

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

АНОРГАНИК КИМЁ НАЗАРИЙ АСОСЛАРИ

*Ўзбекистон Республикаси Қлий ва ўрта маҳсус
таълим вазирлиги олий ўқув юртларининг
кимё ихтисослиги бўйича таълим олувчи
тадабалари учун дарслик сифатида тавсия этган*

ТОШКЕНТ «ЎЗБЕКИСТОН» 2000

**24.1
П 21**

«Анорганик кимё назарий асослари» деб номланган ушбу дарслик олий ўкув юртларида кимё фанини үзлаштирадиган факультетларнинг бакалаврлари учун мўлжалланган бўлиб, бунда анорганик кимёнинг ҳозирги мавқеи, атом ва молекуляр тузилиши, кимёвий боғланиш муаммолари, термодинамика асосларининг анорганик кимёда қўлланилиши, кимёвий кинетика ва кимёвий мувозанат, эритмалар ҳақида-ги таълимот, координацион бирикмалар, ҳамда кимёвий экология масалалари, Д. И. Менделеев даврий системасининг ривожланишида-ги янги тасаввурлар, электрон назарияга асосланган груплавий ўхша-ликлар, қайносимметрия, қаттиқ ва юмшоқ кислота ва асослар ту-шунчалари баён қилинади. Ҳар қайси бобнинг охирида хулоса, савол ва топшириклар берилган. Дарсликда баён этилган назарий ҳолатлар ҳозирги замон анорганик кимё фанининг ривожланиш даражасига жавоб беради.

Ушбу дарсликдан мутахассисликлари кимё (В 440400); кимё техно-логияси ва биотехнология (В 522700); силикатлар ва қийин суюқланана-диган материаллар технологияси (В 522900); камёб, нодир ва тарқоқ металллар технологияси (В 523200) ҳамда соглиқни сақлаш (В 523200) ва бошқа соҳадаги олий ўкув юртлари талабалари, академик лицейлар-нинг кимё фани ўқитувчилари ҳам фойдаланишлари мумкин.

Тақризчилар:

**проф. А. А. Йўлчибоев, проф. Ю. Т. Тошибулатов,
проф. С. С. Қосимова**

Муҳаррир Бахром Акбаров

ISBN 5-640-01782-1

**1704000000—44
A ————— 2000
M 351(04)99**

© «ЎЗБЕКИСТОН» нашриёти, 2000.

СҮЗ БОШИ

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 узоқ мавқеда бўлиб, кимёвий фанлар қаторида иккинчи ўринни эгаллаган эди. Ўша замон анорганиклари сода тайёрлаш, сульфат кислотани катализаторлар иштирокида ишлаб чиқариш, маҳсус пӯлатлар яратиш, металлшунослик соҳасидаги жараёнларни ўзларининг биринчи ўриндаги муваффақиятлари деб билар эдилар. Д. И. Менделеевнинг даврий қонуни ва даврий системасининг кашф этилиши ўтган асрнинг оламшумул илмий муваффақияти бўлди. Бу кашфиёт анорганик кимёнинг XX асрдаги эгаллаган ҳолатини ва унинг янги асрдаги ролини белгилаб берди.

XX асрда кимё фани тез суръатлар билан ривожланди, термодинамиканинг мұваффақиятлари кимёнинг ривожланишига катта таъсир кўрсатди, электр токи ёрдамида ҳаводан азот (II)-оксиди олиш, Габер усулида синтетик аммиак ишлаб чиқариш йўлга қўйилди; радиоактивликка оид илмий ва амалий ишлар рўёбга чиқди, магний органик синтезлар туфайли ва координацион бирикмалар кимёсининг жадал ривожланиши нағтижасида анорганик кимёнинг назарий ва амалий асослари маълум мұваффақиятларга эришди.

Модда (атом ва молекулалар) тузилишига доир назарияларнинг ривожланиши анорганик кимёни жуда муҳим мұваффақиятлар томон йўналтириди. XX асрнинг 50-йилларига келганда олимлар ядро ёқилгисининг моҳиятини ва транс-уран элементлар синтезини ўзлаштиришга мұваффақ бўлдилар. Даврий системанинг энг оғир элементлари ва улар бирикмаларини тадқиқ этиш соҳаси радиоактивлик билан алоқадор эканлиги туфайли анорганик кимёнинг янги бир соҳаси — радиокимё йўналиши яратилди. Бу соҳанинг мұваффақиятлари космокимёга катта таъсир кўрсатди; натижада кимёвий элементларнинг синтези юлдузларда содир бўлишилиги ҳақидаги ғоялар муҳаррар тўғри деб топилди.

Даврий системанинг енгил ва ўртача вазнданги элементларини ўрганиш жараёнида тадқиқот олиб борган олимлар табиатнинг энг муҳим сирларини очишга муваффақ бўлдилар. Водород, углерод, азот, кислород, олтинтугурт, темир, кобальт, молибден, йод ва бошқа элементларнинг атомлари эркин ҳолатда «тинч» мавжуд бўлса-да, уларга нур ва электр энергия таъсир этганда ва зарур шароит яратилганда мураккаб молдалар ҳосил бўлади, эволюция жараёнида эса улар тирик ва фикрловчи материя кўринишига айланади. Эндиликда биокимё билан анорганик кимё ўргасида «биоанорганик кимё» номли фан соҳаси вужудга келди, «биоген элементлар» рўйхати тузилди, «элемент-органик кимё» соҳаси ривожланди. Биоген элементлар жўмласига, масалан, водород, кислород, азот, углерод, фосфор, темир, магний, калий, натрий, молибден, йод каби элементлар кириши аниқланди.

Ўкувчилар ихтиёрига ҳавола этилаётган ушбу дарсликда анорганик кимёнинг ҳозирги ҳолати, унинг маҳсус материаллар тайёрлашдаги роли, даврий системанинг тараққиётидаги янги қарашлар, анорганик кимёнинг назарий асослари, атом, ядро, молекулалар тузилиши, кимёвий боғланишлар турлари, термодинамика асосларининг анорганик кимё соҳасида қўлланиши, реакция тезлиги, кимёвий мувозанат, координацион бирикмалар баён этилади. Китобнинг бошидан то охиригача молдаларнинг кимёвий тузилиши билан уларнинг хоссалари ва ишлатилиши орасидаги муносабатлар батафсил баён этилди. Ўкувчиндан китобнинг ҳар қайси боби охирида келтирилган саволларга жавоб бериши ва топшириқларни бажариши талааб қилинади, зеро, бу вазифаларни бажариш ўкувчиларнинг мустақил ишларининг самарадорлигини оширишга ёрдам беради.

Китобнинг I, II, VI—IX ва XII бобларининг асосий қисмлари X. Р. Раҳимов томонидан; III—V ва бошқа бобларнинг айrim қисмлари (атом тузилиши, даврий системасининг ривожланишидаги янги тасаввурлар — группавий ва электрон тузилишга асосланган вертикал, горизонтал, диагонал ўхшашликлар, иккиласмачи даврийликнинг назарий асослари, қайнотсимметрия тушунчалари ҳамда электрон жуфтларнинг молекула геометриясига таъсири ҳақидаги назарий асослари; кислота ва асослар, сольво системалар, қаттиқ ва юмшоқ кислота ҳамда асослар ҳақидаги тушунчалар) А. Г. Муфтахов томонидан ёзилди. Китобнинг XI боби эса Н. А. Парпиеv томонидан ёзилди.

Китоб қўлёзмасини кўриб чиқиб, ўзининг қимматли маслаҳатларини берган кимё фанлари доктори проф. Йўлчибоев Абдусафи Абдулазизовичга ва кимё фанлари доктори, проф. Тошпўлатов Юнус Тошпўлатовичга ва проф. Қосимова Сталина Солиховнага муаллифлар ўзларининг самимий миннатдорчиларини изҳор этадилар.

I БОБ

КИМЁ ТАРИХИ ҲАҚИДА ҚИСҚАЧА МАЪЛУМОТ

Бутун дунё кимёгар олимлари, жумладан италиялик М. Джуа кимё тарихини қўйида келтирилган бешта катта даврга бўлишни таклиф қилдилар.

A. Кимёнинг алкимёдан аввалги даври. Бу давр дунёда маданият бошланишидан тортиб то IV асрга қадар давом этган. Бу даврда тажрибада қўлга киритилган билимлар авлоддан авлодга ўтиб келган. Уларни бирлаштирувчи тушиунчалар ҳали яратилмаган эди. Хомашёлардан мис, бронза, темир, шиша, бўёқ ва бошқа маҳсулотлар ишлаб чиқариш асосини ташкил этган кимёвий жараёнлар ҳақидағи таълимот кўпминг йиллик тарихга эга. Инсонлар жуда қадим замонлардан бери олтин, симоб, кумуш, олтингурут каби элементларни, ош тузи, аччиқтош каби мураккаб моддаларни яхши билганлар.

Амалий кимё Милоддан қарийб 4000 йил илгари Миср, Месопотамия, Ҳиндистон, Хитой мамлакатларида ривожлана бошлайди. Амалий кимёвий билимлар **Мисрдан** қадимги дунёнинг турли қисмларига тарқалган. «Кимё» сўзининг келиб чиқиши ҳақида иккита фикр бор: биринчиси: «Кимё» — бу араб тилида «қора» деган маънони билдиради; бу сўз Нил дарё бўйларидаги қора тупроқли жойларда амалий кимё тараққий этганидан келиб чиқсан бўлса керак; иккинчиси: «кимё» сўзи юонча сўз бўлиб, асл металлар ишлаб чиқариш технологиясини билдиради.

Табиатга фалсафа нуқтаи назаридан қараш дастлаб Юнон мамлакатидан бошланди. Юнон олимлари материя қаердан келиб чиқсан деган саволга жавоб излай бошлайдилар. Чунончи, юнон олими Фалес (Милоддан 7 аср илгари) фикрича дастлабки материя сув бўлиб, барча нарсалар сувдан ҳосил бўлади. Ундан қарийб бир аср кейин бошқа бир юнон олими Анаксимен барча нарсалар ҳаводан ҳосил бўлган деб тахмин қилган. Милоддан V аср илгари ўтган Гераклит ҳамма нарса оловдан келиб

чиққан деб айтган. Унинг фикрича, материал узлуксиз ҳаракат қилиб туради. Милоддан 490 – 430 йил аввал ўтган юнон олими Эмпедокл барча нарсалар тўртта асосий модда — сув, ҳаво, олов ва түпроқдан ҳосил бўлган дейди. Милоддан Уаср олдин яшаган материалист олимлар Лев-кипп ва унинг шогирди Демокрит барча моддалар қўзга кўринмайдиган даражада майда заррачалардан — атом (бўлинмас заррача) лардан ташкил топган деган фикрни илгари сурғанлар. Уларнинг фикрича атомлар ўзаро бир-биридан бўш фазо билан ажралиб туради. Милоддан III аср илгари яшаган Арасту (Аристотель) табиятга идеалистик нуқтаи назардан қаради. У атомлар ва бўш фазо мавжудлигига қарши чиқди. Унинг фикрича, бутун дунё «совуқлик», «иссиқлик», «намлик» ва «куруқлик» деб аталадиган тўрт хусусиятнинг «дастлабки асосий материяга» (квантэссенцияга) келиб қўшилишидан ҳосил бўлган. Унинг айтишича, асосий материяга намлик ва совуқлик қўшилса — сув, иссиқлик ва намлик қўшилса — ҳаво, куруқлик ва иссиқлик қўшилганида — олов, ниҳоят, куруқлик ва совуқлик қўшилганида — тупроқ ҳосил бўлади. Арасту таълимотида «дастлабки материя» тушунчасининг борлиги — бу тасаввурларнинг қисман материалистик характерга эга эканини кўрсатсада, улар асосан идеалистик тасаввурлар эди. Шунинг учун бу тасаввурлар илмнинг тараққий этишига анча тўсқинлик кўрсатди. Арасту тасаввурлари фанда XVII асрга қадар ҳукм суруб келди. Арастунинг мавхум тасаввурлари амалий фаолият билан боғланмаган эди.

Мисрликларнинг амалий кимёси ва Юнон олимларининг фалсафий тасаввурлари асосида милоддан 300 йил аввал қадимий дунёning маданий маркази Александрияда академия ва кутубхоналар ташкил топди. Милодимизнинг 47-йилида бу кутубхоналарда содир бўлган ёнғин жуда кўп (40000 жилд) китобларга зарар етказди. Мисрни араблар забт этганидан кейин, Александрия ақадемиясининг қолган бойликлари VII асрда араблар қўлига ўтади. Араблар «кимё» сўзи олдига, араб тилига хос «ал» қўшимчасини қўшиб кимёни «алкимё» деб атаганлар. Араблар фаолияти натижасида кимёвий маълумотлар бирмунча ривожланди; улар янги-янги моддалар кашф қилдилар. VIII асрда кимёвий билимлар араблардан Испанияга ва ундан Европага ўта бошлияди. Қадимий Марказий Осиё, жумладан ўзбек олимлари ҳам дунё адабиётида араб олимлари қаторига киритилганлар.

Хозирги Марказий Осиё худудида ижод этган табиатшунослар орасида дунёга танилган олимлардан бухоролик Абу Али ибн Сино (980—1037) тибиёт соҳасида кўп ишлари билан машҳурдир. Унинг фикрича кимёвий билимлар оддий моддалардан олтин олишга эмас, балки доривор моддалар яратишга хизмат қилиши керак.

Хоразмда яшаб ижод этган Абу Райхон Беруний (980—1048) нинг «Кимматбаҳо тошларни билиб олиш бўйича маълумотлар тўплами» деган рисоласи ўша замондаги Марказий Осиё, Яқин Шарқ, ҳатто Европада ҳам маъданшунослик соҳасидаги энг йирик асар ҳисобланган.

Б. Алкимё даври. Бу давр IV асрдан XVI асрга қадар давом этади. Бу даврда яшаган кимёгарлар фалсафа тоши и ни г сеҳрли кучларига ишониб, уни ахтарганлар; шу билан бирга узоқ умр баҳш этувчи элексир ва универсал эритувчи — алкаест каби моддаларни топишга интилганлар; улар турли афсоналарга ҳам қаттиқ ишонгандар. Европада VIII асрда «алкимё» даври бошланади; ўда замонда ишлаб чиқаришнинг хусусиятларига кўра Европа учун керакли маҳсулотларни Осиё мамлакатларидан сошиб олиш учун олтин зарур эди. Шу сабабли алкимёгарлар ўз фаолиятларини «фалсафа тоши» ни ҳосил қилишга қаратганлар. Уларнинг фикрича «фалсафа тоши» ажойиб хоссаларга эга — темир каби ноасл металларга тегса, уни олтинга, ҳеч бўлмаганда кумушга айлантириши, бетоб одамни соғайтириши, баҳтсизларга баҳт келтириши керак эди... Бироқ уларнинг ҳеч бири ҳам «фалсафа тошини» яратса олмади; лекин кўриниши олтинга ўхшаган қотишмалар олиб, одамларни «олтин» деб ишонтиришга уринганликлари тарих саҳифаларида ёзиб қолдирилган. Алкимё даврининг салбий томонлари билан бир қаторда унинг ижобий томонлари ҳам бўлди. Бу даврда моддани тозалаш усуllibари — фильтрлаш, буғлатиш, чўғлантириш, эритиш, бир эритувчидан бошқа эритувчига ўтказиш каби амалий усуllibар топилди; нитрат, хлорид, сульфат, фосфат кислоталар ва бошқа моддалар, ҳатто, чинни ҳам кашф этилди.

Алкимёгарлар асосан Арасту тасаввурларига асосланган эдилар. Улар Арастунинг тўрт элементи қаторига яна уч элементни қўшдилар; шундай қилиб элементлар сони 7 та бўлди: 1) ҳаво; 2) олов; 3) сув; 4) тупроқ; 5) олtingугурт (у «ёнувчанлик» хоссаений ўзида мужассам қиласар эди); 6) симоб «металлик» хоссаении мужассам қиласарди ва 7) туз (бу эрувчанлик хоссасийн ўзида мужасесам қиласарди).

В. Кимёвий билимларнинг бирлашиш даври. Бу давр ўз ичига XVI—XVIII асрларни олали. Бу вақтда кимёда ятрокимё (тибиёт кимёси), пневматик кимё (газлар кимёси), флогистон назарияси, М. В. Ломоносов ва А. Л. Лавуазье-нинг флогистонни рад этувчи системалари яратилган.

XVI асрдан бошлаб Европанинг асосий мамлакатларида ишлаб чиқаришни юксалтириш, савдо-сотиқни яхшилаш, саноатни йириклиаштириш масалаларини ҳал қилишга асосий эътибор берилди. Шу сабабли кимё XVI асрнинг ярмидан бошлаб амалий вазифаларни ҳал этишга киришади. Ўша замонда шифокор Т. Парацельс (1493—1541) ва тоф инженери Г. Агрекола (1494—1555) кимёда реформаторликни бунёдга келтирдилар. Парацельснинг фикрича кимёнинг вазифаси дори-дармонлар тайёрлашдан иборат бўлмоғи керак; Агрекола эса рудалардан металлар ҳосил қилишни асосий мақсад қилиб қўйди.

Айниқса металларга бўлган эҳтиёжнинг тез юксалиши металлургия соҳасида тадқиқотлар олиб боришни тақозо қилди. Агрекола металлар ва металлургия ҳақидаги ўша даврга қадар бўлган барча маълумотларни тўплади ва ўзининг қўлланмасини нашр этди. Ўша замонда ёниш, оксидланиш, қайтарилиш жараёнларига оид жуда кўп амалий маълумотлар йиғилди. Алкимёгарларнинг Арасту системасига асосланган идеалистик тасаввурлари асосида янги ходисаларни изоҳлаб бўлмади. 1661 йилда инглиз олими Р. Бойль (1627—1691) алкимёгарларнинг элементларини ўзининг «Химик—скептик» деган асарида қаттиқ танқид қилди. У «элемент» тушунчасига деярлик тўғри таъриф берди. У мураккаб мoddалар парчаланганда ҳосил бўладиган оддий мoddаларни *элемент* деб атади. Ундан ташқари, кимёвий билимлар ҳосил қилишда тажрибанинг аҳамиятини кўрсатиб берди. Лекин Р. Бойль, ўша замонда тўпланган амалий маълумотларни изоҳ қила оладиган умумий назарияни яратса олмади; ваҳоланки, бундай назарияга эҳтиёж жуда катта эди. Ёниш, оксидланиш ва қайтарилиш жараёнларини нотўғри изоҳловчи флогистон назарияси 1700 йилда Г. Шталь (1659—1734) томонидан илгари сурилди. Бунинг натижасида кимё алкимё давридан иккинчи даврга — флогистон назарияси даврига ўтди. Флогистон назариясига кўра ҳар қандай ёнишга қобил модда таркибида маҳсус таркибий қисм — ф л о г и с т о н мавжуд бўлиб, модда ёнишининг ва оксидланишининг сабаби айни модда таркибидан флогистоннинг чиқиб кетишидир (юононча «флогистон» сўзи ёнувчи демакдир). Оксидланган мoddага (масалан,

рудага) флогистони кўп модда (кўмир) қўшилганда оксидланмаган модда (металл) ҳосил бўлади. Аксинча модда оксидланганида (ёки ёнганида) ўз флогистонини йўқотади. Флогистон назарияси нотўғри бўлса-да, у ижобий аҳамиятга эга бўлди. Ўша замонда тўпланган, барча амалда аниқланган маълумотларни бир системага солди.

Флогистон назариясининг тарафдорларига кимёгар-пневматиклар деган ном берилди. Улар қаторига Ж. Пристили, Г. Кавендиш, Карл Шееле ва бошқалар ҳам киради. Пневматиклар жуда кўп газларни кашф этишга муваффақ бўлдилар. Улар газларни фақат сув устида эмас, симоб ва бошқа суюқликлар устида ҳам йигишга, умуман газлар билан ишлашни ўрганишга муваффақ бўлдилар. Масалан, Пристли водород хлоридни ва аммиакни симоб устида йига олди. Темир ва рухга сульфат кислота ёки хлорид кислота таъсир эттириб, водород ҳосил қилди ва уни дастлаб «тоза флогистон» деб изоҳлади. Лекин бу нотўғри бўлиб чиқди. Шу даврнинг ичидаги водород фторид, кислород, арсенат кислота ва бошқа моддалар кашф этилди. Флогистон назариясининг асосий қийинчилиги — металл оксидининг тоза металлга қараганда оғирроқ эканлигига эди, чунки ёнувчи моддадан флогистон чиқиб кетгач, қолган модда енгилроқ бўлиб қолиши керак эди. Шунинг учун улар «флогистон — манфий оғирликка эга» деган фикрни илгари сурдилар. Бу фикр ҳам нотўғри бўлиб чиқди. Флогистонни ажратиб олиш ва уни текшириш мумкин бўлмади. Флогистон назариясига зид бўлган янги-янги кашфиётлар сони йилдан-йилга ортиб борди. Шу сабабли деярли 100 йил хукмронлик қилиб келган флогистон назарияси ҳам ўз аҳамиятини йўқотди.

Рус олими М. В. Ломоносов (1711—1765) флогистон назарияси нотўғри эканлигини исботлаб берди. У 1756 йилда ўзининг тажрибалари асосида металл (масалан, қалай ёки қўрғошин) ёпиқ идишда қаттиқ қиздирилганда унинг оғирлиги ўзгармай қолишини кўрсатди; у металл ёнганида оғирлигининг ортишига сабаб металлининг ҳаво билан бириқишидир деб исбот қилди. М. В. Ломоносовдан бир неча йил кейин машхур француз олими А. Лавуазье (1743—1794) ҳам металларни (масалан, симобни) узоқ қиздириш натижасида ҳеч қандай флогистон йўқлиги ва металл ёнганида у ҳавонинг $1/5$ қисми (кислород) билан бириқишини кўрсатди. М. В. Ломоносов, одатда математика ва физикада фойдаланилайдиган илмий методдан кимёла ҳам фойдаланиш кераклигини таклиф қилди. У бирор

моддани характерлаш учун унинг зичлиги, ёруғликни синдириши, қайнаш температураси каби шу модда учун доимий бўлган хоссаларини аниқлаш зарурлигини уқтириди. Шу ишлари билан М. В. Ломоносов ҳозирги *физик кимёга* асос солди. А. Лавузъе флогистон назарияси ўрнига ён иш ҳақидаги кислород назариясини яратди ва моддалар массасининг сақланиш қонунини таърифлашга муваффақ бўлди. Шу билан бирга илмий кимёга асос солинди.

Г. Микдорий қонунлар даври. XVII асрда кимёning асосий вазифаларидан бири табиий минераллар таркиби ва хоссаларини ўрганиш эди. XVIII асрда эса кимёвий элементлар ўзаро хоҳлаган микдорда бирика оладими, ёки улар бир-бири билан бирикишида қандайдир чекланишлар борми? деган муаммони ҳал этиш кимё фани учун асосий масала бўлиб қолди. Бу муаммони ҳал этишда бошлангич моддалар ва маҳсулотлар орасидаги микдорий нисбатларни ўрганиш, илгари олинган маълумотларни қайта кўриб чиқишига ва Ж. Пруст билан К. Бертолле орасидаги кўп йиллик мунозарани Пруст фойдасига ҳал этилишига ва *таркибнинг доимийлик қонунини таъриф этилишига* олиб келди. А. Л. Лавузъенинг *кислород* назарияси ҳамда таркибнинг доимийлик қонуни XIX аср бошланишида тарақкий этган кимёвий *таҳлил* имкониятлари бошлангич моддалар билан бир қаторда маҳсулотлар таркибини мукаммал ўрганишни, минераллар таркибини чуқур билишни, янги элементлар кашф этишни, уларнинг хоссаларини чуқур ўрганиш каби мухим амалий ишларни ривожлантиришга сабаб бўлди. Бундай изчил йўналишга эга бўлган изланишлар натижасида мухим маълумотлар тўпланди, анорганик моддалар турлари ва синфларга бўлиш усуслари шаклланди.

XIX аср бошларида Ж. Дальтоннинг *кимёвий атомистикаси*, А. Авогадронинг *молекуляр назарияси, атом-молекуляр назариянинг ривожланиши* ва унинг тантанаси юзага чиқадиган давр бошланди. Бу даврда валентлик ва кимёвий боғланиш ҳақидаги таълимот юзага келди. Авогадронинг атом-молекуляр фарази яратилди, *атом массаларни аниқлашга қаратилган тадқиқотлар амалга оширила бошланди*. Канниццаронинг атом ислоҳоти амалга ошди ва пировардига, «*атом*», «*молекула*», «*эквивалент*» каби тушунчалар аниқ маъно касб этишига йўл очилди.

Кимёвий элементлар ҳақидаги илмий асослар, уларнинг атом-молекуляр назарияси билан биргаликда кимё-

вий бирикмалар ҳақидаги билимларнинг кенг тарқалиши, улар асосида эса, даврий қонун яратилишига замин тайёрланди. А. М. Бутлеровнинг (1861 йил) *органик бирикмаларнинг кимёвий тузилиши назарияси* ва Д. И. Менделеевнинг (1869 йил) *кимёвий элементларнинг даврий қонунини* ва *даврий системасининг* кашф этилиши кимёнинг назарий асосларини чукурлаштириди.

Кимёнинг фан сифатида мураккаб ва баъзан бир-бирига зид бўлган йўлларда ривожланиш жараёни кўпчилик муҳим назарий муаммоларни ҳал этиш, вужудга келган янги назарияларда учрайдиган нотўлиқлик ва чекланишларни бартараф қилиш учун зарур бўлган тортишувларни келтириб чиқарган бўлсада, халқаро илмий тортишув прогрессив жараён бўлиб, у XX асрнинг ўрталариға қадар ўз моҳиятини сақлаб қолди. Ҳозирги кунда ҳам илмий журналларда фаннинг баъзи масалаларини муҳокама этиш, ҳар бир мамдакат ва халқаро миқёсда ўтказиладиган илмий анжуман ва симпозиумлар назарияни амалиётта таянган ҳолда бойитиш вазифасини бажаради.

Д. Кимёнинг ҳозирги замон даври. Бу давр XIX асрнинг 60-йилларидан бошланиб ҳозирги кунларга қадар давом этмоқда. Бу даврни «кимёнинг олтин даври» деб аташ мумкин. Бу вақт ичida кимёвий элементларнинг даврий системаси, стереокимё назарияси, атом тузилиши назарияси яратилди, кимёвий боғланиш ва валентликнинг ҳақиқий маънолари ёритилди, кимё билан табиий фанлар чегарасидаги соҳалар (масалан, физик кимё, биокимё, геокимё, биоанорганик кимё, биоорганик кимё, космокимё, ядрокимё ва ҳоказолар) вужудга келди, синтетик кимё катта муваффақиятларга эришди, анорганик ва органик модда тушунчалари орасидаги кескин чегара йўқолиб, материяга тўғри фалсафий таъриф берилди.

Ўзбекистонда ва умуман, Марказий Осиёда кимёнинг кейинги йилларда тараққий этишини куйидаги беш даврга бўлиш мумкин:

Биринчи давр — бу революцияга қадар давр бўлиб, то 1920 йилгача давом этади. Бу давр ичida фақат ўлкани ўрганишга оид (табиий сувлар, қазилма бойликлар ва ёнувчи материалларни анализ қилиш) ишлар олиб борилди; чунончи Н. Тейх ташаббуси билан 1870 йилда Тошкентда биринчи кимё лабораторияси ташкил қилинди. Кимё фани фақат гимназия ва билим юртида ўқитиларди.

Иккинчи давр 1920 йилдан 1933 йилгача бўлган вақтни ўз ичига олади. 1920 йилда Ўрта Осиё давлат универси-

тети очилди. Бу давр ичида катта илмий ишларга тайёр гарлик олиб борилди ва юқори ихтисосли кимёгарлар тайёрланди.

Учинчи давр 1933 йилдан 1941 йилгача давом этади. Бу давр ичида кимёнинг турли соҳаларида кўплаб илмий ишлар нашр қилинди ва кимё саноати қурилишига киришилди.

Тўртинчи давр 1941—1945 йилларни ўз ичига олади. Шу даврда Марказий Осиёга вақтингча қўчиб келган кимё институтлари, кимё заводлари кимёгарлари билан маҳаллий кимёгарлар орасида ҳамкорлик ва алоқа кучайди, улар амалий ишларни ҳамкорликда ҳал қилишди. Бу давр кимё фани ва кимё саноатининг кейинчалик тараққий этишига катта таъсир кўрсатди.

Бешинчи давр 1945 йилдан бошлаб ва шу кунгacha давом этмоқда. Бу давр ичида Ўзбекистон кимёси йирик олимлар С. Ю. Юнусов, О. С. Содиков, И. П. Цукерваник, Х. У. Усмонов, К. С. Аҳмедов, А. Султонов ва бошқа олимлар раҳбарлигида катта-катта илмий текшириш институтларида, олий мактабларнинг кафедраларида кимёвий изланишлар тараққий этди. Айниқса, кимёнинг пахта учун зарур бўлган соҳалари чуқур ўрганилди. Марказий Осиёда кўплаб кимё заводлари барпо этилди.

I. КИМЁНИНГ АСОСИЙ ТУШУНЧА ВА ҚОНУНЛАРИ АТОМ-МОЛЕКУЛЯР ТАЪЛИМОТ

I.I. Материя ва модда

Кимёвий тоза модда айни шароитда ўзгармас физик хоссалар билан тавсифланади. Моддалар сони жуда кўп. Уларни ўрганишда моддаларнинг турли хоссаларига асосланиб бир неча синфларга бўлинади. Бизга маълум бўлган барча моддалар биринчи навбатда қуйидаги тўрт гуруҳга: 1) элементар (сада) заррачалар, 2) оддий моддалар, 3) мураккаб моддалар (ёки бирикмалар) ва 4) аралашмаларга бўлинади.

Элементар заррачалар (масалан, электрон, протон, нейтрон, позитрон, нейтрино, мезон ва ҳоказолар) сони юздан ортиқ. Элементар заррачалардан кимё учун энг муҳимлари электрон, протон ва нейтрон бўлиб, улар деярлик барқарор заррачалар кўринишини ташкил этади: улар ўзаро маълум тартибда бирикиб, кимёвий элементлар атомларини ҳосил қиласди.

Оддий модда — кимёвий элементнинг эркин ҳолда мавжуд бўла оладиган тури. Бундай модда фақат бир элементдан тузилган бўлиб, уларнинг сони 400 дан ортиқ.

Мураккаб моддалар ёки кимёвий бирикмалар — ўзаро маълум нисбатларда бириккан икки ёки бир неча элементдан иборат. Уларнинг сони жуда ҳам кўп, фақат анорганик моддаларнинг ўзи 200 мингдан ортиқ, органик моддалар сони ўн миллионга яқин.

Табиатда тоза моддалар билан бир қаторда аралашмалар ҳам учрайди. Аралашма таркиби ва ўз хоссаларининг ўзгарувчанлиги билан кимёвий бирикмадан кескин фарқ қиласди. Масалан, бир хил шароитда баравар ҳажмда водород хлорид гази ва водород билан хлор аралашмаси олинган бўлсин. Агар водород хлорид газига аланга тутилса, бу газ ёнмайди, лекин водород билан хлор газлари аралашмасига аланга тутилганда улар кучли портлаш билан (бу ишни ниҳоятда эҳтиётлик билан бажариш лозим) ёнади. Реакция натижасида янги модда — водород хлорид ҳосил бўлади.

Жисм модданинг фазода чегараланган қисмидир. Жисм тушунчаси жуда аниқ тушунча бўлиб, модда тушунчаси эса унга нисбатан анча кенг маънени беради. Масалан, темир моддасидан болға, темир йўл рельси ва бошқа буюмларни тайёрлаш мумкин. Булар жисмлардир. Демак, модда тушунчаси жисм тушунчасига нисбатан умумий тушунчадир. Барча фанларда ишлатиладиган энг муҳим тушунча «материя» тушунчасидир. Бутун коинот, жонли ва жонсиз табиат, коинотда содир бўладиган барча ўзгаришлар материянинг айrim ҳаракат шаклларидир. Ҳозирги замон физикаси таъбирича, материя абадий, у йўқдан бор бўлмайди ва изсиз йўқолиб кетмайди. Материя тушунчаси билан ҳаракат тушунчаси ўзаро боғлиқдир. Умумий қилиб айтганда, модда материянинг мавжудлик шаклидир. Ҳозирги замон физикаси таъбирича, модда материянинг хусусий (тинч) массага эга бўлган заррачалардан ташкил топган шаклидир.

Модданинг энг умумий хоссалари: катта-кичилик, бўлинувчанлик ва сингдирилмасликдир (яъни фазонинг бирор жойи бир модда билан банд бўлса, ўша жойни яна бошқа модда банд қила олмайди).

Модда заррачаларининг ҳаракат тезлиги турлича бўлади: модда заррачалари эришадиган энг катта тезлик ёруғлик тезлиги ($300\ 000\ \text{км}\cdot\text{s}^{-1}$ га тенг).

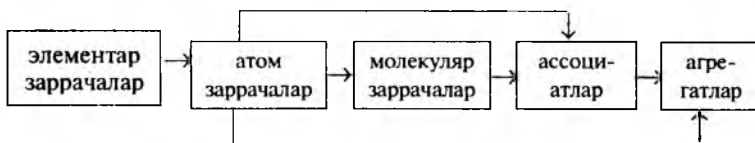
Материя мавжудлигининг иккинчи шакли — физик маъдон бўлиб (ёруғлик майдони, магнит майдони, гра-

витацион майдон) у «тинч массага» эга эмас. Физик майдон материянинг шундай шаклини, у модда заррачаларини бир-бири билан боғлаб туради ва бу заррачалар орасида ўзаро таъсирини амалга оширади.

Энергия — модда ҳаракатининг ўлчови. Материянинг ҳаракат шаклига қараб, энергия ҳар хил, чунончи: механик, иссиқлик, ёруғлик, электр ва кимёвий энергиялар бўлади. Материянинг кимёвий ҳаракатига кимёвий энергия, кимёвий жараёнлар давомида унинг ортиши ёки камайиши, ва умуман, ҳар қандай кимёвий жараённи тушуниш мумкин.

Масса билан энергия орасида микдорий боғланиш борлигини А. Эйнштейн 1905 йилда қўйидаги формула шаклида кўрсатиб берди: $E=m \cdot c^2$; бу ерда m — модда массаси (кг ҳисобида); E — энергия (Ж ҳисобида); c — ёруғлик тезлиги. Бу тенглама энергия ўзгарганда масса ўзгаришини ва, аксинча, масса ўзгарганда энергия ҳам ўзгаришини кўрсатади.

Умуман, замонавий тасаввурларга кўра, модда — материянинг тинч ҳолатидаги массасига эга бўлган кўринишидир. Модданинг энг муҳим заррачалари жумласига «элементар заррачалар», «атом заррачалар», «молекуляр заррачалар» ва уларнинг «ассоциланиш» ҳамда «агрегатланиш» маҳсулотлари киради. Модда заррачаларининг мураккабланиш схемаси қўйидагидан иборат:



Атом ва молекулаларнинг ассоциланиш ва агрегатланиш маҳсулотлари қандай бўлишидан қатъи назар моддаларни — «оддий моддалар», «мураккаб моддалар» ни эса кимёвий бирикмалар жумласига киритилади.

I.2. Кимёнинг асосий қонунлари

Бу қонунлар кимёвий реакция вақтида содир бўладиган ўзгаришларни микдорий жиҳатдан текшириш натижасида кашф этилган бўлиб, улар кимё фанининг назарий негизини ташкил этади.

Кимёning биринчи қонуни — моддалар массаси-нинг сақланиш қонуни дидир. Бу қонун дастлаб М. В. Ломоносов ва кейинчалик А. Лавуазье томонидан тарьифланган:

кимёвий реакцияларда қатнашувчи дастлабки моддалар массаларининг йигиндиси реакция маҳсулотлари массаларининг йигиндисига тенгdir.

Катта миқдорда энергия ажралиб чиқиши билан содир бўладиган жараёнлар моддалар (масалан, радиоактив моддаларнинг емирилиши, атом ҳамда водород бомбаларининг портлаши) массасининг сақланиш қонунига эмас, балки материянинг сақланиш қонунига бўйсунади. Агар жараённинг иссиқлик эфекти Q бўлса, жараён давомида массасининг ўзариши Эйнштейн тенгламаси билан ифодаланади:

$$\Delta m = \frac{Q}{C^2} \quad (I.1.)$$

Унинг маҳражидаги C^2 ниҳоятда катта сон ($9.10^{16} \text{ м}\cdot\text{с}^{-1}$) бўлганлигидан одатдаги реакцияларда масса ўзариши ниҳоятда кичик бўлади ва уни тарози ёрдами билан ҳам пайқаш қийин.

Таркибининг доимийлик қонуни. А. Лавуазье 1781 йилда карбонат ангидрид газини 10 хил усул билан ҳосил қилди ва газ таркибидаги углерод билан кислород массалари орасидаги нисбат 3:8 эканлигини аниқлади. Шундан кейин: ҳар қандай кимёвий тоза бирикмани ташкил этувчи элементларнинг массалари ўзгармас нисбатда бўлади, деган холоса чиқарилди. Бу холоса *таркибининг доимийлик қонуни дидир*. 20 йил давомида бу қонуннинг тўғрилиги барча олимлар томонидан эътироф этиб келинди. Лекин 1803 йилда француз олими Бертолле қайтар реакцияларга оид тадқиқотлар асосида, кимёвий реакция вақтида ҳосил бўладиган бирикмаларнинг миқдорий таркиби реакция учун олинган дастлабки моддаларнинг масса нисбатларига боғлиқ бўлади, деган холоса чиқарди.

Ж. Л. Пруст (1753—1826) Бертолленинг юқоридаги холосасига қарши чиқди. У кимёвий тоза моддаларни пухта анализ қилди: тоза бирикмаларнинг 'миқдорий таркиби бир хил бўлишини ўзининг жуда кўп анализлари билан исботлади. Пруст билан Бертолле орасидаги мунозара етти йил давом этди. Бу кураш икки фалсафий оқим кураши бўлди. Пруст фалсафаси — узлуклик принципи, Бертолле фалсафаси — узлуксизлик принципи номи билан юритилади. Кўпчилик олимлар ўзларининг

амалий ишлари натижалари билан Пруст принципини тасдиқладилар. Натижада Пруст голиб чиқди ва 1809 йилда кимёнинг асосий қонунларидан бири таркибнинг доимийлик қонуни қуидагича таърифланди: *ҳар қандай кимёвий тоза бирикма, олиниш усулидан қатъи назар, ўзгармас миқдорий таркибга эга*. Масалан, тоза сув таркибида 11,11% водород ва 88,89 % кислород бўлиб, сув нормал шароитда 0° С да музлайди, 100° С да қайнайди; унинг 4° С даги зичлиги 1000 кг·м⁻³ ёки 1 г·см⁻³ ёхуд 1 г·мл⁻¹ га тенг; у ўзгармас электр ўтказувчаникка, ўзгармас қовушоқликка эга.

Бертолленинг ўзгарувчан таркибли бирикмалар мавжудлиги ҳақидаги таълимотини XX асрнинг бошларида акад. Н. С. Курнаков ривожлантириди. У қотишма ва эритмаларда ҳақиқатан ҳам ўзгарувчан таркибли бирикмалар бўлишини исботлади ва уларни бертолидла реб, ўзгармас таркибли бирикмаларни эса — дальтонидла реб атади.

Таркибнинг доимийлик қонунига фақат молекула ҳолидаги газ, суюқлик ва осон суюқланадиган қаттиқ моддалар бўйсунади. Атом тузилишига эга бўлган кристалл моддалар ва юқори молекуляр бирикмалар бу қонунга бўйсунмаслиги мумкин. Масалан, титан (II) - оксиднинг таркиби бир намунада $Ti_{1,2}O$ формула билан, бошқа бир намунада $TiO_{1,2}$ формула билан ифодаланиши мумкин. Биринчи ҳолда 12 та титан атомига 10 та кислород атоми келган бўлса, иккинчи ҳолда 10 та титан атомига 12 та кислород атоми тўғри келади.

Таркибнинг доимийлик қонунини қуидагича таърифлаш мумкин: *ҳар қандай қуий молекуляр бирикма, ўзининг олиниш усули ва шароитидан қатъи назар ўзгармас таркиб билан ифодалана олади*.

Каррали нисбатлар қонуни. Инглиз олими Ж. Дальтон 1804 йилда модданинг тузилиши ҳақидаги атомистик тасаввурларга асосланиб, каррали нисбатлар қонунини таърифлади: *агар иккى элемент ўзаро бирикиб бир неча кимёвий бирикма ҳосил қиласа, элементлардан бирининг шу бирикмалардаги иккинчи элементнинг бир хил масса миқдорига тўғри келадиган масса миқдорлари ўзаро кичик бутун сонлар нисбатида бўлади*. Дальтон, метан ва этилен газларининг таркибига эътибор берди: метан таркибида 75% углерод ва 25 % водород бўлиб, унда 1 масса қисм водородга 3 масса қисм углерод тўғри келади (яъни 3:1).

Этилен таркибида эса 85,71 % углерод ва 14,29% водород бор; бу моддада 1 масса қисм водородга 6 масса қисм

углерод тўғри келади (яъни 6:1). Демак, бу бирималарда 1 масса қисм водородга тўғри келадиган углерод миқдорлари ўзаро 3:6 ёки 1:2 нисбатида бўлади.

Каррали нисбатлар қонуни жуда кўп мисоллар билан исботланди, масалан, сув таркибида бир масса қисм водородга 8 масса қисм кислород тўғри келса, водород пероксид таркибида 1 масса қисм водородга 16 масса қисм кислород тўғри келади. Каррали нисбатлар қонунинг мавжудлиги атомистик назария асосида қўйидагича изоҳланади: бир элементнинг бир атоми иккинчи элементнинг битта, иккита, учта ва ҳоказо сондаги атомлари билан бирика олади ва аксинча, биринчи элементнинг иккита атоми иккинчи элементнинг битта, иккита ва ҳоказо сондаги атомлари билан бирикиши мумкин.

Эквивалентлар қонуни. Моддалар ўзаро маълум масса миқдорларида бирикади. Масалан, 49 г сульфат кислота 32,5 г рух билан реакцияга киришганида 1 г водород ажralиб чиқади. Сульфат кислотанинг ўрнига 36,5 г хлорид кислота олинса ҳам ўшанча водород ажralиб чиқади. Рухнинг ўрнига алюминий олсак, 1 г водород ажralиб чиқиши учун 9 г алюминий керак бўлади. Демак, кимёвий жиҳатдан қараганда 49 г сульфат кислотанинг «қўймати» 36,5 г хлорид кислота «қўйматига», 32,5 г рухнинг «қўймати» эса 9 г алюминий қўйматига тенгдир. Бундай мисолларни жуда кўп келтириш мумкин. Бу ҳолни тасвирлаш учун Волластон 1814 йилда кимёга эквивалент («тeng қўйматли») деган тушунчани киритди. Водороднинг эквиваленти 1 га тенг деб қабул қилинди, 1 масса қисм водород 8 масса кислород билан бирикканда 9 масса қисм сув ҳосил бўлади, шунинг учун кислороднинг эквиваленти 8 га тенг.

Элементнинг бир масса қисм водород, саккиз масса қисм кислород билан бирика оладиган ёки шуларга алмашина оладиган миқдори унинг кимёвий эквиваленти деб аталади. Масалан, кальцийнинг эквиваленти 20 га тенг, чунки 8 г кислород 20 г кальций билан қолдиқсиз бирикиб, 28 г кальций оксид ҳосил қиласди.

Мураккаб модданинг бир эквивалент (1 масса қисм) водород ёки бир эквивалент (8 масса қисм) кислород билан ёхуд, умуман, бошқа ҳар қандай элементнинг бир эквиваленти билан реакцияга киришадиган масса миқдори шу мураккаб модданинг эквиваленти деб аталади. Эквивалентлар қонуни қўйидагича таърифланади: Низомиј номидаги ТДРУ

Элементлар бир-бiri билан ўзининг эквивалентига пропорционал миқдорда бирикади. Масалан, 8 г кислород билан 20 г кальций бирикади; 16 г кислород билан 40 г кальций бирикади.

Элементларнинг эквиваленти тажрибада анализ, синтез ва умуман кимёвий реакция натижалари асосида ҳисоблаб топилади.

Элементнинг атом массасини валентлигига бўлиш билан ҳам шу элементнинг эквивалентини ҳисоблай оламиз, атом масса эквивалентнинг валентликка кўпайтмасига тенгдир. Валентлиги ўзгарувчан элементларнинг эквивалентлари ҳам ўзгарувчан бўлади. Кислота эквивалентини ҳисоблаш учун унинг молекуляр массасини кислотанинг негизлигига бўлиш керак: масалан, сульфат кислота H_2SO_4 икки негизли бўлгани учун унинг эквиваленти $\frac{98}{2} = 49$ га тенг. Асос эквивалентини топиш учун унинг молекуляр массасини шу асос таркибидаги металлнинг валентлигига бўлиш керак. Масалан, $\text{Ca}(\text{OH})_2$ нинг эквиваленти $\frac{74}{2} = 37$ га тенг.

Туз эквивалентини топиш учун унинг молекуляр массасини туз таркибидаги металлнинг умумий валентлигига бўлиш керак. Масалан, $\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3$ нинг эквиваленти $\frac{342}{6} = 57$ дир. Бу қонунни қуйидаги тенглама шаклида ифодалашумкин:

$$\frac{m_A}{m_B} = \frac{\vartheta_A}{\vartheta_B} \quad (1.2)$$

Модданинг эквивалентига тенг массаси — унинг *молляр* — эквивалент массаси деб аталади ва г·моль⁻¹ га тенг.

Мисол. 2,9 г металл гидроксиддан ўша металлнинг 9,2 г бромиди ҳосил бўлган. Металлнинг эквивалентини топинг.

Ечиш. Эквивалентлар қонунига мувофиқ, массалар орасидаги нисбат эквивалентлар орасидаги нисбатга тенг:

$$\frac{m_{\text{гидроксид}}}{m_{\text{бромид}}} = \frac{\vartheta_{\text{гидроксид}}}{\vartheta_{\text{бромид}}}$$

Биламизки, $\vartheta_{\text{гидроксид}} = \vartheta_{\text{металл}} - 17$; $\vartheta_{\text{бромид}} = \vartheta_{\text{металл}} - 79,9$ (Буда: $\vartheta_{\text{металл}}$ — металлнинг эквиваленти). $m_{\text{гидроксид}} = 2,9$, $m_{\text{бромид}} = 9,2$ г.

Бу қийматларни тенглама (I.2) га қўйсак:

$$\frac{2,9}{9,2} = \frac{\mathcal{E}_{\text{металл}} - 17}{\mathcal{E}_{\text{металл}} + 79,9} \text{ бўлади.}$$

Бундан, $\mathcal{E}_{\text{металл}} = 11,95 \text{ г}\cdot\text{моль}^{-1}$ келиб чиқади.

1.3. Атом-молекуляр таълимот

¹ Рус олими М. В. Ломоносов 1741 йилда атом-молекуляр назарияга қуйидагича таъриф берди¹.

1) барча моддалар «корпускула» лардан иборат бўлиб, улар бир-биридан оралиқ — фазо билан ажралгандир (Ломоносовнинг «корпускула» термини ҳозирги «молекула» маъносига эга);

2) «корпускула» лар «элемент» лардан ташкил топган (Ломоносовнинг «элемент» тушунчаси ҳозирги «атом» маъносига эга). «Элемент» лар ҳам тўхтовсиз ҳаракатда бўлади.

3) «корпускулалар» тўхтовсиз ҳаракатда бўлади;

4) «элементлар» аниқ масса ва ўлчамга эга;

5) оддий моддаларнинг «корпускулалари» бир хил элементлардан, мураккаб моддаларнинг «корпускулалари» турли элементлардан тузилган.

М. В. Ломоносовдан қаридер ярим аср кейин, инглиз олими Ж. Дальтон (Ломоносовдан беҳабар)² кимё ва физика соҳасида йиғилган текшириш натижаларини атомистик таълимот асосида талқин қилди; у 1808 йилда атомистик таълимотни қуйидагича таърифлади:

а) моддалар ниҳоятда майда заррачалар — атомлардан тузилган, атом янада кичикроқ заррачаларга бўлина олмайди;

б) ҳар қайси кимёвий элемент фақат ўзига хос «оддий» атомлардан тузилган бўлиб, бу атомлар бошқа элемент атомларидан фарқ қиласи, ҳар бир элементнинг атоми ўзига хос масса ва ўлчамга эга;

в) кимёвий реакция вақтида турли элементларнинг «оддий» атомлари ўзаро аниқ ва ўзгармас бутун сойнлар нисбатида биришиб, «мураккаб» атомларни ҳосил қиласи;

г) фақат бошқа-бошқа хоссаларга эга бўлган атомлар ўзаро бирика олади, бир элементнинг атомлари ҳеч қачон

¹ М. В. Ломоносов. «Элементы математической химии» — Полн. собр. соч. 1-т., М—Л., 1950 й.

² Чунки М. В. Ломоносовнинг ишлари у замон олимларига маълум эмас эди. Унинг бундай ишлари борлиги фақат 1905 йилда аниқланди.

ўзаро кимёвий реакцияга киришмайди. Улар фақат бирбиридан итарилади. Дальтон атомистик таълимотга таяниб, кимёнинг асосий қонунларини изоҳлаб берди. У кимёвий элемент тушунчасига аниқ таъриф берди: «кимёвий элемент бир хил хоссалар билан тавсифланадиган атомлар туридир». Бундан ташқари, у «атом масса» (яъни атомнинг нисбий массаси) тушунчасйни киритди, водороднинг атом массасини шартли равишда бирга тенг деб қабул қилди.

Дальтон таълимотида камчиликлар борлиги ўша вақтдаёқ маълум бўлди. Дальтон таълимоти оддий моддаларнинг молекулалари бўлишини инкор қилди. М. В. Ломоносов таълимоти бир хил хоссали атомларнинг ҳам ўзаро бирика олишига йўл қўяр эди. Ундан ташқари Дальтон мураккаб моддаларнинг тузилишини талқин қилишда хотага йўл қўйиб, бир элементнинг бир атоми иккинчи элементнинг фақат биргина атоми билан бирикади, деб фараз қилди. Шунга асосланиб, Дальтон сув формуласини (хозирги замон белгилари билан алмаштирасак) HO , аммиакникини NH_3 , этиленникини CH_2 шаклида ифодалади. Дальтон атом масса тушунчаси билан «эквивалент» тушунчаси орасидаги фарқни кўрмади. Шунинг учун баъзи элементларнинг атом массалари иккита қийматга тенг бўлиб чиқди. Масалан, аммиакда бир масса қисм водородга $4\frac{2}{3}$

масса қисм азот тўғри келади, азот(II)- оксидда эса 8 масса қисм кислородга 7 масса қисм азот тўғри келади. Агар аммиак таркибига асосланиб, азотнинг атом массасини $4\frac{2}{3}$ деб қабул қилинса, азот(II)- оксиднинг мураккаб ато-

мода азотнинг $1\frac{1}{2}$ атоми кислороднинг 1 атоми билан бириккан бўлиши керак. Демак, атом бўлиниши мумкин, деб фараз қилишга тўғри келади, бу эса атом бўлинмайди, деган фикрга зиддир. Шундай қилиб, Дальтон таълимоти боши берк қўчага кириб қолди. Ўша вақтда атом массаларни тўғри аниқлаш учун бирор янги ҳодиса кашф этилиши зарур эди.

Хозир замонавий атом-молекуляр таълимотни қуийдагича баён қилиш мумкин:

1. *Модданинг кимёвий жиҳатдан бўлинмайдиган энг кичик заррачаси — атом деб аталади.* Бир турдаги атомлар «кимёвий элемент» дейилади.

2. Табиатдаги моддаларнинг турли-туманлiği кимёвий элементлар атомларининг ўзаро турлича бирикиши билан изоҳланади.

3. Атомлар ўзаро бирикиб молекулалар ҳосил қила олади. Молекула — айни модда таркибини ва кимёвий хоссаларини ифодаловчи энг кичик заррачадир. Молекулаларнинг ўзаро жипсласиши натижасида «молекуляр тузилишли» моддалар ҳосил бўлади. Бу моддаларда молекулалар аро тортишув кучлари молекула таркибидаги атомлараро тортишув кучларидан кичик бўлганлиги сабабли, молекуляр тузилишли моддалар паст температурада суюқланади ва қайнайди.

4. Атомлар ўзаро бирикиши натижасида атомлар тузилишига эга бўлган моддалар ҳосил бўлиши ҳам мумкин. Бу моддалар кўп миқдордаги батартиб ўрнашган атомлардан иборат бўлиб, уларни «атом тузилишли» моддалар деб аталади. Улар (масалан, олмос ва бошқалар) юқори температураларда суюқланади.

5. Моддалар ўз таркиби жиҳатидан оддий ва мураккаб бўлиши мумкин.

6. Молекула ва атом узлуксиз ҳаракатда бўлади.

7. Кимёвий реакция вақтида ўзаро таъсирилашувчи моддалар таркибидаги атомлар қайта гурухланиши натижасида янги маҳсулотлар ҳосил бўлади.

8. Атом кимёвий элементнинг энг кичик заррачаси бўлиб, шу элементнинг барча кимёвий хоссаларини ўзида мужассам қилади.

1.4. Гей-Люссакнинг ҳажмий нисбатлар қонуни

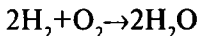
Француз олим Гей-Люссак (1778—1850) таърифланган ҳажмий нисбатлар қонуни атом массалар ҳақидаги масалани ечишга катта ёрдам берди. Бу қонун қўйида-гича таърифланади: *кимёвий реакцияга киришувчи газларнинг ҳажмлари ўзаро ва реакция натижасида ҳосил бўладиган газларнинг ҳажмлари билан оддий бутун сонлар нисбати каби нисбатида бўлади*. Масалан, 2 ҳажм водород 1 ҳажм кислород билан юқори температурада реакцияга киришганда 2 ҳажм сув буғи ҳосил бўлади. Албаттга, бундай реакцияда иштирок этган газларнинг ҳажмлари бир хил босим ва бир хил температурада ўлчанилиши лозим.

Швед олими Берцелиус Гей-Люссак қонунига асосланниб, бир хил температура ва бир хил босимда баравар ҳажмда олинган барча оддий газларнинг молекулалари

эмас, атомлар сони ўзаро тенг бўлади деган нотўғри хуносага келди. Берцелиуснинг бу фикри тўғри бўлганда эди, 2 ҳажм водород 1 ҳажм кислород билан реакцияяга киришганда 1 ҳажм сув буғи ҳосил бўлиши керак эди. Ваҳоланки, тажрибада 2 ҳажм сув буғи ҳосил бўлди. Берцелиус 1 ҳажм кислород 1 ҳажм водородга қараганда 16 марта оғирлигига асосланиб, кислороднинг атом массасини 16 деб топди. Бундан ташқари, 1 ҳажм кислород билан 2 ҳажм водород реакцияяга киришишидан фойдаланиб, сувнинг формуласи H_2O эканлигини аниқлади, лекин нима учун 1 ҳажм кислород 2 ҳажм водород билан реакцияяга киришганида 2 ҳажм сув буғи ҳосил бўлишини тушунтира олмади. Буни Авогадро гипотезасигина изоҳлай олди.

Италиялик олим Амедео Авогадро (1776—1856) ҳажмий нисбатлар қонунини тушунтириш учун 1811 йилда қуйидаги гипотезани яратди: *бир хил шароитда (бир хил температура ва бир хил босимда) ва баравар ҳажмда олинган турли газларнинг молекулалари сони ўзаро тенг бўлади.* Оддий газларнинг молекулалари бир неча атомдан иборат бўлиши мумкин. Авогадронинг бу гипотезаси хилма-хил фактлар билан тасдиқланди ва 1860 йилдан бошлаб Авогадро қонуни деб тан олинди.

Гей-Люссакнинг ҳажмий нисбатлар қонуни Авогадро қонуни асосида жуда қулай изоҳланади. Масалан, 2 ҳажм водород ва 1 ҳажм кислород ўзаро бирикиб, 2 ҳажм сув буғи ҳосил қилишини қуйидагича изоҳлаш мумкин: кислород ва водороднинг ҳар қайси молекуласи икки атомдан иборат; водороднинг икки молекуласи кислороднинг битта молекуласи билан бирикиб, бир молекула сув ҳосил қиласди; кислороднинг иккичи атоми қолган иккита водород атоми билан бирикиб, яна бир молекула сув ҳосил қиласди; шундай қилиб,



реакцияси содир бўлади.

Авогадродан мустақил равишда Ампер ҳам Авогадро хуносасига ўхшаҳ хуносага келди. Ампер ўз гипотезасини қуйидагича таърифлади: бир хил шароитда молекулалар орасидаги масофа ҳамма газларда ҳам бир хилдир.

Авогадро қонунидан учта хулоса келиб чиқади:

- 1) *оддий газларнинг (кислород, водород, азот, хлор) молекулалари икки атомдан иборат;*
- 2) *нормал шароитда бир моль миқдордаги газ 22,4 л ҳажми ни эгаллайди;*

3) бир хил шароитда баравар ҳажмда олинган икки газ массалари орасидаги нисбат шу газларнинг молекуляр массалари орасидаги нисбатга тенг.

Авогадро қонуни ҳозирги замон кимёсининг асосий қонунларидан биридир.

Оддий газ молекулаларининг неча атомдан иборатлиги XIX асрнинг иккинчи ярмига бориб аниқланди. Буни ҳал қилиш учун иссиқликнинг кинетик назариясидан фойдаланилди. Газнинг ўзгармас босимдаги иссиқлик сифимини C_p , ўзгармас ҳажмдаги иссиқлик сифимини C_v билан белгиласак, $C_p : C_v$ нисбатлар қиймати газ молекуласи неча атомдан иборат эканлигига боғлиқ бўлади. Бир атомли газ учун $C_p : C_v$ нисбати 1,67 га тенг; молекуласи икки атомли газ учун $C_p : C_v = 1,41$, уч атомли газ учун $C_p : C_v = 1,33$ бўлади. Масалан, азот учун $C_p : C_v$ нисбати 1,41 га тенг, демак, азот молекуласи икки атомлидир.

I.5. Молекуляр таълимот ва кимёвий элемент

Атом-молекуляр таълимот XIX асрнинг ўрталарида ҳамма олимлар томонидан эътироф этилди ва атом, молекула ҳамда элемент тушунчаларига қўйидагича таъриф берилди:

Кимёвий усул билан бошқа бир oddий моддага айланба олмайдиган oddий модда элемент деб аталади ёки элемент—мавзум хоссаларга эга бўлган атомлар туридир.

Атом oddий ва мураккаб моддалар молекуласи таркиби-га кируочи кимёвий элементнинг энг кичик заррачасидир.

Молекула модданинг мустақил мавжуд бўла оладиган ва модданинг кимёвий хоссаларига эга бўлган энг кичик заррачасидир.

Атомларнинг ҳақиқий массалари жуда кичик. Масалан, водород атомининг массаси $1,67 \cdot 10^{-24}$ г. Шу сабабли амалда нисбий атом массалардан фойдаланилади. 1961 йилдан бошлаб массанинг атом бирлиги (м.а.б.) сифатида углерод изотопи ^{12}C нинг атом массасининг $1/12$ қисми қабул қилинган. Элемент атом массаси легандада шу элемент атомининг атом масса бирлиги билан ифодаланган нисбий массаси тушунилади.

Оддий моддалар молекуласи бир хил элементнинг атомларидан (H_2 , O_2 , N_2), мураккаб модданинг молекуласи эса икки ёки бир неча хил элементнинг атомларидан (масалан, сув H_2O водород ва кислород атомларидан) таркиб топган бўлади.

Муайян кимёвий элемент атомларининг икки ёки бир неча хил оддий мадда ҳосил қилиш ҳодисаси аллотропия дейилади; бу оддий маддаларнинг ҳар бири аллотропик шакл кўриниши ёки модификацияси деб аталади.

Оқ ва қизил фосфор сиртдан қараганда турли маддаларга ўхшаб кўринса-да аслида бир хил атомлардан тузилган. Булар фосфорнинг аллотропик шакл ўзгаришидир. Худди шунингдек, кислород билан озон кислороднинг турли модификацияларидир.

Кимёвий элемент ҳақида тушунчча. Машхур олим Роберт Бойль давридаёт мураккаб маддаларнинг парчаланишидан ҳосил бўладиган, лекин ўзи янада оддийроқ маддаларга парчалана олмайдиган оддий мадда **к и м ё в и й э л е м е н т** деб аталган эди. Бу таърифга Дальтон атомистикаси ҳеч қандай қўшимча кирита олмади. Лекин М. В. Ломоносов ва Д. И. Менделеев «элемент» тушунчаси билан «оддий мадда» тушунчаси орасидаги фарқни биринчи бўлиб аниқ кўрсата олдилар. Д. И. Менделеевнинг айтишича: «Элемент деганда, оддий ва мураккаб маддаларни ташкил этган ва уларга маълум физик ҳамда кимёвий хоссалар мажмуини бера олган маддий таркибий қисмларни тушунмоқ керак. Агар оддий маддани молекула деб тушуниш ўринли бўлса, элементни атом деб тушунмоқ тўғри бўлади. Углерод — элемент, лекин кўмир, графит ва олмос оддий маддалардир» (Mendeleef D. I. Annalen der Chemie und Pharmacie, 1872, II Heft, 133-бет). Демак, Д. И. Менделеевнинг таърифича «кимёвий элемент — оддий ва мураккаб маддалар таркибига кирадиган ва маълум атом масага эга бўлган атомлар туридир».

Изотоплар кашф этилганидан кейин, юқоридаги таърифни қайта кўриб чиқишига тўғри келди. Атом массаларини қайта қараб чиқиши юзасидан 1923 йилда ташкил этилган халқаро комиссия қарорига мувофиқ «**к и м ё в и й э л е м е н т** — бир хил ядро зарядига эга бўлган атомлар тури» деб таърифланди.

Модданинг бир моль миқдорида бўлган заррачалар сони *Авогадро сони* деб аталади ва N_A билан белгиланади. Авогадро сони физика ва кимё фанларидаги универсал, яъни мадда табиатига боғлиқ бўлмаган доимийликлардан (константлардан) бири ҳисобланади. Унинг қиймати $N_A = 6,022 \cdot 10^{23}$ моль⁻¹ га teng. Авогадро сонини тажрибада аниқлаш учун 60 дан ортиқ усул мавжуд. Авогадро сонидан фойдаланиб, ҳар қандай элемент атомининг абсолют массасини ҳисоблай оламиз:

$$m = \frac{A}{N_A} \quad (I.3)$$

бу ерда: m — бир атомнинг массаси, A — айни элементнинг нисбий атом массаси. Оддий моддалар атомлари зич жойлашган шарлар каби тузилишга эга деб фараз қилинганида бир атомнинг радиуси:

$$V = \sqrt[3]{0,7405 \left(\frac{V_m}{N_A} \right) \frac{3}{4\pi}} \quad (I.4)$$

формула билан ҳисобланади, бу формулада 0,7405 рақамнинг келтирилиши сабаби шундаки, шарлар зич жойлашганида уларнинг ўзи эгаллаган ҳажми умумий ҳажмнинг 74,05% ни ташкил Атом радиусининг тақрибий қийматини ҳисоблаш учун

$$V = \frac{1}{2} \cdot \sqrt[3]{\frac{V_m}{N_A}} \quad (I.5)$$

формуладан фойдаланиш мумкин (бу ерда: V_m бир моль модданинг ҳажми).

Модда миқдори айни модданинг моль сони билан ифодаланади. Масалан, 36 г сувдаги «модда миқдори» $= \frac{36 \text{ г}}{18 \text{ г/моль}} = 2$ мольдир.

I.6. Идеал газ қонунлари

1860 йилда Германиянинг Карлсруэ шаҳрида чақирилган кимёгарларнинг Халқаро съездиде «атом», «молекула» ва «эквивалент» тушунчаларига аниқ таъриф берилди. Шундан кейин атом ва молекула тушунчалари асосида а т о м - м о л е к у л а р т а ъ л и м о т яратилди. Газ ҳолатидаги моддани тавсифлаш фақат эквивалентлар қонуни билан чекланмайди; Авогадро, Шарль, Гей-Люссак ва Бойль-Мариотт қонунларига ҳам бўйсунади. Авогадро қонуни: **ўзгармас босим ва ўзгармас температурада ҳамма газларнинг баравар ҳажмида бир хил миқдорда молекулалар (ёки газнинг моль миқдорлари) бўлади.** Бинобарин, ҳар қандай газнинг ҳажми унинг моль сонларига пропорционалдир:

$$v = (\text{const} \cdot n)_{P,T} \quad \text{ёки} \quad \frac{V_1}{V_2} = \frac{n_1}{n_2}, \quad (I.6)$$

бунда: n_1 ва n_2 — газнинг V_1 ва V_2 ҳажмлардаги моль сонлари, Р, Т индекслари ўзи физик катталиклар доимий қолган ҳолатини англаради.

Шарль — Гей-Люссак қонунига мувофиқ:

а) ўзгармас босимда ўзгармас газ массасининг ҳажми газнинг абсолют температурасига пропорционал бўлади:

$$V = (\text{const} \cdot T)_{p,m} \text{ ёки } \frac{V_1}{V_2} = \frac{T_1}{T_2} \quad (I.7)$$

бу ерда: $T=273,15+t^\circ$; уни даражанинг Кельвин шкаласи дейилади (K ҳарфи билан ёзилади).

б) ўзгармас ҳажмда ўзгармас газ массасининг босими газнинг абсолют температурасига пропорционал бўлади:

$$P = (\text{const} \cdot T)_{V,m} \text{ ёки } \frac{P_1}{P_2} = \frac{T_1}{T_2} \quad (I.8)$$

Газнинг босими, ҳажми ва температураси орасидаги боғланиш идеал газнинг ҳолат тенгламаси ёки *Кланейрон тенгламаси* (I.9) билан ифодаланади:

$$\frac{P_0 V_0}{T_0} = \frac{PV}{T} \quad (I.9)$$

Физикада газнинг нормал ҳолати деб, унинг $T=273,15$ К ва $P=101,325$ кПа босимдаги ҳолати қабул қилинган.

Газнинг ҳажмини нормал шароитга келтириш учун (I.9) формуладан келиб чиқадиган тенгламадан фойдаланилади:

$$V_0 = \frac{P \cdot V \cdot I.273,15}{P_0 T} \quad (I.10)$$

Бу формулада V газнинг тажриба шароитидаги босим P ва температура T ($273,15+t^\circ$ даги) ҳажми. Юқорида келтирилган (I.9) тенгламанинг чап томони бир моль газга тааллуқли бўлиб, ўнг томони эса газнинг массасига боғлиқ бўлади. Ҳақиқатан ҳам, $P = 101,325$ кПа, $T=273,15$ К да $V_0=22,414 \cdot 10^{-3}$ м³ (ёки 22,4 л) бўлади. Бу ҳажм газнинг молляр ҳажми (баъзан V_m кўринишда белгиланади) деб аталади. Тенглама (I.9) чап томонини $\frac{P_0 V_0}{T_0}$ ни R ҳарфи билан белгилаймиз. У ҳолда бир моль идеал газ учун:

$$PV = RT \quad (I.11)$$

n моль газ учун $PV=nRT$ ёки $PV = \frac{m}{M} RT$ га эга бўламиш.

Бу тенглама *Кланейрон-Менделеев тенгламаси* номи билан юритилади (бу ерда: m —газнинг массаси, M — унинг молекуляр массаси. $m:M=n$ —моль сони). Бу тенгламадаги R —

газнинг универсал доимийси деб аталади. Унинг қийматини ҳисоблаш қийин эмас.

1) 1 моль газ стандарт шароитда (273,15 К ва 1 атм, босимда) 22,4 л ҳажмни эгаллашидан фойдаланиб, R нинг қийматини ҳисоблаймиз:

$$R = \frac{\rho_0 V_0}{273,15} = \frac{1\text{атм}\cdot22,4\text{л}}{1\text{моль}\cdot273,15\text{К}} = 0,08206 \text{ л}\cdot\text{атм}\cdot\text{моль}^{-1}$$

2) 1 атмосфера — Ернинг тортиш кучи тезланиши $g=980,67 \text{ см}\cdot\text{с}^{-2}$ бўлган жойидаги 76 см симоб устуни босимига тенг, яъни:

$$1 \text{ атм} = 0,76 \text{ м}\cdot13,595\cdot10^3 \text{ кг}\cdot\text{м}^{-3}\cdot980,67 \text{ м}\cdot\text{с}^{-2} = 101325 \text{ кг}\cdot\text{м}^{-1}\text{с}^{-2} = 101325 \text{ Н}\cdot\text{м}^{-2} = 101,325 \text{ кПа.}$$

$$\text{Бинобарин, } R = \frac{\rho_0 V_0}{273,15} = \frac{101325\text{Н}\cdot\text{м}^{-2}\cdot22,414\cdot10^3\text{м}^3}{1\text{моль}\cdot273,15\text{К}} = 8,3144 \text{ Н}\cdot\text{м}\cdot\text{моль}^{-1}\cdot\text{К}^{-1} = 8,3144 \text{ Ж}\cdot\text{моль}^{-1}\cdot\text{К}^{-1}$$

бўлади.

Энди «идеал» газ учун таъриф берамиз: ҳар қандай босим ва ҳар қандай температурада Клапейрон-Менделеев тенгламасига бўйсунадиган газ идеал газ деб аталади.

Универсал газ доимилигининг физик маъноси: R нинг қиймати ўзгармас босимда 1 моль газ 1° иситилганида унинг кенгайиши учун бажарадиган ишга тенгдир. Фараз қилайлик, температураси T бўлган 1 моль газ P босимда ($T=1$) температурага қадар иситилсин. У ҳолда газнинг дастлабки ва охирги ҳолатлари учун Клапейрон тенгламаси қўйидағича ёзилади:

$$P \cdot V_1 = RT; PV_2 = R(T+1)$$

агар PV_2 дан PV_1 ни айириб ташласак,

$$PV_2 - PV_1 = R(T+1) - RT = P(V_2 - V_1) = P\Delta v = R$$

келиб чиқади.

$P\Delta v$ (ва бинобарин R) — 1 моль газнинг ўзгармас босимда 1° иситилганида кенгайиши учун бажарадиган ишини кўрсатади. Яна шуни айтиб ўтамизки, агар газ сув устида йифилса, $V_0 = \frac{273,15 \cdot P \cdot V}{P_0 \cdot T}$ тенглама ёрдамида V_0 ни ҳисоблаш учун сув буғининг айни температурадаги босими (h) ни ҳисобга олиш керак. Масалан, сув устида йифилган газнинг босими, атмосфера босими B дан сув буғининг айни температурадаги буғ босими h ни айириб ташланган қийматига тенгдир.

$$P = B - h$$

бу ерда: B — атмосфера босими, h — сув буғининг айни температуралаги босими. Умуман, газлар аралашмасининг босими ҳақида Дальтоннинг парциал қонуни мавжуд. Бу қонун қўидаги таърифланади: *бир-бирига кимёвий таъсир кўрсатмайдиган газлар аралашмасининг босими аралашмадаги айрим газларнинг парциал босимлари йигиндисига тенг:*

$$P = P_1 + P_2 + P_3 + \dots \quad (I.12)$$

Бу ерда: P умумий босим, P_1 , P_2 , P_3 ва ҳоказо аралашмадаги айрим газларнинг парциал босимлари.

Мисол. 26°C да сув устида 250 мл H_2 йифилган. Сув устидаги босим 98,7 кПа. Сув буғининг шу температуралаги босими 3,4 кПа. Водороднинг нормал шароитдаги ҳажми ва унинг массаси топилсан.

Ечиш. Парциал босимлар қонунига мувофиқ водороднинг босими:

$$98,7 - 3,4 = 95,3 \text{ кПа.}$$

Унинг нормал шароитдаги ҳажми V_0 :

$$V_0 = \frac{P \cdot V \cdot 273,15}{P_0 \cdot 299} = \frac{95,3 \cdot 250 \cdot 273,15}{101,325 \cdot 299} = 214,806 \text{ мл}$$

Нормал шароитда 1 моль H_2 2,016 г бўлади. 215 мл H_2 эса m гр бўлади:

$$m = \frac{2,016 \cdot 214,806}{22414} = 0,019 \text{ г } \text{H}_2$$

I.7. Газсимон моддаларнинг молекуляр массаларини аниқлаш

Газсимон моддаларнинг молекуляр массаларини аниқлаш Авогадро қонунидан келиб чиқадиган иккинчи ва учинчи хulosага асосланади.

I. Авогадро қонунининг иккинчи хulosасига мувофиқ, бир моль газ нормал шароитда 22,4 л ҳажми эгаллайди. Агар биз маълум ҳажмдаги газнинг маълум температура ва маълум босимда неча грамм келишини билсак, унинг молекуляр массасини ҳисоблаб чиқара оламиз. Бунинг учун аввал Клапейрон-Менделеев тенгламасидан фойдаланиб, газнинг нормал шароитдаги ҳажмини ҳисоблаймиз:

$$V_0 = \frac{P \cdot V \cdot 273,2}{P_0 \cdot T} \quad (I.12)$$

(P — газнинг T К даги босими, V_0 — газнинг нормал шаротидаги ҳажми, V — газнинг босими P ва температураси T бўлгандаги ҳажми), V_0 ни топганимиздан кейин қўйида-гича пропорция тузамиз: агар V_0 л газ g грамм бўлса, 22,4 л газ M грамм бўлади:

$$M = \frac{22,4 \cdot g}{V_0} \quad (I.13)$$

Маълум ҳажмдаги газнинг массасини аниқлаш учун махсус газ пикнометрларидан фойдаланилади.

II. Авогадро қонунининг учинчи хулосасига мувофиқ тенг ҳажмда олинган икки хил газнинг массаси қандай нисбатда бўлса, уларнинг молекуляр массаси ҳам худди шундай нисбатда бўлади.

Масалан, ҳажми 1 л бўлган икки хил газ олайлик. Олинган ҳар қайси газда N тадан молекула бўлсин. Биринчи газнинг массасини g_1 билан, иккинчи газнинг массасини g_2 билан, молекуляр массасини M_1 ва M_2 билан белгилаймиз. 1 литр газнинг массаси ундаги молекулалар массасининг йифиндисига тенг бўлгани учун:

$$g_1 = M_1 \cdot N; g_2 = M_2 \cdot N$$

бўлади. Биринчи тенгликни иккинчисига бўлсак,

$$g_1 : g_2 = M_1 : M_2$$

келиб чиқади.

Маълум ҳажмда олинган бирор газ массасининг худди шу температура ва шу босимда, худди шундай ҳажмда олинган бошқа газ массасига нисбати биринчи газнинг иккинчи газга нисбатан зичлиги деб аталади. Масалан, 1 л карбонат ангидрид 1,98 г, шундай шароитда 1 л водород 0,09 граммга тенг. Шу сабабли карбонат ангидриднинг водородга нисбатан зичлиги $1,98 : 0,09 = 22$ га тенг бўлади.

Газ зичлигини D ҳарфи билан белгилаб, $g_1 : g_2 = D$ бўлгани учун $M_1 : M_2 = D$ кўринишида кўчириб ёзамиш, бундан:

$$M_1 = D \cdot M_2 \quad (I.14)$$

келиб чиқади. Демак, бирор газнинг молекуляр массаси, шу газнинг иккинчи бир газга нисбатан зичлигини иккинчи газ молекуляр массасига кўпайтмасига тенг.

Кўпинча, турли газларнинг зичлиги водородга нисбатан аниқланади. Водороднинг молекуляр массаси 2,016 га

тeng бўлгани учун моддаларнинг молекуляр массаларини ҳисоблаш формуласи:

$$M=2,016 \cdot D_{H_2}$$

кўринишда ёзилади (бу ерда, D_{H_2} газнинг водородга нисбатан зичлиги).

Газнинг молекуляр массаси унинг ҳавога нисбатан зичлигига қараб ҳам топилади. Ҳаво гарчи бир қанча газлар аралашмасидан иборат бўлса ҳам, унинг таркиби доимий бўлгани учун ўртача молекуляр массаси ҳам доимий бўлиб, $29 \text{ г}\cdot\text{моль}^{-1}$ га тенг.

Текшириладиган газнинг ҳавога нисбатан зичлигини D_x билан белгиласак, молекуляр массасини ҳисоблаб тошиб учун қўйидаги формулага эга бўламиз:

$$M=29 \cdot D_x \quad (I.15)$$

Бу усулнинг асосий қийинчилиги газнинг нисбий зичлигини топишдир. Молекуляр массани топишнинг яна бир неча усуllibар бор:

а) газнинг молекуляр массасини диффузия тезлиги асосида топиш. Грэм қонунига мувофиқ ўзгармас температура ва ўзгармас босимда газ молекулаларининг ўртача тезлиги газ зичлигининг квадрат илдизига тескари пропорционал бўлади. Шу билан бирга, (I.14) дан кўринишича, газлар зичлиги билан улар молекуляр массалари нисбати маълум боғланишига эга.

Амалда Грэм қонуни, газларнинг капилляр тешиклардан ўтиш тезлигини аниқлаш орқали газларнинг молекуляр массасини топишда ҳозиргача қўлланилиб келади. Агар икки хил газнинг зичлигини D_1 ва D_2 , молекуляр массасини M_1 ва M_2 , молекулаларининг тезлигини U_1 ва U_2 билан белгиласак, ўзгармас температура ва ўзгармас босим учун қўйидаги тенглама ҳосил бўлади:

$$\frac{U_1}{U_2} = \sqrt{\frac{D_2}{D_1}} \text{ ёки } \frac{U_1}{U_2} = \sqrt{\frac{M_2}{M_1}} \quad (I.16)$$

Агар иккала газнинг teng ҳажмдаги миқдорини бирор кичик тешикдан чиқарсак, уларнинг бир хил босим остида тешикдан ўтиб кетиш вақтлари газ молекулаларининг тезлигига тескари пропорционал бўлади:

$$t_1:t_2 = U_2:U_1 \quad (I.17)$$

ёки $\frac{t_1}{t_2} = \sqrt{\frac{M_1}{M_2}}$: бундан, $M_2 = M_1 \frac{t_2^2}{t_1^2}$ (I.17) келиб чиқади.

Бу тенгламадан фойдаланиб, газларнинг молекуляр массасини аниқлаш усули топилган (эффициометрия). Бунинг учун молекуляр массаси маълум газ билан молекуляр массаси номаълум газ тенг ҳажмда олиниб, уларнинг ҳар қайсиси бир хил капилляр тешикдан ўтиш вақти аниқланиб, юқоридаги формулага кўра номаълум газнинг молекуляр массаси топилади. Масалан, 1910 йилда Дебъерн ўз ихтиёридаги 1 mm^3 радионинг молекуляр массасини эффициометрик усулда аниқлади.

б) В. Мейер усули. Таркибий қисмларга ажралмай қайнайдиган суюқликларнинг молекуляр массасини аниқлаш учун В. Мейер усулидан фойдаланамиз. Бунда модда буғлари резервуардан ҳавонинг бир қисмини сиқиб чиқарди, сиқиб чиқарилган ҳавонинг ҳажми модда буфининг ҳажмига тенг бўлади. Ҳайдаб чиқарилган ҳаво цилиндрга ёки бюреткага сув устида йигилади. Ҳисоблаш Клапейрон-Менделеев тенгламаси: $PV = \frac{g}{M} R \cdot T$ ёрдамида олиб борилади. P ўрнига $(B-h)$ кўйилади:

$$(B-h) \cdot V = \frac{g}{M} RT \quad \text{ёки} \quad M = \frac{g \cdot R \cdot T}{(B-h)} \quad (\text{I.18})$$

Бу ерда, g – суюқликнинг (суюқлик махсус шиша шарчада олинади) массаси, V – модда буғлари сиқиб чиқарган ҳавонинг ҳажми; T – ҳаво йигилган идишдаги температура; B – атмосфера босими; h – айни температурадаги сув буғи босими.

Мисол: 0,4115 г суюқлик буғланиб, 86,4 мл ҳавони ҳайдаб чиқарган. Ҳаво йигилган цилиндрдаги температура $28,30^\circ \text{C}$ га, атмосфера босими $750,2 \text{ mm}$ симоб устунига, худди шу температурада сув буғи босими $1,9 \text{ mm}$ симоб устунига тенг бўлган ҳолда суюқликнинг молекуляр массаси топилсин.

Ечиш. (I.18) формуладан фойдаланамиз:

$$M = \frac{0,4115 \cdot 0,082 \cdot 301,3 \cdot 760}{(750,2 - 1,9) \cdot 0,0864} = 119,5$$

1.8. Атом массасини аниқлаш

1. Атомлардан иборат бўлган газ ҳолдаги элементнинг атом массаси унинг молекуляр массасига тенг бўлади.
2. Водород, кислород, азот каби оддий газларнинг молекулалари икки атомдан таркиб топғанлиги учун, уларнинг тақрибий атом массаси молекуляр массасининг ярмуга тенг бўлади:
3. Қаттиқ ҳолдаги элементларнинг тақрибий атом массаларини аниқлашда Дюлонг-Пти қоидасидан фойдаланмиз. Дюлонг-Пти қоидаси қуйидагича таърифланади: элемент атом массасининг шу элемент солиширма иссиқлик сифимига кўпайтмаси ўзгармас миқдор бўлиб, таҳминан 26 Ж га тенгdir: $A \cdot C = 26J$.

1 г моддани 1°C иситиш учун керак бўладиган иссиқлик миқдори шу модданинг солиширма иссиқлик сифими дейлади. 1 моль оддий моддани 1°C иситиш учун одатда 26 Ж иссиқлик керак бўлади. Шунинг учун 26 Ж ни элементнинг атом иссиқлик сифими дейилади.

Дюлонг-Пти қоидаси асосида элементнинг массасини топиш мумкин: элементнинг иссиқлик сифими аниқланганидан кейин, бу сонга 26 ни бўлсак, элементнинг тақрибий атом массаси келиб чиқади:

$$A = \frac{26}{C} \quad (1.19)$$

Бу қоидадан фойдаланиб Реньо 1840—1841 йилларда висмут, кумуш ва бошқа бир неча элементларнинг атом массасини аниқлади. Бу элементлар учун Реньо топған қийматлар ҳозирги пайтда қабул қилинган қийматларга жуда яқин туради.

Кўпчилик элементларнинг атом иссиқлик сифими 26 Ж га яқин бўлади, лекин I.1-жадвалда келтирилган элементларнинг атом иссиқлик сифими 26 Ж дан анча фарқ қиласди.

I.1-жадвал

Баъзи элементларнинг атом иссиқлик сифимлари

Элемент символи	H	Be	B	C	O	F	Si	P	S	Бошқа элементлар учун
Атом иссиқлик сифими	9,6	15,1	13,3	7,6	16,7	20,8	16,9	22,7	22,7	26

4. Элементларнинг атом массаларини изоморфизм қоидаси асосида аниқлаш. 1818 йилда Эйльхорд Митчерлих (1794—1863) формулалари бир-бирига ўхшаш моддалар бир хил шаклда кристалланиши қоидасини топди. Бу қоида кейинчалик изоморфизм қонуни номи билан юритилди: бу қонун қуйидагича таърифланади: *агар бир хил сондаги миқдорий нисбатдаги атомлар бир-бери билан бир тарзда бирикса, таркибий қисмлари қандай элементлардан иборат бўлишидан қатъи назар, улар бир хил шаклдаги кристаллар ҳосил қиласди.*

Масалан, BaSO_4 , SrSO_4 , PbSO_4 ларнинг кристаллари ўзаро изоморфдир (яъни бир хил шаклдадир); Na_2HPO_4 ва Na_2HASO_4 лар ҳам ўзаро изоморф.

Митчерлих калий селенат кристалларининг шакли калий сульфат кристалларининг шаклига ўхшашлигига асосланиб селеннинг атом массасини топди. У калий сульфат молекуласида нечта атом бўлса, калий селенат молекуласида ҳам худди шунча атом бор, фақат бирида олтингугурт атоми бўлса, иккинчисида олтингугурт атоми ўрнида селен атоми бўлишини айтди. Митчерлих ўша замондаги анализ натижаларидан фойдаланди. 100 масса қисм калий сульфатда 44,83 масса қисм калий, 36,78 масса қисм кислород ва 18,39 масса олтингугурт борлиги аниқланди, худди шунча калий ва шунча кислород бўлиши учун 127,01 масса қисм калий селенатда 44,83 масса қисм калий, 36,78 масса қисм кислород, 45,40 масса қисм селен бор. Бундан қуйидаги нисбат $\frac{A_s}{A_{\text{Se}}} = \frac{18,39}{45,40}$ (A_s — олтингугуртнинг атом массаси 32 бўлгани учун: $A_{\text{Se}} = \frac{32 \cdot 45,40}{18,39} = 79$ ҳосил бўлади.

Шундай қилиб, Митчерлих селеннинг атом массасини хисоблаб топди. У топган қиймат селеннинг ҳозир қабул қилинган атом массаси (78,96) га жуда яқин. Бошқа бир неча элементнинг атом массалари ҳам Митчерлих усулида топилди.

5. 1858 йилда италиялик олим Станислао Канниццаро (1826—1910) таклиф қилган усул — атом массалаларини аниқлашда энг самарали усул бўлиб чиқди. Бу усул қуйидаги қоидага асосланган: *кимёвий бирикманинг бир моль миқдорида унинг таркибига кирувчи бирор элемент миқдори ҳеч қачон бир моль атомдан кам бўлмайди*. Шунга асосланиб Канниццаро қуйидаги усулини таклиф қилди. Атом массаси аниқланадиган элементнинг газсимон ёки

осон буғланувчан бирикмаларидан мумкин қадар күпроқ хили олиниб, уларнинг буг зичлигини ўлчаш асосида молекуляр массалари топилади. Сўнгра ўша бирикмаларни анализ қилиб, текширилган бирикмалардан ҳар бирининг бир молида шу элементдан қанча масса қисм борлиги топилади. Шу йўл билан топилган сонларнинг энг кичиги изланаётган атом масса деб қабул қилинади.

Бу усулни углероднинг атом массасини аниқлаш мисолида тушунтириб берамиз. I.2-жадвалда углероднинг бир неча бирикмаларининг молекуляр массалари ва шу бирикмаларнинг ҳар қайсисида неча фоиз углерод борлиги кўрсатилган. Жадвалнинг охирги устунида ҳар бир бирикма молекуласидаги углероднинг фоиз таркибига қараб ҳисоблаб топилган миқдори кўрсатилган.

I.2-жадвал

Канницицаро усулида углероднинг атом массасини аниқлаш

Бирикма	Молекуляр массаси	Углерод миқдори, фоиз ҳисобида	Бир молидаги углерод миқдори
Карбонат ангидрид	44	27,27	12
Углерод(II)-оксид	28	42,86	12
Ацетилен	26	92,31	24
Углерод(IV)-сульфид	76	15,76	12
Бензол	78	92,31	72
Этил эфир	74	64,84	48
Ацетон	58	62,07	36
Нафталин	128	93,75	120

I.2-жадвалда келтирилган бирикмаларнинг бир молидаги углероднинг энг кичик масса миқдори 12 га teng. Демак, углероднинг атом массаси 12 дан ортиқ (масалан, 24 ёки 36 га teng) бўла олмайди. Акс ҳолда, карбонат ангидрид, углерод(II)-оксид ва углерод(IV)-сульфид молекулаларининг таркибига углерод атомининг касрли қисмлари кириши керак бўлар эди.

Юқорида келтирилган усулларнинг ҳаммасида ҳам элементнинг тақрибий атом массаси топилади. Элементнинг эквивалентини эса деярли аниқ топиш мумкин. Агар элементнинг тақрибий атом массаси ва эквиваленти маълум бўлса, унинг аниқ атом массасини ҳисоблаш қийин эмас,

чунки элементнинг атом массаси ҳамма вақт шу элементнинг эквивалентига карралы миқдордир.

Элемент атом массасининг аниқ қийматини топиш учун аввал элементнинг тақрибий атом массасини эквивалентига бўлиш йўли билан унинг валентлигини топиш керак. Валентлик ҳамма вақт бутун сон билан ифодаланади, шунга кўра, топилган сон бутун сонгача яхлитланади. Сўнгра эквивалентни валентликка кўпайтириш йўли билан атом массасининг аниқ қиймати топилади.

Мисол . Индийнинг эквиваленти 38,25 га teng, бу элементнинг солиштирма иссиқлик сифими 0,22. Индийнинг аниқ атом массаси топилсин.

Ечиш . Аввал Дюлонг-Пти қоидасига асосланиб, индийнинг тақрибий атом массасини топамиз:

$$26 \cdot 0,22 = 118,9$$

Сўнгра индийнинг тақрибий атом массасини эквивалентига бўлиш йўли билан унинг валентлигини топамиз:

$$118,9 : 38,25 = 3,1 \approx 3$$

Индийнинг эквивалентини валентлигига кўпайтириб, атом массасини топамиз:

$$38,25 \cdot 3 = 114,75$$

Демак, индийнинг атом массаси 114,75 га teng экан.

6. Д. И. Менделеевнинг атом массасини аниқлаш усули. Элементнинг даврий системадаги ўрнидан фойдаланиб ҳам унинг атом массасини топиш мумкин. Масалан, даврий системада магнийнинг тўрт томонида Na, Al, Be, Ca элементлари жойлашган. Бу элементларнинг атом массаларини кўшиб тўртга бўлсак, магнийнинг тақрибий атом массаси келиб чиқади:

$$\frac{23+27+9+40}{4} = 24,75$$

Бу сон магнийнинг атом массаси қийматига жуда яқин. Баъзан элементнинг ўнг ва чап томонидаги (ёки тепаси ва пастидаги) элементлар атом массаларидан фойдаланиб, номаълум элементнинг атом массасини ҳисоблаб топиш мумкин.

I.9. Атом ва молекулаларнинг реаллиги

Гарчи кимёгарларнинг 1860 йилда Германиядада чақирилган халқаро съездиде «атом», «молекула», «атом массаси», «молекуляр массаси», «кимёвий элемент» ва бошқа тушунчаларга аниқ таъриф берилиб, атом-молекуляр назариянинг тўғрилиги исботланган бўлсада, баъзи олимлар (чунончи, В. Оствальд) атом ва молекулаларнинг ҳақиқатан мавжудлигига шубҳа билдирилар.

В. Оствальд ва унинг тарафдорлари «атом ва молекулалар фақат тушунча холос, ҳақиқатда улар йўқ» деган эдилар.

Перрен эса молекулаларнинг ҳақиқатан мавжудлигини тажриба йўли билан исботлаб берди. Перреннинг тажрибалари газларнинг кинетик назариясига асосланган. Маълумки, юқорига кўтарилиган сари ҳаво босими камая боради. Агар баландлик h бўлса, бу баландликдаги босим билан ер юзасидаги босим орасида, газларнинг кинетик назариясига мувофиқ Лапласнинг гипсометрик қонуни номли қўйидаги боғланиш мавжуд:

$$2,303RT \lg \frac{P_0}{P_1} = Mg h \quad (I.20)$$

Бу ерда: P_0 — ҳавонинг ер сиртидаги босими, P_1 — ҳавонинг h баландликдаги босими, R — газ доимийси ($8,31 \cdot 10^7$ эрг·градус $^{-1}$ ·моль $^{-1}$), M_g — газнинг молекуляр массаси; T — абсолют температура.

Юқоридаги тенгламадан h ни топайлик:

$$h = \frac{2,303 \cdot RT}{Mg} \lg \frac{P_0}{P_1}$$

Бу формуладан фойдаланиб, қандай баландликда газнинг босими икки марта камайишини ҳисоблаб чиқиши мумкин. Бу ҳолда $\frac{P_0}{P_1} = 2$ бўлгани учун h қўйидагича ҳисобланади:

$$h = \frac{2,303RT}{Mg} \lg \frac{P_0}{P_1} = \frac{2,303 \cdot 8,31 \cdot 10^7 \cdot 300}{29,981} \lg 2 = 6 \cdot 10^5 \text{ см} = 6 \text{ км}$$

Демак, ҳаво босими 27°C да 6 км юқорига кўтарилигandan икки марта камаяди. Бу баландликни фақат ҳаво учун эмас, бошқа молекуляр массага эга бўлган газ учун ҳам ҳисоблаб топиш мумкин.

