



## کیمیائی بندش اور سالماتی ساخت (Chemical Bonding and Molecular Structure)

سائنسدان مسلسل نئے مرکبات دریافت کر رہے ہیں، ان سے متعلق حقائق کو سلسلے وار ترتیب دے رہے ہیں، موجودہ علم کی بنیاد پر وضاحت کرنے کی کوشش کر رہے ہیں یا ابتدائی نظریات کو بہتر طور پر مرتب کر رہے ہیں یا مشاہدہ کیے گئے نئے حقائق کی وضاحت کر لیے نظریات کی تشکیل کر رہے ہیں۔

### مقاصد

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

- کیمیائی بندش کے کوتبل-لیوس نظریے کو سمجھ سکیں؛
- آئینیت قاعدے (Octate) کی وضاحت کر سکیں اور اس کی حدود بیان کر سکیں۔ سادہ سالموں کے لیے لیوس ساخت بنا سکیں؛

مختلف قسم کے بند کی تشکیل کے عمل کو سمجھ سکیں؛

- وی ایس ای پی آر (VSEPR) نظریے کو بیان کر سکیں اور سادہ سالموں کی جیو میٹری کی پیشین گوئی کر سکیں؛
- شریک گرفت بندش کے لیے پلنس بانڈ طریقہ کارکی وضاحت کر سکیں؛

- شریک گرفت بندش کی سمی خصوصیات کی پیشین گوئی کر سکیں؛
- p-p- اور d-d- اربل کی شمولیت سے ہابرایڈ ایزیشن (Hybridisation) کی مختلف اقسام کی وضاحت کر سکیں اور سادہ شریک گرفت سالموں کی شکل بنا سکیں؛

- اسونویکلیر دو ایئنی سالموں کے سالماتی اربل نظریہ (Molecular Orbital Theory) کو بیان کر سکیں؛
- ہانڈروجن بند کے تصور کی وضاحت کر سکیں۔

ماہدہ ایک یا مختلف قسم کے عناصر سے مل کر بنتا ہے۔ عام حالات میں نوبل گیسوں کے علاوہ اور کوئی عضور قدرت میں آزاد حالت میں نہیں پایا جاتا ہے۔ تاہم ایٹم کا ایک مجموعہ ایک نوع کی قسم میں نمایاں خاصیتوں کے ساتھ پایا جاتا ہے۔ ”ایٹموں کے ایسے گروپ کو سالمہ (Molecular) کہتے ہیں۔ ظاہر ہے کہ ایک سالٹے میں ایٹموں کو باندھنے کے لیے کوئی قوت درکار ہوگی وہ قوت کشش جو مختلف اجزاء (ایٹم، آئین وغیرہ) کو مختلف کیمیائی انواع میں ایک ساتھ باندھ رکھتی ہے، کیمیائی بند کہلاتا ہے۔“ چونکہ ایک کیمیائی مرکب کی تشکیل مختلف عناصر کے علیحدہ علیحدہ طریقوں سے ملنے کے نتیجہ میں ہوتی ہے۔ ایٹم کیوں متعدد ہوتے ہیں؟ کچھ مخصوص اتحاد ہی کیوں ممکن ہیں؟ ایسا کیوں ہے کہ کچھ ایٹم متعدد ہوتے ہیں اور کچھ نہیں؟ سالمات کی مخصوص ساخت کیوں ہوتی ہے؟ ان سوالات کا جواب دینے کے لیے وفا فو قائم مختلف تصورات اور نظریات پیش کیے گئے ہیں۔ یہ کوتبل-لیوس اپروچ، پلنس شیل الائکٹران پیپر رپلشن تھیوری (VSEPR)، ویلنس بونڈ (VB) تھیوری اور مولیکول آر بل (MO) تھیوری ہیں۔ بندش کے مختلف نظریات کا ارتقاء اور کیمیائی بندش کی نوعیت کی وضاحت کا قریبی تعلق ایٹم کی ساخت، عناصر کا الائکٹرانی تشکل اور دوری جدول کی سمجھ پیدا کرنے کی کوششوں سے ہے۔ ہر نظام کی کوشش زیادہ مستحکم رہنے کی ہوتی ہے اور بندش نظام کو استحکام فراہم کرنے کے لیے تو انہی کو کم کرنے کا ایک قدرتی طریقہ ہے۔

Li Be .B. .C. .N. :O: :F: :Ne:  
 لیوس علامات کی اہمیت: علامت کے ارڈگرد ناقلوں کی تعداد و پلنس الکٹرانوں کی تعداد کو ظاہر کرتی ہے۔ و پلنس الکٹرانوں کا یہ عدد عنصر کی عام یا گروپ و پلنس معلوم کرنے میں مدد کرتا ہے۔ عنصر کا گروپ و پلنس عام طور پر لیوس علامت میں ناقلوں کی تعداد کے برابر یا آٹھ میں سے ناقلوں یا و پلنس الکٹرانوں کی تعداد گھٹانے پر حاصل شدہ عدد کے برابر ہوتا ہے۔

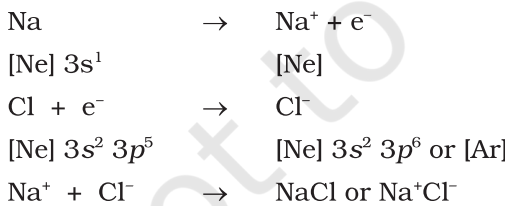
کیمیائی بندش سے متعلق کوئی نہ مندرجہ ذیل حلقہ کی سمت توجہ دلائی:  
 • دوری جدول میں بہت زیادہ بر قی منفی ہیلوجن اور بہت زیادہ بر قی ثابت قلوی وھاتیں نوبل گیسوں کے ذریعہ جدا کی گئی ہیں۔

ہیلوجن ایٹم سے منفی آئین کے بننے اور قلوی وھات سے ایک ثابت آئین بننے کا تعلق متعلقہ ایٹموں کے ذریعہ الکٹران حاصل کرنے یا گناونے سے ہے۔

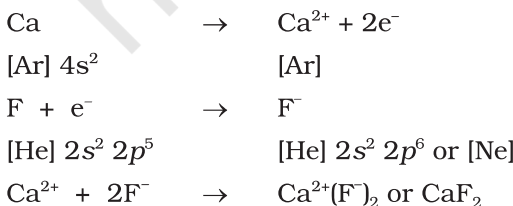
اس طرح بننے والے منفی اور ثابت آئین مستحکم نوبل گیسوں کا الکٹرانی تشکل حاصل کر لیتے ہیں۔ نوبل گیسوں میں (ہیلیم کے علاوہ جس میں صرف دو الکٹران ہوتے ہیں) خاص طور پر آٹھ الکٹرانوں (Octet) کا مستحکم تشکل پایا جاتا ہے۔  $-ns^2np^6$

منفی اور ثابت آئین بر قی سکونی کشش (Electrostatic Attraction) کے ذریعہ قائم رہتے ہیں۔

مثال کے طور پر مندرجہ بالا اسکیم کے تحت سوڈیم اور کلورین سے سوڈیم کلورائٹ کا بنانا اس طرح واضح کیا جاسکتا ہے:



اسی طرح  $\text{CaF}_2$  کا بننا بھی مندرجہ ذیل طریقے سے دکھایا جاسکتا ہے:

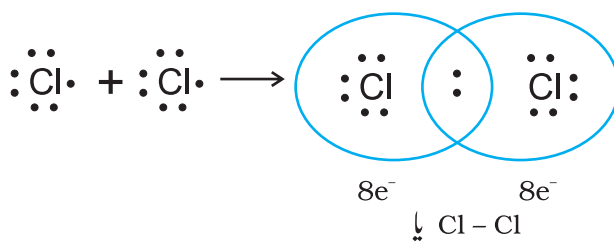


## 4.1 کیمیائی بندش کے لیے کوئی لیوس کا طریقہ کار (Kessel-Lewis Approach to Chemical Bonding)

الکٹران کی اصطلاح میں کیمیائی بندش کی تشکیل کی وضاحت کے لیے متعدد کوششیں کی گئی ہیں لیکن یہ صرف 1916 میں ممکن ہوا جب کوئی اور لیوس نے آزادانہ طور پر ایک تسلی بخش وضاحت پیش کرنے میں کامیابی حاصل کی۔ وہ پہلے شخص تھے جنہوں نے نوبل گیسوں کی غیر عاملیت کی بنیاد پر بندش کی منطقی وضاحت پیش کی۔

لیوس نے ایٹم کی تصویر پیش کی جس کے مطابق ثبت چارج شدہ 'نیکلیس اور اندرونی الکٹران' (Kernel) ہوتا ہے اور بیرونی شیل میں زیادہ آٹھ الکٹران سماستے ہیں۔ اس نے مزید یہ تصویر کیا کہ یہ آٹھ الکٹران مکعب کے آٹھ کونوں کو گھیرتے ہیں جو 'Kernel' کو گھیرے ہوئے ہے۔ اس طرح سوڈیم کا باہری خول کا واحد الکٹران مکعب کے ایک کونے کو گھیرے گا، جبکہ گیس میں آٹھوں کوئے گھرے ہوئے ہوں گے۔ الکٹرانوں کا یہ آکٹیٹ (Octet) ایک مخصوص مستحکم الکٹرانی تشکل کو ظاہر کرتا ہے۔ "لیوس نے مزید یہ بھی دعویٰ کیا کہ ایٹم اس وقت مستحکم آکٹیٹ حاصل کر لیتے ہیں جب وہ کیمیائی بند کے ذریعے جوڑے ہوئے ہوتے ہیں۔" سوڈیم اور کلورین کے معاملے میں یہ ایک الکٹران کی منتقلی کی شکل میں ہو سکتا ہے جب سوڈیم کا ایک الکٹران کلورین پر منتقل ہو جاتا ہے اور  $\text{Na}^+$  اور  $\text{Cl}^-$  آئین بنتے ہیں۔ دوسرے سالموں جیسے  $\text{H}_2$ ,  $\text{Cl}_2$ ,  $\text{F}_2$  وغیرہ میں دو ایٹموں کے درمیان ایک الکٹران کے جوڑے کے اشتراک سے بند بنتا ہے۔ اس عمل میں ہر ایٹم الکٹرانوں کے باہری مستحکم آکٹیٹ حاصل کر لیتا ہے۔

لیوس علامتیں: سالمہ کے بننے کے دوران کیمیائی اتحاد میں صرف باہری الکٹران ہی حصہ لیتے ہیں اور وہ گرفتی الکٹران (Valence Eletron) کھلاتے ہیں۔ اندرونی الکٹران کافی محفوظ ہوتے ہیں اور عام طور پر اتحادی عمل میں حصہ نہیں لیتے۔ جی۔ این۔ لیوس، امریکی کیمیا داں نے ایٹم میں گرفتی الکٹرانوں کو ظاہر کرنے کا آسان طریقہ بتایا۔ یہ اظہار لیوس علامتیں کھلاتا ہے۔ مثال کے طور پر دوسرے دور کے عنصر کی لیوس علامتیں مندرجہ ذیل ہیں۔



دو کلورین ایٹموں کے درمیان شریک گرفت بند

”یہ نقطے الیکٹران کو ظاہر کرتے ہیں۔ اس طرح کی ساخت کو لیوس ڈاٹ ساخت کہا جاتا ہے۔“

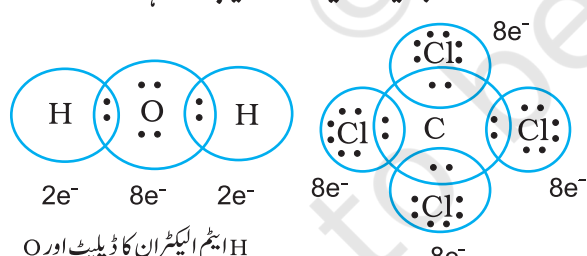
لیوس ڈاٹ ساخت دوسرے سالموں کے لیے بھی لکھے جاسکتے ہیں جن میں تحد ہونے والے ایٹم مماش یا مختلف ہو سکتے ہیں۔ ضروری حالات یہ ہیں کہ:

- ہر ایک بند ایٹموں کے درمیان الیکٹران کے جوڑے میں ساچھے کے نتیجے میں بنتا ہے۔

تحد ہونے والا ہر ایک ایٹم اس ساچھے کے جوڑے میں کم از کم ایک الیکٹران کی حصہ داری کرتا ہے۔

الیکٹران کی شرکت کے نتیجے میں تحد ہونے والے ایٹم نوبل گیس کے بیرونی شیل کا تشکل حاصل کر لیتے ہیں۔

اس طرح پانی اور کاربن ٹیئر اکلورائیڈ میں شریک گرفت بند کی تشکیل کو مندرجہ ذیل طریقے سے دکھایا جاسکتا ہے۔



ایٹم الیکٹران کا ڈپلیٹ اور O  
ایٹم میں سے ہر ایک Cl اور C ایٹم آکٹیٹ اختیار کرتے ہیں۔

”اس طرح جب دو ایٹم اپنے درمیان الیکٹران کے ایک جوڑے میں شرکت کرتے ہیں تو وہ واحد شریک گرفت بند کے ذریعہ جڑے ہوئے ہوتے ہیں۔“ بہت سے مركبات میں ایٹموں کے درمیان کثیر بند ہوتے ہیں۔ دو ایٹموں کے درمیان ایک الیکٹران جوڑے سے زیادہ کی شرکت سے کثیر بند بنتے ہیں۔ اگر دو ایٹموں کے درمیان دو الیکٹران جوڑے

”ثبت اور منفی آین کے درمیان بر قی سکونی کشش کے نتیجے میں بنے والا بند بر قی گرفت بند (Electrovalent Bond) کہلاتا ہے۔ اس طرح بر قی گرفت (Electro Valence) آین پر اکائی چارج کی تعداد کے باہر ہوتی ہے۔“ اس طرح کیا شیم کو ثبت الیکٹرو ڈیلنس دو اور کلورین کو منفی الیکٹرو ڈیلنس دیا جاتا ہے۔

کوسل کے اصول مسلمہ (Poslutes) الیکٹران کی منتقلی کے ذریعہ آین بنے اور آئین قلمی مركبات بننے سے متعلق جدید تصورات کے لیے بنا دفر اہم کرتے ہیں۔ آئین مركبات کو سمجھنے اور انہیں منظم کرنے میں اس کے خیالات بہت اہم ثابت ہوئے ہیں۔ اس کے ساتھ ہی اس نے اس حقیقت کو بھی تسلیم کیا ہے کہ مركبات کی ایک بڑی تعداد ان تصورات میں فٹ نہیں ہوتی۔

#### 4.1.1 آکٹیٹ کا قاعدہ (Octet Rule)

1916 میں کوسل اور لیوس نے ایٹموں کے درمیان کیمیائی اتحاد کا ایک اہم نظریہ پیش کیا ہے جسے کیمیائی بندش کا الیکٹرانی نظریہ کہتے ہیں۔ اس کے مطابق ایک ایٹم دوسرے ایٹم کو گرفتی الیکٹران (Valence Electron) منتقل کر کے (حاصل کر کے یا گناہ کر) اتحاد کر سکتے ہیں یا گرفتی الیکٹرانوں کا سا جھا کر سکتے ہیں تاکہ وہ اپنے گرفتی خول میں آکٹیٹ قائم کر سکیں۔ یہ آکٹیٹ قاعدہ کہلاتا ہے۔

#### 4.1.2 شریک بندش بند (Covalent Bond)

لینگمویر (1919) نے لیوس کے اصول مسلمہ کو بہتر بنانے کے لیے آکٹیٹ کے ساکن مکعبی ترتیب کے صور کو رد کر کے شریک گرفت بند (Covalent Bond) کی اصطلاح پیش کی۔ لیوس-لینگمویر نظریہ کو کلورین کے سالمہ  $\text{Cl}_2$  کے بننے کے عمل کے ذریعہ سمجھا جاسکتا ہے۔  $\text{Cl}-\text{Cl}$  ایٹم جس کا الیکٹرانی تشکل  $[\text{Ne}]3s^23p^5$  [Ar] کے الیکٹرانی تشکل سے ایک الیکٹران کم ہے۔ کلورین  $(\text{Cl}_2)$  سالمہ کے بننے کے عمل کا اس طرح سمجھا جاسکتا ہے کہ دو کلورین ایک ایک الیکٹران کے جوڑے کا سا جھا کر لیتے ہیں، ہر کلورین ایٹم اس جوڑے کو اپنا ایک الیکٹران دے رہا ہے۔ نتیجہ کے طور پر دونوں کلورین ایٹم اپنے نزدیک ترین نوبل گیس (یعنی آرگن) بیرونی شیل آکٹیٹ حاصل کر لیتے ہیں۔

یہ کسی حد تک سالمے کے بننے اور اس کی خصوصیات کو سمجھنے میں مدد کرتی ہے۔ لہذا سالمے کا لیوس ڈاٹ ساخت لکھنا بہت فائدے مند ہوتا ہے۔

- مندرجہ ذیل اقدامات کی مدد سے لیوس ڈاٹ ساخت لکھی جاسکتی ہیں۔
- ساخت لکھنے کے لیے درکار الیکٹرانوں کی کل تعداد کو اتحادی ایٹم کے گرفتی الیکٹرانوں کو جمع کر کے حاصل کیا جاتا ہے۔
- مثال کے طور پر  $\text{CH}_4$  سالمے میں بندش کے لیے 8 گرفتی الیکٹران دستیاب ہیں (چار کاربن سے اور 4 ہائیروجن کے چار ایٹموں سے)۔

این آئین کے لیے ہر ایک منفی چارج کا مطلب ہے ایک الیکٹران کا داخل ہونا۔ کیٹ آئین کے لیے ہر ثبت چارج کے لیے گرفتی الیکٹرانوں کی کل تعداد میں سے ایک الیکٹران گھٹایا جائے گا۔ مثال کے طور پر  $\text{CO}_3^{2-}$  آئین کے لیے دو منفی چارج کا مطلب ہے تبدیلی ایٹموں کے ذریعے مہیا کیے گئے الیکٹرانوں کے علاوہ دو الیکٹران زائد ہیں۔  $\text{NH}_3^+$  آئین کے لیے ایک ثبت چارج کا مطلب ہے کہ تبدیلی ایٹموں کے گروپ میں سے ایک الیکٹران کم ہو گیا۔

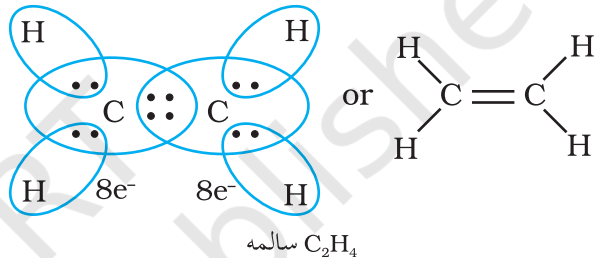
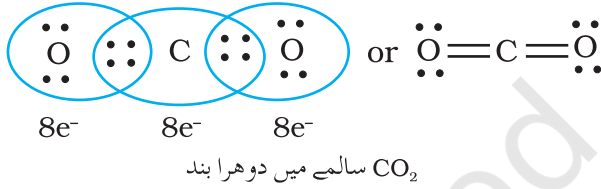
متعدد ہونے والے ایٹموں کی کیمیائی علامتیں جانتے ہوئے اور مرکب کے ساختی ڈھانچے کا علم رکھتے ہوئے (جاننتے ہوئے یا اندازہ کرتے ہوئے) الیکٹران کی کل تعداد کو ایٹموں کے درمیان کل بند کے تناسب میں مشترک گرفتی جوڑوں کو تقسیم کرنا آسان ہو جاتا ہے۔

عام طور پر کسی سالمے/آئین میں بر قی منفی ایٹم مرکزی مقام پر رہتا ہے۔ مثال کے طور پر  $\text{CO}_3^{2-}$  اور  $\text{NF}_3$  میں نائٹروجن اور کاربن مرکزی ایٹم ہیں جبکہ گلوبرین اور آسیجن کا مقام سروں پر ہے۔

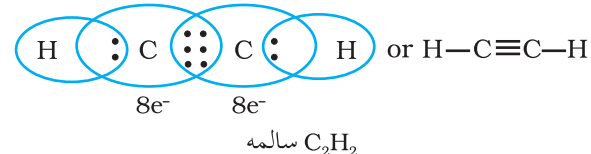
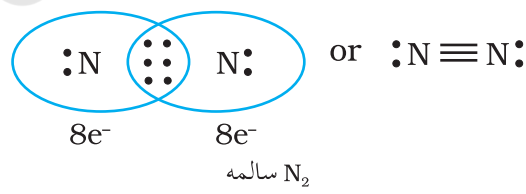
اکھرے بند میں مشترک الیکٹران جوڑوں کی تقسیم کے بعد باقی ماندہ الیکٹرانوں کے جوڑے کے شیر بندش میں استعمال ہو جاتے ہیں یا تہبا جوڑے (Lone Pair) کی حیثیت سے باقی رہتے ہیں ہمیادی ضرورت تو یہ ہے کہ ہر بندشی ایٹم کے پاس آٹھ الیکٹران ہوں۔

جدول 4.1 میں کچھ سالموں/آئینوں کے لیوس نمونے پیش کیے گئے ہیں۔

مشترک ہیں تو ان کے درمیان شریک گرفت بند دو ہر ابند (Double Bond) کہلاتے گا۔ مثال کے طور پر کاربن ڈائی آسیانڈ کے سالمے میں ہمارے پاس کاربن اور آسیجن کے درمیان دو ہرے بند ہوتے ہیں۔ اسی طرح ایٹمین کے سالمے میں دو کاربن ایٹم دو ہرے بند کے ذریعہ بند ہوئے ہوتے ہیں۔



جب ساجھا کرنے والے ایٹم تین الیکٹران جوڑوں میں شرکت کرتے ہیں جیسا کہ دو نائٹروجن ایٹم ایک نائٹروجن سالمے میں یا دو کاربن ایٹم ایک ایٹھائیں کے سالمے میں تو ایک تہرا بند (Triple Bond) بنتا ہے۔



#### 4.1.3 سادہ سالموں کا لیوس اظہار (لیوس ساخت)

##### [Lewis Representation of Simple Molecules (the Lewis Structures)]

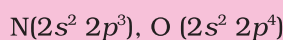
لیوس ڈاٹ ساخت سالموں اور آئینوں میں مشترک الیکٹران جوڑوں اور آکٹیٹ قاعدے کی اصطلاح میں بندش کی تصویر مہیا کرتے ہیں۔ اگرچہ یہ شکل سالمے کی بندش اور خصوصیات کو مکمل طور پر واضح نہ کر سکتی ہو پھر بھی

**مسئلہ 4.2**

نائٹرائٹ آئین کے لیے یوس ساخت بنائیے۔

**حل**

قدم 1: نائٹروجن ایٹم، آسیجن ایٹم اور مزید ایک منقی چارج کے لیے کل گرفتی الیکٹرانوں کی تعداد شمار کیجیے۔



$$18 \text{ الیکٹران} = 5 + (2 \times 6) + 1$$

قدم 2:  $NO_2^-$  کا ساختی ڈھانچہ اس طرح لکھا جائے گا:



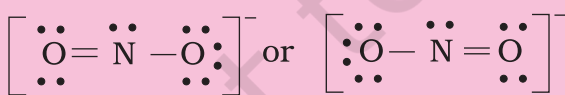
قدم 3: نائٹروجن اور ہر ایک آسیجن کے درمیان اکھرا بند (ایک مشترک الیکٹران جوڑا) بنائیے کہ آسیجن ایٹم کا آکٹیٹ مکمل ہو جائے۔ یہ پھر بھی نائٹروجن کے آکٹیٹ کو مکمل نہیں کرے گا اگر باقی دو الیکٹران اس پر تھا جوڑے کی شکل میں ہوں گے۔



لہذا ہمیں نائٹروجن اور ایک آسیجن کے درمیان کثیر بندش بنانی ہو گی (یہاں دو ہری بندش) اس طرح مندرجہ ذیل یوس ڈاٹ ساخت حاصل ہو گی۔



or

**4.1.4 فارمل چارج (Formal Charge)**

یوس ڈاٹ ساخت عام طور پر سالموں کی اصل شکل کو ظاہر نہیں کرتے۔ کثیر ایٹمی آئینوں میں چارج مل کل آئین پر ہوتا ہے نہ کہ ایک ایٹم پر۔ لہذا یہ ممکن ہے کہ ہر ایک ایٹم کو ایک فارمل چارج دیا جائے۔ ایک کثیر ایٹمی سائلے یا آئین میں کسی ایٹم کا فارمل چارج تھا یا آزاد حالت میں اس ایٹم

**جدول 4.1 کچھ سالموں کے یوس نمونے**

سائلے/آئین	یوس اظہار
$H_2$	$H : H^*$
$O_2$	$\ddot{\text{O}} : \ddot{\text{O}}$
$O_3$	$\ddot{\text{O}}^+ : \ddot{\text{O}}^-$
$NF_3$	$\ddot{\text{F}} : \ddot{\text{N}} : \ddot{\text{F}}$
$CO_3^{2-}$	$\left[ \begin{array}{c} \ddot{\text{O}} \\ \ddot{\text{O}} \text{ C } \ddot{\text{O}} \\ \ddot{\text{O}} \end{array} \right]^{2-}$
$HNO_3$	$\ddot{\text{O}}^+ \text{ N } \ddot{\text{O}} : \text{H}$

