



حرکیات

(Thermodynamics)

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

(البرٹ آئنسٹائن)

سالمات کے ذریعے جمع شدہ کیمیائی توانائی تعاملات کے دوران، جب ایک ایندھن جیسے میتھین، کھانا پکانے کی گیس یا کونکرہ ہوا میں جلتے ہیں، حرارت کی شکل میں خارج ہو سکتی ہے۔ کیمیائی توانائی، میکینیکل کام کرنے کے لیے بھی استعمال کی جاسکتی ہے جیسے ایک انجن میں ایندھن جلتا ہے اور برقی توانائی مہیا کرنے کے لیے بھی استعمال کی جاسکتی ہے جیسے ایک گیلوینک سیل (Galvanic Cell) مثلاً خشک سیل کے ذریعے۔ اس طرح، توانائی کی مختلف شکلوں کے مابین آپسی رشتے ہیں اور انھیں، خاص شرائط کے ساتھ، ایک شکل سے دوسری شکل میں تبدیل کیا جاسکتا ہے۔ توانائی کی ان تبدیلیوں کا مطالعہ، حرکیات کا مواد مضمون تشکیل دیتا ہے۔ حرکیات کے قوانین کا اطلاق کلاں نظاموں، (جن میں سالمات کی ایک بڑی تعداد شامل ہوتی ہے) میں ہونے والی توانائی کی تبدیلیوں پر ہوتا ہے، خوردبینی نظاموں، جن میں چند سالمات شامل ہوتے ہیں ان پر نہیں۔ حرکیات کا اس سے کوئی سروکار نہیں کہ یہ توانائی تبدیلیاں کیسے اور کس شرح سے ہو رہی ہیں بلکہ جو نظام تبدیل ہو رہا ہے، اس کی آغازی اور اختتامی حالتوں پر منحصر ہے۔ حرکیات کے قوانین کا اطلاق صرف اسی وقت ہوتا ہے، جب ایک نظام توازن میں ہو یا ایک توازن حالت سے دوسری توازن حالت میں حرکت کرے۔ حالت توازن میں ایک نظام کی کلاں خاصیتیں، جیسے دباؤ، درجہ حرارت وغیرہ، وقت کے ساتھ تبدیل نہیں ہوتیں۔ اس اکائی میں، ہم حرکیات کے ذریعے کچھ اہم سوالات کے جواب حاصل کرنا چاہیں گے:

مقاصد

- اس سبق کو پڑھنے کے بعد آپ اس لائق ہو جائیں گے کہ:
- اصطلاحات: نظام اور اطراف کی تعریف کر سکیں۔
- بند، کھلے ہوئے اور منفرد نظاموں میں فرق کر سکیں۔
- اندرونی توانائی، کام اور حرارت کی وضاحت کر سکیں۔
- حرکیات کا پہلا قانون بیان کر سکیں اور ریاضیاتی شکل میں اس کا اظہار کر سکیں۔
- کیمیائی نظاموں میں کام اور حرارت کے تعاون کے طور پر توانائی کی تبدیلیوں کا حساب لگا سکیں۔
- حالت تغلات: H^U کی وضاحت کر سکیں۔
- ΔH اور ΔU کی ہم رنگی بنا سکیں۔
- ΔH اور ΔU کی تجربوں کے ذریعے پیمائش کر سکیں۔
- ΔH کے لیے معیاری حالتوں کی تعریف کر سکیں۔
- مختلف قسم کے تعاملات کے لیے اینتھالپی تبدیلیوں کا حساب لگا سکیں۔
- مستقل حرارتی مجموعہ کا پیماس کا قانون بیان کر سکیں اور اس کا اطلاق کر سکیں۔
- وسیع اور شدید خاصیتوں میں فرق کر سکیں۔
- از خود اور غیر از خود عملوں کی تعریف کر سکیں۔
- حرکیاتی حالت تغال کے طور پر اینتھالپی کی وضاحت کر سکیں اور
- گیس توانائی تبدیلی ΔG کی وضاحت کر سکیں۔
- ΔG اور خودروی میں، ΔG اور توازن مستقل میں رشتہ قائم کر سکیں۔

نوٹ کریں کہ نظام کی تعریف طبعیاتی حدود، جیسے بیکر یا ٹیسٹ ٹیوب، کے ذریعے کی جاسکتی ہے یا نظام کو سادہ طور سے معرف کرنے کے لیے کارٹیزی مختصات (Cartesian Coordinate) کا ایک سیٹ اسپیس (Space) میں ایک مخصوص حجم متعین کر کے، بھی استعمال کیا جاسکتا ہے۔ یہ ضروری ہے کہ تصور کیا جائے کہ نظام، ماحول سے کسی قسم کی دیوار کے ذریعے علیحدہ ہے جو حقیقی بھی ہو سکتی ہے اور خیالی بھی۔ وہ دیوار جو نظام کو ماحول سے علیحدہ کرتی ہے، سرحد (Boundary) کہلاتی ہے۔ یہ دیوار اس لیے ڈیزائن کی جاتی ہے کہ ہم مادہ اور توانائی کے نظام کے اندر داخل ہونے اور نظام سے باہر نکلنے پر قابو پاسکیں اور اس کی خبر رکھ سکیں۔

6.1.2 نظاموں کی قسمیں (Types of the System)

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

1. کھلا نظام (Open System)

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

2. بند نظام (Closed System)

ایک بند نظام میں نظام اور اطراف کے درمیان مادہ کا کوئی مبادلہ ممکن نہیں ہے لیکن توانائی کا مبادلہ ممکن ہے [شکل (b) 6.2]۔ ایصالی مادہ سے بنے ہوئے بند برتن جیسے تانبہ یا اسٹیل میں متعالمات کی موجودگی، بند نظام کی ایک مثال ہے۔

3. منفرد نظام (Isolated System)

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

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

6.1 حرکیاتی حالت (Thermodynamic State)

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

6.1.1 نظام اور ماحول

(The System and the Surrounding)

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

اطراف + نظام = کائنات

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

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



شکل 6.1 نظام اور ماحول

* ہم صرف متعالمات کو ہی نظام منتخب کر سکتے تھے، ایسی صورت میں بیکر کی دیواریں بہ طور سرحد کام کرتیں۔

ہیں کیونکہ ان کی قدریں نظام کی حالت پر منحصر ہیں، اس بات پر نہیں کہ اس حالت پر نظام کیسے پہنچا۔ ایک نظام کی حالت کو مکمل طور پر معرف کرنے کے لیے ضروری نہیں کہ تمام خاصیتوں کی تعریف کی جائے، کیونکہ خاصیتوں کی ایک مخصوص تعداد کو ہی آزادانہ طور پر تبدیل کیا جاسکتا ہے۔ یہ تعداد نظام کی طبع پر منحصر ہے۔ جب ایک مرتبہ ان کلاں خصوصیات کی کم سے کم تعداد متعین ہو جاتی ہیں تو باقی کی قدریں اپنے آپ متعین ہو جاتی ہیں۔

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

6.1.4 داخلی توانائی بہ طور حالت تفاعل

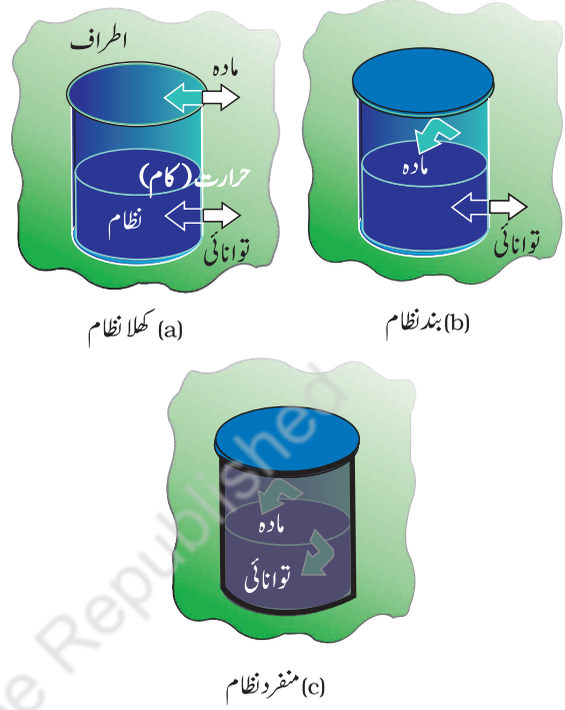
(The Internal Energy as a State Function)

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

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

(a) کام (Work)

آئیے، پہلے ہم داخلی توانائی میں تبدیلی کو، کام کرنے کے ذریعے، دیکھیں۔ ہم ایک نظام لیتے ہیں، جس میں پانی کی کچھ مقدار ایک تھرمس فلاسک یا ایک ذخیرہ کیے ہوئے بیکر میں ہے۔ یہ نظام اور اطراف کے درمیان اپنی سرحدوں کے ذریعے، حرارت کا مبادلہ ہونے دے گا اور ہم ایسے نظام کو ایڈیابٹک نظام (Adiabatic System) کہتے ہیں۔ وہ انداز جس سے ایسے نظام کی حالت کو تبدیل کیا جاسکے، ایڈیابٹک عمل کہلاتے گا۔ ایڈیابٹک عمل وہ عمل ہے، جس میں نظام اور اطراف کے درمیان حرارت کا کوئی مبادلہ نہیں ہوتا۔ یہاں وہ دیوار جو نظام اور اطراف کو ایک دوسرے سے علیحدہ کرتی ہے، ایڈیابٹک دیوار کہلاتی ہے (شکل 6.3)۔



شکل 6.2 کھلے، بند اور منفرد نظام

6.1.3 نظام کی حالت (The State of the System)

کوئی بھی با معنی تحسیب کرنے کے لیے، ایک نظام کو اس کے دباؤ (p)، حجم (v)، درجہ حرارت (T) جیسی خاصیتوں اور نظام کے اجزائے ترکیبی (Composition) کی مقدار کی شکل کے تعین کے ذریعے بیان کرنا لازمی ہے۔ ہمیں ان سب کو تبدیلی ہونے سے پہلے اور تبدیلی ہونے کے بعد متعین کرنا ہوگا۔ آپ اپنے طبیعیات کے نصاب کو یاد کریں تو آپ پائیں گے کہ میکینک میں ایک نظام، کسی دیے ہوئے لمحہ وقت پر، نظام کے ہر ایک کمیت نقطہ کے مقام اور رفتار سے متعین ہوتا ہے۔ حرکیات میں، ایک نظام کی حالت کا ایک مختلف اور سادہ تصور متعارف کرایا جاتا ہے۔ اس میں ہر ذرہ کی حرکت کی تفصیلی معلومات نہیں درکار ہوتی، کیونکہ ہم نظام کی قابل پیمائش خاصیتوں کا اوسط استعمال کرتے ہیں۔ ہم ایک نظام کی حالت کو حالت تفاعلات یا حالت تغیرات (State Varibles) کے ذریعے واضح کرتے ہیں۔

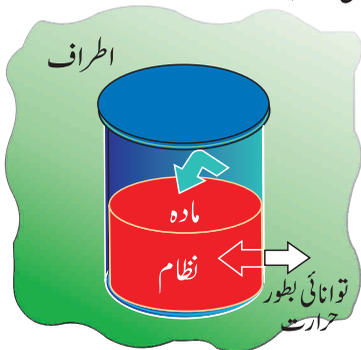
ایک حرکیات نظام کی حالت اس کی قابل پیمائش یا کلاں (Bulk) خاصیتوں کے ذریعے بیان کی جاتی ہے۔ ہم ایک گیس کی حالت، اس کے دباؤ (p)، حجم (V)، درجہ حرارت (T) مقدار (n) وغیرہ کو بتا کر بیان کر سکتے ہیں۔ T, V, p جیسے متغیرات، حالت متغیرات یا حالت تفاعلات کہلاتے

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

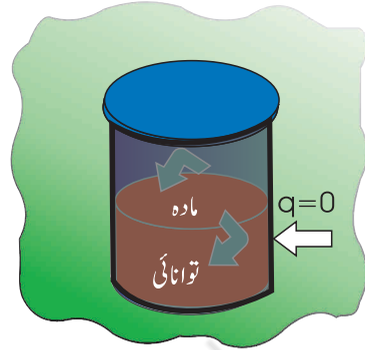
اس لیے، ایک نظام کی داخلی توانائی ایک حالت تفاعل ہے۔ مثبت علامت ظاہر کرتی ہے کہ W_{ad} مثبت ہے، جبکہ کام نظام پر کیا گیا ہے۔ اسی طرح اگر کام نظام کے ذریعے کیا جائے تو W_{ad} منفی ہوگا۔ کیا آپ کچھ اور ایسے حالت تفاعلات کے نام بتا سکتے ہیں، جن سے آپ واقف ہوں؟ کچھ دوسرے عام حالت تفاعلات ہیں: T, p, V ۔ مثال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

(b) حرارت (Heat)

ہم ایک نظام کی داخلی توانائی، اطراف سے نظام میں حرارت کی منتقلی، (یا اس کے برخلاف) کے ذریعے بھی، بنا کام کیے، تبدیل کر سکتے ہیں۔ یہ توانائی کا مبادلہ، جو درجہ حرارت فرق کا نتیجہ ہے، حرارت V کہلاتا ہے۔ فرض کیجیے ہم درجہ حرارت میں وہی فرق [یکساں آغازی اور اختتامی حالتیں جو پہلے سیکشن (a) 6.14 میں تھیں]، حرارتی ایصال دیواروں سے حرارت کی منتقلی کے ذریعے لانا چاہتے ہیں ایڈیابٹک دیواروں کے ذریعے نہیں (شکل 6.4)۔



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



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

آئیے اس نظام پر کچھ کام کر کے اس کی داخلی توانائی میں تبدیلی لائیں۔ آئیے ہم نظام کی آغازی حالت کو حالت A کہتے ہیں، اور اس کے درجہ حرارت کو T_A ۔ فرض کیجیے حالت A میں نظام کی داخلی توانائی U_A ہے۔ ہم نظام کی حالت دو مختلف طریقوں سے تبدیل کر سکتے ہیں: پہلا طریقہ: ہم چھوٹے پیڈلوں کے ایک سیٹ کو گھما کر پانی متختہ ہیں اور کچھ میکانیکی کام، فرض کیجیے 1 جول، کرتے ہیں۔ فرض کیجیے نئی حالت کو B کہتے ہیں اور اس کے درجہ حرارت کو (T_B) ۔ یہ دیکھا گیا ہے کہ $T_B > T_A$ اور درجہ حرارت میں تبدیلی $(\Delta T = T_B - T_A)$ ۔ فرض کیجیے حالت B میں نظام کی داخلی توانائی U_B ہے، اور داخلی توانائی میں تبدیلی:

$$\Delta U = U_B - U_A$$

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

دراصل، جے پی جول (J.P. Joule) نے 1840-1850 کے درمیان مندرجہ بالا طور پر تجربات کیے تھے اور وہ یہ ثابت کرنے میں کامیاب رہے تھے کہ اگر ایک نظام پر ایک دی ہوئی مقدار میں کام کیا جائے، چاہے وہ کام کیسے بھی کیا جائے (Irrespective of path) تو یکساں حالت کی تبدیلی پیدا ہوگی، جسے نظام کے درجہ حرارت میں آئی تبدیلی کے ذریعے ناپا جاسکتا ہے۔

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

مسئلہ 6.1

- ایک نظام کی داخلی توانائی میں تبدیلی ظاہر کیجیے، جبکہ
- (i) نظام کے ذریعے اطراف سے کوئی حرارت جذب نہیں کی گئی ہے، لیکن نظام پر کام (w) کیا گیا ہے۔ نظام کی دیواریں کس قسم کی ہیں؟
- (ii) نظام پر کوئی کام نہیں کیا گیا ہے لیکن نظام سے q مقدار کی حرارت باہر نکال کر اطراف کو دی گئی ہے۔ نظام کی دیواریں کس قسم کی ہیں؟
- (iii) نظام کے ذریعے w مقدار کا کام کیا جاتا ہے اور نظام کو q مقدار کی حرارت مہیا کی جاتی ہے۔ یہ نظام کس قسم کا ہوگا؟

حل:

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

$$\Delta U = -q \quad (\text{ii})$$

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

6.2 استعمال (Applications)

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

6.2.1 کام (Work)

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

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

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

(c) عمومی صورت (The General Case)

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

$$\Delta U = q + w$$

(6.1)