Перрен гипсометрик қонунини аник молекуляр мас-сага эга бўлган заррачалар мисолида синааб кўришни ўз олдига мақсад қилиб қўйди. Перрен Африкада ўсадиган гуммигут дараҳти ширасидан чирк тайёрлаб, ундан махсус центрифуга ёрдамида шарчалар ҳосил қилди. Гуммигутдан ясалган шарчаларни сув билан спирт аралашмаси-га солиб, лойқа эритма тайёрлади. Лойқа эритмада чўкмай қоладиган шарчалар радиуслари тахминан $2,1 \cdot 10^{-5}$ см эди. Шарнинг радиуси ва зичлиги маълум бўлганидан кейин унинг массасини ҳисоблаш қийин эмас*. Демак, Перрен тайёрлаган ҳар бир шарчанинг массаси $7,22 \cdot 10^{-12}$ грамм экан. Таркибида бир қанча шарчалар бўлган лойқа эритманни Перрен ингичка шиша цилиндрга солди. Бу вақтда кўпчилик шарчалар идиш тубига чўқди, лекин чўкма устида қолган шарчалар, суюқлик ичида маълум тартибда тақсимланди. Перрен чўкма устидаги лойқани микроскоп ёрдамида кузатиб, шарчаларнинг тақсимланиши ҳавода баландлик ортиши билан газ босимининг камайишига ўхшашлигини аниқлади. Газ босими ҳажм бирлигидаги заррачалар сонига тўғри пропорционал бўлганилиги сабабли Перрен босимни ўлчаш ўрнига ҳажм бирлигидаги шарчалар сонини ўлчаш мумкин деб қабул қилди. Перрен микроскоп ёрдамида шарчаларнинг ҳажм бирлигидаги сони $1,1 \cdot 10^{-2}$ см баландликда 100:12 марта камайишини топди. Унинг тажрибаларида топилган натижалар гипсометрик қонун асосида ҳисоблаб чиқарилди. Дарҳақиқат, модданинг молекуляр массаси $M=N \cdot m$ (бу ерда, N — Авогадро сони, унинг ҳозирги вақтда қабул қилинган қиймати $6,022 \cdot 10^{23}$ га тенг, m — ҳар бир заррачанинг массаси). Шунинг учун гипсометрик қонун формуласига Перрен тажрибасидан олинган қийматларни қўйсак, қуйидаги ифодани ҳосил қиласиз:

$$N = \frac{2,303 \cdot RT}{mgh} \lg \frac{100}{12} = \frac{2,303 \cdot 8,31 \cdot 10^7 \cdot 293 \lg \frac{100}{12}}{7,22 \cdot 10^{-12} \cdot 1,1 \cdot 10^{-2}} = 6,5 \cdot 10^{23}$$

Перрен тажрибалари ҳаммани қаноатлантириди. Ҳатто, В. Оствальднинг ўзи ҳам «атомистик фаразия илмий жиҳатдан асосланган назария даражасига қўтарилди» деб айтади.

* $p=V \cdot d$, $V = \frac{4}{3} \pi \cdot V^3$ формулалар асосида қуйидаги тенгликни келтириб чиқарамиз: $P=V \cdot d = \frac{4}{3} \cdot 3,14 \cdot (2,1 \cdot 10^{-5})^3 \cdot (1,19 - 1,00) \cdot 981 = 7,22 \cdot 10^{-12}$ г, (бу ерда, 1,19 — модда зичлиги 1,00 — сув зичлиги).

тишга мажбур бўлди. Шундай қилиб атом ва молекулаларнинг реаллиги исботланди.

I.10. Савол ва тоншириқлар

1. Жисм, модда ва материя, энергия, физик майдон тушунчаларига таъриф беринг.
2. Кимёниг асосий қонунларини таърифланг.
3. Ностехиометрик моддалар мавжудлигини қандай изоҳлаш мумкин?
4. Атом-молекуляр таълимот ва «моль» тушунчасига таъриф беринг.
5. Модданинг молекуляр ва атом массаси қандай усуллар билан аниқланади?
6. Табиатда «идеал газ» йўқ. Шунга қарамасдан бу тушунча фанга киритилган. Уни қандай изоҳлайсиз?
7. Моддалар бир ҳолатдан бошқа агрегат ҳолатга ўтганда заррачалар орасидаги масофа ўзгаради. Сабабини изоҳланг.
8. 0,65 г газ 21°C ва 202,650 кПа босимда 280 мл ҳажми эгаллайди. Унинг молекуляр массасини ҳисоблаб чиқаринг.
9. Бир металлнинг иккита оксиди маълум: биринчи оксиднинг 1 грамини водород оқимида қиздирилганида 0,126 г сув ҳосил бўлган. Иккинчи оксид билан шу тажриба ўtkazилганда 0,226 г сув ҳосил бўлган. Шу металлнинг эквивалентларини топинг.
10. 1 томчи сув (ҳажми 0,03 мл) даги молекулалар ва мольлар сонини ҳисобланг. Сувнинг зичлигини $\rho=1,0 \text{ г}\cdot\text{мл}^{-1}$ га тенг деб қабул қилинг.

II БОБ

Д. И. МЕНДЕЛЕЕВНИНГ ЭЛЕМЕНТЛАР ДАВРИЙ ҚОНУНИ ВА КИМЁВИЙ ЭЛЕМЕНТЛАР ДАВРИЙ СИСТЕМАСИ

II.1. Д. И. Менделеевнинг даврий қонуни

XVIII аср охирида 25 та элемент маълум бўлиб, XIX асрнинг биринчи чорагида яна 19 элемент кашф қилинди. Элементлар кашф қилиниши билан уларнинг атом массаси, физик ва кимёвий хоссалари ўрганиб борилди.

Бу текширишлар натижасида баъзи элементларнинг аввалдан маълум бўлган табиий гуруҳлари (масалан, ишқорий металлар, ишқорий-ер металлар, галогенлар)га ўхшаш элемент гуруҳлари шаклана борди. Элементлар ва уларнинг бирикмалари ҳақидаги маълумотлар кимёгарлар олдига барча элементларни гуруҳларга ажратиш (синфларга бўлиш) вазифасини қўйди. 1789 йилда А. Лавуазье кимёвий элементларнинг биринчи классификацияси ни яратди, у барча оддий моддаларни 4 гуруҳ (металлмаслар, металлар, кислота радикаллари ва «оксидлар»)га ажратди.

1812 йилда Берцелиус барча элементларни металлар ва металлмасларга ажратди. Бундай синфлаш унчалик аниқ бўлмасада, ҳалигача ўз кучини йўқотмай келмоқда.

1829 йилда Иоганн Вольфганг Деберейнер учта-учта элементдан иборат ўхшаш элементларнинг гуруҳларини тузди ва уларни *триадалар* деб атади. Ҳар қайси триадада ўртадаги элементнинг атом массаси икки четдаги элементларнинг атом массалари йиғиндинсизнинг 2 га бўлинганига тенг. Ўша вактда маълум бўлган элементлардан фақат еттига триада тузиш мумкин бўлди.

Д.И. Менделеевдан аввали борилган ишларнинг ҳеч бирида кимёвий элементлар орасида ўзаро узвий боғланиш борлиги топилмади. Чукур илмий башорат ва таққослашлар асосида Д. И. Менделеев 1869 йилда табиатнинг муҳим қонуни — кимёвий элементларнинг даврий қонунини таърифлади. Д. И. Менделеев таърифлаган даврий қонун ва унинг график ифодаси — даврий система ҳозирги замон кимё фанининг пойдевори бўлиб қолди.

Д. И. Менделеев кимёвий элементларнинг кўпчилик хоссалари шу элементларнинг атом массасига боғлиқ эканлигини аниқлади. У ўша замонда маълум бўлган барча элементларни уларнинг атом массалари ортиб бориши тартибида бир қаторга қўйганида элементларнинг хоссалари 7 та, 17 та ва 31 та элементдан кейин келадиган элементларда қайтарилишини, яъни даврийлик борлигини кўрди.

Д. И. Менделеев ўзи кашф этган даврий қонунни қўйидагича таърифлади: *оддий моддаларнинг (элементларнинг) хоссалари, шунингдек, элементлар бирикмаларининг шакл ва хоссалари элементларнинг атом массаларига даврий равишда боғлиқ бўлади*. Д. И. Менделеев даврий қонунни кашф этишда элементларнинг атом масса қийматларига, физик

ва кимёвий хоссаларига эътибор берди. У барча элементлар бўйсунадиган даврий қонунни тўлиқ намоён қилди ва баъзи элементлар (чунончи, бериллий, лантан, индий, титан, ванадий, эрбий, церий, уран, торий) нинг ўша вақтда қабул қилинган атом массаларини 1,5—2 марта ўзгартириш, баъзи элементларнинг (кобальт, теллур, аргоннинг) жойлашиш тартибини ўзгартириш лозимлигини ва ниҳоят 11 та элементнинг (франций, радий, актиний, скандий, галий, германий, протактиний, полоний, технеций, рений, астат) кашф қилиниши кераклигини олдиндан айтиб берди. Улардан учта элемент (экабор, экалюминий ва экасилиций) нинг барча кимёвий ва физик хоссаларини батрафсил башорат қилди. 15 йил ичida бу уч элемент кашф қилиниб Д. И. Менделеевнинг башорати тасдиқланди. Юқоридаги учта элементга: экалюминийга галий, экаборга скандий ва экасилицийга германий номи берилди. Д. И. Менделеев ҳар қайси элементнинг ўзи тузган даврий системадаги тартиб рақами ниҳоятда катта аҳамиятга эга эканлигини кўрсатди.

Даврий қонун ва даврий система ҳозирга қадар босиб ўтган ривожланиш йўлини қуидаги уч даврга бўлиш мумкин.

И давр . Д. И. Менделеев элементларни синфларга бўлишда уларнинг атом массаси қийматига ва кимёвий хоссаларига асосланиб даврий қонунни таърифлади.

II давр . Д. И. Менделеев элементнинг атом массаси эмас, балки унинг даврий системадаги тартиб рақами (атом рақами) ниҳоятда катта аҳамиятга эга эканлигини аниқ кўрсатиб берди. Кейинчалик бошқа олимлар (Мозли) олиб борган изланишлар буни тўғрилигини тасдиқлади.

III давр . Даврий қонун ва даврий система 1927 йилда яратилган квант механикаси асосида ривож топди. Бу давр мобайннида барча элементларнинг атомларида электронларнинг жойланиши аниқланиб, Д. И. Менделеев айтган «даврийликнинг» том маъноси намоён бўлди.

II. 2. Даврий система ва унинг тузилиши

Д. И. Менделеев даврий системанинг биринчи вариантини 1869 йилда тузди. Бу системада 63 та элемент бўлиб, улар 19 та горизонтал ва 6 та вертикал қаторга жойлаштирилган эди. Бу вариантда ўхшащ элементлар горизонтал қаторларга жойлашган бўлиб, 4 та элемент учун бўш жой қолдирилган эди. Д. И. Менделеев уларнинг мавжуд-

лигини, атом массаларини ва хоссаларини олдиндан айтиб берди. Бу вариант узун даврли вариант ҳисобланади.

1871 йилда Д. И. Менделеев яратган даврий системанинг иккинчи варианти эълон қилинди. Бу вариантда ўзаро ўхшаш элементлар вертикал қаторларга жойлашган. У I вариантнинг 90° га бурилган кўзгудаги акси эди. II вариант қисқа даврли варианти ҳисобланади. Унда 8 та вертикал, 10 та горизонтал қатор бор эди. Бу вариантга асосланиб Д. И. Менделеев урангача 11 та элементнинг ва урандан кейин бир неча элемент кашиф этилишини башпорат қилди. Д. И. Менделеев битта вертикал қаторга жойлашган ўхшаш элементларни группа деб, ҳар қайси ишқорий металдан галогенгача бўлган элементлар қаторини давр деб атади.

Д. И. Менделеев дастлаб таклиф қилган даврий система га кейинчалик (унинг ўзи иштироқида ва у вафот этганидан кейин) бирмунча ўзгартиришлар киритилиб, даврий системанинг ҳозирги варианти тузилди. У еттига давр ва саккизта группадан иборат.

Ҳозир даврий системада 105 та элемент бор I, II, III даврларнинг ҳар бири фақат бир қатордан тузилган бўлиб, уларни кичик даврлар, IV, V, VI ва VII даврлар катта даврлар дейилади. IV, V ва VI даврларнинг ҳар қайсиси икки қатордан тузилган, VII давр тугалланмаган даврдир. Биринчи даврдан бошқа ҳамма даврлар ишқорий металл билан бошланиб нодир газ билан тугайди.

Кичик даврларда ишқорий металл билан галоген орасида 5 та элемент, катта даврларда 15 та элемент (масалан, VI даврда 29 та элемент) жойлашган. Шунга кўра, катта даврларда бир элементдан иккинчи элементтага ўтганда элементларнинг хоссалари кичик даврлардагига нисбатан бир мунча суст ўзгаради. Катта даврлар жуфт ва тоқ қаторларга эга. Ҳар қайси катта даврда элементларнинг хоссалари ишқорий металдан нодир газга ўтишда ўзгариб боради, бундан ташқари, элементларнинг хоссалари ҳар бир жуфт ва тоқ қаторда ҳам маълум рашида ўзгарилиб. Масалан, IV даврнинг жуфт қаторида калийдан никелга қадар, тоқ қаторида мисдан криптонга ўтишда элементларнинг хоссалари (чунончи, валентлик 1 дан 7 га қадар) ўзгариб боради. Катта даврларнинг жуфт қатор элементлари фақат металлар бўлиб, металлик хусусияти чапдан ўнгга ўтган сайин сусаяди. Тоқ қаторларда

чапдан ўнгга ўтиш билан металлик хоссалари янада заифлашиб, металласлик хоссалари кучаяди.

Даврий системадаги 57-элемент лантан бўлиб, ундан кейинги 14 та элемент (лантаноидлар) жадвалнинг пастки қисмига жойлаштирилган. Бу элементлар кимёвий хоссалари билан лантанга ўхшайди. Шунинг учун даврий системада бу 15 та элементга фақат битта катак берилган. VII даврда 89-элемент ва 14 та актиноидларга ҳам бир ўрин берилган. II ва III давр элементларини Д. И. Менделеев типик (хил бошловчи) элементлар деб атаган. Ҳар қайси гуруҳ иккита гуруҳгача бўлинади. Типик элементлар билан бошланувчи гуруҳча ва асосий гуруҳча номи билан юритилади. Катта даврларнинг тоққатор элементлари эса ёнаки ёки қўшимча гуруҳчага деб аталади.

Асосий гуруҳча элементлари кимёвий хоссалари жиҳатидан ёнаки гуруҳча элементларидан фарқ қиласди. Буни VII гуруҳ элементларида яққол кўриш мумкин. Бу гуруҳчанинг ёнаки гуруҳча элементлари (марганец, технекий, рений) ҳақиқий металлар, бош гуруҳча элементлари эса металласлардан ташкил топган.

Д. И. Менделеев элементларнинг кимёвий хоссалари, чунончи, уларнинг оксидлари ва гидроксидлари таркиб (формула) ларига суюниб, барча элементларни гуруҳларга ажратди. Масалан, олтинчи гуруҳга жойлаштирилган олтингугуртнинг энг юқори валентли оксидининг формуласи SO_3 ; Д. И. Менделеев ўша гуруҳга хромни ҳам киритди, чунки хром оксиднинг формуласи CrO_3 дир. Бундан ташқари, бу икки элемент гидроксидларининг кимёвий хоссалари ҳам бир-бирига ўхшайди: H_2SO_4 ҳам, H_2CrO_4 ҳам кислота ва кучли оксидловчи хоссаларига эга. II—III даврдаги элементларни Д. И. Менделеев типик элементлар деб атади.

VIII гуруҳнинг асосий гуруҳаси нодир газлар, ёнаки гуруҳасини металл (темир, кобальт, никель, рутений, родий, палладий, осмий, иридий, платина)лар ташкил этади. Ҳар қайси гуруҳ рақами ўша гуруҳни ташкил этувчи элементларнинг кислородга нисбатан максимал валентлигини кўрсатади. Лекин мис гуруҳасида ва VIII, VII гуруҳ элементларида бу қоидадан четланиш ҳоллари рўй беради, чунончи, мис бир ва икки валентли бўлади, олтиннинг валентлиги 3 га етади; VIII гуруҳнинг ёнаки гуруҳча элементларидан фақат осмий ва рутений 8 валентлик бўлади; VII гуруҳ элементи фтор фақат бир валентли бўла ола-

ди; бошқа галогенларнинг кислородга нисбатан валентлиги етти бўлиши мумкин. Асосий гуруҳча элементлари водородга нисбатан ҳам валентлик намоён қиласи. IV, V, VI ва VII гуруҳ элементлари водородга нисбатан валентлиги IV гуруҳдан VII гуруҳга ўтган сайин 4 дан 1 гача пасайди; уларнинг кислородга нисбатан валентлиги эса 4 дан 7 га қадар ортади. Ҳар қайси гуруҳда металлмаснинг кислородга нисбатан валентлиги билан водородга нисбатан валентлиги йифиндиси 8 га тенг (масалан, VI группа элементи селеннинг кислородга нисбатан валентлиги 6, водородга нисбатан валентлиги 2; уларнинг йифиндиси 8 дир).

Ҳар бир гуруҳда элементларнинг атом массаси ортиши билан металлик хоссаси кучайиб боради. Бу ҳодиса, айниқса, асосий гуруҳча элементларида яққол намоён бўлади. Франций ва цезий элементлари энг актив металлар ҳисобланади, фтор эса энг актив металлмасдир.

Демак, элементларнинг хоссалари (атом массаси, валентлиги, кимёвий бирикмаларининг асос ёки кислота хусусиятига эга бўлиши ва ҳоказолар) даврий системада давр и чида ҳам, гуруҳ чегарасида ҳам, маълум қонуният билан ўзгаради. Бинобарин, ҳар қайси элемент даврий системада ўз ўрнига эга ва бу ўрин ўз навбатида маълум хоссалар мажмуасини ифодалайди ва тартиб номери билан тавсифланади. Шу сабабли, агар бирор элементнинг даврий системада тутган ўрни маълум бўлса, унинг хоссалари ҳақида тўла фикр юритиб, уларни тўғри айтиб бериш мумкин.

Даврий системада элементлар ўртасидаги ўхшашиблик уч йўналишда намоён бўлади.

II.3. Элементларнинг даврий ва даврий бўлмаган хоссалари

Д. И. Менделеевнинг кимёвий элементлар даврий системасида элементларнинг кимёвий ва баъзи физик хоссалари даврий равища ўзгариши акс эттирилган. Даврий равища ўзгарадиган, яъни бир неча элементдан кейин қайтариладиган кимёвий хоссалар қуйидагилардан иборат: 1) элементнинг валентлиги; 2) юқори оксиди ва гидроксидларнинг формулалари; 3) уларнинг асос ёки кислота табиатига эга бўлиши; 4) оксидларнинг гидратланишга интилиши ва ҳоказо.

Физик хоссаларида эса, қуйидаги даврийлик учрайди: 1) атом ҳажмлари; 2) атом ва ионларнинг радиуслари; 3)

оптик спектри; 4) ионланиш потенциали; 5) суюқланиш ва қайнаш температураси; 6) оксид ва хлоридларнинг ҳосил бўлиш иссиқлиги; 7) магнит хоссаси; 8) рангли бирикмалар ҳосил қилиш қобилияти ва ҳоказо. Лекин элементларнинг *рентген нурларининг спектр чизиқларининг тўлқин узунлиги, ядро заряди, атом массаси, атом иссиқлик сифими* даврий равишда ўзгармайди. Бу хоссалар элементларнинг даврий бўлмаган хоссалари жумласига киради. Рентген нурлари спектр чизиқларининг тўлқин узунлиги элементнинг тартиб рақами ортиши билан кичиклаша боради. Элементлар атомларининг ядро заряди даврий системада бир элементдан иккинчи элементга ўтган сари биттадан ортиб боради. Айни элемент атоми ядросининг заряди ўша элементнинг даврий системадаги тартиб рақамига teng. Элементларнинг атом массалари даврий системада бир элементдан иккинчи элементга ўтиши билан углерод бирлиги қадар ортиб боради. Кўпчилик элементларнинг атом иссиқлик сифими 26 га teng бўлиб, элементнинг даврий системадаги ўрнига боғлиқ эмас.

Элементларнинг даврий равишда ўзгарадиган баъзи хоссалари билан танишиб чиқамиз.

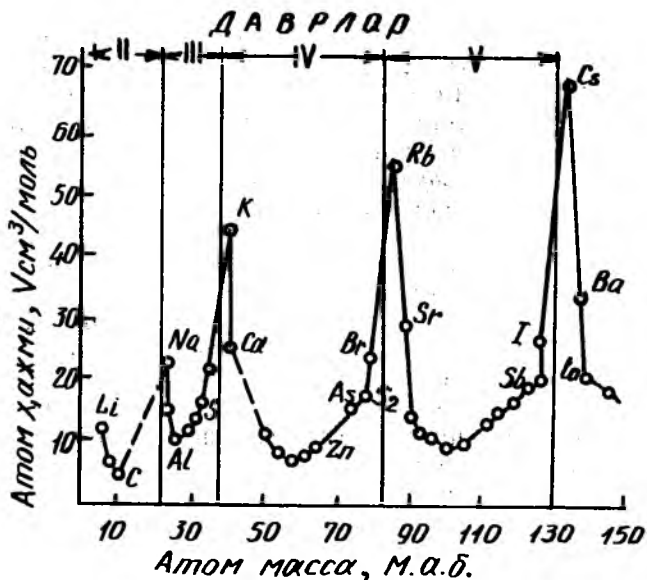
а) Элементларнинг атом ҳажмлари. *Бир моль элементнинг эркин ҳолатда эгаллаган ҳажми унинг атом ҳажми деб аталади.* Агар бирор элементнинг қаттиқ ҳолатдаги солишимизга массасини d билан белгиласак, унинг атом ҳажми:

$$V = \frac{A}{d} \quad (\text{II.1})$$

формула асосида топилади.

Лотар Мейер элементларнинг атом ҳажмлари билан атом массаси орасидаги боғланишни график равишда тасвирлади. Бунинг учун абсцисса ўқига атом массасини, ордината ўқига эса атом ҳажмини қўйиб, II.1- расмда кўрсатилган графикни ҳосил қилди. Бу график атом ҳажмлар қийматининг атом массаси ортиши билан даврий суратда ўзгаришини кўрсатади. График беш қисмдан иборат; ҳар бир қисм ўз «чўққисига», «кўтарилиш», «пасайиш» соҳаларига ва «чуқурликларига» эга.

Ўзаро ўхшаш элементлар бу графикда ўхшаш жойларни эгаллайди. Масалан, катта атом ҳажмларига эга бўлган Li, Na, K, Rb, Cs элементлари графикнинг «чўққисига» жойлашади. Аксинча, ёнаки гуруҳча элементлари, масалан, VIII гуруҳ металлари графикнинг «чуқурлиги»га ўрнашади. График қисмларининг «кўтарилиш» соҳасига типик



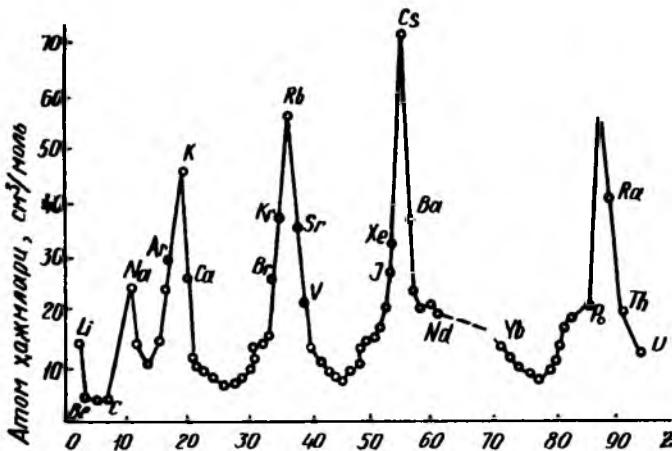
II.1-расм. Атом ҳажми билан атом массасындағы бояланиш.

металлмаслар (фтор, хлор, бром, йод, олтингүргүт, селен, теллур) жойлашади; «пасайиш» соҳасини эса — ишқорий-ер металлар (кальций, стронций, барий) эгаллади.

Үзаро ўхаш элеменларнинг атом ҳажмлари деярли бир чизикда ётади. Абсцисса ўқига элементларнинг тартиб рақами, ордината ўқига атом ҳажмлари күйилса, яна да равшанроқ манзара номоён бўлади (II. 2-расм).

б) Элементларнинг солиширма массаси, суюқланиш температураси, элементлар оксидларининг суюқланиш температураси ва бошқа физик хоссалари ҳам даврий муносабатда ўзгаришади.

в) Элементларнинг атом радиуслари ҳам даврий суратда ўзгариши. Кристалл модда таркибидаги икки атом марказлараро масофани ҳозирги вақтда турли физик усууллар ёрдамида жуда аниқ топиш мумкин. Фараз қиласайлик, ихтиёризмидаги кристалл модда бирор элемент атомларидан иборат бўлсин. У ҳолда икки кўшни атом марказлараро масофани иккига бўлсак, ўша элемент атомининг эффектив радиуси келиб чиқади. Бу радиус атомининг ҳақиқий радиусидан қисман катта ёки кичик бўлиши мум-



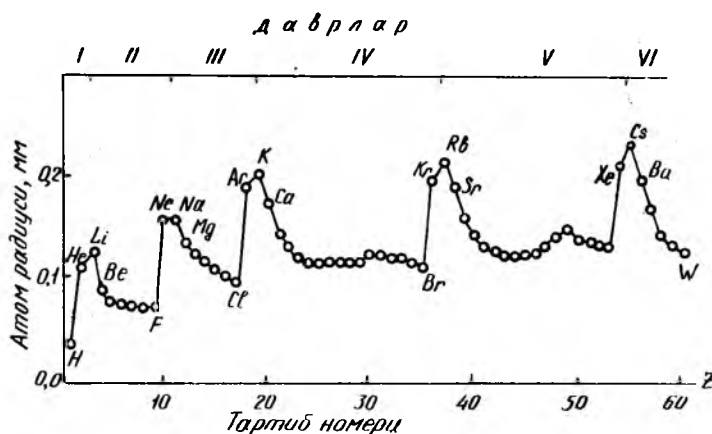
II.2-расм. Ядро заряди билан атом ҳажми орасидаги боғланиш.

кин, чунки уни ҳисоблашда бир атом иккинчи атомга фақат «тегиб» туради, деб фараз қилинади ва улар электрон булатларининг ўзаро қоплашиши натижасида ядролар орасидаги масофа аниқ ҳисобланмай қолади.

Элемент атомларининг эфектив радиуслари ҳар қайси даврнинг бошидан охирига ўтган сайин кичиклашиб боради. Масалан, натрийнинг атом радиуси 0,189 нм; магнийники 0,160 нм; алюминийники 0,157 нм. Катта даврлардаги оралиқ металларнинг ҳам атом радиуслари чапдан ўнг томон камайиб боради, лекин бу камайиш асосий гурухча элементлариникига қараганды анча кичик бўлади. Масалан, скандийнинг атом радиуси 0,164 нм; титанники 0,146 нм; темирники 0,126 нм; кобальтники 0,125 нм дир. Лантаноидларнинг атом радиуси бир элементдан иккинчи элементга ўтганда жуда оз камайди. Щерийнинг атом радиуси 0,183 нм бўлиб, ўн тўртингчи лантаноид — лютецийнинг атом радиуси 0,174 нм дир.

Актиноидларнинг атом радиуслари ҳам тартиб рақами ортиб бориши билан худди лантаноидларники қаби камайди.

Даврий системадаги асосий гурухча элементларининг атом радиуслари юқоридан пастга томон катталашиб боради.



II.3-расм. Элементларнинг тартиб рақами билан атом радиуси орасидаги боғланиши.

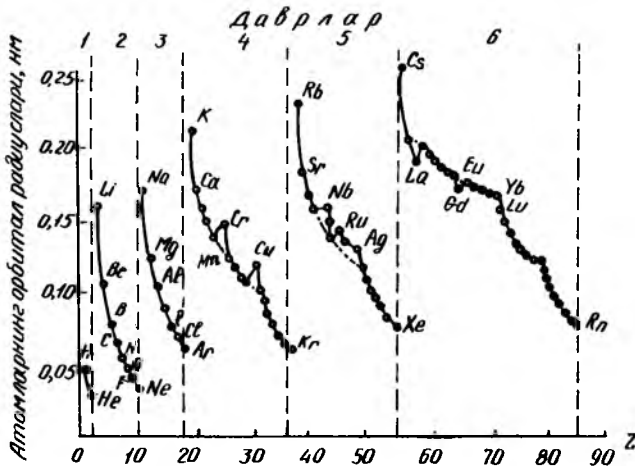
Ёнаки гурӯҳча элементларининг атом радиуси гурӯҳча чегарасида биринчи элементдан иккинчи элементга ўтган сари катталашади, лекин иккинчи элементдан учинчи элементга ўтиши билан бироз қисқаради. Масалан:

Элемент	Ti	Zr	Hf
Атом радиуси, нм	0,146	0,160	0,159

Агар абсцисса ўқига элементларнинг тартиб рақами, ордината ўқига элементларнинг радиуси қўйилса, II.3-расмда келтирилган графикка эга бўламиз.

Назарий кимёнинг ривожланиши натижасида атомларнинг орбитал радиуси ҳақидаги тушунча шаклланди. Ҳақиқатан ҳам, атомнинг ҳақиқий радиуси сифатида унинг ташки электрон орбиталидаги электрон булутининг максимал нуқталари билан ядро оралиқ масофасини олиш мантиқа тўғри келади. Яъни атом ядроси билан ташки электрон орбиталнинг максимал электрон зичликка эга бўлган нуқтаси орасидаги масофа атомнинг орбитал радиуси ҳисобланади.

Юқорида айтиб ўтилганидек, эффектив радиуслар каби орбитал радиуслар билан элементларнинг тартиб рақами орасида даврийлик яқзол кузатилади.



II.4-расм. Атомларнинг ядро заряди билан орбитал радиуси орасидаги боғланиш.

Ҳар бир давр ичида энг катта орбитал радиус ишқорий металларда, энг кичик орбитал радиус нодир газларда кузатилади. Нодир газларнинг орбитал радиусларининг ўзгариши айни даврдаги элементларнинг ядро зарядлари ортиб бориши билан камая боради, бу умумий қонуниятга тўғри келади (II. 4-расм).

Типик metallарнинг эффектив радиуси билан орбитал радиуси бир-бирига яқин келса ҳам, metallmasлар учун бундай ҳолат кузатилмайди. Умуман олганда, эффектив радиус metallmasлар учун тахминий қийматдир. Масалан, турли олимларнинг олган натижаларига кўра кислород атоми учун аниқланган эффектив радиус қиймати қийидагичадир: 0,06 нм (Дж. Слейтер), 0,066 нм (Брэгг), 0,132 нм (В. М. Гольдшмидт), 0,140 нм (Л. Полинг).

г) Элементнинг ион радиуси. Агар кристалл модда ионлардан (масалан, NaCl , CaF_2) тузилган бўлса, икки қўшни ион ядролари аро масофани ионлар радиуслари йигинди-сига тенг деб қабул қилиш мумкин: $d = r_1 + r_2$. Ядролараро масофа — d кристаллнинг панжара константаси номи билан юритилади. Уни тажрибада рентген нури ёрдамида аниқлаш мумкин.

Агар кристалл панжарани ташкил қилган модда икки иондан иборат бўлса, бир ионнинг радиуси маълум бўлган тақдирдагина $d = r_1 + r_2$ формуласидан фойдаланиб, иккин-

чи ионнинг радиусини аниқлай оламиз. Демак, ионларнинг радиусини аниқлаш учун, аввало лоқал битта ионнинг радиусини билиш керак.

Оптик усуллар ёрдамида фтор иони F^- нинг радиуси ($r=0,133$ нм) билан кислород иони O^{+2} нинг радиуси ($r=0,136$ нм) топилган, уларнинг радиуслари аниқлангандан сўнг бошқа ионларнинг радиусларини ҳисоблаб топиш мумкин бўлди. Масалан, натрий фторид кристалл панжарасининг константаси $d=0,231$ нм. Бундан фтор ионининг радиусини айриб, натрий ионининг радиусини топамиз:

$$r_{Na^+} = 0,231 - 0,133 = 0,098 \text{ нм}$$

Натрий ионининг радиуси топилгандан кейин, хлор ионининг радиусини аниқлаш қийин эмас. Ош тузини рентген нурлари ёрдами билан текшириш натижасида топилган панжара константаси $d=0,279$ нм. Бу қиймат натрий ва хлор ионларининг радиуслари йифиндисига тенг. Бундан натрий ионининг радиусини айрсак, хлор ионининг радиуси келиб чиқади:

$$r_{Cl^-} = 0,279 - 0,098 = 0,181 \text{ нм}$$

Шундай йўл билан бошқа ионларнинг радиусларини ҳам топиш мумкин. Бундай топилган радиуслар ионларнинг ҳақиқий радиуси эмас, балки *эффектив радиусидир*; яна айтиб ўтамизки, бу радиусларни ҳисоблашда ионларнинг электрон қаватлари бир-бири билан қоплашиши эътиборга олинмайди.

Элемент ўзидан электрон йўқотиб, катион ҳосил қиласи. Барча ионларни қуйидаги уч туругга бўлиш мумкин.

1) сиртқи валент қобиғи икки ёки саккиз электрон (нодир газлар атомларининг ташқи электрон қобиғининг тузилиши) конфигурацияга эга бўлган ионлар;

2) сиртқи валент қобиғида 18 та электронга (s - $, p$ - ва d - қобиқчаларнинг батамом тўлган ҳолатига) эга бўлган ионлар ва

3) сиртқи валент қобиғидаги электронлар сони 8 билан 18 орасидаги миқдорда электронга эга бўлган ионлар.

Ташқи қобиғида нодир газлар электрон конфигурацияси ҳосил бўлган ионларнинг турғун эканлигига ҳар бир давр охирига силжиш тартибида элементларнинг электронларини тортиб олиш (ионлаш) учун сарф қилинади-

ган энергиянинг миқдори ортиб бориши далолат беради. Юқорида келтирилган тартибда қобиқчаларнинг турғунлиги камая боради, чунки кўп электронли қобиқчаларнинг деформацияланиши осонлашади.

Элементларнинг ион радиусларининг ўзгаришини куатиши натижасида қўйидаги хulosаларга келинди:

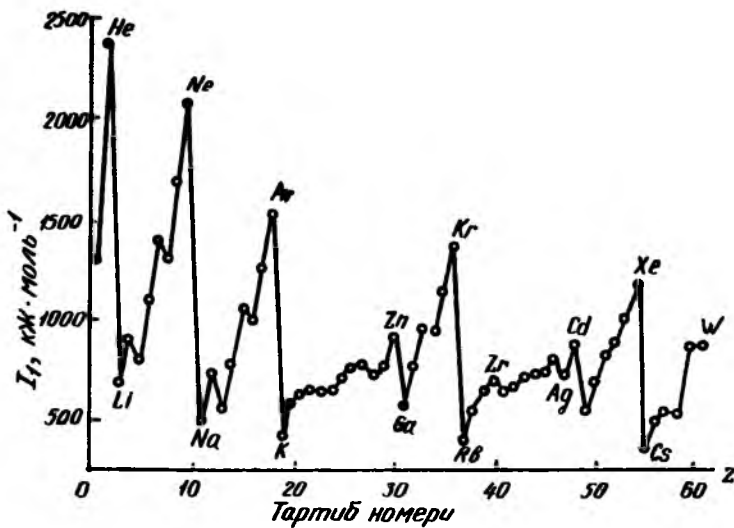
1) элементларнинг ион радиуслари системада даврий равищда ўзгаради;

2) мусбат ионнинг радиуси ўша элементнинг нейтрал атоми радиусидан кичик бўлади; манфий ионники эса катта бўлади;

3) асосий ва ёнаки гуруҳча элементлари ионларининг радиуслари юқоридан пастга томон қатталашиб боради; лекин хоҳлаган ёнаки гуруҳчанинг олтинчи давридаги элементидан VII даврдаги элементига ўтганда ион радиуслари ниҳоятда кам ўзгаради;

4) лантаноид ионларининг радиуси элементнинг тартиб рақами ортган сари кичиклаша боради (масалан, церий иони Ce^{+3} нинг радиуси 0,107 нм, лютеций иони Lu^{+3} нинг радиуси 0,085 нм). Бу ҳодиса лантаноид киритиш и м ёки f -киришим номи билан юритилади;

д) Элементларнинг ионланиш энергиялари ҳам даврий равищда ўзгаради. Атомдан бирор электронни тамомилачиқарив юбориб, унинг ўзини ион ҳолатига айлантириш учун зарур бўлган минимал энергия миқдори атомнинг ионланиш энергияси дейилади. Агар атомдан бир электрон чиқиб кетса, атом бир зарядли мусбат ионга, икки электрон чиқиб кетса, икки зарядли мусбат ионга айланади. Бу вақтда сарф этилган энергия — атомнинг II ионланиш энергияси дейилади. II.5-расмда элементларнинг I ионланиш энергияси (I_1) билан тартиб рақами орасидаги боғланиш диаграммаси келтирилган (абсцисса ўқига тартиб рақами, ордината ўқига I_1 — ионланиш энергияси қўйилган). Бу графикда 6 та максимум, 5 та минимум нуқталарни кўрамиз. Энг юқори максимумни гелий, қолган максимумларни бошқа нодир газлар эталлаган, ишқорий металлар графикнинг минимум нуқталарига жойлашган. Ишқорий металлар осонлик билан ўз электронларини йўқотиб, бир зарядли мусбат ионга айланади, чунки уларнинг ионланиш энергияси бошқа элементларнидан кичик. Давр чегарасида чапдан ўнгга тамон ионланиш энергиясининг қиймати тартибсиз равищда ортиб боради.



II.5-расм. Элементларнинг тартиб номери билан биринчи ионланиш потенциали орасидаги боғланиш.

II.4. Даврий қонун ва даврий системанинг тараққиёти

Даврий қонун ва даврий система кимё фанининг тараққиётида катта аҳамиятга эга бўлди. У янги илмий кашфиётлар қилишда муҳим ўрин тутди. Атом тузилиши назарияси кашф қилингандан кейин қўйидаги муҳим масалалар ҳал қилинди:

1) кимёвий хоссаларнинг даврий ўзгариши; 2) даврий системанинг гуруҳларга, асосий ва ёнаки гуруҳчаларга бўлиниши; 3) Ер пўстлоғида кам учрайдиган лантаноидларнинг мавжудлиги; 4) кимёвий хоссаларнинг маълум қонуният билан ўзгариши; 5) аргон ва калий; кобальт ва никель; теллур ва йод; торий ва протактинийнинг атом массаларининг қийматларига эътибор бермай системага жойлаштиришда қонундан оз бўлса-да четланишлик сабаблари аниқланди.

Д. И. Менделеевнинг даврий қонуни ва даврий системаси ҳақидаги foялари икки йўналишда ривожланди; булардан бири — элементларнинг даврий хоссаларини излаш; иккинчи — даврий системани янги варианtlарини яратиш.

Элементларнинг янги ўрганилган даврий хоссалари қаторига — уларнинг атом радиуслари, ионланиш потенциаллари, электрманфийлик каби хоссалари кўшилди. Ундан таш-

қари, рус олими Е. Б. Бирон Д. И. Менделеевнинг ҳар қайси гуруҳасида асосий даврийликдан ташқари, яна *иккиламчи* (дуварак) *даврийлик мавжудлигини аниқлади*. Элементларнинг хоссалари ҳар қайси гуруҳчада бир текисда ўзгармасдан, балки гуруҳчада ҳам ўзига хос даврийлик бордир; масалан, галогенларнинг кислородли биримларининг барқарорлиги фтордан хлорга ўтган сари кучаяди, лекин хлордан бромга ўтганда сусайди; бромдан йодга ўтиши билан яна кучаяди.

Д. И. Менделеевнинг даврий системаси учун таклиф этилган варианtlар сони қарийб 200 дан ортиб кетди. Лекин булардан энг муҳимлари С. А. Шчукаров, А. Вернер, Бор — Томсен, Б. В. Некрасовлар таклиф этган варианtlари ҳисобланади. Ҳозирда қўлланилаётган даврий система эски варианtlаридан кескин фарқ қиласди. Бу системада 8 та гуруҳ бўлиб, нодир газлар VIII гуруҳнинг асосий гуруҳасига киритилган. Атом массалар углерод бирлигидага кўрсатилган; водород фақат VII гуруҳга жойлаштирилган. Даврий системанинг бу варианти атом тузилиши ҳақидаги барча маълумотларни ўз ичига олади.

II. 5. Кимёвий элементларнинг Ер қобигида ва Коинотда тарқалиши

Ер қобиги деганда Ернинг дengиз сатҳидан ҳисоблаганда 16 км чурклиги, атмосфера (ҳаво қобиги), гидросфера (океан сувлари, Ер юзидағи ва унинг остидаги сувлар), литосфера (тош қобиги) ва биосферани (Ердаги одам, ўсимлик ва ҳайвонларни) тушуунмоқ лозим. Элементларнинг Ер қобигида тарқалиши билан уларнинг даврий системада жойланиши орасида маълум боғланиш бор.

Ерда ҳамма элементлар бир хилда тарқалган эмас. Ер қобиги таркибида 88 хил элемент учрайди. Техниций, франций, прометий, астат ва трансуран элементлар Ер қобигида учрамайди дейиш мумкин.

Элементларнинг Ер қобигида ва Коинотда тарқалиши ҳақидаги маълумотлар геокимёвий ва космокимёвий тадқиқотлар асосида ҳосил қилинган. Дастлаб Филипп 1915 йилда Ер қобигининг турли жойларидан олинган намуналарни анализ қилиб, унда 10 хил элементнинг Ерда тарқалганлиги ҳақида тақрибий натижалар олишга муваффақ бўлди. Ф. Кларк 50 та элемент учун Ер юзида тарқалишининг масса фоизларини топди. Кларкнинг натижалари ҳозирги кунда ҳам ўз кучини йўқотмаган. А. Е. Ферсман элементларнинг Ер қобигида тарқалишининг «атом фоизи» деган тушунчалик киритди ва уни «атом кларклар» дейиладиган бўлди. Чунки акад. А. Е. Ферсман элементларнинг Ер қобигида тарқалишининг масса фоизларини «масса кларклари» деб аташ керак деган таклиф киритган эди ва бу таклиф қабул қилинди. Атом кларкларни ҳисоблашда Ер қобигидаги барча элементлар атомларининг умумий сони 100 деб олинади. Замонавий адабиётда элементлар тарқалишининг масса фоизлари «масса қисм фоизлари», атом фоизлари эса — «мол» қисм фоизлари деб аталди. Бу борада акад. А. П. Виноградов таклиф этган сон қийматлар куйидаги жадвалда келтирилган.

Элементларнинг Ер қобигида тарқалиниши
(А. П. Виноградов мълумотлари асосида)

№	Элемент белгиси	Масса қисми	Моль қисми
1	2	3	4
1	H	0,15	3
2	He	$4,6 \cdot 10^{-4}$	—
3	Li	$6,5 \cdot 10^{-3}$	$1,9 \cdot 10^{-2}$
4	Be	$6 \cdot 10^{-4}$	$1,2 \cdot 10^{-3}$
5	B	$3 \cdot 10^{-4}$	$6 \cdot 10^{-4}$
6	C	0,1	0,15
7	N	$3 \cdot 10^{-2}$	$2,5 \cdot 10^{-2}$
8	O	47,2	58,0
9	F	$2,7 \cdot 10^{-2}$	$2,8 \cdot 10^{-3}$
10	Ne	$1,6 \cdot 10^{-4}$	—
11	Na	2,64	2,4
12	Mg	2,1	2,0
13	Al	8,8	6,6
14	Si	27,6	20,0
15	P	$8 \cdot 10^{-2}$	$5 \cdot 10^{-2}$
16	S	$5 \cdot 10^{-2}$	$3 \cdot 10^{-2}$
17	Cl	$4,5 \cdot 10^{-2}$	$2,6 \cdot 10^{-2}$
18	Ar	0,92 (атмосферада)	$4 \cdot 10^{-6}$
19	K	2,6	1,4
20	Ca	3,6	2,0
21	Sc	$6 \cdot 10^{-4}$	$3 \cdot 10^{-4}$
22	Ti	0,65	0,25
23	V	$1,5 \cdot 10^{-2}$	$6 \cdot 10^{-4}$
24	Cr	$2 \cdot 10^{-2}$	$8 \cdot 10^{-3}$
25	Mn	$9 \cdot 10^{-2}$	$8,2 \cdot 10^{-2}$
26	Fe	5,1	2,0
27	Co	$3 \cdot 10^{-3}$	$1,5 \cdot 10^{-3}$
28	Ni	$8 \cdot 10^{-3}$	$3,2 \cdot 10^{-3}$
29	Cu	$1 \cdot 10^{-1}$	$3,6 \cdot 10^{-3}$
30	Zn	$5 \cdot 10^{-3}$	$1,5 \cdot 10^{-3}$
31	Ga	$1,5 \cdot 10^{-3}$	$4 \cdot 10^{-4}$
32	Ge	$7 \cdot 10^{-4}$	$2 \cdot 10^{-4}$
33	As	$5 \cdot 10^{-4}$	$1,5 \cdot 10^{-4}$
34	Se	$6 \cdot 10^{-5}$	$1,5 \cdot 10^{-4}$
35	Br	$1,6 \cdot 10^{-4}$	$1,4 \cdot 10^{-5}$
36	Kr	$1,4 \cdot 10^{-4}$	$4 \cdot 10^{-5}$
37	Rb	$3,1 \cdot 10^{-3}$	$7 \cdot 10^{-3}$

Давоми

1	2	3	4
38	Sr	$4 \cdot 10^{-2}$	$1 \cdot 10^{-2}$
39	Y	$2,8 \cdot 10^{-3}$	$2,6 \cdot 10^{-3}$
40	Zr	$2 \cdot 10^{-2}$	$4 \cdot 10^{-3}$
41	Nb	$1 \cdot 10^{-3}$	$2 \cdot 10^{-3}$
42	Mo	$3 \cdot 10^{-4}$	$6 \cdot 10^{-5}$
43	Tc	—	—
44	Ru	$5 \cdot 10^{-7}$	$1 \cdot 10^{-7}$
45	Rh	$1 \cdot 10^{-7}$	$1,7 \cdot 10^{-8}$
46	Pd	$1 \cdot 10^{-7}$	$1,6 \cdot 10^{-8}$
47	Ag	$1 \cdot 10^{-5}$	$1,6 \cdot 10^{-6}$
48	Cd	$5 \cdot 10^{-5}$	$7,6 \cdot 10^{-6}$
49	In	$1 \cdot 10^{-5}$	$1,5 \cdot 10^{-6}$
50	Sn	$4 \cdot 10^{-3}$	$7 \cdot 10^{-4}$
51	Sb	$4 \cdot 10^{-5}$	$4 \cdot 10^{-6}$
52	Te	$1 \cdot 10^{-6}$	$1,3 \cdot 10^{-7}$
53	I	$3 \cdot 10^{-4}$	$4 \cdot 10^{-5}$
54	Xe	$8 \cdot 10^{-2}$	—
55	Cs	$7 \cdot 10^{-4}$	$9,5 \cdot 10^{-8}$
56	Ba	$5 \cdot 10^{-2}$	$5,7 \cdot 10^{-3}$
57	La	$1,8 \cdot 10^{-3}$	$2,5 \cdot 10^{-4}$
58	Ce	$4,5 \cdot 10^{-3}$	$6 \cdot 10^{-4}$
59	Pr	$7,4 \cdot 10^{-3}$	$9 \cdot 10^{-5}$
60	Nd	$2,5 \cdot 10^{-3}$	$3,5 \cdot 10^{-4}$
61	Pm	—	—
62	Sm	$7 \cdot 10^{-4}$	$9 \cdot 10^{-5}$
63	Eu	$1,2 \cdot 10^{-4}$	$1,8 \cdot 10^{-5}$
64	Gd	$1 \cdot 10^{-3}$	$1 \cdot 10^{-4}$
65	Tb	$1,5 \cdot 10^{-4}$	$5 \cdot 10^{-5}$
66	Dy	$4,5 \cdot 10^{-4}$	$5 \cdot 10^{-5}$
67	Ho	$1,3 \cdot 10^{-4}$	$1,5 \cdot 10^{-6}$
68	Er	$4 \cdot 10^{-4}$	$5 \cdot 10^{-5}$
69	Tm	$8 \cdot 10^{-5}$	$8 \cdot 10^{-6}$
70	Yb	$3 \cdot 10^{-4}$	$3 \cdot 10^{-5}$
71	Lu	$1 \cdot 10^{-4}$	$1 \cdot 10^{-5}$
72	Hf	$3,2 \cdot 10^{-4}$	$5 \cdot 10^{-5}$
73	Ta	$2 \cdot 10^{-4}$	$1,8 \cdot 10^{-5}$
74	W	$1 \cdot 10^{-4}$	$1 \cdot 10^{-5}$
75	Re	$1 \cdot 10^{-7}$	$8,5 \cdot 10^{-8}$
76	Os	$5 \cdot 10^{-6}$	$5 \cdot 10^{-7}$
77	Ir	$1 \cdot 10^{-7}$	$8,5 \cdot 10^{-4}$
78	Pt	$5 \cdot 10^{-7}$	$5 \cdot 10^{-8}$

Давоми

1	2	3	4
79	Au	$5 \cdot 10^{-7}$	$5 \cdot 10^{-8}$
80	Hg	$7 \cdot 10^{-6}$	$7 \cdot 10^{-7}$
81	Tl	$3 \cdot 10^{-4}$	$3 \cdot 10^{-5}$
82	Pb	$16 \cdot 10^{-3}$	$1,6 \cdot 10^{-4}$
83	Bi	$2 \cdot 10^{-5}$	$1,7 \cdot 10^{-6}$
84	Po	$2 \cdot 10^{-14}$	$2 \cdot 10^{-15}$
85	At	—	—
86	Rn	$7 \cdot 10^{-16}$	—
87	Fr	—	—
88	Ra	$1 \cdot 10^{-10}$	—
89	Ac	$6 \cdot 10^{-10}$	$5 \cdot 10^{-15}$
90	Th	$8 \cdot 10^{-4}$	$7 \cdot 10^{-5}$
91	Pa	$1 \cdot 10^{-10}$	$8 \cdot 10^{-12}$
92	U	$3 \cdot 10^{-4}$	$2 \cdot 10^{-5}$
93	Np	—	—
94	Pu	$1 \cdot 10^{-15}$	$7 \cdot 10^{-7}$

Ер қобигидаги барча атомларнинг 3% ини водород атомлари ташкил этади. Элементларнинг Ер қобигида тарқалишини текшириувчи геокимё фанинги ривожлантириша В. И. Гольдшмидт, В. И. Вернадский, А. Е. Ферсман, А. П. Виноградов ва бошқа олимлар катта ҳисса қўшидилар. Аналитик кимё ва спектрал анализнинг ривожланиши элементларнинг Ер қобигида тарқалиши ҳақидаги янги маълумотлар билан бойимоқда. Бу соҳада кўйидаги хуласалар олинди.

1. Ер қобигида энг кўп тарқалган элементлар Д. И. Менделеев даврий системасининг 1—4 қаторларидағи элементлардир. Енгил элементлар оғир элементларга нисбатан анча кўп учрайди.

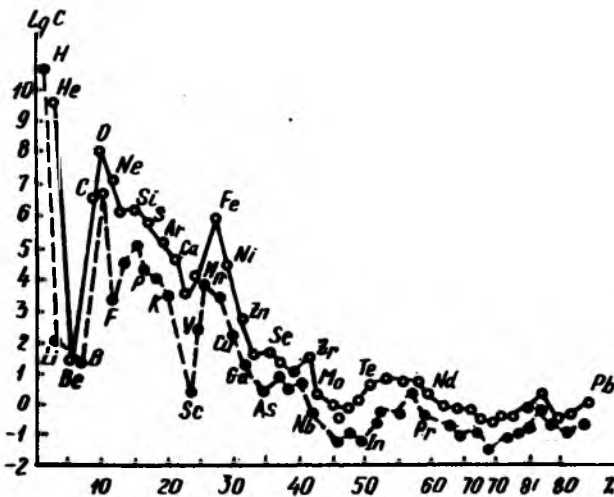
2. Даврий жадвалда тартиб рақами жуфт сон бўлган элементлар тоқ тартиб рақамли элементларга нисбатан кўп тарқалган (жуфт рақамлилар Ер қобиги массасининг 86% ини ташкил этади).

3. Ер қобиги массасининг қарийб 99% ини саккизта элемент ташкил қиласди: кислород — 47,20%, кремний — 27,6%, алюминий 8,8%, темир — 5,10%, кальций 3,6%, натрий — 2,40%, калий — 2,35%, магний — 2,1%.

Бундан кўрамизки. Ер қобиги массасининг деярли ярмини (47,20% ини) кислород ташкил этади.

4. Вақт ўтиши билан Ер қобигининг кларклари оз бўлса-да ўзгара бориши керак, чунки Ерга Коинотдан чанг, метеорит ва бошқа жисмлар тушиб туради. Шунингдек, Ер ҳам ўз элементларининг бир қисми Коинотга тарқатади.

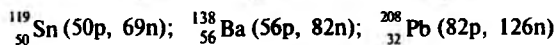
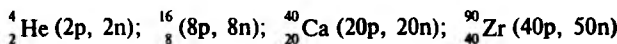
Коинот жисмлари икки гурухга ажратилади: бири (масалан, күёш ва юлдузлар) ўзидан нур сочади; иккичилари (масалан, планеталар) фақат ўзига бошқа жисмлардан тушган нурнинг бир қисмини қайтаради. Ҳар иккага гуруҳ вакилларидан Ерга тушаётган нурларни спектрал анализ қилиш натижасида Коинот жисмларининг минералогик ва кимёвий таркиблари аниқланади. Бундан ташқари осмон жисмларидан (масалан, Ойдан) келтирилган намуналарни кимёвий анализ қилиш на-



II.6-расм. Элементларнинг Коинотда тарқалиши $\lg C$ ва ядро заряди орасидаги боғланиши.

тижасидан ҳам фойдаланилади. Коинот жисмларининг кимёвий таркибини аниқлашга оид текширишлар XIX асрнинг иккинчи ярмидан бошлианди; дастлаб Г. Кирхгоф, П. Бунзен билан ҳамкорликда 1860 йилда спектрал анализни жорий қилдилар. Кейинчалик бу соҳада қўлланилдиган астрономик телескопларнинг (радиоастрономик асбобларнинг) сезгириллари орттирилди. Натижада, барча элементларнинг коинотда тарқалиш моль қисм (М.к. %) фойзлари аниқланди. II.6-расмда М.к. % билан Z (яъни элементларнинг даврий жадвалдаги тартиб рақами) орасидаги боғланишини тавсифловчи ($\lg C - Z$) диаграмма келтирилган. Куёш системасини яқиндан қуршаган осмон жисмларига оид ана шу диаграммани таҳлил қилиб қуидаги хуносалар чиқарилиди:

1. Ер қобигида учрайдиган барча элементлар осмон жисмларидан ҳам учрайди.
2. Элементларнинг коинотда тарқалиши, Z нинг ортиши билан нотекис равища камайди.
3. Коинотда энг кўп тарқалган элементлар водород ва гелийдир. Бу икки элемент Коинотдаги мoddаларнинг қарийб $3/4$ қисмини ташкил этади.
4. Жуфт тартиб рақамили элементлар тоқ тартиб рақамили элементларга нисбатан коинотда ҳам кўп тарқалган.
5. $\lg C - Z$ диаграммада даврий равища қайтариладиган (яъни бир неча элементдан кейин учрайдиган) максимум нуқталар протон ва нейтронларнинг сони (қавслар ичига ёзилган) қуидаги элементларга мувофиқ келади:



Бу ерда: p — протон ва n — нейтрон; келтирилган 2, 8, 20, 50, 82, 126 сонлар «сехрли сонлар» номи билан юритилади.

6. Тартиб рақами 22 (Ti) дан 28 (Ni) гача бўлган элементлар Ер ва Коинотда кўп тарқалган. Бунга сабаб, элементларнинг атом ядролари даги нуклонлари бир-бiri билан ниҳоятда кучли боғланганилигидир (1 нуклонга 8,7 МэВ боғланниш энергияси мувофиқ келади).

Айни элементнинг жуфт масса сонли изотоплари унинг тоқ масса сонли изотопларига нисбатан кўп тарқалган.

7. Кимёвий элементларнинг Ер ва Коинотда тарқалишини ўрганиш кимёвий элементларнинг келиб чиқиши ҳақида назариялар яратишга, Ер ва Коинотда (Куёш ва юлдузларда) содир бўладиган физик ва кимёвий жараёнларни идрок қилишга ёрдам беради.

Савол ва топшириқлар

1. Д. И. Менделеев даврий қонуни қандай кашф этилган? Бу қонун қандай таърифланади?

2. Элементларнинг даврий системада қандай жойлаштирилганлигини айтиб беринг. Элементларнинг «атом ракамлари» қандай аҳамиятта эга?

3. Даврий жадвалнинг «қисқа даврли» ва «узун даврли» вариантлари, гурӯх, гурӯҳча, қатор, давр тушунчаларига изоҳ беринг.

4. Даврий қонун ва даврий системанинг ривожланишида учта босқич ҳақида нималар биласиз?

5. Даврий системадаги элементлар хоссаларида намоён бўладиган ўхшашликларни айтиб беринг.

6. Элементларнинг даврий ва даврий бўлмаган хоссалари ҳақида нималар биласиз?

7. Элементларнинг атом радиуси, ионланиш потенциали давр ва гурӯх ичидаги қандай ўзгаради?

8. Даврийлик деганда нимани тушунасиз? Йикиласми даврийлик нимадан иборат?

9. Элементларнинг Ерда ва Коинотда тарқалиши билан даврий система орасида қандай боғланиш мавжуд?

III БОБ

АТОМ ТУЗИЛИШ НАЗАРИЯСИ

III.1. Элементларнинг рентген спектрлари ва Г. Мозли қонуни

Рентген нурлари ниҳоятда тез ҳаракат қилаётган электронларнинг бирор қаттиқ жисмга бориб урилиши натижасида ҳосил бўлади. Рентген нурларининг спектрини ҳосил қилиш учун синаладиган металлдан антикатод яса-

Z	Элемент	$\lambda \text{ нм}$	$\mu \text{ мкм}$
22	Ti		
23	V		
24	Cr		
25	Mn		
26	Fe		
27	Co		
28	Ni		
29	Cu		
30	Zn		

лади ёки платинадан ясалган антикатодда синаладиган элементнинг бирор бирикмаси жойланади; сўнгра ҳосил бўлган нур кристалдан ўтказилса, рентген таркибий қисмларга ажралади. Спектр чизиқларни кузатиш воситаси сифатида фотопластинка ишлатилиди; пластинка очилтирилгандан кейин ундан спектр чизиқлари тушган расм равшан кўринади. Ҳар қандай элементнинг рентген спектри бир-бирига яқин жойлашган бир неча чизиқдан ёки чизиқларнинг бир неча гуруҳидан, яъни сериялардан изборат, уларга K-серия, L-серия, M-серия номлари берилган. Чизиқларнинг жойлашиши ҳар хил элементларда мутлақо ўхшаш бўлади. Лекин турли элементларнинг рентген нурлари фақат тўлқин узунлиги билан фарқ қиласи.

1914 йилда инглиз олим Г. Мозли 38 та элементнинг рентген спектрини текшириди жумладан, кальцийдан ($Z=20$) рухгача ($Z=30$) бўлган 11 та элементнинг рентген спектрларини системали равишда текшириб, бу элементлардан ҳар бирининг рентген спектридаги K — серияси бир-бирига яқин жойлашган иккита чизиқ — K_{α} ва K_{β} дан изборат эканлигини кузатди. У ҳосил бўлган рентген спектрларининг расмларини Элементларнинг тартиб рақами ўсиси тартибидаги юқоридан пастга қаратиб жойлаштириди. III. 1-расмда Ti дан Zn гача бўлган элементлар учун K — сериядаги K_{α} ва K_{β} чизиқларнинг жойланиши кўрсатилган. Расмдан кўрамизки, бир элементдан иккичи элементга ўтишда элементларнинг тартиб рақами ортиб борганида K_{α} ва K_{β} чизиқлари чап томонга қараб, яъни тўлқин узунликнинг камайиш томонига қараб силжийди. Силжиш катталиги Ti дан V га ўтганда қанча бўлса, V дан Cr га ўтганда худди шунча бўлади, демак, элементнинг тартиб рақами қанча ортса, силжиш ҳам шунча ортиқ бўлади.

Бу текширишларга асосланиб Мозли қўйидаги қонунини таърифлади: *элементларнинг рентген спектрларидаги характеристерли чизиқларга тўғри келадиган тебраниш (частота ёки тақрорликлари)нинг квадрат илдизидан олинган қий-*

мат элементтинг Д. И. Менделеев системасидаги тартиб рақамига боғлиқ бўлади:

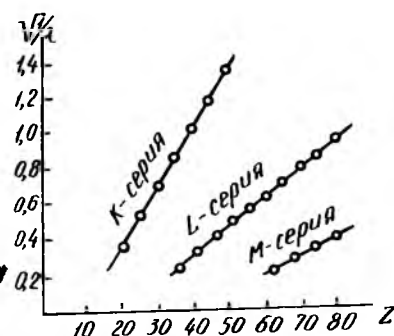
$$\sqrt{v} = a(Z-b) \text{ ёки}$$

$v=2,48 \cdot 10^{15} (Z-1)^2$ (III.1) бу формулада Z — элементтинг тартиб рақами, a ва b доимий катталик. Агар абсцисса ўқига элементтинг тартиб рақами,

ордината ўқига $\sqrt{\frac{1}{\lambda}}$ ёки

\sqrt{v} қиймати қўйилса, улар орасидаги тўғри чизик билан ифодаланган боғланиш ҳосил бўлади (III.2-расм) (лекин абсцисса ўқига атом масса қийматлари қўйилганида баъзи қисмлари синган тўғри чизиқли график ҳосил бўлади).

Мозли қонуни элементларнинг атом тузилишини ўрганишда, янги элементларни кашф этишда катта аҳамиятга эга бўлди. Бу қонун элементларнинг Д. И. Менделеев даврий системасидаги тартиб рақамида маълум физик маъно борлигини аниқ кўрсатди. Ўша вақтда водороднинг тартиб рақами $Z=1$, гелийники $Z=2$ деб қабул қилинганида, барийгача ($Z=56$) бўлган барча элементларнинг тартиб рақамини аниқлаш ҳеч қандай қийинчилик туғдирмади; лекин барийдан кейин келадиган элементларнинг тартиб рақамини аниқлаш осон бўлмади, чунки ўша вақтда лантаноидлар гурӯҳида неча элемент борлиги номаълум эди. Кимёгарлар танталнинг характеристик рентген спектрини текширдилар. Спектрнинг K_{α} чизиги учун α қиймати топилди: уни Мозли формуласига кўйиб, танталнинг тартиб номери $Z=73$ эканлиги аниқланди. Шунга асосланниб, барий ($Z=56$) билан тантал ($Z=73$) орасида 16 та элемент борлиги маълум бўлди. Ўша вақтда барий билан тантал орасидаги мавжуд элементлар сони 14 та эди. Тартиб рақами $Z=61$ ва $Z=72$ бўлган элементлар номаълум эди. Мозли қонуни $Z=72$ элементтинг цирконийга ўхшаш эканлигини кўрсатгани учун, у элемент 1924 йилда Хевеши томонидан цирконий минералларида кашф этилди ва унга гаф-



III.2-расм. Элементларнинг тартиб рақами билан уларнинг рентген спектрларидаги характерли чизик тақрорлиги орасидаги боғланиш.

ний номи берилди. Рентген спектрларини текшириш асосида рений ($Z=75$), технеций ($Z=43$) элементлари кашф этилди. Тартиб рақами $Z=61$ бўлган элементнинг табиятда учрамаслиги аниқланди.

Мозли қонуни даврий системага кобальтни никелдан, теллурни йоддан аввал жойлаштириб Д. И. Менделеев табият қонунини олдиндан кўра билганлигини ҳам эътироф қилди.

III.2. Элементлар атомларининг спектрлари

Кимёвий элементларнинг нурланиш спектрларини ўрганиш натижасида олинган маълумотлар атом тузилиши назариясини яратишда экспериментал асослардан бири бўлиб хизмат қилди.

Бирор жисмдан ташқи таъсир натижасида чиқаётган ёруғликнинг таркибий қисмларга ажralишидан ҳосил бўладиган оптик спектр — нурланиш ёки эмиссион спектр деб аталади.

Ҳар қайси элемент атомининг ўзига хос оптик спектри бўлиб, бу спектр маълум тўлқин узунликларга мувофиқ келадиган чизиқлар гурухларидан иборатdir.

Бирор тебранма жараённи тўла тавсифлаш учун унинг тўлқин узунлиги λ ни, амплитудаси a ни ва тезлиги v ни билиш керак. Вақт бирлиги ичida рўй берадиган тебранишлар сони тебраниш тақорорлиги номи билан юритилади; ёруғлик учун унинг сон қиймати $v = \frac{c}{\lambda}$ нисбатидан то-

пилади, бу ерда C — ёруғлик тезлиги, умуман $v = \frac{c}{\lambda}$ Тўлқин узунлиги кичик бўлган тебранма жараёнларнинг частотасини тавсифлаш учун тўлқин сони деб аталадиган каттатик киритилган. Тўлқин сони бир сантиметр узунликда жойлашадиган тўлқинлар сонини кўрсатади:

$$\bar{v} = \frac{1}{\lambda} \quad \text{ёки} \quad v = c\bar{v} \quad (\text{III.2})$$

Кўпчилик элементларнинг оптик спектри жуда мураккаб тузилган. Сезир ускуналар ёрдами билан олиб борилган текширишлар оптик спектрларнинг баъзи чизиқлари, аслида, ёнма-ён ётган бир неча чизиқлардан иборатлигини, яъни мультиплет эканлигини кўрсатди. Улар гоҳо учта чизиқдан иборат бўлиб триплет дейилади: кўшалоқ чизиқдан иборат спектр чизиги дублет, якка

чизиқдан иборат спектр чизиқ эса с и н г л е т деб аталади. Агар нурланаётган атом электр майдонига киритилса спектрнинг якка чизиги ҳам парчаланиб кетади: бир чизиқ ўрнига ёнма-ён ётувчи бир неча чизиқ ҳосил бўлади. Бу ҳодиса *Штарк эфекти* номи билан юритилади. Оптик спектр манбаи магнит майдонига киритилганда ҳам спектрдаги якка чизиқлар парчаланди (*Зееман эфекти*).

Хозирги замон атом тузилиш назарияси атом спектридаги ҳар қайси чизиқнинг пайдо бўлиш сабабларини аниқ айтиб бера олади. Куйида водород атомининг оптик спектрини кўриб ўтамиш.

Водород спектри ҳамма элементларнинг спектрлари орасида энг оддийсидир. Унинг кўзга кўринувчан соҳасида бир неча чизиқ бор.

Улар H_{α} , H_{β} , H_{γ} , H_{δ} ва бошқалардан иборат (III. 3-расм). Водород спектрининг кўзга кўринувчан соҳасига

яқин ультрабинафша соҳаси текширилганида яна бир неча чизиқларнинг борлиги маълум бўлди. Улар юқорида айтилган спектр чизиқлари билан бирга қўшилиб, водород спектрининг Бальмер сериясини ташкил қиласди. Швейцария олими Бальмер 1885 йилда водород спектрини текшириб, ҳар қайси чизигига мувофиқ келадиган тўлқин сонлар (ν)ни топиш учун қўйидаги эмпирик формулани таклиф этди:

$$\lambda = 3647,053 \frac{n^2}{n^2 - 4} \text{ ёки } \frac{1}{\lambda} = \bar{\nu} = \frac{1}{3647,053 \text{ Å}} \cdot \left(\frac{n^2 - 2^2}{n^2} \right)$$

Формуладаги $n=3,4,5,\dots,\infty$; 3647,053 сон эса водород атомида энг қисқа тўлқин узунликка эга бўлган спектрал чизиқ (электромагнит тўлқинларнинг кўзга кўринадиган қисмida) нинг ангстремлардаги эмпирик усулда топилган қўймати, у тартиб рақами 2 бўлган орбитал квадратига тенг. Бу формуладан

$$\begin{aligned} \frac{1}{\lambda} = \bar{\nu} &= \frac{4}{3647,053 \cdot 10^{-8} \text{ см}} \left(\frac{n^2 - 2^2}{n^2} \right) = \frac{4}{3647,053 \cdot 10^{-8}} \times \\ &\times \left(\frac{1}{2^2} - \frac{1}{n^2} \right) = 109677,58 \left(\frac{1}{2^2} - \frac{1}{n^2} \right); \end{aligned}$$



III.3-расм. Водород атоми электромагнит тўлқинларининг кўзга кўринадиган соҳаси (Бальмер серияси)даги спектрал чизиқлар.

$$\bar{\nu} = \frac{R}{2^2} - \frac{R}{n^2} \quad (III.3)$$

Формуладаги $R=109677,58 \text{ см}^{-1}$ Ридберг константасы деб юритилади. n га тегишли қийматларни қўйиб, водород атомининг ҳар бир спектрал чизигининг тўлқин узунлигини ҳисоблаб топиш мумкин. Масалан, H_{α} чизик учун $n=3$ бўлиб. $\lambda=3647,053 \cdot 10^{-8} \cdot \left(\frac{3^2}{3^2 - 2^2} \right) = 656,47 \text{ нм}$, H_{β} учун $n=4$ бўлади, тўлқин узунлик эса $486,274 \text{ нм}$, H_{γ} ($n=5$) учун $\lambda=434,17 \text{ нм}$ ва ҳоказо.

Квантлар назарияси. 1900 йилда Макс Планк (1858–1947) квантлар назарияси foясини таклиф этди. Бу назарияга мувофиқ нур сочаётган жисмдан тарқалаётган энергия узлуксиз равишда ажралиб чиқмайди, балки энергиянинг энг кичик заррачаси квантлар сифатида тарқалади.

Ҳар қайси квантнинг энергия қиймати шу нур тўлқинларининг бир секунддаги тебраниш сонига боғлиқ. Ҳар қандай система энергияни фақат квантлар миқдорида ютади ёки ўзидан квантлар миқдорида чиқаради. Ҳар қайси квант катталиги $E=h\nu$ билан ифодаланади.

Бу ерда: E — энергия кванти; h — Планк доимийси ($6,624 \cdot 10^{-34}$ эрг·сек ёки $6,624 \cdot 10^{-34}$ Жоуль·сек); ν — тебраниш частотаси; $\nu = \frac{c}{\lambda}$, c — ёруғлик тезлиги; λ — тўлқин узунлиги.

М. Планк назариясидан келиб чиқадиган хulosалар тажриба натижаларига тўла мос келади. Ёруғлик квантларининг ҳақиқатан мавжудлигини бошқа тажрибалар ҳам исботлади. Эндиликда Планк тенгламаси табиат ҳақидаги асосий қонунлардан бири деб тан олинди. Ушбу тенглама асосида спектрдаги ҳар қайси чизикقا мувофиқ келадиган ёруғлик энергиясининг квантини ҳисоблаш мумкин. Масалан, водород спектрининг H_{α} чизиги учун E ни қуидагича ҳисоблаймиз;

$$\lambda = 656,28 \text{ нм} = 0,656 \cdot 10^{-4} \text{ см}; \quad \nu = \frac{c}{\lambda}$$

ёки

$$\nu = \frac{2,9977 \cdot 10^{10} \text{ см} \cdot \text{сек}^{-1}}{0,656 \cdot 10^{-4} \text{ см}} = 4,58 \cdot 10^{14} \text{ сек}^{-1}$$

$$E=h\nu=6,624 \cdot 10^{-27} \text{ эрг}\cdot\text{сек. } 4,58 \cdot 10^{14} \text{ сек}^{-1}=3,03 \cdot 10^{-12} \text{ эрг.}$$

1905 йилда А. Эйнштейн нурнинг энг кичик улуши — квантни фотон деб атади. Бир фотон энергияси $h\nu$ га тенг.

III.3. Атом тузилиши ҳақида классик таълимот

Атом юончча сўз бўлиб «бўлинмас» маъносини англа-тади. Лекин атомнинг мураккаб система эканлигини М. Г. Павлов 1819 йилдаёқ айтиб ўтган эди. XIX асрнинг 80-йилларида Б. Н. Чичерин атом худди «Кўш» системаси каби тузилган ва унинг марказига мусбат зарядли ядро жойлашган деб таърифлаган эди. А. М. Бутлеров 1886 йилда «атомлар бизга маълум кимёвий жараёнларда бўлинмас бўлиб қолсада, кейинчалик кашф этиладиган жараёнларда албатта бўлиниши керак» деган эди.

1896 йилда Беккерель радиоактивликни кашф қилди. 1904 йилда Дж. Томсон атомнинг барча қисмини мусбат заряд банд этади ва уни манфий зарядли заррачалар — электронлар ўраб туради деган фикрни айтди. Инглиз олими Эрнест Резерфорд тадқиқотлари натижасида атом тузилиши ҳақида планетар назария вужудга келди. Атомга қўйидагича таъриф бериш мумкин:

Атом — кимёвий элементнинг энг кичик заррачаси бўлиб, ўзида ўша элементнинг барча кимёвий хоссаларини мужас-самлаштиради.

Атом электрнейтрал заррача бўлиб, у мусбат заряди ядро ва манфий зарядли электронлардан иборат. Атомнинг деярилик барча массасини ядро массаси ташкил этади. Атом ядроси нуклонлардан, яъни протон ва нейтронлардан тузилган. Бу назария дастлаб 1932 йилда Д. Д. Иваненко ва Е. Н. Гапон томонидан таклиф этилган.

Электрон массаси $m_0=9,11 \cdot 10^{-31}$ кг; унинг заряди электр зарядининг энг кичик миқдорини ташкил этади, унинг катталиги

$$e=1,6 \cdot 10^{-19} \text{ Кл (Кулон) га тенг.}$$

Атомнинг радиуси ҳам жуда кичик: 10^{-10} м (ёки 10^{-9} нм). Масалан, водород атомининг радиуси 0,053 нм (нанометр) бўлса, кумуш атомининг радиуси 0,144 нм га тенг. Ядро радиуси эса 10^{-4} — 10^{-5} нм чамасида бўлади, яъни атомни-кidan таҳминан 10^5 марта (100000) кичикдир. Атом тузилиши назарияси яратилишида кимёвий элементларнинг оптик спектрларини текшириш катта аҳамиятга эга бўлди. 1911 йилда Э. Резерфорд атом тузилиши ҳақида ўзининг

планетар (ёхуд нуклеар) назариясини таклиф қилди. Бу назарияга мувофиқ атом марказида мусбат зарядли ядро мавжуд бўлиб, унинг атрофида электронлар ҳаракат қиласи. Э. Резерфорднинг тадқиқотлари ядро физикасининг яратилишига асос бўлди.

Электрон заряди қийматини 1909 йилда Р. Малликен аниқлади. Протоннинг массасини эса Е. Гольштейн аниқлаган эди. Протон массаси водород атоми массасига тенг бўлиб чиқди. Нейтрон массаси ($1,6747 \cdot 10^{-27}$ кг) 1932 йилда Дж. Чедвик томонидан аниқланди.

III.4. Резерфорднинг атом тузилиши ҳақидаги нуклеар назарияси

Бу назария Э. Резерфорднинг олтин зар қофозига азаррачалар ёғдириш тажрибасига асосланади. Тажрибалар шуни кўрсатдики, ёғдирилган заррачаларнинг кўпчилиги олтин қофоздан бемалол ўз йўлини ўзгартирмасдан ўтиб кетади, фақат баъзилари тўғри чизиқли йўлни ўзгартиради, бурилади, оғада, жуда оз қисми орқага қайтади. Олтин атоми марказида мусбат зарядли қисм — ядро бўлгандагина юқорида баён этилган ҳодиса содир бўлиши мумкин. Нуклеар назарияга кўра, электронлар ядро атрофида (худди планеталар қўёш атрофида айлангани каби) ҳаракат қиласи.

Агар $\frac{mV^2}{r}$ орқали марказдан қочиш кучини, $\frac{e^2}{r^2}$ орқали марказга интилиш кучини ифодаласак,

$$\frac{mV^2}{r} = \frac{e^2}{r^2} \quad (\text{III.4})$$

тенгламага эга бўламиз.

Классик электродинамика талабларига кўра бундай система барқарор бўлмаслиги керак, чунки электрон мусбат зарядли ядро атрофида эгри чизиқли ҳаракат қилиб айланар экан, у ўзидан узлуксиз энергия чиқара бориб, ниҳоят ядрога «кулаши», у билан бирикиши керак.

III.5. Нильс Бор назарияси

Нильс Бор 1913 йилда водород атомининг тузилиш назариясини таклиф қиласи.

Н. Бор ўзининг назариясини яратишда Э. Резерфорд моделига ва Планкнинг квантлар назариясига асосланди. У Резерфорд назариясига энергиянинг айрим квантлар-

дан иборат эканлиги ҳақидағи Планк гоясина киритиб, ўзининг муҳим постулатларини таърифлади.

Н. Борнинг I постулати. Электрон атомда фақат квант назарияси рухсат этадиган орбиталар бўйлаб ҳаракат қиласди. Электрон квантланган тургун орбиталар бўйлаб ҳаракат қилганида ўз энергиясини ўзгартиргани мумкин эмас, атрофга энергия сочмайди ва ташқи мухитдан энергия ютмайди.

II постулат. Электрон ядродан узоқ орбита тадан ядрога яқин орбита-ларниң бирига

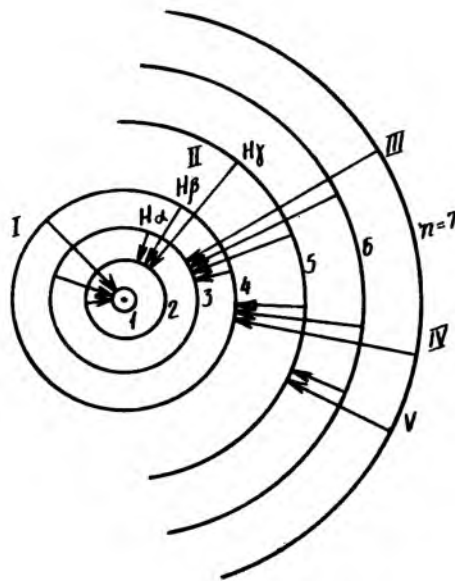
үтганида ўзидан энергия чиқаради. Аксинча йўналишда ҳаракат қилганида эса, атом энергия ютади (III.4-расм).

Н. Борнинг I постулатига мувофиқ квантланган орбита бўйлаб айланадиган электроннинг ҳаракат миқдори и моменти mvr катталик жиҳатидан $\frac{h}{2\pi}$ га каррали бўлади, яъни:

$$mVr = n\left(\frac{h}{2\pi}\right) \quad (\text{III.5})$$

стационар орбиталар учун n бутун сон қийматларига эга.

Н. Бор бу икки постулат асосида водород атомининг тузилишини тушунтириди, у спектроскопик текширишлар асосида олинган холосалардан ва Э. Резерфорд формуласи $\frac{e^2}{r^2} = \frac{mV^2}{r}$ дан фойдаланиб, водород атомининг радиусини,



III.4-расм. Н. Бор бўйича водород атомининг спектрал сериялари: I—Лайман серияси, II—Бальмер серияси, III—Пашен серияси, IV—Брекет серияси, V—Пфунд серияси.

электроннинг турли орбиталардаги энергия қийматлари ни ҳисоблай олди. Водород атомининг ионланиш энергияси, радиуси, электрони айни орбитада турли ҳолдаги энергияси учун:

$$I = \frac{-2\pi^2 me^4}{n^2 h^2}; \quad r = \frac{n^2 h^2}{4\pi^2 me^2}; \quad E = \frac{2\pi^2 me^4}{h^2} \cdot \frac{1}{n^2} \quad (\text{III.6})$$

кўринишидаги формулаларни келтириб чиқарди (бунда: I — ионланиш потенциали, m — электрон массаси, e — электрон заряди, $\pi=3,14$; h — Планк доимийлиги, n — электрон ҳаракат қилаётган орбита тартиб рақами, r — орбита радиуси, E — n чи орбитадаги электрон энергияси).

Н. Бор ҳисоблар натижасида электрон энергияси E_1 бўлган орбитадан энергияси E_2 бўлган орбитага ўтганида атом томонидан ютиладиган ёки E_2 дан E_1 га ўтганда чиқариладиган нурининг частотаси:

$$\nu = \frac{E_2 - E_1}{nh} \quad (\text{III.7})$$

формулага мувофиқ ҳисобланиши мумкин эканлигини кўрсатди. Масалан, электрон ядродан узоқроқ орбитадан иккинчи орбитага ўтганда, ажралиб чиқадиган нурининг такрорлиги:

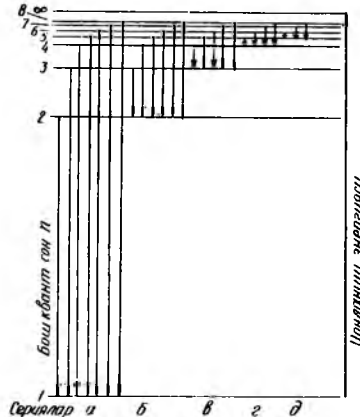
$$\nu_B = \frac{2\pi^2 me^4}{h^3} \cdot \left(\frac{1}{2^2} - \frac{1}{n^2} \right) \quad (\text{III.8})$$

бу ерда, $n=3,4,5$ ва ҳоказо бўлиши мумкин. Бундай такрорликка эга бўлган спектрал чизиклар водород спектрининг кўзга кўринувчан (ва яқин ультрабинафша) соҳасига таал-лукли бўлиб, *Бальмер серияси* деб аталади. Агар электрон тўртинчи, бешинчи ва ҳоказо орбиталардан учинчи орбитага ўтса, водород спектрининг инфрақизил соҳасига мувофиқ келадиган нурлар ажралиб чиқади (*Пашен серияси* ҳосил бўлади). Бунда:

$$\nu_n = \frac{2\pi^2 me^4}{h^3} \cdot \left(\frac{1}{3^2} - \frac{1}{n^2} \right); \quad (\text{бу ерда } n=4, 5, 6, \dots)$$

Агар электрон иккинчи, учинчи ва ҳоказо орбиталардан биринчи орбитага кўчса, водород спектрининг ультрабинафша соҳасига (*Лайман серияси*) келиб чиқади:

$$\nu_L = \frac{2\pi^2 me^4}{h^3} \cdot \left(\frac{1}{1^2} - \frac{1}{n^2} \right); \quad (\text{бу ерда } n=2, 3, 4, \dots)$$



III.5-расм. Водород атомида спектрал чизиқларнинг келиб чиқиши.

III.5-расмда водород атомида спектрал чизиқларнинг келиб чиқиши акс эттирилган.

Лекин Н. Бор назарияси спектр чизиқларининг магнит ва электр майдонида таркибий қисмларга парчаланиш ҳодисасини (III. 2 қисмга қаранг) ва кўп электронли заррачаларнинг тузилишини тушунтира олмади. Н. Бор назариясига кўра атомда электрон ҳаракат қиласидан ҳар қайси орбита радиуси ўзгармас қийматга эга бўлиши, электрон айни орбитада аниқ тезлик билан ҳаракат қилиши, электроннинг ўзи аниқ ўлчамли заррача бўлиши керак эди. Лекин ҳақиқатда шундай эмас. Зоммерфельд ва бошқа олимлар Н. Бор назариясини ривожлантириб, водород атомининг магнит ва электр майдонидаги ҳаракатини тушунтира оладиган, бошқа элементлар атомларининг тузилишини баён этадиган назария яратдилар. Бу назарияга кўра, атомда электрон орбитарап фақат доира шаклидагина эмас, балки эллипс шаклида ҳам бўлиши мумкин. Лекин Бор-Зоммерфельд назарияси ҳам кўп электронли атомларнинг спектрларини изоҳ қила олмади.

Бу назарияда аниқланган камчиликларнинг асосий сабаби «микроолам» обьектларига «макроолам» физикасини қўлланиши бўлди. Бу ишда изчиллик йўқ эди. Тез орада маълум бўлдики, электрон аниқ ўлчамли, аниқ тезлик билан ҳаракат қилувчи, фазода аниқ ўринни эгалловчи заррача эмас, у ҳам заррача, ҳам тўлқин хоссаларини наамоён қиласи. 1927 йилдан бошлаб атом тузилиши ҳақида замонавий таълимотга пойдевор курилди.

III.6. Атом тузилиши ҳақидаги замонавий таълимот

Атом тузилиши ҳақидаги замонавий таълимот тўлқин механикаси foяларига асосланади. Тўлқин механика микрообъектларнинг куч майдони таъсиридаги ҳаракатини ўрганади. Тўлқин механикаси XX асрнинг 20-йилларидан бошлаб ривожланди. Унинг ривожланишида Луи де

Бройль, В. К. Гейзенберг, П. Дирак, Э. Шредингер, В. А. Фок ва бошқа олимлар катта ҳисса қўшидилар.

Микрообъектларнинг хусусиятлари. Киши кўзи ёрдамида кўриш мумкин бўлган барча заррачалар макрооламни ташкил қиласди. Микроолам обьектлари эса, кўз билан ҳам, микроскоп ёрдами билан ҳам кўринмайди. Улар жумласига молекула, атом, электрон, протон, нейтронлар каби элементар заррачалар киради. Улар барча моддалар тузилишида структура бирликлар бўлади. Микрообъектларни энг муҳим хусусиятлари шундаки, улар ҳам заррача, ҳам тўлқин хоссаларини намоён қиласди. Масалан, ёргулук квантлари — фотонларда заррача (корпускуляр) хоссалар борлигини Столетов кашф этган фотоэффект ҳодисаси ва Комптоннинг ёругликнинг ёйлиши эффиқти номли тажрибалари асосида исбот қилинган, лекин интерференция ва дифракция ҳодисалари ёргулукнинг тўлқин табиатга эга эканлигини кўрсатди. Макроолам обьектларининг хоссалари классик механика қонунлари асосида ҳам изоҳланади, чунки улар аниқ ўлчамли радиус, аниқ ўлчамли тезлик ва бошқа хоссаларга эга бўлиб, фазода аниқ ўринни эгаллайди. Уларнинг ҳолатини координата ўқлари ёрдамида аниқ белгилаш мумкин. Микроолам обьектларининг жисмлари, масалан, электрон ҳаракат тезлиги, радиусларининг катта-кичиклиги ва ҳолатларининг координатлари маълум даражада эҳтимоллик билангина тавсифланиши мумкин. Тўлқин механика асосида икки принцип ётади. **Биринчиси** — «микроолам заррачагина эмас улар тўлқин ҳамдир», бу принцип де Бройль формуласи

$$\lambda = \frac{h}{mV} \quad (\text{III.9})$$

билин ифодаланади (бу ерда: m — заррача массаси, V — унинг тезлиги, h — Планк доимийлиги; $h = 6,624 \cdot 10^{-34}$ Ж·сек, λ -заррачага мос келувчи тўлқин узунлиги).

Тўлқинсимон ҳаракат макросистема жисмлари учун ҳам тааллуқли, лекин улар ҳаракатининг тўлқин узунлиги жуда катта ва частотаси кичик бўлиши туфайли бундай ҳаракатни инобатга олмаса ҳам бўлади. Микроолам заррачаларининг тўлқин ўлчамлари (узунлиги ва частотаси) макроолам заррачалариникига тескари бўлиб, уларни ҳисобга олмаса бўлмайди. Частота катта бўлиши уларнинг энергияси ҳам катта бўлишига олиб келади.

Де Бройль формуласи олиб борилган тадқиқотлар на-тижасида исбот этилди. Профессор П. С. Тартаковский электронларнинг дифракцияга учраши мисолида де Бройль формуласининг тўғри эканлигини тасдиқлади. Кейинчалик, нейтрон, протон, гелий атоми, водород молекуласи ҳам дифракция ҳодисасига учраши кузатилди. Ҳозирда микроолам заррачаларининг тўлқин хусусиятларидан электронография, нейтронография ва бошқа соҳаларда кенг фойдаланилмоқда. **Иккинчи принцип** — Гейзенбергнинг ноаниқлик принципи бўлиб, бу принципга мувофиқ, электроннинг импульси ёки тезлиги қанчалик аниқлик билан топилса унинг координатлари (фазодаги ўрни) шунчалик ноаниқлик билан ўлчанади:

$$\Delta P_x \cdot \Delta x \geq \frac{\hbar}{2\pi}; \quad \Delta P_y \cdot \Delta y \geq \frac{\hbar}{2\pi}; \quad \Delta P_z \cdot \Delta z \geq \frac{\hbar}{2\pi} \quad (\text{III.10})$$

III.7. Э. Шредингер тенгламаси

Микрообъектларнинг ҳолатини тўлқин функция (Ψ —функция) билан характерлаш мумкин, чунки Ψ —функция абсолют қийматларининг [яъни модули квадратининг ($|\Psi|$)² нинг] ҳажм элементларига кўпайтмаси $|\Psi|^2 d\tau$ айни ҳажмда заррача бўла олишининг эҳтимоллигини кўрсатади. Ψ —функция тушунчаси фанга 1926 йилда Эрвин Шрёдингер томонидан киритилган. Классик механикада И. Ньютоннинг ҳаракат қонунлари қандай роль ўйнайдиган бўлса, тўлқин механикада Э. Шрёдингер тенгламаси ҳам худди ана шундай роль ўйнайди.

Шрёдингер электроннинг атомдаги ҳаракатини турғун тўлқин деб тасаввур қилди ва бу ҳаракат тенгламасига де Бройль принципини киритиб амплитудасининг квадратга кўтарилган қиймати фазонинг айни нуқтасида электроннинг бўлиб туриш эҳтимоллигини тавсифлайдиган тўлқин функция Ψ учун тенглама тузди.

Турғун тўлқин деб икки учи маҳкамланган торнинг сўнмас тебранишидан ҳосил бўлган тўлқинга айтилади. Бундай тўлқинни тавсифлаш учун куйидаги дифференциал тенгламадан фойдаланилади:

$$\nabla^2 \Psi + \frac{4\pi^2}{\lambda^2} - \Psi = 0; \quad (\text{III.11})$$

$$\nabla^2 \Psi = \frac{\partial^2 \Psi}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 \Psi}{\partial y^2} + \frac{\partial^2 \Psi}{\partial z^2}; \quad (\text{III.12})$$

бу ерда: λ — тўлқин узунлиги.

Агар λ ўрнига $\frac{\hbar}{mV}$ қўйилса, тенглама (III.11) қўйидаги кўринишга эга бўлади:

$$\nabla^2\Psi + \frac{4\pi^2 m^2 V^2}{\hbar^2} \Psi = 0 \quad (\text{III.13})$$

Иккинчи томондан, системанинг тўлқин энергияси унинг потенциал ва кинетик энергиялари йигиндисига тенг эканлигини, яъни энергиянинг сақланиш қонунини назарда тутсак:

$$E = U + \frac{mV^2}{2} \text{ ёки } V^2 = 2 \cdot \frac{E-U}{m} \text{ бўлгани учун юқоридаги тенг-}$$

лама қўйидаги шаклни олади:

$$\nabla^2\Psi + \frac{8\pi^2 m}{\hbar^2} (E - U) \Psi = 0 \quad (\text{III.14})$$

Бу эса Шрёдингер тенгламасидир (бу ерда: U -потенциал энергия, E -умумий энергия, m -электрон массаси, Ψ -тўлқин функцияси). Бу тенгламани қўйидагича кўчириб ёзиш мумкин:

$$\left(-\frac{\hbar^2}{8\pi^2 m} \nabla^2 + U \right) \Psi = E\Psi \text{ ёки } \left(-\frac{\hbar^2 \nabla}{8\pi^2 m} + U \right) \text{ ни } \hat{H} \text{ билан ишора-} \\ \text{ласак, } \hat{H}\Psi = E\Psi \text{ ҳосил бўлади.} \quad (\text{III.15})$$

Тенгламадаги \hat{H} ифодаси *Гамильтон оператори* деб аталади. Шрёдингер тенгламаси 2-тартибли хусусий дифференциал тенгламадир. Уни ечиш заррачанинг тўлқин функциясини тенгламага қўйиб заррачага тўғри келадиган E ни топиш демакдир.