\* ہائڈروجن کا ہر ایک ایش، ہیلیم کا تشکل اختیار کرتا ہے۔  
(الیکٹرانوں کا ڈپلیٹ)

**مسئلہ 4.1**

$CO$  کے لیے یوس ڈاٹ ساخت لکھیے

**حل**

قدم 1: کاربن اور آسیجن ایٹموں کے کل گرفتی الیکٹرانوں کی تعداد معلوم کیجیے۔ کاربن اور آسیجن کے باہری (گرفتی) خول شکل بالترتیب اس طرح ہیں  $2s^2 2p^2$  اور  $2s^2 2p^4$ ۔ دستیاب گرفتی الیکٹران ہیں  $10 = 4 + 6$ ۔

قدم 2:  $CO$  کا ساختی ڈھانچہ اس طرح لکھا جائے گا:

قدم 3: C اور O کے درمیان اکھری بندش (ایک مشترک الیکٹرانوں کا جوڑا) بنائیے اور O پر آکٹیٹ مکمل کیجیے۔ باقی ماندہ دو الیکٹران C پر تھا جوڑا ہے۔



یہ کاربن کے آکٹیٹ کو مکمل نہیں کرتی لہذا ہمیں C اور O کے درمیان کثیر بندش کی ضرورت ہوتی ہے (اس معاملے میں ایک تھری بندش) یہ دونوں ایٹموں کے لیے آکٹیٹ قاعدے کے اصول کو پورا کرتا ہے۔

ہمیں یہ سمجھنا چاہیے کہ فارمل چارج سالٹے کے اندر چارج کی علیحدگی کو ظاہر نہیں کرتے۔ لیوس ساخت میں چارج ظاہر کرنے سے صرف سالٹے کے اندر ویلنس الیکٹرانوں کا مقام معلوم کرنے میں مدد ملتی ہے۔ فارمل چارج کسی نوع کی ممکنہ مختلف لیوس ساختوں میں سے سب سے کم تو انائی والی ساخت کو چھپنے میں مدد کرتا ہے ”عام طور پر سب سے کم تو انائی والی ساخت وہ ہوتی ہے جس میں ایٹم کے اوپر سب سے چھوٹے (کم) فارمل چارج ہوں۔ فارمل چارج ایک ایسا عامل ہے جس کی بنیاد بندش کے خالص تصور پر ہوتی ہے جہاں الیکٹران کے جوڑے کا اشتراک آس پاس کے ایٹموں کے ماہین مساوی طور پر ہوتا ہے۔

#### 4.1.5 آکٹیٹ قاعدے کی حدود (Limitation of the Octet Rule)

آکٹیٹ قاعدہ اگرچہ مفید ہے پھر بھی آفاتی نہیں ہے۔ زیادہ تر نامیاتی مرکبات کی ساختیں سمجھنے میں یہ کافی مفید ہے اور یہ زیادہ تر دوری جدول کے دوسرے دور کے لیے خاص طور پر استعمال ہوتا ہے۔ آکٹیٹ کلیکے تین قسم کے اتنی ہیں۔

مرکزی ایٹم کا نامکمل آکٹیٹ (The incomplete octet of the central atom)

کچھ مرکبات میں مرکزی ایٹم کے گرد الیکٹرانوں کی تعداد آٹھ سے کم ہوتی ہے۔ یہ خاص طور پر ان عناصر کے ساتھ ہوتا ہے جن میں ویلنس الیکٹران کی تعداد چار سے کم ہوتی ہے۔ مثال کے طور پر LiCl، BeH<sub>2</sub> اور BCl<sub>3</sub> اور BeCl<sub>2</sub> وغیرہ۔



اور B کے پاس بالترتیب 1، 2 اور 3 گرفتی الیکٹران ہوتے ہیں۔ اس قسم کے کچھ اور مرکبات AlCl<sub>3</sub> اور BF<sub>3</sub> ہیں۔

**طاق الیکٹران سالمنر (Odd-electron Molecules)**

وہ سالٹے جن میں الیکٹران کی تعداد طاق ہوتی ہے جیسا کہ ناٹرک آکسائیڈ NO اور ناٹرروجن ڈائی آکسائیڈ NO<sub>2</sub> میں آکٹیٹ قاعدہ تمام ایٹموں کے لیے اطمینان بخش نہیں ہے۔



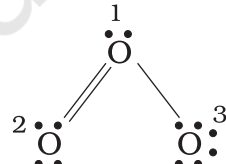
کے گرفتی الیکٹرانوں اور لیوس ساخت میں اس کو دیے گئے الیکٹرانوں کے فرق کے برابر ہوتا ہے۔ اسے اس طرح ظاہر کرتے ہیں:

$$= \boxed{\begin{array}{c} \text{لیوس ساخت میں کسی ایٹم پر} \\ \text{فارمل چارج} \end{array}}$$

$$\left[ \begin{array}{c} \text{غیر بندشی (تہاں جوڑے)} \\ \text{کے الیکٹرانوں کی کل تعداد} \end{array} \right] - \left[ \begin{array}{c} \text{بندشی الیکٹرانوں} \\ \text{(مشترک) کی کل تعداد} \end{array} \right]^{(1/2)}$$

یہ شمار اس مفروضے پر کیا جاتا ہے کہ سالٹے میں ایٹم ہر ایک مشترک جوڑے میں سے ایک الیکٹران اور تہاں جوڑے کے دونوں الیکٹرانوں کا مالک ہے۔

آئیے اوزون سالٹے کو دیکھتے ہیں۔ O<sub>3</sub> کی لیوس ساخت اس طرح لکھی جاسکتی ہے۔



ایٹموں کو 1، 2 اور 3 عدد دیے گئے ہیں۔

درمیانی O ایٹم کو 1 عدد دیا گیا ہے۔

$$= 6 - 2 - \frac{1}{2}(6) = +1$$

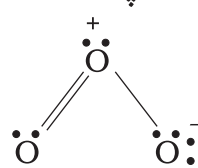
سرے پر O جسے 2 نشان دیا گیا ہے

$$= 6 - 4 - \frac{1}{2}(4) = 0$$

سرے پر O جسے 3 نشان دیا گیا ہے

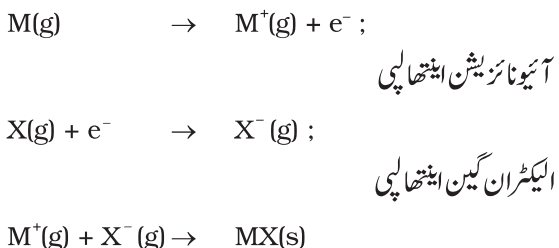
$$= 6 - 6 - \frac{1}{2}(2) = -1$$

لہذا ہم O<sub>3</sub> کو اس کے فارمل چارج کے ساتھ اس طرح ظاہر کرتے ہیں:



- تبدیل ایٹموں سے ان کے ثبت اور منفی آئین بننے میں آسانی؛
- ٹھوس میں ثبت اور منفی آئین کی ترتیب، یعنی قائمی مرکبات کی لیس (Lattice)۔

ثبت آئین کے بننے میں آئیونائزیشن شامل ہوتا ہے یعنی ایک تبدیلی ایٹم سے الیکٹران کا خارج ہونا اور منفی آئین کے لیے تبدیلی ایٹم میں الیکٹران کا شامل ہونا۔



الیکٹران گین اپنے ہاپی،  $H_{eg} \Delta_{eg}$  اپنے ہاپی کی وہ تبدیلی (اکائی 3) ہوتی ہے کہ جب کیسی حالت میں ایٹم اپنی گراوڈ اسٹیٹ میں ایک الیکٹران حاصل کرتا ہے۔ الیکٹران گین کا عمل حرارت زا (Exothermic) ہو سکتا ہے۔ آئیونائزیشن، دوسری طرف، صرف حرارت خور (Endothermic) ہوتا ہے۔ الیکٹران اپنی الیکٹران گین کے ساتھ شامل منفی تو انائی تبدیل ہوتی ہے۔

”ظاہر ہے کہ آئینی بندش ان عناصر میں زیادہ آسانی سے ہوگی جن کی آئیونائزیشن اپنے ہاپی نسبتاً کم ہوگی اور وہ عناصر جن کی الیکٹران گین اپنے ہاپی کی منفی قدر نسبتاً زیادہ ہوگی۔

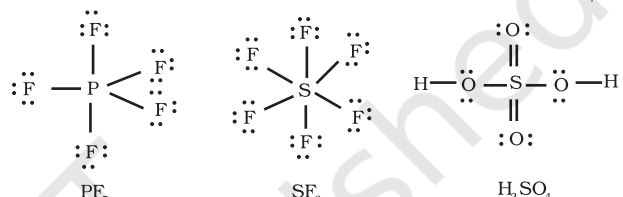
زیادہ تر آئینی مرکبات میں ثبت آئین دھاتی عناصر سے اور منفی آئین غیر دھاتی عناصر سے حاصل ہوتے ہیں۔ اموئیم آئین (دوغیر دھاتی عناصر سے مل کر بنتا ہے) ایک استثنی ہے۔ یہ بہت سے آئینی مرکبات کے کیٹ آئین بناتا ہے۔

قلمی حالت میں آئینی مرکبات میں کیٹ آئین اور این آئین آپس میں کوئی باہمی عمل تو نہیں (Coulombic Interation) کے ذریعہ جو کہ سے ابعادی ترتیب میں پائے جاتے ہیں۔ یہ مرکبات مختلف قلمی ساختوں میں کریٹلائز ہوتے ہیں جس کا انحصار آئین کے سائز، پیکنگ کی ترتیب اور دوسرے عوامل پر ہوتا ہے۔ مثال کے طور پر  $NaCl$ , سوڈیم کلورائڈ کا کالمی ڈھانچہ نیچے دکھایا گیا ہے۔

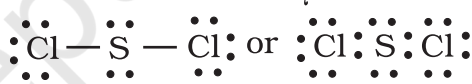
### توسیعی آکٹیٹ (The Expanded Octet)

دوری جدول میں تیسرا دور اور اس کے بعد کے عناصر میں 3s- اور 3p- اربٹل کے علاوہ بندش کے لیے 3d اربٹل بھی دستیاب ہیں۔ ان عناصر کے بہت سے مرکبات میں مرکزی عنصر کے پاس 8 سے زیادہ گرفتی الیکٹران ہوتے ہیں۔ اسے توسیعی آکٹیٹ کہتے ہیں۔ ظاہر ہے کہ ان مٹالوں میں آکٹیٹ قاعدہ استعمال نہیں ہوتا۔

ایسے مرکبات کی چند مثالیں  $PF_5$ ,  $SF_6$ ,  $H_2SO_4$  اور بہت سے ہم ربط مرکبات (Coordination Compound) ہیں۔



$S$  کے گرد 12 ایکٹران کے گرد 12 ایکٹران  $P$  کے گرد 10 ایکٹران دلچسپ بات یہ ہے کہ، سلفر ایسے بہت سے مرکبات بناتا ہے جن میں آکٹیٹ قاعدہ کا استعمال ہوتا ہے۔ سلفر ڈائی کلورائڈ میں سلفر کے گرد الیکٹرانوں کا آکٹیٹ ہوتا ہے۔



### آکٹیٹ نظریہ کی دیگر خامیاں

#### (Other Drawbacks of the Octet Theory)

- یہ واضح ہے کہ آکٹیٹ قاعدہ کی بنیاد نوبل گیسوں کی غیر عامدیت ہے۔ تاہم کچھ نوبل گیسیں (مثلاً زینان اور کرپلان) بھی آکسیجن اور فلورین کے ساتھ مل کر بہت سے مرکبات جیسے  $XeF_2$ ,  $XeOF_2$  وغیرہ بناتی ہیں۔

یہ نظریہ سالے کی ساخت کی وضاحت نہیں کرتا۔

- یہ سالموں کے اضافی استحکام کی وضاحت نہیں کرتا اور سالموں کی تو انائی کے بارے میں خاموش ہے۔

### 4.2 آئینی یا برق گرفتی بند

#### (Ionic or Electrovalent Bond)

آئینی بند بننے کے سلسلے میں کوسل اور لیوں ٹریٹمنٹ سے یہ معلوم ہوتا ہے کہ بنیادی طور پر آئینی مرکبات بننے کا انحصار مندرجہ ذیل پر ہوگا۔

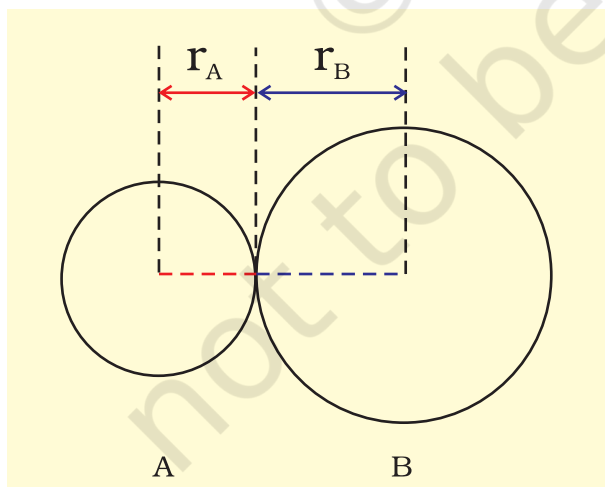
اس عمل میں مخالف چارج والے آئین کے درمیان قوت کشش اور یکساں چارج والے آئینوں کے درمیان دافع قوت شامل ہوتی ہے۔ چونکہ ٹھوس قلم سے ابعادی ہوتے ہیں اس لیے یہ ممکن نہیں ہوتا کہ لیٹس کی اینٹھاپی براہ راست قوت کشش اور دافع قوت کے باہمی عمل سے معلوم کی جاسکے۔ کرٹل جیو میٹری سے تعلق رکھنے والے عوامل کو بھی اس میں شامل کرنا پڑے گا۔

### 4.3 بندش پیرامیٹر (Bond Parameters)

#### 4.3.1 بندش لمبائی (Bond Length)

ایک سالے میں بندھے ہوئے دو ایٹم کے مرکزوں کے درمیان توازنی فاصلہ بندش لمبائی کہلاتا ہے۔ بندش لمبائی کی پیمائش اپکٹر و اسکوپی، ایکسرے ڈیفریکشن اور الیکٹران ڈیفریکشن کے طریقوں سے کی جاتی ہے جس کے بارے میں آپ اعلیٰ جماعتوں میں پڑھیں گے۔ بندش جوڑے کا ہر ایک ایٹم بندش لمبائی میں شریک ہوتا ہے (شکل 4.1)۔ شریک گرفت بندش میں ہر ایک ایٹم کا تعاون اس ایٹم کا شریک گرفت نصف قطر (Covalent Radius) کہلاتا ہے۔

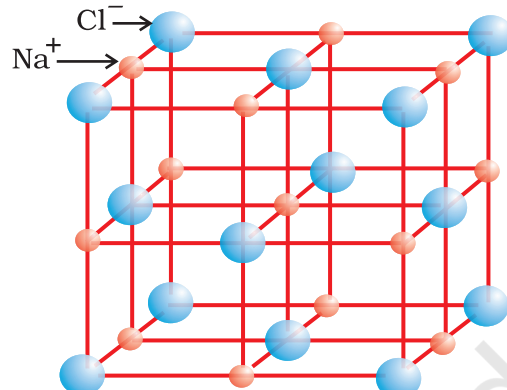
شریک گرفت نصف قطر کی پیمائش انداز ایک ایٹم کے مرکز کا نصف قطر ہوتی ہے جو بندشی حالت میں برابر والے ایٹم کے مرکز کے تعلق میں ہوتا ہے۔ شریک گرفت نصف قطر ایک ہی سالے میں شریک گرفت بند سے بندھے ہوئے دو یکساں ایٹموں کے درمیانی فاصلے کا نصف حصہ ہوتا ہے۔



شکل 4.1 شریک گرفت سالمے AB میں بندشی لمبائی

$R = r_A + r_B$

Aور B کے شریک بندش نصف قطر ہیں)



چنانی نمک کی ساخت

آنی ٹھوس میں الیکٹران گین اینٹھاپی اور آئیونا نریشن اینٹھاپی کی کل مقدار ثابت ہو سکتی ہے لیکن قلمی ساخت کرٹل لیٹس بننے کے دوران خارج ہونے والی تو انائی کی وجہ سے ہی مستحکم ہوتا ہے۔ مثال کے طور پر  $Na^+(g)$  سے  $Na(g)$  بننے کے دوران آئیونا نریشن اینٹھاپی  $495.8 \text{ kJ mol}^{-1}$  ہوتی ہے؛ جبکہ  $Cl(g) + e^- \rightarrow Cl^-(g)$  تبدیلی کے لیے الیکٹران گین اینٹھاپی صرف  $348.7 \text{ kJ mol}^{-1}$  ہی ہے۔ دونوں کی کل تو انائی  $147.1 \text{ kJ mol}^{-1}$   $NaCl(s)$  کی لیٹس تشکیل کی اینٹھاپی  $-788 \text{ kJ mol}^{-1}$  سے کہیں زیادہ ہے۔ لہذا اس عمل میں خارج ہونے والی تو انائی جذب ہونے والی تو انائی سے زیادہ ہے۔ لہذا ایک آئینی مرکب لیٹس استحکام کے لیے کیفیتی پیمائش اس کی لیٹس تشکیل کی اینٹھاپی کے ذریعہ فراہم کیے جاتے ہیں نہ کہ صرف گیسی حالت میں آئینی انواع کے گروالیکٹرانوں کے آکٹیٹ حاصل کر کے۔

چونکہ لیٹس اینٹھاپی آئینی مرکبات کی تشکیل میں اہم کردار ادا کرتی ہے، یہ ضروری ہے کہ ہم اس کے بارے میں مزید معلومات حاصل کریں۔

#### 4.2.1 لیٹس اینٹھاپی (Lattice Enthalpy)

کسی آئینی ٹھوس کی لیٹس اینٹھاپی کی تعریف اس تو انائی کی شکل میں کی جاتی ہے جو ایک مول ٹھوس آئینی مرکب کو اس کے گیئی آئینوں میں مکمل طور پر عیحدہ کرنے کے لیے درکار ہوتی ہے۔ مثال کے طور پر  $NaCl$  کی لیٹس اینٹھاپی  $788 \text{ kJ mol}^{-1}$  ہے۔ اس کا مطلب ہے کہ ایک مول ٹھوس  $NaCl$  کو ایک مول  $Na^+(g)$  اور ایک مول  $Cl^-(g)$  کو لاتنا ہی فاصلے تک عیحدہ کرنے کے لیے  $788 \text{ kJ}$  تو انائی کی ضرورت ہوتی ہے۔

جدول 4.2 کچھ اکھرے، دوہرے اور تھرے بند کی اوسط بندشی لمبائیاں

بند کی قسم	شریک بندش بندشی لمبائی (pm)
O-H	96
C-H	107
N-O	136
C-O	143
C-N	143
C-C	154
C=O	121
N=O	122
C=C	133
C=N	138
C≡N	116
C≡C	120

جدول 4.3 عام سالموں میں بندشی لمبائیاں

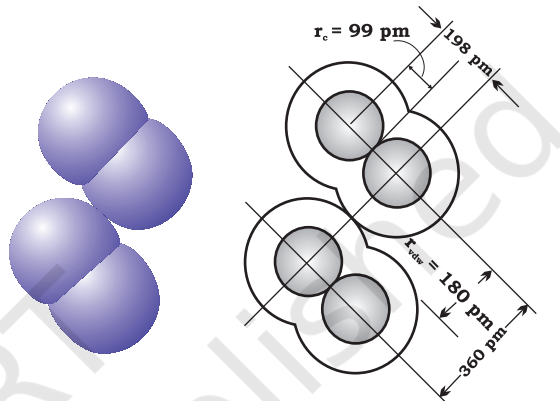
سالہ	بندشی لمبائی (pm)
H <sub>2</sub> (H - H)	74
F <sub>2</sub> (F - F)	144
Cl <sub>2</sub> (Cl - Cl)	199
Br <sub>2</sub> (Br - Br)	228
I <sub>2</sub> (I - I)	267
N <sub>2</sub> (N ≡ N)	109
O <sub>2</sub> (O ≡ O)	121
HF (H - F)	92
HCl (H - Cl)	127
HBr (H - Br)	141
HI (H - I)	160

جدول 4.4 شریک بندش نصف قطر  $*r_{cov}/(\text{pm})$ 

H	37				
C	77(1)      N      74 (1)      O      66(1)      F      64				
67 (2)	65(2)	57 (2)	Cl	99	
60(3)	55(3)				
P	110	S	104(1)	Br	114
			95(2)		
As	121	Se	104	I	133
Sb	141	Te	137		

\* قیمتیں اکھرے بند کے لیے دی گئی ہیں، سوائے ان کے جہاں قوسین میں قیمت دی گئی ہے۔ (دوری رجحان کے لیے اکائی 3 بھی دیکھئے)

ون ڈروالز نصف قطر ایٹم کے پورے سائز کو ظاہر کرتا ہے جس میں غیر بندشی حالت میں ان کا گرفتی خول شامل ہوتا ہے۔ مزید، ون ڈروالز نصف قطر اس فاصلے کا آدھا حصہ ہوتا ہے جو ایک ٹھوس کے علیحدہ سالموں میں یکساں ایٹموں کے درمیان ہوتا ہے۔ شکل 4.2 میں کلورین کے شریک گرفت اور ون ڈروالز نصف قطر دکھائے گئے ہیں۔

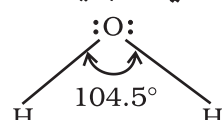


شکل 4.2 کلورین سالہ میں شریک گرفت اور ون ڈروالز نصف قطر اندرونی دائیں کلورین ایٹم کے سائز کے مطابق ہیں (r<sub>cov</sub>) اور r<sub>vdw</sub> بالترتیب ونڈروالز اور شریک گرفت نصف قطر ہیں)

جدول 4.2 میں کچھ عام اکھرے، دوہرے اور تھرے بند کی اوسط بندشی لمبائیاں دکھائی گئی ہیں۔ کچھ عام سالموں کی بندشی لمبائیاں جدول 4.3 میں دکھائی گئی ہیں۔ جدول 4.4 میں کچھ عام عنصر کے شریک گرفت نصف قطر دکھائے گئے ہیں۔

#### 4.3.2 بندشی زاویہ (Bond Angle)

اس کی تعریف اس زاویہ کی طرح کی جاتی ہے جو کسی سالمے / پیچیدہ آئین کے مرکزی ایٹم اور بندشی الیکٹران کا جوڑا رکھنے والے ارٹل کے درمیان ہوتا ہے۔ بندشی زاویے کوڈگری میں ظاہر کرتے ہیں جو اسکے طبقہ واسکوپک طریقوں سے تجرباتی طور پر معلوم کیے جاسکتے ہیں۔ یہ میں کسی سالمے / پیچیدہ آئین میں مرکزی ایٹم کے گرد ارٹل کی تقسیم کا اندازہ فرماتے ہیں جس کی مدد سے ہمیں اس کی ساخت کا لقین کرنے میں مدد ملتی ہے۔ مثال کے طور پر پانی میں H-O-H میں بندشی زاویہ کو مندرجہ ذیل طریقہ سے ظاہر کیا جاتا ہے۔



$$\text{او سط بانڈ انٹھاپی} = \frac{502 + 427}{2} = 465.5 \text{ kJ mol}^{-1}$$

#### 4.3.4 بانڈ آرڈر (Bond Order)

شریک گرفت بند کے لیوں کے بیان میں بانڈ آرڈر ایک سالمہ میں دو ایٹم کے درمیان بند کی تعداد کی شکل میں دیا جاتا ہے۔ مثال کے طور پر  $\text{H}_2$  (جس میں مشترک الیکٹران جوڑا ایک ہے)،  $\text{O}_2$  میں (جس میں مشترک الیکٹران جوڑے دو ہیں) اور  $\text{N}_2$  میں (جس میں مشترک الیکٹران جوڑے تین ہیں) بانڈ آرڈر بالترتیب 1، 2 اور 3 ہوگا۔ اسی طرح  $\text{CO}$  میں (C اور O کے درمیان مشترک الیکٹران کے تین جوڑے) میں بانڈ آرڈر 3 ہوگا۔  $\text{N}_2^-$  کے لیے بانڈ آرڈر 3 ہوگا اور اس کی  $\Delta_a H^\ominus = 946 \text{ kJ mol}^{-1}$  ہے جو ایک دو ایٹمی سالمہ کے لیے سب سے زیادہ ہوتی ہے۔ آئسون الیکٹرانی سالموں اور آئین میں بانڈ آرڈر مماثل ہوتے ہیں۔ مثال کے طور پر  $\text{F}_2$  اور  $\text{O}_2^-$  کے بانڈ آرڈر 1 ہیں اور  $\text{NO}^+$ ،  $\text{CO}$ ،  $\text{N}_2$  کے بانڈ آرڈر 3 ہوتے ہیں۔

