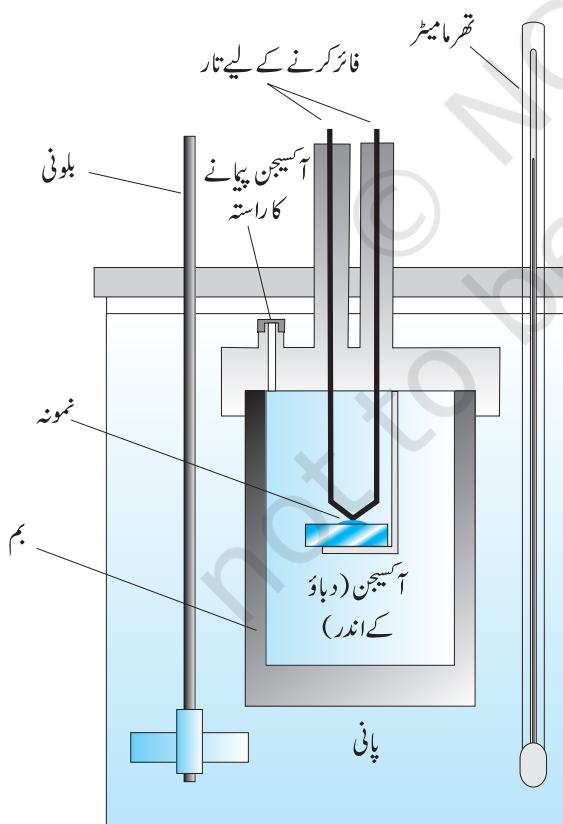


شکل 6.6(a): حجم  $V$  اور درجہ حرارت  $T$  پر ایک گیس



شکل 6.6(b): بتوارہ، ہر ایک حصہ کا حجم گیس کے حجم کا نصف ہے۔

بیہاں ایک اسٹیل کا برتن (Bm)، واٹر باتھ (Water Bath) میں ڈبایا جاتا ہے۔ یہ پورا آله کیلو روی میٹر کھلاتا ہے۔ اسٹیل کے برتن کو پانی کے بڑے برتن میں اس لیے ڈبایا جاتا ہے تاکہ اس بات کو قیفی بنایا جاسکے کہ اطراف میں کوئی حرارت نہیں جارہی ہے۔ ایک قابل احتراق مادہ، اسٹیل بم میں مہیا کی گئی خالص ڈائی آسیجن میں جلایا جاتا ہے۔ تعامل کے دوران پیدا ہونے والی حرارت بم کے ارد گرد پانی کو منتقل ہو جاتی ہے اور اس کے درجہ حرارت کی نگرانی کی جاتی ہے۔ کیونکہ بم۔ کیلو روی میٹر سیل بند ہوتا ہے، اس کا جنم تبدیل نہیں ہوتا، یعنی کہ اس تعامل سے منسلک تو انائی تبدیلیاں، مستقل جنم پر ناپی جاتی ہیں۔ ان حالات میں کوئی کام نہیں کیا جاتا، کیونکہ تعامل بم۔ کیلو روی میٹر میں، مستقل جنم پر کیا جاتا ہے۔ ان تعاملات کے لیے بھی، جن میں لگیسین شامل ہوتی ہیں، کوئی کام نہیں ہوتا، کیونکہ  $(\Delta V = 0)$  مکمل تعامل کے ذریعے پیدا ہوئی کیلو روی میٹر کے درجہ حرارت میں تبدیلی کو، کیلو روی میٹر کی معلوم حرارتی گنجائش کو استعمال کرتے ہوئے، مساوات 6.11 کی مدد سے،  $q_v$  میں تبدیل کر لیا جاتا ہے۔



شکل 6.7: بم کیلو روی میٹر

ہم، مستقل جنم پر، حرارت  $q$  کے لیے مساوات لکھ سکتے ہیں:

$$q_v = C_v \Delta T = \Delta U$$

$$q_p = C_p \Delta T = \Delta H$$

ایک مثالی گیس کے لیے،  $C_p$  اور  $C_v$  کے ماہین فرق حاصل کیا جاسکتا ہے:

$$\Delta H = \Delta U + \Delta(pV)$$

$$= \Delta U + \Delta(RT)$$

$$= \Delta U + R\Delta T$$

$$\therefore \Delta H = \Delta U + R\Delta T$$

کی قدر میں رکھے پر؟

$$C_p \Delta T = C_v \Delta T + R\Delta T$$

$$C = C_v + R$$

$$C_p - C_v = R$$

(6.12)

(6.13)

### 6.3 اور $\Delta H$ اور $\Delta U$ کی پیمائش: حرارت پیمائی

#### (Measurement of $\Delta U$ and $\Delta H$ Calorimetry)

کیمیائی یا طبعی علموں سے منسلک تو انائی کی تبدیلیوں کو ہم ایک تجرباتی تکنیک کے ذریعے ناپ سکتے ہیں جو کہ حرارت پیمائی (Calorimetry) کھلاتی ہے۔

حرارت پیمائی میں یہ عمل ایک برتن میں کیا جاتا ہے جو حرارت پیمائی (Calorimeter) کھلاتا ہے اور جسے ایک معلوم جنم کے مائع (Liquid) میں ڈبایا جاتا ہے۔ جس مائع میں کیلو روی میٹر کو ڈبایا گیا ہے، اس کی حرارتی گنجائش اور کیلو روی میٹر کی حرارتی گنجائش کے معلوم ہوتے ہوئے، درجہ حرارت تبدیلیوں کی پیمائش کر کے، اس عمل میں پیدا ہونے والی حرارت معلوم کرنا ممکن ہے۔ یہ پیمائش دو مختلف حالات کے تحت کی جاتی ہیں:

(i) مستقل جنم پر،  $q_v$

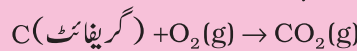
(ii) مستقل دباو پر،  $q_p$

#### (a) $\Delta U$ کی پیمائش

کیمیائی تعاملات کے لیے، مستقل جنم پر جذب ہوئی حرارت ایک 'بم' کیلو روی میٹر (Bomb Calorimeter) میں ناپی جاتی ہے (شکل 6.7)۔

**مسئلہ 6.6**

1g گریفائنٹ کو ایک بم کیلو روئی میٹر میں زیادہ آکسیجن کے ساتھ، 298K اور 1 فضائی دباؤ پر مندرجہ ذیل مساوات کے مطابق جلا جاتا ہے:



تعامل کے دوران، درجہ حرارت 298K سے بڑھ کر 299K ہو جاتا ہے۔ اگر بم کیلو روئی میٹر کی حرارتی گنجائش 20.7KJ/K ہے تو مندرجہ بالا تعامل کی 298K اور 1 فضائی دباؤ پر انتحال پی تبدیلی کیا ہوگی؟

**حل**

فرض کیجیے کہ تعامل آمیزہ سے حاصل ہونے والی حرارت  $q$  ہے، اور کیلو روئی میٹر کی حرارتی گنجائش  $C_v$  ہے، تو کیلو روئی میٹر کے ذریعے جذب کی گئی حرارت:

$$q = C_v \times \Delta T$$

تعامل سے حاصل ہونے والی حرارت کی مقدار کی عددي قدر یکساں ہوگی، لیکن علامت برکس ہوگی، نظام کے ذریعے خارج کی گئی توانائی (تعامل آمیزہ کے ذریعے)، کیلو روئی میٹر کے ذریعے حاصل کی گئی توانائی کے مساوی ہے۔

$$q = -C_v \times \Delta T = -20.7 \text{ kJ/K} \times (299 - 298) \text{ K} \\ = -20.7 \text{ kJ}$$

(یہاں منفی علامت، تعامل کی حرارت زافطرت کی نشاندہی کرتی ہے)

$$\text{اس لیے، گریفائنٹ کے 1 گرام کے احتراق کے لیے } \Delta U \\ = \frac{12.0 \text{ g mol}^{-1} \times (-20.7 \text{ kJ})}{1 \text{ g}} \\ = -2.48 \times 10^2 \text{ kJ mol}^{-1}$$

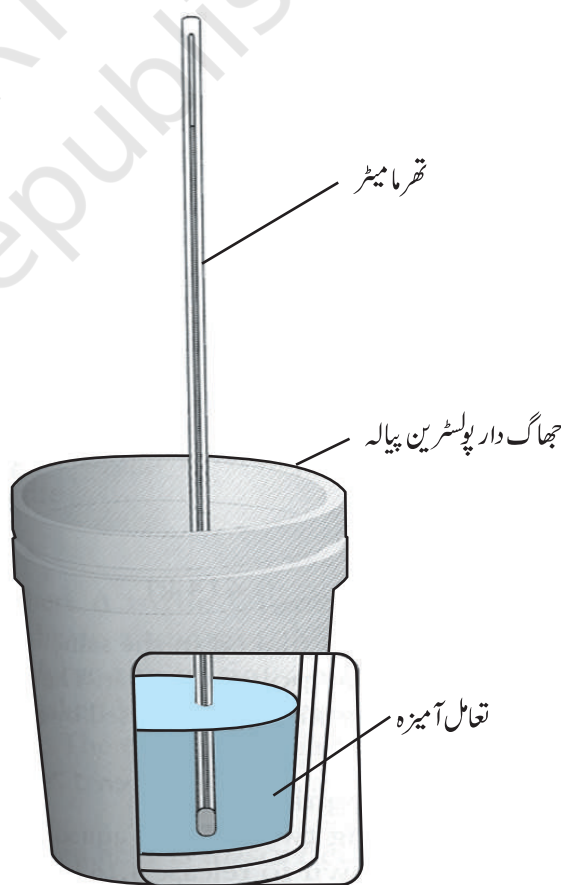
### **6.4 ایک تعامل کی انتحال پی تبدیلی $\Delta_r H$ – تعامل انتحال پی (Enthalpy Change, $\Delta_r H$ of A Reaction – Reaction Enthalpy)**

ایک کیمیائی تعامل میں معاملات، ماحصلات میں تبدیل ہو جاتے ہیں، اور اسے مندرجہ ذیل طریقے سے ظاہر کیا جاسکتا ہے۔

**(b)  $\Delta H$  کی پیمائش**

مستقل دباؤ (عام طور پر فضائی دباؤ) پر تبدیلی حرارت کی پیمائش ایک ایسے کیلو روئی میٹر میں کی جاسکتی ہے جو شکل 6.8 میں دکھایا گیا ہے۔ ہم جانتے ہیں کہ: (مستقل دباؤ پر)  $q_p = \Delta H$ ، اس لیے جذب ہوئی یا پیدا ہوئی انتحال پی،  $q_p$  (مستقل دباؤ پر)، تعامل کی حرارت یا تعامل کی حرارت نوعی،  $\Delta_r H$  بھی کہلاتی ہے۔

ایک حرارت زا (Exothermic) تعامل میں، حرارت پیدا ہوتی ہے اور نظام، اطراف میں حرارت کو منتقل کرتا ہے۔ اس لیے  $q_p$  منفی ہوگا اور  $\Delta_r H$  بھی منفی ہوگا۔ اسی طرح ایک حرارت خور (Endothermic) تعامل میں حرارت جذب ہوتی ہے،  $q_p$  ثابت ہے اور  $\Delta_r H$  ثابت ہوگا۔



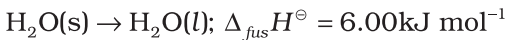
شکل 6.8 مستقل دباؤ (فضائی دباؤ) پر حرارتی تبدیلیان ناپنے کے لئے کیلو روئی میٹر

298K پر معیاری حالت، 1 دباؤ پر خالص مائع ایتھانول ہے، ٹھوس لوہے کی 500K پر معیاری حالت، 1bar پر خالص لوہا ہے۔ اعداد و شمار عام طور سے 298K پر لیے جاتے ہیں۔

معیاری حالتوں کی نشاندہی عام طور سے علامت  $\Delta H$  میں زیریں علامت  $\ominus$  (Superscript) کا اضافہ کر کے کی جاتی ہے، مثلاً  $\Delta H^\ominus$ ۔

### (b) ہیئت تبدیلیوں کے دوران ایتھاپی تبدیلیاں

ھیئت تبدیلیوں (Phase Transformations) میں بھی توانائی کی تبدیلیاں شامل ہوتی ہیں۔ مثلاً برف کو گچنے کے لیے حرارت درکار ہوتی ہے۔ گچنے کا یہ عمل عام طور سے مستقل دباؤ پر (فضائی دباؤ) ہوتا ہے اور ھیئت کی تبدیلی کے دوران درجہ حرارت مستقل رہتا ہے۔ (273K پر)



یہاں  $\Delta_{\text{fus}}H^\ominus$ ، معیاری حالت میں گداخت کی ایتھاپی ہے۔ اگر پانی جتنا ہے تو عمل الما ہو جاتا ہے اور حرارت کی مساوی مقدار، اطراف میں منتقل ہو جاتی ہے۔

وہ ایتھاپی تبدیلی جو معیاری حالت میں ٹھوس مادے کے 1 مول کے گچنے کے ساتھ ہوتی ہے، گداخت کی معیاری ایتھاپی یا گداخت کی مولار ایتھاپی،  $\Delta_{\text{fus}}H^\ominus$  کہلاتی ہے۔

ٹھوس کا گچنا حرارت خور عمل ہے، اس لیے گداخت کی تمام ایتھاپی ثابت ہوتی ہیں۔ پانی کی تبخیر (Evaporation) کے لیے بھی حرارت درکار ہوتی ہے۔ اپنے نقطہ جوش (Boiling Point) کے مستقل درجہ حرارت  $T_b$  اور مستقل دباؤ پر:



$\Delta_{\text{vap}}H^\ominus$  تبخیر کی معیاری ایتھاپی ہے۔

حرارت کی وہ مقدار جو مستقل درجہ حرارت اور معیاری دباؤ (1 bar) پر مائع کے ایک مول کو اخراج کرنے کے لیے درکار ہوتی ہے، اس کی تبخیر کی معیاری ایتھاپی یا تبخیر کی مولار ایتھاپی،  $\Delta_{\text{vap}}H^\ominus$  کہلاتی ہے۔

تصعید (Sublimation) وہ عمل ہے جس میں ٹھوس براہ راست اپنے اخراجات میں تبدیل ہو جاتا ہے۔ ٹھوس  $\text{CO}_2$  یا خشک برف 195K پر  $\Delta_{\text{sub}}H^\ominus = 25.2 \text{ kJ mol}^{-1}$  کے ساتھ تصعید ہو جاتی ہے۔ نیفٹھالین کی تصعیدست سے ہوتی ہے اور اس کے لیے  $\Delta_{\text{sub}}H^\ominus = 73.0 \text{ kJ mol}^{-1}$

(Reactants) ماحصلات → متعاملات (Products)

ایک تعامل کے ساتھ ہونے والی ایتھاپی تبدیلی، تعامل ایتھاپی کہلاتی ہے۔

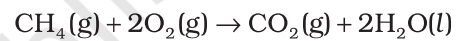
ایک کیمیائی تعامل کی ایتھاپی تبدیلی، علامت  $\Delta_rH$  سے ظاہر کی جاتی ہے۔

