



5165CH03

عناصر کی درجہ بندی اور خصوصیات میں دوریت (Classification of Elements and Periodicity in Properties)

دوری جدول اصول اور عمل کرے لحاظ سے بلاشبہ علم کیمیا میں ایک اہم تصور ہے۔ طلباء کے لیے یہ روز مرہ کا معاون ہے ماہرین کے لیے تحقیق کے نئے موقع تجویز کرتا ہے، اور کل علم کیمیا کے لیے مختصر اور جامع تنظیم مہیا کرتا ہے۔ یہ اس امر کا قابل تعریف اظہار ہے کہ کیمیاوی عناصر اکائیوں کا بے ترتیب مجموعہ نہیں ہے بلکہ ایک عام رجحان کا اظہار کرتے ہیں اور ایک ساتھ جماعتوں میں رہتے ہیں۔ دوری جدول سے واقفیت ہر اس شخص کے لیے لازمی ہے جو اس دنیا کو سلسلہ چاہتا ہے اور یہ دیکھنا چاہتا ہے کہ یہ علم کیمیا کے بنیادی بلڈنگ بلاک کیمیاوی عناصر سے مل کر کس طرح بنی ہے۔

(گلن. ٹی. سیرگ)

اس باب میں ہم دوری جدول (جسی کہ یہ آج ہے) کے تاریخی ارتقا اور جدید دوری کلیہ کا مطالعہ کریں گے۔ ہم یہ بھی سمجھیں گے کہ دوری درجہ بندی کس طرح ایٹموں کے ایکٹرانی تشکیل کے منطقی متوجہ کو اختیار کرتی ہے۔ آخر میں ہم عناصر کی طبعی اور کیمیاوی خصوصیات میں دوری رجحان کا جائزہ بھی لیں گے۔

3.1 ہمیں عناصر کی درجہ بندی کی ضرورت کیوں ہے (Why do we Need to Classify Elements)

اب ہم جان چکے ہیں کہ عناصر ہر قسم کے مادے کی بنیادی اکائیاں ہوتی ہیں۔ 1800 عیسوی میں کل 31 عناصر کے بارے میں معلومات تھیں۔ 1865 تک دریافت شدہ عناصر کی تعداد دو گنی ہو کر 63 تک پہنچ گئی۔ آج تک 114 عناصر معلوم کیے جا چکے ہیں۔ ان میں سے حال ہی میں دریافت کیے گئے عناصر انسانوں کے بنائے ہوئے ہیں۔ نئے عناصر

مقاصد

- اس سبق کو پڑھنے کے بعد آپ اس لائق ہو جائیں گے کہ: سمجھ سکیں گے کہ کس طرح عناصر کی ان کی خصوصیات کی بنیاد پر درجہ بندی نے دوری جدول بنانے میں مدد کی؛
- دوری کا یہ کو سمجھ سکیں؟
- دوری درجہ بندی کی بنیاد فراہم کرنے میں اہمیت عدد اور الیکٹرانی تشکیل کی اہمیت کو سمجھ سکیں گے۔
- IUPAC نسیہ کے مطابق $Z >$ عناصر کے نام بتائیں؛
- عناصر کو s, d, p, f بلاک میں تقسیم کر سکیں گے اور ان کی اہم خصوصیات یاد رکھ سکیں۔
- عناصر کی طبعی اور کیمیائی خصوصیات میں دوری رجحان کو پہچان سکیں؛
- عناصر کی تعاملیت کا موازہ کر سکیں گے اور اسے درستی ماحول میں ان کے وقوع سے ہم آہنگ کر سکیں؛
- آبیونائزیشن اینٹھالپی اور دھاتی خصوصیات میں تعلق کیوضاحت کر سکیں؛
- ایٹموں کی اہم خصوصیات مثلاً ایٹمی/ آئینی نصف قطر، آبیونائزیشن اینٹھالپی۔ الیکٹران گین اینٹھالپی برقراری متفہیت۔ عناصر کی گرفت وغیرہ سے تعلق رکھنے والے تصورات کے اظہار کے لیے سائنسی زبان کا استعمال کر سکیں۔

جدول 3.1 ڈوبرنیٹ کے ٹرائیڈز

عنصر	عنصر	عنصر	عنصر	عنصر	عنصر
امیٹی وزن					
Li	Na	K	Ba	Sr	Cl
7	23	39	137	88	40
Na	K	Cl	I	Br	35.5

عنصر کا ایٹھی وزن باقی دو عناصر کے ایٹھی وزن کے مجموعہ کا آدھا ہے (جدول 3.1)۔ اس کے علاوہ درمیانی عنصر کی خصوصیات بھی باقی دو عناصر کی خصوصیات کے درمیان ہیں۔ چونکہ ڈوبرنیٹ کا یہ تعلق جسے ٹرائیڈ کا گلیہ (Law of Triads) کہتے ہیں صرف چند عناصر کے لیے ہی کارگر ثابت ہوتا ہے اس کو اتفاقی کہہ کر درکر دیا گیا عناصر کو تقسیم کرنے کی اگلی کوشش فرانسیسی ارضیات داں اے ای بی ڈی چانکر ٹاؤس نے 1862 میں کی۔ انہوں نے اس وقت تک دریافت شدہ عناصر کو ان کے ایٹھی وزن کی بڑھتی ہوئی ترتیب میں رکھا اور عناصر کا ایک اسطوانی جدول بنایا جس میں ان کی خصوصیات کے دوری تو اتر کو دکھایا گیا۔ اس نے بھی زیادہ توجہ حاصل نہیں کی۔ انگریز کیمیا داں جان الکیسر نیو لینڈ نے 1865 میں آکٹیوکلیہ (Law of Octaves) دیا۔ اس نے عناصر کو ان کے بڑھتے ہوئے ایٹھی وزن کے ساتھ ترتیب دیا اور دیکھا کہ ہر آٹھوں عنصر کی خصوصیات پہلے عنصر کی خصوصیات سے مشابہ ہے ہیں (جدول 3.2)۔ یہ تعلق بالکل ایسا ہی ہے جیسا کہ مویتیکی کے آٹھ سروں میں ہوتا ہے جہاں ہر آٹھواں سر پہلے کے مشابہ ہوتا ہے۔ نیو لینڈ کا آکٹیوکلیہ صرف نیشم تک کے عناصر تک صحیح ہے۔ اگر چہ اس خیال کو اس زمانے میں بہت زیادہ مقبولیت نہیں مل پھر بھی 1887 میں لندن کی رائل سوسائٹی نے ان کے کام کے لیے انہیں ڈیوی میڈل سے نوازا۔

کے تالیف کی کوششیں جاری ہیں۔ عناصر کی اتنی بڑی تعداد کے ساتھ یہ بہت مشکل ہے کہ ہر عنصر اور اس کے لائق عربات کی کیمیا وی خصوصیات کا مطالعہ انفرادی طور پر کیا جاسکے۔ اس مسئلہ کو حل کرنے کے لیے سائنسدانوں کے عناصر کی درجہ بندی کر کے ان کے متعلق معلومات کو مظہم کرنے کا طریقہ تلاش کر لیا۔ اس طرح نہ صرف یہ کہ عناصر سے متعلق معلوم شدہ حقائق کو استدلال فراہم کیا جاسکے گا بلکہ آئندہ مطالعے کے لیے نئے حقائق کی پیشیں گوئی بھی کی جاسکے گی۔

3.2 درجہ بندی کی ابتدا

(Genesis of Periodic Classification)

عناصر کی مختلف درجات میں درجہ بندی اور درجہ نیز درجہ جدول کا ارتقا سائنسدانوں کے اپنے مشاہدے اور تجربات کی بنیاد پر حاصل کی گئی معلومات کو اصول کے مطابق ترتیب دینے کا نتیجہ ہے۔ 1800 کے ابتدائی بررسوں میں جمن کیمیا داں جون ڈوبرنیٹ (John Dobereiner) پہلا سائنسدان تھا جس نے عناصر کی خصوصیات میں ایک رجحان کے تصور پر غور کیا۔ 1829 تک اس نے تین عناصر (Triods) کے مختلف گروہوں کی طبعی اور کیمیائی خصوصیات میں یکسانیت کو نوٹ کیا۔ ہر گروہ میں اس نے دیکھا کہ ہر ٹرائیڈ کے درمیانی

جدول 3.2 نیو لینڈ کے آکٹیوکلیہ

F	O	N	C	B	Be	Li	عنصر
19	16	14	12	11	9	7	امیٹی وزن
Cl	S	P	Si	Al	Mg	Na	عنصر
35.5	32	31	29	27	24	23	امیٹی وزن
					Ca	K	عنصر
					40	39	امیٹی وزن

کیا۔ مینڈلیف نے خاص طور پر اپنی کلک فارمولوں میں کیسانیت اور عناصر کے مرکبات کی خصوصیات پر بھروسہ کیا۔ اس نے یہ محسوس کیا کہ اگر ایٹھی وزن کی سختی سے پابندی کی جاتی ہے تو کچھ عناصر درجہ بندی کی اس اسکیم میں فٹ نہیں ہوتے۔ اس نے ایٹھی وزن کو یہ سوچتے ہوئے نظر انداز کر دیا کہ ہو سکتا ہے کہ ایٹھی پیاس کش صحیح نہ ہو، اور یکساں خصوصیات والے عناصر کو ایک ساتھ رکھ دیا۔ مثال کے طور پر آبیوڈین جس کا ایٹھی وزن ٹیلووریم (گروپ VI) سے کم ہے اسے گروپ VII میں فلورین گلورین اور برومین کے ساتھ رکھ دیا کیونکہ ان کی خصوصیات یکساں تھیں (شکل 3.1)۔ اسی وقت یکساں خصوصیات والے عناصر کو ایک ہی گروپ میں ترتیب دینے کے اپنے بنیادی مقصد کے تحت اس نے تجویز کیا کہ کچھ عناصر دریافت ہونا باقی ہیں اور اسی لیے اس نے جدول میں بہت سے خالی مقامات چھوڑ دیے۔ مثال کے طور پر گلیم اور جرمینیم دونوں عناصر ہی اس وقت دریافت نہیں ہوئے تھے جب مینڈلیف نے دوری جدول کو شائع کیا تھا۔ اس نے ایک ایلومنیم کے نیچے اور ایک سلیکان کے نیچے خالی مقام چھوڑ دیا اور ان عناصر کو ایکالموئیم اور ایکاسلیکان کہا۔ مینڈلیف نے نہ صرف گلیم اور جرمینیم کی موجودگی کی پیشین گوئی کی بلکہ ان کی کچھ عام طبعی خصوصیات بھی بیان کیں۔ ان عناصر کی پیشین گوئی مینڈلیف نے کی تھی اور جو تجربہ کی بنیاد پر پائی گئیں وہ جدول 3.3 میں دکھائی گئی ہیں۔

مینڈلیف کی جرأت مندانہ طریقہ سے کی گئی مقداری پیشین گوئیاں اور آخر کار ان کی کامیابی نے اسے اور اس کی دوری جدول کو شہرت بخشی۔ 1905ء میں شائع ہوئی مینڈلیف کی دوری جدول کو شکل 3.1 میں دکھایا گیا ہے۔

جدول 3.3 ایکالموئیم (گلیم) اور ایکاسلیکان (جرمینیم) کے لیے مینڈلیف کی پیشین گوئیاں

حرمینیم دریافت	ایکاسلیکان پیشین گوئی	گلیم (دریافت)	ایکالموئیم (پیشین گوئی)	خصوصیات
72.6	72	70	68	ایٹھی وزن
5.36	5.5	5.94	5.9	کثافت / (g/cm ³)
1231	زیادہ	29.78	کم	نقطہ گداخت (K)
GeO ₂	EO ₃	Ga ₂ O ₃	E ₂ O ₃	آکسائیڈ کا ضابطہ
GeCl ₄	ECl ₃	GaCl ₃	ECl ₃	کلورائیڈ کا ضابطہ

دوری کیجیا کہ آج ہم اسے جانتے ہیں اس کا سہاروئی کیمیا دا، دمتری مینڈلیف (1834 - 1907) اور جرمیان کیمیا دا لوٹھر میر (1830 - 1895) کے سر ہے دونوں کیمیا داؤں نے انفرادی طور پر کام کرتے ہوئے 1869ء میں یہ تجویز رکھی کہ عناصر کو ان کے بڑھتے ہوئے ایٹھی وزن کی ترتیب میں رکھے جانے پر ایک باقاعدہ وقہ کے بعد ان کی طبعی اور کیمیا دی خصوصیات میں کیسانیت ظاہر ہوتی ہے۔ لوٹھر میر نے طبعی خصوصیات جیسے کہ جنم نقطہ گداخت اور نقطہ جوش کو ایٹھی وزن کے مطابق ترتیب دیا تو دیکھا کہ ایک دوری بالتو از نقشہ ابھر کر آتا ہے۔ نیولینڈ کے بخلاف لوٹھر میر نے اس دوہرائتے ہوئے نقشہ کی لمبائی تبدیلی نوٹ کی۔ 1868ء تک بہر حال اس کا کام اس وقت تک شائع نہیں ہوا جب تک کہ سائنسدار دمتری مینڈلیف کا کام شائع نہیں ہوا، جسے جدید دوری جدول کے ارتقا سے شہرت ملی۔ جبکہ ڈویرنیر نے دوری تعلقات کا مشاہدہ کیا تھا، یہ مینڈلیف ہی تھا جس نے پہلی مرتبہ دوری کلیئے کو شائع کیا۔ اس کا بیان اس طرح ہے کہ ”عناصر کی خصوصیات ان کے ایٹھی وزن کا دوری تفاعل ہوتی ہیں“

مینڈلیف نے عناصر کو ان کے بڑھتے ہوئے ایٹھی وزن کے اعتبار سے ایک جدول میں افقي تظاروں اور عمودی کالموں میں اس طرح ترتیب دیا کہ یکساں خصوصیات والے عناصر ایک ہی عمودی کالم یا گروپ میں ہوں۔ عناصر کی درجہ بندی کا مینڈلیف کا طریقہ لوٹھر میر کے طریقہ سے زیادہ واضح تھا۔ انہوں نے دوریت کی اہمیت کو پوری طرح پہچانا اور عناصر کی تقسیم میں ان کی طبعی اور کیمیا دی خصوصیات کے وسیع دائرے کو استعمال

کروپ اور سلسلے میں عماصر کا دوری نظام

نمبر	0	I	II	III	IV	V	VI	VII	VIII
1	-	Hydrogen H 1.008	Beryllium Be 9.1	Carbon C 12.0	Nitrogen N 14.04	Oxygen O 16.00	Fluorine F 19.0		
2	Helium He 4.0	Lithium Li 7.03	Boron B 11.0	Silicon Si 28.4	Phosphorus P 31.0	Sulphur S 32.06	Chlorine Cl 35.45		
3	Neon Ne 19.9	Sodium Na 23.5	Aluminium Al 27.0	Titanium Ti 48.1	Vanadium V 51.4	Chromium Cr 52.1	Manganese Mn 55.0	Iron Fe 55.9	Cobalt Co 59
4	Argon Ar 38	Potassium K 39.1	Calcium Ca 40.1	Scandium Sc 44.1	Gallium Ga 65.4	Arsenic As 75	Selenium Se 79	Nickel Ni 59	Nickel (Cu)
5		Copper Cu	Zinc Zn						
6	Krypton Kr 81.8	Rubidium Rb 85.4	Strontium Sr 87.6	Yttrium Y 89.0	Zirconium Zr 90.6	Niobium Nb 94.0	Molybdenum Mo 96.0	Ruthenium Ru 101.7	Rhodium Rh 103.0
7		Silver Ag 107.9	Cadmium Cd 112.4	Indium In 114.0	Tin Sn 119.0	Antimony Sb 120.0	Tellurium Te 127.6		Palladium Pd (Ag) 106.5
8	Xenon Xe 128	Caesium Cs 132.9	Barium Ba 137.4	Lanthanum La 139	Cerium Ce 140				
9									
10	-	-	-	Ytterbium Yb 173	Tantalum Ta 183	Tungsten W 184			
11		Gold Au 197.2	Mercury Hg 200.0	Thallium Tl 204.1	Bismuth Bi 206.9				
12	-	-	Radium Ra 224	Lead Pb 206.9					
	R	R ₂ O	RO	R ₂ O ₃	Thorium Th 232	Uranium U 239	HIGHER SALINE OXIDES	Osmium Os 191	Iridium Ir 193
							HIGHER GASEOUS HYDROGEN COMPOUNDS	Platinum (Au) Pt 194.9	
							RH ₃	RH ₂	RO ₄
							RH		