”ساملوں کے استحکام کو سمجھنے کے لیے ایک عام ربط یہ ہے کہ: بانڈ آرڈر بڑھنے کے ساتھ بندشی انٹھاپی بڑھتی ہے اور بندشی لمبائی گھٹتی ہے۔“

#### 4.3.5 گلک ساختیں (Resonance Structures)

کبھی کبھی یہ دیکھا گیا ہے کہ واحد لیوں ساخت کسی ساملے کے اظہار میں اس کے تجرباتی طور پر متعین کیے گئے پیرامیٹر سے مطابقت رکھنے میں ناکافی ہوتی ہے۔ مثال کے طور پر، اوزون،  $\text{O}_3$  ساملے کو ساخت I اور ساخت II دونوں طرح سے ظاہر کیا جاسکتا ہے۔

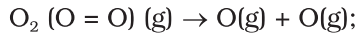
دونوں ساختوں میں ایک O - O - O کہرا بند اور ایک O = O دوہرہ بند ہے۔ عام طور پر  $\text{O}-\text{O}-\text{O}$  اور  $\text{O}=\text{O}-\text{O}$  بندشی لمبائیاں بالترتیب 148 pm اور 121 pm ہوتی ہیں۔ تجرباتی طور پر معلوم کی گئی O - O - O ساملے میں  $\text{O}-\text{O}_3$  لمبائیاں میں برابر ہوتی ہیں (128 pm)۔ لہذا  $\text{O}_3$  ساملے میں بند اکھرے اور دوہرے بند کے درمیان ہوتے ہیں۔ ظاہر ہے کہ انہیں مندرجہ بالا دونوں لیوں ساختوں میں سے کسی کے ذریعہ نہیں دکھایا جاسکتا۔

#### 4.3.3 بانڈ انٹھاپی (Bond Enthalpy)

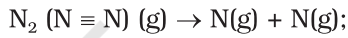
اس کی تعریف اس تو انائی کی مقدار کی شکل میں کی جاتی ہے جو گیسی حالت میں دو ایٹم کے درمیان ایک مخصوص قسم کے 1 مول کو توڑنے میں خرچ ہوتی ہے۔ بانڈ انٹھاپی کی اکائی  $\text{kJ mol}^{-1}$  ہوتی ہے۔ مثال کے طور پر ہائڈروجن ساملے میں  $\text{H}-\text{H}$  بانڈ انٹھاپی  $435.8 \text{ kJ mol}^{-1}$  ہوتی ہے۔



اسی طرح ان سالموں میں جن میں کثیر بند ہوتے ہیں مثلاً  $\text{O}_2$  اور  $\text{N}_2$ ، میں بانڈ انٹھاپی اس طرح ہوگی:

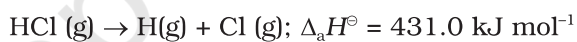


$$\Delta_a H^\ominus = 498 \text{ kJ mol}^{-1}$$

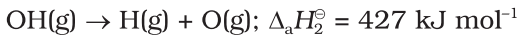
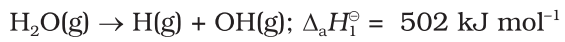


$$\Delta_a H^\ominus = 946.0 \text{ kJ mol}^{-1}$$

یہ بات اہم ہے کہ بندشی افتراق انٹھاپی (Bond Dissociation Anthalpy) جتنی زیادہ ہوگی، اتنا ہی مضبوط بند ساملے میں ہوگا۔ ایک ہیزو نوکلیڑائی اٹائمک مائیکل (Heteronuclear Diatomic Molecule) جیسے  $\text{HCl}$  کے لیے

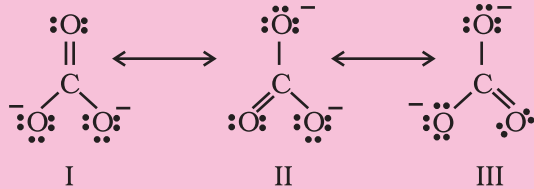


کثیر ایٹمی سالموں میں بندشی تو انائی کی پیمائش زیادہ پیچیدہ ہوتی ہے۔ مثال کے طور پر  $\text{H}_2\text{O}$  ساملے میں دو  $\text{H}-\text{O}$  بند کو توڑنے میں یکساں تو انائی کی ضرورت نہیں ہوتی۔



$\Delta_a H_2^\ominus$  کی قیتوں کا فرق بتاتا ہے کہ دوسراے  $\text{O}-\text{H}$  بند میں کیمیائی ما حل تبدیل ہونے کی وجہ سے کچھ تبدیلی آجائی ہے۔ یہی وجہ ہے کہ مختلف سالموں جیسے  $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$  (Ethanol) اور پانی کے سالموں میں یکساں  $\text{H}-\text{O}$  بند کے لیے تو انائی میں فرق پایا جاتا ہے۔ لہذا کثیر ایٹمی سالموں میں او سط بانڈ انٹھاپی (Average Bond Enthalpy) کی اصطلاح استعمال کی جاتی ہے۔ اسے حاصل کرنے کے لیے کل بندشی افتراق انٹھاپی کی اصطلاح استعمال کی جاتی ہے۔ اسے حاصل کرنے کے لیے کل بندشی افتراق انٹھاپی کو ٹوٹنے والے بند کی تعداد سے تقسیم کر دیتے ہیں۔ جیسا کہ پانی کے ساملے کے لیے مندرجہ ذیل طریقہ میں سمجھایا گیا ہے۔

کو مستند اشکال I، II اور III کے گمک مخلوط کی شکل میں مندرجہ ذیل طریقے سے ظاہر کیا جاسکتا ہے۔



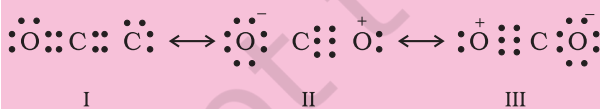
شکل 4.4  $\text{CO}_3^{2-}$  میں گمک I، II اور III تین مستند اشکال دکھاتے ہیں۔

#### مسئلہ 4.4

$\text{CO}_2$  سالمے کی ساخت کی وضاحت کیجیے۔

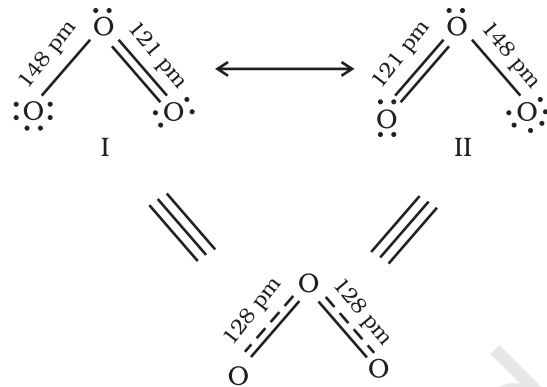
حل

$\text{CO}_2$  میں کاربن اور آسیجن کے درمیان بندشی لمبائی تجرباتی طور پر 115 pm معلوم کی گئی ہے۔ کاربن اور آسیجن کے درمیان دوہر ابند (C = O) اور کاربن اور آسیجن کے درمیان تھرے بند (C ≡ O) کی لمبائی عام طور پر بالترتیب 121 pm اور 110 pm ہوتی ہے۔  $\text{CO}_2$  میں کاربن اور آسیجن کے درمیان بندشی لمبائی C = O = 115 pm اور C ≡ O = 110 pm کی قیمتیں کاربن اور آسیجن کے درمیان ساختیں بنتی ہیں اور ان کا مخلوط یعنی III ساخت  $\text{O}_3$  کی ساخت کو زیادہ صحیح طور پر ظاہر ہے کہ ایک واحد لیوس ساخت اس صورت حال کو ظاہر نہیں کر سکتا اور یہ لازمی ہو جاتا ہے کہ ایک سے زیادہ لیوس ساختیں لکھی جائیں اور یہ خیال کیا جائے کہ  $\text{CO}_2$  کی ساخت، مستند یا گمک اشکال I، II اور III کے مخلوط کی شکل میں زیادہ صحیح طور پر دکھاتی جاسکتی ہے۔



شکل 4.5  $\text{CO}_2$  سالمے میں گمک I، II اور III مستند اشکال دکھاتی ہیں

- گمک سالمے کو مستحکم کر دیتا ہے کیونکہ گمک مخلوط کی توانائی کسی بھی ایک مستند ساخت سے کم ہوتی ہے؛ اور



شکل 4.3  $\text{O}_3$  سالمے میں گمک

(ساخت I اور ساخت II مستند (Cononical) اشکال کا اظہار کرتی ہیں اور ساخت III اس کی گمک مخلوط ہے)

$\text{O}_3$  ہیسے سالموں کی صحیح ساخت کے اظہار میں آنے والی دشواریوں سے پہنچ کے لیے ہی گمک کا تصور پیش کیا گیا ہے ”گمک کے تصور کے مطابق جب کبھی بھی کوئی ایک لیوس ساخت کسی سالمے کی ساخت کو صحیح طور پر ظاہر نہیں کر سکے گی تو بہت سی ساختیں جو تو انہی، مرکزوں کے مقام، الیٹرانوں کے بندشی اور غیر بندشی جوڑے میں یکساں ہوں گی تو انہیں مخلوط کی مستند ساختوں کے طور پر لیا جائے گا جو سالمے کی ساخت کو بالکل صحیح طور پر ظاہر کریں گی۔ لہذا  $\text{O}_3$  کے لیے مندرجہ بالا دو ساختیں مستند یا گمک ساختیں بنتی ہیں اور ان کا مخلوط یعنی III ساخت  $\text{O}_3$  کی ساخت کو زیادہ صحیح طور پر ظاہر کرتی ہے۔ اس کو ”گمک مخلوط“ (Resonance Hybrid) بھی کہتے ہیں۔ گمک کو دوسروں والے تیرے سے ظاہر کرتے ہیں۔ کاربونیٹ آئین اور کاربن ڈائی آسیجن میڈیم کے سالمے گمک ساختوں کی پچھو اور مثالیں ہیں۔

#### مسئلہ 4.3

گمک کی اصطلاح میں  $\text{CO}_3^{2-}$  آئین کی وضاحت کیجیے۔

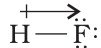
حل

کاربن اور آسیجن کے درمیان دو اکھرے بند اور ایک دوہرے بند پر منحصر واحد لیوس ساخت سالمے کو ظاہر کرنے کے لیے ناقافی ہے کیونکہ وہ غیر مساوی بندش کو ظاہر کرتا ہے۔ تجربات کی بنیاد پر تنازع کے مطابق  $\text{CO}_3^{2-}$  کے تمام بند مساوی ہیں۔ لہذا کاربونیٹ آئین

چارج (Q)  $\times$  علیحدگی کا فاصلہ (r) = ڈاپول مونٹ ڈاپول مونٹ کو عام طور پر ڈبائی اکائی (D) سے ظاہر کرتے ہیں۔  
کنورژن فیکٹر مندرجہ ذیل ہے:

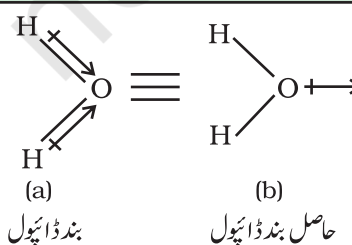
$$1 D = 3.33564 \times 10^{-30} C m$$

جہاں C کولمب اور m میٹر ہے۔  
مزید یہ کہ ڈاپول مونٹ ایک ویکٹر ہے اور اسے ایک چھوٹے سے تیر کے ذریعہ ظاہر کرتے ہیں جس کی دُم منفی مرکز کی طرف اور سر ثبت مرکز کی طرف ہوتا ہے۔ لیکن کیمیا میں ڈاپول مونٹ کی موجودگی کو صلبی تیر ( $\rightarrow\leftarrow$ ) کے ذریعے ظاہر کیا جاتا ہے جو سالمے کی لیوں ساخت کے اوپر ہوتا ہے۔ اس کا صلبی ثبت جانب جب کہ سرمنفی جانب ہوتا ہے۔ مثال کے طور پر HF کے ڈاپول مونٹ کو اس طرح ظاہر کرتے ہیں:



یہ تیر سالمے میں الیکٹران کی کثافت میں تبدیلی کی سمت کو ظاہر کرتا ہے۔ نوٹ کیجیے کہ صلبی تیر کی سمت ڈاپول مونٹ کی روایتی سمت کے مخالف ہے۔ کثیر ایٹھی سالموں میں ڈاپول مونٹ نہ صرف بندشوں کے منفرد ڈاپول مونٹ، جس کو بانڈ ڈاپول (Bond Dipole) بھی کہتے ہیں، پر منحصر ہوتا ہے بلکہ سالمے میں مختلف بندشوں کے مکانی تنظیم پر بھی منحصر ہوتا ہے۔ ایسی حالت میں سالمے کے ڈاپول مونٹ مختلف بند کے ڈاپول مونٹ کا دیکھ رہا ہے۔ مثال کے طور پر  $H_2O$  کا سالمہ جس کی ساخت خمیدہ ہوتی ہے  $-O-H$  کے دو بندوں کے درمیان  $104.5^\circ$  کا زاویہ ہوتا ہے۔  $1 D = 3.33564 \times 10^{-30} C m$  کا کل ڈاپول  $= 6.17 \times 10^{-30} C m$  دو OH بند کے ڈاپول مونٹ کا حاصل ہوتا ہے۔

پیتر ڈبائی، ڈچ کیمیادان جس سے 1936 میں ایکسرے ڈیفریکشن اور ڈبائی پول مونٹ میں اپنے کام پر نوبل انعام ملا تھا۔ ان کے اعزاز میں ڈاپول مونٹ کی مقدار ڈبائی اکائی میں ظاہر کی جاتی ہے۔



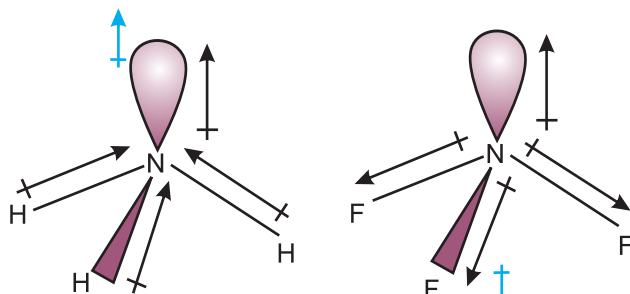
- گمک بندش کی خصوصیات بھیت کل اوسٹ کر دیتا ہے۔  
لہذا  $O_3$  مخلوط گمک کی توانائی اس کی دو مستند اشکال I اور II (شکل 4.3) سے کم ہوتی ہے۔

گمک سے متعلق کچھ غلط فہمیاں ہیں جن کو دور کرنا لازمی ہے۔ آپ کو یاد رکھنا چاہیے کہ:  
• مستند اشکال کی کوئی حقیقت نہیں ہوتی۔  
• کوئی سالمہ ایک لمحہ کے لیے ایک مستند شکل اور دوسرے لمحے میں دوسری مستند شکل میں نہیں پایا جاتا۔  
• مستند اشکال کے درمیان ایسا کوئی توازن نہیں ہوتا جیسے کہ ٹوٹو میرزم میں ٹوٹو میرک (کیتو اور اینول) شکلوں میں دیکھتے ہیں۔  
• سالمے کی ایک ہی ساخت ہوتی ہے جو مستند اشکال کی گمک مخلوط ہوتی ہے اور جسے ایک لیوں ساخت سے ظاہر نہیں کیا جاسکتا۔

#### 4.3.6 بند کی قطبیت (Polarity of Bonds)

سو فیصد آئینی یا شریک گرفت بندش کا وجود ایک مثالی صورت حال ہے۔ حقیقت میں کوئی بھی بندش پوری طرح سے آئینی یا شریک بندش نہیں ہوتی۔ یہاں تک کہ ہائڈروجن کے دو ایٹھوں کے درمیان شریک گرفت بندش میں کچھ آئینی خصوصیت بھی ہوتی ہے۔  
جب دو ایٹھوں مثال کے طور پر  $F_2$ ,  $H_2$ ,  $O_2$ ,  $Cl_2$ ,  $N_2$  یا  $I_2$  کے درمیان شریک گرفت بندش ہوتی ہے۔ تو مشترک الیکٹرانوں کے جوڑے پر دونوں ایٹھوں کے ذریعہ برابر کیش ہوتی ہے۔ تیجہ کے طور پر الیکٹران جوڑاً ماٹل مرکزوں کے عین درمیان ہوتا ہے۔ اس طرح سے بننے والا بند غیر قطبی شریک گرفت بند کہلاتی ہے۔ اس کے بخلاف غیر متجانس مرکزی سالموں (Heteronuclear Molecule) جیسے HF میں دو ایٹھوں کے درمیان مشترک الیکٹرانوں کا جوڑا فلورین کی سمت جھک جاتا ہے کیونکہ فلورین کی الیکٹران منفیت ہائڈروجن کے مقابلے میں بہت زیادہ ہوتی ہے (اکائی 3)۔ حاصل شدہ شریک گرفت بند قطبی شریک گرفت بند ہے۔

قطبیت کی وجہ سے سالموں میں ڈاپول مونٹ (Dipole Moment) ہوتا ہے (جیسا کہ ذیل میں ظاہر کیا گیا ہے) جس کی تعریف اس طرح بیان کی جاسکتی ہے کہ یہ ثابت اور منفی چارج کے مرکز کے درمیانی فاصلے اور چارج کی قدر کے حاصل ضرب کے برابر ہوتا ہے۔ اس کو یونانی حرф 'μ' (میو) سے ظاہر کرتے ہیں۔ ریاضیاتی طور پر اسے مندرجہ ذیل طریقے سے ظاہر کرتے ہیں۔



$NH_3$  میں حاصل ڈائپول مومنٹ  $4.90 \times 10^{-30} C m =$

$NF_3$  میں حاصل ڈائپول مومنٹ  $0.80 \times 10^{-30} C m =$

جیسا کہ تمام شریک گرفت بند میں جزوی آئینی خصوصیت ہوتی ہے۔ آئینی بند میں بھی جزوی شریک گرفت خصوصیت ہوتی ہے۔ آئینی بند کی جزوی شریک گرفت خصوصیت کو فاجان نے مندرجہ ذیل اصول کی شکل میں بیان کیا ہے۔

- کیٹ آئین کا سائز جتنا چھوٹا اور این آئین کا سائز جتنا بڑا ہوگا آئینی بند کا شریک گرفتی کردار اتنا ہی زیادہ ہوگا۔

- کیٹ آئین پر جتنا زیادہ چارج ہوگا۔ آئینی بند کی شریک گرفت خصوصیت اتنی ہی زیادہ ہوگی۔

یکساں سائز اور چارج والے کیٹ آئین میں جس کا الیکٹرانی تشکل عام عبوری دھات کی طرح  $d^n ns^0$  ( $n - 1$ ) ہوگا اس سے وہ زیادہ قطبی ہوگا جس کا الیکٹرانی تشکل نوبل گیس  $np^6$ ,  $ns^2$ , خاص قلوی اور قلوی ارضی دھاتوں کے دھاتی کیٹ آئین کی طرح ہوگا۔ کیٹ آئین الیکٹرانی چارج کو اپنی سمت کھینچ کر این آئین کی نقطیب کرتا ہے اور اس طرح دونوں کے درمیان الیکٹرانی چارج بڑھ جاتا ہے۔ بالکل یہی شریک گرفت بند میں ہوتا ہے۔ یعنی نیوکلیس کے درمیان الیکٹرانی چارج کشافت بڑھ جاتی ہے۔ کیٹ آئین کی نقطیب کی صلاحیت، این آئین کی نقطیب کی صلاحیت اور این آئین کے مسخ آئین سازی ہونے کی حدودہ عوامل ہیں جو آئینی بند کی فی صد شریک گرفت خصوصیت کا تعین کرتے ہیں۔

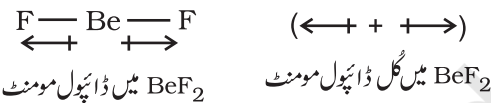
#### 4.4 پلنس شیل الیکٹران پیئر ریپلوزن تھیوری (VSEPR)

جیسا کہ پہلے وضاحت کی جا چکی ہے، یوں کاظریہ سالموں کی ساخت کی وضاحت کرنے میں ناکام رہا ہے۔ یہ نظریہ شریک گرفت سالموں کی شکل کی پیشین گوئی کا آسان طریقہ فراہم کرتا ہے۔ سڈوک اور پاؤل نے

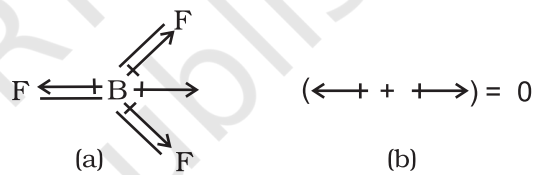
$$\text{کل ڈائپول مومنٹ } \mu = 1.85 D$$

$$1.85 \times 3.33564 \times 10^{-30} C m = 6.17 \times 10^{-30} C m$$

میں ڈائپول مومنٹ صفر کے برابر ہوتا ہے۔ یہ اس وجہ سے کہ دو مساوی بند ڈائپول فقط مخالف سمت میں ہوتے ہیں ایک دوسرے کے اثر کو ختم کر دیتے ہیں۔



ٹیٹرا ایٹمی سالموں جیسے  $BF_3$  میں، ڈائپول مومنٹ صفر ہوتا ہے حالانکہ  $F - B$  بند ایک دوسرے سے  $120^\circ$  پر ہوتے ہیں۔ تین بانڈ مومنٹ کا کل مجموعہ صفر ہوتا ہے کیونکہ کوئی بھی دو حاصل کا تیرے کے مخالف اور مساوی ہوتا ہے۔



$BF_3$  سالمہ: (a) ڈائپول مومنٹ، (b) کل ڈائپول مومنٹ کو ظاهر کرتے ہوئے

آئیے ہم  $NH_2$  اور  $NF_3$  کے دیسپ کیس کا مطالعہ کرتے ہیں۔ دونوں سالموں کی شکل پائی را مدل ہے جس میں ناٹروجن ایٹم کے اوپر ایک الیکٹران کا تنہا جوڑا ہے۔ حالانکہ کلورین، ناٹروجن سے زیادہ الیکٹرونگیو ہے  $NH_3$  کا حاصل ڈائپول مومنٹ ( $4.90 \times 10^{-30} C m$ ) سے زیادہ ہے ( $0.8 \times 10^{-30} C m$ )۔ یہ اس وجہ سے ہے کہ  $NH_3$  میں تنہا جوڑے کی وجہ سے اربٹل ڈائپول اسی سمت میں ہے جس سمت میں  $N - H$  بانڈ کا حاصل ڈائپول مومنٹ ہے، جبکہ  $NF_3$  میں اربٹل ڈائپول  $N - F_3$  بانڈ کے حاصل ڈائپول مومنٹ کی مخالف سمت میں ہے۔ تنہا جوڑے کی وجہ سے ڈائپول مومنٹ  $F - N$  کے حاصل مومنٹ کے اثر کو زائل کر دیتا ہے جس کی وجہ  $NF_3$  کا ڈائپول مومنٹ کم ہوتا ہے۔ جیسا کہ یونچے دکھایا گیا ہے۔

کچھ سالموں کے ڈائپول مومنٹ جدول 4.5 میں دکھائے گئے ہیں۔

### جدول 4.5 کچھ چندہ سالمند کے ڈاپول مونٹ

سالمند کی قسم (AB)	مثال	ڈاپول مونٹ (D) $\mu$	جیو میٹری
خطی (Linear)	HF	1.78	
خطی (Linear)	HCl	1.07	
خطی (Linear)	HBr	0.79	
خطی (Linear)	HI	0.38	
خطی (Linear)	$H_2$	0	
سالمند (AB <sub>2</sub> )			
نمیدہ (Bent)	$H_2O$	1.85	
نمیدہ (Bent)	$H_2S$	0.95	
خطی (linear)	$CO_2$	0	
سالمند (AB <sub>3</sub> )			
ٹرائی گول با پھر امبل (Trigonal-pyramidal)	$NH_3$	1.47	
ٹرائی گول با پھر امبل (Trigonal-pyramidal)	$NF_3$	0.23	
ٹرائی گول پلیز (Trigonal-planar)	$BF_3$	0	
سالمند (AB <sub>4</sub> )			
ٹیٹراہیڈرل (Tetrahedral)	$CH_4$	0	
ٹیٹراہیڈرل (Tetrahedral)	$CHCl_3$	1.04	
ٹیٹراہیڈرل (Tetrahedral)	$CCl_4$	0	

گرفتی خول کو ایک کرہ (Sphere) کی طرح مانا جاتا ہے جہاں الیکٹران اس کی کروی سطح پر ہوتا ہے اور ایک دوسرے سے زیادہ سے زیادہ فاصلے پر ہوتا ہے۔

کثیر بند کو ایک واحد الیکٹران جوڑے کی طرح سمجھا جاتا ہے اور کثیر بند کے دو یا تین الیکٹران جوڑوں کو واحد عظیم جوڑا سمجھتے ہیں۔

