



# نامیاتی کیمیا - کچھ بنیادی اصول اور تکنیکیں

(Organic Chemistry—Some Basic Principles and Techniques)

پہلی اکائی میں آپ سیکھے چکے ہیں کہ عصر کاربن کی ایک یکتا خاصیت ہے جو کہ کینٹیشن (Catenation) کہلاتی ہے اور جس کی وجہ سے ایک کاربن ایٹم دیگر کاربن ایٹموں کے ساتھ شریک گرفت بند تکمیل دیتا ہے۔ کاربن ایٹم دوسراے عناصر، جیسے ہائڈروجن، آکسیجن، ناٹریجن، سلفر، فاسفورس اور ہیلوژنوں کے ایٹموں کے ساتھ بھی شریک گرفت بند تکمیل دیتا ہے۔ اس طرح حاصل ہونے والے مرکبات کا مطالعہ کیمیئری کی ایک علیحدہ شاخ کے تحت کیا جاتا ہے، جو نامیاتی کیمیا (Organic Chemistry) کہلاتی ہے۔ اس اکائی میں نامیاتی مرکبات کی تکمیل اور ان کی خصیتوں کو بخشنے کے لیے درکار کچھ بنیادی اصول اور تجزیہ کی تکنیکیں شامل ہیں۔

## 12.1 عمومی تعارف (General Introduction)

نامیاتی مرکبات کردہ ارض پر زندگی کی بقا کے لیے اہم ہیں۔ نامیاتی مرکبات میں تولیدی معلومات سے پُڑی آکسی رائیبونیکل ایڈیٹ یعنی DNA (Deoxyribonucleic Acid) اور پر ٹین جو ہمارے خون، عضلات اور جلد کے ضروری مرکبات کا حصہ ہیں، جیسے پیچیدہ سالمات بھی شامل ہیں۔ کپڑوں، ایندھنوں، پالیر، رنگ اور دواؤں وغیرہ میں نامیاتی کیمیاتی اشیا شامل ہوتی ہیں۔ یہ ان مرکبات کے استعمال کے کچھ اہم شعبے ہیں۔

نامیاتی کیمیئری کی سائنس تقریباً 200 برس پرانی ہے۔ 1780 کے آس پاس کیمیادانوں نے پودوں اور جانوروں سے حاصل کیے گئے نامیاتی مرکبات اور معدنی ذرائع سے تیار کیے گئے غیر نامیاتی مرکبات (Inorganic Compounds) میں فرق کرنا شروع کر دیا۔ برزلیوس (Berzilius)، ایک سویڈش کیمیاداں تھے انہوں نے تجویز کیا کہ نامیاتی مرکبات کی تکمیل کے لیے ایک "حیاتی قوت" (Vital Force) ذمہ دار ہے۔ لیکن یہ تصور 1828 میں اس وقت رد کر دیا گیا جب ایف۔ ووہلر (F. Wöhler) نے ایک نامیاتی مرکب "یوریا" (Urea) کی ایک غیر نامیاتی مرکب امونیم سائینیٹ (Ammonium Cyanate) سے تایف کی۔

### مقاصد

- اس سبق کو پڑھنے کے بعد آپ اس لائق ہو جائیں گے کہ:
- کاربن کی چہار گرفت اور نامیاتی سالمات کی شکلوں کے پیچھے کافر ما اسباب سمجھ سکیں؛
- مختلف طریقوں سے نامیاتی سالمات کی ساخت لکھ سکیں؛
- نامیاتی مرکبات کی درج بندی کر سکیں؛
- IUPAC نئی سیستم کے مطابق مرکبات کے نام بتائیں اور دیے ہوئے ناموں سے ان کی ساخت اخذ کر سکیں؛
- نامیاتی تعامل کی میکانیت کے تصور کو سمجھ سکیں؛
- نامیاتی مرکبات کی ساخت اور تعاملیت پر الکٹرانی ہٹاؤ کے اثر کی وضاحت کر سکیں؛
- نامیاتی مرکبات کو خالص بنانے کی تکنیکیں سیکھ سکیں؛
- نامیاتی مرکبات کے کیفیتی تجزیہ میں شامل کیمیاتی تعاملات لکھ سکیں؛
- نامیاتی مرکبات کے مقداری تجزیہ میں شامل اصول سمجھ سکیں؛

$sp^3$  اور  $sp$  مخلوط ارٹل کے ذریعے تشکیل کیے گئے بند کی لمبائی اور اپنے تھاپی کے درمیان ہوتی ہے۔ مخلوط ارٹل کا  $s$  کردار جتنا زیادہ ہوگا ان کی برتنی منفیت (Electronegativity) بھی اتنی زیادہ ہوگی۔ اس لیے ایک کاربن ایٹم جس میں ایک  $sp$  مخلوط ارٹل ہے، جس کا  $s$  کردار 50% ہے ان کاربن ایٹم کے مقابلے میں زیادہ برتنی منفی ہوگا جن میں  $sp^3$  اور  $sp^2$  مخلوط شدہ ارٹل ہیں۔ یہ اضافی برتنی منفیت متعلقہ سالمات کیئی طبعی اور کیمیائی خاصیتوں سے منعکس ہوتی ہے، جس کے بارے میں آپ آئندہ اکائیوں میں سیکھیں گے۔

### 12.2.2 بند کی کچھ امتیازی خاصیتیں

#### (Some Characteristic Features of $\pi$ Bonds)

ایک  $\pi$  (پائی Pi) بند کی تشکیل میں دو متصل (Adjacent) ایٹم پر دو ارٹل کی متوازی تشریق (Parallel Orientation)، مناسب جانی انباطق (Sideways Overlap) کے لیے ضروری ہے۔ اس لیے  $H_2C = CH_2$  سالمات میں تمام ایٹم کا ایک ہی مستوی میں ہونا لازمی ہے۔ ارٹل باہم متوازی ہوتے ہیں اور دونوں  $p$  ارٹل سالمات مستوی پر عمود ہوتے ہیں۔ ایک  $CH_2$  جز کی دوسرے کی مناسبت سے گردش،  $p$  ارٹل کے ازحد انباطق میں خلل پیدا کرتی ہے اس لیے کاربن کاربن دوہرے بند (C=C) کے لیے ایسی گردش محدود ہے۔ الیکٹران چارج بادل (Electron Charge Cloud) بندشی ایٹم کے مستوی کے اوپر اور نیچے واقع ہوتا ہے۔ اس کے نتیجے میں الیکٹران، تعامل کر رہے ہے متعاملوں کو آسانی فراہم ہو جاتے ہیں۔ عمومی طور پر  $\pi$  بند کثیر بند والے سالمات میں زیادہ تعامل پذیر مرکز فراہم کرتے ہیں۔

### 12.1 مسئلہ

مندرجہ ذیل ہر ایک سالمہ میں کتنے  $\sigma$  اور  $\pi$  بند ہیں؟

- (a)  $HC \equiv CCH=CHCH_3$  (b)  $CH_2=C=CHCH_3$

حل

(a)  $\sigma_{C-C} : 4; \sigma_{C-H} : 6; \pi_{C=C} : 1; \pi C \equiv C : 2$

(b)  $\sigma_{C-C} : 3; \sigma_{C-H} : 6; \pi_{C=C} : 2.$

حرارت  
 $\text{NH}_4\text{CNO} \xrightarrow{\text{آموگن سائینیٹ}} \text{NH}_2\text{CONH}_2$   
 یوریا  
 کولبے (Kolbe) (1845) کے ذریعے کی گئی ایسپیک ایڈن  
 گئی میتھین (Methane) کی رہنمایہ تالیفوں نے تختی طور پر ظاہر کر دیا کہ نامیاتی مرکبات کی، غیر نامیاتی ماغذوں سے تجربہ گاہ میں تایف کی جاسکتی ہے۔  
 شریک گرفت بندش کے الیکٹرانی نظریہ کے ارتقانے نامیاتی کیمسٹری کی اس کی جدید شکل کی طرف رہنمائی کی۔

### 12.2 کاربن کی چہار گرفت: نامیاتی مرکبات کی شکلیں

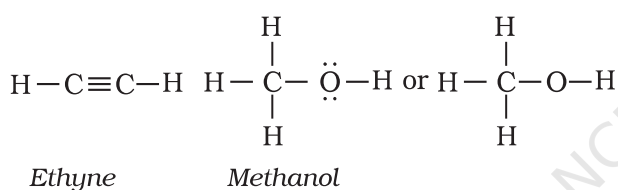
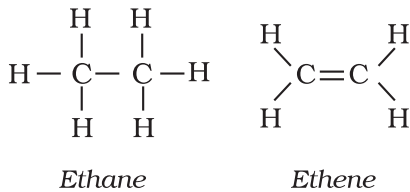
#### (Tetravalence of Carbon: Shapes of Organic Compounds)

##### 12.2.1 کاربن مرکبات کی شکلیں (The Shapes of Carbon Compounds)

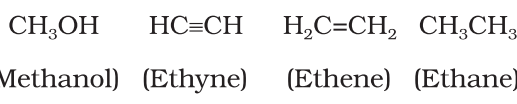
سامالماتی ساخت کے نیادی تصورات کی معلومات نے نامیاتی مرکبات کی خاصیتوں کو سمجھنے اور ان کی پیشین گوئی کرنے میں مدد کی ہے۔ آپ اکائی 4 میں پہلے ہی گرفت اور سالماتی ساخت کے نظریات سیکھ چکے ہیں۔ مزید آپ یہ بھی جانتے ہیں کہ کاربن کی چہار گرفت اور اس کے ذریعے کی گئی شریک گرفت بند کی تشکیل کی وضاحت اس کے الیکٹرانی تشکل اور  $s$  اور  $p$  ارٹل کی مخلوطیت (Hybridization) کے ذریعے کی جاسکتی ہے۔ یہ بھی یاد کریں کہ میتھین ( $CH_4$ )، اتھین ( $C_2H_4$ )، امتحان ( $C_2H_2$ ) جیسے سالمات کی شکلوں کی وضاحت، کاربن ایٹم میں  $sp^3$ ,  $sp^2$  اور  $sp$  مخلوط ارٹل کے ذریعے کی جاسکتی ہے۔

مرکبات میں مخلوطیت، بندشی لمبائی اور بانڈ اپنچاپی پر اثر انداز ہوتی ہے۔  $sp$  مخلوط ارٹل میں  $s$  کردار (Character) زیادہ ہوتا ہے اور اس لیے یہ  $sp^3$  مخلوط ارٹل کے مقابلے میں نیکلیں سے قریب ہوتا ہے اور مقابلتاً چھوٹے اور زیادہ قوی بند تشکیل دیتا ہے۔  $sp^2$  مخلوط ارٹل،  $sp^3$  مخلوط ارٹل اور زیادہ قوی بند تشکیل دیتا ہے۔  $sp^2$  مخلوط ارٹل اور  $sp^3$  مخلوط ارٹل کے  $s$  کردار کے لحاظ سے درمیان میں ہوتا ہے اور اس لیے اس کے ذریعے تشکیل کیے گئے بند کی لمبائی اور اپنچاپی بھی

مرکوز ہوتا ہے۔ ایک واحد ڈلیش واحد بند کو ظاہر کرتا ہے، دو ڈلیش (=) دو ہرے بند کے لیے استعمال ہوتے ہیں اور تین ڈلیش (≡) تھرے بند کو ظاہر کرتے ہیں۔ ہیٹروائیٹوں (Heteroatoms) (جیسے آسیجن، ناٹروجن، سلفر، ہیلوجن وغیرہ) پر الیکٹرانوں کے اکیلے جوڑے ظاہر کیے جھی جاسکتے ہیں اور نہیں بھی۔ اس لیے آئھین (Ethyne,  $C_2H_2$ )، اسٹھان (Ethane  $C_2H_6$ )، اور میٹھانول (Methanol,  $CH_3OH$ ) کو مندرجہ ذیل ساختی فارمولوں کے ذریعے ظاہر کیا جاسکتا ہے۔ ایسا ساختی اظہار مکمل ساختی فارمولے (Complete Structural Formula) کہلاتا ہے۔



شریک گرفت بند کو ظاہر کرنے والے کچھ یا تمام ڈلیش کو نظر انداز کر کے اور ایک ایم سے مسلک متماثل (Identical) گروپوں کی تعداد کی ایک زیریں علامات (Subscript) سے ظاہر کر کے ان ساختی فارمولوں کو مزید مختصر کیا جاسکتا ہے۔ اس طرح حاصل ہونے والا مرکب کا اظہار، اختصار شدہ فارمولہ (Condensed Structural Formula) کہلاتا ہے۔ اس لیے آئھین (Ethyne)، آئھین (Ethene)، اسٹھان (Ethane) اور میٹھانول کو مندرجہ ذیل طریقے سے لکھا جاسکتا ہے:



اسی طرح،  $CH_3CH_2CH_2CH_2CH_2CH_2CH_2CH_3$  کو مزید مختصر شکل میں  $CH_3(CH_2)_6CH_3$  لکھا جاسکتا ہے۔ مزید سادہ بنانے کے لیے، نامیاتی کمیاں اس ساختوں کو ظاہر کرنے کے لیے ایک اور طریقہ استعمال کرتے ہیں، جس میں صرف لائنیں (Lines) استعمال کی جاتی ہیں۔ نامیاتی مرکبات کے اس بانڈلائیں ساختی فارمولے میں

### مسئلہ 12.2

مندرجہ ذیل ہر ایک مرکبات میں کاربن کی مخلوطیت کی قسم کیا ہے؟

- (a)  $CH_3Cl$ , (b)  $(CH_3)_2CO$ , (c)  $CH_3CN$ ,  
 (d)  $HCONH_2$ , (e)  $CH_3CH = CHCN$

حل

- (a)  $sp^3$ , (b)  $sp^3, sp^2$ , (c)  $sp^3, sp$ ,  
 (d)  $sp^2$ , (e)  $sp^3, sp^2, sp^2, sp$

### مسئلہ 12.3

مندرجہ ذیل مرکبات میں کاربن کی مخلوطیت کی حالت اور ہر ایک سالمہ کی شکل لکھیے۔

- (a)  $H_2C=O$ , (b)  $CH_3F$ , (c)  $HC \equiv N$ .

حل

- (Trigonal)  $sp^2$  مخلوط شدہ کاربن، ٹرائیکلوبیز (a)  
 (Planar) مخلوط شدہ کاربن، ٹیٹراہیڈرل (b)  
 (Linear)  $sp$  مخلوط شدہ کاربن، خطی (c)

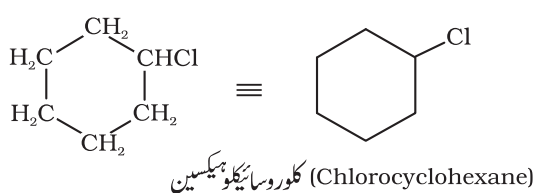
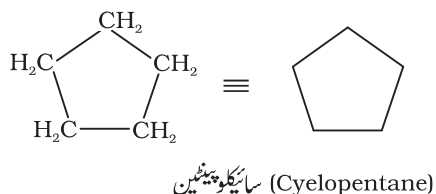
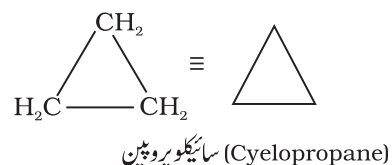
## 12.3 نامیاتی مرکبات کا ساختی اظہار

### (Structural Representations of Organic Compounds)

#### 12.3.1 کامل، مکثیف شدہ اور بانڈ لائیں ساختی فارمولے

#### (Complete, Condensed and Bond-line Structural Formulas)

نامیاتی مرکبات کی ساخت مختلف طریقوں سے ظاہر کی جاتی ہے۔ لیوئس ساخت (Lewis Structure) یا نقطہ ساخت، ڈلیش (Dash) ساخت، مکثیف شدہ (Condensed Structure) اور بانڈ لائیں (Bond Line) ساختی ضابطے اس کی کچھ مخصوص مثالیں ہیں۔ لیوئس ساختوں کو دو۔ الیکٹران ٹریک گرفت بند کو ایک (—) سے ظاہر کر کے سادہ بنایا جاسکتا ہے۔ ایسا ساختی فارمولہ بند کی تشکیل میں شامل الیکٹرانوں پر

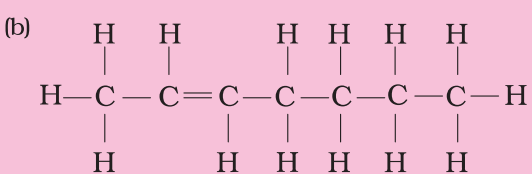
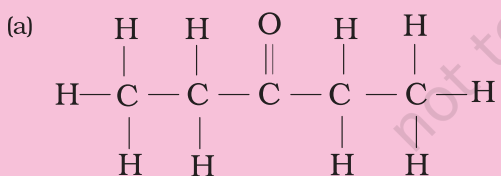


#### مسئلہ 12.4

مندرجہ ذیل مختصر ضابطوں کی ان کے مکمل ساختی فارمولوں کی شکل میں توسعہ کیجیے۔

- (a)  $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{COCH}_2\text{CH}_3$   
 (b)  $\text{CH}_3\text{CH} = \text{CH}(\text{CH}_2)_3\text{CH}_3$

حل



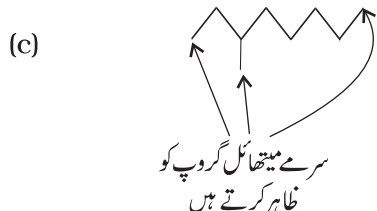
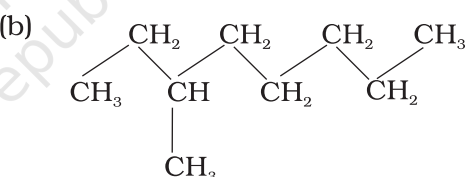
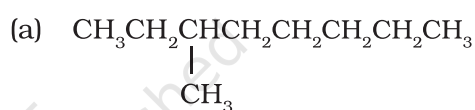
#### مثال 12.5

مندرجہ ذیل مرکبات میں ہر ایک کے لیے اختصار شدہ فارمولہ اور باٹل لائن فارمولہ لکھیے۔

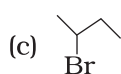
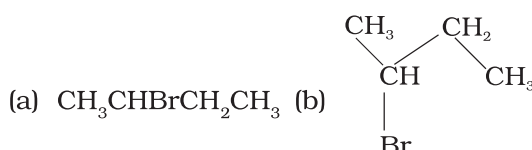
- (a)  $\text{HOCH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}(\text{CH}_3)\text{CH}(\text{CH}_3)\text{CH}_3$   
 $\text{N} \equiv \text{C} - \text{CH} - \text{C} \equiv \text{N}$   
 (b)  $\text{OH}$

کاربن اور ہائڈروجن ایٹمیں کوئی بھی دکھایا جاتا اور کاربن۔ کاربن بند کو ظاہر کرنے والے خطوط کو زیپھی، ترچھی (Zig-zag) شکل میں کھینچا جاتا ہے۔ خاص طور پر لکھے جانے والے ایتم صرف آسیجن، کلورین،  $-\text{CH}_3$  (Terminals) میتھاگل گروپ (-CH<sub>3</sub>) کو ظاہر کرتے ہیں (جب تک کہ کسی اور تقاضی گروپ سے نہ ظاہر کیے گئے ہوں)، جبکہ لائن جنکشن (Line Junction) ان کاربن ایٹمیں کی نشانہی کرتے ہیں جو ہائڈروجن ایٹمیں کی اس تعداد سے بندھے ہوتے ہیں جو کاربن ایٹمیں کی گرفت کو مطمئن کرنے کے لیے درکار ہے۔ اس کی کچھ مثالیں ذیل میں ظاہر کی گئی ہیں:

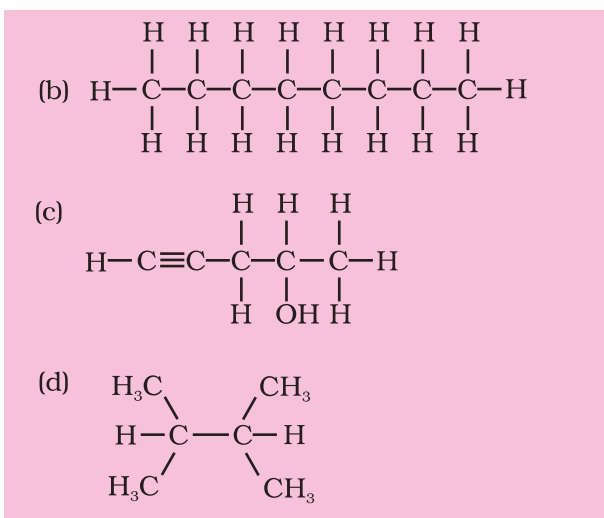
3-K-Methyloctane (i)



2-bromobutane (ii)

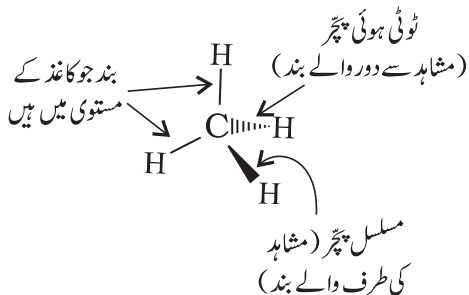


سائیکل (Cyclic) مرکبات میں، باٹل لائن فارمولوں کو ایسے لکھا جاسکتا ہے:



### 12.3.2 نامیاتی سالمات کا سہ ابعادی اظہار (Three- Dimensional Representation of Organic Molecules)

نامیاتی سالمات کی ساخت کا کاغذ پر سہ ابعادی اظہار، پچھے قراردادوں کے استعمال کے ذریعے کیا جاسکتا ہے۔ مثال کے طور پر (—) اور ڈیش (Wedge) پچھر (Dashed) فارمولے کے ذریعے ایک سالمہ کا سہ ابعادی عکس، دو ابعادی تصور کے ذریعے تصور کیا جاسکتا ہے۔ ان فارمولوں میں مسلسل پچھر (Solid Wedge) کا استعمال، کاغذ سے مشاہد کی سمت میں باہر نکلتے ہوئے بند کو ظاہر کرنے کے لیے کیا جاتا ہے۔ ٹوٹی ہوئی پچھر کا استعمال کاغذ کے مستوی سے مشاہد کی خلاف سمت میں باہر نکلتے ہوئے بند کو ظاہر کرنے کے لیے کیا جاتا ہے۔ پچھروں کو اس طرح دکھایا جاتا ہے کہ ان کا موٹا کنارہ مشاہد کی طرف ہو۔ کاغذ کے مستوی میں آرہے بند کو عام خط (—) کے استعمال کے ذریعے دکھایا جاتا ہے۔ کاغذ پر میتھین (Methane) سالمہ کا سہ ابعادی اظہار شکل 12.1 میں دکھایا گیا ہے۔



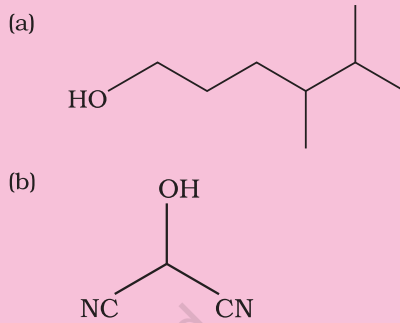
شکل 12.1  $\text{CH}_4$  کا پچھر اور ڈیش اظہار

حل

اختصار شدہ فارمولہ

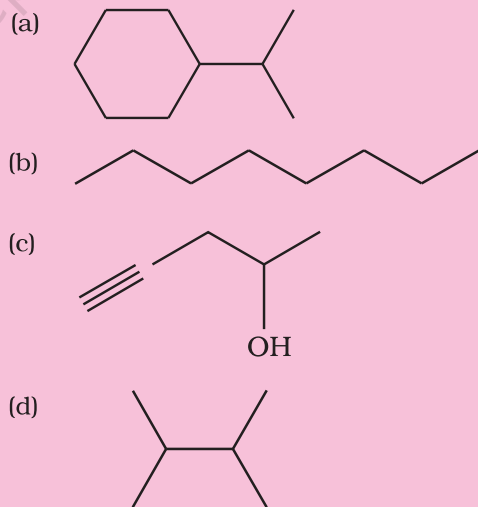
- (a)  $\text{HO}(\text{CH}_2)_3\text{CH}(\text{CH}_3)\text{CH}(\text{CH}_3)_2$   
(b)  $\text{HOCH}(\text{CN})_2$

بانڈ لائن فارمولہ

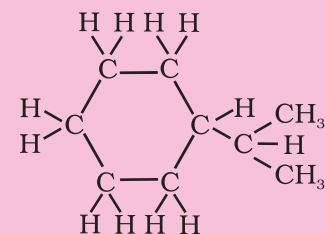


مسئلہ 6

مندرجہ ذیل بانڈ لائن فارمولوں کی اس طرح توسعہ کیجیے کہ جہا شمول کاربن اور ہائیڈروجن تمام ایٹم دکھائے جاسکیں:

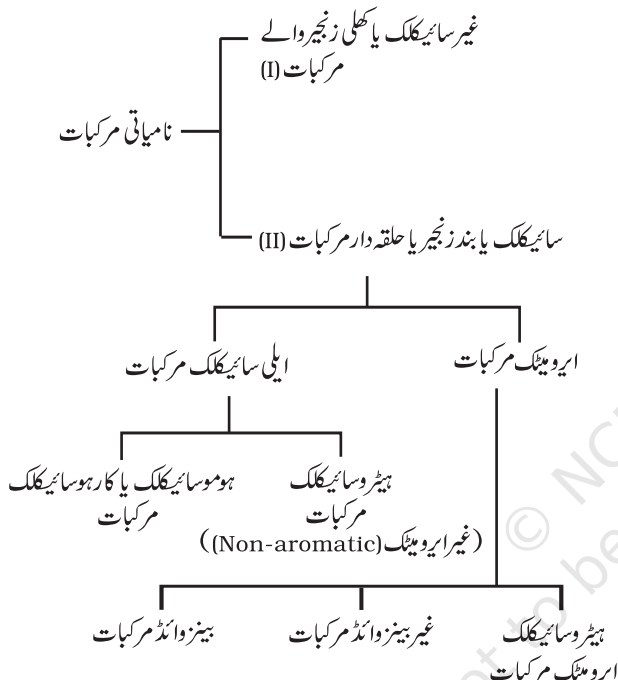


حل



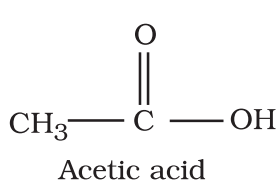
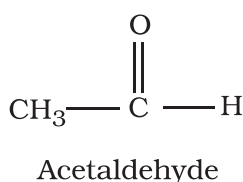
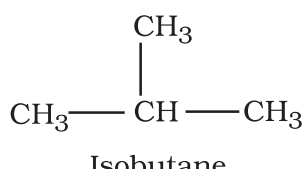
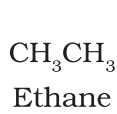
## 12.4 نامیاتی مرکبات کی درجہ بندی of Organic Compounds

نامیاتی مرکبات کی موجودہ بہت بڑی تعداد اور اس میں ہونے والے مستقل اضافے نے ان مرکبات کی ان کی ساخت کی بنیاد پر درجہ بندی کرنے کو ضروری بنا دیا ہے۔ نامیاتی مرکبات کی موٹے طور پر درجہ بندی مندرجہ ذیل طریقے سے کی جاتی ہے:



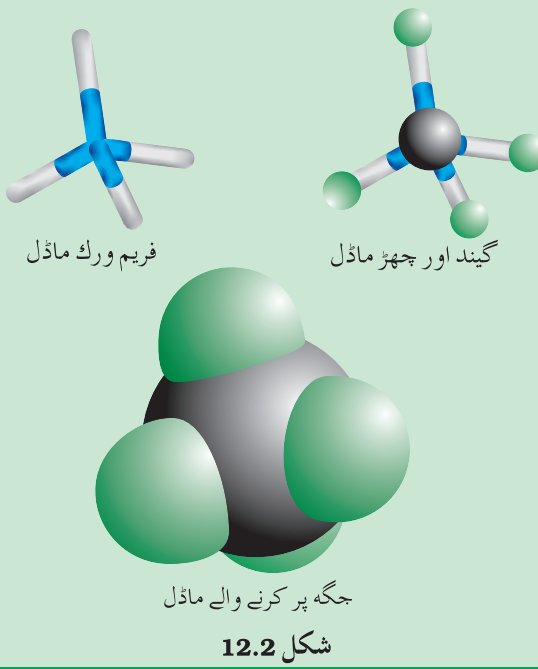
### I. غیر سائیکلک یا کھلی زنجیر والے مرکبات (Acyclic or Open Chain Compounds)