شكل 3.1، مبہلیف کا دوری جدول جو پہلے شائع ہوا۔

وقت فو قتاً دوری جدول کی کئی شکلیں وجود میں آئیں کچھ شکلوں نے کیمیائی تعامل اور گرفت پر زور دیا جبکہ کچھ دوسری شکلوں نے عناصر کے الکٹرانی تشكیل پر زور دیا۔ ایک جدید تشكیل جو عناصر کے دوری جدول کی لمبی شکل کھلاتی ہے (شکل 3.2) بہت آسان اور زیادہ استعمال کی جانے والی شکل ہے۔ افقی قطاریں (جنس مینڈلیف نے سلسلہ کہا تھا) دور (Period) کھلاتی ہیں اور عمودی کالم گروپ کھلاتے ہیں۔ وہ عناصر جن کے باہری الکٹرانی تشكیل یکساں ہوتے ہیں انہیں عمودی کالم میں رکھا گیا ہے جنہیں گروپ یا خاندان کہا جاتا ہے اٹریشنل یونین آف پیور اینڈ اسٹپلائڈ کیمیٹری (IUPAC) کی سفارشات کے مطابق گروپوں کو 1 سے 18 تک نمبر دیئے گئے ہیں جس سے گروپوں کی پرانی شناخت VII A.....IA VII B.....IB، VIII، A..... اور O ختم ہو گئی۔

اس میں کل ملا کر سات پیر یڈ ہیں۔ دوری عدد اس دور کے عناصر کے اعلیٰ ترین پرنسپل کو اٹم نمبر (n) کے مطابق ہوتا ہے۔ پہلے دور میں 2 عناصر ہیں۔ اس کے بعد کے ادوار میں بالترتیب 8، 8، 18، اور 32 عناصر ہوتے ہیں۔ ساتواں دور نامکمل ہے اور چھٹے دور کی طرح اس میں بھی نظریاتی طور پر (کوئی نمبر کی بنیاد پر) 32 عناصر ہوں گے۔ دوری جدول کی اس تشكیل میں چھٹے اور ساتویں دور کے 14 عناصر (بالترتیب لینٹھنائڈ اور ایکٹینائڈ) علاحدہ قطاروں میں سب سے نیچر کئے گئے ہیں۔*

3.4 100 سے بڑے ایٹھی اعداد والے عناصر کا نظام تسمیہ (Nomenclature of Elements With Atomic Numbers > 100)

پہلے نئے عناصر کے نام رکھنے کی ذمے داری روایتی طور پر ان کے دریافت کرنے والے (یا والوں) پر چھوڑ دی جاتی تھی اور تجویز کیے گئے نام کی تصدیق IUPAC کرتی تھی۔ حالیہ برسوں میں اس سے کچھ تازائے پیدا ہوئے ہیں۔ بہت زیادہ ایٹھی اعداد والے نئے عناصر اتنے غیر مستقل ہوتے ہیں کہ ان کی بہت کم مقدار یا پھر کبھی کبھی چند ایٹھی ہی حاصل ہو سکتے ہیں۔ لہذا ان کی تالیف اور وصف نگاری کے لیے نہایت مخصوص اور قیمتی آلات نیز تجربہ گاہوں کی ضرورت ہوتی ہے۔ اس طرح کام دنیا کی

3.3 جدید دوری کلیہ اور دوری جدول کی موجودہ شکل (Modern Periodic Law and the Present Form of the Periodic Table)

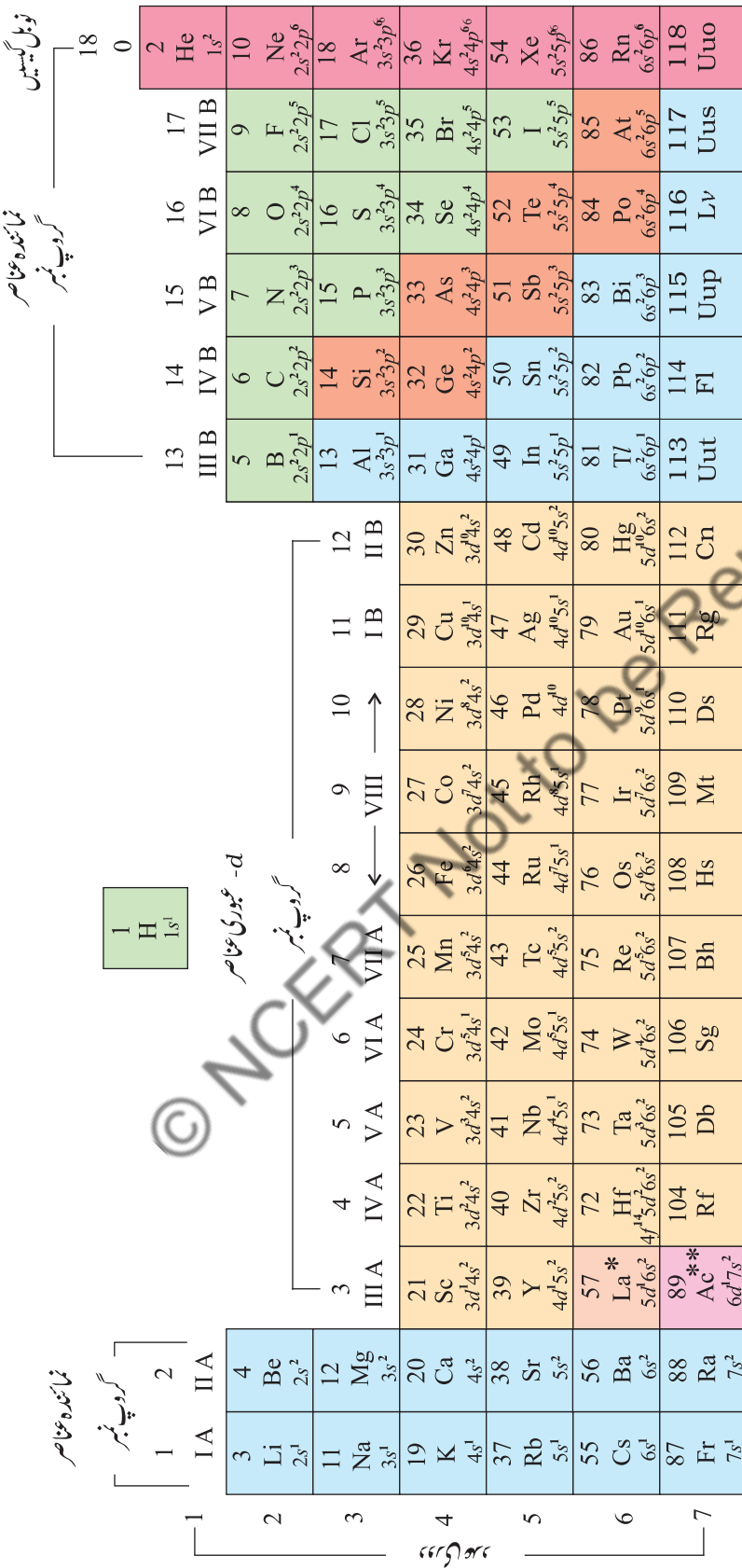
ہمیں یہ بات ذہن میں رکھنی چاہیے کہ جب مینڈلیف نے اپنی دوری جدول (Periodic Table) تیار کی تھی تو اس وقت کیمیا دنیوں کو اسی کی اندر ہوئی ساخت کا کوئی علم نہ تھا۔ بہر حال بیسویں صدی کی ابتداء میں ایٹھی ذرات سے متعلق نظریات کے عمیق ارتقا کی شاہد ہے۔ 1913 میں انگریز ماہر طبیعتیت ہیزی مولے (Henry Moseley) نے عناصر کے مخصوص ایکسرے اسپکٹرم (X-Ray Spectrum) میں باقاعدگی دیکھی۔ ایک ٹار کا پلاٹ (جہاں ٹار خارج کی گئی ایکسرے کی فریکوئنسی ایٹھی عدد Z) کے ساتھ ایک سیدھی لائن دیتا ہے جبکہ ٹار کا پلاٹ ایٹھی کمیت کے ساتھ سیدھی لائن نہیں دیتا۔ اس طرح اس نے یہ دکھایا کہ کسی عصر کا ایٹھی عدد اس کی ایٹھی کمیت کے مقابلے میں زیادہ بنا دی خصوصیت ہے۔ مینڈلیف کا دوری کلیہ پھر اسی اعتبار سے تبدیل کیا گیا۔ یہ جدید دوری کلیہ کھلا تا ہے اور اسے اس طرح بیان کر سکتے ہیں کہ:

”عناصر کی طبعی اور کیمیائی خاصیتیں ان کے ایٹھی اعداد کا دوری تفاعل ہوتی ہیں۔“

دوری کلیہ نے قدرتی طور پر پائے جانے والے 94 عناصر میں اہم مشاہدہ کا انکشاف کیا (نیپتو نیم اور پلوٹونیم بھی ایٹھنیم اور پروٹونیم کی طرح یورینیم کی ایک سچے دھات ٹیک بلینڈ میں پائے جاتے ہیں)۔ اس نے غیر نامیاتی کیمیا (Inorganic Chemistry) میں نئے سرے سے دلپسی کی تحریک پیدا کی جو ابھی بھی مختصر و قفة حیات والے مصنوعی طریقے سے پیدا کیے جانے والے عناصر کے تیار کرنے میں جاری ہے۔

آپ کو یاد ہو گا کہ ایٹھی عدد نیکلیائی چارج (یعنی پروٹان کی تعداد) کے برابر ہوتا ہے یا پھر بر قی لحاظ سے تعدیل ایٹھ کے الکٹرانوں کی تعداد کے برابر ہوتا ہے اس طرح عناصر کی دوریت میں کوئی نمبر اور الکٹرانی تشكیل کی اہمیت کا تصور کرنا آسان ہو جاتا ہے۔ درحقیقت اب یہ تسلیم کیا گیا ہے کہ دوری کلیہ الکٹرانی تشكیل میں دوری تبدیلیوں کا لازمی نتیجہ ہے جو دراصل عناصر اور ان کے مرکبات کی طبعی اور کیمیائی خاصیتوں کا تعین کرتا ہے۔

* 20 ویں صدی کے وسط میں گلن ٹی۔ سیبریک کا کام 1940 میں پلوٹونیم کی دریافت سے شروع ہوا، اس کے بعد 94 سے 104 تک تمام ورائی یورنیم عناصر کی دریافت نے دوری جدول کی دوبارہ تشکیل کی جس میں ایکٹینائڈ کو لینٹھنائڈ کی نیچے رکھا گیا۔ 1951 میں سیبریک کو علم کیمیا میں اپنے نوبل انعام دیا گیا۔ عنصر 106 کو ان کے اعزاز میں سیبور گیم (Sg) کا نام دیا گیا۔



الف - اندرولنی عبوری عنانص

	58	59	60	61	62	63	64	65	66	67	68	69	70	71	Lu
Ce	$4f^2 5d^6 s^2$	$4f^3 5d^6 s^2$	$4f^4 5d^6 s^2$	$4f^5 5d^6 s^2$	$4f^5 5d^6 s^2$	$4f^5 5d^6 s^2$	$4f^5 5d^6 s^2$	Gd	Tb	Dy	Ho	Tm	Yb		Lr
Pr	Nd	Pm	Sm	Eu											No
Th	Pa	U	Np	Pu	Am	Cm	Bk	Cf	Es	Fm	Md				
	$5f^2 6d^7 s^2$	$5f^3 6d^7 s^2$	$5f^4 6d^7 s^2$	$5f^5 6d^7 s^2$	$5f^6 6d^7 s^2$	$5f^7 6d^7 s^2$	$5f^8 6d^7 s^2$	$5f^9 6d^7 s^2$	$5f^{10} 6d^7 s^2$	$5f^{11} 6d^7 s^2$	$5f^{12} 6d^7 s^2$	$5f^{13} 6d^7 s^2$	$5f^{14} 6d^7 s^2$	$5f^{14} 6d^7 s^2$	

شكل 3.2 عناصر کے ایئمی اعداد اور گراؤنڈ اسپیشیٹ میں باہری الیکٹرانی تنشکلات کے ساتھی دوری جدول کی لمبی شکل گروپوں کو 1984 کی آئی بولنی اے سی (IUPAC) مسفارشات کے مطابق 1 سے 18 تاں کے عدد سے ظاہر کیا گیا ہے اس اظہارنے اعداد کے پرانت طریقہ - VIIA - VIIIB - IA - IIA اور O کی جگہ لی ہے۔

کی ترتیب میں دیے گئے ہیں جو ایئٹھی عدد کو پورا کرتی ہیں اور آخر میں ایتم (IUM) کا اضافہ کیا گیا ہے 100 سے زیادہ ایئٹھی عدد (Z) والے عناصر کے نام جدول 3.5 میں دکھائے گئے ہیں۔

جدول 3.4 عناصر کے IUPAC نام کے لیے اظہار

(Abbreviation)	خفف (Name)	نام (Digit)	ہندسہ
n	nil	0	
u	un	1	
b	bi	2	
t	tri	3	
q	quad	4	
p	pent	5	
h	hex	6	
s	sept	7	
o	oct	8	
e	enn	9	

صرف چند ہی تجربہ گاہوں میں مقابلہ جاتی جوش کے ساتھ کیا جاتا ہے۔ کبھی کبھی سائنسداروں نے عضر سے متعلق معتبر اعداد و شمار جمع کرنے سے پہلے ہی اپنی دریافت پر حق جتنا کے لیے جلد بازی سے کام لیتے ہیں۔ مثال کے طور پر امریکی اور روسی دونوں سائنسداروں نے عضر 104 کی دریافت کے لیے شہرت کا دلی مطالبہ کیا۔ امریکیوں نے اسے روہر فورڈیم (Rutherfordium) کا نام دیا جبکہ روسیوں نے کرچاؤویم (Kurchatovium) کا نام دیا۔ اس طرح کے تنازعے سے بچنے کے لیے IUPAC نے تجویز رکھی کہ جب تک کہ نئے عضر کی دریافت ثابت نہیں ہو جاتی اور اس کے نام کو قانونی طور پر تسلیم نہیں کیا جاتا ایک نظام بنایا جائے جو براہ راست عضر کے ایئٹھی عدود سے کالا جائے جس میں 0 اور 1-9 تک کے اعداد کے لیے اعدادی اساس کا استعمال کیا جائے۔ یہ جدول 3.4 میں دکھائے گئے ہیں۔ اساس (Root) اکٹا کر کے ہندسوں

جدول 3.5 100 سے زیادہ ایئٹھی عددوں والے عناصر کا تسمیہ

IUPAC علامت (IUPAC Symbol)	IUPAC نام (IUPAC Official Name)	علامت (Symbol)	نام (Name)	ایئٹھی عدد (Atomic Number)
Md	Mendelevium	Unu	Unnilunium	101
No	Nobelium	Unb	Unnibium	102
Lr	Lawrencium	Unt	Uniltrium	103
Rf	Rutherfordium	Unq	Unnilquadium	104
Db	Dubnium	Unp	Unnilpentium	105
Sg	Seaborgium	Unh	Unnilhexium	106
Bh	Bohrium	Uns	Unnilseptium	107
Hs	Hassium	Uno	Unniloctium	108
Mt	Meitnerium	Une	Unnilennium	109
Ds	Darmstadtium	Uun	Unnnillium	110
Rg	Rontgenium*	Uuu	Unununium	111
Cn	Copernicium	Uub	Ununbium	112
Nh	Nihonium	Uut	Ununtrium	113
f1	Flerovium	Uuq	Ununquadium	114
MC	Moscovium	Uup	Ununpentium	115
Lv	Livermorium	Uuh	Ununhexium	116
Ts	Tennessine	Uns	Ununseptium	117
Og	Oganesson	Uuo	Ununoctium	118