(متعاملات کی ایتھاپی کا مجموع) - (ماحصلات کی ایتھاپی کا

$$\Delta_rH =$$

$$(6.14) \quad = \sum_i a_i H_{\text{products}} - \sum_i b_i H_{\text{reactants}}$$

ایک متوازن کیمیائی مساوات میں یہاں علامت  $\Sigma$  (سما) ، حاصل جمع کے لیے استعمال ہوتی ہے اور  $a_i$  اور  $b_i$  بالترتیب ماحصلات اور متعاملات کے تناسب بیانی ضریب (Stoichiometric Coefficients) ہیں۔ مثال کے طور پر، تعامل کے لیے:



$$\Delta_rH = \sum_i a_i H_{\text{products}} - \sum_i b_i H_{\text{reactants}}$$

$$= [H_m(\text{CO}_2, \text{g}) + 2H_m(\text{H}_2\text{O}, \text{l})] - [H_m(\text{CH}_4, \text{g}) + 2H_m(\text{O}_2, \text{g})]$$

جہاں  $H_m$  مولار ایتھاپی ہے۔

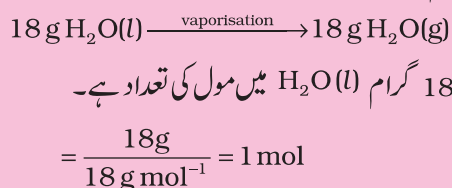
ایتھاپی تبدیلی ایک بہت کارآمد مقدار ہے۔ اس مقدار کی معلومات کی ضرورت اس وقت پڑتی ہے، جب ہمیں ایک صنعتی کیمیائی تعامل کو مستقل درجہ حرارت پر برقرار رکھنے کے لیے مطلوبہ مقدار میں گرم کرنے یا ٹھنڈا کرنے کی ضرورت ہوتی ہے۔ اس کی ضرورت تو ایک مسائق کے درجہ حرارت پر انحراف کا حساب لگانے میں بھی پڑتی ہے۔

### (a) تعاملات کی معیاری ایتھاپی

ایک تعامل کی ایتھاپی ان شرائط پر منحصر ہے، جن شرائط کے ساتھ وہ تعامل کیا جاتا ہے۔ اس لیے یہ ضروری ہے کہ ہم کچھ معیاری شرائط متعین کریں۔ ایک تعامل کی معیاری ایتھاپی اس تعامل کے لیے وہ ایتھاپی تبدیلی ہے جب حصہ لینے والے تمام مادے اپنی معیاری حالت میں ہوں۔

کسی مادہ کی، ایک مخصوص درجہ حرارت پر معیاری حالت، 1 bar دباؤ پر اس کی خالص شکل ہے۔ مثلاً، مائع ایتھانول (Ethanol) کی

ہم عمل تبخیر کو مندرجہ ذیل طریقے سے ظاہر کر سکتے ہیں:



$$\Delta_{\text{vap}}U = \Delta_{\text{vap}}H^\ominus - p\Delta V = \Delta_{\text{vap}}H^\ominus - \Delta n_g RT$$

(یہ فرض کرتے ہوئے کہ بھاپ ایک مثلی گیس کی طرح طرز عمل کا اظہار کرتی ہے)

$$\begin{aligned} \Delta_{\text{vap}}H^\ominus - \Delta n_g RT &= 40.66 \text{ kJ mol}^{-1} \\ -(1)(8.314 \text{ JK}^{-1}\text{mol}^{-1})(373\text{K})(10^{-3} \text{ kJ J}^{-1}) \\ \Delta_{\text{vap}}U^\ominus &= 40.66 \text{ kJ mol}^{-1} - 3.10 \text{ kJ mol}^{-1} \\ &= 37.56 \text{ kJ mol}^{-1} \end{aligned}$$

### (C) تشکیل کی معیاری اینٹھاپی

ایک مول مرکب کی اس کے عناصر، جو اپنے اجتماع کی سب سے زیادہ مشتمل حالتیں میں ہوں (جو کہ حوالہ حالتیں (Reference States) بھی کہلاتی ہیں)، کے ذریعے تشکیل کے لیے معیاری اینٹھاپی تبدیلی، "تشکیل کی معیاری مول اینٹھاپی کہلاتی ہے۔ اس کی علامت  $\Delta_f H^\ominus$

تصعید کی معیاری اینٹھاپی  $H_{\text{sub}}^\ominus$ ، اینٹھاپی کی وہ تبدیلی ہے جب مستقل درج حرارت اور معیاری دباؤ (1bar) پر ٹھوس مادے کے ایک مول کی تصعید ہوتی ہے۔

انٹھاپی تبدیلی کی عددي قدر کا انحصار، جس مادے میں حصیت تبدیلی ہو رہی ہے اس کے سالمات کے ما بین ہونے والے باہمی علاوں کی طاقت (Strength) پر ہے۔ مثال کے طور پر، پانی کے سالمات کے درمیان قوی ہائڈروجن بند، اُھیں مائع ہیئت میں مضبوطی سے باندھے رہتے ہیں۔ ایک نامیاتی مالک (Organic Liquid) جیسے ایسی ٹون (Acetone) میں پیش سالمات (Intermolecular) دو قطبی۔ دو قطبی باہم عمل قابل لحاظ طور پر مقابلہ کرنے والے ہوتے ہیں۔ اس لیے ایسی ٹون کے 1 مول کو اخراجات میں تبدیل کرنے کے لیے، درکار حرارت پانی کے 1 مول کو اخراجات میں تبدیل کرنے کے لیے درکار حرارت کے مقابلے میں کم ہوتی ہے۔ جدول 6.1 میں کچھ مادوں کی گداخت اور تبخیر کی معیاری اینٹھاپی تبدیلیوں کی قدریں دی گئی ہیں۔

### مسئلہ 6.7

ایک تیراک لاب سے باہر نکلنے پر پانی کی ایک فلم سے ڈھکا ہوا ہے، جس کا وزن تقریباً 18g ہے۔ اس پانی کو 298K پر، اخراجات میں تبدیل کرنے کے لیے لکھتی حرارت درکار ہوگی؟ 100°C پر تبخیر کی داخلی توانائی کا حساب لگائیں۔

$$\Delta_{\text{vap}}H^\ominus = 40.66 \text{ kJ mol}^{-1} \text{ پر } 373\text{K}$$

### جدول 6.1 گداخت اور تبخیر کی معیاری اینٹھاپی تبدیلیاں

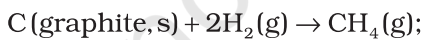
شے	$T_f/\text{K}$	$\Delta_{\text{fus}}H^\ominus/(\text{kJ mol}^{-1})$	$T_b/\text{K}$	$\Delta_{\text{vap}}H^\ominus/(\text{kJ mol}^{-1})$
$\text{N}_2$	63.15	0.72	77.35	5.59
$\text{NH}_3$	195.40	5.65	239.73	23.35
$\text{HCl}$	159.0	1.992	188.0	16.15
$\text{CO}$	68.0	6.836	82.0	6.04
$\text{CH}_3\text{COCH}_3$	177.8	5.72	329.4	29.1
$\text{CCl}_4$	250.16	2.5	349.69	30.0
$\text{H}_2\text{O}$	273.15	6.01	373.15	40.79
$\text{NaCl}$	1081.0	28.8	1665.0	170.0
$\text{C}_6\text{H}_6$	278.65	9.83	353.25	30.8

( $T_b$  اور  $T_f$  با ترتیب نقطہ گداخت اور نقطہ جوش ہیں۔)

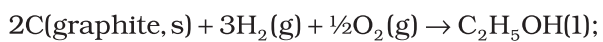
جدول 2.6: کچھ منتخب اشیا کے لیے 298K پر تشكیل کی معیاری مولار انہتھا لپی

شے	$\Delta_f H^\ominus / (\text{kJ mol}^{-1})$	شے	$\Delta_f H^\ominus / (\text{kJ mol}^{-1})$
Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> (s)	-1675.7	HI(g)	+26.48
BaCO <sub>3</sub> (s)	-1216.3	KCl(s)	-436.75
Br <sub>2</sub> (l)	0	KBr(s)	-393.8
Br <sub>2</sub> (g)	+30.91	MgO(s)	-601.70
CaCO <sub>3</sub> (s)	-1206.92	Mg(OH) <sub>2</sub> (s)	-924.54
C (جیا)	+1.89	NaF(s)	-573.65
C (کربنیٹ)	0	NaCl(s)	-411.15
CaO(s)	-635.09	NaBr(s)	-361.06
CH <sub>4</sub> (g)	-74.81	NaI(s)	-287.78
C <sub>2</sub> H <sub>4</sub> (g)	52.26	NH <sub>3</sub> (g)	-46.11
CH <sub>3</sub> OH(l)	-238.86	NO(g)	+90.25
C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> OH(l)	-277.69	NO <sub>2</sub> (g)	+33.18
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub> (l)	+49.0	PCl <sub>3</sub> (l)	-319.70
CO(g)	-110.53	PCl <sub>5</sub> (s)	-443.5
CO <sub>2</sub> (g)	-393.51	SiO <sub>2</sub> (s) (کوارٹز)	-910.94
C <sub>2</sub> H <sub>6</sub> (g)	-84.68	SnCl <sub>2</sub> (s)	-325.1
Cl <sub>2</sub> (g)	0	SnCl <sub>4</sub> (l)	-511.3
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub> (g)	-103.85	SO <sub>2</sub> (g)	-296.83
n-C <sub>4</sub> H <sub>10</sub> (g)	-126.15	SO <sub>3</sub> (g)	-395.72
HgS(s) red	-58.2	SiH <sub>4</sub> (g)	+34
H <sub>2</sub> (g)	0	SiCl <sub>4</sub> (g)	-657.0
H <sub>2</sub> O(g)	-241.82	C(g)	+716.68
H <sub>2</sub> O(l)	-285.83	H(g)	+217.97
HF(g)	-271.1	Cl(g)	+121.68
HCl(g)	-92.31	Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub> (s)	-824.2
HBr(g)	-36.40		

$$\Delta_f H^\ominus = -285.8 \text{ kJ mol}^{-1}$$



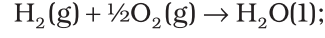
$$\Delta_f H^\ominus = -74.81 \text{ kJ mol}^{-1}$$



$$\Delta_f H^\ominus = -277.7 \text{ kJ/mol}^{-1}$$

یہ سمجھنا اہم ہے کہ تشكیل کی معیاری مولار انہتھا لپی  $\Delta_f H^\ominus$  کی ایک مخصوص صورت ہے، جہاں اس کے اجزاء ترکیبی عناصر سے مرکب کا ایک مول تشكیل پاتا ہے۔ مندرجہ بالا نیوں مساواتوں میں دیکھا جاسکتا ہے۔

ہے۔ جہاں علامت  $\ominus$  ظاہر کرتی ہے کہ جس مرکب کی بات کی جا رہی ہے اس کا ایک مول کی تشكیل اس کی معیاری حالت میں اس کے عناصر کے ذریعے ہوئی ہے جبکہ عناصر اپنے اجتماع کی سب سے زیادہ مستخدم حالتوں میں 25°C اور 1 bar 1 دباؤ پر ہیں۔ مثال کے طور پر ڈائی ہائڈروجن کی حوالہ حالت  $\text{H}_2$  گیس ہے اور ڈائی آئیجن، کاربن اور گندھاک (سلفر) کی حوالہ حالتیں، بالترتیب،  $\text{O}_{2}$  گیس،  $\text{C}_{\text{graphite}}$  اور  $\text{S}_{\text{rhombic}}$  ہیں۔ معیاری مولار انہتھا لپی والے کچھ تعاملات ذیل میں دیے گئے ہیں:



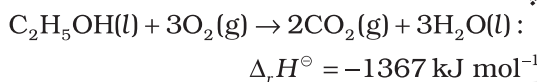
یہاں ضریب a اور b دونوں ایک، ایک ہیں۔ اس لیے

$$\Delta_r H^\ominus = \Delta_f H^\ominus [\text{CaO}(s)] + \Delta_f H^\ominus [\text{CO}_2(g)] - \Delta_f H^\ominus [\text{CaCO}_3(s)] \\ = 1(-635.1 \text{ kJ mol}^{-1}) + 1(-393.5 \text{ kJ mol}^{-1}) - 1(-1206.9 \text{ kJ mol}^{-1})$$

اس لیے،  $\text{CaCO}_3(s)$  کی تحلیل ایک حرارت خور عمل ہے اور مطلوبہ ماحصلات حاصل کرنے کے لیے ہمیں اسے گرم کرنا ہو گا۔

#### (d) حرارتی کیمیائی مساواتیں:

اپنی  $\Delta_r H$  کی قدر کے ساتھ ایک متوازن کیمیائی مساوات، ایک حرارتی کیمیائی مساوات (Thermochemical Equation) کہلاتی ہے۔ ہم ایک مساوات میں شے کی طبعی حالت [اس کی بہروپی حالت (Allotropic State) کے ساتھ] کی وضاحت کرتے ہیں۔ مثال کے طور پر



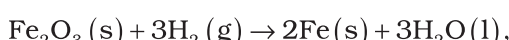
مندرجہ بالا مساوات، مستقل درجہ حرارت و دباؤ پر مالک استھانول کے احتراق کو بیان کرتی ہے۔ اینٹھاپی تبدیلی کی منقی علامت ظاہر کرتی ہے کہ یہ ایک حرارت زا تعالیم ہے۔

حرارتی کیمیائی مساواتوں کے بارے میں مندرجہ ذیل قراردادیں (Conventions) یاد رکھنا ضروری ہیں:

1۔ ایک متوازن حرارتی کیمیائی مساوات میں ضریب تعامل میں شامل ہونے والے متعاملات اور ماحصلات کے مولوں کی تعداد (ساملات کی کچھ نہیں) کو ظاہر کرتے ہیں۔

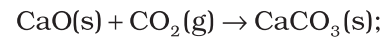
2۔  $\Delta_r H^\ominus$  کی عددی قدر، مساوات کے ذریعے متعین کردہ اشیا کے مولوں کی تعداد کے لیے ہوتی ہے۔

معیاری اینٹھاپی تبدیلی  $\Delta_f H^\ominus$  کی اکائی  $\text{kJ mol}^{-1}$  ہے۔ اس تصور کی وضاحت کرنے کے لیے، آئیے مندرجہ ذیل تعامل کے لیے تعامل کی حرارت کا حساب لگائیں:



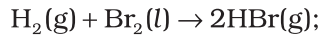
$\Delta_f H^\ominus$  تخلیل کی معیاری اینٹھاپی، کی جدول (6.2) سے ہمیں حاصل ہوتا ہے:

ہے کہ پانی، متھین (Methane) اور استھانول (Ethanol) میں سے ہر ایک کے ایک مول کی تخلیل ہوتی ہے۔ اس کے بخلاف، ایک حرارت زا تعالیم



$$\Delta_f H^\ominus = -178.3 \text{ kJ mol}^{-1}$$

کے لیے اینٹھاپی تبدیلی، کیلیشم کاربورنیٹ کی تخلیل کی اینٹھاپی نہیں ہے کیونکہ کیلیشم کاربورنیٹ دوسرے مرکبات سے بناتے ہیں اپنے اجزاء ترکیبی عناصر سے نہیں۔ مزید، ذیل میں دیے گئے تعامل میں اینٹھاپی تبدیلی  $\Delta_f H^\ominus$  کے لیے تخلیل کی معیاری اینٹھاپی  $\Delta_f H^\ominus$  نہیں ہے۔



$$\Delta_r H^\ominus = -72.8 \text{ kJ mol}^{-1}$$

یہاں عناصر سے ماحصل کے ایک مول کی جگہ دو مول تخلیل پار ہے ہیں، یعنی کہ  $\Delta_r H^\ominus = 2\Delta_f H^\ominus$

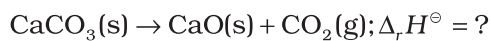
اس لیے، متوازن مساوات میں ہر ایک ضریب کو 2 سے تقسیم کرنے پر  $\text{HBr}(g)$  کی تخلیل کی اینٹھاپی کی عبارت لکھی جاتی ہے:



$$\Delta_f H^\ominus = -36.4 \text{ kJ mol}^{-1}$$

کچھ عام اشیا کی تخلیل کی اینٹھاپی جدول 6.2 میں دی گئی ہے۔ قرارداد (Convention) کے مطابق، ایک عصر کی، اس کی حوالہ حالت میں، یعنی کہ اس کے اجتماع کی سب سے مستخدم حالت میں، تخلیل کی معیاری اینٹھاپی، صفر لی جاتی ہے۔

فرض کیجیے کہ آپ ایک کیمیائی انحصار ہیں اور یہ جاننا چاہتے ہیں کہ کیلیشم کاربورنیٹ کو چونے (lime) اور کاربن ڈائی آکسائیڈ میں تخلیل کرنے (Decompose) کے لیے حرارت درکار ہو گی، جب کہ تمام اشیا اپنی معیاری حالت میں ہیں۔



یہاں ہم تخلیل کی معیاری اینٹھاپی کا استعمال کر سکتے ہیں اور تعامل کی اینٹھاپی تبدیلی کا حساب لگا سکتے ہیں۔ اینٹھاپی تبدیلی کا حساب لگانے کے لیے مندرجہ ذیل عمومی مساوات استعمال کی جاسکتی ہے:

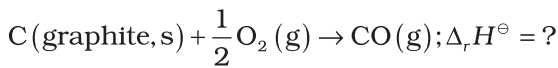
$$\Delta_r H^\ominus = \sum_i a_i \Delta_f H^\ominus (\text{products}) - \sum_i b_i \Delta_f H^\ominus (\text{reactants}) \quad (6.15)$$

جہاں a اور b متوازن مساوات میں ماحصلات اور متعاملات کے ضریبوں کو ظاہر کرتے ہیں۔ آئیے مندرجہ بالا مساوات کیلیشم کاربورنیٹ کی تخلیل کے لیے استعمال کریں۔

ورمیانی راستے پر مخصوص نہیں ہے۔ دوسرے لفظوں میں ایک تعامل کے لیے ایئٹھاپی تبدیلی کیساں ہوگی، چاہے وہ تعامل ایک مرحلے میں مکمل ہو یا مراحل کے ایک سلسلے میں مکمل ہو۔ اسے یہس کے قانون (Hess's Law) کی شکل میں مندرجہ ذیل طور پر بیان کیا جاسکتا ہے۔

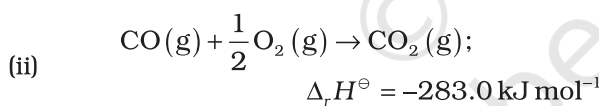
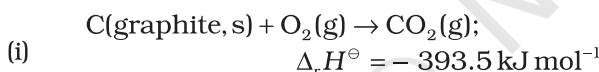
اگر ایک تعامل کئی مراحل میں مکمل ہوتا ہے تو اس کی معیاری تعامل ایئٹھاپی، ان غنی مراحل، جن میں تعامل کو اسی درجہ حرارت پر تقسیم کیا جاسکتا ہے، کی معیاری ایئٹھاپی کا، مجموعہ ہوتی ہے۔

آئیے اس قانون کی ابہت، ایک مثال کے ذریعے سمجھیں۔  
مندرجہ ذیل تعامل کے لیے ایئٹھاپی تبدیلی ملاحظہ کریں۔

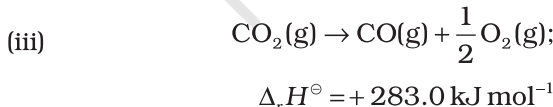


حالانکہ CO(g) اکابر (Major) حاصل ہے، اس تعامل میں تھوڑی CO<sub>2</sub> گیس ہمیشہ بنتی ہے۔ اس لیے ہم مندرجہ بالا تعامل کی ایئٹھاپی تبدیلی براہ راست نہیں ناپ سکتے۔ لیکن اگر ہم کچھ ایسے دوسرے تعاملات معلوم کر سکیں، جن میں یہی انواع (Species) شامل ہوں، تو مندرجہ بالا تعامل کے لیے ایئٹھاپی کا حساب لگانا ممکن ہے۔

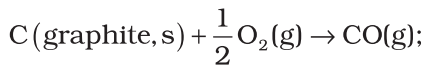
آئیے مندرجہ ذیل تعاملات لیں:



ہم مندرجہ بالا دونوں تعاملات کو اس طرح کیجا کر سکتے ہیں کہ ہمیں مطلوبہ تعامل حاصل ہو جائے۔ دائیں طرف CO(g) کا ایک مول حاصل کرنے کے لیے، ہم مساوات (ii) کو الٹا کر دیتے ہیں۔ اس میں حرارت خارج ہونے کے بجائے جذب ہوگی، اس لیے ہم  $\Delta_r H^\ominus$  کی قدر کی علامت الٹ دیتے ہیں:



مساوات (i) اور (iii) کو جمع کرنے پر ہمیں مطلوبہ مساوات حاصل ہوتی ہے:



$$\Delta_f H^\ominus (\text{H}_2\text{O}, l) = 285.83 \text{ KJ mol}^{-1}$$

$$\Delta_f H^\ominus (\text{Fe}_2\text{O}_3, s) = -824.2 \text{ KJ mol}^{-1}$$

Also  $\Delta_f H^\ominus (\text{Fe, s}) = 0$  and

$$\Delta_f H^\ominus (\text{H}_2, g) = 0 \text{ as per convention}$$

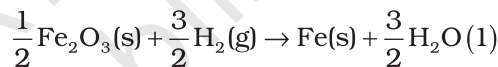
$$\Delta_r H_i^\ominus = 3(-285.83 \text{ kJ mol}^{-1})$$

$$- 1(-824.2 \text{ kJ mol}^{-1})$$

$$= (-857.5 + 824.2) \text{ kJ mol}^{-1}$$

$$= -33.3 \text{ kJ mol}^{-1}$$

نوٹ کریں کہ اس تحسیب میں استعمال کیے گئے ضریب، خالص عدد ہیں، جو اپنے متعلقہ تناسب پیمائی ضریبوں کے مساوی ہیں۔  $\Delta_r H^\ominus$  کی اکائی  $\text{kJ mol}^{-1}$  ہے، جس کا مطلب ہے تعامل کے فی مول۔ ایک بار جب ہم کیمیائی مساوات کو ایک خاص انداز میں متوازن کر لیتے ہیں، جیسا کہ اوپر کیا گیا ہے، تو یہ تعامل کے مول کی تعریف بیان کرتا ہے۔ اگر ہم نے مساوات کو مختلف طور پر متوازن کیا ہوتا، مثلاً



تب تعامل کی یہ مقدار، تعامل کا ایک مول ہوتی اور  $\Delta_r H^\ominus$  مندرجہ ذیل ہوتی

$$\Delta_r H_2^\ominus = \frac{3}{2}(-285.83 \text{ kJ mol}^{-1})$$

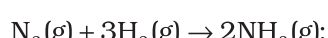
$$- \frac{1}{2}(-824.2 \text{ kJ mol}^{-1})$$

$$= (-428.7 + 412.1) \text{ kJ mol}^{-1}$$

$$= -16.6 \text{ kJ mol}^{-1} = \frac{1}{2} \Delta_r H_i^\ominus$$

اس سے ظاہر ہوتا ہے کہ ایئٹھاپی ایک وسیع مقدار ہے۔

- جب ایک کیمیائی مساوات کو الٹا کر دیا جاتا ہے، تو  $\Delta_r H^\ominus$  کی قدر علامت کے اعتبار سے الٹتی ہے اور عددی قدر وہی رہتی ہے۔ مثال کے طور پر



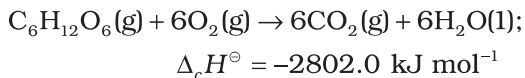
$$\Delta_r H^\ominus = -91.8 \text{ kJ mol}^{-1}$$



$$\Delta_r H^\ominus = +91.8 \text{ kJ mol}^{-1}$$

#### (e) مستقل حرارتی مجموعہ کا ہیس کا قانون

ہم جانتے ہیں کہ ایئٹھاپی ایک حالت تعامل ہے، اس لیے ایئٹھاپی میں تبدیلی آغازی حالت (تعاملات) اور اختتامی حالت (حاصلات) کے



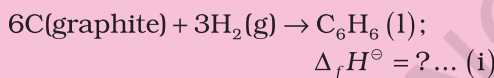
ہمارا جسم بھی غذا سے احتراق جیسے مجموعی عمل کے ذریعے یہ تو انہی حاصل کرتا ہے، حالانکہ حتیٰ ماحصلات چیزیں حیاتیاتی کیمیائی تعمالات کے ایک ایسے سلسلے کے بعد بنتے ہیں، جن میں خامرے (Enzymes) شامل ہوتے ہیں۔

### مسئلہ 6.8

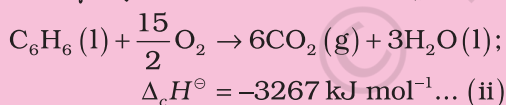
بنیزین (Benzene) کے ایک مول کا احتراق 298K اور  $1\text{atm}$  پر ہوتا ہے۔ احتراق کے بعد  $\text{CO}_2(\text{g})$  اور  $\text{H}_2\text{O}(\text{l})$  اور  $\Delta_f H^\ominus = -393.5 \text{ kJ mol}^{-1}$  بنتے ہیں اور  $\Delta_r H^\ominus = -3267.0 \text{ kJ}$  حرارت خارج ہوتی ہے۔ بنیزین کی تشکیل کی معیاری اینٹھالپی  $\Delta_f H^\ominus$  کا حساب لگایئے۔  $\text{H}_2\text{O}(\text{l})$  اور  $\text{CO}_2(\text{g})$  کی تشکیل کی معیاری اینٹھالپی، بالترتیب  $-285.83 \text{ kJ mol}^{-1}$  اور  $-393.5 \text{ kJ mol}^{-1}$  ہیں۔

### حل

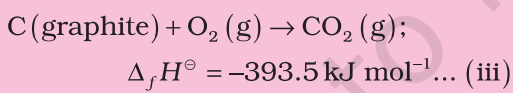
بنیزین کی تشکیل کا تعامل:



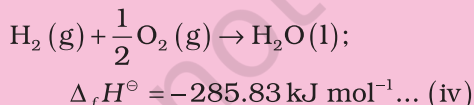
بنیزین کے 1 مول کے احتراق کی اینٹھالپی ہے:



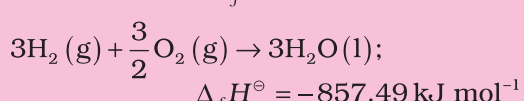
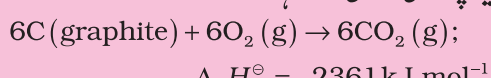
$\text{CO}_2(\text{g})$  کے 1 مول کی تشکیل کی حرارت نوئی:



$\text{H}_2\text{O}(\text{l})$  کے ایک مول کی تشکیل کی اینٹھالپی:



مساویات (iii) کو 6 سے اور مساوات (iv) کو 3 سے ضرب دینے پر، ہمیں حاصل ہوتا ہے۔

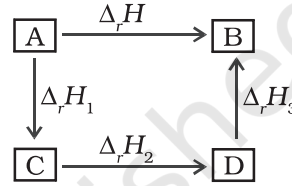


$$\text{جس کے لیے} (\Delta_r H^\ominus = (-393.5 + 283.0) \\ = -110.5 \text{ kJ mol}^{-1})$$

مجموعی شکل میں، اگر ایک مجموعی تعامل  $A \rightarrow B$  کی اینٹھالپی، ایک راستے پر  $\Delta_r H$  ہے اور .....  $\Delta_r H_1, \Delta_r H_2, \Delta_r H_3$  ان تعمالات کی اینٹھالپی کو ظاہر کرتے ہیں جن سے کسی دوسرے راستے سے وہی ماحصل حاصل ہوتا ہے، تب  $B$

$$(6.16) \quad \Delta_r H = \Delta_r H_1 + \Delta_r H_2 + \Delta_r H_3 \dots$$

اسے، ایسے ظاہر کیا جاسکتا ہے:



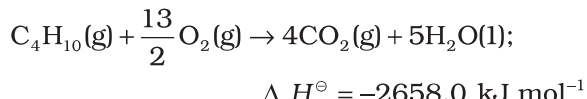
### 6.5 مختلف قسم کے تعمالات کے لیے اینٹھالپی

اینٹھالپی کو ایسے نام دینے میں جو مختلف قسم کے تعمالات کی نشاندہی کریں، سہولت رہتی ہے۔

(a) احتراق کی معیاری اینٹھالپی (علامت:  $\Delta_c H^\ominus$ )

احتراقی تعمالات اپنی فطرت کے اعتبار سے حرارت زا ہوتے ہیں۔ یہ صنعت، راکٹ تیار کرنے اور زندگی کے دوسرے کئی شعبوں میں اہمیت کے حامل ہوتے ہیں۔ احتراق کی معیاری اینٹھالپی کی تعریف اس طرح کی جاتی ہے کہ یہ اس شے کی فی مول (یعنی اکائی مقدار) اینٹھالپی تبدیلی ہے جس کا احتراق ہوتا ہے اور تمام متعاملات اور ماحصلات، ایک مخصوص درجہ حرارت پر، اپنی معیاری حالتوں میں ہیں۔

سلنڈروں میں بھری ہوئی کھانا پکانے کی گیس میں زیادہ تر یوٹین (Butane) ( $\text{C}_4\text{H}_{10}$ ) ہوتی ہے۔  $\text{C}_4\text{H}_{10}$  کے ایک مول کے کامل احتراق کے دوران،  $\Delta_c H^\ominus = -2658 \text{ kJ}$  حرارت خارج ہوتی ہے۔ ہم اس کے لیے حرارتی کیمیائی تعامل اس طرح لکھ سکتے ہیں:



اسی طرح گلوکوز کا احتراق  $\Delta_c H^\ominus = -2802.0 \text{ kJ mol}^{-1}$  حرارت دیتا ہے، جس کے لیے مکمل مساوات ہے:

(c) بانڈ اینٹھالپی (علامت:  $\Delta_{bond}H^\ominus$ )