یہ مرکبات الیفیک (Aliphatic) مرکبات ہی کہلاتے ہیں اور مستقیم یا شاخدار زنجیری مرکبات پر مشتمل ہیں۔ مثلاً



### سامالاتی ماؤل

سامالاتی ماؤل وہ طبیعی آلات ہیں جو نامیاتی مرکبات کی سہ ابعادی شکلوں کے بہتر ہنی تصور اور ادراک کے لیے استعمال کیے جاتے ہیں۔ یہ لکڑی، پلاسٹک یا دھات کے بنے ہوتے ہیں اور بازار میں دستیاب ہیں۔ عام طور سے تین قسم کے سامالاتی ماؤل استعمال ہوتے ہیں: (1) فریم ورک ماؤل (Framework Model) (2) گیند اور چھڑی ماؤل (Ball and Stick Model) (3) جگہ پر کرنے والے ماؤل (Space-filling Model)۔ فریم ورک ماؤل میں صرف ایک سالمہ کے ایٹموں کو آپس میں جوڑنے والے بند کو دکھایا جاتا ہے، خود ایٹموں کو نہیں۔ یہ ماؤل ایک سالمہ کے بند کے نمونے (Pattern) پر زور دیتا ہے، جبکہ ایٹموں کے سائز کو نظر انداز کر دیتا ہے۔ گیند اور چھڑی ماؤل میں ایٹم اور بند دونوں دکھائے جاتے ہیں۔ گیندیں ایٹموں کو اور چھڑیں بند کو ظاہر کرتی ہیں۔  $\text{C} = \text{C}$  پر مشتمل مرکبات (جیسے آئینہ)، چھڑروں کی جگہ اسپرنگ استعمال کر کے بہتر طریقے سے ظاہر کیے جاسکتے ہیں۔ یہ ماؤل، گیند اور اسپرنگ ماؤل کہلاتے ہیں۔ جگہ پر کرنے والا ماؤل ہر ایک ایٹم کے اس نسبتی سائز پر زور دیتا ہے جو کہ اس کے ونڈروال نصف قطر پر ہوتی ہے۔ اس ماؤل میں بند کو نہیں دکھایا جاتا۔ یہ ہر ایک ایٹم کے ذریعے سالمات میں گھیرے گئے جنم کو بتاتا ہے۔ ان ماؤلوں کے علاوہ سامالاتی ماؤل بنانے میں کمپیوٹر گرافس کا استعمال بھی کیا جاسکتا ہے۔



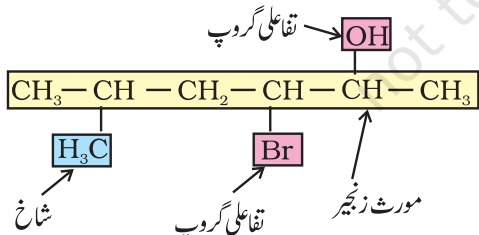
شکل 12.2



ہے۔ نیچے دی ہوئی مثال دیکھیے:

### جدول 12.1: کچھ نامیاتی مرکبات کے عام نام

مرکب	عام نام
CH <sub>4</sub>	میتھین (Methane)
H <sub>3</sub> CCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	این-پوٹین (n-Butane)
(H <sub>3</sub> C) <sub>2</sub> CHCH <sub>3</sub>	آیسو-پوٹین (Isobutane)
(H <sub>3</sub> C) <sub>4</sub> C	نیپین ٹین (Neopentane)
H <sub>3</sub> CCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> OH	این پروپائل الکوحل (n-Propyl Alcohol)
HCHO	فارمل ڈی ہائڈ (Formaldehyde)
(H <sub>3</sub> C) <sub>2</sub> CO	ایکٹون (Acetone)
CHCl <sub>3</sub>	کلوروفورم (Chloroform)
CH <sub>3</sub> COOH	ایکٹک ایسٹ (Acetic Acid)
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	بنزن (Benzene)
C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> OCH <sub>3</sub>	انی سول (Anisole)
C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> NH <sub>2</sub>	انیلین (Aniline)
C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> COCH <sub>3</sub>	اسیٹوفینون (Acetophenone)
CH <sub>3</sub> OCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	ستھائل میتھائل ایٹھر (Ethyl Methyl Ether)



پھر سابقون اور لاحقوں (Prefixes & Suffixes) کے مزید استعمال کے لیے موروثی نام کو سدھار کر اصل نام حاصل کیا جاسکتا ہے۔ وہ مرکبات جو صرف کاربن اور ہائڈروجن پر مشتمل ہوتے ہیں ہائڈروکاربن کہلاتے ہیں۔ ایک ہائڈروکاربن کو سیرشدہ (Saturated) کہا جاتا ہے اگر اس میں کاربن-کاربن بند صرف اکبرے ہوں۔ ایسے مرکبات کے ہم وصف سلسلے کا IUPAC نام الکین (Alkane) ہے۔ پیروں (Paraffin) (لاطینی: بہت کم رغبت)، ان مرکبات کو پہلے دیا گیا نام تھا۔ غیر سیرشدہ (Unsaturated) ہائڈروکاربن وہ ہیں جن میں کم از کم ایک کاربن-کاربن بند دو ہرایا تھرا ہوتا ہے۔

الکینوں (Alkenes)، الکانوئک ایسٹ (Alkanones) اور امین (Amines) (وغیرہ) اماں (Aman) ہے کہ ایک مرکب میں دو یا دو سے زیادہ متماثل (Identical) اور مختلف (Different) تھالی گروپ موجود ہوں۔ اس سے کثیر تھالی گروپ (Polyfunctional Group) کی تشکیل ہوتی ہے۔

### 12.5 نامیاتی مرکبات کا تسمیہ (Nomenclature of Organic Compounds)

نامیاتی کیمیا میں لاکھوں مرکبات کا مطالعہ کیا جاتا ہے۔ ان کو بخوبی شناخت کرنے کے لیے ان کے نام رکھنے کا ایک منظم طریقہ بنایا گیا ہے جو تسمیہ کا International Union of pure and Applied Chemistry (IUPAC) نظام کہلاتا ہے۔ اس منظم تسمیہ میں ناموں کو ساخت کے ساتھ اس طرح مربوط (Correlate) کیا جاتا ہے کہ سننے والا نام سے ساخت اخذ کر سکتا ہے۔

IUPAC نظام تسمیہ سے پہلے نامیاتی مرکبات کے نام ان کے آغاز (Origin) یا ان کی کچھ خاصیتوں کی بنیاد پر رکھے جاتے تھے۔ مثال کے طور پر سڑک ایسٹ (Citric Acid) کو یہ نام اس لیے دیا گیا کیونکہ یہ سڑک (کھٹے) سچلوں میں پایا جاتا ہے اسی طرح لال چیونٹ (Red Ant) میں پائے جانے والے تیزاب کو فارمک ایسٹ (Formic Acid) کا نام دیا گی، کیونکہ لاطینی زبان میں چیونٹ کو فارمیکا (Formica) کہتے ہیں۔ یہ روایتی نام ہیں انہیں غیر اہم یا عام نام سمجھا جاتا ہے۔ کچھ عام نام اب بھی استعمال ہوتے ہیں۔ مثال کے طور پر بک منٹر فلرین (Buckminsterfullerene) جو حال ہی میں دریافت شدہ C<sub>60</sub> چپے (Cluster) کو دیا گیا ہے کیونکہ اس کی ساخت ان ارضیہ گنبدوں (Geodesic Domes) سے ملتی جلی ہے جنہیں مشہور ماہر فن تعمیر (Architect) آر۔ بک منٹر فلر (R.Buckminster Fuller) نے مقبول کرایا تھا۔ عام نام بھی کارآمد ہیں اور کئی صورتوں میں ناگزیر ہیں، خاص طور پر اگر تبادل منظم نام لمبے اور پچیدہ ہوں۔ کچھ نامیاتی مرکبات کے عام نام جدول 12.1 میں دیے گئے ہیں۔

#### 12.5.1 تسمیہ کا IUPAC نظام (The IUPAC System of Nomenclature)

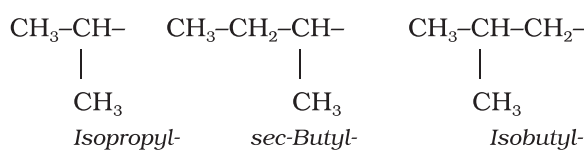
ایک نامیاتی مرکب کا منظم نام عام طور سے اس سے منسلک مورث (Parent) ہائڈروکاربن اور تھالی گروپ کی شناخت کر کے اخذ کیا جاتا

ایسے مرکبات کے نام رکھنے کے لیے الکل گروپ (alkyl Groups) کے نام، موروثی الکین (Alkane) کے نام سے پہلے ہر طور سابقہ استعمال کیے جاتے ہیں۔ ایک سیر شدہ ہائڈروکاربن میں کاربن سے ایک ایٹم ہٹا کر ایک الکل گروپ اخذ کیا جاتا ہے۔ اس طرح  $\text{CH}_3$ ,  $\text{CH}_4$ ,  $\text{CH}_2$ - ہو جاتا ہے اور میتھائل گروپ (Methyl Group) کہلاتا ہے۔ الکل گروپ کا نام نظری الکین میں ane کی جگہ *yl* رکھ کر حاصل کیا جاتا ہے۔ جدول 12.3 میں کچھ الکل (Alkyl) گروپوں کی فہرست دی گئی ہے۔

**جدول 12.3 کچھ الکل گروپ**

الکلین (Alkane)	الکل گروپ (Alkyle Group)	الکل گروپ کا نام	ساختی فارمولہ	الکلین کا نام	سامانی فارمولہ
میتھائل (Methyl)	$-\text{CH}_3$	میتھین (Methane)			$\text{CH}_4$
ایتھائل (Ethyl)	$-\text{CH}_2\text{CH}_3$	ایتھین (Ethane)			$\text{C}_2\text{H}_6$
پروپائل (Propyl)	$-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_3$	پروپین (Propane)			$\text{C}_3\text{H}_8$
بیوتائل (Butyl)	$-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_3$	بیوتین (Butane)			$\text{C}_4\text{H}_{10}$
ڈی کائل (Decyl)	$-\text{CH}_2(\text{CH}_2)_8\text{CH}_3$	ڈے کین (Decane)			$\text{C}_{10}\text{H}_{22}$

کچھ الکل (Alkyl) گروپوں کے لیے مخفف (Abbreviations) استعمال کیے جاتے ہیں۔ مثلاً، میتھائل (Methyl) کی مخفف شکل Me، ایتھائل (Ethyl) کی Et، پروپائل (Propyl) کی Pr اور بیوتائل (Butyl) کی Bu ہے۔ الکل گروپ (Alkyl Groups) شاخ دار بھی ہو سکتے ہیں۔ اس لیے پروپائل اور بیوتائل گروپوں کی ساخت شاخ دار بھی ہو سکتی ہے، جیسا کہ نیچے دکھایا گیا ہے۔



### 12.5.2 IUPAC نام تسمیہ

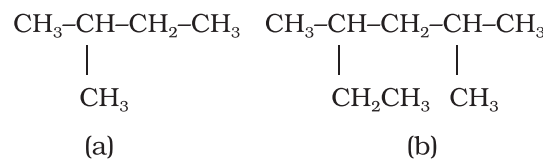
#### (IUPAC Nomenclature of Alkanes)

**Straight Chain Hydrocarbons:** ایسے مرکبات کے نام ان کی زنجیری ساخت پر منی ہیں اور لاحقہ (Suffix) این ('-ane') پر ختم ہوتے ہیں اور ان ناموں میں ایک سابقہ شامل ہوتا ہے جو زنجیر میں پائے جانے والے کاربن ایٹموں کی تعداد کی نشاندہی کرتا ہے (سوائے  $\text{CH}_4$  سے لے کر  $\text{C}_4\text{H}_{10}$  تک، جہاں سابقہ عام ناموں سے اخذ کیے جاتے ہیں)۔ کچھ مستقیم زنجیر سیر شدہ ہائڈروکاربنوں کے IUPAC نام جدول 12.2 میں دیے گئے ہیں۔ جدول 12.2 میں دیے ہوئے الکلین (Alkanes)، ایک دوسرے سے صرف زنجیر میں  $\text{CH}_2$  ہی گروپوں کی تعداد کے لحاظ سے مختلف ہیں۔ یہ سب الکلین سلسلہ کے ہم وصف ہیں۔

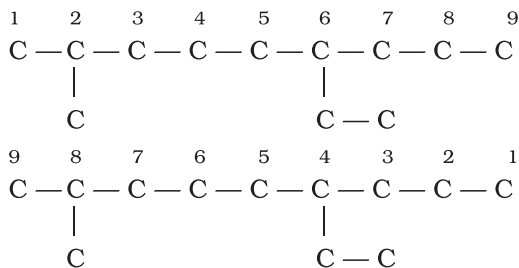
**جدول 12.2: کچھ غیر شاخ دار، سیر شدہ ہائڈروکاربنوں کے IUPAC نام**

سامانی فارمولہ	نام	سامانی فارمولہ	نام
$\text{C}_7\text{H}_{16}$	ہپٹین (Heptane)	$\text{CH}_4$	(Methane)
$\text{C}_8\text{H}_{18}$	اکٹین (Octane)	$\text{C}_2\text{H}_6$	(Ethane)
$\text{C}_9\text{H}_{20}$	نو نین (Nonane)	$\text{C}_3\text{H}_8$	(Propane)
$\text{C}_{10}\text{H}_{22}$	ڈے کین (Decane)	$\text{C}_4\text{H}_{10}$	(Butane)
$\text{C}_{20}\text{H}_{42}$	ایکوسین (Icosane)	$\text{C}_5\text{H}_{12}$	(Pentane)
$\text{C}_{30}\text{H}_{62}$	ٹرائیا کون ٹین (Triacontane)	$\text{C}_6\text{H}_{14}$	(Hexane)

**Branched Chain Hydrocarbons:** ایک شاخ دار زنجیر والے مرکب میں کچھ کاربن ایٹموں کی چھوٹی زنجیریں، موروثی زنجیر کے ایک یا ایک سے زیادہ کاربن ایٹموں سے جڑی ہوتی ہیں۔ یہ چھوٹی کاربن زنجیریں (شاخیں) الکل گروپ (Alkyl Groups) کہلاتی ہیں۔ مثال کے طور پر:



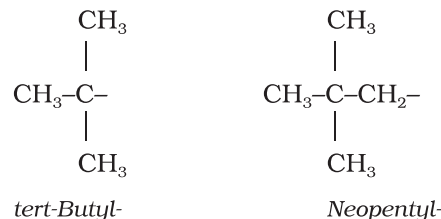
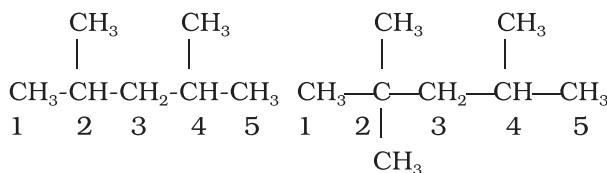
جاتے ہیں کہ شاخ دار کاربن ایٹھوں پر مکملہ کم ترین نمبر آئے۔ اس لیے مندرجہ بالا مثال میں نمبر بائیس سے دائیں (شاخ دار ایٹھ 2 اور 6) ہوں گے، دائیں سے بائیں نہیں (کیونکہ ان کاربن ایٹھوں کے نمبر جن سے شاخیں نکل رہی ہیں، اس صورت میں، 4 اور 8 ہوں گے)۔



- ایک شاخ کے طور پر جڑے ہوئے الکائل (Alkyl) گروپ کے نام پھر موروثی الکین کے نام کے ساتھ بطور سابقہ (Prefix) لگائے جاتے ہیں اور ہانڈر رو جن ایٹم کی جگہ لینے والوں کے مقام کی مناسب اعداد سے نشاندہی کی جاتی ہے۔ اگر مختلف الکائل (Alkyl) گروپ موجود ہوں تو انہیں حروفِ تجھی (Alphabetical) کی ترتیب میں لکھا جاتا ہے۔ اس لیے اوپر دکھائے گئے مرکب کا نام ہے:

6-ایتھاکل -2-میتھاکل نونین (6-ethyl-2-methyl nonane) نوٹ: نمبروں اور گروپ کے درمیان علامت - استعمال کی جاتی ہے اور میتھاکل اور نونین کو ایک ساتھ لکھا جاتا ہے۔]

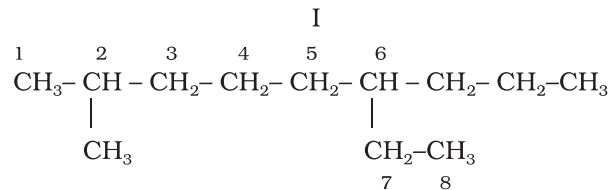
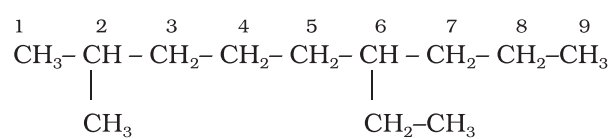
- 4 اگر 2 یا اس سے زیادہ متماثل قائم مقام (Substituent) گروپ موجود ہوں تو نمبروں کے درمیان کو ما، (، لگایا جاتا ہے۔ متماثل قائم مقام گروپ کے نام دھرائے نہیں جاتے۔ اس کے بجائے سابقے جیسے ڈائی (di) (دو کے لیے)، ٹرائی (tri) (3 کے لیے)، ٹیٹرا (tetra) (4 کے لیے)، پینتا (penta) (5 کے لیے)، ہیکسا (hexa) (6 کے لیے) وغیرہ استعمال کیے جاتے ہیں۔ قائم مقام گروپوں کے نام حروف تہجی کی ترتیب میں لکھتے وقت ان سابقوں کو نہیں لکھا جاتا ہے۔ اس لیے مندرجہ ذیل مرکبات کے نام ہیں:



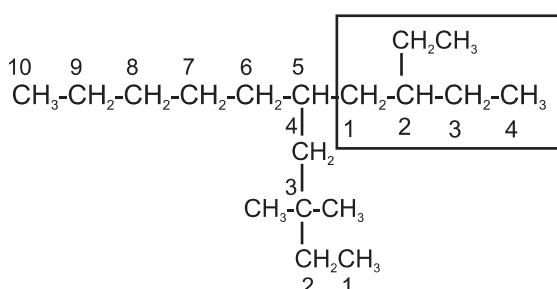
عام شاخ دار گروپوں کے مخصوص معمولی نام ہوتے ہیں۔ مثلاً، پروپائل (Propyl) گروپ یا تو این-پروپائل (n-propyl) گروپ ہو سکتے ہیں یا آئسو پروپائل (Isopropyl) گروپ۔ شاخ دار بیوتائل (Butyl) گروپ، سیک-بیوتائل (sec-butyl)، آئسو بیوتائل (Isobutyl) اور ٹرٹ بیوتائل (tert-butyl) گروپ کہلاتے ہیں۔ ہمارا واسطہ ساختی اکائی  $\text{CH}_2\text{C}(\text{CH}_3)_3$ - سے بھی پڑتا ہے، جو نیوپینٹائل (Neopentyl) کا لیا گ

شاخ دار الکین (Alkanes) کا نامیہ: ہمارے سامنے بہت سے شاخ دار الکین (Alkane) آتے ہیں۔ ان کو نام دینے کے قاعدے مندرجہ ذیل ہیں:

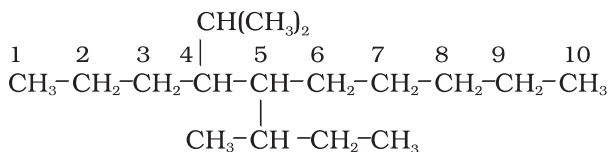
سب سے پہلے سالمہ میں سب سے لمبی کاربن زنجیر کی شناخت کی جاتی ہے۔ نیچے دی ہوئی مثال (I) میں سب سے لمبی زنجیر میں 9 کاربن ہیں اور اسے موروٹی یا بنیادی زنجیر سمجھا جاتا ہے۔ (II) میں دکھلایا گیا موروٹی زنجیر کا انتخاب درست نہیں ہے، کیونکہ اس میں صرف 8 کاربن ہمارے۔



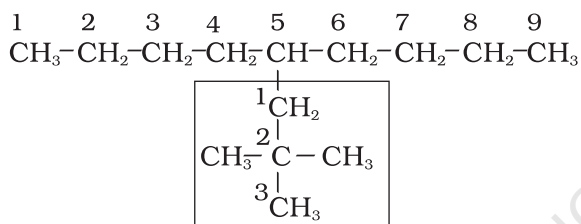
2- موروثی الکین کی شناخت کرنے کے لیے اور ان کا رہن ایٹھوں کے مقام کا پتہ لگانے کے لیے جن سے شاخیں نکل رہی ہیں، (کیونکہ ہائڈروجن ایٹم کی جگہ الکائل گروپ لے رہا ہے) موروثی زنجیر کے کاربن ایٹھوں پر نمبر ڈال دیے جاتے ہیں۔ یہ نمبر اس طرح ڈالے



5-(2-Ethylbutyl)-3,3-dimethyldecane [and not  
5-(2,2-Dimethylbutyl)-3-ethyldecane]

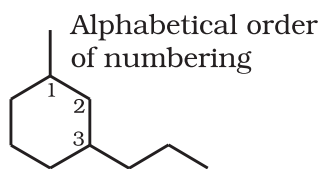


5-sec-Butyl-4-isopropyldecane

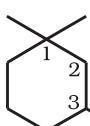


5-(2,2-Dimethylpropyl)nonane

سائیکلک مرکبات (Cyclic Compounds): ایک سیر شدہ یک سائیکلک (Saturated Monocyclic) مرکب کا نام اس کے ظیروں مستقیم زنجیر والے الکین (Alkane) سے پہلے سابقہ سائیکلو (Cyclo) گروپ کر لکھا جاتا ہے۔ اگر جانی زنجیریں (Side Chains) بھی ہوں تو اور پر دیے ہوئے قاعدوں کا اطلاق ہوتا ہے۔ کچھ سائیکلک مرکبات کے نام ذیل میں دیے گئے ہیں۔



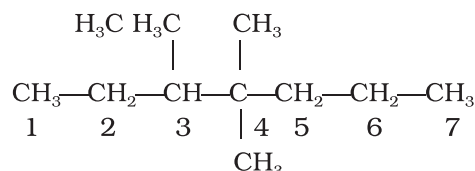
Cyclopentane 1-Methyl-3-propylcyclohexane



زیادہ شاخ دار کاربن کو  
چھوٹا نمبر دیا جاتا ہے۔

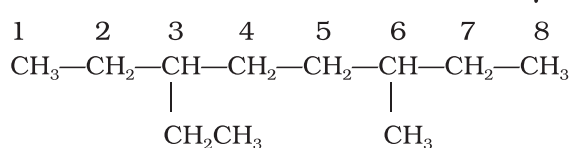
3-Ethyl-1,1-dimethylcyclohexane

(1-ethyl-3,3-dimethylcyclohexane)

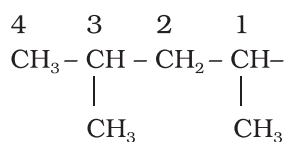


3-Ethyl-4,4-dimethylheptane

5۔ اگر دو قائم مقام گروپ مساوی مقام پر پائے جائیں، تو حروف تجھی کے اعتبار سے جو گروپ پہلے آتا ہے اسے چھوٹا عدد دیا جاتا ہے۔ اس لیے مندرجہ ذیل مرکب 3-ethyl-6-methyloctane ہے اور 6-ethyl-3-methyloctane نہیں۔



6۔ شاخ دار الکائل گروپ کو بھی مندرجہ بالا طریقہ استعمال کرتے ہوئے نام دیے جاسکتے ہیں۔ لیکن شاخ کا وہ کاربن ایٹم جو موروثی الکین سے نسلک ہوتا ہے اسے 1 نمبر دیا جاتا ہے، جیسا کہ مندرجہ ذیل مثال سے ظاہر ہوتا ہے:



1, 3-Dimethylbutyl-

مرکب کا نام لکھتے وقت، ایسے شاخ دار زنجیر الکائل (Alkyl) گروپ کا نام قوسمی (Paranthesis) میں لکھا جاتا ہے۔ قائم مقام گروپوں کے معمولی نام حروف تجھی کی ترتیب میں لکھتے وقت سابقے آئسو (Iso) اور نیو (Neo) الکائل گروپ کے بنیادی نام کے اجزا تصور کیے جاتے ہیں۔ سابقہ سیک- (sec) اور ترٹ- (tert) بنیادی نام کے اجزاء نہیں مانے جاتے ہیں۔ آئسو- (Iso) اور اس سے متعلق عام سابقون الکائل گروپ کا نام لکھنے کے لیے IUPAC نomenclature کے استعمال کی اجازت ہے جب تک کہ ان میں مزید قائم مقام گروپ نہ ہوں۔ کثیر قائم مقام گروپ والے مرکبات کے لیے مندرجہ ذیل قاعدے یاد رکھنے چاہیں:

- اگر برابر سائز کی دو زنجیریں ہوں تو اس زنجیر کو منتخب کرنا ہوگا جس میں جانی زنجیروں کی تعداد زیادہ ہے۔

- زنجیر کے انتخاب کے بعد نمبر اس کنارے سے دیے جائیں گے جو قائم مقام گروپ کے نزدیک ہے۔

نامیاتی مرکبات کی مثالوں کے ساتھ جن میں وہ تقاضی گروپ پائے جاتے ہیں، جدول 12.4 میں دی گئی ہیں۔

سب سے پہلے سالمہ میں پائے جانے والے تقاضی گروپ کی شناخت کی جاتی یہ جو مناسب سابقہ کا انتخاب معین کرتی ہے۔ کاربن ایٹوں کی اس سب سے لمبی زنجیر پر جس میں تقاضی گروپ شامل ہوتا ہے، اس طرح نمبر ڈالے جاتے ہیں کہ تقاضی گروپ جس کاربن ایٹم سے فلک ہو، اس پر مکملہ کم ترین عدد آئے۔ جدول 12.4 میں دیے گئے لاحقتوں کا استعمال کر کے مرکب کا نام حاصل کیا جاتا ہے۔

کثیر تقاضی مرکبات میں، ایک تقاضی گروپ کو بطور اصل تقاضی گروپ منتخب کیا جاتا ہے اور پھر اس بنیاد پر مرکب کا نام دیا جاتا ہے۔ باقی ماندہ تقاضی گروپوں کو، جو ماتحت تقاضی گروپ ہیں، مناسب سابقوں کا استعمال کر کے بطور قائم مقام، نام دے جاتے ہیں۔ پہلی تقاضی گروپ کا انتخاب ترجیح کی ترتیب کی بنیاد پر کیا جاتا ہے۔ کچھ تقاضی گروپوں کی ترجیح کی نزولی ترتیب ہے:

$\text{COCl}$ ،  $\text{-COOR}$  (R =  $\text{C}_6\text{H}_5$ ،  $\text{NO}_2$ ،  $\text{SO}_3\text{H}$ )،  $\text{COOH}$ ،  $\text{NH}_2$ ،  $\text{OH}$ ،  $\text{C=O}$ ،  $\text{HC=O}$ ،  $\text{CN}$ ،  $\text{CONH}_2$ ،  $\text{C}\equiv\text{C}$

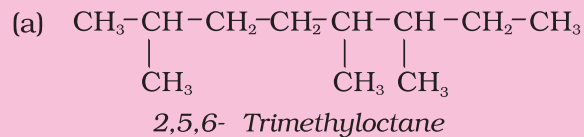
وغیرہ ہمیشہ سابقہ قائم مقام ہیں۔ اس لیے ایک مرکب جس میں الکوہل (alcohol) اور کلپو (Keto) دونوں گروپ شامل ہوں، اس کا نام کو (Keto Group) کیونکہ پھوکروپ (Hydroxyalkanone) ہائڈروکسل (Hydroxyl) گروپ پر ترجیح دی جائے گی۔

