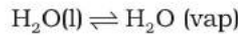


## توازن

### (Equilibrium)

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

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



دوہرے آدھے تیر یہ ظاہر کرتے ہیں کہ دونوں سمتوں میں عمل ایک ساتھ جاری ہے توازن کی حالت میں متعامل اور حاصل کا آمیزہ توازن آمیزہ (Equilibrium Mixture) کہلاتا ہے۔ طبیعی اعمال اور کیمیائی تعاملات دونوں کے لیے ہی توازن قائم کیا جا سکتا ہے۔ متعامل کی ہیئت اور تجرباتی حالات کی بنیاد پر تعامل تیز یا سست ہو سکتے ہیں۔ ایک مخصوص درجہ حرارت پر کسی بند برتن میں جب متعاملات تعامل کر کے حاصل بناتے ہیں تو کچھ وقت تک متعاملات کا ارتکاز لگا تارگھٹتا رہتا ہے اور حاصل کا ارتکاز بڑھتا رہتا ہے کچھ دیر کے بعد متعاملات یا حاصل کے ارتکاز میں کوئی تبدیلی نہیں آتی نظام کی یہ حالت حرکی توازن

#### مقاصد

- اس سبق کو پڑھنے کے بعد آپ اس لائق ہو جائیں گے کہ:
  - طبیعی اور کیمیائی اعمال میں شامل توازن کی حرکی فطرت کو پہچان سکیں؛
  - توازن کے قانون کو بیان کر سکیں؛
  - طبیعی اور کیمیائی اعمال میں شامل توازن کی خصوصیات کی وضاحت کر سکیں؛
  - توازن مستقلہ کے اظہار کے لیے علامت لکھ سکیں؛
  - $K_c$  اور  $K_p$  کے درمیان تعلق قائم کر سکیں؛
  - کسی تعامل کی حالت توازن کو متاثر کرنے والے مختلف عوامل کی وضاحت کر سکیں؛
  - اشیاء کو آرتھنٹس، بروٹھڈ لاری اور لیونکس تصورات کی بنیاد پر تیزاب اور اساس میں تقسیم کر سکیں؛
  - آیونائزیشن مستقلوں کی اصطلاح میں تیزاب اور اساس کو قوی اور کمزور زمروں میں تقسیم کر سکیں؛
  - عام آئن اور ایکٹرو لائنٹ کے ارتکاز پر درجہ آیونائزیشن کے انحصار کی وضاحت کر سکیں؛
  - بانڈروجن آئن کے ارتکاز کو ظاہر کرنے والے pH پیمانے کو بیان کر سکیں؛
  - پانی کے آیونائزیشن اور تیزاب اور اساس کی شکل میں اس کے دوہرے کردار کی وضاحت کر سکیں؛
  - پانی کے لیے آجی حاصل  $(K_w)$  اور  $pK_w$  کی وضاحت کر سکیں؛
  - حاحب (Buffer) محلول کے استعمال کی قدر کر سکیں؛
  - حل پذیری حاصل مستقلہ (Solubility Product Constant) معلوم کر سکیں۔

### 7.1.1 ٹھوس-رقیق توازن (Solid-Liquid Equilibrium)

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

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

(i) دونوں مخالف اعمال بیک وقت ہو رہے ہیں۔

(ii) دونوں اعمال کی شرح ایک ہی ہے تاکہ برف اور پانی کی مقدار مستقل رہے۔

### 7.1.2 رقیق بخارات توازن (Liquid-Vapour Equilibrium)

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

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

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

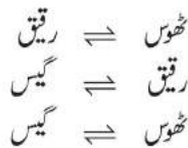
(ii) وہ تعاملات جن میں ماحصل کی بہت کم مقدار حاصل ہوتی ہے اور زیادہ تر متعاقل توازن کی حالت میں غیر تبدیل شدہ ہی رہتے ہیں۔

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

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

### 7.1 طبیعی اعمال میں توازن (Equilibrium In Physical Processes)

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



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

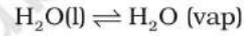
ایک بند برتن میں  $100^{\circ}\text{C}$  اور فضائی دباؤ (1.013 بار) پر پانی اور انحرزات متوازن حالت میں ہیں۔ پانی کا نقطہ جوش 1.013 بار دباؤ پر  $100^{\circ}\text{C}$  ہے۔ کسی بھی خالص رقیق کے لیے فضائی دباؤ (1.013 بار) پر وہ درجہ حرارت جس پر رقیق اور بخارات متوازن ہوں اس رقیق کا نقطہ جوش کہلاتا ہے۔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

### 7.1.3 ٹھوس بخارات توازن

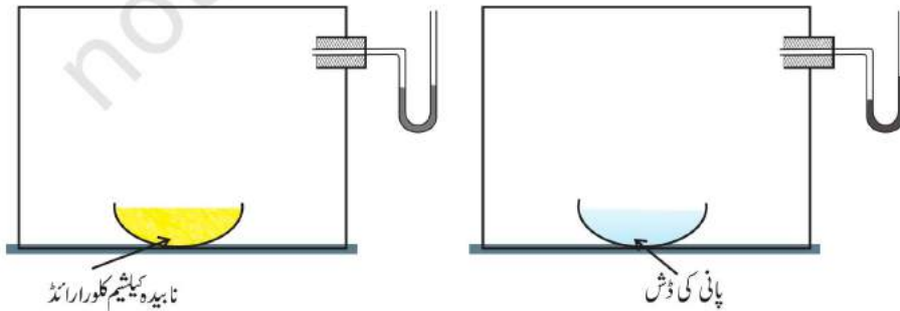
#### (Solid - Vapour Equilibrium)

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

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



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

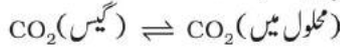


شکل 7.1 مستقل درجہ حرارت پر پانی کے متوازن ابخرات دباؤ کی پیمائش

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

### رقیق میں گیسیں (Gases in Liquids)

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



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

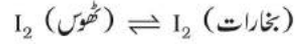
(i)  $\rightleftharpoons$  رقیق توازن کے لیے 1 فضائی دباؤ (بار) 1.013 پر صرف ایک ہی درجہ حرارت (نقطہ گداخت) ہوتا ہے جہاں دونوں ہیئت بیک وقت پائی جاتی ہیں۔ اگر اطراف سے حرارت کا تبادلہ نہ ہو تو دونوں ہیئتوں کی کیمت مستقل رہتی ہے۔

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

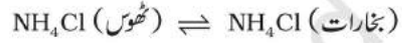
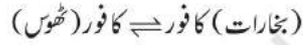
(iii)  $\rightleftharpoons$  رقیق میں تحلیل ہونے پر دیے گئے درجہ حرارت پر حل پذیری مستقل ہوتی ہے

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

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



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



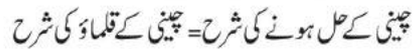
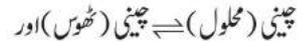
### 7.1.4 رقیق میں ٹھوس یا گیس کے افتراق کا توازن

#### (Equilibrium Involving Dissolution

#### of Solid or Gases in Liquids)

#### رقیق میں ٹھوس (Solids in Liquids)

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



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

## 7.2 کیمیائی اعمال میں توازن۔ حرکی توازن

### (Equilibrium In Chemical Processes – Dynamic Equilibrium)

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

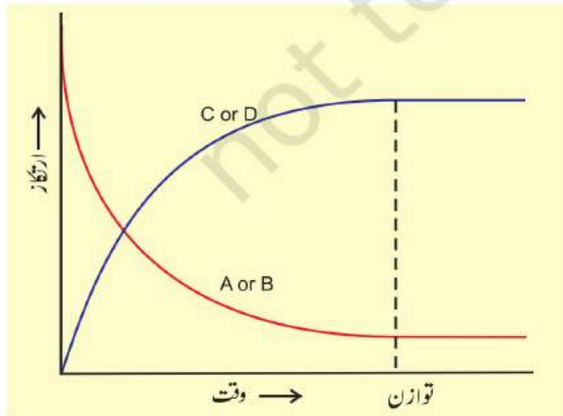
اس کو اچھی طرح سمجھنے کے لیے آئیے ہم ایک رجعتی تعامل (Reversible Reaction) کی عام مثال لیتے ہیں۔



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

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

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



شکل 7.2 کیمیائی توازن کا حصول

## جدول 7.1 طبیعی توازن کی کچھ اہم خصوصیات

عمل	نتیجہ
رفیق بخارات $H_2O(l) \rightleftharpoons H_2O(g)$	$P_{H_2O}$ دیے گئے درجہ حرارت پر مستقل ہوتا ہے
ٹھوس $H_2O(s) \rightleftharpoons H_2O(l)$	مستقل دباؤ پر نقطہ گداخت معین ہوتا ہے
مخل (ٹھوس) $\rightleftharpoons$ مخل (محلول) (چینی (مخل) $\rightleftharpoons$ چینی (ٹھوس))	دیے گئے درجہ حرارت پر محلول میں مخل کا ارتکاز مستقل ہوتا ہے
گیس (گیس) $\rightleftharpoons$ گیس (آبی) $CO_2(g) \rightleftharpoons CO_2(aq)$	$[CO_2(aq)]/[CO_2(g)]$ دئے گئے درجہ حرارت پر مستقل ہوتا ہے

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

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

- ایک دیے گئے درجہ حرارت پر توازن صرف بند نظام میں ممکن ہے۔
- دونوں متضاد اعمال یکساں شرح پر واقع ہوتے ہیں اور اس وقت ایک حرکی لیکن مستحکم حالت ہوتی ہے۔
- نظام کی تمام قابل پیمائش خصوصیات مستقل رہتی ہیں۔
- جب کسی طبیعی عمل میں توازن قائم ہو جاتا ہے، تو دیے گئے درجہ حرارت پر اس کے کسی ایک پیرامیٹر کی قدر مستقل ہوتی ہے۔ جدول 7.1 میں ایسی مقداروں کو دکھایا گیا ہے۔
- کس بھی مقام پر ایسی مقداروں کی وسعت اس حد کو ظاہر کرتی ہے جہاں تک وہ تعامل توازن تک پہنچنے سے پہلے جاتی ہے۔

### حرکی توازن - ایک طالب علم کی سرگرمی

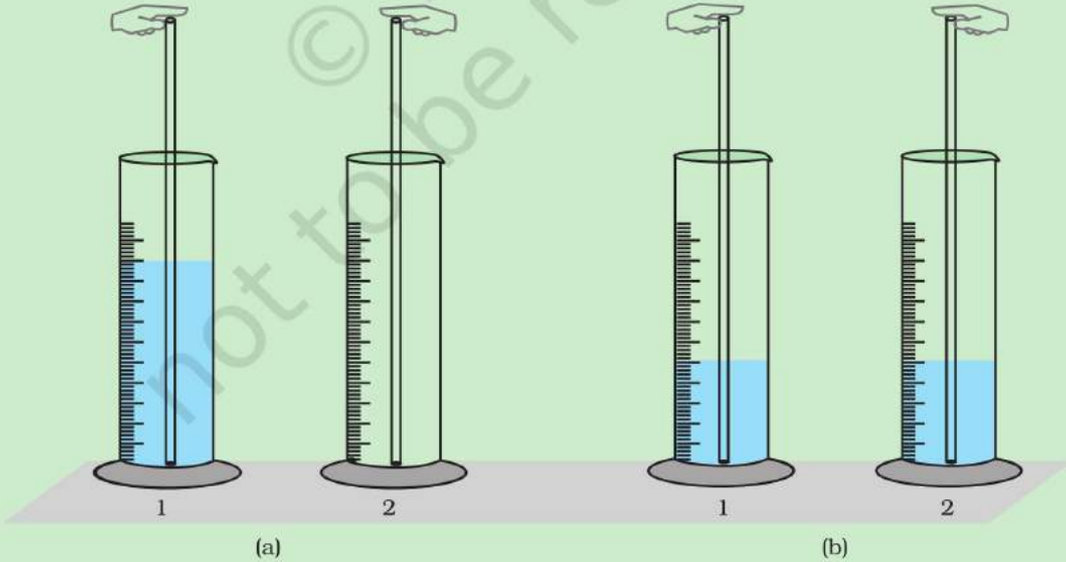
#### (Dynamic Equilibrium - A Student's Activity)

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

100mL والے دو پیمائشی سلنڈر (ان پر 1 اور 2 لکھ دیجیے) اور 30cm لمبائی کی دو کالج کی نلیاں لیجیے۔ دونوں نلیوں کا نصف قطر یا تو برابر ہو یا 3-5mm کے فرق سے ہو سکتا ہے۔ پیمائشی سلنڈر 1 کو رنگین پانی سے تقریباً ادھا بھر دیجیے (اس کے لیے آپ پانی میں چند دانے پوٹاشیم پرمینگنیٹ کے ڈال سکتے ہیں) اور دوسرے پیمائشی سلنڈر نمبر 2 کو خالی رکھیے۔

ایک نلی کو سلنڈر 1 میں اور دوسری کو سلنڈر 2 میں رکھیے۔ ایک ٹیوب کو سلنڈر 1 میں ڈبائے انگلی سے اس کے اوپری سرے کو بند کیجیے اور اس میں بھری ہوئی رنگین رقیق شے کو سلنڈر 2 کے نچلے حصے میں منتقل کر دیجیے۔ سلنڈر 2 میں رکھی ہوئی نلی کا استعمال کرتے ہوئے سلنڈر 2 سے رنگین پانی اسی طرح سلنڈر 1 میں منتقل کیجیے۔ اس طریقے سے دونوں گلاس کی نلیوں کو استعمال کرتے ہوئے رنگین پانی کو سلنڈر 1 سے سلنڈر 2 اور سلنڈر 2 سے سلنڈر 1 میں منتقل کرتے رہیے یہاں تک کہ آپ دیکھیں کہ دونوں سلنڈروں میں رنگین پانی کی سطح مستقل ہوگئی ہے۔

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

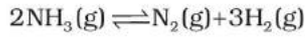
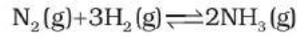


شکل 7.3 توازن کی حرکی فطرت کا مظاہرہ (a) ابتدائی حالت (b) اختتامی حالت جب توازن حاصل ہو چکا ہے۔

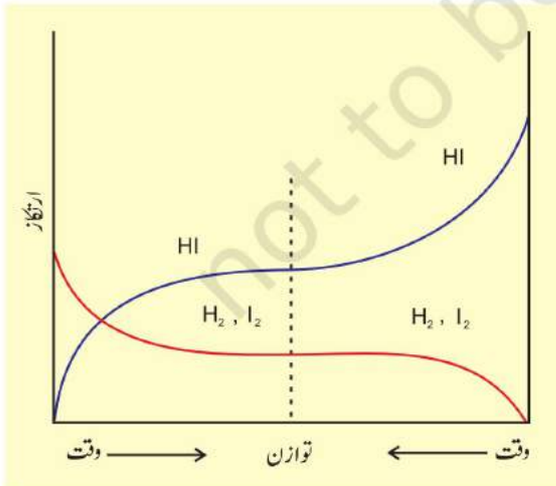
ہائڈروجن اور اس کی ڈیوٹریٹڈ (Deuterated) قسمیں (HD، H<sub>2</sub>) اور D<sub>2</sub> موجود ہیں۔ اس طرح کوئی بھی یہ نتیجہ نکال سکتا ہے کہ سالمات میں H اور D کی کش مکش آمیزہ میں تعامل کے مسلسل پیش رفت اور پشت رفت تعاملات کے نتیجے میں ہوتی ہے۔ اگر تعامل اسی وقت رک جاتا جب توازن قائم ہو چکا تھا تو اس طرح آئسوٹوپس کی آمیزش نہ ہوتی۔

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

توازن دونوں سمتوں سے حاصل ہو سکتا ہے خواہ ہم H<sub>2</sub> گیس اور N<sub>2</sub> گیس لے کر NH<sub>3</sub> حاصل کریں یا NH<sub>3</sub> گیس لے کر اس کو N<sub>2</sub> گیس اور H<sub>2</sub> گیس میں تحلیل کریں۔

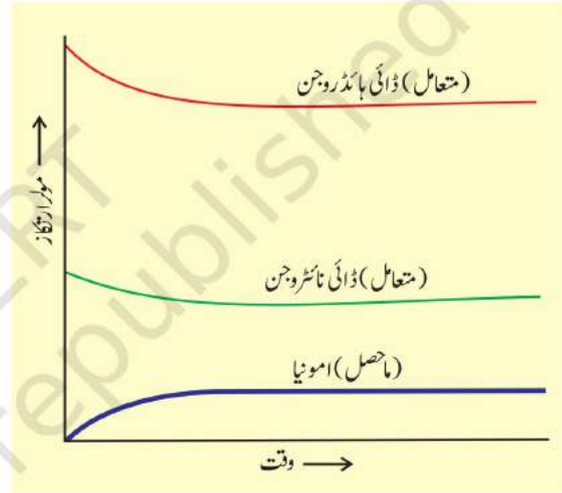


اسی طرح آئیے ہم تعامل  $\text{H}_2(\text{g}) + \text{I}_2(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{HI}(\text{g})$  پر غور کرتے ہیں۔ اگر ہم شروعات H<sub>2</sub> اور I<sub>2</sub> کی یکساں مقداروں سے کرتے ہیں تو تعامل آگے کی سمت چلے گا اور H<sub>2</sub> اور I<sub>2</sub> کی مقداریں کم ہوں گی جبکہ HI کی مقدار میں اضافہ ہوگا، جب تک کہ یہ سب توازن کے وقت مستقل نہ ہو جائیں (شکل 7.5)۔ اگر H اور I کی کل تعداد ایک دیئے



شکل 7.5 تعامل  $\text{H}_2(\text{g}) + \text{I}_2(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{HI}(\text{g})$  میں کیمیائی توازن دونوں سمتوں سے حاصل ہو سکتا ہے۔