VSEPR ماؤں ان ساختوں میں استعمال ہو سکتا ہے جہاں دو یا دو سے زیادہ گمک ساختیں ایک سالمند کو ظاہر کرتی ہیں۔

الیکٹران جوڑوں کا دافع باہمی عمل مندرجہ ذیل ترتیب میں گھنٹا ہے:  
 > (bp) بندشی جوڑا - (lp) تنہا جوڑا > (lp) تنہا جوڑا - (lp) تنہا جوڑا - (lp) بندشی جوڑا - (bp) بندشی جوڑا (bp)

$(lp - lp) > lp - bp > bp - bp$

- 1940 میں ایٹم کے گرفتی خول میں الیکٹران جوڑوں کے درمیان دافع باہمی عمل کی بنیاد پر سادہ نظریہ پیش کیا۔ اس کو نیوم اور گلپی نے 1957 میں مزید آگے بڑھایا اور دوبارہ تعریف پیان کی۔

- VSEPR نظریہ کے اہم مفروضات مندرجہ ذیل ہیں:  
 سالمند کی شکل کا انحصار مرکزی ایٹم کے گرد گرفتی خول کے الیکٹران جوڑوں (بندشی یا غیر بندشی) کی تعداد پر ہوتا ہے۔

- گرفتی خول میں الیکٹران کے جوڑے ایک دوسرے کو دھکلتے ہیں  
 کیونکہ ان الیکٹران بادلوں پر مقنی چارج ہوتا ہے۔

- الیکٹرانوں کے یہ جوڑے اپنیں میں ایسا مقام حاصل کرنے کی کوشش کرتے ہیں جہاں قوت دافعہ کم سے کم ہو لہذا ان کے درمیان فاصلہ زیادہ سے زیادہ ہوگا۔

VSEPR نظریہ سالموں کی ایک بڑی تعداد خاص طور پر پی- بلاک کے عناصر کی جیو میٹری کی پیشیں گوئی کر سکتا ہے۔ یہ اس وقت بھی سالمے کی جیو میٹری کو بہت حد تک بالکل صحیح صحیح بنانے میں کامیاب ہوتا ہے جب ممکنہ اشکال کے درمیان توانائی کے فرق بہت کم ہوں۔ VSEPR نظریہ کی سالموں کی اشکال پر الیکٹران جوڑوں کے دفاعی عمل سے متعلق اثرات کی نظریاتی بنیاد بہت زیادہ مضبوط نہیں ہے اور یہ شبہات اور بحث کا موزوں بناتے ہیں۔

#### 4.5 گرفت بند نظریہ (Valence Bond Theory)

ہم جانتے ہیں کہ لیوس کا نظریہ سالموں کی ساخت لکھنے میں ہماری مدد کرتا ہے لیکن یہ کیمیائی بند کے بننے کی وجوہات کیوضاحت کرنے میں ناکام ہے۔ یہ  $F_2$  اور  $H_2$  جیسے سالموں میں بند افتراق اختصاری اور بندشی لمبائی ( $F_2$ ) کے لیے  $74 \text{ pm}$ ,  $435.8 \text{ kJ mol}^{-1}$  اور  $H_2$  کے لیے  $42 \text{ pm}$ ,  $150.6 \text{ kJ mol}^{-1}$  کے فرق کی وجوہات کی بھیوضاحت نہیں کرتا حالانکہ دونوں میں اپنے اپنے ایٹمتوں کے درمیان ایک الیکٹران جوڑے کے اشتراک سے تنہا شریک بندش بند بنتا ہے۔ یہ کثیر ایٹمی سالموں کی شکل کے بارے میں بھی کوئی تصور پیش نہیں کرتا۔

اسی طرح VSEPR کا نظریہ سادہ سالموں کی جیو میٹری بتاتا ہے لیکن نظریاتی طور پر یہ ان کیوضاحت نہیں کرتا اور اس کے محدود استعمال ہیں۔ ان حدود کو پار کرنے کے لیے کوئی میکانیکی اصولوں کی بنیاد پر دو اہم نظریات پیش کیے گئے ہیں۔ یہ ویلسن باٹھ نظریہ اور مولیکول آرٹیل نظریات ہیں۔

ویلسن باٹھ تھیوری بیبلار اور لانڈن نے 1927 میں پیش کی اور پالنگ اور دیگر سائنسدانوں نے اسے مزید آگے بڑھایا۔ ویلسن باٹھ تھیوری پر بحث عناصر کے الیکٹرانی شکل (اکائی 2)، ایٹمی ارٹل کا اور لینگ کرائٹری یا ایٹمی ارٹل کی ہاسبریڈ اائزیشن تغیری اور انطباق کے اصولوں کے علم پر مبنی ہے۔ ان پہلوؤں کے مطابق ویلسن باٹھ تھیوری پر تفصیلی بحث اس کتاب کے احاطہ سے باہر ہے۔ لہذا آسانی کے لیے ویلسن باٹھ تھیوری پر بحث کیفیتی اور غیر ریاضی طرز عمل کی اصطلاح میں ہی کی گئی ہے۔ ابتدا میں آئیے ہائے درجہ جن سالمے کے بننے کے عمل کو دیکھنے ہیں جو تمام سالموں میں سب سے سادہ ہے۔

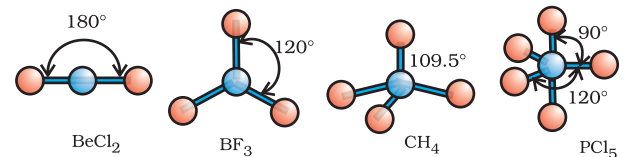
نیو ہوم اور گلپی (1957) نے VSEPR ماؤل کو الیکٹرانوں کے تنہا جوڑے اور بندشی جوڑے کے درمیان اہم فرق کو سمجھا کہ بہتر بنانے کی کوشش کی۔ الیکٹرانوں کا تنہا جوڑا مرکزی ایٹم پر ہی قائم رہتا ہے جبکہ ہر گرفتی جوڑا دو ایٹموں کے درمیان مشترک ہوتا ہے۔ نتیجہ کے طور پر سالمے میں تنہا الیکٹرانوں کا جوڑا الیکٹرانوں کے گرفتی جوڑے کے مقابلے میں زیادہ جگہ گھیرتا ہے۔ اسی لیے لوں پیئر- لوں پیئر میں ہٹاؤ زیادہ ہوتا ہے بہبعت لوں پیئر- بانڈ پیئر اور بانڈ پیئر- بانڈ پیئر کے اسی ہٹاؤ کی وجہ سے سالموں کے بندشی راویوں میں تبدیلی اور ان کی مثالی شکلوں میں فرق پائے جاتے ہیں۔

VSEPR نظریے کے مطابق سالموں کی جیو میٹریائی اشکال کی پیشیں گوئی کے لیے سالموں کو دو جماعتوں میں تقسیم کرنا آسان ہوتا ہے جیسے (i) ایسے سالمے جن کے مرکزی ایٹم پر الیکٹرانوں کا تنہا جوڑا نہ ہوا اور (ii) ایسے سالمے جن کے مرکزی ایٹم پر ایک یا ایک سے زیادہ الیکٹرانوں کے تنہا جوڑے ہوں۔“

جدول 4.6 میں  $AB$  قسم کے کچھ سالموں / آئینوں کی جیو میٹری اور مرکزی ایٹم A پر ( بغیر تنہا الیکٹران کے جوڑے کے ) الیکٹران کے جوڑوں کی ترتیب کو دکھایا گیا ہے۔ جدول 4.7 میں کچھ سادہ سالموں اور آئینوں کی اشکال کو دکھایا گیا ہے جن میں مرکزی ایٹم پر ایک یا دو لوں پیئر ہیں۔

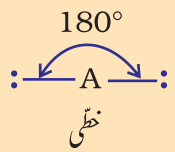
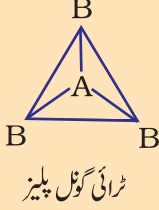
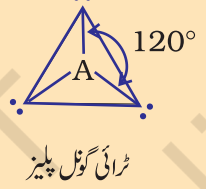
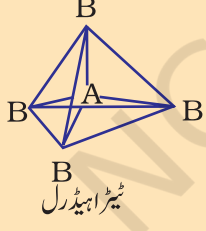
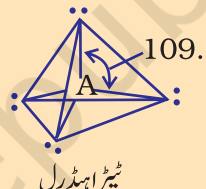
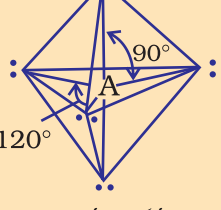
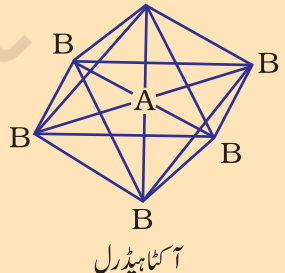
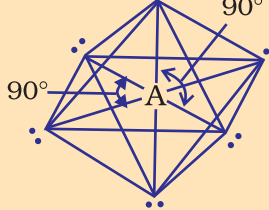
جدول 4.8 ان وجوہات کیوضاحت کرتی ہے جو سالموں کی جیو میٹری مسخ ہونے کے لیے ذمہ دار ہیں۔

جیسا کہ جدول 4.6 میں دکھایا گیا ہے،  $AB_2$ ,  $AB_3$ ,  $AB_4$ ،  $AB_5$  اور  $AB_6$  مرکبات میں مرکزی ایٹم A کے گرد الیکٹران جوڑوں اور B ایٹموں کی ترتیب خطی (Linear)، ٹرانس گوئل پلینیر ٹیٹراہیڈرل، ٹرانس گوئل بائی پر امیل اور آکٹاہیڈرل ہے۔ اس طرح کی ترتیب  $(AB_3)$   $(BF_3)$   $(AB_5)$   $(AB_4)$  اور  $PCl_5$   $(AB_6)$  میں دیکھنے کو ملتی ہے اور انہیں نیچے گلیند اور چھڑ ماؤل کے ذریعہ دکھایا گیا ہے۔

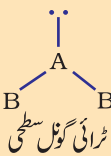
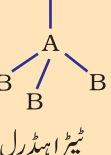
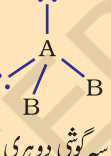
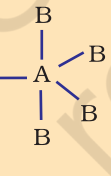
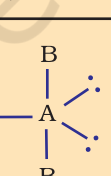
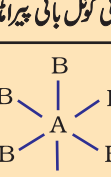
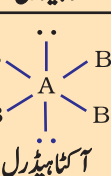


شکل 4.6 ان سالمات کی شکل جن کے مرکزی ایٹم پر تنہا جوڑا نہیں ہے

جدول 4.6 ان سالموں کی جیو میٹری جن کے مرکزی ایٹم پر لون جیسے الیکٹران نہیں ہوتے

مثالیں	سالے کی جیو میٹری	الیکٹران جوڑوں کی ترتیب	الیکٹران جوڑوں کی تعداد
$\text{BeCl}_2, \text{HgCl}_2$	$\text{B}-\text{A}-\text{B}$ خطی		2
$\text{BF}_3$	 ثرانی گول پلینز		3
$\text{CH}_4, \text{NH}_4^+$	 ٹیٹراہیڈرل		4
$\text{PCl}_5$	 ثرانی گول بائی پیراپل		5
$\text{SF}_6$	 آکٹاہیڈرل		6

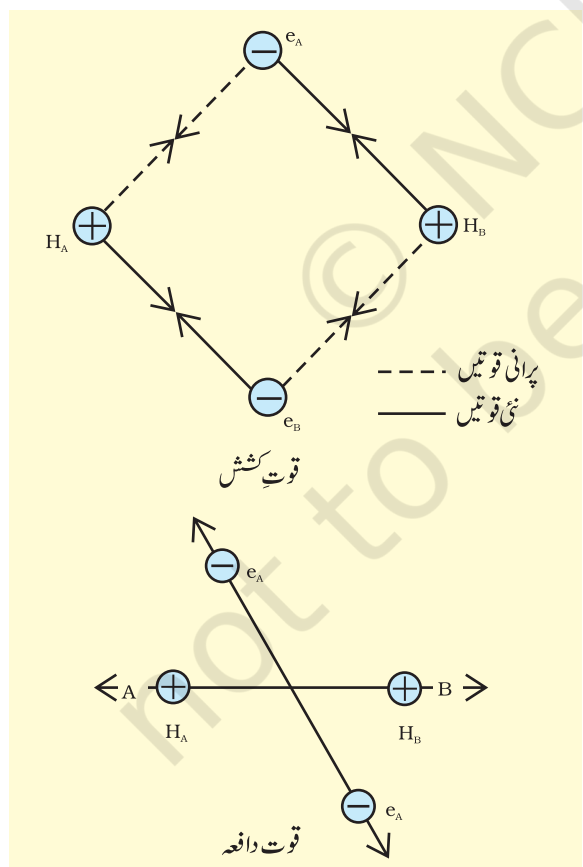
جدول 4.7 کچھ سادہ سالموں / آئینوں کی شکل (جیو میٹری) جن کے مرکزی ایٹم پر ایک یا ایک سے زیادہ تہاں لیکٹرانوں کا جوڑا ہے۔

مثال	جیو میٹری	الیکٹران جوڑوں کی ترتیب	تہاں جوڑوں کی تعداد	بندشی جوڑوں کی تعداد	سالموں کی قسم
$\text{SO}_2, \text{O}_3$	نمیڈہ	 ٹرائی گوئل سطھی	1	2	$\text{AB}_2\text{E}$
$\text{NH}_3$	ٹرائی گوئل پیر امبل	 ٹیٹراہیڈرل	1	3	$\text{AB}_3\text{E}$
$\text{H}_2\text{O}$	نمیڈہ	 سے گوشی دوہری	2	2	$\text{AB}_2\text{E}_2$
$\text{SF}_4$	سی سا	 سے گوشی ہری	1	4	$\text{AB}_4\text{E}$
$\text{ClF}_3$	ٹکل	 ٹرائی گوئل بائی پیر امبل	2	3	$\text{AB}_3\text{E}_2$
$\text{BrF}_5$	مرجن پیر امبل	 آکٹاہیڈرل	1	5	$\text{AB}_5\text{E}$
$\text{XeF}_4$	مرجن سطھی	 آکٹاہیڈرل	2	4	$\text{AB}_4\text{E}_2$

### جدول 4.8 بونڈ پیئر اور لوں پیئر رکھنے والے سالموں کی اشکال

سالے کی قسم	بندشی جوڑوں کی تعداد	تہا جوڑوں کی تعداد	سالے کی ترمیم	شکل	الیکٹرانوں کی ترتیب	حاصل شدہ شکل کی وجوہات
1	4	4	AB <sub>2</sub> E			نظریاتی طور پر اس کی شکل ٹرانس انگیول سطحی ہوئی چاہیے لیکن اس کی شکل خمیدہ ہے۔ اس کی وجہ یہ ہے کہ اس میں لوں پیئر - بونڈ پیئر قوت دافعہ زیادہ ہے، پر نسبت بونڈ پیئر - بونڈ پیئر قوت دافعہ کے۔ لہذا زاویہ 120° سے گھٹ کر 119.5° رہ گیا۔
1	3	3	AB <sub>3</sub> E			اگر یہاں lp کی جگہ bp ہوتا تو اس کی شکل ٹیئراہیڈرل ہوتی لیکن ایک تہا جوڑا موجود ہے لہذا باقی پیراٹل (جانشی) قوت دافعہ (جو bp - bp قوت دافعہ سے زیادہ ہے) کی وجہ سے گرفتی جوڑوں کے درمیان زاویہ 109.5° سے گھٹ کر 107° ہو گیا ہے۔
2	2	2	AB <sub>2</sub> E <sub>2</sub>			یہ شکل ٹیئراہیڈرل ہوتی اگر یہاں چاروں بونڈ پیئر (bp) ہوتے لیکن دو لوں پیئر (lp) موجود ہیں جس کی وجہ سے شکل مسخ شدہ ٹیئراہیڈرل یا خمیدہ ہے۔ اس کی وجہ یہ ہے کہ دو lp - lp قوت دافعہ - bp - bp قوت دافعہ سے زیادہ ہے جو bp - bp سے زیادہ ہے لہذا زاویہ 109.5° سے گھٹ کر 104.5° رہ گیا۔
1	4	4	AB <sub>4</sub> E			(a) میں lp محوری مقام پر موجود ہے لہذا 90° پر تین lp - bp قوت دافعہ ہیں۔ (b) میں lp اسٹوائی مقام پر ہے اور دو bp - lp قوت دافعہ ہیں لہذا (b) کی تنظیم یادہ مستخدم ہے۔ (b) میں ظاہر کی گئی شکل مسخ شدہ ٹیئراہیڈرل، تہہ دار مرینج یا سی ساکھلاتی ہے۔

سالہے کی قسم	بندھی جوڑوں کی تعداد	تہجا جوڑوں کی تعداد	الیکٹرانوں کی ترتیب	شکل	حاصل شدہ شکل کی وجوہات
AB <sub>3</sub> E <sub>2</sub>	3	2	F : Cl - F F : Cl - F F : Cl - F	(a) T- شکل (b) (c)	1p-bp (a) میں 1p استوائی مقام پر ہیں لہذا قوت دافعہ کم ہوگی بہ نسبت دوسروں کے جن میں 1p محوری مقام پر ہیں لہذا (a) کی شکل زیادہ مختل کم ہوگی۔ (T- شکل)
AB <sub>3</sub> E <sub>2</sub>	3	2	F : Cl - F F : Cl - F	T- شکل	1p-bp (a) میں 1p استوائی مقام پر ہیں لہذا قوت دافعہ کم ہوگی بہ نسبت دوسروں کے جن میں 1p محوری مقام پر ہیں لہذا (a) کی شکل زیادہ مختل کم ہوگی۔ (T- شکل)
AB <sub>3</sub> E <sub>2</sub>	3	2	F : Cl - F F : Cl - F	T- شکل	1p-bp (a) میں 1p استوائی مقام پر ہیں لہذا قوت دافعہ کم ہوگی بہ نسبت دوسروں کے جن میں 1p محوری مقام پر ہیں لہذا (a) کی شکل زیادہ مختل کم ہوگی۔ (T- شکل)



شکل 4.7 H<sub>2</sub> سالہے کی تشكیل کے دوران کشش اور دافع قوتین

مان لجیے ہائڈروجن کے دو ایٹم A اور B جن کے مرکز N<sub>A</sub> اور N<sub>B</sub> ہیں، ایک دوسرے کی سمت آ رہے ہیں۔ ان میں موجود الیکٹرانوں کو C<sub>A</sub> اور C<sub>B</sub> سے دکھایا گیا ہے۔ جب یہ دونوں ایٹم ایک دوسرے سے زیادہ فاصلے پر ہیں تو ان کے درمیان کوئی کشش نہیں ہوتی۔ جیسے جیسے یہ ایک دوسرے کے نزدیک آتے ہیں، نئی قوت کشش اور دافع قوت عمل پیدا ہیں۔

قوت کشش پیدا ہوتی ہے:  
(i) ایک ایٹم کے مرکز اور اس کے ہی الیکٹران کے درمیان یعنی -N<sub>A</sub>-N<sub>B</sub> - e<sub>B</sub>-e<sub>A</sub>

(ii) ایک ایٹم کے نیکلیس اور دوسرے ایٹم کے الیکٹران کے درمیان یعنی N<sub>A</sub>-e<sub>B</sub>, N<sub>A</sub>-e<sub>B</sub>

اسی طرح دافع قوت پیدا ہوگی:

(i) دونوں ایٹموں کے الیکٹرانوں کے درمیان یعنی -e<sub>A</sub>-e<sub>B</sub>

(ii) دونوں ایٹموں کے نیکلیس کے درمیان یعنی -N<sub>A</sub>-N<sub>B</sub>

قوت کشش دونوں ایٹموں کو ایک دوسرے کے نزدیک لانے کی کوشش کرے گی جبکہ قوت دافعہ انہیں ایک دوسرے سے الگ کرنے کی کوشش کرے گی (شکل 4.7)۔

الیکٹرانوں کے جوڑے بنتے ہیں۔ اور لیپ کی مقدار شریک گرفت بند کی توانائی کو طے کرتی ہے۔ عام طور پر جتنی اور لپنگ ہوگی دو ایٹھوں کے درمیان بننے والا بند اتنا ہی مضبوط ہوگا۔ لہذا ارٹل اور لیپ کے تصور کے مطابق دو ایٹھوں کے درمیان شریک گرفت بند کی تشکیل بندش خول میں موجود متصاد اسپن والے الیکٹرانوں کے جوڑے بننے کے نتیجے میں ہوتی ہے۔

#### 4.5.2 بندشوں کی سمیتی خصوصیات

(Directional Properties of Bonds)

جیسا کہ ہم دیکھ چکے ہیں کہ شریک گرفت بند کی تشکیل ایٹھوں کے ارٹل کی اور لپنگ کے نتیجے میں ہوتی ہے۔ ہائڈروجن کا سالمہ دو H ایٹھوں کے 1s ارٹل کی اور لپنگ کی وجہ سے ہوتا ہے۔ کثیر ایٹھی سالموں جیسے  $\text{CH}_4$ ,  $\text{NH}_3$  اور  $\text{H}_2\text{O}$  میں بند کی تشکیل کے علاوہ ان کی جیو میٹری بھی اہم ہوتی ہے۔ مثال کے طور پر ایسا کیوں ہے کہ سالمہ کی شکل تیڑا ہیدرول اور بندشی زاویہ  $\text{HCH} = 109.5^\circ$ ,  $\text{CH}_4$  سالمہ کی شکل پیر ایٹل کیوں ہوتی ہے؟

ویلس بانڈ تھیوری  $\text{CH}_4$ ,  $\text{NH}_3$  اور  $\text{H}_2\text{O}$  جیسے کثیر ایٹھی سالموں میں بند کی شکل، ان کے بننے کے عمل اور سمیتی خصوصیات کی وضاحت ایٹھی ارٹل کی اور لپنگ اور ہابز بریڈ ایزیشن کی اصطلاح میں کرتی ہے۔

#### 4.5.3 ایٹھی ارٹل کی اور لپنگ

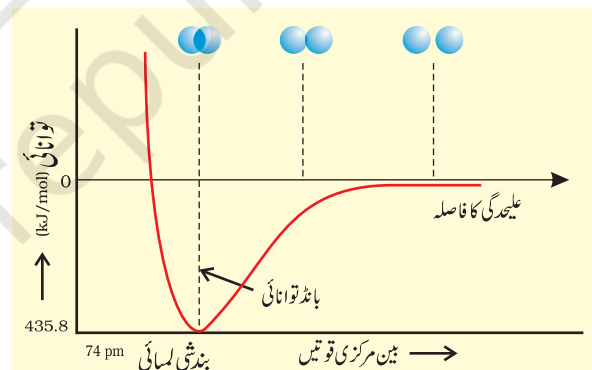
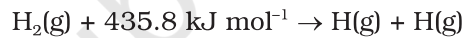
(Overlapping of Atomic Orbitals)

جب ارٹل کے دو ایٹھ بند تشکیل دینے کے لیے قریب آتے ہیں تو ان کا یہ اور لیپ ثابت، منفی یا صفر ہو سکتا ہے اس کا انحراف رشان (ہیئت) اور جگہ میں مداری لہر کے نتائج کی وسعت اور اس کی تشریق کی سمت پر ہوتا ہے (شکل 4.9) سرحدی سطح ڈائیگرام میں دیے گئے ثابت اور منفی نشانات مداری لہر کا نشان (ہیئت) ظاہر ہوتے ہیں۔ ان کا چارج سے تعلق نہیں ہوتا ہے۔ بند بنانے کے لیے ارٹل کے نشان (ہیئت) اور سمت یکساں ہونے چاہئیں۔ اسے ثابت اور لیپ کہتے ہیں۔ اور p ارٹل کے متعدد اور لپوں کو شکل 4.9 میں ظاہر کیا گیا ہے۔

شریک گرفت بندش کی تشکیل کے خاص عوامل کے طور پر اور لیپ کے معیار کا اطلاق ہو مونوکلیر/ہیرونیکلیر دو ایٹھی سالموں اور کثیر ایٹھی سالموں پر

تجرباتی طور پر یہ پایا گیا ہے کہ نتیجہ کی قوت کشش کی تدریجی دفع قوت سے زیادہ ہوتی ہے۔ نتیجہ کے طور پر دونوں ایٹھ ایک دوسرے کے نزدیک آتے ہیں اور ان کی مضمر توانائی (Potential Energy) کم ہو جاتی ہے۔ یہاں تک کہ ایک مقام وہ آتا ہے جہاں کل قوت کشش اور دفع قوت میں توازن پیدا ہو جاتا ہے اور نظام کمترین توانائی حاصل کرتا ہے۔ اس مقام پر دونوں ہائڈروجن ایٹھ بندھ جاتے ہیں اور ایک مستحکم سالمہ بناتے ہیں جس کی بندشی لمبائی pm 74 ہوتی ہے۔