مثال کے طور پر  $\text{HOCH}_2(\text{CH}_2)_3\text{CH}_2\text{COCH}_3$  کا نام 2-hydroxyheptan-2-one ہے۔ اسی طرح  $\text{BrCH}_2\text{CH}=\text{CH}_2$  کا نام 3-bromoprop-1-ene ہے۔

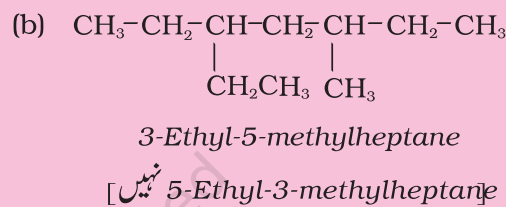
اگر ایک ہی قسم کے ایک سے زیادہ تقاضی گروپ موجود ہوں تو ان کی تعداد کی نشاندہی کلاس لاحقہ (Class Suffix) سے پہلے ڈائی (di)، ٹرائی (tri)، وغیرہ لگا کر کی جاتی ہے۔ ایسی صورت میں کلاس لاحقہ سے پہلے موروثی الکین (Alkane) کا پورا نام لکھا جاتا ہے۔ مثال کے طور پر ethane-1,2-diol کا نام  $\text{CH}_2(\text{OH})\text{CH}_2(\text{OH})$  ہو گا۔ لیکن وہ

## مسئلہ 12.7

کچھ ہائڈروکربنوں کے IUPAC نام اور ساخت ذیل میں دیے گئے ہیں۔ وضاحت کیجیے کہ تو سین میں دیے ہوئے نام کیوں درست نہیں ہیں؟



[اوے نہیں]



## حل

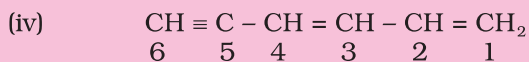
(a) مقام کی نشاندہی کرنے والے کم ترین عدد 2، 5، 6 اعداد، 3، 4، 7 سے کم ہیں۔ (b) قائم مقام گروپ مساوی مقام پر ہیں مقابلاً چھوٹا عدد اس کو دیا جائے گا جو انگریزی حروف ٹھجی کے حساب سے پہلے آتا ہے۔

### 12.5.3 ان نامیاتی مرکبات کا تسمیہ جن میں تقاضی گروپ شامل ہیں (Nomenclature of Organic Compounds having Functional Group(s)]

ایک تقاضی گروپ جیسا کہ پہلے بتایا گیا ہے، ایک ایٹم یا یکتا طور پر آپس میں بندھے ہوئے ایٹوں کا گروپ ہے جو ایک نامیاتی سالمہ میں عام طور سے کیمیائی تعاملیت کا مقام ہوتا ہے۔ وہ مرکبات جن میں یکساں تقاضی گروپ ہوتے ہیں، ان کے تعاملات بھی یکساں ہوتے ہیں۔ مثال کے طور پر  $\text{CH}_3\text{OH}$  اور  $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$  میں تقاضی گروپ OH ہے اور یہ تینوں سوڈیم دھات سے تعامل کر کے ہائڈروجن خارج کرتے ہیں۔ تقاضی گروپوں کی موجودگی ہمیں نامیاتی مرکبات کو مختلف درجات (Classes) میں منظم کرنے کا اہل بناتی ہے۔ ان کے سابقوں اور لاحقتوں کے ساتھ، کچھ تقاضی گروپوں کی مثالیں، ان

اس لیے موروٹی زنجیر کا لاحقہ acid 'oic' ہوگا۔ زنجیر کے نمبر -COOH - تقاضی گروپ کے کاربن سے شروع ہوں گے۔ زنجیر میں کاربن 5 پر کیٹو گروپ کی نشاندہی 'oxo' کے ذریعے کی جائے گی۔ اس طرح سب سے لمبی زنجیر جس میں پنسل تقاضی گروپ شامل ہے، 6 کاربن ایٹم پر مشتمل ہے۔ اس لیے موروٹی ہائڈروکاربن ہیکسین (Hexane) ہے۔ اس لیے مرکب کا نام ہائڈروکاربن ہیکسین (Hexane) ہے۔

- 5-oxohexanoic acid



### حل

$\text{D}_2\text{C} = \text{C}$  تقاضی گروپ کاربن ایٹم 1 اور 3 پر موجود ہیں جبکہ  $\text{C} \equiv \text{C}$  تقاضی گروپ کاربن 5 پر ہے۔ یہ گروپ بالترتیب 'yne' اور 'diene' ہے۔ سب سے ظاہر کیے جاتے ہیں۔ تقاضی گروپوں پر مشتمل، کاربن ایٹم کی سب سے لمبی زنجیر میں 6 کاربن ایٹم ہیں، اس لیے موروٹی ہائڈروکاربن ہیکسین 'hexane' ہے۔ اس لیے مرکب کا نام Hexa-1, 3-diene-5-yne ہے۔

### مسئلہ 12.9

- (i) 2-Chlorohexane,
- (ii) Pent-4-en-2-ol,
- (iii) 3-Nitrocyclohexene,
- (iv) Cyclohex-2-en-1-ol,
- (v) 6-Hydroxy-heptanal.

کی ساخت اخذ کیجیے۔

### حل

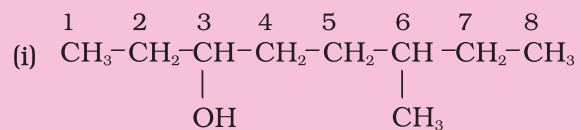
(i) 'Hexane' زنجیر میں 6 کاربن ایٹم کو ظاہر کرتا ہے۔ تقاضی گروپ Chloro کاربن 2 پر موجود ہے۔ اس لیے مرکب کی ساخت ہے:  $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}(\text{Cl})\text{CH}_3$ ۔ (ii) 'Pent' نشاندہی کرتا ہے کہ موروٹی ہائڈروکاربن میں زنجیر میں 5 کاربن ایٹم ہیں۔ 'en' اور 'ol' ایٹم سے مطابقت رکھتے ہیں جو بالترتیب کاربن ایٹم 4 اور 2 پر ہیں۔ اس لیے ساخت ہے:



مرکبات جن میں ایک سے زیادہ دو ہرے یا تھرے بند ہوتے ہیں، موروٹی الکین (Alkane) میں آخری "حروف 'ne'" نہیں لکھے جاتے۔ مثلاً  $\text{CH}_2 = \text{CH}-\text{CH}_2 = \text{CH}_2$  کا نام buta-1, 3-diene ہوگا۔

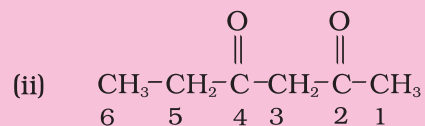
### مسئلہ 12.8

مرکبات (i) (iv) کے نام ان کی دو ہوئی ساخت کی بنیاد پر لکھیے۔



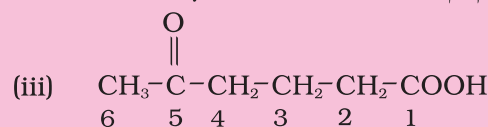
### حل

- کیونکہ پایا جانے والا تقاضی گروپ الکول (Alcohol)،  $\text{C}=\text{O}-\text{OH}$  ہے، اس لیے لاحقہ '-ol' ہے۔
- اس سب سے لمبی کاربن زنجیر میں، جس میں OH شامل ہے، 8 کاربن ایٹم ہیں۔ اس لیے اس کے مطابق سیر شدہ ہائڈروکاربن، آکٹین (Octane) ہے۔
- -OH کاربن ایٹم 3 پر ہے۔ اس کے علاوہ ایک میتحائل گروپ 6<sup>th</sup> کاربن سے جڑا ہے۔



### حل

موجود تقاضی گروپ کیٹون ( $\text{C}=\text{O}=\text{O}$ ) ہے، اس لیے لاحقہ '-one' ہے۔ دو کیٹو (Keto) گروپوں کی موجودگی کو di ہے۔ یہاں 2 اور 4 پر ہیں۔ سب سے لمبی زنجیر میں 6 کاربن ایٹم ہیں، اس لیے منظم نام Hexane-2,4-dione ہے۔



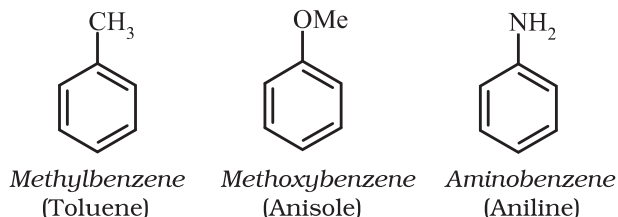
### حل

یہاں دو تقاضی گروپ، موجود ہیں جن کے نام ہیں، کیٹون اور کاربُکسی لک (Carboxylic Ketone) ایڈ گروپ۔

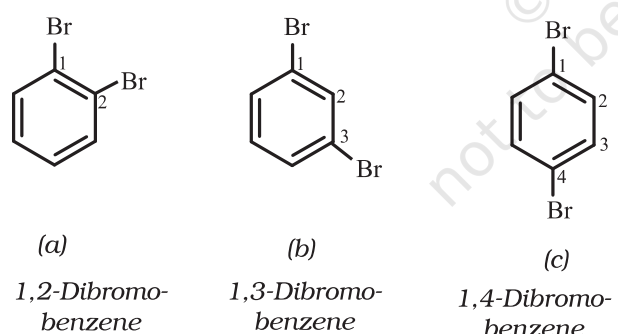
**جدول 12.4: نامیاتی مرکبات کے کچھ تقاضی گروپ اور کلاس**

مرکبات کا کلاس	تقاضی گروپ ساخت	IUPAC گروپ سابقہ	IUPAC گروپ لاحقہ	مثال
Alkanes	-	-	-ane	Butane, $\text{CH}_3(\text{CH}_2)_2\text{CH}_3$
Alkenes	$>\text{C}=\text{C}<$	-	-ene	But-1-ene, $\text{CH}_2=\text{CHCH}_2\text{CH}_3$
Alkynes	$-\text{C}\equiv\text{C}-$	-	-yne	But-1-yne, $\text{CH}\equiv\text{CCH}_2\text{CH}_3$
Arenes	-	-	-	Benzene, 
Halides	$-\text{X}$ ( $\text{X}=\text{F}, \text{Cl}, \text{Br}, \text{I}$ )	halo-	-	1-Bromobutane, $\text{CH}_3(\text{CH}_2)_2\text{CH}_2\text{Br}$
Alcohols	$-\text{OH}$	hydroxy-	-ol	Butan-2-ol, $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CHOHCH}_3$
Aldehydes	$-\text{CHO}$	formyl, or oxo	-al	Butanal, $\text{CH}_3(\text{CH}_2)_2\text{CHO}$
Ketones	$>\text{C}=\text{O}$	oxo-	-one	Butan-2-one, $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{COCH}_3$
Nitriles	$-\text{C}\equiv\text{N}$	cyano	nitrile	Pentanenitrile, $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CN}$
Ethers	$-\text{R-O-R-}$	alkoxy-	-	Ethoxyethane, $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OCH}_2\text{CH}_3$
Carboxylic acids	$-\text{COOH}$	carboxy	-oic acid	Butanoic acid, $\text{CH}_3(\text{CH}_2)_2\text{CO}_2\text{H}$
Carboxylate ions	$-\text{COO}^-$	-	-oate	Sodium butanoate, $\text{CH}_3(\text{CH}_2)_2\text{CO}_2^- \text{Na}^+$
Esters	$-\text{COOR}$	alkoxycarbonyl	-oate	Methyl propanoate, $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{COOCH}_3$
Acyl halides	$-\text{COX}$ ( $\text{X}=\text{F}, \text{Cl}, \text{Br}, \text{I}$ )	halocarbonyl	-oyl halide	Butanoyl chloride, $\text{CH}_3(\text{CH}_2)_2\text{COCl}$
Amines	$-\text{NH}_2,$ $>\text{NH}, >\text{N}-$	amino-	-amine	Butan-2-amine, $\text{CH}_3\text{CHNH}_2\text{CH}_2\text{CH}_3$
Amides	$-\text{CONH}_2,$ $-\text{CONHR},$ $-\text{CONR}_2$	-carbamoyl	-amide	Butanamide, $\text{CH}_3(\text{CH}_2)_2\text{CONH}_2$
Nitros	$-\text{NO}_2$	nitro	-	1-Nitrobutane, $\text{CH}_3(\text{CH}_2)_3\text{NO}_2$

استعمال کیا جاتا ہے جیسا کہ مندرجہ ذیل مثال میں دکھایا گیا ہے۔ اگرچہ کئی قائم مقام گروپوں والے بینزین مرکبات کے عام نام بھی (جیسیں ذیل میں بریکٹ میں لکھا گیا ہے) آفی طور پر استعمال ہوتے ہیں۔

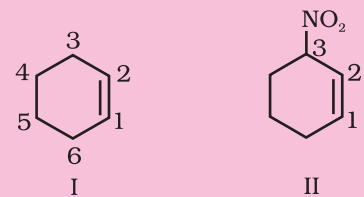


اگر بینزین حلقة میں دو قائم مقام گروپ شامل ہوں تو قائم مقام گروپوں کا مقام حلقة کے کاربن ایٹم کے نمبر سے معروف کیا جاتا ہے اور یہ نمبر اس طرح دیے جاتے ہیں کہ قائم مقام گروپ کم ترین مکان نمبر سے منسلک ہوں۔ مثال کے طور پر مرکب (b) کا نام 1,3-dibromobenzene ہے، 1,5-dibromobenzene نہیں۔

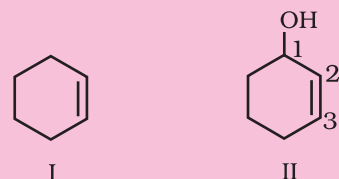


تسمیہ کے عام نظام میں نسبتی مقامات 2, 1, 3; 1, 1, 4 کی نشاندہی کرنے کے لیے اصطلاحات آرٹھو (o), اور پیرا (p)، میتا (m) اور پیرا (p)، بالترتیب استعمال کی جاتی ہیں۔ اس لیے (b) 1, 3 - dibromobenzene کا مخفف (m) اور (c) 1, 4-dibromobenzene کے دیگر آئوسمر (Isomers) کا مخفف (m) اور 1, 2 (a) کا نام 1, 2 (a) (Isomers) کے دیگر آئوسمر (Isomers) کے نام باترتیب آرٹھو (o) اور پیرا (p) (یا صرف p) کے نام باترتیب آرٹھو (o) اور پیرا (p) (یا صرف p)۔ Dibromobenzene 1, 4 (c) کے نام باترتیب آرٹھو (o) اور پیرا (p) (یا صرف p) ہیں۔

(iii) 6 ممبر ان پر مشتمل حلقة، جس میں ایک کاربن- کاربن دہربند شامل ہوتا ہے، Cyclohexane کی نمائندگی کرتا ہے اور جس پر نمبر (I) میں دکھائے گئے طریقے سے ڈالے جاتے ہیں۔ سابقہ 3-nitro سا بقہ 3-nitro گروپ سے C-3 سے منسلک ہے۔ اس لیے مرکب کا مکمل ساختی فارمولہ (II) ہے۔ دہربند لاحقہ تقاضی گروپ ہے جبکہ NO<sub>2</sub> سابقہ تقاضی گروپ ہے۔ اس لیے دہربے بنڈ کو NO<sub>2</sub> گروپ پر فوکیت دی جاتی ہے۔



(iii) 1-ol کا مطلب ہے کہ 1 - OH پر ایک C = C گروپ موجود ہے۔ لاحقہ تقاضی گروپ ہے اور اسے C = C پر فوکیت حاصل ہے۔ اس لیے ساخت II میں دکھائی گئی ہے:



(v) 'ظاہر' کرتا ہے کہ مرکب ایک ایڈی ہائڈ (Heptanal) ہے، جس کی موروٹی زنجیر میں 7 کاربن ایٹم ہیں۔ 6-hydroxy-6-nitroheptanal کرتا ہے کہ -OH گروپ کاربن 6 سے منسلک ہے، مرکب کا ساختی فارمولہ ہے: CH<sub>3</sub>CH(OH)CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CHO کاربن ایٹم پر نمبر ڈالتے وقت -CHO گروپ کا کاربن ایٹم بھی شامل کیا جاتا ہے۔

#### 12.5.4 قائم مقام بینزین مرکبات کا نامیہ (Nomenclature of Substituted Benzene Compounds)

ایسے بینزین مرکبات کے IUPAC تسمیہ کے لیے جن میں قائم مقام گروپ شامل ہیں، قائم مقام گروپ کو لفظ بینزین کے سابقہ کے طور پر

جب ایک بینزین حلقوہ ایک قفاعی گروپ کے ساتھ Alkine (Alkane) سے منسلک ہوتا ہے تو اسے سورٹ کے بجائے قائم مقام مانا جاتا ہے۔ بطور قائم مقام بینزین کا نام  $C_6H_5Ph$  ہے۔

### مسئلہ 12.10

مندرجہ ذیل کے ساختی فارمولے لکھیے:

- (a) o-Ethylanisole,
- (b) p-Nitroaniline,
- (c) 2,3 - Dibromo - 1 - phenylpentane,
- (d) 4-Ethyl-1-fluoro-2-nitrobenzene

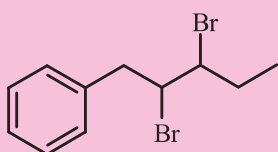
حل



(a)



(b)

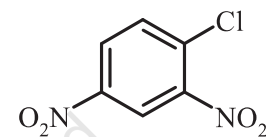


(c)

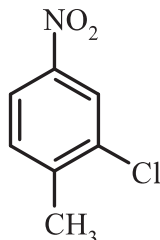


(d)

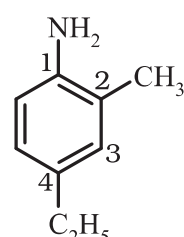
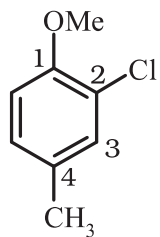
tri یا اس سے زیادہ قائم مقام گروپوں والے بینزین مشتقوں (Derivatives) میں یہ سابقہ استعمال نہیں کیے جاسکتے اور مرکبات کے نام حلقوہ پر قائم مقام گروپوں کے مقام کی مناسبت سے لکھے جاتے ہیں جس کے لیے کم ترین مقام کا قاعدہ استعمال کیا جاتا ہے۔ کچھ صورتوں میں بینزین مشتقوں کے عام نام بطور بنیادی مرکب استعمال کیے جاتے ہیں۔ بنیادی مرکب کے قائم مقام کو نمبر 1 تفویض کیا جاتا ہے اور پھر نمبر اس سمت میں ڈالے جاتے ہیں کہ دوسرے قائم مقام گروپ کو کم ترین عدد ملے۔ نام میں یہ قائم مقام گروپ انگریزی کے حروف تہجی کی ترتیب میں لکھے جاتے ہیں۔ کچھ مثالیں نیچے دی گئی ہیں:



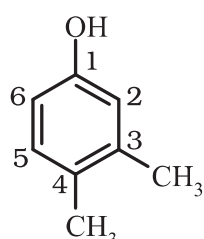
1-Chloro-2,4-dinitrobenzene  
(not 4-chloro, 1,3-dinitrobenzene)



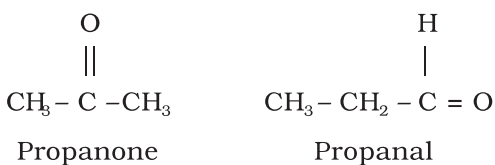
2-Chloro-1-methyl-4-nitrobenzene  
(not 4-methyl-5-chloro-nitrobenzene)



2-Chloro-4-methylanisole 4-Ethyl-2-methylaniline



3,4-Dimethylphenol



(iv) میٹامیرزم (Metamerism): یہ سالمہ میں تقاضی گروپ کی دونوں سمتوں میں مختلف اکائیں زنجیروں کی وجہ سے پیدا ہوتی ہے۔ مثال کے طور پر  $\text{CH}_3\text{OC}_3\text{H}_7$  یعنی Methoxypropane،  $\text{C}_4\text{H}_{10}\text{O}$  اور  $\text{C}_2\text{H}_5\text{OC}_2\text{H}_5$  یعنی Ethoxyethane کو ظاہر کرتا ہے۔

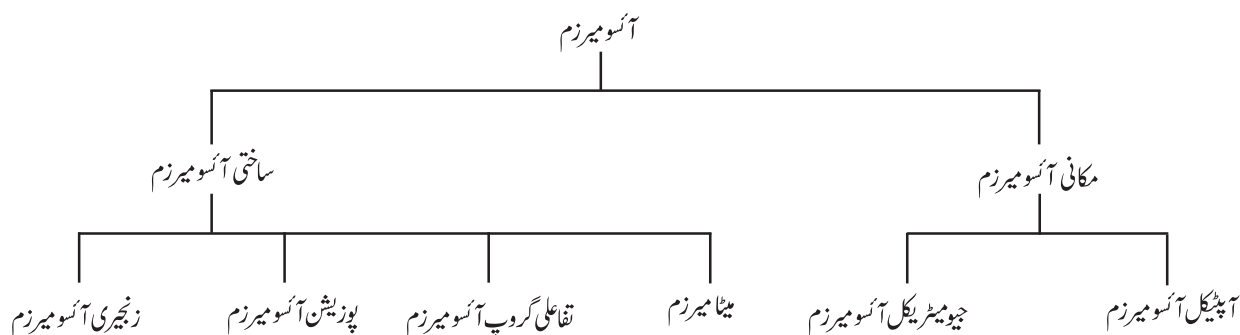
### 12.6.2 مکانی آئُسویمرزم (Stereoisomerism)

ایسے مرکبات جن کی ترکیب (Constitution) یکساں ہوتی ہے اور شریک گرفت بند کا تسلسل (Sequence) بھی یکساں ہوتا ہے لیکن وہ اپسیں میں اپنے ایجوں یا گروپوں کے نسبتی مقام کے لحاظ سے مختلف ہوتے ہیں، اسیلیے یہ آئُسویمرزم کہلاتے ہیں۔ آئُسویمرزم کی یہ مخصوص قسم اسیلیے آئُسویمرزم کہلاتی ہے، جسے جیومیٹریکل اور آپٹیکل آئُسویمرزم میں درجہ بند کیا جاسکتا ہے۔

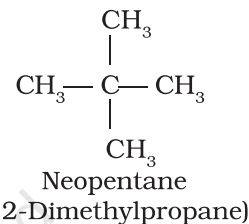
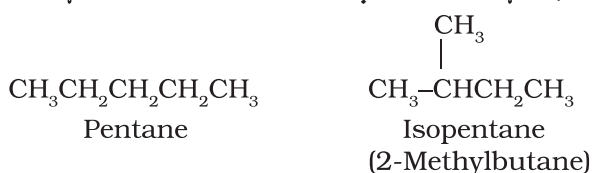
## 12.7 نامیاتی تعامل کے میکانزم کے بنیادی تصورات

### Fundamental Concepts In Organic Reaction Mechanism

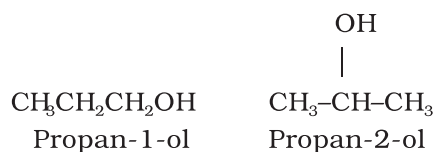
ایک نامیاتی تعامل میں، نامیاتی سالمہ (جسے Substrate بھی کہتے ہیں) ایک مناسب حملہ آور ریجنت (Reagent) سے تعامل کرتا ہے اور ایک یا ایک سے زیادہ ضخی اور جتنی ماحصلات تشکیل دیتا ہے۔ عمومی تعامل مندرجہ ذیل شکل میں دکھایا جاسکتا ہے۔



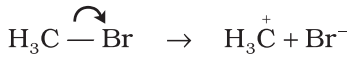
(i) زنجیری آئُسویمرزم : جب دو یا دو سے زیادہ مرکبات کا یکساں سالماتی فارمولہ ہوتا ہے لیکن کاربن ڈھانچے (Skeletons) مختلف ہوتے ہیں تو انہیں زنجیری آئُسویمر کہتے ہیں اور اس مظہر کو زنجیری آئُسویمرزم کہا جاتا ہے۔ مثال کے طور پر  $\text{C}_5\text{H}_{12}$  میں مرکبات کو ظاہر کرتا ہے:



(ii) پوزیشن آئُسویمرزم : جب دو یا دو سے زیادہ مرکبات کاربن ڈھانچے پر قائم مقام ایتم یا تقاضی گروپ کے مقام کے اعتبار سے مختلف ہوتے ہیں تو انہیں پوزیشن آئُسویمر کہتے ہیں اور اس مظہر کو پوزیشن آئُسویمرزم کہا جاتا ہے۔ مثال کے طور پر سالماتی فارمولہ  $\text{C}_3\text{H}_8$  دو الکول کو ظاہر کرتا ہے:



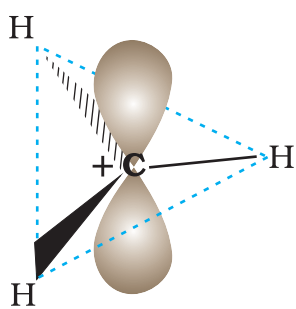
(iii) تقاضی گروپ آئُسویمرزم (Functional Group Isomerism) : دو یا دو سے زیادہ ایسے مرکبات جن کے سالماتی فارمولے یکساں ہوں لیکن تقاضی گروپ مختلف ہوں، تقاضی گروپ آئُسویمرزم کہلاتے ہیں اور یہ مظہر تقاضی گروپ آئُسویمرزم کہلاتا ہے۔ مثال کے طور پر سالماتی فارمولہ  $\text{C}_3\text{H}_6\text{O}$  ایک ایلڈی ہائڈ اور ایک کیٹون کو ظاہر کرتا ہے۔



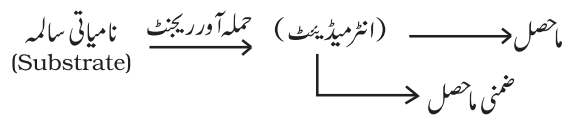
ایک نوع (Species) جس میں ایک کاربن ایٹم الیکٹران کا سائز (Substrate)

کھلتا ہے اور اس پر شبٹ چارج ہوتا ہے، کاربو کیٹ آئین (Carbocation) کہلاتا ہے، جسے پہلے کاربونیم آئین (Carbonium Ion) کہا جاتا تھا۔  $\text{CH}_3^+$ ، میتھائل کیٹ آئین (Methyl Cation) یا میتھائل کاربونیم آئین (Methyl Carbonium Ion) کہلاتا ہے۔ کاربو کیٹ آئینوں کی درجہ بندی ابتدائی (Primary)، ثانوی (Secondary) اور تیاری (Tertiary) کے تحت کی جاتی ہے جو اس بات پر منحصر ہے کہ شبٹ چارج شدہ کاربن سے براہ راست مسلک کاربن، 1، 2 یا 3 ہیں۔ کاربو کیٹ آئینوں کی کچھ اور مثالیں ہیں: ایک Ethyl Cation)  $\text{CH}_3^+ \text{CH}_2$ ، ایک ابتدائی کاربو کیٹ آئین)، Isopropyl Cation)  $(\text{CH}_3)_2\text{CH}^+$ ، ایک ثانوی کاربو کیٹ آئین) اور Tertbutyl Cation)  $(\text{CH}_3)_3\text{C}^+$  ایک تیاری کاربو کیٹ آئین)۔ کاربو کیٹ آئین بہت زیادہ غیر میکٹھم ہوتے ہیں اور تعامل پذیر انواع ہیں۔ شبٹ چارج والے کاربن سے براہ راست مسلک الکائل گروپ کاربو کیٹ آئینوں کو استحکام دیتے ہیں۔ اس کی وجہ ایسی (Hyperconjugation) اور بیش جھنگی (Inductive) اثرات ہیں، جو آپ سیشن 12.7.5 اور 12.7.9 میں پڑھیں گے۔

کاربو کیٹ آئینوں کے استحکام کی مشاہدہ کی گئی ترتیب ہے: کاربو کیٹ آئینوں کے استحکام کی مشاہدہ کی گئی ترتیب ہے: آئینوں کی شکل طرائی گول پلیٹر ہوتی ہے اور شبٹ چارج شدہ کاربن  $sp^2$  مخلوط شدہ ہوتا ہے۔ اس لیے  $\text{CH}_3$  کی شکل کو سمجھا جاسکتا ہے کہ یہ تین مساوی  $C(sp^2)$  مخلوط شدہ اربٹل کے ہائڈروجن ایٹمیں میں سے ہر ایک کے 1s اربٹل کے ساتھ مطابق (Overlap) ہونے کے نتیجے میں حاصل ہونے والی شکل ہے۔ ہر ایک بندکو (1s)  $\text{C}(sp^2)-\text{H}$  سے گامبا نڈ کے طور پر ہے۔