Тўлқин механикада «заррача массаси» (m), «заррача энергияси» $\left(E \text{ ёки } \frac{mV^2}{2} \right)$ «импульси mV » ва «ҳаракат миқдорининг моменти» (mVr) деган тушунчалар сақланиб қолади, лекин «заррача ҳаракатининг траекторияси» деган тушунча ўз маъносини йўқотади. Тўлқин функция (Ψ) нинг квадратга кўтарилган қиймати $|\Psi|^2 dt$ фазонинг айни dt қисмida электроннинг бўла олиш эҳтимоллигинй кўрсатади. Демак, электроннинг атомдаги ҳаракатини аниқ орбита бўйлаб айланиб турган шарнинг ҳаракати каби тасаввур қилиб бўлмайди, балки унинг ядро атрофидаги турли нуқталарда бўлиш эҳтимоллигини кўрсатувчи атом орбитал ёки «электрон булуги» чегарасида ҳаракат қиласди деб қараш ҳақиқатга яқин бўлади. Демак, атомдаги электрон турган нуқтани аниқ кўрсата олиш мумкин эмас,

фақат фазонинг у ёки бу нүктасида электрон бўлиб туриш эҳтимоллигини аниқлай оламиз. Шуни назарда тутиб Шрёдингер тенгламаси ечимга эга бўлишини таъминловчи функцияни ифодалаш учун эски «орбита» сўзи ўрнига «орбитал» сўзи киритилган. Фазонинг қайси соҳаларида электроннинг бўлиш эҳтимоллиги катта бўлса, ўша соҳаларнинг ҳаммаси иш биргаликда электроннинг атомдаги бўла олиш жойи — орбитали деб тасаввур қиласиз.

III.8. Н. Бор постулатлари ва тўлқин механика

Н. Борнинг I постулати водород атомида турғун ҳолатлар мавжудлигини (III. 6 формула), II постулати эса такрорликлар шартини (унинг тенгламаси $E_2 - E_1 = h\nu$) ифодалайди. Бу икки қонуниятнинг тўғрилиги тажрибада тасдиқланган; улар квант назариясининг экспериментал асосини ташкил этади. Қонуниятлар тўлқин механикада ҳам ўз кучини сақлаб қолади, шу сабабли фақат микрообъектларнинг тўлқин хоссаларини ҳисобга олишга тўғри келади. Чунончи, электроннинг ядро атрофидаги ҳаракатига де Бройль ғоясини татбиқ қилиш натижасида Н. Борнинг I постулатини келтириб чиқариш мумкин. Водород атомининг бирор r -радиусини n - орбитасида V тезлик билан ҳаракат қиласетган электронга мос келувчи тўлқиннинг узунлиги λ бўлсин. Орбитанинг узунлиги $2\pi r$ га teng. Бунда тўлқин узунлиги орбита бўйлаб бутун сон марта жойлашсагина (турғун тўлқин ҳолати), яъни тўлқинсимон ҳаракат узлуксиз даврий равишда давом этади ва шу сабабли ўша ҳолат барқарор бўлади. Демак, агар $2\pi r = n\lambda$ бўлса, бу ифодага де Бройль тенгламасидан $\lambda = \frac{h}{mV}$ ни қўйсак,

Н. Борнинг I постулати тенгламаси келиб чиқади:

$$2\pi r = \frac{n\hbar}{mV} \text{ ёки } mVr = \frac{n\hbar}{2\pi} \quad (\text{III.16})$$

Тўлқин механикада турғун ва нотурғун ҳолат деган тушунчалар мавжуд (системанинг вақтга боғлиқ бўлмаган ҳолати турғун ҳолат, вақт билан ўзгарадиган ҳолати эса нотурғун ҳолат деб аталади).

Тўлқин механикаси фақат турғун ҳолатдаги системаларда у ёки бу конфигурациянинг вужудга келиш эҳтимоллигини аниқлай олади. Умуман, тўлқин функцияси ҳам вақтга, ва координатага ҳам боғлиқ. Турғун (барқарор) системалар учун тўлқин функциянинг фақат координатга боғ-

лиқ бўлган қисми муҳимдир. Кимёвий системалар ана шундай турғун системалар жумласига киради. Шунинг учун тўлқин функцияниң вақтга боғлик қисми тушириб қолдирилади. Микрообъектлар учун татбиқ қилинадиган тўлқин механиканинг барча қонуниятларидан классик механика қонуниятларига ўтиш мумкин. Дарҳақиқат, тўлқин механикада $\frac{\hbar}{2\pi}$ катталиги ишлатилади, бу қиймат фақат микрообъектлар учун кўлланилади, агар уни нолга тенг деб қабул қилинса, тўлқин механика формулалари классик механика формулаларига айланади.

III.9. Квант сонлар

Фазонинг қайси қисмида микрозаррача бўлиб туриш эҳтимоллигини топиш учун Шрёдингер тенгламасини ечиб Ψ -нинг қийматини топиш керак, чунки микрозаррачанинг $d\psi$ ҳажмда бўлиш эҳтимоллиги $|\Psi|^2 d\tau$ га тенгdir.

Ψ -функцияси атомдаги бирор электроннинг хусусий тўлқин функцияси бўла олиш иш учун бу электроннинг маълум ҳолатларини ифодалаш керак. Бу ҳолатлар квант сонлар номини олган бутун сонларнинг турлича тўплами орқали ифодаланади; 1) бош квант сон (n); 2) орбиталь квант сон (l); 3) магнит квант сон (m). Бош квант сон тушунчаси фанга дастлаб 1913 йилда Н. Бор томонидан киритилди. Бош квант сон айни орбитанинг энергияси унинг ядродан узоқ ёки яқинлигига қай тарзда боғлиқ эканлигини тавсифлайди.

Бош квант сон $n=1,2,3,4,5 \dots$ (бутун ва мусбат рацонал сонлар) қийматларга эга бўлади. Масалан, водород атомидаги электроннинг ядро билан боғланиш энергияси ифодасига бош квант сон киради:

$$E = -\frac{2\pi^2 m e^4}{n^2 h^2} z^2 \text{ ёки } E = -13,6 \frac{z^2}{n^2} \text{ эВ.}$$

агар $n=1$ бўлса, $E_1 = -13,6$ эВ, агар $n=2$ бўлса, $E_2 = -\frac{13,6}{4} = -3,4$ эВ бўлади. Кўрамизки, биринчи энергетик пофона $n=1$ да электрон ядро билан энг кучли боғланишга эга, иккинчи пофона ($n=2$) да боғланиш биринчи пофонадагига нисбатан 4 марта кучсиз; электрон, ядродан узоқлашган сари унинг ядро билан боғланиш энергияси камайиб, унинг хусусий энергия қиймати (тутуми) орта боради. Орбитанинг радиуси ҳам бош квант сонга боғлиқ. Масалан, водород атоми учун $n=1$ бўлганда $r_1 = 0,053$ нм,

$n=2$ бўлганида $r_2 = 0,053 \cdot 4 = 0,212$ нм; демак, ядродан узоқлашган сари орбитанинг «радиуси» бош квант сонининг квадратига пропорционал равишда катталашиб боради.

«Атомнинг асосий» (нормал) ва фалаёнланган (ёки кўзғалган) ҳолати деган тушунча киритилган. Агар атомда электрон мумкин бўлган энергия тутумининг энг кичик қийматига эга бўлса, бундай ҳолат атомнинг асосий ҳолати дейилади. Атом асосий ҳолатда чексиз узоқ вақт туралоилиши мумкин. Лекин атом фалаёнланган ҳолатда жуда оз вақт (10^{-8} сек) бўлади. У ўз нур энергия квантини чиқаради, бу энергия эса спектрал чизиқларни ҳосил қиласиди.

Атомда электронлар учун энергетик қобиқлар K, L, M, N, O, P, ва Q ҳарфлари билан ифодаланади.

$n=1$	$n=2$	$n=3$	$n=4$	$n=5$	$n=6$	$n=7$
K	L	M	N	O	P	Q

Кўп электронли атомларда ҳар бир бош квант сонлар энергиялари ўзаро яқин бўлган электронлари электрон қобиқларни ташкил қиласиди.

Орбитал квант сон тушунчаси фанга 1916 йилда А. Й. Зоммерфельд томонидан киритилган. Орбитал квант сон (l) электрон орбиталнинг шаклини тасвирилайди. l нинг қиймати 0 дан ($n-1$) га қадар бўлиши мумкин. Унинг қийматлари лотин алфавитининг кичик ҳарфлари билан кўрсатилади:

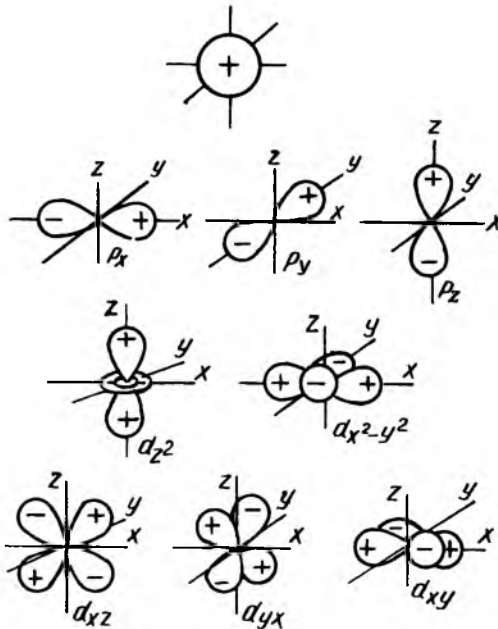
l нинг қийматлари 0, 1, 2, 3, 4, 5 ... бўлганда ҳарф белгиси, мос равища, $s, p, d, f, g...h$ бўлади. Электрон ҳаракат миқдорининг орбиталь моменти M (механик момент) билан орбиталь квант сон орасида қўйидагича боғланиш мавжуд:

$$M = \frac{\hbar}{2\pi} \sqrt{l(l-1)} \quad (\text{III.17})$$

Орбитал магнит момент ҳам l билан қўйидаги муносабатда бўлади: $\mu = \mu_b \sqrt{l(l+1)}$; бу ерда $\mu_b = \frac{e\hbar}{4\pi mc}$ — Бор магнетони.

Юқорида ҳарф белгиси кўрсатилган баъзи орбиталларнинг шакллари III.6-расмда келтирилган.

s -қобиқнинг орбитали шар шаклига, p -қобиқчанинг орбиталлари гантель ёки ҳажмий саккиз рақами шаклига, d -қобиқчанинг орбиталлари кесими тўрт шапалоқли баргнинг ҳажмий шаклига, f -қобиқчанинг орбиталлари кесими олти шапалоқдан иборат бўлган баргнинг ҳажмий шаклига эга. Яна шуни айтамизки, орбиталнинг шаклини Шрё-



III.6-расм. Водородсимон атомларда s - $, p$ - ва d -орбиталларнинг фазовий шакллари.

дингер тенгламасини ечиш натижасида топилган Ψ функцияниң $|\Psi|^2 dt = 1$ га яқин қыйматларидан иборат нүқтадарнинг математик ўрни деб тасаввур қилмоқ керак. Масалан, $l=0$ бўлганда (яъни s -орбитал учун) $|\Psi|^2 dt = 1$ бўлган ҳолатда орбитал сферик симметрик шар шаклига эга, унда тўлқин функциясининг барча қыймати фақат мусбат ишорали бўлиб, бу шар сиртининг ўзида электрон заряднинг қарийб 90% миқдори жойланганлигини кўрсатади. Ҳар бир қобиқда бўладиган қобиқчалар хили бош квант сони қыйматига teng:

Қобиқ тартиб сони, n	Қобиқчалар сони, l	Қобиқчалар хиллари
1	0	$1s$ -қобиқча
2	0, 1	$2s$ - ва $2p$ - қобиқчалар
3	0, 1, 2	$3s$ -, $3p$ - ва $3d$ - қобиқчалар
4	0, 1, 2, 3	$4s$ -, $4p$ -, $4d$ - ва $4f$ - қобиқчалар
5	0, 1, 2, 3, 4	$5s$ -, $5p$ -, $5d$ -, $5f$ -, $5g$ - қобиқча- лар ва ёкозо.

Магнит квант сони атомлардаги спектрал чизикларнинг магнит майдонида тақсимланишини тушунтириш учун киритилган.

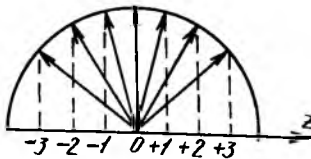
Магнит квант сон — электроннинг атомдаги механик орбитал ҳаракат моменти векторининг бирор ташқи магнит майдони йўналишига туширилган проекциясини акс эттиради:

$$M_z = \frac{m \cdot h}{2\pi} \quad (\text{III.18})$$

Бу ерда: M — электроннинг механик моменти M нинг Z йўналишига проекцияси қиймати III. 7-расмда (7 таф — орбиталлардаги электронларнинг мумкин бўлган йўналишлари) тасвирланган. Ҳулоса қилиб айтганда, магнит квант сони ташқи магнит майдонига киритилган атомдаги электрон қобиқчаларнинг неча хил ҳолатда (орбиталлар хили) бўлиши мумкинлигини тасвирлайди:

Қобиқчалар хили, l	Магнит квант сон қийматлари	Фазовий йўналиш хиллари
$s(l=0)$	0	Битта s-орбитал
$p(l=1)$	+1, 0, -1	Учта p_x , p_y ва p_z (x , y ва z координата ўқлари йўналишидаги) орбиталлар
$d(l=2)$	+2, +1, 0, -1, -2	$d_{x^2-y^2}$ - ва d_{z^2} -орбиталлар (x , y ва z -ўқлари йўналишида жойлашган); d_{xy} , d_{xz} ва d_{yz} -орбиталлар (x , y , z ўқлар оралиғидаги йўналишларда жойлашган)
$f(l=3)$	+3, +2, +1, 0, -1, -2	Етти хил йўналиш бўйича жойлашган (улар III. 7-расмда акс эттирилган).

Магнит квант сонининг қийматлари орбитал квант сонлар катталиги асосида $+l$ ва $-l$ оралиғидаги бутун сонлардан ташкил топган, мумкин бўлган қийматлар сони жами бўлиб $(2l+1)$ қийматни қабул қилиши мумкин. Бинобарин, бош квант сонга мувофиқ келадиган



III.7-расм. Электроннинг орбитал ҳаракат моменти миқдорининг квантланиши.

барча ҳолатларнинг (орбиталларнинг) сони қўйидагида хисоблаб топилади:

$$N = \sum_{l=0}^{l=n-1} (2l + 1) = 1 + 3 + 5 + \dots + (2n + 1)$$

Бу айтиб ўтилган учта квант сон (n, l, m) Шрёдингер тенгламасининг бир электронли система учун олинган ечимларида намоён бўлган. Лекин атом спектрларининг нозик тузилишини текшириш шуни кўрсатдики, электроннинг атомдаги барча ҳолатларини характерлаш учун бу уч квант сон етарли эмас. Электрон, протон ва нейтронларда яна ўзига хос ички хусусий эркинлик даражаси мавжудлиги аниқланди. Бу ҳаракатнинг миқдори заррачанинг орбитал ҳаракати билан алоқадор эмас. Заррачанинг хусусий механик ҳаракат миқдор моменти *спин* деб аталади. Ҳар бир электрон ўзининг спинига эга, бу унинг масаси ёки заряди каби хусусий фундаментал хоссасидир. Электроннинг спин моменти қўйидаги тенглама билан ифодаланади:

$$M_s = \sqrt{s(s+1)} \frac{\hbar}{2\pi} \quad (\text{III.19})$$

бу ерда: $s = \frac{1}{2}$

Спиннинг Z ўқига бўлган проекцияси:

$$S_z = m_s \frac{\hbar}{2\pi} \quad (\text{III.20})$$

m_s — заррачанинг спин квант сони. Унинг қиймати $\pm \frac{1}{2} \cdot \frac{\hbar}{2\pi}$.

Демак, спин квант сони фақат иккита $\left(+\frac{1}{2}$ ва $-\frac{1}{2}\right)$ қийматга эга бўлиши мумкин. Бу икки қиймат орасидаги айирма $\frac{\hbar}{2\pi}$ га teng. Мусбат ёки манфий спин сон қиймати спиннинг ҳаракат йўналишига боғлиқ. Спин туфайли айни поғоначага жойлашиши мумкин бўлган электронларнинг максималь сони орбиталларнинг сонидан 2 марта кўп бўлади.

Бош квант сон n бўлганда орбиталларда жойлашиши мумкин бўлган электронларнинг максимал сони:

$$N_{\text{электрон}} = \sum_{l=0}^{l=n-1} 2(2l+1) = 2(1+3+5+\dots+(2n-1)) = 2n^2 \text{ га teng.}$$

Электронларнинг ҳолатини тавсифловчи тўрттала квант сонлар характеристикаси

Квант сони	Ишора-си	Қиймати	Илова
Бош квант сон	n	1,2,3,... ∞	K,L, M, N, O,,, ҳарфлар билан ишораланадиган электрон қаватларга мувофиқ келади. Электронни атом ядросидан қанчалик узоқда эканлигини тавсифлайди. Электрон энергияси асосан бош квант сонга боғлиқ.
Орбитал квант сон	l	0,1,2,3,($n-1$)	Электрон ҳаракат миқдори моментининг ёки электрон булат зичлигини фазовий тақсимланишини тавсифлайди. Электрон энергиясига ҳам маълум даражада боғлиқ.
Магнит квант сон	m	+1,0,-1	Электрон ҳаракат миқдори моментининг ўқига бўлган проекциясини тавсифлайди. Магнит майдонидан ташқарида электрон энергияси магнит квант сонига боғлиқ эмас. Электрон ҳаракат миқдорининг ҳар қайси проекцияси ўзига хос маълум шаклдаги электрон булат зичлигини тавсифлайди.
Спин квант сон	m_s	$+\frac{1}{2}, -\frac{1}{2}$	Электроннинг хусусий механик ҳаракат миқдори моментини тавсифлайди.

Электроннинг спини чизиқча билан ишораланади. Агар спин мусбат қийматли $\pm \frac{1}{2} \cdot \frac{\hbar}{2\pi}$ га эга бўлса, уни юқорига қараган стрелка билан, манфий қийматли $-\frac{1}{2} \cdot \frac{\hbar}{2\pi}$ бўлса, уни пастга йўналган стрелка билан кўрсатилади. Бир хил

ишорали икки спин ўзаро параллел спинларни ташкил қылади, қарама-қарши ишорали икки спин ўзаро антипараллел спинлардир.

Паули принципи таурифланди: бир атомда түрттала квант сонлари бир-бириникiga тенг бўлган иккита электрон бўла олмайди. Шунга кўра, бир орбиталда параллел спинли икки электрон биргаликда мавжуд бўла олмайди. Бундай электронларни жуфтлашмаган ёки якка электронлар дейилади. Антипараллел спинли иккита электрон битта орбиталда бўла олади: $\downarrow\uparrow$. Бундай электронларни жуфтлашмаган электронлар ёки электрон жуфтлар деб аталади. Битта орбиталга иккитадан ортиқ электрон жойлаша олмаслиги сабабли атомда электронларнинг орбиталларда максимал жойлашиши қўйидаги ҳолатлар билан тавсифланади:

s — ҳолат: бир орбиталда 2 та электрон бўлади (яъни s^2 — $\downarrow\uparrow$),

p — ҳолат: учта орбиталда 6 та электрон бўлади (яъни p^6 — $\downarrow\uparrow\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow$),

d — ҳолат: бешта орбиталда 10 та электрон бўлади (яъни d^{10} — $\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow$),

f — ҳолат: еттига орбиталда 14 та электрон бўлади (яъни f^{14} — $\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow$).

Электронларнинг қобиқчаларда жойлашишини тавсифлаш учун энергетик қобиқ тартиб рақами бош квант сон билан кўрсатилади, унинг кейинидан айни қобиқчанинг ҳарф белгиси ёзилади, унинг устига (ўнг томонига) электронлар сони араб рақамлари билан ёзилади. Бундай ифода атомнинг электрон конфигурацияси деб юритилади. Масалан, водород атом учун $1s^1$, гелий атоми учун $1s^2$ кўришида ёзилади.

Атомда электрон қобиқларнинг тузилиши. Атомда электронларнинг жойлашиши Паули принципидан ташқари, яна қўйидаги икки принципга мувофиқ келиши керак.

1. Энергиянинг минимумга интилиш принципига биноан, қобиқчаларнинг электронлар билан тўлиб бориши қобиқча энергиясининг катталашиб бориши тартибида амалга ошади. Аввал $1s = (n+l=1+0=1$ бўлади), кейин $2s = (n+l=2)$, $2p = (2+l=3)$, $3s = (3+0=3)$, $3p (3+1=4)$ ва ҳоказо қобиқчалар тўлиб боради, яъни қобиқча энергиясининг ўсиб бориши тартибини кейинги амалларда В. М. Клечковский қоидасига асосланиб топамиз.

2. Электронларнинг қобиқчаларни эгаллаш тартибини *B. M. Клечковский қоидаси* асосида аниқлаш қулай: электронларнинг қобиқчаларни эгаллаш кетма-кетлиги айни қобиқчанинг бош ва орбитал квант сонлар йигиндилиари ортиб бориш тартибида бўлади. Яъни икки қобиқчанинг қайси бири учун $l+n$ йигиндиси кичик бўлса, шу ҳолатда турган электроннинг энергияси минимал қийматга эга бўлади; агар бир неча қобиқчалар учун $l+n$ йигиндиси бир хил бўлса, бош квант сони кичик бўлган қобиқча минимал энергия қийматига эга бўлади.

Мисол. Ихтиёrimизга берилган $3d$ - ва $4s$ -қобиқчаларнинг қайси бири электрон билан биринчи навбатда тўлиб боради?

Ечиш. Берилган $3d$ -қобиқча учун $n=3$ ва $l=2$. Демак, $n+l$ йигинди $3+2=5$ га teng. $4s$ -қобиқча учун $n=4$ ва $l=0$, бинобарин $n+l=4$ га teng. Демак, биринчи навбатда электрон $4s$ -қобиқчага жойланади.

3. Хунд қоидаси. Унга кўра, айни ногоначада турган электронлар мумкин қадар жуфтланмасликка, яъни спинларнинг йигиндисини мумкин қадар катталаширишига интилади. Масалан, p -қобиқчага уч электронни 2 усул билан жойлаш мумкин:

$$1) + + + \text{ ёки } 2) - - -$$

албатта биринчи усул амалга ошади, чунки биринчи усулда спинлар йигиндиси $\frac{1}{2} + \frac{1}{2} + \frac{1}{2} = \frac{3}{2} = 1,5$, иккинчи усулда эса

$$\frac{1}{2} - \frac{1}{2} + \frac{1}{2} = \frac{1}{2} \text{ га teng.}$$

III.10. Атомларнинг электрон конфигурацияларини тузиш

Юқорида айтилгандек, атомда электронларнинг энергетик қобиқчаларда жойлашишини акс эттирадиган ёзув шу элементнинг электрон конфигурацияси деб аталади.

Электронларнинг қобиқчаларда жойлашиш тартиби юқорида келтирилган Клечковский қоидасига бўйсинини айтиб ўтган эдик. Қобиқчаларнинг электронлар билан эгалланиш тартибини қўйидагича келтириб чиқариш мумкин.

1. Энергетик қобиқчаларни бош квант сонининг ортиб бориш тартибида *Д. И. Менделеев* даврий системасидаги еттига даврга тегишли еттига энергетик қобиқ кўринишида ёзиб чиқамиз;

2. Ҳар бир қобиқча учун уларнинг бош квант сон (n) лари билан орбитал квант сон (l)лар йигиндиларини ёзиб чиқамиз:

3. Бу қийматларнинг йигиндиси ортиб бориш тартибида қобиқчаларнинг кетма-кетлик тартибини ёзамиз;

4. Сони айни элементнинг тартиб номерига teng бўлган электронларини топилган қатордаги қобиқчалар белгиларнинг ўнг томонининг юқорисига (даража кўрсатиладиган ўринда) ёзилади;

5. Ҳар қайси қобиқчанинг график тасвирини ячейкалар ёрдамида ёзилади.

Юқорида кўрсатилган амаллар кетма-кетлигини қуидаги жадвал шаклида акс эттирамиз:

1 - а м а л

1s	1;
2s, 2p	2, 3;
3s, 3p, 3d	3, 4, 5;
4s, 4p, 4d, 4f;	4, 5, 6, 7;
5s, 5p, 5d, 5f, 5g;	5, 6, 7, 8, 9;
6s, 6p, 6d, 6f, 6g, 6h	6, 7, 8, 9, 10, 11;
7s, 7p, 7d, 7f, 7g, 7h, 7k;	7, 8, 9, 10, 11, 12, 13;
8s, 8p, 8d, 8f, 8g, 8h, 8k, 8l;	8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15,

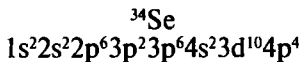
2 - а м а л

3-амал натижасини ёзишда ($n+l$) йигиндилари бир хил бўлган қобиқчалар жойлашиш тартиби бош квант сонининг ортиб бориш тартибида бўлишини ҳисобга олиб, қуидаги қаторни келтириб чиқарамиз:

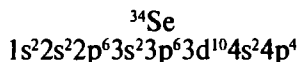
$1s < 2s < 2p < 3s < 3p < 4s < 3d < 4p < 5s < 4d < 5p < 6s < 4f < 5d < 6p < 7s < 5f < 6d < 7p < 8s < 5g < 6f < 7d < 8p \dots$

Ҳар қайси қобиқда бўла оладиган электронларнинг максимал сони $2n^2$ га teng (бу ерда n қобиқ номери), 32 та электронли қобиқ лантаноидлардан кейинги элементларда учрайди. Лантангача бўлган элементларнинг тўрттинчи қобигидаги электронлар сони 18 тадан ошмайди.

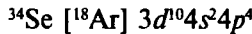
Энди элемент атомининг электрон конфигурациясини тузиш мумкин. Мисол учун Se нинг электрон конфигурациясини ёзайлик: бу элемент даврий жадвалда VI гурӯхда 34-ўринда туради, унинг электрон конфигурацияси қуидагича ёзилади:



Электронлар билан тўлган қобиқчаларни Клечковский қаторида қолдирмай шу қобиқчанинг бош квант сонига тенг бўлган бошқа қобиқчалар давомида ёзиш мумкин, унда:



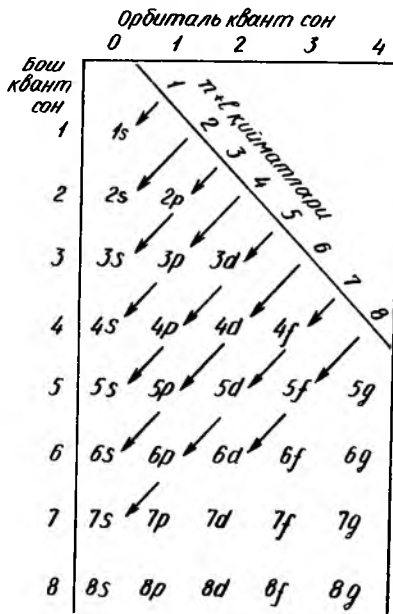
Бундай ҳолда ёзиш тугалланган қобиқни ҳамма қобиқчаларини бир тўплам ҳолига келтириш ва валент қобиқ электронларини ёнмаён ёзиш формулани ўқиши учун қулайлик тудиради. III. 8-расм бош ва орбитал квант сонларнинг ўзгариб бориши билан қобиқчаларнинг электронлар билан ишғол этилиш тартибини акс эттиради. Қисқароқ шаклда элемент формуласидан кейин шу элементдан олдин жойлашган нодир газнинг белгисини кўрсатиб, қолган қобиқчалардаги электронлар ёзилади:



яъни селеннинг 18 та электрони тугалланган 3 энергетик қобиқдан ташқари 16 та электрони $3d^{10} 4s^2 4p^4$ қобиқчаларга жойлашган. Элемент атомининг валент қобигидаги электронлар ҳолатини қуйидагича акс эттирамиз:

$^{34}\text{Se} \dots 4s^2 4p^4$ учун $\begin{array}{c} \uparrow \\ 4s \\ \uparrow \end{array} \quad \begin{array}{c} \uparrow \quad \uparrow \\ 4p \\ \uparrow \end{array}$ бўлади.

Мисол. W элементининг электрон конфигурациясини тузинг.



III.8-расм. Бош ва орбитал квант сонлар қийматлари ўзгариб бориши билан энергетик қобиқчаларда электронлар жойлашиши орасидаги боғланиш схемаси

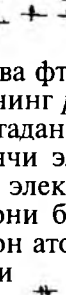
Е ч и ш . W нинг тартиб рақамига қараб, ядро заряди 74 эканлигини аниқлаймиз. Вольфрамнинг конфигурацияси: ^{74}W учун $1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6 3d^10 4s^2 4p^6 4d^10 4f^4 5p^6 5d^4 6s^2$ Қисқароқ шаклда эса: $^{74}\text{W}:[^{54}\text{Xe}]4f^4 6s^2 5d^4$.

III.11. s - , p - , d - ва f - элементлар

Энди даврий системадаги элементлар атомларида энергетик қобиқчаларнинг электронлар билан тұлиб бориши тартибини күриб чиқамиз. Ҳар қайси қобиқда жойланған оладиган электронларнинг максимал сони $N=2n^2$ формула билан ифодаланишига күра, атомнинг биринчи қобиғидеги электронларнинг максимал сони $N=2 \cdot 1^2=2$ дан ортиқ бұла олмайды. Шунинг учун, даврий системаниң 1 — элементи водородда битта электрон биринчи қобиқда ва иккінчи элементи — гелийда ҳам иккита электрон биринчи қобиқда бұлады. Бинобарин, водород атомининг электрон конфигурацияси $1s^1$ билан ифодаланади. Унинг ядро заряди +1. Кимёвий реакция жараённанда водород атоми ўзининг ягона электронини башқа элементларға беріб, мусбат ион H^+ ни ҳосил қиласы. Атомлардаги биринчи энергетик қобиқнинг электрон сифими иккиге тенг бўлганлиги сабабли водород атоми ўзига яна битта электрон кўшиб олиб, электронлар сонини 2 га етказиши мумкин. Бу ҳолда водород атоми манфий бир зарядли водород аниони H^- га айланади. Бунга CaH_2 мисол бўла олади.

Иккінчи элемент — гелий. Унинг тартиб номери $Z=2$, бинобарин, ядро заряди ҳам +2 дир. Унинг электрон конфигурацияси $1s^2$ билан ифодаланади. Гелий атомининг сиртқи электрон қобиғидеги электронлар сони $N=2n^2$ формуласига мувофиқ $N=2 \cdot 1^2=2$ га тенгdir. Шунинг учун гелийнинг сиртқи электрон қобиғи тугалланған ҳисобланади, бунга асосланып гелий атоми барқарор эканлигини изоҳ қила оламиз. Гелий билан биринчи давр тугайди.

Учинчи элемент — литий атомининг электрон конфигурацияси $1s^2 2s^1$ ёки $[^2\text{He}] 2s^1$ бўлиб, унда гелийнинг тугалланған қобиғи сақланиб қолади; бу қобиққа литий атомидаги учта электроннинг иккитаси жойлашади: учинчи электрон атомнинг иккінчи энергетик қобиғида бўлади. Бу қобиқда жойлаша оладиган электронларнинг максимал сони $N=2 \cdot 2^2=8$ га тенг бўлиб, улардан иккитаси s — электрон ва олтитаси p — электронлардир. Шунга кўра литий атоми барқарор ҳолатга эга бўлиши учун у еттита электрон қабул қилиб олиши ёки битта электрон бериши

керак. Албатта, еттиңа электрон қабул қилишдан күра, битта электрон бериши осон бўлгани учун литий атоми ўзидан бир электронни йўқотади. Бу ҳолда унинг ички $1s$ — қобиги ионнинг сиртқи қобиги бўлиб қолади; натижада, литий атоми литий иони Li^+ га айланади. Иккинчи даврнинг иккинчи элементи бериллий атомининг электрон конфигурацияси $1s^2 2s^2$, учинчى элемент бор В атоминики $1s^2 2s^2 2p^1$, тўрттинчи элемент углерод атомининг электрон конфигурацияси эса $1s^2 2s^2 2p^2$ ёки  — дир. Улардан кейин келадиган азот, кислород ва фтор элемент-ларига ўтганда атомни иккинчи қобиқнинг p -қобиқасидағи электронлар сони ҳар сафар биттадан ортиб боради: ниҳоят, иккинчи даврнинг саккизинчи элементи нодир газ — неон атомида p — қобиқчадаги электронлар сони 6 га етади, натижада саккизта электрони бўлган иккинчи тугалланган қобиқ ҳосил бўлади. Неон атомининг электрон конфигурацияси $1s^2 2s^2 2p^6$ яъни  ёки $[He]2s^2 2p^6$ шаклида ифодаланади.

Демак, биринчи давр элементлари атомларида факат битта электрон қобиқ бўлади, иккинчи давр элементларида эса электрон қобиқлар сони иккига тенг ($1s$ ва $2s2p$), учинчى давр элементлар атомларида учта электрон қобиқ бўлади ва ҳоказо, яъни давр тартиб рақами электрон қобиқлар сонига тенгдир.

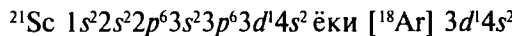
Шунинг учун ҳар қайси давр чегарасида элементнинг тартиб рақами ортган сайин электронларнинг ядрога тортилиш кучи катталаша боради: натижада айни даврда чапдан ўнгга ўтган сайин элемент атомининг радиуси кичиклашади. Масалан, иккинчи давр ичидаги литийдан фторга ўтган сайин элементнинг атом радиуси 0,157 нм дан 0,064 нм га қадар камаяди. Шунинг натижасида элементнинг металлик ҳоссалари сусайиб, металлмаслик ҳоссалари кучайиб боради; фторга келиб металлмаслик ҳосса энг юқори даражага кўтарилилади. Литий атоми ўзининг валент қобиқасидағи бир электронини осонлик билан беради, лекин атомларнинг сиртқи қобигида электронларнинг сони ортган сайин атомнинг электрон бериши қийинлашади. Масалан, электрон конфигурацияси $1s^2 2s^2 2p^2$ бўлган углерод атоми учун электрон бериш ва электрон қабул қилиш ҳоссалари деярли бир хил. Кислород атомида электрон қабул қилишга мойиллик кучли. Фтор эса реакция мобайнида мусбат зарядли ҳолатни намоён қила олмайди.

Иккинчи давр элементи кимёвий реакция жараёнида ўзига электрон қабул қилиб 2-қобиқдаги электронлар сони саккизтага етганида унинг атом конфигурацияси неон атоми конфигурациясига ўхшаш бўлади.

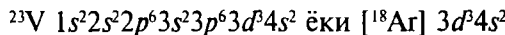
Учинчи давр элементлари реакция жараёнида ўзининг 3-қобиғидаги барча электронларини берса, унинг атоми ҳам неон конфигурациясига эга бўлади. Масалан, тартиб рақами $Z=11$ ва конфигурацияси $1s^2 2s^2 2p^6 3s^1$ бўлган натрий атоми ўзининг бир электронини берганда 1-қобиқда иккита ва 2-қобиғида саккизта электрон қолиб, ион неон конфигурацияси $1s^2 2s^2 2p^6$ га эга бўлади. Агар биронта учинчи давр элементининг сиртқи қобиғига электронлар кўшила бораверса, бу элемент атоми аргон атомининг конфигурациясига эга бўлади. Лекин учинчи давр тугаса-да, учинчи қобиқ электронлар билан батамом тўлмайди — бешта $3d$ -қобиқча бўш қолади. Учинчи давр чегарасида чапдан ўнгга ўтган сари элементларнинг атом радиуслари кичиклашади, шунга кўра элементларнинг электрон қабул қилиб олиш қобилияти ортиб, электрон бериш мойиллиги камая боради.

IV давр калий элементи ($Z=19$) дан бошланиб криpton ($Z=36$) билан тугайди. Унда 18 та элемент бўлиб, улар даврий системада икки қаторга жойлашган.

Калий атомининг 1-қобиғида иккита, 2- ва 3- қобиқларида саккизтадан, 4-қобиғида битта электрон бор: $1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6 4s^1$. Калийдан кейинги кальций элементи атоми 4-қобиғида иккита электрон бўлади. Кальцийдан кейинги 21-элемент скандий атомида электронларнинг жойлашиши кичик давр элементларидаги тартибдан фарқ қилади. Бунда қўшимча гуруҳча элементи скандийдан бошлаб $3d$ — қобиқча электронлар билан тўлиб боради:



яъни энг кейинги 21-электрон $3d$ -қобиқнинг d -қобиқчасига жойлашади. Скандийдан кейинги элемент титан атомининг $3d$ -қобиқчасида иккита, ванадийникида учта электрон жойлашади:

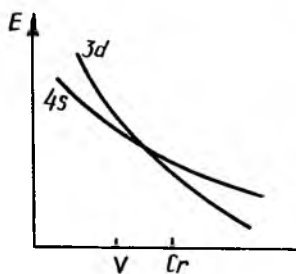


Ванадийдан кейинги хром элементида $3d$ -электрон қобиқча энергиясининг камайиши (III.8-расм) юз беради: унинг 4s-қобиқчасида биттагина электрон қолиб, $3d$ -қобиқчасида 5 та электрон бўлади:

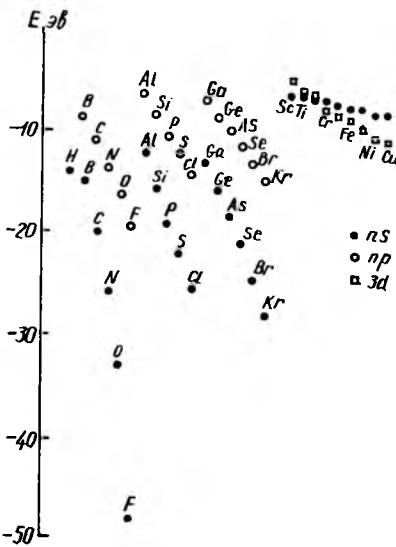
^{24}Cr
 $1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6 3d^5 4s^1$ ёки
 $[^{18}\text{Ar}] 3d^5 4s^1$

Хром элементи атомидаги ташқи валент қобиқчаларыда электронлар жойлашишида бўлган ўзгаришни куийдагича тасвирласак
 $\begin{array}{c} 4s \\ \downarrow \\ 3d \end{array} + \begin{array}{c} 5s \\ \downarrow \\ 4s \end{array} + \begin{array}{c} 5d \\ \downarrow \\ 4s \end{array} - \begin{array}{c} 5d \\ \downarrow \\ 4s \end{array}$ — ҳолат-

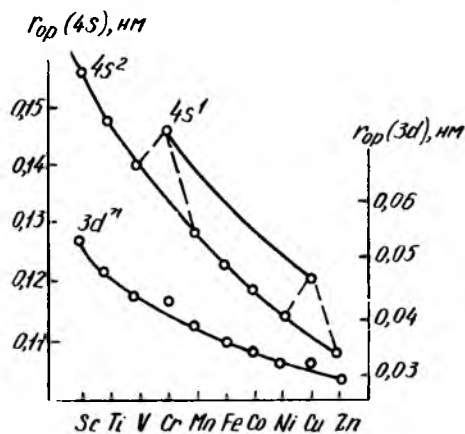
дан $\begin{array}{c} 4s \\ \downarrow \\ 3d \end{array} + \begin{array}{c} 5s \\ \downarrow \\ 4s \end{array} + \begin{array}{c} 5d \\ \downarrow \\ 4s \end{array}$ вазиятга ўтганда d -қобиқча электронлар билан ярим тўлган ҳолат юзага келади. $3d$ -қобиқча орбиталларыда электронлар сони кўпая бориши билан бир вақтнинг ўзида атомнинг ядро заряди ҳам ортиб боради ва d -қобиқча энергияси пасая боради, ядрога бу қобиқчадаги электронларнинг тортилиши кучая боради. Бу ҳолат III.9- ва III.10-



III.10-расм. Ядро заряди ортиб бориши билан $3d$ - ва $4s$ -электронлар энергиясининг ўзгариши.



III.9-расм. I—IV давр элементларида ns -
 np - ва $3d$ -қобиқчалар энергияларининг ўзгариши.



III.11-расм. IV давр элементларида $3d$ - ва $4s$ -қобиқчалар энергиясининг ўзгариши.

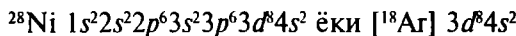
расмларда ванадий атомларида $4s$ - ва $3d$ - қобиқчалар энергиялари ўзаро яқинлашиши, хром элементи атомида $3d$ -қобиқчада электронлар жойлашиши энергетик жиҳатдан афзалроқ бўлиши кўринади. Бундай вазиятда атомдаги электронлар спинларининг йифиндиси максимал қийматга эга бўлади (Гунд қоидаси ҳам бундай вазият турғун бўлишини таъкидлайди). d -орбиталларнинг ҳаммаси бир хил миқдорда электронларга эга бўлиши электрон қобиғида заряд тақсимланишининг симметрияси юқорилашишига олиб келади, бу ҳолат ҳам бундай системанинг энергетик афзаллигини тушунтира олади, чунки ҳар қандай системада симметриянинг юқори бўлиши унинг турғулигини оширади.

III.11-расмда I-оралиқ элементлар қаторида хром ва мис элементларининг $4s$ -орбиталларининг радиуси бошқа элементларнига қараганда фарқ қилиши акс эттирилган.

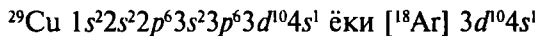
Даврий системада ns -электроннинг $(n-1)d$ -қобиқчага ўтиши 10 та элемент атомларида кузатилади. Уларнинг ҳар бири учун s - ва d -қобиқчалар энергияларининг бир-бирига яқинлашиши кузатилса ҳам, заряд симметриясининг юқорилашиши мунтазам тавсифга эга эмас (масалан, бу қоидা Mo учун бажарилса ҳам, вольфрам учун амалга ошмайди).

Даврий системадаги d -элементларда электронларнинг $ns \rightarrow (n-1)d$ кўчишидан ташқари $(n-2)f$ -қобиқчадан $(n-1)d$ -қобиқчага электрон кўчиши ҳам содир бўлади. Бундай ҳолатлар лантаноидлар оиласида иккита элементда: Ce($Z=58$ да $4f^26s^2$ ўрнига $4f^15d^16s^2$) ва Gd($Z=64$ да $4f^66s^2$ ўрнига $4f^75d^16s^2$) элементларида, яна актиноидлар оиласидағи Th($Z=90$ да $5f^77s^2$ ўрнига $6d^27s^2$), Pa ($Z=91$ да $5f^37s^2$ ўрнига $5f^26d^17s^2$), U($Z=92$ да $5f^67s^2$ ўрнига $5f^36d^17s^2$), Np ($Z=93$ да $5f^57s^2$ ўрнига $5f^46d^17s^2$), Cm($Z=96$ да $5f^87s^2$ ўрнига $5f^76d^17s^2$), ва Bk($Z=97$ да $5f^97s^2$ ўрнига $5f^86d^17s^2$) элементларда кузатилади.

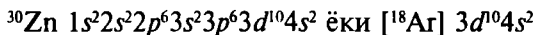
Кейинги элемент — марганецга ўтганда $4s$ -қобиқчадаги электронлар сони яна иккитага етади. Марганецдан кейин келадиган темир, кобальт ва никель элементларининг $3d$ -погоначасида электронлар сони ҳар сафар биттадан ортиб боради. Масалан:



Ундан кейин келадиган мис атомида $4s$ -қобиқчасидағи иккита электроннинг биттаси яна $3d$ -қобиқчага ўтади:



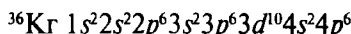
Мисдан кейин келадиган элемент — рух атомининг $4s$ -қобиқчасида иккита электрон бор:



Рұхдан кейин келадиган олтита элемент атомида $4p$ -қобиқча электронлар билан түлиб боради. $Z=31$ элемент (галлий) асосий гурұхча элементи бўлиб, унинг $4p$ -қобиқчасига битта электрон жойлашади:



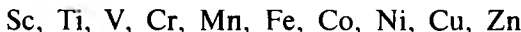
IV давр криптон билан тугайды:



Демак, IV даврда фақат $4s$ - ва $4p$ -қобиқчаларгина эмас, балки $3d$ -қобиқча ҳам электронлар билан түлиб боради.

IV даврдан тартиб рақамлари $Z=21$ дан то $Z=30$ гача бўлган элементларни оралиқ металлар жумласига кири-тилади. Оралиқ элементлар типик металлар бўлиб, даврий системада қўйидаги уч қаторни эгаллайди:

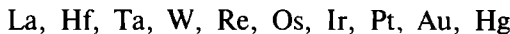
а) биринчи қатор:



б) иккинчи қатор:

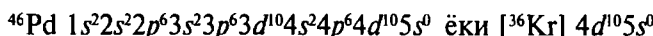


в) учинчи қатор:



$Z=89$ (актиний), $Z=104$ (курчатовий) элементлар ҳам оралиқ металлар жумласига киради. Бу элементлар d -элементлар деб ҳам юритилади. Лантаноидлар $4f$ -элементлар, актиноидлар эса $5f$ -элементлар номини олган.

Криптондан кейин V — давр бошланади. Бу давр элементларида ҳам IV давр элементларидағига ўхшаш ҳодиса рўй беради. $5s$ -қобиқчанинг энергияси $4d$ - ва $4f$ -қобиқчалар энергиясидан кичик бўлганлиги сабабли рубидий ва стронций атомларида аввал $5s$ -қобиқча электронлар билан тўлади; иттирийдан бошлаб электронлар $4d$ -қобиқчага жойлашади. Ниобий атомида $5s$ -қобиқчадаги икки электроннинг биттаси $4d$ -қобиқчага ўтади; палладий атомида бу битта электрон ҳам $4d$ -қобиқчага ўтади; шунинг учун палладийнинг сиртқи $5s$ -қобиғида электрон бўлмайди:



Кумушнинг $5s$ -қобиқчасида битта, кадмийницида иккита электрон бўлади. Индийдан ксенонга қадар $5p$ -қобиқча электронлар билан тўлади. У давр тугаса ҳам $4f$ -қобиқча бўшлигича қолади. Бу қобиқча фақат VI даврда тартиб рақами 58–72 бўлган элементлар атомларида тўла бошлади.

Даврий системанинг VII даври 87-элемент францийдан бошланади. Унинг $7s$ -қобиғида бир электрон бўлади. Ундан кейинги элемент радиининг $7s$ -қобиғидаги электронлар сони иккига тенг. 89-элемент актиний d -элементлар жумласига киради. 90-элемент торийдан 103-элемент лоуренцийга қадар бўлган 14 та элемент актиноидлар номи билан юритилади. Уларда $5f$ -қобиқча электронлар билан тўлиб боради. Ундан кейин 104 — элемент курчатовий келади. Бу элемент ёнаки гуруҳча элементларига киради. Ундан кейинги нильсборий V — гуруҳнинг ёнаки гуруҳча элементи ҳисбланади.

Атом тузилиши ҳақидаги тасаввурлар даврий қонуннинг физик мөҳиятини яққол намоён қилди; элементларнинг хоссалари нима учун даврий равишда ўзгаришини талқин қилишга имкон берди; элементларнинг даврий системада жойлашиши билан уларнинг кимёвий хоссалари орасида маълум боғланиш борлиги асосланди. Элементнинг тартиб номери шунчаки рақам бўлмасдан, балки ўша элемент атом ядросининг мусбат зарядига тенгdir (III. 2-жадвалда 105 та элементнинг электрон конфигурациялари келтирилган). Шуларга асосланиб даврий қонунга қуидагида таъриф берилди: *оддий модда (элемент)ларнинг хоссалари, шунингдек элементлар бирикмаларининг шакл ва хоссалари элементларнинг атом ядролари заряди билан даврий равишда боғлиқдир*. Д. И. Менделеевнинг даврий системасида бир элементдан иккинчи элементга ўтганда атом ядросининг мусбат заряди биттага ортади; электронлар сони ҳам биттага ортади. Бош гуруҳча элементларида ортиб бораётган электронлар сиртқи қобиқга жойлашса, ёнаки гуруҳча элементларида ортиб бораётган электронлар сиртқидан олдинги қобиқчага жойлашади. Лантаноидларда $4f$ -қобиқчалар, актиноидлар $5f$ -қобиқчалар электронлар билан тўлиб боради.

Бир-бирига ўхшаш элементларнинг сиртқи ва сиртқидан олдинги қобиқларида электронларнинг жойлашиши ҳам бир-бириникига ўхшаш бўлади. Элементлар хоссаларининг даврий суратда ўзгаришига сабаб атомда электронларнинг кетма-кет жойлашиши ва ҳар қайси қобиқда маълум сондаги электронлар мавжудлигидир.

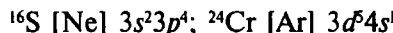
Кимёвий элементларнинг электрон конфигурациялари

Тартиб раками Z	Элемент	Атомнинг электрон конфигурацияси	Тартиб раками Z	Элемент	Атомнинг электрон конфигурацияси
1	H	$1s^1$	35	Br	[Ar]3d ¹⁰ 4s ² 4p ⁵
2	He	$1s^2$	36	Kr	[Ar]3d ¹⁰ 4s ² 4p ⁶
3	Li	[He]2s ¹	37	Rb	[Kr]5s ¹
4	Be	[He]2s ²	38	Sr	[Kr]5s ²
5	B	[He]2s ² 2p ¹	39	Y	[Kr]4d ¹ 5s ²
6	C	[He]2s ² 2p ²	40	Zr	[Kr]4d ² 5s ²
7	N	[He]2s ² 2p ³	41	Nb	[Kr]4d ³ 5s ¹
8	O	[He]2s ² 2p ⁴	42	Mo	[Kr]4d ⁴ 5s ¹
9	F	[He]2s ² 2p ⁵	43	Tc	[Kr]4d ⁵ 5s ²
10	Ne	[He]2s ² 2p ⁶	44	Ru	[Kr]4d ⁶ 5s ¹
11	Na	[Ne]3s ¹	45	Rh	[Kr]4d ⁷ 5s ¹
12	Mg	[Ne]3s ²	46	Pd	[Kr]4d ⁸ 5s ⁰
13	Al	[Ne]3s ² 3p ¹	47	Ag	[Kr]4d ⁹ 5s ¹
14	Si	[Ne]3s ² 3p ²	48	Cd	[Kr]4d ¹⁰ 5s ²
15	P	[Ne]3s ² 3p ³	49	In	[Kr]4d ¹⁰ 5s ² 5p ¹
16	S	[Ne]3s ² 3p ⁴	50	Sn	[Kr]4d ¹⁰ 5s ² 5p ²
17	Cl	[Ne]3s ² 3p ⁵	51	Sb	[Kr]4d ¹⁰ 5s ² 5p ³
18	Ar	[Ne]3s ² 3p ⁶	52	Te	[Kr]4d ¹⁰ 5s ² 5p ⁴
19	K	[Ar]4s ¹	53	I	[Kr]4d ¹⁰ 5s ² 5p ⁵
20	Ca	[Ar]4s ²	54	Xe	[Kr]4d ¹⁰ 5s ² 5p ⁶
21	Sc	[Ar]3d ¹ 4s ²	55	Cs	[Xe]6s ¹
22	Ti	[Ar]3d ² 4s ²	56	Ba	[Xe]6s ²
23	V	[Ar]3d ³ 4s ²	57	La	[Xe]5d ¹ 6s ²
24	Cr	[Ar]3d ⁴ 4s ¹	58	Ce	[Xe]4f ¹ 5d ¹ 6s ²
25	Mn	[Ar]3d ⁵ 4s ²	59	Pr	[Xe]4f ² 6s ²
26	Fe	[Ar]3d ⁶ 4s ²	60	Nd	[Xe]4f ³ 6s ²
27	Co	[Ar]3d ⁷ 4s ²	61	Pm	[Xe]4f ⁴ 6s ²
28	Ni	[Ar]3d ⁸ 4s ²	62	Sm	[Xe]4f ⁵ 6s ²
29	Cu	[Ar]3d ¹⁰ 4s ¹	63	Eu	[Xe]4f ⁶ 6s ²
30	Zn	[Ar]3d ¹⁰ 4s ²	64	Gd	[Xe]4f ⁷ 5d ¹ 6s ²
31	Ga	[Ar]3d ¹⁰ 4s ² 4p ¹	65	Tb	[Xe]4f ⁸ 6s ²
32	Ge	[Ar]3d ¹⁰ 4s ² 4p ²	66	Dy	[Xe]4f ⁹ 6s ²
33	As	[Ar]3d ¹⁰ 4s ² 4p ³	67	Ho	[Xe]4f ¹⁰ 6s ²
34	Se	[Ar]3d ¹⁰ 4s ² 4p ⁴	68	Er	[Xe]4f ¹¹ 6s ²

1	2	3	4	5	6
69	Tm	[Xe]4f ¹³ 6s ²	87	Fr	[Rn]7s ¹
70	Yb	[Xe]4f ¹⁴ 6s ²	88	Ra	[Rn]7s ²
71	Lu	[Xe]4f ¹⁴ 5d ¹ 6s ²	89	Ac	[Rn]6d ¹ 7s ²
72	Hf	[Xe]4f ¹⁴ 5d ² 6s ²	90	Th	[Rn]6d ² 7s ²
73	Ta	[Xe]4f ¹⁴ 5d ³ 6s ²	91	Pa	[Rn]5f ⁶ 6d ¹ 7s ²
74	W	[Xe]4f ¹⁴ 5d ⁴ 6s ²	92	U	[Rn]5f ⁶ 6d ¹ 7s ²
75	Re	[Xe]4f ¹⁴ 5d ⁵ 6s ²	93	Np	[Rn]5f ⁶ 6d ¹ 7s ²
76	Os	[Xe]4f ¹⁴ 5d ⁶ 6s ²	94	Pu	[Rn]5f ⁶ 7s ²
77	Ir	[Xe]4f ¹⁴ 5d ⁷ 6s ²	95	Am	[Rn]5f ⁶ 7s ²
78	Pt	[Xe]4f ¹⁴ 5d ⁸ 6s ¹	96	Cm	[Rn]5f ⁶ 6d ¹ 7s ²
79	Au	[Xe]4f ¹⁴ 5d ¹⁰ 6s ¹	97	Bk	[Rn]5f ⁶ 7s ²
80	Ho	[Xe]4f ¹⁴ 5d ¹⁰ 6s ²	98	Cf	[Rn]5f ⁶ 7s ²
81	Tt	[Xe]4f ¹⁴ 5d ¹⁰ 6s ² 6p ¹	99	Es	[Rn]5f ⁶ 7s ²
82	Pb	[Xe]4f ¹⁴ 5d ¹⁰ 6s ² 6p ²	100	Fm	[Rn]5f ⁶ 7s ²
83	Bi	[Xe]4f ¹⁴ 5d ¹⁰ 6s ² 6p ³	101	Md	[Rn]5f ⁶ 7s ²
84	Po	[Xe]4f ¹⁴ 5d ¹⁰ 6s ² 6p ⁴	102	No	[Rn]5f ⁶ 7s ²
85	At	[Xe]4f ¹⁴ 5d ¹⁰ 6s ² 6p ⁵	103	Lr	[Rn]5f ⁶ 6d ¹ 7s ²
86	Rn	[Xe]4f ¹⁴ 5d ¹⁰ 6s ² 6p ⁶	104	Ku	[Rn]5f ⁶ 6d ² 7s ²
			105	Ns	[Rn]5f ⁶ 6d ³ 7s ²

Бу жадвалда элекtronлар конфигурациясини акс этириш асосида $1s^2$ ни [${}^2\text{He}$], $1s^22s^22p^6$ ни [${}^{10}\text{Ne}$], 18 электронли ҳолат $1s^22s^22p^63s^23p^6$ ни [${}^{18}\text{Ar}$], 36 электронли ҳолат $1s^22s^22p^63s^23p^63d^{10}4s^24p^6$ ни [${}^{36}\text{Kr}$], 54 электронли ҳолат $1s^22s^22p^63s^23p^63d^{10}4s^34p^64d^{10}5s^25p^6$ ни [${}^{54}\text{Xe}$], 86 электронли ҳолат $1s^22s^22p^63s^23p^63d^{10}4s^34p^64d^{10}5s^25p^65d^{10}6s^26p^6$ ни [${}^{86}\text{Rn}$] билан ишораланган, Z-тартиб рақами.

Даврий системадаги ҳар қайси гурух рақами ўша группа элементи атомида валент элекtronларнинг (яъни сиртқи ва сиртқидан олдинги тугалланмаган ички қобиқчалардаги элекtronларнинг) йифиндиcига тенг эканлиги қайд этилган (бунда, f-элекtronлар ҳисобга олинмайди). Масалан, олтинчи гурух элементлари — олtingурут ва хромнинг валент элекtronларининг умумий сони олтига тенг:



III.12. Кайносимметрия концепцияси

Д. И. Менделеев даврий системасида ҳар қайси гурух-чадаги элементлар электрон конфигурациясининг бир-бирига ўхшашлиги уларнинг кимёвий хоссаларига умумийлик касб этади. Чунончи, II ва III кичик даврларнинг электрон тузилиши бир-бирига ўхшайди. Уларда d - ва f -қобиқчалар йўқ. Шу билан бирга II давр элементлари билан III давр элементлари орасида муҳим бўлган фарқлар ҳам кузатилади.

Масалан, VII гурухнинг бош гуруҳчасидаги фтор билан қолган элемент (Cl, Br, I) лар ва уларнинг бирикмалари орасида катта фарқ бор. Худди шундай ҳодисани биз O ва S, N ва P ва бошқа элементлар ва уларнинг бирикмалари хоссаларида ҳам кузатамиз. Бундай ҳолатни тушуниш учун ташқи валент қобиғидаги электронларнинг ядрога тортилиш кучи солиштирилаётган элементларда бир-биридан фарқ қилишини эътиборга олиш керак.

Электронларнинг ядрога тортилиш энергиясининг камайиб бориши қуйидаги тартибда ўзгаради: $ns > np > nd > nf$

Элементларда ички s - ва p - электрон қобиқчалар (II давр элементларида) ташқи худди шундай симметрияга эга бўлган (III ва бошқа катта даврдаги элементлар) қобиқчалардаги электронларнинг ядрога тортилишини сусайтиради, яъни ички қобиқчалар симметрияси шундай бўлган s - ва p - электронларнинг ядрога тортилишини заифлаштирадиган ниқоб (экран, тўсик) ролини йўнайди, ёки бошқача айтганда, улар ядродан нисбатан узоқроқда жойлашган ўзига ўхшаш симметриали электронларга ядро зарядининг таъсирини камайтиради.

Масалан, $1s$ -қобиқчадаги электронлар $2s$ -қобиқчадаги электронларни, ўз навбатида, $2p$ -қобиқчадаги электронлар унга нисбатан ядродан узоқроқда жойлашган $3p$ -, $4p$ - ва бошқа шундай симметрияли валент қобиқча электронларини ядро заряди таъсиридан ниқоблайди ва шу билан уларнинг ядрога тортилишини заифлаштиради. Бундай $1s$ -, $2p$ -, $3d$ - ва $4f$ -қобиқчаларда турли миқдорда электрон туттган элементлар *кайно* (юононча «янги» маъносида) симметрик элементлар деб аталади. Бундай элементлар қаторига I даврда H ва He, II даврда B, C, N, O, F ва Ne (р-элементлар), IV — даврда $3d^1$ — $3d^{10}$ элементлар (Sc дан то руҳгача), IV даврда лантаноидлар киради.

Кайносимметрия концепциясининг моҳияти. Даврий системадаги элементлар орасида янги турдаги электрон симметрияси пайдо бўлган элементлар хоссалари қолган шундай электрон симметрияли элементлар хоссасидан сезиларли даражада фарқ қиласди:

Кайносимметрия ҳолатининг таъсирини тасдиқловчи мисоллар сифатида Д. И. Менделеев Даврий системасидағи асосий гуруҳча элементларининг биринчи электронларини тортиб олиш учун зарур бўлган энергия (ионланиш потенциали) қийматларини ва шу элементларнинг нисбий электр манфийликларини солиштириш жадвалини (НЭМ қийматлари Л. Полинг, юлдузча билан белгиланганлари эса Оллеред ва Роховлар таклиф этган шкаалардан олинган) келтирамиз.

III.3-жадвал

Бош группача элементларининг биринчи электрони учун ионланиш энергияси ва элементларининг қийматлари

Элементлар	I ₁	НЭМ	Элементлар	I ₁	НЭМ
H	13,6	2,20	N	14,53	3,04
Li	5,39	0,98	P	10,49	2,19
Na	5,14	0,93	As	9,82	2,18
K	4,34	0,82	Sb	8,64	2,05
Rb	4,18	0,82	Bi	7,29	2,02
Cs	3,89	0,79			
Fr	3,89	0,79	O	13,62	3,44
Be	9,32	1,57	S	10,36	2,53
Mg	7,65	1,31	Se	9,75	2,55
Ca	6,11	1,00	Te	9,01	2,10
Sr	5,69	0,95	Po	8,43	2,00
Ba	2,11	0,89			
Ra	5,28	0,90	F	24,59	4,00
B	8,30	2,04	Cl	12,97	3,18
Al	5,59	1,61	Br	11,84	2,69
Ca	6,00	1,81	I	10,45	2,66
In	5,79	1,78	At	9,20	2,20
Tl	6,11	1,62	He	24,59	5,50*
C	11,26	2,55	Ne	21,56	4,84*
Si	8,15	1,90	Ar	15,76	3,20*
Ge	7,90	2,01	Kr	14,00	3,00
Sn	7,34	1,80	Xe	12,13	2,60
Pb	7,42	1,87	Rn	10,75	2,06*

Жадвалдан кўринадики, кайносимметрик элементлар (уларни доира ичига жойлаштирилган), ўз гуруҳчалари-даги бошқа элементларнинг хоссаларидан кескин фарқ қилади.

III.13. Д. И. Менделеев даврий системасидаги вертикал, горизонтал, диагонал ўхшашиклар ва иккиласмчи даврийлик

Атомларнинг электрон конфигурацияларидаги даврийлик элементларнинг кимёвий хоссаларида даврийлик-ни келтириб чиқарди ва элементлар системасида турли ўхшашикларнинг сабабчиси бўлади.

I. Кимёвий ўхшашиклиар айни гуруҳчада жойлашган вертикал устундаги элементларда қузатилади. Бу ҳолат атомларнинг электрон тузилиш назарияси асосида (элементларнинг валент электронлари сони бир миқдорда бўлиши ва уларнинг атом орбиталларида бир хилда жойлашиши натижаси деб) тушунтирилади. Мисол тарикасида кислород гуруҳасидаги элементлар атомларидан валент электронлари бир хил бўлиши билан уларнинг асосий тавсифидаги фарқи бу электронларнинг бош квант сонлари бир тартибда ортиб бориши уларнинг хоссалари ўзгариб боришига сабабчи бўлади

Давлар	II	III	IV	V	VI
Элементлар	O	S	Se	Te	Po
Валент электрон конфигурацияси	$2s^22p^4$	$3s^23p^4$	$4s^24p^4$	$5s^25p^4$	$6s^26p^4$

Бу вазият элементлардаги ўхшашилкдан ташқари улардаги сезиларли фарқлар бўлишилгини тушунтиради. Улардаги ўхшашилк кўпинча расмий хусусиятга эга (масалан, уларнинг муҳим кимёвий бирикмаларида оксидлар, гидриллар, галогениллар ва ҳоказолар) бўлиб, уларнинг кимёвий хоссаларида ўхшашилк чуқур бўлмайди. Масалан, кислороднинг гидриди (H_2O) ва қолган элементларнинг гидриллари учун нотурғунликнинг ортиб бориши; полоний учун эса металлик хоссаси мойил бўлиши юқоридаги мулоҳазани қувватлайди.

Кислород учун маълум бўлган +2, +1, -1 ва -2 оксидланиш даражаси билан қолган элементлар учун хос бўлган юқори мусбат қийматли оксидланиш даражалари

орасида катта тафовут борлиги вертикал устундаги элементларнинг кимёвий хоссаларида ўшашашликка нисбатан фарқ кўпроқлигидан далолат беради.

Кислород атоми атрофида энг кўпи билан фақат тўртта заррача координатланиши мумкин, қолган элементлар бирикмалари орасида эса координацион сон олти бўлган бирикмалар кўп.

Айни гуруҳча элементларининг электрон конфигурациялари орасидаги аҳамиятга эга бўлган асосий фарқ шундаки, юқоридан пастга тушганда элементлар атомларида электронлар билан тўлмаган (бўш) ёки тўлган d - ва f -қобиқчалар пайдо бўлади.

Бош гуруҳча элементлари учун ўзгаришларни қўйидағи ҳолатлар билан боғлаш аҳамиятидир:

А. Элементларда металлик хоссанинг кучайиб бориши (масалан, IV гуруҳда С ва Pb, V гуруҳда N ва Bi, VI гуруҳда O₂ ва Po) элементларнинг ўшашлигини камайтириб, улардаги фарқни кучайтиради;

Б. Юқоридан пастга тушганда элементлар оксобирикмаларининг турғунлиги камайиб, гидроксобирикмалар турғунлиги орта боради (масалан: PO₄³⁻ дан Sb(OH)₆⁻ га, SO₄²⁻ дан Te(OH)₆ га, ClO₄⁻ дан H₅IO₆ га ўтган сайин турғунлик орта боради);

Юқоридан пастга тушиш тартибида айни гуруҳ элементлар радиуслари ортиб боради, бу эса координацион сони юқори бўлган ҳолда координацион сферадаги заррачаларнинг ўзаро итаришиши заифлашишига, модда турғунлиги ортишига олиб келади (бу тўғрида IX. 12-қисмга қаранг).

В. Юқоридан пастга тушган сари юқори оксидланиш ҳолатдаги бирикмаларга қараганда паст оксидланиш даражадаги бирикмаларининг турғунлиги ортиб боради (масалан, Tl₂O₃, PbO₂, Bi₂O₅ бирикмалар Al₂O₃, SiO₂, P₂O₅ларга қараганда турғунлиги кам бўлиб, Tl₂O, PbO, Bi₂O₃лар эса Al₂O, CO, P₂O₅ га қараганда турғунроқ бўлади). Бошқача қилиб айтганда юқоридан пастга тушган сари элементларнинг паст оксидланиш даражадаги бирикмаларнинг турғунлиги ортиб боради, шу тартибида юқори оксидланиш даражали бирикмаларнинг турғунлиги камайиб боради.

П. Даврий системанинг горизонтал қаторларида (системанинг давларида) атомларнинг ташқи электронлар сони бир текис ортиб боради ва элек-

тронлар билан тўлиб бораётган атом орбиталларнинг тури нотекис ўзгариб боради. Бу ҳолат айни даврдаги элементларнинг хоссаларида фарқ пайдо бўлишига олиб келади. Шундай бўлган тақдирда ҳам (бундай элементларда атомларининг электрон тузилиши бир-бирига яқин бўлган ҳол) маълум ўхшашлик сақланиб қолади. Бунга мисол тариқасида: а) II даврнинг s - ва p -элементлари (Li дан F гача) учун бошқа давр элементларидан кескин фарқ қилиши (бу ҳақда кайносимметрия концепцияси — III.12 га қаранг), б) IV давр элементларидан p -элементларнинг энг юқори оксидланиш даражасига эга бўлган бирикмаларида оксидловчилик хоссаларининг шу даврдаги элементлар бирикмаларига нисбатан юқори бўлиши ($Cl < Br > I$, $S < Se > Te$, $P < As > Sb$ ва ҳоказо), в) максимал оксидланиш даражаси группа рақамига teng бўлган VI давр элементларининг (Tl^{3+} , Pb^{4+} , Bi^{5+} , Po^{6+} , At^{7+}) бирикмалари нисбатан нотурғунлиги, г) молекуляр тузилишга эга бўлган бирикмалари учун бир даврдаги элементлар бирикмалари деярлик бир хил координацияга эга бўлган структуралар ҳосил қилишини қайд қилишимиз мумкин.

III. Вертикал йўнал ишдаги ва горизонтал қаторлар даги элементларнинг ўхшашлигидан ташқари даврий системанинг диагонал кесимлари устида ётган элементлари орасида ҳам ўхшашлик кузатилади. Бу ҳодисани аниқроқ кузатиш учун асосий группача элементларини даврлар бўйича горизонтал ўқга нисбатан 45° га оғишган ҳолда ёссақ қуйидаги шаклдаги кўринишга эга бўламиш:

Жадвалнинг бир диагонали (бу шаклда горизонтал чизиқ) устида ётган элементлар (масалан, Li , Mg , Ga , Sn , Bi , ёки N , S , Br) турли гурӯҳлар аъзолари ва турли даврларга тааллуқли, улар атомларининг ташқи валент қобиқларидаги электронлар сони ҳам, уларнинг бош квант сонларининг қийматлари ҳам турлича. Диагоналлар устида ётган элементлар учун уларнинг ҳосил қилган бирикмаларининг формуулаларида ҳам, оксидланиш даражаларида ҳам ўхшашлик деярлик йўқ бўлса-да, бу элементларнинг функционал ўхшашлиги кузатилади. Масалан, C , P , Se ва I ларнинг энг юқори оксидлари (CO_2 , P_2O_5 , SeO_3 , I_2O_5) фақат кислотали хоссага эга, бу ҳолат N , S , ва Br га ҳам тааллуқли. Бошқа диагонал аъзолари — B , Si , As , Te , At энг юқори оксидланиш даражадаги кислородли кислоталари кучсиз кислоталардир. Be , Al , Ce , Sb , Po ларнинг оксидлари амфотер хоссага эга, Na , Ca , Sn ,

In, Pb лар ва K, Sr, Tb ларнинг оксидлари асос хоссани намоён қиладилар. Кислород ва хлор оксидловчилик хоссалари бўйича бир-бирига жуда яқин.

Диагонал ўхшашликнинг асосий негизи кўпинча ҳар бир қатор аъзоларининг бир электронини тортиб олиш энергияси (биринчи ионланиш потенциали)нинг бир-бирига яқинлигидадир, (юқоридаги схемада бу қийматнинг ўртача катталиги келтирилган). Бу ҳодиса табиийдир, чунки ҳар бир гурӯҳда бу қиймат юқоридан пастга қараб камай-иб борса, даврда эса чапдан ўнгга ортиб боради. Бу иккала қарама-қарши силжиш диагонал устида жойлашган элементларда фарқларни камайтириб, катталиклари дебарлик бир хил бўлган ионланиш потенциал қийматларига олиб келади.

Қисқача хулоса қилиб айтганда, юқорида кўриб ўтилган ўхшашликлар тегишли атомларнинг валент қобиқ электронлари билан чамбарчас боғланганлиги кўриниб турибди.

Даврий қонун табиий фанларнинг ривожланишига катта таъсир кўрсатган ва кимё фанини асословчи негиз, у туганмас кимёвий маълумотларни бирлаштирувчи, янгидан-янги кашфиётлар ва илмий назарияларни ривожланишига имконият яратувчи негиз десак хато бўлмайди.

IV. Бош гурӯҳча элементлар хоссалари ўзгаришини таққослаш натижасида аниқланган муҳим қонуниятлардан яна бири — иккиласмчи даврийликдир.

Иккиламчи даврийлик тушунчаси асосида айни бир гурухдаги бош гурухча элементларининг физик ва кимёвий хоссалари солиштирма таҳлил қилинганда элементларнинг қайси даврга тегишли эканлигига қараб бу хоссалар нотекис ўзгаришини билди оламиз.

Иккиламчи даврийлик ҳодисасини бош гурухча элементларининг биринчи электронини тортиб олиш энергиясининг нотекис ўзгаришида кузатиш мумкин. Бу қиймат II давр элементларида бошқаларга нисбатан анча юқори, шу билан бирга IV ва VI давр элементларида тоқ даврдагиларнига нисбатан бироз кўпроқ бўлади. II давр элементларида бу қиймат каттароқ бўлишининг сабабини кайносимметрия ҳодисаси асосида тушунтириш мумкин (III. 12-га қаранг). IV давр элементларининг $3d^{10}$ -электрон қобиқларининг $4s$ - ва $4p$ -электронлар энергиясига таъсири икки хил ҳолат билан боғланган:

а) $3d^{10}$ -электрон «қалқони» $4s$ - ва $4p$ -электронлар орбитал энергиясини шу «қалқон» бўлмаган ҳолга нисбатан анча камайтиради;

б) $3d^{10}$ «қалқон» шундай электронлари бўлмаган ҳолга нисбатан ядро заряди +10 бирликка ортганда пайдо бўлгани сабабли $4s$ - ва $4p$ -электронларнинг орбиталь энергиясини мустаҳкамлайди.

$3d^{10}$ -электронларнинг бир-биридан итарилиши натижасида пайдо бўлган бўшаштирувчи ҳолат таъсирига нисбатан ядро зарядининг +10 га ортишидан ҳосил бўлган мустаҳкамловчи таъсири анча юқори бўлади. Ядро зарядининг +10 бирликка ортиши натижасида IV давр элементларида $4s$ - ва $4p$ -қобиқча орбиталларнинг ядрога тортилиши ортади ва улар электронини боғ ҳосил қилишга жалб этиш учун кўпроқ энергия талаб этилади. Бу ҳолат $4p$ -қобиқча электронларига нисбатан $4s$ -орбиталь электронларида кучлироқ сезилади.

VI даврнинг бош гурухча элементларида (Tl, Pb, Bi, Po, At, Ru) валент электронлар $4f^4$ -қобиқча тўлган ксенон қобигидан ташқаридаги қобиқчаларда пайдо бўлади, олдинги V давр элементларида бу $4f$ -қобиқчаларда электронлар йўқ.

IV даврдаги $3d^{10}$ орбитал электронлари қалқон сифатида бўлса, энди VI даврнинг бош гурухча элементларида (сўз p -элементлар устида боради) $6s$ - ва $6p$ -қобиқчалар электронларининг турғунлигини (ядро билан мустаҳкам боғланишини) $4f^4$ -орбиталь орттиради, уларнинг ионланиш потенциали юқорилашади (бу таъсир $6p$ -электрон-

лардан кўра $6s$ -электронларга кўпроқ аҳамиятлидир). Шу сабабли иккиламчи даврийлик кўпроқ II, IV, VI давр элементларининг бош гуруҳча элементларида, айниқса IV—VII гуруҳ элементларининг энг юқори валентли бирикмаларида кузатилади.

Иккиламчи даврийлик юқорида зикр этилган элементларнинг энг юқори валентли бирикмаларида кузатилиши уларнинг бундай оксидланиш даражасининг амалга ошириш жараёнида ns -валент электронлари қатнашиши билан тушунтирилади. Жуфт давр элементларининг $2s$ -, $4s$ - ва $6s$ -электронлари тоқ даврларнинг $3s$ - ва $5s$ -электронларига нисбатан ядро билан мустаҳкамроқ боғланishi қўидаги мисолларда яққол сезилади. Бромнинг энг юқори оксиди Br_2O_7 , ни эркин ҳолда олиш узоқ вақтларгача қийин муаммолардан бири бўлиб келган эди, бу модда BrO_4^-

ҳолида жуда кучли оксидловчилик хоссасига эга. Шу билан бирга ClO_4^- аниони жуда турғун, яъни ядро билан боғланган $3s$ -орбитал электронлари JO_4^- да $5s$ -электронлар юқори валентли бирикма ҳосил қилишда осон қатнашади. H_2SO_4 , H_2SeO_4 ва H_2TeO_4 кислоталар орасида H_2SeO_4 ўзининг кучли оксидловчилиги билан машҳурдир. Худди шундай ҳолат H_3PO_4 , H_3AsO_4 ва H_3SbO_4 лар орасида H_3AsO_4 нинг жуда осон HAsO_3 ҳолига ўтишида намоён бўлади, қолган икки кислота эса бундай хоссага эга эмас. IV давр элементларининг энг юқори оксидланиш даражасига эга бўлган фторидлари ва оксидлари ё мавжуд эмас, ёки жуда нотурғун (AtF_7 , PoO_3 , At_2O , олинмаган PbO_2 , BiF_5 , Bi_2O_5 турғунлиги кам бўлган актив оксидловчи моддалардир). V давр элементларининг ўхшашибирикмалари деярлик турғун, уларнинг оксидловчилик хоссалари кучли эмас.

Иккиламчи даврийликнинг мумкин бўлган сабаблари сифатида қуйидаги мулоҳазаларни келтириш мумкин: гуруҳларда элементлар атомларининг металлик хоссалари юқоридан пастга тушиш тартибида ортиб бориши бир текис бўлса ҳам, бошқа кўпчилик хоссаларининг ўзгариши бундай изчил бўлмайди. Масалан, V—VII гуруҳлардаги IV давр элементларида (As , Se , Br) юқори оксидланиш даражасига эга бўлган бирикмалари бошқа давр элементлари бирикмалариникига нисбатан камроқ бўлади (PF_5 , PCl_5 , PBr_5 , SbF_5 , SbCl_5 , SbBr_5 мавжуд бўлса ҳам, мишъяннинг фақат AsF_5 бирикмаси олинган). Селеннинг SeF_6 бирик-

масининг термодинамик турғунылиги кичик ($\Delta G_{298}^0 = -1017$ кЖ·моль $^{-1}$), унга нисбатан юқорида ва пастроқда жойлашган S ва Te учун бундай бирикмалар нисбатан турғунроқдир (тегишли равиша $\Delta G_{298}^0 = -1117$ ва -1273 кЖ·моль $^{-1}$).

Бундай хосса III гуруҳ элементларининг учта электронларини тортиб олиш учун сарф қилинадиган энергия қийматлари (ионланиш потенциаллари)ни элементларнинг нисбий электрманфийликлари қийматларининг ўзгаришини, ҳатто уларнинг электронга мойиллик энергия қийматларини таққослаш натижасида кўриш мумкин:

Элементлар	Ионланиш энергияси, эВ	Нисбий электр- манфийлиги	Электронга мойиллик кЖ·моль $^{-1}$
B	37,92	2,01	-0,30
Al	28,44	1,47	-0,46
Ga	30,60	1,82	-0,39
In	27,90	1,49	-0,72
Tl	29,70	1,44	-0,39

VI давр элементларида TiN, PbI₄, Bi₂O₅, PoO₃, BiCl₅, PoCl₆ ўрнига Ti₃N, PbI₂, Bi₂O₃, BiCL₃, PoCl₄ мавжудлиги-га боз-электрон нисбатан инертлиги сабабчи бўлади.

Хуносалар

1. Даврий системада элементнинг тартиб рақами унинг ядроидаги мусбат зарядига ва шу билан бирга барча электронлар сонига teng.

2. Атомда электронлар энергетик қобиқларда жойлашади: бу қобиқларнинг сони айни элементнинг давр рақамига teng. Бош квант сон 1 дан то ∞ га қадар бутун сонлар қийматига эга бўлиши мумкин; бош квант соннинг максимал қиймати айни элемент жойлашган давр номерига teng. Масалан, учинчи давр элементларида учта электрон қобиқ мавжуд.

3. Атомдаги ҳар қайси қобиқ бир неча хил қобиқчалардан иборат. Қобиқчаларнинг сони орбитал квант сон l нинг қийматларига teng, l нинг қийматлар катталиги 0 дан то $(n-1)$ га қадар бўлиши мумкин. Қобиқчалар s, p, d, f, g, h каби ҳарфлар билан ишораланади:

l нинг сон қиймати	0	1	2	3	4	5
ҳарф белгиси	s	p	d	f	g	h

4. Атомдаги ҳар қайси энергетик қобиқчада бир неча орбиталлар бұлади. Орбиталларнинг сони магнит квант сони m га тенг. m нинг қиймати эса $+l$ дан 0 га қадар ва 0 дан $-l$ га қадар бўлиши мумкин.

5. Ҳар қайси орбиталга жойлашган электронлар қарама-қарши спинга эга бўлади. Паули қоидасига мувофиқ бир орбиталда иккитадан ортиқ электрон жойлаша олмайди.

6. Клечковский қоидасига мувофиқ атомда қобиқчаларнинг электронлар билан тўлиб бориш кетма-кетлиги n ва l нинг йигинди қиймати ортиб бориш тартибида бўлади.

7. Орбиталларнинг ўзида электронлар жойлашиши Гунд қоидаси бўйича амалга ошади. Бу қоидага мувофиқ атомнинг айни поғоначасида электронлари мумкин қадар жуфтлашмасликка интилади ва спинлар йигиндинсини максималь қийматга етказган ҳолати турғун бўлади.

8. Даврий системадаги барча элементлар 4 туркумга бўлинади, уларни s -, p -, d -, f -элементлар деб аталади.

s ва p -элементларда ташқи қобиқча, d -элементларда ташқаридан битта ичкарида жойлашган d -қобиқча, f -элементларда ташқаридан учинчи ички f -қобиқчалар электронлар билан тўлиб боради.

9. s - ва p -элементларда атомнинг ташқи қобигида турған электронлар сони ўша элементларнинг гурӯҳ рақамига тенг.

Савол ва топшириқлар

1. Атом, молекула ва элементтар заррача тушунчаларини таърифланг.

2. Атомнинг мураккаблиги қандай омиллар асосида аниқланган?

3. Атом моделлари нимадан иборат?

4. Элементларнинг рентген спектрлари ва Г. Мозли қонуни, бу қонуннинг математик ва график равища ифодаланиши ҳақида гапириб беринг.

5. Элементларнинг атом спектрлари қандай тузилган?

6. «Тўлқин сони», «Тебраниш частотаси», «тўлқин узунлиги», «ёруглик тезлиги» тушунчасига таъриф беринг.

7. Водороднинг атом спектрида қандай сериялар мавжуд, Бальмер формуласи, Ридберг константасининг физик мөҳияти нимадан иборат?

8. «Водородсимон заррача» деганда нимани тушунасиз?

9. Квантлар назарияси нимадан иборат?

10. Н. Бор водород атомининг тузилиш назарияси қандай яратилган? Бор постулатлари нимадан иборат? Бор назариясининг ютуқлари ва камчиликлари ҳақида нималарни биласиз?

11. Тўлқин механикаси асосида қандай принциплар ётади?

12. Э. Шрёдингер тенгламаси қай тарзда яратилган? Тўлқин функцияси нимани англатади?

13. Квант сонлар деб нимага айтилади? Паули принципи нимадан иборат?

14. Клечковский қоидаларини тушунтиринг.

15. Атомнинг энергетик қобиқлари, s - $, p$ - $, d$ - $, f$ -қобиқчаларга таъриф беринг.

16. s - $, p$ - $, d$ - $, f$ -элементлар даврий системада қандай ўринларни эгаллайди?

17. Кичик ва катта даврлардаги элементларнинг электрон конфигурациялари қандай тузилган?

18. Кайносимметрия концепциясининг моҳияти нимада?

IV БОБ АТОМ ЯДРОСИ

IV.1. Атом ядросининг тузилиши

Атом ядроси атомнинг марказий қисмини ташкил этади ва унда маълум миқдорда протон ва нейтрон (умумий номлари — нуклонлар)лар жойлашган бўлиб, ядро ўзига хос структурага эга системадир. Атом радиуси жуда кичик, унинг қиймати тахминан $1,4 \cdot 10^{-15} \cdot \sqrt[3]{A_r}$ м га teng (A_r ,

— нисбий атом массаси). Деярлик ҳамма ядроларнинг ҳажми бир хил, улардаги ядро массасини ташкил қиласидиган заррачалар орасидаги масофа жуда яқин, ядро материясининг зичлиги 10^{+17} кг·м $^{-3}$ га яқин (1 см^3 ҳажмдаги ядро моддасининг массаси 100 млн тоннадан зиёддир).

Ядрони ташкил этган протон (белгиси — p) нинг массаси $m(p) = 1,672649 \cdot 10^{-27}$ кг ёки углерод бирлиги (массанинг атом бирлиги)да $1,007276$ га ва заряди $+1$ га teng (электростатик бирликдаги қиймати $1,602189 \cdot 10^{-19}$ Кл). Ядро жараёнларини акс эттиришда ёзиладиган тенгламаларда бу заррачани ${}_1^1 p$ кўринишда ифодаланади.

Нейтрон (белгиси «n») нейтрал заррача бўлиб, унинг массаси $m(n)=1,674954 \cdot 10^{-27}$ кг га ёки 1,008665 м.а.б. га тенг. Ядрода нуклонлар махсус ядро кучлари воситасида ўзаро тортишиб туради. Ядронинг муҳим тавсифларидан бири — унда масса дефекти кузатилади, яъни ҳар қандай ядро таркибидаги нуклонлар массаларининг йифиндиси билан тажрибада аниқланадиган атом массаси ўзаро фарқ қиласди;

$$\Delta M = M_r - (1,007276 + 1,008665) \text{ (м.а.б.)}$$

Массанинг бу фарқи ядро нуклонлари орасидаги боғланиш энергияси ҳисобига вужудга келади. А. Эйнштейннинг нисбийлик назариясига биноан ΔM катталиги ядродаги нуклонларнинг ўзаро боғланиш энергиясига пропорциональ бўлади. Бундай энергия махсус ядро кучлари деб аталади, улар ниҳоятда кичик ($\sim 10^{-15}$ м) масофадагина ўз таъсирини кўрсатади. Ядро заррачалари орасида ўзаро таъсирашув ҳақида учта хусусият маълум.

1. Ядро кучлари зикр этилган қисқа оралиқда нуклонларни бир-бирига кучли тортишишига олиб келади. Масалан, таркибida 92 та протон ва 146 та нейтрон тутган уран ядросида протонлар орасидаги электростатик итариш кучлари бўлишига қарамай бу куч жаъми бўлиб 238 та нуклон жойлашган ядро радиуси $\sim 10^{-14}$ м бўлган ҳажмда ўзаро мустаҳкам жипслашган ҳолда бўлади.

2. Зарядлари бир хил бўлган протонлар орасидаги итариш кучларига қараганда нуклонлар орасидаги тортишув кучлари жуда катта бўлгани сабабли ядролар турғун системалар жумласига киради. Тортишиш кучлари жуда қисқа масофада ўзини намоён қилиши, бу кучлар фақат бир-бири билан бевосита қўшни бўлган нуклонлар орасидаги на содир бўлишининг ва шу билан бирга, бу кучлар маълум миқдордаги заррачалар орасида мустаҳкам бўла олишининг сабаби бўлади. Бу кучлар заррачалар турига боғлиқ эмас, яъни бир нейтрон ва бир протон орасидаги тортишиш кучлари иккита нейтрон ёки иккита протон орасидаги тортишиш кучларидан фарқ қилмайди. Тортишиш кучларининг энергияси оддий боғнинг энергиясидан бир неча миллион марта катта, унинг қиймати бир неча мегаэлектронволт (МэВ) га етади.

3. Ядродаги таъсирашув кучлари нафақат масофа билан боғланган бўлиб қолмай, балки заррачалар спинларининг бир-бирига нисбатан жойлашиши, спинлар йўналиши орасидаги бурчак, заррачаларнинг ҳаракат

тезликлари билан мураккаб қонуният орқали боғланган эканлиги аниқланган. Шу билан бирга Паули принципи асосида протон ва нейтронлар сони бир-бирига тенг бўлиши катта аҳамиятга эга. Протонлар сони нейтронлар сонидан ошган сари ядронинг турғунлиги камая боради.

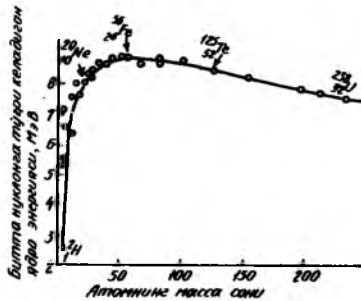
Мисол тариқасида $^{200}_{80}\text{Hg}$ атомидаги нуклонлар орасида содир бўладиган ядро энергиясини ҳисоблаб кўрамиз. Протон билан электроннинг массаси $m(p+e)=1,007825$ м.а.б. га тенг. Симоб атомидаги барча заррачалар массалари йиғиндиси: $1,007825 \cdot 80 = 80,62600$ м.а.б. (ҳамма протонлар ва электронлар учун), $1,008665 \cdot 120 = 121,03980$ м.а.б. (нейтронлар учун), жаъми бўлиб барча заррачалар массаси $201,66580$ м.а.б. бўлади. Тажрибада аниқланган масса эса $199,9683$ м.а.б. га тенг. Бу массалар фарқи ҳамма заррачалар бирлашиб битта атом ҳосил қилганда ажралиб чиқсан энергияга тенг бўлади. Бу энергия нуклонлар орасидаги боғланиш энергиясидир. Унинг катталиги $E=m \cdot c^2 = 1,6975$ м.а.б. $\cdot 1,66057 \cdot 10^{-27}$ кг $\cdot (2,998 \cdot 10^8)^2 \text{м}^2 \cdot \text{с}^{-2} = 2,53343 \cdot 10^{-10}$ Ж ёки $2,53343 \cdot 10^{-10}$ Ж: $1,60219 \cdot 10^{-19}$ Ж = $1,58123 \cdot 10^9$ эВ (бундан ҳар бир м.а.б. учун $E=9,315 \cdot 10^8$ эВ ёки $931,5$ МэВ энергияга эквивалент эканлигини топиш мумкин). Биз кўриб чиқаётган атомдаги ҳар бир нуклон учун масса дефекти $1,6975$ м.а.б. : 200 нуклон = $0,00849$ м.а.б. нуклон $^{-1}$, ёхуд, унга эквивалент энергия эса $0,00849$ м.а.б. нуклон $^{-1} \cdot 931,5$ МэВ м.а.б. = $7,90$ МэВ·нуклон $^{-1}$ бўлар экан.

Нуклонлар орасидаги боғланиш энергиясини ядроннинг масса сони орқали ифодаловчи тенглама қўйидаги кўришишга эга:

$$E=A[-15,75+17,8A^{-1/3}+0,71z^2/A^{4/3}+23,7(A-2z)^2/A^2] \quad (\text{IV.1})$$

IV.1- расмда турли элемент ядроларида ҳар бир нуклонга тўгри келадиган энергиянинг атомлар масса сонига қараб ўзгариб бориши акс эттирилган. Расмдан кўринадики, азотдан кейин жойлашган элементларда нуклонлар орасидаги боғланиш энергияси тахминан 8 МэВ атрофида бўлар экан.

Таркибида жуфт микдорда протон ва нейтрон (жуфт-жуфт ядролар) тутган ядролар сезиларли даражада барқарор бўлиб, бундай ядроли элементлар табиатда кўп микдорда тарқалган. Ядродаги нуклонлар йиғиндиси тоқ бўлган



IV.1-расм. Ядро таркибидаги нуклонлар боғланиш энергиясининг ҳар бир нуклонга тұғри келадиган улуши ва ядроннинг масса сони орасидаги муносабат.

ядроларнинг мустақамлиги кам, улар табиатда нисбатан кам миқдорда учрайди. Бундай ядролар жуфт миқдорда протон ва тоқ миқдорда нейтрон (жуфт-тоқ) ёки тоқ миқдорда протон ва жуфт миқдорда нейтрон (тоқ-жуфт) ҳолида бўлиши мумкин. Агар иккала нуклонлар сони тоқ бўлса (тоқ-тоқ, ядролар) уларнинг мустақамлилиги анча паст бўлади. Ҳозиргача турғун бўлган тоқ-тоқ ядролар жуда оз — улар ^2H , ^3Li , ^{14}N ва $^{10}_5\text{B}$ лардир. Турғун бўлган ядролар — ^4_2He , $^{16}_8\text{O}$, $^{40}_{20}\text{Ca}$, $^{120}_{50}\text{Sn}$ ва $^{208}_{82}\text{Pb}$ ҳисобланади. Улардан жуфт миқдорда протон ва нейтрон туттганлари — Не, О (ва бошқалар) иккى карра сеҳрли ядролар деб номланган.

Атом ядроларининг асосий структур бирлиги сифатида гелий ядроси — α -заррача (таркибида иккита протон ва иккита нейтрон туттган заррача)ни ҳисобга олиш керак. Бу заррача баъзан гелион деб ҳам юритилади. Ядрода яна иккинчи хил структур бирлик сифатида дейтон (биттадан протон ва нейтрон туттган заррача) ҳам учрайди.