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



شکل 7.4 تعامل  $\text{N}_2(\text{g}) + 3\text{H}_2(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{NH}_3(\text{g})$  کے لیے توازن کا اظہار

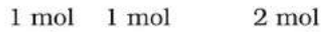
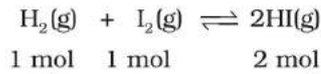
ظاہر کرنی ہے کہ تعامل اپنے توازن پر پہنچ گیا ہے۔ تعامل کی حرکی فطرت کو سمجھنے کے لیے امونیا کی تالیف بالکل ایسے ہی حالات (جزوی دباؤ اور درجہ حرارت کے) سے شروع کی گئی لیکن H<sub>2</sub> کی جگہ D<sub>2</sub> (ڈیوٹیریم) استعمال کی گئی۔ تعالیٰ آمیزہ H<sub>2</sub> یا D<sub>2</sub> سے شروع ہو کر اسی ترکیب کے ساتھ توازن کو پہنچتا ہے سوائے اس کے کہ H<sub>2</sub> اور NH<sub>3</sub> کی جگہ D<sub>2</sub> اور N<sub>2</sub> پائے جاتے ہیں۔ توازن قائم ہونے کے بعد یہ دونوں آمیزے (H<sub>2</sub>، NH<sub>3</sub> اور D<sub>2</sub>، NH<sub>3</sub>) ایک ساتھ ملا کر کچھ دیر کے لیے چھوڑ دیے جاتے ہیں۔ بعد میں جب اس آمیزے کا تجزیہ کیا گیا تو یہ پایا کہ امونیا کی مقدار اتنی ہی ہے جتنی کہ پہلے تھی۔ تاہم جب اس آمیزے کا ماس اسپیکٹرومیٹر کے ذریعہ جائزہ لیا گیا تو دیکھا گیا کہ امونیا اور امونیا کی ڈیوٹیریم والی قسمیں (NH<sub>3</sub>، NH<sub>2</sub>D، NHD<sub>2</sub> اور ND<sub>3</sub>) اور ڈائی

ناروے کے کیمیا داں کینو میکسی ملن گلبرگ اور پٹرواگ نے 1864 میں یہ تجویز پیش کی کہ ایک توازن آمیزے میں ارتکاز مندرجہ ذیل توازن مساوات کے مطابق تعلق رکھتے ہیں۔

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

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

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



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

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

### 7.3 کیمیائی توازن کا قانون اور توازن مستقلہ

#### (Law Of Chemical Equilibrium And Equilibrium Constant)

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

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



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

#### جدول 7.2 $H_2$ اور $I_2$ اور HI کی ابتدائی اور توازن مقداریں

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

(7.2)  $K_c = \frac{[\text{HI}(\text{g})]_{\text{eq}}^2}{[\text{H}_2(\text{g})]_{\text{eq}} [\text{I}_2(\text{g})]_{\text{eq}}}$   
عام طور پر زیریں علامت 'eq' (توازن کے لیے استعمال ہوتی ہے) کو ارتکاز کی اصطلاح سے خارج کر دیا جاتا ہے۔ یہ مان کر چلتے ہیں کہ علامت میں  $K_c$  کے لیے ارتکاز توازن قدریں ہیں۔ لہذا ہم لکھتے ہیں۔

(7.3)  $K_c = \frac{[\text{HI}(\text{g})]_{\text{eq}}^2}{[\text{H}_2(\text{g})]_{\text{eq}} [\text{I}_2(\text{g})]_{\text{eq}}}$   
زیریں علامت 'c' ظاہر کرتا ہے کہ  $K_c$  کو  $\text{mol L}^{-1}$  کے ارتکاز میں ظاہر کیا گیا ہے۔

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



کے لیے توازن مستقلے کو اس طرح ظاہر کریں گے

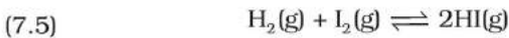
$$(7.4) \quad K_c = \frac{[C]^c [D]^d}{[A]^a [B]^b}$$

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

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

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

آئیے ہم تعامل



کے لیے توازن مستقلے ایسے لکھیں:

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

## 7.1 مسئلہ

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

حل

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

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

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

$$= 0.106 \times 10^4 = 1.06 \times 10^3$$

## 7.2 مسئلہ

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

حل

تعام کے لیے توازن مستقلہ  $K_c$  اس طرح لکھا جاسکتا ہے

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

$$= \frac{[2.8 \times 10^{-3} M]^2}{[3.0 \times 10^{-3} M][4.2 \times 10^{-3} M]}$$

$$= 0.622$$

## 7.4 متجانس توازن

## (Homogeneous Equilibria)

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

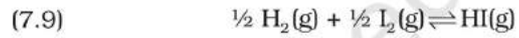
$$(7.7) \quad K'_c = [H_2][I_2] / [HI]^2 = 1/x = 1 / K_c$$

اس طرح

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

”پشت رفت تعام کے لیے توازن مستقلہ پیش رفت تعام کے توازن مستقلہ کے مقلوب تناسب میں ہوتا ہے۔“

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

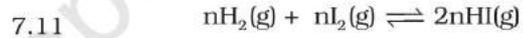


تو مندرجہ بالا تعام کے لیے توازن مستقلہ اس طرح دیا جاسکتا ہے:

$$K'_c = [HI] / [H_2]^{1/2} [I_2]^{1/2} = ([HI]^2 / [H_2][I_2])^{1/2}$$

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

مساوات 7.5 کو ضرب کرنے پر ہمیں:



حاصل ہوتی ہے۔

لہذا تعام کے لیے توازن مستقلہ  $K_c^n$  کے برابر ہوگا۔ یہ نتائج

جدول 7.4 میں دکھائے گئے ہیں۔

جدول 7.4 ایک عمومی تعام کے لیے توازن مستقلوں اور اس کے اضعاغ کے مابین تعلق

کیمیائی مساوات	توازن مستقلہ
$aA + bB \rightleftharpoons cC + dD$	$K$
$cC + dD \rightleftharpoons aA + bB$	$K'_c = (1/K_c)$
$naA + nbB \rightleftharpoons ncC + ndD$	$K'_c = (K_c^n)$

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

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

مزید: چونکہ

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

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

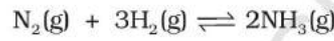
$$p_{H_2} = [H_2(g)]RT$$

لہذا

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

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

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



$$K_p = \frac{(p_{NH_3})^2}{(p_{N_2})(p_{H_2})^3}$$

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

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

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

اسی طرح ایک عام تعامل



کے لیے

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

$$= \frac{[C]^c [D]^d}{[A]^a [B]^b} (RT)^{(c+d)-(a+b)}$$

$$= \frac{[C]^c [D]^d}{[A]^a [B]^b} (RT)^{\Delta n} = K_c (RT)^{\Delta n}$$

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

$$CH_3COOC_2H_5(aq) + H_2O(l) \rightleftharpoons CH_3COOH(aq) + C_2H_5OH(aq)$$

اور  $Fe^{3+}(aq) + SCN^-(aq) \rightleftharpoons Fe(SCN)^{2+}(aq)$  کے لیے تمام متعامل اور ما حاصل متجانس محلول ہیئت (Homogeneous Solution Phase) میں ہیں اب ہم کچھ متجانس ہیئت تعاملات کے لیے توازن مستقلے دیکھیں گے

#### 7.4.1 گیسوں کے لیے توازن مستقلہ (Equilibrium)

##### Constant in Gaseous Systems

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

مثالی گیس مساوات اس طرح لکھی جاتی ہے

$$pV = nRT$$

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

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

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

$$p = cRT$$

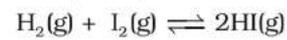
اسے ہم اس طرح بھی لکھ سکتے ہیں:  $p = [gas] RT$

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

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

میں ہوتا ہے، یعنی  $p \propto [gas]$

تعامل کے توازن پر ہونے پر



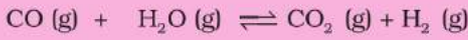
ہم لکھ سکتے ہیں:

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

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

حل

تعال



کے لیے ابتدائی ارتکاز ہیں۔

$$0.1M \quad 0.1M \quad 0 \quad 0$$

مان لیجیے کہ ہر ایک ما حاصل کے  $X$  مول بن رہے ہیں۔

توازن کے وقت

$$(0.1-x)M \quad (0.1-x)M \quad xM \quad xM$$

جہاں  $X$  توازن کے وقت  $CO_2$  اور  $H_2$  کی مقداریں ہیں۔ لہذا

توازن مستقلہ کو اس طرح لکھا جاسکتا ہے۔

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

قدر 0.194 کو نظر انداز کیا جاسکتا ہے کیونکہ یہ متعامل کے ارتکاز

کو بتاتی ہے جو ابتدائی ارتکاز سے زیادہ ہے۔

لہذا توازنی ارتکاز مندرجہ ذیل ہوں گے:

$$[CO_2] = [H_2] = x = 0.067 M$$

$$[CO] = [H_2O] = 0.1 - 0.067 = 0.033 M$$

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

$$1 \text{ پاسکل} = 1 \text{ Nm}^{-2} = 1 \text{ بار} = 10^5 \text{ Pa}$$

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

جدول 7.5 کچھ چندہ تعاملات کے لیے توازن مستقلہ  $K_p$

$K_p$	درجہ حرارت / K	تعال
$6.8 \times 10^5$	298	$N_2(g) + 3H_2(g) \rightleftharpoons 2NH_3$
41	400	
$3.6 \times 10^{-2}$	500	
$4.0 \times 10^{24}$	298	$2SO_2(g) + O_2(g) \rightleftharpoons 2SO_3(g)$
$2.5 \times 10^{10}$	500	
$3.0 \times 10^4$	700	
0.98	298	$N_2O_4(g) \rightleftharpoons 2NO_2(g)$
47.9	400	
1700	500	

### مسئلہ 7.3

500 K پر  $PCl_5$ ،  $PCl_3$  اور  $Cl_2$  توازن کی حالت میں ہیں اور ان کے ارتکاز  $1.59 M$   $PCl_3$ ،  $1.59 M$   $Cl_2$  اور  $1.59 M$   $PCl_5$  ہیں  $PCl_5 \rightleftharpoons PCl_3 + Cl_2$  کے لیے  $K_c$  کی قیمت معلوم کیجیے۔

حل

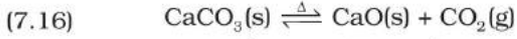
مندرجہ بالا تعال کے لیے توازن مستقلہ  $K_c$  اس طرح لکھا جاسکتا ہے،

$$K_c = \frac{[PCl_3][Cl_2]}{[PCl_5]} = \frac{(1.59)^2}{(1.41)} = 1.79$$

### مسئلہ 7.4

مندرجہ ذیل تعال





تناسب پیمائی مساوات کی بنیاد پر ہم لکھ سکتے ہیں۔

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

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

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

یا

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

### توازن مستقلہ کی اکائیاں

#### (Units of Equilibrium Constant)

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

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

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

### مسئلہ 7.5

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

حل

ہم جانتے ہیں کہ

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

مندرجہ بالا مساوات کے لیے

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

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

$$K_p = 0.033$$

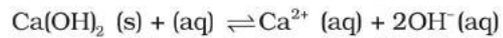
### 7.5 غیر متجانس توازن

#### (Heterogeneous Equilibria)

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



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



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

توازن کے وقت  $(0.48-x)$  bar  $2x$  bar

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

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

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

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

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

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

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

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

$$= (-3 \pm 5.66) / 8$$

$$= (-3 + 5.66) / 8$$

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

$$x = 2.66 / 8 = 0.33$$

توازن جزوی دباؤ مندرجہ ذیل ہوں گے۔

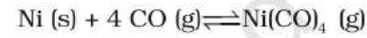
$$p_{CO} = 2x = 2 \times 0.33 = 0.66 \text{ bar}$$

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

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

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

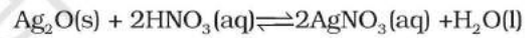
اسی طرح نکل، کاربن مونو آکسائیڈ اور نکل کاربونیل (نکل کی تخلیص میں استعمال کیا گیا) کے درمیان توازن میں،



توازن مستقلہ اس طرح لکھا جاسکتا ہے،

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

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



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

## 7.6 توازن مستقلوں کے استعمال (Applications)

### Of Equilibrium Constants

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

1- توازن مستقلہ اس وقت استعمال ہوتا ہے جب متعامل اور ماحصل کے ارتکاز اپنی حالت توازن کو پہنچ جاتے ہیں۔

2- توازن مستقلہ کی قدر متعامل اور ماحصل کے ابتدائی ارتکاز سے آزاد ہوتی ہے۔

3- توازن مستقلہ درجہ حرارت پر منحصر ہوتا ہے۔ کسی خاص تعامل کے لیے جس کا اظہار دیے ہوئے درجہ حرارت پر متوازن مساوات کے ذریعہ کیا جاتا ہے، اس کی قدر ایک منفرد اور مخصوص ہوتی ہے۔

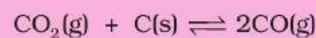
### مسئلہ 7.6

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

حل

تعام کے لیے

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



ابتدائی دباؤ 0.48 bar 0

(c) 300 K پر تعامل  $H_2(g) + Br_2(g) \rightleftharpoons 2HBr(g)$  کے لیے  $K_c = 5.4 \times 10^{18}$  ہے۔

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

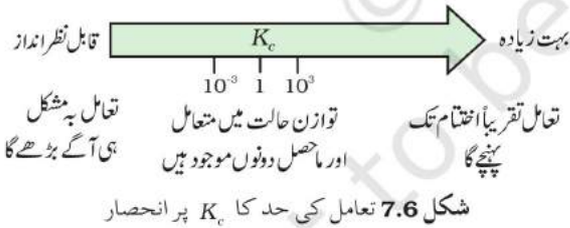
(a) 500 K پر  $H_2O$  کی  $H_2$  اور  $O_2$  میں تحلیل کے لیے توازن مستقلہ بہت کم ہے:  $K_c = 4.1 \times 10^{-48}$

(b)  $N_2(g) + O_2(g) \rightleftharpoons 2NO(g)$  کے لیے 298 K پر  $K_c = 4.8 \times 10^{-31}$  ہے

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

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

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



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

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

4- پشت رفت تعامل کے لیے توازن مستقلہ کی قدر پیش رفت تعامل کے توازن مستقلہ کے مقلوب کے برابر ہوتی ہے۔

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

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

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

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

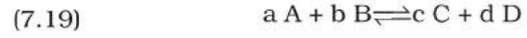
کسی تعامل کے توازن مستقلہ کی عددی قدر (Numerical Value) تعامل کی حد کو ظاہر کرتی ہے۔ لیکن یہ قابل غور ہے کہ توازن ایسی کوئی معلومات فراہم نہیں کرتا جس سے یہ اندازہ ہو کہ تعامل کی شرح کیا ہے جس پر توازن پہنچا ہے۔  $K_c$  یا  $K_p$  کی قدر ماحصل کے ارتکاز کے براہ راست تناسب میں (جیسا کہ توازن مستقلہ کی عبادت میں شمار کنندہ سے ظاہر ہوتی ہیں) اور متعامل کے مقلوب تناسب میں (یہ نسب نما میں ظاہر ہوتی ہیں) ہوتی ہے۔ اس کا مطلب ہے کہ  $K$  کی بہت زیادہ قدر ماحصل کے بہت زیادہ ارتکاز کو ظاہر کرتی ہے اور اس کے برعکس بھی۔ توازن آمیزے کی ترکیب سے متعلق ہم مندرجہ ذیل تعمیمات قائم کر سکتے ہیں۔

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

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

(b) 300 K پر تعامل  $H_2(g) + Cl_2(g) \rightleftharpoons 2HCl(g)$  کے لیے  $K_c = 4.0 \times 10^{31}$  ہے۔

- کرتے ہیں، سوائے اس کے کہ  $Q_c$  میں ضروری نہیں ہے کہ ارتکاز توازن قیمتیں ہوں۔ ایک عام تعامل کے لیے:
- اگر  $Q_c < K_c$  تو تعامل بائیں سے دائیں سمت جائے گا۔
- اگر  $Q_c > K_c$  تو تعامل دائیں سے بائیں سمت جائے گا۔
- اگر  $Q_c = K_c$  تو کوئی نیٹ تعامل نہیں ہوگا۔



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

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

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

اگر  $Q_c = K_c$  تو تعامل آمیزہ پہلے سے ہی توازن میں ہے۔  
 $H_2$  کا  $I_2$  کے ساتھ کیسی تعامل پر نور کیجیے۔



لیجیے کہ ہمارے پاس مولر ارتکاز  $[H_2]_i = 0.20 \text{ M}$ ،  $[I_2]_i = 0.10 \text{ M}$  اور

$[HI]_i = 0.40 \text{ M}$  (زیریں علامت  $i$  جو ارتکاز کی علامات کے ساتھ

ہے یہ بتاتی ہے کہ ارتکاز کسی من مانے (Arbitrary) وقت پر لیا گیا ہے

اور یہ ضروری نہیں ہے کہ یہ توازن میں ہو)۔

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

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

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

$H_2(g)$ ،  $I_2(g)$  اور  $HI(g)$  کا آمیزہ توازن میں نہیں ہے؛ یعنی مزید

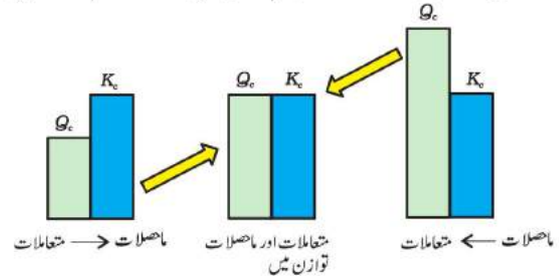
گیس  $I_2$  گیس سے تعامل کر کے زیادہ  $HI$  تیار کرے گی  $Q_c = K_c$

