

**Н. А. Парниев, А. Г. Муфтахов,
Х. Р. Раҳимов**

АНОРГАНИК КИМЁ

*Ўзбекистон Республикаси Олий ва ўрта маҳсус
тавълим вазирлиги Олий ўқув юртларининг кимё
иҳтинососиги бўйича тавълим олувчи талабалари
учун дарслик сифатида тавсия этган*

ТОШКЕНТ – «ЎЗБЕКИСТОН» – 2003

24.2

П 21

Тақризчилар:

проф. *Қ. А. Ахмеров*, проф. *О. А. Шобилолов*,
доц. *Ҳ. А. Ҳамидов*

Парниев Н. А. ва бошқ.

Анорганик кимё: Олий ўқув юртларининг кимё ихтиосслиги бўйича таълим олувчи талабалари учун дарслик/ Н. А. Парниев, А. Г. Муфтахов, Ҳ. Р. Раҳимов, — Т.: «Ўзбекистон», 2003. 504 б.

1. 1,2 Автордош.

Ушбу дарсликда Д. И. Менделеевнинг кимёвий элементлар даврий системасидаги деярли ҳамма элементларнинг уларнинг биринчалари хоссалариг, мухим биринчаларининг олиниши ва ишлатилишин баён этилади.

«Анорганик кимё» дарслиги олий ўқув юртларида кимё фани бўйича таълим оладиган бакалаврлар учун мўлжалланган бўлиб, ундан мутахассисликлари кимё (В 440 400); кимё технологияси ва биотехнология (B522700); камёб, нодир ва тарқоқ металлар технологияси (В 523200) ҳамда соғлиқни сақлаш (В 523200) соҳасидаги талабалар фойдаланишлари мумкин.

Н. А. Парниев, А. Г. Муфтахов, Ҳ. Р. Раҳимов

АНОРГАНИК КИМЁ

Муҳаррир Р. С. Тоирова, М. А. Юсупова

ББК 24.2я73

Техник муҳаррир У. Ким

Бадиий муҳаррир Т. Содиков

Мусаҳих Ш. Мақсудова

Теришга берилди 06.03.2003. Босишига руҳсат этилди 12.11.2003. Бичими $84 \times 108^1/_{32}$.
Офсет босма усулида босилди. Шартли б. т. 26,46. Нашр б. т. 25.97. Нусхаси 1000.

28-рақамли буюртма. Баҳоси шартнома асосида.

Тошкент, 700129, «Ўзбекистон» нашриёти, Навоий кўчаси, 30.

Нашр № 48—2002

Ўзбекистон Матбуот ва ахборот агентлигининг Тошкент китоб-журнал
фабрикасида чоп этилди. 700194. Тошкент, Ўнус-Обод даҳаси,
Муродов кўчаси, 1-йй.

П 1704000000-59
M351(04) 2003

ISBN 5-640-01782-1

© «Ўзбекистон» нашриёти, 2003 й.

СҮЗ БОШИ

Хозирги замон анорганик кимё дарслиги олдига қўйиладиган талаблар бу фанинг тарихий ривожланишига ва олий билимгоҳни қайта куриш режаларига жавоб бера оладиган бўлиши керак.

XIX асрда маъданли конлар, металлургияга хос жараёнлар, шиша, чинни, кислота, асос (ишқор) ва тузлар ишлаб чиқаришга доир таҳлилий тадқиқотлар асосида ривож топган анорганик кимё ўзининг йўналиши жиҳатидан органик кимёдан анча узоқда бўлиб, кимёвий фанлар қаторида иккинчи ўринни эгаллаган эди. Ўша замон кимёгарлари сода тайёрлаш, сульфат кислотани катализатор иштирокида ишлаб чиқариш, махсус пўлатлар яратиш, металлшунослик соҳасидаги жараёнларни ўзларининг биринчи ўринидаги муваффақиятлари деб билар эдилар. Д. И. Менделеевнинг даврий қонуни ва даврий системасининг кашф этилиши ўтгани асрнинг оламшумул илмий муваффақияти бўлди. Бу кашфиёт анорганик кимёнинг XX асрдаги эгаллаган ҳолатини ва унинг янги асрдаги вазифасини режалаб берди.

XX аср кимё фани катта суръатлар билан ривожланди, термодинамиканинг муваффақиятлари анорганик кимёнинг ривожланишига катта таъсир кўрсатди, электр токи ёрдамида ҳаводай азот (II) оксидини олиш, Габер усулида синтетик аммиак ишлаб чиқариш йўлга қўйилди: радиоактивликка оид илмий ва амалий ишлар рўёбга чиқди, магнит-органик синтезлар туфайли ва координацион бирикмалар кимёсининг назарий ва амалий асослари маълум муваффақиятларга эриши.

Модда тузилишига доир назарияларниң ривожланиши анорганик кимёни жуда муҳим муваффақиятлар томон йўналтириди. XX асрнинг 50-йилларига келиб, олимлар ядро ёқилғисининг моҳиятини ва даврий системасидаги урандан кейинги элементлар синтезини ўзлаштиришга муваффак бўлдилар. Даврий системанинг энг оғир элементлари ва уларнинг бирикмаларини тадқиқот этиш соҳаси радиоактивлик билан алоқадор эканлиги туфайли анорганик кимёнинг янги бир соҳаси — радиокимё йўналиши яратилди. Бу соҳанинг муваффақиятлари космокимёга катта таъсир кўрсатди; натижада кимёвий элементларининг синтези лдузларда содир бўлишлiği ҳақидаги фоялар тўғри деб топилди.

Даврий системанинг енгил ва ўртача вазнидаги элементларни ўргаиш жараённада тадқиқот олиб борган олимлар табиатнинг энг муҳим рларини очишга муваффақ бўлдилар. Водород, углерод, азот, кислота, олтингугурт, темир, кобальт, молибден, йод ва бошقا элементларнинг атомлари Эркин — «тинч» ҳолатда мавжуд бўлсалар-да, уларга

пур ва электр энсргия таъсири этганда, зарурий шароит яратилганда мураккаб моддалар ҳосил бўлади.

Эволюция жараёнида эса улар тирик ва фикрловчи материя кўришига айланади. Эндиликда биокимё билан анорганик кимё ўртасида «биоген элементлар» рўйхати тузилди, элементорганик кимё соҳаси ривожланди. Биоген элементлар жумласига, масалан, водород, кислород, азот, углерод, фосфор, темир, магний, калий, натрий, молибден, йод каби элементлар кириши аниқланди. Анорганик кимё «навқирон» фан соҳаси сифатида ўзининг ривожланиш йўлини топиб олди дейиш муболагасиз бўлади.

Ўқувчилар ихтиёрига ҳавола этилаётган ушбу дарсликда анорганик кимёвий ҳозирги ҳолати, унинг маҳсус материаллар тайёрлашдаги ўрини, даврий система тараққиётидаги янги қарашлар, анорганик кимёнинг назарий асослари, атом, ядро, молекулалар тузилиши, кимёвий муовозанат, координацион бирикмалар, экологиянинг баъзи муаммолари баён этилади. Китобда моддаларнинг кимёвий тузилиши билан уларнинг хоссалари ва қўлланишп орасидаги муносабатлар батафсил баён этилди. Дарсликда баён этилган анорганик бирикмаларнинг даврлар ва груп-пачалар бўйича ўзгариб боришида кузатиладига қонуниятлар шу фаннинг мазмунини чукур тушунган ҳолда талабаларни зарурий хуласалар чиқаришга ўргатишни кўзда тутади.

Ўқувчидан китобнинг ҳар қайси боби охирида келтирилган саволларга жавоб бериши ва топшириқларни бажариши талаб қилинади, зеро, бу вазифаларни бажариш ўқувчиларнинг мустақил ишларини самарали бўлишига ёрдам беради.

Китобнинг I, II, VI—IX ва XII бобларининг айрим қисмлари проф. X. Р. Раҳимов томонидан; III, V боблар, юкоридаги кўрсатилган VI—IX ва бошқа бобларнинг айрим қисмлари, IV группа элементлари кимёси, даврий системанинг ривожланишидаги янги тасаввурларни тегишли элементлар кимёсига боғлаб изоҳлаш, заҳарли кимёвий моддалар ҳақидаги маълумотлар, VIII бобда баён этилган металлар хоссаларига тегишли назарий ва амалий аҳамиятга эга бўлган айрим маълумотлар, XI боб доц. А. Г. Муфтахов томонидан, китобнинг XII боби проф. Н. А. Парпиев томонидан ёзилди. Китобдаги барча материаллар муаллифлар томонидан батафсил қараб чиқилди.

Китоб қўлёзмасини кўриб чиқиб, ўзларининг қимматли маслаҳатларини кириптган тақризчилар — кимё фанлари доктори, проф. Қудрат Аҳмерович Аҳмеровга, кимё фанлари доктори, проф. Озод Аҳмедович Шобилоловга ва доцент Ҳаким Аслонович Ҳамидовга муаллифлар ўзларининг самимий миннатдорчиликларини изҳор этадилар.

МУҚАДДИМА

Мазкур дарслык муаллифларнинг «Анорганик кимёниңг назарий асослари» деб аталган китобининг давоми бўлиб, университет ва институтларда таълим олувчи талабалар учун мўлжалланган. Ундан, кимё, кимё-технология, педагогика, биология, тиббиёт соҳаларида мутахассисликларни эгаллашга тайёрланаётган талабалар, ўрта ва олий билимгоҳларнинг ўқитувчилари ва ўқувчилари фойдаланишлари мумкин, чунки бу китобда замонавий анорганик кимё-нинг фактик материали замонавий кимё назариялари асосида хийла мукаммал ёритилган.

Муаллифлар китобда Ўзбекистон мустақил жумхуриятининг, МДҲ ва чет эл олимларининг анорганик кимё соҳасидаги янги ишларини, кимёниңг истиқболларини ёритишга ҳам эътибор беридилар.

Китоб муаллифларининг ишонч ва эътиқодига кўра анорганик кимёни ўқитишидан мақсад — талабаларни маълум тартибда йиғилган мавжуд материал ва замонавий концепциялар йиғиндиси билан танишириши на эмас, балки талабани ижодий ишлашга, яъни мавжуд материални таҳлил қилиб, унинг сабабларини тушунган ҳолда зарурый хуносалар чиқаришга ўргатишидан иборат. Мавжуд материални таҳлил қилиш ва унинг сабабларини тушунмаган ҳолда анорганик кимё курсини ўрганмаган талабанинг кимёни сира ўқимаган кишидан ҳеч қандай фарқи йўқ. Шуларни назарда тутиб, китоб муаллифлари анорганик кимё курсини системали равиша баён этишга, ҳар қайси талаба элементлар атомларининг электрон тузилиши ҳамда валентлик назариялари асосида кимёвий системаларда содир бўлётган жараёнлар сабабини тушунишига алоҳида эътибор бердилар.

Муаллифлар китоб ҳақида ўқувчилар томонидан юбориладиган тақриз, камчилик ва танқидларни мамнуният билан қабул қилишга ва уларни жавобсиз қолдирмасликка тайёр эканликларини билдирадилар.

I б ө б

КИМЁВИЙ МОДДАЛАР ВА КИМЁВИЙ ЭЛЕМЕНТЛАР

I. 1. КИРИШ

Анорганик кимё барча — 105 та элементни ҳосил қилған хилма-хил моддаларни ўрганади (углероднинг органик бирикмалари бундан мустасно). Анорганик кимё мавқеидаги моддалар газсимон, суюқ ва қаттиқ ҳолатларда бўлиши мумкин. Улар юқори ва паст температурали шароитларда текширилади. Бу моддалар таркибидаги атомлар ўзаро ковалент, ионли ёхуд кутбли заррачалар ҳосил қилиши, кимёвий жиҳатдан жуда актив ёки жуда пассив бўлиши мумкин. Анорганик моддалар таркибидаги атомларнинг координацион сонлари 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, хатто 12 га қадар етади. Атомларнинг оксидланиш даражалари эса —4 дан +8 га қадар бўлади. Атомлар орасида σ , π ва δ - (дельта) боғланишлар содир бўлиши мумкин.

σ -боғланишларда атомларнинг s -, p - ёки d -орбиталларининг қоплашган қисми ядро оралиғида молекула ўқига нисбатан симметрик ҳолатда бўлади; π -боғланишларда атомларнинг p - ёки d -орбиталларининг фазонинг икки қисмida молекула ўқининг икки томонида бир текисликда жойлашади; δ -боғланишларда d -орбиталларининг тўрт қисмida қоплашган қисмлари молекула ўқини перпендикуляр ҳолатда кесиб ўтадиган текисликда жойлашади. δ -боғланишларда d -орбиталларининг тўрт қисмida қоплашган қисмлари молекула ўқини перпендикуляр ҳолатда кесиб ўтадиган текисликда жойлашади. σ -боғланиш ҳосил бўлишида атомларнинг s -, p -, d - ва f -орбиталлари иштирок этса. π -боғланишда атомларнинг p -, d - ва f -орбиталлари, δ -боғланишда эса — фақат d - ва f -орбиталларгина иштирок этади.

XIX аср давомида анорганик кимё соҳаси Д. И. Менделеевнинг даврий системаси асосида бир неча ўн йиллар

давомида катта ютуқларга эришди. Резерфорд XX аср бошларидан (1911 йилда) ўз лабораториясида шогирдлари Гейгер ва Марсден томонидан бажарилган тажрибалар асосида атом тузилиши ҳақида ядро моделини таклиф этди; бу назариянинг асослари ҳақида ушбу дарсликнинг I қисмига мувофиқ атомнинг деярлик барча массаси атомнинг ядросида ғуж жойланган бўлиб, электронлар ядро атрофига ҳаракат қиласади. Макро-олам ҳақидаги Ньютон механикаси микро-олам муаммоларини ечишда тамомила ожиз эканлиги аниқлангач, бу муаммони ечиш йўлида қўп олимлар (Планк, Эйнштейн, Н. Бор, Фок, Полинг ва бошқалар) атом тузилиши ва кимёвий боғланишнинг табиати ҳақида янги-янги кашфиётлар яратишга муваффақ бўлдилар. Бу назариялар асосида даврий системанинг физик маъноси очиб берилди ва у кимёвий элементлар атомларининг табиий систематикаси эканлиги аниқланди.

Кимё — моддалар ва уларда содир бўладиган ўзгаришлар ҳақидаги фан бўлиб, унинг тадқиқот соҳаси кимёвий элементлар ва уларнинг бирикмаларидир. Кимёвий элемент деганда бир хил ядро зарядига ва ўзи билан бирга улар электронларининг орбиталларида жойлашиши бир хил бўлган атомлар туркумини тушунмоқ керак.

I.2. КИМЁВИЙ ЭЛЕМЕНТЛАР

Кимёвий элементларнинг хоссалари уларни ташкил этган атомларнинг электрон тузилишига, унинг бошқа элементлар атомлари билан биришиб турли мураккаб моддалар, шунингдек, ўз-ўзининг атомлари билан ўзаро биришиб турли хусусиятга эга бўлган (аллотропик шакл кўришилар) оддий моддалар ҳосил қилишига боғлиқ бўлади. Масалан, электрон тузилиши $1s^1$ бўлган водород фақат икки атомдан иборат молекула (H_2)ни ҳосил қила олади.

Бир атомли элементлар жумласига гелий He, неон Ne, аргон Ar, криптон Kr, ксенон Xe ва радон Rn лар киради. Улар **нодир газлар** деб аталади. Буғ ҳолидаги симоб $\{[Xe] 4f^{14}5d^06s^2\}$ ҳам бир атомли молекулалар ҳосил қиласади.

Икки атомли молекулалар ҳосил қилувчи элементлар: водород H_2 , азот N_2 , кислород O_2 , фтор F_2 , бром Br_2 , йод J_2 . Водород ва галогенларнинг атомлари ўзаро умумий жуфт электронлар ҳосил қилиб бирикади:



Азот ва кислород молекулаларининг ҳосил бўлишини ку-йидагича ифодалаш мумкин:

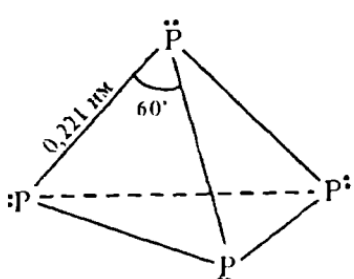
$\text{N}:+\text{N}\rightarrow\text{N}\ddot{\text{:}}\text{N}$ (бу ерда, $p_n - p_{\pi}$ боғланиш мавжуд,

$\ddot{\text{O}}+\ddot{\text{O}}\rightarrow\ddot{\text{O}}\ddot{\text{:}}\ddot{\text{O}}$ (бу ерда ҳам, $p_n - p_{\pi}$ боғланиш мавжуд)

Юқори температураларда S_2 ва P_2 молекулалари ҳам барқарор бўлади.

Дискрет (узуқ-узуқ) кўп атомли молекулалар P_4 , S_8 , Se_8 .

Иккинчи даврнинг бошқа элементларида ҳамда оғир элементларда азот ва кислороддаги каби $p_n - p_{\pi}$ -боғланиши ҳам учрайди. Масалан, фосфор нормал шароитда ўзининг электрон тузилишига мувофиқ учта икки электронли боғланиши ҳосил қиласи, масалан, оқ фосфор P_4 таркибли тетраэдр тузилишига эга бўлган молекулалардан иборат:



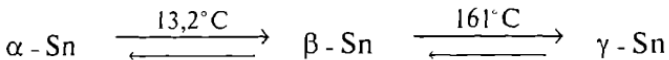
$p_n - p_{\pi}$ -боғланиш масофа-си 0,221 нм, $\text{P} - \text{P} - \text{P}$ боғла-нишлар орасидаги бурчак 60° га тенг. Бундай бурчаклар ки-чик бўлганлиги туфайли, По-линг ҳисоблашига мувофиқ 1 моль P_4 учун тифизлик энер-гияси тахминан 100 кЖ ни ташкил этади. Шу сабабли, оқ фосфор P_4 реакцияда актив қатнашиш хусусиятига эга.

Фосфор бир неча полиморф шаклларда бўла олади. Қизил фосфорнинг тузилиши ҳозиргача тўлиқ аниқланган эмас. Оқ фосфорни босим остида қиздириш орқали ҳосил бўладиган қора фосфорда ҳар бир фосфор атоми учта қўшни атом билан 0,217—0,220 нм узунликдаги боғланишларга эга, улар ўзаро қўшалоқ қаватлар ҳосил қиласи; бу қават-лар орасидаги масофа 0,387 нм ни ташкил қиласи. Қора фосфорнинг кимёвий активлиги оқ фосфорни кига қара-ганда анча паст.

Олтингугурт бир неча аллотропик шаклда мавжуд бўла олади. Бундай ҳолатда олтингугурт молекулалари бир неча атомли қатор ўзаклардан тузилган бўлади; S_8 , ҳатто S_{18} тар-кибли олтингугурт молекулалари маълум. Пластик олтин-

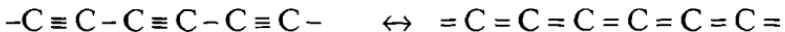
гүгурт (толасимон тузилишга эга)да S_x бўғинлардан иборат занжирлар мавжуд.

Улкан молекулалар таркибида атомлар ўзаро иккита, учта ёки тўртта ковалент боғланишлар ҳосил қилиб занжир ёки фазовий тузилиши ҳолатларга ўтади. Масалан, бор (B) бир неча аллотропик шаклга эга (уларнинг асосида B_{12} таркибли икосаэдрлар мавжуд). Даврий жадвалнинг тўртинчи группа элементлари C, Si, Ge, Sn — олмос каби тузилишга эга. Қалай уч хил кўринишида бўла олади:



олмос тузилишига эга кулранг тусли, диамагнит модда: $d = 5,85 \text{ г. см}^{-3}$	айниган куб тузилишига эга, оқ ранги парамагнит модда: $d = 7,31 \text{ г. см}^{-3}$	ромбоэдрик тузилишга эга, оқ тусли $d = 6,5 \text{ г. см}^{-3}$
--	--	--

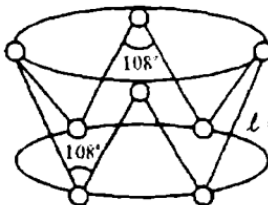
Углерод графит шаклида бўлганда унинг углерод атомлари қават-қават жойлашади; қаватларо масофа 0,335 нм га тенг. Қаватдаги ҳар қайси икки углерод атоми орасидағи масофа 0,1415 нм га қаватлар оралиғидаги C — C боғ энергияси 17 кЖ/моль. Ҳар бир углерод атоми атрофида учта қўшни атом жойланади. МДХ олимлари кашф этган углероднинг учинчи модификацияси карбинда углерод атомларида ўзаро C — C, яъни оддий σ -боғланишдан ташқари яна иккита p_z — p_z боғланишлар мавжуд:



Мишъяқ As, суръма Sb ҳамда висмут Bi худди қора фосфор кристаллари каби тузилишга эга, аммо улар металлар каби ялтироқликка эга.

I.3. МЕТАЛЛАСЛАРНИНГ КИМЁВИЙ ЭЛЕМЕНТЛАР ДАВРИЙ ЖАДВАЛИДАГИ ЎРНИ

Барча кимёвий элементлар металлар ва металласлар деб аталадиган иккита катта группага бўлинади. Бу (тас-ниф)да металлар жумласига шундай оддий моддалар кири-



тиладики, улар конденсатланганда, айрим атомларга бирекмаган ва жисм ҳажмида эркин ҳаракат қиладиган электронларининг борлиги билан тавсифланади. Металларнинг энг ёрқин тавсифи — уларнинг реакцияларда фақат қайтарувчи сифатида иштирок эта олиш қобилиятидир.

Металлмаслар жумласига кучли оксидловчи хоссага эга бўлган оддий моддалар киради. Бу классификация шартли ҳисобланади, чунки у бир қанча кимёвий элементларни, жумладан, водородни ҳам, нодир газларни ҳам ўз ичига олмайди.

Водород ишқорий металлар ва галогенларнинг хоссаларини ўзида мужассамлаштиради. Водород атомининг ташки қаватида, худди ишқорий металларнинг атомларидағи каби, битта электрон мавжуд. Водород ўзининг электронини йўқотганида протон ҳолатига ўтади. Лекин протоннинг радиуси (10^{-6} нм) ишқорий металл ионларининг радиуси 0,06—0,17 нм дан кескин фарқ қиласи.

Водород спектри ишқорий металларнига жуда ўхшаш. Водород ишқорий металлар каби, кучли қайтарувчи. Водород, худди галогенлар каби, одатдаги шароитда, газсимон мода; у икки атомли молекулалар ҳосил қиласи ва бу молекулаларда унинг атомлари ўзаро ковалент боғланишлар орқали бириккан; водород оксидловчилик хоссани ҳам намоён қиласи, яъни водород атоми ўзига яна битта электрон бириктириб — Даврий жадвалда ўзига энг яқин нодир газ — гелийнинг барқарор электрон конфигурацияси ($1s^2$)га эга бўлади. Водород ўзининг металлар билан ҳосил қилган бирикмаларида H^- таркибли анион ҳолатида бўлиб, унинг оксидланиш даражаси — 1 га тенг, унинг бирикмалари гидридлар деб аталади, улар ўзларининг структуралари ва таркибларидағи кимёвий боғланиш хусусияти жиҳатидан галогенларга ўхшайди. Водородда ана шундай икки хил хосса мавжудлиги учун, у даврий системанинг ҳам биринчи, ҳам еттинчи группасига қўйилди.

Нодир газлар — гелий, неон, аргон, криpton, ксенонларга келсак, уларнинг баъзан расман фақат физик хоссаларига кўра металлмаслар қаторига киритилади. Улар типик металлмаслар сингари мутлақ нолга яқин (жуда паст температурага қадар) ўзларининг газсимон ҳолатларини сақлаб қоладилар (гелий мутлақ нолга яқин температурада суюқ ҳолатга ўтади). Лекин бу газлар атомларининг электрон конфигурациясига қараб, уларни металлар жумласига

ҳам, металлмаслар синфига ҳам киритиб бўлмайди. Яна улар шу билан диққатга сазоворки, элементларнинг табиий қаторида бу газлар металлар билан металлмасларни бирбиридан аниқ фарқли эканлигини билдиради: уларнинг ҳар бири Д. И. Менделеев жадвалида типик металл билан типик металлмасларнинг қоқ ўртасида жойлашган.

Дарҳақиқат, агар барча кимёвий элементларни уларнинг атомлари тартиб рақамларини ўсиши тартибida кўздан кечирсак, ҳар қайси давр чегарасида элемент атомларининг металлик хоссалари кескин кучсизланиб, металмаслик хоссалар кучайиб боради. Бир даврнинг энг актив металлмасидан кейинги даврнинг энг актив металлига нодир газ орқали кескин равишда ўтилади. Металлар ҳам, металлмаслар ҳам бирикмалар ҳосил қилгандарида нодир газ атомининг электрон конфигурациясини ҳосил қилишга интилиши бизга маълум, лекин улар бу ҳолатга бошқа бошқа йўллар билан эришади: бунда металлмаслар ўзларига етишмаган электронларни қабул қилиб (электрон акцептор бўлиб) қайтарилиши, металлар эса ўзларининг ташки қаватларидаги электронларини йўқотиб (электрон донор бўлиб) оксидланишлари керак.

Шундай қилиб, нодир газлар металлар билан металлмаслар орасидаги оралиқ ҳолатни эгаллайди. Уларда металлмаслик хоссалар (агрегат ҳолати, паст электр ўтказувчанлиги ва ҳоказолар) билан бир қаторда металлик хоссаларнинг мавжудлиги уларнинг металлар билан металлмаслар ўтасидаги оралиқ элементлар эканлигидан дарак беради. Масалан, нодир газлар (криптон ва ксенон)нинг фторли ва кислородли бирикмалари маълум. Шубҳасиз, ана шу бирикмаларни ҳосил қилишда нодир газлар худди металлар сингари қайтарувчилик хоссани намоён қиласи.

Энди типик металлмас хусусиятига эга бўлган элементларни ўтайлик. Кимёвий элементларнинг фақат 22 таси металлмасларни ташкил қиласи. Улар Д. И. Менделеев элементлар Даврий жадвалининг ўнг томонидаги юқори қисми банд этади (I. 1-расм). Улар жадвалда учбурчак бўйлаб жойлашган; учбурчак чўққисини фтор банд этади; унинг асосини эса бор — астат чизифида ётувчи B, Si, As, Te, At элементлар эгаллайди.

Кимёвий элементларнинг умумий сонига нисбатан металлмаслар камчиликни ташкил этса-да, уларни тавсифловчи умумий белгиларни топиш жуда қийин, улар бир-

		ГРУППАЛАР							
		I	II	III	IV	V	VI	VII	VIII
ДАВРЛАР	1	(H)						H	He
	2		B	C	N	O	F	Ne	
	3			Si	P	S	Cl	Ar	
	4				As	Se	Br	Kr	
	5					Te	I	Xe	
	6						At	Rn	

1.1-расм Д. И. Менделеевнинг элементлар Даврий жадвалида металлмасларнинг жойлашиши.

Биридан деярли кескин фарқ қиласы. Уларнинг бир қисми стандарт шароитда қаттық моддалар ҳолида бўлади (B, C, Si, P, As, S, Se, Te, J, At), бошқа қисми газсимон моддалардир (H_2 , N_2 , O_2 , F_2 , Cl_2 ва нодир газлар), бром эса — суюқлик. Металлмасларнинг ранги ҳам турли хилда; улар спектрнинг қизил (Br_2 , P) қисмидан тортиб, бинафша (J_2) рангга қадар бўлган тусларга эга. Металлмасларнинг иккитаси: углерод ва олтингурут жуда қадим замонлардан бери маълум бўлса, астат эса фақат 1940 йилда сунъий усуlda ҳосил қилинган.

Металлмасларга хос асосий умумий хоссалар қўйида-гилардан иборат:

1. Барча металлмаслар p -элементлар (H_2 ва He дан ташқари) жумласига киради (лекин ҳар қандай p -элемент ҳам металлмас бўлавермайди);
2. Барча металлмаслар катта электрманфийлик (НЭМ) қийматларига эга: улар бошқа элементлар атомлари билан бирикиб молекулалар ҳосил қилишларида бошқа элементдан ўзларига электронларни тортиб олиш қобилиятига эга. Металлмасларнинг НЭМ қийматлари 2,0 дан 4,1 га қадар бўлади.

3. Металлмасларнинг энг юқори оксидланиш ҳолатидаги оксидлари кислота хусусиятига эга. Уларга мувофиқ келадиган кислоталарнинг кучи III группадан VII группага (ҳар бир даврда) ўтган сари ортиб боради.

4. Металлмасларнинг водородли бирикмалари одатдаги шароитда газсимон моддалардан иборат.

5. Металлмасларнинг ўзаро ҳосил қилган бирикмалари даги кимёвий боғланишлар қутбсиз **ковалент** ёки **қутблли** ковалент боғланиш турларига киради. Маълумки, металлмаслар билан металлар орасида ҳосил бўлган бирикмаларда типик **ион** боғланиш юзага чиқади.

Д. И. Менделеевнинг элементлар Даврий системасида металлмаслик ва металлик хоссалари бир элементдан иккинчи элементга ўтганда группалар чегарасида ҳам, даврлар чегарасида ҳам, маълум қонуният билан ўзгаради. Ҳар бир группа ичida бош группача элементларининг металлик хоссалари элементнинг атом тартиб рақами ортиши билан кучайиб боради, лекин металлмаслик хоссалари сусаяди.

Ҳар бир даврда атомнинг тартиб рақами ошган сари металлмаслик хоссалари кучаяди. Шунга кўра, Даврий системанинг биринчи группасида металлмасларнинг йўқлиги ҳеч қандай файри-табиий ҳодиса эмас. Ягона металлмас элемент — бор (B) III A группача, IV A группачада иккита металлмас углерод (C) ва кремний (Si), V A группачада учта металлмас: азот(N), фосфор(P) ва мышяк(As), VI A группачада тўртта: кислород(O), олтингугурт(S), селен(Se) ва теллур(Te), VIIA группачада эса бешта металлмас: фтор(F), хлор(Cl), бром(Br), йод(J) ва астат(At) лар жойлашган.

Юқорида келтирилган қонуниятга мувофиқ фтор энг типик металлмасдир. У барча кимёвий реакцияларда фагат оксидловчи хусусиятини намоён қилади.

1.4. АНОРГАНИК БИРИКМАЛАРНИНГ МУҲИМ СИНФЛАРИ

Анорганик бирикмаларнинг синфларга бўлиниши кимёвий элементлар синфларига, уларнинг хоссаларига ҳамда улар ҳосил қилган бирикмаларнинг таркиби, хоссалари ва шаклларига боғлиқ.

Биринчи қарашда анорганик бирикмаларни **бир элементли бирикмалар** (масалан, азот N₂, кислород O₂, фосфор P₄, озон O₃ ва ҳоказо), **икки элементли (бинар)бирикмалар** масалан, водород оксид H₂O, мис сульфид CuS, натрий йодид NaJ ва ҳоказо), **кўп элементли бирикмалар** (масалан, фосген COCl₂, калий гидрофосфат K₂HPO₄ ва бошқа группаларга бўлиш мумкин).

Бир элементли бирикмалар газсимон, суюқ ва қаттиқ ҳолатларда бўлиши мумкин; масалан, металлмасларнинг

бир элементли бирикмалари күпинча қаттиқ ҳолатда бўла-ди (масалан, карбин, графит, олмос ва ҳоказо). Икки эле-ментли (бинар) бирикмалар таркибида бир элемент бош-қа бир элемент билан бириккан ҳолатда бўлади. Элемент-ларнинг гидрид, оксид, хлорид, фторид, бромид, йодид, сульфид, карбид ва силицидлари икки элементли бирик-малардир. Кўп элементли бирикмалар таркибида бир неча элемент бўлади; масалан, NaOH , $\text{Mg}(\text{OH})_2$, K_3AsO_3 , K_3AsO_4 ва ҳоказо.

Бу классификациядан ташқари яна **иккинчи класси-фикация** ҳам мавжуд; бу классификацияда бирикмалар-нинг ўзига хос умумий хоссаларига эътибор берилади, ма-салан, бирикмалар кислота-асос, эритувчи, чўқтирувчи, оксидловчи, қайтарувчи, координацион бирикмалар ҳосил қилувчилар, лигандлар каби функционал хусусиятга эга бўлган турларга ажратилади.

Бу классификацияда модда молекулаларининг кимёвий реакцияларда турли хоссалар намоён қилишига, айни би-рикманинг ўзига электронлар қабул қилиш (акцепторлик) ёки ўзидан электронлар бериш (донорлик), протон қабул қилиш хусусиятларига эътибор берилади; ёки айни би-рикманинг оксидловчилик ва қайтарувчилик хоссаларига ёки кислота-асослик, эритувчилик ва чўқтирувчилик хос-салари асос қилиб олинади.

Ниҳоят, **учинчи кассификация**да бирикмаларни **ўзгар-мас** ва **ўзгарувчан таркибли моддалар** деб икки группага бўлинади. Молекуляр тузилишга эга бўлган газсимон, суюқ ва қаттиқ моддалар ўзгармас таркибга эга бўлади, чунки уларнинг молекулаларини ўзгармас сондаги атомлар таш-кил этади. Бу моддалар молекуласи таркибига кирган атом-лар сони молекула формуласида айни элемент символи-нинг ўнг томони пастида **бутун сонлар билан** кўрсатилади; масалан, NH_3 , H_2SO_4 , Na_2S , H_2O . Ўзгармас таркибга эга бўлган бирикмадаги элементларнинг массалари орасидаги нисбат ҳар доим ўзгармай қолади. Масалан, сув молекула-сида 1,000 масса бирлик водородга 8 масса қисм кислород тўғри келади.

Атомли (ковалент боғланишли), металлик ва ионли тузилишга эга бўлган кристаллар асосан маълум чегарада **ўзгарувчан** таркибга эга бўлади. Масалан, титан(II) оксид TiO олиниш шароитига қараб, таркибидаги 1 атом титан-

га түгри келадиган кислород атомлари сони стехиометрик қийматидан бир мунча ортиқча ёки кам бўлиши мумкин. (Бундай ҳолларда титан оксид молекуласи таркиби $TiO_{0.6}$ — $TiO_{1.3}$ оралиғидаги формулалар билан ифодаланади.) TiO да бир атом титанга 1 атом кислород түгри келади. $TiO_{0.6}$ да 10 та атом титанга 6 та кислород атоми түгри келади. $TiO_{1.3}$ да эса 10 та Ti атомига 13 та кислород атоми түгри келади. $TiO_{0.6}$ — $TiO_{1.3}$ соҳа гомогенлик соҳа деб аталади. Энг катта гомогенлик соҳалар металлар қотишмаларида учрайди. Турли оксид, сульфид, теллурид, карбид, нитрид ва бошқа кристалл бирикмалар ҳам ўзгарувчан таркибга эга бўлади.

1.5. ГИДРИДЛАР

Таркибida албатта водород ва бошқа бирор элемент бўлган бинар бирикма **бинар гидрид** деб аталади. Масалан, SiH_4 —кремний гидрид, NaH — натрий гидрид ва ҳоказо. Мураккаб (қўшалоқ) гидридлар ҳам маълум, масалан, $LiAlH_4$. Шунингдек, қисман алмашинган гидридлар ҳам бўлади, масалан, Li_3PbH ва ҳоказо. Металларнинг гидридлари **тузсимон гидридлар** деб аталади. Уларда водород ман-фий зарядли (H^-) бўлади. Улар жумласига ишқорий ва ишқорий-ер металларнинг гидридлари киради; *d*-металларнинг гидридлари оралиқ **металлар гидридлари** деб аталади; Cu , Zn , Ag , Cd , Jn , Au Hg , Tl ларнинг гидридларини **чегара гидридлар** дейилади; барча металлмаслар Ga , Ge , Po , At ларнинг гидридлари **ковалент гидридлар группасини** ташкил қиласи. Металлмасларнинг гидридларида водороднинг оксидланиш даражаси +1 га тенг. Кўпчилик металлмасларнинг гидридлари газсимон ҳолатда бўлади; молекуладаги атомлар ўзаро ковалент боғланишларга эга. Даврий жадвалнинг группаларидағи элементлар гидридларининг стандарт изобар потенциаллари группача ичидаги юқоридан пастга тушган сари катталашиб боради.

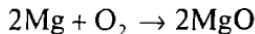
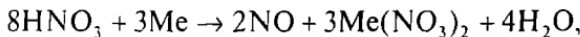
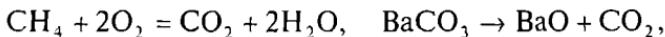
1.6. ОКСИДЛАР. ПЕРОКСИДЛАР

Элементларнинг кислород билан ҳосил қилган бирикмалари **оксидлар** деб аталади. Фтор оксидидан ташқари барча элементларнинг оксидларида кислороднинг оксидланиш даражаси —2 га тенг. Сувдаги водород атоми ўрнини бошқа элементлар банд этганида ҳосил бўладиган ок-

сидларни одатда **асосли, кислотали, амфотер** ва туз ҳосил қилмайдиган оксидлар деб тўрт группага бўлинади. Сувнинг ўзини эса амфотер оксидлар жумласига киритилади. Оксидларнинг асослик, кислоталик ва амфотерлик хоссалари айни элементнинг оксидланиш даражасига ҳам боғлиқ. Айни элементнинг оксидланиш даражаси ортганида ўша элемент оксидларининг кислоталик хоссалари кучайди; оксидланиш даражаси пасайганда аксинча асослик хоссалар кучайиб, кислоталик хоссалар заифлашади. Агар оксид таркибидаги элементнинг оксидланиш даражаси ўша элемент жойлашган даврий система группа тартиб рақамига тенг бўлса, бундай оксидни характеристик оксид деб аталади. Баъзи элементларнинг характеристик оксидлари ниҳоятда беқарор бўлади (масалан, Tl_2O_3 , SeO_3 , Bi_2O_5 лар). VIIIБ группача элементларидан фақат Os ва Ru характеристик оксидлар ҳосил қиласди, лекин Ir, Pt, Rh, Pd, Co, Ni, Fe лар характеристик оксидлар ҳосил қилмайди.

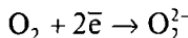
Асосли, кислотали, амфотер ва туз ҳосил қилмайдиган оксидлардан ташқари **тузсимон** оксидлар ва **пероксидлар** ҳам учрайди. Туз ҳосил қилмайдиган оксидлар жумласига фақат баъзи металлмасларнинг оксидлари (N_2O , NO , SiO , CO ва ҳоказолар) гина эмас, ҳатто баъзи металларнинг оксидлари (OsO_4 , RuO_4 лар) ҳам киради. Тузсимон оксидлар жумласига кирган оксидларни кўпинча **тузлар** деб қаралади. Масалан, тузсимон оксид Pb_2O_3 ни плюмбат кислотанинг қўрошинли тузи $Pb(PbO_3)$ деб қараш мумкин.

Оксидларнинг олиниш реакциялари:



Пероксидлар водород пероксиднинг ҳосилалари деб қаралади. Кўпчилик элементлар пероксидлар ҳосил қила олади. Масалан, даврий системанинг III группасидаги В ва La элементларидан бошқа элементлар пероксидлар ҳосил қилмайди; шунингдек, Au, Hg, Sb, Bi лар ҳам пероксидлар ҳосил қилмайди.

Барча пероксидлар таркибида пероксид ион $[\text{:O} - \text{O}:]^{2-}$ (ёки O_2^{2-}) мавжуд. Унинг ҳосил бўлиш схемаси қўйидаги тенглама билан ифодаланади:



Пероксид ион O_2^{2-} оксидловчи (яъни $\text{O}_2^{2-} + 2e \rightarrow 2\text{O}^{2-}$) ва қайтарувчи ($\text{O}_2^{2-} - 2e \rightarrow \text{O}_2$) хоссаларини намоён қиласди.

Барча пероксидларни икки группага бўлиш мумкин:

- металларнинг пероксидлари,
- кислоталарнинг пероксидлари.

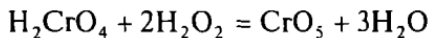
Металл пероксидларни водород пероксиддаги водород атомлари ўрнига металл алмашинган маҳсулотлар деб қаралади; масалан, BaO_2 , ZnO_2 .

Актив металлар субпероксидлар (масалан, K_2O_4 , RbO_2 , CsO_2 лар) ҳосил қиласди.

Металл пероксидлар ҳосил қилиш учун металлни кислород билан ёки металл оксидларини пероксидлар билан реакцияга киритилади.

Кислоталарнинг пероксидлари ёки пероксокислоталарни кислотали оксидларнинг водород пероксид билан бирекиши маҳсулоти деб қараш мумкин. Масалан: пероксо-сульфат кислота $\text{H}_2\text{S}_2\text{O}_8$ ни $2\text{SO}_3^- + \text{H}_2\text{O}_2$ деб қараш ҳам мумкин. Унинг тузилиш формуласини $\text{HO}_3\text{S}-\text{O}-\text{O}-\text{SO}_3\text{H}$ шаклида ёзилади.

Оксидланиш даражаси +6 га teng бўлган хром бирикмалари ишқорий муҳитда водород пероксид билан реакцияга киришиб хром пероксид ҳосил қиласди:



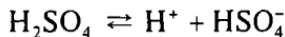
бу пероксиддан пероксохромат кислоталар $\text{H}_2\text{Cr}_2\text{O}_{12}$ ва H_3CrO_8 ҳосил бўлади.

Моноперсульфат кислота H_2SO_5 ни $\text{SO}_3^- + \text{H}_2\text{O}_2$ кўринишда, унинг тузилиш формуласини $\text{HO}-\text{O}-\text{SO}_3\text{H}$ шаклида ёзилади.

Пероксофосфат кислотани $\text{P}_2\text{O}_5 + 2\text{H}_2\text{O}_2 + \text{H}_2\text{O}$, яъни $(2\text{H}_3\text{PO}_5)$ шаклида ёзиш мумкин.

Пероксидлар кучли оксидловчилар жумласига киради. Уларнинг кўпчилиги рангдор моддалардир.

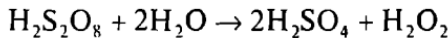
Водород пероксид олиш учун маълум (анча юқори) концентрациядаги сульфат кислота эритмаси электролиз қилинади. Бу кислота эритмада қуйидагича диссоциланади:



Шу сабабдан анодда персульфат кислота ҳосил бўлади:

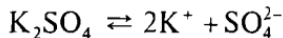


$\text{H}_2\text{S}_2\text{O}_8$ сув билан реакцияга киришиб H_2SO_4 ва H_2O_2 ни ҳосил қиласди:

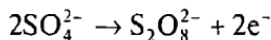


Пероксокислоталар ва уларнинг ҳосилаларини қўйида келтирилган икки усулда ҳосил қилиш мумкин:

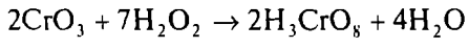
1. Тузларнинг концентрангандаги эритмаларини электролиз қилиш орқали:



Анод жараёни пероксид ионининг ҳосил бўлиши билан амалга ошади:

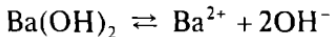


2. Водород пероксид оксидлар билан реакцияга киритилади;



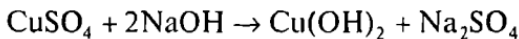
I.7. ГИДРОКСИДЛАР

Кўпчилик оксидлар сув билан бевосита реакцияга киришганида **гидроксидлар** ҳосил бўлади. Гидроксид таркибida айни элементнинг атоми гидроксид группа OH нинг кислороди билан бириккан бўлади. Сувдаги эритмада металл гидроксидлар диссоциланади;



Гидроксидлар протон акцептор хусусиятига эга бўлган моддалардир. Ишқорий металларнинг гидроксидлари сувда яхши эрийди, актив металл гидроксидларининг сувдаги эритмалари **ишқорлар** деб аталади. NaOH ,

KOH, Ba(OH)₂, Ca(OH)₂, Sr(OH)₂ лар ишқорлар жумласыга киради. NH₄OH күчсиз ишқор хоссаларига эга. Лекин сувда эримайдыган гидроксидлар күпчиликни ташкил қилади. Улар туз билан ишқор орасидаги реакция натижасыда ҳосил бўлади:

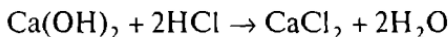


Оксид ва пероксидларнинг хоссалари даврий системанинг даврлари ичида чапдан ўнгга ўтган сари қуидагича ўзгаради:

асослик хосса → амфотерлик хосса → кислоталик хосса.

Ишқорий, ишқорий-ер металларнинг ҳамда паст оксидланиш даражаси намоён қиласидыган күпчилик оралиқ металлар гидроксидларининг хоссалари ҳам юқорида келтирилган схема бўйича ўзгаради.

Гидроксидлар кислоталарда эриганида тузлар ҳосил бўлади;



Бериллий, алюминий, галлий, индий, қалай (II, IV), кўрғошин (II, IV), рух хром (III) ва бошқа металларнинг гидроксидлари ва оксидлари амфотер хоссалар намоён қиласиды. Амфотер гидроксидлар (ва оксидлар) ишқорларда ҳам, кислоталарда ҳам эрийди. Гидроксидлар турли мақсадлар учун қўлланилади.

I.8. СУЛЬФИДЛАР

Олтингугуртнинг металлар ва баъзи металлмаслар (B, P, Si, As ва ҳоказо) билан ҳосил қилган бирикмалари—сульфидларда олтингугуртнинг оксидланиш даражаси —2 га тенг. Металл сульфидларни сульфид кислота H₂S нинг тузлари деб қараш мумкин. Баъзи металларнинг полисульфидлари ёки персульфидлари эса полисульфид кислота H₂S_x нинг тузларидир (бу ерда, x = 2 дан 23 гача бўлиши мумкин). Полисульфидлар молекуласида олтингугурт атомлари орасида ковалент S—S ва ион боғланишли Me—S бўғинлар мавжуд. Агар системада n(S) — n(Me) нисбат ортиб кетса —S—S— боғланишлар сони кўпайиб ковалент боғланишлар улуши ортади ва маҳсулот яримўтказгич хоссаларига эга бўлиб қолади.

Металл сульфидлар кристалл структурага эга; улар деярли юқори температурада суюқланади, ўзига хос ранг на-моён қиласи.

Олинниши. Металл сульфидлар олтингугурт билан металлнинг бевосита бирикиши ёки металлнинг H_2S билан реакцияга киришиши натижасида ҳосил бўлади; ундан ташқари металларнинг тузлари эритмаси орқали H_2S ўтка-зиш билан металл сульфидлар (масалан, CuS , CdS , HgS , PbS , SnS ва ҳоказолар) олиш мумкин. Ишқорий металларнинг сульфидлари (Me_2S лар) ион-ковалент боғланишга эга бўлган содда тузлардир. Улар кўпинча полисульфидлар (масалан, Na_2S_4 , Rb_2S_4 , K_2S_5 ва ҳоказо) ҳосил қиласи. Ишқорий-ер металларнинг сульфидлари жумласига MeS таркибли моддалар киради. Бу группадаги сульфидлар оғир металларнинг тузлари аралашмаси узоқ вақт давомида ёру-лик сочадиган **люминесцент** хусусиятга эга бўлади.

f-металлар (лантаноид ва актиноидлар)нинг сульфидлари, асосан, ўзгарувчан таркибга эга бўлади. Уларнинг тузилишида ковалент, металли, ион-ковалентли боғланишлар мавжуд. Уларнинг таркиби мураккаблашганда ковалент боғланиш улуши кучаяди; шунинг натижасида яrimytка-зувчанлик хоссалари кучайиб боради. Кўпчилик лантаноид ва актиноид сульфидларида люминесцентлик хоссалари пайдо бўлади. Церий сульфид Ce_2S_3 дан суюқлантирилган металлар таъсирига вакуумда ниҳоятда чидамли эканлиги сабабли ўтга чидамли буюмлар ясашда кенг фойдаланилади.

Сульфидлар қўлланиладиган соҳалар ниҳоятда кенг. Кўпчилик оралиқ (*d*-) металларнинг, лантаноид ва актиноидларнинг сульфидлари — термик, термоэлектрик, катализитик ва бошқа хоссаларидан кенг фойдаланишимиз мумкин. Ишқорий ва ишқорий-ер металларининг сульфидлари (CaS , SrS ва BaS) кўпгина люминофорларнинг асоси сифатида қўлланилади. MgS қийин суюқланувчан бўлганлиги сабабли ўт ўчириш асбоблари учун юқори температурага чидамли зарурый қисмларнинг материали ҳисобланади. CdS ниҳоятда кучли фотоэлектрик хоссаларга эга.

Селенид ва теллуридлар сульфидлардан кўра кўпроқ ўзгарувчан таркибга эга. Уларнинг кўпчилиги яrimytка-зувчанлик хоссалари туфайли аҳамиятга молик. WS_2 , $NbSe_2$, $TaSe_2$, $MoSe_2$, каби оғир металларнинг диселенидлари қават-қават гексагонал структурага эга бўлганликлари

сабабли уларнинг ишқаланиш коэффициентлари жуда кичик бўлади. Шу сабабли, улардан космик техникада юқори вакуум шароитида ишлайдиган аппаратлар учун сурков материаллари сифатида фойдаланилади.

I.9. ГАЛОГЕНИДЛАР

Галогенларнинг металл ва металлмаслар билан ҳосил қилган бирикмалари **галидлар** деб аталади. Бу бирикмаларда галогеннинг оксидланиш даражаси — I га тенг, ишқорий ва ишқорий-ер металларнинг ҳамда баъзи лантаноидлар ва актиноидларнинг галидларида, асосан, металл билан галоген орасида ион боғланиш ўрин олган. Металлмасларнинг галидларида, асосан, ион-ковалент аралаш боғланишлар мавжуд. Ишқорий ва ишқорий-ер металларнинг галидлари сувда гидролизга йўлиқмайдиган (фторидлардан ташқари) кристалл моддалардан иборат, чунки бу моддалар кучли кислота ва кучли асосларнинг маҳсулотларидир.

Олинини. Галидларни олишда бевосита металл билан галоген реакцияга киритилади; ёки водород галогенид кислоталарни металлар, металл оксидлари, гидроксидлари, сульфидлари ва кучсиз кислота тузларига таъсири эttiрилади.

Галидларнинг (айни металл учун) барқарорлиги фтордан йодга ўтган сари пасайиб боради:



Кўпчилик металларнинг хлорид, бромид ва йодидлари сувда яхши эрийди; улар гигроскопик хоссага эга. Бу металларнинг фторидлари сувда ёмон эрийди. Лекин баъзи фторидлар (масалан, AgF ва ишқорий металларнинг фторидлари) сувда яхши эрийди. AgCl , AgBr , AgI амалда сувда эримайдиган моддалардир.

Галидлар амалий аҳамиятга эга: ош тузи NaCl сода, хлор, ишқор ишлаб чиқаришда, озиқ-овқат саноатида ва кундалик ҳаётда жуда зарур модда. Кумуш хлорид ва кумуш бромид фотографияда ишлатилади; SF_6 — жуда яхши газсимон диэлектрик сифатида қўлланилади ва ҳоказо.

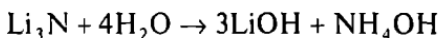
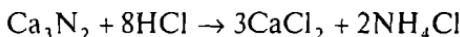
I.10. НИТРИДЛАР ВА КАРБИДЛАР

Электрманфийликлари азотнинг ва углероднинг электрманфийлигидан кичик бўлган элементлар билан азот,

шунингдек, углерод орасида ҳосил бўлган бирикмалари **нитридлар** ва **карбидлар** деб аталади. Бир элемент ҳосил қилган нитрид ва карбид бир-бирига ўхшаш тузилиш ва хоссалар намоён қиласди. Нитрид ва карбидлар элемент-нинг Даврий жадвалдаги ўрни ва кимёвий боғланиш турига қараб қўйидаги группаларга бўлинади:

1. *Ион боғланишга эга бўлган тузсимон нитрид ва карбидлар.*

Улар жумласига ишқорий ва ишқорий-ер металларнинг нитрид ва карбидлари киради. Масалан: Li_3N , Ca_3N_2 , Rb_3N , Li_2C_2 , CaC_2 , KC_2 ва ҳоказо. Бу нитридлар кислота ва сув таъсирида емирилади, масалан:



Ишқорий металларнинг карбидлари худди графитга ўхшаш қаватма-қават тузилишга эга. Қаватларни углерод атомлари ташкил этади, металл атомлари эса қаватлар орасига жойланади. Бундай карбидлар паст механик бардошлик намоён қиласди.

2. *Ковалент нитридлар ва карбидлар* (BN , SiC), ион-ковалент нитрид ва карбидлар (Be_3S , Al_4C_3 , Ga_4C_3 , In_4C_3).

BN , AlN , GaN , SiC , B_4C , B_{12}C_3 таркибли нитрид ва карбидларга сув, кислота ва ишқорлар таъсир этмайди. Уларнинг баъзилари ниҳоятда қаттиқ моддалар жумласига киради. Масалан, кремний карбид SiC жуда ҳам қаттиқ модда. Унинг кристалл панжараси худди олмоснинг кристалл панжараси тузилишига ўхшаш.

3. *Металсимон нитрид ва карбидлар.*

Улар жумласига бўш d -орбиталларга эга бўлган d -металларнинг нитрид ва карбидлари киради. Бундай нитрид ва карбидлар кўп учрайди; улар жуда катта амалий аҳамиятга эга. Уларнинг таркиби ниҳоятда хилма-хил.

1.11. РЕАГЕНТЛАР

Анорганик моддалар синфларига юқорида кўрсатилган модда группаларидан ташқари кислота, асослар, чўқтирувчи ва эритувчилар ҳамда координацион бирикмалар ва лигандлар киради. Кислота, асослар, координацион бирикмалар ва лигандлар ҳақидаги маълумотлар «Анорганик кимё-

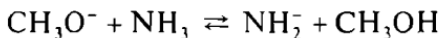
нинг назарий асослари» номли китобда тўлиқ баён этилган; «чўқтирувчи ва эритувчилар» одатда аналитик кимё курсида тўлиқ ўтилади. Шу сабабли уларга тўхталиб ўтирмаймиз.

Барча группалардаги моддалар қандай бўлмасин реакцияда иштирок этиши сабабли анорганик моддаларнинг группалари элемент ва бирикмаларини замонавий кимё адабиётида «реагентлар» деб аташ қабул қилинган.

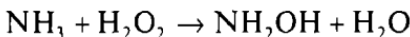
Яна шуни айтиб ўтиш керакки, бир турдаги атом-молекуляр заррачалар, яъни реагентлар кимёвий реакцияларда турли хоссалар намоён қила олади. Улар электрон-донорлик, электрон-акцепторлик, протон-донорлик, протон-акцепторлик заррачалар, кислота ва асос шаклида, координацион бирикмалар ҳосил қилувчилар ва лигандралар, оксидловчи ва қайтарувчи, эритувчи ёки чўқтирувчи моддалар шаклида таъсир кўрсата олади. Бу ўзаро таъсирлардан қайси бирида айни реагентлар устунлик қилишини аниqlаш ва уни муносиб реакция учун қўллаш, унинг таъсир этиш шартларини (температура, босим, эритувчи, концентрация, катализаторларни) билиб олиш муҳим аҳамиятга эга.

Мисол тариқасида аммиакнинг кимёвий хоссаларини кўздан кечирайлик. Аммиак молекулалари асос ва кислота сифатида, қайтарувчи ва оксидловчи, комплекс ҳосил қилувчи ва лиганд каби реакцияга кириши мумкин.

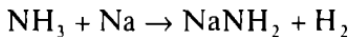
Маълумки, сувдан ташқари эритувчиларда аммиак кислота вазифасини бажаради:



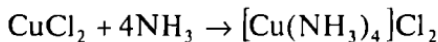
чунки бу реакцияда аммиак молекуласи ўзидан протон беради. Аммиак типик оксидловчилар билан реакцияга киришганида қайтарувчи бўлади:



Аммиак реакцияда оксидловчи сифатида қатнашиши ҳам мумкин:



d-металл тузлари эритмасида аммиак лиганд сифатида иштирок этиб, металларнинг аммиакли координацион бирикмаларини (аммиакатларни) ҳосил қила олади:



Лекин аммиак күпчилик реакцияларда асослик ва лиганд-лик вазифасида қатнашади. Бу икки хусусият одатдаги шароитда юқорида күрсатилғанлар ичидә энг муҳимини ташкил қылади. Бинобарин, аммиакни асослик ва лиганд-лик ролини бажарувчи реагент дейиш мүмкін. Демак, бирор реагентни кимёвий жиҳатдан бирор синфга киритишда у қандай реакцияларда қандай вазифани бажара олишига ҳам эътибор бериш керак. Агар атом-молекуляр заррачанинг реакциялардаги иштироки эътиборга олинмаса, у реагентнинг структураси асосида унда маълум кинетик ва термодинамик имкониятлар борлиги ҳақидагина хулоса чиқариш мүмкін.

1.12. КИМЁВИЙ РЕАКТИВЛАР

Кимёвий анализ ва илмий тадқиқот ишлари ёки лабораториядаги бошқа амалларни бажариш учун ишлатила-диган юқори (ёки нисбатан юқори) даражадаги тозаликка эга бўлган кимёвий моддалардир. Баъзан анча мураккаб таркибли моддаларнинг эритмалари ҳам кимёвий реактивлар жумласига киритилади. Реактивлар тозалик жиҳатидан қуйидаги 6 хилга бўлинади: 1) маҳсус тоза реактивлар (о.с.ч); 2) кимёвий тоза реактивлар (к.т. — кимёвий тоза); 3) анализ учун тоза реактивлар (а.у.т. — анализ учун тоза); 4) тоза реактивлар (т—тоза); 5) тозаланган реактивлар (очиш.) ва 6) техник маҳсулотлар (техн.).

Реактивнинг давлат стандартлаш ташкилоти (ГОСТ) томонидан йўл қўйилган тозалиги ўша реактив солинган идиш ёки у ўралган қофоз этикеткасига ёзиб қўйилади. Реактивлар фақат тозалик жиҳатидангина эмас, балки таркиб ва хизматлари жиҳатидан ҳам бир неча группага бўлиниади. Чунончи, анорганик ва органик реактивлар, радиоактив изотоплар билан нишонланган реактивлар, органик-аналитик реагентлар, комплексонлар, фиксаналлар, рН-индикаторлар ва ҳоказо. Реактивлар кўпинча унинг тўлиқ рационал номи, нима учун ишлатилиши, қандай эритувчида уни эритиш кераклиги, нисбий молекуляр массаси, суюкланиш температураси, ишлаб чиқарилган вақти, яроқлик муддати ва бошқа тавсифлари ёзиб қўйилади. Лекин, баъзан этикеткаларда фақат тузнинг номи

ёзилиб, ҳатто унинг таркибида неча молекула кристалланыш суви борлиги ҳам кўрсатилмайдиган ҳоллар ҳам бўлиб туради.

Анорганик реактивларнинг кўпинча рационал ва тўлиқ номлари кўрсатилади. Баъзан органик реактивларнинг қискартирилган номлари ёзилади.

П 6 б

ДАВРИЙ СИСТЕМАНИНГ АСОСИЙ ГРУППАЧА ЭЛЕМЕНТЛАРИ

II.1. АСОСИЙ ГРУППАЧА ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

Д. И. Менделеев даврий системасининг барча группаларнинг асосий группачаларига *s*-, *p*-элементлар киради.

Металлмаслар инсониятга қадим замонлардан бери маълум; фосфор (XII—XVII асрда) сийдик қолдигидан олинган, мишъяқ XIII асрда олинган, водород XVII асрда, кислород, азот, хлор, теллур XVIII асрнинг охирида кашф қилинган. А. Л. Лавуазье 1789 йилда водород, углерод, фосфор, мишъяқ, азот, теллурни металлмаслар рўйхатига киритган. XIX асрнинг биринчи ярмида бром, йод, селен, кремний ва бор кашф этилди. Фтор ва нодир газлар XIX аср охиридагина эркин ҳолда ҳосил қилинди.

Металлмаслар молекулаларини ташкил этган атомлари ўзаро ковалент боғлар орқали бириккан бўлиб, металлардан шу билан ҳам фарқ қиласи. Металлмасларнинг кристалл панжараси тугунларини, баъзан нейтрал атомлар банд қиласи. Кўпчилик металлмас (*C*, *Si*, *As*, *P*, *Se*, *Te* ва ҳ.к.)лар шундай турдаги кристалл панжаралар ҳосил қиладилар. Уларнинг панжарасида ҳар қайси атомни қуршаган бошқа атомлар сони 8-и га teng бўлади (*n* — айни металлмас жойлашган группанинг тартиб рақами). Масалан, даврий системанинг олтинчи группасига жойлашган селен ва теллурнинг кристалл панжарасида ҳар қайси атом атрофида иккитадан қўшни атом жойлашади. *As*, *Sb* кристалларида эса ҳар қайси атом атрофида учтадан қўшни атом ўрнашган. Бу қонуният Юм-Розери қоидаси билан машҳур. Демак, ҳар қайси атом саккиз электрондан иборат барқарор сиртқи қават ташкил қилишга интилади. Бу ҳолларда атомлараро боғланиш валентлик кучлари ҳисобига амалга ошади.

Металлмас атомининг сиртқи қаватидаги электронлар сони ўша элементга мансуб бўлган группа рақамига муовифик келади. Масалан, IVA группа элементи углероднинг сиртқи қаватида тўртта электрон мавжуд. Шунга кўра, металлмасларнинг **характеристик валентлиги** группа рақамига тенг бўлади. Масалан, фосфор ва мишъяқ учун характеристик валентлик 5 га тенг. Характеристик валентликдан ташқари яна **нохарактеристик валентлик** ҳам маълум. Унинг қиймати характеристик валентликдан иккитага кам бўлади. Масалан, азот учун нохарактеристик валентлик 3 га тенг; бу ҳолда беш электроннинг иккитаси бирлашиб «ажралмас жуфт электрон» (баъзан уларни «тақсимланмаган» ёки «эркин» электрон жуфт деб ҳам аталади) ҳосил қиласди.

Водород ва гелийдан ташқари барча металлмаслар *p*-элементлар жумласига киради. Водород билан гелий эса *s*-элементлардир. Металлмаслар ўз атомларига электрон биректириб олганида кўп миқдорда энергия ажралиб чиқади. Бинобарин, уларнинг электронга мойиллиги катта қийматга эга. Шунингдек, металлмасларнинг электрманфийлиги, яъни *молекуладаги атомнинг ўзига электронларни тортиш хусусияти* ҳам катта сонлар билан ифодаланаади. Металлмасларнинг нисбий электрманфийликлари 1,74 дан 4,1 гача ўзгариади. Бу қийматлар металларнидан анча катта.

Д. И. Менделеев жадвалида ҳар қайси даврнинг бошидан охирига ўтган сари элементларнинг металлмаслик ҳоссалари кучайиб боради: ҳар қайси группа чегарасида эса юқоридан пастга тушган сари бу хосса заифлашади. Металлмаслар оддий ва мураккаб анионлар ҳосил қилиш қобилиятига эга (масалан, Cl^- , F^- , Br^- , J^- , S^{2-} , O^{2-} , ClO_4^- , SO_4^{2-} , PO_4^{3-} ва ҳоказо). Металлмаслар орасида галогенлар энг юқори электрманфийликка эга. Уларнинг электрманфийлиги фтордан астрага ўтган сайин камаяди.

Металлмаслар водород билан бирикиб, гидридлар ҳосил қиласди, оддий гидридлар уй температурсида газсимон ҳолатда бўлади. VII A группача гидридларининг (масалан, HCl нинг) сувдаги эритмалари кучли кислота ҳоссасига эга. Улар кислород билан оксидлар ҳосил қиласди; бу оксидлар сув билан реакцияга киришиб кислота ҳосил қиласдилар. Металлмаслар ўзаро бирикканда уларнинг гидрид

(HF), оксид (NO), сульфид (CS₂) йодид (AsJ₃), карбид (SiC) ва ҳоказо бирикмалари ҳосил бўлади. Металлмаслар metalllar билан бирикиб, metallarning гидрид, оксид, сульфид, нитрид, фосфид, карбид, борид, силицид ва ҳоказо бирикмаларини ҳосил қиласди. Бу бирикмаларда атомлараро ионли, кутбли ва, баъзан ковалент боғланишлар юзага келиб чиқади. Металлмасларнинг ўзаро ва metalllar билан ҳосил қилган бирикмалари жуда катта амалий аҳамиятга эга.

Энди, асосий группача элементлари кимёсига оид умумий қонуниятларини санаб ўтамиш:

1. Бу элементлар атомининг сиртқи қаватидаги электронлар сони группа рақамига тенг (фақат H ва He бундан истисно).

2. s- ва p- элементларда валент электронлар ролини сиртқи қават электронлари бажаради:

Группача	IA	IIA	IIIA	IVA	VА	VIA	VIIA	VIIIA
Валент пофона конфигурацияси	s ¹	s ²	s ² p ¹	s ² p ²	s ² p ³	s ² p ⁴	s ² p ⁵	s ² p ⁶

3. Тартиб рақами ортган сари A группача ичидаги атом радиуси катталашиб, ионланиш энергиялари кичиклашади.

4. Тартиб рақами ортган сари давр чегарасида атом радиуси кичиклашиб, ионланиш энергияси катталашиб боради.

5. Тартиб рақами ортган сари давр ичидаги s- ва p- орбиталлар энергиялари орасидаги айирма катталашиб боради:

Элементлар:	Na	Mg	Al	Si	P	S	Cl	Ar
s- ва p- орбиталлар энергиялари орасидаги айирмалар, эВ.	2.1	2.7	4.5	5.2	5.6	9.8	11.6	13.5

6. Асосий группача элементларининг оксидланиш дарражалари давр ичидаги қўйидагича ўзгаради:

II A ва III A группача элементлари учун оксидланиш дарражалари ҳамма вақт тегишли равишда +1, +2 ва +3 га тенг.

IV A группача элементларида оксидланиш дарражаси +4, +2 ва -4 га, VА группачада +5, +3, -3 га ва VI A группачада +6, +4 ва -2 га тенг бўлади.

VIIA группача элементлари учун оксидланиш даражасы +1, +3, +5; +7 ва -1 (фторда фақат -1, аstatда +5, +7, -1) га тенг бўлади.

VIIIA группа элементларидаги оксидланиш даражасы нолга (He, Ne, Ar); +2 ва +4 га (Kr); +2, +4, +6, +8 га (Xe, Rn) тенг.

7. Асосий группача элементларининг атомлари кислотородли ва фторли координацион бирикмаларда асосан 2, 3, 4 ва 6 га тенг координацион сонларни намоён қилади.

8. Кимёвий боғланиш давр чегарасида аввал ион боғланиши, кейин қутбли-ковалент ва ниҳоят қутбсиз ковалент хусусиятли бўлиб қолади. NaCl , MgCl_2 , AlCl_3 , SiCl_4 , PCl_5 , SCl_2 ва Cl_2 қаторида бу ҳол яққол кўринади.

II. 2. ВОДОРОД

Элементлар кимёсини ўрганишда биз Д. И. Менделеевнинг кимёвий элементлар Даврий системасига асосланамиз, яъни элементларни Даврий система группалари бўйича баён қиламиз; аввал водород, ундан кейин VIIA группача элементларидан бошлаб, сўнгра VIA, VA, IVA, IIIA группачалардаги s , p – элементлар хоссаларини баён этишга ўтамиз; нодир газларни ҳам шу қисмда ўрганамиз. Охирида металларнинг умумий тавсифидан кейин IБ, IIБ, IIIБ, IVБ, VБ, VIБ, VIIБ, VIIIБ группалардаги d - ва f -элементлар хоссаларига тўхталамиз.

Элементлар кимёсининг мазмунини «Анорганик кимё» номли китобда баён этилган назарий тасаввурлар асосида тушунирамиз.

Водороднинг Даврий системадаги жойлашган ўрни ҳақида иккита ҳолат маълум. Бир томондан, бу элементнинг ташқи (валент) поғонасида битта электрон бўлиши унинг биринчи гурупнинг бош группача элементларига ўхшашигини акс эттираса, унинг кўпчилик физик хоссалари уни VIIA группача элемент (галоген)ларга ўхшашигини акс эттиради. Водороднинг НЭМ қиймати (2,1 бирлак) энг НЭМ(F)-4.1 элемент билан электрманфийлиги энг кичик бўлган элемент {НЭМ(Fr)-0,7} оралигини эгаллайди. Шу сабабли, бу элемент бирикмаларида оксидланиш даражаси +1 ва -1 ҳолатларда бўлишини кутиш асосли ва у катион ёки анион ҳолида бўлиши мумкин. Водороднинг

металлар билан ҳосил қылган бирикмалари *гидридлар* деб номланади, металлмаслар билан ҳосил қылган бирикмаларида катион вазифасини бажаради ва уларни анион вазифасини бажарадиган элементлар орқали (галогенводородлар $HgAl$, халькогенидлар H_2S , H_2Se , H_2Te ва бошқалар) номланади. Водороднинг металлмаслар билан ҳосил қылган бирикмаларида баъзан оксидланиш даражаси манфий бўлган элементлар умумий қабул қилингандан четлашган ҳолда (масалан, H_3N ўрнига NH_3 , H_4C эмас CH_4 ҳолида) ёзилади.

Водород даврий системадаги биринчи элемент бўлиб, унинг атоми ниҳоятда содда тузилишга эга, атоми таркибида 1 та протон ва 1 та электрон мавжуд бўлиб, улар бирбирига ўзаро тортишув кучи орқали боғланган. Водороднинг электрон конфигурацияси $1s^1$ Водород атоми (гелий $1s^2$) ҳам бошқа элементлар атомлари тузилишидан фарқли ўлароқ, ядро билан электрон орбитали орасида тўсик вазифасини бажарадиган электрон қобиқларга эга эмас; водород атомида валент электрон бевосита атом ядроси атрофида ҳаракатланади; уни ядро ўзига мустаҳкам тортиб туради, шу сабабли водороднинг (гелийнинг ҳам) ионланиш потенциали катта қийматга, яъни 13,6 эВ га, гелийники эса 24,59 эВ га teng (III.1-жадвал 41-бетда). Водороднинг нисбий атом массаси 1,008. Водород кайносимметрик элементлар жумласига киради, $1s^1$ -орбитал фақат водород атомида учрайди. Водороднинг учта изотопи маълум. Биринчisi — протий (1H), иккинчиси — дейтерий (D ёки 2H) ва учинчиси — тритий (T ёки 3H). Протий ва дейтерий — тургун изотоплар бўлиб, тритий ярим емирилиш даври 12,42 йил бўлган радиоактив изотопdir. Унинг нисбий атом массаси 3 га teng. Уларнинг таркиби қўйидагича: Н да биттадан протон ва электрон; 2H да биттадан протон, нейтрон ва электрон бор; 3H да битта протон, иккита нейтрон ва битта электрон мавжуд. Табиий водород бирикмаларида протийнинг миқдори дейтерий миқдоридан 6800 марта ортиқ ёки дейтерий миқдори 0,015% ни ташкил қиласи. Табиий водородда 3H миқдори ниҳоятда кам; у атмосферанинг юқори қаватларида Коинот нурлари таъсирида содир бўладиган ядро реакциялари жараёнида уз-

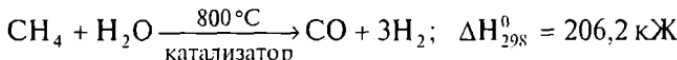
луксиз ҳосил бўлиб туради; унинг микдори $20,4 \cdot 10^{-17}\%$ га яқин бўлиб β -радиоактивлик намоён қиласи.

Водород Коинотда энг кўп тарқалган элемент бўлиб у Қуёш ва юлдузлар массасининг ярмини ташкил қиласи. Ерда унинг моль фоизи 3 га тенг. Қуёш системасининг улкан сайдерлари Юпитер ва Сатурн асосан водороддан иборат. Бошқа сайдерлар, кометалар ва юлдузларро газ туманликларида ҳам водород бор эканлиги аниқланган. Ерда водород бирикма ҳолда сув, қор ва музликлар таркибида жуда кўп учрайди. Сувнинг таркибида 11,11% водород бор.

Олиниши. Лабораторияда водород олиш учун рух металига кислота таъсир эттирилади:



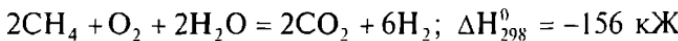
Саноатда водород табиий газлардан, сув газидан, сувни электролиз қилиш, кокс гази, нефтни қайта ишлашда ҳосил бўладиган газлардан олинади. Масалан, табиий газ таркибида метан 800°C да катализатор (никель) иштирокида сув буғи билан реакцияга киритилса, водород ҳосил бўлади:



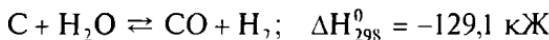
метаннинг чала оксидланишидан CO билан H_2 ларнинг аралашмаси ҳосил бўлади:



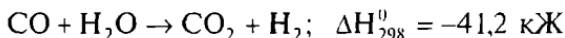
Саноатда водород асосан метанни кислород ва сув буғи орасидаги реакцияси асосида олинади:



Шунингдек, сув буғини чўғланган коксга таъсир эттириш (конверсия) усули билан олинади: 1000°C да кокс билан сув буғи орасида қуйидаги мувозанат қарор топади:



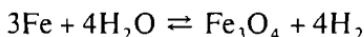
Ҳосил бўлган аралашма ($\text{CO} + \text{H}_2$) **сув гази** дейилади. Сув газидан H_2 ни ажратиб олиш учун газлар аралашмаси ($\text{CO} + \text{H}_2$) катализатор (Fe_2O_3) устидан ўтказилади:



Натижада $\text{CO}_2 + \text{H}_2$ (ва озгина CO) таркибли аралашма оли-
нади. Бу аралашма босим остида сувда эритилади (CO_2
эритмага ўтади). Баъзан аралашма суюқ ҳаво билан қаттиқ
совитилади, бунда CO_2 қаттиқ ҳолатга ўтади. CO дан водородни
тозалаш учун газлар аралашмаси иссиқ натрий иш-
қор эритмасига (ёки Cu_2Cl_2 нинг аммиакли эритмасига)
юборилади. Натижада CO ютилади, чунки NaOH билан

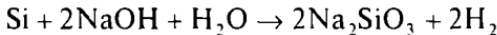
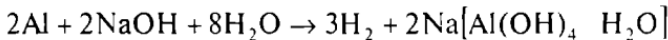
CO бирикиб $\text{Na} - \text{O} - \text{C} \begin{array}{c} \text{O} \\ \diagdown \\ \text{H} \end{array}$ таркибли натрий формиатни
ҳосил қиласди.

Чўғланган темирга сув буғи таъсир эттириш усули:



чинни ёки темир қувурга жойланган темир қириндиси ёки
михларга юқори температурадаги сув буғи юбориш билан
амалга оширилади. Лекин бу усул у қадар катта аҳамиятга
эга эмас.

Ишқорга алюминий ёки кремний таъсир эттириш усули:

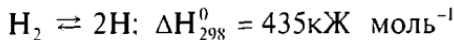


Аэростатларни водород билан тўлдиришда шу усулдан
фойдаланилади.

Хоссалари. Водород атоми жуда содда тузилган бўли-
шига қарамай, бир неча ҳолда, чунончи, эркин водород
атомлари (H) ҳолида, молекулалар (H_2 , D_2 , T_2) ҳолида
мусбат зарядли молекуляр ион (H_2^+), манфиј зарядли
молекуляр ион (H_2^-), мусбат зарядли оддий ион (H^+) ва
манфиј зарядли оддий ион (H^-) ҳолида намоён бўла ола-
ди. Булар ичидаги барқарори газ ҳолатда H_2 ва эритма-
ларда H^+ дир.

Водород молекуласи жуда мустаҳкам, кам қутбланув-
чан, енгил ва ҳаракатчан кичик заррачадир. Шу сабабли
водород ниҳоятда паст температурада (-259°C) суюқла-
нади ва $-252,6^\circ\text{C}$ да қайнайди (бу жиҳатдан водород фа-
қат гелийдан кейин туради); водород сувда ва органик
эритувчиларда оз эрийди. Қаттиқ водород гексагонал крис-

талл панжарага эга. Влодород молекулалари фақат 2000 °С дан юқоридагина атомларга парчалана бошлайды:



Атомар (атом ҳолатидаги) водород одатдаги водородни мильтилловчи электр разряд орқали ўтказиш натижасида ҳосил бўлади. Атомар водород молекуляр водородга қараганда бир неча марта активдир. Атомар водород ёлғиз электронли система бўлиб, у ўз электронини бошқа модда атомининг электрони билан жуфтлаштиришга жуда мойилдир. Атомар водород бевосита фосфор билан, олtingугурт, мишъяқ ва ҳатто симоб билан бирикади. Мис, висмут, қўроғшин ва кумуш оксидлари атомар водород тъсирида (одатдаги шароитда) қайтарилади. Атомар водород кислород билан паст температурада водород пероксид ҳосил қиласди.

Атомар водород бир атомининг иккинчи атоми билан бирикиш реакцияси, рекомбинация жараёнида $H + H \rightleftharpoons H_2 + 435 \text{ кДж}$ ажralиб чиқадиган энергияни бирор модда ёки идиш девори ютиб, қаттиқ қизийди. Бу ҳодисага асосланиб Ленгмюр атомар водород горелкасини кашф этган.

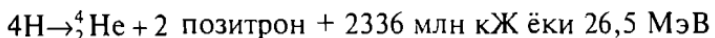
Атомар водород кўпчилик металларда осонлик билан эрийди. Бунинг натижасида қотишмалар, қаттиқ эритмалар ёки кимёвий бирикмалар ҳосил бўлади. Ўзиди водород эритган металл эса мўрт бўлиб қолади.

Молекуляр водород H_2 VIIIБ группа металларида ҳам яхши эрийди. Водороднинг *d*-элементларга сингишидан қотишмалар ҳосил бўлади. Масалан, 1 ҳажм палладий одатдаги температурада 900 ҳажмгача водородни эрита олади. Бу жаравёнда палладийнинг ҳажми 3,5% катталашади.

Ҳисоблашлар кўрсатишича, палладий ичиди водороднинг босими бир неча миллион кПа га етади. Бундан катта босимда водород металл ҳолатида бўлиши керак. Бинобарин, $Pd - H_2$ системасида Pd_2H таркибли бирикма ҳосил бўлади. Молекуляр водород **пара-** ва **ортоводород** деб атадиган икки модификацияда бўла олади. Агар H_2 молекуласидаги иккала протон ўз ўқи атрофида бир хил йўналишда айланса, улар параллель спинларга эга бўлади. Бу **ортоводород** ҳолатига мувофиқ келади. Протонлар ўзларининг ўқлари атрофида қарама-қарши йўналишларда ай-

ланса, антипараллел спинли система вужудга келади. Бу система **пароводород** деб юритилади. Ортовородород ва параводородлар бир хил кимёвий хоссалар намоён қиласи, лекин улар баъзи физик хоссалари билан (аллотропик шакллар) бир-биридан фарқ қиласи.

Водород кимё саноатида кенг қўлланилади, у аммиак синтезида, суюқ ўсимлик мойлардан қаттиқ ёф ҳосил қилиш ва бошқа мақсадлар учун ишлатилади. Атом техникасида протий, дейтерий ва тритий янги хил ядролар синтез қилиш учун ишлатилади. Масалан, протонлардан 10-20 млн градусда гелий ядроларини синтез қилишда кўп миқдорда энергия ажралиб чиқади:



Водород бомба портлашида содир бўладиган термоядро жараёнида ҳам водороднинг дейтерий ва тритий изотоплари иштирок этади. Бундан ташқари водород жуда паст ва жуда юқори температураналар ҳосил қилиш учун ҳам ишлатилади. Атомар водород ёнганда 3000°C га қадар юқори температура ҳосил бўлади.

II.3. ВОДОРОДНИНГ БОШҚА ЭЛЕМЕНТЛАР БИЛАН ҲОСИЛ ҚИЛГАН БИРИКМАЛАРИ. ГИДРИДЛАР

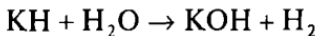
Таркибида бирор элемент ва водород бўлган бирикмалар гидридлар деб аталади. Улар энг оддий бирикмалар жумласига киритилиши керак, чунки водород атоми бошқа барча атомларга қараганда оддий тузилишга эга. Гидридлар ҳам жуда кенг қўлланилади; баъзи гидридларнинг тузилишини ўрганиш натижасида кимёвий боғланиш тўғрисидаги назарий таъсавурлар анча бойиди.

Гидридлар бешта группага бўлинади: 1) тузсимон, 2) оралиқ, 3) металлсимон, 4) полимер ва 5) учувчан гидридлар. Бундай синфларга бўлиш гидридларнинг ташки кўриниши ва физик хоссаларига асосланган.

Д. И. Менделеев Даврий системасининг асосий груп-пача элементлари ҳосил қилган гидридларни қўйидаги уч синфга бўлиб ўрганилади: 1) тузсимон, 2) учувчан ва 3) полимер гидридлар. Буларнинг ҳар бирига қисқача тўхтабиб ўтамиз.

Тузсимон гидридлар ишқорий ва ишқорий-ер металларнинг гидридлариdir. Уларнинг умумий формуласи $\text{Me}^{+}\text{H}^{-}$ ва $\text{Me}^{2+}(\text{H}^{-})_2$. Бу гидридларда металл билан водород орасида

ион боғланиш мавжуд (лекин LiH даги боғланиш қутбли ковалент хоссага эга). Гидридлар ўтга у қадар чидамли эмас. Ишқорий металларнинг гидридлари (LiH дан мустасно) қиздирилса, 200–450 °C даёқ водород ва металлга ажралади; ишқорий-ер металларнинг гидридлари эса 600–700 °C да парчаланади. LiH га келсак, у 680 °C да парчаланмай суюқланади. Тузсимон гидридлар сув таъсирига чидамсиз. Масалан:



бунда гидрид қайтарувчи сифатида реакцияда қатнашади.

Ишқорий металлар гидридларининг ҳосил бўлиш стандарт иссиқликлари юқори (масалан, LiH учун $\Delta H^\circ = -92 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$, Ca, Sr, Ba ларники эса мос равища –196,65; –175,73 ва –171,54 $\text{кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$). Бундай бирикмаларда H^- радиуси 0,15 нм га яқин, бу қиймат водород атоминикидан 2,8 марта катта бўлиши электронлар орасидаги итаришув кучлари катталигидан дарак беради. Қуйида келтирилган қийматлар ҳам ион табиатли гидридларда H^- нинг кучли қайтарувчи хоссага эга эканлигини тасдиқлади:

Реакция тuri	оксидловчининг потенциали, В
$2\text{H}^- - 2\bar{e} \rightarrow 2\text{H}_{(r)}$	2,25
$\text{H}_{(r)} - 2e \rightarrow 2\text{H}^+ (\text{C} = 1 \cdot 10^{-7} \text{ моль})$	0,41
$2\text{H}_{(r)} - 2\bar{e} \rightarrow 2\text{H}^+$	0,0

Учувчан гидридлар. Бу гидридларнинг сони тузсимон гидридлар сонига қараганда анча кўп. Даврий системадаги IVA, VA, VIA ва VIIA группачалар элементлари учувчан гидридлар ҳосил қиласи. Бу гидридларда элемент билан водород орасида ковалент боғланиш вужудга келади. Ковалент гидридларда элементларнинг оксидланиш даражаси +4 дан –1 гача бўлади. Углерод ва кремний жуда кўп бинар гидридларни ҳосил қиласи. Тузсимон гидридлар ҳосил бўлганда ҳамма вақт иссиқлик ажралиб чиқади, лекин боззи элементларнинг учувчан гидридлари синтез қилинганда эса иссиқлик ютилади. Бу гидридлар ҳосил бўлиш иссиқликларининг қийматлари группачалар ичida юқоридан пастга тушган сари камаяди. Ҳосил бўлиш иссиқликлари кичик (ёки манфий) қийматга эга бўлган бирикмалар термик жиҳатдан бекарор бўлади. Шу сабабли учув-

chan гидридларнинг ҳаммасини ҳам бевосита синтез қилиш мумкин бўлавермайди.

Учувчан гидридларнинг суюқланиш ва қайнаш температуралари ҳам турлича. Чунончи, Даврий системанинг группачалари ичида гидридларнинг суюқланиш ва қайнаш температуралари гидридларнинг молекуляр массалари ортган сайин юқорилашиб боради. Лекин HF , H_2O , NH_3 лар бу қоидага бўйсунмайди, чунки бу бирикмаларнинг молекулалари катта диполь моментга эга бўлган қутбли заррачалардир. Улар ўзаро **водород боғланиш** орқали ассоциланган иирик маҳсулотлар ҳосил қиласди. Масалан: $\text{H}-\text{F}\cdots\text{H} - \text{F}\cdots$

VIA ва VIIA группачалар гидридларининг сувли эритмалари кислоталик хоссаларини намоён қиласди.

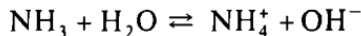
VA группача гидридларидан фақат NH_3 ва PH_3 асос хоссаларига эга: шунда ҳам PH_3 – фосфин ниҳоятда кучиз асосдир. У фақат кучли кислоталардангина протонларни тортиб олади. Масалан:



VA группачанинг қолган гидридлари, шунингдек, IVA группла гидридлари, ўзларига протон қўшиб ололмайди. Бор ҳамда галлий элементларининг энг содда гидридлари B_2H_6 ва Ga_2H_6 таркибга эга. Бу турдаги ковалент гидридларни IV–VII группанинг бош группачасидаги элементлар ҳосил қиласди, уларда водород катион сифатида бўлади (яъни гидрид ҳосил қилувчи элементларнинг НЭМ лари водороднидан катта), уларнинг таркиби EH_4 , EH_3 , EH_2 ва EH га жавоб беради. Бундай гидридларнинг таркибидаги элементларнинг НЭМ қийматлари кичик бўлса ҳам, масалан, SiH_4 , GeH_4 SnH_4 ва элементларнинг оксидланиш даражаси -4 (элементларнинг НЭМ лари мос равишда 1,9; 1,8; 1,8), PH_3 , AsH_3 , SbH_3 , BiH_3 ларда элементларнинг оксидланиш даражалари -3 (элементларнинг НЭМ лари мос равишда 2,2; 2,0; 1,9; 1,9) бўлади. Ҳар бир группа охирида жойлашган элементларнинг гидридлари деярлик нотурғун, масалан, PbH_4 , PoH_2 , AtH лар олинмаган, BiH_3 эса ҳосил бўлибоқ парчаланиб кетади. Кимёвий боғ табиати ковалент хусусиятга эга бўлган гидридлари сувда эрувчанлиги жуда ёмон (CH_4 , SiH_4 ва бошқалар), лекин улар қутбсиз органик эритувчиларда яхши эрийди. Кимёвий боғнинг қутб-

лилиги ортиши билан гидридларнинг сувда эрувчанлиги ҳам сезиларли даражада ортади, улар сувда электролитик диссоциланади ва гидридлари кислота-асос хусусиятларини намоён қиласди.

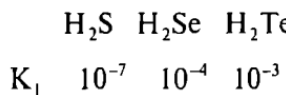
V A группачанинг гидридлари сувли муҳитда эритувчи билан реакцияга киришганда асослик хусусиятларини намоён қиласди, масалан:



Боғ табиати қутблери өзгашкан VI A группача элементларининг гидридлари эса диссоциланганда кислоталик хусусиятга эга бўлади:



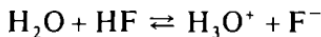
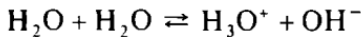
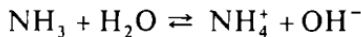
Шу группачадаги элементлар гидридларининг кислоталик хоссаси юқоридан пастга ўтиш тартибида ортиб бора-ди:



VI A группачанинг галоидводородлари (HCl , HBr , HI) нинг сувдаги эритмалари кучли кислоталик хоссасини намоён қиласдилар. Бу қаторда H-gal боғининг қутблилиги ортиб бориши ва барқарорлиги камайиб бориши туфайли кислоталик хусусияти ортиб боради.

II даврдаги V—VII группалардаги асосий группача элементларининг гидридлари (NH_3 , H_2O , HF) кейинги даврлардаги айни группачаларнинг гидридларидан кескин фарқ қиласди, бунга асосий сабаб уларнинг водород боғи ҳисобига кучли ассоциланган ҳолатнинг пайдо бўлишидир.

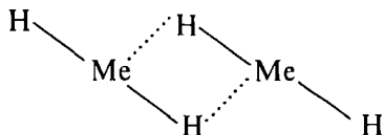
Юқорида келтирилган учта гидриднинг сувли эритмалиридаги диссоциланиши уч хил бўлишини қуйидаги тенгламалардан кўриш мумкин:



Бу моддаларда N—H, O—H ва F—H боғларининг кутбилиги ортиб боради, биринчисида азотнинг тақсимланмаган электрон жуфти сувнинг мусбат қутбли водород иони билан мустаҳкам донор-акцептор боғ ҳосил қиласи. H—F даги протон сувнинг кислород атоми билан шундай боғ ҳосил қиласи, ҳосил бўлган F⁻ ионида заряд зичлиги катта бўлиши туфайли HF молекуласи билан HF₂⁻ нинг ҳосил қилиниши, бу модда H⁺ эритмасида эркин H⁺ ионлари миқдорининг камайишига олиб келади, яъни HF эритмасида H⁺ ионлари миқдори нисбатан камаяди.

Баъзи гидридлар, масалан, (BeH₂)_x, (BH₃)_x, (MgH₂)_x, (AlH₃)_x лар полимер ҳолатига ўтиши натижасида водород атоми иккита кўшни марказий элемент билан боғланиши натижасида димер ёки полимер тузилиш пайдо бўлади. Бундай ҳолат, асосан, кўзғалган ҳолатдаги атомнинг валент қобигида бўш орбиталь бўлганда, яъни мономер гидрид электрон етишмаган молекула ҳосил қилганда содир бўлади.

Полимер гидридлар. Be, Mg, Al, In, Tl каби элементлар полимер гидридлар ҳосил қиласи. Уларнинг формулаларини (BeH₂)_n, (TlH₂)_n, шаклида ёзиш мумкин. Бериллий, магний ва бошқа гидридларининг тузилиш формулалари ни қуидагида ёзиш мумкин:



Бу формулада Me = Be, Mg, Al, In. Та элементлари бўлиши мумкин. Бу бирикмаларда боғланишлар сони боғловчи электрон жуфтлар сонидан ортиқ бўлганлиги учун уларни **электронга танқис бирикмалар** деб юритилади.

Иккинчи группага таалукли бўлган гидридлар оралиқ, *d*-элементлар ҳосил қиласида, улардаги боғланиш табиати металларга хос бўлган боғланиш билан тавсифланади, уларнинг кўпчилигига водород металл кристалл панжарасига сингиган ҳолатда бўлади, таркибида водород атомлари сони кўп бўлмайди, масалан; ЭН, ЭН₂, баъзан эса ЭН₃, бўлади. Водород атоми октаэдр тузилишга эга бўлган металлар кристалл панжараларининг бўшлиқларида (бу ҳолда уларнинг

формуласи ЭН бўлади), ёки тетраэдр кристалл панжарасидаги бўшлиқларда жойлашади (бунда уларнинг таркиби ЭН₂ бўлади), бу иккала ҳолатлардаги бўшлиқларга жойланиши ҳам мумкин (уларнинг формуласи ЭН₃ бўлади).

Амалда кристалл панжаралардаги бўшлиқларни эгалаш даражаси максимал қийматга етмай қолиши натижасида бертоллидлар (ЭН_{1-n}, ЭН_{2-n}, ЭН_{3-n}) нинг ҳосил бўлиши кузатилади. Умуман олганда *d*-қобиқларида электронлари кам бўлган элеменлар даврий системанинг чап томонида жойлашган ва улар ўзларига кўпроқ водородни сингдириши кузатилади.

Лантаноидлар ва актиноидлар кўпинча таркиби ЭН₃ (баъзилари, масалан PrH₂ ва PuH₂ ларни ҳосил қиласи), Ti ва Zr лар таркиби ЭН₂ га яқинлашиб борадиган ностехиометрик бирикмалар ҳосил қиласи, V ва Hf лар эса таркиби ЭН га яқинлашиб келади. Даврий жадвалнинг ўнг томонидаги *d*-элементларнинг гидридлари таркибида водород миқдори жуда кам, стехиометрияга жавоб бермайдиган таркибга эга. Нодир металлар орасида палладий ўзининг ҳажмига қараганда 800—900 марта кўпроқ ҳажмидаги водородни сингдирганда ҳам формуласи PdH_{0,8} га яқинлашади. Мис, кумуш рух турғун бўлмаган CuH, AgH ва ZnH₂ ларни ҳосил қиласидар.

III б о б

ДАВРИЙ СИСТЕМАНИНГ VIIА ГРУППА ЭЛЕМЕНТЛАРИ

III. 1. VIIА ГРУППА ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

VII группа ҳам бош ва ёнаки группачалардан ташкил топган. Бош группачага галогенлар (фтор-*F*, хлор-*Cl*, бром-*Br*, йод-*J*), астат -*At* ҳамда водород киритилади. VIIБ группачага марганец группачаси — Mn, техниций — Te ва рений — Re киради.

VII группа элементлари атомларнинг сиртқи ва сиртқидан олдинги қобиқ тузилиши асосида қуйидаги группачаларга бўлинади.

- 1) типик элементлар группачаси (водород, фтор, хлор);
- 2) бром группачаси (брому, йод, астат); 3) марганец группачаси (марганец, технеций ва рений).

Галоген сўзи юонча «галос» (туз) ва «генодос»[^]туғди-рувчи) сўзларидан келиб чиққан.

Галогенларнинг дастлабки тўрттаси табиатда анчагина тарқалган, сўнгги галоген — астат эса табиий радиоактив емирилишларнинг оралиқ маҳсулотдари таркибида учрайди; у сунъий равишда, ядро реакциялари ёрдамида ҳосил қилинади. Галогенларнинг даврий системада нодир газлар яқинида жойлашиши уларнинг кимёвий хоссаларида акс этади. Галоген атомларининг сиртқи поғонасини еттитадан электрон ($s^2 p^5$) бўлиши сабабли галоген атоми ўзига яна битта электрон бириктириб олиб, ўзининг сиртқи поғонасини саккиз электронли ($s^2 p^6$) октет конфигурацияга ўтказишга интилади. Галогенларнинг ҳаммаси ҳам эркин ҳолатда кучли оксидловчилар бўлиб, айниқса фтор бизга маълум бўлган барча оксидловчилар орасида энг кучлиси ҳисобланади. Галогенлар групачасининг биринчи аъзоси фтор — бошқа галогенлардан бирмунча фарқ қиласи. У кайносимметрик элемент бўлиб, фақат -1 га тенг бўлган оксидданиш даражасига эга. Унинг кислородли бирикмаси F_2O да ҳам фторнинг оксидланиш даражаси -1 дир. Шунинг учун F_2O нинг номи *кислород фторид* деб юритилади. Фторнинг водородли бирикмаси водород фторид — H_2F_2 , сувда яхши эрийдиган суюқлик. Водород фторид сувдаги эритмасида икки босқичда ионларга ажралади. Унинг биринчи босқичи худди ўртacha кучдаги кислоталарнинг ионларга ажралишидек бўлиб, иккинчи босқичи эса кучсиз кислоталарнинг диссоциланиши кабидир. Шу сабабли фторид кислотани ўртacha кучдаги кислоталар қаторига кириши мумкин.

Хлор, бром ва йод ўзларининг кўпчилик бирикмаларида -1 га тенг оксидланиш даражасини намоён қиласи. HCl , HBr ва HJ нинг сувдаги эритмалари кучли кислоталар бўлиб, HCl дан HJ га ўтган сайин кислотанинг кучи ортиб боради. Чунки Cl^- Br^- $-J$ қаторида чапдан ўнгга ўтган сайин ионнинг заряди ўзгармагани ҳолда радиуси катталаша боради. Шу сабабли HCl , HBr ва HJ нинг қайтарувчилик хоссалари ҳам шу қаторда кучайиб боради.

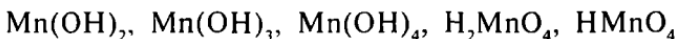
Хлор, бром ва йод ўз бирикмаларида $+1$ дан $+7$ га қадар оксидланиш даражаларни ҳам намоён қила олади.

Уларнинг муҳим гидроксидлари куйидагилардан иборат:

Э^{+1} учун	HClO , HBrO , HJO
Э^{+3} учун	HdO_2 , HBrO_2 , HJO_2
Э^{+5} учун	HClO_3 , HBrO_3 , HJO_3
Э^{+7} учун	HClO_4 , HBrO_4 , H_5JO_6

Келтирилган горизонтал қаторда кислоталарнинг кучи камаяди, вертикал қаторда эса ортиб боради. Кейинги ҳолат, айниқса, хлорнинг кислородли кислоталарида кучли ифодаланган, чунончи HClO_4 ниҳоятда кучли кислота; HJO — амфотер хоссаларни намоён қиласи.

VIIБ группача элементлари — марганец Mn, технеций Tс, рений Re атомларининг сиртқи қаватида иккитадан *s*-электронлар, сиртқи қаватидан олдинги қаватида эса 13 та электрон бор (иккитаси *s*-электрон, олтиласи *p*-электрон ва бештаси *d*-электрон). Улар +2 дан +7 га қадар бир неча оксидланиш даражаларини намоён қиласи. Марганец-нинг оксидланиш даражалари +2, +3, +4, +5, +6, +7. Уларга мувофиқ келадиган гидроксидлар формулалари:



Бу қаторда чапдан ўнгга ўтган сайин бирикмаларнинг кислотали хоссалари кучайиб боради. Чунончи; $\text{Mn}(\text{OH})_2$ -асос, $\text{Mn}(\text{OH})_3$ -кучсиз амфотер хоссалар намоён қиласидиган жуда кучсиз асос; у MnO_2 билан сувга осон ажралади. H_2MnO_4 ва HMnO_4 лар кислоталардир. HMnO_4 ҳам Mn_2O_7 билан H_2O га ажралади; H_2MnO_4 бекарор модда, лекин бу иккала кислотанинг тузлари барқарор моддалардир. Mn^{2+} дан Mn^{+7} ўтган сари марганец бирикмаларининг оксидланиш хоссалари кучайиб, қайтарувчилик хоссалари сусайди. $\text{Mn}(\text{OH})_2$ осон оксидланади; бошқача айтганда, унинг ўзи қайтарувчиlidir. HMnO_4 нинг тузлари, масалан, KMnO_4 ҳар қандай мұхитда кам кучли оксидловчи ҳисобланади.

Технеций ва рений ўз бирикмаларыда асосан +7 га тенг бўлган оксидланиш даражасига эга. Уларнинг бундай оксидланиш даражасига мувофиқ келадиган гидроксидларнинг умумий формуласи $\text{H}\ddot{\text{E}}\text{O}_4$ дир. Бу гидроксидларнинг кислоталик ва оксидлаш қобилияти HMnO_4 — HTcO_4 — HReO_4 қаторида чапдан ўнгга ўтган сари камайиб боради.

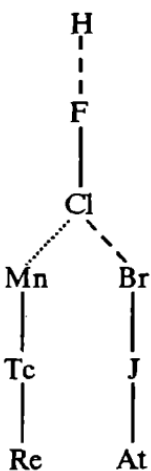
Шунингдек, H_2MnO_4 — H_2TcO_4 — H_2ReO_4 ларнинг кислоталик қуллари ҳам чапдан ўнгга томон камаяди.

VIIA группача элементларининг асосий хоссалари III.1-жадвалда келтирилган.

VIIA группача элементларининг асосий хоссалари.

Элемент	₁ H	₉ F	₁₇ Cl	₃₅ Br	₅₃ J	₈₅ Az
Валент электронлар конфигурацияси	$1s^1$	$2s^2 2p^5$	$3s^2 3p^5$	$4s^2 4p^5$	$5s^2 5p^5$	$6s^2 6p^5$
Атомнинг ковалент радиуси, нм	—	18.988	35.453	79.909	126.904	
Зичлиги, г.л^{-1} газ	0,0899	1,693	3,214	3,1023	4,940	г.см^{-3}
Э ⁺ ионининг радиуси, нм	0,136	0,133	0,181	0,195	0,220	0,23
Э ⁺ ионининг шартли радиуси, нм	—	—	0,026	0,039	0,050	0,062
Электронга мойиллиги, эВ	0,75		3,5	3,5	3,3	
Ионланиш потенциали Э→Э ⁺ , эВ	13,6	17,42	13	11,8	10,45	9,2
Ер қобигидаги % миқдори	0,15	$2.7 \cdot 10^{-1}$	$4.5 \cdot 10^{-2}$	$1.6 \cdot 10^{-3}$	$3 \cdot 10^{-5}$	
Суюқланиш t °C	-259,1	-219,7	-101	-7,2	113,6	244
Қайнаш t °C	-252,6	-188,2	-34,1	59,82	184,35	309
Ядролардо масоғфа (Э→Э), нм	0,074	0,142	0,200	0,229	0,267	—
Э ₂ нинг диссоциалишиш константаси	$5,1 \cdot 10^{-3}$	$9,2 \cdot 10^{-3}$	$1,6 \cdot 10^{-7}$	$3,3 \cdot 10^{-5}$	$3,0 \cdot 10^{-3}$	—
Энинг диссоциалишиш энталпияси, ΔH° дис	435	159	243	199	150,7	117
Нисбий электрманфийлик	2,1	4,1	3,0	2,8	2,5	2,2
Электрод потенциали E ₂₉₈ , В (Э ₂ + 2e → 2Э ⁻),	0,00	2,87	1,36	1,07	0,54	—

Жадвалдан кўринишича, F—Cl—Br—J—At қаторида чапдан ўнгга ўтган сари галоген атомларининг радиуслари катталашади, ионланиш энергиялари нисбий электрманфийлик (НЭМ) қийматлари кичиклашади; бинобарин, бу қаторда элементларнинг металлмаслик хоссалари заифлашиб боради.

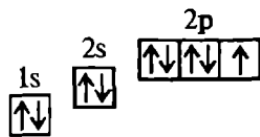


VII группа элементларининг умумий манзарасини 1935 йилда Б. В. Некрасов томонидан таклиф қилинган қўйидаги схема шаклида тасвирлаш мумкин.

Бу схема узлуксиз чизиқлар билан бирлаштирилган элементлар **ўзаро тўлиқ ўхшаш** (яъни барча оксидланиш даражаларда ташқи электрон қобиги бир хил тузилишга эга бўлган) элементлардир; пунктир чизиқлар билан бирлаштирилган элементлар **тавсифий валентликларидан ташқари** бўлган барча валентлик ҳолатларда ўзларининг ташқи электрон қобиклари тузилиши жиҳатидан бирбирига ўхшайди — уларни **тўлиқсиз ўхшаш элементлар** дейилади; нуқталар билан бирлаштирилган элементлар фақат тавсифий валентликка эга бўлганларидагина бир-бирига ўхшаш бўлади. Тавсифий валентлик деганда элементнинг даврий системасидаги группа рақамига teng бўлган максимал валентлик ҳолатини тушунмоқ керак.

III.2. ФТОР ВА УНИНГ БИРИКМАЛАРИ

Фтор F, тартиб рақами $Z = 9$, атом массаси 18,9984 м.а.б. Фторнинг фақат битта изотопи бор, унинг масса сони 19, электрон конфигурацияси $1s^2 2s^2 2p^5$, электронларнинг квант катақчада жойланиши: фтор атомида битта жуфтлашмаган p -электроннинг мавжудлиги фтор билан водород орасида ўхшашиблик борлигини кўрсатади. Лекин фтор атомида валент электронлар ва орбиталлар сонининг кўплиги туфайли водород билан фтор орасида фарқлар келиб чиқади. Фтор барча элементлар орасида энг катта электрман-фийликка эга, у ўз бирикмаларида —1 га teng бўлган оксидланиш даражасини намоён қиласди; у даврий жадвалнинг иккинчи даврида VII А группачада жойлашган энг актив металлмас элемент эканлигини биз I бобда айтиб ўтдик. Фтор (ва бошқа галогенларнинг) нодир газ атоми тузилишига эга бўлиши учун фақат биргина электрон етишмайди. Шунга кўра унинг бирикмаларидаги оксидланиш даражаси —1 га



тeng. Фтор бошқа галогенлар билан ClF_3 , ClF_5 , BrF_5 , IF_7 , таркибли бирикмалар ҳосил қила олади.

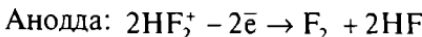
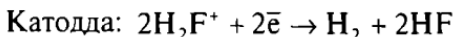
Фтор табиатда деярли күп тарқалган элемент. Унинг Ерқобигидаги масса улуши $2,7 \cdot 10^{-2} \%$ ни ташкил этади. Фторнинг энг муҳим минералларидан флюорит CaF_2 , криолит Na_3AlF_6 , фторапатит $3\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2\text{CaF}_2$ маълум. Фтор бирикмалари тиш ва суюклар таркибига (тиш эмали таркибидаги 0,01% фтор борлиги аниқланган) киради.

Олинниши. Фторни биринчи марта 1886 йилда Муассан сувсиз суюқ водород фторидга араштирилган KF ни электролиз қилиш натижасида олишга муваффақ бўлган. Унинг бирикмалари жумласига HF , металл фторидлари (CaF_2 , KF , CuF , AlF_3 , KHF_2 , AgF , AgF_3 , TlF_3 , CoF_3 , PiF_4 , NdF_3 , DuF_3 , RhF_4 , BiF_3 , MoF_6 , ReF_7 , KH_2F_3 , KH_3F_4 ва бошқалар) киради.

Эркин фтор ҳосил қилиш учун $\text{HF} + \text{KF}$ нинг эвтектик аралашмаси ёки осон суюқланувчан KHF_2 , KH_2F_3 таркибли ацидокомплекслари электролиз қилинади. Электролизни пўлат электролизёрларда амалга оширилади. Катод билан анод бир-бираидан диафрагма билан ажратилган бўлиб, анодда фтор, катодда водород ажралиб чиқади. Аслида электролизда KHF_2 эмас, HF иштирок этади; чунки у:



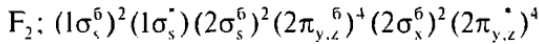
тенгламага мувофиқ диссоциланади:



жараёнлар содир бўлади.

Фторни газсимон (ёки суюқ) ҳолатда босим остида баллонларда сақланади; шу ҳолда бир жойдан бошқа жойга олиб борилади. Фтор солинадиган контейнерлар, суюқ ва газсимон фтор билан ишлашда зарур бўлган асбоб ускуналар зангламайдиган пўлат, мис ёхуд алюминийдан тайёрланади. Ҳар доим бу мақсад учун ишлатилган металлар сиртида ўша металлни коррозиядан сақлаш хусусиятига эга бўлган фторид қатламлар ҳосил бўлади.

Фтор оддий модда сифатида икки атомли молекула (F_2) лар ҳосил қиласы. Унинг молекуляр орбиталлари қуйидаги электрон конфигурацияга эга

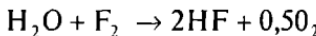


ёки боғловчи орбиталларда бўшаштирувчи орбиталлардагига қараганда иккита ортиқча электрон бўлганлиги сабабли F_2 , даги боғланиш тартиби 1 га тенг ва F_2 формуласи қуйидагича ёзилади:

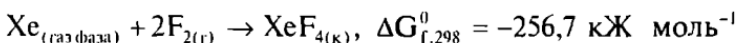


Фторнинг физик ва кимёвий хоссалари. Фтор ўзига хос ўтқир ҳидли сариқ тусли газ. Газ ҳолатдаги фтор суюқ HF да эрийди. Суюқ фтор суюқ кислородда чексиз эрийди. Қаттиқ фтор $-288^\circ C$ дан паст температурада моноклинник тузилишга, ундан юқорида эса куб шакли молекуляр панжара ҳосил қиласы.

Фтор $0^\circ C$ га яқин температурада сувда эритилса, гипофторит кислота HOF ҳосил бўлади. Бу модда рангсиз; $t_{\text{сувюқ}} = -117^\circ C$ бўлиб, хона температурасида ёқ емирилиб HF ва кислородга айланади. Бинобарин, фтор таъсирида сув емирилади:



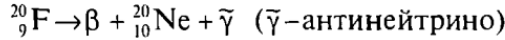
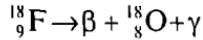
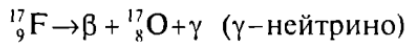
Фтор барча элементлар билан, ҳатто нодир газлар билан реакцияга киришади, масалан:



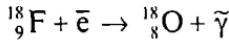
Кислород билан фтор паст температураларда кучсиз электр разряд яратилганида бирикиб, кислород фторидларини ҳосил қиласы. Бу бирикмалар эндотермик бирикмалар жумласига киради. C, Si, P ва бошқа металлмаслар, щунингдек, кукун ҳолидаги кўпчилик металлар фтор билан бирикиб фторидларга айланади. Шуни ҳам айтиш керакки, фторнинг кўпчилик реакциялари занжир механизм орқали содир бўлади, шу сабабли реакция кўпинча ёниш ва портлаш билан содир бўлади. Фторнинг муҳим хоссалари III.1-жадвалда қайд этилган.

Элементларнинг НЭМ жадвалида фтор биринчи ўринда жойлашган. Фтор атомининг радиуси кичик бўлганлиги сабабли унинг ядроси электронларини жуда кучли тортиб турди (кайносимметрия концепцияси). Шунинг учун фтор атомининг ташқи қаватидан биронта электронни чиқариб юбориш ниҳоятда қийин. Фтор энг кучли металлмас, у энг кучли оксидловчи, жуда кўп моддаларни оксидлай олади. Кислород ва азот билан бевосита бирикмайди, қолган барча элементлар билан тегишли реакцион шароитда бевосита бирикади. Фтор водород билан ҳатто қоронгуда ҳам шиддатли реакцияга киришади, -250°C да бу реакция портлаш билан содир бўлади. Фтор олтин, платина сингари нодир металларга уларни чўф ҳолатигача қиздирилганда, бошқа кўпчилик металларга эса одатдаги температурада таъсир этади. Кўргошин, никель ва миснинг сирти фтор атмосферасида 100°C даёқ шу металларнинг фторидлари қатлами билан қопланиб, металлнинг ички қисмини фтор таъсиридан сақлайди. Фтор билан бирикма ҳосил қилган элементлар кўпинча ўзларининг мумкин бўлган **максимал** валентлигини намоён қилади, масалан, PF_5 , JF_7 , OsF_8 ва ҳоказо.

Фторнинг сунъий усул билан ҳосил қилинган изотоплари $^{17}_{9}\text{F}$, $^{18}_{9}\text{F}$, $^{20}_{9}\text{F}$ ларнинг ярим емирилиш даврлари катта эмас: $^{17}_{9}\text{F}$ учун 66 сек., $^{18}_{9}\text{F}$ учун 107 минут ва $^{20}_{9}\text{F}$ учун 12 секундни ташкил этади. Унинг беқарор изотопларининг емирилиш реакцияларини қўйидаги тенгламалар билан ифодалаш мумкин:



Фтор $^{18}_{9}\text{F}$ ўзининг К-қаватидаги электрони кўчиши ҳисобига қўйидагича емирилиши ҳам мумкин:



Фтор молекуласининг фтор атомларига ажралиш иссиқлиги — 158 кЖ·моль $^{-1}$ га тенг.

Ишлатилиши. Олинадиган эркин фторнинг асосий миддори техника учун зарур бўлган фтор тутган органик би-

рикмалар тайёрлаш учун ишлатилади. Замонавий совитгичларда совуқ мұхит ҳосил қилиш учун NH_3 ўрнида) фреон CF_2Cl_2 ишлатылмақда. Винил фторид $\text{CH}_2=\text{CHF}$ ва тетрафтор этилен $\text{CF}_2=\text{CF}_2$ сунъий полимерлар олишда мономер сифатида ҳам қўлланилади.

III.2.1. ФТОРНИНГ БОШҚА ГАЛОГЕНЛАРДАН ФАРҚИ

1. Фтор ниҳоятда актив ва зағарли модда. $\text{F}-\text{F}$ боғланыш энталпияси кичик ($\Delta H_{\text{F}_2}^0 = -159 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$) қийматга эга бўлиши сабабли фтор ўзининг юқори даражада активлиги билан бошқа галогенлардан ажralиб туради.

2. Фторнинг бирикмалари жуда барқарор. Бунинг сабаби шундаки, фтор атомининг радиуси кичик бўлганлиги учун у бошқа галогенларга қараганда кучли ковалент боғланиш ҳосил қиласди. Ковалент боғланишга эга бўлган фторидларинг манфий энталпиялари катта қийматга эга. Шу сабабдан улар қийинлик билан парчаланади.

Фторид иони F^- нинг радиуси кичик бўлганлиги учун металл фторидларнинг кристалл панжара энергиялари катта қийматларга эга. Металл фторидларда металл билан фтор орасида боғланиш кўпинча ионли табиатга эга. Масалан, AlF_3 — ионли тузилишга эга, лекин AlCl_3 — қаватқават тузилишга эга, Al_2Br_6 ва Al_2Cl_6 лар эса молекуляр бирикмалар жумласига киради.

Фторид-ионнинг гидратланиш энталпияси катта ($\Delta H_{\text{гидр}}^0 = -485,3 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$) бўлганлиги сабабли AgF сувда яхши эрийди, ваҳоланки бошқа кумуш галогенилар сувда кам эрийди.

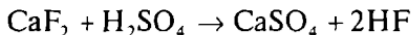
3. Фтор фақат битта (-1) оксидланиш даражасини намоён қиласди, чунки унинг L-қобигида саккиздан ортиқ электрон жойлаша олмайди. Шунга кўра фторнинг углеродли бирикмалари реакцияларда инерт хусусият намоён қиласди.

4. Фторнинг НЭМ қиймати бошқа элементларницидан катта бўлганлиги сабабли, у кучли водород боғланишлар ҳосил қиласди. Масалан, HF да $\text{H}-\text{F}$ боғланиш ҳамда водород боғланишлар мавжудлиги туфайли HF деярли кучсиз ($\text{pK}=3,12$) кислота хоссаларига эга; ваҳоланки, HCl , HBr ва HI лар кучли кислоталардир.

5. Фтор билан сув ва ишқорлар орасидаги реакциялар оқибатида оксоионлар ҳосил бўлмайди; ваҳоланки, бошқа галогенларда оксобирикмалар (масалан, NaClO , KBrO_3 , KJO_3 лар) ҳосил бўлади.

III.2.2. Водород фторид

Агар плавик шпат CaF_2 га концентрланган сульфат кислота H_2SO_4 таъсир эттирилса, газсимон водород фторид ҳосил бўлади:

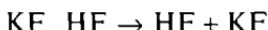


Водород фторид асосан ана шу реакция бўйича олинади. Фодород фторид шишага таъсир этади; шунинг учун бу реакция платина ёки қўроғошиндан ясалган идишларда ўтказилади.

Фтор водород билан ниҳоятда шиддатли равишда бирекади:



Ўта тоза водород фторид олиш учун $\text{MeF}\cdot\text{HF}$ типидаги нордон фторидларни қиздиришдан фойдаланилади; масалан:



Водород фториднинг физик хоссалари. Тоза водород фторид $19,5^{\circ}\text{C}$ дан паст температурада рангсиз, ҳавода кучли тутайдиган суюқлик: $19,5^{\circ}\text{C}$ дан юқорида эса рангсиз, ниҳоятда ўткир ҳидли ва заҳарли газ. Унинг суюқланиш температураси $-83,1^{\circ}\text{C}$. Водород фторид қутбли молекулалардан иборат бўлганлиги туфайли суюқ ҳолатда, ҳам, қаттиқ ҳолатда ҳам кучли ассоциланган бўлади; HF молекулалари водород боғланишлар орқали ўзаро бирикиб (HF_n) ни ҳосил қиласи; $n = 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8$ бўлиши мумкин. Ҳона температурасида $n = 2$.

Водород фторид ассоциланган бўлганлиги сабабли унинг суюқлинаш ва қайнаш темпуратуралари бошқа галогенводородларнига қараганда юқоридир.

Водород фторид учун буғ ҳолатда ҳам деярли ассоциланиш мавжуд эканлиги аниқланган; лекин 90°C дан юқорида водород фторид фақат якка-якка молекулалар (HF)дан иборат бўлади.

Водород фторид сувда яхши эрийди, натижада тахминан 40% ли **плавик кислота** ҳосил бўлади. Бу кислота ички ва ташқи сиртлари парафин билан қопланган шиша идишларда сақланади.

Суюқ водород фториднинг диэлектрик константаси 80 га тенг, яъни сувникига (81) яқин. Шу сабабли кўпчилик тузлар тоза суюқ водород фторидда эриб, ионларга ажрапади.

Сувдан бошқа эритувчиларда водород фторид ёмон эрийди. Водород фторид заҳарли модда: агар қўлга томса, узоқ вақт тузалмайдиган яра ҳосил қиласди.

Водород фториднинг кимёвий хоссалари.

1. Водород фториднинг сувдаги эритмаси ўртача кучдаги кислота хоссасига эга. H_2F_2 нинг солиштирма электр ўтказувчанилиги $1.6 \cdot 10^{-6} \text{ см}^{-1}$ ом $^{-1}$ га тенг.

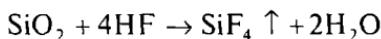
2. Умум эътироф этилган тасаввурларга мувофиқ, водород фториднинг сувдаги эритмаси бир асосли кислота хоссаларини намоён қиласди. Сувда HF нинг диссоциланишидан ҳосил бўлган фтор иони водород фториднинг диссоциланмаган молекуласини ўзига қўшиб олиб мураккаб ион HF_2^- га айланади. Бу тасаввурга мувофиқ, водород фториднинг 1 моляр эритмасида 10% га яқин HF_2^- ионлари ва тахминан 1 фоиз F^- ионлари бордир. Буни қуйидаги тенглама билан тасвиirlаш мумкин:



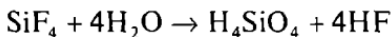
$$K_1 = \frac{[H^+] \cdot [F^-]}{[HF]} = 7,2 \cdot 10^{-4} \quad K_2 = \frac{[HF_2^-]}{[HF] \cdot [F^-]} = 5$$

Плавик кислота хлорид кислотага (ва бошқа водород галогенид кислоталарга) қараганда жуда ҳам кучсиз. Плавик кислота олтин ва платинадан ташқари бошқа кўпгина металларни ҳам ўзида эритади. У қўргошиннинг фақат сиртига таъсир этади.

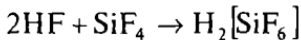
3. Плавик кислота шишани емиради: бу реакцияда шиша таркибидаги SiO_2 плавик кислотада эриб, газсимон кремний(IV) фторид SiF_4 ҳосил қиласди:



SiF_4 сув таъсирида гидролизланиб ортосиликат кислота ҳосил қиласи:

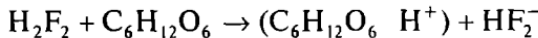


4. Водород фторид SiF_4 билан реакцияга киришиб, гексафтор силикат кислота ҳосил қиласи:

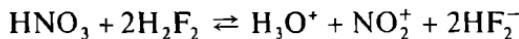
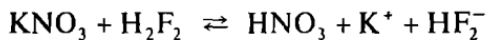


Плавик кислота тузлари NaF , KF ва CaF_2 лар сувда ёмон эрийди; лекин унинг кумуш тузи AgF сувда яхши эрийди. Темир, алюминий, хром, титан ва бошқа металларнинг фторидлари ишқорий металларнинг фторидлари билан комплекс фторидлар ҳосил қиласи. Масалан, $\text{K}[\text{TiF}_5]$, $\text{K}[\text{CrF}_4]$ ва ҳоказо. Оғир металларнинг фторидлари учувчан бўлади. Масалан, UF_6 одатдаги шароитда $56,7^\circ\text{C}$ да қайнайди.

Плавик кислотанинг тузлари заҳарли моддалар жумласига киради. Суюқ ҳолатдаги HF глюкоза молекуласини протонлаштиради:



5. Водород фторид ўзининг протонини бошқа моддаларга бериб ўзи F^- ионига айланади. Протонга нисбатан акцептор моддалар (масалан, бензол) водород фторид билан реакцияга киришганида C_6H_7^+ ва F^- ҳосил бўлади. Суюқ ҳолатдаги H_2F_2 да KNO_3 , HNO_3 каби моддалар эрийди, бунда эритувчи билан бу моддалар орасида кимёвий жараён содир бўлади:



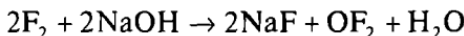
Водород фториднинг 38,3% ли сувдаги эритмаси **азетроп** эритмалар жумласига киради.

III.2.3. Фторнинг кислородли ва бошқа бирикмалари

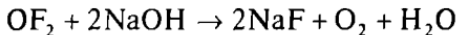
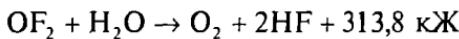
Фторнинг кислородли бирикмалари учта: OF_2 — кислород фторид; O_2F_2 — кислород дифторид, O_3F_2 — озон дифторид.

Фторнинг кислородли кислоталари ва уларнинг тузлари олинган эмас.

Кислород фторид OF_2 . Дебо ва Даминс 1927 йилда суюқлантирилган калий гидрофторидни электролиз қилиб фтор олаётгандаридан қўшимча модда сифатида озгина миқдорда кислород фторид OF_2 ҳосил бўлганини пайқадилар; кейинчалик бу модда суюқлантирилган NaOH эритмасига фтор таъсир эттириш орқали унумли миқдорда олинадиган бўлди:



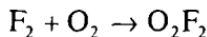
Кислород фторид рангсиз, нафас олиш йўлларига кучли таъсир этадиган газ. Унинг қайнаш температураси -145°C ; суюқланниш температураси $-223,8^\circ\text{C}$; суюқ ҳолда сарғиш тусга эга, -200°C гача барқарор. Сувда эриганида ёки ишқор таъсирида қуйидаги реакциялар содир бўлади:



Кислород фторид OF_2 билан хлор (I) оксид Cl_2O ўртасида катта фарқ бор. OF_2 портламайди. Cl_2O эса портловчи модда. Кислород фторид қиздирилса ёки ёруғлик оқими таъсир эттирилса аста-секин кислород ва фторга ажralади.

Кислород фторид молекуласининг тузилиши сув молекуласига ўхшайди. OF_2 да кислороднинг валент бурчаги 102°C га тенг. Унинг диполь моменти $0,099 \text{ Кл}\cdot\text{м}$ га тенг.

Кислород дифторид O_2F_2 . Руфф ва Менцел 1933 йилда суюқ ҳаво температурасидаги кислород билан фтор аралашмаси орқали кучсиз электр разряд ўтказиб, кислород дифторид ҳосил қилишга муваффақ бўлдилар:



O_2F_2 фақат паст температурандаги барқарор модда; у қизғиши рангли қаттиқ жисм; у -57°C да қайнайди ва $-163,5^\circ\text{C}$ да қотади. Қайнаш температурасидан салгина юқоририқда кислород ва фторга ажralиб кетади.

Озон дифторид O_3F_2 паст температурада олинадиган кўқимтири-қизил суюқлик; унинг -183°C даги зичлиги $1,74 \text{ г}\cdot\text{см}^{-3}$. У ҳам эндотермик модда бўлиб, унинг ҳосил бўлиш иссиқлиги $-26,20 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$ га тенг. Озон дифторид —

5 °C да парчаланади. Фторнинг кислородли бирикмалари нинг ҳосил бўлиш энталпиялари ($\text{kJ}\cdot\text{моль}^{-1}$ ҳисобида) куйидагича:

OF_2	16,7
O_2F_2	21,2
O_3F_2	26,1

Ксеноннинг фторли бирикмалари XeF_2 , XeF_4 , XeF_6 диққатга сазовордир. Булардан энг барқарори XeF_4 , унинг учун $\Delta G_f^0 = -256,7$; XeF_2 ни эса $\Delta G_f = -161,2 \text{ kJ}$ моль $^{-1}$ га тенг. XeF_2 ва XeF_6 га қараганда XeF_4 суюқ HF да кам эрийди. Бирикиш реакцияларига заиф киришади. Ксеноң фторидлари сув таъсирида парчаланади. Ксеноң фторидлардан фойдаланиб, унинг оксофторидлари (XeOF_2 , XeOF_4 , XeO_2F_2) ҳосил қилинади.

III.3. ХЛОР ВА УНИНГ БИРИКМАЛАРИ

Кимёвий белгиси Cl, Z=17, атом массаси 35,453. Электрон конфигурацияси: $1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^5$ ёки KL $3s^2 3p^5$.

Хлор VIIA группачанинг иккинчи типик элементи бўлиб, унинг НЭМ 3 га тенг, кучли оксидловчи.

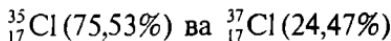
Хлорни 1772 йилда Шееле хлорид кислотага MnO_2 таъсир эттириш орқали кашф этган. Фақат 1810 йилда Дэвинг хизматлари туфайли хлор кимёвий элемент сифатида танилган (юнонча —«хлорос» —сарғиш-яшил).

Хлор табиатда кенг тарқалган. У, асосан бирикма ҳолида учрайди. Натрий, магний, калий хлоридлар денгиз ва кўл сувларида эриган ҳолатда, ҳамда қаттиқ ҳолатда конларда учрайди. Масалан, NaCl —галит ёки тош туз, KCl NaCl —сильвинит; KCl $\text{MgCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ —карналлит; KCl —сильвин; $\text{MgSO}_4 \cdot \text{KCl} \cdot 3\text{H}_2\text{O}$ —каинит номлари билан юритилади.

Тош туз саноат учун зарур хомащё. Унинг уюмлари Германия (машхур Стассфурт конлари)да, Уралда, Сибирда, Кавказда, Елецкда, АҚШ да, Марказий Осиёда учрайди. Океан сувида ош тузи миқдори 2,5% га яқин. Эльтон ва Боскунчак кўлларида ош тузи миқдори ҳатто 26% га етади, бундай эритма ош тузига тўйиниб қолади. Шунинг учун бу кўллардан «чўкинди» ош тузи олинади. Бундан ташқари, хлорапатит $\text{Ca}_5(\text{PO}_4)_3\text{Cl}$ таркибида ҳам хлор бўлади.

Инсон аъзоларида қарийб 0,25% гача хлор бўлади. Ошкозон суюқлигига 0,3—0,4% (таксминан 0,1 моляр) HCl нинг бўлиши жуда катта физиологик аҳамиятга эга, у инсон ва ҳайвонлар аъзоларидаги ҳужайраларда «сув балансини» бошқариб туради.

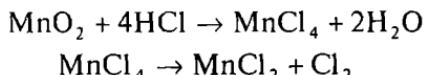
Табиий биримларда хлор иккита изотоп ҳолида учрайди:



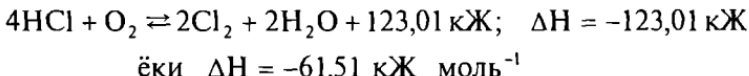
Хлорнинг табиий изотопларидан ташқари 5 та сунъий радиоактив изотоп ^{33}Cl , ^{34}Cl , ^{36}Cl , ^{38}Cl , ва ^{39}Cl лари олинган.

Хлорнинг олиниши. Лабораторияда хлор, асосан, хлорид кислотага оксидловчилар таъсириш йўли билан олинади.

Оксидловчи сифатида кўпинча MnO_2 ишлатилади. Реакция вақтида аввал марганец (IV) хлорид ҳосил бўлади; бу модда беқарор бўлганлиги туфайли MnCl_2 билан Cl_2 га ажратилади.

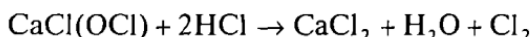


Водород хлорид ўрнида концентранган сульфат кислота билан ош тузидан фойдаланиш ҳам мумкин. Марганец (IV) оксид ўрнида калий перманганат KMnO_4 , калий бихромат $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$, хлорли оҳак CaOCl_2 каби оксидловчилар ишлатиш мумкин. Водород хлорид ҳаво кислороди билан 400 °C да фақат катализатор (пемзага шимдирилган CuCl_2) иштироқидагина оксидланади:



Дикон жараёни деб аталадиган ва газ фазада борадиган бу реакциянинг 400 °C даги унуми қарип 80% га етади. Лекин температура 600 °C дан юқори бўлса, мувозанат чап томонга силжийди.

Яна бир усули:



Техникада хлор фақат ош тузининг сувдаги эритмасини электролиз қилиш йўли билан олинади; анодда хлор

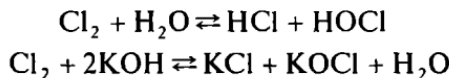
$(2\text{Cl}^- - 2\bar{e} \rightarrow \text{Cl}_2)$, катодда водород $(2\text{H}^+ - 2\bar{e} \rightarrow \text{H}_2)$, аж-ралади ва эритмада NaOH ҳосил бўлади. Шундай қилиб бу реакциядан асосий мақсад ўювчи натрийни олиш бўлса-да, кўшимча маҳсулот сифатида жуда кўп миқдорда хлор олинади.

Хлорнинг физик ва кимёвий хоссалари. Хлор сарғиши-яшил тусли газ, унинг қайнаш температураси -34°C . Қотиш температураси $-101,0^\circ\text{C}$. Хлор молекуласи 727°C да $0,03$, 1727°C да эса 52% миқдорда парчаланади. Хлорнинг критик температураси анча юқори ($143,5^\circ\text{C}$). Суюқ хлорнинг буғ босими 0°C да 405 kPa , 20°C да 608 kPa га етади. Уй температурасида 1 ҳажм сувда $2,3$ ҳажм хлор эрийди. Хлор сувдаги тўйинган эритмасидан $8-10^\circ\text{C}$ да яшил-сариқ тусли кристалл модда $\text{Cl}_2 \cdot 8\text{H}_2\text{O}$ ажратиб олинган, унинг инконгруэнт^{*} суюқданиш температураси $9,6^\circ\text{C}$ га тенг. Бундан ташқари, яна $\text{Cl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ таркиби кристаллогидрат ҳам олинган. Бу икки модда комплекс бирикмаларнинг клатратлар номли бирикмалари жумласига киради.

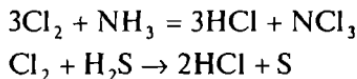
Хлор кучли оксидловчи Кўпчилик металлмаслар ва металллар (айниқса кукун ҳолатида) хлор билан бирикади: $2\text{Sb} + 3\text{Cl}_2 \rightarrow 2\text{SbCl}_3$. Водород хлор атмосфера-сида ёниб, рангсиз водород хлорид газига айланади:



Унинг учун $\Delta G_f^0 = -94,79\text{ kJ}\cdot\text{моль}^{-1}$. Хлор сув ва иш-қор эритмаси билан диспропорцияланиш реакциясига киришади:

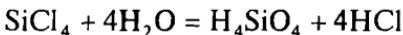


Баъзи гидридлар билан ҳам реакцияда қатнашади:

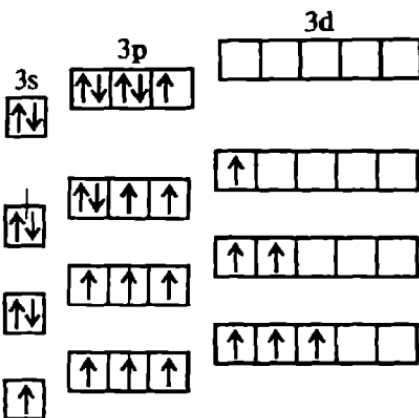


Хлор кўпчилик металлмаслар билан реакцияга киришиб хлоридлар (XeCl_2 , XeCl_4 , SiCl_4 , CCl_4) ҳосил қиласди. Уларнинг баъзилари хлорангидрид хусусиятига эга:

* Инконгруэнт равишда суюқданиш — кимёвий бирикмадан иборат қотишима суюқлантирилганда кристалл фазанинг таркиби суюқ фаза таркибидан фарқ қиласди.



Хлор атомининг сиртқи валент поғонасида *d*-поғонача мавжуд ва бу поғонача электронлар билан банд эмас: $3s^2 3p^5 3d^0$.



Шунга кўра хлор атомида жуфт электронлар бир-биридан ажралиб, тоқ ҳолатга ўта олади; бу ҳолат қуйидаги схемаларда кўрсатилган:

Бу схемалар асосида қуйидаги холосага келиш мумкин:

Биринчи ҳолда хлор +3 га тенг оксидланиш даражасига эга бўлиб, хлорит кислота HClO_3 ни ҳосил қила

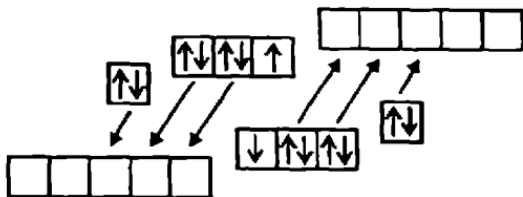
олади, бу кислотага калий хлорит KClO_3 тузи мувофиқ келади.

Иккинчи ҳолда таркибидаги хлорнинг оксидланиш даражаси +5 га тенг бирикмалар ҳосил бўла олади. Бундай бирикмалар жумласига хлорат кислота HClO_3 ва унинг тузлари, масалан, калий хлорат KClO_3 (бертоле тузи) ни киритиш мумкин.

Учинчи ҳолатда хлор +7 га тенг оксидланиш даражани намоён қиласди, улар жумласига перхлорат кислота HClO_4 ва унинг тузлари — перхлоратлар, масалан, KClO_4 — калий перхлоратни киритиш мумкин. Демак, хлорнинг оксидланиш даражаси $-1, +1, +3, +5, +6$ ва $+7$ бўла олади.

Хлор молекуласи икки атомдан иборат. Хлор атомида $3p$ - ва бўш $3d$ -поғоначалар мавжуд бўлганидан Cl_2 молекуласида яна иккита қўшимча боғ вужудга келади. Шунга кўра, Cl_2 молекуласининг диссоциланиш энергияси F_2 молекуласининг диссоциланиш энергияси ($158 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$) дан катта ($243 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$).

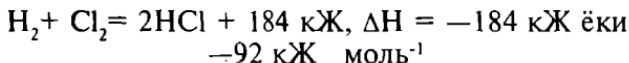
Хлорнинг ишлатилиши. Хлор кимё ва металлургия саноатида кучли оксидловчи сифатида, ичимлик сувни микроблардан зарарсизлантиришда ишлатилади.



Оқлагиң оқак (CaOCl_2), гипохлоритлар (масалан, KOCl) матони оқартыриш учун құлланилади. Шунингдек, хлорли органик моддалар (хлорофром CHCl_3 , түрт хлорли углерод CCl_4 , хлорсирка кислота CCl_3COOH ва бошқалар) олиша құлланилади.

III.3.1. Водород хлорид

Водород хлорид водород билан хлор аралашмасига қүёш нури таъсирида ёки бу аралашмани ёкиш орқали синтетик усулда олинниши мумкин:

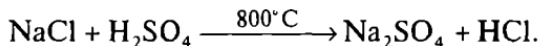
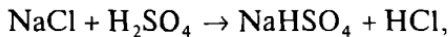


Бу реакция фотокимёвий занжир механизми бўйича со-дир бўлади.

Агар бирор сабаб (актив заррачаларнинг ўзаро тўқнашуви ёки уларнинг идиш деворига келиб урилиши) билан « занжир» узилмаса, реакция хлор ёки водород туга-гунча давом этади.

Кимё заводларида водород хлоридни синтетик усулда олиш учун кварцдан ясалган маҳсус қурилмаларда хлор атмосферасида водород ёндирилади. Ҳосил бўлган водород хлорид кислотага чидамли адсорбцион камераларда сувга ютирилади, бунда концентрланган (34% га яқин концентрациядаги) хлорид кислота олинади.

Водород хлорид олишнинг қадим замонлардан бери қўлланиб келаётган усули — ош тузига концентрланган сульфат кислота таъсир эттиришdir. Реакция икки бос-қичда боради:



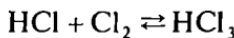
Биринчи босқич одатдаги температурада, иккинчи бос-қич эса юқори температурада (800°C) боради.

Хозирги вақтда водород хлорид органик моддаларни хлорлашда құшымча маңсулот сифатида күп миқдорда ҳосил қилинмоқда.

Водород хлорид одатдаги шароитда газ. Унинг қайнаш температурасы $-84,9^{\circ}\text{C}$, қотиш температурасы $-114,8^{\circ}\text{C}$, 20°C да 1 л сувда 450 л водород хлорид гази эрийди. Унинг сувдаги (37,29% ли) эритмаси кучли кислота бўлиб, хлорид кислота номи билан юритилади.

Хлорид кислота эритмаси паст температурага қадар совутилганда HCl H_2O , HCl $2\text{H}_2\text{O}$, HCl $3\text{H}_2\text{O}$ таркибли кристаллгидратлар ҳосил бўлади.

Биринчи кристаллгидрат HCl H_2O нинг кристалл панжараси H_3O^+ ва Cl^- ионларидан тузилганлиги аникланган. Хлорид кислотанинг сувдаги эритмаси ўзида бироз миқдорда хлор эритади:



$$\text{Бу реакциянииг мувозанат константаси } K = \frac{[\text{Cl}_3]}{[\text{Cl}^-][\text{Cl}_2]} = 0,2$$

га тенг. HCl , HBr , HI қаторида бундай жараённинг мувозанат константалари бир-бирига нисбатан 1:85:700 қаторида кескин ортиб боради. Хлорид кислотанинг қайнashi алоҳида эътиборга сазовордир.

Маълумки, тоза суюқлик ўзгармас босимда ўзига хос температурада қайнайди; суюқликнинг ҳамма массаси қайнаб бўлгунича қайнаш температураси ўзгармай қолади. Лекин суюқликлар аралашмасининг қайнаш температураси аралашманинг миқдорий таркибиға боғлиқ; икки ёки бир неча суюқликнинг маълум нисбатдаги аралашмаси қайнайтганда унинг қайнаш температураси ўзгариб туради, чунки аралашма қайнаган сари унинг таркибидаги осон учувчан суюқликнинг миқдори аралашмада камайиб боради, буғ таркибida (дистиллатда) эса ортади.

Лекин ўз таркибини ва қайнаш температурасини ўзгартирмай қайнайдиган суюқликлар аралашмалари ҳам кўп учраб туради. Бундай аралашмаларни азеотроп аралашмалар дейилади. Хлорид кислота сув билан азеотроп аралашма ҳосил қиласи.

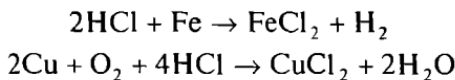
III.2-жадвалда водород галогенид кислоталарнинг азотроғ аралашмалари таркиби, қайнаш температураси, зичлиги ва водород галогенид молекуласининг диполь моменти берилган.

Водород галогенидларнинг азеотроп эритмалари

Бирикма-нинг формуласи	Азеотроп аралашманнинг таркиби, %	Азеотроп аралашманнинг қайнаш температураси, °C	Азеотроп аралашмазичлиги, г см ⁻³	Водород галогенидинг диполь моменти. Кл м
HF	35,4 HF	120	1,1	0,64
HCl	20,24 HCl	110	1,1	0,34
HBr	48 HBr	126	1,6	0,26
HJ	57 HJ	127	1,7	0,29

Металл хлоридлари хлорид кислота тузларидир. Кўпчилик металларнинг хлоридлари сувда яхши эрийди. Лекин, кумуш хлорид AgCl , мис(I) хлорид CuCl_2 , симоб(I) хлорид Hg_2Cl_2 , таллий(I) хлорид TlCl , қўрошин(II) хлорид PbCl_2 лар сувда ёмон эрийди.

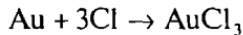
Хлорид кислота кўпчилик металлар билан реакцияга киришади, масалан:



3 моль HCl ва 1 моль HNO_3 (концентрантланган эритмалари) аралашмаси («зар суви» ёки «шоҳ ароғи»)да нодир металлар ҳам эрийди; бу эритмада қуйидаги мувозанат система қарор топади:



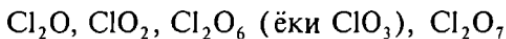
унда олтиннинг эритмага ўтиши қуйидаги тенглама билан ифодаланади:



Хлорид кислота сульфат ва нитрат кислоталар каби кучли минерал кислота ҳисобланади. Хлорид кислота техникада металл хлоридларини олишда ва тиббиётда ишлатилади. Унинг 0,4% ли эритмаси ошқозонида кислота етишмаган беморларга ичиш учун берилади.

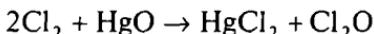
III.3.2. Хлорнинг кислородли бирикмалари

Хлор билан кислород бевосита бирикмайди. Лекин билвосита йўллар билан хлорнинг қўйидаги оксидлари олинган:

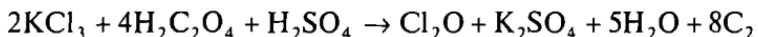


Шунингдек, ClO_2 ва Cl_2O парчаланганда оралиқ махсузлот сифатида ClO ҳосил бўлиши ҳам исбот қилинган. III. З-жадвалда хлор оксидларининг ҳосил бўлиш иссиқликлари, қайнаш ва қотиш температуралари, ҳар қайси оксидга мувофиқ келадиган кислоталарнинг формулалари келтирилган.

Cl_2O - хлор(I) оксид, қуруқ симоб(II) оксидга 0°C да хлор юбориш йўли билан ҳосил қилинади:



Уни бошқа реакция орқали ҳам олиш мумкин:

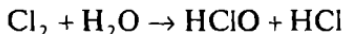


Cl_2O - сарғиш-қўнғир газ, у бекарор модда, портгайди.

III. З-жадвал

Хлор оксид-нинг формуласи	Хлорнинг оксид-ланиш даражаси	Оксиднинг ҳосил бўлиш энталпияси. кДж·моль ⁻¹	Оксиднинг қайнаш темпера-тураси, °C	Оксиднинг қотиш темпера-тураси, °C	Мувофиқ келадиган кислота формуласи
Cl_2O	+1	-76,8	+3,8	-116	HClO
	+3	-	-	-	HClO_2
ClO_2	+4	-104,6	+11,0	-59	-
	+5	-	-	-	HClO_3
Cl_2O_6	+6	-154,8	+2,03	+3,5	-
Cl_2O_7	+7	-264,8	+80	-91,5	HClO_4

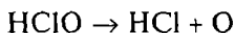
Cl_2O нинг диполь моменти 0,65 Кл.м.; хлор атоми билан кислород атоми орасидаги масофа ($\text{Cl}-$) 0,168 нм га тенг, ClO^- гипохлорит ион номи билан юритилади. Масалан, NaClO -натрий гипохлорит деб аталади. Гипохлоритларга мувофиқ келадиган кислота гипохлорит кислота, хлоритларга мувофиқ келадиган кислота хлорит кислота HClO_2 дир. Гипохлорит кислота HClO хлорнинг гидролизи натижасида ҳосил бўлади (диспропорцияланиш реакцияси):



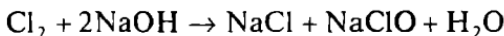
Реакцион аралашмага симоб(II) оксид қўшилса, у HCl билан реакцияга киришиб, мувозанатни ўнгга силжитади, бунинг натижасида HClO нинг суюлтирилган эритмаси олинади.

Гипохлорит кислота жуда кучсиз кислота ҳисобланади, унинг диссоциланиш константаси $K = 5 \cdot 10^{-8}$ га тенг.

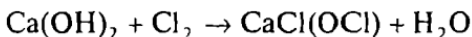
Гипохлорит кислота парчаланиб, атомар кислород чиқариб туради:



Шу сабабли там хлор оқартириш хоссасига эга бўлади. Гипохлоритларни олиш учун ишқор эритмаларига хлор таъсир эттирилади:



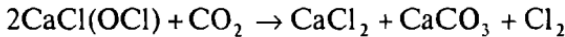
Бу реакция натижасида ҳосил бўлган суюқлик кўп вақтлардан (1820 йилдан) бери Лаборак суви номи билан оқартириш мақсадлари учун ишлатилиб келади. Калий гидроксид эритмасига хлор юборилишидан ҳосил бўлган суюқлик Жавел суви деб аталади (у ҳам матоларни оқартириш учун ишлатилади). Оҳак эритмасига тўйингунча хлор юборилса, хлорид ва гипохлорит кислоталарнинг аралашмаси ҳосил бўлади:



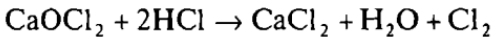
Бу туз хлорли оҳак номи билан юритиладиган модданинг асосий таркибий қисмини ташкил этади. Аслида хлорли оҳак таркибида (энг камида) учта модда бўлади:



У ҳавода парчаланади:



Хлорли оҳак кислоталар билан реакцияга киришганда хлор эркин ҳолда ажралиб чиқади:



Хлорли оҳак матоларни оқартириш ва дезинфекция мақсадлари учун ишлатилади.

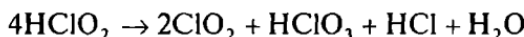
Хлорит кислота ангидриди (Cl_2O_3) олинган эмас. Хлорит (HClO_2) кислотанинг ўзи ҳам фақат суюлтирилган сувли эритмаларда бўлади, ҳалос. У барқарорлиги кам кислота. Унинг диссоциланиш константаси одатдаги шароитда $5 \cdot 10^{-3}$ га тенг.

Хлорит кислота ҳам худди гипохлорит кислота каби кучли оксидловчи модда. Унинг тузлари рангсиз моддалар бўлиб, улар (AgClO_2 ва $\text{Pb}(\text{ClO}_2)_2$ дан бошқа) сувда яхши эрийди.

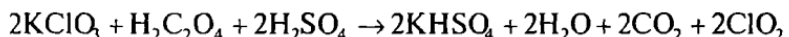
Хлоритлар фақат кислотали муҳитдагина кучли оксидловчи бўла олади; гипохлоритлар эса ҳар қандай муҳитда ҳам оксидловчи хоссаларини намоён қиласеради. Хлоритлар қиздирган вақтда ёки зарб таъсиридан кучли портлаб парчаланади:



Хлорит кислота HClO_2 парчалангандаги хлорат кислота HClO_3 ва ClO_2 ҳосил бўлади:



Хлор(IV) оксид ClO_2 га мувофиқ келадиган кислота олинган эмас. Хлор(IV) оксид олиш учун хлоратларни сульфат кислота билан парчалаш ёки уларни бирор қайтарувчи, масалан, оксалат кислота таъсирида қайтариш керак:



Бу реакцияда ҳосил бўладиган карбонат ангидриид хлор(IV) оксидни суюлтириб, унинг портлаб кетишига йўл қўймайди.

Техникада хлор (IV) оксид олишда қайтарувчи сифатида сульфит ангидриид қўлланилади:

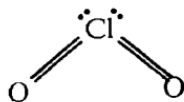


Хлор(IV) оксидга пиридин кўшиб унинг барқарорлиги оширилади. ClO_2 нинг сувдаги эритмаси матоларни оқартиришда ва унга охор беришда ишлатилади.

Хлор(IV) оксид — ўткир ҳидли, сарғиш-яшил тусли, ўз-ўзидан портлайдиган газ. Унинг қайнуш температураси 11°C ва -59°C да қотади. У совутилганда қўнғир тусли суюқликка айланади. Хлор(IV) оксиднинг буғ зичлиги асо-

сида ҳисобланган молекуляр массаси ClO_2 формуласига му-
вофиқ келади ($\Delta H_{f(298)}^0 = 109,5 \text{ кДж моль}^{-1}$).

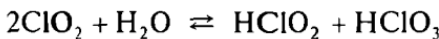
ClO_2 — қутбلىк модда, унинг диполь моменти $0,26 \text{ Кл}\cdot\text{м}$.
га тенг. ClO_2 да хлорнинг валент бурчаги $110,5^\circ\text{C}$. Унда хлор
атоми sp^2 — гибридланиш ҳолатида бўлади, унинг тузи-
лиш формуласи:



$\text{Cl} - \text{O}$ масофаси $0,149 \text{ нм}$, у парамагнит модда. Иш-
қорлар билан хлорит ва хлоратлар ҳосил қиласди:



Сув билан эса хлорит ва хлорат кислота эритмаларини
ҳосил қиласди:



HClO_2 фақат эритмада мавжуд.

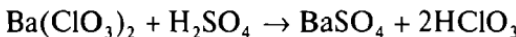
Хлорат ангирид Cl_2O_5 олинган эмас, у фақат
эритмада мавжуд; бошқа Cl(V) биримларидан яна бири
— беш фторли хлор — ClF_5 ниҳоятда бекарор модда ва унинг
хоссалари ҳалигача яхши ўрганилмаган. Хлоратлар гипох-
лоритларнинг $50-60^\circ\text{C}$ да парчаланишидан ҳосил бўла-
ди, масалан:



Қайноқ ишқор эритмасига хлор юбориш йўли билан
бертоле тузи KClO_3 олинади:



Хлорат кислота ҳосил қилиш учун барий хлоратга суль-
фат кислота таъсир эттирилади:



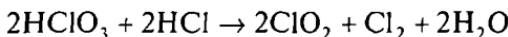
Бу реакцияда ҳосил бўлган чўкмани фильтраш ва эрит-
мани вакуумда паст температурада буғлатиш йўли билан
хлорат кислотанинг концентранган эритмаси олинади. У
суви эритмадагина барқарор.

Хлорат кислота HClO ва HClO_2 га қараганда барқарор-
роқ модда, лекин у ҳам эркин ҳолатда парчаланиб кетади.
Унинг концентранган (сувдаги 40% ли) эритмалари олин-

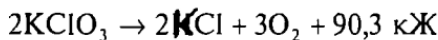
ган. Эритманинг концентрацияси янада оширилганда HClO_3 , парчаланиб кетади.

Хлорат кислота бир негизли кучли кислота. Унинг I и эритмасининг диссоциланиш даражаси 79% га тенг. У кучли оксидловчи.

Хлорат кислота ўзининг кўп хоссалари билан нитрат кислота HNO_3 ни эслатади; хусусан, хлорат кислотанинг хлорид кислота билан аралашмаси худди зар суви сингари ниҳоятда кучли оксидловчи ҳисобланади:



Хлорат кислота тузлари — металл хлоратлар MeClO_3 , одатдаги температурада тамомила барқарор, сувда яхши эрийдиган рангсиз моддалар бўлиб қиздирилганда (катализатор иштирокида) кислород ажратиб парчаланади:



Катализаторсиз қиздирилганда эса парчаланиш қуийдагича боради:



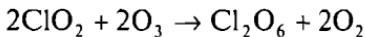
KClO_3 бирданига қаттиқ қиздирилса портлайди, ҳозирги вақтда KClO_3 ва NaClO_3 қайноқ KCl ҳамда NaCl эритмаларини электролиз қилиш йўли билан олинади.

Хлоратлар деярли кучли оксидловчи бўлганлигидан улар қайтарувчи (ва умуман ёнишга қобилиятли моддалар) билан аралаштирилганда портловчи аралашма ҳосил бўлади. Бертоле тузи билан қанд аралашмасига бир томчи концентранган сульфат кислота қўшилса, аралашма ёниб кетади.

Хлоратлардан KClO_3 гугурт тайёрлашда, мушакбозликда, тиббиёт ва бошқа мақсадлар учун ишлатилади.

Натрий хлорат NaClO_3 перхлоратлар олиш ва бегона ўтларни йўқотиш учун ишлатилади. $\text{Ca}(\text{ClO}_3)_2$ дефолиантлар (барг тўкувчи моддалар) тайёрлаш учун қўлланилади.

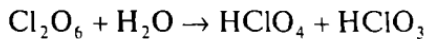
Суюлтирилган ClO_2 га 0°C да озон юбориш орқали хлор(VI)оксид олинади:



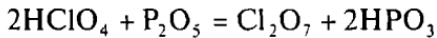
Хлор(VI) оксид одатдаги температурада қорамтири қизил тусли суюқлик ($3,5^\circ\text{C}$ да қотади ва 203°C да қайнайди), тоза ҳолда барқарор, лекин органик моддалар тегса портлаб кетади. Хлор(VI)оксиднинг суюқ ҳолатдаги молекуляр мас-

саси Cl_2O_6 формулага, бүг ҳолатидагиси эса ClO_3 формулага мувофиқ келади.

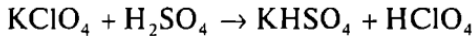
Хлор(VI) оксид аста-секин сувда эриб, хлорат ва перхлорат кислоталарнинг аралашмасини ҳосил қиласи:



Cl_2O_7 рангсиз мойсимон суюқлик; унинг қайнаш температураси 83°C , перхлорат кислотадан сувни фосфат ангидрид ёрдамида йўқотиш орқали олинади:



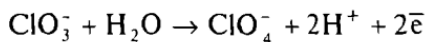
Перхлорат кислота HClO_4 эса перхлоратларга концентранган H_2SO_4 таъсири эттиришдан ҳосил бўлади:



Уни вакуумда ниҳоятда эҳтиётлик билан ҳайдаб, ҳатто сувсиз тоза перхлорат кислота олиш мумкин.

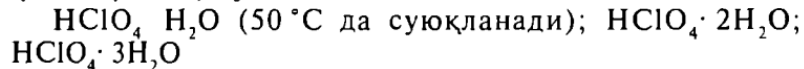
Перхлоратлар ўз навбатида хлоратларнинг катализаторсиз шароитда парчаланишидан ҳосил бўлади.

Техникада перхлоратлар олиш учун хлоратларнинг сувдаги эритмаси анодда оксидлантирилади:



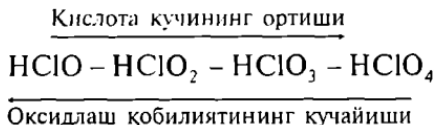
Перхлорат кислота — ҳавода тутайдиган, осон парчаланадиган рангсиз суюқлик; тоза HClO_4 органик моддалар таъсирида тез парчаланиб кетади; у вакуумда $90\text{--}150^\circ\text{C}$ да қайнайди -112°C да қотади. Перхлорат кислота сувда яхши эрийди; сув билан азеотроп эритма (72% HClO_4 ва 28% сув) ҳосил қиласи. Унинг бу эритмаси $2,67$ кПа босим шароитида 111°C га яқин температурада ҳайдалади. Перхлорат кислотанинг ана шундай эритмаси ёруғлик таъсиридан парчаланмайди ва узоқ вақт сақланади. HClO_4 ниҳоятда кучли кислотадир.

Перхлорат кислота сув билан бир неча хил гидратни ҳосил қиласи:

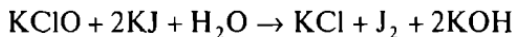


Ишқорий металларнинг ва ишқорий-ер металларнинг перхлоратлари гидролизланмайди, лекин металлмасларнинг перхлоратлари, масалан, JClO_4 гидролизланади.

Хлорнинг кислородли кислоталарининг кучи хлорнинг оксидланиш дарајаси ортиши билан ошади, лекин уларнинг оксидланиш қобилияти хлорнинг оксидланиш дарајаси ортган сайин камаяди:

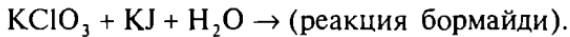


Бу қаторда чапдан ўнгга томон кислоталарнинг барқарорлиги ҳам ортади. Гипохлорит аниони ClO^- нинг ҳосилалари ҳар қандай мұхитта ҳам оксидловчи бўла олади; масалан:

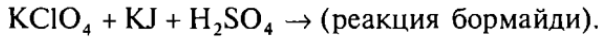


HClO нинг ўзи ниҳоятда күчсиз кислота.

Хлорат аниони ClO_3^- нинг ҳосилалари анча барқарор; улар фақат кислотали мұхитта оксидловчи сифатида реакцияга киришади:



Перхлорат аниони ClO_4^- нинг ҳосилалари одатдаги температурада, ҳатто кислотали мұхитта ҳам, оксидловчи сифатида реакцияга киришмайди;



III.4. БРОМ ГРУППАСИ

Бу группача элементлари бром, йод ва астат атомларининг сиртқи электрон қаватида еттитадан (s^2p^5) электрон бор. Шунинг учун уларнинг күп хоссалари фтор ва хлорниңига ўхшайды, лекин бром группачаси элементлари атомларининг сиртқи қаватидан олдинги ички қаватида 18 тадан ($s^2p^6d^{10}$) электрон бўлғанлиги сабабли уларнинг хоссалари фтор ва хлор хоссаларидан анча фарқ қиласи.

$\text{Br}_2-\text{J}_2-\text{At}_2$ қаторда чапдан ўнгга томон молекулаларда ядроларро масофа катталашади; бинобарин, молекулаларининг диссоциланиш энергияси камая боради, чунончи, Cl_2 нинг диссоциланиш энергияси 243 $\text{кДж}\cdot\text{моль}^{-1}$ га

тенг бўлган ҳолда, Br_2 иинг диссоциланиш энергияси 199 кЖ·моль $^{-1}$; J_2 нинг диссоциланиш энергияси 151 кЖ·моль $^{-1}$ дир.

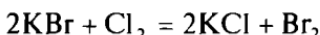
III.4.1. Бром Br

$Z=35$; табиий изотопларнинг масса сонлари 79 ва 81 (табиий бромда 50,5% ^{79}Br ва 49,5% ^{81}Br бўлади. Бромнинг электрон конфигурацияси KLM $4s^24p^5$.

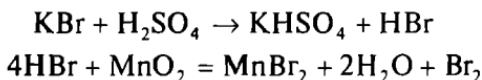
Бром 1826 йилда Балар томонидан денгиз суви тузлари таркибидан ажратиб олинган, денгиз сувида 0,01% бромидлар учрайди.

Табиатда тарқалиши. Бром туз конларининг устки қаватларида бром карналлит $\text{KBr} \cdot \text{MgBr}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ ва бром сильвинит $\text{KCl} \cdot \text{KBr}$ минераллари ҳолида учрайди. NaBr ва KBr денгиз сувида ва туз конларида топилади. Баъзи нефть конларидан чиқадиган сувларда ҳам бир оз миқдорда бром бирикмалари учрайди. Бромнинг масса кларки $1,6 \cdot 10^{-4}\%$.

Олиниши. Бром олишнинг энг арzon усули бромидларга хлор таъсир эттиришdir. Бунда хлор бромидлардан бромни сиқиб чиқаради:



Ҳосил бўлган бром сув буғи билан чиқиб кетади, бромга аралашиб қолган хлорни йўқотиш учун уни яна бир марта калий бромид эритмасидан ўтказиб, сўнгра буғлатилади. Хлор олишда қўлланилган реакциялардан фойдаланиб бром ҳам олиш мумкин. **Масалан**, лабораторияда MnO_2 билан KBr аралашмасига концентранган сульфат кислота таъсир эттириш йўли билан бром олинади:



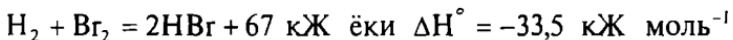
Бром электролиз усулида ҳам олинади.

Физик хоссалари. Бромнинг энг муҳим физик хоссалари куйидагилардан иборат: молекула таркиби Br_2 ; қайнаш температураси 58,8 °C, -7,3 °C да суюқланади, солиширима массаси (20 °C да) $3,14 \text{ g} \cdot \text{cm}^{-3}$, 100 г сувда 20 °C да 3,55 г бром эрийди.

Бром одатдаги щароитда қизғиши-қўнғир рангли суюқ металлмас бўлиб, унинг буғлари ўткир ёқимсиз ҳидлидир.

