



S165CH06

# حرر کیات

## (Thermodynamics)

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

(البرٹ آئنسٹائیں)

ساملات کے ذریعے جمع شدہ کیمیائی تو انائی تعاملات کے دوران، جب ایک ایندھن جیسے میتھیں، کھانا پکانے کی گیس یا کونلہ ہوا میں جلتے ہیں، حرارت کی شکل میں خارج ہو سکتی ہے۔ کیمیائی تو انائی، میکانیکی کام کرنے کے لیے بھی استعمال کی جاسکتی ہے جیسے ایک انجن میں ایندھن جلتا ہے اور بر قی تو انائی مہیا کرنے کے لیے بھی استعمال کی جاسکتی ہے جیسے ایک گلوبیک سیل (Galvanic Cell) مثلاً خشک سیل کے ذریعے۔ اس طرح، تو انائی کی مختلف شکلوں کے مابین آپسی رشتے ہیں اور انھیں، خاص شرائط کے ساتھ، ایک شکل سے دوسرا شکل میں تبدیل کیا جاسکتا ہے۔ تو انائی کی ان تبدیلیوں کا مطالعہ، حرر کیات کا مواد مشحون تشكیل دیتا ہے۔ حرر کیات کے تو انین کا اطلاق کلاں نظاموں، (جن میں ساملات کی ایک بڑی تعداد شامل ہوتی ہے) میں ہونے والی تو انائی کی تبدیلیوں پر ہوتا ہے، خرد بینی نظاموں، جن میں چند ساملات شامل ہوتے ہیں ان پر نہیں۔ حرر کیات کا اس سے کوئی سروکار نہیں کہ یہ تو انائی تبدیلیاں کیسے اور کس شرح سے ہو رہی ہیں بلکہ جو نظام تبدیل ہو رہا ہے، اس کی آغازی اور اختتامی حالتوں پر محض ہے۔ حرر کیات کے تو انین کا اطلاق صرف اسی وقت ہوتا ہے، جب ایک نظام توازن میں ہو یا ایک توازن حالت سے دوسری توازن حالت میں حرکت کرے۔ حالتِ توازن میں ایک نظام کی کلاں خاصیتیں، جیسے دباؤ، درجہ حرارت وغیرہ، وقت کے ساتھ تبدیل نہیں ہوتیں۔ اس اکائی میں، ہم حرر کیات کے ذریعے کچھ اہم سوالات کے جواب حاصل کرنا چاہیں گے:

### مقاصد

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

- اصطلاحات: نظام اور اطراف کی تعریف کر سکیں۔
- بند، کھلے ہوئے اور منفرد نظاموں میں فرق کر سکیں۔
- اندروںی تو انائی، کام اور حرارت کی وضاحت کر سکیں۔
- حرر کیات کا پہلا قانون بیان کر سکیں اور ریاضیاتی شکل میں اس کا اظہار کر سکیں۔
- کیمیائی نظاموں میں کام اور حرارت کے تعادن کے طور پر تو انائی کی تبدیلیوں کا حساب لگا سکیں۔
- حالت تعاملات:  $\Delta H$  کی وضاحت کر سکیں۔
- $\Delta U$  اور  $\Delta H$  کی ہم رشتگی بتا سکیں۔
- $\Delta H$  اور  $\Delta U$  کی تبدیلیوں کے ذریعے پیاس کر سکیں۔
- $\Delta H$  کے لیے معیاری حالتوں کی تعریف کر سکیں۔
- مختلف قسم کے تعاملات کے لیے اینجھا پی تبدیلیوں کا حساب لگا سکیں۔
- مستقل حرارتی مجموعہ کا یہیں کا قانون بیان کر سکیں اور اس کا اطلاق کر سکیں۔
- وسیع اور شدید خاصیتوں میں فرق کر سکیں۔
- از خود اور غیر از خود عالموں کی تعریف کر سکیں۔
- حرر کیاتی حالت تعامل کے طور پر ایثرپی کی وضاحت کر سکیں اور
- گلس تو انائی تبدیلی  $\Delta G$  کی وضاحت کر سکیں۔
- $\Delta G$  اور خود روی میں،  $\Delta G$  اور توازن مستقل میں رشتہ قائم کر سکیں۔

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

### 6.1.2 نظاموں کی فنیں (Types of the System)

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

#### 1. کھلا نظام (Open System)

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

#### 2. بند نظام (Closed System)

ایک بند نظام میں نظام اور اطراف کے درمیان مادہ کا کوئی متبادلہ ممکن نہیں ہے لیکن توانائی کا متبادلہ ممکن ہے [شکل (b) 6.2]۔ ایصالی مادہ سے بننے والے بند برتن جیسے تانپہ یا اسٹیل میں متعاملات کی موجودگی، بند نظام کی ایک مثال ہے۔

#### 3. منفرد نظام (Isolated System)

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

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

### 6.1 حرحرکیاتی حالت (Thermodynamic State)

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

#### 6.1.1 نظام اور ماحول

##### (The System and the Surrounding)

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

اطراف + نظام = کائنات

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

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



شکل 6.1 نظام اور ماحول

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

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

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

#### 6.1.4 داخلی توانائی بے طور حالت تفاعل

##### (The Internal Energy as a State Function)

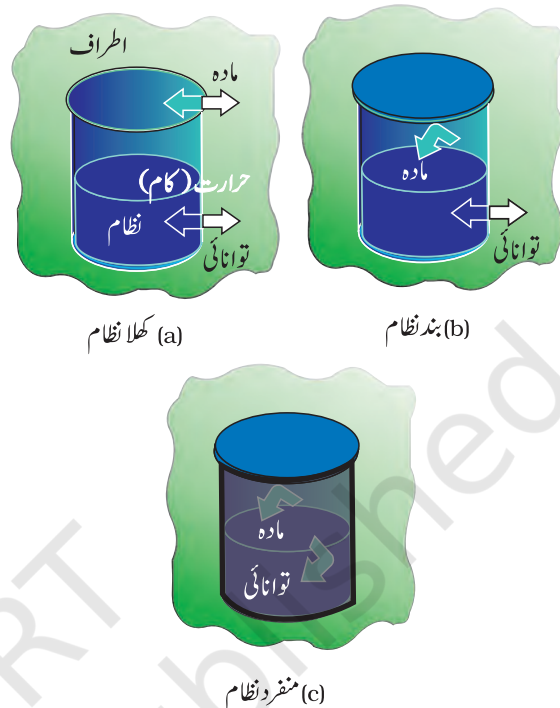
جب ہم اپنے کیمیائی نظام کی توانائی کھونے یا توانائی حاصل کرنے کی بات کرتے ہیں، تو ہمیں ایک ایسی مقدار کو متعارف کرانے کی ضرورت پیش آتی ہے جو نظام کی کل توانائی کو ظاہر کرتی ہو۔ یہ کیمیائی، میکانیکی، بر قی یا اور کسی بھی قسم کی توانائی (جو آپ سوچ سکتے ہوں) ہو سکتی ہے ان سب کا حاصل جمع نظام کی توانائی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

- حرارت نظام میں داخل ہو یا نظام سے باہر نکلے۔
- نظام پر یا نظام کے ذریعے کام کیا جائے۔
- مادہ نظام میں داخل ہو یا نظام سے باہر نکلے۔

ان نظموں کی درجہ بندی اسی کے مطابق کی جاتی ہے، جیسا کہ آپ سیکشن 6.1.2 میں پڑھ چکے ہیں۔

##### (a) کام (Work)

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



شکل 6.2 کھلے، بند اور منفرد نظام

#### 6.1.3 نظام کی حالت (The State of the System)

کوئی بھی بامعنی تحسیب کرنے کے لیے، ایک نظام کو اس کے دباؤ (p)، جنم (v)، درجہ حرارت (T) جیسی خاصیتوں اور نظام کے اجزاء ترکیبی (Composition) کی مقداری شکل کے تعین کے ذریعے بیان کرنا لازمی ہے۔ ہمیں ان سب کو تبدیلی ہونے سے پہلے اور تبدیلی ہونے کے بعد متنبیں کرنا ہوگا۔ آپ اپنے طبیعت کے نصاب کو یاد کریں تو آپ پائیں گے کہ میکانیات میں ایک نظام، کسی دیے ہوئے لمحہ وقت پر، نظام کے ہر ایک کیتی نقطہ کے مقام اور رفتار سے متنبیں ہوتا ہے۔ حرر کیات میں، ایک نظام کی حالت کا ایک مختلف اور سادہ تصور متعارف کرایا جاتا ہے۔ اس میں ہر ذرہ کی حرکت کی تفصیلی معلومات نہیں درکار ہوتی، کیونکہ ہم نظام کی قابل پیمائش خاصیتوں کا اوسم طریق استعمال کرتے ہیں۔ ہم ایک نظام کی حالت کو حالت تفاعلات یا حالت تغیرات (State Variables) کے ذریعے واضح کرتے ہیں۔

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

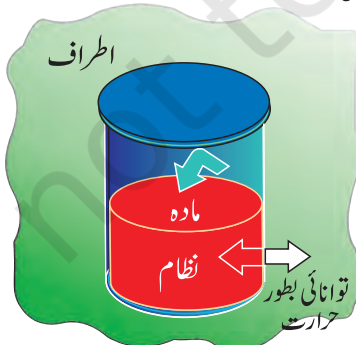
$$\Delta U = U_2 - U_1 = W_{ad}$$

اس لیے، ایک نظام کی داخلی توانائی ایک حالت تفاضل ہے۔

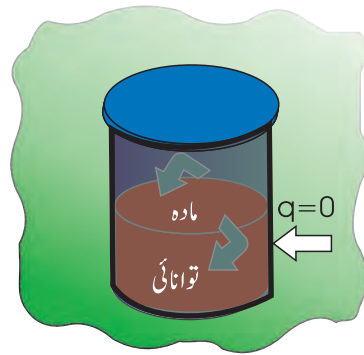
ثابت علامت ظاہر کرتی ہے کہ  $W_{ad}$  ثابت ہے، جبکہ کام نظام پر کیا گیا ہے۔ اسی طرح اگر کام نظام کے ذریعے کیا جائے تو  $W_{ad}$  متنقی ہو گا۔ کیا آپ کچھ اور ایسے حالت تفاضلات کے نام بتاسکتے ہیں، جن سے آپ واقع ہوں؟ کچھ دوسرے عام حالت تفاضلات ہیں:  $V$ ,  $p$  اور  $T$ ۔ مثال کے طور پر، اگر ہم ایک نظام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

### (b) حرارت (Heat)

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



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



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

آئیے اس نظام پر کچھ کام کر کے اس کی داخلی توانائی میں تبدیلی لائیں۔ آئیے ہم نظام کی آغازی حالت کو حالت A کہتے ہیں، اور اس کے درجہ حرارت کو  $T_A$ ۔ فرض کیجیے حالت A میں نظام کی داخلی توانائی  $U_A$  ہے۔ ہم نظام کی حالت و مختلف طریقوں سے تبدیل کر سکتے ہیں:

پہلا طریقہ: ہم چھوٹے پیڈلوں کے ایک سیٹ کو گھما کر پانی متنقی ہیں اور کچھ میکانیکی کام، فرض کیجیے 1 جول، کرتے ہیں۔ فرض کیجیئی حالت کو B کہتے ہیں اور اس کے درجہ حرارت کو  $(T_B)$ ۔ یہ دیکھا گیا ہے کہ  $T_B > T_A$  اور درجہ حرارت میں تبدیلی ( $\Delta T = T_B - T_A$ ) فرض کیجیے حالت B میں نظام کی داخلی توانائی  $U_B$  ہے، اور داخلی توانائی میں تبدیلی:

$$\Delta U = U_B - U_A$$

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

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

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

### مسئلہ 6.1

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

حل:

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

$$\Delta U = -q \quad (ii)$$

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

### 6.2 استعمال (Applications)

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

#### 6.2.1 کام (Work)

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

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

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

#### (c) عمومی صورت (The General Case)

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

$$\Delta U = q + w$$

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

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

ایک منفرد نظام کی توانائی مستقل ہوتی ہے۔

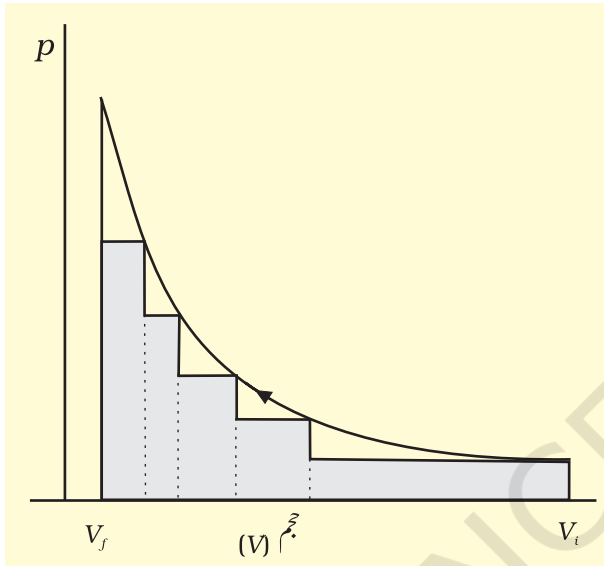
اسے عام طور سے ”توانائی کی بقا کے قانون“ کے طور پر بیان کیا جاتا ہے۔ یعنی کہ توانائی کی نہ تو تخلیق کی جاسکتی ہے اور نہ ہی اسے فنا کیا جاسکتا ہے۔

نوٹ: حرر کیاتی خاصیت توانائی اور ایک میکانیکی خاصیت جیسے جنم کے کردار میں قابلِ لاحظ فرق ہے۔ ہم ایک مخصوص حالت میں ایک نظام کے جنم کی ایک مطلق قدر متعین کر سکتے ہیں، لیکن داخلی توانائی کی مطلق قدر نہیں۔ ہاں، ہم نظام کی داخلی توانائی کی صرف تبدیلیاں ناپ سکتے ہیں۔