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

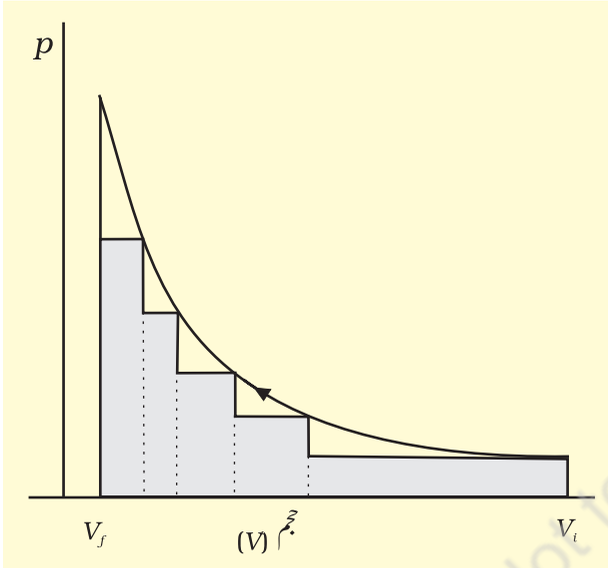
مساوات 6.1 یعنی کہ $\Delta U = q + w$ ، حرکیات کے پہلے قانون کا ریاضیاتی بیان ہے۔ اس قانون کا بیان ہے کہ:

ایک منفرد نظام کی توانائی مستقل ہوتی ہے۔

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

نوٹ: حرکیاتی خاصیت توانائی اور ایک میکائیکل خاصیت جیسے حجم کے کردار میں قابل لحاظ فرق ہے۔ ہم ایک مخصوص حالت میں ایک نظام کے حجم کی ایک مطلق قدر متعین کر سکتے ہیں، لیکن داخلی توانائی کی مطلق قدر نہیں۔ ہاں، ہم نظام کی داخلی توانائی کی صرف تبدیلیاں ناپ سکتے ہیں۔

حاصل ہونے والی علامت مثبت ہوگی۔
اگر دبانیے کے عمل کے دوران ہر ایک اسٹیج پر دباؤ مستقل نہیں ہے بلکہ اقدام کی متناہی تعداد میں تبدیل ہوتا ہے، تو گیس پر کیا گیا کام، ہر قدم میں کیے گئے کاموں کا مجموعہ ہوگا اور: $-\sum p\Delta V$ کے مساوی ہوگا
[شکل 6.5(b)]-

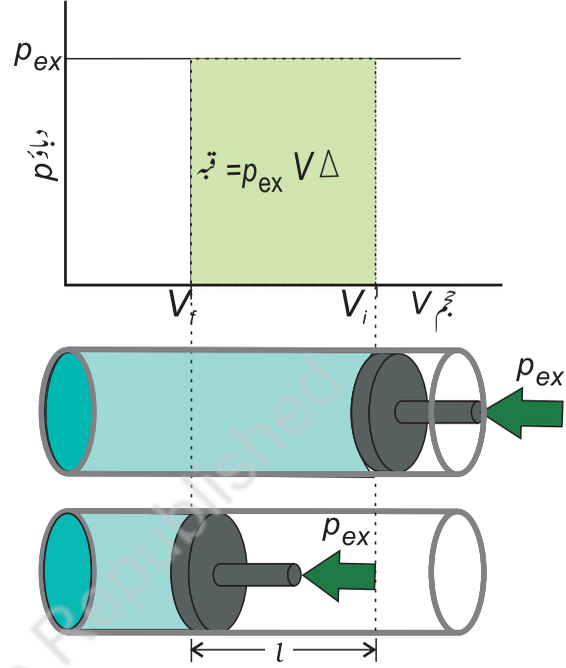


شکل 6.5(b): pV گراف، جبکہ دباؤ مستقل نہیں ہے اور آغازی حجم V_i سے اختتامی حجم V_f تک دبانیے کے عمل کے دوران متناہی اقدام میں تبدیل ہوتا ہے۔ گیس پر کیا گیا کام شیڈ کیے گئے رقبہ سے ظاہر کیا گیا ہے۔

اگر دباؤ مستقل نہیں ہے بلکہ دبانیے کے عمل کے دوران اس طرح تبدیل ہوتا ہے کہ یہ ہمیشہ گیس کے دباؤ سے لا انتہائی خفیف (Infinitesimal) طور پر زیادہ ہے، تب دبائیے جانے کے عمل کے ہر قدم پر، حجم ایک لا انتہائی خفیف مقدار dV میں کم ہوگا۔ ایسی صورت میں ہم گیس پر کیے گئے کام کا حساب، اس رشتے سے لگا سکتے ہیں۔

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

دبائیے جانے کی صورت میں ہر قدم پر p_{ex} کے $(p_{in} + dp)$ مساوی ہے: [شکل 6.5(c)]۔ یکساں شرائط کے ساتھ پھیلنے کے عمل میں، باہری دباؤ، نظام کے دباؤ سے ہمیشہ کم ہوگا، یعنی کہ: $p_{ex} = (p_{in} - dp)$ عمومی طور پر، ہم لکھ سکتے ہیں: $P_{ex} = (P_{in} \pm dp)$ ۔ ایسے عمل رجعتی عمل کہلاتے ہیں۔



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

اس دبانیے کے عمل (Compression) کے دوران، فرض کیجیے، پستون فاصلہ 'l' طے کرتا ہے اور پستون کے کراس سیکشن کا رقبہ A (Cross-Sectional Area) ہے [شکل 6.5 (a)]۔ تب

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

$$\text{ہم جانتے ہیں کہ دباؤ} = \frac{\text{قوت}}{\text{رقبہ}}$$

$$\text{اس لیے } p_{ex} \cdot A = \text{پستون پر لگ رہی قوت}$$

اگر پستون کی حرکت کے ذریعے، نظام پر w کام ہوا ہے، تب

$$w = \text{فاصلہ} \times \text{قوت} = P_{ex} \cdot A \cdot l$$

$$(6.2) \quad = p_{ex} \cdot (-\Delta V) = -p_{ex} \Delta V = -p_{ex} (V_f - V_i)$$

اس عبارت کی منفی علامت، w کے لیے رسمی علامت حاصل کرنے کے لیے ضروری ہے، جو کہ مثبت ہوگی۔ یہ نشاندہی کرتی ہے کہ دبائیے جانے کے عمل میں، نظام پر کام کیا گیا ہے۔ یہاں $(V_f - V_i)$ منفی ہوگا، اور منفی، منفی سے ضرب ہو کر مثبت ہو جائے گا۔ اس لیے کام کے لیے

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

$$pV = nRT \text{ یعنی } p = \frac{nRT}{V}$$

اس لیے، مستقل درجہ حرارت پر (آئسوٹھرم عمل)

$$w_{rev} = - \int_{V_i}^{V_f} nRT \frac{dV}{V} = -nRT \ln \frac{V_f}{V_i}$$

$$= -2.303 nRT \log \frac{V_f}{V_i} \quad (6.5)$$

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

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

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

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

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

$$\Delta U = q_V$$

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

ایک مثالی گیس کا آئسوٹھرم اور آزاد پھیلاؤ:

(Isothermal and free expansion of an ideal gas)

ایک مثالی گیس کے وکیوم میں آئسوٹھرم (مستقل T) پھیلاؤ کے لیے $w=0$ ، کیونکہ $p_{ex} = 0$ مزید، جول نے تجربے کے ذریعے معلوم کیا کہ

$$\Delta U = 0 \text{ لیے } q = 0$$

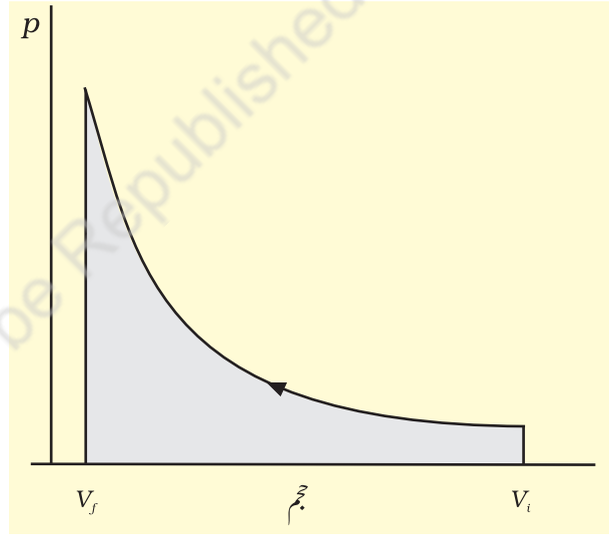
مساوات 6.1: $\Delta U = q + w$ کو آئسوٹھرم غیر رجعتی اور رجعتی تبدیلیوں کے لیے مندرجہ ذیل طریقے سے لکھا جاسکتا ہے:

1- آئسوٹھرم غیر رجعتی تبدیلی کے لیے:

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

2- آئسوٹھرم رجعت پذیر تبدیلی کے لیے

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



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

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

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

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

$$w_{rev} = - \int_{V_i}^{V_f} p_{in} dV \quad (6.4)$$

6.2.2 اینتھالپی، H (Enthalpy, H)

(a) ایک کارآمد نیا حالت تفاعل

(A Useful New State Function)

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

ہم مساوات (6.1) کو اس طرح بھی لکھ سکتے ہیں: مستقل دباؤ پر $\Delta U = q_p - p\Delta V$ جہاں p_q نظام کے ذریعے جذب کی گئی حرارت ہے اور $-p\Delta V$ نظام کے ذریعے کیے گئے پھیلاؤ کام کو ظاہر کرتا ہے۔

آئیے، ہم آغازی حالت کو زیریں علامت (Subscript) 1 اور اختتامی حالت کو 2 سے ظاہر کرتے ہیں۔

ہم مندرجہ بالا مساوات کو لکھ سکتے ہیں:

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

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

اب ہم ایک اور حررکیاتی تفاعل اینتھالپی: H کی تعریف کر سکتے ہیں جو یونانی لفظ enthalpien سے بنا ہے، جس کے معنی ہیں گرم کرنا یا حرارت پہنچانا

$$(6.7) \quad H = U + pV$$

اس لیے، مساوات (6.6) ہو جاتی ہے۔

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

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

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

کیونکہ p مستقل ہے لہذا ہم لکھ سکتے ہیں کہ

$$(6.8) \quad \Delta H = \Delta U + p\Delta V$$

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

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

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

3- ایڈیٹنگ تبدیلی کے لیے $q = 0$

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

مسئلہ 6.2:

ایک مثالی گیس کے 2 لیٹر، 10 atm دباؤ پر وکیوم میں 25°C پر آئسوٹھرم طور پر پھیلتے ہیں، یہاں تک کہ کل حجم 10 لیٹر ہو جاتا ہے۔ پھیلنے میں کتنی حرارت جذب ہوتی ہے اور کتنا کام کیا جاتا ہے؟

حل:

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

مسئلہ 6.3:

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

حل:

ہمارے پاس ہے:

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

مسئلہ 6.4:

مسئلہ 6.2 میں دیئے گئے پھیلاؤ کو کہ رجعتی ایصال شدہ ہے۔

مان لیجئے

حل:

ہمارے پاس ہے:

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

$$= 2.303 \times 1 \times 0.8206 \times 298 \times \log \frac{10}{2}$$

$$= 2.303 \times 1 \times 0.8206 \times 298 \times \log 5$$

$$= 2.303 \times 0.8206 \times 298 \times 0.6990$$

$$= 393.66 \text{ L atm}$$

برائے تبخیر 41 kJ mol^{-1} ہے۔ داخلی توانائی تبدیلی کا حساب لگائیے جب کہ

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

(ii) مان لیجئے پانی کے بخارات (آبخارات) ایک کامل گیس ہے۔ 100°C اور 1 بار دباؤ پر پانی کا 1 مول 0°C برف میں تبدیل ہوتا ہے۔ اس کی داخلی توانائی کی تبدیلی معلوم کیجئے۔ برف کے اینتھالپی $6.00 \text{ kJ m. l}^{-1}$ اور پانی کی حرارتی صلاحیت (Heat Capacity) $4.2 \text{ J g}^{-1} \text{ }^\circ\text{C}^{-1}$ دی گئی ہے۔

حل:

(i) تبدیلی: $\text{H}_2\text{O}(l) \rightarrow \text{H}_2\text{O}(g)$

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

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

قدریں رکھنے پر، ہمیں حاصل ہوتا ہے۔

$$\begin{aligned} \Delta U &= 41.00 \text{ kJ mol}^{-1} - 1 \\ &\quad \times 8.3 \text{ J mol}^{-1} \text{ K}^{-1} \times 373 \text{ K} \\ &= 41.00 \text{ kJ mol}^{-1} - 3.096 \text{ kJ mol}^{-1} \\ &= 37.904 \text{ kJ mol}^{-1} \end{aligned}$$

(ii) تبدیلی درج ذیل طریقہ سے ہوتی ہے۔

قدم I

(0°C) پانی کا 1 مول \rightarrow 1 مول H_2O (100°C)
 اینتھالپی تبدیلی ΔH_1

قدم II

$\text{H}_2\text{O}(s, 0^\circ\text{C})$ کا ایک مول \rightarrow $\text{H}_2\text{O}(l, 0^\circ\text{C})$ کا ایک مول

(0°C) اینتھالپی تبدیلی ΔH_2

کل اینتھالپی تبدیلی

$$\Delta H = \Delta H_1 + \Delta H_2$$

$$\Delta H_1 = -(18 \times 4.2 \times 100) \text{ J mol}^{-1}$$

$$= -7560 \text{ J mol}^{-1}$$

$$= -7.56 \text{ KJ mol}^{-1}$$

ΔH حرارت زا (Exothermic) تعاملات کے لیے، جن کے

دوران حرارت پیدا ہوتی ہے، منفی ہے اور حرارت خور (Endothermic) تعاملات کے لیے جو اطراف سے حرارت جذب کرتے ہیں، مثبت ہے۔

مستقل حجم پر $\Delta U = q_v$ ، ($\Delta V = 0$) اس لیے مساوات 6.8 ہو جاتی ہے۔

$$\Delta H = \Delta U = q_v$$

ان نظاموں کے لیے جو صرف ٹھوس، صرف رقیق یا ٹھوس اور رقیق پر مشتمل ہوتے ہیں، ΔH اور ΔU میں فرق عام طور سے قابل لحاظ نہیں ہوتا۔ کیونکہ ٹھوس اور رقیق کو گرم کیے جانے پر، عام طور سے ان کے حجم میں کوئی با معنی تبدیلی نہیں آتی۔ لیکن جب گیس شامل ہوتی ہیں، تو فرق با معنی ہو جاتا ہے۔

آئیے ایک ایسا تعامل لیں، جس میں گیسیں شامل ہیں۔ اگر V_A گیس متعاملات (Gaseous Reactants) کا کل حجم ہے، V_B گیس ماحصلات (Gaseous products) کا کل حجم ہے، n_A گیس متعاملات کے مولوں کی تعداد ہے اور n_B گیس ماحصلات کے مولوں کی تعداد ہے، اور یہ سب قدریں مستقل دباؤ و درجہ حرارت پر ہیں۔ اب مثالی گیس قانون استعمال کرتے ہوئے، ہم لکھتے ہیں:

$$\text{اور } pV_A = n_A RT$$

$$\text{اس لیے } pV_B = n_B RT$$

$$\text{یا } pV_B - pV_A = n_B RT - n_A RT = (n_B - n_A) RT$$

$$\text{یا } p(V_B - V_A) = (n_B - n_A) RT$$

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

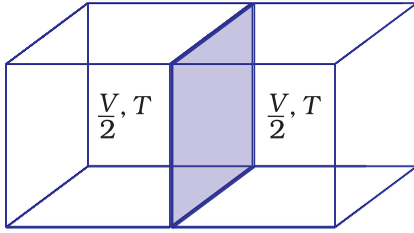
جہاں Δn_g گیس ماحصلات کے مولوں کی تعداد میں سے گیس متعاملات کے مولوں کی تعداد کو گھٹانے کے بعد حاصل ہونے والا عدد ہے۔ مساوات (6.9) سے $p \Delta V$ کی قدر مساوات (6.8) میں رکھنے پر، ہمیں حاصل ہوتا ہے:

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

مساوات (6.10) سے ΔU سے ΔH (اور اس کے برخلاف بھی) کی تحسیب کرنے کے لیے کارآمد ہے۔

مسئلہ 6.5

اگر پانی کے بخارات کو ایک مثالی گیس فرض کر لیا جائے اور 1 (bar) اور 100°C پر پانی کے ایک مول کی مولر اینتھالپی تبدیلی



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

(c) حرارتی گنجائش (Heat Capacity)

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

$$q = \Delta T \times \text{ضریب}$$

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

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

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

ایک نمونے کے درجہ حرارت میں اضافہ کرنے کے لیے درکار حرارت q معلوم کرنے کے لیے، ہم مادہ کی نوعی حرارت C کو کمیت m اور درجہ حرارت تبدیلی ΔT سے ضرب کرتے ہیں:

$$\Delta H_2 = -6.00 \text{ kJ mol}^{-1}$$

لہذا
 $\Delta H = -7.56 \text{ kJ mol}^{-1} + (-6.00 \text{ kJ mol}^{-1})$
 $= -13.56 \text{ kJ mol}^{-1}$
 رفتی حالات سے ٹھوس حالت میں آنے پر حجم میں بہت معمولی تبدیلی ہے

$$P \Delta V = \Delta n_g RT = 0 \text{ لہذا}$$

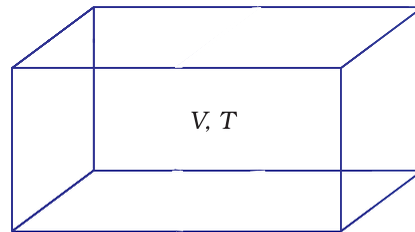
$$\Rightarrow \Delta H = \Delta U = -13.56 \text{ kJ mol}^{-1}$$