شکل (a) میتھائل کارب کیٹ آئن کی شکل



Substrate وہ متعال (Reactant) ہے جو نئے بندکو کاربن مہیا کرتا ہے اور دوسرا متعال کو ریجیٹ کرتے ہیں۔ اگر دونوں متعالات کاربن مہیا کرتے ہیں تو انتخاب بے قاعدہ (Arbitrary) ہے اور اس صورت میں جس سالمہ پر ہماری توجہ مرکوز ہے وہ Substrate کہلاتا ہے۔ ایسے تعامل میں، دو کاربن ایٹمیں کے درمیان یا ایک کاربن اور کسی اور ایٹم کا درمیانی، شریک گرفت بندوٹا ہے اور نیا بندک تشکیل پاتا ہے۔ ہر ایک قدم کا سلسلہ وار بیان، جن میں الیکٹران کی حرکت، بندک تشکیل (Bond Formation) اور بندکی تشکیل (Bond Cleavage) کے دوران تو ایات (Energetics) اور متعالات کے ماحصلات میں تبدیل ہونے کی شرح (Kinetics) کی تفصیل شامل ہو تعامل میکانزم (Reaction Mechanism) کہلاتا ہے۔ تعامل میکانزم کی معلومات، نامیاتی مرکبات کی متعاملیت کو سمجھنے اور ان کی تالیف کے لیے حکمت عملی تیار کرنے میں مددگار ہوتی ہے۔ مندرجہ ذیل سیکشنوں میں ہم کچھ ایسے اصول سیکھیں گے جو یہ وضاحت کرتے ہیں کہ یہ تعامل کیسے ہوتے ہیں۔

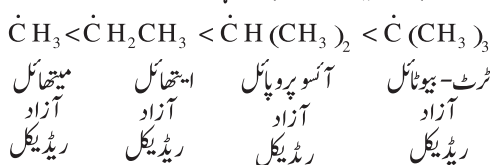
### 12.7.1 شریک گرفت بندک انشقاق

#### (Fission of a Covalent Bond)

ایک شریک گرفت بندک شکستہ ہو سکتا ہے یا تو (i) ہیٹرولاٹک شکستگی کے ذریعے یا (ii) ہومولاٹک شکستگی کے ذریعے۔ ہیٹرولاٹک شکستگی (Heterolytic Cleavage) میں، بند اس طرح ہوتا ہے کہ الیکٹرانوں کا سائبھے کا (Shared) جوڑا ایک ہی جز (Fragment) کے ساتھ رہتا ہے۔

ہیٹرولس (Heterolysis) کے بعد ایک ایٹم کی الیکٹرانی ساخت ہوتی ہے اور اس پر شبٹ برتنی چارج ہوتا ہے۔ جبکہ دوسرا گرفت آکٹیٹ (Valence Octet) ہوتا ہے اور اس میں کم از کم ایک اکیلا جوڑا اور منفرد برتنی چارج ہوتا ہے۔ اس لیے Bromomethane کی ہیٹرولاٹک شکستگی سے  $\text{CH}_3^+$  اور  $\text{Br}^-$  حاصل ہوں گے، جیسا کہ نیچے دکھایا گیا ہے:

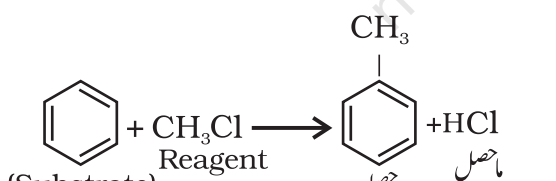
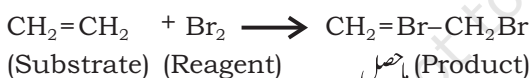
اکنہل ریڈیکل کی درجہ بندی ابتدائی، ثانوی اور ثالثی ریڈیکل کے تحت جاتی ہے۔ اکنہل ریڈیکل کا استحکام، جیسے جیسے ہم ابتدائی سے ثالثہ کی طرف جاتے ہیں، بڑھتا جاتا ہے۔



ایسے نامیاتی تعاملات جو ہمولانگک انشقاق کے ذریعے ہوتے ہیں، آزاد ریڈیکل یا ہم قطبی یا غیر قطبی تعاملات کہلاتے ہیں۔

### 12.7.2 سسٹریٹ (Reagent) اور تکینٹ (Substrate)

نامیاتی مرکبات کے تعامل کے دوران، عام طور پر، آئن نہیں بنتے: سالمات خود تعامل میں شرکت کرتے ہیں۔ آسانی کے لیے ایک تعامل کو (Substrate) اور دوسرا کو (Reagent) کا نام دیا ہے۔ عام طور پر جس سالے کا کاربن نئی بندش (Bond) بنانے میں شامل ہوگا وہ کہلاتا ہے اور دوسرا Reagent جب کاربن - کاربن (Carbon-carbon bond) بند (Bond) کا نام دیا جاتا ہے اور یہ اس پر منحصر ہے کہ کس سالے کا مشاہدہ کیا جا رہا ہے۔ مثال:



نیکلیو فاکل اور الیکٹروفاکل

### (Nucleophiles and Electrophiles)

عمل دار جگہ پر حملہ کرتا ہے۔ عمل دار جگہ Substrate، Reagent (Solute) کی الیکٹران کی کمی والا حصہ ہو سکتا ہے (ثبت عامل دار جگہ) مثلاً ایٹم کی ناکمل الیکٹرانی مدار یا سالے کے ڈائی پول کا ثابت سرا۔ اگر حملہ و راسپیشی میں الیکٹران بہت زیادہ ہوں تو وہ ان جگہوں پر حملہ کرتے ہیں۔ اگر حملہ و راسپیشی میں الیکٹران کم ہوں تو وہ Substrate سالے

ظاہر کیا جاسکتا ہے۔ باقی بچا ہوا کاربن ارٹل سالمانی مستوی پر عمود ہوتا ہے اور اس میں کوئی الیکٹران نہیں ہوتا (شکل 12.3(a))۔

ہیٹرولاٹک شکستگی سے ایک ایسی نوع بھی حاصل ہو سکتی ہے، جس میں کارب کو الیکٹرونوں کا سامنے کا جوڑا ملتا ہے۔ مثال کے طور پر جب کاربن سے مسلک گروپ Z الیکٹران جوڑے کے بغیر الگ ہوتا ہے، تو میتھاکل این آئن (Methylanion  $\text{H}_3\text{C}^-$ ) تشكیل پاتا ہے:

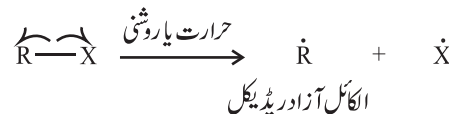


ایسی کاربن انواع، جن کے کاربن ایٹم پر منفی چارج ہوتا ہے، کارب این آئن (Carbanions) کہلاتی ہیں۔ کارب این آئن میں کاربن کی مخلوطیت  $\text{Sp}^3$  ہوتی ہے اور اس کی شکل میخٹر اہیڈرون جیسی ہوتی ہے جیسا کہ شکل 12.3(b) میں دکھائی گئی ہے۔



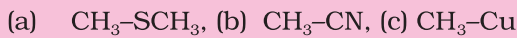
شکل 12.3(b) میتھاکل کارب این آئن کی شکل کارب این آئن بھی غیر متمکم اور تعامل پذیر انواع ہیں۔ ایسے نامیاتی تعاملات ہیٹرولاٹک بند شکستگی کے ذریعے انجام پاتے ہیں، آئن (Ionic) یا ہیٹرولاٹک (Heteropolar) یا صرف قطبی (Polar) تعاملات کہلاتے ہیں۔

ہومولانگک شکستگی (Homolytic cleavage) میں شریک گرفت بند میں سامنے کے جوڑے کا ایک الیکٹران ہر ایک بندش شدہ ایٹم پر جاتا ہے۔ اس لیے ہومولانگک شکستگی میں الیکٹرون جوڑے کے بجائے واحد الیکٹران حرکت کرتا ہے۔ واحد الیکٹران کی حرکت "آدھے سروالے خمیدہ تیر" (محفل کا کانٹا) کے ذریعے ظاہر کی جاتی ہے۔ ایسی شکستگی کے نتیجے میں تعدیلی انواع تشكیل پاتی ہیں (ایٹم یا گروپ) جن میں ایک بغیر جوڑے کا الیکٹران ہوتا ہے۔ یہ انواع آزاد ریڈیکل (Free Radical) کہلاتی ہیں۔ کارب کیٹ آئن اور کارب این آئن کی طرح آزاد ریڈیکل بھی بہت زیادہ تعامل پذیر ہوتے ہیں۔ ایک ہومولانگک شکستگی کو مندرجہ ذیل طریقے سے دکھایا جاسکتا ہے:

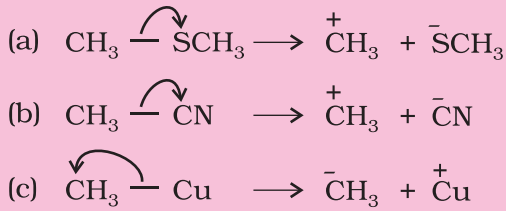


### مسئلہ 12.11

نمیدہ تیر کے نشان کا طریقہ استعمال کرتے ہوئے متعال انٹرمیڈیٹ کی تشکیل کو دھائیے جب مندرجہ ذیل شریک گرفت بند کی بیٹرو لائلک شنسنگی ہوتی ہے۔

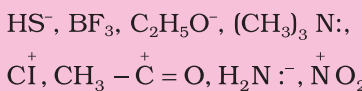


حل



### مسئلہ 12.12

دلائل پیش کرتے ہوئے، مندرجہ ذیل سالمات/ آئینوں کی نیوکلیوفائل یا الیکٹروفائل کے تحت درجہ بندی کیجیے۔



حل

$\text{HS}^-$ ,  $\text{C}_2\text{H}_5\text{O}^-$ ,  $(\text{CH}_3)_3\text{N}^-$ ,  $\text{H}_2\text{N}^-$ : نیوکلیوفائل  
ان انواع میں الیکٹرانوں کا بغیر سامنے کا جوڑا ہوتا ہے جو ایک الیکٹروفائل کو دیا جاسکتا ہے اور اس کے ساتھ اس جوڑے میں شرکت کی جاسکتی ہے۔

$\text{BF}_3$ ,  $\text{Cl}^+$ ,  $\text{CH}_3-\overset{+}{\text{C}}=\text{O}$ ,  $\overset{+}{\text{N}}\text{O}_2$ : الیکٹروفائل  
تعامل پذیر مقامات (Reactive site) پر صرف چھگرفت الیکٹران ہوتے ہیں اور یہ نیوکلیوفائل سے ایک الیکٹران کا جوڑا لے سکتے ہیں۔

### مسئلہ 12.13

مندرجہ ذیل میں الیکٹروفائل مرکز کی شناخت کیجیے:



حل

$\text{H}_3\overset{*}{\text{C}}-\text{I}$  اور  $\text{H}_3\overset{*}{\text{C}}=\text{O}$  کاربن ایٹم، الیکٹروفائل مرکز ہیں کیونکہ ان پر بند کی قطبیت کی وجہ سے جزوی مثبت چارج ہوگا۔

کا وہ حصہ جو الیکٹران فراہم کر سکتا ہو، عمل دار جگہ کہلاتے گا مثلاً دو ہرے بند (Double bond) کے پائی (N) الیکٹران۔

وہ ریجنت (Reagent) جو ایک الیکٹران جوڑا عمل دار جگہ پر فراہم کرتا ہے، نیوکلیوفائل (Nucleophile, Nü) یعنی کہ نیوکلیس مائل (Nucleus Seeking) کہلاتا ہے اور ایسا تعامل نیوکلیوفائل (Nucleophilic) کہلاتا ہے۔ وہ ریجنت (Reagent) جو ایک الیکٹران جوڑا عمل دار جگہ لے جاتا ہے الیکٹروفائل (Electrophile, E<sup>+</sup>) یعنی کہ الیکٹران مائل (Electron Seeking) کہلاتا ہے یہ تعامل الیکٹروفائل (Electrophilic) کہلاتا ہے۔

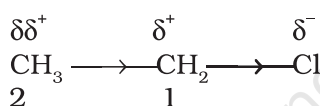
ایک قطبی نامیانی تعامل کے دوران، ایک نیوکلیوفائل، Substrate کے الیکٹروفائل مرکز پر حملہ آور ہوتا ہے۔ اسی طرح الیکٹروفائل، نیوکلیوفائل مرکز پر حملہ کرتے ہیں، جو کہ الیکٹرانوں کی فراہمی والے Substrate کا مرکز ہے۔ اس طرح، الیکٹروفائل Substrate سے، اس وقت الیکٹران حاصل کرتے ہیں۔ جب دوں میں بندشی باہمی عمل ہوتا ہے، جیسے سے الیکٹروفائل پر ایک الیکٹران جوڑے کی حرکت دھانے کے لیے نمیدہ تیر کی علامت استعمال کی جاتی ہے۔ نیوکلیوفائل کی کچھ مثالیں مندرج شدہ وہ آئین ہیں جن میں الیکٹرانوں کا واحد جوڑا ہوتا ہے، جیسے ہائندروآکسائیڈ ( $\text{HO}^-$ ), سانائیڈ ( $\text{NC}^-$ ) آئین اور کارب این آئین ( $\text{R}_3\text{C}^-$ ) تعدیلی سالمات جیسے،  $\text{O}^-$ ,  $\text{R}_2\text{NH}$ ,  $\text{R}_3\text{N}^-$ ،  $\text{H}_2\text{N}^-$  وغیرہ میں بھی کیونکہ الیکٹرانوں کا واحد جوڑا ہوتا ہے، اس لیے یہ بھی نیوکلیوفائل کی طرح عمل کر سکتے ہیں۔ الیکٹروفائل کی مثالوں میں کاربونیک ایٹم ( $\text{CH}_3^+$ ) اور ایسے تعدیلی سالمات شامل ہیں جن میں کاربونائل گروپ ( $\text{C}=\text{O}$ ) یا الکائل ہیلیائٹ ( $\text{R}_3\text{C}-\text{X}$ )، جہاں X ایک ہیلوجن ایٹم ہے) جیسے نفاذی گروپ ہوتے ہیں۔ کاربونیک ایٹم میں کاربن ایٹم کا ششیتی تشکیل (Sextet Configuration) ہوتا ہے، اس لیے اس میں الیکٹرانوں کی کمی ہوتی ہے اور یہ نیوکلیوفائل سے الیکٹرانوں کا ایک جوڑا حاصل کر سکتا ہے۔ تعدیلی سالمات جیسے الکائل ہیلیائٹ، میں X-C ہند کی قطبیت کی وجہ سے کاربن ایٹم پر ایک جزوی مثبت چارج (Partial Positive Charge) پیدا ہو جاتا ہے اور اس لیے کاربن ایٹم ایسا الیکٹروفائل مرکز بن جاتا ہے، جس پر نیوکلیوفائل حملہ کر سکتا ہے۔

الیکٹران ہٹاؤ، الیکٹرومیرک (Electromeric) اثر یا تقطیب پذیری (Polarisability) اثر کہلاتا ہے۔ مندرجہ ذیل سائنسوں میں ہم الیکٹرانی ہٹاؤ کی ان قسموں کے بارے میں سیکھیں گے۔

### (Inductive Effect) 12.7.5

جب مختلف برتنی منفیت (Electronegativity) والے ایٹموں کے ماہین شریک گرفت بند تشكیل پاتا ہے تو الیکٹران کثافت (Electron Density) بند کے زیادہ برتنی منفی ایٹم کی طرف زیادہ ہوتی ہے۔ الیکٹران کثافت کی اس منتقلی سے ایک قطبی شریک گرفت بند بنتا ہے۔ بند تقطیب کی وجہ سے نامیاتی مرکبات میں کئی مختلف الیکٹرانی اثرات پیدا ہوتے ہیں۔

آئیے  $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{Cl}$  Chlorethane کو دیکھیں، جس میں  $\text{C} - \text{Cl}$  بند ایک قطبی شریک گرفت بند ہے۔ اس کی تقطیب اس طرح ہوتی ہے کہ کاربن-1 کچھ ثبت چارج ( $\delta^+$ ) حاصل کر لیتا ہے اور کلورین کچھ منفی چارج ( $\delta^-$ )۔ ایک قطبی شریک گرفت بند میں دو ایٹموں پر کسری (Fractional) الیکٹرانی چارجوں کو علامت کوہ (ڈیلٹا) سے ظاہر کیا جاتا ہے اور الیکٹران کثافت کی منتقلی کو ایک تیر کے ذریعے جو قطبی بند کے  $\delta^+$  سرے سے  $\delta^-$  سرے کی سمت میں ہوتا ہے۔

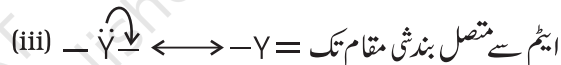
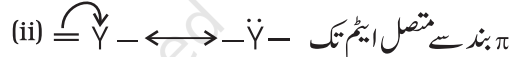
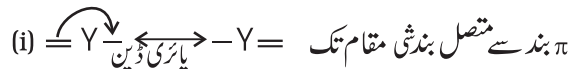


اس کے بعد، کاربن-1، جس پر جزوی ثبت چارج ( $\delta^+$ ) پیدا ہو گیا ہے، متصل  $\text{C} - \text{C}$  بند سے کچھ الیکٹران کثافت اپنی طرف کھینچتا ہے۔ نیتھیا کاربن 2 پر بھی کچھ ثبت چارج ( $\delta^-$ ) پیدا ہو جاتا ہے۔ جہاں  $\delta^-$  علامت ظاہر کرتی ہے کہ کاربن-1 کے مقابلے میں یہ چارج نسبتاً چھوٹا ثبت چارج ہے۔ دوسرے الفاظ میں قطبی  $\text{C} - \text{Cl}$  بند متصل بند میں تقطیب کی امالت کرتا ہے۔  $\sigma$ -بند کی ایسی تقطیب (Polarisation) جو متصل  $\sigma$ -بند کی تقطیب کی وجہ سے ہوتی ہے، امالی اثر کہلاتی ہے۔ یہ اثر اس کے بعد کے بند تک بھی پہنچتا ہے، لیکن جیسے جیسے درمیانی بند کی تعداد بڑھتی جاتی ہے یہ تیزی سے کم ہوتا جاتا ہے اور تین بند کے بعد ناقابل لحاظ حد تک کم ہو جاتا ہے۔ امالی اثر قائم مقام (ایٹم/گروپ/گروپ) کی نسلک کاربن ایٹم سے الیکٹران ہٹانے یا اسے الیکٹران دینے کی صلاحیت

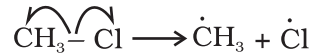
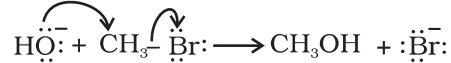
### 12.7.3 نامیاتی تعاملات میں الیکٹران حرکت (Electron Movement in Organic Reactions)

نامیاتی تعاملات میں الیکٹرانوں کی حرکت خمیدہ۔ تیر کے نشان سے دکھائی جاسکتی ہے۔ یہ نشان دکھاتا ہے کہ تعامل کے دوران الیکٹرانوں کی دوبارہ تقسیم سے بند میں کیسے تبدیلی ہوتی ہے۔ الیکٹرانوں کے ایک جوڑے کے مقام کی تبدیلی دکھانے کے خمیدہ تیر اس نقطے سے شروع ہوتا ہے جہاں سے ایک الیکٹران جوڑے کی منتقلی ہوتی ہے اور اس کا سراسر مقام پر ہوتا ہے جہاں تک الیکٹران جوڑے کر سکتا ہے۔

الیکٹران کے جوڑے کی منتقلی کو ذیل میں دکھایا گیا ہے۔



اکیلے الیکٹران کی حرکت آدھے سروالے خمیدہ تیروں سے دکھائی جاتی ہے۔ مثال کے طور پر ہانڈروآکسائیڈ آین کی منتقلی میں ایتحانول حاصل ہوتا ہے اور کلورو میتھین کے افتراق میں خمیدہ تیر استعمال کرتے ہوئے الیکٹران کی حرکت مندرجہ ذیل طریقے سے دکھائی جاسکتی ہے:



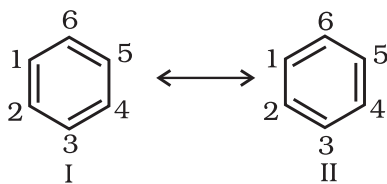
### 12.7.4 شریک گرفت بند میں الیکٹران ہٹاؤ اثرات (Electron Displacement Effects in Covalent Bonds)

ایک نامیاتی سالمہ میں الیکٹران کا ہٹاؤ یا تو گراونڈ اسٹیٹ (Ground State) میں ایک ایٹم یا ایک قائم مقام گروپ کے زیر اثر یا ایک مناسب حملہ اور ریبینٹ کی موجودگی کی وجہ سے ہو سکتا ہے۔ سالمہ میں موجود ایٹم یا قائم مقام گروپ کے زیر اثر ہونے والے الیکٹران کا ہٹاؤ بند میں مستقل قطبیت پیدا کر سکتا ہے۔ امالی اثر اور گرک اثر اس قسم کے الیکٹران ہٹاؤ کی مثلیں ہیں۔ عارضی الیکٹران ہٹاؤ اثر کسی سالمہ میں اس وقت دکھائی دیتے ہیں جب ایک ریجنٹ، اس پر حملہ کرنے کے نزدیک ہوتا ہے۔ اس قسم کا



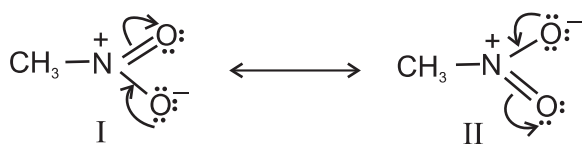
Benzene

بینزین ہے۔ اس کی سائیکلک ساخت جس میں تبادل،  $C - C$  اکھرے اور  $C = C$  دوہرے بند ہوتے ہیں (جیسا کہ دھایا گیا ہے)، اس کی مخصوص خاصیتوں کی وضاحت کرنے کے لیے ناقابلی ہے۔ اپر دیے ہوئے اظہار کے مطابق، بینزین میں دو مختلف بندشی لمبائیاں ہوئی چاہیں، ایک  $C - C$  اکھرے بند کی وجہ سے اور ایک  $C = C$  دوہرے بند کی وجہ سے لیکن جیسا کہ تجربے سے معلوم ہوا ہے بینزین میں یکساں  $C - C$  بندشی فاصلے، 139 pm، ہوتے ہیں جو کہ  $C - C$  اکھرے بند (154 pm) اور  $C = C$  دوہرے بند (134 pm) کی درمیانی قدر ہے۔ اس لیے بینزین کی ساخت مندرجہ بالا ساخت کے ذریعے مناسب طور پر نہیں دکھائی جاسکتی۔ مزید، بینزین کو تو انہی کے اعتبار سے متماثل ساختوں I اور II کے ذریعے مساوی طور پر بخوبی ظاہر کیا جاسکتا ہے۔



اس لیے گمک نظریہ کے مطابق (اکائی 4)، بینزین کی حقیقی ساخت ان میں سے کسی بھی ساخت کے ذریعے کامل طور پر ظاہر نہیں کی جاسکتی، کیونکہ اصل ساخت ان دونوں ساختوں (I اور II) کی مخلوط شدہ ساخت ہے جو گمک ساخت کھلاتی ہے۔ گمک ساختیں مستند ساختیں (Contributing Structures) یا مدد ساختیں (Canonical Structures) معروضی (Hypothetical) ہیں اور انفرادی طور پر کسی حقیقی سالمہ کو ظاہر نہیں کرتیں۔ یہ اپنے احکام کے تناسب (Proportion) کے لحاظ سے حقیقی ساخت میں حصہ لیتی ہیں۔

گمک کی دوسری مثال ناٹرومیتھین (Nitromethane,  $\text{CH}_3\text{NO}_2$ ) مہیا کرتا ہے، جسے دو لیوں ساختوں (I اور II) کے ذریعے ظاہر کیا جاتا ہے۔ ان ساختوں میں  $O - N -$  بند کی دو قسمیں ہوتی ہیں:



لیکن یہ معلوم ہے کہ Nitromethane کے دونوں  $O - N -$  بند یکساں

تعلق رکھتا ہے۔ اس صلاحیت کے مطابق، قائم مقام (ایم/گروپ) کی درجہ بندی ہائڈروجن کی مناسبت سے الیکٹران نکالنے والے یا الیکٹران معطی گروپ کے طور پر کی جاسکتی ہے۔ ہیلوژن اور بہت سے دوسرے گروپ، جیسے ناٹرو (-NO<sub>2</sub>), سائنو (-CN), کاربوکسی (-COOH)، ایٹر (-COOR)، ایری لوکسی (-OAr)، مثلاً Aryloxy (-OC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)، وغیرہ الیکٹران نکالنے والے گروپ ہیں۔ دوسری طرف الکائل (Alkyl) گروپ، جیسے میتھائل (-CH<sub>3</sub>) اور ایتھائل (Ethyl, -CH<sub>2</sub>-CH<sub>3</sub>) کو عام طور سے الیکٹران معطی گروپ سمجھا جاتا ہے۔

### مسئلہ 12.14

مندرجہ ذیل سالمات کے جوڑوں میں کون سا بند زیادہ قطبی ہے:

- (a)  $\text{H}_3\text{C}-\text{H}$ ,  $\text{H}_3\text{C}-\text{Br}$
- (b)  $\text{H}_3\text{C}-\text{NH}_2$ ,  $\text{H}_3\text{C}-\text{OH}$
- (c)  $\text{H}_3\text{C}-\text{OH}$ ,  $\text{H}_3\text{C}-\text{SH}$

### حل

(a)  $\text{C}-\text{Br}$  کی بر قی متفہیت H کے مقابلے زیادہ ہے۔

(b)  $\text{C}-\text{O}$  (c)  $\text{C}-\text{O}$

### مسئلہ 12.15

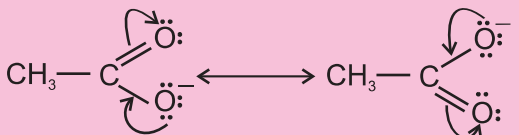
$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{Br}$  کے کس  $\text{C} - \text{C}$  بند میں امالی اثر کے سب سے کم ہونے کی امید ہے؟

### حل

اماںی اثر کی عدی قدر درمیانی بند کی تعداد کے بڑھنے کے ساتھ کم ہوتی جاتی ہے۔ اس لیے یہ اثر کاربن-3 اور ہائڈروجن کے درمیان کے بند میں سب سے کم ہوگا۔

### 12.7.6 گمک ساخت (Resonance Structure)

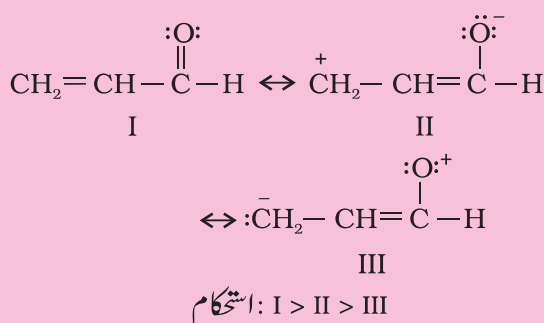
کئی ایسے نامیاتی سالمات ہیں جن کی ساخت کی وضاحت واحد لیوں ساخت (Lewis Structure) کے ذریعے نہیں کی جاسکتی۔ اس کی ایک مثال



مسئلہ 12.17

$\text{CH}_3 - \text{C} = \text{O}$  کی گمک ساختیں لکھیے۔ حصہ لینے والی ساختوں کے نسبتی استحکام کی نشاندہی کیجیے۔