حاصل ہونے والی علامت ثابت ہوگی۔

اگر دبائے کے عمل کے دوران ہر ایک آٹج پر دباؤ مستقل نہیں ہے بلکہ اقدام کی متناہی تعداد میں تبدیل ہوتا ہے، تو گیس پر کیا گیا کام، ہر قدم میں کیے گئے کاموں کا مجموعہ ہوگا اور  $\sum p\Delta V$  کے مساوی ہوگا

[شکل 6.5(b)]

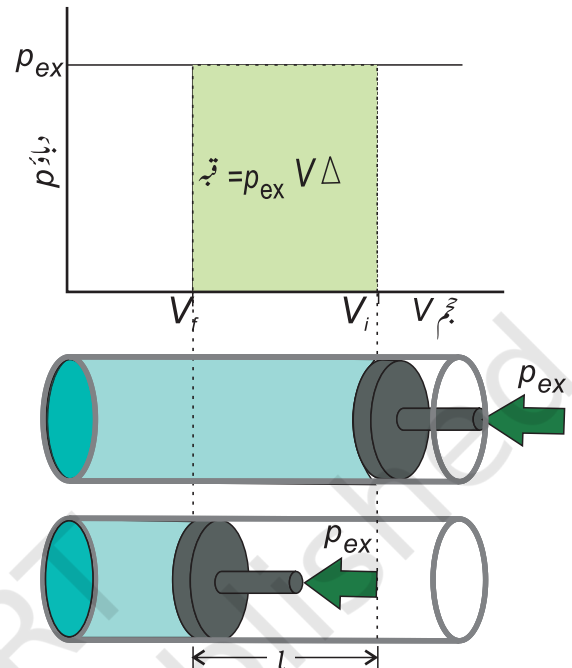


شکل 6.5(b):  $pV$  گراف، جبکہ دباؤ مستقل نہیں ہے اور آغازی حجم  $V_i$  سے اختتامی حجم  $V_f$  تک دبائے کے عمل کے دوران متناہی اقدام میں تبدیل ہوتا ہے۔ گیس پر کیا گیا کام شید کیے گئے رقبہ سے ظاہر کیا گیا ہے۔

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

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

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



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

اس دبائے کے عمل (Compression) کے دوران، فرض کیجیے، پسٹن فاصلہ 'A' طے کرتا ہے اور پسٹن کے کراس سیکشن کا رقبہ A

[شکل 6.5 (a) میں تبدیلی (Cross- Sectional Area)]

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

هم جانتے ہیں کہ  $\frac{\text{دباؤ}}{\text{رقبہ}} = \text{وقت}$

$$\text{اس لیے } p_{ex} \cdot A = \text{پسٹن پر گل رہی وقت}$$

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

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

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

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

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

$$pV = nRT \\ \Rightarrow p = \frac{nRT}{V}$$

اس لیے، مستقل درجہ حرارت پر (آئسو تھرمل عمل)

$$W_{rev} = -\int_{V_i}^{V_f} nRT \frac{dV}{V} = -nRT \ln \frac{V_f}{V_i} \\ = -2.303 nRT \log \frac{V_f}{V_i} \quad (6.5)$$

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

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

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

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

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

$$\Delta U = q_V$$

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

**ایک مثالی گیس کا آئسو تھرمل اور آزاد پھیلاو:** (Isothermal and free expansion of an ideal gas)

ایک مثالی گیس کے کیوم میں آئسو تھرمل (مستقل =  $T$ ) پھیلاو کے لیے  $w=0$ ، کیونکہ  $P_{ex}=0$  مزید، جوں نے تجربے کے ذریعے معلوم کیا کہ اس لیے  $q=0$

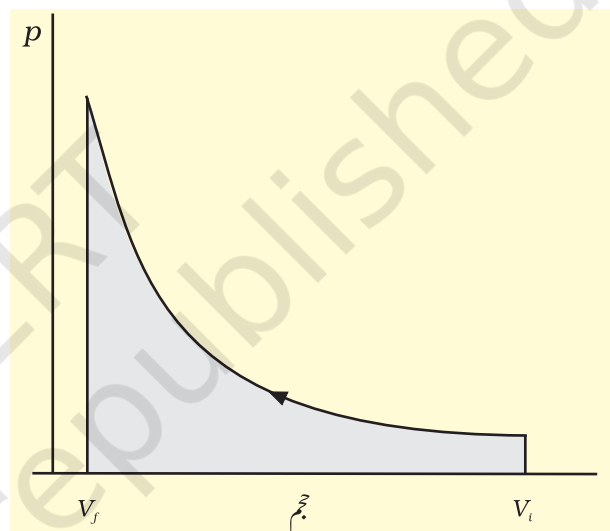
مساوات 6.1:  $\Delta U = q + w$  کو آئسو تھرمل غیر رجعتی اور رجعتی تبدیلوں کے لیے مندرجہ ذیل طریقے سے لکھا جاسکتا ہے:

1 - آئسو تھرمل غیر رجعتی تبدیلی کے لیے:

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

2 - آئسو تھرمل رجعت پذیر تبدیلی کے لیے

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



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

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

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

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

$$W_{rev} = - \int_{V_i}^{V_f} P_{in} dV$$

### 6.2.2 اینٹھالپی، H (Enthalpy, H)

(a) ایک کار آمد نیا حالت تفاعل  
(A Useful New State Function)

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

ہم مساوات (6.1) کو اس طرح بھی لکھ سکتے ہیں: مستقل دباؤ پر  $\Delta U = q_p - p\Delta V$  جہاں  $p$  نظام کے ذریعے جذب کی گئی حرارت ہے اور  $p\Delta V$ -نظام کے ذریعے کیے گئے پھیلاو کام کو ظاہر کرتا ہے۔ آئیے، ہم آغازی حالت کو زیریں علامت (Subscript) 1 اور اختتامی حالت کو 2 سے ظاہر کرتے ہیں۔

ہم مندرجہ بالا مساوات کو لکھ سکتے ہیں:

$$(6.6) \quad U_2 - U_1 = q_p - p(V_2 - V_1)$$

اب ہم ایک اور حرحرکیاتی تفاعل اینٹھالپی:  $H$  کی تعریف کر سکتے ہیں جو یونانی لفظ *enthalpien* سے بنتا ہے، جس کے معنی ہیں گرم کرنا یا حرارت پہنچانا

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

اس لیے، مساوات (6.6) ہو جاتی ہے۔

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

حالانکہ  $q$  راستہ پر منحصر تفاعل ہے،  $H$  ایک حالت تفاعل ہے، کیونکہ یہ  $U$ ،  $p$  اور  $V$  پر منحصر ہے جو سب حالت تعاملات ہیں۔ اس لیے  $\Delta H$  راستے سے مبراء ہے اور  $q_p$  بھی راستے سے مبراء ہے۔

مستقل دباؤ پر تناہی تبدیلوں کے لیے، ہم مساوات 6.7 کو لکھ سکتے ہیں:

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

کیونکہ  $p$  مستقل ہے لہذا ہم لکھ سکتے ہیں کہ

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

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

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

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

3۔ ایڈیاپتیک تبدیلی کے لیے 0:  $q = 0$

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

مسئلہ 6.2:

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

حل:

$$q = -w = p_{ex}(10 - 2) = 0(8) = 0, \text{ اور } \text{نہ کوئی کام ہوتا ہے، اور نہ کوئی حرارت جذب ہوتی ہے۔}$$

مسئلہ 6.3:

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

حل:

ہمارے پاس ہے:

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

مسئلہ 6.4:

مسئلہ 6.2 میں دیے گئے پھیلاو کو کہ رجعتی ایصال شدہ ہے۔

مان لجھے

حل:

ہمارے پاس ہے:

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

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

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

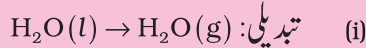
$$= 2.303 \times 0.8206 \times 298 \times 0.6990$$

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

برائے تبخیر  $41\text{ kJ mol}^{-1}$  ہے۔ داخلی توانائی تبدیلی کا حساب لگائیے جب کہ (i) پانی کے ایک مول کی، 1 دباؤ اور  $100^{\circ}\text{C}$  درج حرارت پر تبخیر کی جاتی ہے۔

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

حل:



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

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

قدریں رکھنے پر، ہمیں حاصل ہوتا ہے۔

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

(ii) تبدیلی درج ذیل طریقہ سے ہوتی ہے۔

قدم I

(...)  $100^{\circ}\text{C}$  پانی کا 1 مول  $\rightarrow \text{H}_2\text{O}$  کا 1 مول

$$\Delta H_{\text{H}_2\text{O}} \text{ اینٹھاپی تبدیلی}$$

قدم II

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

$$\Delta H_{\text{H}_2\text{O}} \text{ اینٹھاپی تبدیلی}$$

کل اینٹھاپی تبدیلی

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

$$\Delta H_1 = -(18.0 \times 4.2 \times 100) \text{ J mol}^{-1}$$

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

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

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

دوران حرارت پیدا ہوتی ہے، منفی ہے اور حرارت خور (**Endothermic**) تعاملات کے لیے جو اطراف سے حرارت جذب کرتے ہیں، مثبت ہے۔ مستقل جم پر  $\Delta U = q_V$ ،  $\Delta V = 0$  اس لیے مساوات 6.8 ہو جاتی ہے۔

$$\Delta H = \Delta U = q_V$$

ان نظاموں کے لیے جو صرف ٹھوس، صرف ریقٹ یا ٹھوس اور ریقٹ پر مشتمل ہوتے ہیں،  $\Delta H$  اور  $\Delta U$  میں فرق عام طور سے قبل لاحاظ نہیں ہوتا۔ کیونکہ ٹھوس اور ریقٹ کو گرم کیے جانے پر، عام طور سے ان کے جم میں کوئی ہامعی تبدیلی نہیں آتی۔ لیکن جب گیسیں شامل ہوتی ہیں، تو فرق باطنی ہو جاتا ہے۔

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

$$pV_A = n_A RT$$

$$pV_B = n_B RT$$

$$pV_B - pV_A = n_B RT - n_A RT = (n_B - n_A) RT$$

$$p(V_B - V_A) = (n_B - n_A) RT$$

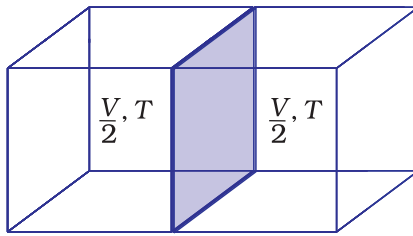
$$p \Delta V = (\Delta n_g) RT$$

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

(6.10)  $\Delta H = \Delta U + \Delta n_g RT$  مساوات (6.10) سے  $\Delta H = \Delta U$  (اور اس کے برخلاف بھی)، کی تحسیب کرنے کے لیے کار آمد ہے۔

## مسئلہ 6.5

اگر پانی کے انجرات کو ایک مثالی گیس فرض کر لیا جائے اور  $100^{\circ}\text{C}$  اور پانی کے ایک مول کی مولر اینٹھاپی تبدیلی



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

### (c) حرارتی گنجائش (Heat Capacity)

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

$$\text{ضریب } q = C \times \Delta T$$

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

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

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

ایک نمونے کے درجہ حرارت میں اضافہ کرنے کے لیے درکار حرارت  $q$  معلوم کرنے کے لیے، ہم مادہ کی نوعی حرارت  $C$  کو کیمیت  $m$  اور درجہ حرارت تبدیلی  $\Delta T$  سے ضرب کرتے ہیں:

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

لہذا

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

$$= -13.56 \text{ kJ mol}^{-1}$$

رفیق حالات سے ٹھوس حالت میں آنے پر جنم میں بہت معمولی تبدیلی ہے

لہذا

$$P \Delta V = \Delta n RT = 0$$

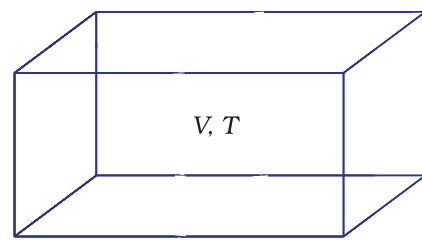
$$\Rightarrow \Delta H = \Delta U = -13.56 \text{ kJ mol}^{-1}$$

### (b) وسیع اور شدید خاصیتیں

#### (Extensive and Intensive Properties)

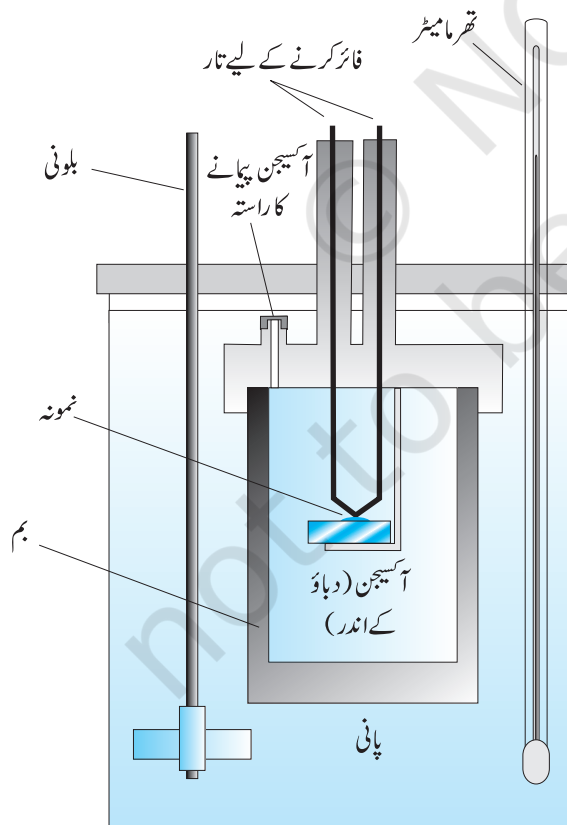
حرکیات میں وسیع خاصیتوں (Extensive Properties) اور شدید خاصیتوں (Intensive Properties) میں فرق کیا جاتا ہے۔ ایک وسیع خاصیت وہ خاصیت ہے جس کی قدر نظام میں پائے جانے والے مادے کی مقدار یا سائز پر منحصر ہے۔ مثال کے طور پر کمیت، حجم، داخلی تو انائی، اینٹھالپی، حرارتی گنجائش وغیرہ وسیع خاصیتیں ہیں۔