کیمیائی تعاملات میں بند کا بننا اور ٹوٹنا شامل ہے۔ ایک بند کو توڑنے کے لیے تو انائی درکار ہوتی ہے اور جب بند تکمیل پاتا ہے تو تو انائی خارج ہوتی ہے یہ ممکن ہے کہ تعامل کی حرارت کا کیمیائی بند کے ٹوٹنے اور تکمیل پانے سے مسلک تو انائی تبدیلوں سے رشتہ قائم کیا جاسکے۔ کیمیائی بند سے وابستہ اینٹھالپی تبدیلوں کے حوالے سے حرحریات میں دو اصطلاحات استعمال ہوتی ہیں:

(i) بند افتراق اینٹھالپی (Bond Dissociation Enthalpy)

(ii) اوسط بند اینٹھالپی (Mean Bond Enthalpy)

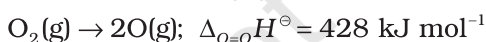
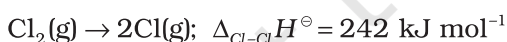
آئیے ان اصطلاحات سے دو ایٹھی اور کثیر ایٹھی سالمات کے ناظر میں بحث کریں۔

دو ایٹھی سالمات: مندرجہ ذیل عمل دیکھیے، جس میں ڈائی ہائڈروجن گیس ( $H_2$ ) کے ایک مول کے بند ٹوٹتے ہیں:



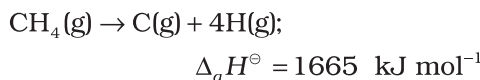
اس عمل میں شامل اینٹھالپی تبدیلی،  $H-H$ -بند کی بند افتراق اینٹھالپی ہے۔ بند افتراق اینٹھالپی، اینٹھالپی میں وہ تبدیلی ہے جو ایک گیسی شریک گرفت مرکب (Gaseous Covalent Compound) کے شریک گرفت بند کے ایک مول کے ٹوٹنے کے ذریعے گیس بیٹ میں ماحصلات کی تکمیل ہوتی ہے۔

نوٹ کریں کہ یہ اور ڈائی ہائڈروجن کی ایٹھومائزیشن اینٹھالپی یکساں ہیں۔ یہ بات سبھی دو ایٹھی سالمات کے لیے درست ہے۔ مثلاً

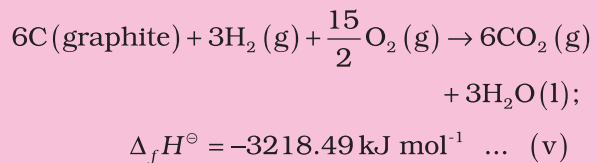


کثیر ایٹھی سالمات کے لیے، بند افتراق اینٹھالپی، یکساں سالمات میں ہی، مختلف بندشوں کے لیے مختلف ہوتی ہے۔

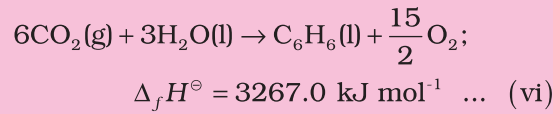
کثیر ایٹھی سالمات: آئیے ایک کثیر ایٹھی سالمہ، جیسے میتھین،  $CH_4$  پر غور کریں۔ اس کے ایٹھومائزیشن کی مجموعی حرارتی و کیمیائی مساوات مندرجہ ذیل ہے:



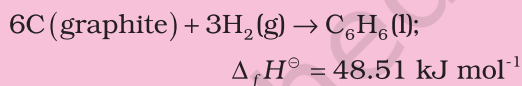
مندرجہ بالا دونوں مساواتوں کو جوڑنے پر



مساوات (ii) کو لٹنے پر



مساوات (v) اور مساوات (vi) کو جوڑنے پر



## (b) ایٹھومائزیشن کی اینٹھالپی

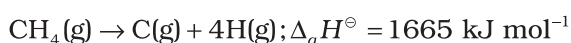
ڈائی ہائڈروجن کی ایٹھومائزیشن (Atomization) کی مندرجہ مثال ملاحظہ کریں:



آپ دیکھ سکتے ہیں کہ  $H$  ایٹم ڈائی ہائڈروجن میں  $H-H$  بند (Bonds) کے ٹوٹنے کے نتیجے میں تکمیل پاتے ہیں۔ اس عمل میں اینٹھالپی تبدیلی، ایٹھومائزیشن کی اینٹھالپی  $\Delta_aH^\ominus$  کہلاتی ہے۔ یہ وہ اینٹھالپی تبدیلی ہے جو، گیس بیٹ میں ایٹھم حاصل کرنے کے لیے بند کے 1 مول کے مکمل طور پر ٹوٹنے کے دوران واقع ہوتی ہے۔

دو ایٹھی سالمات (Diatomic Molecules)، جیسے ڈائی ہائڈروجن (اوپر دی ہوئی مثال)، ایٹھومائزیشن کی اینٹھالپی بند افتراق اینٹھالپی (Bond Dissociation Enthalpy) بھی کہلاتی ہے۔

ایٹھومائزیشن کی اینٹھالپی کی کچھ اور مثالیں مندرجہ ذیل ہیں:



نوٹ کریں کہ ماحصلات صرف  $C$  اور  $H$  کے ایٹھم ہیں جو گیس بیٹ میں ہیں۔ اب مندرجہ ذیل تعاملات دیکھئے۔



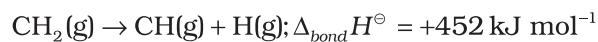
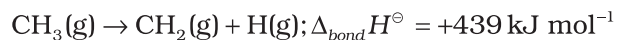
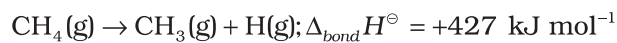
اس معاملے میں ایٹھومائزیشن کی اینٹھالپی وہی ہے جو تصدید کی اینٹھالپی ہے۔

ہم پاتے ہیں کہ میتھین میں اوسط C-H بند انتھالپی  $416 \text{ kJmol}^{-1}$  ہے۔ یہ معلوم ہوا ہے کہ اوسط C-H بند انتھالپی ایک مرکب سے دوسرے مرکب میں تھوڑی سی مختلف ہوتی ہے، جیسے  $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{Cl}, \text{CH}_3\text{NO}_2$  وغیرہ، لیکن اس کی قدر میں زیادہ فرق نہیں ہوتا۔\* یہیں کا قانون استعمال کرتے ہوئے، بند انتھالپی معلوم کی جاسکتی ہیں۔ کچھ واحد اور کثیر بند کی بند انتھالپی قدریں جدول 6.3 میں دی گئی ہیں۔ تعامل انتھالپی بہت اہم مقداریں ہیں کیونکہ یہ ان تبدیلیوں کی وجہ سے وجود میں آتی ہیں جو پرانے بند کے ٹوٹنے اور نئے بند کے تشکیل پانے کے دران ہوتی ہیں۔ اگر ہمیں مختلف بند انتھالپی معلوم ہوں تو ہم، گیس بہیت میں، ایک تعامل کی انتھالپی کی پیشہ گوی کر سکتے ہیں۔ ایک تعامل کی انتھالپی  $\Delta_r H^{\ominus 1}$  کا معاملات اور ماصلات کی، گیس بہیت میں، بند انتھالپی کی قدروں سے، مندرجہ ذیل رشتہ ہے:

$$\Delta_r H^{\ominus} = \sum \text{bond enthalpies}_{\text{reactants}} - \sum \text{bond enthalpies}_{\text{products}}$$

(6.17)\*\*

میتھین میں، چاروں C-H بند، تو انائی اور بندشی لمبائی (Bond Length) کے لحاظ سے متماثل (Identical) ہوتے ہیں۔ لیکن پھر بھی ہر ایک متواتر مرحلے میں انفرادی C-H بند کو توڑنے کے لیے درکار تو انائی مختلف ہوتی ہے۔



اس لیے



ایسی صورتوں میں ہم C-H بند کی اوسط بند انتھالپی کا استعمال کرتے

ہیں۔ مثلاً  $\Delta_{\text{C}-\text{H}} H^{\ominus}$  میں  $\Delta_{\text{C}-\text{H}} H^{\ominus}$  کا حساب اس طرح لگایا جاتا ہے:

$$\Delta_{\text{C}-\text{H}} H^{\ominus} = \frac{1}{4} (\Delta_a H^{\ominus}) = \frac{1}{4} (1665 \text{ kJ mol}^{-1})$$

$$= 416 \text{ kJmol}^{-1}$$

جدول 6.3(a): کچھ اوسط واحد بند انتھالپی ( $\text{kJmol}^{-1}$  میں)

	I	Br	Cl	S	P	Si	F	O	N	C	H
H	297	368	431	339	318	293	569	464	389	414	436
C	238	276	330	259	264	289	439	351	293	347	
N	-	243	201	-	209	-	272	201	159		
O	201	-	205	-	351	368	184	138			
F	-	197	255	327	490	540	159				
Si	213	289	360	226	213	176					
P	213	272	331	230	213						
S	-	213	251	213							
Cl	209	218	243								
Br	180	192									
I	151										

جدول 6.3(b): کچھ اوسط کثیر بند انتھالپی قدریں ( $\text{kJmol}^{-1}$  میں)

498	$\text{O} = \text{O}$	611	$\text{C} = \text{C}$	418	$\text{N} = \text{N}$
		837	$\text{C} \equiv \text{C}$	946	$\text{N} \equiv \text{N}$
		741	$\text{C} = \text{O}$	615	$\text{C} = \text{N}$
		1070	$\text{C} \equiv \text{O}$	891	$\text{C} \equiv \text{N}$

\* نوٹ کریں کہ بند افراحت تو انائی اور اوسط بند انتھالپی کے لیے یہیں علامت استعمال کی گئی ہے۔

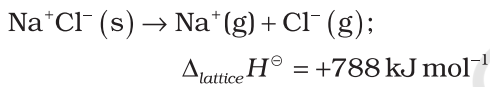
\*\* اگر ہم بند کی تشکیل کی انتھالپی  $\Delta_f H^{\ominus}$  استعمال کرتے ہیں، ایک مول، کی تشکیل میں انتھالپی تبدیلی ہے، تو:

$$\Delta_r H^{\ominus} = \sum \Delta_f H^{\ominus}_{\text{bonds of products}} - \sum \Delta_f H^{\ominus}_{\text{bonds of reactants}}$$

زیادہ تر آئینی مرکبات کے لیے  $\Delta_{sol}H^\ominus$  ثابت ہوتی ہے اور افتراق کا عمل حرارت خور ہوتا ہے۔ اسی لیے زیادہ تر نمکوں (Salts) کی پانی میں حل پذیری (Solubility) درجہ حرارت کے اضافے کے ساتھ بڑھتی ہے۔ اگر لیٹس اینٹھالپی کی قدر بہت زیادہ ہو تو ہو سکتا ہے کہ مرکب کا گھانا بالکل ہی عمل میں نہ آئے۔ کئی فلورائڈ (Flourides) اپنے نظیری کلورائڈ (Chlorides) کے مقابلے میں کم حل پذیر یوں ہوتے ہیں؟ اینٹھالپی تبدیلیوں کی عددی قدروں کے تجھیں، بندش تو انیوں (انٹھالپی قدروں) اور لیٹس تو انیوں (انٹھالپی قدروں) کے جدول استعمال کر کے، لگائے جاسکتے ہیں۔

#### لیٹس اینٹھالپی (Lattice Entalpy)

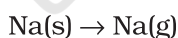
ایک آئینی مرکب لیٹس اینٹھالپی، اینٹھالپی کی وہ تبدیلی ہے جو ایک آئینی مرکب کے ایک مول کے اپنے آئینوں میں، کئی حالت میں، افتراق پذیر ہونے کے دوران واقع ہوتی ہے۔



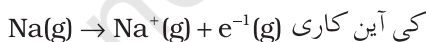
کیونکہ لیٹس اینٹھالپی کی قدر ریں برآہ راست تحریب کے ذریعے معلوم کرنا ممکن ہے، اس لیے ہم ایک بالواسطہ طریقہ استعمال کرتے ہیں، جس میں ہم ایک اینٹھالپی ڈائیگرام بناتے ہیں، جو بورن ہیبر سائکل (Born-Habor Cycle) کہلاتی ہے (شکل 6.9)۔

آئیے اب ہم  $\text{Na}^+ \text{Cl}^- (\text{s})$  کی لیٹس اینٹھالپی کا حساب، مندرجہ اقدامات پر عمل کر کے، لگاتے ہیں۔

$$\Delta_{sub}H^\ominus = 108.4 \text{ kJ mol}^{-1} - 1$$



$$\Delta_2H^\ominus = 496 \text{ kJ mol}^{-1} - 2$$



- 3۔ کلورین کا افتراق،  $\frac{1}{2} \text{Cl}_2(\text{g}) \rightarrow \text{Cl}(\text{g})$   $\Delta_{sol}H^\ominus$  (تعال اینٹھالپی)، بند

افتراق تو انی کی نصف ہے:

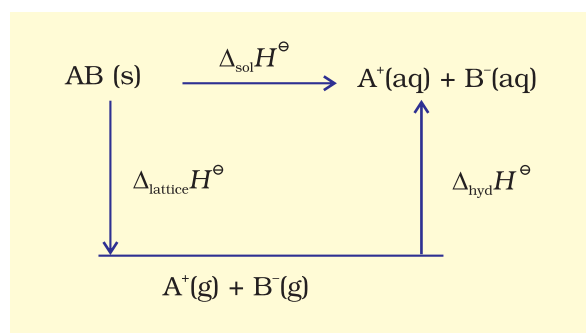
$$\frac{1}{2} \Delta_{bond}H^\ominus = 121 \text{ kJ mol}^{-1}$$

کلورین ایٹموں کے ذریعے الکٹران کا حصول

یہ رشتہ اس وقت خاص طور پر کارآمد ہوتا ہے جب  $\Delta_{sol}H^\ominus$  کی درکار قدر ریں مستیاب نہ ہوں۔ ایک تعامل کی اینٹھالپی تبدیلی کی اصل قدر (Net value) تعامل سالمات کے سمجھی بند توڑنے کے لیے درکار تو انی ہے۔ یاد رکھیں کہ یہ رشتہ تقریبی (approximate) ہے اور اسی وقت درست ہے جب تعامل میں شامل تمام اشیا (تعاملات اور ماحصلات) کی حالت میں ہوں۔

#### (d) محلول کی اینٹھالپی (علامت: $\Delta_{sol}H^\ominus$ )

کسی شے کے محلول کی اینٹھالپی وہ اینٹھالپی تبدیلی ہے جو اس کے 1 مول کے محلل (Solvent) کی ایک معین مقدار میں گھلنے پر ہوتی ہے۔ لامحدود ڈائی لوشن (Infinite Dilution) پر محلول کی اینٹھالپی وہ اینٹھالپی تبدیلی ہے جو شے کو محلل کی لامحدود مقدار میں گھلنے پر ہوتی ہے، جبکہ آئینوں کے درمیان باہمی عمل (یا محلل کے سالمات) قابل نظر انداز ہیں۔ جب ایک آئینی مرکب (Ionic Compound) ایک محلل میں گھلتا ہے تو آئینی کریسل لیٹس (Crystal Lattice) پر اپنے ترتیب شدہ مقامات سے ہٹ جاتے ہیں۔ یہ محلول میں اب مقابلاً زیادہ آزاد ہوتے ہیں۔ لیکن ان آئینوں کی علیحدگی (Solvation) [آبیدگی] (hydration)، اگر محلل پانی ہے) بھی اسی وقت پر ہوتی ہے۔ اسے ایک آئینی مرکب کے لیے،  $[AB](\text{s})$ ، ڈائیگرام کے ذریعے دکھایا گیا ہے۔