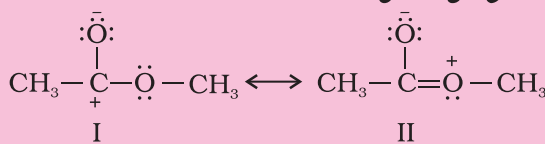
حل



[I]: سب سے زیادہ مستحکم، شریک گرفت بند کی زیادہ تعداد، ہر ایک کاربن اور آکٹیجن ایٹم میں ایک آکٹیٹیٹ ہے اور مختلف چار جوں کے درمیان کوئی فاصلہ نہیں۔ [II]: زیادہ برتنی منفی ایٹم پر منفی چارج اور زیادہ برتنی ثابت ایٹم پر ثابت چارج [III]: حصہ نہیں لیتا، کیونکہ آکٹیجن پر ثابت چارج ہے اور کاربن پر منفی چارج ہے۔ اس لیے سب سے کم مستحکم ہے۔

مسئلہ 12.18

وضاحت کیجیے کہ مندرجہ ذیل دونوں ساختیں، I اور II کیوں  $\text{CH}_3\text{COOCH}_3$  کی حقیقی ساخت میں اہم حصہ لینے والی ساختیں نہیں ہو سکتیں:



حل

دونوں ساختیں کم اہم ہیں، کیونکہ ان میں چار جوں کے درمیان فاصلہ شامل ہے۔ مزید یہ کہ ساخت I میں ایک کاربن ایٹم ایسا ہے جس کا آکٹیٹیٹ غیر مکمل ہے۔

لبائی کے ہوتے ہیں (جو  $\text{O} - \text{N} = \text{O}$  اکھرے بند کی لمبائی اور  $\text{O} = \text{N} = \text{O}$  دوہرے بند کی لمبائی کی درمیانی لمبائی ہوتی ہے)۔ اس لیے Nitromethane کی حقیقی ساخت، دونوں مستند ساختوں I اور II کی گمک مخلوط ہے۔

سامنے کی حقیقی ساخت کی توانائی (گمک مخلوط) دونوں میں سے کسی بھی مستند ساخت کی توانائی سے کم ہوتی ہے۔ حقیقی ساخت کی توانائی اور کم ترین توانائی گمک ساخت کی توانائی میں فرق، گمک استحکام توانائی (Resonance Stabilisation Energy) یا صرف گمک (Resonance Stabilisation Energy) توانائی کھلالاتا ہے۔ حصہ لینے والی اہم ساختوں کی تعداد جتنا زیادہ ہوگی، گمک توانائی بھی اتنی زیادہ ہوگی۔ گمک خاص طور پر اس وقت اہم ہو جاتی ہے، جب حصہ لینے والی ساختیں توانائی کے اعتبار سے مساوی ہوتی ہیں۔ گمک ساختوں کو لکھتے وقت مندرجہ ذیل قاعدوں کا اطلاق ہوتا ہے: گمک ساختوں میں (i) نیولیکس کے مقام یکساں ہوتے ہیں (ii) بغیر جوڑے کے الیکٹرانوں کی تعداد یکساں ہوتی ہے۔ گمک ساختوں میں سے وہ ساخت زیادہ مستحکم ہوتی ہے جس میں شریک گرفت بند کی تعداد زیادہ ہوتی ہے، سبھی ایٹموں میں الیکٹرانوں کا آکٹیٹیٹ (Octet) ہوتا ہے (سوائے ہانڈروجن کے جس میں ڈپلیٹ ہوتا ہے) مختلف چار جوں (زیادہ برتنی منفی ایٹم پر منفی چارج اگر کوئی ہے اور زیادہ برتنی ثابت ایٹم پر ثابت چارج اگر کوئی ہے) کا فاصلہ کم ہوتا ہے اور جس میں چارج کا انتشار (Dispersal) زیادہ ہوتا ہے۔

مسئلہ 12.16

$\text{CH}_3\text{COO}^-$  کی گمک ساخت لکھیے اور تیر کے ذریعے الیکٹرانوں کی حرکت دکھائیے۔

حل

سب سے پہلے، ساخت لکھیے اور مناسب ایٹموں پر بغیر سا جھے کے گرفت الیکٹرانوں کے جوڑے دکھائیے۔ پھر ایک وقت میں ایک الیکٹران کی حرکت دکھانے کے لیے تیر کھینچئے، جس سے آپ کو دوسری ساختیں حاصل ہوں گی۔

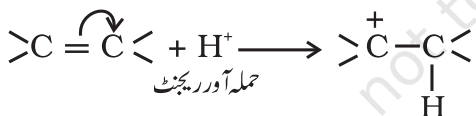
ایک کھلی زنجیر یا سائیکلک نظام میں تبادل اکھرے اور دھرے بند کی موجودگی جفتی نظام کہلاتی ہے۔ یہ نظام اکثر غیر طبیعی (Abnormal) اثرات ظاہر کرتے ہیں۔ ان کی مثالیں ہیں: 1,3-Butadiene اور ناکٹرو بنزین وغیرہ۔ ان نظاموں میں  $\pi$ -الیکٹران کا مقام بدلتا ہے اور نظام میں قطبیت پیدا ہو جاتی ہے۔

### 12.7.8 الیکٹرومیرک اثر (E اثر)

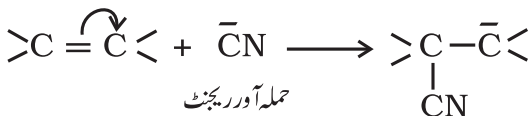
#### [Electromeric Effect (E effect)]

یہ ایک عارضی اثر ہے۔ جن نامیاتی مرکبات میں کثیر بند ہوتے ہیں (دھرا یا تہرا بند) وہ ایک حملہ آور ریجنسٹ کی موجودگی میں ہی اثر ظاہر کرتے ہیں۔ اس کی تعریف اس طرح کی جاتی ہے کہ یہ ایک حملہ آور ریجنسٹ کی مانگ پر  $\pi$ -الیکٹرانوں کے سامنے کے جوڑے کی کثیر بند سے جڑے ہوئے ایٹمیں میں سے کسی ایک پر مکمل منتقلی ہے۔ حملہ آور ریجنسٹ کو تعامل کے علاقے سے ہٹاتے ہی یہ اثر زائل ہو جاتا ہے۔ اسے E سے ظاہر کیا جاتا ہے اور الیکٹرانوں کی منتقلی ایک تیر (↔) سے دکھائی جاتی ہے۔ الیکٹرومیرک اثر کی دو واضح قسمیں ہیں:

(i) ثبت الیکٹرومیرک اثر (E+ اثر): اس اثر میں کثیر بند کے  $\pi$ -الیکٹران اس ایٹم پر منتقل ہوتے ہیں جس سے ریجنسٹ مسلک ہو جاتا ہے۔ مثلاً



(ii) منفی الیکٹرومیرک اثر (E- اثر): اس اثر میں کثیر بند کے  $\pi$ -الیکٹران اس ایٹم پر منتقل ہوتے ہیں، جس سے ریجنسٹ مسلک نہیں ہوتا۔ مثلاً



جب امالی اور الیکٹرومیرک اثرات مخالف سمتوں میں کام کرتے ہیں، تو الیکٹرومیرک اثر کو فو قیت حاصل ہوتی ہے۔

### 12.7.9 بیش جنتگی (Hyperconjugation)

بیش جنتگی ایک عمومی مستحکم کرنے والا باہمی عمل ہے۔ اس میں ایک غیر سیردہ نظام کے ایٹم سے یا بغیر سامنے کے p ارٹل والے ایٹم سے برہا

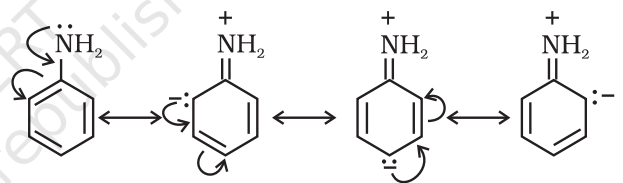
### 12.7.7 گمک اثر (Resonance Effect)

گمک اثر کی تعریف اس طرح کی جاتی ہے کہ یہ وہ قطبیت ہے جو سالم میں دو  $\pi$ -بند کے باہم عمل یا ایک  $\pi$ -بند اور متصل ایٹم میں موجود الیکٹرانوں کے واحد جوڑے کے مابین باہم عمل سے پیدا ہوتی ہے۔ اثر کی ترسیل زنجیر کے ذریعہ ہوتی ہے۔ دو قسم کی گمک یا میزو میرک اثرات ہیں جنہیں R یا M اثر سے ظاہر کیا جاتا ہے۔

#### (i) مثبت گمک اثر (R+ اثر)

##### [Effect (+R effect)]

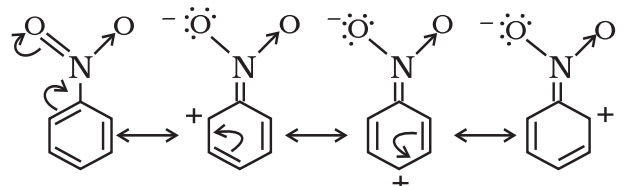
اس اثر میں الیکٹرانوں کی منتقلی ایک ایٹم یا جفتی نظام سے مسلک قائم مقام گروپ سے دور ہوتی ہے۔ اس الیکٹران ہٹاؤ سے سالمہ میں کچھ خاص مقامات زیادہ الیکٹران کشافت والے مقامات ہو جاتے ہیں۔ اینیلین میں اس اثر کو ایسے دکھایا جاسکتا ہے:



#### (ii) منفی گمک اثر (R- اثر)

##### [Effect (- R effect)]

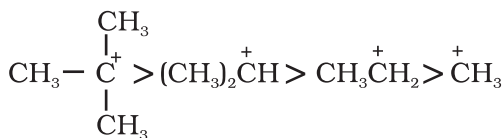
یہ اثر اس وقت نظر آتا ہے جب الیکٹرانوں کی منتقلی ایک ایٹم یا جفتی نظام سے مسلک قائم مقام گروپ کی طرف ہوتی ہے۔ مثال کے طور پر ناکٹرو بنزین میں یہ الیکٹران ہٹاؤ ایسے دکھایا جاسکتا ہے:



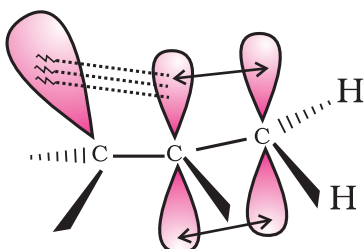
وہ ایٹم اور قائم مقام گروپ جو R+ اور R- الیکٹران ہٹاؤ اثرات دکھاتے ہیں، مندرجہ ذیل ہیں:

+R: ہیلوجن،  $\text{-NH}_2$ ,  $\text{-OCOR}$ ,  $\text{-OR}$ ,  $\text{-OH}$ ,  $\text{-NO}_2$ ,  $\text{-CN}$ ,  $\text{>C=O}$ ,  $\text{-CHO}$ ,  $\text{-COOH}$ : R  
-RHCOR,  $\text{-NR}_2$   
-R

ہی زیادہ ہوگا۔ اس طرح سے ہمیں کاربوکیٹ آئینوں کا یہ نسبتی استحکام حاصل ہوتا ہے۔

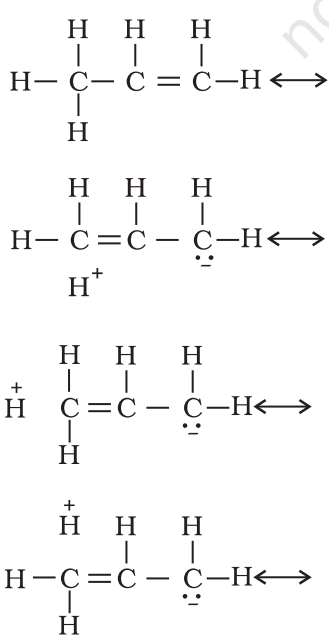


بیش جھنگی Alkenes اور Alkylarenes کی صورت میں بیش جھنگی کے ذریعے الکیٹرانوں کا اپنے مقام سے ہٹایا جانا (b) 12.4 کے ذریعے دکھایا جاسکتا ہے۔



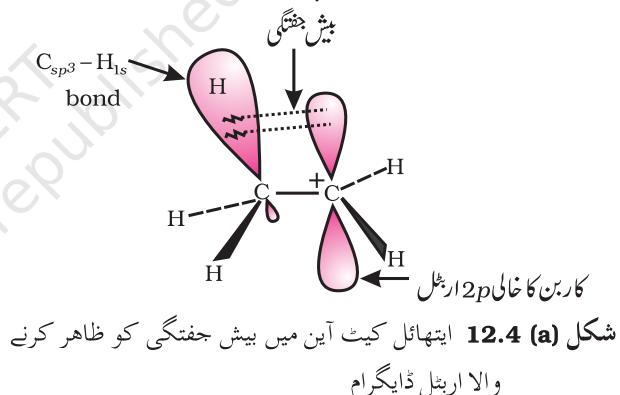
شکل 12.4 (b) Propene کی بیش جھنگی کو ظاہر کرنے والا اربٹل ڈائگرام

بیش جھنگی کے اثر کو سمجھنے کے مختلف طریقے ہیں۔ ایک طریقہ یہ ہے کہ یہ سمجھا جائے کہ گگ کی وجہ سے  $\text{H}-\text{C}$ -Bnd میں جزوی آئی صفت ہوتی ہے۔

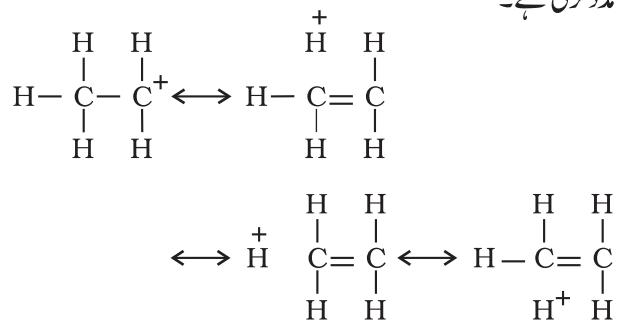


راستہ مسلک ایک الکل گروپ کے  $\text{H}-\text{C}$ -Bnd کے  $\sigma$  الکیٹرانوں کا تبدیلی مقام (Delocalisation) شامل ہے۔ الکل گروپ کے  $\text{H}-\text{C}$ -Bnd کے  $\sigma$  الکیٹران، غیر سیرشدہ نظام یا بغیر سانچھے کے  $p$  اربٹل کے ساتھ جزوی جھنگی میں شامل ہوتے ہیں۔ بیش جھنگی ایک مستقل اثر ہے۔

بیش جھنگی کو سمجھنے کے لیے ہم  $\text{CH}_3\text{CH}_2^+$  (ایتمکل کیٹ آئین) کی مثال لیتے ہیں، جس میں ثابت چارج شدہ کاربن میں ایک خالی  $p$ -اربٹل ہوتا ہے۔ متھاکل گروپ کے  $\text{H}-\text{C}$ -Bnd میں سے ایک بند خود کو اس خالی  $p$  اربٹل کے مستوی کی سیدھی میں لاستا ہے اور پھر  $\text{C}-\text{H}$ -Bnd تشكیل دینے والے ان الکیٹران کو جو اس  $p$ -اربٹل کے ساتھ مستوی میں ہیں، خالی  $p$ -اربٹل میں ان کے مقام کو تبدیل کیا جاسکتا ہے۔ جیسا کہ شکل (a) 12.4 میں دکھایا گیا ہے۔



اس قسم کا انباطاق (Overlap) کاربوکیٹ آئینوں کو استحکام عطا کرتا ہے کیونکہ متصل  $\sigma$ -Bnd کی الکیٹران کثافت، ثابت چارج کو منتشر کرنے میں مدد کرتی ہے۔



عمومی طور پر ثابت چارج شدہ کاربن ایتم سے مسلک الکل گروپ کی تعداد جتنی زیادہ ہوگی کیٹ آئین کا بیش جھنگی باہمی عمل اور استحکام اتنا

#### (iv) تفرقی استخراج (Differential Extraction)

#### (v) کرومیٹوگرافی (Chromatography)

آخر میں ایک مرکب کی خاصیت اس کے نقطہ گداخت اور نقطہ جوش کو معلوم کر کے متعین کی جاتی ہے۔ زیادہ تر خالص مرکبات کے متعین نقطے گداخت اور نقطہ جوش ہوتے ہیں۔ ایک نامیاتی مرکب کے خالص پن کو جانچنے کے نئے طریقے مختلف قسم کے کرومیٹو گرافک تکنیکوں پر منی ہیں۔

#### (Sublimation) 12.8.1

آپ پہلے ہی سیکھ چکے ہیں کہ کچھ ٹھوس اشیا گرم کرنے پر ٹھوس حالت سے رقیق حالت میں تبدیل ہوئے بغیر براہ راست ابخراتی حالت میں تبدیل ہو جاتی ہیں۔ مندرجہ بالا اصول پر منی خالص بنانے کی تکنیک، تعمید کہلاتی ہے اور قابل تعمید مرکب کو ناقابل تعمید ملاوٹوں سے علیحدہ کرنے میں استعمال ہوتی ہے۔

#### (Crystallisation) 12.8.2

یہ ٹھوس نامیاتی مرکبات کو خالص بنانے کے لیے سب سے زیادہ استعمال ہونے والی تکنیکوں میں سے ایک ہے۔ یہ ایک مناسب محلل (Solvent) میں مرکب اور ملاوٹوں کی حل پذیری کے فرق پر منی ہے۔ غیر خالص مرکب کو ایک ایسے محلل میں حل کیا جاتا ہے جس میں کمرہ کے درجہ حرارت پر وہ بہت کم حل پذیر ہے اور زیادہ درجہ حرارت پر قابل لحاظ حد تک حل پذیر ہے۔ محلول کو مرکز کیا جاتا ہے یہاں تک کہ تقریباً سیر شدہ محلول حاصل ہو جاتا ہے۔ محلول کو مختندا کرنے پر خالص مرکب کی قلم سازی ہو جاتی ہے، جسے تقطیر (Filtration) کے ذریعے علیحدہ کر لیا جاتا ہے۔ اگر مرکب ایک محلل میں بہت زیادہ حل پذیر ہے اور دوسرے محلل میں بہت کم حل پذیر ہے تو اس کا قلماؤ ان دونوں محللوں کے آمیزے میں کیا جاتا ہے۔ ملاوٹیں، جو محلول کو نگینے بنانی دیتی ہیں، انھیں ایکٹیویٹڈ چارکوں پر سطحی جاذبیت (Adsorption) کے ذریعے علیحدہ کیا جاتا ہے۔ وہ مرکبات جن میں شامل ملاوٹوں کی حل پذیری میں زیادہ فرق نہیں ہوتا، ان کو خالص بنانے کے لیے قلماؤ کے عمل کو بار بار دہرانا ضروری ہوتا ہے۔

#### مسئلہ 12.19

وضاحت کیجیے کہ  $\text{CH}_3\overset{+}{\text{C}}(\text{CH}_3)_3$  سے زیادہ متخلص کیوں ہے اور  $\text{CH}_3\overset{+}{\text{C}}$  سب سے کم متخلص کیٹ آئیں کیوں ہے؟

#### حل

$\text{CH}_3\overset{+}{\text{C}}(\text{CH}_3)_3$  میں پیش ہفتگی باہمی عمل  $\text{CH}_3\overset{+}{\text{C}}\text{CH}_2$  کے مقابلے زیادہ ہے کیونکہ  $\text{CH}_3\overset{+}{\text{C}}(\text{CH}_3)_3$  میں  $\text{H}-\text{C}$  بند ہیں۔  $\text{CH}_3\overset{+}{\text{C}}$  میں خالی  $p$  اربٹل اس مستوی پر عواد ہے، جس میں  $\text{H}-\text{C}$  بند ہوتے ہیں، اس لیے اس کے ساتھ منطبق نہیں ہو سکتے۔ اس لیے  $\text{CH}_3\overset{+}{\text{C}}$  میں پیش ہفتگی استحکام نہیں ہوتا۔

#### 12.7.10 نامیاتی تعاملات کی فتمیں اور میکانزم

#### (Types of Organic Reactions and Mechanisms)

نامیاتی تعاملات کی مندرجہ ذیل درجہ بندی کی جاسکتی ہے:

(i) بدل تعاملات (Substitution Reactions)

(ii) جمع تعاملات (Addition Reactions)

(iii) خروج تعاملات (Elimination Reactions)

(iv) باز ترتیب تعاملات (Rearrangement Reactions)

آپ ان تعاملات کو باب 13 میں اور پچھے درجہ XII میں پڑھیں گے۔

#### 12.8 نامیاتی مرکبات کی تخلیص کے طریقے

#### (Methods of Purification of Organic Compounds)

جب قدرتی وسیلے سے کسی نامیاتی مرکب کا استخراج کر لیا جاتا ہے یا تجربہ گاہ میں اس کی تالیف کر لی جاتی ہے تو اسے خالص بنانا ضروری ہو جاتا ہے۔ نامیاتی مرکبات کو خالص بنانے کے مختلف طریقوں کا انحصار مرکب کی فطرت اور اس میں موجود ملاوٹ (Impurity) پر ہوتا ہے۔ خالص بنانے کے لیے استعمال ہونے والی عام تکنیکیں ہیں:

(i) تعمید (Sublimation)

(ii) قلماؤ (Crystallisation)

(iii) کشید (Distillation)

اشیا کے نقطہ جوش میں زیادہ فرق نہ ہو تو انہیں علیحدہ کرنے کے لیے سادہ کشید نہیں استعمال کی جاسکتی۔ ایسی ریقین اشیا کے ابخرات کیساں درجہ حرارت کی ریخ میں تشكیل پاتے ہیں اور بے کم وقت ان کی تکنیف ہوتی ہے ایسی صورت میں کسری کشید کی تکنیک استعمال ہوتی ہے۔ اس تکنیک میں ریقین آمیزہ کے ابخرات کو تکنیف سے پہلے ایک کسری کالم میں تبدیل ہوتی ہیں۔ ابخرات کو ٹھنڈا کر لیا جاتا ہے اور اس طرح پہنیے والے فلاسک کے منہ پر لگایا جاتا ہے (شکل 12.6)۔

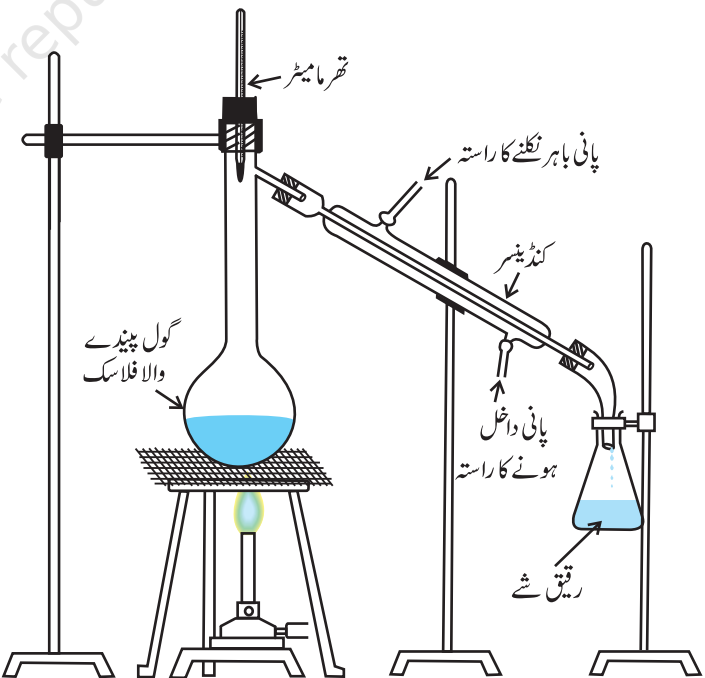
اس ریقین کے ابخرات کی تکنیف پہلے ہوتی ہے جس کا نقطہ جوش مقابلاً زیادہ ہوتا ہے اور اس ریقین کی ابخرات کی تکنیف اس کے بعد ہوتی ہے جس کا نقطہ جوش مقابلاً کم ہوتا ہے۔ کسری کالم میں اور پر اٹھتے ہوئے ابخرات میں طیران پذیر جز کی مقدار زیادہ ہوتی جاتی ہے۔ جس وقت تک ابخرات کسری کالم کے اوپر سرے تک پہنچتے ہیں تو ان میں طیران پذیر اجزا کی مقدار زیادہ ہوتی ہے۔ کسری کالم مختلف سائزوں اور ڈیزائنوں میں دستیاب ہیں جیسا کہ شکل 12.7 میں دکھایا گیا ہے۔ ایک کسری کالم اوپر اٹھتے ہوئے ابخرات اور بچے بیٹھتے ہوئے مختلف ریقین کے درمیان، حرارت کے تبدالوں کے لیے کئی سطحیں مہیا کرتا ہے۔ مختلف ریقین کی کچھ مقدار، کسری کالم میں اور پر اٹھتے ہوئے ابخرات سے حرارت حاصل کر کے دوبارہ ابخرات میں تبدیل ہو جاتی ہے۔ اس طرح سے ابخرات مقابلاً کم درجہ حرارت کے اوپری سرے کی طرف جانے لگتے ہیں۔ کم درجہ حرارت پر اپنے والے جز کے ابخرات کالم کے اوپری سرے کی طرف جانے لگتے ہیں۔ وہ جب اوپری سرے تک پہنچتے ہیں تو ان میں کم درجہ حرارت پر اپنے والے جز کے خالص ابخرات ہوتے ہیں اور پھر انہیں ایک کندینسیر سے گزارا جاتا ہے اور خالص ریقین کو ایک ریسیور (Receiver) میں جمع کر لیا جاتا ہے۔ لگاتار کشید کے ایک سلسلے کے بعد کشیدی فلاسک میں باقی بچے ریقین میں مقابلاً زیادہ نقطہ جوش والے جز کا اضافہ ہوتا جاتا ہے۔ کسری کالم کی ہر ایک متواتر تکنیف اور تبخیری اکائی ایک ”تھیوریشکل پلیٹ“ (Theoretical Plate) کہلاتی ہے۔ بازار میں کئی سو پلیٹوں والے کالم دستیاب ہیں۔

کسری کشید کا ایک تکنیکی استعمال، پیشوں لیم صنعت میں خام تیل (Crude Oil) کی مختلف کسریوں کو علیحدہ کرنے میں کیا جاتا ہے۔

تحفیف شدہ دباؤ کر ساتھ کشید (Distillation Under Reduced Pressure): یہ طریقہ ان ریقین اشیا کو خالص بنانے میں استعمال کیا جاتا ہے جن کے نقطہ جوش بہت زیادہ ہوتے ہیں اور وہ ریقین

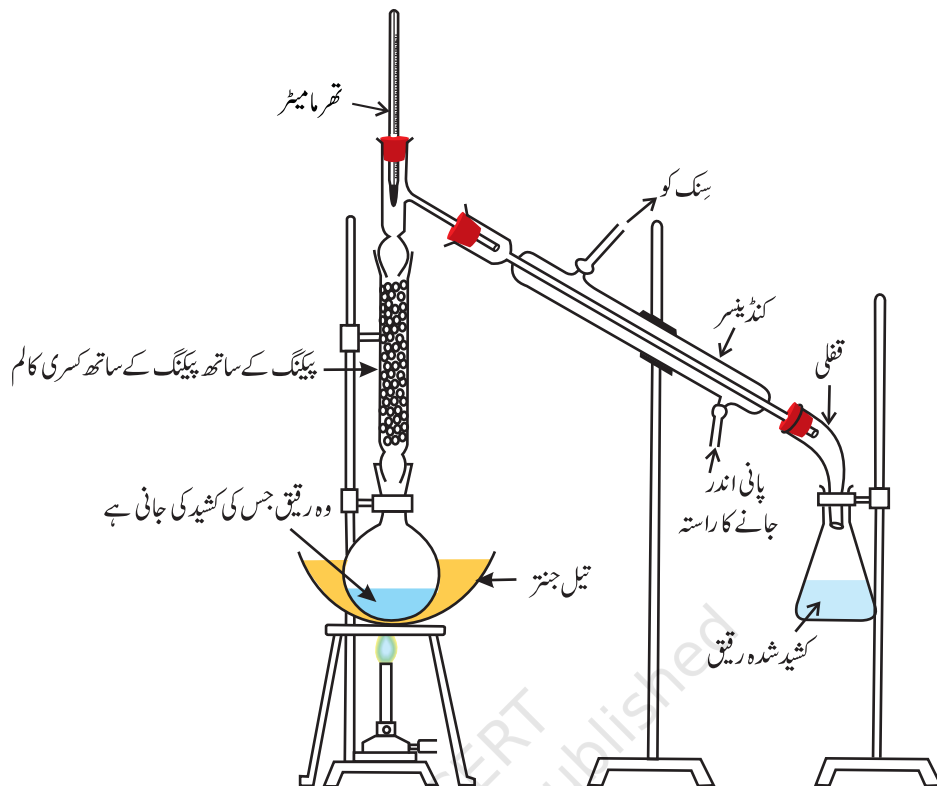
### 12.8.3 کشید (Distillation)