ہونے تک اور ان کے ارتکاز میں کمی واقع ہوگی۔

$Q_c$  اور  $K_c$  کی قدروں کا موازنہ کرتے ہوئے تعامل خارج قسمت

$Q_c$  تعامل کی سمت کی پیشین گوئی کرنے میں مددگار ثابت ہوتا ہے۔

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



شکل 7.7 تعامل کی سمت کی پیشین گوئی کرنا

### مسئلہ 7.7

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

حل

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

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

چونکہ

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

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

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

### 7.6.3 توازن ارتکاز کی تحسیب (Calculating Equilibrium Concentrations)

#### Equilibrium Concentrations

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

قدم 1- تعامل کے لیے متوازن مساوات لکھیے

قدم 2- متوازن مساوات کے نیچے ایک جدول بنائیے جس میں تعامل میں حصہ لینے والے مادوں کے لیے فہرست بنائیں جس میں:

(a) ابتدائی ارتکاز لکھے جائیں،

(b) توازن کی سمت بڑھتے وقت ارتکاز میں تبدیلی لکھی جائے اور

(c) توازن ارتکاز لکھے جائیں۔

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

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

$$9.15 = 4.98 + x$$

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

توازن کے وقت جزوی دباؤ

$$P_{N_2O_4} = 4.98 - 4.17 = 0.81 \text{ bar}$$

$$P_{NO_2} = 2x = 2 \times 4.17 = 8.34 \text{ bar}$$

$$K_p = \frac{(P_{NO_2})^2}{P_{N_2O_4}}$$

$$= \frac{(8.34)^2}{0.81} = 85.87$$

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

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

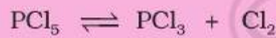
$$K_c = 2.586 = 2.6$$

### مسئلہ 7.9

3.0 مول  $PCl_5$  کو 300 K پر 1L والے بندتعلی برتن میں توازن قائم کرنے کے لیے چھوڑا گیا۔ توازن کے وقت آمیزے

کی ترکیب کا حساب لگائیے۔  $K_c = 1.80$

حل



ابتدائی ارتکاز

3.0      0      0

مان لیجیے  $PCl_5$  کے X مول کا افتراق ہوا

توازن کے وقت      X      X

$$K_c = \frac{[PCl_3][Cl_2]}{[PCl_5]}$$

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

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

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

$$x = \frac{-1.8 \pm \sqrt{3.24 + 21.6}}{2}$$

$$x = \frac{-1.8 \pm 4.98}{2}$$

$$x = \frac{-1.8 + 4.98}{2} = 1.59$$

$$[PCl_5] = 3.0 - x = 3 - 1.59 = 1.41 \text{ M}$$

$$[PCl_3] = [Cl_2] = x = 1.59 \text{ M}$$

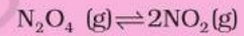
قدم 3- تعامل کی توازن مساوات میں توازن ارتکاز کی قیمت رکھ کر x کی قیمت معلوم کیجیے۔ اگر آپ ایک دو درجی مساوات حل کر رہے ہیں تو ایسے ریاضیاتی حل کا انتخاب کیجیے جس کا کوئی کیمیائی مطلب ہو۔

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

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

### مسئلہ 7.8

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



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

حل

ہم جانتے ہیں کہ  $pV = nRT$

کل حجم (V) = 1 L

$N_2O_4$  کی سالماتی کمیت 92 g

مولوں کی تعداد  $n = 13.8g / 92 = 0.15$  گیس (n)

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

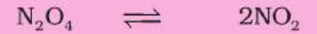
درجہ حرارت (T) = 400 K

$$pV = nRT$$

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

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

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



ابتدائی دباؤ

4.98 bar      0

توازن کے وقت      2x bar      (4.98-x) bar

لہذا

$$P_{\text{total}} = P_{N_2O_4} + P_{NO_2}$$

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

## 7.7 توازن مستقلہ $K$ ، تعامل خارج قسمت $Q$ اور گیس توانائی $G$ میں تعلق (Relationship Between Equilibrium Constant $K$ , Reaction Quotient $Q$ And Gibbs Energy $G$ )

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

- $\Delta G$  منفی ہے، تو تعامل از خود ہوگا اور آگے کی سمت بڑھے گا۔
- $\Delta G$  مثبت ہے، تو تعامل از خود نہیں ہوگا۔ بلکہ رجعت پذیر تعامل کے طور پر منفی  $\Delta G$  ہوگی، پیش رفت تعامل کے حاصل متعامل میں تبدیل ہو جائیں گے۔
- $\Delta G$  صفر ہے تو تعامل نے توازن حاصل کر لیا ہے: اس مقام پر کوئی آزاد توانائی موجود نہیں ہے جو تعامل کو آگے بڑھا سکے۔

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

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

جہاں  $G^\circ$  معیار گیس توانائی ہے

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

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

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

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

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

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

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

کاری کو  $\Delta G^\circ$  کی اصطلاح میں بیان کیا جاسکتا ہے۔

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

### مسئلہ 7.10

گلائیکولیس (Glycolysis) میں گلوکوز کے فاسفوریلیشن (Phosphorylation) کے لیے  $\Delta G^\circ$  کی قیمت  $13.8 \text{ kJ/mol}$  ہے۔  $298 \text{ K}$  پر  $K_c$  کی قیمت معلوم کیجیے۔

حل

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

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

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

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

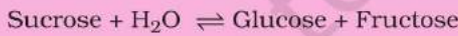
$$\ln K_c = -5.569$$

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

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

### مسئلہ 7.11

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



مساوات کے لیے  $300 \text{ K}$  پر توازن مستقلہ  $K_c$   $2 \times 10^{13}$  ہے  $\Delta G^\circ$  معلوم کیجیے۔

حل

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

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

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

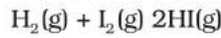
$$\Delta G^\circ = -7.64 \times 10^4 \text{ J mol}^{-1}$$

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

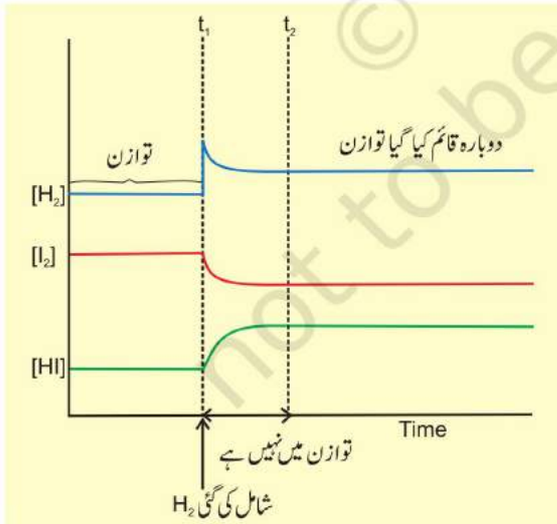
دوسرے الفاظ میں

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

آئیے ایک تعامل لیتے ہیں:



اگر توازن کے وقت تعامل آمیزے میں  $\text{H}_2$  کی مقدار بڑھائی جائے، تو تعامل کے توازن میں خلل پیدا ہوگا۔ اس کو قائم رکھنے کے لیے تعامل اس سمت میں بڑھے گا جہاں  $\text{H}_2$  استعمال ہو رہی ہے، یعنی زیادہ  $\text{H}_2$  اور  $\text{I}_2$  تعامل کر کے  $\text{HI}$  بنائیں گے اور آخر کار تعامل دہنی سمت (پیش رفت) میں بڑھے گا (شکل 7.8)۔ یہ لی چیٹلیئر کے اصول کے مطابق ہے جس کے مطابق کسی متعامل / ماحصل کے اضافہ کرنے پر ایک نیا توازن قائم ہوگا جس میں متعامل / ماحصل کا ارتکاز اس سے کم ہوگا جتنا کہ اضافہ کے بعد ہوا لیکن اس سے کم ہوگا جو ابتدائی آمیزے میں تھا۔



شکل 7.8 تعامل  $\text{H}_2(\text{g}) + \text{I}_2(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{HI}(\text{g})$  میں  $\text{H}_2$  کے اضافہ کا متعامل اور ماحصل کے ارتکاز پر اثر

$$Q_c = \frac{[\text{HI}]^2}{[\text{H}_2][\text{I}_2]}$$

## 7.8 توازن کو متاثر کرنے والے عوامل (Factors Affecting Equilibria)

کیمیائی تالیف کے اہم مقاصد میں سے ایک اہم مقصد یہ ہے کہ متعامل زیادہ سے زیادہ مقدار میں ماحصل میں تبدیل ہوں جبکہ خرچ کی گئی توانائی کمترین ہو۔ اس کا مطلب معتدل درجہ حرارت اور دباؤ پر ماحصل کی زیادہ سے زیادہ مقدار کو حاصل کرنا۔ اگر یہ نہیں ہوتا ہے تو تجرباتی حالات کو موافق بنانے کی ضرورت ہے۔ مثال کے طور پر، ہمیر عمل کے ذریعہ  $\text{N}_2$  اور  $\text{H}_2$  سے  $\text{NH}_3$  کی تالیف کے لیے تجرباتی حالات کا انتخاب حقیقی معاشی اہمیت کا حاصل ہے۔ امونیا کی عالمی سالانہ پیداوار تقریباً ایک کروڑ ٹن ہے۔ کیمیائی کھاد کے بطور اس کا سب سے زیادہ استعمال ہے۔

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

### 7.8.1 ارتکاز میں تبدیلی کا اثر

#### (Effect of Concentration Change)

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

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

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

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

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

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

مندرجہ ذیل تعامل دیکھیے

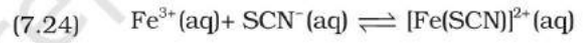


یہاں گسی متعاملوں کے 4 مول  $(CO + 3H_2)$  گسی حاصل کے 2 مول  $(CH_4 + H_2O)$  میں تبدیل ہو رہے ہیں۔ مان لیجیے کہ تعامل آمیزہ (مندرجہ بالا تعامل کے لیے) ایک سلنڈر میں رکھا گیا ہے جس میں مستقل درجہ حرارت پر ایک پلٹن لگا ہوا ہے۔ گیس کو اس کے ابتدائی حجم کے آدھے حصے تک دبایا گیا تو کل دباؤ دگنا ہو جائے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

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

### ارتکاز کے اثرات۔ ایک تجربہ (Effect of Concentration – An Experiment)

اس کو مندرجہ ذیل تعامل سے ظاہر کیا جا سکتا ہے:

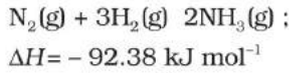


گہرا سُرخ بے رنگ پیلا

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

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

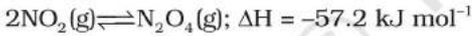
- حرارت خور تعال (ثبت  $\Delta H$ ) کے لیے درجہ حرارت میں اضافے کے ساتھ توازن مستقلہ میں بھی اضافہ ہوتا ہے۔  
درجہ حرارت کی تبدیلی توازن مستقلہ اور تعاملات کی شرح کو متاثر کرتی ہے۔



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

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

توازن پر درجہ حرارت کا اثر دکھانے کے لیے  $\text{NO}_2$  گیس (بھورے رنگ کی گیس) کا مظاہرہ کیا جا سکتا ہے جو  $\text{N}_2\text{O}_4$  (بے رنگ گیس) میں تبدیل ہو جاتی ہے۔



$\text{NO}_2$  گیس، جس کی تیاری مرکب  $\text{HNO}_3$  میں  $\text{Cu}$  کی چھیلن ڈال کر کی جاتی ہے، 5mL کی دو جانچ نلیوں میں اکٹھا کی جاتی ہے (ہر نلی میں گیس کے رنگ کی شدت ایک جیسی ہونی چاہیے) اور ڈھکن کو ایرڈائنٹ سے سیل کر دیا جاتا ہے۔ 250mL کے تین بیکر 1, 2, 3 جن میں بالترتیب انجمادی آمیزہ، کمرہ کے درجہ حرارت پر پانی اور گرم پانی (363K) لیے جاتے ہیں (شکل 7.9)۔ دونوں جانچ نلیوں کو 8-10 منٹ کے لیے بیکر نمبر 2 میں رکھ دیتے ہیں۔ اس کے بعد ان میں سے ایک کو بیکر نمبر 1 اور دوسری کو بیکر نمبر 3 میں رکھتے ہیں۔ اس تجربہ میں درجہ حرارت کا تعال کی سمت پر اثر بہت اچھی طرح واضح ہوتا ہے۔ بیکر 1 میں کم درجہ حرارت پر پیش رفت تعال  $\text{N}_2\text{O}_4$  کو سبقت حاصل ہے، چونکہ تعال حرارت زا ہے لہذا  $\text{NO}_2$  کی وجہ سے ہونے والے بھورے رنگ کی شدت میں کمی آتی ہے۔ جبکہ بیکر 3 میں بہت زیادہ درجہ حرارت پر رجعتی تعال کو سبقت حاصل ہوتی ہے اور  $\text{NO}_2$  بنتا ہے۔ لہذا بھورے رنگ میں شدت آ جاتی ہے۔

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

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

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

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

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

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

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

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

عام طور پر توازن مستقلہ کا درجہ حرارت پر انحصار، تعال کے لیے  $\Delta H$  کے نشان پر منحصر ہوتا ہے۔

- حرارت زا تعال (منفی  $\Delta H$ ) کے لیے درجہ حرارت میں اضافے کے ساتھ توازن مستقلہ میں کمی واقع ہوتی ہے۔

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

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

وسیط کا استعمال کرتے ہوئے  $NH_3$  کی تالیف میں درجہ حرارت اور دباؤ کی مناسب ترین حالت  $500^\circ C$  اور  $200 \text{ atm}$  کے قریب ہوتی ہے۔

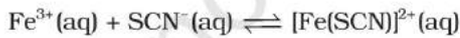
اس طرح کاٹلیکٹ پر اس کے ذریعہ سلفیورک ایسڈ کی بڑے پیمانے پر تیاری میں،



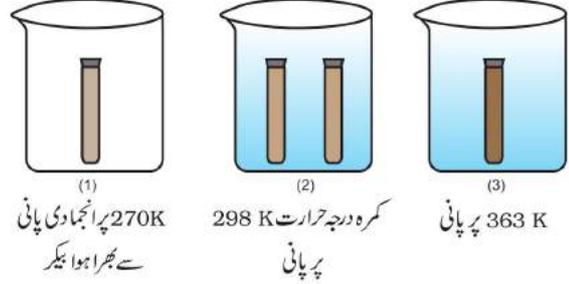
حالانکہ  $K_c$  کی قدر محض مجوزہ قدر ہے لیکن عملی طور پر  $SO_2$  سے  $SO_3$  کی تشکیل بہت دھیمی ہوتی ہے۔ لہذا پلٹینیم یا ڈائی وینڈیم پیٹھا آکسائیڈ ( $V_2O_5$ ) تعامل کی شرح بڑھانے کے لیے وسیط کے طور پر استعمال کیا جاتا ہے۔  
نوٹ: اگر تعامل میں  $K$  کی قیمت بہت کم ہے تو وسیط زیادہ کارگر ثابت نہیں ہوتا۔

## 7.9 محلول میں آینی توازن (Ionic Equilibrium In Solution)

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

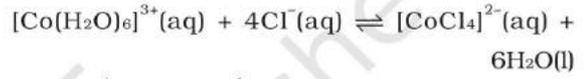


ایسے بے شمار توازن ہیں جن میں صرف آین شامل ہوتے ہیں۔ یہ سبھی کو معلوم ہے کہ چینی کا آبی محلول برقی ایصال نہیں کرتا۔ لیکن جب پانی میں سادہ نمک (سوڈیم کلورائیڈ) ملایا جاتا ہے تو برقی ایصال ہوتا ہے مزید یہ بھی کہ سادہ نمک کی مقدار بڑھانے سے برقی ایصال بھی بڑھ جاتا ہے۔ مائیکل فیراڈے نے اشیا کو ان کی برقی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



شکل 7.9 تعامل  $2NO_2(g) \rightleftharpoons N_2O_4(g)$  کے لیے درجہ حرارت کا توازن پر اثر

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



نیا بے رنگ گلابی

کمرہ کے درجہ حرارت پر توازن آمیزہ کا رنگ  $[CoCl_4]^{2-}$  کی وجہ سے نیلا ہے۔ جب اسے انجمادی آمیزے میں ٹھنڈا کیا جاتا ہے تو آمیزے کا رنگ  $[Co(H_2O)_6]^{3+}$  کی وجہ سے گلابی ہو جاتا ہے۔

## 7.8.5 وسیط کا اثر (Effect of a Catalyst)

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

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

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

## 7.10 تیزاب اساس اور نمک

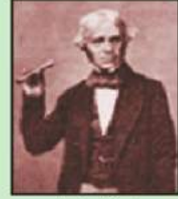
### (Acids, Bases And Salts)

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

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

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

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



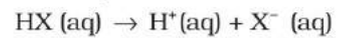
مائیکل فریڈے  
(1791-1867)

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

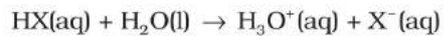
یہ آئیونائز ہو سکتا ہے وہ بند کی قوت پر منحصر ہوتی ہے اور اس حد پر بھی جہاں تک حاصل شدہ آئیون کی سولوشن ہو سکتی ہے۔ افتراق اور آئیونائزیشن کی اصطلاحات کا استعمال مختلف معنی میں پہلے بھی کیا گیا ہے۔ افتراق پانی میں آئیون کی علیحدگی کے اس عمل کو بتاتا ہے جو پہلے سے ہی مٹل کی ٹھوس حالت میں موجود ہوتے ہیں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