پرنسپل تو انائی سطح ($n = 2$) کو بھرنے سے وابستہ ہے۔ یہ آسانی سے دیکھا جاسکتا ہے کہ ہر ایک دور میں عناصر کی تعداد بھری جانے والی تو انائی کی سطح میں دستیاب اربٹل کی تعداد کے دو گنے کے برابر ہے۔ پہلا دور ($n = 1$) سب سے پچھلی سطح ($1s$) کے بھرنے سے شروع ہوتا ہے لہذا اس میں دو عناصر ہائڈروجن ($1s^1$) اور ہیلیم ($1s^2$) ہوتے ہیں جب پہلا خول (K) مکمل ہو جاتا ہے دوسرا خول ($n = 2$) یتھیم سے شروع ہوتا ہے اور تیسرا الیکٹران s اربٹل میں داخل ہوتا ہے۔ اگلے عنصر یئریم میں 4 الیکٹران ہیں اور الیکٹرانی تشكیل ($1s^2 2s^2$) ہے۔ اگلے عنصر بورون سے شروع ہو کر $2p$ اربٹل بھرنے شروع ہوتے ہیں جب L خول نبی آن پر مکمل ہوتا ہے ($2s^2 2p^6$)۔ لہذا دوسرے دور میں 8 عنصر ہوتے ہیں۔ تیسرا دور ($n = 3$) سوڈیم سے شروع ہوتا ہے اور آنے والا الیکٹران $3s$ اربٹل میں داخل ہوتا ہے۔ اور $3p$ اربٹل کی بھرائی سوڈیم سے آرگن تک 8 عناصر کے تیسرا دور کو جنم دیتی ہے۔ چوتھا دور ($n = 4$) پوتاشیم سے شروع ہوتا ہے اور اگلے الیکٹران s اربٹل بھر دیتے ہیں۔ اب آپ نوٹ کر سکتے ہیں کہ اس سے پہلے کہ $4p$ اربٹل بھرا جائے $3d$ اربٹل کا بھرنا تو انائی کے موافق ہوتا ہے اور ہمارا واسطہ $3d$ عبوری سلسلہ کھلائے جانے والے عناصر سے ہوتا ہے۔ یہ اسکینڈیم ($Z = 21$) سے شروع ہوتا ہے جس کا الیکٹرانی تشكیل ($3d^1 4s^2$) ہوتا ہے۔ d -اربٹل زنک ($Z = 30$) پر بھر جاتے ہیں جس کا الیکٹرانی تشكیل ($3d^{10} 4s^2$) ہوتا ہے۔ چوتھا دور کرپلان پر ختم ہوتا ہے جب $4p$ اربٹل بھر جاتے ہیں کل ملکر چوتھے دور میں ہمارے پاس 18 عناصر ہوتے ہیں۔ پانچواں دور ($n = 5$) رو بیدیم سے شروع ہوتا ہے جو چوتھے دور کی طرح ہی ہوتا ہے جس میں d - 4 - 5 عبوری سلسلہ ہوتا ہے جو یوٹیم ($Z = 39$) سے شروع ہوتا ہے۔ یہ دور $5p$ اربٹل کی بھرائی کے ساتھ زینان پر ختم ہوتا ہے۔ چھٹے دور ($n = 6$) میں 32 عناصر ہیں اور ایک کے بعد ایک الیکٹران b ارتتیب $6s, 6p, 5d, 6s$ اربٹل میں داخل ہوتے ہیں۔ $4f$ اربٹل کی بھرائی سیریم ($Z = 58$) سے شروع ہوتی ہے اور لیوٹیم ($Z = 71$) پر ختم ہوتی ہے جو m میں f اندرونی عبوری سلسلہ دیتی ہے جسے لینھنائڈ سلسلہ کہتے ہیں۔ ساتواں دور ($n = 7$) چھٹے دور کی طرح ہی ہوتا ہے جس میں متواتر $7s, 5f, 6d, 7s$ اور $7p$ اربٹل کا بھراوہ ہوتا ہے اور اس میں زیادہ تر انسانوں کے بنائے ہوئے تباکار عناصر ہیں۔ یہ دور ایٹھی عدد 118 والے عنصر پر ختم ہو گا جس کا تعلق

اس طرح مجھے عنصر کو پہلے ایک عارضی نام ملے گا جس کی علامت میں تین حروف ہوں گے۔ بعد میں ہر ملک سے IUPAC کے نمائندوں کے ووٹ کے ذریعہ اسے مستقل نام اور علامت دی جائے گی۔ مستقل نام میں ملک (یا ملک کی ریاست) کے نام اظہار ہو سکتا ہے جہاں اس کی دریافت ہوئی یا کسی نامور سائنسدان کے لیے خراج عقیرت ہو سکتا ہے۔ اب تک 18، ایٹھی عدد والے عناصر دریافت ہو چکے ہیں اور IUPAC کے ذریعہ تمام عناصر کے ناموں کا اعلان کر دیا گیا ہے۔

مسئلہ 3.1

اس عنصر کا IUPAC نام اور علامت کیا ہوگی جس کا ایٹھی عدد 120 ہے؟

حل:

جدول 3.4 سے 1، 2، 0 کے لیے روٹ بالترتیب Unnilium (Un) اور Unbinilium (Unbinilium) اور (Ub) ہیں۔ لہذا علامت اور نام بالترتیب Ub اور (Unbinilium) ہو گا۔

3.5 عناصر کا الیکٹرانی تشكیل اور دوری جدول (Electronic Configuration of Elements and the Periodic Table)

اس سے پہلے باب میں ہم یہ پڑھ چکے ہیں کہ ایٹھی میں موجود الیکٹران کو چار کوائم اعداد کے سیٹ سے مخصوص کیا جاتا ہے، اور پرنسپل کوائم نمبر (n) اصل تو انائی سطح کو بیان کرتا ہے۔ جسے شیل کہتے ہیں۔ ہم یہ بھی پڑھ چکے ہیں کہ ایٹھی میں الیکٹران مختلف ذیلی شیل جنیں اربٹل (Orbital) (p, s, d, f) بھی کہتے ہیں، کو بھرنا شروع کرتے ہیں۔ اربٹل میں کسی ایٹھی کے الیکٹرانوں کی تقسیم الیکٹرانی تشكیل کہلاتی ہے۔ دوری جدول میں کسی عنصر کا مقام آخری بھرے ہوئے اربٹل کے کوائم نمبر کو ظاہر کرتا ہے۔ اس حصے میں ہم عناصر کے الیکٹرانی تشكیل اور دوری جدول کی لمبی شکل کے درمیان براہ راست تعلق کا مطالعہ کریں گے۔

(a) ادوار میں الیکٹرانی تشكیل

(Electronic Configuration in Periods)

دور سب سے باہری یا گرفت خول کے لیے n کی قیمت کو ظاہر کرتا ہے۔ دوسرے الفاظ میں دوری جدول میں بعد میں آنے والا ہر ایک دور اگلی

لہذا یہ دیکھا جاسکتا ہے کہ کسی عضر کی خاصیتوں کا دوری انحصار اس کے ایئنی عدد پر ہوتا ہے نہ کہ اس کی نسبتی ایئنی کمیت پر۔

3.6 الیکٹرانی تشکل اور عناصر کی قسمیں -s-, p-, d-, f-, بلاک (Electronic Configurations and Types of Elements: s-, p-, d-, f-, Blocks)

آف باؤ (تعمیر کا) کا اصول اور ایٹم کا الیکٹرانی تشکل دوری درجہ بندی کے لیے ایک نظریاتی بنیاد فراہم کرتا ہے۔ دوری جدول کی عمودی قطار میں عناصر ایک گروپ یا حاندان بناتے ہیں اور ایک جیسے کیمیائی طرز عمل کا اظہار کرتے ہیں۔ یہ کیمانیت اس وجہ سے ہے کہ ان کے سب سے باہری اربٹل میں الیکٹرانوں کی تعداد اور تقسیم ایک جیسی ہے۔ عناصر کو ہم 4 بلاک میں درجہ بند کرتے ہیں۔ -s- بلاک -p- بلاک -d- بلاک اور -f- بلاک اس کا انحصار ایئنی اربٹل کی قسم پر ہوتا ہے جس میں الیکٹران بھرے جاتے ہیں۔ یہ شکل 3.3 میں دکھائی گئی ہیں۔ اس درجہ بندی میں ہم دو اتنی دیکھتے ہیں۔ صحیح معنوں میں ہیلم کا تعلق -s- بلاک سے ہے لیکن اس کا مقام -p- بلاک کے دوسرے گروپ 18 کے عناصر کے ساتھ ہونے کا جواز یہ ہے کہ یہ گرفت خول (Valance Shell) کو مکمل طور پر (1s²) ہٹر چکا ہے اور نتیجہ کے طور پر نوبل گیسوں کی خاصیتوں کا مظاہرہ کرتا ہے۔ دوسرا اتنی ہاڈڑو جن ہے۔ اس کے پاس واحد -s- الیکٹران ہے لہذا اسے گروپ 1 (کلوی دھاتوں) کے ساتھ رکھا جاسکتا ہے۔ یہ 1 الیکٹران حاصل کر کے نوبل گیس کا تشکل حاصل کر سکتی ہے اور اس طرح یہ گروپ 17 (ہیلو جن) کے عناصر کی طرح بتاؤ کر سکتی ہے۔ چونکہ یہ ایک خاص صورت حال ہے لہذا ہم اسے دوری جدول میں سب سے الگ اور سب سے اوپر رکھتے ہیں جیسا کہ شکل 3.2 اور 3.3 میں دکھایا گیا ہے ہم

نوبل گیس والے خاندان سے ہو گا۔ ایکٹنیم ($Z = 89$) کے بعد 5 اربٹل کا بھرنام 5 اندر وہی عبوری سلسلہ دیتا ہے جو کہ ایکٹنیا نہ سلسلہ کھلاتا ہے۔ دوری جدول میں 4 اور 5 اندر وہی عبوری سلسلے کے عناصر کو جدول کی ساخت بنائے رکھنے اور ایک جیسی خاصیت رکھنے کے حامل عناصر کو ایک کالم میں رکھنے کے درجہ بندی کے اصول کو برقرار رکھنے کے لیے جدول میں علیحدہ رکھا گیا ہے۔

مسئلہ 3.2

دوری جدول کے پانچوں دور میں 18 عناصر کی موجودگی کو آپ کس طرح صحیح ثابت کریں گے؟

حل:

جب $n = 5$ ہے تو $l = 0, 1, 2, 3$ ہو گا۔ وہ ترتیب جس میں دستیاب اربٹل $5s, 4d, 5p$ اور $5s$ کی توانائی بڑھتی ہے وہ $5s > 5p > 4d$ ہے۔ کل دستیاب اربٹل کی تعداد 9 ہے۔ الیکٹرانوں کی زیادہ سے زیادہ تعداد جس کی گنجائش ہو سکتی ہے وہ 18 ہے۔ لہذا 5 ویں دور میں 18 عناصر ہیں۔

(b) گروپ کے لحاظ سے الیکٹرانی تشکل (Groupwise Electronic Configuration)

ایک ہی عمودی کالم یا گروپ میں سب سے باہری خول کا الیکٹرانی تشکل یکساں ہو گا، باہری اربٹل میں الیکٹرانوں کی تعداد برابر ہو گی اور یکساں خصوصیات ہوں گی۔ مثال کے طور پر گروپ 1 کے سب عناصر (کلوی دھاتیں) میں $1s^1$ الیکٹرانی تشکل ہو گا جیسا کہ نیچے دکھایا گیا ہے۔

الیکٹرانی عدد	علامت	الیکٹرانی تشکل
3	Li	$1s^2 2s^1$ یا $[He]2s^1$
11	Na	$1s^2 2s^2 2p^6 3s^1$ یا $[Ne]3s^1$
19	K	$1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6 4s^1$ یا $[Ar]4s^1$
37	Rb	$1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6 3d^{10} 4s^2 4p^6 5s^1$ یا $[Kr]5s^1$
55	Cs	$1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6 3d^{10} 4s^2 4p^6 4d^{10} 5s^2 5p^6 6s^1$ یا $[Xe]6s^1$
87	Fr	$[Rn]7s^1$

3.6.3 -d- بلاک عناصر (عبوری عناصر)

(The d-Block Elements: Transition Elements)

یہ دوری جدول کے درمیانی گروپ 3 سے گروپ 12 تک کے عناصر ہیں۔ ان کی خصوصیت یہ ہے کہ ان میں الیکٹران اندر ورنی d-اربڑل میں بھرے جاتے ہیں اسی لیے انہیں d- بلاک عناصر کہا جاتا ہے۔ ان عناصر کی باہری الیکٹرانی تشکل $ns^{n-2} d^{10} ns^2$ ہوتی ہے۔ یہ تمام عناصر دھاتیں ہیں۔ یہ عام طور پر رنگین آئین بناتے ہیں اور تغیر پذیر گرفت (تکمیلی حالت) مقناطیس پسند خصوصیت کا اظہار کرتے ہیں اور اکثر وسیط (Catalyst) کے طور پر استعمال ہوتے ہیں۔ لیکن Hg، Zn اور Ca جن کا الیکٹرانی تشکل $ns^2 (n-1) d^{10} ns^2$ ہوتا ہے وہ عبوری عناصر کی زیادہ تر خصوصیات کو نہیں دکھاتے ہیں۔ ایک طریقے سے عبوری دھاتیں s- بلاک کے کیمیائی معامل عناصر اور گروپ 13 اور 14 کی کم معامل دھاتیں کے درمیان ایک پل بناتی ہیں اسی لیے ان کا نام ”عبوری عناصر“ پڑ گیا۔

3.6.4 -f- بلاک عناصر (اندرونی عبوری عناصر)

(The f-Block Elements (Inner-Transition Elements))

دوری جدول کے سب سے نیچے عناصر کی جو لینٹھاٹ (Z = 58) سے Cs تک اور ایکٹھناٹ (Z = 90) Lu تک اور ایکٹھناٹ (Z = 103) Th سے تک کہلاتی ہیں ان کا باہری الیکٹرانی تشکل $ns^2 np^6 (n-1) d^{10} ns^2 (n-2) f^{1-14}$ ہوتا ہے۔ ہر عصر میں جڑنے والا آخری الیکٹران f-اربڑل کو بھرتا ہے۔ اسی لیے عناصر کے یہ دونوں سلسلے اندرونی عبوری عناصر (f- بلاک عناصر) کہلاتے ہیں۔ یہ سب دھاتیں ہیں۔ ہر سلسلے کے اندر عناصر کی خصوصیات تقریباً یکساں ہوتی ہیں۔ ایکٹھناٹ سلسلے کے ابتدائی عناصر کی خصوصیات لینٹھناٹ سلسلے کے ابتدائی عناصر کے مقابلے میں کافی پیچیدہ ہوتی ہیں جس کی وجہ یہ ہے کہ ایکٹھناٹ عناصر میں بڑی تعداد میں تکمیلی حالتیں ممکن ہیں۔ ایکٹھناٹ عناصر تابکار ہوتے ہیں۔ زیادہ تر ایکٹھناٹ عناصر نیوکلیائی تعاملات کے ذریعے صرف نیوگرام یا اس سے بھی کم مقدار میں تیار کیے جاتے ہیں نیز ان کا کیمیائی مطالعہ بھی ممکن طور پر نہیں کیا گیا۔ جو عناصر پورنیم کے بعد آتے ہیں وہ ورائے پورنیم عناصر (ٹرنس پورنیم عناصر) کہلاتے ہیں۔

دوری جدول میں نشانہ چار قسم کے عناصر کی کیفیت کے بارے میں محض طور پر بحث کریں گے ان عناصر کے بارے میں تفصیلی بحث بعد میں ہوگی۔ ان کی خصوصیات کے بیان میں کچھ اصطلاحات کا استعمال کیا گیا ہے جن کو سیکشن 3.7 میں درجہ بند کیا گیا ہے۔

3.6.1 -s- بلاک عناصر (s-Block Elements)

گروپ I (قلوی دھاتیں) اور گروپ II (قلوی مٹی دھاتیں) کے عناصر جن کے سب سے باہری الیکٹرانی تشکل ns^1 اور ns^2 ہیں۔ s- بلاک عناصر سے تعلق رکھتے ہیں یہ تمام تعاملی دھاتیں ہیں جن کی آیونائزیشن ایٹھالپی (Ionization Enthalpies) کم ہوتی ہے۔ یہ سب سے باہر کا (کے) الیکٹران آسانی سے نکال دیتے ہیں اور s^{+2} (قلوی مٹی دھاتوں میں) اور s^{+1} (قلوی مٹی دھاتوں میں) آئین بناتے ہیں گروپ میں ہم جیسے جیسے نیچے کی سمت چلتے ہیں تو دھاتی تعاملیت بڑھتی جاتی ہے۔ s- بلاک کے عناصر کے مرکبات سوائے یونیٹیم اور پیریٹیم کے زیادہ تر آئین ہوتے ہیں۔