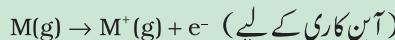


کے محلول کی اینٹھالپی،  $\Delta_{sol}H^\ominus$ ، پانی میں، لیٹس حرارت نوعی  $\Delta_{lattice}H^\ominus$  اور آئینوں کی آبیدگی کی اینٹھالپی  $\Delta_{hyd}H^\ominus$  کے ذریعے ایسے معلوم کی جاتی ہے:

$$\Delta_{sol}H^\ominus = \Delta_{lattice}H^\ominus + \Delta_{hyd}H^\ominus$$

### آئین کاری تو انائی اور الیکٹران رغبت

آئین کاری تو انائی (Ionization Energy) اور الیکٹران رغبت (Absolute Zero) کی تعریف مطلق صفر (electron Affinity) پر کی جاتی ہے۔ کسی بھی دوسرے درجہ حرارت پر، معاملات اور ماحصلات کی حرارتی گنجائشوں کو بھی شامل کرنا ہوگا۔ مندرجہ ذیل کے لیے تعاملات کی انتہا لپی



درجہ حرارت T پر۔

$$\Delta_r H^\ominus(T) = \Delta_r H^\ominus(0) + \int_0^T \Delta_r C_p^\ominus dT$$

مندرجہ بالا تعامل میں ہر نوع کے لیے  $C_p$  کی قدر  $5/2R$  ہے

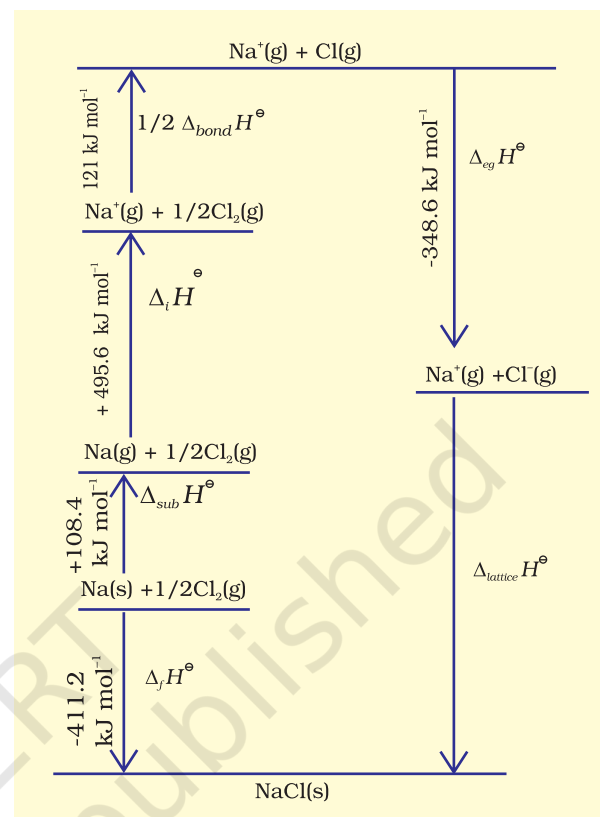
$$\downarrow -\text{اس لیے} \quad (CV=3/2R)$$

$$\Delta_r C_p^\ominus = +\frac{5}{2} R \quad (\text{آئین کاری کے لیے})$$

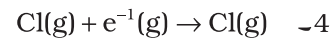
$$\Delta_r C_p^\ominus = -\frac{5}{2} R \quad \text{اس لیے} \quad (\text{الیکٹران حصول کے لیے})$$

$$\Delta_r H^\ominus = +5/2R \quad (\text{آئین کاری تو انائی})$$

$$\Delta_r H^\ominus = -5/2R \quad (\text{الیکٹران رغبت})$$

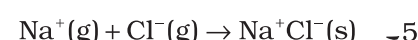


شکل 6.9 NaCl کی لیس انتہا لپی کے لیے انتہا لپی ڈائیگرام



$$\Delta_{lattice} H^\ominus = +788 \text{ kJ} \quad \text{الیکٹران گین انتہا لپی}$$

آپ آپ نا زیشن انتہا لپی اور الیکٹران گین انتہا لپی کے بارے میں اکائی 3 میں پڑھ چکے ہیں۔ دراصل یہ اصطلاحات، حرکیات سے ہی لی گئی ہیں۔ اس سے پہلے آئین کاری تو انائی اور الیکٹران رغبت (Electron Affinity) اصطلاحات استعمال ہوتی تھیں (جو از کے لیے بکس دیکھیے۔)۔



شکل 6.9 میں اقدامات کی سلسلہ وار ترتیب دکھائی گئی ہے جو بوران۔ ہمیر سائیکل کہلاتی ہے۔ اس دور کی اہمیت یہ ہے کہ ایک پورے دور میں حرارت تبدیلیوں کا حاصل جمع صفر ہوتا ہے۔

بیس کے قانون کا استعمال کرتے ہوئے، ہمیں حاصل ہوتا ہے۔

$$\Delta_{lattice} H^\ominus = 411.2 + 108.4 + 496 - 348.6$$

$\Delta_{sol} H^\ominus = \Delta_{lattice} H^\ominus + \Delta_{hyd} H^\ominus$

کے ایک مول کے لیے  $NaCl(s)$  کے ایک مول کے لیے  $+788 KJmol^{-1}$

$$\Delta_{hyd} H^\ominus = -784 KJmol^{-1} \quad (\text{کیمیائی ادب سے})$$

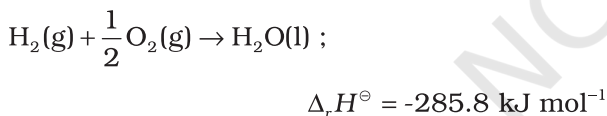
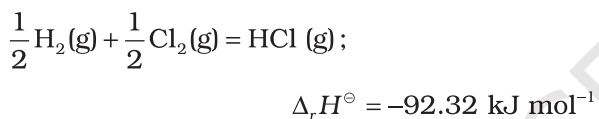
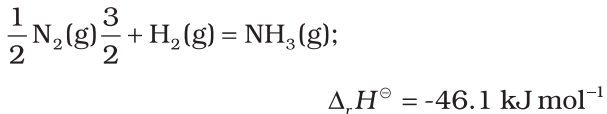
$$\Delta_{sol} H^\ominus = +788 KJmol^{-1} - 784 KJmol^{-1}$$

$$= +4 KJmol^{-1}$$

کے حل ہونے میں بہت کم حرارت کی تبدیلی ہوتی ہے۔  $NaCl(s)$

از خود عمل ایک غیر رجعی عمل (Irreversible Process) ہے اور اسے کسی بیرونی ایجنٹ کے ذریعے ہی رجع (reversible) بنایا جاسکتا ہے۔

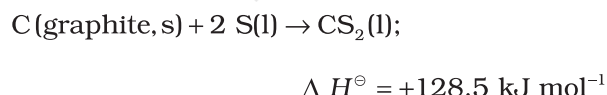
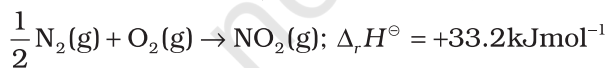
(a) کیا اینتھالپی میں کمی آنا، از خود روی کا عیار ہے؟ اگر ہم ایسے مظاہر کو جانچیں، جیسے پھاڑی سے پانی کا نیچے بہنا یا ایک پتھر کا زمین پر گرنا، تو ہم پاتے ہیں کہ تبدیلی کی سمت میں، مضمر تو انائی (Net Decrease) میں نیٹ کی (Potential Energy) اتنی ہے۔ اس مثال سے متاثر ہو کر ہم یہ کہ سکتے ہیں کہ ایک کیمیائی تعامل ایک دی ہوئی سمت میں از خود ہوتا ہے، کیونکہ تو انائی میں کمی ہوتی ہے، جیسا کہ حرارت ز تعاملات میں ہوتا ہے۔ مثلاً



تعاملات سے ماحصلات تک پہنچنے میں، اینتھالپی میں آنے والی کمی، کسی بھی حرارت ز تعامل کے لیے ایک اینتھالپی ڈائیگرام کے ذریعے دکھائی جاسکتی ہے، جیسا کہ شکل (a) میں دکھایا گیا ہے۔

اس لیے یہ مفروضہ کہ ایک کیمیائی تعامل کے لیے، لگ رہی قوت، تو انائی میں کمی کی وجہ سے ہو سکتی ہے، اب تک کے ثبوتوں کی بنیاد پر قابل توجیہ ہو سکتا ہے۔

آئیے، اب مندرجہ ذیل تعاملات کو جانچیں:



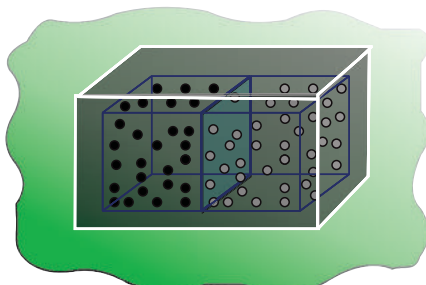
یہ تعاملات گو کہ حرارت خور ہیں، پھر بھی خود بخود ہونے والے تعاملات ہیں۔ اینتھالپی میں اضافہ ایک اینتھالپی ڈائیگرام کے ذریعے ظاہر کیا جاسکتا ہے۔ جیسا کہ شکل (b) میں دکھایا گیا ہے۔

## 6.6 از خود کاری (Spontaneity)

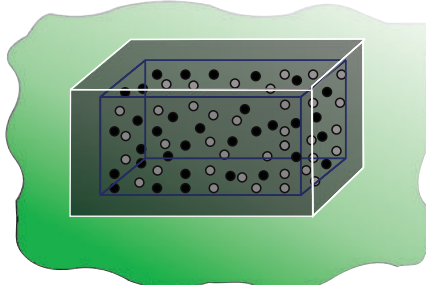
حرر کیات کا پہلا قانون ہمیں جذب ہوئی حرارت اور نظام کے ذریعے یا نظام پر کیے گئے کام کے مابین رشتہ بتاتا ہے۔ یہ حرارت کے پہنچ کے سمت پر کوئی پابندی عائد نہیں کرتا۔ لیکن حرارت کا بہاؤ یک سمتی (Unidirectional) ہوتا ہے، مقابلگا زیادہ درجہ حرارت سے کم درجہ حرارت کی طرف۔ دراصل قدرتی طور پر ہونے والے تمام عمل، چاہے کیمیائی ہوں یا طبعی، از خود بخود (Spontaneously) صرف ایک ہی سمت میں ہوتے ہیں۔ مثال کے طور پر، مستیاب جنم کو بھرنے کے لیے پھیلتی ہوئی آسیجن میں جل کر کاربن ڈائی آسکائیم بنانا۔

لیکن حرارت ایک ٹھنڈے جسم سے گرم جسم کی طرف اپنے آپ نہیں بہے گی۔ ایک برلن میں بھری ہوئی گیس خود بخود ایک کونے میں نہیں سکرے گی اور نہ ہی کاربن ڈائی آسکائیم خود بخود کاربن اور ڈائی آسیجن تشکیل دے گی۔ ایسی اور بہت سی دوسری خود بخود ہونے والی تبدیلیاں صرف ایک ہی سمت میں ہوتی ہیں۔ ہم پوچھ سکتے ہیں کہ خود بخود ہونے والی تبدیلیوں کے پیچھے کون سی قوت کا فرمایا ہے؟ ایک خود بخود تبدیلی کی سمت کا تعین کون کرتا ہے؟ اس حصے میں، ہم ایسے عملوں کے لیے، آیا وہ ہوں گے یا نہیں کوئی عیار (Criterion) طے کریں گے۔

آئیے پہلے سمجھیں کہ از خود تعامل یا تبدیلی کا کیا مطلب ہے۔ آپ اپنے عام مشاہدہ کی بنا پر سوچ سکتے ہیں کہ ایک از خود تعامل وہ ہے جو متعاملات کے درمیان رابطہ (Contact) قائم ہوتے ہیں، فوراً واقع ہو جاتا ہے۔ ہائلر وجن اور آسیجن کے اتحاد (Combination) کو لیجیے۔ ان گیسوں کا ایک آمیزہ تیار کر کے کمرہ کے درجہ حرارت پر اگر کئی برسوں تک بھی رکھا رہنے دیا جائے تو کوئی قابل لحاظ تبدیلی نہیں ہوگی۔ حالانکہ، ان کے درمیان تعامل ہو رہا ہے، لیکن اس کی شرح بہت ہی کم ہے۔ لیکن پھر بھی یہ از خود تعامل کہلاتا ہے۔ یعنی کہ از خود کاری کا مطلب ہے کہ بغیر کسی بیرونی ایجنٹ کی مدد کے آگے بڑھنے کی صلاحیت ہونا۔ لیکن یہ تعامل یا عمل کی شرح کے بارے میں کچھ نہیں بتاتا۔ از خود تعامل یا عمل کا دوسرا پہلو یہ ہے کہ از خود تعامل یا عمل اپنے آپ اپنی سمت نہیں تبدیل کر سکتے۔ ہم اس کا خلاصہ اس طرح کر سکتے ہیں:



(a)



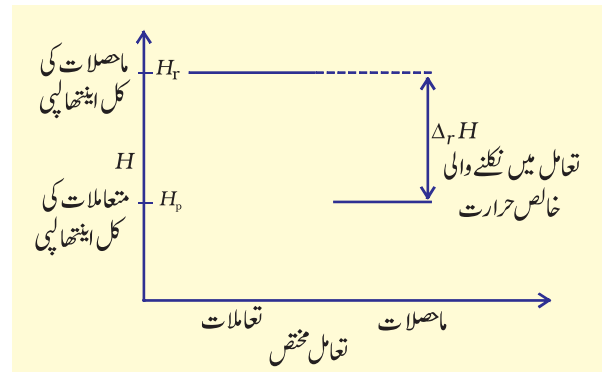
(b)