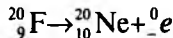
Агар ядро заряди жуфт бўлса бу ядро гелионлардан иборат дейиш асослидир; агар ядро заряди тоқ бўлса бундай ядро таркибидаги гелионлардан ташқари дейтонлар ҳам бўлиши керак. Иккинчи хил ядродаги ҳар бир нуклонга тұғри келадиган боғланиш энергиясининг қиймати анча кичик бўлишини қўйидаги ҳисоблардан аниқлаб олиш

мумкин: битта дейтон ҳосил бўлишида масса дефекти 0,0024 м.а.б. га тенг, яъни 1 моль D_2 ҳосил бўлганда $2,22 \cdot 10^8$ кЖ энергия ажралиб чиқади; 1 моль гелион ҳосил бўлишида масса дефекти 0,0315 м.а.б. га тенг бўлиб унинг ҳосил бўлиш энергияси $2,9 \cdot 10^9$ кЖ дир; яъни 4 г D_2 ва шунча массадаги Не нуклонлардан ҳосил бўлганда гелионнинг турғунилиги дейтонга нисбатан қарийб 13 мартадан зиёдроқ бўлар экан. Шу сабабли жуфт протонга эга бўлган ядролар тоқ зарядли ядроларга нисбатан барқарор бўлади ва улар табиатда кўпроқ тарқалганинг сабаби ҳам шунда.

Масса сонлари $A=4n$ ва $A=4n-2$ бўлган оила элементлари $A=4n-1$ ва $A=4n-3$ оиласидаги элементларга қарандан кўпроқ тарқалган.

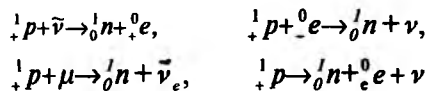
Ядро таркибида нуклонлар сони бир-биридан фарқ қилганда ортиқча миқдордаги протон тутган ядронинг барқарорлиги камаяди, бундай ядролардаги протонларнинг бири нейтронга айланishi ва ядродаги нуклон хиллари тенглашишга интилади, ва аксинча, протон сонига нисбатан нейтронлари кўп бўлган ядрода нейтрон протонга айланиб барқарор ядрога айланishi ҳам мумкин. Бундай жараёнлар даврий системанинг охиридаги радиоактив хоссага эга бўлган элементлар атомининг емирилиш кетма-кетлиги (радиоактив оиласидаги) га қузатилади. Оғир ядроларда Кулон кучлари $Z < N$ бўлишига, Паули принципининг талаби эса ($Z \approx N$) орасидаги оралиқ ҳолат бўлиши (компромисс ҳолат) юзага келади. Масалан, қўргоншиннинг турғун изотопида $Z=82$, $N=124,125$ ёки 126 бўлади. Агар масса сони $A > 209$ бўлса (висмут ва ундан ўнг томонда жойлашган элементларда), бундай ядролар ўзидан α -заррача чиқаради (кулон кучлари кўп бўлганлиги туфайли). Кўпчилик сунъий радиоактивлик шундай жараёнларга мисол бўла олади.

Масалан, $^{20}_9 F$ таркибида 11 та нейтрон ва 9 та протон бор, бу ядро ўзидан юқори энергияли электрон чиқариб битта нейтрони протонга айланади ва натижада 10 тадан протон ва нейтрон тутган янги ядро ҳосил бўлади:



Оғир элементларда нейтрон ва протонлар сони ортиб бориши сабабли итаришиш кучлари ҳам ортади, яъни ядро барқарорлиги камая боради, улардаги протон сонининг нейтрон сонига бўлган нисбати ортиб бориши билан ядро барқарорлиги ҳам кескин (масалан, уран ва ундан кейинги элементлар ядролари) камаяди.

Хозиргача аниқланган мълумотларга кўра нуклонларнинг биридан иккинчисига ўтиш схемаларини қуидаги чиғодалаш мумкин:

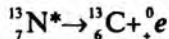


нейтронларнинг ўзгаришини эса:

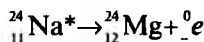


(бу схемаларда ${}_-^0 e$ — электрон, ${}_+^0 e$ — позитрон, $\bar{\nu}_e$ — нейтрально, $\bar{\nu}$ — антинейтрено, μ — мю мезон).

Яна мисол тариқасида сунъий радиоактив азотнинг углерод ядросига айланишини келтириш мумкин:



Бу жараёнда радиоактив ўзгариш битта протон нейтронга айланиши билан содир бўлади, ядро массаси ўзгармайди, лекин янги ядро пайдо бўлди. У элементлар жадвалида олдинги элементга нисбатан битта катак чап томонда жойлашган элементдир. Қуидаги жараёнда эса сунъий радиоактив натрий ядросининг магний ядросига айланиши кузатилади:



Тенгламадан қўринадики, натрий ядросининг нейтронларидан бири протонга айланди, ажралиб чиқсан электрон эса ядро таркибида йўқ эди, у жараён давомида ҳосил бўлди, бундай ҳолат позитронга ҳам тааллуқли. Бундан қуидаги муҳим хулоса келиб чиқади: ядродаги протон нуклонларининг бир қўриниши десак, нейтрон эса уларнинг иккинчи қўринишидир.

Асримизнинг 30-йилларида элементлар заррачалар сони 3 та бўлиб, улар (электрон, протон ва нейтрон) материя тузилишини тушунтиришга етарли эди. 60-йилларнинг ўрталарида бундай заррачалар сони 150 дан ортди ва уларнинг сони тобора ортиб бораётир. IV. 1-жадвалда яшаш даври катта бўлган элементлар заррачаларнинг ҳозирги замон тушунчалари асосида синфларга бўлиниши келтирилган.

Катта яшаш давринга эга бўлган элементтар заррачалар

Синф-лар	Оилалар	Элементтар заррачалар	Белгиси	Тинч ҳолатдаги массаси, МэВ	Заряди	Спини	Анти заррача	Яшаш даври, с.
1	2	3	4	5	6	7	8	9
Лентонлар	электрон	фотон электрон нейтриноси электрон	γ ν_e e^-	0 0 0,51	0 0 -e	1 1/2 1/2	γ $\bar{\nu}_e$ $+e$ позитрон	∞ ∞
	мюон	мюон нейтриноси мюоон	ν_μ μ^-	0 105,6	0 -e	1/2	$\bar{\nu}_\mu$ μ^+	∞ $2,2 \cdot 10^{-6}$
Адронлар	мезон	пион	π^0 π^+	135 140	0 +e	0 0	π^0 π^-	$1,8 \cdot 10^{-16}$ $2,5 \cdot 10^{-8}$
	Каон	K ⁺	494	494	+e	0	K ⁻	$1,2 \cdot 10^{-8}$
		K ⁰	498	498	0	0	\bar{K}^0	$0,9 \cdot 10^{-10} (K^0)$ $5,6 \cdot 10^{-8} (\bar{K}^0)$ -10^{-17}
	η—мезон	η ⁰	548	548	0	0	η^0	
		η ⁺						
		η ⁻						
Барион	Нуклонлар:	протон	p	938	+e	1/2	\bar{p}	∞
		нейтрон	n	938	0	1/2	\bar{n}	10^3
	Гиперонлар:	Λ—заррача	Λ ⁰	1115	0	1/2	$\bar{\Lambda}^0$	$2,6 \cdot 10^{-10}$
		Σ—заррача	Σ ⁺	1189	+e	1/2	$\bar{\Sigma}^+$	$0,8 \cdot 10^{-10}$
			Σ ⁰	1192	0	1/2	$\bar{\Sigma}^0$	-10^{-10}
		Ξ—заррача	Ξ ⁻	1197	-e	1/2	Ξ^-	$1,6 \cdot 10^{-10}$
			Ξ ⁰	1314	0	1/2	Ξ^0	$3 \cdot 10^{-10}$
		Ω—заррача	Ω ⁻	1320	-e	1/2	Ξ^-	$1,7 \cdot 10^{-10}$
			Ω ⁻	1675	-e	3/2	Ξ^-	$0,7 \cdot 10^{-10}$

Улардан бири ягона заррача — **фотондан** иборат, бу синф учун асосий тавсиф — фақат электромагнит табиатли таъсиrlашувчи элементтар заррачалардан иборат (гравитацион таъсиrlашув ҳам ўз-ўзидан содир бўлади деб ҳисобланиши табиийдир).

Иккинчи синф — **лентонлар** ўзаро кучсиз таъсиrlашувда қатнашади, улар электромагнит таъсиrlашувда ҳам иштирок этади. Лентонлар икки оиладан — электрон (элек-

tronning ўзи ва унинг нейтриносиги) ва μ — мюон оиласи (μ — мюоннинг ўзи ва мюон нейтриносиги)дан иборат.

Кўп хил заррачаларни бирлаштирган учинчи синф аъзолари кучли таъсирилашувчи **адронлардан** иборат. Бу заррачалар ҳамма турдаги таъсирилашувларда — электрмагнит (зарядланган заррачаларга хос бўлган) ва кучсиз таъсирилашувларда ҳам иштирок этиши мумкин. Бу синф мезон ва барион оиласидан иборат. Улардан кимёвий аҳамияти катта бўлган гуруҳи — барионлар икки гуруҳдан — **нуклонлар** ва **гиперонлардан** таркиб топган.

Элементлар заррачаларининг бир-бирига айланиши улар учун энг муҳим хоссадир. Электрон, протон, фотон ва нейтриналардан ташқари бошқа ҳамма элементлар заррачалар нотурғундир.

1982 йилга келиб адронлар сони 200 дан ортиб кетди. Ҳозирда ҳам уларнинг яна бошқа турлари кашиф этилмоқда. Адронларнинг кўлами чекли ($\sim 10^{-15}$ м) бўлиши уларнинг ўзи элементлар заррача эканлиги ҳақидаги фикр бироз нотўғри эканлигидан дарак беради. Тахминларга кўра адронларнинг ўзи 6 хил субядро заррача — кварклардан иборат. Бундай заррачалар бизга маълум бўлган энг кичик электр заряднинг касрий қийматини ташкил этиши мумкинлиги аниқланди. Агар ўзи гипотеза тўғри бўлиб чиқса, унда элементлар заррачалар фақат учта — фотон, лептон ва кварклардан иборат бўлади. Лекин ҳозиргача адронларни парчалаш натижасида кварклар олингани йўқ, бунда фақат янги адронлар ҳосил бўлиши кузатилмоқда.

Ядро таркибидаги протон ёки нейтронлар микдорига ва атом массасига қараб элементлар уч гуруҳга бўлинади:

изотоплар — буларда протонлар сони ўзгармайди, нейтронлар микдори ўзгарувчан (демак, атом массаси ҳам ўзгарувчан) бўлади;

изобарлар — протонлар ва нейтронлар сони ўзгарувчан, лекин атом массаси ўзгармас бўлган ядролар туркуми;

изотонлар — нейтронлар, протонлар ва атом массаси ўзгарувчан бўлган ядролар.

Изотопия ҳодисаси деярли ҳамма элементларда учрайди. Кўпчилик элементлар бир неча изотоплар аралашмасидан иборат. Масалан, табиатда қўрошиннинг атом массаси 206, 207 ва 208 м.а.б. га, ядро заряди эса 82 га teng бўлган учта изотоп аралашмасидан иборат. Аралашмадаги изотоплар атом массаларининг ўртача катталиги 207, 21 м.а.б. га teng. Даврий системадаги айрим элементларда

изотоплар сони ҳар хил, масалан, қалай элементининг 10 та табиий изотопи, ксенон ва теллурнинг 9 тадан, кислород ва водороднинг 3 тадан, фторда эса ягона изотоп бор бўлса, гелийнинг ^3He , ^4He , ^5He , ^6He ва ^8He каби изотоплари маълум.

Тартиб рақами жуфт бўлган элементларнинг изотоплари кўп, тоқ сонлиларники эса кам. Кўпчилик изотопларнинг 0,001 гача аниқлик билан топилган атом массалари бутун сонлар билан, Д. И. Менделеев даврий системасидаги кўпгина элементларнинг атом массалари эса каср сонлар билан ифодаланади, чунки, айни элементнинг даврий системада келтирилган атом массаси уни ташкил қилган изотоплар аралашмасининг ўртacha атом массасига тенг бўлиб, бу қиймат изотопларнинг қандай фоизларда аралашганига боғлиқ. Масалан, хлорнинг даврий системада келтирилган атом массаси 35, 453, у икки изотопдан иборат: уларнинг бири ^{37}Cl (24%) ва иккинчиси ^{35}Cl (76%) дир. Айни элементнинг барча изотопларида ядроларидаи протонлар сони баробар, лекин нейтронлар сони ҳар хил бўлади. Енгил элементларнинг изотопларида нейтронлар сони протонлар сонига тенг ёки ундан сал ортиқроқ бўлади. Элементларнинг тартиб рақамининг ортиши билан уларнинг барқарор изотоплари ядроларида нейтронлар сони ортиб боради. Масалан, ^{37}Cl ядросида 20 та нейтрон, ^{35}Cl да эса 18 та нейтрон бор. Элементлар даврий системасини тузишда Д. И. Менделеев никелни (атом массаси 58,69) кобальтдан (атом массаси 58,93) кейин, йодни (атом массаси 126,905) теллурдан (атом массаси 127,60) кейинги тўғри жойлаштирганлиги ҳам, кейинчалик калийни аргондан кейинги катакка тўғри қўйилганлиги ҳам, изотопларнинг протон ва нейтронлардан тузилганлиги асосида тушунирилиши мумкин, чунки тартиб рақами кичик бўлган элементнинг асосий қисмини оғир изотоплар ташкил қилса, унинг ўртacha атом массаси даврий системада ўша элементдан кейинги катакка жойлашган элементнинг ўртacha атом массасидан катта бўлиши мумкин. Масалан, аргон учта изотопдан, яъни $^{36}_{18}\text{Ar}$, $^{38}_{18}\text{Ar}$, $^{40}_{18}\text{Ar}$ дан, калий эса

$^{39}_{19}\text{K}$, $^{40}_{19}\text{K}$, ва $^{41}_{19}\text{K}$ изотоплар аралашмасидан иборат. Калийнинг 93% и унинг энг енгил изотопи $^{39}_{19}\text{K}$ дан, аргоннинг 99 фоизи эса унинг энг оғир изотопи $^{40}_{18}\text{Ar}$ дан ибо-

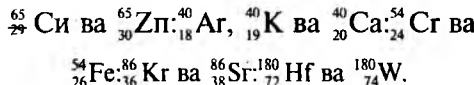
рат. Шунинг учун тартиб номери 19 бўлган калийнинг ўртача атом массаси — 39,1 м.а.б., тартиб рақами 18 бўлган аргоннинг ўртача атом массаси — 39,95 м.а.б. дан кичикдир.

Айни элементнинг барча изотоплари ўзининг кимёвий хоссалари жиҳатидан бир-бирига жуда яқин бўлгани учун ўша элемент изотопларини бир-биридан ажратиш жуда қийин; уни амалга ошириш учун фракцион ҳайдаш, қайта-қайта диффузиялаш ва бошқа физик усуслардан фойдаланилади. Изотоплар кашф этилганидан кейин «кимёвий элемент» тушунчасига қўйидагида таъриф бериладиган бўлди: *ядроларининг заряди бир хил бўлган атомлар тури кимёвий элементdir*. Демак, кимёвий элемент тушунчасини таърифлашда ядро заряди асос қилиб олинади. Ҳозирда 105 та элементнинг 250 та изотопи маълум (радиоактив изотоплар булар жумласига кирмайди).

Кўпчилик элементлар изотопларининг массаси бир-бирига яқин бўлиб, улар орасидаги айирма бир неча физни ташкил қиласди. Лекин водород бундан мустасно. Водороднинг иккинчи изотопи — дейтерийнинг массаси, унинг биринчи изотопи — протий массасидан икки марта катта. Табиий водородда дейтерийнинг миқдори 0,02% ни ташкил қиласди: унинг учинчи изотопи — тритий радиоактив модда бўлиб, табиатда деярли учрамайди.

Бир элемент изотопининг атом массаси бошқа бир элементнинг бирор изотопи атом массасига тенг бўлиши мумкин. Масалан, кальцийнинг бир изотопининг нисбий атом массаси 46, титанинг бир изотопининг нисбий атом массаси ҳам 46, лекин бу икки элемент бошқа-бошқа кимёвий хоссаларга эга.

Атом массаси бир-бирига тенг, лекин ядро заряди бошқа-бошқа бўлган элементлар изобарлар дейилади (isos — бир хил ва багос — вазн сўзларидан олинган), мисол тариқасида бир неча изобарларни кўрсатиб ўтамиз:



IV.2. Атом ядроининг структураси

Атом ядроини учун нуклонлар орасида содир бўладиган ядро кучлари энг муҳим тавсиф бўлади. Бундан ташқари атом учун яна бир неча хусусиятларни кўриб чиқамиз.

Ядронинг ҳажми унинг радиуси R билан характерланади, унинг катталиги масса сони билан қуйидагича бөлгеланган $R = \gamma_0 \sqrt{A}$, бунда $\gamma_0 = (1,1 - 1,2) \cdot 10^{-15}$ м. Бундан ташкири, ядро хусусий механик момент — **спинларга** эга. Унинг микдори ҳар бир нуклон спинлари йиғиндиси¹ ва нуклонларнинг ҳаракати туфайли ҳосил бўладиган ҳаракат момент микдори билан белгиланади. Масса сони A нинг катта-кичиклигига қараб спин қиймати бутун ёки яримга каррали бўлиши мумкин. Агар A нинг қиймати жуфт бўлса, спин бутун, тоқ бўлса унинг спини ярим каррали қийматга эга бўлади. Жуфт-жуфт ядролар спини нолга тенг, чунки нуклонларнинг механик моменти бир-бирига қарама-қарши ҳолатда бўлади.

Атом ядроси **магнит диполь ва электр квадруполь моментга** эга. Магнит диполь момент зарядга эга бўлган протонларнинг ядро кўламида ҳаракати туфайли ҳосил бўладиган хусусий магнит момент ва доимий ҳаракат жараёнида сферик симметрия бўлмаслигидан келиб чиқади.

Электр квадруполь момент эса заряднинг тақсимлаши ҳам сферик симметрияга эга бўлмаслик сабабидан келиб чиқади. *Магнит диполь момент спин $\leq 1/2$ бўлганда, электр квадруполь момент спини ≤ 1 бўлганда кузатилади.* Жуфт-жуфт ядроларда спинлар йиғиндиси нолга тенг, шунинг учун уларда иккала хусусият — магнит ва электр момент йўқ. Ядро энергияси турли қийматга эга бўлган қўзғалган ҳолатлар учун тегишли бўлган спектрал хусусият мавжуд. Ядронинг энергетик ҳолатлар спектри дискрет энергетик соҳаларидан иборат, шу билан улар атомдаги электрон спектридан фарқ қиласди, яъни ядро нуклонларидан бири ядродан узилганда худди атомлардаги каби ионланган ҳолатга ўтмайди, бошқача айтганда, ядродаги нуклоннинг биронтаси ҳам ядродан чиқиб кетиши учун етарли энергияга эга бўла олмайди, қўзғалган ҳолатдаги ортича энергия ягона заррачада эмас, балки ҳамма нуклонлар орасида текис тарқалган ҳолатда бўлади.

Ҳозиргacha назарий физика атом ядросини батафсил тавсифлаш учун етарли маълумотларга эга эмас, шу сабабли ядро хоссаларининг айrim ҳолатларини тушунтиришга қодир бўлган турли моделлар таклиф этилган.

Ядрода содир бўладиган жараёнларнинг кўпчилигини қўйидаги назариялар асосида тушунтирилади:

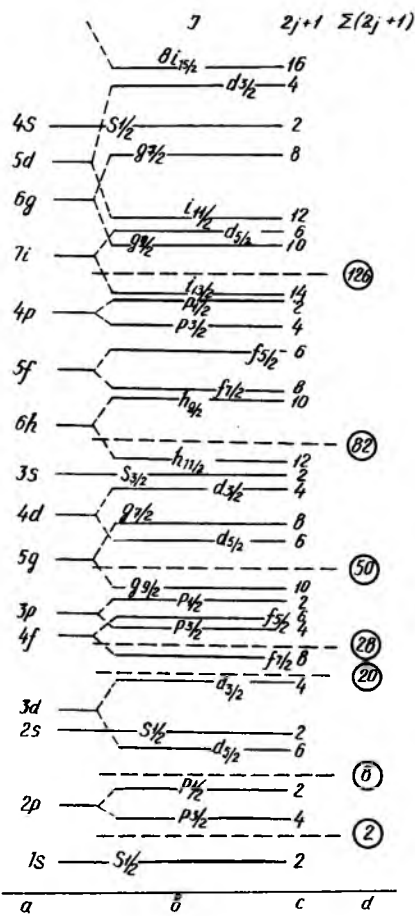
а) ядродаги заррачаларнинг бир-бирига алоқаси бўлмаган (индивидуал) хусусиятлари орқали биринчи турдаги ҳодисалар;

б) заррачаларнинг ҳамкорликда (коллектив) бўлиш хусусияти асосида иккинчи турдаги ҳодисаларни тушунтирилади.

Биринчи турдаги ҳодисаларни *ядро қобиқлар модели*, иккинчи хилдагиларни эса — *ядронинг томчи модели* асосида тушунтириш мумкин.

Қобиқлар модельга биноан атомдаги электронлар каби ядро таркибидаги протон ва нейтронлар ҳам энергетик қобиқларга жойлашади, тугалланган қобиқларга эга бўлган ядролар «сехрли ядро» деб номланади, бундай ядролар даврий системадаги нодир газларни эслатади. Атомдаги электростатик кучлар билан ядро кучлари бир-биридан фарқ қилиши сабабли атомдаги электрон ва ядродаги нуклонлар қобиқларда жойлашиш тартиби бир хил бўлмайди. Бу модель тажрибада аниқланган ядро хоссаларидағи бъзи даврийликни, енгил ядролар структурасини, ядро изомерия ҳодисаларини тушунтира олади, унинг афзалиги ҳар бир протон ва нейтронлар ҳаракатини тавсифлай олишиади. Энергиялари ўзаро бир-бирига яқин бўлган қобиқчалар ядро қобиғини ташкил этади. Нуклонни бир қобиқдан иккинчи қобиққа ўтказиш учун талаб этиладиган энергия бир қобиқ таркибидаги қобиқчалар орасидаги энергетик фарқдан сезиларли даражада катта бўлади, шу сабабли нуклонлар билан тўлган қобиқлар анча барқарор бўлади. Ҳозирда етарли миқдордаги маълумотлар йиғилган ушбу модель ҳақидаги илк тушунчалар 30-йилларда баён этилган эди. Бу моделга биноан, сферик симметрияли майдонда нуклонлар тўртта квант сон — n, l, j, m билан белгиланади. Бош квант сон n бир хил l га эга бўлган қобиқчаларнинг жойлашиш тартибини белгилайди (қобиқчалар пастдан юқорига n нинг қиймати ортиб бориши тартибida жойлаштирилади). Атом спектроскопиясидан фарқ қилиб, қобиқчалар $n=1$ дан ҳар бир l учун номерланади.

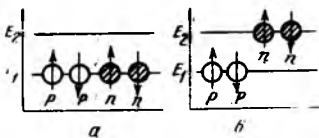
l, j, m лар тегишли равища нуклонларнинг орбитал, тўла моментларининг квант сонлари, ҳамда танланган ўқса нисбатан j проекциясидир. Турли хил $l=0, 1, 2, 3$, қийматлари учун спектроскопияяда қабул қилинган s, p, d , ва f каби ҳарфлар билан белгиланади. Ҳар қайси l учун j квант сон иккита қийматни $j=l\pm 1/2$ (нуклон спин ва орбитал моментининг параллель антипараллель ҳолатлари учун) қабул қиласи. $j=l+1/2$ ва $j=l-1/2$ учун уларнинг скаляр қийматлари турли ишорага эга бўлганлиги учун бир хил l



IV. 2-расм. Ядронинг қобиқ модели асосида энергетик қобиқчалар кетма-кетлиги (а), спин-орбитал таъсирилувининг $j=l+1/2$ ва $j=l-1/2$ таъсирида пайдо бўлган ҳолатлар (в), уларнинг ҳар бирига тааллукли бўлган қобиқчалардаги нуклонлар сони (с) ва тугалланган қобиқлардаги нуклонлар хилларининг сони (д).

ва турли j учун қобиқчалар энергиялари бир биридан фарқ қиласди. Бошқача айтганда, спин-орбиталь таъсирилувни ҳисобга олганида ҳар бир $l \neq 0$ бўлган қобиқчалар иккита ҳолатга тақсимланади. Спин ва орбиталь ҳаракат момент миқдорининг параллель жойлашган ҳолати $j=l+1/2$ учун энергия сатҳи пастроқ, антипараллель ҳолати $j=l-1/2$ учун энергетик сатҳ юқорироқ бўлади (IV. 2.-расм). Қобиқчалар орасидаги энергетик фарқни ифодалайдиган масофа ҳам l қиймати ортиб бориши билан $(2l+1)$ нисбатда ортиб боради. Ҳар бир қобиқча учун n , l ва j қийматларини шу

IV.3-расм. Қарама-қарши спинли нуклонларнинг түрттаси бир қобиқчада жойлашганда энергетик афзалик ҳолати (а) ва шу миқдордаги нуклонларнинг иккита қобиқчада жойлашганда энергетик жиҳатдан нокурай вазият (в) содир бўлиши.



расмдан кўриш мумкин. Қобиқчаларда протон ва нейтронлар бир-бирига боғлиқ бўлмаган ҳолда Паули принципи асосида жойлашади. Ҳар бир протон қобиқчасида $2j+1$ протон, ҳар бир нейтрон қобиқчасида ҳам шунча нейтрон жойлашиб боради.

$j \geq 3$ дан бошлаб $j=l+1/2$ энергетик сатҳлар бошқа қобиқчалар соҳаси билан яқинлашади, ҳатто энергетик соҳалар кесишади ҳам. $1s_{1/2}$ қобиқчадан бошлаб ҳар бир қобиқдаги нуклонлар сони «сехрли сон»га teng бўлади.

Биринчи қобиқ учун $j=l-1/2=1-1/2=1/2$ га teng бўлади ва у фақат $1s_{1/2}$ энергетик сатҳдан иборат бўлади, унда фақат бир хил нуклонлардан иккитаси жойлаша олади. Бу қобиқчада фақат нейтрон ёки протон бўлса, қарама-қарши спинли иккитагина нуклон жойлашар эди, уларнинг иккитаси протон қобиқчасида жойлашса Паули принципи бузилмайди. Тўртта нуклон бир энергетик қобиқчани эгаллаши энергетик афзалроқ бўлади (IV. 3-расм). Шундай қилиб биринчи энергетик қобиқда 2 та нейтрон ва 2 та протон тутган гелий ядроши шаклланади.

Иккинчи қобиқ $p_{1/2}$ ($j=l-1/2$) ва $p_{3/2}$ ($j=l+1/2$) таркибий қисмлардан иборат бўлади, улардан биринчисида 2 та (яъни $2 \cdot 1/2 + 1 = 2$) нуклон, иккинчисида эса 4 та (яъни $2 \cdot 3/2 + 1 = 4$) нуклонлар жойлаша олади. Биринчи ва иккинчи қобиқларда жами бўлиб 8 та нейтрон ва шунча протон жойлашади, бундай ядрода ($\frac{16}{8} O$) икки карра «сехрли» ҳолат юзага келади.

Учинчи қобиқ 12 та нуклонлар билан тўлади ($6+4+2$) ва утча қобиқ тўлган ядро жами бўлиб 20 та нейтрон ва 20 та протон ($\frac{40}{20} Ca$) га эга бўлади. Қолган ядро қобиқларида $28(20+8)$, $50(28+4+6+2+10)$, $82(50+4+6+2+10)$, $126(50+8+6+12+4+2)$ та нуклонлар (ҳам нейтрон ва шунчадан протонлар) жойлашиши мумкин. Бу қобиқлар тўлиб боришида Кулон қонунидан келиб чиқадиган итаришиш кучларининг таъсири кучайиб боради, бу эса протонлар жой-

лашадиган қобиқчаларнинг энергияси анча юқорироқ бўлишига олиб келади. Шу сабабли тўлган қобиққа эга бўлган барқарор ядроларда ($A > 40$ бўлганда) турли миқдорда протон ва нейтрон бўлади: $^{88}_{38}\text{Sr}$, $^{120}_{50}\text{Sn}$, $^{128}_{56}\text{Ba}$, $^{208}_{82}\text{Pb}$ ва ҳоказо.

Ядронинг «томчи» (ёки «суюқлик») модельига биноан ядро гидродинамик хусусиятга эга, уни ядродаги нуклонлардан иборат бўлган суюқлик деб қабул қилинади. Бу моделга биноан ядро заррачалари умумлашган ҳолатда бўлади. Суюқлик томчисининг сирт таранглиги, ҳажми маълум катталикка етгунча тебранма ҳаракат унинг турғунилигига таъсир кўрсата олмайди, лекин унинг масаси сирт таранглиги кучидан ортганда томчи икки қисмга парчалангандек оғир ядролар ҳам ўз-ўзидан парчаланиб кетиши бу модель ҳам ўзига яраша баъзи ҳодисаларни тушунтира олишидан дарак беради. Радиоактив емирилиш жараённида ядро сиртининг тебранма ҳаракатига ҳамма нуклонлар ўз ҳиссасини қўшади. Суюқликнинг томчи ҳажмидаги заррачалари, сирт таранглик коэффициенти ядродаги сирт юзасидаги заррачаларни бир-бирига тортиб турувчи энергиясини эслатади. Бу модель ядронинг ҳажми нуклонлар миқдорига пропорционал, яъни ядро моддасининг зичлиги доимий қийматга эга, турли хил ядроларда нуклонларнинг ўртача боғланиш энергияси тахминан бир хил бўлишини осон тушунтиради. Бу модель асосида нуклонларнинг боғланиш энергиясини ифодаловчи тенглама (IV. 1) номаълум з дан бошлаб ядролар турғун ҳолатга ўтишини тушунтира олади.

Биз юқорида кўриб ўтган «қобиқлар» ва «томчи» моделилари ядро энергиясини қандай тушунтиришини қуидағи қиёсий тавсифдан кўриш мумкин:

«қобиқ» модели:

1. Ядро ҳажмидаги заррачалар сонига пропорционал: $B_1 = a_1 A$
Бу ерда: $B = \Delta MC^2$
2. Ядро юзасида жойлашган заррачалар тортишуви:
 $B_2 = -a_2 A^{2/3}$
3. Протонлар орасидаги итариши:
Кулон кучлари $B_3 = -a_3 z^2 A - 1/3$
4. Паули принципининг таъсири:
 $B_4 = -a_4 (0,5A - z)^2 A$

«томчи» модели:

1. Томчидаги заррачаларни боғлаб турувчи энергия (конденсация энергияси) ҳажмидаги заррачалар сонига пропорциональ.
2. Суюқлик томчиси юзасидаги заррачалар энергияси сирт таранглик кучи билан боғлиқ.

Томчи моделида ядрога ташқаридан таъсир қилган (ядрони бомбардимон қилган заррачалар) энергия коллектив хусусиятга эга бўлган ҳамма нуклонлар орасида тақсимланади, нуклонларнинг барчаси бир хил даражада қўзғалган ҳолатга ўтади. Бу ҳолат ядро заррачаларига хос хусусиятни тўғри акс эттиради. Агар нуклонлар шундай хусусиятга эга бўлмаганда эди, бомбардимон натижасида ядролар икки катта қисмга парчаланмасдан якка заррача ядродан отилиб (атомларда электронларнинг чиқиб кетиши натижасида ионланган ҳолга ўтгани каби) чиқиши кузатилиши керак эди. Суюқлик томчисининг зичлиги ва унинг таркибидаги суюқлик молекулаларининг қўшни молекулалар билан муносабати ҳам бир хил ва томчи ҳажми билан боғлиқ эмас. Бу модель масса сонининг умумий боғланиш энергияси билан муносабатини, кўпчилик ядро реакцияларини тўғри тушунтириш имкониятига эга. Иккала модель маълум чегарада ядро хусусиятларини тушунтира олади.

Умумлаштирувчи (бирлашган) ядро модель асосида тугалланган қобиқлардаги нуклонлар ядро ўзагини ташкил қиласи ва улардан ташқарида жойлашган нуклонлар ўзак билан таъсирлашиши натижасида ўзак деформацияга учрайди. Бу модель жуфт-жуфт ядроларга хос бўлган сферик симметрия бузилиб деформацияга учраганда электрик ва квадруполь моментлар пайдо бўлишини ва уларнинг қийматларини тушунтириб беради.

IV.3. Элементларнинг бир-бирига айланиши ва радиоактив моддалар. Фаянс ва Содди қонуни

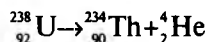
Бирор элементдан бошқа бир элемент ҳосил қилиш учун унинг ядро зарядини (яъни ядродаги протонлар сонини) ўзгартириш зарур. Ядронинг заряди ўзгарганидан кейин атомдаги электронлар сони ҳам ўзгаради. Ядрони ташкил этган заррачаларнинг ўзаро боғланиш энергияси катта бўлганлиги учун ядро таркибини ўзгартириш ниҳоятда қийин. Лекин бу ишни амалга ошириш учун табиий радиоактивликдан фойдаланилади. Элементларнинг радиоактив емирилиши натижасида α (${}^4_2\text{He}$ ядроси) ва β зар-

рачалар (улардан ташқари электромагнит түлқин ν — нурлар) атофга сочилади.

1913 йилда К. Фаянс ва Ф. Содди радиоактив емирилиш жараёнида силжиш қоидаси ёки радиоактив силжиш қонунини таърифладилар: *Агар ядро маркибидан ҳар бир α -заррача чиқиб кетганида ҳосил бўлган янги элементларнинг тартиб номери иккита, массаси эса тўрт бирликка қадар камайса, ҳар бир β -заррача сочилганда эса янги ҳосил бўлган элемент тартиб рақами биттага ортади, массаси эса ўзгармай қолади.*

Бу қонун радиоактив емирилиш жараёнида ҳосил бўладиган маҳсулотларни тўғри аниқлашдаги энг муҳим қоидадир.

Барқарорлиги кам бўлган ядролар ўз-ўзидан емирилиб янги элементлар ядроларини ҳосил қиласи. Биринчи марта 1895 йилда А. Беккерель кузатган радиацион ҳодиса уран ядросининг емирилишига тегишли эди:



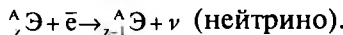
Ядролар парчаланиши натижасида бир неча хил жараёнлар содир бўлади, уларни қисқача кўриб чиқамиз.

α -емирилиш оғир (масса сони 200 дан ортиқ бўлган) элементларда кузатилади, масалан: $^{232}_{90}\text{Th} \rightarrow ^{228}_{88}\text{Ra} + ^4_2\text{He}$. Бу жараёнда элементнинг тартиб рақами 2 га, масса сони эса 4 бирликка камаяди.

$^0\beta$ — емирилиш жараёнида ядродаги нейтронларнинг бири протон ва электронга айланади, катта энергияли электрон ядродан отилиб чиқади. Емирилиш натижасида ҳосил бўлган элемент тартиб рақами бошлангич элементникига нисбатан битта ортади, масса сони ўзгармайди. Янги ҳосил бўлган ядро дастлабки ядронинг изобарига айланади. Одатда, α -емирилиш кетидан β -емирилиш ҳам юзага келиши кузатилади, натижада N/Z нисбати турғун қийматга яқинлашади.

$^0\beta$ — емирилиш натижасида ядродаги протон нейтронга айланади, ядродан позитрон чиқиб кетади, ядро масса сони ўзгармайди, лекин янги элемент ядро заряди дастлабки элементникидан битта кичик бўлади.

K — орбиталдаги электроннинг ядрога «қулаши», («камралиши») ядродаги протоннинг бири ядрога ЭНГ яқин бўлган орбиталдан (*K* — қабат) электронни бириткириб олиши ва нейтронга айланishiга олиб келади. Натижада ядро заряди бирга камаяди. *K* — қамралиш ва ${}^0\beta$ — емирилишида ядро заряди бирга камаяди, лекин масса сони ўзгармайди, ядро айни элементнинг изобарига айланади:



γ — нурланиш одатда ядро ўзидан икки хил энергияга эга бўлган α — заррача сочганда содир бўлади. Масалан, ${}^{238}_{92}\text{U}$ ядроси торий ядросига айланганда энергиялари 4,195

ва 4,147 МэВ бўлган α — заррачалар ҳосил бўлади. Бундай ҳолатдаги заррачаларнинг энергияларининг фарқи 0,048 МэВ ν — нур кўринишида ядродан чиқиб кетади, унинг энергияси электромагнит тўлқинларининг ЭНГ юқори энергияли қисми — рентген ёки бошқача айтганда ν — нурлар соҳасига мос келади. Шундай энергияга эга бўлган тўлқин узунлик:

$$\lambda = \frac{hc}{E} = \frac{6,626 \cdot 10^{-34} \text{ Ж} \cdot \text{с} \cdot 3 \cdot 10^{-8} \text{ м} \cdot \text{с}^{-1}}{0,048 \cdot 10^6 \text{ эВ} \cdot 1,602 \cdot 10^{-19} \text{ Ж}} = \frac{1,9878 \cdot 10^{-25} \text{ Ж} \cdot \text{м}}{0,077 \cdot 10^{-13} \text{ Ж}} =$$

$$= 0,26 \cdot 10^{-10} \text{ м} = 0,026 \text{ нм га тўғри келади.}$$

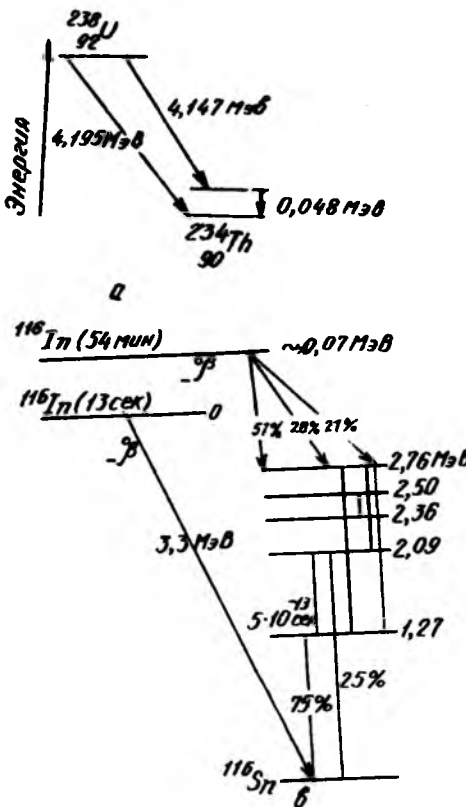
Турли хил энергияли α - заррачаларнинг ҳосил бўлишини IV.4-расмдаги схемалардан кўриш мумкин. Уран емирилишида ҳосил бўладиган торий фақат асосий энергетик ҳолатдагина бўлмай, у ўзининг қўзғалган ҳолатига ҳам ўтиши мумкин (а). Юқори энергетик ҳолатдаги ядро (қўзғалган ҳолат)нинг яшаш даври жуда қисқа бўлиб, ядро асосий энергетик ҳолатга ўтиши натижасида энергиялар фарқи (0,048 МэВ) ν - нур кўринишида атрофга сочилади. Бу расмда келтирилган содда энергетик диаграммага қараганда мураккаброқ бўлган ν - нурланиш ҳолатлари ҳам кузатилар экан, бундай ҳолатларни текшириш ядрода нуклонлар жойлашадиган мураккаб тузилишга эга бўлган энергетик қобиқчалар мавжуд эканлигини кўрсатади (в).

Табиий радиоактив моддаларнинг таркибидаги атомларнинг парчаланиши натижасида ҳосил бўладиган бир қатордаги изотопларнинг массалари бир-биридан 4 м.а. б.га фарқ қилиши аниқланган. Бундай жараён амалга ошишидан олдин ядрода тайёр Не заррача йўқ эди, лекин ядро энергетик афзалроқ бўлган ҳолатга ўтишида нуклонларнинг мустаҳкам гурӯҳи — 2 та протон ва 2 та нейтрон бирлашиб ${}^4_2\text{He}$ га айла-

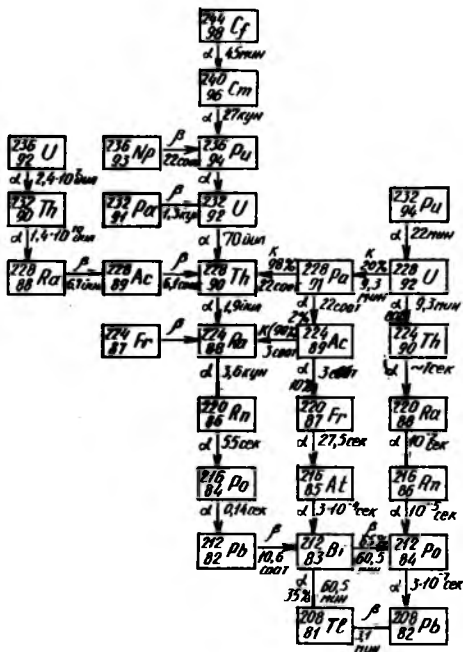
ниши системанинг энергиясини камайтиради. Бу ҳодиса кўпчилик радиоактив емирилиш натижасида α - ва β -заррачалар ҳосил қилиб емирилишининг сабаби бўлади.

Хозир фанга маълум бўлган емирилишлар 4 оиласини ташкил қиласди.

1. Торий оиласини ташкил этувчи табиий радиоактив элементларнинг масса сони $A=4n$ формула орқали ифодаланади (n — оиласини ташкил этувчи изотопларнинг масса сонини 4 га бўлганда келиб чиқадиган бутун сон). Бу оиласга хронологик жиҳатдан кейинроқ топилган изотоплардан ${}^{244}_{98}\text{Cf}$, ${}^{240}_{96}\text{Cm}$, ${}^{236}_{92}\text{U}$, ${}^{236}_{93}\text{Np}$, ${}^{236}_{94}\text{Pu}$, ${}^{232}_{94}\text{Pu}$, ${}^{232}_{91}\text{Ra}$ лар ҳам киритилиши мумкин (IV. 5-расм). Шу қатордаги



IV.4-расм. β -емирилишдан кейин ҳосил бўладиган γ -нурланиш схемаси: α — ${}^{238}_{92}\text{U}$ нинг икки хил энергияли ядро изомери ва β -емирилишдан кейин ҳосил бўлган 6 хил энергияга эга ҳолатдан асосий ҳолатга ўтишида содир бўладиган ўзгаришлар схемаси.



IV.5-расм. Торий оиласи ($A=4n$) да радиоактив ёмирилиш кетма-кетлигига ҳосил бўладиган изотоплар қатори.

чи радиоактив элементларнинг масса сони $A=4n+2$ формулага мос келади. Бу қатор $^{238}_{92}\text{U}$ дан бошланади деб ҳисобланар эди, лекин кейинги олинган маълумотлардан аниқланишича, бу элементнинг ўзи $^{242}_{94}\text{Pu}$ нинг α — ёмирилиши натижасида ҳосил бўлади. Бу қатор (IV. 7-расмга қаранг) аъзолари кейин топилган $^{246}_{98}\text{Cf}$, $^{238}_{95}\text{Am}$, $^{234}_{94}\text{Pu}$ ва $^{226}_{91}\text{Ra}$ лар емирилиши натижасида ҳосил бўлган изотопларни ўз ичига олади. Бу емирилиш қатори турғун изотоп $^{202}_{82}\text{Rb}$ билан тугалланади.

4. Актиний оиласининг аъзолари $A=4n+3$ формуласига мос келадиган изотоплар қаторидир. Бу оиласа кирадиган радиоактив изотоплар (IV. 8-расм) янги синтез қилинган элементлар $^{247}_{99}\text{Es}$, $^{243}_{96}\text{Cm}$, $^{243}_{95}\text{Am}$, $^{235}_{94}\text{Pu}$, $^{231}_{93}\text{Np}$ ва

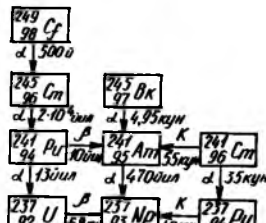
элементларнинг охирида барқарор изотоп $^{208}_{82}\text{Rb}$ ҳосил бўлади.

2. Нептуний оиласини ташкил этадиган радиоактив элементлар сунъий синтез қилинган элементлар орасида эканлиги маълум бўлди. Бу қатор элементлар учун $A=4n+1$ формула мос келади. Бу оиласа бошловчи изотоплар сифатида $^{249}_{98}\text{Cf}$, $^{245}_{97}\text{Bk}$, $^{241}_{96}\text{Cm}$, $^{233}_{90}\text{Th}$, $^{229}_{92}\text{U}$ ларнинг емирилиши натижасида турғун изотоп $^{209}_{83}\text{Bi}$ ҳосил бўлади (IV. 6-расм).

3. Уран оиласини ташкил этувчи радиоактив элементларнинг масса сони $A=4n+2$

²³⁹₉₂ U емирилишидан

ҳам пайдо бўлган изотопларни ўз ичи-га олади. Бу қатор турғун изотоп ²⁰³₈₁ Ti билан тугалланади.



IV.4. Радиоактив емирилиш қонуни

Радиоактив емирилиш жараёни мономолекуляр реакцияларнинг кинетик қонуниятларига бўйсунади. Радиоактив моддаларнинг миқдори вақтнинг функцияси, яъни вақт ўтиши билан парчаланмай қолган дастлабки модда миқдори камая боради. Радиоактив парчаланиш тезлигини – $\frac{dN}{dt}$ ор-



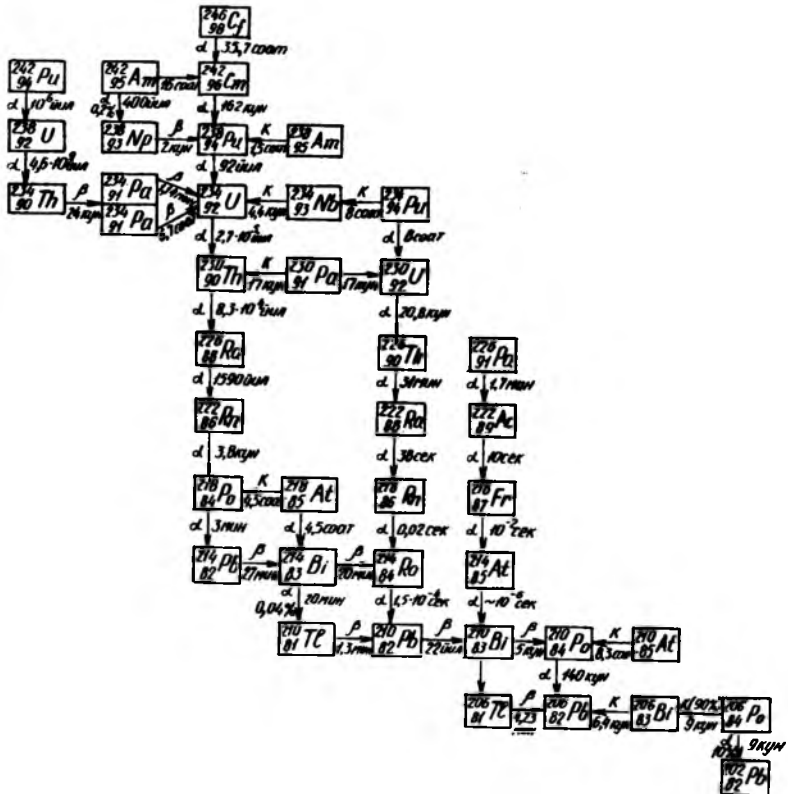
IV.6-расм. $A=4n-1$ (нептуний оиласи)
қаторида емирилиш натижасида ҳосил бўладиган изотоплар кетма-кетлиги.

қали белгиласак, бу тезлик бошланғич модда миқдори N_0 ва парчаланиш доимийлиги (λ) билан қуйидагича боғланган:

$$-\frac{dN}{dt} = \lambda N_0 \quad (\text{IV.2})$$

Бу формула радиоактив емирилиш жараёнининг асосий қонунининг математик ифодасидир. Формуладаги λ ҳар секундда емирилган ядролар улуси бўлиб ҳар қандай модда учун характерли қийматга эга.

Бу қонунни қуйидагича таърифлаш мумкин, *вақт бирлигига радиоактив модданинг парчаланадиган миқдори дастлабки миқдордаги модданинг маълум улушини ташкил этади*. Агар вақт арифметик прогрессия тарзида ортиб борса,



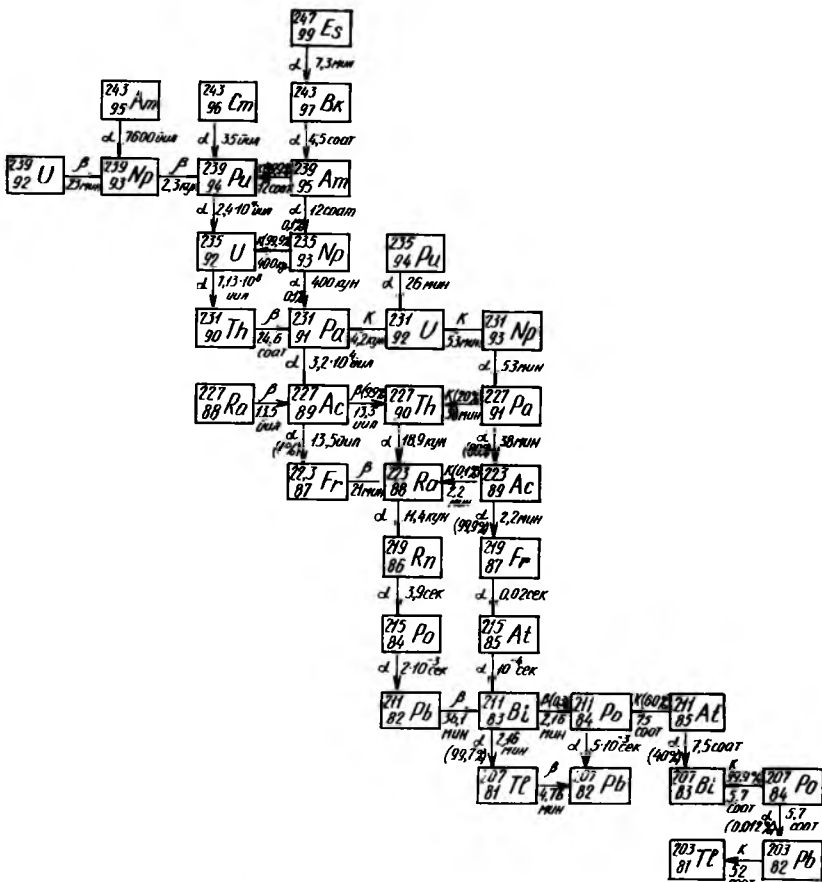
IV.7-расм. А=4n-2 (уран оиласи) қаторидаги изотоплар кетма-кетлигі.

модда таркибидаги радиоактив модда ядроларининг миқдори геометрик прогрессияда камаяди.

Айтайлик, агар 1 с. давомида ихтиёримиздаги ядроларнинг ярми (бу қыймат бошқача ҳам бўлиши мумкин, бу катталик ҳар бир модданинг хусусиятига боғлик) парчаланса, кейинги секунд давомида қолган миқдорнинг яна ярми парчаланади. Бошқача айтганда, t_0 (дастлабки ҳолат)даги N_0 дона ядродан τ , гача N_t дона қолса, унда

$$N_t = N_0 e^{-\lambda t} \text{ ёки } \frac{N_t}{N_0} = e^{-\lambda t} \quad (\text{IV.3})$$

(бунда: е — натурал логарифмлар асоси) бўлади. Тенглама (IV.2) интегралланса ҳам ушбу тенглама (IV.3) ни олиш



IV.8-расм. $A=4n-3$ (актиний оиласы) қаторидаги изотоплар кетма-кетлиги.

мүмкін. Күпинча радиоактив емирилиш тезлиги ярим емирилиш даври $T_{1/2}$ күттәлигі билан ҳам тавсифланади:

$$\frac{N_t}{N_0} = e^{-\lambda T_{1/2}} \quad \text{ёки} \quad \ln 2 = e^{\lambda T_{1/2}} \quad (\text{IV.4})$$

Агар бу ифода логарифмланса $\lambda T_{1/2} = 0,693$ ёки $T_{1/2} = \frac{0,693}{\lambda}$ бўлади. Радиоактив емирилишнинг асосий тавсифи сифатида $T_{1/2}$ дан ташқари дастлабки радиоактив-

ликнинг 1000 марта камайиши учун сарф бўладиган вақт 10 та $T_{1/2}$ нинг қийматига teng.

Радиоактив емирилиш қонунидан амалда катта аҳамиятга эга бўлган радиоактив емирилиш қаторида айрим изотопларнинг микдорий нисбатларига тегишли муҳим натижа келиб чиқади. Бу ҳолатни биз уран оиласи ($A=4n+2$) даги бир қисм кетма-кетлик мисолида кўриб чиқамиз (IV.6-расмга қаранг). Бу қатордаги $^{226}_{88}\text{Ra}$ нинг маълум микдоридан $^{222}_{86}\text{Rn}$ ҳосил бўлади, у эса $^{218}_{84}\text{Po}$ га парчаланади. Радий ва радоннинг парчаланиш тезлиги турлича, радий учун $T_{1/2}=1590$ йил радион учун $T_{1/2}=3,8$ кун ва уларнинг ҳар бирининг микдорига боғлиқ бўлади. Тажрибанинг бошлангич вақтида ҳали радион микдори кам бўлганда парчаланиб полонийга айланадиган микдори ўзининг радийдан ҳосил бўладиган микдоридан оз бўлади. Вақт ўтиши билан ҳосил бўлаётган радион микдори ортган сари парчаланиш тезлиги ҳам орта бошлайди ва маълум вақтдан сўнг ҳосил бўлаётган ва парчаланаётган радион микдорлари тенглашиб мувозанат қарор топади (тажминан 2 ойлардан сўнг). Шу шароитда ҳосил бўлаётган радион атомлар сони парчаланаётган радион атомлар сонига тенг бўлади. Бундай мувозанат ҳолатда радий ва радион атомлар сони бир-бирига тенг, яъни тенглама (IV.2) дан $\lambda_1 N_1 = \lambda_2 N_2 = \lambda_3 N_3 = \dots$ бўлади, тенглама (IV.4)ни ҳисобга олсак -

$$\frac{N_1}{T_1} = \frac{N_2}{T_2} = \frac{N_3}{T_3} \text{ келиб чиқади. Т лар турли хил бўлиши на-}$$

тижасида радиоактив мувозанатда қатнашаётган моддаларнинг микдори ҳам турлича бўлади. Агар табиий $^{238}_{92}\text{U}$ дан

1 тонна олинса, ундан ҳосил бўладиган қатор аъзоларининг микдорлари IV.2-жадвалда келтирилган қийматлардан иборат бўлади.

IV.2-жадвал

$A=4n+2$ оиласаги радиоактив моддалар микдорининг мувозанат ҳолатда T қиймати билан боғланиши

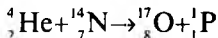
Изотоплар	$^{238}_{92}\text{U}$	$^{234}_{90}\text{Th}$	$^{234}_{92}\text{U}$	$^{226}_{88}\text{Ra}$	$^{218}_{86}\text{Rn}$
$T_{1/2}$	$4,5 \cdot 10^9$ йил	24 кун	$2,7 \cdot 10^5$ йил	1590 йил	0,02 сек
Модда микдори, т	$9,93 \cdot 10^3$	$1,4 \cdot 10^{-5}$	59,6	0,35	$1 \cdot 10^{-18}$

Табиий радиоактивлар оиласи таркибидаги биронта аъзонинг ярим емирилиш даври ва қолган моддаларнинг миқдорлари маълум бўлса, қолган аъзоларнинг ярим емирилиш давр қийматларини ҳисоблаб топиш мумкин. Худди шу усулда радийнинг ярим емирилиш давр қийматидан фойдаланиб жуда ҳам секин парчаланадиган ва тажрибада аниқлаб бўлмайдиган ураннинг **ярим емирилиш даври** ҳисоблаб топилган.

IV.5. Сунъий радиоактивлик

Юқорида кўриб ўтилган (IV.3) радиоактив емирилиш реакцияларидан ташқари яна бир турдаги жараённи — сунъий радиоактивлик билан боғлиқ реакцияларни кўриб ўтамиш.

Биринчи марта сунъий радиоактивлик ҳодисаси 1919 йилда Э. Резерфорд томонидан қутиладиги жараёнда кузатилди:



Бу тенгламани қисқача ${}_{7}^{14}\text{N}(\alpha, p){}_8^{17}\text{O}$ кўринишида ёзиш мумкин. Бундай реакциялар орасида нейтроннинг ҳосил бўлишига олиб келган бошқа реакция аҳамиятлидир: ${}_4^9\text{Be}(\alpha, n){}_6^{12}\text{C}$ (бу реакция амалда нейтронлар манбаи сифатида хизмат қилади).

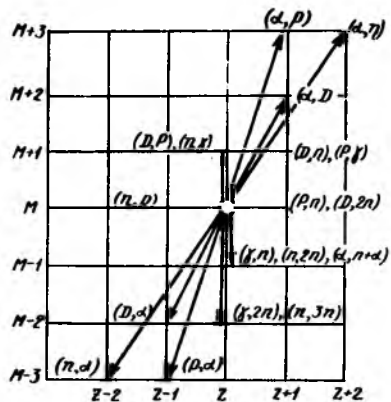
Ядролар дейтронлар билан бомбардимон қилинганда табиатда кузатилмайдиган изотоплар олинади:

а) Э(D, P)Э' реакция амалга ошганда битта нейтрони ортиқча бўлган ядро изотопи.

б) агар Э(D, n)Э' жараёни юзага келса, ҳосил бўлган янги изотопда ортиқча протонли ядро пайдо бўлади. Ташки таъсири натижасида ядроларда содир бўладиган ўзгаришлар IV. 9-расмда акс эттирилган.

1934 йилда биринчи марта И. Кюри ва Ф. Ж. Кюри ${}_{13}^{27}\text{Al}(\alpha, n){}_{15}^{30}\text{P}$ реакциясини ўрганишганда ядродан массаси деярлик йўқ бўлган мусбат зарядли заррacha — позитрон отилиб чиқишини кузатдилар.

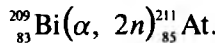
Бу жараёнда ортиқча протонни ядролар ўзидан чиқарип юборади ва турғун изобарга айланади. Ядролар ўзидаги ортиқча мусбат заряддан «кутилиш» йўлини бошқача



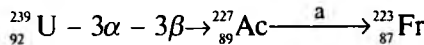
IV.9-расм. Ядро реакцияларидаги ядро массаси ва з арядининг ўзгариши.

Ций элементи синтез қилинган: К. Перье ва Э. Сегре: $^{98}_{42}\text{Mo}(D, n)^{99}_{43}\text{Tc}$.

1940 йилда висмут α — заррача билан бомбардимон қилиниб астат элементи синтез қилинган (Д. Корсон, К. Мак-Кензи, Э. Сегре):



Прометийни Ж. Маринский, Л. Гленденин ва Ч. Кори-эллар ядро реакторида радиоактив изотоплар аралашмасидан ажратиб олган. Энг оғир элемент — францийнинг турғун изотопи $^{223}_{87}\text{Fr}$ 1939 йилда М. Перрей томонидан $4p+3$ оиласидаги $^{239}_{92}\text{U}$ нинг табиий радиоактив парчаланиш маҳсулотлари таркибидан ажратиб олинган:

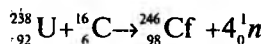


1940 йиллардан кейинги даврларда ядро физикаси соҳасида олиб борилган тадқиқотлар натижасида даврий системада урандан кейин жойлашган элементларнинг изотоплари сунъий усулда синтез қилинди. Тартиб номери 93—96 бўлган янги элементлар уранни ёки плутонийни

ҳам — К=қобиқчадаги электрондан бирини ядрога тортиб олиш орқали ҳам амалга ошира олишини юқорида кўриб ўтган эдик.

Даврий системадаги тартиб рақами 43, 61, 85 ва 87 бўлган элементларнинг табиатда учрамаслигининг сабаби ядролари бекарор эканлигидадир. Бундай ядроларни синтез қилиб олиш анорганик кимё учун катта аҳамиятга эга эди. 1937 йилда молибден ядросига дейтрон оқими ёғдирилиб технекий

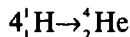
α-заррачалар билан бомбардимон қилиб олинган. Кейинги элементлар қуйидаги жараёнлар асосида синтез қилинганды:



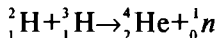
1964 йилда Г. Н. Флеров шогирдлари билан $^{242}_{\text{90}} \text{Ru}$ ни $^{22}_{\text{10}} \text{Ne}$ ионлари билан бомбардимон қилиб олишган (бу элементта АҚШда «резерфордий» номи берилген). 1970 йилда эса $^{243}_{\text{95}} \text{Am}$ га $^{22}_{\text{10}} \text{Ne}$ ионларини таъсир қилиб олишган. Рус олимларининг таклифи билан бу элементта «нильсборий» номи берилган, лекин АҚШда унга «ганий» номи берилган.

IV.6. Ядро энергиясидан фойдаланиш

Ядроларнинг синтез жараёни ҳам энергия чиқариши билан содир бўлади. Масса сони катта бўлган ядролар парчалангандаги уларнинг 0,1% массаси ҳисобига энергия ажралиб чиқади. Масса сони нисбатан кичик ядролар ўзаро бирлашиб янги ядро ҳосил қилганда янада кўпроқ (массага эквивалент миқдорда) энергия ажралиб чиқади. Қуёш энергиясининг асосий манбаи бўлган



жараёнда эса 0,7% масса ҳисобига энергия ажралиб чиқади. Водород изотоплари — дейтерий билан тритийнинг реакцияига киришишида



эса 0,4% массага эквивалент миқдорда энергия ажралиб чиқади.

Олиб борилган тажрибалар натижасидан маълум бўлишича, агар юқорида айтилган дастлабки моддаларни оддий атом бомба деб аталган қурилмага жойланса, улар ўзаро реакцияига киришиб, ҳароратни бир неча миллион радиусга қадар кўтариб юборади. Лекин $^3_1 \text{T}$ дан бу жараёнда фойдаланиш мақсадга мувофиқ эмас, чунки у радиоактив модда (ярим емирилиш даври 12 йил), бундан ташқари уни синтез қилиб олиш ниҳоятда қимматга тушиди.

Харбий мақсадлар учун ишлатиш мүмкін бўлган ядро куроли ядро парчаланиши асосида вужудга келади, лекин ҳозирча бу жараёндан асосан ядро энергетик электростанциялар қуришда фойдаланилмоқда.

IV.7. Кимёвий элементларнинг келиб чиқиши

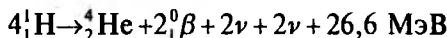
Ер шарида 100 га яқин кимёвий элемент учрайди. Коинот (космос) жисмларини текширишлардан маълумки, кўёш, ой ва турли туман жисмларда ҳозирги замон кимёсига маълум бўлган элементлардан бошқа элементлар учрамайди. Бу ҳолат «**Ер ва Коинот жисмлари элементларнинг умумийлик ҳодисаси**» деб аталади.

Ҳозирги замон тасаввурларига қараганда, кимёвий элементлар юлдузларда содир бўладиган ядро реакциялар натижасида содир бўладиган эволюция бир-бирига қарама-қарши икки факторни ўз ичига олади; 1) гравитацияси икчилиш, 2) жуда катта миқдорда энергия чиқариш билан содир бўладиган ядро реакциялар.

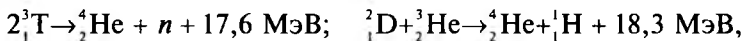
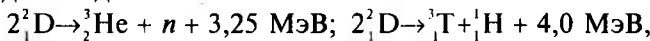
Юлдуз моддаси ҳосил бўлишининг дастлабки (ибтидоий) босқичида чанг ва газдан иборат материя гравитацион босим таъсирида исий бошлайди. Температура 10^8 К дан юқори даражага кўтарилади; бу ҳолат юлдуз моддаси мавжудлигининг бошланиш даври деб қабул қилинади. Шу даврда юлдузда термоядро реакциялар содир бўла бошлайди. Юлдуз моддаси асосан водород плазмадан таркиб топғанлиги сабабли юлдуз пайдо бўлишининг биринчи даврида «водород-гелий» занжирида термоядро реакциялари боради. IV.1-расмдан кўринишича ядро нуклонлари орасидаги тортишув кучлари масса сони 50 га етганда максимал бўлади. Ундан енгил ёки оғирроқ ядроларда нуклонлар заифроқ боғланган. Шу сабабли оғир ядролар ($A > 50$) емирилганда ҳам, енгил ядролар ($A > 50$) бир-бири билан бирикканда ҳам энергия ажralиб чиқади. «**Водород - гелий**» занжирида қуйидаги жараёнлар боради:

$${}_1^1\text{H} + {}_1^1\text{H} \rightarrow {}_2^2\text{D} + {}_0^0\beta \quad (\text{позитрон}) - \nu_e \quad (\text{нейтрино}) + 0,42 \text{ МэВ}$$
$${}_1^1\text{D} + {}_1^1\text{H} \rightarrow {}_2^3\text{He} + \gamma + 5,5 \text{ МэВ};$$
$${}_3^3\text{He} + {}_2^3\text{He} \rightarrow {}_4^4\text{He} + {}_1^2\text{H} + 12,8 \text{ МэВ}.$$

Бу каби ядро реакциялар натижасида 4 та протондан 5итта гелий ядрои ҳосил бўлади:

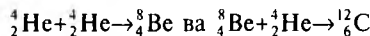


Нейтринонинг ҳар бири 0,5 МэВ энергияни ўзи билан олиб кетади. Бир йил давомида Қүёш шу жараён ҳисобига ўз массасининг $1 \cdot 10^{-11}$ қисмини «куйдиради». Тўрт босқич давомида

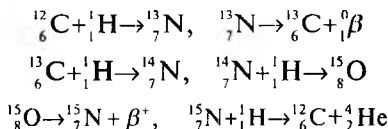


босқичлардан жаъми бўлиб $7^2_1 D \rightarrow 2^4_2 He + 3^1_1 H + 3n + 47,15 \text{ МэВ}$ жараён амалга ошади. Бу жараёнда радиоактив чиқинди йўқлиги катта аҳамиятга эга. Бу энергетик жараён натижасида Қүёш плазмасида ҳарорат 10^8 К га етади, заррачаларнинг Коинотга тарқалиб кетишига магнит майдон қаршилик кўрсатади.

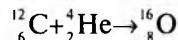
Қўёшдаги бу жараёнлар давомини қуйидаги тенгламалар билан ифодалаш мумкин:



Бундан кейинги «у г л е р о д - а з о т » занжиридаги ядро реакциялар содир бўлиши учун имконият пайдо бўлади. Бунинг оқибатида юлдузлар марказида водород миқдори камайиб, гелий миқдори ортади:

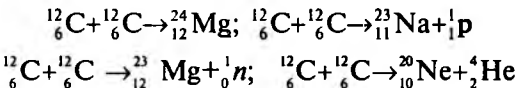


Юлдузнинг анча совуқ сиртқи қисмида протонлардан гелий атомлари синтез қилина бошлайди. Бу ҳолатни про-тон - про тоң занжири деб аталади. Углерод концентрацияси етарли даражага етганида гелий углерод билан реакцияга киришади:



натижада Не нинг миқдори камаяди.

Бу жараёнлар мобайнида юлдузлар моддаси зичлашиб, унинг температураси кўтарилади. Оқибатда углерод - углерод занжири учун керакли шароит ($T=6 \cdot 10^8 \text{ K}$) яратилади ва тенгламалари қуйида ёзилган ядро реакциялари содир бўлади:

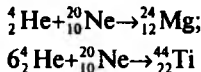


Ана шу реакциялар билан бир қаторда яна бошқа реакциялар ҳам боради. Юлдузнинг марказига яқин бўлган иссиқ соҳаларда ${}_{6}^{12}\text{C}$, ${}_{8}^{16}\text{O}$, ${}_{10}^{20}\text{Ne}$ каби элементлар водород билан реакцияга киришади; маслан, ${}_{6}^{12}\text{C} + {}_{1}^{\text{H}} \rightarrow {}_{7}^{13}\text{N}$; ${}_{8}^{16}\text{O} + {}_{1}^{\text{H}} \rightarrow {}_{9}^{17}\text{F}$.

Бу ҳолатни углерод-азот занжири деб аташ мумкин. Марказида углерод-азот занжири содир бўлаётган ва сиртида водороддан гелий синтез бўлаётган «ёш юлдуз» учун мисол тариқасида күёшни ва баъзи бошқа юлдузларни кўрсатиш мумкин.

Юлдуз ривожланишининг бундан кейинги босқичи α -жараён деб аталади; юлдуз қизиб, унинг температураси 10^9 К га етганда енгил элементлар емирилиб α -заррачалар ҳосил бўлади.

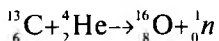
α -заррачалар ${}_{10}^{20}\text{Ne}$ билан реакцияга киришиб, ${}_{12}^{24}\text{Mg}$, ${}_{14}^{28}\text{Si}$, ${}_{16}^{32}\text{S}$, ${}_{18}^{36}\text{Ar}$, ${}_{20}^{40}\text{Ca}$ ва ${}_{22}^{44}\text{Ti}$ изотопларни ҳосил қиласди:



«Оқ миттилар» деб аталадиган баъзи юлдузлар айнан α -жараённи бошидан кечираётган юлдузлар жумласига киради.

Юлдузлар эволюциясининг «м у о з а н а т ж а р а ё н » деб аталадиган босқичида энг иссиқ термоядро жараён $3 \cdot 10^9$ К температурада содир бўлади. Бу босқичда ядролар билан элементлар заррачалар орасида статистик мувозанат қарор топади. Ана шу босқичда Cr, Mn, Fe, Co, Ni ва Cu элементлари ҳосил бўлади. Юлдуз эволюциясининг бу босқичи жуда қисқа вақт давом этади; юлдузда портлаш содир бўлиб, ундаги модданинг бир қисми фазога сочилиб кетади. Сочилган модда таркибида водороддан тортиб то титанга қадар барча элементлар бўлади. Лекин Cr, Mn, Fe, Co, Ni, Cu элементлар юлдузнинг марказида қолади. Жуда оғир юлдузларда портлаш содир бўлганидан кейин «н е й т р о н қ а м р а л и ш » босқичи бошланади. Умуман масса сонлари $4n+1$ (бу ерда n -элементнинг масса

сонини түртгә бўлганда келиб чиқадиган бутун сон) ти-
пидаги элементлар нейтронлар манбаи бўлиши мумкин;
дарҳақиқат



Шунга кўра, «н е й т р о н қ а м р а л и ш» жараёни юлдуз-
нинг ҳамма қисмида бориши мумкин. Бунда ҳар хил энер-
гияли нейтронлар иштирок этади. Бу реакциялар натижасида
атом массаси 60 дан ортиқ бўлган оғир элементлар
(шу жумладан, ҳозир ерда мавжуд бўлган β -актив табиий
радиоактив изотоплар) ҳосил бўлади.

Хуносалар

1. Радиоактивлик ҳодисасининг каشف этилиши атом ядроси мураккаб тузилганлигини кўрсатди, чунки радиоактив элементларнинг ядролари альфа ва бета (ҳамда гамма) нурлар чиқариш билан ўз-ўзича парчаланади.

2. Элемент атомлари ядроларининг мураккаб эканлиги катта кинетик энергияга эга бўлган альфа заррачалар билан ядроларни бомбардимон қилиш орқали исботланди.

3. Д. Д. Иваненко назариясига мувофиқ ҳар қандай элементнинг ядроси протон ва нейтронлардан (нуклонлардан) тузилган. Ядрода протонлар нейтронлар билан ядро кучлари орқали боғланаб туради. Ядро кучлари ниҳоятда яқин масофада мавжуд. Нуклонлараро масофа ортуви билан ядро кучлар заифлашиб кетади.

4. Атомнинг ядроси ҳажм жиҳатидан атомнинг ўзига қараганда қарийб ўн-юз минг марта кичик бўлишига қарамай, атомнинг барча массаси унинг ядросига жойлашган.

5. Ядро массасини углерод бирлиқда ифодалайдиган бутун сон *атомнинг масса сони* деб юритилади. Атомнинг масса сони унинг ядросида бўлган протон ва нейтронлар йиғиндисига тенг.

6. Ядро протон ва нейтронлардан таркиб топган, улар биргаликда жуда кичик ҳажмни эгаллайди, уларнинг бир-бирига таъсири (ўзаро тортишуви ва бир-биридан қочиши) фақат ёнма-ён жойлашган нуклонлар туфайли юзага келади.

7. Айни элементнинг изотоплари бир хил миқдорда про-
тонга, лекин ҳар хил миқдордаги нейтронга эга бўлади.

8. Ядролар α -заррача, электрон, позитрон сочиш, К —
қобиқчадан электроннинг ядрога «кулаши» натижасида ўз-

ўзидан емирилиши мумкин. Ҳар қандай радиоактив модданинг ярим емирилиш даври модданинг дастлабки миқдорига боғлиқ эмас.

9. Иккита протон ва иккита нейтрондан гелий ядрои ҳосил бўлганида умумий масса $0,03$ углерод бирлик қадар камаяди яъни; 4 г гелий ядрои ҳосил бўлганда масса $0,03$ г камаяди. Бу миқдорда масса $2,7 \cdot 10^9$ кЖ энергияга эквивалентdir. Демак, атом ядроларининг ҳосил бўлиш энергияси ниҳоятда катта.

10. Ядрода содир бўладиган ўзгаришларни сунъий усулда ядроларининг катта энергияли (бомбардимон қилинаётган ядро мусбат зарядининг итаришиш кучини енгиш учун етарли энергияга эга бўлган) заррачалар билан бомбардимон қилиш натижасида амалга ошириш мумкин. Нейтрал заррача — нейтроннинг бундай имконияти анча яхши.

11. Ядро энергияси ажralиб чиқишида оғир элементлар (масалан уран, плутоний) ядроларининг бўлиниш реакциялари ва енгил элементлар ядроларининг ўзаро бирикиши (масалан, водород ядроларидан гелий ядроларининг ҳосил бўлиш реакциялари) аҳамиятга эга.

12. Ядро бўлинишида содир бўладиган занжирсимон реакциянинг моҳияти ядро бўлинганида ажralиб чиқадиган нейтронлар бошқа ядроларини бўлиб юборади. Лекин бундай узлуксиз реакция элементининг критик массасидан катта парчасидагина содир бўла олади. Бу ҳол атом энергиясидан тинч ва ҳарбий мақсадлар учун фойдаланишда эътиборга олинади.

13. Ядро моддаси энергетик хоссаси нуқтаи назаридан бир-бири билан жисплашган томчи хусусиятига эга деб қаралса, бошқача нуқтаи назардан, ядронинг муҳим хоссаларини (жуфт-жуфт ядроларининг мустаҳкамлиги, «сехрли рақамлар» мавжудлиги) ядродаги нуклонлар электрон қобиқларга ўхашаш маълум структурага эга эканлиги ҳам кўзга ташланади. Бундай энергетик қобиқлар диаграммаларини ядрода содир бўладиган жараёнларнинг ν -нурланиш спектрига асосланиб тузиш мумкин. Ядролар ҳам атомлардаги электронлар каби асосий ва қўзғалган ҳолатда бўлиши мумкин.

14. Ҳозиргача ядролар хоссаларини текшириш, уларни изоҳлаш давом этмоқда, лекин кузатилган ҳодисаларни тушунтирувчи ягона ва умумий назария ҳали яратилгани йўқ.

15. Кимёвий элементлар ядро реакциялар оқибатида ўлдузларда ҳосил бўлган.

Саволлар

- 1.** Радиоактивлик ҳодисасини тушунтиринг. Радиоактив элементнинг ярим емирилиш даври нима? Нечта радиоактив қаторни биласиз?
- 2.** Радиоактив силжиш қонуни нимадан иборат?
- 3.** Сунъий радиоактивлик ҳодисасининг кашф этилишининг сабаби ва моҳияти нимадан иборат?
- 4.** К-қамралиш ва позитрон чиқариб емирилишда қандай ўзгаришлар бўлади?
- 5.** Узлуксиз ядро реакциянинг моҳиятини тушунтиринг.
- 6.** Термоядро жараённинг бошқа жараёнлардан фарқи нимада?
- 7.** Айни элементнинг бир изотопи унинг иккинчи изотопидан нима билан фарқ қиласди?
- 8.** Радиоактивлик ҳодисаси ва уни ўрганишда қўлланиладиган уч усулни айтиб беринг.
- 9.** Радиоактивлик энергияси қандай бирликларда ўлчанди?
- 10.** Радиоактив емирилиш қонунининг ифодасини тушунтиринг.

Масалалар

- 1.** Агар радиоактив модда бир секундда 37 миллиард марта емирилишга учраса, унинг радиоактивлиги — бир «кюри» деб аталса, бир грамм сувсиз радий (II)-бромиднинг радиоактивлиги неча «кюри»га teng?
- 2.** Агар радиоактив моддада бир секундда 1 миллион емирилиш бўлса, унинг радиоактивлиги 1 «резерфорд»га teng деб қабул қилинган. 1 грамм радий (II)-сульфатнинг радиоактивлигини «резерфордлар» билан ифодаланг.
- 3.** а) радий; б) радон; в) полоний; г) актиний; д) торий элементларининг альфа емирилиши натижасида қандай изотоплар ҳосил бўлади?
- 4.** а) калий (40); б) актиний (227); в) радий В (214); г) радий Е (210); д) торий С (212) элементлари бета-емирилишга учраганда қандай изотоплар ҳосил бўлади (қавслар ичida масса сонлар берилган)?
- 5.** Бешта альфа ва иккита бета-емирилиш натижасида уран (235) қандай элемент изотопига айланади? Унинг масса сони ва тартиб рақамини кўрсатинг.
- 6.** Сунъий радиоактив элементлар: а) радиобром (78); б) радионикель (57); в) радиомарганец (51) позитронлар чиқариши билан емирилганда қандай изотоплар ҳосил бўлади?

7. Радиоактив элементнинг емирилиш константаси $K=1,4 \cdot 10^{-11}$ бўлса (бунда вақт секундлар билан ифодаланган) унинг ярим емирилиш даврини топинг.

8. Бирор радиоактив элементнинг ўртача яшаш вақти 25,7 кун бўлса, унинг емирилиш константасини топинг.

V БОБ КИМЁВИЙ БОГЛАНИШ

V.1. Кимёвий боғланишнинг умумий тавсифи

Кимёвий боғланиш деганда, биз атомлараро таъсир этувчи ва уларни биргаликда ушлаб турувчи кучларни тушунамиз. Кимёвий боғланишнинг сабаби шундаки, атом ёки ионлар ўзаро бириккандা умумий энергия тутуми уларнинг айрим-айрим ҳолда бўлган вазиятдагига нисбатан кичик қўйматтага эга бўлади ва система барқарорроқ ҳолатни эгаллайди. Агар бирор система бир ҳолатдан иккинчи ҳолатга ўтганда унинг энергия тутуми камайса, бу ҳодиса «система энергетик манфаатга эга бўлди» деган ибора билан тавсифланади. Демак, атомлардан молекулалар ҳосил бўлишининг сабаби системада энергетик манфаатнинг содир бўлишидир. Кимёвий боғланиш унинг энергияси, узунлиги ҳамда валентликлараро бурчак катталиги билан тавсифланади.

Атомлар ўзаро таъсирлашиши натижасида уч хил заррачалар (молекулалар, ионлар ва эркин радикаллар) ҳосил бўлиши мумкин. Молекула модданинг мустақил мавжуд бўла оладиган энг кичик заррачаси эканлигини юқорида айтиб ўтдик. Молекулалар бир-биридан атомларнинг сони, молекула таркибидаги атомларнинг марказлараро масофалари, боғланиш энергияси билан фарқ қиласи. Чунончи, бир атомли ва кўп атомли молекулалар бўлади. Нодир газларнинг молекулалари одатдаги шароитда бир атомли бўлса, полимер моддаларнинг молекулаларини жуда кўп атомлар ташкил қиласи.

Молекулани ташкил қиласи атомлар валентликлари орасидаги бурчак турлича бўлади. Масалан, сув молекуласида кислород валентлиги орасидаги бурчак $104,5^\circ$ га, H_2Sda олтингугурт валент йўналиши орасидаги бурчак $92^\circ 20'$ га тенг, метанда эса углерод атомлари орасидаги бурчак $109^\circ 28'$ ни ташкил қиласи.

Кимёвий боғланишни узиш учун зарур бўлган энергия миқдори боғланиш энергияси деб аталади. Ҳар бир боғ учун тўғри келадиган боғланиш энергияси қиймати 200—1000 кЖ·моль⁻¹ оралиғида бўлади. Масалан, CH₃F да C—F боғланиш энергияси 487 кЖ·моль⁻¹ га тенг. Атом ёки молекулаларнинг электрон бериши ёки қабул қилиб олиши натижасида ҳосил бўладиган заррачалар ионлар деб аталади. Ионлар мусбат ёки манфий зарядли бўлади. Модда таркибида мусбат ионлар манфий ионлар билан боғланган.

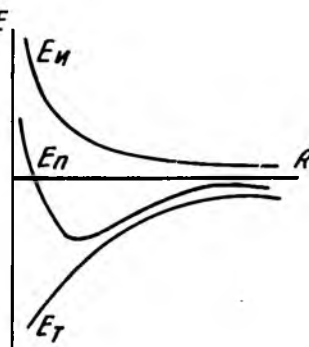
Тўйинмаган валентликка эга заррачалар эркин радикаллар деб аталади. Масалан, CN[•], NO[•], CH₃[•] ва NH₂[•] лар эркин радикаллардир. Одатдаги шароитда эркин радикаллар узоқ вақт мавжуд бўла олмайди. Лекин кимёвий жараёнларнинг бориши учун эркин радикаллар жуда муҳим роль ўйнайди. Ҳозирги вақтда бир неча барқарор радикаллар топилган.

Яна шуни ҳам айтиш керакки, кимёвий боғланиш жараённида ўзаро бирикувчи заррачалар орасида албатта иккита куч таъсир этади, улардан бири заррачаларнинг ўзаро тортилиш кучи (E_{I}) бўлса, иккинчиси — уларнинг бирбиридан итарилиш (E_{II}) кучидир (V.1-расм).

Ионланиш жараёнини қўйидаги тенглама шаклида ифодалаш мумкин:

$$\text{Э}^0 + \text{I} = \text{Э}^+ + \bar{e}$$

Бу тенгламадаги I — атомнинг электрон бериш қобилиятини миқдорий жиҳатдан характерлайди; уни ионланиш энергияси ёки ионланиш потенциали деб юритилади; $I = E_{\infty} - E_{\text{асосий}}$, яъни, газсимон фазада бўлган нормал ҳолатдаги атомдан бир электронни батамом чиқариб юбориш учун зарур бўлган минимал энергия миқдори ионланиш энергияси — I дир. Атом ва молекула ионланиши учун албатта энергия сарф қилиш керак. Ионланиш энергияси ЭВ ёки кЖ·моль⁻¹ билан ифодаланади. Кўп электронга эга бўлган



V.1-расм. Икки атомдан иборат ионли молекуладаги тортилиш (E_{I}), итарилиш (E_{II}) ва молекуланинг потенциал энергиялари (E_{III}) нинг атомлараро масофага қараб ўзгариши.

атомнинг бир неча ионланиш потенциали I_1 , I_2 , I_3 ва ҳоказо мавжуд. Ҳар доим $I_1 < I_2 < I_3 < \dots < I_n$ бўлади.

Ионланиш потенциалини спектроскопик текшириш натижасида ва бошқа методлар билан аниқлаш мумкин. Агар қисқа тўлқинли спектрал соҳага мувофиқ келадиган электрмагнит тебранишлар сони ν_i маълум бўлса, ионланиш энергиясини Планк қонуни асосида

$$I_i = h\nu_i$$

тенглама ёрдамида ҳисоблаб чиқариш мумкин. Н. Бор назариясига мувофиқ, водородсимон заррачаларнинг (жумладан, водороднинг) ионланиш энергияси $I_i = 13,6 \frac{Z^2}{n^2}$ формула билан ҳисобланади. (Бу формулада Z ядро заряди тартиб рақами; n — Бор орбитасининг бош квант сони).

Атомдан биринчи электронни чиқариб юбориш учун минимал миқдор энергия талаб қилинади; масалан, Li учун $I_1 = 5,392$ эВ, $I_2 = 75,641$ эВ, $I_3 = 122,42$ эВ.

Кўп электронли атомларнинг ионланиш потенциалларини ҳисоблаш учун:

$$I = 13,6 \frac{Z^{*2}}{n^2}$$

формуладан фойдаланиш мумкин. Бу ерда: n^* — эфектив квант сон, Z^* — ядронинг эфектив заряди. Дж. Слейтер таклифига мувофиқ n^* билан n орасида қўйидаги боғланиш мавжуд:

агар n	1	2	3	4	5	6
бўлса n^*	1,0	2,0	3,0	3,7	4,0	4,2

n^* билан n орасидаги айирма ($n - n^*$) квант дефекти деб аталади.

Ядронинг эфектив зарядини ҳисоблаш учун ушбу китобнинг V.21 қисмida келтирилган Слейтер қоидаларидан фойдаланиш мумкин.

V.2. Электрманфийлик

Элементнинг ионланиш потенциали (I) қанчалик кичик бўлса, бу элемент шунчалик кучли металлик хоссаларига эга бўлади. Шунинг учун Д. И. Менделеев даврий системасида ҳар қайси даврнинг бошидан охирига ўтган сайин элементларнинг ионланиш энергияси ортиб боради. Масалан, Li нинг ионланиш потенциали 5,392 эВ, Be

ники 9,32 эВ, F нинг ионланиш потенциали 17,42 эВ га тенг.

Даврий системанинг ҳар қайси гуруҳида юқоридан пастга тушган сари ионланиш энергиясининг қиймати камайиб боради. Масалан, натрийнинг ионланиш потенциали 5,14 эВ, калийники 4,34 эВ.

Элементнинг электронга мойиллиги. Маълумки, даврий системада ҳар қайси давр ичида чапдан ўнгга ўтган сайин атомнинг ўзига электрон бириктириб олиш хоссаси орта боради. Атом ўзига электрон бириктириб олиб, ўша элементнинг манфий ионига айланади. Элемент атоми бир электрон бириктириб олганда ажралиб чиқадиган энергия миқдори айни элементнинг электронга мойиллиги л и г и деб аталади. Бу миқдор $\text{kJ}\cdot\text{моль}^{-1}$ ёки электронвольтлар* билан ўлчаниб, Е ҳарфи билан белгиланади. Элементнинг электронга мойиллиги қанчалик катта бўлса, унинг металлмаслик хоссалари шунчалик кучли ифодаланган бўлади. Баъзи элементларнинг электронга мойиллиги V.1-жадвалда келтирилган. Жадвалдан кўринадики, агар Be, N ва Ne ни назарга олмасак, элементларнинг электронга мойиллиги II даврда чапдан ўнгга ўтган сари ортиб боради.

V.1-жадвал

Баъзи элементларнинг электронга мойиллиги

Элемент	E, эВ						
H	0,754	C	1,27	Na	0,54	Br	3,54
He	-0,22	N	-0,21	Mg	-2,4	I	3,29
	0,593	O	1,467	Al	0,52		
Be	-2,5	F	3,45	Cl	3,61		
B	0,30	Ne	-0,34	K	0,52		

* Элементларнинг электронга мойиллиги ёки ионланиш потенциали эВ билан берилган бўлса, уни ккал·моль⁻¹ га айлантириш қийин эмас. 1 эВ=4,88·10⁻¹⁰/299,8=1,602·10⁻¹² эрг; элементнинг 1 молида Авогадро сонига тенг атомлар бўлгани учун 6,02·10²³ га кўпайтирамиз; 1 ккал=4,184·10¹⁰ эрг бўлгани учун 4,184·10¹⁰ га бўламиз.

$$\frac{6,02 \cdot 10^{23}}{4,184 \cdot 10^{10}} = 23,06 \text{ ккал}\cdot\text{моль}^{-1}$$
. Уни $\text{kJ}\cdot\text{моль}^{-1}$ билан ифодаласак $23,06 \cdot 4,184 = 96,48$ га эга бўламиз. Шунингдек: 1 эВ=8068 см⁻¹; 1 см⁻¹=1,2·10⁻² кЖ·моль⁻¹.

Бериллий, азот ва неоннинг электронга мойиллиги манфий қийматга эга. Группа ичидаги юқоридан пастга ўтган сайин E нинг қиймати ортади. Бинобарин, E нинг давр ва группа ичидаги ўзгариш тартиби тахминан I нинг ўзгариш тартибига мувоғиқ келади.

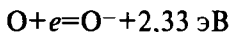
Элементларнинг металласлик хоссаларини яққол ифодалаш учун электрманфийлик (ЭМ) тушунчаси киритилган. Айни элементнинг тақрибий электрманфийлиги унинг ионланиш энергияси билан электронга мойиллиги йифиндисига (ёки унинг ярмига) teng:

$$\text{ЭМ} = E + I \quad \text{ёки} \quad \text{ЭМ} = \frac{E + I}{2}$$

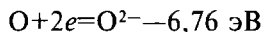
$E + I$ қиймати катта бўлган элемент атоми молекула таркибидаги электронни ўзига тортади ва осонлик билан манфий зарядланган ҳолатга ўтади, бунинг натижасида молекулада иккита кутб пайдо бўлади, бундай вазиятда кутбли боғланиш юзага чиқади. Масалан, фторнинг электрманфийлиги ЭМ = $17,42 + 3,62 = 21,04$ эВ, литийники эса ЭМ = $5,39 + 0,54 = 5,93$ эВ га teng. Улар орасидаги нисбат $21,04 : 5,93 = 4 : 1$ га teng.

Не, Be, N, Ne каби элементларда электронга мойилликнинг манфий қийматли бўлиш сабаби — бу элементлар электрон тузилишида юқори симметрия мавжуд ва уларнинг орбиталлари электронлар билан батамом ёки ярим тўлган бўлади. Не атомининг $1s^2$ -орбиталига ва Ne атомининг $2s^2 2p^6$ -орбиталига яна электрон келиб қўшила олмайди, чунки бу қобиқда қўшимча электрон учун бўш ўрин йўқ, янги келган электрон фақат бу орбиталлардан энергияси юқори бўлган орбиталларга жойлашиб мумкин; бунинг учун эса қўшимча миқдорда энергия талаб этилади. Be атомига келиб қўшиладиган ортиқча электрон фақат Be нинг $2p$ -орбиталига жойлаша олади; бу ҳолат амалга ошиши учун ҳам энергия талаб қилинади. Азот атомида битта s -ва учта p -орбиталдан иборат электрон булат юқори симметрик тузилишга эга. Янги электрон келиб қўшилганида p -қобиқча симметрияси бузилади; бунинг учун ҳам қўшимча энергия талаб этилади.

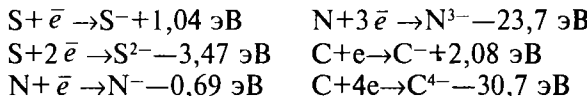
Кислород атомига битта янги электрон келиб қўшилганида экзотермик эффект кузатилади:



Лекин кислород атомига яна битта (жами бўлиб иккита) электроннинг қўшилиши эндотермик эффект сифатида содир бўлади:



Кўп зарядли манфий ионлар ҳосил бўлиши бошқа элементларда ҳам эндотермик характерга эга:



Юқорида келтирилган термокимёвий тенгламалардан қўйидаги хуносага келиш мумкин: кислород, олтингугурт, азот, углерод каби элементлар атомларининг кўп зарядли манфий ионларга айланиш жараёни система учун энергетик манфаатга эга эмас; шунинг учун ҳам улар бундай реакцияларга қийин киришади ва одатдаги шароитда озмиқдорда маҳсулот ҳосил бўлади.

Л. Полинг таърифига мувофиқ, **электрманфийлик — молекуладаги атомларнинг ўзига электроилярни тортиб туриши қобилияти**дир.