3.6.2 -p- بلاک عناصر (p-Block Element)

p- بلاک کے عناصر گروپ 13 سے لے کر 18 تک کے عناصر پر مشتمل ہے اور s- بلاک عناصر کے ساتھ مل کر نمائندہ عناصر یا اصل گروپ عناصر کہلاتے ہیں۔ ہر ایک دور میں بیرونی الیکٹرانی تشکل $ns^2 np^1$ سے $ns^2 np^6$ تک بدلتا ہے۔ ہر دور کا اختتام نوبل گیس غضر پر ہوتا ہے جس کا مکمل خول $ns^2 np^5$ تشکل پر ختم ہوتا ہے۔ نوبل گیس کے گرفت خول کے تمام اربڑل مکمل طور پر الیکٹرانوں سے بھرے ہوتے ہیں اور یہ بہت مشکل ہے کہ اس مشتمل نظام کو الیکٹرانوں کے اضافے یا اخراج سے تبدیل کیا جاسکے۔ اسی لیے نوبل گیسیں بہت کم درجے کے تعامل کا مظاہرہ کرتی ہیں۔ نوبل گیسوں کے گروپ سے پہلے غیر دھاتوں کے کیمیائی اعتبار سے اہم دو گروپ ہیں۔ یہ ہیلوجن گروپ (گروپ 17) اور چالکوجن (Chalcogens) گروپ (گروپ 16) ہیں۔ ان دونوں گروپوں کے عناصر بہت اونچے درج کی مقی الیکٹران گین ایٹھالپی رکھتے ہیں اور اور مشتمل والی نوبل گیس کا تشکل اختیار کرنے کے لیے آسانی کے ساتھ ایک یا دو الیکٹرانوں کا اضافہ کر لیتے ہیں۔ ایک دور میں باہمیں سے دوئیں سمت چلنے پر غیر دھاتی خاصیت میں اضافہ ہوتا ہے اور گروپ میں اوپر سے نیچے کی سمت دھاتی خصوصیت میں اضافہ ہوتا ہے۔

شکل 3.3 دو ری جدول میں عناصر کی فسیلیں جن کی بیان اربیل کے بھر جانے سے متعلق ہے۔ عناصر کی وسیع تقسیم دھائون () کے ذریعے دکھائی گئی ہیں۔

1s		2s		3s		4s		5s		6s		7s		H		13 14 15 16 17 18		He				
Li	Be	Sc	Ti	V	Cr	Mn	Fe	Co	Ni	Cu	Zn	Fr	Ra	©	Not to be Republished	2p	B	C	N	O	F	Ne
Na	Mg	Zr	Nb	Mo	Tc	Ru	Rh	Pd	Ag	Cd						3p	Al	Si	P	S	Cl	Ar
K	Ca	Y	Zr	Nb	Mo	Tc	Ru	Rh	Pd	Ag	Cd					4p	Ga	Ge	As	Se	Br	Kr
Rb	Sr															5p	In	Sn	Sb	Te	I	Xe
Cs	Ba															6p	Tl	Pb	Bi	Po	At	Rn
																7p	Uut	Fl	Uup	Lv	Uus	Uuc

f-BLOCK																			
پینٹھانڈ	Ce	Pr	Nd	Pm	Sm	Eu	Gd	Tb	Dy	Ho	Er	Tm	Yb	Lu					
ایکینیانڈ	Th	Pa	U	Np	Pu	Am	Cm	Bk	Cf	Es	Fm	Md	No	Lr					

طور پر سلیکان جرمینیم آرسنیک (انٹی منی اور ٹیلیوریم) جو اس لائن کے کنارے ہیں اور دوری جدول میں وتر کی شکل میں دکھائی دے رہے ہیں ایسی خصوصیات دکھاتے ہیں جن کا اظہار دھات اور غیر دھات دونوں کرتے ہیں۔ ایسے عناصر کو نیم دھات یا دھتوں (Metalloids) کہتے ہیں۔

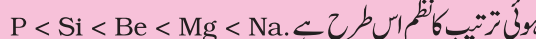
مسئلہ 3.4

مندرجہ ذیل عناصر کے ایٹمی عدد اور دوری جدول میں مقام کو دیکھتے ہوئے ان کی دھاتی خصوصیت کی بڑھتی ہوئی ترتیب میں رکھیے۔



حل:

جب گروپ میں اوپر سے نیچے کی سمت آتے ہیں تو دھاتی خصوصیت میں اضافہ ہوتا ہے اور جب باہمیں سے دائیں طرف جاتے ہیں تو دھاتی خصوصیت میں کمی آتی ہے۔ لہذا دھاتی خصوصیت کی بڑھتی ہوئی ترتیب کا نظم اس طرح ہے۔



3.7 عناصر کی خصوصیات میں دوری رجحان (Periodic Trends in Properties of Elements)

جب دوری جدول کے گروپ میں اوپر سے نیچے اور دور کے آر پار جاتے ہیں تو عناصر کی طبیعی اور کیمیائی خصوصیات میں باقاعدہ نظم دیکھا جاسکتا ہے۔ مثال کے طور پر ایک دور میں گروپ 1 میں دھاتوں میں تعاملیت بہت زیادہ ہوتی ہے درمیانی دھاتوں میں کم ہو جاتی ہے اور گروپ 17 کی غیر دھاتوں میں بڑھتی ہوئی سب سے زیادہ ہو جاتی ہے۔ اسی طرح نمائندہ دھاتوں (مثلاً قلوی دھاتوں) کے ایک ہی گروپ میں اوپر سے نیچے کی سمت جاتے ہوئے تعاملیت بڑھتی ہے جبکہ غیر دھاتوں (مثلاً ہیلوجن) کے گروپ میں اوپر سے نیچے کی سمت تعاملیت ہٹھتی ہے۔ لیکن عناصر کی خاصیتیں اس رجحان پر کیوں چلتی ہیں؟ اس سوال کا جواب دینے کے لیے ہمیں اٹھی ساخت کے نظریات اور ایٹم کی خصوصیات کا مطالعہ کرنا ہوگا اس حصہ میں ہم چند طبیعی اور کیمیائی خواص کے دوری رجحان پر بحث کریں گے انہیں الیکٹرانی کی تعداد اور توانائی کی سطح کی اصطلاحات میں واضح کرنے کی کوشش کریں گے۔

مسئلہ 3.3

عنصر 117 = Z اور 120 = Z ابھی دریافت نہیں ہوئے ہیں۔ آپ انہیں کس گروپ میں رکھیں گے نیزان میں سے ہر ایک کی الیکٹرانی تشکل بھی لکھیے۔

حل:

شکل 3.2 سے ہم دیکھتے ہیں کہ Z = 117 ہیلوجن خاندان (گروپ 17) سے تعلق رکھے گا۔ اس کا الیکٹرانی تشکل $[Rn] 5f^{14} 6d^{10} 7s^2 7p^5$ ہوگا۔ عنصر 120 = Z = 2 گروپ (قلوی مٹی دھاتوں) میں رکھا جائے گا۔ اور اس کا الیکٹرانی تشکل $[Uuo] 8s^2$ ہوگا۔

3.6.5 دھات، غیر دھات اور دھتوں (Metals, Non-metals and Metalloids)

عناصر کی -s, -p, -d اور -f بلاک میں درجہ بندی کے علاوہ شکل 3.3 انہی پر محضرا ایک اور سیچ درجہ بندی کو ظاہر کرتی ہے۔ ان عناصر کو دھات (Metals) اور غیر دھات (Non Metals) میں تقسیم کیا جاسکتا ہے۔ دھاتیں تمام معلوم عناصر کا 78% حصہ بناتی ہیں اور دوری جدول میں باہمیں سمت لکھی جاتی ہیں۔ دھاتیں عام طور پر کمرہ کے درجہ حرارت پر ٹھووس ہوتی ہیں پارہ ایک اتنی ہے: گلیم اور سیزیم کا درجہ حرارت بھی بہت کم ہوتا ہے۔ (باتر ترتیب 302K اور 303K)۔ دھاتوں کا نقطہ جوش اور نقطہ گدراخت عام طور پر زیادہ ہوتا ہے۔ یہ حرارت اور برق کے اچھے موصل ہوتے ہیں۔ یہ ورق پذیر (کوٹ کر چادر بنائی جاسکتی ہے) اور تار پذیر (کھینچ کرتا ربانے جاسکتے) ہوتے ہیں۔ ان کے مقابلے میں غیر دھاتیں دوری جدول میں اوپر دائیں سمت ہوتی ہیں جن کے نقطہ گدراخت اور نقطہ جوش کم ہوتے ہیں (بورون اور کاربن اتنی ہیں۔ یہ حرارت اور برق کی خراب موصل ہوتی ہیں۔ زیادہ تر غیر دھات بھر بھرے ٹھووس ہوتے ہیں اور یہ نہ تو ورق پذیر ہوتے ہیں اور نہ ہی تار پذیر۔ جیسے جیسے ہم کسی گروپ میں نیچے کی سمت جاتے ہیں یہ زیادہ دھاتی ہوتے جاتے ہیں اور جیسے جیسے ہم دوری جدول میں باہمیں سے دائیں سمت جاتے ہیں غیر دھاتی خصوصیت میں اضافہ ہوتا جاتا ہے۔ دھات سے غیر دھات میں یہ تبدیلی اچانک ہی نہیں ہوتی جیسا کہ شکل 3.3 میں ایک موٹی ترچھی لکیر سے دکھایا گیا ہے۔ وہ عناصر (مثال کے

سے ایئم سائز کا اندازہ لگایا جاسکتا ہے۔ کسی غیر دھاتی عنصر کے ایئم کے سائز کا اندازہ کرنے کا ایک عملی طریقہ یہ ہے کہ شریک گرفت سالے میں جب وہ اکبری بندش سے جڑے ہوں، دو ایٹوں کے درمیان کا فاصلہ ناپا جائے اور پھر اس سے عنصر کا شریک گرفت نصف قطر (Covalent Radius) معلوم کیا جاسکتا ہے۔ مثال کے طور پر کلورین سالے (Cl_2) میں بندشی فاصلہ 198 پکیو میٹر (pm) ہے اور اس فاصلے کے نصف (99pm) کو کلورین کا نصف قطر مانا جاتا ہے۔ دھاتوں کے لیے ہم اس اصطلاح کو دھاتی نصف قطر فاصلہ کہتے ہیں اس کو ہم دھاتی کرٹل میں دھات کے آئیوں کو الگ کرنے والی بین نیوکلیائی فاصلہ (Inter Nuclear Distance) کا نصف لیتے ہیں۔ مثال کے طور پر ٹھوں تانبے کے متصل ایٹوں کے درمیان کا فاصلہ 256 پکیو میٹر ہے اس لیے تانبے کے ایئم کے دھاتی نصف قطر کی قدر 128 پکیو میٹر لگائی ہے۔ آسانی کے لیے ہم اس کتاب میں گرفت یا دھاتی نصف قطر دونوں کے لیے ایئم نصف قطر (Atomic Radius) کی اصطلاح استعمال کریں گے، اس پر انحصار کرتے ہوئے کہ عنصر غیر دھات ہے یا دھات۔ ایئم نصف قطر X۔ شعاعوں یا دوسرے اپیکٹر وا سکوپ طریقوں سے ناپے جاتے ہیں جدول 3.6 میں کچھ عناصر کے نصف قطر دیئے گئے ہیں۔ دور جہانات

3.7.1 طبعی خصوصیات میں رجحان

(Trends in Physical Properties)

عناصر کی متعدد طبعی خصوصیات ہوتی ہیں۔ جیسے نقطہ گداخت اور نقطہ جوش، گداخت اور تبخیر کی حرارت، ایئم تحلیل کی توائی وغیرہ جو دوری تبدیلیاں دکھاتی ہیں۔ بحر حال ہم ایئم اور آئی نصف قطر، آیونائزیشن اینٹھاپی، الیکٹران گین اینٹھاپی اور برتنی منفیت کے حوالے سے دوری رجحان پر بحث کریں گے۔

(a) ایئم نصف قطر (Atomic Radius)

آپ بہت اچھی طرح تصور کر سکتے ہیں کہ ایک گیند کے نصف قطر کی پیمائش کے مقابلے میں ایک ایئم کا نصف قطر معلوم کرنا بہت زیادہ چیزیدہ عمل ہے۔ آپ جانتے ہیں کیوں؟ پہلے تو یہ کہ ایئم کا سائز $~1.2\text{A}^\circ$ یعنی $1.2 \times 10^{-10}\text{ m}$ کا نصف قطر، بہت چھوٹا ہوتا ہے دوسرے یہ کہ الیکٹران کا بادل جو ایئم کو گھیرے رہتا ہے اس کی حدود واضح نہیں ہوتیں۔ لہذا ایئم کا سائز پوری درستگی سے نہیں معلوم کیا جاسکتا۔ دوسرے الفاظ میں ایسا کوئی عملی طریقہ نہیں ہے جس سے کہ کسی منفرد ایئم کا سائز معلوم کیا جاسکے۔ تاہم مختلف حالت میں ایٹوں کے درمیان کا فاصلہ معلوم ہونے

جدول 3.6(a) ایئم نصف قطر / پکیو میٹر دور کے آر پار

F	O	N	C	B	Be	Li	ایئم (دور II)
64	66	74	77	88	111	152	ایئم نصف قطر
Cl	S	O	Si	Al	Mg	Na	ایئم (دور III)
99	104	110	117	143	160	186	ایئم نصف قطر

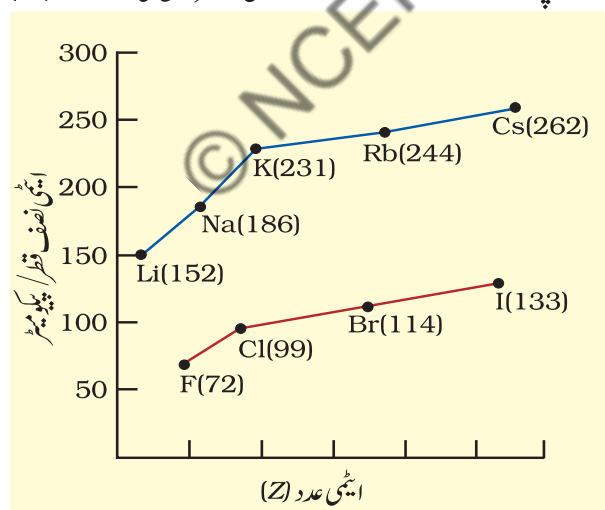
جدول 3.6(b) ایئم نصف قطر / پکیو میٹر گروپ میں نیچے کی سمت

ایئم (گروپ I)	ایئم نصف قطر	ایئم (گروپ 17)	ایئم نصف قطر
64	F	152	Li
99	Cl	186	Na
114	Br	231	K
133	I	244	Rb
140	At	262	Cs

(b) آئینی نصف قطر (Ionic Radius)

کسی ایٹم میں سے ایک الیکٹران نکالنے سے ایک کیٹ آئین بنتا ہے جبکہ ایک الیکٹران کے داخل ہونے سے این آئین بنتا ہے۔ کسی آئین قلم میں ثابت اور منفی آئینوں کے درمیان فاصلے کی پیمائش کر کے آئینی نصف قطر معلوم کیا جاسکتا ہے۔ عام طور پر عناصر کے آئینی نصف قطر اسی رجحان کا مظاہرہ کرتے ہیں جن کا مظاہرہ ایٹمی نصف قطر کرتے ہیں۔ ایک ثابت آئین اپنے متعلقہ ایٹم سے جسامت میں کم ہوتا ہے کیونکہ اس میں الیکٹرانوں کی تعداد میں کمی ہو جاتی ہے جبکہ مرکز میں نیوکلیائی چارج یکساں رہتا ہے۔ منفی آئین کا سائز اپنے متعلقہ ایٹم سے جسامت میں نسبتاً بڑا ہوتا ہے کیونکہ اس میں ایک اور الیکٹران کا اضافہ ہوتا ہے جس سے الیکٹرانوں کے درمیان دفع (Repulsion) بڑھ جاتا ہے اور موثر نیوکلیائی چارج گھٹ جاتا ہے مثال کے طور پر فلورائٹ آئن (F^-) کا آئینی نصف قطر 136 پیکو میٹر ہوتا ہے جبکہ فلورین کا ایٹمی نصف قطر صرف 72 پیکو میٹر ہی ہوتا ہے۔ دوسری طرف سوڈیم کا ایٹمی نصف قطر 186 پیکو میٹر ہوتا ہے اس کے مقابلے میں (Na^+) کا آئینی نصف قطر 95 پیکو میٹر ہوتا ہے۔

جب ہمیں کچھ ایسے ایٹم اور آئین ملتے ہیں جن کے الیکٹرانوں کی تعداد برابر ہوتی ہے تو ہم انہیں آئیسو الیکٹرانک انواع کہتے ہیں۔ مثال کے طور پر Na^+ , O^{2-} , Mg^{2+} میں الیکٹرانوں کی تعداد برابر (10)