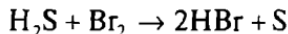
Бром буғлари шиллиқ пардаларни яллиғлантиради ва касалликларга дучор қиласы. Суюқ бром терига түшса, узоқ вақт тузалмайдын яралар ҳосил қиласы. Бромли сув совитилганда $\text{Br}_2 \cdot 8\text{H}_2\text{O}$ таркибли кристаллгидрат ажралиб чиқады (-10°C дан пастда).

Кимёвий хоссалари. Бромнинг электронга мойиллиги хлорникидан кичик; шу сабабли бром иштирокида содир бўладиган реакциялар хлор билан бўладиган реакцияларга қараганда сустроқ боради. Масалан, бром водород билан фақт қиздирилганда ёки катализатор иштирокида реакцияга киришади:



927°C да Br_2 молекулаларининг 2,1 фоизи атомларга парчаланади.

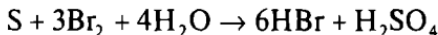
Бром кўпчилик металл ва металлмаслар билан хона температурасида реакцияга киришади; лекин кислород, азот, углерод ва нодир газлар билан бевосита бирикмайди. Бром водород сульфид билан қуидаги тенгламага мувофиқ реакцияга киришади:



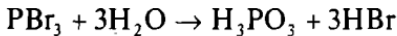
Бромли сув барий сульфидни барий сульфатга айлантиради:



Бром нейтрал шароитда олтингугуртни ҳам оксидлаб, сульфат кислотага айлантира олади:



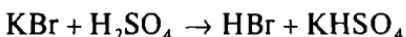
Бром фосфор билан бирикиб PBr_3 ни ҳосил қиласы; PBr_3 гидролизга учраганида H_3PO_3 ва HBr ҳосил бўлади:



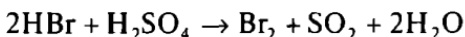
Ишлатилиши. Бром кимё лабораторияларида органик моддаларни синтез қилишда катта аҳамиятга эга. Таркибида бром бўлган баъзи дорилар (масалан, бромурал), тиббиётда ишлатилади. Кумуш бромид фотоплёнкалар тайёрлашда, бромли сув эса оксидловчи сифатида ишлатилади.

III.4.2. Водород бромид

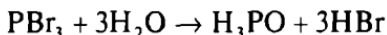
Водород билан бромнинг бевосита бирикишидан водород бромид ҳосил бўлади. Шунингдек, калий бромидга сульфат кислота таъсир эттириш йўли билан ҳам водород бромид олиниши мумкин:



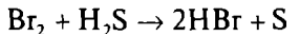
Лекин бу реакция учун қўлланиладиган H_2SO_4 концентрацияси у қадар юқори бўлмаслиги (унинг солишири маассаси 1,4 г/мл дан кам бўлиши) керак. Акс ҳолда ҳосил бўладиган водород бромид оксидланиб бром ажрала бошлияди:



Олинган эритмани фракциялаб ҳайдаш орқали HBr нинг концентрациясини 48% гача етказиш мумкин. Водород бромид олиш учун асосан PBr_3 , нинг гидролизидан фойдаланилади:



Бром фосфор билан аралаштирилганда рангсиз суюқлик PBr_3 ҳосил бўлади. Бу модда сувда ниҳоятда шиддатли гидролизланиб юқорида келтирилган реакция рўй беради. Бромли сувга H_2S юборилганида ҳам HBr ҳосил бўлади:



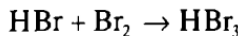
Водород бромид ўткир ҳидли рангсиз газ; ҳавода худди HCl каби тутайди.

Водород бромид сувда яхши (10°C да 1 ҳажм сувда 600 ҳажм) эрийди. Унинг суюқланиш ва қотиш температура-лари у қадар паст эмас (-88°C да қотади, қайнаш темпера-тураси $-66,7^{\circ}\text{C}$). Водород бромид сув билан азеотроп аралашма ҳосил қиласи; унинг таркибида 48 % HBr бўлиб, 1 кПа босимда 126°C да қайнайди.

Водород бромид анча барқарор; 800°C да парчалана бошлияди.

Водород бромиднинг сувдаги эритмаси жуда кучли кислота. У металларга, металл оксидларига ва гидроксидларга хлорид кислота каби таъсир этади.

Водород бромид эркин бром билан ўзаро бирикади:



бу реакциянинг мувозанат константаси:

$$K = \frac{[\text{Br}_3^-]}{[\text{Br}_2] \cdot [\text{Br}^-]} = 17$$

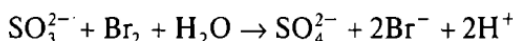
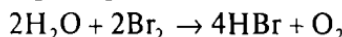
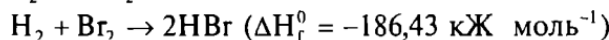
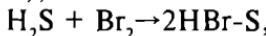
га тенг эканлиги мувозанат сезиларли даражада ўнг томонга силжиганлигини кўрсатади.

Бромид кислота тузлар — металл бромидлар сувда яхши эрийди; фақат баъзи оғир metallарнинг бромидлари (масалан, AgBr ва PbBr_2) сувда оз эрийди.

Бромни тавсифловчи реакциялар тенгламалари:



$2\text{Na} + \text{Br}_2 \rightarrow 2\text{NaBr}$ (реакция давомида портлаш кузатилиди),

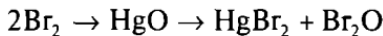


Терига бром тегса кучли оғрийдиган, узоқ вақтлар давомида тузалмайдиган яралар пайдо бўлади. Бромнинг бути хатто оз концентрацияда ҳам нафас олиш йўллари учун жуда ҳафвли.

Ишқорий metallарнинг бромидлари табобатда қўлланилади; кумуш бромид ёруғлик таъсирига сезгир модда бўлганидан фотоплёнкалар тайёрлашда ишлатилади.

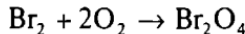
III.4.3. Бромнинг кислородли бирикмалари

Бром оксидлари қийин ҳосил бўладиган моддалар бўлиб, улар ниҳоятда беқарор. Ҳозиргача бромнинг қўйидаги оксидлари олинган: BrO_2 — бром(IV) оксид, Br_2O — бром(I) оксид ва BrO_3 — бром(VI) оксид. BrO_2 худди Cl_2O каби олинади:

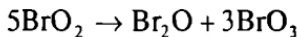


Бром(I) оксид — қорамтирик жигарранг қаттиқ модда, у -40°C дан юқорида бром ва кислород ҳосил қилиб парчаланади.

Br_2O_2 ёки Br_2O_4 — бром (IV) оксид равшан сарық рангли қаттиқ модда, уни милтиллаган разряд таъсирида олиш мумкин:



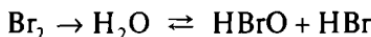
Бу модда -50°C дан юқорида парчаланади:



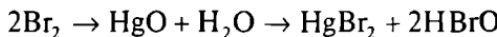
Ҳосил бўлган BrO_3 ҳам беқарор модда.

Бромнинг кислородли кислоталари учта: HBrO —гипобромит кислота, HBrO_3 — бромат кислота ва HBrO_4 —пербромат кислота. Биринчи кислотада бромнинг оксидланиш даражаси +1 га тенг, иккинчисида +5 га, учинчисида +7 га тенг.

Гипобромит кислота бромнинг сув таъсирида диспропорцияланганида оз миқдорда ҳосил бўлади:

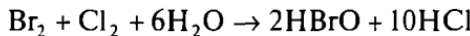


Мувозанатдаги системада HBr ни боғлаш учун бромли сувга симоб(II) оксид қўшилади:



Ҳосил бўлган HBrO эритмасини вакуумда 30°C да буёлатиш билан гипобромит кислота концентрацияси 6 фоизга етказилади.

Бу кислота бошқа усуллар билан ҳам олиниши мумкин:



Гипобромит кислота тузлари гипохлоритлар каби ҳосил бўлади.

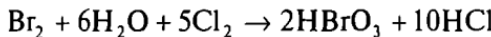
Гипобромитлар беқарор моддалар бўлиб, худди гипохлоритлар каби қиздирганда диспропорцияга учрайди:



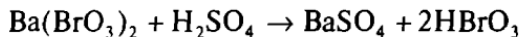
Бу реакция натижасида ҳосил бўладиган KBrO_3 (калий бромат) катта аҳамиятга эга. Техникада KBrO_3 худди KClO_3 , каби электролиз йўли билан олинади.

Бромат кислота HBrO_3 калий броматга суюлтирилган сульфат кислота таъсир эттириб олинади.

Бундан ташқари, бромли сувга хлор юборилганида ҳам бромат кислота ҳосил бўлади:

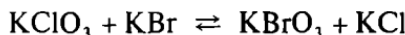


Бу кислотани бошқа усулда ҳам олиш мумкин:



Бромат кислота фақат сувдаги эритмада барқарор модда; унинг кислота кучи хлорат кислотаникidan пастроқ, лекин HClO_3 га қараганда HBrO_3 анча барқарор, унинг концентрациясини 50 фоизга етказиш мумкин.

Хлоратларга бромидлар таъсири эттирилганида ҳам броматлар ҳосил бўлади, масалан:

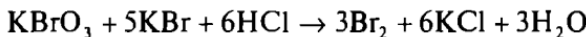


Бу реакция мувозанатининг чапдан ўнгга силжишига сабаб шуки, галогенларнииг тартиб рақами ортиши билан уларнинг кислород бириткириш қобилияти ортиб боради.

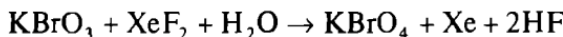
HBrO ва HBrO_3 фақат сувдаги эритмаларда барқарор-дир. HBrO 30°C дан пастда 6 фоизга, HBrO_3 эса 50 фоизга қадар концентрлаш мумкин.

Бромат кислотанинг ўзи ҳеч қаерда ишлатилмайди, лекин унинг тузлари оксидловчи сифатида қўлланилади.

Броматлар билан бромидлар орасида кислотали мухитда борадиган реакция диққатга сазовордир:



Бу реакцияда ҳосил бўладиган бром қайтарувчилар микдорини аниқлашда қўлланилади. Бу усул аналитик кимёда броматометрия номи билан юритилади. 1968 йилда перброматлар ҳам олинди. Биринчи марта ўтказилган реакция тенгламаси:

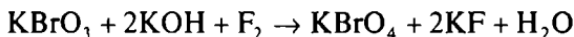


Пербромат кислота HBrO_4 фақат эритмалардагина маълум, уни вакуумда 80% ли ҳолгача концентрлаш мумкин. Қиздирилганда парчаланади, жуда кучли кислота, эритмаларда ҳам кучли оксидловчи. Уни олиш учун KBrO_4 эритмасини Н-катионит орқали ўтказиш қулай.

Бу кислотанинг тузлари — перброматлар оддий шароитда турғун кристалл моддалардир, 250 °C дан юқори температурада парчаланади:



Пербромат тузлари сувда яхши эрийди, оксидловчилик хоссалари кислотасиникидан заифроқ. Уларни олиш учун NaBrO_3 , ёки KBrO_3 ни ишқорий шароитда фтор билан оксидланади:



III.5. ЙОД ВА УНИНГ БИРИКМАЛАРИ

$Z=53$; нисбий атом массаси 126,9044.

Барқарор изотопи $^{127}_{53}\text{J}$.

Атом тузилиши $\text{KLM } 4s^2 4p^6 4d^{10} 5s^2 5p^5$

Йодни француз олимни Куртуа 1811 иили дengиз ўсиммиклари кулини текшириши жараёнида кашф этди. Йоднинг мустақил элемент эканлигини эса 1815 ийлда Гей-Люссак исбот қилди ва йод номини беришни таклиф этди. Унинг масса кларки $3 \cdot 10^{-5}$. Йоднинг Ер қобиғидаги миқдори хлорникидан қарийб 1500 марта кам.

Йод одатда бром билан бирга учрайди. Чили селитраси конларида ва Боливияда анчагина миқдорда йод учрайди. Чили селитрасининг баъзи қатламларида 0,1% га қадар натрий йодат NaJO_4 , бўлади. Шу сабабли Чили селитраси конлари яқин вақтларга қадар йод олиш учун асосий манба ҳисобланиб келди. Ер юзининг бошқа жойларида йод кўп учрамайди, у тарқоқ элементлар жумласига киради.

Йодниг табиатда тарқалганлиги катта аҳамиятга эга. Йод бирикмалари организмда модда алмашинувини йўлга солиб туришда муҳим роль ўйнайди. Организмда йод етишмай қолганда эндемик бўкоқ деб аталадиган касаллик вужудга келади.

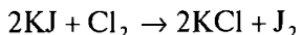
Дengиз сувида йод жуда кам миқдорда учрайди, лекин дengизда ўсадиган баъзи сув ўтлари (дengиз карами—ламинария) йод тузларини ўзида тўплайди. Кучли бўрон вақтларидаги тўлқинлар бу ўтларни қирғоқча чиқариб ташлайди, улар қуритиб ёқилади, уларнинг кулидан 2% га қадар йод тузлари олинади. Кул таркибида йод хлор тъсирида сиқиб чиқарилади. Бу усул яқин вақтга қадар йод олишда энг кўп қўлланиладиган усуллардан бири эди. Таркибида йод бўладиган баъзи нефть сувлари ва минерал

сувлар йод олиш учун янги манба бўлиб қолди. Денгиз сувида йод $2\text{-}3 \text{ мг}\cdot\text{л}^{-1}$ концентрацияда бўлади.

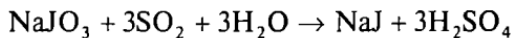
Йод «тоза» элемент хисобланади, чунки табиатда унинг фақат бир изотопи — $^{127}_{53}\text{J}$ учрайди, лекин унинг жуда кўп сунъий изотоплари олинган.

Йоднинг олиниши.

1. Йодидларга хлор таъсириш йўли билан олиниши мумкин:



2. Чили селитрасидан NaNO_3 кристалланганда ортиб қоладиган эритма таркибида натрий йодат бўлади. Бу эритмадан йод олиш учун эритмага SO_2 юборилади (ёки H_2SO_3 нинг тузлари қўшилади). Бу вақтда натрий йодат икки босқичда йодга қадар қайтарилади:



Денгиз ўсимликлари ўз хужайраларида бу элементни йиғади. Масалан, денгиз карами таркибида (қуритилганида) 0,5 фоиз йод борлиги маълум. Шуни назарга олиб, денгиз ўсимликларининг кулидан хлор ёрдамида йод олиниди. Йодни нефть чиқадиган жойлардаги ер ости сувларидан ҳам олиш мумкин. Бунда йодидларни нитратлар ёрдамида оксидлашга, ҳосил бўлган йодни кўмирга адсорбилаб, уни ушлаб қолиш мумкин.

Ишлаб чиқаришда олинадиган йод унча тоза бўлмайди: у албатта, тозаланиши керак. Йодни тозалаш унинг сублимматланиш хоссасига асосланган.

Йоднинг хоссалари. Йод одатдаги температурада кўнғир тусли ромбик, металл ялтироқлигига эга бўлган кристалл модда, лекин яхши буғланади. Йоднинг буф босими $113,7^\circ\text{C}$ да $53,33 \text{ кПа}$ га етади. Йод буғлари икки атомли молекулалардан иборат. Йод молекулаларининг атомларга ажralиши 927°C да 13 фоизга етади. Йод сувда жуда оз (5000 қисм сувда 1 қисм) эрийди, бу вақтда йоднинг оксидланиш даражаси 0 дан $+1$ ва -1 га қадар ўзгаради, яъни диспропорцияланиш содир бўлади:



Йоднинг юқоридаги тенглама бўйича гидролизланиш константаси кичик: $K = 5 \cdot 10^{-13}$. Лекин йод молекулалари кутбсиз бўлганлиги сабабли йод органик эритувчиларда (спирт, бензол, эфир, хлороформ кабиларда) яхши эрийди.

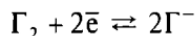
Йод билан эритувчи молекулалари орасида ўзаро таъсир борлиги туфайли эритмаларнинг ранги бинафша ёки қўнғир тусли бўлади.

Агар бу ўзаро таъсир кучсиз бўлса (масалан, CCl_4 да), эритма бинафша тусга киради. Ўзаро таъсир кучлироқ бўлса масалан, ацетонда) эритма қўнғир тусни эгаллайди.

Агар сувга KJ ёки HJ қўшилса, ундан сувда йод яхши эрийди, чунки KJ_3 (ёки HJ_3) таркибли комплекс бирикма ҳосил бўлади. Бундай ҳолларда ҳатто KJ_9 таркибли бирикма ҳосил бўлиши мумкин. Одатда йоднинг спиртдаги 10 фоизли эритмаси табобатда қўлланилади. Йод крахмалга таъсир этганда крахмал тўқ-зангори рангга киради. Қиздирилганда эса бу кўк ранг йўқолиб кетади, совитилганда яна кўк ранг тикланади.

Кимёвий жиҳатдан йод оксидловчилар жумласига киради, лекин унинг оксидловчилик хоссалари хлор ва бромникига қараганда кучсизроқ ифодаланган.

$F-Cl-Br-J-At$ қаторида чапдан ўнгга томон элементларнинг электронга мойиллиги камая боради. Шунга кўра Эркин ҳолатдаги галогенларнинг оксидловчилик потенциали $F_2-Cl_2-Br_2-J_2-At_2$ қаторида чапдан, ўнгга томон камаяди:



(бу ерда: Γ —галоген).

$F_2-Cl_2-Br_2-J_2-At_2$ қаторида чапдан ўнгга томон галогенларнинг қайтарувчи сифатидаги хоссалари кучаяди; бинобарин, агар бром нитрат кислотани NO га қадар қайтарса, йод ҳатто сульфат кислотани SO_2 га қадар қайтаради:



Йод ўз бирикмаларида -1 , $+1$, $+3$, $+5$ ва $+7$ га тенг оксидланиш даражаларига эга бўлади.

Йод металлмаслар (H_2 , Cl_2 , Br_2 , F_2 , O_2 , Si , N_2 , P ва бошқалар) билан бирикмалар ҳосил қиласади. $H_2 + J_2 \rightleftharpoons 2HJ$ (газ) учун $\Delta H^\circ = 26,57 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$.

III.6.1. Модданинг ўзаро аралашмайдиган икки эритувчи қатлами орасида тақсимланиш қонуни

Йод органик эритувчиларда яхши эрийди. Шунга кўра унинг сувли эритмаларидан (оз миқдорини ҳам) ажратиб олишга (экстракция қилишга) имкон беради. Агар озгина йод эриган сувга углерод(IV) хлорид қўшсак, сувдаги йод икки эритувчи орасида тақсимланади; йодниг асосий миқдори органик эритувчига ўтади.

Бирор модданинг амалда ўзаро аралашмайдиган икки суюқлик (умуман, икки фаза) орасида тақсимланиши 1890 йилда В. Нернст таърифлаган **тақсимланиш қонунига** бўйсунади; бу қонун қуидагича таърифланади:

Бир-бири билан аралашмайдиган икки фаза орасида тақсимланган моддалар концентрацияларининг нисбати айни температурада ўзгармас қийматдир:

$$C_1 / C_2 = D$$

Бу ерда: C_1 —модданинг органик эритувчидаги концентрацияси, C_2 —модданинг сувдаги концентрацияси, D —айни модданинг икки фаза орасидаги тақсимланиш коэффициенти. Бу қонун газларнинг суюқликларда эришига оид Генри қонунини эслатади. Йоднинг сув билан CCl_4 орасида тақсимланиш коэффициенти $D = 85$; унинг хлороформ билан сув орасида тақсимланиш коэффициенти $D = 130$ га тенг. Нернстнинг тақсимланиш қонуни айни модданинг молекуляр ҳолати иккала эритувчидаги бирдек бўлгандагина ўз кучини сақлаб қолади. Агар модданинг иккала фазадаги молекуляр ҳолатлари бирдек бўлмаса D концентрацияга боғлиқ бўлади. Шунинг учун D нинг концентрация билан ўзгаришига қараб, тақсимланувчи модданинг иккала эритувчидаги молекуляр ҳолати ҳақида хулоса чиқариш мумкин.

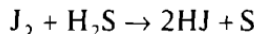
III.7. ВОДОРОД ЙОДИД

Водород билан йод юқори температурада бирикади:

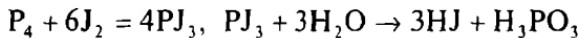


Катализатор (Pt) иштирокида реакция тезда мувозанат ҳолатига келади.

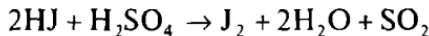
Водород йодиднинг сувдаги эритмасини ҳосил қилиш учун кукун қилиб майдаланган йодга водород сульфид таъсир эттириш мумкин:



Лекин водород йодид олишда энг күп қўлланиладиган усул фосфор(III) йодиднинг гидролизидир:

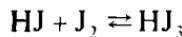


Аммо йодидларга концентрантланган сульфат кислота таъсир эттириб HJ олиб бўлмайди, чунки ҳосил бўлган водород йодид оксидланиб қолади:



Водород йодид рангсиз, нам ҳавода тутайдиган газ, сувда жуда яхши эрийди. Одатдаги температурада 1 ҳажм сув 410 ҳажм HJ газини эритади. Ҳосил бўлган эритма водород йодид кислота номи билан юритилади. У кучли кислоталар қаторига киради. Бу кислота қизил фосфор иштироқида сақланади.

Водород йодид кислота тузлари—металл йодидлар қайтарувчи хоссаларини намоён қиласди. Калий йодид ҳатто кучсиз оксидловчи нитрит кислота HNO_2 таъсирида J_2 га қадар оксидланади. Водород йодид кислотада эркин йодни эриши бромга хос бўлган жараён (III.7.2 га қаранг) дан ҳам чуқурроқ содир бўлади:



Бу реакциянинг мувозанат константаси:

$$K = \frac{[\text{J}_3^-]}{[\text{J}^-][\text{J}_2]} = 140$$

бром тутган системаникidan тахминан 8 марта катталиги кўриниб турибди.

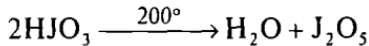
Ишқорий металлар, ишқорий-ер металлар ва кўпчилик бошқа металларнинг йодидлари сувда яхши эрийди. Кумуш йодид AgJ ёмон эрийди, PbJ_2 эса қайноқ сувда яхши эрийди, лекин совуқ сувда ёмон эрийди.

III.7.1. Йоднинг кислородли бирикмалари

Йоднинг J_2O ва J_2O_5 таркибли иккита оксиди маълум. J_2O_5 йоднинг ягона барқарор оксиди ҳисобланади. Унинг ҳосил бўлиш энталпияси:



J_2O_5 одатда HJO_3 нинг парчаланишидан ҳосил бўлади:



J_2O_5 экзотермик бирикма, $300^\circ C$ қиздирилганда йод билан кислородга ажралади. Унинг солиширма массаси $4,8 \text{ г} \cdot \text{см}^{-3}$.

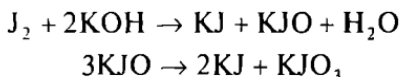
Бундан ташқари J_2O_4 , J_4O_9 каби оксидлар ҳам маълум. Лекин бу моддаларни йодат кислотанинг йод ва JO^+ билан ҳосил қилган тузлари $J (JO_3)_3$ ва $JO (JO_3)$ деб қараш мумкин.

Йоднинг кислородли кислоталари: гипойодит кислота HJO , йодат кислота HJO_3 ва перйодат кислота HJO_4 лардир. Яна перйодат кислотанинг кристаллогидрат сувли иккита кўриниши бор: $H_3JO_5(HJO_4 \cdot H_2O)$ ва $H_5JO_6(HJO_4 \cdot 2H_2O)$. Унинг бу уч кўринишини бир-биридан фарқ қилиш учун булар турлича номланади, масалан, HJO_4 ни *метаперйодат кислота*, H_3JO_5 ни *mezoperiyodat kislotasi* ва H_5JO_6 ни *ortoperiyodat kislotasi* деб юритилади.

Мета- ва мезоперийодат кислоталар беқарор моддалар бўлиб, ортоперийодат кислота эркин ҳолда рангсиз, ҳавода ёйилиб кетадиган (суюқтаниш температураси $130^\circ C$) кристалл моддадир. Перийодат кислотанинг тузлари ичидаги ортоперийодатлар (M_5JO_6) энг барқарор бўлиб, метаперийодатлар (MJO_4) эса қиздирганда кўпинча портлаб парчаланади.

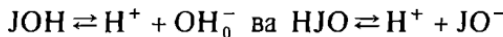
Гипойодит кислота ва унинг тузлари — гипойодитлар (MJO) жуда беқарор моддалар бўлиб, осонлик билан йодатлар (MJO_3) га ўтади.

HJO ва унинг тузлари фақат эритмаларда барқарор. Лекин гипойидитлар (MJO) тоза гипойодит кислотага қарангандага барқарорроқ моддалардир, агар йодга ишқорлар таъсир эгтирилса, аввал гипойодитлар ҳосил бўлади, сўнгра улар йодатларга ва йодидларга ажралади:



Гипойодит кислота ва унинг тузлари оксидловчилардир.

Гипойодит кислота күчсиз кислота бўлиб, у амфотер хоссага эга:

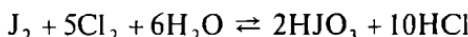


тenglamalari бўйича диссоциланади. $\text{HClO}-\text{HBrO}-\text{HJO}$ қаторида модданинг барқарорлиги ва оксидлаш хоссаси чапдан ўнгга томон заифлашади.

Йод(V) оксид J_2O_5 га мувофиқ келадиган кислота йодат кислота HJO_3 дир. Уни ҳосил қилиш учун йодга нитрат кислота HNO_3 ёки хлорли сув таъсир эттирилади:

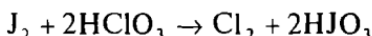


ёки



кейинги реакция мувозанатини ўнг томонга силжитиш учун реакцион аралашмадан HCl ни чиқариб юбориш керак; бунинг учун кумуш оксид қўшиб HCl ни AgCl ҳолига ўтказилади.

Агар йодга хлорат кислота эритмаси таъсир эттирилса ҳам йод оксидланиб HJO_3 га ўтади:



Бу тенгламадан кўрамизки, йоднинг мусбат оксидлашиш даражасини намоён қилиш қобилияти кучли бўлганлиги учун у HClO_3 таркибидағи хлорни сиқиб чиқаради. Йодат кислота тузини қуйидагича олиш мумкин:

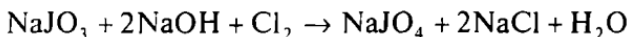


Йодат кислота сувда яхши эрийдиган рангсиз кристаллар ҳолида олиниши мумкин. $\text{HJO}_3 (\rho = 4,05 \text{ г см}^{-3}, t_{\text{суюкл.}} = 110^\circ\text{C})$ рангсиз шаффоф кристалл модда.

Йодат кислотанинг тузлари MeJO_3 худди броматлар (MeBrO_3) ва хлоратлар (MeClO_3) каби нейтрал ва ишқорий эритмаларда оксидловчи хоссаларини намоён қилмайди. Умуман йоднинг реакцион активлигиги хлор ва бромнинг кимёвий активлигидан кейинда туради. Ёнувчан модда билан аралаштирилганда ташқи куч таъсирида йодатлар портлайди.

$\text{HClO}_3 - \text{HBrO}_3 - \text{HJO}_3$ қаторида модданинг барқарорлик даражаси чапдан ўнгга томон кучаяди; лекин оксидлаш таъсири ва кислота кучи чапдан ўнгга томон пасаяди.

Ортоперйодат кислотани ҳосил қилиш учун аввал унинг тузлари олинади. Бунинг учун натрий йодат ишқорий мұхитда оксидланади;



Сүнгра NaJO_4 га сульфат кислота таъсир эттириб H_5JO_6 олинади. H_5JO_6 ўз таркибидаги бешта водородни металлга алмаштириши мумкин. Унинг Ag_5JO_6 ва $\text{Pb}_5(\text{JO}_6)_2$ таркибли тузлари олинган.

Ортоперйодат кислота қиздирилганда метаперйодат кислота HJO_4 ҳосил бўлади.

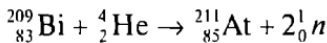
Атом массаси ортиши билан галогенларнинг НЭМ камайиши сабабли перйодат кислота тузлари барқарор моддалардир. Бинобарии, HClO_4 дан кўра HJO_4 барқарордир.

Яна шуни ҳам айтиб ўтиш керакки, галоген атомининг радиуси ортган сари унинг катион бўла олиш қобилияти ортиб боради. Бир валентли йоднинг йод хлорат JClO_3 , йод перхлорат JClO_4 , йод цианид JCN каби бирикмаларининг ҳосил бўлиши йод атомининг ана шу хоссаси асосида тушунтирилади.

III.8. АСТАТ

Белгиси At, $Z=85$; атом массаси 210 (22 изотоп ичida энг барқарори изотопининг масса сони 210), атом тузилиши $\text{KLMNO } 6s^26p^5$

Астат табиатда деярли учрамайди; уни 1940 йилда Сегре сунъий усулда, висмут атомларини циклотронда тезлаталигандан (энергиялари 38 МЭВ га teng) α -нурлар билан бомбардимон қилиш орқали ҳосил қилди:



Астат—211 нинг ярим емирилиш даври 7,2 соат («Астат» сўзи юнонча «беқарор» демакдир).

Астатда металлик хоссалари сезиларли даражада намоён бўлади.

Астат бирикмаларининг кислотали эритмаларига сульфит ангиридид ёки бошқа қайтарувчи таъсир эттирилганда эркин ҳолдаги астат чўқади; бундан ташқари, астат бирикмалари электролиз қилинганда катодда эркин астат ажралиб чиқади.

Астат ҳатто одатдаги температурада ҳам сублимацияга учрайди.

Астат сунъий йўл билан ҳосил қилинганидан кейин бу элемент уран, торий ва актиний қаторларидағи изотоплар орасидан топилди. Натижада астат радиоактив элементлар қаторида ҳам учраши (лекин ниҳоятда оз миқдорда) маълум бўлди.

At 210 нинг ярим емирилиш даври 8,3 соатга teng. Унинг ярим емирилиш даври кичик бўлиши учун унга хос бўлган кимёвий хоссаларни ўрганишни қийинлаштиради. Астатни висмутдан ажратиш учун аралашмани α - нурлар таъсир эттирилган висмутни) шиша найда қиздириб суюқлантирилади. Найнинг устки томони суюқ азот билан совитилади. Висмут суюқланганида у билан аралашган астат буғланади ва найнинг азот билан совитилиб турган сиртида (ич томонида) юпқа парда ҳолида ажралади. Астатнинг кимёвий хоссаларини биринчи марта ўрганиш учун қўлланилган эритма концентрацияси 10^{-10} моль $^{-1}$ л $^{-1}$ бўлган эди.

Астатнинг кимёвий хоссалари ниҳоятда ажойиб экан. Астат, худди галогенлар каби, органик эритувчиларда (бензолда, CCl_4 да) яхши эрийди, кумуш астатид $AgAt$ сувда эримайди; астат ўз бирикмаларида -1 , $+1$ ва $+5$ оксидланиш даражасида бўлади (масалан, $AgAtO_3$ ни ҳосил қилади).

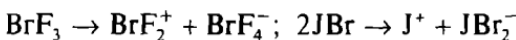
III. 9. ГАЛОГЕНЛАРНИНГ ЎЗАРО ҲОСИЛ ҚИЛГАН БИРИКМАЛАРИ

Улар икки хил галогендан иборат. Бу турдаги бирикмаларни AX , AX_2 , AX_3 , AX_5 лар кўринишида ишоралаб, уларни III. 4-жадвал шаклида намойиш қиласиз (A —шартли равишида электрмусбат галоген, X —электрманфий галоген)

Галогенлараро бирикмалар

Хоссалари	AX	AX_3	AX_5	AX_7
$t_{\text{сук}} \text{ } ^\circ\text{C}$ $t_{\text{жид}} \text{ } ^\circ\text{C}$ 25 °C да зичлиги, г cm^{-3} Хосил бўлиш энталпияси, кЖ·моль $^{-1}$	ClF —154 BrF —100,8 — —55,64	ClF_3 —83 +12(суюқлик) 1,801 —163	BrF_5 —61 40 2,460 —	JF_7 5(202,65 кПа да) 4 (сублимация) 2,75
$t_{\text{сук}} \text{ } ^\circ\text{C}$ $t_{\text{жид}} \text{ } ^\circ\text{C}$ 25 °C да зичли- ги, г cm^{-3} Хосил бўлиш энталпияси, кЖ·моль $^{-1}$	BrF —33 20 — —77	BrF_3 9 126 2,803 (қизил рангли суюқлик) —271,2	BrF_5 —9 100 3,19 —856,5	
$t_{\text{сук}} \text{ } ^\circ\text{C}$ $t_{\text{жид}} \text{ } ^\circ\text{C}$ Хосил бўлиш энталпияси, кЖ·моль $^{-1}$	BrCl —54 5 14,64	JCl_3 101 парчалапиб кетади —88,70		
	JF —10°C дан юқорида парчала- нади	—	—	—
$t_{\text{сук}} \text{ } ^\circ\text{C}$ $t_{\text{жид}} \text{ } ^\circ\text{C}$	JCl +27,2 +13,9 97,4			
$t_{\text{сук}} \text{ } ^\circ\text{C}$ $t_{\text{жид}} \text{ } ^\circ\text{C}$ Хосил бўлиш энталпияси, кЖ·моль $^{-1}$	JBr 36 116 10,29			

Бу жадвалда келтирилган баъзи бирикмалар, масалан, бромтрифтоторид BrF_3 ёки йодбромид JBr электролитик диссоциланиш қобилиятига эга:



Йод бромид KBr билан бирикиб $\text{K}[\text{JBr}_2]$ таркибли бирикма ҳосил қиласди. III.4-жадвалда келтирилган фторли

Бирикмалар бошқа моддаларни фторлаш қобилиятига эга ва бу хусусият қуйидаги тартибда ўзгариб боради.

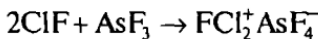


Булардан ташқари, таркибида учта галоген бўлган бирикмалар ҳам учрайди. Масалан, JBrCl^- таркибли полигалогенид ионда йод, бром ва хлор мавжуд. Икки галогендан иборат AX_n таркибли бирикмаларда одатда A—оғирроқ галоген, X—ёнгилроқ галоген, n эса n ≥ 1 бўлиб, тоқ сондан иборат. Булардан учтасини кўриб чиқайлик.

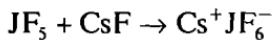
ClF_3 — хлор(III) фторид суюқлик, уни саноатда фтор билан хлорнинг (200–300 °C да) бевосита бирикишидан ҳосил қилинади; агар ClF_3 мўл Cl_2 билан реакцияга киришса, бунинг натижасида газсимон ClF ҳосил бўлади. Уни **хлормонофторид** деб аталади. BrF_3 бром(III) фторид қизил рангли суюқлик. Бром билан фтор орасидаги бевосита реакциядан ҳосил бўлади.

Бу уч модда (ClF_3 , BrF_3 , ClF) — реакцияга жуда мойил моддалар; уларни галоген фторидлар учун *типавий моддалар* деб қараш мумкин. Улар сув билан ва органик моддалар билан тўқнашганида портлаш билан содир бўладиган жараёнлар кузатилади. Улар анерганик ва органик бирикмалар таркибига фтор киритишга қодир, органик моддалар билан бундай ишларни бажаришда албатта органик моддани кўпгина азот билан аралаштириб, сўнгра ишлатиш керак.

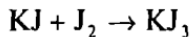
Яна катион ва анион сифатида *интергалогенид* ионлар ҳам учрайди. Галоген фторидлар (масалан ClF) билан AsF_3 орасида қуйидаги тентгламага мувофиқ реакция боради:



Иккинчи мисол тариқасида:

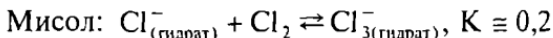


реакцияни келтирамиз. Кўнғир рангли трийодид ион I_3^- бирикмасини ҳосил қилиш учун KJ нинг сувдаги эритмасида J_2 эритилади:

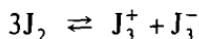


Бинобарин, J_3^- ион сувдаги муҳитда барқарор моддадир. Кўпчилик бундай ионлар сувда беқарор бўлади. Улар билан

борадиган реакцияларни ўрганишда сув ўрнида метил спирт (CH_3OH), ацетонитрил (CH_3CN) каби эритувчилар ишлатилади. Баъзан кристалл ҳолатдаги Cs^+ ёки R_4N^+ ионлари бўлган тузлардан фойдаланилади.



Йод эритмасининг электр токини ўтказишига сабаб:



тенгламанинг амалга ошиши деб топилган.

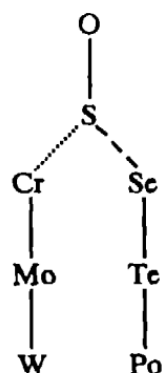
IV бўб

Д. И. МЕНДЕЛЕЕВ ДАВРИЙ СИСТЕМАСИННИГ VI ГРУППА ЭЛЕМЕНТЛАРИ

VI.1. ГРУППАНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ.

VI группа икки группачадан иборат: асосий группача — кислород O, олтингугурт S, селен Se, теллур Te, полоний Po; ёнаки группача — хром Cr, молибден Mo, вольфрам W. Асосий группача элементларининг ўзи яна иккига бўлинади: типик элементлар (кислород ва олтингугурт) ва селен группачаси (селен, теллур ва полоний).

VI группадаги элементлар электрон тузилишлари жиҳатидан ўзаро ўхшаш элементларни қуида келтирилган схема билан тасвирлаш мумкин. Бу схемада кислород ва олтингугурт тўлиқ ўхшашликка эга бўлган элементлар, ўзаро тўлиқсиз ўхшашликка эга бўлган селен, теллур ва полоний элементлари штрих чизиқлар билан бирлаштирилган, нуқталар билан фақат юқори оксидланиш дарражадаги (яъни тавсифий валентликка эга бўлган) ўхшаш элементлар бирлаштирилган.



Кислород, олтингугурт, селен ва теллур табиатда учрайди, лекин полоний фақат уран қатори элементларининг радиоактив емирилиш маҳсулотлари сифатида тарқалган бўлиб, уни ядро реакциялари ёрдами билан сунъий равишда ҳосил қилиш мумкин.

Кислород O, олтингугурт S, селен Se, теллур Te ва полоний Po атомларининг сиртқи поғонасида олтитадан

(ns^2np^4) электрон бор. Шунга мувофиқ, бу элементларнинг оксидланиш даражаси +6, +4 ва -2 бўлади. Кислороднинг оксидланиш даражаси -1, -2 ва фторли бирикмаларида +2 га тенг.

Олтингугурт, селен, теллур элементларининг гидридлари H_2S , H_2Se , H_2Te қайтарувчи моддалар бўлиб, уларнинг бундай хоссалари H_2S дан H_2Te га ўтган сайн кучайиб боради.

IV. I-жадвалда VI группача элементларининг хоссалари кўрсатилган.

IV. I-жадвал

VI группача элементларининг баъзи хоссалари

Хоссалар	${}_8O$	${}_{16}S$	${}_{34}Se$	${}_{32}Te$	${}_{84}Po$
Валент электронлар конфигурацияси	$2s^22p^4$	$3s^23p^4$	$4s^24p^4$	$5s^25p^4$	$6s^26p^4$
Атомининг ковалент радиуси, нм	0,066	0,104	0,114	0,132	—
Атомининг металлик радиуси, нм	—	—	0,16	0,17	0,17
Θ^{2+} ионининг шартли радиуси, нм	0,136	0,182	0,193	0,211	—
Θ^{+6} ионининг шартли радиуси, нм	—	0,029	0,035	0,056	—
Ионланиш энергияси I_1 , эВ	13,62	10,36	9,75	9,01	8,43
$\sum_{i=1}^4 I_i$, эВ	181,8	115,84	106,25	96,81	—
Ер қобигидаги миқдори, фоизларда	47,2	$5 \cdot 10^{-2}$	$6 \cdot 10^{-5}$	$1 \cdot 10^{-6}$	$2 \cdot 10^{-14}$
Суюқланиш температураси, °C	-218,75	118,9	220,4	452,0	254,0
Қайнаш температураси, °C	-182,97	444,6	684,8	1087,0	962,0
Нисбий электрман-фийликлари	3,5	2,5	2,4	2,1	2,0
Зичлиги, г · см ⁻³	1,27	2,06	4,82	6,25	9,3
$E^\circ (\Theta^\circ/\Theta^{2+})$, В	1,23	-0,51	-0,92	-1,143	-1,0

Жадвалдан кўринадики, O—S—Se—Te—Po қаторида чапдан ўнгга ўтиш тартибида элементларнинг оксидловчилик хоссалари камаяди, қайтарувчилик хоссалари кучая боради. Ундан ташқари, шу қаторда элементларнинг атом ва ион радиуслари, ионланиш потенциаллари, нисбий электрманфийликлари кичиклашиб боради. Бинобарин, элементларнинг металлмаслик хоссалари заифлашиб, металлик хоссалари кучайиб боради.

H_2S — H_2Se — H_2Te қаторида чапдан ўнгга ўтган сайин бу моддаларнинг кислотали хоссалари кучайиб боради, чунки ионларнинг радиуслари S дан Te га ўтганда катталашади.

Бу элементларнинг +6 оксидланиш даражасига мувофиқ келадиган гидроксидлари H_2SO_4 , H_2SeO_4 , H_6TeO_6 таркибиغا эга. Бундан кўринадики, селендан теллурга ўтганда марказий ионнинг координацион сони 4 дан 6 га қадар ўзгаради.

Бунинг сабаби ионларнинг радиуси S^{+6} — Se^{+6} — Te^{+6} қаторида чапдан ўнгга ўтган сайин катталашиб боришидир. H_2SO_4 ва H_2SeO_4 кучли кислоталар. Селенат кислота сульфат кислотага қараганда бир оз кучсиз кислота ҳисобланади: теллурат кислота H_6TeO_6 буларга қараганда янада кучсиз, чунки Te^{+6} ионининг радиуси S^{+6} ва Se^{+6} ионларининг радиусларидан бирмунча катта. SO_3 , SeO_3 , TeO_3 таркибли оксидлар кучли оксидловчилар қаторига киради. Уларнинг оксидлаш хусусияти сульфат кислотадан теллурат кислотага ўтган сари кучайиб боради. Мазкур элементларнинг оксидланиш даражалари +4 ҳолатларига мувофиқ келадиган гидроксидларнинг умумий формуласи H_2EO_3 бўлиб, улар ўртача кучдаги кислоталардир (H_2SO_3 , H_2SeO_3 , H_2TeO_3); сульфит кислота H_2SO_3 дан теллурит кислота H_2TeO_3 га ўтган сари бу моддаларнинг кислотали хоссалари заифлашиб боради: ҳатто теллурит кислота амфотерлик хоссасини ҳам намоён қиласди; унинг қайтариш хоссаси ҳам кучсиз ифодаланган. H_2SO_3 кучли қайтарувчи бўлган ҳолда H_2TeO_3 оксидловчидир.

VI Б группачанинг элементлари хром, молибден, вольфрам ўз бирикмаларида +2 дан +6 га қадар оксидланиш даражасини намоён қиласди, улар кўпинча +6 оксидланиш даражасида бўлади. Хромнинг +3 ҳолатдаги бирикмалари ҳам кўп учрайди. Бу элементларнинг гидроксидлари H_2EO_4 кислоталар қаторига киради. H_2CrO_4 — H_2MoO_4 — H_2WO_4

қаторида чапдан ўнгга ўтган сари гидроксидларнинг кислотали хоссалари камайиб боради.

Хром, молибден, вольфрам бир қанча изополибирикмалар ҳосил қиласди. Масалан, бихромат кислота $H_2Cr_2O_7$, бунга мисол бўла олади. Хромат кислота H_2CrO_4 , бихромат кислота $H_2Cr_2O_7$ ва уларнинг тузлари кучли оксидловчилардир. $Cr^{+6}—Mo^{+6}—W^{+6}$ қаторида чапдан ўнгга ўтган сари улар бирикмаларининг барқарорлиги ортади ва оксидловчилик хоссалари заифлашади.

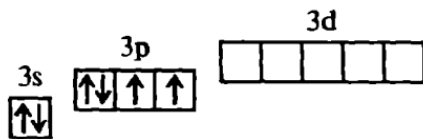
$H_2CrO_4—H_2MoO_4—H_2WO_4$ қаторида кислоталарнинг кучи тезда камайиб кетади.

Хром иони Cr^{+3} нинг радиуси (0,06 нм) алюминий ионининг радиуси (0,057 нм) га яқин, шунга кўра $Cr(OH)_3$, ҳам, худди $Al(OH)_3$, каби амфотерлик хоссаларини намоён қиласди.

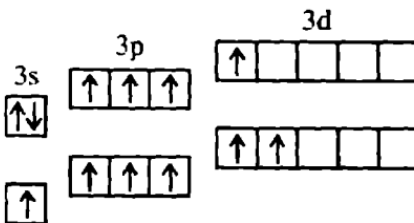
IV.2. VI A ГРУППАЧА ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ БАЪЗИ ХОССАЛАРИ

Олтингугурт ва кислороднинг валентлик ҳолатлари. Кислород гарчи VIA группачага жойлашган бўлса-да, у одатда икки валентли элементлар жумласига киради; олтингугуртнинг максимал валентлиги, олтига teng, яъни олтингугурт жойлашган группача номерига мувофиқ келади. Бу тафовутнинг сабаби нимада?

Олтингугурт атомларида электронларнинг орбиталларга жойланишини қўйидагича тавсифлаш мумкин:

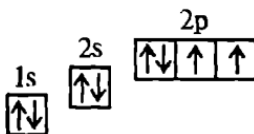


Бу схемадан кўриниб турибдики, олтингугурт атомида иккита тоқ (жуфтлашмаган) электрон мавжуд. Ҳақиқатан ҳам олтингугурт учун оксидланиш даражаси иккига teng бўладиган бирикмалари (масалан, водород сульфид H_2S) маълум. Олтингугурт атомининг учинчи энергетик поғонасида бўш d-орбиталлар бўлгани сабабли жуфтлашган 3p ва 3d-электронлар бир-биридан ажрала олади. Бинобарин, бунинг натижасида тўртта ёки олтига тоқ электронлар ҳосил бўлиши мумкин.



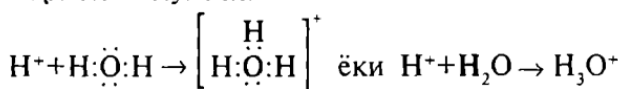
Шу сабабдан олтингугурт(IV) оксид SO_2 , ва олтингугурт(VI) оксид SO_3 , каби бирикмаларда олтингугуртнинг оксидланиш даражаси +4 ва +6 бўлади.

Кислород атомида электронларнинг орбиталларга жойланиши қуйидагича бўлади:



Худди олтингугурт атомидаги каби кислород атомида ҳам иккита тоқ электрон мавжуд. Лекин кислород атомининг иккинчи энергетик погонасида бўш орбиталлар йўқлиги сабабли $3s$ - ва $3p$ -жуфт электронлар ажралиб тоқ ҳолатларга ўта олмайди. Шу сабабли кислород одатдаги бирикмаларда иккига тенг валентлик намоён қиласи.

Биз биламизки, кислороднинг водород билан ҳосил қилган бирикмаси H_2O да кислород атоми ўзининг бир жуфт тақсимланмаган электронларини кислоталардаги водород ионининг бўш орбиталига бериб гидроксоний ионини ҳосил қилиши мумкин:



Демак, кислород атоми ўзининг умумий электрон жуфтини водород ионга бериб, донорлик вазифасини, водород иони эса акцепторлик вазифасини бажаради. Бинобарин, гидроксоний ионида кислороднинг валентлиги учга, оксидланиш даражаси эса манфий иккига тенг.

Гидроксоний (шунингдек, аммоний) ионнинг ҳосил бўлиш жараёни асосида қуйидагича хулоса чиқариш мумкин:

Атомларнинг валентлик имкониятлари фақат бοғ ҳосил қилишда жуфтлашган электронлар сони билангина эмас, балки бошқа элемент атом орбиталларига ўтишга қобил бўлган тақсимланмаган электрон жуфтлари сонига ҳам боғлиқдир.

Валентликни айни атомнинг бошқа атомлар билан боғланиш сонлари орқали ўлчаш қабул қилинганлиги сабабли юқорида келтирилган таъриф фақат ковалент боғланишили бирикмалар учун ўз кучини сақлаб қолади; лекин ионлардан тузилган бирикмаларда ионлараро боғланишлар сони валентлик бирликларига мувофиқ келмайди.

Кислороднинг максимал валентлиги тўртга тенг бўлиши мумкин. У ҳолда кислород атоомида sp^3 -гибридданиш содир бўлади.

IV.2.1. Кислород

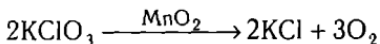
Белгиси O, Z=8; атом массаси 15,9994; атом тузилиши K $2s^22p^4$.

Табиятда тарқалиши. Кислород табиятда эркин ва бирикмалар ҳолида учрайди. Ҳавода ҳажм жиҳатидан 20,9 фоиз, масса жиҳатидан 23,2 фоиз кислород бор. Ер қобигида кислороднинг масса миқдори (денгиз суви ва ҳавода) 47,2 фоизга тенг. Кислород Ер қобигида энг кўп тарқалган элемент ҳисобланади. У уч изотопдан ташкил топган: $^{16}_8O$ (99,769), $^{17}_8O$ (0,037) ва $^{18}_8O$ (0,204). Унинг жуда қисқа вақт яшайдиган изотоплари $^{14}_8O$, $^{15}_8O$, $^{19}_8O$ сунъий равишда ҳосил қилинган.

Олинниши. Кислородни дастлаб 1774 йилда Пристли симб оксидни қиздириб парчалаш натижасида ҳосил қилиган. Кислород номи Лавуазье томонидан (1770) берилган; унинг тушунишича кислоталарнинг асосий таркиби қисми кислороддан иборат бўлиши керак. Оксигениум лотинча сўз бўлиб, «нордонлик ҳосил қиласман» деган маънога эга. Кейинчалик таркибида кислород бўлмаган кислоталар кашф этилса-да, оксигениум номи сақланиб қолаверган.

Лабораторияда кислород калий хлорат $KClO_3$, калий перманганат $KMnO_4$ ва калий нитрат KNO_3 каби кислородга бой моддаларни қиздириб парчалаш йўли билан олиниди. Калий хлорат 500 °C да кислород билан калий хлоридга ажралади.

Агар калий хлоратнинг 10:1 нисбатда марганец(IV) оксид аралаштирилса, калий хлоратнинг термик парчаланиши 150 °C да содир бўлади:



Бу реакцияда марганец (IV) оксид катализатор сифатида иштирок этади.

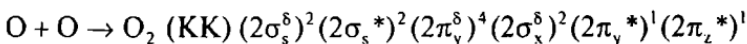
Кўпинча лаборатория мақсадлари учун пўлат баллондаги ($15 \cdot 10^3$ кПа босими остида) кислороддан фойдаланилади.

Техникада кислород суюқ ҳавони фракциялаб ҳайдаш орқали ёки сувни электролиз қилиш йўли билан олинади.

Кислороднинг хоссалари. Кислород рангсиз ва ҳидсиз газ. Унинг молекуласи икки атом (O_2) дан тузилган. Кислород ҳаводан 1,1 марта оғир; 1 литр кислород 0°C ва $101,325$ кПа босимда $1,429$ г келади.

Кислород металлмаслар қаторига киради; унинг нисбий электрманфийлиги $3,5$ га тенг бўлиб, бу жиҳатдан фтордан кейин иккинчи ўринда туради. У деярли ҳамма элементлар билан бирикмалар ҳосил қиласди ва бу жиҳатдан фторга ўхшайди. Кислород атомининг тузилиши $1s^2 2s^2 2p^4$, демак, иккита тоқ электронлар ҳисобига унинг ковалентлиги 2 га тенг бўлади. Бундан ташқари кислород атоми яна иккита электрон жуфтнинг донори бўла олади. Демак, унинг энг юқори ковалентлиги 4 га тенг (бунда $3p^3$ -гирилданиш рўй беради) бўлади. Кислороднинг ковалентлиги учга хам тенг бўла олиши мумкин (sp^3 -гирилданиш). Лекин кўпчилик бирикмаларда кислороднинг валентлиги 2 га тенг.

Кислород қаттиқ ва суюқ ҳолатда магнитга тортилади. Демак, у парамагнит моддадир. Молекуляр орбиталлар назариясига мувофиқ кислород молекуласида унинг иккита атоми ўзаро шу тарзда боғланганки, O_2 молекуласида иккита тоқ электрон бўлади.



Кислород молекуласи ниҳоятда барқарор, унинг диссоциланиш энергияси $492,33$ кЖ · моль $^{-1}$ га тенг. Кислород молекулалари 1500°C дан бошлаб атомларга ажрала бошлайди. 3000°C да диссоциланиш даражаси 5 фойзга этади. Кислород молекуласи кутбсиз, у -183°C да суюқланади, $-218,9^\circ\text{C}$ да қотади, сувда оз эрийди (0°C да 100 ҳажм сувда 5 ҳажм кислород эрийди).

Кислороднинг аллотропик шакл кўриниши озондир. Паст температурада кислород молекулалари ўзаро димерланиб O_4 ҳосил қиласди; у магнитга тортилмайди, диамагнит модда.

Кислород одатдаги температурада пассив модда бўлиб, қиздирилганда ва катализаторлар иштирокида деярли барча элементлар билан бирика олади. Олтингугурт, фосфор, натрий ва ҳатто темир сим ҳам кислородда ҳаводагига қараганда анча равshan ёнади. Ҳаводаги кислород таъсиридан металлар занглайди, органик моддалар чирийди, моддаларнинг ёнишида кислороднинг роли ниҳоятда катта.

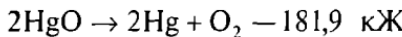
Ёниш — иссиқлик ва ёргулук чиқариши билан борадиган шиддатли оксидланиши жараёнидир. Одатда ёнадиган моддани ёнишдан аввал алангаланиш температурасига қадар қиздирилади. Турли моддаларнинг алангаланиш температуралири турлича бўлади: масалан, оқ фосфор ҳавода тахминан 50°C да, ёғоч 270°C да, кўмир 350°C да ёниб кетади; газ ҳолатидаги водород билан газ ҳолатидаги кислород аралашмаси 700°C га яқин температурада портлайди, магний қарийб 800°C да алангаланади.

Фосфор ёнганда P_2O_5 ҳосил бўлади; олтингугурт эса ёниб SO_2 ни, кўмир CO_2 ни ҳосил қиласди. Натрий ёнганда натрий пероксид Na_2O_2 ҳосил бўлади. Калий, рубидий ва цезий ёнганда K_2O_4 , Rb_2O_4 , Cs_2O_4 таркибли гипопероксидлар ҳосил бўлади. Бошқа металлар кислород билан бирикканда оксидлар олинади. Кўпчилик оксидлар ҳосил бўлганда иссиқлик ажралиб чиқади. Лекин баъзи оксидлар иссиқлик ютиш билан ҳосил бўлади. Масалан, азот билан кислороднинг бирикиш реакциясида иссиқлик ютилади.

Д.И. Менделеев элементлар Даврий системасининг ҳар қайси даврида чапдан ўнгга ўтган сари элементлар оксидларининг хусусияти асослидан кислотали оксид томон ўзгариб боради; шунингдек, элемент атомлари билан кислород атомлари орасидаги боғланишнинг хили ҳам шу давр ичida ўзгариб боради. Давр бошида бу боғланиш ион боғланишдан иборат бўлса, ўрталарида ион-ковалент боғланишга, охирларида - ковалент боғланишга ўтади.

Асосли оксидлар сув билан реакцияга киришганда асосларни, кислотали оксидлар эса кислородли кислоталарни ҳосил қиласди. Амфотер гидроксидлар сувда эримайди, лекин улар кислота эритмалари билан ҳам, ишқор эритмалари билан ҳам реакцияга кириша олади.

Катта даврларнинг ўрта қисмларидағи d -элементлар ўз оксидларида ўзгарувчан валентлик намоён қиласи. Оксид-нинг ҳосил бўлиш энталпияси қанчалик катта бўлса, у шунчалик барқарор бўлади, масалан, ишқорий металларнинг ва ишқорий-ер металлар оксидларининг ҳосил бўлиш энталпияси қийматлари жуда катта бўлганидан улар жуда барқарор моддалардир; лекин ҳосил бўлиш энталпияси кичик бўлган симоб(II) оксид эса озгина қиздирилганда симоб билан кислородга ажрала бошлайди:



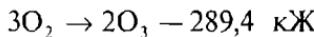
Кислороднинг аҳамияти. Атмосфера кислороди тирик организмлар ҳаёти учун, жумладан инсон ҳаёти учун ниҳоятда катта аҳамиятга эга, чунки қон таркибидаги органик моддаларнинг оксидланиши натижасида ҳаётий жараёнлар учун энг зарур бўлган иссиқлик ажралиб чиқади. Катта ёшдаги киши нафас олганда бир кунда тахминан 750 г ёки 525 л кислородни ўзлаштиради, бунинг учун ўпкага 3000 л ҳаво кириши керак.

Техникада юқори температура ҳосил қилишда кислород кенг қўлланилади. Масалан, Даниэль горелкасида ёнаётган водородга ёки ацетиленга горелканинг ён қисмидағи най орқали тоза кислород юборилса, аланга температураси 3000°C га қадар кўтарилади. Кислород metallurgияда ҳам катта аҳамиятга эга.

IV.2.2. Озон O_3

1840 йилда проф. Шенбейн электростатик машина ишлаётган вақтида ёқимсиз ҳид пайдо бўлганини пайқади. Шу ҳидга сабабчи газ озон (O_3) эканлиги аниқланди («озон» сўзи юнонча «ҳидли» сўзидан олинган).

Озон табиатда момақалдироқ пайтида, чақмоқ чаққанди, 10–30 км баландликда ультрабинафша нурлар таъсир этганда кислороддан ҳосил бўлади:



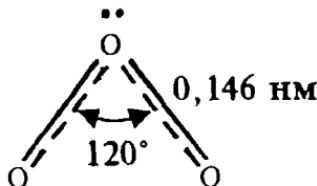
Умуман озон атомар кислород ҳосил бўладиган жараёнларда (пероксидлар парчаланганди, сув радиолизга учраганда ва бошқа ҳолларда) ҳосил бўлади.

Атмосферада озон ҳосил бўлишида Қуёшдан келаётган ҳаёт учун зарарли ультрабинафша нурлар ушланиб қолади; ҳосил бўлган озон инфрақизил нурларни ютиб, Ер қобиғини совиб кетишдан сақладайди. Бинобарин, атмосферада озон қаватининг бўлиши Ердаги ҳаёт учун катга хавфни бартараф этади.

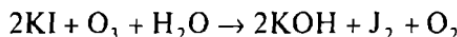
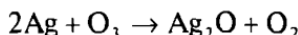
Лабораторияда ва техникада озон олиш учун **озонаторлардан** фойдаланилади.

Лабораторияда ишлатилаётган озонатор орқали ўтган кислороднинг 12—15 фоизи озонга айланади. Озон ва кислород аralашмаси суюқ ҳаво билан совитилаётган идиш орқали ўтказилганда озон конденсатланиб, кислороддан ажралади, озонни суюқ ҳаво солингган идиш билан совитилиб турадиган идишга юбориб, уни батамом тоза ҳолда олиш мумкин.

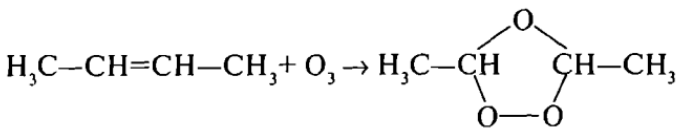
Озон одатдаги температурада ҳаворанг тусли газ, унинг қотиш ва қайнаш температурадари кислороднидан юқори; озон — 112 °C да қайнайди ва —192,5 °C да қотади. Озон сувда яхши эрийди (100 л сувда 0 °C да 45 л га яқин). Озон ҳар қандай агрегат ҳолатда ҳам зарба таъсиридан портлайди. Озон молекуласи беқарор, шунинг учун озон молекуляр кислородга қараганда анча кучли оксидловчидир. Озон молекуласининг тузилиши қўйида келтирилган.



Озон таъсирида (олтин ва платинадан ташқари) барча металлар оксидланади; аммиак нитрат ва нитрит кислоталар аралашмасига айланади, спирт ёниб кетади, резина емирилади, озоннинг кумушга ва калий йодид эритмасига таъсирини қуйидаги тенгламалар билан ифодалаш мумкин:



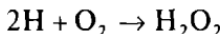
Резинанинг озон таъсирида емирилиши **озонидлар** номли мураккаб моддаларнинг ҳосил бўлишидан келиб чиқади, чунки таркибида қўш боғ бўлган органик моддага озон таъсир этганда озон молекуласи ўша модда молекуласининг қўш боғига келиб бирикади:



Озон диамагнит модда; унинг диполь моменти 0,18 Кл.м. га тенг. Озон кучли оксидловчи бўлганлиги учун ичимлик сувни тозалашда ва дезинфекция мақсадлари учун ишлатилади.

IV.2.3. Водород пероксид

Биз юқорида атомар кислород иштирок этадиган жараёнларда албатта, озон пайдо бўлади, деб айтиб ўтган эдик. Атомар водород ва молекуляр кислород иштирок этадиган реакцияларда албатта водород пероксид ҳосил бўлади:



Водород пероксид H_2O_2 ни 1818 йилда Тенар кашф этган.

Бу модда табиатда кўп хил моддаларнинг ҳаво кислороди таъсирида оксидланиши вақтида қўшимча маҳсулот сифатида ҳосил бўлади. Водород ёнганда ҳам иккита $^{\circ}\text{OH}$ радикалининг ўзаро биринчи натижасида қисман водород пероксид ҳосил бўлади. Ёнаётган водород алангасини муз сиртига юбориш билан водород пероксид ҳосил бўлишини тажрибада кузатиш мумкин.

Водород пероксиднинг ҳоссалари. Тоза водород пероксид шаффоф, рангсиз (аммо қалин қавати ҳаворангли) суюқлиқдир. Унинг физик константалари қуйидаги жадвалда келтирилган:

Формуласи	Солишиштирма массаси, $\text{g} \cdot \text{cm}^{-3}$	Қотиш температураси, $^{\circ}\text{C}$	Қайнаш температураси			
			3,7 кПа да	4,8 кПа да	6,1 кПа да	101,325 кПа да
H_2O_2	1,471	0,46	69,7	74,7	80,2	155,5 (экстраполяция)

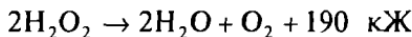
Одатдаги босимда водород пероксидни қайнатиб бўлмайди, чунки у парчаланиб кетади. Шунинг учун водород пероксид паст босимда қайнатилади.

Водород пероксид қотганда игнасимон кристалл ҳосил бўлади. Водород пероксиднинг диполь моменти 0,71 Кл м га тенг. Унинг диэлектрик константаси 0°C да 89 га тенг, шу сабабли водород пероксид ионлаштирувчи эритувчилар қаторига киради ва сувда яхши эрийди.

Водород пероксидда О—О атомлар орасидаги масофа 0,148 нм га О—Н атомлар орасидаги масофа эса 0,095 нм га тенг.

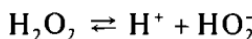
Водород пероксиднинг электрон тузилиш формуласи $\text{H} \ddot{\text{O}} : \ddot{\text{O}} : \text{H}$ шаклида ёзилиши мумкин. Водород пероксиднинг тузилиш формуласи $\text{H}-\text{O}-\text{O}-\text{H}$ дир.

Ниҳоятда тоза водород пероксид одатдаги температурада барқарор модда; лекин металлар, металл ионлари ва бошқа моддалар иштирокида водород пероксид шиддат билан парчаланади:



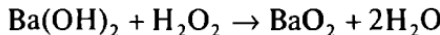
Водород пероксиднинг сувдаги эритмалари анча барқарор бўлади. Одатда водород пероксиднинг 3% ли ва 30% ли эритмаларини сотиб олиш мумкин. Унинг 30% ли эритмаси **пергидрол** деб аталади. Паст босимда H_2O_2 нинг 90% га қадар концентрланган эритмалари олинади. Бу эритма совитилганда водород пероксиднинг кристаллари ҳосил бўлади. Баъзи моддалар, масалан ортофосфат кислота, унинг тузлари, глицерин водород пероксид эритмаларини емирилишдан сақлайди. Улар водород пероксиднинг парчаланиш реакциясида ингибитор вазифасини ўтайди. Лекин MnO_2 аксинча H_2O_2 нинг парчаланишини тезлаштиради.

Водород пероксид эритмаларда диссоциланади:

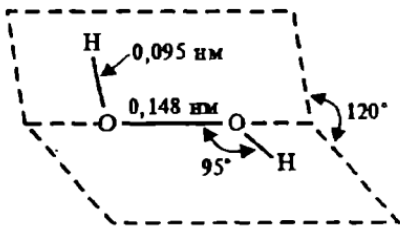


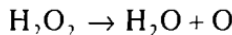
У кучсиз кислотадир. Унинг диссоциланиш константаси $1,6 \cdot 10^{-12}$ га тенг.

Модомики, водород пероксид кислота экан, металл пероксидлар, масалан, Na_2O_2 , BaO_2 водород пероксид кислотанинг тузлари ҳисобланади. Дарҳақиқат, $\text{Ba}(\text{OH})_2$ га H_2O_2 таъсир эттирилганда барий пероксид BaO_2 ҳосил бўлади:

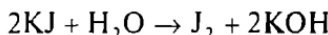


Водород пероксид оксидловчилик ва қайтарувчилик хоссаларини намоён қиласди. Унинг оксидлаш хоссаси қўидаги реакцияга асосланган:

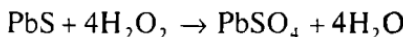




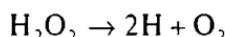
Ҳосил бўлган атомар кислород ўзига 2 электрон бириткириб олиб, моддаларни оксидлайди. **Масалан, KI** водород пероксид таъсиридан J_2 га қадар оксидланади:



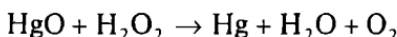
Водород пероксид (ҳатто унинг 65% ли эритмаси) таъсири эттирилган қофоз, қипиқ ва бошқа ёнувчи материаллар ўз-ўзидан алангаланиб кетади. Қора тусли қўрғошин сульфид водород пероксид эритмаси таъсиридан оқ рангли қўрғошин сульфатга айланади:



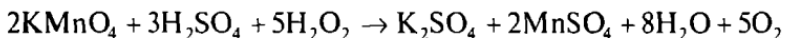
Водород пероксиднинг қайтарувчи сифатидаги хоссаларини изоҳлашда унинг ҳар қайси молекуласи иккита водород атомига ва битта кислород молекуласига ажralади деб тасаввур қиласиз:



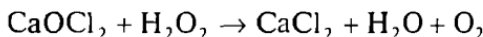
Бу реакцияда ҳосил бўлга иккита атомар водород ўзидан 2 та электрон бериб бошқа моддаларни қайтаради. **Масалан, символ(II) оксид** водород пероксид билан қўйида-гича реакцияга киришади:



Шунингдек, калий перманганат ҳам водород пероксид таъсирида қайтарилади:



Учинчи мисол тариқасида водород пероксид билан хлорли оҳак орасида борадиган реакция тенгламасини келтирамиз:



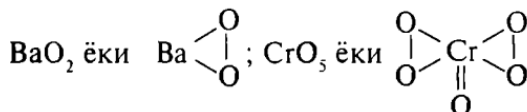
Кимё лабораторияларида бу реакция Кипп аппаратида ўтказилади ва бундан кислород олиш учун фойдаланилади.

Водород пероксид кўп мақсадлар учун ишлатилади. Унинг 3% ли эритмаси яраларни дезинфекция қилишда

ва оғиз чайқаш учун ишлатилади. Шунингдек, ипак, жун мүйна, пат ва бошқа маҳсулотларни оқартиришда ҳам водород пероксиднинг эритмалари қўлланилади Водород пероксиднинг бу қадар кўп ишлатилишга сабаб шуки, у бўёқни емиради, лекин толанинг ўзига зарар етказмайди. Водород пероксид оксидловчи бўлгани сабабли ундан кўрғошин оқ бўёқ билан ишланган, кейин қорайиб қолган эски суратларни қайтадан ўз ҳолига келтириш учун ҳам фойдаланилади.

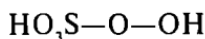
Реактив двигателларда ва сув ости кемаларда бензин. спирт каби ёнилғиларни ёндириш учун водород пероксиднинг 85—100% ли эритмалари оксидловчи сифатида қўлланилади. Водород пероксид торпедаларда ҳам ҳаракатга келтирувчи модда сифатида ишлатилади.

Пероксокислоталар. Юқорида биз металл пероксидлар водород пероксиднинг ҳосилалари эканлигини кўриб ўтган эдик, уларнинг молекулаларида худди H_2O , да бўлгани каби кислород атомлари орасида **пероксо-боғ бор**; масалан:

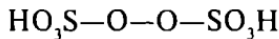


Пероксо-боғлар фақат металларда эмас, балки металл-мас бирикмаларида ҳам учрайди, масалан, Cl_2O_8 нинг тузилиши $O_3Cl-O-O-ClO_3$, дан иборат.

Водород пероксиднинг водород атомлари кислоталарнинг водородли қолдиқларига алмашинганида **пероксокислоталар** ҳосил бўлади. Масалан, агар H_2O_2 даги бир водород атоми сульфат кислотанинг водородли қолдиги HSO_3^- га алмашинса, Каро кислотаси деб аталадиган пероксокислота H_2SO_5 келиб чиқади.

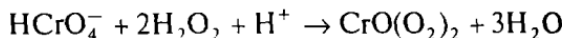


Агар H_2O_2 даги иккала водород атоми HSO_3^- га алмашинса, у ҳолда пероксосульфат кислота $H_2S_2O_8$ формуласини тушунишга имкон пайдо бўлади:



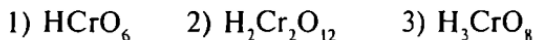
Пероксокислоталар ва уларнинг тузлари кимё лабораторияларидаги кучли оксидловчилар сифатилт ишлатилади.

Хром пероксид CrO_5 зангори тусли модда. Беқарор. Эфир ёрдамида экстракция қилинади. У қуйидаги реакция ассоциада олинади:

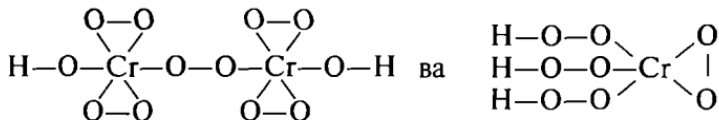


Унга мувофиқ келадиган хром пероксокислоталарнинг сони 3 та.

Уларнинг формуулаларини қуйидагича тасвирлаш мумкин:



Иккинча ва учинчи кислоталарнинг тузилиш формулалари қуйидагича ёзилади:



Кислотада хромнинг оксидланиш даражаси мусбат олтига тенг. Учинчи кислотада хром беш валентли.

Пероксокислоталарнинг тузилиши ҳақидаги назария Бриташвили томонидан таклиф қилинган.

IV.3. ОЛТИНГУГУРТ

Белгиси S. Z=16, нисбий атом массаси 32,064; атомнинг электрон конфигурацияси KL $3s^23p^4$; табиий изотопларининг масса сонлари: 32; 34; 36. Олтингугурт қадимдан маълум элемент.

Табиатда учраши. Олтингугурт табиатда эркин (туғма олтингугурт) ҳолида ва бирикмалар (сульфидлар ва сульфатлар) ҳолида учрайди. Энг муҳим сульфид рудалар (уларнинг кўринишиларига қараб) **колчеданлар** ва **металл ялтироқлар** номи билан юритилади. Булар қаторига темир колчедани FeS_2 (уни пирит ва олтингугурт колчедани деб ҳам юритилади), рух ялтироғи ZnS , қўрғошин ялтироғи PbS , мис колчедани CuFeS_2 , мис ялтироғи Cu_2S киради. Ер юзининг кўп жойида (Италия, Португалия, МДҲ, Норвегия ва бошқа жойларда) учрайдиган пирит FeS_2 техникада сульфат кислота ишлаб чиқариш учун катта аҳамиятта эга.

Металл сульфатлар туз уюмларини ҳосил қиласы; баъзилари денгиз сувида эриган ҳолатда бўлади. Олтингугурт бирикмалари нефть конларида ва шифобахш сувларда учрайди. Энг муҳим сульфатлар қаторига гипс $\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$, анги дріт CaSO_4 , аччиқ туз $\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$, кизерит $\text{MgSO}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$, оғир шпат BaSO_4 , целестин SrSO_4 ва глаубер тузи $\text{Na}_2\text{SO}_4 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$ киради. Органик оламда олтингугурт ўсимлик ва ҳайвон оқсили таркибида бўлади. У углерод, кислород, водород, азот, фосфор каби ҳаёт учун энг зарур элементлардан биридир. Тошкўмир таркибида 1,5% га қадар олтингугурт бўлади.

Табиятда олтингугуртнинг қуйидаги барқарор изотоплари учрайди: 95,02% ^{32}S , 0,75% ^{33}S , 4,21% ^{34}S , 0,02% ^{36}S .

Олинниши. Олтингугурт табий манбалардан олишда унинг қандай ҳолатда эканлигини, конни қуршаб турган шароит ҳисобга олинади. Агар кон у қадар чукур бўлмаса, олтингугурт худди тошкўмир каби шахта усулида қазиб чиқарилади. Кўпинча туфма олтингугуртда ҳар хил тоғ жинслиари, гипс ва тупроқ аралашган бўлади. Шу сабабли, аввал, уни суюқлантириб кўшимчалардан қисман тозаланади. Италияда арzon кўмир камлигидан, олтингугуртни суюқлантиришда унинг бир қисми ёндирилади.

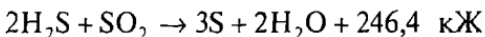
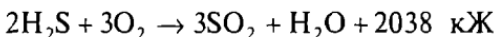
Олтингугуртни янада яхшироқ тозалаш учун уни маҳсус пеъя ва реторталарда қиздирилади ва унинг буғлари пеъя ёнидаги катта хоналарга ўтказилади, бу ерда совитилганда у 110°C дан паст температурада сариқ рангли майнин қуқун — олтингугурт гули кўринишида деворларга ўтириб қолади.

Таёқчасимон олтингугурт олиш учун тоза суюқ олтингугурт маҳсус қолилларда совитилади.

Россияда олтингугуртни тозалашда ўта иситилган (120°C ли) сув буғи иссиқлигидан фойдаланилади. Тозалаш иши маҳсус автоклавларда амалга оширилади.

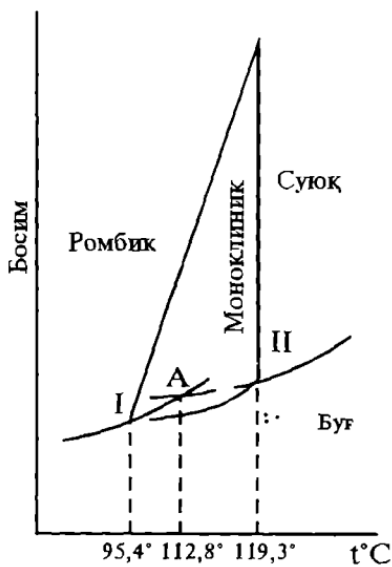
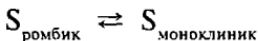
АҚШ да олтингугурт Г Фраш усулига мувофиқ, чукурликка ўта иситилган (160 — 170°C ли) сув буғи юбориб олтингугуртни ер остида суюқлантириллади-да, сиқилган ҳаво кучи билан суюқ олтингугурт ер сиртига ҳайдаб чиқарилади.

Баъзан таркибида олтингугурт бўлган газлардан ҳам олтингугурт олинади. Масалан, H_2S дан олтингугурт олиш учун техникада қуйидаги реакциялардан фойдаланилади:



Физик хоссалари. Олтингугуртнинг кристалл ҳолатдаги аллотропик модификацияларидан энг муҳими иккита: ромбик ёки октаэдрик олтингугурт (α -олтингугурт) ва моноклиник ёки призматик олтингугурт (β -олтингугурт).

Табиятда учрайдиган ромбик олтингугуртнинг солиши-тирма массаси $2,07 \text{ t}_{\text{суюқ}}$ $112,8^\circ\text{C}$. Ромбик олтингугурт $95,5^\circ\text{C}$ дан паст температурадагина барқарор бўлади, $95,5^\circ\text{C}$ дан юқорида моноклиник олтингугурт барқарордир. Моноклиник олтингугурт призма шаклидаги тиник кристаллардан иборат бўлиб, унинг солиши-тирма массаси $1,96 \text{ г} \cdot \text{см}^{-3}$, $t_{\text{суюқданиш}} = -119,3^\circ\text{C}$. Ромбик олтингугуртни, масалан, 100°C да узоқ вақт тутиб турилса, у моноклиник олтингугуртга айланади. $95,5^\circ\text{C}$ да моноклиник олтингугурт билан ромбик олтингугурт мувозанат ҳолатида бўлади:



IV. I-расм. Олтингугуртнинг ҳолат диаграммаси.

Бу температура ромбик ва моноклиник олтингугуртларнинг бир-бирига айланиси температурасидир. Ромбик олтингугурт моноклиник олтингугуртга айланганда унинг ҳажми ортади. Агар мувозанат ҳолатида турган олтингугуртга босим таъсир эттирилса, Ле Шателье принципига мувофиқ модификацияларнинг бир-бирига айланиси температураси кўтарилади. Босим $101,325 \text{ кПа}$ дан оширилганда модификацияларнинг бир-бирига айланиси температураси $0,05^\circ\text{C}$ га кўтарилади.

Олтингугурт ҳолатларини турли босим ва турли

температураларда ўрганиш натижасида олтингугуртнинг ҳолат диаграммаси (IV.1-расм) тузилган. Бу диаграммада абсциссалар ўқига бүг босими қўйилган. Олтингугуртнинг ҳолат диаграммаси тўрт соҳадан иборат: ромбик, моноклиник, суюқ гугурт ва газ ҳолатдаги олтингугурт соҳалари. Диаграммадаги I нуқта ромбик олтингугуртнинг моноклиник олтингугуртга ўтиш нуқтасини кўрсатади. А нуқта 112,8 °C га мувофиқ келади; II нуқта эса 119,3 °C га тўғри келади.

α-S нинг β-S га ва аксинча β-S нинг α-S га айланиш жараёнлари энантроп ўзгаришлар учун мисол бўла олади (бу ўзгаришларда элементнинг бир модификациядан иккинчи модификацияга ўтиш температураси иккала модификациянинг суюқланыш температурасидан паст бўлади).

Ромбик ва қисман моноклиник олтингугурт саккиз бурчакли ҳалқасимон S_8 молекулалардан тузилган. Ҳар қайси бурчак 107,5 °C га тенг; S—S боғланиш масофаси 0,204 нм.

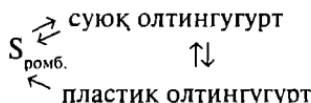
Ундан ташқари олтингугурт атомларидан иборат узун очиқ занжирлар ҳам ҳосил бўлиши мумкин.

Олтингугурт тез қиздирилса, у 112,8 °C да суюқланади ва унинг ҳажми тахминан 15 фоиз катталашади. Олтингугурт ўзининг суюқланыш температурасида сариқ рангли ҳаракатчан суюқлик (S_{α}) дир. Агар суюқ олтингугуртнинг қизидирилиши давом этаверса, 160 °C га етганда у қўнғир тусга ўтиб, қовушқоқ бўлиб қолади (S_{μ}), чунки 160 °C га борганда саккиз бурчакли ёпиқ занжирлар узилиб, уларнинг ўрнини очиқ занжирлар эгаллай бошлайди. Очиқ занжирларнинг чеккаларидаги атомлар ёруғлик нурини яхши ютади; шу сабабли сариқ ранг қўнғир рангга ўтади; узун очиқ занжирлар бир-бири билан чаплашиб кетади, шунинг учун суюқ олтингугуртнинг қовушқоқлиги ортади.

250 °C да суюқ олтингугуртнинг қовушқоқлиги камайиб ҳаракатчанлиги ортади; бу температурада олтингугурт атомларидан иборат узун занжирлар емирила бошлайди. 448 °C да олтингугурт қайнайди. Буғ ҳолатда олтингугурт молекулалари (температура қандай бўлишига қараб) S_8 , S_6 , S_4 , S_2 таркибларга эга бўлади.

Олтингугурт буғи 448 °C дан бир оз юқори температураларда асосан S_8 , қисман S_6 молекулаларидан иборат. Температура кўтарилиганда S_4 ва S_2 молекулалари ҳосил бўлади. Фақат жуда юқори температуралардагина S_2 молекулалари S атомларига ажralади. Ажralиш даражаси 1727 °C да 3,7% га, 2727 °C да 72,6% га етади.

Агар 448 °С гача қиздирилган суюқ олтингугуртни со-
вуқ сувга ағдарилса, олтингугуртнинг бекарор модифика-
цияси «пластик» олтингугурт ҳосил бўлади; у худди
резина каби чўзилади; у толасимон тузилишга эга; «пла-
стик олтингугурт» CS₂ да оз эрийди. Унинг солиштирма
массаси 1,92. Уни ўта совитилган суюқлик деб
қарашиб мумкин. Пластик олтингугурт аста-секин ромбик
олтингугуртга айланади; схематик равиша бу ҳодисалар-
ни қуидагича тасвирлаш мумкин:

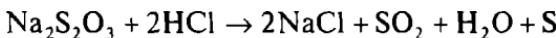


Бу ҳодиса модданинг монотроп ўзгаришлари -
га мисол бўла олади. Монотроп ўзгаришларда аллотропик
модификациялардан бири бекарор бўлиб, барқарор моди-
фикацияяга ўтишга интилади.

Олтингугурт сувда жуда оз эрийди; лекин органик эритув-
чиларда, масалан, CS₂ да, толуолда олтингугуртнинг турли
модификациялари турлича эрийди. Агар толуолда эриган ол-
тингугурт 95,6 °С дан юқорироқ температурада кристалланса,
моноклиник олтингугурт кристаллари ажралиб чиқади.

Олтингугурт яна коллоид ҳолатда ҳам бўла олади. Ма-
салан, агар олтингугуртнинг спиртдаги эритмаси сувга
қуийлса, коллоид олтингугурт ҳосил бўлади. Коллоид ол-
тингугурт, асосан, аморф олтингугуртдан иборат.

Аморф олтингугурт температура оширилганда кристал-
ланади. Бу жараён қайтмас жараёнлар жумласига киради.
Коллоид олтингугурт олиш учун олтингугуртнинг кимё-
вий реакциялари натижасида сувдаги эритмаларда ҳосил
бўлишидан фойдаланиш ҳам мумкин:



Бу реакция натижасида олтингугуртнинг ниҳоятда майдада
суспензияси ҳосил бўлади.

Олтингугурт худди кислород каби p-элементлар қато-
рига киради. Лекин олтингугурт даврий жадвалнинг III давр
элементи бўлгани учун атомининг сиртқи қаватида 3s- ва
3p-орбиталлардан ташқари 3d- орбиталлари ҳам бор (бу
орбиталлар кимёвий боғланиш ҳосил бўлишида иштирок
этади). Шунга кўра кислород билан олтингугурт ораси-
да ўзаро ўхшашлик ва анча муҳим фарқлар кузатилади.

Олтингугуртнинг нисбий электрманфийлиги 2,5. Олтингугурт инерт газлардан ва Pt, Au лардан ташқари, деярли барча элементлар билан бирикмалар ҳосил қиласди.

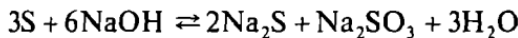
Лекин олтингугуртнинг реакцион қобилияти одатдаги температурада у қадар юқори эмас; унинг ҳавода алланганиш температураси 250 °C га яқин. Хона шароитида у ишқорий металлар, мис, кумуш ва симоб билан реакцияга киришади. Олтингугурт хлор билан реакцияга кириши учун уни суюқланиш температурасига қадар қиздириш керак. Водород билан олтингугуртнинг бирикиши учун 400 °C дан юқориго қарашади. Водород билан олтингугуртнинг бирикиши учун 400 °C дан юқориоқ температура талаб қилинади.

Агар, олтингугуртнинг CS₂ даги әритмасига мис кукуни ташланса, қора тусли мис сульфид CuS ҳосил бўлади, иссиқлик ажралиб чиқади. Олтингугурт буғига мис сим киритилса, симниниг усти мис(I) сульфид Cu₂S билан қопланиб қолади. Агар олтингугурт билан симобни ҳовончада эзғиланса, қора тусли симоб сульфид HgS ҳосил бўлади. Олтингугурт ишқорий металлар билан аралаштирилганда портлаш юз беради. Олтингугурт билан темир аралашмасининг бирон қисми қиздирилса:



реакциядан ажралиб чиқадиган иссиқлик ҳисобига аралашманинг ҳаммаси чўғга айланади. Умуман, олтингугуртнинг металлар билан бирикиши экзотермик реакциялар жумласига киради.

Олтингугурт ишқор билар қиздирилганда қуйидаги реакция рўй беради:



Ҳосил бўлган суюқлик қишлоқ ҳўжалик зааркунандаларига қарши курашишда ишлатилади.

Ишлатилиши. Олтингугурт ва унинг табиий бирикмалири сульфат кислота ва бошқа моддалар (масалан, CS₂) ишлаб чиқаришда хомашё ҳисобланади.

Олтингугурт сода билан қиздирилиб, суюқлантирилгандан кейин сувга қорилса «олтингугурт жигари» номли аралашма ҳосил бўлади. Бу аралашма кўнни қайта ишлашда теридан жун тўқиши учун қўлланилади.

Олтингугурт жуда кўп миқдорда табиий каучукни вулқонлашда қўлланилади. Вулқонлаш жараёнининг моҳияти

шундаки, каучук ҳавосиз жойда олтингугурт ва бошқа моддалар иштирокида қиздирилади; шу вақтда каучук молекулалари —С—S—С— турдаги боғланыштар («күпприктар») воситасида ўзаро боғланади («тикилади»). Шундай қилиб, каучукдан резина ҳосил бўлади. Вулқонлаш 100—150 °C да олиб борилади. Олтингугуртнинг оз ёки кўп қўшилишига қараб «майнин» ёки «қаттиқ» маҳсулот (масалан, қаттиқ эбонит) ҳосил бўлади.

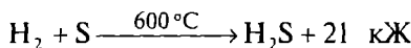
Олтингугурт «қора порох» тайёрлашда, мушакбозлилар учун зарур маҳсулотлар тайёрлашда, тиббиётда, қишлоқ хўжалик зарапкунандаларига қарши курашда ҳам ишлатилилади.

Муборак табиий газни қайта ишлаш заводида табиий газдан соф олтингугурт ажратиб олинади. Чирчиқ капро-лактам заводида табиий газ таркибидаги моддалардан олинган олтингугуртдан сульфат кислота ишлаб чиқарилади.

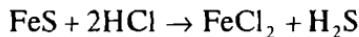
IV.3.1. Водород сульфид

Табиятда водород сульфид баъзи шифобахш минерал сув манбаларига (Мацеста, Пятигорск, Жарқўргон) ва оз миқдорда вулқон газлари таркибидаги учрайди. Жуда кўп жойлардан водород сульфид чиқиб туради, лекин у тезда осидланиб олтингугуртга айланади.

Юқори температурада водород билан олтингугуртни бириктириб ҳам водород сульфидни синтез қилиш мумкин:



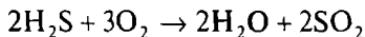
Лабораторияда H_2S олиш учун металл сульфидларига HCl ёки H_2SO_4 нинг суюлтирилган эритмалари таъсир этирилади:



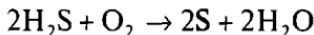
Водород сульфид одатда Кипп аппаратида олинади.

Водород сульфид H_2S — рангсиз, жуда заҳарли газ. Унинг ҳиди худди палағда тухум ҳидига ўхшайди. Унинг музлаш температураси $-83,6$ °C, $-60,75$ °C да суюқланади. Суюқ ҳолатдаги H_2S амалда электр токини ўтказмайди.

Қаттиқ қиздирилган H_2S водород ва олтингугуртга аж-ралади. H_2S ҳавода ёнади:



Агар ҳавода ёниб турган H_2S алантаси совуқ сиртга йўналтирилса, ёниш натижасида ҳосил бўлаётган олтингугурт идиш деворига ўтиради:



Водород сульфид кучли қайтарувчи.

Водород сульфид молекуласининг тузилиши худди сувмолекуласи тузилишига ўхшайди. $H-S-H$ бурчаги $90^\circ 20'$ га тенг (сувда эса $H-O-H$ бурчаги $104,5^\circ$ дир); $S-H$ ма-софасининг узунлиги 0,133 нм. Водород сульфид молеку-ласининг (суюқ ҳолатда) диполь моменти 0,31 Кл м; ди-электрик константаси 5,2 дир.

H_2S сувда эритилганда кучсиз сульфид кислота ҳосил бўлади (1 л сувда $0^\circ C$ да 4,6 л H_2S , $20^\circ C$ да эса 2,6 л H_2S эрийди).

Сульфид кислота икки негизли кислотадир:

$$H_2S \rightleftharpoons H^+ + HS^- \quad K_1 = \frac{[H^+][HS^-]}{[H_2S]} = 5,7 \cdot 10^{-8}$$

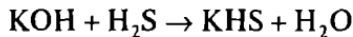
$$HS^- \rightleftharpoons H^+ + S^{2-} \quad K_2 = \frac{[H^+][S^{2-}]}{[HS]} = 1,2 \cdot 10^{-15}$$

Умумий диссоциланиш константаси $K = K_1 \cdot K_2 = 6,8 \cdot 10^{-23}$

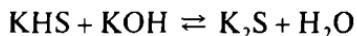
Водород сульфид учун K_2 кичик қийматга эга бўлгани сабабли ионлардан иборат бўлган сульфидларнинг сувда-ги эритмаларида асосан HS^- ионлар мавжуддир.

Водород сульфид асос ва туз эритмаларига юборилганда **металл сульфидлар ҳосил** бўлади. Сувда эримайдиган сульфидлар тегишли тузларнинг эритмаларидан H_2S ўтка-зиш йўли билан чўкма ҳолида ҳосил қилинади.

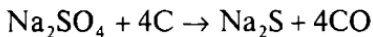
Калий гидроксид эритмаси водород сульфид билан тўйинтирилганда аввал калий гидросульфид ҳосил бўлади:



Эритмага яна ишқор қўшилганда (ишқор мўл миқдорда бўлганда) калий сульфид ҳосил бўлади:

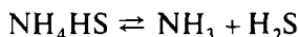


Натрий сульфид табиатда учрайдиган натрий сульфат-ни күмир ёрдамида қайтариш йўли билан олинади:



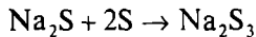
Техникада натрий сульфид ана шу усулда тайёрланади. Na_2S ҳам, K_2S ҳам сувдаги эритмаларда кучли ишқорий реакция намоён қиласди.

Аммоний гидроксид эритмасига H_2S юбориш орқали аммоний гидросульфид NH_4HS ҳосил қилинади. Бу модда ҳатто 0 °C да ва 46,7 кПа босимдаёқ қуидагича парчала-нади:



Аммоний сульфид $(\text{NH}_4)_2\text{S}$ (кристалл), фақат паст температуралардагина ҳосил қилинади. Лабораторияларда қўлланиладиган аммоний сульфид эритмаси NH_4HS ва NH_3 ларнинг эквимолекуляр аралашмаларидан иборат.

Ишқорий ва ишқорий-ер металлар сульфидларининг сувдаги аралашмалари беқарор бўлади, чунки бу сульфидлар ҳавода осонлик билан олtingугуртга қадар оксидланади. Ҳосил бўлган олtingугурт эса осонгина металл сульфид эритмасида эриб **полисульфидларни** ҳосил қиласди:



Оғир металларнинг сульфидлари, масалан, HgS , PbS , Sb_2S_3 , CuS , CoS , ZnS , MnS , NiS ва ҳоказолар ўзларига хос рангга эга бўлиб, сувда ёмон эрийди. Ана шу сабабли катионларни бир-биридан ажратишда бундай сульфидлар ҳосил бўлишидан фойдаланилади, чунки уларнинг баъзилари суюлтирилган HCl эритмасида эрийди, баъзилари сувда ҳам, суюлтирилган HCl эритмасида ҳам эримайди.

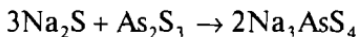
Масалан, рух сульфид ZnS (оқ рангли) сувда эримайди, лекин HCl нинг суюлтирилган эритмасида эрийди; CuS , PbS , HgS лар эса сувда ҳам, HCl нинг суюлтирилган эритмасида ҳам эримайди.

Шунинг учун катионлар аралашмасига, аввал, кислотали мұхитда H_2S , сўнгра кучсиз ишқорий мұхитда H_2S юбориш йўли билан катионларни бир-биридан ажратиш қулай.

Баъзи металларнинг сульфидлари тўлиқ гидролизга учрайди. Масалан, хром сульфид Cr_2S_3 сувда қуидагича гидролизланади:

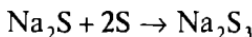
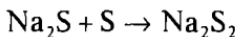


Асосли сульфидлар кислотали ва амфотер гидроксидлари хусусиятга эга бўлган металлар сульфидлари билан ўзаро таъсирлашиб тиотузлар ҳосил қиласди:

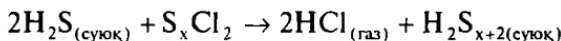


IV.3.2. Сульфандар

Таркибида Me_2S_2 (бу ерда, Me — ишқорий металл) дан то Me_2S_5 гача, шунингдек, H_2S_2 дан то H_2S_5 гача бўлган бирикмалар сульфандар (ёки **полисульфандар**) деб аталади. Улар таркибида $-\text{S}-\text{S}-$ дан то $-\text{S}-\text{S}-\text{S}-\text{S}-\text{S}-$ гача занжирлар бўлади. Уларни қуидаги реакциялар тенгламалари асосида ҳосил қилиш мумкин:



H_2S_2 ни водород пероксид каби тузилган деб қараш мумкин: $\text{H}-\text{S}-\text{S}-\text{H}$ га $\text{H}-\text{O}-\text{O}-\text{H}$ ўхшайди. Юқори сульфидларни қуидаги реакцияга ўхашаш йўллар билан ҳосил қилиш мумкин:

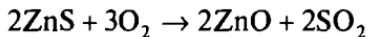


IV.3.3. Олтингугуртнинг кислородли бирикмалари

Олтингугуртнинг учта кислородли бирикмаси олинган. Булар S_2O , SO_2 ва SO_3 . Сульфит ангиридид SO_2 ҳавода олтингугурт ёндирилганда ҳосил бўлади.

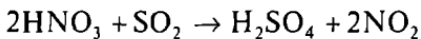


Техникада SO_2 металл сульфидларни куйдириш натижасида ҳосил қилинади:

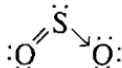


Лабораторияда SO_2 олиш учун мисга концентранган H_2SO_4 таъсир эттирилади.

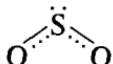
Сульфид ангидрид SO_2 рангсиз, ўткир ҳидли зақарлы газ. 1 л сувда 0 °C да 80 л SO_2 эрийди. Унинг критик температураси жуда юқори (157 °C) бўлгани учун уни босим остида суюқликка айлантириш мумкин. Суюқ SO_2 , 100 кПа босимда —10 °C да қайнайди ва —72,5 °C да қотади, у кучли қайтарувчидир, у ҳатто нитрат кислотани ҳам қайтаради:



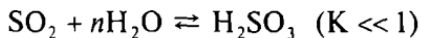
Суюқ SO_2 буғланганда иссиқлик ютилади (муҳит —50 °C гача совийди). Шунинг учун суюқ SO_2 совитгич мосламаларда қўлланилади. Суюқ SO_2 нинг дизэлектрик константаси $\epsilon = 20$ га тенг. У бавзи моддалар учун эритувчи сифатида ишлатилади. Бу ҳолни қўйидаги тарзда ёзамиз:



Лекин бу молекуладаги иккала кислород атомининг олтингугурт билан боғланиш энергияси, боғлар орасидағи масофалари ҳам бир хил бўлиши (кислород атомлари бирбиридан фарқ қilmайди) бу молекуладаги ҳолатни делокаллашган боғланиш воситасида акс эттириш тўғри бўлади:



Сульфит ангидрид сувда яхши эрийди, унинг эритмасини кўпинча сульфит кислота H_2SO_3 деб юритилади, лекин бу кислота эритмада деярлик жуда оз микдорда бўлади, уни SO_2 нинг гидрати $\text{SO}_2 \cdot \text{H}_2\text{O}$ деб қараш тўғри бўлади. Сувли эритмасида қўйидаги мувозанат ҳолатлар мавжуд:

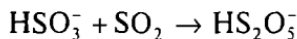
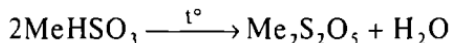


Бу кислотанинг диссоциланиш константасини қўйида-гича ифодалаш мумкин:

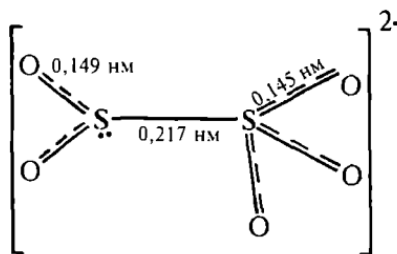
$$K_1 = \frac{[\text{HSO}_3^-][\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{SO}_2 \text{ нинг умумий микдори}] - [\text{HSO}_3^-][\text{SO}_3^{2-}]} = 1,3 \cdot 10^{-2}$$

Кислотанинг ўзи эркин ҳолда ажратиб олинмаган бўлса ҳам унга хос икки қатор тузлари — бисульфитлар HSO_3^- ва сульфитлари SO_3^{2-} мавжуд.

Бисульфитлар қиздиришга чидамсиз, хатто сувли эритмада **пиросульфитларга** айланади:



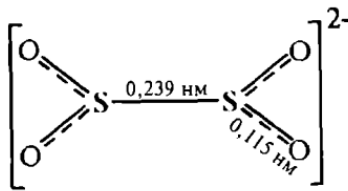
Дисульфит (пиросульфит ёки «метабисульфит») аниони носимметрик тузилишга эга:



Сульфитларни рух кукуни билан қайтарилиганда **дитионатлар** ҳосил бўлади:

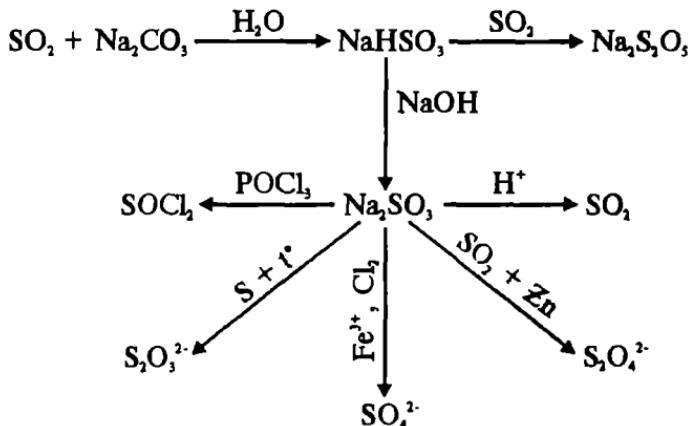


Ионнинг тузилиши:

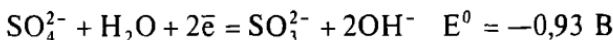
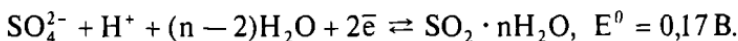


Бу ион жуда кучли қайтарувчи.

Сульфитларга хос жараёнларни куйидаги схема тарзida ифодалаш мумкин:

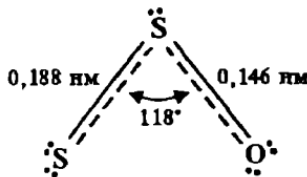


SO_2 әртмалари ва сульфитлар қайтарувчилар сифатида ишлатилади, чунки:



Сульфит ангидрид оқартырувчи ва дезинфекцияловчи восита сифатида, консерва саноатида, асосан, сульфат кислота ишлаб чиқаришда ишлатилади. SO_2 ўсимликлар ўсишига зарар күрсатади, чунки у ўсимликдаги хлорофилл моддасини парчалайды.

Олтингуттурт(I) оксид S_2O нинг фазовий тузилиши қуидаги чадир:

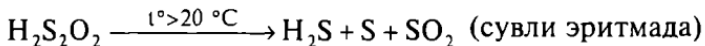


Унинг учун $\mu = 0,49$ Кл.м., $\Delta H_f^\circ = -96 \text{ кЖ} \cdot \text{моль}^{-1}$, -196°C да зарғалдоқ рангли кристалл моддага айланади. Координацион бирикмаларда, масалан $\{\text{JrS}_2\text{O}[(\text{Ph}_2\text{P}-\text{CH}_2)_2]_2\}\text{JO}_3$ да бидентант лиганнд ($\text{S}=\text{S}-$) сифатида қатнашади.

S_2O сариқ рангли, сув билан яхши аралашадиган газ, унинг сув билан реакция тенгламасини қуидагича ёзиш мумкин:



$H_2S_2O_2$ — тиосульфит кислота. Уни бир кислород атоми олтингугурт атомига алмашинган сульфит кислота деб қараш мумкин, лекин бу кислотанинг ўзи ҳам, тузлари ҳам эркин ҳолатда ажратиб олинган эмас. У ниҳоятда кучиз кислота бўлиб, осонгина парчаланади:



IV.3.4. Сульфат ангидрид

Олтингугурт ёндирилган, асосан, сульфит ангидрид ҳосил бўлади, шу билан бир қаторда SO_2 нинг жуда оз қисми оксидланиши натижасида 4 фоиз чамаси SO_3 ҳам ҳосил бўлади:

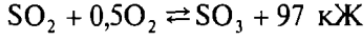


Сульфит ангидриднинг кислород билан бирикиш реакцияси тезлиги $400^\circ C$ да ҳам жуда кичик қийматга эга. Бу реакцияни тезлаштириш учун катализатор (платиналанган асбест, ванадий(V) оксид V_2O_5) қўлланилади. Бу реакциянинг мувозанат константаси:

$$K = \frac{[SO_3]^2}{[SO_2]^2 \cdot [O_2]}$$

температура ортиши билан камаяди. $450^\circ C$ да $K = 3,51 \cdot 10^4$ бўлса, $600^\circ C$ да $K = 2,22 \cdot 10^2$ га тенг бўлади.

SO_3 нинг ҳосил бўлиш реакция тенгламасини:



шаклида ёзиб, мувозанат константасини газларнинг парциал босимлари орқали ифодаласак:

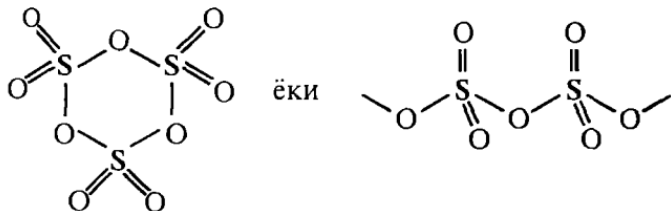
$$K_p = \frac{P_{SO_3}}{P_{SO_2} \sqrt{P_{O_2}}} \text{ ёки } \frac{P_{SO_3}}{P_{SO_2}} = K_p \cdot P_{O_2}$$

ни оламиз. Бу ерда, P_{SO_3} — SO_3 нинг, P_{SO_2} эса SO_2 нинг, P_{O_2} — кислороднинг парциал босимлари.

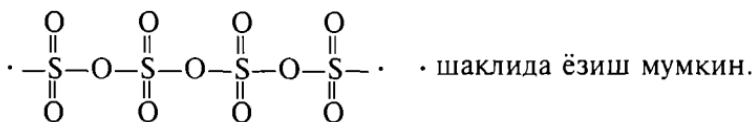
Юқоридаги ифодадан SO_3 , парциал босимининг SO_2 , парциал босимига нисбати, яъни реакция унумини ифодаловчи қиймат, кислород парциал босими квадрат илди-зига пропорционал эканлигини кўрамиз.

Демак, реакцияда сульфат ангидрид унумини ошириш учун кислороддан мўл микдорда олиш керак. Газлар катализаторга етмасдан, аввал, тўрт ҳисса ҳаво билан аралаштирилса, реакциянинг унуми $450\text{ }^{\circ}\text{C}$ да $80,5$ фоизга ($400\text{ }^{\circ}\text{C}$ да эса $99,5$ фоизга) етади.

Сульфат ангидрид буғ ҳолатидагина SO_3 , таркибга эга. Суюқ ва қаттиқ ҳолатда эса полимерланган ҳолатда бўлади. SO_3 буғлари конденсатланганида $44,8\text{ }^{\circ}\text{C}$ да қайнайдиган суюқлик ҳосил бўлади. Уни $16,8\text{ }^{\circ}\text{C}$ га қадар совитилганда қотиб муз каби тиниқ жисмга айланади. Бу — муссимон сульфит ангидрид (ёки $\gamma\text{-SO}_3$) бўлиб, унинг солиштирма массаси $1,995\text{ g} \cdot \text{cm}^{-3}$, у циклик тузилишга эга бўлган тримерлардан иборат:



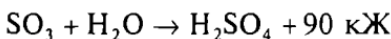
Қаттиқ ҳолатдаги сульфат ангидриднинг умумий формуласи $(\text{SO}_3)_{\text{n}}$. Муссимон сульфат ангидрид узоқ вақт тургандада аста-секин **асбестсимон** шаклга ўтади. Асбестсимон сульфат ангидрид ипак каби ялтироқ толалардан иборат ($\beta = \text{SO}_3$) дир. Унинг формуласини



Асбестсимон сульфат ангидрид толалари турли узунликда бўлади. У аморф модда бўлгани учун аниқ суюқланиш температурасига эга эмас. Асбестсимон сульфат ангидриднинг муссимон сульфат ангидридга нисбатан кимёвий активлиги камроқ бўлади. Унинг учун $\Delta H_f^\circ = -396\text{ kJ} \cdot \text{моль}^{-1}$.

Буғ ҳолатдаги SO_3 молекуласининг тузилишини қўйи-дагича изоҳлаш мумкин: SO_3 молекуласи ҳосил бўлишида олтингугурт атоми ўзининг $3s$ - ва $3p$ -погоначалари ишти-рокида гибридланган орбиталларидан иккита электронни иккита кислород атомига бериб, S^{+2} ионига айланади; ик-кала кислород атоми бир валентли O^- ионига айланади. Уларнинг ҳар бири биттадан жуфтлашмаган электронга эга. Бу электронлар олтингугуртнинг иккита жуфланмаган электрони билан жуфтлашади. S^{+2} нинг қолган иккита жуфтлашмаган электрони билан учинчи кислород атоми-нинг иккита жуфтлашмаган электрони жуфтлашади.

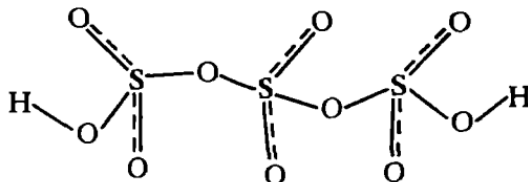
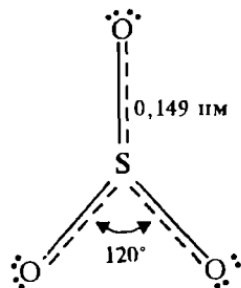
Демак, SO_3 молекуласида олтингу-гурт атоми учта кислород атоми билан тўртта ковалент ва 2 та ион боғ орқали бириккан бўлади. Сульфат ангидрид сув билан шиддатли реакцияга киришади:



Сульфат ангидрид бўлаги устига бир томчи сув тушса, портлаш реакцияси содир бўлади.

Лекин сульфат кислота олиш учун сульфат ангидридни сувда бевосита эритиб бўлмайди, чунки озгина SO_3 сувда эриганда туман ҳосил бўлиб, унинг бундан кейинги эришига йўл қўймайди. Шунинг учун SO_3 ни 98 фоизли сульфат кислотада эритилади. Натижада, ўз таркибида SO_3 ни эритган тутовчи сульфат кислота — **олеум** ҳосил бўлади. Олеумнинг асосий қисмини **пиросульфат** кислота $\text{H}_2\text{S}_2\text{O}_7$, ташкил қиласи, унга сув таъсир эттирилганда пиросульфат кислота қайтадан сульфат кислотага айланади.

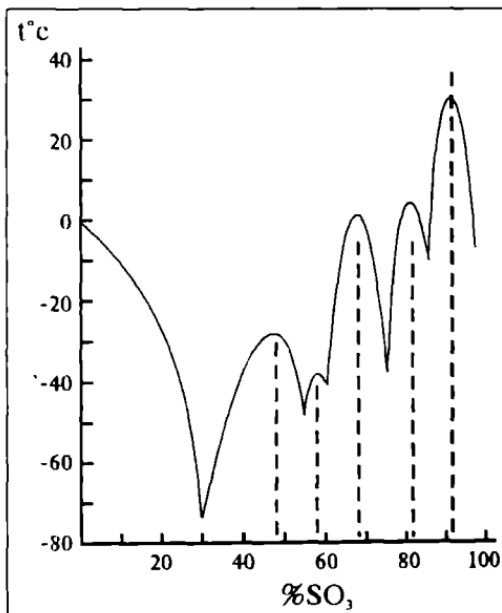
Ҳавода $\text{H}_2\text{S}_2\text{O}_7$, нинг туташига сабаб шуки, у ўзидан сульфат ангидрид чиқариб туради. Тоза $\text{H}_2\text{S}_2\text{O}_7$, $+35^\circ\text{C}$ да қотади. Олеум таркибида қисман SO_3 , полисульфат кислоталар $\text{H}_2\text{S}_3\text{O}_{10}$ ва $\text{H}_2\text{S}_4\text{O}_{13}$ бўлади. Трисульфат кислотанинг кимёвий тузилишини қўйидагича тасвирлаш мумкин:



IV.3.5. Сульфат кислота

Кимёвий тоза сульфат кислота H_2SO_4 (бошқача айтганда моногидрат) мойсимон рангсиз суюқликдир. Қадим замонларда темир сульфатни қиздириб H_2SO_4 олинганлиги учун уни «купорос мойи» деб ҳам юритилади.

Сульфат кислотанинг музлаш температураси унинг таркибидаги сульфат ангидрид миқдорига боғлиқ бўлади. IV.2-расмда H_2O-SO_3 системасининг фазалар диаграммаси келтирилган. Абсциссалар ўқига SO_3 нинг фоиз миқдори ва ординаталар ўқига суюқланиш температураси қўйилган.



IV.2-расм. H_2O-SO_3 системасининг фазалар диаграммаси

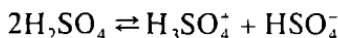
Диаграммадаги максимум чизиқлари сульфат кислота гидратларининг суюқланиш температураларини кўрсатади. Масалан, H_2SO_4 моногидрати $10,38\text{ }^{\circ}\text{C}$ да музлайди. У сув билан азеотроп эритма ҳосил қиласди. Бу азеотроп эритма таркибида $98,3\text{ \% }H_2SO_4$ ва $1,7\text{ \% }H_2O$ бўлиб, у $338\text{ }^{\circ}\text{C}$ да қайнайди. $H_2SO_4 \cdot H_2O$ — $-36,7\text{ }^{\circ}\text{C}$ да парчаланиш билан суюқланади. $H_2SO_4 \cdot 4H_2O$ эса $-25\text{ }^{\circ}\text{C}$ да суюқланади. Концентранган сульфат кислотанинг солишишима массаси $d=1,84\text{ g cm}^{-3}$. У сув билан ҳар қандай нисбатда аралашади.

Сульфат кислотанинг электр ўтказувчанлиги унинг таркибидаги H_2O ва SO_4 миқдорларига боғлиқ. Таркибида 20—30 % H_2SO_4 бўлган эритма энг юқори электр ўтказувчанликка эга. Шу сабабли аккумуляторларда шундай концентрацияли сульфат кислота эритмаси ишлатилади, чунки шундай концентрацияли H_2SO_4 эритмасидан фойдаланилганда аккумулятор энг кичик ички қаршиликка эга бўлади.

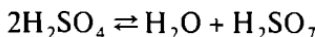
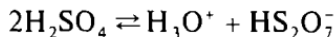
Сульфат кислота кучли кислоталардан ҳисобланади. У икки негизли. Лекин унинг биринчи босқичдаги диссоциацииши қарийб 100% га яқин; иккинчи босқичда эса:

$$K_2 = \frac{[H^+][SO_4^{2-}]}{[HSO_4^-]} = 1,29 \cdot 10^{-2}$$

га тенг; бинобарин, сульфат кислота ўзининг иккинчи босқичдаги диссоциацииши константасига кўра ўртача кучдаги электролитdir. У ўрта сульфатлар ва гидросульфатлар ҳосил қиласди. Тоза сульфат кислотада мураккаб мувозанат ҳолатлари кузатилади. Масалан, ўз-ўзидан ионланиш:



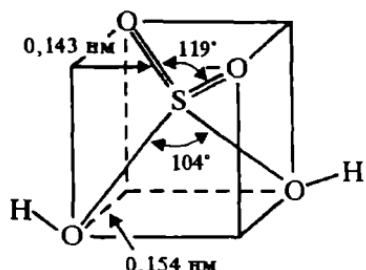
гидратланиш ва дегидратланиш:

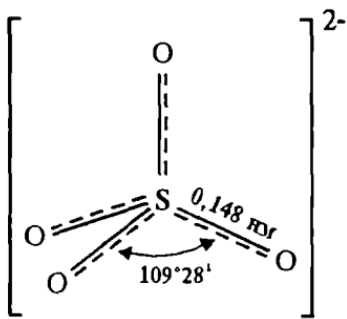


Сульфат кислота молекуласида олтингугурт атоми sp^3 -гибридланган ҳолатда бўлади. Молекуладаги SO_4^{2-} группа қисман сиқилган тетраэдр шаклига эга.

Сульфат кислота тузларида-ги SO_4^{2-} аниони эса мунтазам тетраэдрик шаклга эга.

Бу ионда ҳар бир S—O боғи электронлар делокалланиши натижасида бир хил узунликка ва боғланиш энергиясига эга бўлади.





2-

Таркибида 93% дан ортиқ H_2SO_4 бўлган сульфат кислота эритмасини чўян идишда саклаш ва ташиш мумкин. Сульфат кислотанинг суюқ эритмалари кўроғошин идишларда сакланади. Суюлтирилган сульфат кислота одатдаги температурада темир билан реакцияга киришади.

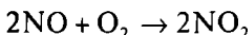
Концентранган сульфат кислота ўзига намни яхши тортади, шунинг учун **эксикаторларда** қуригувчи сифатида, конденсация реакцияларида эса намни тортиб олувчи модда сифатида ишлатилади.

Сульфат кислота оксидловчи хоссаларни намоён қиласди. Суюлтирилган сульфат кислота эритмасида оксидловчи заррача вазифасини H^+ ионлари бажаради. Масалан, суюлтирилган сульфат кислота рух билан реакцияга киришганда водород ажralиб чиқади.

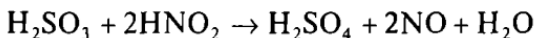
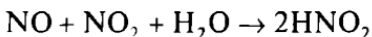
Концентранган сульфат кислота қиздирилганда металларга таъсир қиласди. Бў ҳолда оксидловчи заррача вазифасини S^{+6} атоми бажаради. Кўпинча сульфат кислота SO_2 га қадар қайтарилади.

Сульфат кислота саноатда нитроза ва контакт усуллари билан олинади. Иккала усулда ҳам дастлаб пирит ёки олтингугурт ёндирилиб SO_2 ҳосил қилинади.

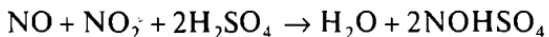
XX асрнинг 20-йилларига қадар сульфат кислотани олиш жараёни нитроза усули билан кўроғошин камераларида амалга оширилар эди. Эндиликда бу усул билан кислота олиш маҳсус минораларда олиб борилади. Шу сабабли бу усул **минора усули** номи билан юритилади. Бу усулда камераларда ва барча минораларда газ фазада қуйидаги реакция боради:



Камераларда Гловер минорасида суюқ ва газ фаза чегарасида:

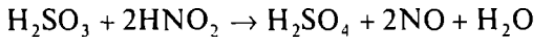
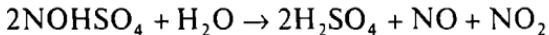


реакциялар боради. Гей-Люссак минорасида ва камераларда суюқ ва газ фаза чегарасида:



реакцияси содир бўлиб, оралиқ маҳсулот — **нитрозил сульфат кислота** (NOHSO_4) ҳосил бўлади.

Гловер минорасида ва камераларда суюқ фазада:

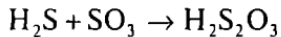


реакциялар содир бўлиб, натижада 80% ли сульфат кислота ҳосил бўлади.

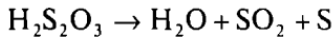
Контакт усулида эса сульфит ангидрид 450 °C да катализатор (V_2O_5) иштирокида оксидланиб сульфат ангидрид ҳосил бўлади, сўнгра SO_3 98% ли H_2SO_4 га ютилади. Натижада «олеум» олинади.

IV.3.6. Тиосульфат кислота

Водород сульфид билан сульфат ангидрид —78 °C да реакцияга киритилса, тиосульфат кислота $\text{H}_2\text{S}_2\text{O}_3$ ҳосил бўлади:

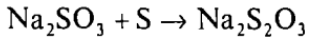


Одатдаги температурада $\text{H}_2\text{S}_2\text{O}_3$ беқарор модда у парчаланади:



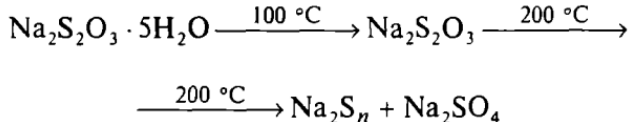
Лекин унинг тузлари — тиосульфатлар барқарор моддалардир. Натрий тиосульфат $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ одатда **гипосульфит** номи билан юритилиб, фотографияда, фиксаж сифатида ишлатилади.

Тиосульфатларни ҳосил қилиш учун натрий сульфит эритмасига олтингугурт кукуни қўшиб қайнатилади:

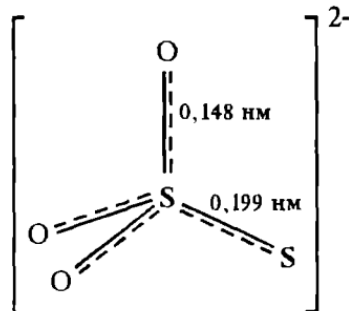


Тиосульфат ион — $\text{S}_2\text{O}_3^{2-}$ таркибидаги иккита S атомларидан бирининг оксидланиш даражаси +6 бўлиб, иккинчисиники —2 дир. Натрий тиосульфат сувли эритма-

сидан $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ ҳолида кристалланади. Уни қиздирилганданда (суюқланиш температураси 48 °C) сувцизланади ва парчаланади:



$\text{S}_2\text{O}_3^{2-}$ аниони тетраэдр тузилишига эга:



Техникада хлорли моддалар таъсирида оқартырған ма-
толарни хлордан тозалаш учун натрий тиосульфат құлла-
нилади:

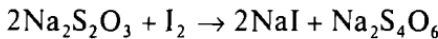


Шунинг учун натрий тиосульфат «антихлор» номи би-
лан ҳам юритилади. Фотографияда $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ нинг құллани-
ши қыйидаги реакцияга асосланған:



Натижада фотопластинкада ортиб қолған күмуш бро-
мид ювилиб кетади.

Натрий тиосульфат аналитик кимёда оксидловчи ва
қайтарувчиларни йодометрик усулда аниқлаш учун ишля-
тилади. Унинг йод билан реакциясини қыйидагича ёзиш
мумкин:



Реакцияда NaI билан бирға натрий тетратионат
 $\text{Na}_2\text{S}_4\text{O}_6$ ҳосил бўлади. Сувда яхши эрийдиган бу тузнинг
тузилиш формуласини $\text{Na}-\text{O}_3\text{S}-\text{S}-\text{S}-\text{SO}_3-\text{Na}$ шакли-

да ёзиш мумкин. **Политионат кислоталарнинг умумий формуласи** $H_2S_xO_6$ шаклида ифодаланади ($x=3; 4; 5; 6; 7; 20$ гача).

Тетратионат кислота ($H_2S_4O_6$) ҳам политионат кислоталар қаторига киради.

Олтингугуртнинг барча кислородли биримлари ва уларнинг тавсифий хоссалари IV.2-жадвалда келтирилган.

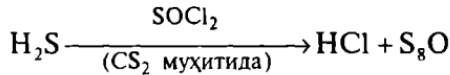
IV.2-жадвал

Олтингугуртнинг баъзи кислородли биримларининг хоссалари

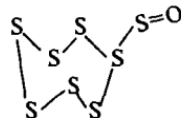
Формуласи	Олтингугуртнинг оксидланиш даражаси	Агрегат ҳолати	Ранги	Қотиш температураси, °C	Қайнаш температураси, °C
S_2O	+1	газсимон	қовоқ рангли	—	—
(SO)	+2	“—”	“—”	—	—
S_2O_3	+3	қаттиқ	зангори	—	—
SO_2	+4	газсимон	рангсиз	-72,5	-10,0
SO_3	+6	қаттиқ	рангсиз	16,8	44,8
S_xO	0, +2	игнасимон кристаллар	сариқ	—	—

IV.3.7. Олтингугуртнинг бошқа кислородли биримлари

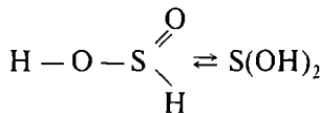
Полисульфид кислотага -40°C да SOCl_2 билан ишлов берилганда сариқ рангли игнасимон кристаллар — S_8O ҳосил қилинган:



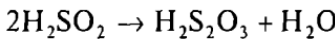
Бу модда тожсимон тузилишта эга:



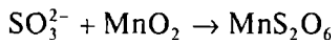
Дитионатларга NaHCO_3 таъсирида NaHSO_2 — сульфоксилат кислотанинг нордон тузи ҳосил бўлади. Бу кислотанинг фазовий тузилиши:



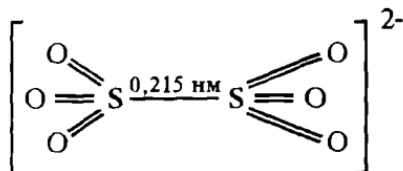
ҳолида акс эттирилиши мумкин. Бу модда дегидратланиши натижасида тиосульфат кислотага айланади:



Сульфит кислота тузларига MnO_2 таъсирида **дитионат** кислота тузларини олиш мумкин:



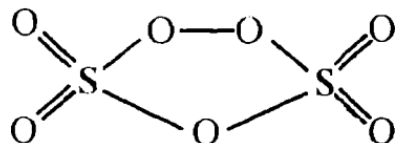
Кислота аниони кесилган тетраэдр тузилишига эга:



Бу моддаларга сульфат кислота таъсирида **дитионат** кислота $\text{H}_2\text{S}_2\text{O}_6$ ни олиш мумкин.

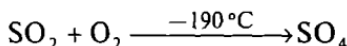
Бу кислота жуда кучли кислоталар қаторига киради, лекин фақат эритмалардагина мавжуд, оксидловчилар таъсирига барқарор.

Сульфат ангиридид SO_3 га озон таъсир эттириб S_2O , бирикмаси олинган (0°C да суюлади ва $+40^\circ\text{C}$ да сублимланади), унинг кимёвий тузилишини қўйидагича тасвирлаш мумкин:

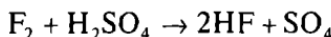


Бу оксид мойсимон суюқлик бўлиб, аста-секин кислород ажратиб парчаланади.

Олтингугуртнинг кислородга бой бўлган бирикмаларидан SO_4 ни сульфит ангидридга вакуум остида кислород иштирокида кучсиз электр разряди таъсирида олиш мумкин:

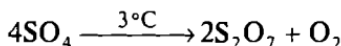
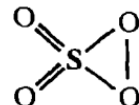


ёки фторнинг концентранган сульфат кислотага таъсири натижасида ҳам олиш мумкин:



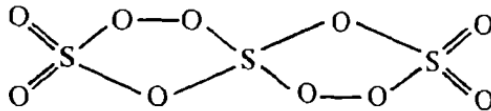
Унинг кимёвий тузилиши қуйидагича:

Бу пероксиднинг суюлиш температураси 3°C (парчаланиш билан содир бўлади):



SO_4 кучли оксидловчи, унинг таъсирида Cu(II) Cu_2O_3 гача, Mn^{2+} иони MnO_4^- гача оксидланади, бунда парчаланиш давомида ҳосил бўлган кислород оксидловчи вазифасини бажаради.

Олтингугуртнинг кўп миқдорда кислород тутган бирикмаларидан S_3O_{10} ҳам маълум, унинг тузилиш формуласи эса қуйидагича деб тахмин қилинади:



Олтингугуртнинг эритмаларида ҳосил қиласиган бирикмаларини бир неча тоифага бўлиш мумкин.

1. H_2SO_n тоифасида:

$n=2$ — сульфоксил кислота ва унинг тузлари,

$n=3$ — сульфит кислота ва унинг тузлари,

$n=4$ — сульфат кислота ва сульфатлар,

$n=5$ — пероксосульфат — Каро кислотаси тўғри келади.

2. $\text{H}_2\text{S}_2\text{O}_n$ тоифасига:

$n=2$ — тиосульфитлар,

$n=3$ — тиосульфатлар,

$n=4$ — гидросульфит ёки дитионитлар,

$n=5$ — пиросульфитлар,

$n=6$ — дитионатлар,

$n=7$ — пиросульфатлар,

$n = 8$ — пероксосульфатлар мөс келади.

3. $\text{H}_2\text{S}_n\text{O}_6$ тоифаси(политионатлар)га:

$n = 3$ — тритионат кислота,

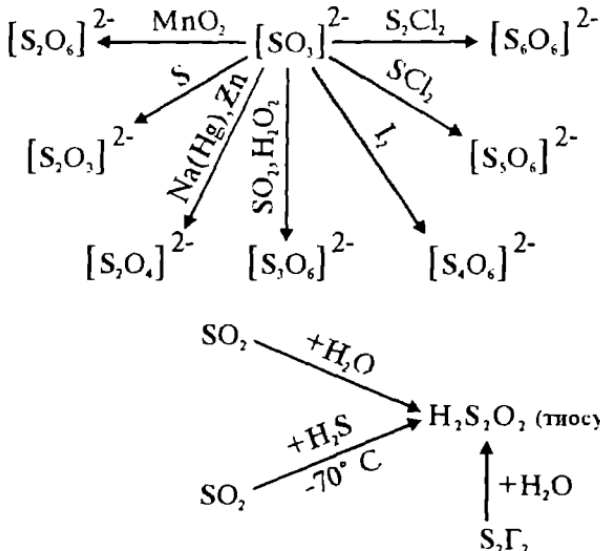
$n = 4$ — тетратионат кислота,

$n = 5$ — пентатионат кислота,

$n = 6$ — гексатионатлар мөсдир.

Яна бу тоифаларга мөс келмайдиган пероксотетрасульфат кислота $\text{H}_2\text{S}_4\text{O}_{14}$ ни айтиб ўтиш керак.

Санаң ўтилган тоифалардаги баъзи муҳим ҳосилаларнинг олиниш реакциялари схемаларини келтирамиз:



Кислородли бинар бирикмалар (S_nO_m) ни қуидагича группалаш мумкин:

1. $n=1$ ва $m=1, 2, 3, 4$ лар группаси (SO ёки S_2O_2 , SO_2 , SO_3 ва SO_4 лар);

2. $n = 2$, $m = 1$ (S_2O), $m = 3$ (S_2O_3);

3. $n = 2$, $m = 7$ (S_2O_7);

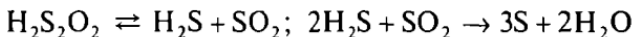
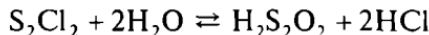
4. $n = 3$, $m = 10$ (S_3O_{10});

5. $n = 8$. $m = 1$ бўлганда S_8O ни оламиз.

IV.3.8. Олтингугуртнинг галогенид ва оксигалогенидлари

Олтингугуртнинг энг кўп тарқалган галогенли бирикмалари унинг хлорли бирикмалари (S_2Cl_2 , SCl_2 , SCl_4) ҳисобланади. Олтингугурт монохлорид S_2Cl_2 суюқлантирилган олтингугурт устидан қуруқ хлор ўтказиш йўли билан

хосил қилинади. S_2Cl_2 қовоқ ранг ва ёқимсиз ҳидли суюқлик, унинг (0°C даги) солишири маассаси $1,709 \text{ g}\cdot\text{cm}^{-3}$; у сув таъсирида парчаланади:



S_2Cl_2 ўзида олтингугуртни эритади. Шу сабабли бу модда каучукни вулканлашда ишлатилади. S_2Cl_2 проф. И. А. Глухов усули бўйича *d*-элемент (Ti , Mo , W , V ва ҳоказо)ларнинг рудаларини паст температурада хлорли бирикмаларга айлантиришда ҳам ишлатилади.

Олтингугурт дихлорид SCl_2 — қизил рангли суюқлик бўлиб, унинг солишири маассаси $+15^{\circ}\text{C}$ да $1,662 \text{ g}\cdot\text{cm}^{-3}$; суюқланиш температураси -80°C ; қайнаш температураси $+59^{\circ}\text{C}$. Олтингугурт тетрахлорид SCl_4 — суюқлик; унинг суюқланиш температураси -30°C га тенг.

Олтингугуртнинг бешта фторли бирикмаси олинган: S_2F_2 ; SF_2 ; SF_4 ; SF_6 ; S_2F_{10} .

Булардан: S_2F_2 — рангсиз газ, $-120,5^{\circ}\text{C}$ да қотади ва -38°C да суюқликка айланади; SF_2 — рангсиз газ, -35°C да суюқликка айланади; SF_4 — рангсиз газ, $-40,4^{\circ}\text{C}$ да суюқликка айланади ва -124°C да қаттиқ ҳолатга ўтади; SF_6 — рангсиз газ, у босим остида $-50,5^{\circ}\text{C}$ да суюқликка айланади ва $-63,8^{\circ}\text{C}$ да қотади; S_2F_{10} — рангсиз суюқлик, унинг солишири маассаси $2,08 \text{ g}\cdot\text{cm}^{-3}$, -55°C да музлайди ва $+29^{\circ}\text{C}$ да қайнайди.

Олтингугуртнинг фторли бирикмалари ичидаги олтингугурт гексафторид SF_6 юқори кучланиш билан ишлайдиган электр қурилмаларида газсимон изолятор сифатида ишлатилади. У кислородда ҳам, водородда ҳам ёнмайди; у ҳидсиз модда бўлиб, заҳарли ҳам эмас. Олтингугурт гексафторид олтингугуртнинг фтор билан бевосита бирикишидан ҳосил бўлади.

Олтингугурт тетрафторид SF_4 турли моддаларни фторлашда фторловчи восита сифатида қўлланилади, чунки фторланувчи модданинг кислород атомлари унинг иштироқида фтор атомларига алмашинади. Масалан, молибден ва уран оксидлари (MoO_3 ва UO_3) га SF_4 таъсир этганда улар MoF_6 ва UF_6 таркибли фторидларга айланади.

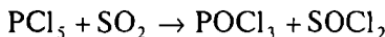
Олтингугурт тетрафториднинг олиниш реакцияси тенгламаси:



Олтингугурт бром билан фақат биргина бирикма — олтингугурт монобромид S_2Br_2 ни ҳосил қиласи. S_2Br_2 құнғыр рангли суюқлик, унинг 20°C даги солишиштirma массаси $2,635 \text{ g}\cdot\text{cm}^{-3}$, қотиш температураси -46°C .

Олтингугуртнинг бир неча оксигалогенидлари маълум. Булардан фақат оксихлоридлари күриб чиқамиз.

1. SOCl_2 — тионил хлорид, рангсиз суюқлик $78,8^\circ\text{C}$ да қайнайды ва $-104,5^\circ\text{C}$ да қотади; 0°C даги солишиштirma массаси $1,656 \text{ g}\cdot\text{cm}^{-3}$. Бу модда қуруқ PCl_5 билан SO_2 нинг ўзаро таъсири натижасида олинади:

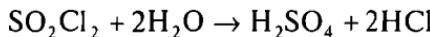


тионил хлорид органик моддаларни хлорлашда ишлатилиди.

2. SO_2Cl_2 — сульфурил хлорид, рангсиз суюқлик, $69,3^\circ\text{C}$ да қайнайды, $-54,1^\circ\text{C}$ да қотади, унинг 0°C даги солишиштirma массаси $1,708 \text{ g}\cdot\text{cm}^{-3}$. Бу моддада олтингугуртнинг оксидланиш даражаси $+6$ га тенг. Сульфурил хлорид сульфит ангидридга хлор таъсири этишидан ҳосил бўлади:

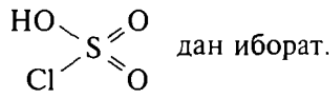


Сульфурил хлорид нам ҳавода тутайдиган суюқлик; у сув таъсирида парчаланади:

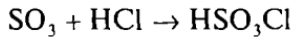


Лекин бу реакция қайтар хусусиятга эга эмас.

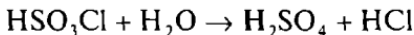
3. HSO_3Cl — хлорсульфон кислота, рангсиз суюқлик бўлиб, унинг 0°C даги солишиштirma массаси $1,784 \text{ g}\cdot\text{cm}^{-3}$; 152°C да қайнайды; -80°C да қотади. Унинг тузилиш формуласи:



Хлорсульфон кислота SO_3 билан HCl нинг бевосита бирикишидан ҳосил бўлади:



Хлорсульфон кислота нам ҳавода тутайди, чунки у сув билан реакцияга киришади:

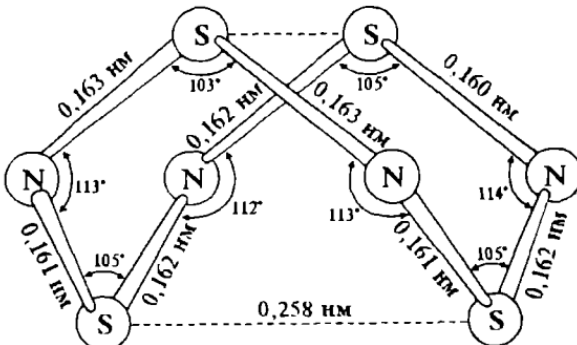


Хлорсульфон кислота органик синтезда қўлланилади.

IV.3.9. Олтингугуртнинг азотли бирикмалари

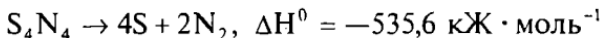
Олтингугурт азот билан бир неча бирикма ҳосил қиласди. Уларнинг таркиби $(\text{SN})_n$; S_4N_4 , S_{15}N_2 , S_{16}N_2 формуулалар билан ифодаланади.

S_4N_4 суюқ ҳолатдаги олтингугуртнинг аммиак билан ўзаро таъсиридан ҳосил бўлади:



Олтингугурт тетранитрид — сариқ кристалл модда бўлиб, $+178^{\circ}\text{C}$ да суюқланади. Углерод сульфидда эриди.

S_4N_4 — эндотермик модда бўлганлиги учун қиздиргандан портлайди:



IV.4. СЕЛЕН

Белгиси Se. $Z=34$, атом массаси $78,96^1$, табиий изотопларининг масса сонлари: 74, 76, 78, 80, 82. Электрон конфигурацияси: KLM $4s^24p^4$.

Табиатда тарқалиши. Селен табиатда металлар билан бириккан ҳолатда (селениидлар ҳолида) сульфидлар билан биргаликда учрайди, чунки айни металлнинг селенииди унинг сульфиди билан изоморфдир. Масалан, селениидлар темир колчедани FeS_2 , мис колчедани CuFeS_2

ва рух сульфид ZnS рудаларига аралашган бўлади. Бу минераллар куйдирилганда селен SeO_2 ҳолида рудадан чиқиб, SO_2 билан бирга чанг камерасига ўтади ва қаттиқ жисм бўлгани учун пастга чўкиб қолади. Бундан ташқари, SeO_2 билан SO_2 ўртасида борадиган реакция натижасида эркин селен ҳосил бўлади. Шу сабабли эркин ҳолатда ажралиб чиқсан селен сульфат кислота ишлаб чиқариш жараёнида қўрғошин камераларининг балчиқлари таркибига ўтади.

Селен минералларининг ёлғиз ўзи ниҳоятда сийрак учрайди. Селеннинг табиатда учрайдиган б 6 та изотопи бор. Улардан энг кўп тарқалгани ^{80}Se бўлиб, унинг умумий миқдори табиатдаги селеннинг 79,9% ини ташкил қиласди.

Селенни дастлаб 1817 йилда «қўрғошин камера балчиғидан» Берцеллиус топган.

Олинниши. Селен сульфат кислота ишлаб чиқариш заводининг чанг камерасида тутилиб қолган моддалардан ва қўрғошин камераларнинг балчиқларидан ажратиб олинади. Бунинг учун бу моддаларга концентранган қайноқ сульфат кислота ва натрий нитрат аралашмаси қўшилади, натижада ўша моддалар таркибидаги селен оксидланиб селенит кислота H_2SeO_3 га айланади ва эритмага ўтади. Сўнгра бу эритма орқали сульфит ангидрид ўтказилиб H_2SeO_3 , ни эркин селенга қадар қайтарилади. Ҳосил бўлган селен қизил рангли чўкма ҳолида идиш тубида йифилади.

Хоссалари. Селен ҳам худди олтингугурт каби бир неча шакл қўринишига эга: унинг иккита қизил рангли металлмас модификацияси ва битта кулранг металлсимон модификацияси бор. Металлмас модификациялар метастабил бўлгани ҳолда, металлсимон модификация барқарордир.

Суюқлантирилган селенни тез совитиш натижасида қизғиши-жигарранг ялтироқ селен олинади; буни ҳовончада янчиш орқали қизил рангли селен кукуни ҳосил қилинади. Селеннинг сувда эрийдиган бирикмаларини қайтариш ёки селен буғларини тез совитиш натижасида ғовак ҳолдаги қизил кукун (аморф, металлмас) селен олинади. Аморф селен сувда эримайди, углерод (IV) сульфидда озроқ эрийди, электр токини ўтказмайди. Селеннинг углерод (IV) сульфиддаги (ёки бошқа эритувчилардаги) эритмаларидан бўғиқ қизил тусли селен ажралиб чиқади. Агар қизил селен 150 °C да узоқ вақт қиздирилса, бу селен

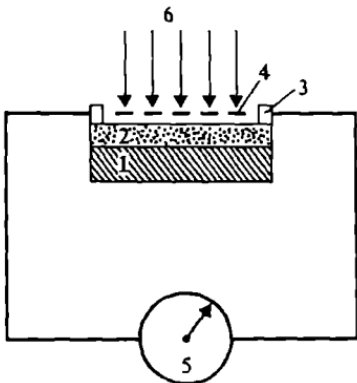
ўзидан күп иссиқлик чиқарыб, кулранг тусли кристалл ҳолатдаги металлсімон сelenенга айланади. Селеннинг бу модификацияси барқарордир; у ҳатто углерод(IV) сульфидда ҳам жуда оз эрийди, ўзидан электр токини ўтказади; лекин металлсімон сelen қоронғуда электр токини жуда кам ўтказади. Агар сelenенга ёруғлик берилса, унинг электр ўтказувчанлиги ниҳоятда (бир неча минг марта) ортиб кетади; қоронғи жойда яна камаяди.

Бу ҳодисага асосланиб сelenли фотоэлементлар яратилган. IV.3-расмда сelenли фотоэлемент схемаси берилган. Селен яримўтказгич моддалардан хисобланади.

Куйида металлмас ва металлсімон сelenларнинг хоссалари таққосланган:

Металлмас қызил сelen	Кулранг металлсімон сelen
Аморф	Кристалл
CS ₂ да қисман эрийди	CS ₂ да қарайиб эримайди
Метастабил	Барқарор ($t_{\text{конст}} = 220,2 \text{ }^{\circ}\text{C}$ $t_{\text{кип}} = 680 \text{ }^{\circ}\text{C}$)
Зичлиги $4,47 \text{ г} \cdot \text{см}^{-3}$	Зичлиги $4,8 \text{ г} \cdot \text{см}^{-3}$
Электр токини ўтказмайди	Электр ўтказувчанлиги ёруғлик берилганда ортади

Селен ўзининг кимёвий хоссалари жиҳатидан олтин-гугуртга ўхшайди. Одатдаги температурада селен ҳавода ўзгармайди. Селен оксидловчи хоссаларига эга бўлган кислоталарда, масалан, нитрат кислотада эрийди. Хлорид кислота ва суютирилган сульфат кислота сelenенга таъсир қilmайди. Концентранган сульфат кислота селен билан реакцияга киришганда яшил тусли SeSO_4 эритмаси ҳосил бўлади. Заҳарли.



IV.3-расм. Селенили фотоэлемент.
1 — электронд; 2 — селенили яримўтказгич; 3 — металл ҳалқа; 4 — олтин электрод; 5 — гальванометр;
6 — нур оқими.

Ишқорлар билан селен қуйидаги реакцияга киришади:



Селен галогенлар билан ҳам реакцияга киришиб SeF_6 , SeJ_4 , SeCl_4 , SeBr_4 , Se_2Cl_2 ва бошқа бирикмалар ҳосил қиласы. Селен бирикмалари жуда зақарлы. Қуйидеги IV.3-жадвалда селен галогенидларнинг баъзи хоссалари келтирилган.

IV.3-жадвал

Селен галогенидларнинг баъзи хоссалари

Формуласи	Қотиш температураси, °C	Қайнаш температураси, °C	Зичлиги, $\text{g} \cdot \text{cm}^{-3}$
SeF_4	-9,5	106	2,75
SeF_6	-34,6	46,6 (сублимация)	2,26 (-35 °C да)
SeCl_4	-	191	3,80
SeBr_4	-	парчаланади	-
SeJ_4	-	-	-

Селен билан Na_2SO_3 нинг ўзаро таъсиридан Na_2SSeO_3 , яъни селеносульфат ҳосил бўлади. Калий цианид билан селен орасида селеноцианид KCNSe ҳосил бўлади.

Водород билан селен бевосита бирикиб H_2Se ни ҳосил қиласы:



Шунингдек, рух селенидга водород хлорид таъсир эттирилганда ҳам H_2Se ҳосил бўлади.

Водород селенид қўлланса ҳидли, зақарлы, рангиз газ бўлиб, сувда яхши эрийди. H_2Se сувдаги эритмаларда водород сульфидга қараганда кучлироқ диссоциланади:

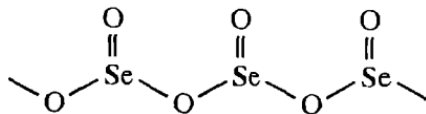


Унинг бу тенгламага мувофиқ диссоциланиш константаси $K_1 = 1,9 \cdot 10^{-4}$ га тенг. Бу кислотанинг тузлари — **селенидлар** ўз таркибларини ўзгартириб туради.

Селен фторидлари MeSeF_5 типдаги, хлоридлари эса Me_2SeCl_6 типдаги комплекс бирикмалар ҳосил қиласы.

Селеннинг SeO_2 , SeO_3 , SeO_4 таркибли оксидлари мавжуд. SeO_2 кучли оксидловчи модда.

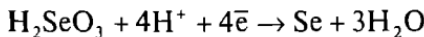
SeO_2 оқ тусли учувчан қаттиқ модда; газ ҳолатида симметрик молекулани ташкил қиласи; бошқа ҳолларда занжирсизон тарзда полимерланади:



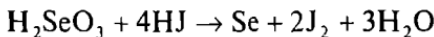
SeO_2 сувда осон эриб селенит кислота $\text{OSe}(\text{OH})_2$ ни ҳосил қиласи. Бу кислота эритмаларида HSeO_3^- ва SeO_3^{2-} ионлар ҳосил қилиб босқичли диссоциланади. Бу кислота концентрланган ҳолатда **пиро селенит** ионни ҳосил қиласи.



Селенит кислота ва унинг тузлари кучли оксидловчи ҳоссага эга:



Шунинг учун SO_2 , H_2S ва бошқа моддаларни оксидлайди:



SeF_4 таркиби $\text{Me}[\text{SeF}_5]$ бўлган комплекс ҳосил қиласи; SeCl_4 эса $\text{Me}_2[\text{SeCl}_6]$ турдаги комплекслар ҳосил қиласи. Шундай қилиб, селен олтингугуртдан кўра кучлироқ электрмусбат хоссалар намоён қиласи.

IV.5. Теллур

Белгиси — Te. Z=52, атом массаси 127,60; табиий изотопларининг масса сонлари: 120, 122, 123, 124, 125, 126, 128, 130. Электрон конфигурацияси: KLMN $5s^25p^4$.

Теллур, кўпинча, олтингугурт ва селен бирикмаларига аралашган ҳолатда бўлади. Теллурнинг муҳим табиий бирикмалари кумуш теллурид (гессит) Ag_2Te ва олтин теллурид AuTe_2 (калаверит), AgAuTe_4 (сильванит) ҳисобланади. Теллур яна мис, қўрғошин ва кумуш сульфидлари таркибида ҳам учрайди. Теллур металл сульфидларни қайта ишлашда ва электролитик тоза

мис олишда (анод балчиқ таркибида) күшимча маҳсулот сифатида ажралиб чиқади. Табиатда теллурнинг саккизта изотопи учрайди; улар ичидаги энг кўп тарқалгани $^{130}_{52}\text{Te}$ бўлиб, у табиий теллурнинг 34,5% ни ташкил қилади.

Олиниши. Таркибида теллур тутган рудаларни қайта ишлаш йўли билан теллурнинг сувда, кислоталарда ёки ишқорларда яхши эрийдиган бирикмалари (масалан, TeO_2) ҳосил қилинади. Агар олинган эритмага SO_2 юборилса, теллур эркин ҳолатга ўтади.

Хоссалари. Теллур одатдаги шароитда икки аллотропик шаклда бўлади. Булардан бири кумушсимон оқ кристалл теллур — α -теллур, иккинчиси эса тўқ-кулранг кукун ҳолатдаги β -теллур шаклидир. Шуни айтиш керакки, кукун ҳолатдаги теллур аморф модда бўлмай, у ҳам худди кристалл теллур каби гексагонал тузилишга эга. Заҳарли.

Теллурит кислота H_2TeO_3 ва SO_2 , SnCl_2 ва бошқа моддалар таъсир эттирилганда кукун шаклидаги теллур ҳосил бўлади. Бу теллурни қиздириш йўли билан кристалл ҳолатдаги теллур олинади. 354°C да β -теллур α -теллурга ва аксинча α -теллур β -теллурга айланади. Теллурнинг электр ўтказувчанлиги ёруғлик таъсирида ўзгармайди (шу жиҳатдан у селендан фарқ қиласи).

Теллур жуда мўрт модда бўлиб, яrim ўтказгичларга хос хоссаларни намоён қиласи.

Теллур кислородда ёки ҳавода ёндирилганда теллур(IV) оксид TeO_2 ҳосил бўлади. Лекин лабораторияда теллур(IV) оксид олиш учун теллурга концентрланган нитрат кислота таъсир эттирилади. Бордию, теллур концентрланган сульфат кислотада эритиладиган бўлса, қизил тусли TeSO_3 ҳосил бўлади. Теллур ишқорда ҳам эрийди:



Теллур галогенлар ва металлар билан осон реакцияга киришади. Лекин у водород билан бевосита бирикмайди. Теллурнинг гидриди H_2Te сувдаги эритмада яхши диссоциланади. Бу моддани ҳосил қилиш учун рух теллуридга кислота таъсир эттирилади.

H_2Te қўланса ҳидли газ; у $-1,8^\circ\text{C}$ да қайнайди ва -48°C да қотади. Водород теллурид эндотермик бирикма бўлгани учун бекарор модда; у ёруғлик ва нам таъсирида парчаланади. H_2Te тузлари металл теллуридлар қимматбаҳо яrim

ұтказгичлар ҳисобланади. Масалан, қүрғошин теллурид PbTe инфрақызыл нурларга нисбатан жуда сезгир модда бұлғанлиги сабаблы ёруғлик детектори сифатида ишлатилади. Bi_2Te_3 ва унинг қотишмалари иссиқлик энергиясина электр энергиясига айлантирадиган термобатареяларда құлланилади.

Кислородли бирикмалари. TeO_2 рангсиз кристалл модда бўлиб, сувда жуда оз эрийди; бунда кислотали хоссага эга бўлган эритма ҳосил бўлади; бу кислота H_2TeO_3 таркибга эга бўлиб, теллурит кислота деб аталади. Теллурит кислота эркин ҳолатда олинган эмас; у ниҳоятда кучсиз кислота ҳисобланади.

Кучли оксидловчи моддалар (хромат кислота, перхлорат кислота) таъсирида теллурдан ортотеллурат кислота H_6TeO_6 олиниши мумкин. H_6TeO_6 сувда яхши эрийди. У жуда кучсиз кислоталардан биридир. Унинг олтита водороди металлга алмашина олади; масалан, кумуш теллурат Ag_6TeO_6 таркибига эга бўлади.

Бу кислота 160°C гача қиздирилса, H_6TeO_4 га айланади; 300°C да эса, сувда эримайдиган сариқ тусли TeO_3 га ўтади.

Теллурнинг галогенли бирикмалари TeF_6 , TeF_4 , Te_2F_{10} , TeCl_4 , TeBr_4 , TeJ_4 таркибга эга. Теллур хлорид TeCl_4 ишқорий металларнинг хлоридлари билан комплекс тузлар (масалан, $\text{Cs}_2(\text{TlCl}_6\text{J})$) ни ҳосил қиласи.

Селен ва теллурнинг ишлатилиши. Ҳар йили олинадиган селеннинг ярми электротехника саноатида яримүтказгичлар тайёрлаш учун сарфланади. Селен ўзгарувчан токни доимий токка айлантирувчи асбобларда ишлатилади. Бу асбоблар жуда чидамли. Селен шиша ишлаб чиқаришда ҳам құлланади. Шишага мингдан бир фоиз селен құшилиши билан шишанинг ранги ўзгаради. Селен махсус пұлатлар тайёрлашда, каучукни вулқонлашда, баъзи органик моддаларни олишда катализатор сифатида ҳам ишлатилади.

Ҳар йили ишлаб чиқарыладиган теллурнинг миқдори 100 тоннага яқин бўлиб, селен миқдоридан ўн марта кам. У техникада селенга нисбатан камроқ құлланади. Агар қўрғошинга 0,05—0,1% теллур қўшилса, қўрғошиннинг механик ва коррозияга чидамлилик хоссалари анча яхшиланади. Қалайли баббитларга озгина теллур қўшилган-

да, қотишманинг қаттиқлиги ва чидамлиги ортади. Теллурнинг ўзи ва теллуридлар яримўтказгичлар тайёрлашда, шунингдек, резина саноати ва шиша саноатида ҳам қўлланади.

IV.6. ПОЛОНИЙ

Белгиси — Po. Даврий системанинг VI группа элементи, тартиб рақами 84. Атом массалари 210—218 оралиғидаги изотоплари табиий радиоактив қаторлар таркибида учрайди, улардан энг турғуни $^{210}_{84}\text{Po}$ (ярим емирилиш даври 138,3 сутка), 1898 йилда П. Кюри ва М. Склодовская-Кюри томонидан топилган. Ер шаридаги тахминан $2 \cdot 10^{-14}\%$ (масса бўйича) мавжуд. Электрон конфигурацияси [Xe] $4f^{14}5d^{10}6s^26p^4$. Юмашоқ кумушсимон металл, иккита: куб ва ромбоэдрик кристалл панжараалар шаклида бўлади (бир фазадан иккинчисига ўтиш температураси 54°C), $t_{\text{кайн.}} = 962^\circ\text{C}$, $S_{298}^0 = 62,8 \text{ } \dot{\text{Ж}} \cdot \text{моль}^{-1} \cdot \text{K}^{-1}$, оксидланиш даражалари $-2, +2, +4$ ва $+6$. Ҳавода оксидланади, бирикмалари сувли эритмада кучли гидролиз реакциясида қатнашади. Кислоталарда эрийди, водород билан учувчан гидрид ҳосил қиласи. Кучланиш қаторида мис билан симоб оралиғидан ўрин олган ($E_{\text{Po}^{2+}/\text{Po}}^0 = 0,65 \text{ В}$) Ҳавода ёниб PoO_2 — оксидлари орасидаги энг турғун оксидига айланади. Қайтарилганда PoO ва Po_2O_3 ни ҳосил қиласи. PoO_3 анодда оксидланиши натижасида ҳосил бўлади. Po^{+6} ҳосиллари кислоталик хусусиятини акс эттиради. Чўкмалар ҳосил қилишда PoTeO_4 билан биргаликда PoPoO_4 ҳолида қўшалоқ чўкма ҳосил қиласи.

Оксидланиш даражаси $+3$ бўлган бирикмаларида асос хоссасини (лантан ва СЕЭ лари каби) намоён қиласи, фосфатлари ва оксалатлари сувда ёмон эрийди.

Галогенлар билан реакцияга киришиб PoF_2 ва PoF_4 ларни ҳосил қиласи, PoCl_2 лар тузсимон бирикмалардир, PoCl_4 лар ацидобирикма — Me_2PoCl_6 лар ҳосил қиласи.

Металллар билан полонидлар — Na_2Po , PbPo , HgPo ҳосил қиласи. Бошқа тузларидан PoS , Po_2S_3 , Po^{-3} нинг нитратлари, сульфатлари, хроматлари ва йодатлари олинган.

Полоний VI группанинг охирги элементи сифатида бош группача элементларига ўхшаш бўлиб, унинг металлик хусусияти кучайиши унда $+3$ оксидланиш даражасининг пайдо бўлиши ва лантаноидларга ҳам қўшни группадаги висмутга ўхшашлиги билан ажralиб туради.

Полоний α -заррачалар олишнинг арzon манбай ҳисобланади (бериллий билан аралашмаси). Бунда ^{210}Po нинг табиий емирилишида ҳосил бўлган α -заррачалар Ве билан ядро реакцияси натижасида нейтронлар ҳосил қиласди, улар ҳаво кемаларида ишлатиладиган атом батареяларини ясашда қўлланилади.

V б о б

ДАВРИЙ СИСТЕМАНИНГ БЕШИНЧИ ГРУППА ЭЛЕМЕНТЛАРИ

V.1. ЭЛЕМЕНТЛАРНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

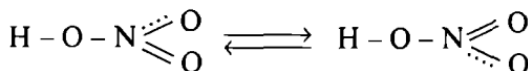
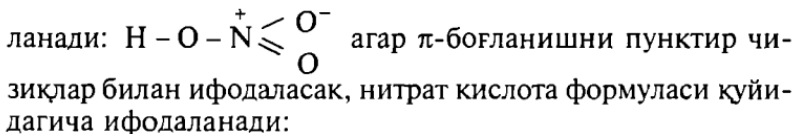
Даврий системанинг бешинчи группадаги элементларни уч группачага бўлиб ўрганиш анча қулади:

- 1) **типик элементлар** азот N ва фосфор P;
- 2) **мишъяк группачаси** элементлари — мишъяк As, суръма Sb ва висмут Bi;
- 3) ванадий группачаси элементлари — ванадий V, ниобий Nb ва тантал Ta ҳақидаги маълумотлар баён этилади.

Асосий группача элементларининг хоссалари азотдан висмутга ўтилганда кескин ўзгаради. Азот одатдаги шароитда реакцияга актив киришмайдиган барқарор газ. Фосфор азот каби барқарор эмас, баъзи реакцияларга тез киришадиган қаттиқ ҳолатдаги металлмасдир. Фосфорнинг металл ҳолдаги кўриниши ҳам маълум. Мишъяқдан висмутга ўтилганда металлик хоссалар шу қадар кучайиб кетадики, ҳатто суръма билан висмут металлар жумласига киради. Бунинг сабаби шундаки, ёнаки группа ичida бир элементдан иккинчи элементга ўтилганида бўш d -орбиталлар электронлар билан тўлиб боради, бош группача элементларида эса электронлар бир элементдан иккинчи элементга ўтилганида бўш p -орбиталларни тўлдириб боради. Бўш s - ва p -орбиталларнинг сони бўш d -орбиталлар сонига қараганда анча кам бўлганлиги учун улар тезда электронлар билан тўлиб қолади; бўш d -орбиталлар эса тезда тўлмайди (уларнинг сони кўп). Шу туфайли ён группача элементларида металлик хоссалар группача ичida юқоридан пастга тушиш тартибида тезда кучайиб боради.

Элементларнинг металлик хоссалари ортиши билан уларнинг нисбий электрманфийликлари камайиб боради. Дарҳақиқат V группанинг асосий группачасида азотдан висмутга томон элементларнинг нисбий электрманфийликлари камаяди (V.1-жадвал).

Азот, фосфор, мишъяк, ва висмут атомларининг сиртқи погонасида бештадан (s^2p^3) электрон бўлади. Бу группачада P, As, Sb, Bi атомлари реакция вақтида ўзларининг бир электронини d -погоначаларга ўтказиб, ковалентликларини 5 га етказади. Азот эса $2s^23p^3$ электронларини $3d$ -погоначага ўтказа олмайди, чунки бунинг учун жуда катта энергия талаб қилинади. HNO_3 , да азот тўртта ковалент ва битта ион (жами бўлиб бешта) боғланиш намоён қиласди; у ўзининг бир электронини кислород атомига беради; натижада кислород манфий, азот эса мусбат зарядланади:



Демак, азот ўз бирикмаларида тўртдан ортиқ ковалентлик намоён қилмайди (бунда ион боғланиш эътиборга олинмайди). Азотдан висмутга томон элементларнинг атом радиуслари ортиб боради; чунончи, азот атомнинг якка боғланишдаги ковалент раиуси 0,07 нм га, фосфорники 0,11 нм га, мишъякники 0,116 нм га, суръманники 0,134 нм га ва ниҳоят висмутники 0,146 нм га тенг. Азот атомлари ўзаро жуда маҳкам уч каррали боғ ($\text{N} \equiv \text{N}$) ҳосил қиласди. N_2 нинг атомларга диссоциланиш энталпияси P_4 никидан тахминан 2 марта катта, шундай бўлганда ҳам азотнинг НЭМ лиги 3,0 га, фосфорники эса 2,1 га тенглиги туфайли азот атомининг активлиги фосфорникидан каттароқ бўлади. Модда ва элемент активликларидаги фарқ шу группада кўзга яққол ташланади. Азотнинг кайносимметрик элемент эканлигини ҳам эътиборга олиш ўринли. Азотнинг бир атоми атрофида фақат учта кислород атоми (радиуси кичик бўлиши сабабли) жойлаша олади; мишъяк, суръма ва висмут атомлари ўзаро фақат якка боғ ҳосил қиласди, уларнинг атомлари атрофида учдан ортиқ кислород атомлари жойлаша олади.