V.3. Электрманфийликни Л. Полинг услубида ҳисоблаш

Юқорида (V. 2-қисм) келтирилган электрманфийликни ҳисоблаш услуби билан барча элементлар учун электронга мойиллик қийматлари ҳақида маълумот йўқ эканлиги сабабли электрманфийлик рўйхатини тўлиқ тузиш имкони бўлмади. Шу сабабдан бир қанча услублар таклиф этилди. Биринчи умумий услубни Л. Полинг таклиф қилди. У қўйидагича мулоҳаза юритди. Агар икки элемент атомларининг электрманфийлиги ўзаро тенг бўлса, A—B боғланиш энергияси A—A ва B—B боғланиш энергиясининг ўртаси геометрик қийматига тенг бўлади, чунки атомлар орасидаги мавжуд A—A, B—B ва A—B ковалент боғланишларда электронлар A—A, B—B ва A—B даги икки атом орасида бирдек тасимланади. Лекин кўпчилик холларда A—B орасидаги боғланиш энергияси геометрик ўртача қийматдан катта эканлиги маълум бўлди. Бунинг сабаби иккита: биринчидан, турли элементларнинг атомлари бошқа-бошқа электрманфийлик қийматига эга; иккинчидан, улар орасида ёлғиз ковалент боғланиш бўлмасдан, ион боғланиш ҳам ўз ҳиссасини қўшади. Л. Полинг A—B боғланишдаги ортиқча энергия қийматидан электрманфийликлар орасидаги айирмани ҳисоблашда фойдаланиш кераклигини таклиф қилди.

Масалан, H—F орасидаги боғланиш энергияси $566 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$; H—H да $436 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$; F—F да эса $158 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$ га тенг. H—H ва F—F боғлар энергияларининг ўртача геометрик қиймати $\sqrt{158 \cdot 436} = 262,5$

кЖ·моль⁻¹, билан 566 кЖ·моль⁻¹ орасидаги айрма 303,5 кЖ·моль⁻¹ га тенг. Полинг элементларнинг нисбий электрманфийлиги орасидаги муносабат учун қуидаги формулани таклиф этди:

$$X_A - X_B = 0,102 \Delta^{1/2} \quad (V.1)$$

Бу тенгламадан фойдаланадиган бўлсак, фторнинг нисбий электрманфийлиги 3,9 га тенг деб қабул қилиш натижасида водороднинг нисбий электрманфийлиги тахминан 2,1 га тенг эканлигини топамиз:

$$X_F - X_H = 0,102 \sqrt{\Delta} \quad \text{ёки} \quad X_H = 3,9 - 0,102 \sqrt{303,5} = 3,9 - 1,8 = 2,1$$

Водород учун нисбий электрманфийлик 2,1 га тенг деб қабул қилинади. Яхлитланган НЭМ қийматлари V. 2-жадвалда келтирилган.

Р. Малликен ва Л. Полинг элементларнинг металлик ва металласлик хоссаларини таққослаб кўриш учун электрманфийликнинг нисбий қийматидан фойдаланишни таклиф этди. Бунинг учун литийнинг нисбий электрманфийлиги 1 деб қабул қилинди.

Кимёвий боғланишнинг хусусияти ўзаро бирликувчи элементларнинг нисбий электрманфийларни айримасига боғлиқ бўлади. Агар иккни элементнинг нисбий электрманфийлиги орасидаги айрма катта бўлса (1,9 дан 3,24 гача), бу элементлар орасида ионли боғланиш жуда кичик бўлса, ковалент боғланиш, айрма унча катта бўлмаса, кутбли боғланиш ҳосил бўлади.

Кимёвий боғланишда асосан валент электронлар иштирок этади, з-ва p-элементларда валент электрон вазифасини энг сиртқи қаватдаги электронлар, d-элементларда эса сиртқи қаватнинг z-электронлари ва сиртқидан олдинги қаватнинг d-электронлари бажаради. Аниқ қилиб айтганда, элементтга доимий электрманфийлик мансуб бўлади деб айтиш ҳақиқатдан бироз четлашишга олиб келади, чунки бу хосса турли факторлар таъсирига, чунончи, айни элементнинг валент ҳолатига, унинг расмий оксидланиш дарражасига, атомни қуршаб турган бошқа атомларнинг координацион сонига ва бошқа вазиятларга боғлиқ. Ҳозирда элементларнинг электрманфийлигини ифодалашда орбиталь электрманфийлик тушунчасидан фойдаланилмоқда. Бу хусусият кимёвий боғланишда қатнашаётган атом орбиталининг ҳолатига қараб ўзгаради.

V.4. Кимёвий боғланиш турлари

Ион боғланиш. Электрманфийларни жиҳатидан бирбиридан фарқ қилувчи атомлар ўзаро таъсирашганда ион боғланиш келиб чиқади.

Кутбсиз ковалент боғланиш. Электрманфийлиги бир хил бўлган атомлар ўзаро таъсирашганда кутбсиз ковалент молекулалар (масалан, H₂, Cl₂, F₂, O₂, N₂) ҳосил бўлади.

Кутбли ковалент боғланиш. Электрманфийлиги бирбиридан у қадар кескин фарқ қилмайдиган элементларнинг атомлари ўзаро таъсирашганида умумий электрон жуфт электрманфийлиги каттароқ бўлган атом томонга силжийди. Натижада кутбли ковалент молекулалар (HCl, HF, баъзи органик моддалар) ҳосил бўлади.

Металл боғланиш нисбатан эркин электронларнинг металл ионлари билан ўзаро таъсирилашуви натижасида ҳосил бўлади. У асосан оддий моддалар — металларда учрайди. Металл боғланишнинг ҳосил бўлиш моҳияти куйидагидан иборат: металл атомлари ўзининг валент электронларидан осон ажralиб мусбат зарядли ионга айланади. Атомлардан ажralиб чиқсан нисбатан эркин электронлар мусбат зарядли металл ионлар оралиғига тарқалади ва металл боғланиш ҳосил бўлади, яъни электронлар мусбат зарядли ионларни металларнинг кристалл панжарасига маҳкам бириктиради.

Водород боғланиш бирор молекуланинг водород атоми билан бошқа молекуланинг кучли электрманфий элементи (O , S , F , Cl , Br , N) атоми орасида ҳосил бўлади.

Моҳияти: водород атомининг радиуси ниҳоятда кичик. Ундан ташқари, водород атоми ўзининг ягона электронини силжитса, ёки батамом йўқотса, у нисбатан юқори мусбат зарядга эга бўлади, шунда қисман манфий зарядли бошқа молекула (HF , H_2O , NH_3) лар таркибидаги электрманфий элемент атоми қисман мусбат зарядли водород билан бирикади. Биз одатда сув таркибини H_2O билан тасвирлаймиз. Лекин аслида сувнинг таркиби (H_2O) n дан иборат (бу ерда $n=2, 3, 4$ ва ҳоказо). Чунки сувда айрим H_2O молекулалари бир-бири билан водород боғланишлар орқали бириккан бўлади.

Температура пасайганда сув ҳажмининг катталashiши водород боғланиш мавжудлиги билан тушунтирилади. Бунинг сабаби шундаки, температура пасайганда сув молекулалари йириклишади, натижада молекуляр «уюмлар»нинг зичлиги камаяди. Органик моддаларда (феноллар, карбон кислоталар ва ҳоказоларда) ҳам водород боғланиш мавжуд. Оқсилларнинг иккиласми тузилиши, ДНКнинг қўш спираль тузилиши водород боғланиш мавжудлиги билан изоҳ қилинади.

Ковалент боғланишнинг асосий хоссалари — боғланиш энергиясининг нисбатан катталиги, тўйиннувчанлик ва йўналувчанлик.

Бинобарин, кимёвий боғланишнинг мустаҳкамлиги асосан:

1) электрон булатларнинг қопланишида қандай σ -ёки π -боғланиш ҳосил бўлишига;

2) электрон булатлар қопланишининг тўлиқ-тўлиқмаслигига;

3) қандай кўринишдаги (кутбисиз ёки қутбли) боғланиш ҳосил бўлишига боғлиқ.

Л. Полинг бүйичээ элементларын яхилтланган нисбийт электрманфийлийлжлэри (НЭМ)

H	2,1									B	C	N	O	H				F	
Li	Be									2,0	2,5	3,0	3,4	2,1				4,0	
Na	Mg									Al	Si	P	S	Cl					
K	Ca	Sc	Ti	V	Cr	Mn	Fe	Co	Ni	Cu	Zn	Ga	Ge	As	Se	Br			
Rb	Sr	Y	Zr	Nb	Mo	Tc	Ru	Rh	Pd	Ag	Cd	Zn	Sn	Sb	Te	I			
Cs	Ba	La-Lu	Hf	Ta	W	Re	Os	Ir	Pt	Au	Hg	Tl	Pb	Bi			2,5		
Fr	Ra	Ac	Th	Pa	U	Np-No									Po	At			
																		2,2	
0,9	1,0	1,0	1,2	1,3	1,6	1,6	1,5	1,8	1,8	1,9	1,6	1,6	1,8	2,0	2,4	2,8			
0,8	0,8	0,8	1,0	1,3	1,5	1,6	1,6	1,5	1,8	1,9	1,9	1,9	1,7	1,8	1,9	2,1	2,5		
0,7	0,7	0,7	0,9	1,1—1,2	1,3	1,5	1,7	1,9	2,2	2,2	2,2	2,4	2,4	1,9	1,8	1,9	2,0	2,2	
0,7	0,7	0,7	0,9	1,1	1,3	1,5	1,7	1,3											

Металмаслар қалын чизик билан ажратылган.

V.5. Ион боғланиш

Ион боғланиш электростатик назария асосида тушунтирилади. Бу назарияга мувофиқ атомнинг электрон бериши ёки электрон биритириб олиши натижасида ҳосил бўладиган қарама-қарши зарядли ионлар электростатик кучлар воситасида ўзаро тортишиб уларнинг ташқи қаватида 8 та (октет) ёки 2 та (дублет) электрони бўлган барқарор система ҳосил бўлади. Ион боғланишли моддалар кристалл ҳолатда учрайди, шунингдек, сувли эритмаларда ион боғланишли молекулалар ўрнига уларни ташкил этувчи ионлар бўлади. Ион боғланиш энергиясини ҳисоблаб чиқариш натижасини тажрибада топилган қиймат билан таққослаб кўрилади. Улар бир хил бўлиб чиқса, у ҳолда биз юритган мулоҳазанинг тўғри эканлиги тасдиқланади.

Масалан, тажрибанинг кўрсатишича, газ ҳолатидаги NaF нинг боғланиш энергияси 6,2 эВ га teng. Демак, $\text{Na} + \text{F} \rightarrow \text{NaF}$ реакцияси натижасида 6,2 эВ энергия ажраблиб чиқади:



Боғланиш энергиясини тақрибий ҳисоблаш йўли билан топиш учун NaF нинг ҳосил бўлиш реакциясини уч босқичда ёзамиш:

- 1) $\text{Na} \rightarrow \text{Na}^+ + \bar{e} - I$
- 2) $\text{F} + \bar{e} \rightarrow \text{F}^- + E$
- 3) $\text{Na}^+ + \text{F}^- \rightarrow \text{NaF} + Q^I$

Бу ерда: \bar{e} — электрон; I — натрийнинг ионланиш потенциали (5,09 эВ), E — фтор атомининг электронга мөйиллиги (3,6 эВ), Q^I — натрий ва фтор ионларининг ўзаро таъсирлашув энергияси.

NaF молекуласида ионлараро масофа 0,188 нм га teng. Ионлар орасидаги тортишув энергияси Q^I ни қўйидагича ҳисоблаш мумкин:

$$Q'' = \frac{\bar{e} \cdot \bar{e}}{r} = \frac{\bar{e}^2}{r} = \frac{(4,8 \cdot 10^{-10})^2}{1,88 \cdot 10^{-8}} = 12,26 \cdot 10^{-12} \text{ эрг}$$

$$\text{ёки } \frac{12,26 \cdot 10^{-12}}{1,602 \cdot 10^{-12}} = 7,65 \text{ эВ.}$$

Электрон булутлар ва ядроларнинг ўзаро электростатик итарилиш энергияси у қадар катта эмас. У электростатик тортилиш энергиясининг таҳминан 10% ини ташкил қиласди. Демак, юқорида ёзилган реакциядаги учинчи босқичнинг энергияси $Q=7,6-0,76=6,84$ эВ га тенгдир. Энди учала босқич энергияларини кўшсак:

$$Q = -I + E + Q'$$

$$Q = -5,09 + 3,6 + 6,84 = 5,35 \text{ эВ}$$

бўлади. Бу ҳисоблаб топилган қиймат NaF молекуласининг тажрибада топилган боғланиш энергияси (6,2 эВ) га яқин келади. Шундай қилиб, NaF да ион боғланиш мавжуд эканлигига ишонч ҳосил қиласиз.

Ион боғланишга эга бўлмаган молекулалар учун бундай ҳисоблаш натижаси тажрибада топилган боғланишнинг энергия қийматига яқин келмайди. Масалан, ClF молекуласи учун назарий ҳисоблаш ва тажриба натижаси орасида уйғунлик намоён бўлмайди.

Хатто, натрий атоми фтор атоми билан бирикканда ҳам 100% ион боғланиш ҳосил бўлади, дейиш мумкин эмас. Молекулада катион анионнинг электрон қобигини кутблайди ва ионлар орасида электрон булути зичлиги пайдо бўлади, бу эса қутбли боғга ҳос аломатдир. Биз юқорида олиб борган мулоҳазамизда бу ҳолни эътиборга олмадик. Шунинг учун назарий ҳисоб ва тажрибада топилган натижага орасида бўз (6,2-5,35=0,85 эВ) фарқ борлигини кўрамиз. Ион боғланишили бирикмалар қийин суюқланадиган қаттиқ моддалардир. Масалан, NaCl нинг суюқнеш температураси 800°C, KCl ники 768°C. Ион боғланишили моддаларнинг сувдаги эртималари, ҳатто, модданинг ўзи қиздириб суюқлантирилганида ҳам электр токини яхши ўтказади.

Ион боғланиш ионлараро ўзаро таъсир натижасида ҳосил бўлади. Ҳар қайси ионни зарядланган шар деб қараш мумкин: шунинг учун ионнинг куч майдони фазода ҳамма йўналишлар бўйича текис тарқалади, яъни ион ўзига қарама-қарши зарядли бошқа ионни ҳар қандай йўналишида бир текисда торта олади. Демак, ион боғланиши йўналувчаник хоссасини намоён қиласмайди. Бундан ташқари, манфий ва мусбат ион ўзаро бириккан бўлса ҳам манфий ион бошқа мусбат ионларни тортиш хоссасини йўқотмайди. Масалан, +1 зарядли мусбат ион ҳам ёнида битта манфий ион бўлишига қарамай, яна бошқа манфий ионларни ўзига тортаверади. Демак, ион боғланиш тўйинувчаник хусусиятига эга эмас.

Ион боғланиш йўналувчаник ва тўйинувчаник хоссаларига эга бўлмаганидан, ҳар қайси ион атрофида максимал миқдорда ўнга тескари зарядли ионлар бўлади. Ионларнинг максимал миқдори катион ва анионлар радиусининг бир-бирига нисбатан катта-кичиклигига боғлиқ. Масалан, Na^+ атрофида энг кўпи билан 6 та хлор, Cs^+ атрофида эса 8 та Cl^- иони жойлаша олади.

Ион боғланиш йўналувчаник ва тўйинувчаник хоссаларини намоён қиласмаслиги туфайли, битта мусбат ва битта манфий иондан ибо-

рат ион боғланиши молекулалар одатдаги шароитда якка-якка мавжуд бўла олмайди, улар бирлашиб жуда кўп ионлардан таркиб топган гигант молекула — кристаллни ҳосил қиласди.

V.6. Ковалент боғланиш

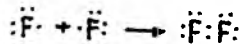
Ион боғланиш назарияси асосида фақат ишқорий металл галогенидларининг ва шулар типидаги моддаларнинг тузилишини тушунтириш мумкин бўлди. Лекин H_2 , O_2 , N_2 , Cl_2 , каби оддий моддаларнинг, кўпчилик анорганик ва органик моддаларнинг тузилишини изоҳлаш учун ковалент боғланиш назарияси (Льюис, 1916) дан фойдаланилади.

Ковалент боғланиш назарияси асосини «сиртқи қавати саккиз (ёки икки) электрондан иборат атом барқарор» деган тушунча ташкил этади. Бу боғланишда **барқарор конфигурация** икки атом орасида **бир ёки бир нечта умумий электрон жуфтлар ҳосил бўлишидан келиб чиқади**. Электрон жуфтлар ҳосил бўлишида иккала атом ҳам иштирок этади. Шунинг учун ҳар бир атом умумий жуфт учун ўзидан албатта электрон беради. Ковалент боғланиш ҳосил бўлишини бир неча моддаларда кузатиш мумкин. Ҳар бирида биттадан электрон бўлган икки водород атоми ўзаро яқинлашгандা водород молекуласини (H_2) ҳосил қиласди. Бу жараён қуидагича ифода қилинади:



Ҳар қайси атомнинг умумий жуфт учун берадиган электрони схемада нуқта билан тасвирланган. Водород молекуласида бир жуфт электрон икки ядро орасида жойлашиши натижасида барқарор конфигурация ҳосил бўлишга олиб келади.

Фтор атомида октет, яъни саккиз электронли қават ҳосил бўлиши учун бир электрон етишмайди. Фторнинг бир атоми унинг иккинчи атоми билан бирикканида ковалент боғланиш ҳосил бўлишини қуидагича тасвирлаш мумкин:



Азот атомида октет ҳосил бўлиши учун уч электрон етишмайди. Икки атом азотдан азот молекуласининг ҳосил бўлишини қуидагича ёзиш мумкин: $:N:+; N:- \rightarrow :N:\ddot{N}:$ Лэнгмюр бирикувчи атомлар орасида ҳосил бўладиган

электрон жуфтларнинг сони шу элемент валентлигига тенг,

деб қабул қилди. Масалан, H:N:H молекуласида азот уч валентли, водород бир валентли, яъни NH_3 нинг ҳосил бўлишида азотнинг учта электрони иштирок этмайди, лекин бир жуфти иштирок этмайди. Ана шундай боғланишда иштирок этмай қоладиган электронлар жуфти — **ядролар оралиғида тақсимланмаган жуфт электронлар** деб аталади. Бундай электрон жуфтлар кўпинча эркин электрон жуфти деб ҳам аталади.

Льюис ва Лэнгмюрнинг ковалент боғланиш ҳақидаги электрон назарияси мураккаб бўлмаган моддалардаги кимёвий боғланишни изоҳлаб берди; лекин мураккаб моддалардаги (айниқса комплекс бирикмалардаги) кимёвий боғланиш табиатини тушунтира олмади. Нима сабабдан электрон октети ёки дублетигина барқарор? Нима учун ковалент боғланиш электрон жуфтлар ҳисобига ҳосил бўлади, деган саволларга тўлиқ жавоб бера олмади; бундан ташқари, Льюис-Лэнгмюр назарияси статик назария бўлиб, у электрон ва ядроларнинг ҳаракатдаги ҳолатини ҳисобга олмаган эди.

Фақат квант механика асосида кимёвий боғланишнинг изчил назариялари яратилди. Ҳозирги вақтда квант механикада кимёвий боғланишни тушунтириш учун икки услубдан фойдаланилади. Улардан бири **валент боғланиш (ВБ) методи** иккинчиси — **молекуляр орбиталлар (МО) методидир.**

V.7. Ковалент боғланиш энергияси

Ўзаро бирикувчи атомларнинг электрон булути бир-бирини қанчалик кўп қопласа кимёвий боғланиш шунчалик мустаҳкам бўлиб, бундай боғланишни узиш учун шунчалик кўп энергия талаб қилинади, бошқача қилиб айтганда «боғланиш энергияси» шунчалик катта бўлади.

Молекуладаги айни боғланишни батамом узиб, ҳосил бўлган маркибий қисмларни бир-бира га ҳеч таъсир этмайдиган ҳолатга келтириш учун зарур бўлган энергия миқдори боғланиш энергияси дейилади.

Кимёвий боғланиш энергиясининг миқдори эВ ёки $\text{kJ}\cdot\text{моль}^{-1}$ билан ифодаланади. Боғланиш энергиясининг сон қиймати ўзаро бирикувчи атомларнинг электрон булути шаклига, молекуладаги ядролараро масофага ва

бошқа факторларга боғлиқ. Масалан, H_2 молекуласидаги боғланиш энергияси $434,8 \text{ кДж}\cdot\text{моль}^{-1}$, O_2 молекуласида $498 \text{ кДж}\cdot\text{моль}^{-1}$. Метаннинг бир мол миқдорини парчалаш учун $1661,6 \text{ кДж}$ керак. Демак, метандаги ҳар қайси $\text{C}-\text{H}$ боғланишнинг ўртача энергияси $1661,6/4=415,4 \text{ кДж}\cdot\text{моль}^{-1}$ га тенг.

V. 3-жадвалда баъзи боғланишлар учун ўртача термокимёвий боғланиш энергияларининг қиймати келтирилган.

V.3-жадвал. Каrrали боғланиш энергиялари ($\text{кДж}\cdot\text{моль}^{-1}$ ҳисобида)

$\text{C}=\text{C}$ 598; $\text{C}=\text{N}$ 615; $\text{C}=\text{O}$ 695; $\text{N}=\text{N}$ 418; $\text{O}=\text{O}$ 498;
 $\text{C}\equiv\text{C}$ 811; $\text{C}\equiv\text{N}$ 866; $\text{C}\equiv\text{O}$ 1067; $\text{N}\equiv\text{N}$ 946; $\text{S}\equiv\text{O}$ 469.

Ядролараро масофалар (нм ҳисобида)

$\text{C}-\text{H}$ 0,110; $\text{C}-\text{C}$ 0,154; $\text{O}=\text{O}$ 0,121; $\text{Li}-\text{Li}$ 0,267;
 $\text{S}-\text{O}$ 0,149; $\text{C}=\text{C}$ 0,134; $\text{O}-\text{O}$ 0,148; $\text{B}-\text{B}$ 0,159;
 $\text{C}-\text{F}$ 0,137; $\text{C}\equiv\text{C}$ 0,121; $\text{N}-\text{N}$ 0,1455; $\text{H}-\text{Cl}$ 0,128;
 $\text{F}-\text{F}$ 0,142; $\text{H}-\text{F}$ 0,092; $\text{N}\equiv\text{N}$ 0,110 $\text{H}-\text{Br}$ 0,141.

Атом-ион боғланиш энергиялари ($\text{кДж}\cdot\text{моль}^{-1}$ ҳисобида)

Br_2^- 82; $\text{H}_2^{+}15$; CN^- 1003; $\text{H}_2^{+}256$;
 C_2^+527 ; He_2^+230 ; CO^+805 ; $\text{N}_2^{+}745$;
 C_2^-697 ; I_2^-102 ; $\text{Cl}_2^{+}120$; $\text{N}_2^{+}843$;
 CN^+439 ; Li_2^+121 ; F_2^-117 ; NO^+1046 ;
 O_2^-394 ; S_2^-544 .

V.8. Ковалент боғланишнинг хоссалари

Ковалент боғланиш тўйинувчәнлик, йўналувчанлик, каrrалилик, қутбланувчанлик каби хоссаларга эга. Водород молекуласи H_2 га яна битта водород атоми H нинг келиб қўшилиши ва H_3 молекуласининг ҳосил бўлиши мумкин эмас. Квант-механик ҳисоблашлар ҳам бу хуносани тасдиқлайди. Шунингдек, CH_4 га яна битта H келиб қўшилиб, CH_5 ни ҳосил қила олмайди. Бу ҳодиса ковалент боғланишнинг тўйинувчанлигини намоён қиласди.

Атомлар орасида ковалент боғланиш ҳосил бўлганида бир атомдаги электрон булат иккинчи атомдаги электрон булатни қоплади.

Бир атомнинг электрони иккинчи атомнинг s -электрони билан боғ ҳосил қилганда ҳеч қандай йўналувчан валентлик намоён бўлмайди, чунки, масалан, бир водород атоми иккинчи водород атомига қайси томондан яқин-

лашмасин, барибир, улар орасида кимёвий боғланиш ҳосил бўлаверади.

p-электронлар учун ҳамма йўналишлар бир хил қийматга эга эмас: кимёвий боғланиш *p*-электрон булутининг маълум йўналиш томонида ҳосил бўлади. Иккита *p*-электрон «гентеллари» ўртасидаги бурчак 90° бўлиши керак. Демак, назарий жиҳатдан қараганда H_2O , H_2 , Cl_2O , NH_3 , PCl_3 ва ҳоказо бирикмаларда валентликлар орасидаги бурчак 90° ли бўлиши керак эди. Ҳақиқатда эса бу бурчаклар 90° дан ортиқ. Бунинг сабаби шундаки, масалан, сув молекуласидаги кислород атомида sp^3 -гибридланиш ҳосил бўлади.

Ковалент боғланишнинг карралилик ва қутбланувчаник ҳоссалари ҳақида кейинроқ тўхтаб ўтамиз.

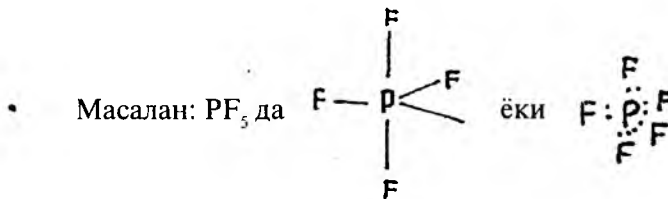
1. Льюис фикрига кўра ковалент боғланиш икки атом орасида электрон жуфтлар борлиги учун ҳосил бўлади. Лекин, кейинроқ маълум бўлдики, иккала атом ядроши ана шу-электрон жуфтга электростатик тортилиши туфайлигина бир-бирига яқин ҳолатда туради, натижада кимёвий боғланиш келиб чиқади.

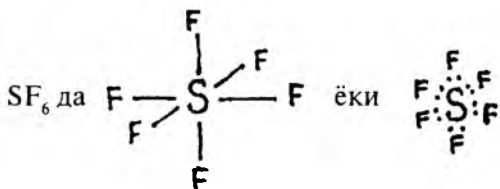
2. Атомнинг ядроши ва электронлар билан тўлган ички электрон қобиқлари атомнинг сферик ўзаги бўлиб, улар кимёвий боғ ҳосил бўлишида иштирок этмайди деб қаралади.

3. Атомнинг валент қобиғида ярми (ёки яримдан кўп) электронлар билан тўлган орбиталлар мавжуд бўлса, бу атом валент қобиғи тўлгунча шу қобиқقا кўшимча электронлар бириктириб олиши мумкин.

Масалан, кислород атоми О да ($1s^22s^22p^4$) *p*-қобиқча тўлмаганилиги учун бу атом ўзига иккита электронни бириктириб олиб O^{2-} га айланиши мумкин. F атоми эса F ионига ўтади.

Октет қоидаси фақат азот, углерод, кислород ва фтор учун истисносиз қўлланилади. Масалан, фосфор ва олтингугурт каби элементлар, яъни ўзининг ташки қобиғида кўпи билан 18 та электрон тута оладиган атомлар одатда 10 та ва 12 та электронли қобиқ ҳосил қила олади.





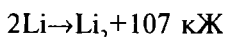
Октет қоидаси күпгина истисноларга эга бўлса-да аксари-ят ҳолларда кимёвий боғланиш ҳақидаги тасаввурларнинг ривожланишида муҳим роль йўнади.

V.9. II давр элементлар молекулаларининг атомлардан ҳосил бўлиши

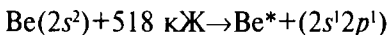
Маълумки, Li, Be, B, C, N, O, F ва Ne II давр элементларини ташкил этади. Бу элементлар атомларининг электрон конфигурациялари III. 2- жадвалида берилган.

Литий ва бериллий атомлари бир-бирига ўхшаш сферик орбиталларга эга, фақат $2s$ -орбиталда электронлар сони бир-биринидан фарқ қиласди (Li да $2s^1$, Be да $2s^2$). Бор, углерод, азот, кислород, фтор, неон атомларида гантелсимон p -орбиталлар электронлар билан бирин-кетин тўлиб боради (бор B да $2p^1$, углеродда $2p^2$, N да $2p^3$, O да $2p^4$, F да $2p^5$ ва Ne да $2p^6$).

Литийнинг икки атоми ўзаро бирикиб Li_2 молекуласини ҳосил қилганида, ҳар қайси атомда жуфтлашмаган электронлар борлиги сабабли электрон булутлари бир-бирини қоплаб, электрон жуфт ҳосил қиласди:



Бериллий атомида жуфтлашмаган электронлар йўқ, шу сабабли бериллийнинг икки атоми ўзаро бирикиб, Be_2 молекуласини ҳосил қилмайди. Лекин бериллий атомига энергия берилса, у икки валентли ҳолатга ўтади.



ва бериллийнинг иккита атоми ўзаро бирикиб Be_2 молекуласини ҳосил қиласди.



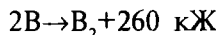
Бу ҳолда бериллийнинг якка ҳолдаги $2s^1$ - ва $2p^1$ - электронлари ўзаро икки жуфт электронлар ҳосил қиласди. Юқорида келтирилган икки тенгламадаги энергиялар ора-

сидаги айирма 60 кЖ ни ташкил қиласы. Шунга асосла-
ниб Be₂ молекуласининг иккى Be атомидан ҳосил бўлиш
реакциясини қўйидагича ёзиш мумкин:



Лекин шу вақтга қадар Be₂ молекуласини ҳеч ким син-
тез қилаолмаган.

В нинг иккى атоми ўзаро бирикиб, B₂ молекуласини
ҳосил қиласы. Бунда В атомларининг 2p_x орбиталлари бир-
бирини қоплаб битта σ — боғланиш ҳосил қиласы:



Бу молекуланинг тузилишини



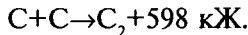
шаклида ифодалаш мумкин.

B₂ молекула ҳосил бўлишининг яна бошқа вариантини
ҳам кўрсатиш мумкин. Бу ҳолда В атомларини аввал ғала-
ёнтирилади:



Икки моль В нинг электронларини кўзғалган ҳолга ўтка-
зиш учун 1060 кЖ энергия талаб қилинади. Сўнгра бу
кўзғалган атомлар реакцияга киришганида 1320 кЖ энер-
гия ажralиб чиқади. Бундан B₂ молекуласининг пухталик
энергияси 1320—1060=260 кЖ эканлиги келиб чиқади. Бу
вариантда B₂ таркибида уч каррали боғланиш ҳосил бўли-
ши мумкин. Лекин бунга асосланиб, (ва якка боф энергияси
яосланиб ҳам) B₂ нинг парамагнит хоссасини изоҳ
қилиб бўлмайди (бу ҳақда V.17 га қаранг).

Углерод атомлари асосий ҳолатда 1s²2s²2p² конфигура-
цияга эга. Бинобарин, углерод атомида 2 та тоқ электрон-
лар борлиги туфайли 2 та углерод атоми ўзаро бирикиб,
C₂ молекуласини ҳосил қиласы:

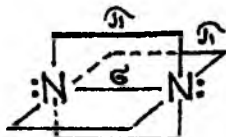


Ҳосил бўлган молекуланинг тузилишини қўйидагича
тасвирилаш мумкин:

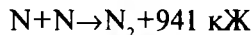


Бу схемада углерод атомидаги 2p_x-орбиталлари ўзаро
1 та σ-боғланиш ҳосил қиласы, 2p_z-ёки 2p_y-орбиталлар
эса битта π-боғланиш ҳосил қиласы.

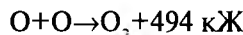
Азот атомининг электрон конфигурацияси $1s^2 2s^2 2p^3$ дан иборат; бинобарин, азот атомининг асосий ҳолатида учта жуфтлашмаган электрон мавжуд (улар $2p_x$, $2p_y$ ва $2p_z$ -орбиталларга жойлашган). Азотнинг 2 та атомидан молекула N_2 ҳосил бўлганда иккита $2p_x$ -орбитал битта s-богланиш, қолган $2p_y$, $2p_z$ -орбиталлар эса — иккита π_y ва π_z -богланиш ҳосил қиласди:



Азот молекуласи энг пишиқ молекулалардан бири ҳисобланади:



Кислород атомининг электрон конфигурацияси $1s^2 2s^2 2p^4$ дан иборат. Шунга кўра, иккита кислород атомидан O_2 молекуласининг ҳосил бўлиши



тenglama билан ифодаланади, унинг электрон тузилиши қўйидагича:



Валент боғланиш усули O_2 молекуласида иккита жуфтлашмаган электрон борлигини ва шу туфайли суюқ ҳолдаги (ёки қаттиқ ҳолдаги) кислород магнит майдонига тортилишини — унинг *парамагнит* хоссага эга эканлигини тушунтира олмайди.

Атом, ион ёки молекулалардаги электронлар уларнинг магнит хосасини белгилайди. Агар молекула ёки бошқа заррачалардаги электронлар жуфтлашган ҳолатда бўлса, бундай заррачаларнинг магнит моменти нолга teng бўлади. Модда молекулаларидаги электронлар жуфтлашмаган ҳолда бўлса, улар доимий магнит моментига эга бўлади. Ташки магнит майдон таъсиридаги моддаларда жуфтлашмаган электронлар фазовий ҳолатлари мунтазам бир томонга йўналган ҳолатни эгалласа, улар магнитланиш хусусиятга эга бўлади. Шундай моддаларни *парамагнит* хусусиятга эга деб аталади. Шундай хусусияти моддалар магнит

майдонига киритилганды уларнинг таркибидаги атомларнинг ҳусусий магнит моменти ташқи майдон магнит чизиқлари йўналишига мос ҳолга келади.

Модда таркибидаги атомларнинг электронлари жуфтлашган бўлса, улардаги магнит момент йўналиши ташқи майдон магнит чизиқларига тескари йўналишга эга бўлади ва бундай моддалар магнит майдонидан ташқари сикбўн чиқарлади. Уларни *диамагнит* ҳусусиятли моддалар деб аталади.

Ҳар қандай модданинг магнит моменти электронларнинг орбиталлар бўйича ҳаракати натижаси (*орбиталь парамагнитлик*), электронларнинг ҳусусий спин моменти (*спин парамагнитлик*), ёки атом ядроининг магнит моменти (*ядро парамагнитлик*) ҳисобига вужудга келади.

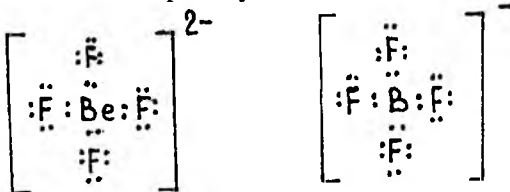
Ишқориёй, ишқориёй-ер металлари, Al, Sc, V, O₂, NO, CuCl₂, MnO баъзи оралиқ металларнинг тузлари, эркян радикаллар, кўпчилик координацион бирикмалар парамагнит ҳусусиятга эга.

Фтор атомининг электрон конфигурацияси $1s^2 2s^2 2p^5$, унда битта жуфтлашмаган электрон бор. Икки фтор атомидан битта F₂ молекуласининг ҳосил бўлиши: F+F→F₂+ +155 кЖ тенглама билан ифодаланади. Унинг электрон тузилиши :F-F:

Неон атомида (электрон конфигурацияси $1s^2 2s^2 2p^6$) тоқ электрон бўлмагани учун Ne₂ молекуласи ҳосил бўлмайди.

Икки атом ядрои орасига жойлашган электрон жуфт боғловчи электрон жуфт дейилади; агар электрон жуфт фақат бир ядрога тегишли бўлса, уни тақсимланмаган электрон жуфт деб аталади.

Ве ва В элементларининг нейтрал молекулаларида октет ҳосил бўлиши учун электрон етишмайди. Лекин [BeF₄]²⁻ ва [BF]₄⁻ каби заррачаларда бу элементларнинг II қаватида 8 тадан электрон бўлади:

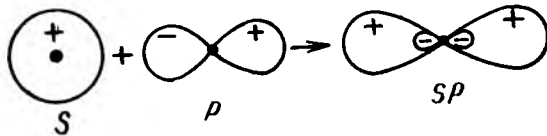


V.10. Электрон орбиталларнинг гибридланиши

Юқорида биз углерод атоми валентли ҳолатга келиши учун унинг 2s-орбиталидаги жуфтланган электронларидан бирини 2p-орбиталга ўтказиш керак, деб айтиб ўтдик. Ҳосил бўлган ана шу тўртга бир электронли орбиталларга тўртта водород атомини келтириб, тўртта боғланишни

хосил қылган бўлайлик. Агар орбиталлар бир-бирига таъсир кўрсатмаса, p -орбиталлар иштироқида хосил бўлган 3 та боғланиш фазода ўзаро перпендикуляр равишда жойлашиб, тўртингчиси, яъни s -орбитал иштироқида хосил бўлган боғланиш ҳеч қандай йўналишга эга бўлмаслиги керак эди. Лекин тажрибадан маълум бўлишича, метан молекуласида углерод атоми тетраэдрнинг марказига жойлашган бўлиб, тетраэдрнинг чўққиларида водород атомлари туради; тўртала валентлик ўзаро $109^{\circ}28'$ бурчак хосил қиласди; система тўлиқ симметрик шаклга эга.

Метан каби молекулаларнинг геометрик тузилишини тушунтириш учун электрон орбиталларнинг гибридланиши ҳақида тасаввур хосил қилинди. Бу тасаввурга муовифиқ турли орбиталларга тегишли электронлар иштироқида кимёвий боғланиш хосил бўлишида бу электронларнинг булути бир-бирига таъсир кўрсатиб, ўз шаклини ўзгартиради, натижада гибр и д л а н г а н о р б и т а л хосил бўлади (Уни q — орбиталь деб ҳам аталади). V.2.-расмда s -орбиталь билан p -орбиталдан хосил бўлган иккита sp -гибрид орбиталнинг схематик шакли келтирилган. Расмдан кўрамизки, sp -гибрид орбиталда электрон булатнинг зичлиги ядронинг бир томонида каттароқ бўлиб, иккинчи томонида кичикроқдир. Гибрид орбиталь ўзининг каттароқ қисми билан бошқа атомларнинг электрон булатини кўпроқ қопгайди. Шу сабабли гибридланган орбиталлар иштироқида хосил бўлган боғланиш барқарор бўлади.



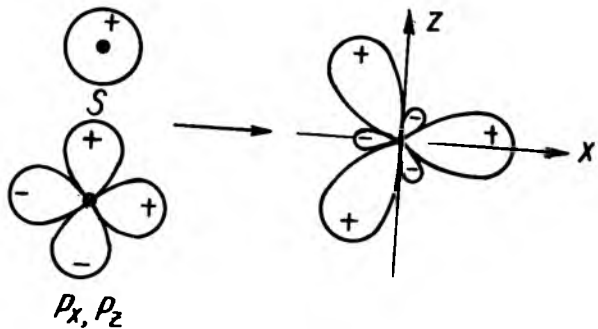
V.2-расм. s - ва p -орбиталларнинг гибридланиши натижасида иккита sp -гибрид орбиталлар хосил бўлиши.

Гибридланиш натижасида электрон булат симметрик шаклга эга бўлади.

Эркин ҳолатдаги атомларнинг орбиталлари гибридланган ҳолатда бўлмайди, гибридланиш атомлардан молекулалар хосил бўлишида юзага чиқади.

Битта s -орбиталь битта p -орбитал билан кўшилганида хосил бўладиган иккита гибрид орбитал 180° ли йўналишдаги иккита боғланиш хосил қиласди.

Агар битта s -орбиталь билан иккита p -орбиталь гибридланса, ўзаро 120° бўйлаб жойлашган учта гибрид орбитал ҳосил бўлади (sp^2 -гибридланиш) (V.3-расм).

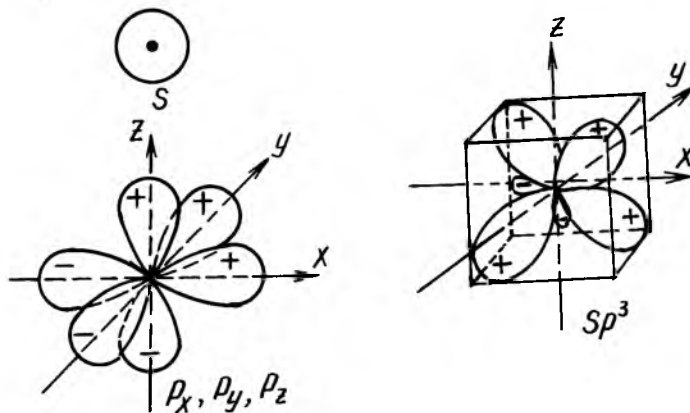


V.3-расм. Битта s - ва иккита p -орбиталларнинг гибридланиши натижасида тенг томонли учбурчак симметрияли учта sp^2 -гибрид орбиталларнинг ҳосил бўлиши.

BCl_3 , $\text{B}(\text{CH}_3)_3$, $\text{B}(\text{OH})_3$ молекулалари sp^2 -гибрид орбиталлар иштирокида ҳосил бўлади. Бу бирималарда борнинг валент бурчаклари ўзаро 120° ли тенг томонли уч бурчак ҳосил қиласи ва учала валентлик бир текисликда ётади. Квант механика услубининг катта аҳамиятга эга эканлигини NCl_3 ва BCl_3 молекулаларининг тузилиш шакли мисолида яққол кўрсатиш мумкин. Тузилиш назариясига мувофиқ: $\text{Cl}-\overset{\text{N}}{\underset{\text{Cl}}{|}}-\text{Cl}$ ва $\text{Cl}-\overset{\text{B}}{\underset{\text{Cl}}{|}}-\text{Cl}$ нинг орасида ҳеч қандай фарқ бўлмаслиги керак. Лекин тажрибанинг кўрсатишича, NCl_3 молекуласида азот атоми пирамида чўққисида туради; BCl_3 молекуласида эса, тўрттала атом бир текисликда ётади. Тузилиш назарияси талқин қила олмаган бу фактни валент боғланиш методи осонгина тушунтириб беради: NCl_3 , да кимёвий боғланиш гибридланган тўртта sp^3 -орбиталлар иштирокида ҳосил бўлади, уларнинг бири тақсимланмаган электрон жуфт билан ишғол этилади. BCl_3 да эса гибридланган учта sp^2 -орбиталлар иштирок этади.

Агар битта s -орбитал билан учта p -орбитал кўшилса, ўзаро $109^\circ 28'$ бурчак бўйлаб жойлашган тўртта гибрид орбитал ҳосил бўлади. Бу sp^3 -гибридланиш дейилади (V.4-расм).

Бу sp^3 -гибридланиш углерод ва шунга ўхшашиб элементлар (кремний ҳамда германий)да содир бўлади. Масалан,



V.4-расм. Битта s - ва учта p -орбиталлардан түрттә sp^3 -гирид орбиталларнинг ҳосил бўлиши.

CH_4 да, CHCl_3 да, CF_4 да, CCl_4 ва GeCl_4 да sp^3 -гиридланиш борлигини кўрамиз. Гиридланиш учун сарф бўлган энергия кимёвий реакция вақтида ҳосил бўладиган энергия ҳисобига ортиғи билан қопланади. Фараз қилайлик, углерод атомининг битта $2s$ - ва учта $2p$ -орбиталлари гиридлансин, бунинг учун 8 эВ энергия талаб қилинади. Натижада 4 та sp^3 -гиридланган орбитал ҳосил бўлади. Бу түрт орбиталнинг ҳар бири водород атоми билан бири-киб, C—H боғланиш ҳосил қилганида 6,3 эВ энергия ажралиб чиқади. Демак, фараз қилинган бу жараён натижасида 1 атом углерод ва 4 атом водороддан иборат система ўзидан $8 - 6,3 \cdot 4 = -17,2$ эВ га teng энергия йўқотади. Бошқача айтганда, система 17,2 эВ энергия миқдорига қадар манфаат кўради ва гиридланиш учун сарф бўлган энергия ортиғи билан қопланади. Ортиқча энергия қиймати (яъни 17,2 эВ) метан молекуласининг атомларга диссоциланиш энергияси — 17,3 эВ га жуда яқин келади. Демак, ҳар қайси C—H боғланиш энергияси бу қийматнинг $1/4$ қисмига tengдир ($-17,2/4 = -4,3$ эВ ёки 415,4 кЖ/моль).

V.11. Қутбли (поляр) боғланиш

Электрманфийлиги бир хил бўлмаган икки атом орасида кимёвий боф ҳосил бўлса, умумий электрон жуфт бу икки атомга нисбатан симметрик жойлашаолмайди. Бу молекулаларда қарама-қарши зарядларнинг «оғирлик мар-

кази» бир нүктага тушмайды. Шунинг учун улар қутбл и молекулалар деб аталаади; улар икки қутбли бўлганилиги учун уларга диполь деган ном ҳам берилган. Молекула (шунингдек, молекула таркибидаги айрим кимёвий боғлар)нинг қутблилигини тавсифлаш учун молекуланинг икки қарама-қарши қутблари орасидаги масофа (ℓ) дан фойдаланиб, $\mu = \bar{e} \cdot \ell$ формула билан молекуланинг диполь моменти ҳисоблаб топилади (\bar{e} — электрон заряди).

Дипольнинг узунлиги $0,1$ нм ёки 10^{-10} м бўлганда, электрон заряди $1,6 \cdot 10^{-19}$ Кл. га баравар бўлгани учун μ нинг қиймати 10^{-29} Кл. м билан ифодаланади (дипольнинг электр моментини ифодалашда Дебай (D)= $0,333 \cdot 10^{-29}$ Кл.м.). Кутбли молекулалардан иборат бирикмаларга сув, аммиак, водород фторид ва бошқа моддалар мисол бўла олади. Сув молекуласида электрон жуфтлар водород атомларидан кўра кислород атомига, водород фторид молекуласида эса фтор атомига яқинроқ жойлашган. H_2O ва HF носимметрик молекулалардир. Демак, икки ядро орасида носимметрик жойлашган электрон жуфт туфайли ҳосил бўлган ковалент боғланиш қутбли боғланиш дейилади. Агар электрон жуфт бир атомдан иккинчи атомга батамом ўтиб кетса, кутбли боғланиш ион боғланишга айланади. Агар электрон жуфт ҳосил қилган манфий марказ билан молекуладаги иккала ядро туфайли ҳосил бўлган мусбат заряд марказлари фазонинг бир нүктасига тўғри келса, бунда биз ковалент боғланишга эга бўламиз.

Кўп атомли мураккаб моддаларда молекуланинг бир қисмидаги атомлар ўзаро қутбсиз ёки қутбли боғланиш билан, иккинчи қисмидаги атомлар эса ион боғланиш билан бириккан бўлиши мумкин.

Молекуланинг диполь моменти ундағи барча кимёвий боғлар диполь моментларининг геометрик қўшилиш натижасида топилган вектор узунлиги билан ифодаланади; бу йиғинди катталиги айни молекуланинг геометрик тузилишига боғлиқ. Масалан, CO_2 молекуласи симметрик тузилишига эга бўлганлиги учун унинг таркибидаги иккита $\text{C}=\text{O}$ боғланишнинг диполь моменти векторлари йиғиндиси $\mu=0$ (бу боғланишларнинг диполь моменти векторлари бир-бирига қарама-қарши йўналган бўлиб, ўзаро ейишиб кетади) га teng. Шу сабабдан, CH_4 , CF_4 каби тетраэдрик ва SF_6 каби октаэдрик молекулаларнинг диполь моменти ҳар бир боғ қутбли бўлишига қарамай нольга teng.

Яна шуни ҳам айтиш керакки, молекула диполига унинг таркибидаги тақсимланмаган электрон жуфтлар ҳам катта таъсири кўрсатади. Масалан, H_3N ва NF_3 молекулалари бир хил тригонал-пирамидаль шаклга эга. $\text{N}-\text{H}$ боғланишнинг диполь моменти, $\text{N}-\text{F}$ боғланишнинг диполь момента тенг, лекин, NH_3 нинг электрон диполь моменти $0,49 \cdot 10^{-29}$ Кл.м, NF_3 ники эса $0,07 \cdot 10^{-29}$ Кл.м. Бунинг сабаби шундаки, $\begin{array}{c} \text{H} \\ | \\ \text{:N:H} \\ | \\ \text{H} \end{array}$ молекуласида $\text{N} - \text{H}$ боғланишнинг электр

моменти йўналиши билан тақсимланмаган электрон жуфтнинг электр моменти бир томонга йўналган; NF_3 да эса $\text{N}-\text{F}$ боғланишнинг диполь моменти электрон жуфтларнинг электр моменти йўналишига қарама-қаршидир. Шунинг учун NF_3 да улар қисман ўзаро ейилишади, NH_3 да ейилишмайди, аксинча ўзаро қўшилишади.

V.12. Металл боғланиш

Металларнинг суюқланиш ва қайнаш температурасининг юқорилиги, металл сиртидан ёруғлик ва товушнинг қайтиши, улардан иссиқлик ва электр токининг яхши ўтиши, зарб таъсирида яссиланиши каби хоссалар металларнинг энг муҳим физик хоссаларидир. Бу хоссалар фақат металларга хос бўлган металл боғланиш мавжудлиги билан тушунтирилади.

Металл атомида валент электронлар сони у қадар кўп эмас; лекин металл атомида электронлар билан тўлмаган орбиталар кўп. Валент электронлар металл атомининг ядроси билан заиф боғланган. Шунинг учун улар металлнинг кристалл панжарасидаги металл ионлари орасида эркин ҳаракат қиласи. Металл тузилишини қўйидагича тасаввур қилиш керак: металлнинг кристалл панжара тугунларида мусбат зарядли металл ионлари (катионлар) зич жойлашган бўлиб, атомларнинг валент электронлари панжара ичida эркин ҳаракат қиласи. Бу электронларнинг ҳаракати газ молекулаларининг ҳаракатини эслатганлиги учун улар электрон газ деб аталган. Демак, ҳар бир атом ўз валент электронини ўртага ташлайди ва улар кўп микдордаги металл ионларини бир-бири билан боғлаб туради. Шу билан бирга бу электронлар эркин ҳаракатлана олади. Бинобарин, металларда кимёвий боғланишнинг ҳаракатчан тури (деярли локалланмаган электронлар ҳосил қилаётган боғланиш) борлигини кўрамиз.

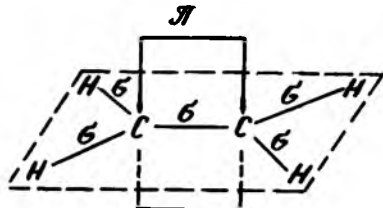
Якка боғланиш энергиялары (кЖ·моль⁻¹ ҳисобида)

—	J	Br	Cl	F	Se	S	O	As	P	N	Ge	Si	C	H
H	298,3	363	432	566	276	347	468	247	322	391	289	323	415	435
C	213	285	327	487	243	272	338	201	264	285	255	301	356	415
Si	234	310	391	582	561	226	368	—	—	335	297	226	301	323
Ge	213	276	342	477	481	544	665	—	—	256	188	297	255	289
N	—	289	193	272	—	481	201	—	200	160	256	335	285	391
P	184	264	319	490	—	—	340	—	209	200	—	—	301	322
As	180	243	317	464	—	—	331	180	—	—	—	—	—	—
O	201	—	205	190	—	—	146	—	—	—	—	—	—	—
S	—	213	255	326	—	—	226	—	—	—	—	—	—	—
Se	—	—	243	285	172	—	—	—	—	—	—	—	—	—
F	—	238	255	159	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
Cl	209	217	243	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
Br	180	193	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
I	151	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—

V.13. Якка, қүш ва карралы боғланишлар

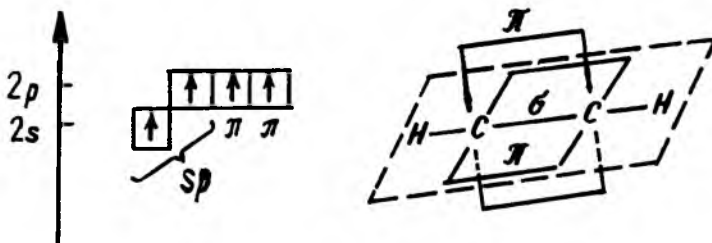
Үзаро бирикувчи атомлар орасида битта валент чизик билан тасвиirlанадиган якка боғланиш ҳосил бўлганида, электрон буултлар ўша атомларнинг ядро марказлариаро энг яқин тўғри чизик бўйилаб бир-бирини қопласа, бундай турни σ (сигма -боғланиш деб аталади). Масалан, метанда тўртга сигма боғланиш бор. Бу боғланишлар бир-бирига нисбатан $109^{\circ}28$ бурчак ҳосил қиласди. σ -боғланиш ҳосил бўлишида углероднинг тўртта гибрид орбиталлари ва ҳар қайси водород атомининг биттадан σ -электронли орбитали иштирок этади. Молекулалардаги ядроларнинг марказларини бирлаштирувчи чизик устида жойлашадиган σ -боғланишлардан ташқари, электрон буултлар бир-бирини ядролараро чизиқقا тик йўналишда ҳам қоплай олади. Масалан, этилен молекуласида бешта σ -боғланишдан ташқари яна битта янги хил боғланиш мавжуд; этиленда 5 та σ -боғланиш ҳосил бўлгандан кейин ҳар қайси углерод атомида биттадан жуфтланмаган электрон қолади. Улар үзаро σ -боғланиш ҳосил қила олмайди, чунки бу Паули принципига зид келади. Шунинг учун бу электронлар σ -боғланишлар чизиги (молекула

ўқи) дан ташқарыда ўз электрон булутларини қоплады. Бундай боғланиш π -боғланыш деб аталади:

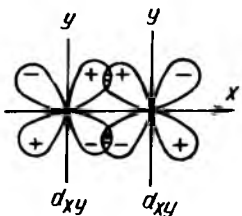


Этилен молекуласи иккита углерод ва түртта водород атомларидан ҳосил бўлишини қуидагича тасаввур қилиш мумкин: иккала углерод атомларининг битта $2s$ -ва иккита $2p$ -орбиталлари sp^2 -гибрид орбиталлар ҳосил қиласди; ҳар қайси углерод атомида биттадан гибридланмаган «соф» p -орбиталь қолади. Бир углерод атомининг sp^2 -гибридланган орбитали иккинчи углерод атомидаги битта sp^2 -гибридланган орбиталини қолаб ўзаро битта σ -боғ ҳосил қиласди; қолган түртта sp^2 -гибрид орбиталларга түртта водород атоми келиб бирикади. Углерод атомларида гибридланмай қолган «соф» p -орбиталлар σ -боғланиш жойлашган текисликка перпендикуляр текисликда бир-бирини қоплаб π -боғланиш ҳосил қиласди.

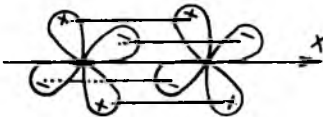
Ацетилен молекуласи ҳосил бўлганда иккала углерод атомида sp -гибридланиш содир бўлиб, ҳар қайси углерод атомида иккитадан «соф» p -орбиталлар гибридланмай қолади. Улар ўзаро тик текисликда иккита π -боғланиш ҳосил қиласди.



V.6-расм. Углерод атомида sp^2 -гибридланиш ва иккита π -боғ ҳосил бўлиши (ацетилен молекуласи мисолида).



V.7-расм. d_{xy} -орбиталлар иштирокидә π -боғ ҳосил бўлиш схемаси.



V.8-расм. d -орбиталлар иштирокидә δ -боғ ҳосил бўлиш схемаси.

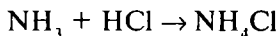
σ -боғланиш атомлар орасидаги энг яқин масофа бўйи-лаб ҳосил бўлганлиги сабабли, у барқарор бўлади. Шунинг учун барча оддий боғланиш σ -боғланишдан иборатdir, қўш боғланишларнинг ҳам албатта биттаси σ -боғланишdir. π -боғланиш бирмунча заиф бўлади; қўш боғланиш якка боғланишга ўтганида π -боғланиш узилади. Азот молекуласида уч каррали боғланиш мавжуд. Улардан биттаси σ -боғланиш бўлиб, иккитаси π -боғланишdir. Молекулада марказий ўринга жойлашган атом ўз атрофида бошқа атомларнинг бир нечтасини ушлаб туради: улар билан якка ёки каррали боғланиш ҳосил қилиш мумкин. Масалан, CF_4 да биз тўртта σ -боғланиш борлигини кўрамиз: CO_2 да эса фақат иккита σ -боғланиш бор; қолган иккитаси π -боғланишdir. V. 7-расмда d_{xy} -орбиталнинг иштироки билан ҳосил бўлган π -боғланиш схемаси кўрсатилган.

σ -ва π -боғланишдан ташқари яна δ (дельта)-боғланиш ҳам мавжуд. Бу хил боғланиш оралиқ элемент атомларида бўлган d -электрон булатининг ўзаро қопланиши натижасида ҳосил бўлади. Дельта боғланиш комплексларда, тузларнинг кристаллгидратларида учрайди. Масалан, органик кислоталарнинг мис тузлари гидратларининг димер эканлигини талқин қилиш учун иккита Cu атоми ўзаро δ -боғланиш орқали боғланади деб тахмин қилинади. V. 8-расмда d -орбиталлар орасида ҳосил бўладиган δ -боғланиш схемаси келтирилган.

V.14. Донор—акцептор боғланиш

Ковалент боғлар ҳосил қилувчи электронларнинг бир идастлаб бир атомда, иккинчиси бошқа атомда бўлиши шарт эмас, бу жуфтлар боғланиш ҳосил бўлишидан аввал, ўзаро бирикувчи атомларнинг фақат бирида бўлиб, иккинчи

атомда бўш орбиталлар мавжуд бўлса, ковалент боғланишнинг яна бир тури — *координацион ёки донор-акцептор* боғланиш ҳосил бўлади. Боғ ҳосил қилиш учун ўзниг электрон жуфтини берадиган атом ёки ион *донор*, бу электрон жуфтни ўзининг бўш орбиталига қабул қиласидаган атом ёки ион *акцептор* деб аталади. Водород хлорид билан аммиакнинг ўзаро бирикиши натижасида аммоний хлорид ҳосил бўлиши донор-акцептор боғланишга мисол бўлади:



Бу реакцияни ионли кўринишда ёзайлик: $\text{NH}_3 + \text{H}^+ \rightarrow \text{NH}_4^+$.

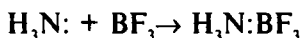
Аммиакнинг электрон формуласи: $\begin{array}{c} \text{H} \\ | \\ \text{N} : \text{H} \\ | \\ \text{H} \end{array}$ дан кўрамизки, азот

атомида боғ ҳосил қилишда банд қилинмаган бир жуфт электрон мавжуд. Водород ионида 1s-орбитал элекtron-sиз қолган. NH_3 билан H^+ ўзаро етарли даражада яқинлашганида азотнинг икки электронли булути водород ионининг тортиш — азот ва водород атоми атрофида тўртта боғловчи жуфт электронли сферасини қоплайди; бу бир жуфт электрон азот ва водород атоми учун умумий бўлиб қолади ва азот атоми атрофида тўртта боғловчи жуфт электронли аммоний иони ҳосил бўлади:



Аммоний иони NH_4^+ таркибидаги тўрттала N:H боғланиш бир хил қувватга эга ва бир-биридан фарқ қилмайди.

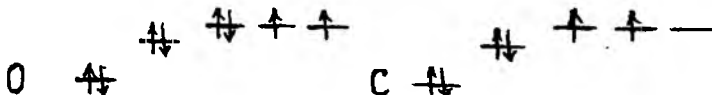
Координацион боғланишнинг юқорида баён этилган тарзда ҳосил бўлиши *донор-акцептор механизм* деб ҳам аталади. Бу механизmdan айрим моддаларнинг тузилишини тушунтиришда фойдаланилади. Донор-акцептор боғланиш икки хил молекула орасида ҳам ҳосил бўлиши мумкин. Масалан, аммиак билан бор фторид орасида донор—акцептор боғланишни қўйидаги тенглама билан ифодалаш мумкин:



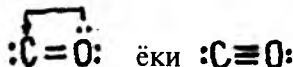
Бу ерда NH_3 даги азот электрон жуфт донори бўлиб, BF_3 даги бор эса бу электрон жуфт учун акцептордир.

СО молекуласи. СО молекуласида, худди азот молекуласидаги каби, уч карали боғланиш мавжуд. Бу боғла-

нишлардан иккитаси — кислород ва углерод атомларидағи якка-якка электронларнинг жуфтлашиши натижасида, учинчі бөгланиш эса донор-акцептор механизми бүйича (углероднинг бүш 2p-орбитали ва кислороднинг бир жуфт электрони ҳисобига) ҳосил бўлган, чунки кислород атомининг электрон конфигурацияси $1s^2\ 2s^2\ 2p^4$ дан углерод атоминики $1s^2\ 2s^2\ 2p^2$ дан иборат; уларнинг схематик кўришини қўйидагича:



Бу схемадан кўриниб турибдики, кислород атомининг $2p$ -погоначасида иккита жуфтлашмаган ва битта жуфт электронлар мавжуд; углероднинг $2p$ -погоначасида эса битта бўш орбитал ва иккита жуфтлашмаган электрон бор. Кислород атоми билан углерод атоми реакцияга киришиб углерод (II)-оксид молекуласини ҳосил қилаётган вақтда углерод атомининг иккита тоқ электрони кислороднинг иккита тоқ электрони билан жуфтлашади, кислород $2p$ -орбиталдаги бир жуфт электронлар углерод атомидаги бўш $2p$ -орбиталига донор—акцептор механизмига мувофиқ келиб жойлашади. Натижада углерод ва кислород атоми орасида уч каррали бөгланиш ҳосил бўлади. Шунинг учун бу молекулани схематик равишда кўйидагича тасвирилаш мумкин:



Агар CO молекуласи формуласини азот молекуласи формуласи билан таққосласақ, уларда электронлар сони бирбирига тенглигини кўрамиз:



Улар ўзаро *изо-электрон* молекулалардир.

Агар CO нинг тузилиши ҳақиқатдан ҳам N_2 нинг тузилишига ўхшаса, бу иккала модда хоссаларида ўхшашилик бўлиши керак. Кўйидаги келтирилган жадвалда CO билан N_2 нинг физик хоссалари таққосланган:

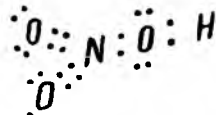
Хоссалари	CO	N ₂
Моляр массаси, моль ⁻¹	28	28
Ионланиш энергияси, эВ	13,1	15,6
Боғланиш тартиби	3	3
Боғланиш энергияси, кЖ·моль ⁻¹	1067	940
Ядролараро масофа, нм	0,113	0,11
Суюқланиш температураси, °C	-207,2	-210,2
Қайнаш температураси, °C	-190,2	-195,2
Суюқ ҳолатдаги зичлиги, г·см ⁻³	0,793	0,796
Электронлар сони	14	14

Бу иккала модда физик хоссаларининг бир-бирига ўхшашлиги ҳар иккала моддада ҳам уч каррали ковалент боғланиш борлигига ва улар ўзаро изо-электрон моддалар эканлигига ишонч ҳосил қиласи.

Датив боғланиш. Агар донор-акцептор боғланиш жуфт *d*-электронлар ҳисобига амалга ошса, бундай боғланишни датив боғланиш дейилади. Кўпчилик бирикмаларда *d*-элементларнинг атоми акцептор вазифасини бажаради. Улар ўзига электрон жуфтни қабул қиласи. Лекин *d*-элемент атоми турли комплекс бирикмаларда ўзидан бир неча жуфт электрон бериб π -донор вазифасини ҳам ўтайди.

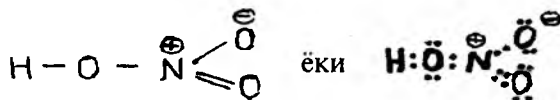
V.15. Делокаллашган π -боғланиш ҳақида тушунча

Агар нитрат кислота формуласини Льюис назарияси асосида тасвирласак



га эга бўламиз. Бу формулада азот атоми ўнта электрон билан қуршалиб қолади. Лекин октет назариясига муво-фиқ азот атрофидаги электронлар сони саккизтадан ош-маслиги керак. Демак, агар октет назарияси тўғри бўлса,

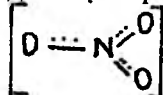
нитрат кислотанинг тузилиш формуласини бу шаклда ёзиш мумкин эмас. Уни тўғрилаш учун 2 та кислород атомининг биттаси азот билан якка боғ орқали бириккан ва азотдан бир электронни олгандек бўлиши керак. У ҳолда HNO_3 нинг тузилиш формуласи:



шаклини олади. Натижада тўртта ковалент ва битта ион боғланиш электростатик тортишув ҳисобига юзага келади. Азотга бириккан иккала кислород атоми айнан бир хил, нима учун уларнинг бири азот билан оддий боғ орқали, иккинчиси эса қўшбоғ орқали бирикади деган савол туғилиши табиий. Буни изоҳлаш учун икки тузилиш ўртасида резонанс мавжуд дейишимиз керак. У ҳолда:



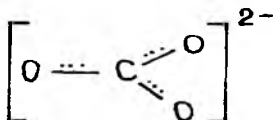
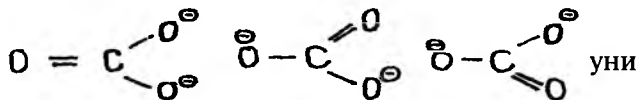
га эга бўламиз. Бу ерда битта боғланиш делокаллашади. Ҳозир нитрат кислота анионининг формуласи



куринишидаги схема шаклида тасвиirlана-

ди. Бу схемадаги ҳар қайси чизиқ битта тўлиқ боғланишга, пунктир чизиқлар қолган икки боғларнинг ҳамма боғлар орасида делокаллашганини англатади. Бу формулада \cdots чизиқ бир боғдан ортиқ, лекин икки боғдан кам ҳолатни кўрсатади.

Тўрт марказли CO_3^{2-} ион қуйидаги учта формула билан ифодаланиши мумкин:



шаклида ифодалаш қабул қилинган. Бу системада π -электрон булат делокаллашганилиги учун С билан О атоми ўзаро $1\frac{1}{3}$ боғланиш орқали бириккандир.

V.16. Водород боғланиш

Юқорида кўриб ўтилган ион, ковалент, металл, донор-акцептор каби боғланишлар кимёвий боғланишнинг асосий тури ҳисобланади. Атом ва молекулалар орасида бу хил боғланишлардан ташқари яна иккинчи даражали боғланиш хили — водород боғланиш ҳамда молекулалараро тортишиш кучлари (Вандер—Вальс кучлари) ҳам мавжуд. Ориентацион, дисперсион ва индукцион кучлар ҳам шулар жумласига киради. Д. И. Менделеев даврий системасидаги V, VI ва VII группа металлмасларнинг водородли бирикма (гидрид)ларининг қайнаш температурасини ўрганиш натижасида назария билан тажриба орасида номувофиқлик топпилди. Чунончи HF, H₂O ва NH₃ нинг қайнаш температураси кутилгандан юқорироқ бўлиб чиқди. H₂O нинг қайнаш температураси H₂S нинг қайнаш температурасидан пастроқ бўлиши керак эди, чунки моддаларнинг қайнаш температураси уларнинг молекуляр массасига пропорционаллиги жуда кўп ҳолларда қузатилади. Шунингдек, HF нинг қайнаш температураси HCl никидан, NH₃ники эса PH₃ никидан паст бўлиши лозим эди. Лекин тажриба бунинг тескарисини кўрсатди. Бунинг сабабини водород боғланиш назарияси билан изоҳлаш мумкин. Чунки водород боғланиш борлиги туфайли HF, H₂O, NH₃, моддаларнинг молекулалари ўзаро тортишиб йириклишган, яъни (HF)_n, (H₂O)_n, (NH₃)_n ҳолатида бўлади. Шунга кўра водород фотонид, сув ба аммиакнинг қайнаш температураси юқоридир.

Водород боғланишнинг асосий моҳияти шундан иборатки, бирор модда молекуласида фтор, кислород, азот каби электрманфий элементларнинг атомлари билан бириккан бир валентли водород атоми яна бошқа фтор, кислород ва азот атомлари билан кучсиз боғланиш хусусиятига эга. Буни қуйидаги мисоллардан осон тушуниш мумкин. Масалан, HF да H атоми электрони фтор атоми томон силжигани туфайли у шартли равишда мусбат зарядга эга бўлиб қолади, яъни водород иони ҳосил бўлади дейиш мумкин.

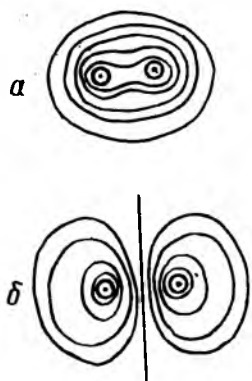
Бошқа фтор ёки кислород атомининг жуфт электронлари водород ионини ўзига тортади, натижада водород

атоми икки томондан боғланиб қолади: $\text{H}-\text{F} \dots \text{H}-\text{F}$, умуман (HF_2); бу ерда $n=2, 3, 4, 5, 6$ бўлиши мумкин. Демак, электрманфийлиги катта бўлган элемент атоми билан бошқа молекуладаги водород атоми орасида вужудга келадиган иккинчи дараражали кимёвий боғланиш водород боғланиш деб юритилади. Лекин бу боғланишнинг энергияси унчалик катта эмас. У $8-42 \text{ кДж} \cdot \text{моль}^{-1}$ ни ташкил қиласди. Молекулаларо тортишиш кучларининг мустаҳкамлилиги эса $0,1-8,4 \text{ кДж} \cdot \text{моль}^{-1}$ атрофида бўлади.

V.17. Валент боғланиш ва молекуляр орбиталлар усули

Водород молекуласининг ҳосил бўлишини квант-механика асосида тушунтириш учун В. Гейтлер билан Ф. Лондон 1927 йилда таклиф қиласди. Полинг ривожлантирган валент боғланишлар назариясидан фойдаланилади. Бу назарияга мувофиқ кимёвий боғланиш ҳосил бўлиши учун қўйидаги шартлар бажарилиши керак.

1. Ўзаро бирикувчи атомларда электронларнинг спинлари қарама-қарши йўналишга эга бўлиши керак, чунки антипараллел спинли икки электрон бир-бирига яқинлашганда, уларнинг электрон булути бир-бирини қоплайди: натижада шу икки электрон бир-бiri билан жуфтлашади.



V.9-расм. Симметрик (а) ва антисимметрик (б) қоплашиш натижасида ядролар оралиғида электрон булути зичлигининг ортиши ва йўқолиши.

Қарама-қарши спинга эга бўлган икки электрон икки ядро атрофида ҳаракатланғанида ядроларо фазода электрон булатларнинг зичлиги бирмунча ортади. Икки ядро орасида катта манфий зарядли соҳа вужудга келади ва у мусбат зарядли ядроларни ўзига тортиб уларни жипслаштиради. Натижада заррачалар орасида кимёвий боғланиш ҳосил бўлади. Аксинча, электронларнинг спини ўзаро параллел бўлса, икки атом орасидаги соҳада электрон булатнинг зичлиги ҳатто нолга қадар камаяди ва кимёвий боғланиш ҳосил бўлмайди, чунки бу ҳолда атомлар орасида ўзаро итарилиш кучи устун туради (V. 9-расм).

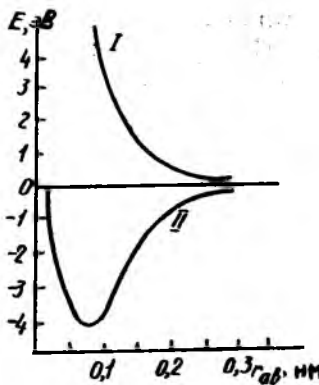
Масалан, водород молекуласида иккита ядро ва иккита электрон бор.

Улар орасида күйидаги ўза-ро таъсир бор: ядролар ва электронлар бир-биридан қочади. Лекин электронлар билан ядролар орасида ўза-ро тортилиш кучи ҳосил бўлади; ҳар қайси электронни икки ядро тортади ва ҳар бир ядрони иккита электрон тортади.

Антипаралел спинли иккита H атоми бир-бирига яқинлашиб, атомлараро масофа $r_0=0,074$ нм га етганда системанинг потенциал энергияси минимал қийматга эга бўлиб, $4,48$ эВ га ёки $434,8 \text{ кДж}\cdot\text{моль}^{-1}$ га тенг бўлади. Демак, H_2 да боғ узунлиги $r_0=0,074$ нм ва боғ энергияси $4,48$ эВ дир. Атомлардан молекула ҳосил бўлишида энергия ўзгариши билан бир вақтда ядролар оралиғида электрон булутларнинг зичлиги ҳам ўзгаради (V. 10-расм).

Агар водород молекуласи ҳосил бўлганда бир атомнинг электрон булатини иккинчи атомнинг булати қопламаганда эди, H_2 да ядролараро масофа $2 \cdot 0,053 = 0,106$ нм га тенг бўлар эди; электрон булатлар ўзаро қопланиши сабабли бу масофа қисқаради ва ҳақиқатда $0,074$ нм га тенг бўлади. Агар бирикувчи атомлардаги электрон орбиталлари ўзаро бурчак ҳосил қилиб жойлашган бўлса, реакция натижасида ҳосил бўлган молекулада ҳам атомлар йўналувчан валентгликлар намоён қиласи. Валент боғланиш ҳосил бўлишида айни атомларнинг гибридланган орбиталяри ҳам иштирок этади.

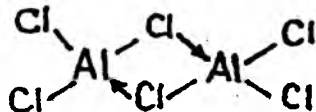
2. Ҳосил бўлган янги электрон жуфт умумий бўлади, боғ ҳосил қилишда қатнашган атомларнинг қолган электронлари билан биргаликда электронлар билан тўлган (I давр элементлар атомлари учун дублет, қолган давр элементлар атомлари учун, асосан октет) қобиқ ҳосил қилинганда барқарор электрон конфигурация ҳосил бўлади. Агар боғланётган атомнинг бўш электрон қобиқаси (масалан, валент қобиқасида электронлари бўлмаган d -ёки f -қобиқчалар) бўлганда октет конфигурация ўрнига 10 та



V.10-расм. Водород молекуласида потенциал энергиянинг ядролар оралиғидаги масофага қараб ўзгариши: I—итарилиш (анти-симметрик ҳолат) ва II—тортишиш энергияси (симметрик ҳолат).

ёки ундан күпроқ электронли валент қобиқ ҳосил бўлиши мумкин. Масалан, PF_5 молекуласи (фосфор атоми атрофида 10 та электрон бор) яна HF билан бирикib PF_6^- , га нисбатан барқарор бўлган $\text{H}[\text{PF}_6^-]$ (12 та электронли қобиқ) комплекс бирикма ҳосил бўлади. Бундай турдаги молекулалар ацидокомплексларда күпроқ кузатилади. PF_5 дан кўра PF_6^- молекуляр анионда фосфорнинг симметрияси юқориго бўлган майдон қуршовида барқарорлиги ортади, системанинг энергияси пасаяди.

Аксинча, валент қобиқчалардаги орбиталлар сонига қараганда жуфт электронлар сони кам бўлса (масалан, алюминий атомида $3s$ -₂, $3p_x$ -₁, $3p_y$ -₁, $3p_z$ -₀ орбиталларда факат уттагина электронларга эга), унда валент қобиғини барқарор ҳолатга келтириш учун бундай қобиқчаларда акцепторлик вазифасини бажараоладиган вазият мавжуд бўлади. AlCl_3 буғ ҳолатида димер тузилишга эга:



Иккита алюминий атомлари (марказий атом) орасида-ги иккита хлор атомларининг жуфт электронлари (тақсимланмаган электрон жуфтлар) дан бири алюминийнинг бўш қобиқасига «узатилади», димернинг барқарорлиги мономернидиан каттароқ, яъни биринчи шартга кўра хлорнинг тақсимланмаган электрон жуфти икки ядро орасида боғловчи (иккита марказий атомлар орасида кўпприк ҳосил қиливчи атом) электрон жуфти хоссасига эга бўлади.

3. Валент қобиғида тоқ электронлар сони биттадан ортиқ бўлса, бу атомнинг ҳосил қилидиган боғлар сони ҳам кўп бўлади. Икки атом орасида факат битта сигма симметрияли боғ ҳосил бўлади, атомнинг қолган электронлари айни атомлар орасида π -боғ ҳосил қиласиди ёки бошқа атомлар билан σ -боғ ҳосил қилиши мумкин. Баъзан жуфтлашмаган (тоқ) электронлар ҳаммаси ҳам боғловчи жуфт ҳолатга ўтмай қолиши мумкин. Масалан, кўпгина молекулалар (ClO_2 , NO , NO_2 ва бошқалар) ўзида жуфтлашмаган электрон тутиши маълум, бундай радикал молекулалар тоқ электронлари ҳисобига турли жараёнларда актив қатнашади.

Умуман айтганда, валент боғланиш услуби молекулалаги атомлар ўз ҳолатларини сақлаб қолган ҳолда факат молекуланинг кўп электронли тўлқин функциясини ту-

зишда қатнашишини таъкидлайди. Бу ҳолат электронлар жуфтлашган ҳолда мумкин қадар кўпроқ ядролар орасида бўлиши системанинг энергиясини камайишига олиб келишини, бу эса молекула ҳосил бўлишининг асосий сабаби эканлигини таъкидлайди.

Валент боғланиш методи, электрон орбиталарнинг гиридилиниши ҳақидаги ғояларга асосланиб моддаларнинг тузилиши, молекулаларда валентликларнинг йўналиши ва кўпгина моддаларнинг молекуляр геометриясини изоҳлаб берди. Лекин баъзи моддаларнинг тузилишини бу назария асосида изоҳлашда катта қийинчиликларга дуч келинди. Баъзи моддаларда электрон жуфтлар ёрдамисиз боғланиш ҳосил бўлиши аниқланади. Чунончи XIX асрнинг охирида Томсон водородни электронлар билан бомбардимон қилиш натижасида ҳосил бўлган молекуляр водород иони H_2^+ таркибида фақат биргина электрон бор. Бу заррачада ядролараро масофа 0,106 нм, унинг боғланиш энергияси 256 кЖ. моль⁻¹. Бинобарин, H_2^+ анча барқарор заррачадир. Биз бу фактга асосланиб икки ядро бир-бiri билан биргина электрон орқали боғлана олади, бинобарин, бир электронли боғланиш амалга ошиши мумкин деб холоса чиқара оламиз. Текширишлардан маълумки, фақат таркибида тоқ электрони бўлган молекулалар магнитга тортилади. Кислород қаттиқ ҳолатда магнитга тортилади. Ваҳоланки, кислороднинг валент боғланиш назариясига асосланиб тузилган электрон формуласи асосида унинг молекуласида тоқ электронлар мавжуд эканлигини кўрсатмайди, яъни валент боғланишлар методи кислороднинг магнит хоссаларини изоҳлай олмайди. Эркин радикаллар таркибида ҳам жуфтлашмаган электронлар бўлади. Бензол ва бошқа ароматик бирикмаларнинг тузилишини ҳам валент боғланишлар назарияси асосида талқин қилиб бўлмайди.

Бу ҳодисаларни тушунтириш учун молекуляр орбиталлар (МО) назариясидан фойдаланилади. Хунд ва Маллиken бу назариянинг асосчилари ҳисобланади. МО назариясини яратишда атомнинг электрон тузилиши ҳақидаги квант-механик тасаввурларни молекула тузилиши учун ҳам қўллаш зарур деб топилди. Фарқи шундаки, атом бир марказли (бир ядроли) система бўлса, молекула кўп марказли системадир. Демак, бу назарияга кўра ҳар қайси электрон молекуладаги барча ядро ва кўп марказли орбиталар таъсирида бўлиши эътиборга олинади.

МО методининг бир неча вариантлари бор. Атом орбиталларининг чизиқли комбинация (АОЧК) усули энг кўп

қўлланиладиган варианлардан биридир. Бу методда бир электроннинг молекуляр тўлқин функцияси ўша молекулани ташкил этувчи барча атомлардаги электронларнинг тўлқин функцияларидан келиб чиқадиган чизиқли комбинация, яъни молекуляр орбиталларни тасвирловчи функциялар — молекулани ташкил этган атомларнинг тўлқин функциялари — молекулани ташкил этган атомларнинг тўлқин функцияларини бир-бирига қўшиш ва бир-биридан айириш натижасида топилади. Агар биз таркибида битта электрон ва иккита ядро бўлган молекулани назарда тутсак, айни системада электрон ҳаракатини иккита функция билан ифодалаш мумкин бўлади; улардан бири:

$$\Psi_1 = C_1 \psi_a + C_2 \psi_b \quad (V.2)$$

ва иккинчиси:

$$\Psi_2 = C_3 \psi_a - C_4 \psi_b \quad (V.3)$$

бу ерда, C_1, C_2, C_3, C_4 — коэффициентлар, ψ_a ва ψ_b — айни электроннинг биринчи ва иккинчи ядрога оид функциялари. Функция Ψ_1 — симметрик функция, Ψ_2 эса *антисимметрик функция* деб аталади.

Фараз қиласлик, барча коэффициентларнинг ҳар бири 1 га teng бўлсин. У ҳолда МО лар учун қўйидаги икки тенгламага эга бўламиз:

$$\Psi_{\text{бон}} = \psi_a + \psi_b \quad \Psi_{\text{буш}} = \psi_a - \psi_b \quad (V.4)$$

бу ерда Ψ_a ва Ψ_b — ўзаро бирикувчи заррачаларнинг атом орбиталлари функциялари.

Электроннинг бирор нуктада мавжуд бўлиш эҳтимоллиги тўлқин функцияянинг квадрати $|\Psi|^2$ га пропорционал бўлганлиги сабабли:

$$|\Psi_{\text{бон}}|^2 = (\psi_a + \psi_b)^2 = \psi_a^2 + 2\psi_a\psi_b + \psi_b^2$$

$$|\Psi_{\text{буш}}|^2 = (\psi_a - \psi_b)^2 = \psi_a^2 - 2\psi_a\psi_b + \psi_b^2 \quad (V.5)$$

ни ёза оламиз.

Бу ифодаларда иккинчи ҳадлар ($2\psi_a\psi_b$ ва $-2\psi_a\psi_b$) атом орбиталларининг бир-бирини мусбат ва манфий қоплаш ҳолатини акс эттиради. Биринчи ҳолда $2\psi_a\psi_b$ лар қўшилади, бунинг натижасида боғловчи молекуляр орбитал (БМО) лар ҳосил бўлади; иккинчи ҳолда $-2\psi_a\psi_b$ айириб ташланади; натижада бўшаштирувчи молекуляр орбитал

(БУМО) келиб чиқади. Бу ерда яна учинчи ҳол бўлиши мумкин. Унда дастлабки атом орбиталлари бир-бирига симметриялари мос келмайдиган бўлса улар ўзаро қўшилмайди ҳам, бир-биридан олинмайди ҳам; бундай ҳолда боғламайдиган орбитал вужудга келади. Дастлабки атом орбиталининг энергияси ўзгармай қолади. Бундай орбиталлар боғламовчи молекуляр орбиталлар деб юритилади.

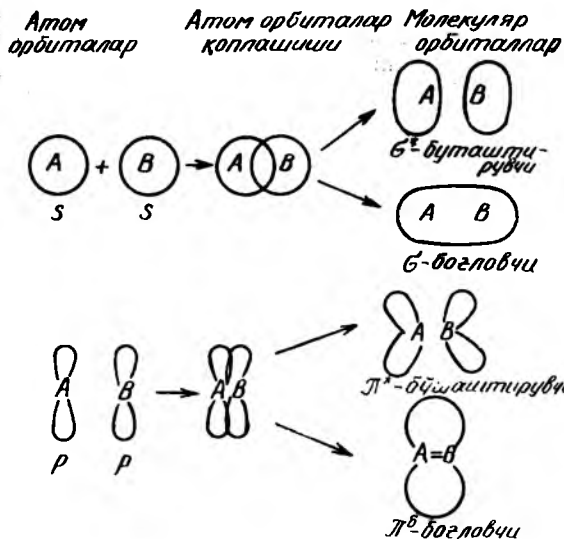
Боғловчи орбиталларнинг энергияси дастлабки атом орбиталлари энергиясидан кичик бўлади. Бўшаштирувчи орбиталлар энергиялари аксинча, дастлабки атомларнинг орбиталлар энергиясидан юқори бўлади. Молекулалар таркибидаги битта бўшаштирувчи орбитал битта боғловчи орбиталининг таъсирини йўқ қилиб юборади.

Умумий хулоса: *антисимметрик функция билан ифодаланадиган орбиталлар кимёвий боғланишини вужудга келтирмайди, балки молекулани бекарор қилади. Шунинг учун, бундай орбиталлар бўшаштирувчи орбиталлар деб аталади*. Бундай молекуляр орбиталда 2 та ядро оралиғида электронларнинг зичлиги нолга интилади; бундай орбиталлардаги электронлар молекула турғунлигини камайтиради.

Агар электрон ҳолати симметрик функция билан ифодаланса, электрон булути ядролар орасидаги жойда зич ҳолатини эгаллайди; бунинг натижасида ядролар бир-бирига тортилади ва бу ҳолат уларнинг ўзаро бирикишини ифодалайди.

БМО нинг ҳосил бўлиши ядролар оралиғидаги электрон булутнинг зичлигини орттириб, бир хил зарядли заррача — ядроларнинг бир-биридан итарилишини кучсизлантириб, кимёвий боғланишини кучайтиради.

Молекуланинг барқарор ёки бекарор бўлиши унинг таркибидаги боғловчи ва бўшаштирувчи электронларнинг нисбий микдорига боғлик бўлади. Масалан, агар системада иккита электрон тутган битта БУМО ҳосил бўлса, у худди шунча электрон тутган битта БМО нинг таъсирини йўқ этади. МО методида молекула таркибидаги электронларнинг ўзаро таъсири эътиборга олинмайди. Атомда ҳар қайси электрон s -, p -, d - ва f -ҳарфлар билан ишораланадиган атом орбиталлар билан характерлангани каби молекулада ҳар қайси электрон ўзига хос МО лар билан тавсифланади. МО лар σ , π , δ ва ϕ -ҳарфлар билан белгиланади. Атомдаги электрон энергияси фақат n ва l га боғлик бўлиб, магнит квант сонга боғлиқ эмас. МО даги электроннинг энергияси айни орбиталининг йўналишига, яъни магнит



V.11-расм. s - ва p -орбиталлар иштирокида боғловчи (σ^6 , π^6) ва бўшашибтирувчи (σ^* , π^*) молекулляр орбиталларнинг ҳосил бўлиши.

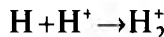
квант сонига ҳам боғлиқ. Чунки молекулада ядроларни бирбири билан боғлаб турган йўналиш (биз уни молекула ўқи деб қабул қиласиз) бошқа барча йўналишлардан фарқ қиласиди. Молекулада электроннинг ҳаракат микдор моменти проекциясининг атом ядроларини бирлаштирувчи ўққа нисбатан катталигини тавсифлаш учун худди магнит квант сон m га ўхшаш — молекулляр квант сон λ киритилган. $\lambda = 0$ бўлса, уни σ — ҳолат дейилади; бу ҳолатни қабул қиласиган электронларнинг максимал сони 2 га teng. $\lambda = \pm 1$ бўлганида, π ҳолатга эга бўламиз; бундай ҳолатда кўпич билан 4 электрон бўла олади.

МО ларнинг электронлар билан тўлиб бориши ҳам худди атом орбиталлардаги каби Паули принципига ва Хунд қоидасига бўйсунади. МО лар методида боғланишни тавсифлаш учун «боғланиш тартиби» деган тушунча киритилган. **Боғловчи орбиталлардаги электронлар сонидан бўшашибтирувчи орбиталлардаги электронлар сонини айриб ташлаб, натижани иккига бўлсанк боғланиш тартиби (БТ)** келиб чиқади, V. 11 расмда боғловчи σ_s^6, π_s^6 ва бўшашибтирувчи σ_s^*, π_s^* — молекулляр орбиталларнинг ҳосил бўлиш схемаси келтирилган. Расмдан кўринишича орбиталларнинг ўзаро қопланувчи қисмлари бир хил ишорали тўлқин функцияларни келиб чиқади.

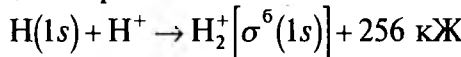
цияга эга бўлса, мусбат қопланиш содир бўлади ва атом орбиталлар бир-бирига қўшилади (БМО). Агар атом орбиталларнинг ўзаро қопланувчи қисмлари қарама-қарши ишорали тўлқин функцияларга эга бўлса, унда манфий қопланиш содир бўлиб, орбиталлар тўлқин функциялари бир-биридан айириб ташланади (БУМО). N та атом орбиталдан N та молекуляр орбитал ҳосил бўлиши табиийдир.

Молекуляр орбиталларни конкрет молекулалар мисолида кўриб чиқамиз.

Водороднинг молекуляр иони H_2^+ нинг ҳосил бўлиши.
Водород атоми водород иони билан бирикканда H_2^+ ҳосил бўлади:

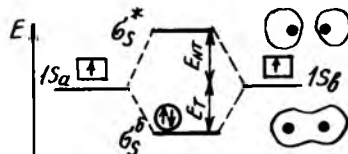


Водороднинг $1s$ — орбиталидан ҳосил бўлган МОни σ^6 ($1s$) шаклида ишораласак:



Демак, водород атомининг $1s$ - орбиталидан битта БМО ҳосил бўлади. Бу ҳолда $\lambda=0$ бўлганидан σ - ҳолат вужудга келади. Шундай қилиб, H_2^+ нинг асосий ҳолати σ^6 ҳолатидир. Молекуляр ионнинг электрон конфигурацияси $H_2^+[\sigma^6]$ ва боғланиш тартиби $BT = \frac{1-0}{2} = 0,5$ бўлади. МО на-

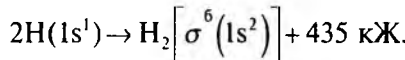
зариясининг постулатларидан бири — $BT \neq 0$ бўлса, бундай заррacha мавжуд бўлади деб таъкидлайди.



V.12-расм. Водород молекуласида молекуляр орбиталларнинг энергетик диаграммаси.

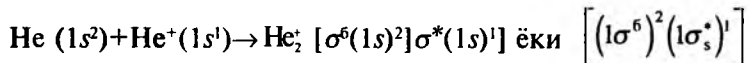
Водород молекуласининг ҳосил бўлиши. Иккита водород атоми ўзаро биришиб H_2 ни ҳосил қилганида иккала атомнинг $1s$ -орбиталаридан иккита МО келиб чиқади: буни схематик равишда V. 12. расмдагича кўрсатиш мумкин.

Бу орбиталларнинг бири-боғловчи (ϕ_1) ва иккинчиси бўшаштирувчи (ϕ_2) орбиталлар бўлиб, H_2 ҳосил бўлганида иккала атомнинг $1s$ -электронлари БМОга жойлашади:



Водород молекуласидаги иккита МО БМО σ (1s) ва БҮМО σ^* (1s) фақат битта кимёвий боғланишга мос келади, шунинг учун $r_0=0,074$ нм ва боғланиш тартиби 1 га тенг. Формуласи H_2 : $(1\sigma_s^6)^2$ бўлади.

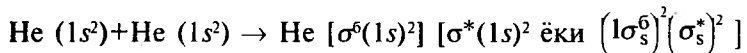
Энди гелийнинг молекуляр иони He_2^+ нинг ҳосил бўлишини кўриб чиқамиз. He_2^+ иони ҳосил бўлганида учта 1s-электрон иштирок этади; улардан иккитаси БМО $[\sigma_6(1s)]$ га ўрнашади, учинчи электрон эса БҮМО $[\sigma^*(1s)]$ га жойлашади.



Демак, He_2^+ да битта БМО га иккита электрон, битта БҮМО га (белгиси $-^*$) битта электрон жойлашганлиги сабабли He_2^+ иони ҳақиқатан мавжуддир.

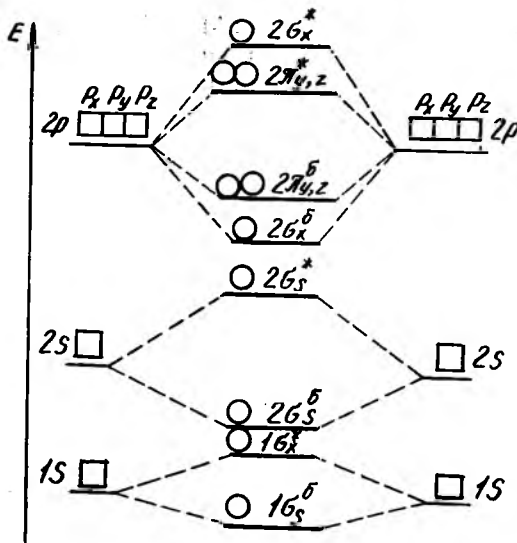
He_2^+ да боғланиш узунлиги 0,108 нм, боғланиш энергияси 23,6 кЖ·моль $^{-1}$, боғланиш тартиби 0,5.

He₂ молекуласида эса 2 та боғловчи ва иккита бўшаштирувчи электронлар бўлиши керак:



Икки боғловчи электроннинг таъсирини икки бўшаштирувчи электрон йўқ қилиб юбориш сабабли, He_2 молекуласи мавжуд эмас.