وہ خاصیتیں جن کی قدر نظام میں پائے جانے والے مادے کی مقدار یا سائز پر منحصر نہیں ہیں، شدید خاصیتیں (Intensive Properties) کہلاتی ہیں۔ مثال کے طور پر درجہ حرارت، کثافت، دباؤ وغیرہ، شدید خاصیتیں کی مثالیں ہیں۔ ایک مول خاصیت  $\chi_m$  مول شے کے لے نظام کی وسیع خاصیت  $\chi$  کی قدر ہے۔ اگر مادہ کی مقدار  $n$  ہے، مادہ کی مقدار پر منحصر نہیں ہے۔ مزید مثالیں ہیں، مول حجم  $V_m$  اور مول حرارتی گنجائش  $C_m$  (Molar Heat Capacity) اور وسیع اور شدید خاصیتوں میں فرق سمجھنے کے لیے تصور کریں کہ ایک گیس درجہ حرارت  $T$  پر جنم  $V$  کے ایک برتن میں بند ہے [شکل 6.6(a)]۔ فرض کیجیے کہ ہم اس برتن کا اس طرح بیووارہ کرتے ہیں کہ وہ دو مساوی حصوں میں تقسیم ہو جاتا ہے اور اب ہر حصہ کا جنم، برتن کے اصل جنم کا نصف، یعنی کہ  $\frac{V}{2}$  ہے، لیکن درجہ حرارت اب بھی وہی رہے گا، یعنی کہ اس سے صاف ظاہر ہو جاتا ہے کہ جنم ایک وسیع خاصیت ہے اور درجہ حرارت ایک شدید خاصیت ہے۔



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

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



شکل 6.7: بم کیلووی میٹر

(6.11)

$$q = c \times m \times \Delta T = C \Delta T$$

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

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

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

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

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

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

$$= \Delta U + \Delta(RT)$$

$$= \Delta U + R\Delta T$$

$$\therefore \Delta H = \Delta U + R\Delta T$$

اور  $\Delta U$  کی قدر یہ رکھنے پر؟

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

$$C = C_v + R$$

$$C_p - C_v = R$$

(6.12)

### 6.3 اور $\Delta H$ کی پیمائش: حرارت پیائی (Measurement of $\Delta U$ and $\Delta H$ Calorimetry)

کیمیائی یا طبیعی عملاوں سے منسلک تو انائی کی تبدیلیوں کو ہم ایک تجرباتی مسئلہ کے ذریعے ناپ سکتے ہیں جو کہ حرارت پیائی (Calorimetry) کہلاتی ہے۔ حرارت پیائی میں یہ عمل ایک برتن میں کیا جاتا ہے جو حرارت پیائی (Liquid Calorimeter) کہلاتا ہے اور جسے ایک معلوم حجم کے مائع (Liquid) میں ڈبایا جاتا ہے۔ جس مائع میں کیلووی میٹر کو ڈبایا گیا ہے، اس کی حرارتی گنجائش اور کیلووی میٹر کی حرارتی گنجائش کے معلوم ہوتے ہوئے، درجہ حرارت تبدیلیوں کی پیمائش کر کے، اس عمل میں پیدا ہونے والی حرارت معلوم کرنا ممکن ہے۔ یہ پیمائش دو مختلف حالات کے تحت کی جاتی ہیں:

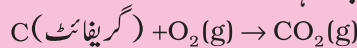
(i) مستقل حجم پر،  $q_v$ (ii) مستقل دباؤ پر،  $q_p$ 

#### (a) $\Delta U$ کی پیمائش ( $\Delta U$ Measurements)

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

**مسئلہ 6.6**

1g گریفائٹ کو ایک بم کیلووی میٹر میں زیادہ آسیجن کے ساتھ، 1g اور 1 فضائی دباؤ پر مندرجہ ذیل مساوات کے مطابق جلا جاتا ہے:



تعامل کے دوران، درجہ حرارت 298K سے بڑھ کر 299K ہو جاتا ہے۔ اگر بم کیلووی میٹر کی حرارتی گنجائش  $C_V = 20.7 \text{ kJ/K}$  تو مندرجہ بالا تعامل کی 298K اور 1 فضائی دباؤ پر انتحالی تبدیلی کیا ہوگی؟

حل

فرض کیجیے کہ تعامل آمیزہ سے حاصل ہونے والی حرارت  $q$  ہے، اور کیلووی میٹر کی حرارتی گنجائش  $C_V$  ہے، تو کیلووی میٹر کے

$$q = C_V \times \Delta T$$

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

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

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

$$\text{اس لیے، گریفائٹ کے } 1 \text{ گرام کے احتراق کے لیے } \Delta U$$

$$= \frac{12.0 \text{ g mol}^{-1} \times (-20.7 \text{ kJ})}{1 \text{ g}} \\ = -2.48 \times 10^2 \text{ kJ mol}^{-1}$$

$$\Delta ng = 0$$

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

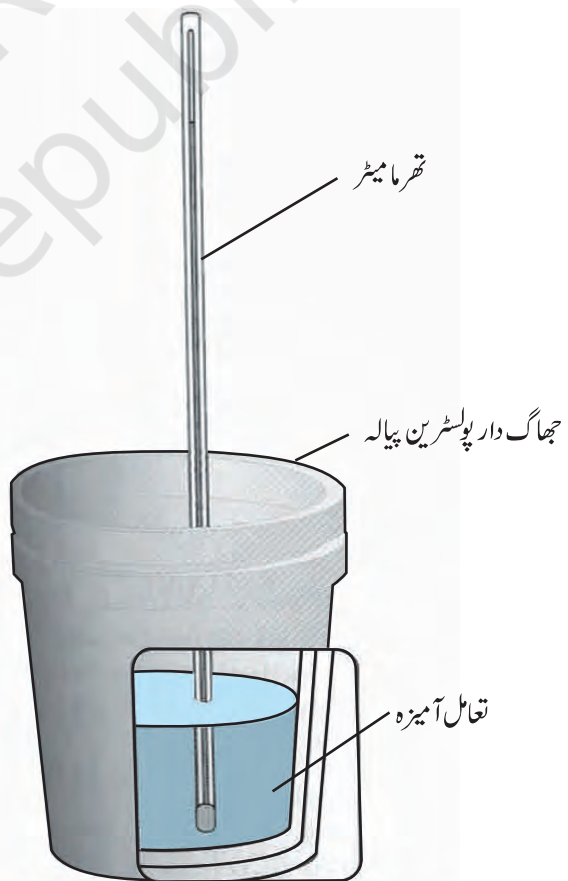
## 6.4 ایک تعامل کی انتحالی تبدیلی $\Delta_r H$ - تعامل انتحالی (Enthalpy Change, $\Delta_r H$ of A Reaction - Reaction Enthalpy)

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

**(ΔH Measurements) ΔH کی پیمائش**

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

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



شکل 6.8 مستقل دباؤ (فضائی دباؤ) پر حرارتی تبدیلیان نانے کے لئے کیلووی میٹر

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

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

(b) ہیئت تبدیلیوں کے دوران ایسٹھاپی تبدیلیاں

### Enthalpy Changes During Phase Transformations

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



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

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

ٹھوس کا گھلننا حرارت خور عمل ہے، اس لیے گداخت کی تمام ایسٹھاپی ثابت ہوتی ہیں۔ پانی کی تبخر (Evaporation) کے لیے بھی حرارت درکار ہوتی ہے۔ اپنے نقطہ جوش (Boiling Point) کے مستقل درجہ حرارت  $T_b$  اور مستقل دباؤ پر:



تبخر کی معیاری ایسٹھاپی ہے۔

حرارت کی وہ مقدار جو مستقل درجہ حرارت اور معیاری دباؤ (1 بار)

پر مائع کے ایک مول کو اخراجات میں تبدیل کرنے کے لیے درکار ہوتی ہے، اس کی تبخر کی معیاری ایسٹھاپی یا تبخر کی مول ایسٹھاپی،  $\Delta_{\text{vap}}H^\ominus$  کہلاتی ہے۔

قصید (Sublimation) وہ عمل ہے جس میں ٹھوس براہ راست اپنے اخراجات میں تبدیل ہو جاتا ہے۔ ٹھوس  $\text{CO}_2$  یا خنک برف 195K پر قصیدست سے ہوتی ہے اور اس کے لیے  $\Delta_{\text{sub}}H^\ominus = 25.2 \text{ kJ mol}^{-1}$

$\Delta_{\text{sub}}H^\ominus = 73.0 \text{ kJ mol}^{-1}$  تصدیق است سے ہوتی ہے اور اس کے لیے

(Reactants) ماحصلات → (Products) متعاملات

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

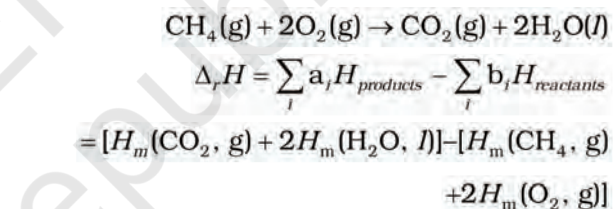
ایک کیمیائی تعامل کی ایسٹھاپی تبدیلی، علامت  $\Delta_rH$  سے ظاہر کی جاتی ہے۔

(متعاملات کی ایسٹھاپی کا مجموع) - (ماحصلات کی ایسٹھاپی کا

$$\Delta_rH = \text{مجموع}$$

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

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



جہاں  $H_m$  مول ایسٹھاپی ہے۔

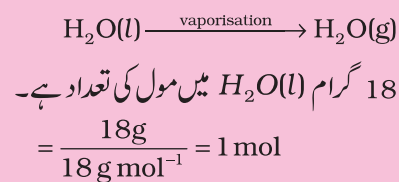
ایسٹھاپی تبدیلی ایک بہت کارآمد مقدار ہے۔ اس مقدار کی معلومات کی ضرورت اس وقت پڑتی ہے، جب ہمیں ایک صنعتی کیمیائی تعامل کو مستقل درجہ حرارت پر قرار رکھنے کے لیے مطلوبہ مقدار میں گرم کرنے یا ٹھنڈا کرنے کی ضرورت ہوتی ہے۔ اس کی ضرورت تو ازن مستقل کے درجہ حرارت پر اختصار کا حساب لگانے میں بھی پڑتی ہے۔

(a) تعاملات کی معیاری ایسٹھاپی

### Standard Enthalpy of Reactions

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

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



$$18\text{ g پانی کو } 298\text{ K پر تبدیل کے لئے فراہم کی گئی توانائی = } n\Delta_{\text{vap}} H^\ominus \\ = (1 \text{ mol}) \times (44.01 \text{ kJ mol}^{-1}) \\ = 44.01 \text{ kJ}$$

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

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

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

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

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

$$= 41.53 \text{ kJ}$$

### مسئلہ 6.8

پانی کے ابخرات کو مثالی گیس تصور کرتے ہوئے داخلی توانائی تبدیلی کا حساب لگایے اگر 1 بار دباؤ اور  $100^\circ\text{C}$  والے پانی کو  $0^\circ\text{C}$  کی برف میں تبدیل کیا جاتا ہے۔

دیا ہے کہ برف کی گداخت کی اینٹھاپی  $\Delta_{\text{vap}} H^\ominus = 6.00 \text{ kJ mol}^{-1}$

پانی کی حرارتی گنجائش  $4.2 \text{ J/g}^\circ\text{C}$  ہے۔

تبدیلی کا عمل مندرجہ ذیل طریقے سے واقع ہوتا ہے۔

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

اینٹھاپی تبدیلی کی عددي قدر کا انحراف، جس مادے میں صفت تبدیلی ہو رہی ہے اس کے سالمات کے ماہین ہونے والے باہمی علوم کی طاقت (Strength) پر ہے۔ مثال کے طور پر، پانی کے سالمات کے درمیان قوی ہاکڈر و جن بند، اچھیں مائع ہیئت میں مضبوطی سے باندھے رہتے ہیں۔ ایک نامیاتی مائع ایکی ٹون (Organic Liquid) جسے ایکی ٹون (Acetone) میں بین سالمات (Intermolecular) دو قطبی دو قطبی باہمی عمل قبل لحاظ طور پر مقابلتاً کمزور ہوتے ہیں۔ اس لیے ایکی ٹون کے 1 مول کو ابخرات میں تبدیل کرنے کے لیے، درکار حرارت پانی کے 1 مول کو ابخرات میں تبدیل کرنے کے لیے، درکار حرارت کے مقابلے میں کم ہوتی ہے۔ جدول 6.1 میں کچھ مادوں کی گداخت اور تبدیل کی معیاری اینٹھاپی تبدیلیوں کی قدریں دی گئی ہیں۔

### مسئلہ 6.7

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

298 C پر تبدیل کی داخلی توانائی کا حساب لگایے۔

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

حل

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

**جدول 6.1 گداخت اور تبدیل کی معیاری اینٹھاپی تبدیلیاں**

| شے                         | $T_f/\text{K}$ | $\Delta_{\text{fus}} H^\ominus / (\text{kJ mol}^{-1})$ | $T_b/\text{K}$ | $\Delta_{\text{vap}} H^\ominus / (\text{kJ mol}^{-1})$ |
|----------------------------|----------------|--|----------------|--|
| $\text{N}_2$               | 63.15          | 0.72   | 77.35          | 5.59   |
| $\text{NH}_3$              | 195.40         | 5.65   | 239.73         | 23.35  |
| $\text{HCl}$               | 159.0          | 1.992  | 188.0          | 16.15  |
| $\text{CO}$                | 68.0           | 6.836  | 82.0           | 6.04   |
| $\text{CH}_3\text{COCH}_3$ | 177.8          | 5.72   | 329.4          | 29.1   |
| $\text{CCl}_4$             | 250.16         | 2.5  | 349.69         | 30.0   |
| $\text{H}_2\text{O}$       | 273.15         | 6.01   | 373.15         | 40.79  |
| $\text{NaCl}$              | 1081.0         | 28.8   | 1665.0         | 170.0  |
| $\text{C}_6\text{H}_6$     | 278.65         | 9.83   | 353.25         | 30.8   |