(b) وسیع اور شدید خاصیتیں

(Extensive and Intensive Properties)

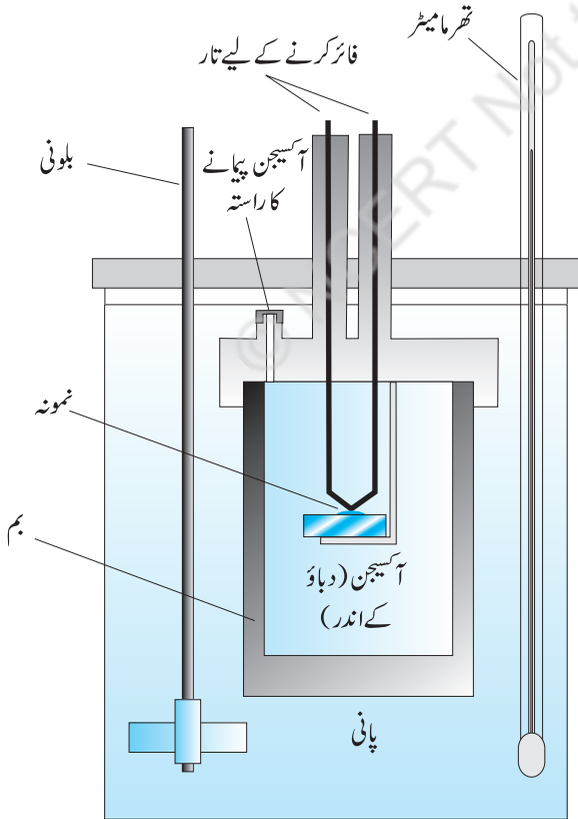
حرکیات میں وسیع خاصیتوں (Extensive Properties) اور شدید خاصیتوں (Intensive Properties) میں فرق کیا جاتا ہے۔ ایک وسیع خاصیت وہ خاصیت ہے جس کی قدر نظام میں پائے جانے والے مادے کی مقدار یا سائز پر منحصر ہے۔ مثال کے طور پر کمیت، حجم، داخلی توانائی، اینٹھالپی، حرارتی گنجائش وغیرہ وسیع خاصیتیں ہیں۔

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



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

میٹر (Bomb Calorimeter) میں ناپی جاتی ہے (شکل 6.7)۔ یہاں ایک اسٹیل کا برتن (بم)، واٹر باٹھ (Water Bath) میں ڈبایا جاتا ہے۔ یہ پورا آلہ کیلوری میٹر کہلاتا ہے۔ اسٹیل کے برتن کو پانی کے بڑے برتن میں اس لیے ڈبایا جاتا ہے تاکہ اس بات کو یقینی بنایا جاسکے کہ اطراف میں کوئی حرارت نہیں جارہی ہے۔ ایک قابل احتراق مادہ، اسٹیل بم میں مہیا کی گئی خالص ڈائی آکسیجن میں جلایا جاتا ہے۔ تعامل کے دوران پیدا ہونے والی حرارت بم کے ارد گرد پانی کو منتقل ہو جاتی ہے اور اس کے درجہ حرارت کی نگرانی کی جاتی ہے۔ کیونکہ بم۔ کیلوری میٹر سیل بند ہوتا ہے، اس کا حجم تبدیل نہیں ہوتا، یعنی کہ اس تعامل سے منسلک توانائی تبدیلیاں، مستقل حجم پر ناپی جاتی ہیں۔ ان حالات میں کوئی کام نہیں کیا جاتا، کیونکہ تعامل بم۔ کیلوری میٹر میں، مستقل حجم پر کیا جاتا ہے۔ ان تعاملات کے لیے بھی، جن میں گیسیں شامل ہوتی ہیں، کوئی کام نہیں ہوتا، کیونکہ $(\Delta V = 0)$ مکمل تعامل کے ذریعے پیدا ہوئی کیلوری میٹر کے درجہ حرارت میں تبدیلی کو، کیلوری میٹر کی معلوم حرارتی گنجائش کو استعمال کرتے ہوئے، مساوات 6.11 کی مدد سے، q_v میں تبدیل کر لیا جاتا ہے۔



شکل 6.7: بم کیلوری میٹر

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

(d) ایک مثالی گیس کے لیے C_p اور C_v کے مابین رشتہ
(The relationship between C_p and C_v for an Ideal Gas)

حرارتی گنجائش C کو مستقل حجم پر C_v سے ظاہر کیا جاتا ہے اور مستقل دباؤ پر C_p سے ظاہر کیا جاتا ہے۔ آئیے ان دونوں میں رشتہ معلوم کریں۔ ہم، مستقل حجم پر، حرارت q کے لیے مساوات لکھ سکتے ہیں:

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

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

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

$$\begin{aligned} \Delta H &= \Delta U + \Delta(pV) \\ &= \Delta U + \Delta(RT) \\ &= \Delta U + R\Delta T \end{aligned}$$

$$(6.12) \quad \therefore \Delta H = \Delta U + R\Delta T$$

ΔH اور ΔU کی قدریں رکھنے پر؟

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

$$C = C_v + R$$

$$(6.13) \quad C_p - C_v = R$$

6.3 ΔH اور ΔU کی پیمائش: حرارت پیمائی

(Measurement of ΔU and ΔH Calorimetry)

کیمیائی یا طبعی عملوں سے منسلک توانائی کی تبدیلیوں کو ہم ایک تجرباتی تکنیک کے ذریعے ناپ سکتے ہیں جو کہ حرارت پیمائی (Calorimetry) کہلاتی ہے۔

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

$$(i) \quad \text{مستقل حجم پر، } q_v$$

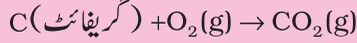
$$(ii) \quad \text{مستقل دباؤ پر، } q_p$$

(a) ΔU کی پیمائش (ΔU Measurements)

کیمیائی تعاملات کے لیے، مستقل حجم پر جذب ہوئی حرارت ایک 'بم کیلوری

مسئلہ 6.6

1g گریفائٹ کو ایک بم کیلوری میٹر میں زیادہ آکسیجن کے ساتھ، 298K اور 1 فضائی دباؤ پر مندرجہ ذیل مساوات کے مطابق جلایا جاتا ہے:



تعالی کے دوران، درجہ حرارت 298K سے بڑھ کر 299K ہو جاتا ہے۔ اگر بم کلوری میٹر کی حرارتی گنجائش 20.7 kJ/K ہے تو مندرجہ بالا تعالی کی 298K اور 1 فضائی دباؤ پر اینتھالپی تبدیلی کیا ہوگی؟

حل

فرض کیجیے کہ تعالی آمیزہ سے حاصل ہونے والی حرارت q ہے، اور کیلوری میٹر کی حرارتی گنجائش C_v ہے، تو کیلوری میٹر کے

$$q = C_v \times \Delta T \quad \text{ذریعے جذب کی گئی حرارت}$$

تعالی سے حاصل ہونے والی حرارت کی مقدار کی عددی قدر یکساں ہوگی، لیکن علامت برعکس ہوگی، نظام کے ذریعے خارج کی گئی توانائی (تعالی آمیزہ کے ذریعے)، کیلوری میٹر کے ذریعے حاصل کی گئی توانائی کے مساوی ہے۔

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

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

اس لیے، گریفائٹ کے 1 گرام کے احتراق کے لیے ΔU

$$= \frac{12.0 \text{ g mol}^{-1} \times (-20.7 \text{ kJ})}{1 \text{ g}}$$

$$= -2.48 \times 10^2 \text{ kJ mol}^{-1}$$

$$\Delta n_g = 0 \quad \text{جب کہ}$$

$$\Delta H = \Delta U = -2.48 \times 10^2 \text{ kJ mol}^{-1}$$

6.4 ایک تعالی کی اینتھالپی تبدیلی $\Delta_r H$ - تعالی اینتھالپی

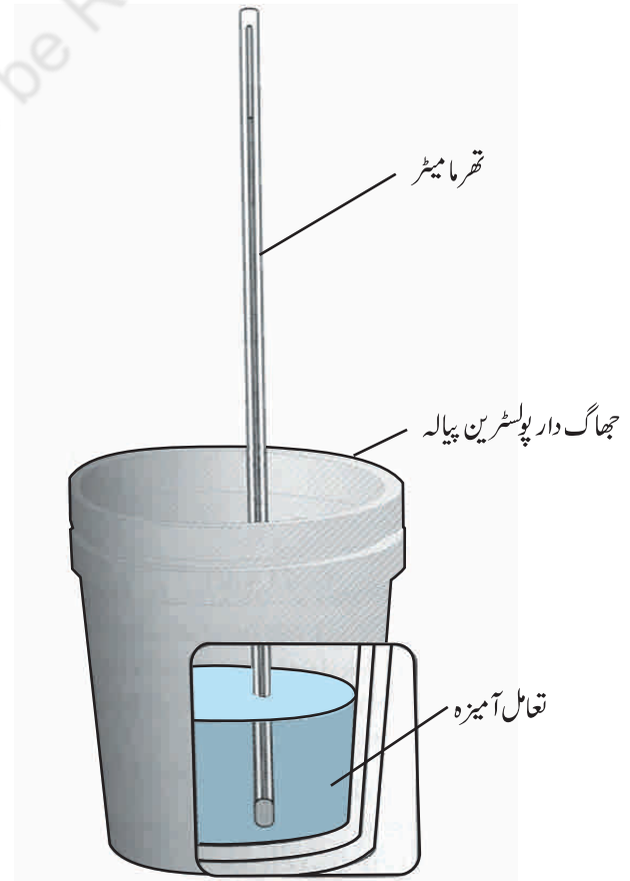
(Enthalpy Change, $\Delta_r H$ of A Reaction - Reaction Enthalpy)

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

(b) ΔH کی پیمائش (ΔH Measurements)

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

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



شکل 6.8 مستقل دباؤ (فضائی دباؤ) پر حرارتی تبدیلیاں ناپنے کے لیے کیلوری میٹر

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

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

(b) ہیٹ تبدیلیوں کے دوران اینتھالپی تبدیلیاں

(Enthalpy Changes During Phase Transformations)

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



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

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

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



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

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

تصعید (Sublimation) وہ عمل ہے جس میں ٹھوس براہ راست اپنے انجرات میں تبدیل ہو جاتا ہے۔ ٹھوس CO_2 یا خشک برف 195K پر $\Delta_{\text{sub}}H^\ominus = 25.2 \text{kJmol}^{-1}$ کے ساتھ تصعید ہو جاتی ہے۔ نیٹھالین کی

تصعید سے ہوتی ہے اور اس کے لیے $\Delta_{\text{sub}}H^\ominus = 73.0 \text{kJmol}^{-1}$

(Reactants) ماحصلات \rightarrow متعاملات

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

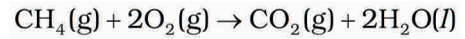
ایک کیمیائی تعامل کی اینتھالپی تبدیلی، علامت $\Delta_r H$ سے ظاہر کی جاتی ہے۔

(متعاملات کی اینتھالپی کا مجموعہ) - (ماحصلات کی اینتھالپی کا

$$\Delta_r H = (\text{مجموعہ})$$

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

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



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

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

$$+ 2H_m(\text{O}_2, g)]$$

جہاں H_m مولر اینتھالپی ہے۔

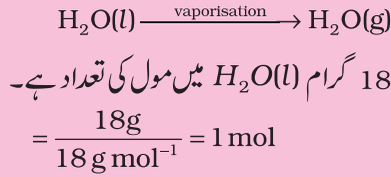
اینتھالپی تبدیلی ایک بہت کارآمد مقدار ہے۔ اس مقدار کی معلومات کی ضرورت اس وقت پڑتی ہے، جب ہمیں ایک صنعتی کیمیائی تعامل کو مستقل درجہ حرارت پر برقرار رکھنے کے لیے مطلوبہ مقدار میں گرم کرنے یا ٹھنڈا کرنے کی ضرورت ہوتی ہے۔ اس کی ضرورت توازن مستقل کے درجہ حرارت پر انحصار کا حساب لگانے میں بھی پڑتی ہے۔

(a) تعاملات کی معیاری اینتھالپی

(Standard Enthalpy of Reactions)

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

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



18g پانی کو 298 K پر تبخیر کے لئے فراہم کی گئی توانائی

$$= nx\Delta_{\text{vap}}H_0$$

$$=(1 \text{ mol}) \times (44.01 \text{ kJ mol}^{-1})$$

$$= 44.01 \text{ kJ}$$

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

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

$$\Delta_{\text{vap}}H^{\circ} - \Delta n_g RT = 44.01 \text{ kJ mol}^{-1}$$

$$-(1)(8.314 \text{ JK}^{-1}\text{mol}^{-1})(298\text{K})(10^{-3} \text{ kJ J}^{-1})$$

$$\Delta_{\text{vap}}U^{\circ} = 44.01 \text{ kJ mol}^{-1} - 2.48 \text{ kJ mol}^{-1}$$

$$= 41.53 \text{ kJ}$$

مسئلہ 6.8

پانی کے ابخیزات کو مثالی گیس تصور کرتے ہوئے داخلی توانائی تبدیلی کا حساب لگائیے اگر 1 بار دباؤ اور 100°C والے پانی کو 0°C کی برف میں تبدیل کیا جاتا ہے۔
 دیا ہے کہ برف کی گداخت کی اینتھالپی 6.00 kJ mol^{-1} ہے۔
 پانی کی حرارتی گنجائش $4.2 \text{ J/g}^{\circ}\text{C}$ ہے۔
 تبدیلی کا عمل مندرجہ ذیل طریقے سے واقع ہوتا ہے۔

تصعید کی معیاری اینتھالپی $\Delta_{\text{sub}}H^{\circ}$ ، اینتھالپی کی وہ تبدیلی ہے جب مستقل درجہ حرارت اور معیاری دباؤ (1 bar) پر ٹھوس مادے کے ایک مول کی تصعید ہوتی ہے۔

اینتھالپی تبدیلی کی عددی قدر کا انحصار، جس مادے میں ہیت تبدیلی ہو رہی ہے اس کے سالمات کے مابین ہونے والے باہمی عملوں کی طاقت (Strength) پر ہے۔ مثال کے طور پر، پانی کے سالمات کے درمیان قوی ہائڈروجن بند، انھیں مائع ہیئت میں مضبوطی سے باندھے رہتے ہیں۔ ایک نامیاتی مائع (Organic Liquid) جیسے ایسی ٹون (Acetone) میں بین سالمات (Intermolecular) دو قطبی۔ دو قطبی باہمی عمل قابل لحاظ طور پر مقابلاً کمزور ہوتے ہیں۔ اس لیے ایسی ٹون کے 1 مول کو ابخیزات میں تبدیل کرنے کے لیے درکار حرارت پانی کے 1 مول کو ابخیزات میں تبدیل کرنے کے لیے درکار حرارت کے مقابلے میں کم ہوتی ہے۔ جدول 6.1 میں کچھ مادوں کی گداخت اور تبخیر کی معیاری اینتھالپی تبدیلیوں کی قدریں دی گئی ہیں۔

مسئلہ 6.7

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

$$\Delta_{\text{vap}}H^{\circ} = 40.66 \text{ kJ mol}^{-1} \text{ پر } 298 \text{ K}$$

حل

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

جدول 6.1 گداخت اور تبخیر کی معیاری اینتھالپی تبدیلیاں

شے	T_f/K	$\Delta_{\text{fus}}H^{\circ}/(\text{kJ mol}^{-1})$	T_b/K	$\Delta_{\text{vap}}H^{\circ}/(\text{kJ mol}^{-1})$
N_2	63.15	0.72	77.35	5.59
NH_3	195.40	5.65	239.73	23.35
HCl	159.0	1.992	188.0	16.15
CO	68.0	6.836	82.0	6.04
CH_3COCH_3	177.8	5.72	329.4	29.1
CCl_4	250.16	2.5	349.69	30.0
H_2O	273.15	6.01	373.15	40.79
NaCl	1081.0	28.8	1665.0	170.0
C_6H_6	278.65	9.83	353.25	30.8