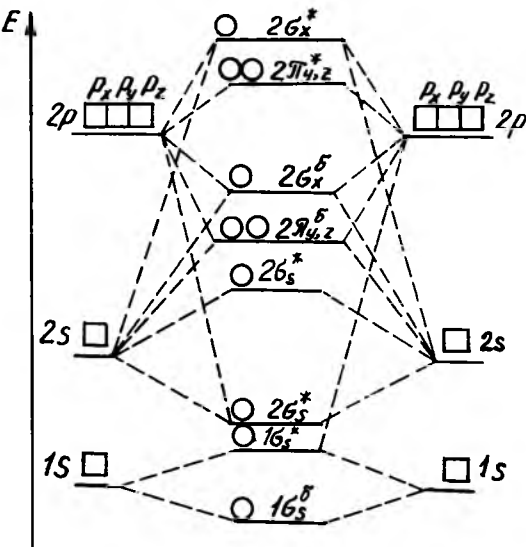
Энди даврий системанинг II давр элементлари ҳосил қиласидаги молекулаларни кўриб чиқайлик. Бу элементларда атомнинг биринчи қобигидаги электронлари кимёвий боғланиш ҳосил қилишда иштирок этмайди, биз уни He_2 молекуласи мисолида кўрдик. Атомлардаги p -электронларнинг магнит квант сонлари $0, \pm 1$ бўлганлиги сабабли бу электронлар молекулада σ - ва π - орбиталларга жойлашиши мумкин. Бу ерда ҳам энергиянинг минимумга интилиш қонуниятӣ ўз кучини сақлаб қолади; молекулада орбиталлар энергиянинг ортиши тартибида электронлар билан тўлиб боради; бу тартиб қуйидаги қатор шаклида ифодаланади (агар $2s$ - ва $2p$ -орбиталларнинг энергиялари орасидаги айирма 1160 кЖ дан ортиқ бўлса):



V.13-расм. Иккинчи давр элементларидан ҳосил бўлган икки атомли бир хил ядроли молекулаларнинг соддалашибирган энергетик диаграммаси.

$$1\sigma_s^6 \langle 1\sigma_s^* \rangle 2\sigma_s^6 \langle 2\sigma_s^* \rangle 2\sigma_x^6 \langle 2\pi_y^6 \rangle = 2\pi_z^6 \langle 2\pi_y^* \rangle = 2\pi_z^* \langle 2\sigma_x^* \rangle$$

Бу тартиб (V. 13-расм) Д. И. Менделеев жадвалида давр бошида жойлашган элементлар иштироқида ҳосил бўлган молекулалар учун тўғри келади. Бундай ҳолларда икки ядро оралиғида жойлашадиган σ -электронлар сони ҳали кўп эмас. Бундай орбиталларнинг симметрияси кейинги электронлар симметриясига бефарқ бўлмайди, уларнинг симметриялари бир хил бўлиши ўзаро итаришув кучларини кўпайтириб юбориши мумкин. Юқоридаги қаторда тўқизинчи ва ўнинчи электронлар жойлашадиган орбиаталнинг симметрияси ҳам олдинги орбиталларни кидек бўлса, электронлараро итариш кучи ортиб кетади. Бошқа вазиятда, агар пайдо бўладиган электронлар симметрияси ўзга бўлган орбитал (π_x -ва π_y -орбиталлар) да жойлашса, электронлар булутининг зичлиги икки ядрони бирлаштирувчи молекула ўқи устида жойлашмасдан, шу ўқдан ташқарига жойлашади, электронлараро итариш кучлари бу ҳолда молекулани заифлашибирганай қолади, яъни бу ҳолат молекула учун энергетик афзал бўлади.



V.14-расм. 2s- ва 2p-орбиталлар орасида таъсирилашишни акс эттирувчи молекуляр орбиталларнинг энергетик диаграммалари (N_2 , O_2 ва F_2 молекулалари учун).

Хулоса қилиб айтганда, 8 та электрондан ортиқчаси қуидаги тартибда келтирилған электрон конфигурацияга әга бўлади:

$$1\sigma_s^6(1\sigma_s^*)^2(2\sigma_s^6)(2\sigma_s^*)^2(2\pi_z^6)=2\pi_z^6(2\sigma_x^6)(2\pi_y^6)=2\pi_z^*(2\sigma_x^*)^2$$

Энергияси кам бўлган орбиталлардан сўнг юқори энергияли орбиталлар электронлар билан тўла бошлиди (V. 14-расм).

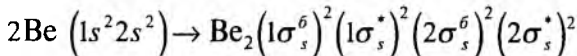
Юқорида келтирилған мулоҳазаларни назарда тутиб литий, бор, углерод, кислород, фтор, азот, углерод (II)-оксид ва азот (II)-оксид молекулаларининг ҳосил бўлишини кўриб чиқамиз.

Литий молекуласининг ҳосил бўлиши. Молекулани ҳосил қилишда ҳар бир валент қобиқ ва ички қобиқ электронлари иштирок этишини ҳисобга олган ҳолда қуидаги схемани ёзамиз:

$$\begin{aligned} 2Li \left(1s^2 2s^1 2p^0\right) \rightarrow Li_2 & \left(1\sigma_s^6\right)^2 \left(1\sigma_s^*\right)^2 \times \\ & \times \left(2\sigma_s^6\right)^2 \left(2\sigma_s^*\right)^2 \left(2\sigma_x^6\right)^2 \left(2\pi_z^6\right)^2 \left(2\pi_y^6\right)^2 \left(2\pi_z^*\right)^2 \left(2\sigma_x^*\right)^2 \end{aligned}$$

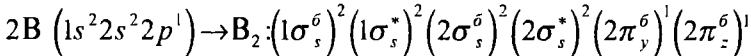
Молекуладаги жами электронлардан түрттаси боғловчи МО ларда ва иккитаси бўшаштирувчи МО да жойлашган. Қолган МО ларда электронлар йўқ (кейинги мисолларда биз уларни ёзмай қолдирамиз). Li_2 боғланиш тартиби $\text{BT} = \frac{4-2}{2} = 1$ га тенг. Бу молекуланинг тажрибаларда аниқланган хусусиятлари: атомлараро масофа 0,267 нм, молекуланинг атомларга диссоциланиш энергияси 112,97 $\text{kJ}\cdot\text{моль}^{-1}$.

Бериллий молекуласининг МО ни тузамиз:



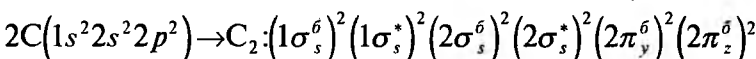
Молекуладаги боғловчи ва бўшаштирувчи электронлар сони бир хил, яъни молекуланинг боғланиш тартиби нолга тенг, шу сабабли Be_2 молекуласи мавжуд эмас.

Бор молекуласининг ҳосил бўлиши:



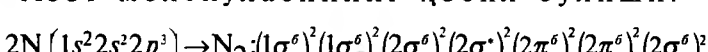
Демак, бор молекуласида 6 та боғловчи ва тўртта бўшаштирувчи электронлар бор. $\text{BT} = \frac{6-4}{2} = 1$. B_2 да боғланиш узунлиги 0,159 нм, боғланиш энергияси 289,5 $\text{kJ}\cdot\text{моль}^{-1}$, у параметрларни намоён қиласи.

Углерод молекуласининг ҳосил бўлиши:



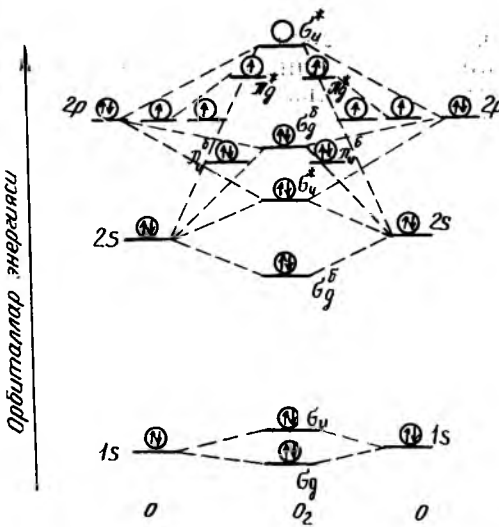
Демак, углерод молекуласида саккизта боғловчи ва тўртта бўшаштирувчи электронлар бор. $\text{BT} = \frac{8-4}{2} = 2$. C_2 да боғланиш узунлиги 0,131 нм, боғланиш энергияси 617,5 $\text{kJ}\cdot\text{моль}^{-1}$, бу молекула диамагнит ҳоссага эга.

Азот молекуласининг ҳосил бўлиши:



Демак, азот молекуласида ортиқча боғловчи электронлар сони 6 га тенг; аммо 4 та σ_s -боғловчи электрон таъсирини 4 та σ_z -бўшаштирувчи электрон йўқ қилиб юборади. Азот молекуласи мавжуд ва у, нийоятда мустаҳкам молекуладир. Боғланиш тартиби $\text{BT} = \frac{10-4}{2} = 3$; $r_0 = 0,11$ нм, боғланиш энергияси 941 $\text{kJ}\cdot\text{моль}^{-1}$.

Кислород молекуласининг ҳосил бўлиши:



V.15-расм. Кислород молекуласининг
энергетик диаграммаси.

$$2O(1s^2 2s^2 2p^4) \rightarrow O_2 : (1\sigma_s^6)^2 (1\sigma_s^*)^2 (2\sigma_s^6)^2 \times \\ (2\sigma_s^*)^2 (2\pi_y^6)^2 (2\pi_z^6)^2 (2\sigma_x^6)^2 (2\pi_y^*)^1 (2\pi_z^*)^1$$

Демак, кислород молекуласининг $2\pi^*$ — орбиталида факат 2 та электрон бор, ваҳоланки, бу орбиталда 4 та электрон бўлиши мумкин эди. Шу сабабли Гунд қоидасига бинон иккита $2\pi^*$ — электрон параллель спинларга эга бўлиши керак. Бу ҳол Паули принципига зид эмас, чунки электронлардан бирининг магнит квант сони $\lambda = -1$ ва иккинчисиники $\lambda = +1$ дир.

Шундай қилиб, MO методи кислород молекуласида иккита тоқ электрон борлигини назарий равишда изоҳлаб берди. Иккита тоқ электрон борлиги сабабли суюқ ва кристалл ҳолдаги кислород магнитга тортилади, у парамагнит модда. Бундан ташқари, кислород молекуласида ортиқча 4 та боғловчи электронлар бор. $B\Gamma = \frac{10^{-6}}{2} = 2$, $r_0 = 0,121$ нм, боғланиш энергияси $494 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$

Фтор молекуласининг ҳосил бўлиши:

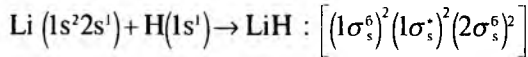
$$2F(1s^2 2s^2 2p^5) \rightarrow F_2 : (1\sigma_s^6)^2 (1\sigma_s^*)^2 \times \\ (2\sigma_s^6)^2 (2\sigma_s^*)^2 (2\pi_y^6)^2 (2\pi_z^6)^2 (2\sigma_x^6)^2 (2\pi_z^*)^2$$

Демак, фтор молекуласида ортиқча боғловчи электронларнинг сони иккитага тенг, шу сабабли молекулада фтор атомлари ўзаро якка боғланишга эга. B_2 — C_2 — N_2 , қаторида боғловчи МО лар электронлар билан түлиб борган сари молекулада ядролараро масофа кичиклашади (B_2 да $r_0 = 0,159$ нм, C_2 да $r_0 = 0,131$ нм, N_2 да $r_0 = 0,11$ нм), лекин боғланиш энергиялар катталашиб боради ($\Delta E_{\text{B}_2} = 289,5$ кЖ·моль $^{-1}$, $D_{\text{C}_2} = 617,5$ кЖ·моль $^{-1}$ ва $D_{\text{N}_2} = 941$ кЖ·моль $^{-1}$). Аксинча, N_2 — O_2 — F_2 қаторида бўшашибирувчи орбиталлар электронлар билан түлиб борган сари молекуладаги ядролараро масофа катталашади (O_2 учун $r_0 = 0,121$ нм, F_2 учун $r_0 = 0,142$ нм), лекин боғланиш энергиялар қиймати кичиклашади ($D_{\text{O}_2} = 494$ кЖ·моль $^{-1}$, $D_{\text{F}_2} = 164$ кЖ·моль $^{-1}$). Неон молекуласи Ne_2 мавжуд бўла олмайди, чунки унинг таркибида боғловчи электронлар сони бўшашибирувчи электронлар сонига тенгдир. V. 6-жадвалда биз кўриб чиқсан молекулаларнинг турли хилдаги (боғловчи ва бўшашибирувчи) орбиталларнинг энергиялари ўзгариб бориши ва бошқа муҳим хоссалари акс эттирилган. Жадвалдан шуни кўриш мумкинки, $2s$ -орбитал азотга қадар бўлган молекулаларда электрон билан тўлмаган бўлиб, N_2 , O_2 ва F_2 да бу орбитал кучли боғловчи хоссага эга бўлади. Бунинг сабаби $2s$ - ва $2p$ - орбиталлар энергияларининг фарқидаги тафовутдир: кислород атомида $\Delta E_{2p-2s} = 1434$ кЖ·моль $^{-1}$ бўлса, азот атомида бу қиймат фақат 579 кЖ·моль $^{-1}$ га тенг. Бу ҳолат шу қатордаги элементларда $2s$ - орбиталнинг электронлари бирикмалар ҳосил қилиши заифлашиб, бу хосса фақат $2p$ - орбитал элекtronлари ҳисобигагина амалга ошишини тушунтиради.

МОлар назарияси молекулаларнинг асосий хоссалари бўлмиш «молекулаларнинг ионланиш энергияси», «молекулаларнинг магнит хоссалари» ва «моддаларнинг рангга эга бўлиш ёки бўлмаслиги» каби ва бошқа хоссаларини тўғри изоҳлай олади.

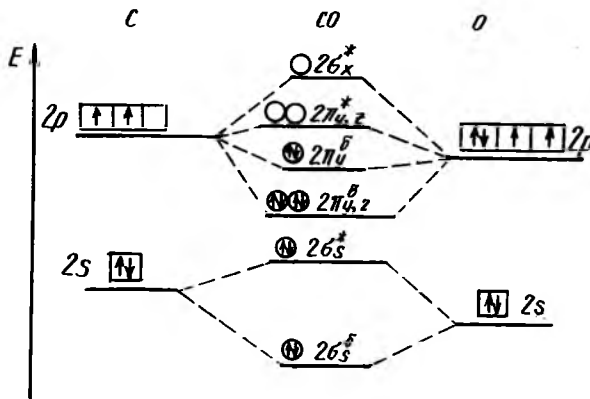
Энди икки хил элемент атомларидан (гетероядроли) молекулалар ҳосил бўлишини молекуляр орбиталлар методи асосида кўриб чиқамиз.

LiH нинг ҳосил бўлиши:



LiH молекуласида ягона боғланишни ҳосил қилган икки электрон кўпроқ вақт водород атоми соҳасида ҳаракат қиласи. LiH қисман ион характерга эга. Унинг диполь моменти 1,96 Кл.м. га тенг.

СО молекуласи нинг ҳосил бўлиши:



V.16-расм. СО молекуласининг соддалаштирилган молекуляр орбитааллар диаграммаси

$$\begin{aligned} & \text{C} (1s^2 2s^2 2p^2) + \text{O} (1s^2 2s^2 2p^4) = \\ & = \text{CO}: \left[(1\sigma_s^6)^2 (1\sigma_s^*)^2 (2\sigma_s^6)^2 (2\sigma_s^*)^2 (2\sigma_x^6)^2 (2\pi_{y,z}^6)^4 \right] \end{aligned}$$

СО молекуласида ортиқча боғловчи электронлар сони 6 га етади. Битта σ-ва иккита π-боғланиш мавжуд ($\text{C}\equiv 0$). Унинг боғланиш энергияси $1067 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$.

НО молекуласининг ҳосил бўлиши:

$$\begin{aligned} & \text{N} (1s^2 2s^2 2p^3) + \text{O} (1s^2 2s^2 2p^4) \rightarrow \\ & \rightarrow \text{NO}: \left[(1\sigma_s^*)^2 (1\sigma_s^*)^2 (2\sigma_s^6)^2 (2\sigma_s^*)^2 (2\sigma_x^6)^2 (2\pi_{y,z}^6)^3 \right] \end{aligned}$$

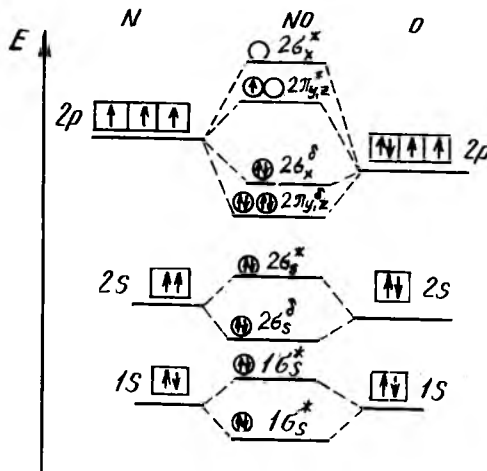
Демак, НО молекуласида ортиқча боғловчи электронлар сони 5 га тенг. Бу ҳолда $\text{БТ} = 2,5$ га тўғри келади. НО молекуласининг боғланиш энергияси $680 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$ га тенг. Унда битта тоқ электрон бўлиб, у парамагнит заррачадир; бу радикал димер ҳосил қиласди.

МО методи ёрдамида янада мураккаб молекулаларнинг тузилишини тўғри талқин қилиш мумкин.

Гетероядроли молекулалардан яна HF , BeH_2 , CO_2 , H_2O , NH_3 ва CH_4 молекулаларининг тузилишини МО методи асосида кўриб чиқамиз.

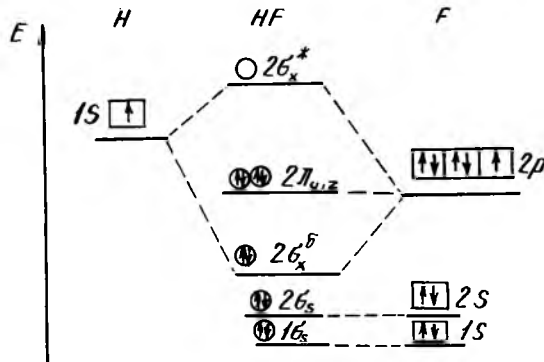
HF молекуласининг тузилиши. Фторнинг ионланиш потенциали ($17,4 \text{ эВ}$ ёки $1681 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$) водороднинг ионланиш потенциали ($13,599 \text{ эВ}$ ёки $1312,1$

Молекулалар	Li_2	Be_2	B_2	C_2	N_2	O_2	F_2
Молекуляр орбиталарнинг схемасы							
$2\sigma_x^*$	—	—	—	—	—	—	—
$2\pi_y^*$	$2\pi_z^*$	—	—	—	—	—	—
$2\sigma_x^\delta$	—	—	—	—	—	—	—
$2\pi_y^\delta$	$2\pi_z^\delta$	—	—	—	—	—	—
$2\sigma_s^*$	—	—	—	—	—	—	—
$2\sigma_s^\delta$	—	—	—	—	—	—	—
$1\sigma_s^*$	—	—	—	—	—	—	—
$1\sigma_s^\delta$	—	—	—	—	—	—	—
БТ	1	0	1	2	3	2	1
$D_{\text{КЖ}}$, моль \cdot л $^{-1}$	104,6	0	289,5	617,5	941	492	164
r_0 , нм	0,267	—	0,159	0,131	0,11	0,121	0,142

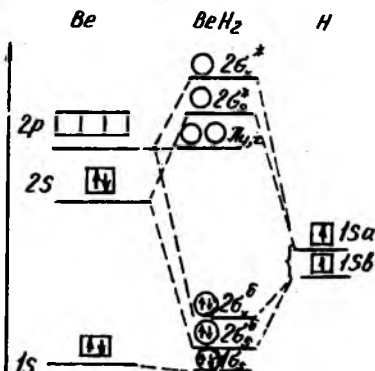


V.17-расм. NO молекуласининг молекуляр орбиталлар схемаси.

кЖ·моль⁻¹) дан анча катта бўлганлиги сабабли фторда 2p-орбиталларининг энергияси водороднинг 1s- орбитали энергиясидан анча юқоридир. Шунингдек, водород атомининг 1s- орбитали билан фтор атомининг 2s- орбитали орасида катта энергетик фарқ борлиги туфайли бу икки орбитал орасида ўзаро таъсир амалга ошмайди. Бинобарин, фторнинг 2s- орбитали HF молекуласида боғланмайдиган орбитал бўлиб қолади. Фторнинг 2p_y- ва 2p_z- орбиталлари водороднинг 1s- орбитали билан ўзаро таъсирлаш-



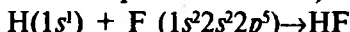
V.18-расм. HF молекуласининг соддалаштирилган молекуляр орбиталлар диаграммаси.



V.19-расм. BeH₂ молекуласи-
даги орбиталларнинг
энергетик диаграммаси.

майди, чунки улар турли симметрияга эга. Шунга кўра фторнинг 2p_y- ва 2p_z-орбиталлари ҳам HF молекуласида боғланмайдиган орбиталлар қаторига киради. HF молекуласида боғловчи ва бўшаштирувчи орбиталлар фақат водороднинг 1s-орбитали билан фторнинг 2p_x-орбитали орасида икки электронли боғланиш амалга ошиди (V. 18-расм).

H ва F дан HF нинг ҳосил бўлиш тенгламасини қўйи-
дагича ёзиш мумкин (HF да боғланиш энергияси 565,7
кЖ·моль⁻¹. Боғланиш тартиби 1 га тенг):

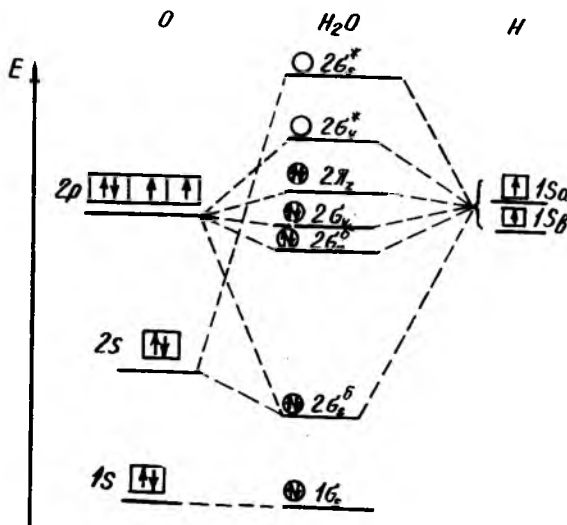


молекуласининг электрон формуласи:

$$(1\sigma_s)^2 (2\sigma_g^*)^2 (2\sigma_g)^2 (2\pi_{yz})^4$$

BeH₂ нинг тузилиши (V. 19-расм). Водороддаги 1s-орбиталнинг энергияси Be даги 2s-орбиталь энергиясидан сал камроқ. Водород атомларининг 1s-орбиталлари Be атомининг 2s- ва 2p_x-орбиталлари билан ўзаро таъсирилашади. Натижада иккита боғловчи (σ_s^6 ва σ_x^6) ва иккита бўшаштирувчи (σ_s^* ва σ_z^*) орбитал ҳосил бўлади. Be атомининг 2p_y- ва 2p_z-орбиталлари BeH₂ молекуласида боғловчи (π_y^2 ва π_z^2) орбиталлар ҳолида ўзгармай қолади.

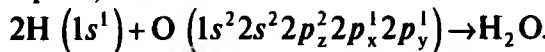
H₂O молекуласининг тузилиши. Кислород атоми кўзғалмаган ҳолатда — 1s²2s²2p₂²2p₁¹ конфигурацияга эга. Унинг p_x- ва p_y-орбиталларидаги тоқ электронлари иккита водород атомининг 1s-электронлари билан таъсирилашиб, сув молекуласи H₂O ни ҳосил қиласди. H₂O молекуласида кислороднинг валентликлараро бурчаги 104,5° га тенг, бу қиймат тетраэдрик бурчак (109,5°)



V.20-расм. Сув молекуласининг энергетик диаграммаси.

қийматига яқин. Бу қийматни (яъни $104,5^{\circ}$ билан 90° орасидаги айирмани) водород атомларида бўлган мусбат за-р-ядларнинг фақат ўзаро итарилиш ҳодисаси борлиги билан изоҳлаб бўлмайди. Бу масалани ҳал қилишда s- ва p-орбиталларининг гибридланиши, ҳамда кислород атомидаги иккита жуфт электронларнинг ўзаро итарилишини ҳам ҳисобга олиш керак бўлади (бунда Гиллеспи моделидан фойдаланишга тўғри келади, бу ҳақда V. 19 га қаранг).

МО назариясига мувофиқ, сув молекуласидаги 8 та электрон (иккитаси иккита водород атомида ва олтиласи битта кислород атомида) иккита боғловчи ва иккита бўшашибирувчи ҳамда иккита боғламовчи МО ни банд қилади (V. 20- расм).

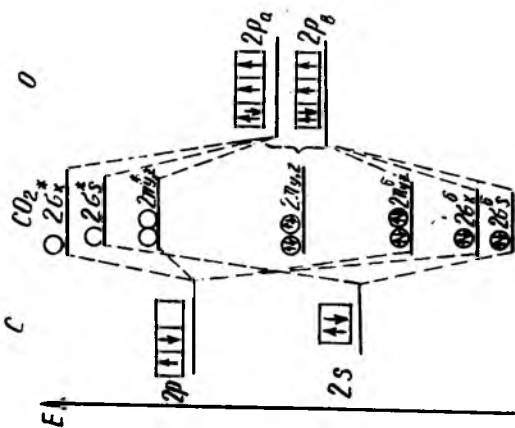


Молекуланинг электрон формуласи:

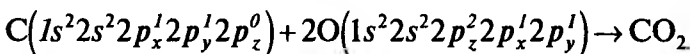
$$(1\sigma_s)^2 (2\sigma_s)^2 (2\sigma_g^6)^2 (2\sigma_u^6)^2 (2\pi_z)^2$$

Сув молекуласининг боғланиш тартиби 2 га, боғланиш энергияси ($\text{OH} -$ боғланиш учун) $427,8 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$ га тенг.

CO_2 ни молекуляр орбиталларининг тузилиши. CO_2 да валент электронлар сони 12 та (углеродда 4 та, кислородда 8 та s- ва p- электронлар):



V.21-расм. CO₂ молекуласининг соддалаштирилган молекуляр орбиталлар диаграммаси.



Молекуланинг электрон формуласи:

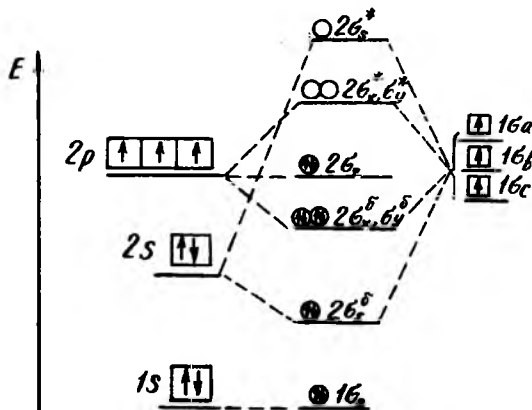
$$(1\sigma_s)^2 (1\sigma_s)^2 (2\sigma_s)^2 (2\sigma_s)^2 (2\sigma_z)^2 (2\sigma_z)^2 (2\pi_x)^2 (2\pi_x)^2 (2\pi_y)^2 (2\pi_y)^2$$

CO₂ да боғланиш тартиби (V.21- расм) 4 га тенг; унинг структур формуласи: O = C = O дан иборат.

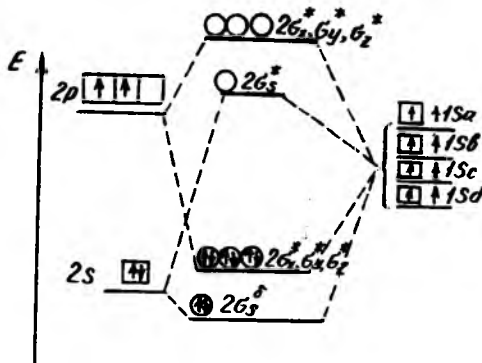
NH₃ молекуласининг тузилиши: N (1s²2s²2p³) + 3H (1s¹) → NH₃. Агар азотнинг 1s-, 2s- орбиталларининг энергияси паст эканлигини ҳисобга олиб, ундаги электронлар боғланмайдиган хусусиятга эга деб қабул қиласак, амиак молекуласининг формуласи қуидагича бўлади: (1σ_s)² (2σ_s)² (2σ_z)² (2σ_y)² (2σ_x)². Барча атом орбиталларининг

сони 8 та (бештаси азотда 1s, 2s, 2p_x, 2p_y, 2p_z ва учтаси учта водород атомида), улардан учта боғловчи, учта бўшашибурвчи ва 2 та деярлик боғланмайдиган MO ҳосил бўлади (V. 22- расм). Бу молекулада BT = 3 га тенг, молекула тақсимланмаган электрон жуфт (2σ_s- орбиталда) га ҳам эга.

Метан молекуласи тузилиши: C (1s²2s²2p²) + 4H (1s¹) → CH₄. Метанда MO ларнинг ҳар қайсиси барча атомларни қамраб олади; шу сабабдан, тўрттала водород атоми электронларнинг жойланиши жиҳатидан бир хил ва-



V.22-расм. Амиак молекуласининг молекуляр орбиталлар схемаси.



V.23-расм. CH₄ молекуласининг соддалаштирилган молекуляр диаграммаси.

зиятга эга. Метан молекуласида углерод тетраэдр марказига, водородлар эса тетраэдр чўққиларига жойлашади. Метан молекуласи ҳосил бўлишида углероднинг 2s- ва 2p-орбиталлари 4 та sp^3 - гибрид орбиталлар ҳолига ўтади ва улар юқорида айтилганидек тетраэдр чўққиларига йўналган бўлади. Ҳар бир sp^3 - гибрид орбиталь энергияси бир хил бўлишини ҳисобга олганда молекуляр диаграмма V. 23- расмда кўрсатилгандек бўлади.

Метан молекуласининг электрон формуласи: $(\sigma_s^6)^2 (\sigma_x^6)^2 (\sigma_y^6)^2 (\sigma_z^6)^2$. БТ = $\frac{8-0}{2} = 4$ га teng. Бу ҳолда молекуладаги ҳар бир боф бир хил энергияга эга бўлиши керак.

V.18. Ионларнинг қутбланиши

Ион боғланиши молекулаларнинг эркин ҳолда мавжуд бўлмаслигини бир ионнинг иккинчи ионга таъсир этиши билан тушунтириш мумкин. Қарама-қарши зарядли икки ион бир-бирига яқинлашганда уларнинг электронлари ўз ядроларига нисбатан аввалги вазиятни ўзгартиради, натижада ион қутбланиб, индукцион диполь момент $\mu_{\text{инд}}$ вужудга келади. Ионлар қутблангандаги улар орасидаги ўзаро таъсир кучаяди. Индукцион диполь момент қиймати майдон кучланишига тўғри пропорционал бўлиб, қуйидагича ифодаланади:

$$\mu_{\text{инд}} = \alpha E \quad (\text{V.6})$$

Бу формуладаги α — ионнинг қутбланувчанлик коэффициенти деб юритилади. Унинг қиймати тахминан ион радиусининг кубига тенг:

$$\alpha = r^3 \quad (\text{V.7})$$

Ионнинг қутбланувчалиги унинг электрон тузилиши, заряди ва катта кичиклигига боғлиқ. Ионнинг сиртқи электронлари унинг бошқа электронларига қарангандаги ядро билан бўшроқ боғланган, шу сабабли масалани осонлаштириш мақсадида ионнинг қутбланиши сиртқи электрон қобигининг деформациясидир деб фараз қилинади.

Агар зарядлари катталиги бир хил, радиуслари ўзаро яқин бўлган турли ионларни уларнинг қутбланиши жиҳатидан бири-бири билан солиштиrsак, қутбланиши нодир газ тузилишига эга бўлган катион ва анионларда минимал, сиртқи қавати 18 — электронли ионларда — максимал ҳолатда намоён бўлишини кўрамиз. d - поғоналари тугалланмаган оралиқ металларнинг ионлари қутбланиши жиҳатидан ҳам оралиқ вазиятини эгаллайди. Нодир газ тузилишига эга бўлмаган ионларда қутбланувчанликнинг кучли намоён бўлиши уларнинг сиртқи қобигида электронлар кўп эканлиги билан тушунтирилади. **Даврий системанинг ҳар қайси гуруҳасида юқоридан пастга ўтган сайин ионларнинг** (масалан, F^- , Cl^- , Br^- , I^- қаторида) қутбланувчалиги ортиб боради. Бунинг сабаби шундаки, юқоридан пастга ўтганда сиртқи электрон қобиқ ядродан узоқлашади; ядро билан сиртқи қобиқ орасидаги электрон қобиқларнинг сиртқи қобиқни тўсиш имконияти ҳам ортади; натижада ион кучли қутбланади. Катта радиусли

ионларнинг (масалан, I^- нинг) қутбланувчанлиги майдон кучи ортган сайин кўпаяди.

Агар айни элемент турли зарядли ионлар ҳосил қилса, унинг энг юқори мусбат зарядли иони энг кам қутбланади, чунки юқори мусбат зарядли ионнинг радиуси шу элементнинг паст мусбат зарядли ион радиусидан кичикдир.

Электрон сонлари ўзаро тенг, яъни изоэлектрон ионларнинг қутбланувчанлиги ионнинг мусбат заряди камайдан сари кучайиб боради; масалан, Mg^{2+} , Na^+ , F^- , O^{2-} қаторида чапдан ўнгга ўтган сайин ионларнинг қутбланувчанлиги кучаяди. Бу қаторда қутбланишнинг ортишига сабаб нима?

Бу ионлар бир хил электрон қаватга эга, лекин чапдан ўнгга ўтган сайин ионнинг радиуси ортиб боради, чунки анионлардаги ортиқча электронларнинг ядрога тортилиш кучи заифлашади, ва демак улар орасида ўзаро итаришиш кучи кўпаяди.

Ионларнинг қутблочилик таъсири ҳам ион хили, заряди ва радиусига боғлиқ. Ионнинг сиртқи электрон қобиғи жуда барқарор, заряд миқдори катта, радиуси кичик бўлса, унинг қутбловчилик таъсири шу қадар катта бўлади. Демак, ўзи кучсиз қутбланадиган ионларнинг қутбловчилик таъсири кучли бўлади. Агар бирор элемент ҳар хил зарядли бир неча ион ҳосил қилса, бу ионлардан энг катта мусбат зарядлиси — энг кучли қутбловчилик хоссасига эга, чунки бу ионнинг радиуси ўша элементнинг барча ионлариникига нисбатан кичикдир. Осон деформацияланувчи кўп атомли катта (комплекс) ионлар, аксинча, кучсиз қутбловчилик хоссасига эга.

Анионларнинг кўпчилиги катта радиусли бўлгани учун уларнинг катионга кўрсатадиган қутбловчилик таъсири у қадар катта бўлмайди. Шу сабабли, кўпчилик ҳолларда анионларнинг қутбловчилик таъсирини эътиборга олмаса ҳам бўлади; қутбловчиликни фақат катион намоён қилади, деб фараз қилинади. Лекин катионда деформация содир бўлса, бу вақтда вужудга келадиган диполь катионнинг анионга бўлган қутбловчилик таъсирини кучайтиради; шундай ҳолларда анион ҳам ўз навбатида катионга қутбловчилик таъсири кўрсатади. Бунинг натижасида қўшиш и мча қутблаш эффициенти ҳосил бўлади. Катион ва анион қанча кучли қутбланувчан бўлса, қўшимча қутблаш эффеќт ҳам шу қадар кучли намоён бўлади. Бу эффеќт айниқса сиртқи қобигида 18 та электрон бўлган катионлар (масалан Cu^+ , Zn^{2+} , Cd^{2+} , Hg^{2+} , Ag^+) учун катта қийматга эга.

Ионлар орасида электростатик ва қутблаш таъсиrlардан ташқари дисперсион таъсиr борлигини ҳам айтиб ўтамиз. Электронлар ҳаракати туфайли иондаги заррачаларнинг зарядлари симметрик жойлашмай қолиши мумкин. Бунинг натижасида ионда вақти-вақти билан кўшимича диполь — дисперсион куч ҳосил бўлади. Бир хил зарядли ионлар дисперсион кучлар туфайли ўзаро тортишади; натижада бир ионнинг иккинчи ионга қаршилик (итарилиш) кучи камаяди. Ионнинг қутбланувчаник коэффициенти катталашган сари унинг дисперсион таъсири ҳам катталашади. Айниқса, сиртқи қобигида 18 та электрон бўлган ионлар катта дисперсион таъсирга эга бўлади.

Ионлар орасида қутблаш ва дисперсион таъсиr мавжудлиги туфайли молекуланинг диполь узунлиги, кўпинча, уни ташкил этувчи ионларнинг ядролари орасидаги масофадан кичик бўлади. Масалан, KCl молекуласида ядролараро масофа 0,267 нм га тенг, молекуланинг диполь узунлиги эса 0,167 нм дир. Бу айрма айниқса, таркибида водород бўлган бирикмаларда катта қийматга эга. Масалан, агар водород хлорид молекуласи ҳақиқий ионли молекула бўлганида эди, унда ядролараро масофа водород ионининг радиуси билан хлор ионининг радиуси йифиндиси $0,181 + 0 = 0,181$ нм га тенг бўлар эди. Лекин бу масофа 0,128 нм га тенг бўлиб ҳатто хлор ионининг радиуси 0,181 нм дан ҳам кичик. Бунинг сабаби шундаки, водород иони (протон) хлор анионининг электрон қобиги ичига кириб олиб, жуда катта қутблочилик таъсиr кўрсатади: шунинг учун водород галогенидларнинг қутблилиги металл галогенидлар қутблилигига қараганда кичикдир. Қутбланиш натижасида HCl молекуласининг диполь узунлиги ҳақиқатда 0,022 нм ни ташкил қиласди. Водород ионининг анион қобиги ичига жойлашиб олганлиги туфайли анионнинг деформацияланувчанилиги ҳам камаяди

Ионларнинг қутбланиши ниҳоятда катта аҳамиятга эга. Қутбланиш мавжудлиги туфайли молекулада атомлараро масофа қисқаради, бинобарин, молекуланинг диполь моменти қиймати ҳам камаяди: шунинг натижасида ионли боғланиш ўрнига қутбли ковалент боғланиш ҳосил бўлади. Анионнинг деформацияланувчанилиги жуда ортиб кетганида, ҳатто электронлар анионда катионга батамом кўчиб ўтиши, бинобарин ҳатто қутбсиз боғланишнинг ҳосил бўлиши мумкин. CuCl_2 турғун модда, лекин CuI_2 , моддаси йўқ, унда Cu^{2+} иони осон қутбланадиган Γ^- ионининг электронини тортиб олади: натижада $2\text{CuI}_2 \rightarrow 2\text{CuI}$

+ I₂ жараён вужудга келади. Деярлик ҳамма тузлари мавжуд бўлган кислоталар термик нотурғунилигини ҳам кислота таркибидағи водород ионининг кучли кутбловчилик хоссасига эга эканлиги асосида тушунтириш мумкин. Масалан, CO₃²⁻ иони HCO₃⁻ га қараганда жуда ҳам турғун; HCO₃⁻ аниони яна протон бириктирса ҳосил бўлган H₂CO₃ дарҳол сувга ва CO₂ га парчаланади. Шу сабабли Na₂CO₃, K₂SO₃ ва шунга ўхшаш тузларга нисбатан уларнинг нордон тузлари нотурғун, H₂CO₃, H₂SO₃ эса эркин ҳолда мавжуд эмас. H₂CO₃ уй температурасида ёк H₂O ва CO₂ га парчаланса, Ca (HCO₃)₂ сувнинг қайнаш температурасида CaCO₃, H₂O ва CO₂ га, CaCO₃ эса 897°C да CaO ва CO₂ га парчаланади. Худди шу йўсинда KMnO₄ кислотали шароитда HMnO₄ ҳолида нотурғун, у осонлик билан 5 та электрон қабул қилиб кучли оксидловчилик хоссасини намоён қиласди. Ишқорий шароитда бу модда фақат битта электрон қабул қила олади, чунки мангтан атомининг куршовидаги кислород анионларининг кучли кутбловчи H⁺ иони ўрнига кутбловчилиги нисбатан кучсиз бўлган ишқорий металл ионлари бириккан. Калий хромат ишқорий шароитда турғун ва унинг оксидловчилик хоссаси деярлик сезилмайди, кислоталик муҳитда ҳосил бўлган H₂Cr₂O₇ кучли оксидловчилар қаторидан ўрин олади.

Аксинча, модда молекуласида бирор ионнинг (масалан, анионнинг) кутбланувчанлиги жуда кичик бўлса, бу модда ўз хоссалари билан ион боғланиши маддаларга шу қадар яқин туради. Ион радиуси қанчалик катта бўлса, кутбланиш ҳам шунчалик кучли намоён бўлади; шу сабабли AB₂ ёки A₂B типидаги ва, айниқса, AB₃ ёки A₃B типидаги бирикмаларда соф ион боғланиш учрамайди. Ионларнинг кутбланувчанлигига ва уларнинг кутбловчилик таъсирига таяниб маддаларнинг турли хоссаларини тушунтириш мумкин. Масалан, кумуш ионининг радиуси катталиги жиҳатидан калий ионининг радиусига яқин; унинг кутбловчилик таъсири K⁺ иониникига нисбатан анча кучли. Шунинг учун AgCl нинг сувда эрувчанлиги KClникига нисбатан жуда ҳам кичикдир. AgCl молекуласидаги боғланиш сезиларли даражада ковалент табиятга эга бўлади.

Ионларнинг сиртқи электрон қобиғида бўладиган деформацияланиш мадданинг рангига ва термик парчаланишига ҳам таъсир этади.

Сиртқи қобиғида 8 электрон бўлган кам зарядли (1—3 валентли) катионларнинг бирикмалари кўпинча рангиз

бўлади. Лекин катионнинг заряди ортиши билан моддаларда нур ютиш хоссаси намоён бўла боради; масалан:

K ₂ O	CaO	Sc ₂ O ₃	TiO ₂	V ₂ O ₅	CrO ₃	Mn ₂ O ₇
рангсиз	рангсиз	рангсиз	рангсиз	қовоқ	қизил	қора-яшил
				рангли	рангли	рангли

Чунки заряд ортган сари ионнинг қутбловчилик таъсири кучая боради. Сиртқи қобиқдаги электронлар сони 8 — 18 ҳамда 18 + 2 та электронли катионларда (яъни d- ва f- элементларнинг ионларида) рангли моддалар кўп учрайди. Баъзан одатдаги температурада рангсиз моддалар қиздирилса улар ўз рангини ўзгартиради. Рангсиз K₂O, CaO таркибли оксидлар иссиққа чидамли бўлган ҳолда, кўнғир тусли кумуш оксид Ag₂O ва сариқ тусли симоб оксид HgO термик бекарор моддалардир.

AgCl, AgBr, AgI қаторида анионларнинг қутбланиши осонлашиб боради ва моддалар ранги оқ, оч-сариқ ва тўқ сариқ тусга ўтишини тушунтириш осон. HgCl₂ рангсиз, HgI₂ — зарфaldoқ (қизил) рангли модда. Ионлар орасидаги ўзаро таъсирашув моддаларнинг хоссаларидаги ўзгаришни олдиндан тўгри тахмин қилиш имкониятини беради.

Моддаларнинг рангли ёки рангсиз бўлиши ҳақида ягона таълимот йўқ! Металлар, анерганик бирикмалар ва кимёвий боғланиш табиати ковалент хусусиятли моддаларда кузатиладиган нурнинг кўзга кўринадиган соҳасининг таркибий қисмларини ютиши натижасида рангли бўлиш сабаблари бир хил эмас.

Моддаларнинг рангли бўлиши унинг молекуласида энг юқори энергияга эга бўлган (боғловчи, боғламовчи ёки бўшаштирувчи) орбиталлардаги электрон нур энергияси таъсирида энг паст энергияли электрон билан тўлмаган (ёки чала тўлган боғламайдиган, ёки бўшаштирувчи хусусиятга эга бўлган) орбиталларга ўтиши, яъни электроннинг кўзгалган ҳолатга ўтиши билан боғланган.

Киши кўзи электромагнит тўлқинларининг 400 — 700 нм (25000 — 14200 см⁻¹) оралиғидаги энергияга эга бўлган нур ютилишини сезади. Агар одамда ультрабинафша нурларни кўриш имконияти бўлганда одатдаги водород ёки азот молекулалари турли рангга эга бўлишини сезган бўлар эди. Лекин одамзоднинг ўзи яратган турли хил илмий ускуналар уларни қайд қилиш имкониятини беради.

Анерганик бирикмаларда кузатиладиган рангларнинг келиб чиқишини (масалан, юқорида кўриб ўтилган AgCl, AgBr ва AgI мисолида) катионлар таъсирида анионлар-

нинг қутбланиши асосида тушунтириш мумкин. Анионнинг қутбланиши қанчалик осон бўлса, унинг электронлари (ягона электрон кўчганда ҳам шундай ранг пайдо бўлаверади) энг яқин бўш орбиталларга ўтиши шунчалик осонлашади. Шуни ҳам ҳисобга олиш керакки, баъзи катионлар (радиуслари катта, зарядлари кичик) анионларни қутбланишидан ташқари уларнинг таъсирида ўзи ҳам қутбланиши мумкин, яъни бу таъсири бир томонли эмас, бир-бирини қутбланишини кучайтириш имконияти ҳам ҳисобга олиниши керак. Бундай вазиятда юқорида кўриб ўтилган қутбланиш жараёни осонлашади.

V.19. Валент қобигидаги электрон жуфтларининг молекула геометриясига таъсири

Молекула геометриясига атомларни боғловчи электрон жуфт ва марказий атомнинг валент қобигидаги тақсимланмаган электрон жуфти ҳамда улар орасидаги итарилиш кучи таъсири кўрсатади. Боғловчи электрон жуфт икки ядро оралиғида бўлган учун уларнинг фазода эгалланган кўлами тақсимланмаган электрон жуфтникидан анча кичик бўлади. Шу сабабли иккита тақсимланган (у марказий атом A билан боғланган атом X орасида жойлашган) электрон жуфт орасидаги итарилиш кучи тақсимланмаган (уни A нинг электрон жуфти E деб белгилайлик) икки жуфт орасидаги итарилиш кучидан заифроқ бўлади. Шундай электрон жуфтлар орасидаги итарилиш молекуланинг геометриясини белгиловчи асосий омил ҳисобланади. А элемент билан боғланган атом (X) ва тақсимланмаган электрон жуфт (E) биргаликда қўйидаги қисқартирилган формула кўринишида ёзилган бир неча қаторга тааллуқли кўп хил молекулаларни ўзида бирлаштиради:

Умумий электрон жуфтлар сони				
2	3	4	5	6
AX_2	AX_3	AX_4	AX_5	AX_6
	AX_2E	AX_3E	AX_4E	AX_5E
		AX_2E_2	AX_3E_2	AX_4E_2
			AX_2E_3	AX_3E_3
				AX_2E_4

Р. Гиллеспи ва Найхолм томонидан ишлаб чиқилган стереокимәвий қоидалар қуидаги таърифланади.

1. Электрон жуфтлар орасидаги итарилиш кучи қуидаги қатор бүйича ортиб боради:

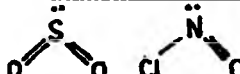
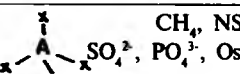
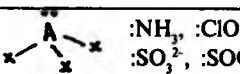
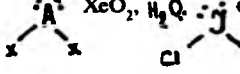
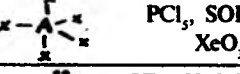
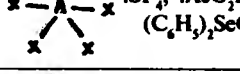
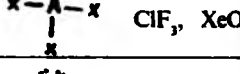
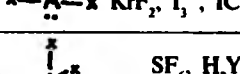
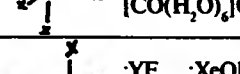
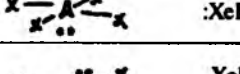
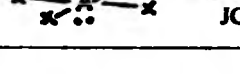
$$X - X < X - E < E - E$$

2. *Марказий атом билан боғланган атомнинг электрман-фийлиги* ортиши билан электрон жуфти A атомидан X атом томон силжийди ва электронларнинг итарилиши камаяди, валент бурчаклар кичиклашади. Масалан, X—A—X бурчаги H_2O да $104,5^\circ$ бўлса, F_2O да — $103,2^\circ$, NH_3 да $107,3^\circ$ бўлса, NF_3 да — 102° га тенг.

3. *Молекула геометрияси марказий атомининг қўйини атомлар билан ҳосил қилган σ-боғлари сонига боғлиқ, лекин π-боғларнинг таъсири унчалик катта бўлмайди.* Буни V.7-жадвалдан ҳам яққол кўриш мумкин.

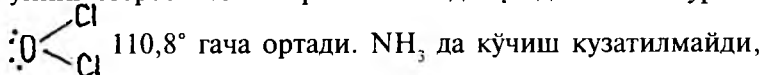
4. *Тугалланмаган валент қобигида* электронлар жуфти валент қобиги тўлган элементларнига қараганда каттароқ ҳажмни эгаллашга интилади ва шу сабабли улар орасидаги итарилиш кучи заифлашади. Бундай ҳолатда валент бурчаклар камайиши табиийдир. Даврий системанинг иккинчи давридаги элементларда $2s$ - ва $2p$ -орбиталлар фагат тўрт электрон жуфтини жойлаштира олиши мумкин. Бу ҳолда AX_4 типдаги молекулаларда боғловчи 4 — жуфт электронлар орасидаги итарилиш кучи максимал бўлиб, валент бурчаклар $109^\circ 28'$ га тенг (метандаги каби) бўлади. III ва IV давр элементларида шунча миқдордаги электронлар жуфти (улар орасида тақсимланмаган электронлар жуфти бўлиши ҳам мумкин) орасида итарилиш заифлашади, чунки тўрт электрон жуфти учун 4 тадан кўпроқ орбитал (III давр элементларида s -, p - ва d -қобиқчаларда 9 та орбитал, IV давр элементларида s -, p -, d - ва f -қобиқчаларда ҳаммаси бўлиб 16 та орбитал мавжуддир. Эркин электрон жуфти кўпроқ ўрин эгаллашга интилгани сабабли қолган боғловчи электрон жуфтлар орасидаги бурчак камайиши табиийдир. Масалан, AX_4E типдаги молекулалардан: NH_4^+ да бурчак $107,3^\circ$ бўлса, PCl_4^+ да $100,3$ ва PF_5^+ да бурчак $97,8^\circ$ га тенг бўлади (фторнинг таъсири 2-қонуниятда аск эттирилган). Бу ҳолатни $AsCl_3$ ($98,7^\circ$), AsF_3 ($96,0^\circ$) ва AsH_3 ($91,8^\circ$) мисолларда ҳам кузатиш мумкин. Бошқа турдаги — AX_4E_2 типдаги молекулаларда H_2O ($104,5^\circ$), H_2S ($92,2^\circ$), H_2Se (91°) ва TeH_2 ($89,5^\circ$) молекулаларда ҳам бу ҳолат яққол кўзга ташланади.

Электрон жуфтлар да молекулалар геометриясы

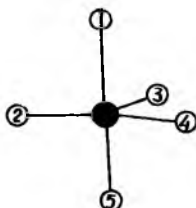
Валенттік көбінігінде электрон жуфтлар сони	Молекулалар тури	σ -бөгілар сони	Тактикалық молекулалар жуфтлар сони	Молекула геометриясы	Миссиялар
2	AX_2	2	0	чизиқли	$Cl-Be-Cl$, $O=C=O$ $H-C\equiv N$
3	AX_3	3	0	тәнг томонлы учбұрчак	
	AX_2E	2	1	V-шакли	
4	AX_4	4	0	тетраэдр	 CH_4 , NSF_3 , SO_4^{2-} , PO_4^{3-} , OsO_4
	AX_3E	3	1	үч бурчаклы пирамида	 $:NH_3^+$, $:ClO_3^-$, $:SO_3^{2-}$, $:SOCl_2$
	AX_2E_2	2	2	V-шакли	
5	AX_5	5	0	үч бурчаклы билипрамида	 PCl_5 , SOF_4 , XeO_2F_2
	AX_4E	4	1	бисфеноид	 $:SF_4$, $:XeO_2F_2$, $(C_6H_5)_2SeCl_2$
	AX_3E_2	3	2	T-шакли	 CIF_3 , $XeOF_2$
	AX_2E_3	2	3	чизиқли	 KrF_2 , I_3^- , ICl_2^-
6	AX_6	6	0	октаэдр	 SF_6 , H_2YO_6 , $[CO(H_2O)_6]Cl_2$
	AX_5E	5	1	квадрат пирамида	 $:YF_5$, $:XeOF_4$, $:XeF_5^+$
	AX_4E_2	4	2	квадрат	 XeF_4^- , JCl_4

5. Валент қобиғи тұлған марказий атомда бир ёки бир неча әркін электрон жуфтлари бүлгани ҳолда у валент қобиғи тұлмаган иккінчи элемент билан боғланған бұлса, марказий атомнинг әркін электрон жуфтлари иккінчи атомнинг бүш электрон орбиталларига күчади. Бунда бириңчи атомдаги әркін жуфтнинг стереокимёвий активтілігі йүқөлиши мүмкін.

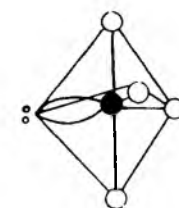
Бу ҳолни қуйидеги мисолларда күриб чиқамиз: H_2O да кислороднинг әркін электрон жуфты водород атоми томон сипхимайды, лекин OCl_2 да хлорнинг d -электрон қобиқаси бүш бүлгани сабабли кислороднинг тақсимланмаган электрон жуфтлари хлор томон қысман күчади ва уннинг стереокимёвий роли камаяди ҳамда валент бурчак



тақсимланмаган электрон жуфт молекуланы учбурчаклы пирамида ҳолатыда сақлаб туради. Агар азот атоми валент қобиғи тұлмаган, масалан, кремний атоми билан боғланса, электрон жуфт азот атомидан кремний томонига силжийди ва $\text{N}(\text{SiH}_3)_3$ молекула тенг томонли учбурчак ҳолиға ўтади ва бурчак 120° га тенг бўлади. Шундай ҳолат $\text{O}(\text{RuCl}_5)$, $\text{O}[\text{TiCl}_2(\text{C}_2\text{H}_5)_2]$ да (кислород атомининг валент бурчаги 180°) ҳам кузатилади.



V.24-расм. Учбурчаклы бипирамида шакли AX_5 турдаги молекуласининг геометрияси.



V.25-расм. AX_4E типидаги молекуланинг геометрияси.

6. Валент қобиғида 5 ёки 7 электрон жуфтими марказий атом атрофидаги боғланған атомларнинг құшни атомлари күп бүлгани ҳолда бундай атомлар құшнилары кам атомларга нисбатан марказий атомдан узокроқ масофага жойлашади. Масалан, учбурчаклы бипирамида шакли AX_5 типидаги молекулада аксиал ўқда жойлашган атомлар (V. 24-расмдаги 1- ва 5- ҳолатлар) нинг ҳар бириңин геометриясынан көрсеткесе, әркін атомдардың құшнин атомлар (экваториал ҳолат-

даги 2,3 ва 4 атомлар)нинг электрон жуфтлари кучли итарида ва 1- ҳамда 5- атомлар қолганларига нисбатан марказий атом А дан узоқроқ масофага жойлашади. V.8-жадвалда ушбу ҳолат учун бир неча мисоллар келтирилган.

V.8-жадвал

Аксиал ва экваториал атомларнинг марказий атомдан турли масофага жойлашиши

Молекула	Аксиал группалар, нм	Экваториал группалар, нм	Молекула	Аксиал группалар, нм	Экваториал группалар, нм
PCl ₅	0,120	0,105	CH ₃ PF ₄ *	0,1612	0,1543
PF ₅	0,094	0,089	Cl ₂ PF ₃	0,106	0,095
P(C ₆ H ₅) ₃	0,122	0,108	(CH ₃) ₃ SbCl ₂	0,150	0,130
SbCl ₅	0,144	0,132	(C ₆ H ₅) ₃ BiCl ₂	0,161	0,147

* Марказий атомдан олдин ёзилган атомлар экваториал текисликка (2, 3, 4-ҳолатларда) жойлашган.

Учбурчакли бипирамида шаклидаги молекулаларда электрманфийлиги каттароқ группалар аксиал ўқларга жойлашишга интилади. Агар электрон жуфтларнинг бир нечтаси эркин бўлса (AX₄E, AX₃E₂ ёки AX₂E₃) бундай жуфтлар кўпроқ ўринни эгаллаши (экваториал текисликда) молекула энергиясини пасайтиришга олиб келади (V.25-расм).

Юқорида кўриб ўтилган молекулалар геометриясини белгиловчи факторлар анорганик кимёда кенг аҳамият бериладиган назарий масалаларни ўз ичига олади, чунки, кимёвий жараёнларнинг йўналиши, бир томондан, Гиббснинг (VII бобга қаранг) эркин энергиясининг ўзгариши билан белгиланса, иккинчи томондан, бу жараён молекулаларнинг электрон тузилиши ва шу билан бирга уларнинг геометриясига боғлиқдир. Бундан ташқари, реакцияларнинг кинетик хусусиятлари (VI бобга қаранг) ҳам молекуланинг геометриясига боғлиқлиги шубҳасиздир.

Баён қилинган стереокимёвий маълумотлар фақат сифат хусусиятига эга, биз ҳозир бу назариянинг микдорий томонлари устида тўхталиб ўтирамаймиз. Шундай бўлса ҳам, бу назария шу вакътгача ишлатилиб келаётган гибридлан-

ган орбиталлар услубидан устун туради ва мураккаб системаларга уни кўллаш яхши натижаларга олиб келиши шубҳасиздир.

V.20. Молекулалараро Ван-дер-Ваальс кучлари

Заррачалар радиусларидан каттароқ масофаларда нейтрал атомлар, ионлар ёки молекулалараро таъсир этадиган жуда заиф ўзаро тортишув кучлари *Ван-дер-Ваальс кучлари* ёки *заррачалараро кучлар* деб аталади. Айни модда молекулалари (ионлари ёки атомлари) орасида ўзаро тортишиш кучларининг намоён бўлиши — к о г е з и я , турли хил моддаларнинг молекулалари орасидаги тортишиш кучларининг намоён бўлиши эса— а д г е з и я деб аталади. Ван-дер-Ваальс кучлари уч хил кўринишда бўлади: 1) ориентацион, 2) индукцион ва 3) дисперсион кучлар. Уларнинг умумий энергияси уч ҳолат энергиялари йиғиндишига тенг:

$$U_{\text{м}} = U_{\text{ор}} + U_{\text{инд}} + U_{\text{дисп}} \quad (\text{V.8})$$

Ориентацион куч фақат кутбли заррачалар орасида бўлади. Кутбли молекулалар ўзаро яқинлашганида уларнинг бир хил ишорали кутблари бир-биридан қочади, қарама-қарши ишорали кутблар эса бир-бирига тортилади. Натижада бундай **молекулалар** фазода маълум тартибда жойлашади. Ориентацион куч энергияси айни модданинг кутбланувчанлигига ва молекулалараро масофага тескари пропорционал бўлиб, температура кўтарилиши заррачаларнинг тартибсиз ҳаракатини кучайтириб, кутбли заррачаларнинг ўзаро батартиб йўналган ҳолатини ўзгarterиб юборади. Кеезом оддий ориентацион куч энергиясини ҳисоблаш учун қуйидаги формулани таклиф қилди:

$$U_{\text{ор}} = -\frac{2\mu^4 N}{3RT r^6} = -\frac{A}{r^6} \quad (\text{V.9})$$

бу ерда: μ — диполь момент. $U_{\text{ор}}$ — ориентацион таъсир энергияси, r — диполларнинг марказлараро масофаси, N — Авогадро сони, R — универсал газ доимийси, T — абсолют температура.

Ориентацион таъсир энергияси катта диполь моментли моддалар (масалан, сув, аммиак) орасида кучли намоён бўлиб, баъзи модда (масалан, углерод (П-оксид) орасида (чунки унинг диполь моменти кичик) кучсиздир.

Индукцион күчлар қутбلى ва қутбсиз заррачалар орасыда вужудга келади. Қутбсиз молекула яқыннанда қутбсиз молекула келганида қутбсиз заррача қутбланади. Унинг қутбلى заррачага яқин қисмидә қарама-қарши ишорали, узоқ қисмидә эса бир хил ишорали зарядлар ҳосил бўлади. Натижада қутбсиз молекула индукцион диполга эга бўлган заррачага айланади. Йккита қутбли молекула орасыда ҳам индукцион таъсир вужудга келиши мумкин, чунки улар бир-бирига яқинлашганда ўзаро индукцияланиш туфайли уларнинг қутблилиги ортади. Қутблилиги ўзаро тенг бўлган икки заррача орасыда вужудга келадиган индукцион таъсир энергияси Дебай таклиф этган қуйидаги формула билан ҳисобланади:

$$U_{\text{инд}} = -\frac{2\mu^2\alpha}{r^6} = -\frac{B}{r^6} \quad (\text{V.10})$$

бу ерда: α — молекула электрон қобигининг қутбланувчанлиги (деформацияланувчилиги), r — масофа, μ — диполь моменти; $U_{\text{инд}}$ — индукцион таъсир энергияси.

Индукцион таъсир энергияси ориентацион таъсир энергиясидан деярли 10—20 марта кичик. Юқоридаги формулага мувофиқ индукцион таъсир энергияси температурага боғлиқ бўлмаслиги керак, бу формулада иккинчи молекула изотроп деб фараз қилинган.

Дисперсион күчлар. Қутбсиз, кам қутбلى ва қутбли моддалар молекулалари орасыда яна дисперсион күчлар вужудга келади. Шу туфайли, масалан, азот, водород, метан каби қутбсиз молекулалар, ҳатто инерт газларнинг атомлари ҳам ўзаро тортишади. Бу күчларнинг табиатини 1930 йилда инглиз олим Ф. Лондон аниқлadi. Унинг фикрича, молекула ёки бошқа заррачалар таркибидаги ҳар қайси атом ядроси атрофида электронлар борлиги учун молекулани бир лаҳзада ўзининг катталик ва йўналишини ўзгартириб турадиган микродипол деб тасаввур қилиш мумкин. Бир заррачада вужудга келган микродиполь унга яқинлашган кўшни молекула микродиполи билан ўзаро тортишиши мумкин.

Дисперсион ўзаро таъсир энергиясини ҳисоблаш учун қуйидаги тақрибий формула таклиф қилинган:

$$U_{\text{дисп}} = -\frac{3\alpha^2 h v_0}{4r^6} = -\frac{C}{r^6} \quad (\text{V.11})$$

Бу ерда: h — Планк доимийси, v_0 — «нолинчи» энергияга мувофиқ келадиган тебраниш частотаси, α — қутбланув-

чанлик. Агар $h\nu_g = J$ эканлигини назарга олсак (бу ерда: J – заррачанинг ионланиш потенциали):

$$U_{\text{дисп}} = -\frac{3\alpha^2 J}{4r^6} = -\frac{C}{r^6} \quad (\text{V.12})$$

Агар ориентацион, индукцион ва дисперсион кучлар учун таклиф қилинган ифодаларни бир-бираига құшсак, икки заррача орасидаги тортилиш кучлари энергияси U учун күйидаги тенгламамаға эга бўламиз:

$$\begin{aligned} U &= -\frac{2\mu^4 N}{3RT r^6} - \frac{2\mu^2 \alpha}{r^6} - \frac{3\alpha^2 J}{4r^6} = -\frac{D}{r^6} \text{ ёки} \\ U_{\text{ум}} &= -\frac{A}{r^6} - \frac{B}{r^6} - \frac{C}{r^6} = -\frac{D}{r^6} \end{aligned}$$

(бу ерда $D = A + B + C$) (V.13)

Молекулаларо кучлар кимёда катта аҳамиятга эга, чунки моддаларнинг физик хоссалари (суюқланиш температураси, эрувчанлиги, қаттиқлиги, иссиқдан кенгайиш коэффициентлари, пишиқлиги, моддаларни ўзида эритиш қобилияти ва ҳоказолар айни шу кучларга боғлиқ (V.9-жадвал).

Жадвалнинг бошланиш қисмидаги бешта молекула қутбсиз бўлса ҳам, уларнинг қутбланиш хоссалари юқоридан пастга қараб ортиб боради. Охирги тўтта устунла келтирилган хоссалари юқоридан пастга қараб ортиб боради. Қолган моддаларнинг $U_{\text{умумий}}$ қиймати ортганда кейинги иккита хосса қийматлар ҳам ортади. Лекин NH_3 ва H_2O учун $U_{\text{умумий}}$ аномаль қийматга эга бўлишининг сабаби: улар қийин қутбланади ва уларнинг молекулалари орасида кучли водород боғланиш мавжуд.

Молекулаларо кучлар бир-бираига жуда яқин ($5 \cdot 10^{-10}$ м) масофадагина намоён бўлади. Уларнинг энергияси ($0,1 - 8,0$ кЖ·моль $^{-1}$), кимёвий боғланиш энергияси ($80 - 1500$ кЖ·моль $^{-1}$) дан ва кимёвий таъсир кучларидан кескин фарқ қиласди.

V.21. Атом ядросининг эффектив заряди

Атомнинг ташқи электрон қаватидаги электронларга таъсир этувчи атом ядросининг заряди (аникроғи, заряд улуши) ядронинг **эффектив заряди** деб аталади; уни $Z_{\text{эфф}}$ билан ишораланади. $Z_{\text{эфф}}$ нинг қиймати ядронинг ҳақиқий заряди (Z) қийматидан кичик бўлади, чунки ҳар бир сирт-

V.9-жадвал

Молекулараро масофа 0,5 нм бүлганды молекулаларнин үзаро тасирлашув күчлери

Молеку- лар	Дишиль- моччи, К.м.	Күрбәләшүштүк, на ⁻¹ ·10 ⁴	Тасирлашув энергиясы (T=298 K), кЖ·моль ⁻¹			Бүгданиш- энтальпия- си, кЖ/моль ⁻¹	Молекулалар ораслаши тортишни кучи, л ² ·атм·моль ⁻¹	$T_{\text{фигур}}^{\text{исл}}$, K
			$U_{\text{вн}}$	$U_{\text{вн}}$	$U_{\text{вн}}$			
Күтбөз молекулалар								
He	0	0,2	0	0	0	0,0029	0,022	0,0341
Ar	0	1,6	0	0	0	0,176	1,59	1,34
N ₂	0	1,8	0	0	0	0,268	1,34	1,39
Xe	0	4,0	0	0	0	1,09	3,11	4,19
CCl ₄	0	10,5	0	0	0	7,53	7,14	20,39
Күтбили молекулалар								
CO	0,04	2,0	$1,26 \cdot 10^{-5}$	$2,2 \cdot 10^{-4}$	$0,293 \cdot 10^{-3}$	0,293	1,44	1,49
H ₂	0,13	5,4	0,00125	$5,8 \cdot 10^{-3}$	2,092	2,099	4,34	6,23
HBr	0,26	3,6	0,023	0,017	0,92	0,960	4,21	4,45
HCl	0,34	2,6	0,071	0,022	0,460	0,553	3,86	3,67
NH ₃	0,50	2,2	0,314	0,038	0,335	0,687	5,58	4,17
H ₂ O	0,61	1,5	0,715	0,039	0,155	0,909	9,42	5,46

қи электрон ядро таъсиридан атом ичидаги электронлар билан ниқобланиб туради. Бу таъсир «ниқобланиш константаси» S_T билан ифодаланади:

$$S_T = Z - Z_{\text{эфф}} \quad (\text{V.14})$$

Бинобарин, агар S_T маълум бўлса, $Z_{\text{эфф}}$ ни топиш қийин эмас:

$$Z_{\text{эфф}} = Z - S_T \quad (\text{V.15})$$

«Ниқобланиш константаси»ни ҳисоблаш учун Ж·Слейтернинг қуидаги келтирилган эмпирик қоидаларидан фойдаланилади.

1. Айни атом поғонасида турган электронни ундан юқори поғонада турган электронлар ниқобламайди (тўсмайди).

2. Айни поғонадаги электронга ўша поғонанинг ҳар қайси электрони кўрсатган таъсир «ниқобланиш константаси» бирлигининг 0,35 қисмига тенг.

3. Айни поғонадан битта ичкари поғонадаги ҳар бир (s ёки p) электроннинг ниқоблаш таъсири ниқоблаш константаси бирлигининг 0,85 қисми қадар бўлади (d - ва f -электронларни эса 1,00 га тенг).

4. Янада ичкариги поғоналардаги ҳар қайси электроннинг кўрсатадиган ниқоблаш таъсири ҳам 1,00 га тенг. Мисол тариқасида Li, F, Na ва Cl атомларининг битта ташки электронига кўрсатиладиган «ниқоблаш константаси» S_T ни ва, бинобарин, $Z_{\text{эфф}}$ ни ҳисоблаб кўрамиз:

$$\text{Li } (Z=3) : 1s^2 2s^1; S_T = 2 - 0,85 = 1,7; Z_{\text{эфф}} = 3 - 1,7 = 1,3$$

$$\text{F}(Z=9) : 1s^2 2s^2 2p^5; S_T = 6 - 0,35 - 2 - 0,85 = 3,8; Z_{\text{эфф}} = 9 - 3,8 = 5,20$$

$$\text{Na}(Z=11) : 1s^2 2s^2 2p^6 3s^1; S_T = 8 - 0,85 - 2 - 1 = 8,8; Z_{\text{эфф}} = 11 - 8,8 = 2,2$$

$$\text{Cl}(Z=17) : 1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^5; S_T = 6 - 0,35 - 8 - 0,85 - 2 - 1 = 10,9;$$

$$Z_{\text{эфф}} = 17 - 10,9 = 6,1.$$

Эффектив ядро заряди қийматини билиш атом ва ионлар радиусларини ҳисоблашда ва бошқа масалаларни ҳал қилишда муҳим аҳамиятга эга.

V.22. Атом ва ион радиуслари

Электрон ҳаракати тўлқин табиатли бўлгани учун атом ҳажми жуда аниқ катталикка эга эмас. Шунга кўра атомнинг а) орбитал радиуси; б) ковалент радиуси; в) Вандер-Ваальс радиуси деган тушунчалар мавжуд. Атомнинг «орбитал радиуси» деганда атом маркази билан унинг сирт-

ки электрон булутининг энг юқори зичликка эга бўлган ўрни орасидаги масофа тушунилади. Унинг қиймати назарий ҳисоблаб топилади (V.10-жадвал).

V.10-жадвал

Баъзи элементлар атомларининг орбитал радиуслари (нм)

Элемент атоми	Орбитал радиус	Элемент атоми	Орбитал радиус	Элемент атоми	Орбитал радиус
H	0,053	O	0,045	P	0,092
He	0,029	F	0,040	S	0,081
Li	0,159	Ne	0,035	Cl	0,072
Be	0,104	Na	0,171	Ar	0,066
B	0,078	Mg	0,128	K	0,216
C	0,062	Al	0,131	Ca	0,169
N	0,052	Si	0,107	Sc	0,157
				Ti	0,148

Амалиётда асосан эффектив (яъни ўзини амалда намоён қиласиган) ковалент, металл, Ван-дер-Ваальс атом радиуси ва ион радиуси қийматларидан фойдаланилади.

Молекула таркибида бир-бiri билан якка ковалент боғ орқали бириккан бир хил икки атомнинг марказлари орасидаги масофа *d* ни иккига бўлиш натижасида айни элемент атомининг ковалент радиуси топилади (V.11-жадвал). Агар атомлар ўзаро қўшбоғ орқали бириккан бўлса, улар орасидаги масофа оддий боғга нисбатан 10%, уч карали боғ орқали бирикканида 17% га камаяди.

V.11-жадвал

Баъзи элементлар атомларининг ковалент радиуси (нм)

Элемент атоми	Ковалент радиус	Элемент атоми	Ковалент радиус	Элемент атоми	Ковалент радиус
H	0,030	S	0,104	Sb	0,141
F	0,071	Se	0,117	C	0,077
Cl	0,099	Te	0,135	Si	0,117
Br	0,114	N	0,074	Ge	0,122
I	0,133	As	0,122	Sn	0,140
O	0,073	P	0,111		

Ковалент радиусларда аддитивлик (қўшилувчанлик) кузатилади. Масалан, С—J орасидаги масофа $R_c - R_l$ ий-гиндинсига тенг: $0,077 - 0,133 = 0,210$ нм.

Металл атом радиуси қийматлари ковалент атом радиуси қийматларидан кам фарқ қиласди. Масалан, натрий метали кристалида $= 0,320$ нм га тенглигини аниқлаб Na атомининг радиуси $0,160$ нм эканлиги топилган. Na нинг ковалент радиуси $0,154$ нм.

As учун металл атоми радиуси $0,148$ нм, Sb учун $0,161$ нм, Bi учун $0,182$ нм, V учун $0,134$ нм, Nb учун $0,145$ нм, Та учун $0,146$ нм.

Ўзаро кимёвий боғланмаган бир хил (қаттиқ ва суюқ моддаларда) икки атом орасидаги масофани иккига бўлиш натижасида атомларнинг Ван-дер-Ваальс радиуслари то-пилади. Ван-дер-Ваальс радиусларининг қиймати ковалент атом радиуслари қийматидан анча катта бўлади. V.12-жадвалда бир неча металлмаслар учун Ван-дер-Ваальс атом радиуслари қийматлари нм ҳисобида келтирилган.

Ион боғланишли кристалл панжарадаги икки ион марказлароро масофаси d рентген нури ёрдамида модда структурасини анализ қилиш билан аниқланади. Унинг қиймати айни панжарадаги анион ва катион радиуслари йигиндинсига тенг:

$$d = R_{\text{ан}} + R_{\text{кат}} \quad (\text{V.16})$$

Фтор (F^-) ва кислород (O^{2-}) ионларининг радиуслари оптик усулда топилганлигидан фойдаланиб, барча элементлар ионларининг эфектив радиуслари ҳисобланади.

V.12-жадвал

Баъзи элементлар атомларининг Ван-дер-Ваальс радиуслари

Элемент атоми	Ван-дер-Ваальс радиуси, нм	Элемент атоми	Ван-дер-Ваальс радиуси, нм	Элемент атоми	Ван-дер-Ваальс радиуси, нм
H	0,11—0,13	S	0,185	I	0,215
N	0,15	Se	0,200	He	0,140
P	0,19	Te	0,220	Ne	0,154
As	0,20	F	0,135	Ar	0,192
Sb	0,22	Cl	0,180	Kr	0,198
O	0,14	Br	0,195	Xe	0,218

Л. Полинг ион радиусларни ҳисоблашнинг ажойиб амалий усулини таклиф қилди. Бу усулага мувофиқ, бир хил

Моноларнинг $d=R_{\text{экв}}+R_{\text{ин}}$ асосида топилган радиуслари (10^{-10} м хисобида)

Давр- зар	Гурӯҳлар							
	I	II	III	IV	V	VI	VII	VIII
1 H +1 0,00								
2 Li +1 0,68	3 Be +2 0,35	4 B +3 0,23	6 C +4 0,16	7 N +5 0,13	8 O +6 0,09	9 F +7 0,07		
3 Na +1 0,97	11 Mg +2 0,66	12 Al +3 0,51	14 Si +4 0,42	15 P +5 0,35	16 S +6 0,30	17 Cl +7 0,27		
K +1 1,33	19 Ca +2 0,99	20 Sc +3 0,81	21 Ti +4 0,68	22 V +5 0,59	23 Cr +6 0,52	24 Mn +7 0,46	26 Fe +8 0,64	28 Ni +2 0,63
4 29 Cu +2 0,72 +1 0,96	30 Zn +2 0,83	31 Ga +3 0,62	32 Ge +4 0,44	33 As +5 0,46	34 Se +6 0,42	35 Br +5 0,47		

V.13-жадылалынг дақовми

Даңыр- нур	Группалар											
	I	II	III	IV	V	VI	VII	Ru	Rn	Pd		
5	Rb +1	37 1,47	Sr +2	38 1,12	Y +3	Zr 1,06	Nb +4	40 0,87	Mo +5	41 0,69	Tc +6	43 0,62
5	Ag +1	48 1,26	Cd +2	49 0,97	In +3	Sn 0,81	Sn +4	51 0,71	Sb +5	52 0,62	Te +6	53 0,56
6	Cs +1	55 1,67	Ba +2	56 1,34	La +3	Hf 1,14	Ta +4	72 0,78	W +5	73 0,68	Re +6	74 0,62
6	Au +3	79 0,85	Hg +2	80 1,10	Tl +3	Pb 0,95	Tl +4	82 0,84	Bi +5	83 0,74	Po +6	85 0,67
7	Fr +1	87 1,80	Ra +2	88 1,43	Ac +3	(Th) 1,18	(Pa) +4	90 1,02	(U) +4	91 0,65	Ru +6	92 0,80

конфигурацияли икки ион (масалан, Na^+ ва F^-) радиуслари орасидаги нисбат шу ионлар ядроларининг битта сиртқи электроннига таъсир этадиган эффектив зарядлари орасидаги нисбатга тескари пропорционал бўлади:

$$\frac{R_{\text{кат}}}{R_{\text{ан}}} = \frac{Z_{\text{эфф(анион)}}}{Z_{\text{эфф(катион)}}} \quad (\text{V.17})$$

(V.16 ва V.17 tenglamalardan fойдаланиб икки номаълум катталик ($R_{\text{кат}}$ ва $R_{\text{ан}}$) ҳисоблаб топилади.

V.14-jadvalda элементлар ион радиуслари қиймати нм ҳисобида келтирилган.

Мисол. NaF кристалининг рентген структур анализи на-тижасида $d=0,231$ нм эканлиги аниқланган. Л. Полинг усули асосида Na^+ ва F^- ионларининг радиусларини топинг.

Е ч и ш . Na^+ ва F^- ионлари учун $Z_{\text{эфф}}$ ни топамиз:

$$\text{Na}^+ 1s^2 2s^2 2p^6 = 11 - 5 \cdot 0,35 - 2 \cdot 0,35 - 2 \cdot 0,85 = 6,85$$

$$\text{F}^- 1s^2 2s^2 2p^6 = 9 - 7 \cdot 0,35 - 2 \cdot 0,85 = 4,85$$

Сўнгра иккита тенглама тузамиз:

$$\frac{R_{\text{Na}^+}}{R_{\text{F}^-}} = \frac{4,85}{6,85} \text{ ва } R_{\text{Na}^+} + R_{\text{F}^-} = 0,231$$

Бу икки тенглама ечилса $R_{\text{F}^-} = 0,133$ нм; $R_{\text{Na}^+} = 0,098$ нм эканлиги келиб чиқади.

Атом ва ионлар радиуслари ҳақидаги маълумотлар даврий ўзгариш характеристига эга эканлиги кимё фани учун катта аҳамиятга эга бўлса ҳам, бу катталикларнинг аниқ қийматларини электроннинг тўлқин табиатли эканлиги сабабли топиш мумкин эмас, шунинг учун ихтиёrimизда фақат амалда аниқланган қийматларгина бор.

Айрим олинган атомнинг эффектив радиуси унинг ташқи валент қобигидаги электрон булути зичлигининг максимуми билан ядро оралиқ масофаси — ат о м н и н г о р б и т а л р а д и у с и н и н г биз учун аҳамияти катта. Бу қийматнинг элемент тартиб рақами билан функционал боғланишда кузатиладиган даврийлик (II.4-расмга қаранг) юқорида келтирилган ҳолатларга қараганда анча яққол кўринади. Лекин, молекула ва кристалларда атомлараро масофани олдиндан аниқ айтиш учун атомларнинг фақат асосий ҳолатдаги орбитал радиусларидан ташқари, уларнинг кўзгалган ҳолатлари учун ҳам орбитал радиусларини ҳисоблаш ҳозирги давр учун осон бўлмаган муаммо бўлиб қолмоқда. Шуни айтиш керакки, эффектив радиуслар нисбий ва бир оз субъектив харакатерга эга, масалан, кис-

Түрлийн зарраачаларынг ион радиуслары, нм

Ион	R _{ион}	Ион	R _{ион}	Ион	R _{ион}										
H-	0,154	Li ⁺	0,068	Be ²⁺	0,034	B ³⁺	0,023	C ⁴⁺	0,015	N ⁵⁺	0,011	S ⁶⁺	0,029	Cl ⁷⁺	0,026
F-	0,133	Na ⁺	0,097	Mg ²⁺	0,066	Al ³⁺	0,057	Si ⁴⁺	0,039	P ⁵⁺	0,034	S ⁶⁺	0,042	Br ⁷⁺	0,039
Cl-	0,181	K ⁺	0,133	Ca ²⁺	0,099	Ga ³⁺	0,062	Ge ⁴⁺	0,044	As ⁵⁺	0,047	S ₂ ⁶⁺	0,056	I ⁷⁺	0,050
Br-	0,196	Rb ⁺	0,149	Sr ²⁺	0,112	Jn ³⁺	0,092	Sn ⁴⁺	0,074	Sb ⁵⁺	0,062	Te ⁶⁺	0,052	Mn ⁷⁺	0,046
I-	0,220	Cs ⁺	0,165	Ba ²⁺	0,134	Tl ³⁺	0,105	Pb ⁴⁺	0,084	Bi ⁵⁺	0,074	Cr ⁶⁺	0,062	Tc ⁷⁺	0,056
O ⁻²	0,132	Cu ⁺	0,098	Zn ²⁺	0,083	Sc ³⁺	0,083	Ti ⁴⁺	0,064	V ⁵⁺	0,048	Mo ⁶⁺			
S ⁻²	0,174	Ag ⁺	0,126	Cd ²⁺	0,103	Y ³⁺	0,106	Zr ⁴⁺	0,087	Nb ⁵⁺	0,069				
Se ⁻²	0,191	Au ⁺	0,137	Hg ²⁺	0,112	La ³⁺	0,122	Hf ⁴⁺	0,086	Ta ⁵⁺	0,068				
Te ⁻²	0,211	Au ³⁺	0,085												

лород атомининг радиуси У. Брэгг кўрсатишича 0,066 нм, Гольдшмидт В. М. бўйича 0,132 нм, Л. Полинг бўйича 0,140 нм ва Дж Слейтер бўйича 0,060 нм га тенг. Бу қийматлар орасидаги максимал тафовут 0,08 нм га тенг бўлиб, бундай аниқлик ҳеч кимни қаноатлантирумайди. Шундай бўлса ҳам, даврий системадаги элементларнинг бу хоссаларида кузатиладиган даврийлик, шубҳасиз, катта аҳамиятга эга.

Слейтер R_{\max} ни ҳисоблаш учун қуйидаги формулани таклиф қилди:

$$R_{\max} = \text{Const} \frac{(n^*)^2}{Z^*} \quad (\text{V.18})$$

бу ерда: n^* — эфектив квант сон, Z^* — ядронинг эфектив заряди, V.14-жадвалдан кўриш мумкинки, ишқорий металларнинг атомлари нисбатан катта радиусга эга. Даврий жадвалнинг ҳар қайси даври ичida бир s -элементдан иккинчи s -элементтага ўтганда атом радиуси деярлик кескин камаяди; p -элементларда радиус бир оз кичиклашади; d -элементларда радиуслар жуда оз камаяди, f -элементларнинг радиуси d -элементларнико сингари камаяди. Бу камайиш d -к и р и ш и м ва f -к и р и ш и м деб аталади.

Холосалар

1. Кимёвий боғланиш қарама-қарши зарядли ёки нейтрал заррачаларнинг ўзаро таъсирилашуви натижасида ҳосил бўлади. Заррачалар кимёвий боғланганида потенциал энергиялари уларнинг эркин ҳолатидаги қийматдан анча чичик бўлади, ҳатто минимал қийматга эга бўлади.

2. Ўзаро таъсирилашувчи атомларнинг антипараллель спинли электронлари умумий электрон жуфтлар ҳосил қилиб, кимёвий боғланиш ҳосил қиласди.

3. Агар умумий электрон жуфт ўзаро таъсирилашувчи атомлар орасида бўлса, ковалент (кутбли ёки кутбсиз ковалент) боғланиш; ўзаро таъсирилашувчи атомлардан бирига батамом силжиган бўлса, ион боғланиш ҳосил бўлади.

4. Ковалент боғланишни тавсифлашда асосан валент боғланишлар ҳамда молекуляр орбиталлар методидан фойдаланилади.

5. Валент боғланишлар методида иккита механизмдан фойдаланилади; улардан бири — «алмашиниш» механизми бўлиб, унда ўзаро таъсирилашувчи атомлар тоқ электронлар бераб, умумий электрон жуфт ҳосил қиласди; иккинчиси — донор-акцептор механизмидан иборат; бунда ўзаро таъсирилашувчи атомларнинг бири жуфт электрон-

лар беради (донор), иккинчиси ўзининг бўш орбиталига бу электрон жуфтларни қабул қиласди (акцептор).

6. Валент боғланишлар усулига мувофиқ, ҳар қайси атомнинг валентлик намоён қилиш қобилияти қуйидаги омиларга (ҳолатларга): а) ток электронлар сонига, б) гибрид атом орбиталлар ҳосил бўлиши натижасида тоқ электронлар сонининг ортишига, в) атомда бўш электрон орбиталларнинг ва г) атомда ажралмас жуфт электронларнинг бор йўқлигига боғлиқ. Бу омилларнинг йигиндиси айни атомнинг максимал валентлигини кўрсатади.

7. Молекула таркибида тоқ электронлар бўлсагина, у заррача парамагнит хосса намоён қиласди. Унинг магнит моменти μ ни қуйидаги:

$$\mu = \sqrt{n(n+2)} \cdot \mu_B$$

формула билан ҳисоблаш мумкин, бунда n -тоқ электронлар сони μ_B — Бор магнетони:

$$\mu_B = \frac{e\hbar}{4\pi m} = 9,27 \cdot 10^{-24} \text{ A} \cdot \text{m}^2 \quad (\text{A} — \text{ампер}, \text{m} — \text{метр})$$

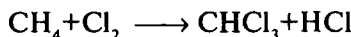
8. Молекуляр орбиталлар методи молекулани гўё «бир катта атом» деб тасаввур қиласди; унда барча ядролар «ядролардан иборат каркас» («синч») ҳосил қилиб, электронлар молекуляр орбиталларга жойлашади. «Молекуляр орбитал» гўё атом орбиталнинг айнияси деб тасаввур қилинади; худди атом орбиталларидағи каби Шрёдингер тенгламаси молекуляр орбиталлар учун атом орбиталларни қўшиш ва айриш амаллари ёрдамида ечилади; лекин атом орбитал бир марказли, молекуляр орбитал эса кўп марказли бўлади.

9. Атом орбиталлардан молекуляр орбиталлар ҳосил бўлиши учун икки шарт қаноатланиши керак: биринчидан, молекуляр орбиталлар ҳосил қилувчи атом орбиталларнинг энергиялари бир-бирига қиймат жиҳатидан яқин бўлиши, ва иккинчидан, боғланиш йўналишига нисбатан улар орасида симметрия мавжуд бўлиши лозим.

10. Молекуляр орбиталларнинг сони дастлабки атом орбиталлар сони йигиндисига teng бўлади. Чунончи, иккита атом орбиталдан битта «боғловчи» ва битта «бўшашибирувчи» молекуляр орбитал ҳосил бўлади. Бу иккти хил орбиталдан ташқари яна «боғламовчи орбиталлар» ҳам ҳосил бўлиши мумин.

Кимёвий реакциянинг механизми деганимизда нимани тушунмоқ керак?

Буни тушунтириш учун мисол тариқасида метан билан хлор ўзаро реакцияга киришиб, водород хлорид ва хлороформ ҳосил қилиш жараёнини кўриб чиқамиз:



Шу реакциянинг механизми деганда қандай тарзда Cl—Cl ва C—H боғланишлар узилади-ю, уларнинг ўрнига қандай қилиб H—Cl (CHCl_3 , таркибидаги) C—Cl боғланишлар келиб чиқади, деган саволга бериладиган жавоб — айни реакциянинг механизмини билдиради. Реакция механизмини кимёвий кинетика ёрдамида тушуниб олиш мумкин.

Савол ва топшириқлар

1. Кимёвий боғланиш қандай катталиклар билан тавғифланади?
2. Эркин радикал, ион, молекула тушунчаларига таъриф беринг? Кимёвий боғланишни тушунтиришда қандай икки кучни эътиборга олиш керак?
3. Кимёвий боғланиш ҳақида қандай назариялар мавжуд? Коссель ва Льюис назарияларининг фарқи нимадан иборат?
4. Ионланиш потенциали, электронга мойиллик, электрманфийлик (НЭМ)ни аниқлашда Малли肯 ва Полинг усулларини айтиб беринг.
5. Борн-Габер цикли нимадан иборат? Кимёвий боғланиш турлари ҳақида гапириб беринг.
6. Ковалент ва қутбли боғланиш ҳамда уларнинг хоссалири, валент боғлар, гибридланиш назариялари ҳақида нималарни биласиз?
7. SO_2Cl_2 , POCl_3 , COCl_2 нинг график формулаларини ёзиб беринг.
8. Натрий сульфатнинг кристалл гидратларидан бирини сувсизлантирилганда унинг дастлабки оғирлиги 47% камайган. Бу кристаллгидратнинг формуласини ёзинг.
9. Кўпчилик *p*-элементлар икки хил валентлик намоён этади; агар биринчиси ўша элемент жойлашган группа рақамига тенг бўлса, иккинчиси ундан иккита кам бўлади. Сабабини тушунтириб беринг.
10. H_3O^+ , NH_4^+ , $\text{Fe}(\text{C}_6\text{H}_5)_2$, $\text{Fe}(\text{CO})_5$, $\text{Cr}(\text{C}_6\text{H}_5)_2$, $(\text{AlCl}_3)_2$ таркибли заррачаларда марказий ион қандай валентликка эга?

11. Таркибіда жуфтлашмаган электронлари бўлган *d*-элементлар бирикмалари (масалан, $MnCl_2$, $CrCl_2$, $CrCl_3$, $FeCl_2$)ни эркин радикаллар жумласига киритиш мумкинми?

12. Оксидланиш дарражаси, валентлик, ион заряди тушунчалари орасида қандай фарқ бор? Бу фарқларни NH_3 , NH_4^+ , N_2H_4 , HNO_3 , N_2O каби молекула ва ионлар мисолида тушунтиринг.

13. Молекуляр орбиталлар ҳосил бўлишида қандай факторлар аҳамиятга эга эканлигини айтиб беринг.

14. σ -, π -, δ — боғланишлар қандай ҳосил бўлади?

15. F_2 , C_2 , CO , NO , HF ларнинг молекуляр орбиталлари назарияси асосида тузилиш формулаларини ёзинг.

16. sp^2 -, sp^3d , sp^3d^2 , sp^2df , sp^3df^2 — гибридланишининг қайси бири даврий системанинг II, III ва IV давр элементларида учрайди?

17. Нима учун NH_3 нинг диполь моменти — 0,5, NF_3 ники 0,07 Кл.м га тенг?

VI БОБ

КИМЁВИЙ КИНЕТИКА ВА КИМЁВИЙ МУВОЗАНАТ

VI.1. Реакция тезлиги

Кимёвий жараёнлар тезлиги ҳақидаги таълимот *кимёвий кинетика* деб аталади.