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

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

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

لہذا

$$\Delta H = -7.56 \text{ KJmol}^{-1} + (-.00 \text{ KJmol}^{-1})$$

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

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

لہذا

$$p\Delta v = \Delta n g RT = 0$$

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

مرحلہ 1

1 مول  $(0^\circ\text{C}, 1\text{ atm}) \text{H}_2\text{O}$  اینتھا لپی تبدیلی

$\Delta H_1$

مرحلہ 2

1 مول  $(0^\circ\text{C}, \text{s}) \text{H}_2\text{O}$  اینتھا لپی تبدیلی

کن اینتھا لپی تبدیلی

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

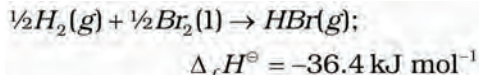
$$\Delta H_1 = -(18 \times 4.2 \times 100) \text{ Jmol}^{-1}$$

جدول 6.2: کچھ منتخب اشیا کے لیے 298K پر تشكیل کی معیاری مول انتحالی

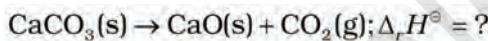
| شے                                   | $\Delta_f H^\ominus / (\text{kJ mol}^{-1})$ | شے                                | $\Delta_f H^\ominus / (\text{kJ mol}^{-1})$ |
|--------------------------------------|---|-----------------------------------|---|
| $\text{Al}_2\text{O}_3(\text{s})$    | -1675.7                                     | $\text{HI(g)}$                    | +26.48                                      |
| $\text{BaCO}_3(\text{s})$            | -1216.3                                     | $\text{KCl(s)}$                   | -436.75                                     |
| $\text{Br}_2(\text{l})$              | 0   | $\text{KBr(s)}$                   | -393.8                                      |
| $\text{Br}_2(\text{g})$              | +30.91                                      | $\text{MgO(s)}$                   | -601.70                                     |
| $\text{CaCO}_3(\text{s})$            | -1206.92                                    | $\text{Mg(OH)}_2(\text{s})$       | -924.54                                     |
| C (ہے)                               | +1.89                                       | $\text{NaF(s)}$                   | -573.65                                     |
| C (گریفیٹ)                           | 0   | $\text{NaCl(s)}$                  | -411.15                                     |
| $\text{CaO(s)}$                      | -635.09                                     | $\text{NaBr(s)}$                  | -361.06                                     |
| $\text{CH}_4(\text{g})$              | -74.81                                      | $\text{NaI(s)}$                   | -287.78                                     |
| $\text{C}_2\text{H}_4(\text{g})$     | 52.26                                       | $\text{NH}_3(\text{g})$           | -46.11                                      |
| $\text{CH}_3\text{OH(l)}$            | -238.86                                     | $\text{NO(g)}$                    | + 90.25                                     |
| $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH(l)}$   | -277.69                                     | $\text{NO}_2(\text{g})$           | +33.18                                      |
| $\text{C}_6\text{H}_6(\text{l})$     | + 49.0                                      | $\text{PCl}_3(\text{l})$          | -319.70                                     |
| $\text{CO(g)}$                       | -110.53                                     | $\text{PCl}_5(\text{s})$          | -443.5                                      |
| $\text{CO}_2(\text{g})$              | -393.51                                     | $\text{SiO}_2(\text{s})$ (کوارٹز) | -910.94                                     |
| $\text{C}_2\text{H}_6(\text{g})$     | -84.68                                      | $\text{SnCl}_2(\text{s})$         | -325.1                                      |
| $\text{Cl}_2(\text{g})$              | 0   | $\text{SnCl}_4(\text{l})$         | -511.3                                      |
| $\text{C}_3\text{H}_8(\text{g})$     | -103.85                                     | $\text{SO}_2(\text{g})$           | -296.83                                     |
| n-C <sub>4</sub> H <sub>10</sub> (g) | -126.15                                     | $\text{SO}_3(\text{g})$           | -395.72                                     |
| $\text{HgS(s)}$ red                  | -58.2                                       | $\text{SiH}_4(\text{g})$          | + 34  |
| $\text{H}_2(\text{g})$               | 0   | $\text{SiCl}_4(\text{g})$         | -657.0                                      |
| $\text{H}_2\text{O(g)}$              | -241.82                                     | C(g)                              | +716.68                                     |
| $\text{H}_2\text{O(l)}$              | -285.83                                     | H(g)                              | +217.97                                     |
| $\text{HF(g)}$                       | -271.1                                      | Cl(g)                             | +121.68                                     |
| $\text{HCl(g)}$                      | -92.31                                      | $\text{Fe}_2\text{O}_3(\text{s})$ | -824.2                                      |
| $\text{HBr(g)}$                      | -36.40                                      |                                   |   |



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



کچھ عام اشیا کی تشکیل کی ایپنٹھا لپی جدول 6.2 میں دی گئی ہیں۔  
 قرارداد (Convention) کے مطابق، ایک عنصر کی، اس کی حوالہ حالت میں، یعنی کہ اس کے اجتماع کی سب سے مشتمل حالت میں، تشکیل کی معیاری ایپنٹھا لپی، صفر لی جاتی ہے۔  
 فرض کیجیے کہ آپ ایک کیمیائی انحصار ہیں اور یہ جانتا چاہتے ہیں کہ کیلیشیم کاربونیٹ کو چونے (lime) اور کاربن ڈائی آکسائڈ میں تحلیل کرنے (Decompose) کے لیے کتنی حرارت درکار ہوگی، جب کہ تمام اشیا اپنی معیاری حالت میں ہیں۔



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

$$\Delta_f H^\ominus = \sum_i a_i \Delta_f H^\ominus (\text{products}) - \sum_i b_i \Delta_f H^\ominus (\text{reactants})$$

(6.15)

جہاں a اور b متوازن مساوات میں حاصلات اور متعاملات کے ضریبوں کو ظاہر کرتے ہیں۔ آئینے مندرجہ بالا مساوات کو کیلیشیم کاربونیٹ کی تحلیل کے لیے استعمال کریں۔

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

$$\Delta_f H^\ominus = \Delta_f H^\ominus [CaO(s)] + \Delta_f H^\ominus [CO_2(g)] - \Delta_f H^\ominus [CaCO_3(s)]$$

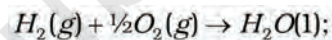
$$= 1(-635.1 \text{ kJ mol}^{-1}) + 1(-393.5 \text{ kJ mol}^{-1}) - 1(-1206.9 \text{ kJ mol}^{-1})$$

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

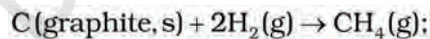
### (C) تشکیل کی معیاری اینٹھا لپی

#### (Standard Enthalpy of Formation)

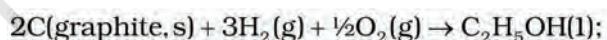
ایک مول مرکب کی اس کے عناصر، جو اپنے اجتماع کی سب سے زیادہ مشتمل حالتوں میں ہوں (جو کہ حوالہ حالتیں (Reference States) بھی کہلاتی ہیں)، کے ذریعے تشکیل کے لیے معیاری اینٹھا لپی تبدیلی، "تشکیل کی معیاری مول اینٹھا لپی کہلاتی ہے۔ اس کی علامت  $\Delta_f H^\ominus$  ہے۔ جہاں علامت f ظاہر کرتی ہے کہ جس مرکب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



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

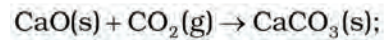


$$\Delta_f H^\ominus = -74.81 \text{ kJ mol}^{-1}$$



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

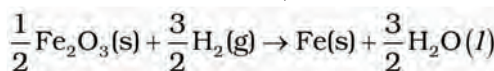
یہ سمجھنا اہم ہے کہ تشکیل کی معیاری مول اینٹھا لپی کی ایک مخصوص صورت ہے، جہاں اس کے اجزاء ترکیبی عناصر سے مرکب کا ایک مول تشکیل پاتا ہے۔ مندرجہ بالا تینوں مساواتوں میں دیکھا جاسکتا ہے کہ پانی، میتھین (Methane) اور ایپنٹھا نول (Ethanol) میں سے ہر ایک کے ایک مول کی تشکیل ہوتی ہے۔ اس کے بخلاف، ایک حرارت زات تعالیٰ



$$\Delta_f H^\ominus = -178.3 \text{ kJ mol}^{-1}$$

کے لیے اینٹھا لپی تبدیلی، کیلیشیم کاربونیٹ کی تشکیل کی اینٹھا لپی نہیں ہے کیونکہ کیلیشیم کاربونیٹ دوسرے مرکبات سے ہنا ہے اپنے اجزاء ترکیبی عناصر سے نہیں۔ مزید، ذیل میں دیے گئے تعامل میں اینٹھا لپی تبدیلی  $HBr(g)$  کے لیے تشکیل کی معیاری اینٹھا لپی  $\Delta_f H^\ominus$  نہیں ہے۔

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

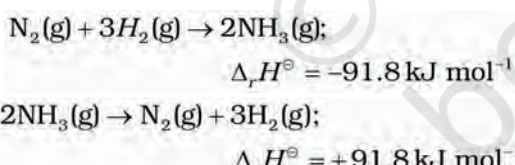


تب تعامل کی یہ مقدار، تعامل کا ایک مول ہوتی اور  $\Delta_r H^\ominus$  مندرجہ ذیل ہوتی

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

اس سے ظاہر ہوتا ہے کہ اینٹھاپی ایک وسیع مقدار ہے۔

-3 جب ایک کیمیائی مساوات کو اٹا کر دیا جاتا ہے، تو  $\Delta_r H^\ominus$  کی قدر علامت کے اعتبار سے الٹتی ہے اور عددی قدر وہی رہتی ہے۔ مثال کے طور پر



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

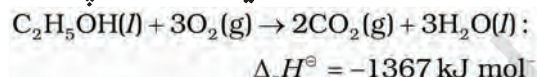
ہم جانتے ہیں کہ اینٹھاپی ایک حالت قابل ہے، اس لیے اینٹھاپی میں تبدیلی آغازی حالت (تعاملات) اور اختتامی حالت (ماحصلات) کے درمیانی راستے پر منحصر نہیں ہے۔ دوسرے لفظوں میں ایک تعامل کے لیے اینٹھاپی تبدیلی کیساں ہوگی، چاہے وہ تعامل ایک مرحلے میں مکمل ہو یا مراحل کے ایک سلسلے میں مکمل ہو۔ اسے ہیس کے قانون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

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

#### (d) حرارتی کیمیائی مساواتیں:

##### (Thermochemical Equations)

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



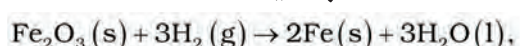
مندرجہ بالا مساوات، مستقل درجہ حرارت و دباو پر مائع امتحانوں کے احتراق کو بیان کرتی ہے۔ اینٹھاپی تبدیلی کی منقی علامت ظاہر کرتی ہے کہ یہ ایک حرارت زا تعامل ہے۔

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

1۔ ایک متوازن حرارتی کیمیائی مساوات میں ضریب تعامل میں شامل ہونے والے تعاملات اور ماصلات کے مولوں کی تعداد (ساملات کی کبھی نہیں) کو ظاہر کرتے ہیں۔

2۔  $\Delta_r H^\ominus$  کی عددی قدر، مساوات کے ذریعے متعین کردہ اشیا کے مولوں کی تعداد کے لیے ہوتی ہے۔

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



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

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

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

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

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

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

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

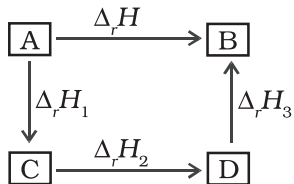
$$= (-857.5 + 824.2) \text{ kJ mol}^{-1}$$

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

B حاصل ہوتا ہے، تب

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

اسے، ایسے ظاہر کیا جاسکتا ہے:



## 6.5 مختلف قسم کے تعاملات کے لیے اینٹھالپی (Enthalpies For Different Types of Reactions)

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

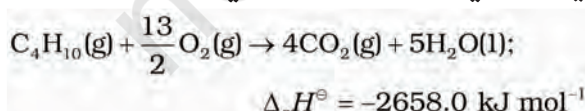
(a) احتراق کی معیاری اینٹھالپی (علامت:  $\Delta_c H^\ominus$ )

**Standard Enthalpy of Combustion**

**Symbol:  $\Delta_c H^\ominus$**

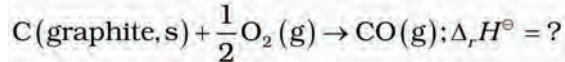
احتراقی تعاملات اپنی فطرت کے اعتبار سے حرارت زا ہوتے ہیں۔ یہ صنعت، راکٹ تیار کرنے اور زندگی کے دوسرے کئی شعبوں میں اہمیت کے حامل ہوتے ہیں۔ احتراق کی معیاری اینٹھالپی کی تعریف اس طرح کی جاتی ہے کہ یہ اس شے کی فی مول (یعنی اکائی مقدار) اینٹھالپی تبدیلی ہے جس کا احتراق ہوتا ہے اور تمام تعاملات اور محصولات،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

سلنڈروں میں بھری ہوئی کھانا پکانے کی گیس میں زیادہ تر بیوٹین (C<sub>4</sub>H<sub>10</sub>) ہوتی ہے۔ Butane کے ایک مول کے مکمل احتراق کے دوران، KJ 2658 حرارت خارج ہوتی ہے۔ ہم اس کے لیے حرارتی کیمیائی تعامل اس طرح لکھ سکتے ہیں:



اسی طرح گلکوز کا احتراق 2802.0 kJmol<sup>-1</sup> حرارت دیتا ہے، جس کے لیے مکمل مساوات ہے:

اینٹھالپی، ان ضمنی مراحل، جن میں تعامل کو اسی درجہ حرارت پر تقسیم کیا جاسکتا ہے، کی معیاری اینٹھالپی کا، مجموعہ ہوتی ہے۔ آئیے اس قانون کی اہمیت، ایک مثال کے ذریعے سمجھیں۔ مندرجہ ذیل تعامل کے لیے اینٹھالپی تبدیلی ملاحظہ کریں۔

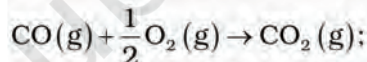


حالانکہ CO(g) اکبر (Major) ماحصل ہے، اس تعامل میں تھوڑی سی CO<sub>2</sub> گیس ہمیشہ بنتی ہے۔ اس لیے ہم مندرجہ بالا تعامل کی اینٹھالپی تبدیلی براہ راست نہیں ناپ سکتے۔ لیکن اگر ہم کچھ ایسے دوسرے تعاملات معلوم کر سکیں، جن میں یہی انواع (Species) شامل ہوں، تو مندرجہ بالا تعامل کے لیے اینٹھالپی کا حساب لگانا ممکن ہے۔

آئیے مندرجہ ذیل تعاملات لیں:

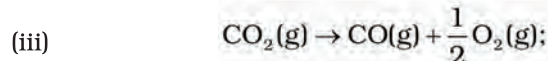


$$(i) \quad \Delta_r H^\ominus = -393.5 \text{ kJ mol}^{-1}$$



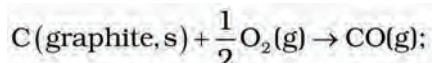
$$(ii) \quad \Delta_r H^\ominus = -283.0 \text{ kJ mol}^{-1}$$

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



$$\Delta_r H^\ominus = +283.0 \text{ kJ mol}^{-1}$$

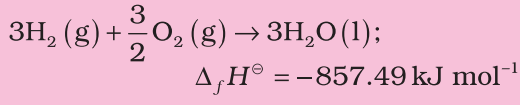
مساوات (i) اور (iii) کو جمع کرنے پر ہمیں مطلوبہ مساوات حاصل ہوتی ہے:



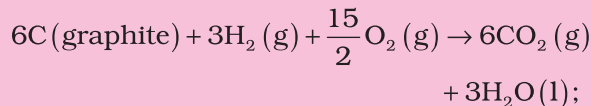
$$\Delta_r H^\ominus = (-393.5 + 283.0) \text{ kJ mol}^{-1}$$

$$= -110.5 \text{ kJ mol}^{-1}$$

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

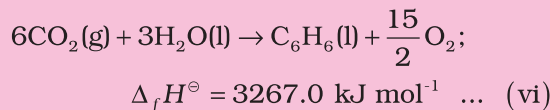


مندرجہ بالا دونوں مساواتوں کو جوڑنے پر

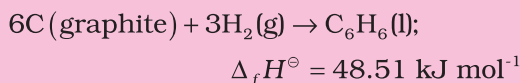


$$\Delta_f H^\ominus = -3218.49 \text{ kJ mol}^{-1} \dots (\text{v})$$

مساوات (ii) کو اٹھنے پر



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



### (b) ایٹو ماٹریشن کی اینٹھالپی

#### (Anthalpy of Atomization Symbol $\Delta_a H^\ominus$ )

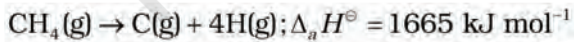
ڈائی ہائڈروجن کی ایٹو ماٹریشن (Atomization) کی مندرجہ مثال ملاحظہ کریں:



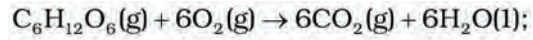
آپ دیکھ سکتے ہیں کہ H ایٹم ڈائی ہائڈروجن میں H-H بند کے ٹوٹنے کے نتیجے میں تشكیل پاتے ہیں۔ اس عمل میں اینٹھالپی تبدیلی، ایٹو ماٹریشن کی اینٹھالپی  $\Delta_a H^\ominus$  کہلاتی ہے۔ یہ وہ اینٹھالپی تبدیلی ہے جو، گیس میکٹ میں ایٹم حاصل کرنے کے لیے بند کے 1 مول کے مکمل طور پر ٹوٹنے کے دوران واقع ہوتی ہے۔

دو ایٹمی سالمات (Diatom Molecules) (اوپر دی ہوئی مثال)، ایٹو ماٹریشن کی اینٹھالپی بند افراط اینٹھالپی (Bond Dissociation Enthalpy) بھی کہلاتی ہے۔

ایٹو ماٹریشن کی اینٹھالپی کی کچھ اور مثالیں مندرجہ ذیل ہیں:



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



$$\Delta_c H^\ominus = -2802.0 \text{ kJ mol}^{-1}$$

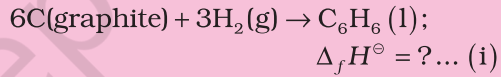
ہمارا جسم بھی غذا سے احتراق جیسے مجموعی عمل کے ذریعے یہ توانائی حاصل کرتا ہے، حالانکہ حتیٰ ماحصلات پیچیدہ حیاتیانی کیمیائی تعاملات کے ایک ایسے سلسلے کے بعد بنتے ہیں، جن میں خامرے (Enzymes) شامل ہوتے ہیں۔

### مسئلہ 6.9

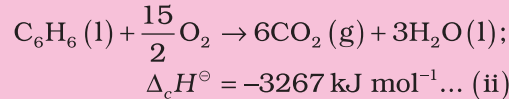
بنیزین (Benzene) کے ایک مول کا احتراق 298K اور 1atm پر ہوتا ہے۔ احتراق کے بعد  $\text{H}_2\text{O}(\text{l})$  اور  $\text{CO}_2(\text{g})$  اور  $\text{H}_2\text{O}(\text{l})$  بننے ہیں اور  $3267.0 \text{ kJ}$  حرارت خارج ہوتی ہے۔ بنیزین کی تشكیل کی معیاری اینٹھالپی  $\Delta_f H^\ominus$  کا حساب لگائیں۔  $\text{H}_2\text{O}(\text{l})$  کی تشكیل کی معیاری اینٹھالپی، با ترتیب  $-393.5 \text{ kJ mol}^{-1}$  اور  $-285.83 \text{ kJ mol}^{-1}$  ہے۔

حل

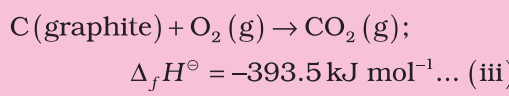
بنیزین کی تشكیل کا تعامل:



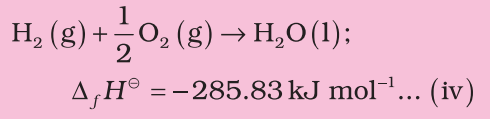
بنیزین کے 1 مول کے احتراق کی اینٹھالپی ہے:



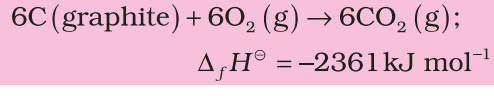
$\text{CO}_2(\text{g})$  کے 1 مول کی تشكیل کی حرارت نوعی:



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



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



آئیے ان اصطلاحات سے دو ایٹھی اور کثیر ایٹھی سالمات کے تناظر میں بحث کریں۔

دو ایٹھی سالمات: مندرجہ ذیل عمل دیکھیے، جس میں ڈائی ہائڈروجن گیس ( $H_2$ ) کے ایک مول کے بندٹوٹے ہیں:



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

نوٹ کریں کہ یہ اور ڈائی ہائڈروجن کی ایٹھمازیشن ایٹھاپی کیساں ہیں۔ یہ بات سبھی دو ایٹھی سالمات کے لیے درست ہے۔ مثلاً



اس معاملے میں ایٹھمازیشن کی ایٹھاپی وہی ہے جو تصعید کی ایٹھاپی ہے۔

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

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

کیمیائی تعاملات میں بند کا بننا اور ٹوٹنا شامل ہے۔ ایک بند کو توڑنے کے لیے تو نامی درکار ہوتی ہے اور جب بند تشكیل پاتا ہے تو تو نامی خارج ہوتی ہے یہ ممکن ہے کہ تعامل کی حرارت کا کیمیائی بند کے ٹوٹنے اور تشكیل پانے سے مسلک تو نامی تبدیلیوں سے رشتہ قائم کیا جاسکے۔ کیمیائی بند سے وابستہ ایٹھاپی تبدیلیوں کے حوالے سے حرر کیات میں دو اصطلاحات استعمال ہوتی ہیں:

(i) بند افتراق ایٹھاپی (Bond Dissociation Enthalpy)

(ii) اوسم بندش ایٹھاپی (Mean Bond Enthalpy)

جدول (a): کچھ اوسط واحد بند ایٹھاپی (kJmol<sup>-1</sup> میں)

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

جدول (b): کچھ اوسط کثیر بند ایٹھاپی قدریں (kJmol<sup>-1</sup> میں)

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

\* نوٹ کریں کہ بند افتراق تو نامی اور اوسط بند ایٹھاپی کے لیے کیساں علامت استعمال کی گئی ہے۔

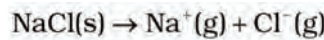
\*\* اگر ہم بند کی تشكیل کی ایٹھاپی  $\Delta_r H^\ominus$  استعمال کرتے ہیں، جو کہ گیسی ایٹھیوں سے ایک خاص قسم کے بند کے، ایک مول، کی تشكیل میں ایٹھاپی تبدیلی ہے، تو:

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



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

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



کے لیے، داخلی توانائی کی قدر  $2RT$  سے کم ہے (کیونکہ  $\Delta n_g = 2$ ) اور  $+788 \text{ kJ mol}^{-1}$  کے مساوی ہے۔

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

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

کے ایک مول کے لیے  $\text{NaCl(s)}$

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

(کیمیائی ادب سے)

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

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

### آئین کاری توانائی اور الیکٹران رغبت

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

(آئین کاری کے لیے)  $M(g) \rightarrow M^+(\text{g}) + e^-$

(الیکٹران کے حصول کے لیے)  $M(\text{g}) + e^- \rightarrow M^-(\text{g})$

درج حرارت T پر

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

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

$$\Delta_r C_p^\ominus = +\frac{5}{2} R$$

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

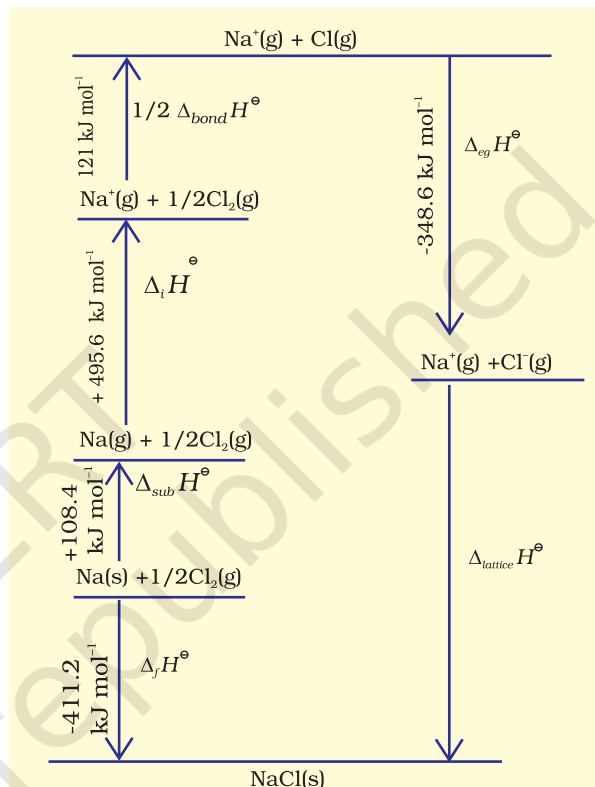
(آئین کاری توانائی)  $E_0^\ominus = (\text{آئین کاری اینٹھاپی}) + 5/2R$

(الیکٹران رغبت)  $= (\text{الیکٹران حصول اینٹھاپی}) - 5/2R$

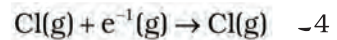
افتراؤن تو انائی کی نصف ہے:

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

کلورین اینٹھوں کے ذریعے الیکٹران کا حصول

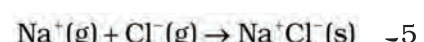


شکل 6.9 NaCl کی لیٹس اینٹھاپی کے لیے اینٹھاپی ڈائیگرام



$$\Delta_{eg} H^\ominus = -348.6 \text{ kJ mol}^{-1}$$

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



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

بالکل ہی عمل میں نہ آئے۔ کئی فلورائڈ(Flourides) اپنے نظری کلورائڈ(Chlorides) کے مقابلوں میں کم حل پذیر کیوں ہوتے ہیں؟ اینٹھاپی تبدیلیوں کی عددی قدروں کے تخمینے، بندشی توانا یوں (اینٹھاپی قدروں) اولیش توانا یوں (اینٹھاپی قدروں) کے جدول استعمال کر کے، لگائے جاسکتے ہیں۔

#### (f) ہلکاؤ کی اینٹھاپی (Enthalpy of dilution)

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



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

آئیے اینٹھاپی تبدیلیوں کا مندرجہ ذیل سیٹ ملاحظہ کریں:

- (S-1)  $\text{HCl(g)} + 25 \text{ aq.} \rightarrow \text{HCl}\cdot 25 \text{ aq.}$   
 $\Delta H = -72.03 \text{ kJ / mol}$
- (S-2)  $\text{HCl(g)} + 40 \text{ aq.} \rightarrow \text{HCl}\cdot 40 \text{ aq.}$   
 $\Delta H = -72.79 \text{ kJ / mol}$
- (S-3)  $\text{HCl(g)} + \infty \text{ aq.} \rightarrow \text{HCl. } \infty \text{ aq.}$   
 $\Delta H = -74.85 \text{ kJ / mol}$

$\Delta H$  کی قدریں محلل کی زیادہ مقدار استعمال کی جاتی ہے، محلول کی اینٹھاپی ایک انتہائی قدر(Limiting Value) کے نزدیک تر ہوتی ہے، یعنی کہ، لامحدود ہلکے محلول میں قدر کے ہائیڈروکلورک تیزاب کے لیے  $\Delta H$  کی یہ قدر مسادات (S-3) میں دی گئی ہے۔

مسادات کے مندرجہ بالا سیٹ میں، اگر ہم پہلی مسادات (مسادات S-1) کو دوسرا مسادات (مسادات S-2) میں سے لنگی کریں، تو حاصل ہوتا ہے:



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

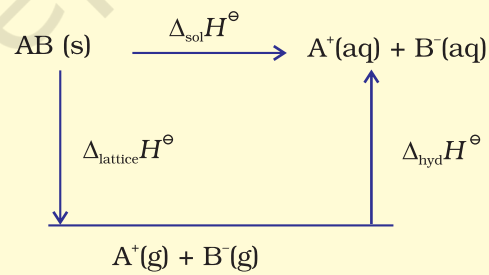
$$= -0.76 \text{ KJ/mol}$$

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

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

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

کسی شے کے محلول کی اینٹھاپی وہ اینٹھاپی تبدیلی ہے جو اس کے 1 مول کے محلل(Solvent) کی ایک معین مقدار میں گھلنے پر ہوتی ہے۔ لامحدود ڈائی لوشن(Infinite Dilution) پر محلول کی اینٹھاپی وہ اینٹھاپی تبدیلی ہے جو شے کو محلل کی لامحدود مقدار میں گھلنے پر ہوتی ہے، جبکہ آئیوں کے درمیان باہمی عمل (یا محلل کے سالمات) قابل نظر انداز ہیں۔ جب ایک آئینی مرکب(Ionic Compound) ایک محلل میں گھلتا ہے تو آئینی کریل لیٹس(Crystal Lattice) پر اپنے ترتیب شدہ مقامات سے ہٹ جاتے ہیں۔ یہ محلول میں اب مقابلاً زیادہ آزاد ہوتے ہیں۔ لیکن ان آئیوں کی علیحدگی(Hydration) [آبیدگی](Solvation)، اگر محلل پانی ہے) بھی اسی وقت پر ہوتی ہے۔ اسے ایک آئینی مرکب کے لیے، [AB(s)]، ڈائیگرام کے ذریعے دکھایا گیا ہے۔



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

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

زیادہ تر آئینی مرکبات کے لیے  $\Delta_{sol}H^\ominus$  ثابت ہوتی ہے اور افتراق کا عمل حرارت خور ہوتا ہے۔ اسی لیے زیادہ تر نکوں(Salts) کی پانی میں حل پذیری(Solubility) درجہ حرارت کے اضافے کے ساتھ بڑھتی ہے۔ اگر لیٹس اینٹھاپی کی قدر بہت زیادہ ہو تو ہو سکتا ہے کہ مرکب کا گھلننا

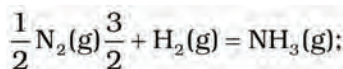
یہ تعامل یاعمل کی شرح کے بارے میں کچھ نہیں بتاتا۔ ازخود تعامل یاعمل کا دوسرا پہلو یہ ہے کہ ازخود تعامل یاعمل اپنے آپ اپنی سمت نہیں تبدیل کر سکتے۔ ہم اس کا خلاصہ اس طرح کر سکتے ہیں:

ازخود یاعمل ایک غیر رجعتی یاعمل (Irreversible Process) ہے اور اس کی پیروی ایجنٹی کے ذریعے ہی رجعتی (reversible) بنایا جاسکتا ہے۔

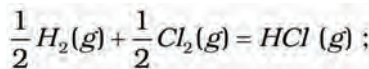
(a) کیا اینٹھالپی میں کمی آتا، ازخود روی کا عیار ہے؟

### Its Decrease in Enthalpy a Criterion for spontaneity?

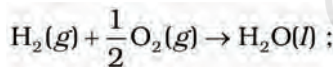
اگر ہم ایسے مظاہر کو جانچیں، جیسے پہاڑی سے پانی کا نیچ بہنا یا ایک پھر کا زمین پر گرتا، تو ہم پاتے ہیں کہ تبدیلی کی سمت میں، خضم تو انہی (Net Decrease) میں نیٹ کمی (Potential Energy) اتنی ہے۔ اس مثال سے متاثر ہو کر ہم یہ کہہ سکتے ہیں کہ ایک کیمیائی تعامل ایک دی ہوئی سمت میں ازخود ہوتا ہے، کیونکہ تو انہی میں کمی ہوتی ہے، جیسا کہ حرارت زا تعاملات میں ہوتا ہے۔ مثلاً



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



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

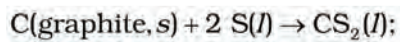
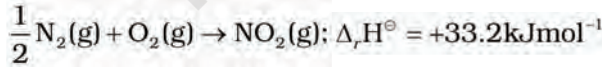


$$\Delta_r H^\ominus = -285.8 \text{ kJ mol}^{-1}$$

تعاملات سے ماحصلات تک پہنچنے میں، اینٹھالپی میں آنے والی کمی، کسی بھی حرارت زا تعامل کے لیے ایک اینٹھالپی ڈائیگرام کے ذریعے دکھائی جاسکتی ہے، جیسا کہ شکل 6.1(a) میں دکھایا گیا ہے۔

اس لیے یہ مفروضہ کہ ایک کیمیائی تعامل کے لیے، لگ رہی قوت، تو انہی میں کمی کی وجہ سے ہو سکتی ہے، اب تک کے ثبوتوں کی بنیاد پر قابل توجیہ ہو سکتا ہے۔

آئیے، اب مندرجہ ذیل تعاملات کو جانچیں:



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

$\Delta H$  کی یہ قدر، ( $\text{KJ/mol}$  0.76)، ہلاکا و کی اینٹھالپی ہے۔

یہ محلول میں مزید محلل شامل کرنے پر اردو گرد سے لی گئی حرارت ہے۔ کسی محلول کے ہلاکا و کی اینٹھالپی، آغازی محلول کے ارتکاز اور اس میں مزید شامل کیے گئے محلول کی مقدار کے تابع ہے۔

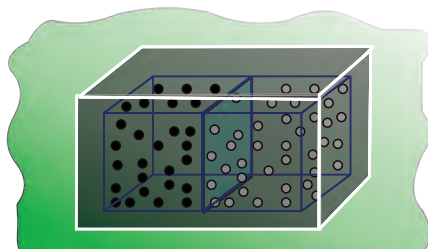
### 6.6 ازخود کاری (Spontaneity)

حرحرکیات کا پہلا قانون ہمیں جذب ہوئی حرارت اور نظام کے ذریعے یا نظام پر کیے گئے کام کے ماہین رشتہ بتاتا ہے۔ یہ حرارت کے بہنے کے سمت پر کوئی پابندی عائد نہیں کرتا۔ لیکن حرارت کا ہلاکا و یک سمتی (Unidirectional) ہوتا ہے، مقابلتاً زیادہ درجہ حرارت سے کم درجہ حرارت کی طرف۔ دراصل قدرتی طور پر ہونے والے تمام یاعمل، چاہے کیمیائی ہوں یا طبعی، ازخود طور پر (Spontaneously) صرف ایک ہی سمت میں ہوتے ہیں۔ مثال کے طور پر، دستیاب چم کو بھرنے کے لیے پھیلنے ہوئی گیس، کاربن کا ڈائی آکسیجن میں جل کر کاربن ڈائی آکسائیڈ بنانا۔

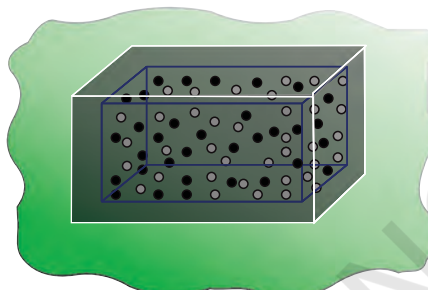
لیکن حرارت ایک ٹھنڈے جسم سے گرم جنم کی طرف اپنے آپ نہیں بہے گی۔ ایک برتن میں بھری ہوئی گیس خود بخود ایک کونے میں نہیں سکرے گی اور نہ ہی کاربن ڈائی آکسائیڈ خود بخود کاربن اور ڈائی آکسیجن تخلیق دے گی۔ ایسی اور بہت سی دوسری خود بخود ہونے والی تبدیلیاں صرف ایک ہی سمت میں ہوتی ہیں۔ ہم پوچھ سکتے ہیں کہ خود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

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

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



(a)

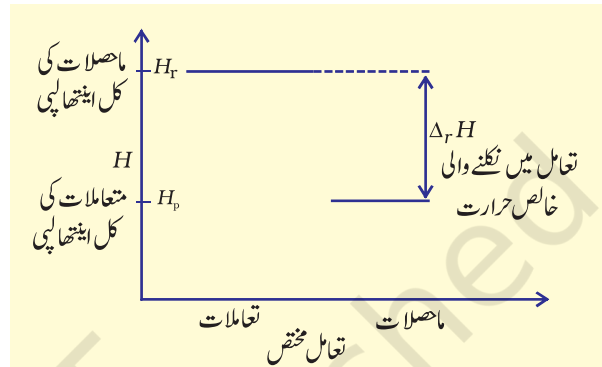


(b)

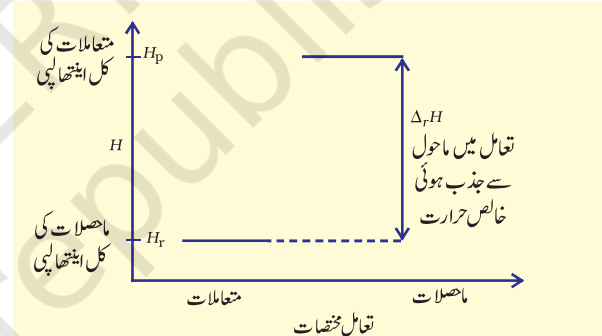
آئیے، اس عمل کو جانچیں۔ جب تک تقسیم کے لیے کی دیوار بنائی نہیں گئی تھی، اگر ہم بائیں برتن میں سے گیس کے سالمات اٹھاتے تو ہم یقین سے کہہ سکتے تھے کہ یہ A گیس کے سالمات ہیں اور اسی طرح اگر ہم دائیں برتن میں سے گیس سالمات اٹھاتے تو بھی ہم یقین کے ساتھ کہہ سکتے تھے کہ یہ B گیس کے سالمات ہیں۔ لیکن جب بٹوارے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

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

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



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

شکل 6.10(b): حرارت خور تعاملات کے لیے اینٹھاپی ڈائیگرام  
اس لیے، یہ ظاہر ہو جاتا ہے کہ اینٹھاپی میں کی آنا، از خود روی کے عوامل میں سے ایک ہو سکتا ہے لیکن یہ ہر صورت میں صادق نہیں ہے۔

### (b) ایسٹراپی اور از خود روی (Entropy and Spontaneity)

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

آئیے، ایک ایسے برتن میں دو گیسوں کا نفوذ (Diffusion) پیکھیں جسے ماہول سے جدا کر دیا گیا ہو۔ جیسا کہ شکل (6.11) میں دکھایا گیا ہے۔ دو گیسیں، فرض کیا A اور B با ترتیب کالے اور سفید نقطوں سے، ظاہر کی گئی ہیں، اور انھیں ایک متحرک دیوار (Movable Partition) کے

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

ایک رجعی تعامل کے لیے،  $\Delta S = q/T$  اور  $S$  سے رشتہ ہے:

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

ایک از خود عمل کے لیے، نظام اور ماحول کی اینٹرپائی تبدیلی ( $\Delta S_{total}$ ) دی جاتی ہے۔

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

جب ایک نظام حالت توازن میں ہوتا ہے، تو اینٹرپائی ازحد ( $\Delta S = 0$ ) ہوتی ہے، اور اینٹرپائی تبدیلی،  $\Delta S_{Max}$  ہے۔

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

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

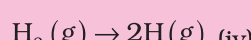
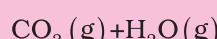
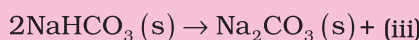
ہم پاتے ہیں کہ ایک مثالی گیس کے رجعی اور غیر رجعی دونوں قسم کے پھیلاوے کے لیے  $\Delta U = 0$  لیکن  $\Delta S_{total}$  یعنی کہ  $\Delta S_{sys} + \Delta S_{surv}$  کے لیے صفر نہیں ہے۔ اس لیے  $\Delta S_{total}$  رجعی اور غیر رجعی علوم میں تفریق نہیں کرتا جبکہ  $\Delta S$  کرتا ہے۔

### مسئلہ 6.10

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

(i) ایک مائع کی ٹھوس میں قلم سازی۔

(ii) ایک قلی ٹھوس کا درجہ حرارت  $0^{\circ}\text{C}$  سے بڑھا کر  $115\text{K}$  کر دیا جاتا ہے۔