(T_f اور T_b بالترتیب نقطہ گداخت اور نقطہ جوش ہیں۔)

$$= -7560 \text{ Jmol}^{-1} = 7.56 \text{ KJmol}^{-1}$$

$$\Delta H_2 = -6.00 \text{ KJmol}^{-1}$$

لہذا

$$\Delta H = -7.56 \text{ KJmol}^{-1} + (-6.00 \text{ KJmol}^{-1})$$

$$= -13.56 \text{ KJmol}^{-1}$$

رفیق حالت سے ٹھوس حالت میں تبدیلی کے دوران حجم میں تبدیلی قابل نظر انداز ہے۔

لہذا

$$p\Delta v = \Delta n g R T = 0$$

$$\Delta H = \Delta U = -13.56 \text{ KJmol}^{-1}$$

مرحلہ 1

1 مول $(100^\circ\text{C}, 1)$ \leftarrow 1 مول $(0^\circ\text{C}, 1)$ اینتھالپی تبدیلی

$$\Delta H_1$$

مرحلہ 2

1 مول $(0^\circ\text{C}, 1)$ \leftarrow 1 مول $(0^\circ\text{C}, \text{S})$ H_2O

اینتھالپی تبدیلی ΔH_2

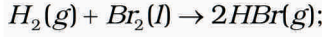
کل اینتھالپی تبدیلی

$$\Delta H = \Delta H_1 + \Delta H_2$$

$$\Delta H_1 = -(18 \times 4.2 \times 100) \text{ Jmol}^{-1}$$

جدول 6.2: کچھ منتخب اشیاء کے لیے 298K پر تشکیل کی معیاری مولر اینتھالپی

شے	$\Delta_f H^\ominus / (\text{kJ mol}^{-1})$	شے	$\Delta_f H^\ominus / (\text{kJ mol}^{-1})$
$\text{Al}_2\text{O}_3(\text{s})$	-1675.7	$\text{HI}(\text{g})$	+26.48
$\text{BaCO}_3(\text{s})$	-1216.3	$\text{KCl}(\text{s})$	-436.75
$\text{Br}_2(\text{l})$	0	$\text{KBr}(\text{s})$	-393.8
$\text{Br}_2(\text{g})$	+30.91	$\text{MgO}(\text{s})$	-601.70
$\text{CaCO}_3(\text{s})$	-1206.92	$\text{Mg}(\text{OH})_2(\text{s})$	-924.54
C (ہیرا)	+1.89	$\text{NaF}(\text{s})$	-573.65
C (گرینائٹ)	0	$\text{NaCl}(\text{s})$	-411.15
$\text{CaO}(\text{s})$	-635.09	$\text{NaBr}(\text{s})$	-361.06
$\text{CH}_4(\text{g})$	-74.81	$\text{NaI}(\text{s})$	-287.78
$\text{C}_2\text{H}_4(\text{g})$	52.26	$\text{NH}_3(\text{g})$	-46.11
$\text{CH}_3\text{OH}(\text{l})$	-238.86	$\text{NO}(\text{g})$	+90.25
$\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}(\text{l})$	-277.69	$\text{NO}_2(\text{g})$	+33.18
$\text{C}_6\text{H}_6(\text{l})$	+49.0	$\text{PCl}_3(\text{l})$	-319.70
$\text{CO}(\text{g})$	-110.53	$\text{PCl}_5(\text{s})$	-443.5
$\text{CO}_2(\text{g})$	-393.51	$\text{SiO}_2(\text{s})$ (کوارٹز)	-910.94
$\text{C}_2\text{H}_6(\text{g})$	-84.68	$\text{SnCl}_2(\text{s})$	-325.1
$\text{Cl}_2(\text{g})$	0	$\text{SnCl}_4(\text{l})$	-511.3
$\text{C}_3\text{H}_8(\text{g})$	-103.85	$\text{SO}_2(\text{g})$	-296.83
$n\text{-C}_4\text{H}_{10}(\text{g})$	-126.15	$\text{SO}_3(\text{g})$	-395.72
$\text{HgS}(\text{s})$ red	-58.2	$\text{SiH}_4(\text{g})$	+34
$\text{H}_2(\text{g})$	0	$\text{SiCl}_4(\text{g})$	-657.0
$\text{H}_2\text{O}(\text{g})$	-241.82	$\text{C}(\text{g})$	+716.68
$\text{H}_2\text{O}(\text{l})$	-285.83	$\text{H}(\text{g})$	+217.97
$\text{HF}(\text{g})$	-271.1	$\text{Cl}(\text{g})$	+121.68
$\text{HCl}(\text{g})$	-92.31	$\text{Fe}_2\text{O}_3(\text{s})$	-824.2
$\text{HBr}(\text{g})$	-36.40		



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

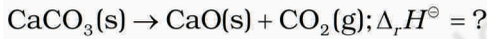
یہاں عناصر سے ماہصل کے ایک مول کی جگہ دو مول تشکیل پارہے ہیں، یعنی کہ $\Delta_r H^\circ = 2\Delta_f H^\circ$ اس لیے، متوازن مساوات میں ہر ایک ضریب کو 2 سے تقسیم کرنے پر $HBr(g)$ کی تشکیل کی عبارت لکھی جاتی ہے:



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

کچھ عام اشیا کی تشکیل کی اینتھالپی جدول 6.2 میں دی گئی ہیں۔ قرارداد (Convention) کے مطابق، ایک عنصر کی، اس کی حوالہ حالت میں، یعنی کہ اس کے اجتماع کی سب سے مستحکم حالت میں، تشکیل کی معیاری اینتھالپی، صفر لی جاتی ہے۔

فرض کیجیے کہ آپ ایک کیمیائی انجینئر ہیں اور یہ جاننا چاہتے ہیں کہ کپلیم کاربوریٹ کو چونے (lime) اور کاربن ڈائی آکسائیڈ میں تحلیل کرنے (Decompose) کے لیے کتنی حرارت درکار ہوگی، جب کہ تمام اشیا اپنی معیاری حالت میں ہیں۔



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

$$\Delta_r H^\circ = \sum_i a_i \Delta_f H^\circ (\text{products}) - \sum_j b_j \Delta_f H^\circ (\text{reactants})$$

(6.15)

جہاں a اور b متوازن مساوات میں ماحصلات اور متعاملات کے ضریبوں کو ظاہر کرتے ہیں۔ آئیے مندرجہ بالا مساوات کو کپلیم کاربوریٹ کی تحلیل کے لیے استعمال کریں۔

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

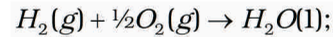
$$\begin{aligned} \Delta_r H^\circ &= \Delta_f H^\circ [CaO(s)] + \Delta_f H^\circ [CO_2(g)] \\ &\quad - \Delta_f H^\circ [CaCO_3(s)] \\ &= 1(-635.1 \text{ kJ mol}^{-1}) + 1(-393.5 \text{ kJ mol}^{-1}) \\ &\quad - 1(-1206.9 \text{ kJ mol}^{-1}) \end{aligned}$$

اس لیے، $CaCO_3(s)$ کی تحلیل ایک حرارت خور عمل ہے اور مطلوبہ ماحصلات حاصل کرنے کے لیے ہمیں اسے گرم کرنا ہوگا۔

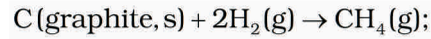
(C) تشکیل کی معیاری اینتھالپی

(Standard Enthalpy of Formation)

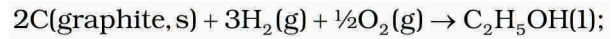
ایک مول مرکب کی اس کے عناصر، جو اپنے اجتماع کی سب سے زیادہ مستحکم حالتوں میں ہوں (جو کہ حوالہ حالتیں (Reference States) بھی کہلاتی ہیں)، کے ذریعے تشکیل کے لیے معیاری اینتھالپی تبدیلی، ”تشکیل کی معیاری مولر اینتھالپی کہلاتی ہے۔ اس کی علامت $\Delta_f H^\circ$ ہے۔ جہاں علامت f ظاہر کرتی ہے کہ جس مرکب کی بات کی جا رہی ہے اس کا ایک مول کی تشکیل اس کی معیاری حالت میں اس کے عناصر کے ذریعے ہوئی ہے جبکہ عناصر اپنے اجتماع کی سب سے زیادہ مستحکم حالتوں میں 25 C اور 1 bar پر ہیں۔ مثال کے طور پر ڈائی ہائیڈروجن کی حوالہ حالت H_2 گیس ہے اور ڈائی آکسیجن، کاربن اور گندھک (سلفر) کی حوالہ حالتیں، بالترتیب، O_2 گیس، C_{graphite} اور S_{rhombic} ہیں۔ معیاری مولر اینتھالپی والے کچھ تعاملات ذیل میں دیے گئے ہیں:



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

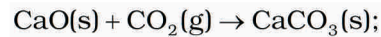


$$\Delta_f H^\circ = -74.81 \text{ kJ mol}^{-1}$$



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

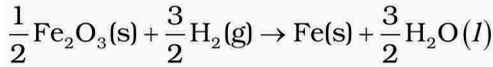
یہ سمجھنا اہم ہے کہ تشکیل کی معیاری مولر اینتھالپی $\Delta_f H^\circ$ ، $\Delta_r H^\circ$ کی ایک مخصوص صورت ہے، جہاں اس کے اجزائے ترکیبی عناصر سے مرکب کا ایک مول تشکیل پاتا ہے۔ مندرجہ بالا تینوں مساواتوں میں دیکھا جاسکتا ہے کہ پانی، میتھین (Methane) اور ایتھانول (Ethanol) میں سے ہر ایک کے ایک مول کی تشکیل ہوتی ہے۔ اس کے برخلاف، ایک حرارت زات تعامل



$$\Delta_r H^\circ = -178.3 \text{ kJ mol}^{-1}$$

کے لیے اینتھالپی تبدیلی، کپلیم کاربوریٹ کی تشکیل کی اینتھالپی نہیں ہے کیونکہ کپلیم کاربوریٹ دوسرے مرکبات سے بنا ہے اپنے اجزاء ترکیبی عناصر سے نہیں۔ مزید، ذیل میں دیے گئے تعامل میں اینتھالپی تبدیلی $HBr(g)$ کے لیے تشکیل کی معیاری اینتھالپی $\Delta_f H^\circ$ نہیں ہے۔

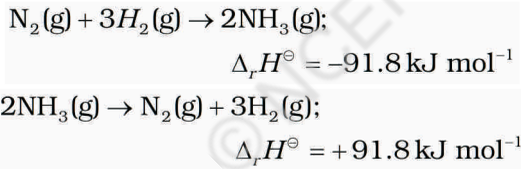
نوٹ کریں کہ اس تحسیب میں استعمال کیے گئے ضریب، خالص عدد ہیں، جو اپنے متعلقہ تناسب پیمائی ضریبوں کے مساوی ہیں۔ $\Delta_r H^\ominus$ کی اکائی kJ mol^{-1} ہے، جس کا مطلب ہے تعامل کے فی مول۔ ایک بار جب ہم کیمیائی مساوات کو ایک خاص انداز میں متوازن کر لیتے ہیں، جیسا کہ اوپر کیا گیا ہے، تو یہ تعامل کے مول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



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

$$\begin{aligned} \Delta_r H_2^\ominus &= \frac{3}{2}(-285.83 \text{ kJ mol}^{-1}) \\ &\quad - \frac{1}{2}(-824.2 \text{ kJ mol}^{-1}) \\ &= (-428.7 + 412.1) \text{ kJ mol}^{-1} \\ &= -16.6 \text{ kJ mol}^{-1} = \frac{1}{2} \Delta_r H_1^\ominus \end{aligned}$$

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



(e) مستقل حرارتی مجموعے کا ہیس کا قانون (Hers's Law of Constant Heat Summation)

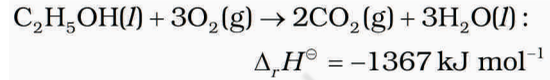
ہم جانتے ہیں کہ اینتھالپی ایک حالت تفاعل ہے، اس لیے اینتھالپی میں تبدیلی آغازی حالت (متعاملات) اور اختتامی حالت (ماحصلات) کے درمیانی راستے پر منحصر نہیں ہے۔ دوسرے لفظوں میں ایک تعامل کے لیے اینتھالپی تبدیلی یکساں ہوگی، چاہے وہ تعامل ایک مرحلے میں مکمل ہو یا مراحل کے ایک سلسلے میں مکمل ہو۔ اسے ہیس کے قانون (Hess's Law) کی شکل میں مندرجہ ذیل طور پر بیان کیا جاسکتا ہے۔

اگر ایک تعامل کئی مراحل میں مکمل ہوتا ہے تو اس کی معیاری تعامل

(d) حرارتی کیمیائی مساواتیں:

(Thermochemical Equations)

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

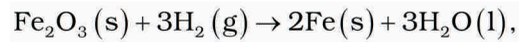


مندرجہ بالا مساوات، مستقل درجہ حرارت و دباؤ پر مائع اینتھانول کے احتراق کو بیان کرتی ہے۔ اینتھالپی تبدیلی کی منفی علامت ظاہر کرتی ہے کہ یہ ایک حرارت زا تعامل ہے۔

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

- 1- ایک متوازن حرارتی کیمیائی مساوات میں ضریب تفاعل میں شامل ہونے والے متعاملات اور ماحصلات کے مولوں کی تعداد (سالمات کی کبھی نہیں) کو ظاہر کرتے ہیں۔
- 2- $\Delta_r H^\ominus$ کی عددی قدر، مساوات کے ذریعے متعین کردہ اشیا کے مولوں کی تعداد کے لیے ہوتی ہے۔

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



$\Delta_r H^\ominus$ تشکیل کی معیاری اینتھالپی، کی جدول (6.2) سے ہمیں حاصل ہوتا ہے:

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

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

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

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

$$\Delta_r H_1^\ominus = 3(-285.83 \text{ kJ mol}^{-1})$$

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

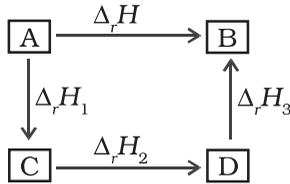
$$= (-857.5 + 824.2) \text{ kJ mol}^{-1}$$

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

B حاصل ہوتا ہے، تب

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

اسے، ایسے ظاہر کیا جاسکتا ہے:



6.5 مختلف قسم کے تعاملات کے لیے اینتھالپی

(Enthalpies For Different Types of Reactions)

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

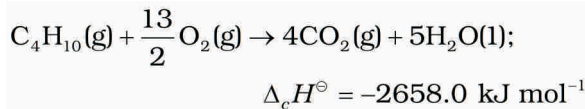
(a) احتراق کی معیاری اینٹھالپی (علامت: $\Delta_c H^\ominus$)

(Standard Enthalpy of Combustion)

Symbol: $\Delta_c H^\ominus$)

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

سلنڈروں میں بھری ہوئی کھانا پکانے کی گیس میں زیادہ تر بیوٹین (Butane) (C_4H_{10}) ہوتی ہے۔ Butane کے ایک مول کے مکمل احتراق کے دوران 2658 kJ حرارت خارج ہوتی ہے۔ ہم اس کے لیے حرارتی کیمیائی تعامل اس طرح لکھ سکتے ہیں:



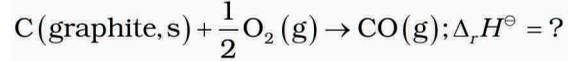
اسی طرح گلوکوز کا احتراق $2802.0 \text{ kJ mol}^{-1}$ حرارت دیتا

ہے، جس کے لیے مکمل مساوات ہے:

اینٹھالپی، ان ضمنی مراحل، جن میں تعامل کو اسی درجہ حرارت پر تقسیم کیا جاسکتا ہے، کی معیاری اینٹھالپی کا، مجموعہ ہوتی ہے۔

آئیے اس قانون کی اہمیت، ایک مثال کے ذریعے سمجھیں۔

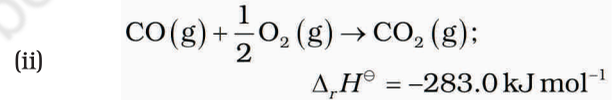
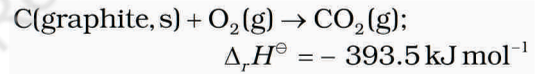
مندرجہ ذیل تعامل کے لیے اینٹھالپی تبدیلی ملاحظہ کریں۔



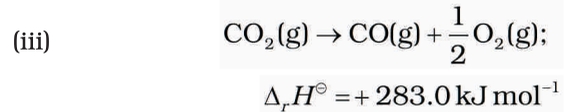
حالانکہ CO(g) اکبر (Major) ماحصل ہے، اس تعامل میں تھوڑی

سی CO₂ گیس ہمیشہ بنتی ہے۔ اس لیے ہم مندرجہ بالا تعامل کی اینٹھالپی تبدیلی براہ راست نہیں ناپ سکتے۔ لیکن اگر ہم کچھ ایسے دوسرے تعاملات معلوم کر سکیں، جن میں یہی انواع (Species) شامل ہوں، تو مندرجہ بالا تعامل کے لیے اینٹھالپی کا حساب لگانا ممکن ہے۔

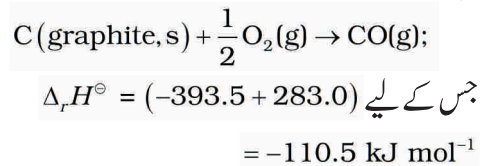
آئیے مندرجہ ذیل تعاملات لیں:



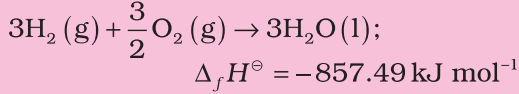
ہم مندرجہ بالا دونوں تعاملات کو اس طرح یکجا کر سکتے ہیں کہ ہمیں مطلوبہ تعامل حاصل ہو جائے۔ دائیں طرف CO(g) کا ایک مول حاصل کرنے کے لیے، ہم مساوات (ii) کو الٹا کر دیتے ہیں۔ اس میں حرارت خارج ہونے کے بجائے جذب ہوگی، اس لیے ہم $\Delta_r H^\ominus$ کی قدر کی علامت الٹ دیتے ہیں:



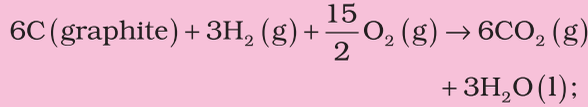
مساوات (i) اور (iii) کو جمع کرنے پر ہمیں مطلوبہ مساوات حاصل ہوتی ہے:



عمومی شکل میں، اگر ایک مجموعی تعامل A → B کی اینٹھالپی، ایک راستے پر $\Delta_r H$ ہے اور $\Delta_r H_1, \Delta_r H_2, \Delta_r H_3, \dots$ ان تعاملات کی اینٹھالپی کو ظاہر کرتے ہیں جن سے کسی دوسرے راستے سے وہی ماحصل

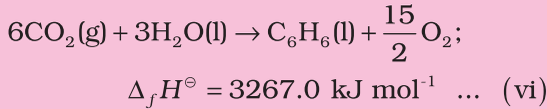


مندرجہ بالا دونوں مساواتوں کو جوڑنے پر

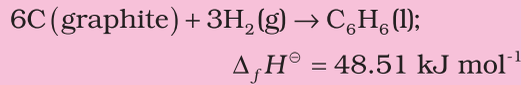


$$\Delta_f H^\circ = -3218.49 \text{ kJ mol}^{-1} \dots (\text{v})$$

مساوات (ii) کو الٹنے پر



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



(b) ایٹومائزیشن کی اینتھالپی

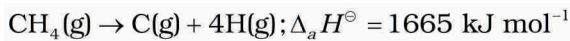
(Anthalpy of Atomization Symbol $\Delta_a H^\circ$)

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

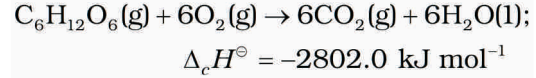


آپ دیکھ سکتے ہیں کہ ایٹم ڈائی ہائڈروجن میں H-H بند
(Bonds) کے ٹوٹنے کے نتیجے میں تشکیل پاتے ہیں۔ اس عمل میں
اینٹھالپی تبدیلی، ایٹومائزیشن کی اینٹھالپی $\Delta_a H^\circ$ کہلاتی ہے۔ یہ وہ
اینٹھالپی تبدیلی ہے جو، گیس ہیٹ میں ایٹم حاصل کرنے کے لیے بند کے
1 مول کے مکمل طور پر ٹوٹنے کے دوران واقع ہوتی ہے۔

دو ایٹمی سالمات (Diatomic Molecules)، جیسے ڈائی
ہائڈروجن (اوپر دی ہوئی مثال)، ایٹومائزیشن کی اینٹھالپی بند افتراق
اینٹھالپی (Bond Dissociation Enthalpy) بھی کہلاتی ہے۔
ایٹومائزیشن کی اینٹھالپی کی کچھ اور مثالیں مندرجہ ذیل ہیں:



نوٹ کریں کہ ماحصلات صرف C اور H کے ایٹم ہیں جو گیس ہیٹ
میں ہیں۔ اب مندرجہ ذیل تعاملات دیکھئے۔



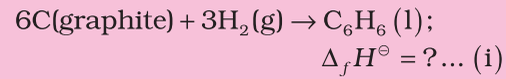
ہمارا جسم بھی غذا سے احتراق جیسے مجموعی عمل کے ذریعے یہ توانائی حاصل
کرتا ہے، حالانکہ حتمی ماحصلات پیچیدہ حیاتیاتی کیمیائی تعاملات کے ایک ایسے
سلسلے کے بعد بنتے ہیں، جن میں خامرے (Enzymes) شامل ہوتے ہیں۔

مسئلہ 6.9

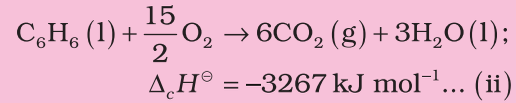
بنیزین (Benzene) کے ایک مول کا احتراق 298K اور
1atm پر ہوتا ہے۔ احتراق کے بعد $\text{CO}_2(\text{g})$ اور $\text{H}_2\text{O}(\text{l})$
بنتے ہیں اور 3267.0KJ حرارت خارج ہوتی ہے۔ بنیزین کی
تشکیل کی معیاری اینٹھالپی $\Delta_f H^\circ$ کا حساب لگائیے۔
 $\text{CO}_2(\text{g})$ اور $\text{H}_2\text{O}(\text{l})$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

حل

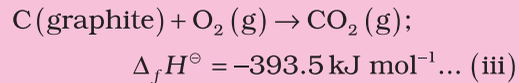
بنیزین کی تشکیل کا تعامل:



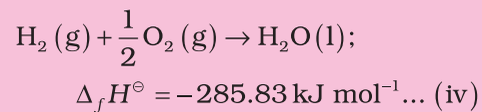
بنیزین کے 1 مول کے احتراق کی اینٹھالپی ہے:



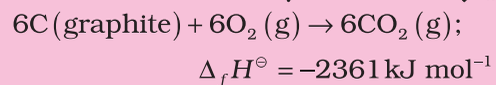
$\text{CO}_2(\text{g})$ کے 1 مول کی تشکیل کی حرارت نوعی:



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



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



آئیے ان اصطلاحات سے دو ایٹمی اور کثیر ایٹمی سالمات کے تناظر میں بحث کریں۔
 دو ایٹمی سالمات: مندرجہ ذیل عمل دیکھیے، جس میں ڈائی ہائیڈروجن گیس (H₂) کے ایک مول کے بند ٹوٹتے ہیں:



اس عمل میں شامل اینتھالپی تبدیلی، H-H بند کی بندش افتراق اینتھالپی ہے۔ بندش افتراق اینتھالپی، اینتھالپی میں وہ تبدیلی ہے جو ایک گسی شریک گرفت مرکب (Gaseous Covalent Compound) کے شریک گرفت بند کے ایک مول کے ٹوٹنے کے ذریعے گیس بہیت میں ماحصلات کی تشکیل ہوتی ہے۔

نوٹ کریں کہ یہ اور ڈائی ہائیڈروجن کی ایٹومائزیشن اینتھالپی یکساں ہیں۔ یہ بات سبھی دو ایٹمی سالمات کے لیے درست ہے۔ مثلاً



اس معاملے میں ایٹومائزیشن کی اینتھالپی وہی ہے جو تصعید کی اینتھالپی ہے۔

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

[Bond Enthalpy(Symbol: $\Delta_{\text{bond}}H^\ominus$)]

کیمیائی تعاملات میں بند کا بننا اور ٹوٹنا شامل ہے۔ ایک بند کو توڑنے کے لیے توانائی درکار ہوتی ہے اور جب بند تشکیل پاتا ہے تو توانائی خارج ہوتی ہے یہ ممکن ہے کہ تعامل کی حرارت کا کیمیائی بند کے ٹوٹنے اور تشکیل پانے سے منسلک توانائی تبدیلیوں سے رشتہ قائم کیا جاسکے۔ کیمیائی بند سے وابستہ اینتھالپی تبدیلیوں کے حوالے سے حرکیات میں دو اصطلاحات استعمال ہوتی ہیں:

(i) بند افتراق اینتھالپی (Bond Dissociation Enthalpy)

(ii) اوسط بندش اینتھالپی (Mean Bond Enthalpy)

جدول 6.3(a): کچھ اوسط واحد بند اینتھالپی (kJ mol^{-1} میں)

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

جدول 6.3(b): کچھ اوسط کثیر بند اینتھالپی قدریں (kJ mol^{-1} میں)

498	O = O	611	C = C	418	N = N
		837	C ≡ C	946	N ≡ N
		741	C = O	615	C = N
		1070	C ≡ O	891	C ≡ N

* نوٹ کریں کہ بند افتراق توانائی اور اوسط بند اینتھالپی کے لیے یکساں علامت استعمال کی گئی ہے۔

** اگر ہم بند کی تشکیل کی اینتھالپی $\Delta_f H^\ominus$ استعمال کرتے ہیں، جو کہ گسی ایٹموں سے ایک خاص قسم کے بند کے، ایک مول، کی تشکیل میں اینتھالپی تبدیلی ہے، تو:

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

معلوم ہوں تو ہم، گیس ہیٹ میں، ایک تعامل کی اینتھالپی کی پیشین گوئی کر سکتے ہیں۔ ایک تعامل کی اینتھالپی، $\Delta_r H^\ominus$ کا متعاملات اور ماحصلات کی، گیس ہیٹ میں، بند اینتھالپی کی قدروں سے، مندرجہ ذیل رشتہ ہے:

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

(6.17)**

یہ رشتہ اس وقت خاص طور پر کارآمد ہوتا ہے جب $\Delta_r H^\ominus$ کی درکار قدریں دستیاب نہ ہوں۔ ایک تعامل کی اینتھالپی تبدیلی کی اصل قدر (Net value) متعاملات کے سبھی بند کو توڑنے کے لیے درکار توانائی لینی ماحصل ماحصلات کے سبھی بند توڑنے کے لیے درکار توانائی ہے۔ یاد رکھیں کہ یہ رشتہ تقریبی (approximate) ہے اور اسی وقت درست ہے جب تعامل میں شامل تمام اشیا (متعاملات اور ماحصلات) گیس حالت میں ہوں۔

(d) لیٹس اینتھالپی (Lattice Entalpy)

ایک آینی مرکب لیٹس اینتھالپی، اینتھالپی کی وہ تبدیلی ہے جو ایک آینی مرکب کے ایک مول کے اپنے آینوں میں، گیس حالت میں، افتراق پذیر ہونے کے دوران واقع ہوتی ہے۔

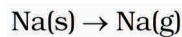


$$\Delta_{\text{lattice}} H^\ominus = +788 \text{ kJ mol}^{-1}$$

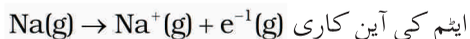
کیونکہ لیٹس اینتھالپی کی قدریں براہ راست تجربے کے ذریعے معلوم کرنا ناممکن ہے، اس لیے ہم ایک بالواسطہ طریقہ استعمال کرتے ہیں، جس میں ہم ایک اینتھالپی ڈائیگرام بناتے ہیں، جو بورن ہیمبر سائیکل (Born-Habor Cycle) کہلاتی ہے (شکل 6.9)۔

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

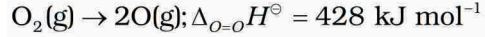
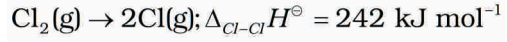
$$1 - \text{سوڈیم دھات کی تصعید، } \Delta_{\text{sub}} H^\ominus = 108.4 \text{ kJ mol}^{-1}$$



$$2 - \text{سوڈیم آئیونائزیشن اینتھالپی، } \Delta_2 H^\ominus = 496 \text{ kJ mol}^{-1}$$

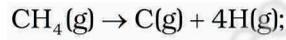


$$3 - \text{کلورین کا افتراق، } \frac{1}{2} \text{Cl}_2 (\text{g}) \rightarrow \text{Cl}(\text{g})$$



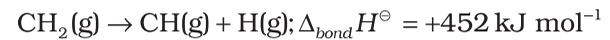
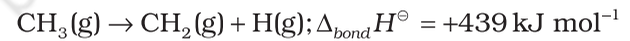
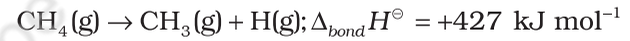
کثیر ایٹمی سالمات کے لیے، بند افتراق اینتھالپی، یکساں سالمات میں ہی، مختلف بندوں کے لیے مختلف ہوتی ہے۔

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

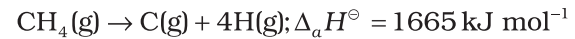


$$\Delta_a H^\ominus = 1665 \text{ kJ mol}^{-1}$$

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



اس لیے



ایسی صورتوں میں ہم C-H بند کی اوسط بند اینتھالپی کا استعمال کرتے ہیں۔ مثلاً، CH_4 میں $\Delta_{\text{C-H}} H^\ominus$ کا حساب اس طرح لگایا جاتا ہے:

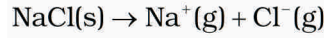
$$\Delta_{\text{C-H}} H^\ominus = (\Delta_a H^\ominus) = (1665 \text{ kJ mol}^{-1})$$

$$= 416 \text{ kJ mol}^{-1}$$

ہم پاتے ہیں کہ میتھین میں اوسط C-H بند اینتھالپی 416 kJ mol^{-1} ہے۔ یہ معلوم ہوا ہے کہ اوسط C-H بند اینتھالپی ایک مرکب سے دوسرے مرکب میں تھوڑی سی مختلف ہوتی ہے، جیسے $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{Cl}$ ، CH_3NO_2 وغیرہ، لیکن اس کی قدر میں زیادہ فرق نہیں ہوتا۔ *بیس کا قانون استعمال کرتے ہوئے، بند اینتھالپی معلوم کی جاسکتی ہے۔ کچھ واحد اور کثیر بند کی بند اینتھالپی قدریں جدول 6.3 میں دی گئی ہیں۔ تعامل اینتھالپی بہت اہم مقداریں ہیں کیونکہ یہ ان تبدیلیوں کی وجہ سے وجود میں آتی ہیں جو پرانے بند کے ٹوٹنے اور نئے بند کے تشکیل پانے کے دوران ہوتی ہیں۔ اگر ہمیں مختلف بند اینتھالپی

$$\Delta_{lattice}H^{\ominus} = 411.2 + 108.4 + 121 + 496 - 348.6$$

$$\Delta_{lattice}H^{\ominus} = +788 \text{ kJ}$$



کے لیے، داخلی توانائی کی قدر $2RT$ سے کم ہے (کیونکہ $\Delta n_g = 2$) اور $+783 \text{ kJ mol}^{-1}$ کے مساوی ہے۔

اب ہم لیٹس اینتھالپی کی قدر کا استعمال مندرجہ ذیل عبارت کے ذریعے، محلول کی اینتھالپی کا حساب، لگانے کے لیے کرتے ہیں:

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

لیے NaCl(s) کے ایک مول کے لیے

$$\text{لیٹس اینتھالپی} = +788 \text{ kJ mol}^{-1}$$

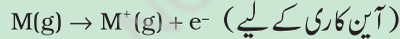
$$\Delta_{hyd}H^{\ominus} = -784 \text{ kJ mol}^{-1} \text{ (کیمیائی ادب سے)}$$

$$\Delta_{sol}H^{\ominus} = +788 \text{ kJ mol}^{-1} - 784 \text{ kJ mol}^{-1}$$

$$= +4 \text{ kJ mol}^{-1}$$

آین کاری توانائی اور الیکٹران رغبت

آین کاری توانائی (Ionization Energy) اور الیکٹران رغبت (electron Affinity) کی تعریف مطلق صفر (Absolute Zero) پر کی جاتی ہے۔ کسی بھی دوسرے درجہ حرارت پر، متعاملات اور ماحصلات کی حرارتی گنجائشوں کو بھی شامل کرنا ہوگا۔ مندرجہ ذیل کے لیے تعاملات کی اینتھالپی



درجہ حرارت T پر۔

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

مندرجہ بالا تعامل میں ہر نوع کے لیے C_p کی قدر $5/2R$ ہے (CV=3/2R)۔ اس لیے

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

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

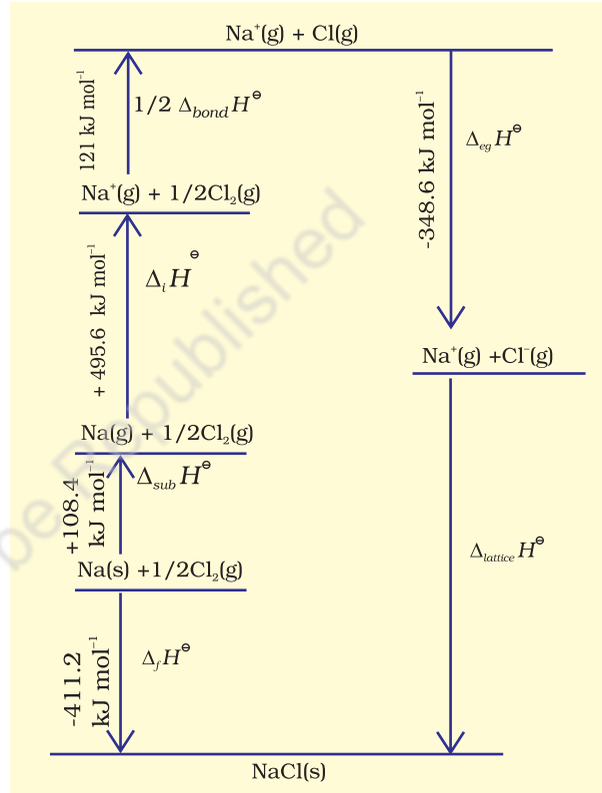
$$\Delta_r H^{\ominus} \text{ (آین کاری اینتھالپی)} = E_0 \text{ (آین کاری توانائی)} + 5/2R$$