چونکہ توانائی کا اخراج ہوتا ہے جب ہائڈروجن کے دو ایٹھوں کے درمیان بند نہیں ہے، لہذا ہائڈروجن کا سالمہ تہاں ہائڈروجن ایٹھوں کے مقابلے میں زیادہ مستحکم ہوتا ہے۔ اس میں جو توانائی خارج ہوتی ہے وہ بانڈ اینھاپی کہلاتی ہے جو شکل 4.8 میں دکھائے گئے مخفی کی سب سے نچلی سطح کے مطابق ہے۔ اس کے برعکس ایک مول ہائڈروجن کے سالموں کو جدآ کرنے میں  $435.8 \text{ kJ mol}^{-1}$  توانائی کی ضرورت ہوتی ہے۔



شکل 4.8  $\text{H}_2$  سالمہ کی تشکیل کا مضمر توانائی منحنی H<sub>2</sub> ایٹھوں کے بین مرکزی فاصلوں کے فنکشن کی حیثیت سے۔ خم کا کمترین حصہ H<sub>2</sub> سالمہ کی سب سے زیادہ مستحکم حالت کو ظاہر کرتا ہے۔

#### 4.5.1 ارٹل اور لیپ کا تصور

(Orbital Overlap Concept)

ہائڈروجن سالمہ کی تشکیل میں کمترین توانائی کا ایک ایسا مقام ہوتا ہے جہاں ہائڈروجن کے دو ایٹھ اتنے نزدیک ہوتے ہیں کہ ان کے ایٹھی ارٹل کے مابین جزوی دخل اندازی ہوتی ہے۔ ایٹھی ارٹل کی یہ جزوی دخل اندازی ایٹھی ارٹل کی اور لپنگ کہلاتی ہے جس کے نتیجے میں

C-H بند بنتے ہیں۔ تاہم یہ دیکھا جائے گا کہ جبکہ کاربن کے تین p ارٹل ایک دوسرے سے  $90^\circ$  پر ہوتے ہیں ان کے لیے HCH زاویہ بھی  $90^\circ$  ہوگا۔ اس طرح تین C-H بند ایک دوسرے سے  $90^\circ$  پر ہوں گے۔ کاربن کا  $2s$  ارٹل اور ہائڈروجن کا  $1s$  ارٹل کرتوں تشاکل ہوتے ہیں اور کسی سمت بھی اور لیپ کر سکتے ہیں۔ الہذا چوتھے C-H بند کی سمت واضح نہیں کی جاسکتی۔ یہ بیان HCH ٹیٹراہیڈرل زاویہ  $109.5^\circ$  سے مطابقت نہیں رکھتا۔ صاف ظاہر ہے کہ صرف ایٹمی ارٹل کی اور لیپ سالموں کے بند کی سمتی خصوصیات کے لیے ذمہ دار نہیں ہو سکتی۔ اسی طریقہ اور بحث کا استعمال کرتے ہوئے دیکھا جاسکتا ہے کہ  $\text{NH}_3$  اور  $\text{H}_2\text{O}$  سالموں میں HOH اور HNH بندی زاویہ  $90^\circ$  کا ہونا چاہیے۔ یہ  $\text{H}_2\text{O}$  اور  $\text{NH}_3$  میں حقیقی بندی زاویوں  $107^\circ$  اور  $104.5^\circ$  سے مطابقت نہیں رکھتا۔

#### 4.5.4 اور لپنگ کی قسمیں اور شریک گرفت بند کی فطرت

##### (Types of Overlapping and Nature of Covalent Bonds)

اور لپنگ کی بنیاد پر شریک گرفت بند دو زمروں میں تقسیم کیے جاسکتے ہیں۔

(i) سگما ( $\sigma$ ) بند اور (ii) پائی ( $\pi$ ) بند

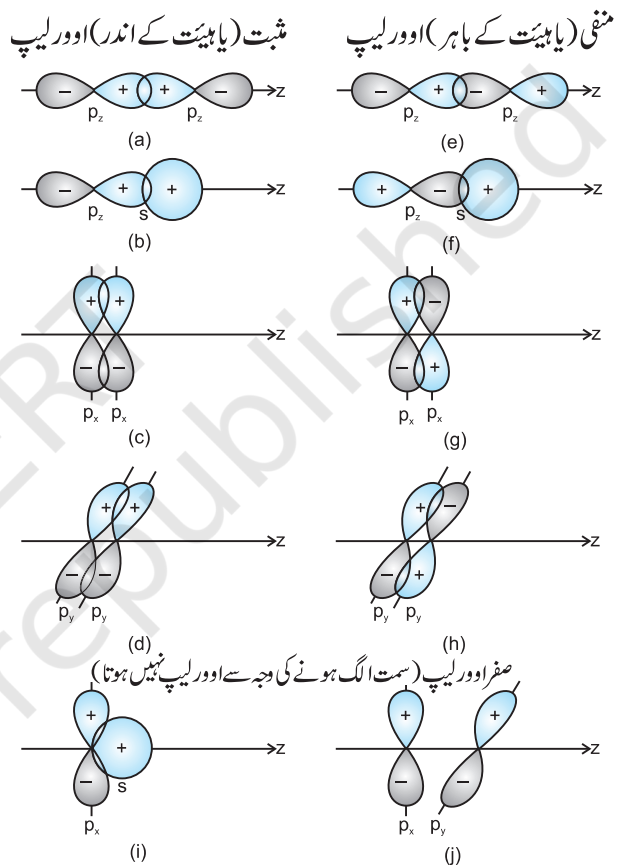
(i) سگما ( $\sigma$ ) بند: اس قسم کا شریک گرفت بند بندی ارٹل کے سروں سے سروں کی اور لپنگ کے نتیجہ میں بنتے ہیں جو بین مرکزی محور کے ساتھ ہوتے ہیں۔ اس کو ہیڈ آن (Head On) یا محوری اور لیپ بھی کہتے ہیں۔ یہ ایٹمی ارٹل کے مندرجہ ذیل کسی بھی ایک اتحادی عمل سے بن سکتے ہیں۔

• (ii) س-اوور لپنگ: اس حالت میں دو آدھے بھرے ہوئے  $s$ -ارٹل کی بین مرکزی محور کے ساتھ اور لپنگ ہوتی ہے جیسا کہ نیچے دکھایا گیا ہے۔



p-اوور لپنگ: اس طرح کی اور لپنگ ایک ایٹم کے نصف بھرے ہوئے  $s$ -ارٹل اور دوسرے ایٹم کے نصف بھرے ہوئے  $p$ -ارٹل کے درمیان ہوتی ہے۔

یکساں طور سے ہوتا ہے۔ ہم جانتے ہیں کہ  $\text{CH}_4$ ،  $\text{NH}_3$  اور  $\text{H}_2\text{O}$  سالموں کی اشکال با ترتیب ٹیٹراہیڈرل، پیراہیڈل اور خمیدہ ہوتی ہیں۔ یہ ایک دلچسپ بات ہوگی اگر ہم VB تھیوری کا استعمال کرتے ہوئے یہ معلوم کریں کہ کیا ان چیزوں میں کل اشکال کو ارٹل اور لیپ کی اصطلاح میں واضح کیا جاسکتا ہے؟



شکل 4.9  $s$ ،  $p$  ارٹل کی مشبت، منفی اور صفر اور لیپ

آئیے ہم پہلے  $\text{CH}_4$  (میتھین) سالمہ کو لیتے ہیں گراؤنڈ اسٹیٹ پر کاربن کا ایکسٹرانی تشاکل  $2s^2 2p^2$  [He]  $2s^1 2p^1$  (Excited State) میں جو کہ مشتعل حالت مشتعل ہونے کے لیے مستیاب توانائی، کاربن اور ہائڈروجن کے ارٹل کے درمیان اور لیپ کے دوران خارج ہونے والی توانائی سے فراہم ہوتی ہے۔ کاربن کے چار ارٹل جن میں سے ہر ایک میں ایک تہبا بغیر جوڑے کا ایکسٹران ہوتا ہے چار ہائڈروجن کے  $1s$  ارٹل جن میں خود بھی ایک ہی ایکسٹران ہوتا ہے، سے اور لیپ کر سکتے ہیں۔ نتیجہ کے طور پر چار

بند بنانے میں استعمال ہوتے ہیں اس عمل کو **مخلوطیت** (Hybridisation) کہتے ہیں جس کو اس طرح بیان کیا جاسکتا ہے کہ یہ تو انہی میں ہلکے سے فرق والے ارٹل کی ملاوٹ کا عمل ہے تاکہ ان کی تو انہی کو دوبارہ تقسیم کیا جاسکے اور وہ یکساں تو انہی اور یکساں شکل والے ارٹل کے نئے گروپ کی شکل میں حاصل ہو سکیں۔ مثال کے طور پر جب کاربن کے ایک  $2s^2$  اور تین  $2p^2$  ارٹل کا اخلاط ہوتا ہے تو چار نئے مخلوط ارٹل  $sp^3$  حاصل ہوتے ہیں۔

**مخلوطیت کی نمایاں خصوصیات :** مخلوطیت کی اہم خصوصیات مندرجہ ذیل ہیں:

1. مخلوط ارٹل کی تعداد ان ایٹھی ارٹل کے برابر ہوتی ہے جن میں مخلوطیت ہوتی ہے۔
2. مخلوط ارٹل تو انہی اور شکل کے اعتبار سے ہمیشہ یکساں ہوتے ہیں۔
3. مستحکم بند بنانے میں خاص ایٹھی ارٹل کے مقابلے میں مخلوط ارٹل زیادہ اثردار ہوتے ہیں۔
4. یہ مخلوط ارٹل اسپسیں میں ایسی سمت کی طرف رخ کرتے ہیں جہاں الیکٹران جوڑوں کے درمیان قوت دافعہ کمترین ہو اور اس طرح ان کی ترتیب مستحکم ہوتی ہے۔ لہذا مخلوطیت کی قسم کے سامنے کی جیو میٹری کو ظاہر کرتی ہے۔

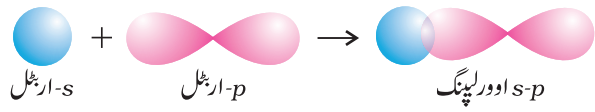
#### مخلوطیت کر کے لیے اہم شرائط

- (i) ایٹھی کے گرفت خول میں موجود ارٹل ہی اخلاط کرتے ہیں۔
- (ii) جن ارٹل میں مخلوطیت ہو رہی ہے ان کی تو انہی تقریباً برابر ہونی چاہیے۔
- (iii) یہ ضروری نہیں ہے کہ مخلوطیت میں صرف نصف بھرے ہوئے ارٹل ہی حصہ لیں گے۔ کچھ جگہوں پر گرفتی خول کے بھرے ہوئے ارٹل بھی مخلوطیت میں حصہ لیتے ہیں۔

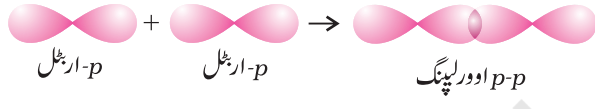
#### 4.6.1 مخلوطیت کی قسمیں (Types of Hybridisation)

مخلوطیت کی بہت سی قسمیں ہوتی ہیں جن میں  $p$ ,  $s$  اور  $d$  ارٹل شامل ہوتے ہیں۔ مخلوطیت کی مختلف اقسام مندرجہ ذیل ہیں۔

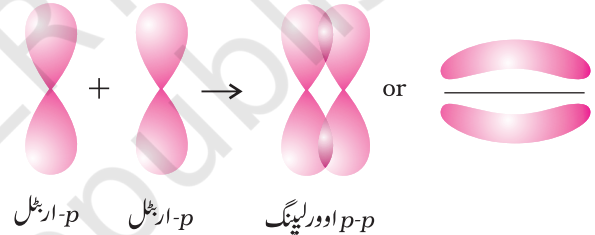
(I)  **$s-p$ -مخلوطیت:** مخلوطیت کی اس قسم میں ایک  $s$  اور ایک  $p$  ارٹل کی آمیزش شامل ہوتی ہے جس کے نتیجے میں دو یکساں  $sp$  ارٹل



• **p-p اور لپینگ:** اس طرح کی اور لپینگ نزدیک آنے والے دو ایٹھوں کے نصف بھرے ہوئے  $p$ -ارٹل کے درمیان ہوتی ہے۔



(ii) پائی ( $\pi$ ) بند:  $\pi$  بند بنانے میں ایٹھی ارٹل کی اور لپینگ اس طرح ہوتی ہے کہ ان کے محور ایک دوسرے کے متوازی اور بین مرکزی محور کے عمودی ہوتے ہیں اس طرح جانبی اور لپینگ سطح کے اوپر اور نیچے تشری کی شکل کے دو الیکٹران بادلوں پر مشتمل ہوتے ہیں۔



#### 4.5.5 سگما اور پائی بند کی قوت

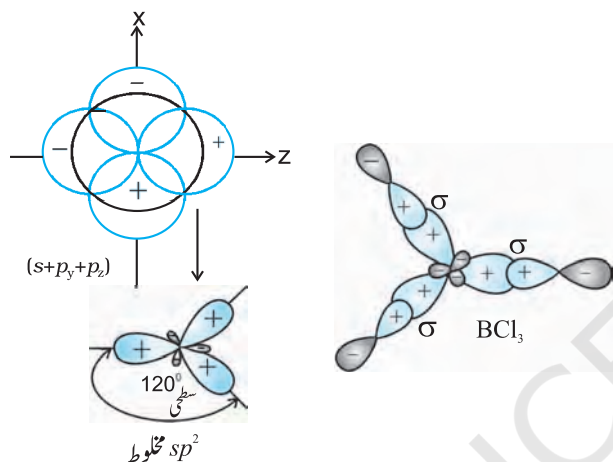
#### (Strength of Sigma and pi Bonds)

بنیادی طور پر کسی بند کی طاقت اس کی اور لپینگ کی حد پر منحصر ہوتی ہے۔ سگما ( $\sigma$ ) بند میں ارٹل کی اور لپینگ بہت زیادہ ہوتی ہے۔ لہذا پائی ( $\pi$ ) بانڈ سے زیادہ طاقتور ہوتے ہیں جہاں اور لپینگ کی حد کم ہوتی ہے۔ مزید یہ کہ  $\pi$  بند دو ایٹھوں کے درمیان سگما بند کے علاوہ ہوتا ہے۔ یہ ان سالموں میں ہمیشہ موجود ہوتا ہے جہاں کیش بند (دو ہرے یا تھرے) پائے جاتے ہیں۔

#### 4.6 مخلوطیت (Hybridisation)

$H_2O$  اور  $NH_3$ ,  $CH_4$  جیسے کیثر ایٹھی سالموں کی جیو میٹریائی شکل کی خصوصیات کی وضاحت کرنے کے لیے پائلنگ نے مخلوطیت کا تصور پیش کیا ہے۔ اس کے مطابق ایٹھی ارٹل آپس میں مل کر نئے قسم کے یکساں ارٹل بناتے ہیں جو مخلوط ارٹل کہلاتے ہیں۔ خالص ارٹل کے برعکس مخلوط ارٹل

الیکٹرانی تشکل  $p^1$   $2s^2$   $1s^2$  ہوتا ہے۔ مشتعل حالت میں  $2s$  کا ایک الیکٹران خالی  $2p$  اریٹل میں چلا جاتا ہے جس کے نتیجے میں بورون کے پاس تین غیر جفت الیکٹران ہو جاتے ہیں۔ یہ تین اریٹل (ایک  $2s$  اور دو  $2p$ ) میں کرتین  $sp^2$  مخلوط اریٹل بناتے ہیں۔ اس طرح بننے والے تین گولنے اریٹل ٹرائی گولنے پلیزٹر ترتیب میں آجاتے ہیں اور کلورین کے  $2p$  اریٹل سے مل کر تین  $B-Cl$  بند بناتے ہیں۔ لہذا  $BCl_3$  کی جیو میٹری خطي ہوتی ہے۔ اس طرح کلورین کے  $2p$  اریٹل سے مل کر تین  $BCl$  بند ہوتے ہیں۔  $BCl_3$  بند زاویہ  $120^\circ$  ہوتا ہے (شکل 4.11)۔



شکل 4.11  $sp^2$  مخلوط اریٹل اور  $BCl_3$  سالمنے کا بنتا

(III)  $sp^3$  مخلوطیت: اس طرح کی مخلوطیت کی وضاحت کے لیے  $CH_4$  کی مثالی لی جاسکتی ہے جس میں ایک  $s$  اور تین  $p$ -اریٹل کی آمیزش سے چار  $sp^3$  مخلوط اریٹل بننے ہیں جن کی توانائی اور شکل یکساں ہوتی ہے۔ ہر ایک  $sp^3$  اریٹل میں  $25\%$   $s$  اور  $75\%$   $p$  کردار شامل ہوتا ہے۔ اس طرح بننے والے چار  $sp^3$  اریٹل چوتھی شکل کے چاروں کنوں کی سمت ہوتے ہیں  $sp^3$  مخلوط اریٹل کے درمیان  $109.5^\circ$  ہوتا ہے جیسا کہ شکل 4.12 میں دکھایا گیا ہے۔

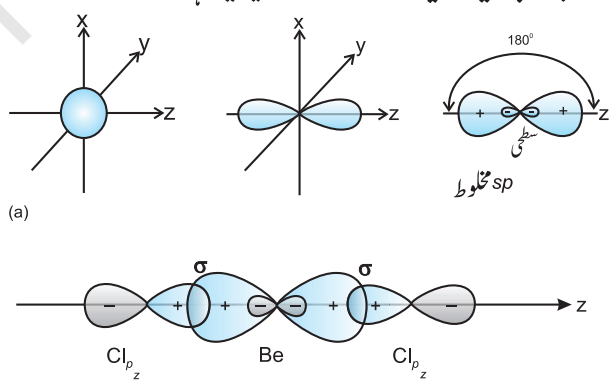
$sp^3$  مخلوطیت کی اشکال بھی  $sp^3$  مخلوطیت کی مدد سے واضح کی جاسکتی ہیں۔  $NH_3$  سالمنے میں ناٹروجن کا گراونڈ اسٹیٹ پر الیکٹرانی تشکل  $2s^2$   $2p_x^1$   $2p_y^1$   $2p_z^1$  ہوتا ہے۔ جس میں سے تین  $sp^3$  مخلوط اریٹل میں غیر جفت الیکٹران ہوتے ہیں اور چوتھے میں ایک الیکٹرانوں کا تہبا جوڑا ہوتا ہے۔ یہ تین مخلوط اریٹل ہائڈروجن کے  $1s$  اریٹل سے اور لیپ کر کے تین  $N-H$  سلگما بند بناتے ہیں۔ ہم جانتے ہیں کہ تہبا جوڑے اور بندشی جوڑے کے درمیان قوت دافعہ الیکٹران کے دو

حاصل ہوتے ہیں۔  $sp$ -مخلوطیت کے لیے مناسب اریٹل  $s$  اور  $p_{z}$  ہوتے ہیں، اگر مخلوط اریٹل  $z$ -محور پر ہونا ہے۔ ہر ایک  $sp$ -مخلوط اریٹل میں  $50\%$  اور  $50\%$   $p$  کردار ہوتا ہے۔ ایسے سالمنے میں جن کے مرکزی ایٹم میں  $s-p$  مخلوطیت ہے اور وہ براہ راست دوسرے مرکزی ایٹم سے جوئے ہوئے ہوں تو ان کی جیو میٹری خطي ہوتی ہے۔ اس طرح کی مخلوطیت وتری مخلوطیت (Diagonal Hybridisation) بھی کہلاتی ہے۔

دو ایک  $sp$ -مخلوط  $z$ -محور پر مخالف سمت میں ہوتے ہیں جن کے مثبت لوب ابھرے ہوئے ہوتے ہیں اور منفی لوب بہت چھوٹے اور دبے ہوئے ہوتے ہیں جس کی وجہ سے اور لپنگ مؤثر ہوتی ہے جس کے نتیجے میں مضبوط بند بنتے ہیں۔

#### $sp$ -مخلوطیت والے سالمنات کی مثالیں

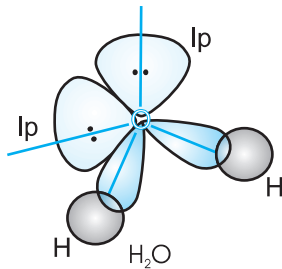
$BeCl_2$ :  $BeCl_2$  کا گراونڈ اسٹیٹ میں الیکٹرانی تشکل  $1s^2$  ہوتا ہے۔ مشتعل حالت میں ایک  $2s$  ایک الیکٹران خالی  $2p$  اریٹل میں چلا جاتا ہے جس کی وجہ سے بندش دو ہوتی ہے ایک  $2s$  اور ایک  $2p$  اریٹل مخلوط ہو جاتے ہیں اور دو  $sp$ -مخلوط اریٹل بناتے ہیں یہ دو مخلوط اریٹل مخالف سمت میں ہوتے ہیں اور  $180^\circ$  کا زاویہ بناتے ہیں۔ ہر ایک  $sp$ -مخلوط اریٹل کلورین کے  $2p$  اریٹل سے محوری اور لیپ کرتا ہے اور دو  $BaCl_2$  سکما باند بنتے ہیں۔ یہ شکل 4.10 میں دکھایا گیا ہے۔



شکل 4.10 (a)  $Be$  اور  $p$  اریٹل سے  $sp$ -مخلوط کا بنا (b) خطي سالمنے کا بنا  $BeCl_2$

(II)  $sp^2$  مخلوطیت: اس قسم کی مخلوطیت میں ایک  $s$  اور  $2p$  اریٹل شامل ہوتے ہیں جو تین معادل  $sp^2$  اریٹل بناتے ہیں۔ مثال کے طور پر  $BeCl_3$  سالمنے میں مرکزی ایٹم بورون کا گراونڈ اسٹیٹ میں

$109.5^\circ$  سے گھٹ کر  $104.5^\circ$  ہو جاتا ہے (شکل 4.14) اور سالمہ -V شکل یا خمیدہ شکل اختیار کرتا ہے۔

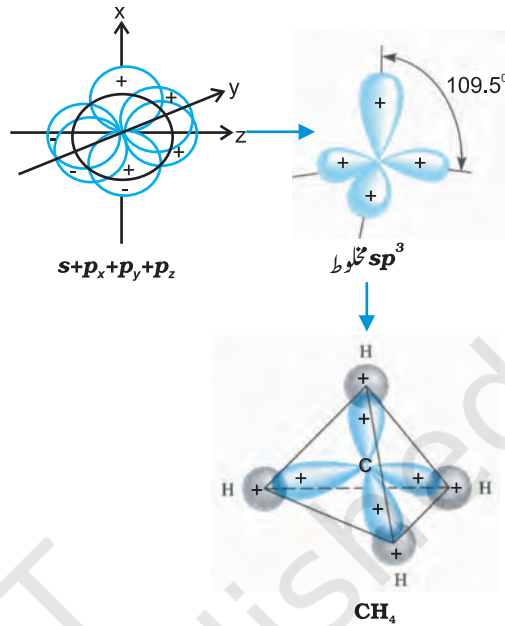
شکل 4.14  $\text{H}_2\text{O}$  سالمہ کا بننا

#### 4.6.2 $sp^3$ اور $sp^2$ مخلوطیت کی کچھ اور مثالیں

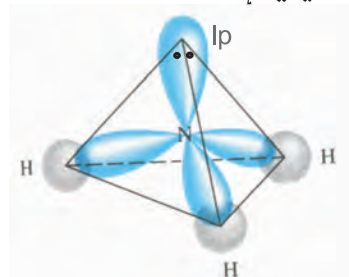
$\text{C}_2\text{H}_6$  سالمہ میں  $sp^3$  مخلوطیت: ایک ہی سالمہ کے سامنے میں دونوں کاربن ایٹم میں  $sp^3$  مخلوط حالت ہوتی ہے۔ کاربن ایٹم کے چار  $sp^3$  مخلوط اربٹل میں سے ایک محوری طور پر دوسرے کاربن کے ایسے ہی اربٹل کے ساتھ اور لیپ کرتا ہے اور ایک  $sp^3-sp^3$  سگما بند بناتا ہے جبکہ ہر ایک کاربن کے تین مخلوط اربٹل ہائڈروجن ایٹم کے ساتھ  $sp^3-s$  سگما بند بناتے ہیں جیسا کہ 4.6.1 (iii) میں دکھایا گیا ہے۔ لہذا ایک ہی سالمہ میں 109 pm C-H بندشی لمبائی 154 pm ہوتی ہے اور C-H بندشی لمبائی 109 pm ہوتی ہے۔

$\text{C}_2\text{H}_4$  میں  $sp^2$  مخلوطیت: ایک ہی سالمہ کے بننے میں ایک کاربن ایٹم کا ایک  $sp^2$  مخلوط اربٹل دوسرے ایٹم کے  $sp^2$  مخلوط اربٹل کے ساتھ محوری طور پر اور لیپ کر کے C-C سگما بند بناتا ہے۔ جبکہ ہر ایک کاربن کے باقی دو  $sp^2$  مخلوط اربٹل دو ہائڈروجن ایٹم کے ساتھ  $sp^2-s$  سگما بند بناتے ہیں جبکہ ہر ایک کاربن کے باقی دو  $sp^2$  مخلوط اربٹل دو ہائڈروجن ایٹم کے ساتھ  $sp^2-s$  سگما بند بنانے میں استعمال ہوتے ہیں۔ ایک کاربن ایٹم کا غیر مخلوط اربٹل ( $2p_x$  یا  $2p_y$ ) دوسرے کاربن ایٹم کے مماثل اربٹل کے ساتھ پہلوی اور لیپ کر کے ایک کمزور  $\pi$  بند بناتا ہے جو کاربن اور ہائڈروجن کی سطح کے اوپر اور نیچے دو متساوی الکٹران بادلوں کی شکل میں رہتا ہے۔