Кимёвий реакция тезлиги реакцияга киришувчи моддалар концентрацияларининг вақт бирлиги ичida ўзгариши билан ўлчанади. Концентрация ҳажм бирлигидаги модда миқдоридир: Масалан, 100 литр газда 2 моль карбонат ангиридрид аралашган бўлса, карбонат ангиридинг концентрацияси $\frac{2}{100} = 0,02$ моль \cdot л $^{-1}$ бўлади. Шундай қилиб, кимёвий реакция тезлигини ўлчашда моддалар концентрациясини моль \cdot л $^{-1}$ ҳисобида, вақт бирлиги эса секунд, минут, соат, суткалар ҳисобида олинади. Реакция тезлиги унда иштирок этётган қайси модда миқдорини ўлчаш куляй бўлса, ўша модда концентрациясининг ўзгариши билан ўлчанади. Реакцияга киришаётган моддаларнинг концентрацияси реакция давом этган сари камаяди; маҳсулотларники, аксинча, ортиб боради. Кўпинча дастлабки моддалар концентрациясининг камайишидан фойдаланилади. Масалан, агар реакциянинг тезлиги минутига

0,3 моль·л⁻¹·мин⁻¹ бўлса, 1 литрдаги дастлабки модданинг концентрацияси ҳар минутда 0,3 моль камаяди. Натижада ҳар бир вақт бирлигида реакция турлича тезликда боради. Шунинг учун реакциянинг ҳақиқий тезлиги (ёки айни ондаги тезлиги) ва ўртача тезлиги деган тушунчалар киритилган. Агар модда концентрациясининг чексиз қисқа вақт dt ичida ўзгарган чексиз кичик миқдори dc бўлса, реакциянинг ҳақиқий тезлиги:

$$V = \pm \frac{dc}{dt} \quad (\text{VI.1})$$

билин ифодаланади. Агар модданинг концентрацияси τ_1 дан τ_2 га қадар ўтган маълум вақт ичida C_1 дан C_2 қадар ўзгарса реакциянинг ўртача тезлиги:

$$V = \pm \frac{C_2 - C_1}{\tau_2 - \tau_1} \quad (\text{VI.2})$$

бўлади.

Реакциянинг тезлиги доимо мусбат қийматга эга. Шунга кўра, агар реакциянинг тезлиги дастлабки моддалардан бирининг концентрацияси ўзгариши билан ўлчанса $\frac{dc}{dt}$ олдида минус (-) ишора, реакция маҳсулотларидан бирининг концентрацияси ўзгариши билан ўлчангандা эса плюс (+) ишора қўйилади.

Кимёвий реакцияларнинг тезлиги реакцияга киришашётган моддаларнинг табиатига, температурага, дастлабки моддалар концентрацияларига, босимга, катализаторнинг иштирок этиш-этмаслигига, моддалар сиртигининг катта-кичилигига, эритувчи табиатига, ёруғлик таъсирига ва бошқа факторларга боғлиқ.

VI.2. Реакция тезлигига концентрациянинг таъсири

Реакция тезлигига реакцияга киришашётган моддаларнинг концентрациялари катта таъсири кўрсатади. Гомоген (бир жинсли) системалар қаторига, масалан, газлар аралашмаси, туз ёки қанд эритмаси (умуман эритмалар) киради. Физик ёки кимёвий хоссалари жиҳатидан ўзаро фарқ қиласидиган ва бир-биридан чегара сиртлари билан ажралган икки ёки бир неча қисмлардан тузилган система гетероген (кўп жинсли) система деб аталади. Масалан, сув билан муз, ўзаро аралашиб кетмайдиган икки суюқлик (бир идишдаги симоб ва сув) ва қаттиқ жисмларнинг аралашмалари гетероген системалардир.

Гетероген системанинг бошқа қисмларидан чегра сиртлари билан ажралган гомоген қисми фаза деб аталади. Демак, гомоген система — бир фазадан, гетероген система эса — бир неча фазадан иборат.

Реакция тезлигига концентрациянинг таъсир этиш сабаби шундаки, моддалар орасида ўзаро таъсир пайдо бўлиши учун реакцияга киришувчи моддаларнинг заррачалири бир-бiri билан тўқнашади. Лекин тўқнашишларнинг ҳаммаси ҳам кимёвий реакцияга олиб келавермайди; барча тўқнашишларнинг оз қисмигина реакцияга олиб келади. Вақт бирлиги ичида юз берадиган тўқнашишларнинг сони ўзаро тўқнашаётган заррачаларнинг концентрацияларига пропорционал бўлади. Бу сон қанчалик катта бўлса, моддалар орасидаги ўзаро таъсир шунчалик шиддатли бўлади, яъни кимёвий реакция шунчлик тез боради.

VI.3. Массалар таъсири қонуни

Кимёвий реакция тезлиги реакцияга киришаётган моддаларнинг концентрациялари кўпайтмасига тўғри пропорционалдир. Кимё учун ниҳоятда муҳим бўлган бу қоида 1867 йилда норвегиялик икки олим К. Гульдберг ва П. Ваге томонидан кашф этилган бўлиб, массалар таъсири қонуни деб аталади. Бу қонунга мувофиқ $A+B \rightarrow C$ реакцияси учун:

$$V=k[A] \cdot [B] \quad (VI.3)$$

бўлади, бу ерда V — реакция тезлиги (кузатилган тезлик), $[A]$, $[B]$ — реакцияга киришаётган (A ва B) моддаларнинг моль \cdot л $^{-1}$ билан ифодаланган концентрацияси, k — тезлик константаси. Агар $A=B=1$ бўлса,

$$V=k$$

бўлади; демак — k реакцияга киришаётган моддаларнинг концентрациялари 1 моль \cdot л $^{-1}$ га тенг бўлгандаги реакция тезлиги, яъни солиштирма тезликдир. k нинг қиймати реагентларнинг (реакцияга киришаётган моддаларнинг) табиатига, температурага ва катализаторга боғлиқ бўлиб, концентрацияга боғлиқ эмас. Реакцияларнинг тезликлари k нинг қийматлари билан таққосланади.

Агар реагентларнинг стехиометрик коэффициентлари бирдан бошқа сонга тенг бўлса, масалан:



учун массалар таъсири қонунининг математик ифодаси қўйидагича бўлади:

$$V = k[A]^a[B]^b \quad (VI.4)$$

Массалар таъсири қонунидан фойдаланиб, концентрациянинг ўзгариши билан тезликнинг ўзгаришини ҳисоблаб топиш мумкин.

Мисол. $2NO + O_2 \rightarrow 2NO_2$ реакцияда аралашманинг ҳажми босим таъсирида икки марта камайтирилади; тезлик қандай ўзгаради?

Е чи ш : ҳажмнинг ўзгаришидан олдин, NO ва O_2 нинг концентрациялари a ва b га тенг бўлсин. Бу ҳолда:

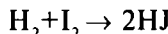
$$V = k[NO]^2[O_2] \text{ ёки } V = k \cdot a^2 \cdot b$$

бўлади, ҳажмнинг икки марта камайиши натижасида концентрация икки марта ошади; энди $[NO]$ ўрнига $2[NO]$ ва O_2 ўрнига $2[O_2]$ олиш керак:

$$V = k(2a)^2(2b) = 8ka^2b$$

Демак, тезлик 8 марта ортади.

Гомоген системаларда борадиган реакциялар учун иккинчи мисол тариқасида 448°C да буғ ҳолдаги йод билан водороднинг ўзаро таъсир реакциясини кўриб чиқамиз:



Бу реакция тезлиги:

$$V = k[H_2][I_2]$$

дир. Аввалги тезлиги $0,005 \text{ моль} \cdot \text{л}^{-1} \cdot \text{мин}^{-1}$ бўлган реакция бораётган идишда водороднинг концентрациясини 2 марта, йоднинг концентрациясини 3 марта оширасак, реакция тезлиги 6 марта ортади:

$$V_1 = 0,005 \text{ моль} \cdot \text{л}^{-1} \cdot \text{мин}^{-1}, \quad V_2 = 0,005 \cdot 2 \cdot 3 = 0,03 \text{ моль} \cdot \text{л}^{-1} \cdot \text{мин}^{-1}$$

VI.4. Реакция тезлигига температуранинг таъсири

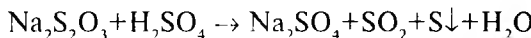
Атом ва молекулалар қўзғалган ҳолатга ўтганда уларнинг реакцияга киришиш қобилияти кучаяди. Заррачаларни қўзғалтириш учун, масалан, температурани ошириш, босимини кўпайтириш, реакцияга киришаётган моддаларга рентген нурлари, ультрабинафша нурлар, γ -нурлар, баъзан оддий нур таъсир эттириш керак бўлади.

Температура ҳар 10°С ошганда реакциянинг тезлиги 2—4 марта ортишини дастлаб Я. Вант-Гофф тажриба асосида таърифлади. Фараз қилайлик, бирор реакциянинг тезлиги ҳар 10°С да 2 марта ёки 100% ортсин. Агар 0°С да реакция тезлиги 1 га тенг бўлса, 10°да 2 га, 20°да 4 га, 30°да 8 га, 40°да 16 га, 50°да 32 га, 60° да 64 га, 70° да 128 га, 80° да 256 га, 90° да 512 га, 100° да 1024 га тенг бўлади. Демак, температура арифметик прогрессия билан ортганда реакция тезлиги геометрик прогрессия билан ортади. Температура 100° ортганда реакция тезлиги 1000 марта ортади. Агар 0° даги тезликни V_0 билан, t даги тезликни V_t билан белгиласак, реакция тезлигининг температура билан ўзгариши:

$$V_t = V_0 \cdot \gamma^{\frac{\Delta t}{10^{\circ}}} \quad (\text{VI.5})$$

тenglama билан ифодаланади: бу ерда, γ — температура 10°С кўтарилиганда реакция тезлигининг неча марта ортишини кўрсатувчи сон реакциянинг температура коэффициенти деб аталади.

Реакция тезлигига температуранинг таъсирини кўрсатиш учун натрий тиосульфат $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ билан сульфат кислота эритмаларининг ўзаро реакциясини мисол қилиб кўрсатиш мумкин:



Реакция 20° ва 30°С да ўтказилади. Унда олtingугурт ҳосил бўлиши сабабли эритма лойқаланади. 30°С да реакция 20°С дагига нисбатан 2 марта кам вақт ичида тугайди.

Кимёвий реакцияни бошлиш учун уни турли нурлар билан ёритиш (фотокимёвий таъсир кўрсатиш) ҳам мумкин.

Сўнгги йилларда одатдаги физик таъсирлар қаторига моддага лазер нури юбориш ҳам қўшилди. Лазер фотокимёвий ёки соф термик таъсир этиши мумкин. Тиник бўлмаган қаттиқ жисмлар лазер нури билан ёритилганда, улар бирлаҳида эриб кетади; агар лазер нур жуда кучли қувватда берилса, модда плазмага айланади. Кремний билан водород аралашмаси лазер билан ёритилганда SiH_4 ҳосил бўлган. Лазер таъсирида графитдан олмос синтези амалга оширилган. Лазер нурларидан моддаларни сифат ва миқдорий анализ қилишда, кимёвий реакциялар механизми ни ўрганишда кенг фойдаланилмоқда.

Рентген нурлари, гамма нурлар, катта энергияга эга бўлган нейтронлар оқими ва ҳоказо бошқа нурлар — моддаларга таъсир этиб, уларда ионлар ҳосил қиласи. Ана шундай ионлаштирувчи нурлар таъсирида содир бўладиган кимёвий жараёнлар — радиацион кимёвий жараёнлар — деб аталади, уларни кимёнинг радиацион кимёномли соҳаси текширади. Баъзи моддаларга механик таъсир этиш (майдалаш, эзиш, вальцовка ва ҳоказо) ҳам реакция бошланишига сабаб бўлади. Бу соҳа мекано-кимё деб аталади.

VI.5. Кимёвий реакциянинг активланиш энергияси

Кимёвий реакция содир бўлиши учун заррачалар ўзаро тўқнашиши керак.

Молекуляр-кинетик назарияга мувофиқ, молекулалар орасида бўладиган тўқнашишлар сони абсолют температуранинг квадрат илдизига тўғри пропорционалдир; шуннинг учун 10°C да борадиган реакцияни 20°C да ўтказилса, тезлик тахминан 2% ортиши керак эди. Аммо реакция тезлиги температуранинг кўтарилиши билан жуда тез ортади; температура 10°C кўтарилиганда тезлик 100—200% ортади. Ундан ташқари, баъзи моддалар одатдаги температурада узоқ вақт аралаш ҳолда бўлса ҳам, улар орасида кимёвий реакция содир бўлмайди. Лекин аралашма қиздирилса, реакция анча тез боради. Демак, турли реакцияларнинг тезлиги турлича бўлади.

Агар молекулалар орасида бўладиган ҳар қайси тўқнашиши натижасида кимёвий реакция борса, реакциялар жуда тез содир бўлиши керак эди.

Буларнинг ҳаммасини эътиборга олиб, массалар таъсири қонунига қўшимча сифатида, активланиш назарияси и леб аталадиган назария киритилди. Бу назарияга биноан, молекулалар орасида бўладиган барча тўқнашувлар натижасида кимёвий реакция вужудга келавермайди, фақат ортиқча энергияга эга бўлган актив молекулалар орасидаги тўқнашувлар реакцияни вужудга келтиради. Бу назарияни Д. В. Алексеев, С. Аррениус ва бошқа олимлар ривожлантирудилар.

Демак, ҳар қайси тўқнашув натижасида реакция боравермайди, фақат актив молекулалар орасидаги тўқнашувлар натижасида реакция содир бўлади. Чунки икки заррача ўзаро тўқнашганда кимёвий реакция рўй бериши учун бу заррачалар орасидаги масофа электрон булутлар бир-

бирини қопладиган даражада кичик бўлиши керак. Шу вақтдагина электронларнинг бир моддадан иккинчи моддага ўтиши ёки қайта группаланиши ва натижада янги моддалар ҳосил бўлиши мумкин. Лекин заррачалар бир-бирига бу қадар яқин масофага келишига иккала заррачадаги электрон поғоналарнинг ўзаро итарилиш кучлари ҳалақит беради. Бу итарилиш кучларини катта энергияга эга бўлган актив заррачалар гина енга олади. Пас - си в заррачаларни актив ҳолатга ўтказиш учун энергия талаб қилинади. *Пассив заррачаларни актив ҳолатга ўтказиш учун уларга берилиши зарур бўлган қўшимча энергия айни реакциянинг активланиши энергияси деб аталади.* Активланиш энергияси кЖ·моль⁻¹ ёки эВ ҳисобида ифодаланади. Унинг сон қиймати актив молекулалар билан дастлабки моддалар ўртacha энергия қийматлари орасидаги айрмага teng.

Масалан, $2\text{HJ} \rightarrow \text{H}_2 + \text{J}_2$ реакциянинг активланиш энергияси 188 кЖ·моль⁻¹ га teng: $\text{H}_2 + \text{I}_2 \rightarrow 2\text{HI}$ реакциянинг активланиш энергияси эса 168 кЖ·моль⁻¹ dir.

Реакциянинг активланиш энергияси қанчалик катта бўлса, реакция шунчалик секин боради.

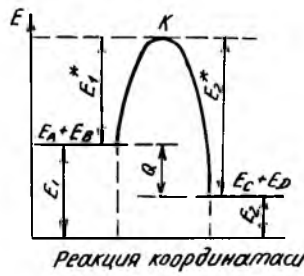
Активланиш энергияси реакцияда иштирок этадиган моддаларнинг табиатига боғлиқ:

а) агар реакцияда иштирок этадиган иккала модда ҳам молекулалардан ташкил топган бўлса, бундай реакция учун активланиш энергияси 80—250 кЖ·моль⁻¹ чамаси бўлади.

б) агар реакцияга киришаётган моддаларнинг иккала-си қарама-қарши зарядли ионлар бўлса, активланиш энергияси 0—18 кЖ·моль⁻¹ бўлади.

в) эркин радикаллар иштироқида борадиган реакцияларда активланиш энергияси 0—9 кЖ·моль⁻¹ чамаси бўлади.

VII.1-расмда активланиш энергиясини топиш графиги тасвириланган. Бунда E_1 — системанинг реакциядан аввалги энергия тутуми E_2 — реакциядан кейинги энергия тутуми: E_1^* — тўғри реакциянинг активланиш энергияси: E_2^* — тескари реакциянинг активланиш энергияси: $Q = E_1 - E_2$ реакциянинг иссиқлик эфекти, K — активланиш энергияси ёки «энергетик



VII.1-расм. Реакция давомида бошлангич моддалар ва маҳсулотлар энергиясининг ўзгариши ва активланиш энергиясининг катталиклари.

ғов»ни тасвирлайды. Система E_1 дан E_2 га түғридан-түғри ўта олмайды; бунинг учун у аввал ўзининг энергия тутуми қийматини K — га қадар етказиш керак, яъни «энергетик ғовни» босиб ўтиши лозим. Бунга эришиш учун система иссиқлик, ёруғлик ва энергиянинг бошқа турларини қабул қилиб актив ҳолатга ўтиши керак; чунки фақат актив зарачаларгина «ғовдан» ўта олади.

VI.6. Активланиш энергиясини ҳисоблаш

С. Аррениус 1889 йилда реакциянинг тезлик константаси билан температура орасидаги боғланишни

$$K = \text{Be}^{-\frac{E_a}{RT}} \quad (\text{ёки } \ln k = \ln B - \frac{E_a}{RT}) \quad (\text{VI.6})$$

тенглама билан ифодалади.

Бу ерда: k — реакциянинг тезлик константаси, B — айни реакция учун доимий қиймат. E_a — реакциянинг активланиш энергияси, R — универсал газ доимийлиги, T — Кельвин даражаларидаги температура, e — натураль логарифмлар асоси ($e \equiv 2,7183$). $\ln x = 2,303 \lg x$ (чунки $\lg 10 = 2,303$).

Реакциянинг иккى температура (T_2 ва T_1) даги тезлик константалари k_2 ва k_1 маълум бўлса, Аррениус тенгламасидан фойдаланиб, реакция учун активланиш энергиясини ҳисоблаш мумкин. Аррениус тенгламасини $\ln k_2$ ва $\ln k_1$ учун ёзиз, $\ln k_2$ дан $\ln k_1$ ни айриб ташласак, $2,303 \lg \frac{k_2}{k_1} = \frac{E_a}{R} \left(\frac{1}{T_2} - \frac{1}{T_1} \right)$ келиб чиқади. Бундан E_a ни топамиз:

$$E_a = \frac{2,303 \cdot R \cdot T_2 \cdot T_1}{T_2 - T_1} \cdot \lg \frac{k_2}{k_1} (\text{кЖ} \cdot \text{моль}^{-1})$$

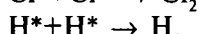
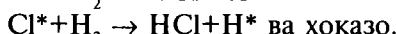
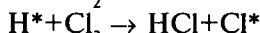
Мисол. Берилган реакциянинг тезлик константаси 20°C да $2 \cdot 10^{-2}$ га, 40°C да $3,6 \cdot 10^{-1}$ га тенг. Реакциянинг активланиш энергияси топилсин.

Е ч и ш . Температураларни абсолют шкалага ўтказамиз: $T_1 = 293 \text{ K}$, $T_2 = 313 \text{ K}$, $R = 8,314 \text{ Ж} \cdot \text{моль}^{-1} \cdot \text{K}^{-1}$. У ҳолда: $2,303 \cdot 8,314 = 19,148 \text{ Ж} \cdot \text{моль}^{-1} \cdot \text{K}^{-1}$ бўлади. Бундан:

$$E_a = \frac{19,148 \cdot 313 \cdot 293}{313 - 293} \lg \frac{3,6 \cdot 10^{-1}}{2 \cdot 10^{-2}} = 111,54 \text{ кЖ} \cdot \text{моль}^{-1}.$$

VII.7. Занжирли реакциялар

Валентликлари түйинмаган актив заррачалар (эркин атом, радикал ва құзғолған молекулалар) шитирокида кетма-кет бир хил босқичлар билан борадиган реакциялар занжир реакциялар деб аталаdi. Занжир реакцияларга керакли заррачанинг активланиши учун система ёруғлик квантини ёки бошқа нур ютиши лозим; лекин баъзан система ўзининг ички иссиқлик энергияси ҳисобига ҳам активлана олади. Ҳар қандай занжир реакцияни уч босқичдан иборат деб қараш мумкин: 1) занжирнинг вужудга келиши (ёки «бошлама реакция»), 2) реакциялар занжирларининг давом этиши ҳамда тармоқланиши ва 3) занжирнинг узилиши. Масалан: водород ва хлордан водород хлорид ҳосил бўлиш реакциясини, яъни тармоқланмаган занжир реакцияни қўриб чиқамиз. Бу реакция қуидаги схема билан боради:



Демак, энг аввал хлор молекуласи энергия таъсиридан иккита актив атомга ажралади, актив хлор атоми водород молекуласи билан реакцияга киришиб, водород хлорид молекуласини ва актив водород атомини ҳосил қиласди; бу атом бошқа хлор молекуласи билан реакцияга киришиб яна водород хлорид ва актив хлор атомини ҳосил қиласди; бу жараён занжир узилгунча давом этади.

Занжирли реакциялар бир неча хусусиятларга эга, чунончи: а) ниҳоятда оз микдордаги катализатор ҳам реакцияга кескин таъсир кўрсатади; б) занжирли реакция тезлиги идиш диаметрига боғлиқ бўлади (идиш диаметри кичиклашганда реакция тезлиги камаяди); в) реакцион муҳитга қаттиқ жисм киритилганда реакция секинлашиб кетади; г) занжирли реакциялар маълум бир вақт ўтгач бошланади: дастлаб биргина Cl_2 , нинг активланиш жараёни туфайли ўртача олганда 100000 молекула HCl ҳосил бўлади. Жараён натижасида актив заррачалар микдори критик массага эришганида портлаш рўй беради. Занжирли жараён таркибидағи ҳар қайси оддий (элементар) реакция занжир

звеноси дейилади. Агар занжирнинг бир звеносидан биргина актив заррача ўрнига бошқа битта актив заррача ҳосил бўлса, тармоқланмаган занжир реакцияга эга бўламиз. Агар бир актив заррача ўрнига иккита ёки бир неча янги актив заррача бунёд бўлса, тармоқланган занжирли реакция юзага келиб чиқади. Тармоқланган занжирли жараённига мисол тариқасида H_2 ва O_2 орасидаги реакцияни келтириш мумкин.

Актив заррачалар бир-бири билан бирикканда (масалан):



реакциялар занжири узилиши мумкин. Актив заррачалар радикаллар идиш деворига урилганда ҳам занжир узилади, чунки заррачанинг ортиқча энергияси идишга ўтади, заррача одатдаги ҳолатига қайтади.

Занжирли реакциялар кенг тарқалган реакциялар жумласига киради. Газларда борадиган ёниш реакциялари, крекинг реакциялари, тўйинмаган углеводородларнинг полимерланиш жараёнлари, портлаш реакциялари занжирли реакцияларидир. Атомнинг ядро энергиясидан фойдаланишда ҳам занжирли жараёнлар жуда катта аҳамиятга эгадир. Занжирли реакциялар назариясининг ривожланишига Нобель мукофоти лауреати акад. Н. Н. Семенов ва унинг ҳамкорлари жуда катта ҳисса қўшганликларини алоҳида таъкидлаб ўтамиз.

VI.8. Оддий ва мураккаб реакциялар

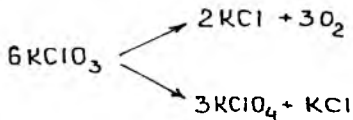
Агар реакция ўзининг стехиометрик tenglamасига мувофиқ биргина босқичда борса, бундай реакция оддий реакция деб аталади. Бинобарин, оддий реакциянинг кинетик tenglamаси фақат битта тезлик константаси билан тавсифланади.

Кўпгина кимёвий реакциялар анча мураккаб тарзда боради, чунки кўпинча бир вақтнинг ўзида бир неча хил оддий реакциялар ёнма-ён, кетма-кет, кўшма ва қайтар равишда боради. Мураккаб реакцияларнинг кинетик таълимоти уни ташкил қилган ҳар қайси оддий реакция бир вақтнинг ўзида мустақил боради, деган фаразга асосланган. Уларнинг ҳар қайсиси массалар таъсири қонунига бўйсунади.

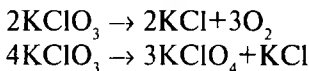
Параллель реакцияларда дастлабки моддалар иккиси бир неча йўналишда ўзаро таъсир этиб, айни вақтда

A ^B
C схемага мувофиқ, бир неча маҳсулот ҳосил бўлади.

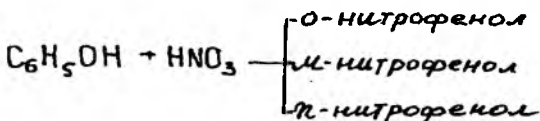
Калий хлоратнинг қиздирилганда парчаланиши параллел реакциялар учун мисол бўла олади:



ёки



Баъзи радиоактив элементлар ҳам параллел равища икки йўналишда парчаланади. Параллел реакцияар кўпинча органик кимё соҳасида учрайди. Масалан, фенолни нитрат кислота билан нитролашда нитрогруппа *ортё*-ёки *метта*-, ёхуд *пара*-ҳолатни эгаллаши мумкин:



Мураккаб реакцияларни ташкил қилувчи оддий реакциялар параллел равища бораётган бўлса, бу мураккаб реакциянинг умумий тезлиги оддий реакциялар тезликларининг алгебраик йифиндисига тенг бўлади.

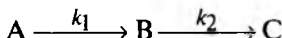
Агар бирор реакциянинг айни шароитда икки ёки уч йўналишда бориши учун термодинамик жиҳатдан имконият бўлса, бу жараёнлардан қайси бирининг тезлиги ортиқроқ бўлса, ўша жараён афзal бўлади ва у туфайли ҳосил бўлган маҳсулотнинг нисбий миқдори ортиқ бўлади.

Агар параллель равища бораётган реакциялардан бирининг тезлиги катта бўлса, у реакция асосий реакция деб, қолгани эса ёнаки реакциялар деб аталади. Амалда, тезлигидан қатти назар, бизга керакли маҳсулот ҳосил қиласидаган реакция *acosий реакция* ҳисобланади.

Параллел реакциялар шароитини (температура, эритувчи ва катализаторларни) ўзgartириш йўли билан жараённинг керакли йўналишга ўзgartириш мумкин.

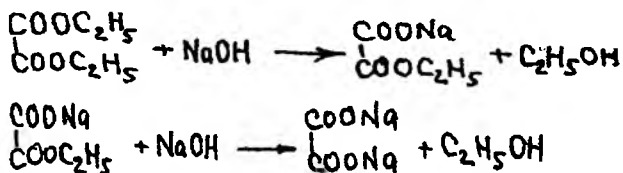
Кетма-кет борадиган (консекутив) реакциялар бир неча кетма-кет босиқчда борадиган реакциялар дир. Бундай реакцияларда оралиқ моддалар ҳосил бўлади.

Агар жараённинг айрим босқичларини A, B ва C билан, A босқичнинг B босқичга ўтишидаги тезлик константасини k_1 билан, B босқичнинг C босқичга ўтишидаги тезлик константасини k_2 билан ишораласак, кетма-кет реакцияларнинг схемаси:



шаклида ёзилади.

Кетма-кет борадиган реакцияларда умумий жараённинг тезлиги энг секин борувчи босқич тезлиги билан ўлчанди. Кетма-кет реакциялар жуда кўп учрайди. Масалан, диэтилоксалатнинг ишқорлар билан совунланиш реакцияси кетма-кет реакциялардандир. Бу реакция икки кетма-кет босқичда боради:



Туташ (қўшма ёки индукияланган) реакциялар деб бир мұхитда борадиган ва бир-бирига таъсир кўрсатадиган икки реакцияга айтилади. Булардан бири фақат иккинчиси билан биргаликда бора олади. Масалан, водород пероксид темир(II) сульфатни оксидлай олади, лекин ёлғиз ўзи водород йодидни оксидламайди, аммо FeSO_4 оксидланадиган идишда НI ҳам оксидланади. Кислород Na_2SO_3 ни оксидлайди, лекин NaHSO_3 ни оксидламайди, аммо Na_2SO_3 ва NaHSO_3 аралашмаси кислород таъсиридан тез оксидланади. Индиго эритмасининг ёлғиз ўзи кислород таъсирида оксидланмайди; лекин бу эритмага бензальдегид қўшилса, бензальдегид оксидланиб бензой кислотага айланади ва шу билан бир вақтда индиго ҳам оксидланаб, изатинга ўтади, натижада эритма рангсизланади.

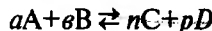
Туташ реакциялар умумий тарзда қуйидаги схема билан кўрсатилади:



Бу реакцияларнинг биринчиси ёлғиз ўзи бора олмайди, фақат II реакция билан бирга боради; яъни I реакция

II реакция таъсиридан индукцияланади. II реакциядаги С модда I реакциянинг индуктори деб аталади: иккала реакция учун умумий бўлган А модда актор, I реакциядаги В модда акцептор номи билан юритилади. Кўшма (туташ) реакцияларнинг бориши сабаби шундаки, бу реакциялар бораётган вақтда иккала реакцията ҳам таъсир этадиган оралиқ маҳсулотлар ҳосил бўлади. Туташ реакциялар кинетикасини 1905 йилда Н. А. Шилов мукаммал ўргангандан ба бу ҳодиса «кимёвий индукция» деб аталади. Кўшма реакциялар жуда кўп учрайди.

Қайтар реакциялар икки қарама-қарши йўналишда бораётган реақциялардир. Қайтар реакциянинг тезлиги тўғри ва тескари йўналишда бораётган реакцияларнинг тезликлари орасидаги айирмага тенг. Қайтар тарзда боралиган:



реакциянинг тезлиги:

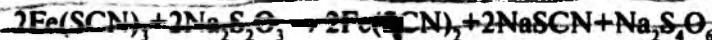
$$V_{yng} = k_1[A]^a \cdot [B]^b; \quad V_{qap} = k_2[C]^n \cdot [D]^p$$

бўлади, бу ерда k_1 ва k_2 , тўғри ва тескари реакциянинг тезлик доимийлари, $[A]$, $[B]$, $[C]$, $[D]$ эса — А, В, С ва D моддаларнинг моляр концентрациялари. Бу бобда мувозанат ҳолатидан жуда узоқ шароитда бораиган реақцияларни қараб чиқдик, шунинг учун тескари жараённинг тезлигини эътиборга олмадик ва реақция тезлигини (VI.4) формула кўринишида ифодаладик. Аслида, айниқса, мувозанат ҳолатига яқин шароитда тескари жараён тезлигини ҳам эътиборга олиш керак.

Қайтар реақцияда вақт ўтиши билан А ва В сарфланиб, С ва D йигила боради. Шунга кўра, массалар таъсири қонунига мувофиқ, тўғри реақциянинг тезлиги камайиб, тескари реақциянинг тезлиги ортиб боради. Бу иккала тезлик тенглашганида кимёвий мувозанат қарор топади.

VI.9. Катализ

• Реақция тезлигини узгартирадиган, лекин реақция на тижасида кимёвий жиҳатдан узгармайдиган модда катализатор део, реақция тезлигининг катализатор таъсиридан узғарилиши эса катализ део аталади. Масалан:

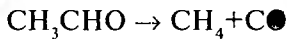


реақцияси жуда оз микдор $CuSO_4$ таъсирида кескин равишда тенглашади. Катализатор фақат кимёвий жиҳатдан

ўзгармайди, аммо унинг физик ҳолати ўзгариши мумкин. Кўпинча катализаторнинг таъсири реакция тезлигини оширади. Реакция тезлигини пасайтирадиган моддаларни манфий катализатор еки ингибиторлар деб юритилади; масалан, сульфит кислота (ва унинг тузлари) эритмасига глицерин, этил спирт ёки қалай (II) хлорид кўшилса, сульфитнинг ҳаво кислороди таъсирида оксидланиш кескин пасайиб кетади.

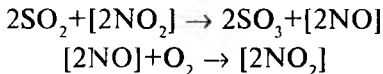
Барча катализитик жараёнлар гомоген ва гетероген катализга булинади. Гомоген катализда реакцияга киришадиган моддалар ҳам, катализатор ҳам бир фазада (газ холатида ёки эритмада) бўлади.

Газ фазада содир бўладиган катализитик реакция учун мисол тарикасида ацетальдегиднинг парчаланиш реакциясини келтириш мумкин:



Бу реакция катализатор иштирок этмаганида 773°К да кетади; лекин катализатор сифатида йод ишлатилса, 673°К да содир бўлади. Яна қизиги шундаки, ишлатилган йод концентрацияси реакция давомида аста-секин ўзининг аввалги миқдоригача тикланади.

SO₂ нинг SO₃ га қадар оксидланиш реакцияси газ фазада азот оксидлари иштирокида хийлагина тезлашади. Уни схематик равишда куйидагича ифодалаш мумкин:



умумий реакция: 2SO₂ + O₂ → 2SO₃ кўринишга эга.

Гомоген катализитик реакцияларни кўп холда деярлик паст температураларда, яъни «юмшок» шароитла амалга ошириш мумкин.

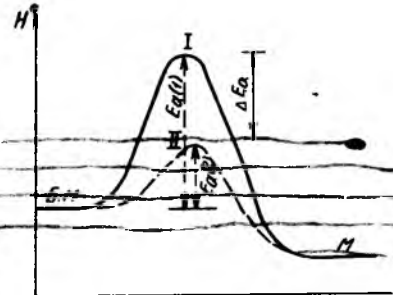
Гетероген катализда реакцияга киришувчи моддалар ва катализатор бошқа-бошқа фазаларда бўлади. Масалан, CO нинг ениш реакцияси 2CO + O₂ → 2CO₂ жуда оз миқордаги сув буғи иштирокида тезлашади; бу реакция газ фазада боради. Бу катализ гомоген катализидир. Аммиак синтези N₂ + 3H₂ → 2NH₃, реакциясини тезлиги темир иштирокида, углеводородларнинг гидрогенланиш реакцияси николь иштирокида тезлашади. Бу холларда оиз гетероген катализга эга бўламиз. Катализитик жараёнларнинг муҳим ҳусусиятлари қуийдагилардан иборат: 1) катализатор жуда оз миқордада бўлганда ҳам реакция тезлигини ҳийлагина ўзгар-

тиради; 2) катализатор реакцияда иштирок этганида ким-ёвий мувозанатни сильжитмайди; лекин у мувозанат ҳолатининг қарор топиш тезлигини оширади; 3) ҳар қайси катализатор маълум бир реакцияни ёки бир неча реакцияларни тезлатади (сув, платина, никель каби моддалар катализатор сифатида ишлатилади); 4) катализатор реакциянинг активланыш энергиясини га- саитиради. Масалан, газ фазада $2\text{N}_2\text{O} \rightarrow 2\text{N}_2 + \text{O}_2$ реакциясининг активланыш энергияси 244,8 кЖ·моль⁻¹ га тенг; катализатор (платина) иштирокида бу реакциянинг активланыш энергияси 136 кЖ·моль⁻¹ қадар камаяди, натижада реакция тезлашади; 5) баъзи моддалар катализаторга аралаштирилганда унинг каталитик таъсири кучаяди; бундай моддаларни *промоторлар* деб аталади. Масалан, аммиак синтезида катализатор сифатида ишлатиладиган темирга ишқорий металл ва алюминий оксидлари қўшилса, темирнинг каталитик таъсири кучаяди; 6) баъзи моддалардан катализаторга озгина қўшилса, унинг каталитик активлиги кескин пасайиб кетади. Бундай моддалар *катализтик заҳарлар* дейилади.

Катализаторни заҳарлаш учун керак бўладиган заҳарнинг микдори катализатор сиртини бир кават молекулалар билан коплаш учун керак бўладиган миклорга кабаганла анча кам бўлали. Бу ҳол катализатор сирти реакция тезлигини оширишда тўлиқ иштирок этмаслигини, ҳамда унинг баъзи қисмларигина актив эканлигини тасдиқлайди. Катализаторнинг бу нуқталари унинг *актив марказлари* дейилади. Катализтик заҳарлар жумласига CO, As, HCN, HgCl₂, H₂S, Hg(CN)₂ ва бошқалар киради.

Катализаторни заҳарлаш учун керак бўлган активланиш энергиясининг камайишидир.

VI.2-расмда реакциянинг катализатор ишти-

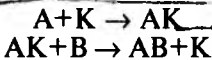


Реакция координатаси

VI.2-расм. Катализатор иштирок этмаган (1) ва иштирок этган (2) реакцияларнинг энергетик ҳолатлари нинг реакция давомида ўзгариши. E_a(1) ва E_a(2) — шу реакцияларнинг активланиш энергиялари.

рок этмаган ҳолатдаги (I чизик) ва катализатор иштирок этган ҳолдаги (II чизик) энергетик диаграммалари келтирілген. Расмдан күриниб турибдики, реакциянинг активланиш энергияси ΔE_a қадар пасаяди. Натижада реакция тезлашади.

Гомоген катализда катализатор реакция учун олинган молдалар билан бирикіб, реакцияга осон киришалиған оралиқ маҳсулоттар ҳосил қилади. Шу сабабли реакциянинг активланиш энергияси пасаяди, чунки оралиқ маҳсулотларнинг ҳосил бўлиши билан борадиган катализ жараёни бирин кетин борадиган бир неча босқичдан иборат бўлади. Ҳар қайси босқичнинг активланиш энергияси умумий жараённинг активланиш энергиясидан кичик бўлади. Бошқача айтганда, реакциянинг «энергетик ғови» бир неча «кичик ғовларга» ажралади: реакцияга киришувчи заррачалар кетма-кет «кичик ғовларни» осонлик билан енгиб ўтади. Демак, катализатор реакция охирида ўз таркиби ва миқдорини ўзгартирмаса ҳам реакциянинг оралиқ босқичларида иштирок этади. $A+B \rightarrow AB$ реакцияси ўз-ўзича жуда суст бориб, катализатор (K) иштирокида тез кетади. Реакциянинг тезлашишига сабаб реакциянинг оралиқ босқичида катализаторнинг иштирок этишидид:



Бу схема катализаторнинг реакция охирида кимёвий жиҳатдан ўзгармай қолишини ва реакция тезлигининг катализатор миқдорига пропорционал эканлигини кўрсадади.

Гетероген катализда реакция учун керакли активланиш энергиясининг пасайишини оралиқ молдалар ҳосил бўлиши ва реакция учун олинган молдаларнинг аввал катализатор сиртига (аслида сиртнинг актив марказларига) ийғилиши (адсорбция қилиниши) билинган иш этиш мумкин. Гетероген катализда кимёвий реакция асосан катализатор сиртида боради. Реакция учун олинган молдалар таркибидаги баъзи атомларга катализатор атомлари таъсир этиши натижасида баъзи боғлар узилиши мумкин. Эркин атомлар ҳосил бўлиб, улар реакцияга осонроқ киришади. Натижада реакция маҳсулотларининг ҳосил бўлиши тезлашади. Бу ҳолда ҳам оралиқ маҳсулотларнинг тузилиши,

таркиби, реакция учун олинган моддалар табиати, катализатор табиати, катализатор сиртининг қандай эканлиги ва ташқи шароитлар катта аҳамиятга эга.

Катализ ҳалқ ҳўжалигига кенг қўлланилади. Аммиак, сульфат кислота, синтетик ёқилғи, синтетик каучуклар, турли-туман пластик массалар катализаторлар иштирокида ҳосил қилинади.

Жуда кўп ҳолларда гомоген ва гетероген реакциялар занжирли реакция механизми орқали содир бўлади.

Гетероген катализ саноатла кенг қўлланилади. Масалан, сульфат кислота олишининг контакт усули SO_3 нинг O_2 билан каттик катализатор сиртида оксидланишига асосланган; бунда самарали катализатор сифатида Г. К. Боресков томонидан таклиф қилинган — силикагель сиртига жойланган V_2O_5 билан K_2SO_4 аралашмаси қўлланилади; Й-мисол: аммиакни азот ва водороддан синтез қилишда катализатор сифатида $\text{K}_2\text{O} + \text{Al}_2\text{O}_3$, дан иборат промоторга эга ғовакли металл ҳолдаги Fe дан фойдаланилади.

Умуман, катализ ҳодисаси кўпгина кимёвий жараёнларда муҳим ўрин тутади. Ҳайвон ва ўсимлик организмларидаги биологик жараёнлар органик катализаторлар — ферментлар ёрдамида амалга ошади. Реакцияга киришга ётган системага катализатор қўшилганда кимёвий жараён тезлашса, мусбат катализ, реакция секинлашса, манфий катализ дейилади.

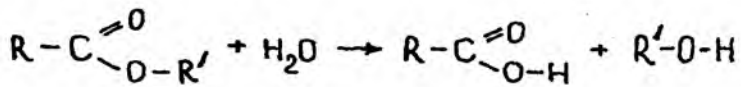
Каталитик реакциялар гомоген, микрогетероген ва гетероген бўлиши мумкин.

VI.10. Кислота-асос ва оксидловчи-қайтарувчи катализаторлар

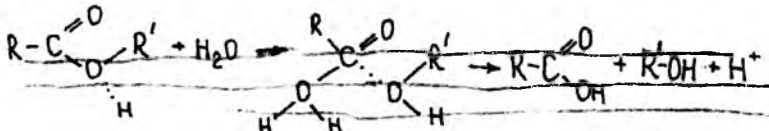
Реакция вактида дастлабки моддаларда содир бўладиган ҳолисаларнинг табиатини назарга олиб, барча каталитик жараёнларни: кислота-асослик ва оксидланиш-қайтаридишли катализлар деб икки турга ажратилиди.

Юқорида айтиб ўтганимиздек, ҳар қандай реакция оралиқ маҳсулот, бошқача айтганда, актив комплекс ҳосил бўлиши билан амалга ошади.

Кислота-асослик катализда актив комплекснинг ҳосил бўлишида баъзан протонлар реагентларга ўтади, баъзан аксинча, протонлар реагентлардан катализаторларга ўтади. Катализаторлар ўзининг асли ҳолига қайтишида реагентлар катализаторларга протон бераб, уни қайтаради. Масалан, мураккаб эфирнинг гидролизланиш реакцияси:

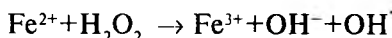


да катализатор сифатида кислота (протонлар манбай) иштирок этади, чунки протонланган (яни ўзига водород иони қўшиб олган) мураккаб эфир осонгина гидролизга йўлиқади:



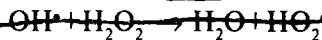
Натижада мураккаб эфирнинг гидролизланиш реакцияси тезлашади, бинобарин, катализик жараён юзага чиқади (эфирга протон қўшилишини $A + H_3O^+ \rightarrow AH^+ + H_2O$ тенглама кўринишида ифодалаш мумкин, бу ерда: A — мураккаб эфир).

Оксидланиш-қайтарилиш жараёни билан содир бўла-диган катализда актив комплекс ҳосил бўлишида катализаторлардан реагентларга ёки, аксинча, реагентлардан катализаторларга электронлар кўчади. Масалан, водород пероксиднинг парчаланиш реакцияси темир ионлар (Fe^{2+}) иштирокида тезлашади. Бу реакция бир неча босқич билан амалга ошади. Биринчи босқичда ниҳоятда юқори реакцион қобилиятга эга (ўзида битта тоқ электронга эга) бўлган гидроксил радикал ҳосил бўлади:

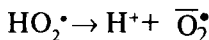


(OH^- даги нуқта тоқ электронни ифодалайди).

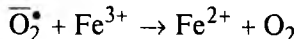
Бу радикал водород пероксиднинг бошқа молекуласи бидан реакцияга киришиб, яна битта янги радикал ҳосил килади:



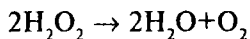
Бу янги радикал эса протонга ва кислород анион-радикалига парчаланади:



Кислород анион-радикали Fe^{3+} иони билан реакцияга киришиб, темир ионини Fe^{2+} га қадар қайтаради; натижада кислород молекуласи ҳосил бўлади:



Катализатор ўзининг дастлабки аслига келади. Умумий тенглама:



шаклида ёзилиши мумкин.

VI.11. Қайтар ва қайтмас реакциялар

Кимёвий жараёнларнинг кўпчилиги икки қарама-қарши йўналишда боради, яъни реакция бошланган вақтда аввал маҳсулотлар ҳосил бўлади; бирмунча вақт ўтгандан кейин бу маҳсулотлар бир-бирига ўзаро таъсир этиб, қисман, дастлабки моддаларга айланади, натижада, реакция олиб борилаётган идишда реакция маҳсулотлари билан бирга дастлабки моддалар аралашмаси ҳосил бўлади. Шу билан бирга фақат бир йўналишда борадиган жараёнлар ҳам учрайди. Бундай жараёнларда реакция учун олинган моддаларнинг ҳаммаси батамом реакция маҳсулотларига айланади. Бу кўриб ўтилган биринчи жараёнларни қайтар жараёнлар, иккincinnисини эса қайтмас жараёнлар деб аталади. Демак, икки қарама-қарши йўналишда борадиган жараёнлар қайтар жараёнлардир.

Қайтар жараён қарама-қарши учликлар билан кўрсатилади:



Назарий жиҳатдан ҳар қандай қайтмас жараённи ҳам маълум шароитда қайтар тарзда борадиган жараён деб қараш мумкин, лекин амалда эса фақат бир йўналишда борадиган реакция маҳсулотлари реакцион мухит доирасидан чиқиб кетадиган ҳолларда (газ ажралиб чиққанда, чўкма тушгандা, амалда диссоциланмайдиган моддалар ҳосил бўлганда) ва дастлабки моддалардан бири ниҳоятда мўл миқдорда олиниб, қарама-қарши жараённинг бир йўналишини тамомила тўхтатиб қўйилган ҳоллардагина юз беради.

Демак, тескари жараённи табиий ёки сунъий равища истисно қилиниши натижасида реакция охирига қадар бора олади. Барий хлорид эритмасига натрий сульфат эритмаси қўйилганда барий сульфат чўкмасининг тушиши, натрий

карбонат эритмасига хлорид кислота таъсир этганда карбонат ангидрид газининг ажралиб чиқиши ва бошқалар кимёвий қайтмас жараёнлар учун мисол бўла олади. Барий сульфатнинг чўкиши амалда қайтмас жараёндир, чунки BaSO_4 оз бўлсада сувда эрийди. Лекин, бертоле тузи KClO_3 , нинг парчаланиши ёки қўроғошин азид Pb_3N_2 нинг парчаланиши одатдаги шароитда мутлақо қайтмас жараёнлардир.

Газсимон мұхитда борадиган қайтар реакциялардан бири $\text{H}_2 + \text{J}_2 \rightleftharpoons 2\text{HJ}$ ни кўриб чиқамиз. Бу реакцияни ўрганиш учун шиша шарга водород ва йод солиб шиша идишнинг оғзи беркитилгандан кейин, уни қайнаб турган олтингугурт буғига (448°C) тутилган ва ўша ҳолатда қолдирилган. Бу реакцияда водород ва йод буғларидан водород йодид ҳосил бўлади, аммо дастлаб тескари реакциянинг тезлиги нолга тенг бўлади, чунки ҳали водород йодид ҳосил бўлгани йўқ. Вақт ўтиши билан водород йодиднинг миқдори ортади ва тескари реакция тезлиги ҳам ортиб боради. Водород ва йоднинг миқдори камайган сари тўғри реакция тезлиги ҳам камаяди. Ниҳоят бир қанча вақтдан кейин иккала реакция тезлиги бир-бирига тенг бўлиб қолади. Соғ HJ солингган бошқа шиша шарча HJ парчаланса ҳам худди шундай қарамакарши томонга борадиган реакция тезликлари тенгланиши кузатилади. Шу пайтдан бошлаб, 3 та компонент (H_2 , J_2 , HJ)га эга бўлган реакцион аралашманинг таркиби ўзгармай қолади. Демак, системада кимёвий мувозанат ҳолати қарор топади.

Кимёвий мувозанат ҳолатида вақт бирлиги ичида қанча маҳсулот парчаланса, шунча миқдор янгиси ҳосил бўлади. Шунинг учун ҳам кимёвий мувозанат динамик (ҳараратдаги) мувозанат ҳисобланади. У қуйидаги уч белгига эга:

1. Кимёвий мувозанат ҳолатидаги реакцион система (аралашма) таркиби вақт ўтиши билан ўзгармайди.
2. Мувозанатдаги система ташқи таъсир туфайли мувозанат ҳолатидан чиқарилса, ташқи таъсир йўқотилгандан кейин у яна ўша олдинги мувозанат ҳолатига қайтади: агар ташқи таъсир давом этаверса, шу шароитга мос бўлган янги мувозанат ҳолати қарор топади.
3. Қайтар реакция маҳсулотларини ўзаро реакцияга киритиш ёки дастлабки моддаларни бир-бирига таъсир этириш йўли билан (яни қарамакарши йўллар билан) мувозанат ҳолатига эришиш мумкин.

VI.12. Кимёвий мувозанат константасы

Водород ва йоддан водород йодид ҳосил бўлиш реакцияси $H_2 + J_2 \rightarrow 2HJ$ нинг тезлиги реакция учун олинган моддалар концентрациялари кўпайтмасига пропорционал бўлади:

$$V_1 = k_1 [H_2] \cdot [J_2]$$

бу ерда k_1 — тўғри реакциянинг тезлик константаси, $[H_2]$, $[J_2]$ водород ва йоднинг моляр концентрацияси. Водород йодиднинг ҳосил бўлиши билан тескари жараён бошлигидан; унинг тезлиги V_1 водород йодид концентрациясига пропорционалдир $V_1 = k_2 [HJ]^2$ бу ерда k_2 — тескари реакциянинг тезлик константаси, $[HJ]$ — водород йодиднинг моляр концентрацияси. Вақт ўтиши билан V_1 камайиб, V_2 ортиб боради; мувозанат вақтида тўғри ва тескари жараёнларнинг тезлиги тенглашади (VI.3-расм). У ҳолда $V_1 = V_2$ бўлиб, система кимёвий мувозанат ҳолатига келади.

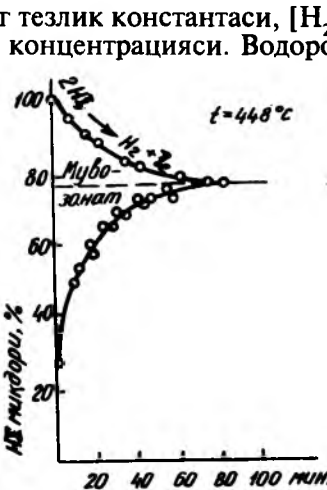
Демак, кимёвий мувозанатда ҳаракат тўхтамайди, чунки бу ҳолат бир-бирига қарама-қарши бораётган икки жараён тезликларининг тенглашиш ҳолатидир: $V_1 = V_2$ бўлса,

$$k_1 [H_2] \cdot [J_2] = k_2 [HJ]^2 \text{ ёки } k_1/k_2 = \frac{[HJ]^2}{[H_2][J_2]} \quad (\text{VI.9})$$

Бу тенгламада $[H_2]$, $[J_2]$ ва $[HJ]$ — реакцияда иштирок этиётган моддаларнинг мувозанат концентрацияси (яни H_2 ва J_2 нинг реакцияга киришмай қолган концентрациялари бўлса, HJ нинг мувозанат қарор топганида ҳосил бўлган концентрациясидир). Қуйидаги ифода

$$\frac{k_1}{k_2} = K_M$$

қиймати мувозанат константаси номи билан юритилади. Демак, $H_2 + J_2 \rightleftharpoons 2HJ$ мувозанатининг константаси:



VI.3-расм. Мувозанат ҳолатига икки томондан ёндашиб мумкинлигини акс эттирувчи диаграмма

$$K_M = \frac{[H]^2}{[H_2][J_2]}$$

билин ифодаланиб, бу тенглама айни система учун массалар таъсири қонунини акс эттиради.

Агар системада $aA + bB \rightleftharpoons cC + dD$ тенгламаси билан тасвирланадиган мувозанат ҳолати қарор топса, унинг константаси:

$$K_M = \frac{[C]^c [D]^d}{[A]^a [B]^b} \quad (VI.10)$$

тенгламаси билан ифодаланади.

Бу ифода массалар таъсири қонунининг умумий кўриши бўлиб, қуйидагича таърифланади:

- Кимёвий мувозанат давомида реакция маҳсулотлари концентрациялари кўпайтмасининг дастлабки моддалар концентрациялари кўпайтмасига нисбати ўзгармас температурада доимий катталаикдир.

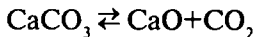
- K_M нинг қиймати реакцияга киришувчи моддаларнинг табиати ва температурасига боғлиқ, лекин аралашмадаги моддаларнинг концентрацияси, босими, бегона қўшимчалар иштирок этиш-этмаслигига боғлиқ эмас. Катализатор фақат мувозанат ҳолатнинг қарор топишини тезлаштириши мумкин, лекин реакциянинг унумини ошира олмайди.

K_M нинг қиймати қанчалик катта бўлса, реакция шунчалик кўп унум беради. Шу сабабли K_M ни билиш кимё ва кимёвий технология учун ниҳоятда катта аҳамиятга эга.

VI.13. Гетероген системаларда бўладиган кимёвий мувозанатлар

Бир-биридан сирт чегаралари билан ажралган моддалар системаси гетероген система деб аталади. Гетероген системаларда бўладиган реакцияларнинг мувозанат константаларини кўриб чиқамиз. Гетероген системалардаги кимёвий мувозанат учун массалар таъсири қонунини татбиқ этишда қўшимча киритишга тўғри келади: суюқ ва қаттиқ фазалардаги моддаларнинг газ фазадаги парциал босимлари ўзгармас қийматга эга бўлади ва бу қийматлар мувозанат константаси ифодасига киритилмайди. Гетероген системада фақат газсимон қисмнинг парциал босимигина (ёки эритма концентрациясигина мувозанат константа ифодасига ёзилади).

Мисол тариқасида оқактош (кальций карбонат) нинг парчаланишини кўриб чиқамиз. Оқактош CaCO_3 , берк идишда қиздирилса:



реакция содир бўлиб, мувозанат қарор топади. Агар бу реакция газ фазада гомоген реакция сифатида содир бўлса эди, унинг мувозанат константаси қўйидаги тенглама билан ифодаланар эди:

$$K_M = \frac{[\text{CaO}][\text{CO}_2]}{[\text{CaCO}_3]} \text{ ёки } K_M = \frac{P_{\text{CaO}} P_{\text{CO}_2}}{P_{\text{CaCO}_3}} \quad (\text{VI.11})$$

Лекин гетероген системада кальций оксид ва кальций карбонат буғларининг босими (P_{CaCO_3}) айни температурада ўзгармас катталиклар бўлгани учун, уларнинг нисбатини ўзгармас қиймат билан алмаштиришимиз мумкин:

$$P_{\text{CaO}} \cdot P_{\text{CaCO}_3} = K'$$

у вақтда:

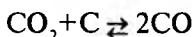
$$K_M = K' \cdot P_{\text{CO}_2}$$

Бундан

$$P_{\text{CO}_2} = \text{Const};$$

келиб чиқади $\left(\text{Const} = \frac{K_M}{K'} \right)$.

Бу тенгламадан кўриниб турибдики, кальций карбонат парчаланганда ҳосил бўлган карбонат ангидриднинг босими исталган температурада айнан шу температурага хос бўлган ўзгармас катталиkdir. Бу босим қальций карбонатнинг диссоциланиш босими ёки буғ босими деб аталади. Унинг қиймати фақат температурага боғлиқ, лекин системадаги CaCO_3 ва CaO миқдорига боғлиқ эмас. Мисол тариқасида карбонат ангидрид билан чўй ҳолатидаги кўмири орасидаги реакция



нинг мувозанатини қараб чиқамиз.

Бу реакциянинг мувозанат константаси ифодасига С нинг концентрацияси ёзилмайди, чунки унинг концентрацияси доимий сондир, демак;

$$K_M = \frac{[\text{CO}]^2}{[\text{CO}_2]} \text{ ёки } K_M = \frac{P_{\text{CO}}^2}{P_{\text{CO}_2}} \text{ бўлади.}$$

VI.14. Кимёвий мувозанатнинг силжиши

Ташқи мұхитни (босим, температура ва моддалар концентрациясини) үзгартыриш орқали мувозанатда турган системанинг таркибини үзгартыриш, яъни мувозанатни силжитиш мумкін. Мувозанатнинг силжиши 1884 йилда таърифланган умумий қоидага — Ле Шателье принципиға бўйсунади. Ле Шателье принципи қуйидагича таърифланади: *Кимёвий мувозанат ҳолатида турган системада ташқи шароитлардан бири (масалан, температура, босим ёки концентрация) үзгартырлса, мувозанат ташқи үзгариш таъсирини камайтирувчи реакция томонига силжийди.*

1. Концентрация үзгаришининг таъсири. Кимёвий мувозанат ҳолатида турган системадаги моддалардан бирининг концентрацияси оширилса, система мумкін бўлган реакциялардан шундай реакция кучаядиди, натижада концентрацияси оширилган модда сарф бўлади.

Масалан: $\text{CO}_2 + \text{H}_2 \rightleftharpoons \text{CO} + \text{H}_2\text{O}$ тенгламаси билан ифодаланадиган мувозанатдаги система берилган бўлса, бу системага қўшимча CO_2 берсак, система CO_2 концентрациясини камайтиришга интилади, яъни кимёвий мувозанат ўнг томонга силжийди. Аксинча, агар CO_2 нинг миқдорини камайтирсак, система уни кўпайтиришга интилади, яъни кимёвий мувозанат чап томонга силжийди.

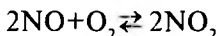
2. Температуранинг таъсири. Ле Шателье принципиға мувофиқ, агар мувозанатда турган системанинг температураси үзгарса, температура кўтарилиганда системанинг мувозанати иссиқлик ютиладиган, температура пасайганда эса иссиқлик чиқадиган жараён томонига силжийди.

Масалан: $2\text{SO}_2 + \text{O}_2 \rightleftharpoons 2\text{SO}_3 + 225,4 \text{ кЖ}$ тенглама билан ифодаланадиган мувозанатда турган системани олсак SO_3 нинг ҳосил бўлиши экзотермик реакция бўлганлиги учун, Ле Шателье принципиға мувофиқ, температура оширилганда SO_3 ажralади, яъни мувозанат $2\text{SO}_3 \rightleftharpoons 2\text{SO}_2 + \text{O}_2$ реакцияси томонга силжийди: аксинча, температура пасайтирилганда, SO_2 билан O_2 бирикиб, SO_3 ҳосил қиласи, яъни мувозанат $2\text{SO}_2 + \text{O}_2 \rightleftharpoons 2\text{SO}_3$ реакцияси томонга силжийди.

3. Босимнинг таъсири. Газсимон моддалар иштирок қиласидиган ва умуман ҳажм үзгарадиган мувозанат системаларда кимёвий мувозанат босим үзгариши билан силжийди. Ле Шателье принципиға мувофиқ, агар мувозанат

ҳолатида турган системанинг босими оширилса, кимёвий мувозанат босимни камайтирувчи реакция томон силжиди: аксинча, босим камайтирилса, мувозанат босимни оширувчи реакция томонига сурлади. Лекин шуни ҳам эсда тутиш керакки, ўзгармас температурада, реакция олиб борилаётган берк идишда босим ўзгариши учун, молекулаларнинг умумий сони кимёвий реакция натижасида ўзгариши лозим.

Масалан, NO ва O₂ дан NO₂ нинг ҳосил бўлиш реакциясини олайлик. Маълумки, юқори температурада, бу реакция учун қуйидаги мувозанат қарор топади:



Икки молекула NO нинг бир молекула O₂ билан биришиб, икки молекула NO₂ ҳосил қилиши тенгламадан кўриниб турибди; бунинг натижасида, молекулаларнинг умумий сони 33,33% камаяди; демак, босим, ҳам 33,33% камаяди. Лекин NO₂ ажралганда молекулаларнинг умумий сони оргтани учун, босим ҳам ортади.

Агар маълум температурада NO, NO₂ ва O₂ дан иборат мувозанат системанинг босимини камайтирсак, кимёвий мувозанат босим ортадиган реакция томонига, яъни 2NO₂ → 2NO + O₂ жараёни томонига сурлади, босимни оширасак, аксинча мувозанат 2NO + O₂ → 2NO₂ реакция томонига силжиди; бундан қуйидаги қоидани чиқарамиз: босим ортирилганида мувозанат газнинг кам миқдордаги молекулалари (ва аксинча, босим пасайтирилганда кўп миқдордаги молекулалар) ҳосил бўлиш реакция томонига силжиди.

Кимёвий мувозанат ҳолатига температура, босим ва иштирок этувчи моддалар концентрацияларининг таъсирини ўрганишга асосланиб кимёвий жараёнлардан яхши унум олиш учун қандай шароит яратиш кераклигини аниқлаш мумкин. Агар ихтиёrimиздаги реакцияда ҳажм камайса ва иссиқлик ютилса, бундай жараёнда реакция унуми максимал бўлиши учун уни юқори температура ва босимларда олиб боришга тўғри келади.

Агар жараён иссиқлик чиқариш ва ҳажмнинг кичиклашви билан борса, ундей жараёндан юқори унум олиш учун мумкин қадар паст температура ва юқори босимдан фойдаланилади. Ниҳоят, айни жараённи қандай шароитда олиб бориш масаласини узил-кесил ҳал қилишда реакция тезлигига таъсир этадиган факторларни ҳам назарда тутишга тўғри келади. Масалан, аммиак синтези:



юқори босим (100—1000 атмосфера) 500—550°C да ва катализатор (темир) иштирокида олиб борилади. Саноатда бу жараённи юқори температурада олиб бориш Ле Шателье қоидасига зид келади. Лекин температура пасайганды паст бўлиши жараённи мувозанат ҳолатга келишини қийинлаштиради. Юқори температурада мувозанат ҳолат осон қарор топади. Лекин ҳосил бўлган аммиакнинг парчаланишини тўхтатиш мақсадида аралашма дарҳол совитилади ва чапга борадиган реакция тезлиги кескин камайтирилади. Шу сабабли катализатор билан тўқнашган H₂ ва N₂ аралашмаси контакт аппаратидан чиқарилган онда қучли совутгич ҳажмига киритилади.

VI.15. Мувозанатга температуранинг таъсири

Я. Вант-Гофф 1880 йилларда кимёвий реакциянинг мувозанат константасига температура таъсирини ўрганиб, қуйидаги тенгламани таклиф қилиді:

$$\frac{d \ln K_M}{dT} = \frac{Q_v}{RT^2} \quad (\text{VI.12})$$

ва уни реакциянинг изохора тенгламаси деб атади (бу тенгламада Q_v — реакциянинг ўзгармас ҳажмдаги иссиқлик эффиқти). Босим ўзгармаган шароитда реакциянинг иссиқлик эффиқти ΔH бўлгани учун, юқоридаги тенгламани:

$$\frac{d \ln K_M}{dT} = \frac{\Delta H}{RT^2} \quad \text{ёки} \quad \ln K_M = \frac{\Delta H}{RT} + \text{Const}$$

шаклида ёзиш мумкин. Энди бу тенглама реақцияни и зобара тенгламаси деб аталади. Уни T₁ ва T₂ интервалида интегралласак, тенглама қуйидаги шаклни олади:

$$\lg \frac{K''_M}{K'_M} = -2,303 \frac{\Delta H^0}{R} \left(\frac{1}{T_1} - \frac{1}{T_2} \right) \quad (\text{VI.13})$$

Реакциянинг мувозанат константасини айни реакциянинг тўғри йўналишида боришини кўрсатувчи мезон деб қараш мумкин.

Мувозанат константаси билан Дж. Гибсс энергиясининг ўзгариши орасида:

$$-\Delta G^\circ = 2,303 RT \lg K_M \quad (\text{VI.14})$$

боғланиш мавжуд (бу түғрида батафсил кейинги бобга қаранг). Маълумки, амалга ошиши мумкин бўлган реакциялар учун $\Delta G^\circ \leq 0$ дир. Агар $\Delta G^\circ = 0$ бўлса, $2,303 RT \lg K_M = 0$ бўлади. Бу ҳолда $K_M = 1$ бўлиши керак ва шу шароитда мувозанат қарор топади.

Демак, $\Delta G^\circ < 0$ бўлганда $K_M > 1$ бўлади. Бинобарин, системада маҳсулотларнинг миқдори дастлабки моддалар миқдоридан ортиқ бўлади. Агар $K_M < 1$ бўлса, аксинча, маҳсулотларнинг миқдори дастлабки моддалар миқдоридан кам бўлади. Демак, K_M қиймати асосида ҳам мувозанатнинг қайси томонга силжишини аниқлай оламиз.

Иккинчидан, агар биз реакциянинг мувозанати учун K_M қийматини ва дастлабки моддалар концентрацияларини билсак, реакциянинг унумини ҳисоблай оламиз.

Мисол: $A + B \rightleftharpoons C + D$ реакция учун $K_M = 1$; $[A]_0 = 0,02$ моль \cdot л $^{-1}$, $[B]_0 = 0,02$ моль \cdot л $^{-1}$ бўлса, А нинг неча фойзи реакцияяга киришади?

Ечиш.

$$K_M = \frac{[C][D]}{[A][B]} \quad \text{ёки } i = \frac{xx}{(0,02-x)(0,02-x)}$$

бундан; $x = 0,01$ моль \cdot л $^{-1}$. Демак, А нинг ярми, яъни 50% реакцияяга киришади.

Хуносалар

1. Кимёвий реакциянинг амалга ошиши кинетик факторларга (реакция тезлигига ва унинг механизмига) боғлиқ.
2. Фақат актив заррачалар ўзаро тўқнашганидагина кимёвий ўзгариш рўёбга чиқа олади.
3. Агар бирор реакциянинг амалга ошиши учта заррачанинг ўзаро бир вақтда тўқнашишига боғлиқ бўлса, бундай реакциянинг содир бўлиши эҳтимоллиги жуда ҳам кичик бўлишини кутиш мумкин.
4. Реакциянинг тартиби ҳақидаги маълумотлар унинг механизмини аниқлашга имкон беради.
5. Кимёвий реакция тезлигининг температура коэффициенти катталиги ўша реакциянинг активланиш энергиясига боғлиқ;

$$\lg \frac{K''_M}{K'_M} = \frac{E_1 - E_2}{2,303 RT}; \quad E_a = 2,303 R \frac{T_1 T_2}{T_2 - T_1} \lg \frac{K''_M}{K'_M}$$

6. Реакция тезлиги температура ошганида экспоненциал тарзда ортиб боради:

$$\ln K_M = \ln A - \frac{E_a}{RT}$$

- 7.** Кимёвий жараёнлар, баъзан оралиқ бирикмалар (актив комплекс) ҳосил бўлиши билан амалга ошади.
- 8.** Катализатор реакциянинг активланиш энергиясини пасайтиради.
- 9.** Кўпчилик реакциялар занжирили реакциялар синфиға киради ва улар турли радикаллар воситаси билан амалга ошади.
- 10.** Кўпчилик кимёвий реакциялар қайтар тарзда содир бўлади. Ҳақиқий кимёвий мувозанат ҳаракатчан (динамик) хусусиятига эга бўлиб, у икки томонга кета олиши мумкин.
- 11.** Кимёвий мувозанат константасининг ифодаси массалар тъсири қонунининг таърифини акс эттиради. Бу константа кимёвий жараён учун жуда муҳим амалий аҳамиятга эга. У маълум бўлса, реакциянинг унумини ҳисоблаб топиш мумкин.
- 12.** Гетероген системаларда мувозанат константа ифодасига гетероген системадаги фақат гомоген система моддаларининг концентрацияларигина ёзилади, чунки қаттиқ жисм концентрациясини 1 га teng деб қабул қилиш мумкин.
- 13.** Газ фазада содир бўладиган реакцияларнинг мувозанат константаларини ёзишда концентрациялар ўрнида парциаль босимлардан фойдаланилади.
- 14.** Агар мувозанат ҳолатидаги системани тавсифловчи параметрлар (P , T ва C) ўзгармаса, системадаги мувозанат ўзгармайди. Мувозанат ҳолатининг ўзгариши (силжиши) Ле Шателье қоидасига бўйсунади.
- 15.** Мувозанат ҳолатдаги системанинг мувозанат константаси катализатор бор-йўқлигига боғлиқ эмас.

Савол ва топшириқлар

1. Кимёвий кинетика нималарни ўргатади?
2. Реакциянинг тезлиги, элементар жараёни ва механизми деган тушунчаларни изоҳланг.
3. Гомоген, гетероген, оддий ва мурakkab, занжирили қайтар реакцияларга таъриф беринг.
4. Реакциянинг тезлик константаси нимадан иборат?
5. Реакция тезлиги билан дастлабки моддалар концентрацияси ва температура орасида қандай боғланиш мавжуд? Реакциянинг активланиш энергиясини қандай ҳисоблаш мумкин?

6. Маълумки, катализатор реакциянинг активланиш энергиясини камайтиради; у системанинг мувозанат ҳолатига қандай тъсир кўрсатади?

7. Нима сабабдан саноатда аммиак синтези учун катализатор ишлатилади?

8. Катализаторга активатор (промотор) ва заҳарлар қандай тъсир кўрсатади?

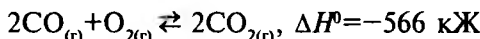
9. $2\text{NO(g)} + \text{O}_2 = 2\text{NO}_2(\text{g})$ реакциянинг $[\text{NO}] = 0,3 \text{ моль}\cdot\text{л}^{-1}$ ва $[\text{O}_2] = 0,15 \text{ моль}\cdot\text{л}^{-1}$ концентрацияларида ўлчанганд тезлиги $1,2 \cdot 10^{-3} \text{ моль}\cdot\text{л}^{-1}\cdot\text{с}^{-1}$ га тенг. Реакциянинг тезлик константасини топинг.

10. $2\text{A(g)} + \text{B(g)} \rightarrow \text{C(g)}$ реакция берилган. В модданинг концентрацияси 4 марта ортирилган. Реакция тезлиги камаймасдан ўзгармай қолиши учун А нинг концентрациясини неча марта ошириш керак?

11. Температура 290 К дан 300 К га қадар кўтарилиганда реакция тезлиги 2 марта ортган. Шу реакциянинг активланиш энергиясини топинг.

12. Кимёвий мувозанатнинг уч белгиси нимадан иборат?

13. Куйидаги реакциялар а) температура пасайганда, б) босим оширилганда қайси йўналиш томон силжийди:



VII БОБ КИМЁВИЙ ЖАРАЁНЛАР ЭНЕРГЕТИКАСИ

VII.1. Кимёвий реакцияларнинг иссиқлик эффиқти

Кимёвий реакциялар кўпинча иссиқлик ва бошқа энергия турларини ютиш ёки чиқариш билан содир бўлади. Агар реакция ўзгармас босимда олиб борилса, ажralиб чиқсан ёки ютилган иссиқлик — *реакциянинг ўзгармас босимдаги иссиқлик эффиқти деб аталади* ва Q_p билан белгиланади. Реакция ўзгармас ҳажмда олиб борилганда эса унинг иссиқлик эффиқти Q_v билан белгиланади ва у реакциянинг ўзгармас ҳажмдаги иссиқлик эффиқти деб юритилади. Кимёвий реакцияларнинг энергетик эффиқтларини ўрганувчи соҳа термоқимё деб аталади. Амалда реакцияларнинг иссиқлик эффиқти калориметр ёрдамида аниқланади.

Иссиқлик чиқариш билан содир бўладиган реакциялар эзотермик, иссиқлик ютилиши билан борадиган реакциялар эса — эндотермик реакциялар деб аталади. Иссиқлик миқдорининг ўлчов бирлиги Жоуль (Ж) ва килоЖоуль (кЖ) (калория ва килокалориядан ҳам фойдаланиш мумкин).

Реакциянинг ўзгармас босим (Q_p) ва ўзгармас ҳажм (Q_v) даги иссиқлик эффекти тушунчаларини тўла тушуниш учун термодинамиканинг биринчи қонунидан фойдаланамиз. Бу қонунга мувофиқ, ҳар бир система ўзининг ички энергияси U га эга бўлиб, унинг ўзгариши системага берилган иссиқлик Q ва система бажарган иш A қўйматига боғлиқ:

$$\Delta U = Q - A \text{ ёки } Q = \Delta U + A \quad (\text{VII.1})$$

Термодинамиканинг биринчи қонуни қўйидагича таърифланади:

Системага берилган иссиқлик миқдори унинг ички энергиясининг ўзгариши (ΔU) ва системанинг ташқи кучлар устидан бажарган иши (A) га сарф бўлади.

Ташқи муҳитдан ажралган деб фараз қилинган модда ёки моддалар гуруҳи термодинамикада система номи билан юритилади.

Системанинг ички энергияси деганда модданинг умумий энергия тутумини тушуниш керак. ΔU ни аниқлаш билан термодинамиканинг айрим масалаларини ечиш имкониятига эга бўламиз. Агар система бир ҳолатдан иккичи ҳолатга ўтса, унда ички энергиянинг ўзгариши $\Delta U = U_2 - U_1$ га тенг бўлади.

Системанинг ички энергияси жараён қандай усул билан бир ҳолатдан иккинчи ҳолатга ўтганига боғиқ эмас, балки системанинг дастлабки ва сўнгги ҳолатларигагина боғлиқ. Лекин энергиянинг иш билан иссиқлик ўртасида тақсимланиши жараённинг қай тарзда боришига боғлиқ. Бу тақсимот турли жараёнлар учун турлича бўлиши мумкин. Масалан, кимёвий жараён вақтида система ҳеч қандай иш бажармаса, яъни система ҳажми ўзгармаса, система берилган иссиқлик фақат система ички энергиясининг ортиши учун сарфланади: $Q_v = \Delta U$. Демак, реакциясининг ўзгармас ҳажмдаги иссиқлик эффекти система ички энергиясининг ўзгаришига тенгdir.

Кимёвий реакциялар, асосан ўзгармас босим (изобарик)да олиб борилади. Бундай шароитда система ташқи босимга қарши кенгайиш ишини бажаради. Бу ишни қуйидагича ҳисоблаш мүмкін: ҳар қандай механик иш күч F ва масофа Δl күпайтмасига тенг: $A=F\cdot\Delta l$. Босим P бўлганда F ни топиш учун P ни сирт катталиги S га кўпаїтирамиз: $F=P\cdot S$. Агар бу ифодани $A=F\cdot\Delta l$ га қўйсак: $A=P\cdot S\cdot\Delta l$ ёки $A=P\cdot\Delta V$ келиб чиқади. Бу ҳолда термодинамиканинг биринчи қонуни $Q=\Delta U+A$ қуйидагича ёзилади $Q_p=\Delta U+P\Delta V$; $\Delta U=U_2-U_1$ ва $\Delta V=V_2-V_1$, эканлигини назарда тутиб Q_p учун: $Q_p=U_2-U_1+P(V_2-V_1)$ ни оламиз. Бу ифодани қуйидагича ёзиш мүмкін: $Q_p=(U_2+PV_2)-(U_1+PV_1)$. Агар $U+PV$ ни H билан ишораласак: $Q_p=H_2-H_1=\Delta H$ га эга бўламиз. Бу ерда ёзилган H катталиги термодинамик функция бўлиб, энталпия (юонча «қиздираман» сўзидан келиб чиқсан) деб аталади. Реакциянинг ўзгармас босимдаги иссиқлик эфекти система энタルпияси (ΔH) нинг ўзаришига тенгdir: $Q_p=\Delta H$. Q_p ва Q_V орасида қуйидаги боғлашиш бор:

$$Q_p=Q_V+P\Delta V \text{ ва } Q_p-Q_V=P\Delta U \quad (\text{VII.2})$$

Демак, реакциянинг ўзгармас босимдаги иссиқлик эфекти билан унинг ўзгармас ҳажмдаги иссиқлик эфекти орасидаги айирма системанинг ташқи босимга қарши бажаиладиган кенгайиш иши $P\cdot\Delta V$ га тенгdir.

Иссиқлик эфектини қандай ишора (+ ёки —) билан ёзиш ҳақида иккита қоида бор. Термокимё қоида-сига кўра, реакция давомида иссиқлик ажralиб чиқса, реакциянинг иссиқлик эфекти мусбат (+), иссиқлик ютилса манфий (—) ишора билан ёзилади. Термодинамика қоидасига мувофиқ эса, реакция давомида иссиқлик ажralиб чиқса, иссиқлик эфектни манфий (—), иссиқлик ютилса мусбат (+) ишора билан кўрсатилади.

Демак, реакциянинг термодинамик иссиқлик эфекти ΔH унинг термокимёвий иссиқлик эфекти Q_p нинг манфий ишора билан олинган қийматига тенгdir: $\Delta H=-Q_p$ ва $\Delta U=-Q_V$.

Термокимёвий тенгламаларни тузишда моддаларнинг агрегат ҳолатини ҳам кўрсатишга эътибор берилади; чунончи, газ ҳолат (г), суюқ ҳолат (с) ва кристалл ҳолат (к) ёки қаттиқ ҳолат маъносида (қ) билан кўрсатилади.

VII.2. Кимёвий бирикмаларнинг ҳосил бўлиш иссиқлиги

Оддий моддалардан бир моль бирикма ҳосил бўлганида ажралиб чиқадиган ёки ютиладиган иссиқлик миқдори шу бирикманинг ҳосил бўлиш иссиқлиги дейилади. Масалан, ўзгармас босимда бир моль сув бугининг водород ва кислороддан ҳосил бўлиш иссиқлиги $\Delta H_{298}^0 = -241,8 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$.

Оддий модда (O_2 , N_2 , H_2 , Cl_2 ва ҳоказо) ларнинг ҳосил бўлиш иссиқлиги нолга тенг деб қабул қилинган. Моддаларнинг ҳосил бўлиш иссиқлиги худди реакция иссиқлик эфекти каби стандарт шароит (25°C ёки 298 K ва босим $101,235 \text{ кП}$ бўлганда) бир моль модда учун кЖ ҳисобида кўрсатилади ва ΔH_{298}^0 билан ишораланади (VII.1-жадвалга қаранг).

Моддалардан ёқилғи сифатида фойдаланишда уларнинг ёниш иссиқлигига эътибор берилади.

I моль модда тўлиқ ёнганда ажралиб чиқадиган иссиқлик миқдори унинг ёниш иссиқлиги деб аталади, яъни бунда модда таркибидаги углерод карбонат ангидридга, водород сувга, олтингугурт сульфит ангидридга, азот эса эркин ҳолатга ўтиши кўзда тутилади.

Термокимёга оид иккита қонун қашф қилинган бўлиб, бири Лавуазье-Лаплас қонуни ва иккинчиси Гесс қонунидир.

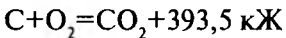
VII.3. Гесс қонуни

1840 йилда Г. И. Гесс тажриба асосида термокимёнинг асосий қонунини таърифлади: *реакциянинг иссиқлик эфекти жараённинг қандай усулда олиб борилишига боғлиқ эмас, балки фақат реакцияда иштирок этаётган моддаларнинг дастлабки ва охирги ҳолатига боғлиқ*.

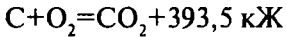
Масалан, CO_2 ни икки усулда ҳосил қиласлийк: биринчи усул қуйидаги икки босқичдан иборат бўлсин:

- a) $\text{C} + \frac{1}{2}\text{O}_2 = \text{CO} + 110,5 \text{ кЖ}$
- б) $\text{CO} + \frac{1}{2}\text{O}_2 = \text{CO}_2 + 283,0 \text{ кЖ}$

Иккала тенгламанинг йигиндиси:



Иккинчи усулда реакция босқичсиз (бир амалда) ўтказилсин:



Бу тенгламадан күриниб турибдики, 12 г графит билан 16 г кислород бирикишидан ҳосил бўлган 28 г СО кейинги реакцияда 16 г кислородда ёндирилганда ҳам, ёки 12 г графит 32 г кислород билан тўғридан-тўғри бириктирилганда ҳам, карбонат ангидриднинг ҳосил бўлиш иссиқлиги бир хил қийматга тенг.

Бу қонун **реакция иссиқликлари йигиндиси қонуни** деб аталади. Агар CO_2 нинг графит ва 1 моль кислороддан ҳосил бўлиш иссиқлигини ΔH_1 , билан, графит ҳамда 0,5 моль кислороддан СО нинг ҳосил бўлиш иссиқлигининг ΔH_2 , билан, СО нинг ярим моль кислородда ёниш иссиқлигини эса ΔH_3 , билан ишораласак. Гесс қонунига мувофиқ:

$$\Delta H_1 = \Delta H_2 + \Delta H_3, \quad (\text{VII.3})$$

бўлади. Демак, айрим босқичларнинг иссиқлик эфектлари йигиндиси умумий жараённинг иссиқлик эфектига тенгdir.

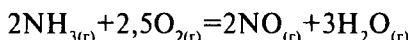
Гесс қонуни фақат ўзгармас босим ёки ўзгармас ҳажмадагина ўз кучини сақлаб қолади.

Гесс қонуни кимёвий реакцияни бальзан тажрибада қилиб кўрмасдан ҳам бу реакциянинг иссиқлик эфектини ҳисоблаб чиқаришга имкон беради. Кимёвий реакциянинг иссиқлик эфектини топиш учун реакция маҳсулотларининг ҳосил бўлиш иссиқликлари йигиндисидан реакция учун олинган дастлабки моддаларнинг ҳосил бўлиш иссиқликлари йигиндисини айриб ташлаш керак:

$$\Delta H = \sum \Delta H_{\text{маҳс}} - \sum \Delta H_{\text{даст. модда}} \quad (\text{VII.4})$$

Бу ерда: ΔH — реакциянинг иссиқлик эфекти, $\sum \Delta H_{\text{маҳс}}$ — реакция-маҳсулотларининг ҳосил бўлиш иссиқликлари йигиндиси, $\sum \Delta H_{\text{даст. модда}}$ — дастлабки моддаларнинг ҳосил бўлиш иссиқликлари йигиндиси.

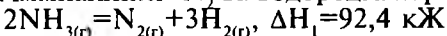
Гесс қонунининг моҳиятини тушуниш учун аммиакнинг NO ва H_2O гача оксидланиш реакциясини кўриб чиқамиз. Бу реакциянинг тенгламаси:



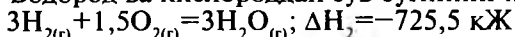
Реакция шароити $T=298$ К, $P=101, 325$ кПа бўлсин. Унинг учун иссиқлик эфект $\Delta H_a = -450$ кЖ га тенг.

Иккинчи усул сифатида қуйидаги кетма-кет жараёнларни кўриб чиқамиз:

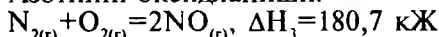
1. Аммиакнинг N_2 ва водородга парчаланиши:



2. Водород ва кислороддан сув буғининг ҳосил бўлиши:

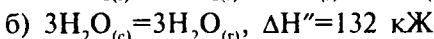
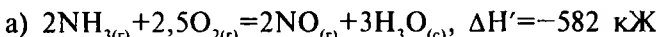


3. Азотнинг оксидланиши:



Учала реакциянинг йифиндиси: $\Delta H_b = \Delta H_1 + \Delta H_2 + \Delta H_3 = -452,4 \text{ кЖ}$ бу қиймат ΔH_a дан катта фарқ қилмайди.

Учинчи мисол учун қўйидаги реакцияларни олайлик:



Натижа: $\Delta H_c = \Delta H' + \Delta H'' = -450 \text{ кЖ}.$

Натижалардан кўринишича учала ҳолатнинг бир-бираидан фарқи жуда кам.

Агар модданинг ҳосил бўлиш ва диссоциланиш иссиқлиги маълум бўлса, молекула таркибидаги атомларро боғланиш энергиясини ҳисоблаб топиш мумкин.

Мисол:

а) метаннинг графит ва газ ҳолдаги H_2 дан ҳосил бўлиш энталпияси: $C_{(k)} + 2\text{H}_{2(r)} \rightarrow \text{CH}_{4(r)}, \Delta H = -74,80 \text{ кЖ}$ (а)

б) 1 моль қаттиқ графитнинг газ ҳолдаги углерод атомига айланиш энталпияси: $C_{(k)} \rightarrow C_{(n)}, \Delta H = 715,4 \text{ кЖ}$ (б)

в) икки моль молекуляр водороднинг атомга ажралиш энталпияси 2·436 кЖ га, яъни 872 кЖ га тенг бўлса:



Шу маълумотлар асосида метаннинг газ ҳолатдаги атомар углерод ва газ ҳолатдаги атомар водороддан ҳосил бўлиш энталпияси ҳамда метан молекуласидаги ҳар қайси C–H боғланишнинг энергиясини топинг.

Е ч и ш . (б) ҳамда (в) тенгламаларни тескари тартибда ёзиб, уларнинг йифиндисига (а) тенгламани қўшамиз ва натижада газ ҳолдаги углерод ва водород атомларидан метан молекуласининг ҳосил бўлиш энталпияси келиб чиқади:

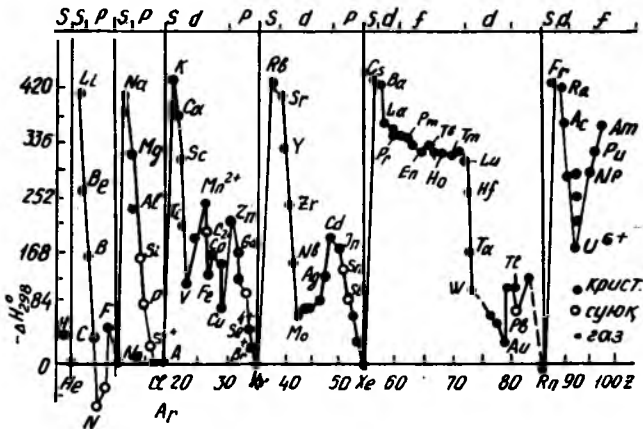


ёки $4\text{H}_{(r)} + \text{C}_{(r)} \rightarrow \text{CH}_{4(r)}; \Delta H = -1662,2 \text{ кЖ}$ бўлади. Метан молекуласи таркибида 4 та C–H боғланиш бўлгани учун ҳар

бир С–Н боғланиш энтальпияси: $-1662,2 : 4 = -415,5$ кЖ га тенг бўлади.

Лавуазье-Лаплас қонуни. Бу қонунга мувофиқ маълум бир мураккаб модданинг оддий моддаларга ажратиш иссиқлиги қиймат жиҳатидан ўша модданинг элементлардан ҳосил бўлиш иссиқлигига тенг бўлиб, ишора жиҳатидан қарама-қаршидир. Бу қонунни Гесс қонуни хулосаларидан бири деб қараш мумкин.

Масалан, 2 г газсимон водород 160 г суюқ бром билан биришиб, 2 моль НВг ҳосил қылганда 68,20 кЖ иссиқлик чиқади; 2 моль НВг ни газсимон водород ва суюқ бромга ажратиш учун 68,20 кЖ иссиқлик сарфлаш лозим. Гесс ва Лавуазье-Лаплас қонулари энергиянинг сақланиш қонунининг хусусий кўринишидир. Лекин Гесс қонунини термокимёнинг асосий қонуни деб билиш лозим, чунки Лавуазье-Лаплас қонуни Гесс қонунининг оқибатларидан биридир.



VII.1-расем. Элементлар хлоридларининг ҳосил бўлиш стандарт иссиқларни ва элементлар тартиб рақамлари орасидаги боғланиш диаграммаси.

Кимёвий бирикмаларнинг ҳосил бўлиш иссиқлиги билан элементларнинг даврий системада жойланиши орасидаги боғланишни абсцисса ўқига, элементларнинг Д. И. Менделеев даврий системасидаги тартиб рақами, ордината ўқига уларнинг маълум синф (хлоридларига, оксидларига ва ҳоказо)ларига оид бирикмаларининг ҳосил бўлиш иссиқларни қўйилса, ҳар бир синфининг ўзига хос диаграммаси олинади. VII.1-расмда элементлар хлоридларининг

хосил бўлиш стандарт иссиқлиги ΔH_{298}^0 билан тартиб рақамлари орасидаги боғланиш диаграммаси келтирилган.

VII. 4. Термодинамиканинг иккинчи қонуни ва энтропия

Кимёда термодинамиканинг кенг кўлланишига асосий сабаб, термодинамик методларнинг кимёвий мувозанат ҳолатини аниқлашга ва тажриба ўтказмай туриб реакция унумини ҳисоблашга имконият берисидир. Бунинг учун берилган системадаги ҳар бир компонентни тавсифловчи икки катталикни — энергия ва энтропияни ҳисоблай билишимиз шарт.

Биз юқорида (VII.1-қисм) термодинамиканинг биринчи қонуни асосида термоқимёвий жараёнларга таалуқли бўлган ҳолатлар билан танишиб чиқдик. Ички энергиянинг физик маъноси модда тузилиши ҳақидаги молекуляр назария асосидагина аниқланди. Шунга ўхаша аҳвол моддалар энтропияси номли хусусиятга ҳам мансуб. Термодинамика энтропияни қандай ҳисоблаб чиқариш мумкинлигини кўрсатди. Унинг физик маъноси модда тузилишининг молекуляр назариясида ёритилди.

Термодинамиканинг иккинчи қонуни табиий жараёнлар қайси йўналишда ўз-ўзича содир бўлишини аниқлади. Шу қонунга мувофиқ, **иссиқлик совуқ жисмдан иссиқ жисмга компенсациясиз ўз-ўзича, ўта олмайди** деган хулоса келиб чиқади. Бу ерда «компенсация» атамаси иш бажариш зарурлигини англатади. Масалан, рўзгор совутги чи озиқ-овқат маҳсулотларини хона температурасидан паст температурага қадар совитиши учун уни электр токи энергияси билан таъминлаш керак ва бу энергия кейин иссиқлик ҳолида атрофга тарқалади (совутгич ишлаётган уй исиди). II қонун бир неча таърифга эга. Уларнинг ҳаммаси ҳам ягона натижага олиб келади ва бу натижага кимё учун ҳам катта аҳамиятга молик. Уни қўйидагича таърифлай оламиз: **мувозанат ҳолатдаги ҳар қандай система «энтропия» номли ўзига хос ҳолат функциясига эгаки, энтропиянинг қайтар жараёнларда ўзгариши қўйидаги**

$$\Delta S = S_2 - S_1 = \frac{Q}{T} \quad (VII.5)$$

тенглама асосида ҳисобланади (бу ерда: Q — температура T да ютиладиган ёки ажralиб чиқадиган иссиқлик).

Агар жараён ўзгарувчан температурада содир бўлса, энтропия ўзгаришини ҳисоблаш учун барча температурадаги $\frac{Q}{T}$ ларнинг йифиндисини олиш керак. ΔS ни ҳисоблаш учун оддий иссиқликка оид катталиклар (иссиқлик сифими, бир фазадан иккинчи фазага ўтиш энергияси, температура ўзгариши вақтида ютилган энергиялар) қиймати керак.

Энтропиянинг ҳақиқий маъносини қўйидагича тушуниш мумкин. Энтропия моддада юз бериши мумкин бўлган ва узлуксиз ўзгариб турадиган ҳолатларни характерловчи жуда муҳим функциядир. Модданинг айни шароитдаги ҳолати жуда кўп турли-туман микроҳолатлар туфайли юзага чиқади, чунки модда заррачалари доимо узлуксиз тўлқин ҳаракатда бўлиб, бир микро ҳолатдан бошқа микро ҳолатга ўтиб туради.

Л. Больцман назариясига мувофиқ микроҳолатлар сони билан энтропия орасида қўйидаги боғланиш мавжуд:

$$S = \frac{R}{N} \ln W \text{ ёки } S = k \ln W \quad (\text{VII.6})$$

N — Авогадро сони, R — универсал газ доимийси, W — микроҳолатлар сони. Узлуксиз ўзгариб турадиган микроҳолатлар сони қанча катта бўлса, модда ҳолатининг тартибсизлик даражаси ҳам шунчалик катта бўлади.

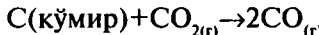
Модда тартибли ҳолатдан тартибсиз ҳолатга ўтганида модда энтропияси ортади. Энтропия ўзгариши қўйидаги формула билан ифодаланади:

$$\Delta S = R \ln \frac{\text{иккинчи ҳолатдаги тартибсизлик}}{\text{биринчи ҳолатдаги тартибсизлик}}$$

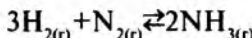
Демак, энтропиянинг ўзгариши, модданинг тартибсизлик даражасига пропорционалдир. Энтропия қиймати $J \cdot \text{моль}^{-1} \cdot K^{-1}$ билан ўлчанади (бу ерда, K — Кельвин градуси)

Суюқлик буғ ҳолатига ўтганида, кристалл модда сувда эриганда модда энтропияси ортади; шунингдек модда бир аллотропик шаклдан иккинчи аллотропик шаклга ўтганида ва шу каби бошқа жараёнлар натижасида система энтропиясининг қиймати ўзгаради. Агар буғ конденсатланаб, суюқ ёки кристалл ҳолатга ўтса, модда энтропияси

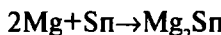
камаяди. Шунингдек, кимёвий жараёнлар вақтида ҳам энтропия ортиши ёки камайиши мумкин. Масалан:



реакциясида система энтропияси ортади,



реакция натижасида эса энтропия камаяди. Агар реакцияда факат қаттиқ жисмлар иштирок этса энтропия ниҳоятда кам ўзгаради. Масалан:



реакцияси вақтида энтропия жуда кам ўзгаради. Энтропия ҳам, худди энталпия ва ички энергия каби модда ҳолатига боғлиқ. VII.1- жадвалда баъзи моддаларнинг абсолют энтропия қийматлари келтирилган.