اینٹرپائی (Entropy) کہتے ہیں اور اس سے ظاہر کرتے ہیں۔ اور جس بے ترتیبی کا ذکر کیا گیا، وہ دراصل اینٹرپائی کا ظہور ہے۔ ایک ہنی تصویر تکمیل دینے کے لیے، ہم نصویر کر سکتے ہیں کہ اینٹرپائی، نظام کی بے ترتیبی کے درجہ کی ناپ ہے۔ ایک جدا کیے ہوئے نظام میں جتنی بے ترتیبی زیادہ ہوگی، اس کی اینٹرپائی بھی اتنی ہی زیادہ ہوگی۔ جہاں تک ایک کیمیائی تعامل کا تعلق ہے، یہ سمجھا جاسکتا ہے کہ اینٹرپائی کی تبدیلی، ایٹمیں اور آئیون کی از سرنو ترتیب کی وجہ سے ہے جو متعاملات کے ایک نمونے سے، ماحصلات کے دوسرے نمونے میں مرتب ہونے کی وجہ سے ہوتی ہے۔ اگر ماحصلات کی ساخت (Structure)، متعاملات کی ساخت کے مقابلوں میں بہت زیادہ بے ترتیب ہے، تو اینٹرپائی کے حاصل (Resultant) میں اضافہ ہوگا۔ ایک کیمیائی تعامل کے دوران ہونے والی اینٹرپائی تبدیلی کا کیفیتی تحریک، تعامل میں حصہ لینے والی انواع کی ساخت کو سامنے رکھ کر لگایا جاسکتا ہے۔ ساخت کی باقاعدگی (Regularity of Structure) میں کمی کا مطلب ہے اینٹرپائی میں اضافہ۔ ایک دی ہوئی شے کے لیے، قلمی ٹھوس حالت (Crystalline Solid State)، سب سے کم اینٹرپائی (سب سے زیادہ منتظم حالت ہے۔) گیسی حالت، سب سے زیادہ اینٹرپائی کی حالت ہے۔

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

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

$$= -\frac{(-1648 \times 10^3 \text{ J mol}^{-1})}{298 \text{ K}} \\ = 5530 \text{ JK}^{-1} \text{ mol}^{-1}$$

اس لیے، اس تعامل کے لیے کل اینٹرپی تبدیلی:

$$\Delta_r S_{total} = 5530 \text{ JK}^{-1} \text{ mol}^{-1} + (-549.4 \text{ JK}^{-1} \text{ mol}^{-1}) \\ = 4980.6 \text{ JK}^{-1} \text{ mol}^{-1}$$

یہ ظاہر کرتا ہے کہ مندرجہ بالاتعماں ایک ازخود تعامل ہے۔

### (c) گبس تووانائی اور ازخود روی (Gibbs Energy and spontaneity)

ہم دیکھ چکے ہیں کہ یہ کل اینٹرپی تبدیلی ( $\Delta S_{total}$ ) ہے جو کسی تعامل کے ازخود ہونے کا فیصلہ کرتی ہے۔ لیکن زیادہ تر کیمیائی تعاملات یا تو بند نظام یا کھلے نظام کے زمرے میں آتے ہیں۔ اس لیے زیادہ تر کیمیائی تعاملات میں اینٹھالپی اور اینٹرپی دونوں تبدیلی ہوتی ہیں۔ پچھلے سیکشنوں میں کی گئی بحث سے یہ صاف ہوجاتا ہے کہ صرف نہ تو اینٹھالپی میں کمی اور نہ ہی اینٹرپی میں اضافہ، ان نظاموں کے لیے خود ازخود تبدیلی کی سمت کا تعین کرتے ہیں۔ اس مقصود کے لیے، ہم ایک نئے حرحرکیاتی تفاعل کی تعریف کرتے ہیں، جو گبس تووانائی یا گبس تفاعل (Gibbs function)  $G$  کہلاتا ہے:

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

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

نظام کے لیے، گبس تووانائی میں تبدیلی، مندرجہ ذیل طریقے سے لکھی جاسکتی ہے:

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

مستقل درجہ حرارت پر  $\Delta T = 0$

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

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

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

اینٹرپی تبدیلی  $\times$  درجہ حرارت - اینٹھالپی تبدیلی = گبس تووانائی تبدیلی، اور اسے گبس مساوات کہتے ہیں، جو کہ کیمسٹری کی اہم ترین مساواتوں میں سے ایک ہے۔ یہاں ہم نے ازخود روی کے لیے دونوں

### حل

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

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

(iii) متعامل،  $\text{NaHCO}_3$  ایک ٹھوس ہے اور اس کی اینٹرپی کی قدر کم ہے۔ ماحصلات میں، ایک ٹھوس ہے اور دو گیسیں ہیں، اس لیے ماحصلات مقابلاً زیادہ اینٹرپی کی حالت ظاہر کرتے ہیں۔

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

### مسئلہ 6.11

لوہے کی تکسید کے لیے:

$4\text{Fe(s)} + 3\text{O}_2(\text{g}) \rightarrow 2\text{Fe}_2\text{O}_3(\text{s})$   
اینٹرپی تبدیلی  $298\text{K} \times 549.4 \text{ JK}^{-1} \text{ mol}^{-1}$  ہے۔ باوجود کہ اس تعامل کی اینٹرپی تبدیلی منفی ہے، یہ ازخود تعامل کیوں ہے؟ (اس تعامل کے لیے  $\Delta_r H^\circ$  کی قدر  $(-1648 \times 10^3 \text{ J mol}^{-1})$

### حل

ہم ایک تعامل کے ازخود ہونے کا فیصلہ:

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

$\Delta S_{surr}$  کا حساب لگانے کے لیے ہمیں اطراف کے ذریعے جذب کی گئی حرارت کو ملاحظہ کرنا ہوگا، جو  $(-\Delta_r H^\circ)$  کے مساوی ہے۔ درجہ حرارت  $T$  پر، ماحول کی اینٹرپی تبدیلی ہے:

$$\Delta S_{surr} = -\frac{\Delta_r H^\circ}{T}$$

(مستقل دباؤ پر)

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

مساوات 21.6 استعمال کرنے پر، مندرجہ بالا مساوات لکھی جاسکتی ہے۔

$$-\Delta G > 0$$

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

$\Delta H_{sys}$  ایک تعامل کی اپنخالا پی تبدیلی ہے۔  $T\Delta S_{sys}$  وہ تو انائی ہے جو کہ مفید کام کرنے کے لیے دستیاب ہیں ہے۔ اس لیے  $\Delta G$  وہ خالص تو انائی ہے جو کہ مفید کام کرنے کے لیے دستیاب ہے اور اس لیے آزاد تو انائی (Free Energy) کی پیمائش ہے۔ اس لیے، اسے تعامل کی آزاد تو انائی (Free Energy of the Reaction) بھی کہتے ہیں۔  $\Delta G$  مستقل دباؤ اور درجہ حرارت پر، از خودروی کا عیار (Criteria) مہیا کرتی ہے۔

(i) اگر  $\Delta G$  منفی ہے ( $< 0$ ), تو عمل از خود ہے۔

(ii) اگر  $\Delta G$  ثابت ہے ( $> 0$ ), تو عمل از خود نہیں ہے۔

نوٹ: اگر ایک تعامل کی اپنخالا پی تبدیلی اور اینٹریپی تبدیلی ثبت ہو، تو وہ اس وقت از خود ہو سکتا ہے جبکہ  $T\Delta S$  اتنی زیادہ ہو کہ  $\Delta H$  سے بڑھ جائے۔ یہ دو طرح سے ہو سکتا ہے: (a) نظام کی ثبت اینٹریپی تبدیلی کی قدر کم ہو، جس صورت میں  $T$  کا بڑا ہونا لازمی ہے۔

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

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

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

آئیے اب دیکھیں کہ  $\Delta G$  کا تعامل کی از خودروی سے کیا رشتہ ہے۔ ہم جانتے ہیں کہ

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

اگر نظام اپنے اطراف کے ساتھ حرارتی توازن میں ہے تو ماہول کا درجہ حرارت اور نظام کا درجہ حرارت یکساں ہے۔ مزید ماہول کی اپنخالا پی میں اضافہ، نظام کی حرارت نوعی میں کمی کے برابر ہے۔ اس لیے، ماہول کی اینٹریپی تبدیلی:

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

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

مندرجہ بالا مساوات کو دوبارہ ترتیب دینے پر

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

از خود عمل کے لیے،  $\Delta S_{total} > 0$

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

#### جدول 4.6: تعاملات کی از خودروی پر درجہ حرارت کا اثر

| تفصیل *   | $\Delta_r G^\ominus$      | $\Delta_r S^\ominus$ | $\Delta_r H^\ominus$ |
|---|---------------------------|----------------------|----------------------|
| تعامل درجہ حرارت کی تمام قدر روں پر از خود ہے     | -                         | +                    | -                    |
| تعامل درجہ حرارت کی کم قدر پر از خود ہے           | (کم پر)                   | -                    | -                    |
| تعامل درجہ حرارت کی اوپنے $T$ پر                  | (اوپنے $T$ پر)            | -                    | -                    |
| تعامل درجہ حرارت کی کم قدر پر غیر از خود ہے       | (کم $T$ پر)               | +                    | +                    |
| تعامل درجہ حرارت کی اوپنے $T$ پر                  | (اوپنے $T$ پر)            | +                    | +                    |
| تعامل درجہ حرارت کی تمام قدر روں پر غیر از خود ہے | ( $T$ کی تمام قدر روں پر) | -                    | +                    |

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

سکتی ہے۔ خالص اشیا کے لیے، اس کام کو  $OK \text{ سے } 298K$  تک بڑھا کر  $\frac{q_{rev}}{T}$  کے مجموعہ کی مدد سے انعام دیا جا سکتا ہے۔ بیس قانون کی تحسیب کے ذریعے معیاری اینٹرپائی تبدیلیوں کی تحسیب کے لیے معیاری اینٹرپائی کا استعمال کیا جا سکتا ہے۔

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

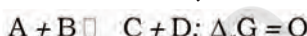
ہم دیکھ چکے ہیں کہ ایک کیمیائی تعامل کی آزاد تووانی تبدیلی کی علامت اور عددی قدر کی معلومات کس طرح مندرجہ ذیل میں مذکوری ہے۔

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

اب تک ہم نے غیر رجعتی تعاملات میں آزاد تووانی تبدیلیاں ملاحظہ کی ہیں۔ آئیے اب رجعتی تعاملات میں آزاد تووانی تبدیلیوں کا معائنہ کریں۔

بالکل درست حرکیاتی معنوں میں، رجعتی ایک ایسے عمل کو کرنے کا ایک خاص طریقہ ہے، جس میں کہ نظام ہر وقت اپنے ماحول کے ساتھ مکمل توازن میں رہتا ہے۔ اصطلاح رجعتی یہ نشاندہی کرتی ہے کہ دیا ہوا تعامل دونوں سمتیوں میں سے ہر ایک میں یہ یہ یہ وقت ہو سکتا ہے، اس طرح ایک حرکیاتی توازن (Dynamic Equilibrium) قائم ہو جاتا ہے۔ اس کا مطلب ہے کہ دونوں سمتیوں میں تعاملات اس طرح آگے بڑھنے چاہیں کہ آزاد تووانی میں کمی ہو، جو ناممکن ہے۔ یہ اسی وقت ممکن ہے، جبکہ حالت توازن پر نظام کی آزاد تووانی کم سے کم ہو۔ اگر اسی نہیں ہوگا، تو نظام خود بخود کم آزاد تووانی کے تسلیک (Configuration) میں تبدیل ہو جائے گا۔

اسی لیے، توازن کا عیار ہے:



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

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

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

$$\Delta_r G^\ominus = -2.303RT \log K$$

(6.23)

ہم یہ بھی جانتے ہیں کہ:

$$\Delta_r G^\ominus = \Delta_r H^\ominus - T\Delta_r S^\ominus = -RT \ln K$$

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

کے جاتے ہیں۔ جدول 4.6 میں تعاملات از خود روی پر درج حرارت کے اثر کا خلاصہ پیش کیا گیا ہے۔

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

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

### (e) مطلق اینٹرپائی اور حرکیات کا تیسا قانون (Absolute Entropy and Third Law of Thermodynamics)

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

دیے ہوئے درجہ حرارت پر معیاری گبس تو انائی تبدیلی  $\Delta_r G^\ominus$ ،  $\Delta_r H^\ominus$  کی قدر  $-13.6 \text{ kJ mol}^{-1}$  ہے۔

### حل

$$\log K = \frac{-\Delta_r G^\ominus}{2.303 RT}$$

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

$$= 2.38$$

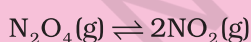
$$K = \text{antilog } 2.38 = 2.4 \times 10^2$$

اس لیے

### مسئلہ 6.14

$60^\circ\text{C}$  پر ڈائی نائروجن ٹیئر آکسائیڈ کا 50 فی صد افتراق ہوتا ہے۔ اس درجہ حرارت اور ایک فضائی دباؤ پر معیاری آزاد تو انائی تبدیلی کا حساب لگائیے۔

### حل



اگر  $\text{N}_2\text{O}_4$  کا افتراق 50% ہے تو دونوں اشیا کی مول کسر مندرجہ ذیل ہے۔

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

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

توازن مستقلہ  $K_p$  مندرجہ ذیل ہے:

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

$$= 1.33 \text{ atm}$$

کیونکہ

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

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

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

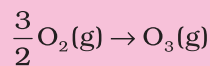
$K$  کی قدر 1 سے بہت کم ہوگی اور تعامل میں کچھ زیادہ ماحصلات کی تشکیل کا امکان نہیں ہے۔ حرارت زا تعاملات میں،  $\Delta_r H^\ominus$  کی قدر زیادہ اور منفی ہوتی ہے اور  $\Delta_r G^\ominus$  کی قدر بھی زیادہ اور منفی ہونے کا امکان ہے۔ ایسی صورت میں  $K$  1 سے بہت بڑا ہوگا۔ ہم امید کر سکتے ہیں کہ بہت زیادہ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

(i)  $\Delta r G^\ominus$  اور  $\Delta r H^\ominus$  کی پیمائشوں سے  $\Delta r S^\ominus$  کا تخمینہ کرنا ممکن ہے اور پھر ماحصلات کو کیفیتی طور پر حاصل کرنے کے لیے کسی بھی درجہ حرارت پر  $T$  کی تحسیب کی جاتی ہے۔