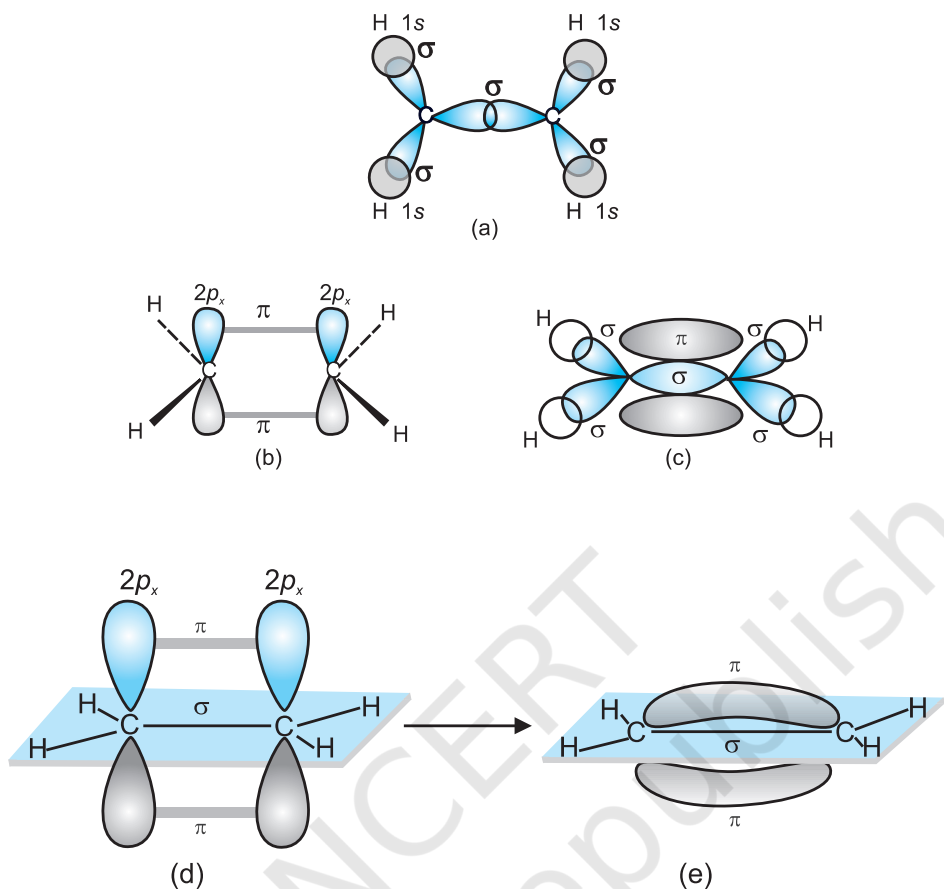
اس طرح ایک ہی سالمہ میں کاربن-کاربن بانڈ میں ایک  $sp^2-sp^2$  سگما بند ایک  $\pi$  بند ہوتا ہے جو اربٹل کے درمیان ہوتا ہے جو مخلوطیت میں حصہ نہیں لیتے اور سالمہ کی سطح کے عوادی ہوتے ہیں؛ بندشی لمبائی 134 pm ہوتی ہے۔ C-H بندشی لمبائی  $sp^2-s$  ہوتا ہے جس کی بندشی

شکل 4.12 کاربن کے  $s$ ,  $p_x$ ,  $p_y$  اور  $p_z$  اربٹل کے اتحاد سے بننے والے  $sp^3$  مخلوط اربٹل اور  $\text{CH}_4$  کا بننا

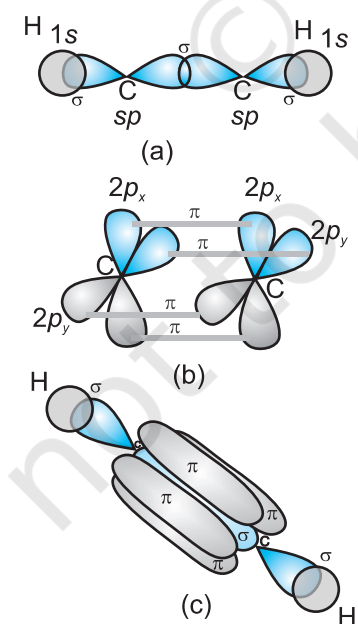
بندشی جوڑوں کے درمیان قوت دافعہ سے زیادہ ہوتی ہے۔ اس طرح سالمہ کی شکل مُخْ نہ ہو جاتی ہے اور بندش زاویہ  $109.5^\circ$  سے گھٹ کر  $107^\circ$  ہو جاتا ہے۔ اس طرح کے سالموں کی جیو میٹری پیرامیڈ ہوتی ہے جیسا کہ شکل 4.13 میں دکھایا گیا ہے۔

شکل 4.13  $\text{NH}_3$  سالمہ کا بننا

$\text{H}_2\text{O}$  سالمہ میں آسیجن کے چار اربٹل (ایک  $2s$  اور تین  $2p$ ) میں  $sp^3$  مخلوطیت ہوتی ہے اور چار  $sp^3$  اربٹل بننے ہیں جن میں سے دو اربٹل میں سے ہر ایک میں ایک الکٹران ہوتا ہے اور باقی دو میں ایک ایک جوڑا الکٹرانوں کا ہوتا ہے۔ یہ چار  $sp^3$  مخلوط اربٹل چهار سطحی جیو میٹری حاصل کرتے ہیں۔ جس کے دو کونوں میں دو ہائڈروجن کے ایٹم ہوتے ہیں اور باقی دو کونوں میں غیر بندشی جوڑے ہوتے ہیں۔ اس میں بندشی زاویہ



شکل 4.15 ایتھین میں سگما اور پائی بند کا بننا

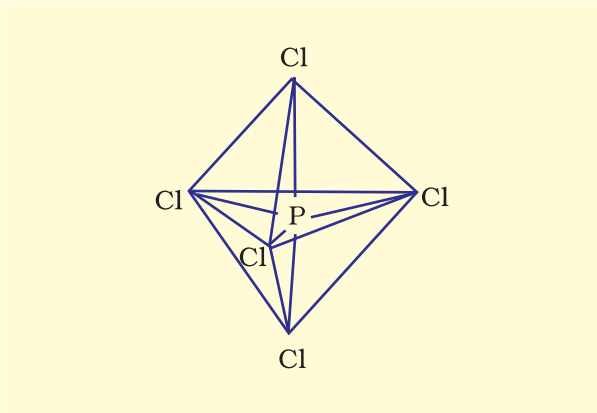


شکل 4.16 ایتھائن میں سگما اور پائی بند کا بننا

لہبائی pm 108 ہوتی ہے H-C-H بندشی زاویہ  $117.6^\circ$  جبکہ H-C-C H-C-H بندشی زاویہ  $121^\circ$  ہوتا ہے۔ ایتھین میں سگما اور پائی بند کا بننا شکل 4.15 میں دکھایا گیا ہے۔

C<sub>2</sub>H<sub>2</sub> میں sp مخلوط طیت: ایتھائن کے سالے کی تشکیل میں دونوں کاربن ایمیٹوں میں sp مخلوط طیت ہوتی ہے اور دو غیر مخلوط اربلل، یعنی 2p<sub>y</sub> اور 2p<sub>x</sub> ہوتے ہیں۔

ایک کاربن ایمیٹ کا sp مخلوط اربلل دوسرے کاربن ایمیٹ کے sp مخلوط اربلل کے ساتھ محوری اور لیپ کر کے C-C سگما بند بناتے ہیں جبکہ ہر ایک کاربن کا دوسرا مخلوط اربلل محوری سطح پر ہائڈروجن ایمیٹ کے نصف بھرے ہوئے s اربلل پر اور لیپ کر کے σ بند بناتا ہے۔ دونوں کاربن ایمیٹوں کے دو غیر مخلوط p اربلل جانی اور لیپ کر کے کاربن ایمیٹوں کے درمیان دو π بند بناتے ہیں۔ اس طرح دو کاربن ایمیٹوں کے درمیان تھرے بند میں ایک سگما اور دو پائی بند ہوتے ہیں جیسا کہ شکل 4.16 میں دکھایا گیا ہے۔

شکل 4.17  $\text{PCl}_5$  سالمہ کی ٹرائی گونل بائی پیرامڈل جیو میٹری

اب پانچ اربل (یعنی ایک s، تین p اور ایک d اربل) مخلوطیت کے لیے دستیاب ہیں جو  $sp^3d$  مخلوط اربل کے بنائیں گے جو کہ ٹرائی گونل بائی پیرامڈل کے پانچ کونوں کی سمت میں ہوں گے جیسا کہ شکل 4.17 میں دکھایا گیا ہے۔

یہ دیکھنا چاہیے کہ ٹرائی گونل بائی پیرامڈل جیو میٹری میں تمام زاویے برار نہیں ہوتے۔  $\text{PCl}_5$  میں فاسفورس کے پانچ  $sp^3d$  مخلوط اربل کلورین ایٹم کے p اربل، جس میں صرف ایک الکٹران ہوتا ہے سے اور لیپ کر کے پانچ P-Cl سگما بند بناتے ہیں۔ تین P-Cl بند ایک ہی سطح پر ہوتے ہیں اور ایک دوسرے سے  $120^\circ$  کا زاویہ بناتے ہیں۔ ان بند کو استوائی (Equatorial Bond) کہتے ہیں۔ باقی کے دو Cl-P بند استوائی سطح کے اوپر اور نیچے سطح کے ساتھ  $90^\circ$  کا زاویہ بناتے ہوئے ہوتے ہیں۔ انہیں محوری بند کہتے ہیں۔ چونکہ محوری بند کے جوڑے استوائی بند کے جوڑوں کی طرف سے زیادہ دفع قوت برداشت کرتے ہیں۔ لہذا محوری بند، اسطوانی بند کے مقابلے میں تھوڑے سے لمبے اور کمزور پائے ہوتے ہیں جس کی وجہ سے  $\text{PCl}_5$  زیادہ معامل ہوتا ہے۔

**(ii)  $\text{SF}_6$**  کا بنتا ( $sp^3d^2$  مخلوطیت):  $\text{SF}_6$  میں مرکزی ایٹم سلفر کا گراوڈ اسٹیٹ میں الکٹرانی تشكیل  $3s^2 3p^4$  ہے۔ مشتعل حالت میں دستیاب چھ اربل یعنی، ایک s، تین p- اور دو d- اربل میں ایک ایک

### 4.6.3 d- اربل والے عناصر میں مخلوطیت

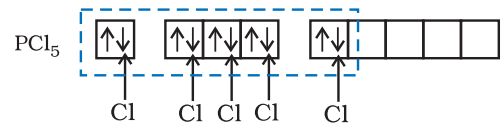
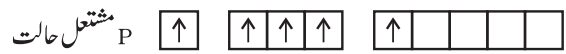
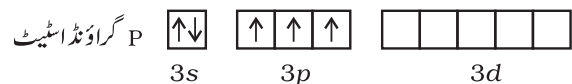
#### (Hybridisation of Elements Involving d Orbitals)

تیسرا دور میں پائے جانے والے عناصر میں s- اور p- کے علاوہ d- اربل ہوتے ہیں اربل کی توانائی کا موازنہ  $3s$  اور  $3p$  اربل سے کیا جاسکتا ہے۔ 3d- اربل کی توانائی کا موازنہ  $4s$  اور  $4p$  سے بھی کیا جاسکتا ہے۔ نتیجہ کے طور پر  $3s, 3p, 3d, 4s, 4p$  اور  $3d$  اربل کے درمیان مخلوطیت ممکن ہو سکتی ہے۔ تاہم چونکہ  $3p$  اور  $4s$  اربل کے درمیان توانائی کا فرق بامعنی ہوتا ہے، لہذا  $3d, 3p$  اور  $4s$  اربل کے ساتھ مخلوطیت ممکن نہیں ہوتی۔

s اور d- اربل کے ساتھ مخلوطیت کی اسکیم کا خلاصہ مندرجہ ذیل ہے:

مشائیں	امتنی اربل	مخلوطیت کی قسم	سامنہ اور آئینوں کی شکل
$[\text{Ni}(\text{CN})_4]^{2-}$ , $[\text{Pt}(\text{Cl})_6]^{2-}$	$d+s+p(2)$	$dsp^2$	مربع سطحی (Square Planar)
$\text{PF}_5, \text{PCl}_5$	$s+p(3)+d$	$sp^3d$	ٹرائی گونل بائی پیرامڈل (Trigonal Bipyramidal)
$\text{BrF}_5, \text{XeOF}_4$	$d+s+p(3)$	$dsp^3$	اسکوا رپیرامڈل (Square Pyramidal)
$\text{SF}_6, [\text{CrF}_6]^{3-}$ $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$	$s+p(3)+d(2)$ $d(2)+s+p(3)$	$sp^3d^2$ $d^2sp^3$	آکٹا ہیڈرل

**(i)  $\text{PCl}_5$  کا بنتا ( $sp^3d$  مخلوطیت):** فاسفورس کی گراوڈ اسٹیٹ اور مشتعل حالت کا بیرونی الکٹرانی تشكیل ( $Z = 15$ ) مندرجہ ذیل ہے۔



$sp^3d$  مخلوط اربل پانچ کلورین ایٹم کے ذریعہ فراہم کرائے گئے الیکٹرانوں سے بھرے ہوئے

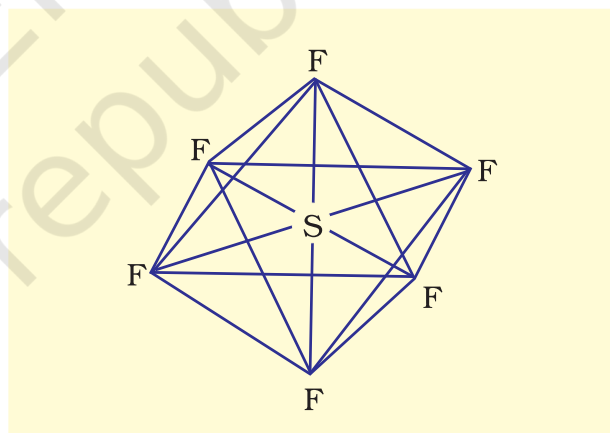
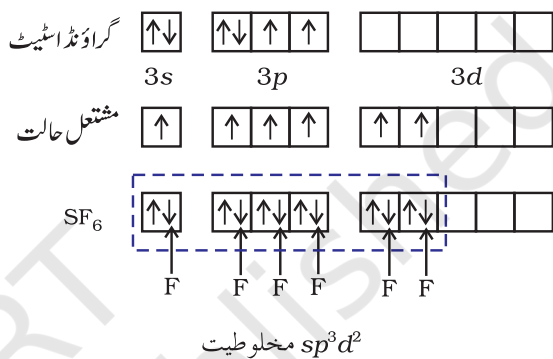
- (ii) قابل موافز نہ تو انائی اور مناسب تشکل کے ایٹھی ار بیل آپس میں مل کر مولیکیول ار بیل بناتے ہیں۔
- (iii) ایک ایٹھی ار بیل میں الیکٹران ایک نیو گلیس کے زیر اثر ہے، جبکہ مولیکیول ار بیل میں وہ دو یادو سے زیادہ نیو گلیس اثر میں رہتا ہے اس کا انحصار سالمے میں موجود ایٹھوں کی تعداد پر ہوتا ہے۔ لہذا ایٹھی ار بیل اکائی مرکزی ہوتا ہے جبکہ مولیکیول ار بیل کثیر مرکزی ہوتا ہے۔
- (iv) بننے والے مولیکیول ار بیل کی تعداد متحد ہونے والے ایٹھی ار بیل کی تعداد کے برابر ہوتی ہے۔ جب دو ایٹھی ار بیل متحد ہوتے ہیں تو دو بونڈنگ مولیکیول ار بیل بننے ہیں۔ ایک بونڈنگ مولیکیول ار بیل اور دوسرا اینٹھی بونڈنگ ار بیل کہلاتا ہے۔
- (v) بندش مولیکیول ار بیل کی تو انائی کم ہوتی ہے لہذا متعلقہ اینٹھی بونڈنگ مولیکیول اور ار بیل سے اس کا استحکام زیادہ ہوتا ہے۔
- (vi) جس طرح ایک ایٹھم میں مرکز کے گرد الیکٹرانوں کا اختیالی بٹاؤ ایک ایٹھی ار بیل سے ظاہر کیا جاتا ہے اسی طرح ایک سالمہ میں مرکزوں کے گروہ کے گرد الیکٹرانوں کا اختیالی بٹاؤ مولیکیول اور ار بیل کے ذریعہ دیا جاتا ہے۔
- (viii) ایٹھی ار بیل کی طرح مولیکیول ار بیل بھی پالی کے اصول اخراج اور بہنڈ کے قانون کا اتباع کرتے ہوئے آف باؤ کے اصول کے مطابق ہی بھرے جاتے ہیں۔

#### 4.7.1 مولیکیول ار بیل کا بننا ایٹھی ار بیل کا خطی اتحاد

#### (Formation of Molecular Orbitals Linear Combination of Atomic Orbitals (LCAO))

لہر میکانیات (Wave Mechanics) کے مطابق ایٹھی ار بیل کو لہر تفاصیل (ψ) سے ظاہر کرتے ہیں جو الیکٹران لہروں کی وسعت کو ظاہر کرتا ہے۔ انہیں شروڈنجر کی لہر مساوات کے حل سے حاصل کیا جاتا ہے۔ تاہم، چونکہ یہ کسی ایسے نظام کے لیے حل نہیں کی جاسکتی جس میں ایک سے زیادہ الیکٹران ہوں، مولیکیول اور ار بیل جو سالموں کے لیے ایک الیکٹران لہر فکشن ہوتے ہیں انہیں براہ راست شروڈنجر کی لہر مساوات کے حل سے حاصل کرنا مشکل ہوتا ہے۔ اس منسلک پر قابو پانے کے لیے ایک تقریبی طریقہ استعمال کیا گیا جو ایٹھی ار بیل کا خطی اتحاد (Linear Combination of Atomic Orbital) کہلاتا ہے۔

الیکٹران ہوتا ہے۔ یہ ار بیل مخلوطیت کے بعد چھ نئے  $sp^3 d^2$  مخلوط ار بیل بناتے ہیں جو  $SF_6$  میں باقاعدہ آکٹھا ہیڈر رن کے چھ کونوں کی سمت ہوتے ہیں۔ یہ چھ  $sp^3 d^3$  ہے۔ مخلوط ار بیل فلورین ایٹھم کے ایک الیکٹران سے گھرے ہوئے ہوتے ہیں ار بیل پر اوورلیپ کر کے چھ سلمہ بند بناتے ہیں۔ اس طرح  $SF_6$  سالمے کی ایک باقاعدہ آکٹھا ہیڈر رن شکل ہوتی ہے جیسا کہ شکل 4.18 میں دکھائی گئی ہے۔



شکل 4.18  $SF_6$  سالمہ کی آکٹھا ہیڈرل جیمو میٹری

#### 4.7 مولیکیول ار بیل تھیوری (Molecular Orbital Theory)

مولیکیول ار بیل نظریہ 1932 میں ایف۔ ہنڈ اور آر۔ ایس۔ ملکین نے تیار کیا تھا۔ اس نظریہ کی خصوصیات مندرجہ ذیل ہیں:

- ایک سالمہ میں الیکٹران مختلف مولیکیول ار بیل میں پائے جاتے ہیں۔ اسی طرح جیسے ایک ایٹھم میں الیکٹران ایٹھی ار بیل میں پائے جاتے ہیں۔

(Interference) کی اصطلاحات میں سمجھا جاسکتا ہے۔ بانڈنگ مالکیوول اربل کے بننے میں بندش ایٹمیوں کی دو الکٹران اہریں ایک دوسرے کو تغیری مداخل کے سبب تقویت پہنچاتی ہیں جبکہ اینٹی بانڈنگ مالکیوول اربل کے بننے میں الکٹران اہریں تخریبی مداخل کی وجہ سے ایک دوسرے کو دوکر دیتی ہیں۔ نتیجہ کے طور پر بانڈنگ مالکیوول اربل کی الکٹران کثافت اتحادی ایٹمیوں کے مرکزوں کے درمیان قائم رہتی ہے جس کی وجہ سے نیوکلیس کے درمیان دفع بہت کم ہوتا ہے جبکہ اینٹی بانڈنگ مولیکیوول اربل میں زیادہ تر الکٹران کثافت کے درمیان کی جگہ سے دور ہوتے ہیں۔ دراصل مرکزوں کے درمیان ایک نوڈل مستوی ہوتا ہے (جس پر الکٹران کثافت صفر ہوتی ہے) جس کی وجہ سے نیوکلیس کے درمیان قوت دافعہ زیادہ ہوتی ہے۔ گرفتی مالکیوول اربل میں موجود الکٹران مرکزوں کو ایک ساتھ تھامے رہتے ہیں جس کی وجہ سے سالمہ مستحکم ہو جاتا ہے۔ لہذا ایک گرفتی مالکیوول اربل میں ہمیشہ ان دونوں اینٹی اربل سے کم توانائی ہوتی ہے جن سے مل کر وہ بنتے ہیں۔ اس کے عکس وہ الکٹران جوانٹی بانڈنگ مالکیوول اربل میں ہوتے ہیں وہ سالمہ کو غیر مستحکم کرتے ہیں۔ یہ اس وجہ سے ہوتا ہے کہ اس اربل میں الکٹرانوں کی آپسی قوت دافعہ الکٹرانوں اور نیوکلیس کے درمیان کشش سے زیادہ ہوتی ہے جس کی وجہ سے کل توانائی میں اضافہ ہوتا ہے۔

یہ بات قابل غور ہے کہ اینٹی بانڈنگ اربل کی توانائی ان اینٹی اربل سے اوپر اٹھ جاتی ہے جن اربل سے مل کر وہ بنتے ہیں جبکہ بندشی اربل کی توانائی ان سے نیچے گر جاتی ہے جو ان کے بنانے والے ہیں۔ تاہم، دونوں مالکیوول اربل کی کل توانائی اتنی ہی رہتی ہے جتنی کہ ابتدائی دو اینٹی اربل کی ہوتی ہے۔

#### 4.7.2 اینٹی اربل کے اتحاد کی شرائط

**(Conditions for the Combination of Atomic Orbitals)**

مالکیوول اربل بنانے کے لیے اینٹی اربل کا خطی اتحادی وقت ممکن ہے جبکہ مندرجہ ذیل شرائط پوری ہو سکیں۔

1۔ اتحادی اینٹی اربل کی توانائی تقریباً یکساں ہونی چاہیے۔ اس کا مطلب یہ ہے کہ 1s اربل 1s اربل کے ساتھ ہی اتحاد کر سکتا ہے لیکن 2s کے ساتھ نہیں کیونکہ 2s اربل کی توانائی 1s اربل سے

آئیے اس طریقہ کو ہوموپولیٹر دو اینٹی ہائڈروجن سالمے کے لیے استعمال کرتے ہیں۔ مان لیجیے ہائڈروجن سالمہ دو اینٹم A اور B سے مل کر بنا ہے۔ ہر ایک ہائڈروجن اینٹم اپنی گراونڈ اسٹیٹ میں 1s اربل میں ایک الکٹران ہوتا ہے۔ ان اینٹمیوں کے اینٹی اربل ہم فنکشن  $\psi_A$  اور  $\psi_B$  سے ظاہر کیے جاسکتے ہیں۔ ریاضیاتی طور پر مالکیوول اربل مالکیوول اربل کا بننا اینٹی اربل کے خطی اتحاد سے ظاہر کیا جاسکتا ہے جو منفرد اینٹی اربل کے ہم فنکشن کے جمع اور گھٹا کرنے سے حاصل ہو سکتا ہے جیسا کہ نیچے دکھایا گیا ہے۔