Бу элементларнинг ўз бирикмаларидаги оксидланиш даражалари +5 дан —3 га қадар бўлади. Азотдан фосфорга ўтилганда элементларнинг +5 га тенг оксидланиш дара-

жаси мустаҳкамланади, лекин фосфордан висмутга ўтган сайн +5 га тенг оксидланиш даражасининг мустаҳкамлиги камаяди. N_2O_5 — P_2O_5 — As_2O_5 — Sb_2O_5 — Bi_2O_5 — қаторида N_2O_5 дан Bi_2O_5 га ўтилганда кислотали хоссалари сусайиб, асослик хоссалари кучаяди.

Бу группача элементларининг +5 га тенг оксидланиш ҳолатидаги гидроксидлари (HNO_3 , H_3PO_4 , H_3AsO_4 , $H[Sb(OH)_6]$) да элемент атомининг координацион сон қиймати азотдан суръмага ўтганда 3 дан 6 га қадар ортади, чунки суръма атомининг ковалент радиуси нисбатан катта бўлғанлиги учун атрофида олтита кислород атоми жойлана олади. Бу бирикмаларнинг оксидловчилик хоссалари куйидагича: HNO_3 нитрат кислота кучли оксидловчи, лекин ортофосфат кислота H_3PO_4 оксидлаш хоссаларини фақат юқори температурадагина намоён қиласи. **Арсенат кислота** H_3AsO_4 ва **стибат кислота** $H[Sb(OH)_6]$ лар кислотали муҳитда маълум даражада оксидловчи моддалардир. Беш валентли висмут бирикмалари кислотали муҳитдаги-на эмас, ишқорий муҳитда ҳам кучли оксидловчилардир.

V группада асосий группача элементларининг оксидланиш даражасининг +3 ҳолати азотдан висмутга ўтган сари мустаҳкамлана боради. Элементларнинг оксидланиш даражаси +3 ҳолатига мувофиқ келадиган гидроксидларининг асосли хусусияти азотдан висмутга ўтган сари кучяди; чунончи: HNO_2 ва H_3PO_3 кислота хусусиятига эга бўлиб, H_3AsO_3 амфотер хоссага эга (лекин бунда ҳам кислоталик хоссалар устун туради); $Sb(OH)_3$ ҳам амфотер модда, аммо унда асослик хоссалар устун туради; $Bi(OH)_3$ эса фақат асос хоссаларига эга. Бу гидроксидлар қайтариш ва оксидлаш хоссаларини намоён қила олади. Оксидланиш даражаси +3 ҳолатдаги As Sb ва Bi бирикмаларининг қайтариш хоссалари As дан Bi га ўтган сари камайиб боради.

V группанинг асосий группачасидаги элементлар ўзларининг водородли бирикмалари (уларнинг умумий формуласи EH_3) да —3 оксидланиш даражага эга; уларнинг гидридлари кислота хоссаларини намоён қилмайди. Бу гидридлар қайтарувчилардир. Бу хусусият NH_3 дан BiH_3 га ўтган сари кучайиб боради.

V группа элементларининг хоссалари

Хоссаси	N	P	As	Sb	Bi
Ер қобигидаги микдори, %	$1 \cdot 10^{-2}$	$8 \cdot 10^{-2}$	$5 \cdot 10^{-4}$	$4 \cdot 10^{-5}$	$2 \cdot 10^{-5}$
Атомининг электрон конфигурацияси	[He] $2s^2 2p^1$	[Ne] $3s^2 3p^3$	[Ar] $3d^{10} 4s^2 4p^3$	[Kr] $4d^{10} 5s^2 5p^3$	[Xe] $4f^{14} 5d^{10} 6s^2 6p^3$
Атом радиуси, нм	0,070	0,110	0,121	0,141	0,146
$\sum_{i=1}^3 J_i$, эВ	91,5	60,4	58,0	52,3	52,0
$\sum_{i=1}^5 J_i$, эВ	266,8	176,7	171,0	158,4	153,0
Нисбий электрман-фийлик (НЭМ)	3,0	2,2	2	1,9	1,9
Оксидланиш дара-жалари	-3, -2, -1 +1 +2, +3, +4, +5	-3, (-2), +1 +3, +4, +5	-3, +3, +5	-3, +3, +5	+3, +5
Суюқланиш температураси, °C.	-210,0	593 (босим остида)	817 (босимда)	630,5	271,4
Қайнаш температураси, °C.	-195,8	429 (қизил Р нинг буғланиб кетиши)	615 (буғланиб кетиши)	1634	1552
Зичлиги, $\text{г}\cdot\text{см}^{-3}$	0,808 (суюқ N ₂ учун)	2,0-2,4 (қизил Р учун)	5,72	6,7	9,8
$E_{\text{э}^{3+}/\text{э. в}}$	—	—	0,3	0,24	0,2
Солишири-ма қарши-лиги, Ом·см.	—	10^{13}	$35 \cdot 10^{-6}$	$40 \cdot 10^{-6}$	$106 \cdot 10^{-6}$

Юқорида келтирилган азот ва фосфор моддалари ва элементларида кузатиладиган фарқларга қарамай, бу икки элемент бирикмалари инсон, ҳайвон ва ўсимликларнинг муҳим таркибий қисмларини ташкил этади.

V группанинг ёнаки группачаси элементлари ванадий V, ниобий Nb ва тантал Ta *d*-элементлар ҳисобланади. Уларнинг ўз бирикмаларидаги максимал оксидланиш даражаси +5 га тенг. V—Nb—Ta қаторида бу ҳолатнинг мустаҳкамлиги ортиб боради. V_2O_5 сувда эрийди, Nb_2O_5 ва Ta_2O_5 сувда қарийб эримайди. Бу элементларнинг оксидланиш даражаси +5 ҳолатига мувофиқ келадиган гидроксидлари HVO_3 , $HNbO_3$ ва $HTaO_3$ кучсиз кислоталардир. Бешдан паст оксидланиш даражасига мувофиқ келадиган гидроксидлари эса асослардир.

V.2. АЗОТ

Белгиси — N, Z = 7, атом массаси 14,0067. Табиатдаги барқарор изотоплари $^{14}_7N$ ва $^{15}_7N$ бўлиб, $^{15}_7N$ табиатдаги барча азотнинг атиги 0,365% ини ташкил қиласи, қолгани $^{14}_7N$ дир. Электрон конфигурацияси $K2s^22p^3$.

Азотнинг мавжудлигини 1772 йилда Д. Резерфорд аниқлади. 1774 йилда Лавуазье бу элементга «азот» деб ном берди ва унинг мустақил элемент эканлигини исботлади.

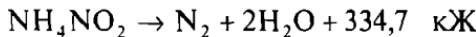
Азот табиатда эркин ва бирикма ҳолда учрайди. Эркин азот N₂ молекула ҳолида, асосан, атмосферада, Чили селитраси (NaNO₃), Хинд селитраси (KNO₃) ва оқсил таркибида учрайди. Чилида учрайдиган нартий нитрат қатлами қалинлиги 1,5 км, бўйи 200 км ва эни 30 км дир. Бу манба органик оламдан келиб чиқсан бўлиши керак, чунки унинг таркибида йод бирикмалари ҳам бордир. Ер пўстлоғида азотнинг миқдори 0,03 моль улуш фоизга тенг. Атмосферада азот ҳажм бўйича 78,09% нм, масса бўйича 75,53% ни ташкил қиласи. Табиатда азотнинг эркин ҳолатда кўп учрашлигига сабаб, унинг барқарор модда эканлигидир.

Қуёш атмосферасида азот ионлари борлиги аниқланган. Уран ва Нептун номли сайёralарда муз ҳолатидаги аммиакнинг борлиги маълум.

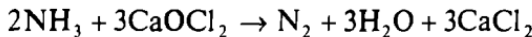
Олинниши. Азотнинг энг катта манбаи ҳаво бўлганлиги сабабли уни ҳаводан олиш мумкин. Бунинг учун аввал ҳавони куритиб нами йўқотилади, карбонат ангидрид эса каль-

ций гидроксид ёки ишқор эритмасига юттирилади; шу тариқа тозаланган ҳаво чўғланган мис устидан ўтказилганда мис кислородни ўзига бириктириб олади, азот ва инерт газлар эса ажралиб қолади. Техникада азот олиш учун суюқлантирилган ҳавони фракциялаб ҳайдаш усулидан фойдаланилади. Шундай ҳолатга келтирилган ҳаво асосан азот ва кислороддан иборат. Азотнинг қайнаш температураси $-195,8^{\circ}\text{C}$ бўлиб, кислородники (-183°C) дан пастдир; бинобарин, суюқ ҳаводан аввал азот, сўнгра кислород буғланади.

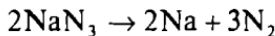
Лабораторияда тоза азот олиш учун аммоний хлорид ва натрий нитритнинг тўйинган Эритмалари аралашмаси қиздирилади:



Азот амиакни хлорли оҳак билан оксидлаш орқали ҳам олинади:



Нихоятда тоза азот ҳосил қилиш учун металларнинг азидларини термик парчаланишидан фойдаланилади:



Хоссалари. Одатдаги шароитда азот рангсиз ва ҳидсиз газ. Азот ва суюқ ва қаттиқ ҳолатларда ҳам рангсиз. Азотнинг критик температураси жуда паст ($-149,9^{\circ}\text{C}$); уни суюқ ҳолатга айлантириш анча қийин. Азотнинг қайнаш температураси $-195,8^{\circ}\text{C}$, $t^{\circ}_{\text{котиш}} = -210^{\circ}\text{C}$ га teng. Азот сувда жуда оз (ҳажм жиҳатидан 2%) эрийди. Азот молекуласи икки атомдан тузилган $\text{N} \equiv \text{N}$. Азот молекуласиnihоятда барқарор (диссоциланиш энергияси $940 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$). Унинг термик диссоциланиш даражаси 2000 К да $5 \cdot 10^{-5\%}$, 3000 К да 0,075%, 4000 К да 2,9% га ва 5000 К да 26% га teng. Азот кимёвий реакцияларга киришмаслик жиҳатидан нодир газлардан кейинги ўринда туради, лекин баъзи металлар (масалан, литий) билан салгина қиздирилганда бирикib нитридлар (Li_3N) ҳосил қиласи.

Азот кальций, алюминий ва кремний билан фақат юқори температурада реакцияга киришади. Оғир металлар (титан, цирконий, хром, ниобий, тантал, торий, уран)

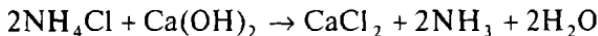
ҳам азот билан нитридлар ҳосил қиласы, лекин бұнан нитридлар (айниқса, торий нитрид) сувда гидролизланмайды.

Актив азот. Молекуляр азот орқали электр разряд үтказып ҳосил қилинган атомар азот кимёвий реакцияларга ниҳоятда актив киришади. Актив азот одаттагы температурада кислород, олтингүарт, симоб ва бошқа моддалар билан бирикади.

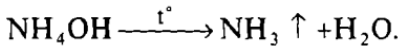
V.2.1. Азотнинг водородли бирикмалари

Аммиак NH_3 , гидразин N_2H_4 ва азид кислота HN_3 азотнинг водородли бирикмаларидир. Гидроксиламин NH_2OH ҳам азотнинг водородли бирикмалари қаторига киради.

Аммиак. Аммиак табиатта оқсил моддаларнинг чиришидан ҳосил бўлади. Аммоний тузларига кучли асослар таъсир этганида ҳам аммиак ҳосил бўлади, масалан:



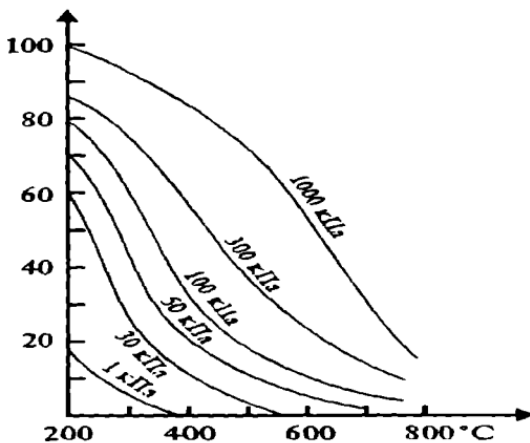
Аммиакли сув — новшадил спиртни қиздириш йўли билан ҳам (лабораторияда) олинади:



Саноатда аммиак олиш учун асосий хомашё эркин ҳолатдаги водород билан азотдир. Бу икки моддадан аммиак **синтез** қилинади:



Бу реакция 1913 йилда техникага жорий этилган. Азот билан водороднинг ўзаро бирикиши **қайтар реакция** бўлиб, бу реакция иссиқлик чиқиши ва реакция учун олинган газлар ҳажмининг камайиши билан боради. Аммиак синтезининг унумини ошириш учун температурани мумкин қадар пасайтириш ва босимни мумкин қадар ошириш керак. V.1-расмда абсциссалар ўқига температура, ординаталар ўқига аммиакнинг фоизларда ифодаланган унуми кўйилиб, турли босим ва турли температура учун аммиак синтезининг мувозанат ҳолати диаграммаси келтирилган. Бу диаграммадан кўрамизки, реакция **юқори босим** ва **паст** температурадагина катта унумга эга. Лекин мувозанат паст температурада ниҳоятда секин қарор топади. Ҳатто 700°C да ҳам реакция жуда секин боради; реакция тезлигини ошириш мақсадида системани қиздир-



V.1-расм. Аммиак синтезининг унумига босим ва температура таъсири. Сак, аммиак пачаланиб, реакция унуми ниҳоятда пасайиб кетади. Жараённинг унумини ошириш учун реакцияни **катта босимда**, катализатор иштирокида ва $550\text{--}600\text{ }^{\circ}\text{C}$ температурада ўтказиш зарур. Катализатор сифатида **темир** кўлланилади (катализаторга промоторлар сифатида калий оксид ва алюминий оксид қўшилади). V.2-жадвалда аммиак синтези реакциясининг назарий жиҳатдан ҳисобланган унумлари турли босим ва турли температуralар учун келтирилган.

V.2-жадвал

**Аммиак синтезининг назарий унумлари
(ҳажми % ҳисобида)**

Температура, $^{\circ}\text{C}$	Босим			
	101, 325 кПа	120225, 5 кПа	160795 кПа	$101.325 \cdot 10^3$ кПв
200	15,3	85,8	—	98,3
300	2,2	62,8	—	92,6
400	0,44	36,3	53,8	79,8
500	0,129	17,6	42,1	57,5
600	0,049	8,25	23,1	31,4

Реакциянинг амалий унуми, албатта, бу жадвалдагига қараганда кам бўлади ($20235,5$ кПа босимда $500\text{--}550\text{ }^{\circ}\text{C}$ да реакциянинг амалий унуми 10% дан ошмайди).

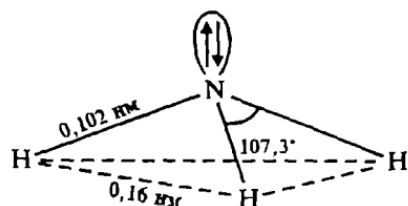
Тошкўмирдан кокс олишда аммиак ҳосил бўлишининг сабаби шундаки, тошкўмир таркибида (органик моддалар

тарзид) 0,5—1,5% азот бор. Тошкүмир қуруқ ҳайдалган вақтда азотнинг 25% га яқин қисми аммиакка, 75% и эса эркин азотга айланади. Ҳосил бўлган аммиак «аммиакли сув» ҳолида ажратиб олинади.

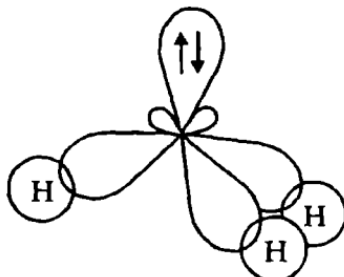
Аммиакни намдан қуритиш учун уни кальций оксид тўлдирилган найлар орқали ўтказилади. Бу мақсад учун сульфат кислота ёки кальций хлориддан фойдаланиб бўлмайди, чунки аммиак сульфат кислота билан бирикаб аммоний сульфат, кальций хлорид билан эса $[Ca(NH_3)_8]Cl_2$ таркибли комплекс туз ҳосил қиласди.

Хоссалари. Аммиак ўзига хос ўткир ҳидли, рангсиз газ. Унинг критик температураси юқори (+132,4 °C) бўлганлиги сабабли у жуда осонлик билан суюқ ҳолатга ўтади. Аммиакнинг қайнаш температураси —33,4 °C, қотиш температураси —78 °C га тенг.

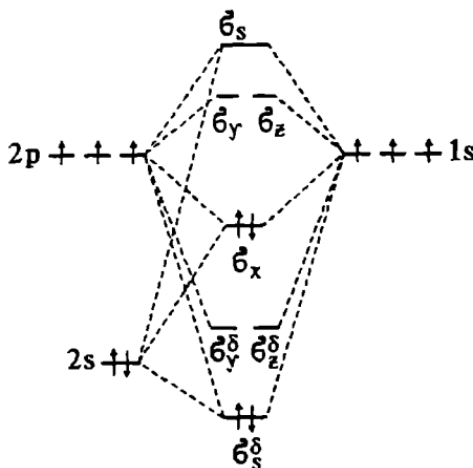
0 °C да 1 л сувда 1150 л, 20 °C да 1 л сувда 700 л NH_3 эрийди. 25% ли аммиак эритмасининг зичлиги 0,9 $g \cdot cm^{-3}$ га тенг. Температура кўтарилигандан аммиакнинг сувда эрувчанилиги камаяди, эритма қайнатилгандан аммиак эритмадан батамом чиқиб кетади. Аммиакнинг сувда эриши экзотермик жараён, унинг эриш иссиқлиги 33,5 $kJ \cdot mol^{-1}$ га тенг. Аммиакнинг ротацион молекуляр спектри ва комбинацион спектри текширилгандан молекуласи учбуручакли пирамида шаклига эга эканлиги аниқланган. Аммиак молекуласидаги азот атоми пирамида чўққисида жойлашган (V.2-расмга қаранг). V.3-расмда эса аммиакнинг молекуляр орбиталлар назариясига мувофиқ тузилиш схемаси келтирилган. Бу расмдан кўрамизки, азотнинг тўртта sp^3 -гибрид ор-



V.2-расм Аммиак молекуласининг тузилиши.



V.3-расм. Аммиак молекуласида азот атомининг sp^3 -гибридланиши.



V.4-расм. Аммиак молекуласининг соддалаштирилган молекуляр орбиталар диаграммаси.

биталларидан учтаси N—H сигма боғланишда боғловчи орбиталлар сифатида иштирок этади. Тўртинчиси эса тақсимланмаган сигма электрон жуфт вазифасини ўтайди:



$$HNH = 107,3^\circ, \quad l(N - H) = 0,1 \text{ нм} \quad l(N - F) = 0,07 \text{ нм}$$

Аммиак молекуласи учун $\mu = 0,5$ Кл.м. Боғланиш энергияси $E_{N-H} = 46,19 \text{ кЖ моль}^{-1}$

$$\text{Боғланиш тартиби} = \frac{6-0}{2} = 3.$$

Газ ҳолатдаги аммиак ассоциланмайди. Аммиак-34 °C температурада суюқ ҳолатга ўтади. Суюқ аммиак рангсиз суюқлик бўлиб, электр токини ўтказмайди, унинг диэлектрик константаси 23 га тенг.

Суюқ ҳолдаги аммиакда молекулалар диссоциланади:



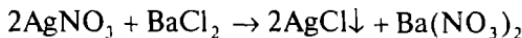
Ҳосил бўлган ионлар концентрацияларининг кўпайтмаси у қадар катта эмас: $-50^\circ C$ да $[NH_4^+] \cdot [NH_2^-] = 2 \cdot 10^{-33}$ га тенг.

Суюқ аммиакда ассоциланиш рўй беради; унда турли анорганик моддалар яхши эрийди ва бу эритмалар электр токини яхши ўтказади. Суюқ аммиакда ишқорий ва ишқорий-ер металлар ҳам эрийди. Бу эритмалар ҳам электр токини ўтказади; металл ионлари сольватланиб аммиак молекулалари куршовида туради.

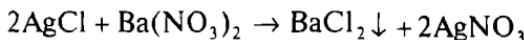
Электролитлар суюқ аммиакда ионланганда катионлар NH_2^- ионлари билан, анионлар эса NH_4^+ ионлар билан куршаб олинади.

Суюқ аммиакда эриган моддаларнинг кислота-асослик хоссалари ва улар орасидаги реакцияларнинг хусусияти сувдаги қийматларидан фарқ қиласди. Масалан, HCN нинг сувдаги эритмаси кучсиз кислота бўлиб, унинг суюқ аммиакдаги эритмаси худди HNO_3 каби кучли кислотадир.

Сувда кумуш нитрат барий хлорид билан реакцияга киришганда кумуш хлорид чўкмаси ҳосил бўлади:



Суюқ аммиакда, аксинча, кумуш хлорид барий нитрат билан реакцияга киришиб барий хлоридни чўктиради:



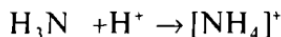
Суюқ аммиак турли синтезлар учун эритувчи сифатида ишлатилади. Суюқ аммиак буғланганда $23,5 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$ иссиқлик ютилади (қизиги шундаки, бу иссиқликнинг ютилиши паст температурада, ҳатто $-33,4^\circ\text{C}$ да ҳам содир бўлади). Суюқ аммиакни паст босимда буғлантириш йўли билан **сунъий совук** ҳосил қилинади. Буғ ҳолатига ўтган аммиакка босим таъсир эттирилганда, у қайтадан суюқ ҳолатга ўтади. Босим камайтирилганда суюқ аммиак яна буғланади, атрофдаги муҳитдан иссиқлик ютилади. Аммиакни совитгичларда ишлатиш унинг ана шу хоссасига асосланган. Босимни ошириш ва камайтириш учун компресорлардан фойдаланилади.

Аммиак одатдаги шароитда барқарор модда, у қўйидағи қатор реакцияларга кириша олади:

1. Аммиак молекулалари металларнинг тузлари билан бирикиб, **аммиакатлар** ҳосил қиласди. $\{[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]\text{Cl}_2$ ва бошқалар\}.

2. Аммиакнинг сувдаги эритмаси **асос хоссасига** эга, уни аммоний гидроксид деб аталади. Аммоний иони-

нинг ҳосил бўлишини донор-акцептор боғланиш натижаси деб қаралади; аммиак молекуласидаги бир жуфт тақсимланмаган (эркин) электронларга протон келиб бирикади:

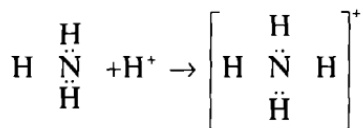


3. Аммиак кислоталар билан бирикиб аммоний тузларини ҳосил қиласди:



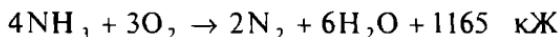
Аммоний тузларида NH_4^+ иони бир валентли ишқорий металл иони вазифасини бажаради.

Аммоний ионининг ҳосил бўлиш жараёни худди гидроксоний H_3O^+ ионининг ҳосил бўлиш жараёни каби содир бўлади:



Бу реакцияда аммиак молекуласидаги азот атоми электрон **жуфт донори**, водород иони эса **электрон жуфт акцептори** ролини бажаради. Аммоний ионидаги водород атомлари галоген атомларига ҳам алмашна олади.

4. Аммиак билан кислород (ёки олдиндан қиздирилган ҳаво) аралашмаси ёнганида эркин азот ва сув бути ҳосил бўлади:

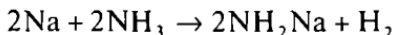


Аммиакнинг бу тенглама бўйича ёниши ҳеч қандай амалий аҳамиятга эга эмас, лекин унинг катализатор (платина) иштирокида 800°C да ҳаво кислороди билан NO га қадар оксидланиши катта техник аҳамиятга эга:



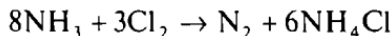
чунки ҳосил бўлган NO ҳаво кислороди билан бирикиб, NO_2 га айланади, NO_2 дан эса нитрат кислота олинади. Аммиакнинг каталитик оксидланиши ҳозирги вактда нитрат кислота олишнинг асосий усули ҳисобланади.

5. Аммиак оқими 300°C га қадар қиздирилган натрийга (ҳавосиз шароитда) юборилса, натрий амид NH_2Na ҳосил бўлади:

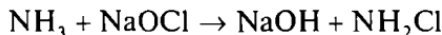


NH_2Na — кристалл модда.

6. Аммиакнинг сувдаги эритмасидан хлор ўтказилса, аммиак оксидланиб азотга айланади:



7. Аммиак молекуласидаги бир водород атомининг хлорга алмашиниш маҳсулоти **хлорамин** NH_2Cl аммиакнинг натрий гипохлорит таъсирида оксидланиши натижасида олинади:

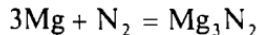


Хлорамин -66°C суюқланадиган ёқимсиз ҳидли газ. Хлораминдан ташқари фторамин NH_2F ва хлорамин NH_2Cl ва фторимин NHF_2 лар ҳам маълум.

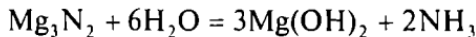
8. Аммиак углерод(IV) оксид билан босим остида ва катализатор иштирокида бирикиб органик табиатга эга бўлган карбамид (мочевина)ни ҳосил қиласи (А. И. Базаров усули):



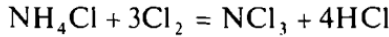
Азот юқори температурада кўпчилик металлар билан бевосита бирикиши натижасида металларнинг нитридларини ҳосил қиласи:



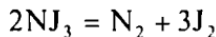
Кўпчилик нитридлар сув таъсиридан батамом гидролизланиб металл гидроксида ва аммиакка айланади:



Аммоний хлорид эритмасига хлор таъсир эттирилса хлор нитрид NCl_3 ҳосил бўлади:

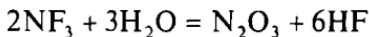
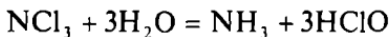


Аммиакка йод таъсир эттириш йўли билан й од нитрид ҳосил қилиш мумкин. У сувда эримайдиган қора тусли қукун. Xўл ҳолда йод нитрид хавфсиз, лекин қуруқ ҳолда кучсиз зарба таъсиридан портлайди. Бу вақтда бинафша тусли йод буғи ҳосил бўлади:



NCl_3 амалда буғдой унини стериллаш учун ишлатилади.

Азот фтор билан барқарор модда азот фторид NF_3 ҳосил қиласы. NF_3 барқарор бұлғани ҳолда NCl_3 ва NJ_3 лар бекарор бўлишининг сабаби шундаки, хлор ва йоднинг электрманфийликлари азотнинг электрманфийлигидан кичик, лекин фторнинг электрманфийлиги азотнидан катта. Шунга кўра, NCl_3 ва NJ_3 да азотнинг оксидланиш даражаси —3 га тенг, аммо NF_3 да азотнинг оксидланиш даражаси +3 га тенг. Шу сабабли азот фторид ўз хоссалари жиҳатидан хлор ва йод нитридларидан фарқ қиласы. Масалан, NCl_3 ва NJ_3 сув билан реакцияга киришганда аммиак ҳосил бўлади, лекин NF_3 эса сув таъсиридан HF билан азот(III) оксидга айланади:



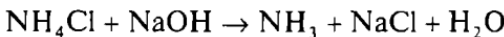
V.2.2. Аммоний тузлари

Аммоний гидроксид асослар қаторига киради. У кучли ва кучсиз кислоталар билан (хатто қарбонат кислота билан ҳам) туз ҳосил қиласы. Аммоний тузлари ўзларининг сувда эрувчанлиги ва кристалл панжарасининг тузилиши билан ишқорий металларнинг тузларига ўхшайди. Масалан; $\text{K}_2[\text{PtCl}_6]$ ва $(\text{NH}_4)_2[\text{PtCl}_6]$ орасида ўхшашиликнинг сабаби шундаки, аммоний ионининг радиуси (0,143 нм) калийники (0,133 нм) га яқин.

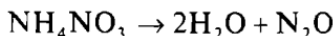
Аммоний тузларининг ўзига хос хоссалари қуйидаги лардан иборат:

1. **Аммоний тузлари сувдаги эритмаларида гидролизга учрайди.**

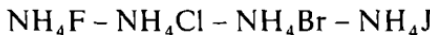
2. **Аммоний тузлари ишқорлар таъсирида парчаланади:**



3. **Аммоний тузлари иссиқлик таъсирида ҳам парчаланади:**

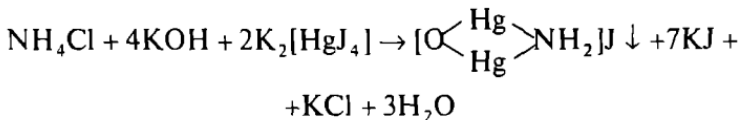


Кислота қанчалик кучли бўлса, унинг аммоний тузи шунчалик қийин парчаланади. Масалан, қуйидаги



Қаторда чапдан ўнгга ўтган сари аммоний тузларининг барқарорлиги ортади, чунки водород галогенид кислоталарнинг қуци $\text{HF}-\text{HCl}-\text{HBr}-\text{HJ}$ қаторида чапдан ўнгга ўтган сайин кучайиб боради.

Аммоний ионига сифат реакциясини бажариш учун унга калий тетрайодосимоб(II) ва ишқор эритмалар аралашмаси (Несслер реактиви) қўшилганда қизғиш рангли чўкма ҳосил бўлади:

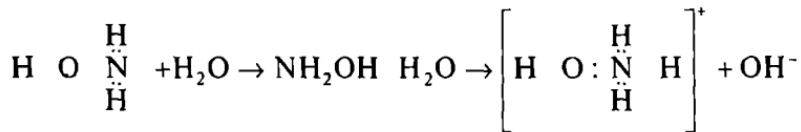


V.2.3. Гидроксиламин

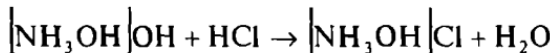
NH_2OH — аммиак молекуласидаги бир водород атомининг OH группасига алмашиниш маҳсулотидир. Гидроксиламин нитрат кислота эритмасини симоб ёки қўрошин катод ёрдамида электролиз қилиш орқали олинади; бу жарайёнда катодда азот қайтарилади:



Гидроксиламин $33,1^{\circ}\text{C}$ да суюқланадиган рангсиз кристалл модда. 100°C дан юқорида портлаб парчаланади. Гидроксиламин молекуласида худди аммиакдаги каби эркин (тақсимланмаган) электрон жуфт борлиги сабабли, у сувда эритилганда сувдан ўзига бир протонни тортиб олиб, кучсиз асос хоссаларини намоён қиласди:



Бу асос кислоталар билан реакцияга киришиб тузлар ҳосил қиласди:



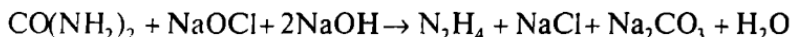
Гидроксиламинда азотнинг оксидланиш даражаси -1 га тенг. Гидроксиламин ва унинг хосилалари қайтарувчилар ҳисобланади.

V.2.4. Гидразин

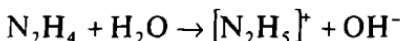
N_2H_4 — аммиакнинг чала оксидланиш маҳсулоти бўлиб, ниҳоятда катта амалий аҳамиятга эга. N_2H_4 да азотнинг оксидланиш даражаси —2 га тенг. Гидразин ҳосил қилиш учун аммиак $5 \cdot 10^3$ кПа босимда 180°C да натрий гипохлоритга таъсир эттирилади:



Гидразиннинг суюлтирилган эритмаларини олиш учун ишқорий муҳитда натрий гипохлоритни карбамид билан 100°C да қиздирилади:



Тоза гидразин $+1,4^\circ\text{C}$ да қотадиган ва $113,5^\circ\text{C}$ да қайнайдиган суюқлик. Ҳавода тутайди. Сув билан истилган нисбатда аралашади. Гидразин худди гидроксиламин каби, сувдаги эритмада кучсиз асос хоссаларини намоён қиласи:



Гидразин молекуласи ўзига сув молекуласини бириктириб, **гидразин гидрат** $\text{N}_2\text{H}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$ ни ҳосил қиласи. Бу модда -52°C да суюқланадиган ва 119°C да қайнайдиган рангсиз суюқлик бўлиб, кучсиз асосдир ($K = 8 \cdot 10^{-7}$). Гидразин кислоталар билан нейтралланганда икки хил туз (масалан, $\text{N}_2\text{H}_4 \cdot \text{HCl}$ ва $\text{N}_2\text{H}_4 \cdot 2\text{HCl}$) ҳосил бўлади. Гидразин одатда гидразин сульфат ҳолида харид қилинади.

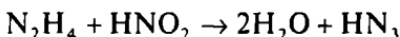
Гидразиннинг ўзи ҳам, тузлари ҳам қайтарувчи сифатида ишлатилади. Гидразиннинг диметилгидразин номли органик бирикмаси билан суюқ кислород ёки водород пероксид аралашмаси ракета ёқилғиси сифатида ишлатилади, чунки гидразин буғи ҳавода ёнганда кўп иссиқлик чиқади:



Гидразин заҳарли модда.

V.2.5. Азид кислота HN_3 (азотимин)

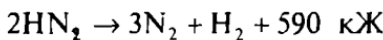
Гидразин нитрит кислота билан реакцияга киришгандага азид кислота HN_3 ҳосил бўлади:



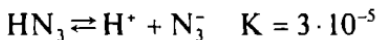
Азид кислота -80°C да қотадиган ва $+36^{\circ}\text{C}$ да қайнайдиган ўткир ҳидли рангсиз суюқлик, у күчсиз кислота. Техникада унинг натрийли тузи олинади. Бунинг учун натрий амиди азот(I) оксид билан биргаликда 190°C гача киздирилади:



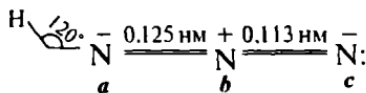
Азид кислота 300°C дан юқорида кучли портлаб парчаланади:



Лекин азид кислотанинг сувдаги суюлтирилган эритмала-ри барқарор бўлиб, эритмадаги HN_3 қуидагича диссоциланган бўлади:



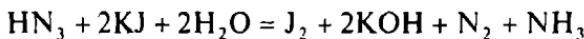
Азид кислотанинг тузилиш формуласини қуидагича тасвирлаш мумкин:



унинг иони эса $\left[:\ddot{\text{N}} \xrightarrow{0.115 \text{ нм}} \ddot{\text{N}} \xrightarrow{0.115 \text{ нм}} \ddot{\text{N}} \right]^-$

Молекуладаги **a** атоми sp^2 —, **b** атоми эса sp -гибридланган ҳолатда бўлади. **c** атомнинг ковалентлиги 4 га, электрвалентлиги эса 1 га тенг, **a** атомининг электрвалентлиги 1, ковалентлиги 2 га тенг, **a** атоми эса уч валентли эканлиги аниқ кўриниб турибди.

Азид кислота оксидланиш хоссасига ҳам эга. Масалан, KJ ни J_2 га қадар оксидалайди:



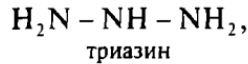
Азид кислота билан HCl кислота аралашмасига олтин ёки платина солиб қиздирилса, бу металлар эриб кетади. Азид кислота тузлари амалий аҳамиятга эга. Масалан, қўргошин азид $\text{Pb}(\text{N}_3)_2$ портловчи моддалар учун детонатор сифатида ишлатилади.

Электрмусбат элементларнинг азидлари, (масалан, NaN_3) портламайди. Бу тузлар ўзларининг кимёвий хосса-

лари жиҳатидан ўша металларнинг галогенидларини эслатади. Азид кислота жуда заҳарли.

Азотнинг факат водород тутган бошқа бирикмаларини тўрт қаторга бўлиш мумкин:

1. Умумий формуласи N_xH_{x+2} бўлган тўйинган хусусиятга эга бўлган бирикмалари:

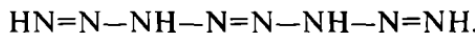


2. Умумий формуласи N_xH_x бўлган битта π -боғли бирикмалари:



3. Формуласи N_xH_{x+2} га жавоб берадиган бирикма — азид кислота (HN_3);

4. Формуласи N_xH_{x-4} бўлган октазон:



Ҳаво таркибидаги азотни боғланган ҳолатга ўтказиш ҳозирги вақтда кимёгарлар олдида турган муҳим муаммо ҳисобланади, чунки азот бактерияларнинг оддий шароитда азотни боғлаш каби энергияни кам талаб қилиш орқали арzon азотли ўғитларни тайёрлаш жараёни халқ хўжалиги учун жуда ҳам муҳим.

Шу борада ўтказилган тадқиқотларнинг кўрсатишича, молекуляр азотда оралиқ металларнинг бирикмалари иштирокида осонлик билан амиак, гидразин ёки ароматик аминларга айлантириш имконияти мавжуд экан. Бундай реакцияларда Ti, V, Cr, Mo, Fe ларнинг активлиги юқориrok, қайтарувчи сифатида литий, магний ва алюминий органик бирикмалар, металлар гидридлари, ишқоријий металлар, уларнинг ароматик углеводородлар билан ҳосил қилган **аддуктларининг** активлиги яхши экан. Бир металл иони бир, икки ёки учта азот молекуласини боғлай олар экан: масалан: $[CoH(N_2)\{(C_6H_5)_3P\}_3]$, цис — $[Mo(N_2)_2\{(CH_3)_2C_6H_5P\}_4]$, $[Mo(N_2)_3\{(C_3H_7)_2C_6H_5P\}_3]$ Бундай бирикмаларда азот молекуласи битта металл билан

бирикади, ёки иккита металл билан кўприксимон лиганд ҳолатида $M^-N \equiv N$ ва $M - N \equiv N - M$ бўлиши аниқланган.

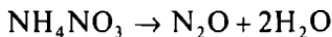
V.2.6. Азотнинг кислородли бирикмалари

Азот кислород билан бир қатор бирикмалар ҳосил қиласди (V.3-жадвал).

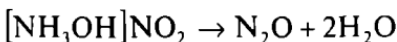
Уларнинг олиниши ва структур формулаларини қуидагича тасвирлаш мумкин:

N_2O — азот(І) оксид «кулдирувчи газ» (чунки бу модда наркозлаш хусусиятига эга).

Олиниши. Аммоний нитратни қиздириш билан ҳосил қилинади:

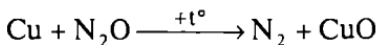


Бу реакцияда аммонийнинг азот атоми ўзидан нитрат ионидаги азот атомига тўртта электрон беради, натижада нитрат ионидаги азот оксидловчилик ролини бажаради.

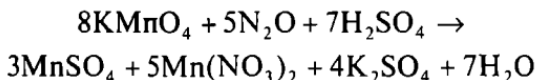


N_2O нинг тузилиш формуласи: $\bar{N} \xrightarrow{0.115 \text{ нм}} N \xrightarrow{0.115 \text{ нм}} O$

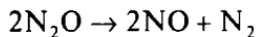
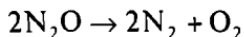
N_2O — рангсиз газ, у эндотермик бирикма. Шунга қарашдан хона температурасида N_2O активлиги кам бирикма. Қиздирилганда унинг кимёвий активлиги ортиб, водородни, металларни, фосфор, кўмир, олтингугурт, органик моддалар ва ҳоказоларни оксидлай олади, масалан:



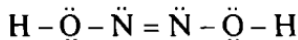
N_2O ўзидан кучли оксидловчиларга нисбатан қайтарувчилик хусусиятни намоён қиласди:



700 °C гача қиздирилганда N_2O емирилади:



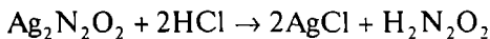
N_2O сув билан реакцияга киришмайди, лекин унинг $H_2N_2O_2$ таркибли гипонитрит кислотаси маълум. Азот атоми кислотада ҳам +1 га тенг оксидланиш даражада намоён қиласди:



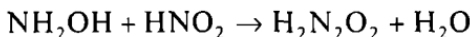
Азот оксидларининг хоссалари

Азот-нинг оксидлариниң формулалари	Оксид-нинг формулалари	Газ ҳолатидаги оксиднинг ҳосил бўлиш энталпияси, $\Delta H^\circ = 298 \text{ кДж}\cdot\text{моль}^{-1}$	Критик температураси, °C	Қайпаш температураси, °C	Суюқл. температураси, °C	Агрегат ҳолати	Ранги	Кислотаси-нинг формуласи	Тузининг формуласи
+1	N_2O	+80	+36,5+	-89,5	-102,4	газ	рангсиз	$\text{H}_2\text{N}_2\text{O}_1$	$\text{Me}_2\text{N}_2\text{O}_3$
+2	NO	+90,25	-93	-151,8	-163	газ	рангсиз	-	-
+3	N_2O_3	+83,4	-	+3,5	-102	суюқлик	кўнғир	HNO_2	MeNO_2
+4	NO_2	+33	+158,2	+102	-11,2	газ	кўнғир	$\text{HNO}_2 + \text{HNO}_3$	$\text{MeNO}_2 + \text{MeNO}_3$
+4	N_2O_4	+10	-	+21,2	суюқлик	рангсиз	$\text{HNO}_2 + \text{HNO}_3$	$\text{MeNO}_2 + \text{MeNO}_3$	
+5	N_2O_5	+42,7	-	+45	+30	кристалл	рангсиз	HNO_3	MeNO_3

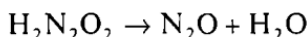
Гипонитрит кислотани олиш учун кумуш гипонитритга бирор кислота, масалан, HCl таъсир эттирилади:



ёки гидразин NH_2OH билан нитрит кислота HNO_2 орасидаги реакция оқибатида оз микдорда гипонитрит кислота ҳосил қилиш мумкин:



Гипонитрит кислота кучсиз кислоталар жумласига киради ($\text{pK}_1 = 8$ ва $\text{pK}_2 = 12$). Агар озгина қиздирилса емирилиб кетади:



Бу реакция қайтмас хусусиятга эга бўлиб, ҳатто нейтрал шароитда ($\text{pH} = 7$ да) ҳам портлаш билан содир бўлади. Бу кислотанинг тузлари — гипонитритлар сувда қучли гидролизга йўлиқади. Улар қиздирилганида ҳам диспропорцияланиб емирилади:



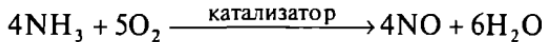
NO — азот(II) оксид. Жуфт рақам билан ифодаланадиган оксидланиш даражалари азотда кам учрайди. Лекин NO ниҳоятда диққатга сазовор бирикмалар жумласига киради. NO — фарқсиз (индеферент) оксид, рангсиз газ.

тузилиш формуласи: $\text{N} \xlongequal[0.115 \text{ нм}]{\quad} \ddot{\text{O}}$. Унда уч электронли боғланиш намоён бўлади. NO молекуласи парамагнит хоссага эга. Молекуляр орбиталлар назариясига мувофиқ NO нинг электрон формуласи $(\sigma_s^{\delta})^2 (\sigma_s^{\bullet})^2 (\pi_{z,y}^{\delta})^2 (\sigma_x^{\delta})^2 (\pi_y^{\bullet})^1$ дан иборат. Унда боғланиш тартиби: $\frac{8-3}{2} = 2,5$ га teng. NO термодинамик жиҳатдан бекарор, лекин молекуляр орбиталлар диаграммасида кўринишича бўшаштирувчи электрон сони кислород молекуласиникига нисбатан кам бўлиши унга турғунлик бағишлайди. Бу газ термик турғун, атомларга парчаланиши қийин бўлса ҳам диспропорцияланиш реакциясида қатнашади ($\sim 100 ^\circ\text{C}$):

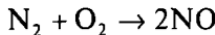


Молекула тоқ электронга эга бўлиши сабабли парамагнит хусусиятга эга, у қаттиқ ҳолатда заиф боғланган димер — N_2O_2 , ҳолида бўлади.

NO аммиакнинг катализатор ($\text{Pt}-\text{Rh}$) иштирокида оксидланиши натижасида ҳосил бўлади:

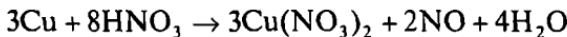


Бундан ташқари электр ёйи температурасида содир бўладиган қайтар реакция оқибатида ҳам ҳосил бўлади:

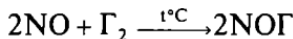


Бу реакциянинг мувозанати 3000°C да дарҳол қарор топади.

Лабораторияда NO ни суюлтирилган нитрат кислота-нинг мис билан реакцияси натижасида олинади:

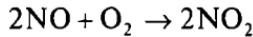


NO галогенларни ўзига қўшиб олиб **нитрозилгалогенидлар** ҳосил қиласди:



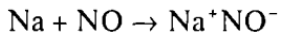
NOF — рангсиз, NOCl — сариқ рангли, NOBr — қорамтири-жигарранг тусли модда. NO нинг галогенлар билан реакцияси писта кўмир ва бошқа моддалар катализаторлигида қиздириш билан амалга оширилади.

NO кислород иштирокида бир зумда қўнғир тусли NO_2 га айланади:

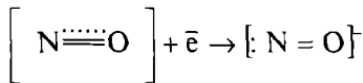


NO молекуласида тоқ электрон борлиги ва бу реакция вақтида азот атомидаги электрон жуфтларнинг яккаланмаслиги сабабли NO турли нитрозил комплексларда лиганд сифатида қатнашади. Масалан, бундай нитрозил комплекслар жумласига $[\text{Fe}(\text{NO})_4]$, $[\text{Fe}(\text{NO})_2(\text{CO}_2)_2]$ (тетраэдрик тузилишга эга), $\text{Co}(\text{CO})_3\text{NO}$, $[\text{Fe}(\text{NO})]\text{SO}_4$, $[\text{Fe}(\text{NO})_4\text{J}]_2$, $[\text{Fe}(\text{NO})_2\text{NH}]_2$, $\text{Na}_2[\text{Fe}(\text{CN})_5\text{NO}] \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ ва бошқалар киради.

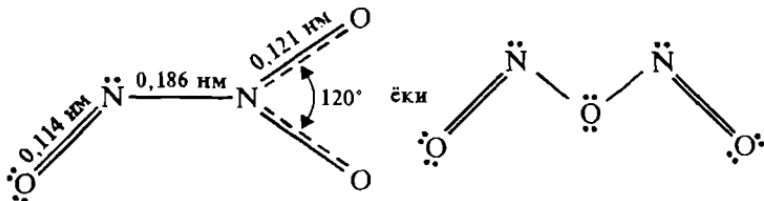
Суюқ аммиакда NO ўзига актив металлардан электрон қўшиб олиб, оксидловчи модда сифатида хизмат қиласди. Масалан:



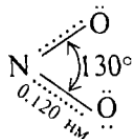
NO^- ионнинг ҳосил бўлишини қўйидагича тасвириллаш мумкин:



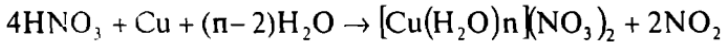
N_2O_3 — азот(III) оксид — барқарорлиги кам бўлган зангори рангли қаттиқ жисм. Унинг таркибидаги азотнинг оксидланиш даражаси +3 га тенг. Унда электрон булат зичлиги электрманфийлиги катта элементга, яъни кислород томон силжиган бўлади. N_2O_3 нинг электрон тузилишларидан иккитасини қўйидагича тасвириллаш мумкин:



Азот(IV) оксид NO_2 — қўнғир тусли заҳарли газ. Унда азотнинг оксидланиш даражаси +4 га тенг. Тузилиш формуласи:



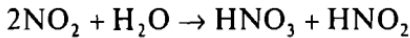
NO_2 ни олиш учун концентранган нитрат кислотага мис ёки темир таъсир эттирилади:



ёки қўроғошин нитратни термик парчаланиши орқали NO_2 ни ҳосил қилиш мумкин:



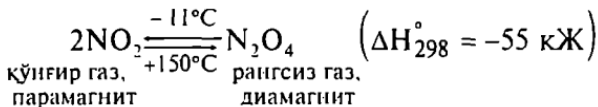
NO_2 сув билан реакцияга киришганида нитрат ва нитрит кислоталар ҳосил бўлади.



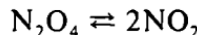
Лекин HNO_2 беқарор бўлганлиги учун у парчаланади:



NO_2 ҳатто буғ ҳолатда ҳам қисман димерланган бўлади:



Қаттиқ ҳолатда NO_2 батамом N_2O_4 ўтади, суюқ ҳолатда қисман N_2O_4 диссоциланади:



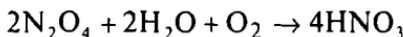
Температура -11°C да $0,01\%$ NO_2 ҳосил бўлади; система кўнғир тусга ўтади.

NO_2 билан NO стехиометрик миқдорларда ўзаро бири-киб N_2O_3 ни ҳосил қиласди:

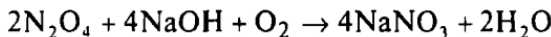


N_2O_3 фақат паст температуralардагина (-100°C дан пастда) қаттиқ ҳолатда барқарор. Суюқ N_2O_4 молекуласида NO^+ ва NO^- ионлар мавжуд бўлганлиги сабабли $(\text{NO})\text{HSO}_4$, $(\text{NO})\text{ClO}_4$, $(\text{NO})_2\text{SeO}_4$ каби нитрозоний тузлари ҳосил қилинган.

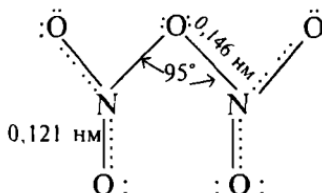
Суюқ N_2O_4 га 5 мПа босимда ва 75°C да сув ва кислород таъсир эттирилса концентранган нитрат кислота ҳосил бўлади:



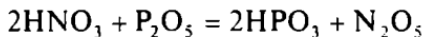
N_2O_4 ишқорий муҳитда (кислород иштирокида) нитратларга айланади:



Азот(V) оксид N_2O_5 — барқарорлиги кам оқ кристалл модда. Унинг молекуляр структура формуласи (фақат газ ҳолатда) қуийдагича:



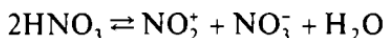
N_2O_5 ни ҳосил қилиш учун HNO_3 , га P_2O_5 таъсир эттирилади:



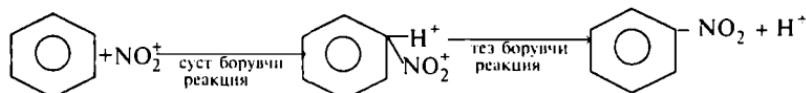
N_2O_5 — нитрат кислота ангидридидир. У қаттиқ ҳолатда нитроний нитрат $\text{NO}_2^+\text{NO}_3^-$ дан иборат.

Нитроний катион. Азот(IV) оксид NO_2 ўзидан бир электронини осонгина йўқотиб, нитроний катиони NO_2^+ га айланади. Нитроний катиони HNO_3 ва азот оксидлари эритмаларида диссоциланиш маҳсулоти сифатида пайдо бўлади. Дарҳақиқат, нитроланиш реакцияларини ўрганиш натижасида бу катион энг муҳим вазифани бажариши аниқланган. Органик моддаларни нитролаш жараёнида қуйидаги реакциялар содир бўлади:

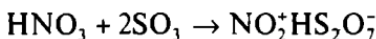
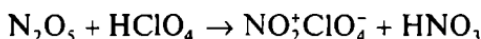
Аввал H_2SO_4 , CH_3NO_2 ёки CH_3COOH да эриганда нитрат кислота диссоциланади:



Сўнгра нитроний катион иштирокида органик модда нитроланади:



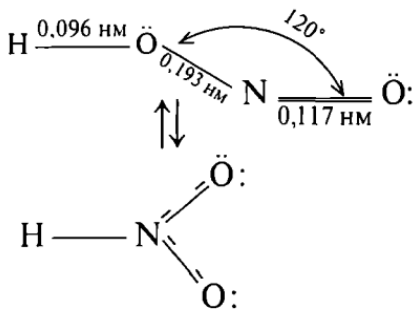
Нитроний тузларини тайёрлаш қийин эмас:



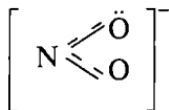
Нитроний тузлари барқарор моддалар жумласига киради. Лекин улар осонгина гидролизга йўлиқади.

V.2.7. Нитрит кислота HNO_2

Суюлтирилган эритмалардагина мавжуд. Уни металл нитритларнинг сувдаги эритмасига бирор кислота қўшиш орқали олинади. Нитрит кислота жуда кучсиз кислоталар қаторига киради ($K = 7 \cdot 10^{-4}$). Бу кислота учун иккита таутомер (структурни изомерларининг бир-бирига ўтиб туриши) структура маълум:



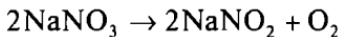
Нитрит ионида N атоми донорлик вазифасини бажаради:



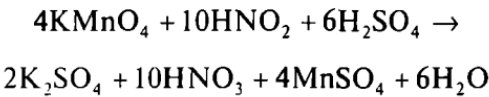
бу анион күпгина координацион бирекмалар таркибида N ёки O атоми орқали боғланган ҳолатда бўлади. Нитрит ионидаги электронлар сони озондаги электронлар сонига teng. Шунинг учун HNO_2 беқарор. Нитрит кислота сувдаги эритмаларида ҳам барқарор эмас. У эритмада қуйидаги қайтар реакцияга мувофиқ парчаланиб туради:



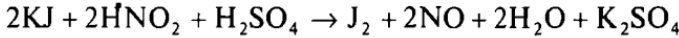
Ишқорий металларнинг нитритларини ҳосил қилиш учун ўша металларнинг нитритлари қайтарувчилар (кўмир, темир) иштирокида қиздирилади:



Нитрат кислота кучли оксидловчиларни қайтариб, ўзи нитрат кислотага қадар оксидланади:

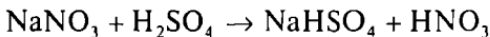


Лекин кучли қайтарувчилар таъсирида эса нитрит кислота қайтарилиб NO га айланади:



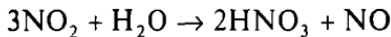
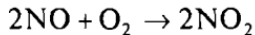
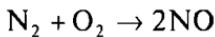
V.2.8. Нитрат кислота HNO_3

ХХ асрнинг бошларига қадар нитрат кислота Чили селитрасига сульфат кислота таъсир эттириш йўли билан олинар эди:



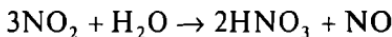
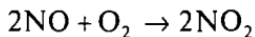
Ҳозирги вақтда бу усулдан ниҳоятда кам фойдаланилади.

1905 йилдан бошлаб Норвегияда саноат миқёсида нитрат кислота олишнинг электр ёй усули жорий этилди. Бу усулнинг моҳияти шундан иборатки, аввал ҳаво орқали электр ёйи ўтказилади, бунда азот билан кислород ўзаро реакцияга киришиб NO ни ҳосил қиласи. NO ҳавода тез совитилганда ҳаво кислороди ва сув билан бирикиб нитрат кислотага айланади:

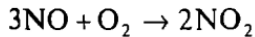


Агар азот оксидларидан иборат газлар аралашмаси кальций гидроксидга юттирилса, кальций нитрат (Норвегия селитраси) ҳосил бўлади. Ёй усулида электр энергия кўп сарф бўлади. Масалан, 1 кг кислота тайёрлаш учун 70 кВт энергия кетади. Шунинг учун бу усул кам қўлланилади.

Ҳозирги вақтда саноатда нитрат кислота асосан аммиакни катализатор иштироқида оксидлаш йўли билан олинади. Аммиак билан ҳаво аралашмаси 600—800 °C да платинадан ясалган тўр (катализатор) орқали ўтказилганда NO ҳосил бўлади. Бу газ ҳаво кислороди билан дарҳол бирикиб NO_2 га айланади. Азот(IV) оксид эса сув ва ҳаво кислороди билан ўзаро таъсирлашиб HNO_3 ҳосил қиласи:



Нитрат кислота ишлаб чиқаришда NO ни мумкин қадар тўла HNO_3 га айлантириш ниҳоятда муҳим:

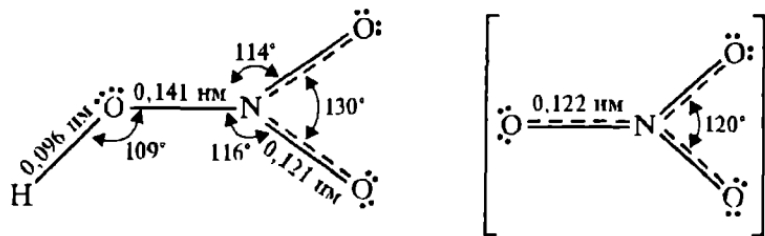


реакциясининг суст бориши ва нитрат кислота концентрацияси ортган сайин NO_2 нинг эрувчанлиги камайиши бу муаммони ҳал қилишни анча қийинлаштиради. Нитрат кислота ишлаб чиқариш заводларидан NO_2 дан кўпроқ фойдаланиш мақсадида кетма-кет жойлаштирилган катта ҳажмали бир неча ютувчи қурилмалардан фойдаланилади. Бу қурилмаларда ҳосил бўладиган нитрат кислота концентрацияси 50% га яқин бўлади. Босимни ошириш билан $2\text{NO} + \text{O}_2 \rightarrow 2\text{NO}_2$ реакция тезлиги ва NO_2 нинг сувга ютилиши осонлашади. Босим 1 МПа га етганда ҳосил бўладиган нитрат кислота концентрацияси 65% гача кўтарилади. 5 МПа босим ва 70 °C да суюқ N_2O_4 ва кислород сувда эритилса. 98% ли нитрат кислота ҳосил бўлади:



Бу усул «**нитрат кислотанинг бевосита синтези**» номи билан юритилади. Ҳосил қилинган нитрат кислота алюминийдан ясалган цистерналарда сақланади:

Хоссалари. Тоза нитрат кислота рангсиз суюқлик, зичлиги $1,525 \text{ г}\cdot\text{см}^{-3}$ (15°C да); унинг музлаш температураси $41,3^\circ\text{C}$. 86°C да қайнайди; сув билан исталган нисбатда аралашади. Таркибида 68% HNO_3 , бўлган нитрат кислота эритмаси ($d = 1,4 \text{ г}\cdot\text{см}^{-3}$) ўз таркибини ўзгартирмай $120,5^\circ\text{C}$ да қайнайди. HNO_3 ва ионининг структура формуласи:

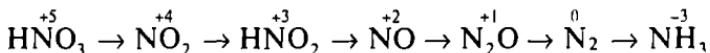


Концентранган нитрат кислота (айниқса ёруғлик таъсирида) қисман парчаланади:



Ҳосил бўладиган азот(IV) оксид кислотани қўнғир рангга бўяйди. Ўзида NO_2 ни эритган нитрат кислота **тутовчи нитрат кислота** номи билан юритилади.

Нитрат кислота кучли кислота ҳисобланади. У жуда кучли оксидловчи. Нитрат кислота бошқа моддаларни оксидлаганда азотнинг оксидланиш даражаси +4, +3, +2, +1, 0, -1, -2 ва -3 га қадар ўзгара олади. Натижада NO_2 , HNO_2 , NO , N_2O , N_2 , NH_2OH , N_2H_4 ва NH_3 лар ҳосил бўлиши мумкин. Бу ўзгаришларнинг схематик ифодаси қўйидагича:

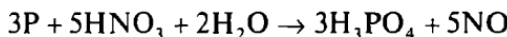
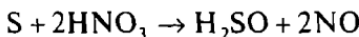


Нитрат кислотанинг қандай оксидланиш даражасига қадар қайтарилиши унинг концентрациясига ва қайтарувчи модда активлигига боғлиқ.

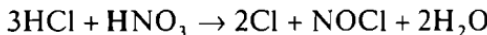
Масалан, концентрланган нитрат кислотада қўрғошин ва қалай эриганда NO_2 ажralиб чиқади, кумуш эриганда эса NO билан NO_2 аралашмаси ҳосил бўлади. Суюлтирилган нитрат кислота мисга ва темирга таъсир эттирилганда NO гази ажralиб чиқади.

Нитрат кислота рухга таъсир этганда кислотанинг концентрациясига қараб, N_2O ёки N_2 , NH_3 ҳосил бўлади (охирги ҳолда аммиак ортиқча HNO_3 билан бирикиб NH_4NO_3 ҳосил қиласди).

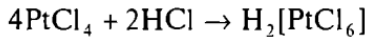
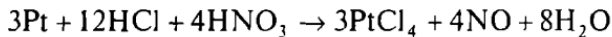
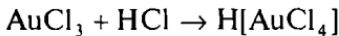
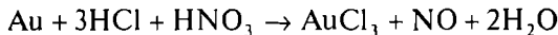
Концентрланган нитрат кислотага солиб қиздирилган олtingутурт сульфат кислотага, фосфор фосфат кислотага, кўмир эса карбонат ангидридга айланади:



Баъзи металлар (масалан, темир, хром, алюминий ва бошқа баъзилар) суюлтирилган нитрат кислотада эрийди-ю, аммо концентрланган нитрат кислотада эримайди; бу металлар концентрланган нитрат кислотага туширилганда уларнинг сиртида мустаҳкам оксид парда ҳосил бўлади, бу ҳодиса **пассивлашиш** дейилади. Умуман, концентрланган нитрат кислота кўпчилик металлар учун эритувчи ҳисобланади. Бир ҳажм концентрланган нитрат кислотанинг З ҳажм концентрланган хлорид кислота билан аралашмаси — зар суви — кучли оксидловчи, чунки бу аралашмада актив хлор ва нитрозил хлорид мавжуд.

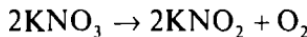


Бу аралашма ниҳоятда кучли оксидловчи бўлгани учун ўзида олтин ва платинани эритади:



Концентранган нитрат кислота органик моддаларга таъсир этганда органик моддалар ё оксидланади, ёки нитроланади. Бензол нитроланса, унинг таркибидаги I водо-роднинг ўрнига битта нитрогруппа бирикиб нитробензол $\text{C}_6\text{H}_5\text{NO}_2$ ҳосил бўлади.

Нитрат кислота тузларининг кўпчилиги оқ кристалл моддалар бўлиб, сувда яхши эрийди. Ишқорий металларнинг нитратлари оҳиста қиздирилганда парчаланмай суюқланади. Лекин улар суюқланиш температураларидан юқорида қиздирилганда парчаланади:



Бошқа металларнинг нитратлари эса суюқланиш температурасига етмасдан парчаланиб кетади. Металл нитратларининг парчаланиши нитрат таркибидаги катионнинг табиятига боғлиқ. Энг актив (кучланишлар қаторида магнийдан чапда турувчи) металларнинг нитратлари парчалангандага кислород ажратиб **нитритларга** айланади. Кучланишлар қаторида магний билан мис орасида турувчи металларнинг нитритлари парчалангандага азот(IV) оксид ва ўша металл оксиidi ҳосил бўлади. Активлиги жуда кам металларнинг нитратлари эса эркин металл ва азот(IV) оксидга парчаланади. Бундай металлар нитратлари парчалангандага юқорида айтиб ўтилган моддалар билан бир қаторда албатта кислород ҳам ажралиб чиқади:



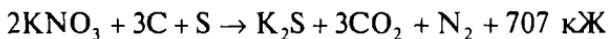
Бу реакцияларнинг турли йўналишда боришига сабаб шундаки, турли металларнинг нитратлари, нитритлари ва

оксидлари мустаҳкамлик жиҳатидан бир-биридан кескин фарқ қиласи.

NaNO_3 , KNO_3 , $\text{Ca}(\text{NO}_3)_2$, NH_4NO_3 лар **селитралар** деб аталади. Улар сувда эриганида металл ва нитрат ионга диссоциланади.

Нитрат кислотанинг саноатда ишлатилиши унинг оксидланиш ва нитролаш хоссаларига асосланади. Бундан ташқари нитрат кислота нитратлар, минерал ўғитлар, айниқса аммиакли селитра олишда жуда кўп ишлатилади.

Нитрат кислота тузлари саноат ва халқ хўжалигининг тури соҳалари учун ниҳоятда катта аҳамиятга эга. Масалан, калий нитрат ўғит сифатида ишлатилишдан ташқари ундан қора порох тайёрланади. Қора порох таркибида 68% KNO_3 , 15% S ва 17% C бўлади. Қора порох ёнганда:



кўп микдорда газлар аралашмаси ажралиб чиқади. Аммоний нитрат иссиқлик таъсирида парчаланганда ҳам катта ҳажмда газлар (O_2 ва N_2) ажралиб чиқади, шу сабабли бу туз ҳам **аммонал** номли портловчи аралашма таркибида киради. Аммонал таркибида 72% аммоний нитрат, 25% алюминий кукуни ва 3% кўмир бўлади.

Хозирги вақтда «Аммиакли селитра» деб аталувчи аммоний нитрат муҳим азотли ўғит ҳисобланади. Унинг таркибида 34% N, бор. Яқин вақтларгача бу ўғитнинг нам тортиб йирик бўлаклар ҳосил қилиб қотиб қолиши, уни ишлатишни анча қийинлаштирар эди. Эндиликда бундай нуқсондан ҳоли бўлган донадор аммиакли селитра ишлаб чиқарилмоқда. Бунинг учун аммиакли селитрага фосфоритларнинг нитрат кислота билан парчаланиш маҳсулотларидан қўшилади.

Азотли ўғит сифатида кальций нитрат (кальцийли селитра) ҳам ишлатилади. Унинг таркибида 17% азот бор. Бу ўғитга 5% NH_4OH қўшиш йўли билан унинг сифати анча яхшиланади.

Табиатда азот бирикмаларининг ҳосил бўлиши. Табиий шароитда азот бирикмалари қўйидаги йўллар билан ҳосил бўлади:

1. Ҳавода электр разряд вақтларида азот билан кислороддан азот оксидлари ҳосил бўлади. Улар ёмғир сувида эриб ерга тушади.

Шу йўл билан ҳар йили 1 гектар ерда 15 кг азот бирикмалари тўпланади.

2. Тупроқда бўладиган азот бактериялар атмосфера азотини ўзлаштириб азотли бирикмаларга айлантириб туради. Шу йўл билан ҳар гектар ерда 50 кг га қадар боғланган азот тўпланади.

3. Дуккакли ўсимликлар илдизларининг тугунларида яшайдиган тутанак бактериялари атмосфера азотини ўзлаштириб, мураккаб бирикмаларга айлантиради. Бунинг натижасида 1 гектар ерда 150 кг га қадар боғланган азот тўпланади.

Ҳар йили ердан олинадиган экин ҳосили билан ўрта ҳисобида 1 гектардан 0,8 кг дан 250 кг га қадар азот тупроқдан чиқиб кетади. Экинлардан мўл ҳосил олиш учун йўқолган азот ўрнини тўлдириб туриш керак. Бунинг учун ерга меъёри билан азотли ўғитлар солинади.

V.3. ФОСФОР

Белгиси — P Z = 15. Нисбий атом массаси 30,9738. Электрон конфигурацияси $KL^3s^23p^3$. Табиатда фосфор фақат ягона изотоп ^{31}P ҳолида учрайди. Унинг сунъий радиоактив изотопи ^{32}P (ярим емирилиш даври 14,22 кун) нишонли атом сифатида қўлланилади.

Эркин фосфорни дастлаб XII асрда яшаган А. Бехил (Башир) сийдикдан олган. Кейинчалик 1669 йилда Гамбурглик савдогар ва алкимёгар Бранд худди Башир ишлаган усуlda, яъни сийдикни буғлатишдан ҳосил бўлган қолдиқни кўмир иштирокида қуруқ ҳайдаш йўли билан оқ фосфор олишга муваффақ бўлган. «Фосфор» юонча сўз бўлиб, «ёруғлик ташувчи» демакдир. Фосфорнинг элемент эканлигини Лавуазье исбот қилган. Шееле 1771 йилда фосфорни суяқдан ажратиб олиш усулини кашф қилган.

Фосфорнинг энг муҳим минераллари фосфорит $\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2$ ва апатитлар: $3\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2 \cdot \text{Ca}(\text{OH})_2$ — гидроксил апатит, $3\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2 \cdot \text{CaF}_2$ — фторли апатит ҳамда $3\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2 \cdot \text{CaCl}_2$ — хлорли апатит. Фторли апатитда фторнинг ўрни қисман хлорга алмашина олади. Апатит рудаси 30% га қадар P_2O_5 , бойитилган рудада эса 40% гача P_2O_5 бўлади. Фосфоритларнинг муҳим уюмлари Кола ярим оролида, Тунис, Марокаш, Флорида, Марказий Осиёда Қора Тоғда, Перуда учрайди. Фосфор инсон

ва ҳайвон организмининг нерв, мия, сүяқ, тиш, мушак ва ҳоказо қисмлари таркибиға киради. Ўсимлик организмининг куруқ моддасида 0,5–2% фосфор бўлади. Ўсимлик организмида фосфор «қариган» барглардан «ёш» баргларга, поядан урурга кўчиб туради. Одам организмида 0,5–0,8% га қадар фосфор бўлади.

Фосфор инсон организмининг ҳаракатланиш, озиқлашиш, насл қолдириш, нафас олиш ва фикрлаш фаолиятида актив иштирок этади. Шунинг учун акад. А. Е. Ферсман фосфорни «ҳаёт ва тафаккур элементи» деб атаган.

Тупроқда фосфорнинг миқдори (P_2O_5 , ҳисобида) 0,05–0,2% га қадар бўлади.

Олинниши. Эркин фосфор кальций фосфатни қум иштирокида электр печда кўмир билан қайтариш орқали олиниади:



Ҳосил бўлган фосфор буғлари сув остида оқ фосфор шаклида конденсатланади.

V.3.1. Фосфорнинг хоссалари

Физик хоссалари. Фосфорнинг учта аллютропик шакл ўзгаришлари маълум: оқ, қизил ва қора фосфорлар. Уларнинг ҳар бири полимер моддалар бўлиб, ҳозирги вақтда фосфорнинг 10 дан ортиқ модификацияси аниқланган.

Оқ фосфор суюқ ҳолатда ҳам, қаттиқ ҳолатда ҳам P_4 таркибли тетраэдр шаклидаги молекулалар ҳосил қиласди. Р–Р боғланишнинг узунлиги 0,221 нм га teng. Унинг зичлиги $1,8 \text{ Г}\cdot\text{см}^{-3}$, 44°C да суюқланади, 281°C да қайнайди. Оқ фосфор углерод сульфид CS_2 да эрийди. Оқ фосфор ҳавода тез оксидланиб, алангланади. Шунинг учун уни сув остида сақланади. Оқ фосфор ҳаво кислороди, олтингугурт ҳамда бир қатор металлар билан бевосита бирикади. Қиздирилганда фосфор платина билан ҳам бирикади. Оқ фосфор жуда заҳарли. У жуда секинлик билан қизил фосфорга айланади, бу жараёнда ўзгариш иссиқлиги ажralиб чиқади:

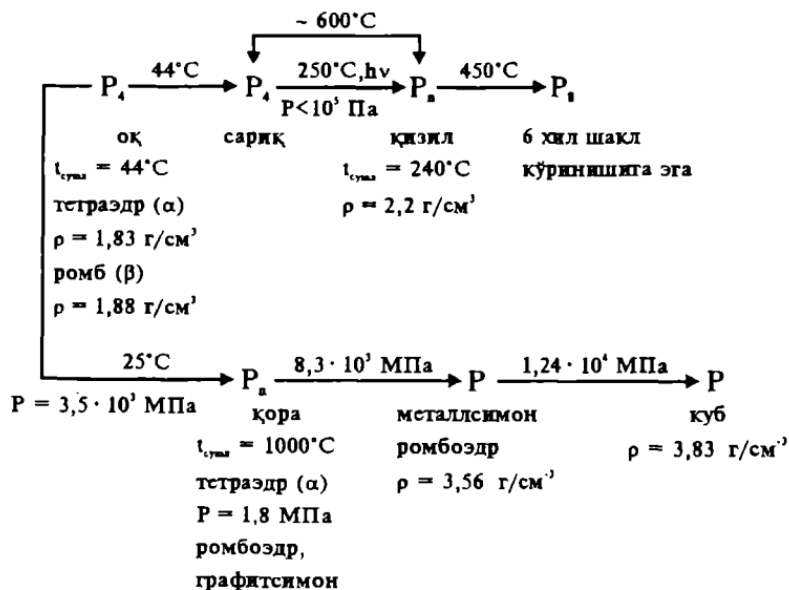
$$P_{\text{оқ}} \rightleftharpoons P_{\text{қизил}} + 16,7 \text{ кЖ}$$

800°C дан пастда фосфор буғлари асосан P_4 таркибли молекулалардан иборат. Тетраэдрик оқ фосфор $-76,9^\circ\text{C}$ гача

совитилганды гексагонал түзилишгээ энэ бүлгэн кристалл ҳолатдаги оқ фосфорга айланади. 1000 °C да P_4 нинг 50% миқдори P_2 таркибли бүткөн айланади. Оқ фосфор суюқланган ҳолатда сариқ фосфорга айланади.

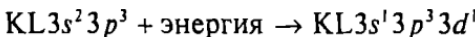
Қизил фосфор оқ фосфорни 400 °C да қиздириш натижасида олинади. Қизил фосфор суюқ ҳолатта айланмасдан бүгланиб кетади, унинг бүгләри совуқ буюм сиртида конденсатланиб оқ фосфор ҳосил қиласади, 260 °C да аллангалаади. CS_2 да қизил фосфор эримайди. Қизил фосфор 4367 кПа босимда 589,5 °C да суюқланади. Қизил фосфор ҳавода барқарор.

Қора фосфор. Оқ фосфорни 25 °C да жуда юқори босим остида саккиз күн қиздириш натижасида олинган. Қора фосфор 490 °C да аллангалаади. CS_2 да қора фосфор ҳам эримайди. Электр токини ўтказади, оқ ва қизил фосфор эса ток ўтказмайди. Куйида фосфорнинг аллотропик ҳолатлари келтирилган:



Кимёвий хоссалари. Фосфор актив металлмас. У V группанинг p -элементлари қаторига киради. Бинобарин, p -орбиталлар қатнашиши билан амалга ошадиган бөгланишлар ҳосил бүлганды фосфор азотта ўхшаш хоссалар намо-

ён қиласи, лекин d -орбиталлар қатнашганда эса фосфор билан азотнинг кимёвий хоссалари орасида анча тафовут вужудга келади. Фосфор атомида III даврнинг бошқа элементлар атомларидаги каби орбиталларида электронлар қўзғалган ҳолатга ўтади:



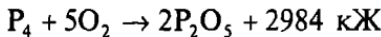
Демак, фосфорнинг ковалентлиги 3 ва 5 га тенг бўлиши мумкин. Фосфорнинг оксидланиш даражалари $+5$, $+3$, $+1$, 0 ва -3 га тенг. Энг барқарор бирикмаларида фосфор беш валентлидир. Фосфорнинг координацион сонлари 4 ва 6 га тенг. Масалан, PH_4Cl , H_3PO_4 , $\text{K}[\text{PF}_6]$.

Фосфорнинг оксидланиш даражаси -3 га тенг бўлган бирикмалари бирмунча бисқарор ҳисобланади. Бу жиҳатдан фосфор азотдан кескин фарқ қиласи.

Фосфор атомида учта тоқ электронли орбиталлар ($3p^3$) борлиги сабали, фосфор атомлари ўзаро бирикиб, бир неча атомдан иборат заррачалар ҳосил қиласи.

Юқори температура $\sim 1000^\circ\text{C}$ да фосфор буғлари асосан P_2 молекулалари ҳолида $\left(\begin{array}{c} 0,19 \text{ нм} \\ \text{P} \equiv \text{P} \end{array} \right)$, $\sim 200^\circ\text{C}$ да тўла диссоциланиб моноатомларга айланади. Пастроқ температурада эса, фосфор буғлари тетраэдрик шаклдаги P_4 молекулалардан тузилган бўлади.

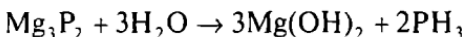
Қизил ва қора фосфорлар эса P_4 молекулаларининг полимерларидан тузилган. Оқ фосфорнинг кимёвий жиҳатдан активлиги қизил фосфорнидан юқори туради. Кукун ҳолатдаги оқ фосфор ҳавода ҳатто одатдаги температурада ўт олиб кетади. Йирик бўлак ҳолатдаги оқ фосфор ҳавода 40°C атрофида аллангаланади. Шунинг учун ҳам оқ фосфорни сув остида сақлаш ва сув остида кесиш керак. Фосфор ҳавода кўзни қамаштирадиган даражада оқ-сарғиши алганга бериб ёнади:



Фосфор галогенлар, олтингугурт ва бошқа элементлар билан осон бирикади.

Оқ фосфор қоронғу жойда шуълаланади, чунки унинг сиртида жуда оз миқдорда ажralиб турадиган буғлар ҳаводада ёруғлик чиқариб ёниб туради. Фосфор қиздирилганда металларни оксидлайди.

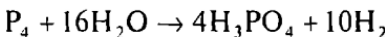
Иккинчи группадаги *s*-элементларнинг фосфидлари Э₃P₂ таркибга эга. Улардаги кимёвий боғланиш ион-ковалент хусусиятга эга бўлади. Бу бирикмалар **тузсимон фосфидлардир**. Улар сув билан таъсирашганда гидролизга учрайди:



I группанинг *s*-элементлар фосфидлари Э₃P ва Э₂P таркибли бўлиб, улар сув ва кислоталар таъсиридан парчала нади.

Катта даврларнинг *d*-элементлари ЭР, Э₂P, Э₃P таркибли фосфидлар ҳосил қиласди. Бу фосфидлар **металсимон фосфидлардир**. Улар электр токини ўтказадиган кимёвий инерт моддалар ҳисобланади. Улар яримўтказгич хоссаларига эга.

Фосфор буглари фақат 600 °C га яқин температурада сув буғи билан қуйидагича реакцияга киришади:

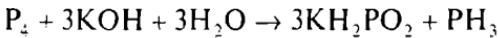


Фосфор водород билан бевосита бирикмайди. Шунинг учун фосфор гидриллари билвосита йўллар билан олинади.

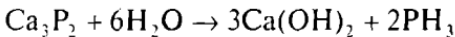
V.3.2. Фосфорнинг водородли бирикмалари

Фосфорнинг учта гидрили маълум. Фосфин PH₃ — газ, дифосфин P₂H₄ — суюқлик ва P₂H ёки P₁₂H₆ — қаттиқ моддалардир.

Газсимон фосфин PH₃ ни дастлаб Жан-Жандр олган. У фосфорни олтингугуртга ўхшаш модда деб ўйлаган. Унинг фикрича олтингугуртни ишқор билан қиздирилганда «олтингугурт жигари» ҳосил бўлганидек, фосфорни ишқор билан қиздирилганда «фосфор жигари» олиниши керак эди. Лекин унинг тажрибасида сасиган балиқ ҳидли газ ҳосил бўлди. Жан-Жандр бу газ билан H₂S орасида маълум ўхшашлик борлигини кўп излади. Лекин ҳеч қандай ўхшашлик топилмади. Жан-Жандр бажарган тажриба ҳозир қуйидаги тенглама билан ифодаланади:



PH₃ ни кальций фосфидга сув таъсириш эттириш билан ҳам олиш мумкин:



Таркибида фосфор бўлган органик моддаларнинг қолдиқлари чириганда ҳам фосфорнинг водородли бирикмалари ҳосил бўлади. Балчиқда ва эски қабрларда кечаси кўрина-диган «чироқлар» фосфор гидридларининг ўз-ўзидан алангаланишидан келиб чиқади.

Фосфин PH_3 , — рангсиз, сасиган балиқ ҳидли жуда заҳарли газ. Унинг қайнаш температураси -85°C , -133°C да суюқланади. Фосфинда $\text{P}-\text{H}$ боғланиш энергияси 322 кЖ·моль $^{-1}$ га тенг. Фосфин молекуласи пирамида шаклида бўлиб, $\text{H}-\text{P}-\text{H}$ бурчаги $98,7^{\circ}$ га тенг. Ниҳоятда тоза фосфин ўз-ўзича алангаланмайди; унинг таркибида жуда оз миқдорда P_2H_4 ёки фосфор буғининг борлиги PH_3 нинг ҳавода алангаланишини таъминлайди. PH_3 ва P_2H_4 нинг структура формуулаларини қўйидагича тасвирлаш мумкин:



Унинг структура формуулалари аммиак ва гидрозинларнинг структура формуулаларига ўхшайди.

Ҳаво билан фосфин портловчи аралашмалар ҳосил қиласиди.

Фосфин суюқ ҳолатда ассоциланмайди (аммиак эса ассоциланади). Фосфиннинг сувдаги эритмалари на асос, ва на кислота хоссаларига эга. Лекин фосфин кучли кислоталар билан реакцияга киришиб фосфоний тузларини ҳосил қиласиди (масалан, PH_3Cl , PH_3J). Фосфин кучли қайтарувчи ҳисобланади.

Дифосфин P_2H_4 доимо газсимон фосфин билан бирга ҳосил бўлади. У рангсиз суюқлик, 65°C да қайнайди, -99°C да қотади. Кислоталар билан реакцияга киришмайди. Дифосфин ўз-ўзича алангаланади. Узоқ вақт сақланса, ўзидан аста-секин PH_3 чиқариб, қаттиқ фосфин P_{12}H_6 га айланади. Қаттиқ фосфин сувда ҳам органик эритувчиларда ҳам эrimайдиган сариқ рангли аморф кукун.

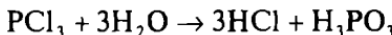
V.3.3. Фосфорнинг галогениidlари

Фосфор галогениidlари ҳақидаги баъзи маълумотлар V.4-жадвалда келтирилган.

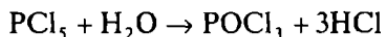
Фосфор хлор билан бевосита бирикиб PCl_3 ни ҳосил қиласиди:



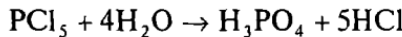
PCl_3 — ўткір ҳидли суюқлик, 74,1 °C да қайнайды, —111,8 °C да қотади. Сувда түлиқ гидролизланади:



PCl_5 — беш хлорли фосфор PCl_3 нинг мұл хлор билан бирикишидан ҳосил бўлади. Буғ ҳолатидаги PCl_5 нинг тузилиши электронлар оқими ёрдами билан текширилганда, унинг тригонал бипирамида шаклига эга эканлиги аниқланган. Қаттиқ ҳолатдаги беш хлорли фосфор тетраэдрик $[\text{PCl}_4]^+$ ва октаэдрик $[\text{PCl}_6]^-$ ионлардан тузилган. PCl_5 нинг нитробензол, ацетонитрил каби қутбли эритувчилардаги эритмалари электр токини ўтказади. PCl_5 сув билан ўзаро таъсирашиб иккита маҳсулот беради:



Бу реакцияда сув мұл миқдорда олинса фосфат кислота ҳосил бўлади:



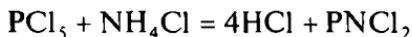
V.4-жадвал

Баъзи фосфор галогенидларининг физик хоссалари

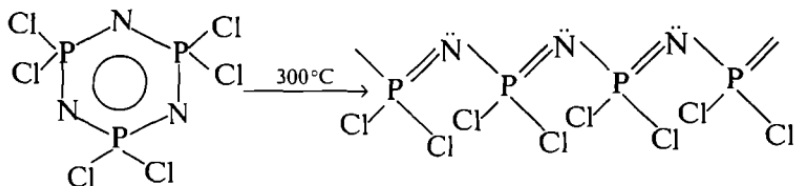
Формуласи	Агрегат ҳолати	Ранги	Қотиш температура-си, °C	Қайнаш температура-си, °C
PF_3	газ	рангсиз	—151,5	101,2
PF_5	газ	рангсиз	—93,7	—81,5
P_2Cl_4	суюқлик	рангсиз	—28	+180
PCl_3	суюқлик	рангсиз	111,8	+74,1
PCl_5	қаттиқ жисм	рангсиз	167°Сда сублиматланади	—
PBr_3	суюқлик	рангсиз	—40,5	+172,8
PBr_5	қаттиқ жисм	сарик-қизғыш	+100	+106° дан юқорида парчаланади
P_2J_4	қаттиқ жисм	қизғыш-сарик	+124,5	
PJ_3	қаттиқ жисм	қизил	+61	200° дан юқорида парчаланади
POF_3	газ	рангсиз	—39,4	—39,8
POCl_3	суюқлик	рангсиз	1,3	+108,7
POBr_3	қаттиқ жисм	рангсиз	+56	+192

Шу сабабли PCl_5 ни фосфат кислотанинг хлоридиди деб қараш мумкин.

Фосфор(V) хлорид юқори босим остида аммоний хлорид билан реакцияга киришганда **фосфонитрил хлорид** ҳосил бўлади:



Бу модда 150°C да ёпиқ занжирли тримерни ҳосил қилади, бу занжир 300°C да узилади ва очиқ занжирли полимер ҳосил бўлади:



Ҳосил бўлган модда учувчанлигини йўқотади, сувда эримайди. Физик хоссаси чала вулқонланган каучукка ўхшайди (уни баъзан **анорганик полимер** деб ҳам юритадилар).

PCl_5 фосфат ангидрид билан реакцияга киришганда фосфат окси-хлорид PCl_3 ҳосил бўлади.

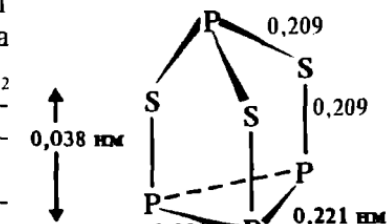
PCl_3 ёруғликни кучли равишда синдирадиган, ҳавода тутайдиган суюқлик, $d = 1,69 \text{ г} \cdot \text{см}^{-3}$, $108,7^{\circ}\text{C}$ да қайнайди ва $1,3^{\circ}\text{C}$ да қотади. Бу модда органик синтезда ишлатилади.

V.3.4. Фосфорнинг сульфидлари

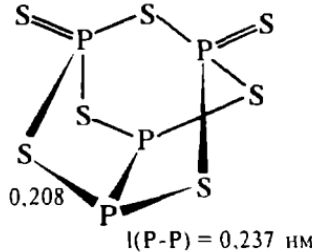
Таркиби P_nS_m ($n = 3,4$ ва $m = 3,5,7,10$) бўлган бирикмаларда $n:m$ нисбати реакция учун олинган бошланғич моддаларнинг миқдорига боғлиқ. Реакция учун олинган фосфорнинг аллотропик шакллари оқ ёки қизил бўлса, моддалар орасидаги реакция шиддатли ёки суст бориши кузатилган. Бошланғич моддаларнинг массалар нисбати 1:1

бўлганда P_4S_3 ($t_{\text{котиш}} = 174^{\circ}\text{C}$ ва $t_{\text{кайн}} = 408^{\circ}\text{C}$) сариқ тусли, CS_2 да жуда яхши эрийдиган кристалл модда бўлиб, унинг fazovий тузилиши қуйидагича:

P_4S_3 қўшимча миқдорда олтингугуртни CS_2 эритмасида



бириктириб P_4S_5 ни ҳосил қиласи. P_4S_7 , ҳам сариқ рангли кристалл ($t_{\text{котиш}} = 310^\circ\text{C}$, $t_{\text{кайн}} = 514^\circ\text{C}$) унинг фазовий тузилиши:

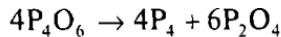


Таркиби P_4S_{10} ($t_{\text{котиш}} = 290^\circ\text{C}$ $t_{\text{кайн}} = 523^\circ\text{C}$) бўлган маҳсулотнинг фазовий тузилиши P_4S_{10} нигига ўхаш, бу модда олтингурутга фосфор қўшиб қиздириш йўли билан олинади. Булар «гугурт» чўпни тайёрлаш учун керак бўладиган аралашмаларга қўшилади.

V.3.4. Фосфор оксидлари ва кислоталари

Фосфорнинг P_2O_3 ва P_2O_5 таркибли оксидлари маълум. Буларда фосфорнинг оксидланиш даражаси +3 ва +5 га тенг. Бу иккала оксид молекулалари димер ҳолларда, яъни P_4O_6 ва P_4O_{10} шаклида мавжуд. Булардан ташқари, яна P_2O_4 таркибли оксид ҳам маълум. Бу моддада фосфорнинг оксидланиш даражаси +4 га тенг.

Фосфор ҳавода чала оксидланиши натижасида P_4O_6 ҳосил бўлади. Фосфор(III) оксид 22°C да суюқланадиган рангсиз қаттиқ модда. У $173,1^\circ\text{C}$ да қайнайди. Бу модда 200°C дан юқорида қизил фосфор ва P_2O_4 га парчаланади (диспропорцияланади):



Ҳосил бўлган тиник P_2O_4 тезда оксидланиб P_4O_{10} га айланади.

Фосфор(III) оксид паст температурада сув билан реакцияга киришганда фосфит кислота H_3PO_3 ҳосил бўлади. У сув билан юқори температурада реакцияга киришганда эса кислоталар, қизил фосфор ва фосфор гидрид аралашмаси ҳосил бўлади. Шунга кўра, тоза фосфит кислота олиш учун бошқа усуップлардан фойдаланилади.

Фосфор(III) оксид худди оқ фосфор каби ниҳоятда заҳарли моддадир.

Фосфор(V) оксид P_4O_{10} фосфорнинг кислород мўл бўлган шароитда ёнишидан ҳосил бўлади. У рангсиз ниҳоятда гигроскопик модда бўлиб, 101,325 кПа босимда 360 °C да сублиматланади. Уни бошқа аралашмалардан то-залашда шу хоссасидан фойдаланилади. Фосфор(V) оксид намни ютувчи восита сифатида ишлатилади. Фосфор(V) оксиднинг ҳосил бўлиш иссиқлиги жуда катта — 2984 КЖ·моль⁻¹ га тенг. У фосфат кислота ангидридиdir.

Фосфор(IV) оксид P_2O_4 . Бу модда фосфор(III) оксиднинг 200°C да парчаланишидан ҳосил бўлади:



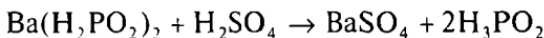
Бу оксиднинг молекуляр массаси асосида топилган формуласи P_4O_8 билан ифодаланади. У сув билан реакцияга киришганда фосфат ва фосфит кислоталар ҳосил бўлади.

Фосфор кислоталари. Фосфорнинг бир неча хил кислоталари маълум. Улардан фақат 5 тасини қараб чиқамиз.

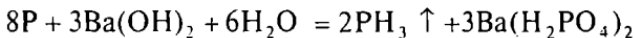
1. **Гипофосфит кислота** H_3PO_2 . Унинг структура тузилиши қўйидаги расмда келтирилган.

Гипофосфит кислота аниони $H_2PO_2^-$ да фосфор атоми шакли бир оз ўзгарган тетраэдр марказида, иккита кислород ва иккита водород атомлари тетраэдр чўққиларида жойлашган.

Эркин гипофосфит кислота барий гипофосфитнинг сульфат кислота билан ўзаро таъсирашидан олинади:

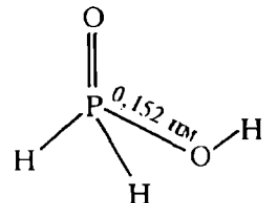


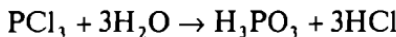
Барий гипофосфит эса оқ фосфорга барий гидроксид таъсириб олинади:



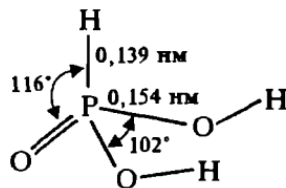
Тоза гипофосфит кислота оқ рангли кристалл модда, унинг зичлиги $d = 1,49 \text{ г см}^{-3}$, 26,5 °Cда суюқланади. Агар гипофосфит кислота 140 °C дан юқори температурада қиздирилса PH_3 , қизил фосфор, H_3PO_4 ва H_2 дан иборат аралашма ҳосил бўлади. У бир асосли кислота, унинг диссоциланиш константаси $K = 8,9 \cdot 10^{-2}$, сувда яхши эрийди. Гипофосфит кислота кучли қайтарувчи модда ҳисобланади. У ниҳоятда заҳарли.

Фосфит кислота H_3PO_3 фосфор(III) оксидга мос келувчи кислотадир. Бу кислотани ҳосил қилиш учун фосфор(III) хлориднинг гидролизидан фойдаланилади:

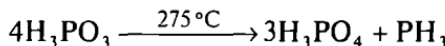




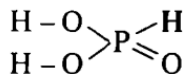
Фосфит кислота 70,1 °С да суюқланадиган рангсиз кристалл модда:



Фосфит кислота күчсиз кислоталар қаторига киради, у қайтарувчи хоссага эга. H_3PO_3 қиздирилганда парчаланиб ортофосфат кислота ва фосфин ҳосил қиласы:



Фосфит кислота молекуласи таркибида учта водород атоми бўлишига қарамай, бу кислота **икки асосли** кислотадир.

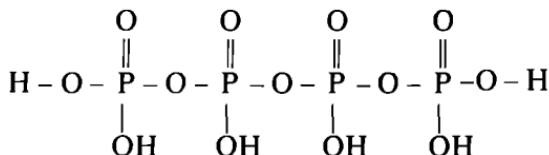


Унинг тузлари — **фосфитлар** сувда ёмон эрийдиган рангсиз моддалардир. Фақат натрий, калий ва кальций фосфитлар сувда яхши эрийди.

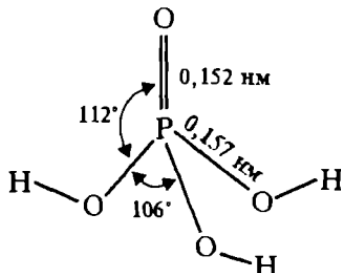
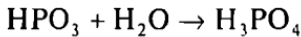
Фосфит кислотанинг пероксо шакли $\text{H}_4\text{P}_2\text{O}_5$ ва полимер меташакли $(\text{HPO}_3)_n$ лар ҳам мавжуд.

V.3.6. Фосфат кислоталар

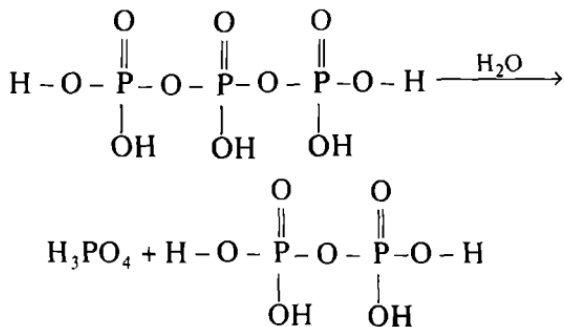
Фосфат ангидрид ва сувнинг ўзаро реакцияси иссиқлик ажралиб чиқиши билан шиддатли боради. Сувга P_2O_5 солинганда сув лойқаланади, чунки бу вақтда сувда ёмон эрийдиган метафосфат кислотанинг тетрамери — тетраполифосфат кислотаси $[(\text{HPO}_4)_4]$ ҳосил бўлади:



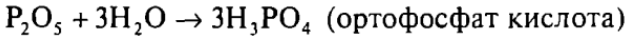
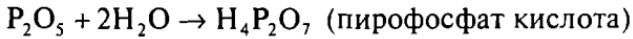
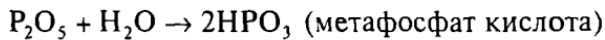
Агар яна сув қўшиб қайнатилса, гидратация жараёни давом этиб, сувда яхши эрийдиган **ортофосфат** кислота H_3PO_4 га айланади:



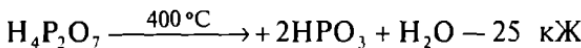
Оралиқ маҳсулотлар сифатида триметафосфат ва диметафосфат кислоталар ҳосил бўлади:



Бир молекула P_2O_5 билан неча молекула сув бирикшига қараб уч хил кислота олиниши мумкин. Бу реакцияларни схематик равишда қўйидагида ёзиш мумкин:

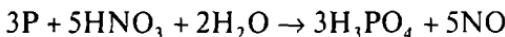


Булар орасида энг муҳими ортофосфат кислотадир. Уни кўпинча фосфат кислота деб ҳам аталади. Фосфат кислота 42 °С да суюқланадиган, ҳаво намини ютиб, ёйилиб кетадиган қаттиқ модда. Унинг зичлиги $d = 1,88 \text{ г} \cdot \text{см}^{-3}$. Саноатда ишлаб чиқариладиган фосфат кислота қовушқоқ суюқлик. H_3PO_4 қиздирилса, кислотадан сув чиқиб кетиб, аввал пирофосфат кислота, кейин метафосфат кислота ҳосил бўлади:

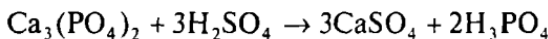


Аксинча, метафосфат кислотага сув қўшиб қайнатилганда ортофосфат кислота олинади.

Лабораторияда фосфат кислота олиш учун эркин ҳолатдаги фосфор 32% ли нитрат кислотада эритилади:



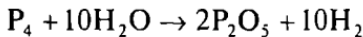
Техникада фосфат кислота **экстракцион** ва **термик** усуллар билан олинади. Экстракцион усул майдаланган ва озроқ фосфат кислота қўшилган табиий фосфоритни сульфат кислотада эритишдан иборат:



Ҳосил бўлган фосфат кислота фильтратга ўтади. Уни чўкмадан фильтрлаб олинади. Термик сулда эса, аввал, электр печларда фосфоритдан эркин фосфор олинади, сўнгра уни куйдириб фосфор(V) оксид ҳосил қилинади. Бу моддага сув таъсир эттириб уни H_3PO_4 га айлантирилади.

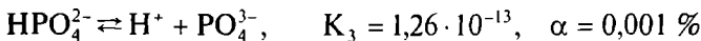
Термик усулда олинган фосфат кислота тозалиги ва концентрациясининг юқорилиги билан экстракция усулида олинган кислотадан анча юқори туради.

Фосфат кислота олишнинг келгусида ривож топадиган усули фосфор буғларини катализаторлар иштирокида сув билан оксидлашдир:



Ҳосил бўлган P_2O_5 ортиқча сув буғи билан бирикиб H_3PO_4 га айланади, водород эса саноатнинг тегишли соҳаларига юборилади.

Ортофосфат кислота уч асосли кислота бўлиб, унинг диссоциланиш константалари ва даражалари ($C = 0,1 \text{ н}$) куйида келтирилган:



Фосфат кислота уч хил туз ҳосил қиласи. Масалан, KH_2PO_4 — калий дигидрофосфат (ёки бирламчи фосфат); K_2HPO_4 — калий гидрофосфат (ёки иккиласи фосфат); K_3PO_4 — калий фосфат (ёки учламчи фосфат).

Гидрофосфат тузини қиздириш натижасида пирофосфат олиш мумкин:



Натрий пирофосфат қўрғошин тузлари эритмаси билан реакцияга киришгандан қўрғошин пирофосфат $\text{Pb}_2\text{P}_2\text{O}_7$ ҳосил бўлади. Унга водород сульфид таъсир эттириб **пирофосфат кислота** $\text{H}_4\text{P}_2\text{O}_7$, олинади.

Пирофосфат кислота ортофосфат кислотага қараганда анча кучли кислотадир, у тўрт асосли. Оғир металларнинг пирофосфатлари (рух, қўрғошин ва мис пирофосфатларидан ташқари) сувда ёмон эрийди. Пирофосфат кислота ортофосфат кислотанинг конденсатланиш маҳсулотидир. Ортофосфат кислота конденсатланганида **полифосфат кислоталар** ҳам ҳосил бўлади.

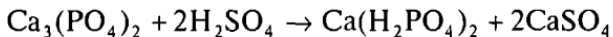
Метафосфат кислоталар — орто ёки пирофосфат кислотани қиздириш орқали олинади. У қовушқоқ суюқлик. Унинг тузлари метафосфатлар, масалан, натрий гексаметафосфат $\text{Na}_6\text{P}_6\text{O}_{18}$ «қаттиқ» сувларни юмшатишида ишлатилади.

V.3.7. Фосфорли ўғитлар

Фосфорнинг жуда кўп бирикмалари минерал ўғит сифатида ишлатилади. Лекин ўсимликлар фосфорнинг ҳар қандай бирикмасини ҳам ўзлаштиравермайди. Ўсимликлар сувда ёки суюлтирилган органик кислоталарда эрийдиган фосфорли бирикмаларнигина осон ўзлаштиради. Энг кўп қўлланиладиган фосфорли ўғитлар қуйидагилардир:

1. **Фосфорит ёки апатит** уни майнин кукунсимон ҳолдаги фосфорит ёки апатитдан иборат. Бу ўғит таркибида 16—35 % га қадар P_2O_5 бўлиши мумкин. Лекин фосфорит уни ёки апатит унидаги фосфор — $\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2$ таркибли модда шаклида бўлади; бу модда сувда ёмон эрийди, шу сабабли нордон бўлмаган тупроқларда фосфорит ёки апатит унини ўсимликлар кам ўзлаштиради.

2. **Суперфосфат**. Фосфорит ёки апатитнинг сульфат кислота билан ўзаро таъсиридан сувда эрувчан фосфорли бирикма ҳосил бўлади:



Унинг таркибида 20% га қадар P_2O_5 бўлади (Қора Тоғ фосфоритидан олинадиган суперфосфатда 14% P_2O_5 бўлади). Суперфосфат таркибидаги $\text{Ca}(\text{H}_2\text{PO}_4)_2$ сувда яхши эриши туфайли ўсимликлар уни яхши ўзлаштиради.

Кукунсимон оддий суперфосфат сақлаб қўйилганда нам тортиб йирик бўлакчаларга айланиб қолади. Бу эса уни машиналар ёрдамида тупроққа сочишни анча қийинлаштиради. Шу сабабли бу ўғит ёпишиб қолмайдиган донадор шаклда ишлаб чиқарилмоқда. Бундан ташқари, суперфосфатга аммиак ёки карбамид $[\text{CO}(\text{NH}_2)_2]$ кўшиб, унинг сифатини яхшилаш мумкин. Суперфосфатнинг озиқлик қиймати кам бўлгани учун ҳозирги вақтда уни ишлаб чиқариш анча камайтирилган.

3. **Қўш суперфосфат** таркиби фақат кальций дигидрофосфатдан иборат бўлган қимматли ўғитdir. Унинг таркибида 40—50% P_2O_5 бўлади. Қўш суперфосфат табиий фосфоритга концентранган фосфат кислота таъсир эттириш ўйли билан олинади:



Қўш суперфосфатга аммиак юбориб юқори сифатли ўғит аммонийли суперфосфат олинади.

4. **Преципитат** сувда камроқ эрийдиган кальций гидрофосфатдан иборат бўлиб, кукунсимон оҳактошнинг фосфат кислота билан ўзаро таъсиридан олинади:



Преципитат $\text{CaHPO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ оқ кукун бўлиб ҳавода сақланганда нам тортиб ёпишиб қолмайди. Унинг таркибида 30—35% P_2O_5 бўлади. Бу ўғит кучсиз кислотали тупроқларга солинганда ўсимликлар яхши ўзлаштиради.

5. **Термофосфатлар** (ёки фтордан тозаланган фосфатлар). Табиий фосфоритни турли қўшимчалар (сода, по-таш, натрий сульфат ва ҳоказолар) билан бирга юқори температурада суюқлантириб, фосфорит таркибидаги фтор йўқотилади. Бунинг натижасида таркибида 32% га қадар P_2O_5 бўлган ўғит термофосфат ҳосил бўлади.

Юқорида кўриб ўтилган фосфорли ўғитлардан ташқари, таркибида ҳам фосфор, ҳам азот, ҳам калий бўладиган мураккаб ўғитлар ҳам тайёрланади. Улардан аммофос

$\text{NH}_4\text{H}_2\text{PO}_4$, диаммофос $(\text{NH}_4)_2\text{HPO}_4$, лейнафос $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4 \cdot (\text{NH}_4)_2\text{HPO}_4$ лар ана шундай азот ва фосфорли мураккаб ўйтитлардир. Аммофос таркибида 10% азот ва 50% P_2O_5 бўлади. Аммофос олиш учун фосфат кислота аммиак таъсирида нейтралланади:



Аммофос донадор маҳсулот сифатида чиқарилади.

Аммофосларнинг таркибида ўсимлик фаолияти учун муҳим бўлган иккита (фосфор ва оксидланиш даражаси — 3 бўлган азот) элементгина бўлса, улар билан калий нитрат аралашмаси бўлган **азофоска** эса иккинчи турдаги азот ва муҳим макроўгит компонентларидан калий ионига ҳам эга.

6. **Нитрофоска** ёки **азофоска** номли аралаш ўфтит таркибида азот, фосфор ва калий элементлари бўлади.

Нитрофоска тайёrlаш учун аммоний фосфат, аммоний нитрат, калий хлорид ёки калий сульфат аралашмаси қиздирилади. Нитрофоска таркибида тахминан 15,7% азот, 16% P_2O_5 ва 16% K_2O бўлади.

Ўсимликларнинг яхши ривожланиши учун одатдаги ўфтитлар таркибига кирадиган азот, фосфор ва калий элементларидан ташқари жуда оз миқдорда бўлса ҳам марганиц, бор, мис, рух, молибден, кобальт ва бошқа элементлардан ҳам керак бўлади. Таркибида бундай элементлар бўладиган ўфтитлар **микроўфтитлар** деб аталади. Улар экин ҳосилини оширибгина қолмай, ўсимлик ҳамда ҳайвонларни тури касалликлардан ҳам сақлайди.

Микроўфтитлар организмда биокимёвий жараёнлар учун катализатор сифатида зарур бўлган ферментларнинг активлигини оширади. Ўфтитда озгина Mo, В, Си нинг бўлиши фотосинтезни кучайтириб, ўсимликнинг ривожланишига ижобий таъсир кўрсатади.

Металлургия саноатининг чиқитлари (куйинилари) ерга солингданда улар тупроқ учун мисли, руҳли, кобальтли ва молибденли микроўфтитлар вазифасини бажаради. Баъзан бу элементларнинг тузларидан ҳам микроўфтитлар сифатида фойдаланилади.

V.4. МИШЬЯК

Белгиси — As. Z = 33, электрон конфигурации KLM $4s^24p^3$. Табиий мишъякнинг фақат битта изотоп ^{75}As бор.

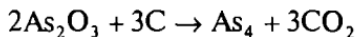
Мишъякнинг бир неча радиоактив изотоплари олинган бўлиб, улардан ^{75}As (ярим емирилиш даври 26,8 кун) нишонли атом сифатида ишлатилиди.

Мишъякнинг As_2S_3 ва As_4S_4 таркибли бирикмаларидан қадимги замонлардан бери одамлар бўёқ ва дори-дармон тайёрлаш учун фойдаланишган. Мишъякнинг мустақил кимёвий элемент эканлигини дастлаб 1789 йилда Лавуазье исбот қилган. «Арсеник» юонча «кучли» демакдир. Унинг энг муҳим минераллари жумласига **арсенопирит** — FeAsS , **мишъяк пирити** FeAs_2 , **реальгар** — As_4S_4 , **аурипигмент** — As_2S_3 лар киради.

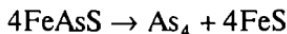
Оқар сувда ҳам жуда оз миқдорда мишъяк бирикмалири бўлади.

Мишъяк минераллари Швецияда, Норвегияда, Россия ва бошқа МДҲ да (Шарқий Сибирь, Ўзбекистон) ва бошқа мамлакатларда учрайди.

Олиниши. Мишъяк минералларидан ва полиметалл сульфид рудалардан аввал As_2O_3 ҳосил қилинади; сўнгра уни кокс билан қайтарилади:



Ундан ташқари арсинопиритни куйдириш билан ҳам мишъяк олиниади:



Буғ ҳолида ажралиб чиқсан мишъяк совитиб қаттиқ ҳолатга ўтказилади.

Мишъяк олишда ва у билан ишлашда хавфизлик техникасига алоҳида аҳамият бериш керак. Мишъяк бирикмалари ошқозон ширасида эриб, одамни заҳарлайди. Шунинг учун оз миқдордаги мишъяк бирикмалари билан ишлашда герметик аппаратура, яхши вентиляция, кўзойнак, маҳсус кийим, қўлқоп ва тиббий назорат жорий этилади.

V.4.1. Мишъякнинг хоссалари

Мишъяк бир неча аллотропик шакл ўзгаришлари ҳосил қиласиди, улардан муҳими учта:

α-мишъяк ёки кулранг металлсимон мишъяк, унинг зичлиги $5,7 \text{ г}\cdot\text{см}^{-3}$. Электр токини ёмон ўтказади, мўрт, сублимацияланади. 633°C да буғ босими $101,325 \text{ кПа}$, 817°C

да 3,6 мПа босимда суюқланади. Кулранг мишъяк ярим-үтказгич хоссаларини намоён қилади.

β-мишъяк қора рангли аморф модда, унинг зичлиги 4,7 г·см⁻³.

γ-мишъяк сариқ тусли модда, унинг зичлиги 2,08 г·см⁻³; бу модда худди оқ фосфорга ўхшаб, мишъяк буғлари тез совиганда ҳосил бўлади. Сариқ мишъяк 285 °C ёки ёруғлик таъсирида кулранг мишъякка айланади. Қора мишъяк қора фосфор каби кристалланади.

Мишъякнинг атом радиуси 0,148 нм. Ковалент атом радиуси 0,121 нм. As³⁺ ион радиуси 0,092 нм бўлиб, As⁵⁺ нинг радиуси 0,047 нм дир. Мишъякнинг ионланиш потенциали $J_1 = 9,81$ эВ.

Мишъяк молекулалари буг ҳолатида As₄ дан иборат. Юқори температурада мишъяк буғи молекулалари икки атомлидир, чунки у диссоциаланди:

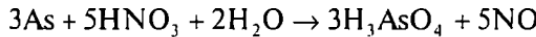


800 °C дан юқорида мишъяк бир атомли молекулалардан иборат. Мишъяк буғи саримсоқ ҳидини эслатади.

Одатдаги шароитда кулранг мишъякка ҳаво ҳам, сув ҳам таъсир этмайди. Лекин қиздирилганда у водород, бир қанча металл ва металлмаслар билан реакцияга киришади.

Мишъякнинг стандарт электрод потенциали E°=0,3 В. Мишъяк ўз бирикмаларида +3, +5, -3 га teng оксидланиш даражасини намоён қилади.

Мишъяк концентрланган нитрат кислота билан худди металлмаслар каби реакцияга киришади:

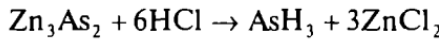


Умуман, мишъякда амфотер хосса мавжуд, лекин металлмаслик хоссалар устун туради.

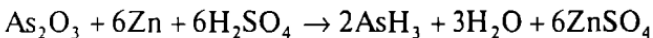
V.4.2. Мишъякнинг водородли бирикмалари

Мишъякнинг AsH₃ ва As₂H₄ таркибли гидридлари маълум.

Арсин AsH₃ металл арсенидларга HCl таъсир эттириб олинади:



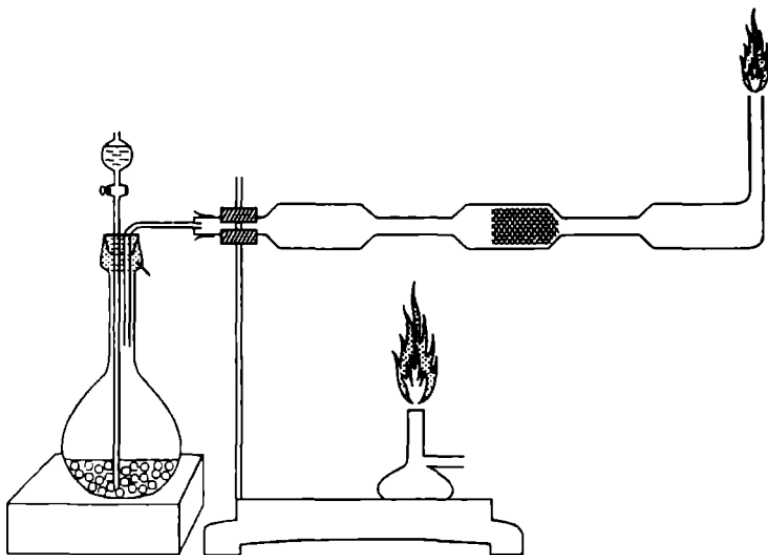
Ундан ташқари мишъяк бирикмаларига атомлар водород таъсир этганида ҳам AsH₃ ҳосил бўлади:



Арсин рангиз газ, ниҳоятда заҳарли, $-113,5^{\circ}\text{C}$ да музлайди ва -55°C да қайнайди. У 230°C да парчаланади. Арсин эндотермик модда. У фосфинга нисбатан беқарор. AsH_3 кучли қайтарувчи. У сув ва кислоталар билан реакцияяларга киришмайди, NH_3 ва PH_3 лар бундай реакцияларга киришар эди.

Арсиннинг осон ҳосил бўлиши ва тез парчаланишидан фойдаланиб, бирор модда таркибида мишъяк борлигини Марш усулида аниқлаш мумкин. Бунинг учун икки оғизли шиша колбага тоза рух метали ва мишъяк борлиги синаладиган модда солинади, колбага ўрнатилган томизгич воронкага H_2SO_4 ёки HCl эритмаси куйилади. Колбанинг иккинчи оғзига кальций хлорид тўлдирилган идиш сўпок ний билан бириктирилади; найнинг уни очиқ бўлади. Асбоб йигилгач томизгич воронкадан колбага кислота туширилади (V.5-расм).

Колбада ҳосил бўлган атомар водород мишъяк бирикмасини қайтаради ва AsH_3 ҳосил қиласи. Бу газ ортиқча водород билан бирга кальций хлоридли найдан ўтиб сўпок



V.5-расм. Жуда оз миқдорда мишъяк бирикмаларини тутган намунани анализ қилиш ускунаси.

найга боради. Сўпоқ найнинг учидан чиқаётган газ ёндирилади. Агар газлар аралашмаси таркибида AsH_3 бўлса, аланга кўкимтири тусда бўлиб, оқ тутун (As_2O_3 , буғлари) ҳосил бўлади. Агар газлар аралашмасини сўпоқ найнинг ўртасида қиздирилса, AsH_3 парчаланади, ҳосил бўлган мишъяк сўпоқ найнинг ички деворининг совуқ қисмида қора ранг (мишъяк кўзгуси)ли доғ шаклида ёпишиб қолади.

Мишъякнинг водород билан яна бир ҳосиласи — рангсиз газ диарсин As_2H_4 маълум. Уни олиш учун арсин AsH_3 ни қайта-қайта милтиллаган электр учқунили найдадан ўтказиш лозим. Бу модда -100°C да қаттиқ ҳолатда бўлганида ҳам (As_2H_n) (қизғиши сариқ рангли) оддий шароитда водородга ва AsH_3 га парчаланади.

Арсин суюлтирилган аммиакда эритилган натрий билан реакцияга киришиб натрий дигидроарсенидни NaAsH_2 ҳосил қилади.

Арсиннинг қаттиқ ҳолдаги таркиби AsH_x ($0.5 < x < 1$) бўлган гидридлари бор эканлиги ҳақида маълумотлар адабиётда бор.

V.4.3. Мишъякнинг галогенли бирикмалари

Мишъякнинг галогенли бирикмаларидан энг муҳими оқ рангли мишъяк(III) хлорид мишъякнинг хлор атмосферасида ёнишидан ҳосил бўлади.

Мишъякнинг галогенли бирикмаларининг баъзи физик ҳоссалари қуйидаги жадвалда келтирилган:

Формуласи	Агрегат ҳолати	Ранги	Суюқтаниш температураси, $^\circ\text{C}$	Қайнаш температураси, $^\circ\text{C}$	ΔH_{298}° кЖ моль $^{-1}$
AsF_3	газ	рангсиз	-78,9	-5,94	1236,7
AsF_3	суюқлик	рангсиз	-5,95	+57	957,0
AsCl_3	қаттиқ	рангсиз	-79,8	-53,2	—
AsCl_3	суюқлик	рангсиз	-16	+130	315,5
AsBr_3	қаттиқ	рангсиз	+31,2	+221	199,0
AsI_3	қаттиқ	қизил	+142	+414	64,8

AsCl_3 — гигроскопик, осон буғланувчан, рангсиз заҳарли суюқлик; баъзи анорганик моддалар учун эритувчи сифатида ишлатилади.

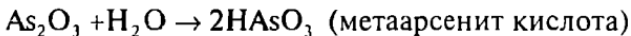
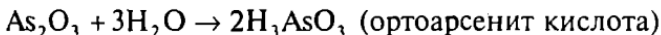
Мишъякнинг барча галогениллари сувда гидролизланиди, улар NH_3 , SiCl_4 каби моддаларни ўзига қўшиб олиш қобилиятига эга.

V.4.4. Мишъякнинг кислородли бирикмалари

Улар учта: As_2O_3 , As_2O_5 ва As_2O_4

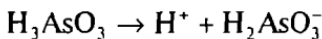
Арсенит ангидрид As_2O_3 ёки «оқ мишъяқ» соф мишъяк ёнгандан таркибидан мишъяк бўлган рудалар куйдирилганда ҳосил бўлади. 800°C дан паст температурада оқ мишъяк As_4O_6 таркибга эга. У жуда заҳарли модда; $d = 3,68 \text{ г}\cdot\text{см}^{-3}$. Киздирилганда суюқланмай буғланиб (сублимацияланиб) кетади.

As_2O_3 сувда эриб орто- ва мета- арсенит кислоталарни ҳосил қиласди.

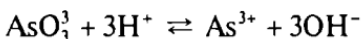


Бу икки кислота ниҳоятда кучсиз кислоталар жумласига киради.

Арсенит кислота ҳам амфотер хоссаларини намоён қиласди. Унинг эритмада диссоциланишини куйидагича ёзиш мумкин:



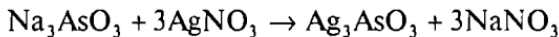
Унинг кислота тарзида диссоциланиш константаси $K = 4 \cdot 10^{-10}$ бўлса, асос тарзидаги диссоциланиш константаси $K = 1 \cdot 10^{-14}$ дир. Агар H_3AsO_3 асосан учинчи босқич билан диссоциланади деб фараз қилсак, эритмадаги ионлар орасида қуйидаги мувозанат қарор топади:



Эритмада водород ионларининг концентрацияси ошганда бу мувозанат ўнгга, OH^- ионлари концентрацияси ошганида эса чапга силжийди:

Арсенит кислота уч негизли бўлгани учун уч хил арсенитлар ҳосил қиласди. Унинг CaHAsO_3 таркибли тузи чигирткага қарши курашишда ишлатилади. Метаарсенит кислотанинг яшил тусли мис тузи $\text{Cu}(\text{AsO}_2)_2$ «Шееле кўки» номи билан юритилади.

$\text{Cu}(\text{CH}_3\text{COO})_2 \cdot 3\text{Cu}(\text{AsO}_2)_2$ таркибли тузи яшил тусли «Париж кўки» — экин зааркундаларига қарши курашишда ишлатилади. Натрий арсенит кумуш нитрат билан сариқ чўкма беради (сифат реакцияси):

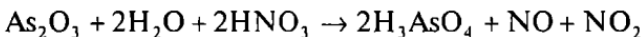
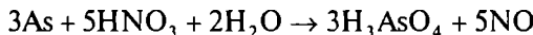


H_3AsO_3 ишқорий мұхитда кучли, кислотали мұхитда кучсиз қайтарувчидир.

Мишъяк(V) оксид ёки арсенат ангидрид As_2O_5 . Бу модда мишъякнинг ҳавода ёнишидан ҳосил бўлмайди. Уни олиш учун арсенат кислотани қиздириб, таркибидаги сув йўқотилади:

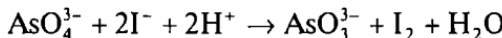


Арсенат кислотанинг ўзини эса мишъякни нитрат кислотада эритиш ёки арсенит ангидридни нейтрал шароитда оксидлаш орқали олинади:



Мишъяк(V) оксид рангиз аморф модда, $d = 4,086 \text{ г}\cdot\text{см}^{-3}$. У 315°C да As_2O_3 билан O_2 га ажралади. Сувда яхши эрийди (100 г сувда 16°C да 150 г эрийди). Бу ангидридга уч кислота мувофиқ келади. Улар орто- мета- ва пиро-кислоталардир.

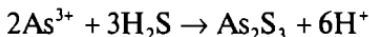
Орто-арсенат кислота H_3AsO_4 ўртача кучга эга бўлган уч негизли кислотадир. Унинг учун $K_1=5,6\cdot10^{-3}$, $K_2=1,7\cdot10^{-7}$ ва $K_3=3\cdot10^{-12}$. Орто-арсенат кислота кислотали мұхитда оксидловчи хоссаларини намоён қиласи, масалан KI ни I_2 га қадар оксидлайди:



Бу реакциянинг мувозанати кислотали мұхитда кескин ўнг томонга силжийди, нейтрал ва ишқорий мұхитда аксинча, чап томонга силжийди. У ҳолда арсенит арсенатга қадар оксидланади.

V.4.5. Мишъякнинг сульфидлари

Мишъяк олtingугурт билан As_2S_3 , As_2S_5 , As_4S_4 ҳосил қиласи. Мишъяк(III) сульфид As^{3+} га эга эритма орқали кислотали мұхитда H_2S ўтказиш натижасида чўкма ҳолида ҳосил бўлади:



Чўктириб олинган мишъяқ(III) сульфид сувда, кислоталарда (ҳатто концентранган HCl да) эритмаслиги сабабли, бу мода заҳарсиздир. У $310\ ^\circ\text{C}$ да суюқланади ва $707\ ^\circ\text{C}$ да қайнайди(вакуумда). Мишъяқ(III) сульфид буғлари As_4S_6 таркибли димер молекулалардан иборат.



Мишъяқ(III) сульфид ишқорий ва ишқорий-ер металларнинг сульфидлари эритмасида яхши эрийди. Ишқор эритмаларида As_2S_3 эригандан $\text{AsO}_2\text{S}^{3-}$ ва AsOS_2^{3-} таркибли оксо-тиоарсенитлар ҳосил бўлади:

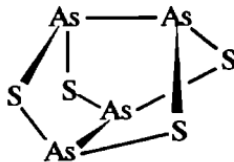


Ишқорий металларнинг сульфидлари эритмаларида As_2S_3 тиоарсенитга айланади:



Тиоарсенитлар кислота таъсирида парчаланиб As_2S_3 , H_2S ажратиб чиқаради.

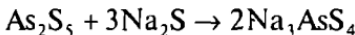
Реальгар As_4S_4 табиатда қизфиш-қовоқ рангли моноклиник кристаллар ҳолида учрайди. Уни мишъяқ(III) оксидни олтингугурт билан қиздириш орқали ҳам олиш мумкин. У $450\ ^\circ\text{C}$ да парчаланмасдан буғланади:



Реальгарнинг селитра билан аралашмаси оқ нур тарқатиб ёнади, шу сабабли реальгар мушакбозлиқда ишлатилади.

Мишъяқ (V) сульфид As_2S_5 (аслида As_4S_{10}) сариқ рангли қаттиқ модда. Кучсиз кислота қўшилган арсенатлар эритмасига H_2S гази юборилганда сариқ чўкма ҳолида ҳосил бўлади. Агар эритмада кислота кўп бўлса, беш валентли мишъяқ қисман қайтарилиб уч валентли ҳолатга ўтиши мумкин. У ҳолда As_2S_5 билан As_2S_3 нинг аралаш чўкмаси ҳосил бўлади.

As_2S_5 қиздирилса, As_2S_3 ва S га ажралади. As_2S_5 ишқорий металларнинг сульфидлари ва аммоний сульфид эритмасида эриб тиоарсенатларга айланади:



Тиоарсенатларга мувофиқ келадиган тиоарсенит кислота H_3AsS_4 бекарор мoddадир. Шунинг учун тиоарсенатлар кислоталар таъсирида парчаланади.

Мишъякнинг кўлланиши: сочма ўқ тайёрланадиган қўрғошинга 0,5—1% мишък қўшилганда суюқ қотишманинг сирт таранглиги ортиб сочма ўқ сферик шакли (шар) ҳолида ҳосил бўлади ва унинг қаттиқлиги ошади. Мишъякнинг баъзи металлик қотишмалари антифрикцион ва матбаа қотишмаси таркибига киради. Асосан мишъяқдан унинг бирикмалари тайёрланади. Унинг баъзи бирикмалари қишлоқ хўжалик зааркунандалари билан курашишда ишлатилади 1960-йиллардан бошлаб мишъяқ бирикмалари ярим-ўтказгичлар техникасида кенг кўлланиладиган бўлди.

V.5. СУРЬМА

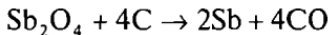
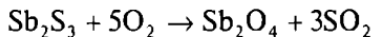
Белгиси — Sb . $Z=51$; электрон конфигурацияси KLM $4s^24p^64d^15s^25p^3$; табиий сурьма иккита барқарор изотопдан иборат: улардан бири $^{121}\text{Sb}(57,25\%)$ ва иккинчиси $^{123}\text{Sb}(42,75\%)$. Сурьманинг бир неча сунъий радиоактив изотоплари олинган бўлиб, улардан ^{122}Sb , ^{124}Sb ва ^{125}Sb муҳим аҳамиятга эга.

Сурьма инсониятга қадим замонлардан бери маълум. Шарқ мамлакатларида милоддан 3000 йиллар чамаси олдин сурьмадан турли идишлар тайёрланган. Сурьманинг табиий минерали — **сурьма ялтироғи** (Sb_2S_3) қадим замонлардан бери пардоз воситаси бўлиб келган. «Сурьма» номи ҳам ана шундан келиб чиқсан. Ундан ташқари сурьманинг баъзи бирикмалари дори-дармон сифатида ишлатилган. Алкимёгарлар сурьмани хомаки олтин билан қиздириб, олтинни бошқа металлардан тозалай олганлар. Шунинг учун алкимёгарлар сурьмани «металларни ейувчи бўри» деб атаганлар. Сурьманинг иккинчи номи «антимон» сўзининг келиб чиқиши тарихи қўйидагича: монах Василий Валентен 1604 йилда бетоб монахларни тузатиш мақсадида уларга сурьма бирикмаларини бериб кўрган; сурьма бирикмаларини истеъмол қилган монахлар тузалиш ўрнига ҳалок бўлганлар. Шундан кейин сурьма «монахларнинг душмани», яъни «антимон» деб аталган.

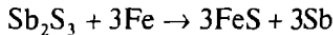
Суръма бирикмалари қадим замонлардан бери маълум бўлганлиги сабабли унинг баъзи ҳосилалари учун эски номлари сақланиб келади. Масалан, унинг актив металлар билан ҳосил қилган бирикмалари MeSb (Sb нинг оксидланиш даражаси — 3) **антимонидлар** (улардан баъзилари — AlSb , GaSb , InSb лар яримўтказгич хоссалари муҳимдир), оксидланиш даражаси +3 бўлган бирикмаларининг сувда гидролизланиш маҳсулотларида оксидланиш даражаси +1 бўлган катиони — SbO^+ ни тутган тузлари **антимониллар**, ва ниҳоят, суръма кислотасининг тузларини эса **антимонатлар** деб аташ ҳозирги вақтларгача сақланиб келади.

Суръманинг табиатда учрайдиган муҳим бирикмалари **суръма ялтироғи** Sb_2S_3 , **брейтгауптит** NiSb , **дискразит** Ag_2Sb лардир. Шунингдек, суръма табиий ҳолда ҳам учрайди. Суръма бирикмалари асосан қўрғошин, мис, кумуш ва бошқа металларнинг сульфидлари билан бирга, масалан, $2\text{PbS} + \text{Sb}_2\text{S}_3 \rightarrow \text{Ag}_2\text{S}\cdot\text{Sb}_2\text{S}_3$; $4\text{Cu}_2\text{S} + \text{Sb}_2\text{S}_3 \rightarrow$ лар ҳолида учрайди. МДҲ да суръма рудалари Қозогистон, Шарқий Сибирь ва Марказий Осиёда (масалан, Қадамжойда) Арабистонда учрайди.

Олиниши. Суръма олиш учун суръма ялтироғини ҳавода қиздириб, ҳосил бўлган оксид писта кўмир (кокс) билан қайтарилади:



Бундан ташқари суръма ялтироғи темир билан қиздирилганда ҳам суръма ҳосил бўлади:



V.5.1. Суръманинг хоссалари

Суръма икки шакл ўзгаришда мавжуд бўлиб, уларнинг бири металл ҳолда, иккинчиси эса металлмас кўринишига эга. У сариқ рангли, ниҳоятда беқарор бўлгани учун суръма деганда фақат металлсимон модификациясини тушуниш керак. Суръма кумуш каби оқиши металл; у мўрт, уни ҳатто ҳавончада туйиш мумкин. Унинг зичлиги $6,69 \text{ Г}\cdot\text{см}^{-3}$, суюқланиш температураси $630,5^\circ\text{C}$, қайнаш температураси 1635°C . Ионланиш потенциали $I_1 = 8,64 \text{ эВ}$; металл ҳолда

атом радиуси 0,161 нм, Sb^{5+} ион радиуси 0,062 нм. Сурьма электр токини ёмон ўтказади. Сурьма электрманфийлик жадвалида металлар жумласига киритилган бўлса ҳам, кимёвий жиҳатдан унда металл хоссалари яққол ифодаланган эмас. Унинг стандарт электрод потенциали ($E_{\text{Sb}/\text{Sb}^3}^0 = 0,2$ В) мусбат қийматга эга.

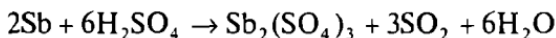
Сурьма одатдаги температурада ҳавода барқарор модда; лекин 500—600 °C гача қиздирилганда ёниб оқ рангли Sb_2O_3 ҳосил қиласди. Сурьма галогенлар билан SbCl_3 , SbBr_3 , SbI_3 , SbF_3 , SbCl_5 , SbF_5 ларни ҳосил қиласди. Хлор тўлдирилган цилиндрга сурьма кукуни солинса, у одатдаги температурада ёк хлорда ёниб кетади.

Сурьма олtingугурт ва селен билан қиздирилганда Sb_2S , ва Sb_2Se_3 ҳосил бўлади.

Сурьма азот билан реакцияга киришмайди; кўпчилик металлар билан қотишмалар ҳосил қиласди. Таркибида 72,7% Pb , 20% Sb , 7,3% Sn тутган қотишма матбаа қотишмаси номи билан машҳур.

Актив металларнинг сурьмали қотишмаларида ўша металл билан сурьма орасида интерметалл бирикмалар ҳосил бўлади. Ҳатто никель, кумуш, қалай ҳам сурьма билан интерметалл бирикмалар ҳосил қиласди.

Сув одатдаги шароитда сурьмага таъсир этмайди. 500 °C дан юқорида сув буғи сурьмани аста-секин оксидлайди. Хлорид кислота ва суюлтирилган сульфат кислота сурьмага таъсир этмайди. Агар сурьма концентранган сульфат кислота билан қиздирилса, эриб кетади:



Концентранган ва суюлтирилган нитрат кислота сурьмани оксидлаб уч, ҳатто беш валентли ҳолатга ўтказади:

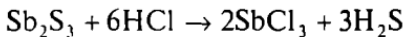


Сурьма ўз бирикмаларида +3 ва +5 оксидланиш даражаларини намоён қиласди. Беш валентли сурьма бирикмалари кислотали муҳитда оксидловчи хоссаларига эга.

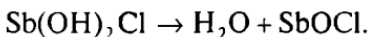
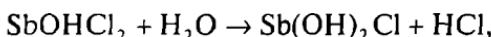
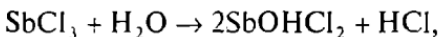
Сурьманинг водородли бирикмаси. Сурьма гидриди SbH_3 (стибин) — рангиз, бадбўй ва жуда заҳарли газ. Кучли қайтарувчи хоссаларига эга. SbH_3 атомар водороднинг сурьма бирикмаларига таъсир қилишидан ҳосил бўлади. Ундан ташқари, сурьманинг магнийли қотишмасига кислоталар

таъсир этганида ҳам SbH_3 ҳосил бўлади. SbH_3 да суръма билан водород орасида типик ковалент боғланиш мавжуддир. SbH_3 нинг ҳосил бўлиши ва қиздирилганда осон парчаланишига асосланиб суръма Марш усулида аниқланади.

Суръма галогениidlари. Суръма галогениidlаридан $SbCl_3$, суръма ялтироғини хлорид кислотада эритиб олинади:



$SbCl_3$, мишъяк(III) хлорид каби суюқлик эмас, $73,4^{\circ}C$ да суюқланадиган қаттиқ модда, у суръма мойи деб ҳам аталади. Бу модда CS_2 да эфирда яхши эрийди. $SbCl_3$ сувда қисман эрийди. Эритма суюлтирилганида гиролизга учраб, чўкма ҳосил қиласи:



Кислотали муҳитда бу реакция мувозанати чап томонга силжиб, чўкма эриб кетади. Гидролизнинг асосий маҳсулоти $SbOCl$ антимонил хлориддир.

$K(SbO)C_4H_4O_6 \cdot H_2O$ таркибли туз — калий антимонил тартрат — тиббиётда қайт қилдирувчи дори сифатида ишлатилади.

$SbCl_3$ ишқорий металларнинг галогениidlари билан координацион бирикмалар ҳосил қиласи, масалан, $Na_3[SbCl_6]$. Суюқлантирилган (сувсиз) $SbCl_3$ нинг диэлектрик константаси ($E=33,2$) ва диполь моменти анча катта ($\mu=1,07$ Кл.м.) бўлганлиги сабабли кўпчилик тузлар бу суюқликда диссоциланади. Суюқлантирилган $SbCl_3$ нинг криоскопик константаси жуда катта ($K=18,4$) бўлгани учун у баъзи моддаларнинг молекуляр массасини аниқлашда эритувчи сифатида ишлатилади. Ундан ташқари $SbCl_3$ тўқимачилик саноатида хуруш сифатида ишлатилади: ўқ отар қуролларининг стволини занглашдан сақлаш учун уни аввал $SbCl_3$ билан қорайтирилади; бу жараён вақтида металлнинг сирти юпқа суръма қавати билан қопланади.

Суръма(V) хлорид $SbCl_5$. Суюқлантирилган $SbCl_3$ га хлор юбориш натижасида ёки суръманинг хлор билан бевосита бирикишидан $SbCl_5$ ҳосил бўлади. Бу модда хлороформда ва хлорид кислотада эрувчан рангсиз суюқлик; у баъзи

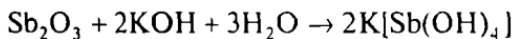
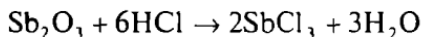
моддаларга ўзининг бир қисм хлорини бериб, уларни хлорлайди. $SbCl_5$ ишқорий металларниг хлоридлари билан комплекслар (масалан $K[SbCl_6]$) ҳосил қиласди.

Сурьма (V) хлорид катализаторлик хоссаларига ҳам эга. Масалан, метан билан хлордан CCl_4 олишда катализатор сифатида ишлатилади.

V.5.2. Суръманинг кислородли бирикмалари

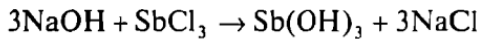
Уч валентли суръма оксиди ва гидроксиди. Суръма оксид(III) Sb_2O_3 (ёки Sb_4O_6) суръманинг ҳавода ёнишида ҳосил бўлади. У кўп жиҳатдан Al_2O_3 га ўхшайди. Унинг куб ва ромб қўринишидаги иккита шакл ўзгариши маълум. Унинг куб шаклидаги структураси димер молекулалардан тузилган, ромб шаклидаги структураси полимер тузилишга эга. Sb_2O_3 қиздирилганда Sb_2O_4 га айланади. Sb_2O_3 сувда эримайдиган оқ тусли кукун, $d = 5,2 - 5,3 \text{ г}\cdot\text{см}^{-3}$; 656°C да суюқланади, 1456°C да қайнайди.

Sb_2O_3 амфотер оксид бўлиб, унда асос хоссалари устун туради. У хлорид кислота ва ишқорлар билан реакцияга киришади:



$K[Sb(OH)_4]$ — антимонит дегидратланган ҳолда $KSbO_2$, қўринишида ёзилади.

Суръма(III) гидроксид $Sb(OH)_3$ суръманинг сувда эрийдиган тузларига ишқор таъсир этишидан ҳосил бўлади:



Суръма(III) гидроксид ўзидан бир қисм сув йўқотиб, антимонил гидроксидга айланади:



Антимонил гидроксид ҳам амфотер модда. У ҳам кислота, ҳам асос тарзида диссоциланади:

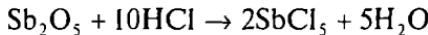


$H SbO_2$ — метастабит ёки метаантимонит кислота деб аталади.

Сурьма(V) оксид Sb_2O_5 . Сурьмага концентрантланган нитрат кислота таъсир эттирилгандан турли даражада гидратланган сурьма(V) оксид («антимонат кислота») ҳосил бўлади:



Ҳосил бўлган «антимонат» кислотани сувсизлантириши натижасида сурьма(V) оксид олинади. Sb_2O_5 сувда ёмон, хлорид кислота ва ишқорларда яхши эрийди.



Sb_2O_5 куб тузилишга эга бўлган оч-сариқ кристалл модда: $d = 7,86 \text{ g} \cdot \text{cm}^{-3}$, 357°C га қадар барқарор, бундан юқори температурада парчаланиб Sb_2O_4 га айланади. Бу модда таркибидаги сурьма атомини уч ва беш валентли деб тушунмоқ керак: Sb_2SbO_4 .

Сурьма(V) оксид дори-дармон тайёрлашда, бўёқ, резина, тўқимачилик саноатларида, «неон» лампаларнинг ич томонига суркаладиган люминесцент қопламалар учун ишлатилади. Сурьма(V) оксидга бир нечта антимонат кислота мувофиқ келади: **гексагидроксоантимонат кислота** $H[Sb(OH)_6]$ — ортоантимонат кислота деб аталади. Бу кислота кучсиз кислоталар жумласига киради. $K[Sb(OH)_6]$ — калий антимонатнинг сувдаги эритмаси натрий ионини чўқтириш учун ишлатилади, чунки натрий антимонат $Na[Sb(OH)_6]$ сувда кам эрувчан мoddadir.

Пироантимонат $H_4Sb_2O_7$ ва **метаантимонат** $HSbO_3$ кислоталарнинг тузлари маълум.

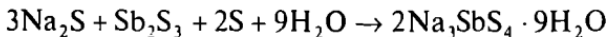
Сурьма сульфидлари. Сурьманинг иккита сульфиidi бор: Sb_2O_3 ва Sb_2O_5 . Улар сувда ёмон эрийди.

Сурьма(III) сульфид ишқорий металларнинг сульфидлари билан **тиоантимонитлар** ҳосил қиласи:



Сурьма(V) сульфид каучукни вулқонлаштиришда ишлатилади, бунда ҳосил бўлган резина қизил рангли бўлади.

Техникада Sb_2O_5 олиш учун сурьма(III) сульфид, натрий сульфид ва олтингугурт аралашмаси сув билан реакцияга киритилади:



Хосил бўлган туз сульфат кислота таъсиридан парчаланиб, Sb_2O_5 ни ҳосил қиласди.

V.6. ВИСМУТ

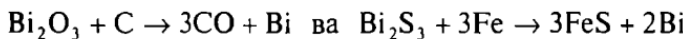
Белгиси — Bi, Z=83. Барқарор изотопининг масса сони 209 (табиатдаги висмутнинг ҳаммаси шу изотопдан иборат).

Электрон конфигурацияси KLMNO $6s^26p^3$. Висмут ва унинг бирикмалари Европада (XV аср) алкимёгарларга маълум эди. Лекин уни суръма, қалай ёки қўрғошиннинг бир тури деб қаралган. Унинг мустақил кимёвий элемент эканлиги XVIII асрнинг ўрталарида исботланди. Табиатда висмут минераллари айрим ҳолда ва қўрғошин, қалай, мис, кумуш, никель, вольфрам рудаларига аралашган ҳолда учрайди. Ер пўстлоғидаги висмутнинг миқдори $2 \cdot 10^{-5}\%$ га тенг.

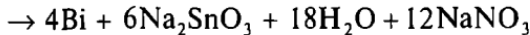
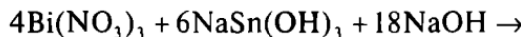
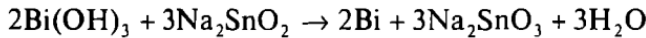
Висмут минералларидан энг муҳимлари Bi_2S_3 — **висмут ялтироғи ва Bi_2O_3 , — висмут охрасидир.**

Висмут минераллари Боливия, Австралия ва МДҲ да (Шарқий Сибирь, Ўзбекистон ва Қозоғистонда қўрғошин рудаларига аралашган ҳолда) учрайди.

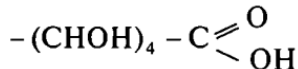
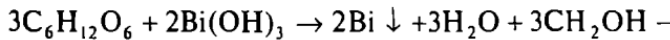
Висмут олиш учун унинг оксиди кўмир билан ёки сульфиidi темир билан қайтарилади:



Висмут ҳосил қилиш учун яна қуйидаги реакциялардан фойдаланилади:



Ниландер реакцияси билан висмут ҳосил қилиш учун глюкозанинг 1% ли эритмасидан 2 мл олиб, унга Ниландер реактиви [Сегнет тузи + $Bi(NO_3)_3$] қўшилади ва 1—2 минут қайнатилади. Вақт ўтиши билан қора чўкма ҳосил бўлади. Реакция тенгламасини қуйидагича ёзиш мумкин:



Хоссалари. Висмут — мүрт, күкимтири-қизил рангли металл. 271°C да суюқланади ва 1559°C да қайнайды; зичлиги 9,8 г·см⁻³; висмутнинг атом радиуси 0,182 нм.

Висмут электр токини ёмон ўтказади. Унинг солиштирма қаршилиги кумушникига қараганда қарийб 70 марта катта. Висмут аномал диамагнит хоссага эга; унинг электртга қаршилиги магнит майдонида ошиб кетади.

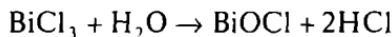
Висмут пассив элемент, у ҳавода ҳам, сувда ҳам ўзгармайди. Висмут нитрат кислотада ва қайноқ сульфат кислотада эрийди. Висмутни чўф ҳолатига қадар қиздирилса, у ёниб висмут(III) оксид Bi_2O_3 га ўтади. Висмут юқори температурада галогенлар ва олтингугурт билан бевосита бирекади. Висмут паст температурада суюқланадиган қотишмалар олиш учун ишлатилади. Масалан, 50% Bi, 25% Pb, 12,5% Sn ва 12,5% Cd дан иборат Вуд қотишмаси 60,5 °C да; 50% Bi, 26,5% Pb, 13,5% Sn ва 10% Cd дан иборат Липовиш қотишмаси 70 °C да; 50% Bi, 30% Pb, ва 20% Sn дан иборат Розе қотишмаси 91,6 °C да суюқланади. Булардан ташқари, висмутнинг яна 39,5 °C да суюқланадиган қотишмаси (36,4% Bi, 28% Pb, 5,6% Cd ва 30% Hg) ҳам бор.

Висмут ўз бирикмаларида +3, +5, -3 га teng оксидланиш даражалар намоён қиласи. Висмутда металлик хосса анча кучли ифодаланганилиги сабабли у BiO^+ таркибли барқарор висмутил окси катионини ҳосил қиласи. Бу катионнинг барча галогениллари олинган (масалан, BiOCl , BiOBrt). Висмут гидрид BiH_3 (висмутин) бекарор модда. Висмут гидрид магний билан висмут қотищмасига хлорид кислота таъсиридан ҳосил бўлади. Висмут гидриднинг парчаланишини худди AsH_3 даги каби «кузгу» ҳосил бўлишидан аниқ кўриш мумкин (Марш усулини эсланг).

Висмут(III) оксид Bi_2O_3 сарғиш куқун; $d=8,7$ г·см⁻³; у бир неча полиморф модификациялар ҳосил қила олади. У экзотермик бирикма ($\Delta H^\circ=-578,2$ кЖ·моль⁻¹). Висмут(III) оксид кислоталарда яхши эрийди. Бу эритмага ишқор таъсир эттирилса, оқ висмут(III) гидроксид чўқади; бу модда тезда BiO(OH) таркибли висмут(III) оксигидратга ўтади.

Висмут(III) сульфид Bi_2S_3 табиатда учрайди; висмут билан олтингугуртнинг ўзаро бевосита бирикшидан ҳосил бўлади. У яшил кристалл модда. Висмут(III) сульфид тиобирикмалар ҳосил қилмаслиги билан As_2S_3 ва Sb_2S_3 дан фарқ қиласи.

Сувда эрувчан висмут(III) тузлари гидролизланганда қиин эрувчан висмутнинг оксобирикмалари ҳосил бўлади;



Висмут(III) фторид — қуб шаклидаги оқ кристалл модда $d=5,32 \text{ г}\cdot\text{см}^{-3}$; 725°C да суюқланади, сувда жуда оз эрийди.

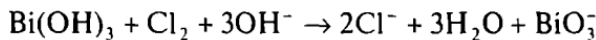
Висмут(III) хлорид — висмутни зар сувида эритиш билан олинади. У оқ рангли модда, 232°C да суюқланади ва 447°C да қайнайди, зичлиги $4,6 \text{ г}\cdot\text{см}^{-3}$. Висмут(III) хлорид ҳаво нами таъсирида BiOCl га ўтади. Ишқорий металларнинг хлоридлари билан комплекс бирикмалар ҳосил қиласади, масалан, $\text{K}[\text{BiCl}_4]$.

Висмут(III) бромид BiBr_3 , ўз хоссалари билан висмут(III) хлоридга ўхшайди; у 217°C да суюқланади ва 460°C да қайнайди ($d=5,6 \text{ г}\cdot\text{см}^{-3}$).

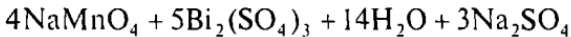
Висмут(III) йодид BiI_3 , тўқ жигарранг қаттиқ модда, ўз хоссалари билан висмут(III) хлоридни эслатади, лекин сувда эрийди. Унинг суюқланиш температураси 500°C га яқин ($d=5,8 \text{ г}\cdot\text{см}^{-3}$). Факат сув билан қайнатилганда BiOI га айланади. BiI_3 нинг тўқ жигарранг бўлишига сабаб, катта радиусли йод ионига Bi^{3+} катиони кучли қутбовчи таъсирини кўрсатишидир.

$\text{Bi}(\text{NO}_3)_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ — висмут нитрат — висмутнинг нитрат кислотадаги эритмасини буғлатиш натижасида ҳосил бўлади. Бу модданинг гидролизланиши ёки қиздирлиши натижасида висмутил нитрат BiONO_3 пайдо бўлади. BiONO_3 тиббиётда ошқозон касалликларини даволашда дори сифатида ишлатилади.

Висмутнинг оксидланиш даражаси +5 бўлган бирикмалари оксидланиши даражаси +3 бўлган бирикмаларидан (кучли оксидловчилар таъсирида) ҳосил бўлади:



Bi_2O_3 оксидланганида ҳам висмут(V) бирикмалари ҳосил бўлади. Агар Bi_2O_3 натрий пероксид билан бирга суюқлантирилса, NaBiO_3 ҳосил бўлади. Агар NaBiO_3 га кучли нитрат кислота қўшилса, висмут(V) оксигидрат $\text{Bi}_2\text{O}_5 \cdot x\text{H}_2\text{O}$ пайдо бўлади. Висмут(V) нинг кислородли кислоталари эркин ҳолда олинган эмас. Висмут(V) бирикмалари кучли оксидловчилардир. Масалан, NaBiO_3 кислотали муҳитда MnSO_4 ни оксидлаб NaMnO_4 га ўтказади:



BiF_5 висмут (111) фторид га фтор таъсиридан ёки суюқ висмутни 500 °C да қиздириб фтор юбориш натижасида ҳосил бўлади.

BiF_5 550 °C да сублиматланади; у иғнасимон рангиз кристалл модда. BiF_5 ишқорий металларнинг фторидлари билан комплекслар ҳосил қиласи, масалан, $\text{K}[\text{BiF}_6]$.

Ишлатилиши. Висмут метал ҳолида магнит майдони кучланишини ўлчайдиган асблолар ясаш учун қўлланилади. Висмут ажойиб физик хоссалари (чунончи, паст температурада суюқланиши, сув, туз ва органик моддаларга қараганда иссиқни яхши ўтказиши, мустаҳкамлиги, нейтронларни қамраб олиш учун кесма юзаси кагта бўлгани)-га асосланиб, ядро реакторларида **иссиқ ташувчи** восита сифатида қўлланилади. Висмутнинг жуда кўп органик биримлари тиббиётда ишлатилади.

Мишъяк, суръма ва висмут биримлари (айниқса улар уча тенг оксидланиш даражасини намоён қилганда) заҳарлидир. Булар ичida энг заҳарлиси мишъяк(III) биримлари бўлиб, арсин (AsH_3) жуда ҳам хавфлидир. Бирор киши мишъяк биримлари билан заҳарланиб қолса, унга янги тайёрланган темир(III) гидроксид суспензиясини ичириш керак. Бу суспензияни тайёрлаш учун темир(III) тузи эритмасига магний гидроксид кукуни солиб аралаштирилади.

Лекин мишъякнинг жуда оз миқдори организмнинг қон ишлаб чиқаришига ёрдам беради ва организмнинг ҳаёт фаолиятини кучайтиради.

V.7. ҚИШЛОҚ ХЎЖАЛИК ЗАРАРКУНДАЛАРИГА ҚАРШИ ИШЛАТИЛАДИГАН КИМЁВИЙ МОДДАЛАР

Бундай моддалар зараркунандаларга қарши биологик чоралар билан бир қаторда ишлатилади. Бундай моддаларни **пестицидлар** деб ҳам номланади. Пестицидлар микроорганизмларга, одамлар ва ҳайвонлар ҳаёти учун ёки қишлоқ хўжалигида зарарли бўлган ўсимликларга ёки ҳашаротларга қарши курашиш мақсадида ишлатилади. Бундай моддалар бир неча группани ташкил этади.

Инсектицидлар заарли ҳашаротларни, уларнинг тухумини ва личинкаларини ўлдирувчи моддалар гуруҳипи ташкил этади. Баъзилари ўсимлик ва ҳайвонларнинг каналарини (инсектоакарицидлар), ўсимлик бити-шира (официдлар), нематодларни ўлдириш учун қўлланилади. Бундай хусусиятга эга бўлган моддалар қаторига кальций ва қўрғошин арсенатлари, Na_2SiF_6 , органик моддалардан баъзилари (пиретринлар, никотин, анабазин) ҳам ишлатилади. Органик моддалардан энг муҳимлари фосфорорганик бирикмалар (хлорофос, бензофосфат, карбофос, фосфамид), хлор тутган бирикмалар (γ -гексахлорциклогексан, гептахлор, метоксихлор ва бошқалар) катта аҳамиятга эга.

Фунгицидлар ўсимлик фаолиятига ҳавфли бўлган микроорганизмлар ва замбуруғларга қарши ишлатиладиган моддалар: мис купроси $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$, мис хлороксиди $3\text{CuO} \cdot \text{CuCl}_2 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$, рух хромати ZnCrO_4 (бу модда ўрнига $\text{ZnCrO}_4 \cdot 4\text{Zn}(\text{OH})_2$, ҳам ишлатилади), формалин (чумоли альдегиднинг 40% ли эритмаси), пентахлорфенол, мис. хром ва мишъяқ тузлари аралашмаси ҳам ишлатилади.

Зооцидлар — кемирувчи (юронқозиқ, сичқон, каламуш) ларга қарши қураш воситаларидир. Бундай хусусиятга эга бўлган моддалар: рух фосфиди Zn_3P_2 ни қўшиб тайёрланган заҳарли озуқа. Бу модда кемирувчи ошқозонидаги хлорид кислота билан реакцияси натижасида кучли заҳар фосфин PH_3 ҳосил қиласи ва кемирувчи ҳалок бўлади.

Гербицидлар ёввойи ўсимликларга танлаб таъсир қиладиган заҳарли моддалардир. Анорганик моддалардан $\text{NH}_2\text{SO}_3\text{NH}_4$, кальций цианамид CaCN_2 , KOCN лар, органик моддалардан феноксикислоталар, арилмочевиналар, карбаматлар, тиокарбаматлар, бензой кислота ҳосилалари, гетероциклик бирикмалар (ТошДУ проф. А. А. Зияев таклиф этган «Эдил» деб аталган бир неча моддалар аралашмасининг эритмаси шу қаторга киради) ишлатилади.

Фитонцидлар баъзи ўсимликлардан анқиб турадиган учувчан моддалар (саримсоқ пиёз, аччик турп, қорағат ва ҳ.к.) бактерицид хусусиятга эга. Қишлоқ хўжалик зааркунандаларига қарши қураш мақсадида баъзи ўсимликлар поясидан тайёрланадиган қайнатмалар ҳам арzon. ҳам ҳавфсиздир.

Пестицидлардан тўғри фойдаланиш атроф муҳитни ҳимоя қилишнинг асосий талабларидан бири бўлиши керак.

VI боб ДАВРИЙ СИСТЕМАНИНГ ТҮРТИНЧИ ГРУППА ЭЛЕМЕНТЛАРИ

VI. 1. ЭЛЕМЕНТЛАРНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

Даврий системанинг IV группаси ҳам икки группачадан иборат. Асосий группачага углерод C, кремний Si, германий Ge, қалай Sn ва қўрошин Pb киради. Ёнаки группачани титан Ti, цирконий Zr ва гафний Hf ташкил этади. IV группани элементлари хоссаларини ўрганишда типик элементлар группачаси (углерод, кремний), германий группачаси (германий, қалай ва қўрошин) ва титан группачаси (титан, цирконий ва гафний)га айрим тўхталиб ўтамиз. IV группанинг асосий группача элементлари ўз бирикмаларида икки хил (+2, +4) оксидланиш даражасини намоён қиласди. Углероддан қўрошинга ўтган сайин бу элементларнинг +2 г тенг оксидланиш даражаси ҳолати мустаҳкамлана боради. Углерод ва кремний фақат CO ва SiO дагина +2 оксидланиш даржасига эга. Бу икки элемент ўзларининг кўпчилик бирикмаларида +4 г тенг оксидланиш даражажа намоён қиласди.

Ge(OH)₂, Sn(OH)₂ ва Pb(OH)₂ таркибли гидроксидлар амфотер бирикмалар бўлиб, уларнинг асос хоссалари Ge дан Pb га томон кучайиб боради. Ge(OH)₂ нинг эритмаларида кислота тарзида диссоциланиш кучлироқ ифодаланган бўлиб, Pb(OH)₂ эритмада кўпроқ асослар каби диссоциланади. Таркибида икки валентли германий бўлган бирикмалар кучли қайтарувчи хоссаларни намоён қиласди. Тўрт валентли қўрошин бирикмалари эса кучли оксидловчилардир.

IV группанинг асосий группачасидаги элементларнинг +4 оксидланиш даражали ионлари радиуси +2 оксидланиш даражали ионлар радиусидан кичик. Шу сабабдан Э⁻⁴ — О боғланиш Э⁻² — О боғланишга қараганда анча мустаҳкам. Демак, ўз таркибида Э⁺⁴ — О — Н группачасига эга бўлган моддалар кислота хоссаларини намоён қилмоғи лозим.

Тўрт валентли углерод гидроксиди Н₂CO₃ (карбонат кислота) ниҳоятда кучсиз кислотадир. Н₄SiO₄, Н₂[Ge(OH)₆], Н₂[Sn(OH)₆], Н₂[Pb(OH)₆] таркибли гидроксидлар янада кучсиз кислоталар ҳисобланади. Бу кислоталар ўз таркибидаги сувни чиқариб осонгина парчаланади; лекин улар-

нинг тузлари анча барқарор моддалардир. Ge^{+4} , Sn^{-4} ва Pb^{+4} ионлари ўзларининг ташқи қаватида 18 электрон бўлгани учун уларга мувофиқ гидроксидларнинг кислоталик хоссалари $\text{C} - \text{Si} - \text{Ge} - \text{Sn} - \text{Pb}$ қаторида ниҳоятда суст ўзгаради. $\text{Ge}^{+4}-\text{Sn}^{-4}-\text{Pb}^{+4}$ – қаторида ион радиусларининг катталашуви ниҳоятда суст боради. Гидроксидлар хоссаларининг суст ўзгариши ҳам ана шунга боғлиқdir.

IV группанинг асосий группачасида диагонал ўхшашлик мавжудлигига тўхтатайлик. Чунончи, Si^{+4} ўз хоссалари билан B^{+3} га ўхшайди. Кремний ҳам, бор ҳам изополикислоталар ҳосил қиласидар.

IV группанинг барча элементлари водородли бирикмалар ҳосил қилиш қобилиятига эга. Лекин бу бирикмаларнинг барқарорлиги углероддан қўрошинга ўтган сайин камайиб боради. Чунончи, углероднинг водородли бирикмалари ниҳоятда кўп бўлгани ҳолда, кремнийда водородли бирикмалар у қадар кўп эмас, германийнинг фақат бир неча, қалайнинг иккита, қўрошиннинг эса фақат битта водородли бирикмаси (ниҳоятда беқарор модда) олинган.

Бу группача элементларининг водородли бирикмаларидан биронтаси ҳам кислота хоссасига эга эмас, бу ҳол шу элементлар ўзларининг водородли бирикмаларида юқори валентлик намоён қилишидан келиб чиқади.

Тўртинчи группанинг қўшимча группача элементлари титан, цирконий ва гафний ҳам +4 га teng бўлган оксидланиш даражасига эга. Уларнинг Э(OH)_4 таркибли гидроксидлари амфотер бирикмалардир. Уларнинг оксид ва гидрооксидларида кислоталик хоссалар титандан гафнийга томон сусайиб боради. Бу элементлар водород билан бирикма ҳосил қилмайди.

IV группанинг бош группача элементлари (C , Si , Ge , Sn ва Pb) нинг асосий хоссалари VI.1-жадвалда келтирилган.

Жадвалдан кўрамизки, элементларда физик хоссалар ўзгаришининг умумий йўналиш тавсифи айни қаторда кристалл структураларнинг ўзгариш хусусиятига мувофиқ келади.

Биз биламизки, модданинг қатти қлиқ даражаси ҳақида фикр юритиш учун ўша модда таркибидаги атомлар орасида мавжуд бўлган кимёвий боғланиш хусусияти-

ни билишимиз керак, чунки модданинг қаттиқлиги унинг тузилиши билан боғлиқ. Масалан, германий элементида ҳам қаттиқлик ҳам мўртлик хоссалар мавжуд бўлгани учун унда атомлар аро ковалент боғланиш мавжуд деб хуоса чиқарамиз.