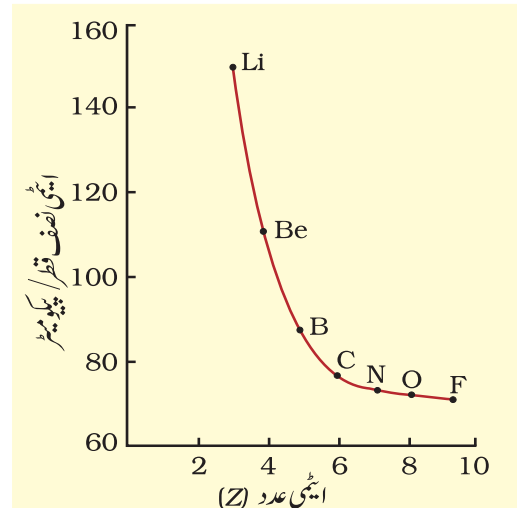


شكل 3.4(b) قلوی دھاتوں اور ہیلوجنوں کے لیے ایٹمی عدد کے ساتھ ایٹمی نصف قطر میں تغیر۔

فٹ نوٹ: آئیسو الیکٹرانک انواع: دو یادو سے زیادہ انواع جن میں عناصر کی نوعیت خواہ کچھ بھی ہو لیکن ایٹمی اور گرفت الیکٹرانوں کی تعداد مساوی ہو اور ساخت بھی ایک سی ہو۔

جدول 3.6 میں کچھ عناصر کے نصف قطر دیے گئے ہیں۔ دور جہات بہت واضح ہیں ان رجحانات کو ہم نیوکلیائی چارج اور انرجی لیول کی اصطلاحات کے حوالے سے واضح کر سکتے ہیں۔ ایٹمی سائز عام طور پر ایک دور میں باہمیں سے دائیں گھنٹاتا ہے جیسا کہ شکل(a) 3.4 میں دوسرے دور کے عناصر کے لیے دکھایا گیا ہے۔ اس کی وجہ یہ ہے کہ ایک دور میں باہری الیکٹران ایک ہی گرفت خول میں ہوتے ہیں اور جیسے جیسے ایٹمی عدد بڑھتا ہے ویسے ویسے موثر نیوکلیائی چارج بڑھتا ہے جس کے سبب الیکٹران اور نیوکلیس کے درمیان کشش بڑھتا ہے۔ دوری جدول کے ایک ہی خاندان یا عمودی کالم میں ایٹمی عدد کے ساتھ ایٹمی نصف قطر بتدریج بڑھتا ہے جیسا کہ شکل(b) 3.4 میں دکھایا گیا ہے۔ قلوی دھاتوں اور ہیلوجن کے لیے جیسے جیسے ہم گروپ میں نیچے کی سمت چلتے ہیں پرنسپل کو اٹم نمبر (n) بڑھتا ہے اور گرفت الیکٹران نیوکلیس سے دور ہو جاتے ہیں۔ یہ اس وجہ سے ہوتا ہے کہ اندر ہونی انرجی لیول الیکٹران سے بھر جاتی ہیں جو باہری الیکٹران کو نیوکلیس کی کشش سے بچاتی ہیں۔ نتیجہ کے طور پر ایٹم کا سائز بڑھتا ہے جیسا کہ ایٹمی نصف قطر سے ظاہر ہے۔

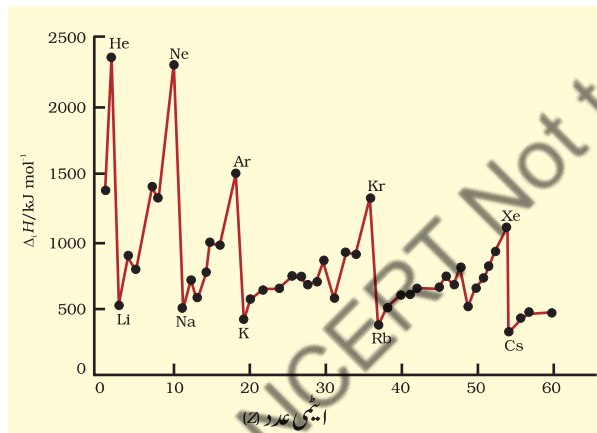
نوٹ: کیجیے کہ یہاں نوبل گیسوں کے اسٹمی نصف قطر پر غور نہیں کیا گیا ہے۔ یک ایٹمی ہونے کی وجہ سے ان کی (غیر بندی نصف قطر) قدریں بہت زیادہ ہوتی ہیں۔ دراصل نوبل گیسوں کے نصف قطر کا موازنہ دیگر عناصر کے شریک گرفت نصف قطر سے نہیں بلکہ وانڈروال نصف قطر سے کرنا چاہیے۔



شكل 3.4(a) دوسرے دور کے آر پار ایٹمی عدد کے ساتھ ایٹمی نصف قطر میں تغیر۔

کسی ایٹم سے الیکٹران نکالنے کے لیے ہمیشہ ہی تو انائی درکار ہوتی ہے لہذا آئونائزیشن اینٹھاپی ہمیشہ ثابت ہوتی ہے۔ دوسری آئونائزیشن اینٹھاپی پہلی آئونائزیشن اینٹھاپی سے زیادہ ہوگی کیونکہ ثابت چارج شدہ آئین سے الیکٹران نکالنا ایک تبدیلی ایٹم سے ایک الیکٹران نکالنے کی بنیت زیادہ مشکل ہوتا ہے اسی طرح تیسرا آئونائزیشن اینٹھاپی دوسرے کے مقابلے میں زیادہ ہوگی اور اسی طرح آگے یہ سلسلہ چلے گا۔ اگر آئونائزیشن اینٹھاپی کی نوعیت نہیں دی گئی ہے۔ (یعنی پہلی دوسری یا تیسرا) تو اس سے مراد پہلی آئونائزیشن اینٹھاپی ہی ہوتی ہے۔

شکل 3.5 میں 60 تک ایٹمی اعداد والے عناصر کی پہلی آئونائزیشن اینٹھاپی کا گراف کھینچا گیا ہے۔ گراف کی دوریت قابل توجہ ہے۔ آپ اعظم (Maxima) نوبل گیسوں پر دیکھیں گے جن کے الیکٹران شیل بند ہیں اور جن کے الیکٹرانی تشكلات بہت مستحکم ہیں۔ دوسری طرف اقل (Minima) قلوی دھاتوں پر واقع ہوتے ہیں اور جن کی کم آئونائزیشن اینٹھاپی کو ان



شکل 3.5 عناصر Z = 1 سے 60 کے ایٹمی اعداد کے ساتھ پہلی آئونائزیشن اینٹھاپی کا تغیری

کی اعلیٰ تعاملیت سے مربوط کر سکتے ہیں۔ اس کے علاوہ آپ دورِ رحمان اور دیکھیں گے کہ پہلی آئونائزیشن اینٹھاپی عام طور پر اس وقت برحقی ہے جب ہم دور میں باسیں سے دائیں سمت حرکت کرتے ہیں اور گھٹتی ہے جب ہم کسی گروپ میں اوپر سے نیچے کی سمت حرکت کرتے ہیں۔ یہ رحمان شکل 3.6(a) اور (b) میں دوری جدول کے دوسرے دور اور پہلے گروپ کے عناصر کے لیے دکھایا گیا ہے۔ آپ اس بات کو سراہیں گے کہ آئونائزیشن اینٹھاپی اور ایٹمی نصف قطر ایسی خصوصیات ہیں جن کا ایک

ہوتی ہے ان کے نصف قطر مختلف ہوں گے کیونکہ ان کے چارج مختلف ہیں۔ ثابت آئین میں زیادہ ثابت چارج ہونے کی وجہ سے نصف قطر نسبتاً چھوٹا ہوگا کیونکہ نیکلیس کی سمت الیکٹرانوں کی کشش مقابلاً زیادہ ہوگی۔ منفی آئین کا نصف قطر زیادہ ہوگا کیونکہ اس میں زیادہ چارج ہے۔ اس صورت میں الیکٹرانوں کی موثر قوت دافعہ نیکلیم چارج کو بے اثر کر دے گی اور ایٹم کا سائز بڑھ جائے گا۔

مسئلہ 3.5

مندرجہ ذیل انواع میں سے کس کا سائز سب سے بڑا اور کس کا سب سے چھوٹا ہوگا؟ Al^{3+} , Al , Mg^{2+} , Mg ؟

حل:

ایک دور کے آر پار ایٹمی نصف قطر گھٹتے ہیں۔ کیٹ آئین اپنے متعلقہ ایٹم سے چھوٹے ہوتے ہیں۔ آئوا لیکٹرانی آئینوں میں جس کا ثابت نیکلیائی چارج زیادہ ہوگا اس کا نصف قطر چھوٹا ہوگا۔ لہذا سب سے بڑی نوع Mg ہے اور سب سے چھوٹی Al^{3+} کی ہوگی۔

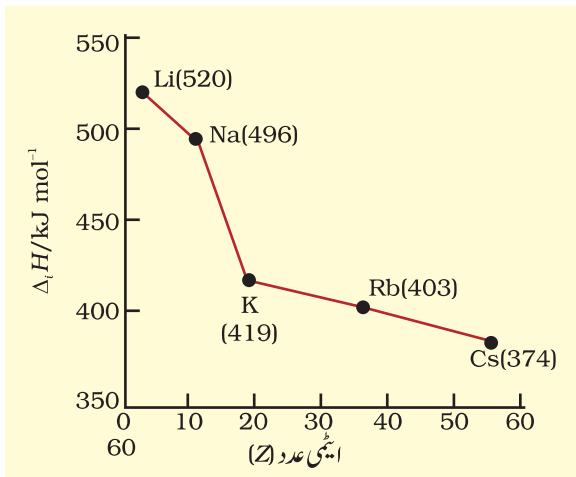
(c) آئونائزیشن اینٹھاپی (Ionization Enthalpy)

کسی عنصر کے الیکٹران کو خارج کرنے کے رحمان کی مقداری پیمائش اس آئونائزیشن اینٹھاپی (Ionization Enthalpy) سے دی جاتی ہے۔ یہ کسی تہاگی ایٹم (X) سے اس کی گراونڈ اسٹیٹ سے ایک الیکٹران ہٹانے کی مطلوب تو انائی کا اطمہار ہے۔ دوسرے الفاظ میں ایک عنصر (X) کے لیے پہلی آئونائزیشن اینٹھاپی، مساوات 3.1 میں دکھائے گئے تعامل کے لیے مطلوب تو انائی تبدیلی ($\Delta_i H$) ہے۔

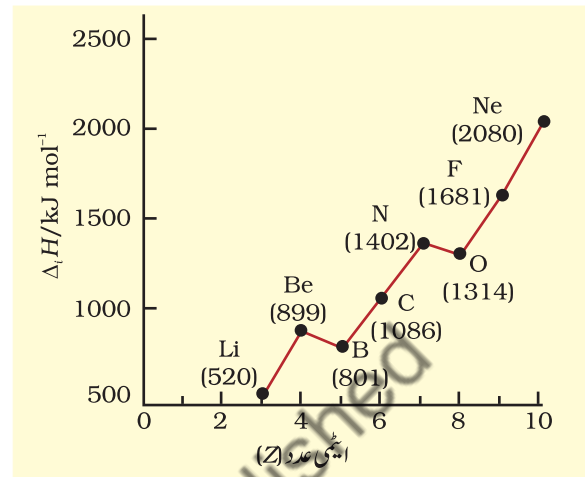


آئونائزیشن اینٹھاپی کا جو جول فی مول (kJ mol^{-1}) اکائی میں ظاہر کی جاتی ہے۔ ہم دوسری آئونائزیشن اینٹھاپی کی تعریف بہت ڈھیلے ڈھالے بندھے ہوئے دوسرے الیکٹران کو ہٹانے کے لیے درکار تو انائی کے طور پر کر سکتے ہیں۔ یہ تو انائی مساوات 3.2 میں دکھائے گئے کیمیائی تعامل کے واقع ہونے کے لیے درکار ہوتی ہے۔





شکل 3.6(b) : قلوی دھاتوں کی ($\Delta_i H$) ایشمنی عدد (Z) کے تفاعل کے طور پر۔



شکل 3.6(a) : دوسرے دور کے عناصر کی پہلی آیونائزیشن اینتھاپی (Δ_iH) ایشمنی عدد (Z) کے تفاعل کے طور پر۔

الیکٹران نیوکلیس سے لگاتار دور ہوتے جاتے ہیں اور اندر ونی سطح کے الیکٹرانوں سے نیوکلیائی چارج کی ڈھال بڑھتی چلتی جاتی ہے۔ اس صورت میں ڈھال میں بڑھتی بڑھتے ہوئے نیوکلیائی چارج کو بے اثر کر دیتی ہے اور باہری الیکٹران کو ہٹانے میں گروپ میں نیچے کی سمت کم تو انہی دکار ہوتی ہے۔

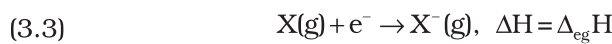
شکل 3.6(a) سے آپ یہ بات نوٹ کریں گے کہ بورون (Z = 5) کی پہلی آیونائزیشن اینتھاپی، یہریم (4) کی آیونائزیشن اینتھاپی سے معمولی سی کم ہے جبکہ پہلے والے کا نیوکلیائی چارج زیادہ ہے۔ جب ہم ایک ہی پنسپل کو اتم یوں کوئی تو ایک 2s-الیکٹران ایک 2p-الیکٹران کے مقابلے میں نیوکلیس کی طرف زیادہ قوت سے کھنچتا ہے۔ یہریم میں آیونائزیشن کے دوران جو الیکٹران ہٹایا جاتا ہے وہ 5s-الیکٹران ہے جبکہ بورون میں آیونائزیشن کے دوران جو الیکٹران ہٹایا جانے والا الیکٹران 2s-الیکٹران ہے۔ نیوکلیس میں 2s-الیکٹران کا نفوذ 2p-الیکٹران کے مقابلے میں زیادہ ہوتا ہے لہذا یہریم کے 2s-الیکٹران کے مقابلے میں بورون کے 2p-الیکٹران نیوکلیس کے اثر سے اندر ونی الیکٹرانوں کے سبب زیادہ بچاؤ میں ہے۔ اس لیے یہریم کے 2s-الیکٹران کو ہٹانے کے مقابلے میں بورون کا 2p-الیکٹران ہٹانا زیادہ آسان ہے۔ لہذا بورون کی پہلی آیونائزیشن اینتھاپی یہریم کے مقابلے میں کم ہے۔ ایک دوسری تضاد نائز و جن کے مقابلے آکسیجن کی پہلی آیونائزیشن اینتھاپی کا کم ہونا ہے۔ یہ تضاد اس لیے پیدا ہوتا ہے کہ نائز و جن کے ایٹم میں تین 2s-الیکٹران الگ الگ اربٹل میں ہیں (ہند کے ضابطہ کے مطابق) جبکہ آکسیجن ایٹم

دوسرے سے نزدیکی رشتہ ہے۔ ان رجحانات کو صحیح کے لیے ہمیں دو باقوں کا خیال رکھنا ہوگا: (i) الیکٹرانوں کی نیوکلیس کی سمت کشش (ii) الیکٹرانوں کے درمیان ہٹاؤ (دفع) کی قوت۔ کسی ایٹم میں گرفت الیکٹران جس موثر نیوکلیائی چارج کو محسوس کرے گا وہ نیوکلیس پر اصل چارج سے کم ہوگا کیوں کہ نیوکلیس اور اس کے درمیان آنے والے خاص الیکٹران ڈھال، یا 'جگب' کا کام کرتے ہیں۔ مثال کے طور پر یہ 2s-الیکٹران اور نیوکلیس کے درمیان 1s-الیکٹران ڈھال بنے ہوئے ہیں۔ نتیجہ کے طور پر گرفت الیکٹران نیبٹ ثابت چارج محسوس کرے گا۔ جو کہ اصل چارج 3+ سے کم ہوگا۔ عام طور پر جب اندر ونی خول کے اربٹل مکمل طور پر بھرے ہوئے ہوتے ہیں تو شیلدنگ موثر ہوتی ہے۔ یہ صورت حال قلوی دھاتوں کے ساتھ ہوتی ہے جس کے پاس ایک تہماں ns-الیکٹران ہوتا ہے جس سے پہلے نوبل گیس الیکٹرانی تشکل ہوتا ہے۔

جب ہم دوسرے دور میں یہ 2p-الیکٹران کی سمت چلتے ہیں تو ایک ہی پنسپل کو اتم سطح میں اربٹل میں ایک کے بعد ایک الیکٹران کا اضافہ ہوتا ہے اور نیوکلیائی چارج کے گرد اندر ونی الیکٹرانوں کا حصہ اتنی ڈھال نہیں بنتا کہ نیوکلیس کی سمت الیکٹرانوں کی بڑھتی ہوئی کشش کا مقابلہ کر سکے۔ لہذا کسی دور کے آر پار بڑھتا ہوا نیوکلیائی چارج ڈھال کو بے اثر کر دیتا ہے۔