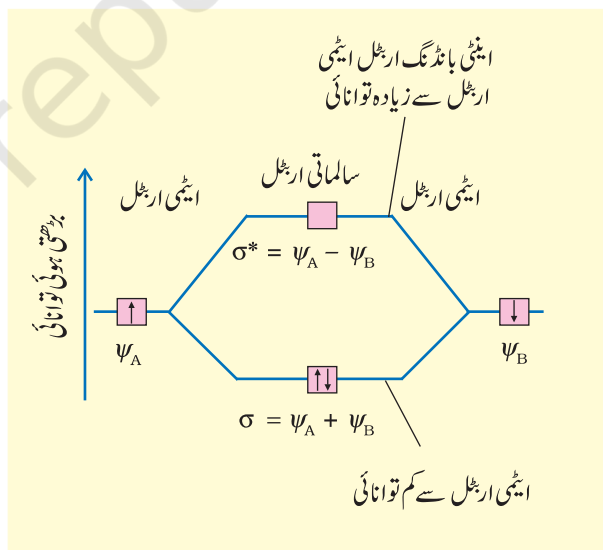
$$\psi_{MO} = \psi_A \pm \psi_B$$

لہذا اور  $\sigma^*$  دو مالکیوول اربل اس طرح بنیں گے۔

$$\sigma = \psi_A + \psi_B$$

$$\sigma^* = \psi_A - \psi_B$$

سالماتی اربل  $\sigma$  جو اینٹی اربل کے جمع کرنے سے بنتا ہے وہ بندشی مالکیوول اربل (Bonding Molecular Orbital) کہلاتا ہے جبکہ سالماتی اربل  $\sigma^*$  جو اینٹی اربل کی تفریق سے بنتا ہے وہ اینٹی بانڈنگ مالکیوول اربل کہلاتا ہے۔ جیسا کہ شکل 4.19 میں دکھایا گیا ہے۔

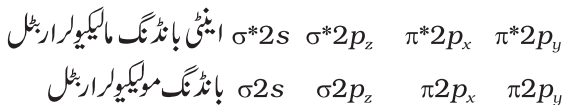


شکل 4.19 دو اینٹم A اور B کے مرکز پر اینٹی اربل  $\psi_A$  اور  $\psi_B$  کے خطی اتحاد سے بننے والی بانڈنگ ( $\sigma$ ) اور اینٹی بانڈنگ ( $\sigma^*$ ) مولیکیوول اربل کا بننا

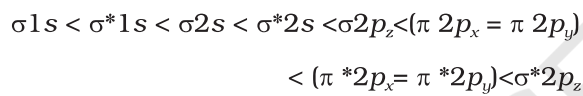
کیفیتی طور پر، سالماتی اربل کا بننا اتحادی اینٹمیوں کی الکٹرانی لہروں کی تغیری اور تخریبی مداخل (Constructive and Destructive Interference) کے نتیجے میں ہے۔

#### 4.7.4 مالکیوول ار بیل کے از جی لیول ڈائیگرام (Energy Level Diagram for Molecular Orbitals)

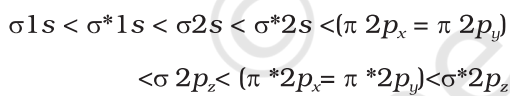
ہم نے دیکھا کہ دو ایٹم کے  $1s$  ایٹم ار بیل دو مالکیوول ار بیل  $1s$  اور  $1s^*$  بناتے ہیں۔ اسی طرح  $2s$  اور  $2p$  ایٹم ار بیل (دواں ایٹم پر) آٹھ ایٹم ار بیل (مل کر مندرجہ ذیل آٹھ مالکیوول ار بیل دیتے ہیں)۔



ان مالکیوول ار بیل کے از جی لیول دوری جدول کی دوسری قطار کے عناصر کے مقابلے دو ایٹمی سالمون کے تجرباتی طور پر حاصل شدہ اپنیکڑ و اسکو پک اعداد و شمار کی مدد سے معلوم کیے گئے ہیں۔ اور  $F_2$  کے مختلف مالکیوول ار بیل کی تو انائی کی بڑھتی ہوئی ترتیب مندرجہ ذیل ہے:



تاہم مالکیوول ار بیل کی تو انائی کے درجات کی یہ ترتیب باقی سالمون،  $N_2, C_2, B_2, Be_2, Li_2$  کے لیے صحیح نہیں ہے۔ مثال کے طور پر تجرباتی طور پر یہ دیکھا گیا ہے کہ  $B_2, C_2, N_2$  وغیرہ جیسے سالمات کے لیے مختلف مالکیوول ار بیل کے لیے تو انائی کی بڑھتی ہوئی ترتیب مندرجہ ذیل ہے۔



اس ترتیب کی اہم خصوصیت یہ ہے کہ  $\sigma 2p_z$  مالکیوول ار بیل کی تو انائی  $\sigma 2p_x$  اور  $\sigma 2p_y$  مالکیوول ار بیل سے زیادہ ہے۔

#### 4.7.5 الیکٹرانی تشکل اور سالماتی طرز عمل (Electronic Configuration and Molecular Behaviour)

مختلف مالکیوول ار بیل میں الیکٹرانوں کا بٹاؤ سالمے کا الیکٹرانی تشکل کہلاتا ہے۔ سالمے کے الیکٹرانی تشکل سے یہ ممکن ہے کہ سالمے سے متعلق اہم معلومات حاصل کی جاسکیں جیسا کہ نیچے بیان کیا گیا ہے۔

سالمون کا استحکام: اگر بانڈنگ ار بیل میں الیکٹرانوں کی تعداد  $N_b$  ہے اور ایٹمی بانڈنگ ار بیل میں الیکٹرانوں کی تعداد  $N_a$  ہے تو سالمہ مختتم ہوگا اور

(i) اگر  $N_a, N_b$  سے زیادہ ہے تو سالمہ مختتم ہوگا اور

خاصی زیادہ ہوتی ہے۔ یہ اس وقت درست نہیں ہوگا جب ایٹم بہت مختلف ہوں گے۔

2۔ متحد ہونے والے ایٹمی ار بیل کا تشکل سالمی محور کے برابر ہونا چاہیے۔ روایت کے مطابق  $z$ -محور کو سالماتی محور کے طور پر لیا جاتا ہے۔ یہ بات قابل غور ہے کہ برابر اور تقریباً برابر تو انائی والے ایٹمی ار بیل بھی اتحاد نہیں کرتے ہیں اگر ان کا تشکل برابر نہ ہو۔ مثال کے طور پر کسی ایٹم کے  $2p_z$  ار بیل دوسرے ایٹم کے  $2p_z$  ار بیل کے ساتھ ہی اتحاد کر کر گے نہ کہ  $2p_x$  یا  $2p_y$  سے کیونکہ ان کا تشکل مختلف ہے۔

3۔ متحد ہونے والے ایٹمی ار بیل کا اور لیپ زیادہ سے زیادہ ہونا چاہیے۔ جتنا زیادہ اور لیپ ہوگا مالکیوول ار بیل کے مرکزوں کے درمیان اتنی ہی زیادہ الیکٹران کثافت ہوگی۔

#### 4.7.3 مالکیوول ار بیل کی قسمیں (Types of Molecular Orbitals)

دواں ایٹمی سالمات کے مالکیوول ار بیل کو  $\sigma$  (سگما)  $\pi$  (پائی) اور  $\delta$  (ڈیلٹا) سے ظاہر کرتے ہیں۔

اس تسمیہ میں سگما ( $\sigma$ ) مالکیوول ار بیل بند-محور کے گرد تشکلی ہوتے ہیں جبکہ پائی ( $\pi$ ) مالکیوول ار بیل تشکلی نہیں ہوتے۔ مثال کے طور پر  $1s$  ار بیل کا خلی اتحاد جو دو مرکزوں کے گرد ہوتا ہے اور دو مالکیوول ار بیل بناتا ہے جو بند-محور کے گرد تشکلی ہوتے ہیں۔ ایسے مالکیوول ار بیل  $\sigma$  قسم کے ہوتے ہیں اور ان کو  $\sigma 1s$  اور  $\sigma^* 1s$  سے ظاہر کرتے ہیں (شکل 4.20(a))۔ اگر بین مرکزی محور  $z$ -سمت میں لیا جائے تو یہ دیکھا جاسکتا ہے کہ دو ایٹم کے  $2p_z$  ار بیل کا خلی اتحاد بھی دو سگما مالکیوول ار بیل بناتا ہے جن کو  $\sigma 2p_z$  اور  $\sigma^* 2p_z$  سے ظاہر کرتے ہیں (شکل 4.20(b))۔

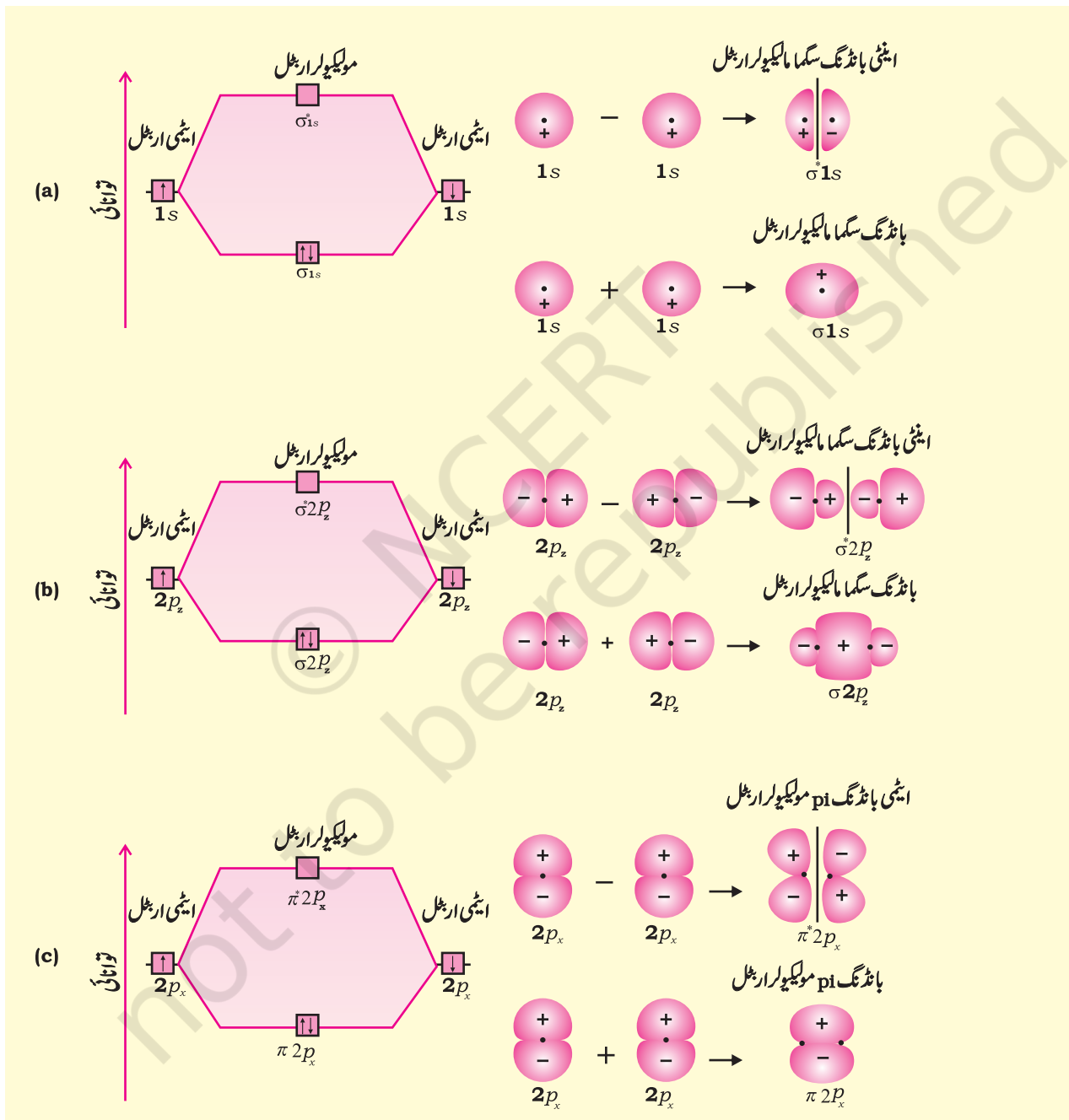
$\sigma 2p_x$  اور  $\sigma 2p_y$  سے حاصل ہونے والے مالکیوول ار بیل بانڈ-محور کے گرد تشکلی نہیں ہوتے کیونکہ سالماتی سطح کے اوپر ثابت لوپ اور نیچے منفی لوپ ہوتا ہے۔ ایسے مالکیوول ار بیل کو  $\pi$  اور  $\pi^*$  سے ظاہر کرتے ہیں (شکل 4.20(c))۔  $\pi$ -بانڈنگ مالکیوول ار بیل میں بین مرکزی محور کے اوپر اور نیچے الیکٹران کثافت زیادہ ہوتی ہے۔  $\pi^*$ -ایٹمی بانڈنگ مالکیوول ار بیل میں مرکزوں کے درمیان نوٹ ہوتی ہے۔

### بانڈ آرڈر (Bond Order)

بوئنڈ آرڈر (BO) کی تعریف اس طرح بیان کی جاسکتی ہے کہ یہ بانڈنگ اور اینٹی بانڈنگ اربٹل میں موجود الیکٹرونوں کی تعداد میں فرق کے آدھے کی برابر ہوتا ہے۔ یعنی

(ii) سالمند غیر مستحکم ہوگا اگر  $N_a, N_b$  سے کم ہے۔

(i) میں زیادہ بانڈنگ اربٹل بھرے ہوئے ہیں لہذا بانڈنگ کا اثر زیادہ ہوگا اور سالمند مستحکم ہوگا۔ (ii) اینٹی بانڈنگ اربٹل کا اثر زیادہ ہے لہذا سالمند غیر مستحکم ہوگا۔

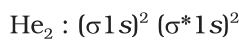


شکل 4.20 (a) 1s - ایشمی اربٹل، (b)  $2p_z$  ایشمی اربٹل اور (c)  $2p_x$  ایشمی اربٹل کے اتحاد سے بننے والے بانڈنگ اور اینٹی بانڈنگ مالیکیوول اربٹل کی توانائیاں اور خدود حال

$$\text{BO} = \frac{N_b - N_a}{2} = \frac{2 - 0}{2} = 1$$

اس کا مطلب ہے کہ ہائڈروجن کے دو ایٹم آپس میں اکھرے بند سے بند ہوئے ہوتے ہیں۔ ہائڈروجن سالٹے کی بند افتراق تو انہی 438 kJ mol<sup>-1</sup> معلوم کی گئی ہے اور بندشی لمبائی 74 pm ہے۔ چونکہ ہائڈروجن کے سالٹے میں کوئی بھی بغیر جوڑے والا الیکٹران نہیں ہے لہذا یہ ڈایما مقناطیسی ہوتا ہے۔

2. ہیلیم سالٹ (He): ہیلیم ایٹم کا الیکٹرانی تشکل  $1s^2$  ہے۔ ہیلیم کے ہر ایک ایٹم میں دو الیکٹران ہوتے ہیں لہذا ہیلیم کے سالٹے میں چار (4) الیکٹران ہوں گے۔ یہ الیکٹران  $1s^2$  اور  $\sigma 1s^2$  مالکیوں آر بل میں ہوتے ہیں جس کی وجہ سے الیکٹرانی تشکل مندرجہ ذیل ہوتا ہے۔



$$\text{ہیلیم کا بانڈ آرڈر ہوگا} = \frac{1}{2}(2 - 2) = 0$$

$\text{He}_2$  سالٹے لہذا غیر مستحکم ہے اور پایا نہیں جاتا۔

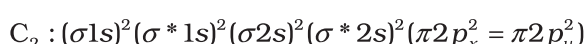
اسی طرح یہ بھی دکھایا جاسکتا ہے کہ  $\text{Be}_2$  سالٹ  $(\sigma 1s)^2 (\sigma^* 1s)^2$  بھی نہیں پایا جاتا۔

3. لیتھیم سالٹ (Li<sub>2</sub>): لیتھیم کا الیکٹرانی تشکل  $2s^1, 1s^2$  ہے  $\text{Li}_2$  میں چھوٹا الیکٹران ہیں۔ لہذا  $\text{Li}_2$  سالٹے کا الیکٹرانی تشکل،  $(\sigma 1s)^2 (\sigma 2s)^2$  ہوگا۔

مندرجہ بالا تشکل کو اس طرح بھی لکھ سکتے ہیں  $\text{KK}[\sigma 2s]^2$ ، جہاں بند K شیل  $(\sigma^* 1s)^2$  کو ظاہر کرتے ہیں۔

$\text{Li}_2$  کے الیکٹرانی تشکل سے یہ بات ظاہر ہے کہ بانڈنگ مالکیوں آر بل میں چار الیکٹران موجود ہیں اور دو الیکٹران ایٹمی بانڈنگ مالکیوں آر بل میں موجود ہیں۔ لہذا اس کا بانڈ آرڈر،  $1 = \frac{1}{2}(4 - 2) = \frac{1}{2}$  ہے۔ اس کا مطلب ہے کہ  $\text{Li}_2$  سالٹے مستحکم ہے اور چونکہ اس کے پاس غیر جوڑے کے الیکٹران نہیں ہیں لہذا یہ ڈایما مقناطیسی ہوگا۔ درحقیقت ڈایما مقناطیسی  $\text{Li}_2$  سالٹے بخارات کی شکل میں پائے جاتے ہیں۔

4. کاربن سالٹ (C<sub>2</sub>): کاربن کا الیکٹرانی تشکل  $2s^2 2p^2$  ہے۔ C<sub>2</sub> میں بارہ الیکٹران ہوتے ہیں۔ لہذا، C<sub>2</sub> سالٹے کا الیکٹرانی تشکل:



$$(\text{BO}) = \frac{1}{2}(N_b - N_a)$$

ساملوں کی استحکام سے متعلق اور بیان کیے گئے اصولوں کو بانڈ آرڈر کی اصطلاحات میں مندرجہ ذیل طریقہ سے دوبارہ بیان کیا جاسکتا ہے۔ ایک ثابت بانڈ آرڈر (یعنی  $N_b > N_a$ ) یا صفر (یعنی  $N_a = N_b$ ) کا مطلب ہے غیر مستحکم سالٹ۔

#### (Nature of the Bond)

بانڈ آرڈر کی تکمیلی قیمتیں 1، 2 یا 3 اکھرے، دو ہرے یا تھرے بند کو ظاہر کرتی ہیں جیسا کہ ہم نے کلاسیکی تصور میں پڑھا تھا۔

#### (Bond-length)

بندشی لمبائی (Bond-length) ایک سالٹے میں دو ایٹم کے درمیان بانڈ آرڈر کو بندشی لمبائی کی قریبی پیمائش کے طور پر لیا جاسکتا ہے جب بانڈ آرڈر بڑھتا ہے تو بندشی لمبائی کم ہوتی ہے۔

#### (Magnetic Nature)

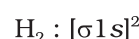
اگر کسی سالٹے میں تمام مالکیوں آر بل دو ہرے (یا دو الیکٹرانوں سے) گھرے ہوئے ہیں تو وہ شے ڈایما مقناطیسی (Diamagnetic) ہوگی (مقناطیسی میدان سے مدافعت کرے گی)۔ بہر حال اگر ایک یا زیادہ مالکیوں آر بل میں اکھرے الیکٹران ہیں تو وہ پیرامینیتک (Paramagnetic) ہوگی (مقناطیسی میدان کے تین کشش رکھے گی)۔ مثال کے طور پر  $\text{O}_2$  کا سالٹ۔

## 4.8 ہم نیوکلیئی دو ایٹمی سالٹوں میں بندش

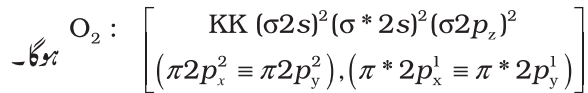
#### (Bonding in Some Homonuclear Diatomic Molecules)

اس سیکشن میں ہم کچھ ہم نیوکلیئی دو ایٹمی سالٹوں میں بندش پر بحث کریں گے۔

1. ہائڈروجن سالٹ (H<sub>2</sub>): یہ دو ہائڈروجن ایٹمیوں کے ملنے سے بنتا ہے۔ ہر ایک ہائڈروجن ایٹم کے s ار بل میں ایک الیکٹران ہوتا ہے۔ لہذا، ہائڈروجن کے سالٹے میں کل دو الیکٹران ہوتے ہیں جو  $\sigma 1s^2$  مالکیوں آر بل میں موجود ہوتے ہیں۔ لہذا ہائڈروجن سالٹے کا الیکٹرانی تشکل ہوتا ہے:



ہائڈروجن سالٹ  $\text{H}_2$  کا بانڈ آرڈر مندرجہ ذیل طریقہ سے معلوم کیا جاسکتا ہے۔



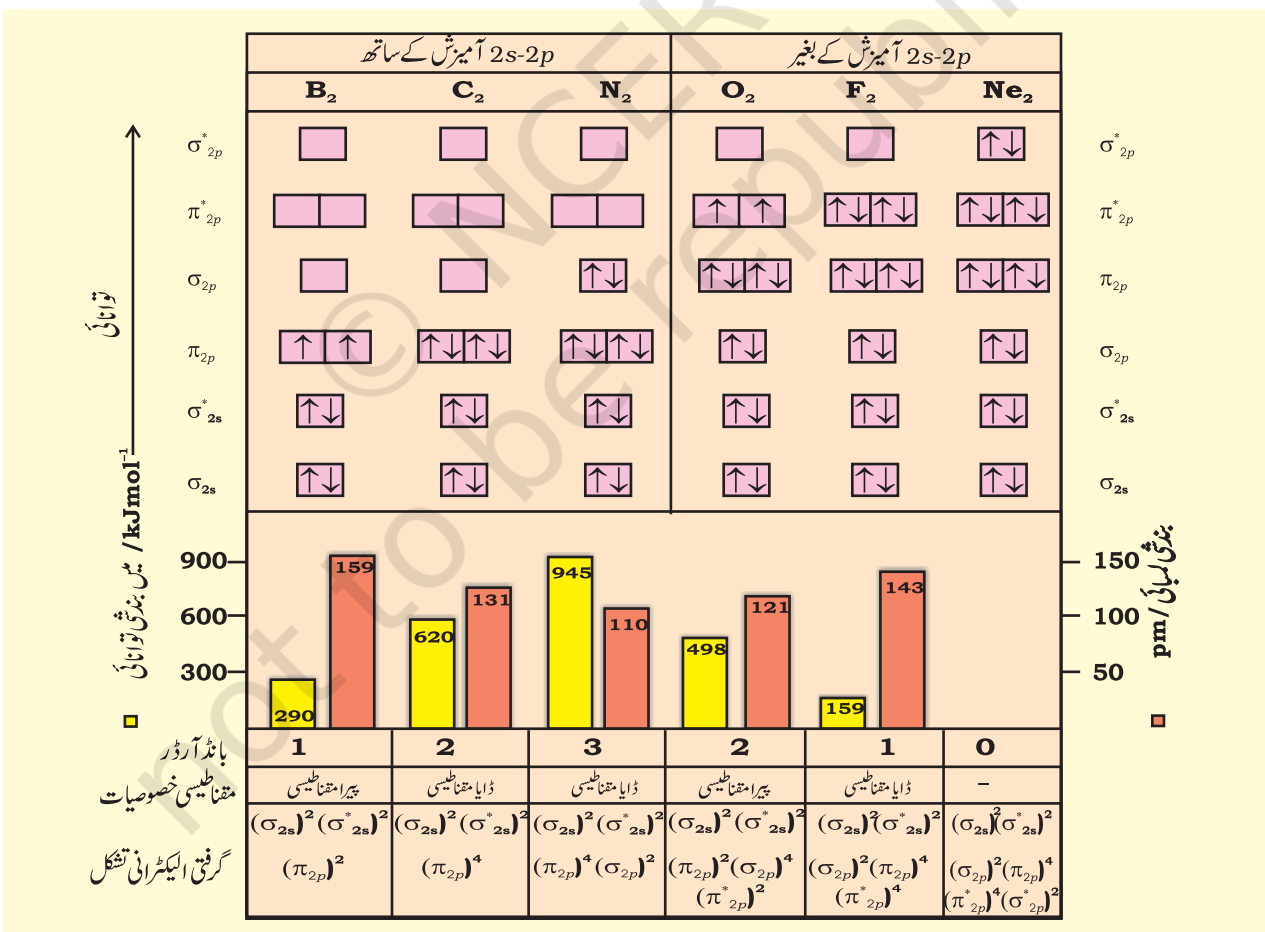
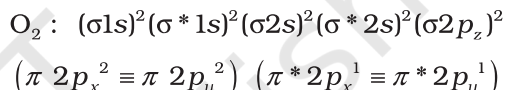
$O_2$  سالمے کے الیکٹرانی تسلیم سے یہ واضح ہوتا ہے کہ بانڈنگ مالکیوں ارٹل میں 10 (دس) الیکٹران موجود ہیں اور 6 الیکٹران اینٹی بانڈنگ مالکیوں ارٹل میں موجود ہیں۔ لہذا اس کا

$$= \frac{1}{2} [N_b - N_a] = \frac{1}{2} [10 - 6] = 2$$

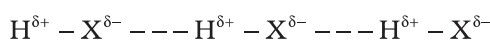
لہذا آسیجن کے سالمے میں ایٹم دوہرے بند سے بند ہے ہوئے ہوتے ہیں۔ اس کے علاوہ یہ بھی دیکھا گیا ہے کہ اس کے پاس دو بغیر جوڑے کے الیکٹران  $\pi^* 2p_x$  اور  $\pi^* 2p_y$  مالکیوں ارٹل میں موجود ہیں۔ لہذا  $O_2$  سالمہ، ایک پیرا مقناطیسی سالمہ ہونا چاہیے۔ ایک اندازہ جس کی تصدیق تجرباتی مشاہدہ سے ہوتی ہے۔ اس طرح یہ نظریہ آسیجن کی پیرا مقناطیسی فطرت کی کامیابی کے ساتھ وضاحت کرتا ہے۔