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

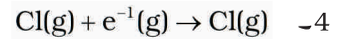
افتراق توانائی کی نصف ہے:

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

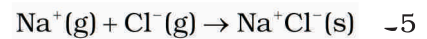
کلورین ایٹموں کے ذریعے الیکٹران کا حصول



شکل 6.9 NaCl کی لیٹس اینتھالپی کے لیے اینتھالپی ڈائیگرام



آپ آئیونائزیشن اینتھالپی اور الیکٹران گین اینتھالپی کے بارے میں اکائی 3 میں پڑھ چکے ہیں۔ دراصل یہ اصطلاحات، حرکیات سے ہی لی گئی ہیں۔ اس سے پہلے آین کاری توانائی اور الیکٹران رغبت (Electron Affinity) اصطلاحات استعمال ہوتی تھیں (جواز کے لیے بکس دیکھیے)۔



شکل 6.9 میں اقدامات کی سلسلہ وار ترتیب دکھائی گئی ہے جو بورن۔ ہیمر سائیکل کہلاتی ہے۔ اس دور کی اہمیت یہ ہے کہ ایک پورے دور میں حرارت تبدیلیوں کا حاصل جمع صفر ہوتا ہے۔ بیس کے قانون کا استعمال کرتے ہوئے، ہمیں حاصل ہوتا ہے۔

بالکل ہی عمل میں نہ آئے۔ کئی فلوراؤنڈ (Flourides) اپنے نظیری کلورائڈ (Chlorides) کے مقابلے میں کم حل پذیر کیوں ہوتے ہیں؟ اینتھالپی تبدیلیوں کی عددی قدروں کے تخمینے، بندشی توانائیوں (اینٹھالپی قدروں) اور لیٹس توانائیوں (اینٹھالپی قدروں) کے جدول استعمال کر کے، لگائے جاسکتے ہیں۔

(f) ہلکاؤ کی اینتھالپی (Enthalpy of dilution)

ہم جانتے ہیں کہ کسی محلول کی اینٹھالپی اس اینٹھالپی تبدیلی سے منسلک ہے جو مستقلہ درجہ حرارت اور دباؤ پر متحمل (soluble) کی متعینہ مقدار، محلول (Solvent) کی متعینہ مقدار میں شامل کرنے سے ہوتی ہے۔ یہ دلیل (توجیہ) کا اطلاق کسی بھی محلول کے لیے قلیل ترمیم کے ساتھ کیا جاسکتا ہے۔ گیس ہائیڈروجن کلورائڈ میں کلورائڈ کے ایک مول کو پانی کے 10 مول میں حل کرنے سے پیدا ہوئی اینٹھالپی تبدیلی مندرجہ ذیل مساوات سے ظاہر کی جاسکتی ہے۔ سہولت کی خاطر ہم پانی کے لیے علامت aq (آبی) استعمال کریں گے۔

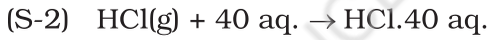


$$\Delta H = -69.01 \text{ KJ/mol}$$

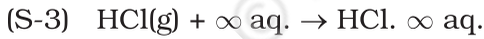
آئیے اینٹھالپی تبدیلیوں کا مندرجہ ذیل سیٹ ملاحظہ کریں:



$$\Delta H = -72.03 \text{ kJ / mol}$$



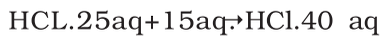
$$\Delta H = -72.79 \text{ kJ / mol}$$



$$\Delta H = -74.85 \text{ kJ / mol}$$

ΔH کی قدریں محلول کی زیادہ مقدار استعمال کی جاتی ہے، محلول کی اینٹھالپی ایک انتہائی قدر (Limiting Value) کے نزدیک تر ہوتی ہے، یعنی کہ، لامحدود ہلکے محلول میں قدر کے ہائیڈروکلورک تیزاب کے لیے ΔH کی یہ قدر مساوات (3-5) میں دی گئی ہے۔

مساواتوں کے مندرجہ بالا سیٹ میں، اگر ہم پہلی مساوات (مساوات S-1) کو دوسری مساوات (مساوات S-2) میں سے نفی کریں، تو حاصل ہوتا ہے:



$$\Delta H = [-72.79 - (-72.03)] \text{ KJ/mol}$$

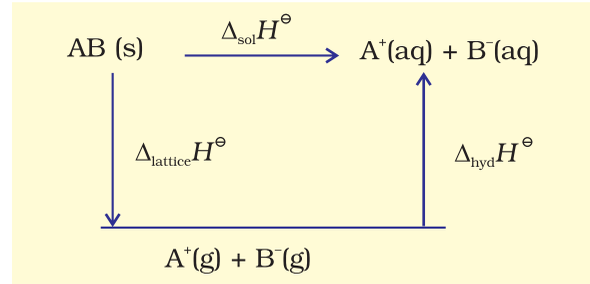
$$= -0.76 \text{ KJ/mol}$$

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

(e) محلول کی اینتھالپی (علامت: $\Delta_{sol}H^\ominus$)

(Enthalpy of Solution (Symbol: $\Delta_{sol}H^\ominus$))

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



AB (S) کے محلول کی اینٹھالپی، $\Delta_{sol}H^\ominus$ ، پانی میں، لیٹس حرارت نوعی $\Delta_{lattice}H^\ominus$ اور آبیوں کی آبیگی کی اینٹھالپی $\Delta_{hyd}H^\ominus$ کے ذریعے ایسے معلوم کی جاتی ہے:

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

زیادہ تر آبی مرکبات کے لیے $\Delta_{sol}H^\ominus$ مثبت ہوتی ہے اور افزائی کا عمل حرارت خور ہوتا ہے۔ اسی لیے زیادہ تر نمکوں (Salts) کی پانی میں حل پذیری (Solubility) درجہ حرارت کے اضافے کے ساتھ بڑھتی ہے۔ اگر لیٹس اینٹھالپی کی قدر بہت زیادہ ہو تو ہو سکتا ہے کہ مرکب کا گھلنا

کیما

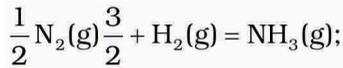
یہ تعامل یا عمل کی شرح کے بارے میں کچھ نہیں بتاتا۔ از خود تعامل یا عمل کا دوسرا پہلو یہ ہے کہ از خود تعامل یا عمل اپنے آپ اپنی سمت نہیں تبدیل کر سکتے۔ ہم اس کا خلاصہ اس طرح کر سکتے ہیں:

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

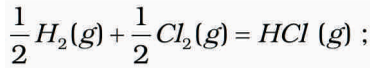
(a) کیا اینتھالپی میں کمی آنا، از خود روی کا عیار ہے؟

(Its Decrease in Enthalpy a Criterion for spontaneity?)

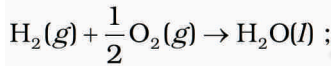
اگر ہم ایسے مظاہر کو جانچیں، جیسے پہاڑی سے پانی کا نیچے بہنا یا ایک پتھر کا زمین پر گرنا، تو ہم پاتے ہیں کہ تبدیلی کی سمت میں، مضمر توانائی (Potential Energy) میں نیٹ کمی (Net Decrease) آتی ہے۔ اس مثال سے متاثر ہو کر ہم یہ کہہ سکتے ہیں کہ ایک کیمیائی تعامل ایک دی ہوئی سمت میں از خود ہوتا ہے، کیونکہ توانائی میں کمی ہوتی ہے، جیسا کہ حرارت زات تعاملات میں ہوتا ہے۔ مثلاً



$$\Delta_r H^\ominus = -46.1 \text{ kJ mol}^{-1}$$



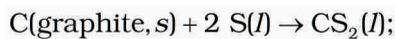
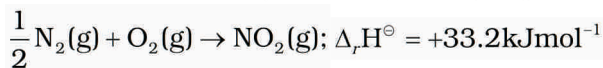
$$\Delta_r H^\ominus = -92.32 \text{ kJ mol}^{-1}$$



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

متعاملات سے ماحصلات تک پہنچنے میں، اینتھالپی میں آنے والی کمی، کسی بھی حرارت زات تعامل کے لیے ایک اینتھالپی ڈائیگرام کے ذریعے دکھائی جاسکتی ہے، جیسا کہ شکل (a) 6.1 میں دکھایا گیا ہے۔ اس لیے یہ مفروضہ کہ ایک کیمیائی تعامل کے لیے، لگ رہی قوت، توانائی میں کمی کی وجہ سے ہو سکتی ہے، اب تک کے ثبوتوں کی بنیاد پر قابل توجیہ ہو سکتا ہے۔

آئیے، اب مندرجہ ذیل تعاملات کو جانچیں:



$$\Delta_r H^\ominus = +128.5 \text{ kJ mol}^{-1}$$

ΔH کی یہ قدر، (-0.76 kJ/mol) ، ہلکاؤ کی اینتھالپی ہے۔ یہ محلول میں مزید محلول شامل کرنے پر ارد گرد سے لی گئی حرارت ہے۔ کسی محلول کے ہلکاؤ کی اینتھالپی، آغازی محلول کے ارتکاز اور اس میں مزید شامل کیے گئے محلول کی مقدار کے تابع ہے۔

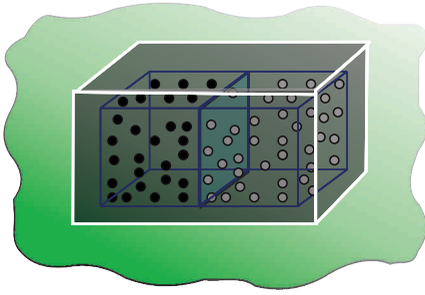
6.6 از خود کاری (Spontaneity)

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

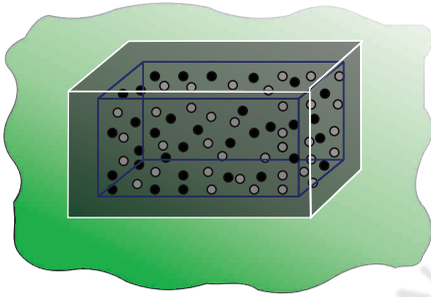
لیکن حرارت ایک ٹھنڈے جسم سے گرم جسم کی طرف اپنے آپ نہیں بہے گی۔ ایک برتن میں بھری ہوئی گیس خود بخود ایک کونے میں نہیں سکڑے گی اور نہ ہی کاربن ڈائی آکسائیڈ خود بخود کاربن اور ڈائی آکسجن تشکیل دے گی۔ ایسی اور بہت سی دوسری خود بخود ہونے والی تبدیلیاں صرف ایک ہی سمت میں ہوتی ہیں۔ ہم پوچھ سکتے ہیں کہ خود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

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

ذریعے ایک دوسرے سے علیحدہ کر دیا گیا ہے [شکل 6.11(a)]۔ جب دیوار کو ہٹالیا جاتا ہے [شکل 6.11(b)]، تو گیسوں کا ایک دوسرے میں نفوذ شروع ہو جاتا ہے اور کچھ وقت کے بعد یہ نفوذ مکمل ہو جاتا ہے۔



(a)



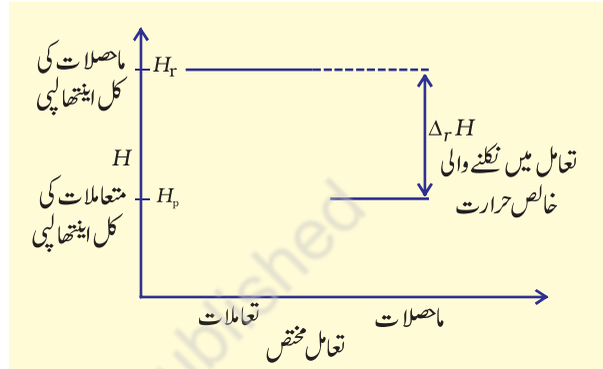
(b)

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

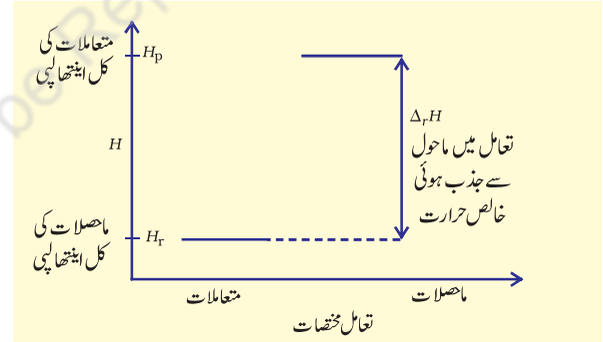
اب ہم ایک مزید مفروضہ (Postulate) تشکیل دے سکتے ہیں: ایک جدا کیے ہوئے (Isolated) نظام میں، نظام کی توانائی کا رجحان ہمیشہ یہ ہوتا ہے کہ وہ زیادہ بے ترتیب یا درہم برہم ہو جائے اور اسے از خود تبدیلی کے لیے عیار مانا جاسکتا ہے۔

یہاں ہم ایک اور حرکیاتی تفاعل کو متعارف کراتے ہیں، جسے

یہ تعاملات گو کہ حرارت خور ہیں، پھر بھی خود بخود ہونے والے تعاملات ہیں۔ اینتھالپی میں اضافہ ایک اینتھالپی ڈائیگرام کے ذریعے ظاہر کیا جاسکتا ہے۔ جیسا کہ شکل 6.10(b) میں دکھایا گیا ہے۔



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



شکل 6.10(b): حرارت خور تعاملات کے لیے اینتھالپی ڈائیگرام

اس لیے، یہ ظاہر ہو جاتا ہے کہ اینتھالپی میں کمی آنا، از خود روی کے عوامل میں سے ایک ہو سکتا ہے لیکن یہ ہر صورت میں صادق نہیں ہے۔

(b) اینٹراپی اور از خود روی

(Entropy and Spontaneity)

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

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

دو گیسوں، فرض کیا A اور B بالترتیب کالے اور سفید نقطوں سے، ظاہر کی گئی ہیں، اور انہیں ایک متحرک دیوار (Movable Partition) کے

درجہ حرارت نظام میں ذرات کی اوسط بے ترتیب حرکت کی پیمائش ہے۔ اس لیے، ایک نظام میں مقابلاً کم درجہ حرارت پر شامل کی گئی حرارت کی ایک مقدار، زیادہ درجہ حرارت پر شامل کی گئی یکساں مقدار کے مقابلے میں زیادہ بے ترتیبی پیدا کرے گی۔ اس سے معلوم ہوتا ہے کہ اینٹراپی تبدیلی، درجہ حرارت کے مقلوب متناسب (Inversely Proportional) ہے۔

ایک رجعتی تعامل کے لیے، ΔS کا q اور T سے رشتہ ہے:

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

ایک ازخود عمل کے لیے، نظام اور ماحول کی اینٹراپی تبدیلی (ΔS_{total}) دی جاتی ہے۔

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

جب ایک نظام حالت توازن میں ہوتا ہے، تو اینٹراپی ازحد (Maximum) ہوتی ہے، اور اینٹراپی تبدیلی، $\Delta S = 0$ ۔

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

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

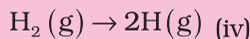
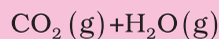
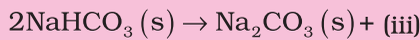
ہم پاتے ہیں کہ ایک مثالی گیس کے رجعتی اور غیر رجعتی دونوں قسم کے پھیلاؤ کے لیے $\Delta U = 0$ لیکن ΔS_{total} یعنی کہ $\Delta S_{sys} + \Delta S_{surr}$ غیر رجعتی عمل کے لیے صفر نہیں ہے۔ اس لیے ΔU رجعتی اور غیر رجعتی عملوں میں تفریق نہیں کرتا جبکہ ΔS کرتا ہے۔