VI.1- жадвал

Тўртинчи группа бош группачаси элементларнинг баъзи хоссалари

	C	Si	Ge	Sn	Pb
Ер қобигидаги миқдори, %	$1 \cdot 10^{-1}$	27,6	$7 \cdot 10^{-4}$	$4 \cdot 10^{-3}$	$1,7 \cdot 10^{-3}$
Атомнинг электрон конфигурацияси	$[\text{He}]2s^2 2p^2$	$[\text{Ne}]3s^2 3p^2$	$[\text{Ar}]3d^{10} 4s^2 4p^2$	$[\text{Kr}]4d^{10} 5s^2 5p^2$	$[\text{Xe}]4f^{14} 5d^{10} 6s^2 6p^2$
Атом радиуси, нм	0,077	0,118	0,139	0,158	0,175
Э ⁻⁴ нинг ион радиуси, нм	0,26	0,271	0,272	0,294	0,313
Э ⁻⁴ нинг ион радиуси, нм	0,015	0,041	0,053	0,071	0,084
Ионланиш потенциаллари, В					
I ₁ Э → Э ⁺ + e	11,26	8,151	7,899	7,344	7,417
I ₂ Э ⁺ → Э ²⁺ + e	24,382	16,342	15,934	14,632	15,032
I ₃ Э ²⁺ → Э ³⁺ + e	47,883	33,53	34,21	30,502	31,981
I ₄ Э ³⁺ → Э ⁴⁺ + e	64,482	45,141	45,141	40,73	42,32
НЭМ	2,5	1,8	1,8	1,8	1,9
Суюқланиш температураси, °C	3900	1414	958,5	231,8	327,4
Қайнаш температураси, °C	4347	2630	2690	2337	1751
Зичлиги, Г·см ⁻³	3,51	2,33	5,32	5,8	11,34
Қаттиқлиги, кг·мм ⁻²	10^4	980	385	30,2	3,9
Тақиқ зонасининг кенглиги, өВ	5,2	1,21	0,78	0,08	—
E° (Э ⁴⁺ /Э), В	—	—	—	0,009	0,80
E° (Э ²⁺ _{Эритма} / Э), В	—	—	0,2	-0,136	-0,126

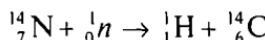
Тұлық ва нотұлық үхашашликлар қуйидаги схемада көлтирилген:

- тұлық үхашаш элементлар,
- элементнің тавсифловчы валентликдан ташқары барча валентликларда үхашаш элементлар,
- айнан характеристика валентликларда үхашаш элементлар.

VI.1.2. Углерод

Белгиси С. Z-6. Электрон конфигурацияси $1s^2 2s^2 2p^2$.

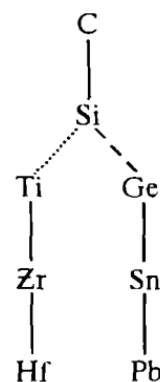
Табиий углерод таркибидаги барқарор изотоплари: $^{12}_6C$ (98,89%), $^{13}_6C$ (1,11%), $^{14}_6C$ углероднинг радиоактив изотопи бўлиб, унинг ярим емирилиш даври 5600 йил. У паст энергияли β -нурлар чиқарип парчаланади. Углероднинг бу изотопи ҳавонинг устки қаватларида азотнинг нейтронлар билан тўқнашуви натижасида ҳосил бўлади:



Бу ядро реакциясининг боришига коинотдан келадиган нурлар ёрдам беради. Реакция натижасида ҳосил бўлган $^{14}_6C$ ҳавода эркін ҳолатда бўлмайди, балки у кислород билан бирикиб $^{14}_6CO_2$ га айланади. Ҳосил бўлган карбонат ангидрид С нинг асосий изотопи $^{12}_6C$ нинг оксидланиш даражаси +4 бўлган оксиди билан биргаликда биологик жараёнларда иштирок этиб, ўсимликларга ютилади, шунинг учун ҳам ўсимликлар маълум даражада радиоактивлик намоён қиласди. Агар ўсимлик биологик жараёндан четлаштирилса, унинг радиоактивлиги камая боради ва 5600 йилдан кейин ўсимликнинг радиоактивлик қуввати икки марта пасаяди. Шунга асосланиб, археологлар ердан топиладиган қазилма ёғоч буюмларнинг радиоактивлигини ўлчаш асосида ўша ёғоч буюмнинг «ёшини» аниқлайдилар.

Углероднинг турғун изотопи $^{12}_6C$ ниҳоятда катта аҳамиятга эга.

У органик оламнинг асосини ташкил этувчи моддалар таркибиға киради. $^{13}_6C$ ҳам маълум даражада аҳамиятлиdir, чунки у ЯМР спектрини ҳосил қилишда иштирок этади. Ваҳоланки $^{12}_6C$ бундай спектр бермайди.



Эркин углерод бир неча аллотропик шакл ўзгариш: олмос, графит, қурум, карбин ва лонсдейлит (бу шакли метеоритларда учрайди ва сунъий усулда олинади) ҳолла-рида маълум.

Минералларда углерод асосан карбонатлар (сода $\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$, магнезит MgCO_3 , доломит $\text{MgCO}_3 \cdot \text{CaCO}_3$, оҳактош CaCO_3 , витерит BaCO_3 , темир шпати FeCO_3 ва бошқалар ҳолида учрайди. Сувда кальций, магний ва қисман темир гидрокарбонатлари $\text{Ca}(\text{HCO}_3)_2$, $\text{Mg}(\text{HCO}_3)_2$, $\text{Fe}(\text{HCO}_3)_2$ эриган ҳолда бўлади.

CO_2 ҳажм жиҳатидан ҳавонинг 0,03-0,06% ини ташкил қиласиди.

Қадимий геологик даврларда мавжуд бўлган органик моддаларнинг емирилиш маҳсулотлари сифатида қазилма кўмир, нефть, табиий газлар, ёнувчи сланецлар ҳам маълум.

Тошкўмир қора ва қўнғир тусли бўлади, у қадимий ўсимлик ва ҳайвонлар организмининг катта босим остида, юқори температурада ҳавосиз шароитда чиришидан мингминнг йиллар давомида ҳосил бўлган маҳсулотдир. Тошкўмирнинг энг кўхна ҳолдаги кўриниши антрацит бўлиб, унинг таркибида 75-90% C, 6% гача H, 5-1,8% O ва 1,5% га қадар N бордир. Кўнғир кўмирда углероднинг миқдори 65-75% га қадар бўлади.

Нефть — суюқ қазилма ёқилғи ва муҳим хомашё. Унинг таркиби асосан турли углеводородлар, 10—20% ини «асфальт моддалар» ташкил этади. Асфальт моддалар таркибида углерод ва водороддан ташқари олтингугурт ва кислород ҳам бордир.

Табиий газ асосан метандан иборат. МДҲ да табиий газ жуда кўп жойда (Боку, Грозний, Саратов, Бухоро, Муборак ва бошқа конларда) учрайди.

Ёнувчи сланецлар таркибида ёнувчан органик моддалар бўлган чўкинди жинслардан иборат. Куруқ сланецда органик модда миқдори хатто 75% га боради. Ёнувчи сланецлар амалий аҳамиятга эга.

VI.2.1. Углероднинг физик ҳоссалари

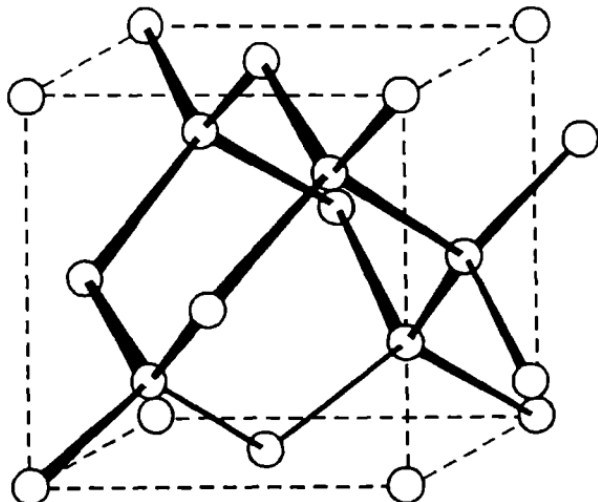
Углероднинг барча шакл ўзгаришлари ҳидга ҳам, ма-зага ҳам эга эмас, улар сувда ҳам, органик эритувчиларда ҳам Эримайди.

Углерод шакл ўзгаришларининг энг муҳим физик хоссалари

Муҳим хоссалари	Олмос	Графит	Аморф углерод /қурум/
Ранги	рангсиз	кулранг	қора
Зичлиги	3,514	2,255	1,8
Моос шкаласидаги қаттиқлиги	10	0,5–1	—

Олмос кристаллари кубик системага киради. Олмоснинг кристалл панжарасида ҳар бир углерод атоми sp^3 - гибридланган бўлиб, бошқа тўртта қўшни углерод атомлари билан бир хил мустаҳкамликка эга бўлган сигма (σ) боғлар ҳосил қиласди. Унда ҳар қайси углерод атоми тетраэдр марказига ҳамда тетраэдр чўйқисига жойланади (VI.1-расм). Олмоснинг кристалл панжара энергияси катта, 480 $кЖ\cdot моль^{-1}$ га тенг. Шу сабабли олмос жуда пишиқ.

Олмос рангсиз, тиниқ қаттиқ жисм, у ёруғлик нурини кучли равишда синдиради, олмоснинг ёруғликни синдириш константаси 2,5 га тенг. Олмосга (α) нурлар тушганида флюоресценция ҳодисаси намоён бўлади. Олмоснинг массаси **каратлар** билан ўлчанади.



VI.1-расм. Олмос кристалл панжарасининг тузилиши.

1 карат 0,2 г га яқын келади. Ердан топилған әңг катта олмос «Кулинан»нинг массаси 3024 каратни ташкил қилади. Уни жанубий Африкада Кулинан исмли ишчи топган.

Тиниқ ва рангсиз олмослардан ташқари хира (нотиник) олмослар ҳам учрайди; улар **карбонадо** ва **борт** номи билан юритилади. Бундай олмослар техникада кенг құлланылади.

Таращлаб қирраланған тиниқ олмослардан **«бриллианттар»** тайёрланади. Олмос углероднинг мустаҳкамлиги камроқ модификацияси бўлиб, у хатто юқори температурада ҳам ниҳоятда секинлик билан графитга айланади. Юз йиллар давомида ҳам олмосда ҳеч қандай ўзгариш рўй бермайди.

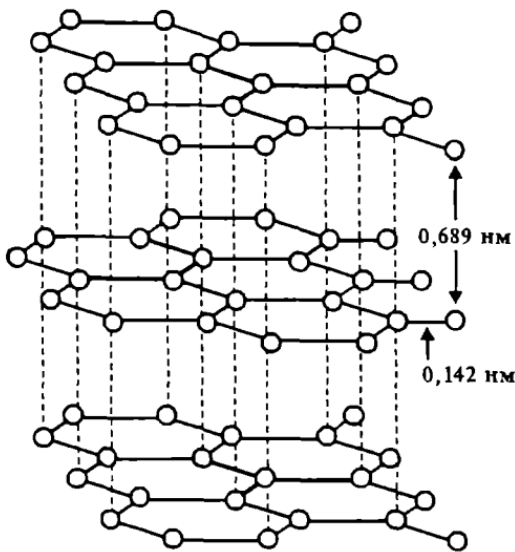
XIX асрнинг охирларида кўп олимлар (Ф.А.Муассан 1893 йили, В. Нернст 1911 йили, Леба 1924 йили ва бошқа, сунъий йўл билан олмос тайёрлашга ҳаракат қилдилар ва бу ишда қисман мұваффақият ҳам қозондилар. Лекин уларнинг ҳосил қилган олмослари сифатсиз бўлиб, ниҳоятда қимматга тушди. Фақат 1955 йилда графитдан олмос ҳосил қилиш усули очиқ-ойдин амалга оширилди.

Бу усул билан 3000°C ва 125 килобар босимда (суюқ ҳолатдаги хром, молибден ва платина каби катализаторлар иштирокида) графитдан олмос ҳосил қилинди. Бу жараёнда аввал графит сиртида суюқ металл — катализаторнинг юпқа пардаси ҳосил бўлиб, у ўзида маълум микдор углеродни эритади ва уни суюқ ҳолатга айлантиради. Сўнгра бу суюқликдан олмос кристаллари ҳосил бўлади.

Академик Л.Ф.Верешчагин раҳбарлигида 1966 йилдан бошлаб олмоснинг «Карбонадо» номли хиравоқ ва қорароқ хили тайёрланадиган бўлди. Бу хил олмос асосан техник мақсадлар учун қўлланылади.

1000-1500 $^{\circ}\text{C}$ да ҳавосиз шароитда олмос графитга ўтади.

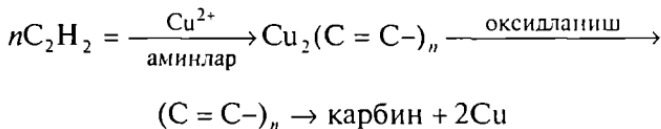
Графит қора-кулранг тусли қаттиқ модда бўлиб, қўл билан ушлаганда худди ёғлиқ буюм каби сезилади. У, олмоснинг аксича, табиатда катта-катта графит уюмлари ҳолида учрайди. Сибирь, Шри Ланка ва бошқа жойларда графитнинг катта конлари бор. Графит сўзи «графо» - ёзман деган сўздан келиб чиқкан. Чунки қадимги замонлардан бошлаб графит тупроқ билан аралаш ҳолда қалам тайёрлаш учун ишлатилиб келган. Графитдан электродлар, металларни суюқлантириш учун тигеллар тайёрланади. Графит сурков мойлари, қора бўёқлар тайёрлашда ҳам ишлатилади.



VI.2-расм. Графитининг кристалл тузилиши.

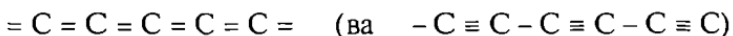
Графитни сунъий йўл билан олиш учун кокс ва қумдан тайёрланган бўтқасимон аралашма электр печда 1-2 сутка давомида куйдирилади.

Сунъий графит атом реакторларида нейтронлар ҳаратини сусайтирувчи восита сифатида ва электродлар тайёrlаш учун ишлатилади:



Карбин. Бундан бир неча йил аввал МДҲ олимлари томонидан углероднинг ярим ўтказгич хоссасига эга бўлган барқарор шакл ўзгариши *карбин* кашф этилди. Уни ацетилендан ҳосил қилинди.

Карбин тўғри чизиқли занжирлардан иборат полимер модда. У 2000 °C дан юқори температурадагина графитга айланади. Карбин қора тусли кукун (зичлиги $1,9-2 \text{ г}\cdot\text{см}^{-3}$), у гексагональ панжара ҳосил қилиб кристалланади. Карбин таркибидаги ҳар бир углерод атоми ўзига қўшни углерод атоми билан σ ва π -боғлар орқали бирикади:



Курум — аморф кўмирнинг энг оддий кўринишидир. Кокс, суяк кўмири, ҳайвон кўмири ҳам аморф кўмир ҳисобланади. Аморф кўмирлар табиатда учрамайди, улар фақат сунъий йўллар билан олинади. Масалан, қоракуя (курум) нафталин, бензол, керосин, чирк ва баъзи табиий газларни ёндириш натижасида ҳосил қилинади.

Курум қора бўёқ, тушь олишда ва каучукдан резина буюмлар тайёрлашда кенг қўлланилади.

Ёрочни курук ҳайдаш йўли билан писта кўмир олинади. Писта кўмирни юқори температурада сув буғи билан ишлаш орқали **активланган кўмир** ҳосил қилинади. Активланган кўмир катта сиртга эга бўлганлиги сабабли **адсорбент** сифатида ишлатилади.

Писта кўмир металлургияда қайтарувчи сифатида, шунингдек, кимё саноатида, ҳарбий ишда ва бошқа соҳаларда кенг қўлланилади.

Турли табиий ва сунъий кўмирларни қайта ишлаш натижасида ҳосил қилинган активланган кўмир билан (1915 йилда академик Н. Д. Зелинскийнинг таклифига мувофиқ, газ ниқоб (противогаз)лар тўлдирилган: немислар биринчи жаҳон урушида Россия қўшинларига қарши хлор гази ишлатганида рус қўшинларини ҳимоя қилиш учун фойдаланилган), чунки актив кўмир ўзига хлор ютиб нафас олиш учун ҳавони тозалаб беради. Лекин бундай кўмир билан тўлдирилган газ ниқоб ис гази (CO) ни ушлаб қололмайди, чунки активланган кўмир CO учун адсорбент вазифасини ўттай олмайди. Т. Х. Раҳимов 1993 йилда CO ни ҳам ушлаб қоладиган адсорбент - комплекс бирикма яратишга муваффақ бўлди.

Кокс — тошкўмирни ҳавосиз шароитда қиздириш (яъни курук ҳайдаш) орқали олинади.

Суяк кўмири — суякларни ҳавосиз шароитда қиздириш йўли билан олинади. Унинг таркибида кальций фосфат ва 10-15 % углерод бўлади.

Ҳайвон кўмири — ҳайвон қонини ёки ҳайвон организмининг бирор қисмини поташ билан ҳавосиз шароитда қиздириш орқали олинади. Бу кўмирлар (айниқса активланган кўмир) -рангли, ҳидли моддаларни яхши ютиши сабабли техникада **адсорбент** сифатида кенг қўлланилади.

VI.2.2. Углероднинг кимёвий хоссалари

Углероднинг барча аллотропик шакл ўзгаришлари кимёвий жиҳатдан анча чидамли ва инерт моддалардир.

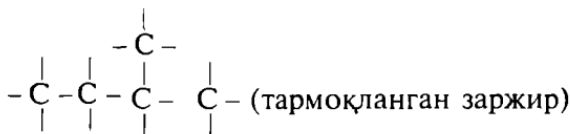
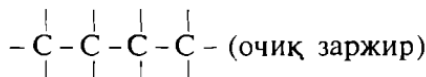
Олмосга фақат фтор, кислород ва зар суви таъсир этади:

800 °C дан юқорида олмос фтор билан бирикиб, углерод(IV) фторид, кислород билан эса карбонат ангидрид ҳосил қиласи. Юқори температурада кучли оксидловчилар (перхлоратлар, перманганатлар, хлоратлар, дихроматлар) ҳам олмосни оксидлай олади. Олмосга кислоталар, ишқорлар ва металлар таъсир этмайди.

Графит кимёвий реагентлар таъсирига олмосдан кўра осонроқ йўлиқади. Графит кислородда ёниб карбонат ангидрилганда айланади.

Углерод ўз бирикмаларида асосан тўрт валентли бўлади. Углероднинг CH_4 , CCl_4 каби бирикмаларида sp^3 гибридланиш юзага чиқади. Кўмирга кимёвий реагентлар аморф графитга қараганда кучлироқ таъсир этади.

Углерод атомлари бирикиб жуда барқарор занжирлар ҳосил қила олади. Углерод атомлари бир-бири билан «очиқ», «тармоқланган» ва «ёпиқ» занжирлар ҳосил қиласи:

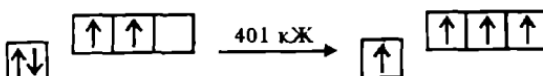


яққол мисол бўлади. Углерод ўзаро бирикиши учун баъзан иккита, баъзан учта валентлик сарф этиши мумкин. Бу ҳолда каррали боғланишлар вужудга келади (масалан, $\text{H}_2\text{C} = \text{CH}_2$ ва $\text{HC} \equiv \text{CH}$). Углерод атомларининг занжирни мураккаблашганида айни эмпирик формулага мувойфиқ келадиган изомерлар сони ортиб боради.

Углероднинг турли элементлар билан боғланиш энергиялари қўйидаги қийматларга ($\text{кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$) эга:

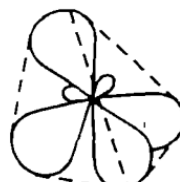
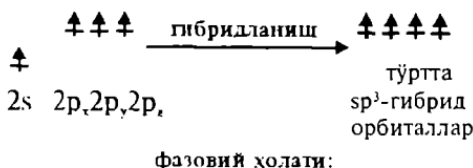
C—C 374	C—F 487
C—O 358	C—Cl 338
C—H 415	C—Br 285
C—S 272	C—I 213

Углерод атоми ғалаёёнланмаган (асосий) ҳолатда $1s^2 2s^2 2p^2$ конфигурацияга эга. Унинг ғалаёёнланиш (қўзғалиш) энергияси $401 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$ га тенг. Ғалаёёнланиш натижасида $2s^2$ жуфт электронларнинг бири $2p$ -орбиталга ўтади ва улар яккалашади:

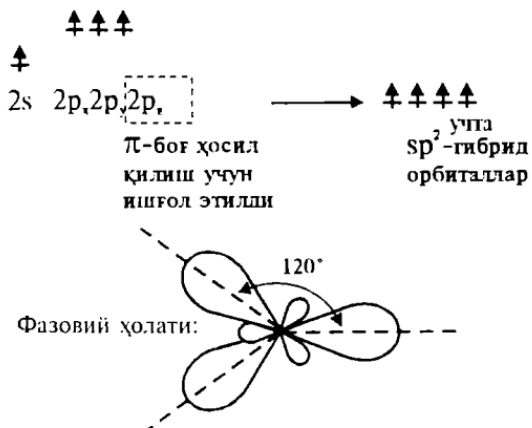


Ғалаёёнланмаган ҳолатда углерод атоми учта ковалент боғланиш ҳосил қиласди, буларнинг иккитаси алмашиниш механизми ҳисобига, биттаси эса донор-акцептор механизм ҳисобига амалга ошади. Бундай ковалент боғланиш CO молекуласида рўёбга чиқади. Бу ҳолда углерод атомида $2s^2$ -электронлар донор-акцептор боғланишда иштирок этади. Бу вақтда углерод атомининг $2s$ -орбиталидаги бир жуфт электрон боғланишда иштирок этмайди. Ғалаёёнланиш натижасида эса углерод атоми 4 та тоқ электронларга эга бўлади. s - ва p -электронлар орасидаги энергетик фарқ йўқолади. Бу ҳолатда sp -, sp^2 ва sp^3 -гиридланишлар содир бўлиши мумкин:

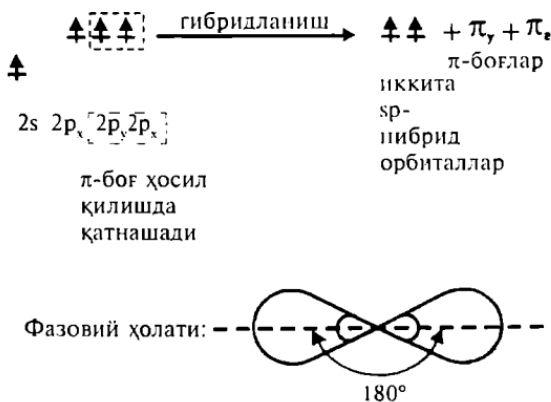
1. 1 та s - ва 3 та p -орбиталлар гиридланганда тўртта sp^3 -гирид орбиталлар юзага келади:



2. $2p_z$ -орбиталь π -боғ ҳосил қилишда қатнашгандан қолған s - ва $2p_x$ ҳамда $2p_y$ -орбиталлар 3 та sp^2 -гибрид орбиталдарни ҳосил қиласы:



3. Иккита π -боғларни ҳосил қилишда $2p_z$ -ва $2p_y$ -орбиталлар қатнашганда:



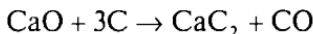
Күриб ўтилған ҳолаттарнинг ҳар бирида гибрид орбиталлар

(sp^3 -да), ёки гибрид орбиталлар билан π -орбиталларнинг умумий сони 4 та (атомдаги орбиталларнинг сони билан молекуладаги орбиталлар сони бир-бирига тенг) бўлади. Углерод атомлари бошқа элементлар билан ҳам, ўз атомлари билан ҳам бирика олади.

VI.2.3. Карбидлар

Углероднинг электрмусбат элементлар билан бирикмалари мавжуд бўлиб, улар турли усуллар билан олинади.

Масалан, кальций оксиднинг юқори температурада углерод билан таъсиралишидан кальций карбид ҳосил бўлади:



Эркин металларнинг 2000 °C дан юқорида углеродга ва металлнинг углеводородларга таъсиридан ҳам карбидлар олинади. Карбидлар уч хил бўлади: а) ковалент, б) ионли, в) интерметалл (металлсимон) карбидлар. Ковалент карбидлар жумласига SiC ва B_4C лар киради. Уларни олиш учун SiO_2 (ёки B_2O_3) га кўмир қўшиб қиздирилади. Бу иккала карбид ниҳоятда қийинчлилк билан суюқланадиган қаттиқ жисмлардир.

Ионли карбидлар энг кўп учрайдиган карбидлардир. Уларни I ва II группа металлари, Al , In , Ce , Th ва U ҳосил қиласидилар. Ионли карбидларнинг сув билан гидролизланиш маҳсулотлари таркибига қараб, уларни **метанидлар** (сув билан реакцияга киришганида метан ҳосил қилувчилар, масалан, Be_2C , Al_4C_3), **ацетиленидлар** (яъни сув таъсирида ацетилен ҳосил қилувчилар) деб икки группа-чага ажратиш мумкин. Ag_2C_2 ва Cu_2C_2 таркибли ацетиленидлар беқарор моддалар бўлиб, қиздирилганда портлайди. Бундай ацетиленидларни металл тузлари эритмаларига ацетилен юбориш орқали олинади.

Магний, кальций, барий, лантан, церий, торий ва уран каби металлар MC_2 таркибли карбидлар ҳосил қиласиди. Бу карбидларда металларнинг оксидланиш даражаси +2 га тенг. Улар гидролизланганда CH_4 , C_2H_4 ва C_2H_2 каби газлар ҳосил бўлади.

Ковалент табиатли карбидларни бор ва кремний элементлари ҳосил қиласиди. Уларда углерод атоми sp -, sp^2 -ва sp^3 -гирифланган ҳолатда бўлади.

Интерметалл карбидлар. Титан, цирконий, гафний, ванадий, ниобий, тантал, молибден, вольфрам ва темир каби d-элементлар углерод билан MC , MC_2 ва баъзан бошқа таркибли (Mo_2C , Fe_3C) карбидлар ҳосил қиласиди. Бу карбидларда металл ўз кристалл структурасини ўзgartирмайди, углерод атомлари металл атомлариаро бўшлиқларга жойланади. Интерметалл карбидлар электр токини худди металл каби яхши ўтказади: улар жуда қаттиқ ва 3000—

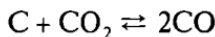
5000°С дагина суюқланади. Кичик атом радиусли d-элемент (Cr, Fe, Ni, Co, Ru) ларнинг карбидлари ҳосил бўлганда металлнинг кристалл панжараси ўз структурасини бирмунча ўзгартиради. Уларнинг формулалари Fe_3C , Co_3C , Ni_3C , Ru_3C лар билан ифодаланади. Улар сувда гидролизланганда таркибида C — C занжири бўлган углеводородлар ҳосил бўлади.

1960—70 йилларда собиқ СССР ФА нинг кимёвий физика институтининг бир группа олимлари (А.Г Мержанов, И.П. Боровинская, В.М. Шкиро) ўз-ўзидан давом этадиган юқори температурали синтез жараёнини кашф этдилар (бундай жараёнлар ташқаридан кўрсатилган таъсир натижасида бошланган кимёвий реакцияда қатнашувчи моддалар тугагунча ўз-ўзидан давом этади ва унда системанинг температураси ~3000 K гача кўтарилади) ва Ti, Zr, Hf, Ta каби ўтга чидамли металларнинг углерод билан аralашмасидан ЭС таркибга эга бўлган карбидларни синтез қила олдилар.

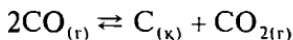
VI.2.4. Углероднинг кислородли бирикмалари

Углерод кислород билан учта оксид ҳосил қиласди: а) углерод(II) оксид CO , б) углерод(IV) оксид CO_2 , ва в) углерод субоксид C_2O_2 .

Углерод (II) оксид CO. Рангсиз, жуда заҳарли газ (унинг қайнаш температураси —190 °C га, қотиш температураси —205 °C га тенг. Унинг ҳавога нисбатан зичлиги 0,97 критик температураси —140,2 °C, критик босими $3,5 \cdot 10^3$ кПа га тенг). У, углероднинг кислород етишмайдиган шароитда ёниши натижасида ҳосил бўлади:

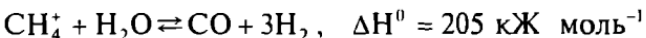


Маълумки ҳар қандай температурада ҳам:



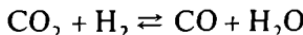
мувозанат мавжуд. Лекин бу мувозанат фақат юқори температурада тезда қарор топади.

Саноатда углерод (II) оксид, метан ёки нефтнинг енгил углеводородларни тахминан 750 °C да катализатор — никель иштирокида сув буғи билан парчалаш орқали олинади. Бу мураккаб жараён давомида асосан қуйидаги тентлама билан ифодаланадиган реакция содир бўлади:



Углеводородлар түлиңсиз ёнганда ҳам CO ҳосил бўлади.

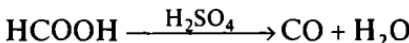
Шунингдек, углерод (IV) оксид билан водород орасидаги реакция:



натижасида ҳам CO олинади. CO + H₂ дан иборат аралашма синтез-газ номи билан аталади, бу аралашма саноатда альдегид ва спиртлар ҳосил қилишда қўлланилади.

Умуман, CO жуда кўп жараёнларда (масалан, кўмирнинг чала ёнишида, фосфатларни кўмир билан қайтариш вақтида, автомобиль, коинотга учириладиган кема ҳаратакида ва бошқа ҳолларда) ҳосил бўлиб туради, у доимо атмосферада учрайди.

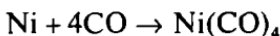
Расмий жиҳатдан қаралганда CO ни чумоли кислота HCOOH нинг ангидриди деб талқин қилмоқ мумкин:



Бу реакциядан лабораторияда CO олиш учун фойдаланилади. CO ниҳоятда кучсиз асос хоссалар намоён қиласди. У оралиқ металларнинг комплекс бирикмаларига лиганд сифатида кириша олади. Бу вақтда металл билан CO орасида - d - p -боғланиш рўй беради:

[V(CO)₈, Cr(CO)₆, Mo(CO)₈, Ni(CO)₄, Mn₂(CO)₁₀, Fe₂(CO)₁₂, HMn(CO)₅ ва ҳоказо комплексларни мисол сифатида кўрсатиш мумкин].

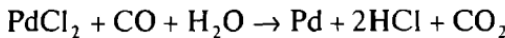
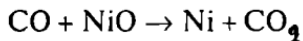
Одатдаги шароитда темир, никель ва бошқа металлар CO билан бевосита реакцияга киришади:



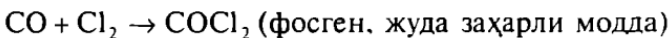
Ҳаво таркибида 0,01–0,1% CO бўлса, у билан нафас олган киши ҳалок бўлиши мумкин. Ферромиоглобин ва феррогемоглобин CO билан барқарор координацион бирикма ҳосил қиласди, чунки унинг темир иони билан бирикишга мойиллиги кислородни кига нисбатан 25 минг марта кучлироқ (сувли эритмаларда). Лекин гемоглобин ёки миоглобин таркибидаги темир атоми эса бу нисбатни анча камайтиради (200 мартагача). CO билан заҳарланган кишини дарҳол тоза ҳавога олиб чиқилса, CO молекулалари билан банд бўлган кислород ташувчи қизил таначалар таркибидаги CO ни парциал босими катта бўлган кислород сиқиб чиқариши осонлашади.

СО сувда эримайди, ишқорларда ҳам эримайди, туз ҳосил қилмайди, лекин оксидланади. У фарқсиз оксидлар жумласига киради.

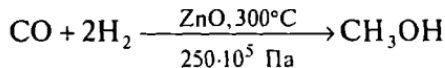
СО мұхым қайтарувчи сифатида реакцияларга киришади, масалан, СО хона температурасыда баъзи асл металларни уларнинг бирикмаларидан қайтара олади, масалан:



У кислород, хлор ва олтингугурт билан қуйидаги тенгламаларга мувофиқ бирикади:

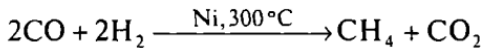


Водород билан ZnO (катализатор) иштирокида, 300 °C ва $250 \cdot 10^5$ Па босимда СО бирикиб метанол ҳосил қиласи:

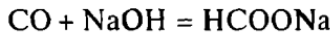


Бу реакция CH_3OH олишда эндилукла устивор реакция ҳисобланади.

Никель (катализатор) иштирокида эса шу моддалардан CH_4 ва CO_2 ҳосил бўлади:



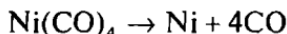
СО билан NaOH орасида:



(200 °C ва $15,2 \cdot 10^5$ Па босимда) реакция кетади: Ҳосил бўлган HCOONa да С нинг оксидланиш даражаси — 2 га тенг, ундан ташқари бу реакцияда СО кислоталик хосса намоён қиласи. СО нинг структура формуласи: $\text{C}:\text{O}$ бўлиб, у азот билан изоэлектронликни намоён қиласи. (Азот молекуласининг формуласи $\text{N}::\text{N}$ дан иборат.) Бу бирикмада углерод ва кислород валентликлари учга тенг.

СО техникада ниҳоятда мұхим аҳамиятга эга. Масалан, тоза металл олишда металл карбонилларнинг парчаланишидан фойдаланилади. Металл карбонил ҳосил бўлишида

СО билан фақат металл атомлари бирикиб, тоза модда — металл карбонил ҳосил қиласы. Карбониллар суюқлик ёки қаттық жисм шаклида бұлады. Металл карбонил қиздирилганида координацион боғланиш узилиб, СО ва тоза металл ажралиб чиқады:



Углерод(II) оксид мис(1) хлорид билан $\text{CuCl} \cdot \text{CO} \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ таркибли комплекс ҳосил қиласы. Бу ҳодисадан газларни СО дан тозалашда фойдаланилади.

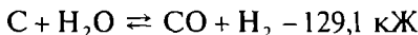
Техникада СО ни күп микдорда генератор гази, сув гази ва аралаш газ тарзида олинади:

а) генератор газини олиш учун күмир ҳавода чала ёндирилади:



Генератор газининг (ұажам жиҳатидан) таркиби: 25% СО, 70% N_2 , 4% CO_2 ; яна оз микдорда CH_4 , O_2 ва H_2 дан иборат. Генератор газининг иссиқлик бериш қобилияти 3300—4200 $\text{кЖ}\cdot\text{м}^{-3}$.

б) сув гази олиш учун чүф ҳолатидаги күмирға сув буғи юборилади:



Сув гази таркибіда 40% СО, 50% H_2 , 5% CO_2 , 4% N_2 ва 1% бошқа газлар бордир. Сув газининг иссиқ бериш қобилияти 12000 $\text{кЖ}\cdot\text{м}^{-3}$.

Сув гази ҳосил бўлиш реакциясини давом эттириб туриш учун аввал тошкүмир ёндирилади, ёниш реакциясидан чиққан иссиқлик күмирни чүф ҳолатига ўтказади. Бундан кейин ҳаво юборишни тўхтатиб, сув буғи берилади, чүф совиши билан, сув буғи бериш тўхтатилиб, яна ҳаво юборилади.

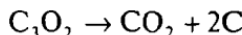
в) агар чүф ҳолатидаги күмирға ҳам ҳаво, ҳам сув буғи юборилса, аралаш газ ҳосил бўлади. Унинг ўртача таркиби: 30% СО, 15% H_2 , 5% CO_2 ва 50% N_2 дан иборат. Унинг иссиқлик бериш қобилияти 5500 $\text{кЖ}\cdot\text{м}^{-3}$ га teng.

Углерод субоксид. C_3O_2 — рангсиз бўғувчи газ, $+7^\circ\text{C}$ да қайнайдиган суюқлик. Малон кислотани сувсизлантириш натижасида ҳосил бўлади:



Бу модданинг структура формуласи: $O=C=C=C=O$ бўлиб, унинг таркибида углерод атомлари sp -гибридланган ҳолатда бўлади. σ -боғланишдан ташқари $p_{\pi}-p_{\pi}$ -боғланишнинг ҳам мавжудлиги аниқланган.

Узоқ вақт сақланганида ёки эҳтиётлик билан қиздирилганда C_3O_2 , қизил рангли полимер $(C_3O_2)_n$ га айланади, бунда диспропорцияланиш жараёни содир бўлади:



Бу реакциянинг оралиқ маҳсулоти икки атомли углерод молекуласи C_2 – кейинчалик графитга айланаб кетади.

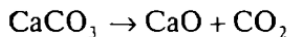
Углерод(IV) оксид. CO_2 ҳавода 0,03% миқдорда учрайди. У вулқон газларида ва баъзи минерал сувларда учрайди.

Табиатда CO_2 органик моддаларнинг чириши, бижфиши ва куйиши каби суст оксидланиш жараёнлари натижасида ҳосил бўлади. Инсон ва ҳайвонларнинг қонида содир бўладиган суст оксидланиш жараёнларида ҳам, органик моддалар (ёғоч, нефть, кўмир) ёнганида ҳам CO_2 пайдо бўлади.

Лабораторияда CO_2 ни олиш учун $CaCO_3$ билан HCL нинг ўзаро таъсиридан фойдаланилади:

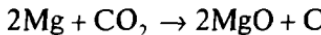


Бу реакция Кипп аппаратида амалга оширилади. Техникада CO_2 оҳактошни кўйдириб оҳак олишда қўшимча маҳсулот сифатида ҳосил бўлади:



Углерод(IV) оксид рангсиз газ бўлиб, унинг салгина ширин мазаси ва ўзига ҳос ҳиди бор. CO_2 нинг графитдан ҳосил бўлиш иссиқлиги $393,77 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$ га тенг. CO_2 нинг нормал шароитдаги зичлиги $1,977 \text{ г}\cdot\text{л}^{-1}$, ҳавога нисбатан зичлиги 1,53. Углерод(IV) оксид осонлик билан суюқ ҳолатга ўтади, чунки унинг критик температураси $31,3^{\circ}\text{C}$, критик босими $7,4\cdot10^3 \text{ кПа}$ дир, CO_2 қаттиқ совутилганида қор каби оқ тусли қаттиқ моддага айланади; суюқ CO_2 тез буғланганда ҳам қаттиқ CO_2 ҳосил бўлади. Қаттиқ карбонат ангидрид нормал босимда $-78,5^{\circ}\text{C}$ да суюқланмасдан тўғридан-тўғри газ ҳолатига ўтади. Қаттиқ CO_2 $2,5\cdot10^3 \text{ кПа}$ босимда $-56,7^{\circ}\text{C}$ да суюқланади. Қаттиқ CO_2 «куруқ муз» деб аталади унинг кристалл панжара тугунларида молекулалари жойлашган. Суюқ CO_2 ўзидан электр токини ўтказмайди.

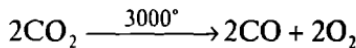
CO_2 одатдаги шароитда бошқа моддаларнинг ёнишига ёрдам бермайды. Лекин актив металлар CO_2 атмосферасида ёнишни давом эттиради, масалан:



Чўф ҳолатидаги кўмир билан CO_2 реакцияга киришиб CO га айланади:



CO_2 3000 °С да углерод(II) оксид билан кислородга айланади:



VI.2.5. Нефть ҳақида қисқача маълумот

Нефть — Ер бағрида топиладиган ёнишга мойил модда. Унинг таркибини углеводородлар билан бошқа (олтингурутли, азотли, кислородли) органик бирикмалар ташкил этади. Нефть кимё саноатини суюқ ёқилғи, сурков мойлар ва бошқа нефть маҳсулотлари билан таъминлаб туради. Дунё бўйича Ердан олинадиган нефтнинг миқдори бир неча миллиард тонналар билан ўлчанади. Нефть Саудия Арабистони, АҚШ, Ироқ, Кувайт, Россия, Татаристон, Венесуэла, Нигерия, Хитой, Ливан, Канада, Индонезия, Ўзбекистон, Тоҷикистон, Озарбайжон, Литва ва бошқа мамлакатларда учрайди. Бу жиҳатдан мустақил Ўзбекистон Республикаси қудратли энергетик базага эга. Ўзбекистонда 140 дан ортиқ нефть конлари бор.

Нефтнинг келиб чиқиши ҳақида бир неча назария таклиф қилинган. Улардан энг муҳимлари анорганик, космик ва органик назариялардир. Д.И.Менделеев таклиф қилган анорганик назарияга кўра, нефть Ерниг бағрида чўф ҳолатида эриб турган металл карбидлар билан Ерниг дарз жойлари бўйлаб оқиб тушган сувнинг реакцияга киришиш маҳсулотлари етарли температура ва босимда нефть ҳосил қиласди.

Космик назарияга кўра, Ер шаклланаётган вақтда водоород билан углероднинг биричишидан нефть ҳосил бўлган. Баъзи планеталарда метан гази борлигини бу назариянинг исботи деб қаралади.

Жуда кенг тарқалган органик назарияга мувофиқ, дениз ҳайвонлари организмлари, паст даражада ташкил топған фауна (ҳайвонот дунёси) ва флора (ўсимликлар дунёси) қолдиқларидан нефть келиб чиққан. Бу қолдиқлар миллион-миллион йиллар мобайнинда етарли температура ва катта босимда углеводородларга айланиб ва бошқа органик моддалар билан аралашып нефтни ҳосил қилган. Ҳозирги замонда Ер бағирларида янги нефть манбаларининг топилиб туриши нефтнинг келиб чиқишида анорганик назария тұғри тафсилот берганлигини тасдиқлайды. Шу билан бирға органик назария ҳам эътибордан холи эмас.

Нефтнинг кимёвий таркиби. Нефть таркибига кирадиған асосий элементлар водород ва углерод элементлари ҳисобланади. Нефтта водороднинг миқдори 11-14%, углерод миқдори 82-87%, олтингүргут миқдори 0,1-5% ни ташкил қылади. Азот ва кислород миқдорлари 1% дан кам. Масалан, АҚШ нинг Калифорния нефтида 1,7% N ва 1,2% O учрайди. Бу нефть энг күп миқдорда азот ва кислород туывчи нефть ҳисобланади. Нефть алкан, нафтен ва ароматик углеводородлар, кислородлы, олтингүргуртли, азотли органик бирикмалар аралашмасидан иборат. Нефтнинг кислородли бирикмалари жумласига нафтен, кислоталар, феноллар, асфальт-смолали моддалар киради. Унинг олтингүргуртли бирикмалари асосан водород сульфид, меркаптанлар, бошқа элементларнинг сульфидлари, тиофенлар ва тиофанлар бўлиб, азотли бирикмалари пиридин, гидропиридин ва гидрохинон қаторидаги моддалардир.

Нефть компонентлари жумласига нефтта эриган газлар, сув ва минерал тузлар киради.

Нефть бир неча синфга бўлинади. Бу синвлар унинг таркибига асосланган ва технологик ишланиши асосида яратилган.

VI.2.6. Карбонат кислота ва унинг тузлари

Углерод (IV) оксид кислотали оксиддир.

101,325 кПа босимда 100 л сувда 0 °C да 171 л, 10 °C да 119 л ва 20 °C да 88 л CO₂ эрийди. Босим ортганда CO₂ нинг сувда эрувчанлиги ортади. Унинг сувдаги эритмасида молекуляр ҳолдаги CO₂, гидрокарбонат ион HCO₃⁻, карбонат ион CO₃²⁻ ва карбонат кислота H₂CO₃ бўлади. Эритма-

да қүйидаги тенглама билан ифодаланадиган мураккаб мұвозанат қарор топади:



Карбонат кислотанинг диссоциланиш константалари қүйидаги қийматларга зәга:

$$K_1 = 4,31 \cdot 10^{-7}; \quad K_2 = 4,7 \cdot 10^{-11}$$

Карбонат кислота күчсиз ва беқарор кислота. Аммо унинг тузлари барқарор моддалардир. Энг мұхим карбонатлар қаторига Na_2CO_3 (сода), K_2CO_3 (поташ), CaCO_3 (оқактош, оқ бүр, мармар), BaCO_3 (офиршпат) ва бошқалар киради. Гидрокарбонатлардан NaHCO_3 (ичимлик сода), $\text{Ca}(\text{HCO}_3)_2$ — кальций гидрокарбонатларни күрсатиб ўтамиз.

Гидрокарбонатлар сувда яхши эрийди, ичимлик содагина сувда кам эрийди.

Гидрокарбонатлар қуруқ ҳолатда ҳам, эритмада ҳам қиздирілганда парчаланиб карбонатларга айланади, масалан:



Ишқорий металларнинг карбонатлари ва аммоний карбонатларгина сувда яхши эрийди. Қолған металларнинг карбонатлари сувда ёмон ярийди.

Ишқорий металл карбонати қаттық қиздирілганда суюқланади. Бошқа металларнинг карбонатлари эса, қаттық қиздирілганда тегишли металлнинг оксиди билан карбонат ангидридге парчаланади. Карбонатларга сульфат, хлорид, нитрат ва сирка кислота таъсир эттирилганда CO_2 ҳосил бўлади.

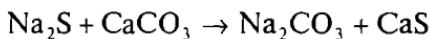
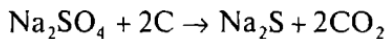
Аммоний карбонат анча беқарор модда, у эритмада диссоциланади, гидролизланади ва яна иссиқлиқ таъсирдан парчаланиб NH_3 чиқариб туради.

Сода. Таркибида 100-96% Na_2CO_3 бўлган маҳсулот сода деб юритилади. Соданинг бир неча кўриниши бор: $\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$ — кристалл сода, $\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$ — кристалл-карбонат, Na_2CO_3 — кальцинацияланган сода, Na_2CO_3 нинг кукуни сувсиз сода, деб аталади; NaHCO_3 — ичимлик сода-

дир. Ҳозир сода уч усулда ишлаб чиқарилади: а) Леблан усули, б) Сольвей усули, в) электролитик усул.

а) Леблан усули аввал ош тузига концентрантган сульфат кислота таъсир эттириб натрий сульфат ва водород хлорид ҳосил қилинади. Сүнгра ҳосил қилинган натрий сульфат оқактош ва қўмир билан аралаштирилиб печда қиздирилади.

Бунда қуйидаги реакциялар содир бўлади:



Ҳосил бўлган маҳсулот сув билан аралаштирилади ва буғлатиб қаттиқ маҳсулот олинади, сўнгра уни қаттиқ қиздириб кальцинацияланган сода Na_2CO_3 тайёрланади.

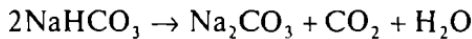
Леблан усулида олинган сода таркибида 97% га қадар Na_2CO_3 бўлади. Сода ишлаб чиқаришнинг қўшимча маҳсулотлари HCl ва CaS бўлиб, уларнинг биринчисидан хлорид кислота, иккинчисидан эса олtingугурт олинади.

б) Сольвей усули натрий гидрокарбонатнинг сувда ёмон эрувчанлигига асосланган.

Бу усулда кальций ва магний тузларидан тозаланган ош тузи эритмаси амиак ҳамда карбонат ангидрид билан тўйинтирилади. Реакция натижасида ҳосил бўлган NaHCO_3 чўкмага тушади:



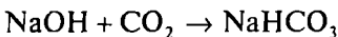
Реакциянинг иккинчи маҳсулоти NH_4Cl эритмада қолади. Натрий гидрокарбонатни қиздириб (кальцинация қилиб) сода олинади:



NaCl , NH_3 , CO_2 , H_2O дан NaHCO_3 нинг ҳосил бўлиш реакцияси қайтар реакциядир. Бу реакциянинг мувозанати температура ва реакция учун олинган моддаларнинг концентрацияларига боғлиқ. Шунинг учун ҳосил бўлган NaHCO_3 нинг бир қисми эритмада қолади. Заводда олинадиган NaHCO_3 нинг унуми назарий жиҳатдан 68% ни ташкил қиласи. Реакция учун керакли CO_2 , CaCO_3 нинг парчалинишидан олинади. CaCO_3 қўйдирилганда CO_2 ва CaO ҳосил бўлади. CaO ни аммоний хлоридга таъсир эттириб,

аммиак олинади. Сольвей усулида олинадиган сода ниҳоятда тоза бўлади, унинг таркибида 98,5% Na_2CO_3 , 0,75% NaCl , 0,03% Na_2SO_4 ва 0,5% га яқин H_2O бўлиши мумкин.

в) содани электролитик усулда олиш NaCl эритмасининг электролизи натижасида ҳосил бўладиган натрий гидроксидга CO_2 таъсир этишига асосланган:



Хозирги вақтда бутун дунёда олинадиган соданинг асосий микдори Сольвей усулида ишлаб чиқарилади, баъзи мамлакатлардагина ҳануз Леблан усули сақланиб келмоқда. Агар Na_2SO_4 сунъий йўл билан олинадиган бўлса, албатта, Леблан усулини қўллаш мақсадга мувофиқ эмас.

Саноатда олинган у қадар тоза бўлмаган маҳсулотни қайта кристаллаш йўли билан ниҳоятда тоза сода олиш мумкин.

Сода, шиша, совун, тўқимачилик, бўёқчилик ва бошқа соҳалар учун зарур маҳсулот бўлиб, ультрамарин, хромпик, бура, фосфатлар, эрувчан шиша ва ҳоказо моддалар олишда, буғ қозонлар учун ишлатиладиган сувни юмшатишда қўлланилади.

Натрий гидрокарбонат (ичимлик сода) — оқ кристалл модда, $d = 2,2 \text{ g}\cdot\text{cm}^{-3}$. 0 °C да 1 л сувда 70 г NaHCO_3 эрийди. Унинг сувдаги эритмаси гидролиз туфайли кучсиз ишқорий реакция кўрсатади.

Тоза натрий гидрокарбонат олиш учун соданинг тўйинган эритмасига CO_2 юбориш керак.

NaHCO_3 — тиббиётда ва сунъий хамиртуруш сифатида қўлланилади.

Калий карбонат K_2CO_3 (поташ) оқ кристалл модда, зичлиги $d = 2,3 \text{ g}\cdot\text{cm}^{-3}$, 897 °C да суюқланади, кучли гигроскопик модда, сувда яхши эрийди, 0 °C да 1 л сувда 1050 г K_2CO_3 эрийди. Поташ Леблан усулида худди сода каби олинади. Лекин Сольвей усули билан поташ олиб бўлмайди, чунки KHCO_3 сувда жуда яхши эрийди. Поташ совун писиришида, бўёқчилик саноатида ва бошқа мақсадларда ишлатилади.

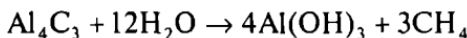
Кальций карбонат CaCO_3 табиатда оҳактош, оқ бўр, мармар, доломит $\text{CaCO}_3 \cdot \text{MgCO}_3$ ҳолида учрайди. Оҳактош ва оқ бўр ўюмлари катта-катта тоғ гумбазларини ҳосил қиласиди. CaCO_3 гексагональ системада кристалланади.

CaCO_3 — оқ тусли қаттиқ жисм, унинг зичлиги $d = 2,71 \text{ г}\cdot\text{см}^{-3}$. Кальций карбонат CO_2 ва сув таъсирида сувда яхши эрувчи кальций гидрокарбонат $\text{Ca}(\text{HCO}_3)_2$ га айланади.

MgCO_3 табиатда магнезит MgCO_3 , доломит $\text{CaCO}_3 \cdot \text{MgCO}_3$ ва гидромагнезит $2\text{MgCO}_3 \cdot \text{Mg}(\text{OH})_2 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$ ҳолида учрайди. У оқ тусли қаттиқ модда, зичлиги $d=3,08 \text{ г}\cdot\text{см}^{-3}$. Унинг кимёвий хоссалари кальций карбонатнига ўхшайди.

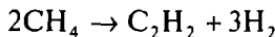
VI.2.7. Углероднинг водородли бирикмалри

Метан. Углероднинг газ ҳолатдаги гидриди - метан CH_4 дир. Одатдаги шароитда углерод водород билан реакцияга киришмайди. Метанинг кимёвий температурада никель қукуни (катализатор) иштирокида амалга ошади. Лабораторияларда метан алюминий карбидни сув билан парчалаш натижасида олинади:



Метан табиатда органик моддаларнинг ҳавосиз шароитда аста-секин парчаланиши натижасида ҳосил бўлади. Метанинг кимёвий тузилишида углерод атомида sp^3 -гибридланиш содир бўлади. Метан молекуласи мунтазам тетраэдрдан иборат, унинг марказида углерод атоми, чўққиларида эса водород атомлари жойлашган.

Хоссалари. Метан ҳаводан енгил газ, сувда эримайди 1000°C га қадар барқарор. 1000°C дан юқорида парчалана бошлайди:



Кимё нуқтаи назаридан қараганда метан инерт модда, кислоталар билан ҳам, ишқорлар билан ҳам реакцияга киришмайди. Кислород билан метан фақат қиздирилганда реакцияга киришади:



Бу реакциянинг иссиқлик эффекти катта бўлганлиги туфайли метан ёқилғи сифатида ишлатилади. Ёқилғи сифатида ишлатиладиган табиий газларда метанинг миқдори 99% га қадар бўлади. CCl_4 , CBr_4 ва умуман CG_4 ларни (бу ерда, Г-галоген атоми) метанинг ҳосиласи деб қараш

мумкин. СГ₄ лар умуман, қутбсиз молекулалар бўлиб, улар ҳам тетраэдрик тузилишга эга.

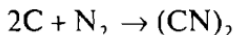
Органик моддалар таркибига углерод ва водороддан ташқари кислород, азот, олтингугурт, фосфор ва кўпгина бошқа элементлар атомлари кириши мумкин. Уларнинг хоссалари молекула таркибидаги функционал группалар билан боғланган, ундан ташқари π-боғ тутган бирикмаларда боғ узилиши ҳисобига бирикиш, оксидланиш жараёнларида ҳам қатнашиши мумкин. Органик кимё фани ўрганадиган моддалар табиатда жуда кенг тарқалган, улар ҳаёт учун муҳим бирикмалардир, ундан ташқари органик моддаларнинг ўзгариши имкониятлари турли-туман, табиатда бўлмаган қимматбаҳо маҳсулотлар тайёрлаш имкониятлари чексиз десак бўлади. Агар IV группа элементларининг биринчиси (углерод) тирик олам асосини ташкил этган бирикмалар ҳосил қиласа, иккинчиси (кремний) жонсиз табиат асосини ташкил этувчи бирикмалар таркибига киради.

Органик кимё фанининг ривожланиши 1861 йилда А.Н. Бутлеров яратган «Органик бирикмаларнинг кимёвий тузилиш назарияси» асосида жуда жадал ривожланаётган назарий ва амалий аҳамияти жуда катта бўлган фанлар орасида ўз ўрнини эгаллаган.

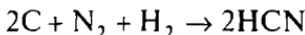
VI.2.8. Углероднинг азотли бирикмалари

Дициан (CN)₂, цианид кислота HCN ва унинг тузлари (цианиллар), цианат ҳамда изоцианат кислоталар (НОСN, НОНС), роданид кислота HSCN ва уларнинг тузлари углерод бирикмаларининг алоҳида группасини ташкил этади.

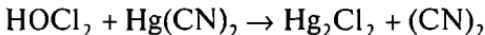
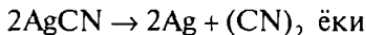
Юқори температурада углерод азот билан бевосита бирикиб, рангсиз, реакцияга қобил, заҳарли газ — дицианни ҳосил қиласи:



Бу реакция азот атмосферасида графит электродлардан иборат электр ёй шароитида амалга оширилади. Агар ана шу жараён водород иштирокида бажарилса, водород цианид кислота HCN ҳосил бўлади:

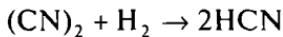
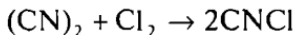


Дицианни бевосита усууллар билан ҳам олиш мумкин:

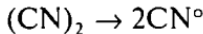


Сүнгги реакция салгина қыздырыш билан боради.

Дициан (CN)₂ — аччиқ бодом хидини эслатувчи ўткір ҳидрилли, рангсиз, заһарлы газ. У одатдаги босимда $-20,5^{\circ}\text{C}$ да тезда суюқ ҳолатта ўтади. Зичлиги $d = 0,86 \text{ g}\cdot\text{cm}^{-3}$. $-34,4^{\circ}\text{C}$ да қотади. У сувда, спирт ва эфирда яхши эрийди. Ким-ёвий реакцияларда оксидловчи ва қайтарувчи хоссаларини намоён қиласы:



(CN)₂ термик жиҳатдан жуда барқарор. У фақат 1000°C дан юқори температурада әрқин радикалларга ажrala бошлайды:



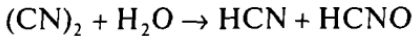
Дицианнинг термик барқарорлигига сабаб шундаки, унинг молекуласыда, атомлар ўзаро кучли боғлар ҳосил қиласы. Унда углерод атомлари марказга жойлашган ва *sp*-гибридланиш ҳолатыда бўлади. Углерод атомлари азот билан уч боғ орқали бириккан. Шундай шароитда молекуладаги ҳар қайси атомда делокаллашган (π -электронлар молекуланинг бошқа боғлари томон ҳам силжиган) $p_{\pi}-p_{\pi}$ -боғланишлар юзага келиб чиқади, бу эса молекуланинг мустаҳкамлигини оширади:



Кимёвий хоссалари жиҳатидан дициан худди галогенлар (фтордан бошқа)га ўхшайды. Масалан, у ишқор билан таъсирлашганида:

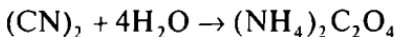


У гидролизланганида худди хлорнинг гидролизланиши каби реакция содир бўлади:



Шунга кўра CN^- ионни «сохта» галогенид-ион деб ҳам аталади.

Дицианнинг чуқур гидролизи натижасида аммоний оксалат ҳосил бўлади:



Ишқор эритмасига дициан таъсир этганда HCN ва HСNO кислота тузлари ҳосил бўлиши юқорида қайд этилган эди.

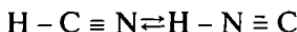
Водород цианид (цианид кислота) чизиқсимон тузилишга эга:



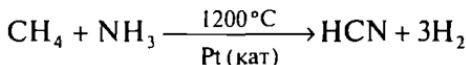
500 °C дан паст температурада CO билан NH₃ орасидаги реакция туфайли HCN ҳосил қилиш мумкин:



Унинг изоцианид номли таутомер шакли ҳам маълум:



Изоцианид кислота цианид кислотага қараганда барқарорроқдир. Саноатда цианид кислота олиш учун метан билан аммиак орасидаги реакциядан фойдаланилади:



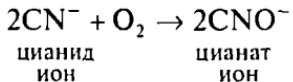
Водород цианид рангиз, осон қўзғалувчан суюқлик, унинг зичлиги 0,097 g·cm⁻³, у 26,5 °C да қайнайди. Ўзига хос (худди наша каби) — ҳид чиқаради. Суолтирилган эритмасидан аччиқ бодом ҳиди келади. —15 °C да қотади, бу жараёнда толасимон кристалл массага айланади. Цианид кислота ва унинг тузлари ниҳоятда заҳарли. Суюқ ҳолатдаги HCN аста-секин полимерлана боради. HCN эндотермик бирикмалар жумласиға киради ($\Delta H_{298}^0 = 109 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$).

CN⁻ — ион d-элементларнинг комплексларини ҳосил қилишда муҳим лигандлик хусусиятга эга.

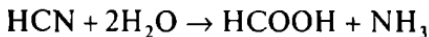
Ишқорий ва ишқорий-ер металларнинг цианидлари сувда яхши эрийди, лекин оғир металларнинг цианидлари сувда ёмон эрийди.

HCN кучсиз кислоталар жумласига киради ($K=7\cdot10^{-10}$).

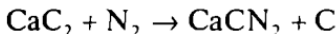
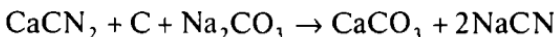
Цианид кислота тузлари қайтарувчилик хоссаларини намоён қиласдилар:



Цианид кислота ҳам гидролизга учрайди:



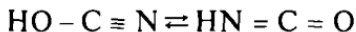
Цианилардан натрий цианид энг күп ишлатилади. Натрий цианид ҳосил қилишда энг күп тарқалган усулдардан бири кальций цианидни күмир ва сода билан бирга қиздиришдан иборат:



Кальций цианамид CaCN_2 муҳим аҳамиятга эга. Уни ҳосил қилиш учун юқори температурада кальций карбид азот билан оксидланади:

Кальций цианамид ўғит сифатида ва углерод бирикмалари ҳамда аммиак олишда ҳам ишлатилади.

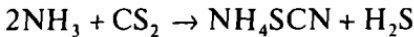
Цианат кислота HCNO ўзининг таутомер шакли изоцианат кислота $\text{HN}=\text{C}=\text{O}$ га эга:



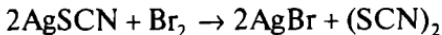
Цианат ва изоцианат кислоталарнинг таутомери қалдироқ кислота $\text{HO}-\text{C}\equiv\text{N}$ ёки $\text{HN}=\text{C}=\text{O}$ дир. Бу кислотанинг симоб тузи (қалдироқ симоб) детанатор сифатида ишлатилади. Цианид кислота қишлоқ хўжалик зараркундаларига қарши қурашда, органик синтезда ва бошқа мақсадлар учун ишлатилади.

Калий цианид ва натрий цианид олтин ажратиб олишда, гальванопластика ва гальваностегияда, шунингдек, бошқа металларнинг цианиларини олишда ишлатилади.

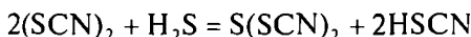
Роданид (тиоцианид) кислота HSCN — мойсимон жуда учувчан суюқлик. HSCN худди HCl каби кучли кислота. Роданид кислота фақат суюлтирилган эритмалардагина мавжуд. Бу кислотанинг аммонийли тузи аммиак ва углерод(IV) сульфиддан олинади:



Роданид кислота кумуш тузининг бром билан ўзаро таъсиридан **диродан** ҳосил бўлади (Содербек, 1919 йил):



Диродан -3°C да суюқланадиган модда. Эркин родан кимёвий жиҳатдан йодга жуда ҳам ўхшайди. У металлар билан бирикади. Диродан (SCN_2)₂ водород сульфид билан қуидаги тенгламага мувофиқ реакцияга киришади:



Водород тиоцианат кислота рангсиз ёғсимон, жуда учувчан, ўткир ҳидли, $+5^{\circ}\text{C}$ да қотадиган суюқлик. Бу кислота соғ ҳолда беқарор модда. Сув билан яхши аралашади. Уни соғ ҳолда қуидагича олиш мүмкін:

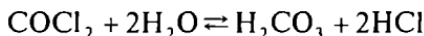


Роданид кислота — кучли кислоталар жумласига киради. Унинг тузлари роданиллар (тиоцианатлар) ҳосил қилиш учун металл цианидларни олтингугурт билан реакцияга киритилади. Тиоцианатлар кимёвий жиҳатдан хлоридларни эслатади. SCN^- —ион Fe^{3+} ион билан түқ-қизил тусли, сувда эрийдиган, лекин ёмон диссоциланадиган $\text{Fe}(\text{SCN})_3$, ни ҳосил қиласы.

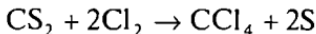
VI.2.9. Углероднинг хлорли ва олтингугуртли бирикмалари

Углероднинг COCl_2 — фосген, CCl_4 — тетрахлорметан, COS — олтингугуртли оксида, CS_2 — углерод(IV) сульфид, H_2CS_3 — тиокарбонат кислота ва ҳоказо бирикмалари ҳам маълум.

COCl_2 — фосген рангсиз, жуда заҳарли, бўғувчи газ. Фосгенни карбонат кислотанинг хлорангидриди деб қаралади:



Тетрахлорметан CCl_4 — ёруғликни яхши синдирадаган рангсиз суюқлик, зичлиги $d=1,593 \text{ g}\cdot\text{cm}^{-3}$, $76,7^{\circ}\text{C}$ да қайнайди, $-22,9^{\circ}\text{C}$ да қотади, сувда эримайди. Кимёвий жиҳатдан пассив модда. Бу модда ё метанни хлорлаш, ёки CS_2 га хлор юбориш йўли билан олинади:

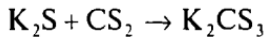


Тетрахлорметан смоласимон моддалар учун эритувчи сифатида, тиббиётда ва ўт ўчириш ишида ишлатилади.

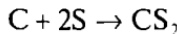
Углерод(IV) сульфид CS_2 — ўзига хос ҳидли, рангсиз, ёруғликни яхши синдирадиган суюқлик, $d=1,262 \text{ g}\cdot\text{cm}^{-3}$.

+46,3 °C да қайнайды, —112,1 °C да қотади. CS_2 нинг молекуласи қутбсиз, у осон алангаланади.

CS_2 билан K_2S аралаштирилганда, калий тиокарбонат ҳосил бўлади:



Углерод(IV) сульфид техникада чўғ ҳолидаги писта кўмир устидан олтингугурт буғи ўтказиш орқали олинади:



CS_2 ҳам турли моддалар (ёғлар, смолалар) учун эритувчи сифатида қўлланилади, лекин унинг ўтга хавфли эканлиги ундан кенг фойдаланишга имкон бермайди. CS_2 вискоза усулида сунъий ипак ишлаб чиқаришда ва қишлоқ хўжалик зааркунандаларига қарши курашда ишлатилиди, у заҳарли.

VI.3. КРЕМНИЙ

Белгиси Si , $Z=14$, электрон конфигурацияси ($\text{KL } 3s^23p^2$). Унинг табиий барқарор изотоплари $^{28}_{14}\text{Si}$ (92,2%), $^{29}_{14}\text{Si}$ (4,7%), ва $^{30}_{14}\text{Si}$ (3,09%) ни ташкил этади.

Силиций — лотинча Silex — «тош» сўзидан олинган.

Кремний асосан кремний(IV) оксид ва силикатлар ҳолида учрайди. Масалан, альбит $\text{NaAlSi}_3\text{O}_8$. Силикатлар формуласини силикат таркибига кирган элементларнинг оксидлари тарзида ёзиш анча қулагай бўлгани учун, альбит формуласи $\text{Na}_2\text{O} \cdot \text{Al}_2\text{O}_3 \cdot 6\text{SiO}_2$ шаклида ёзилади.

Ортоклаз: KAlSi_3O_8 ёки $\text{K}_2\text{O} \cdot \text{Al}_2\text{O}_3 \cdot 6\text{SiO}_2$

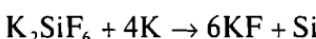
Каолин: $\text{Al}_2\text{O}_3 \cdot 2\text{SiO}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$

Калийли слюда: $\text{K}_2\text{O} \cdot 2\text{Al}_2\text{O}_3 \cdot 6\text{SiO}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$

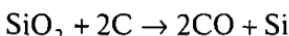
Асбест: $3\text{MgO} \cdot 2\text{SiO}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$

Кварц: $(\text{SiO}_2)_n$

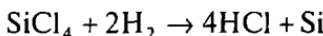
Кремний 1823 йилда Берцелиус томонидан олинган. У қуйидаги реакцияни амалга ошириди:



Олининиши. Техникада қум ва кварцни юқори температурада кокс билан қайтариш орқали аморф кремний олинади:

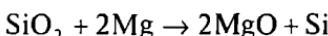


Ярим ўтказгичлар саноати учун керак бўлган тоза кремний олишда, аввал яхши тозаланмаган кремнийга хлор таъсир эттириб SiCl_4 ҳосил қилинади, бу модда учувчан бўлгани сабабли уни фракцион ҳайдаш йўли билан яхши тозаланади, сўнгра у иссиқ найда водород билан қайтарилади:



Ҳосил қилинган кремний зоналар бўйлаб суюқлантириш усули билан тозаланади. Шу тарзда таркибидаги кўшимчаларнинг миқдори $10^{-9}\%$ дан кам бўлган кремний олинади.

Лабораторияда кремний ҳосил қилиш учун кремний (IV) оксид магний билан қайтарилади:



Бу реакцияда магнийдан мўлроқ олинса, магний силицид Mg_2Si ҳам ҳосил бўлади. Реакция давомида портлаш рўй берининг олдини олиш учун дастлабки моддалар аралашмасига 25% MgO ҳам қўшилади. Бу вақтда аморф кремний ҳосил бўлади.

Ферросилиций. Техникада кремний (IV) оксидни темир рудаси иштирокида кўмир билан электр печда қайтариб кремний олинганда кремний ва темир ўзаро ферросилиций номли қотишма ҳосил қиласи. Ферросилиций таркибида 25% темир бўлади. Умуман техникада олинадиган кремний («тоза» ва «металлсизон» кремний) таркибида ёнг камидаги 2-5% Fe бўлади.

Физик ҳоссалари. Кремний иккита аллотропик шакл ўзгариш ҳосил қиласи: кристалл кремний ва аморф кремний. Кристалл кремний жуда қаттиқ ва мўрт кулранг тусли ялтироқ октаэдр шаклидаги кристаллардан иборат. Унинг зичлиги $d = 2,328 \text{ г}\cdot\text{см}^{-3}$. У 1423°C да суюқланади ва 2600°C да қайнайди. Унинг Моос шкаласидаги қаттиқлиги 7 га тенг, у электр токини ўтказади.

Аморф кремний кўнғир тусли кукун. Унинг бирор суюқ металлдаги эритмасини совитиш йўли билан кристалл ҳолдаги кремний олинади. Кристалл ҳолдаги кремний мўрт бўлганлиги учун майдаланганда осонлик билан аморф кремнийга айланади. Шунинг учун аморф кремний аслида кристалл ҳолдаги кремний синиқларидан ибо-

рат. Аморф кремний кристалл кремнийга нисбатан кимёвий реакцияларга тезроқ киришади.

Кимёвий хоссалари. Кремний нисбатан инерт модда. У кучли оксидловчилар билан ҳам, кучли қайтарувчилар билан ҳам реакцияга киришади. Аморф кремний оддий температурада фтор билан бирикиб учувчан SiF_4 ни, 400 °C да хлор билан SiCl_4 ни, 600 °C да кислород билан SiO_2 ни, 1000 °C да азот билан Si_3N_4 ни, 2000 °C да күмір билан SiC ни, бор билан SiB_3 ва SiB_6 ни ҳосил қиласы. Кремний HF ва'унинг HNO_3 билан аралашмасидан ташқары бошқа кислоталарда эримайды. Лекин ишқорларнинг суюлтирилган эритмалари кремний билан реакцияга киришади. Натижада метал силикати ва водород ҳосил бўлади:



Кремний ўз бирикмаларида асосан тўрт валентли. Факат SiO да икки валентли. Кремнийнинг турли элементлар билан боғланиш энергиялари қуйидаги қийматларга эга ($\text{кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$):

$\text{Si}-\text{Si}$	226	$\text{Si}-\text{F}$	567
$\text{Si}-\text{O}$	445	$\text{Si}-\text{Cl}$	392
$\text{Si}-\text{H}$	323	$\text{Si}-\text{Br}$	310
$\text{Si}-\text{S}$	228	$\text{Si}-\text{I}$	235
$\text{Si}-\text{SiC}$	328	$\text{Si}-\text{N}$	340

Бундан қўрамизки, Si нинг электрманфий элементлар (O , Cl , I , Br) билан боғланиши углероднинг ўша элементлар билан боғланишига қарагандা кучлироқ. Лекин $\text{Si}-\text{H}$ ва $\text{Si}-\text{S}$ боғланишлар $\text{C}-\text{H}$ ва $\text{C}-\text{S}$ боғланишлардан кучсизроқдир.

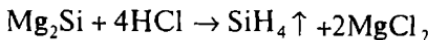
Ишлатилиши. Махсус тозаланган кремний яримўтказгичлар тайёрлаш учун ишлатилади. Кремний кислоталар таъсирига чидамли ва 300 °C га қадар катта электр қаршиликка эга бўлганлиги сабабли жуда қимматли яримўтказгич материал ҳисобланади. Техник кремний кислота ва ўтга чидамли қўйма буюмлар тайёрлашда, водород олишда, пўлат ва темир ишлаб чиқаришда, кремний(IV) хлорид олишда ишлатилади. Таркибида 4% Si бўлган пўлат трансформаторлар тайёрлаш учун жуда зарур металилдир.

Кремний карбиди карборунд SiC чарх-тошлар ва сил-лиқловчи асбоблар тайёрлашда құлланилади.

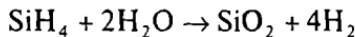
VI.3.1. Кремнийнинг водородли бирикмалари

Кремнийнинг водородли бирикмалари $\text{Si}_n\text{H}_{2n+2}$ формула билан ифодаланади. Масалан, SiH_4 , Si_2H_6 , Si_3H_8 , Si_4H_{10} ва ҳоказо. $\text{Si}-\text{Si}$ боғланиш $\text{C} - \text{C}$ боғланишга қараганда күчсиз бүлганилиги сабабли кремний атомлари ўзаро узун занжирлар ҳосил қылмайды. Силанлар ўз физик хоссалари билан алканларни эслатади, лекин силанлар ҳавода ва сувда бекарор бўлади.

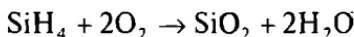
Моносилан SiH_4 магний силицидга хлорид кислота таъсир эттириш натижасида ҳосил бўлади:



Моносилан метандан кўра бекарордир, у 400°C да кремний билан водородга ажралади. Моносилан сув билан қуидагича реакцияга киришади:



Моносилан ҳавода ўз-ўзидан ёниб кетади:



Силанлар кучли қайтарувчи моддалардир.

Силицидлар кремнийнинг электрмусбат элементлар билан ҳосил қылган бирикмаларидир.

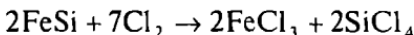
Силицидларнинг ташқи кўриниши металларнинг қотишмаларини эслатади.

Силицидларни олиш учун умумий усул — металлни кремний билан бевосита бириктириш ва кремний (IV) оксидга юқори температурада ортиқча миқдорда металл кўшишдан иборат. Силицидлар катта амалий аҳамиятга эга.

VI.3.2. Кремнийнинг галогенли бирикмалари

$\text{Si}-\text{F}$, $\text{Si}-\text{Cl}$ боғланишлар анча мустаҳкам бўлганилиги сабабли кремнийнинг галогенлар билан ҳосил қылган бирикмалари силанларга қараганда барқарордир. Улар тўйинган ва тўйинмаган бўлиши мумкин.

$180-200^{\circ}\text{C}$ да ферросилицийга хлор таъсир эттириб SiCl_4 ҳосил қилинади:



Бу жараёнда Si_2Cl_6 ва Si_3Cl_8 лар ҳам ҳосил бўлади. SiCl_4 кремний органик моддалар синтез қилишда кенг қўлланади. SiCl_4 — рангсиз суюқлик, зичлиги $d=1,5237 \text{ г}\cdot\text{см}^{-3}$ (0°C да), $\text{SiCl}_4 + 57,6^\circ\text{C}$ да қайнайди, сувда гидролизланади.

Кремний(IV) фторид SiF_4 ўткир ҳидли рангсиз газ. $202,65 \text{ кПа}$ да -87°C да қайнайди. SiF_4 сувда гидролизланади. Бунда ҳосил бўлган HF билан SiF_4 бирикиб, гексафторсиликат кислота $\text{H}_2[\text{SiF}_4]$ ҳосил қиласди.

Бу кислота одатдаги температурада HF ва SiF_4 га парчаланадиган бекарор модда. Лекин унинг сувдаги эритмаси HF ва SiF_4 га парчаланмайди. $\text{H}_2[\text{SiF}_4]$ худди сульфат кислота каби кучли кислотадир. У икки негизли, унинг $0,1 \text{ н}$ эритмадаги диссоциланиш даражаси 76% га teng. Бу кислота дезинфекциялаш хоссасига эга бўлганлигидан озиқ-овқат саноатида турли идишларни дезинфекция қилишда ишлатилади. Кўпчилик металларнинг фторсиликатлари сувда яхши эрийди. Фторсиликатлар силикат саноатида ишлатилади.

VI.3.3. Кремнийнинг кислородли бирикмалари

SiO ва SiO_2 лар кремнийнинг кислородли бирикмаларидир. Кремний(II) оксид SiO_2 ни Si билан қайтарилганда ҳосил бўлади. Қайтарувчи сифатида водород, углеводородлар ишлатилиши мумкин. Бу моддани SiO_2 нинг 1800°C да диссоцилаб ҳам олиш мумкин. Бу модда газ ҳолда турғун, унинг учун $\Delta H_{f,298}^0 = -100 \text{ кЖ моль}^{-1}$, газ ҳолидаги SiO тез совитилганда оч жигарранг аморф маҳсулотга айланади.

Ҳавода қиздирилганда қисман оксидланади, 500°C да сув буғи билан ва CO_2 билан реакцияга киришади (бунда водород ва SiO ҳосил бўлади), 800°C да хлор билан бирикиб SiCl_4 га айланади.

Кремний (IV) оксид SiO_2 табиатда бир неча кристалл ҳолдаги шакл ўзгаришда учрайди: кварц, тридимит, кристобалит SiO_2 дан иборат минералларнинг умумий номи кремнезем (кумтупроқ)дир. Булар қаторига кварц, тридимит, кристобалитдан ташқари, чақмоқтош, ин-фузор тупроқ ва бошқалар киради. SiO_2 , жуда барқарор модда, унинг ҳосил бўлиш иссиқлиги $911,6 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$.

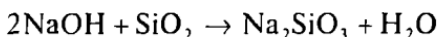
га тенг. Кварц гексагонал системада кристалланади, у ўзининг кристалл шаклини 870 °C га қадар сақлади. 870 °C дан юқорида кварц α -тридимитга айланади. Кварц икки кўринишда бўлади. Унинг бири қутбланган ёруғлик нурининг қутбланиш текислигини ўнг томонга, иккинчи хил кварц чап томонга буради. Бу оптик антипод кристаллар бири иккинчисининг гўё кўзгудаги аксига ўхшайди.

Кварц кўп учрайдиган минерал бўлиб тоғ биллuri, xra топаз, агат, аметист, чақмоқтош ва бошқа минераллар кварцнинг айрим кўринишларидир.

Тридимит ромбик системада кристалланади. Кремнезём 1710 °C да суюқланади.

Аморф кремний (IV) оксид инфузор тупроқ ёки трепел (ёки кизельтур) шаклида бўлади. **Кизельтур** геологик жиҳатдан қадимда яшаган микроорганизмларнинг қобиқлари, қолдиқларидан пайдо бўлган.

У жуда кучли адсорбент ҳисобланади. У ўзига кўп миқдордаги суюқликни шимганда ҳам қуруқ қолаверади. SiO_2 кимёвий жиҳатдан жуда инерт модда. У сувда ҳам, турли (HF дан бошқа) кислоталарда ҳам эримайди, лекин SiO_2 , ишқор эритмасида аста-секин эрийди. Уни ишқор билан аралаштириб қиздирилса силикат кислота тузлари — металл силикатлар ҳосил бўлади;



SiO_4 кислотали оксиддир. Бирор металнинг силикат тузыга хлорид кислота таъсир эттирилганда силикат кислота ҳосил бўлади.

Шунга кўра SiO_4 нисиликат ангирид деб юритилади.

VI.3.4. Силикат кислота ва унинг тузлари

Силикат кислотанинг умумий формуласи $n\text{SiO}_4 \cdot m\text{H}_2\text{O}$. Янги тайёрланган силикат кислота қиёмсизон модда бўлиб, $n\text{SiO}_4 \cdot m\text{H}_2\text{O}$ таркибига эга. H_4SiO_4 метасиликат кислота, H_4SiO_4 — ортосиликат кислота, $\text{H}_2\text{Si}_2\text{O}_7$ — пиросиликат кислота номлари билан аталади. Силикат кислота сувда коллоид эритма ҳосил қиласи. Силикат кислотанинг янги тайёрланган гели сувда, кислота ва ишқорларда маълум даражада эрийди. Силикат кислота таркибида сув миқдори камайган сари унинг сувда, ишқор ва кислоталарда эрувчанилиги камая боради. Силикат кислота қиздирилганда сувга ва силикат ангиридга ажралади.

Шуни ҳам айтиш керакки, энг охирги сув кислотадан жуда қийинлик билан йўқолади.

Силикат кислота жуда кучсиз икки негизли кислотадир. Унинг диссоциланиши икки босқичда боради. Ишқорий металларнинг силикатларигина сувда яхши эрийди. Бошқа металларнинг силикатлари деярли эrimайди. Сувда эрувчан силикатлар гидролиз туфайли ишқорий реакция намоён қилади.

Силикат кислота олиш учун силикатларга HCl ёки NH_4Cl таъсир эттириш керак. SiCl_4 гидролизланиб парчаланганда ҳам силикат кислота ҳосил бўлади. Кремний-органик моддалар парчалангандан ҳам силикат кислота олинади. Биринчи усулда силикат кислота олишда, аввал коллоид эритма ҳосил бўлади, бирмунча вақт (баъзан жуда узоқ вақт) ўтгач, силикат кислота чўкмага тушади.

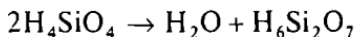
Силикат кислотани электролитлар кўшимчасидан диализ орқали тозалаш мумкин. Бунинг учун силикат кислотанинг коллоид эритмасини яримўтказгич тагли (пергамент қофоз, колладий) халтага солиб тоза сувга ботириб қўйилади. Сув тез-тез янгилаб турилади.

Ҳалтадаги электролитлар сувга ўтиб кетади-да, силикат кислота тозаланиб қолади. Шундай йўл билан тозаланган силикат кислотанинг коллоид эритмасини вакуумда буғлатиш орқали тиниқ ивиқ ҳолдаги силикат кислота олинади. Бу ивиқ қуритилганда с и л и к а г е л ь ҳосил бўлади. У жуда яхши адсорбент бўлиб, буг, ёғ, нефть ва бошқа моддаларни тозалашда кенг қўлланилади.

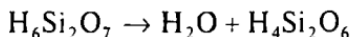
Юқори сифатли силикагель олиш учун ортосиликат кислотанинг ортоэфирларини гидролитик парчаланишидан фойдаланилади. Кремний-органик моддаларни парчалаш йўли билан олинадиган силикат кислота тиббиётда ўпка, артериосклероз ва бошқа касалликларни даволаш учун зарур бўлган турли препаратлар тайёрлашда ишлатилиади.

Полисиликат кислоталар — молекуласи таркибида бирдан ортиқ кремний атомлари бўлган кислоталардир.

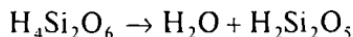
Уларни мета ва ортосиликат кислотанинг конденсатланиш маҳсулотлари деб қараш керак. Масалан, агар ортосиликат кислотанинг иккита молекуласидан 1 молекула сув чиқиб кетса, қуйидаги конденсатланиш реакцияси содир бўлади:



Яна бир молекула сув чиқиб кетса:

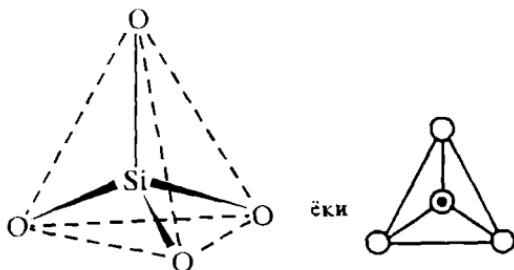


Яна бир сув молекуласи чиқиб кетганида эса:

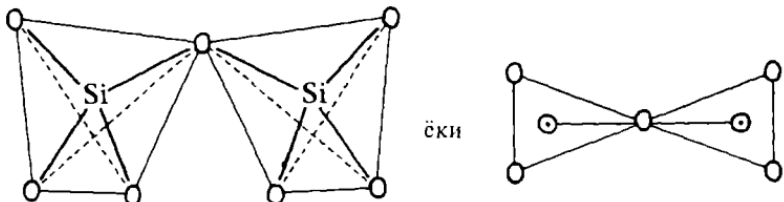


ҳосил бўлади. Бу реакциялар натижасида учта **дисиликат кислота** вужудга келади. Агар учта ортосиликат кислота молекуласидан кетма-кет бир неча сув молекулалари чиқиб кетса, $\text{H}_{10}\text{Si}_2\text{O}_{11}$, $\text{H}_8\text{Si}_3\text{O}_{10}$, $\text{H}_6\text{Si}_3\text{O}_9$, $\text{H}_4\text{Si}_3\text{O}_8$, $\text{H}_2\text{Si}_3\text{O}_7$, лар ҳосил бўлади. Ортосиликат кислотанинг тўрт, беш ва олтига молекулалари ўзаро конденсатланганда бир неча **тетра, пента, ва гексасиликат** кислоталар ҳосил бўлади, масалан, $\text{H}_6\text{Si}_6\text{O}_{14}$, $\text{H}_4\text{Si}_4\text{O}_{13}$, $\text{H}_2\text{Si}_2\text{O}_{12}$. Бу мулоҳазалардан кўрамизки, **полисиликат кислотанинг** хиллари жуда кўпдир. Демак, уларни тузлари — полисиликатлар ҳам кўп. Та-биатда кремний минераллар турларининг кўп учрашига сабаб ҳам ана шунда. Силикат ва полисиликатларни рентген нурлари билан текшириш бу моддаларнинг кристалл панжарасида тетраэдр шаклига эга бўлган SiO_4^4- анионлари борлигини, улар бир-бири билан кислород атомлари орқали бирикканлигини тасдиқлайди. Тетраэдрнинг марказига Si атоми жойланган бўлиб, унинг чўққиларида кислород атомлари туради. Силикатларни кристалл тузилишига қараб қуйидаги олти синфга бўлинади:

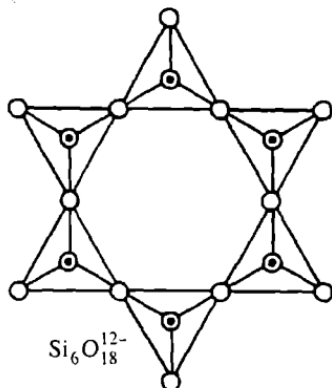
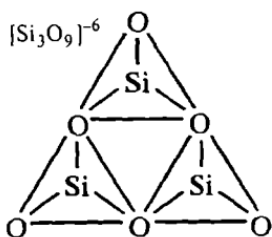
1. **Якка-якка (бир аъзоли) силикат иони** SiO_4^{4-} — тетраэдрлардан иборат ортосиликатлар, буларга оливин номли ортосиликат ($\text{Fe}, \text{Mg}_2\text{SiO}_4$, фенакит Be_2SiO_4 , циркон ZrSiO_4 ва бошқалар мисол бўла олади.



2. **Пиросиликат (ёки дисиликат)лар** — буларда иккита SiO_4^{4-} тетраэдри ўзаро битта умумий кислород атоми орқали бирлашган, масалан, $\text{Sc}_2\text{Si}_2\text{O}_7$; **гемиморфий** $\text{Zn}_4\text{Si}_2\text{O}_7 \cdot (\text{OH})_2 \cdot \text{H}_2\text{O}$:



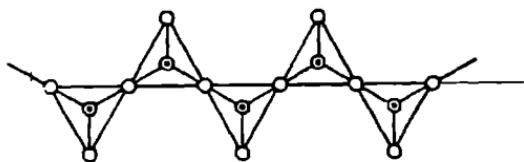
3. **Циклик силикатлар** — таркибида бир неча SiO_4 тетраэдрлари бир-бери билан ўзларининг иккита кислород атомлари орқали бирлашган бўлади: Масалан, берилл минерали $\text{Be}_3\text{Al}_2(\text{Si}_2\text{O}_5)_6$ циклик (ҳалқасимон) силикатларга мисол бўла олади:



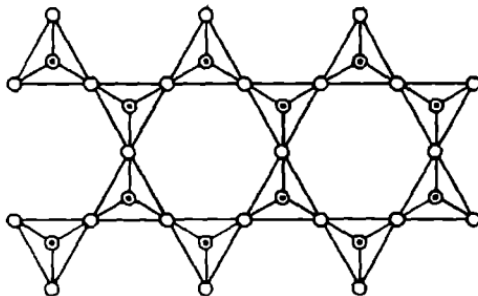
4. **Чексиз занжирдан** иборат силикатлар (**пироксенлар ва амфиболлар**). Пироксенлар таркибида бир-бери билан кетма-кет боғланган SiO_4^{4-} ионлари бўлади. Уларда занжир ҳосил қилишда тетраэдр чўққиларидаги иккита кислород атоми қатнашади. Бундай занжирларда кремний атомларининг сони чексиз ҳам бўлиши мумкин.

Мисол тариқасида сподумен — $\text{LiAl}(\text{SiO}_3)_2$ ни келтириш мумкин.

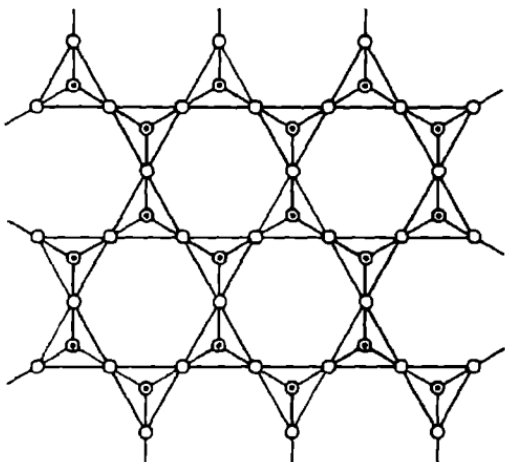
Амфиболлар таркибида $\text{Si}_4\text{O}_{11}^{6-}$ дан ташкил топган тасмасимон занжир тузилишига эга бўлган звеноларнинг такрорланиши ҳисобига кетма-кетликда учта кислород атоми



қатнашади. Бундай моддаларга мисол тариқасида тромолит $\text{Ca}_2\text{Mg}_5(\text{Si}_4\text{O}_{11})_2(\text{OH},\text{F})_2$ ва табийи **асбестларни** келтириш мүмкін. Шу турнинг янада мураккаброқ кўри-ниши кремний атоми қатнашган қатор сони ортиқроқ бўлиши мүмкін. Бундай тузилишга эга бўлган муҳим



минераллардан **каolinит** $\text{Al}_2\text{Si}_2\text{O}_5(\text{OH})_4$, тальк $\text{Mg}_6(\text{Si}_8\text{O}_{20})(\text{OH})_4$, **слюдалар** тоифасига би отит $\text{K}(\text{Mg},\text{Fe})_3 \cdot (\text{AlSi}_3\text{O}_{10})(\text{OH})_2$ ёки **мусковит** $\text{K}_2\text{Al}(\text{Al},\text{Si}_3\text{O}_{10})_2(\text{OH},\text{F})_4$ ни айтиб ўтамиз. Слюдалар занжир ҳосил қилувчи кремний атомидан ташқари алюминий атоми ҳам иштирок этадиган ҳолатларга мисол бўла олади.



5. Чексиз қаватлардан тузилган силикатлар нинг таркибида бир-бiri билан батамом кўндаланг бирлашган SiO_4^{4-} тетраэдрлари кетма-кет равишда жойлашади. Уларда $(\text{Si}_2\text{O}_5)^{2-}$ ионлар ўзаро кислород атомлари орқали бирлашади, бунда n-чексиз катта қийматга эга бўлиши мумкин.

6. Уч ўлчамли фазовий тўрлардан иборат силикатлар асосида, бир-бiri билан тўртала кислород орқали ўзаро бириккан $(\text{SiO}_4^{4-})_n$ ётади. Фазовий турлардаги кремний атомлари алюминий атомларига алмашиниши натижасида **алюмосиликатлар** ҳосил бўлади. Дала шпати ана шу охирги синфга мисол бўла олади.

Табиий **силикатларда** — кремний ва алюминий ўзаро кислород атомлари орқали бириккан бўлади.

Юқорида санаб ўтилган бирикмалардаги кремний атоми миқдори ортиб борган сари кислород атомлари фақат кремний атомлари билангина боғланган ҳолат юзага келади ва улар табиий минерал **тоғ биллури** $(\text{SiO}_2)_n$ га айланади.

Бир вақтнинг ўзида ҳам кремний, ҳам алюминий туттган алюмосиликатларнинг уч турига кирадиган минераллар катта аҳамиятга эга. Улар кристалл панжаралари уч ўлчамга эга бўлган тетраэдрлар тўридан иборат бўлган $[(\text{Al}, \text{Si})\text{O}_4]$ структура ҳосил қиласидилар.

Бу группаларнинг биринчиси **дала шпати** деб аталган $M[(\text{Al}, \text{Si})_4\text{O}_8]$ — минералларда металл катионининг хусусиятига қараб яна икки хил минерал ҳосил қиласиди. Агар M ўлчами катта (K^+ , Ba^{2+} каби) бўлган **ортоклаз** $\text{K}(\text{Al}, \text{Si}_3\text{O}_8)$ ва **цельзион** $\text{Ba}(\text{Al}_2\text{Si}_2\text{O}_8)$ группачаси ва ўлчамлари кичик бўлган ионлар (Na^+ ёки Ca^{2+}) тутувчи **альбит** $\text{Na}(\text{Al}, \text{Si}_3\text{O}_8)$ ва **анортит** $\text{Ca}(\text{Al}_2\text{Si}_2\text{O}_8)$ группачалари бир-бираидан фарқ қилинади. Улар қуррамизнинг қурилиш минералларидир: Ернинг тахминан 50% ини ташкил қилувчи **гранитлардир**.

Иккинчи группани умумий формуласи $M_x^{I}M_y^{II}$ $(\text{Al}_{x+2y}\text{Si}_2\text{O}_{2x+4y+2z})$ $n\text{H}_2\text{O}$ бўлган алюмосиликатлар ташкил этади. Улар ғовакли кенг туйнукли каналчаларда сув молекуласига алмашина оладиган катионларга эга бўлади. Бундай минераллар **цеолитлар** деб аталади (сунъий усулда ҳам тайёрланади) ва кўп миқдорда катионини алмашина оладиган, баъзиларининг сувини қочиргандан ке-

йин молекуляр элак сифатида ҳам ишлатилади. Цеолит ғовакларида зарядсиз молекулалар (CO_2 , NH_3 ва бошқалар) ҳам ютилиши маълум, улар кислотали катализаторлар вазифасини ҳам бажараолади.

Учинчи хил алюмосиликатлар сунъий ва табиий **ультрамаринар** [масалан, $(\text{Na}, \text{Ca})_8(\text{Al}, \text{Si})_2\text{O}_{24}$ (S, SO_4)] кўк ва зангори рангли сув тутмаган бирималардир. Уларнинг равшан тиниқ ранги S_3^- (кўк ранг ҳосил қилувчи хромофор) ёки S_2^- ва S_4^- (яшил рангли хромофорлар) ёхуд S_4^- (қизил рангли) анион-радикаллар мавжудлигидан келиб чиқади.

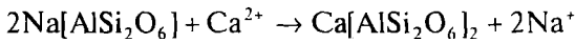
Клатратлар тўрсимон ғовакли, қатлам-қатлам, катакли ёки каналсимон бўшлиқларга эга бўлган моддалардир. Бундай моддаларда атомлар, ионлар ёки молекулалар «мехмон» сифатида асосий модда *клатрат* — «мезбон»нинг бўшлиқларида жойлашади. Бундай қаватларап бўшлиқларда сув молекулалари қиздирилганда осон чиқиб кетиши мумкин. Масалан, $\text{Ca}, \text{Mg}, (\text{MgFe}^{3+}\text{Al})_6(\text{Al}, \text{Si})_8\text{O}_{20} \cdot 8\text{H}_2\text{O}$ сувсизлантирилгандан сўнг минерал қаватлари бир-биридан ажралади, бундай ҳолда уларнинг зичлиги камаяди ва енгил тўлдирувчи сифатида қофоз, пластиклар ва мойли бўёқларга қўшиш учун қулайдир.

Табиий силикатлардан шиша, керамика (сопол буюмлар), чинни ва фаянс, қурилиш материаллари ҳамда қовуштирувчи аралашмалар ишлаб чиқарилади.

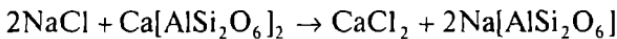
Цеолитлар ҳам б та синфга бўлинади. Цеолитларда SiO_4^{4-} ва AlO_4^{5-} ионлари ўзаро шундай бирлашади, уларнинг орасида бўш каналлар ҳосил бўлиб, бу каналларга мусбат зарядли ионлар (ҳатто сув, карбонат ангидрид, аммиак молекулалари) жойлашади. Сув молекулалари кристаллдан чиқиб кетганда ёки кристаллга кирганда кристалл панжарада ҳеч қандай ўзгариш рўй бермайди.

Цеолитларга **натролит** $\text{Na}_2[\text{Al}_2\text{Si}_3\text{O}_{10}] \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ мисол бўла олади. Цеолитлар бошқа моддаларни ютиш (абсорбент) хусусиятига эга. Баъзи цеолитлар эритмалардаги ионларни ўз таркибидаги ионларнинг эквивалент миқдорига алмаштира олади. **Каолин** (ёки дала шпати)ни кварц ва сода билан бирга 1000°C гача қиздириш йўли билан саноатда пермутит номли синтетик алюмосиликатлар олинганига анча вақт бўлди. Пермутитлар буғ қозонлари учун

керақли сувни юмшатиши мақсадида құлланиб келди, чунки пермутиттің үз таркибидаги натрий ионини сувга беріб ўзи сувдаги кальций ионини олади:



Сувни тозалашда құлланилиб кальцийли шаклға ўтган пермутитни ош тузининг концентранттан әритмаси билан ювилса, у қайтадан натрийли шаклға ўтади:



Демек, пермутит — ион алмаштиргич моддадир.

Ультрамарин. Агар каолин, сода, олтингугурт ва кукун ҳолидаги писта-күмир аралашмаси қыздыриб суюқлантирилса, яшил-күк тусли масса ҳосил бўлади. Агар ана шу моддани кўп миқдордаги олтингугурт билан аралаштириб қаттиқ қыздырилса, зангори бўёқ ультрамарин (синька) $\text{Na}_8(\text{AlSiO}_4)_6\text{S}_2$ ҳосил бўлади.

Кўк нур сариқ нур билан қўшилганида оқ нур ҳосил бўлиши туфайли ультрамарин кир ювишда «синька» сифатида, қофоз, қанд, крахмалнинг рангини тиниқ оқ қилишда ишлатилади. Табиатда учрайдиган ультрамарин лаурит — натрий ва алюминий силикатлари билан натрий сульфиддан иборат бирикмадир.

Ишқорий металларнинг силикатлари **эрувчан шишалар** деб аталади. Эрувчан шишалар кварц-қумга ишқорий металларнинг карбонатлари ёки гидроксидларини қўшиб суюқлантириш йўли билан олинади.

Шишанинг хиллари. Силикатлар (айниқса, таркибида иккита ва ундан ортиқ катиони бўлганлари) қотган вақтида шишага айланади. Шишалар худди табиий минераллар каби мураккаб таркибли бўлади. Дераза шишаси $\text{Na}_2\text{O} \cdot \text{CaO} \cdot 6\text{SiO}_2$ таркибга эга.

Уни ҳосил қилиш учун оқ қумга натрий ва кальций карбонатлар қўшиб 1000 °C да суюқлантирилади.

Махсус шишалар ҳосил қилиш учун бу хомашёга турили элементларнинг оксидлари қўшилади. Масалан, «пирекс» шиша тайёрлашда B_2O_3 , ва Al_2O_3 , билур шиша тайёрлашда эса PbO қўшилади.

Ҳозирги вақтда одатдаги тахтасимон шишалар билан бир қаторда шиша тола ишлатилмоқда. Ундан тўқ ималар, оптика узаттичлар тайёрланади. Шиша тола ва бошқа по-

лимер материаллардан шиша пластика ишлаб чиқарылмоқда. Бу материал енгил ва коррозияга чидамли бўлганлиги учун қурилишда кўп ишлатилади.

Шишасимон модда аниқ температурада суюқланмасдан, температуралар оралиғида суюқланади. Шунга кўра, шишасимон моддани ниҳоятда қовушқоқ ўта совиган суюқлик деб талқин қилинади.

VI.4. ГЕРМАНИЙ

¹Белгиси—Ge. Z=32. Электрон конфигурацияси: KLM4s²4p².

Табиий германий таркибидаги барқарор изотоплари $^{70}_{32}\text{Ge}$ – 20,55%, $^{72}_{32}\text{Ge}$ – 20,35%, $^{73}_{32}\text{Ge}$ – 7,78%, $^{70}_{32}\text{Ge}$ – 36,50%, $^{76}_{32}\text{Ge}$ – 7,78%, ни ташкил этади! Германийнинг жуда кўп сунъий радиоактив изотоплари олинган.

Германий мавжудлигини ва унинг хоссаларини дастлаб 1871 йили Д. И. Менделеев башорат қилган эди. Уни «экасилиций» деб атади ва даврий системада бу элемент учун бўш катак қолдирди.

1885 йилда германиялик олим К. Винклер аргиродит номли минерални анализ қилганида ундаги элементларнинг умумий массаси 100% бўлиши учун 6,96% етмаслигига асосланиб аргиродит таркибida номаълум янги элемент бор деб фараз қилди. Кейинги тадқиқотлар ҳақиқатан ҳам аргиродит таркибida янги элемент борлигини ва унинг барча хоссалари Д.И.Менделеев тавсифлаган «экасилиций»никига ўхшашлигини кўрсатди. Винклер бу янги элементни 1886 йилда «Германий» деб атади.

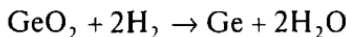
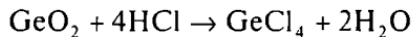
¹Германий тарқоқ элемент. Унинг асосий минераллари: аргиродит $4\text{Ag}_2\text{S} \cdot \text{GeS}_2$, ёки $\text{Ag}_8 \cdot \text{GeS}_6$ (бунда 5–7% Ge бор). Африкада учрайдиган германит $3\text{Cu}_2\text{S} \text{ FeS}_2 \text{ 2GeS}_2$, да 10% га қадар Ge бўлади!

Германий минералларида галлий ҳам учрайди. Масалан, германитда галлийнинг миқдори 1,8% га етади. Германий темир ва рух рудалари таркибida ҳам учрайди, бунинг сабаби шундаки, Ge^{2+} ионинг радиуси 0,074 нм, темир иони Fe^{2+} радиуси 0,072 нм га яқин.

Шунингдек, Ge ёнувчи сланецларда, тошкўмирларда ҳам учрайди. Баъзи тошкўмирлар таркибida германийнинг миқдори 1% га етади.

Германий олиш учун таркибida шу элемент тутган рудага хлорид кислота таъсир эттириб, аввал германий(IV)

хлорид ҳосил қилинади. Уни яхши тозалаб, сув таъсир эттириб германий (IV) оксид олинади ва ниҳоят, уни водород билан қайтарилганда германий ҳосил бўлади:



Тоза германий кулранг тусли металл. Унинг зичлиги $5,32 \text{ г. см}^{-3}$. $958,5^\circ\text{C}$ да суюқланади ва 2690°C да қайнайди! Олмос турида кристалланади. Унинг атом радиуси $0,139 \text{ нм}$. Германийда металл хоссалари кучсиз ифодаланган. Мўрт, уни механик ишлаш қийин. Германийнинг электрод потенциали жуда кичик $E^\circ = 0,02 \text{ В}$. Германий типик яrimўтказгичлар тоифасига киради. Германий одатдаги температурада ҳавода барқарор. Чўф ҳолатигача қиздирилганда оксидланиб GeO га ўтади. Германийга суюлтирилган хлорид ва сульфат кислота таъсир этмайди. Нитрат кислота германийни $\text{GeO}_2 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$ га қадар оксидлайди. Германий ўз биримларидаги +2 ва +4 оксидланиш даражасини намоён қиласди.

¹Германийнинг бир неча гидриди маълум, масалан, GeH_4 , Ge_2H_4 ва Ge_3H_8 . Улар кремний гидридларидан ҳам бекарор. GeH_4 ни моногерман деб аталади. У рангсиз газ, $-88,9^\circ\text{C}$ да қайнайди. ¹

Германий 250°C гача қиздирилганида галогенлар билан бириниб тетрагалогенилар (масалан, GeCl_4) ҳосил қиласди. GeF_4 рангсиз газ, GeCl_4 - рангсиз суюқлик, GeBr_4 - рангсиз суюқлик, GeI_4 - сарик рангли қаттиқ модда. Германий гидроксид Ge(OH)_4 амфотер хоссага эга, лекин унинг кислоталик хоссалари кучлироқ ифодаланган. H_2GeO_3 - метагерманат кислота. Унинг тузлари M_2GeO_3 германатлар деб аталади (бу ерда M - бир валентли металл). Германий(IV)сульфид GeS_2 оқ рангли қаттиқ жисм, у ишқорий металларнинг сульфидларида эрийди. Германий асосан электроника ва радиотехника учун керакли яrimўтказгич асбоблар тайёрлашда ишлатилади. Германий қотишмаларидан кристалл детекторлар тайёрланади. Германийнинг ўзи ва GeO_2 катализатор сифатида ҳам кўлланилади.

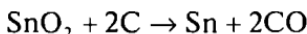
VI.5. ҚАЛАЙ

Белгиси Sn. Z=50, электрон конфигурацияси KI.M4s²4p⁶ 4d¹⁰5s²5p². Қалайнинг 10 дан ортиқ сунъий радиоактив изо-

топлари олинган. Улардан — $^{113}_{50}\text{Sn}$ ярим емирилиш даври 118 кун, $^{119}_{50}\text{Sn}$, ярим емирилиш даври 175 кун ва $^{122}_{50}\text{Sn}$, ярим емирилиш даври 136 кун, булар радиоактив индикаторлар сифатида фойдаланилади. Қалай инсониятга қадим замонлардан бери маълум бўлган элемент, тарихий маълумотларга қараганда қалайнинг мис билан қотишмаси — бронзадан инсон милоддан 4000 йил бурун фойдаланган.

Қалай табиатда эркин ҳолатда деярли учрамайди, унинг энг муҳим минерали **қалайтош** SnO_2 (касситерит) бўлиб, энг бой рудаларда 5—6% қалай учрайди. Қалай жуда зарур металл бўлганлиги сабабли, ҳатто таркибида 0,1—0,15% қалай бўлган рудалар ҳам саноат учун катта аҳамиятга эга. Бундай рудалар бойитилиб, ундан қалай олинади. Қалай рудалари МХД, Хитой, Индонезия, Конго ва бошқа жойларда учрайди.

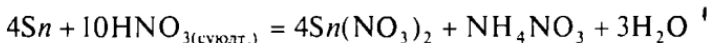
Олиниши. Қалайтошни юқори температурада кўмир билан қайтариб қалай олинади:



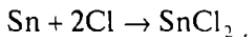
Консерва банкаларини қайта эритиш йўли билан ва электролиз усулида ҳам қалай олинади.

Хоссалари. Қалай осон яссиланадиган ва осон суюқланадиган, кумушдек оқ ва юмшоқ металл! Унинг зичлиги $7,31 \text{ г}\cdot\text{см}^{-3}$, $231,8^\circ\text{C}$ да суюқланади ва 2620°C да қайнайди. Қалай полиморф модда, одатдаги оқ қалай (β -қалай) $+13,2^\circ\text{C}$ дан юқорида барқарор бўлиб, тетрагонал панжарага эга. Агар β -қалай қаттиқ (-33°C гача) совитилса, у кулранг ва кубик структурадаги α -қалайга айланади. Бу вақтда қалайнинг солиштирма ҳажми 25,6% га ортиб кетади, α -қалайнинг зичлиги $5,84 \text{ г}\cdot\text{см}^{-3}$, натижада қалай буюм сирти шўраланиб уваланади. Бу ходиса «қалай вабоси» номини олган (бундай номнинг берилишига сабаб β -қалайнинг α -қалайга айланиши α -қалай иштирокида жуда тезлашади, гўё «касал» тез юқади). Кулранг қалай суюқлантирилганда қайтадан оқ қалай ҳосил бўлади. Шунинг учун қалай буюмни жуда совуқ жойда қолдириш ярамайди. Қалай бошқа металлар билан қотишмалар ҳосил қиласди.

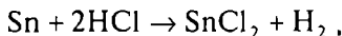
Қалай, одатдаги температурада ҳавода ҳам, кислородда ҳам оксидланмайди. Сув билан реакцияга киришмайди, суюлтирилган кислоталар қалайга жуда секин таъсир этади:



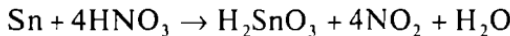
¹Кучли оксидловчилар юқори температурада қалайни оксидлаб, уни икки ва тўрт оксидланиш даражасидаги ҳолатга ўтказади:



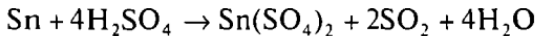
¹Қайноқ концентранган хлорид кислота қалайни эритади:



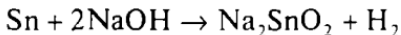
Қайноқ концентранган нитрат кислота қалай билан реакцияга киришиб, қалайни сувда ва кислоталарда эримайдиган оқ тусли кукунга β=станнат кислотага айлантиради:



Қайноқ концентранган сульфат кислота билан қалай реакцияга киришиб қалай(IV) сульфатга ўтади:



Қалай амфотер хоссага эга бўлганлиги сабабли, кучли ишқорларда эриб **станнитларга** айланади:



Қалайнинг иккита оксиди: қалай(II) оксид SnO ва қалай(IV) оксид SnO_2 маълум.

Қалай бирикмаларининг хоссалари. Тўрт валентли Sn оксиidi ва гидроксиdi кучсиз кислота хоссаларини намоён қилади. Икки валентли қалай гидроксиdi эса амфотер хоссага эга, лекин унинг асосли хоссаси анча яққол ифодаланган.

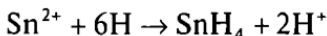
Тўрт валентли қалай бирикмалари германий ва кремнийнинг бирикмаларини эслатади. Масалан, қалай(IV) хлорид суюқ моддадир.

Икки валентли қалайнинг галогениidlари одатда тузларни эслатади. Икки ва тўрт валентли қалай галогениidlари сувдаги эритмаларда гидролизга учрайди. Икки валентли қалай бирикмалари қайтарувчи хоссаларига эга. Қалай бирикмалари рангсиз бўлади, фақат SnO — қора рангли, SnS — тўқ жигарранг, SnS_2 — сариқ ранглиdir.

Қалайнинг водородли бирикмалари SnH_4 (**станнан**), Sn_2H_6 (**дистаннан**)лар яхши ўрганилган, лекин SnH_2 олин-

ган эмас. Қалайнинг SnH_4 , Sn_2H_6 (ва умуман $\text{Sn}_n\text{H}_{2n+2}$ таркибли) гидридлари бевосита усуллар билан ҳосил қилинади. Уларнинг баъзилари газлар, баъзилари суюқликлар ва қаттиқ жисмлардан иборат. Уларнинг таркибидаги кимёвий боғланиш ковалент хусусиятга эга.

Қалай гидрид SnH_4 магний станнидга хлорид кислота таъсирида ҳосил бўлади. SnH_4 ни икки валентли қалай тузининг хлорид кислотадаги эритмасини қўрғошин катодда қайтариш йўли билан ҳам ҳосил қилиш мумкин:



Қалай гидрид 140°C да парчаланадиган газ бўлиб, унинг қотиш температураси -150°C , қайнаш температураси $-51,8^\circ\text{C}$. SnH_4 жуда ҳам заҳарли модда.

Қалай(IV) оксид SnO_2 қалайнин ҳавода ёндириш орқали олинади, шунингдек, қалайнин концентранганд HNO_3 билан оксидлаб ҳосил бўлган станнат кислота қаттиқ қиздирилганда ҳам SnO_2 олинади.

SnO_2 сувда ва хлорид кислотада эримайди, лекин концентранганд сульфат кислотада узоқ вақт қиздирилганда у қалай(IV) сульфатга айланади. Қалай(IV) оксид ишқор эритмаларида эримайди, лекин қиздирилганда қуруқ ишқор билан реакцияга киришади.

Қалай (IV) гидроксид $\text{Sn}(\text{OH})_4$ амфотер гидроксид бўлиб, унда кислота хоссалари устун туради. У икки шакл ўзгаришда бўлади, улардан бири α -станнат кислота ва иккинчиси β -станнат кислотадир. Янги чўқтирилган ва кислоталарда эрувчан қалай(IV) оксид α -станнат кислота деб юритилади. Унинг таркибини $\text{SnO}_2 \cdot n\text{H}_2\text{O}$ формула билан ифодалаш мумкин. Бу модда узоқ вақт турса, гель шаклидаги β -станнат кислотага айланаб қолади.

α -станнат кислота ишқорларда эрийди:



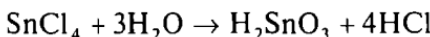
β -станнат кислота эса ишқорларда ҳам, кислоталарда ҳам эримайди.

Қалай (II) оксид қалайнинг кислород кам шароитда ёнишидан ёки $\text{Sn}(\text{OH})_2$ нинг CO_2 атмосферасида парчаланишидан ҳосил бўлади. Унинг асосли хоссалари қалай(IV) оксидникидан кучлироқ ифодаланган, SnO қиздирилганда парчаланади (ҳавосиз шароитда 400°C да):



Қалай (II) гидроксид $\text{Sn}(\text{OH})_2$, оқ тусли сувда кам эрувчан амфотер модда. У ишқорларда эриганда станнитлар ҳосил бўлади.

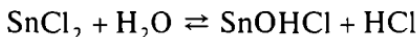
Қалай(IV) хлорид SnCl_4 — ҳавода тутайдиган тиниқ суюқлик, -36°C да қотади. $114,1^\circ\text{C}$ да қайнайди. Унинг зичлиги $2,229 \text{ g}\cdot\text{cm}^{-3}$ га тенг. У қалай металига ёки SnCl_2 га хлор таъсир этишидан ҳосил бўлади. Техникада оқ тунука қолдиқларига хлор таъсир эттириш йўли билан SnCl_4 олиниади. SnCl_4 сувдаги эритмада гидролизланади:



Қалай (II) хлорид SnCl_2 кучли электролит бўлиб, туз хоссаларига эга, сувда яхши эрийди. У металл хлоридлари билан, масалан, $\text{K}_2[\text{SnCl}_4]$ таркибли комплекслар ҳосил қиласди. Қалай(II) хлорид ва қалай(II) галогениidlар германий(II) хлорид каби кучли қайтарувчиридир. Масалан, қалай(II) хлорид таъсирида сулема HgCl_2 каломельга, ҳатто металл ҳолдаги симобга қадар қайтарилади.

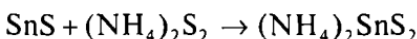


Қалай(II) хлорид сувдаги эритмада гидролизга учрайди. Шунга кўра қалай(II) хлориднинг сувдаги эритмалари кислотали реакцияга эга. Унинг жуда ҳам суюлтирилган эритмаларида гидролиз туфайли оқ рангли лойқа шаклидаги асосли тузлар ҳосил бўлади:

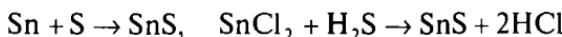


Қалайнинг олтингугурт билан иккита бирикмаси маълум: улардан бири — қалай(II) сульфид SnS , иккинчиси — қалай(IV) сульфид SnS_2 дир.

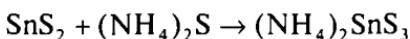
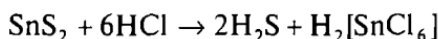
Қалай(II)сульфид SnS — қорамтири-жигар ранг тусли қаттиқ модда, сувда ва суюлтирилган кислоталарда ва аммоний сульфиднинг рангсиз эритмасида эримайди, лекин аммоний полисульфид SnS нинг сариқ тусли эритмасида икки валентлиги қалайни оксидлаб тўрт валентли ҳолатга ўтказади:



Қалай(II) сульфид қалайнинг олтингугурт билан бириқишидан, шунингдек, икки валентли қалай тузлари билан водород сульфид орасидаги алмашиниш реакцияси натижасида ҳосил бўлади:



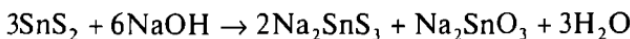
Қалай(IV) сульфид SnS_2 — сувда, суюлтирилган кислоталарда эримайдиган сариқ рангли қаттиқ модда бўлиб, концентрланган кислоталарда, ишқорларда ва аммоний сульфидда яхши эрийди:



Қалай (IV)сульфид тўрт валентли қалай тузлари эрит- масига водород сульфид таъсир этишидан ҳосил бўлади. Шунингдек, майдаланган қалай билан олтингугурт ара- лашмаси аммоний хлорид иштирокида қиздирилганда ҳам, қалай (IV)сульфид ҳосил бўлади.

Мана шу усулда олинган қалай(IV) сульфид олтин ранг — сариқ бўлиб, уни «олтин ҳал» деб аталади ва ёғоч буюм- ларни, гипсдан ясалган ҳайкалларни бўяш учун ишлати- лади.

Қалай(IV) сульфидга ишқор қўшиб қиздирилса, ти о - с т а н на т л а р ҳосил бўлади.



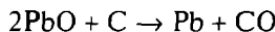
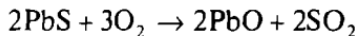
VI. 6. ҚЎРГОШИН

Белгиси Pb. Z=82. Электрон конфигурацияси KLMNO_{6s²6p²}. Табиий барқарор изотоплари $^{204}_{82}\text{Pb}$ (1,48%), $^{206}_{82}\text{Pb}$ (23,6%), $^{207}_{82}\text{Pb}$ (22,60%) ва $^{208}_{82}\text{Pb}$ (52,30%).

Қўрошин рудалардан ажратиб олиш осон бўлганлиги учун қўрошин инсонларга қадим замонлардан бери маъ- лум. У фақат бирикмалар ҳолида учрайди. Қўрошиннинг энг муҳим минерали **галенит** ёки **қўрошин ялтироғи** PbS дир. Унинг **ангелезит** — PbSO₄, **щеррусит** — PbCO₃, **кроко- ит** — PbCrO₄, каби минераллари ҳам саноат аҳамиятига эга. Қўрошин уран ва торий элементларининг радиоактив емирилишидан келиб чиқсан энг охирги маҳсулот сифа- тида уран ва торий рудаларида учрайди. Уран $^{235}_{92}\text{U}$ дан ке-

либ чиққан күрғошиннинг атом массаси 207, торий $^{232}_{90}\text{Th}$ дан ҳосил бўлган күрғошинники 208 ва уран $^{238}_{92}\text{U}$ дан келиб чиққан күрғошинники 206 га тенг. Табиий күрғошин бу изотоплар аралашмасидан иборат.

Саноатда күрғошинни асосан күрғошин сульфиддан ва қисман күрғошиннинг кислородли бирикмаларидан олинади. Күрғошин рудаларида күрғошин миқдори 4% чамаси бўлади. Шу сабабли аввал рудани флотация йўли билан бойитилиб, концентрат олинади. Сўнгра уни маҳсус печда ҳаво оқимида мумкин қадар тўлиқ равишда куйдирилади. Ҳосил бўлган күрғошин(II) оксидни вертикал печда кокс билан қайтарилади:



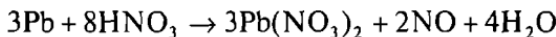
Хоссалари. Күрғошин кул ранг тусли ялтироқ металл бўлиб, унинг сирти ҳавода хираланиб қолади. Күрғошиннинг қалин бўлмаган бўлакларини личоқ билан кесиши мумкин; күрғошин оғир металл, унинг зичлиги $11,34 \text{ g}\cdot\text{cm}^{-3}$, $327,4^\circ\text{C}$ да суюқланади ва 1751°C да қайнайди. Иссиклик ва электр токини анча ёмон ўтказади. Күрғошиннинг нормал электрод потенциали $E^\circ = -0,129 \text{ В}$ га тенг. Ҳавода күрғошин сирти оксид парда билан қопланиб қолади, бу парда күрғошинни бундан кейинги оксидланишдан сақладайди. Күрғошиннинг галогенлар, олтингугурт ҳамда водород ҳосил қилган бирикмаларида кимёвий боғланиш қисман ковалент табиатга эга бўлади, унинг углерод, кремний каби моддалар билан ҳосил қилган бирикмалари яримутказгич хоссаларига эга.

Күрғошин галогенлар билан сал қиздирилганда ёқ шиддатли реакцияга киришиб PbF_4 , PbCl_2 , PbF_2 , PbBr_2 , PbI_4 , PbI_2 , таркибли бирикмаларни ҳосил қиласади. Күрғошинга хлор ва бром таъсиридан PbCl_2 ва PbBr_2 ҳосил бўлиши нинг сабаби шундаки, PbCl_4 ва PbBr_4 лар бекарор моддалардир. Күрғошин олтингугурт билан реакцияга киришиб күрғошин(II) сульфид ҳосил қиласади.

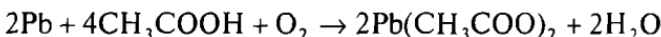
Күрғошин азот билан бевосита бирикмайди. У кўпчилик металлар билан интерметалл бирикмалар ҳосил қиласади.

Сув юқори температурада күрғошин сиртидаги оксид пардани эрита олиши сабабли, күрғошин иссиқ сувда астасади.

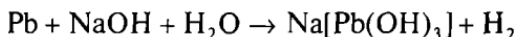
секин оксидланади. Күрғошин хлорид ва сульфат кислоталарда эрийди, лекин бу вақтда унинг сирти оз эрувчан хлорид ва сульфат қаватлар билан қопланиб қолиши сабабли, эриш жараёни сустлашиб кетади. Күрғошин суюлтирилган нитрат кислотада яхши эрийди:



Бу реакция давомида ҳосил бўлган қўрғошин нитрат сувда яхши эриши сабабли, қўрғошиннинг суюлтирилган нитрат кислотада эриши давом этаверади. Концентранганди нитрат кислота қўрғошинни оксидлайди. Кўрғошин сирка кислотада ҳам (айниқса кислород иштирокида) эрийди:



Кўрғошин худди қалай каби, концентранганди ишқор эритмасида қайнатилганда эрийди. Бунда водород гази ажралади ва **плюмбитлар** ҳосил бўлади:



Кўрғошин бирикмалари. Икки ва тўрт валентли қўрғошин бирикмалари мавжуд. Қўрғошин кислоталарда эриганди икки валентли тузлари ҳосил бўлади. Икки валентли қўрғошин бирикмалари ниҳоятда барқарор, уларни тўрт валентли қўрғошин бирикмаларига ўтказиш учун кучли оксидловчилар таъсир эттириш керак. Икки валентли қўрғошин бирикмалари **кучсиз қайтарувчи** хоссалар на-моён қилмайди, тўрт валентли қўрғошин бирикмалари эса **кучли оксидловчилар ҳисобланади**.

Тўрт валентли қўрғошин бирикмаларининг умумий сони икки валентли қўрғошин бирикмалариникига қараганда анча кам.

Кўрғошин уч хил оксид PbO , PbO_2 ва Pb_3O_4 ҳосил қиласди. Улар рангли моддалардир. Кўрғошиннинг барча бирикмалари заҳарли.

Икки валентли қўрғошин бирикмалари. **Кўрғошин(II) оксид.** Қўрғошин ҳавода қиздирилса сариқ рангли қўрғошин(II) оксид PbO олинади. Қўрғошин(II) гидроксид қиздирилганда у ўз таркибидаги сувни йўқотиб, қизил рангли қўрғошин(II) оксидга айланади. PbO глёт номи билан юритилади. Агар глёт узок

вақт қиздирилса, қовоқ рангли күкүн ҳолидаги сурек Pb_3O_4 ҳосил бўлади. Қўрошин(II) гидроксид оқ рангли модда бўлиб, қўрошин тузлари эритмасига кучли ишқор таъсир этишидан ҳосил бўлади.

У ишқорлар билан ҳам, кислоталар билан ҳам реакцияга киришади. 100 г сувда 20°C да 1,2 мг $Pb(OH)_2$, эрийди. Унинг асос сифатидаги биринчи босқич диссоциланиш константаси $4 \cdot 10^{-5}$ га тенг. Унинг кислота сифатидаги диссоциланиш константаси 10^{-12} га тенг.

Қўрошин(II) сульфид — табиатда **галенит** минерали ҳолида учрайди. У кислоталарда оз эрийдиган сульфидлардан биридир. Унинг эрувчанлик кўпайтмаси $\mathcal{E}K = [Pb^{2+}] \cdot [S^{2-}]^{3.4 \cdot 10^{-28}}$. Қўрошин(II) сульфид кристаллари детектор аппаратлар учун ишлатилади.

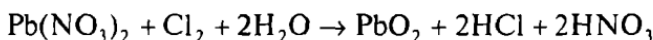
Қўрошин(II) галогенидлар PbF_2 , $PbCl_2$, $PbBr_2$, PbI_2 таркибга эга. Улар сувда оз эрийди. Айниқса PbF_2 ва PbI_2 совуқ сувда кам эрийди. PbI_2 иссиқ сувда яхши эрийди. $PbCl_2$ ва $PbBr_2$ ларнинг сувда эрувчанлиги температура кўтарилиши билан ортади.

Қўрошин(II) карбонат $PbCO_3$ табиатда церусит минерали ҳолида учрайди. Агар уни сувга солиб қайнатилса, $PbCO_3 \cdot (PbOH)_2$ таркибли моддага — қўрошин оқ бўёғига ўтади, уни алиф мойи билан қориб, оқ бўёқ сифатида ишлатилади. Қўрошин(II) карбонат ва қўрошин оқ бўёғи сувда жуда оз эрийди.

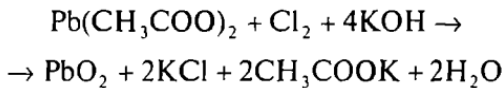
Қўрошин ацетат $Pb(CH_3COO)_2 \cdot 2H_2O$ — ширин мазали (заҳарли), оқ кристалл модда, сувда яхши эрийди. Унинг сувдаги эритмаси тиббиётда ишлатилади.

Тўрт валентли қўрошин бирикмалари. Қўрошин(IV) гидрид ниҳоятда бекарор модда. Бирор кислота эритмасини катта **зичликка** эга бўлган ток таъсирида электролиз қилиш натижасида қўрошин катодда ҳосил бўладиган водородда жуда оз микдорда PbH_4 ҳосил бўлиши аниқланган.

Қўрошин(IV) оксид PbO_2 икки валентли қўрошин тузларини хлор, гипохлоритлар таъсирида оксидлаш ёки электролиз йўли билан оксидлаш натижасида ҳосил бўлади, масалан:



ёки

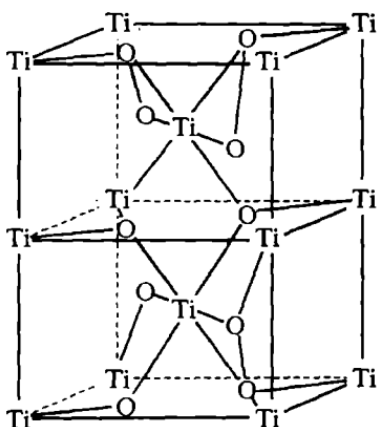


$$E_{\text{Pb}^{2+}(\text{эрітма})}^0 / \text{Pb} = -0,126 \text{ В}, \quad E_{\text{Pb}^{4+}(\text{эрітма})}^0 / \text{Pb} = 0,8 \text{ В},$$

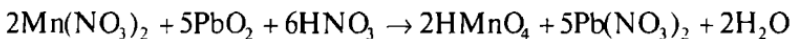
Техникада PbO_2 олиш учун оксидловчи сифатида хлорли оқакдан фойдаланилади.

Күрғошин(IV) оксид катта зичликка ($d=9,37 \text{ г}\cdot\text{см}^{-3}$) эга бўлган кўнғир тусли кукун бўлиб, рутил (TiO_2) тузилишида кристалланади (VI.3.-расм).

Күрғошин(IV) оксид кислотали муҳитда жуда кучли оксидлаш хоссасини намоён қиласди. Масалан, кислотали муҳитда икки валентли марганецни етти валентли ҳолатга ўтказади:



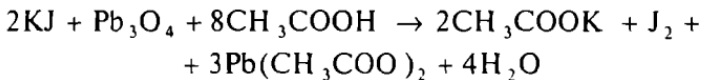
VI.3.-расм. Күрғошин(IV) оксид билан бир хил тузилишга эга бўлган рутилнинг кристалл панжараси тузилиши.



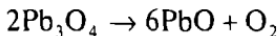
Күрғошин(IV) оксид 344°C га қадар қиздирилганда Pb_3O_4 ва (IV) оксидга ўювчи натрий қўшиб қиздирилса, $\text{Na}[\text{Pb}(\text{OH})_6]$ таркибли комплекс бирикма ҳосил бўлади. Бу туз сув йўқотганда метаплюмбат тузи K_2PbO_3 га айланади.

Сурик Pb_3O_4 ортоплюмбат кислота H_4PbO_4 нинг кўрғшинли тузидир: $\text{Pb}_2[\text{PbO}_6]$. У қовоқ ранг кукун бўлиб, зичлиги $9,1 \text{ г}\cdot\text{см}^{-3}$ га teng.

Сурик Pb_3O_4 — кучли оксидловчи, масалан, калий йодидни кислотали муҳитда йодга қадар оксидлайди:



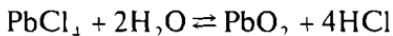
Сурик $500^{\circ}C$ га қадар қиздирилганда термик диссоциланиш рўй беради:



Кўрғошин(IV) галогенидлар. Кўрғошин(IV) хлорид, худди қалай(IV) хлорид каби, суюқ модда. Кўрғошин(IV) хлорид олиш учун қўрғошин(II) хлорид суспензиясига хлор юборилади:



Кўрғошин(IV) хлорид сувда гидролизга учрайди:



Бу модда ниҳоятда беқарор. Унинг зичлиги $3,18\text{ g cm}^{-3}$. У $15^{\circ}C$ да қотиб сарғиш кристалл массага айланади. Ишқорий металларнинг хлоридлари қўрғошин(IV) хлорид билан бирикиб барқарор комплекс бирикма, масалан, $K_2[PbCl_6]$ ни ҳосил қиласди.

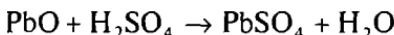
Тетраэтилқўрғошин — $Pb(C_2H_5)_4$. $200^{\circ}C$ да қайнайдиган суюқлик, заҳарли. Бу модда тўрт валентли қўрғошиннинг бошқа бирикмаларидан шу билан фарқ қиласди, у гидролизга учрамайди ва оксидловчи хоссаларни наамоён қиласди. Тетраэтил қўрғошин бензинга аралаштирилганда бензиннинг **антидетонация** сифати яхшиланади.

Қўрғошин(IV) сульфат ниҳоятда кучли оксидловчидир.

VI.6.1. Қўрғошин аккумулятор

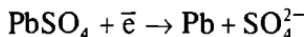
Электр токи берилганда электр энергияни кимёвий энергияга ўтказиб ва акс жараёнда кимёвий энергияни электр энергияга айлантирадиган асбоб — **аккумулятор** деб аталади. Қўрғошин аккумулятор — сиртида катаклари бор иккита қўрғошин пластинкадан иборат. Унинг бу катаклари сувга қорилган PbO бўтқаси билан тўлдирилади. Иккала пластинка ҳам шиша ёки гуттаперча идиш-

даги суюлтирилган сульфат кислота (зичлиги $1,2 \text{ г} \cdot \text{см}^{-3}$) эритмасига туширилади. Бу жараёнда:

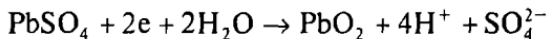


реакцияси содир бўлади-да, пластинкалар сиртида қийин эрувчан PbSO_4 қавати ҳосил бўлади.

Энди, электродлар ва эритма орқали доимий ток ўтказилса, манфий электродда ғовак қўрғошин чўкади:



Мусбат электродда қўрғошин (IV) оксид ҳосил бўлади:

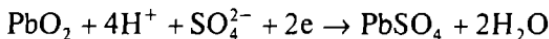


Аккумулятор етарли даражада зарядланиб бўлганда унинг манфий пластинкаси ғовак қўрғошин қавати билан, мусбат пластинкаси эса PbO_2 қавати билан қопланади. Бу жараён натижасида сульфат кислота эритмасининг концентрацияси ортади. Аккумулятор занжирга уланса, унинг ўзи ток манбаи бўлиб қолади, энди аккумуляторда разрядланиш жараёни кетади, бу жараённинг йўналиши зарядланиш жараёнининг йўналишига қарама-қарши бўлади. Энди катодда ҳам, анодда ҳам қўрғошин икки валентли ҳолатта ўтади.

Катодда:



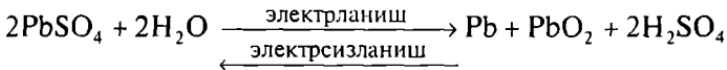
анодда:



реакцияси кетади.

Бу жараён вақтида сульфат кислота эритмасининг концентрацияси пасаяди.

Қўрғошин аккумуляторда содир бўладиган зарядланиш ва разядланиш жараёнларини қуйидаги умумий тенглама билан ёзиш мумкин:



Янги зарядланган қўрғошин аккумуляторнинг электр юритиш кучи 2,2 В га тенг, ишлатиб бўлганда унинг электр юритиш кучи 1,85 вольтдан кам бўлмаслиги керак. Демак, аккумулятор зарядланиш вақтида икки валентли қўрғошиннинг бир атоми оксидланиш даражаси нольга, иккинчиси эса +4 ҳолга ўтади. Разядланиш вақтида эса ноль ҳолатдан қўрғошин оксидланиб +2 ҳолатга, +4 ҳолатдаги қўрғошин эса қайтарилиб +2 ҳолатга ўтади.

VII бөб ДАВРИЙ СИСТЕМАНИНГ VIII ГРУППА ЭЛЕМЕНТЛАРИ

VII.1. ГРУППАНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

Бу группанинг бош группачасини нодир газлар — гелий He, неон Ne, аргон Ar, криpton Kr, ксенон Xe ва радион Rn ташкил этади. 1962 йилга қадар бу газларниң атомлари бошқа элементларниң атомлари билан барқарапор молекулалар ҳосил қила олмайды, деб келинган. Ҳозирги вақтда бу фикр рад этилади, чунки Kr, Xe ва Rn лардан ҳар бириниң юздан ортиқ бирикмалари олинди. Масалан, ксенонниң гексафториди XeF_6 , тетрафториди XeF_4 , дифториди XeF_2 , ксенонат кислота $Xe(OH)_6$, ксенон тетраоксид XeO_4 лар олинган.

VIII группанинг ёнаки группачасида 9 та элемент бўлиб, улар икки оиласида ташкил этилади: темир Fe, кобальт Co ва никель Ni — темир оиласини, рутений Ru, родий Rh, палладий Pd, осмий Os, иридий Ir ва платина Pt — платина металлар оиласини ташкил қиласиди. Бу элементларниң оксидланиш даражалари +2 дан +8 гача бўлиши мумкин.

Fe^{2+} – Co^{2+} – Ni^{2+} қаторида чапдан ўнгга ўтган сари тегишли бирикмаларниң қайтарувчилик хоссалари камаяди.

Fe^{3+} – Co^{3+} – Ni^{3+} қаторида эса чапдан ўнгга ўтиш билан элементлар бирикмаларида оксидловчилик хоссалари кучаяди.

Темир яна +6 га тенг оксидланиш даражага ҳам эриша олади, бу даражага мувофиқ келадиган бирикмалар учун H_2FeO_4 мисол бўла олади. Бу кислота бекарор бўлиб, унинг бир қанча тузлари олинган. H_2FeO_4 ҳам, унинг тузлари ҳам жуда кучли оксидловчилардир. Демак Fe^{3+} дан Fe^{6+} га ўтган да темир бирикмаларининг оксидловчилик хоссалари кескин ортади. Платина группачасидаги металларниң оксидланиш даражаси сон жиҳатидан темир группасидаги элементларнидан ортиқроқ бўлади. Масалан, платинаниң оксидланиш даражаси +2 ва +4 бўлади. Икки зарядли платина иони Pt^{2+} нинг радиуси катта бўлгани учун унинг гидроксили $Pt(OH)_2$, фақат асос хоссаларини намоён қиласиди, лекин $Pt(OH)_4$ амфотер модда.

Фақат рутений ва осмийнинг энг юқори оксидланиш даражаси саккизга тенг. Бу элементларнинг саккиз валентли ҳолатига мувофиқ келадиган асос ва кислотаси маълум эмас. RuO_4 ва OsO_4 эса координацион тўйинган бирикмалардир:

$\text{H}_3\text{TaO}_4 - \text{H}_2\text{WO}_4 - \text{HReO}_4 - \text{OsO}_4$ қаторини кўздан кечириш билан биз Ta, W, Re, Os ларнинг координацион 4 га тенг эканлигини кўрамиз. Шунга кўра RuO_4 да Ru нинг координацион тўйинганига ишонч ҳосил қиласиз.

Энди VIII группада ўзаро вертикал ҳолатда турган элементларни кўздан кечирамиз.

Темир - рутений - осмий устунида элементларнинг $(n-1)d$ -погоначасида олтитадан d -электрон бўлади. Уларнинг иккитаси ўзаро жуфтлашади ва тўрттаси якка ҳолда қолади. Темир ўз бирикмаларида +2, +3, камдан-кам +6 валентли бўлиб, рутений ва осмий +2, +3, +4, +6 ва +8 валентли бўла оладилар. $\text{Fe}-\text{Ru}-\text{Os}$ қаторида чапдан ўнга томон юқори валентли ҳолатнинг барқарорлиги ортади.

$\begin{matrix} \text{VI} & \text{VI} & \text{VI} \end{matrix}$

Масалан, $\text{Fe}-\text{Ru}-\text{Os}$ қаторни олсак, унда чапдан ўнга ўтиш тартибида тегишли бирикмаларда оксидловчилик хусусиятлар камайиб боради, чунончи, K_2FeO_4 ниҳоятда кучли оксидловчи (олти валентли темир уч валентли ҳолатга ўтишга интилади). K_2RuO_4 осонлик билан оксидланиб, RuO_4 га айланади. Яна шуни айтиб ўтамизки, формуласи FeO_4 бўлган модда бутунлай мавжуд эмас. RuO_4 мавжуд, лекин қиздирилганда парчаланади. OsO_4 ни эса бемалол қиздириб қайнатиш мумкин.

Кобальт - родий - иридиј устунидаги элементлар атомларининг $(n-1)d$ -погоначаларида d -электронлар сони 7 га тенг бўлиб, бу етти электроннинг учтаси тоқ ва тўрттаси иккита жуфт электронлардир. Шунга кўра $(n-1)d$ -погонача $\text{Fe}-\text{Ru}-\text{Os}$ қаторидагига қараганда анча мустаҳкам вазиятни эгаллайди. Кобальт ўзининг кўп бирикмаларида уч валентлидир. Родийнинг энг кўп намоён қиласиган оксидланиш даражаси +3 га тенг, иридиј ўз бирикмаларида +3, +4 ҳолатида бўлади, у фақат бир неча бирикмаларидагина олти валентли.

Никель - паладий - платина устунидаги элементлар атомларининг $(n-1)d$ -погоначаларида электронлар сони 8 га етиб, электронларнинг жуфтлашган ҳолати янада кучаяди, погонача барқарорлашади.

Никель асосан икки валентли бўлади, у камдан-кам ҳолларда +3 ва +4 оксидланиш даражасида бўлади. Палладий асосан +2 ва қисман +4, платина асосан +4 ва қисман +2 ҳолатда бўлади. Платинанинг +6 га тенг оксидланиш даражадаги биримлари ниҳоятда беқарордир.

VII.2. VIII ГРУППАНИНГ БОШ ГРУППАЧА ЭЛЕМЕНТЛАРИ

Даврий системанинг VIII группасига гелий He, неон Ne, аргон Ar, криpton Kr, ксенон Xe ва радон Rn элементлари киради. Улар газсизон элементлар бўлиб уларнинг номлари хоссаларини ёки табиатда тарқалишини, нодирлигини ифодаловчи юончча сўзлардан олинган, чунончи, гелий — қуёш, неон — янги, аргон — ялқов, криpton — яширин, ксенон — бегона ва радон — шуъла сочиш сўзларидан келиб чиқсан. Олтига нодир газнинг бештаси (He, Ne, Ar, Kr, Xe) 1894—1898 йилларда ҳаво азоти зичлиги текшириш натижасида кашф этилган (гелийнинг спектри 1868 йилдаёқ маълум эди).

Олтинчи газ — радон эса 1900 йилда радиоактив ҳодисаларни текшириш натижасида кашф этилди. Лекин шуни айтиб ўтиш керакки, нодир газларнинг мавжудлигини 1884 йилда рус олим Н. А. Морозов олдиндан башорат қилган эди.

Олтига нодир газ Даврий системада I—VI даврларининг энг охирига жойлашган. Бу элементлар атомларининг ташқи электрон қавати тугалланган бўлиб, 8 электрондан (иккита s - ва олтига p -электрондан) тузилган, гелийнинг ташқи қаватида фақат иккита (s -) электрон, қолганларида эса 8 тадан электрон бор.

Табиатда тарқалиши

а) нодир газларнинг олтиласи ҳам ҳаво таркибида учрайди. Улар биргаликда ҳажм жиҳатидан ҳавонинг 1% ини ташкил қилади. Шу жумладан: гелий 0,00046%, неон 0,00161%, аргон 0,9325%, криpton 0,000108%, ксенон 0,000008%, радон $7 \cdot 10^{-18}\%$ бўлиши маълум.

Бошқача айтганда, 1 м³ ҳавода 9,3 л Ar, 16 мл Ne, 5 мл He, 1 мл Kr, 0,08 мл Xe ва 1 см³ ҳавода 1—2 атом Rn бордир.

б) табиий газлар таркибида 7—10% гача гелий бўлади. Масалан, АҚШ да табиий газдан йилига 100000 м³ дан кўпроқ гелий олинади.

в) гелий уран қаторининг энг охирги парчаланиш маҳсулоти сифатида баъзи нодир радиоактив минераллардан учрайди (масалан, клевент, монацит, торианит минералларида). Бу минералларда гелий минерал мағзига сингиб кетган бўлиб, 1000-1200°C гача қиздирилганда гина минералдан ажралиб чиқади. Чунончи: 1 кг клевентдан 7—8 л Не, 1 кг монацитдан 1—2 л Не, 1 кг торианитдан 8—10 л Не олиш мумкин. Гелий қўёш атмосфера сида водороддан ҳосил бўлади.

Олиниши. Гелийни табиий газлардан ва радиоактив минераллардан олиш билан бир қаторда, нодир газларнинг ҳаводан олиниши ҳам катта аҳамиятга эгадир.

Нодир газларни техника миқёсида олиш учун суюқ ҳавони фракцион ҳайдашдан фойдаланилади. Ҳавонинг таркибий қисми ўзининг қайнаш табиатига қараб дастлаб учқисмга ажратилади:

I фракцияга гелий, неон ва азот (қайнаш температуралари: Не ники —269 °C, Ne ники —246 °C ва N₂ ники —196 °C) киради.

II фракцияга азот, аргон ва кислород (қайнаш температуралари: Ar ники —186°C, O₂ ники —183°C) киради.

III фракцияга кислород, криpton ва ксенонлар киради (қайнаш температуралари, Kr ники —153°C ва Xe ники —108°C).

Сўнгра бу фракциянинг ҳар қайсисига алоҳида ишлов берилади.

Биринчи фракциядаги азотдан физик усуслар билан гелий ва неонни ажратиб олиш мумкин. Масалан, актив кўмирда адсорбция қилиш ва қайтадан десорбция қилишидан фойдаланиб газ аралашмасидан гелийни 99% га қадар батамом тозалаш мумкин, чунки актив кўмирда бўладиган адсорбция ҳодисаси қуйидаги асосий қоидага бўйсинади: қайси газ осон суюқланса, яъни унинг қайнаш температураси қанчалик юқори бўлса, у кўмирга шунчалик кўп ютилади.

Аргон иккинчи фракциядан олинади. Аввало, бу фракцияни ректификация қилиш йўли билан аралашмада аргоннинг нисбий миқдори оширилади: бундай аралашма таркибида тахминан 50% кислород ва 50 % азот билан аргон бўлади. Иккинчи марта ректификация қилиш йўли билан аралашмадан азот чиқариб юборилади, кислород эса ол-

тингугурт ёки водород билан бириктирилди. Ана шу йўл билан олинган аргоннинг тозалиги тахминан 99% бўлади ва у «техник тоза аргон» сифатида идишларга жойланади.

Криптон ва ксенон учинчи фракциядан олинади. Максус тозалаш усулларидан фойдаланиб, аввал аралашма таркибини 50% кислород ва 50% криптон билан ксенонга келтирилди. Яна бошқа физик ва кимёвий тозалаш усулларидан фойдаланиб, қолган кислород ҳамда бошқа кўшимча газларни йўқотиш мумкин. Шундай қилиб, криптон ва ксенондан иборат аралашма олинади. Бу аралашмадан криптон ва ксенонни ажратмаган ҳолда лампа ишлаб чиқаришда фойдаланилади.

VII 1-жадвал

Нодир газларнинг баъзи физик хоссалари

Физик хосса	He	Ne	Ar	Kr	Xe	Rn
Суюқланиш температураси, °C	—272 25·10 ⁵ Па	—244	—189	—157	—112	—71
Қайнаш температураси, °C	—269	—246	—186	—153	—108	—62
Суюқланиш иссиқлиги, кЖ·моль ^{−1}	0,021	0,330	1,180	1,631	2,295	2,887
Буғланиш энталпияси, кЖ·моль ^{−1}	0,084	1,732	6,514	9,313	12,68	18,1
Сувда эрувчанлиги, 0°Cда см ³ ·г ^{−1}	0,13	1,2	1,4	2,413	3,157	4,4

VII.3. КСЕНОН.

Белгиси Xe. Электрон конфигурацияси KLMN $5s^25p^6$. Табиий ксенон 9 та барқарор изотопдан иборат. Унинг сунъий изотоплари орасида ${}_{34}^{135}\text{Xe}$ иссиқ нейтронларни кучли ютиши билан тавсифланади. Ксенон саноатда суюқ ҳаводан олинади. Ксеноннинг атом радиуси 0,218 нм, ионланиш потенциали $J=12,13$ эВ, қайнаш нуқтаси —108°C, қотиш нуқтаси —112°C. Бир литр сувда 0°C да 500 мл ксенон эрийди.

Бирикмалари. Ксенон бирикмалари 1962 йилдан бошлаб ўрганила бошланган.

Кислород платина гексафторид билан одатдаги температурада реакцияга киришиб, $[O_2^+][PtF_6^-]$ таркибли қовоқ ранг кристалл ҳосил қилиши кашф этилганидан кейин, 1962 йилда канадалик олим Бартлеет кислород молекуласининг ионланиш потенциали (12,2 эВ), ксенон атомининг ионланиш потенциали (12,13 эВ) га яқин эканлигига асосланиб, ксенон ҳам PtF_6 билан кимёвий бирикма ҳосил қилиши керак, деган мулоҳазага келди. Бартлетт Хе билан PtF_6 дан қизил кристалл модда $XePtF_6$ ҳосил қилиб, ўз тахмининг тўғрилигини исботлади.

Ксенон фақат фтор билан бевосита бирикади ва бу жараёнда унинг барқарор бирикмалари ҳосил бўлади. Бу бирикмаларда ксеноннинг оксидланиш даражалари +2 дан +8 гача боради. VII.2-жадвалда ксенон бирикмаларининг баъзи хоссалари келтирилган.

VII.2-жадвал

Ксеноннинг баъзи бирикмалари

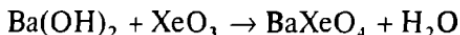
Формуласи	Агрегат ҳолати ва ранги	Суюқла-ниш тем-пература-си, °C	Тузилиши	Барқарорлиги
XeF_2	Рангсиз кристалл	140	Чизиқти	Гидролизга учрайди, суюқ HF да яхши эрийди
$XeF_3 \cdot 2SbF_3$	Сарик рангли қаттиқ модда	63	—	—
XeF_4	Рангсиз кристалл	114	Текис квадрат	Барқарор модда
$XeOF_2$	Рангсиз кристалл	90	—	У қадар барқарор эмас
XeF_6	Рангсиз кристалл	47,7	Октаэдр	Барқарор
$CsXeF_7$	Рангсиз қаттиқ модда	—	—	50°Cдан юқорида парчаланади
$CsXeF_x$	Сарик рангли қаттиқ модда	—	—	400°Cга қадар барқарор
$XeOF_4$	Рангсиз суюқлик	-28	Квадрат пирамида	Барқарор
XeO_3	Рангсиз кристалл	—	Тритопал пирамида	Портловчи
XeO_4	Рангсиз газ	—	Тетраэдр	Портловчи
M_4XeO_4	Рангсиз газ	—	Октаэдр	Барқарор

Ксенон(II) фторид барқарор модда; ксенон билан фтор аралашмасини қиздирилса (ёки аралашмадан электр токи ўтказилса), ксенон(II) фторид ҳосил бўлади. Ҳосил бўлган XeF_2 ни реакцион мұхитдан чиқариш керак, акс ҳолда XeF_2 билан F_2 бирикиб XeF_4 ҳосил бўлиб қолади.

Ксенон(IV) фторид 114°C да сезиларли даражада парчаланмай суюқланадиган қаттиқ учувчан модда; XeF_4 олиш учун Xe билан F_2 аралашмасини 608 kPa босим ва 400°C да бир неча соат иситиш керак.

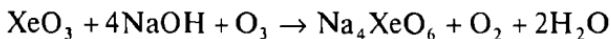
Ксенон(VI) фторид ҳосил қилиш учун анча катта босим ($5-20 \text{ минг kPa}$) ва юқори температура ($200-700^\circ\text{C}$) талаб қилинади.

XeF_6 рангсиз қаттиқ модда, 43°C дан юқорида сарғая бошлайди, $47,7^\circ\text{C}$ да суюқланиб сариқ рангли суюқликка айланади. XeF_6 нинг сувда гидролизланиши натижасида XeF_4 ҳосил бўлади. Гидролиз давом эттирилса, ксенон(VI) оксид XeO_3 ҳосил бўлади. XeO_3 — портловчи, рангсиз кристалл модда, металл гидроксидлар билан реакцияга киришиб ксенатлар ҳосил қиласи.

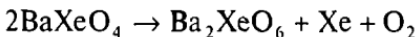


Ксенатлар кўп хоссалари жиҳатидан сульфатларга ўхшайди. Масалан, BaXeO_4 худди BaSO_4 каби сувда ёмон эрийди.

Ксенон(VI) бирикмалари кучли оксидловчилардир. Лекин жуда кучли оксидловчилар таъсирида ксенон(VI) бирикмалари ксенон(VIII) бирикмаларига айланади:



Na_4XeO_6 ни натрий перксенат деб аталади. Ксенон(VI) тузлари аста-секин парчаланиб ксенонга ва перксенатларга диссоциланади:



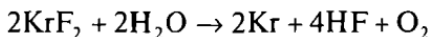
VII.4. КРИПТОН

Белгиси Kr, электрон конфигурацияси KL M $4s^24p^6$. Табиатда б та турғун изотоплар аралашмаси ҳолида тарқалган. Оксидланиш даражаси +2 бўлган бирикмалар ҳосил қиласи. Атом радиуси $0,198 \text{ nm}$, ковалент радиуси $0,109 \text{ nm}$.

Ионланиш потенциали $\text{Kr} \rightarrow \text{Kr}^+ \rightarrow \text{Kr}^{2+} \rightarrow$ қаторида 13,99 ва 24,37 эВ га тенг.

Криптон бир атомли, рангсиз ва ҳидсиз газ, 119,8 К да қайнайды, 1 л сувда 110 мл (0 °C) миқдорда эрийди. Сувда ва органик эритувчиларда сингиш (клатрат) бирикмаларини ҳосил қилиб эрийди, уларнинг таркиблари $\text{Kr} \cdot 5,75\text{H}_2\text{O}$, $2,14\text{Kr} \cdot 12\text{X}$ (X = фенол, толуол), $2\text{Kr} \cdot 17\text{H}_2\text{OY}$ (Y = CCl_4 , CHCl_3 , ацетон). Кимёвий бирикмаларидан криптон(II) фторид ва унинг хосилалари $\text{KrF}^+\text{SbF}_6^-$, $\text{Kr}_2\text{F}_3^+\text{AuF}_6^-$, $\text{KrF}^+\text{Ta}_2\text{F}_{11}^-$, маълум.

Криптон(II) фторид ўткир ҳидли рангсиз кристалл, 243 К дан юқорида сублимацияга учрайди. HF да оз эрийди ($\sim 2 \text{ г}\cdot\text{мл}^{-1}$). Бу моддани —196 °C да Kr билан F_2 нинг электр разряд таъсирида ҳосил бўладиган атомар фтор орасидаги реакцияда, 1000 К температурада никель катализатори таъсирида ҳам олиш мумкин. KrF_2 қиздирилганда атомар фтор ҳосил қилиб портлайди, сувда эриганда парчаланади:



Органик моддалар билан реакцияси натижасида аланга ҳосил қиласди, яъни жуда кучли оксидловчи хоссасига эга. Турли моддалар билан осон реакцияга киришиб, тегишли металларнинг ва металлмасларнинг энг юқори оксидланыш даражасидаги фторидларини ҳосил қиласди. Льюис кислоталари билан иссиқлик таъсирида чидамсиз бўлган тузларда катион (KrF^+ , Kr_2F_3^- каби) таркибига киради. Масалан, $\text{Kr}^+\text{AuF}_6^-$ 47 °C да AuF_5 , $\text{KrF}^+\cdot\text{MF}_6^-$ ($\text{M} = \text{Pt}, \text{Ru}, \text{Rh}$) лар оддий температурада MF_5 лар ҳолига ўтади.

Криптоннинг $\text{KrF}_2\cdot\text{XeF}_6$, KrF_2BrF_5 бирикмалари маълум. KrF_2 нинг ўзи атомар фторга парчаланиши натижасида фторловчи модда сифатида қўлланади. Бу модда нафас олиш йўлларини куйдириш хусусиятига эга. Эркин ҳолдаги киптон электр лампаларни, газ разряд лампаларини ва рентген найларини тўлдириш мақсадида ишлатилади. ^{85}Kr изотопи «юмшоқ» β -нур оқими манбаи сифатида тиббиётда қўлланилади.

VIII б о б

МЕТАЛЛАР

VIII.1. МЕТАЛЛАРНИНГ УМУМИЙ ХОССАЛАРИ

Д. И. Менделеевнинг элементлар даврий системасидаги 105 элементнинг 83 тасини металлар ташкил қилади. Металларнинг 12 таси *s*-элементлар, 33 таси *d*-элементлар, 28 таси *f*-элементлар ва қолган 10 таси *p*-элементлардир. *p*-элементлардан германий, висмут, полоний, қалай металмас хоссаларини ҳам намоён қилади.

Металларнинг ўзига хос хусусиятлари қуйидагилардан иборат.

1. Ҳар қандай металл ўзига хос ялтироқликка эга, чунки улар ёруғлик нурини спектрнинг кўзга кўринувчан соҳасида қайтариш хусусиятига эга.

2. Металлар иссиқлик ва электр оқимини яхши ўтказади. Металларнинг электр ўтказувчанлиги температура ортиши билан пасаяди ва, аксинча, қаршилиги температура ортуви билан ортади.

3. Кўпчилик металлар одатдаги шароитда кристалл ҳолатда бўлади, уларнинг координацион сони катта қиймат — 8 ва 12 га етиши мумкин.

4. Металлар чўзилувчан ва яссоланувчан бўлади.

5. Металлар электрмусбат элементлардир, яъни уларнинг оксидлари кўпинча сув билан бирикиб асослар ҳосил қилади.

Металлар бу беш хусусиятга эга бўлишига асосланиб, металлнинг ички тузилиши ҳақида маълум тасаввур яратиш мумкин. Масалан, металлар ёруғликни қайтариш хусусиятига эга бўлгани учун, жуда юпқа металл пластинка ҳам шаффоф (тиник) бўлмайди. Бунга асосланиб, металл жуда зич тузилишга эга дейиш мумкин.

Металларнинг осон деформацияланишига кўра, уларнинг кристалл панжараси у қадар мустаҳкам эмас, куч таъсирида панжаранинг бир текислиги унинг иккинчи текислигига нисбатан осон ҳаракатлана олади, деган хуло-сага келиш мумкин.

Металларнинг иссиқлик ва электр оқимини яхши ўтказиши — зарядланган заррачалар металл кристаллари орасида осон ҳаракатланиши ҳақида маълумот беради. Ниҳоят, металларнинг электрмусбат элементлар жумласига

кириши — валент электронларнинг металл атомидан осонгина чиқиб кета олишини күрсатади.

Бу беш хусусият оддий моддаларни «металл» ёки «металлмаслар» синфига ажратиш учун асос бўла олади, лекин оддий моддаларни шу тарзда группаларга ажратиш учун улар иштирокида содир бўладиган *кимёвий боғланиши турини* асос қилиб олиш афзал. Демак, *заррачалари орасида металл боғланишили оддий моддаларни металллар жумласига, ковалент боғланишили оддий моддаларни эса металлмаслар жумласига* киритиш мумкин.

Оддий моддаларни бундай икки туркумга ажратиш бир томондан **мутлақ** ва иккинчи томондан **нисбий** тавсифга эга. Айни шароитда оддий моддаларни металл ва металлмасларга ажратса оламиз, лекин баъзи оддий моддаларнинг «металлар» ёки «металлмаслар» туркумига киритилиши ташки шароитнинг ўзгаришига боғлиқ бўлади. Масалан, суръманинг электр ўтказувчалиги температура ортиши билан камаяди, шунинг учун уни «металлар» туркумига киритилади.

VIII.2. МЕТАЛЛАРНИНГ ИЧКИ ТУЗИЛИШИ. «ЭЛЕКТРОН ГАЗ» НАЗАРИЯСИ

1900 йилда Друде таклиф этган «электрон газ» назариясига мувофиқ, металл мусбат зарядли ионлар ва улар орасида тартибсиз ҳаракат қилувчи эркин электронлардан иборат, бу электронлар газ молекулаларига хос бўлган қонунларга бўйсунади. Шунга кўра, «электрон газ» атамаси киритилган. Друде фикрича, «электрон газ» ўзининг «температураси», «босими» ва «зичлиги» га эга.

«Электрон газ» нинг металл ичидаги босими минглаб атмосфера билан ўлчанади. Масалан, 64 г мис одатдаги шароитда $7,1 \text{ см}^3$ ҳажмни эгаллайди. Унинг ҳар атоми биттадан эркин электрон берса, $7,1 \text{ см}^3$ мисдаги эркин электронлар сони $6,06 \cdot 10^{23}$ га teng бўлади; бинобарин, «электрон газ» нинг босими, Менделеев Клапейрон тенгламасига мувофиқ (27°C да):

$$P = \frac{nRT}{V} = \frac{1 \cdot 62360 \cdot 300}{7,1 \cdot 260} = 3100 \text{ atm} = 314107 \text{ кПа}$$

га teng бўлади.

Металлда «электрон газ» нинг зичлиги ҳам ниҳоятда катта: 1 см^3 металлда 10^{22} — 10^{23} дона электрон бор.

Шундай бўлса ҳам, одатдаги температурада электронлар металл сиртидан чиқиб кета олмайди, чунки металлда эркин электронларни мусбат зарядли ионлар катта куч билан тортиб туради.

Металлга ташқаридан электр майдони берилганида, электронлар тартибсиз ҳаракатини йўқотиб маълум йўналишда силжий бошлайди. Электронларнинг бу ҳаракатига мусбат ионлар тўсқинлик қиласди. Температура кўтарилиши билан ионларнинг тебраниш ҳаракати кучайиб, тебраниш амплитудалари катталашади. Шунда ионларнинг электронлар билан тўқнашиш эҳтимоллиги ортади. Бинобарин, электронларнинг маълум йўналиш сари ҳаракати қийинлашади. Бошқача айтганда, металларнинг электр ўтказувчанлиги температура ортганида камаяди. Лекин Друде назарияси, абсолют нолга яқин температураларда металл «ўта ўтказувчанликка» эга эканлигини ва металларнинг иссиқлик сифимини тушунтира олмади. Друде назариясига кўра металлнинг иссиқлик сифими $37,7 \text{ Ж}\cdot\text{моль}^{-1}$ бўлиши керак эди.