یہ اہم طریقہ استعمال اس وقت کیا جاتا ہے، جب (i) طیران پذیر (Volatile) ریقین اشیا کو غیر طیران پذیر (Non Volatile) ملاؤں سے علیحدہ کرنا ہو (ii) ان ریقین اشیا کو جن کے نقطہ جوش میں کافی فرق ہے۔ جن ریقین اشیا کے نقطہ جوش مختلف ہوتے ہیں، وہ مختلف درجہ حرارت پر ابخرات میں تبدیل ہوتی ہیں۔ ابخرات کو ٹھنڈا کر لیا جاتا ہے اور اس طرح حاصل ہونے والی ریقین اشیا کو الگ جمع کر لیا جاتا ہے۔ کلوروفارم (نقطہ جوش: K 457) اور اینیلین (نقطہ جوش: K 334) کو کشید کی تکنیک سے آسانی علیحدہ کیا جاسکتا ہے (شکل 12.5)۔ ریقین آمیزے کو ایک گول پہنیے والے فلاسک (Flask) میں لیا جاتا ہے اور اختیاط کے ساتھ گرم کیا جاتا ہے۔ اپنے پر مقابلتاً کم نقطہ جوش والے جزو (Component) کے ابخرات پہلے تشكیل پاتے ہیں۔ ابخرات کو ایک کندینسیر (Condenser) میں جمع کر لیا جاتا ہے۔ مقابلتاً زیادہ نقطہ جوش والے جزو کے ابخرات بعد میں تشكیل پاتے ہیں اور ریقین کو علیحدہ جمع کیا جاسکتا ہے۔

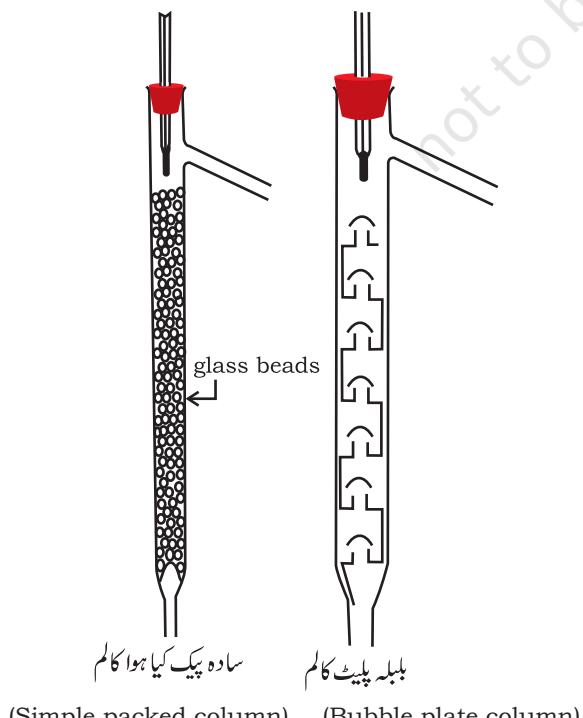


شکل 12.5: سادہ کشید۔ شے کے تشكیل شدہ ابخرات کی تکنیف کی جاتی ہے اور ریقین کو ایک مخروطی فلاسک میں جمع کر لیا جاتا ہے۔

کسری کشید (Fractional Distillation): اگر دونوں ریقین

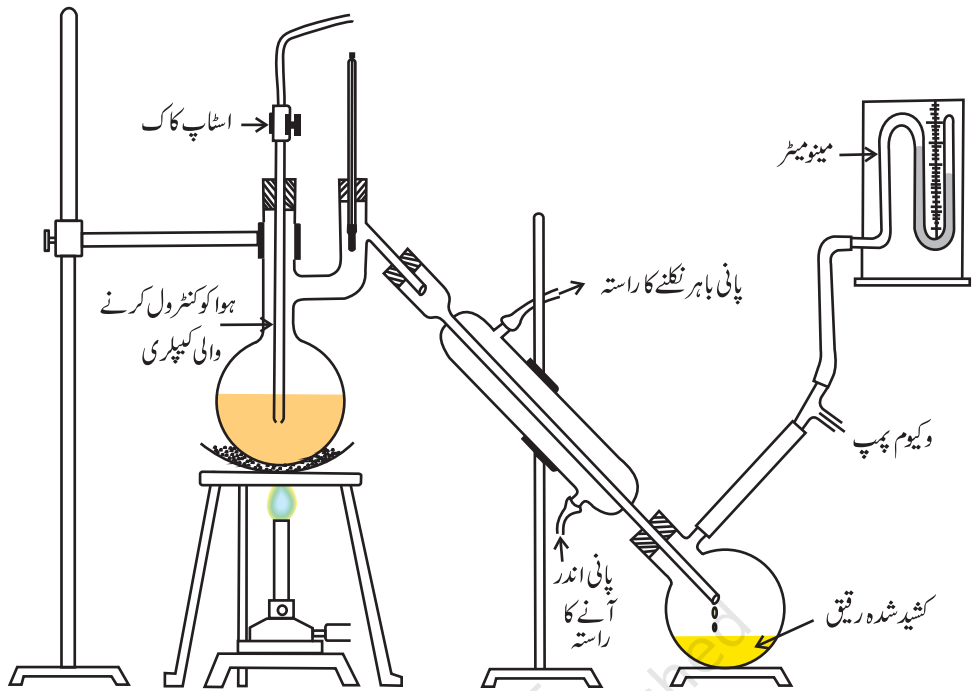


شکل 12.6 کسری کشیدہ: مقابلتاً کم نقطہ جوش والے جز کے ابخرات کالم کے اوپری سرے تک پہلے پہنچتے ہیں اور ان کے بعد مقابلتاً زیادہ نقطہ جوش والے جز کے ابخرات پہنچتے ہیں۔

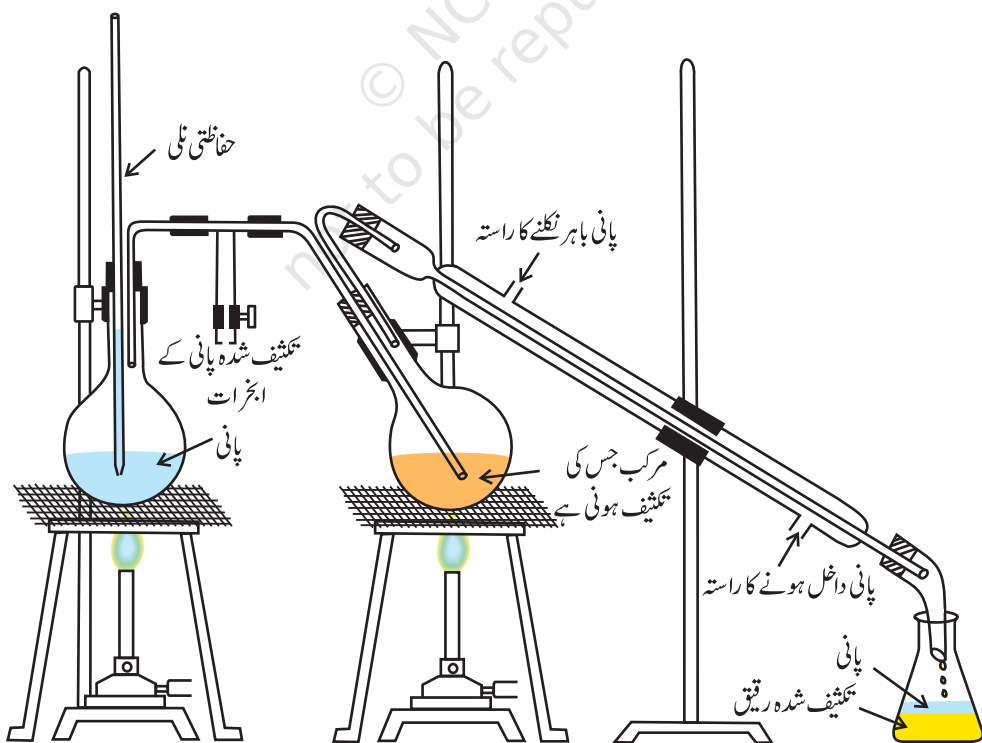


شکل 12.7 کسری کالموں کی مختلف قسمیں

جو اپنے نقطہ جوش یا اس سے پہلے ہی تحلیل (Decomposition) ہو جاتے ہیں۔ ایسی اشیا کو ان کی سطح پر دباؤ کو کم کر کے انہیں ان کے معیاری نقطہ جوش (Normal Boiling Point) سے کم درجہ حرارت پر ابala جاتا ہے۔ ایک ریقین اس درجہ حرارت پر ابالتا ہے جس پر اس کا ابخرات دباؤ فضائی دباؤ کے مساوی ہو جاتا ہے۔ دباؤ کو پانی کے پمپ یا کیوم پمپ (Vacuum Pump) کی مدد سے کم کیا جاتا ہے (شکل 12.8)۔ صابن کی صنعت میں گلسرال (Glycerol) کو اسپیٹ لائی (Spent-lye) سے اس تکنیک کا استعمال کر کے علیحدہ کیا جاسکتا ہے۔ بھاپ کشیدہ (Steam Distillation) : یہ تکنیک ان اشیا کو علیحدہ کرنے میں استعمال ہوتی ہے جو بھاپ طیران پذیر (Steam Immiscible) ہوتے ہیں اور پانی میں ان کی آمیزش نہیں (Volatile) ہوتی ہے۔ بھاپ کشیدہ میں بھاپ جزیئر کے ذریعے بھاپ کو اس گرم کیے ہوئے فلاںک سے گزارا جاتا ہے، جس میں کشیدہ کیا جانے والا ریقین رکھا ہوتا ہے۔ بھاپ اور طیران پذیر نامیاتی مرکب کے آمیزہ کی تکشیف کی جاتی ہے اور اسے جمع کر لیا جاتا ہے۔ بعد میں ایک فارقی قیف کا استعمال



شکل 12.8 تخفیف شدہ دباؤ کے ساتھ کشید: دباؤ کو کم کر کے ایک رقیق اپنے ابخاراتی دباؤ پر نقطہ جوش سے کم درجہ حرارت پر ابلتا ہے



شکل 12.9 بھاپ کشید: بھاپ طیران پذیر جز کی تبخیر ہوتی ہے، ابخارات کی کنڈینسر میں تکثیف ہوتی ہے اور مخروطی فلاںک میں رقیق جمع ہوتا ہے۔

اگر نامیاتی مرکب، نامیاتی محلل میں پانی سے کم حل پذیر ہے تو مرکب کی بہت کم مقدار کا استخراج کرنے کے لیے بھی محلل کی بہت زیادہ مقدار درکار ہوگی۔ ایسی صورتوں میں مسلسل استخراج کی تکنیک استعمال کی جاتی ہے۔ اس تکنیک میں اسی محلل کو مرکب کے استخراج کے لیے بار بار استعمال کیا جاتا ہے۔

### کرومیٹوگرافی (Chromatography) 12.8.5

کرومیٹوگرافی ایک اہم تکنیک ہے جس کا وسیع استعمال آمیزوں کے اجزاء علیحدہ کرنے میں کیا جاتا ہے، مرکبات کو خالص بنانے میں اور مرکبات کے خالص پن کی جانش کرنے میں بھی کیا جاتا ہے۔ نامیاتی لفظ کروموم (Chroma) پر منی ہے۔ جس کے معنی ہیں رنگ (Colour) کیونکہ یہ طریقہ سب سے پہلے پودوں میں پائی جانے والی رنگین اشیا کو علیحدہ کرنے کے لیے استعمال کیا گیا تھا۔ اس تکنیک میں اشیا کے آمیزوں کو ایک ساکن ہیئت (Stationary Phase) پر لگایا جاتا ہے، جو ٹھوس یا ریقیق ہو سکتی ہے۔ ایک خالص محلل، محلل کا آمیزہ یا گیس کو ساکن ہیئت کے اوپر آہستہ آہستہ حرکت کرنے دیا جاتا ہے۔ آمیزہ کے اجزاء ایک دوسرے سے بندرنگ علیحدہ ہوتے جاتے ہیں۔ حرکت کرتی ہوئی ہیئت کو تحرک ہیئت کہا جاتا ہے۔

شامل اصول کی بنا پر کرومیٹوگرافی کی مختلف درجات میں درجہ بندی کی جاسکتی ہے۔ ان میں سے دو مندرجہ ذیل ہیں:

(a) سطحی جاذبیت کرومیٹوگرافی

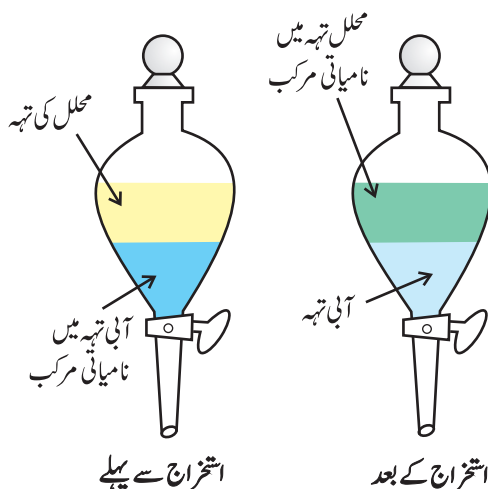
(b) تقسیم کرومیٹوگرافی

(a) سطحی جاذبیت کرومیٹوگرافی (Adsorption Chromatography): سطحی جاذبیت کرومیٹوگرافی اس حقیقت پر منی ہے کہ مختلف مرکبات، ایک سطحی جاذب (Adsorbent) پر مختلف ڈگری میں جذب ہوتے ہیں۔ عام طور سے استعمال ہونے والے سطحی جاذب ہیں۔ سیلیکا چیل (Silica Gel) اور الیمنا (Alumina)۔ جب ایک متتحرک ہیئت کو ایک ساکن ہیئت جاذب پر حرکت کرنے دی جاتی ہے تو آمیزہ کے اجزاء ساکن ہیئت پر مختلف فاصلوں تک حرکت کرتے ہیں۔ کرومیٹوگرافی کی تکنیکوں کی مندرجہ ذیل دو خاص قسمیں ہیں جو تفرقی سطحی جاذبیت (Differential Adsorption) کے اصول پر منی ہیں۔

کر کے پانی سے مرکب کو علیحدہ کر لیا جاتا ہے۔ بھاپ کشید میں ریقیق اس وقت ابلا ہے، جب نامیاتی ریقیق کی وجہ سے اخراجی دباؤ ( $p_1$ ) اور پانی کی وجہ سے اخراجی دباؤ ( $p_2$ ) کا حاصل جمع کرہ ہوا کے دباؤ (Atmospheric Pressure) کے مساوی ہو جاتا ہے۔ یعنی  $p = p_1 + p_2$  کیونکہ  $p_1$ ,  $p_2$  سے کم ہے، نامیاتی ریقیق کی تباہی اس کے نقطہ جوش سے کم درجہ حرارت پر ہوتی ہے۔ اس لیے، اگر آمیزہ میں شامل ایک شے پانی ہے اور دوسری پانی میں غیر حل پذیر شے ہے تو آمیزہ 373 K کے قریب لیکن اس سے کم درجہ حرارت پر ابلے گا۔ پانی اور شے کا ایک آمیزہ حاصل کیا جاتا ہے جسے ایک فارقی قیف کے ذریعے علیحدہ کیا جاسکتا ہے۔ انہیلین پانی (Aniline - Water) کے آمیزہ میں سے انہیلین اس تکنیک کی مدد سے علیحدہ کی جاتی ہے (شکل 12.9)۔

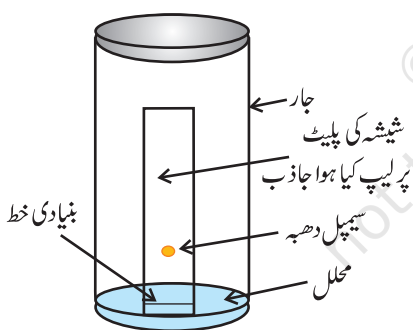
### تفرقی استخراج (Differential Extraction) 12.8.4

جب ایک نامیاتی مرکب ایک آبی میڈیم (Aqueous Medium) میں پایا جاتا ہے تو اسے علیحدہ کرنے کے لیے ایک نامیاتی محلل میں ملا کر ہلا کیا جاتا ہے، جس میں وہ پانی کے مقابلے میں زیادہ حل پذیر ہے۔ نامیاتی محلل اور آبی محلول کی ایک دوسرے میں آمیزش نہیں ہونی چاہیے تاکہ وہ واضح پرتیں تشکیل دے سکیں جنہیں فارقی قیف کے ذریعے علیحدہ کیا جاسکے۔ بعد میں نامیاتی محلل کو کشید کے ذریعے یا تباہی کے ذریعے علیحدہ کر دیا جاتا ہے اور مرکب حاصل کر لیا جاتا ہے۔ تفرقی استخراج کا عمل ایک فارقی قیف میں کیا جاتا ہے جیسا کہ شکل 12.10 میں دکھایا گیا ہے۔

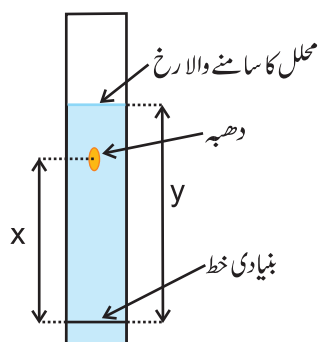


شکل 12.10 تفرقی استخراج: مرکب کا استخراج حل پذیری میں فرق کی بنا پر ہوتا ہے۔

پلیٹ پر تہہ جمائی ہوئی ایک جاذب کی پتلی پرت پر ایک آمیزہ کی اشیا کی علیحدگی شامل ہے۔ ایک سطحی جاذب (Absorbent) (سیلکا جیل یا ایلوینا) کی پتی پرت (تقریباً 0.22 مولی) کو ایک مناسب ناپ کی شیشے کی پلیٹ پر پھیلا دیا جاتا ہے۔ اس پلیٹ کو پتلی پرت (Thin Layer Chromatography) پلیٹ کروموٹیوگرافی (Plate Chromatography) یا کروموما پلیٹ (Chroma Plate) کہتے ہیں۔ جس آمیزہ کے اجزاء کو علیحدہ کیا جاتا ہے، اس کے محلوں کو ایک چھوٹے حصے (Spot) کی شکل میں کروموما پلیٹ پر اس کے ایک سرے سے تقریباً 2 cm کے فاصلے پر لگادیا جاتا ہے۔ پھر اس شیشے کی پلیٹ کو ایک بند جار میں رکھ دیا جاتا ہے۔ جار میں نتھار کار (Eluent) پہلے ہی رکھا ہوتا ہے (شکل 12.12(a))۔ جیسے ہی نتھار کار (Eluent) پلیٹ پر اوپر چڑھتا ہے آمیزہ کے اجزاء بھی نتھار کار کے ساتھ پلیٹ پر مختلف فاصلوں تک حرکت کرتے ہیں۔ کون سا جز کتنا فاصلہ طے کرے گا یہ اس کی سطحی جاذبیت کے درجہ پر منحصر ہے۔ اس طرح آمیزہ کے اجزاء ایک دوسرے سے علیحدہ ہو جاتے ہیں۔ آمیزہ کے ہر ایک جز کی نسبتی سطحی جاذبیت (Relative Retention) تیار کیا جاتا ہے۔



شکل (a) 12.12 پتلی پرت کروموٹیوگرافی : کروموٹیوگرام تیار کیا جا رہا ہے



شکل (b) 12.12 تیار شدہ کروموٹیوگرام

(a) کالمی کروموٹیوگرافی (Column Chromatography)

(b) پتلی پرت کروموٹیوگرافی (Thin Layer Chromatography)

کالمی کروموٹیوگرافی (Column Chromatography)

کالمی کروموٹیوگرافی میں ایک شیشہ کی ٹیوب میں پیک کیے ہوئے

آمیزہ کا علیحدہ کیا جانا (Packed) جاذب (Assay) کے کالم پر ایک آمیزہ کا علیحدہ کیا جانا

شامل ہے۔ کالم کے نچلے کنارے پر ایک اسٹاپ کاک (Stop Cock) گلی ہوتی ہے (شکل 12.11)۔ جاذب کی سطح پر جذب ہوئے آمیزہ کو

شیشے کی ٹیوب میں بھرے جاذب کالم کے اوپری کنارے پر رکھا جاتا

ہے۔ ایک مناسب نتھار کار (Eluant) کو جو عام طور سے ایک ریقیں یا

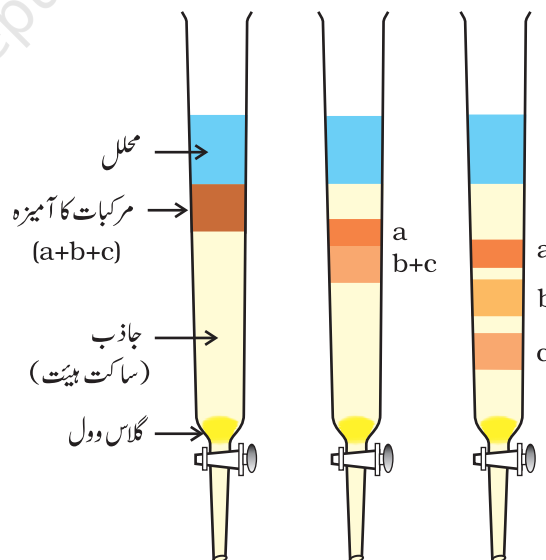
ریقت اشیا کا آمیزہ ہوتا ہے، آہستہ آہستہ کالم سے نیچے کی طرف بنہنے دیا

جاتا ہے۔ اس درجہ پر مبنی جس تک مرکبات کی سطح جاذبیت ہوتی ہے مکمل

علیحدگی ہو جاتی ہے۔ سب سے جلدی سطح پر جذب ہونے والی اشیاء اوپری

سرے کے نزدیک جذب ہوتی ہیں، جبکہ دوسری اشیاء کالم میں مختلف

فاصلوں تک نیچے آتی ہیں (شکل 12.11)۔



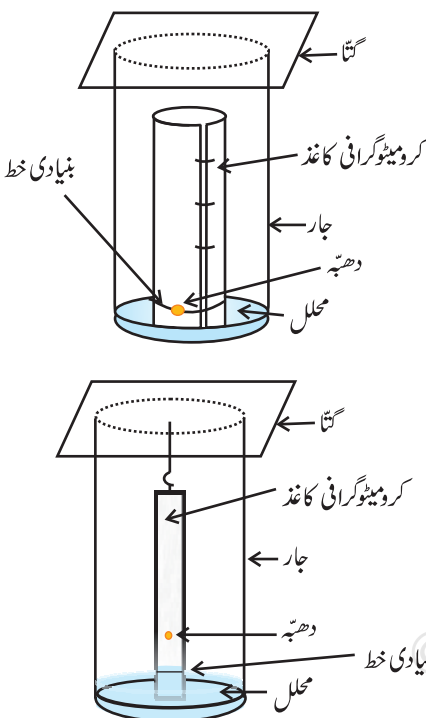
شکل 12.11 کالمی کروموٹیوگرافی - ایک آمیزہ کے اجزاء کی علیحدگی کے مختلف مراحل

پتلی پرت کروموٹیوگرافی (Thin Layer Chromatography) (TLC):

پتلی پرت کروموٹیوگرافی (Thin Layer Chromatography)،

TLC، سطحی جاذبیت کروموٹیوگرافی کی ایک اور قسم ہے، جس میں شیشے کی

وہ جبے کرومیٹوگرام پر آغازی دھبے کے مقام سے مختلف اونچائیوں پر نظر آتے ہیں۔ الگ کی کئے گئے بے رنگ مرکبات کے دھبے یا تو UV روشنی کے ذریعے یا مناسب ریجینٹ کا چھڑکا و کر کے دیکھے جاسکتے ہیں جیسا کہ پرت کرومیٹوگرافی میں بیان کیا جا پڑتا ہے۔



شکل 12.13 پپیر کرومیٹوگرافی۔ دو مختلف شکلوں کا کرومیٹوگرافک پپیر

## 12.9 نامیاتی مرکبات کا کیفیتی تجزیہ (Qualitative Analysis of Organic Compounds)

نامیاتی مرکبات میں پائے جانے والے عناصر، کاربن اور ہائڈروجن ہیں۔ ان کے علاوہ نامیاتی مرکبات میں آسیجن، ناٹروجن، سلف، ہیلوجن (Halogens) اور فاسفورس بھی شامل ہو سکتے ہیں۔

### 12.9.1 کاربن اور ہائڈروجن کی شناخت (Detection of Carbon and Hydrogen)

کاربن اور ہائڈروجن کی شناخت، مرکب کو 'Copper (II) Oxide' Copper (II) Oxide کے ساتھ گرم کر کے کی جاتی ہے۔ مرکب میں موجود کاربن کی تکمیل کاربن ڈائی آکسائیڈ میں ہو جاتی ہے [جس کی جائز چونے کے پانی کے ذریعے

Absorption) کو اس کے ابطاجز (Retardation Factor) R<sub>f</sub> کے قدر کی شکل میں ظاہر کیا جاتا ہے، (شکل b 12.12)۔

$$R_f = \frac{\text{شے کے ذریعے بنیادی خط سے طے کیا گیا فاصلہ (X)}}{\text{ محلل کے ذریعے بنیادی خط سے طے کیا گیا فاصلہ (Y)}}$$

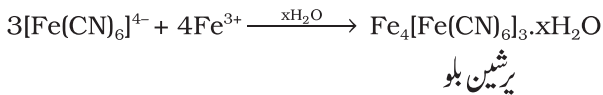
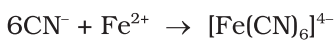
رنگین مرکبات کے دھبے اپنے اصل رنگ کی وجہ سے TLC پلیٹ پر نظر آ جاتے ہیں۔ لیکن ایسے بے رنگ مرکبات کے دھبے، جو انسانی آنکھ نہیں دیکھ سکتی، لیکن وہ فلوریت دار (Fluorescent) ہیں، انہیں UV روشنی (Ultraviolet Light) میں رکھ کر شناخت کیا جاسکتا ہے۔ شناخت کرنے کی ایک دوسری تکنیک یہ ہے کہ پلیٹ کو ایک ایسے ڈھکے ہوئے جار میں رکھا جائے، جس میں آبیوڈین کے چند قلم (Crystals) (Reagent) کو بھی پلیٹ پر چھڑکا جاسکتا ہے۔ مثال کے طور پر ریجینٹ پر نن ہائڈرین (Ninhydrin) محلول چھڑک کر امینو اسیدوں (Aminoacids) کی شناخت کی جاسکتی ہے۔

تقسیم کرومیٹوگرافی (Partition Chromatography) (Partitioن Chromatography) تقسیم کرومیٹوگرافی، ایک آمیزہ کے اجزاء کی ساکن اور متبرک ہیتوں میں مسلسل ترقیٰ تقسیم (Continuous Differential Partitioning)

(Partitioning) پر مبنی ہے۔ پپیر کرومیٹوگرافی (Papar Chromatography) کی ایک قسم ہے۔ پپیر کرومیٹوگرافی میں ایک Chromatography) نمایاں خصوصیت والا کاغذ کرومیٹوگرافی پپیر کہلاتا ہے، استعمال کیا جاتا ہے۔ کرومیٹوگرافی پپیر میں پانی کے سالمات پہلے سے پھنسنے ہوتے ہیں اور یہ پانی ساکن ہیئت کے طور پر کام کرتا ہے۔