مسئلہ 6.10

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

(i) ایک مائع کی ٹھوس میں قلم سازی۔

(ii) ایک قلمی ٹھوس کا درجہ حرارت 0 K سے بڑھا کر 115 K کر دیا جاتا ہے۔



اینٹراپی (Entropy) کہتے ہیں اور اسے S سے ظاہر کرتے ہیں۔ اوپر جس بے ترتیبی کا ذکر کیا گیا، وہ دراصل اینٹراپی کا ظہور ہے۔ ایک ذہنی تصویر تشکیل دینے کے لیے، ہم تصور کر سکتے ہیں کہ اینٹراپی، نظام کی بے ترتیبی کے درجہ کی ناپ ہے۔ ایک جدا کیے ہوئے نظام میں جتنی بے ترتیبی زیادہ ہوگی، اس کی اینٹراپی بھی اتنی ہی زیادہ ہوگی۔ جہاں تک ایک کیمیائی تعامل کا تعلق ہے، یہ سمجھا جاسکتا ہے کہ اینٹراپی کی یہ تبدیلی، ایٹموں اور آئنوں کی ازسرنو ترتیب کی وجہ سے ہے جو معاملات کے ایک نمونے سے، ماحصلات کے دوسرے نمونے میں مرتب ہونے کی وجہ سے ہوتی ہے۔ اگر ماحصلات کی ساخت (Structure)، معاملات کی ساخت کے مقابلے میں بہت زیادہ بے ترتیب ہے، تو اینٹراپی کے حاصل (Resultant) میں اضافہ ہوگا۔ ایک کیمیائی تعامل کے دوران ہونے والی اینٹراپی تبدیلی کا کیفیت تخمینہ، تعامل میں حصہ لینے والی انواع کی ساخت کو سامنے رکھ کر لگایا جاسکتا ہے۔ ساخت کی باقاعدگی (Regularity of Structure) میں کمی کا مطلب ہے اینٹراپی میں اضافہ۔ ایک دی ہوئی شے کے لیے، قلمی ٹھوس حالت (Crystalline Solid State) سب سے کم اینٹراپی (سب سے زیادہ منظم حالت ہے)۔ گیس کی حالت، سب سے زیادہ اینٹراپی کی حالت ہے۔

آئیے، اب اینٹراپی کو مقداری شکل میں ظاہر کرنے کی کوشش کریں۔ سالمات میں بے ترتیبی کا درجہ یا توانائی کی درہم برہم تقسیم کا حساب لگانے کے لیے شماریاتی طریقوں (Statistical Methods) کا استعمال ہو سکتا ہے، جو اس درجہ کے معیار کے مطابق نہیں ہے۔ اسے آپ اعلیٰ درجات میں سیکھیں گے۔ دوسرا طریقہ یہ ہے کہ اس عمل کا ایک عمل میں خارج ہونے والی حرارت سے رشتہ قائم کیا جائے، جو اینٹراپی کو ایک حرکیاتی تصور بنا دے گا۔ اینٹراپی کسی بھی دوسری حرکیاتی خاصیت، جیسے داخلی توانائی U یا اینتھالپی H کی طرح ایک حالت تفاعل ہے اور ΔH راستہ پر منحصر نہیں ہے۔

جب بھی کسی نظام میں حرارت داخل کی جاتی ہے، یہ سالماتی حرکات میں اضافہ کر دیتی ہے، جس کی وجہ سے نظام کی بے ترتیبی میں اضافہ ہو جاتا ہے۔ اس لیے، حرارت q نظام میں بے ترتیبی اثر پیدا کرتی ہے۔ کیا اب ہم ΔS اور q میں مساوات لکھ سکتے ہیں؟ انتظار کیجیے۔ تجر بہ بتاتا ہے کہ حرارت کی تقسیم اس درجہ حرارت پر بھی منحصر ہے، جس پر حرارت نظام میں داخل کی گئی ہے۔ اس نظام میں جو مقابلاً زیادہ درجہ حرارت پر ہے، کم درجہ حرارت والے نظام کے مقابلے میں، زیادہ بے ترتیبی ہوتی ہے۔ اس لیے،

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

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

اس لیے، اس تعامل کے لیے کل اینٹراپی تبدیلی:

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

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

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

(c) گیبس توانائی اور از خود روی

(Gibbs Energy and spontaneity)

ہم دیکھ چکے ہیں کہ یہ کل اینٹراپی تبدیلی (ΔS_{total}) ہے جو کسی تعامل کے از خود ہونے کا فیصلہ کرتی ہے۔ لیکن زیادہ تر کیمیائی تعاملات یا تو 'بند نظام' یا 'کھلے نظام' کے زمرے میں آتے ہیں۔ اس لیے زیادہ تر کیمیائی تعاملات میں اینٹھالپی اور اینٹراپی دونوں تبدیل ہوتی ہیں۔ پچھلے سیکشنوں میں کی گئی بحث سے یہ صاف ہو جاتا ہے کہ صرف نہ تو اینٹھالپی میں کمی اور نہ ہی اینٹراپی میں اضافہ، ان نظاموں کے لیے خود بخود تبدیلی کی سمت کا تعین کرتے ہیں۔ اس مقصد کے لیے، ہم ایک نئے حرریاتی تفاعل کی تعریف کرتے ہیں، جو گیبس توانائی یا گیبس تفاعل (G (Gibbs function)) کہلاتا ہے:

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

گیبس تفاعل G ایک وسیع خاصیت (extensive property) ہے اور ایک حالت تفاعل ہے۔

نظام کے لیے، گیبس توانائی میں تبدیلی، مندرجہ ذیل طریقے سے لکھی جاسکتی ہے:

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

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

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

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

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

اینٹراپی تبدیلی \times درجہ حرارت - اینٹھالپی تبدیلی = گیبس توانائی تبدیلی، اور اسے گیبس مساوات کہتے ہیں، جو کہ کیمسٹری کی اہم ترین مساواتوں میں سے ایک ہے۔ یہاں ہم نے از خود روی کے لیے دونوں

حل

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

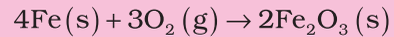
(ii) 0 K پر، اجزائے ترکیبی ذرات ساکت ہوتے ہیں اور اینٹراپی کم ترین (Minimum) ہوتی ہے۔ اگر درجہ حرارت 115 K تک بڑھا دیا جائے، تو یہ ذرات حرکت کرنا اور لیٹس میں اپنی توازنی حالتوں کے گرد اہتزاز کرنا شروع کر دیتے ہیں اور نظام زیادہ بے ترتیب ہو جاتا ہے، اس لیے اینٹراپی میں اضافہ ہوگا۔

(iii) متعامل، NaHCO_3 ایک ٹھوس ہے اور اس کی اینٹراپی کی قدر کم ہے۔ ماحصلات میں، ایک ٹھوس ہے اور دو گیسوں میں، اس لیے ماحصلات مقابلاً زیادہ اینٹراپی کی حالت ظاہر کرتے ہیں۔

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

مسئلہ 6.11

لوہے کی تشکیل کے لیے:



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

حل

ہم ایک تفاعل کے از خود ہونے کا فیصلہ:

$$\Delta S_{total} (\Delta S_{sys} + \Delta S_{surr}) \text{ سے کرتے ہیں۔}$$

ΔS_{surr} کا حساب لگانے کے لیے ہمیں اطراف کے ذریعے جذب کی گئی حرارت کو مد نظر رکھنا ہوگا، جو $(-\Delta_r H^\ominus)$ کے مساوی ہے۔ درجہ حرارت پر T، ماحول کی اینٹراپی تبدیلی ہے:

$$\Delta S_{surr} = - \frac{\Delta_r H^\ominus}{T} \text{ (مستقل دباؤ پر)}$$

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

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

$$-\Delta G > 0$$

$$(6.22) \quad -\Delta G = \Delta H - T\Delta S < 0$$

ΔH_{sys} ایک تعامل کی اینتھالپی تبدیلی ہے۔ $T\Delta S_{\text{sys}}$ وہ توانائی

ہے جو کہ مفید کام کرنے کے لیے دستیاب نہیں ہے۔ اس لیے ΔG وہ خالص توانائی ہے جو کہ مفید کام کرنے کے لیے دستیاب ہے اور اس لیے آزاد توانائی (Free Energy) کی پیمائش ہے۔ اس لیے، اسے تعامل کی آزاد توانائی (Free Energy of the Reaction) بھی کہتے ہیں۔

ΔG مستقل دباؤ اور درجہ حرارت پر، ازخودروی کا عیار (Criteria) مہیا کرتی ہے۔

(i) اگر ΔG منفی ہے (< 0)، تو عمل ازخود ہے۔

(ii) اگر ΔG مثبت ہے (> 0)، تو عمل ازخود نہیں ہے۔

نوٹ: اگر ایک تعامل کی اینتھالپی تبدیلی اور اینٹروپی تبدیلی مثبت ہو،

تو وہ اس وقت ازخود ہو سکتا ہے جبکہ $T\Delta S$ اتنی زیادہ ہو کہ ΔH سے بڑھ جائے۔ یہ دو طرح سے ہو سکتا ہے: (a) نظام کی مثبت اینٹروپی تبدیلی کی قدر کم ہو، جس صورت میں T کا بڑا ہونا لازمی ہے۔

(b) نظام کی مثبت اینٹروپی تبدیلی کی قدر بڑی ہو سکتی ہے۔ ایسی صورت میں T کم ہو سکتا ہے۔ اول الذکران وجوہات میں سے ایک ہے، جن وجوہات کی بنا پر تعاملات عام طور سے زیادہ درجہ حرارت پر

ارکان کو ایک ساتھ لیا ہے: توانائی (ΔH کی شکل میں) اور اینٹروپی (ΔS) بے ترتیبی کی پیمائش، جیسا کہ اوپر بتایا جا چکا ہے۔ اگر ہم ابعادی طور پر تجزیہ کریں، تو ہم پاتے ہیں کہ ΔG کی اکائی، توانائی کی اکائی ہے، اس لیے کہ ΔH اور $T\Delta S$ دونوں توانائی ارکان ہیں۔ کیونکہ:

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

آئیے اب دیکھیں کہ ΔG کا تعامل کی ازخودروی سے کیا رشتہ ہے۔ ہم جانتے ہیں کہ

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

اگر نظام اپنے اطراف کے ساتھ حرارتی توازن میں ہے تو ماحول کا درجہ حرارت اور نظام کا درجہ حرارت یکساں ہے۔ مزید ماحول کی اینتھالپی میں اضافہ، نظام کی حرارت نوعی میں کمی کے برابر ہے۔

اس لیے، ماحول کی اینٹروپی تبدیلی:

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

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

مندرجہ بالا مساوات کو دوبارہ ترتیب دینے پر

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

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

$$T\Delta S_{\text{sys}} - \Delta H_{\text{sys}} > 0$$

جدول 6.4: تعاملات کی ازخودروی پر درجہ حرارت کا اثر

تفصیل*	$\Delta_r G^\ominus$	$\Delta_r S^\ominus$	$\Delta_r H^\ominus$
تفاعل درجہ حرارت کی تمام قدروں پر ازخود ہے	-	+	-
تفاعل درجہ حرارت کی کم قدر پر ازخود ہے	(کم پر)	-	-
تفاعل درجہ حرارت کی اونچی قدر پر غیر ازخود ہے	(اونچے پر)	-	-
تفاعل درجہ حرارت کی کم قدر پر غیر ازخود ہے	(کم پر)	+	+
تفاعل درجہ حرارت کی اونچی قدر پر ازخود ہے	(اونچے پر)	+	+
تفاعل درجہ حرارت کی تمام قدروں پر غیر ازخود ہے	(T کی تمام قدروں پر)	-	+

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

سکتی ہے۔ خالص اشیا کے لیے، اس کام کو 0K سے 298K تک بڑھا کر $\frac{q_{rev}}{T}$ کے مجموعہ کی مدد سے انجام دیا جاسکتا ہے۔ بیس قانون کی تحسیب کے ذریعے معیاری اینٹراپی تبدیلیوں کی تحسیب کے لیے معیاری اینٹراپی کا استعمال کیا جاسکتا ہے۔

6.7 گیبس توانائی تبدیلی اور توازن (Gibbs Energy Change and Equilibrium)

ہم دیکھ چکے ہیں کہ ایک کیمیائی تعامل کی آزاد توانائی تبدیلی کی علامت اور عددی قدر کی معلومات کس طرح مندرجہ ذیل میں مدد کرتی ہے۔

(i) کیمیائی تعامل کی از خود روی کی پیشین گوئی۔
(ii) اس سے اخذ کیے جاسکنے والے کارآمد کام کی پیشین گوئی۔

اب تک ہم نے غیر رجعتی تعاملات میں آزاد توانائی تبدیلیاں ملاحظہ کی ہیں۔ آئیے اب رجعتی تعاملات میں آزاد توانائی تبدیلیوں کا معائنہ کریں۔ بالکل درست حرکیاتی معنوں میں، رجعتی ایک ایسے عمل کو کرنے کا ایک خاص طریقہ ہے، جس میں کہ نظام ہر وقت اپنے ماحول کے ساتھ مکمل توازن میں رہتا ہے۔ اصطلاح رجعتی یہ نشاندہی کرتی ہے کہ دیا ہوا تعامل دونوں سمتوں میں سے ہر ایک میں یہ بہ یک وقت ہو سکتا ہے، اس طرح ایک حرکیاتی توازن (Dynamic Equilibrium) قائم ہو جاتا ہے۔ اس کا مطلب ہے کہ دونوں سمتوں میں تعاملات اس طرح آگے بڑھنے چاہئیں کہ آزاد توانائی میں کمی ہو، جو ناممکن ہے۔ یہ اسی وقت ممکن ہے، جبکہ حالت توازن پر نظام کی آزاد توانائی کم سے کم ہو۔ اگر ایسا نہیں ہوگا، تو نظام خود بخود کم آزاد توانائی کے تشکل (Configuration) میں تبدیل ہو جائے گا۔

اسی لیے، توازن کا عیار ہے:

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

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

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

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

$$(6.23) \quad \Delta_r G^\circ = -2.303RT \log K$$

ہم یہ بھی جانتے ہیں کہ:

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

بہت زیادہ حرارت خور (Strongly endothermic) تعاملات کے لیے، $\Delta_r H^\circ$ کی قدر بڑی اور مثبت ہو سکتی ہے۔ ایسی صورت میں،

کیے جاتے ہیں۔ جدول 6.4 میں تعاملات از خود روی پر درجہ حرارت کے اثر کا خلاصہ پیش کیا گیا ہے۔

(d) اینٹراپی اور حرکیات کا دوسرا قانون (Entropy and Second law of Thermodynamics)

ہم جانتے ہیں کہ ایک جداگانہ نظام کے لیے توانائی کی تبدیلی مستقل رہتی ہے۔ لہذا ایسے نظاموں میں اینٹراپی میں اضافہ از خود تبدیلی کی فطری سمت ہے۔ یہ، درحقیقت حرکیات کا دوسرا قانون ہے۔ حرکیات کے پہلے قانون کی ہی طرح دوسرے قانون کو بھی کئی طرح سے بیان کیا جاسکتا ہے۔ حرکیات کا دوسرا قانون اس بات کی وضاحت کرتا ہے کہ از خود واقع ہونے والے حرارت ز تعاملات (Exothermic Reactions) اتنے عام کیوں ہیں۔ حرارت ز تعاملات میں تعامل کے ذریعے خارج ہونے والی حرارت اطراف کی بے ترتیبی کو بڑھا دیتی ہے اور مجموعی اینٹراپی تبدیلی مثبت ہوتی ہے جو تعامل کو از خود واقع ہونے والا بنا دیتی ہے۔

(e) مطلق اینٹراپی اور حرکیات کا تیسرا قانون

(Absolute Entropy and Third Law of Thermodynamics)

کسی شے کے سالمات کسی بھی سمت میں ایک مستقیم خط میں حرکت کر سکتے ہیں، یہ کسی لٹو کی طرح گردش کر سکتے ہیں اور سالمات میں موجود بانڈ کے اندر کھنچاؤ یا انقباض ہو سکتا ہے۔ سالمات کی ان حرکات کو بالترتیب ٹرانسلیشنل (Translational)، گردش (Rotational) اور ارتعاشی (Vibrational) حرکت کہا جاتا ہے۔ جب نظام کے درجہ حرارت میں اضافہ ہوتا ہے تو یہ حرکت مزید شدت اختیار کر لیتی ہیں اور اینٹراپی میں اضافہ ہو جاتا ہے۔ دوسری طرف، جب درجہ حرارت میں کمی واقع ہوتی ہے تو اینٹراپی کم ہو جاتی ہے۔ کسی بھی خالص کرسٹل شے کی اینٹراپی اس وقت صفر پر پہنچ جاتی ہے جب درجہ حرارت مطلق صفر کو پہنچنے لگتا ہے۔ اسے حرکیات کا تیسرا قانون کہتے ہیں۔ ایسا اس لیے ہے کیوں کہ مطلق صفر پر کرسٹل میں ایک کامل ترتیب موجود ہوتی ہے۔ یہ بیان کرسٹل ٹھوس اشیا تک ہی محدود ہے کیوں کہ نظریاتی دلائل اور تجرباتی ثبوت یہ ظاہر کرتے ہیں کہ محلول اور انتہائی ٹھنڈی رفیق اشیا کی اینٹراپی 0K پر صفر نہیں ہوتی۔ تیسرے قانون کی اہمیت اس حقیقت میں پوشیدہ ہے کہ اس کی مدد سے صرف حرارتی اعداد شمار کے ذریعے خالص اشیا کی اینٹراپی کی مطلق قدروں کی تحسیب کی جا

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

حل

$$\log K = \frac{-\Delta_r G^\ominus}{2.303 RT} \quad \text{ہم جانتے ہیں:}$$

$$= \frac{(-13.6 \times 10^3 \text{ J mol}^{-1})}{2.303(8.314 \text{ JK}^{-1} \text{ mol}^{-1})(298 \text{ K})}$$