Лекин кўп металларда иссиқлик сифим $25,1 \text{ Ж}\cdot\text{моль}^{-1}$ га тенг. Эндиликда бу назариядан «металларда эркин электронлар бор» деган фоягина сақланиб қолди, холос.

Л. Полинг назарияси.

Машхур олим Л. Полинг бундан бир неча йил аввал баъзи металларнинг юмшоқ, баъзиларининг қаттиқ ва пишиқлигини изоҳлаш учун «валент боғланишлар» услугубига асосланиб янги назария яратишга муваффақ бўлди. Бу назарияга кўра айни металлнинг бир атоми қўшни атом билан бу атомларда мавжуд бўлган электронлар орқали бирлашиб мустаҳкам система ҳосил қилишга интилади. Икки атомни бир-бирига боғловчи электронлар сони ортган сари металлнинг қаттиқ ва пишиқлиги, унинг зичлиги, суюқланиш температураси ортиб боради. Масалан, калий, натрий, рубидий ва цезийларнинг атомлари ўзаро фақат биргина сиртки электронлари орқали бирикканлиги туфайли булар паст температураларда суюқланадиган юмшоқ металлардир. Сиртқи қаватида икки электрони бўлган кальций анча қаттиқ ва ишқоријий металларга қаранганди бир мунча юқорироқ температурада суюқланади. Л. Полинг фикрича, масалан, ҳар қайси хром атоми ўзига қўшни хром атоми билан боғланиши учун 6 та электрони-

дан фойдаланади. Шу сабабли хром жуда қаттиқ ва юқори температурада суюқланадиган металлдир. Унинг атомлари бир-бiri билан мустаҳкам боғланган. Улар орасидаги боғланиш ҳар қайси атомнинг 6 та электрони орқали амалга ошади. Биз хромнинг «металлик валентилиги» юқори қийматга эга дея оламиз.

Электронлар металларда бир атомдан иккинчи атомга ўтиши ҳам мумкин. Агар электронлар бир атомдан иккинчи атомга ўтса, у электронларни қабул қилиш учун иккинчи атомда бўш орбиталлар бўлиши керак. Мисол тариқасида мисни олайлик. Мис атомининг тўққизта (бигта $4s$ -, учта $4p$ - ва бешта $4d$ -) сиртқи орбиталлари бор, буларга 11 та электрон жойланган. Бу 11 та электрон саккизта орбитални банд этиб, тўққизинчи орбитални бўш қолдириши мумкин. Бунда 9 та орбиталнинг бири бўш, учтаси уч жуфт электронлар билан банд, бешта орбиталга бешта тоқ электрон жойлашади. Бўш орбитални эса қўшни атомдан ўтган электронлар банд этади. Бинобарин, мис атоми қўшни атом билан бирикиши учун бешта тоқ электронга эга, бошқача айтганда, миснинг «металлик валентлиги» бешга teng. Мисдан кейинги элемент рухнинг ташқи орбиталида 12 та электрон ($3d^{10}4s^2$) бор. Агар булар ҳам хромдаги каби саккизта орбиталга жойланса, рух атомида тўртта тоқ электрон борлиги аниқланади. Демак, рухнинг «металлик валентлиги» 4 ga teng. Шу сабабли рух мисга қараганда юмшоқроқ металл бўлиб, мисдан анча паст температурада суюқланади. Рухдан кейинги элемент — галлийнинг «металлик валентлиги» учга teng. У яна ҳам юмшоқ металл.

Полинг металл атомлари ўзаро боғланганда гибридланган орбиталлар иштирок этишини ҳам назарда тутади.

Демак, замонавий назариялар металл атомларининг электронлар орқали бир-бiri билан кучли боғланишлар ҳосил қилишини эътироф қиласди.

«Анорганик кимёнинг назарий асослари» номли китобимизда кластерларда ана шундай боғланишлар борлиги баён этилган.

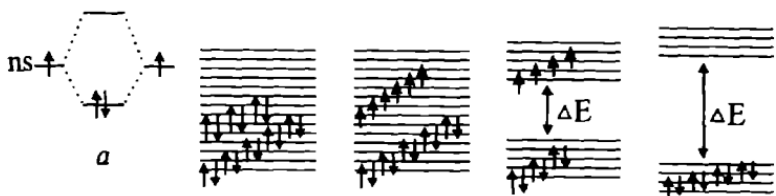
Металларнинг тузилиши ҳақида зоналар назарияси. Зоналар назарияси ҳам металларда эркин электронлар борлигини эътироф этади. Бу назария асосида қуйидаги мулоҳазалар ётади: металлнинг кристалл пан-

жарасыдағи мусбат ионлар бир-биридан бир хил узоқлик-да ва маълум тартиб билан жойлашгани учун бу ионлар бир хил электр майдон ҳосил қиласы. Доимо ҳаракатда бўлган эркин электронлар мусбат зарядли ионларга яқинлашганида электронларнинг потенциал энергияси минимал қийматга эришади.

Бундай вазият фақат металлардагина эмас, балки қотишмаларда, металларнинг ўзаро ҳосил қилган бирикмалари (интерметаллидлар)да ва бошқа моддалар (баъзи гидридлар, карбидлар, силицидлар ва бошқалар)да ҳам амалга ошади.

Ҳаракатчан эркин электронлар металларнинг электр ўтказувчалигини, фотоэффект ҳодисасини ва электрокимёвий хоссаларини тушунтиради. Баъзан эркин электронлар ҳолатини «электрон газ» — оддий газ молекулаларига ўхшатилади. Ҳақиқатда эса электронлар микро олам заррачалари бўлиши туфайли уларнинг квант механик хусусиятлари оддий газ қонунларини қўллашни инкор этади. Электронларга хос қонуният — Паули принципига бўйсунниши энергетик ҳолатларда иккитадан ортиқ электрон жойлаша олмаслиги (шунда ҳам фақат қарара-қарши спинга эга бўлган ҳолда) муҳим аҳамият касб этади.

Металларнинг электрон тузилишини валент боғланиш ва молекуляр орбиталлар назарияси асосида тушунтириш мумкин. Металларнинг валент поғонасидағи электронлари кристаллнинг умумий энергетик ҳолатида жойлашади. Иккита металл атоми бир-бирига яқинлашганда (масалан, литий молекуласини ҳосил бўлишида умумий молекуляр орбиталлар ҳосил бўлишини эсланг) иккита янги молекуляр орибиталлар ҳосил бўлиб, улардан бири боғловчи ва иккинчиси эса бўшаштирувчи хусусиятга эга бўлади. Иккита электрон энергияси паст бўлган боғловчи молекуляр орбиталда жойлашади. Кристаллдаги N дона металл атомлари N та шундай MO лар ҳосил қиласы. Улардан 0,5N қисми электронлар билан ишғол этилади, яна 0,5N қисми бўш қолади. Бу икки ҳолат VIII.1-расмнинг a ва b чизмасида келтирилган. n_s - ва ($n-1$)d-атомлардан ҳосил бўлган орбиталлардан ташкил бўлган MO лар бир-бирига жуда яқин бўлган энергетик ҳолатларда (уларда қўшни энергетик сатҳларнинг энергетик фарқи 10^{-23} эВ га яқин бўлади) жойлашади. Бу вазият металларда электронларнинг «умум-



VIII.1-расм. Металлар, металлмаслар ва яримўтказгичларда энергетик зоналарнинг жойлашиш схемаси. а, в ва с — металларда валент (остки қисми) ва ўтказгич зоналар (устки қисми); д — яримўтказгичларда; г — диэлектрикларда.

лашганлигини» акс эттиради, яъни электронлар бўш энергетик ҳолатни эгаллаши натижасида бир атомдан иккинчи атомга ўтиши мумкин. Агар температура юқорилашса ёки ташки таъсир натижасида электронлар юқори бўш энергетик қаватларга ўтиши мумкин (расмнинг б ва в ҳолатларини таққосланг). Расмдаги в-ҳолатда учта электрон пастки тўлган зонадан юқоридаги ўтказгич зонага ўтганлиги акс эттирилган. Шундай вазият тўлган зона билан ўтказгич зона орасидаги энергетик ҳолатлар фарқи бир мунча катта бўлганда ҳам амалга ошади, лекин ўтказгич зонага ўтган электронлар сони ташки таъсирнинг энергияси катта бўлишини талаб қиласди, ёки бошқача айтганда, бундай хусусиятга эга бўлган моддалар **яримўтказгич** хоссасига эга бўлади (δ -ҳолат). Агар икки зона орасидаги энергетик фарқ ΔE катта бўлса бундай моддалар **изолятор** хусусиятига эга бўлади, уларда **тақиқланган зона** қиймати 2 эВ дан катта бўлади (расмнинг г- ҳолати). Ярим ўтказгичларда ΔE нинг қиймати кичикроқ бўлади. Моддалардаги қўзғалган электронлар сони Больцман қонуни (формуласи $n = n_0 e^{-\frac{\Delta E}{kT}}$) асосида ҳисобланиши мумкин.

Яхлит металл бўлагидаги атомлар ўзаро мунтазам жойлашиши натижасида уларнинг координацион сони кўпинча 8 га (ҳажмий марказлашган куб симметрияси), баъзан 12 га (гексагонал тифиз жойлашган ва ёқлари марказлашган куб структура) тенг бўлиши мумкин. Бундай вазиятларда металл атомлари орасидаги боғлар сони икки атомли молекуладагига қараганда кўпроқ бўлади, шу сабаби системадаги энергия минимуми (ёки боғланишнинг максимальь энергияси) атомлараро масофа каттароқ бўлган ҳолатни талаб этади. Масалан, Li_2 да атомлар аро масофа 0,267 нм

бўлса, 8 та Li атоми билан қуршалган битта Li атомининг қўшни атомлари орасидаги масофа $0,304$ нм га тенг. Бунда боғланиш энергияси $0,96 \cdot 10^{-19}$ Ж дан (Li_2 учун) $2,9 \cdot 10^{-19}$ Ж гача (кристалл ҳолатдаги Li учун) ортади.

Куйидаги элементлар ярим-ўтказгичлар жумласига киради.

B ($\Delta E=1,1$ эВ); C ($\Delta E=1,2$ эВ); S ($\Delta E=2,5$ эВ); Ge ($\Delta E=1,1$ эВ); Si ($\Delta E=0,8$ эВ); P ($\Delta E=1,5$ эВ); As ($\Delta E=1,2$ эВ); Se ($\Delta E=1,7$ эВ); Te ($\Delta E=0,36$ эВ); Sb ($\Delta E=0,08$ эВ); J ($\Delta E=1,25$ эВ).

Атом p =электронлар сони ортуви билан ΔE нинг қиймати тезда ўзгариб кетади. Куйидаги жадвалда ΔE қийматлари ва ўтказгич зонанинг 1 см^3 ҳажмида бўлган электронлар сони кўрсатилган.

ΔE , эВ	5	3	2	1	10,75	0,51	0,1
1 см^3 даги электронлар сони	10^{-35}	10^{-6}	10^2	10^{11}	10^{13}	10^{15}	10^{18}

VII.3. МЕТАЛЛАРНИНГ ТАБИАТДА УЧРАШИ

Нодир металлар — олтин, платина, кумуш (баъзан мис, қалай, симоб) табиатда эркин, яъни **туғма ҳолда** учрайди.

Металларнинг асосий массаси Ер қобиғида бирикмалар ҳолида учрайди. Соғ металларни саноат миқёсида ҳосил қилиш учун яроқли табиий ҳомашё металл рудаси номи билан юритилади.

Рудалар кўпинча тоза бўлмайди, уларга бекорчи жинслар — қум, лой, оҳактош ва бошқалар аралашган бўлади. Ҳар қандай руда ишга туширилишидан аввал бекорчи жинслардан тозаланиши, бошқача айтганда «бойитилиши» лозим. Баъзан рудаларнинг бойитилган шакли «концентрат» деб аталади. Рудалар турли усувлар билан, кўпинча **флотациян усулда** бойитилади.

Металл рудаларининг биринчи туркуми **оксид рудалардир**. Бунга темир рудаларидан қизил темиртош (Fe_2O_3), қўнғир темиртош ($\text{Fe}_2\text{O}_3 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$), магнитли темиртош (Fe_3O_4), алюминий рудаси — боксит ($\text{Al}_2\text{O}_3 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$), марганец рудаси — пиролюзит (MnO_2), қалай рудаси (SnO_2), висмут охраси (Bi_2O_3) ва бошқалар мисол бўла олади.

Жуда кўп металлар табиатда **сульфидлар** ҳолида учрайди. Бундай рудалар одатда Ер пўстлоғининг чуқурроқ қисмига жойлашган бўлиб, уларга сув, карбонат ангидрид,

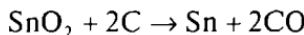
ҳаво кислороди таъсир этмаган, шунинг учун улар **бирламчи** тоғ жинслар деб юритилади. Мисол учун, **мис колчедани** ($\text{Cu}_2\text{S}\cdot\text{Fe}_2\text{S}_3$), **мис ялтироғи** (Cu_2S), **киноварь** (HgS), **құрғошин ялтироғи** (PbS), **рух алдамаси** (ZnS) ва бошқаларни күрсатиш мүмкін. Баъзан бир неча металларнинг сульфидлари аралаш ҳолда учраб, **полиметалл рудани** ташкил қиласы. Олтой, Марказий Осиё, Кавказ, Узоқ Шимол ва бошқа ноҳияларда полиметалл рудалар учрайди. Баъзи металлар хлорид, сульфат, карбонат ва фосфатлар ҳолида учрайди. Масалан, **карналит** ($\text{KCl}\cdot\text{MgCl}_2\cdot6\text{H}_2\text{O}$), **сильвинит** ($\text{KCl}\cdot\text{NaCl}$), **тоштуз** (NaCl), **каинит** ($\text{MgSO}_4\cdot\text{KCl}\cdot3\text{H}_2\text{O}$), **гипс** ($\text{CaSO}_4\cdot2\text{H}_2\text{O}$), **гальмей** (ZnCO_3) ва бошқалар.

VIII.4. МЕТАЛЛАРНИНГ ОЛИНИШИ

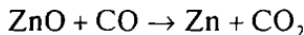
Рудалардан металлар ажратиб олишнинг бир неча усули мавжуд. Бу усуллар қайтарилиш, термик парчаланиши ва алмашиниш жараёнларига асосланған. Саноатда бу жараёнлар металлургиянынг турли күринишлари — **пирометаллургия, гидрометаллургия, электрометаллургияда** амалга оширилади.

Қайтариш жараёнларига қуйидаги реакциялар мисол бўлади:

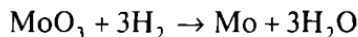
1. Қалайнинг кўумир билан қайтарилиши:



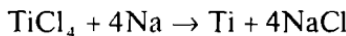
2. Рух оксиднинг углерод(II) оксид билан қайтарилиши:



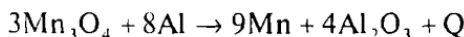
3. Молибден оксиднинг водород билан қайтарилиши:



4. Титан хлориднинг натрий таъсирида қайтарилиши:

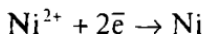


5. Металл оксидларнинг Si, Al, Mg ва бошқалар таъсирида қайтарилиши:

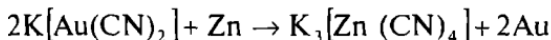


Охирги реакция **алюминотермия** реакцияси деб аталади.

6. Металл ионларининг катодда қайтарилиши:

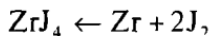


7. Нодир металларнинг комплекс бирикмалардан қайтарилиши:

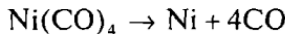


Термик парчаланиш жараёнларига қуйидаги реакциялар мисол бўлади:

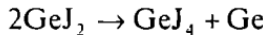
1. Цирконий(IV) йодиднинг чўғланган вольфрамда термик парчаланиши:



2. Никель карбонилнинг термик парчаланиши:



3. Германий(II) йодиднинг юқори температурада парчаланиши:



Термик парчалаш йўли билан, булардан ташқари, Cr, Ti, V, Nb ва Ta каби металлар ҳам олинади.

Нихоятда тоза металл олиш учун моддаларни вакуумда ҳайдаш усулидан фойдаланилади.

Тоза металл олишда **зоналар бўйлаб** суюқлантириш усули кўп кўлланилади. Бу усул металлга аралашган кўшимча модданинг суюқ ва қаттиқ металлда турлича эрувчанлигига асосланган. Кўпинча, бегона кўшимча суюқ металлда яхши, қаттиқ металлда эса ёмон эрийди. Масалан, шўр сувнинг совиши натижасида ҳосил бўладиган муз таркибида туз бўлмайди. Бундан фойдаланиб металлар кўшимча моддалардан тозаланади. Бунинг учун тозаланиши керак бўлган металлдан таёқчалар тайёрлаб, у инерт газ билан тўлатилган кварц найга киритилади. Сўнгра таёқча бир чеккасидан қиздирила боради. Қиздириш учун юқори частотали генераторга уланган фалтак ишлатилади. Таёқчанинг қиздирилаётган қисми суюқланади, бегона моддалар шу ерга тўпланади, қиздирувчи фалтак сурилганида таёқчанинг қўшни қисми суюқланади. Қўшимча моддалар шу ерга йифилади. Фалтак яна илгари сурилиб қўшни қисм суюқлантирилади. Шу тариқа қиздириш таёқчанинг охирги қисмига қадар етказилиб, таёқчадаги бегона моддаларнинг ҳаммаси чиқариб юборилади. Шу жараённи бир

таёқчанинг ўзи билан бир неча бор тақрорлаб, маҳсулотни яхшилаб тозалаш мумкин.

Қиздириш воситаси сифатида электрон — нур лампалар ёрдамида зоналар бўйлаб суюқлантириш усули билан ниобий, тантал, вольфрам ва бошқа металларни қўшимча моддалардан (Fe, Nb, Si, Cu ва бошқалардан) тозалаш мумкин.

VIII.5. МЕТАЛЛАРНИНГ ФИЗИК ХОССАЛАРИ

Симоб ва цезийдан ташқари барча металлар одатдаги шароитда ўзига хос ялтироқ қаттиқ моддалардир. Металларнинг физик хоссалари жумласига уларнинг оптик, термик, механик, электр ва бошқа хоссалари киради. Металларнинг оптик хоссалари — уларнинг ялтироқлиги ва шаффоғ эмаслигидир. Алюминий яхлит ҳолатда ҳам, куқун ҳолида ҳам ялтироқ металл, бошқа металлар эса фақат сиртли яхлит ҳолатдагина ялтироқ бўлиб, куқун ҳолатда ялтирамайди.

Кумуш, палладий ва индий энг кўп ялтироқликка эга. Шунинг учун ҳам кумуш ва палладий қўзгу ишлаб чиқаришда ишлатилади. Кўп металлар тўқкул ранг билан кумуш ранг орасидаги тусга эга. Олтин ва цезий сариқ, висмут қизғиши, мис тўқпушти рангли бўлади. Металл буғлари ёки ионлари алангани маълум тусга бўяйди. Масалан, натрий - сариқ, калий - бинафша, стронций - қизил, кальций - қовоқ рангга бўяйди. Бу ҳодиса асосида спектрал анализ усули яратилган. Ердаги ва коинотдаги моддаларнинг атом спектрларини текшириш натижасида ўша моддаларнинг кимёвий таркиби аниқланади.

Металларнинг электр ўтказувчанлиги. Барча ўтказгичлар икки группага бўлинади: 1) электрон ўтказгичлар (металл ва ярим ўтказгичлар), 2) ион ўтказгичлар (электролитлар). Металлар ва ярим ўтказгичлар орқали электр оқими ўтганда ҳеч қандай кимёвий ўзгариш содир бўлмайди. Шунинг учун улар биринчи хил ўтказгичлар жумласига киради. Электролитлар (яъни, иккинчи хил ўтказгичлар) орқали электр оқими ўтганда, албатта, кимёвий ўзгариш содир бўлади.

Металларнинг электр ўтказувчанлиги температура пасайиши билан ортади, ниҳоят, мутлақ нолга яқин температурада металларнинг электр ўтказувчанлиги чексиз

катта қийматга эришади — металл ўта ўтказувчан бўлиб қолади.

Ҳамма металлар электр оқимини бир хилда ўтказмайди. Шунга асосланиб, металларни электр ўтказувчанлигига кўра қўйидаги қаторга жойлаш мумкин:

Ag, Cu, Au, Cr, Al, Mg, Na, Ir, W, Be, Li, Fe, Hg, Bi

Металл бегона моддалар қўшимчасидан тозаланганида унинг электр ўтказувчанлиги ортади.

Металларнинг иссиқлик ўтказувчанлиги. Металларнинг иссиқлик ўтказувчанлиги уларнинг электр ўтказувчанлиги билан параллел равишда ўзгариши. Видемен — Франц қонунига мувофиқ металларда иссиқлик ўтказувчанликнинг электр ўтказувчанликка нисбатан доимий катталик бўлиб, металл табиатига кам бўлиқ. Металларни иссиқлик ўтказувчанлиги жиҳатидан қўйидаги қаторга териш мумкин:

Ag, Cu, Au, Zn, Ni, Fe, Pt, Hg

Металлар орқали иссиқлик ўтишида ҳам электронлар иштирок этади. Улар кристалл панжара ичида ҳаракатланниб, иссиқлик энергиясини металлнинг иссиқ қисмидан совуқ қисмига ўтказади.

Металларнинг муҳим физик хоссаларига уларнинг магнит хоссалари, пластиклиги, қаттиқлиги, зичлиги, суюқланиш ва қайнаш температуралари киради.

Солиштирма массаси 5 дан кичик бўлган металлар **енигил**, 5 дан қатталари **офир** металлар дейилади. Суюқланиш температураси 800 °C дан паст бўлган металлар **осон суюқланувчан**, 800 °C дан ортиқ бўлганлари **қийин суюқланувчан** металлар дейилади.

Металларнинг заррачалари буғ ҳолатида бир атомли молекулалардан иборат.

Темир ва унинг қотиши малари **қора металлар** деб, қолган металлар эса **рангли металлар** деб юритилади, фақат нодир металлар — Au, Ag, Pt, Ir бунга кирмайди.

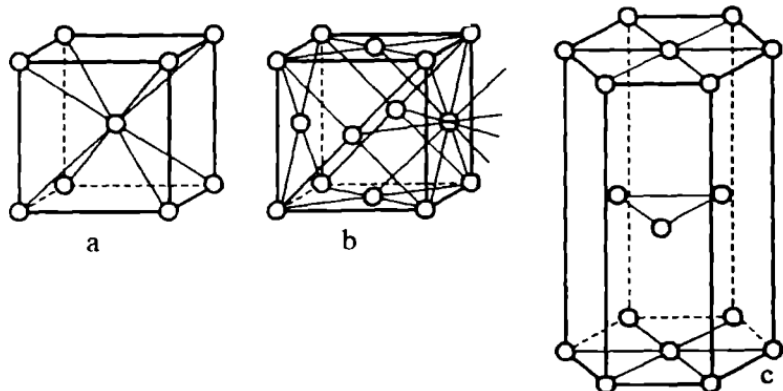
V, Mo, Be, In, Zn, La, Nb, Re, Ge, Ga, Tl ва бошқалар **нодир металлардир**. «Нодир металлар» ибораси шартли бўлиб, металл рудаларининг қанчалик топилиши ва тоза металл ажратиб олиш усулларининг такомиллашганлигига боғлиқ; бир вақтлар «нодир металл» деб ҳисобланган титан эндиликда бу қаторга кирмайди.

VIII.6. МЕТАЛЛАРНИНГ КРИСТАЛЛ ТУЗИЛИШИ

Деярли барча металлар кристалл ҳолатда бўлади. Металлар суюқ фазада кристалланганида турли шаклдаги майда **поликристаллар ҳолига ўтади**. Махсус тажрибалар ёрдамида бир хил шаклдаги йирик монокристаллар ҳосил қилиш мумкин.

Металлар ниҳоятда зич кристалл структуралар ҳосил қиласиди. Уларнинг деярли ҳаммаси қуийдаги кристалл панжараларга эга:

1. **Ёқлари марказлашган куб панжара.** Кубнинг 8 та чўққисида 8 та заррача, 6 та ён томонларида 6 та заррача туради. Pb, Pd, Pt, Rh, Al, Ag, Au, Ca, Cu, β -Co, β -Ge, Ig, Ni лар шу шаклда кристалланади; ҳар қайси заррачанинг координацион сони 12 га teng (VIII.2-расм, b).



VIII.2-расм. Металлар кристалл панжараларининг асосий турлари.

2. **Ҳажмий марказлашган куб.** Диагоналларининг кесишган жойида 1 та заррача, кубнинг чўққиларида 8 та заррача бўлади. Ba, Cr, Cs, α =Fe, β =Fe, K, Li, Mo, Rb, Ta, W, V лар бу шаклда кристалланади. Бунда ҳар қайси заррачанинг координацион сони 8 га teng (VIII.2-расм, a).

3. **Гексагонал панжара.** Олти бурчакли текисликда еттита заррача жойлашган бўлсин. Марказий заррача атрофидаги 6 та заррача орасида ҳосил бўладиган учта «чукурча»да ост томондан учта, уст томонидан ҳам учта заррача жойланади; жами бўлиб ўртадаги заррача атрофига 12 заррача бўлади. (VIII.2- расм, c). Be, Cd, α =Ge, α =Co, Hg, Mg, Os, Ru, Ti, Zr лар бу шаклда кристалланади.

Кристалл панжаранинг у, ёки бу хилда бўлиши металл хоссаларига таъсир қиласди. Масалан, қалай кристаллари иссиқликни бир йўналишда яхши, иккинчи йўналишда ёмон ўтказади. Ташқи шароит (температура ва босим) ўзгарганда баъзи металларнинг кристалл панжаралари қайта қурилади, бир шаклдан бошқа шаклга ўтади; улар ҳатто аллотропик шакл кўринишларини ҳам ўзгартириб юборади.

VIII.7. МЕТАЛЛАРНИНГ МАГНИТ ХОССАЛАРИ

Баъзи металлар **диамагнит** (магнит майдондан итариладиган) ва баъзи металлар **парамагнит** (магнит майдонига тортиладиган) бўладилар. Диамагнит металлар жумласига мис, кумуш, олтин, рух, кадмий, симоб ва цирконий киради.

Парамагнит металлар жумласига эса скандий, иттрий, лантан, титан, ванадий, ниобий, тантал, хром, молибден, вольфрам, марганец, рений, рутений, родий, палладий, осмий, иридий ва платина киради.

Темир, кобальт, никель ферромагнит металлар бўлиб, улар магнитга кучли сезгирилик намоён қиласди.

Валент қобиқчасида тоқ электронлари бўлмаган металлар диамагнит, тоқ электронга эга бўлган металларда парамагнит хусусият кузатилади.

VIII.8. МЕТАЛЛАРНИНГ КИМЁВИЙ ХОССАЛАРИ

Металлар учун кимёвий жараёнда фақат мусбат оксидланиш даражасини намоён қилиш хосдир. Барча металларнинг биринчи электронини тортиб олиш учун ионланиш потенциали металлмасларнига қараганда анча паст, уларнинг электронга мойиллиги ҳам жуда кичик ва ўса сабабли улар кимёвий жараёнларда **электрон донорлик** хоссаларини намойиш қиласдилар, улар учун фақат **мусбат оксидланиш даражасигина** намоёндир.

Металларнинг нисбий электрманфийликлари металлмасларнидан кичик бўлгани сабабли мураккаб заррачаларда (мураккаб анионларда, масалан, MnO_4^- , $Cr_2O_7^{2-}$ ёки ацидокомплексларда, масалан, $[Fe(CN)_6]^{3+}$ мусбат заряд маркази бўлади. Фақат оралиқ металл ва металлмаслар оралиғига хос хусусиятларга эга бўлган чегара элементлари (масалан, Sn, Sb, Po ва шуларга ўхшашлар) расман

манфий оксидланиш даражасига эга деб қараладиган гидриллар ҳосил қылсалар ҳам, улардаги кимёвий боғланиш деярлик ковалент хусусиятга эга бўлади. Металлар билан металлмаслар орасида кескин чегара ўтказиш қийин, шу сабабли иккита бир-бирига қарши вазият бўлган ҳолат учун қуйида схематик равишда хоссаларни солиштириш жадвалини келтирамиз.

VIII.1-жадвал

Металл ва металлмаслар хоссаларининг кимёвий тавсифи

№	Хоссалар	Металлар	Металлмаслар
1.	Оддий моддалар заррачалари орасидаги боғланиш	Металлик (катион-электрон)	Қутбли ёки қутбсиз ковалент
2.	Оксидланиш даражасининг ишораси	Мусбат	Мусбат ёки манфий
3.	Гидроксидларининг хусусияти	Паст оксидланиш даражаси учун асослик	Кислоталик хусусият
4.	Электрнейтрал атомлар: —оксидловчилик хоссаси — қайтарувчилик хоссаси	Йўқ	Яққол кўзга ташланади
5.	Максимал оксидланиш даражасидаги заррачалари учун: — оксидлаш хоссаси — қайтариш хоссаси	Яққол кўринади	Металларга нисбатан кучсиз
6.	Манфий зарядланган ҳолда: оксидлаш хоссаси қайтариш хоссаси	Кучли Йўқ	Яққол кўзга ташланади Йўқ
		Бўлмайди Кўп кузатилади Кучли	

Юқорида санаб ўтилган хоссалар металлар хусусияти билан боғланиши ўзгариб бориш қонунияти қуйидаги жадвалда акс эттирилган.

**Баъзи металларнинг электрофиллик
(«асллик» ёки «нодирлик») хусусиятларининг ўзгариши**

Хосса	Li	K	Rb	Na	Mg	Al	Mп	Zn	Cr	Fe	Ni	Sn	Pb	H	Cu	Ag	Hg	Pt	Au
	$E^{\circ}_{Me^{n+}/Me, Bi}$	3,02	2,92	2,93	2,71	2,34	1,67	1,18	0,70	0,74	0,44	0,25	0,14	0,13	0	-0,34	-0,80	-0,86	-1,20
Хоссалар	Металлар																		
Электронга мойиллик ("нодирлик")	ортиб боради →																		
Қайтарувчилик активилиги	камайиб боради →																		
Металл ионларининг оксидловчилиги	ортиб боради →																		
Кислород таъсирида оксидланishi	Ҳавода осон оксидланади	Оддий шароитда ҳаво кислороди таъсирида оксидланади				—	Қиздирилганда оксидланади				Оксидланмайдилар								
Сув билан реакцияга кириши	Оддий шароитда сувдан водородни сиқиб чиқаради	Фақат юқори температурада сувдан водородни сиқиб чиқарадилар				—	Сувдан водородни сиқиб чиқармайдилар												
Кислоталарга муносабати	Водородни сувдан сиқиб чиқаради; кислоталардан водородни сиқиб чиқаради ва туз ҳосил қиласи (H_2SO_4 пинг суюғидан ва HNO_3 дан ташқари)								—	Водородни сиқиб чиқармайдилар				HNO_3 ва конц. H_2SO_4 да оксидланадилар	HNO_3 ва конц. H_2SO_4 лар оксидлай олмайди.				

Күпчилик металлар оддий шароитда ҳаво кислороди билан реакцияга киришиб оксидларни, баъзилари (ишқорий металлар, литийдан ташқари) эса пероксидлар ҳам ҳосил қиласди. Металлар юзасидаги оксид қаватнинг турғунлиги унинг моляр ҳажмининг металл моляр ҳажмига нисбати ($Y_{окс}:Y_m$) катталигига боғлиқ. Агар бу нисбат 1 дан катта бўлса, оксид парда мустаҳкам бўлиб, ички қаватларни оксидланишдан сақлай олади (масалан, Al, Ti, Cr), акс ҳолда металл оксиди ҳимоя хусусиятига эга бўлмайди.

Баъзи металлар водород, азот (литий оддий шароитда, магний, цирконий, гафний, титан — фақат қизидирилганда), галогенлар, халькогенлар билан осон (баъзилари қизидирилганда) реакцияга киришадилар.

Стандарт электрод потенциали $-0,413$ В дан манфийроқ бўлган металлар сув таркибидан водородни сиқиб чиқаради. Гидроксокомплекслари сувда яхши эрийдиган металлар ишқор ҳосил қиласилар. Электрокимёвий кучланиш қаторида водородгача бўлган металлар кислородлар (оксидловчи хоссага эга бўлмаган — HCl, H_2SO_4) таъсирида оксидланади, кўпинча анион ҳолидаги комплексларнинг ҳосил бўлиши бунга ёрдам беради.

Суюлтирилган нитрат кислота кўпчилик металларни эритади. Паст валентли бирикмаларнинг катион ҳолатидаги бирикмалари, юқори оксидланиш даражасига эга бўлган металларнинг анион комплекслари (масалан, Re — ReO_4^-) ҳолига ўтказади.

Баъзи металлар суюлтирилган нитрат кислотада яхши эриб катион комплекс ҳосил қилса ҳам, концентрланган нитрат кислота уларни пассив ҳолатга ўтказади (Fe, Al, Cr).

Пассив металлар (Au, Pt) ни эритиш учун қучли оксидловчи HNO_3 дан ташқари шу металларнинг сувда яхши эрийдиган ацидокомплекслар (ёки бошқа ҳосилалар) ҳосил қилувчи лиганд аралашмаси бўлган аралашма «зарсуви» ($HNO_3 + HCl$) ёки бошқа системалар ($HNO_3 + KF$, селенат кислота) бўлиши керак.

Ҳар бир металлга тавсиф берувчи бирикмалар орасида уларнинг оксидлари ва гидроксидлари алоҳида аҳамият касб этади. Бош группачалардаги элементларнинг металлик хоссалари юқоридан пастга тушиш тартибида ортиб боради, улар оксидларида ҳам асослик хусусияти ортади, ўзларига

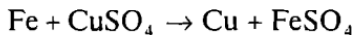
хос асослар ҳам ҳосил қиладилар. Қўшимча группача элементларида (I—III группалардан ташқари) эса бу қонуният тескари тартибда ўзгаради. d - ва f -элементларнинг ҳар бирида оксидланиш даражаси ортиб бориши тартибда оксидларнинг асос \rightarrow амфотер \rightarrow кислота хусусиятларига ўтиши кузатилади.

Металл ионларининг радиуси қанча катта ва заряди кичик бўлса, метал гидроксидининг асослик хоссаси шунча кучли бўлади ва аксинча.

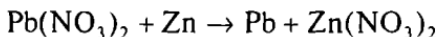
Элементларнинг гидратларида кўзга ташланадиган ҳолатлардан баъзилариға қисқача тўхталиб ўтамиш: асослик хоссалари юқори бўлган металларнинг гидроксидлари сувли эритмаларда фақат гидратланган шаклда — **аквакомплекслар** катиони ҳолида бўлади. Агар катион заряди катта бўлса (**оралиқ металлар**) эритмада аквакомплекслардан ташқари **оксо-катионлар** (масалан, **ванадил**, **уранил**, **титанил** ва ҳоказо) ҳолида, p -элементларда эса **ил**-катионлар (масалан, тионил SO^{2+} , сульфурил SO_2^{2-} антимонил SbO^+ висмутил BiO^+) ҳолида мавжуд бўлади.

Металларнинг кучланишлар қатори.

Ҳар қандай актив металл ўзидан кўра пассивроқ металлни унинг тузи таркибидан сиқиб чиқаради. Масалан, темир ўзига қараганда пассив бўлган мисни унинг тузлари таркибидан сиқиб чиқаради:



Шунингдек, агар қўрошин эритмасига рух метали туширилса, қўрошин рухга қараганда пассив бўлгани учун рух қўрошинни унинг тузи таркибидан сиқиб чиқаради:

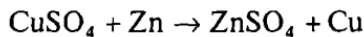


Металларнинг бу хоссасига асосланиб, металларни Бекетов қуйидаги қаторга жойлаган:

Li, K, Ca, Na, Mg, Al, Mn, Zn, Fe, Cd, Co, Ni, Sn, Pb, H₂, Cu, Ag, Hg, Au Бу қаторда чапдан ўнгга томон металлнинг пассивлиги ортади; аксинча ўнгдан чапга ўтганда металлнинг бу хусусияти камаяди. Бу қатор металларнинг **кучланишлар қатори** деб аталади. Бу қаторда турувчи металлар иштирокида гальваник элемент ясасак, актив металл манфий кутб (анод) ва нодир металл мусбат кутб (катод) вазифасини бажаради. Масалан, CuSO_4 эрит-

масига мисни, $ZnSO_4$ эритмасига туширилган рух билан бирлаштириб Якоби элементини ҳосил қиласақ, Cu - мусбат, Zn -манфий қутбли бўлади.

Электронлар руҳдан чиқиб, ташқи занжир орқали мисга боради ва эритмадаги Cu^{2+} ионлари билан бирикиб мис атомларини ҳосил қиласади. Катодда мис чўқади, анодда эриган рух SO_4^{2-} ионлари билан бирикади. Якоби элементида қуидаги кимёвий реакция боради:



Унинг ҳисобига электр энергияси ҳосил бўлади. Бундай реакцияларнинг ҳаммасида ҳам пассивлик хоссаси катта бўлган металл иони қайтарилади: бу металл катод вазифасини ўтайди, яъни электронлар қабул қиласади. Актив металл оксидланади, бинобарин ўзидан электрон бериб, анод вазифасини ўтайди.

VIII.9. МЕТАЛЛАРНИНГ СТАНДАРТ ЭЛЕКТРОД ПОТЕНЦИАЛЛАРИ

Металларнинг активлигини тавсифлаш учун уларнинг стандарт (нормал) электрод потенциаллари қийматларидан фойдаланилади. Агар бирор металл сувга ёки таркибида шу металл иони бўлган эритмага туширилса, металл билан суюқлик чегарасида электрод потенциал ҳосил бўлади; унинг сабаби металл ионлари сувнинг қутбли молекулаларига тортилиб, металдан эритмага ўтабошлишидир:



Бу ерда Me металл, Me^{n+} — металл иони. Бунинг натижасида мусбат ионларнинг бир қисмини йўқотган металл ортиқча электронларга эга бўлиб қолади-да, манфий зарядланади, металл юзасидаги эритма қавати эса мусбат зарядланади. Металдан эритмага ўтган мусбат ионлар манфий зарядланган металлга тортилади ва металл сирти яқинига жойланаб, қўш электр қават ҳосил қиласади. Бунинг натижасида металл билан эритма орасида потенциаллар айрмаси вужудга келади; бу қиймат металлнинг электрод потенциали деб аталади.

Металлнинг электрод потенциали — Е эритмадаги металл ионлари концентрациясига ва температурага боғлик. Бу боғланиш Нернст формуласи билан ифодаланади:

$$E = E_0 + 2,303 \cdot \frac{RT}{nF} \cdot \lg C$$

Бу формулада R — газ доимийси ($8,31 \text{ Ж}\cdot\text{градус}^{-1} \text{ моль}^{-1}$). T — мутлақ шкаладаги температура, C — эритма концентрацияси, F — Фарадей сони (96500 кулон), n — металлнинг бир атоми берадиган электронлар сони. 20°C учун Нернст формуласи қуидаги шаклни олади:

$$E = E_0 + \frac{0,058}{n} \lg C$$

Агар $C=1 \text{ моль}\cdot\text{л}^{-1}$ га тенг бўлса, $E=E_0$ бўлади. Демак, металл ионлари концентрацияси $1 \text{ моль}\cdot\text{л}^{-1}$ га тенг бўлган металл тузи эритмасига ўша металл туширилса, металлнинг электрод потенциали E_0 га тенг бўлади, E_0 — металлнинг нормал ёки стандарт электрод потенциали деб юритилади.

Ҳар қайси металлнинг стандарт электрод потенциали маълум температурада маълум қийматга эга. Металлнинг стандарт электрод потенциалини ўлчаш учун ўша металл ўз тузининг $1 \text{ моль}\cdot\text{л}^{-1}$ эритмасига туширилди ва потенциали маълум бўлган иккинчи электрод билан бирлаштирилиб, бу икки электроддан гальваник элемент ясалади. Ҳосил қилинган гальваник элементнинг электр юритувчи кучи (ЭЮК) ўлчаниди. Сўнгра унинг қийматидан фойдаланиб, номаълум стандарт электрод потенциал ҳисобланади, чунки гальваник элементнинг электр юритувчи кучи мусбат ва манфий электрод потенциаллар айримасига тенг:

$$E = E_1 - E_2$$

Бу ерда; E — гальваник элементнинг ЭЮК қиймати, E_1 — мусбат электрод потенциали, E_2 — манфий электрод потенциали.

Нормал электрод потенциалларни ўлчаща стандарт водород электрод потенциали шартли равишда нолга тенг деб қабул қилинади.

Стандарт водород электрод тайёrlаш учун H_2SO_4 нинг таркибида $1 \text{ моль}\cdot\text{л}^{-1}$ водород ионлари бор эритмага сирти платина кукуни билан қопланган платина электрод туширилиб, унга $101,325 \text{ кПа}$ босимда водород гази юбориб турилади.

Платинага ютилган водород ионлари худди металл электродлар каби эритмага ўтади:



Шунинг учун водород билан тўйинган платинани водород электрод деб қабул қилиш мумкин. Водород электрод учун Нернст формуласи қуидагича ёзилади:

$$E = E_0 + \frac{0,058}{1} \lg [\text{H}^+]$$

Агар $[\text{H}^+]= 1 \text{ моль}\cdot\text{л}^{-1}$ бўлса, $E=E_0=0$ дир.

Водород электрод ва синалаётган металлнинг стандарт электродидан иборат гальваник элементнинг ЭЮКини ўлчаб, айни металлнинг стандарт электрод потенциалини бевосита ҳисоблай оламиз. Амалда қулийлик туғдириш мақсадида водород электрод ўрнида стандарт каломель электроддан фойдаланилади, унинг стандарт электрод потенциали 0.282 Вольт (25°C да), масалан, рухнинг стандарт электрод потенциалини ўлчаш учун ZnSO_4 нинг 1 моль $\cdot\text{l}^{-1}$ концентрацияли эритмасига рух пластинкаси туширилиб, бу электрод стандарт каломель электрод билан туташтирилади, натижада



дан иборат гальваник элемент ҳосил бўлади. Тажриба асосида бу элементнинг ЭЮК қиймати 1,042 вольтга тенглиги аниқланган. Демак: $1,042 = 0.282 - E^{\circ}\text{X}$

Бу ерда: $E^{\circ}\text{X}$ — рухнинг стандарт электрод потенциали.

Бундан $E^{\circ}\text{X} = 0.282 - 1.042 = -0.76$ Вольт келиб чиқади.

Шу усулда барча металларнинг стандарт электрод потенциаллари топилган. VIII.3-жадвалда энг муҳим металларнинг стандарт электрод потенциаллари келтирилган.

Металларнинг стандарт электрод потенциаллари маълум бўлганидан кейин, ҳар қандай гальваник элементнинг ЭЮК қийматини ҳисоблай оламиз.

Юқоридаги жадвалда келтирилган металларни стандарт электрод потенциаллари ўсиши тартибида бир қаторга террасак металларнинг кучланишлар қатори келиб чиқади.

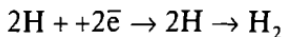
VIII.10. ЭЛЕКТРОЛИЗ

Қиздириб суюқлантирилган электролит ёки унинг сувдаги эритмаси орқали электр токи ўтганида содир бўладиган оксидланиш-қайтарилиш жараёнлари **электролиз** деб аталади. Электролиз назариясини тушуниш қийин эмас. Маълумки, ҳар қандай электролит эритмасида катион ва анионлар бўлади. Катион ва анионлар эритмада тартибсиз ҳаракат қилади. Агар ана шундай эритмага мусбат ва манфий электродлар (анод ва катод) туширилса, эритмадаги ионлар ҳаракати маълум тартибга тушади: анионлар анодга, катионлар катодга томон ҳаракат қилади. Катионлар катодга бориб, ундан электрон олади, анионлар эса ортиқча электронларини анодга беради; катодда қайтарилиш, анодда оксидланиш жараёни содир бўлади. Натижада, электролиз маҳсулотлари эркин ҳолда ажralиб чиқади ёки ўзаро (ёки эритувчи билан) кимёвий реакцияга киришади. Кўпинча, туз, кислота ва ишқорлар электролиз қилинганда, ўша моддалар таркибига кирган элементлар ажра-

Электрод	Электрод жараён	$E_{\text{в}}, \text{ Вольт}$
Li^+/Li	$\text{Li}^+ + \bar{e} \rightleftharpoons \text{Li}$	-3,02
K^+/K	$\text{K}^+ + \bar{e} \rightleftharpoons \text{K}$	-2,92
Ca^{2+}/Ca	$\text{Ca}^{2+} + 2\bar{e} \rightleftharpoons \text{Ca}$	-2,87
Na^+/Na	$\text{Na}^+ + 2\bar{e} \rightleftharpoons \text{Na}$	-2,71
Mg^{2+}/Mg	$\text{Mg}^{2+} + 3\bar{e} \rightleftharpoons \text{Mg}$	-2,34
Al^{3+}/Al	$\text{Al}^{3+} + \bar{e} \rightleftharpoons \text{Al}$	-1,67
Mn^{2+}/Mn	$\text{Mn}^{2+} + \bar{e} \rightleftharpoons \text{Mn}$	-1,18
Zn^{2+}/Zn	$\text{Zn}^{2+} + 2\bar{e} \rightleftharpoons \text{Zn}$	-0,76
Cr^{3+}/Cr	$\text{Cr}^{3+} + 3\bar{e} \rightleftharpoons \text{Cr}$	-0,74
Fe^{2+}/Fe	$\text{Fe}^{2+} + 2\bar{e} \rightleftharpoons \text{Fe}$	-0,44
Cd^{2+}/Cd	$\text{Cd}^{2+} + 2\bar{e} \rightleftharpoons \text{Cd}$	-0,40
Co^{2+}/Co	$\text{Co}^{2+} + 2\bar{e} \rightleftharpoons \text{Co}$	-0,28
Ni^{2+}/Ni	$\text{Ni}^{2+} + 2\bar{e} \rightleftharpoons \text{Ni}$	-0,25
Sn^{2+}/Sn	$\text{Sn}^{2+} + 2\bar{e} \rightleftharpoons \text{Sn}$	-0,14
Pb^{2+}/Pb	$\text{Pb}^{2+} + 2\bar{e} \rightleftharpoons \text{Pb}$	-0,13
$2\text{H}^+/\text{H}_2$	$2\text{H}^+ + 2\bar{e} \rightleftharpoons \text{H}_2$	0
Sb^{3+}/Sb	$\text{Sb}^{3+} + 3\bar{e} \rightleftharpoons \text{Sb}$	+0,20
Bi^{3+}/Bi	$\text{Bi}^{3+} + 3\bar{e} \rightleftharpoons \text{Bi}$	+0,22
Cu^{2+}/Cu	$\text{Cu}^{2+} + 2\bar{e} \rightleftharpoons \text{Cu}$	+0,34
Ag^+/Ag	$\text{Ag}^+ + \bar{e} \rightleftharpoons \text{Ag}$	+0,80
Hg^{2+}/Hg	$\text{Hg}^{2+} + 2\bar{e} \rightleftharpoons \text{Hg}$	+0,86
Au^{3+}/Au	$\text{Au}^{3+} + 3\bar{e} \rightleftharpoons \text{Au}$	+1,50
Au^+/Au	$\text{Au}^+ + \bar{e} \rightleftharpoons \text{Au}$	+1,70

либ чиқмасдан, катодда водород ва анодда кислород ажралиб чиқади. Масалан, K_2SO_4 , KNO_3 , KOH , H_2SO_4 каби моддаларнинг эритмалари электролиз қилинганда водород ва кислород ажралиб чиқади. Бунинг сабаби шундаки, эритмада электролит ионлари билан бирга сув ионлари (H^+ ва OH^-) ҳам бўлиб, водород ионлари катодга, гидроксил ионлари эса анодга томон ҳаракат қиласади. Шундай қилиб, катодга икки ион: металл иони ва водород иони келиб нейтралланиши мумкин. Булардан қайси бирининг аввал нейтралланиши уларнинг стандарт потенциалига, концентрациясига ва баъзан электрод қандай моддадан

тайёрланганлигига боғлиқ бўлади. Умуман, металл ўз электронларини қанча осон берса, унинг ионлари шунча қийин нейтралланади. Шу сабабдан, металларнинг кучланишлар қаторида водороддан чапда турган K, Na, Ca, Mg ва Al металларининг бирикмалари электролиз қилинганда катодда газ ҳолатидаги водород ажралиб чиқади:



чунки бу металларнинг стандарт электрод потенциаллари билан водороднинг стандарт электрод потенциали орасида катта фарқ бор. Водород ажралиб чиқсан сари эритмадаги сувнинг янги молекулалари диссоциланаверади, бунинг натижасида катод яқинида гидроксил ионлари тўпланаб, эритма ишқорий муҳитга эга бўлади. Шу сабабли, ош тузи эритмаси электролиз қилинганда катод яқинида NaOH ҳосил бўлади. Натрийга нисбатан инерт бўлган электродларда (масалан, платинада) аввал натрийнинг зарядсизланиши мумкин эмас. Аввал водород ажралиб чиқади. Лекин катод натрийга нисбатан индеферент бўлмаса, катодда натрий ажралиб чиқа олади, масалан, ош тузи эритмасини электролиз қилишда катод сифатида симоб электрод ишлатилса, катодда натрий амалгамаси (натрий металлининг симобдаги эритмаси) ҳосил бўлади.

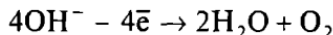
Металларнинг кучланишлар қаторида рух билан водород орасидаги металл бирикмаларининг электролизи жуда ажойиб боради. Масалан, рух хлорид эритмаси электролиз қилинганда, назарий жиҳатдан олганда, рух ажралиб чиқмаслиги лозим, чунки рухнинг стандарт потенциали $E_0 = -0,76$ В. Ваҳоланки, катодда рух ажралиб чиқади. Бунинг сабаби шундаки, рух электродда водород ажралиб чиқиши қийинлашади.

Темир, никель бирикмаларининг электролизида ҳам, шу ҳодиса юз беради. Бу ҳолатни **ўта кучланиш** ҳодисаси деб аталади.

Агар электролиз жараёни индиферент (электролиз жараёнига бефарқ) электрод, масалан, графит, платина, олтин каби металлар иштироқида олиб борилса рух билан мис оралиғидаги металл тузлари электролиз қилинганда катодда тегишли металл ва водород гази ажралиб чиқади. Уларнинг микдорлари туз эритмасининг концентрацияси, температура ва бошқа ҳолатларга қараб ўзгариши мумкин.

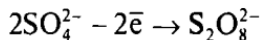
Маълумки, манфий ионлар, шу жумладан, гидроксид ионлари ҳам анод томон ҳаракат қиласи. Агар манфий ион

таркибида кислород бўлса, яъни анион кислородли кислота қолдиги бўлса (масалан, NO_3^- , SO_4^{2-} , CO_3^{2-} ва ҳоказо), электролиз вақтида анодда кислород гази ажралиб чиқади. Бунинг сабаби гидроксил ионларининг зарядсизланишидир:



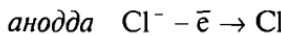
Гидроксид ионлари парчалangan сари сувнинг янги-янги молекулалари диссоциланаверади; натижада анод яқинида водород ионларининг концентрацияси ортиб кетади.

Лекин таркибида кислород бўлмаган анионлар (масалан, Cl^- , Br^- , S^{2-}) электролиз вақтида ўз зарядини йўқотиб, эркин ҳолда (хлор, бром, олтингурут ҳолида) ажралиб чиқади. Баъзан электролиз жуда мураккаб боради. Масалан, сульфат кислотанинг концентранган эритмалари электролиз қилинганда, анодда кислород ажралиб чиқмасдан, балки мураккаб таркибли персульфат кислота $\text{H}_2\text{S}_2\text{O}_8$ ҳосил бўлади:

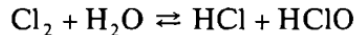
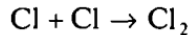
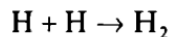


Электролиз вақтида бирламчи ва иккиламчи жараёнлар боради. Электр токи таъсирида ионларининг электрон бирриктириб олиш ёки электрон бериш ҳодисаси бирламчи жараёндир. Лекин кўпинча, бирламчи жараён натижасида ҳосил бўлган нейтрал заррачалар иккиламчи жараёнга, яъни кимёвий жараёнга учрайди. Масалан, HCl эритмасининг электролизида қуйидаги бирламчи ва иккиламчи жараёнлар содир бўлади:

Бирламчи жараён



Иккиламчи жараён



Электролиз вақтида содир бўладиган иккиламчи жараёнлар турли моддаларни электрокимёвий усул билан олишда, металларни занглашдан сақлаш учун зангламас металлар билан гальваник усулда қоплашда (никеллаш, кадмий-

лаш ва ҳоказо) катта аҳамиятга эга: масалан, катод сифатида сиртига никель юритилиши керак бўлган жисм, анод сифатида эса никель металл олиниб NiSO_4 эритмаси электролиз қилинса, катодда никель ажралиб чиққанлигидан катод сирти никель билан қопланади, анод эса эриб NiSO_4 га айланади. Натижада эритмадаги NiSO_4 нинг миқдори ўзгармай қолади.

Изоҳ этилган ҳолат электролиз жараёнидан металларни эрувчан аноддаги қўшимчалардан тозалаш (рафинацилаш), катод вазифасини бажарадиган металл буюм юзасини ялтироқ ёки коррозиядан сақлаш хусусиятига эга бўлган металл пардаси билан қоплаш мақсадларида кенг ишлатилади.

VIII.11. ЭЛЕКТРОЛИЗ ҚОНУНЛАРИ

Электр энергияси таъсирида вужудга келадиган кимёвий жараёнлар унуми билан электр токи ўртасида миқдорий boglaniш борлигини дастлаб 1836 йилда инглиз олими М. Фарадей аниқлади. М. Фарадей фанга электрод, анод, катод, анион, электролит, электролиз тушунчаларини киритди. Бу атамалар ҳозирга қадар қўлланилади. Фарадей ўз тажрибаларини бажаришда бир неча гальваник элементни кетма-кет улаб, батарея ҳосил қилди; электролиз қилишда ана шу батареядан электр манбаи сифатида фойдаланди. У ўз текширишлари натижасида қуйидаги электролиз қонуларини каашф этди:

1. Фарадейнинг 1-қонуни. Электролиз вақтида электродда ажралиб чиқадиган модданинг миқдори эритмадан ўтган электр оқими миқдорига тўғри пропорционал бўлади.

Агар электродда ажралиб чиққан модданинг масса миқдорини m , электр оқими миқдорини Q билан, ток кучини i , вақтни τ билан ишораласак, Фарадейнинг 1-қонуни қуйидагича ёзилади:

$$m = KQ = K \cdot i \cdot \tau$$

бу ерда, K — айни элементнинг электрокимёвий эквиваленти, яъни эритма орқали 1 кулон электр оқими ўтганда ажралиб чиқадиган модда массаси.

2. Фарадейнинг 2-қонуни. Агар бир неча электролит эритмалари орқали бир хил миқдорда кетма-кет уланган ҳолда электр оқими ўтказилса, электродларда ажралиб чиқадиган

моддаларнинг масса миқдорлари ўша моддаларнинг кимёвий эквивалентларига пропорционал бўлади.

Бир идишга AgNO_3 , иккинчи идишга HCl , учинчи идишга CuSO_4 , тўртинчисига FeCl_3 эритмалари солиниб, ҳар қайси идишга бир хил моддадан ясалган ва бир хил катталиқдаги икки электрод туширилиб, барча электродлар бир-бири билан кетма-кет уланиб электродларга доимий электр оқими берилса, система орқали 96500 кулон ёки 26,8 ампер-соат электр оқими ўтганда биринчи идишда 108 г кумуш ва 8 г кислород, иккинчи идишда 1 г водород ва 35,46 г хлор, учинчи идишда 31,8 г мис ва 8 г кислород, тўртинчи идишда эса 18,66 г темир ва 35,46 г хлор ажралиб чиқади. Фарадейнинг 2-қонуни:

$$K = \frac{1}{96500} \cdot \mathcal{E}$$

формула билан ифодаланади. Унинг биринчи ва иккинчи қонунлари учун:

$$m = \frac{\mathcal{E} \cdot i \cdot \tau}{96500}$$

ифода келиб чиқади. Бу ерда, \mathcal{E} — мoddанинг кимёвий эквиваленти. Электролиз вақтида асосий жараёндан ташқари турли қўшимча ҳодисалар ҳам содир бўлиши сабабли маълум миқдор электр оқими берилганда электродларда ажралиб чиқадиган модда массалари Фарадей қонунлари билан ҳисобланадиган миқдордан камроқ бўлади. Шунга кўра, «электролиз унуми» ёки «электр оқимига нисбатан унум» (η) деган тушунча киритилган:

$$\eta = \frac{m_a}{m_n} \cdot 100\%$$

бу ерда: m_a — амалда ажралиб чиқсан модда массаси, m_n — назарий ҳисобланган масса, яъни:

$$m = \frac{\mathcal{E} \cdot i \cdot \tau}{96500}$$

Бинобарин:

$$\eta = \frac{m_a \cdot 96500}{i \cdot \tau \cdot \mathcal{E}} \cdot 100\% \text{ га эга бўламиз.}$$

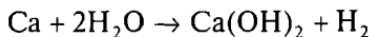
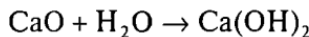
VIII.12. МЕТАЛЛАРНИНГ СУВГА ТАЪСИРИ

Биринчи қарашда Н.Н. Бекетовнинг активлик қаторида водороддан чапга жойлашган барча металлар сувдан водородни сиқиб чиқаради, деган холосага келиш мумкин. Агар нейтрал сувда водород ионлари концентрацияси $[H^+] = 10^{-7}$ моль \cdot л $^{-1}$ лигини назарга олсак, юқоридаги холосани бошқачароқ таърифлашга түгри келади. Чунки тоза сувга платина электрод туширилса, ҳосил бўладиган потенциал қиймати Нернест формуласига мувофиқ:

$$E = 0 + \frac{0,059}{1} \lg 10^{-7} = -0,41 \text{ В}$$

га тенг бўлади.

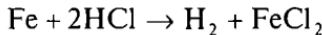
Демак, металларнинг активлик қаторида қадмийдан чапга жойлашган металларгина сувдан водородни сиқиб чиқара олади. Амалда металлар сув билан реакцияяга киришишидан аввал металлнинг сирти оксид пардадан озод бўлиши керак, бундай пардани баъзан сувнинг ўзи йўқотади. Масалан, сувга кальций металл ташланганида қуидаги икки реакция боради:



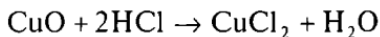
Темир ва рух металлари сиртидаги оксид пардани одатдаги температурада сув йўқота олмайди. Шунинг учун бу металлар фақат сув буғи билан реакцияяга кириша олади. Ишқорий ва ишқорий-ер металлар одатдаги температура-даёқ сувдан водород чиқаради.

VIII.13. МЕТАЛЛАРГА КИСЛОТАЛАРНИНГ ТАЪСИРИ

Металларнинг активлик қаторида водороддан чапда жойлашган барча металлар кислоталардан водородни сиқиб чиқара олади. Масалан:

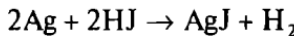


Баъзан металл сиртидаги оксид парда металларнинг кислотада эришига ёрдам беради. Масалан, мис сиртидаги оксид CuO хлорид кислотада эриганидан кейин металл яна ҳаво кислороди таъсирида оксидланади, ҳосил бўлган оксид яна HCl да эрийди:



Шундай қилиб, мис HCl да эришни давом эттираверади. Бу реакциянинг тезлиги шунчалик секин бўлиши сабабли уни қисқа вақт давомида сезиб бўлмайди.

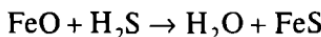
Металларнинг активлик қаторида водороддан ўнгга жойлашган металлар водород галогенидлар билан реакцияга киришиб, чўкмалар ҳосил қиласди, масалан:



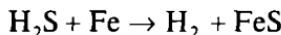
AgJ нинг тўйинган эритмасида кумуш ионлари концентрацияси 10^{-16} моль \cdot л $^{-1}$ бўлгани учун, кумушнинг электрод потенциали:

$$E = 0,8 + \frac{0,059}{1} \lg 10^{-16} = -0,144 \text{ В дир.}$$

Демак, бундай шароитда кумуш металларнинг активлик қаторида водороддан бир оз чапга жойланади, шунинг учун HJ дан водородни сиқиб чиқара олади. Водород галогенидлардан фторид кислота металлар билан анча суст таъсирашади. Сульфид кислота аввал сиртидаги оксид билан реакцияга киришади:

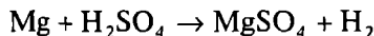


сўнгра темирнинг ўзига таъсир этади:



Шунинг учун таркибида H₂S бўлган сув таъсирида буғ қозонлари ва найларда металлнинг емирилиб ишдан чиқиши кузатилади.

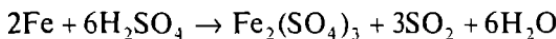
Металларга сульфат кислота таъсирида ҳосил бўладиган моддаларнинг таркиби айни металлнинг активлигига, кислота концентрациясига ва температурага боғлиқ. Суёлтирилган сульфат кислота фақат водороддан актив бўлган металлар билан реакцияга киришиб, ўша металлнинг сульфат тузи ва водородни ҳосил қиласди. Масалан:



Концентранган сульфат кислота актив (ишқорий ва ишқорий-ер) металлар билан шиддатли равишда реакцияга киришиб, металлнинг сульфат тузи, водород сульфид ва бошқа моддалар ҳосил қиласди. Концентранган сульфат кислота совуқда Fe, Cr, Ni, Al каби металларни пассивлайди, яъни металл сиртида металлни сульфат кислота ва

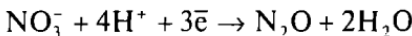
бошқа суюлтирилган кислоталар таъсиридан ҳимоя қила-диган парда ҳосил бўлади ва натижада металлнинг ўзи пассив бўлиб қолади. Масалан, пассивланган темир ҳатто мис сульфат эритмасидан мисни ҳам сиқиб чиқара олмайди.

Қайноқ концентрланган H_2SO_4 барча металлар билан (ҳатто Au ва Pt билан) реакцияга киришади. Ўзгарувчан валентли металлар концентрланган H_2SO_4 да эритилса, бу металлнинг юқори оксидланиш даражасига эга бўлган бирималари ҳосил бўлади. Масалан:



Рух, алюминий ва магний қайноқ H_2SO_4 билан реакцияга киришганида, бу металларнинг сульфатларидан ташқари H_2S ва SO_2 лар ҳосил бўлади.

HNO_3 металлар билан реакцияга киришганида ҳеч қачон водород ажralиб чиқмайди. Бунинг сабаби нимада? Текширишларнинг кўрсатишича металл заррачалари NO_3^- ва H^+ ионлари билан тўқнашганида, у NO_3^- ионларига электронлар беради:



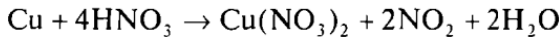
Металларга HNO_3 , таъсири эттирилганда ҳосил бўладиган маҳсулотларнинг таркиби металлнинг активлигига, кислота концентрациясига ва температурага боғлиқ. Нитрат кислота актив металлар таъсирида N_2O га айланади; масалан:



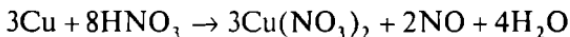
Суюлтирилган нитрат кислота магний, кальций ва бошқа актив металлар билан реакцияга киришганда ўша металлнинг нитрат тузидан ташқари NO_2 ҳам ҳосил бўлади, масалан:



Концентрланган HNO_3 , пассив металлар билан реакцияга киришганда нитрат тузидан ташқари NO_2 ҳам ҳосил бўлади, масалан:



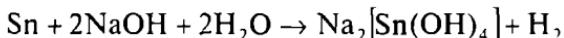
Суюлтирилган HNO_3 пассив металлар билан реакцияга киришгандан NO ҳосил бўлади, масалан:



Ўзгарувчан валентли металлар HNO_3 билан реакцияга киришгандан ҳамма вақт металлар ўзининг максимал оксидланиш даражасига эришади.

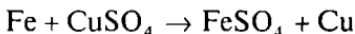
VIII.14. МЕТАЛЛАРНИНГ АСОСЛАР БИЛАН РЕАКЦИЯСИ

Активлик қаторида водороддан чапда турадиган металларнинг баъзилари ишқор эритмаларидан водород ажратиб чиқара олади (бунинг зарурий шарти — металл сиртидаги оксид парда ишқорда зрувчан бўлиши лозим). Амалда ишқорлар билан реакцияга киришадиган металлар Al , Be , Zn , Sn , Pb лардир. Масалан:



VIII.15. МЕТАЛЛАР БИЛАН ТУЗЛАР ЭРИТМАЛАРИНИНГ ЎЗАРО ТАЪСИРИ

Актив металл ўзидан кўра пассив металлни унинг тузи эритмасидан сиқиб чиқаради. Масалан:



Бу жараён оксидланиш-қайтарилиш реакциясиdir. Металларнинг стандарт электрод потенциаллари орасидағи айрма қанча катта бўлса, бу реакциялар шунча катта тезлик билан содир бўлади. Баъзан актив металл эритмадаги тузнинг гидролиз маҳсулотлари билан реакцияга киришиб, водород ажратиб чиқаради.

Масалан, агар сода эритмасига алюминий кукуни кўшилса, водород ажралиб чиқади, чунки соданинг гидролиз маҳсулоти NaOH билан Al орасида қуйидаги реакция боради:



VIII.16. МЕТАЛЛАР КОРРОЗИЯСИ

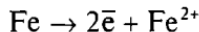
Кўпчилик металлар ҳаво, сув, кислота, ишқор ва тузларнинг эритмалари таъсирида емирилади. Бу ҳодиса **коррозия** дейилади (лотинча *corrodere* — емирилиш сўзидан келиб чиқкан). Коррозия ўзининг физик-кимёвий тавсиси-

фи жиҳатидан икки хил бўлади: кимёвий ва электрокимёвий коррозия.

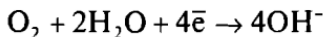
Коррозиянинг қайси турини содир бўлиши металлни куршаб турган ташқи муҳитга боғлиқ. Металлга қуруқ газлар (масалан: кислород, сульфид ангидрид, водород сульфид, галогенлар, карбонат ангидрид ва ҳ.к.), электролит бўлмаган суюқликлар таъсир этганда **кимёвий коррозия** содир бўлади. Бу ҳодиса айниқса юқори температура шароитида кўп учрайди. Шунинг учун J металлнинг газ коррозияси деб ҳам аталади. Газ коррозияси, айниқса, металлургияга катта зарап келтиради. Темир ва пўлат бўюмларни газ коррозиясидан саклаш учун уларнинг сирти алюминий билан қопланади.

Суюқ ёқилфилар таъсирида вужудга келадиган коррозия ҳам кимёвий коррозия жумласига киради. Суюқ ёқилгининг асосий таркибий қисмлари металларни коррозиялантирумайди, лекин нефть ва сурков мойлари таркибидаги олтингугурт, водород сульфид ва таркибида олтингугурт бўлган органик моддаларнинг металларга таъсири натижасида вужудга келади. Сувсиз шароитдагина бу таъсири намоён бўлади. Сувда эса электрокимёвий коррозияга айланади.

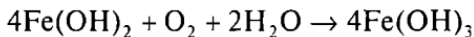
Соф кимёвий коррозия нисбатан кам учрайди. Металлар, асосан, электрокимёвий коррозия туфайли емирилади. Электрокимёвий коррозия металлда маҳаллий гальваник элементчаларнинг ҳосил бўлиши натижасида вужудга келади. Бундай гальваник элементларнинг ҳосил бўлишига сабаб: 1) кўп металлар таркибида қўшимча ҳолида бошқа металларнинг бўлиши, 2) металлнинг ҳамма вақт сув, ҳаво нами ва электролитлар қуршовида туришидир. Масалан, нам ҳавода темирга мис бўлакчаси тегиб турсин. Бунда гальваник элемент ҳосил бўлади (темпер — анод, мис — катод вазифасини ўтайди). Темир электронлар бериб оксидланади:



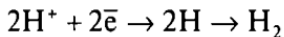
Бу электронлар катод сиртида ҳаво кислородини қайтаради:



Fe^{2+} ионлари OH^- ионлари билан бирикиб, Fe(OH)_2 , ни ҳосил қиласы, Fe(OH)_2 эса ҳаво кислороди ва нам таъсиридан Fe(OH)_3 , га айланади:



Натижада темир коррозияга учрайди. Агар водород ионлари мүл бўлса, темирдан чиқсан электронлар ҳаводаги кислородни қайтармасдан, водород ионларини қайтаради:



Бу ҳолда ҳам темир оксидланаверади.

Энди пўлатнинг коррозиянишини кўриб чиқамиз. Нам ҳавода пўлатда ҳам гальваник элементлар мавжуд бўлади, чунки пўлатда ҳамма вақт цементит Fe_3C қўшимчаси бўлади. Пўлат электролит эритмаси қуршовида бўлганида, темир анод ва цементит эса катод вазифасини ўтайди. Бундай гальваник элемент ишлаганида электронлар темирдан Fe_3C га томон ҳаракат қиласи ва унинг сиртидаги кислород билан сувни OH^- ионларига айлантиради: H^+ ионлари эса H_2 га қадар қайтарилади. Пўлат таркибидаги темир OH^- ионлар билан бирикиб, Fe(OH)_2 га, сўнгра кислород ва нам таъсирида Fe(OH)_3 , га айланади. Натижада пўлат коррозияланади.

Темир қалайга тегиб турса, коррозия темир мисга тегиб тургандагига қараганда сустроқ содир бўлади, темир рухга тегиб турса ҳеч зангламайди, чунки темир рухга қараганда пассивроқ металлдир: электролитлар иштирокида рух билан темир ҳосил қилган гальваник элементда рух — анод, темир — катод вазифасини бажаради. Рух сиртидан Zn^{2+} ионлар ажралиб чиқади. Улар эритмадаги OH^- ионлари билан бирикиб Zn(OH)_2 га айланади.

VIII.16.1. Металларни коррозиядан сақлаш

Металларни коррозиядан сақлаш учун бир қанча тадбирлар кўрилади:

1) метал сиртини бошқа металл билан қоплаш. Бу мақсадда ишлатиладиган металлнинг стандарт электрод потенциали металларнинг активлик қаторида коррозиядан сақланиши керак бўлган металлниги қараганда манфий қийматга эга бўлиши лозим. Масалан, темирни рух билан қоплаш (анод қоплаш) ниҳоятда катта фойда келтиради,

чунки темир буюм унинг сиртини қоплаган рухнинг ҳамаси тугамагунча емирилмайди.

Темирни қалай билан қоплаганимизда **катод қопламага** эга бўламиз, чунки қопловчи металл қопланувчи металлга қараганда пассивроқ. Катод қопламанинг бирор жойи кўчса, ҳимоя қилинувчи металл, яъни темир жуда тез ишдан чиқади;

2) метални металл бўлмаган моддалар билан қоплаш. Металларнинг сиртини лак, бўёқ, резина, тез қуrimайдиган минерал мойлар (солидол, техник вазелин) билан қоплаш, эмал билан қоплаш ва ҳоказолар метални коррозиядан сақлайди;

3) металларга турли кўшимчалар киритиш. Одатдаги пўлатга 0,2—0,5% мис қўшиш билан пўлатнинг коррозияга нисбатан мустаҳкамлигини оддий шароитдагига қараганда 1,5—2 марта ошириш мумкин. Зангламайдиган пўлат таркибида 12% га қадар хром бўлади. Бу хром пассив ҳолатда бўлиб, пўлатнинг коррозияга қаршилигини кучайтиради. Пўлатга никель ва молибден қўшилганида унинг коррозияга чидамлилиги янада ортади. Таркибида 18% хром ва 8% никель бўлган пўлат ҳеч зангламайди;

4) металл сиртини кимёвий бирикмалар билан қоплаш. Махсус кимёвий амаллар ўтказиб, металл сиртини коррозияга чидамли бирикмалар пардаси билан қоплаш мумкин. Бундай пардалар — оксидли, фосфатли, хроматли ва ҳоказо пардалар номи билан аталади, улар бир неча синфга бўлинади. Металл сиртида коррозияга чидамли оксид парда ҳосил қилиш жараёни **оксидирлаш** дейилади. Металл буюмни оксидирлашнинг уч усули мавжуд:

1) металл буюм сирти юқори температурада органик моддалар билан оксидлантирилади («қорайтирилади», «кўкартирилади» ва ҳоказо);

2) металл буюм оксидловчи моддалар иштирокида (MnO_2 ; $NaNO_3$; $K_2Cr_2O_7$, каби) концентранган ишқор эритмаси билан суюқликнинг қайнаш температурасигача қиздирилади;

3) металл буюмни бирор электролит эритмасида анод қутбга жойлаб электролиз ўтказилади; бу жараён **анодирлаш** дейилади.

Пўлат буюмларни оксидирлаш натижасида ҳосил бўладиган ҳимоя парда асосан темирнинг магнитли оксиди Fe_3O_4 дан иборат бўлади, у ниҳоятда зичdir.

Металл буюм сиртида фосфатли ҳимоя пардалар ҳосил қилиш учун буюмга фосфат кислотанинг темирли ёки марганецли тузларининг қайноқ эритмаси билан ишлов берилади. Натижада металлнинг сирти жуда пухта ва сувда эримайдиган фосфат парда билан қопланади.

VIII.16.2. Коррозияниң активаторлари ва ингибиторлари

Коррозия жараёнининг тезлигига эритмаларда бор ионлар, яъни H^+ ва OH^- ионлари концентрацияси, эритманинг рН қиймати катта таъсир этади. Масалан, эритмада H^+ ионлари концентрацияси ортса, коррозия кучаяди, OH^- ионлари концентрациясининг ортиши темирнинг занглашини сусайтиради, лекин гидроксидлари амфотер хоссага эга бўлган металлар (Zn , Al , Pb) нинг коррозияси ортганда тезлашади.

Коррозияни тезлатувчи моддалар **коррозион активаторлар** деб аталади. Буларга фторидлар, хлоридлар, сульфатлар, нитратлар, қисман бромид ва йодидлар киради. Денгиз сувида хлоридлар кўп бўлгани учун металлар бу сувда кўл сувидагига қараганда тезроқ занглайди.

Коррозион муҳитга қўшилганида металларнинг коррозиясини сусайтирадиган моддалар **коррозион ингибиторлар** деб аталади (лотинча *inhibeo* — тўхтатиш сўзидан олинган). Улар жумласига аминлар, мочевина, тиомочевина, сульфидлар, альдегидлар хроматлар, фосфатлар, нитритлар, силикатлар ва ҳоказолар киради. Масалан, темир ёки пўлат туширилган сувга 0,3—0,4% Na_2CrO_4 қўшилса, коррозия тезлиги сезиларли даражада пасаяди. Сувга гексаметафосфат ($NaPO_3)_6$, $NaNO_2$ ҳамда Na_2SiO_3 лар қўшилганида ҳам темир ва пўлатнинг коррозия тезлиги камаяди. Агар сувга Na_2SiO_3 билан $Na[SiF_6]$ қўшилса, алюминийнинг коррозия тезлиги жуда пасайиб кетади.

Айниқса, кислотали муҳитда металларни коррозиядан сақлаш учун ингибиторлар катта аҳамиятга эга. Бундай муҳитда металларнинг ингибиторлар иштироқида коррозиядан сақланиш сабаби шундаки, ингибитор фақат металл сиртига ютилиб, занг сиртини қопламайди. Юпқа ингибитор қавати билан қопланган металл сиртига кислоталар таъсир эта олмайди. Шунинг учун коррозион ингибиторлар кенг кўлламда қўлланилмоқда.

VIII.17. МЕТАЛЛ ҚОТИШМАЛАР

Суюқ ҳолатдаги икки металл бир-бирига құшилса, үзаро аралашып суюқ гомоген фаза ҳосил қиласы. Күп металлар шулар жумласига киради. Баъзи металларғина суюқ ҳолатда бир-бири билан аралашмайды. Масалан, суюқ темирға суюқ құрғошин құшилса, улар үзаро аралашмасдан, ғақат иккита суюқ қават ҳосил қиласы; пастки қаватда құрғошин ва устки қаватда темир бўлади. Баъзан икки суюқ металл маълум масса нисбатлари чегарасидагина үзаро аралашмайди, лекин бу чегарадан ташқари аралашверади. Масалан, мис билан құрғошинда шундай ҳол юз беради.

Икки ёки бир неча металлдан иборат суюқ аралашма қотганида анча мураккаб тузилишга эга бўлган қаттиқ қотишма ҳосил бўлади. Барча қотишмаларни қуидаги тўртта синфга бўлиш мумкин:

- 1) металлар үзаро қаттиқ ҳолатда эримайди, суюқ ҳолатда эрийди, буларни **эвтектик қотишма** ҳосил қиласидиган системалар дейилади;
- 2) металлар үзаро кимёвий бирикмалар ҳосил қиласы;
- 3) металлар бир-бирида суюқ ҳолатда ҳам, қаттиқ ҳолатда ҳам эрийди;
- 4) бир металл иккинчи металlda маълум чегарага қадар эрийди.

VIII.4-жадвал

Баъзи рангли металларнинг қотишмалари

Номи	Таркиби	Суюқланиш температура-си, °C	Ишлатилиши
Алюминий марганешли бронза	Cu (~90), Al (8,5 – 9,5), Mn (1,5 – 2)	1060	Машиналар деталларини тайёрлашда
Бериллийли бронза	Cu(97,4 – 98), Be(2 – 2,6)	1000	Зарба таъсир этганида учқун ҳосил қилмайдиган пружина ва асбоблар тайёрлашда
Жез (латунь)	Cu(50 – 60), Zn(40 – 43)	900	Баъзи механизм ва хўжалик буюмлари тайёрлашда
Нейзильбер	Cu(65), Zn(20) Ni15	1040	Танга-чақа тайёрлашда

Константан	Cu(60), Ni(39–41) Mn(0.4–0.6)	1270	Электр ўлчов асбобларнинг қисмларини тайёрлашда
Мельхиор	Cu(80), NI(18,5–20,5), Fe(0,1–1)	1170	Танга-чақа, турли машина ва асбоблар қисмларини тайёрлашда
Никелин	Cu(65–67), Ni(33–35) Mn(0,4–0,6)	1250	Электр токи билан иситувчи асбоблар қисмларини тайёрлашда
Паст температурада суюқланувчан қотишма	Bi (36), Rb (28), Hg (30), Cd (6)	48	Автоматик ўт ўчирувчи ва сигнализация воситала-рида ишлатилади
Вуд қотиш- маси	Bi(50), Pb(25) Sn (12,0, Cd(12,5)	60,5	
Электрон	Mg(86,5–96,6), Al(3–10), Zn(0,2–3), Mn(0,15–0,5)	625	Ракеталар техникасида, авиа- ва автосозликда

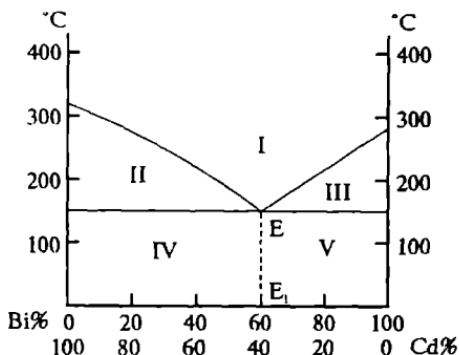
VIII.17.1. Қотишмаларнинг ўолат диаграммалари

Металлар қотишмаларининг физик хоссаларини текшириб, қотишмаларнинг табиати ҳақида хуносага келиш мумкин. Моддалар таркиби-ни узлуксиз равиша ўзгартириб бориб, унинг физик хосса (суюқланыш, қотиш температуралиари, электр ўтказувчанлиги ва ҳоказо)сида содир бўладиган ўзгаришларни текшириш услуги **физик-кимёвий анализ** деб аталади. Физик-кимёвий анализга 1913 йилда академик Н. С. Курнаков (1860–1941) асос солган. Системанинг таркибини абсциссалар ўқига ва текширилаётган физик хосса қийматларини ординаталар ўқига қўйиб, олинган нуқталарни бир-бира билан туаштириб, системанинг у ёки бу хоссасига оид **ҳолат диаграммаси** ҳосил қилинади. Шундай диаграммадаги чизиқларнинг кўринишига қараб, системада бўлаётган ўзгаришлар ва ҳосил бўлаётган моддаларнинг таркиби ҳақида фирм юритилади. Қотишмаларнинг тузилиши асосан **термик анализ, микроскопик анализ ва рентген анализ** усуллари билан текширилади.

Қотишмаларнинг термик анализ услуги қотишма таркибини узлуксиз равиша ўзгартириб бориб, унинг суюқланиш ва қотиш температуралиаридаги ўзгаришини аниқлашга асосланган. Бунинг учун, аввал текшириладиган иккита тоза металл олиб, улардан турли таркибдаги бир неча қотишма тайёрланади. Ҳар қайси қотишма чинни ёки графит тигелларда қиздирилиб, суюқ ҳолатга келтирилади ва аста-секин совитиб, суюқ қотишманинг қайси температурада қотиши аниқланади. Абсциссалар ўқига қотишма таркибини, ординаталар ўқига қотиш температуралини кўйиб, системанинг **суюқланиш диаграммаси** ҳосил қилинади.

Учта типик қотищманинг суюқланиш диаграммасиниң күриб ўтамис:

І) икки металл суюқ ҳолатда ҳар қандай нисбатда бир-бирида эрйиди, лекин қаттиқ ҳолатда бир-бирида эримайды, бундай система учун суръма ва қўроғшин қотишмалари мисол бўла олади. Буидай система-нинг қотиш диаграммасида кескин минимум — **ЭВТЕКТИК НУҚТА** намоён бўлади. Мисол учун висмут кадмий системасининг суюқланиш диаграммасини кўриб чиқамиз. VIII.5-жадвалда тоза висмут, тоза кадмий ва бу металлардан тайёрланган 9 та қотищманинг суюқланиш температу-ралари келтирилган. Бу жадвалдаги маълумотлар асосида Cd—Bi системасининг суюқланиш диаграммаси тузилади. (VIII.3-расм).



VIII.3-расм. Висмут-кадмий системасининг ҳолат диаграммаси.

Бу диаграммадан кўрпниб турибдики. Қотищмада висмут миқдори ортиши билан қотищманинг суюқланиш температураси пасая боради, висмутнинг миқдори 60% га стганнда суюқланиш температураси ми-нимумга (эвтектик нуқтага) етади; расмда эвтектик нуқта Е билан бел-гиланган. Қотищмада висмутнинг миқдори яна ортирилганда система-нинг суюқланиш температураси қўтарила боради ва ниҳоят висмут-нинг миқдори 100% га стганда суюқланиш температураси 271°C га тенг бўлади. Бу диаграмма бир неча соҳага бўлинади:

бириичи соҳа — суюқ қотишмалар соҳаси. Бу температуранарда ҳар қандай таркибга эга бўлган қотишка ҳам фақат суюқ ҳолатда бўлади;

иккигичи соҳа — кадмий кристаллари ва суюқ эвтектик қотищмадан иборат;

учинчи соҳа — висмут кристаллари ва суюқ; эвтектик қотищмадан иборат;

тўртинчи соҳа — қаттиқ эвтектик қотишка ва кадмий кристалларидан иборат:

В соҳа — қаттиқ эвтектик қотишка ва висмут кристалларидан ибо-рат: ЕЕ₁, чизиги фақат қаттиқ эвтектик қотишишмага мувофиқ келади. Эвтектик қотишка — икки металл орасида ҳосил бўлиши мумкин бўлган барча қотишмалар ичida энг паст температурада суюқланадиган қотиш-мадир. Кадмий-висмут системасининг эвтектик қотищмаси 40% Cd ва 60% Bi дан иборат. Бу қотишка +146°C да суюқланади.

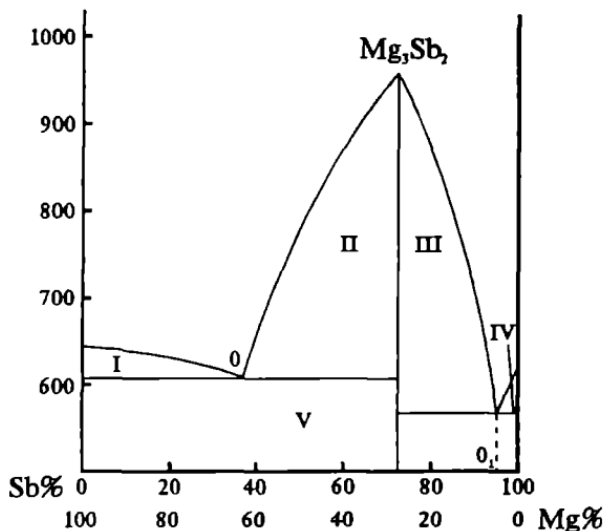
Қотишка таркиби, %		Суюқланиш температурасы °C	Қотишка хусусияти
Со	В		
100	0	321	тоза кадмий
90	10	300	
80	20	280	
70	30	260	
60	40	230	
50	50	190	
40	60	146	
30	70	170	
20	80	190	
10	90	225	
0	100	271	тоза висмут

Агар $\text{Bi}-\text{Cd}$ системасидаги қотишка таркибіда кадмийнің микдори 40% дан кам бўлса, қотишка совитилганда аввал висмут кристаллари ажралиб чиқади. Қотишмада 40% кадмий ва 60% висмут бўлса, бу қотишка совитилганда ҳам кадмий, ҳам висмут кристаллари ажралиб чиқади; улар ўзаро қаттиқ эвтектика ҳосил қиласди. Эвтектик қотишка худди тоза металл каби қотади: қаттиқ фазаның таркиби суюқ фазаникдан фарқ қиласмида. Лекин эвтектик қотишка кимёвий бирикма эмас: эвтектик қотишка микроскоп остида қаралганда у висмутта кадмийнинг майдай-майдай кристалларидан ташкил топғанилигини кўриш мумкин. Эвтектик қотишмалар амалда осон суюқлапувчали қотишка сифатида ишлатилиади.

Икки металл ўзаро аралашгапда **барқарор, суюқланганда таркибий қисмларга ажралмайдиган кимёвий бирикма ҳосил қиласа**, суюқланиш диаграммасида ўша бирикма таркибига тўғри келадиган максимумга эга бўламиз. Ҳосил бўлган кимёвий бирикма ўзининг суюқланиш температурасига яқин ҳолатда таркибий қисмларга ажралмаса, максимум кескин шаклни олади. Агар бирикма таркибий қисмларга ажрала бошлиласа, максимум яссиланади.

Мисол учун магний билан суръма қотишмаларини кўриб чиқамиз (VIII.4-расм). Магний ва суръма ўзаро бирикib Mg_3Sb_2 формула билан ифодаланадиган кимёвий бирикма ҳосил қиласди. Суюқланиш диаграммасида бу бирикма максимумга тўғри келади. У 961°C да суюқланади, яъни магний билан суръмадан ҳосил бўлган қотишмаларнинг ҳаммасига қараганда юқори температурада суюқланади (магний 651°C да, суръма 631°C да суюқланади).

Агар магний ва суръма диаграммаси тик чизиқ билан икки қисмга бўлинса, бу қисмларнинг ҳар қайсиси ўзаро кимёвий бирикма ҳосил қиласмидаған металларнинг қотишмалари диаграммасига ўхшашлигиги кўриш мумкин. Диаграмманинг чар қисми Mg_3Sb_2 билан ортиқча микдордаги магний туттган қотишмаларини кўрсатади. Чизиқ устидаги соҳа суюқ қотишмаларга, I соҳа эса қаттиқ қотишмаларга, II соҳа Mg_3Sb_2 билан Mg орасидаги эвтектикага тўғри келади. Бу эвтектика 626°C да қотади. I соҳа қаттиқ магний ва суюқ қотишмани кўрсатади. II соҳа икки фазали системага тўғри келади (қаттиқ фаза Mg_3Sb_2 , бўлиб, суюқ фаза эса суюқ магний ва суюқ Mg_3Sb_2 дир). III ва IV соҳалар икки фазали системаларга тўғри келади.



III.4-расм. Суръма-магний системасининг ҳолат диаграмаси.

Агар икки металл ўзаро битта бирикма ҳосил қиласа, биз бир максимум ва икки эвтектикага эга бўламиз. Агар икки металл ўзаро иккита бирикма ҳосил қиласа, суюқланиш диаграммасида икки максимум ва уч эвтектика бўлади. Масалан, мис билан магний ўзаро иккита бирикма ҳосил қиласи. Бу ерда учта эвтектика бўлади: магний билан мис бирикмалари Cu_2Mg ва CuMg_2 таркибига эга.

Энди икки металл ўзаро **қаттиқ эритма** ҳосил қиласидиган ҳолларни кўриб чиқамиз. Икки модда ўзаро қаттиқ эритма ҳосил қилиши учун бир модданинг оддий заррачалари (молекула, атом ёки ионлари) ўзининг кристалл панжарасида иккинчи модда заррачалари билан ўрин алмаштира олиши ёки иккинчи модда заррачалари кристалл панжара-даги тугунлараро бўшлиққа кириб олиши керак; бошқача айтганда, улар аралаш кристаллар ҳосил қила олиши керак. Бундай системаларда бир модда заррачалари иккинчи модда заррачаларининг ўрнини алмаштирганлиги сабабли, қаттиқ фаза гомоген системани ташкил қиласи. Барча қаттиқ эритмалар икки группага бўлинади: булардан бири сингиш билан ҳосил бўладиган иккинчиси — ўрин олиш билан ҳосил бўладиган қаттиқ эритмалардир.

Сингиш билан ҳосил бўладиган қаттиқ эритмалар вужудга келганда эрувчи металлнинг атомлари эритувчи металлнинг кристалл панжарасида панжарадаги тугунлараро бўшлиққа жойлашади. Сингиш билан ҳосил бўладиган қаттиқ эритма вужудга келиши учун, эрувчи металларнинг атомлари эритувчи металлнинг атомларига қараганда **кичик бўлиши** керак: эрувчи металл атомининг катталиги эритувчи металл атоми катталигининг 63% идан катта бўлмаслиги кузатилади.

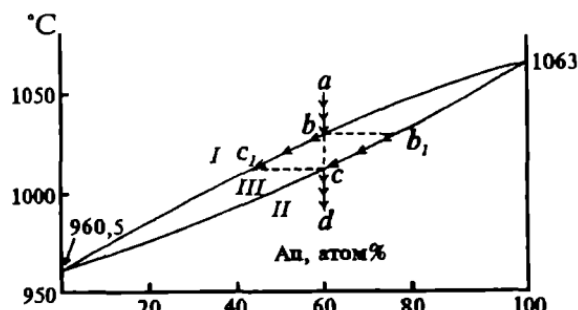
Ўрин олиш билан ҳосил бўладиган қаттиқ эритмалар вужудга келишида эрувчи металл атомлари билан эритувчи металл атомлари крис-

талл панжара тугулларыда бир-бирининг ўрнини алмаштиради. Бунинг натижасида металларнинг кристалл панжарасида катта ўзгариш содир бўлмасин учун иккала металл атомларининг катталиклари бир-бирига яқин бўлиши (радиуслари орасидаги айрма 10—12% дан ортиқ бўлмаслиги) керак, агар радиуслар орасидаги айрма 12—15% дан ортиқ бўлса, бундай металлар бир-бирида маълум чегарага қадар эрийди.

Қаттиқ эритмалар ҳосил қиласиган икки таркибий қисмли системаларнинг суюқланиш диаграммаси юқорида кўриб ўтилган диаграммадан шу билан фарқ қиласиди, қаттиқ эритма ҳосил бўладиган концентрациялар интервалида суюқ фазанинг қотиши ва қаттиқ фазанинг суюқланиши бошқа²бошқа температураларда содир бўлади. Шунинг учун диаграммада икки чизиқ кузатилади: бўлардан бири суюқланиш эгри чизиғи ва иккинчиси қотиш эгри чизигидир. Суюқланиш эгри чизиклари диаграммада пастроқ жойлашади, қотиш эгри чизиклари суюқланиш эгри чизиғи устида ётади. Пастроқ чизиқ **солидус чизиғи** деб, устки чизиқ эса **ликвидус чизиғи** деб аталади. Ликвидус чизиғи суюқ аралашмадан кристаллар ажralиб чиқадиган температураларни кўрсатади. Солидус чизиғи қаттиқ қотишмалар суюқлана бошлайдиган температураларни кўрсатади. Ликвидус ва солидус чизиклари тоза металларнинг суюқланиш температураларида бир-бири билан бирлашади. Шунинг учун қаттиқ эритмалар ҳосил бўладиган системаларнинг ҳолат диаграммалари линза шаклига ўхшайди.

Қаттиқ эритмалар ҳосил қиласиган икки таркибий қисм сифатида кумуш ва олтиндан иборат системани кўриб чиқамиз (VIII.5-расм). Бу диаграмманинг I соҳаси суюқ қотишмага, II соҳаси қаттиқ эритмага ва III соҳаси қаттиқ эритма ва суюқ қотишманинг биргаликда мавжуд бўлишига тўғри келади.

Таркибida 60% олтин бўлган суюқ қотишма (*a*) совитилса, (*b*) нуқтага тўғри келадиган температурада аралаш кристаллар ҳосил бўла бошлайди, шу вақтда биринчи навбатда (*b*, нуқтада) ҳосил бўлган аралаш кристаллар таркибida 75% олтин бўлади. Қотиш жараёнинда тўйинган эритма таркиби b_1 чизиги билан, қаттиқ фаза таркиби b_1 чизиги билан ўзгариади. Суюқ фазанинг охирги томчиси *c*, таркибига эга бўлиб, қаттиқ фаза *c* таркибли бўлади. Совитиш яна давом эттирилса, қаттиқ эритма вертикаль чизиқ бўйлаб совийди.



VIII.5-расм. Кумуш-олтин системасининг ҳолат диаграммаси.

Каттаң әрітмалар фақат металлар орасыда әмас, балки иккі түз, иккі оксид (масалан, Al_2O_3 ва Cr_2O_3) металл билан металлмас орасыда ҳам ҳосил бўлади. Металлар орасыда ҳосил бўладиган қаттиқ әрітмалар катта назарий ва амалий аҳамиятга эга. Ниҳоят шуин ҳам айтib ўтамизи, металлар ўзаро қотишмалар ҳосил қылганида металл боғланиш билан бир қаторда маълум даражали ковалент боғланиш ҳам юзага келади.

IX б о б ДАВРИЙ СИСТЕМАНИНГ БИРИНЧИ ГРУППА ЭЛЕМЕНТЛАРИ

IX.1. ГРУППАНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

Даврий система биринчи группасининг асосий группасига типик элементлар (литий Li, натрий Na), калий группачаси элементлари (калий K, рубидий Rb, цезий Cs ва франций Fr) киради; қўшимча группачани мис группачаси элементлари (мис Cu, кумуш Ag ва олтин Au) ташкил этади.

Литий, натрий, калий, рубидий, цезий ва франций **ишқорий металлар** деб аталади. Уларнинг атомлари ўзининг ташқи электрон қаватидаги ягона электронини осонлик билан оксидловчи хусусиятга эга бўлган моддаларга беради. Уларнинг қайтарувчилик хоссалари литийдан францийга томон кучайиб боради (бунинг сабабини ўзингиз таҳлил этинг).

Ишқорий металлар сув билан реакцияга киришиб ишқор ва водород ҳосил қиласди. Ишқор формуласини умумий ҳолда $\text{E}^+ \text{OH}^-$ кўринишида ифодаланади. Бу бирикмалар сувда яхши эрийди ва **ишқорлар** деб аталади. Уларнинг кучли асос бўлишига ва сувда яхши эришига ишқорий металл ионлари зарядининг ва радиусининг катта бўлиши сабабdir. Қўйидаги IX.1-жадвалда ишқорий металларнинг баъзи хоссалари келтирилган.

IX. 1-жадвал

Ишқорий металларнинг баъзи хоссалари

Хоссаси	Li	Na	K	Rb	Cs	Fr
Атомнинг ташқи валент қобигининг электрон тузилиши	[He] 2s ¹	[He] 3s ¹	[Ar] 4s ¹	[Kr] 5s ¹	[Xe] 6s ¹	[Rn] 7s ¹

Хоссаси	Li	Na	K	Rb	Cs	Fr
Ер қобигидаги миқдори (масса % улушида)	$3.4 \cdot 10^{-3}$	2,64	2,6	$1.5 \cdot 10^{-2}$	$3.7 \cdot 10^{-4}$	—
Атомнинг радиуси, нм	0.155	0.189	0.236	0.248	0.267	—
M ⁺ ионининг радиуси, нм	0.068	0.098	0.133	0.149	0.165	—
НЭМ	1,0	0.9	0.8	0.8	0.7	0.7
Ионланиш потенциаллари: I ₁ , эВ I ₂ , эВ	5,39 75,62	5,14 47,29	4,34 31,81	4,17 27,56	3,89 25,1	3,98 22,5
Оддий ҳолидаги зичлиги, г · см ⁻³	0,53	0,97	0,86	1,53	1,9	—
Суюқданиш температураси, °C	180,0	97,8	63,5	38,7	28,5	—
Қайнаш температураси, °C	1340	882,5	758,5	696	706	—
E ⁰ _{M^{e+1} / M^e} , В (эритмада)	-3,045	-2,714	-2,924	-2,925	-2,923	—

Ишқорий металларнинг учувчан бирималарининг ҳаммаси ҳам алангани шу элементнинг ўзига хос бўлган рангга бўяйди ва бир неча кескин чизиқларга эга бўлган аланга спектрларини ҳосил қиласди. Бундай спектрлар ёрдамида ишқорий металларнинг ниҳоятда оз миқдорларини аниқлаш мумкин. Дарҳақиқат, рубидий ва цезий уларнинг алана спектрларини текшириш натижасида кашф этилган. IX.2-жадвалда ишқорий металларнинг алана спектрлари келтирилган.

Ишқорий металларга хос бўлган аланга спектрлари

Элемент	Аланга рангли	Спектрал чизиқнинг тўлқин узунлиги, нм
Li	қизил	670,8
Na	сарик	589,6 ва 589,0
K	бинафша	770,2 ва 766,8
Rb	қизил	629,9
Cs	зангори	459,3 ва 455,5

IB группача элементлари — мис Cu, кумуш Ag ва олтин Au атомларининг ташқи электрон қаватида ҳам биттадан электрон бор, лекин бу атомларнинг радиуси ишқорий металл атомлариникига қараганда кичик. Шунинг учун Cu—O, Ag—O, Au—O боғлари, масалан, K—O, Na—O боғларига қараганда анча мустаҳкам бўлади. Ҳақиқатан ҳам, CuOH, AgOH, AuOH лар кучсиз асос бўлиб, фақат эритмалардагина мавжуд; эритмадан ажратиб олинганда оксидлар билан сувга ажралади, масалан:



IB группача элементлари атомларининг ташқидан олдинги поғонасида 18 тадан (яъни $s^2p^6d^{10}$) электронлари бўлади. d -электронлар ядро билан s - ва p -электронларга қараганда кучсизроқ боғланганлиги сабабли қўшимча группача элементларининг оксидланиш даражаси +1 дан ортиқ бўлиши мумкин. Ҳақиқатан ҳам сувдаги эритмаларида бу элементларнинг оксидланиш даражаси бир, икки ва учга тенг, масалан: Cu^+ , Cu^{+2} , Cu^{+3} , Ag^+ , Ag^{+2} , Ag^{+3} , Au^+ , Au^{-2} ва Au^{+3} .

IA группача элементларининг энг муҳим хоссалари IX.1-жадвалда келтирилган.

IX.2. ЛИТИЙ. — Li,

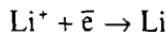
Z=3. Табиий изотопларининг масса сони 6 ва 7. «Литес» сўзи юончча «тош» демакдир. Литий элементига бу ном берилишининг сабаби калий каби элементлар ўсимликларнинг қулларида кашф этилган бир вақтда литий элементи ҳам петалит минерали таркибида топилган. Швед олими Арфведзон 1817 йилда Швециянинг Уто номли те-

мир конларидан чиқадиган петалит минералини анализ қилиб, анализ натижаларининг умумий миқдорига 4% етиш-маслигини пайқади ва литийни кашф этди. Вақт ўтиши билан лепидолит минералида ҳам литийнинг борлиги аниқланди.

Табиатдаги литийнинг 92,5 % миқдори ^7Li дан иборат, қолган 7,5% миқдори эса ^6Li дир. Литий кўпчилик минералларда, минерал сувларда, ҳатто тирик организмларда учрайди. Унинг энг муҳим минераллари лепидолит $\text{KLi}_2\text{Al}(\text{Si}_6\text{O}_{10})(\text{F}, \text{OH})_2$, ва сподумен $\text{LiAl}(\text{SiO}_3)_2$ дир. Ундан ташқари петалит (Li, Na) $\text{AlSi}_4\text{O}_{10}$, литиофиллит ($\text{Li}, \text{Mn}, \text{Fe}$) PO_4 таркибли қўшалоқ туз ва бошқа минераллар таркибида ҳам литий учрайди.

Олиниши. Ҳозирги вақтда литий икки усул билан олинади.

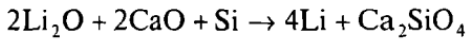
I усул — калий хлорид билан литий хлорид эвтектик қотиш-масини 450—500 °C да суюқлантириб электролиз қилишдан иборат. Бунда катод сифатида темир, анод сифатида графит таёқчалар ишлатилади. Катодда литий томчилар ҳолида ажралиб чиқади:



Суюқлантирилган тузларни электролиз қилиш анча қийин бўлгани учун кейинги вақтларда литий бромид билан алюминий бромид аралашмаси нитробензолда ёки пиридинда эритилиб электролиз қилинадиган бўлди. Бунда литий катодда ажралиб чиқади, алюминий эса комплекс бирикма ҳолида эритмада қолади.

Электролиз учун керакли тоза литий хлорид тайёрлаш учун сувли эритмалардаги LiCl органик эритувчилар ёрдамида экстракция қилинади.

II усул. Кейинги вақтда вакуум техникасининг ривожланиши натижасида металларни олишда янги усул **вакуум-металлургия** юзага келди. Бу усулда литий оксид билан оҳак аралашмаси алюминий ёки ферросилиций таъсирида $1,3 \cdot 10^{-7}$ кПа вакуумда қайтарилади:



Жараён найсимон вакуум печда юқори температурада (950—1000 °C) олиб борилади; вакуум печь найининг бир учи сиртидан сув билан совитиб турилади. Реакция вақтида ҳосил бўлган литий печнинг совитиб турган қисмига

йиғилади. Реакция унуми 90% ни ташкил қиласы. Литий вазелин ёки парафин қавати остида берк идишда сақланади.

Хоссалари. Литий эркін ҳолатда жуда енгил, ұтто бензинде ҳам чүкмайдиган кумушсимон-оқ металл, зичлиги 0,534 г · см⁻³.

Литий жуда актив металл. У одатдаги шароитда кислород ва азот билан бирикіб Li₂O ва Li₃N ҳосил қиласы. Шу хоссасыга күра ундан нодир газларни тозалашда фойдаланылади. Литий 200 °C дан юқори температурада ёниб кетади. У фтор ва хлор атмосферасыда уй температурасыда алан-галанади. Бром ва йод буғларидан ҳам ўз-ўзидан ёниб кетади. Қиздирилган олтингугурт, углерод, водород ва бошқа металлмаслар билан бевосита бирикади. Чүф ҳолатыда CO₂ да ҳам ёнади. Литий кислоталарнинг суюлтирилган эритмаларыда яхши, концентранган сульфат кислотада эса секин эрийди. Концентранган нитрат кислота таъсирида шу қадар шиддат билан оксидланады, ұтто суюқланып кетади.

Литийнинг 2p-орбитали кайносимметрик хусусиятта эга бўлиши унинг бошқа ишқорий металлардан фарқига асос бўлади.

Литийнинг стандарт электрод потенциали барча металларнига қараганда энг катта манфий қийматга эга ($E^{\circ} = -3,02$ В). Бунинг сабаби литий ионининг ниҳоятда кучли гидратланиш қобилиятига эга лигидир; литий ионини сув молекулаларидан иборат мустаҳкам парда қуршаб туради. Шунинг учун сувдаги эритмада электроннинг Li⁺ ионига келиб қўшилиши қийинроқ бўлади.

Суюқлантирилган (сувсиз) тузларда эса литийнинг стандарт электрод потенциали $-2,1$ В га teng.

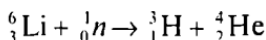
Литий билан магний орасыда «диагональ» ўхшашлик кузатилади. Литий карбонат Li₂CO₃, литий фосфат Li₃PO₄ худди магнийнинг шундай тартибли тузлари каби сувда ёмон эрийди; литий ҳам худди магний каби аччиқтош ҳосил қиласы.

Литий металлар иштирокида интерметалл бирикмалар ҳосил қиласы. Масалан, литийнинг симоб билан ҳосил қиласы бирикмалари: LiHg₂, LiHg₃, LiHg, Li₂Hg, Li₃Hg, Li₆HgI; магний билан Li₆Mg₂I; алюминий билан LiAl, Li₃Al ва ҳоказолар олинган. Литий фақат магний, рух, алюминий ва бошқа металлар билан интерметалл бирикмаларына эмас, балки қаттық эритмалар ҳам ҳосил қиласы.

Литийнинг ион потенциали, яъни зарядининг ион радиусига нисбати $V = \frac{e}{r} = \frac{1}{0.68} = 1,46$

га тенг бўлиб, барча ишқорий металларнинг ион потенциалларидан катта. Шунинг учун литийнинг комплекс бирикмалар ҳосил қилиш хусусияти бошқа ишқорий металларнига қараганда анча юқорилиги билан фарқланади.

Ишлатилиши. XIX асрда ва XX асрнинг бошларида литий тузлари тиббиётда ишлатилиб келинди. Сўнгра литийнинг ўзи қотишмалар тайёрлашда ҳам ишлатиладиган бўлди. Литий гидроксид ишқорий аккумуляторлар учун, литий оксид шиша ва керамика саноати учун, литий хлорид ҳавони конденсация қилишда қўлланилади. Ҳозирги вақтда литий атом энергетикасида қўйидаги ядро жараёни бўйича **тритий** ҳосил қилиш учун ишлатилади:



Бундан ташқари, литий гидрид ва литий боро-гидрид ракеталар учун ёқилғи сифатида, металл ҳолдаги литий ва унинг тузлари нейтронлардан ҳимоя қилишда ишлатилали. ${}^6_3\text{Li}$ изотопи ядросининг кесим юзаси катта бўлганлиги сабабли ядро двигателлар билан ҳаракатланувчи самолётларнинг мудофаа экранлари материалига қўшилади.

Суюқ ҳолатдаги литий метали ядро реакторларида, катта тезлик билан ишлайдиган моторларда сурков мойи сифатида литий стеарат жуда кўп ишлатилади. Литий алангани қизил рангга бўйди. Шунинг учун у мушакбозлиқда ҳам қўлланилади.

Литий бирикмалари. Литий водород атмосферасида қиздирилса, рангсиз кристалл модда **литий гидрид** LiH ҳосил бўлади. Литий гидриднинг кристалл тузилиши худди ош тузиникига ўхшайди. У $680\text{ }^{\circ}\text{C}$ да суюқланади. Охириг ҳисоблашларга қараганда LiH даги боғланишининг 60% ини ион боғланиш деб қараш мумкин. Литий гидрид суюқлантириб электролиз қилинганда дарҳақиқат водород анодга, литий катодга бориши аниқланди.

Литий гидрид ёрдамида литий алюминий гидрид LiAlH_4 , олишга муваффақ бўлинди. Литий ёндирилса оқ рангли Li_2O ҳосил бўлади ($\Delta H = -595,8\text{ кЖ} \cdot \text{моль}^{-1}$), бу жиҳатдан литий бошқа ишқорий металлардан фарқ қиласи (литийдан бошқа ишқорий металлар ёнганда пероксидлар

хосил бўлади). Литий ёнганида ҳам оз миқдорда Li_2O ҳосил бўлади, лекин у тезда 195 °C да парчаланиб литий оксид билан кислород ҳосил қиласди.

Литий оксид сув билан реакцияга киришиб литий гидроксид ҳосил қиласди:



Бу реакцияда ажралиб чиқсан иссиқлик миқдори бошқа ишқорий металларнинг гидроксидлари ҳосил бўлганида чиқадиган иссиқлик миқдорига қараганда бирмунча камдир.

Литий гидроксид кучли асос бўлиб ўзининг асослики кучи жиҳатидан NaOH билан $\text{Ca}(\text{OH})_2$ орасида туради. Литий гидроксид сувда кам эрийди (0 °C да 100 г сувда 12,7 г LiOH эрийди). Сувдаги эритмадан литий гидроксид $\text{LiOH} \cdot \text{H}_2\text{O}$ шаклида кристалланади.

Литий галогенлар билан бевосита бирикади. **Литий фторид** LiF — оқ ранги кристалл модда; сувда оз (18 °C да 100 г сувда 0,27 г LiF) эрийди. Унинг суюқланиш температураси 870 °C, қайнаш температураси 1681 °C. У ўз хоссалари билан литий хлорид, литий бромид ва литий йодидлардан фарқ қиласди. Агар LiF ни HF билан аралаштирилса LiHF , ҳосил бўлади.

LiF кристаллари ультрабинафша нурларни жуда яхши ўтказади, шунинг учун у оптик асбоблар тайёрлашда қўлланади.

Литий хлорид оқ гигроскопик модда, 614 °C да суюқланади, сувда жуда яхши эрийди (0 °C да 100 г сувда 69,2 г LiCl эрийди). Сувдаги эритмалардан $\text{LiCl} \cdot \text{H}_2\text{O}$; $\text{LiCl} \cdot 2\text{H}_2\text{O}$; $\text{LiCl} \cdot 3\text{H}_2\text{O}$ ҳолида кристалланади; булардан энг барқарори — $\text{LiCl} \cdot \text{H}_2\text{O}$ дир. Литий хлорид бошқа ишқорий металларнинг хлоридларидан фарқ қиласди; у спиртда ва бошқа органик эритувчиларда эрийди; бошқа ишқорий металларнинг хлоридлари сувдаги эритмалардан сувсиз ҳолда (KCl , NaCl , RbCl , CsCl) кристалланади, литий хлорид эса кристаллгидратлар ҳолида кристалланади; бундан ташқари литий хлорид сувдаги эритмаларда аммиак билан комплекслар ҳосил қиласди.

Литий бромид 549 °C да суюқланади, сувда яхши эрийди (0 °C да 100 г сувда 143 г LiBr эрийди), сувдаги эритмалардан кристаллгидратлар ҳолида кристалланади. У ҳам, худди LiCl каби органик эритувчиларда яхши эрийди.

Литий йодид LiI 453 °C да суюқланадиган кристалл модда, сувда яхши (0 °C да 100 г сувда 151 г LiI) эрийди.

Сувдаги эритмалардан йодид кристаллгидрат $\text{LiI} \cdot 3\text{H}_2\text{O}$ ҳолида кристалланади.

Литий карбонат Li_2CO_3 худди ишқорий-ер металларнинг карбонатлари каби сувда оз (20°C да 100 g сувда $1,33\text{ g}$ Li_2CO_3) эрийди. Унинг эрувчанлиги (шунингдек, Li_2SO_4 нинг эрувчанлиги ҳам) температура ортиши билан камаяди. Ваҳоланки, бошқа ишқорий металлар карбонатларининг, масалан, K_2CO_3 нинг сувда эрувчанлиги катта ва температура ортиши билан ортади.

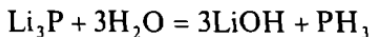
Литий гидрокарбонат LiHCO_3 — ишқорий-ер металларнинг гидрокарбонатлари каби сувда яхши эрийди. Ваҳоланки, бошқа ишқорий металларнинг гидрокарбонатлари карбонатларига нисбатан ёмон эрийди.

Литий фосфат Li_3PO_4 сувда ёмон эрийди, бу билан у калий, натрий фосфатларидан фарқ қилади ва магний фосфатга ўхшаб кетади. Бу ҳодисаларнинг ҳаммасига сабаб — даврий жадвалда литийнинг магний билан диагональ ўхшашлигидир.

Литий уй ҳароратида азот билан бирикиб Li_3N ҳосил қиласди. У 830°C да суюқланади, сув таъсирида парчаланаади. Литийнинг азот билан ҳосил қилган иккинчи бирикмаси LiN_3 (литий азид) фақат қиздирилганда портлайди. LiN_3 нинг структур формуласи:



Литий чўғ ҳолидаги углерод билан вакуумда қиздирилса Li_2C_2 — литий карбид ҳосил бўлади. Литий карбид сув билан шиддатли реакцияга киришадиган кристалл модда. Литий карбидга аста-секин сув буфи таъсири эттирилса, ацетилен ва литий гидроксид ҳосил бўлади. Литий олтингугурт билан Li_2S ҳосил қиласди. Фосфорли бирикмаси Li_3P , бу модда сув таъсиридан батамом парчаланади:



IX.3. НАТРИЙ — Na

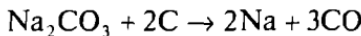
Табиатда учрайдиган изотопининг масса сони 23. натрий Ер юзида кўп тарқалган элементлардан бири. Фақат ерда эмас, балки қўёшда ва бошқа юлдузларда ҳам натрийнинг борлиги аниқланган.

Натрий минераллари қаторига NaCl — **галит** ёки **тоштуз**; $\text{Na}_2\text{SO}_4 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$ — **мирабилит** ёки **глаубер тузи**, NaAlF_6 — **криолит**; $\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$ — **бура**; $\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$ — **сода**; $\text{NaCl} \cdot \text{KCl}$ — **сильвинит**; $\text{Na}_2\text{SO}_4 \cdot 3\text{K}_2\text{SO}_4$ — **глазерит**; $\text{Na}_2\text{SO}_4 \cdot \text{MgSO}_4 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$ — **астраханит**; NaNO_3 — **Чили селитраси** ва бошқалар киради. Натрий бошқа элементлар билан бирга силикат ва алюмосиликатлар таркибида, ўсимликларда, инсон ва ҳайвонлар организмидаги учрайди.

Натрий тузлари денгиз сувидаги тузли кулларда кўп миқдорда учрайди. Масалан, Атлантик океан сувидаги $3,5\%$ NaCl бор. Ўлик денгизнинг суви ош тузининг тўйинган эритмасидан иборат. Натрий тузлари Ўзбекистон ва Қорақалпоғистон ҳудудида учрайди.

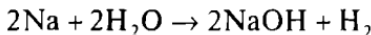
Олиниши. Дэви 1807 йилда суюқлантирилган натрий гидроксидни электролиз қилиш орқали натрий олишга муваффақ бўлди. Бунда катодда $\text{Na}^+ + \text{e}^- \rightarrow \text{Na}$, анодда $4\text{OH}^- \rightarrow 2\text{H}_2\text{O} + \text{O}_2$ жараёнлар содир бўлади. Ҳозирда ҳам бу усулдан қисман фойдаланилади; асосан, суюқлантирилган ош тузини электролиз қилиб натрий олинади. Ош тузини суюқлантириш учун анча юқори (800°C) температура керак. Суюқланыш температурасини пасайтириш учун ош тузига KCl , CaCl_2 , NaF ва бошқа тузлар қўшилади. Бунда катодда $\text{Na}^+ + \text{e}^- \rightarrow \text{Na}$, анодда $\text{Cl}^- - \text{e}^- \rightarrow \text{Cl}$, $\text{Cl} + \text{Cl} \rightarrow \text{Cl}_2$ ажralади.

Натрий олиш учун сода билан кўмир аралашмасини қаттиқ қиздириш ҳам мумкин:



Ҳосил қилинган натрий берк металл идишларда керосин остида сақланади.

Хоссалари. Натрий эркин ҳолатда кумуш каби оқ, енгил ва юмшоқ металл, суюқ аммиакда эрийди, кимёвий жиҳатдан жуда актив. Ҳавода жуда тез оксидланади. Фтор ва хлор атмосферасида уй температурасида алантланади. Қиздирилганда бром, йод, олтингугурт, водород ва бошқа моддалар билан реакцияга киришади. Натрий сув билан реакцияга киришиб, водород ажратиб чиқаради:

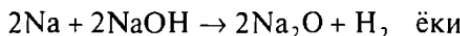


Натрий жуда кўп металлар билан интерметалл бирикмалар ҳосил қиласиди. Масалан, NaSn_2 , NaSn ва ҳоказо. Баъзи металлар билан қаттиқ эритмалар ҳосил қиласиди.

Ишлатилиши. Металл ҳолдаги натрий Na_2O_2 , NaNH_2 , NaCN лар олиш учун органик синтезда ишлатилади. Күпинча натрий амальгамасидан қайтарувчи сифатида фойдаланылади. Ундан ташқари, титан, цирконий ва бошқа металларни оксидларидан олишда натрий құлланилади. Ядро энергетик қурилмаларда ҳам натрий ишлатилади.

Натрий бирикмалари. Натрий гидрид NaH — натрийни водород атмосферасыда қиздириш натижасыда ҳосил бўлади. Унинг хоссалари LiH нинг хоссаларига ўхшайди. Сув таъсирида парчаланади.

Натрий ҳавода ёнганида, асосан, натрий пероксид Na_2O_2 (ва жуда оз миқдорда Na_2O) ҳосил бўлади. Na_2O бевосита йўллар билан олинади:



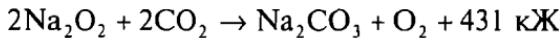
Na_2O нинг ҳосил бўлиш энталпияси $-431 \text{ кЖ} \cdot \text{моль}^{-1}$ га тенг. Техникада натрийни ёндириб натрий пероксид олинади.

Натрий пероксид Na_2O_2 — кучли оксидловчилар қаторига киради. У сувда гидролизланади. Унинг сувдаги эритмаси ишқорий муҳит яратади:

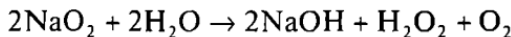


Одатда, Na_2O_2 турли матоларни оқартиришда қўлланылади, чунки юқоридаги гидролиз реакцияси натижасыда ҳосил бўлган H_2O_2 буюмларни оқартиради.

Натрий пероксид сув ости кемаларидаги **кислород манбаси** сифатида ишлатилади, унинг бу хоссаси қўйидаги реакцияга асосланган:



Натрий гипероксид NaO_2 юқори (304 кПа) босимда ва 500°C да кислород билан Na_2O_2 нинг ўзаро таъсиридан ҳосил бўлади. Бу моддага сув таъсир эттирилса, қўйидаги реакция боради:

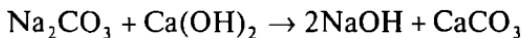


Натрийнинг озон билан бирикмаси — **натрий озонид** NaO_3 ҳам олинган. Бу модда жуда бекарор.

Натрий гидроксид NaOH — ўювчи натрий ёки каустик сода, оқ рангли қаттиқ модда.

Лабораторияда ўювчи натрий олиш учун натрийни сувда эритилади. Техникада эса икки усул билан олинади:

1) содани каустиклаш; 2) ош тузининг сувдаги эритмасини электролиз қилиш. Биринчи усулда содага оҳак таъсир эттирилади:



Иккинчи усулда қўйидаги реакция боради:

а) эритмада $\text{NaCl} \rightleftharpoons \text{Na}^+ + \text{Cl}^-$ (тўла равишда)

Шунингдек, $\text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{OH}^-$ (оз даражада),

б) ток юборилганида:

катодда, $2\text{H}^+ + 2\bar{e} \rightarrow 2\text{H} \rightarrow \text{H}_2$

анодда, $2\text{Cl}^- - 2\bar{e} \rightarrow 2\text{Cl} \rightarrow \text{Cl}_2$

Катод қисмида Na^+ ва OH^- ионлари бирикиб NaOH ни ҳосил қиласди.

Катод ва анод қисмлар бир-биридан асбест диафрагма орқали ажратилган бўлади. Шу сабабли анод қисмида ҳосил бўлган хлор, катод қисмида ҳосил бўладиган NaOH билан реакцияга кириша олмайди. Катод қисмидаги эритма олиниб қиздирилади; аввал NaCl кристалланади, эритмада деярлик тоза NaOH қолади. Уни ош тузи кристалларидан ажратиб олиб буғлатилади. Натижада қаттиқ NaOH ҳосил бўлади.

Кимёвий тоза NaOH олиш учун уни этил спиртда эритиб қайта кристалланади (спиртда NaCl эримайди).

NaOH 328 °C суюқланади. Сувда яхши эрийди (20 °C да 100 г сувда 109 г NaOH , 100 °C да эса 342 г эрийди). Натрий гидроксидининг сувдаги эритмаси кучли ишқордир. Натрий гидроксид ўювчи натрий деб ҳам аталади. NaOH терини кўйдиради, кўзга тушса кўр қиласди. У билан ишлашда ниҳоятда эҳтиёт бўлиш лозим.

Натрий гидроксид совун тайёрлашда, тўқимачилик ва кўнчиллик саноатида, органик моддалар олишда, нефтни тозалашда, вискоза усулида сунъий ипак ҳосил қилишда ва бошқа мақсадларда ишлатилади.

Ош тузи NaCl — натрийнинг барча бирикмаларини олишда, хлорид кислота ишлаб чиқаришда жуда муҳим хом ашёдир. Унинг суюқланиш температураси 801 °C, қайнаш температураси 1454 °C, зичлиги $2,17 \text{ g} \cdot \text{cm}^{-3}$. Ош тузининг сувда эрувчанлиги температура ўзгариши билан кам ўзгарилиши: 0 °C да 100 г сувда 37,9 г, 100 °C да эса 39,4 г эрийди.

Табиатда аниқ шаклланган куб кристаллар (т о ш т у з , г а л и т) ҳолида учрайди. Кўпинча тоштуз ҳаворанг бўлади, буни минерал таркибида натрий метали бўлиши орқали тушунтирилади.

Натрий сульфат табиатда **мирабилит** $\text{Na}_2\text{SO}_4 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$ (глаубер тузи), **тенардит** Na_2SO_4 , **глауберит** $\text{Na}_2\text{SO}_4 \cdot \text{CaSO}_4$ ва бошқа минералларда учрайди, шунингдек, дengиз сувида ҳам бўлади. Мирабилит уюмлари Қор — Бўғоз-Гўлда учрайди. Натрий сульфат тиббиётда ва шиша ишлаб чиқаришда ишлатилади.

IX.4. КАЛИЙ – К

Табиатда учрайдиган изотопларининг масса сонлари 39, 40 ва 41.

Калий, рубидий, цезий ва франций элементлари — калий группасини ташкил қилади. Бу элементлар кимёвий хоссалари жиҳатидан натрийдан ва айниқса, литийдан фарқ қилади. Бу хусусият уларнинг атом ва ион радиуслари катталиги ҳамда атом тузилишига боғлиқ.

Табиатда калийнинг эрувчан биримларни бирмунча кам учрайди. Масалан, дengиз сувида атиги 0,04% калий тузлари бўлади. Калий тузларининг кўпчилиги тупроқда ушланиб қолади ва тупроқдан ўсимликлар организмiga ўтади. Калийнинг муҳим минераллари жумласига: **сильвин** — KCl , **сильвинит** $\text{KCl} \cdot \text{NaCl}$, **кариаллит** — $\text{KCl} \cdot \text{MgCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$, **каинит** — $\text{KCl} \cdot \text{MgCl}_2 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$ ва бошқалар киради.

Калий тузларининг катта уюмлари Германияда Стасс-фурт конларида, Францияда Эльзас конларида, Россиянинг Соликамск районида, Қорақалпогистонда Тубе-гатан конларида учрайди. Табиатда калийнинг асосий қисми силикатлир таркибида бўлади, масалан, **ортоклаз** — $\text{K}_2\text{O} \cdot \text{Al}_2\text{O}_3 \cdot 6\text{SiO}_2$ ёки $\text{K}[\text{AlSi}_3\text{O}_8]$, **калий слюда**си $\text{KA}_2[\text{AlSi}_3\text{O}_{10}(\text{OH})_2]$. Калий ҳаёт учун зарур элемент бўлиб, ўсимликлар организмida айниқса шакарқамиш ва тамакида кўп бўлади.

Табиатда учрайдиган калий 93,08% ^{39}K дан, 6,91% ^{41}K дан ва 0,0119% ^{40}K дан иборат.

Олиниши. Калий ҳам худди натрий каби, суюқлантирилган KCl ёки KOH ни электролиз қилиш йўли билан олинади.

Хоссалари. Калий кумуш каби ялтироқ, юмшоқ ва енгил металл.

Калий жуда актив металл ва кучли қайтарувчи. Агар калий сувга ташланса, реакция вақтида ажралиб чиққан водород ёниб кетади. Ҳавода калий тез оксидланади, хлор ва фтор атмосферасида калий ўз-ўзидан ўт олади; суюқ бром ва калий орасидаги реакция портлаш билан содир бўлади. Калий йод билан қиздирилганда бирикади. Калий водород, олтингугурт ва бошқа элементлар билан осон реакцияга киришади, жуда кўп металлар билан интерметалл бирикмалар ҳосил қиласди.

Калийга шуъла берилса, у ўзидан электрон чиқаради. Шу сабабли калий фотоэлементлар тайёрлашда катта аҳамиятга эга. Калий берк идишда керосин остида сақланади.

IX.4.1. Калий бирикмалари

Калий гидрид КН. Калий водород атмосферасида 200 °C дан бошлаб ўзига водород бириктириб КН ҳосил қиласди. КН жуда актив, оқ кристалл модда, зичлиги 1,52 г·см⁻³. Қиздирилганда водородга ва калийга парчаланади. Ҳавода ёнади, сув билан шиддатли реакцияга киришади, кучли қайтарувчи. Калий гидридда ионли боғланиш устун туради.

Калий кислород билан оксид — K₂O, пероксид — K₂O₂, ва гипероксид — KO₂, озонид — KO₃ ҳосил қиласди.

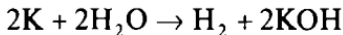
Калий ҳавода ёнганда K₂O₂ ва KO₂ ларнинг аралашмаси ҳосил бўлади. Калий оксид худди Na₂O каби усулда олинади. Калий пероксид K₂O₂ ва калий гипероксид KO₂ сув ва кислоталар таъсирида парчаланади.

Калий озонид KOH га озон таъсир этганида ҳосил бўлади:



K₂O₂, KO₂ ва айниқса, KO₃ кучли оксидловчилардир.

Калий гидроксид KOH. Калий сув билан жуда шиддатли реакцияга киришиб, натижада водород ажралиб чиқаради ва калий гидроксид ҳосил бўлади:



KOH худди NaOH каби рангсиз кристалл модда. 410 °C да суюқланади, қиздирилганда парчаланмай буёланади. Ҳаводан ўзига нам тортади. У сувда жуда кўп иссиқлик

чиқариш билан эрийди (0°C да 100 г сувда 97 г, 100°C да 178 г КОН эрийди), энг кучли ишқордир. КОН нинг эритмадаги диссоциланиш даражаси қарийб 100% га етади. **У ювчи калий** деб юритилади.

КОН техникада KCl нинг сувдаги эритмасини электролиз қилиш йўли билан олинади. Поташ K_2CO_3 га оҳак таъсир эттириб ҳам КОН олиш мумкин. КОН очик ҳаводаги CO_2 билан тезда реакцияга киришиб K_2CO_3 айланади. Шунинг учун у берк идишда сақланади.

КОН техникада совун тайёрлашда, лабораторияларда моддаларни қуритишда, карбонат ангидридни юттириш мақсадида ишлатилади. КОН метанолда яхши эрийди.

Калий тузлари: KCl , KBg , KI , KNO_3 , K_2SO_3 , K_3PO_4 лар сувда яхши эрийди. Улар рангсиз, лекин алангани бинафша рангга бўйиди. Калийнинг фақат иккита тузи $\text{KHC}_4\text{H}_4\text{O}_6$ ва $\text{K}_3[\text{Co}(\text{NO}_2)_6]$ сувда ёмон эрийди. Шунинг учун бу тузларнинг ҳосил бўлишига асосланиб, эритмада калий иони бор-йўқлиги аниқланади (сифат реакция). Калий тузлари эритмалардан сувсиз ҳолатда кристалланади.

Калий тузлари тиббиётда ва қишлоқ хўжалигига катта аҳамиятга эга. KCl , KNO_3 , K_2SO_4 ва бошқалар — **калийли ўғитлардир**. Калий нитрат қора порох тайёрлашда ҳам ишлатилади (қора порохнинг таркиби 68% KNO_3 , 17% С ва 15% S дан иборат).

IX.5. РУБИДИЙ — Rb ВА ЦЕЗИЙ — Cs

Рубидий табиий изотоплари масса сони 85 ва 87, электрон конфигурация $\text{KLMN} 5s^1$. Цезийнинг табиий изотопи масса сони 133, электрон конфигурацияси $\text{KLMNO} 6s^1$.

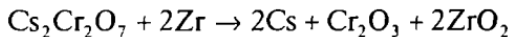
Табиатда учраши ва олиниши. 1861 йилда Бунзен ва Кирхгофф Дюргеймер минерал сувларни спектрал анализ қилиш натижасида рубидий ва цезийни кашф этдилар. Бунзен 1863 йилда рубидий гидротартратни ($\text{RbHC}_4\text{H}_4\text{O}_6$) кўмир билан қайтариб металл ҳолдаги рубидийни олди. Металл ҳолдаги цезийни эса 1882 йилда суюқлантирилган цезий цианидни электролиз қилиб олинди.

Рубидий табиатда калийнинг йўлдоши ҳисобланади. Масалан, карналлит таркибида 0,02%, **лепидолит** таркибида эса 5% гача рубидий учрайди. Рубидий табиатда кенг тарқалган. Турли тоғ жинслари айниқса, алюмосиликат-

лар таркибида рубидий бирикмалари учрайди, рубидий мустақил минераллар ҳосил қилмайды. Табиатда рубидий-нинг умумий миқдори Ag, Au, Hg, Sn, Pb, As, Sb, Bi ва R ларнига қараганда анча кўп. Рубидий билан цезийнинг ион радиуси калийнинг ион радиусига яқин бўлганлиги учун, бу уч элемент бирикмалари ўзаро изоморф бўлиши мумкин ($R_{K^+} = 0,133$ нм, $R_{Rb^+} = 0,149$ нм, $R_{Cs^+} = 0,165$ нм). Табиатдаги рубидийнинг 72,15% и ^{85}Rb ва 27,85% и ^{87}Rb дан иборат.

Cs – цезий рубидийга қараганда анча сийрак элемент. Эльба оролида топиладиган алюмосиликат полулуке $2Cs_2O \cdot 2Al_2O_3 \cdot 9SiO_2 \cdot H_2O$ таркибида цезий қўшимча ҳолида учрайди. Лепидолитда ҳам 0,01% га қадар цезий бўлади.

Рубидий ва цезий худди бошқа ишқорий металлар каби суюқлантирилган хлорид ($RbCl$ ва $CsCl$) ларни электролиз қилиш орқали олинади. Бундан ташқари рубидий, унинг гидроксидини водород оқимида магний билан қайтариш йўли билан ҳам ҳосил қилинади, цезий эса унинг бихроматини юқори босимда цирконий билан қайтариб олинади:



Бундай жараёнлар асосида олинган цезийдан фойдаланиб, фотоэлементлар тайёрланади.

Рубидий ва цезий бирикмалари. Бу иккала элемент кислород билан оксидлардан ташқари пероксидлар ва гипероксидлар (Rb_2O_2 , Cs_2O_2 ва RbO_2 , CsO_2) ҳосил қиласди. Рубидий ва цезий гидроксидлари ($RbOH$ ва $CsOH$) кучли асослардир. Rb ва Cs тузлари ўз ҳоссалари билан бошқа ишқорий металларнинг мувофиқ тузларидан деярли фарқ қиласди. Лекин цезий карбонат Cs_2CO_3 , бошқа ишқорий металларнинг карбонатларидан фарқ қиласди: у спиртда эрийди, аналитик кимёда цезий карбонатнинг бу хусусиятидан фойдаланиб, цезий ишқорий металлардан ажратилиди. Рубидий ва цезий хлоридлар сувда яхши эрийди ($20^\circ C$ да 100 г сувда 91,2 г $RbCl$, $20^\circ C$ да 100 г сувда 185,7 г $CsCl$ эрийди).

Рубидий хлорид худди $LiCl$ каби ош тузи структурасида кристалланади. Цезий хлорид эса ҳажмий марказлашган куб системасида кристалланади.

Рубидий ва цезий сульфатлар сувда яхши эрувчан тузлардир (10°C да 100 г сувда 42,4 г Rb_2SO_4 эриса, 0°C да 100 г сувда 167 г Cs_2SO_4 эрийди). Цезий сульфат билан цезий алюминий аччиқтош $\text{CsAl}(\text{SO}_4)_2 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$ ҳосил қиласи. Бу модда сувда ёмон эрийди (0°C да 100 г сувда 0,34 г эрийди). Унинг бу хоссасидан аналитик кимёда фойдаланилади.

Х б о б

ДАВРИЙ СИСТЕМАНИНГ ИККИНЧИ ГРУППА ЭЛЕМЕНТЛАРИ

Х.1. ГРУППАНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

Даврий системанинг иккинчи группаси ҳам икки группачадан иборат. Иккинча группа элементларининг энг юқори оксидланиш даражаси +2 га тенг. Бош группача элементлари (бериллий Be ва магний Mg), кальций группачаси (кальций Ca, стронций Sr, барий Ba ва радий Ra) элементларидан иборат. Қўшимча группачани рух Zn, кадмий Cd ва симоб Hg ташкил қиласи. Бош группача элементлари атомларининг сиртқи қаватида иккитадан 3-электрон бўлади. Уларнинг қайтарувчи хоссалари ишқорий металларникига қараганда кучсизроқ ифодаланган. Ca, Sr, Ba, Ra элементларининг қайтарувчи хоссалари атом радиуси катталашган сари кучайиб боради.

Be^{2+} , Mg^{2+} , Ca^{2+} , Sr^{2+} , Ba^{2+} , Ra^{2+} ионларининг тузилиши Li^+ , Na^+ , K^+ , Rb^+ , Cs^+ , Fr^+ ионлариникига ўхшайди, бироқ уларнинг (яъни Be^{2+} , Mg^{2+} ва ҳоказо) радиуси кичикроқ. Шунинг учун ҳам иккинчи группадаги бош группача элементларининг гидроксидлари ишқорий металларнинг гидроксидларига қараганда кучсизроқ асос хоссаларига эга. $\text{Be}^{2+} \rightarrow \text{Mg}^{2+} \rightarrow \text{Ca}^{2+} \rightarrow \text{Sr}^{2+} \rightarrow \text{Ba}^{2+} \rightarrow \text{Ra}^{2+}$ қаторида чапдан ўнгга ўтиш билан ионларнинг радиуслари ортган сари гидроксидларнинг асос хоссалари кучайиб боради (Х.1-жадвал). Масалан, $\text{Be}(\text{OH})_2$ амфортер бирикма, $\text{Mg}(\text{OH})_2$ кучсиз асос, $\text{Ca}(\text{OH})_2$ кучли асос, $\text{Ba}(\text{OH})_2$ эса сувда яхши эрийдиган жуда кучли асос; у **ўювчи барит** деб юритилади.

Иккинчи группанинг ёнаки группача элементлари Zn , Cd ва Hg асосий группача элементларига қараганда бирмунча кучсиз қайтарувчилардир, чунки уларнинг атом радиуслари анча кичик. Zn^{2+} , Cd^{2+} ва Hg^{2+} ионларининг

IIA группача элементларининг хоссалари

Хоссаси	Be	Mg	Ca	Sr	Ba
Ер қобигидаги миқдори, масса % ларда	$3,8 \cdot 10^{-4}$	1.9	3,3	$3,4 \cdot 10^{-2}$	$6,5 \cdot 10^{-2}$
Валент электронлар конфигурацияси	[He] $2s^2$	[Ne] $3s^2$	[Ar] $4s^2$	[Kr] $5s^2$	[Xe] $6s^2$
Атом радиуси, нм	0,113	0,160	0,197	0,215	0,221
Э ²⁺ ионининг радиуси, нм	0,034	0,074	0,104	0,120	0,193
Ионланиш потенциаллари, В ҳисобида I_1 ($\text{Э} \rightarrow \text{Э}^+ + \bar{e}$)	9,323	7,645	6,133	5,695	5,212
НЭМ	1,5	1,2	1,0	1,0	0,9
Суюқланиш температураси, °C	1283	650	847	770	718
Қайнаш температураси, °C	2970	1104	1470	1375	1687
Зичлиги, г·см ⁻³	1,85	1,74	1,54	2,63	3,76
$E^\circ(\text{Э}^{2+}/\text{Э})$, В	-1,847	-2,36	-2,86	-2,888	-2,906

радиуслари ҳам асосий группача элементлари ионларининг радиусларига қараганда кичик; ($R_{\text{Zn}^{2+}} = 0,083$, $R_{\text{Cd}^{2+}} = 0,099$ ва $R_{\text{Hg}^{2+}} = 0,112$ нм) шунинг учун $\text{Zn}(\text{OH})_2$ амфотер хоссага, $\text{Cd}(\text{OH})_2$ кучсиз асос хоссасига эга. $\text{Hg}(\text{OH})_2$ бекарор модда бўлиб, тезда парчаланиб HgO ва H_2O ҳосил қиласди.

Рух группачаси элементлари катта давларнинг энг охирги *d*-элементлари бўлгани учун уларнинг баъзи хоссалари галлий группачаси элементларининг хоссаларига ўхшайди.

Х.2. БЕРИЛЛИЙ – Be

Барқарор изотопининг масса сони 9, атомининг электрон конфигураяси $1s^2 2s^2$ ($Z=4$).

Вокелен 1793 йилда берилл минералида бериллий борлигини аниқлаган бўлса-да, уни 1827 йилга бориб Вёлер бериллий хлоридни калий билан қайтариб Be олишга муваффақ бўлди. XX асрнинг йигирманчи йилларидан бош-

лаб, яъни кашф қилингандан қарийб 100 йил кейин бериллий саноат миқёсида олина бошланди. И. В. Авдеев бериллий оксид («глицин») ни текшириб унинг таркибида бир атом бериллийга бир атом кислород тўғри келишини, атом массаси 9,26 га tengligini aniqladi.

Д. И. Менделеев бериллийни даврий системанинг II группасига киритди ва унинг атом массаси 9,4 га тенг деб қабул қилди. Ваҳоланки, бериллийни, аввал текширган олимлар уни уч валентли элемент ҳисоблаб атом массасини 13,5 деб қабул қилган эдилар.

Бериллий тузларининг мазаси ширин бўлади, шунинг учун дастлабки вақтда «глицин» (французча «ширин») деб аталган.

Табиятда учраши. Бериллий табиятда баъзи нодир силикатлар ва алюмосиликатлар ҳолида учрайди. Унинг саноат аҳамиятига эга бўлган минерали **берилл** — $3\text{BeO} \cdot \text{Al}_2\text{O}_3 \cdot 6\text{SiO}_2$ бўлиб, унинг таркибида 14% BeO (ёки 5% Be) бор. Берилл гексагонал ажойиб кристаллар ҳосил қилади, унинг таркибидаги қўшимчаларга қараб оқ, сарик, пушти, яшил тусли бўлади, лекин соф яшил зумрад, хира смагард ва зангори **аквамаринларгини** қимматбаҳо тошлар жумласига киради.

Унинг **александрит** (хризоберилл) номли иккинчи минерали $\text{BeO} \cdot \text{Al}_2\text{O}_3$ ҳам қимматбаҳо тошdir.

Бериллийнинг учинчи минерали **фенакит** $2\text{BeO} \cdot \text{SiO}_2$, таркибида 45,5% BeO бор. Лекин бу минерал жуда кам учрайди.

Олининиши. Бериллий ажратиб олиш учун берилл рудасини фторидлар билан суюқлантириб, ҳосил бўлган қотишмага сув қўшиб $\text{Na}_2[\text{BeF}_4]$ эритмаси олинади. Сўнгра сульфат кислота қўшиб, эритмадан BeSO_4 ни кристаллантирилади. Уни чўғлантириб бериллий оксиди олинади.

BeO дан эса BeCl_2 , BeF_2 ва бошқалар ҳосил қилинади.

Металл ҳолдаги бериллийни олиш учун сувсиз суюқлантирилган бериллий хлорид электролиз қилинади.

Бу усулнинг камчилиги шундаки, сувсиз бериллий хлорид олиш учун анча иссиқлик сарф бўлади. АҚШ да бериллий олиш учун BeF_2 ни 850°C да магний билан қайтарилади.

Жуда соф бериллий олиш учун металлни вакуумда буғлатиш ёки инерт газ атмосферасида зоналар бўйлаб суюқлантириш (вертикаль индукцион печда) методлари қўлланади.

Хоссалари. Бериллий ўз хоссалари билан иккинчи группа элементларидан фарқ қиласи. Масалан, BeCl_2 , кучлироқ гидролизланади, бунинг сабаби шундаки, бериллийнинг ион радиуси магнийнинг ион радиусидан қарийб икки марта кичик, унинг оксидланиш даражаси эса +2 га тенг.¹

Маълумки, ҳар қандай катионнинг бирор анион билан ўзаро таъсирилашиш энергияси катион заряди катталигига тўри пропорционал бўлиб, анион билан катион орасидаги масофага тескари пропорционалдир. Шунга кўра, Be^{2+} иони анионга кучли таъсир кўрсатади. Mg^{2+} , Ca^{2+} ионлар бундай таъсир эта олмайди. Шунинг натижасида Be^{2+} билан анионлар орасида ҳосил бўлган боғланиш ионли боғланиш билан ковалент боғланиш ўртасидаги **оралиқ ҳолатни эгаллайди**.

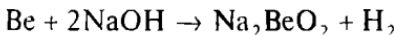
¶ Бериллий кул ранг тусли енгил металл. Унинг электр ўтказувчанилиги мисникига қараганда тахминан 12 марта кам.

Бериллий гексагонал системада кристалланади. У деярли қаттиқ ва мўрт модда. Бериллийнинг сирти ҳавода, худди алюминий каби, оксид парда билан қопланади, бу парда бериллийнинг кимёвий активлигини анча сусайтиради.¹

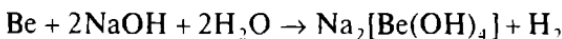
Бериллий қиздирилганда кислород ва ҳавода ёнади. Бериллий галогенлар билан одатдаги температурада ёки бироз иситилганда бирикади. Бу реакцияларда иссиқлик ажralади ва BeO , BeS , Be_3N_4 , BeCl_2 , BeF_2 каби барқарор бирикмалар ҳосил бўлади. Бериллий водород билан одатдаги шароитда бирикмайди. Бериллийнинг стандарт электротрод потенциали манфий қийматга эга бўлишига қарамай, сувдан одатдаги температурада ҳам, қиздирилганда ҳам водородни сиқиб чиқармайди, чунки унинг сиртидаги оксид парда сув таъсирида емирилмайди.

Суютирилган H_2SO_4 ва HCl да бериллий эрийди, HNO_3 таъсирида эса фақат иситилганда эрийди. Бериллий совук нитрат кислотага ботирилса, унинг активлиги камаяди (пассивланади).

Бериллий ишқорлар билан **бериллатлар** ҳосил қиласи:



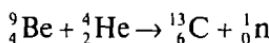
ёки



Бериллий ўзининг амфотерлиги билан иккинчи группа металларидан фарқланади. Унинг бу хоссаси худди адю-

минийнигиа ўхшайди. Бериллий күп металлар билан қотишмалар ҳосил қиласы. Баъзи металлар билан бериллий интерметалл бирикмалар — **берилийдлар** ҳосил қиласы. Бериллийнинг бир қатор d-элементлар билан ҳосил қилган интерметалл бирикмалари, жумладан, $TiBe_{12}$, $NbBe_{12}$, $TaBe_{12}$, $MoBe_{12}$, $NbBe_{11}$ ва ҳоказолар юқори температурада суюқланади; улар ҳатто 1200—1600 °C гача қиздирилганда ҳам оксидланмайди.

Бериллийнинг баъзи қотишмалари самолётсозликда ишлатилади. Бериллий атом реакторларида нейтронлар ҳаратини сусайтирувчи сифатида, лабораторияларда нейтронлар олиш манбалари сифатида ишлатилади; уларда



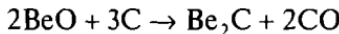
тenglamaga мувофиқ нейтронлар ҳосил бўлади.

Бериллий чанглари ниҳоятда заҳарли. Бериллий орғанизмда баъзи ферментлар таркибидаги магнийнинг ўрнини олиб, организмни ишдан чиқаради.

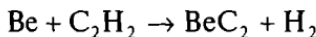
Бериллий гидрид — BeH_2 ҳосил қилиш учун бериллий хлориднинг эфирдаги эритмасига LiH таъсир эттириш лозим.

BeH_2 қаттиқ полимер модда. У сув таъсирида парчаланиб водород ажратиб чиқаради. Бериллий гидрид кучли қайтарувчи.

Бериллий карбидлари — BeC_2 ва Be_2C электр печда бериллий оксидни кўмир билан реакцияга киришиши натижасида ҳосил бўлади:



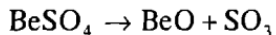
Be_2C — қизғиш тусли қаттиқ модда бўлиб, сув таъсирида парчаланиб метан ажратиб чиқаради. BeC_2 эса куқун ҳолидаги бериллийга 450 °C да ацетилен таъсир эттириб ҳосил қилинади:



BeC_2 сув таъсирида ацетилен ажратиб чиқаради.

Бериллий нитрид — Be_3N_2 юқори температурада (770—1400 °C да) бериллийнинг азот билан бирикиши натижасида ҳосил бўлади. Бериллий нитрид кислоталар таъсирида парчаланиб аммиак ажратиб чиқаради.

Бериллий оксид. BeO олиш учун бериллий оксидлантирилади ёки бериллий сульфат BeSO_4 парчаланади:



Бериллий оксиднинг элементлардан ҳосил бўлиш энталпияси $\Delta H^\circ = -598 \text{ кЖ} \cdot \text{моль}^{-1}$ га тенг, 2530°C да суюқланади, у оловбардош модда бўлгани учун Zn, Cr, U каби металларни суюқлантиришда ишлатиладиган тигель ва найларни тайёрлашда, ўтга чидамли материал сифатида, электрон найлар тайёрлашда, изоляцион материал сифатида ишлатилади. Ядро техникасида нейтронларни ютувчи ва улар тезлигини сустлатувчи сифатида қўлланилади.

BeO амфотер оксид, шунинг учун у асосли оксидлар билан ҳам, кислотали оксидлар билан ҳам суюқлантирилганда реакцияга киришади.

Бериллий гидроксид Be(OH)_2 . Бериллий тузлари эритмасига аммиак таъсир эттирилса, бериллий гидроксид чўкмага тушади.

Янги ҳосил қилинган чўкма — Be(OH)₂, амфотер модда бўлиб, ишқорларда ҳам, кислоталарда ҳам осонлик билан эрийди.‘

Бериллий тузлари. Бериллий тузлари бошқа ишқорий-ер металларнинг тузлари каби сувда эрувчан бўлади. Бериллий фторид BeF₂ бир неча модификацияга эга, у шишиасимон ҳолатга осонгина ўтади. Бериллий фторид сувда яхши эрийди, 800°C дан юқори температурада буғдана бошлайди.

Бериллий фториднинг сувдаги эритмалари KF ва NaF лар билан K₂[BeF₄], K[BeF₃] таркибли комплекслар ҳосил қиласди. Бу комплекслар сувда яхши эриши билан алюминийнинг шунга ўхшаш комплексларидан фарқ қиласди. Бериллийнинг алюминийдан ажратишда уларнинг бу хусусиятидан фойдаланилади.

Бериллий хлорид BeCl₂ — сувда яхши эрийдиган рангсиз, гигроскопик, учувчан модда. Бериллий хлоридни олиш учун бериллий оксиди 700°C да кўмир иштироқида хлор гази билан реакцияга киритилади:



Бериллий хлорид сувдаги эритмадан BeCl₂ · 4H₂O ҳолида кристалланади. Бериллий хлорид бир неча модификацияда учрайди. Унинг модификацияларидан бири толасимон тузилишга эга.

Бериллий галогенидларнинг паст температурада суюқланиши ва учувчанлиги уларни ковалент боғли моддаларга яқинлаштиради. Бунинг сабаби Be^{2+} иони радиусининг ниҳоятда кичиклигидир. Бу ион радиуси барий иони радиусидан қарийб тўрт марта кичик.

Шунга кўра бериллий иони кучли қутбловчи хоссага эга. Бериллийнинг нитрат, сульфат ва бошқа тузлари ҳам мавжуд.

Бериллий тузлари одатдаги температурада гидролизланади; бу тузлар заҳарли, лекин ширин таъмли бўлади.

X.3. МАГНИЙ – Mg.

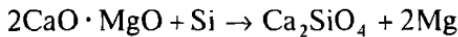
Табиатда магнийнинг учта изотопи бор: ^{24}Mg (78,6%), ^{25}Mg (10,11%), ^{26}Mg (11,29%), яна учта сунъий изотопи ҳам маълум. Табиатда магний силикатли минераллар (**оливин** Mg_2SiO_4), карбонатли минераллар (**доломит** – $\text{CaCO}_3 \cdot \text{MgCO}_3$, **магнезит** – MgCO_3) ва хлоридлар (**карналлит** – $\text{KCl} \cdot \text{MgCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$) ҳолида учрайди. Денгиз сувида 0,38% га қадар MgCl_2 бўлади (баъзи кўлларда эса MgCl_2 нинг миқдори 30% га етади).

Магний тузлари Каспий денгизида, Қора-Бўғоз-Гўлда ва Ўлик денгизда айниқса кўп учрайди.

Магний амальгамасини Деви 1808 йилда суюқлантирилган магний сульфатни электролиз қилиш натижасида олиб, унга «магнезиум» номини берган. Сўнгра 1828 йилда Бюсси суюқланган магний хлоридга калий буғлари таъсир эттириб металл ҳолдаги магний олган.

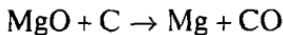
Олинниши. 1. Суюқлантирилган сувсиз магний хлоридни электролиз, карналлит суюқлантирилиб 700–750 °C да электролиз қилиш жараёни ўтказилади.

2. Металлотермик усулли магний олиш учун чўғ ҳолига келтирилган доломит ферросилиций ёки алюмосилиций билан қайтарилади:



Бу жараён электр печда 1200–1300 °C да вакуумда ўтказилади.

3. Магний оксидни юқори температурада кўмир билан қайтариш:



Жуда тоза магний олиш учун техник магний вакуумда қайта-қайта сублиматланади.

Хоссалари. Магний з-элементлар жумласига киради; унинг хоссалари бериллий хоссаларидан анча фарқ қиласди, чунки магний атомида бўш валент орбиталлар мавжуд $Mg\ 1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^0 3d^0$. Магнийнинг металлик хоссалари бериллий ва алюминийлардагига қараганда анча аниқ намоён бўлади.

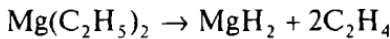
Магний ўз бирикмаларида ҳамма вақт икки валентли.

Магний кумушдек оқ енгил металл. У ҳавода оксидланганида хиралашади.

Магний совуқ сув билан реакцияга жуда суст киришади. Қайноқ сув билан реакцияга киришиб $Mg(OH)_2$ ни ҳосил қиласди. Магний кислоталарда эрийди, лекин ёмон эрувчан маҳсулотлар $[MgF_2, Mg_3(PO_4)_2]$ ҳосил қиласдиган кислоталарда магний кам эрийди. Ишқорлар магнийга таъсир этмайди.

Магний кўпчилик металлар билан ўзаро таъсирашиб турли қотишмалар ҳосил қиласди. Улардан бири «электрон» номли енгил қотишма бўлиб, унинг таркибида 3—10% Al, 0,2—3% Zn ва 87—94% Mg бор. Шунга кўра, металл ҳолдаги магний асосан енгил қотишмалар ишлаб чиқаришда қўлланилади. Унинг магналий номли қотишмаси (70—90% Al ва 30—10% Mg) нинг зичлиги $2-2,5\ g \cdot cm^{-3}$ га тенг. Бундан ташқари магний металургияда қимматбаҳо (уран, титан, ванадий, цирконий ва бошқа) металлар олишда қайтарувчи сифатида ишлатилиади. Магний ёнганида ультрабринафша нурларга бой шуъла ҳосил қиласди. Шунга кўра, у фотографияда ва мушакбозликда ишлатилиади.

Магний бирикмалари. Магнийнинг водородли бирикмаси MgH_2 магний диметилнинг $175\ ^\circ C$ да парчалашини натижасида ҳосил бўлади:



Ундан ташқари 20 минг кПа босим остида $570\ ^\circ C$ да магний (фақат катализатор — магний йодид иштирокида) водород билан ўзаро бирикади, лекин одатдаги шароитда водород билан бевосита бирикмайди.

Магний гидрид MgH_2 куқун ҳолидаги кумушранг қаттиқ модда. Бу моддада ионли боғланиш BeH_2 ва AlH_3 лардагига қараганда яққолроқ намоён бўлади.

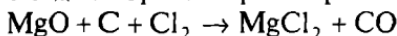
Магнийнинг яна гидрид - борат $Mg(BH_4)_2$ ва гидрид - алюминат $Mg(AlH_4)_2$ номли бирикмалари ҳам мальум.

Магний оксид MgO 2800 °С да суюқланадиган кристалл модда. Техникада бу маҳсулот магний карбонатни парчалаш йўли билан олинади.

Магний оксиддан ўтга чидамли идишлар, тигель ва бошқа буюмлар тайёрланади.

Магний гидроксид $Mg(OH)_2$, сувда кам эрийди, ўртача кучга эга бўлган асослар жумласига киради. Унинг эрувчаник кўпайтмаси $\mathcal{E}K=1,2 \cdot 10^{-11}$ моль · л⁻³, эрувчанилиги $1,7 \cdot 10^{-4}$ моль · л⁻¹ га тенг.

Магний хлорид $MgCl_2$ магний оксидга кўмир иштирокида хлор таъсир эттириб олинади:



Унинг $MgCl_2 \cdot 6H_2O$ таркибли кристалл гидрати денгиз сувидан олинади. Магний хлорид асосан **магнезиаль цемент** тайёлашда қўлланилади. $MgCl_2$ нинг 30% ли эритмасини (аввал қиздириб тайёрланган) MgO билан қориштириш натижасида магнезиаль цемент ҳосил бўлади. Магнезиаль цемент юқори молекуляр модда, унинг формуласини $nMgO \cdot mMgCl_2 \cdot pH_2O$ шаклида ёзиш мумкин. Унинг оддий формуласи $MgO \cdot HCl$

Магнезиаль цементнинг қипик билан аралашмаси **ксилолит** деб аталади. Ксиолит қурилиш ва изоляция материали сифатида ишлатилади.

Магний сульфат бир неча гидратлар ҳосил қиласди, уларнинг иккитаси табиатда учрайди; биринчиси моногидрат $MgSO_4 \cdot H_2O$ – **кизерит** минерали; иккинчиси минерали гептагидрат $MgSO_4 \cdot 7H_2O$ – **таксир туздири** Кизерит тоштuz $NaCl$ га аралашган ҳолда учрайди; бу туз денгиз сувига ҳам тахир маза беради. 100 г сувда 15 °С да 33,8 г магний сульфат эрийди. 150–200 °С дагина сувсиз магний сульфат ҳосил бўлди. Магний сульфат, калий сульфат ҳамда калий хлорид ва бошқа тузлар билан бир қанча қўшалоқ тузлар ҳосил қиласди.

Магний нитрат $Mg(NO_3)_2 \cdot 6H_2O$ жуда гигроскопик ва сувда яхши эрийдиган туз (25 °С да 100 г сувда 70 г эрийди). Сувсиз магний перхлорат $Mg(ClO_4)_2$ **ангидрон** газларни сув буғидан қуритишда ишлатилади.

Магний карбид MgC_2 (магний ацетиленид) га сув таъсир эттирилганда ацетилен ажралиб чиқади.

Магний нитрид Mg_3N_2 магнийни азот атмосфера-сида қиздириш натижасида олинади. Магний ҳавода ёнганида MgO билан бирга озроқ Mg_3N_2 ҳам ҳосил бўлади. Магний нитридга сув таъсир эттирилса, у аммиак ҳосил қилиб парчаланади.

Магнийнинг сувда ёмон эрийдиган тузлари қаторига $Mg_3(PO_4)_2$, $Mg_3(AsO_4)_2$, $MgCO_3$, MgF_2 ва бошқалар киради.

X.4. КАЛЬЦИЙ ГРУППАЧАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИ

Иккинчи ПА группачанинг 5-элементларидан кальций, стронций, барий ва радий ишқорий-ер металлар группасига ёки кальций группачасига киради. Ишқорий-ер металлар атамасининг келиб чиқиши шундаки, бу металларнинг оксидлари (алкимёгарларнинг айтишларича «ерлари») ишқорий реакцияга эга.

Ер қобигида кальцийнинг олтига, стронцийнинг тўртта, барийнинг еттита турғун изотопи бор. Булардан энг кўп тарқалганлари ^{40}Ca (96,97%), ^{88}Sr (82,56%) ва ^{138}Ba (71,66%) дир. Табиий радий саккизта радиоактив изотопдан иборат.

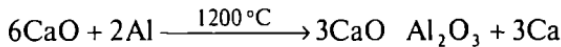
Табиятда кальцийнинг кўп қисми тоғ жинсларининг силикатлари ва алюмосиликатлари (гранитлар, гнейслар) ҳолида учрайди. Чўкинди тоғ жинслар ичидаги **оҳактош** ва **бўр** кўп тарқалган минералдир. Иккала модданинг таркиби ҳам $CaCO_3$ (кальцит) дан иборат.

Исландия шпати ва **мармар** ҳам кристалл кальцитдан иборат. Ангидрит $CaSO_4$ ва гипс $CaSO_4 \cdot 2H_2O$ кальцийнинг кўп учрайдиган минералларидир. Кальций фоторид (флюорит) ва апатитлар ҳам катта аҳамиятга эга. Кальций-магний бикарбонат $Ca(HCO_3)_2$, $Mg(HCO_3)_2$ ва (қисман) темир бикарбонат $Fe(HCO_3)_2$ табиий сувнинг муваққат қаттиклигини ташкил этади.

Стронцианит $SrCO_3$, **витерит** $BaCO_3$, **целестин** $SrCO_3$, барит (офир шпат) $BaSO_4$ — стронций билан барийнинг муҳим минералларидир. Радий эса уран рудаларида учрайди.

Олиниши. Металл ҳолдаги кальций, стронций ва барий биринчи марта 1808 йилда Дэви томонидан электролиз йўли билан олинган.

Кальцийни олиш учун CaCl_2 билан CaF_2 аралашмасын суюқлантириб электролиз қилинади. Бундан ташқари, вакуумда алюмотермия усули билан ҳам олинади:



Шу усулларнинг ўзи стронций ва барий олишда ҳам қўлланилади.

Хоссалари. Кальций, стронций ва барий эркин ҳолда кумушсимон оқ металл. Ҳавода уларнинг сирти сариқ парда билан қопланади. Кальций деярли қаттиқ; стронций ва барий қаттиқлик жиҳатидан кўроғошинга ўхшайди.