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

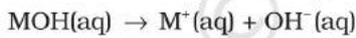
آریہنیس کے نظریہ کے مطابق تیزاب وہ مادے ہوتے ہیں جو پانی میں ٹوٹ کر  $H^+(aq)$  ہائڈروجن آئن دیتے ہیں اور اساس وہ مادے ہوتے ہیں جو پانی میں ٹوٹ کر  $OH^-(aq)$  ہائڈروکسل آئن دیتے ہیں۔ "ایک ایسڈ  $HX(aq)$  کا آئیونائزیشن مندرجہ ذیل مساوات کے ذریعہ ظاہر کیا جاسکتا ہے۔



یا



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

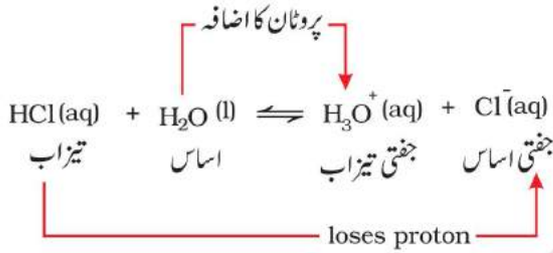


ہائڈروکسل آئن بھی آبی محلول میں آبیہ شکل میں پایا جاتا ہے۔ تیزاب اور اساس کے آریہنیس کے تصور کی بہت سی حدود ہیں چونکہ یہ صرف آبی محلول کے لیے ہی کارگر ہے اور امونیا جیسے مادوں کی اساسی نوعیت کی وضاحت نہیں کرتا جس میں ہائڈروکسل گروپ نہیں ہوتے۔

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

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

base Pair کہلاتا ہے۔ لہذا  $\text{OH}^-$  تیزاب  $\text{H}_2\text{O}$  کا جفتی اساس کہلائے گا اور  $\text{NH}_4^+$  اساس  $\text{NH}_3$  کا جفتی تیزاب کہلاتا ہے۔ اگر بروٹنڈ تیزاب ایک قوی تیزاب ہے تو اس کا جفتی اساس کمزور اساس ہوگا اور اس کے برخلاف بھی۔ یہ قابل غور ہے کہ جفتی تیزاب کے پاس ایک اضافی پروٹان ہوتا ہے اور ہر جفتی اساس کے پاس ایک پروٹان کم ہوتا ہے۔ ہائڈروکلورک ایسڈ کے پانی میں آئیونائزیشن کی مثال لیجیے۔  $\text{HCl(aq)}$  پانی کے سالے کو ایک پروٹان دے کر ایک تیزاب کی طرح کام کرتا ہے جبکہ پانی ایک اساس ہوتا ہے



مندرجہ بالا مساوات میں یہ دیکھا جاسکتا ہے کہ پانی ایک اساس کی طرح کام کرتا ہے۔ نوع  $\text{H}_3\text{O}^+$  پیدا ہوتی ہے جب پانی ایک پروٹان  $\text{HCl}$  سے قبول کرتا ہے۔ لہذا  $\text{Cl}^-$ ،  $\text{HCl}$  کا جفتی اساس ہوتا ہے اور  $\text{HCl}$  اساس  $\text{Cl}^-$  کا جفتی تیزاب ہوا۔ اسی طرح پانی  $\text{H}_3\text{O}^+$  تیزاب کا جفتی اساس اور  $\text{H}_2\text{O}$  اساس  $\text{H}_3\text{O}^+$  کا جفتی تیزاب ہوتا ہے۔ یہاں یہ مشاہدہ دلچسپ ہے کہ پانی ایک تیزاب اور اساس کا دوہرا کردار نبھا رہا ہے۔  $\text{HCl}$  کے ساتھ تعامل میں پانی ایک اساس کی طرح کام کرتا ہے جبکہ امونیا کے ساتھ تعامل میں وہ ایک پروٹان دے کر تیزاب کا کام کرتا ہے۔

### مسئلہ 7.12

مندرجہ ذیل بروٹنڈ تیزابوں کے لیے جفتی اساس کیا ہوں گے:  
 $\text{H}_2\text{SO}_4$  اور  $\text{HCO}_3^-$ ؟

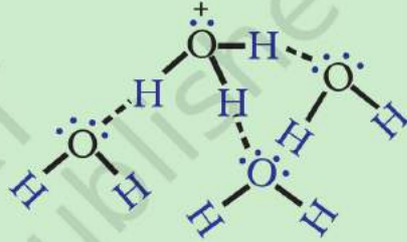
حل

جفتی اساس کے پاس ایک پروٹان کم ہونا چاہیے لہذا ان کے بالترتیب جفتی اساس ہوں گے:  $\text{F}^-$ ،  $\text{HSO}_4^-$  اور  $\text{CO}_3^{2-}$

### ہائڈرونیئم اور ہائڈروکسل آئن

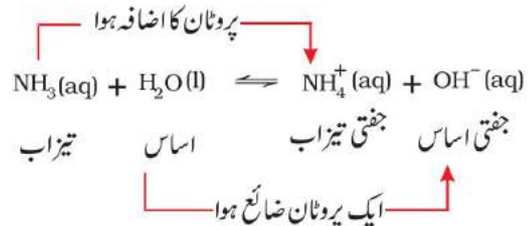
#### (Hydronium and Hydroxyl Ions)

ہائڈروجن آئن بذات خود صرف ایک پروٹان ہے جس کی جسامت بہت کم ہوتی ہے ( $10^{15}$  نصف قطر) اور برقی میدان بہت زیادہ۔ یہ اپنے آپ کو پانی کے سالمہ کے ساتھ دو لون بیئر میں سے ایک سے متحد ہو کر  $\text{H}_3\text{O}^+$  دیتا ہے۔ یہ نوع ٹھوس حالت میں بہت سے مرکبات میں پائی گئی ہے (مثلاً  $\text{H}_3\text{O}^+\text{Cl}^-$ )۔ آبی محلول میں ہائڈرونیئم آئن مزید ہائڈریٹ ہو کر  $\text{H}_5\text{O}_2^+$ ،  $\text{H}_7\text{O}_3^+$  اور  $\text{H}_9\text{O}_4^+$  جیسی انواع دیتا ہے۔ اسی طرح ہائڈروکسل آئن بھی آبیہ ہو کر  $\text{H}_3\text{O}_2^-$  اور  $\text{H}_5\text{O}_3^-$  وغیرہ جیسی انواع دیتا ہے۔



$\text{H}_3\text{O}^+$

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



ہائڈروکسل آئن کے سبب ایک اساسی محلول بنتا ہے۔ اس تعامل میں پانی کے سالے پروٹان معطی کے طور پر کام کرتے ہیں اور امونیا کے سالے پروٹان قبول کار کے طور پر۔ لہذا یہ بالترتیب لاری۔ بروٹنڈ تیزاب اور اساس کہلاتے ہیں۔ پشت رفت تعامل میں  $\text{H}^+$  آئن  $\text{NH}_4^+$  سے  $\text{OH}^-$  کو منتقل ہو جاتا ہے۔ اس حالت میں  $\text{NH}_4^+$  بروٹنڈ اساس کے طور پر کام کرتے ہیں۔ تیزاب اساس کا جوڑا جس میں صرف ایک پروٹان کا فرق ہوتا ہے وہ جفتی تیزاب اساس جوڑا (Conjugate Acid-Base Pair) کہلاتا ہے۔

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



ساونٹے آرہینٹیس (1859-1927) انہوں نے مختلف شعبوں میں کام کیا ہے اور امیو نو کیمسٹری (Immunochemistry)، علم کائنات (Cosomolgy)، زندگی کی ابتدا (Origin of Life) اور دور برفانی (Ice Age) کی وجوہات وغیرہ میں ان کا اہم تعاون رہا ہے۔ وہ پہلے سائنسدان تھے جنہوں نے 'سبز گھر اثر' پر اسی نام سے بحث کی۔ انہیں 1903 میں علم کیمیا میں برق پاشی (Electrolytic Dissociation) اور علم کیمیا کے ارتقاء میں اس کے استعمال پر نوبل پرائز ملا تھا۔

### 7.10.3 لیوئس تیزاب اور اساس

#### (Lewis Acids and Bases)

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

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



الیکٹران کی کمی والی انواع جیسے  $Mg^{2+}$ ،  $Co^{3+}$ ،  $AlCl_3$  وغیرہ لیوئس تیزاب کی طرح کام کرتی ہیں جبکہ  $OH^-$ ،  $NH_3$ ،  $H_2O$  وغیرہ جو الیکٹران جوڑا دے سکتے ہیں لیوئس اساس کی طرح کام کرتے ہیں۔

### 7.15 مسئلہ

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

### 7.13 مسئلہ

مندرجہ ذیل بروئنڈ اساسوں کے لیے جفتی تیزاب لکھیے:  
 $NH_2^-$ ،  $NH_3$  اور  $HCOO^-$  ؟

حل

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

### 7.14 مسئلہ

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

حل

جواب مندرجہ ذیل جدول میں دیا گیا ہے:

جفتی اساس	جفتی تیزاب	نوع
$H_2O$	$H_3O^+$	$OH^-$
$HCO_3^-$	$H_2CO_3$	$CO_3^{2-}$
$HSO_4^-$	$H_2SO_4$	$SO_4^{2-}$
$NH_3$	$NH_4^+$	$NH_2^-$

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

$$\text{HA(aq)} + \text{H}_2\text{O(l)} \rightleftharpoons \text{H}_3\text{O}^+(\text{aq}) + \text{A}^-(\text{aq})$$

جفتی اساس جفتی تیزاب اساس تیزاب  
سکیشن 7.10.2 میں ہم نے دیکھا کہ تیزابی (یا اساسی) افتراق توازن حرکی نوعیت کا ہے جس میں پروٹان کی منتقلی پیش اور پشت سمت میں ہوتی ہے۔ اب سوال یہ پیدا ہوتا ہے کہ اگر توازن حرکی ہے تو وقت گزرنے کے ساتھ کون سی سمت موافق ہوگی؟ اس کے پیچھے کون سی قوت کا رفرما ہے؟ ان سوالات کا جواب دینے کے لیے افتراق توازن میں شامل دو تیزابوں (یا اساسوں) کی قوت کا مقابلہ کرنے کے سوال پر بحث کریں گے۔ مذکورہ بالا تیزابی افتراق توازن میں موجود دو تیزابوں HA اور  $\text{H}_3\text{O}^+$  اور محلول میں زیادہ تر  $\text{A}^-$  اور  $\text{H}_3\text{O}^+$  آئین ہوں گے۔ توازن کمزور تیزاب اور کمزور اساس کی تشکیل کی سمت آگے بڑھے گا۔ کیونکہ قوی تیزاب قوی اساس کو پروٹان دیتے ہیں۔

اس سے نتیجہ نکلتا ہے کہ قوی تیزاب کا پانی میں مکمل افتراق ہوتا ہے اور بننے والا اساس بہت کمزور ہوتا ہے یعنی، قوی تیزابوں کے جفتی اساس بہت کمزور ہوتے ہیں۔ قوی تیزاب جیسے پرکلورک ایسڈ ( $\text{HClO}_4$ )، ہائڈروکلورک ایسڈ ( $\text{HCl}$ )، ہائڈرو برومک ایسڈ ( $\text{HBr}$ )، ہائڈرو آئیوڈک ایسڈ ( $\text{HI}$ )، نائٹرک ایسڈ ( $\text{HNO}_3$ ) اور سلفیورک ایسڈ ( $\text{H}_2\text{SO}_4$ ) جفتی اساس آئین  $\text{ClO}_4^-$ ،  $\text{Cl}^-$ ،  $\text{Br}^-$ ،  $\text{I}^-$ ،  $\text{NO}_3^-$  اور  $\text{HSO}_4^-$  دیں گے جو پانی ( $\text{H}_2\text{O}$ ) کے مقابلے میں کمزور اساس ہیں۔ اسی طرح ایک بہت قوی اساس کمزور جفتی تیزاب دے گا۔ دوسری طرف ایک کمزور تیزاب مان لیجئے HA آبی وسیلے میں صرف جزوی طور پر افتراق کرتا ہے لہذا، محلول میں خاص کر غیر افتراق شدہ HA سالمے ہوں گے۔ عام کمزور تیزاب نائٹرس ایسڈ ( $\text{HNO}_2$ )، ہائڈروفلورک ایسڈ ( $\text{HF}$ ) اور ایسیلیک ایسڈ ( $\text{CH}_3\text{COOH}$ ) ہیں۔ یہ قابل غور ہے کہ کمزور تیزابوں کے بہت قوی جفتی اساس ہوتے ہیں مثال کے طور پر  $\text{NH}_2^-$  اور  $\text{O}_2^{2-}$  اور  $\text{H}^-$  بہت اچھے پروٹان قبول کار ہیں لہذا یہ  $\text{H}_2\text{O}$  کے مقابلے میں زیادہ قوی اساس ہیں۔

$\text{BCl}_3$  (d)  $\text{H}^+$  (c)  $\text{F}^-$  (b)  $\text{HO}^-$  (a)

حل

- (a) ہائڈروکسل آئین ایک لیوٹس اساس ہے اور وہ ایک الیکٹران کا جوڑا دے سکتا ہے ( $\text{OH}^-$ )۔
- (b) فلورائڈ آئین لیوٹس اساس کی طرح کام کرتا ہے اور وہ اپنے چار الیکٹران تنہا جوڑوں میں سے ایک دے سکتا ہے۔
- (c) ایک پروٹان لیوٹس تیزاب ہے کیونکہ وہ اساس جیسے ہائڈروکسل آئین اور فلورائڈ آئین سے الیکٹران کے جوڑے کو قبول کر سکتا ہے۔
- (d)  $\text{BCl}_3$  ایک لیوٹس تیزاب کی طرح کام کرتا ہے اور وہ امونیا یا امین (Amine) جیسی انواع سے الیکٹران کا ایک تنہا جوڑا قبول کر سکتا ہے۔

## 7.11 تیزاب اور اساس کا آیونائزیشن

### (Ionization Of Acids And Bases)

آرہینیس کا تیزاب اور اساس کا تصور وہاں زیادہ فائدہ مند ہے جہاں تیزاب اور اساس کا آیونائزیشن ہوتا ہے کیونکہ زیادہ تر کیمیائی اور حیاتیاتی اعمال میں آیونائزیشن آبی وسیلے میں ہوتا ہے۔ قوی تیزاب جیسے پرکلورک ایسڈ ( $\text{HClO}_4$ )، ہائڈروکلورک ایسڈ ( $\text{HCl}$ )، ہائڈرو برومک ایسڈ ( $\text{HBr}$ )، ہائڈرو آئیوڈک ایسڈ ( $\text{HI}$ )، نائٹرک ایسڈ ( $\text{HNO}_3$ ) اور سلفیورک ایسڈ ( $\text{H}_2\text{SO}_4$ ) قوی اس لیے کہلاتے ہیں کیونکہ یہ آبی محلول میں تقریباً پوری طرح اپنے ترکیبی آئیونوں میں تحلیل ہو جاتے ہیں، اور اس طرح پروٹان ( $\text{H}^+$ ) معطی بن جاتے ہیں۔ اسی طرح قوی اساس جیسے ہائڈرو آکسائیڈ ( $\text{LiOH}$ )، سوڈیم ہائڈرو آکسائیڈ ( $\text{NaOH}$ )، پوٹاشیم ہائڈرو آکسائیڈ ( $\text{KOH}$ )، سیزیم ہائڈرو آکسائیڈ ( $\text{CsOH}$ ) اور بیریم ہائڈرو آکسائیڈ ( $\text{Ba(OH)}_2$ ) آبی محلول میں مکمل طور پر افتراق کرنے کے بعد  $\text{OH}^-$  دیتے ہیں۔ آرہینیس کے تصور کے مطابق یہ قوی تیزاب اور اساس ہیں اور یہ مکمل طور پر افتراق کر کے میڈیم میں بالترتیب  $\text{H}_3\text{O}^+$  اور  $\text{OH}^-$  دیتے ہیں۔ بصورت دیگر کسی تیزاب یا اساس کی قوت بروٹنڈ

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

$$K_w = [H_3O^+][OH^-] = (1 \times 10^{-7})^2 = 1 \times 10^{-14} M^2 \quad (7.28)$$

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

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

$$[H_2O] = (1000 \text{ g/L}) (1 \text{ mol}/18.0 \text{ g}) = 55.55 \text{ M}$$

لہذا افتراق شدہ پانی کا غیر افتراق شدہ پانی سے تناسب اس طرح لکھا جاسکتا ہے۔  $2 \text{ in } 10^{-9}$  یا  $1.8 \times 10^{-9}$

(لہذا توازن خاص طور پر غیر افتراق شدہ پانی کی سمت رہتا ہے)

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

$$[H_3O^+] > [OH^-] \quad \text{تیزابی:}$$

$$[H_3O^+] = [OH^-] \quad \text{تعدیلی:}$$

$$[H_3O^+] < [OH^-] \quad \text{اساسی:}$$

### 7.11.2 pH پیمانہ (The pH Scale)

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

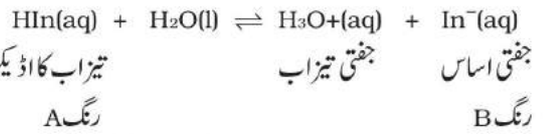
$$a_{H^+} = [H^+] / \text{mol L}^{-1}$$

pH کی تعریف سے مندرجہ ذیل لکھا جاسکتا ہے۔

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

لہذا HCl محلول کے تیزابی محلول  $(10^{-2} M)$  کی  $pH = 2$  ہوگی۔ اسی طرح NaOH کے اساسی محلول جس کے لیے  $[OH^-] = 10^{-4} M$  اور  $[H_3O^+] = 10^{-10} M$  ہے  $pH = 10$  ہوگی۔  $25^\circ C$  پر شفاف پانی