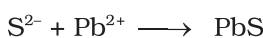
کرومیٹوگرافی پپیر کی ایک پٹی کو جس کی بنیاد (Base) پر آمیزہ کے محلوں کے دھبے گئے ہوتے ہیں، ایک مناسب محلل یا محللوں کے آمیزے میں لٹکایا جاتا ہے (شکل 12.13)۔ یہ محلل کپڑی ایکشن (Capillary Action) کے ذریعے کاغذ پر اور کی جانب چڑھتا ہے اور دھبے کے اوپر سے ہو کر بہتا ہے۔ کاغذ مختلف اجزاء کو منتخب کر کے جذب کرتا جاتا ہے، جس کا انحراف ان کی دونوں ہیتوں میں مختلف تقسیم پر ہوتا ہے۔ اس طرح تیار کی گئی کاغذ کی پٹی کرومیٹوگرام (Chromatogram) کہلاتی ہے۔ الگ ہوئے رنگین مرکب کے

گرم کرنے پر کچھ Iron (II) آئن کی تکمیل (III) میں ہو جاتی ہے جو سوڈیم ہیکس اسائونوفیریٹ (II) سے تعامل کر کے آئن (III) ہیکس اسائونوفیریٹ (Ferri ferric sulfonate) بناتا ہے جس کا رنگ پرشن بلو ہوتا ہے۔



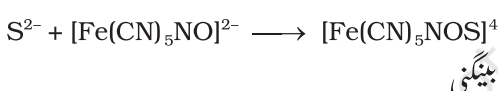
#### (Test for Sulphur) (B)

(a) سوڈیم گداخت ملکھس کو ایسیک ایسٹ کے ساتھ تیزابی بنایا جاتا ہے اور اس میں لیڈ ایسٹ (Lead Acetate) شامل کیا جاتا ہے۔ لیڈ سلفاٹ کا کالا رسوب (Precipitate) سلفر کی موجودگی کی نشاندہی کرتا ہے۔



(کالا)

(b) سوڈیم گداخت ملکھس کا سوڈیم ناٹرو پرو سائٹ سے تعامل کرنے پر بینگنی رنگ کا ظاہر ہونا سلفر کی موجودگی کو ظاہر کرتا ہے۔



اگر ایک نامیاتی مرکب میں ناٹروجن اور آسٹینجن دونوں پائی جاتی ہوں تو ایسی صورت میں سوڈیم تھایوسائونیٹ بتتا ہے۔ یہ خون جیسا لال رنگ دیتا ہے اور کوئی پرشن بلورنگ نہیں دکھائی دینا کیونکہ کوئی آزاد سائناٹ آئن نہیں ہوتے۔

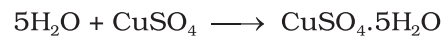
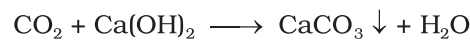


خون جیسا لال

اگر سوڈیم گداخت، سوڈیم کی وافر مقدار کے ساتھ کرایا جائے تو تھایوسائونیٹ تخلیل ہو کر سائناٹ اور سلفاٹ دیتا ہے۔ یہ آئن اپنے عام ٹیسٹ کے ذریعے سے شناخت کیے جاتے ہیں۔



کی جاتی ہے، جس میں تلاطم (Turbidity) پیدا ہو جاتا ہے اور ہائڈروجن کی تکمیل پانی میں ہو جاتی ہے۔ [جس کی جائج ناپیدہ کا پرسفیٹ (Anhydrous Copper Sulphate) سے کی جاتی ہے، جو نیلا ہو جاتا ہے]۔

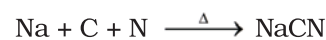


سفید نیلا

#### (Detection of Other Elements) 12.9.2

##### Other Elements)

کسی نامیاتی مرکب میں پائے جانے والے دوسرے عناصر: ناٹروجن، سلفر، ہیلوجن اور فاسفورس کی شناخت "Lassaigne's Test" کے ذریعے کی جاتی ہے۔ مرکب میں پائے جانے والے عناصر کو شریک گرفت شکل سے آئی شکل (Ionic from) میں تبدیل کیا جاتا ہے۔ ایسا کرنے کے لیے مرکب کو سوڈیم دھات کے ساتھ گداخت (Fuse) کیا جاتا ہے۔ مندرجہ ذیل تعلماں ہوتے ہیں:



(X = Cl, Br, I)

S, N, C اور X نامیاتی مرکبات سے آتے ہیں۔

سوڈیم کے ساتھ گداخت سے اس طرح تخلیل پانے والے سوڈیم کے سائناٹ، سلفاٹ اور ہیلائٹ کو گداخت شدہ کیتے سے کشیدہ پانی (Distilled Water) کے ساتھ ابال کر علیحدہ کر لیا جاتا ہے۔ اس ملکھس کو سوڈیم گداخت ملکھس کہتے ہیں۔

#### (A) ناٹروجن کے لیے جانج (Test for Nitrogen)

سوڈیم گداخت ملکھس کو Iron (II) Sulphate کے ساتھ ابالا جاتا ہے اور پھر اسے مرکز سلفورک ایسٹ کے ساتھ تیزابی بنایا جاتا ہے۔ پرشن بلورنگ کی تخلیل ناٹروجن کی موجودگی کو ثابت کردیتی ہے۔ سوڈیم سائناٹ پہلے Sodium Iron (II) Sulphate کے ساتھ تعامل کرتا ہے اور

## 12.10 مقداری تجزیہ (Quantitative Analysis)

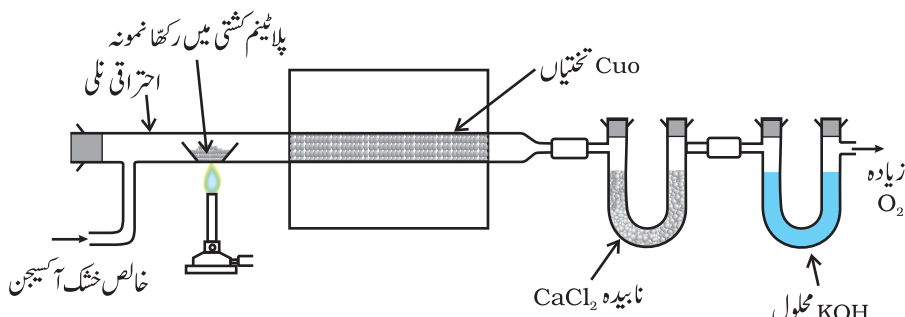
نامیاتی کیمیا میں مرکبات کی مقداری تجزیہ کی بہت اہمیت ہے۔ یہ مرکبات میں موجود عناصر کی کمیت فی صد کو تعین کرنے کے لیے سائنس دانوں کی مدد کرتا ہے۔ آپ نے اکائی۔ 1 میں سیکھا ہے کہ تجزیاتی اور سالمناتی فارمولے کے تعین کے لیے کمیت فی صد کی ضرورت ہوتی ہے۔ کسی نامیاتی مرکب میں پائے جانے والے عناصر کی فی صد کیمیاتی ترکیب (Percentage Composition of Elements) مندرجہ ذیل طریقوں سے معلوم کی جاتی ہے۔

### 12.10.1 کاربن اور ہائڈروجن (Carbon and Hydrogen)

کاربن اور ہائڈروجن دونوں کا تخمینہ ایک ہی تجربے کے ذریعے لگایا جاتا ہے۔ ایک نامیاتی مرکب کی معلوم کمیت کو زیادہ آسیجن اور کاپر (II) آکسائیڈ کی موجودگی میں جایا جاتا ہے۔ مرکب میں موجود کاربن اور ہائڈروجن تکسید ہو کر بالترتیب کاربن ڈائی آکسائیڈ اور پانی بناتے ہیں۔



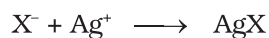
اس طرح بننے والی کمیت، آمیزہ کو ایک وزن کی ہوئی ایسی ٹیوب میں سے گزار کر معلوم کی جاتی ہے، جس میں نابیدہ کلیشیم کلورائڈ رکھا ہوتا ہے۔ کاربن ڈائی آکسائیڈ کو ایک دوسرا ایسی U ٹیوب میں جذب کیا جاتا ہے، جس میں پوٹاشیم ہائڈروآکسائیڈ کا مرکنر محلول ہوتا ہے۔ ان ٹیبوں کو سلسلہ وار مسلک کیا جاتا ہے (شکل 12.14)۔



شکل 12.14 کاربن اور ہائڈروجن کا تخمینہ۔ شے کی تکسید سے تشکیل پانے والے کاربن اور ہائڈروجن U-ٹیوب میں رکھے ہوئے نابیدہ کلیشیم کلورائڈ اور پوٹاشیم ہائڈروآکسائیڈ محلولوں میں بالترتیب جذب ہوتے ہیں۔

### (C) ہیلوجنوں کے لیے جانچ (Test for Halogens)

سوڈیم گداخت محلپ کو نائٹرک ایسٹ کے ذریعے تیزابی بنایا جاتا ہے اور پھر اس کا تعامل سلووناٹریٹ سے کرایا جاتا ہے۔ امونیم ہائڈروآکسائیڈ میں حل پذیر سفید رسب، کلورین کی نشاندہی کرتا ہے، امونیم ہائڈروآکسائیڈ میں بہت کم حل پذیر زردی مائل رسب، برومین کی نشاندہی کرتا ہے اور امونیم ہائڈروآکسائیڈ میں غیر حل پذیر بیلارسب آیوین کی موجودگی ظاہر کرتا ہے۔



X ایک ہیلوجن کو ظاہر کرتا ہے۔ Cl اور Br

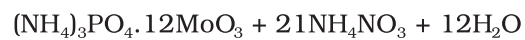
اگر مرکب میں ناٹروجن اور سلفر بھی پائی جاتی ہوں تو سوڈیم گداخت محلپ کو پہلے مرکنر نائٹرک ایسٹ کے ساتھ ابالا جاتا ہے تاکہ Lassaigne's Test کے دوران بننے والے سوڈیم کے سائنائیڈ اور سلفائیڈ تحلیل ہو جائیں۔ نہیں تو یہ آئیں، ہیلوجن کے سلووناٹریٹ جانچ میں مداخلت کریں گے۔

### (D) فاسفورس کے لیے جانچ (Test for Phosphorus)

مرکب کو تکمیری ایجٹ (سوڈیم پر آکسائیڈ) کے ساتھ گرم کیا جاتا ہے۔ مرکب میں پائے جانے والے فاسفورس کی تکمیر ہو جاتی ہے اور فاسفیٹ بنتا ہے۔ محلول کو نائٹرک ایسٹ کے ساتھ ابالا جاتا ہے اور پھر اس کا تعامل امونیم مولبڈیٹ (Ammonium Molybdate) کے ساتھ کرایا جاتا ہے۔ ایک بیلارسب فاسفورس کی موجودگی کو ظاہر کرتا ہے۔



(امونیم مولبڈیٹ)



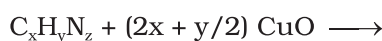
(امونیم فاسفو مولبڈیٹ)

$$\begin{aligned}
 &= 21.95\% \\
 \text{ہائڈروجن کی فی صد} &= \frac{2 \times 0.1014 \times 100}{18 \times 0.246} \\
 &= 4.58\%
 \end{aligned}$$

### 12.10.2 نائٹروجن (Nitrogen)

نائٹروجن کا تخمینہ دو طریقوں سے کیا جاتا ہے۔ (i) ڈیوماس کا طریقہ (Kjeldahl's Method) اور (ii) جل ڈاھل کا طریقہ (Duma's Method)۔

(i) ڈیوماس طریقہ (Duma's Method): وہ نامیاتی مرکب جس میں نائٹروجن شامل ہوتی ہے، کاربن ڈائی آکسائڈ کی فضا (Atmosphere) میں کاپ آکسائڈ کے ساتھ گرم کیے جانے پر کاربن ڈائی آکسائڈ اور پانی کے علاوہ آزاد نائٹروجن دیتا ہے۔



$x \text{ CO}_2 + y/2 \text{ H}_2\text{O} + z/2 \text{ N}_2 + (2x + y/2) \text{ Cu}$   
اگر کچھ نائٹروجن آکسائڈ کا شایدہ (Traces) تشکیل پاتا ہے تو یہی آمیزہ کو گرم کی ہوئی کاپ جالی (Copper Gauze) سے گزارنے پر نائٹروجن میں تحویل ہو جاتا ہے۔ اس طرح بننے والے گیسون کے آمیزہ کو

کیلشیم کلورائڈ اور پوٹاشیم ہائڈروآکسائڈ کی کمیتوں میں اضافہ پانی اور کاربن ڈائی آکسائڈ کی مقدار دیتا ہے، جس سے کاربن اور ہائڈروجن کی فی صدی کا حساب لگایا جاتا ہے۔

فرض کیجیے کہ نامیاتی مرکب کی کمیت  $m$  gm ہے، تشکیل پانے والے پانی اور کاربن ڈائی آکسائڈ کی کمیت، بالترتیب  $m_1$  اور  $m_2$  گرام ہے:

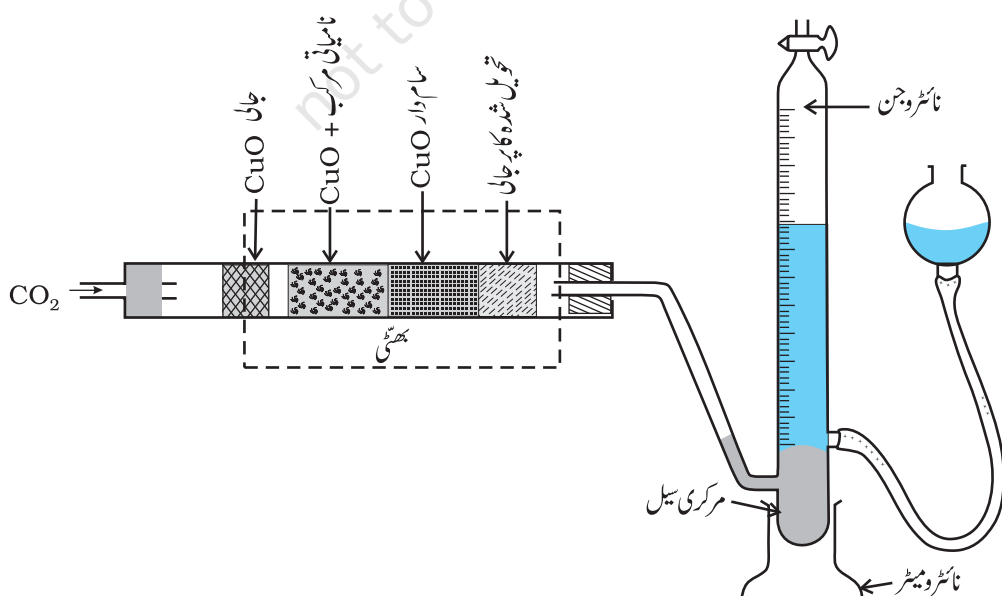
$$\begin{aligned}
 \frac{12 \times m_2 \times 100}{44 \times m} &= \text{کاربن کی فیصد} \\
 \frac{2 \times m_1 \times 100}{18 \times m} &= \text{ہائڈروجن کی فیصد}
 \end{aligned}$$

### 12.20

مکمل احتراق کے بعد، ایک نامیاتی مرکب کے g سے 0.246 کاربن ڈائی آکسائڈ کے g 0.198 اور پانی کے g 0.1014 اور پانی کے 0.198 حاصل ہوتے ہیں۔ مرکب میں کاربن اور ہائڈروجن کی فی صد ترکیب معلوم کیجیے۔

حل

$$= \text{کاربن کی فیصد} = \frac{12 \times 0.198 \times 100}{44 \times 0.246}$$



شکل 12.15: ڈیوماس طریقہ: نامیاتی مرکب،  $\text{CO}_2$  گیس کی موجودگی میں کاپر (II) آکسائڈ کے ساتھ گرم کیے جانے پر نائٹروجن گیس دیتا ہے۔ گیسون کے آمیزہ کو پوٹاشیم ہائڈروآکسائڈ محلول پر جمع کیا جاتا ہے، جس میں  $\text{CO}_2$  جذب ہو جاتی ہے اور نائٹروجن گیس کا حجم معلوم کر لیا جاتا ہے۔

### مسئلہ 12.21

ناٹروجن کے تخفینے کے لیے ڈیوماس طریقے میں 0.3 g نامیاتی مرکب سے 50 mL ناٹروجن حاصل ہوتی ہے، جسے K 300 درجہ حرارت اور 715 mm دباؤ پر جمع کیا جاتا ہے۔ مرکب میں ناٹروجن کی فی صد ترکیب معلوم کیجیے۔ ( $300\text{ K} = 15\text{ mm}$  پر آبی تباہ)۔

حل

300 K اور 715 mm دباؤ پر جمع کی گئی ناٹروجن کا حجم ہے،  
50 mL

$$\text{اصل دباؤ} = 715 - 15 = 700 \text{ mm}$$

$$\text{پر ناٹروجن کا حجم STP} = \frac{273 \times 700 \times 50}{300 \times 760} \\ = 41.9 \text{ mL}$$

22,400 mL پر  $\text{N}_2$  کے کا وزن 28 g

$$\text{ناٹروجن کے mL کا وزن} = \frac{28 \times 41.9}{22400} \text{ g} \\ \text{ناٹروجن کی فی صد} = \frac{28 \times 41.9 \times 100}{22400 \times 0.3} \\ = 17.46 \%$$

پوٹاشیم ہائڈروآکسائٹ کے آبی محلول پر اکٹھا کر لیا جاتا ہے، جو کاربن ڈائی آکسائٹ جذب کر لیتا ہے۔ ناٹروجن کو نشان بندنی کے اوپری حصے میں اکٹھا کر لیا جاتا ہے (شکل 12.15)۔

فرض کیجیے

$$m \text{ g} = \text{نامیاتی مرکب کی کمیت}$$

$$V_1 \text{ mL} = \text{جمع کی گئی ناٹروجن کا حجم}$$

$$T_1 \text{ K} = \text{کمرہ کا درجہ حرارت}$$

$$\text{پر ناٹروجن کا حجم STP} = \frac{P_1 V_1 \times 273}{760 \times T_1}$$

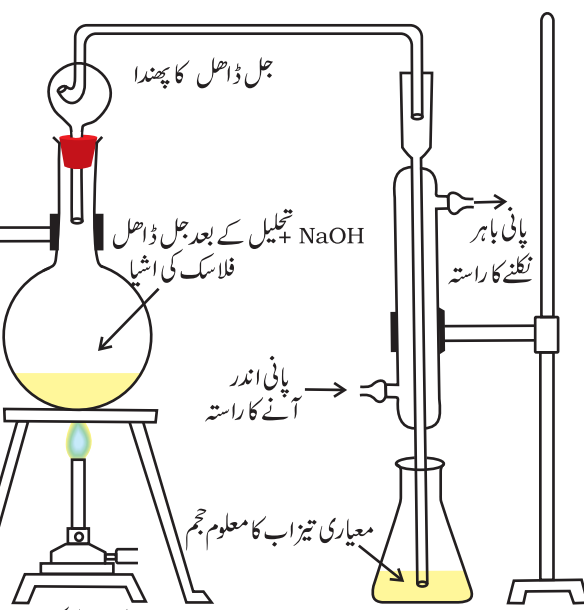
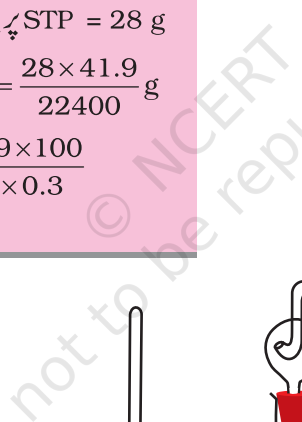
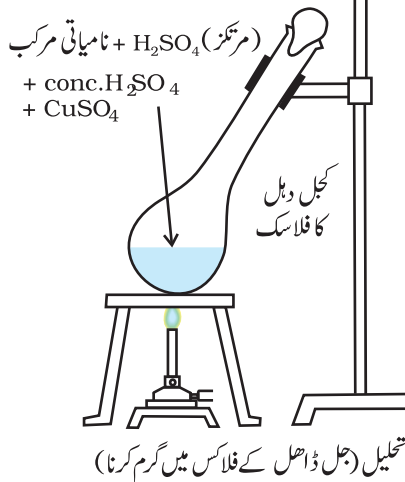
(فرض کیجیے یہ ہے)  $V \text{ mL}$

جہاں  $P_1$  اور  $V_1$  ناٹروجن کا دباؤ اور حجم ہیں،  $P_1$  اس فضائی دباؤ سے مختلف ہے، جس پر ناٹروجن جمع کی گئی ہے۔  $P_1$  کی قدر مندرجہ ذیل رشتہ سے معلوم کی جاتی ہے:

$$P_1 = \text{فضائی دباؤ} - \text{آبی تباہ}$$

$22400 \text{ mL STP}$  پر ناٹروجن کا وزن 28 گرام ہے۔

$$\text{ناٹروجن کا وزن} = \frac{28 \times V \times 100}{22400 \times m}$$



شکل 12.16: جل ڈاہل کا طریقہ: جس مرکب میں ناٹروجن شامل ہوتی ہے، امونیم سلفیٹ حاصل کرنے کے لیے اس کا تعامل  $\text{H}_2\text{SO}_4$  سے کرایا جاتا ہے۔ جس میں امونیا نکلتی ہے۔  $\text{NaOH}$  سے تعامل کرنے پر، معیاری تیزاب کے معلوم حجم میں امونیا جذب ہو جاتی ہے۔

$$M = \frac{14 \times M \times 2(V - V_1 / 2)}{1000} gN$$

$$N = \frac{14 \times M \times 2(V - V_1 / 2)}{1000} \times \frac{100}{m}$$

$$= \frac{1.4 \times M \times 2(V - V_1 / 2)}{m}$$

جل ڈاھل کا طریقہ ان مرکبات کے لیے استعمال نہیں کیا جاسکتا، جن میں نائٹروجن، نائٹرو اور ایزو (Azo) گروپوں میں پائی جاتی ہے یا نائٹروجن حلقوں (Rings) میں ہوتی ہے، (مثلاً Pyridine) کیونکہ ایسے مرکبات کی نائٹروجن، ان حالات سے امونیم سلفیٹ میں تبدیل نہیں ہوتی۔

### مسئلہ 12.22

جل ڈاھل کے طریقے کے ذریعے ایک نامیاتی مرکب میں پائی جانے والی نائٹروجن کے تخمینہ کے دوران مرکب کے 0.5 g سے نکلی ہوئی امونیا نے 1 M  $H_2SO_4$  کے 10 mL کو تبدیل کر دیا۔ مرکب میں نائٹروجن کی فی صد معلوم کیجیے۔

حل

$$1 M 10 \text{ mL } H_2SO_4 = 1 M 20 \text{ mL } NH_3$$

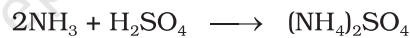
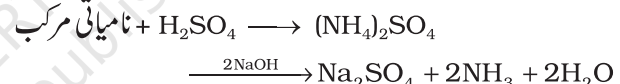
نائٹروجن کے 1 M = 14g امونیا کے 1000 mL میں شامل ہیں

$$1 M = \frac{14 \times 20}{1000} g$$

نائٹروجن کے 1 M اamonیا کے 20 mL میں شامل ہیں

$$\text{نائٹروجن کی فی صد} = \frac{14 \times 20 \times 100}{1000 \times 0.5} = 56.0\%$$

(iii) جل ڈاھل کا طریقہ (Kjeldahl's Method): جس مرکب میں نائٹروجن شامل ہوتی ہے اسے مرکب کی نائٹروجن، امونیم سلفیٹ میں تبدیل ہو جاتی ہے جاتا ہے۔ مرکب کی نائٹروجن، امونیم سلفیٹ میں تبدیل ہو جاتی ہے (شکل 12.16)۔ اس طرح حاصل ہونے والے تیزابی آمیزہ کو زیادہ سوڈمیم ہائڈروآکسائٹ کے ساتھ گرم کیا جاتا ہے اور نکلنے والی امونیا گیس کو سلفیورک ایسٹ کے معیاری محلول (زیادہ مقدار) میں جذب ہو جاتی ہے۔ بنی ہوئی امونیا کی مقدار، تعامل میں خرچ ہونے والے سلفیورک ایسٹ کی مقدار کا تخمینہ لگا کر، معلوم کی جاتی ہے۔ اس کے لیے امونیا جذب ہونے کے بعد غیر تعامل پذیر سلفیورک ایسٹ کا تخمینہ اس کا معیاری قلوی محلول (Standard Alkali Solution) کے ساتھ ٹائٹریشن (Titration) کر کے لگایا جاتا ہے۔ ابتدا میں لیے گئے تیزاب کی مقدار اور تعامل کے بعد باقی بچے تیزاب کی مقدار کا فرق اس کا تخمینہ اس کا معیاری قلوی محلول پذیر تیزاب کی مقدار دیتا ہے۔



فرض کیجیے

$$\text{نامیاتی مرکب کی لی ہوئی کمیت} = 'm' g$$

$$\text{مولاریت } M \text{ کے لیے ہوئے } H_2SO_4 \text{ کا جم} = V \text{ mL}$$

$$\text{باقی بچے } H_2SO_4 \text{ کی ٹائٹریشن کے لیے استعمال ہوئے} = V_1 \text{ mL}$$

$$\text{مولاریت } M \text{ کا جم} = NaOH$$

$$M = \frac{V_1}{2} \text{ mL } H_2SO_4 \text{ مولاریت کے } M = \frac{V_1}{2} \text{ mL } H_2SO_4 \text{ کے } M$$

$V_1 \text{ mL}$

$$M = \left( V - \frac{V_1}{2} \right) \text{ mL } H_2SO_4 \text{ کا جم}$$

$$M = 2 \left( V - \frac{V_1}{2} \right) \text{ mL } NH_3 \text{ محلول کے مولاریت}$$

$$\left( V - \frac{V_1}{2} \right) \text{ mL } H_2SO_4 \text{ کے } M$$

$$1 MNH_3 = NH_3 17 \text{ g} N 14 \text{ g} 1000 \text{ mL مولول کے میں شامل ہے}$$

$$M = 2(V - V_1/2) \text{ میلی لیٹر میں شامل ہے}$$

### ہیلوجن 12.10.3 (Halogens)

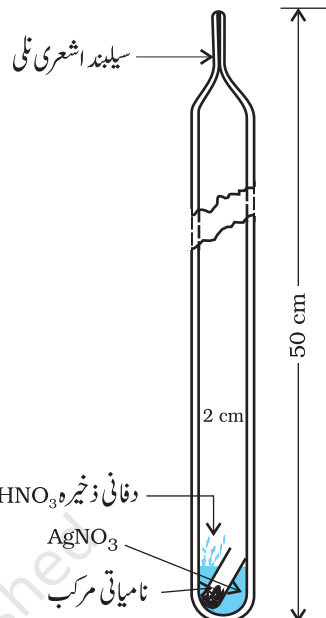
کیریس طریقہ (Carius Method): نامیاتی مرکب کی ایک معلوم کمیت کو ایک سخت شیشے کی ٹیوب میں جسے کیریس ٹیوب کہتے ہیں، سلوور نائٹریٹ کی موجودگی میں دخان خیز (Fuming) نائٹرک ایسٹ کے ساتھ ایک بھٹکی میں گرم کیا جاتا ہے (شکل 12.17)۔ مرکب میں موجود کاربن اور ہائڈروجن، کاربن ڈائی آکسائٹ اور پانی میں تکمیل ہو جاتی ہیں۔ مرکب میں پائے جانے والے ہیلوجن، نظیری سلوور ہیلائند تشکیل دیتے ہیں ( $AgX$ )۔

### حل

$$\text{AgBr} \text{ کی مولر کیمیت } = 108 + 80 \\ = 188 \text{ g mol}^{-1}$$

188 gm کے AgBr میں شامل ہیں 80 g Bromine  
 $\text{AgBr} \text{ کے } 0.12 \text{ g } = \frac{80 \times 0.12}{188} \text{ g Bromine}$   
 برومین کی فیصد  
 $= \frac{80 \times 0.12 \times 100}{188 \times 0.15} \\ = 34.04 \%$

اسے چھانا جاتا ہے، دھویا اور سکھایا جاتا ہے اور اس کا وزن کیا جاتا ہے۔



شکل 12.17 : کبیریں طریقہ جس نامیاتی مرکب میں ہیلوجن شام ہیں اسے سلور نائزٹریٹ کی موجودگی میں دخان خیز نائٹرک ایسٹ کے ساتھ گرم کیا جاتا ہے۔