Металл ҳолидаги кальций, стронций ва барий актив металлмаслар билан одатдаги шароитда бирикади. Азот, водород, углерод, кремний каби актив бўлмаган металлмаслар билан фақат кучли қиздирилганда бирикади. Бу реакциялар экзотермик реакциялар жумласига киради. Металларнинг реакцияга киришиш қобилияти $\text{Ca} \rightarrow \text{Sr} \rightarrow \text{Ba} \rightarrow \text{Ra}$ қаторида ортиб боради. Булар бошқа металлар билан турли қотишмалар ҳосил қиласди. Бу қотишмаларнинг кўпи интерметалл бирикмалар жумласига киради (масалан, CaCO_3).

Кальций, стронций, барий ва радий металларнинг кучланишлари қаторида водороддан анча олдинда (чапда) туради. Улар ҳатто совукда ҳам сув билан реакцияга киришади. Бу реакциялар шиддатли равишда содир бўлади ва реакция суръати $\text{Ca} = \text{Sr} = \text{Ba}$ қаторида чапдан ўнгга ўтган сари ортиб боради. Ҳосил бўлган гидроксидларнинг сувда эрувчанлиги ҳам (20°C да) қуйидагича ортиб боради (моль $\cdot \text{L}^{-1}$):

Be(OH)_2	Mg(OH)_2	Ca(OH)_2	Sr(OH)_2	Ba(OH)_2
$4 \cdot 10^{-6}$	$2 \cdot 10^{-4}$	$2 \cdot 10^{-2}$	$6 \cdot 10^{-2}$	$2 \cdot 10^{-1}$

Ишқорий-ер металлар эркин ҳолда актив моддалар бўлганлиги учун улар керосин остида ёки кавшарлаб беркитилган идишларда сақланади.

Бирикмалари. Кальций, стронций, барий ҳамда радий оксидлари, галогенидлари, сульфатлари ва бошқа бирикмалари одатдаги шароитда ионли бирикмалардир. Уларнинг барқарорлиги $\text{Ca} = \text{Sr} = \text{Ba} = \text{Ra}$ қаторида ортиб боради.

Бу элементларнинг галогенидлари, нитратлари ва бошқа тузлари деярли гидролизланмайди.

Ишқорий-ер металларнинг бирикмалари сув билан гидратлар ҳосил қиласи. Масалан, $\text{CaCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$, $\text{SrBr}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$.

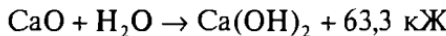
Ишқорий-ер металларнинг галогенидлари аммиак билан бирикиб аммиакатлар ҳосил қиласи, масалан $[\text{Ca}(\text{NH}_3)_8]\text{Cl}_2$, $[\text{Sr}(\text{NH}_3)_8]\text{Cl}_2$ ва $[\text{Ba}(\text{NH}_3)_8]\text{I}_2$. Бу аммиакатларнинг барқарорлиги кальцийдан барийга ўтган сари заифлашади. Улар сув таъсирида парчаланади.

Бу элементларнинг водородли, кислородли бирикмалари, гидроксидлари ва тузлари катта аҳамиятга эга.

Кальций гидрид CaH_2 , стронций гидрид SrH_2 ва барий гидрид BaH_2 , металларнинг юқори температурада водород билан бевосита бирикишидан ҳосил бўлади.

Бу элементларнинг оксидлари (ЭО) карбонатларни термик парчалаш орқали олинади.

Оксидлар сув билан шиддатли реакцияга киришади, масалан:



Гидратланиш иссиқлиги $\text{CaO} \rightarrow \text{SrO} \rightarrow \text{BaOH}$ қаторида чапдан ўнгга ўтган сари ортади. CaO — **оҳак**, $\text{Ca}(\text{OH})_2$ — **сўндирилган оҳак** номи билан юритилади. Барий гидроксид $\text{Ba}(\text{OH})_2$ — **барит суви** деб аталади. У аналитик кимёда CO_2 , ни аниқлашда қўлланилади. Кальций гидроксид қурилишда ишлатилади, у кўриш давомида ҳаводан CO_2 ни ютиб CaCO_3 га айланади. Кальций бирикмаларидан цемент, оҳак, гипс, лой ва ҳоказолар қурилишда қовуштирувчи материал сифатида ишлатилади.

Цементлар ўз таркиби жиҳатидан, асосан, кальций силикат ва кальций алюминатлардан иборат. Цементлар таркибига кирувчи икки элемент Si ва Al гетерозанжирли полимерлар ҳосил қилишга мойил элементлардир. Бу занжирлар асосини $-\text{Si}-\text{O}-\text{Si}-$ ва $-\text{Al}-\text{O}-\text{Al}-$ боғланишлар ташкил этади.

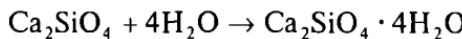
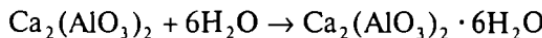
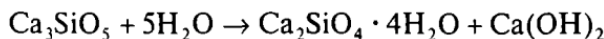
Портландцемент тайёрлаш учун хомашё сифатида 3 масса қисм оҳактош билан 1 масса қисм тупроқ (гил) аралаштирилади ва ҳосил бўлган аралаштирилма $1400-1500$ °C да пиширилади. Бунда гил ва оҳактошдан углерод(II) оксид ва сув чиқиб кетади. Суюқ фазада борадиган реакциялар натижасида кальций алюминат (масалан, $3\text{CaO} \cdot \text{Al}_2\text{O}_3$,

$4\text{CaO} \cdot \text{Al}_2\text{O}_3 \cdot \text{Fe}_2\text{O}_3$), кальций силикат (масалан, $3\text{CaO} \cdot \text{SiO}_2$, $2\text{CaO} \cdot \text{SiO}_2$) ҳосил бўлади. Суюқ фаза кристалланиб шишиасимон модда — **клинкер** ҳосил бўлади. Клинкер тегирмонда майдаланиб қопларга жойланади, бу портландцемент сифатида қурилиш мақсадида ишлатиш учун юборилади.

Портландцемент таркибида: CaO — 58—66%, SiO_2 — 18—26%, Al_2O_3 — 4—12%, SO_3 — 0,5—2,5%, MgO — 1—5%, Fe_2O_3 — 2—5%, Na ва K — 0—2% бор. Цемент таркибида «асосий» оксидлар миқдорининг «кислотали» оксидлар миқдорига нисбати — **цементнинг гидравлик модули** деб аталади:

$$\frac{\text{CaO}}{\text{SiO}_2 + \text{Al}_2\text{O}_3 + \text{Fe}_2\text{O}_3} = 1,7$$

Силикат цементнинг «қотиш» ида, асосан, қуйидаги гидратланиш реакциялари содир бўлади:



Цемент халқ ҳўжалиги учун жуда зарур маҳсулотдир.

X.5. СТРОНЦИЙ — Sr

Табиятда барқарор изотопларининг масса сонлари 84, 86, 87, 88 гатенг. Электрон конфигурацияси $KLM 4s^2 4p^6 5s^2$. Унинг муҳим минераллари **стронцианит** SrCO_3 ва **целестин** SrSO_4 лардир.

Табиий стронций: ^{84}Sr (0,55%); ^{86}Sr (9,87%); ^{87}Sr (0,02%) ва ^{88}Sr (82,56%) изотоплардан иборат.

Стронций олиш учун KCl ва SrCl_2 аралашмаси суюқлантирилиб, электролиз қилинади. Стронций металларнинг кучланишлар қаторида қалайга қараганда ўнгроқда жойлашганлиги учун KCl билан SrCl_2 аралашмаси электролиз қилинганда катодда стронций акралиб чиқади. Стронцийни алюмотермик усулда ҳам олиш мумкин.

Бунинг учун стронций оксид билан алюминий кукуни юқори температурада қиздирилади. Реакция натижасида ҳосил бўлган стронций сублиматланади; унинг буғлари вакуум ускунасининг совуқ деворларида кристалланади.

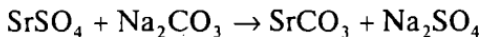
Стронций кумуш каби оқ металл, у марказлашган куб шаклида кристалланади.

Стронций оксид — SrO 2430 °С да суюқланади. У экзотермик моддалар жумласига киради, $\Delta H^0 = -590,4 \text{ кЖ} \cdot \text{моль}^{-1}$. SrCO_3 ва $\text{Sr}(\text{NO}_3)_2$ ларни қиздириш натижасида SrO ҳосил бўлади.

Стронций тузлари. Стронций фторид SrF_2 сувда CaF_2 га қараганда кўпроқ эрийди. Стронций хлорид олти молекула сув билан бирга кристалланади: $\text{SrCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$; стронцийнинг оксиди, гидроксиди ёки карбонатини хлорид кислотада эритиш натижасида стронций хлорид ҳосил бўлади. $\text{SrCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ худди $\text{CaCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ каби кристалланади, лекин унга қараганда сувда камроқ эрийди (20 °С да 100 г сувда 53,9 г SrCl_2 эрийди). Стронций бромид, стронций йодид сувда ҳам, спиртда ҳам яхши эрийди. Стронций амиак билан $[\text{Sr}(\text{NH}_3)_6]\text{I}_2$ таркибли комплекс бирикма ҳосил қиласида.

Стронций нитрат $\text{Sr}(\text{NO}_3)_2 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$ сувда яхши эрувчан туз (20 °С да 100 г сувда 70 г эрийди), стронций ва барий нитратлар спиртда эримайди, лекин кальций нитрат спиртда эрийди. Бундан фойдаланиб анализда кальцийни барий ва стронцийдан ажратилади.

Стронций карбонат целестинни сода билан суюқлантириб олинади:



Стронций гидроксид қанд ишлаб чиқаришда патокада қолиб кетган қандни ажратиб олишда ишлатилади. Бунда патокага стронций гидроксид қўшилганда $\text{C}_{12}\text{H}_{22}\text{O}_{11}\text{SrO} \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ таркибли қийин эрувчан модда ҳосил бўлади. Бу моддага карбонат ангидрид юборилса стронций карбонат ҳосил бўлиб, қанд эритмада қолади.

Стронций тузлари алангани қирмизи-қизил рангга бўяйди. Шунга кўра, стронций тузлари мушакбозликда ва бенгал аланталари ҳосил қиладиган материаллар тайёрлашда ишлатилади.

X.6. БАРИЙ – Ва

Барқарор изотопларининг масса сонлари 130, 132, 134, 135, 136, 137, 138. Барийнинг еттида изотопи сунъий йўл билан ҳосил қилинган. Электрон конфигурацияси KLM $4s^2 4p^6 4d^{10} 5s^2 5p^6 s^2$, $Z=56$.

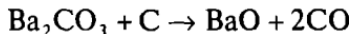
Барийни XVIII асрда Шееле оғир шпатнинг таркибий қисми сифатида кашф этган. Металл ҳолдаги дастлаб суюқлантирилган барий хлоридни электролиз қилиш йўли билан олинган (Дэви). Барий табиатда, асосан, **оғир шпат** BaSO_4 ҳолида ва камроқ миқдорда **витетрит** BaCO_3 , минерали ҳолида учрайди. Унинг табиий изотоплари ичida энг барқарори ^{138}Ba бўлиб, у табиий барийнинг 71,66% ини ташкил қиласди.

Соф барий BaO дан алюминотермия ёки кремнийтермия усулида олинади. Ундан ташқари, барий хлориднинг сувдаги эритмасини симоб катод билан электролиз қилиш натижасида ҳам барий олинади. Катодда ҳосил бўладиган барий симобда эриб амальгама ҳолатига ўтади. Сўнгра барий амальгамадан ажратиб олинади. Барий ҳам стронций каби актив элемент бўлганлиги учун керосин остида сақланади.

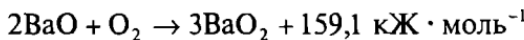
Барий кумуш каби оқ, юмшоқ, ялтироқ металл. Барий метали ёnlари марказлашган куб ҳолида кристалланади. Барий актив металлмаслар билан реакцияга жуда яхши киришади. У ҳавода тезда оксидланади. Водород, азот, углерод, кремний қаби пассив металлмаслар билан эса фаяқат қиздирилганда реакцияга киришади. Барий қиздирилганида жуда кўп металлар билан бирикиб, интерметалл бирикмалар ҳосил қиласди.

Барий оксид кучли асос хоссасига эга. У тош тузи каби кристалл тузилишда бўлади. Барий оксид экзотермик модда ($\Delta H^0 = -558,1 \text{ кЖ} \cdot \text{моль}^{-1}$). Унинг суюқланиш температураси 1920 °C га тенг. Барий оксид барий карбонат ёки барий нитратни қиздириш йўли билан ҳосил қилинади.

Техникада барий оксид олиш учун кўпинча барий карбонат кўумир билан бирга қиздирилади:



Барий оксид оқ қуқун модда, у, асосан, барий гидроксид ва барий пероксид олишда ишлатилади. Барий оксид ҳавода қиздирилса, кислород билан бирикиб барий пероксид BaO_2 ҳосил қиласди:

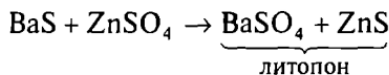


Барий пероксид билан магний қукунидан тайёрланган аралашма термитни ёндиришда ёнилғи сифатида ишлатилади.

Барий оксид сув билан аралаштирилса барий гидроксид $\text{Ba}(\text{OH})_2$ ҳосил бўлади. Барий гидроксид ҳам худди стронций гидроксид каби қанд саноатида ишлатилади.

Барий гидроксид одатдаги шароитда $\text{Ba}(\text{OH})_2 \cdot 8\text{H}_2\text{O}$ ҳолида кристалланади. Барий гидроксиднинг тўйинган эритмаси **барит суви** деб аталади. У кучли ишқор.

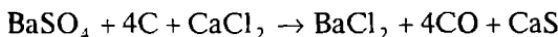
Барий сульфид **литопон** номли оқ бўёқ олишда ишлатилади:



Литопонни худди қўрғошин оқ бўёқ каби олиф мойга қориб ишлатилади. Литопон вақт ўтиши билан қорайиб кетмайди, чунки у ҳаводаги H_2S билан реакцияга киришмайди.

Барий тузлари ҳосил қилиш учун хомашё сифатида барий сульфат ва барий карбонатдан фойдаланилади.

Масалан, барий хлорид олиш учун BaSO_4 ва CaCl_2 иштирокида кўмир билан қайтарилади:



Барий хлорид $\text{BaCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ сувда яхши (0°C да 100 g сувда 59 г) эрийди. Барий бромид ва барий йодид ҳам сувда яхши эрийди (0°C да 100 g сувда 98 г BaBr_2 ва 170 г BaI_2). Улар ҳам икки молекула сув билан бирга кристалланади.

Лекин барий фторид сувсиз кристалланади (BaF_2 ҳолида). У сувда кам (10°C да 100 g сувда 0,17 г BaF_2) эрийди.

Барий нитрат 12°C дан юқори температурада сувсиз $\text{Ba}(\text{NO}_3)_2$ ҳолида кристалланади. 0°C да 100 g сувда 8,7 г, 100°C да 100 g сувда 100 г барий нитрат эрийди. Барий нитрат мушакбозликда ишлатилади, чунки бу модда алангани яшил тусга бўйди. Барийнинг барча эрувчан тузлари заҳарли.

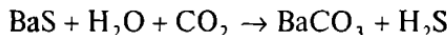
Барий сульфат сувда жуда кам (20°C да 100 g сувда 0,2 мг) эрийди. Шунинг учун барийнинг бор-йўқлиги SO_4^{2-} -ионлари билан ва аксинча, сульфатларнинг бор-йўқлиги Ba^{2+} ионлари билан синааб кўрилади.

BaSO_4 ҳавода ўзгармайди. Шунинг учун оқ бўёқ тайёрлашда ишлатилади. У органик лок ва бўёқларга қўшилади, қофоз тайёрлашда қўлланилади (қофоз сиртини силлиқлайди). Барий сульфат рентген нурларини ютади, шу-

нинг учун ошқозон ва ичакларни рентген нурлари билан текширишда беморга BaSO_4 дан тайёрланган бўтқа ичирилади.

Барий карбонат BaCO_3 , табиатда **витерит** ҳолида учрайди. Сувда оз (180°C да 100 г сувда 2 мг). HCl ва HNO_3 , ларда яхши эрийди. Эмаль тайёрлашда ишлатилади.

Қиздирилганда CO_2 чиқариб парчаланади. Олиниш реакцияси:



дан иборат.

Барий карбид BaC_2 худди кальций карбид каби олиниди ва у билан изоморф кристаллар ҳосил қиласиди.

X.7. РАДИЙ – Ra

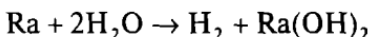
Электрон конфигурацияси KLMN $5s^2 5p^6 5d^{10} 6s^2 6p^6 7s^2$, Z=88.

Радий ўз хоссалари билан ишқорий-ер металларга, айниқса, барийга жуда ўхшайди. Радий табиатда жуда кам учрайди, у 1898 йилда М. Складовская ва П. Кюри томонидан кашф этилган иккинчи радиоактив элементdir (биринчи полоний). У табиий уран — радиоактив емирилиш қаторининг аъзоларидан бири. Радийга бой минераллар **чирксимон уран рудаси** U_3O_8 Конгода ва Чехословакияда Иохимсталь деган жойда учрайди, **карнотит** $\text{K}_2\text{O} \cdot \text{UO}_3 \cdot \text{V}_2\text{O}_5 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$ Ўрта Осиёда, АҚШ да. Канадада, Африкада учрайди. Африка карнотитининг бир тоннасида 25 мг, Канада карнотитининг бир тоннасида эса 150 мг радий бўлади. Уран рудасининг бир тоннасида 0,2 г гача радий бўлади. Ҳозирча бутун дунёда олинган радийнинг микдори бир неча килограммдан ошмайди.

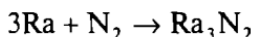
Радийнинг 14 та изотопи бор. Улардан энг машҳури ^{226}Ra бўлиб, унинг ярим емирилиш даври 1620 йил. Бир грамм радий соатига 573 Ж иссиқлик чиқаради.

Таркибида радий бўлган табиий рудалардаги радийни ажратиб олиш учун унга аввал барий тузлари қўшиб радий ва барий сульфатлар ҳолида бирга чўктирилади, сўнгра бу сульфатлар бромидларга айлантирилади. BaBr_2 га қараганда RaBr_2 нинг сувда ёмон эришидан фойдаланиб, иккала металл бромидлари майдалаб кристаллаш орқали бирбиридан ажратилади. Ҳозирги вақтда радийни барийдан ажратиш учун ионитлардан фойдаланилади.

Металл ҳолдаги радий 1910 йилда М. Кюри ва А. Дебъерн томонидан радий тузларини симоб катод ёрдамида электролиз қилиш йўли билан амальгамадан олинган. Соф радий ҳавода тез оксидланадиган кумушдек оқ юмшоқ металл, унинг зичлиги $6 \text{ г} \cdot \text{см}^{-3}$, 960°C да суюқланади, 1140°C да қайнайди. Сувни парчалаб Ra(OH)_2 , га айланади:



Радий гидроксид кучли ишқорлар жумласига киради. Радий тузларидан радий фторид, радий карбонатни HF кислотада эритиш орқали олинади. Радий хлорид радий сульфатга HCl таъсир эттириб олинади, у $\text{RaCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ ҳолида кристалланади. Ҳаво азоти билан бирикиб радий нитрид ҳосил қиласди:



Радий бромид $\text{RaBr}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ барий бромид билан изоморфдир. Радий сульфат RaSO_4 сувда барий сульфатга қараганда ёмонроқ эрийди.

Радий ва унинг бирикмаларидан ҳозирги вақтда турли мақсадларда, масалан, нур тарқатувчи бўёқлар тайёрлашда, металларни γ — нурлар билан текширишда ва тиббиётда фойдаланилади.

XI б о б ДАВРИЙ СИСТЕМАНИНГ УЧИНЧИ ГРУППА ЭЛЕМЕНТЛАРИ

XI.1. ГРУППАНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

Даврий системанинг учинчи группаси бош ва ёнаки группачалардан иборат. Бош группачани типик элементлар (бор В, алюминий Al), галлий группачаси (галий Ga, индий In, таллий Tl) ва ёнаки группача — скандий группачаси (яъни скандий, иттрий ψ , лантан La ва актиний Ac) ташкил этади. Лантаноид (церий группачаси) ва актиноидлар (торий группачаси) ҳам учинчи группага жойлашган. Ҳаммаси бўлиб, бу группада 37 та элемент бор. Уларнинг 36 таси металл ва фақат биттаси, бор — металличес. У яримутказгичлар қаторига киради.

IIIА группачадаги элементларининг оксидланиш даражаси +3 га teng, фақат таллийнинг оксидланиш даражаси

+1 ва +3 бўлади. Даврий системанинг биринчи группачасидан учинчи группачасига ўтган сари гидроксидларнинг асосли хоссалари сусайиб боради. LiOH — кучли асос. Be(OH)₂ — амфотер бирикма, Be(OH)₃ — эса кислота хоссаларини намоён қилади.

Al³⁺ дан Tl³⁺ га ўтган сари ион радиуслари катталашади, шу сабабли Al(OH)₃ — Ga(OH)₃ — Zn(OH)₃ — Tl(OH)₃, қаторида чапдан ўнгга ўтган сайин гидроксидларнинг асосли хоссалари кучайиб боради. Лекин бу хоссанинг кучайиши ниҳоятда сустлик билан содир бўлади. Чунончи, Al(OH)₃ — амфотер модда, Ga(OH)₃ ҳам амфотер, Zn(OH)₃ да асос хосса озгина устунроқ бўлади, лекин барибир у ҳам амфотер модда. Tl(OH)₃ да амфотер хосса ниҳоятда кучсиз ифодаланган.

III A группачадаги элементларининг бундай хоссаларга эга бўлиши уларнинг атом ва ионлари тузилишига боғлиқ; B, Al, Ga, In, Tl атомларининг сиртқи электрон поғона тузилиши бир-бириникига ўхшайди; ҳаммасида ҳам s^2p^1 —электронлар бор. B³⁺, Al³⁺ ионларининг тузилиши нодир газ атомлари тузилишига ўхшайди. Бу иккала ионнинг сиртқи поғонасида саккизтадан электрон бор, лекин Ga³⁺, In³⁺ ва Tl³⁺ ионларининг сиртқи поғонасида 18 тадан электрон бор. Бу 18 электроннинг 10 таси *d*-электрон, 6 таси *p*-электрон ва иккитаси *s*-электронлардир.

Шунинг учун ион радиусларининг катталашуви Al³⁺ дан кейин жуда ҳам сустлашади; Э(OH)₃ бирикмаларининг асосли хоссаларнинг суст ўсиб боришига сабаб ҳам ана шунда.

Бу ўринда ҳам худди II группадаги каби «диагонал» ўхашлик намоён бўлади; Al(OH)₃ нинг хоссалари Be(OH)₂ никига ўхшайди; ундан ташқари, B билан Si орасида ҳам диагонал ўхашлик бор.

Яна шуни айтиб ўтиш керакки, учинчи группа бош группача элементлари ичida таллий алоҳида вазиятни эгаллайди. Унинг TlOH таркибли гидроксида кучли асос. Таллийнинг оксидланиш даражаси +1 га тенг бўлишининг сабаби шундаки, атом радиуси ортган сари *s*-электронлар билан *p*-электронлар энергияси орасида энергетик айрма кучая боради. Шунга кўра, Tl нинг *p*-электрони биринчи навбатда валент электронга айлануб кетади (бу ҳол VI даврнинг бошқа элементларида ҳам рўй беради). Аммо

индида ҳам, галлийда ҳам бу ҳодиса содир бўлмайди. Шунинг учун галлий асосан Ga^{3+} ҳолатда бўлади. Ga^+ иони кучли қайтарувчи бўлгани ҳолда, Tl^{1+} иони кучли оксидловчидир. TlOH таркибли гироксиднинг кучли асос бўлиши нинг сабаби эса Tl^+ ионининг катта радиусли ва кичик зарядли эканлигидан келиб чиқади.

XI.1.-жадвалда III A бош группача элементларининг асосий хоссалари келтирилган

XI.1.-жадвал

Даврий система IIIA группача элементларининг асосий физик хоссалари

Хоссалари	B	Al	Ga	Jn	Tl
Ер қобигидаги миқдори (масса улуши % ларда)	$3 \cdot 10^{-4}$	8,8	$1,5 \cdot 10^{-3}$	$1,5 \cdot 10^{-3}$	$4,5 \cdot 10^{-5}$
Валент электронлар конфигурацияси	$[\text{He}]2s^2$ $2p^1$	$[\text{He}]3s^2$ $3p^1$	$[\text{Ar}]3d^{10}$ $4s^24p^1$	$[\text{Kr}]4d^{10}$ $5s^25p^1$	$[\text{Xe}]4f^{14}$ $5d^{10}6s^26p^1$
Атом радиуси, им Э^+ ион радиуси, нм	0,91	0,143	0,130	0,166	0,171
Э^{3+} ион радиуси, нм	0,023	0,062	0,062	0,092	0,105
Ионланиш потенциаллари, В					
$I_1 \quad \text{Э} \rightarrow \text{Э}^+ + \bar{e}$	8,298	5,986	5,998	5,786	6,108
$I_2 \quad \text{Э} \rightarrow \text{Э}^{2+} + e$	25,155	18,828	20,514	18,869	20,426
$I_3 \quad \text{Э}^{2+} \rightarrow \text{Э}^{3+} + \bar{e}$	370,930	28,447	30,71	28,03	20,83
НЭМ	2,0	1,5	1,6	1,7	1,6
Суюқланиш температураси, $^{\circ}\text{C}$	2040	660,2	29,8	156,2	302,5
Қайнаш температураси, $^{\circ}\text{C}$	2550	2270	2070	2075	1457
Зичлиги: $\text{Г} \cdot \text{см}^{-3}$	2,46	2,7	5,90	7,31	11,85
$E^0(\text{Э}^{3+}/\text{Э})$, В	—	-1,622	-0,05	-0,343	+0,71
$E^0(\text{Э}^{1+}/\text{Э})$, В	—	—	—	-0,25	-0,336

III группа кўриб чиқилганда қўйидаги хулосаларни келтириш мумкин:

1. Бор В элементи ўзининг хусусиятлари (юқори температурада суюқланиши, реакцияларга нисбатан пассив қатнашиши ва металлмас бўлганлиги) туфайли III группанинг бошқа элементларидан фарқ қиласди.

2. Бу элементларнинг ҳаммаси ҳам уч валентли бўлади, фақат таллий I валентлик ҳолатига ҳам эга бўлади.

3. Бу группача барча металлар (Al дан бошқалари) — галлий, индий, таллий осон суюқланади, айниқса индий ва таллий ниҳоятда юмшоқ металлар жумласига киради.

4. Уларнинг атом массаси ортган сари гидроксидлари нинг асослик хоссалари кучаяди.

5. Бу группачадаги Al , Ga , In , Tl мет... мёвий реакцияларда жуда катта активлик кўрсатади (улар кислоталар, ишқорлар ва гелогенлар билан реакцияларга осон киришади).

6. Алюминий ва галлийнинг сиртида Al_2O_3 ринмас барқарор оксид (химоя) парда мавжуд, лекин таллийда бу парда ҳатто нам ҳаво таъсиридан емирилиб кетади, шу сабабли таллийни керосин остида сақланади.

7. Al , Ga , In , Tl нинг кўпчилик тузлари гидролизга йўлиқади, фақат бир валентли таллий тузларида барқарорлик намоён.

8. Галлий, индий ва таллийнинг бирикмалари алангани куйидагича рангга бўяди:

Галлий — бинафша ранг ($\lambda = 417,1$ ва $403,1$ нм)

Индий — ҳаворанг ($\lambda = 451,1$ ва $410,1$ нм)

Таллий — яшил ранг ($\lambda = 535,1$ нм)

8. Галлий элементи даврий жадвалда 10 та кайносимметрик $3d$ -металлар кетидан ўрин олади. Шу сабабдан d -криши м галлийга ўз таъсирини кўрсатади. Натижада галлийнинг атом радиуси ҳатто алюминий атомининг радиусидан ҳам кичик бўлади.

III Б группача элементларининг (скандий, иттрий, лантан, актинийларнинг) оксидланиш даражалари ҳам $+3$ га teng, уларнинг гидроксидлари ҳам $\text{Э}(\text{OH})_3$, формулага эга.

Скандий, иттрий, лантан ва актиний атомларининг тузилиши бор ва алюминий атомларининг тузилишига ўхшамайди, лекин B^{3+} , Al^{3+} , Sc^{3+} , V^{3+} , La^{3+} , ва Ac^{3+} ионларининг сиртқи қават тузилиши бир-бирига ўхшайди, бу ионларнинг сиртқи қават тузилиши нодир газ атомларининг сиртқи қават тузилишига ўхшайди; ҳаммасининг сирт-

қи қаватида ҳам 8 тадан (фақат B^{3+} да иккита) электрон бўлади. Шунинг учун ҳам $B(OH)_3$ — $Al(OH)_3$ — $Sc(OH)_3$ — $La(OH)_3$ — $Ac(OH)_3$ қаторида чагдан ўнгта ўтган сайин асосли хоссалар тезда кучайиб боради. $Sc(OH)_3$ кучиз асос бўлгани ҳолда $La(OH)_3$ кучли асосдир. La^{3+} ва Ac^{3+} ионларининг радиуслари катта бўлганлиги сабабли, уларнинг гидроксидларида Э—О боғланиши кучиздир, шунинг учун ҳам бу асослар ўзларининг кучли жиҳатидан IIА группача элементлари гидроксидларига яқин туради.

Лантаноидлар оиласини ташкил эрувчи 14 та элемент ўз хоссалари жиҳатидан бир-бирига ўхшайди. Бу элементларнинг оксидланиш даражаси +3 га teng. Церий учун бундан ташқари +4 оксидланиш даражаси ҳам маълум. Лантаноидларнинг $Er(OH)_3$ таркибли гидроксидларида амфотерлик намоён бўлмайди. Бу гидроксидларнинг асосли хоссалари $Ge(OH)_3$, дан $Lu(OH)_3$, га ўтган сайин заифлашиб боради, чунки ионларнинг радиуси Ce^{3+} ва Lu^{3+} га ўтган сари кичиклашади, ион радиусларнинг бу каби кичиклашиши «лантаноид кириши м» номини олган. Ce^{4+} ионининг радиуси Ce^{3+} ионининг радиусига қарангандай кичик бўлгани учун $Ce(OH)_3$ да асосли хоссалар кучизроқ ифодаланган, унда амфотерлик хоссалар ҳам намоён бўлади.

Актиноидларнинг оксидланиш даражаси +2 дан +4 га қадар бўлади. Лекин тартиб рақами ортган сайин актиноидлар учун +3 га teng бўлади оксидланиш даража асосий ўринни эгаллай бошлайди.

Торийнинг оксидланиш даражаси +4 га teng. $Th(OH)_4$ га амфотерик хусусият мансуб эмас, у фақат асос хоссаларини намоён қилади. Бу ходиса Th^{4+} ионининг радиуси катта эканлиги билан изоҳланади.

Ураннинг оксидланиш даражаси кўпинча +6 га teng бўлади. Унинг гидроксида $UO_2(OH)_2$ таркибга эга, у ура-нил гидроксид номи билан киритилади. Бу модда амфотер хоссага эга. Лекин унинг асосли хоссалари кислотали хоссаларидан устун туради. Шунинг учун $UO_2(OH)_2$ ишқорлар билан суюқлантирилганда, кислоталар билан сувдаги эритмаларда реакцияга кириша олади. Уранил гидроксидда UO_2^{2+} таркибли катион бор. Бу ион бошқа анионлар билан ҳам бирикмалар ҳосил қила олади, масалан, UO_2Cl_2 — уранил хлорид, $UO_2(NO_3)_2$ — уранил

нитрат ва ҳоказо. Юқори оксидланиш даражасига эга бўлган бошқа элементларда ҳам UO_2^{2+} га ўхшаш мураккаб таркибли ионлар ҳосил қилиш қобилиятини учратамиз. Масалан, сульфат кислотанинг формуласини $\text{SO}_2(\text{OH})_2$ шаклида ёзиш мумкин. Шунингдек, SO_2F_2 , SO_2Cl_2 таркибиага эга бирикмалар ҳам маълум. Булар ўз таркиблари билан уранилнинг тузларини эслатади. Лекин таркибида SO_2^{2+} бўлган бирикмаларнинг сони жуда оз. UO_2^{2+} ли бирикмаларнинг сони эса жуда кўп. Бунинг сабаби шундаки, шартли S^{6+} иони радиуси кичик ($0,03$ нм), U^{6+} нинг радиуси эса анча катта ($0,08$ нм). Шунга кўра, S^{6+} иони ўз атрофида иккита эмас, тўртта кислород атомини жойлаширига олади: SO_4^{2-} иони UO_4^{2-} ионидан кўра мустаҳкам иондир.

Уранил гидроксид амфотер хоссага эга бўлгани учун уни ишқор билан суюқлантирилганда уранатлар (масалан, Na_2UO_4) ва диуронатлар (масалан, $\text{Na}_2\text{U}_2\text{O}_7$) ҳосил бўлади.

Плутонийнинг оксидланиш даражаси, асосан +4 га teng. Активноидлар оиласида торийдан лоуренцийга ўтган сайнин тўрт валентлик мусбат ионларнинг радиуслари кичиклашиб боради. Бу ҳодиса лантаноидлар оиласидаги «лантаноид киришим» ни эслатади. Шунга кўра Pu^{4+} ионининг радиуси Th^{4+} ионининг радиусидан кичикдир.

$\text{Th}(\text{OH})_4$ га қараганда $\text{Pu}(\text{OH})_4$ нинг асосли хоссалари кучсизроқ ифодаланганди.

XI.2. БОР – В

Табиий барқарор изотопларнинг масса сонлари 10 (табиатдаги борнинг 18,45 % ни ташкил этади) ва 11 (табиатдаги борнинг 81,55 %). Электрон конфигурацияси $\text{K}2s^22p^1$.

Борни дастлаб Гей-Люссак ва Тенар 1808 йилда борат ангидридни натрий метали билан қиздириб олишга муваффақ бўлдилар. Борнинг номи арабча «борак», яъни «такор» сўзидан олинган.

Тоза борнинг учта кристалл шакл ўзгариши маълум; тетрагонал системадаги борнинг солишиштирма массаси $d=2,31 \text{ г}\cdot\text{см}^{-3}$, ромбик борнинг солишиштирма массаси $2,35 \text{ г}\cdot\text{см}^{-3}$. Бор кристалл модда, 204°C да суюқланади, 2550°C да қайнайди. Бор яримўтказгич бўлиб, унинг уй температурадаги электр токига қаршилиги температура ошганда камаяди. Бор

диамагнит модда. У дастлаб «аморф» ҳолатда ҳосил бўлади. Аморф борни металларда эритиб, кристалл ҳолдаги бор олинади. Қаттиқлик жиҳатидан бор олмосдан кейинги биринчи ўринни эгаллайди.

Борнинг табиатда учрайдиган асосий минераллари **борат кислота** H_3BO_3 ва унинг тузлари: **бура** $\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$, ашарит MgBVO_3 ва бошқалардир. Бура Калифорниянинг баъзи туз конларида учрайди, бор минераллари **Жанубий Уралда**, **Фарбий Қозогистоннинг Индер** кўли яқинида, Кавказда ва Керчъ ярим оролида учрайди.

Тоза бор BBr_3 ни кварц найда $800-1000$ °C да водород билан қайтариш орқали ёки бор галогенидларини вольфрам ёки тантал сими юзасида 1300 °C да парчалаш йўли билан олинади. Бор оксиidi магний билан қайтарилганида қўнғир тусли аморф ҳолдаги бор олинади.

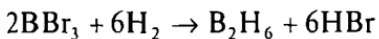


Боратларни электролиз қилиш йўли билан ҳам бор олинади. Бор олатдаги шароитда фақат фтор билан, қаттиқ қиздирилганда кислород, азот, олтингугурт ва бошқа металлмаслар билан бирикади. Суюлтирилган кислоталарда бор эримайди. Бор $1300-2000$ °C да нодир газ атмосфера-сида кўпчилик (ишқорий металлардан бошқа) металлар билан **боридлар** ҳосил қиласди.

Боридларнинг умумий формуласи Me_xB_y (бунда x ва y бутун сонлар, Me — металл атоми). Боридларда металл боғланиш ковалент боғланиш билан мураккаблашган бўлади. Шу сабабли бир металлнинг бир неча бориди бўлиши мумкин. Агар боридда бор атомларининг миқдори нисбатан кам бўлса, борид молекулалари бир-биридан ажралган ҳолда мавжуд бўлади: бор атомлари кўп бўлганда эса борид молекулалари ўзаро занжир, тўр ва каркас шаклда полимерланади. Оғир металларнинг боридларидаги кимёвий боғланишда фақат валент электронларгина эмас, балки металл атомининг d -орбиталларидаги электронлар ҳам иштирок этади. Бунинг натижасида жуда мустаҳкам кимёвий боғланиш вужудга келади. Шунга кўра, боридлар жуда қаттиқ ва қийин суюқланувчан моддалардир. Хром, цирконий, титан, ниобий ва тантал боридлари саноатда реактив двигателларнинг қисмларини ясашда ишлатилади. Барий, лаіттан ва церий боридлари электрон асбоблар катодлари учун керакли материалdir.

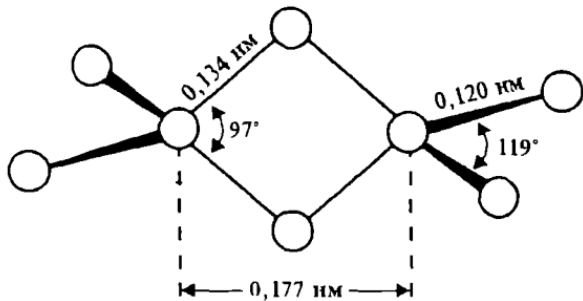
Бор гидридлари таркиби B_nH_{n+4} ва B_nH_{n+6} формулалар билан ифодаланади. Масалан, **дигуборан** B_2H_6 , **тетраборан** B_4H_{10} , **декаборан** $B_{10}H_{14}$ ва ҳоказо.

Дигуборан BBr_3 ни паст босимда водород билан қайта-риш орқали олинади:



Магний боридни суюлтирилган HCl да эритиб тетраборан олинади. BH_3 таркибли боран олинган эмас.

Бор гидридлар электрон танқис бирикмалар жумласига киради. Уларда атомлар орасидаги кимёвий боғланишлар сони электрон жуфтлари сонидан ортиқ бўлади. Масалан, B_2H_6 да атомлар орасидаги боғланишлар сони 8 та уларни боғловчи электронларнинг умумий сони 12 та.

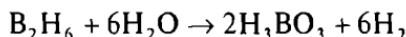


Бинобарин, валент боғланишлар назарияси бор гидриларнинг тузилишини талқин қилиш учун қўлланилмайди.

Агар валент боғланишлар назарияси бу бирикмада қўлланилганда, бор гидриларнинг биринчи вакили BH_3 , бўлиши керак эди. Ҳақиқатда BH_3 таркибли маддани олиб бўлмайди, B_2H_6 бор гидриларининг биринчи вакили эканлиги аниқланади. Шунинг учун бор гидрилар тузилишини фақат молекуляр орбиталлар назарияси асосида уч марказли боғланиш юзага чиқиши билан тушунтириш мумкин бўлади. Масалан, B_2H_6 молекуласини иккита BH_2 ва иккита H дан ташкил топган деб қараш мумкин; иккита водород атоми иккита BH_2 группани бир-бири билан боғлаб, кўприк вазифасини ўтайди. Бинобарин, битта водород атоми билан иккита бор атоми орасида уч марказли боғланиш юзага келиб чиқади, чунки иккита BH_2 битта водород атоми билан бирикканда ҳар қайси заррача биттадан молекуляр орбитал ҳосил қилиши сабабли системада.

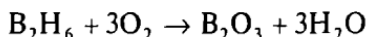
да учта молекуляр орбитал юзага чиқади. Уларнинг бироғловчи, иккинчиси бўшаштирувчи ва учинчиси боғла-майдиган орбиталдир.

Уч марказли боғланиш ҳақидаги тасаввур асосида ($\text{F}-\text{H}-\text{F}$)⁻ иони, $[\text{Be}(\text{CH}_3)_2]_n$ таркибли полимер ва бошқа моддаларнинг тузилишини талқин қилиш мумкин. Баъзи электрон танқис моддаларда тўрт, беш ва кўп марказли боғланишлар юзага чиқиши мумкин. Бор гидридлари газсимон, суюқ ва қаттиқ моддалар бўлиши мумкин. Улар ёқимсиз ҳидли ва жуда заҳарли бўлиб, сув таъсирида парчаланади:

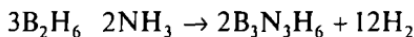


Бор гидридларнинг кўпчилиги термик жиҳатдан бекарор моддалар, уларнинг баъзилари ҳатто ҳавода ёниб кетади. Бор гидридлари ракета учун ёқилғи сифатида ва металлар сиртини бор билан қоплаб, уларни коррозияга бардошли қилиш учун ишлатилади.

Дибораннинг ёниш реакцияси қуйидаги тенглама билан ифодаланади:

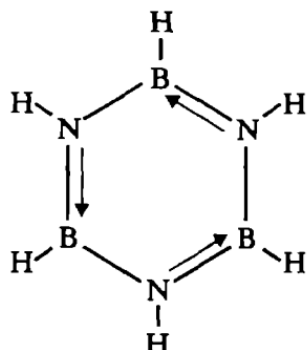


Диборан B_2H_6 аммиак билан бирикиб $[\text{B}_2\text{H}_6 \cdot 2\text{NH}_3]$ таркибли бирикма ҳосил қиласди. Маҳсулот 200°C гача қиздирилганида боразол $\text{B}_3\text{N}_3\text{H}_6$ — «анорганик бензол» ҳосил бўлади:



Боразолнинг тузилиш формуласи бензолнинг тузилиш формуласини эслатади: Унинг қайнаш температураси 55°C .

Диборанга металл алкиллар (масалан, LiCH_3) таъсири эттирилганда металл бор гидридлар (LiCH_3) ҳосил бўлади. Металлборгидридлар ниҳоятда кучли қайтарувчилар сифатида қўлланилади. Юқори температурада бор галогенлар билан бирикиб, галогенидларини ҳосил қиласди, улардан баъзиларининг хоссалари қуйидаги жадвалда келтирилган.



Хосса Модда	Суюқданиш температура- си, °C	Қайнаш температура- си, °C	$\Delta H_f^0(298)$. кЖ моль ⁻¹	$\Delta G_f^0(298)$. кЖ моль ⁻¹
BF ₃	-128	-99,9	-113,7	-1120
BCl ₃	-107	-13	-427	-387
BBr ₃	-47,5	-90	-243	-238
BJ ₃	+43	парчал.	+38	-

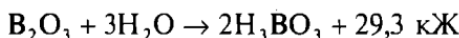
Бор галогенидлари жуда яхши гидролизланади. Бор фторид органик моддаларни полимерлаш ва конденсатлаш реакцияларида катализатор сифатида ишлатилади. Бор фторид ўзига фтор ионини қўшиб олиб бортетрафторид ионига айланади:



Бортетрафторид кислота $H[BF_4]$ фторид кислота HF га қараганда кучли кислотадир.

Бор хлорид BCl_3 ва бор бромид BBr_3 рангсиз суюқликлардир. Бор йодид BJ_3 рангсиз гигроскопик кристалл модда. Бор йодид CCl_4 да, CS_2 да ва бензолда эрийди.

Бор оксид B_2O_3 борат кислотани сувсизлантириш на-
тижасида ҳосил бўлади. У рангсиз шишасимон модда бўлиб, 209 °C да юмшайди. Бор оксид кислота хоссасига эга, унинг зичлиги $d = 1,84$ г см⁻³, у экзотермик модда ($\Delta H = -1254$ кЖ · моль⁻¹). Бор оксид сувда жуда секин эрийди:

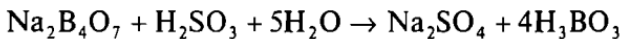
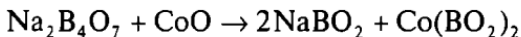
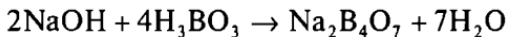


Демак, у борат кислота ангидридиdir.

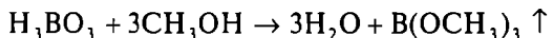
Борат кислота H_3BO_3 рангсиз, япроқчалар шаклида кристалланади. Борат кислотанинг сувда эрувчанлиги температура ортиши билан ортади (0 °C да 100 г сувда 19,5 г, 100°C да эса 291 г эрийди). H_3BO_3 ниҳоятда кучсиз кислота, унинг диссоциланиш константалари қуйидаги қийматларга эга:

$$K_1 = 7,3 \cdot 10^{-10} \quad K_2 = 1,8 \cdot 10^{-13} \quad K_3 = 2 \cdot 10^{-14}$$

Борат кислота сувсизлантирилганда, аввал, метаборат кислота HBO_2 сўнгра тетраборат кислота $H_2B_4O_7$ ва ниҳоят бор оксид B_2O_3 ҳосил бўлади. Борат кислотага ишқорлар таъсир этганида ортоборат кислота тузлари олинади:

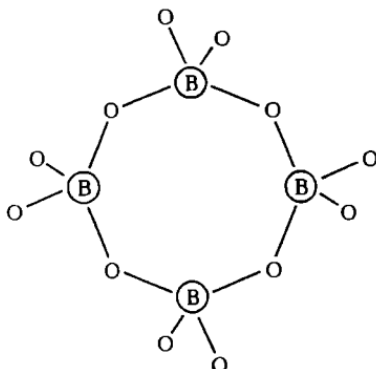


Борат кислота концентранган сульфат кислота ишти-роқида спиртлар билан реакцияга киришиб, учувчан эфирылар ҳосил қиласди:



Бу реакцияда борат кислотанинг триметил эфири ҳосил бўлади (у 68,7 °C да қайнайди). Борат кислота эфирылари яшил рангли аланга ҳосил қилиб ёнади. Бу реакциядан аналитик кимёда борнинг бор эканлигини аниқлашда фойдаланилади.

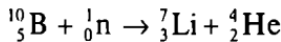
Борнинг кислород билан қуршалган бирикмаларига мисол тариқасида тўртта тетраэдрдан ташкил топган **аксиинит** $[\text{Ca}_2\text{FeAl}_2(\text{BO}_3)(\text{OH}) \cdot \text{Si}_4\text{O}_{12}]$ ни келтирамиз. Унинг ўзагини ҳосил қиласдиган тўртта тетраэдрнинг ҳар биридағи бор атоми иккита қўшни тетраэдрлар билан умумий бўлган кислород атомлари орқали боғланган:



Бор ва унинг бирикмалари техника ва халқ хўжалигидага кенг қўлланилади. Пўлатга ва рангли металлар қотишмаларига оз микдорда бор қўшилса, қотишманинг механик хоссалари яхшиланади.

Борнинг $^{10}_3\text{B}$ изотопи иссиқ нейтронларни ўзига ютиши сабабли у ядро техникасида ишлатилади. Бор карбид B_4C реактивларни бошқариш стерженларини тайёрлаш учун материал сифатида қўлланилади. Махсус счёт-

чикларда бор ёрдамида нейтронлар сонини ҳисоблаш мумкин, чунки бор нейтронлар билан ядро реакциясига киришиб α -нурлар чиқаради:



Борат кислота шиша саноатида, эмаллар тайёрлашда, қишлоқ хұжалигіда ва тиббиётда құлланилади. Бура металларни пайвандлашда, эмаль тайёрлаш учун ишлатилади.

XI.3. АЛЮМИНИЙ — Al

Барқарор изотопининг масса сони 27 (у табиий алюминийнинг 100% ини ташкил этади). Электрон конфигурацияси $KL3s^23p^1$

Алюминийли аччиқтош қадим замонлардан бери маълум. Дастрлаб Эрстедт ва Вёлер 1825—1827 йилларда лой билан күмир аралашмасини чүф ҳолатигача қиздириб, хлор юбориш натижасида, аввал, AlCl_3 , олганлар. Уни калий амальгамаси билан қиздириб алюминий олишга муваффақ бўлдилар. Алюминий сўзи «аччиқтош»нинг лотинча номидан келиб чиқсан.

Алюминий табиатда тарқалганлиги жиҳатидан барча металлар орасида биринчи, умуман барча элементлар ичиде эса учинчи ўринни эгаллайди. Алюминий табиатда фақат бирикмалар ҳолида учрайди. Унинг 250 дан ортиқ минерали маълум; уларнинг 100 дан ортиғи алюминийли силікатлардир. Алюминийнинг муҳим минераллари: **дала шпати** (ортоклаз) $\text{K}[\text{AlSi}_3\text{O}_8]$ ёки $\text{K}_2\text{O}\cdot\text{Al}_2\text{O}_3\cdot6\text{SiO}_2$; **натрийли дала шпати** (альбит) $\text{Na}[\text{AlSi}_3\text{O}_8]$ ёки $\text{Na}_2\text{O}\cdot\text{Al}_2\text{O}_3\cdot6\text{SiO}_2$; кальцийли далашпати (анортит) $\text{Ca}[\text{Al}_2\text{Si}_2\text{O}_8]$ ёки $\text{CaO}\cdot\text{Al}_2\text{O}_3\cdot2\text{SiO}_2$. Алюминийнинг техника аҳамиятига эга бўлган минераллари: **боксит** $\text{Al}_2\text{O}_3\cdot n\text{H}_2\text{O}$; **криолит** $\text{Na}_3[\text{AlF}_6]$ ёки $3\text{NaF}\cdot\text{AlF}_3$ дир (ҳозирги вақтда криолит сунъий усулида олинади). Булардан ташқари, яна **каолинит** $\text{Al}_2\text{O}_3\cdot2\text{SiO}_4\cdot2\text{H}_2\text{O}$ (табиатда каолинит алюмосиликатларнинг ёмирилишидан ҳосил бўлади) кўринишида учрайди.

Нефелин $\text{Na}_2\text{O}\cdot\text{Al}_2\text{O}_3\cdot2\text{SbO}_2$, **корунд** Al_2O_3 , ва слюдалар (масалан, **калийли слюда** — **мусковит** $\text{KAl}_2[\text{AlSi}_3\text{O}_{10}]_{2}[(\text{OH},\text{F})_2]$, **магнийли слюда** — $\text{K}[\text{Mg},\text{Fe}][\text{AlSi}_3\text{O}_{10}]_{2}[(\text{OH},\text{F})_2]$ ва таркибида литий бўлган

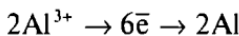
слюда — **лепидолит** учрайди. Корунд жуда қаттиқ тош; унинг таркибида турли қўшимчалар бўлгани учун у хира тусда бўлади. **Ёкут, феруза** номли қимматбаҳо тошлар ҳам, таркибида турли қўшимчалар бўлган тиник корундлар (масалан, ёқутда хром, ферузада титан ва темир қўшимчалари бўлади) табиий нодир тошлар табиатда тарқалган.

Алюминий табиатда алюмоシリкатлардан ташқари бошқа минераллар — **алунит** $[KAl(SO_4)_2 \cdot 2Al(OH)_3]$, **криолит** $(Na_3[AlF_6])$, **шпинель** $[Mg(Al_2O_4)]$, оксиди ва унинг гидрати **α-корунд** ва **боксит** ҳолида учрайди. Улардан ташқари, эркин ҳолда маълум бўлмаган метаалюминат кислота ($HAIO_2$) нинг Mg ва Zn ионлари билан ҳосил қилган $Al_2O_4^{2-}$ тутган бирикмалари — **шпинеллар** куб панжара ҳосил қиласидар, улардаги кислород атомлари тетраэдр ва октаэдр бўшлиқлар ҳосил қиласиди. Тетраэдрик бўшлиқларда оксидланиш даражаси +2 бўлган металл ионлари (масалан, магний шпинелида магний, рух шпинелида эса рух ионлари) октаэдрик бўшлиқларда эса алюминий атомлари жойлашади.

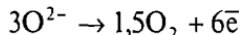
Олиниши. Ҳозирги вақтда алюминий олиш учун 1886 йилда Геру ва Холл қўллаган электролиз усулидан фойдаланилади. Бунда хомашё сифатида боксит ($Al_2O_3 \cdot nH_2O$) дан фойдаланилади. Аввал, бокситдан алюминий оксид олинади, сўнгра алюминий оксиднинг суюқлантирилган криолитдаги эритмаси электролиз қилинади. Суюқ аралашмада 6—8% Al_2O_3 , 92—94% $Na_3[AlF_6]$ бўлади. Суюқланган криолитдан фойдаланишнинг сабаби шундаки, Al_2O_3 билан $Na_3[AlF_6]$ 962 °C да суюқланадиган эвтектик қотишма ҳосил қиласиди; бу эвтектик қотишма таркибида 10% Al_2O_3 бўлади. Шу сабабли электролизни нисбатан паст температурада олиб бориш мумкин. Электролитнинг суюқланниш температурасини янада пасайтириш мақсадида унга турли фторидлар (CaF_2 , MgF_2 ва AlF_3) қўшилади. Электролиз жараёни 900 °C атрофида олиб борилади. Анод сифатида графит таёқчалар ва катод сифатида прессланган кўмир ёки графит ишлатилади. Суюқ аралашмадаги алюминий оксид Al^{3+} ва O^{2-} ионларига парчаланади:



Ток берилганда Al^{3+} -ионлари катодда қайтарилади:



O²⁻ ионлари эса анодда оксидланади:



Анодда ажралган кислород күмир билан реакцияга киришиб CO ва CO₂ ҳосил қиласи.

Электролизёр тубига суюқ хомаки алюминий йифилади. Сүнгра у электролитик усулда тозаланади: хомаки алюминийдан анод ўрнида, тоза алюминийдан эса катод сифатида фойдаланиб, таркибида 99,99% Al бўлган тоза маҳсулот олинади.

Алюминийни олишда табиий минераллардан алюминий оксидни ажратиб олиш энг муҳим босқич ҳисобланади. Бунда олинадиган маҳсулотлардан муҳими Al₂O₃ нинг турли даражада гидратланган шакллари — **алюмогельлар (гидрагиллит, байерит)** лардан α- ва γ-шаклдаги Al₂O₃ олинади. Адабиётларда келтириладиган маълумотларга қаранганд алюминийнинг α- ва γ-шаклларидан ташқари яна 5 та ҳолатдаги оксидлари ҳам мавжуд экан.

Хоссалари. Алюминий — кумуш каби оқиш енгил металл. Томонлари марказлашган куб панжарада кристалланади. Унинг иссиқлик ўтказувчанлиги миснинг электр ўтказувчанлиги миснинг электр ўтказувчанлигининг 65% ини ташкил қиласи. Алюминий ниҳоятда пластик модда, совуқда ҳам, иссиқда ҳам алюминийга механик ишлов бериш қулай. Ундан юпқа тахта ва ингичка симлар тайёrlаш мумкин.

Алюминий кимёвий жиҳатдан жуда актив металл. Алюминий — типик амфотер элемент.

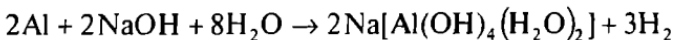
Алюминийнинг кислород билан бирикиш қобилияти ниҳоятда кучли бўлганлиги сабабли унинг сирти зич ва мустаҳкам парда билан қопланади, алюминийни ҳаво таъсирида емирилишидан сақлаб туради.

Кукун ҳолидаги алюминий ҳавода қиздирилганда ёнади:

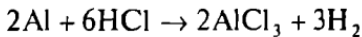


Ҳимоя пардаси кўчирилган алюминий сувдан водород ажратиб чиқаради. Алюминий, деярли барча кислоталар билан реакцияга киришади; концентранган нитрат кислотада пассивланади.

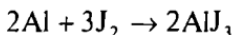
Алюминий ишқорларда эриб **алюминатларга** айланади: бундай реакция натижасида водород ажралиб чиқади:



Алюминий кислоталарда эриганида ҳам водород ажралиб чиқади:

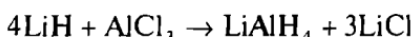


Алюминий одатдаги температурада галогенлар билан бирикиб алюминий галогенидлар ҳосил қиласи. Масалан, алюминий кукунининг йод билан аралашмасига бир томчи сув (бу ерда сув катализаторлик вазифасини бажаради) қўшилганида иссиқлик ва ёруғлик чиқади:

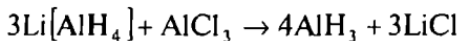


Алюминий 800 °C да азот билан бирикиб, алюминий нитрид AlN , 1000 °C да олтингугурт билан Al_2S_3 , 2000 °C да кўмир билан алюминий карбид Al_4C_3 ҳосил қиласи.

Триметил алюминий $\text{Al}(\text{CH}_3)_3$ билан водород аралашмасидан элекстр разряд ўтказиб алюминий гидрид $(\text{AlH}_3)_n$ олиш мумкин; алюминий гидрид оқ рангли аморф модда, 105 °C да парчаланади. Ишқорий металларнинг алюминийли гидридлари, масалан, литий - алюминий гидрид LiAlH_4 катта аҳамиятга эга, уни ҳосил қилиш учун литий гидрид ва алюминий хлориднинг эфирдаги эритмалари қўйидагича ўзаро реакцияга киритилади:



LiAlH_4 — эфирда эрийдиган, қуруқ ҳавода барқарор, 125—150 °C ларда парчаланадиган кристалл модда. У қайтарувчи сифатида ишлатилади. Унинг эфирдаги эритмасига алюминий хлорид таъсир эттириб алюминий гидрид олиш мумкин:



XI.3.1. Алюминий бирикмалари

Алюминий ўзининг барча барқарор бирикмаларида +3 оксидланиш даражасига эга бўлади. Алюминий оксиднинг бир неча шакл ўзгаришлари мавжуд, булардан муҳимлари $\alpha = \text{Al}_2\text{O}_3$ ва $\gamma = \text{Al}_2\text{O}_3$ дир. $\alpha = \text{Al}_2\text{O}_3$ ниҳоятда барқарор ва у корунд минералини ташкил қиласи. Корунд оқ рангли кристалл модда, у ромбоэдрик панжарада кристалланади. Унинг қаттиқлиги Моос шкаласида 9 га тенг (олмосники 10); 2046 °C да суюқланади. Алюминий оксиднинг ҳосил

бўлиш энталпияси $\Delta H^{\circ} = -1676 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$. Шунинг учун алюминий жуда кўп металл оксидларидан кислородни тортиб олиб, металлни қайтаради, масалан:



Бу реакция натижасида кўп миқдорда иссиқлик ажралиб, температура 3500°C га қўтарилади (алюмотермия, Н. Н. Бекетов).

Корунд кимёвий реагентлар таъсирига ниҳоятда чидами модда. Ҳира корундан жилвир, тигель печларнинг астарлари ва бошқа ўтга чидамли буюмлар тайёрланади. Жилвир учун керакли корунд, бокситларни электр печда қиздириш йўли билан олинади. Тиник корунд (ёкут кўринишида) кучли нур чиқарувчи лазерларнинг таркибий қисмлари учун ишлатилаи. Кучли лазердан чиқсан игнасимон ёруғлик дастаси бир неча миллион kPa га тенг ёруғлик босимини яратади. Булар ёрдамида қаттиқ тоғ жинсларини тешиш каби ишларни бажариш мумкин. Ҳозирги вақта ёкут ҳам сунъий усулда олинади (бунинг учун кукун ҳолидаги Al_2O_3 билан хром оксид аралашмаси қиздириб суюқлантирилади).

$\gamma\text{-Al}_2\text{O}_3$ кубсимон панжарада кристалланади, у яхши адсорбент (яъни бошқа моддаларни ўзига сингдирувчи) сифатида хроматографияда ишлатилади.

Алюминий(I) оксид Al_2O учувчан модда бўлиб, алюминий билан Al_2O_3 аралашмаси юқори температурада қиздирилганида ҳосил бўлади.

Алюминий гидроксид Al(OH)_3 . Алюминий тузлари эритмасига ишқор таъсир эттирилганда Al(OH)_3 , чўкмаси ҳосил бўлади. У $\text{pH}=4,1-6,5$ қийматга эга бўлган кучсиз кислотали мұхитда чўкади; сувда кам эрийди; унинг эрувчандик кўпайтмаси:

$$[\text{Al}^{3+}] \cdot [\text{OH}^-]^3 = 8 \cdot 10^{-32} \text{ моль} \cdot \text{л}^{-1} \text{ дир.}$$

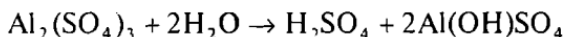
Al(OH)_3 кислота каби диссоциланиш константаси $6 \cdot 10^{-13}$ моль \cdot л $^{-1}$ Al(OH)_3 амфотер электролит, унинг асос тарзида тўла диссоциланиш константаси $1 \cdot 10^{-33}$ га тенг. Al(OH)_3 ишқорларда ҳам, кислоталарда ҳам яхши эрийди.

Сопол (керамика) моддалар билан Al_2O_3 , нинг аралашмалари — **керметлар** юза қатлами металлар ёки металлсимон моддалар (масалан, Ti_6O , Ti_3O ва бошқалар) билан

қоплаш натижасида ҳосил бўлган композитлар кўпинча уларни ташкил этган бошлангич моддаларнинг хоссаларидан ижобий томондан катта фарқ қилиши технологик жараёнларда аҳамияти катта.

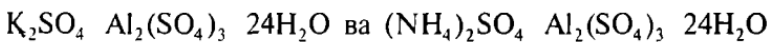
NaAlO₂ —натрий метаалюминат деб юритилади. Магний метаалюминат Mg(AlO₂)₂ табиатда **шпинель** номли минерал тарзда учрайди. Эритмадан чўкадиган алюминий гидроксиднинг ҳолати эритмадаги pH қийматига ва температурага боғлиқ. Паст температурада чўккан гидроксид гель хоссаларига эга, у аста-секин қисман кристалл шаклга ўтади. Юқори температурада (150 °C ларда) кислотали эритмадан Al(OH) таркибли чўкма ҳосил бўлади. Яна ҳам юқори температурада алюминий гидроксид Al(OH)₃ га айланади; 1000 °C дан юқорида α-Al₂O₃ ҳосил бўлади. Al(OH)₃ нинг кристалл шакл—ўзгариши табиатда **диаспар** номли минерал ҳолида учрайди. Диаспар 420 °C гача қиздирилганда α-Al₂O₃ га айланади.

Al³⁺ иони кичик радиусли ва катта зарядли бўлгани учун, кучли қутбовчи таъсир курсатади. Шу сабабли алюминий тузлари эритмаларда сув молекулалари билан бирга кристалланади, масалан: Al₂(SO₄)₃·18H₂O; Al(NO₃)₃·9H₂O; AlCl₃·6H₂O. Алюминий тузлари рангсиз, сувда яхши эрийди (фосфат ва силикатлари эримайди). Уларнинг баъзилари, чунончи Al₂S₃, Al(CH₃COO)₃, тўлиқ гидролизланади. Кучли кислоталарнинг алюминий тузлари (алюминий сульфат, алюминий нитрат) ҳам сувда гидролизланади, улар кислотали реакция намоён қиласди, масалан:



Алюминий сульфат сувни тозалашда қофоз ишлаб чиқариша ва бошқа соҳаларда ишлатилади.

Агар алюминий сульфат эритмасига K₂SO₄ ёки (NH₄)₂SO₄ қўшиб, ҳосил бўлган аралаш эритма буғлатилса, **калийли ёки аммонийли аччиқтоши кристалланади**. Аччиқтошлар қалий, аммоний ва алюминий сульфатлардан иборат қўшалоқ тузлардир:



Аччиқтошлар саноатда, тиббиётда, қандолатчиликда ишлатилади.

Алюминий хлорид AlCl₃ (ёки Al₂Cl₆) — кўпинча органик синтезларда катализатор сифатида ишлатилади.

Алюминийнинг бир қанча органик бирикмалари маълум. Масалан, триэтилалюминий $\text{Al}(\text{C}_2\text{H}_5)_3$ этилендан полизтилен олишда катализатор сифатида ишлатилади.

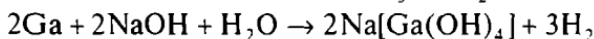
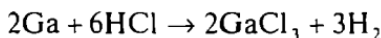
XI.4. ГАЛЛИЙ – Ga

Барқарор изотоплари ^{69}Ga (Ер қобигидаги галлийнинг 60,2% и) ва ^{71}Ga (Ер қобигидаги галлийнинг 39,8% и). Галлийнинг сунъий радиоактив изотопларидан ^{72}Ga (ярим емирилиш даври 14,2 соат) радиоактив индикатор сифатида фойдаланилади. Ga нинг электрон конфигурацияси $KLM4s^24p^1$.

Галлийнинг мавжудлигини 1871 йилда Д. И. Менделеев башорат этган эди. Уни 1875 йилда француз олимни Лекокде-Буабодран соғ ҳолда ажратиб олиб, хоссаларини ўрганди. Бу олимнинг тадқиқотлари Д. И. Менделеев фикрини тўла тасдиқлади.

Галлийнинг ягона минерали **галлит** CuGaS_2 , жуда кам учрайди. Галлий, асосан, алюминий, рух, германий рудалари билан аралаш ҳолда учрайди. Худди германий каби галлий ҳам тошқўмир таркибида бўлади. Шунинг учун тошқўмирнинг гизификациясида галлий германий билан бирга куя ва кул таркибиغا ўтади. Галлий минерали барча мамлакатларда учрайди.

Галлий кумуш каби оқиши металл, ромбик системада кристалланади. Галлий ўзининг кимёвий хоссалари билан алюминийга жуда ўхшайди. Масалан, галлий ҳам алюминий сингари кислоталарда ва ишқорларда эрийди:



Галлий бирикмаларда оксидланиш даражаси учга тенг бўлади. Галлий ваккум техникасида ва сигнал асбобларда қўлланилади. Галлийнинг суюқланиш температураси паст, қайнаш температураси юқорилигига асосланиб, галлийдан юқори температураларни ўлчайдиган термометрлар учун керакли суюқлик сифатида фойдаланилади. Кейинги йилларда галлий қотишмалари яримётказгичлар техникасида ишлатиладиган бўлди. Галлийдан махсус электрон найлар ва фотоэлементлар тайёрлашда фойдаланилмоқда. Галлий атом техникасида ҳам қўлланилади. Галлий қўшилган қотишмалар (қалай ва индийли қотишмалар) паст (15°C

дан паст) температураларда суюқлантирилади. Галлий гидрид Ga_2H_6 (дигаллан) 139 °C да қайнайдыган суюқлик. Галлий оксид икки модификацияда бўлади: $\alpha = \text{Ga}_2\text{O}_3$ ва $\beta = \text{Ga}_2\text{O}_3$. Биринчи модификациянинг структураси худди корунд $\alpha = \text{Al}_2\text{O}_3$ структураси кабидир. Галлий гидроксид $\text{Ga}(\text{OH})_3$, худди алюминий гидроксид каби амфотер хусусиятга эга.

Галлий сульфид Ga_2S_3 галлийнинг бошқа бирикмалари каби оқ туслидир.

Галлий сульфат $\text{Ga}_2(\text{SO}_4)_3 \cdot 18\text{H}_2\text{O}$ ўз хоссалари билан алюминий сульфатни эслатади ва у ҳам аччиқтошлар ҳосил қиласи (масалан, $\text{KGa}(\text{SO}_4)_2 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$).

Галлийнинг икки валентли хлориди GaCl_2 ни олиш учун GaCl_3 металл ҳолидаги галлий билан бирга қиздирилади. GaCl_2 рангсиз кристалл модда бўлиб, сув билан реакцияга киришганида водород ажратиб чиқаради. Рентген нурлари билан текшириш натижасида бу модданинг $\text{Ga}[\text{Ga}^{3+}\text{Cl}_4^-]$ таркибли комплексдан иборат эканлиги аниқланган. Ga_2O_3 ни металл ҳолидаги галлий билан қиздириш натижасида қўнғир тусли куқун — Ga_2O ҳосил бўлади.

XI.5. ИНДИЙ – In

Индийнинг тартиб рақами 49. Нисбий атом массаси 114,82. Изотопларининг масса сонлари: 113, 115. Электрон конфигурацияси $\text{KLM}4s^24p^64d^{10}5s^25p^1$.

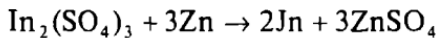
Индий 1863 йилда Олмония олимлари Ф. Рейх билан Т. Рихтер томонидан Фрейберг шахри яқинидан келтирилган рух алдама минералини спектроскоп билан таҳлил қилиш натижасида кашф этилган (индий сўзи индиго сўзидан олинган, чунки унинг спектрида зангори чизиқлар кузатилган).

Индий тарқоқ элемент. Унинг биронта ҳам минералийўқ, тугма ҳолатда ҳам учрамайди. У ҳар турли (**сфалерит** ZnS , **сiderит** FeCO_3 , **вольфрамит**, **колчедан** ва бошқа) минералларга аралашган ҳолда учрайди. Бу рудаларнинг ҳеч бирида индийнинг миқдори 0,1% дан ошмайди, фақат баъзан 1% га яқинлашади. Индий оғирлик жиҳатидан Ер пўстлоғининг $1 \cdot 10^{-5}\%$ ини ташкил қиласи.

Олиниши. Индий олишда рух, қўрғошин, мис, қалай каби металлар ишлаб чиқариш корхоналарининг қолдиқ-

ларидан фойдаланилади. Индий турли мамлакатларда учрайди. Марказий Осийда кумушга бой құроғашын, рух конларыда индий юқори концентрацияда учрайди. Бундан ташқари, Марказий Осиёнинг сурма-симобли, темир рудали конларыда ҳам индий бор.

Ишлаб чиқариш чиқындилари, балчиқлари, фильтрлашдан чиққан қаттиқ қолдиқлар индий олишда хомаше сифатыда ишлатилади. Уларда индий жуда оз миқдорда бўлиб, уни ажратиб олиш бирмунча қийин. Аввал концентрат (яъни нисбатан индийга бой хомаше) тайёрланади. Сўнгра, бу концентратдан хомаки индий олинади. Концентрат олишда индийни рух, кадмий ва бошқа элементлардан ажратиш учун эритмадаги водород ионлари концентрацияси (pH)ни ўзгартириб борилади. Масалан, эритмадаги $\text{pH}=8$ бўлганида кадмий гидроксид чўкади; $\text{pH}=6$ да эса $\text{Zn}(\text{OH})_2$; $\text{pH}=4$ да $\text{In}(\text{OH})_3$, чўкмага тушади. Ҳосил қилинган $\text{In}(\text{OH})_3$ ишқорда ювилиб, арсенит ва алюминатлардан тозаланади. Сўнгра сульфат кислотада эритилади. Ҳосил бўлган индий сульфат рух таъсирида ёки электролиз йўли билан қайтарилади:



Электролиз усулда 99,99% тозаликдаги индий олинади. Яримўтказгичлар техникасида ишлатиладиган жуда тоза индий зоналар бўйлаб суюқлантириш ва электрокимёвий усулларда олинади.

Хоссалари. Индий пластик ва юмшоқ, кумушсимон оқ ялтироқ металл.

Индий ҳавода одатдаги температурада барқарор модда. У галлий ҳамда бошқа металлар билан қотишималар ҳосил қиласи. Индий HCl да яхши, сульфат кислотада секин эрийди, нитрат кислотада жуда секин эрийди. Ишқорлар билан реакцияга киришмайди. Индий ўз бирикмаларида уч ва бир валентли бўлади. Индий кимёвий хоссалари билан галлийга ўхшайди. Индий суюқланыш температурасидан юқори температурага қадар ҳавода қиздирилганида In_2O_3 га айланади. Хлор ва бром билан одатдаги температурада йод билан қиздирилганда реакцияга киришиб InCl_3 , InBr_3 ва InJ_3 ларни ҳосил қиласи. Индий нам ҳавода коррозияга учрайди.

Ишлатилиши. Индий турли осон суюқланадиган қотишималар тайёрлашда (индий-галлий қотишмаси 16°C

да суюқланади), бошқа металлар сиртини қоплашда (бунда индий металлни коррозиядан сақтайди ва унга безак беради), вакуум асбобларда, яримүтказгичлар техникасида ва ҳоказоларда ишлатилади. Индий антимонид InSb жуда яхши яримүтказгич; унинг электр ўтказувчанлиги инфракизил нурлар таъсирида ўзгаради. Шунинг учун индий антимонид инфра-қизил детекторларда (яъни қоронғида иссиқ жисмларни аниқловчи асбобларда), InAs — индий арсенид, инфракизил детекторларда ва магнит майдонининг кучланишини ўлчайдиган асбобларда, индий фосфид квант генераторлар, қуёш батареялари, транзисторлар ва бошқа асбоблар учун, индийнинг селенли бирикмаси фотоэлементлар учун ишлатилади. Германийга озроқ индий қўшилса германийнинг яримүтказувчанлик хоссанси тубдан яхшиланади.

XI.6. ТАЛЛИЙ – TI

Табиий таллий таркибидаги барқарор изотоплари ^{203}Ti (29,50%) ва ^{205}Ti (70,5%) маълум. Электрон конфигурацияси. KLMN $5s^2 5p^6 5d^{10} 6s^2 6p^1$.

1861 йилда Крукс теллур излаб Герцдаги сульфат кислота ишлаб чиқариладиган заводнинг қўрғошин камера-ларидан чиқадиган балчиқни спектроскоп ёрдамида текширди; бу спектрда ўша вақтга қадар номаълум бўлган равshan яшил чизиқлар борлигини кузатди; спектрни син-чиклаб текшириш натижасида бу яшил чизиқларнинг янги элементга мансублиги аниқланди ва бу элементга таллий номи берилди (юонча «таллос» — «яшил новда» сўзидан олинган).

Таллий жуда тарқоқ элемент. Таллий минераллари қўрғошин, рух, сурьма, мис, темир рудалари билан биргаликда, баъзан кадмий тузлари ва слюдалар билан бирга учрайди. Таллийнинг ^{207}Ti ва ^{210}Ti изотоплари табиий радиоактив элементларнинг емирилиш маҳсулотларида бўлади. Таллий минераллари қуйидагилардан иборат: **лорандит** TiAsS^2 , **крукеzит** — ($\text{Cu, Ag, Ti}^2\text{Se}$) 1956 йилда Ўзбекистонда топилган янги минерал авиценнит $3\text{Ti}_2\text{O}_3 \cdot 2\text{Fe}_2\text{O}_3$ (бу минерал Ўзбекистонда топилганлиги учун машҳур ўзбек олими Абу Али ибн Сино номига қўйилган). Унинг таркибидан 79,52% Ti_2O_3 , бор. Кўпинча индий ва галлий учрайдиган жойларда таллий ҳам учрайди.

Олиниши. Таллий олиш учун рух, қўрғошин сульфидлар ёнганида ҳосил бўладиган чангдан хомашё сифатида фойдаланилади. Бу чангни иссиқ сувда эритиб, сўнгра унга рух таъсир эттириб кадмий ва таллий аралашмаси чўктирилади. Таллий олиш учун унинг хлоридни сульфатига айлантирилади ва ҳосил бўлган эритма электролиз қилинади.

Хоссалари. Металл ҳолидаги таллий физик хоссалари жиҳатидан қўрғошинга ўхшайди, у кулранг қаттиқ металл. Таллий пластик модда. У ҳавода (галлий ва индийдан фарқ қилиб) барқарор эмас, тезда оксидланади; таллий(I) бирикмалари ишқорий металларнинг бирикмаларига ўхшайди; таллий(III) бирикмалари эса алюминий бирикмаларини эслатади. Таллий ҳавода оксидланганида Tl_2O ва Tl_3O , лар ҳосил бўлади. Таллий сувга таъсир этганида водород ажратиб чиқаради, нитрат кислотада яхши, хлорид кислотада ёмон эрийди, чунки кам эрувчан $TlCl$ ҳосил бўлади; сульфат кислотада ҳам ёмон эрийди. Суюлтирилган ишқорлар билан реакцияга киришмайди. Таллий галогенлар билан одатдаги ҳароратда реакцияга киришади. У ўзининг кимёвий хоссалари жиҳатидан кумушга ва қўрғошинга ўхшайди. Масалан, таллий хлорид худди кумуш хлорид каби сувда ёмон эрийди; таллийнинг йодид, сульфид, хромат ва оксиidi рангдор. TlF сувда яхши эрийди; $TlCl$, $TlBr$, TlI сувда ёмон эрийди. Таллий сувдаги эритмаларда аммиакли комплекс ҳосил қилмайди, бу хоссаси билан таллий қўрғошинга ўхшайди. Унинг бирикмалари заҳарли.

Таллий қаттиқ ҳолатда α - ва β -шакл ўзгаришлар ҳосил қиласди. Tl $232^{\circ}C$ да β -таллийга ўтади.

XI.7. АНОРГАНИК МОДДАЛАРГА ХОС ЗАНЖИР, ХАЛҚА ВА КАТАК ТУЗИЛИШИГА ЭГА БЎЛГАН МОДДАЛАР (КЛАСТЕРЛАР)

XI.7.1. Занжир туридаги анерганик бирикмалар (катенлар)

Углерод бирикмаларига хос бўлган узун занжирли бирикмалар ҳосил қилиш даврий системадаги бошқа элементларга шундай даражада хос эмас. Кремний кўп жиҳатдан углеродга ўхшашиб бўлса ҳам унинг гидриди — силиланларнинг умумий формуласи Si_nH_{2n+2} бўлган узун занжирли бирикмаси термодинамик жиҳатдан турғун бўлиши керак эди. Алканларда бундай бирикмаларнинг турғун

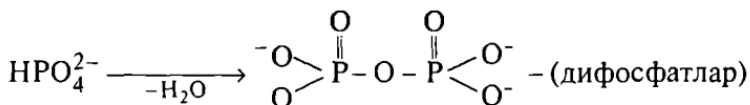
бўлишига уларнинг активланиш энергиялари юқори ва шу сабабли кинетик жиҳатдан инерт бўлишига олиб келади. Полисиланларда n энг кўпи билан 8 га етиши аниқланган. Силанлардаги водород атомлари ўлчами каттароқ бўлган ўринбосар билан алмаштирилганда моддалар турғунлигининг юқорилашишига кўйидаги далилларни келтирсак бўлади:

Si_2Br_6 265 °C да парчаланмасдан ҳайдалади, лекин C_2Br_6 200 °C да парчаланади:



Германий-қалай-қўрошин қаторида гидридларнинг турғунлиги кескин камайиб боради.

Аralаш атомли **гетерокатенлар** анорганик кимёда **гомокатенларга** кўра кўпроқ учрайди. Масалан, оддий термик дегидратланиш жараённида оксокислоталар, тузларнинг анионлари гетерокатенларга айланади:

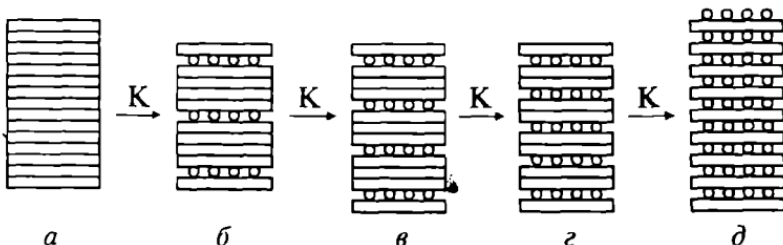


Бундай жараённи бошқача усулда ҳам амалга ошириш мумкин:



Кремний бундай бирикмаларни кўплаб ҳосил қиласди, улар ҳақида VI.3.4-қисмга қаранг:

Оддий қават-қават структурага эга бўлган графит қатламлари орасидаги масофа (0,335 нм) углероднинг радиусидан икки баробар катта, қатламлар орасидаги тортишув кучи жуда заиф бўлгани сабабли қатламлар орасига бошқа «мехмон» заррачалар (масалан, калий) сингиб кириб KC_x ва бошқа мураккаб таркибли фазаларни юзага келти-



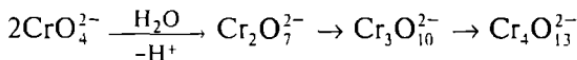
XI.1-расм. Графит қатламлари орасига калий атомларининг сингиб кирици натижасида клатратларнинг ҳосил бўлиши.

риб чиқаради (XI.1-расм). Графитда қатламлар орасидаги масофа катталашади (0,502 нм), металл ионланган ҳолатта ўтади ва эркин электронлар электр оқимини ўтказувчи зонада пайдо бўлади. Клатратларнинг яна бир тури — **гилтупроқ** [таркиби $(\text{Na}_2\text{Al}_{22})\text{O}_{34}$] сунъий усулда олинадиган натрий ионига бой бўлган $(\text{Na}_{2.58}\text{Al}_{21.81})\text{O}_{34}$ ўзининг таркибидаги Na^+ ни ишқорий металлар иони (Li^+ , K^+ , Rb^+ , Cs^+) ва бошқа катионлар (NH_4^+ , H_3O^+ , Tl^+ , Ga^+ , NO^+) га алмаштира олади.

Изополианионлар кўпинча айни группачадаги металл-масларнинг энг юқори оксидланиш даражасига ўхшашибдиқ металларнинг бирикмалари иштирокида ҳосил бўлади, масалан:



Бундай маҳсулотларнинг олигомерланиши осон сув молекулаларини йўқотиш натижасида ҳосил бўлади:

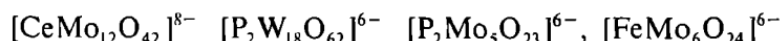


Олигомер таркибидаги металл ионлари миқдорининг ўзгариб боришини ионлар радиуси билан боғлиқлигини қўйидаги қаторлар таққослаш билан кўриш мумкин (ионлар радиуси, нм ҳисобида):



$\text{Ta}^{+5}(0,064)$; уларга мос келадиган полианионлар таркиби қўйидагича бўлади: $\text{V}_{10}\text{O}_{28}^{6-}$, $\text{Mo}_8\text{O}_{26}^{4-}$, $\text{Mo}_7\text{O}_{24}^{6-}$, $\text{HW}_6\text{O}_{21}^{5-}$ $\text{Nb}_6\text{O}_{19}^{8-}$ ва $\text{Ta}_6\text{O}_{19}^{8-}$

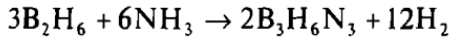
Гетерополианионлар таркибида икки хил марказий атом иштирок этган ҳолда юзага келиб чиқади. Бундай бирикмалар таркиби Э:Э = 1:12 га жавоб беради:



Бундай гетерополианионларнинг ҳосил бўлиши фосфор ва мишъякнинг сифат ва миқдор анализида катта аҳамиятга эга.

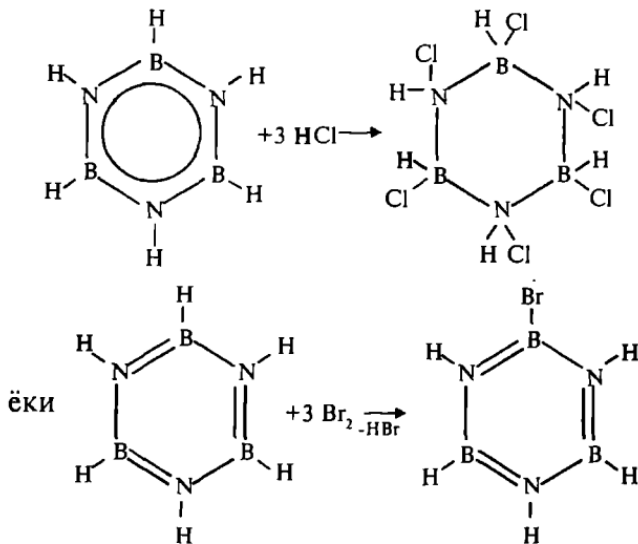
XI.7.2. Ҳалқа тузилишига эга бўлган бирикмалар

Ҳалқа тузилишига эга бўлган модда — боразин 1926 йилда аммиак билан дигоран аралашмасини қиздириб олинган:

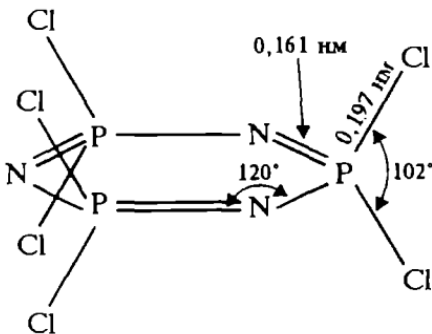


унинг фазовий тузилиши 339-бетда келтирилган.

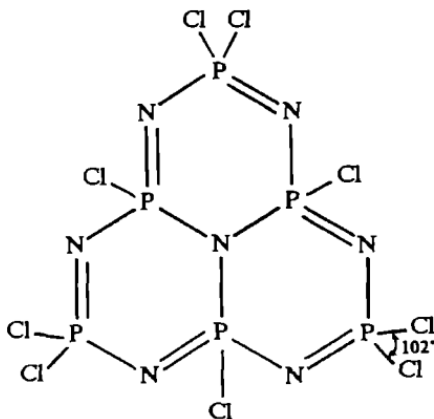
Бу молекулада B ва N атомларининг электрманфийлиги фарқи ҳисобига азот атомида манфий заряд зичлиги каттароқ, борда эса мусбат заряд тўпланади ва борнинг электрофиль, азотнинг нуклеофиль хусусиятга эга бўлган заррачалар билан бирикишини осонлаштиради:



Фосфазенлар PCl_5 нинг NH_3 билан реакцияси асосида таркиби таҳминан (PN_2H) ёки $(\text{PCl}_2)_n\text{N}_n$ бўлган ҳалқа тузилишига эга. Охирги бирикмада *n*-қўймати 3-8 бўлиши аниқланган. Моддадаги хлор ўрнида бром ҳам бўлиши мумкин, лекин йод тутган бирикмалар олинмаган.



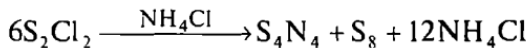
Таркиби P_6Cl_6N , бўлган ҳалқа полимерининг тахминий тузилишини қуидагича тасвирлаш мумкин.



Полифосфазенлар $(PCl_2N)_n$ ни $(PCl_2)_3N_3$ дан қиздирб таркибида $n \sim 15000$ гача бўлган ҳосилалари олинган, бундай моддалар органик эритувчиларда эрийди, лекин гидрофоблик хусусияти яхши бўлар экан. Молекула таркибидаги хлорни алкокси группаларга алмаштирилганда гидрофоблик хусусияти янада ортиши бундай бирикмалардан тиббиётда фойдаланиш имкониятини очади.

Анорганик ҳалқали бирикмалар орасида $Si_3O_9^{6-}$, $Si_6O_{18}^{12-}$, каби бирикмалар ва уларга ўхшаш $P_3O_9^{3-}$, $P_4O_{12}^{4-}$, бирикмалар ҳам ҳалқа кўринишига эга бўлган тузилиши аниқланган. Олтингугурт(VI) оксиднинг α -тримери полиморф, β -тримери узун толасимон тузилишга эга бўлса, унинг γ -тримери эса ҳалқа кўринишдаги қаватлардан ташкил топган.

Олтингүргүт хлорид S_2Cl_2 органик эритувчиларда NH_4Cl билан қиздирилганда S_4N_4 га айланади:



Бу модда ҳавода турғун, зарба таъсирида портлайди. Бир хил атомлардан ташкил топған гомохалқали бирикмалар қаторига органик эритувчиларда мавжуд бўлган S_6 , S_7 ва қаттиқ ҳолатдаги S_8 ларда ташқари кучли кислотали эритмаларда ҳосил бўладиган X_m^{n+} таркибли S_4^{2+} , Se_4^{2+} , Te_4^{4+} , Te_6^{2+} , S_4^+ , S_8^{2+} , S_{16}^{2+} , Sb_8^{2+} , Te_6^{2+} ионларни келтириш мумкин. Se_8^{2+} икки ҳалқали бўлиб, икки ҳалқа учун умумий бўлган боғ (0,284 нм) дан қолган боғлар (0,230—0,236 нм) қисқалиги кузатилади.

XI.7.3. Катак қўринишига эга бўлган бирикмалар

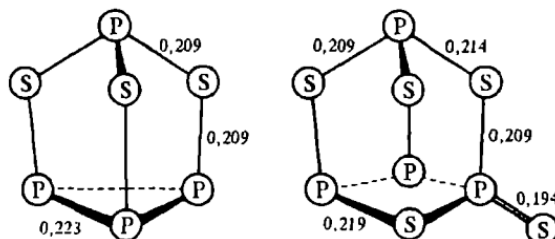
Улар юқорида кўриб ўтилган клатратларга ўхшаш бўлади. Бундай бирикмалар қаторига тетрафосфор (P_4) (P_4O_6 ва P_4O_{10}) киради. Шундай бирикмалар P_4S_3 , P_4S_5 , P_4S_7 ва P_4S_9 нинг фазовий тузилиши қуйидаги расмда келтирилган. Мишъякнинг As_4S_4 ва As_4S_6 бирикмалари ҳам катаксимон тузилишга эга.

Катак қўринишига эга бўлган бирикмаларни уч гуруҳга бўлиш мумкин:

1. **Клозо** (ёпиқ) бирикмалар
2. **Нидо** (қисман очик, қуш инисимон) бирикмалар
3. **Арахно** (ўргимчак тўри симон) бирикмалар

Қуйида боранлар учун шундай бирикмалар тузилиши келтирилган. B_6H_{10} ёпиқ катак бирикма эканлиги унинг 6 та чўққисидаги бор атомларидан фақат бири битта водород атоми (экзо-водород) билан бириккан, қолганлари эса икки бор атомларини бирлаштириб турувчи (эндо-водород) кўприк ҳосил қилувчи атомлардир.

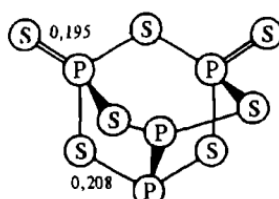
Октаэдр тузилишига эга бўлган B_6H_{10} молекуласидан чўққидаги бор атоми чиқариб ташланган ҳолга жавоб берадиган молекула қуш уясини эслатади, уни биз тетрагонал пирамида қўринишида тузилган десак ҳам бўлади (бундай вазият пентагонал пирамида ҳолида ҳам C_6H_{10} да ҳам кузатилади).



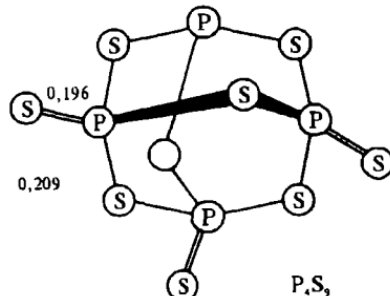
P_4S_3

P_4S_3

(S)

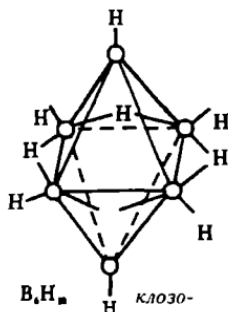


P_4S_4

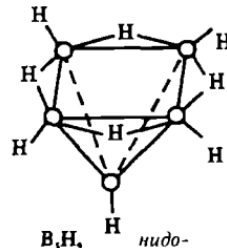


P_4S_5

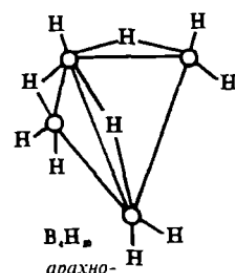
Клоzo — бирикмадан иккита бор атоми чиқарыб юборилганда ҳосил бўладиган шакл **арахно** турга тааллукли бўлиб, унинг бошқа турини пентаборан B_5H_{11} да ҳам кузатиш мумкин:



B_5H_{11} клозо-



B_5H_{11} нидо-

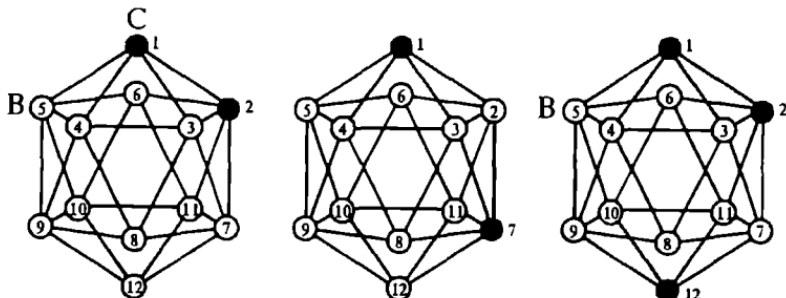


B_5H_{11} арахно-

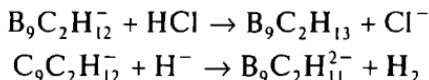
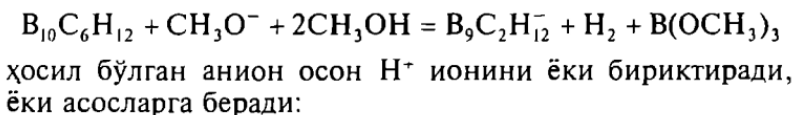
Карбониллар боранлардаги иккита BH^- группасини ўрнига иккита CH группа алмаштирилганда, масалан, $B_{12}H_{12}^{2-}$ дан $B_{10}C_2H_{12}$ га ўтилганда, бошланғич ва охирги маҳсулот изоэлектрон хусусиятга эга бўлади. $B_{10}C_2H_{12}$ монада

лекуласининг фазовий тузилиши уч хил бўлади, уларнинг номлари: 1,2—дикарба-клозо-додекаборан (*ортого*-изомер), бу модда 450°C да (*мета*— изомер) — 1,7 маҳсулот, 620°C ларда учинчи маҳсулот—1,12 (*пара*—изомер) ҳосил бўлади.

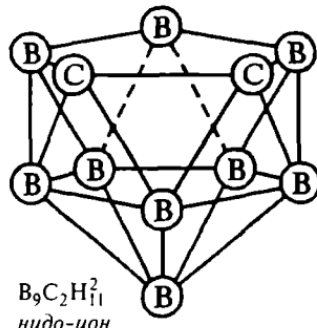
Келтирилган структур формулаларда иккита углерод атомининг ўзаро жойлашиши фарқ қилиши ҳисобига 1,2; 1,7 ва 1,12 изомерлар ҳосил бўлиши қуйида яққол кўрсатилган.



Клозо — бирикма CH_3O^- билан реакция натижасида 1,2—дикарба-**клозо**-додекаборанга айланади:



Охирги ионга карболлид иони деб ном берилган, у **нидо**—тузилишга эга. Бу ион циклопентадиенил иони каби π -лиганд сифатида карболлил комплекслар ҳосил қиласди (формулада факат В ва С атомлари акс эттирилган).



XI.7.4. Металлар кластерлари

Биринчи марта XX аср бошида Hg_2Cl_2 да металл-металл боғланишга эга бўлган димер табиатли бирикмаларга аҳамият берилди, бундай бирикмаларда металл атомининг

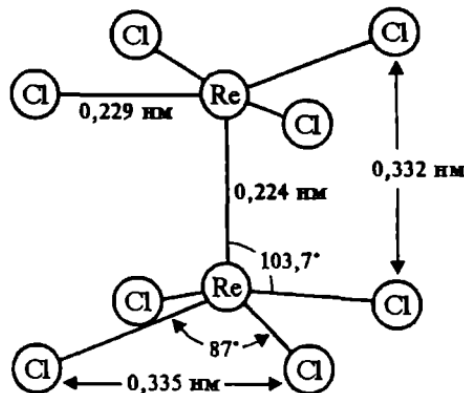
ядроси кластер ядро, бирикмаларнинг ўзлари эса **кластерлар** деб аталади. Бундай бирикмалар кўп ўзакли карбониллар, нитрозиллар ва уларга ўхшашлар, ҳамда органик лигандлар ёки галогенид комплекслар орасида кўплаб учрайди.

Бундай бирикмаларни ҳосил қилган металлар одатда паст оксидланиш даражасига эга бўлади, шу сабабли уларда электрон булутининг зичлиги бирикмадаги ҳамма атомлар бўйича делокаллашган (тақсимланган ёки тарқалган) бўлади, унинг кимёвий боғ табиатини молекуляр орбиталлар назарияси асосида талқин этиш мумкин.

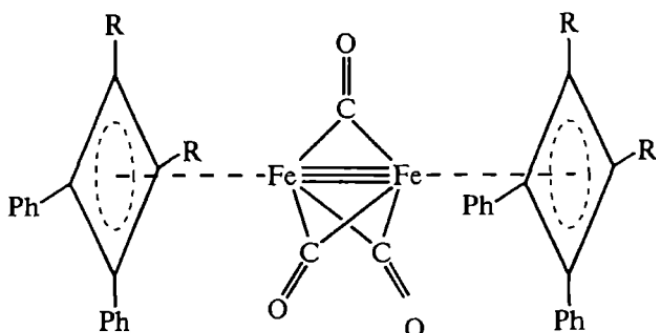
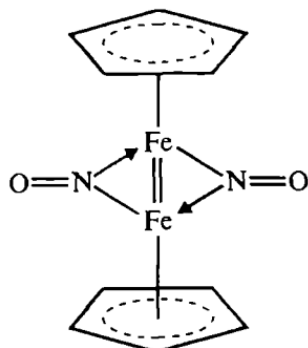
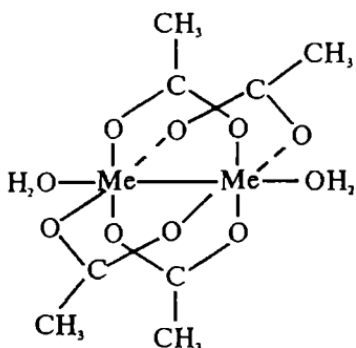
Кластер ҳосил қиладиган атомлар учун атомланиш энергияси юқори, яъни суюқланиш ва қайнаш температуралари юқори бўлган Zr, Nb, Vo, Tc, Ru, Rh, Hf, Ta, W, Re, Os, Ir ва Pt металларга хосдир.

Кластерга ўзак ҳосил қилувчи атомлар сонига қараб мисоллар келтирамиз.

Икки ўзакли кластерларга мисол тариқасида октахлордиренат(III) ионини тузилиши XI.2-расмда акс эттирилган. Икки ўзак орасидаги масофа яхлит. Re металдаги атомлар аро масофа ($0,275$ нм) дан қисқароқ. Бу масофа иккита хлор ионининг Ван-дер-Ваальс радиуси ($0,340$ — $0,360$ нм) дан кичик бўлгани сабабли хлор атомлари кубнинг чўққиларида эмас, квадрат антипризма чўққиларида жойлашган. Шундай кластерлар қаторига



XI.2-расм. $[Re_2Cl_8]^{3-}$ анионининг фазовий тузилиши.



XI.3-расм. 1, 2 ва 3 та бөгөн воситсида боғланган икки ўзакли бирикмалар.

$[\text{Mo}_2\text{Cl}_8]^{4-}$, $[\text{Re}_2(\text{CH}_3\text{COO})_2 \text{Cl}_4]$, $[\text{Re}_2(\text{CH}_3\text{COO})_4\text{Cl}_2]$, $[\text{Mo}_2(\text{CH}_3\text{COO})_4]$ лар киради. Бундай бирикмаларда (масалан, иккита рений атоми орасида) металлар аро d_{z^2} - ва p_z -орбиталлар қоплашади (σ -бөг), d_{xz} - ва d_{yz} -орбиталларнинг $d_x - d_y$ -қопланишида 2 та π -бөгланиш қатнашади. Яна қолган d_{xy} -орбиталлар орасидаги қоплаш натижасида δ -бөг ҳам қатнашади, жаъми бўлиб $\text{Re}-\text{Re}$ боғланишида тўрт каррали бөг пайдо бўлади. Тажрибаларда аниқланишича $[\text{Re}_2\text{Br}_8]^{2-}$ да бу боғланиш энергияси 408 кЖ га тенг экан.

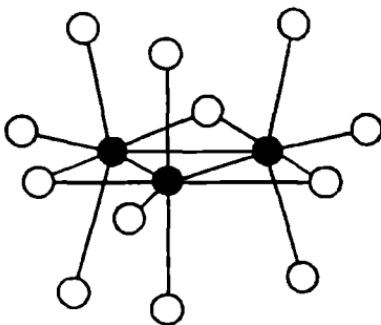
Икки ўзакли бирикмаларни IV давр элементларидан Си ва Ст $[\text{Me}_2(\text{H}_2\text{O})_2(\text{CH}_3\text{COO})_4]$ (бу бирикмаларда Me—Me ягона бөг орқали боғланган, темир ва родий учун иккита ва учта бөг орқали боғланган икки ўзакли бирикмалар маълум (XI.3-расм).

Уч ва түрт ўзакли кластерлар орасида чуккур тадқиқот қилинган бирикмалардан рений (III) хлориднинг тўқ-бинафша рангли ($t_{\text{суюк.}} = 257^{\circ}\text{C}$, $t_{\text{каин.}} = 327^{\circ}\text{C}$, $\Delta H = -264 \text{ кЖ}$) тримерини айтиб ўтиш мумкин. Бу бирикмада Re—Re оралиқ масофаси 0,248 нм бўлиб, унда унга атом бир текисликда учбурчак ҳосил қилиб жойлашган (XI.4-расм). Бу структурадаги металл-металл боғланиш яхлит металл ҳолдаги рений атомлари орасидаги масофадан кўра қисқароқ, яъни кластердаги ўзак ҳосил қилувчи атомлар боғланиши анча мустаҳкам бўлади.

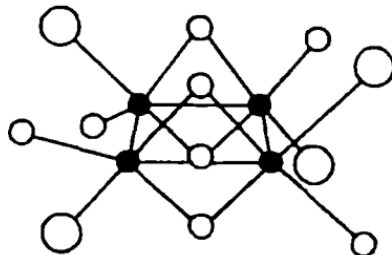
Бу бирикмаларда ҳар бир Re атоми тўрттадан электрон ҳисобига қўшни атомлар билан кўш боғлар ҳосил қиласди.

ReCl_3 концентрланган хлорид кислотада $[\text{Re}_3\text{Cl}_{12}]^{3-}$ -ионини ҳосил қиласди, бундай ионларда Cl^- иони бошқа галогенид ионлари билан аралаш галоидли бирикмалар ҳосил қила олади.

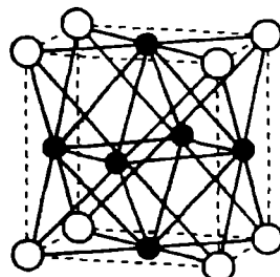
Тўрт ўзакли кластерларга $\text{Mo}_4\text{Cl}_8(\text{R}_3\text{P})_4$ ни мисол тариқасида келтириш мумкин (XI.5-расм), унда Mo—Mo оралиғида якка ва учбоғлар ҳосил бўлади. Молекуладаги тўрта хлор атоми кўприк вазифасини бажарса, қолган тўртаси монодентат лиганд ҳолида тўрта молибден атомига бириккан. Тўртала алкилфосфин группалари қўшни молекулаларга нисбатан *транс*-холатда жойлашган.



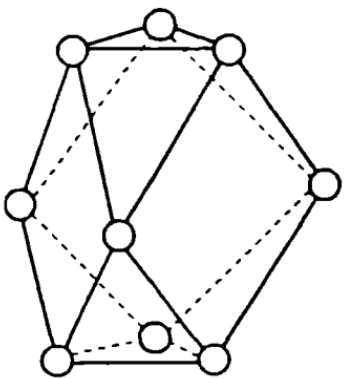
XI.4-расм. Уч ўзакли $[\text{Re}_3\text{Cl}_{12}]^{3-}$ -анионининг тузилиши.



XI.5-расм. Тўрт ўзакли молибден кластерининг тузилиши.



XI.6-расм. Олти ўзакли $[\text{Mo}_6\text{Cl}_8]^{4+}$ катионининг тузилиши.



XI.7-расм. $[Bi_9]^{5+}$ катиони тригонал призмасининг тузилиши.

Юқорида кўриб ўтилган бирималардан ташқари бир неча хил мураккаб таркибга эга бўлган кластерлар ҳам олинган.

Октаэдр тузилишига эга бўлган $[Mo_6Cl_8]Cl_4$, $[Nb_6X_{12}]^{2+}$, $[Ta_6X_{12}]^{2+}$ (бу бирикмаларда $X = Cl, Br$) кластерларда металл атомлар октаэдрнинг чўққиларида, галоген ионлари эса октаэдр ташқарисидаги кубнинг чўққиларида, жойлашади (XI.6-расм). Куб эса оддий ёки антикуб ҳолида бўлиши мумкин.

Ниобий ва танталнинг бирикмаларида 12 та галоид ионлар октаэдр қирраларида жойлашади. Бундан ҳам мураккаброқ бўлган $[Bi_9]^{5+}$, $[Ge_9]^{2-}$, $[Ge_9]^{4-}$, $[Pb_5]^{2-}$, $[Pb_9]^{4-}$ ва $[Sn_7]^{3-}$, полиион бирикмаларни ҳосил қилиш учун бундай металларнинг ишқорий металлар билан қотишмаларини аммиакда эритиш натижасида ҳосил қилган. Мисол тариқасида $[Bi_9]^{5+}$ катионинг тузилиши XI.7-расмда келтирилган. Юқорида айтиб ўтилган галоген ионини тутган металл кластерларидан ташқари кўп ўзакли карбониллар, нитрозиллар ва бошқа ўхшаш бирикмалар кўплаб синтез қилинган.

XII б о б ЁНАКИ ГРУППАЧА ЭЛЕМЕНТЛАРИ

XII.1. ДАВРИЙ СИСТЕМА ЁНАКИ ГРУППАЧА ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

Ёнаки группача элементлари жумласига катта даврларнинг d - ва f -элементлари киради. Улардан d -элементлар ҳар қайси катта даврда s - ва p -элементлар орасидаги 10 катақни банд қиласи. d -элементларнинг умумий сони 33 та: IV—VI даврларда 10 тадан, VII даврда 3 та. Уларни **оралиқ металлар** деб ҳам юритилади. d - ва f -элементларга оид қуйидаги умумий қонуниятлар мавжуд.

1. Бир элементдан иккинчи элементга ўтганда қўшилиб борадиган 1 электрон d -элемент атомининг сиртқи поғонадан битта ичкари $[(n-1)d]$ поғонага жойлаша боради.

2. *d*-элементларда валент орбиталлар вазифасини энергиялари яқын бўлган тўққизта орбитал [битта *ns*-, учта *pr*-ва бешта (*n*—1) *d*-орбитал] бажаради.

3. *d*-элементларнинг сиртқи поғонасида 1 ёки 2 *ns*-электрон бўлиб, қолган валент электронлар (*n*—1)*d*-орбиталларга жойлашади. Шунга кўра, *d*-элементларнинг кимёвий хоссалари сиртқи ва сиртқидан битта ичкариги поғоналарга жойлашган электронлар сонига боғлиқ.

4. Барча *d*-элементлар ўзгарувчан оксидланиш даражаларини намоён қилади. Шу сабабдан уларнинг бирикмалари кислота-асос ва оксидловчи-қайтарувчи хоссалар жиҳатидан бир-биридан фарқ қилади. *d*-элементлар энг юқори оксидланиш даражасини намоён қилганларидаги на улар билан айни группанинг бош групачасидаги элементлари орасида ўхшашик кузатилади.

5. *d*-элементлар комплекс бирикмалар ҳосил қилиш қобилиятига эга. Бу бирикмаларда уларнинг координацион сонлари 2, 4, 6 ва ундан ортиқ бўлиши мумкин.

6. *f*-элементлар ҳам оралиқ элементлар жумласига киритиш мумкин. Улар икки туркумда маълум. биринчиси 4*f*-элементлар ёки **лантаноидлар** бўлиб, V даврда лантандан кейинги 14 та катакни эгаллади. Иккинчиса 5*f*-элементлар ёки **актиноидлар**. Улар VII даврда актинийдан кейинги 14 та ўринни эгаллади. Ҳаммаси бўлиб *f*-элементлар сони 28 та. Улар металлар жумласига киради.

7. Ҳар қайси туркум атомларининг электронлар билан банд этилишига қараб икки туркумчага бўлинади. Масалан, лантаноидлар туркумида Ce дан Gd гача бўлган биринчи етти элемент — **церий туркумчасини** ташкил қилади. Бу туркумчада бир элементдан иккинчи элементга ўтилганда 4*f*-орбиталга биттадан электрон қўшилади. Иккинчи туркумча Tb дан Lu гача бўлган етти элементни ўз ичига олади. Уни **тербий туркумчаси** дейилади. Уларнинг атомларида 4*f*-орбиталларга аввалги 7тадан ташқари яна биттадан электрон қўшилиб боради.

Лантаноид атомларининг валентлик ҳолати асосан уларнинг таркибидаги 5*d*¹6*s*²-электронларга боғлиқ. Шунинг учун лантаноидлар асосан уч валентли бўлади. Лекин лантан, гадолиний ва лютецийга яқин жойлашган элементлар ўзгарувчан валентликка эга. Масалан, Ce уч ва тўрт

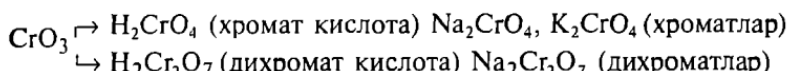
валентли бўлади, чунки унинг $4f$ -ҳолатдаги бир электрони $5d$ -ҳолатга ўтиши мумкин.

8. Лантаноидлар қаторида церийдан лютецийга ўтган сари атом ва ионларнинг радиуслари кичиклашиб (**лантаноид киришим**) боради. Шунга ўхшаҳ ҳодиса актиноидлар туркумида (**актиноид киришим**) ҳам кузатилади.

9. Лантаноидлар қаторида $4f$ -орбиталларнинг аввал битта, кейин иккита электрон билан тўлиб бориши туфайли лантаноидлар қаторидаги оддий моддалар ва бирималар хоссаларида **и чки даврийлик** ҳодисаси кузатилади.

10. Актиноидларнинг координацион сонлари 4—12 атрофида бўлади.

d-металл атомининг оксидланиш даражаси ортган сари унинг оксид ва гидроксидларининг асослиқ хоссалари заифлашиб, кислоталик хоссалари кучаяди. Масалан, CrO — асос хоссага эга, Cr_2O_3 — амфотер оксид, CrO_3 — кислоталик оксид. CrO_3 га иккита кислота (бинобарин, икки хил туз) мувофиқ келади:



Ёнаки группача элементларида ядронинг заряди ортган сари d -металлнинг кимёвий активлиги кўпинча пасаяди. Масалан, олтин кимёвий активлик жиҳатидан мисга қарандан бирмунча орқада туради.

Барча (nd^{10} -элементлардан ташқари) d -металларнинг бирималари (оксид, туз, комплекслари) ўзига хос рангга эга. Рангларнинг ҳосил бўлиши бу элементлар атомларида бўш d -орбиталлар борлиги билан изоҳ қилинади. Электрон бир d -орбиталдан бошқа бўш d -орбиталга нур квант энергияси ютилганда ранг пайдо бўлади. d -элементлардан марганец, темир, кобальт, мис, рух, молибден, ванадий, хром, никель элементларнинг комплекс бирималари ферментлар таркибига киради. Шу сабабдан бу элементларни биоген элементлар жумласига киритиш мумкин.

Мисол тариқасида IV даврнинг оралиқ металларини кўриб чиқамиз. Улар жумласига Sc , Ti , V , Cr , Mn , Fe , Co , Ni , Cu ва Zn киради. Қиёслаб кўриш мақсадида Ca ни ҳам четда қолдирмаймиз. Куйидаги XII.I-жадвалда IV давр оралиқ металларининг тартиб рақамлари, электрон конфигурациялари ва биринчи, иккинчи ҳамда учинчи ионланиш потенциаллари (I_1 , I_2 , I_3 лар) келтирилган.

IV давр оралиқ металларининг баъзи хоссалари

Z	Электрон конфигурация	I ₁ , В	I ₂ , В	I ₃ , В
20	Ca [Ar] 3d ⁰ 4s ²	6,11	11,87	51,21
21	Sc [Ar] 3d ¹ 4s ²	6,56	12,80	24,80
22	Ti [Ar] 3d ² 4s ²	6,82	13,58	27,60
23	V [Ar] 3d ³ 4s ²	6,74	14,21	29,30
24	Cr [Ar] 3d ⁵ 4s ¹	6,765	16,50	31,00
25	Mn [Ar] 3d ⁵ 4s ²	7,435	15,64	33,70
26	Fe [Ar] 3d ⁶ 4s ²	7,90	16,18	30,60
27	Co [Ar] 3d ⁷ 4s ²	7,87	17,06	33,50
28	Ni [Ar] 3d ⁸ 4s ²	7,635	18,15	35,20
29	Cu [Ar] 3d ¹⁰ 4s ¹	7,726	20,29	36,80
30	Zn [Ar] 3d ¹⁰ 4s ²	9,394	17,964	39,70

Бу жадвалдан кўрамизки, I₂ мис учун энг катта қийматга эга. Шу сабабдан Cu⁺ ион юқоридаги қатор элементларининг бир зарядли ионларига қараганда анча барқарор.

I₃ қийматларининг катталигига мувофиқ IV давр оралиқ металларини қийидаги қаторга жойлаштириш мумкин:

Sc, Ti, V, Fe, Cr, Co, Mn, Ni, Cu, Zn, Ca

Бундан кўрамизки, қатордаги барча элементлар орасида Sc ўзидан уч электронни осон йўқотади. Шу сабабдан Sc икки зарядли ион ҳосил қилмайди. I₃ никель, мис ва айниқса Zn учун энг юқори қийматларга эга. Шунга асослашиб, Ni²⁺, Cu²⁺ ионларини оксидлаш қийин, Zn³⁺ га мувофиқ келадиган биронта бирикма йўқ деб хulosса чиқара оламиз.

Са учун I₂ билан I₃ орасида катта фарқ кўзга ташланади. Бинобарин, кальций фақат иккига тенг оксидланиш даражаси намоён қиласди; унинг оксидланиш даражаси учга тенг бўлаолмайди. Кальций фақат икки валентли бўла олади. Кальцийдан кейинги (яъни оралиқ) металлар ўзгарувчан валентликлар намоён қиласди. Бунинг сабаби шундаки, оралиқ металларда тартиб рақам Z ортуви билан I

ларнинг қийматлари деярлик текис ўзгаради (уларнинг кўпларида I_1 , билан I_3 орасидаги айирма деярлик бир хил қийматга эга).

Ионнинг оксидланиш хоссаси I лар қийматларидан ташқари, яна ионни қандай заррачалар қуршаб турганига ҳам боғлиқ. Масалан, $[Co(H_2O)_6]^{3+}$ ни ионни қайтариш анча қийин. Бу мисолдан кўрамизки, Co^{3+} ионининг барқарорлиги уни қуршаб турган лигандлар табиатига боғлиқдир. Айниқса, ҳолат табиатига эга бўлган лигандлар барқарор комплекслар ҳосил қиласди.

Оралиқ металлар бошқа металларга қараганда ковалент боғланиш ҳосил қилишга кўпроқ мойил бўлади. Шу сабабдан оралиқ металларнинг комплекс бирикмалари кўп учрайди.

XII.1.1. IV давр оралиқ *d*-элементларнинг физик хоссалари

Бу элементларнинг ҳаммаси эркин ҳолатда ялтироқ, иссиқлик ва электр оқимиини яхши ўтказадиган металлардан иборат. Уларнинг зиччиклари, атом радиуслари, суюқланиш ва қайнаш температуралари ионланиш потенциаллари (I_1 , I_2 , I_3), электрод потенциаллари E^0 ва электрон конфигурацияси XII.2-жадвалда келтирилган. Солишлириб кўриш мақсадида кальцийнинг ана шу хоссалари ҳам келтирилган.

Бу жадвалдан кўрамизки, Sc дан Zn га ўтиш тартибида оралиқ *d*-элементлар атомларининг радиуслари (рухники қисман катталигини эътиборга олмагандан) бир текисда ўзгариб кичиклашиб боради, чунки давр чегарасида элементларнинг ядро зарядлари ортган сари электрон поғоналар ядрога кўпроқ тортилади. Металларнинг суюқланиш температуралари (баъзи истисноларни назарга олганда) Sc дан Zn га томон пасайиб боради. Металларнинг стандарт электрод потенциалларининг манфий қийматлари Sc дан Zn га ўтган сари катталашиб боради (лекин мис учун бу қиймат 0,34 В га teng).

Металлarda ионланиш потенциаллар I_1 , I_2 ва I_3 нинг қийматлари асосида уларнинг валентлиги ва кимёвий хоссалари ҳақида жуда ишончли хуносалар чиқариш мумкин. Масалан, кальцийни олайлик: унинг биринчи ва иккинчи ионланиш потенциаллари деярлик бир-бирига яқин ($I_1=6,133$ В, $I_2=11,87$ В), лекин учинчи ионланиш потен-

IV элементларининг баъзи мухим хоссалари

	Ca	Sc	Ti	V	Cv	Mn	Fe	Co	Ni	Cu	Zn
Зичлик, $\text{г} \cdot \text{см}^{-3}$	1,54	2,99	4,5	5,95	7,19	7,44	7,87	8,84	8,91	8,94	7,14
Атом радиуси, нм	0,197	0,161	0,146	0,134	0,127	0,130	0,126	0,125	0,126	0,128	0,139
Суюқланиш температураси, $^{\circ}\text{C}$	847	1539	1668	1900	1875	1244	1536	1493	1453	1083	419,7
Кайнаш температураси, $^{\circ}\text{C}$	1470	2832	3169	3400	2680	2080	2870	2960	2910	2600	908,4
НЭМ	1,0	1,3	1,5	1,6	1,6	1,5	1,8	1,9	1,9	1,9	1,6
Ионланиш потенциаллари, В											
I_1	6,133	6,82	6,74	6,8	7,4	7,89	7,87	7,63	7,726	7,726	9,394
I_2	11,87	12,80	13,58	15,13	16,5	15,64	16,18	17,06	18,15	20,29	17,331
I_3	51,21	24,75	27,5	30,31	31,0	33,7	31,6	33,50	35,20	36,80	39,670
Электрод потенциали, E^0 ($\mathcal{E}^{2+}/\mathcal{E}$), В	-2,866	-2,077	1,628	-0,835	-0,744	-1,18	-0,44	-0,277	-0,25	-0,34	-0,763
Тартиб рақами	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30
Электрон конфигурацияси	[Ar]3d ⁰ 4s ²	[Ar]3d ¹ 4s ²	[Ar]3d ² 4s ²	[Ar]3d ³ 4s ²	[Ar]3d ⁴ 4s ¹	[Ar]3d ⁵ 4s ²	[Ar]3d ⁶ 4s ²	[Ar]3d ⁷ 4s ²	[Ar]3d ⁸ 4s ²	[Ar]3d ⁹ 4s ¹	[Ar]3d ¹⁰ 4s ²

циали ($I_3=51,21$ В) жуда катта фарқ қиласи. Шу сабабдан кальций ҳеч қачон уч валентли бўлаолмайди. Мис ва рух металларида ҳам I₃ ниҳоятда катта бўлганидан бу элементлар ҳам уч валентли бўлаолмайди.

Учинчи ионланиш потенциаллари қийматлари асосида бу жадвалда келтирилган элементларни қўйидаги тартибида жойлаш мумкин:

Sc, Ti, V, Fe, Cr, Co, Mn, Ni, Cu, Zn, Ca

I₃ скандий учун энг кичик қийматга эга, бинобарин, унинг учинчи электронини атомдан чиқариб юбориш осон. Шу сабабдан скандийнинг оксидланиш даражаси +3 га тенгдир. Zn, Ni ва Cu учун I₃ нинг қийматлари жуда катта. Шу сабабдан улар +3 га тенг оксидланиш даражасига эга бўлиши қийин. Ni²⁺ ион ниҳоятда қийинчилик билан оксидланади. Мис асосан +2 ва +1 га тенг оксидланиш дара жа намоён қиласи. Унинг уч валентли бирикмаси жуда ҳам нотурғун.

XII.1.2. Даврий жадвалнинг ПІБ группача элементлари

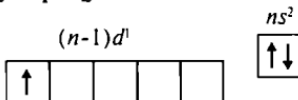
Даврий жадвалнинг ПІБ группачасига *d*-элементлардан скандий (Sc, Z=21), иттрий (Y, Z=39), лантан (La, Z=57), актиний (Ac, Z=89), *f*-элементлар туркумларидан лантаноидлар (Z=58—71) ва актиноидлар (Z=90—103) киради. Жаъми бўлиб ПІБ группачасида 32 та *f*-элемент мавжуд. Булар орасида фақат скандий кайносимметрик элементлар жумласига киради.

Бу элементлар кимёси кейинги йилларда батафсил ўрганилди; уларни бир-биридан ажратишнинг янги усувлари топилди ва бу элементларнинг қўлланиш соҳалари жуда кенгайиб кетди.

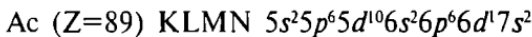
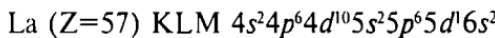
Скандий, иттрий фақат биргина изотопдан иборат: ⁴⁵Sc ва ⁸⁹Y. Улар табиатдаги скандий ва иттрийнинг 100% ини ташкил қиласи. Лантанда иккита изотоп бор: ¹³⁹La (табиий лантаннинг 99,911%) ва ¹³⁸La (у табиатдаги лантаннинг атиги 0,089% ини ташкил этади); лантаннинг иккинчи изотопи радиоактив, унинг ярим емирилиш даври 10^{11} йил. Актинийнинг биронта ҳам барқарор изотопи йўқ. Унинг 10 та радиоактив изотопи маълум. Улардан энг барқарори ²²⁷Ac бўлиб, унинг ярим емирилиш даври 21,6 кун, 13 та лантаноиднинг барқарор изотоплари бор: фақат проме-

тийда ($Z=61$) битта ҳам барқарор изотоп йўқ. Тоқ рақамли лантаноидлар ($Z=63$ дан бошқа) нинг ҳар бирида фақат биттадан барқарор изотоп, жуфт рақамли лантаноидлар нинг ҳар бирида эса 6—7 тадан барқарор изотоп мавжуд.

Скандий, иттрий, лантан, актиний атомларидағи $(n-1)d^l ns^2$ электронлар — бу элементларнинг валент электронлари бўлиб, улар қўйидагича жойлашади:



Уларнинг электрон конфигурациялари қўйидагича:



Бу элементларнинг кимёвий боғланишда иштирок этадиган валент электронлари сиртқи поғона ($d^l s^2$) электронларидир; уларнинг максимал валентлиги 3 га тенг. Скандийдан актинийга ўтганда электрон поғоналарнинг сони ортиши билан элементларнинг атом радиуслари бир оз катталашади, ионланиш потенциалларининг қиймати кичиклашади. Маълумки, агар атомнинг d -поғонасида электрон бўлса, атомдаги валент конфигурация беқарор бўлади; атомнинг ташқа поғонасида иккита s -электроннинг бўлиши айни элементда ишқорий-ер металлар хоссалари борлигини тушунтиришга асос бўлади. Бу элементлар атомларининг ташқи қаватида 3 та электрон борлиги туфайли, уларнинг оксидланиш даражалари +3 га тенг. Металл ҳолдаги актиний 1947 йилда эркин ҳолда олинган.

Қўйидаги XII.3-жадвалда бу тўрт элементнинг баъзи хоссалари келтирилган. Скандий, иттрий, лантан ва актиний элементларнинг кимёвий активлиги жиҳатидан ишқорий ва ишқорий-ер металлардан кейинда туради. Лантан ҳавода тез оксидланади, у бензол остида сақланади. Скандийдан актинийга ўтганда атом радиуслари катталашади, уларнинг биринчи ионланиш потенциаллари шу сабабли кичиклашади.

Табиятда тарқалиши. Скандий, иттрий, лантан ва айниқса актиний нодир ва тарқоқ элементлар жумласига

ШІБ группача элементларининг баъзи хоссалари

Хоссалар	$_{21}^{Sc}$	$_{39}^{Y}$	$_{57}^{La}$	$_{89}^{Ac}$
Валент электронлар конфигурацияси	$3d^14s^2$	$4d^15s^2$	$5d^16s^2$	$6d^17s^2$
НЭМ	1,3	1,2	1,0	1,1
Атом радиуслари, нм	0,164	0,181	0,187	0,203
Ер пўстлоғидаги миқдори, %	$6 \cdot 10^{-4}$	$2,8 \cdot 10^{-3}$	$1,8 \cdot 10^{-3}$	$6 \cdot 10^{-10}$
Ионланиш потенциаллари, эВ:				
I_1	6,562	6,217	5,547	5,10
I_2	12,80	12,24	11,0	12,10
I_3	24,80	20,50	19,20	—
Э ³⁺ ион радиуслари, нм	0,083	0,097	0,104	0,111
Зичлиги, г · см ⁻³	3,0	4,47	6,16	10,1
Суюқланиш температураси, °C	1539	1525	920	1040
Қайнаш температураси, °C	2700	3025	3470	—
Стандарт электрод потенциали $E_{(M3+/M)}^0$, В	-2,077	-2,372	-2,522	-2,60

киради, уларнинг ўзига хос минераллари йўқ. Sc, Y, La, табиатда лантаноидлар, цирконий, гафний, торий, қалай ва бошқа металларнинг рудаларида учрайди. Табиатда **тортвейтит** $Sc_2Si_2O_5$ ва **стереттит** $ScPO_4 \cdot 2H_2O$ минераллари таркибида скандий учрайди. Актиний фақат уран рудаларида учрайди (1 тонна рудада 0,06 мг).

Актиний Шгруппанинг энг оғир радиоактив элементи. Скандий, иттрий, лантаннинг кимёвий хоссалари бирбира никига жуда ўхшайди, айниқса, «сийрак-ер» металлар хоссалари билан бу группача хоссалари ўртасида яқинлик кузатилади.

Уларнинг кашф этилиши тарихига қисқача тўхталиб ўтамиш.

Скандий элементини Д.И. Менделеев 1869 йилда башорат қилган. Уни 1879 йилда Скандинавиялик (Швеция-лик) Нильсон олишга муваффақ бўлган.

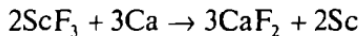
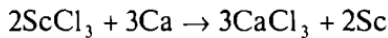
Иттрийни 1828 йилда Ф. Вёлер Швециянинг Итерби шахри яқинидаги топилган минерал таркибидан ажратиб олган.

Лантан 1839 йилда К. Моссандер томонидан «лантаноид-сийрак ерлар» оксиidi сифатида кашф этилган. Уни 1902 йилда О. Мутман суюқ ҳолатдаги лантан хлоридни электролиз қилиш орқали ажратиб олган. «Лантан» сўзи юонича «яширин» маъносига эга.

Актиний 1899 йилда А. Дебъерн томонидан уран рудалари чиқиндисидан ажратиб олинган. Актинийнинг барча бирикмалари заҳарли моддалар жумласига киради, чунки у альфа нурлар чиқариб туради.

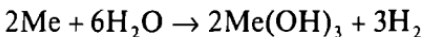
Олиниши. Скандий, иттрий, лантан, актиний жуда мураккаб технология асосида рудалардан фторид (масалан, ScF_3), хлорид (масалан, ScCl_3), оксалат [масалан, $\text{Ac}_2(\text{C}_2\text{O}_4)_3$], карбонат [масалан, $\text{Ac}_2(\text{CO}_3)_3$] ларга ўтказилиди. Сўнгра уларни магний, кальций ёки ишқорий металлар билан қайтариб, эркин ҳолдаги элементлар (Sc , Y , La) олиниди.

Металл ҳолдаги скандийнинг олиниши. Бу соҳада биринчи бўлиб В. Фишер 1937 йилда сувсиз скандий хлоридни суюқ $\text{KCl}-\text{CsCl}$ системасининг эвтектик қотишмасини ($\sim 700-800$ °С да) электролиз қилиш йўли билан скандий олишга муваффақ бўлди. Фишер катод сифатида суюқ тоза рух металидан фойдаланди, ҳосил бўлган скандий рухда эриб 2% ли қотишмага ўтди. Бу қотишмадан вакуумда рухни ҳайдаб скандий миқдорини 94–98% га етказди. Бунга эришмоқ учун пассив газ атмосферасида қўйидаги реакциялар амалга оширилди:



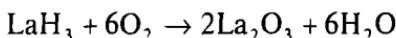
Хоссалари. Sc ва Y — оқ кулранг, лантан ва актиний кумушсимон-оқ рангли металлардир. Скандий ва иттрий енгил, лантан ва актиний оғир металлар жумласига кираади. Бу металлар гексагонал кристалл панжара ҳосил қилиб кристалланади. Скандий жуда мўрт, иттрий ва лантан яхши болғаланувчан металлардир. Лантан — пирофор модда, майда ҳолдаги лантан ҳавода ўз-ўзидан ёниб кетади. Бу металларнинг қайтарувчилик хоссалари $\text{Sc}-\text{Y}-\text{La}-\text{Ac}$ қаторида чапдан ўнгга ўтган сари кучайиб боради.

Қиздирилган ҳолда бу металлар кўпчилик металлмаслар билан кимёвий таъсирлашади; металлар билан — қотишмалар ҳосил қиласиди. Лантан ва актиний одатдаги шароитда сувни парчалайди:

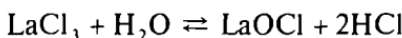


Киздирилган скандий ва иттрий ҳам сув билан (юқорида келтирилган тенгламага мувофик) реакцияга киришади. Скандий, иттрий, лантан ва актиний суюлтирилган хлорид, сульфат ва нитрат кислоталарда яхши эрийди.

Бирикмалари. Скандий водород билан ScH_2 таркибли бирикма ҳосил қиласи. У электр оқимини жуда яхши ўтказадиган қора кукундан иборат. У металсимон гидридлар туркумига киради. Лантаннинг энг барқарор гидриди $\text{LaH}_{2.5}$ формула билан ифодаланади; уни LaH_2 билан LaH_3 нинг аралашмаси деб қараш мумкин. Энг, таркибли гидридлар сувда гидролизланади. Ҳавода қиздирилса қуйидагича реакция содир бўлади:



Бу элементларнинг галидлари ЭГ₃ таркибга эга. Уларни айни металл билан галогеннинг бевосита бирикишидан ёки металл оксид (ёхуд гидроксидининг) водород галогенидлар билан реакцияга киришиши натижасида ҳосил қилиш мумкин. Скандий, иттрий ва актинийнинг фторидлари юқори температураларда суюқланадиган, сувда эримайдиган қаттиқ жисмлар бўлиб, хлорид, бромид ва йодидлари сувда яхши эриб, гидролизланадиган моддалардир. Масалан, лантан хлориднинг гидролизини қуйидагича ёзиш мумкин:

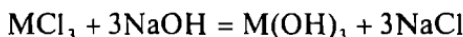


Бу тўрт элементнинг **оксид** ва **гидроксидлари** Э₂O₃ ва Э(OH)₃ формулалар билан ифодаланади. Уларнинг оксидлари айни элементларнинг ҳавода оксидланишидан ёки уларнинг карбонат, нитрат ва оксалатлари парчаланишидан ҳосил бўлади. Улар юқори температурада суюқланадиган ок рангли ниҳоятда барқарор моддалар бўлиб, уларнинг стандарт ҳосил бўлиш энталпиялари жуда катта манфий қийматга эга. Масалан, Sc₂O₃ учун $\Delta H_{298}^0 = -1908,3$ кЖ · моль⁻¹, Y₂O₃ учун $\Delta H_{298}^0 = -1904$ кЖ · моль⁻¹, La₂O₃ учун $\Delta H_{298}^0 = -1794$ кЖ · моль⁻¹ га тенг.

Скандий ва иттрийнинг оксидлари сувда ва суюлтирилган кислоталарда ёмон эрийди. Аксинча, лантан ва ак-

тинийнинг оксидлари сувда ёмон, лекин суюлтирилган кислоталарда яхши эрийди. Лантан ва актинийнинг гидроксидлари сувда ёмон эрийдиган қаттиқ моддалардан иборат. Бу тўрт элемент оксидларининг асослик хоссалари Sc_2O_3 дан Ac_2O_3 га томон кучайиб боради. Фақат Sc_2O_3 кучсиз амфотер хоссаларни намоён қилади.

Бу тўрт металнинг гидроксидларини ҳосил қилиш учун уларнинг хлоридларига ишқорлар таъсир этдирилади:

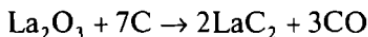


Гидроксидларининг сувда эрувчанлиги $\text{Sc}(\text{OH})_3$ дан $\text{Ac}(\text{OH})_3$, га ўтган сари ортиб боради.

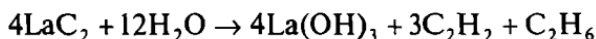
Бу элементларнинг **сульфидлари** $\text{Э}_2\text{S}$, таркибга эга. Улар Э билан S нинг бевосита бирикишидан ҳосил бўлади. $\text{Э}_2\text{S}$, ларнинг барчаси сариқ рангли қаттиқ моддалар бўлиб, сувда ёмон эрийди, лекин HCl , H_2SO_4 , HNO_3 каби кислоталар билан реакцияга киришади.

Бу тўрт элементнинг **нитридлари** ЭN таркибга эга. Метални 900 °C да азот ёки амиак атмосферасида қиздириш орқали нитридлар ҳосил қилинади. Бу нитридлар сувда гидролизланиб **айни** металнинг гидроксида билан амиак ҳосил қилади.

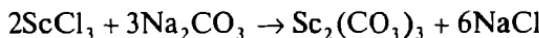
Уларнинг **карбидлари** ЭC_2 , таркибга эга. Карбид ҳосил қилиш учун, масалан, La_2O_3 ни 2000 °C да кўумир билан реакцияга киритиш керак:



Бу карбидлар фақат куруқ атмосферада барқарор, лекин нам ҳавода гидролизга йўлиқади:



Бу тўрт элементнинг кислородли кислота тузларидан фақат нитрат ва сульфатлари сувда яхши эрийди. Уларнинг фосфат ва карбонатлари сувда ёмон эрийди. Масалан, скандий карбонатнинг ҳосил бўлишини қуидаги тенглама билан ифодалаш мумкин:



Бу тўрт элемент тузларининг сувдаги эритмалари рангиз, сувда гидролизга йўлиқади, натижада сувда кам эрийдиган гидроксо-тузлар чўкмага тушади.

Sc ва Y худди алюминий каби комплекс фторидлар $[{\text{EF}_6}^3]$ - ва ишқорий металларнинг сульфат, нитрат ва карбонатлари билан қўшалоқ тузлар ҳосил қиласи [масалан, $\text{K}_2\text{SO}_4 \cdot \text{Sc}_2(\text{SO}_4)_3$].

Металл ҳолдаги скандий ядро техникасида нейтронларнинг ҳаракат тезлигини сусайтирувчи восита сифатида, қора ва рангли металлургияда сифатни яхшиловчи қўшимча ҳолида ишлатилади. Агар зангламайдиган пўлат таркибига 1% иттрий қўшилса, бундай пўлатнинг оксидланиш температураси юқорилашиб 1200—1300 °C га қадар кўтарилади. Магний ва алюминий қотишмаларига иттрий қўшилса, уларнинг мустаҳкамлиги ортади. Ундан ташқари, иридийли скандий (ScIr_2), иттербийли платина (YPt_2), рутенийли иттербий (YRu_2), рутенийли лантан (LaRu_2), иридийли иттербий (YIr_2) таркибли металлидлар паст температурада электр токини ўта ўтказувчилар жумласига киради.

XII.1.3. Лантаноидлар

Даврий системанинг VI даврига жойлашган 14 та элемент ($Z=58$ — 71): церий $\text{Ce}(Z=58)$, празеодим $\text{Pr}(Z=59)$, неодим $\text{Nd}(Z=60)$, прометий $\text{Pm}(Z=61)$, самарий $\text{Sm}(Z=62)$, европий $\text{Eu}(Z=63)$, гадолиний $\text{Gd}(Z=64)$, тербий $\text{Tb}(Z=65)$, диспрозий $\text{Dy}(Z=66)$, голъмий $\text{Ho}(Z=67)$, эрбий $\text{Er}(Z=68)$, туллий $\text{Tm}(Z=69)$, иттербий $\text{Yb}(Z=70)$, лютеций $\text{Lu}(Z=71)$ лантаноидлар туркумига киради.

Улар иттрий Y ва лантан La билан бирга сийрак-ер элементлар (СЕЭ) группасини ташкил этади.

Лантаноидларнинг Ер қобигидаги умумий миқдори 0,1% ни ташкил этади. Лекин улар ниҳоятда тарқоқ ҳолда учрайди. Улар лантан ва торий билан бирга **монацитлди** (таркибida ЭРО_4 ва бошқа моддалар бўлган) **кумда**, фосфорит ва апатитлар билан бирга учрайди. Лантаноидларнинг муҳим минераллари **бастнезит** ($\text{Ce}, \text{La}, \dots \text{CO}_3\text{F}$, **лопарит** ($\text{Na}, \text{Ca}, \text{Ce}, \dots, (\text{Ti}, \text{Nb}, \text{Ta})_2\text{O}_6$, ва **монацит** ($\text{Ce}, \text{La}, \dots \text{PO}_4$ тантал, титан, уран минералларида ва апатитларда учрайди.

Ион алмашиниши, босқичли чўқтириш ва кристаллга ўтказиш ва бошқа йўллар билан бу минераллардан лантаноидларнинг хлорид оксидлари тайёрланади. Сўнгра уларни аргон муҳитида магний ёки кальций билан (шунингдек, электролиз усулидан фойдаланиб) қайтарилади. Ҳосил

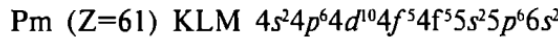
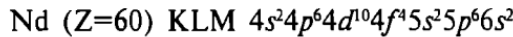
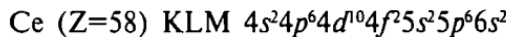
қилинган металл вакуумда суюқлантириб тоза ҳолда ажратиб олинади.

Хоссалари. Эркин металл ҳолатидаги лантаноид — күмүшсимон оқиш тусга эга. Оғир металл, ҳийла юқори температурада суюқланади, яхши болғаланади ва пластик хоссага эга. Бу металларнинг механик хоссалари уларда бўлган қўшимчалар (O_2 , S , N_2 ва C) микдорига боғлиқ. Улар күкун ҳолатда ўз-ўзича ёниб кетиш хоссасига эга. Лантаноидлар (айниқса қиздирилганда) оксидловчи моддалар билан фаол равища реакцияга киришиб оксидлар, галидлар ва сульфидларга айланади. Фосфор, азот, углерод, водород ва бошқалар билан ҳам шиддатли реакцияга киришади. Церий, празеодим, неодим одатдаги шароитда ҳавода коррозияга учрайди, бошқа лантаноидларда бундай ҳодиса кузатилмайди. Лантаноидлар худди лантан сингари сувни парчалайди, қиздирилганда бу реакция тезлашади. Улар кислоталар билан ҳам шиддатли реакцияга киришади.

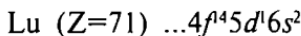
Бирикмалари. Лантаноидларнинг хлорид, бромид, йодид, сульфат, нитрат ва перхлорат тузлари сувда яхши эрийди. Лекин фторид, фосфат, карбонат ва оксалатлари сувда эrimайди. Лантаноидлар $K_2SO_4 \cdot M_2(SO_4)_3 \cdot nH_2O$ (бу ерда, M — лантаноид) каби қўшалоқ тузлар ҳосил қиласди.

Лантаноидлар одатдаги шароитда ўзига водород ютиб MH_3 , MH_2 таркибли гидридлар ҳосил қиласди.

Лантаноидларнинг электрон конфигурациясининг умумий формуласи $4f^{2-14}5s^25p^65d^{0-1}6s^2$ билан ифодаланади. Лантаноидлар $4f$ -элементлар деб ҳам аталади, чунки уларнинг атомларида $4f$ -погоначалар электронлар билан тўлиб боради. Бу элементлар атомларининг ташқи — олтинчи погонасида 2 тадан s -электрон бўлади. Гадолиний ва лютеций атомларининг бешинчи погонасида 2 та s -, 6 та p - ва 1 тадан d -электрон бор. Улар бу жиҳатдан лантанни эслатади. Бошқа лантаноидларнинг атомлари эса бешинчи d -погоначаларидағи бир d -электрон $5d$ -орбиталардан $4f$ -орбиталарга кўчиб ўтганлигини қуидаги электрон конфигурациялардан кўриш мумкин:



Церийдан гадолинийга ўтганда $4f$ -погоначадаги электронлар сони 2 дан 7 га қадар ортади. Гадолиний лантаноидлар туркумининг 7- элементи. Унинг атом тузилиши лютецийнига ўшайди: гадолиний лантаноидлар туркумини икки бўлакка ажратади дейиш мумкин. Лантаноидлар туркуми лютеций билан тугайди. Унинг ташқи валент погонасининг тузилиши:



Лютецийдан олдинда турувчи элемент иттербийда ҳам $4f$ -электронлар сони 14 та: $4f^4 6s^2$

Гадолиний ва лютецийнинг валент электронлари учта (d^1s^2), шу сабабли уларнинг валентлиги +3 га teng. Бошқа лантаноидлар +3 ва +4 (баъзан +2) валентли бўла олади, чунки бу элементларнинг атомлари $4f$ -погоначадан яна бир f -электрон бериши мумкин. Самарий (Z=62), европий (Z=63), тулий (Z=69), иттербий (Z=70) ўз бирикмаларida +3 ва +2 валентли бўлади. Лекин неодим ((Z=60), прометий (Z=61), гадолиний (Z=64), гольмий (Z=67) ва лютеций (Z=71) фақат уч валентли бўлади.

Лантаноидларда уч валентли ҳолатдан ташқари 4 валентли ҳолат ҳам бўлишини $4f$ -погоначадаги яна бир f -электроннинг иштироки билан изоҳласак, 2 валентли ҳолатнинг намоён бўлишини ярим ва тўла тўлган (f^7 , f^{14}) электронли $4f$ -погоначанинг ниҳоятда барқарор эканлиги билан тушунтириш керак.

Европийда Eu^{2+} нинг, тербийда Tb^{4+} нинг мавжудлиги f^7 -ҳолатнинг барқарорлиги натижасида келиб чиқади. Иттербийнинг +2 валентлиги мавжудлиги эса f^{14} -ҳолатнинг барқарор эканлигига боғлиқ. Лантанда f -электронлар йўқ. У фақат 3 валентли бўлади. Бу мулоҳазаларга асосланиб f^0 , f^7 , f^{14} -ҳолатлар **алоҳида барқарорликка** эга деган хулоса чиқарамиз.

Лантаноидларнинг атом радиуслари бу металларнинг кристал тузилиши асосида аниқланган бўлиб, уларнинг қийматлари церийдан лютецийга ўтган сари камайиб боради.

Бу қийматлар орасида европий ва иттербийнинг радиуслари катталигини кўрамиз. Бунинг сабаби шундаки, европий ҳажмий марказлашган куб шаклда, иттербий куб шаклида кристалланади; қолган лантаноидлар эса, асосан, гексагонал кристал панжара тузилишига эга. Ланта-

Лантаноид киришим ёки контракция

Элемент	R, нм	Элемент	R, нм	Элемент	R, нм
Ce	0,1825	Tm	0,1746	Pr	0,1810
Eu	0,2042	Nb	0,1821	Dy	0,1773
Er	0,1757	Tb	0,1782	Ho	0,1760
Pr	0,1828	Yb	0,1940	Lu	0,1747
Gd	0,1842	Sm	0,1802		

ноидларнинг ионланиш потенциаллари ($I_1 + I_2 + I_3$) йифиндиси церийдан лютецийга ўтган сари ортиб боради (церий учун бўйимат 37,9 эВ бўлса, лютеций учун 41,2 эВ дир). Лантаноидлар ионлари (Θ^{3+}) нинг радиуслари худди атом радиуслари каби церийдан лютецийга ўтганда кичиклашади:

Ион	R, нм						
Ce ³⁺	0,1034	Pr ³⁺	0,1013	Nd ³⁺	0,0995	Pm ³⁺	0,0979
Sm ³⁺	0,0967	Eu ³⁺	0,0950	Gd ³⁺	0,0988	Tb ³⁺	0,0928
Dy ³⁺	0,0908	Ho ³⁺	0,0894	Er ³⁺	0,0881	Tu ³⁺	0,0899
Yb ³⁺	0,0858	Lu ³⁺	0,0848				

Лантаноидлардан самарий, европий ва иттербий уч валентлидан ташқари икки валентли ҳолатларни ҳам намоён қиласади.

Лантаноидлар атом техникасида катта аҳамиятга эга. Баъзи лантаноидлар (самарий, гадолиний, европий) нинг иссиқ нейтронларни қамраб олиш кесим юзлари катта бўлади. Шунинг учун ядро реакторларнинг сополдан ясаладиган ҳимоя қопламалари таркибига гадолиний, самарий ва европий бирикмалари қўшилди.

XII.1.4. Актиноидлар

Актиноидларнинг атомларида торийдан лоуренцийга ўтган сари $5f$ -погоначалар электронлар билан тўлиб боради, лекин баъзи электронларнинг $6d$ -погоначадан $5f$ -погоначага ўтиши ва аксинча $5f$ -погоначадан $6d$ -погоначага кўчиши ҳам мумкин, чунки $5f$ -электронларнинг ядрога тортилиш энергияси элементларнинг тартиб рақами ошиши билан аста-секин катталашади, $6d$ -электронларники

эса камаяди. Шунинг учун актиноидларнинг электрон конфигурациялари қуйидагича ёзилади:

Th (Z=90) KLMN $5s^2 5p^6 5d^{10} 6s^2 6p^6 6d^2 7s^2$
Pa (Z=91) KLMN $5s^2 5p^6 5d^{10} 5f^2 6s^2 6p^6 6d^1 7s^2$
U (Z=92) KLMN $5s^2 5p^6 5d^{10} 5f^3 6s^2 6p^6 6d^1 7s^2$
Np (Z=93) KLMN $5s^2 5p^6 5d^{10} 5f^4 6s^2 6p^6 6d^1 7s^2$
Pu (Z=94) KLMN $5s^2 5p^6 5d^{10} 5f^6 6s^2 6p^6 6d^1 7s^2$
Am (Z=95) KLMN $5s^2 5p^6 5d^{10} 5f^7 6s^2 6p^6 7s^2$
Cm (Z=96) KLMN $5s^2 5p^6 5d^{10} 5f^7 6s^2 6p^6 7s^2$
Bk (Z=97) KLMN $5s^2 5p^6 5d^{10} 5f^8 6s^2 6p^6 6d^1 7s^2$
Cf (Z=98) KLMN $5s^2 5p^6 5d^{10} 5f^{10} 6s^2 6p^6 7s^2$
Es (Z=99) KLMN $5s^2 5p^6 5d^{10} 5f^{12} 6s^2 6p^6 7s^2$
Fm (Z=100) KLMN $5s^2 5p^6 5d^{10} 5f^{12} 6s^2 6p^6 7s^2$
Md (Z=101) KLMN $5s^2 5p^6 5d^{10} 5f^{13} 6s^2 6p^6 7s^2$
No (Z=102) KLMN $5s^2 5p^6 5d^{14} 5f^{14} 6s^2 6p^6 7s^2$
Lr (Z=103) KLMN $5s^2 5p^6 5d^{10} 5f^{14} 6s^2 6p^6 6d^1 7s^2$

Актиноидларнинг барқарор изотопи йўқ; актиноидларнинг ҳаммаси радиоактив элементлардир. Радиоактив изотоплар сони ҳар қайси актиноидда ҳар хил. Масалан, торийнинг атиги битта изотопи бор. У ҳам бўлса ^{232}Th (унинг ярим емирилиш даври $1.39 \cdot 10^{10}$ йил); уранда учта: ^{238}U , ^{235}U ва ^{234}U . Булардан энг барқарори ^{238}U бўлиб, унинг ярим емирилиш даври $4.5 \cdot 10^9$ йил. Нептунийда 11 та радиоактив изотоп бор; улардан энг барқарори ^{237}Np бўлиб, унинг ярим емирилиш даври $2.2 \cdot 10^6$ йил. Плутонийда ҳам 11 та радиоактив изотоп бўлиб, улардан энг барқарори ^{239}Pu бўлиб, унинг ярим емирилиш даври $2.4 \cdot 10^4$ йил. Актиноидлардан баъзиларининг айrim изотоплари ядро энергетикасида ишлатилади.

Актиноидларнинг атом радиуслари лантаноидларнига қараганда каттароқ бўлади. Шунинг учун уларнинг ташқи электронлари ядро билан кучсиз боғланади. Шу сабабли баъзи актиноидлар (Th, Pa, U, Np, Pu, Am) нинг валентлиги 6 га teng бўлади.

Оксидланиш даражаси +3 бўлган актиноидлар ионларининг радиуслари элементнинг тартиб рақами ортиши

билин кичиклашиб боради (бу ерда ҳам худди лантаноид киришим каби **актиноид киришим** рўй беради). Актиноидлар туркуми баъзи физик ва кимёвий хоссалар билан лантаноидлар туркумига ўхшайди. Улар орасида фарқ ҳам бор, масалан, лантаноидлар туркумига кирган элементлар бир-бирига жуда ўхшайди; актиноидлардан фақат уч элемент (уран, торий ва протактиний) табиатда учрайди; қолганлари учрамайди; лантаноидларнинг ҳаммаси табиатда учрайди; актиноидлар лантаноидларга қараганда кучлироқ металл хоссаларини намоён қиласди. Кўп актиноидларнинг оксидланиш даражаси +2 дан +6 га ва +2 дан +4 га қадар бўлади.

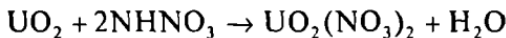
Актиноидлар ҳақидаги кимёвий ва спектроскопик маълумотларнинг кўрсатишича, VII давр элементларида $7s$ -, $6d$ - ва $5f$ -ҳолатлар энергетик жиҳатдан бир-бирига жуда яқин; яна шу ҳодиса маълум бўлдики, $5f$ -электронларнинг ядрога боғланиш энергияси тартиб рақам ортиши билан аста-секин ортади, лекин $6d$ -электронларнинг ядрога боғланиш энергияси аксинча, тартиб рақами ортиши билан аста-секин камайиб боради ва 91- элементдан бошлаб ўзгармай қиласди.

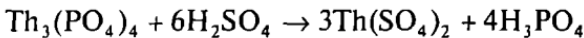
Шунинг учун актиноидларни еттита-еттита элементдан иборат икки туркумга бўлиш мумкин: бири $\text{Th}-\text{Сm}$ ва иккincinnиси $\text{Bk}-\text{Lr}$ туркумлардир. Биринчи еттита элементда $6d$ - ва $5f$ -ҳолатлар энергетик жиҳатдан бир-бирига жуда яқин бўлганлиги учун бу элементлар ҳам f -, ҳам d - элементларнинг хоссаларини намоён қиласди ва улар ўзгарувчан валентликларга эга.

$\text{Bk}-\text{Lr}$ оиласида $5f$ -электронларнинг $6d$ -ҳолатга ўтиши қийинлашади; улар фақат f -элемент хоссаларини намоён қилиб, кимёвий хоссалари билан актиноидларга ўхшайди.

Ураннинг энг муҳим рудалари — уранит UO_2 , уран чирки U_3O_8 , карнотит $\text{K}_2(\text{UO}_2)_2 \cdot (\text{VO}_4)_2 \cdot n\text{H}_2\text{O}$, туямуният $\text{Ca}(\text{UO}_2)_2 \cdot (\text{VO}_4)_2 \cdot n\text{H}_2\text{O}$, торит ThSiO_4 ва торианит $(\text{Th}, \text{U})\text{O}_2$, монацит $(\text{Ca}, \text{La}, \text{Th})\text{PO}_4$ лар таркибида учрайди.

Олинниши. Таркибida уран оксиди ва торий фосфати бўлган руда концентратлари нитрат ва сульфат кислоталарда эритилади. Бунда





реакциялар содир бўлади.

Ҳосил қилинган $\text{UO}_2(\text{NO}_3)_2$ ва $\text{Th}(\text{SO}_4)_2$ ларни органик эритувчилар ёрдамида эритмадан ажратиб (экстракция қилиб) олинади. Сўнгра уларни галидлар (UF_4 , ThF_4 , ThCl_4) га ва оксидлар (UO_2 ва ThO_2) га айлантирилади. Maxsus пўлат идишларда UF_3 ни кальций ёки магний ёрдамида қайтариб металл ҳолдаги уран олинади. Уни вакуумда суюқлантириб тоза уран олинади. ThO_2 ёки ThF_4 ни (ёхуд ThCl_4 ни) вакуумда кальций ёки магний билан аргон муҳитида қайтариб ториб олинади. Бу мақсад учун ThCl_4 (ёки ThF_4) ни NaCl (ёки KCl) билан суюқлантириб электролиз қилишда ҳам фойдаланиш мумкин. Ҳосил қилинган ғовак ҳолдаги металл вакуумда қиздирилиб яхлит материалга айлантирилади.

Хоссалари. Актиноидлар (Th , Np , Pu) кумушсимон оқ ёки кулранг тусда бўлади. Уларнинг механик хоссалари улардаги қўшимчаларга ва температурага ҳам боғлиқ.

Қўйидаги жадвалда тоза торий, уран ва плутонийнинг баъзи физик хоссалари келтирилган.

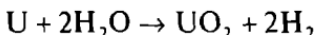
Элемент	Суюқланиш температураси, °C	Қайнаш температураси, °C	Зичлиги, г см ⁻³
Торий	1750	—	11,72
Уран	1132	3820	19,05
Плутоний	639,5	3235	19,80

Торий худди церийга ўхшаш; унинг оксидланиш даражалари +2, +3, +4 га тенг. Характеристик валентлиги +4. Ураннинг ўз бирималаридағи энг барқарор оксидланиш даражалари +4 ва +6 га тенг. Плутоний +4 дан +7 гача бўлган оксидланиш даражаларига эга.

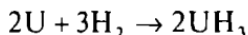
Актиноидларнинг оксидловчилик хоссалари лантаноидларнидан устун туради. Улар галогенлар, водород, олтингугурт, азот, фосфор, углеродлар билан шиддатли реакцияга киришиб галид, сульфид, гидрид, нитрид фосфид ва карбидларга айланади. Ҳавода одатдаги шароитда аста-секин оксидланиб, металл сирти ҳимоя парда билан қопланади; қиздирилганда бу реакциялар жуда тез кетади. Бу реакцияларнинг стандарт энталпиялари жуда

кatta манфий қийматларга эга. Масалан, UO_2 учун $\Delta H_{f,298}^0 = -1083,6 \text{ кДж}\cdot\text{моль}^{-1}$ га тенг.

Торийдан плутонийга ўтилганида актиноидларнинг стандарт электрод потенциаллари $-1,6 \text{ В}$ дан $-1,4 \text{ га}$ қадар ўзгаради. Шунга кўра актиноидлар сув билан (айниқса 150°C да ва бундан юқорироқ температуralарда) шиддатли реакцияга киришади. Масалан:

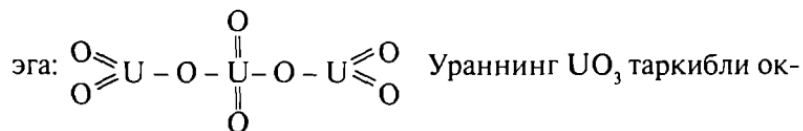


Бунда ажралиб чиқсан водород уран билан бирикиб ураннинг гидридини ҳосил қилиши мумкин:



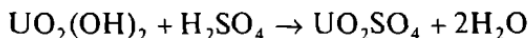
Актиноидлар суюлтирилган HCl , H_2SO_4 , HNO_3 , H_3PO_4 каби кислоталарнинг эритмаларида эриб M^{4+} иони тузларини ҳосил қиласди. Концентрланган нитрат кислота торийни пассивлаштиради.

Бирикмалари. Торий, уран ва плутоний юқори дисперс ҳолатда водородни ютиб ностехиометрик бирикмалар ҳосил қиласди. Бу металлар кислород атмосферасида қиздирилса оксидларга айланади. ThO_2 —рангсиз, UO_2 —қорамтири-жигарранг, PuO_2 —сарғиш-жигарранг тусга эга. Бу оксидлар юқори температурада суюқланади, масалан, ThO_2 нинг суюқланиш температураси 3220°C га тенг. Уран қаттиқ қиздирилганда U_3O_8 таркибли оксид ҳосил қиласди (унда иккита уран атоми $+5$, биттаси $+6$ оксидланиш даражасига



сида амфотер ҳоссага эга. Сув билан бирикиб $\text{UO}_2(\text{OH})_2$ уранил гидроксидга ўтади.

Торийнинг гидроксиди $\text{Th}(\text{OH})_4$ кучли асос ҳоссалари ни намёён қиласди (унда амфотерлик ҳоссалар кузатилмайди). $\text{UO}_2(\text{OH})_2$ амфотер ҳоссаларга эга. Кислоталар билан реакцияга киришганида уранил-ион тузлари ҳосил бўлади; масалан:



Ишқорлар билан қиздирилганда $\text{UO}_2(\text{OH})_2$ тузларини ҳосил қиласди, масалан:



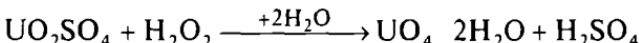
В. И. Спицин ва унинг ҳамкорлари актиноидлар кимёси соҳасида илмий текширувлар олиб бориш натижасида муҳим хуносалар чиқариш имкониятига эга бўлдилар. Улар нептуний, плутоний ва америцийларнинг етти валентлик бўла олишини исбот қилдилар; актиноидлар атомларининг 2 валентлик ҳолати калифорний (Cf) элементидан бошлаб тартиб рақами ортган сари барқарорлашар экан; калифорнийнинг CfO_2^{2+} таркибли иони худди уранил-ион UO_2^{2+} га ўхшайди; лекин CfO_2^{2+} ниҳоятда кучли оксидловчи бўлиб, бу жиҳатдан озонга яқин туради.

Уран ортиқ миқдордаги F_2 билан реакцияга киришганида урангексафторид UF_6 ҳосил бўлади. Торий эса ThF_4 га айланади. ThCl_4 , ThBr_4 , ThJ_4 лар торий олишда дастлабки моддалар сифатида ишлатилади. Жуда тоза торий ва уран олиш учун ThJ_4 ва UJ_4 ларни вакуумда (900°C дан юқорида) қиздириб парчаланади. UF_6 сувда эриганида гидролизга учрайди, натижада UO_2F_2 ва HF ҳосил бўлади. Уран хлор билан реакцияга киришганида UCl_4 ҳосил бўлади. Хлор мўл бўлса UCl_5 келиб чиқади-да, у UCl_6 ва UCl_4 га парчаланади (диспропорция):



Уран гексафторид UF_6 тез буғланадиган (қайнаш температураси $56,5^\circ\text{C}$) кристалл модда, у газ ҳолатида паст температурада ўзгармай тураверади. ^{235}U ни ^{238}U дан дифузион усул билан ажратишда UF_6 дан фойдаланилади.

Уранил нитрат $\text{UO}_2(\text{NO}_3)_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ уранинг лабораторияларда кўп ишлатиладиган муҳим бирикмаси. Унда ураннинг оксидланиш даражаси +6 га тенг. Уранил тузлари водород пероксид билан реакцияга киришганида уран пероксид ҳосил бўлади:



Уран, торий ва бошқа актиноидлар хилма-хил комплекс бирикмалар ҳосил қиласи.