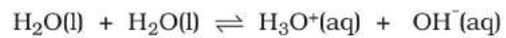
پانی میں حل پذیر کچھ نامیاتی مرکبات جیسے فنا لفتھلین (Phenolphthalein) اور بروموٹھائی مول پلو (Bromothymol Blue) کمزور تیزاب کی طرح عمل کرتے ہیں اور اپنی تیزابی شکل (HIn) اور جفتی اساسی شکل ( $In^-$ ) میں مختلف رنگ ظاہر کرتے ہیں۔



ایسے مرکبات تیزاب۔ اساس نائٹریشن میں انڈیکسٹر کے طور پر مفید ہوتے ہیں۔

### 7.11.1 پانی اور اس کے آبی حاصل کا آئیونائزیشن مستقلہ (The Ionization Constant of Water and its Ionic Product)

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



جفتی اساس جفتی تیزاب اساس تیزاب

افتراقی مستقلہ کو اس طرح ظاہر کرتے ہیں۔

$$K = [H_3O^+][OH^-] / [H_2O] \quad (7.26)$$

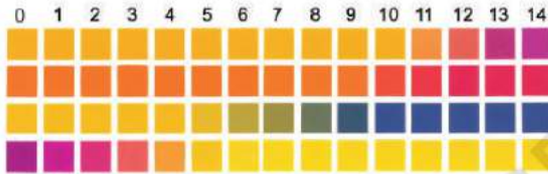
نسب نما میں سے پانی کے ارتکاز کو نکال دیتے ہیں کیونکہ پانی ایک خالص شے ہے اور اس کا ارتکاز مستقل رہتا ہے۔  $[H_2O]$  کو توازن مستقلہ میں شامل کر لیتے ہیں جو ایک نیا مستقلہ  $K_w$  دیتا ہے جو پانی کا آبی حاصل (Ionic Product of Water) کہلاتا ہے۔

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

298K پر  $H^+$  کا ارتکاز تجرباتی طور پر  $1.0 \times 10^{-7} M$  پایا گیا ہے۔ اور چونکہ پانی کا افتراق  $H^+$  اور  $OH^-$  آئینوں کی برابر مقدار فراہم

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

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



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

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

### جدول 7.5 کچھ عام اشیاء کی pH

pH	سیال کا نام	pH	سیال کا نام
5.0	سیاہ کافی	~15	NaOH کا سیر شدہ محلول
~4.2	ٹماٹر کارس	13	NaOH 0.1M محلول
~3.0	سوفٹ ڈرنک اور سرکہ	10.5	چونے کا پانی
~2.2	نیوکارس	10	ملک آف میگنیشیا
~1.2	گیسٹرک جوس	7.8	انڈے کی سفیدی، سمندر کا پانی
~0	HCl 1M محلول	7.4	انسانی خون
~1.0	مرکزی HCl	6.8	دودھ
		6.4	انسانی لعاب

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

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

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

$$pH < 7 \text{ تیزابی محلول میں}$$

$$pH > 10 \text{ اساسی محلول میں}$$

$$pH = 7 \text{ تعدیلی محلول میں}$$

اب دوبارہ مساوات (7.28) کو 298 پر دیکھئے

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

مساوات کی دونوں سمتوں کے منفی لوگارتم لینے پر، ہمیں ملے گا۔

$$-\log K_w = -\log \{[H_3O^+][OH^-]\}$$

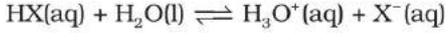
$$= -\log [H_3O^+] - \log [OH^-]$$

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

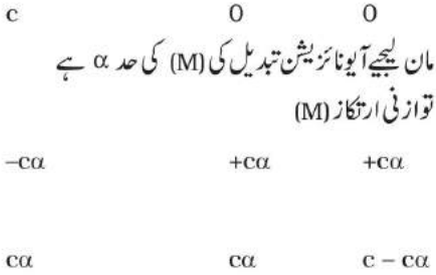
$$pK_w = pH + pOH = 14$$

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

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



ابتدائی ارتکاز (M)



یہاں  $C =$  غیر افتزاتی تیزاب HX کا ابتدائی ارتکاز ہے، جبکہ  $t = 0$  ہے۔  
 $\alpha =$  وہ حد ہے جس حد تک HX اپنے آئیونوں میں آئیونائز ہو سکتا ہے۔ ان  
 تریسوں کا استعمال کر کے ہم مذکورہ بالا تیزاب آئیونائز توازن کے لیے  
 توازن مستقلہ معلوم کر سکتے ہیں۔

$$K_a = \frac{c^2 \alpha^2}{c(1-\alpha)} = \frac{c\alpha^2}{1-\alpha}$$

$K_a$  کا افتزاتی یا آئیونائزیشن مستقلہ کہلاتا ہے۔ یہ مولر ارتکاز  
 میں اس طرح بھی واضح کیا جا سکتا ہے۔

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

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

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

ہائڈروجن آئن ارتکاز کے لیے pH پیمانہ اتنا مفید ہے کہ  $pK_w$  کے  
 علاوہ اس کا استعمال دوسری انواع اور مقداروں کے لیے بھی کیا جاتا ہے۔

لہذا ہمارے پاس ہے

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

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

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

### مسئلہ 7.16

ایک سوٹ ڈرنک کے نمونے میں ہائڈروجن آئن کا ارتکاز  
 $3.8 \times 10^{-3} \text{M}$  ہے۔ اس کی pH کیا ہوگی؟

حل

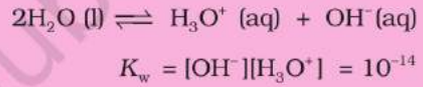
$$\begin{aligned} \text{pH} &= -\log[3.8 \times 10^{-3}] \\ &= -\{\log[3.8] + \log[10^{-3}]\} \\ &= -\{0.58 + (-3.0)\} = -\{-2.42\} = 2.42 \end{aligned}$$

سوٹ ڈرنک کا pH 2.42 ہے اور یہ اندازہ لگایا جا سکتا ہے کہ وہ  
 تیزابی ہے

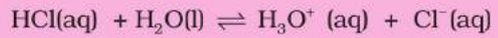
### مسئلہ 7.17

HCl  $1.0 \times 10^{-8} \text{M}$  محلول کی pH معلوم کیجیے۔

حل



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



اور (ii)  $\text{H}_2\text{O}$  کے آئیونائزیشن سے۔ بہت زیادہ ڈائی لیوٹ ان  
 محلولوں میں  $\text{H}_3\text{O}^+$  کے دونوں ذرائع پر غور کرنا چاہیے۔

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-8} + x$$

$$K_w = (10^{-8} + x)(x) = 10^{-14}$$

$$x^2 + 10^{-8}x - 10^{-14} = 0$$

$$[\text{OH}^-] = x = 9.5 \times 10^{-8}$$

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

### 7.11.3 کمزور تیزابوں کے آئیونائزیشن مستقلہ

#### (Ionization Constants of Weak Acids)

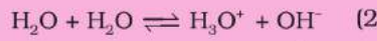
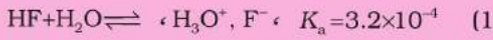
ایک کمزور تیزاب کی مثال لیجیے جو آبی محلول میں جزوی طور پر آئیونائز ہوتا  
 ہے اس کا توازن اس طرح دکھایا جا سکتا ہے۔

## مسئلہ 7.18

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

حل

مندرجہ ذیل پروٹان منتقلی تعاملات ممکن ہیں۔



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

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



ابتدائی ارتکاز (M)

$$0.02 \quad 0 \quad 0$$

تبدیل شدہ (M)

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

توازن ارتکاز (M)

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

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

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

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

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

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

$\alpha$  میں دو درجی مساوات کو حل کیا جاسکتا ہے اور جذر کی دو قدریں

$$\alpha = +0.12 \text{ اور } -0.12$$

منفی جذر قابل قبول نہیں ہے لہذا،

$$\alpha = 0.12$$

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

دوسری انواع، جیسے  $F^-$  HF اور  $H_3O^+$  کے توازن ارتکاز دیے

جاسکتے ہیں:

$$[H_3O^+] = [F^-] = c\alpha = 0.02 \times 0.12$$

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

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

## جدول 7.6 کچھ چندہ کمزور تیزابوں کے برق پاش مستقلے (298K پر)

آئیونائزیشن مستقلے $K_a$	تیزاب (Acid)
$3.5 \times 10^{-4}$	ہائڈروفلورک ایسڈ (HF)
$4.5 \times 10^{-4}$	نائٹریس ایسڈ ( $HNO_2$ )
$1.8 \times 10^{-4}$	فارمک ایسڈ (HCOOH)
$1.5 \times 10^{-5}$	نیاسین ( $C_5H_4NCOOH$ )
$1.74 \times 10^{-5}$	ایسٹیک ایسڈ ( $CH_3COOH$ )
$6.5 \times 10^{-5}$	بیزروٹک ایسڈ ( $C_6H_5COOH$ )
$3.0 \times 10^{-8}$	ہائپوکلورس ایسڈ (HClO)
$4.9 \times 10^{-10}$	ہائڈروسیانک ایسڈ (HCN)
$1.3 \times 10^{-10}$	فینول ( $C_6H_5OH$ )

قدم 1 افتراق سے پہلے موجود انواع کی بروٹسڈ۔ لاری تیزاب / اساس کے طور پر شناخت کیجیے۔

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

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

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

(a) ابتدائی ارتکاز C

(b) آئیونائزیشن کی ڈگری  $\alpha$  کی اصطلاح میں توازن کی سمت بڑھتے

وقت ارتکاز میں تبدیلی

(c) توازنی ارتکاز

قدم 5 پرنپیل تعامل کے لیے توازن مستقلہ مساوات میں  $\alpha$  کی قیمت نکالنے کے لیے توازن ارتکاز کی قیمت رکھیے۔

قدم 6 پرنپیل تعامل میں انواع کے ارتکاز کی قیمت نکالیے۔

قدم 7  $pH = -\log[H_3O^+]$  کی قیمت معلوم کیجیے۔

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

توازن ارتکاز (M)

0.08 - x	x	x
----------	---	---

$$K_a = \frac{[H_3O^+][ClO^-]}{[HOCl]}$$

$$= x^2 / (0.08 - x)$$

0.08 - x = 0.08 لیے x << 0.08،

$$x^2 / 0.08 = 2.5 \times 10^{-5}$$

$$x = 1.41 \times 10^{-3}$$

لہذا  $x^2 = 2.0 \times 10^{-6}$

$$[H^+] = 1.41 \times 10^{-3} M$$

نی صد افتراق

$$= \frac{[HOCl]_{\text{dissociated}}}{[HOCl]_{\text{undissociated}}} \times 100$$

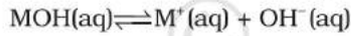
$$= 1.41 \times 10^{-3} \times 10^2 / 0.08 = 1.76\%$$

$$pH = -\log(1.41 \times 10^{-3}) = 2.85.$$

#### 7.11.4 کمزور اساسوں کا آیونائزیشن (Ionization of Weak Bases)

##### Weak Bases

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



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

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

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

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

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

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

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

#### 7.19 مسئلہ

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

حل

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

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

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

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

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

$$K_a = (3.16 \times 10^{-5})^2 / 0.1 = 1.0 \times 10^{-8}$$

$$pK_a = -\log(10^{-8}) = 8$$

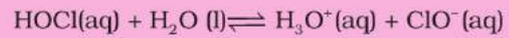
متبادل طور پر "نی صد افتراق، کمزور تیزاب کی قوت ناپنے کا ایک دوسرا مفید طریقہ ہے اور اسے مندرجہ ذیل طریقہ سے دیا جاسکتا ہے۔

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

#### 7.20 مسئلہ

0.08M ہائپوکلورس ایسڈ، HOCl کی pH معلوم کیجیے۔ ایسڈ کا آیونائزیشن مستقلہ  $2.5 \times 10^{-5}$  ہے۔ HOCl کا فیصد افتراق معلوم کیجیے۔

حل



ابتدائی ارتکاز

$$0.08$$

$$0$$

$$0$$

توازن ارتکاز پر پہنچنے پر تبدیلی (M)

$$-x$$

$$+x$$

$$+x$$

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

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

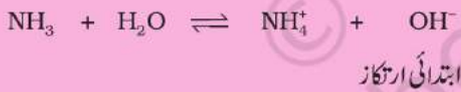
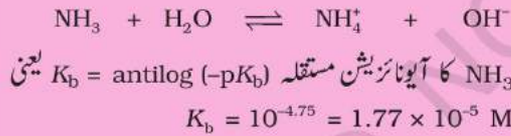
متعلقہ ہائڈروجن آئن کا ارتکاز بھی وہی ہوگا جو کہ ہائڈروکسل کا ہے۔ ان دونوں آئنوں کے ارتکاز بہت کم ہیں۔ لہذا غیر افتزاتی اساس کے ارتکاز 0.004M کے برابر لیے جاسکتے ہیں۔

$$K_b = \frac{[\text{NH}_2\text{NH}_3^+][\text{OH}^-]}{[\text{NH}_2\text{NH}_2]} \text{ لہذا} \\ = \frac{(5.98 \times 10^{-5})^2}{0.004} = 8.96 \times 10^{-7} \\ pK_b = -\log K_b = -\log(8.96 \times 10^{-7}) = 6.04$$

### مسئلہ 7.22

0.2M  $\text{NH}_4\text{Cl}$  اور 0.1M  $\text{NH}_3$  کی آمیزش سے بننے والے محلول کی pH معلوم کیجیے امونیا محلول کی 4.75 pOH ہے۔

حل



$$\begin{array}{ccc} 0.10 & 0.20 & 0 \\ & & \text{توازن پر پہنچنے کے لیے تبدیلی} \end{array}$$

$$\begin{array}{ccc} -x & +x & +x \\ & & \text{توازن کے وقت (M)} \end{array}$$

$$\begin{array}{ccc} -0.10 & 0.20 + x & x \\ K_b = \frac{[\text{NH}_4^+][\text{OH}^-]}{[\text{NH}_3]} \\ = \frac{(0.20 + x)(x)}{(0.1 - x)} = 1.77 \times 10^{-5} \end{array}$$

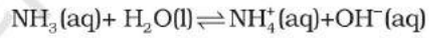
چونکہ  $K_b$  بہت کم ہے لہذا ہم 0.1M اور 0.2M کے مقابلے میں x کو نظر انداز کر سکتے ہیں۔

$$\text{اس طرح: } [\text{OH}^-] = x = 0.88 \times 10^{-5} \\ [\text{H}^+] = 1.12 \times 10^{-9} \text{ لہذا} \\ \text{pH} = -\log[\text{H}^+] = 8.95$$

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

$K_b$	اساس
$5.4 \times 10^{-4}$	ڈائی میتھائل امین $(\text{CH}_3)_2\text{NH}$
$6.45 \times 10^{-5}$	ٹرائی میتھائل امین $(\text{C}_2\text{H}_5)_3\text{N}$
$1.77 \times 10^{-5}$	امونیا $\text{NH}_3$ یا $\text{NH}_4\text{OH}$
$1.10 \times 10^{-6}$	کیونین (ایک نباتاتی ماحصل)
$1.77 \times 10^{-9}$	پائریڈین $\text{C}_5\text{H}_5\text{N}$
$4.27 \times 10^{-10}$	ایٹیلین $\text{C}_6\text{H}_5\text{NH}_2$
$1.3 \times 10^{-14}$	یوریا یا $\text{CO}(\text{NH}_2)_2$

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



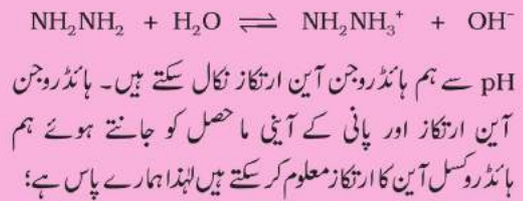
ہائڈروجن آئن ارتکاز کے لیے pH پیمانے کی توسیع کر کے مندرجہ ذیل کو حاصل کر سکتے ہیں۔

$$(7.34) \quad pK_b = -\log(K_b)$$

### مسئلہ 7.21

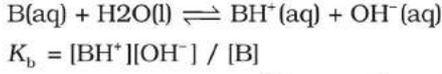
0.004M ہائڈروجن ذین محلول کی pH 9.7 ہے۔ اس کے آئیونائزیشن مستقلے  $K_b$  اور  $pK_b$  معلوم کیجیے۔

حل



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

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



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

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

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

$$= K_w / K_a$$

یا

$$K_a \times K_b = K_w$$

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

$$(298 \text{ K پر}) pK_a + pK_b = pK_w = 14$$

### مسئلہ 7.23

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

حل

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



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

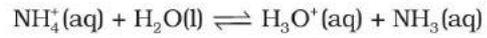
$$[OH^-] = c \alpha = 0.05 \alpha$$

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

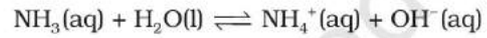
$\alpha$  کی قیمت کم ہے لہذا دو درجی مساوات کو مساوات کے دوہنی سمت  
نسب نما میں 1 کے مقابلے  $\alpha$  کو نظر انداز کر کے آسان بنایا جاسکتا  
ہے۔ اس طرح