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

### مسئلہ 6.12

آسیجن کا اوزدن میں تبدیل کرنے کے لیے  $298 \text{ K}$  پر  $\Delta_r G^\ominus$  کا حساب لگائیے۔



$$-K_p = 2.47 \times 10^{-29} \text{ kg}$$

### حل

ہم جانتے ہیں:

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

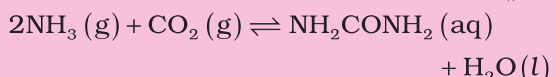
$$R = 8.314 \text{ JK}^{-1} \text{ mol}^{-1}$$

اس لیے

$$\begin{aligned} \Delta_r G^\ominus &= -2.303 (8.314 \text{ J K}^{-1} \text{ mol}^{-1}) \\ &\quad \times (298 \text{ K}) (\ln 2.47 \times 10^{-29}) \\ &= 163000 \text{ J mol}^{-1} \\ &= 163 \text{ kJ mol}^{-1} \end{aligned}$$

### مسئلہ 6.13

$298 \text{ K}$  پر مندرجہ ذیل تعامل کے لیے توازن مستقلہ کی قدر معلوم کیجیے۔



## خلاصہ

حرر کیات میں کیمیائی اور طبعی عملوں کے دوران ہونے والی توانائی تبدیلیوں کا مطالعہ کیا جاتا ہے۔ حرر کیات ہمیں اس لائق بناتی ہے کہ ان تبدیلیوں کا مقداری مطالعہ کر سکیں اور کارآمد پیشین گوئیاں کر سکیں۔ ان مقاصد کے لیے ہم کائنات کو نظام، اور اطراف میں تقسیم کرتے ہیں۔ کیمیائی یا طبعی عملوں میں  $V$  حرارت ( $q$ ) کا یا تو اخراج ہوتا ہے یا پھر انجداب ہوتا ہے، جس کا ایک جزو کام  $w$  میں تبدیل کیا جاسکتا ہے۔ یہ مقداریں حرر کیات کے پہلے قانون کے ذریعے آپسی رشتے میں منسلک ہیں:  $q = q + w - \Delta U$  یعنی  $\Delta U = q + w$ ۔ اور حالت تفاضلات نہیں ہیں۔ ہم اور  $w$  کے لیے علامت قرارداد کا استعمال اس طرح کرتے ہیں کہ ان مقداروں کو ثابت علامت اس وقت دی جاتی ہے جب یہ نظام میں داخل (جع) ہوتی ہیں۔ ہم ایک نظام سے دوسرے نظام میں منتقل ہونے والی حرارت کی پیمائش کر سکتے ہیں جو کہ درجہ حرارت میں تبدیلی کا باعث ہوتی ہے۔ درجہ حرارت میں اضافو کی عددی قدر، شے کی حرارت گنجائش ( $C$ ) پر مختص ہے۔ اسی لیے خارج ہونے والی بادب ہونے والی حرارت:  $q = C\Delta T$ ۔ گیسوں کے پہنچنے کی صورت میں کام کی پیمائش کی جاسکتی ہے۔  $w = -p_{ex}\Delta V$ ۔ رجعی عملوں میں، جنم کی لانٹھا خفیہ تبدیلیوں کے لیے، ہم  $p_{ex} = p$  رکھ سکتے ہیں اور اس طرح:

$$w_{rev} = -pdV$$

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

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

انٹھالپی تبدیلیوں کی قسمیں ہیں۔ بہت کی تبدیلیاں، جیسے گداخت، تبخیر اور تصفید عام طور سے مستقل درجہ حرارت پر ہوتی ہیں اور انھیں اینٹھالپی تبدیلیوں کے ذریعے متعین کیا جاسکتا ہے، جو کہ ہمیشہ ثابت ہوتی ہیں۔ تشکیل کی حرارت نوئی، احتراق کی اینٹھالپی اور دوسرا اقسام کی اینٹھالپی تبدیلیوں کی تحسیب میں کے قانون کے ذریعے کی جاسکتی ہے۔ کیمیائی تعاملات کے لیے اینٹھالپی کی تحسیب کی جاسکتی ہے:

$$\Delta_r H = \sum_j (a_i \Delta_j H_{products}) - \sum_i (b_i \Delta_j H_{reactions})$$

(تعاملات کی بندشی اینٹھالپی)  $\sum - (\text{تعاملات کی بندشی اینٹھالپی}) \sum \Delta_r H^\ominus$

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

نہیں کرتی۔ اینٹھالپی تبدیلی، مساوات:  $\frac{q_{rev}}{T}$  کے ذریعے ایک رجعی عمل کے لیے، ناپی جاسکتی ہے۔  $\frac{q_{rev}}{T}$  راستے پر مخصوص نہیں ہے۔

کیمیائی تعاملات عام طور سے مستقل دباؤ پر کیے جاتے ہیں۔ اس لیے، ہم ایک اور حالت تفاضل،  $G^\ominus$ ، گیس توانائی کو معرف کرتے ہیں، جو کہ اینٹھالپی اور اینٹھالپی تبدیلیوں سے مساوات:

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

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

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

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

### مشقیں

درست جواب منتخب کیجیے۔ ایک حرکیاتی حالت تعامل وہ مقدار ہے۔

(i) جو حرارتی تبدیلیاں معلوم کرنے کے لیے استعمال ہوتی ہے۔

(ii) جس کی قدر راستے پر مختص نہیں ہے۔

(iii) وجود باو۔ جنم کام معلوم کرنے کے لیے استعمال ہوتی ہے۔

(iv) جس کی قدر صرف درجہ حرارت پر مختص ہے۔

6.1 6.2 ایک عمل کے ایڈیاپلک حالت میں واقع ہونے کے لیے، درست شرط ہے:

$$\Delta T = 0 \quad (i)$$

$$\Delta p = 0 \quad (ii)$$

$$q = 0 \quad (iii)$$

$$w = 0 \quad (iv)$$

6.3 تمام عناصر کی انتھالپی قدریں، ان کی معیاری حالتوں میں، ہوتی ہیں۔ ہر عنصر کے لیے مختلف

(i) وحدت (اکائی)

(ii) صفر

(iii)  $< 0$

(iv) ہر عنصر کے لیے مختلف

6.4 میتھین (Methane) کے احتراق کے لیے  $\Delta U^\ominus$  ہے ( $- \times \text{kJmol}^{-1}$ )  $\Delta H^\ominus$  کی قدر ہے۔

$$= \Delta U^\ominus \quad (i)$$

$$> \Delta U^\ominus \quad (ii)$$

$$< \Delta U^\ominus \quad (iii)$$

$$= 0 \quad (iv)$$

6.5 298 K پر میتھین، گریفائل اور ڈائی ہائڈروجن کی احتراق کی انتھالپی قدریں، بالترتیب،  $-890.3 \text{ kJmol}^{-1}$  اور  $-285.8 \text{ kJmol}^{-1}$  اور  $-393.5 \text{ kJmol}^{-1}$  ہیں۔  $\text{CH}_4(g)$  کی تخلیل کی انتھالپی ہوگی:

$$-74.8 \text{ kJmol}^{-1} \quad (i)$$

$$-52.27 \text{ kJmol}^{-1} \quad (ii)$$

|  |                                  |
|--|----------------------------------|
|  | $+74.8 \text{ kJmol}^{-1}$ (iii) |
|  | $+52.26 \text{ kJmol}^{-1}$ (iv) |
| ایک تفاعل: $A + B \rightarrow C + D + q$ کی انٹرالپی تبدیلی، ثابت ہے۔ تعمال  | 6.6                              |
| (i) اونچے درجہ حرارت پر ممکن ہوگا  |                                  |
| (ii) صرف کم درجہ حرارت پر ممکن ہوگا  |                                  |
| (iii) کسی بھی درجہ حرارت پر ممکن نہیں  |                                  |
| (iv) ہر ایک درجہ حرارت پر ممکن ہے۔   |                                  |
| ایک عمل میں، ایک نظام کے ذریعے $J_{\text{heat}} = 701 \text{ J}$ حرارت جذب ہوتی ہے اور نظام کے ذریعے $J = 394 \text{ J}$ . کام کیا جاتا ہے۔ اس عمل کے لیے، داخلی توانائی میں تبدیلی کتنی ہے؟   | 6.7                              |
| سینا مائڈ (S) $\text{NH}_2\text{CN}(s)$ کا تعمال، بم کیلو روپ میٹر میں، ڈائی آئیجن سے کرایا گیا اور $T = 298 \text{ K}$ پر، $\Delta U$ کی قدر معلوم ہوئی۔ $\Delta U = -742.7 \text{ kJmol}^{-1}$ پر تفاعل کے لیے انٹھالپی تبدیلی کا حساب لگائیں۔ | 6.8                              |
| $\text{NH}_2\text{CN}(g) + \frac{3}{2}\text{O}_2(g) \rightarrow \text{N}_2(g) + \text{CO}_2(g) + \text{H}_2\text{O}(l)$  |                                  |
| ایلومنیم کا درجہ حرارت $35^\circ\text{C}$ سے $55^\circ\text{C}$ تک $60 \text{ g}$ کی تعداد کا حساب لگائیں۔ ایلومنیم (Al) کی مول حرارتی گنجائش $= 24 \text{ Jmol}^{-1} \text{ K}^{-1}$ ہے۔  | 6.9                              |
| پانی کے 1 مول کو $10^\circ\text{C}$ سے $10^\circ\text{C}$ پر جانے میں انٹھالپی تبدیلی کا حساب لگائیں۔  | 6.10                             |
| $\Delta_{\text{fus}}H = 6.03 \text{ kJmol}^{-1} (0^\circ\text{C})$   |                                  |
| $C_p[\text{H}_2\text{O}(l)] = 75.3 \text{ Jmol}^{-1} \text{ K}^{-1}$   |                                  |
| $C_p[\text{H}_2\text{O}(s)] = 36.8 \text{ Jmol}^{-1} \text{ K}^{-1}$   |                                  |
| کاربن کے $\text{CO}_2$ میں احتراق کی انٹھالپی، $\Delta_f H^\ominus = -393.5 \text{ kJmol}^{-1}$ ہے۔ کاربن اور ڈائی آئیجن گیس سے $\text{CO}_2$ کے 35.2 گرام کی تشكیل میں خارج ہونے والی حرارت کا حساب لگائیں۔                                     | 6.11                             |
| کی تشكیل کی انٹھالپی قدریں، بالترتیب، $-393 \text{ kJmol}^{-1}$ ، $-110 \text{ kJmol}^{-1}$ اور $-81 \text{ kJmol}^{-1}$ ہیں۔ تفاعل:   | 6.12                             |
| $\text{N}_2\text{O}(g), \text{CO}_2(g), \text{CO}(g)$ کے لیے $\Delta_f H^\ominus$ کی قدر معلوم کیجیے۔  |                                  |
| $\text{N}_2\text{O}_4(g) + 3\text{CO}(g) \rightarrow \text{N}_2\text{O}(g) + 3\text{CO}_2(g)$  |                                  |
| دیا ہے، $\text{N}_2(g) + 3\text{H}_2(g) \rightarrow 2\text{NH}_3(g); \Delta_f H^\ominus = -92.4 \text{ kJmol}^{-1}$  | 6.13                             |
| $\text{NH}_3(g)$ کی تشكیل کی معیاری انٹھالپی کیا ہے؟   |                                  |
| مندرجہ ذیل آنکڑوں سے $\text{CH}_3\text{OH}(l)$ کی تشكیل کی معیاری انٹھالپی کا حساب لگائیں:   | 6.14                             |
| $\text{CH}_3\text{OH}(l) + \frac{3}{2}\text{O}_2(g) \rightarrow \text{CO}_2(g) + 2\text{H}_2\text{O}(l)$   |                                  |
| $\Delta_f H^\ominus = -726 \text{ kJmol}^{-1}$   |                                  |
| $\text{C}(g) + \text{O}_2(g) \rightarrow \text{CO}_2(g); \Delta_f H^\ominus = -393 \text{ kJmol}^{-1}$   |                                  |
| $\text{H}_2(g) + \frac{1}{2}\text{O}_2(g) \rightarrow \text{H}_2\text{O}(l); \Delta_f H^\ominus = -286 \text{ kJ mol}^{-1}$  |                                  |

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

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

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

(جہاں  $\Delta_aH^\ominus$  ایٹومائزیشن کی انتھالپی ہے)

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

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

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

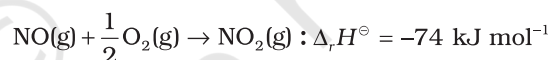
$\Delta S = 0.2 \text{ kJ K}^{-1}\text{mol}^{-1}$ ،  $\Delta H = 400 \text{ kJ mol}^{-1}$ ،  $2\text{A} + \text{B} \rightarrow \text{C}$  6.17 پر تعامل کے لیے 298K

اگر  $\Delta H$  اور  $\Delta S$  کو متعلقہ درجہ حرارت پر مستقل مان لیا جائے، تو کس درجہ حرارت پر تعامل از خود ہو جائے گا؟  
تعامل:  $2\text{Cl}(\text{g}) \rightarrow \text{Cl}_2(\text{g})$  کے لیے  $\Delta H$  اور  $\Delta S$  کی عالمیں کیا ہوں گی؟ 6.18

تعامل  $2\text{A}(\text{g}) + \text{B}(\text{g}) \rightarrow 2\text{D}(\text{g})$  کے لیے  $\Delta S^\ominus = -44.1 \text{ JK}^{-1}$  اور  $\Delta U^\ominus = -10.5 \text{ kJ}$ ، تعامل کے لیے  $\Delta G^\ominus$  کا حساب لگائیے اور پیشین گوئی کیجیے کہ تعامل از خود ہو گا یا نہیں۔ 6.19

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

NO(g) کے حرحرکیاتی استحکام پر تبصرہ کیجیے۔ دیا ہے۔ 6.21



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

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