نتیجہ کے طور پر سب سے باہری الیکٹران زیادہ سے زیادہ مضبوطی سے روکے ہوئے ہوتے ہیں اور دور کے آر پار آیونائزیشن اینتھاپی بڑھتی ہے۔ جیسے جیسے ہم گروپ میں اوپر سے نیچے کی سمت جاتے ہیں سب سے باہر کے

الیکٹران گین اینٹھاپی ($\Delta_{eg}H$) کہتے ہیں الیکٹران گین اینٹھاپی اس آسانی کی پیاس فراہم کرتی ہے جس سے ایک ایٹم ایک الیکٹران حاصل کر کے ایک این آئین بناتا ہے جسے کہ نیچے مساوات میں دکھایا گیا ہے۔



ایٹم کے ذریعے ایک الیکٹران کے حصول کا عمل حرارت را (Exothermic) ہو گا یا حرارت خور (Endothermic)۔ اس کا انحصار اس عنصر پر ہوتا ہے جس میں الیکٹران داخل ہو رہا ہے۔ بعض عناصر میں ایٹم میں الیکٹران کا اضافہ ہونے پر توانائی خارج ہوتی ہے اور الیکٹران گین اینٹھاپی منفی ہوتی ہے۔ مثال کے طور پر گروپ 17 کے عناصر (ہیلوجن) کی الیکٹران گین اینٹھاپی بہت زیادہ منفی ہیں کیونکہ وہ ایک الیکٹران حاصل کر کے نوبل گیس کا الیکٹرانی تشکل اختیار کر لیتے ہیں۔ دوسری طرف نوبل گیس کی الیکٹران گین اینٹھاپی بہت زیادہ مشبت ہوتی ہیں کیونکہ الیکٹران اگلے پرنسپل کوائم سطح میں داخل ہوتا ہے جو ایک نہایت غیر مستحکم الیکٹرانی تشکل بناتا ہے۔ یہ نوٹ کیا جاسکتا ہے کہ دوسری جدول کے دائیں جانب اور کی طرف نوبل گیس سے پہلے الیکٹران گین اینٹھاپی کی قیمت بہت زیادہ منفی ہوتی ہے۔

آیونائزیشن اینٹھاپی کے مقابلے میں الیکٹران گین اینٹھاپی کی تبدیلی میں کم باقاعدگی ہے۔ عموماً ایک دور میں ایٹمی عدد بڑھنے سے الیکٹران گین اینٹھاپی زیادہ منفی ہوتی ہے۔ جب ہم دور میں دائیں سے دائیں کی سمت حرکت کرتے ہیں تو موثر مرکزی چارج بڑھتا ہے اور نتیجہ کے طور پر ایک چھوٹے ایٹم میں الیکٹران کا داخلہ آسان ہو جاتا ہے کیونکہ

میں 4-2p، 4-2p، 4-2p میں سے 2 کو ایک ہی 2p میں رہتا ہے اس کے نتیجہ میں الیکٹران دفع بڑھتا ہے۔ نتیجہ کے طور پر آسیجن سے 2p-2p میں الیکٹران ہٹانا ناٹریون کے تین 2p-2p میں سے ایک الیکٹران ہٹانے کے مقابلہ میں زیادہ آسان ہوتا ہے۔

مسئلہ 3.6

تیرے دور کے عناصر Na، Mg اور Si کی پہلی آیونائزیشن اینٹھاپی بالترتیب 496، 737 اور 786 کلو جول فی مول ہے۔ اندازہ لگائیے کہ الیومینیم (Al) کی پہلی آیونائزیشن اینٹھاپی ($\Delta_{eg}H$) کس کے زیادہ قریب ہو گی 575 یا 760 کلو جول فی مول؟ اپنے جواب کے لیے جواز پیش کیجیے۔

حل:

یہ 575 کلو جول فی مول کے زیادہ قریب ہو گی۔ الیومینیم کے لیے قیمت Mg سے کم ہونی چاہیے کیونکہ 3s-3s میں الیکٹران کے ذریعے نیوکلیس سے 3p میں الیکٹرانوں کی ڈھال موثر ہے۔

(d) الیکٹران گین اینٹھاپی

(Electron Gain Enthalpy)

جب کسی تعديل شدہ گیسی ایٹم (X) کو منفی آئین میں تبدیل کرنے کے لیے الیکٹران دیا جاتا ہے تو اس عمل سے وابستہ اینٹھاپی کی تبدیلی کو

جدول 3.7: اصل گروپ کے کچھ عناصر کی الیکٹران گین اینٹھاپی * kJ mol^{-1}

Group 1	$\Delta_{eg}H$	Group 16	$\Delta_{eg}H$	Group 17	$\Delta_{eg}H$	Group 0	$\Delta_{eg}H$
H	- 73					He	+ 48
Li	- 60	O	- 141	F	- 328	Ne	+ 116
Na	- 53	S	- 200	Cl	- 349	Ar	+ 96
K	- 48	Se	- 195	Br	- 325	Kr	+ 96
Rb	- 47	Te	- 190	I	- 295	Xe	+ 77
Cs	- 46	Po	- 174	At	- 270	Rn	+ 68

* بہت سی کتابوں میں مساوات 3.3 میں دکھائی گئے عمل کی اینٹھاپی کی نفی کو زبرغور ایٹم کی الیکٹران اینٹھی [A_e] کے طور پر متعارف کیا گیا ہے اگر ایٹم میں الیکٹران کے اضافے پر توانائی خارج ہوتی ہے تو الیکٹران اینٹھی مثبت لی جاتی ہے جو کہ تھرمودائیمک کونشن کے خلاف ہے۔ اگر ایک ایٹم میں ایک الیکٹران کے اضافے پر توانائی درکار ہوتی ہے تو الیکٹران اینٹھی کی علامت منفی لی جاتی ہے تاہم الیکٹران اینٹھی کی تعریف مطلق صفر کے طور پر کی جاتی ہے اور اس لے کسی اور درجہ حرارت پر متعاملات اور ماحصلات کی حرارتی گنجائش $\Delta_{eg}H = - A_e - 5/2RT$ میں شمار کی جاتی ہیں۔

(e) بر قی منفیت (Electronegativity)

ایک کیمیائی مرکب میں کسی ایٹم کے ساتھ کے الیکٹرانوں کو اپنی طرف کھینچنے کی کیفیتی پیاس بر قی منفیت (Electronagtivity) کہلاتی ہے۔ آیونائزیشن گین اینٹھاپی کے بخلاف یہ ایک قابل پیاس مقدار نہیں ہے۔ تاہم عناصر کی بر قی منفیت کے عدی پیانے مثلاً پالنگ (Pauling) پیانہ ملکن۔ ہے (Mullikan Jaffe) پیانہ، آلرڈ۔ روشو پیانے بنائے گئے ہیں۔ سب سے زیادہ استعمال ہونے والا پیانہ پالنگ پیانہ ہے۔ امریکی سائنسدار لائنس پالنگ نے 1922 میں فلورین کو ایک اختیاری قیمت 4.0 دی تھی، اس عنصر میں الیکٹران کو اپنی سمت کھینچنے کی سب سے زیادہ قوت تھی جو جدول (a) میں عناصر کی الیکٹران منفیت کی تقریبی قیمتیں دکھائی گئی ہیں۔

کسی دینے ہوئے عنصر کی بر قی منفیت مستقل نہیں ہوتی ہے: اس کا انحصار اس عنصر پر ہوتا ہے جس کے ساتھ وہ بندھا ہوا ہوتا ہے۔ اگرچہ یہ ایک قابل پیاس مقدار نہیں ہوتی تاہم یہ اس قوت کی پیشین گوئی کرنے کا ذریعہ فراہم کرتی ہے جو ایٹم کو باندھ رکھتی ہے، ایک ایسا تعلق جس کے بارے میں آپ بعد میں تحقیق کریں گے۔

دوری جدول میں بر قی منفیت عام طور پر ایک دور میں باہمیں سے دوسریں بڑھتی ہے۔ (مثلاً یہیم سے فلورین تک) اور گروپ میں اوپر سے نیچے کم ہوتی ہے (فلورین سے ایٹھیٹائین تک)۔ ان رجحانات کی وضاحت کس طرح کی جاسکتی ہے؟ کیا الیکٹران منفیت کا تعلق ایٹمی نصف قطر سے ہو سکتا ہے جو ایک دور میں باہمیں سے دوسریں سمت گھٹتا ہے لیکن ایک گروپ میں اوپر سے نیچے جانے میں بڑھتا ہے؟ ایک دور میں جیسے جیسے نصف قطر گھٹتا ہے تو سب سے باہری الیکٹرانوں اور نیوکلیس کے درمیان کشش بڑھتی ہے۔ بر قی منفیت بھی بڑھتی ہے۔ اسی حساب سے اوپر سے نیچے ایٹمی نصف قطر بڑھتا ہے اور اس کے ساتھ بر قی منفیت کی قیمت گھٹتی ہے۔ ایسا ہی رجحان آیونائزیشن اینٹھاپی کے لیے ہے۔

اضافی الیکٹران اوسٹاً ثبت چارج مرکز کے زیادہ قریب ہوگا۔ جب ہم ایک گروپ میں نیچے کی طرف جاتے ہیں تو ہمیں الیکٹران گیس اینٹھاپی کے کم منفی ہونے کی امید رکھنی چاہیے کیونکہ ایٹم کا سائز بڑا ہوتا جاتا ہے اور اضافہ شدہ الیکٹران نیوکلیس سے زیادہ فاصلے پر ہوتا ہے۔ یہ ایک عام صورت حال ہے (جدول 3.7)۔ تاہم O یا F کی الیکٹران گین اینٹھاپی ان کے بعد میں آنے والے عناصر سے کم ہوتی ہے۔ یہ اس لیے ہوتا ہے کہ جب O یا F میں ایک الیکٹران کا اضافہ ہوتا ہے تو اضافی الیکٹران زیادہ چھوٹی کوئٹم سطح $n=2$ کی طرف جاتا ہے اور اس سطح میں موجود الیکٹرانوں کے ذریعہ کافی قوت سے دھکیلا جاتا ہے۔ کوئٹم سطح $n=3$ کے لیے (Cl یا S) اضافی الیکٹران خالی جگہ کا بڑا حصہ ہیرتا ہے اور اس طرح الیکٹران۔ الیکٹران دفع بہت کم ہوتا ہے۔

مسئلہ 3.7

مندرجہ ذیل میں سے کس کی الیکٹران گین اینٹھاپی سب سے زیادہ منفی ہوتی ہے اور کس کی سب سے کم؟

P, S, Cl, F۔ اپنے جواب کی وضاحت کیجیے۔

حل:

الیکٹران گین اینٹھاپی عام طور پر منفی ہوتی ہے جب ہم کسی دور میں باہمیں سے دوسریں سمت حرکت کرتے ہیں۔ گروپ میں اوپر سے نیچے جانے پر الیکٹران گین اینٹھاپی کم ہوتی جاتی ہے۔ لیکن 2p-ارٹل میں ایک الیکٹران کا اضافہ ہونے سے زیادہ ہٹاؤ ہوتا ہے بہ نسبت 2p-3p اور 3p-4p میں ایک الیکٹران کا اضافہ ہونے کے۔ لہذا وہ عنصر جس کی سب سے زیادہ منفی الیکٹران گین اینٹھاپی ہوگی وہ Cl ہے اور جس کی سب سے کم منفی الیکٹران گین اینٹھاپی ہوگی وہ فاسفورس ہے۔

جدول 3.8(a): دور کے آر پار بر قی منفیت کی قیمت (پالنگ پیانے پر)

F	O	N	C	B	Be	Li	اٹم (دور II)
4.0	3.5	3.0	2.5	2.0	1.5	1.0	بر قی منفیت
Cl	S	P	Si	Al	Mg	Na	اٹم (دور III)
3.0	2.5	2.1	1.8	1.5	1.2	0.9	بر قی منفیت

جدول 3.8(b) گروپ میں نیچے کی طرف الیٹران منفیت کی قیمت (پالنگ پیانے پر)

الیٹران منفیت	ایٹم (گروپ 17)	برقی منفیت	ایٹم (گروپ I)
4.0	F	1.0	Li
3.0	Cl	0.9	Na
2.8	Br	0.8	K
2.5	I	0.8	Rb
2.2	At	0.7	Cs

3.7.2 کیمیائی خصوصیات میں دوری رجحانات (Periodic Trends in Chemical Properties)

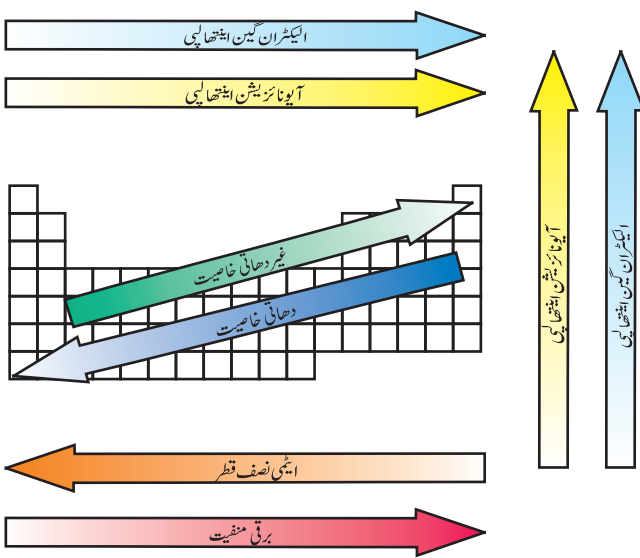
عناصر کی کیمیائی خصوصیات کے زیادہ تر رجحانات جیسے کہ وتری تعلقات، جامد جفت اثرات (Inert Pair Effect)، لیتھنائزڈ کے سڑنے کے اثرات وغیرہ پر ہر ایک گروپ کے لیے بعد کی یونٹ میں بحث ہوگی۔ اس حصہ میں ہم عناصر کے ذریعے دکھائی جانے والی گرفت حالت میں دوریت اور دوسرا دور (یعنی فلورین تک) کے عناصر کی خصوصیات میں بے قاعدگی کا مطالعہ کریں گے۔

(a) گرفت یا تکسیدی حالتوں میں دوریت (Periodicity of Valence or Oxidation States)

گرفت عناصر کی بہت اہم خاصیت ہوتی ہے اور ہم اسے ان کے الیٹرانی تشکل کے حوالے سے سمجھ سکتے ہیں۔ نمائندہ عناصر کی گرفت عام طور پر (اگرچہ لازمی نہیں ہے) ان کے سب سے باہر کے ارٹل میں الیٹرانوں کی تعداد اور / یا 8 میں سے باہری الیٹرانوں کی تعداد گھٹانے پر حاصل ہونے والے عدد کے برابر ہوتی ہے۔ جیسا کہ ذیل میں دکھایا گیا ہے۔

آج کل گرفت کی جگہ تکسیدی حالت کا استعمال عام طور پر کیا جاتا ہے۔ آسیجن پر مشتمل دو مرکبات: Na_2O اور OF_2 کو دیکھئے۔ ان مرکبات میں

برقی منفیت اور ایٹمی نصف قطر کے تعلق کو جانتے ہوئے کیا آپ الیٹران منفیت اور غیر دھاتی خصوصیات میں تعلق قائم کر سکتے ہیں؟ غیر دھاتی عناصر میں الیٹران حاصل کرنے کی زبردست صلاحیت ہوتی ہے۔ لہذا برقی منفیت کا تعلق عناصر کی غیر دھاتی خصوصیات سے براہ راست ہوتا ہے۔ اسی بات کو آگے بڑھاتے ہوئے اس طرح بھی کہا جاسکتا ہے کہ برقی منفیت عناصر کی دھاتی خصوصیات سے مقلوب تعلق رکھتی ہے۔ لہذا ایک دور میں عناصر کی بڑھتی ہوئی غیر دھاتی خصوصیات کے ساتھ (گھٹتی ہوئی دھاتی خصوصیات) برقی منفیت بڑھتی جاتی ہے۔ اسی طرح ایک گروپ میں عناصر کی گھٹتی ہوئی غیر دھاتی خصوصیات (بڑھتی ہوئی دھاتی خصوصیات) کے ساتھ برقی منفیت گھٹتی جاتی ہے۔ ان تمام دوری رجحانات کا خلاصہ شکل 3.7 میں کیا گیا ہے۔



شکل 3.7 دوری جدول میں عناصر کے دوری رجحانات۔

18	17	16	15	14	13	2	1	گروپ
8	7	6	5	4	3	2	1	گرفتی الکٹرانوں کی تعداد
0,8	7,5	2,6	3,5	4	3	2	1	گرفت