### 7.11.5 $K_a$ اور $K_b$ میں تعلق (Relation between $K_a$ and $K_b$ )

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

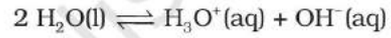


$$K_a = [H_3O^+][NH_3] / [NH_4^+] = 5.6 \times 10^{-10}$$



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

گل



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

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

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

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

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

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

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

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

اسی طرح جھتی تیزاب اساس جوڑے میں

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

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

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

$K_{a_1}$	$K_{a_2}$	$K_{a_3}$	تیزاب
	$6.4 \times 10^{-3}$	$5.9 \times 10^{-2}$	آکزیلیک
	$1.6 \times 10^{-12}$	$7.4 \times 10^{-4}$	ایسکوریک ایسڈ
	$6.7 \times 10^{-8}$	$1.7 \times 10^{-2}$	سلفیورس ایسڈ
	$1.2 \times 10^{-12}$	بہت زیادہ	سلفیورک ایسڈ
	$5.6 \times 10^{-11}$	$4.3 \times 10^{-7}$	کاربونک ایسڈ
$4.0 \times 10^{-7}$	$1.7 \times 10^{-5}$	$7.4 \times 10^{-4}$	سٹرک ایسڈ
$4.2 \times 10^{-13}$	$6.2 \times 10^{-8}$	$7.5 \times 10^{-3}$	فاسفورک ایسڈ

یہ دیکھا جاسکتا ہے کہ کثیر پروٹک ایسڈ میں اعلیٰ درجے کے آئیونائزیشن مستقلے ( $K_{a_1}, K_{a_2}, K_{a_3}$ ) نچلے درجے کے آئیونائزیشن مستقلے  $K_a$  سے کم ہوتے ہیں اس کی وجہ یہ ہے کہ ایک منفی چارج شدہ آئن سے مثبت چارج والے پروٹان کو برقی سکونی قوت کی وجہ سے نکال پانا زیادہ مشکل ہوتا ہے۔ اسے منفی چارج شدہ  $HCO_3^-$  کے مقابلے میں غیر چارج شدہ  $H_2CO_3$  میں سے ایک پروٹان علیحدہ کر کے دیکھا جاسکتا ہے۔ اسی طرح ایک دوسرے منفی چارج شدہ  $HPO_4^{2-}$  آئن میں سے پروٹان کو نکالنا  $HPO_4^{2-}$  کی بہ نسبت زیادہ مشکل ہوتا ہے۔

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

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

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

$$K_b = c\alpha^2 \text{ or } \alpha = \sqrt{(1.77 \times 10^{-5}/0.05)} \\ = 0.018.$$

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

$$[H^+] = K_w/[OH^-] = 10^{-14}/(9.4 \times 10^{-4}) \\ = 1.06 \times 10^{-11}$$

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

اب جفتی تیزاب اساس جوڑے کے تعلق کو استعمال کرتے ہوئے

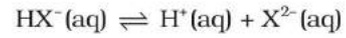
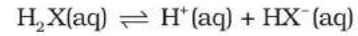
$$K_a \times K_b = K_w$$

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

$$K_a = K_w / K_b = 10^{-14} / 1.77 \times 10^{-5} \\ = 5.64 \times 10^{-10}$$

7.11.6 ڈائی- اور کثیر اساسی تیزاب اور ڈائی- اور کثیر تیزابی اساس (Di- and Polybasic Acids and Di- and Polyacidic Bases)

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



اور اسی کے مطابق توازن مستقلہ مندرجہ ذیل ہیں۔

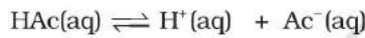
$$K_a = \frac{[H^+][HX^-]}{[H_2X]}$$

$$K_a = \frac{[H^+][X^{2-}]}{[HX^-]} \text{ اور}$$

یہاں  $K_a$  اور  $K_{a_2}$  تیزاب  $H_2X$  کے بالترتیب پہلے اور دوسرے آئیونائزیشن مستقلے ہیں۔ اسی طرح سہ اساسی تیزاب جیسے  $H_3PO_4$  کے لیے ہمارے پاس تین آئیونائزیشن مستقلے ہوں گے۔ کچھ چندہ کثیر پروٹک تیزابوں کے لیے آئیونائزیشن مستقلے جدول 7.8 میں دیے گئے ہیں۔

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

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



ابتدائی ارتکاز (M)

0.05                      0                      0.05  
مان لیجیے ایسٹیک ایسڈ کے آئیونائزیشن کی حد X ہے۔  
ارتکاز میں تبدیلی

-x                      +x                      +x  
توازن ارتکاز

0.05-x                      x                      0.05+x  
لہذا،

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

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

$$(0.05 + x) \approx (0.05 - x) \approx 0.05$$

اس طرح

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

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

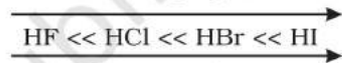
$$pH = -\log(1.8 \times 10^{-5}) = 4.74$$

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

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

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

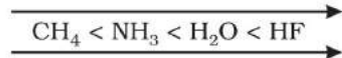
بڑھتی ہوئی جسامت



تیزابی قوت میں اضافہ

اسی طرح  $H_2O$ ،  $H_2S$  کے مقابلے میں زیادہ قوی تیزاب ہے۔ لیکن جب ہم دوری جدول کی ایک ہی قطار کے عناصر پر بحث کرتے ہیں تو H-A بند قطبیت تیزابی قوت کو متعین کرنے والا عوامل بن جاتی ہے جیسے جیسے A کی برقی منفیت بڑھے گی، تیزاب کی قوت بھی بڑھتی ہے۔ مثال کے طور پر

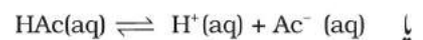
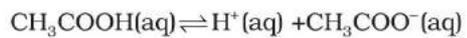
بڑھتی ہوئی A کی الیکٹرونگٹیوٹی



تیزابی قوت میں اضافہ

### 7.11.8 تیزابوں اور اساسوں کے آئیونائزیشن میں مشترک آئن اثر (Common Ion Effect in the Ionization of Acids and Bases)

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



$$K_a = [H^+][Ac^-] / [HAc]$$

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

تعدیل کے بعد اختتامی 75 mL محلول میں پہلے سے ہی  $2.5 \text{ mol NH}_4^+$  آئین (0.033M) ہیں، لہذا  $\text{NH}_4^+$  کا کل ارتکاز ایسے دیا جاسکتا ہے کہ:

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

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

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

ہم جانتے ہیں کہ

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

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

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

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

لہذا  $\text{pH} = 9.24$

### 7.11.9 نمکوں کی آب پاشیدگی (Hydrolysis of Salts

#### and the pH of their Solutions)

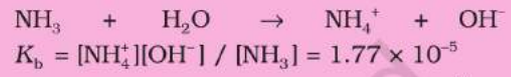
تیزاب اور اساس کے درمیان ایک مستقل تناسب میں ہونے والے تعامل سے بننے والے نمکوں کی پانی میں آب پاشیدگی ہو جاتی ہے۔ نمکوں کی آب پاشیدگی سے بننے والے کیٹ آئن / این آئن آبی محلول میں یا تو آبیہ آئنوں کی طرح پائے جاتے ہیں یا پانی سے باہمی عمل کر کے نمکوں کی نوعیت کے مطابق تیزاب / اساس بناتے ہیں۔ نمکوں کے این آئن کیٹ آئن یا دونوں کا پانی کے ساتھ تعامل کرنے کا آخر الذکر عمل آب پاشیدگی کہلاتا ہے۔ اس باہمی عمل سے محلول کی pH متاثر ہوتی ہے۔ قوی اساسوں کے کیٹ آئن (مثلاً  $\text{Na}^+$ ,  $\text{K}^+$ ,  $\text{Ca}^{2+}$ ,  $\text{Ba}^{2+}$  وغیرہ) اور قوی تیزابوں کے این آئن (مثلاً  $\text{Cl}^-$ ,  $\text{Br}^-$ ,  $\text{NO}_3^-$ ,  $\text{ClO}_4^-$  وغیرہ) صرف آبیہ ہو جاتے ہیں لیکن ان کی آب پاشیدگی نہیں ہوتی۔ لہذا قوی تیزابوں اور اساسوں سے بننے والے نمکوں کے محلول تعدیلی ہوتے ہیں یعنی pH: 7 ہوتی ہے۔ دوسرے زمرے سے تعلق رکھنے والے نمک آب پاشیدہ ہو جاتے ہیں۔

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

### مسئلہ 7.24

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

حل



تعدیلی عمل سے پہلے

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

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

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

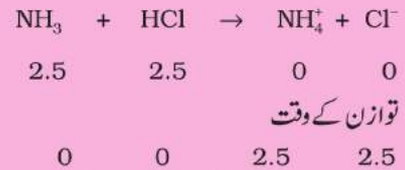
$$x = 1.33 \times 10^{-3} = [\text{OH}^-] \text{ اس طرح}$$

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

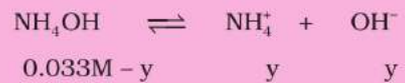
$$(1.33 \times 10^{-3}) = 7.51 \times 10^{-12}$$

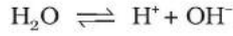
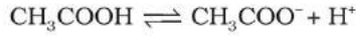
$$\text{pH} = -\log(7.5 \times 10^{-12}) = 11.12$$

0.1M امونیا محلول (یعنی 5m mol امونیا) کے 50mL میں 0.1M HCl محلول کے 25mL امونیا کا اضافہ کرنے کے بعد (یعنی HCl ہو 2.5m mol)، امونیا کے 2.5m mol سالے تعدیل ہو جائیں گے۔ حاصل ہونے والے 75mL محلول میں باقی ماندہ امونیا سالموں کے 2.5m mol اور  $\text{NH}_4^+$  کے 2.5m mol غیر تعدیل شدہ سالے رہ جائیں گے۔



حاصل شدہ 75mL محلول میں غیر تعدیل شدہ  $\text{NH}_4^+$  آئن کے 2.5m mol (یعنی 0.033M) اور  $\text{NH}_3$  سالموں کے 2.5m mol (یعنی 0.033M) ہوں گے۔ یہ  $\text{NH}_3$  مندرجہ ذیل توازن میں ہوگا۔





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

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

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

### مسئلہ 7.25

ایسٹیک ایسڈ کی  $\text{pK}_a$  اور امونیم ہائیڈروآکسائیڈ کی  $\text{pK}_b$  بالترتیب 4.76 اور 4.75 ہیں۔ امونیم ایسٹیٹ محلول کی pH معلوم کیجیے:

حل

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

### 7.12 حاجب محلول (Buffer Solution)

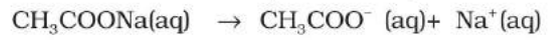
بہت سے جسمانی سیالوں، جیسے خون اور پیشاب وغیرہ کی مخصوص pH ہوتی ہے اور ان کی pH میں کوئی تبدیلی جسم کی خراب کارکردگی کا مظہر ہوتی ہے۔ بہت سے کیمیائی اور حیاتیاتی کیمیائی اعمال میں pH پر قابو رکھنا بھی بہت اہم ہوتا ہے۔ بہت سی میڈیکل اور کاسمیٹک مصنوعات کی تیاریوں میں بھی ایک مخصوص pH رکھنے کی ضرورت ہوتی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

(i) کمزور تیزاب اور قوی اساس کے نمک مثلاً  $\text{CH}_3\text{COONa}$

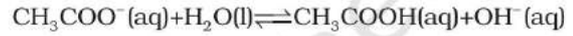
(ii) قوی تیزاب اور کمزور اساس کے نمک مثلاً  $\text{NH}_4\text{Cl}$

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

پہلی مثال میں  $\text{CH}_3\text{COONa}$  ایک کمزور تیزاب  $\text{CH}_3\text{COOH}$  اور قوی اساس،  $\text{NaOH}$  کی نمک ہونے کی وجہ سے آبی محلول میں پوری طرح سے برق پاشیدگی ہو جاتی ہے:



اس طرح بننے والا  $\text{CH}_3\text{COO}^-$  پانی میں آب پاشیدہ ہو کر ایسٹیک ایسڈ اور  $\text{OH}^-$  دیتا ہے۔



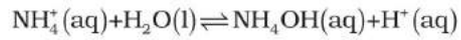
ایسٹیک ایسڈ ( $\text{CH}_3\text{COONa}$ ) ایک کمزور تیزاب ہونے کی وجہ سے  $(K_a = 1.8 \times 10^{-5})$  محلول میں عام طور پر غیر آئیونائز رہتا ہے۔ اس کی وجہ سے محلول میں  $\text{OH}^-$  کا ارتکاز بڑھ جاتا ہے اور محلول اساسی ہو جاتا ہے۔ ایسے محلول کی pH 7 سے زیادہ ہوتی ہے۔

اسی طرح کمزور اساس  $\text{NH}_4\text{OH}$  اور قوی تیزاب  $\text{HCl}$  سے بننے والا نمک  $\text{NH}_4\text{Cl}$  پانی میں پوری طرح افتراق ہو جاتا ہے۔



بننے والے  $\text{NH}_4^+$  پانی کے ساتھ آب پاشیدگی کے بعد  $\text{NH}_4\text{Cl}$  اور

$\text{H}^+$  آئین دیتے ہیں



امونیم ہائیڈروآکسائیڈ ایک کمزور اساس ہے ( $K_b = 1.77 \times 10^{-5}$ ) اور اسی لیے پانی میں تقریباً غیر آئیونائز ہی رہتا ہے۔ اس کی وجہ سے محلول میں  $\text{H}^+$  کا ارتکاز ہو جاتا ہے جو محلول کو تیزابی بناتا ہے۔ لہذا  $\text{NH}_4\text{Cl}$  کے آبی محلول کی pH 7 سے کم ہوتی ہے۔

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



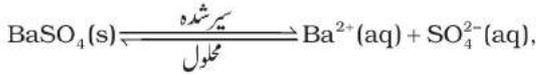
$\text{CH}_3\text{COOH}$  اور  $\text{NH}_4\text{OH}$  بھی جزوی افتراقی شکل میں پائے

جاتے ہیں۔

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

### 7.13.1 حل پذیری ماحصل مستقلہ (Solubility Product Constant)

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



توازن مستقلہ مندرجہ ذیل مساوات سے ظاہر کر سکتے ہیں:

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

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

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

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

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

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

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

ایک نمک افتراق کے بعد دو یا دو سے زیادہ آئن آئن اور کیٹ آئن دے سکتا ہے جن کے چارج مختلف ہوتے ہیں۔ مثال کے طور پر ایک نمک جیسے زر کو نیم فاسفیٹ پر غور کیجیے جس کا سالماتی ضابطہ  $(\text{Zr}^{4+})_3(\text{PO}_4^{3-})_4$  پر غور کیجیے۔ اس کا افتراق تین زرکونیم آئنوں میں ہوتا ہے جن پر +4 چارج ہے اور چار فاسفیٹ آئن جن پر -3 چارج ہوتا

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

### 7.13 معمولی حل پذیر نمکوں کے حل پذیری مستقلہ

#### (Solubility Equilibria Of Sparingly Soluble Salts)

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

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

جدول 7.9 298 K پر کچھ عام آئینی نمکوں کے حل پذیری حاصل  
مستقلے  $K_{sp}$

نمک کا نام	ضابطہ	$K_{sp}$
Silver Bromide	AgBr	$5.0 \times 10^{-13}$
Silver Carbonate	$Ag_2CO_3$	$8.1 \times 10^{-12}$
Silver Chromate	$Ag_2CrO_4$	$1.1 \times 10^{-12}$
Silver Chloride	AgCl	$1.8 \times 10^{-10}$
Silver Iodide	AgI	$8.3 \times 10^{-17}$
Silver Sulphate	$Ag_2SO_4$	$1.4 \times 10^{-5}$
Aluminium Hydroxide	$Al(OH)_3$	$1.3 \times 10^{-33}$
Barium Chromate	$BaCrO_4$	$1.2 \times 10^{-10}$
Barium Fluoride	$BaF_2$	$1.0 \times 10^{-6}$
Barium Sulphate	$BaSO_4$	$1.1 \times 10^{-10}$
Calcium Carbonate	$CaCO_3$	$2.8 \times 10^{-9}$
Calcium Fluoride	$CaF_2$	$5.3 \times 10^{-9}$
Calcium Hydroxide	$Ca(OH)_2$	$5.5 \times 10^{-6}$
Calcium Oxalate	$CaC_2O_4$	$4.0 \times 10^{-9}$
Calcium Sulphate	$CaSO_4$	$9.1 \times 10^{-6}$
Cadmium Hydroxide	$Cd(OH)_2$	$2.5 \times 10^{-14}$
Cadmium Sulphide	CdS	$8.0 \times 10^{-27}$
Chromic Hydroxide	$Cr(OH)_3$	$6.3 \times 10^{-31}$
Cuprous Bromide	CuBr	$5.3 \times 10^{-9}$
Cupric Carbonate	$CuCO_3$	$1.4 \times 10^{-10}$
Cuprous Chloride	CuCl	$1.7 \times 10^{-6}$
Cupric Hydroxide	$Cu(OH)_2$	$2.2 \times 10^{-20}$
Cuprous Iodide	CuI	$1.1 \times 10^{-12}$
Cupric Sulphide	CuS	$6.3 \times 10^{-36}$
Ferrous Carbonate	$FeCO_3$	$3.2 \times 10^{-11}$
Ferrous Hydroxide	$Fe(OH)_2$	$8.0 \times 10^{-16}$
Ferric Hydroxide	$Fe(OH)_3$	$1.0 \times 10^{-38}$
Ferrous Sulphide	FeS	$6.3 \times 10^{-18}$
Mercurous Bromide	$Hg_2Br_2$	$5.6 \times 10^{-23}$
Mercurous Chloride	$Hg_2Cl_2$	$1.3 \times 10^{-18}$
Mercurous Iodide	$Hg_2I_2$	$4.5 \times 10^{-29}$
Mercurous Sulphate	$Hg_2SO_4$	$7.4 \times 10^{-7}$
Mercuric Sulphide	HgS	$4.0 \times 10^{-53}$
Magnesium Carbonate	$MgCO_3$	$3.5 \times 10^{-8}$
Magnesium Fluoride	$MgF_2$	$6.5 \times 10^{-9}$
Magnesium Hydroxide	$Mg(OH)_2$	$1.8 \times 10^{-11}$
Magnesium Oxalate	$MgC_2O_4$	$7.0 \times 10^{-7}$
Manganese Carbonate	$MnCO_3$	$1.8 \times 10^{-11}$
Manganese Sulphide	MnS	$2.5 \times 10^{-13}$
Nickel Hydroxide	$Ni(OH)_2$	$2.0 \times 10^{-15}$
Nickel Sulphide	NiS	$4.7 \times 10^{-5}$
Lead Bromide	$PbBr_2$	$4.0 \times 10^{-5}$
Lead Carbonate	$PbCO_3$	$7.4 \times 10^{-14}$
Lead Chloride	$PbCl_2$	$1.6 \times 10^{-5}$
Lead Fluoride	$PbF_2$	$7.7 \times 10^{-8}$
Lead Hydroxide	$Pb(OH)_2$	$1.2 \times 10^{-15}$
Lead Iodide	$PbI_2$	$7.1 \times 10^{-9}$
Lead Sulphate	$PbSO_4$	$1.6 \times 10^{-8}$
Lead Sulphide	PbS	$8.0 \times 10^{-28}$
Stannous Hydroxide	$Sn(OH)_2$	$1.4 \times 10^{-28}$
Stannous Sulphide	SnS	$1.0 \times 10^{-25}$
Strontium Carbonate	$SrCO_3$	$1.1 \times 10^{-10}$
Strontium Fluoride	$SrF_2$	$2.5 \times 10^{-9}$
Strontium Sulphate	$SrSO_4$	$3.2 \times 10^{-7}$
Thalious Bromide	TlBr	$3.4 \times 10^{-6}$
Thalious Chloride	TlCl	$1.7 \times 10^{-4}$
Thalious Iodide	TlI	$6.5 \times 10^{-8}$
Zinc Carbonate	$ZnCO_3$	$1.4 \times 10^{-11}$
Zinc Hydroxide	$Zn(OH)_2$	$1.0 \times 10^{-15}$
Zinc Sulphide	ZnS	$1.6 \times 10^{-24}$