شکل 6.11 دو گیسون کا نفوذ

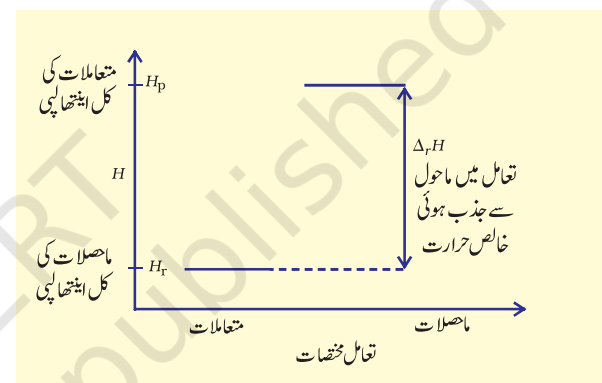
آئیے، اس عمل کو جانچیں۔ جب تک تقسیم کے لیے کی دیوار بنائی نہیں گئی تھی، اگر ہم برتن میں سے گیس کے سالمات اٹھاتے تو ہم یقین سے کہ سکتے تھے کہ یہ A گیس کے سالمات ہیں اور اسی طرح اگر ہم دائیں برتن میں سے گیس سالمات اٹھاتے تو بھی ہم یقین کے ساتھ کہ سکتے تھے کہ یہ B گیس کے سالمات ہیں۔ لیکن جب بُوارے کی دیوار ہٹا دی گئی، اب ہم یقین سے نہیں کہ سکتے کہ اٹھائے جانے والے سالمات گیس A کے ہیں یا گیس B کے۔ ہم کہتے ہیں کہ اب نظام کم قابل پیشیں گوئی ہے یا زیادہ درہم برہم ہے۔

اب ہم ایک مزید مفروضہ (Postulate) تشكیل دے سکتے ہیں: ایک جدا کیے ہوئے (Isolated) نظام میں، نظام کی توانائی کا راجحہ ہمیشہ یہ ہوتا ہے کہ وہ زیادہ بے ترتیب یا درہم ہو جائے اور اسے از خود تبدیلی کے لیے عیار مانا جاسکتا ہے۔

یہاں ہم ایک اور حرحرکیاتی تفاعل کو متعارف کراتے ہیں، جسے اینٹرپائی (Entropy) کہتے ہیں اور اسے S سے ظاہر کرتے ہیں۔ اپر جس بے ترتیبی کا ذکر کیا گیا، وہ دراصل اینٹرپائی کا ظہور ہے۔ ایک ہنی تصور یہ تشكیل دینے کے لیے، ہم تصور کر سکتے ہیں کہ اینٹرپائی، نظام کی



شکل 6.10(a): حرارت زا تعاملات کے لیے اینٹھالپی ڈائیگرام



شکل 6.10(b): حرارت خور تعاملات کے لیے اینٹھالپی ڈائیگرام  
اس لیے، یہ ظاہر ہو جاتا ہے کہ اینٹھالپی میں کمی آنا، از خود روی کے عوامل میں سے ایک ہو سکتا ہے لیکن یہ ہر صورت میں صادق نہیں ہے۔

(b) انٹرپائی اور از خود روی  
پھر ایک از خود عمل کو دی ہوئی سمت میں کون لے جاتا ہے؟ آئیے ایک ایسی مثال لیں، جس میں  $\Delta H = 0$  یعنی کہ اینٹھالپی میں کوئی تبدیلی نہیں ہو رہی ہو، پھر بھی عمل، از خود ہو۔

آئیے، ایک ایسے برتن میں دو گیسون کا نفوذ (Diffusion) دیکھیں جسے ماحول سے جدا کر دیا گیا ہو۔ جیسا کہ شکل (6.11) میں دکھایا گیا ہے۔

دو گیسیں، فرض کیا A اور B باترتیب کالے اور سفید نقطوں سے، ظاہر کی گئی ہیں، اور انھیں ایک متحرک دیوار (Movable Partition) کے ذریعے ایک دوسرے سے علیحدہ کر دیا گیا ہے [شکل 6.11(a)]۔ جب دیوار کو ہٹا دیا جاتا ہے [شکل 6.11(b)], تو گیسون کا ایک دوسرے میں نفوذ شروع ہو جاتا ہے اور کچھ وقت کے بعد یہ نفوذ کمل ہو جاتا ہے۔

لیے، ایک نظام میں مقابلگا کم درجہ حرارت پر شامل کی گئی حرارت کی ایک مقدار، زیادہ درجہ حرارت پر شامل کی گئی یکساں مقدار کے مقابلے میں زیادہ بے ترتیب پیدا کرے گی۔ اس سے معلوم ہوتا ہے کہ اینٹرپاپی تبدیلی، درجہ حرارت کے مقلوب تناسب (Inversely Proportional) ہے۔

ایک رجعتی تعامل کے لیے،  $\Delta S = qrev/T$  اور  $T$  سے رشتہ ہے:

$$\Delta S = \frac{q_{rev}}{T}$$

ایک از خود عمل کے لیے، نظام اور ماحول کی اینٹرپاپی تبدیلی ( $\Delta S_{total}$ ) دی جاتی ہے۔

$$(6.19) \quad \Delta S_{total} = \Delta S_{system} + \Delta S_{surv} > 0$$

جب ایک نظام حالت توازن میں ہوتا ہے، تو اینٹرپاپی از حد (Maximum) ہوتی ہے، اور اینٹرپاپی تبدیلی،  $\Delta S = 0$

ہم کہہ سکتے ہیں کہ ایک از خود عمل کے لیے اینٹرپاپی بڑھتی ہے؛ یہاں تک کہ وہ از حد ہو جاتی ہے اور حالت توازن میں اینٹرپاپی تبدیلی صفر ہوتی ہے۔ کیونکہ اینٹرپاپی ایک حالت خاصیت ہے، ہم ایک رجعتی تعامل کی اینٹرپاپی میں تبدیلی کا حساب مندرجہ ذیل طریقے سے لگانے سکتے ہیں:

$$\Delta S_{sys} = \frac{q_{sys,rev}}{T}$$

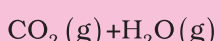
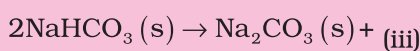
ہم پاتے ہیں کہ ایک مثالی گیس کے رجعتی اور غیر رجعتی دونوں قسم کے پھیلاوے کے لیے  $\Delta U = 0$  لیکن  $\Delta S_{total}$  یعنی کہ  $\Delta S_{sys} + \Delta S_{surv}$  غیر رجعتی عمل کے لیے صفر نہیں ہے۔ اس لیے  $\Delta U$  رجعتی اور غیر رجعتی علوم میں تفرقہ نہیں کرتا بلکہ  $\Delta S$  کرتا ہے۔

### مسئلہ 6.9

پیشین گوئی کیجیے کہ مندرجہ ذیل میں سے کس میں اینٹرپاپی میں اضافہ ہوگا / کمی ہوگی۔

(i) ایک مائع کی ٹھوس میں قلم سازی۔

(ii) ایک قلمی ٹھوس کا درجہ حرارت  $0^{\circ}\text{C}$  سے بڑھا کر  $115\text{K}$  کر دیا جاتا ہے۔



بے ترتیبی کے درجہ کی ناپ ہے۔ ایک جدا کیے ہوئے نظام میں جتنی بے ترتیبی زیادہ ہوگی، اس کی اینٹرپاپی بھی اتنی ہی زیادہ ہوگی۔ جہاں تک ایک کیمیائی تعامل کا تعلق ہے، یہ سمجھا جاسکتا ہے کہ اینٹرپاپی کی تبدیلی، ایٹموں اور آئینوں کی از سرنو ترتیب کی وجہ سے ہے جو متعاملات کے ایک نمونے سے، ماحصلات کے دوسرے نمونے میں مرتب ہونے کی وجہ سے ہوتی ہے۔ اگر ماحصلات کی ساخت (Structure)، متعاملات کی ساخت کے مقابلے میں بہت زیادہ بے ترتیب ہے، تو اینٹرپاپی کے حاصل (Resultant) میں اضافہ ہوگا۔ ایک کیمیائی تعامل کے دوران ہونے والی اینٹرپاپی تبدیلی کا کیفیتی تخمینہ، تعامل میں حصہ لینے والی انواع کی ساخت کو سامنے رکھ کر لگایا جاسکتا ہے۔ ساخت کی باقاعدگی (Regularity of Structure) میں کمی کا مطلب ہے اینٹرپاپی میں اضافہ۔ ایک دی ہوئی شے کے لیے، قلمی ٹھوس حالت (Crystalline Solid State) سے کم اینٹرپاپی (سب سے زیادہ منظم حالت ہے۔) کیسی حالت، سب سے زیادہ اینٹرپاپی کی حالت ہے۔

آئینے، اب اینٹرپاپی کو مقداری شکل میں ظاہر کرنے کی کوشش کریں۔ سالمات میں بے ترتیبی کا درجہ یا توانائی کی درہم برہم تقسیم کا حساب لگانے کے لیے شماریاتی طریقوں (Statistical Methods) کا استعمال ہو سکتا ہے، جو اس درجہ کے معیار کے مطابق نہیں ہے۔ اسے آپ اعلیٰ درجات میں سکھیں گے۔ دوسرا طریقہ یہ ہے کہ اس عمل کا ایک عمل میں خارج ہونے والی حرارت سے رشتہ قائم کیا جائے، جو اینٹرپاپی کو ایک حرحرکیاتی تصور بنادے گا۔ اینٹرپاپی کسی بھی دوسری حرحرکیاتی خاصیت، جیسے داخلی توانائی  $U$  یا اینٹرپاپی  $H$  کی طرح ایک حالت تقاضا ہے اور  $\Delta H$  راستے پر مختصر نہیں ہے۔

جب بھی کسی نظام میں حرارت داخل کی جاتی ہے، یہ سالماتی حرکات میں اضافہ کر دیتی ہے، جس کی وجہ سے نظام کی بے ترتیبی میں اضافہ ہو جاتا ہے۔ اس لیے، حرارت  $q$  نظام میں بے ترتیبی اثر پیدا کرتی ہے۔ کیا اب ہم  $\Delta S$  اور  $q$  میں مساوات لکھ سکتے ہیں؟ انتظار کیجیے۔ تجربہ بتاتا ہے کہ حرارت کی تقسیم اس درجہ حرارت پر بھی مختصر ہے، جس پر حرارت نظام میں داخل کی گئی ہے۔ اس نظام میں جو مقابغاً زیادہ درجہ حرارت پر ہے، کم درجہ حرارت والے نظام کے مقابلے میں، زیادہ بے ترتیبی ہوتی ہے۔ اس لیے، درجہ حرارت نظام میں ذرات کی اوسط بے ترتیب حرکت کی پیمائش ہے۔ اس

$$\Delta S_{\text{surr}} = -\frac{\Delta_r H^\ominus}{T}$$

$$= -\frac{(-1648 \times 10^3 \text{ J mol}^{-1})}{298 \text{ K}}$$

$$= 5530 \text{ JK}^{-1} \text{ mol}^{-1}$$

اس لیے، اس تعامل کے لیے کل اینٹرپاپی تبدیلی:

$$\Delta_r S_{\text{total}} = 5530 \text{ JK}^{-1} \text{ mol}^{-1} + (-549.4 \text{ JK}^{-1} \text{ mol}^{-1})$$

$$= 4980.6 \text{ JK}^{-1} \text{ mol}^{-1}$$

یہ ظاہر کرتا ہے کہ مندرجہ بالا تعامل ایک از خود تعامل ہے۔

### (c) گبس تو انائی اور از خود روی

ہم دیکھ چکے ہیں کہ یہ کل اینٹرپاپی تبدیلی ( $\Delta S_{\text{total}}$ ) ہے جو کسی تعامل کے از خود ہونے کا فصلہ کرتی ہے۔ لیکن زیادہ تر کیمیائی تعاملات یا تو بند نظام یا کھلے نظام کے زمرے میں آتے ہیں۔ اس لیے زیادہ تر کیمیائی تعاملات میں اینٹھالپی اور اینٹرپاپی دونوں تبدیلی ہوتی ہیں۔ پچھلے سیکشنوں میں کی گئی بحث سے یہ صاف ہو جاتا ہے کہ صرف نتو اینٹھالپی میں کمی اور نہ ہی اینٹرپاپی میں اضافہ، ان نظاموں کے لیے خود خود تبدیلی کی سمت کا تعین کرتے ہیں۔ اس مقصد کے لیے، ہم ایک نئے حررکیاتی تعامل کی تعریف کرتے ہیں، جو گبس تو انائی یا گبس تعامل (Gibbs function)  $G$  کہلاتا ہے:

$$(6.20) \quad G = H - TS$$

گبس تعامل  $G$  ایک وسیع خاصیت (extensive property) ہے اور ایک حالت تعامل ہے۔

نظام کے لیے گبس تو انائی میں تبدیلی، مندرجہ ذیل طریقے سے لکھی جاسکتی ہے:

$$\Delta G_{\text{sys}} = \Delta H_{\text{sys}} - T \Delta S_{\text{sys}} - S_{\text{sys}} \Delta T$$

$$\Delta T = 0 \text{ درجہ حرارت پر}$$

$$\therefore \Delta G_{\text{sys}} = \Delta H_{\text{sys}} - T \Delta S_{\text{sys}}$$

عام طور سے زیریں علامت 'system' نہیں لکھی جاتی اور ہم سادہ شکل میں مساوات لکھتے ہیں:

$$(6.21) \quad \Delta G = \Delta H - T \Delta S$$

اینٹرپاپی تبدیلی  $\times$  درجہ حرارت - اینٹھالپی تبدیلی = گبس تو انائی تبدیلی، اور اسے گبس مساوات کہتے ہیں، جو کہ کیمیٹری کی اہم ترین

### حل

(i) جمنے کے بعد، سالمات ایک مرتب حالت اختیار کر لیتے ہیں، اس لیے اینٹرپاپی کم ہوگی۔

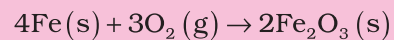
(ii) 0 K پر، اجزاء ترکیبی ذرات ساکت ہوتے ہیں اور اینٹرپاپی کم ترین (Minimum) ہوتی ہے۔ اگر درجہ حرارت 115K تک بڑھا دیا جائے، تو یہ ذرات حرکت کرنا اور لیش میں اپنی توازنی حالتوں کے گرد انتہاز کرنا شروع کر دیتے ہیں اور نظام زیادہ بے ترتیب ہو جاتا ہے، اس لیے اینٹرپاپی میں اضافہ ہو گا۔

(iii) متعامل،  $\text{NaHCO}_3$  ایک ٹھوس ہے اور اس کی اینٹرپاپی کی قد رکم ہے۔ محصولات میں، ایک ٹھوس ہے اور دو گیسیں ہیں، اس لیے محصولات مقابلاً زیادہ اینٹرپاپی کی حالت ظاہر کرتے ہیں۔

(iv) یہاں ایک سالمہ سے دو ایٹم حاصل ہوتے ہیں، یعنی کہ ذرات کی تعداد میں اضافہ ہوتا ہے، جو زیادہ بے ترتیب حالت کی طرف لے جاتا ہے۔  $H$  کے دو ایٹموں کی اینٹرپاپی، ڈائی ہائڈروجن کے ایک سالمات کی اینٹرپاپی کے مقابلے میں زیادہ ہو گی۔

### مسئلہ 6.10

لوہہ کی تنگیہ کے لیے:



اینٹرپاپی تبدیلی  $-549.4 \text{ JK}^{-1} \text{ mol}^{-1}$  ہے۔ باوجود کہ اس تعامل کی اینٹرپاپی تبدیلی منفی ہے،  $298\text{K}$  پر یہ از خود تعامل کیوں ہے؟ (اس تعامل کے لیے  $\Delta_r H^\ominus$  کی قدر  $(-1648 \times 10^3 \text{ J mol}^{-1})$