مسئلہ 3.8

دوری جدول کا استعمال کرتے ہوئے ان مرکبات کے فارمولوں کی پیشین گوئی کیجیے جو عناصر کے مندرجہ ذیل جوڑوں سے بن سکتے ہیں۔

- (a) سلیکان اور برومین
(b) الیمنینیم اور سلفر

حل:

- (a) سلیکان، گروپ 14 کا غضر ہے جس کی گرفت 4 ہے برومین کا تعلق ہیلوجن سے ہے جن کی گرفت 1 ہے لہذا جو مرکب بنے گا اس کا ضابطہ SiBr_4 ہوگا۔
(b) الیمنینیم کا تعلق گروپ 13 سے ہے اور اس کی گرفت 3 ہے سلفر، گروپ 16 کے عناصر سے تعلق رکھتا ہے جس کی گرفت 2 ہے۔ لہذا مرکب کا ضابطہ Al_2S_3 ہوگا۔

شامل تین عناصر کی الکٹران منفیت کا رجحان $\text{F} > \text{O} > \text{Na}$ ہے۔

فلورین کا ہر ایک ایٹم جس کا باہری الکٹرانی تشکل $2s^2 2p^5$ ہے میں آسیجن کے ایک الکٹران سے ساچھا کرتا ہے۔ سب سے زیادہ الکٹران منفی ہونے کی وجہ سے فلورین کو 1- کی آسیدیشن حالت (Oxidation State) دی گئی ہے۔ چونکہ اس مرکب میں فلورین کے دو ایٹم ہیں، آسیجن اپنے الکٹرانی تشکل $2s^2 2p^4$ کے ساتھ اپنے دو الکٹران فلورین کے ایٹموں کے ساتھ ساچھا کرتا ہے لہذا یہ آسیدیشن حالت $2+$ ظاہر کرتا ہے۔ Na_2O میں آسیجن زیادہ الکٹران منفیت ہونے کی وجہ سے سوڈیم کے ہر ایک ایٹم سے ایک ایک الکٹران لیتا ہے، اور اس طرح آسیدیشن حالت 2- ظاہر کرتا ہے۔ دوسری طرف سوڈیم جس کا الکٹرانی تشکل $3s^1$ ہے ایک الکٹران آسیجن کو دے دیتا ہے اور $+1$ آسیدیشن حالت حاصل کرتا ہے۔ کسی مرکب میں ایک غضر کی آسیدیشن حالت کو اس کے ایٹم کے ذریعے حاصل کیے گئے چارچ کی طرح بیان کیا جاتا ہے جو اس نے سالمہ کے دوسرے ایٹموں کی الکٹران منفیت کو منظر رکھتے ہوئے حاصل کیا ہے۔

جدول 3.9: عناصر کی گرفت میں ایٹھی رجحان جیسا کہ ان کے مرکبات کے ضابطوں سے ظاہر ہے۔

17	16	15	14	13	2	1	گروپ
HF	H_2O	NH_3	CH_4	B_2H_6		LiH	ہائڈرائیڈ کا ضابطہ
HCl	H_2S	PH_3	SiH_4	AlH_3	CaH_2	NaH	
HBr	H_2Se	AsH_3	GeH_4			KH	
HI	H_2Te	SbH_3	SnH_4				
—		$\text{N}_2\text{O}_3, \text{N}_2\text{O}_5$	CO_2	B_2O_3	MgO	Li_2O	آکسائیڈ کا ضابطہ
Cl_2O_7	SO_3	$\text{P}_4\text{O}_6, \text{P}_4\text{O}_{10}$	SiO_2	Al_2O_3	CaO	Na_2O	
—	SeO_3	$\text{As}_2\text{O}_3, \text{As}_4\text{O}_5$	GeO_2	Ga_2O_3	SrO	K_2O	
—	TeO_3	$\text{Sb}_2\text{O}_3, \text{Sb}_2\text{O}_5$	SnO_2	In_2O_3	BaO		
	—	Bi_2O_3	—	PbO_2			

جاتی ہے اس کے علاوہ گروپ کے پہلے ممبر کے پاس بندش کے لیے صرف 4 گرفت ارٹل (2s اور 2p) موجود ہوتے ہیں جبکہ گروپ کے دوسرے ممبر کے پاس 9 ویلنوس آرٹل (3s, 3p, 3d) موجود ہوتے ہیں۔ اس کے نتیجہ میں ہر گروپ کے پہلے ممبر کی زیادہ سے زیادہ گرفت 4 ہوتی ہے (مثال کے طور پر بورون صرف BF_4^- ہی بناتا ہے) جبکہ گروپ کے دوسرے عناصر اپنی گرفت خول کو الیکٹرانوں کے چار جوڑوں سے زیادہ کی گنجائش بنانے کے لیے پہلیا سکتے ہیں مثال کے طور پر الیومینیم $[\text{AlF}_6^{3-}]$ - اس کے علاوہ p-بلک عناصر کا پہلہ ممبر اسی گروپ کے باقی عناصر کے مقابلے میں اپنے آپ سے (مثلاً $\text{C} \equiv \text{C}$ ، $\text{N} = \text{N}$ ، $\text{C} \equiv \text{N}$ ، $\text{C} = \text{O}$) اور دوسرے دور کے دیگر عناصر کے ساتھ (مثلاً $\text{N} = \text{O}$ ، $\text{C} \equiv \text{N}$ ، $\text{C} = \text{O}$) $p_{\pi} - p_{\pi}$ کثیر بند بنانے کی زبردست صلاحیت رکھتا ہے۔

عنصر			خصوصیت
B	Be	Li	دھاتی نصف قطر M/pm
88	111	152	
Al	Mg	Na	
143	160	186	
	Be	Li	آئینی نصف قطر M^+/pm
	31	76	
	Mg	Na	
	72	102	

کچھ دوری رہجنات جو عناصر کی گرفت میں دیکھے گئے ہیں (ہائڈرائٹ اور آکسائٹ) وہ جدول 3.9 میں دکھائے گئے ہیں۔ ایسے دوسرے دوری رہجنات جو عناصر کے کیمیائی طرز عمل میں واقع ہوتے ہیں ان سے اس کتاب میں کہیں اور بحث کی گئی ہے۔ ایسے بہت سے عناصر ہیں جو تغیر پذیر گرفت دکھاتے ہیں۔ یہ خاص طور پر عبوری عناصر اور الیکٹرانیٹ کی خصوصیات ہوتی ہیں جن کو ہم بعد میں پڑھیں گے۔

مسئلہ 3.9

کیا $[\text{AlCl}(\text{H}_2\text{O})_5]^{2+}$ میں Al کی آکسیڈیشن حالت اور گرفت برابر ہے؟

حل:

نہیں: الیومینیم کی آکسیڈیشن حالت $3+$ ہے اور گرفت 6 ہے۔

3.7.3 کیمیائی تعاملیت اور دوری رہجن (Periodic Trends and Chemical Reactivity)

ہم نے کچھ بنیادی خصوصیات جیسے ایٹمی اور آئینی نصف قطر آیوناٹریٹیشن انتھالپی، الیکٹران گین انتھالپی اور گرفت وغیرہ میں دوری رہجنات کا مشاہدہ کیا ہے۔ اب ہم جان گئے ہیں کہ دوریت کا تعلق الیکٹرانی تشکل سے ہوتا ہے یعنی عناصر کی تمام کیمیائی اور طبعی خصوصیات ان کے الیکٹرانی تشکل کا اظہار ہوتی ہیں۔ اب ہم عناصر کی ان بنیادی خصوصیات کا ان کی کیمیائی تعاملیت سے رشتہ تلاش کرنے کی کوشش کریں گے۔

ایٹمی اور آئینی نصف قطر، جیسا کہ ہم جانتے ہیں ایک دور میں باسیں سے دائیں طرف گھلتے ہیں۔ نتیجہ کے طور پر آیوناٹریٹیشن انتھالپی ایک دور

گروپ 1 (یتھم) اور 2 (یریٹھم) اور گروپ 13 سے 17 (بورون سے فورین) تک، ان میں سے ہر ایک گروپ کا پہلا عنصر اپنے متعلقہ گروپ کے دوسرے ممبران سے کئی معاملوں میں مختلف ہوتا ہیں مثال کے طور پر یتھم دوسری قلوی دھاتوں کے برکس واضح شریک گرفت خصوصیت والے مرکبات بناتے ہیں: ان کے گروپوں کے دوسرے ممبران سے زیادہ تر آئینی مرکبات بناتے ہیں۔ درحقیقت یتھم اور یریٹھم کا طرز عمل اگلے گروپ کے دوسرے عنصر کے زیادہ مشابہ ہوتا ہے یعنی مینٹھم اور الیومینیم سے اس قسم کی کیمیات کو عام طور پر دوری خصوصیات میں وتری تعلقات (Diagonal Relationship) کہتے ہیں۔

s-اور p-بلک کے عناصر کے گروپ میں پہلے ممبر کی کیمیائی خصیتیں اسی گروپ کے باقی عناصر کے مقابلے میں مختلف ہونے کی وجہات کیا ہیں؟ اس بے ربط طرز عمل کی وجہ ان کا چھوٹے سائز، بڑے چارج / نصف قطر تناسب اور عناصر کی بہت زیادہ الیکٹران منفیت مانی

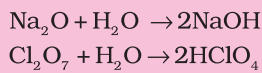
کرتے ہیں اور تیزاب کے ساتھ اساس جیسا برداشت کرتے ہیں، جبکہ تعدیلی آکسائٹ کا طرز عمل نہ تو تیزابی ہوتا ہے اور نہ ہی اساسی۔

مسئلہ 3.10

پانی کے ساتھ تعامل کر کے دکھائیے کہ Na_2O اساسی آکسائٹ ہے اور Cl_2O_7 ایک تیزابی آکسائٹ ہے۔

حل:

Na_2O پانی کے ساتھ قوی اساس بناتا ہے اور Cl_2O_7 قوی تیزاب بناتا ہے۔



اساسی اور تیزابی خاصیت یقینی طور پر لمس پیپر کے ذریعے جاپنی جاسکتی ہے۔

ایک دور میں نمائندہ عناصر کے مقابلے میں عبوری دھاتوں (3d-سیرین) کے ایئمی نصف قطر میں تبدیلی بہت کم ہوتی ہے۔ ایئمی نصف قطر میں تبدیلی اندرونی عبوری عناصر (4f-سیرین) میں اور زیادہ کم ہوتی ہے۔ آیونائزیشن اینٹھالپی-s-اور-p-بلاک کے انٹرمیڈیٹ ہوتی ہیں۔ نتیجہ کے طور پر یہ گروپ 1 اور گروپ 2 کی دھاتوں کے مقابلے کم برتنی مثبت ہوتے ہیں۔ ایک گروپ میں گروپ کے خاص عناصر (تین گروپ عناصر) میں بڑھتے ہوئے ایئمی عدد کے ساتھ ایئمی اور آئمی نصف قطر میں اضافے کے نتیجہ میں عام طور پر آیونائزیشن اینٹھالپی میں بذریح کی (سیکشن 3.7.1(d)) میں دکھائے گئے تیرے دور کے کچھ عناصر کے علاوہ) اور الکٹران گین اینٹھالپی میں باقاعدہ کی واقع ہوتی ہے۔ اس طرح ایک گروپ میں اوپر سے نیچے کی طرف جاتے ہوئے دھاتی خصوصیت میں اضافہ ہوتا ہے اور غیر دھاتی خصوصیت میں کمی آتی ہے۔ اس رجحان کا تعلق ان کے تحویلی اور تکیدی خصوصیات سے ہو سکتا ہے جس کے بارے میں آپ بعد میں پڑھیں گے۔ عبوری عناصر کے معاملے میں اگرچہ اس کے برخلاف رجحان دیکھا گیا ہے اس کو ایئمی سائز اور آیونائزیشن اینٹھالپی کی اصطلاح میں واضح کیا جاسکتا ہے۔

کے آر پار بڑھتی ہیں (سیکشن 3.7.1(a) میں دکھائے گئے کچھ اتنی) جبکہ الکٹران گین اینٹھالپی زیادہ منفی ہوتی جاتی ہے۔ دوسرے الفاظ میں ایک دور میں بائیں جانب سب سے آخر میں عناصر کی آیونائزیشن اینٹھالپی سب سے کم ہوتی ہے اور دائیں سرے کے آخر میں عناصر کی اینٹھالپی زیادہ منفی ہوتی ہے (نوٹ: نوبل گیسیں جن کے خول پوری طرح بھرے ہوئے ہوتے ہیں ان کی الکٹران گین اینٹھالپی کی قدر ثابت ہوتی ہے)۔ اس کی وجہ سے دور کے دونوں سروں پر عناصر کی کیمیائی تعاملیت بہت زیادہ ہوتی ہے اور درمیان میں سب سے کم ہوتی ہے۔ لہذا بائیں سرے کے عناصر (دھاتی عناصر میں) میں بہت زیادہ کیمیائی تعاملیت کا اظہار ایک الکٹران وے کر مثبت آئین بنانے کی شکل میں ہوتا ہے اور دائیں سرے (ہیلوجن میں) پر اس کا اظہار ایک الکٹران حاصل کر کے منفی آئین بنانے کی شکل میں ہوتا ہے۔ اس خاصیت کو عناصر کے تحویلی اور تکیدی طرز عمل سے جوڑا جاسکتا ہے جس کے بارے میں آپ بعد میں پڑھیں گے۔ تاہم یہاں اسے عناصر کے دھاتی اور غیر دھاتی طرز عمل سے باہر راست جوڑا جاسکتا ہے۔ لہذا ایک دور میں بائیں سے دائیں طرف جانے میں عناصر کی دھاتی خصوصیت جو بائیں سرے پر سب سے زیادہ ہے، گھٹتی ہے اور غیر دھاتی خصوصیت میں اضافہ ہو جاتا ہے۔ کسی عناصر کی کیمیائی تعاملیت اس کے آسیجن اور ہیلوجن کے ساتھ تعامل کے ذریعے سب سے بہتر طریقے سے دکھائی جاسکتی ہے۔ یہاں ہم عناصر کے صرف آسیجن کے ساتھ تعامل کو پڑھیں گے۔ ایک دور کے دونوں سرے پر پائے جانے والے عناصر بہت آسانی کے ساتھ آسیجن سے تعامل کر کے آکسائٹ بناتے ہیں۔ آخری بائیں سرے پر پائے جانے والے عناصر کے ذریعے بنائے گئے آکسائٹ عام طور پر سب سے زیادہ قلوی ہوتے ہیں (مثال کے طور پر Na_2O) جبکہ سب سے دائیں سرے پر پائے جانے والے عناصر کے ذریعے بننے والے آکسائٹ سب سے زیادہ تیزابی ہوتے ہیں (Cl_2O_7)۔ درمیان میں پائے جانے والے عناصر کے آکسائٹ ایمفوٹریک (Ambhoteric) ہوتے ہیں (مثال کے طور پر As_2O_3 ، Al_2O_3) یا تعدیلی ہوتے ہیں (مثال NO_2)۔ ایمفوٹریک آکسائٹ اساس کے ساتھ تیزاب کی طرح بتاؤ

خلاصہ

اس باب میں آپ نے دوری کلیہ اور دوری جدول کے ارتقا کے بارے میں پڑھا ہے۔ مینڈلیف کی دوری جدول کی بنیاد ایٹمی کمیتوں پر تھی۔ جدید دوری جدول نے عناصر کو ان کے بڑھتے ہوئے ایٹمی اعداد کی بنیاد پر سات افقی قطواروں (ادوار) اور 18 عمودی کالم (گروپ یا خاندان) میں ترتیب دیا ہے۔ ایک دور میں ایٹمی عدد متواتر ہوتے ہیں، جب کہ ایک گروپ میں ایک ترتیب کے ساتھ بڑھتے ہیں۔ ایک ہی گروپ کے عناصر کے لیکن گرفت خول الیکٹرانی تشکل ہوتے ہیں لہذا وہ لیکن کیمیائی خصوصیات دکھاتے ہیں۔ بہر حال، ایک ہی دور کے عناصر میں بائیں سے دائیں جانب الیکٹرانوں کی تعداد بڑھتی ہے، لہذا ان کی گرفت مختلف ہوتی ہے۔ الیکٹرانی تشکل کی بنیاد پر دوری جدول میں چار قسم کے عناصر کی شناخت کی جاسکتی ہے۔ یہ s-بلاک اور p-بلاک اور d-بلاک اور f-بلاک عناصر ہیں۔ ہندروجن جس کے 1s اریٹل میں ایک ہی الیکٹران ہے، دوری جدول میں ایک منفرد مقام رکھتی ہے۔ دھاتیں معلوم عناصر کا 78 فیصد سے زیادہ حصہ بناتی ہیں۔ غیر دھاتیں جو دوری جدول میں اوپر کی سمت میں پائی جاتی ہیں ان کی تعداد بیس سے کم ہے۔ وہ عناصر جو دھات اور غیر دھات مثلاً Si، Ge، As کے درمیان ہیں، دھوتونت یا نیم دھاتیں کہلاتے ہیں۔ ایک گروپ میں بڑھتے ہوئے ایٹمی عدد کے ساتھ دھاتی خصوصیت میں اضافہ ہوتا ہے جبکہ ایک دور میں بائیں سے دائیں جانب اس میں کمی آتی ہے۔ عناصر کی طبعی اور کیمیائی خصوصیات ان کے ایٹمی اعداد کے ساتھ دوریت کے اعتبار سے تبدیل ہوتی ہیں۔