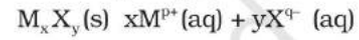
ہے۔ اگر زرکونیم فاسفیٹ کی مولر حل پذیری S ہو تو مرکب کی تناسب  
پیائی سے یہ دیکھا جاسکتا ہے

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

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

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

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



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

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

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

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

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

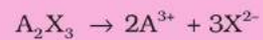
$$(7.41) \quad S = (K_{sp} / x^x \cdot y^y)^{1/(x+y)}$$

مساوات میں اصطلاح  $K_{sp}$  کو  $Q_{sp}$  سے ظاہر کیا جاتا ہے (سیکشن  
7.6.2) جب ایک یا دو انواع کا ارتکاز توازن کے دوران کا ارتکاز نہ ہو۔  
ظاہر ہے کہ توازن کی حالت میں  $K_{sp} = Q_{sp}$  لیکن دوسری صورت میں  
یہ تریب (Precipitation) یا افتراق کے عمل کو سمت عطا کرتی ہے۔  
بہت سے عام نمکوں کے حل پذیری حاصل مستقلے 298 K پر جدول 7.9  
میں دیے گئے ہیں۔

### مسئلہ 7.26

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

حل



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

اگر  $A_2X_3 = S$  کی حل پذیری ہو تو:

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

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

### مسئلہ 7.28

0.10 M NaOH میں  $\text{Ni(OH)}_2$  کی مولر حل پذیری معلوم کیجیے  $\text{Ni(OH)}_2$  کا آینی حاصل  $2.0 \times 10^{-15}$  ہے۔

حل

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

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

چونکہ  $K_{sp}$  چھوٹا ہے  $2S \ll 0.10$

$$(0.10 + 2S) \approx 0.10$$

اس لیے،

$$2.0 \times 10^{-15} = S(0.10)^2$$

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

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

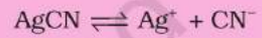
اس طرح  $S^5 = 1 \times 10^{-25}$

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

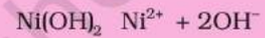
### مسئلہ 7.27

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

حل



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



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

مان لیجیے  $[\text{Ag}^+] = S_1$

تو  $[\text{CN}^-] = S_1$

مان لیجیے  $[\text{Ni}^{2+}] = S_2$

تو  $[\text{OH}^-] = 2S_2$

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

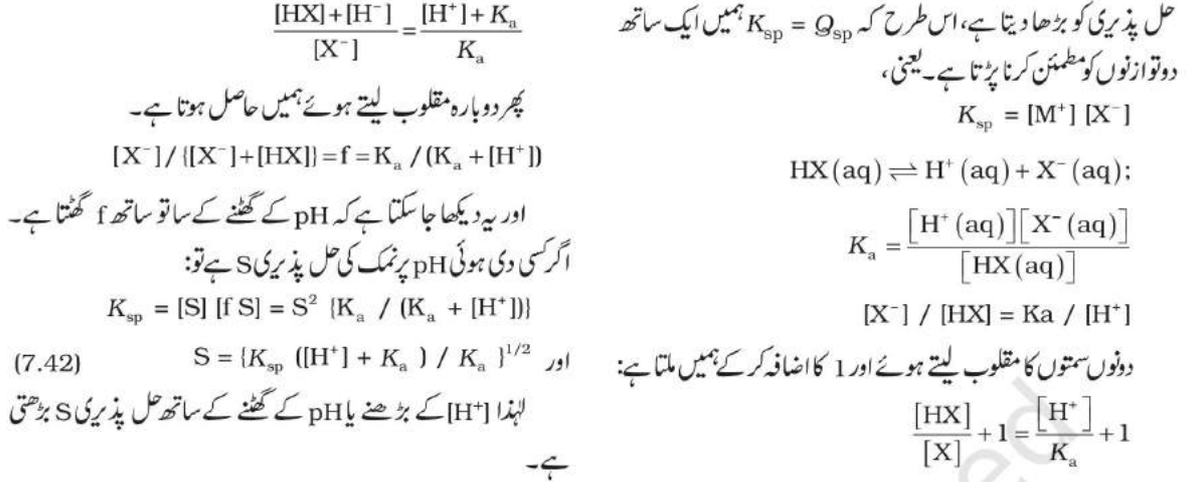
$$(S_2)(2S_2)^2 = 2 \times 10^{-15}, S_2 = 0.58 \times 10^{-4}$$

$\text{Ni(OH)}_2$  نمک  $\text{AgCN}$  کے مقابلے سے زیادہ حل پذیر ہے۔

### 7.13.2 آینی نمکوں کی حل پذیری پر مشترک آئن اثر

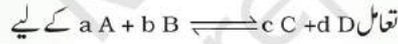
#### (Common Ion Effect on Solubility of Ionic Salts)

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



### خلاصہ

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



$$K_c = \frac{[C]^c [D]^d}{[A]^a [B]^b}$$

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

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

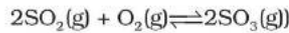
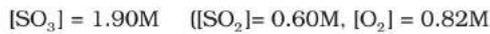
قبول کرنے والا اور اساس کو ایک الیکٹران جوڑا فراہم کرنے والا بنایا ہے۔ کمزور تیزابوں کے آیونائزیشن (توازن) مستقلے ( $K_a$ ) اور کمزور اساس کے توازن مستقلے ( $K_b$ ) کی عبارت کو تیار کرنے کے لیے آرنہیس کی تعریف استعمال کی گئی ہے۔ آیونائزیشن کی ڈگری اور ارتکاز پر اس کا انحصار اور مشترک آئن پر بحث کی گئی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

### طلباء کے لیے اس باب سے متعلق چند مجوزہ سرگرمیاں

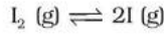
- مختلف پھلوں اور سبزیوں کے تازہ رس، سوفا ڈرنک، جسمانی سیال اور دستیاب پانی کے نمونوں کی pH معلوم کرنے کے لیے طالب علم pH کاغذ کا استعمال کر سکتے ہیں۔
- pH کاغذ کا استعمال مختلف نمکوں کے محلولوں کی pH معلوم کرنے کے لیے بھی کیا جاسکتا ہے جس کی مدد سے وہ یہ معلوم کر سکتے ہیں کہ آیا وہ قوی/کمزور تیزاب یا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

### مشقیں

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

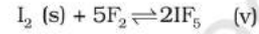
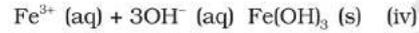
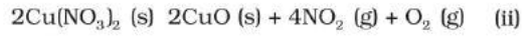


7.3 ایک مخصوص درجہ حرارت اور  $10^5 \text{ Pa}$  کے کل دباؤ پر آئیوڈین کے بخارات حجم کے اعتبار سے 1 فضائی دباؤ کا 40% ہیں۔

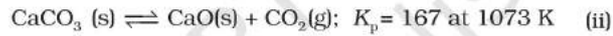
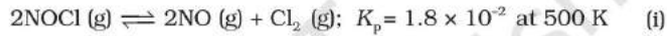


توازن کے لیے  $K_p$  کی قیمت معلوم کیجیے۔

7.4 مندرجہ ذیل ہر ایک تعامل کے لیے توازن مستقلہ  $K_c$  کی علامت لکھئے۔



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



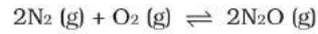
7.6 مندرجہ ذیل تعامل کے لیے  $1000 \text{ K}$  پر  $K_c = 6.3 \times 10^{14}$  ہے



توازن میں پیش رفت اور پشت رفت دونوں تعاملات معضری دوسامی تعاملات ہیں۔ پشت رفت تعامل کے لیے  $K_c$  کیا ہوگا۔

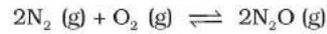
7.7 خالص ٹھوس اور رقیق کو توازن مستقلہ کی عبارت لکھتے وقت کیوں نظر انداز کرتے ہیں؟

7.8  $\text{O}_2$  اور  $\text{N}_2$  کے درمیان متعامل مندرجہ ذیل کے مطابق ہوتا ہے:



اگر  $\text{N}_2$  کے  $0.482$  مول اور  $\text{O}_2$  کے  $0.933$  مولوں کا آمیزہ  $10 \text{ L}$  کے تعاملی برتن میں رکھا جاتا ہے اور اس درجہ حرارت پر جہاں  $K_c = 2.0 \times 10^{-37}$  ہے،  $\text{N}_2\text{O}$  بننے دیا جاتا ہے تو توازن آمیزے کی ترکیب کا تعین کیجیے۔

7.9 مندرجہ ذیل تعامل کے مطابق نائٹریک آکسائیڈ  $\text{Br}_2$  سے تعامل کر کے نائٹروسیل برومائڈ دیتا ہے۔



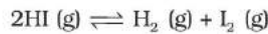
جب ایک مستقل درجہ حرارت پر بند برتن میں  $\text{NO}$  کے  $0.087 \text{ mol}$  اور  $\text{Br}_2$  کے  $0.0437 \text{ mol}$  ملائے جاتے ہیں تو  $\text{NO}$  کے  $0.0518 \text{ mol}$  حاصل ہوتے ہیں۔  $\text{NO}$  اور  $\text{Br}_2$  کی توازنی مقدا میں معلوم کیجیے

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

اس درجہ حرارت پر  $K_c$  کیا ہوگا؟

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

دیے گئے توازن کے لیے  $K_p$  کیا ہوگا؟



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

7.13 ایک گیس تعالیٰ کے لیے توازن مستقلہ کی علامت اس طرح دی گئی ہے:

$$K_c = \frac{[NH_3]^4 [O_2]^5}{[NO]^4 [H_2O]^6}$$

اس عبارت کے لیے متوازن کیمیائی مساوات لکھئے

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

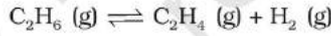


تعالیٰ کے لیے توازن مستقلہ معلوم کیجئے۔

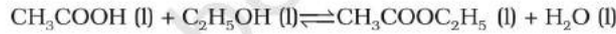
7.15 700 K پر تعالیٰ  $H_2(g) + I_2(g) \rightleftharpoons 2HI(g)$  کے لیے توازن مستقلہ 54.8 ہے اگر 700K پر توازن کے وقت  $HI(g)$  کے  $0.5 \text{ mol L}^{-1}$  موجود ہیں تو  $H_2(g)$  اور  $I_2(g)$  کے ارتکاز کیا ہوں گے؟ یہ مانتے ہوئے کہ ہم نے تعالیٰ کی شروعات  $HI(g)$  سے کی ہے اور اسے 700K پر توازن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

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

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



7.18 استھنال اور ایسیٹک ایسڈ کے درمیان تعالیٰ سے استھنائل ایسیٹ بننا ہے توازن کا اظہار مندرجہ ذیل مساوات سے ہوتا ہے۔



(i) اس تعالیٰ کے لیے ارتکاز نسبت (تعالیٰ خارج قسمت)  $Q_c$  لکھئے (نوٹ: اس تعالیٰ میں پانی نہ تو واہر مقدار میں ہے اور نہ ہی محلول ہے)۔

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

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

7.19 473K پر ایک وکیوم شدہ برتن میں خالص  $PCl_5$  داخل کی گئی۔ جب توازن قائم ہو گیا تو  $PCl_5$  کا ارتکاز  $0.5 \times 10^{-1} \text{ mol L}^{-1}$  پایا گیا۔ اگر  $K_c$  کی قیمت  $8.3 \times 10^{-3}$  ہے تو توازن کے وقت  $Cl_2$  اور  $PCl_3$  کے ارتکاز کیا ہوں گے۔



7.20 لوہے کی کچھ دھات سے اسٹیل بنانے میں ایک تعالیٰ ہوتا ہے جس میں کاربن مونو آکسائیڈ کے ذریعہ آئرن (II) کی تحویل ہوتی ہے جو آئرن دھات اور  $CO_2$  دیتا ہے۔



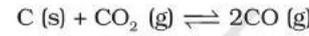
اگر CO اور CO<sub>2</sub> کے ابتدائی جزوی دباؤ p<sub>CO</sub> = 1.4 atm اور p<sub>CO<sub>2</sub></sub> = 0.80 atm کو 1050 K پر ان کے جزوی دباؤ کیا ہوں گے؟

7.21  $N_2(g) + 3H_2(g) \rightleftharpoons 2NH_3(g)$  کے لیے 500 K پر K<sub>c</sub> کی قدر 0.061 ہے۔ ایک خاص وقت پر تجربہ کرنے سے یہ معلوم ہوتا ہے کہ تعادلی آمیزے میں N<sub>2</sub> کے 0.5 mol L<sup>-1</sup>، H<sub>2</sub> کے 2.0 mol L<sup>-1</sup> اور NH<sub>3</sub> کے 0.5 mol L<sup>-1</sup> کیا تعادل توازن میں ہے؟ اگر نہیں تو توازن پر پہنچنے کے لیے تعادل کس سمت بڑھے گا؟

7.22 برومین مونوکلورائیڈ (BrCl) برومین اور کلورین میں تحلیل ہو کر توازن پر پہنچتی ہے۔  
 $2BrCl(g) \rightleftharpoons Br_2(g) + Cl_2(g)$

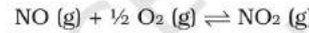
جس کے لیے 500 K پر K<sub>c</sub> کی قدر 32 ہے۔ اگر شروع میں خالص BrCl کا ارتکاز 3.3 × 10<sup>-3</sup> mol L<sup>-1</sup> ہے تو توازن کے وقت آمیزے میں اس کا مولر ارتکاز کتنا ہوگا؟

7.23 1127 K اور 1 atm پر CO اور CO<sub>2</sub> کے گئسی آمیزے کے ٹھوس کاربن کے ساتھ توازن میں CO کمیت کے اعتبار سے 90.55% ہے۔



اوپر دیے گئے درجہ حرارت پر مندرجہ بالا تعادل کے لیے K<sub>c</sub> کی قیمت معلوم کیجیے۔

7.24 298 K پر NO اور O<sub>2</sub> سے NO<sub>2</sub> کے لیے



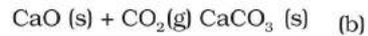
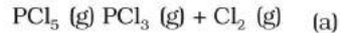
جہاں

$$\Delta_f G^\ominus (NO_2) = 52.0 \text{ kJ/mol}$$

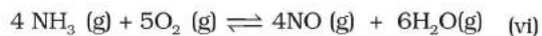
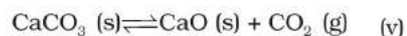
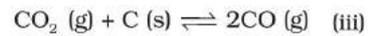
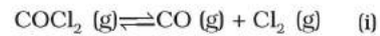
$$\Delta_f G^\ominus (NO) = 87.0 \text{ kJ/mol}$$

$$\Delta_f G^\ominus (O_2) = 0 \text{ kJ/mol}$$

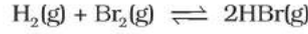
7.25 مندرجہ ذیل توازنوں میں اگر حجم بڑھا کر دباؤ میں کمی کی جائے تو تعادل ماحصلات کے مولوں کی تعداد بڑھے گی، گھٹے گی، یا برقرار رہے گی؟



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



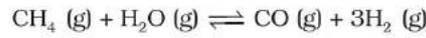
7.27 مندرجہ ذیل تعامل کے لیے توازن مستقلہ  $1.6 \times 10^5$  پر 1024 K ہے