### حل

ہم ایک تعامل کے از خود ہونے کا فصلہ:

$$\Delta S_{\text{total}} (\Delta S_{\text{sys}} + \Delta S_{\text{surr}})$$

$\Delta S_{\text{surr}}$  کا حساب لگانے کے لیے ہمیں اطراف کے ذریعے جذب کی گئی حرارت کو منظر رکھنا ہو گا، جو  $(-\Delta_r H^\ominus)$  کے مساوی ہے۔ درجہ حرارت  $T$  پر، محول کی اینٹرپاپی تبدیلی ہے:

$\Delta G$  مستقل دباؤ اور درجہ حرارت پر، ازخودروی کا عیار مہیا کرتی ہے۔ (Criteria)

(i) اگر  $\Delta G$  منفی ہے ( $<0$ )، تو عمل ازخود ہے۔

(ii) اگر  $\Delta G$  ثابت ہے ( $>0$ )، تو عمل ازخود نہیں ہے۔

نٹ: اگر ایک تعامل کی اینٹھالپی تبدیلی اور اینٹھراپی تبدیلی ثابت ہو، تو وہ اس وقت ازخود ہو سکتا ہے جبکہ  $T\Delta S$  اتنی زیادہ ہو کہ  $\Delta H$  سے بڑھ جائے۔ یہ دو طرح سے ہو سکتا ہے: (a) نظام کی ثابت اینٹھراپی تبدیلی کی قدر کم ہو، جس صورت میں  $T$  کا بڑا ہونا لازمی ہے۔

(b) نظام کی ثابت اینٹھراپی تبدیلی کی قدر بڑی ہو سکتی ہے۔ ایسی صورت میں  $T$  کم ہو سکتا ہے۔ اول الذکر ان وجوہات میں سے ایک ہے، جن وجوہات کی بنا پر تعاملات عام طور سے زیادہ درجہ حرارت پر کیے جاتے ہیں۔ جدول 6.4 میں تعاملات ازخودروی پر درجہ حرارت کے اثر کا خلاصہ پیش کیا گیا ہے۔

## 6.7 گبس تو انائی تبدیلی اور توازن (Gibbs Energy Change and Equilibrium)

ہم دیکھے ہیں کہ ایک کیمیائی تعامل کی آزاد تو انائی تبدیلی کی علامت اور عدوی قدر کی معلومات کس طرح مندرجہ ذیل میں مدد کرتی ہے۔

(i) کیمیائی تعامل کی ازخودروی کی پیشین گوئی۔

(ii) اس سے اخذ کیے جاسکنے والے کارآمد کام کی پیشین گوئی۔

اب تک ہم نے غیر جمعی تعاملات میں آزاد تو انائی تبدیلیاں ملاحظہ کی ہیں۔ آئیے اب رجعی تعاملات میں آزاد تو انائی تبدیلیوں کا معانیہ کریں۔

باکل درست حرحرکیاتی معنوں میں، رجعتی ایک ایسے عمل کو کرنے کا ایک خاص طریقہ ہے، جس میں کہ نظام ہر وقت اپنے ماحول کے ساتھ مکمل توازن میں رہتا ہے۔ اصطلاح رجعی یہ نشاندہی کرتی ہے کہ دیا ہوا تعامل دونوں سمتوں میں سے ہر ایک میں یہ بہ کم وقت ہو سکتا ہے، اس طرح ایک حرحرکیاتی توازن (Dynamic Equilibrium) قائم ہو جاتا ہے۔ اس کا مطلب ہے کہ دونوں سمتوں میں تعاملات اس طرح آگے بڑھنے چاہئیں کہ آزاد تو انائی میں کمی ہو، جو ناممکن ہے۔ یہ اسی وقت ممکن

مساواتوں میں سے ایک ہے۔ یہاں ہم نے ازخودروی کے لیے دونوں ارکان کو ایک ساتھ لیا ہے: تو انائی ( $\Delta H$  کی شکل میں) اور اینٹھراپی ( $\Delta S$  بے ترتیبی کی پیمائش)، جیسا کہ اوپر بتایا جاچکا ہے۔ اگر ہم ابعادی طور پر تجزیہ کریں، تو ہم پاتے ہیں کہ  $\Delta G$  کی اکائی، تو انائی کی اکائی ہے، اس لیے کہ  $\Delta H$  اور  $T\Delta S$  دونوں تو انائی ارکان ہیں۔ کیونکہ:

$$T\Delta S = \left(\frac{J}{K}\right) = J$$

آئیے اب دیکھیں کہ  $\Delta G$  کا تعامل کی ازخودروی سے کیا رشتہ ہے۔

ہم جانتے ہیں کہ

$$\Delta S_{total} = \Delta S_{sys} + \Delta S_{surr}$$

اگر نظام اپنے اطراف کے ساتھ حرارتی توازن میں ہے تو ماحول کا درجہ حرارت اور نظام کا درجہ حرارت یکساں ہے۔ مزید ماحول کی اینٹھالپی میں اضافہ، نظام کی حرارت نوعی میں کمی کے برابر ہے۔ اس لیے، ماحول کی اینٹھراپی تبدیلی:

$$\Delta S_{surr} = \frac{\Delta H_{surr}}{T} = -\frac{\Delta H_{sys}}{T}$$

$$\Delta S_{total} = \Delta S_{sys} + \left( -\frac{\Delta H_{sys}}{T} \right)$$

مندرجہ بالا مساوات کو دوبارہ ترتیب دینے پر

$$T\Delta S_{total} = T\Delta S_{sys} - \Delta H_{sys}$$

ازخود عمل کے لیے،  $\Delta S_{total} > 0$  اس لیے،

$$T\Delta S_{sys} - \Delta_{sys} > 0$$

$$\Rightarrow -(\Delta H_{sys} - T\Delta S_{sys}) > 0$$

مساوات 6.21 استعمال کرنے پر، مندرجہ بالا مساوات لکھی جاسکتی ہے۔

$$-\Delta G > 0$$

$$\Delta G = \Delta H - T\Delta S < 0$$

(6.22)  $\Delta H$  ایک تعامل کی اینٹھالپی تبدیلی ہے۔  $T\Delta S_{sys}$  وہ تو انائی ہے جو کہ مفید کام کرنے کے لیے دستیاب نہیں ہے۔ اس لیے  $\Delta G$  وہ خالص تو انائی ہے جو کہ مفید کام کرنے کے لیے دستیاب ہے اور اس لیے آزاد تو انائی (Free Energy) کی پیمائش ہے۔ اس لیے، اسے تعامل کی آزاد تو انائی (Free Energy of the Reaction) بھی کہتے ہیں۔

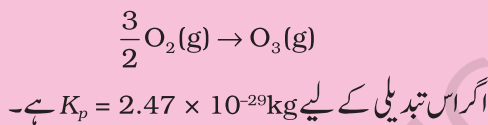
قریب پہنچ جائیں گے۔ اگر ایک تعامل کی اینٹراپی تبدیلیوں کا بھی لحاظ رکھا جائے تو  $\Delta_r G^\ominus$ ،  $\Delta_r S^\ominus$  پر بھی مخصر ہے، اس لیے  $\Delta_r S^\ominus$  کے منفی یا ثابت ہونے سے بھی  $K$  کی قدر یا کیمیائی تعامل کی وسعت متاثر ہوگی۔

مساوات 24.6 استعمال کرتے ہوئے:

- (i)  $\Delta S^\ominus$  اور  $\Delta H^\ominus$  کی پیمائشوں سے  $\Delta G^\ominus$  کا تخمینہ کرنا ممکن ہے اور پھر ماحصلات کو کیفیتی طور پر حاصل کرنے کے لیے کسی بھی درجہ حرارت پر  $T$  کی تحسیب کی جاتی ہے۔
- (ii) اگر تجربہ گاہ میں  $K$  کی براہ راست پیمائش کی جاتی ہے تو کسی بھی دوسرے درجہ حرارت پر  $\Delta G^\ominus$  کا حساب لگایا جاسکتا ہے۔

### مسئلہ 6.11

آکسیجن کو اوزدن میں تبدیل کرنے کے لیے:  $298K_p$  پر  $\Delta_r G^\ominus$  کا حساب لگائیے۔



حل  
ہم جانتے ہیں:

$$\Delta_r G^\ominus = -2.303 RT \log K_p,$$

$$R = 8.314 \text{ J K}^{-1} \text{ mol}^{-1}$$

ہے، جبکہ حالت توازن پر نظام کی آزاد توانائی کم سے کم ہو۔ اگر ایسا نہیں ہوگا، تو نظام خود بخود کم آزاد توانائی کے تشکل (Configuration) میں تبدیل ہو جائے گا۔

اسی لیے، توازن کا عیار ہے:

$$A + B \rightleftharpoons C + D; \Delta_r G = 0$$

ایک تعامل کے لیے، جس میں تمام تعاملات اور ماحصلات اپنی معیاری حالت میں ہوں، گبس توانائی  $\Delta_r G^\ominus$  اور تعامل کے توازن مستقل کے مابین رشتہ ہے:

$$0 = \Delta_r G^\ominus + RT \ln K$$

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

$$\Delta_r G^\ominus = -2.303 RT \log K$$

ہم یہ بھی جانتے ہیں کہ:

$$(6.24) \quad \Delta_r G^\ominus = \Delta_r H^\ominus - T\Delta_r S^\ominus = -RT \ln K$$

بہت زیادہ حرارت خور (Strongly endothermic) تعاملات کے لیے،  $\Delta_r H^\ominus$  کی قدر بڑی اور ثابت ہو سکتی ہے۔ ایسی صورت میں،  $K$  کی قدر 1 سے بہت کم ہوگی اور تعامل میں کچھ زیادہ ماحصلات کی تشکیل کا امکان نہیں ہے۔ حرارت زا تعاملات میں،  $\Delta_r H^\ominus$  کی قدر زیادہ اور منفی ہوتی ہے اور  $\Delta_r G^\ominus$  کی قدر بھی زیادہ اور منفی ہونے کا امکان ہے۔ ایسی صورت میں،  $K$ ، 1 سے بہت بڑا ہوگا۔ ہم امید کر سکتے ہیں کہ بہت زیادہ حرارت زا تعاملات میں  $K$  زیادہ ہوگا اور یہ تعاملات اپنے اختتام کے

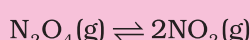
جدول 6.4: تعاملات کی از خود روی پر درجہ حرارت کا اثر

تفصیل*	$\Delta_r G^\ominus$	$\Delta_r S^\ominus$	$\Delta_r H^\ominus$
تعامل درجہ حرارت کی تمام قدریوں پر از خود ہے	-	+	-
تعامل درجہ حرارت کی کم قدر پر از خود ہے	(کم پر)	-	-
تعامل درجہ حرارت کی اوپنچے T پر	(اوپنچے T پر)	-	-
تعامل درجہ حرارت کی کم قدر پر غیر از خود ہے	(کم T پر)	+	+
تعامل درجہ حرارت کی اوپنچے T پر	(اوپنچے T پر)	+	+
تعامل درجہ حرارت کی تمام قدریوں پر غیر از خود ہے	(T کی تمام قدریوں پر)	-	+

\* اصطلاح کم درجہ حرارت اور بہت زیادہ درجہ حرارت اضافی (Relative) ہیں۔ ایک مخصوص تعامل کے لیے، بہت زیادہ درجہ حرارت کا مطلب کمرہ کا درجہ حرارت بھی ہو سکتا ہے۔

**مسئلہ 6.13**

60°C پر ڈائی ناٹر وجن ٹیپ آکسائڈ کا 50 فی صد افراط ہوتا ہے۔ اس درجہ حرارت اور ایک فضائی دباؤ پر معیاری آزاد توانائی تبدیلی کا حساب لگائیں۔

**حل**

اگر  $\text{N}_2\text{O}_4$  کا افراط 50% ہے تو دونوں اشیا کی مول کسر مندرجہ ذیل ہے۔

$$x_{\text{N}_2\text{O}_4} = \frac{1 - 0.5}{1 + 0.5}; \quad x_{\text{NO}_2} = \frac{2 \times 0.5}{1 + 0.5}$$

$$p_{\text{N}_2\text{O}_4} = \frac{0.5}{1.5} \times 1 \text{ atm}, \quad p_{\text{NO}_2} = \frac{1}{1.5} \times 1 \text{ atm.}$$

توازن مستقلہ  $K_p$  مندرجہ ذیل ہے:

$$K_p = \frac{(p_{\text{NO}_2})^2}{p_{\text{N}_2\text{O}_4}} = \frac{1.5}{(1.5)^2 (0.5)} \\ = 1.33 \text{ atm}$$

کیونکہ

$$\Delta_r G^\ominus = -RT \ln K_p$$

$$\Delta_r G^\ominus = (-8.314 \text{ JK}^{-1} \text{ mol}^{-1}) \times (333 \text{ K})$$

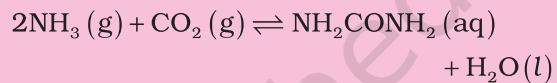
$$\times (2.303) \times (0.1239) = -763.8 \text{ kJ mol}^{-1}$$

**اس لیے**

$$\begin{aligned} \Delta_r G^\ominus &= -2.303 (8.314 \text{ J K}^{-1} \text{ mol}^{-1}) \\ &\quad \times (298 \text{ K}) (\log 2.47 \times 10^{-29}) \\ &= 163000 \text{ J mol}^{-1} \\ &= 163 \text{ kJ mol}^{-1} \end{aligned}$$

**مسئلہ 6.12**

298K پر مندرجہ ذیل تعامل کے لیے توازن مستقلہ کی قدر معلوم کیجیے۔



دیے ہوئے درجہ حرارت پر معیاری گلس توانائی تبدیلی  $\Delta_r G^\ominus$  ہے  $(-13.6 \text{ kJ mol}^{-1})$