ایک نامیاتی مرکب کی معلوم کیمیت کو کیریں ٹیوب میں سوڈیم پر آکسائیڈ یا دخان خیز (Fuming) نائٹرک ایسٹ کے ساتھ گرم کیا جاتا ہے۔ مرکب میں موجود سلفر کی تکمیل سلفیورک ایسٹ میں ہو جاتی ہے۔ بیریم کلورائڈ کا پانی میں تیار محلوں، زیادہ مقدار میں ملانے سے یہ بیریم سلفیٹ کی شکل میں روبوں ہو جاتا ہے۔ روبوں کو چھانا جاتا ہے، دھویا اور سکھایا جاتا ہے اور اس کا وزن کر لیا جاتا ہے۔ بیریم سلفیٹ کی کیمیت سے سلفر کی فیصد کا حساب لگایا جاسکتا ہے۔

$$= m \text{ g}$$

$$= m_1 \text{ g}$$

$$\text{BaSO}_4 = 233 \text{ g BaSO}_4 = 32 \text{ g سلفر کا ایک مول}$$

$$\text{BaSO}_4, m_1 \text{ g } = \frac{32 \times m_1}{233} \text{ g سلفر میں ہے}$$

$$= \frac{32 \times m_1 \times 100}{233 \times m} \text{ سلفر کی فیصد}$$

### مسئلہ 12.24

0.4813 g بیریم کی تجیہ میں 0.157g نامیاتی مرکب، سلفر کے تجیہ میں سلفیٹ دیتا ہے۔ مرکب میں سلفر کی فیصد کیا ہے؟

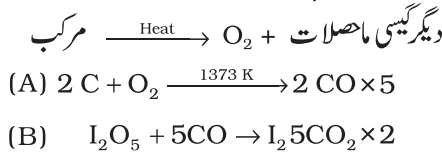
### حل

$$\text{BaSO}_4 = 137 + 32 + 64 = 233 \text{ g کی سالمناتی کیمیت} \\ \text{BaSO}_4, 233 \text{ g میں سلفر } 32 \text{ گرام ہوتا ہے۔}$$

### مسئلہ 12.23

ہیلوجن کی تجیہ کے کیریں طریقے میں ایک 0.15 g نامیاتی مرکب سے، AgBr کے 0.12 g حاصل ہوتے ہیں۔ مرکب میں برومین کی فیصد معلوم کیجیے۔

جس میں آسیجن شامل ہوتی ہے، سرخ-گرم (Red-hot) کوک سے گزار جاتا ہے، جس سے تمام آسیجن، کاربن ڈائی آکسائڈ میں تبدیل ہو جاتی ہے۔ یہ آمیزہ گرم آئوڈین پنیبا آکسائڈ ( $I_2O_5$ ) سے گزار جاتا ہے، جس سے کاربن مونو آکسائڈ کی تکمیل کاربن ڈائی آکسائڈ میں ہوتی ہے اور آئوڈین بنتی ہے۔



مساوات (A) میں  $CO$  کا بننا اور مساوات (B) میں استعمال ہونے کو برابر کرنے کے لیے مساوات (A) اور (B) کو بالترتیب 15 اور 2 سے ضرب کیا جاتا ہے۔ ہم نے دیکھا کہ آسیجن کا ایک مول کاربن مونو آکسائڈ کے دو مول بناتا ہے اس لیے 32 گرام  $O_2$  کے اخراج سے 88 گرام آسیجن حاصل ہوگی۔

فرض کیجیے

$m$  g نامیاتی مرکب کی لی گئی کمیت

$m_1$  g کاربن ڈائی آکسائڈ کی کمیت

کاربن ڈائی آکسائڈ میں آسیجن 32g 88g ہوتی ہے۔

$$m_1 g = \frac{32 \times m}{88} g, \text{ کاربن ڈائی آکسائڈ میں ہے}$$

$$\text{آسیجن کی فی صد} = \frac{32 \times m_1 \times 100}{88 \times m} \%$$

آسیجن کی فی صد، اس طرح بننے والی آئوڈین کی مقدار سے اخذ کی جاسکتی ہے۔

اج کل ایک نامیاتی مرکب کے اجزاء کے تخمینہ کے لیے اشیا کی مانیکر و مقداریں اور خود کار (Automatic) تحریکی تکمیلیں استعمال کی جاتی ہیں۔ ایک مرکب میں شامل عناصر: کاربن، ناٹروجن اور ہائڈروجن کا تخمینہ ایک آلے کے ذریعے کیا جاتا ہے جس کا نام CHN عنصری تجزیہ کار (Elemental Analyser) ہے۔ تجزیہ کار کو اشیا کی قلیل مقدار درکار ہوتی ہے (3 - 1 mg) اور یہ مختصر وقت میں قدریوں کو ایک پردے پر ظاہر کر دیتا ہے۔ ان طریقوں سے تفصیلی بحث اس کتاب کے دائرة کار سے باہر ہے۔

$$= \frac{32 \times 0.4813}{233} g \text{ میں سلف، } BaSO_4 0.4183 g$$

$$= \frac{32 \times 0.4813 \times 100}{233 \times 0.157} = 42.10\% \text{ سلف کی فی صد}$$

### (Phosphorus) 12.10.5

نامیاتی مرکب کی ایک معلوم کمیت کو دخان خیز ناٹرک ایسٹ کے ساتھ گرم کیا جاتا ہے، جس سے مرکب میں موجود فاسفورس کی تکمیل ہوتی ہے اور وہ فاسفوریک ایسٹ بن جاتا ہے۔ اس میں امونیا اور امونیم مولبڈیٹ شامل کرنے سے امونیم فاسفور مولبڈیٹ  $(NH_4)_3 PO_4 \cdot 12 MoO_3$  کے رسوب حاصل ہوتے ہیں۔ تبادل طور پر فاسفوریک ایسٹ میں میگنیشیا آمیزہ ملا کر  $MgNH_4PO_4$  کے رسوب بھی حاصل کیے جاسکتے ہیں جو جلانے والے  $Mg_2P_2O_7$  دیتے ہیں۔

فرض کیجیے

$m$  g نامیاتی مرکب کی لی گئی کمیت

$m_1$  g امونیم فاسفور مولبڈیٹ کی کمیت

$$(NH_4)_3PO_4 \cdot 12MoO_3 = 1877 g \text{ کی مول کمیت}$$

$$\text{فاسفور کی فی صد} = \frac{31 \times m_1 \times 100}{1877 \times m} \%$$

اگر فاسفور کا تخمینہ  $Mg_2P_2O_7$  کے طور پر لگایا جائے

$$\text{فاسفور کی فی صد} = \frac{62 \times m_1 \times 100}{222 \times m} \%$$

جہاں  $m$   $Mg_2P_2O_7$  کی مول کمیت ہے،  $m_1$  نامیاتی مرکب کی لی گئی کمیت ہے،  $m_1$   $Mg_2P_2O_7$  کی مول کمیت ہے اور  $m_1$   $Mg_2P_2O_7$  مرکب میں موجود فاسفورس کے دو ایٹموں کی ایٹھی کمیت ہے۔

### (Oxygen) 12.10.6 آسیجن

ایک نامیاتی مرکب میں عام طور سے آسیجن کی فی صد، کل فی صد ترکیب اور باقی تمام عناصر کی فی صد کے حاصل جمع کے مابین فرق سے معلوم کی جاتی ہے۔ لیکن آسیجن کا تخمینہ برداشت بھی مندرجہ ذیل طریقے سے کیا جاسکتا ہے۔

ایک نامیاتی مرکب کی ایک متعین کمیت کو ناٹروجن گیس کی دھار (Stream) میں گرم کر کے تخلیل کیا جاتا ہے۔ گیسی ماحصلات کے آمیزہ کو

## خلاصہ

اس اکائی میں ہم نے شریک گرفت بندش کی وجہ سے تشكیل پانے والے نامیاتی مرکبات کی ساخت اور معاملیت کے کچھ بنیادی تصورات سمجھے ہیں۔ نامیاتی مرکبات میں شریک گرفت بندش کی فطرت ارٹل کی مخلوطیت (Orbitals Hybridisation) کے تصور کی شکل میں بیان کی جاسکتی ہے۔  $sp^3$  اور  $sp^2$  مخلوط ارٹل ہو سکتے ہیں۔  $sp^3$  اور  $sp$  مخلوط کاربن بالترتیب Ethyne، Methane اور Ethene کی مولتی اسٹریچل (Linear) شکل کی مولتی اسٹریچل شکل، Methane کی مولتی اسٹریچل شکل اور Ethene کی مولتی اسٹریچل (Planar) شکل اور Ethyne کی مولتی اسٹریچل شکل کو اس تصور کی بنیاد پر سمجھا جاسکتا ہے۔ ایک  $sp^3$  مخلوط ارٹل، ہائڈروجن کے  $s$  ارٹل پر منطبق ہو سکتا ہے اور ایک کاربن-ہائڈروجن (C-H) واحد بند (سگما، بند) بناسکتا ہے۔ ایک کاربن کے  $sp^2$  ارٹل کا دوسرا کاربن کے  $sp$  ارٹل کے ساتھ انطباق کے نتیجے میں، ایک کاربن-کاربن،  $\sigma$  بند کی تشكیل ہوتی ہے۔ دو متصل کاربن ایٹموں کے غیر مخلوط ارٹل میں پہلوی (Lateral) (پہلو ب پہلو) انطباق ہو سکتا ہے۔ جس سے پائی بند ( $\pi$ ) حاصل ہوتا ہے۔ نامیاتی مرکبات کو مختلف ساختی فارمولوں کے ذریعے ظاہر کیا جاسکتا ہے۔ نامیاتی مرکبات کا سہ ابعادی اظہار، کاغذ پر پہنچ اور ڈیلش (Wedge and Dash) فارمولے کے ذریعے کیا جاسکتا ہے۔

نامیاتی مرکبات کی درجہ بندی، ان کی ساخت، یا ان میں شامل تقاضی گروپ کی بنیاد پر کی جاسکتی ہے۔ ایک تقاضی گروپ وہ ایتم یا ایک یکتا طور پر آپس میں بند ہے ہوئے ایٹموں کا وہ گروپ ہے جو مرکبات کی طبعی اور کیمیائی خاصیتیں متعین کرتا ہے۔ نامیاتی مرکبات کے نام، انٹریشنل یونین آف پیورائز اپلاکٹ کیمیٹری (IUPAC) کے وضع کیے ہوئے قاعدوں کے سیٹ کے مطابق رکھتے جاتے ہیں۔ IUPAC نامیاتی میں، ناموں کو ساخت کے ساتھ اس طرح مریبوط کیا جاتا ہے کہ پڑھنے والا نام سے ساخت اخذ کر سکے۔

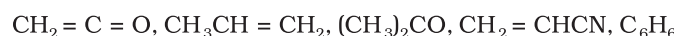
نامیاتی تعامل کے میکانزم کے تصورات، Substrate کے سالہ کی ساخت، ایک شریک گرفت بند کا انشقاق، حملہ آور ریجنٹ، الیکٹران ہٹاؤ اثرات اور تعامل کی شرائط پر مبنی ہیں۔ ان نامیاتی تعاملات میں شریک گرفت بند کا ٹوٹنا اور بنتا شامل ہوتا ہے۔ ایک شریک گرفت بند کو ہیٹرولاگ کیا ہومولائگ طور پر شکستہ کیا جاسکتا ہے۔ ایک ہیٹرولاگ شکستگی سے تعامل اٹریڈیٹ کی شکل میں متعال کاربوکیٹ آئین یا کارب مبنی آئین ملتے ہیں، جب کہ ہومولائگ شکستگی سے آزاد ریٹیکل حاصل ہوتے ہیں۔ ہیٹرولاگ شکستگی کے ذریعے ہونے والے تعاملات میں متعال انواع کے امدادی جوڑے شامل ہوتے ہیں۔ یہ ایک الیکٹران جوڑا معطی (Donor) ہیں جو نوکلیو فائل کہلاتے ہیں اور ایک الیکٹران جوڑا قبول کرنے والے ہیں جو الیکٹروفائل کہلاتے ہیں۔ امامی، گمک، الیکٹرومیرزم اور بیش جھٹکی اثرات، ایک بند کی تقطیب میں مدد کر سکتے ہیں اور اس طرح کاربن ایٹم یا دوسرا کے ایٹموں کے کچھ مقامات کو کم یا زیادہ الیکٹران کثافت کے مقامات بناسکتے ہیں۔

نامیاتی مرکبات کی موٹے طور پر مندرجہ ذیل قسموں میں درجہ بندی کی جاسکتی ہے: بدل، جمع، خروج اور باز ترتیب تعاملات۔

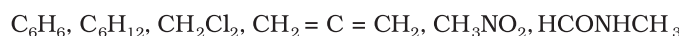
نامیاتی مرکبات کی ساخت معلوم کرنے کے لیے ان کو خالص بنانے کا عمل اور ان کا کیفیتی اور مقداری تجزیہ کیا جاتا ہے۔ خالص بنانے کے طریقے جن کے نام ہیں: تفعید، کشید اور ترقی تتخیص، ایک یا اس سے زائد طبعی خاصیتوں کے فرق پر مبنی ہیں۔ کرومیٹوگرافی مرکبات کو علیحدہ کرنے، شناخت کرنے اور خالص بنانے کی ایک کارآمد تکنیک ہے۔ اس کی دو درجوں میں درجہ بندی کی جاتی ہے: سطحی جاذبیت اور تقسیم کرومیٹوگرافی۔ سطحی جاذبیت کرومیٹوگرافی، جاذب پر آمیزے کے مختلف اجزاء کی ترقی جاذبیت پر مبنی ہے۔ تقسیم کرومیٹوگرافی ایک آمیزہ کے مختلف اجزاء کی ساخت اور تحرک ہیٹموں میں لگاتار تقسیم شامل ہے۔ ایک مرکب کو خالص شکل میں حاصل کرنے کے بعد اس میں موجود عناصر کی شناخت کے لیے اس کا کیفیتی تجزیہ کیا جاتا ہے۔ ناٹرودیجن، سلفر، ہیلوجن اور فاسفورس Lassagne's کی جائج کے ذریعے شناخت کیے جاتے ہیں۔ کاربن اور ہائڈروجن کا تخمینہ، ان سے بنی کاربن ڈائی آکسائڈ اور پانی کی مقدار معلوم کر کے، کیا جاتا ہے ناٹرودیجن کا تخمینہ، Duma's یا Kjeldahl کے طریقے سے اور بیلوبنون کا Carius کے طریقے سے لگایا جاتا ہے۔ سلفر اور فاسفورس کا تخمینہ لگانے کے لیے ان کی تکمیل، بالترتیب سلفیورک اور فاسفورک ایڈ میں کی جاتی ہے۔ آکسیجن کی فی صد عالم طور سے کل فی صد (100) میں سے باقی تمام عناصر کی فی صد کے مجموعے کوٹھی کر کے معلوم کی جاتی ہے۔

## مشقیں

مندرجہ ذیل مرکبات میں ہر ایک کا رہن ایٹم کی مخلوط حالتیں کون سی ہیں؟ 12.1



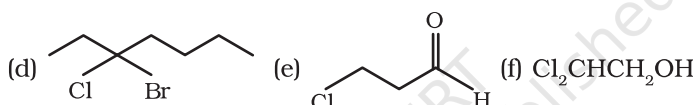
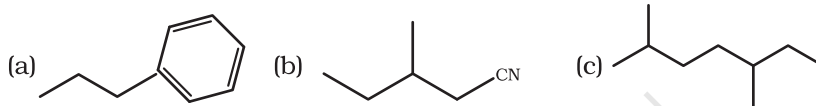
مندرجہ ذیل سالمات میں اور پندرکی شاندی کیجیے: 12.2



مندرجہ ذیل کے لیے بانڈ لائن فارمولے لکھیے: 12.3

Isopropyl alcohol, 2,3-Dimethyl butanal, Heptan-4-one.

مندرجہ ذیل مرکبات کے IUPAC نام لکھیے: 12.4



مندرجہ ذیل میں سے متعلقہ مرکب کے لیے کون سا درست IUPAC نام ہے؟ 12.5

(a) 2,4,7-Trimethyloctane (b) 2-Dimethylpentane (c) 2,2-Dimethylpentane (d) 4-Chloro-2-methylpentane (e) 2-Chloro-4-methylpentane (f) 2,5,7-Trimethyloctane

-(d) But-4-ol-1-yne (e) But-3-yn-1-ol

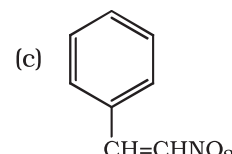
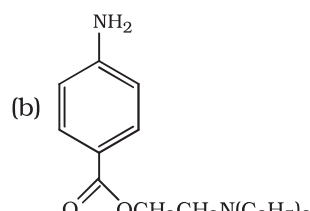
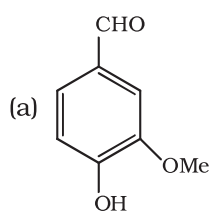
مندرجہ ذیل مرکبات سے شروع ہونے والے ہر ایک ہم وصف سلسلے کے پہلے پانچ ارکان کے فارمولے لکھیے: 12.6

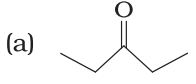
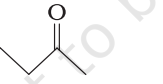
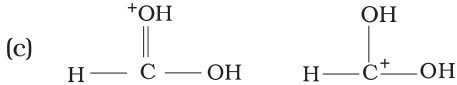
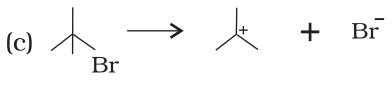
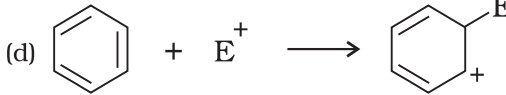


مندرجہ ذیل کے اختصار شدہ (Condensed) اور بانڈ لائن فارمولے لکھیے اور اگر ان میں کوئی تقاضی گروپ ہے/ ہیں تو انہیں پہچانئے۔ 12.7

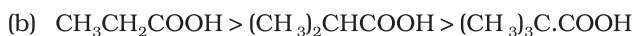
- (a) 2,2,4-Trimethylpentane
- (b) 2-Hydroxy-1,2,3-propanetricarboxylic acid
- (c) Hexanedial

مندرجہ ذیل مرکبات میں تقاضی گروپ کی شناخت کیجیے: 12.8



- 12.9 ان دونوں  $O^-$  یا  $O_2NCH_2CH_2O^-$  میں سے کس کی زیادہ مستحکم ہونے کی امید کی جاسکتی ہے اور کیوں؟
- 12.10 وضاحت کیجیے کہ جب Alkyl گروپ کسی  $\pi$  نظام سے نسلک ہوتے ہیں تو بطور الکٹران معطی کیوں کام کرتے ہیں؟
- 12.11 مندرجہ ذیل مرکبات کے لیے گمک ساخت بنائیے۔ نمیدہ تیر کے نشان کا استعمال کرتے ہوئے الکٹران منتقل کو دکھائیے:
- (a)  $C_6H_5OH$       (b)  $C_6H_5NO_2$       (c)  $CH_3CH=CHCHO$   
 (d)  $C_6H_5-CHO$       (e)  $C_6H_5-\overset{+}{CH}_2$       (f)  $CH_3CH = CH\overset{+}{CH}_2$
- 12.12 الکٹروفائل اور نیوکلیوفائل کیا ہیں؟ مثالوں کے ذریعے وضاحت کیجیے۔
- 12.13 مندرجہ ذیل مساوات میں جملی حروف میں لکھے ہوئے کیمیائی ریجسٹ کی شناخت بطور نیوکلیوفائل یا الکٹروفائل کیجیے:
- (a)  $CH_3COOH + HO^- \rightarrow CH_3COO^- + H_2O$   
 (b)  $CH_3COCH_3 + \overset{-}{CN} \rightarrow (CH_3)_2C(CN)(OH)$   
 (c)  $C_6H_5 + \overset{+}{CH}_3 \overset{+}{C} O \rightarrow C_6H_5COCH_3$
- 12.14 مندرجہ ذیل تعاملات کی درجہ بندی، اس اکاؤ میں مطالعہ کی کئی تعاملات کی اقسام کے تحت کیجیے:
- (a)  $CH_3CH_2Br + HS^- \rightarrow CH_3CH_2SH + Br^-$   
 (b)  $(CH_3)_2C = CH_2 + HCl \rightarrow (CH_3)_2ClC - CH_3$   
 (c)  $CH_3CH_2Br + HO^- \rightarrow CH_2 = CH_2 + H_2O + Br^-$   
 (d)  $(CH_3)_3C - CH_2OH + HBr \rightarrow (CH_3)_2CBrCH_2CH_3 + H_2O$
- 12.15 مندرجہ ذیل ساختوں کے جزوؤں کے ارکان کے درمیان کیا رشتہ ہے؟ کیا وہ ساختی یا جیو میٹر یا کل آئوسور ہیں یا گمک میں حصہ لینے والے ہیں؟
- (a)   
 (b)   
 (c) 
- 12.16 مندرجہ ذیل بند شکنگیوں کے لیے الکٹران بہاؤ دکھانے کے لیے نمیدہ تیر کا استعمال کیجیے اور ہر ایک کی بطور ہومولس یا ہیبریڈس درجہ بندی کیجیے:
- (a)  $CH_3O - OCH_3 \rightarrow CH_3\dot{O} + \dot{O}CH_3$   
 (b)  $\overset{\text{>}}{=O} + \overset{-}{OH} \longrightarrow \overset{\text{<}}{=O} + H_2O$   
 (c)   
 (d) 

12.17 اصطلاحات امالی اثر اور "الکیٹرو میرک اثر" کی وضاحت کیجیے۔ Carboxylic Acid کی تیزابیت کی مندرجہ ذیل درست ترتیب کی کون سا الکیٹران ہٹاؤ اثر وضاحت کرتا ہے؟



12.18 مندرجہ ذیل تکنیکوں کے اصول مختصر آپیان کیجیے۔ ہر ایک کی ایک مثال کی مدد سے وضاحت کیجیے:

(a) قلماؤ (b) کشید (c) کرومیوگرافی

12.19 ایک محلل S میں مختلف حل پذیری کے دو مرکبات کو علیحدہ کرنے میں استعمال ہونے والا طریقہ بیان کیجیے۔

12.20 کشید، تخفیف شدہ دباؤ کے ساتھ کشید اور بھاپ کشید کے ماہین کیا فرق ہے؟

12.21 لیس لاسائنے کی کیمیٹری سے بحث کیجیے۔ Lassaigne's Test

12.22 ایک نامیاتی مرکب میں ناٹروجن کے تخمینہ کے لیے استعمال ہونے والے (i) ڈیوماس طریقہ اور (ii) Kjeldahl کا طریقہ کے اصولوں کے ماہین فرق کیجیے۔

12.23 ایک نامیاتی مرکب میں پائے جانے والے بیلوجن، سلفر اور فاسفورس کے تخمینہ کے اصول سے بحث کیجیے۔

12.24 پیپر کرومیوگرافی کے اصول کی وضاحت کیجیے۔

12.25 بیلوجن کی جانچ کرنے کے لیے سوڈیم ملخ میں سلووناٹریٹ ڈالنے سے پہلے ناٹرک ایڈن کیوں ملا یا جاتا ہے؟

12.26 ناٹروجن، سلفر اور بیلوجن کی جانچ کرنے کے لیے ایک نامیاتی مرکب کے دھاتی سوڈیم کے ساتھ گداخت کرنے کی کیا وجہ ہے وضاحت کیجیے۔

12.27 کیلیشم سلفیٹ اور کافور (Camphor) کے آمیزے میں سے اجزا کو الگ کرنے کے لیے ایک مناسب تکنیک کا نام بتائیے۔

12.28 وضاحت کیجیے کہ ایک نامیاتی مرکب کی اپنی بھاپ کشید کے دوران اپنے نقطہ جوش سے کم درج حرارت پر کیوں تباخ ہو جاتی ہے؟

12.29 کیا  $\text{CCl}_4$ ، سلووناٹریٹ کے ساتھ گرم کیے جانے پر  $\text{AgCl}$  کا سفید روسوب دے گا؟ اپنے جواب کی حمایت میں دلائی دیجیے۔

12.30 ایک نامیاتی مرکب میں موجود کاربن کی تخمینہ کے دوران، باہر نکل رہی کاربن ڈائی آکسائیڈ کو جذب کرنے کے لیے پوشاہیم ہائڈرو آکسائیڈ کا محلول کیوں استعمال کیا جاتا ہے؟

12.31 لیڈ ایسٹیٹ پیسٹ کے ذریعے سلفر کی جانچ کرنے کے لیے سوڈیم ملخ کو تیزابی بنانے کے لیے سلفیور ک ایڈن بیس بلکہ ایسٹیٹ میڈ استعمال کرنا کیوں ضروری ہے؟

12.32 ایک نامیاتی مرکب میں 69% کاربن اور 4.8% ہائڈروجن ہے اور باقی آکسیجن ہے۔ اگر اس شے کے 0.2 g کا مکمل احتراق کرایا جائے تو بننے والی کاربن ڈائی آکسائیڈ اور پانی کی مکیتوں کا حساب لگائیے۔

12.33 ایک نامیاتی مرکب کے 0.50g کے نمونہ کا Kajeldahl کے طریقے کے مطابق تعامل کرایا گیا۔ بننے والی امونیا کو 0.5M  $\text{H}_2\text{SO}_4$  کے 50 mL میں جذب کیا گیا۔ باقی بچے تیزاب کو تبدیل کرنے کے لیے 0.5 M NaOH کے 60 mL درکار ہیں۔ مرکب میں ناٹروجن کی فنی صدر ترکیب معلوم کیجیے۔

12.34 کیریس تخمینہ میں ایک نامیاتی کلورومرکب کے 0.3780 g، سلوونکلورائیڈ کے 0.5740 g دیتے ہیں۔ مرکب میں موجود کلورین کی فنی صدر کا حساب لگائیے۔

12.35 کیسے لیں طریقے کے ذریعے سلفر کے تجھیں میں ایک نامیاتی سلفر مرکب کے g 0.468، یہ یہ سلفیٹ کے g 0.668 مہیا کرتے ہیں۔ دیے ہوئے مرکب میں سلفر کی فیصد معلوم کیجیے۔

12.36 نامیاتی مرکب C<sub>2</sub> - C<sub>3</sub>, میں C<sub>2</sub> = CH - CH<sub>2</sub> - CH<sub>2</sub> - C ≡ CH میں مخلوط اربٹل کا شامل جوڑا ہے:

- (a) sp - sp<sup>2</sup>      (b) sp - sp<sup>3</sup>      (c) sp<sup>2</sup> - sp<sup>3</sup>      (d) sp<sup>3</sup> - sp<sup>3</sup>

12.37 ایک نامیاتی مرکب میں ناٹروجن کی جانچ کے لیے کیے گئے Lassaigne کے ٹیسٹ میں پرشین بلو رنگ حاصل ہونے کی وجہ ذیل میں سے کس کی تشکیل ہے؟

- (a) Na<sub>4</sub>[Fe(CN)<sub>6</sub>]      (b) Fe<sub>4</sub>[Fe(CN)<sub>6</sub>]<sub>3</sub>      (c) Fe<sub>2</sub>[Fe(CN)<sub>6</sub>]      (d) Fe<sub>3</sub>[Fe(CN)<sub>6</sub>]<sub>4</sub>

12.38 مندرجہ ذیل میں کون سا کاربوکیٹ آئین سب سے زیادہ مستحکم ہے:

- (a) (CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>C  $\dot{\text{C}}\text{H}_2$       (b) (CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub> $\overset{+}{\text{C}}$   
 (c) CH<sub>3</sub>CH<sub>3</sub> $\overset{+}{\text{C}}\text{H}_2$       (d) CH<sub>3</sub> $\overset{+}{\text{C}}\text{H}$  CH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>

12.39 ایک نامیاتی مرکب کی تغیری (Isolation)، خاص بنانے اور عیجہ کرنے کی سب سے بہتر اور جدید ترین تکنیک ہے:

- (a) قلماؤ      (b) کشید      (c) تصعید      (d) کرومیتوگرافی

12.40 تعامل: CH<sub>3</sub>CH<sub>2</sub>OH + KOH (aq)  $\rightarrow$  CH<sub>3</sub>CH<sub>2</sub>OH + KI کی درجہ بندی کی جاتی ہے بطور

- (a) الیکٹرونیک عمل بدل تعامل      (b) نیکلیو فیک تعامل      (c) اخراج      (d) جمع