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

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

ہے۔



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

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

(i) دباؤ کا اضافہ۔

(ii) درجہ حرارت کا اضافہ۔

(iii) وسیط کا استعمال۔

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

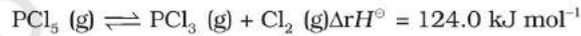
(a)  $\text{H}_2$  کا اضافہ

(b)  $\text{CH}_3\text{OH}$  کا اضافہ

(c) CO کا اخراج

(d)  $\text{CH}_3\text{OH}$  کا اخراج

7.30 473 K پر فاسفورس پینٹا کلورائیڈ  $\text{PCl}_5$  کی تحلیل کا توازن مستقلہ  $8.3 \times 10^{-3}$  ہے۔ اگر تحلیل کو مندرجہ ذیل طریقے سے ظاہر کیا جائے تو:



(a) تعامل کے لیے  $K_c$  کی عبارت لکھئے۔

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

(c)  $K_c$  پر کیا اثر ہوگا اگر (i) زیادہ  $\text{PCl}_5$  کا اضافہ کیا جائے

(i) دباؤ میں اضافہ کیا جائے۔

(ii) درجہ حرارت میں اضافہ کیا جائے۔

7.31 ہبیر پراس میں استعمال کی جانے والی  $\text{H}_2$  گیس قدرتی گیس کی میتھین کے بہت زیادہ درجہ حرارت پر بھاپ سے تعامل کے ذریعے حاصل ہوتی ہے۔ دو اسٹیج تعامل کی پہلی اسٹیج میں CO اور  $\text{H}_2$  کی تشکیل ہوتی ہے۔ دوسری اسٹیج میں، پہلی اسٹیج میں بننے والی CO اور واٹر گیس شفٹ تعامل میں زیادہ بھاپ سے تعامل کرتی ہے۔



- اگر  $400^\circ\text{C}$  پر تعالی برتن میں CO اور بھاپ کا مساوی مولر آمیزہ داخل کیا جائے، اس طرح کہ  $P_{\text{CO}} = P_{\text{H}_2\text{O}} = 4.0 \text{ bar}$  تو توازن کے وقت  $\text{H}_2$  کا جزوی دباؤ کیا ہوگا؟  $400^\circ\text{C}$  پر  $K_p = 10.1$  ہے۔
- مندرجہ ذیل تعاملات میں کس میں متعامل اور حاصل ارتکاز کافی ہوں گے
- 7.32  $\text{Cl}_2 (\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{Cl} (\text{g}) ; K_c = 5 \times 10^{-39}$  (a)
- $\text{Cl}_2 (\text{g}) + 2\text{NO} (\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{NOCl} (\text{g}) K_c = 3.7 \times 10^8$  (b)
- $\text{Cl}_2 (\text{g}) + 2\text{NO}_2 (\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{NO}_2\text{Cl} (\text{g}) \rightleftharpoons K_c = 1.8$  (c)
- 7.33 تعامل  $3\text{O}_2 (\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{O}_3 (\text{g})$  کے لیے  $25^\circ\text{C}$  پر  $K_c$  کی قیمت  $2.0 \times 10^{-50}$  ہے۔ اگر  $25^\circ\text{C}$  پر ہوا میں  $\text{O}_2$  کا توازن مستقلہ  $1.6 \times 10^{-2}$  ہو تو  $\text{O}_3$  کا ارتکاز کیا ہوگا؟
- 7.34 تعامل  $\text{CO} (\text{g}) + 3\text{H}_2 (\text{g}) \rightleftharpoons \text{CH}_4 (\text{g}) + \text{H}_2\text{O} (\text{g})$  کے ایک فلاسک میں  $1300 \text{ K}$  پر توازن میں ہے۔ اس میں  $\text{CO}$  کے  $0.30$  مول،  $\text{H}_2$  کے  $0.10$  مول اور  $\text{H}_2\text{O}$  کے  $0.02$  مول اور  $\text{CH}_4$  کی نامعلوم مقدار بھی ہے۔  $\text{CH}_4$  کا آمیزے میں ارتکاز معلوم کیجیے۔ دیے گئے درجہ حرارت پر تعامل کے لیے توازن مستقلہ  $3.90$  ہے۔
- 7.35 جنفتی تیزاب اساس جوڑے سے کیا مراد ہے؟ مندرجہ ذیل انواع کے لیے جنفتی تیزاب / اساس معلوم کیجیے۔
- 7.36 مندرجہ ذیل میں سے کون لیٹس تیزاب ہے؟
- $\text{H}_2\text{O}, \text{BF}_3, \text{H}^+, \text{NH}_4^+$
- 7.37 بروسلڈ تیزابوں:  $\text{HF}, \text{H}_2\text{SO}_4, \text{HCO}_3^-$  کے لیے جنفتی اساس کیا ہوں گے؟
- 7.38 مندرجہ ذیل بروسلڈ اساسوں کے لیے جنفتی تیزاب لکھئے۔
- $\text{HCOO}^-$  اور  $\text{NH}_3, \text{NH}_2^-$
- 7.39 انواع  $\text{H}_2\text{O}, \text{HCO}_3^-, \text{HSO}_4^-$  اور  $\text{NH}_3$  بروسلڈ تیزاب اور اساس کی طرح کام کر سکتے ہیں۔ ہر ایک کے لیے اس کا جنفتی تیزاب اور اساس دیکھیے۔
- 7.40 مندرجہ ذیل انواع کی لیٹس تیزاب اور اساس کے تحت درجہ بندی کیجیے اور بتائیے کہ یہ کس طرح لیٹس تیزاب / اساس کی طرح کام کرتے ہیں۔
- (a)  $\text{OH}^-$  (b)  $\text{F}^-$  (c)  $\text{H}^+$  (d)  $\text{BCl}_3$
- 7.41 ایک سوٹ ڈرنک میں ہائڈروجن آئن کا ارتکاز  $3.8 \times 10^{-3} \text{ M}$  ہے۔ اس کی pH کتنی ہوگی؟
- 7.42 سرکہ کے ایک نمونہ کی pH قدر  $3.76$  ہے۔ اس میں ہائڈروجن آئن کا ارتکاز معلوم کیجیے۔
- 7.43  $298 \text{ K}$  پر  $\text{HCOOH}, \text{HF}$  اور  $\text{HCN}$  کے آیونائزیشن مستقلے بالترتیب  $6.8 \times 10^{-4}$ ،  $1.8 \times 10^{-4}$  اور  $4.8 \times 10^{-9}$  ہیں۔ ان کے جنفتی اساسوں کے آیونائزیشن مستقلے معلوم کیجیے۔
- 7.44 فینول کا آیونائزیشن مستقلہ  $1.0 \times 10^{-10}$  ہے۔  $0.05 \text{ M}$  فینول کے محلول میں فینولٹ آئن کا ارتکاز کیا ہوگا؟ اس کے آیونائزیشن ڈگری کتنی ہوگی اگر محلول سوڈیم فینولٹ میں بھی  $0.01 \text{ M}$  ہے۔
- 7.45  $\text{H}_2\text{S}$  کا پہلا آیونائزیشن مستقلہ  $9.1 \times 10^{-8}$  ہے۔ اس کے  $0.1 \text{ M}$  محلول میں  $\text{HS}^-$  آئن کا ارتکاز معلوم کیجیے۔ یہ ارتکاز کس طرح متاثر ہوگا اگر محلول  $\text{HCl}$  میں بھی  $0.1 \text{ M}$  ہے۔ اگر  $\text{H}_2\text{S}$  کے لیے دوسرا آیونائزیشن مستقلہ  $1.2 \times 10^{-13}$  ہے تو دونوں حالات میں  $\text{S}^{2-}$  کے ارتکاز معلوم کیجیے۔

- 7.46 ایسیٹک ایسڈ کا آیونائزیشن مستقلہ  $1.74 \times 10^{-5}$  ہے۔ اس کے  $0.05 \text{ M}$  محلول میں ایسیٹک ایسڈ کے افتراق کی ڈگری معلوم کیجیے۔ محلول میں ایسیٹک آئن کا ارتکاز اور pH معلوم کیجیے۔
- 7.47 ایک  $0.01 \text{ M}$  نامیاتی تیزاب کی pH قدر  $4.15$  پائی گئی ہے۔ این آئن کا ارتکاز تیزاب کے لیے آیونائزیشن مستقلہ اور اس کی  $pK_a$  معلوم کیجیے۔
- 7.48 یہ مانتے ہوئے کہ افتراق مکمل ہے، مندرجہ ذیل محلولوں کی pH معلوم کیجیے۔
- 0.002 M KOH (d) 0.002 M HBr (c) 0.005 M NaOH (b) 0.003 M HCl (a)
- 7.49 مندرجہ ذیل محلولوں کی pH معلوم کیجیے۔
- (a)  $2 \text{ g TlOH}$  پانی میں گھل کر محلول کے  $2$  لیٹر بناتا ہے۔
- (b)  $0.3 \text{ g NaOH}$  پانی میں گھل کر  $500 \text{ mL}$  محلول دیتا ہے۔
- (c)  $0.3 \text{ g NaOH}$  پانی میں گھل کر  $200 \text{ mL}$  محلول دیتا ہے۔
- (d)  $13.6 \text{ M HCl}$  کے  $1 \text{ mL}$  کو پانی سے ڈائی لیوٹ کر کے محلول کا  $1 \text{ L}$  حاصل کرتے ہیں۔
- 7.50  $0.1 \text{ M}$  برومو ایسیٹک ایسڈ کی آیونائزیشن کی ڈگری  $0.132$  ہے۔ محلول کی pH اور برومو ایسیٹک ایسڈ کا  $pK_a$  معلوم کیجیے۔
- 7.51  $0.005 \text{ M}$  کوڈین ( $\text{C}_{18}\text{H}_{21}\text{NO}_3$ ) محلول کی pH قدر  $9.95$  ہے۔ اس کا آیونائزیشن مستقلہ  $pK_b$  معلوم کیجیے۔
- 7.52  $0.001 \text{ M}$  اینیلین محلول کی pH کیا ہوگی؟ اینیلین کا آیونائزیشن مستقلہ جدول  $7.7$  سے حاصل کیا جاسکتا ہے۔ محلول میں اینیلین کی آیونائزیشن کی ڈگری معلوم کیجیے۔ اینیلین کے حقیقی تیزاب کا آیونائزیشن مستقلہ بھی معلوم کیجیے۔
- 7.53 اگر  $0.05 \text{ M}$  ایسیٹک ایسڈ کی  $pK_a$  قیمت  $7.74$  ہے تو اس کی آیونائزیشن ڈگری معلوم کیجیے۔ ڈگری آف آیونائزیشن پر کیا اثر ہوگا اگر محلول میں مندرجہ ذیل بھی موجود ہیں۔ (a)  $0.01 \text{ M}$  (b)  $0.1 \text{ M HClO}$  میں؟
- 7.54 ڈائی میتھائل امین کا آیونائزیشن مستقلہ  $5.4 \times 10^{-4}$  ہے۔ اس کے  $0.02 \text{ M}$  محلول میں آیونائزیشن کی ڈگری معلوم کیجیے۔ کتنے فیصد ڈائی میتھائل امین آیونائز ہوگا اگر محلول NaOH میں بھی  $0.1 \text{ M}$  ہے؟
- 7.55 مندرجہ ذیل حیاتیاتی سیالوں میں جن کے pH دیے گئے ہیں، ہائڈروجن آئن کے ارتکاز معلوم کیجیے۔
- (a) انسانی عضلاتی۔ سیال  $6.83$
- (b) انسانی معدہ کا سیال  $1.2$
- (c) انسانی خون  $7.38$
- (d) انسانی لعاب  $6.4$
- 7.56 دودھ، بلیک کافی، ٹمائرسوس، نیبوکارس اور انڈے کی سفیدی کی pH بالترتیب  $6.8, 5.0, 4.2, 2.2$  اور  $7.8$  ہے۔ ہر ایک کے لیے ان کے ہائڈروجن ارتکاز معلوم کیجیے۔
- 7.57 اگر  $298 \text{ K}$  پر  $0.561 \text{ g}$  KOH پانی میں گھل کر  $200 \text{ mL}$  محلول دیتا ہے تو پوٹاشیم، ہائڈروجن اور ہائیڈروکسل آئن کا ارتکاز اور محلول کی pH معلوم کیجیے۔
- 7.58  $298 \text{ K}$  پر  $\text{Sr(OH)}_2$  کی حل پذیری محلول کی  $19.23 \text{ g/L}$  ہے اسٹرونتیم اور ہائڈروکسل آئنوں کے ارتکاز اور محلول کی pH معلوم کیجیے۔

- 7.59 پروپیونٹک ایسڈ کا آیونائزیشن مستقلہ  $1.32 \times 10^{-5}$  ہے۔ اس کے 0.05 M محلول میں تیزاب کی ڈگری آف آیونائزیشن معلوم کیجیے اور اس کی pH بھی نکالیے۔ اگر محلول HCl میں بھی 0.0M ہے تو اس کی ڈگری آف آیونائزیشن کیا ہوگی؟
- 7.60 سیانک ایسڈ (HCNO) کے 0.1M محلول کی pH قدر 2.34 ہے تیزاب کا آیونائزیشن مستقلہ اور محلول میں اس کی ڈگری آف آیونائزیشن معلوم کیجیے۔
- 7.61 نائٹرس ایسڈ کا آیونائزیشن مستقلہ  $4.5 \times 10^{-4}$  ہے۔ 0.04M سوڈیم نائٹرائٹ محلول کی pH اور اس کی ڈگری آف ہائڈرولس معلوم کیجیے۔
- 7.62 پریڈنیم ہائڈروکلورائڈ کے 0.02M محلول کی pH قدر 3.44 ہے۔ پریڈین کا آیونائزیشن مستقلہ معلوم کیجیے۔
- 7.63 بتائیے کہ مندرجہ ذیل محلول تیزابی، اساسی یا تعدیلی ہیں۔  
- KF اور NaCl, KBr, NaCN,  $\text{NH}_4\text{NO}_3$ ,  $\text{NaNO}_2$
- 7.64 کلورواہیسیک ایسڈ کا آیونائزیشن مستقلہ  $1.35 \times 10^{-3}$  ہے۔ 0.1M تیزاب اور اس کے 0.1M سوڈیم نمک محلول کی pH کیا ہوگی۔
- 7.65 310 K پر پانی کا آبی حاصل  $2.7 \times 10^{-14}$  ہے۔ اس درجہ حرارت پر تعدیل پانی کی pH کیا ہوگی؟
- 7.66 مندرجہ یل میں بننے والے آمیزوں کی pH معلوم کیجیے۔  
10 mL of 0.2M  $\text{Ca(OH)}_2$  + 25 mL of 0.1M HCl (a)  
10 mL of 0.01M  $\text{H}_2\text{SO}_4$  + 10 mL of 0.01M  $\text{Ca(OH)}_2$  (b)  
10 mL of 0.1M  $\text{H}_2\text{SO}_4$  + 10 mL of 0.1M KOH (c)
- 7.67 298K پر سلور کرومیٹ، بیریم کرومیٹ، فیرک ہائڈرو آکسائیڈ لیڈ کلورائیڈ اور مرکب آئیوڈائیڈ کی حل پذیری جدول 7.9 میں دیے گئے ان کے حل پذیری حاصل مستقلوں کی قیمتوں کی مدد سے معلوم کیجیے۔ انفرادی آئینوں کی مولاریت بھی معلوم کیجیے۔
- 7.68  $\text{Ag}_2\text{CrO}_4$  اور  $\text{AgBr}$  کے حل پذیری حاصل مستقلے بالترتیب  $1.1 \times 10^{-12}$  اور  $5.0 \times 10^{-13}$  ہیں۔ ان کے سیر شدہ محلولوں کی مولاریت کی نسبت معلوم کیجیے۔
- 7.69 0.002 M سوڈیم آئیوڈائیڈ اور کیو پرک کلورائیڈ محلولوں کے برابر حجم آپس میں ملائے گئے۔ کیا اس کے نتیجے میں کا پر آئیوڈائیڈ کی ترسیب ہوگی (کیو پرک آئیوڈائیڈ کے لیے  $K_{sp} = 7.4 \times 10^{-8}$ )۔
- 7.70 بینزوانک ایسڈ کا آیونائزیشن مستقلہ  $6.46 \times 10^{-5}$  ہے۔ اور سلور بینزویٹ کے لیے  $2.5 \times 10^{-13}$  ہے۔ pH 3.19 والے حاسب میں سلور بینزویٹ خالص پانی میں اس کی حل پذیری کے مقابلے کتنے گنا زیادہ حل پذیر ہوگا۔
- 7.71 فیرس سلفائیٹ اور سوڈیم سلفائیڈ کے مساوی مولر محلول کا زیادہ سے زیادہ ارتکاز کیا ہوگا تاکہ جب دونوں کو برابر حجم میں ملایا جائے تو آئرن سلفائیڈ کی ترسیب نہ ہو؟ (آئرن سلفائیڈ کے لیے  $K_{sp} = 6.3 \times 10^{-18}$ )
- 7.72 1g پر 298 K کیلشیم سلفائیٹ کو حل کرنے کے لیے کم سے کم کتنے پانی کی ضرورت ہوگی (کیلشیم سلفائیٹ کے لیے  $K_{sp} = 9.1 \times 10^{-6}$ )
- 7.73 ہائڈروجن سلفائیڈ سے سیر شدہ 0.1 M HCl میں سلفائیڈ آئین کا ارتکاز  $1.0 \times 10^{-19}$  M ہے۔ اگر اس کے 10mL مندرجہ ذیل کے 0.04M کے 5mL میں ملا دیے جائیں تو اب محلولوں میں سے کس کی ترسیب ہوگی:  
-  $\text{CdCl}_2$  اور  $\text{FeSO}_4$ ,  $\text{MnCl}_2$ ,  $\text{ZnCl}_2$