**حل**

$$\begin{aligned} \log K &= \frac{-\Delta_r G^\ominus}{2.303 RT} \\ &= \frac{(-13.6 \times 10^3 \text{ J mol}^{-1})}{2.303 (8.314 \text{ JK}^{-1} \text{ mol}^{-1}) (298 \text{ K})} \\ &= 2.38 \end{aligned}$$

$$K = \text{antilog } 2.38 = 2.4 \times 10^2$$

**اس لیے**

## خلاصہ

حرر کیات میں کیمیائی اور طبعی علوم کے دوران ہونے والی تو انائی تبدیلیوں کا مطالعہ کیا جاتا ہے۔ حرر کیات ہمیں اس لائق بناتی ہے کہ ان تبدیلیوں کا مقداری مطالعہ کر سکیں اور کار آمد پیشین گوئیاں کر سکیں۔ ان مقاصد کے لیے ہم کائنات کو نظم، اور اطراف میں تقسیم کرتے ہیں۔ کیمیائی یا طبعی علوم میں  $V$  حرارت ( $q$ ) کا یا تو اخراج ہوتا ہے یا پھر انجداب ہوتا ہے، جس کا ایک جزو کام  $w$  میں تبدیل کیا جاسکتا ہے۔ یہ مقداریں حرر کیات کے پہلے قانون کے ذریعے آپسی رشتہ میں مسلک ہیں:  $\Delta U = q + w$ ۔  $\Delta U$  اور  $w$  کے لیے علامت قرارداد کا حالت پر منحصر ہے اور ایک حالت تفاعل ہے، جبکہ  $q$  اور  $w$  راستے پر منحصر ہیں اور حالت تعاملات نہیں ہیں۔ ہم  $q$  اور  $w$  کے لیے استعمال اس طرح کرتے ہیں کہ ان مقداروں کو ثبت علامت اس وقت دی جاتی ہے جب یہ نظام میں داخل (جع) ہوتی ہیں۔ ہم ایک نظام سے دوسرے نظام میں منتقل ہونے والی حرارت کی پیمائش کر سکتے ہیں جو کہ درجہ حرارت میں تبدیلی کا باعث ہوتی ہے۔ درجہ حرارت میں اضافہ کی عددی قدر، شے کی حرارت کنجائش ( $C$ ) پر منحصر ہے۔ اسی لیے خارج ہونے والی یا جذب ہونے والی حرارت:  $q = C\Delta T$ ۔ گیسوں کے پھیلنے کی صورت میں کام کی پیمائش کی جاسکتی ہے۔  $(w = -p_{ex}\Delta V)$  رجعتی علوم میں، جنم کی لانہا خفیف تبدیلیوں کے لیے، ہم  $p_{ex} = p$  رکھ سکتے ہیں اور اس طرح:

$$w_{rev} = -pdV$$

اس حالت میں ہم گیس مساوات:  $pV - nRT$  استعمال کر سکتے ہیں۔

مستقل جنم پر،  $W=0$  تب:  $\Delta U = q_v$  یعنی کہ مستقل جنم پر حرارت منتقلی۔ لیکن کیمیائی تعاملات کے مطالعے میں عام طور پر دباؤ مستقل ہوتا ہے۔ ہم ایک اور حالت تفاعل، ایٹھاپی کی تعریف کرتے ہیں۔ ایٹھاپی تبدیلی،  $RT = \Delta U + \Delta n, RT$  براہ راست، مستقل دباؤ پر حرارتی تبدیلیوں سے معلوم کی جاسکتی ہے  $\Delta H = q_p$

ایٹھاپی تبدیلیوں کی کئی قسمیں ہیں۔ بہیت کی تبدیلیاں، جیسے گداخت، تنجیر اور تصدید عام طور سے مستقل درجہ حرارت پر ہوتی ہیں اور انھیں ایٹھاپی تبدیلیوں کے ذریعے متعین کیا جاسکتا ہے، جو کہ ہمیشہ ثابت ہوتی ہیں۔ تشکیل کی حرارت نوعی، احتراق کی ایٹھاپی اور دوسری اقسام کی ایٹھاپی تبدیلیوں کی تحییب پس کے قانون کے ذریعے کی جاسکتی ہے۔ کیمیائی تعاملات کے لیے ایٹھاپی کی تحییب کی جاسکتی ہے:

$$\Delta_r H = \sum_f (a_i \Delta_f H_{products}) - \sum_i (b_i \Delta_f H_{reactions})$$

$$(\text{تعاملات کی بندشی ایٹھاپی}) - (\text{تعاملات کی بندشی ایٹھاپی}) \sum \Delta_r H^\ominus$$

حرر کیات کا پہلا قانون، کیمیائی تعاملات کی سمت کے بارے میں ہماری رہنمائی نہیں کرتا۔ یعنی کہ، یہ نہیں بتاتا کہ ایک کیمیائی تعامل کے پیچھے کون سی قوت کا فرمائے۔ جدا کیے ہوئے (منفرد) نظاموں کے لیے:  $\Delta U = 0$ ۔ اسی مقاصد کے لیے ہم ایک اور حالت تفاعل، ایٹھاپی  $S$  کو معرف کرتے ہیں۔ ایٹھاپی، بے ترتیبی کی پیمائش ہے۔ ایک از خود تبدیلی کے لیے، کل ایٹھاپی تبدیلی ثابت ہوتی ہے۔ اس لیے، ایک جدا کیے ہوئے (منفرد) نظام کے لیے:  $\Delta S = 0$ ،  $\Delta U = 0$ ،  $\Delta S > 0$  میں امتیاز کرتی ہے جبکہ تو انائی تبدیلی نہیں کرتی۔ ایٹھاپی تبدیلی، مساوات:  $\frac{q_{rev}}{T}$  راستے پر منحصر نہیں ہے۔

کیمیائی تعاملات عام طور سے مستقل دباؤ پر کیے جاتے ہیں۔ اس لیے، ہم ایک اور حالت تفاعل،  $G^\ominus$  گیس تو انائی کو معرف کرتے ہیں، جو کہ ایٹھاپی اور ایٹھاپی تبدیلیوں سے مساوات:

$$\Delta_r G = \Delta_r H - T \Delta_r S$$

ایک از خود تبدیلی کے لیے:  $0 < \Delta G_{sys}$  اور تو ازن پر  $0 = \Delta G_{sys}$  معیاری گیس تو انائی تبدیلی کا تو ازن مستقل سے رشتہ ہے، مساوات:

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

اس مساوات کے ذریعے  $K$  کی تحسیب کی جاسکتی ہے، اگر ہمیں  $\Delta_r G^\circ = \Delta_r H^\circ - T\Delta_r S^\circ$  معلوم ہو، جو کہ  $\Delta_r G^\circ$  کے ذریعے معلوم کی جاسکتی ہے۔ درجہ حرارت اس مساوات میں ایک اہم جز ہے۔ کئی تعاملات جو غیر از خود ہیں، ان نظموں کے لیے جن کے تعامل کی انیٹرالپی ثابت ہے، اونچے درجہ حرارت پر از خود بنائے جاسکتے ہیں۔

## مشق

درست جواب منتخب کیجیے۔ ایک حرحر کیا تی حالت تقاضا وہ مقدار ہے۔

(i) جو حرارتی تبدیلیاں معلوم کرنے کے لیے استعمال ہوتی ہے۔

(ii) جس کی قدر راستے پر مختص رہیں ہے۔

(iii) وجود باو۔ جنم کام معلوم کرنے کے لیے استعمال ہوتی ہے۔

(iv) جس کی قدر صرف درجہ حرارت پر مختص رہے۔

6.1 6.2 ایک عمل کے ایڈیاپیک حالت میں واقع ہونے کے لیے، درست شرط ہے:

$\Delta T = 0$  (i)

$\Delta p = 0$  (ii)

$q = 0$  (iii)

$w = 0$  (iv)

6.3 تمام عناصر کی ایٹھاپی قدریں، ان کی معیاری حالتوں میں، ہوتی ہیں۔ ہر عنصر کے لیے مختلف

(i) وحدت (اکائی)

(ii) صفر

(iii)  $< 0$

(iv) ہر عنصر کے لیے مختلف

6.4 میٹھین (Methane) کے احراق کے لیے  $\Delta U^\circ$  ہے:  $\Delta H^\circ (- \times \text{kJmol}^{-1})$  کی قدر ہے۔

=  $\Delta U^\circ$  (i)

>  $\Delta U^\circ$  (ii)

<  $\Delta U^\circ$  (iii)

= 0 (iv)

6.5 9.8 K پر، میٹھین، گریناٹ اور ڈائی ہائڈروجن کی احراق کی ایٹھاپی قدریں، بالترتیب،  $-890.3 \text{ kJmol}^{-1}$  اور  $-393.5 \text{ kJmol}^{-1}$  اور  $-285.8 \text{ kJmol}^{-1}$  ہیں۔  $\text{CH}_4(g)$  کی تشکیل کی ایٹھاپی ہوگی:

(i)  $-74.8 \text{ kJmol}^{-1}$

(ii)  $-52.27 \text{ kJmol}^{-1}$

		$+74.8 \text{ kJmol}^{-1}$ (iii)
		$+52.26 \text{ kJmol}^{-1}$ (iv)
	6.6	ایک تفاعل: $A + B \rightarrow C + D + q$ , مثبت ہے۔ تعمال
(i)		اوپرے درجہ حرارت پر ممکن ہوگا
(ii)		صرف کم درجہ حرارت پر ممکن ہوگا
(iii)		کسی بھی درجہ حرارت پر ممکن نہیں
(iv)		ہر ایک درجہ حرارت پر ممکن ہے۔
	6.7	ایک عمل میں، ایک نظام کے ذریعے $J_{\text{heat}} = 701 \text{ J}$ حرارت جذب ہوتی ہے اور نظام کے ذریعے $J = 394 \text{ J}$ . کام کیا جاتا ہے۔ اس عمل کے لیے، داخلی توانائی میں تبدیلی کتنی ہے؟
	6.8	سینا مائل $\Delta H = -742.7 \text{ kJmol}^{-1}$ کا تعمال، بم کیلو روپ میٹر میں، ڈائی آئی سینگن سے کرایا گیا اور $T = 298 \text{ K}$ پر، $\Delta U$ کی قدر معلوم ہوئی۔ $\Delta U = -298 \text{ K} \times -742.7 \text{ kJmol}^{-1}$
	6.9	ایلومنیم کا درجہ حرارت $35^{\circ}\text{C}$ سے $55^{\circ}\text{C}$ تک بڑھانے کے لیے درکار حرارت کے $\Delta H$ کی تعداد کا حساب لگائیے۔ ایلومنیم (Al) کی مول حرارتی $C_p = 24 \text{ Jmol}^{-1} \text{ K}^{-1}$
	6.10	پانی کے 1 مول کو $10^{\circ}\text{C}$ سے $10^{\circ}\text{C}$ پر جمانے میں ایونٹھاپی تبدیلی کا حساب لگائیے۔ $\Delta_{\text{fus}}H = 6.03 \text{ kJmol}^{-1}$ ( $0^{\circ}\text{C}$ )
		$C_p[\text{H}_2\text{O(l)}] = 75.3 \text{ Jmol}^{-1} \text{ K}^{-1}$
		$C_p[\text{H}_2\text{O(s)}] = 36.8 \text{ Jmol}^{-1} \text{ K}^{-1}$
	6.11	کاربن کے $\text{CO}_2$ میں احتراق کی ایونٹھاپی، $\Delta_f H^\ominus = -393.5 \text{ kJmol}^{-1}$ ہے۔ کاربن اور ڈائی آئی سینگن گیس سے $\text{CO}_2$ کے 35.2 گرام کی تشكیل میں خارج ہونے والی حرارت کا حساب لگائیے۔
	6.12	کی تشكیل کی ایونٹھاپی قدریں، بالترتیب، $-110^{\circ}\text{C}$ ، $-393^{\circ}\text{C}$ اور $-81^{\circ}\text{C}$ اور $\Delta_f H^\ominus = 9.7 \text{ kJmol}^{-1}$ ہیں۔ تعمال:
		$\text{N}_2\text{O(g)} + 3\text{CO(g)} \rightarrow \text{N}_2\text{O}_4(\text{g}) + 3\text{CO}_2(\text{g})$
	6.13	دیا ہے $\Delta_f H^\ominus = -92.4 \text{ kJmol}^{-1}$ ، $\text{NH}_3(\text{g}) \rightarrow 2\text{NH}_3(\text{g})$ کی قدر معلوم کیجیے۔
		$\Delta_f H^\ominus = -726 \text{ kJmol}^{-1}$
	6.14	مندرجہ ذیل آنکھروں سے $\text{CH}_3\text{OH(l)}$ کی تشكیل کی معیاری ایونٹھاپی کا حساب لگائیے:
		$\text{CH}_3\text{OH(l)} + \frac{3}{2}\text{O}_2(\text{g}) \rightarrow \text{CO}_2(\text{g}) + 2\text{H}_2\text{O(l)}$
		$\Delta_f H^\ominus = -393 \text{ kJmol}^{-1}$
		$\text{H}_2(\text{g}) + \frac{1}{2}\text{O}_2(\text{g}) \rightarrow \text{H}_2\text{O(l)}; \Delta_f H^\ominus = -286 \text{ kJ mol}^{-1}$

عمل:  $\text{CCl}_4(g) \rightarrow \text{C}(g) + 4\text{Cl}(g)$  میں C - Cl کی بندش اینٹھاپی کے لیے اینٹھاپی تبدیلی کا حساب لگائیے اور  $\Delta H^\ominus$  میں  $\Delta_{vap}H^\ominus(\text{CCl}_4) = 30.5 \text{ kJ mol}^{-1}$  معلوم کیجیے۔

$$\Delta_{vap}H^\ominus(\text{CCl}_4) = 30.5 \text{ kJ mol}^{-1}$$

$$\Delta_fH^\ominus(\text{CCl}_4) = -135.5 \text{ kJ mol}^{-1}$$

(چہار  $\Delta_aH^\ominus$  ایٹومائزیشن کی اینٹھاپی ہے)

$$\Delta_aH^\ominus(\text{C}) = 715.0 \text{ kJ mol}^{-1}$$

$$\Delta_aH^\ominus(\text{Cl}_2) = 242 \text{ kJ mol}^{-1}$$

ایک جدا کیے ہوئے (منفرد) نظام کے لیے،  $\Delta S = 0$  کی قدر کیا ہوگی؟ 6.16

$\Delta S = 0.2 \text{ kJ K}^{-1}\text{mol}^{-1}$ ،  $\Delta H = 400 \text{ kJ mol}^{-1}$  پر تعامل:  $2\text{A} + \text{B} \rightarrow \text{C}$  کے لیے: 6.17

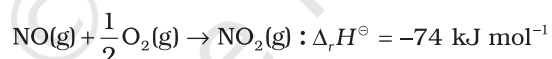
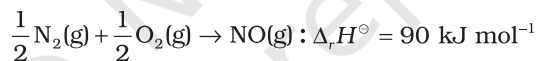
اگر  $\Delta H$  اور  $\Delta S$  کو متعلقہ درجہ حرارت پر مستقل مان لیا جائے، تو کس درجہ حرارت پر تعامل از خود ہو جائے گا؟

تعامل:  $\text{Cl}_2(g) \rightarrow 2\text{Cl}(g)$  کے لیے  $\Delta H^\ominus$  اور  $\Delta S^\ominus$  کی علامتیں کیا ہوں گی؟ 6.18

تعامل  $2\text{A}(g) + \text{B}(g) \rightarrow 2\text{D}(g)$  کے لیے  $\Delta G^\ominus = -44.1 \text{ JK}^{-1}$  اور  $\Delta U^\ominus = -10.5 \text{ kJ}$ ، تعامل کے لیے کا حساب لگائیے اور پیشین گولی کیجیے کہ تعامل از خود ہو گا یا نہیں۔ 6.19

ایک تعامل کے لیے توازن مستقلہ 10 ہے۔  $\Delta G^\ominus$  کی قدر کیا ہوگی؟ 6.20

NO(g) کے حرحر کیانی استحکام پر تصریح کیجیے۔ دیا ہے۔ 6.21



اطراف میں اینٹھاپی کا حساب لگائیے جبکہ معیاری حالات میں،  $\text{H}_2\text{O}(l)$  کے 1.00 مول تشکیل پاتے ہیں۔ 6.22

$$\Delta_fH^\ominus = -286 \text{ kJ mol}^{-1}$$