یا  $KK(\sigma 2s)^2 (\sigma^* 2s)^2 (\pi 2p_x^2 = \pi 2p_y^2)$  کاربن کا بانڈ آرڈر 2  $= \frac{1}{2}(8 - 4) = 2$  ہے اور  $C_2$  ڈایا مقناطیسی ہونا چاہیے۔ حقیقت میں بخارات کی شکل میں  $C_2$  سالمے پائے گئے ہیں۔ یہ بات نوٹ کرنے لائق ہے کہ  $C_2$  میں دو ہر بند دونوں پائی بند پر مشتمل ہوتا ہے کیونکہ دو پائی مالکیوں ارٹل میں چار الیکٹران موجود ہوتے ہیں۔ دوسرے زیادہ تر سالموں کے دوہرے بند میں ایک سگما اور دوسرا پائی بند ہوتا ہے۔ اسی طریقے سے  $N_2$  سالمے میں بندش پر بحث کی جاسکتی ہے۔

5. آسیجن سالمہ ( $O_2$ ): آسیجن ایٹم کا الیکٹرانی تسلیم  $1s^2 2s^2 2p^4$  ہے۔ ہر ایک آسیجن ایٹم کے پاس 8 الیکٹران ہیں لہذا  $O_2$  سالمہ میں 16 الیکٹران ہوں گے۔  $O_2$  سالمہ کا الیکٹرانی تسلیم اس طرح


 شکل 4.21 سے  $N_2$  تک عناصر کے لیے MO کے بھراؤ اور سالمندی خصوصیات

ہو جاتا ہے جس کے نتیجہ میں ہائڈروجن دوسرا عنصر X کے مقابلے میں بہت زیادہ بر قی ثابت ہو جاتا ہے۔ چونکہ الیکٹران X کی سمت کھسک جاتے ہیں لہذا ہائڈروجن پر ایک جزوی ثابت چارج آ جاتا ہے (8+) جبکہ X پر جزوی منفی چارج (8-) آ جاتا ہے۔ اس کے نتیجے میں قطبی سالمہ بتا ہے جس میں بر قی سکونی قوت کشش ہوتی ہے اور جسے مندرجہ ذیل طریقہ سے ظاہر کرتے ہیں۔



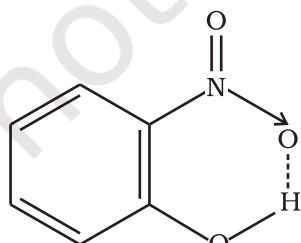
ہائڈروجن بند کی قدر مرکب کی طبیعی حالت پر محض ہوتی ہے۔ یہ ٹھووس حالت میں سب سے زیادہ ہوتی ہے اور گیسی حالت میں سب سے کم۔ اس طرح ہائڈروجن بند مرکب کی ساخت اور اس کی خصوصیات پر بہت زیادہ اثر ڈالتا ہے۔

#### 4.9.2 H-بند کی فرمیں (Types of H-Bonds)

- (i) بین سالی ہائڈروجن بند (Intermolecular Hydrogen Bond)
- (ii) درون سالی ہائڈروجن بند (Intramolecular Hydrogen Bond)

(I) بین سالی ہائڈروجن بند: یہ کسی ایک یا مختلف مرکب کے دو مختلف سالموں کے درمیان بنतے ہیں: مثال کے طور پر HF سالی، الکول یا  $\text{H}_2\text{O}$  وغیرہ کے سالموں میں H بند۔

(II) درون سالی ہائڈروجن بند: یہ اس وقت بنतے ہیں جب ہائڈروجن دو بہت زیادہ بر قی منفی (F, O, N) ایٹم کے درمیان ہو جو ایک ہی سالی کے اندر ہوں۔ مثال کے طور پر  $\text{O}-\text{N}=\text{O}$ -نائٹروفینول میں ہائڈروجن، دو آکسیجن کے ایٹم کے درمیان ہوتی ہے (شکل 4.20)۔

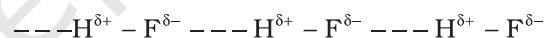


شکل 4.20- نائٹروفینول سالی میں درون سالی ہائڈروجن بندش

اسی طرح دوری جدول کے دوسرے دور کے عناصر کے دوسرے ہم نیوکلیئی دو ایئنی سالموں کے الیکٹرانی تشکل بھی لکھے جاسکتے ہیں۔ شکل 4.21 میں  $\text{B}_2$  سے  $\text{Ne}_2$  تک عناصر کی سالی خصوصیات اور مالکیوں اربٹل کا بھراوہ دیا گیا ہے۔ مالکیوں اربٹل کی ترتیب اور ان کے الیکٹرانوں کی تعداد دکھائی گئی ہے۔ بندشی تو انائی، بندشی لمبائی، بانڈ آرڈر، مقناطیسی خصوصیات اور بندش الیکٹران تشکل آربٹل ڈائیگرام کے نیچے دکھائے گئے ہیں۔

#### 4.9 ہائڈروجن بندش (Hydrogen Bonding)

نائٹروفینول، آکسیجن اور فلورین انتہائی الیکٹران منفی عناصر ہیں۔ جب یہ شریک گرفت بند بنانے کے لیے ہائڈروجن کے ساتھ جڑتے ہیں تو شریک بندش بند کے الیکٹران زیادہ الیکٹران منفی عنصر کی سمت کھسک جاتے ہیں۔ یہ جگہی ثابت چارج والے ہائڈروجن دوسرے زیادہ الیکٹرونگیڈیٹم کے ساتھ ایک بند بناتے ہیں۔ اس بند کو ہائڈروجن بند کہتے ہیں اور یہ شریک گرفت بند سے کمزور ہوتا ہے۔ مثال کے طور پر HF سالی میں ایک سالی کے ہائڈروجن ایٹم اور دوسرے سالی کے فلورین ایٹم کے درمیان ہائڈروجن بند ہوتا ہے جیسا کہ ذیل میں دکھایا گیا ہے۔



یہاں ہائڈروجن بند ایک پل کی طرح کام کرتا ہے جو ایک ایٹم کو شریک گرفت بونڈ کے ذریعہ اور دوسرے ایٹم کو ہائڈروجن بند کے ذریعہ باندھ رکھتا ہے۔

ہائڈروجن بند کو ٹوٹی ہوئی لائن (- -) سے ظاہر کرتے ہیں جبکہ ایک ٹھووس لائن شریک بندش بند کو ظاہر کرتی ہے۔ لہذا ہائڈروجين بند کی تعریف ہم اس طرح کر سکتے ہیں کہ یہ وہ قوت کشش ہے جو ایک سالی کے ہائڈروجين ایٹم کو دوسرے سالی کے بر قی منفی ایٹم (N یا O) سے باندھتی ہے۔

#### 4.9.1 ہائڈروجن بند بننے کی وجہات

##### (Cause of Formation of Hydrogen Bond)

جب ہائڈروجين ایک بہت زیادہ بر قی منفی عنصر X کے ساتھ جڑتا ہے تو دونوں ایٹم کے درمیان مشترک الیکٹرانوں کا جوڑا ہائڈروجين سے دور

## خلاصہ

برقی ثابت اور برقی منفی آئینوں کے بننے کے عمل میں کوئی پہلی بصیرت کا تعلق آئینوں کے ذریعہ نوبل گیس تشكیل حاصل کرنے کے عمل سے تعلق رکھتا ہے۔ آئینوں کے درمیان برقی سکونی کشش ان کے استحکام کا سبب ہوتی ہے۔ اس نے برقی گرفت کے تصور کو پیدا کیا۔

شریک گرفت بندش کا پہلا بیان لیوں نے دو ایٹھوں کے درمیان الکٹران جوڑے کی شرکت کی اصطلاح میں دیا تھا اور اس نے الکٹرانوں کے اشتراک کے نتیجے میں متعال ایٹھوں کے نوبل گیس تشكیل حاصل کرنے کے عمل کے درمیان تعلق بتایا ہے۔ لیوں کی نقطہ علامات (Lewis Dot Symbol) ایک دیے ہوئے عنصر کے گرفتی الکٹرانوں کی تعداد کو ظاہر کرتے ہیں اور لیوں نقطہ ساختیں سالموں میں بندش کا تصویری اظہار ہیں۔

ایک آئینی مرکب کی تشكیل ثابت اور آئینوں کے ایک با ترتیب سہ ابعادی مجموعہ کی تشكیل میں ہوتی ہے جسے کریسٹل لیٹس (Crystal Lattice) کہتے ہیں۔ قلمی ٹھوس میں ثبت اور منفی آئینوں کے درمیان ایک چارچ کا توازن ہوتا ہے۔ قلمی جالی لیٹس تشكیل کی پیشخانہ پیپی کے ذریعہ مستحکم ہوتی ہے۔

ایک اکھرا شریک گرفت بند دو ایٹھوں کے درمیان ایک الکٹران جوڑے کے اشتراک سے بنتا ہے، کیا بند الکٹرانوں کے دو یا تین جوڑوں کے اشتراک سے بنتے ہیں کچھ عناصر میں الکٹرانوں کے اضافی جوڑے ہوتے ہیں جو بندش میں حصہ نہیں لیتے۔ ان کو الکٹرانوں کے تہبا جوڑے کہتے ہیں۔ لیوں ڈاٹ ساخت سالموں کے ہر ایک ایٹھ کے گرد بندشی جوڑے اور تہبا جوڑے کی ترتیب کو دکھاتی ہے۔ کیمیائی بندش سے تعلق رکھنے والے اہم پیرو میٹر جیسے: بندشی زاویہ، بندشی زاویہ، پانڈھی ایٹھ اور بند قطبیت مرکبات کی خصوصیات پر مبنی اثرات رکھتے ہیں۔

سالمات اور کیمیائی آئینوں کی ایک بڑی تعداد ایک لیوں ساخت سے ظاہر نہیں کی جاسکتی اور یہ ساختی ڈھانچہ کی بنیاد پر کئی تفصیلات لکھی جاتی ہیں اور یہ سب مل کر سالمہ یا آئین کو ظاہر کرتے ہیں۔ یہ ایک بہت اہم اور انتہائی مفید تصور ہے جو گمک (Resonance) کہلاتا ہے۔ یہ اشتراکی ساختیں یا مستند شکلیں ایک ساتھ مل کر گمک مخلوط بناتی ہیں جو سالمہ یا آئین کو ظاہر کرتی ہے۔

وی ای پی آر (VSEPR) ماؤل کا استعمال سالموں کی جیو میٹریائی اشکال کی پیشیں گوئی کے لیے کیا جاتا ہے جس کی بنیاد وہ مفروضہ ہے کہ الکٹران کے جوڑے ایک دوسرے کو دھلیتے ہیں اور ایک دوسرے سے زیادہ سے زیادہ مکملہ فاصلے پر رہنے کی کوشش کرتے ہیں۔ اس ماؤل کے مطابق ”سالمنی جیو میٹری لون پیئر، لون پیئر-بونڈنگ پیئر اور بونڈنگ پیئر-بونڈنگ پیئر“ کے درمیان دفع کی بنیاد پر طے کی جاتی ہے ”ان دافع قوتوں کی ترتیب کا تسلسل اس طرح ہوتی ہے:  $lp-lp > lp-bp > bp-bp$ “

شریک گرفت بندش کے لیے گرفت بند طرز رسمی (Valence Bond Approach) کا بنیادی تعلق دراصل شریک گرفت بند بننے کے لیے درکار تو ان آئینوں سے ہے جس کے متعلق لیوں اور ویپار ماؤل خاموش ہیں۔ بنیادی طور پر وی بی نظریہ بند بننے کے عمل پر ارجمند کے انباطاں (Overlap) کی اصطلاح میں بحث کرتا ہے۔ مثال کے طور پر  $D_2O$  ایٹھ سے  $H_2$  سالے کی تشكیل میں دونوں  $H$  ایٹھ کے ارجمند کے انباطاں شامل ہیں جن میں ایک ایک الکٹران موجود ہے۔ یہ دیکھا گیا ہے کہ جیسے جیسے دونوں ہائڈروجن ایٹھ ایک دوسرے کے نزدیک آتے ہیں تو اس نظام کی مضمون توانائی کم ہو جاتی ہے۔ یہ مركزی متوازن فاصلے پر یہ توانائی کم سے کم ہو جاتی ہے۔ ان یوں کلیس کو مزید قریب لانے کی کوشش تو توانائی میں فوری اضافہ کر دے گی اور سالمہ کو غیر مستحکم بنادے گی۔ انباطاں کی وجہ سے یوں کلیس کے درمیان الکٹران کی کثافت بڑھ جاتی ہے جو دونوں مرکزوں کو نزدیک میں مدد کرتی ہے۔ تاہم یہ دیکھا گیا ہے کہ اصل پانڈھی ایٹھ اور بندشی لمبائی کی قدر یہ محض انباطاں سے حاصل نہیں ہوتیں بلکہ دوسرے متغیروں کو بھی اس میں شامل کرنا لازمی ہے۔

کیمیائی سالموں کی مخصوص شکل کی وضاحت کے لیے پانگ نے ایٹھی ارجمند کی تھلیل کی تصور پیش کیا تھا  $NH_3$ ,  $CH_4$ ,  $BCl_3$ ,  $BeCl_2$ ,  $O_2$ ,  $H_2O$  جیسے سالموں کی جیو میٹریائی اشکال کی وضاحت کے لیے  $Be$ ,  $B$ ,  $C$ ,  $N$ ,  $O$  اور  $C$  کے ایٹھی ارجمند کی  $sp^2$ ,  $sp$  اور  $sp^3$  مخلوطیت کا استعمال کیا گیا تھا۔ یہ  $C_2H_2$  اور  $C_2H_4$  جیسے سالموں میں کیمی بند کے بننے کی بھی وضاحت کرتے ہیں۔

مالکیو ار بٹل کا نظریہ (Molecular Orbital Theory, MO) اینٹی ار بٹل کی ترتیب اور اتحاد کی اصطلاح میں مالکیو ار بٹل کے بننے کی وضاحت کرتا ہے جو کسی سال میں مکمل طور پر وابستہ ہوتے ہیں۔ مالکیو ار بٹل کی تعداد ہمیشہ ان اینٹی ار بٹل کے برابر ہوتی ہے جن سے مل کر وہ بنتے ہیں۔ بانڈنگ مالکیو ار بٹل نیکلیس کے درمیان الیکٹران کثافت کو بڑھاتے ہیں اور ان کی تو انی انفرادی اینٹی ار بٹل سے کم ہوتی ہے۔ اینٹی بانڈنگ مالکیو ار بٹل میں نیکلیس کے درمیان صفر الیکٹران کثافت کا علاقہ ہوتا ہے اور ان کی تو انی انفرادی اینٹی ار بٹل سے زیادہ ہوتی ہے۔

ساملوں کا الیکٹرانی تسلسل مالکیو ار بٹل میں ان کی بڑھتی ہوئی تو انی کی ترتیب میں الیکٹرانوں کو بھرتے ہوئے لکھا جاتا ہے۔ جیسا کہ ایٹموں میں ہوتا ہے، مالکیو ار بٹل میں بھی الیکٹرانوں کو بھرنے کے لیے پالی کا اصول اخراج (Pauli Exclusion Principle) اور ہند کا قانون استعمال ہوتا ہے۔ سال میں وقت مبتکم کہے جاسکتے ہیں جب گرفتی مالکیو ار بٹل میں الیکٹرانوں کی تعداد اینٹی بانڈنگ مالکیو ار بٹل میں الیکٹرانوں کی تعداد سے زیادہ ہوتی ہے۔

ہائڈروجن بند اس وقت بنتا ہے جب ہائڈروجن اپنے آپ کو دو بہت زیادہ بر قی منفی ایٹم، جیسے F، O اور N کے درمیان پاتی ہے۔ یہ بین سالی (ایک ہی یا مختلف اشیاء کے دو یا دو سے زیادہ ساملوں کے درمیان موجود رہتی ہے) یا درون سالی (ایک ہی سال میں موجود ہوتی ہے) ہو سکتی ہے۔ ہائڈروجن یونڈ بہت سے مرکبات کی اشکال اور خصوصیات پر گہرا اثر رکھتے ہیں۔

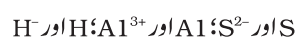
## مشقیدیں

4.1 کیمیائی بندش کی تشکیل کی وضاحت کیجیے۔

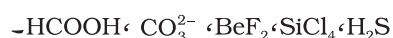
4.2 مندرجہ ذیل عناصر کے ایٹموں کے لیے لیوس ڈاٹ علامات لکھیے:



4.3 مندرجہ ذیل ایٹموں اور آئینوں کے لیے لیوس علامات لکھیے:



4.4 مندرجہ ذیل ساملوں اور آئینوں کے لیے لیوس اشکال بنائیے:



4.5 آکٹیٹ قاعدے کی تعریف بیان کیجیے۔ اس کی اہمیت اور حدود لکھیے۔

4.6 آئی بندش بننے کے لیے موافق عوامل لکھیے۔

4.7 VSEPR ماؤل کا استعمال کرتے ہوئے مندرجہ ذیل ساملوں کی اشکال پر بحث کیجیے:



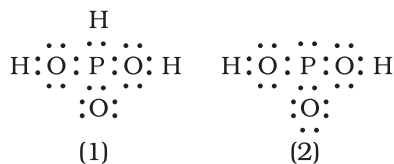
4.8 اگرچہ  $\text{NH}_3$  اور  $\text{H}_2\text{O}$  ساملوں کی جیو میٹری مسخ شدہ ٹیٹراہیڈرول ہے پانی میں بندشی زاویہ  $\text{NH}_3$  سے کم ہے۔ بحث کیجیے۔

4.9 بانڈ آرڈر کی اصطلاح میں آپ بندشی لمبائی کو کیسے ظاہر کریں گے۔

4.10 بندشی لمبائی کی تعریف بیان کیجیے۔

4.11 آئین کے حوالے سے گلک کے اہم پہلوؤں کی وضاحت کیجیے۔

4.12  $\text{H}_3\text{PO}_3$  کی مندرجہ ذیل اشکال 1 اور 2 سے ظاہر کیا جاسکتا ہے۔ کیا ان دونوں شکلوں کو  $\text{H}_3\text{PO}_3$  ظاہر کرنے والی گمک مخلوط کی معیاری اشکال مان سکتے ہیں؟ اگر نہیں تو اس کے لیے وجہ بتائیں۔



4.13  $\text{NO}_3^-$  اور  $\text{SO}_3^{2-}$  کے لیے گمک ساختیں بنائیں۔

4.14 مندرجہ ذیل ایٹموں میں کیا ان اور ایناں بنانے کے لیے الیکٹرانوں کی منتقلی کو دکھانے کے لیے یوں علامات کا استعمال کیجیے:

N اور Al (a) O اور Ca (b) S اور K (c)

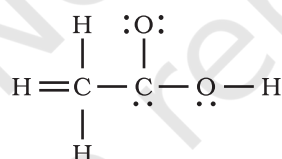
4.15 اگرچہ  $\text{CO}_2$  اور  $\text{H}_2\text{O}$  سالنے کی شکل خمیدہ اور  $\text{CO}_2$  کی خلی ہے۔ ڈائپول مومنٹ کی بنیاد پر وضاحت کیجیے۔

4.16 ڈائپول مومنٹ کی اہمیت/استعمال لکھیں۔

4.17 بر قی منفیت کی تعریف بیان کیجیے۔ یا الیکٹران گین انٹھاپی (Electron Gain Enthalpy) سے کس طرح مختلف ہوتی ہے۔

4.18 قطبی شریک گرفت بندش کی وضاحت مناسب مثالوں کے ذریعہ کیجیے۔

4.19 مندرجہ ذیل سالمات میں بندکوان کے بڑھتے ہوئے آئی کردار کی ترتیب میں لکھیے  $\text{ClF}_3$ ,  $\text{SO}_2$ ,  $\text{N}_2$ ,  $\text{K}_2\text{O}$ ,  $\text{LiF}$  اور  $\text{CH}_3\text{COOH}$  کی نیچے دی گئی ڈھانچہ ساخت صحیح ہے، لیکن کچھ بند غلط جگہوں پر دکھائے گئے ہیں ایسیک ایسٹ کے لیے صحیح یوں ساخت لکھیے۔



4.21 ٹیٹراہیڈرل جیو میٹری کے علاوہ  $\text{CH}_4$  کی دوسری ممکن جیو میٹری مراعن سطحی (Square Planer) شکل بھی ہے جس میں مراعن کے چار کونوں میں چار ہائڈروجن اور کاربن مرکز میں ہو سکتا ہے۔  $\text{CH}_4$  مراعن سطحی کیوں نہیں ہے؟ وضاحت کیجیے۔

4.22 کا ڈائپول مومنٹ صفر کیوں ہے جبکہ  $\text{BeH}_2$ - بند قطبی ہوتے ہیں؟ وضاحت کیجیے۔

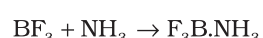
4.23 اور  $\text{NF}_3$  میں سے کس کا ڈائپول مومنٹ زیادہ ہو گا اور کیوں؟

4.24 ایٹمی اربٹل کی مخلوطیت سے آپ کیا سمجھتے ہیں؟  $\text{sp}$ ,  $\text{sp}^2$  اور  $\text{sp}^3$  مخلوط اربٹل کی شکل بیان کیجیے۔

4.25 مندرجہ ذیل تعامل میں A1 ایٹم کی مخلوطیت میں تبدیلی (اگر کوئی ہے تو) بتائیں۔



4.26 مندرجہ ذیل تعامل کے نتیجے میں کیا B اور N ایٹموں کی مخلوطیت میں کوئی تبدیلی ہے؟



4.27 تصویر کی مدد سالموں میں دو ہرے اور تہرے بند بننے ہوئے دکھائیں۔

- |   |      |
|---|------|
| مندرجہ ذیل سالموں میں کل سگما اور پائی بند کی تعداد بتائیے۔   | 4.28 |
| $\text{C}_2\text{H}_4$ (b) $\text{C}_2\text{H}_2$ (a)   |      |
| X- محور کو بین مکر زی محور سمجھتے ہوئے بتائیے کہ مندرجہ ذیل میں سے کون سگما بند نہیں بنائے گا اور کیوں؟   | 4.29 |
| $2s$ اور $1s$ (d) $2p_y$ اور $2p_z$ (c) $2p$ 1s (b)      1s اور 1s (a)  |      |
| مندرجہ ذیل سالموں میں کاربن ایٹم کے ذریعہ کون سے محلو اربٹل استعمال کیے گئے ہیں؟  | 4.30 |
| $\text{CH}_3 - \text{CHO}$ (d) $\text{CH}_3 - \text{CH}_2 - \text{OH}$ (c) $\text{CH}_3 - \text{CH} = \text{CH}_2$ (b) $\text{CH}_3 - \text{CH}_3$ (a)<br><br>$\text{CH}_3 \text{COOH}$ (e) |      |
| بوئن پیر الکٹران اور لوون پیر الکٹران سے آپ کیا سمجھتے ہیں؟ ہر ایک کی ایک ایک مثال دے کر سمجھائیے۔  | 4.31 |
| سگما اور پائی بانڈ میں فرق بتائیے۔  | 4.32 |
| ویلس پنڈ تھوری کی بنیاد پر $\text{H}_3\text{S}$ سال مکی بننے کی وضاحت کیجیے۔  | 4.33 |
| مالکیو اربٹل بنانے کے لیے ایٹمی اربٹل کے نظری اتحاد کے لیے لازمی حالات لکھیے۔   | 4.34 |
| مالکیو لار آربٹل تھوری کی بنیاد پر واضح کیجیے کہ $\text{Be}_2$ سالہ کیوں نہیں پایا جاتا؟  | 4.35 |
| مندرجہ ذیل نسبتی استحکام کا مقابلہ کیجیے اور ان کی مقنٹی خصوصیات ظاہر کیجیے۔  | 4.36 |
| اربٹل کے اظہار میں منفی اور ثابت اشاروں کی اہمیت بتائیے۔  | 4.37 |
| $\text{O}_2^+$ ، $\text{O}_2^+$ ، $\text{O}_2^-$ (پر آکسائڈ)، $\text{O}_2^{2-}$ (پا آکسائڈ)   |      |
| $\text{PCl}_5$ میں غلوطیت کو بیان کیجیے۔ استوانی بانڈ کے مقابلے میں محوری بانڈ کیوں لمبے ہوتے ہیں۔  | 4.38 |
| ہائڈروجن بانڈ کی تعریف بیان کیجیے۔ یہون ڈروالز قتوں کے مقابلے زیادہ قوی ہوتا ہے یا کمزور؟   | 4.39 |
| اصطلاح بانڈ آرڈر سے کیا مراد ہے؟ $\text{O}_2^-$ ، $\text{O}_2^+$ ، $\text{O}_2$ ، $\text{N}_2$ کا بانڈ آرڈر معلوم کیجیے۔  | 4.40 |