Ишлатилиши. Уран, торий ва плутоний атом реакторлари учун ёқилғи сифатида қўлланилади. Торий темир, мис ва бошқа металлардан тайёрланган қотишмаларга қўшилади. ThO_2 юқори температурада ўтга чидамли моддалар

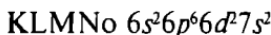
тайёрлашда ишлатилади. Уран тузлари шиша пишириш ишида (шишага сарғыш ранг бериш учун) ва юқори температурада құлланиладиган сирлар тайёрлашда ишлатылади.

XII.2. IVB ГРУППА ЭЛЕМЕНТЛАРИ – ТИТАН, ЦИРКОНИЙ ВА ГАФНИЙ

Бу элементларнинг электрон конфигурациясида ($n=1$) d^2ns^2 электронлар бор:



Титан, цирконий, гафний групачасига 104-элемент курчатовий ҳам киради. Бу элементнинг электрон конфигурацияси:



Титан, цирконий ва гафний атомларида түрттадан валент электронлар бўлиб, улар +4 га тенг бўлган юқори оксидланиш даражалар намоён қиласи, лекин бу электрон орбиталлар айнан бирдек энергетик имкониятга эга эмас. Шу сабабли титанда +3 ва +2 (жыёми 3 хил) оксидланиш даражалари кузатилади. Уларда манфий оксидланиш даражаларининг бўлиши мумкин эмас. Уларнинг хусусиятлари металлмас-металл чегарасидан анча ўнгга жойланган. Улар ўзларининг бинар бирикмаларида фақат катион ҳосил қилувчи элементлар сифатида реакцияларга киришади; ундан ташқари бу металлар комплекс катионлар, ациодо-комплекслар ҳосил қила олади. Бу элементлар шу жиҳатдан амфотер элементларга бир оз яқин.

Титаннинг кимёвий хоссалари цирконий ва гафнийнидан кескин фарқ қиласи. Титан кайносимметрик элемент бўлганлиги учун унинг $3d$ -электронлари ўзларининг ядролари билан мустаҳкам боғланади. Шу сабабдан титаннинг учинчи ва тўртинчи ионланиш потенциаллари ($I_3 = 27,5$ эВ, $I_4 = 43,2$ эВ) цирконий ва гафнийнинг [I_3 ва I_4] ларига қараганда бир мунча каттадир (XII.4-жадвалга қаранг). Шунга кўра, титан +4 дан паст (+2 ва +3 га тенг) оксидланиш даражаларига эга бўла олади.

Титан группасы элементларининг бази хоссалари

Хоссалари	Титан	Цирконий	Гафний
Ер қобигидаги миқдори, масса улушлари Валент электронлар конфигурацияси	$6 \cdot 10^{-1}$ [Ar]3d ² 4s ²	$2 \cdot 10^{-2}$ [Kr]4d ² 5s ²	$3,2 \cdot 10^{-4}$ [Xe]4f ¹⁴ 5d ² 4s ²
Зичлиги, $\text{г} \cdot \text{с}^{-3}$	4,5	6,5	13,2
Атом радиуси, нм	0,146	0,160	0,159
Э ⁴⁺ иони радиуси, нм	0,068	0,082	0,082
Ионланиш потенциаллари, В			
$I_1(\Theta \rightarrow \Theta^+ + 1\bar{e})$	6,82	6,84	7,5
$I_2(\Theta^+ \rightarrow \Theta^{2+} + 1\bar{e})$	13,58	13,13	14,9
$I_3(\Theta^{2+} \rightarrow \Theta^{3+} + 1\bar{e})$	27,5	23,0	21,0
$I_4(\Theta^{3+} \rightarrow \Theta^{4+} + 1\bar{e})$	43,2	34,3	31,0
НЭМ	1,5	1,4	1,3
Суюқланиш температураси, °C	1668	1855	1949
Қайнаш температураси, °C	3100	4325	5227
$E(\Theta^{4+}_{\text{эрким}} / \Theta)$, В	-1,17	-1,529	-1,70
$E(\Theta^{2+}_{\text{эрким}} / \Theta)$, В	-1,628	-	-

Бу түрт элементнинг бир қанча радиоактив изотоплари маълум. Цирконий гафнийдан хроматография ва экстракция усуллари билан ажратилади. Бу усуллар билан тозаланган цирконий атом техникаси учун жуда зарур элементдир. Бу мақсад учун цирконийнинг радиоактив изотопи ⁹⁵Zr (ярим емирилиш даври 65 кун) ишлатилади.

Титан, цирконий ва гафний турли-туман оддий ва комплекс бирикмалар ҳосил қиласи. Бу элементлар ўзларининг муҳим ва барқарор бирикмаларида түрт валентли бўлади. Улар уч ва икки валентли ҳолатда ҳам бўлиши мумкин. Лекин бундай бирикмалар барқарор эмас. Уларнинг барқарорлиги Ti дан Hf га ўтган сайин камаяди. Бу эле-

ментларнинг металлик хоссалари эса Ti—Zr—Hf қаторида кучайиб боради. Титан Ер қобиғида энг кўп тарқалган элементлардан биридир.

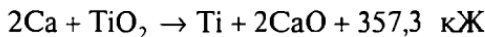
Таркибида титан бўлган энг муҳим минераллар титан (IV) оксид TiO_2 (рутит, анатаз, брукит), темир титанатлар, кальций титанатлардир. Ильменит $FeTiO_3$, кўпинча магнетит Fe_3O_4 билан аралаш ҳолда учрайди. $FeTiO_3 \cdot nFe_3O_4$ формула билан ифодаланадиган бу минерал титан магнетити деб аталади. Кальций титанатлардан первовскит $CaTiO_3$ амалий аҳамиятга эга. Титаннинг ион радиуси алюминийнинг ион радиусига яқин бўлгани сабабли титаннинг кўп миқдори ниҳоятда тарқоқ ҳолда алюмосиликатлар ва бокситлар таркибида учрайди. Шунинг учун бу икки элементнинг баъзи бирикмалари ўзаро изоморфдир. Тоза титан минераллари жуда сийрак учрайди. Унинг уч минерали — рутит, ильменит ва магнетит титан олишда саноат аҳамиятига эга.

Цирконий минералларидан циркон $ZrSiO_4$, бадделеит ZrO_2 лар маълум. Гафнийда мустақил минераллар йўқ де-йиш мумкин. Гафний ионининг радиуси цирконий ион радиусига яқин бўлгани учун у, асосан, цирконий минераллари таркибида (1—5% гача) учрайди.

Олинниши. TiO_2 га кўмир таъсириб Ti ҳосил қилиб бўлмайди, чунки бу жараёнда титаннинг ниҳоятда барқарор карбиди ҳосил бўлиб қолади. Ҳозирги вақтда титан метали титан(IV) хлоридни $900\ ^\circ C$ да кальций, магний ёки натрий металлари билан қайтариб олинади (Кроль усули):



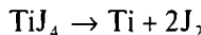
Титан юқори температурада жуда актив элемент бўлганилиги, унинг азот, углерод ва водород билан бирикмалар ҳосил қилиши сабабли бу реакция гелий ёки аргон атмосферасида ва герметик пўлат аппаратларда амалга оширилади. Шунингдек, титан(IV) оксидни кальций таъсирида қайтариш йўли билан ҳам титан олиш мумкин:



Бу реакциялар натижасида ғовак ва тоза бўлмаган титан ҳосил бўлади. Уни маҳсус усуллар билан тозалаб, вакуумда ёки инерт газ атмосферасида қайта суюқлантириб

яхлит титан метали олинади. Цирконий ва гафний ҳам худди ана шу усулларда олинади.

Нихоятда тоза титан ва цирконий олиш учун TiJ_4 ва ZrJ_4 вольфрам сим ёрамида қаттиқ қиздириб парчаланади:



Ильменит ва титан магнетитдан (шунингдек, темир билан рутил аралашмасидан) **ферротитан** олинади; бу қотишманинг таркибида 10—25% Ti бўлади. Бу реакцияяда қайтарувчи сифатида кўмир ёки алюминийдан фойдаланилади.

XII.2.1. Титан, цирконий ва гафнийнинг хоссалари

Физик хоссалари (XII.4-жадвал) жиҳатидан пўлатга ўхшаш ялтироқ ва юқори температурада суюқланадиган металлардир. Бу металлар атомлари зич жойлашган гексагонал системада кристалланади. Лекин температура кўтарилиганда полиморф ўзгариш вужудга келиб, кристалл панжараси ҳажмий марказлашган кубга айланади. Бу ҳодиса Ti учун 880°C да, цирконий учун 865°C да ва гафний учун 1700°C да содир бўлади. Шунга кўра, бу элементларнинг ҳар қайсисида α - ва β -шакл ўзгаришлари маълум.

Гафнийнинг солиштирма массаси цирконийнидан 2 марта ортиқ, бунинг сабаби шундаки, Д. И. Менделеевнинг даврий системасида гафний лантаноидларидан кейин келадиган биринчи элемент бўлиб, унинг физик хоссаларига «лантаноид киришим» ўз таъсирини кўрсатади.

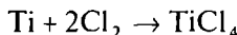
Бу уч металл қаттиқ бўлиши билан бирга яхши механик фазилатларга ҳам эга. Ti ва Zr хоссалари бу металларнинг тозалигига, кристалл панжарасининг тузилиши ва бошқа сабабларга боғлиқ.

Кимёвий хоссалари. Ti, Zr ва Hf лар одатдаги температурада жуда кучсиз қайтарувчилардир. Бу металлар ҳар қандай шароитда ҳам коррозияга чидамли. Уларнинг қайтарувчи сифатидаги активлиги температура кўтарилиганда ортиб кетади. Масалан, Ti ўзининг суюқланиш температурсида энг актив металлар қаторига ўтиб олади. Бу элементлар ўз бирикмаларида асосан тўрт валентли бўлади, лекин улар икки ва уч валентлик ҳолатларини ҳам намоён қиласи. Ti, Zr ва Hf элементлари инерт газлар, ишқорий ва ишқорий-ер металлардан ташқари барча оддий моддалар билан реакцияга киришади. Бу элементлар:

а) хлор, бром, йод, кислород ва олтингүгүрт билан бирикиб ион ёки ковалент боғланишга эга бўлган бирикмалар ҳосил қиласди;

б) азот, углерод, бор ва Д. И. Менделеев даврий системасининг ёнаки группача элементлари билан бирикиб, интерметалл бирикмалар ҳосил қиласди;

в) Д. И. Менделеев даврий системасида ўзига яқин ўринларни банд қилувчи металлар билан узлуксиз қаттиқ эритмалар ҳосил қиласди. Фтор ва хлор бу металларга таъсир этади. 300 °C дан юқорида реакция шиддатли боради:



Титан, цирконий ва гафнийлар одатдаги температурада ҳавода барқарор бўлсалар ҳам титан 1200—1300 °C да цирконий эса 600—700 °C да ҳаво кислороди таъсирида оксидланади:



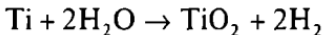
Бу реакцияларда шуъла ҳосил бўлади, улар тоза кислородда 400—500 °C даёқ ёниб кетади. Айниқса, суюқ ҳолатдаги титан ва цирконий ҳаво кислороди билан шиддатли реакцияга киришади.

Титан, цирконий ва гафний юқори температурада азот билан шиддатли реакцияга киришиб, TiN, ZrN, HfN каби нитрилар ҳосил қиласди. Бу элементларнинг бошқа металлар билан ўзаро таъсири натижасида қаттиқ эритмалар олинади.

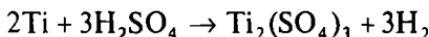
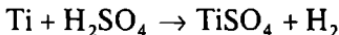
Титан, цирконий ва гафний металлари ўзига водородни сингдириш қобилиятига эга. Бу металларнинг 1 моль миқдори 2 моль водородни сингдира олади. Температура ортганда металларнинг бу қобилияти камаяди. Қайноқ сув кукун ҳолатдаги бу металлар билан реакцияга киришганда металл гидроксиди ҳамда водород ҳосил бўлади:



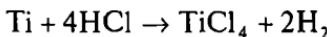
Металл кукуни ўрнига яхлит металл олинганда металл сиртида ҳимояловчи оксид парда ҳосил бўлиши сабабли, бу реакция тезда тўхтаб қолади. Титан, цирконий, ва гафний 600—800 °C да сув буғини парчалайдилар:



50% ли сульфат кислота билан титан орасида (қиздирмалар шароитда) қуидаги реакциялар бир вақтда соодир бўлади:

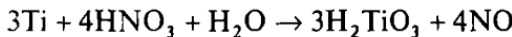


Водород хлорид 300°C дан юқори температураларда Ti, Zr ва Hf билан реакцияга киришади:

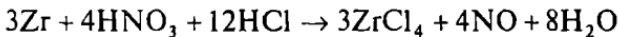


Концентрланган хлорид кислота ўзида фақат Ti ни эритади, лекин Zr ва Hf га таъсир этмайди.

Нитрат кислотанинг титан, цирконий ва гафнийга таъсир этиши бу металларнинг сирт ҳолатига боғлиқ. Агар металл сирти силлиқ бўлса, унга нитрат кислота, ҳатто қиздирилганда ҳам таъсир этмайди (чунки қиздиригандан металл сиртида ҳимоя парда ҳосил бўлиб қолади). Агар титаннинг сирти ғадир-будир ёки унинг ҳимоя пардаси механик таъсир билан шикастланган бўлса, бундай металлни нитрат кислота совуқда ҳам, қиздирилганда ҳам эритади:



Зар суви бу уч металлни эритиб металл тетрахлоридларга айлантиради:



Концентрланган сульфат кислота титан билан қиздирмаларнинг таъсирлашади, бу вақтда титан сульфат кислотани SO_2 га қадар қайтаради:



Суюлтирилган сульфат кислота титанга совуқда таъсир этганда титан сиртида ҳимоя парда ҳосил бўлади, лекин бу аралашма қиздирилганда титан реакцияга киришиб, титан(III) сульфат ҳамда водород ҳосил қиласади.

Титан бирикмаларининг эритмалари водород пероксид таъсиридан равшан қовоқ рангга киради. Етарли даражада концентрланган $\text{Ti}(\text{IV})$ эритмаларига H_2O_2 ва аммиак таъсир эттириб сарғиш жигарранг **перокситанат** кислота H_4TiO_8 ни чўқтириш мумкин. 4-группа элементлари диоксидларининг ҳосил бўлиш иссиқликлари қийматларига мувофиқ бу қобилият қуидаги тартибда ўзгаради (XII.5-жадвал):

Диоксидларнинг ҳосил бўлиш иссиқлиги

Диоксид	P_2O_5	SnO_2	GeO_2	CO_2	SiO_2	TiO_2	ZrO_2	HfO_2
Ҳосил бўлиш иссиқлиги, $\text{кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$	276	582	580	393	911	946	1100	1118

Сульфидлари. Тўрт валентли титан, цирконий ва гафний тузлари эритмасига водород сульфид таъсир эттирилганда TiS_2 , ZrS_2 , HfS_2 таркибли сульфидлар ҳосил бўлади. Улар юқори температураларда суюқланадиган қаттиқ жисмлардир.

Галогенидлари. Титан, цирконий ва гафний ўз галогенидларида +2, +3 ва +4 валентликни намоён қиладилар; энг барқарор галогенидларда бу уч элемент тўрт валентли ҳолатда бўлади. Бу бирикмаларни MeX_2 , MeX_3 , MeX_4 кўринишда ёзамиз (бу ерда X — галоген). MeX_2 лар типик ион бирикмалар бўлиб, тузлар жумласига киради. TiX_2 — ZrX_2 — HfX_2 қаторида чапдан ўнгга ўтган сайин MeX_2 бирикмаларнинг қайтарувчи қобилияtlари кучайиб боради.

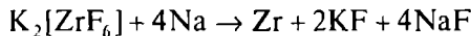
Умуман, MeX_2 таркиби бирикмалар бекарор моддалар ҳисобланади. MeX_3 бирикмалар туз хоссаларига эга, улар сувда қисман гидролизланади. MeX_4 бирикмалар (яъни тетрагалогенидлар) осон суюқланадиган кристалл моддалардир (TiCl_4 хона температурасида суюқ ҳолатда бўлади).

Кўпчилик тетрагалогенидлар рангсиз моддалардир. Факат TiBr_4 , TiJ_4 , ZrJ_4 рангли кристаллар ҳосил қиласди.

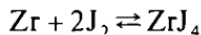
1791 йилда инглиз олими Уильям Грегор **ильменит** минералида номаълум элемент борлигини аниқлади. Тўрт йил ўтганидан кейин 1795 йилда Олмон олими Мартин Клапрот **рутит** номли минерал таркибида янги элемент борлигини кашф этди ва уни Олмония афсонаси атамаларидан фойдаланиб титан деб атади. 1797 йилда Грегор ва Клапрот кашф этган элементлар ягона элемент эканлиги аниқланди. У элементга Клапрот таклиф этган титан номи қўйилди. Грегор ва Клапрот минераллардан аввал оқ тусли кристалл кукун — титан диоксид TiO_2 ни олишган. Бу моддани кўпчилик кимёгарлар қайтарилиш реакциялари орқали металлик титан олиша олмади. 1823 йилда инглиз олими металлургия заводларида ҳосил бўладиган шлак-

ларда учрайдиган кристалл ҳолдаги моддани «соф титан» элементи деб қабул қилди. Лекин бу ҳам титан эмас эканлигини немис олими Вёлер исбот қилди. Фақат 1825 йилда Берцелиус калий гексафтоританатни натрий билан қайтариш натижасида биринчи бўлиб титан олди. Кейинчалик Швед академиясининг президенти Я. Берцеллиус ҳам хатога йўл қўйганлиги маълум бўлди. 1875 йилда рус олими Д. К. Кириллов ҳам тоза титан ҳосил қилди. Лекин унинг кашфиёти жаҳон кимёгарларига маълум бўлмади. 12 йилдан кейин Швед кимёгарлари Л. Нильсон ва О. Петерсон тўрт валентли титан бирикмаларига ($TiCl_4$ ни) натрий билан герметик пўлат бомбада ишлов бериш натижасида тоғалиги 95% ли титан металини олдилар. Ниҳоят, 1895 йилда Француз кимёгари А. Муассан ёйли печда TiO_2 ни углерод билан қайтариб, ҳосил қилинган материални икки марта тозалаб титан олди. Ниҳоят 1910 йилда америкалик Хантер шу усулда 94% ли титан олишга муваффақ бўлди.

Цирконийнинг кашф этилиши. 1789 йилда М. Клапрот Цейлондан келтирилган қимматбаҳо тошни анализ қилиб, ўзининг натижаларини эълон қилди. Бу эълонда айтилишича Клапрот янги модда топган ва унинг номини «циркон тупроқ» деб атаган. Бу сўз форс тилидан олинган бўлиб, «зар-кум», яъни «олтин — ранг» маъносини билдиради. Клапрот ҳосил қилган модда янги элемент эмас эди, у Д. И. Менделеев жадвалида 40 ўринни эгаллаган янги элементнинг оксиidi эди. 35 йил ўтгандан кейин Я. Берцеллиус калий гекса фторцирконатни натрий метали билан қайтариб цирконий элементини ҳосил қилишга муваффақ бўлди:



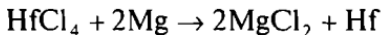
Бу реакция натижасида ҳосил қилинган цирконийда баъзи қўшимчалар борлиги туфайли у мурт бўлган эди. 100 йилдан кейин цирконий металини саноатда ҳосил қилиш мумкин бўлади. Бу усул Голландия олимлари Аркел ва де-Бур томонидан таклиф қилинди. Бу усулда цирконий тетраидид ZrI_4 вакуумда чўф ҳолатдаги вольфрам симида термик парчаланди:



«Хом» (ҳали тозаланмаган) цирконий метали вакуумда 300—350 °C да йод билан бирикиб ZrJ_4 ни ҳосил қилади. Бу модда буғ ҳолатида бўлади; 1400°C га қадар иситил-

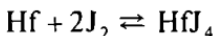
ган вольфрам симга тегиб қолганида цирконий ва йодга парчаланади. Цирконий вольфрам симга ёпишиб қолиб, йод яна «хом» цирконий билан бирикади. Бу жараён охиригача олиб борилганда олинган цирконий юқори механик хоссаларга эга бўлади.

Металл ҳолдаги гафний Кролль усули асосида олинади. Бу усул HfCl_4 ни магний билан қайтаришга асосланган:



Ортиқча магний ва магний хлоридни вакуумда буғлатиш (дистилляция) орқали йўқотилади. Шундан сўнг пўпанак ҳолдаги гафний ажралиб қолади. Бу пўпанак ниҳоятда актив реагент бўлганлиги сабабли эҳтиёт чоралари кўришга тўғри келади.

Тоза гафний олиш учун йодид усулидан фойдаланилди:



Цирконий гафнийдан ажратиш. Цирконий ва гафнийнинг хоссалари бир-бирига жуда яқин. Шу сабабдан бу элементларни бир-биридан ажратиш анча мураккаб иш ҳисобланади. Тоза цирконий (гафнийсиз) олиш, гафний учун техникавий татбиқ топишида бу масаланинг ҳал қилиниши катта аҳамиятга эга. Кейинги вақтларда аниқланишича гафний аралашмаган цирконий ядро реакторларни қурилишида энг зарурий материалdir. 1952 йилдан бери кимёга бағишлиган адабиётларда цирконийни гафнийдан ажратиш масаласида жуда кўп илмий ишлар ҳақида мақолалар ёзилмоқда.

Бу мақсад учун қўйида баён этилган усуллар таклиф қилинмоқда:

а) цирконий ва гафнийнинг фосфат, фторид, оксалат, хлор-оксид комплекслари каби оз эрувчан комплекс бирикмаларни майда ҳолдаги кристаллга айлантириш;

б) уларни ион алмашиниши ва адсорбция усуллари билан ажратиш;

в) органик эритувчилар (экстракция) ёрдамида уларни бир-биридан ажратиш;

г) цирконий ва гафний тетрагалогениллар буғларини ректификация қилиш;

д) цирконий ва гафнийнинг автоклавда ҳосил қилинадиган учувчан бирикмаларини фракцион буғлатиб ҳайдаш йўли билан бир-биридан ажратиш усуллари.

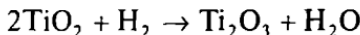
Мисол тариқасида экстракция усули билан цирконийни гафнийдан ажратиш усулини күриб чиқамиз. Агар нитрат кислотали мұхитда гафний билан цирконий бирикмаларининг аралашмаси берилған бўлса, бу аралашмага трибутилфосфат (ТБФ) ($C_4H_9O_3PO_4$) нинг керосиндаги эритмаси солинса, икки фазали система (органик фаза ва сув фазаси) ҳосил бўлиб, цирконийнинг деярлик ҳаммаси органик фазага ўтади; гафний эса сувдаги фазада қолади. Тажрибани бир неча марта қайтариш орқали барча цирконийни органик фазага ўтказиб олинади. Сўнгра органик фазага сульфат ёки хлорид кислота эритмаларидан қўшиб (ёки сувнинг ўзидан қўшиб) реэкстракция қилинади. Бу усул 1956 йилда таклиф этилган.

XII.2.2. Титан группачаси элементларининг тавсифий бирикмалари

Булар жумласига EO_2 турдаги диоксидлар киради. Улар айни элементларнинг ёнишидан ҳосил бўлади. TiO эса TiO_2 нинг Ti билан қайтарилишидан ҳосил бўлади:

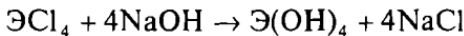


Ti_2O_3 эса TiO_2 ни водород билан қайтариш натижасида ҳосил бўлади:



Ti_2O_3 , ўзининг хоссалари билан Al_2O_3 ни эслатади (бунда диагональ ўхшашик намоён бўлади).

Бу элементларнинг юқори оксидланиш даражага муовфикар келадиган гироксидлари E(OH)_4 ни ECl_4 га NaOH эритмасидан қўшиб ҳосил қилиш мумкин:



E(OH)_4 лар [Ti(OH)_4 , Zr(OH)_4 , Hf(OH)_4]лар амфотер моддалар бўлиб, Ti(OH)_4 дан Zr(OH)_4 ва Hf(OH)_4 га ўтган сари асослик хоссалари бир оз кучаяди.

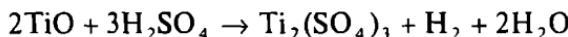
E(OH)_4 ларнинг кислоталик хоссалари ниҳоятда кучиз ифодаланганлиги сабабли, улар концентранган ишқор эритмалари билан реакцияга киришмайди. Уларни ишқорлар билан қиздириб суюқлантирилса, титанат, цирконат ва гафнат номли тузлар ҳосил бўлади. Уларнинг икки хили маълум, масалан: Na_4ZrO_4 — натрий ортоцирконат

ва Na_4ZrO_3 — натрий метацирконат; BaTiO_3 — барий метатитанат. Э(OH)_4 лар кучли кислота эритмалари билан реакцияга киришиб $\text{Ti}(\text{SO}_4)_2$, $\text{Zr}(\text{NO}_3)_4$ ва ҳоказо тузлар ҳосил қила олади.

Оксидланиш даражаси +3 бўлган титан беқарор бўлиб, кучли қайтарувчидир, масалан, ҳавода қуйидаги реакция содир бўлади:

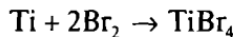


Оксидланиш даражаси +2 бўлган титан янада беқарор ва ниҳоятда кучли қайтарувчи:

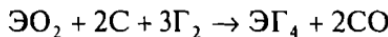


Титан оксидлари қаторида металл боғланиш билан ионковалент боғланиш орасида рақобат намоён бўлади. TiO да эркин электронлар мавжудлиги сабабли у кислотали муҳитда металл вазифасини бажаради.

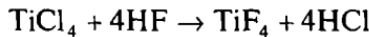
Титан группачаси элементларининг энг муҳим галогенли бирикмалари ЭГ_4 таркибга эга. Улар металл билан галогеннинг бевосита бирикишидан ҳосил бўлади:



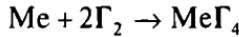
Бу элементларнинг диоксидлари кўмир иштирокида галогенлар билан қуйидагича реакцияга киришади:



Фторидларини алмашиниш реакция орқали ҳам олиш мумкин:



Қиздирилганда металл билан галоген бевосита бирикади:



Бу элементларнинг активлиги титандан цирконийга ўтганда кучаяди, лекин цирконийдан гафнийга ўтилганида сусаяди; фторли ҳосилдан йодли бирикмаларига ўтилганда ҳам сусаяди.

Барча ЭГ_4 лар (TiBr_4 дан бошқалари) рангсиз қаттиқ жисмлардир (TiCl_4 эса суюқлик). Шундай бўлишига қарамай, уларни тузлар деб тасаввур қилиш тўғри эмас (улар SiF_4 , GeF_4 , SnF_4 ларга ўхшайди).

$Ti\Gamma_4$ — $Zr\Gamma_4$ — $Hf\Gamma_4$ қаторида бу моддаларнинг суюқданиш температуралари ортиб боради. $\mathbb{E}\Gamma_4$ ларнинг бу каби барча хоссалари уларнинг кристалл панжараси молекуляр хусусиятга эга эканлигидан дарак беради. Фторидлари эса полимер тузилишга эга.

Титан цирконий ва гафнийнинг бошқа металлмаслар билан бирикмалари. Улар халькогенлар билан бевосита бирикади. Титан билан халькогенлар орасида б та бирикма маълум: ZrS , ZrS_2 , $ZrSe$, ларнинг мавжудлиги ҳам аниқланган. Ti_2S_3 , Zr_2S_3 , Ti_2Se_3 , Zr_2S_3 таркибли аниони мўл бирикмалар ҳам маълум.

Титан группачаси элементларининг пниктогенлар (азот, фосфор, мишъяқ ва бошқалар) билан бирикмалар ҳақида тўлиқ маълумотлар йўқ. TiP , TiP_2 , ZrP , ZrP_2 каби молекулаларда металл-ковалент турдаги боғланишлар мавжуд. Монофосфидлар металлидларга, дифосфидлар яримўтказгичларга ўхшаб кетади. Фосфидларни ҳосил қилиш учун металлни фосфор билан бевосита бириктириш юқори температура ва юқори босимни талаб этади.

XII.2.3. Титан группачаси элементларининг ишлатилиши

Титан пўлатдан икки марта енгил. Титан қотишмалари алюминий қотишмаларидан 3 марта пишиқ. Титаннинг сиртида жуда пишиқ ҳимоя оксид парда борлиги туфайли титан коррозияга учрамайди. Бу жиҳатдан титан зангла-майдиган пўлатдан устун туради. Титан ва унинг қотишмалари енгил, пишиқ, иссиққа ва коррозияга чидамли бўлганлиги сабабли бу моддалар ҳавода ва космик кема, ракета сув ости кемалари, ўтказгич қувурлар юқори босимда ишлатиладиган реактор, кимё саноатида қўлланиладиган турли қурилмалар қисмларини тайёрлашда қўлланилади. Титан тахтачаларини бир-бирига улаб катта кемаларнинг ташқи сиртлари ёппа қопланади. Титан (худди тантал каби) организмнинг тирик хужайраларига таъсир этмаслиги сабабли хирургияда синган сүякларни улаб маҳкамлашда ҳам қўлланилади. Таркибига TiO_2 кирадиган титанли оқ бўёқлар катта сиртни юқори даражада қоплаш қобилиятига эга. Бундан ташқари титан ва цирконий пўлатга, қора ва рангли қотишмаларга легирловчи қўшимча тариқасида, мураккаб шароитларда ишлатиладиган конструкцион материалларда асосий таркибий қисм сифатида

құлланилади. Пўлатларни легирлаш учун ферротитан ва ферроцирконий (яъни, таркибида 20—40% титан ёки цирконий бўлган) қотишмалар ишлатилади. Агар пўлатга 0,1% титан қўшилган бўлса, унинг қаттиқлиги ва эластиклиги ортади.

Цирконийда иссиқ нейтронларни қамраб олиш кесими катта қийматга эга, бу хусусият туфайли цирконий ядро реакторлар учун энг зарурый материал ҳисобланади.

Гафний ниҳоятда қиммат материал бўлганлиги учун техник мақсадларда кам қўлланилади. Масалан, у ядро техникасида нейтронлар ҳаракатини сусайтирувчи материал сифатида ишлатилади. Цирконийда иссиқ нейтронларни қамраб олиш хусусияти катта. Титан карбидлари кобальт ҳамда вольфрам карбидлари билан биргаликда ҳаддан ташқари қаттиқ қотишмалар ва кесувчи ускуналар ясаш учун зарурый материаллар сифатида ишлатилади.

Титан ва цирконийнинг диоксидлари ёргулукни юқори даражада синдирадиган ($n = 2,7$ бўлган) монокристаллар ҳосил қиласи, улар оптик асбоблар учун зарурый қисмлардир. Титан ва цирконийнинг диоксидлари кимёвий жихатдан жуда чидамли эмаль, сир ва чинни сифатида керамика саноатида қўлланилади. BaTiO_3 ва PbTiO_3 таркибли титанатлар — жуда яхши сегнетоэлектриклар бўлганлиги учун радио- ва электрон-техникада кенг қўлланилади.

Ниҳоят, титан ва цирконий галогениidlари (айниқса йодидлари) тоза металлар ҳосил қилишда ишлатилади.

ХИ.3. ДАВРИЙ СИСТЕМА У ГРУППА ЁН ГРУППАЧАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИ. ВАНАДИЙ V, НИОБИЙ Nb, ТАНТАЛ Ta

Ванадий, ниобий ва тантал ўзгарувчан валентлик на-моён қиласи: ванадий 2, 3, 4 ва 5 валентли; ниобийда 2, 4 ва 5 валентли; танталда 2, 3, 4 ва 5 валентли ҳолатлар кузатилади. Демак, бу элементларнинг ўз бирикмаларидағи максимал валентлиги бешга teng. Бу ҳолатга мувофиқ келадиган оксидларнинг умумий формуласи $\text{Э}_2\text{O}_5$ бўлиб, бу оксидлар кислотали ангидрид хоссаларини намоён қиласи. Бу уччала элементнинг беш валентли ҳолатларига мувофиқ келадиган барча туз ва оксидлари уларнинг энг ба-рқарор бирикмалари ҳисобланади.

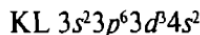
V—Nb—Ta қаторида тартиб рақами ортган сари паст валентлик ҳолатга мувофиқ келадиган бирикмаларнинг бар-

қарорлиги камаяди; ваҳоланки P—As—Sb—Bi қаторида чапдан ўнгга ўтган сари паст валентлик бирикмаларининг барқарорлиги ортади.

Агар беш валентли ҳолатларга мувофиқ келадиган ванадий, ниобий ва тантал тузлари эритмаларининг ҳар қайсиисига кислотали мұхитда рух солинса, ванадийнинг валентлиги 5 дан 2 га, ниобийни 5 дан 3 га қадар қайтарылади; лекин бу шароитта танталнинг валентлиги 5 лигича қолади.

XII.3.1. Ванадий — V

Д. И. Менделеев даврий системасининг V группа *d*-элементи, тартиб рақами 23. Барқарор изотоплари ^{50}V табиий ванадийнинг 0,24% ни ва ^{51}V табиий ванадийнинг 99,76% ни ташкил қилади. Унинг электрон конфигурацияси:



Ванадий 1830 йилда скандинавиялық олим Зефштрем томонидан кашф этилган. Ванадий номи гүзәллик худоси Ванадис номидан келиб чиқади. 1834 йилда ванадий Уралда қазиб чиқарыладиган рудалар таркибида топилған.

Ванадий Ер қобиғининг $1,5 \cdot 10^{-2} - 2\%$ ни ташкил қила-ди. Лекин ванадий жуда тарқоқ элемент бүлганидан унинг бирикмаларига бой иирик конлар учрамайди. Ванадийнинг 50 дан ортиқ менераллари маълум. Улардан энг мұхимлари қўйидагилар: Перу ва Аргентинада учрайдиган **патронит** VS_4 ; Жанубий-шарқий Африка ва Австралияда учрайдиган ванадинит $3\text{Pb}_3(\text{VO}_4)_2 \cdot \text{PbCl}_2$ минерали, Колорадо (АҚШ) да учрайдиган карнотит $\text{K}_2(\text{UO}_2)_2 \cdot [\text{VO}_4]_2 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$ минераларидир. Ванадийнинг анчагина миқдори титан — магнетитларда ниҳоятда кичик концентрацияларда учрайди. Урал ва Керчда темир рудаларида ҳам ванадий минераллари бўлади. Ўрта Осиёда учрайдиган **түјамюнит** минерали $\text{Ca}(\text{UO}_2)_2 \cdot (\text{VO}_4)_2 \cdot \text{H}_2\text{O}$ да ҳам ванадий бор. Кариотитдан уран ва радий олишда ванадий қўшимча маҳсулот сифатида ҳосил бўлади.

Қора ва рангли металлургия шлакларидан V_2O_5 ёки FeVO_4 ҳолатида анчагина миқдорда ванадий олинади.

Бу группача элементларининг баъзи хоссалари XII.6-жадвалда келтирилган.

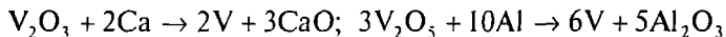
Ванадий группаси элементларининг баъзи хоссалари

Хоссалари	V	Nb	Ta
Ер қобигидаги миқдори, % да	$1,5 \cdot 10^{-2}$	$1 \cdot 10^{-3}$	$2 \cdot 10^{-4}$
Валент электронлар конфигурацияси	[Ar]3d ³ 4s ²	[Kr]4d ³ 5s ²	[Xe]4f ⁴ 5d ⁰ 6s ²
Атом радиуси, нм	0,134	0,145	0,146
Ион радиуси, нм	0,040	0,068	0,068
Ионланиш потенциаллари, эВ			
$J_1(\Theta \rightarrow \Theta^+ + \bar{e})$	6,74	6,88	7,88
$J_2(\Theta^+ \rightarrow \Theta^{2+} + \bar{e})$	15,13	13,48	12,7
$J_3(\Theta^{2+} \rightarrow \Theta^{3+} + \bar{e})$	30,31	24,7	22,27
$J_4(\Theta^{3+} \rightarrow \Theta^{4+} + e)$	48,35	37,7	33,06
$J_5(\Theta^{4+} \rightarrow \Theta^{5+} + \bar{e})$	68,7	51,9	44,8
$\sum_{i=1}^5 J_i, \text{ эВ}$	167,23	134,06	120,73
НЭМ	1,6	1,6	1,5
Суюқланиш температураси, °C	1900	2470	3000
Қайнаш температураси, °C	3400	4760	5500
Зичлиги, г·см ⁻³	5,96	8,57	16,6
$E^\circ(\Theta^{3+}_{\text{эрітма}} / \Theta), \text{ В}$	-835	-1,099	-

Олинниши. Ҳозирги вақтда ванадий унинг оксидларини қайтариш йўли билан феррованадийни хлорлаш орқали олинади. Қайтарувчи сифатида кальций, магний, алюминий металлари ишлатилди.

Темир оксид билан ванадий(V) оксид аралашмасини қайтариш орқали **феррованадий** олинади; унинг таркибида 30—40% ванадий бўлади (қолгани темир ва углероддан иборат). Феррованадий техникада маҳсус пўлатлар олиш учун ишлатилди. Тоза ванадий олиш учун ванадийнинг

(III) оксида инерт газ атмосферасида кальций билан ёки ванадийнинг(V) оксида алюминий билан қайтарилади:



Биринчи реакцияни **ванадий ҳосил қилишнинг кальций термик усули** деб аталади. Реакцияда кўп миқдор иссиқлик чиқади. Бу иссиқлик ванадийни суюқлантириш учун етарли бўлганидан ванадий эриб, сўнгра дона-доначалар шаклида йифилади. Реакцияни герметик берк пўлат бомбаларда олиб борилади. Бу усулда ҳосил қилинган ванадийнинг тозалик даражаси 99,5% га етади.

Ниҳоятда тоза VJ_2 ни вакуумда электр токи таъсирида қиздирилган вольфрам симда парчалаш орқали олинади (900°C да).

Хлорлаш усулида феррованадийга хлор таъсир эттириб аввал VCl_4 олинади; у VCl_3 билан Cl_2 га парчаланади.

VCl_3 ни пўлат ретортада аргон атмосферасида магний билан қайтариб ванадий олинади.

Хоссалари. Соф ҳолатдаги ванадий кулранг (кумушсимон) юқори температурада суюқланадиган оғир металл. Ванадий ҳажмий марказлашган куб шаклида кристалланади. Ванадий яхши механик хоссаларга эга; ванадийнинг физик ва механик хоссалари унинг тозалик даражасига боғлиқ. Ванадийда водород, кислород, углерод, азот каби моддалардан жуда оз миқдорда бўлса ҳам, ванадийнинг қаттиқлиги ошиб, пластиклиги камайиб, металл мўрт бўлиб қолади. Ванадий одатдаги температурада ҳавода ўзгармайди; куқун ҳолатидаги ванадий кислородда равшан алана-га бериб ёнади. Ванадий фақат юқори температурада кислород, азот, углерод ва галогенлар билан бевосита бирикади, чунки ванадий сиртидаги ҳимоя парда 300°C дан юқорида емирилади.

Ванадий фторид ва нитрат кислотада, ҳамда зар сувида эрийди. Ванадий ўз бирикмаларида 2, 3, 4 ва 5 валентли бўлади. Ванадийнинг тўртта оксида — VO , V_2O_3 , VO_2 ва V_2O_5 маълум.

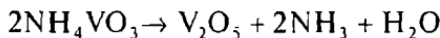
Ванадий(II) оксид VO қора рангли, асос табиятига эга бўлган қаттиқ модда. Ванадий(II) оксидни олиш учун V_2O_5 1700°C да водород билан қайтарилади. VO кислоталарда эриганда 2 валентли ванадий тузлари ҳосил бўлади. Унинг гидроксида $V(OH)_2$ кўнғир ва 2 валентли тузи, масалан, $VSO_4 \cdot 7H_2O$ бинафша рангли. Лекин унинг комплекс туз-

лари, масалан, $K_4[V(CN)_6] \cdot 3H_2O$ сариқ тусли бўлиб, темирнинг ана шу хилдаги тузлари билан изоморфdir. Икки валентли ванадий бирикмалари ҳавода жуда тез оксидланаб кетади.

Ванадий(III) оксид V_2O_3 қора рангли қаттиқ модда, кучсиз асос табиатига эга. Уни ҳам V_2O_5 ни водород ёки кўмир таъсирида қайтариш орқали олинади. Унинг гидроксиди $V(OH)_3$ яшил рангли ипир-ипир чўйма ҳолида бўлади. Уч валентли ванадий сульфат $V_2(SO_4)_3$ сариқ рангли күкун; у сувта әгимайди; ишқорий металлар сульфатлари билан кўш тузлар ҳосил қиласди. Уч валентли ванадий бирикмалари ҳам жуда тез оксидланаб кетади.

Ванадий(IV) оксид VO_2 тўқ-бинафша рангли, амфотер табиатига эга қаттиқ жисм. Уни олиш учун V_2O_5 оксалат кислота билан қайтарилади.

Ванадий(V) оксид V_2O_5 660 °C да суюқланадиган қовоқ ранг қаттиқ жисм. Уни олиш учун аммоний метаванадат қаттиқ қиздирилади:



V_2O_5 кучли кислотали муҳитда оксидланиш хоссаларини намоён қиласди; масалан, у водород хлоридни хлорга қадар оксидлайди:



V_2O_5 контакт усулида сульфат кислота олишда катализатор сифатида ишлатилади. Ванадат ангирид V_2O_5 ишқорларнинг сувдаги эритмаларида эриб ванадат кислота тузларини ҳосил қиласди.

Ванадий галогенидлар VF_5 , VCl_2 , VCl_3 , VCl_4 тузлар табиатига эга (XII.7-жадвал). Ванадий бирикмалари заҳарли.

Одатдаги температурада ванадийга сув, суюлтирилган кислоталар ва ишқор эритмалари таъсир этмайди. Суюлтирилган водород хлорид 300 °C дан юқорида ванадий билан реакцияга киришиб VCl_2 ва VCl_3 бирикмаларни ҳосил қиласди.

Нитрат кислота ванадийни оксидлаб метаванадат кислота HVO_3 га айлантиради. Ҳосил бўлган метаванадат кислота $V_2O_5 \cdot xH_2O$ таркибли сувда эримайдиган моддага айланиниб қолади. Умуман, V_2O_5 га мувофиқ келадиган ванадат кислоталар эркин ҳолатда ажратиб олинган эмас. Улар

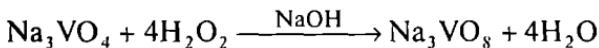
фақат эритмаларда мавжуд. Уларнинг таркиби эритмадаги водород кўрсаткич (pH) га боғлиқ. Бу кислота тузлари — ванадатлар маълум шароитда ҳосил бўлади. Масалан, ортovanадатлар (Me_3VO_4) pH 11,8—12,2 да, пированадатлар ($\text{Me}_4\text{V}_2\text{O}_7$, pH 10—11,8 да ва метаванадатлар (MeVO_3) pH 7,5—10 да ҳосил бўлади. Эритмада водород ионлари концентрацияси ошганда, яъни pH камайганда, ванадатлар полимерланиш ва конденсатланиш реакциялари натижасида таркиби мураккаблашиб қолади.

Ванадатларга кучли ишқорий муҳитда H_2O_2 таъсир этганда пероксибонадатлар ҳосил бўлади:

XII.7-жадвал

VB группача элементларининг галогенидлари

Фторидлари	Хлоридлари	Бромидлари	Йодидлари
VF_5 оқ тусли, 19 °C да суюқланади 47,9 °C да қайнайди			
VF_4 жигар ранг сарғиши ёки яшил, 325 °C да парчаланади.	VCl_4 қорамтири-қизғиши рангли суюқлик, 154 °C да қайнайди		
VF_3 яшил тусли. 800 °C да суюқланади	VCl_3 бинафша тусли парчаланувчан VCl_3 яшил тусли	VBr_3 қора-яшил тусли, парчаланувчан	$\text{VJ}_3 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ жигарранг VJ_3 бинафша рангли
NbF_5 рангсиз, 78,9 °C да суюқланади, 233,3 °C да қайнайди	NbCl_5 сариқ, 194 °C да суюқланади 241 °C да қайнайди NbCl_3 қора тусли NbCl_3 қора тусли	NbBr_5 қизил рангли 150 °C да суюқланади 270 °C да қайнайди NbBr_3 мавжуд	NbJ_5 сариқ рангли NbJ_4 , 327 °C да суюқланади NbJ_3 қора рангли
TaF_5 рангсиз 96,8 °C да суюқланади. 229 °C да қайнайди TaF_3 оқиши-яшил тусли	TaCl_5 сариқ рангли 211 °C да суюқланади, 242 °C да қайнайди TaCl_3 яшил рангли TaCl_2 яшил рангли	TaBr_5 сариқ рангли 240 °C да суюқланади, 320 °C да қайнайди	TaJ_5 қора рангли, 496 °C да суюқланади, 543 °C да қайнайди. TaJ_4 (ноаник)



Кучиз ишқорий мұхитда эса Me_3VO_6 таркибли пероксированадатлар ҳосил бўлади. VO_2 га ишқор таъсир эттирилганда ванадатлар (масалан, $\text{Na}_2\text{V}_4\text{O}_9 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$) ҳосил бўлади. VO_2 нинг кислоталар билан ҳосил қилган тузлари **в а на д и л л а р** деб аталади, масалан, VOSO_4 —ванадил сульфат, VOCl_2 — ванадил хлорид ва ҳоказо (XII.7-жадвал).

Ванадийнинг азотли бирикмаси ванадий нитрид VN иссиққа ва кимёвий моддалар таъсирига чидамли, у 2360 °C да суюқланадиган қаттиқ жисм. Ванадийнинг карбидлари (V_3C , V_4C_3 , V_2C , VC) электр токини ўтказиш ва металларда эриш хоссасига эга. Уларнинг пўлатларда эрувчанлиги қотишима совутилганда камаяди, натижада яхши сифатли пўлат ҳосил бўлади.

Ванадийнинг силицид ва боридлари VSi_2 , VB , VB_2 ўтга чидамли материаллар олишда ишлатилади. Ванадий металургияда кўп қўлланилади, пўлатга 0,15—0,25% ванадий қўшилганда унинг эластиклиги ва қаттиқлиги ортади. Ишлаб чиқариладиган ванадийнинг 95% миқдори пўлат олиш учун сарф бўлади. Ванадийдан, айниқса, асбоб ва дастгоҳлар ясашга ишлатиладиган пўлат олишда кўп фойдаланилади.

Ванадий чўянга ҳам қўшилади. Ундан ташқари, доимий магнит тайёрланадиган қотишималарга ҳам ванадий қўшилади. Ядро реакторларини қуриш учун ишлатиладиган материаллар таркибига ҳам озгина ванадий қўшилади.

Кимё саноатида (сульфат кислота олиш, органик синтезда) ванадий бирикмалари катализатор сифатида ишлатилади. Улар қишлоқ ҳўжалик, тиббиёт, тўқимачилик, лак, бўёқ, резина, шиша, керамика ва фото-кино соҳасида ҳам ишлатилади.

XII.3.2. Ниобий ва тантал

Ниобий, белгиси Nb , $Z = 41$. Нисбий атом массаси 92,906.

Ниобийнинг фақат битта табиий изотопи ^{93}Nb маълум. Ниобийнинг электрон конфигурацияси $\text{KLM}4s^24p^64d^55s^1$ Ниобий Ер қобиғининг $1 \cdot 10^{-3}\%$ ни ташкил қиласи.

Тантал, белгиси Ta , $Z = 73$. Нисбий атом массаси 108,948.

Тантал иккита табиий изотопга эга: ^{180}Ta (табиатдаги танталнинг 0,0123% ни ташкил қиласи) ва ^{181}Ta (табиий танталнинг 99,9877% ини ташкил этади). Танталнинг электрон конфигурацияси $\text{KLMN}5s^25p^65d^16s^2$

1802 йилда швед олим Экеберг Скандинавия ва Финляндияда учрайдиган минераллар таркибида янги бир элемент топиб, уни юони афсонасининг қаҳрамони Тантал номи билан атади, чунки бу элемент оксиди кислоталар таъсирига ниҳоятда чидамли эканлиги маълум бўлган эди.

Тантал ўз хоссалари билан 1801 йилда топилган колумбийга жуда ҳам ўхшаш бўлиб чиқди. Кўп олимлар (шулар жумласидан Берцелиус ҳам) тантал билан колумбийни бир элементнинг турли кўринишлари деб ўйладилар. Аслини олганда, 1801 йили топилган колумбий ва 1802 йили топилган, тантал, бу икки элементнинг аралашмалари эди.

1844 йилда Розе бир минералда ҳам тантал, ҳам колумбий элементларининг борлигини аниқлашга муваффақ бўлди. У колумбийни ниобий (бу ном Танталнинг қизи Ниобея номидан олинган) деб атади.

Тоза тантал 1903 йилда, тоза ниобий 1907 йилда олинди. Ниобий ва тантал табиатда **колумбит** (Fe, Mn) (NbO_3)₂ ва **танталит** (Fe, Mn) (TaO_3)₂ минераллари ҳолида учрайди.

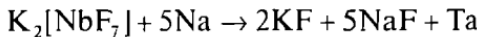
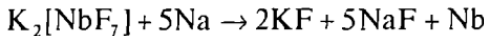
Олиниши. Тантал ва ниобий оксидларининг ҳосил бўлиш иссиқциклари ниҳоятда катта қийматга эга. Nb_2O_5 нинг ҳосил бўлиш иссиқлиги $\Delta H^\circ = -1776 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$, Ta_2O_5 ники эса $\Delta H^\circ = -1908 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$ Шу сабабли ниобий ва тантални уларнинг оксидларидан олиш анча қийин. Тантал ва ниобий оксидларини алюминий билан қайтарганда ҳосил бўлган тантал ёки ниобийнинг 50% миқдори чиқиндига ўтиб кетади.

XII.8-жадвал

Ванадий ва ниобийнинг оксигалогенидлари

VOF_3 сариқ рангли 300 °C да суюқланади 480 °C да қайнайди	VOCl_3 сариқ рангли суюқлик —77 °C да суюқланади 126,7 °C да қайнайди	VOBr_3 — қизил рангли суюқлик. 180 °C да парчаланади, 130 °C да қайнайди (13,33 кПа босимда)
	VOCl_3 яшил рангли модда	VOBr_3 жигар ранг тусли модда
	VOCl_3 сариқ жигар рангли модда	VOBr_3 бинафша рангли модда
	NbOCl_3 рангсиз қаттиқ жисм 400 °C да буғланади.	NbOB_{r}_3 сариқ рангли модда, осон буғланади.

Шунинг учун тантал ва ниобий металларининг комплекс фторидларини натрий метали билан қайтариб олинади:



Ундан ташқари, ниобий ва тантал суюқлантирилган $K_2[NbF_7] + Nb_2O_5$ ва $K_2[TaF_7] + Ta_2O_5$ аралашмаларни электролиз қилиш йўли билан ҳам олинади. $[TaF_7]^{2-}$ анионнинг тузилиши XII.1-расмда келтирилган.

Ниҳоятда тоза ниобий ва тантал олиш учун элементларнинг йодидлари термик парчаланади. Тозалаш учун вакуумда зоналар бўйлаб суюқлантириш усулидан ҳам фойдаланилади.

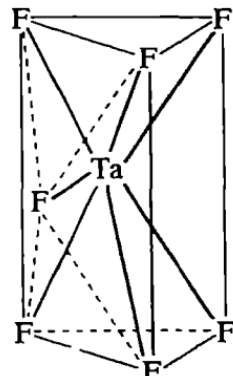
Пўлатлар таркибиغا қўшилган **феррониобий** ва **ферротантални** олиш учун ниобий ва тантал рудаларининг концентрати электр печда суюқлантирилиб алюмотермик усулда қайтарилади.

Ниобий ва танталнинг хоссалари. Ниобий ва тантал худди ванадий каби оқ металлардир.

Ниобий ва танталнинг физик хоссалари XII.6-жадвалда келтирилган. Бу жадвалдан кўриниб турибдики, ниобий ва танталнинг атом ва ион радиуслари бир-бiriничига tengdir.

Ниобий ва тантал ҳажмий марказлашган куб шаклида кристалланади. Бу металларнинг механик хоссалари уларнинг тозалик дарражасига боғлиқ. Уларнинг таркибида водород, углерод, азот ва кислород бўлса, металлнинг муртлиги ортиб кетади.

Ниобий ва тантал юқори температурада кислород, азот, углерод ва галогенлар билан реакцияга киришади. Одатдаги температурада бу металларнинг сирти пишиқ оксид парда билан қопланганлиги сабабли улар кимёвий моддалар таъсирига нисбатан чидамлидир. Улар совуқда фақат фтор билан реакцияга киришади. Бу икки



XII.1-расм. $[TaF_7]^{2-}$ -анионнинг тузилиши.

металлнинг энг муҳим хусусияти шундаки, бу металларга кислоталар (концентранган нитрат кислота, ҳатто зар суви) таъсир қилмайди. Айниқса, тантал кислоталар таъсирига чидамли. Тантал ўзининг кимёвий моддалар таъсирига чидамлилиги жиҳатидан платина билан бир ўринда туради.

Ниобий ва тантал нитрат кислота билан фторид кислота аралашмасидагина эрийди. Суюқлантирилган ишқорлар ниобийга, айниқса, танталга кам таъсир этади.

Ниобий ва тантал ўзларининг барқарор бирикмаларида 5 га тенг валентлик намоён қиласи. Уч ва тўрт валентли ниобий бирикмалари уч ва тўрт валентли ванадий бирикмаларига қараганда анча беқарор бўлади. Умуман, ниобий ва тантал 1, 2, 3, 4 ва 5 валентли бўлиши мумкин. Агар бирор бирикмада тантал валентлиги 5 дан паст бўлса, бу бирикма беқарор ҳисобланади.

Ниобий ва танталнинг юқори оксидлари Nb_2O_5 ва Ta_2O_5 кислота хусусиятига эга. Уларга ишқор қўшиб қиздирилса, **ниобат** ва **танталатлар** ҳосил бўлади. Бу икки оксид сувда эримайди ва юқори температурада суюқланади. Бу икки оксидга мувофиқ келадиган ниобат ва танталат кислоталарнинг таркиблари $\text{Nb}_2\text{O}_5 \cdot x\text{H}_2\text{O}$ ва $\text{Ta}_2\text{O}_5 \cdot x\text{H}_2\text{O}$ формулалари билан ифодаланади. Ниобий ва тантал водородни ютиш хоссасига эга. Водороднинг ниобий ва танталга ютилиши температура ортганда камаяди.

Ниобий ва тантал бир неча оксидлар ҳосил қиласи: NbO ниобий(II) оксид, NbO_2 ниобий(IV) оксид, Nb_2O_5 ниобий(V) оксид, Ta_2O_5 тантал(V) оксид. Энг барқарорлари Nb_2O_5 ва Ta_2O_5 лардир.

Ниобий ва тантал галогенлар билан **оддий** ва комплекс **галогенидлар** ҳосил қиласи. Бу элементларнинг хлоридларини ҳосил қилиш учун уларнинг оксидларига SOCl_2 , SCl_4 , S_2Cl_2 лар таъсир эттирилади.

Бу элементларнинг галогенидлари сувда гидролизланганда қисман учувчан оксигалогенидлар (масалан, NbOCl_3) ҳосил бўлади.

Ниобий(V) фторид ва тантал(V) фторид, комплекс фторид $\text{Na}[\text{NbF}_8]$, $\text{K}_2[\text{NbF}_7]$, $\text{K}_2[\text{NbOF}_5] \cdot \text{H}_2\text{O}$; $\text{Na}[\text{TaF}_8]$, $\text{K}_2[\text{TaF}_7]$, $\text{Na}[\text{TaF}_8]$, ларни ҳосил қилиши ҳақида юқорида айтиб ўтилди.

Гептафтор танталат $\text{K}_2[\text{TaF}_7]$ сувда кам эрувчан модда. Тантални ниобийдан ажратишда бу тузнинг ана шу хоссасидан фойдаланилади.

Ниобат танталатлар кучи кислоталар билан реакцияга киришганды $Nb_2O_5 \cdot xH_2O$ ва $Ta_2O_5 \cdot xH_2O$ таркибли моддалар ҳосил бўлади.

Сульфидлари. Ниобий ва тантал NbS_4 , TaS_2 , Nb_4S_3 таркибли сульфидлар ҳосил қиласди.

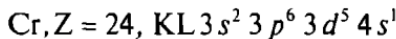
Ниобий ва танталнинг углерод ва азотли бирималари қаторига NbN (суюқланиш температураси $2050^{\circ}C$), NbC (суюқланиш температураси $3500^{\circ}C$) Ta_2N (суюқланиш температураси $3100^{\circ}C$), TaC (суюқланиш температураси $3875^{\circ}C$) ва бошқалар киради.

Булар жуда қаттиқ моддалар, улар юқори температура ларда суюқланади. Ниобий ва тантал қарбидлари амалий аҳамиятга эга бўлиб, улар вольфрам қарбид билан бир қаторда пўлатларга қўшилади.

XII.4. VI ГРУППАНИНГ ЁНАКИ (ХРОМ) ГРУППАЧАСИ

VI группанинг ёнаки группачасига хром, молибден, вольфрам киради. Бу элементлар номларининг келиб чиқиши шунга асосланганки, хромни дастлаб 1797 йилда Вокелен Уролда қазиб олинадиган бўёқ модда $PbCrO_4$ таркибидан топган. «Хром» сўзи «рангли» демакдир. Шееле 1778 йилда «молибден ялтироғи» номли минералга нитрат кислота таъсир эттириб MoO_3 ни ҳосил қилган, лекин уни молибдат кислота деб атаган. Гельман 1782 йилда MoO_3 ни кўмир билан қайтариб, молибден металини ажратиб олган. «Молибден» сўзи аслида «қўрошин» демакдир, чунки қадимги юон ва римликлар қўрошин ялтироғини «молибден» деб аташган. 1781 йилда Шееле тунгстен минералига ($CaWO_4$ га) кислота таъсир эттириб WO_3 ни ҳосил қилган. 1783 йилда италиялик aka-ука олимлар Элькулярлар WO_3 ни кўмир билан қайтариб вольфрам металини олишади; «вольфрам» сўзи «бўри-шлак» маъносига эга, чунки ўша замонда вольфрамни металл рудаларидағи зарарли қўшимча деб ўйлашган; у кашф этилгандан кейин 100 йил мобайнида ҳеч қаерда ишлатилмаган.

Хром, молибден ва вольфрам юқори температурада суюқланадиган оғир металлардир. Уларнинг электрон конфигурациялари қуйидагича:



Хром группаси элементларининг батзи хоссалари

Хоссалари	Cr	Mo	W
Электрон конфигурация	[Ar]3d ⁵ 4s ¹	[Kr]4d ⁵ 5s ¹	[Xe]4f ¹⁴ 5d ⁴ 6s ²
Бу металларнинг учталаси ҳам ҳажмий марказлашган панжарада кристалланади.			
Ер пўстлоғидаги миқдори, %	2·10 ⁻²	3·10 ⁻⁴	1·10 ⁻⁴
Атом радиуси, нм	0,127	0,139	0,140
Э ⁶⁺ иони радиуси, нм	0,035	0,065	0,069
Ионланиш потенциали, эВ			
I ₁	6,8	7,1	8,0
I ₂	16,5	16,1	14,1
I ₃	31,0	27,1	24,1
I ₄	49,6	46,4	35,5
I ₅	73,0	61,2	47,7
I ₆	90,6	68,0	61,0
ΣI _i	267,5	225,9	190,4
НЭМ	1,6	1,8	1,7
Суюқланиш температураси, °C	1875	2620	3395
Қайнаш температураси, °C	2680	4630	5680
Зичлиги, г·см ⁻³	7,19	10,22	19,35
E°(Э ³⁺ / Э), В	-0,744	-0,20	-0,15

Хром, молибден ва вольфрам жуфт рақамли тартиб рақамига эга бўлгани сабабли, бу элементларда барқарор изотоплар сони кўп бўлади. Хромнинг тўртта изотопи бор: ⁵⁰Cr (4,31%); ⁵²Cr (83,76%); ⁵³Cr (9,55%); ⁵⁴Cr (2,38%). Хромнинг радиоактив изотопларидан фақат ⁵¹Cr (ярим емирилиш даври 27,8 кун) амалий аҳамиятга эга.

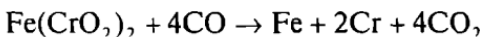
Молибденнинг олтита табиий изотопи маълум: ⁹²Mo (15,86%, ⁹⁴Mo (9,12%), ⁹⁵Mo (15,70%); ⁹⁶Mo (16,50%); ⁹⁷Mo (9,45%); ⁹⁸Mo (23,75%); ¹⁰⁰Mo (9,62%). Молибденнинг сунъий радиоактив изотопларидан ⁹³Mo ва ⁹⁹Mo қўлланилади.

Вольфрамда табиий изотопларнинг сони бешта: ^{180}W (0,160%); ^{182}W (26,35%); ^{183}W (14,32%); ^{184}W (30,68%); ^{186}W (28,49%). Унинг сунъий изотопларидан ^{181}W , ^{185}W ва ^{187}W радиоактив индикаторлар сифатида қўлланилади.

XII.4.1. Хром — Cr

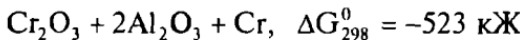
Хром рудаларидан энг муҳими **хромли темиртош** [хромит — $\text{Fe}(\text{CrO}_2)_2$] таркибида 15% дан 40% гача хром бўлади. Аҳамиятга молик минералларидан яна бири PbCrO_4 — **крокоитдир**.

Олининиши. Хромли темиртошни қайтариш йўли билан **феррохром** ҳосил қилинади:

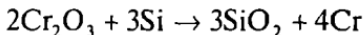


Феррохром хромнинг темирдаги қотишмаси бўлиб, унинг таркибида 30—65% хром ва 4—6% углерод бўлади.

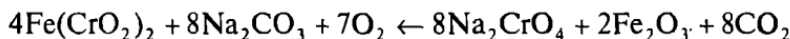
Нисбатан тоза хром ҳосил қилиш учун хром (III) оксид алюминий билан қайтарилади:



Бу усулда олинган хром тоза бўлмай, унга озроқ алюминий аралашиб қолади. Шу сабабли тоза хром олиш учун хром(III) оксидни кремний билан қайтарилади:

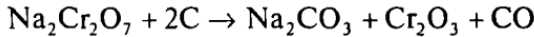


Лекин бу реакция қиздирилгандагина боради. Бу реакциялар учун керакли хром(III) оксид хромитдан олинади. Бунинг учун аввал хромит ва сода аралашмаси қиздирилади:



Ҳосил бўлган аралашмани сувда эритиб Na_2CrO_4 эритмага ўtkазилади. Сўнгра бу эритмага кислота қўшиб натрий дихромат $\text{Na}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ ҳосил қилинади.

Натрий дихроматдан техникада хром(III) оксид олинади:



Тоза хром олиш учун дихроматларнинг эритмалари электролиз қилинади. Электролиз натижасида ҳосил қилин-

ган хромни вакуумда қайта суюқлантириб тоза хром тайёрланади. Хром турли хил қотишмалар тайёрлаш учун ишлатилмоқда. Хром билан мис, ёки никель ёхуд титан қотиширилади. Бундай қотишмалар ҳосил қилиш учун феррохром ярамайди, чунки унинг таркибидаги темир қотишка сифатни пасайтиради.

Асбоблар ясаладиган пўлат таркибида анчагина хром бўлади. Масалан, штамплар учун ишлатиладиган пўлатда 12% хром бўлади.

Хромнинг хоссалари. Хром жуда қаттиқ металл, у марказлашган куб системада кристалланади. Кристалл панжарада хром атомининг координацион сони 8 га teng. Хром парамагнит моддалар қаторига киради.

Хром барча металлар орасида энг қаттиқ металл ҳисобланади, у билан ойна қирқиш мумкин. Хромнинг бу қадар қаттиқ эканлигининг сабабларидан бири — унинг кристалл панжарасида нисбатан кичик ҳажмли битта хром иони атрофида олтита нисбатан эркин электронлар жойлашганлигидир.

Хром кимёвий жиҳатдан пассив элемент. Хромга одатдаги температурада кислород ҳам, нам ҳам таъсири этмайди. Қиздирилганда эса унинг сирти оксидланади. Қиздирилганда кислород, олтингугурт, азот, углерод ва галогенлар билан бирика олади.

Кўп металлар (Al, Ta) да учрайдиган пассивланиш ҳодисаси хромда ҳам намоён бўлади. Металлнинг пассивланишига сабаб унинг сиртида жуда юпқа ва кўзга кўринмайдиган пишиқ оксид парданинг ҳосил бўлишидир. Баъзи металлар ҳаво кислороди таъсирида пассив ҳолатга ўтади. Кўпчилик ҳолларда металлни анодда оксидлаш йўли билан пассивлантирилади. Бунинг учун айни металл анод сифатида кўлланилиб, унга H_2SO_4 , $H_2Cr_2O_7$, ёки H_2CrO_4 эритмалари орқали доимий ёки ўзгарувчан ток юборилади. Анодда ажralиб чиқсан кислород металлни оксидлаб пассив ҳолатга ўtkазadi. Бундан ташқари, металлга оксидловчи хоссали кислоталар, масалан, кучли нитрат кислота таъсири эттириб ҳам пассивлашни амалга ошириш мумкин.

Концентранган нитрат кислота ва зар суви ($HNO_3 + 3HCl$) хромни пассивлайди. Пассив ҳолатдаги хром худди асл металлар каби кимёвий хоссалар намоён қиласи. Унинг стандарт электрод потенциали 1,25 вольтга teng,

пассивланмаган хромнинг стандарт электрод потенциали эса $E_{Cr/Cr^{2+}}^0 = -0,91$ В дир (XII.9-жадвал).

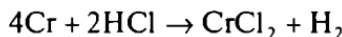
Хромнинг бирикмаларида оксидланиш даражаси +2, +3, +4 ва +6 га тенг.

XII.4.2. Хром бирикмалари

Икки валентли хром бирикмалари. Сувдаги эритмаларда Cr^{3+}/Cr^{2+} жуфтнинг электрод потенциали $E^0 = -0,4$ В бўлганлиги сабабли улар кучли қайтарувчилардир. Хромнинг икки валентли бирикмалари — CrO , $Cr(OH)_2$, CrS , $CrCl_2$, $CrSO_4$, $Cr(CH_3COO)_2$ ва ҳоказо унча кўп эмас. Икки валентли хромнинг характерли бирикмаси қора рангли CrO ва унга мувофиқ сариқ рангли $Cr(OH)_2$ дир. CrO қаттиқ қиздирилганида емирилади:



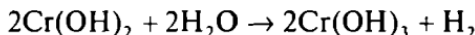
Хром совуқ хлорид кислотада эримайди. Қиздирилганда хром сиртидаги оксид парда HCl да эриб, хром(II) хлорид ҳосил қиласди:



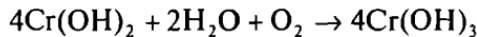
Очиқ идишда $CrCl_2$ оксидланади:



2 валентли хром гидроксида асос хоссаларини намоён қиласди. У ҳатто сувни қайтаради:



$Cr(OH)_2$ ҳаво кислороди билан ҳам оксидланади:



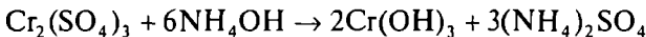
Икки валентли хромнинг энг барқарор бирикмаси унинг ацетатидир.

Уч валентли хром бирикмалари. Унинг бирикмалари орасида энг барқарор моддалардир.

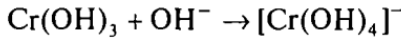
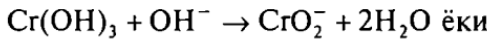
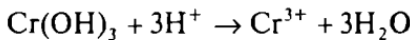
Хром(III) оксид Cr_2O_3 яшил рангли кукун. Кимёвий жиҳатдан пассив модда. Бўёқчилик ишида қўлланилади. У Al_2O_3 билан изоморфдир. Лабораторияда Cr_2O_3 олиш учун аммоний дихромат $(NH_4)_2Cr_2O_7$ қиздирилади:



Хром(III) тузлари эритмасидан $\text{Cr}(\text{OH})_3$ бавосита йўл билан чўктирилади:



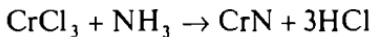
Янги чўктирилган $\text{Cr}(\text{OH})_3$ аморф хоссалар намоён қиласи:



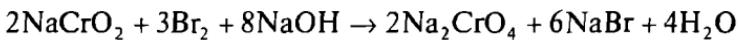
Хром(III) гидроксид хром тузлари эритмасига ишқор таъсири этишидан ҳосил бўлади. Хром(III) гидроксид хоссалари худди $\text{Al}(\text{OH})_3$ никига ўхшайди.

Хром(III) тузлари эритмалардан кристаллгидратлар ҳолида ажралиб чиқади: $\text{CrCl}_3 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$; $\text{K}_2\text{SO}_4 \cdot \text{Cr}_2(\text{SO}_4)_3 \cdot 24\text{H}_2\text{O}$; $\text{Cr}_2(\text{SO}_4)_3 \cdot 18\text{H}_2\text{O}$; $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4 \cdot \text{Cr}_2(\text{SO}_4)_3 \cdot 24\text{H}_2\text{O}$.

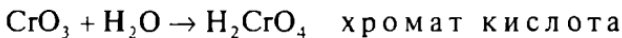
Бу тузлар кристалл ҳолатда ҳам, эритмаларда ҳам рангли моддалардир. Хром(III) тузлари орасида алмашиниш реакциялари ҳам мавжуд:



Олти валентли хром бирикмалари. Уч валентли хром бирикмалари кислотали муҳитда ва кучли қайтарувчи иштирокида оксидловчи хоссаларини намоён қиласи, бундай шароитда хром уч валентли ҳолатдан икки валентли ҳолатга ўтади. Лекин ишқорий муҳитда кучли оксидловчилар таъсирида уч валентли хром бирикмалари қайтарувчи хоссаларини намоён қилиб, Хром(VI) бирикмаларига айланади. Масалан:



Хром(VI) оксид CrO_3 тўқ-қизил рангли кристалл модда. Қаттиқ ҳолатда полимер тузилишга эга; сувда яхши эрийди. У сув билан реакцияга киришганда фақат эритмада мавжуд бўладиган кислоталар ҳосил бўлади:



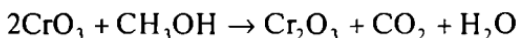
Шунинг учун CrO_3 ни хромат кислота ангиридириди деб аталади.

Хромат кислота ангиридириди ҳосил қилиш учун калий бихроматга концентранган сульфат кислота таъсир эттирилади:



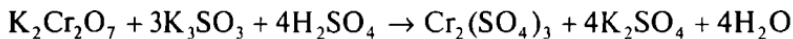
CrO_3 кучли оксидловчи бўлгани сабабли, $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ нинг одатдаги температурадаги тўйинган эритмаси (1 ҳажм) билан концентранган сульфат кислота эритмаси (1 ҳажм) аралашмаси лабораторияларда «хром аралашмаси» номи билан юритилади, бу суюқлик кимёвий идишларни ювишда ишлатилади.

CrO_3 таъсиридан метил спирт ёниб кетади:



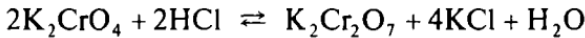
CrO_3 ни 420 °C гача (кислород босими 20—30 · 10³ кПа босим шароитида) қиздирилса, тўрут валентли хром бирикмаси Cr_2O_7 ҳосил бўлади. CrO_2 ферромагнит хоссага эга.

Хромат кислота ангиридириди турли органик синтезларда кучли оксидловчи сифатида ишлатилади. Умуман, олти валентли хром бирикмалари кучли оксидловчилар (айникса, кислотали муҳитда) бўлиб, улар қайтарилганда уч валентли хром бирикмалари ҳосил бўлади. Масалан:

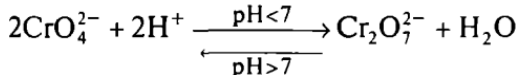


Хромат ва дихроматлар катта амалий аҳамиятга эга.

Хроматлар нейтрал ва ишқорий муҳитда ($\text{pH} \geq 7$) барқарор бўлиб, кислотали муҳитда ($\text{pH} < 7$ бўлганда) дихроматларга айланади:



ёки ионли кўринишида:



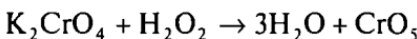
Натрий хромат Na_2CrO_4 кристаллари таркибида 4, 6 бальзан 10 молекула сув бўлади. У сувда яхши (25 °C да 100 г сувда 84,5 г Na_2CrO_4) эрийди.

Калий хромат K_2CrO_4 сувсиз ҳолатда кристалланади. Сувда яхши (20 °C да 100 г сувда 62,9 г K_2CrO_4) эрийди.

$K_2Cr_2O_7$, даги хром хлорид кислота (ва HBr) таъсирида ҳам қиздирилганда уч валентли ҳолатга ўтади:



Олти валентли хром бирикмалари ишқорий муҳитда водород пероксид билан реакцияга киришиб зангори тусли хром пероксид CrO_5 ни ҳосил қиласи:



Натижада **хромнинг пероксокислота** $H_2Cr_2O_12$ ва H_3CrO_8 лари келиб чиқади. Барча пероксохром бирикмалари бекапор моддалар бўлиб, ниҳоятда кучли оксидовчилар жумласига киради.

Натрий дихромат $Na_2Cr_2O_7 \cdot 2H_2O$ сувда яхши ($0^{\circ}C$ да 100 г сувда 180 г, $100^{\circ}C$ да 100 г сувда 418 г) эрийди. Натрий дихромат билан KCl орасидаги алмашиниш реакцияси туфайли калий дихромат олинади.

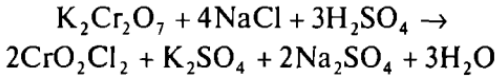
Калий дихромат $K_2Cr_2O_7$, ўзининг барқарорлиги ва сувсиз ҳолда кристалланиши туфайли йодометрияда қўлланиладиган эритмалар титрини аниқлаш учун ишлатилади.

Аммоний хромат $(NH_4)_2CrO_4$ ва дихроматлари $(NH_4)_2Cr_2O_7$, $200^{\circ}C$ да сув, азот ва хром(III) оксидга парчаланади.

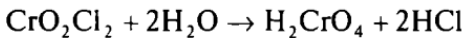
Сувда ёмон эрийдиган хроматлар қаторига қўрғошин хромат $PbCrO_4$ ва барий хромат $BaCrO_4$ лар киради; бу икки сариқ минерал бўёқ сифатида ишлатилади.

Ниҳоят, олти валентли хромнинг CrO_5 таркибли пероксида ва H_2CrO_6 таркибли пероксо-кислотаси борлигини айтиб ўтамиз. Бу кислота эфир билан яхши экстракция қилинади.

$Cr(VI)$ бирикмалари жумласига **хромил хлорид** CrO_2Cl_2 ва **хромил фторид** CrO_2F_2 ҳам киради. $K_2Cr_2O_7 + NaCl$ апарашмага H_2SO_4 тасиридан CrO_2Cl_2 ҳосил бўлади:



CrO_2Cl_2 қора тусли суюқлик ($d=1,91\text{г см}^{-3}$), у $-96,5^{\circ}C$ да қотади ва $+117^{\circ}C$ да қайнайди. CrO_2Cl_2 сув билан худди SO_2Cl_2 каби реакцияга киришади:



Олти валентли хром бирикмалари жуда заҳарли, шу сабабдан хромлаш цехларида CrO_3 , хроматлар ва уларнинг

хосилалари билан иш олиб бориладиган хоналари тез-тез шамоллатиб турлади.

XII.4.3. Молибден — Mo

Молибден минералларидан энг муҳими **молибден ялтироғи** ёки **молибденит** MoS_2 дир; вульфенит PbMoO_4 камроқ учрайди. Молибден минераллари АҚШ нинг Колорадо штатида кўп учрайди; оз миқдорда Арманистонда, Норвегия, Япония ва Австралияда қазиб олинади.

1778 йилда Шееле молибденитга нитрат кислота таъсир эттириб молибдат кислота ҳосил қилди. Молибден элемент ҳолида фақат 1782 йилда Хельм (Гельм) томонидан ҳосил қилинди.

Молибденнинг олтита изотопи бор: ^{98}Mo (23,75%), ^{96}Mo (16,5%), ^{95}Mo (15,70%), ^{100}Mo (9,62%), ^{97}Mo (9,45%) ва ^{94}Mo (9,12%).

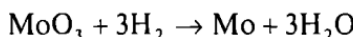
Тоза молибден яхлит ҳолатда кумуш каби оқ металл (лекин куқун ҳолида кул ранг тусли) яхши болғаланади, механик жиҳатдан молибден яхши ишлана оладиган металл; унинг Моос шкаласидаги қаттиқлиги 5,5 га тенг.

XII.10-жадвал

Хром, молибден ҳамда вольфрамнинг кислородли бирикмалари

Cr	Mo	W
CrO_3 қизил тусли, $d = 2,70 \text{ г} \cdot \text{см}^{-3}$ $t_{\text{суюкл}}^0 = 196 \text{ }^{\circ}\text{C}$ $\Delta H_f^0 = -526,8 \text{ кЖ} \cdot \text{моль}^{-1}$	MoO_3 , оч-сариқ рангли, $d = 4,50 \text{ г} \cdot \text{см}^{-3}$ $t_{\text{суюкл}}^0 = 705 \text{ }^{\circ}\text{C}$ $\Delta H_f^0 = -745,2 \text{ кЖ} \cdot \text{моль}^{-1}$ $\text{Mo}_{\frac{8}{23}}\text{O}_{\frac{23}{23}}$ (β) $d = 4,32 \text{ г} \cdot \text{см}^{-3}$ $\text{Mo}_{\frac{9}{28}}\text{O}_{\frac{28}{28}}$ (β) $d = 4,26 \text{ г} \cdot \text{см}^{-3}$ $\text{Mo}_{\frac{4}{11}}\text{O}_{\frac{11}{11}}$ (γ) бинафша тусли, $d = 4,18 \text{ г} \cdot \text{см}^{-3}$ MoO_2 жигар рангли, $d = 4,58 \text{ г} \cdot \text{см}^{-3}$ $\Delta H_f^0 = -589,1 \text{ кЖ} \cdot \text{моль}^{-1}$	WO_3 сариқ тусли. $d = 7,16 \text{ г} \cdot \text{см}^{-3}$ $t_{\text{суюкл}}^0 = 1473 \text{ }^{\circ}\text{C}$ $\Delta H_f^0 = -842,7 \text{ кЖ} \cdot \text{моль}^{-1}$ $\text{W}_{\frac{18}{58}}\text{O}_{\frac{58}{58}}$ (β) $\text{W}_{\frac{18}{49}}\text{O}_{\frac{49}{49}}$ (γ)
CrO_2 қора тусли, $d = 4,89 \text{ г} \cdot \text{см}^{-3}$		WO_2 жигар рангли. $d = 12,11 \text{ г} \cdot \text{см}^{-3}$ $\Delta H_f^0 = -589,63 \text{ кЖ} \cdot \text{моль}^{-1}$
Cr_2O_3 яшил тусли, $d = 5,21 \text{ г} \cdot \text{см}^{-3}$ $t_{\text{суюкл}}^0 = 1990 \text{ }^{\circ}\text{C}$ $\Delta H_f^0 = -1140,6 \text{ кЖ} \cdot \text{моль}^{-1}$ CrO кора тусли		

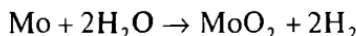
Олинниши. Унинг оксиди MoO_3 800—1000 °C да водород билан қайтарилади. Бу реакцияда молибден кукун ҳолида ажралиб чиқади. Кукун ҳолатидаги молибденни водород атмосферасида қиздириб яхлит молибден метали олинади:



Хоссалари. Молибденнинг оксидланиш даражалари унинг бирикмларида +2, +3, +4, +5 ва +6 га тенг. Булар орасида барқарори +4 ва +6 дир.

Молибден кўпчилик бирикмалар таркибида кислородли анион MoO_4^{2-} ҳолида бўлади. Mo^{6+} ионининг радиуси 0,065 нм бўлиб, у W^{6+} иони радиусига жуда яқин. Молибден билан вольфрамнинг бир-бирига жуда ўхшали ва табиатда биргаликда учрашига сабаб уларнинг ион радиусларининг деярлик тенглигидир.

Яхлит ҳолатдаги молибден одатдаги шароитда ҳавода оксидланмайди. Фақат 600 °C да оксидланиб MoO_3 га айланади. Молибден тоза кислородда 500—600 °C да ёниб кетади. 700 °C да сув буғи билан реакцияга киришиб, водород ажратиб чиқаради:



Молибден кислоталар таъсирига у қадар чидамли эмас: хлорид кислота 110 °C да молибденни аста-секин эритади; суюлтирилган нитрат кислотада молибден коррозияга учрайди. Молибден зар сувида яхши эрийди, у одатдаги температурада ишқорларда эримайди. Лекин юқори температурада суюлтирилган ишқорлар молибденни эритади (оксидловчилар иштирокида бу жараён янада тезлашади). Водород билан молибден реакцияга киришмайди.

Молибден(VI) оксид MoO_3 оқ-сарғиши модда бўлиб, ўзининг хоссалари жиҳатидан хром(VI) оксид CrO_3 дан анча фарқ қиласи: MoO_3 сувда ёмон (20 °C да 1 л сувда 1,07 г) эрийди; қийин суюқланувчан модда; у 795 °C да суюқланади, лекин суюқланиш температурасига етмасданоқ буғла на бошлади.

Молибден(VI) оксид ишқорларда яхши эрийди ва молибдатлар ҳосил қиласи. Молибтадларнинг нитрат кислотали эритмасидан сариқ тусли молибдат кислота $\text{H}_2\text{MoO}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$ чўқади. Сувсиз H_2MoO_4 эса игнасимон кристалл моддадир. $\text{H}_2\text{MoO}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$ ни 60 °C гача қиздирилса, H_2MoO_4 га айланади.

MoO_3 ва H_2MoO_4 бирмунча амотер хоссалар ҳам намоён қиласи; чунончи MoO_3 ва H_2MoO_4 аммиакда, ишқорларда, хлорид, сульфат ва нитрат кислоталарда эрийди. MoO_4^{2-} иони хромат иони CrO_4^{2-} каби нейтрал ва ишқорий мұхитда барқарордир, күчсиз кислотали мұхитда эса $\text{Mo}_2\text{O}_7^{2-}$ иони барқарор; күчли кислотали мұхитда MoO_2^{2-} иони (**молибденил-ион**) мавжуд. Бу ион MoOS_2O_4 туридаги тузларни ҳосил қиласи.

Техникада MoO_3 ни олиш учун молибденнинг минерали күйдирилади.

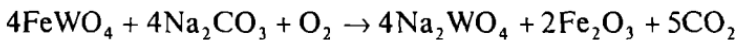
Лабораторияда аммоний молибдатни қиздириш йўли билан MoO_3 олинади.

Молибден(IV) оксид MoO_2 , молибден(VI) оксидни водород таъсирида оқиста қайтариш йўли билан олинади.

XII.4.4. ВОЛЬФРАМ — W

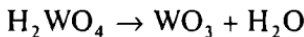
Вольфрам табиатда асосан **вольфрамат кислота** тузлари FeWO_4 ва MnWO_4 , яъни **вольфраматлар** таркибида учрайди. Кальций вольфрамат CaWO_4 (шеелт) ҳолида камроқ учрайди. Вольфрам минераллари Хитойда, АҚШ да, Россияда, Грузия, Марказий Осиё ҳудудларида қазиб олинади.

Олиниши. Вольфрам олиш учун майдаланган ва бойитилган вольфрам рудаси сода билан аралаштирилиб күчли аланга берадиган печда суюқлантирилади:



Реакция натижасида ҳосил бўлган натрий вольфрамат сувда эритилади ва унга қайноқ хлорид кислота таъсир эттирилади.

Бу реакцияда ҳосил бўлган вольфрамат кислота қиздирилганда парчаланиб WO_3 га айланади:



Сўнгра WO_3 кўмир билан ёки водород оқимида қайтарилиб металл ҳолида вольфрам олинади. Бу жараёнда кукун ҳолидаги вольфрам ҳосил бўлади. Уни яхлит металл ҳолатига ўтказиш учун «кукун металлургия» усулларидан фойдаланилади: бунинг учун вольфрам кукунлари маҳсус металл трубаларга жойланади; труба раҳларидан электрод сифатида фойдаланиб, кукун орқали паст кучланишга эга

бўлган ўзгарувчан ток ўтказилади. Кукунларнинг электрга қаршилиги (контакт қаршилик) ниҳоятда катта бўлгани сабабли, вольфрам кукунлари қизийди ва пластик ҳолатта ўтади. Шу вақтда труба рахларини катта босим остида сиқиб, металлни фўла шаклидаги брикетларга айлантирилади. Шундай қилиб олинган металл ҳануз мўрт хусусиятга эга бўлади; яъна бир неча марта қиздириш ва унга босим бериш натижасида яхши яссиланадиган юқори сифатли вольфрамга айлантирилади. Бу усул молибден олишда ҳам қўлланилади.

Хоссалари. Яхлит вольфрам оқ-кумуш рангли модда. Вольфрамнинг электр ўтказувчанилиги кумуш электр ўтказувчанилигининг 28,3% ига teng. Вольфрам 2000 °C қиздирилганда унинг қаршилиги 14 марта ортиб кетади.

Вольфрам одатдаги температурада барқарор. Юқори температурада ҳавода оксидланиб WO_3 , га ўтади. Сув буғи чўғ ҳолатдаги вольфрамга таъсир этганда водород билан вольфрам(IV) оксид WO_2 ҳосил бўлади.

Кукун ҳолатдаги вольфрам одатдаги ҳароратда фтор билан реакцияга киришади. Азот ҳатто 1500 °C да ҳам, вольфрам билан реакцияга киришмайди; вольфрам водо-родни кам ютади.

Нитрат кислота (ҳатто зар суви ҳам) вольфрамнинг фақат сирт қисминигина емиради. Вольфрам нитрат кислота билан фторид кислота эритмасида аста-секин эрийди. Лекин вольфрам сода билан селитра аралашмасида қиздирилса, осон емирилади.

Вольфрам ўз бирикмаларида 2, 3, 4, 5 ва 6 валентли бўлади. 6 валентли ҳолатдаги вольфрам ниҳоятда барқарор. У WF_6 ва WCl_6 бирикмалар ҳосил қиласи. $\text{Cr}-\text{Mo}-\text{W}$ қаторида чапдан ўнгга томон оддий моддаларнинг кимёвий активлиги камаяди.

Икки валентли вольфрам бирикмалари, масалан, WCl_2 ниҳоятда беқарор, улар кучли қайтарувчилар қаторига киради.

Вольфрамнинг уч валентли ҳолати фақат комплекс бирикмаларда намоён бўлади, масалан, WCl_3 фақат қўш хлоридлар ҳолида мавжуд.

Тўрт валентли вольфрам бирикмалари WCl_4 , WI_4 кам учувчан, фовак гигроскопик қаттиқ моддалар бўлиб, сувда гидролизланади. WO_2 зичлиги $12,11 \text{ g} \cdot \text{cm}^{-3}$ бўлган кўнғир рангли кукун. У осонгина оксидланиб WO_3 га айланади.

Беш валентли вольфрам бирикмаси WCl_5 қорамтирияшил рангли кристаллар ҳосил қиласи, унинг суюқланиш температураси 248°C , қайнаш температураси 276°C . Кислород таъсирида WOCl_4 га айланади. Сувда қисман гидролизланади.

Олти валентли вольфрам бирикмалари WF_6 , WCl_6 , WO_3 , WO_2Cl_2 лар соғ ҳолатда барқарор моддалардир.

XII.5. VII Б ГРУППАЧА ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

Бу группачани марганец Mn , технеций Tc ва рений Re ташкил қиласи. Марганец ва рений бирикмалари табиатда

XII.11-жадвал

Марганец группачаси элементларининг асосий хоссалари

Хоссалар	Mn	Tc	Re
Ер қобигида тарқалиши, масса %	$9 \cdot 10^{-2}$	—	$1 \cdot 10^{-7}$
Валент электрон конфигурацияси	$[\text{Ar}]3d^34s^2$	$[\text{Kr}]4d^35s^2$	$[\text{Xe}]4f^{14}5d^36s^2$
Атом радиуси, нм	0,130	0,136	0,137
Ионланиш потенциаллари, эВ			
$I_1(\Theta \rightarrow \Theta^+ + \bar{e})$	7,4	7,28	7,87
$I_2(\Theta^+ \rightarrow \Theta^{2+} + \bar{e})$	15,64	15,26	13,2
$I_3(\Theta^{2+} \rightarrow \Theta^{3+} + \bar{e})$	39,7	29,3	26,0
$I_4(\Theta^{3+} \rightarrow \Theta^{4+} + \bar{e})$	53,4	43,5	37,7
$I_5(\Theta^{4+} \rightarrow \Theta^{5+} + \bar{e})$	76,0	59,2	50,6
$I_6(\Theta^{5+} \rightarrow \Theta^{6+} + \bar{e})$	100,7	76,2	64,5
$I_7(\Theta^{6+} \rightarrow \Theta^{7+} + \bar{e})$	119,27	94,1	79,0
$\sum_{i=1}^7 I_i, \text{эВ}$	406	325	276
Суюқланиш температураси, $^\circ\text{C}$	1244	2200	3180
Қайнаш температураси, $^\circ\text{C}$	2080	4600	5600
Зичлиги, $\text{г}\cdot\text{см}^{-3}$	7,44	11,49	21,04
НЭМ	1,5	1,9	1,9
$E^\circ(\Theta^{2+}/\Theta)$, В	-1,18	0,4	—
$E^\circ(\Theta^{4+}/\Theta)$, В	—	—	0,3

учрайди. Техненций эса сунъий радиоактив изотоплар ҳолида олинади, у ураннинг емирилиш маҳсулотлари таркибида ҳам учрайди. XII.11-жадвалда марганец групачаси элемент-ларининг асосий хоссалари келтирилган.

Mn Z=25, нисбий атом массаси 54,9380; KL $3s^2 3p^6 3d^5 4s^2$

Tc Z=43, нисбий атом массаси [99], KLM $4s^2 4p^6 4d^5 5s^2$

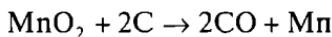
Re Z=75, нисбий атом массаси 186,2, KLMN $5s^2 5p^6 5d^5 6s^2$

Марганецнинг барқарор изотопи ^{55}Mn табиий марганецнинг 100% ини, рейнийнинг барқарор изотопи ^{185}Re табиатдаги ренийнинг 36,07% ини ташкил қилади. Ренийнинг иккинчи изотопи ^{187}Re гарчи оз даражада радиоактив бўлса-да, табиатдаги ренийнинг 62,93% ини ташкил этауди (бу изотопнинг ярим емирилиш даври $4 \cdot 10^{12}$ йилга тенг). Техненцийнинг 15 та изотопи маълум, уларнинг ҳаммаси ҳам радиоактив изотоплар бўлиб, фақат ^{99}Tc энг барқарордир (унинг ярим емирилиш даври $2 \cdot 10^5$ йил).

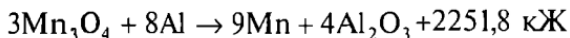
XII.5.1. Марганец — Mn

Марганецнинг бир неча хил бирикмалари учрайди. Улар ичида энг муҳими **пиролюзит** MnO_2 дир. MnO_2 қадим замонлардан бери маълум. Унинг бошқа минералларидан **браунит** $3\text{Mn}_2\text{O}_3 \cdot \text{MnSiO}_3$, **манганит** $\text{Mn}_2\text{O}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$, **гаусманит** Mn_3O_4 , **марганецли шпат** MnCO_3 , ва ҳоказолар маълум. Марганец рудалари МДҲ да (асосан, Кавказда), Ҳиндистонда, Канада, Жанубий Африкада учрайди. Марганецни 1774 йилда Шееле ва Ган олганлар.

Олиниши. Металлургияда қора металларга қўшиш учун электр печда ферромарганец олинади; ферромарганец марганецнинг темир билан ҳосил қилган қотишмаси бўлиб, унинг таркибида озгина углерод ва 60—90% Mn бўлади. Ферромарганецни марганецнинг табиий оксидларини углерод билан пиromеталлургик усулда қайтариш орқали олинади, масалан:



Марганец оксидларини алюмотермия йўли билан қайтариш орқали олинадиган марганец у қадар тоза бўлмайди, лекин углеродсиз бўлади:

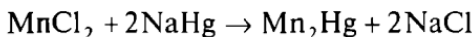


пиролюзитдан Mn_3O_4 , ҳосил қилиш учун аввал чүглантириб парчаланади:



Энг тоза марганец олиш учун, марганец (II) тузларининг сувдаги эритмаси электролиз қилинади.

Лабораторияда марганец олиш учун MnCl_2 нинг концентранган эритмасига натрий амальгамаси таъсир эттирилади:

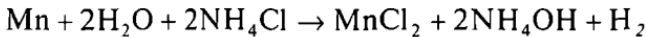


Ҳосил бўлган чўкмани маҳсус идишда 400°C гача қиздириб марганецни симобдан тозаланади: $\text{Mn}_2\text{Hg} \rightarrow 2\text{Mn} + \text{Hg} \uparrow$

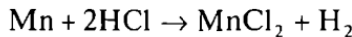
Физик хоссалари. Марганец қумуш каби оқ тусли оғир металл. У тўртта кристалл модификацияга эга. 727°C дан қуий температурада α = марганец, 727°C дан то 1079°C гача β = марганец, 1079°C дан 1143°C гача γ = марганец, 1143°C дан юқорида 1244°C гача δ = марганец барқарордир. Улар бир-биридан ўзларининг кристалл тузилиши ва физик констаталари билан фарқ қиласди.

Кимёвий хоссалари. Марганецнинг сирти оксид парда билан қопланганлиги сабабли яхлит ҳолда марганец ҳавода оксидланмайди. Лекин куқун ҳолидаги марганец ҳавода оксидланади. Алюминий, суръма, мис ва бошқа металлар марганец билан ферромагнит қотишмалар ҳосил қиласди.

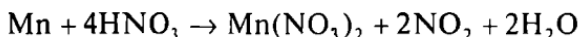
Марганец аммоний хлорид қўшилган сувда эрийди:



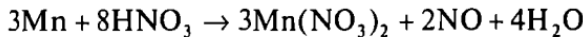
Марганец оксидловчи хоссаларни намоён қилмайдиган кислоталарда эриса, водород ажралиб чиқади:



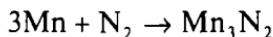
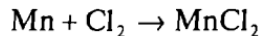
Концентранган сульфат ва нитрат кислоталар совуқ ҳолатларда марганецни пассив ҳолатга ўтказади, лекин қиздирилган мраганец билан концентранган нитрат ва сульфат кислота орасида қуйидаги реакциялар боради:



Суюлтирилган нитрат кислота Mn га таъсир этганида NO ҳосил бўлади:



Марганец юқори температурада олтингугурт, фосфор, углерод, азот, кремний ва галогенлар билан бевосита бирикади, масалан:

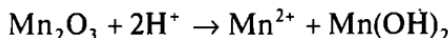


Марганец ўз бирикмаларида +2, +3, +4, +5, +6 ва +7 га тенг оксидланиш даражалар намоён қиласди.

XII.5.2. Марганец бирикмалари

Марганец ўз бирикмаларининг хоссалари билан хром ва темирга ўхшаб кетади. Марганец паст валентлик намоён қиласдиган бирикмалари ичидаги икки валентли марганец бирикмалари кўпроқ учрайди. Улар деярли барқарор бўлади ва кислотали муҳитда қийинлик билан оксидланади.

Марганец уч валентли ҳам бўлади. Лекин таркибида Mn^{3+} катиони бўлган тузлар осонлик билан диспропорцияга учраб, Mn^{2+} ва Mn^{4+} бирикмаларига айланади:

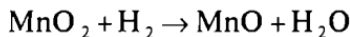


Бир валентли марганец фақат комплаекс бирикмалардагина маълум.

Марганецнинг водородли бирикмаси олинган эмас; у фақат водородни ютиш қобилиятига эга, холос.

Марганецнинг 5 та оксида бор, улар экзотермик бирикмалар ҳисобланади.

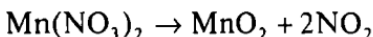
1. MnO — сувда эримайдиган яшил тусли қуқун; $d=5,43$ $\text{г} \cdot \text{см}^{-3}$; $\Delta H_f^0 = -385 \text{ кДж} \cdot \text{моль}^{-1}$; У қуйидаги реакция бўйича олинади:



2. Mn_2O_3 қўнғир тусли қаттиқ модда; $d=4,50$ $\text{г} \cdot \text{см}^{-3}$; $\Delta H_f^0 = -958 \text{ кДж} \cdot \text{моль}^{-1}$; $t_{\text{суюк.}}^\circ = 1650 \text{ }^\circ\text{C}$; асосли оксид бўлиб, қуйидаги тенглама асосида олинади:



3. MnO_2 — кул ранг-қорамтири тусли қаттиқ модда; $\Delta H_f^0 = -521,5 \text{ кДж} \cdot \text{моль}^{-1}$ Ҳавода 530°C гача қиздирилганда ўзидан кислород чиқара бошлайды. Бу амфотер оксид бўлиб, қуйидагича олинади:



Унинг бир неча полиморф кўринишлари бор. Табиатда учрайдиган пиролюзит $\beta = \text{MnO}_2$ дир.

4. Mn_3O_4 — қора тусли қаттиқ модда; $d = 4,85 \text{ г} \cdot \text{см}^{-3}$; $\Delta H_f^0 = -1387,5 \text{ кДж} \cdot \text{моль}^{-1}$ Бу моддада Mn икки ва уч валентлидир: $\text{Mn}(\text{Mn}_2\text{O}_4)$.

5. Mn_2O_4 — яшил қўнғир тусли мойсимон суюқлик; $d = 2,4 \text{ г} \cdot \text{см}^{-3}$; $\Delta H_f^0 = -739,9 \text{ кДж} \cdot \text{моль}^{-1}$, кислотали оксид. Mn_2O_4 кучли оксидловчи. Қиздирилганда портлаш билан парчаланади. Бу модда — Mn етти валентлидир.

Марганец оксидлари фақат юқори температуралардагина водород таъсирида марганецга қадар қайтарилади.

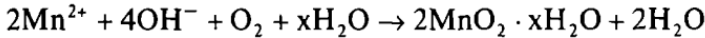
Марганец оксидлари гидратларининг кислотали хоссалари $\text{Mn}(\text{OH})_2$ — $\text{MnO}(\text{OH})$ — MnO_2 — $2\text{H}_2\text{O} \rightarrow \text{H}_2\text{MnO}_4 \rightarrow \text{HMnO}_4$ қаторида чапдан ўнгга томон кучайиб боради.

Марганец(III) оксид Mn_2O_3 табиатда браунит минерали ва манганит $\text{Mn}_2\text{O}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$ ҳолида учрайди. MnO_2 $500—900^\circ\text{C}$ да Mn_2O_3 га айланади.

Марганец(III) оксид $\text{MnO}(\text{OH})$ таркибида эга. Mn_3O_4 ҳам 1000°C га яқин температурада MnO_2 дан ҳосил бўлади.

Марганец оксидлари орасида Mn_3O_4 жуда барқарор модда, уни манганит кислота H_4MnO_4 нинг марганешли тузи $\text{Mn}_2(\text{MnO})_4$ деб қараш керак. Марганецнинг бошқа оксидлари қиздирилганда, улар ўзига кислород қўшиб олиб ёки ўзидан кислород йўқотиб Mn_3O_4 га айланади.

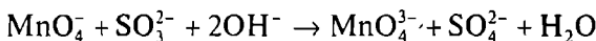
Марганец(II) тузларининг ишқорли эритмаларига ҳатто ҳаво таъсир этганида марганец(IV) оксид гидрати чўқади:



Марганец(IV) оксид ўзидан осонлик билан кислород бериб, Mn_3O_4 га ёки Mn_2O_3 га ўтиши сабабли қўпинча оксидловчи сифатида ишлатилади. Гальваник элементларда марганец(IV) оксид деполяризатор сифатида ишлатилади.

Беш валентли марганец бирикмалари. Манганатлар V. Концентранган ишқорий муҳитда натрий перманганат-

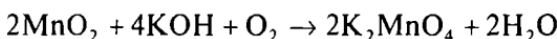
ни сульфитлар ёки йодидлар билан қайтариш орқали кўк тусли $\text{Na}_3\text{MnO}_4 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$ олиш мумкин:



МпО₂ ни Na₂O ва нитритлар билан кўшиб қиздирилганда ҳам беш валентли марганец бирикмаларининг ҳосил бўлиши кузатилган.

Олти валентли марганец бирикмалари. Манганатлар(VI). Олти валентли марганец, манганат кислота тузлари Me₂-МпО₄ ҳолида мавжуд. Манганат кислотанинг ўзи ҳам, унинг ангидриди ҳам эркин ҳолатда олинган эмас.

Манганатлар марганец оксидларини ишқор билан кислород ёки бошқа оксидловчи иштирокида қиздириш на-тижасида ҳосил бўлади:

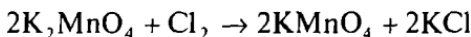


K₂MpO₄ ишқорий муҳитда ёки сувда эритилганда яшил тусли эритма ҳосил қиласи. Лекин нейтрал ва кислотали муҳитда диспропорцияга учрайди:



Калий манганат 500 °C гача қиздирилганда парчаланади.

Металл манганатлардан BaMnO₄ сувда эримайдиган яшил бўёқ сифатида ишлатилади. Na₂MnO₄ рудадан олтинни ажратиб олишда, турли оксидлаш жараёнларида қўлланилади. K₂MnO₄ дан техникада KMnO₄ олинади. Манганатлар оксидловчилар таъсирида перманганатларга ўтади:

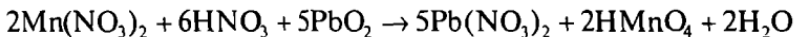


Перманганат кислота HMnO₄, ангидриди Mn₂O₇, калий перманганат кукунига концентранган сульфат кислота таъсири эттириш йўли билан ҳосил қилинади:



Перманганат кислота ва унинг тузлари. Mn₂O₇ сувда эритандага перманганат кислота HMnO₄ ҳосил бўлади. Перманганат кислота жуда кучли кислота бўлиб, фақат суюлтирилган (20% гача) эритмаларда мавжуд (0,1 н эритмада $\alpha = 93\%$). Унинг ўзи ҳам, тузлари ҳам бинафша тусли бўлади.

Перманганат кислота икки валентли марганец тузларига кислотали муҳитда PbO₂ таъсири эттирилганда ҳам ҳосил бўлади:



Техникада манганат эритмаларини электролиз қилиб перманганатлар олинади.

Калий перманганат сувсиз ҳолатда ромбик системада кристалланади. Унинг зичлиги $d=2,7 \text{ г} \cdot \text{см}^3$; 20°C да 100 г сувда $6,3 \text{ г}$ KMnO_4 эрийди; калий перманганатни қиздира борилса, у 200°C га яқын ҳароратда парчаланади:



KMnO_4 билан BaSO_4 ва KClO_4 изоморфдир.

Натрий перманганат $\text{NaMnO}_4 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$ таркибли гидрат ҳосил қиласи. У сувда яхши эрийди ва ҳавода нам тортиб ёйилиб кетади.

Перманганатлар, айниқса KMnO_4 оксидловчи ва де-зинфекцияловчи воситалар сифатида ишлатилади. Калий перманганат эритмаси аналитик кимёда темир(II) тузларини, йодид, нитрит ва ҳоказоларни аниқлаш учун қўлланилади. KMnO_4 эритмаси кумуш катализатори иштирокидагина газсимон водородни оксидлайди.

Марганецнинг икки хил сульфиidi бор;

1. Марганец дисульфид MnS_2 — жигар рангли қаттиқ модда бўлиб, унинг зичлиги $d=3,46 \text{ г} \cdot \text{см}^3$. У одатдаги шароитда барқарор, лекин қиздирилганда MnS билан олтин-гурутрга ажралади.

2. Марганец сульфид MnS — қовоқ рангли қаттиқ жисм бўлиб, унинг зичлиги $d=3,99 \text{ г} \cdot \text{см}^3$. У ош тузи шаклида кристалланади. У икки валентли марганец тузларига NH_4OH иштирокида H_2S юбориш йўли билан олинади.

Марганецнинг 6 та барқарор ва 2 та бекарор галогенидлари маълум; барқарорлари: MnCl_2 , MnBr_2 , MnI_2 , MnF_2 , MnF_3 , MnF_4 лар ва бекарорлари: MnCl_4 ва MnCl_5 , лардир. Марганецнинг $\text{MnCl}_2 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$, $\text{MnBr}_2 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$, $\text{MnI}_2 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$ таркибли кристаллгидратлари олинган.

Икки валентли марганец галогенидлари сувда яхши эрийди, фақат MnF_2 сувда оз эрийди. MnCl_3 ва MnCl_4 бирикмаларининг мавжудлиги шу вақтга қадар аниқ эмас. Лекин уларнинг комплекс бирикмалари, масалан, K_2MnCl_5 ва K_2MnCl_6 олинган.

Икки валентли марганецнинг сувда яхши эрийдиган тузлари қаторига $\text{MnSO}_4 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$, $\text{Mn}(\text{NO}_3)_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ ва шу кабилар киради.

Марганец(II) карбонат $MnCO_3$ сувда эримайди. $MnCO_3$, кальций карбонат $CaCO_3$ билан изоморфдир. Худди кальций каби $MnCO_3$, ҳам CO_2 иштирокида сувда эриб $Mn(HCO_3)_2$ га айланади.

Марганец(II) сульфатнинг сульфат кислотали эритмасига перманганат таъсириб марганец(IV) сульфат $Mn(SO_4)_2$ олинган. Бир ва уч валентли марганец бирикмаларидан комплекслар ҳосил бўлганда бу валентлик ҳолатлар барқарорланади. Масалан, $K_4[Mn(CN)_6]$ ни электролитик қайтариш ёки алюминий ёрдамида қайтариш орқали бир валентли марганецнинг комплекс бирикмаси $K_3[Mn(CN)_6]$ ҳосил қилинган.

Сувда ёмон эрийдиган марганец(II) цианид $Mn(CN)_3$, га ортиқча миқдорда KCN қўшиш натижасида $K_4[Mn(CN)_6]$ олинган.

Бу модда барқарор эмас, тезда оксидланиб уч валентли марганецнинг гексацианиди $K_3[Mn(CN)_6]$ га айланади.

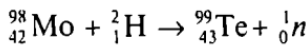
Ишлатилиши. Олинадиган марганецнинг 90% и юқори сифатли пўлатлар тайёрлаш учун сарфланади. Марганешли пўлат ниҳоятда қаттиқ ва чидамли бўлади. Бундай пўлатдан машиналар учун зирҳлар тайёрланади. Марганец жуда кўп электротехник қотишмалар таркибига ҳам киради. Масалан, манганин номли қотишма таркибида 13% Mn, 2% Ni ва 85% Cu бўлади. Бу қотишманинг электр ўтказувчанлиги температура ошганда жуда кам ўзгаради. Шунинг учун бу қотишма реостат ва ўлчов асбоблари тайёрлашда ишлатилади. Икки валентли марганец тузлари матоларни бўяшда, керамика бўёқ олишда ва бошқа соҳаларда қўлланилади. Марганец(II) бирикмалари қишлоқ хўжалигига микроўғит сифатида ишлатилади.

XII.5.3. Рений-Re ва технеций —Tc

43- ва 75- элементларнинг мавжудлигини 1871 йилда Д.И. Менделеев олдиндан башорат этган. Бирини «Эка-марганец», иккинчисини «Дви-марганец» деб атаган 75- элементни топиш мақсадида В. Ноддак ҳамда И. Ноддак 1925 йилда 1600 дан ортиқ минерал ва тоғ жинсларини текшириб платина гурӯҳаси металлари рудаларида ва колумбитда борлигини қашф этдилар. Унга рений номи берилди.

43-элементни 1937 йилда Сегре молибден ядроларини дейтронлар билан бомбардимон қилиш орқали сунъий

усулда олишга мұваффақ бўлди; унга «технеций» номи берилди. Содир бўлган ядро реакцияси:



Ҳозирги вақтда технеций олиш учун манба сифатида ядро реакторларида ураннинг емирилиш маҳсулотларидан фойдаланилади. Ҳозирги вақтда Ерда $^{99}_{49}\text{Tc}$ нинг миқдори Re миқдоридан кўп бўлса керак.

Технеций ўзининг кимёвий хоссалари жиҳатидан реннига кўпроқ ва марганецга камроқ ўхшайди. Технеций ўз бирикмаларида 2, 4, 6 ва 7 валентли бўлади. Айниқса, етти валентли технеций бирикмалари батафсил ўрганилган. Масалан, Tc_2O_7 , кучли кислота хоссаларини намоён қиласади. Пертехнат-ион TcO_4^- худди перренат-ион ReO_4^- ва перманганат-ион MnO_4^- лар каби **металл пертехнатлар** ҳосил қиласади. Масалан, калий пертехнат KTcO_4 кучли оксидловчи хоссаларга эга бўлган туз. Унинг сувдаги эритмаси пушти ранглидир.

Пертехнат эритмаларига қайтарувчилар (SnCl_2 , $\text{HCl}+\text{Zn}$ ва бошқалар) таъсир эттириб, технецийни пастроқ валентли ва хатто эркин ҳолатга ўтказиши мумкин.

Пертехнатларнинг ажойиб бир хусусияти маълум бўлди: агар металлни коррозияловчи бирор мухитга пертехнат киритилса, коррозия кескин секинлашар экан.

Технеций сульфид 1100°C да водород оқимида қайтарилса, технеций метали ҳосил бўлади. У худди ренийникига ўхшашиб тузилишга эга бўлган кристалл панжара ҳосил қилди, -262°C да унинг электр токини ўтказишга қаршилиги йўқолади.

Технеций зар сувида ва $\text{HNO}_3 + \text{H}_2\text{O}_2$ да эрийди; технецийга кислород оқими юборилса, у оксидланиб Tc_2O_7 га ўтади.

Технецийнинг учта оксиidi мавжуд:

1. TcO_2 қора рангли қаттиқ модда, унинг зичлиги $d=6,9$ $\text{г}\cdot\text{см}^{-3}$; $\Delta H_f^0 = -431 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$,

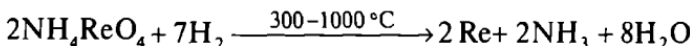
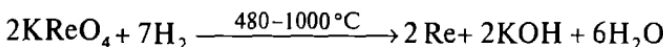
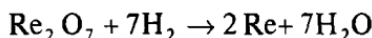
2. TcO_3 — унинг учун $\Delta H_f^0 = -597,7 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$,

3. Tc_2O_7 — яшил-жигар рангли, $t_{\text{суюк.}}^0 = 199^\circ\text{C}$, $\Delta H_f^0 = -1113 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$,

Олиниши ва хоссалари. Рений ниҳоятда тарқоқ элемент бўлиб, табиатда кўпинча молибден, вольфрам, ниобий,

тантал, платина рудаларыда, шунингдек, мис рудаларыда ҳам учрайди. Яқында унинг CuReS_4 таркибли жезказғанит номли минерали топилған.

Тоза рений олиш учун унинг оксидларини ёки калий ва аммоний перренатни 400—600 °C да водород билан қайтарылады:



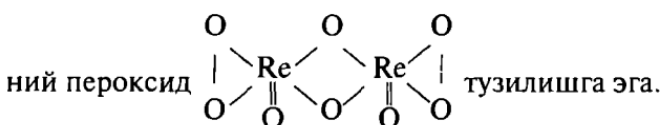
Иккінчи реакция билан олинған ренийда калий құшим-часи борлығы туфайли учинчі реакция билан рений олиш мақсадға мувофиқдір.

Калий перренатнинг сувдагы эритмасини электролиз қилиб ҳам рений олинади.

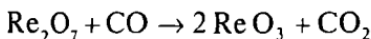
Тоза қолатдаги рений худди платина каби оқ тусли бўла-ди. Рений одатдаги шароитда ҳаво, сув ва суюлтирилган кислота таъсирида ўзгармайди; қиздирилганда эса кислород, олтингугурт ва галогенлар билан бирикади; рений водородни адсорблайди.

Рений концентрангандан хлорид, фторид ва сульфат кислоталарда аста-секин эрийди. Агар ренийни ҳаво кислороди ёки бошқа оксидловчи моддалар иштирокида ишқорлар билан қиздириб суюқлантирилса, перренат кислота тузлари ҳосил бўлади. Рений ўз бирикмаларida I, 2, 3, 4, 5, 6, 7 валентли бўлади.

Ренийнинг учта оксиди, битта сувли оксиди ва I та пероксиди бор: ReO_2 қора тусли қаттиқ модда бўлиб, $\Delta H_f^\circ = -432,6 \text{ кДж}\cdot\text{моль}^{-1}$; ReO_3 — қизил ва қўқ тусли қаттиқ модда бўлиб, икки хил шакл ўзгаришига эга; Re_2O_7 — сариқ тусли кристалл модда, 220 °C да суюқланади, $\text{Re}_2\text{O}_7 \cdot \text{H}_2\text{O}$ қора тусли қаттиқ модда. Re_2O_7 - перренат кислота HReO_4 нинг ангидриддир. Бу кислота эркин ҳолатда мавжуд эмас, у факат сувдаги эритмада маълум; Re_2O_8 - ре-



Технекий ва ренийни кислород оқимида қиздирилса, бирданига уларнинг юқори оксидлари ҳосил бўлади; уларнинг паст валентликларга мувофиқ келадиган оксидлари ни тайёрлаш учун бавосита йўллардан фойдаланилади. Масалан, Re_2O_7 , ни CO иштирокида аста-секин қиздирилса, қайтарилиш натижасида ReO_3 ҳосил қилиш мумкин:



Агар ReO_3 ни вакуумда қиздирилса, у диспропорцияга учрайди натижада ReO_2 ҳосил бўлади:

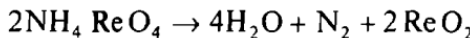


(Бу реакция ReO_3 нинг барқарорлиги пастлигидан да-лолат беради).

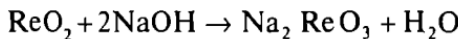
Перренат ангидрид Re_2O_7 га мувофиқ келадиган кислота HReO_4 перренат кислота деб аталади. Унинг сувдаги эритмаси рангсиз.

Перренат кислота тузларидан энг муҳимлари калий перренат KReO_4 ва аммоний перренат NH_4ReO_4 дир; улар сувда эрувчан моддалардир.

Аммоний перренатни вакуумда қиздириш орқали ReO_2 ҳосил қилиш мумкин:



Агар ReO_2 га ишқор қўшиб суюқлантирилса, тўрт валентли тузлари ҳосил бўлади:



1 ва 2 валентли рений бирикмалари фақат кучли қайтарувчилар иштирокида олиниши мумкин. Улар ниҳоятда бекарор бирикмалардир.

Ренийнинг ReF_7 , ReF_6 ва ReF_5 таркибли фторидлари рений металига фтор таъсир эттириб олинади. ReF_6 ни водород билан қайтариб ReF_4 ҳосил қилинади. ReCl_5 рений металига хлор таъсир эттириб олинади. Бу модда осонгина ажralиб рений (III) хлоридга ўтади. Рений (III) хлорид Re_2Cl_6 таркибга эга.

Рений бир нечта оксигалогенид ҳосил қиласи. Масалан, ReOF_3 , ReO_2F_3 , ReO_3Cl , ReO_3Br , ReOCl_4 , ReOF_2 .

Рений ҳар қандай валентли ҳолатда ҳам комплекс бирикмалар ҳосил қиласи.

Ренийнинг иккита сульфиди маълум: рений(VII) сульфид Re_2S_7 , ва рений (IV) сульфид ReS_2 , қора тусли қаттиқ моддалардир, ReS_2 нинг зичлиги $d=5,51 \text{ г} \cdot \text{см}^{-3}$.

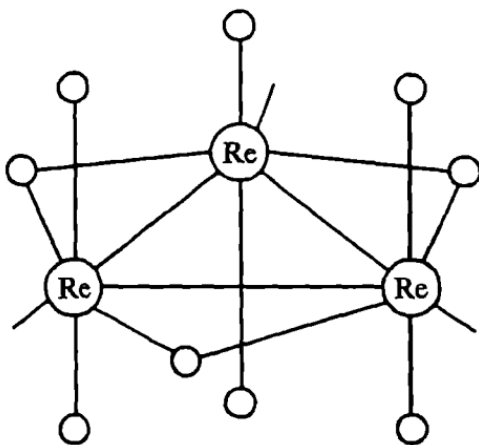
Етти валентли ренийнинг бирикмалари, масалан, Re_2O_7 , HReO_4 , KReO_4 ва бошқалар, оксидловчи хоссалар намоён қилмайди (марганецдан фарқи).

Ишлатилиши. Рений электротехникада, кимё технологияси, вакуум техника ва бошқа соҳаларда ишлатилади. Вольфрамга озгина рений қўшиб олинган қотишмадан электр лампа толалари тайёрланса, бундай лампалар кўп вақт ишлатилганида ҳам «куймайди». Рений ва унинг қотишмаларидан тайёрланган контактлардан юқори температурали ҳамда юқори намлик шароитида фойдаланилади. Таркибида рений бўлган катализаторлар органик моддаларни дегидратлаш реакциясида кўп қўлланилади.

Юқорида айтиб ўтилганидек, техненций ва рений ўзларининг энг барқарор бирикмаларида асосан +7 га тенг бўлган оксидланиш даражасига эга. Уларнинг бундай оксидланиш даражасига мувофиқ келадиган гидроксидларининг умумий формуласи HEO_4 дир. Бу гидрооксидларнинг кислоталик ва оксидловчилик қобилияти HMnO_4 — HTcO_4 — HReO_4 қаторида чапдан ўнгга ўтган сари камайиб боради.

XII.5.4. Марганец, техненций ва ренийнинг комплекс бирикмалари

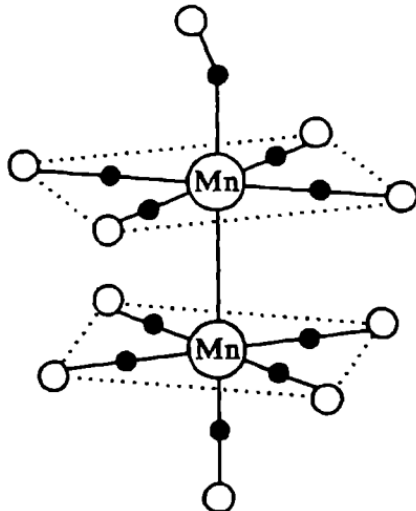
Марганец комплекс бирикмалар ҳосил қилишга можил элементлар жумласига киради; у комплекс бирикмалар ҳосил қилганида оддий моддаларида бекарор бўлган валентлик ҳолатлари барқарорлашади. Масалан, унинг +1 га тенг оксидланиш даражасига мувофиқ келадиган комплекс бирикмаси калий гексациономангандат(I) $\text{K}_3[\text{Mn}(\text{CN})_6]$ бироз барқарор модда ҳисобланади. Марганецнинг икки валентли тузлари (MnCO_3 ва $\text{Mn}_3(\text{PO}_4)_2$ дан бошқалари) эритмалардан кристаллгидратлар ҳолида кристалланади. Мисол тариқасида $\text{Mn}(\text{NO}_3)_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$, $\text{MnSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$, $\text{MnSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ ларни келтириш мумкин. Бу ҳодиса унда икки валентли комплекслар ҳосил қилиш қобилияти мавжудлигини кўрсатади $\text{Mn}(\text{II})$ нинг цианидли, хлоридли комплексларидан ташқари унинг этилендиаминтетраацетатли $[\text{Mn}(\text{ЭДТА})]^{\beta-} \text{M}_2^+$, сульфатли ва бошқа комплекс бирикмалари мавжуд.



XII.2-расм. $[Re_3Cl_{12}]^{3-}$ анионининг фазовий тузилиши.

Маргенин ва ренийнинг галогенли кластерлари ҳам олинган. Мисол тариқасида $ReCl_3$, нинг Re_3Cl_9 таркибли кластери, $[Re_3Cl_{12}]^{3-}$, $[Re_2Cl_8]$ ва бошқа Re—Re борға эга бўлган кластерлар бу элемент учун хосдир.

Mn — Te — Re элементларида $\mathcal{E}_2(CO)_{10}$ таркибли кластерлар мавжуд. Мисол тариқасида $Mn_2(CO)_{10}$, $Tc_2(CO)_{10}$ ва



XII.3-расм. Икки ўзакли $[Mo_2(CO)_{10}]$ кластерининг тузилиши.

$\text{Re}_2(\text{CO})_{10}$ ларнинг суюқланиш температуралини келтирамиз:

Кластерлар	$\text{Mn}_2(\text{CO})_{10}$	$\text{Tc}_2(\text{CO})_{10}$	$\text{Re}_2(\text{CO})_{10}$
$t_{\text{суюқл}}$, °C	155	160	177

Бу моддалар молекуляр структурага эга. Уларга хос структура тузилиш XII.3-расмда келтирилган. Улар осон буғланыш (сублимация) хоссасини намоён қилади, молекулада кимёвий боғланиш донор-акцептор механизм асосида шаклланган. Улар ҳосил бўлишида электрон жуфтлар лигандлардан металл атомларига кўчади (δ -боғланишлар ҳосил бўлади). Шунингдек, электрон жуфтлар металл атомларидан лигандларга кўчади. Датив π -боғланишлар ҳосил бўлишида металл атомлари электрон жуфтлар донори, лигандлар электрон жуфтлари акцептори сифатида қатнашади. Демак, бу ҳолда **датив ўзаро таъсир** содир бўлади.

XII.6. VIIIГРУППАЧА ЭЛЕМЕНТЛАРИ

VIII группа нодир газлар (He , Ne , Ar , Kr , Xe , Rn) ва ёнаки группача элементлари (Fe , Co , Ni ва платина металлар) дан иборат. Fe , Co , Ni ни «**темир триадаси металлари**» деб юритилади.

Нодир газларнинг электрон конфигурациялари қўйидағича:

Гелий: ${}_2\text{He} 1s^2$ (бу элементни s -элементлар жумласига киритилади, қолганлари p -элементлардир).

Неон: ${}_{10}\text{Ne} 1s^2 2s^2 2p^6$

Аргон: ${}_{18}\text{Ar} 1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6$ (ёки $\text{KL} 3s^2 3p^6$)

Криптон: ${}_{36}\text{Kr} 1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6 3d^{10} 4s^2 4p^6$

Ксенон: ${}_{54}\text{Xe} 1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6 3d^{10} 4s^2 4p^6 4d^{10} 5s^2 5p^6$

Радон: ${}_{86}\text{Rn} 1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6 3d^{10} 4s^2 4p^6 4d^{10} 5s^2 5p^6 4f^{14} 5d^{10} 6s^2 6p^6$

ёки $\text{KLMN} 4f^{14} 5s^2 5p^6 5d^{10} 6s^2 6p^6$

XII.6.1. Темир триадаси металлари

Бу элементларнинг валент электрон конфигурацияси XII.12-жадвалда келтирилган. Бу элементларда биз ажойиб ҳодисани учратамиз:

1) кобальт ва никель атомларида валент электронлар сони группа рақамидан ортиқ (Co да 9 та, Ni да 10 та);

2) бу элементлар ўзларининг ҳеч бир бирикмасида 8 га тенг оксидланиш даража намоён қилмайди;

3) уч элементдан иборат горизонтал туркум VIII ёнаки группанинг битта қаторига жойлашган. Бунинг сабаби шундаки, бу группачада горизонтал ўхшашилик ниҳоятда кучли ифодаланган. Бу элементларда 3d-орбиталнинг кайносимметриклиги ҳам ўзининг ифодасини топган. Бу элементлар кайносимметрик элементлардир.

Күйидаги XII.12-жадвалда темир триадаси металларининг баъзи хоссалари келтирилган:

XII.12-жадвал

Хоссалари	Fe	Co	Ni
Электронылар конфигурацияси	[Ar]3d ⁶ 4s ²	[Ar]3d ⁷ 4s ²	[Ar]3d ⁸ 4s ²
Атом радиуси, нм	0,126	0,125	0,124
Э ²⁺ ион радиуси, нм	0,084	0,078	0,074
Э ³⁺ ион радиуси, нм	0,067	0,064	0,062
Ер пўстлоғида тарқалганлиги (масса %)	5,1	3·10 ⁻³	8·10 ⁻³
I ₁ , эВ	7,89	7,87	7,63
H ЭМ	1,8	1,9	1,9
t _{суюкли} , °C	1536	1493	1453
t _{каинат} , °C	2870	2960	2900
E° (Э ²⁺ / Э), В	-0,441	-0,277	-0,255
Зичлиги, д, г·см ⁻³	7,87	8,84	8,91

Юқоридаги жадвал Fe, Co, Ni ларнинг бир-бирига ниҳоятда ўхшашигини кўрсатади. Бу элементларнинг атомларидаги 3d-электронлар ядро билан анча маҳкам боғланган. Шу сабабли бу элементларда +3 дан юқори оксидланиш даражалар нотурғундир. Бу элементларнинг ўзига хос оксидланиш даражалари +2 ва +3 га teng. Темирда +3 га teng оксидланиш ҳолат +2 га нисбатан озгина мустаҳкам, чунки оксидланиш даражаси +3 бўлишилти учун фақат битта d-электрон керак; бунда 1 та d-электрон ва 2 та s-электрон чиқиб кетса [Kr]3d⁵4s⁰, яъни d⁵-конфигурация номли ниҳоятда барқарор ҳолат юзага чиқади. Кобальтда +2 ва +3 оксидланиш даражалар баравар кувватга эга, лекин Ni да +2 оксидланиш даражаси +3 га нисбатан фойят мустаҳкам. Кучли оксидловчилар таъсирида темир +6 га teng оксид-

ланиш даражада намоён қила олади. Бу уч элемент **карбониллар** ҳосил қилишга қобил; карбонилларда бу элементларнинг оксидланиш даражаси 0 га тенг бўлади.

Ер пўстлоғида тарқалганлиги. Темир Ерда тарқалиш жиҳатидан кислород, кремний ва алюминийдан кейинда туради. Темир Ерда туфма ҳолда деярлик учрамайди; унинг асосий рудалари: **магнетит** $\text{Fe}_3\text{O}_4(\text{FeO}\cdot\text{Fe}_2\text{O}_3)$ ёки $\text{Fe}(\text{FeO}_2)_2$, **пирит** FeS_2 , **арсенопирит** FeAsS . Кобальт ва никелнинг энг муҳим минераллари **кобальтин** CoAs , **кобальт ялтироғи** CoAsS , **миллерит** NiS , **мишъякли никель ялтироғи** NiAsA , CoAs_2 ва бошқалар.

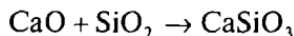
Олиниши. Лабораторияда темирни олиш учун унинг оксидини водород билан қайтарилади:



XII.6.2. Домна жараёни

Темир рудаларидан домна жараёни орқали чўян олинади. Бу жараёнда темирнинг кислородли рудалари эркин темирга қадар қайтарилади. Ҳосил бўлган темир таркибидаги кераксиз қўшимчалардан (фосфор ва олтингугуртдан) озод бўлиши билан бирга ортиқча углеродни ўзига қўшиб олади. Домна печида асосан икки жараён содир бўлади:

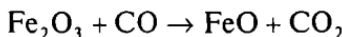
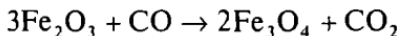
1. Руданинг кўмир ёки кокс билан қайтарилиши ва
2. Бекорчи жинсларни осон суюқланувчан бирикмалар (шлаклар) тариқасида ажralиб чиқиш жараёнлари содир бўлади. Домна печига руда ва кокс билан бирга **флюс** (оҳактош) ҳам солинади. Бекорчи жинслар (силикатлар) юқори температурада, оҳактошнинг парчаланишидан ҳосил бўлган оҳак билан реакцияга киришиб осон суюқланадиган бирикма (**шлак**)га айланади:



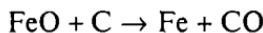
Суюқ ҳолатдаги шлак домна печининг пастки қисми орқали чиқариб ташланади. Домна печи бир неча йил давомида бетўхтов ишлайди.

Ҳозирги замон домнасининг бўйи 30 метрга, энг кенг жойининг диаметри 7,5 метрга етади; домнанинг ич томони ўтга чидамли силикат фишт билан қопланган бўлади. Домнанинг сиртқи томонидан пўлат каркас тортилади. Руда, кокс ва оҳактошнинг **шихта** деб аталадиган аралаш-

маси печнинг юқори қисмидан домнага ағдарилади. Печнинг пастки қисмидан иссиқ ҳаво ёки жараённи тезлаштириш учун кислород берилади. Кўмир ёниб: $\text{CO}_2 + \text{C} \rightleftharpoons 2\text{CO}$ мувозанат тенгламаси натижасида углерод(II) оксид ҳосил бўлади. Темир(III) оксид 400 °C дан бошлаб CO таъсирида қайтарилидади:



500 °C дан юқорида темирнинг Fe_3O_4 ва FeO таркибли оксидлари темирга қадар қайтарилидади. Домнанинг юқори ҳароратли қисмида (900 °C да) FeO углерод билан реакцияга киришади:



Шу қисмда шихта таркибидаги кальций карбонат ва темир карбонат ҳам парчаланиб, шлак ҳосил бўла бошлайди. Домна печнинг энг кенг жойида температура 1000°C дан юқори бўлади. Бу температурада темир суюқлана бошлайди ва ўзига углеродни қўшиб олиб чўянга айланади. Унинг таркибида 2—4% углерод, 0,2—2,5% фосфор, 0,6—4% кремний, 0,2% га қадар олтингугарт бўлади. Чўян домна печнинг пастки қисмидан маҳсус қолипларга қўйилади ва шу қолипларда қотади.

Таркибида C, P, S, Si, Mn ларнинг миқдори кўпроқ бўлган чўян жуда катта маҳсус идишларга қўйилади ва пўлат ёки темир тайёрлаш учун юборилади. Машинасозлик деталлари, станокларнинг ускуналари ва шу каби бошқа буюмлар учун мўлжалланган **қўйма пўлатда** C, S, Mn, Si ларнинг миқдори камроқ бўлиши керак.

Суюқ чўян тез совитилса, **оқ чўян** ҳосил бўлади, чунки қисқа вақт ичидан чўян таркибидаги **цементит** Fe_3C парчаланмай қолади. Оқ чўян жуда қаттиқ, лекин мўрт бўлади. Агар суюқлантирилган чўян секин совутилса, **кулранг чўян** ҳосил бўлади.

Чўяндан пўлат олиш. Чўяндан пўлат олишнинг турли усуслари мавжуд. Улар: Бессемер ёки Томас усули ва Мартен-Сименс усулидир.

Бессемер усулида чўяндан пўлат олиш учун маҳсус конверторга жойланган суюқ чўян орқали ҳаво ёки кислород

билинг бойитилган ҳаво оқими ўтказилади. Конверторнинг ичи силикат фишлар билан қопланган бўлади. Конвертор 20 минутча ишлаганидан кейин ундаги суюқ метални қўйма қолилларга ағдарилади. Агар чўян таркибида анча миқдорда фосфор бўлса, бу фосфор Томас усули ёрдамида йўқотилади. Бунинг учун конверторнинг ички қопламаси доломитдан қилинади ва чўянни суюқлантириш жараёнида яна 15—20% оҳак қўшилади. Углерод ёниб бўлгандан кейин фосфор ёниб P_2O_5 га айланади. P_2O_5 конверторнинг қопламасидаги оҳак билан бирикиб томас-шлакка айланади.

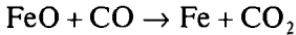
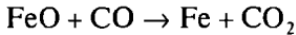
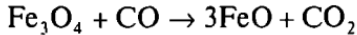
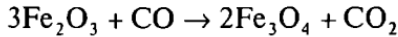
Мартен-Сименс усулида ўтхонали печ қўлланилиб, унинг ичидаги суюқ металл устида генератор газ ёниб туради. Печга ортиқроқ миқдорда кислород берилади, чунки чўяндаги углерод, кремний ва фосфорни оксидлаш учун кўп кислород зарур бўлади. Реакциялар маҳсус регенераторларда олиб борилади.

Юқори сифатли маҳсус пўлатлар ҳосил қилиш учун электр печлар (электр ёйли печ ва индукцион печ) дан фойдаланилади.

Тоза темир ҳосил қилиш учун пентакарбонил $Fe(CO)_5$ ни ҳавосиз шароитда 140 °C дан юқори ҳароратда қиздирилади, ёки $FeCl_2$ эритмасини 30 °C да электролиз қилишдан фойдаланилади.

Кўмир ёнганида CO ҳосил бўлади ($C + CO_2 \rightarrow 2CO$). Темир оксидлари CO ва C таъсирида қайтарилади.

Домна печида содир бўладиган жараёнларнинг босқичлари:



Темир домнанинг пастроқ ва иссиқроқ қисми — **распарга** тушишида кўмир (углерод)га тўйинади. Натижада чўян ҳосил бўлади. Чўян эриб, домнанинг паст қисмига тушади, шлаклар эса — суюқ ҳолатда чўяннинг юқори қисмига кўтарилади, улар чўянни оксидланишдан сақладайди. Домна печи улуксиз ишлайди. Агар домнага кислородга

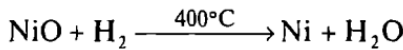
бойитилган ҳаво юборилса, чүян ҳосил бўлиши кўп маротаба тезлашади ва жараённи бажариш енгиллашади. Чўян таркибида 90—93% темир ва 2—4% углерод бўлади. Пўлат таркибида 0,3—1,7% углерод бўлади. Тоза юмшоқ темир таркибида эса углерод миқдори 0,3% дан кам бўлади. Оқ чўянда углероднинг ҳаммаси цементит Fe_3C шаклида бўлади, бундай чўян мўрт, шу сабабли кам ишлатилади. Ундан асосан пўлат тайёрланади. Кул ранг чўянда цементит ўрнида графит бўлади. Кулранг чўян машиналар, станоклар ва механизмлар тайёрлашда кенг ишлатилади. Чўяндан пўлат олинади. Бунинг учун чўянда бўлган қўшимчаларни (фосфор, олtingугурт ва ҳоказоларни) оксидлаш усулларидан фойдаланилади. МДХ да мартен ва Бессемер (конвертор) усуллари қўлланилади. Эндиликда чўянни эритиш учун электр печлардан фойдаланилади. Чўян болға билан урганда яссиланмайди, унда пластик деформация содир бўлмайди, лекин қўйма буюмлар тайёрлашда чўян жуда ҳам қўл келади. Чўян пўлатдан анча арzon. Чўянда углерод миқдори 2,1% дан ортиқ бўлиши мумкин (4% гача).

Лигирланган пўлат — бошқа металлар (W , Mn , Ni , V , Cr , Mo) қўшилган сифатли пўлатdir.

Домнасиз- металургия ҳам мавжуд. У ҳам катта аҳамиятга эга.

Кобальтни олиш. Бунинг учун CoO , Co_2O_3 , Co_3O_4 ларни водород, углерод, углерод(II) оксид, метан, алюминий ва кремнийлар билан қиздириб қайтарилади. Яна $Co_2(CO)_8$ ни парчалаш, $CoSO_4 \cdot 7H_2O$ нинг сувдаги эритмасини электролиз қилиш каби жараёнлардан фойдаланилади. Кўпинча тоза бўлмаган Со олинади, уни турли усуллар (зоналар бўйлаб қайта кристаллаш, юқори вакуумда қиздириб суюқлантириш, электролиз ёрдамида рафинация қилиш) билан тозаланади.

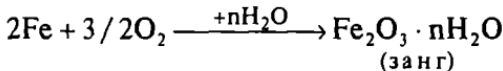
Никелни олиш. Никель олиш учун никель оксидларини водород, углерод(П) оксид, углерод, алюминий, кремний, бор ва бошқалар билан қайтарилади:



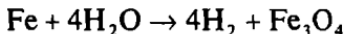
Натижада никель кукуни ҳосил бўлади. Никелни электролитик усулда ҳам олиш мумкин.

XII.6.3. Темир, кобальт ва никелнинг хоссалари

Темир, кобальт ва никель оддий модда ҳолатида кумушсимон оқ тусли, пластик ва мустаҳкам (пишиқ) металлардир. Мазкур металларнинг механик хоссасига улар таркибида бўлган аралашмалар катта таъсир кўрсатади. Fe—Co—Ni қаторида чапдан ўнгга ўтган сари бу металларнинг кимёвий активлиги камая боради. Булардан никель оксидловчилар таъсирига қийин дучор бўладиган металл. Темир куруқ ҳавода турғун, лекин нам ҳавода занглайди:



Темир сув буғи билан реакцияга киришганда водород ажратиб чиқаради:



Ниҳоятда тоза темир зангламайди. Чунончи, Ҳиндистонда (Дехли яқинида) тоза темирдан ясалган бўйи 10 метрли устун бор, у 3000 йилдан ортиқ вақт ичида (бу ерда иқлим рутубатли бўлса ҳам) зангламаган.

Кобальт ва никель сиртида оксид парда мавжуд бўлганлиги сабабли улар нам ҳавода зангламайди. Темир, кобальт ва никелга галогенлар қўшиб қиздирилса, FeF_3 , CoF_2 , NiF_2 лар ҳосил бўлади. Темир, кобальт ва никеллар олтингурут билан FeS , CoS , NiS ларни ҳосил қиласи. Бу сульфидлар суюқ металлда эрийди ва металлда дарзлар ҳосил қиласи. Натижада бу металларнинг сифати ёмонлашади.

Fe_2S_3 , FeS_2 , Co_3S_4 , Ni_3S_4 суюқ ҳолдаги металлар таъсирида FeS , CoS ва NiS ларга айланадилар.

Фосфор, мишъяқ, бор, углерод ва кремнийлар темир, кобальт ва никель билан бирикиб, фосфид, арсенид, борид, карбид ва силицидларни ҳосил қиласидилар.

XII.6.4. Темир, кобальт ва никелнинг кислота ва ишқорларга муносабати

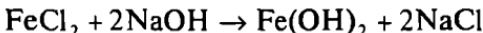
Хлорид ва суюлтирилган сульфат кислоталар бу металларни оксидлаб, FeCl_3 , FeSO_4 , CoCl_2 , CoSO_4 , NiCl_2 , NiSO_4 ларга ўтказади. Концентрланган нитрат ва сульфат кислоталар ва зар суви темирни уч валентли, кобальт ва никели икки валентли ҳолатга ўтазади. Ниҳоятда юқори кон-

центрациядаги нитрат кислота совуқда бу металларни пас-сивлайди. Улар 600 °C да суюқлантирилган ишқорлар билан реакцияга киришади. Лекин ишқорларнинг сувдаги эриттамалари бу металларга таъсир этмайди.

XII.6.5. Темир, кобальт ва никелнинг кислородли бирикмалари

Улар кислород билан ЭО, Э₂O₃ ва Э₃O₄ (ёки Э₂O₃·ЭО) таркибли оксидлар ҳосил қиласди. Энг барқарорлари: Fe₂O₃, CoO, NiO, Fe₃O₄ лардир. Лекин FeO₃, NiO₂·nH₂O ва CoO₂·nH₂O таркибли моддалари беқарор.

Темир(II) гидроксидни олиш учун 2 валентли темир тузларига ишқор эритмаси таъсир эттирилади:

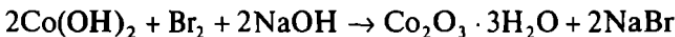


Темир(II) гидроксида ҳавода оксидланиб зангга айланади:

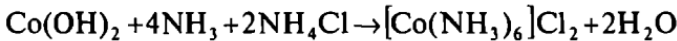


Темир(II) гидроксида кислород, водород пероксид, хлор ва натрий гипохлорит таъсиридан ҳам оксидланиб темир(III) гидроксидга ўтади.

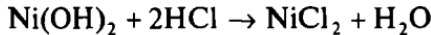
Co(OH)₂ икки хил модификацияда мавжуд, α-Co(OH)₂ — зангори чўкма, ва β-Co(OH)₂ — пушти рангли чўкма. Йиккаласи ҳам сувда оз эрийди, лекин қайноқ концентранган ишқорлар ва кислоталар билан реакцияга киришади. Оксидловчилар таъсиридан Co(OH)₂ ишқорий муҳитда Co₂O₃·nH₂O га айланади:



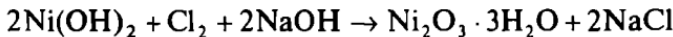
Аммиак билан комплекс бирикма ҳосил қиласди:



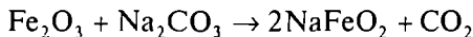
Никель(Н) гидроксид Ni(OH)₂ яшил чўкма, у қуйида-ги реакцияларга киришади:



Ni(OH)₂, Fe(OH)₂ ва Co(OH)₂ ларга H₂O₂ таъсир этмайди, лекин улар Cl₂ таъсирида оксидланади:

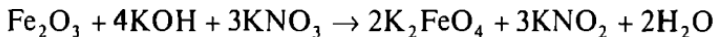
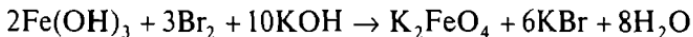


Ферритлар. Агар Fe_2O_3 ни сода билан қиздириб суюқлантирилса, натрий феррит ҳосил бўлади:

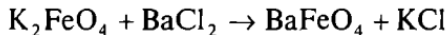


Ферритлар батамом гидролизланади:

Ферратлар. Агар Fe_2O_3 [ёки $\text{Fe}(\text{OH})_3$] ни ишқор ва оксидловчилар билан қиздириб суюқлантирилса эркин ҳолда олинмаган H_2FeO_4 нинг тузлари-ферратлар ҳосил бўлади:



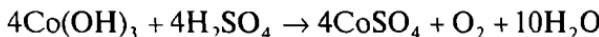
Улар ниҳоятда кучли оксидловчилар жумласига киради. K_2FeO_4 нинг сувдаги эритмасига BaCl_2 таъсир этдирилса пушти рангли BaFeO_4 чўкмага тушади:



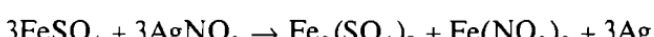
$\text{Fe}(\text{OH})_3$: pH₂O ни сувсизлантириб **феррит кислота** HFeO_2 ҳосил қилинган:

Co_2O_3 ва Ni_2O_3 лар қиздирилса, 265 °C да Co_3O_4 ва 300 °C да Ni_3O_4 ҳосил бўлади, яна қиздириш давом эттирилса, NiO ва CoO га айланади.

Co(III) , Ni(III) оксид ва гидроксидлар кислоталарни оксидлайди $\left[E_{\text{Co}^{3+}/\text{Co}^{2+}}^{\circ} = 1,81 \text{ В} \right]$:

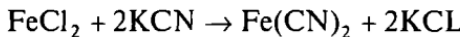


Темир, кобальт ва никель тузлари. $[\text{Fe}(\text{H}_2\text{O})_6]^{2+}$ — оч-яшил рангли. $[\text{Co}(\text{H}_2\text{O})_6]^{2+}$ — қизғиши рангли, $[\text{Ni}(\text{H}_2\text{O})_6]^{2+}$ — тўқ яшил рангли ионлардир. FeSO_4 (сувсиз ҳолатда) — оқ тусли гигроскопик кукун. $\text{FeSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ — оч-яшил рангли туз, сульфат кислотали муҳитдагина барқарор, $E_{\text{Fe}^{3+}/\text{Fe}^{2+}}^{\circ} = 0,77 \text{ В}$ бўлгани учун FeSO_4 яхши қайтарувчилир. Масалан:

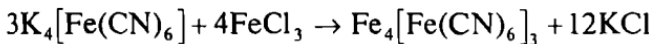


Мор тузи $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ — оч-яшил кристалл модда. Унинг таркибидаги аммоний сульфат FeSO_4 ни оксидланнишдан сақлаб туради.

Темир(II) цианид $\text{Fe}(\text{CN})_2$ — оқ чўкма. Унга мўл миқдорда KCN қўшилса, координацион тузга — $\text{K}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]$ [яъни калий гексацианотемир(II)га] айланади:

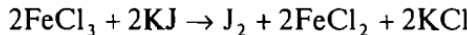


$\text{K}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]$ сувда яхши эрийдиган туз, жуда заҳарли, у кислотали муҳитда тезда оксидланади. FeCl_3 эритма билан $\text{K}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]$ реакцияга киришиб **берлин сирини** ҳосил қиласди. Бу жараён қуидаги тенглама билан ифодаланади:



$\text{K}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]$ уч валентли темир иони учун реактив ҳисобланади. $\text{K}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]$, сувда оз эрийди. Уни концентрланган ишқорлар билан қайнатилганда $\text{Fe}(\text{OH})_3$ ажралиб чиқади.

Fe^{3+} катиони барқарор, у қучсиз оксидловчилар жумласига киради. Масалан, FeCl_3 билан KJ ўртасида қуидағи реакция кетади:

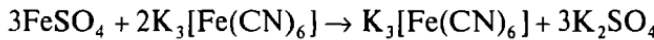


FeCl_3 билан KBg аралаштирилса, KBg оксидланмайди. FeCl_3 га KSCN эритмаси қўшилса, қон каби қизил рангли $\text{Fe}(\text{SCN})_3$ ҳосил бўлади. $\text{Fe}(\text{III})$ тузлари ҳавода барқарор, лекин эритмада гидролизланади.

$\text{Fe}(\text{III})$ нинг комплекс бирикмаларидан $\text{K}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]$ (қизил қон тузи) алоҳида эътиборга эга. Унинг ҳосил бўлиш реакцияси:



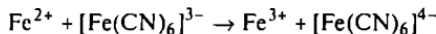
$\text{K}_3[\text{Fe}(\text{CN})_6]$ қизил-қовоқранг тусли жуда заҳарли кристалл модда, сувда яхши эрийди. Агар $\text{Fe}(\text{II})$ тузлари эритмасига $\text{K}_3[\text{Fe}(\text{CN})_6]$ эритмаси қўшилса, тўқ зангори тусли чўкма — **турнбуль зангориси** $\text{Fe}_3[\text{Fe}(\text{CN})_6]_2$ — ҳосил бўлади:



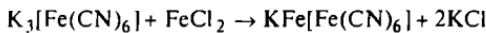
Кизил қон тузи темир(II) иони учун сифат реактиви ҳисобланади.

Илова: Шуни ҳам айтиб ўтиш керакки, Берлин сири ҳам, турнбуль зангориси ҳам — аслда бир хил таркибга эга; Fe^{2+} ва $[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{3-}$ -ионлар бўлган икки эритма бир-бирига қўшилганида улар орасида реакция содир бўлади. Натижада Fe^{3+} ва $[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{4-}$ ионлар ҳосил бўлади. Бу ерда комплекс бирикмаларда учрайдиган маҳсус изомерия ҳодисаси рўй беради. Fe^{2+} ва Fe^{3+} лар бир-бири билан жой алмаштиради. Кейинчалик олиб борилган текширишлар бу икки комплекс туз Берлин сири ва турнбуль зангориси аслда бир хил таркибга $\text{KFe}[\text{Fe}(\text{CN})_6]$ га эга эканлигини кўрсатади. Уларни қўйидаги икки формула шаклида ёзиш мумкин: $\text{Fe}_4^{III}[\text{Fe}(\text{CN})_6]_3^{II}$ — Берлин сири ва $\text{Fe}_4^{III}[\text{Fe}(\text{CN})_6]_3^{II}$ турнбуль зангориси.

Биринчи туз гексацианотемир(II) кислота $\text{H}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]$ нинг Fe^{3+} ли тузи. иккинчиси — гексацианотемир(III) кислотанинг Fe^{2+} ли тузи. Уларнинг ўзаро тъясир этишини ионли тенглама шаклида ёзиш мумкин

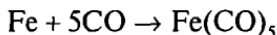


Аслида иккала модда ҳосил бўлиш реакция тенгламасини моддалар 1:1 моль нисбатда олинган деб қўйидагича ёзиш керак:



Рентген нурлари билан текшириш бу фикрнинг тўғрилигини тасдиқлади.

Темир, кобальт ва никеллар — координацион бирикмалар ҳосил қилишга қобил элементлардир (уларда координацион сон 6 га тенг. Никель, кобальтнинг амиакатлари яхши ўрганилган). Бу металларнинг **карбониллари**, масалан, $\text{Fe}(\text{CO})_5$ қўйидаги реакция ёрдамида олинади:



Карбониллар реакцион актив ва заҳарли моддалар жумласига киради. $\text{Fe}(\text{CO})_5$ — **темир пентакарбонил ёруғлик нурини синдиради**, сувда эримайди, органик эритувчиларда эриди.

Кобальт ва темирнинг координацион бирикмалари ажойиб физиологик аҳамиятга эга; проф. М. И. Азизов (1913—1987) бу координацион бирикмалардан турли дорилар ва ҳайвон озуқаси учун қўшимчалар тайёрлаш соҳасида самарали натижаларга эришди.

Табиатда темирнинг тўртта, кобалтнинг битта ва никелнинг бешта барқарор изотопи бор. Кобалт даврий системанинг тоқ тартиб рақамли ($Z = 27$) элементи бўлгани учун унинг фақат битта барқарор изотопи бор.

Кобалтнинг радиоактив изотопларидан ^{60}Co алоҳида аҳамиятга эга. Унинг ярим емирилиш даври 5 йил. Бу изотоп ўзидан γ -нурлар чиқариши туфайли металларнинг γ -дефектоскопиясида ва тиббиётда ишлатилади.

Темирнинг радиоактив изотопи ^{55}Fe (ярим емирилиш даври 45,1 кун) домна, машина деталларининг ейилишини текширишда ишлатилади.

Темир, кобалт ва никель бир-бирига жуда ўхшаш элементлардир. Уларнинг учаласи ҳам кул ранг металл бўлиб, рангдор ионли бирикмалар ҳосил қиласди. Уларнинг кислород билан ҳосил қилган бирикмаларининг барқарорлиги $\text{Fe}-\text{Co}-\text{Ni}$ қаторида чапдан ўнгга томон бир оз камайиб боради. Буларнинг учаласи ҳам олтингугурт билан барқарор бирикмалар ҳосил қиласди. Уларнинг турли координацион бирикмалари маълум.

$\text{Fe}-\text{Co}-\text{Ni}$ қаторида чапдан ўнгга ўтганда $3d$ -орбитал электронлар билан тўлиб борган сари d -электронлар кўпроқ жуфтлашади (Fe да 1 жуфт, кобалтда 2 жуфт ва никелда 3 жуфт). Шунга кўра, элементнинг оксидланиш даражаси $\text{Fe}-\text{Co}-\text{Ni}$ қаторида камаяди; темира оксидланиш даражасининг максимал қиймати +6 га, кобалтда фақат +3 га, никелда эса асосан +2 (ва баъзан +3) га қадар бўлади. Со ва Ni нинг +4 оксидланиш даражали ҳолатлари ниҳоятда беқарор. Координацион бирикмаларда бу элементларнинг координацион сонлари 4 ва 6 га тенг.

Бу элементларни стандарт электрод потенциалларининг манфий қийматлари темирдан никелга ўтганда камаяди, Fe^{2+} ва Fe^{3+} , Co^{2+} ва Co^{3+} , Ni^{2+} ва Ni^{3+} жуфтларининг стандарт оксидланиш потенциаллари мусбат қийматларга эга:

$$E^\circ_{\text{Fe}^{+3}/\text{Fe}^{+2}} = +0,78 \text{ В}$$

$$E^\circ_{\text{Co}^{+3}/\text{Co}^{+2}} = +1,82 \text{ В} \quad E^\circ_{\text{Ni}^{+3}/\text{Ni}^{+2}} = +1,20 \text{ В}$$

Шунга кўра, $\text{Fe}(\text{II})$ бирикмалари осонлик билан $\text{Fe}(\text{III})$ бирикмаларига ўтади. $\text{Ni}(\text{II})$ бирикмалари фақат кучли оксидловчилар таъсирида $\text{Ni}(\text{III})$ бирикмаларига айланади.

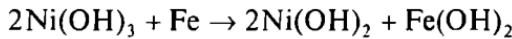
ди, кобальт, ассан, координацион бирикмаларда +3 га тенг оксидланиш даражасини намоён қиласи.

Суюқлантирилган темир, кобальт ва никелда водород эрийди. Уларнинг таркибини бекарор хусусиятга эга бўлган моддалар FeH_3 , FeH_2 формулалари билан ифодалаш мумкин. Водороднинг эрувчалиги температура ўзариши билан кескин ўзгаради. Темир, кобальт ва никелда эриган водород бу металларнинг техник хоссаларига салбий таъсир кўрсатади. Темирнинг гидридларини ҳосил қилиш учун FeCl_3 ва FeCl_2 ларнинг эфирдаги эритмаларига фенилмагний бромид таъсир эттирилади. Кобальт ва никель гидридлари CoH_2 , NiH_2 ҳам худди шундай ҳосил қилинади.

Темир FeO , Fe_2O_3 , Fe_3O_4 оксидларини ҳосил қиласи. Одатдаги шароитда Fe_2O_3 ниҳоятда барқарор модда, қиздирилганда Fe_3O_4 га, юқори температурада FeO га айланади.

Кобальт ва никелнинг кислород билан оксидланиш тезлиги темирнидан кичик, улар ёнганда $[\text{CoO}]$ ва NiO ҳосил бўлади. Кобальтнинг CoO , Co_2O_3 , $\text{CoO}_2 \cdot x\text{H}_2\text{O}$, Co_3O_4 оксидлари маълум; булардан энг барқарори CoO дир.

Никелнинг ҳам худди кобальт оксидлари каби ҳосиллари бор. Ni_2O_3 ни 300—400 °C қадар қиздирилганда парчаланиб аввал, Ni_3O_4 га, сўнгра NiO га айланади. Ni_2O_3 ва $\text{Ni}(\text{OH})$, кучли оксидловчи бўлганлиги учун ишқорли аккумуляторларда ишлатилади. Аккумулятор зарядланганда унинг анодида $\text{Ni}(\text{OH})_3$ ҳосил бўлади; аккумулятор ишлаган (разрядланиш) вақтида $\text{Ni}(\text{OH})_3$ қайтарилиб $\text{Ni}(\text{OH})_2$ га айланади:



Аккумулятор зарядланаётганда охирги реакция тескари йўналишда боради.

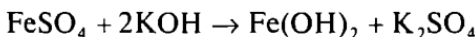
Бу аккумуляторда манфий электрод (анод) сифатида тифизланган темир кукуни, мусбат электрод (катод) сифатида эса никель гидроксид хизмат қиласи. Электролит сифатида KOH нинг 30% ли эритмаси ишлатилди. Бу аккумулятор қўроғшинли аккумулятордан анча енгил ва чидамлидир.

Темир, кобальт ва никеллар оксидларининг ҳосил бўлиш иссиқликлари қўйидаги қийматларга эга:

$$\begin{array}{ll} \Delta H_{\text{FeO}}^{\circ} = -264,8 \text{ кДж} \cdot \text{моль}^{-1}, & \Delta H_{\text{CoO}}^{\circ} = -239,3 \text{ кДж} \cdot \text{моль}^{-1}, \\ \Delta H_{\text{NiO}}^{\circ} = -239,7 \text{ кДж} \cdot \text{моль}^{-1} & \Delta H_{\text{Fe}_2\text{O}_3}^{\circ} = -829,2 \text{ кДж} \cdot \text{моль}^{-1} \\ \Delta H_{\text{Fe}_3\text{O}_4}^{\circ} = 1117 \text{ кДж} \cdot \text{моль}^{-1} & \Delta H_{\text{Co}_3\text{O}_4}^{\circ} = -879 \text{ кДж} \cdot \text{моль}^{-1} \end{array}$$

Темир, кобалт ва никель оксидлари водород таъсирида қайтарилиб, металларга айланади.

Fe, Co ва Ni нинг Me(OH)₂ ва Me(OH)₃ таркибли гидроксидларини ҳосил қилиш учун айни металл тузлари эритмасига ишқор ҳамда оксидловчилар таъсир қилиш керак, масалан:



Темир, кобалт ва никель гидроксидлари сувда эримайди, буларнинг ҳар қайсиси ўзига ҳос рангга эга; баъзилари амфотер ҳоссалари намоён қиласи; масалан, Fe(OH)₂ — рангиз мадда бўлиб, асос хусусиятига Co(OH)₂ — пушти рангли амфотер мадда; Ni(OH)₂ — яшил тусли амфотер мадда; Co(OH)₃ ва Ni(OH)₃ лар қора тусли асос ҳоссали маддалардир.

Олти валентли темир гидроксид H₂FeO₄ (феррат кислота эркин ҳолда олинмаган, лекин унинг тузлари, масалан, K₂FeO₄, BaFeO₄ ва ҳоказолар) олинган.

XII.6.6. Темир, кобалт ва никель галогенидлари

Бу элементлар қиздирилганда (сув буғи иштирокида) галогенлар билан осон бирикади. Кобалт ва никель галогенилар билан Co(II) ҳамда Ni(II) галогенидлар ҳосил қиласи; кобалт фтор билан фторид CoF₃ ҳосил қиласи.

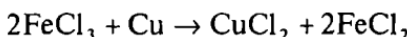
Темир, кобалт ва никель галогенидлари учувчан маддалардир. Улар сув билан кристаллгидрат ҳосил қиласи, масалан, CoCl₂·6H₂O лар.

XII.23-жадвалда темир, кобалт ва никель галогенидларининг формулалари, зичликлари ва ранглари келтирилган.

Темир, кобалт ва никель галогенидларининг баъзи хоссалари

Fe	Co	Ni
FeF ₃ — яшил d = 3,18 г · см ⁻³	CoF ₃ — кўнгир d = 3,88 г · см ⁻³	—
FeCl ₂ — кўнгир	—	—
FeBr ₂ — қора		
FeF ₂ — рангсиз d = 4,02 г · см ⁻³	CoF ₂ — пушти d = 4,55 г · см ⁻³	NiF ₂ — яшил d = 4,63 г · см ⁻³
FeCl ₂ — рангсиз d = 2,98 г · см ⁻³	CoCl ₂ — кўк d = 3,35 г · см ⁻³	NiCl ₂ — сариқ d = 3,55 г · см ⁻³
FeBr ₂ — сариқ d = 4,63 г · см ⁻³	CoBr ₂ — яшил d = 4,91 г · см ⁻³	NiBr ₂ — сариқ d = 4,64 г · см ⁻³
FeI ₂ — яшил d = 5,31 г · см ⁻³	CoI ₂ — қора d = 5,68 г · см ⁻³	NiI ₂ — қора d = 5,83 г · см ⁻³

МеCl₂ ларда қайтарувчи хоссалар, MeCl₃ ларда эса оксидловчи хоссалар устунроқ бўлади. FeCl₂ мисни оксидлай олади:



Кобалт ва никель галогенидлар асосли тузлар ҳосил қиласи [масалан, Ni(OH)Cl].

Темир, кобалт ва никель галогенидлар ишқорий металларнинг галогенидлари билан қўшалоқ тузлар ва координацион бирикмалар ҳосил қиласи, масалан, K₂[FeF₄], K₃[CoF₆], K₄[Fe(CN)₆].