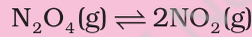
$$= 2.38$$

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

مسئلہ 6.14

60°C پر ڈائی نائٹروجن ٹیڑا آکسائیڈ کا 50 فی صد افتراق ہوتا ہے۔ اس درجہ حرارت اور ایک فضائی دباؤ پر معیاری آزاد توانائی تبدیلی کا حساب لگائیے۔

حل



اگر N_2O_4 کا افتراق 50% ہے تو دونوں اشیا کی مول کسر مندرجہ ذیل ہے۔

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

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

توازن مستقلہ K_p مندرجہ ذیل ہے:

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

$$= 1.33 \text{ atm}$$

کیونکہ

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

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

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

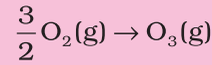
K کی قدر 1 سے بہت کم ہوگی اور تعامل میں کچھ زیادہ محصولات کی تشکیل کا امکان نہیں ہے۔ حرارت زاتعاملات میں، $\Delta_r H^\ominus$ کی قدر زیادہ اور منفی ہوتی ہے اور $\Delta_r G^\ominus$ کی قدر بھی زیادہ اور منفی ہونے کا امکان ہے۔ ایسی صورت میں $K > 1$ سے بہت بڑا ہوگا۔ ہم امید کر سکتے ہیں کہ بہت زیادہ حرارت زاتعاملات میں K زیادہ ہوگا اور یہ تعاملات اپنے اختتام کے قریب پہنچ جائیں گے۔ اگر ایک تعامل کی اینٹراپی تبدیلیوں کا بھی لحاظ رکھا جائے تو $\Delta_r S^\ominus$ ، $\Delta_r G^\ominus$ پر بھی منحصر ہے، اس لیے $\Delta_r S^\ominus$ کے منفی یا مثبت ہونے سے بھی K کی قدر یا کیمیائی تعامل کی وسعت متاثر ہوگی۔ مساوات 6.24 استعمال کرتے ہوئے:

(i) ΔH^\ominus اور ΔS^\ominus کی پیمائشوں سے ΔG^\ominus کا تخمینہ کرنا ممکن ہے اور پھر محصولات کو کیفیتی طور پر حاصل کرنے کے لیے کسی بھی درجہ حرارت پر T کی تحسیب کی جاتی ہے۔

(ii) اگر تجربہ گاہ میں K کی براہ راست پیمائش کی جاتی ہے تو کسی بھی دوسرے درجہ حرارت پر ΔG^\ominus کا حساب لگایا جاسکتا ہے۔

مسئلہ 6.12

آکسیجن کو اوزون میں تبدیل کرنے کے لیے 298 K پر، $\Delta_r G^\ominus$ کا حساب لگائیے۔



اگر اس تبدیلی کے لیے $K_p = 2.47 \times 10^{-29} \text{ kg}$ ہے۔

حل

ہم جانتے ہیں:

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

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

اس لیے

$$\Delta_r G^\ominus = -2.303 (8.314 \text{ J K}^{-1} \text{ mol}^{-1})$$

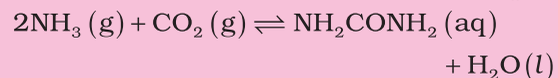
$$\times (298 \text{ K}) (\log 2.47 \times 10^{-29})$$

$$= 163000 \text{ J mol}^{-1}$$

$$= 163 \text{ kJ mol}^{-1}$$

مسئلہ 6.13

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



خلاصہ

حرکیات میں کیمیائی اور طبعی عملوں کے دوران ہونے والی توانائی تبدیلیوں کا مطالعہ کیا جاتا ہے۔ حرکیات ہمیں اس لائق بناتی ہے کہ ان تبدیلیوں کا مقداری مطالعہ کر سکیں اور کارآمد پیشین گوئیاں کر سکیں۔ ان مقاصد کے لیے ہم کائنات کو نظام اور اطراف میں تقسیم کرتے ہیں۔ کیمیائی یا طبعی عملوں میں V حرارت (q) کا یا تو اخراج ہوتا ہے یا پھر انجذاب ہوتا ہے، جس کا ایک جزو کام w میں تبدیل کیا جاسکتا ہے۔ یہ مقداریں حرکیات کے پہلے قانون کے ذریعے آپسی رشتے میں منسلک ہیں: $\Delta U - (\Delta U = q + w)$ داخلی توانائی میں تبدیلی، صرف آغازی اور اختتامی حالتوں پر منحصر ہے اور ایک حالت تفاعل ہے، جبکہ q اور w راستے پر منحصر ہیں اور حالت تفاعلات نہیں ہیں۔ ہم q اور w کے لیے علامت قرارداد کا استعمال اس طرح کرتے ہیں کہ ان مقداروں کو مثبت علامت اس وقت دی جاتی ہے جب یہ نظام میں داخل (جمع) ہوتی ہیں۔ ہم ایک نظام سے دوسرے نظام میں منتقل ہونے والی حرارت کی پیمائش کر سکتے ہیں جو کہ درجہ حرارت میں تبدیلی کا باعث ہوتی ہے۔ درجہ حرارت میں اضافہ کی عددی قدر، شے کی حرارت گنجائش (C) پر منحصر ہے۔ اسی لیے خارج ہونے والی یا جذب ہونے والی حرارت: $(q = C\Delta T)$ ۔ گیجس کے پھیلنے کی صورت میں کام کی پیمائش کی جاسکتی ہے۔: $(w = -p_{ex}\Delta V)$ ۔ رجعتی عملوں میں، حجم کی لا انتہا خفیف تبدیلیوں کے لیے، ہم $p_{ex} = p$ رکھ سکتے ہیں اور اس طرح: $w_{rev} = -pdV$

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

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

اینتھالپی تبدیلیوں کی کئی قسمیں ہیں۔ ہیت کی تبدیلیاں، جیسے گداخت، تبخیر اور تصعید عام طور سے مستقل درجہ حرارت پر ہوتی ہیں اور انھیں اینتھالپی تبدیلیوں کے ذریعے متعین کیا جاسکتا ہے، جو کہ ہمیشہ مثبت ہوتی ہیں۔ تشکیل کی حرارت نوعی، احتراق کی اینتھالپی اور دوسری اقسام کی اینتھالپی تبدیلیوں کی تحسیب ہیس کے قانون کے ذریعے کی جاسکتی ہے۔ کیمیائی تعاملات کے لیے اینتھالپی کی تحسیب کی جاسکتی ہے:

$$\Delta_r H = \sum_j (a_j \Delta_f H_{\text{products}}) - \sum_i (b_i \Delta_f H_{\text{reactions}})$$

$$\Delta_r H^\ominus = \sum (\text{متعاملات کی بندشی اینتھالپی}) - \sum (\text{متعاملات کی بندشی اینتھالپی})$$

حرکیات کا پہلا قانون، کیمیائی تعاملات کی سمت کے بارے میں ہماری رہنمائی نہیں کرتا۔ یعنی کہ، یہ نہیں بتاتا کہ ایک کیمیائی تعامل کے پیچھے کون سی قوت کارفرما ہے۔ جدا کیے ہوئے (منفرد) نظاموں کے لیے: $\Delta U = 0$ ۔ اسی مقصد کے لیے ہم ایک اور حالت تفاعل، اینٹراپی S کو معرف کرتے ہیں۔ اینٹراپی، بے ترتیبی کی پیمائش ہے۔ ایک از خود تبدیلی کے لیے، کل اینٹراپی تبدیلی مثبت ہوتی ہے۔ اس لیے، ایک جدا کیے ہوئے (منفرد) نظام کے لیے: $\Delta U = 0$ ، $\Delta S > 0$ ، اس طرح اینٹراپی تبدیلی ایک از خود تبدیلی میں امتیاز کرتی ہے جبکہ توانائی تبدیلی

نہیں کرتی۔ اینٹراپی تبدیلی، مساوات: $\Delta S = \frac{q_{rev}}{T}$ کے ذریعے ایک رجعتی عمل کے لیے، ناپی جاسکتی ہے۔ راستے پر منحصر نہیں ہے۔

کیمیائی تعاملات عام طور سے مستقل دباؤ پر کیے جاتے ہیں۔ اس لیے، ہم ایک اور حالت تفاعل، 'G' گیس توانائی کو معرف کرتے ہیں، جو کہ اینٹراپی اور اینتھالپی تبدیلیوں سے مساوات:

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

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

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

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

مشقیں

- 6.1 درست جواب منتخب کیجیے۔ ایک حرکیاتی حالت تفاعل وہ مقدار ہے۔
- (i) جو حرارتی تبدیلیاں معلوم کرنے کے لیے استعمال ہوتی ہے۔
- (ii) جس کی قدر راستے پر منحصر نہیں ہے۔
- (iii) جو دباؤ۔ حجم کام معلوم کرنے کے لیے استعمال ہوتی ہے۔
- (iv) جس کی قدر صرف درجہ حرارت پر منحصر ہے۔
- 6.2 ایک عمل کے ایڈیاپٹک حالت میں واقع ہونے کے لیے، درست شرط ہے:
- $\Delta T = 0$ (i)
- $\Delta p = 0$ (ii)
- $q = 0$ (iii)
- $w = 0$ (iv)
- 6.3 تمام عناصر کی اینتھالپی قدریں، ان کی معیاری حالتوں میں، ہوتی ہیں۔ ہر عنصر کے لیے مختلف
- (i) وحدت (اکائی)
- (ii) صفر
- (iii) < 0
- (iv) ہر عنصر کے لیے مختلف
- 6.4 میتھین (Methane) کے احتراق کے لیے ΔU^\ominus ہے $(- \times \text{kJmol}^{-1})$ ہے: ΔH^\ominus کی قدر ہے۔
- $= \Delta U^\ominus$ (i)
- $> \Delta U^\ominus$ (ii)
- $< \Delta U^\ominus$ (iii)
- $= 0$ (iv)
- 6.5 298 K پر، میتھین، گریفائٹ اور ڈائی ہائیڈروجن کی احتراق کی اینتھالپی قدریں، بالترتیب، $-890.3 \text{ kJmol}^{-1}$ اور $-393.5 \text{ kJmol}^{-1}$ اور $-285.8 \text{ kJmol}^{-1}$ ہیں۔ $\text{CH}_4(\text{g})$ کی تشکیل کی اینتھالپی ہوگی:
- -74.8 kJmol^{-1} (i)
- $-52.27 \text{ kJmol}^{-1}$ (ii)

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

$$+52.26 \text{ kJmol}^{-1} \text{ (iv)}$$

6.6 ایک تفاعل: $A + B \rightarrow C + D + q$ کی اینٹروپی تبدیلی، مثبت ہے۔ تفاعل

(i) اونچے درجہ حرارت پر ممکن ہوگا

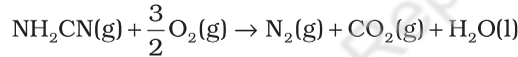
(ii) صرف کم درجہ حرارت پر ممکن ہوگا

(iii) کسی بھی درجہ حرارت پر ممکن نہیں

(iv) ہر ایک درجہ حرارت پر ممکن ہے۔

6.7 ایک عمل میں، ایک نظام کے ذریعے 701J حرارت جذب ہوتی ہے اور نظام کے ذریعے 394J کام کیا جاتا ہے۔ اس عمل کے لیے، داخلی توانائی میں تبدیلی کتنی ہے؟

6.8 سیانا مائڈ $\text{NH}_2\text{CN}(\text{S})$ کا تفاعل، بم کیلوری میٹر میں، ڈائی آکسیجن سے کرایا گیا اور 298 K پر، ΔU کی قدر $-742.7 \text{ kJmol}^{-1}$ معلوم ہوئی۔ 298K پر تفاعل کے لیے اینٹھالپی تبدیلی کا حساب لگائیے۔



6.9 60g ایلومینیم کا درجہ حرارت 35°C سے 55°C تک بڑھانے کے لیے درکار حرارت کے kJ کی تعداد کا حساب لگائیے۔ ایلومینیم (Al) کی مولر حرارتی گنجائش $24 \text{ Jmol}^{-1} \text{ K}^{-1}$ ہے۔

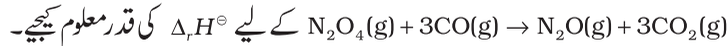
6.10 پانی کے 1 مول کو 10°C سے -10°C پر جانے میں اینٹھالپی تبدیلی کا حساب لگائیے۔ $\Delta_{\text{fus}}H = 6.03 \text{ kJmol}^{-1} (0^\circ\text{C})$

$$C_p[\text{H}_2\text{O}(\text{l})] = 75.3 \text{ Jmol}^{-1} \text{ K}^{-1}$$

$$C_p[\text{H}_2\text{O}(\text{s})] = 36.8 \text{ Jmol}^{-1} \text{ K}^{-1}$$

6.11 کاربن کے CO_2 میں احتراق کی اینٹھالپی، $-393.5 \text{ kJmol}^{-1}$ ہے۔ کاربن اور ڈائی آکسیجن گیس سے CO_2 کے 35.2 گرام کی تشکیل میں خارج ہونے والی حرارت کا حساب لگائیے۔

6.12 $\text{N}_2\text{O}(\text{g})$ ، $\text{CO}_2(\text{g})$ ، $\text{CO}(\text{g})$ کی تشکیل کی اینٹھالپی قدریں، بالترتیب، -110، -393، اور 9.7 kJmol^{-1} ہیں۔ تفاعل:

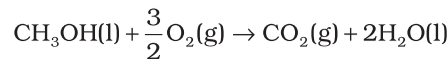


کی قدر معلوم کیجیے۔

$$\text{N}_2(\text{g}) + 3\text{H}_2(\text{g}) \rightarrow 2\text{NH}_3(\text{g}) ; \Delta_r H^\circ = -92.4 \text{ kJmol}^{-1} \text{ دیا ہے}$$

$\text{NH}_3(\text{g})$ گیس کی تشکیل کی معیاری اینٹھالپی کیا ہے؟

6.14 مندرجہ ذیل آئلزوں سے $\text{CH}_3\text{OH}(\text{l})$ کی تشکیل کی معیاری اینٹھالپی کا حساب لگائیے:



$$\Delta_r H^\circ = -726 \text{ kJmol}^{-1}$$

$$\text{C}(\text{g}) + \text{O}_2(\text{g}) \rightarrow \text{CO}_2(\text{g}) ; \Delta_c H^\circ = -393 \text{ kJmol}^{-1}$$

$$\text{H}_2(\text{g}) + \frac{1}{2} \text{O}_2(\text{g}) \rightarrow \text{H}_2\text{O}(\text{l}) ; \Delta_f H^\circ = -286 \text{ kJ mol}^{-1}$$

6.15 عمل: $\text{CCl}_4(\text{g}) \rightarrow \text{C}(\text{g}) + 4\text{Cl}(\text{g})$ کے لیے اینتھالپی تبدیلی کا حساب لگائیے اور $\text{CCl}_4(\text{g})$ میں $\text{C} - \text{Cl}$ کی بندش اینتھالپی معلوم کیجیے۔

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

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

(جہاں Δ_aH^\ominus ایٹومائزیشن کی اینتھالپی ہے)

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

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

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

6.17 $2\text{A} + \text{B} \rightarrow \text{C}$ کے لیے: $\Delta H = 400 \text{ kJ mol}^{-1}$ ، $\Delta S = 0.2 \text{ kJ K}^{-1} \text{ mol}^{-1}$ پر 298 K پر تعامل

اگر ΔH اور ΔS کو متعلقہ درجہ حرارت پر مستقل مان لیا جائے، تو کس درجہ حرارت پر تعامل از خود ہو جائے گا؟

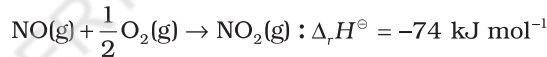
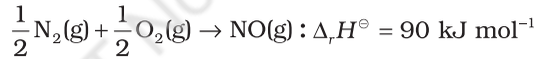
6.18 تعامل: $2\text{Cl}(\text{g}) \rightarrow \text{Cl}_2(\text{g})$ کے لیے ΔH اور ΔS کی علامتیں کیا ہوں گی؟

6.19 تعامل $2\text{A}(\text{g}) + \text{B}(\text{g}) \rightarrow 2\text{D}(\text{g})$ کے لیے $\Delta U^\ominus = -10.5 \text{ kJ}$ اور $\Delta S^\ominus = -44.1 \text{ JK}^{-1}$ ، تعامل کے لیے ΔG^\ominus کا

حساب لگائیے اور پیشین گوئی کیجیے کہ تعامل از خود ہوگا یا نہیں۔

6.20 ایک تعامل کے لیے توازن مستقلہ 10 ہے۔ ΔG^\ominus کی قدر کیا ہوگی؟ $T = 300 \text{ K}$ ، $R = 8.314 \text{ JK}^{-1} \text{ mol}^{-1}$

6.21 $\text{NO}(\text{g})$ کے حرر کیاتی استحکام پر تبصرہ کیجیے۔ دیا ہے۔



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

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