ایٹمی سائز، آیونائزیشن اینٹھالپی، الیکٹران گین اینٹھالپی، الیکٹران مغفیت اور گرفت میں دوری رجحانات پائے جاتے ہیں ایٹمی نصف قطر ایک دور میں بائیں سے دائیں سمت جانے میں لگتے ہیں اور ایک گروپ میں ایٹمی عدد کے ساتھ بڑھتے ہیں۔ آیونائزیشن اینٹھالپی عام طور پر ایک دور میں بڑھتی ہیں اور گروپ میں نیچے کی سمت گھٹتی ہیں۔ الیکٹران مغفیت بھی ایسا ہی رجحان دکھاتی ہے۔ الیکٹران گین اینٹھالپی عام طور پر ایک دور کے آر پار زیادہ مثبتی ہوتی ہیں اور ایک گروپ میں اوپر سے نیچے کی سمت کم مثبتی ہوتی ہیں۔ گرفت (Valency) میں بھی کچھ دوریت ہوتی ہے، مثال کے طور پر نمائندہ عناصر میں گرفت سب سے باہری اریٹل میں پائے جانے والے الیکٹرانوں کے برابر ہوتی ہے یا آٹھ میں سے اس تعداد کو گھٹانے پر حاصل ہونے والے عدد کے برابر ہوتی ہے۔ کیمیائی تعاملیت دور کے دونوں سروں پر سب سے زیادہ ہوتی ہے اور درمیان میں سب سے کم۔ دور کے سب سے بائیں سرے پر تعاملیت کی وجہ الیکٹران دینے کی آسانی ہے (یا کم آیونائزیشن اینٹھالپی)۔ بہت زیادہ متعامل عناصر قدرت میں آزاد حالات میں نہیں پائے جاتے۔ یہ عام طور پر متحشکل میں پائے جاتے ہیں۔ بائیں سمت کے عناصر کے ساتھ بننے والے آسائند اسائی ہوتے ہیں اور دائیں سمت کے عناصر کے آسائند تیزابی ہوتے ہیں۔ درمیانی عناصر کے آسائند ایکفویورک یا تعلیلی ہوتے ہیں۔

مشقین

3.1 دوری جدول کی تنظیم میں بنیادی تصور کیا ہے۔

3.2 مینڈلیف نے اپنی دوری جدول میں عناصر کی تقسیم کے لیے کون سی اہم خصوصیت کا استعمال کیا تھا اور کیا وہ اس پر قائم رہا؟

- 3.3 مینڈ لیف کے دوری کلیہ اور جدید دوری کلیہ کے نظریے میں بنیادی فرق بتائیے۔
- 3.4 کوائم نمبر کی بنیاد پر جواز پیش کرتے ہوئے بتائیے کہ دوری جدول کے چھٹے دور میں 32 عناصر ہونے چاہئیں۔
- 3.5 گروپ اور دور کے اعتبار سے آپ $Z = 14$ والے عناصر کا کہاں رکھیں گے:
- 3.6 دوری جدول کے تیسرا دور اور سترھویں گروپ میں پائے جانے والے عناصر کا ایٹھی عدد لکھتے۔
- 3.7 آپ کے خیال میں:
- (i) لارنس بر کلے تجربہ گاہ اور
 - (ii) سیمگ کے گروپ نے کس عناصر کا نام دیا گیا تھا؟
- 3.8 ایک ہی گروپ کے عناصر کی طبقی اور کمیابی خصوصیات یہاں کیوں ہوتی ہیں؟
- 3.9 ایٹھی صفت قطر اور آئینی صفت قطر سے آپ کیا صحیح ہیں؟
- 3.10 ایٹھی صفت قطر ایک دور میں اور ایک گروپ میں کس طرح تبدیل ہوتا ہے؟ آپ اس تبدیلی کی وضاحت کس طرح کریں گے؟
- 3.11 ہم الیکٹرانی نوع (Isoelectronic Species) سے آپ کیا صحیح ہیں۔ ایک ایسی اسپشیر کا نام بتائیے جو مندرجہ ذیل میں سے ہر ایک ایٹھم یا آئین کے ساتھ آئسو الیکٹرانک ہو۔
- Rb⁺ (iv) Mg²⁺ (iii) Ar (ii) F⁻ (i)
- 3.12 مندرجہ ذیل انواع پر غور کیجیے۔ N^{3-} ، O^{2-} ، F^- ، Al^{3+} اور Mg^{2+} ، Na^+ ایٹھیں کیا ہیں؟
- (a) ان میں مشترک کیا ہے؟
 - (b) ان کو بڑھتے ہوئے آئینی صفت قطر میں ترتیب دیجیے۔
- 3.13 اپنے اصل ایٹھم کے مقابلے میں این آئین کے صفت قطر بڑے اور کیٹ آئین کے صفت قطر چھوٹے کیوں ہوتے ہیں؟ وضاحت کیجیے۔
- 3.14 آیونائزیشن ایتھاپی اور الیکٹران گین ایتھاپی کی تعریف بیان کرتے وقت اصطلاحات منفرد گیئی ایٹھم اور گراونڈ اسٹیٹ کی کیا اہمیت ہے؟
- 3.15 ہانڈروجن ایٹھم کے ایک الیکٹران کی گراونڈ اسٹیٹ میں توانائی $J^{-2.18 \times 10^{-18}}$ ہے۔ $mol^{-1} J$ میں ایٹھی ہانڈروجن کی آیونائزیشن ایتھاپی معلوم کیجیے۔
- 3.16 اشارہ: جواب حاصل کرنے کے لیے مول کے قصور کا استعمال کیجیے۔
- دوسرے دور کے عناصر کے درمیان اصل آیونائزیشن ایتھاپی کا رجحان

$\text{Li} < \text{B} < \text{Be} < \text{C} < \text{O} < \text{N} < \text{F} < \text{Ne}$ ہے۔ وضاحت کیجیے کہ

(i) $\text{B}, \Delta_i H_{\text{Bo}}$ سے زیادہ ہے؟

(ii) O اور F سے کم ہے؟

اس حقیقت کو آپ کیسے سمجھائیں گے کہ Na کی پہلی آبیونائزیشن اینٹھاپی میگنیشیم سے کم ہے لیکن اس کی دوسرا آبیونائزیشن اینٹھاپی میگنیشیم سے زیادہ ہے؟ 3.17

وہ کون سے مختلف عوامل ہیں جن کی وجہ سے خاص گروپ عنصر کی آبیونائزیشن اینٹھاپی ایک گروپ میں نیچے کی طرف گھلتی ہے؟ 3.18

گروپ 13 کے عنصر کی پہلی آبیونائزیشن اینٹھاپی کی قیمتیں (kJ mol^{-1}) میں مندرجہ ذیل ہیں۔ 3.19

B	Al	Ga	In	Tl
---	----	----	----	----

801	577	579	558	589
-----	-----	-----	-----	-----

آپ عام راجحان سے اس انحراف کو کس طرح واضح کریں گے؟

مندرجہ ذیل عنصر کے جوڑوں میں سے کس کی الکٹران گین اینٹھاپی زیادہ منفی ہوگی؟ 3.20

(i) O یا Cl (ii) F یا F

آپ کیا سمجھتے ہیں کہ O کی دوسرا الکٹران گین اینٹھاپی پہلی کے مقابلے میں ثابت ہوگی، زیادہ منفی ہوگی یا کم ہوگی؟ اپنے جواب کا جواز پیش کیجیے۔ 3.21

الکٹران گین اینٹھاپی اور الکٹران منفیت اصطلاحات میں بینایوی فرق کیا ہے؟ 3.22

آپ کا رد عمل اس بیان پر کیا ہوگا کہ N کی الکٹران منفیت ناٹروجن کے تمام مرکبات میں پالنگ پیانا پر 3.0 ہے؟ 3.23

ایٹم کے نصف قطر سے متعلق نظریہ کو بیان کیجیے جب وہ:

(a) الکٹران حاصل کرتا ہے۔

(b) الکٹران کھو دیتا ہے۔

آپ کے خیال میں ایک ہی عنصر کے دو ہم جا (Isotopes) کی پہلی آبیونائزیشن اینٹھاپی یکساں ہوں گی یا مختلف؟ اپنے جواب کا جواز پیش کیجیے۔ 3.25

دھاتوں اور غیر دھاتوں میں اہم فرق بیان کیجیے؟ 3.26

مندرجہ ذیل سوالات کا جواب دینے کے لیے دوری جدول کا استعمال کیجیے۔ 3.27

(a) ایک عنصر کو پہچانیے جس کے پیروںی ذیلی شیل میں 5 الکٹران ہوں۔

(b) ایک عنصر کو پہچانیے جو دو الکٹران کھو سکتا ہے۔

(c) ایک عضر کو پہچانیے جو دوالیکٹران حاصل کر سکتا ہے۔

(d) ایک ایسے گروپ کو پہچانیے جس میں دھات، غیر دھات، ریقین اور گیس کمرہ درجہ حرارت پر پائی جاتی ہو۔

3.28 گروپ 1 کے عناصر میں بڑھتی ہوئی تعاملیت $\text{Cs} < \text{Na} < \text{K} < \text{Rb} < \text{Li}$ ہے۔ جب کہ گروپ 17 کے عناصر میں $\text{F} > \text{Cl} > \text{Br} > \text{I}$ وضاحت کیجیے۔

3.29 $-s$ ، $-p$ ، $-d$ ، اور $-f$ - بلاک کے عناصر کا عمومی پیروںی الیکٹرانی تشکل لکھیے۔

3.30 مندرجہ ذیل الیکٹرانی تشکل رکھنے والے عناصر کو دوری جدول میں مقام فراہم کیجیے۔

$n = 4$ کے لیے $ns^2 (n-1)d^2$ اور $n = 3$ کے لیے $ns^2 np^4$ (ii) (i)

$n = 6$ کے لیے $(n-2)f^7 (n-1)d^2 ns^2$ (iii)

3.31 مندرجہ ذیل کچھ عناصر کے لیے پہلی ($\Delta_1 H_l$) اور دوسری ($\Delta_1 H_2$) آئینائزیشن اینٹھاپی (kJ mol^{-1} میں) اور الیکٹران گین اینٹھاپی ($\Delta_{eg} H$) میں دی گئی ہیں۔

عنصر	$\Delta_{eg} H$	ΔH_2	ΔH_l
I	-60	7300	520
II	-48	3051	419
III	-328	3374	1681
IV	-295	1846	1008
V	+48	5251	2372
VI	-40	1451	738

مندرجہ بالا عناصر میں سے کون سا عضر:

(a) سب سے کم تعامل پذیر عضر

(b) سب سے زیادہ تعامل دھات ہوگی۔

(c) سب سے زیادہ تعامل غیر دھات ہوگی۔

(d) سب سے کم تعامل غیر دھات ہوگی۔

(e) وہ دھات جو ایک مستحکم باائزی ہیلائڈ بناسکتی ہے جس کا ضابطہ MX_2 ($X = \text{ہیلوجن}$) ہے۔

(f) وہ دھات جو زیادہ تر مستحکم شریک گرفت ہیلائڈ بناسکتی ہے جس کا ضابطہ MX ($X = \text{ہیلوجن}$) ہے؟

3.32 مندرجہ ذیل عناصر کے جوڑوں سے بننے والے مستحکم باائزی مرکبات کے ضابطوں کو پیشیں گوئی کیجیے۔

<p>لیٹھیم اور آسیجن (a) میگنیٹیٹھیم اور ناٹرودجن (b)</p> <p>ایلومنیٹھیم اور آسیجن (c) سلیکان اور آسیجن (d)</p> <p>فاسفورس اور فلورین (e) عضر 71 اور فلورین (f)</p>	<p>جدید دوری جدول میں ایک دور مندرجہ ذیل میں سے کس کی قدر کو ظاہر کرتا ہے: 3.33</p> <p>(a) ایٹھی عدکی (b) ایٹھی کمیت کی</p> <p>(c) پنپل کوائم نمبر (d) سمت راس کوائم نمبر کی</p>	<p>جدید دوری جدول سے تعلق رکھنے والے مندرجہ ذیل بیانات میں کون سے غلط ہیں؟ 3.34</p> <p>(a) p- بلاک میں 6 کالم ہوتے ہیں کیونکہ زیادہ سے زیادہ 6 الیکٹران - خول کے اربٹل کو بھر سکتے ہیں۔</p> <p>(b) d- بلاک میں 8 کالم ہوتے ہیں کیونکہ d- ذیلی شیل کے اربٹل میں زیادہ سے زیادہ 8 الیکٹران جگہ گھیر سکتے ہیں۔</p> <p>(c) ہر ایک بلاک میں کالم کی تعداد اتنی ہی ہوتی ہے جتنی کہ اس کے اربٹل میں بھرے جانے والے الیکٹرانوں کی۔</p> <p>(d) ایک بلاک اس آخری ذیلی شیل کے لیے سمت راس کوائم نمبر (n) کی قدر کو ظاہر کرتا ہے جو الیکٹرانی تشکیل کی تشکیل کے لیے الیکٹرانوں کو حاصل کرتا ہے۔</p>
<p>جو چیز گرفتی الیکٹرانوں کو متاثر کرے گی وہ عضر کی کمیا کو متاثر کرے گی۔ مندرجہ ذیل میں سے کون سے عوامل گرفتی الیکٹرانوں کو متاثر نہیں کریں گے؟ 3.35</p>	<p>(a) پبلنس پنپل کوائم نمبر (n) (b) نیوکلیئر چارج (Z)</p> <p>(c) نیوکلیائی کمیت (d) کورا لیکٹرانوں کی تعداد</p>	<p>ہم الیکٹرانی انواع F^-، Ne^- اور Na^+ کا سائز متاثر ہوتا ہے۔ 3.36</p> <p>(a) نیوکلیئر چارج سے (Z)</p> <p>(b) پبلنس پنپل کوائم نمبر</p> <p>(c) باہری اربٹل میں الیکٹران۔ الیکٹران باہمی گر عمل سے ہے۔</p> <p>(d) ان میں سے کوئی عوامل نہیں کیونکہ ان کی جسامت برابر ہے۔</p>
<p>آیونائزیشن ایمتحاپی کے اعتبار سے مندرجہ ذیل بیانات میں سے کون سا بیان غلط ہے۔ 3.37</p>	<p>(a) ہر آنے والے الیکٹران کے لیے آیونائزیشن ایمتحاپی بڑھتی ہے۔</p> <p>(b) نوبل گیس کے الیکٹرانی تشکیل سے ایک الیکٹران نکالنے میں ایمتحاپی میں سب سے زیادہ بڑھوٹی ہوتی ہے۔</p>	

(c) آخری ویلنٹس الکٹران کی وجہ سے آئونائزیشن اینٹھالپی میں زبردست اچھا ل آتا ہے۔
 (d) n کی زیادہ قدر والے اربٹل کے مقابلے n کی کم قدر والے اربٹل میں سے الکٹران کو کالانا نسبتاً آسان ہوتا ہے۔

3.38 اور K عناصر کے لیے ان کی دھاتی خصوصیت کی صحیح ترتیب مندرجہ ذیل میں سے کیا ہوگی؟

Al > Mg > B > K (c) B > Al > Mg > K (a)

K > Mg > Al > B (d) Mg > Al > K > B (c)

3.39 اور Si F، N، C، B عناصر کے لیے ان کی غیر دھاتی خصوصیت کی صحیح ترتیب مندرجہ ذیل میں سے کیا ہوگی؟

Si > C > B > N > F (b) B > C > Si > N > F (a)

F > N > C > Si > B (d) F > N > C > B > Si (c)

3.40 اور N O، Cl، F عناصر کے لیے سکسیدی خصوصیت کی اصطلاح میں ان کی کیمیائی تعاملیت کی صحیح ترتیب مندرجہ ذیل میں سے کیا ہوگی؟

F > O > Cl > N (b) F > Cl > O > N (a)

O > F > N > Cl (d) Cl > F > O > N (c)