XII.6.7. Темир, кобалт ва никель нитридлари

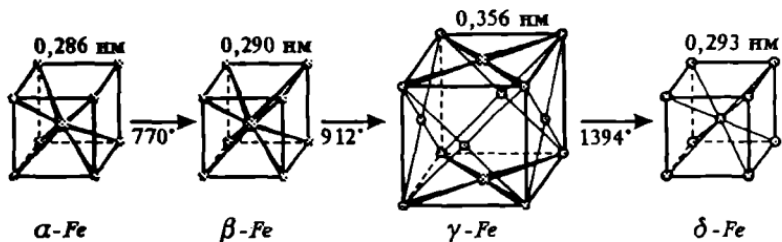
Темир, кобалт ва никеллар нитридлари унчалик барқарор эмас. Булардан энг барқарори темир нитридлари, кобалт ва никель нитридлари бекарор эндотермик бирикмалардир. Улар IV, V ва VI группалар ёнаки группача элементлари нитридларига қараганда анча бекарор, лекин бунга қарамасдан темир нитридлар пўлатни термик ишлашда муҳим вазифани бажаради. Масалан, қиздирилиб азотга тўйинтирилган пўлат коррозияга чидамли, қаттиқ ва ишқаланганда кам едириладиган бўлиб қолади. Пўлатни азот билан тўйинтириш жараёнини парчаланаётган аммиакли муҳитда олиб борилади. Аммиакнинг парчаланишидан ҳосил бўлаётган водород пўлат сиртини тозалаб азотнинг металл ичига-мустаҳкам ўрнашишини таъминлайди.

Агар пўлат таркибида титан, ванадий, хром ва марганинг бўлса бундай пўлатни азотга тўйинтириш осон бўлади, чунки бу металлар азот билан яхши бирикади. Улар темирнинг азотга тўйинишини таъминлайди.

Темир азидлари Fe_3N ва Fe_2N ниҳоятда қаттиқ моддалар бўлиб, темир билан аммиак ўртасидаги реакция натижасида ҳосил бўлади.

XII.6.8. Темир, кобальт ва никель карбидлари

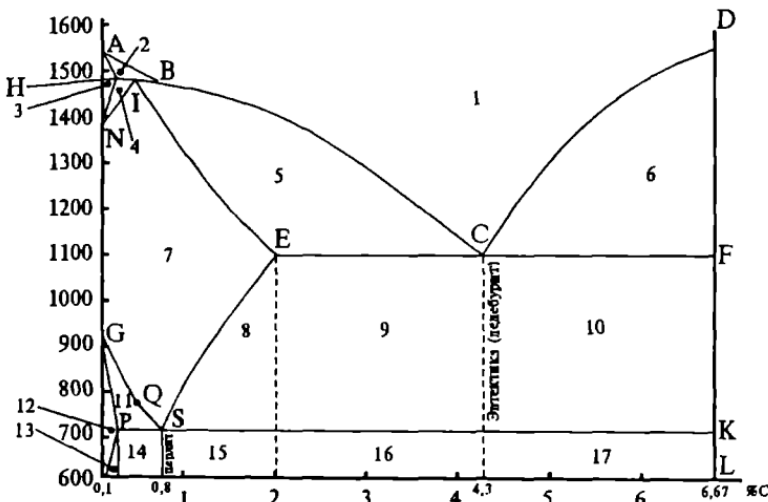
Улар қуйидагилар — Fe_3C , Co_3C , Ni_3C . Булардан Fe_3C — **цементит**, у чўян ва пўлатнинг таркибий қисмини ташкил қиласди. Умуман, бу уч элемент карбидлари металл карбидлар жумласига киради. Темирнинг иккита карбиди бор; бири Fe_3C ва иккинчisi Fe_2C . Fe_2C беқарор модда, у тезда парчаланиб Fe_3C га айланади. Fe_2C пўлат таркибиага киради. У ромбик системада кристалланади, 1650°C да суюқланади, ниҳоятда (олмос билан корунд оралиғида) қаттиқ, зичлиги $7,4 \text{ г см}^{-3}$, жуда мўрт.



XII.4-расм. Темирнинг полиморф шакли кўринишлари.

Тоза ҳолдаги темир икки хил кристалл $\alpha\text{-Fe}$ (феррит) ҳажмий марказлашган куб панжара ва $\gamma\text{-Fe}$ (аустенит) ён томонлари марказлашган куб панжара тузилишига эга бўлади (XII.4-расм). $\beta\text{-Fe}$ икки температура $769^{\circ}\text{--}1400^{\circ}\text{C}$ оралиғида барқарор; 769°C дан пастда α -темир турғун. 1400°C дан юқорида β -темир δ -темирга айланади. Бу шакл γ -кўринишдаги темирнинг кристалл панжарасидаги атомлар оралиғига бўшлиқ $\alpha\text{-Fe}$ никидан 1,5 марта катта ($0,102 \text{ нм}$) бўлиши сабабли $\gamma\text{-Fe}$ да углероднинг эрувчанлиги $\alpha\text{-Fe}$ никидан ($\sim 0,04\%$) анча яхши ва унинг максимал қиймати 2% га етади (1130°C да). Кўйида келтирилган темир-углерод системасидаги мувозанат темир ва унинг карбиди — цементит Fe_3C орасида мавжуд бўладиган ўзгаришларни акс эттиради.

Қора металлургияда темир ва унинг қотишмалари асосий ва муҳим ҳолатни эгаллайди, шу сабабли темирнинг углерод билан ҳосил қилган системасини қисқача кўриб ўтамиш. Темир оксидларини карботермик қайтарилиши жараёнида тоза темир ҳосил бўлмасдан, $\text{Fe} + \text{C}$ дан ташкил топган мураккаб система юзага келади.



XII.5-расм. Fe — С системанинг ҳолат диаграммаси.

Бу диаграммада темирга энг кўпі бўлиб 6,7% углерод кўшилган ҳолатлар келтирилган. Темирга углерод кўшиб борилганда темирнинг суюқланиш температураси А нуқтадан В орқали С гача ($4,3\%$ С) пасайиб боради, углерод миқдори ортиши билан яна Д нуқта (1539°C) гача кўтарилади. С нуқтадаги ҳолат **эвтектика қотишмага** тўғри келади (таркибида $4,3\%$ С ва $95,7\%$ Fe). Қотишмадаги углерод миқдори $4,3\%$ дан кам бўлган суюқ қотишма совитилганда ҳосил бўлган қотишмани углероднинг γ -темирдаги эритмаси **аустенит** деб аталган. Бу фаза углерод миқдори $1,7\%$ гача давом этади, оралиқ ҳолатларда ($4,3—1,7\%$ лар орасида) аустенит билан **ледебурит** аралашмаси мавжуд. Аустенит температура пасайишида G ва S нуқталар чегарасида **феррит** ва **перлит** аралашмасига G нуқтага яқин соҳада $\beta - \text{Fe} \rightarrow \gamma - \text{Fe}$, D нуқтага яқинлашган (768°C да) ҳолда $\alpha - \text{Fe} \rightarrow \beta - \text{Fe}$ айланади. Эвтектоид (S-нуқтада) қотишма системасида темирнинг учта полиморф α -Fe, γ -Fe ва δ -модификациялари мавжуд (α - ва β -үтишлар иссиқлик эффекти билан боғланмаган туфайли диаграммада акс эттирилмайди). Темир углерод билан сингдирилган қаттиқ эритмалар ҳосил қиласди.

Углероднинг масса улуши тахминан 4% га етганда аустенитга **цементит** (Fe_3C) аралашган эвтектика ҳосил бўлади. Суюқлама совутилганда бу фаза аустенит билан графит аралашмасидан ташкил топган эвтектика кристалларига ажralади.

Таркибидаги углерод миқдори $1,7\%$ дан кам бўлган суюқ қотишма қотганида фақат аустенит чўкади; таркибидаги углерод миқдори $1,7\%$ дан ортик бўлган суюқ қотишма совитилганида эса аустенит билан бир қаторда ледебурит ҳам кристалланади. Лекин аустенит юқори ҳароратдагина барқарор бўлиб қотишма аста-секин совитилганида аустенит G ва S (-780°C) нуқталар орасида феррит ва перлит аралашмасига айланади. (С — β -темирнинг γ -темирга айланиш нуқтаси, Q — α -темирнинг

— β-темирга айланыш нүктасидир). Бу вақтда оралық маңсулот — **мартенсит** ҳосил бўлади; у нюхоятда қаттиқ модда.

Цементит 1100 °C да бир қисм углерод (графит)ни ажратиб парчаланди. Оддий шароитда бу карбид кучсиз ферромагнит хоссага эга, лекин 1217 °C дан юқори температурада бу хусусият йўқолади. Тоза темирга углерод кўшиб борилса, аралашманинг суюқланиш температураси 1130 °C гача пасаяди (диаграммада С нүкта). Бу нүктани эвтектик нүкта деб аталади, у 4,3% углерод тутган ҳолатга мос келади. Бу системага яна углерод кўшилса ликвидус чизиги Д нүкта (1600 °C) кўтарилади (~ 6,67% C). Диаграммада ликвидус эгриси ABCD, солидус эгриси AHIECF чизиклар билан чекланган. Д Нүкта Fe₃C нинг суюқланиш температурасига мос келади. Системадаги углерод миқдори 2% дан ортганда ликвидус $\rightarrow \gamma - \text{Fe} + \text{Fe}_3\text{C}$ (ECF — 1300 °C га тўғри келадиган горизонталь чизиқ) схемаси асосида эвтектик аралашма — аустениттинг цементит билан аралашмаси (ледебурит) кристаллга тушади. Темирдаги углерод миқдори 0,64% дан ошганда 723°C да (PSK горизонталь чизиги) схемаси $\gamma - \text{Fe} \rightarrow \alpha - \text{Fe} + \text{Fe}_3\text{C}$ бўлган **эвтектоид** (эвтектикага хос бўлган ўзгариш суюқ фазада эмас, балки қаттиқ қотишмада содир бўладиган жараён) парчаланиш юз бериши сабабли феррит билан цементит аралашмаси **перлит** ҳосил бўлади. С нүкта 0,8% углерод тутган эвтектоид таркибига тўғри келади. Бу нүктадан чап (эвтектоиддан олдинги) томонда перлитдан ташқари ортиқча миқдорда феррит, ўнг (эвтектоиддан кейинги) томонда эса (~2% углерод) перлитдан ташқари цементит мавжуд бўлган ҳолатларга тўғри келади. Диаграммада келтирилган бирламчи (кристалланиш давомида ҳосил бўлган), иккиласми (ўта тўйинган аустенитдан ҳосил бўлган) ва учламчи (ўта тўйинган ферритдан ҳосил бўлган) цементитлар соҳалари келтирилган. Кўйида темирга кўшилган углерод миқдорига қараб (пўлат ва чўяnlар) суюқламани уй температурасига қадар совутилганда пайдо бўладиган структур қисмлар келтирилган:

Углероднинг фоиз миқдори	Структуралар
1. 0—0,01	Феррит: $\alpha - \text{Fe}(\text{C})$ — темирдаги углероднинг қаттиқ Эритмаси
2. 0,01 —0,03	Феррит ва З ламчи цементит: $\alpha - \text{Fe}(\text{C})$ _{феррит} + $\text{Fe}_3\text{C}_{\text{III}}$ _{З ламчи цементит}
3. 0,03—0,3	Феррит, З ламчи цементит ва перлит: $\alpha - \text{Fe}(\text{C})$ _{феррит} + $\text{Fe}_3\text{C}_{\text{III}}$ _{З ламчи цементит} + $[\alpha - \text{Fe}(\text{C}) + \alpha - \text{Fe}_3\text{C}]$ _{перлитнинг феррити} _{перлитнинг цементити} { перлит

4.	,8—2,0	2 ламчи цементит ва перлит: $\text{Fe}_3\text{C}_{\text{II}} + [\alpha - \text{Fe}(\text{C}) + \alpha - \text{Fe}_3\text{C}]$ <table style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td style="text-align: center;">2 ламчи цементит</td><td style="text-align: center;"><u>перлитнинг феррити</u></td><td style="text-align: center;">перлитнинг цементити</td></tr> </table> <p style="text-align: center;">перлит</p>	2 ламчи цементит	<u>перлитнинг феррити</u>	перлитнинг цементити	
2 ламчи цементит	<u>перлитнинг феррити</u>	перлитнинг цементити				
5.	2,0—4,3	Перлит, 2 ламчи цементит ва ледебурит: $[\alpha - \text{Fe}(\text{C}) + \text{Fe}_3\text{C}] + \text{Fe}_3\text{C}_{\text{II}} + ([\alpha - \text{Fe}(\text{C}) + \alpha - \text{Fe}_3\text{C}] + \text{Fe}_3\text{C})$ <table style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td style="text-align: center;">перлит</td> <td style="text-align: center;"><u>2 ламчи цементит</u></td> <td style="text-align: center;">аустенитнинг пар- чаланиш маҳсулоти – перлит</td> <td style="text-align: center;"><u>эвтек- тика цемен- тит</u></td> </tr> </table> <p style="text-align: center;">аустенитнинг парчаланиш маҳсулоти</p> <p style="text-align: center;">Ледебурит</p>	перлит	<u>2 ламчи цементит</u>	аустенитнинг пар- чаланиш маҳсулоти – перлит	<u>эвтек- тика цемен- тит</u>
перлит	<u>2 ламчи цементит</u>	аустенитнинг пар- чаланиш маҳсулоти – перлит	<u>эвтек- тика цемен- тит</u>			
6.	4,3—6,67	1 ламчи цементит ва ледебурит: $\text{Fe}_3\text{C}_1 - ([\alpha - \text{Fe}(\text{C}) + \text{Fe}_3\text{C}] + \text{Fe}_3\text{C})$ <table style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td style="text-align: center;">1 ламчи цементит</td> <td style="text-align: center;">аустенитнинг парчала- ниш маҳсулоти – перлит</td> <td style="text-align: center;"><u>эвтек- тика цементити</u></td> </tr> </table> <p style="text-align: center;">Ледебурит</p>	1 ламчи цементит	аустенитнинг парчала- ниш маҳсулоти – перлит	<u>эвтек- тика цементити</u>	
1 ламчи цементит	аустенитнинг парчала- ниш маҳсулоти – перлит	<u>эвтек- тика цементити</u>				

1—4— углеродли пўлатлар, 5 — эвтектиқагача бўлган чўяnlар, 6 — эвтектиқадан кейинги чўяnlар.

Юқори температурадаги пўлатни кескин совутилганда — тобланниш жараёнида аусенит ва перлит ҳосил қилиб парчаланишга ултурмайди ва углеродга нисбатан ўта тўйинган α -Fe мартенсит) ҳосил бўлади. Углерод миқдори $< 2\%$ С бўлган қотишмаларни чўян деб номланади. Қотишмаларни тез ёки секин совутиш натижасида кузатиладиган жа раёнларнинг таъсирига қараб оқ чўян (аустенит + цементит) ва кул ранг чўян (аустенит графит) ларни ажратилади. Паст температурада аустенит структурасини сақлаб қолиш маҳсадида пўлатни тоблаш жа раёнини амалга оширишдан кенг фойдаланилади.

Айтиб ўтилган Fe—C системасига оз миқдорда қўшилган бошқа ле гирловчи металлар ҳолат диаграммасининг умумий хусусиятига таъсири қилмайди; қўшилган металлар баъзи структураларни турғулаштира ди, бошқаларни эса емиради. Агар пўлат таркибига ванадий, хром, воль фрам қўшилса, аустенит структураси турғулашади, яъни пўлатнинг қаттиқлиги ва едирилишга қаршилиги кучаяди. Бу шароитда тасодифан қўшилиб қолган цементит бошқа қўшилган металларнинг карбидлари ни ҳосил қилишда қатнашади ва ўзи парчаланади.

Оқ чўяnlарга оралиқ d -металларда электрони кам бўлган металлар қўшилса, цементит парчаланиб қотишма кристаллари оралиғида графит қатламлари пайдо бўлади, бу эса пўлатни зарбага чидамлилигини орттиради. Хром ва никель қўшилган қотишмаларда аустенит соҳаси кенгаяди ва структура мустаҳкамлашади, пўлатнинг коррозион турғун лигини (зангламас пўлат) оширади, чунки гомоген системаларда коррозион емирилиш жуда суст амалга ошади.

Кобальт, темир ва никель карбид (Co_3C , Fe_3C , Ni_3C) ларининг баъзи хоссалари XII.14-жадвалда келтирилган.

XII.6.9. Темир, кобальт ва никель сульфидлари ва фосфидлари

Темир, кобальт ва никель таркибиде олтингугурт ва фосфорнинг бўлиши металл сифатини кескин пасайтиради. Пўлатда олтингугурт ва фосфорнинг бўлиши пўлатнинг механик хоссаларига салбий таъсир кўрсатади. Шунинг учун пўлатни олтингугурт ва фосфордан яхши тозаланади.

Темир, кобальт ва никелнинг қуидаги сульфид ва фосфидлари маълум: FeS , CoS , NiS , FeS_2 , CoS_2 , NiS_2 , Co_2S_3 , Ni_2S_3 , Co_3S_4 , Ni_3S_4 , Co_9S_8 , Ni_9S_8 , FeP , FeP_2 , Fe_3P , Co_3P , Ni_3P .

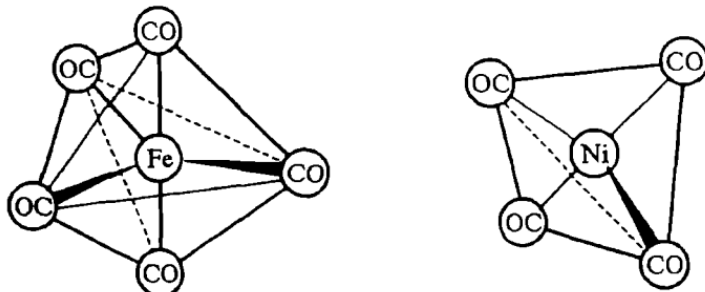
XII.14-жадвал

Темир, кобальт ва никель карбидларининг баъзи хоссалари.

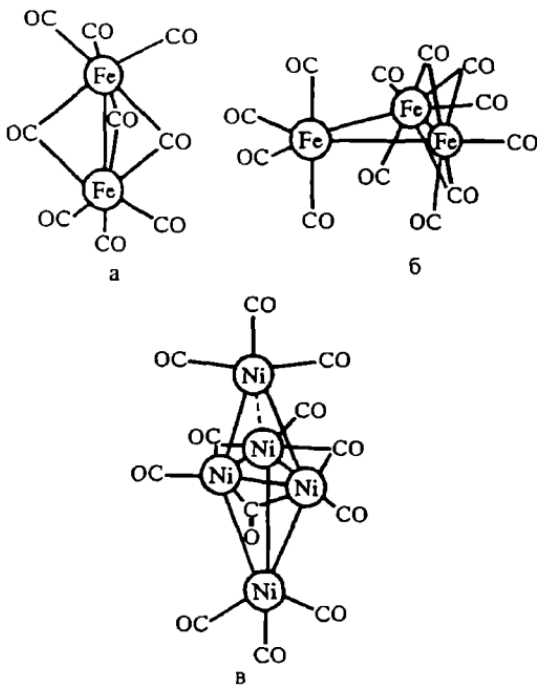
Модда	Зичлиги, г см ⁻¹	Суюқланиш температураси	Ҳосил бўлиш энталпияси, ΔH_f^\ominus , кЖ / моль
Fe_3C	7,69	1650	28
Co_3C	8,07	2300	41,84
Ni_3C	7,67	2100	38,5

XII.6.10. Темир, кобальт ва никель карбониллари, уларнинг π -комплекслари

Темир, кобальт ва никеллар углерод(Π) оксид билан бир неча бирикма ҳосил қиласди. Бу бирикмалар куқун ҳолидаги металларга юқори босим остида углерод(II) оксид таъсир эттирилишидан ҳосил бўлади. Никель карбонил $\text{Ni}(\text{CO})_4$ одатдаги температура ва босимда ҳосил бўлади. $\text{Fe}(\text{CO})_5$ эса юқори температура ва катта босимда вужудга



XII.6-расм. $\text{Fe}(\text{CO})_5$ ва $\text{Ni}(\text{CO})_4$ ларнинг тузилиши.



XII.7-расм. $\text{Fe}_3(\text{CO})_9$ (а), $\text{Fe}_3(\text{CO})_{12}$ (б) ва $\{\text{Ni}_5(\text{CO})_{12}\}^{2-}$ карбонилларнинг тузилиши.

келади. $\text{Co}_2(\text{CO})_8$ 25—30 минг кПа босимда ва 120-200°C да ҳосил бўлади. $\text{Ni}(\text{CO})_4$ ва $\text{Fe}(\text{CO})_5$ жуда заҳарли суюқликлар. Бошқа карбониллар, масалан, $\text{Fe}_2(\text{CO})_9$, $\text{Co}_2(\text{CO})_8$ қиздирилганда парчаланадиган кристалл моддалардир.

$\text{Fe}(\text{CO})_5$ молекуласининг тузилиши учбурчакли пирамида бўлиб, $\text{Ni}(\text{CO})_4$ тетраэдрик тузилишга эга (ХП.6-расм).

XII.7-расмда 2, 3 ва 5 марказли карбониллар тузилиши кўрсатилган. Барча карбониллар диамагнит моддалар бўлиб, молекуляр тузилишга эга.

Металл карбониллар ҳосил бўлишини валент боғланышлар назарияси асосида тушунтириш мумкин: металлининг оксидланиш даражаси ноллигича қолади, лекин металл атомида электронлар қайта жойланаб, металлнинг электрон орбиталларида тоқ электронларнинг бир қисми (ёки ҳаммаси) жуфтлашади. Натижада гибридланган орбиталлар вужудга келади. Бу бўш орбиталларнинг ҳар бирига биттадан CO молекуласи келиб жойланади, чунки ҳар қайси CO молекуласида бир жуфт эркин электронлар

бордир. Масалан, темир карбонил ҳосил бўлишида темир атомининг $3d^64s^2$ орбиталларидағи саккизта электрон $3d^8$ бўлиб жуфтлашади ва битта d -, битта s - ва учта p - орбитал гибридланиб, ҳар бири тенг энергетик қийматга эга бўлган бешта гибрид орбитал ҳосил қиласди; бу бешта орбиталга бешта CO тўғри келади ва $\text{Fe}(\text{CO})_5$ ҳосил бўлади. Никель карбонил ҳосил бўлишида sp^3 -гибридланиш рўй беради. Хром карбонил $\text{Cr}(\text{CO})_6$ d^2sp^3 -гибридланиш ҳисобига ҳосил бўлади.

Темир, никель ва хром карбонилларида тоқ электронлар бўлмагани сабабли, улар диамагнит хоссалар намоён қиласди. $\text{Fe}(\text{CO})_5$, яъни темир пентакарбонил ёруғлик нурини кучли синдирадиган, сувда Эримайдиган, органик эритувчилар(бензол, бензин, эфир)да яхши эрийдиган суюқлик, мотор ёқилғиларга антидетанатор сифатида қўшилади; $\text{Fe}(\text{CO})_5$ қиздирилгандан парчаланади, шунинг учун тоза темир олишда унинг парчаланишидан фойдаланилади.

$\text{Ni}(\text{CO})_4$ — никель тетракарбонил заҳарли суюқлик, у 200 °C да парчаланиб, никель қўзгусини ҳосил қиласди. Нитрат кислота билан реакцияга киришади. Барча карбониллар туркуми орасида энг муҳимлари $\text{Fe}(\text{CO})_5$, $\text{Co}_2(\text{CO})^8$ ва $\text{Ni}(\text{CO})_4$ ҳисобланади. Темир ва никель карбониллар одатдаги босим ва 20—60 °C температурада темир ва никель қуқунларига CO юбориб туриш натижасида ҳосил бўлади. Кобальт карбонилини ҳосил қилиш учун 150—200 °C температура ва $2 \cdot 10^7$ — $3 \cdot 10^7$ Па босим шароити яратилиши керак. $\text{Co}_2(\text{CO})_8$, $\text{Fe}_2(\text{CO})_9$ ва $\text{Fe}_3(\text{CO})_{12}$ — кислоталар типидаги бирикмалар бўлиб, уларда металл-металл боғланиш мавжуддир.

Темир, кобальт ва никель карбонилларининг суюқланиш ва қайнаш температураларини келтирамиз:

	$\text{Fe}(\text{CO})_5$	$\text{Fe}_2(\text{CO})_9$	$\text{Fe}_3(\text{CO})_{12}$	$\text{Co}_2(\text{CO})_8$	$\text{Ni}(\text{CO})_4$
$t_{\text{суюқ.}}, ^\circ\text{C}$	—20	105	100	51	—19,3
$t_{\text{қайн.}}, ^\circ\text{C}$	100	—	—	60	43

парчалан.

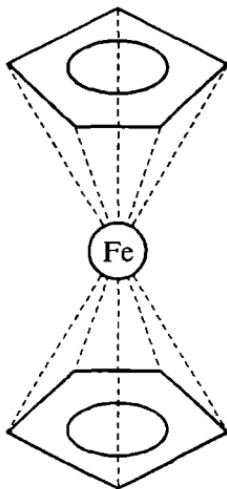
Барча карбониллар қиздирилганида металл ва CO га парчаланади, бундан фойдаланиб тоза металл ҳосил қилинади.

Fe, Co, Ni, Mp, Cr, Y, Ti, Ru, Th ва Os каби d -элементлар циклопентадиен C_5H_6 билан π -комплекслар ҳосил қиласди. Буни амалга ошириш учун шу металларга ёки улар-

нинг карбонилларига циклопентадиен таъсир эттирилади. Натижада $\text{Fe}(\text{C}_5\text{H}_6)_2$ —ферроцен, $\text{Ni}(\text{C}_5\text{H}_6)_2$ —никлоцен ва бошқа металценлар ҳосил бўлади. Ўзбекистон фанлар академиясининг мухбир аъзоси А. Султонов (1913—1992) d -элементлар ценларидан янги органик бирикмалар ҳосил қилишда катализатор сифатида фойдаланиш мумкинлигини кўрсатди.

d -элементларнинг циклопентадиен билан ҳосил қилган координацион бирикмалари (шунингдек, дibenзолхром $\text{Cr}(\text{C}_6\text{H}_6)_2$ каби моддалар текширилганида улар худди «икки бўлак нон орасига олинган пишлок» каби тузилганини, яъни ўртада металл атоми, икки чеккада иккита C_5H_5 радикали жойлашганлиги маълум бўлди (XII.8-расм). Ферроцен $\text{Fe}(\text{C}_5\text{H}_5)_2$ молекуласининг ташки қаватида 18 та электрон бўлади. Уларнинг 8 таси темирники ва 10 таси иккита C_5H_5 радикалини кидир. Иккита C_5H_5 радикали ўзининг 10 та p -электрони ҳисобига координацион боғланиш ҳосил қиласи. Шунинг учун, оралиқ metallарнинг сандвич структурали бирикмалари **π -комплекслар** жумласига киради.

Ферроцен 171°C да суюқланадиган, 249°C да қайнайдиган сариқ рангли кристалл модда, 400°C га яқин температурада емирила бошлайди.



XII.8-расм. Ферроцен молекуласининг тузилиши.

XII.6.11. Темир кобальт ва никелнинг энг муҳим хоссалари

Тоза темир оқ тусли ялтироқ металл. Унинг Моос шкаласидаи қаттиқлиги унча юқори эмас ($4,5\text{ га тенг}$). Темир тўрт аллотропик шакл ўзгаришга эга (α -, β -, γ -, ва δ -темир). α -темир 769°C га қадар мавжуд, ферромагнит хоссага эга. Моддаларнинг ферромагнит хоссасини йўқотиши температураси *Кюри нуқтаси* деб аталади. Бинобарин, темирнинг Кюри нуқтаси 769°C га тенг. Температура 769°C дан 1400°C гача мавжуд бўлган темир модификаси β -темир деб аталади. α -темир β -темирга ўтганида унинг кристалл структураси деярлик ўзгармайди, у ҳажмий марказлашган куб шаклида қолаверади. 1400°C да β -темир γ -темирга ўтади; ҳажмий марказлашган куб ёнлари марказлашган куб структурага айланади. Лекин металл параметрларигини йўқотмайди. 1401°C да полиморф ўзгариш содир бўлиб, γ -темир δ -темирга айланади. δ -темир 1539°C гача барқарор бўлиб, шу температурада суюқланади. Темир электр токини яхши ўтказади.

Темир ўртача кимёвий активлик намоён қилади. Куруқ ҳавода (одатдаги температурада) темир пассив элемент, лекин нам ҳавода тез оксидланиб, занглайди. Қиздирилганда (айниқса кукун ҳолатда) деярли барча металлмаслар билан реакцияга киришади. Бундай реакциялар натижасида тузлар (масалан, FeS , FeCl_3), металлсимон моддалар (масалан, Fe_3C , Fe_3Si , Fe_3P , Fe_3N , Fe^2N) ва қаттиқ эритмалар (масалан, Fe билан C, Fe билан Si, Fe билан N, Fe билан P, Fe билан В ларнинг ўзаро қаттиқ эритмалари) ҳосил бўлади.

Темирнинг стандарт электрод потенциали манфий қийматли ($E^\circ = -0,44\text{ В}$) бўлгани учун у суюлтирилган кислоталар билан реакцияга киришиб, водородни сиқиб чиқариб, $\text{Fe}(\text{II})$ тузларини ҳосил қилади. Концентрангланган нитрат кислотада темир пассивланади. Темир ишқор билан одатдаги шароитда реакцияга киришмайди.

Биологик аҳамияти. Темир ҳаёт учун керакли элемент. У қондаги **гемоглобин** таркибига киради; гемоглобин кислородни ўпкадан тўқималарга олиб борувчи моддадир. Тўқималарда оксидловчи-қайтарувчи фермент вазифаларини бажарадиган моддалар таркибида ҳам темир бўлади. Цитохром ва нафас ферментининг қайтарилган шаклида икки валентли темир бўлиб, уларнинг оксидланган шак-

лида уч валентли темир мавжуд. Кобальт инсон ва ҳайвонлар организмида борадиган модда алмашинуви учун жуда зарур элементdir. Темирнинг ^{59}Fe радиоактив изотопи табобатда қўлланилади.

Кобальт эркин ҳолатда ялтироқ оқиш-кул ранг металл. У темирга қараганда анча қаттиқ ва мўрт.

Кобальтнинг иккита аллотропик шакл ўзгариши маълум. Одатдаги шароитда 417°C гача α -кобальт барқарор: у гексагональ панжарада кристалланади. 417°C дан юқорида α -кобальт β -кобальтга айланади, β -кобальт ёқлари марказлашган куб структурага эга. β -кобальт 1495°C гача барқарор бўлиб, 1495°C да суюқланади. Кобальт ферромагнит модда.

Кобальтнинг кимёвий активлиги темирнидан бир оз кам. У одатдаги шароитда барқарор, фақат 300°C дан юқорида кислород билан реакцияга киришиб оксидланади. Кобальт қиздирилганда деярли барча металлмаслар билан бирикади. Худди темир сингари металлмаслар билан қаттиқ эритмалар (масалан, Со билан В, Со билан С орасида), металлсіммон моддалар (масалан, Co_3C , Co_2B , CoB , Co_2N), тузлар (масалан, CoF_2 , CoS) ва оксидлар ҳосил қиласди.

Кобальт кислоталар билан темирдан кўра сустроқ реакцияга киришади, ишқорларда эримайди. Кобальт бошқа металлар билан қаттиқ эритмалар, интерметалл бирикмалар, турли қотишмалар ҳосил қиласди. Кобальтнинг бир қанча қотишмалари (масалан, таркибида 65% Со, 28% Ст, 3% Ni, 4% Mo бўлган **виталлиум**) ўтга чидамли бўлиб, реактивдвигателлар ва газ турбиналар ишлаб чиқаришда қўлланилади. Бундай қотишмалар $800\text{--}900^{\circ}\text{C}$ ларда ҳам коррозияга учрамайди. Кобальтнинг кислотага чидамли қотишмалари ҳам бор. Унинг **ал нико** номли қотишмаси (50% Fe, 24% Co, 14% Ni, 9% Al, 3% Cu) магнитлар тайёрлашда ишлатилади. Кобальт бирикмалари ва унинг радиоактив изотоплари табобатда кенг қўлланилади.

Никель. Табиатда никель ўзининг асосий минераллари **пентландит** $\text{NiS}\cdot\text{FeS}$, **миллерит** NiS , **герсдорфит** NiAsA , **ульманит** NiAsSb ҳолида учрайди. Улар асосан мис-никель сульфидларга бой полиметалл рудаларга аралашган бўлади. Бундан ташқари, никелнинг магнийли силикати $(\text{Ni}, \text{Mg})_6(\text{OH})_8\text{Si}_4\text{O}_{10}$ ҳам учрайди.

Никель асосан мис-никель сульфид рудалардан олинади. Бир қанча пиromеталлургик жараёнлари натижасида

NiO ҳосил қилинади, сүнгра NiO ни күмір билан қайта-риб, хомаки никель олинади ва электролитик (NiSO_4 әрит-масига тушириб) усулда тозаланади. Никелни электролитик тозалашда руда таркибидаги платина металлар балчик тарзыда электролизёр тубига чўкади. Олинган никелнинг деярли 80% миқдори никелли қотишмалар ва турли пўлат-лар тайёрлаш учун сарфланади.

Никель кумуш каби оқ, қаттиқ металл, унинг Моос шкаласидаги қаттиқлиги 3,8 га тенг (темирга нисбатан бир оз юмшоқ). Никелнинг икки хил аллотропик шакл ўзга-риши бор, α -никель 250 °C дан юқорида β - никелга айла-нади. β - никель ёnlари марказлашган куб панжараада кри-сталланади. Никель ферромагнит моддалар туркумига ки-ради. Никель кимёвий активлик жиҳатидан темир билан кобальтдан кейинда туради. У 500 °C дагина кислород таъ-сирида оксидланади. Никель (айниқса кукун ҳолатида) қиз-дирилганда галогенлар, олтингугурт, селен, фосфор, ми-шъяқ, суръма ва бошқа металлмаслар билан реакцияга ки-ришади. Унинг Ni_3S_2 , Ni_3Se_2 , Ni_3P , NiAs , Ni_3C , Ni_2B , NiB таркибли металлсизмон бирикмалари олинган. Никель бош-қа металлар билан қаттиқ эритмалар ва интерметалл би-рикмалар ҳосил қиласи.

Никелнинг ўтга чидамли қотишмалари ракета, газ тур-бина ва атом техникасида катта аҳамиятга эга. Улар тарки-бини Ni_3Al , Ni_3Ti каби моддалар ҳосил бўлади. Унинг **ни-келин** [(73% Ni, 15% Cr, 7% Fe, 24% Ti, 3% 9Al+Nb+Mn+Si)], **нихром** (60% Ni, 40% Cr) ва бошқалар қотишмалари электротехникада саноатида қўлланилади. Никелнинг мис билан ҳосил қилган **монельметалл** (70% Ni, 30% Cu) қотишмаси кимёвий таъсирга чидамлидир. Унинг магнит ҳоссали қотишмалари ҳам маълум. Никел-нинг темир билан ҳосил қилган қотишмаси — **инвар** қиз-дирилганда ҳажмини ўзгартирамайди, **нейзильбер** қотиш-маси (20% Ni, 40—70% Cu ва 5—40% Zn) оддий шароитда оксидланмайди.

Никелнинг кислоталарга муносабати худди темир ва кобальтнигига ўхшаш. У ишқорларда эримайди.

XII6.12. Темир, кобальт ва никелнинг ишлатилиши

Темир қотишмалари асосан конструкцион материал-лар жумласига киради, улар саноатнинг барча тармоқла-рида қўлланилади.

Агар оддий пўлатга кобалт қўшилса, пўлатнинг чидамлилиги ортади ва унинг қирқиши хусусияти яхшиланади. «Стеллитлар» номли қаттиқ қуйма қотишма деярлик 40 кўринишида ишлаб чиқарилади. Стеллитлар ниҳоятда қаттиқ, пишиқ ва ўрта чидамли қотишмалар жумласига киради, уларнинг таркибида 40—60% кобалт, 20—30% хром, 5—20% вольфрам, 1—2% углерод бўлади.

Никелнинг ўтга чидамли қотишмалари масалан, **нимоник**, **инконел**, **хастеллой** ва бошқалар ҳам кўп ишлатилади. Таркибида 80% Ni ва 20% Cr бўлган қотишма **нихром** — электр қиздиргич асбобларда кенг қўлланилади. **Инвар** (36% Ni+64% темир) ҳам шу мақсадлар учун ва кимёвий машинасозликда қўлланилади. Никель органик синтезда катализатор сифатида кенг қўлланади.

Темир, кобалт ва никелнинг карбониллари органик синтезларда кенг қўлланилади.

XII.7. ПЛАТИНА ГРУППАЧАСИДАГИ МЕТАЛЛАР

Бу группачага саккизинчи группанинг V ва VI давр элементлари Ru, Rh, Pd, Os, Ir ва Rt киради. Бу атомларнинг электрон конфигурацияси қуйидагича:

Ru Z=44 KLM	$4s^24p^64d^75s^1$
Rh Z=45 KLM	$4s^24p^64d^85s^1$
Pd Z=46 KLM	$4s^24p^64d^{10}5s^0$
Os Z=76 KLM	$5s^25p^65d^66s^2$
Ir Z=77 KLMN	$5s^25p^65d^76s^2$
Pt Z=78 KLMN	$5s^25p^65d^96s^1$

Бу электрон формуласалар асосида қуйидагиларни таъкидлаб ўтиш керак:

1) платина оиласидаги металл атомларининг сиртидан иккинчи қаватидаги d -электронлар сони олтитадан ортиқ (фақат осмийда 6 та);

2) уларнинг d -орбиталларидаги электронлар сони 10 тага етади, чунончи, палладийнинг $4d$ -орбиталида электронлар сони 10 тага етади, уларнинг иккитаси $5s$ -погоначадан ўтган бўлиб, $5s$ -погоначада электронлар сони нолга тенг; платина $6s$ -погоначадан бир электронни $5d$ -га ўtkазиб, $5d$ -погоначадаги электронлар сони 9га етади;

3) металл атомларининг электрон конфигурациялари темир, кобальт ва никелнинг электрон конфигурацияларидан бўш $4f$ -ёки бўш $5f$ поғоначаларнинг мавжудлиги билан фарқланади. Шунга кўра, платина оиласидаги металларнинг кимёвий хоссалари Fe, Co, Ni ларнидан анча фарқ қиласди.

Бу элементларда барқарор изотоплар сони элементнинг тартиб [рақами] тоқ ёки жуфт бўлишига боғлиқ. Масалан, тоқ тартиб рақамли родийнинг фақат битта, иридийнинг фақат иккита барқарор изотопи бўлиб, жуфт тартиб рақамли рутений ва осмийнинг еттитадан, платинанинг олтита барқарор изотопи бор.

Платина оиласи элементларининг жуда кўп сунъий радиоактив изотоплари ҳосил қилинган. Бу металлар табиатда туфма ёки қотишмалар ҳолида учрайди. Улар темир, мис, баъзан олтин ҳамда симоб билан бирга учрайди. PtAs₂, (Pt, Pd, Ni, S) таркибли минераллар ҳам маълум.

Туғма ҳолдаги платина кўпинча ҳар хил (бир неча миллиграммдан бирнечча килограммга қадар) оғирликдаги бўлак ҳолида бўлади. Улардан энг каттаси 9,6 кг келган. Туғма ҳолидаги платина таркибида 70–80% платина, 3–10% темир, 2–3% иридий, 0,5% родий, 0,3% палладий, 0,4% осмий, 0,02% рутений, 10% мис бўлиши мумкин. Туғма ҳолидаги платинада бошқа 5 та платина группачасидаги металларнинг умумий миқдори 1,5–2,8% га боради, улар орасида рутений миқдори жуда кам. Платина оиласидаги металларнинг энг катта конлари МДҲ да, Жанубий Америкада (Колумбияда) ва бошқа мамлакатларда учрайди.

Палладий билан родийни 1803 йилда Волластон, иридий ва осмийни 1804 йилда Теннант, платинани Уотсон (Колумбияда 1748 йилда) ва рутенийни Россияда 1844 йилда Клаус кашф этганлар.

Платина оиласидаги металлар тарқоқ ва асл элементлар бўлиб, уларнинг Ер қобифидаги миқдори қуйидагича: платина $5 \cdot 10^{-7}\%$, иридий $1 \cdot 10^{-7}\%$, осмий $5 \cdot 10^{-6}\%$, родий $1 \cdot 10^{-7}\%$, рутений $5 \cdot 10^{-7}\%$ ва палладий $5 \cdot 10^{-7}\%$. Бинобарин, платина оиласи металлари нодир элементлар жумласига киради, булардан нисбатан кўп учрайдигани платинадир. Бу элементларнинг баъзи муҳим хоссалари XII.15-жадвалда келтирилган.

Платина элементларининг муҳим хоссалари

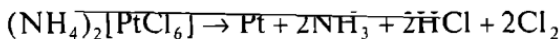
Элементлар Хоссалар	Ru	Rh	Pd	Os	Ir	Pt
Ер қобигидаги миқдори (масса%)	$5 \cdot 10^{-7}$	$1 \cdot 10^{-7}$	$1 \cdot 10^{-6}$	$5 \cdot 10^{-6}$	$1 \cdot 10^{-7}$	$5 \cdot 10^{-7}$
Валент электронлар конфигурацияси	$4d^7 5s^1$	$4d^8 5s^1$	$4d^{10} 5s^0$	$4f^4 5d^6 6s^2$	$4f^4 5d^7 6s^2$	$4f^4 5d^9 6s^1$
Атом радиуси, нм	0,133	0,134	0,137	0,135	0,136	0,138
Э ⁴⁺ ионининг радиуси, нм	0,062	0,065	0,064	0,065	0,065	0,064
Ионланиш потенциали, I ₁ (Э → Э ⁺ + e)	7,366	7,46	8,336	8,5	9,1	9,0
НЭМ	2,2	2,2	2,2	2,2	2,2	2,2
Суюқланиш температураси, °C	2334	1960	1550	3050	2443	1769
Зичлиги, Г·см ⁻³	12,45	12,41	12,02	22,61	22,50	21,45
E°(Э ²⁺ / Э), В	+0,45	+0,60	+0,987	+0,7	+1,0	+1,2

Бу жадвалдан кўрамизки, 6 та платиноиднинг атом радиуслари ва Э⁴⁺ ион радиуслари бир-бiriникига жуда яқин. Бунинг сабаби Д.И. Менделеев жадвалида горизонталь ўхшашлик мавжудлиги билан изоҳланади. Яна кўрамизки, бу элементларнинг НЭМ лари деярлик катта қийматларга эга, бу ҳолат платиноидлар нодир элементлар эканлигидан далолат беради.

Олинниши. Платина групчаси металлари 1930 йилга қадар таркибида ана шу металларнинг рудалари бўлган тоғ жинсларини (кумларини) гравитация йўли билан бойитиш орқали олинар эди. Улар асосан мис-никель сульфид рудаларидан олинади. Бу рудалар флотация усул билан бойитилгандан кейин, ҳосил қилинган концентратлардан аввал хомаки мис ва никель олинади; никелни электролизёр тубига чўккан балчиқлар таркибида платина металлар, мисни тозалашдан чўккан балчиқларда эса, олтин ва кумуш бўлади. Таркибида платина групчасидаги металл бўлган балчиқ аввал кўйдирилади, концентранган сульфат кислотага солиниб, қайта электролиз қилинади ва балчиқ таркибидаги металлар миқдори 60% га еткази-

лади. Сўнгра **аффинаж** қилинади. Бунинг учун бойитилган балчиқ аввал одатдаги температурада тўрт ҳажм концентранган HCl ва бир ҳажм концентранган HNO_3 аралашмасида эритилади, сўнгра суюқлик қиздирилади. Бунинг натижасида платина — $\text{H}_2[\text{PtCl}_6]$ ҳолатида, олтин $\text{H}[\text{AuCl}_4]$, иридий — $\text{H}_3[\text{IrCl}_6]$, рутений — $\text{H}_2[\text{RuCl}_6]$, палладий — $\text{H}_2[\text{PdCl}_6]$, родий — $\text{H}_3[\text{RhCl}_6]$ ҳолда эритмага ўтади; осмий эса OsO_4 сувда эримайдиган) оксидга айланади. Эритмани фильтрлаб чўкмадан осмий олинади. Фильтратдан аввал олтин, сўнгра бирма-бир бошқа металлар ажратилади. Фильтратга қайтарувчи таъсир эттирилса олтин қайтарилади.

Қолган эритмага аммоний хлорид қўшиб қийин эрийдиган $(\text{NH}_4)_2[\text{PtCl}_6]$ таркибли комплекс туз ҳосил қилинади; сўнгра бу туз қаттиқ қиздирилиб, тоза платина ажратиб олинади:



Қолган фильтратга нитрат кислота қўшиб, эритма буғлантирилади.

Шу йўл билан хлор-иридат чўқтирилади. Қолган эритмага бирор қайтарувчи таъсирида палладий ва родий чўқтирилади, сўнг $[\text{Pd}(\text{NH}_3)_2\text{Cl}_2]$ тарзида палладий, $[\text{Rh}(\text{NH}_3)_3\text{Cl}_3]$ тарзида родий ажратиб олинади. Бу тузлар қиздирилиб, эркин металл ҳосил қилинади.

XII.7.1. Платина группачасидаги металларнинг хоссалари

Платина группачасидаги металларнинг ҳаммаси оқишкулранг ва ялтироқ бўлади. Уларнинг суюқланиш температураси темирницидан юқори; осмий ва иридий жуда юқори температурада суюқланади. Ru , Rh , Pd нинг зичлиги $12 \text{ г} \cdot \text{см}^{-3}$ га яқин бўлиб (Os , Ir , Pt) жуда оғир металлардир ($d=22 \text{ г} \cdot \text{см}^{-3}$). Рутений ва осмий жуда қаттиқ, лекин мўрт металлар. Шунинг учун бу икки металлни кукун ҳолига айлантириш осон. Родий, палладий ва платина у қадар қаттиқ эмас, лекин улар жуда қовушқоқ; шунинг учун булардан юпқа зар ва ингичка симлар тайёрлаш мумкин. Бу уч металл яссиланади ва кавшарланади. Металларнинг бир неча аллотропик шакл ўзгаришлари маълум.

Бу металларнинг стандарт электрод потенциали $+0,45$ — $1,2$ оралиғида бўлади. Улар кислород ва галогенлар каби

оксидловчилар билан юқори температуралардагина реакцияга киришади, яъни кам актив металлардир. Кимёвий активлик жиҳатидан платина группачасидаги металларнинг жойланиши қуидагича: осмий-рутений-иридий-платина. Платина оиласидаги металлар техникада (термопара, иситиш асбобларида ва ҳоказоларда) ишлатилади.

Металлардан фойдаланишда уларнинг учувчанлигини назарда тутиш керак. Айниқса, ҳаво кислороди уларнинг учеб кетишига ёрдам беради, чунки улар (айниқса осмий) кислород таъсирида учувчан оксидлар ҳосил қилади. Масалан, рутений ҳавода 1300 °C да 2,5 соат қиздирилса, унинг массаси 7% гача камаяди; иридий эса 1300 °C 20 соатда 7%, платина 1300 °C да 20 соат қиздирилганда ўз массасининг 1% часини йўқотади.

XII.7.2. Платина группачасидаги металларнинг кимёвий хоссалари

Бу мавзуни кўриб чиқишида олтита металлни қуидаги-ча уч жуфтга (уч диадага) ажратиш қулай: Ru—Os; Rh—Ir; Pt—Pd.

Бу металлар сувдаги эритмаларида кўпинча мураккаб ионлар ҳосил қилади. Улар (айниқса, рутений ва осмий) бир неча оксидланиш даража намоён қилади:

Ru	Rh	Pd
1 – 3, (4), 5 – 8	(2), 3, (4,6)	2, (3), 4
Os	Ir	Pt
(1 – 3), 4 – 6, 8	1, (2), 3, 4, 6	2, (3), 4, (6,8)

Платина группачаси металларининг бекарор валентликлари қавс ичида кўрсатилган.

Водородга муносабати. Водород металларда, айниқса, платина ва палладийда яхши (1 ҳажм палладийда 850 ҳажм водород) эрийди. Бунда ҳосил бўлган «қотишма» таркибида ҳажм жиҳатидан 3,4% водород бўлади.

Бундай эриш (**окклиюзия**) металлнинг кристалл панжара оралиқларидаги бўшлиқларига водороднинг дифузия-ланиши билан изоҳланади.

Кислородга муносабати. Рутений ва осмий кислород билан яхши бирикади. Яхлит ҳолдаги рутений одатдаги шароитда оксидланмайди, чунки унинг сирти оксид парда билан қопланиб қолади. Лекин кукун ҳолидаги рутений

100°C гача қиздирилганда оксидланади; юқори температураларда ёниб рутений (IV) оксид RuO_2 га айланади. Na_2RuO_4 оксидланганида рутений (VIII) оксид RuO_4 ҳосил бўлади.

Осмий кислород билан янада актив реакцияга киришади; осмий кукуни одатдаги температурада оксидланиб, барқарор осмий(VIII) оксид OsO_4 га ўтади, осмийнинг яхлит парчаси 600—700 °C ларда ёниб кетади.

Родий яхлит ҳолатда 600 °C да кислород билан реакцияга киришади, натижада унинг сирти Rh_2O_3 таркибли оксид парда билан қопланади; шу шароитда кукун ҳолатидаги иридий IrO_2 га айланади.

Палладий кислород билан 700—800 °C да бирикиб, PdO ҳосил қиласи. Шуни ҳам айтиб ўтиш керакки, суюқ ҳолатидаги палладий ўзида кислородни эритиш қобилиятига эга.

Платина яхлит ҳолатда ҳар қанча қиздирилса ҳам кислород билан бирикмайди. Лекин кукун ҳолидаги платина (ғовак платина ва платина қуруми) 450 °C да кислород билан бирикиб, PtO га айланади. Рутений ва осмий ўз оксидларида +4 ва +8 га teng оксидланиш даражаларни намоён қиласи.

XII.16-жадвалда платина группаси металлари оксидларининг баъзи хоссалари келтирилган.

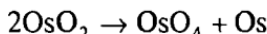
XII.16-жадвал

Ru	Rh	Pt
RuO_2 , $d=7,0 \text{ г} \cdot \text{см}^{-3}$ 955 °C қайнайди $\Delta H_f^0 = -260 \text{ кЖ моль}^{-1}$	$\text{Rh}_2\text{O}, \Delta H_f^0 = -89,1 \text{ кЖ моль}^{-1}$ $= -95,4 \text{ кЖ моль}^{-1}$	$\text{PtO}, \Delta H_f^0 = -85,4 \text{ кЖ моль}^{-1}$
RuO_4 , $d=3,29 \text{ г} \cdot \text{см}^{-3}$ $t_{\text{суюқл.}} = 25,5 \text{ °C}$ $t_{\text{қайн.}} = 100 \text{ °C}$	$\text{Rh}_2\text{O}_3, \Delta H_f^0 = -286,2 \text{ кЖ моль}^{-1}$	$\text{PtO}_2, \Delta H_f^0 = -71,1 \text{ кЖ моль}^{-1}$ $d=14,9 \text{ г} \cdot \text{см}^{-3}$
OsO_2 , $d=11,37 \text{ г} \cdot \text{см}^{-3}$ $t_{\text{суюқл.}} = 650 \text{ °C}$ $\Delta H_f^0 = -398 \text{ кЖ моль}^{-1}$	$\text{Ir}_2\text{O}_3, \Delta H_f^0 = -240,8 \text{ кЖ моль}^{-1}$	$t_{\text{суюқл.}} = 560 \text{ °C}$ $\text{PtO}_2, \Delta H_f^0 = -133,9 \text{ кЖ моль}^{-1}$ $d=10,2 \text{ г} \cdot \text{см}^{-3}$
OsO_4 , $d=4,91 \text{ г} \cdot \text{см}^{-3}$ $t_{\text{суюқл.}} = 39,5 \text{ °C}$ $t_{\text{қайн.}} = 130 \text{ °C}$		$t_{\text{суюқл.}} = 380 \text{ °C}$

Рутений(VIII) оксид у қадар барқарор эмас, қиздирилганда тезда парчаланиб, рутений(IV) оксид билан кислородга ажралади:



Осмий(IV) оксид юқори температурада диспропорцияланиб парчаланади; натижада OsO_4 ва Os ҳосил бўлади:



Рутений ва осмийнинг учувчан оксидлари ниҳоятда заҳарли моддалардир.

Рутений гидроксидда ёки кислотасида рутенийнинг оксидланиш даражаси +6 га тенг.

Родий оксидлари орасида энг барқарори Rh_2O_3 бўлиб, у юқори температураларда парчаланиб, RhO ва Rh_2O_4 ҳосил қиласди.

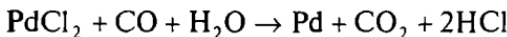
Галогенларга муносабати. Металларнинг барча галогенлар билан бирикмалари маълум. Платина группачаси металларга фтор таъсир эттирилганда (температурага қараб) гексафторид, пентафторид, тетра- ва дифторидлар ҳосил бўлиши мумкин. Масалан, OsF_6 , RiF_5 , OsF_4 , PdF_2 ва ҳоказо. Кўпчилик платина группачаси металларга хлор таъсир эттирилганда MeCl_3 таркибли трихлоридлар ҳосил бўлади (масалан, RiCl_3).

Лекин платина хлор билан реакцияга киришганда Pt(IV) хлорид PtCl_4 , палладий эса палладий(II) хлорид PdCl_2 ҳосил қиласди.

XII.17-жадвалда платина группачаси металлари галогениларининг формулалари ва баъзи хоссалари келтирилган.

PtF_6 , IrF_6 , OsF_6 ларда металл билан фтор орасида кўпроқ ковалент боғланиш мавжудлиги сабабли, бу моддалар нисбатан паст температураларда суюқланади. Агар галогенидда металлнинг оксидланиш даражаси +4, +3, +2, +1 га тенг бўлса, уларда металл билан галоген орасида кучли кутбли ёки ионли боғланиш мавжуд бўлади.

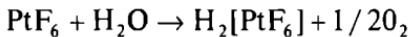
Платина металларининг галогенидлари кучли оксидловчилардир, масалан:



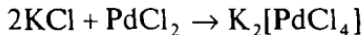
Платина оиласидаги металлар галогенларининг баъзи хоссалари.

Pu, Os	Rh, Jr	Pd, Pt
<p>RuF_5 $t_{\text{суюкл.}} = 107^\circ\text{C}$ $t_{\text{қайн.}} = 131^\circ\text{C}$ $\text{RuF}_6, \text{RuCl}_4, \text{RuCl}_3, \text{Os}$ OsF_4 (сарик) $t_{\text{суюкл.}} = 230^\circ\text{C}$ $t_{\text{қайн.}} = 280-300^\circ\text{C}$ $\text{OsF}_5, t_{\text{суюкл.}} = 70^\circ\text{C}$ $t_{\text{қайн.}} = 225,5^\circ\text{C}$ OsF_6 яшил, $t_{\text{суюкл.}} = 32,1^\circ\text{C}$ $t_{\text{қайн.}} = 47,5^\circ\text{C}$ $\text{OsCl}_2, \text{OsCl}_3, \text{OsCl}_4$ сублиматланади. $\text{OsI}_4, \text{OsI}_3, \text{OsI}_2, \text{OsI}$</p>	<p>$\text{RhF}_3, \text{RhF}_4, \text{RhCl}_3, \text{RhBr}_3, \text{RhI}_3$ $\text{IrF}_4, t_{\text{суюкл.}} = 106^\circ\text{C}$ $t_{\text{қайн.}} = 300^\circ\text{C}$</p>	<p>$\text{PdF}_3, \text{PdF}_2, \text{PdCl}_2, \text{PdBr}_2, \text{PtCl}_2, \text{PtBr}_2, \text{PtI}_2, (\text{PtCl}_3), \text{PtCl}_4$</p>

PtF_6 ҳатто сувни ҳам оксидлайди:



Платина группаси металларининг галогенидлари бош-қа металларнинг галогенидлари билан бирималар ҳосил қиласди, масалан:

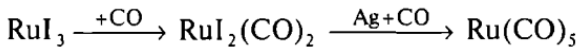


Уларнинг координацион бирималарида металларнинг координацион сонлари 4 ва 6 га тенг.

Сульфидлари ва карбониллари. Платина металларнинг $\text{RiS}_2, \text{OsS}_2, \text{Rh}_2\text{S}_3, \text{Rh}_2\text{S}_5, \text{Rh}_2\text{S}_4, \text{Rh}_2\text{S}_8, \text{IrS}_2, \text{Ir}_2\text{S}_3, \text{Ir}_3\text{S}_8, \text{PdS}, \text{PdS}_2, \text{PtS}, \text{Pt}_2\text{S}_3, \text{PtS}_2$ таркибли сульфидлари маълум. Уларнинг орасида рутений ва осмий карбониллари ўз таркиби жиҳатидан темир карбонилларга, родийники эса кобальтниги ўхшайди; $\text{Rh}_2(\text{CO})_8$ 76°C да суюқланади. Родийнинг полимер карбониллари ҳам мавжуд: $[\text{Rh}(\text{CO})_3]_n$, иридиининг иккита карбонили маълум: $\text{Ir}_2(\text{CO})_8$ ва $\text{Ir}_2(\text{CO})_x$.

Рутений карбонил кукун ҳолатидаги рутенийга катта босим остида CO юбориш натижасида ҳосил бўлади; шу-

нингдек, рутений йодидга CO юборилганда ҳам рутений карбонил олинади;



Иридий ва осмий карбонилларни ҳам шу тариқа ҳосил қилиш мумкин. Платина ва палладий карбониллар ҳосил қилмайди.

XII.7.3. Платина металларининг координацион бирикмалари

Рутений бундай бирикмаларда асосан +3 оксидланиш даражаси бўлади. $[\text{Ru}(\text{NH}_3)_6]\text{Cl}_3$, $\text{K}_2[\text{Ru}(\text{NO}_2)_5]$, 1, 2 ва 4 влентли рутенийнинг координацион бирикмалари маълум, масалан, $\text{K}_2[\text{RuCl}_6]$, $\text{K}_2[\text{Ru}(\text{CN})_6]$.

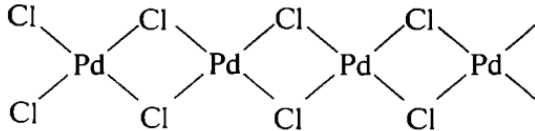
Осмий координацион бирикмаларида 2, 3, 4, 6 ва 8 га тенг валентлик намоён қиласи. Осмийнинг $\text{K}_4[\text{OsCl}_6]$ ва $\text{K}_4[\text{Os}(\text{CN})_6]$ даги валентлиги иккига тенг. $\text{K}_3[\text{OsCl}_6]$ да уч валентли, $\text{K}_2[\text{OsCl}_6]$ да эса тўрт валентлидир. Осмий нитрозилли комплекслари ҳам маълум, масалан, $\text{K}_2[\text{Os}(\text{CN})_5\text{NO}]$.

Родий шундай бирикмаларда 3 валентли бўлди. Масалан, $[\text{Rh}(\text{NH}_3)_6]\text{Cl}_3$ (рангсиз), $[\text{Rh}(\text{NH}_3)_6\text{Cl}_2]\text{Cl}$ (сарик), $\text{K}_3[\text{RhF}_6]$, $\text{K}_3[\text{RhCl}_6]$, $\text{K}_3[\text{Rh}(\text{CN})_6]$ ва $\text{K}_3[\text{Rh}(\text{NO}_2)_6]$. Фақат $\text{Cs}_2[\text{RhCl}_6]$ да родий тўрт валентли бўлди.

Иридий ҳам родий каби шундай мураккаб бирикмаларда, асосан 3 валентлидир. Масалан, $[\text{Ir}(\text{NH}_3)_6]\text{Cl}_3$ (рангсиз), $[\text{Ir}(\text{NH}_3)_5\text{CN}]\text{Cl}_2$ (сарик). Лекин 4 валентли иридийнинг ҳам шунга ўхшаш бирикмалари бор, масалан, $(\text{NH}_4)_2[\text{IrCl}_6]$.

Палладий координацион бирикмаларида икки ва тўрт валентлидир. Икки валентли палладийнинг координацион сони тўртга тенг, унинг анион, катион ва нейтрал бирикмалари бор, масалан: $[\text{Pd}(\text{NH}_3)_4]\text{Cl}_2$, $\text{K}_2[\text{PdCl}_4]$. Рентген нурлари ёрдамида текширишларнинг кўрсатишича, бу бирикмалар текис квадрат тузилишига эга.

Яна шуни айтиб ўтиш керакки, палладий(II) хлориднинг кристалл панжара тузилиши бошқа моддаларнига ўхшамаган. Бу модда икки қобирғаси умумий бўлган ва бир-бири билан уланган текис квадратлардан иборат:



Квадратнинг марказида палладий атоми, учларида эса хлор атомлари жойлашган.

Палладий ўзининг оддий биримларидан тўрт валентли бўлмайди. Тўрт валентли палладий катиони координацион бирикмалар ҳосил қилмайди, фақат анион комплекслари маълум. Масалан, агар металл ҳолдаги палладий зар сувида эритилиб, эритмага KCl қўшилса, тўрт валентли палладийнинг $\text{K}_2[\text{PdCl}_6]$ таркибли анион комплекси ҳосил бўлади.

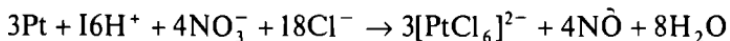
Палладийнинг $\text{H}_2[\text{PdCl}_6]$ таркибли кислотаси палладийни зар сувида эритилишидан ҳосил бўлди.

Платина икки ва тўрт валентли ҳолатларida жуда кўп катион, анион ва нейтрал комплекслар ҳосил қиласди.

Платинанинг анион комплекси учун $\text{K}_2[\text{PtCl}_4]$, катион комплекси учун $[\text{Pt}(\text{NH}_3)_4]\text{Cl}_2$ ва нейтрал комплекси учун $[\text{Pt}(\text{NH}_3)_2\text{Cl}_2]$ лар мисол бўлаолади. Икки валентли платина комплекслари текис квадрат тузилишига эга.

Платинанинг $\text{K}_2[\text{Pt}(\text{CN})_4] \cdot \text{H}_2\text{O}$ таркибли комплекс тузи, $\text{K}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]$ ни платина қуруми билан қиздириш натижасида ҳосил бўлади. Ўша комплекс анионининг барийли тузи $\text{Ba}[\text{Pt}(\text{CN})_4] \cdot 4\text{H}_2\text{O}$ катод, рентген ва радиоактив нурлар таъсирида кучли флюоресценция беради. Шу сабабли бу туз радиоактив моддаларни аниқлашда ишлатиладиган экранлар таркибиға киради.

Тўрт валентли платина комплексларидан $\text{K}_2[\text{PtCl}_6]$ ва $(\text{NH}_3)_3[\text{PtCl}_6]$ сувда ёмон эрийди. Шунинг учун улар аналитик кимёда ишлатилади. Бу тузларга мувофиқ келадиган гексахлор платина кислота $\text{H}_2[\text{PtCl}_6]$ платинани зар сувида эритишдан ҳосил бўлади:



$[\text{PtCl}_6]^{2-}$ жуда барқарор иондир.

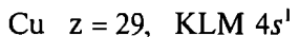
XII.8. IB ГРУППАЧА ЭЛЕМЕНТЛАРИ

Бу группачага мис, кумуш ва олтин киради. Олтин ва кумуш нодир металлар ҳисобланади. Уларнинг зичлиги, суюқланиш ва қайнаш температуралари юқори.

Мис группачаси элементлари табиатда қуйидаги изотоплар ҳолида учрайди: $^{63}_{29}\text{Cu}$ (69,1%); $^{65}_{29}\text{Cu}$ (30,9%); $^{107}_{47}\text{Ag}$ (51,35%); $^{109}_{47}\text{Ag}$ (48,65%); $^{197}_{79}\text{Au}$ (100%). Радиоактив изотоплари: $^{64}_{29}\text{Cu}$ ($T_{1/2} = 12,8$ соат); $^{110}_{47}\text{Ag}$ ($T_{1/2} = 253$ кун);

$^{198}_{79}\text{Au}$ ($T_{1/2} = 2,7$ кун); радиоактив индикатор сифатида ишлатилади.

Мис группачаси элементлари d -элементлар жумласига киради. Cu, Ag, Au атомларининг сиртқи қобиғида биттадан s -электрон бўлади:



Кумуш атоми радиуси мис ва олтин атомлари радиусидан каттароқ. Шунга кўра, кумушнинг ионланиш потенциали мис ва олтинникига қараганда кичикроқ бўлади. Мис группачаси элементлари +1, +2, +3 оксидланиш дарражасига эга бўлиши мумкин, чунки уларнинг атомлари фақат s -электроннигина бермай, d -орбиталдаги электронлардан ҳам битта ёки иккитасини бера олади.

Мис, кумуш ва олтин кучсиз қайтарувчи хоссаларга эга бўлгани учун улар табиатда туғма ҳолатда ҳам учрайди. Мис билан кумуш, асосан, табиий бирикмаларидан олинади.

XII.8.1. Мис

Миснинг табиий бирикмалари қаторига **мис ялтироғи** Cu_2S , **мис колчедани** CuFeS_2 (яъни **халкопирит** $\text{Cu}_2\text{S}\cdot\text{Fe}_2\text{S}_3$, қизил мис рудаси Cu_2O (**куприт**)), **малахит** $\text{CuCO}_3\cdot\text{Cu}(\text{OH})_2$ лар киради. Кумуш, асосан, бошқа металлар (кўрғошин, рух, кадмий ва ҳоказолар)нинг сульфидли минераллари таркибида қўшимча сифатида учрайди. Кумушнинг мустақил минераллари Ag_2S (**аргентит**) билан AgCl (**кумуш хлорид**)дир. Кумуш қўшалоқ сульфидлар (масалан, $3\text{Ag}_2\text{S}\cdot\text{Sb}_2\text{S}_3$ **пирафирит**) ҳолида ҳам учрайди.

XII. 18-жадвалда Cu, Ag ва Au ларнинг баъзи хоссалари келтирилган.

Энг нодир металл — олтин тарқоқ металл бўлиб, асосан, туғма ҳолда, баъзан бирикмалар, масалан, Au_2Te — **калаверит** ҳолида учрайди. Жанубий Африка, Канада, АҚШ, Австралия, МДҲ да — Шарқий ва Жанубий Сибирда, Забайкалье, Ёкутистон, Приморье, Красноярск,

Мис, кумуш ва олтиннинг баъзи хоссалари

Элементлар	Cu	Ag	Au
Хоссалар			
Ер пўстлоғидаги миқдори (масса % лар)	$3 \cdot 10^{-3}$	$6 \cdot 10^{-6}$	$4 \cdot 10^{-7}$
Валент электронлар конфи- гурацияси	[Ar] $3 d^{10} 4 s^1$	[Kr] $4 d^{10} 5 s^1$	[Xe] $4 f^{14} 5 d^{10} 6s^1$
Атом радиуси, нм	0,128	0,144	0,144
Ион радиуси, нм	0,098	0,113	0,137
Ионланиш потенциали, В $I_1 (\text{Э} \rightarrow \text{Э}^+ + \bar{e})$	7,726	7,576	9,226
НЭМ	1,9	1,9	2,1
Суюқланиш температураси, °C	1083	960,5	1063
Қайнаш температураси, °C	2600	2212	2947
Зичлиги, $\text{г} \cdot \text{см}^{-3}$	8,96	10,5	19,3
$E^\circ (\text{Э}_{\text{эритма}}^{1+} / \text{Э})$, В	0,521	0,799	1,691
$E^\circ (\text{Э}_{\text{эритма}}^{2+} / \text{Э})$, В	0,337	—	—
$E^\circ (\text{Э}_{\text{эритма}}^{3+} / \text{Э})$, В	—	—	1,5

Қозоғистон ва Ўзбекистонда учрайди. Олтинли қумнинг 1 тоннасида 2—4 г олтин бўлади.

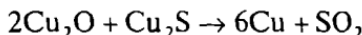
Ҳозирча топилган олтин бўлакларининг энг каттаси 100 кг бўлиб, у Австралияда топилган; 36,22 кг лик олтин со-биқ СССР да топилган.

Мис групачаси элементларининг иккита энг муҳим кимёвий хоссасини айтиб ўтамиш: 1) мис групачаси элементлари ўз бирикмаларидан металл ҳолатга осон қайта-рилади; 2) улар жуда кўп лиганлар билан комплекс бирик-малар ҳосил қиласи.

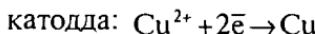
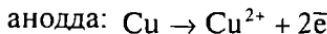
Мис групачаси элементларини олишда бу икки хусусият катта аҳамиятга эга. Ўзбекистонда ҳар йили 80000 тонна мис ишлаб чиқарилади.

Миснинг олиниши. Металлургияда мис олиш учун тар-кибида 3% га яқин мис бўлган сульфид рудаларидан фой-

даланилади. Аввал, руда флотация йўли билан бойитилади. Сўнгра бойитилган руда кўйдириласди. Бунинг натижасида рудалаги сульфидлар ёниб CuO ва SO_2 га айланади, бу вақтда икки суюқ қават ҳосил бўлади, устки қават **шлак қават** бўлиб, у мис оксидлари ва бекорчи жинслардан иборат. Пастки қават—**штейн қават**, асосан, Cu_2S , FeS дан (ва мис рудасига аралашган Au , Ag , Se , Fe , Ni ва бошқа элементлар бирикмаларидан) иборат. Суюқ штейн маҳсус конверторга киритилади. Штейнга босими остида ҳаво юбориб, кўйдирив оксидлантирилади. Штейннинг ёнишидан ҳосил бўлган темир оксид конвертордаги SiO_2 билан реакцияга киришиб шлакка айланади. Мис рудасининг оксидланган қисми оксидланмай қолган қисми билан реакцияга киришиб, таркибида 95—98% Cu бўлган хомаки мисга айланади:



Реакция натижасида ҳосил бўлган SO_2 сульфат кислота ишлаб чиқариш учун ишлатилади. Шлакдан турли мақсадлар учун фойдаланилади. Хомаки мис маҳсус электролитик ваннада рафинация қилинади. Хомаки мисдан қўйилган электродлар ваннада анод вазифасини ўтайди. Юпқа тоза мис пластинкалар эса катод сифатида ишлатилади. Иккала электрод мис сульфат эритмаси солинган ваннага туширилади. Электродлар паст кучланишили (0,4 Вольтта яқин) ўзгармас ток манбай билан уланади. Бу вақтда аноддаги хомаки мис эритмага ўтади, катодда эса тоза мис ажralиб чиқади:



Хомаки мисдаги қўшимча моддалар (олтин, кумуш, мишъяқ, суръма, селен, теллар ва ҳоказолар) анодда эримайди. Улар балчиқقا ўхшаб ванна тубига чўкади. Бу балчиқ қайта ишланиб, нодир металлар, суръма, селен ва бошқа моддалар олинади.

Хомаки мисни ҳаво оқимида алангалаш усулида ҳам тозалаш мумкин. Бу жараёнда хомаки мисдан темир, кобальт, рух ва қисман никель шлакка айланади, миснинг миқдори 99,7% гача ортади.

Мис гидрометаллургия усулида ҳам олинади. Бунинг учун мис рудаси суюлтирилган сульфат кислота ёки аммоний гидроксид эритмаларида эритилади. Натижада мис Cu^{2+} ёки $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]^{2+}$ ионлари ҳолида эритмага ўтади. Ҳосил бўлган эритмага темир тушириб мис олинади ёки электролиз қилиш орқали мис ҳосил қилинади.

XII.8.2. Кумуш

Олиниши. Кумушни олиш учун қўрғошин-кумуш рудаларидан қўрғошин билан бирга ажратилади. Саноатда олинидиган кумушнинг асосий қисми (80%) полиметалл рудаларни қайта ишлаш натижасида тайёрланади.

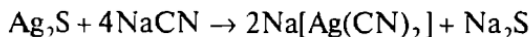
Кумушни қўрғошиндан ажратишнинг бир неча усули мавжуд:

1) булардан энг оддийси кумушга бой хомаки қўрғошинни усти очиқ ваннада оксидлашга асосланган. Бу жараёнда қўрғошин PbO суюқ қотишма бетига қалқиб чиқади; кумуш эса оксидланмай металл ҳолида қолади.

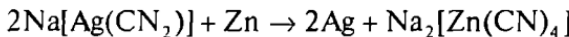
2) кумуш оз бўлган хомаки қўрғошиндан кумуш ажратиб олиш учун Паркес усули қўлланилади. Кумуш оз хомаки қўрғошин рухнинг суюқланиш температурасига қадар қиздирилади. Сўнгра шу суюқ массага рух қўшилади. Кумуш рухда қўрғошиндагига қараганда яхшироқ эрийди. Ўзида кумушни эритган рух суюқ масса сиртига кўпик ҳолида чиқади; температура пасайганда биринчи навбатда рух қотади; уни суюқ массадан ажратиб олгандан кейин, рух-кумуш қотишма алоҳида идишда қиздирилиб, рух буғлантирилади. Кумушда қўшимча сифатида қолган қўрғошин биринчи усулга кўра ажратилади.

3) Паттинсон усулига мувофиқ, кумуш-қўрғошин аралашмаси аста-секин совитилади; биринчи навбатда соф қўрғошин (326°C да) кристалланади; у суюқ массадан ажратилади; қўрғошиндан кейин (303°C да) таркибида 2.6% кумуш ва 97,4% қўрғошин бўлган эвтектик қотишма кристалланади. Бу қотишмадан қўрғошинни йўқотиш учун яна оксидлаш усулидан фойдаланилади;

4) сульфидли рудалардан кумуш ажратиб олишда натрий цианиднинг кумуш билан координацион бирикма ҳосил қилиш қобилиятидан фойдаланилади:



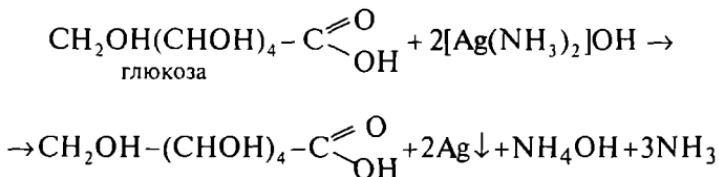
Эритма орқали ҳаво юбориб реакция мувозанатини ўнгга суриш билан маҳсулот унуми оширилади; бунда Na_2S оксидланиб Na_2SO_3 , Na_2SO_4 ва NaSCN га айланади. Сўнгра эритмага рух бўлакчалари солиниб хомаки кумуш ҳосил қилинади:



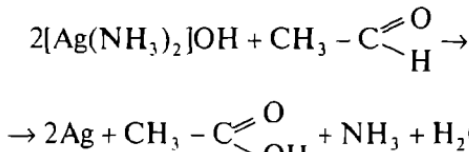
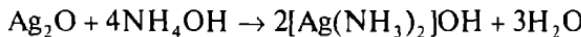
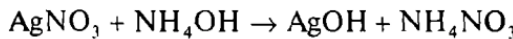
5) кумуш симобда эриб, амальгама ҳосил қилишидан ҳам кумуш олишда фойдаланилади.

Кумуш-кузгу реакцияси. Тоза пробирка олиб, унга AgNO_3 , NH_4NO_3 эритмалари солинади (3—4 мл). Пробиркага глюкозанинг 1% ли эритмасидан 2 мл қўшилади, аралашмани 70—80 °C да 5—10 минут қиздирилади. Натижада қуйидаги тенгламага мувофиқ, кумуш-кўзгу реакцияси амалга ошади. пробирканинг ички сирти кўзгу ҳосил қилувчи кумуш қатлами билан қопланади.

Кумуш-кўзгу реакцияси тенгламасини қуйидаги кўринишда ёзиш мумкин:



Кумуш-кўзгу реакцияда қайтарувчи сифатида глюкоза ўрнида сирка альдегид олиш ҳам мумкин, у ҳолда қуйидаги реакциялар натижасида кумуш чўкиб, кумуш-кўзгу реакцияси амалга ошади:

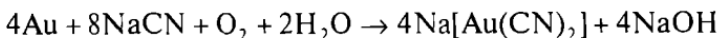


XII.8.3. Олтин

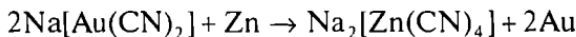
1. Таркибіда олтин тутган құмлардан олтин олишда құмни ювиш усули қадимдан құлланилиб келган. Олтин аралашған құм ювилганды, солиширма массаси кичик модда — құм, аввал ювилиб кетади, қолған құмда олтингнинг нисбий миқдори ортиб боради.

2. Симобнинг олтингни эритиб амальгама ҳосил қилишидан фойдаланылади. Таркибіда олтин бүлған руда симоб билан аралаштирилганды симоб фақат олтингни эритади, ҳосил бүлған амальгамадан симобни ҳайдаб тоза олтинг олинади.

3. Олтин калий ёки натрий цианид эритмасида (ҳаво иштирокида) эриб, комплекс бирикма ҳосил қиласы (Багратион усули):



Ҳосил бүлған комплекс бирикмага рух таъсир эттирилса, олтин қайтарылади:



Бу реакциялар натижасида ҳосил қилинганды ҳомаки олтинг **электролитик усулда** рафинация қилинади. Электролитик ванна тубига чүкадынан балчиқдан платина группасидағы металлар олинади.

Хоссалари. Мис, күмуш ва олтин оғир металлар жумлағында киради. Олтин күмушга қараганда қарийб иккі марта оғир; күмуш ўзининг солиширма оғирлігі жиҳатидан олтинга яқын туради, лекин күмушнинг электр токи ўтказувланылғы эңг юқори.

Мис группачаси элементлари ўзига хос металл ялтироқликка эга. Күмуш оқ, мис оч-қизил, олтин сарық ранги бүләди, умуман, металлнинг ранги унинг таркибидеги *d*-электронларнинг металл боғланишда иштирок этишидан келиб чиқади. Улар ёқлары марказлашған куб шаклида кристалланади (координацион сони 12 га тенг).

Мис группачаси элементларының пластик хоссалари ниҳоятда кучли ифодаланған; масалан, олтиндегі 10^{-4} мм қалинликдеги зар-қофоз тайёрлаш мүмкін.

Мис, күмуш, олтин кимёвий активлігі Cu-Ag-Au қаторида чапдан ўнгга томон камайиб боради. Улар металларнинг күчланишлар қаторида водороддан кейин туради.

Одатдаги температурада мис, кумуш ва олтин қуруқ ҳавода ўзгармайды. Мис 375 °С гача қиздирилганданда оксидланиб CuO га айланади; 375 °С дан юқорида Cu₂O ҳосил бўлади. Нам ҳавода миснинг сирти кўкаради, чунки унинг устида Cu₂(OH)₂CO₃ ҳосил бўлади.

Кумуш ва олтинга ҳатто юқори температурада ҳам кислород таъсир этмайди.

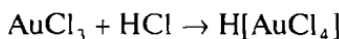
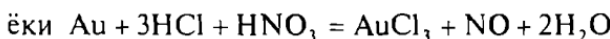
Одатдаги температурада мис, кумуш ва олтинга галогенлар таъсир этмайди. Лекин нам ҳавода мис фтор, бром ва хлор таъсирида оксидланиб CuF₂, CuBr₂ ва CuCl₂ га айланади. Яхлит мис парчаси хлор атмосферасида қиздирилса ёнади. Кумуш ҳам қиздирилгандан хлор билан реакцияга киришади, лекин бунда ёниш жараёни суст боради. Олтин фақат кукун ҳолида хлор билан қиздирилгандан реакцияга киришади.

Мис группачаси элементлари олtingугурт билан бирикшга мойил металлардир. Масалан, мис олtingугурт будида ёниб Cu₂S ҳосил қиласи. Кумуш сирти H₂S ли ҳавода қора тусли Ag₂S пардаси билан қопланади.

Мис группачаси элементлари одатдаги температурада водород, углерод ва азот билан бевосита реакцияга киришмайди. Лекин юқори температурада мис углерод билан бирикиб Cu₂C₂— мис карбид ҳосил қиласи. Бу металлар кукун ҳолидаги фосфор билан қиздирилгандан фосфидлар ҳосил қиласи. Мис ва кумуш концентранган сульфат кислотада ва ўрта даражада суюлтирилган, шунингдек концентранган нитрат кислотада эрийди:



Олтин зар сувида ва реакция натижасида H[AuCl₄] ҳосил бўлади:



Олтин хлор билан тўйинган хлорид кислотада яхши эрийди:



Мис CuCl_2 ва ош тузи эритмалари иштирокида тез емилади. Бу жараён қуйидаги икки босқич билан содир бўлади:

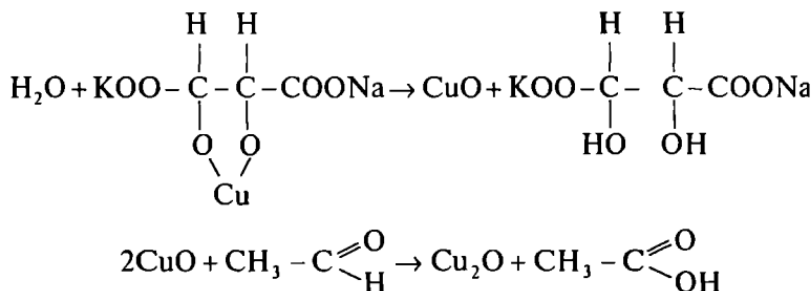
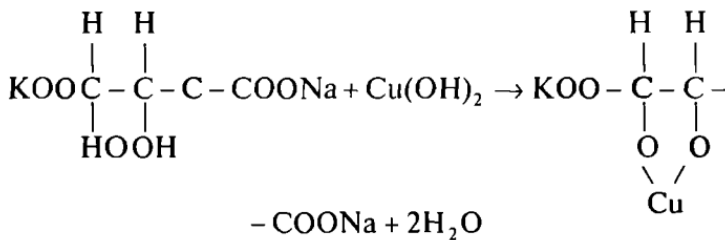
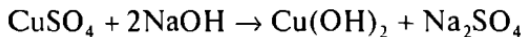


Натижада сув яхши эрувчан комплекс туз ҳосил бўлиб, мис емирилиб кетади.

Бир валентли мис оксиди ҳосил бўлишининг аҳамияти. Фелинг реакциялари

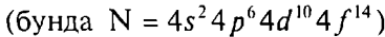
Мис купораси эритмасини сегнет тузи $\text{KNa[C}_4\text{H}_4\text{O}_6\text{]} \cdot 4\text{H}_2\text{O}$ ва гидроксид билан аралаштирилганда Фелинг эритмаси ҳосил бўлади. Бу эритма жуда кўп моддалар (масалан, узум шакари) учун реагентлик вазифасини ўтайди. Узум шакарига ўхшаш моддалар иштирокида мис бир валентли оксид ҳолига қайтарилади.

Асосий реакциялар қуйидагидан иборат:



XII.9. РУХ ГРУППАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИ

Бу группачага рух, кадмий ва симоб киради. Рух IV, кадмий V ва симоб VI даврнинг охирги d -элеметларидир. Рух, кадмий ва симоб элементларининг электрон конфигурациялари қуйидагича:



Демак, бу элементлар атомининг сиртқи погонасидан олдингисида 18 та электрон бор; унинг d -орбиталлари худди Cu , Ag ва Au даги каби 10 электрон билан тұлған бўлиб, сиртқи қаватда иккитадан s -электрон бор. Уларнинг максимал валентлиги иккига тенг. Симоб Hg_2^{2+} таркибли радиаллар ҳам ҳосил қила олади (масалан, Hg_2Cl_2 да).

Рух, кадмий ва симоб атомларининг сиртқи қаватидан олдинги погонаси ўзидан электронлар бермайди. Бу погона мис, кумуш, олтиннинг ана шундай погонасига қаранды анча мустаҳкамдир.

Бу элементлар II группанинг бош группача элементлари каби актив эмас. Бундай айирма бўлишининг сабаби бош группача билан ён группача элементларининг ионлашиш потенциали ва ион радиусларининг кескин фарқидадир. Масалан, рух учун:

$$I_1 = 9,4 \text{ эВ}, (\text{Zn} \rightarrow \text{Zn}^+), I_2 = 17,96 \text{ эВ}, (\text{Zn}^+ \rightarrow \text{Zn}^{+2}),$$

Zn^{+2} нинг ион радиуси 0,083 нм. Металларнинг кучлашиш қаторида рух билан кадмий водороддан олдинда $(E_{\text{Zn}/\text{Zn}^{+2}}^0 = -0,76 \text{ В}, E_{\text{Cd}/\text{Cd}^{+2}}^0 = -0,4 \text{ В})$, симоб эса водороддан кейинда туради $(E_{\text{Hg}/\text{Hg}^{+2}}^0 = +0,854 \text{ В})$. Шундай бўлсада, рух ва кадмий сувдан водородни сиқиб чиқармайди, чунки бу металлар сиртида мустаҳкам оксид парда мавжуд.

Рух-кадмий-симоб қаторида чапдан ўнгга ўтган сари металларнинг буғланиши осонлашади, металлик хоссалар

эса бу қаторда заифлашади. XII. 19-жадвалда рух групрача-си элементларининг баъзи хоссалари келтирилган.

XII. 19-жадвал

Рух групрачаси металларининг баъзи хоссалари

Хоссалар	Металлар	Zn	Cd	Hg
Ер пўстлоғидаги миқдори (масса % лар)		$8.3 \cdot 10^{-3}$	$1.3 \cdot 10^{-5}$	$7 \cdot 10^{-6}$
Валент электронлар конфи- гурацияси	[Ar] $3 d^{10} 4 s^2$	[Kr] $4 d^{10} 5 s^2$	[Xe] $4 f^{14} 5 d^{10} 6 s^2$	
Атом радиуси, нм		0,139	0,156	0,160
Θ^{2+} ионнинг радиуси, нм		0,083	0,099	0,112
Ионланиш потенциаллари, В				
$I_1(\Theta \rightarrow \Theta^+ + e^-)$		9,394	8,994	10,438
$I_2(\Theta^+ \rightarrow \Theta^{2+} + e^-)$		17,964	16,908	18,756
$I_3(\Theta^{2+} \rightarrow \Theta^{3+} + e^-)$		39,70	37,5	32,43
НЭМ		1,6	1,7	1,9
Суюқланиш температураси, °C		419,7	321,3	-38,7
Қайнаш температураси, °C		906,4	766,7	356,8
Зичлиги, $\text{г}\cdot\text{см}^{-3}$		7,14	8,65	13,55
$E^\circ(\Theta^{2+}_{\text{эрітма}} / \Theta)$, В		-0,763	-0,403	+0,954

Қисқача тарихий маълумот

Одамзод учун энг аввал рухнинг **жез (латун)** номли қотишмаси (60% Cu ва 40% Zn дан иборат) маълум бўлган. Рух тоза ҳолда XVIII асрдан бошлаб ишлаб чиқарилган. Табиятда рух фақат бирималар ҳолида учрайди.

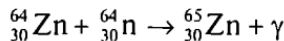
Кадмий 1817 йилда Штромейер томонидан кашф этилган. У рухнинг табиий минерали — рух карбонатни текшириш натижасида бу кашфиётта эришган. Ўша вақтда бошқа олим Герман (Herman) рух оксидни текшириш натижасида рух элементини кашф этган.

Симоб қадим замонлардан бери маълум. Ҳитойда ми-лоддан 3000 йил аввал симобни билишган. Оврупода си-

моб ўрта асрларда алкимёгарлар қўлида тажрибалар ўтказиши учун асосий модда сифатида ишлатилган. Лекин тарихий адабиётда симоб ҳақидаги маълумотлар олтин, кумуш, мис, қўроғошин ва темир ҳақидаги маълумотлардан кейин пайдо бўлган, Милоддан 300 йил аввал Теофраст **киноварь** (HgS) дан симоб олишга муваффақ бўлган. Ядрокимё даврида табиблар тиббиётга таркибида симоб бўлган дориларни киритганлар. Илм-фанда (ўлчов асбоблар, термометр, манометр ва ҳоказо), ҳарбий ишда симобнинг вазифаси ниҳоятда муҳим бўлган.

XII.9. 1. Рух

Тартиб рақами 30, атом массаси 65,37. Барқарор изотоплари: ^{64}Zn (табиий рухнинг 48,87% ини), ^{66}Zn (табиий рухнинг 27,81% ини), ^{70}Zn (табиий рухнинг 4,11% ини), ^{68}Zn (табиий рухнинг 15,68% ини) ва ^{70}Zn (табиий рухнинг 0,62% ини ташкил этади). Рухнинг радиоактив изотоплари ичида энг муҳими ^{65}Zn дир, унинг ёрдамида биологик жараёнларда изотоп алмасиниш реакциялари ўрганилган. Бу изотоп радиоактив микроўғитлар таркибига киритилиб, унинг жараёнлардиги вазифаси аниқланади. Уни олиш учун рухни нейтронлар оқими билан бомбардимон қилинади:



Табиятдаги рух минералларидан муҳимлари **рух алдамаси** ZnS , **галмей** $ZnCO_3$, **виллемит** $Zn_2SiO_4 \cdot H_2O$ дир. Рухнинг кўп минераллари полиметалл маъданлар жумласига киради. Рух маъданлари мис, кумуш, темир, марганец ва айниқса, қўроғошин бирикмалари билан бирга учрайди. Бу маъданларнинг катта уюmlари АҚШ да (Нью-Жерси), МДҲ мамлакатларида (Шарқий Қозогистон, Урал ва Ўрта Осиё), Польша, Белгия ва бошқа мамлакатларда учрайди.

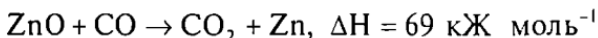
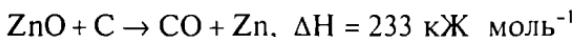
Рух маъданни флотацион усул билан бойитилади, натижада рух концентрати ҳосил қиласади.

Олининши. Руда бойитилгандан кейин ҳосил бўлган рух концентрати ҳавода қиздирилиб рух олинади:



Бунда ҳосил бўладиган SO_2 , дан сульфат кислота олишда фойдаланиш мумкин. Бу реакция натижасида жуда кўп иссиқлик ажралиб чиқади, шу сабабли ёниш зарурый температура (худди пирит ёнганидаги каби) бир меъёрда сакланиб туради.

Ҳосил бўлган рух оксидга юқори температурада қўмир кўшиб рух ҳосил қилинади:

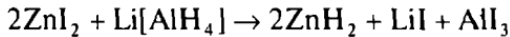


Бу жараён рухнинг қайнаш температураси (906°C) га яқин температурада олиб борилганлиги сабабли, рух буғ ҳолида ажралиб чиқади. У совуқ юзада конденсатлангандан кейин кукун ҳолатидага рух — рух чангி ҳосил бўлади.

Рух оч қулранг гексагонал шаклда кристалланадиган металл, одатдаги температурада мўрт, лекин $100\text{--}150^{\circ}\text{C}$ гача қиздирилганда пластик хоссага эга бўлади; бундай руҳдан юпқа тахта (лист)лар тайёрлаш мумкин. Рух қуруқ ҳавода ўзгармайди. Нам ҳавода ва сувда рухнинг сирти **оксикарбонат** $\text{ZnCO}_3 \cdot 3\text{Zn(OH)}_2$ қавати билан қопланади. Бу қават рухни янада оксидланишдан сақлади.

Рух кислоталар ҳамда кучли ишқорлар билан реакцияга киришади. У амфотер оксид ҳосил қиласидиган элемент. Одатдаги шароитда сувни парчаламайди, лекин қаттиқ қиздирилган рух сув буғини парчалайди. Қиздирилганда галогенлар, олтингугурт, фосфор ва бошқа металлмаслар билан реакцияга киришади.

Рух бирикмалари. Рух гидрид. ZnH_2 рух йодидга литий алюмогидрид $\text{Li}[\text{AlH}_4]$ таъсириш натижасида ҳосил бўлади:



У ўз хоссалари билан алюминий гидридга ўхшайди.

Рух оксид рухнинг ҳавода ёнишидан ҳосил бўладиган оқ кукуннинг бошқа бирикмалари — ZnCO_3 , $\text{Zn}(\text{NO}_3)_2$, $\text{Zn}(\text{NO})_2$ ларнинг парчаланишидан ҳам ZnO ҳосил бўлади.

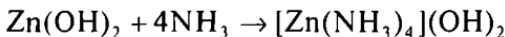
Рух оксид ниҳоятда барқарор бирикма. У кучли қиздирилганда олдин сарғаяди, чунки бунда рухнинг қутбловчилик таъсири кучаяди, кейин янада оқаради. У амфотер модда. Кислота ва ишқорларда эрийди. Рух оксид оқ мой

бүёқ тайёрлашда, резина саноатида, тиббиётда ишлатилиди.

Рух оксид кобалт тузлари билан қаттиқ қиздирилса, ўзгарувчан таркибли яшил масса ҳосил бўлади.

Рух оксидни кислоталарда эритиб рухнинг бошқа бирикмалари ҳосил қилинади.

Рух гидроксид $Zn(OH)_2$ — рух тузлари эритмасига ишқор таъсир эттирилганда ҳосил бўладиган оқ аморф чўкма. Сувда эримайди, кислота ва ишқорларда яхши эрийди. Ишқор мўл бўлганида $Na[Zn(OH)_3]$, $Na_2[Zn(OH)_4]$, $Ba_2[Zn(OH)_6]$, таркибли комплекс бирикмалар ҳосил бўлади. Рух гидроксид аммоний гидроксид аммоний гидроксид эритмаси билан ҳам комплекс бирикма ҳосил қиласи:



Рух сульфид ZnS — рух тузларининг нейтрал эритмалига водород сульфид таъсир эттирилишидан ҳосил бўлади. Сувда ва сирка кислотада эримайди. Рух сульфид табиатда учрайди ва рух олишда ҳом ашё сифатида ишлатилади.

Рух сульфиднинг иккита кристалл модификацияси маълум бўлиб, уларнинг бири куб шаклида кристалланадиган $\alpha = ZnS$ — **сфалерит**, ва иккинчиси — гексагонал шаклда кристалланадиган $\beta = ZnS$ — **вюрцит**.

Бу икки модификация $1020^{\circ}C$ да энантроп равишида (яъни суюқланиш температурасидан пастда) бир-бирига айланади. Бу иккала кристалларида ҳам рух ва олtingугуртнинг координацион сонлари 4 га тенг.

Рух сульфид маълум шароитда фосфоресценция хоссани намоён қиласи. Рух сульфиднинг фосфоресценцияси унинг таркибига оз миқдорда ($10^{-6}\%$ дан $10^{-5}\%$ га қадар) оғир металларнинг сульфилари (мис сульфид, марганец сульфид) аралашшиб қолганидан келиб чиқади. Бундай рух сульфид катод ва рентген нурлари таъсирида шуълаланади. Шунга кўра таркибига мис, кумуш кўшилган рух сульфид кадмий билан аралашма ҳолида телевизион трубкалар, экранлар тайёрлаша ва радиоактив моддаларни аниқлашда қўлланиладиган асбоблар ясашда ишлатилади.

Рух хлорид $ZnCl_2$ сувсиз ҳолатда олиш жуда қийин бўлган оқ гигроскопик модда. У уч молекула сув билан бирга кристалланади. Рухни ёки рух оксидни хлорид кислотада эритиб $ZnCl_2 \cdot 3H_2O$ олинади. Рух хлориднинг суюқ-

ланиш температураси 318 °С, сувда яхши (25 °С да 100 г сувда 430 г) эрийди. Осонлик билан құшалоқ тузлар ҳосил қиласы. Масалан, $2\text{KCl} \cdot \text{ZnCl}_2$ таркибли тузини бекарор координацион тузи $\text{K}_2[\text{ZnCl}_4]$ деб қараш мүмкін.

Рух хлориднинг сувдаги эритмаси кислота хоссасига әга, унинг концентранттанган эритмаси пахта толасини эритади. Рух хлорид ёғочни чиришдан сақлашда, гальванопластикада, металларнинг сиртини тозалашда кимёвий реакцияларда сувни тортиб олуучи восита сифатида құлланилади.

Рух оксигалогенидлар ҳам ҳосил қиласы, масалан, $\text{Zn(OH)}\text{Cl}$. Бу модда гексагонель призма шаклида кристалланади.

Рух цианид $\text{Zn}(\text{CN})_2$, рух тузи эритмасига цианид кислотанинг бирорта эрүвчан тузи эритмасини қүшиши натижасыда оқ чүкма ҳолида ҳосил бўлади.

Агар KCN дан мўлроқ қўшилса, бу чўкма эриб, комплекс туз ҳосил бўлади:



Рух цианид буюмлар сиртини гальваник усулда рух билан қоплаш учун ишлатилади.

Рухни нитрат кислотада эритиш йўли билан **рух нитрат** $\text{Zn}(\text{NO}_3)_2$ ҳосил қилинади. У олти молекула сув туттган ҳолда кристалланади. $\text{Zn}(\text{NO}_3)_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$, сувда яхши (18 °С да 100 г сувда 118 г) эрийди.

Рух оксидни суюлтирилган сульфат кислотада эритиб **рух сульфат** олинади. У етти молекула сув билан бирга кристалланади ($\text{ZnSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$) бу модда магний, темир, марганец, кобальт ва никель сульфатлари билан изоморфdir. Рух сульфат сувда яхши (18 °С да 100 г сувда 52,7 г) эрийди.

Рух сульфат эритмаси бошқа металларни электролитик усулда рух билан қоплашда, тиббиётда, тўқимачилик саноатида ва бошқа соҳаларда ишлатилади.

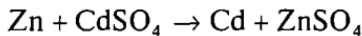
XII.9.2. Кадмий

Кадмийнинг барқарор изотоплари таркибидаги кадмий миқдори қуйидагича: ^{106}Cd (1,215%), ^{108}Cd (0,875%), ^{110}Cd (табиий кадмийда 12,39%), ^{111}Cd (табиий кадмийда 12,75%), ^{112}Cd (24,07%), ^{113}Cd (12,26%), ^{114}Cd (28,87%) ва ^{116}Cd (7,58%).

Кадмийнинг бир неча сунъий радиоактив изотоплари олинган. Улардан баъзилари амалий аҳамиятга эга.

Кадмий кўпинча рух рудалари таркибида CdCO_3 ҳолида 1% гача учрайди.

Кадмий саноатда рух билан бирга олинади. Кадмийни руҳдан ажратиш учун кадмий ва руҳдан иборат аралашма майдалаб буғлатилади. Кадмийнинг қайнаш температураси руҳникидан паст, шунинг учун кадмий рух чанги билан бирга ажралиб чиқади. Рух чангидан кадмийни қуруқ ва ҳўл усуллар билан ажратиб олиш мумкин. Қуруқ усулда рух чангига кокс қўшиб қиздирилади. Бунда ҳосил бўлган буғда кадмий бўлади. У буғни бир неча марта ҳайдаб тоза кадмий олинади. Ҳўл усулда эса таркибида кадмий бўлган рух чанги HCl ёки H_2SO_4 да эритилилади ва ҳосил бўлган эритмадаги кадмий рух билан қайтарилади:



Тоза кадмий олиш учун хомаки кадмий вакуумда ёки водород оқимида буғлантириллади, ёхуд, электролиз усулда тозаланади.

Хоссалари. Кадмий юмшоқ, оқ рангли ялтироқ металл, гексагонал шаклда кристалланади. Кадмий стандарт электролит потенциали $-0,4$ вольт бўлиб, руҳникидан ($-0,76$ В) катта, шунинг учун рух кадмий бирикмаларидан кадмийни сиқиб чиқара олади.

Кадмий ҳам *d*-элемент; у типик металл, бирикмаларида ҳамма вақт икки валентли бўлади. Суюлтирилган кислоталардаги водородни қайтаради.

Кадмий ҳавода оксидланганда унинг сирти оксид парда билан қопланади, чўғлантирилганда қўнғир тусли кадмий оксид ҳосил қиласди. Ёнганда CdO билан бирга жуда оз миқдорда кадмий пероксид CdO_2 ҳам ҳосил қиласди. Юқори температурада жуда актив металл. Галогенлар билан бирикиб, галогенидларга айланади.

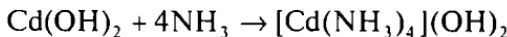
Кадмий бирикмалари. CdH_2 кадмий йодидга LiAlH_4 таъсир эттириб ҳосил қилинади. У ўз хоссалари билан алюминий гидридга ўхшайди.

Кадмий иккита кислородли бирикмаси (CdO ва CdO_2) маълум бўлиб, булардан фақат CdO амалда кўпроқ ишлатилади. Тоза кадмий оксид қўнғир жигарранг бўлиб, ҳаво-

да аста-секин оқаради, чунки ҳаводан CO_2 ни ютиб оқ рангли CdCO_3 га айланади. Кадмий оксид сувда оз эрийдиган асос оксиддир. У $700\text{ }^{\circ}\text{C}$ дан юқори парчалана бошлайди. Агар водород атмосферасида $300\text{ }^{\circ}\text{C}$ гача қиздирилса CdO қайтарилиб тоза кадмий ҳосил бўлади.

Кадмий гидроксид Cd(OH)_2 , кадмий тузларига ишқор таъсир эттирилганда оқ кристалл чўкма ҳолида ҳосил бўлади. У $300\text{ }^{\circ}\text{C}$ да ўзидан сувни чиқариб CdO га айланади.

Кадмий гидроксид аммоний гидроксидда эрийди:



Кадмий галогенидлари: CdF_2 , CdCl_2 , CdBr_2 ва CdI_2 лар кадмий гидроксиддага тегишли галоид водород кислотаси таъсири натижасида ҳосил қилинади.

Кадмий фторид CdF_2 сувда оз эрийди. Кадмий хлорид CdCl_2 , $2,5\text{ H}_2\text{O}$ сувда яхши эрийди. Кадмий бромид CdBr_2 термик жиҳатидан жуда барқарор модда, $700\text{ }^{\circ}\text{C}$ да парчаланмай буғланади. Кадмий йодид CdI_2 сувда яхши эрийдиган рангсиз қаттиқ модда, фотографияда ишлатилади. Кадмий йодид координацион бирикмалар ҳосил қиласи, масалан, $\text{K}_2[\text{CdI}_4]$.

Кадмий олтингугурт билан CdS ҳосил қиласи. Бу модда табиатда рух рудаларида қўшимча модда ҳолида учрайди (у **гринокит** деб аталади). Сунъий усулда олинган CdS —са-риқ кристалл модда. Кадмий сульфид термик жиҳатдан барқарор бўлиб, жуда яхши сариқ бўёқ сифатида ишлатилади.

Қўлланилиши. Металл ҳолидаги кадмий паст температурада суюқланадиган қотишмалар тайёрлашда (масалан, Вуд қотишмасида 12,5% кадмий бўлади), Вестон элементи номли нормал гальваник элемент ҳосил қилишда ишлатилади. Темирнинг сирти кадмий билан қопланса темир зангламайди. Кадмий билан қоплаш рух билан қоплашдан афзал, чунки темирнинг стантарт оксидланиш потенциали кадмийни кига яқин. Кадмий атом техникасида катта аҳамиятга эга, унинг масса сони 113 бўлган изотопи суст нейтронларни қамраб олишга қобил бўлганлиги сабабли, кадмий ядро реакторлар учун керакли регулятор тайёрлашда ишлатилади. Кадмийнинг баъзи бирикмалари тиббиётда ишлатилади.

XII.9.3. Симоб

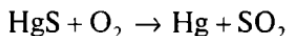
Табиий симоб таркибида симобнинг еттига барқарор изотопи бор: ^{196}Hg 0,146%, ^{198}Hg 10,02%, ^{199}Hg 16,84%, ^{200}Hg (табиий симобда 23,13%), ^{201}Hg (табиий симобда 13,22%), ^{202}Hg 29,80%, ^{204}Hg 6,85%.

Симобнинг сунъий йўл билан ҳосил қилинган радиоактив изотоплари орасида ^{203}Hg (ярим емирилиш даври 46,9 кун) ва ^{205}Hg (ярим емирилиш даври 5,5 мин.) амалий аҳамиятга эга.

Симоб оғирлик жиҳатидан Ер пўстлоғининг $7 \cdot 10^{-5}\%$ ини ташкил қиласди.

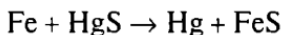
Табиатда симоб баъзан туғма ҳолда, лекин асосан, бирикмалар ҳамда тарқалган. Симобнинг асосий минерали HgS киноварь – Испанияда, МДҲ мамлакатларида (Кавказ, Украина, Ўрта Осиё), Югославия, Италия ва АҚШ да учрайди. Симобнинг киновардан ташқари яна бошқа минераллари ҳам бор; масалан, $\text{HgS} \cdot 2\text{Sb}_2\text{S}_3$ (**ливингсто-нит**), HgTe , HgS_2 , Hg_2Cl_2 ва ҳоказо.

Олинниши. Симоб асосан, техникада пиromеталлургия усулида HgS дан олинади. Симоб маъдани махсус печда 700–800 °C да ҳаво иштирокида қиздирилади:

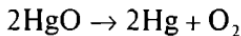


Буғ ҳолида ҳосил қилинган симоб махсус идишга йи-филади, кейин ҳайдаш йўли билан тозаланади.

Симобни олишда баъзан HgS билан темир ёки кальций оксид орасидаги реакциядан фойдаланилади:



Лабораторияда симоб олиш учун симоб оксид қиздирилади:



Хоссалари. Симоб одатдаги температурада ягона суюқ металл. Симоб қаттиқ ҳолатдаги иккита модификацияда бўлади.

α -симоб – 38,7 °C дан то –194 °C гача мавжуд. У ромбоэдрик шаклда кристалланади, –194 °C дан паастда β -симоб барқарор; у ҳажмий марказлашган гексагонал шаклда

кристалланади. Симоб буғи ниҳоятда заҳарли. Симобнинг электр ўтказувчанлиги миснинг электр ўтказувчанлигининг 58% ини ташкил қиласи.

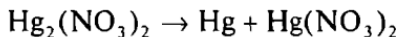
Симоб кўп металларни эритади. Бундай эритмалар — **амальгамалар** деб аталади. Амальгамалар одатдаги температурада суюқ ёки юмшоқ бўлиши билан бошқа қотишмалардан фарқ қиласи. Натрий, калий, кумуш, олтин ва бошқа металлар симобда жуда яхши эрийди.

Амальгамаларни физик кимёвий текшириш натижасида уларнинг баъзилари кимёвий бирикмалар эканлиги (масалан, KHg_2 , NaHg_2 , PtHg , AuHg , ва ҳоказолар), баъзилари қаттиқ эритмалар эканлиги, баъзилари эса шунчаки суюқ аралашма эканлиги аниқланди.

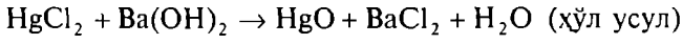
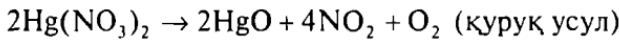
Симоб рух ва кадмийдан бирмунча фарқ қиласи. У рухга қараганда бироз секин оксидланади, лекин олтингугурт ва галогенлар билан осон реакцияга киришади (ҳатто совуқда ҳам).

Симобнинг рух ва кадмийдан фарқи яна шундаки, у Hg^{2+} ионини ҳам, Hg_2^{2+} ионини ҳам ҳосил қила қила олади. Шунга кўра симоб икки ва бирга тенг бўлган оксидланиш даражасига эга бўлади. Унинг икки қатор бирикмалари — HgR_2 ва Hg_2R , маълум (бунда, R — бир валентли қолдик).

Симоб бирикмалари. Бир валентли симоб бирикмалари диспропорция реакциясига учрайди, натижада улар симобга ва икки валентли симоб бирикмасига парчаланади, масалан:



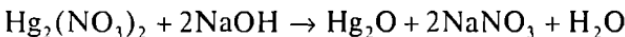
Симоб(II) оксид HgO — сариқ ёки қизил рангли кристал модда, зичлиги $11,14 \text{ г} \cdot \text{см}^{-3}$, табиатда учрамайди. 400°C да симоб ва кислородга парчаланади:



Симоб(II) оксид кимёвий препаратлар олишда ишлатилиади.

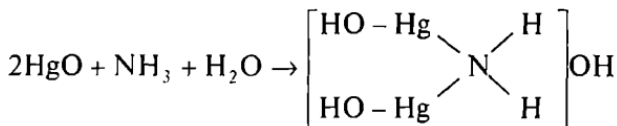
Симоб (I) оксид Hg_2O — қора кукун; унинг зичлиги $9,8 \text{ г} \cdot \text{см}^{-3}$. Бу модда термик жиҳатдан ниҳоятда бекарор, ҳатто хона температурасида Hg билан HgO га парчаланади.

Симоб(I) нитрат эритмасига кучли ишқор қўшилса симоб(I) оксид ҳосил бўлади:

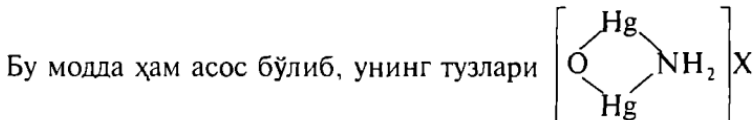
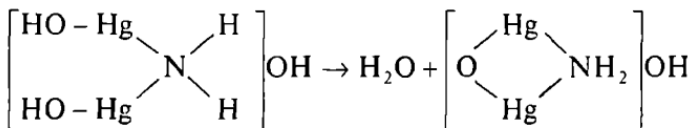


Симобнинг HgO , таркибли пероксиди ҳам маълум. У бекарор модда. Симоб гидроксиллари $\text{Hg}_2(\text{OH})_2$ ва $\text{Hg}(\text{OH})_2$, олинмаган, чунки улар бекарор моддалардир.

Симоб(II) гидроксидга (ва оксидга) аммиак таъсир эттирилса сувда (ва сувдан бошқа эритувчиларда ҳам) эримайдиган оқ микрокристалл кукун ҳосил бўлади:

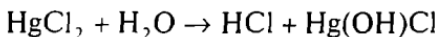


Бу модда асос ҳоссага эга бўлгани учун **Миллон асоси** деб юритилади; у 100°C дан юқори температурада сув ажратиб чиқариб, жигарранг маҳсулотга айланади:



таркибига эга (бу ерда, X — бир валентли анион).

Симоб(II) хлорид HgCl_2 . Оқ кристалл модда, зичлиги 5,44 г cm^{-3} , 277 — 280°C да суюқланади, 302°C да қайнаб сублиматлана бошлияди. Унинг ҳосил бўлиш иссиқлиги анча катта ($\Delta H_f^\circ = -231,4$ кЖ моль $^{-1}$) бўлгани учун HgCl_2 барқарор моддадир. HgCl_2 органик эритувчиларда (спиртда, эфирда, бензолда) яхши, сувда нисбатан ёмон (20°C да 100 г сувда 7,4 г) эрийди. Кучсиз электролитлар жумла-сига киради. Сувда гидролизланади.



Шунинг учун унинг сувдаги эритмаси кучли кислота ҳоссасига эга. HgCl_2 ни **сулема** деб ҳам аталади, жуда заҳарли

модда. Сулеманинг суюлтирилган эритмаси дезинфекция мақсадларида ишлатилади. Сулема қўшалоқ ва координацион (масалан, $K_2[HgCl_4]$, $K_4[HgCl_6]$, $K[HgCl_3]$) тузлар ҳосил қиласди.

Сулема симоб(II) оксидга водород хлорид таъсир этириб олинади.

Сулема эритмасига аммиак қўшилса, сувда эримайдиган оқ чўкма $Hg(NH_3)_2Cl$ ҳосил бўлади:



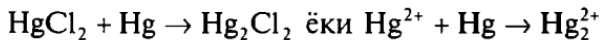
$Hg(NH_2)_2Cl$ «суюқланмайдиган оқ преципитат» деб аталади, чунки у қиздирилганда суюқланмасдан симоб(I) хлорид, аммиак ва азотга парчаланади; суюлтирилган кучли кислоталарда эрийди.

Сулема эритмасига аммоний тузлари иштирокида аммиак юборилса $[Hg(NH_3)_2]Cl$ таркибли «суюқланувчи оқ преципитат» ҳосил бўлади. Бу модда қиздирилганда парчаланмай суюқланади.

У ҳам суюлтирилган кучли кислоталарда эрийди; натижада симоб(II) хлорид ва ўша кислотанинг аммонийли тузи ҳосил бўлади.

Иккала преципитат ҳам заҳарли модда; улар тиббиётда ишлатилади.

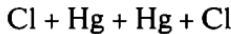
Симоб(I) хлорид Hg_2Cl_2 . Сувда ёмон эрийдиган қаттиқ оқ модда. Унинг зичлиги $7,15\text{ g} \cdot \text{cm}^{-3}$. Сулемани сульфит ангидрид билан қайтариш натижасида Hg_2Cl_2 ҳосил бўлади. Сулема билан симоб аралашмаси қиздирилганда ҳам Hg_2Cl_2 ҳосил бўлади:



Бу реакциянинг мувозанат константаси $+25\text{ }^{\circ}\text{C}$ да

$$K = -\frac{[Hg_2^{2+}]}{[Hg^{2+}]} = 0,0122$$

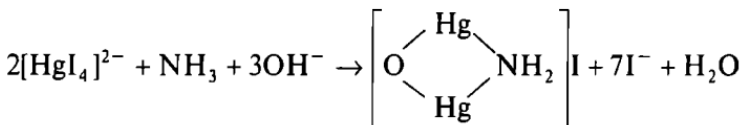
га тенг. Демак, реакция унуми катта эмас. Hg_2Cl_2 **каломель** деб аталади ва тиббиётда ишлатилади. Унинг тузилиш формуласи:



Симоб(II) бромид $HgBr_2$ қаттиқ оқ модда, иссиққа жуда чидамли. Қиздирилганда буғланади, лекин парчаланмайди. Сувда кам эрийди, органик эритувчиларда эса кўп эрийди.

Симоб(II) йодид HgI_2 уч хил күринишида бўлади (қизил, сариқ ва рангиз) Лаборатория шароитида суюқлантирилган $Hg(NO_3)_2$ эритмасига оз миқдорда KI эритмасидан қўшилганда тухум сариги рангини эслатадиган аморф қолдифи HgI_2 чўкмаси ҳосил бўлади. Шу чўкмани етарли миқдордаги сув билан аралаштириб қайнатилганда эритма рангизланади. Олинган эритмани уй температурасигача совутилганда жуда чиройли ялтироқ олтин рангли кристаллар (HgI_2) ҳосил бўлишини кузатиш мумкин.

Кизил тусли модификацияси одатдаги шароитда энг барқарордир. Симоб(II) йодид координацион бирикмалар ҳосил қиласди. Унинг $K_2[HgI_4]$ таркиби тузининг спиртдаги эритмаси Несслер реактиви номи билан машҳур. У HgI_2 билан KI дан ҳосил бўлади. Несслер реактиви амиак учун сифат реакциясидир:



Бу реакция натижасида жигарранг чўкма ҳосил бўлади. Симоб(I) йодид Hg_2I_2 сувда ва спиртда эримайдиган яшил-сариқ кукун, $120^{\circ}C$ гача қиздирилганда сублиматланади. $Hg_2(NO_3)_2$ га KI таъсир эттирилса Hg_2I_2 ҳосил бўлади, бу модда тиббиётда қўлланилади.

Симоб(II) цианид $Hg_2(CN)_2$. Симоб(I) сульфатга KCN таъсир эттирилса симоб(I) цианид ҳосил бўлади.

$0^{\circ}C$ да 100 г сувда 8 г $Hg(CN)_2$ эрийди. Симоб(I) цианид жуда кучсиз электролит. Унинг эритмасида симоб ионлари ниҳоятда оз бўлади, уларни ҳатто сезгир реактивлар билан ҳам аниқлаб бўлмайди, бу модда жуда заҳарли.

Бир валентли симоб тузлари қаторига яна Hg_2SO_4 , Hg_2S , $Hg_2(NO_3)_2$ ва бошқалар киради.

Кучли портловчи модда **қалдироқ симоб** $Hg(ONC)_2$ детонатор сифатида ишлатилади. У қалдироқ кислота $HO-N-C$ нинг симобли тузи. Қалдироқ кислотанинг ўзи эса цианат кислота $HO-N-C$ нинг изомеридир. Қалдироқ симоб қуруқ ҳолатда портлайди. Унинг портлаш реакцияси қуйидагича:



Қалдироқ симоб иссиқ сувда, спиртда ва аммоний гидроксидда эрийди. Бу моддани олиш учун симоб спирт билан нитрат кислота аралашмасида қиздирилади.

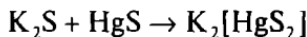
Симоб(II) нитрат $Hg(NO_3)_2 \cdot 1/2H_2O$ симобга мүл миқдорда нитрат кислота таъсир эттирилишидан ҳосил бўлади. Сувда гидролизланади.

Симоб(I) нитрат $Hg_2(NO_3)_2$ сувдаги эритмадан икки молекула сув билан бирга кристалланади $[Hg_2(NO_3)_2 \cdot 2H_2O]$, гидролизланиб асосли нитратлар ҳосил қиласди. Симоб(I) нитрат симобга суюлтирилган нитрат кислота таъсир эттирилишидан ҳосил бўлади. У тиббиётда ишлатилади.

Симоб(II) сульфид HgS қизил ва қора модификацияларда маълум. Унинг қизил модификацияси табиатда **циннобарит ёки киноварь** минерали ҳолида учрайди. Икки валентли симоб тузларига водород сульфид таъсир эттирилса, қора модда HgS ҳосил бўлади. У барқарор эмас, у ўзининг қизил модификациясига ўтиши мумкин. Бу жараён монотроп равишда (яъни суюқланиш температурасидан юқорида) содир бўлади.

Симоб(II) сульфид симобнинг олtingугурт билан бевосита бирикишидан ҳосил бўлади.

HgS сувда кам эрийди, ишқорий ва ишқорий-ер металлар сульфидлари эритмаларида эриб тиотузлар ҳосил қиласди, масалан;



Симоб(II) сульфид $HgSO_4$ — симобни концентранган сульфат кислотада эритиш натижасида ҳосил бўлади. У сувда гидролизга учраб асосли туз ҳосил қиласди, ишқорий металларнинг сульфатлари билан мураккаб комплекслар беради. Ацетилендан сирка альдегид олишда $HgSO_4$ катализатор сифатида ишлатилади (Кучеров реакцияси). Ундан симобнинг бошқа бирикмалари тайёрланади.

Симоб(I) сульфид Hg_2SO_4 сувда оз эрийдиган рангсиз моноклиник кристалл модда. Hg_2^{2+} ионлари бўлган эритмага сульфат ионлари қўшилса Hg_2SO_4 ҳосил бўлади. Симобга концентранган сульфат кислота таъсир эттирилганда ҳам Hg_2SO_4 ҳосил бўлади.

Симоб(I) карбонат Hg_2CO_3 бир валентли симоб тузлари эритмасига ишқорий металларнинг карбонат-

ларини таъсир эттириш натижасида ҳосил бўлади. Симоб(I) карбонат осонлик билан симобга, симоб(II) оксид ва карбонат ангидридга ажралади.

Симоб(II) карбонат HgCO_3 шу вақтга қадар нейтрал ҳолатда олинган эмас. Икки валентли симоб тузлари эритмасига ишқорий металларнинг карбонатлари таъсир эттирилганида ўзгарувчан таркибли оксикарбонатлар чўймаси ҳосил бўлади.

Симоб ва симоб бирикмаларининг ишлатилиши. Симоб турли мақсадларда ишлатилади. Тоза симоб барометр, термометр, симоб-каврц ва люминофор лампалар тайёрлашда, гальваник элементлар учун керакли рух пластинкаларни амалъгамалашда, қайтариш реакциялари учун керакли ишқорий (ва ишқорий-ер) металларнинг амалъгамаларини тайёрлашда, рангли металлургияда рудалардан олтин ва кумуш ажратиб олишда ишлатилади. Симобдан киноварь, қалдироқ симоб, тиббиётда эса турли доривор моддалар тайёрланади.

ФОЙДАЛАНИЛГАН АДАБИЁТЛАР

1. **Б. В. Некрасов.** Основы общей химии. Т. 1,2 М. Химия, 1973 г.
2. **Г. Реми** Курс неорганической химии. М. Мир, т. 1,2 1963, 1966 гг.
3. **Н. С. Ахметов.** Общая и неорганическая химия. М. «Высшая школа» 1987 г.
4. **Я. А. Угай.** Общая химия. М. «Высшая школа», 1984 г.
5. **Я. А. Угай.** Неорганическая химия. М. «Высшая школа», 1989 г.
6. **Қ. Аҳмеров, А. Жалилов, А. Исмоилов.** Умумий ва анорганик химия. Тошкент. «Ўқитувчи». 1988 й.
7. **Дж. Хьюи.** Неорганическая химия. М. «Мир» 1987 г.
8. **Ф. Коттон, Дж. Уилкинсон.** «Основы неорганической химии» М. «Мир», 1979 г.
9. **Л. Полинг.** Общая химия. «Мир». Москва, 1974 г.
10. **Х. Р. Раҳимов.** Анерганик химия. Тошкент «Ўқитувчи» нашриёти, 1984 й.
11. Химический энциклопедический словарь Изд. «Советская энциклопедия» М. 1983 й.
12. «Анерганикум» 1,2 томлар. Москва «Мир» 1984 й.
13. **Л. Мартыненко, В. И. Спицын** «Избранные главы неорганической химии. Выпуск I. Издательство Московского университета, 1986 г.
14. **Н.А. Парниев., Ҳ. Р. Раҳимов., А. Г. Муфтахов.** Анерганик кимё. Назарий асослари. Тошкент «Узбекистон», 2000 й.

ҚЎШИМЧА АДАБИЁТЛАР

1. **М. Х. Карапетянц.** Введение в теорию химических процессов. 1981 г.
2. **Крестов Г. А.** Теоретические основы неорганической химии, 1982 г.
3. **К. Сайто.** Химия и периодическая система, 1982 г.
4. **Л. И. Мартыненко и В. И. Спицын.** Методические аспекты курса неорганической химии М. Изд. МГУ, 1983 г.

ПРЕДМЕТ КҮРСАТКИЧЛАРИ

- Агат 344
Аддуктлар 148
Авиценнит 541
Адсорбент 204
Азеотроп аралашмалар 49, 56
Азид кислота 216, 146
Азот 135-137
Азот оксидлари 149
Азот(I) оксид 149
Азот(II) оксид 151
Азот(III) оксид 153
Азот(IV) оксид 153
Азот(IV) оксид димери 154
Азот(V) оксид 226, 227
Азотли ўғитлар 161
Азофоска (нитрофоска) 177
Аквакомплекслар 275
Аквамарин 315
Аксинит 340
Актив азот 137
Активланган күмір 204
Актиноид киришim 334, 379
Актиноидлар 334, 364
Алангаланиш температураси 89
Александрит (хризоберил) 315
Аллотропик шакл күренишлар 9
Алнико қотишмаси 454
Алунит 342
Алюминий(I) оксид 529
Алюминий, олиниши, хоссалары бирикмалари 523-532
Алюминийли аччиқтош 341
Алюминатлар 343
Алюминотермия 396
Алюмогель 343
Алюмосиликатлар 235
Альбит 225, 235, 341, 523
Амальгама 484
Аметист 344
Аммофос 176
Амфиболлар 233
Аморф кремний 226
Аммиак 137-144
Аммиакатлар 141
Аммиакли селитра 161
Аммонал 161
Аммоний тузлари 142, 144
Аммоний гидроксид 141
Ангидрит 97
Ангидрон 322
Анатаз 385
Англезит 244
Анортит 235, 341
Анод коплаш 289
Анодирлаш 290
Анорганик бирикмалар синфлары 13-1
Анорганик полимер 249
Антимонат кислота 280
Антимонидлар 186
Антимонил катиони 186
Антимонилгидроксид 279
Антихлор (тиосульфатта қаранг)
Апатит уни 175
Апатитлар 162, 175, 222
Аргентит 467
Арахно-бирикма 356
Аргиродит 238
Арсенат ангидрид 183
Арсенат кислота 133
Арсенит ангидрид 182
Арсенопирит 178, 432

- Арсин 179
 Асбест 225, 234
 Асбестсімон олтингүргүрт 110
 Асосий групрача элементлари-
 нинг хоссалари 25-28
 Астат 78
 Астраханит 306
 Ашарит 515
 Ацетиленидлар 208
 Аурипигмент 178
 Аустенит (γ -феррат) 701, 445
 Аффинаж 459
 Ацетиленидлар 208
 Аччиқ түз 97,
 Берилл 315
 Бериллатлар 316
 Бериллий карбидлари 317
 Берилллілар 317
 Бериллий галогениidlари 318
 Бериллий гидрид 317
 Бериллий гидроксид 318
 Бериллий бирикмалари 316-319
 Бериллий оксид 317
 Бериллий нитрид 317
 Берлин сири 439
 Бадделеит 385
 Барий карбид 329
 Барит (оғир) шпат 145, 492
 Барит суви 324, 328
 Байерит 343
 Бастнесит 374
 Бешхлорлы фосфор 248
 Брейтгауптит 186
 Браунит 418
 Броматометрия 70
 Брукит 385
 Бром групрачаси 64
 Бром карналлит 65
 Бром сильвинит 65
 Бромнинг кислородли бирикма-
 лари 101-105
 Биотит 349
 Бор карбид 340
 Бор тетрафторид 339
 Боразол 338
 Борат кислота 336
 Боридлар 336
 Борит 202
 Боксит 265, 341, 342
- Бура 306, 336
 Бүр 322
 Ванадатлар 400
 Ванадил катиони 409
 Ванадиллар 401
 Ванадинит 618
 Вакуум-металлургия 301
 Виллемит 477
 Висмут 191
 Висмут бирикмалари 191-194
 Висмутин 192
 Висмут охраси 191, 265
 Висмут ялтироғи 191
 Висмутил катиони 193
 Висмутил нитрат 193
 Висмутил оксикатиони 192
 Висмут бирикмаларининг заҳар-
 лиги 194
 Витерит 200, 322, 327, 329
 Виталлиум 454
 Водород бромид 67, 68
 Водород йодид 74, 75
 Водород пероксид 92-96
 Водород сульфид 102
 Водород хлорид 55
 Водород фторид 47
 Водород цианид 222
 Водород электрод 413
 Водород, уннинг хоссалари 28, 29-38
 Вольфраматлар 415
 Вольфрамит 348
 Вюрцит 479
 Вуд қотишмаси 192
- Галенит 247
 Гербицидлар 195
 Германат 238
 Германий бирикмалари 352
 Германит 338
 Герсдорфит 454
 Галенит 244
 Галилдар (галогениidlар) 21, 38
 Галит 51, 306, 347, 462
 Галогенлараро бирикмалар 79,
 80
 Гексагональ панжара 270
 Гексагидроксоантимонат кисло-
 та 190

- Гексасиликат кислота 347
 Гексатионат кислота 120
 Гексафторсиликат кислота 229
 Гальмей 266, 477
 Гемиморфий 233
 Гемоглобин 711
 Гессит (кумуш теллурид) 127
 Гетерополианионлар 353
 Гетерокатенлар 352
 Гомокатенлар 352
 Гаусманит 418
 Гранитлар 235, 322
 Гринокит 482
 Гигант молекулалар 9
 Глазерит 306
 Гилтупрок 353
 Гидразин 146, 148
 Гидразин гидрат 146
 Гидридлар 10, 15
 Гидрокарбонатлар 320
 Гидрагиллит 343
 Гидрид-алюминат 321
 Гидрид-борат 321
 Гидроксоний катиони 86
 Гидроксидлар 218
 Гидроксилапатит 162
 Гидроксиламин 145
 Гидрометаллургия 396
 Гипойодит кислота 77
 Гипосульфит 115, 176
 Гипохлоритлар 58
 Гипофосфит кислота 171
 Гипс 97, 266
 Глаубер тузи (Мирабалитга қаранг)
 Гнейслар 322

 δ -боғланиш
 Даала шпати 235, 341
 Декаборан 337
 Диарсин 266
 Диборан 337
 Диаммофос 177
 Диаспар 346
 Диродан 223, 224
 Диметафосфат кислота 254
 Диимид 184
 Дисиликат кислоталар 232
 Дискразит 186
 Дистаннан 241
- Диуранатлар 335
 Дициан 220, 221
 Дитионат кислоталар 118
 Дитионатлар 176, 107
 Диfosфин 167
 Доломит 200, 219, 319
- Еттинчи ёнаки группа элементлари (галогенлар) 57
 Еттинчи группа элементлари (галогенлар) 56-57
 Ёнувчи сланецлар 298
 Ёқлари марказлашган куб панжара 270
 Ёқут 342
- Жавель суви 59
 Жез 476
 Жезказганит 426
- Зар суви 274
 Заҳарли кимёвий моддалар 288
 Зоналар назарияси 262-265
 Зооцидлар 195
 Зумрад 315
- Изополианионлар 353
 Изоцианатлар 328
 Икки атомли молекулалар 5
 Ильменит 385, 389, 605
 Инвар 455, 456
 Инсектицидлар 195
 Инсектоакарицидлар 298
 Интергалогенидлар 81
 Интерметалл карбидлар 208
 Инфузор (кизельгур, трепел) тупроқ 229
 Ишқорий металлар 298
 Ички даврийлик 364
 Ичимлик сода 216
- Йод 71
 Йодат кислота 77
 Йод нитрид 143
 Йод(I) перхлорат 78
 Йод(I) цианид 76
 Йод(I) хлорат 78
 Йоднинг кислородли бирикмалари 75

- Каинит 51
 Карбамид 258
 Карбидлар 21, 22, 208
 Карбин 203
 Карборунд 340
 Карбонадо 202
 Карбонат кислота 215
 Карбонатлар 200
 Карбониллар 211, 432, 440
 Карналлит 51, 266, 309, 319
 Каро (пероксосульфат) кислота 95, 119
 Карборанлар 357
 Карнотит 329, 379, 396
 Калаверит 127, 467
 Кальций карбонат 218
 Калий бирикмалари 310
 Калий антимонил тартрат 277
 Калий ионига сифат реакция 472
 Калий пероксид 470
 Калий металлюмбат 370
 Калий озонид 470
 Калийли слюда 225
 Калийли сода 336
 Каинит 75, 77, 266, 395, 469, 266
 Каломель 486
 Кальцияланган сода 216
 Кальций гидрокарбонат 216
 Кальций хлорид амиакати 206
 Кальцийли селитра 238
 Кальцийтермик усул 620
 Каолин 225
 Каолинит 341
 Кассiterит 356
 Катод қоплаш 290
 Кварц 225, 229
 Керметлар 345
 Кизерит 97
 Кластер ядро 359
 Клатратлар 53, 349-6, 548, 53
 Клевент 254
 Клинкер 324
 Клозо-бирикма 356
 Киноварь 266, 477, 483
 Кислород 129
 Кислород фторид 39, 44, 50
 Кислород дифторид 50
 Кобальт π -кислота 705
 Кобальт галогениidlари 697
 Кобальтин 432
 Кобальт хоссалари 584
 Кобальт ялтириги 432
 Кобальтнинг кислородли бирикмалари 686
 Коррозия 287
 Коррозион активатор 291
 Коррозион ингибитор 291
 Коррозия газли 288
 Коррозия кимёвий 288
 Корунд 341, 342, 344
 Колчеданлар 96, 348
 Коллоид олтингугурт 151
 π -комплекслар 451, 452
 Кокс 204
 Колумбит 402
 Контакт усули 171
 Кремнезем 229
 Кремний 335
 Кремний(II) оксид 229
 Кремний(IV) оксид 229
 Кремний(IV) фторид 229
 Криолит 43, 306, 341, 342
 Криптон бирикмалари 257, 258
 Кристалл карбонат 216, 325
 Кристалл кремний 226
 Кристалл сода 216
 Кристобалит 229
 Крокоит 244, 407
 Круказит 350
 Ксенон бирикмалари 256, 257
 Ксиолит 321
 «Кулдирувчи газ» 149
 Кукун metallurgия 651
 Кулранг чүян 433
 Куприт 467
 Купорос мойи 167
 Кумуш теллурид (гессит) 188
 Кумуш хлорид 467
 Кучланишлар қатори 275
 Қюри нуктаси 453
 Қўп ўзакли карбониллар 557
 Қўп ўзакли нитрозил 557
 Лаурит 351
 Лаборак суви 59
 Лантаноид киришим 334
 Лантаноидлар 334, 363, 374, 578
 Леблан усули 218
 Легирланган пўлат 435

Легирловчи металлар 703-6
Левингстонит 483
Ледебурит 702, 703-а
Лейнофос 177
Лепидолит 301, 311, 342
Липовиц қотишмаси 192
Ликвидус 297
Литий гидрид 303
Литий бирикмалари 303, 305
Литий алюмогидрид 344
Литиофиллит 301
Литопон 328
Лорандит 350
Лопарит 374

Магнезиал цемент 321
Магнезит 200, 219, 319
Магналий 320, 321
Магнийли слюда 341
Магний, хоссалари ва бирикмалари 319-322
Магнитли темиртош 265, 385, 432
Мезоперйодат кислота 76
Марганец бирикмалари 420-424
Марганецли шпат 418
Мармар 216
Малахит 467
Манганит 418
Метаарсенит кислота 268
Метабисульфит 161
Метаантимонат кислота 190
Метагерманат кислота 239
Металлюбатлар 248
Металларни коррозиядан сақлаш 289
Метаборат кислота — 339
Метасиликат кислота 230
Металл боргидриллар 338
Металл силикатлар 239
Металл сульфидлари 102
Металл хиллари 438
Металл қотишмалар 437
Металлар коррозияси 288
Металларни юзасини күкартириш
Металларнинг стандарт электрод потенциали 412
Металларнинг умумий хоссалари 385, 387

Металларнинг электрофиллик хоссалари 406
Металлмаслар 8-14, 34
Металлсимон фосфидлар 166
Метан 219
Метаперйодат кислота 76
Метанидлар 208
Метастибит (метантимонит) кислота 189
Метаfosфат кислота 173, 175
Мирабилит 97, 306
Микроўитлар 177
Миллерит 432, 454
Миллон асоси 485
Мис колчедани 96, 123, 266
Мис колчедани 144, 395, 467
Мис ялтироғи 96, 266, 467
Мишақ 177
Мишақнинг аллотропик шакллари 178, 179
Мишақнинг водородли бирикмалари 179
Мишақ галогенидлари 181
Мишақ бирикмаларининг заҳарлилиги 194
Мишақ пирити 178
Мишақ сульфидлари 183
Мишақнинг кислородли бирикмалари 182
Мор тузи 439
Мортенсит 447
Молибден иони 415
Молибден бирикмалари 413-415
Молибден ялтироғи 413
Молибденит 413
Монельметалл 455
Монацит 254, 374, 379
Монацитли күм 578
Моногерман 239
Моногидрат 112
Моноклинник (призматик) олтингугурт 98
Моносилан 228
Монотроп ўзгаришлар 100
Мусковит 234, 341

Натрий гидрокарбонат 218
Натрийли дала шпати 341
Натрий гексаметафосфат 436
Натрий бирикмалари 307-309

Натрийтиоантимонат 281
Натрий тетратионат 116
Натролит 350
Нейзильбер 455
Нематоцилар 289
Несслер реактиви 487, 145
Нефелин 341
Нефть 214
Нидо бирималар 356, 358
Никелин 455
Никель галогенидлари 397
Никель карбидлари
Ниландер реактиви 191
Никонел 456
Ниобатлар 404
Нимоник 456
Нитрат кислота 142, 162, 237
Нитридлар 21, 22
Нитрит кислота 153, 155
Нитрозил комплекслар 152
Нитрозилгалогенидлар 152
Нитрозилсульфат кислота 115
Нитроний нитрат 115
Нитроний катиони 155
Нитрозоний тузлари 154
Нитрофоска (азофоскага, қаранг)
Нихроль 455
Нодир газлар 7, 11
Новшадил спирти 203

Олтингугурт жигари 101, 246
Олтингугурт оксихорид 122
«Олтин ҳал» 363
Озон 90, 135
Озон дифторид 50
Оғир шпат 97, 216, 327
Оливин 319
Оксидлар 15, 16, 133
Оксидирлаш 200
Оксоарсенит 271
Оксо-катионлар 275
Октазон 148
Олтинчи группа р-элементлари хоссалари 124
Олтингугурт 96
Олтингугурт галогенидлари 120
Олтингугурт гексафторид 121
Олтингугурт дихлорид 178
Олтингугурт оксигалогенидлари 177

Олтингугурт монобромид 122
Олтингугурт тетранитрид 123
Олтингугурт тетрахлорид 178
Олтингугурт тетрафторид 121
Олтингугурт фторидлари 178
Олтингугурт(1) оксид 108
Олтингугуртнинг аллотропик шакллари 7
Олтингугуртнинг ҳолат диаграммаси 99
Ортоклаз 235
Ортоклаюмбатлар 248
Ортованадатлар 624
Ортоарснат кислота 183
Ортоарсенит кислота 268
Ортоантимонат кислота (гексагидроксоантимонат кислота) 190
Ортоклаз (дала шпати) 225, 309, 341
Ортоперйодат кислота 76
Ортосиликат кислота 230
Ортолеллурат кислота 129
Ортофосфат кислота 173
Олеум 111
Официдлар 289
Оҳак 324
Оҳактош 200, 216, 322
Оқ чўян - 433
Оқ фосфор 163
 π -богланиш 3
 $P\pi$ - $P\pi$ -богланиш 6
р-орбиталлар 3

Патронит 396
Перкислоталарнинг таққосий характеристикаси 372
Перброматлар 70
Перлит 446
Перлит феррити 446
Пероксидлар 16, 18, 22
Пероксокислоталар 120
Пероксотетрасульфат кислота 177
Пероксотитанат кислота 388
Пергидрол 93
Пермутит 350
Перхлорат кислота 63, 64
Пентатионат кислота 120
Пентландит 454
Пассивланиш 159

- Пестициллар 194
 Петалит 301
 Пирааргирит 467
 Пирстринлар 289
 Пированадатлар 624
 Пироантимонат кислота 281
 Пироксенлар 283
 Пироселенит 127
 Пиролюзит 265, 149, 655
 Пирокситетрасульфат кислота 120
 Пирометаллургия 396
 Пироселенит 127
 Пиросиликат кислота 230
 Пиросульфат кислота 111
 Пиросульфатлар 119
 Пиросульфитлар (метабисульфит) 107, 119
 Пирофосфат кислота 178
 Плавик кислота 48
 Плюмбитлар 246
 Полоний 130
 Поллукс 312
 Полинг назарияси 261, 262
 Полимер гидриллар 54
 Полисиликат кислота 231, 232
 Полисульфанлар 105
 Полисульфат кислоталар 167
 Полисульфатлар 168
 Полисульфидлар 104
 Политионат кислоталар 117, 176
 Полифосфазенлар 355
 Полифосфат кислота 175
 Полонидлар 130
 Полоний 130
 Поташ 216, 218, 325
 Преципитат 176, 486
 Промоторлар 138
 Протонакцептор 22
- P_4 (тетрафосфор) молекуласи 6
 Реагентлар 22, 23
 Реальгар 178, 184
 Рений пероксид 426
 Рений оксигалогенидлари 427
 Рений оксидлари 669
 Розе қотишмаси 192
 Роданид (тиоцианид) кислота 223
 Ромбик (октаэдрик) олтингут 98
- Рубидий гидротартрати 472
 Рубидий бирикмалари 312-313
 Рутил 385, 389
 Рух алдамаси 266, 477
 Рух сульфид 124
 Рух ялтироғи 96
 σ-боғланиш 3
- «Суюқланмайдыган оқ преципитат» 486
 «Суюқланувчан оқ преципитат» 486
 Сегнет түзи 283, 474
 Селен 123
 Селенидлар 20, 126
 Селен галогенидлари 126
 Селитралар 161
 Сидерит 348
 Сиранлар 228
 Силикагель 231
 Силицидлар 228
 Сильванит 127, 309
 Сильвин 51, 309
 Сильвинит 51, 266, 306
 Синтез-газ 311
 Смарагд
 Сода 216, 306
 Солидус 297
 Сольвей усули 322
 Сподумен 233, 301
 Стереттит 370
 Стannan 241
 Стannнат кислота α-шакли 360
 Стannнат кислота β-шакли 360
 Стannнат кислота 360
 Стannнитлар 241
 Стибат кислота 133
 Стронцианит 325
 Сфалерит 348, 477
 Сұксиз сода 216
 Сүвнинг мұваққат қаттықлиги 492
 Сурик 248
 Сурьма 185
 Сурьма бирикмаларининг захарлилиги 194
 Сурьма аллотропияси 274
 Сурьма сульфидлари 281
 Сурьма ялтироғи 186, 274
 Сурьма(III) оксид 189

Сурьма(III) хлорид 277
Сурьма(V) оксид 280
Сурьма(V) хлорид 188
Сурьманинг галогенидлари 188
Сурьманинг кислородли бирик-
малари 189
Сурьманинг водородли бирикма-
си (стибин) 187
Сулема 485, 486
Сульфанлар 105
Сульфат ангидрид 109
Сульфат кислота 112
Сульфатлар 113
Сульфидлар 19-21-26
Сульфит ангидрид 110
Сульфоксил кислота 118
Суперфосфат 175
Суяқ кумири 204
Суюқланиш диаграммаси 293
Сўндирилган оҳак 324
s-орбиталлар 3

Тавсифий валентлик 42
Тальк 349
Танталатлар 404
Танталит 402
Тақсимланиш қонуни 74
Тербий туркумчаси 363
Термик фосфат кислота 174
Термофосфатлар 176
Теллур 187
Теллур галогенидлари 190
Теллур гидриди 126
Теллурид кислота 188
Теллуридлар 20
Теллурит кислота 128, 129
α- ва β- теллурлар 189
Темир кабиди 433, 446
Темир колчедали 96, 123
Темир шпат 200
Тетраборан 337
Тетраборат кислота 339
Тетразин 148
Триазин 148
Триазен 148
Тетраполифосфат 253
Тетрасиликат кислота 347
Тетрахлорметан 224
Тетратионат кислота 116, 120
Тетраэтилкүрғошин 249

Тритионат кислота 120
Тремолит 349
α-тридимит 229
Триметаfosфат кислота 254
Триметилалюминий 527
Тритий 303
Тритионат кислота 176
Тиоарсенат 185
Тиоарсенит 184
Тиоантимонитлар 190
Тионил катиони 109
Тионилхлорид 180
Тиостанинатлар 244
Тиосульфат кислота 115, 176
Тиокарбонат кислота 224
Тиосульфит кислота 109, 176
Тиотузлар 158
Тоғ биллурни 235
Торианит 254, 376
Торит 379
Тортвейтит 370
Тош туз 306
Түзсимони фосфидлар 106
Турнбул зангориси 439
Тунгстен 405
Тутовчи нитрат кислота 158
Тумуяунит 379, 396
Тўлиқ ўхшаш элементлар 42, 199
Тўлиқсиз ўхшаш элементлар 42.
199

Углерод субоксид 212
Углерод(II) оксид 209
Углерод(IV) оксид 213
Углерод(IV) сульфид 224
Углероднинг аллотропик шакл-
лари 201
Ульманит 454
Ультрамарин 236, 351
Уранит 379
Уранил хлорид 334
Уронил нитрат 334
Уч ўлчамли фазовий силикатлар
349

Фарадей қонунлари 282
«Фосфор жигари» 246
f-орбиталлар 3
Ферратлар 436
α-феррит 438

- Фазовий түрлар 235
 Ферритлар 438, 445, 446
 Феррованадий 397
 Феррониобий 403
 Ферросилиций 226, 228, 342
 Ферротантал 403
 Феррохром 407
 Ферротитан 386
 Феруза 342
 Фелинг реакцияси 474
 Фенакит 232, 315
 Физик-кимёвий анализ 293
 Фитонциллар 195
 Флюс 432
 Флюорит 43, 322
 Фосген 224
 Фосфазеңилар 354
 Фосфат кислоталар 172
 Фосфин 167
 Фосфит кислота 171
 Фосфитлар 172
 Фосфор 162
 Фосфор галогенидлари 167
 Фосфор гидриллари 166
 Фосфор кислоталари 170-175
 Фосфор оксидлари 170
 Фосфор(III) оксид
 Фосфор сульфидлари 169
 Фосфорли ўғитлар 175
 Фосфорит 162
 Фосфорит уни (қ. «Апатит уни»)
 175
 Фосфонитрилхlorид 169
 Фтор, бирикмалари 62
 Фторапатит 43, 162
 Фторнинг физик ва кимёвий,
 хоссалари 42
 Фунгициллар 195
 Характеристик валентлик 26, 199
 Халькопирит 467
 Халқа тузилишига эга моддалар
 549
 Хастеллой 715
 Хром ва унинг бирикмалари 409-
 413
 Хира смарагд 479
 Хлор 52
- Хлорангидридлар 53
 Хлорапатит 51, 162
 Хлорамин 143
 Хлорат ангидрид 61
 Хлорат кислота 54
 Хлорид кислота 55
 Ҳажми марказлашган куб 270
 Хлорли апатит 162
 Хлорли оқак 59
 Хлорит кислота 54, 60
 Хлорнитрид 143
 Хлормонофторид 81
 Хлорсульфон кислота 123
 Ҳромли темиртош 407
 Ҳромнинг пероксокислоталари
 412
- Ҷақмоқтош 229
 Цезий бирикмалари 312-313
 Церрусит 244
 Целестин 97, 322, 325
 Цельзион 235
 Цементит (темир карбидига
 қаранг)
 Цемент 324
 Цеолитлар 235, 350
 Церий туркумча 363
 Цианат кислота 223, 332
 Цианидлар 223
 Циркон 232, 385
 Цианид кислота 220
 Циклик силикатлар 232, 233
 Чексиз занжирили силикатлар 349
 Чексиз қаватли силикатлар 235
 Чизиги ликвидус 447
 Чизиги солидус 447
 Чили селитраси 135, 306
 Чирксимон уран рудаси 588/329
- Шеелит 415
 Шлак қават 432
 Шихта 432
 Шиша дераза 352
 Шох арги 57
 Шпинель 342, 346
 Штейн қават 469
- Эбонит 102
 Эвтектик нүкта 294

Эвтектик қотишма 292
Экстракцион фосфат кислота 174
Электрод потенциаллар 276
Электролиз 278
Электрон танқис бирикмалар 337
Элементлар 4

Ялтироқ селен -124
Эрүвчан шиша 237
Энантроп ўзгаришлар 99

Ўта кучланиш 280
Ўғитлар 311
Ўювчи барит 313

«Қалдироқ симоб» 487
Қалай α -шакли 357
Қалай β -шакли 357
Қалай гидрид 659
Қалай бирикмалари 239, 241
Қалайтош (касситерит) 240
Қалай рудаси 240, 265
Қалай(II) сульфид 243
Қалай(II) хлорид 361
Қалай(II) гидроксид 243
Қалай(IV) оксид 242
Қалай(IV) сульфид 243, 244
Қалай(IV) хлорид 243
Қаттиқ эритма 296
Қалдироқ кислота 223

Қалайнинг полиморф шаклла-
ри 7
Қаттиқлик даражаси 197
Қизил темиртош 265
Қизил фосфор 164
Қора порох 161
Қора фосфор 164
Қўйма пўлат 433
Қўрошин азид 147
Қўрошин галогенидлар 368
Қўрошин бирикмалари 245
Қўрошин аккумулятори 249
Қўрошин ацетат 247
Қўрошип ортоплюмбати 249
Қўрошин(II) галогенидлар 247
Қўрошин(II) оксид 246
Қўрошин ялтироғи 96, 266
Қўрошин(II) сульфид 247, 248,
368
Қўрошин(IV) галогенидлар 249
Қўрошин(IV) гидрид 247
Қўрошин(IV) оксид 247
Қўрошин теллуриди 129
Қўрошин ялтироғи 244
Қўнғир темир тош 265
Қўш суперфосфат 176
Қўшэлсектр қавоқ 276

Ҳинд селитраси 135
Ҳолат диаграммаси 293

МУНДАРИЖА

Сўз боши	3
Муқаддима	5
I. боб. Кимёвий моддалар ва кимёвий элементлар	6
I.1. Кириш	6
I.2. Кимёвий элементлар	7
I.3. Металлмасларнинг кимёвий элементлар Даврий жадвали- даги ўрни	9
I.4. Анорганик бирикмаларнинг муҳим синфлари	13
I.5. Гидридлар	15
I.6. Оксидлар. Пероксидлар	15
I.7. Гидроксидлар	18
I.8. Сульфидлар	19
I.9. Галогенидлар	21
I.10. Нитридлар ва карбидлар	21
I.11. Реагентлар	22
I.12. Кимёвий реактивлар	24
II боб. Даврий системанинг асосий группача элементлари	25
II.1. Асосий группача элементларининг умумий тавсифи	25
II.2. Водород	28
II.3. Водороднинг бошқа элементлар билан ҳосил қилган бирикмалари. Гидридлар.	33
III боб. Даврий системанинг VII группа элементлари	38
III.1. VII группа элементларининг умумий тавсифи	38
III.2. Фтор ва унинг бирикмалари	42
III.2.1. Фторнинг бошқа галогенлардан фарқи	46
III.2.2. Водород фторид	47
III.2.3. Фторнинг кислородли ва бошқа бирикмалари	49
III.3. Хлор ва унинг бирикмалари	51
III.3.1. Водород хлорид	55
III.3.2. Хлорнинг кислородли биликмалари	58
III.4. Бром группааси	64
III.4.1. Бром Br	65
III.4.2. Водород бромид	67
III.4.3. Бромнинг кислородли бирикмалари	68
III.5. Йод ва унинг бирикмалари	71

III.6. Модданинг ўзаро аралашмайдиган икки эритувчи қатлами орасида тақсимланиш қонуни	74
III.7. Водород йодид	74
III.7.1. Йоднинг кислородли бирикмалари	75
III.8. Астат	78
III.9. Галогенларнинг ўзаро ҳосил қилган бирикмалари	79
IV боб. Д. И. Менделеев Даврий системасининг VI группа элементлари	82
IV.1. Группанинг умумий тавсифи	82
IV.2. VIA группача элементларининг баъзи хоссалари	85
IV.2.1. Кислород	87
IV.2.2. Озон Оз	90
IV.2.3. Водород пероксид	92
IV.3. Олтингурут	96
IV.3.1. Водород сульфид	102
IV.3.2. Сульфандар	105
IV.3.3. Олтингурутнинг кислородли брикмалари	105
IV.3.4. Сульфат ангидрид	109
IV.3.5. Сульфат кислота	112
IV.3.6. Тиосульфат кислота	115
IV.3.7. Олтингурутнинг бошқа кислородли бирикмалари	117
IV.3.8. Олтингурутнинг галогенид ва оксигалогенидлари	120
IV.3.9. Олтингурутнинг азотли бирикмалари	123
IV.4. Селен	123
IV.5. Теллур	127
IV.6. Полоний	130
V боб. Даврий системанинг бешинчи группа элементлари	131
V.1. Элементларнинг умумий тавсифи	131
V.2. Азот	135
V.2.1. Азотнинг водородли бирикмалари	137
V.2.2. Аммоний тузлари	144
V.2.3. Гидроксилямин	145
V.2.4. Гидразин	146
V.2.5. Азид кислота	146
V.2.6. Азотнинг кислородли бирикмалари	149
V.2.7. Нитрат кислота	155
V.2.8. Нитрат кислота	157
V.3. Фосфор	162
V.3.1. Фосфорнинг хоссалари	163
V.3.2. Фосфорнинг водородли бирикмалари	166
V.3.3. Фосфорнинг галогенидлари	167
V.3.4. Фосфорнинг сульфидлари	169
V.3.5. Фосфор оксидлари ва кислоталар	170
V.3.6. Фосфат кислоталар	172
V.3.7. Фосфорли ўғитлар	175
V.4. Мишъяк	177
V.4.1. Мишъякнинг хоссалари	178
V.4.2. Мишъякнинг водородли бирикмалари	179

V.4.3. Мишъякнинг галогенли бирикмалари	181
V.4.4. Мишъякнинг кислородли бирикмалари	182
V.4.5. Мишъяк сульфидлари	183
V.5. Сурьма	185
V.5.1. Сурьманнинг хоссалари.	186
V.5.2. Сурьманнинг кислородли бирикмалари.	189
V.6. Висмут	191
V.7. Қишлоқ хўжалик заараркунандаларига қарши ишлатиладиган кимёвий моддалар	194
V1 боб. Даврий системанинг тўртинчи группа элементлари	196
VI.1. Элементларнинг умумий тавсифи	196
VI.2. Углерод	199
VI.2.1. Углероднинг физик хоссалари	200
VI.2.2 Углероднинг кимёвий хоссалари	205
VI.2.3. Карбидлар	208
VI.2.4. Углероднинг кислородли бирикмалари	209
VI.2.5. Нефть ҳақида қисқача маълумот	214
VI.2.6. Карбонат кислота ва унинг тузлари	215
VI.2.7. Углероднинг водородли бирикмалари	219
VI.2.8. Углероднинг азотли бирикмалари	220
VI.2.9. Углероднинг хлорли ва олтингурутли бирикмалари	224
VI.3. Кремний	225
VI.3.1. Кремнийнинг водородли бирикмалари	228
VI.3.2. Кремнийнинг галогенли бирикмалари	228
VI.3.3. Кремнийнинг кислородли бирикмалари	229
VI.3.4. Силикат кислота ва унинг тузлари	230
VI.4. Германий	238
VI.5. Қалай	239
VI.6. Кўргошин	244
VI.6.1. Кўргошин аккумулятор	249
VII боб. Даврий системанинг VIII группа элементлари	251
VII.1. Группанинг умумий тавсифи	251
VII.2. VIII группанинг бош группача элементлари	253
VII.3. Ксенон	255
VII.4. Криптон	257
VIII боб. Металлар	259
VIII.1. Металларнинг умумий хоссалари	259
VIII.2. Металларнинг ички тузилиши. «Электрон газ» назарияси	260
VIII.3. Металларнинг табиатда учраши	265
VIII.4. Металларнинг олиниши	266
VIII.5. Металларнинг физик хоссалари	268
VIII.6. Металларнинг кристалл тузилиши	270
VIII.7. Металларнинг магнит хоссалари	271
VIII.8. Металларнинг кимёвий хоссалари	271
VIII.9. Металларнинг стандарт электрод потенциаллари	276
VIII.10. Электролиз	278

VIII.11. Электролиз қонуниятлари	282
VIII.12. Металларнинг сувга таъсири	284
VIII.13. Металларга кислоталарнинг таъсири	284
VIII.14. Металларнинг асослар билан реакцияси	287
VIII.15. Металлар билан тузлар эритмаларининг ўзаро таъсири	287
VIII.16. Металлар коррозияси	287
VIII.16.1. Металларни коррозиядан сақлаш	289
VIII.16.2. Коррозиянинг активаторлари ва ингибиторлари	291
VIII.17. Металл қотишмалари	292
VIII.17.1. Қотишмаларнинг ҳолат диаграммалари	293
IX боб. Даврий системанинг биринчи группа элементлари	298
IX.1. Группанинг умумий тавсифи	298
IX.2. Литий Li	300
IX.3. Натрий Na	305
IX.4. Калий K	309
IX.4.1. Калий бирикмалари	310
IX.5. Рубидий Rb ва цезий Cs	311
X боб. Даврий системанинг иккинчи группа элементлари	313
X.1. Группа умумий тавсифи	313
X.2. Бериллий Be	314
X.3. Магний Mg	319
X.4. Кальций группачаси элементлари	322
X.5. Стронций Sr.....	325
X.6. Барий Ba	326
X.7 Радий Ra	329
XI боб. Даврий системанинг учинчи группа элементлари	330
XI.1. Группанинг умумий тавсифи.....	330
XI.2. Бор B	335
XI.3. Алюминий Al	341
XI.3.1. Алюминий бирикмалари	344
XI.4. Галлий Ga	347
XI.5. Индий In	348
XI.6. Таллий Tl	350
XI.7. Анорганик моддаларга хос занжир, ҳалқа ва катак тузилишига эга бўлган моддалар (кластерлар)	351
XI.7.1. Занжир туридаги анорганик бирикмалар (катенлар).	351
XI.7.2. Ҳалқа тузилишига эга бўлган бирикмалар	354
XI.7.3. Катак кўринишига эга бўлган бирикмалар	356
XI.7.4. Металлар кластерлари	358
XII боб. Ёнаки группача элементлари	362
XII.1. Даврий система ёнаки группача элементларининг умумий тавсифи	362
XII.1.1. IV давр оралиқ d-элементларнинг физик хоссалари	366
XII.1.2. Даврий жадвалнинг IIIБ группача элементлари	368
XII.1.3. Лантаноидлар	374
XII.1.4. Актиноидлар	377

XII.2. IVB группа элементлари — титан, цирконий ва гафний	383
XII.2.1. Титан, цирконий ва гафнийнинг хоссалари	386
XII.2.2. Титан группачаси элементларининг тавсифий бирикмалари	392
XII.2.3. Титан группачаси элементларининг ишлатилиши	394
XII.3. Даврий система V группа ён группачаси элементлари. Ванадий, ниобий ва тантал	395
XII.3.1. Ванадий V	396
XII.3.2. Ниобий ва тантал	401
XII.4. VIIB группанинг ёнаки (хром) группачаси	405
XII.4.1. Хром Cr	407
XII.4.2. Хром бирикмалари	409
XII.4.3. Молибден Mo	413
XII.4.4. Вольфрам W	415
XII.5. VIIIB группача элементларининг умумий тавсифи	417
XII.5.1. Марганец Mn	418
XII.5.2. Марганец бирикмалари	420
XII.5.3. Рений Re ва технейций Te	424
XII.5.4. Марганец, технейций ва ренийнинг комплекс бирикмалари	428
XII.6. VIIIIB группача элементлари	430
XII.6.1. Темир триадаси металлари	430
XII.6.2. Домна жараёни	432
XII.6.3. Темир, кобальт ва никелнинг хоссалари	436
XII.6.4. Темир, кобальт ва никелнинг кислота ва ишқорларга муносабати	436
XII.6.5. Темир, кобальт ва никелнинг кислородли бирикмалари	437
XII.6.6. Темир, кобальт ва никелнинг галогенидлари	443
XII.6.7. Темир, кобальт ва никель нитридлари	444
XII.6.8. Темир, кобальт ва никель карбидлари	445
XII.6.9. Темир, кобальт ва никель сульфидлари ва фосфидлари	449
XII.6.10. Темир, кобальт ва никелнинг карбониллари, уларнинг π-комплекслари	449
XII.6.11. Темир, кобальт ва никелнинг энг муҳим хоссалари	453
XII.6.12. Темир, кобальт ва никелнинг ишлатилиши	455
XII.7. Платина группачасидаги металлар	456
XII.7.1. Платина группачасидаги металларнинг хоссалари	459
XII.7.2. Платина группачасидаги металларнинг кимёвий хоссалари	460
XII.7.3. Платина металларининг координацион бирикмалари	464
XII.8. IB группача элементлари	465
XII.8.1. Мис	466
XII.8.2. Кумуш	469
XII.8.3. Олтин	471
XII.9. РУГ группачаси элементлари	474
XII.9.1. Рух	476
XII.9.2. Кадмий	479
XII.9.3. Симөб	482
Сонгалингилган адабиётлар	489
Предмет кўрсаткич	490