Энтропиянинг абсолют қийматини термодинамиканинг III қонунидан фойдаланиб ҳисобланади.

Термодинамиканинг III қонунига мувофиқ, барча тоза кристалл моддалар энтропияларининг абсолют қиймати 0°K га (яъни — $273,15^\circ$ га) яқинлашганида нолга яқин бўлади.

VII.5. Кимёвий реакцияларнинг йўналиши

Табиий жараёнлар иккита ҳаракатлантирувчи куч таъсирида амалга ошиши мумкин: 1) ҳар қандай система ўзи́нинг энергия тутумини камайтиришга ва жараён вақтида ўзидан иссиқлик чиқаришига интилади. Бу жараёнда энталпия ўзгариши манфий ($\Delta H < 0$) бўлади; 2) система-нинг тартибсизлиги ўзининг энг юқори ҳолатига ўтиш учун интилади. Бу интилиш температура ва энтропия ўзгариши ΔS га боғлиқ.

Агар модда бир ҳолатдан иккинчи ҳолатга ўтганида унинг энергия тутуми ўзгармаса (яъни $\Delta H = 0$ бўлса), ундан жараён энтропия ўзгаришига боғлиқ бўлади ва у энтропия ортадиган томонга йўналади (яъни $\Delta S > 0$ бўлади).

Агар системанинг тартибсизлик даражаси ўзгармаса (яъни $\Delta S = 0$ бўлса), жараённинг йўналиши энталпиянинг камайиши томон ($\Delta H < 0$) боради. Кимёвий жараён содир бўлаётган системада, бир вақтнинг ўзида ҳам энталпия, ҳам энтропия ўзгариши мумкин. Бундай ҳолларда ўзгармас босимда содир бўладиган жараёнларни ҳаракатга келтириувчи куч — системада изобар потенциалнинг ўзгариши

деб аталади; уни ΔG билан ишораланади ва қуидаги формула билан аниқланади:

$$\Delta G = \Delta H - T \Delta S \quad (\text{VII.7})$$

Агар бирор жараён зотан бориши мүмкін бўлса, унда G нинг ўзгариши нолдан кичик бўлади: $\Delta G < 0$. Демак, *реакция мобайнида G нинг қиймати камаядиган жараёнларгина ўз-ўзича содир бўлиши мүмкін*. Айни шароитда бориши мүмкін бўлмаган жараёнлар учун: $\Delta G > 0$ дир.

Реакцияларнинг изобар потенциалларини ўзаро таққослашда с та н д а р т изобар потенциаллардан фойдаланилади. Стандарт шароитда ҳар қайси модда концентрации (ёки парциал босими) 1 кЖ · моль⁻¹ га teng бўлади. Баъзи моддалар учун ΔG° ни 25°C (ёки 298 K) учун VII.1-жадвалда келтирилган. Уни $\Delta G^\circ = \Delta H^\circ - T \Delta S^\circ$ асосида ҳам ҳисоблаб топиш мүмкін. Бу формулада ΔG° — изобар потенциалнинг реакция давомида ўзгариши, яъни $\Delta G^\circ = \Delta G_{\text{макс}}^\circ - \Delta G_{\text{даст. модда}}$ дир. ΔH° — реакция вақтида энталпия ўзгариши $\Delta H^\circ = \Delta H_{\text{макс}}^\circ - \Delta H_{\text{даст. модда}}$ асосида ҳисоблаб топилади. ΔS° — реакцияда энтропиянинг ўзгариши

$$\Delta S^\circ = \Delta S_{\text{макс}}^\circ - \Delta S_{\text{даст. модда}}^\circ. \quad (\text{VII.8})$$

Агар реакция маҳсулотлари ва дастлабки моддалар учун жадвалда ΔG° ва ΔS° лар берилган бўлиб, реакциянинг стандарт иссиқлик эффицити берилмаган бўлса, уни $\Delta H^\circ = \Delta G^\circ + T \Delta S^\circ$ тенглама ёрдамида ҳисоблаймиз. Изобар потенциалнинг ўзгариши билан реакциянинг мувозанат константаси орасида қуидаги боғланиш мавжуд:

$$\Delta G^\circ = -RT \ln K_m \text{ ёки } \Delta G^\circ = -2,303RT \lg K_m \quad (\text{VII.9})$$

VII.1- жадвал

Баъзи моддаларнинг ҳосил бўлиш стандарт энталпияси, изобар потенциали ва абсолют энтропиялари

Модда	Ҳосил бўлиш энталпияси, ΔH_{298}° , кЖ·моль ⁻¹	Ҳосил бўлиш изобар потенциали ΔG_{298}° , кЖ·моль ⁻¹	Абсолют энтропияси, S_{298}° , Ж·моль ⁻¹ ·К ⁻¹
Ag _(к)	0,00	0,00	42,70
AgF _(к)	-202,9	-185	84
AgCl _(к)	-127,0	-109,7	96,1
AgBr _(к)	-99,5	-95,94	107,1
AgI _(к)	-62,4	-66,3	114
Ag ₂ O _(к)	-30,57	-10,82	121,7
Al _(к)	0,00	0,00	28,32

Модда	Хосил бўлиш энталпияси, ΔH°_{298} , кЖ·моль $^{-1}$	Хосил бўлиш изобар потенциали ΔG°_{298} , кЖ·моль $^{-1}$	Абсолют энтропияси, S°_{298} , Ж·моль $^{-1}$ ·К $^{-1}$
AlF _{3(к)}	-1301	-1230	96
AlCl _{3(к)}	-695	-637	167
AlBr _{3(к)}	-526	-505	184
AlI _{3(к)}	-315	-314	201
Al ₂ O _{3(к)}	-1670	-1576	50,99
Al ₂ (SO ₄) _{3(к)}	-2785,29	-3102,9	239,2
Al ₂ O _{3(к)}	81	163	125
As _(куправн)	-0,00	0,00	35
AsF _{3(r)}	-913	-898	289
AsCl _{3(c)}	-336	-295	233
As ₄ O _{6(c)}	-1314	1152	214
Ba _(к)	0,00	0,00	67
BaCl _{2(к)}	-860	-811	126
BaO _(к)	-558	-529	70
BaCO _{3(к)}	-1219	-1139	112
Br _{2(c)}	0,00	0,00	152
C _(к) (олмос)	1,897	2,8995	2,3765
C _(к) (графит)	0,00	0,00	5,69
CO _(r)	-110,52	-137,27	197,9
CO _{2(r)}	-393,51	-394,38	213,6
CH _(r)	-74,85	-50,79	186,2
C ₂ H _{2(r)}	226,75	219,17	200,8
C ₂ H _{4(r)}	52,28	68,12	219,4
C ₂ H _{6(r)}	-84,67	-32,89	229,49
C ₂ H _{8(r)}	-103,85	-23,53	269,9
Ca _(к)	0,00	0,00	41,6
CaO _(к)	-636	-604	40
CaCO _{3(к)}	-1207	-1129	93
CaCl _{2(к)}	-795	-750	114
Cd _(к)	0,00	0,00	51
CdO _(к)	-255	-225	55
CdCl _{2(к)}	-389	-343	251
Cl _{2(r)}	0,00	0,00	222,9
Cu _(к)	0,00	0,00	33,3
CuO _(к)	-155	-127	44
Cu ₂ O _(к)	-167	-146	101
Fe _{2(r)}	0,00	0,00	203
Fe _(к)	0,00	0,00	27,15
FeO _(к)	-264,8	-244,3	60,75
Fe ₃ O _{4(к)} (магнетит)	-1117,1	-1014,2	146,2
Fe ₂ O _{3(к)} (гематит)	-822,2	-740,3	87,4
H _{2(t)}	0,00	0,00	130,6
H ₂ O _(r)	-241,83	-228,60	188,7
H ₂ O _(c)	-285,83	-237,18	69,91
H ₂ O _{2(c)}	-187,8	120,4	109,5
HF _(r)	-269	-271	174
HCl _(г)	-92,31	-95,27	186,7
HBr _(г)	-36,2	-53,2	198,5
HI _(г)	25,9	1,3	206,3
H ₂ S _(г)	-21	-33,8	205,7
H ₂ SO _{4(c)}	-814,2	-690,3	156,9
Hg _(к)	0,00	0,00	77

Модда	Хосил бўлиш энталпияси, ΔH°_{298} , кЖ·моль ⁻¹	Хосил бўлиш изобар потенциали ΔG°_{298} , кЖ·моль ⁻¹	Абсолют энтропияси, S°_{298} , Ж·моль ⁻¹ ·К ⁻¹
Hg ₂ Cl _{2(K)}	-265,0	-211	196
HgO _(K) (қизил)	-90,7	-58,5	72
I _{2(r)}	0,00	0,00	117
I _{2(K)} (ромб.)	0,00	0,00	116,15
K _(K)	0,00	0,00	64
KCl _(K)	-435,86	-408,32	82,7
KClO _{3(K)}	-391,2	289,9	-143,0
KClO _{4(K)}	-433	-304	151
Mg _(K)	0,00	0,00	32,5
MgO _(K)	-602	-570	27
MgCO _{3(K)}	-1113	-1029	66
N _{2(r)}	0,00	0,00	191,49
NH _{3(r)}	-46,2	-16,6	192,5
NH ₄ Cl _(K)	-314,5	-203,9	95
NO _(r)	90,37	86,69	210,6
N ₂ O _{2(r)}	82,0	104,1	219,9
N ₂ O _{3(r)}	83,3	140,5	307
NO _{2(r)}	33,85	51,84	240,5
N ₂ O _{4(r)}	9,66	98,29	304,3
N ₂ O _{5(K)}	-42,7	114,1	178
HNO _{3(c)}	-174,1	-80,8	156,6
O _{2(r)}	0,00	0,00	205,03
O _{3(r)}	142,3	162,7	238,8
OF _{2(r)}	25,1	42,5	246,98
P _(K) (ок)	0,00	0,00	44,4
P _{4(r)}	54,9	24,4	280
P _(K) (қизил)	-17,4	-11,9	22,8
P _(K) (қора)	-38,9	-33,4	22,7
P ₂ O _{5(K)}	-1640		346,9 (г)
P ₂ O _{10(K)}	-2984	-2697,6	228,9
PF _{3(r)}	-956,5	-935,66	272,6
PF _{5(r)}	-1593	-1517,2	293
PH _{3(r)}	5,4	13,4	210,2
H ₃ PO _{4(K)}	-952,8	-1119,22	110,5
S _(K) (ромб.)	0,00	0,00	31,9
S _(K) (монокл.)	0,30	0,10	23,6
SO _(r)	-297	-300	249
SO _{3(r)}	-395,2	-370,4	256
SiO _{2(K)} (кварц)	-859	805	42
SiH _{4(r)}	34,7	57,2	204,56
Sn _(K) (ок)	0,00	0,00	52
Sn _(K) (кулранг)	2,5	4,6	45
SnCl _{4(c)}	-545	-474	259
SnO _(K)	-286	-257	56
SnO _{2(K)}	-581	-520	52
SrO _(K)	-590,4	-559,8	54,4
SrCO _{3(K)}	-1218,4	-1137	97,1
TiCl _{4(c)}	-750	-674	253
TiO _{2(K)} (рутит)	-912	-853	50
ZnCl _{2(K)}	-416	-369	108
ZnO _(K)	-348	-318	44

Агар реакциянинг ΔH° ва ΔS° қийматлари температура ўзгариши билан ўзгармайди, деб фараз қылсақ, ΔG° температура ўзгариши билан $\Delta G^\circ = \Delta H^\circ - T\Delta S^\circ$ тенгламага мувофиқ ўзгаради. Агар T_1 ва T_2 да реакциянинг мувозанат константаси K'_m ва K''_m бўлса, изобар потенциалнинг ўзгариши бу иккала температура шароитларида қуйидагича ифодаланади:

$$\Delta G_1 = \Delta H^\circ - T_1 \Delta S^\circ = -2,303 \cdot R \cdot T_1 \lg K'_m$$

$$\Delta G_2 = \Delta H^\circ - T_2 \Delta S^\circ = -2,303 \cdot R \cdot T_2 \lg K''_m$$

Аксинча, агар реакция учун ΔH° билан ΔS° (ёки ΔG°) маълум бўлса, реакциянинг T_1 ва T_2 лардаги мувозанат константлари учун қуйидаги тенгламани ёза оламиз:

$$\lg \frac{K'_m}{K''_m} = - \frac{\Delta H^\circ}{2,303 \cdot R} \left(\frac{1}{T_2} - \frac{1}{T_1} \right) \quad (\text{VII.10})$$

Системада мувозанат қарор топган вақтдаги температурада $\Delta G^\circ = 0$, $\Delta H^\circ - T\Delta S^\circ = 0$ ёки $T = \frac{\Delta H^\circ}{\Delta S^\circ}$ асосида ҳисоблаб топлади. VII.1-жадвалда келтирилган стандарт энтропия учун S_{298}^0 ва энталпия ΔH_{298}^0 қийматларидан фойдаланиб, тегишли реакция учун ΔS° ва ΔH° ларни ҳисоблаб, реакциянинг қайси йўналиш билан бориши мумкинлигини айта оламиз. Шуни ҳам қайд этиш керакки, баъзан (термодинамика нуқтаи назаридан) ўз-ўзича бориши керак (яъни $\Delta G^\circ < 0$) бўлган реакциялар ҳақиқатда амалга ошмаслиги ҳам мумкин. **Термодинамик хулоса — фақат вактга боғлиқ бўлмаган имконият, холос.**

Куйида (VII.11- қисм) бу масалага батафсил тўхталиб ўтамиз.

Мисол. Реакция $\text{SO}_2 + 0,5\text{O}_2 \rightleftharpoons \text{SO}_3$ учун $\Delta G^\circ = -70 \text{ кДж}$ га тенг. Шунга қарамасдан, бу реакция амалда ўз-ўзича бормайди, чунки реакциянинг тезлиги ниҳоятда кичик. Катализатор қўшиш билан реакция тезлиги ортади.

VII.6. Энтропия ва энталпия факторлари

Изобар потенциал ёки Гибсс энергияси $\Delta G = \Delta H - T\Delta S$; ΔH — энталпия фактори, $T\Delta S$ эса — унинг энтропия фактори деб юритилади. Улар бир-бирига қарама-қарши интилишларни ифодалайди. ΔH системада тартибсизлик даражасини камайтиришга, $T\Delta S$ — тартибсизлик даражасини күпайтиришга интилади. $\Delta G = 0$ қийматга эга бўлганда энталпия фактори унинг энтропия факторига тенг бўлади: $\Delta H = T\Delta S$. Бу шароитда система мувозанат ҳолатига келади. Ўз-ўзича содир бўладиган реакциялар учун $\Delta G < 0$ дир.

Мазкур бобни ўрганишда бир неча муҳим тушунчалар, жараёнлар билан танишамиз. Уларни баён қилишдан аввал қандай мақсад билан бу бобдаги тушунчаларни эгалаймиз, деган саволга жавоб бериш керак. Ҳар қандай янги тушунчани тўлиқ ўзлаштириш учун у билан боғлиқ бўлган бир неча мақсад ва малакаларга эга бўлиш зарур. Бу бобни ўрганар эканмиз, ўз олдимизга қуидаги 5 та мақсадни кўйамиз:

1. Термокимёвий тенглама бўйича бирор бирикманинг ҳосил бўлиш энталпиясини ($\Delta H = \Delta U + p\Delta V$ ни) ҳисоблай билиш;
2. Термокимёвий тенглама асосида бирор реакция давомида энталпиянинг ўзгариши (ΔH ни) — яъни реакциянинг манфий ишора билан олинган иссиқлик эфектини ($\Delta H = -Q_p$ ни) ҳисоблай олиш.
3. Реакция натижасида «энтропия» S нинг ўзгариши (ΔS ни) ҳисоблай олиш.
4. Термокимёвий тенгламалар асосида реакция давомида эркин энергия (изобар-изотермик потенциал ёки Гиббснинг эркин энергияси) ΔG ни ҳисоблай олиш.
5. Ҳисоблаб топилган ΔG нинг ишораси ва унинг сон қиймати асосида айни реакция мазкур шароитда бора оладими ва унинг содир бўлиши қайси йўналишда бўлади, деган саволларга аниқ жавоб беришимиз керак.

VII.7. Асосий тушунчалар

Энди баъзи асосий тушунчалар билан танишиб ўтамиз:

Термодинамика — макросистемаларнинг мавжуд бўла олиш имконияти ва шарт-шароитларини ўрганувчи фан тармоғи. Термодинамика бир неча кўринишга эга, чунон-

чи «умумий термодинамика», «техник термодинамика» ва «кимёвий термодинамика» ...

Кимёвий термодинамика — термодинамика қонунларининг кимёвий ҳодисаларга қўллаш билан шуғулланади. У кимёвий жараённинг иссиқлик баланси, яъни «термокимё» номи билан машхур қисмга эга. Бу фан фазалараро мувозанатларни ҳам кимёвий мувозанатларни ўрганади. Барча кимёвий жараёнлар конкрет системаларда содир бўлади.

Термодинамик система деганда атроф-муҳитдан фикран ажралган деб қараш мумкин бўлган жисм ёки жисмлар йигиндисини тушунмоқ керак. Системалар уч хил бўлади: 1 — ажралган, 2 — берк ва 3 — очиқ системалар.

*Ажралган система*да ташқи муҳит билан масса алмашинуви ҳам, энергия алмашинуви ҳам содир бўлмайди.

*Берк система*да ташқи муҳит билан фақат энергия алмашинуви мумкин, лекин масса алмашинуви мумкин эмас.

*Очиқ система*да ташқи муҳит билан масса алмашинуви ҳам, энергия алмашинуви ҳам содир бўлади. Биз бу бобда фақат берк системаларни қараб чиқиш билан чегараланамиз.

Системанинг ҳолати физик параметрлар билан белгиланади. Масалан, идеал газнинг ҳолати босим (P), ҳажм (V) ва температура (T) билан аниқланади. Бу уч катталиқ системанинг термодинамик параметрлари деб аталади. Система параметрларининг ўзгариши жараён деб аталади. Термодинамик система содир бўладиган жараёнлар тўрт хил:

1) *Адиабатик жараён*. Бу жараён ажралган системаларда содир бўлади. Система бундай жараёнда фақат ўзи нинг ички энергияси ҳисобига иш бажаради.

2) *Изотермик жараён*. Бу жараён ўзгармас температурада ($T=Const$) содир бўлади.

3) *Изохорик жараён*. Бу жараён ўзгармас ҳажмда (масалан, ёпиқ идишда, берк реакторда) содир бўлади ($V=Const$).

4) *Изобарик жараён*. Бундай жараёнлар ўзгармас босим ($P=Const$)да содир бўлади. Мисол тариқасида оғзи очиқ идишда содир бўлаётган реакцияларни кўрсатиш мумкин. Биз бу бобда фақат берк системаларда содир бўладиган изобарик жараёнларни ўрганиш билан чекланамиз.

Термодинамик функциялар деганда термодинамик системанинг параметрлари орқали тавсифланадиган хоссаларни тушуниш керак. Уларнинг сони бешта: ички энергия

(U), энтальпия (H), энтропия (S), Гибсс энергияси (G) ва Гельмгольц энергияси ($F=U-TS$).

Биз күриб чиқсан тушунчалардан ташқари яна иккита тушунча бор:

Бирикманинг ҳосил бўлиш стандарт энтальпияси $\Delta H_{x,b}^0$

— 1 моль бирикма оддий моддалардан стандарт шароитда ҳосил бўлганида ажралиб чиқадиган ёки ютиладиган иссиқликнинг қиймати ($\Delta H_{x,b}^0 = -Q_p$; Q_p — жараённинг доимий босимдаги иссиқлик эффицити).

Иккинчи муҳим тушунча — термокимёвий тенгламалардир, бу тушунча билан бошланғич кимё курсида батафсил танишилади.

VII.8. Термокимёнинг асосий тушунчалари

Термокимё — реакцияларнинг энергетик эфектлари ни ўрганувчи соҳа, у кимёвий термодинамиканинг бир қисмини ташкил этади.

Кимёвий реакция берк системада содир бўлганида ташқи муҳит билан система орасида энергия алмашинуви юз беради. Бу энергия — реакция давомида ажралиб чиқсан ёки ютилган иссиқлик энергиясидан иборат. Масалан, кўпинча реакция содир бўлиши учун реактордаги моддаларни қиздиришга тўғри келади. Биз юқорида $U=Q-A$ тенглама термодинамиканинг биринчи қонуни учун математик ифода эканлигини кўриб чиқсан эдик.

Энди, «энтальпия» (H) тушунчаси энг муҳим термодинамик функция эканлигини айтиб ўтамиз, уни $H=U+PV$ тенглама билан ифодаланади. Реакциядан олдинги ҳолат учун системанинг энтальпияси $H_1=U_1+PV_1$, реакция турагандан кейинги энтальпия $H_2=U_2+PV_2$ билан ифодаланади. Унда системадаги энтальпия ўзгариши $\Delta H=H_2-H_1$ га тенг бўлади. Юқорида $\Delta H=-Q_p$ эканлигини қайд этган эдик. Экзотермик реакциялар учун $H_2 < H_1$, бинобарин, $\Delta H < 0$. Эндотермик реакциялар учун $H_2 > H_1$, бинобарин, $\Delta H > 0$. Системанинг энтальпияси ΔH қийматлари $\text{kJ} \cdot \text{моль}^{-1}$ лар билан ўлчанади. Энг муҳим тушунчалардан бири — «**кимёвий бирикманинг стандарт ҳосил бўлиш энтальпияси**» эканлигини алоҳида кўрсатиб ўтамиз. Уни ΔH_{298}^0 орқали ифодаланади. Гесс қонунига мувофиқ, реакциянинг энтальпияси жараёнда иштирок этаётган моддаларнинг дастлабки

ва охирги ҳолатларига боғлиқ, лекин жараён қандай йўл орқали содир бўлишига боғлиқ эмас. Оддий моддаларнинг стандарт энталпияси нольга тенг деб қабул қилинган.

VII.9. Ички энергия билан энталпия орасидаги боғланиш

Ички энергиянинг ўзгариши $\Delta U = \Delta H - P\Delta V$ тенгламаси-ни газ ҳолатидаги моддалар учун $P\Delta V = \Delta n \cdot R \cdot T$ эканидан фойдаланиб, $\Delta U = \Delta H - \Delta n \cdot R \cdot T$ шаклида ёза оламиз. Бунда Δn — реакция давомида дастлабки моддалар моль сонларининг ўзгаришини акс эттиради.

Мисол. 250 г сув 293,15 К да буфлатилганда унинг ички энергияси неча кЖ га ўзгаради? Сувнинг буфга айланиш солиштирма иссиқлиги $2451 \text{ Ж}\cdot\text{г}^{-1}$ га тенг, сув буғи идеаль газ қонунларига бўйсунади деб қабул қилинг.

Е ч и ш . $\Delta U = \Delta H - \Delta n \cdot R \cdot T$ тенгламадан фойдаланамиз: $\Delta H = 2451 \cdot 250 = 612750 \text{ Ж}$; $\Delta n = 250 : 18 = 13,87 \text{ моль}$, $R = 8,3144 \text{ Ж}\cdot\text{моль}^{-1}\cdot\text{К}^{-1}$. Демак, $\Delta U = 612750 - 13,87 \cdot 8,3144 \cdot 293 = 579000 \text{ Ж}$ ёки 579 кЖ қадар ортади.

VII.10. Термодинамик катталикларни ҳисоблаш

1. Бирикманинг ҳосил бўлиши энталпиясини ҳисоблаш. Бунинг учун VII.4 тенгламадан фойдаланамиз: ΔH_{\max}^0 ва $\Delta H_{\text{дасл. модда}}^0$ қийматларини стандарт термодинамик катталиклар жадвалидан оламиз.

Мисол. Метил спиртнинг ёнишини ифодаловчи термокимёвий тенглама

$\text{CH}_3\text{OH}_{(c)} + 1,5\text{O}_{2(r)} = \text{CO}_{2(r)} + 2\text{H}_2\text{O}_{(c)}$, $\Delta H^0 = -726,5 \text{ кЖ}$ асосида метил спиртнинг ҳосил бўлиш стандарт энталпияси $\Delta H_{x.b.}^0$ топилсин.

Е ч и ш . VII.1-жадвалдан керакли маълумотларни тўплаймиз:

Моддалар	ΔH_{298}^0 , $\text{кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$
$\text{O}_{2(r)}$	0
$\text{CO}_{2(r)}$	-393,5
$\text{H}_2\text{O}_{(c)}$	-285,83
$\Delta H_{p-и}^0 = -726,5 \text{ кЖ}$ ва топилган қийматларни юқорида	

келтирилган (VII.4) формулага қўямиз: $-726,5 = -(393,5 - 2 \cdot 285,83) - X - O$;

Бундан $X = 238,105 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$

2. Больцман формуласи асосида модда энтропиясини ҳисоблаш

1 моль модда учун Больцман тенгламаси $S=R\ln W$ кўринишида ёзилади.

Мисол. Абсолют нольга яқин температурада углерод (II)-оксиднинг микроҳолати иккита кристалл тузилиш билан тавсифланади: бирининг атомлари COOC, COOC; иккinci сида эса — CO, CO, CO кўринишига эга. Модданинг энтропиясини ҳисобланг.

Ечиш. Кўрсатилган шароитда микроҳолатлар иккита имкониятга эга, шу сабабли $W=2$. Молекуланинг энтропияси: $S=R\ln W=8,3144 \cdot 2,303 \cdot \lg 2=19,145 \cdot 0,3010=5,76 \text{ Ж}\cdot\text{мол}^{-1}\text{K}^{-1}$.

3. Реакция давомида энтропия ўзгаришини ҳисоблаш

Реакция натижасида энтропия ўзгариши $\Delta S_{\text{p-ия}}^0$ ни бизга таниш тенглама асосида ҳисоблаймиз: $\Delta S_{\text{p-ия}}^0 = \sum S_{298}^0 \text{ (маҳс)} - \sum S_{298}^0 \text{ (бошл. модда)}$.

Мисол. Этиленнинг ёниш реакцияси $C_2H_{4(\text{г})} + 3O_{2(\text{г})} = 2CO_{2(\text{г})} + 2H_2O_{(6)}$ учун энтропия ўзгариши $\Delta S_{\text{p-ия}}^0$ топилсин.

Ечиш. Юқоридаги тенглама (а) га мувофиқ: $\Delta S_{\text{p-ия}}^0 = (2S_{\text{CO}_2}^0 + 2S_{\text{H}_2\text{O}}^0) - (S_{\text{C}_2\text{H}_4}^0 + 3S_{\text{O}_2}^0)$. VII.1-жадвалдан $\Delta S_{\text{p-ия}}^0 = [2(213,64 - 69,91)] - (219,44 - 0) = 347,66 \text{ Ж}\cdot\text{моль}^{-1}\cdot\text{К}^{-1}$.

Мисол. Сирка кислотасининг суюқланиш температураси $16,6^\circ\text{C}$ га тенг. Унинг солиштирма суюқланиш иссиқлиги $194 \text{ Ж}\cdot\text{г}^{-1}$. Уч моль сирка кислота суюқланганида унинг энтропияси неча $\text{Ж}\cdot\text{К}^{-1}$ га ўзгаради?

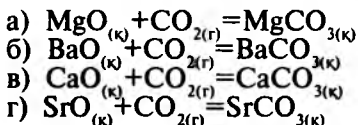
Ечиш. Суюқланиш иссиқлиги орқали энтропия ўзгаришини $\Delta S = Q:T$ формуласидан топамиз; кислотанинг моляр массаси $60 \text{ г}\cdot\text{моль}^{-1}$ га тенг. Берилган кислота массаси $3 \cdot 60 = 180 \text{ г}$ бўлади. Унда $Q = 194 \cdot 180 = 3492 \text{ Ж}$ бўлади. Кельвинг шкаласида суюқланиш температураси $273,15 + 16,60 = 289,75 \text{ К}$. Унда $\Delta S = 3492:289,75 = 120,5 \text{ Ж}\cdot\text{К}^{-1}$.

4. Реакция натижасида Гиббс энергиясининг ўзгаришини ҳисоблаш

Бундай масалаларни ечиш учун шартта қараб $\Delta G_{\text{р-ия}}^0 = \Delta H^\circ - T\Delta S^\circ$ (с) ёки $\Delta G_{\text{р-ия}}^0 = \sum \Delta G_{298(\text{макс})}^0 - \sum \Delta G_{298(\text{даст.модда})}^0$ (д)

формулалардан фойдаланиш мумкин.

Мисол. VII.1-жадвалдан фойдаланиб қуйидаги вазифаларни бажаринг: а) қуйидаги реакциялар учун бошлангич ва реакция маҳсулотларининг ΔG_{298}^0 қийматларини топиб тегишли реакцияларнинг $\Delta G_{298(\text{р-ия})}^0$ катталикларини ҳисобланг:



Олинган натижалардан фойдаланиб $\text{MgO} - \text{CaO} - \text{SrO} - \text{BaO}$ қаторида оксидларнинг асослик хоссалари ва тегишли карбонатларнинг ҳосил бўлиши учун $\Delta G_{\text{хос. бул.}}^0$ қийматлари орасидаги боғланишни аниқланг.

Е ч и ш . Қуйидаги формула асосида

$$\Delta G_{\text{р-ия}}^0 = \sum \Delta G_{\text{макс}}^0 - \sum \Delta G_{\text{даст.модда}}^0$$

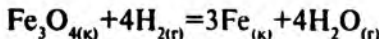
тегишли жараёнлар учун қуйидаги қийматларни оламиз:

- $\Delta G_{\text{хос. бул.}}^0$: а) $-65,985$; б) $-216,225$;
- в) $-130,225$ ва г) $-184,425$ кЖ.

MgO , CaO , SrO , BaO қаторида ΔG_{298}^0 нинг манфий қиймати ортиб бориши ишқорий-ер металл оксидининг асослик хоссаси ортиб боришини тасдиқлайди.

Мисол. Стандарт шароитда Fe_3O_4 водород таъсирида қайтариладими?

Е ч и ш . Термодинамик хоссалар жадвалидан керакли қийматларни топиб қуйидаги реакция учун ҳисобларни амалга оширамиз:



$$\Delta H_{298(\text{реакция})}^0 = -4 \cdot 241,83 - (-267,8) = -699,52 \text{ кДж}\cdot\text{моль}^{-1}$$

$$\Delta S_{298(\text{реакция})}^0 = (3 \cdot 27,28 + 4 \cdot 188,72) - (36,2 - 4 \cdot 131,08) = \\ = 276,20 \text{ Дж}\cdot\text{моль}^{-1}\cdot\text{градус}^{-1}.$$

Энди $\Delta G_{\text{р-ия}}^0$ ни ҳисоблаймиз:

$$\Delta G_{\text{р-ия}}^0 = \Delta H_{\text{р-ия}}^0 - T\Delta S_{\text{р-ия}}^0$$

Шуни эсда тутиш керакки, реакция энтальпияси $\text{кДж}\cdot\text{моль}^{-1}$ лар билан, энтропияси эса $\text{Дж}\cdot\text{моль}^{-1}\cdot\text{градус}^{-1}$ ларда ифодаланади. Шуни ҳисобга олган ҳолда $\Delta G_{\text{р-ия}}^0 = -$

$699,52 - \frac{298 \cdot 276,20}{1000} = -781,83 \text{ кДж}\cdot\text{моль}^{-1}$. Топилган натижа нольдан кичик, яъни стандарт шароитда Fe_3O_4 водород таъсирида осон қайтарилади.

VII.11. Реакциянинг йўналиши

Реакциянинг «ўнг» ёки «чап» томон йўналиши тўрт хил вариантига эга бўлиши мумкин. Бу ҳолатларни конкрет мисолларда кўриб чиқамиз.

1. Энтропия ортиши билан борадиган экзотермик реакциялар (яъни $\Delta H < 0$ ва $\Delta S > 0$). Бундай реакциялар жумласига бир молекуланинг бир неча молекулаларга парчалиниш реакциялари киради. Масалан, H_2O_2 нинг 298 К да ва босим 101,325 кПа шароитда парчаланиши (диспропорцияланиши):



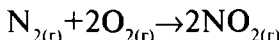
$$\Delta H_{\text{р-ия}}^0 = -211,43 \text{ кДж}\cdot\text{моль}^{-1},$$

$$\Delta S_{\text{р-ия}}^0 = 298 \text{ Дж}\cdot\text{моль}^{-1}\cdot\text{градус}^{-1};$$

$$\Delta G = \Delta H - T\Delta S = -250,37 \text{ кДж}\cdot\text{моль}^{-1}$$

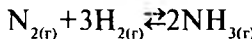
Гиббс энергиясининг манфий қиймати бу реакция ўз-ўзидан содир бўлишини кўрсатади. Лекин юқорида айтилган дек, биз топган холоса термодинамик холоса бўлиб, баязан бундай холоса фақат имкониятнингина кўрсатади. Реакцияларнинг ҳақиқатан бориш-бормаслиги кинетик омилларга ҳам боғлиқдир.

2. Энтропия камайиши билан борадиган эндотермик реакциялар (яни $\Delta H > 0$, $\Delta S < 0$). Бундай реакциялар қайтмас тарзда бора олмаслиги мумкин, чунки бу ҳол учун $\Delta G^{\circ} > 0$ дир. Масалан, стандарт шароитда



реакция ўз-ўзича бора олмайди. Бу ҳол учун $\Delta H_{\text{р-ия}}^0 = -67,83 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$, $\Delta S_{\text{р-ия}}^0 = -359,67 \text{ Ж}\cdot\text{моль}\cdot\text{градус}^{-1}$, $\Delta G_{\text{р-ия}}^0 = 103,83 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$

3. Энтропия камайиши билан содир бўладиган экзотермик реакциялар ($\Delta H < 0$, $\Delta S < 0$). Температура ортиши билан энтропиянинг ўзгариши кам бўлишини эътиборга олсак, бу хилдаги реакциялар $T\Delta S$ қиймати кичик бўлган паст температуралардагина ўз-ўзича бориши эҳтимоллиги катта бўлиши мумкин деб айта оламиз. ΔH° нинг абсолют қиймати $T\Delta S$ никидан катта бўлган ҳолда $\Delta G^{\circ} < 0$ бўлади. Масалан:



реакцияси учун $\Delta H^{\circ} = -92,40 \text{ кЖ}$, $\Delta S^{\circ} = -200,06 \text{ Ж}\cdot\text{моль}^{-1}\cdot\text{К}^{-1}$, бундан $\Delta G_{\text{р-ия}}^0 = -92,4 + \frac{298 \cdot 200,06}{1000} = -32,8 \text{ кЖ}$.

Кўринишича, Гиббс энергиясининг қиймати манфий ишорага эга, бу ҳолда ҳам жараён ўз-ўзича ўнг томонга бориши керак. Лекин, стандарт шароитда бу жараённинг тезлиги чексиз кичик. Уни амалга ошириш учун юқори босим (415–4150 кПа), юқори температура (400–450°C) ва катализатор (ғовак ҳолдаги темир) мавжуд бўлган шароитдагина сезиларли тезликка эга бўлади.

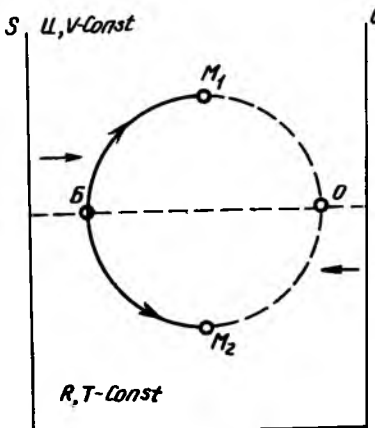
4. Энтропия ортиши билан содир бўладиган эндотермик реакциялар (яни $\Delta H > 0$ ва $\Delta S > 0$). Бундай реакциялар юқори температураларда ўз-ўзича амалга ошиши мумкин, чунки бу шароитда $T\Delta S$ (энтропия омили) реакциянинг энталпияси (ΔH) дан катта бўлади. Бу вариантга асосан маҳсулот молекулаларининг сони дастлабки моддалар молекулаларининг сонидан ортиқ бўлган эндотермик реакциялар мисол бўлаолади. Умуман, бу қоидага мувофиқ ΔG° нинг ишораси температура қандай бўлишига қараб ўзгариши мумкин.

Мисол. $N_2O_4 \rightleftharpoons 2NO_2$ реакция учун $\Delta H^\circ = 58$ кЖ, $\Delta S^\circ = 176 \text{ Ж}\cdot\text{К}^{-1}\cdot\text{моль}^{-1}$, бинобарин, $\Delta G^\circ = 58 - 298 \frac{176}{1000} =$

$= 5,55$ кЖ. Бу реакция учун ΔG° нинг қиймати нолдан катта, демак, бу реакция 298 К да ўз-ўзича содир бўла олмайди. Агар температура ни оширсак, масалан, $T=398$ К га етказилса, реакция ўз-ўзидан содир бўла олади, чунки 398 К да ΔG° манфий ишорага эга бўлади:

$$\Delta G^\circ = 58 - \frac{398 \cdot 176}{1000} = -12,05 \text{ кЖ.}$$

5. Ниҳоят, $\Delta G^\circ = 0$ бўлганда, реакцион система мувозанат ҳолатга келади. Бу ҳолда системанинг эркин энергияси минималь қийматга эга бўлади. Агар $\Delta G^\circ = 0$ бўлса, $\Delta H^\circ = T\Delta S$ бўлади. Бунда $T = \Delta H^\circ / \Delta S$ келиб чиқади. Шунга кўра, биз охирги формула асосида тўғри ва тескари жараёнларнинг температураларини ҳисоблаб топишимиз мумкин. VII. 2-расмда турли шароитда S ва G ларнинг реакция давомида ўзариши акс эттирилган.



жараён йўналиши

VII.2-расм. Кимёвий жараённинг амалга ошишида энтропия (S) ва изобар потенциал (G) нинг ўзгариши: VM_1 = ўз-ўзидан содир бўладиган қайтмас жараён, VM_2 = ўз-ўзидан содир бўлмайдиган қайтмас жараён, M_1 ва M_2 = мувозанат ҳолатлар.

Хуносалар

1. Кимёвий реакцияларнинг энергетикасини ўрганишда термодинамика асосларидан кенг фойдаланилади. Термодинамика жуда катта сондаги заррачалар мавжуд бўлган системаларга оид илмий соҳа бўлиб, унинг қонунлари кимё ва физик-кимё муаммоларини ечишда қўлланилади.

2. Кимёвий термодинамика ёрдамида ечиладиган муаммолар қуидагилардан иборат: а) қандай шароитда кимёвий жараён амалга ошиши мумкин? б) қандай шароитда моддалар барқарор ҳолат касб этиди? в) қандай шароитда ёнаки реакцияларнинг боришини сусайтириш ва уларни

бутунлай тұхтатиш мүмкін? г) қандай температура, босым ва концентрацион шароит яратылғанда айни кимёвий жараёндан максимал (оптималь) самара ҳосил қилиш мүмкін? д) айни кимёвий жараённинг принципиал амалга ошиши учун қандай шарттар мавжуд? Бұ саволларнинг жавоби кимёвий термодинамика мазмунини ташкил этади.

3. Қаттық, суюқ ва газсімон ҳолатдаги моддаларнинг ҳолатлари бирнече термодинамик функциялар билан ифодаланади. Системаниң тұлық ва ички энергияси, энтальпияси, энтропияси, Гиббс ва Гельмгольцнинг әркін энергияси ана шулар жумласидандыр.

4. Агар система ташқы мұхит билан иссиқлик алма-шинмаса, уннинг ички энергияси ўзгармай қолади. Бундай системада энергия компонентлар орасыда қайта тақсимланиш билан өзгералады.

5. Стандарт шароитта барқарор бўлган оддий моддалар (элементлар)нинг ҳосил бўлиш стандарт энтальпияси нолга тенг деб қабул қилинади.

6. Ҳар қандай термодинамик система ўзининг энергиясини минимал миқдорға етказишга, ўз ҳолатини әхтимолликтининг энг катта бўлган ҳолатига ўтказишга интилади. (Г. Н. Льюис термодинамикаһынг II қонунини шундай таърифлаган). Әхтимоллиги энг катта бўлган ҳолатда системадаги заррачалар ниҳоятда бетартиб жойлашган бўлади.

7. Ташқы мұхитдан ажратылган системада ўз-ўзича борадиган жараёнлар энтропия ўсадиган йұналишда содир бўлади.

8. Системаниң барқарорлиги энтальпия ва энтропия омиллари орасыдаги айрмага боғлиқ ($\Delta G = \Delta H - T\Delta S$). Энталпия қийматининг камайиб, энтропия омили катлашган ҳолатда жараённинг амалга ошиш имконияти каталаша боради.

9. Ҳар қандай реакцияның термодинамик функциясы (X)нинг ўзгариши реакция маҳсулотларининг ҳосил бўлиш функциялари (ΔH , ΔS , ΔG) йиғиндицидан дастлабки моддаларнинг ҳосил бўлиш функциялари йиғиндиси орасыдаги айрмага тенг:

$$X_{p-n} = \sum X_{\text{хосил бўлиш}} - \sum X_{\text{хосил бўлиш}} \\ (\text{махсулот}) \quad (\text{дастлабки моддалар})$$

10. Термодинамикада системанинг бажарган иши мусбат ишора билан ифодаланади; система устида бажарилган иш эса манфий ишора билан олинади. Термодинамикада системага берилган энергия мусбат, система томонидан чиқарилган энергия эса манфий ишорали деб қабул қилинади.

Савол ва топшириқлар

1. Кимёвий реакциянинг иссиқлик эффекти, системанинг ички энергияси, энталпия қандай ишоралар билан ёзилади?

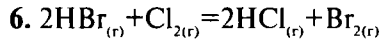
2. Термодинамиканинг биринчи қонуни ва унинг кимё учун қўлланилиши, Гесс қонунини баён этинг.

3. Моддаларнинг стандарт ҳосил бўлиш энталпиялари.

$\Delta H = \Delta U + \Delta \eta RT$ тенгламани келтириб чиқаринг.

4. Бағланиш энергиясини ҳисоблаш учун мисол келтиринг.

5. Термодинамиканинг иккинчи қонуни, энтропия, Гиббс энергияси тушунчаларини баён этинг.



реакциясининг иссиқлик эффекти (ΔH) ни ҳисоблаб чиқаринг.

7. Метил спирт ёнганида қўйидаги реакция содир бўлади:

$2\text{CH}_3\text{OH}_{(c)} + 3\text{O}_{2(r)} = 2\text{CO}_{2(r)} + 4\text{H}_2\text{O}_{(c)}$. Агар ΔH_{298} CO_2 учун 393,5 кЖ·моль $^{-1}$; ΔH_{298}^0 H_2O учун -285,84 кЖ·моль $^{-1}$; ΔH_{298}^0 CH_3OH учун -238,7 кЖ моль $^{-1}$ бўлса, метил спиртининг ёниш стандарт энталпияси топилсин.)

8. Этилен ёнгандан карбонат ангидрид ва сув ҳосил бўлади. Шу реакция учун энтропия ўзгаришини топинг.

9. $\text{Fe}_3\text{O}_{4(k)} + \text{CO}_{(r)} \rightleftharpoons 3\text{FeO}_{(k)} + \text{CO}_{2(r)}$ тенглама билан ифодаланадиган реакция стандарт шароитда қайси йўналишга эга бўлади?

10. Бизга $\text{TiCl}_{4(k)} + 4\text{Na}_{(k)} = 4\text{NaCl}_{(k)} + \text{Ti}_{(k)}$ реакция берилган. Қўйидаги маълумотлардан фойдаланиб, шу реакция қандай температурада мувозанат ҳолатга келишини ҳисоб

ланг: $\Delta H_{298}^0 \text{TiCl}_{4(\text{k})} = -800,0 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$, $\Delta H_{298}^0 \text{NaCl}_{(\text{k})} = -410,9 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$, $S_{298}^0 \text{TiCl}_{4(\text{k})} = 249 \text{ Ж}\cdot\text{моль}^{-1}\cdot\text{К}^{-1}$, $S_{298}^0 \text{Na}_{(\text{k})} = 51 \text{ Ж}\cdot\text{моль}^{-1}\cdot\text{К}^{-1}$, $S_{298}^0 \text{Ti}_{(\text{k})} = 30,66 \text{ Ж}\cdot\text{моль}^{-1}\cdot\text{К}^{-1}$, $S_{298}^0 \text{NaCl}_{(\text{k})} = 72,36 \text{ Ж}\cdot\text{моль}^{-1}\cdot\text{К}^{-1}$ (масалани ечишда $\Delta G = \Delta H - T \cdot \Delta S$ ва $T = \frac{\Delta H_{\text{(реакция)}}}{\Delta S_{\text{(реакция)}}}$ формулалардан фойдаланинг).

VIII БОБ СУВ ВА ЭРИТМАЛАР

VIII.1. Табиатда сув

Сув водород ва кислороддан иборат мураккаб модда. Унинг буғ ҳолатидаги формуласи H_2O . Сув таркибида масса жиҳатидан 11,11% водород ва 88,89% кислород бор. Умуман планетамиздаги сув миқдори $2 \cdot 10^{18}$ тоннага етади. Табиатдаги сув тоза эмас: унда доимо эриган ва муаллақ ҳолатдаги моддалар учрайди. Сувда учрайдиган моддаларнинг таркиби сувнинг келиб чиқишига боғлиқ. Дарё ҳамда булоқ сувларида, асосан, кальций ва магний бикарбонатлар бор бўлиб, улар (темир бикарбонатлар билан бирга) сувнинг умумий «каттиқлигини» ташкил этади. Сувнинг кальций ва магний ионларининг миллиэквивалентлар ҳисобидаги умумий қаттиқлиги

$$K = \frac{m\text{gCa}}{20,04} + \frac{m\text{gMg}}{12,16} \quad (\text{VIII.1})$$

тенглама билан ҳисобланади. Бу ерда, мг Ca ҳамда мг Mg — 1 литр сувдаги магний ва кальций ионларининг миллиграммлар ҳисобидаги миқдори.

Қаттиқлиги 4 мг экв·л⁻¹ дан кам бўлган сув юмшоқ сув ва 4 — 8 мг-экв·л⁻¹ бўлган сув ўртacha қаттиқ сув, қаттиқлиги 8—12 мг экв·л⁻¹ бўлган сув қаттиқ сув, қаттиқлиги 12 мг экв·л⁻¹ дан ортиқ бўлган сув эса ўта қаттиқ сув ҳисобланади.

Сувнинг карбонат қаттиқлигидан ташқари, яна унинг «нокарбонат» ёхуд «доимий қаттиқлиги» ҳам мавжуд. Унинг ҳосил бўлишида асосан сульфатлар (масалан, CaSO_4 , MgSO_4 , FeSO_4) катта роль ўйнайди. Сувнинг умумий қаттиқлигини карбонат ва нокарбонат қаттиқликлари йигиндиси ташкил этади.

Ер ости сувларида ўша жойнинг тоғ жинслари таркибига кирувчи моддалар учрайди. Кўпинча минерал сувларда маълум миқдорда темир ва маргенец бирикмалари бўлади; минерал сувда бу бирикмалардан кўп бўлса, сув сарғиш-яшил тусли, мазаси ёқимсиз бўлади. Минерал сувда азот, кислород ва карбонат ангидрид газлари эриган ҳолда бўлади. Табиий сувларнинг орасида энг тозаси ёмғир, қор, дўл сувлари ҳисобланади. Бу сувларда ҳам чанг-тўзон, атмосферада содир бўладиган электр разрядлар натижасида вужудга келадиган бирикмалар (масалан, аммоний нитрат), атмосферадаги газларнинг бир қисми эриган ҳолда бўлади.

Сувда бошқа моддалар эриган ҳолда бўлганидек сувнинг ўзи ҳам бошқа моддалар таркибида учрайди. Кимёвий бирикмалар таркибида учрайдиган сувлар қуйидагича номланади. 1) конституцион сув; бундай сув кимёвий бирикма билан қаттиқ боғланган бўлади; масалан кальций бикарбонат $\text{Ca}(\text{HCO}_3)_2$ таркибидаги сув конституцион сувдир; 2) кристаллизацион сув; бундай сув кимёвий бирикма билан маълум стехиометрик нисбатда бириккан бўлади. Масалан, гипс $\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ ёки магний сульфат $\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ таркибидаги сув — кристаллизацион сувдир; 3) гигроскопик сув; баъзи моддалар ҳавода турганида нам тортиб қолади; ана шундай сув гигроскопик сув дейилади.

VIII.2. Сувни тозалаш

Сувдаги муаллақ моддалар ва қисман микроорганизмлар сувни фильтраш вақтида ажратилади. Бу мақсад учун сувни шағал, кум қаватидан, баъзан эса ғовак сополдан ўтказиб фильтранади. Сувни фильтрашдан аввал унга алюминий сульфат кўшиб лойқалар тиндирилади. Сувдаги микробларни ўлдириш учун сувга оз миқдорда (1 л сувга 1 мг ҳисобида) хлор юборилади. Сўнгра бундай сув қувурларга берилади. Тоза сув олиш учун водопровод сувини шиша, кварц, платина ёки қалайдан ясалган идишларда ҳайдалади, натижада дистилланган сув оли-

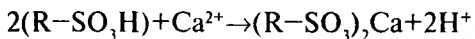
нади. Дистилланган сувда органик моддалар қолиши мумкин. Шунинг учун бу сувга калий перманганат эритмаси қўшиб, қайта ҳайдаб б и д и с т и л а т ҳосил қилинади.

Сувни музлатиш орқали ҳам тозалаш мумкин, чунки дастлаб ҳосил бўлган музни суюқлантириш йўли билан сув олиш мумкин.

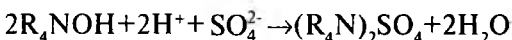
Техникада сувни тозалашда и о н - а л м а ш и н и ш жараён катта аҳамиятга эга. Ион-алмашиниш жараён пермутит ва цеолит номли анорганик бирикмалар, шунингдек, ионитлар ёки вофатитлар номли органик бирикмалар ёрдамида амалга оширилади. Пермутит — $\text{Na}_2\text{Al}_2\text{Si}_3\text{O}_{10}\cdot 5\text{H}_2\text{O}$ ёки $\text{Na}_2\text{O}\cdot\text{Al}_2\text{O}_3\cdot 3\text{SiO}_2\cdot 5\text{H}_2\text{O}$ таркибли алюмосиликат бўлиб, у каолин, ортоклаз ва сода аралашмасини қиздириб суюқлантириш натижасида олинади. Пермутит сувга солинса, унинг натрий ионлари сувдаги кальций, магний ва темир каби ионлар билан алмашинади, масалан: $\text{Na}_2[\text{Al}_2\text{Si}_3\text{O}_{10}]+\text{Ca}^{2+}\rightarrow\text{Ca}[\text{Al}_2\text{Si}_3\text{O}_{10}]+2\text{Na}^+$ Сувни (асосан, сувнинг «каттиқлигини» ташкил қиласидиган кальций, магний ва темир) тузлардан тозалаш учун сув цилиндрик найга жойланган пермутит доналаридан аста-секин ўтказилади. Фойдаланиб бўлинган пермутит ош тузининг тўйинган эритмаси билан ювилади; бу вақтда кальций ионларининг ўрнини натрий ионлари олади ва пермутитни яна қайтадан ишлатиш мумкин бўлади.

Эндиликда сув саноатда тозалаш учун пермутитлардан ташқари синтетик полимер моддалар — ионитлардан фойдаланилмоқда. Ионитлардан фойдаланиб, сувни унда эриган барча тузлардан тозалаш мумкин. Ионитлар сувда ва бошқа эритувчиларда эримайдиган полимер моддалардир. Улар икки хил бўлади: катионитлар ва анионитлар. Катионитлар ўз таркибидаги катионларни сувдаги бошқа катионларга алмаштира олади. Катионит таркибида углеводород радикали (R) дан ташқари катионлар билан бирика оладиган сульфогруппа ($-\text{SO}_3\text{H}$), карбоксил группа ($-\text{COOH}$) ва бошқа группалар бўлади. Анионитлар таркибида эса углеводород радикалидан ташқари, кислоталар билан бирика оладиган асос хусусиятга эга бўлган гурухлар (масалан, аминогруппа) бўлади.

Ҳар хил тузлар (масалан, CaSO_4 , NaCl) дан тозаланиши керак бўлган сувни аввал водород ионлари бўлган катионит қаватидан ўтказилади; бунда катионитнинг водород ионлари кальций ва натрий ионлари билан алманиди: $\text{R}-\text{SO}_3\text{H}+\text{Na}^+\rightarrow\text{R}-\text{SO}_3\text{Na}+\text{H}^+$



Натижада сувдаги металл ионлари катионит билан бирикади, сувда эса водород ионлари пайдо бўлади, натижада сув кислота хусусиятга эга бўлиб қолади. Сўнгра бундай сувни анионит жойлашган цилиндросимон найдан ўтказилади. Бу ерда сувдаги анионлар ва водород ионлари анионит билан реакцияга киришади-да, сув барча ионлардан тозаланади, масалан: $R_4NOH + H^+ + Cl^- \rightarrow R_4NCl + H_2O$



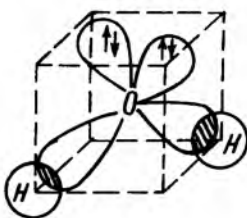
Катионит ва анионитлар мъйлум миқдордаги ионлар (масалан: 1 г. ионит 3 мг-экв ион билан) реакцияяга киришганидан кейин тўйиниб қолади ва ўз активлигини йўқотади. Лекин ионитларни қайтадан фойдаланишга яроқли қилиш қийин эмас. Фойдаланишга яроқсиз катионитни кислота билан, анионитни — ишқор билан ювиш орқали уларни қайтадан ишга тушириш мумкин.

Энг тоза сув электр токини жуда ёмон ўтказиши (қарийб $0,2 \cdot 10^8$ см⁻¹ом солишири маъннига эга бўлгани) сабабли, сувнинг тозалик даражаси ўлчови сифатида сувнинг электр ўтказувчанилигидан фойдаланилади.

VIII.3. Сув молекуласининг тузилиши

Ўтган асрнинг бошларида сув оддий H_2O молекулалари билан бир қаторда қўшалоқ (H_2O), уч каррали (H_2O), ва ундан ҳам мураккаброқ заррачалардан таркиб топган ассоциатлардан иборат деб ҳисобланарди. Бу фикр тасдиқланмади ва рентген структур анализи сувда молекулалар тартиб билан жойлашганини кўрсатди. Сувнинг тузилиши жуда яхши ўрганилган. Сув молекуласида Н—О—Н бурчаги 104,5° ни ташкил қилади, уларнинг жойлашиши учбуручак шаклига эга. 1951 йилда Н. Бъеррум сув молекуласи тетраэдрлик тузилишга, эга, деган тасаввурга келди.

Валент боғланишлар назариясига кўра, сув молекуласида кислород атоми sp^3 -гиридланган ҳолатда бўлади. Кислороднинг иккита sp^3 -гиридланган орбиталлари водород атомларининг s -орбиталлари билан бирикаб иккита О—Н боғланишни ҳосил қилади. Кислород атомининг қолган иккита sp^3 -орбиталларига иккита жуфт электронлар (таксимланмаган электрон жуфтлари) жойланади, улар боғланишда иштирок этмайди. Бунга кўра, сув молекуласининг кислород атоми тетраэдрнинг марказига жойлашган. Ик-



VIII.1-расм. Сув молекуласининг фазовий тузилиши.

да икки эркин жуфт электроннинг борлигидир. Сув қутблинига иккаки кислород атоми-дада икки эркин жуфт электроннинг борлигидир. Сув қутб-

ли модда.

Сув молекуласида электрон булутининг тузилиши VIII. 1-расмда келтирилган. Сув молекуласида кислород атоми билан водород атоми орасидаги ($O-H$) масофа 0,096 нм, водород атомлари орасидаги ($H-H$) масофа 0,154 нм, муз молекуласида кислород валентликлари орасидаги бурчак $109,5^\circ$ га тенг. Музнинг кристалида молекулаларо масофа 0,276 нм га тенг. Шунга асосланниб муздаги сув молекуласининг радиуси 0,138 нм деб қабул қилинган.

Муз шундай тузилганки, унинг кристалидаги ҳар қайси молекулани бошқа түртта молекула курашиб олади; демак, музда сув молекуласининг координацион сони 4 га тенг: бу молекулалар ўзаро водород боғланишлар воситасида боғланади. Шундай қилиб музда сув молекулалари ўзаро тетраэдрик равишда жойлашган бўлиб, бу ҳолат уларнинг суюқ сувдагига нисбатан ғовакроқ жойлашганлигини тушунтиради. Музнинг ана шундай тузилиши суюқ сувда ҳам асосан сақланниб қолади (шунга асосланниб сув молекуласида кислород атоми қисман sp^3 -гибридланади, деб фараз қилинган); муз суюқланганда молекулаларо масофа кичиклашади; температура ошганида сув молекулаларининг координацион сони ҳам ортади; бунинг натижасида заррачалар зич жойлаша бошлайди. Шунинг учун сувнинг солишишима массаси музнидан каттароқdir.

Кимёвий бирималарда координацион боғли ва кристаллизация боғли сувлар учрайди. Биринчи ҳолда сув мурракаб модда таркибидаги металл иони билан бевосита боғланади (масалан, $[Co(H_2O)_6]Cl_2$). Тузлар таркибидаги кристаллизация суви кўпинча тузинг кристалл панжарасидаги бўш жойларни тўлдиради. Баъзи кристаллгидратларда жуда кўп сув бўлади, масалан, $Na_2SO_4 \cdot 10H_2O$. Бун-

кита $H-O$ боғланишлар унинг икки чўққиси томон йўналган. Тетраэдрнинг қолган икки чўққисида икки жуфт электронларга эга гибрид орбиталлар жойлашади.

Шунинг учун ҳам $H-O-H$ бурчак $104,5^\circ$ га тенг. $O-H$ боғланишнинг қутблилиги жуда кичик, сув молекуласининг диполь моменти $0,613 \cdot 10^{-29}$ Кл.м.га тенг. Сувнинг шу қадар юқори диполь моментга эга бўлишига сабаб кислород атоми-

дай моддалар худди муз каби тузилишга эга. Панжара бўшлиқларига тузни ташкил этувчи заррачалар жойлашиб олади. Улар музнинг кристалл панжарасини мустаҳкам-лайди. Масалан, $\text{Na}_2\text{SO}_4 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$ 0°C ўрнига 65°C да суюқла-нади.

Сув молекулалари ўзаро водород боғланишлар орқали боғланган бўлиб, юқори температурада бу боғлар кучсиз-ланади ва улар сони камаяди. Сувда бошқа ион ва молеку-лалар пайдо бўлиши билан сувнинг ассоциланиш даража-си пасаяди.

Табиятда асосан икки хил сув мавжуд — бири оддий сув H_2O ва иккинчиси оғир сув — D_2O дир. Оғир сувнинг таркибида водород изотопи — дейтерий бўлади. H_2O нинг молекуляр массаси — 18,016, D_2O ники 20,029. Оғир сувда анорганик тузлар нисбатан қийин эрийди.

VIII.4. Сувнинг физик хоссалари

Сув ҳидсиз ва мазасиз суюқлик; юпқа сув қатлами ранг-сиз, қалин сув қатлами эса ҳаво ранглидир, чунки сув оқ нурнинг қисман қизил нурларини ютади, қизил ранг учун зангори ранг тўлдирувчи бўлганилиги сабабли қалин қават-даги сув ҳаво ранг туслга эга.

Сувнинг -4°C даги зичлиги $1 \text{ g} \cdot \text{cm}^{-3}$ га тенг; $+4^\circ\text{C}$ дан юқорида ҳам, ундан пастда ҳам сувнинг зичлиги 1 дан кичик бўлади. Бу ҳодиса **сувнинг зичлик аномалияси** деб аталади. Тоза сув 0°C да музлаб, 101,325 кПа га тенг босим-да 100°C да қайнайди.

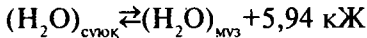
Тоза сувнинг солиштирма иссиқлик сифими барча суюқ ва қаттиқ моддаларнидан катта бўлиб, $4,18 \text{ J} \cdot \text{g}^{-1}$ га тенг; демак 1 г сувни 1°C иситиш учун бошқа моддаларни иси-тишга сарфланадиган иссиқликка нисбатан кўпроқ иссиқ-лик талаб этилади. Бу ҳодиса сувнинг — и с с и қ л и к с и - ф и м а н о м а л и я с и н и т а ш к и л этади.

Жула тоза сувни эҳтиётилик билан аста-секин совитиб борилса, у 0°C дан пастда ҳам музламаслиги мумкин. Бундай «ўта совиган» сув барқарор ҳолатда бўлмайди; уни сил-китилса ёки ичига бирор кристалл ташланса, у дарров музлаб колали. Сувни — 33°C га қадар совитиш мумкин. Шунингдек, газ ва миааллақ моддалардан тозаланган сувни тоза идишда ўта иситиш ҳам мумкин; бундай сувни аста-секин 100°C дан юқори температурага қадар иситилганда ҳам у қайнамайди. Ҳозирча сувни $+270^\circ\text{C}$ га қадар ўта иситиш мумкинлиги аниқланган. Ўта иситилган сув

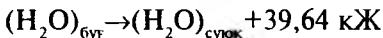
ҳам барқарор ҳолатда бўлмайди; бироз чайқатилса, бундай сув жуда тез қўп буг ҳосил қилиб қайнайди.

Ўта иситиш ҳодисаси баъзан кўнгилсиз ҳодисаларга сабаб бўлади. Шу сабабли лабораторияларда суюқликни ўта исиши ҳодисасини бартараф қилиш учун қайнатилиши керак бўлган суюқликка юқори томони беркитилган ва паст томони очиқ шиша капилляр найчалар солинади; найча ичидаги ҳаво аста-секин чиқиб, суюқликнинг бир меъёрида қайназига имкон беради.

Сув уч агрегат ҳолатла: 1) муз, 2) сув, 3) буг ҳолатида бўлади. Сувнинг бир агрегат ҳолатдан иккинчи агрегат ҳолатга ўтиши иссиқлик ютилиши ёки иссиқлик ажралиши билан боради. Масалан, 18 г музни 0°C да сувга айлантириш учун 5,94 кЖ иссиқлик керак бўлади. Аксинча, 18 г сув музлаганда ўшанча иссиқлик чиқади. Буни қўйидаги тенглама билан ифодалаш мумкин:



Агар 18 г сув буғи 100°C да 18 г сув ҳолатига ўтса, 39,64 кЖ иссиқлик чиқади:



Аксинча, 18 г сувни 100°C да 18 г буғга айлантириш учун 39,64 кЖ иссиқлик талаб қилинади.

Муз рангсиз кристалл модда, унинг солиштирма массаси $0,924 \text{ г}\cdot\text{см}^{-3}$, шунинг учун муз сув юзида сузиб юради. Бу ҳол табиат учун жуда катта аҳамиятга эга. Ер шарининг совуқ ва ўрта иқлимли қисмларидағи сув ҳавзаларининг фақат устки қавати музлайди ва ҳосил бўлган муз ҳавзанинг чуқур қисмларини музлашдан сақлаб туради; шунинг учун муз қавати остидаги сувда йил бўйи ҳаёт давом этади.

Сув доим буғланиб туради. Сув буғининг босими, барча суюқликлар буг босими каби температурага боғлиқ. Температура ошган сайин сув буғининг босими ҳам ортади.

Сув берк идишда буғланганда икки қарама-қарши жарайён содир бўлади; булардан бири — сув молекулаларининг сув сиртидан буг фазага ўтиши бўлса, иккинчиси, аксинча, молекулаларнинг буг фазадан сув фазасига ўтишидир. Сув устидаги фазо буғга тўйинганида суюқ ва буг фаза ўзаро динамик мувозанат ҳолатида бўлади, яъни вақт бирлиги ичida сув фазадан буг фазага ўтадиган

молекулалар сони, шунча вақт бирлиги ичидә бүг фазадан сув фазага ўтадыган молекулалар сонига тенг бўлади.

Суюқлик билан мувозанат ҳолатида бўлған бүгнинг ўзгармас температурадаги босими ўша суюқликнинг айни температурадаги тўйинган бүг босими деб аталади.

Суюқликнинг тўйинган бүг босимини ўлчаш учун *Торричелли найидан* фойдаланилади. Найга пипетка ёрдамида суюқликни шундай миқдорда киритиладики, суюқлик най ичидә буғланниб, унинг бир қисми симоб устида ортиб қолади. Суюқлик буғланганида найдаги симобнинг сатҳи пасажди. Симоб сатҳи пасайишининг kPa ҳисобидаги сон қиймати суюқликнинг айни температурадаги тўйинган бүг босимига тенгdir. VIII. 1-жадвалда сув буғи босимининг $0^{\circ}C$ дан $374,15^{\circ}C$ гача (яъни сувнинг критик температура-сигача) қийматлари келтирилган.

Агар абсцисса ўкига температурани, ордината ўкига бүг босимини кўйсак, сувнинг холат диаграммаси хосил бўлали.

Бүг босимининг диаграммасига асосланиб, суюқликнинг қайнаш температураси куйилагича таърифланади: суюқлик бүг босими атмосфера босимига тенг бўлған температурадагина қайнайди.

VIII. 1-жадвал

Сув буғининг турли температурадаги босими

Температура	0°	25°	50°	75°	100°	150°	200°	250°	300°	$374,15^{\circ}$
Бүг босими kPa	0,61	3,17	12,33	38,54	101,33	476,02	1554,33	3974,80	8589,73	22865,30
ҳисобида										

Бу температура суюқликнинг қайнаш температураси деб аталади. Суюқликнинг қайнаш температураси билан ташқи босим орасида боғланиш бор: ташқи босим ортганда суюқликнинг қайнаш температураси ҳам ортади.

Суюқлик бүг босимининг температура билан ортиши маълум чегарага қадар, унинг критик температурасигача давом этади. Критик температурада суюқлик билан бүг орасида тафовут қолмайди. Ундан юқори температурада ҳар қанча катта босимда ҳам модда суюқликка айланмайди.

Сувнинг критик температураси $374,15^{\circ}C$ га; сув буғининг ана шу температурадаги босими $22865,3$ kPa га тенг.

Ана шу шароитда 1 моль сув бугининг ҳажми, яъни сувнинг критик ҳажми $55,4 \text{ см}^3$ га тенгdir.

Маълум температура ва босимда сув бир агрегат ҳолатдан бошқа агрегат ҳолатга бевосита ўтиши мумкин. Умуман, ҳар қайси модда қуйидаги уч мувозанат ҳолатда бўлади:

суюқ \rightarrow буғ; қаттиқ жисм \rightarrow суюқлик; қаттиқ жисм \rightarrow буғ.

Бошқа қаттиқ жисмлар каби, муз ҳам ҳар қандай температурада ўзининг тўйинган буғ босимига эга бўлади. VIII.2-жадвалда музнинг ва ўта совиган сувнинг буғ босими қийматлари келтирилган.

VIII.2-жадвал

Температура ($^{\circ}\text{C}$ ҳисобида)	0	-2	-4	-8	-10
Ўта совитлган сувнинг буғ босими, кПа	0,613	0,533	0,460	0,396	0,284
Музнинг буғ босими, кПа	0,613	0,512	0,443	0,374	0,266

Бу жадвалдан кўрамизки, музнинг буғланиши сувнинг буғланишига қараганда анча суст бўлади, лекин 0°C даги музнинг буғ босими сувнинг буғ босимига тенг.

Муз $101,33 \text{ кПа}$ босимда 0°C да суюқланади; сув эса шундай босимда 0°C да музлайди: босим $62314,88 \text{ кПа}$ га етса, муз — 5°C да суюқланади, чунки сув \rightarrow муз мувозанат системадаги музнинг ҳажми сувнинг ҳажмидан катта; шу сабабли, босимнинг ортиши Ле Шателье принципига мувофиқ, мувозанатни чапга, яъни сув ҳосил бўлиш томонга силжитади. Босим $13374,9 \text{ кПа}$ гача ортганда музнинг суюқланиши температураси 1°C пасайди.

Лекин босим 202650 кПа дан ошгач, музнинг суюқланиш температураси ҳам орта боради. Масалан, 210307 кПа босимда ҳосил бўлган муз $+76^{\circ}\text{C}$ да суюқланади.

Сув, буғ ва муздан иборат мувозанат ҳолатидаги система гетероген система учун мисол бўла олади. Бу ерда сув — суюқ фазани, муз — қаттиқ фазани ва буғ — газсимон фазани ташкил этади.

Гетероген системада у ёки бу фазанинг мавжуд бўла оладиган шароитини аниқлаш учун унинг ҳолати диаграммаси ни тузиш керак.

Бундай диаграммани тузиш учун турли температурада сувнинг ва музнинг буғ босими жадвалларидан, турли босимда музнинг суюқланиши температураси ўзаришидан фойдаланилади.

Абсцисса ўқига температура, ордината ўқига сув бүг босими күйилиб, VIII.2-расмдаги диаграмма олинган. Бу диаграммадаги **OA** чизигига түгри келадиган босим ва температурада иккى фаза: сув ҳамда бүг ўзаро мувозанатда туради. Бу чизикдан юқорида ётүвчи босим ва температурада сув суюқ ҳолатда бўлали. **AO** чизигидан паст нуқталарга түгри келадиган босим ва температурада сув бүг ҳолатидагина мавжуд бўла олади. Бундан кўринадики, босим **AO** чизигидан пастроқ камайтирилса, ҳамма сув буғга айланаб кетади; агар босим **OA** чизигидан баландроқ кўтаришса, буғнинг ҳаммаси сувга айланади.

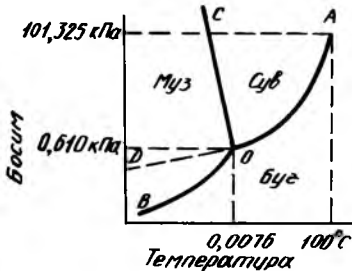
OB чизиги муз буғи босимининг температура ўзгариши билан ўзгаришини кўрсатади. **OB** чизигининг устидаги нуқталарга түгри келадиган босим ва температурада муз, бу чизик тагидаги нуқталарга түгри келадиган босим ва температурада эса бүг бўлади. **OB** чизигига түгри келадиган босим ва температурадагина муз билан бүг мувозанатда туради.

О нуқтасида **OB** чизиги ва **OA** чизиги бир-бири билан кесишади. Бу ерда уч фаза ўзаро мувозанатда туради.

Бу ҳолда система буғ- сув-муз биргина босимда ($0,610 \text{ кПа}$) ва фақат битта температурада ($0,0076^\circ\text{C}$) биргаликда мавжуд бўла олади. Бунда температура оширилса, муз суюқланиб кетади; температура пасайтирилганда эса сув музлаб қолади. Агар босим оширилса, бүг конденсалланади.

OC чизиги музнинг эриш температурасининг босим ўзгариши билан ўзгаришини кўрсатади. Бу чизикда босим **BOA** чизигидаги босимга қараганда ортиқ бўлгани учун, унга түгри келадиган шароитда буғнинг бўлиши мумкин эмас. Босим ортиши билан музнинг суюқланиш температураси пасаяди. Бу Ле Шателье принципига түгри келади, чунки сувнинг ҳажми музнинг ҳажмига қараганда кичикдир. Шунинг учун босим кўпайганда муз суюқланиши лозим. **OC** чизигида иккى фаза: сув ва муз бор.

Пунктир чизик билан чизилган **OD** чизиги **OA** чизигининг давоми бўлиб, ўта совитилган сувнинг бүг босими ни кўрсатади.



VIII.2-расм. Сувнинг агрегат ҳолатлар диаграммаси.

ОВ чизигининг пастки чегараси, назария жиҳатдан қарандан абсолют нолгача давом этиши керак; **ОА** чизиги эса $374,15^{\circ}\text{C}$ гача давом этади. Бу температурада сув бугининг босими 22865,3 кПа га етади; **ОС** чизигининг охирги нуқтасини топиш мақсадида, Тамман ва Бриджмен томонидан олиб борилган текширишлар яна 5 хил муз борлигини кўрсатди. Улар II, III, V ва VI музлар деб белгиланди. IV музнинг борлиги исботланмаган. Бу музларнинг солиширирма массаси 1 дан ортиқ бўлади. Масалан, VI муз 2103507 кПа босимида ҳосил бўлади. Бу муз $+76^{\circ}\text{C}$ да эрийди. Биз уни иссиқ муз дейишимиз мумкин. VII муз ҳам кашф этилган; унинг 3951675 кПа босимдаги суюқланиш температураси $+192^{\circ}\text{C}$ ва солиширирма массаси $1,5 \text{ г}\cdot\text{см}^{-3}$.

VIII.5. Сувнинг кимёвий хоссалари

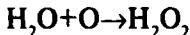
1. Икки ҳажм водород билан бир ҳажм кислород реакцияга киришганида жуда кўп иссиқлик чиқади; «қалдироқ газ» деб аталган бу аралашма алангасининг температуроси 3000°C дан ортиб кетади; лекин бу реакция амалга оширилиши учун аралашмани 550°C гача қиздириш керак (хона температурасида бу реакция жуда суст боради; аралашманинг 15—17 фоизи фақат 54 миллиард йилдагина реакцияга кириша олади).

2. Сув молекулалари ниҳоятда кўп микдорда иссиқлик чиқиши билан ҳосил бўлганилиги сабабли сув иссиқка жуда чидамлидир. Сув буғи 1000°C дан юқорида ниҳоятда оз дарражада водород ва кислородга ажралади, буни сувнинг термик диссоциацияни деб юритилади ва кўйидаги тенглама билан ифодаланади:

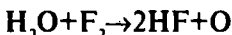


Температура кўтарилиганда мувозанат ўнгга силжийди. 2000°C да сувнинг термик парчаланиши 1,8 фоизга, 3092°C да 13 фоизга, 5000°C да 100 фоизга етади.

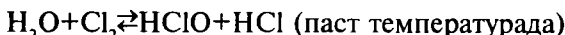
Демак, сув ниҳоятда барқарор модда. Сув атомар кислород билан бирикиб, водород пероксид ҳосил қиласи:



Сув газ ҳолидаги фтор билан реакцияга киришганида атом ҳолидаги кислород ажралиб чиқади:



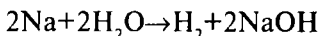
Сув хлор билан ҳам реакцияга киришади:



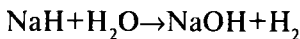
Чўғ ҳолидаги кўмир орқали сув буғи ўтказилганида CO билан H₂ нинг аралашмаси ҳосил бўлади:



Сув фақат металлар билан эмас, металлар билан ҳам реакцияга кириша олади. Масалан, ишқорий (ишқорий-ер) металлар сувни уй температурасида парчалайди:

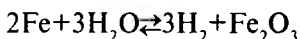


Ишқорий металларнинг гидридлари ҳам сув билан реақцияга киришганда водород ажралиб чиқади, масалан:



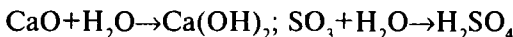
Магний ва рух 100°C дан юқори температурада сув билан реақцияга киришади.

Чўғланган темир фақат сув буғи билан реақцияга киришади:



Асл металлар (олтин, платина, кумуш) ва симоб сув билан реақцияга киришмайди.

Сув фақат оддий моддалар билан эмас, металлар ва металларнинг оксидлари билан ҳам реақцияга киришиб, асос ҳамда кислоталар ҳосил қиласди, масалан:



3. Баъзи мураккаб ва оддий моддаларнинг молекулалари маълум миқдордаги сув молекулалари билан бирикиб, уларни ўз таркибида сақлаб туради. Масалан, оқ рангли сувсиз мис сульфат CuSO₄ сувга солинса у кўкаради, чунки бу вақтда CuSO₄ нинг ҳар қайси молекуласи 5 та сув молекуласи билан қўшилиб, CuSO₄·5H₂O таркибли бирикма (тўтийёй) ҳосил қиласди. Уз таркибида ана шундай «кристаллизацион» суви бўлган моддалар кристаллгидратлар (ёки гидратлар) деб аталади.

Баъзи гидратлар ўзининг кристаллизацион сувини ҳавода йўқотади, натижада улар нурайди, яъни кристалл шаклини йўқотади; баъзи моддалар ҳаводан ўзига сувни тор-

тиб олиб аниқ таркибли гидратларга айланади; баъзи моддалар ҳаводан намни шу қадар кўп тортиб оладики, бу сув буғи конденсалтаниб, шу модда билан тўйинган эритма ҳосил қиласи; бу ҳодиса айни модданинг ҳавода намиқиб кетиши деб аталади. Ҳавода намиқиб кетадиган моддалар кучли гигроскопик моддалардир.

4. Жуда кўп ўз-ўзича борадиган реакцияларда сув буғи катализатор вазифасини ўтайди.

5. Сув тузлар билан реакцияга киришиб, кислота ва асос ҳосил қиласи (гидролиз) (Х-бобга қаранг).

6. Сув кутбли модда бўлганлиги учун кўпчилик анорганик моддаларни ўзида яхши эритади.

VIII.6.1. Эритмалар ҳақида умумий тушунчалар

Икки ёки бир неча компонентдан иборат қаттиқ ёки суюқ гомоген система эритма деб аталади.

Ўз агрегат ҳолатини эритмага ўтказадиган модда эритувчи ҳисобланади. Эритма бир жинсли система бўлгани учун кўз ва микроскоп билан эритма ичидағи эритувчи ва эриган модда заррачаларини кўриб бўлмайди. Эритма таркибини ўзгартириш мумкин. Масалан, сульфат кислота ёки нитрат кислотани сув билан ҳар қандай нисбатда аралаشتариш мумкин. Сульфат кислотанинг сувда эриши ҳеч қандай чегарага эга эмас. Спирт ҳам сувда шундай эрийди.

Моддалар чегарасиз эриганида эритмада эриган модданинг фоиз миқдори 0 дан 100% гача бўлади. Бундай ҳолларда эрувчи ва эритувчи орасидаги айирма йўқолади; булардан истаганимизни эритувчи деб қабул қилишимиз мумкин.

Лекин жуда кўпчилик моддалар айни температурада маълум чегарага қадар эрийди. Масалан, уй температурасида ош тузининг сувдаги эритмасида NaCl нинг миқдори ҳеч қачон 26,48% дан ортмайди.

Эритмалар таркибининг ўзгарувчанлиги уларни механик аралашмаларга яқин деб қараашга имкон беради. Лекин уларнинг бир жинслилиги ва кўп ҳолларда эрувчаникнинг маълум чегарадан ошмаслиги эритмаларни кимёвий бирикмаларга яқинлаштиради. Шундай қилиб, эритма механик аралашма билан кимёвий бирикма орасидаги оралик ҳолатни эгаллайди.

VIII. З-жадвал

Дисперс системаларнинг турлари

Дисперс система тури	Мисоллар	Ташқи куриниши. Заррачаларнинг куриниши	Чўкиш қобилияти	Фильтрда қолиш қобилияти	Ўлчами (нм ҳисобида)
1. Дағал дисперс системалар	Тупроқ билан сув аралашмаси	Лойқа заррачаларини оддий кўз билан ҳам кўриш мумкин	Осонгина чўқади. Баъзан бир неча минутда чўқади	Оддий фильтрдан (масалан, фильтр қоғоздан) ўтмайди	100 дан катта
а) суспензиялар (суюқ муҳитдаги қаттиқ модданинг майдада заррачалари)					
б) эмульсиялар (суюқ муҳитда бошқа сувга солиб суюқлик нинг майдада томчилари)	Ўсимлик мойи ёки бензинни сувга солиб чайқатишдан ҳосил бўлган аралашма	Лойқа томчиларини оддий кўз билан кўриш мумкин	Худди юқоридаги каби	Худди юқоридаги каби	Худди юқоридаги каби
2. Коллоид эритмалар	Тухум оқининг сувдаги эритмаси	Тиник Заррачаларини фақат ультрамикроскоп ёрдамида кўриш мумкин	Узоқ вақт давомида қийинчиллик билан чўқади	Кичик тешикли ультрафильтрдан ўтмайди. Оддий фильтрдан ўтиб кетади	1—100
3. Ҳакиқий (чин) эритмалар	Қанд ёки натрий хлориднинг сувдаги эритмаси	Тиник Заррачаларни ҳатто ультрамикроскоп ёрдами билан ҳам кўриб бўлмайди	Чўқмайди	Барча фильтрлардан ўтиб кетаверади	1 дан кичик

Эритмаларнинг физик хоссалари (масалан, қайнаш температуралари) эриган модда миқдори ортиши билан ўзгарди. Кўпинча эритма ҳосил бўлганида ҳажмий ва энергетик ўзгаришлар юз беради.

Кўпчилик моддалар эритмаларининг кимёвий хоссалари эритмада эрувчи модда миқдори ортиши билан кам ўзгарди. Эритмалар жонли ва жонсиз табиатда, фан ва техникада катта роль ўйнайди. Ҳайвон ва ўсимлик организмидаги физиологик жараёнлар, табиатда чўкинди жинсларнинг ҳосил бўлиши, кўпчилик саноат жараёнлари (масалан, ишқорларнинг олиниши) асосан эритмаларда содир бўлади.

VIII. 6.2. Эритмалар концентрацияси

Эритманинг ёки эритувчининг маълум масса миқдорида ёки маълум ҳажмиде эриган модда миқдори эритма концентрацияси деб аталади.

Эритма концентрациясини бир неча усуlda ифодалаш мумкин.

1. *Эриган модда массасини эритманинг умумий массасига нисбати эриган модданинг массаси улушкини ташкил этади:*

$$\omega(x) = \frac{m(x)}{m(x) + m(\text{эритув})}; \quad (\text{VIII.2})$$

(бу ерда: $m(x)$ — эриган модда массаси). Бу қиймат нисбий катталик ўлчамсиз бўлади. Бу қийматни 100 га кўпайтирилса, масса улушкининг фоизларда ҳисобланган қиймати олинади. Шу билан бирга эриган модда миқдори эритманинг умумий миқдорига нисбатан фоиз ҳисобида ҳам ифодаланади. Бунинг учун 100 г эритма таркибидаги эриган модда миқдори ҳисобланади:

$$C\% = \frac{a \cdot 100\%}{a + b} \quad (\text{VIII.3})$$

бу ерда: $C\%$ — эритманинг масса фоизи, a — эриган модда массаси, b — эритувчи массаси (концентрациянинг ω дан $C\%$ ифодаларга ўтиш учун ω ни 100% га кўпайтирилиши етарлидир).

Эритма концентрациясини моль-фоизларда ҳам ифодалаш мумкин, бунинг учун 100 моль эритмада эрувчи модданинг моль сонлари ҳисобланади:

$$\%C_n = \frac{n_1}{n_2 + n_1} \cdot 100\% \quad (\text{VIII.4})$$

бу ерда, C_m — эритма моль-фойизи, n_2 — эриган модда моль сони:

$$n_2 = \frac{g_2}{M_2} \quad (\text{VIII.5})$$

(бу ерда: g_2 — эриган модда массаси, M_2 — унинг молекуляр массаси), n_1 — эритувчининг моль сони, $n_1 = \frac{g_1}{M_1}$ (бу ерда g_1 — эритувчи массаси, M_1 — эритувчининг нисбий молекуляр массаси).

Моль-фоизлар билан бир қаторда моль қисмлар (ёки улушлар) ҳам ишлатилади: $N_2 = \frac{n_2}{n_1 + n_2}$ — эриган моддамоль қисми, $N_1 = \frac{n_1}{n_1 + n_2}$ эритувчининг моль қисми иди р. Уларнинг йифиндиси доимо 1 га teng: $N_1 + N_2 = 1$.

2. Эритма концентрацияси эриган модданинг 1 литр эритмадаги моллар сони билан ифодаланади.

Агар 1 л эритмада 1 моль эриган модда бўлса, бундай эритма концентрацияси 1 моляр бўлади ва M билан белгиланади. Агар 1 л эритмада 0,1 моль эрувчи модда бўлса, унинг концентрацияси децимоляр эритма дейилади ($0,1 M$). Юқоридаги таърифга биноан

$$C_m = \frac{n_{(x)}}{v} \left(\frac{\text{(моль)}}{\text{л}} \right);$$

3. Эритма концентрацияси эриган модданинг 1 литр эритмадаги эквивалентлари сони билан ҳам ифодаланади. Бундай эритмалар нормал концентрацияли эритмалар деб аталади.

Нормал концентрацияни ҳисоблаш учун қуйидаги формуладан фойдаланилади.

$$C_n = \frac{a \cdot 1000}{\vartheta \cdot V} \quad (\text{VIII.6})$$

бу ерда: C_n — эритманинг нормал концентрацияси, a — эриган модда массаси, ϑ — эриган модданинг эквивалент массаси ($\text{г}\cdot\text{моль}^{-1}$), V — эритманинг умумий ҳажми (мл ҳисобида).

Кўпинча C_n ўринда H (ёки N) ҳарфлари ҳам ишлатилади. Эритма нормал концентрацияси моль \cdot л $^{-1}$ билан ифодаланади:

$$C_n = \frac{n_2}{V} \quad (\text{VIII.7})$$

Мисол. Эритманинг 1 литрида эриган фосфат кислота H_3PO_4 нинг массаси 65,34 г га тенг. Эритманинг нормал концентрациясини топинг.

Ечиш: Биламизки H_3PO_4 нинг эквивалент массаси 98:3=32,67 г \cdot моль $^{-1}$. Бу қийматдан фойдаланиб C_n ни ҳисоблаймиз:

$$C_n = \frac{a \cdot 1000}{\vartheta \cdot V} = \frac{65,34 \text{ г} \cdot 1000 \text{ мл}}{32,67 \text{ г} \cdot \text{экв} \cdot 1000 \text{ мл}} = 2 \text{ н}$$

5. Эритмаларнинг физик хоссаларини тавсифлашда кўпинчамоляль концентрациядан фойдаланилади. Эритувчининг 1 кг массасида 1 моль бирор модда эритиб ҳосил қилинган эритма концентрацияси 1 моляль эритма деб аталади.

$$C_{\text{моляль}} = \frac{a \cdot 1000}{\vartheta \cdot M} \quad (\text{VIII.8})$$

Бунда: a — эриган модда массаси (граммлар ҳисобида), ϑ — эритувчи массаси (граммлар ҳисобида); M — эрувчи модданинг молекуляр массаси.

Ўзаро реакцияга киришадиган моддалар эритмаларида уларнинг нормаль концентрацияси ўзаро тенг бўлса, бу эритмаларнинг тенг ҳажмларида моддалар қолдиқсиз реакцияга киришади. Нормал концентрацияси бир-бирини-кига тенг бўлмаган эритмаларнинг қолдиқсиз реакцияга киришадиган ҳажми уларнинг нормаллигига тескари пропорционал бўлади:

$$\frac{V_1}{V_2} = \frac{N_2}{N_1} \quad (\text{VIII.9})$$

бу ерда: N_1 , N_2 — ўзаро реакцияга киришаётган эритмаларнинг нормал концентрациялари, V_1 — биринчи эритманинг ҳажми, V_2 — иккинчи эритманинг ҳажми.

Юқорида келтирилган тенглама *титрлаш тенгламаси* номи билан аналитик кимёда кенг қўлланилади.

Эритманинг 1 миллилитридаги эриган модданинг масса миқдори титр деб аталади. Титр билан нормал концентрация орасида қуидаги тенглик мавжуд:

$$\text{титр} = \frac{\vartheta \cdot N}{1000} \quad (\text{VIII.10})$$

Бу ерда: ϑ — эриган модданинг эквивалент массаси, N — эритманинг нормал концентрацияси.

Мисол. Солиштирма массаси $1,19 \text{ г}\cdot\text{см}^{-3}$ бўлган 38% ли HCl эритмасининг титрини топинг.

Е ч и ш . Бунинг учун қуидагича ҳисоблаш ўтказамиз: аввал эритманинг нормал концентрацияси топилади, бунинг учун 1 л эритманинг массаси 1190 г эканлигидан фойдаланиб, ундаги HCl массасини топамиз:

$$\frac{1190 - 100\%}{m(\text{HCl}) - 38\%}$$

$$\text{нишбатдан } m(\text{HCl}) = \frac{38 \cdot 1190}{100} = 452,2 \text{ г HCl.}$$

$$\begin{aligned} \text{Сўнгра титрни ҳисоблаймиз: } titr &= \frac{m(\text{HCl})}{1000} = \frac{452,2 \text{ г}}{1000 \text{ мл}} = \\ &= 0,45 \text{ г}\cdot\text{мл}^{-1}. \end{aligned}$$

VIII. 6.3. Тўйинган эритма

Қаттиқ модда эритувчига туширилганда унинг ионлари ёки молекулалари кутбли эритувчи молекулалари билан тъясирлашиши натижасида эриш жараёни бошланади. Эриш вақтида эриш жараёнига тескари бўлган кристалланиш жараёни ҳам намоён бўла бошлади. Эритмага ўтган заррачалар қаттиқ жисм сирти билан учрашганда унга тортилиб, қайтадан кристалланади. Демак, бу ерда икки қарама-қарши жараён содир бўлади. Дастлаб эриш жараёни тез боради, лекин эритмада заррачаларнинг сони кўпайгани сари, кристалланиш жараёни тезлашади. Майлум вақт ўтгандан кейин иккала жараён тезлиги тенглашади, яъни бир секундда неча молекула эритмага ўтса, шунча молекула қайтадан кристалланади. У вақтда эриган модда билан эримай қолган модда орасида динамик мувозанат қарор топади, эритма тўйинади. Шундай қилиб, эримай қолган

модда билан чексиз узоқ вақт бирга мавжуд бўла оладиган, яъни мувозанатда турадиган эритма тўйинган эритма деб аталади.

VIII.6.4. Эрувчанлик

Модданинг бирор эритувчида эрий олиш хусусияти шу модданинг эрувчанлиги деб аталади. Моддаларнинг эрувчанлиги (яъни тўйинган эритмасининг концентрацияси) эриган модданинг ва эритувчининг табиатига, шунингдек, температура билан босимга боғлиқ.

Айни модданинг маълум температурада 100 г эритувчидаги эриб тўйинган эритма ҳосил қиласидиган массаси унинг эрувчаник коэффициенти (ёки эрувчанлиги) деб аталади.

Кўйида баъзи моддаларнинг 100 г сувда 20°C даги эрувчанлиги келтирилган:

Модда	Эрувчанлик, г
C ₆ H ₁₂ O ₆	200
NaCl	35
H ₃ BO ₃	5
CaCO ₃	0,0013
AgI	0,00000013

Назарий жиҳатдан олганда мутлақо эримайдиган модда бўлмайди. Ҳатто олтин ва кумуш ҳам жуда оз даражада бўлса ҳам сувда эриди.

Газларнинг суюқликларда эрувчанлиги У. Генри қонуни билан ифодаланади. Бу қонунга мувофиқ ўзгармас температурада маълум ҳажм суюқликда эриган газнинг массаси шу газнинг босимига тўғри пропорционал бўлади:

$$m = k \cdot P \quad (\text{VIII.11})$$

бу ерда: m — маълум ҳажмдаги суюқликда эриган газнинг массаси, P — газ босими, k — пропорционаллик коэффициенти. Масалан, 101,325 кПа босимда, 0°C температурада, 1 л сувда 0,0654 г кислород эриса, ўша температурада 202,650 кПа босимда 0,1308 г кислород эриди. Босим ортган сари газ зичлиги ҳам ортиши сабабли 0,1308 г кислороднинг 202,650 кПа босимдаги ҳажми 0,0654 г кислороднинг 101,325 кПа босимдаги ҳажмига тенг бўлади. Демак, Генри қонунига мувофиқ, маълум ҳажмдаги суюқликда эриган газнинг ҳажми унинг парциал босимига боғлик эмас.

Газлар аралашмаси эритилганда ҳар қайси газ мустақил равишда эрийди, яъни бир газнинг эшишига аралашмадаги бошқа газлар ҳеч қандай халал бермайди, эриган газнинг миқдори унинг парциал босимигагина пропорционал бўлади (Генри-Дальтон қонуни). Генри ва Генри-Дальтон қонунларига суюқлик билан кимёвий реакцияга киришмайдиган газларгина (паст босимда) бўйсунади.

1 л эритувчидаги t° температурада ва Р босимда эрийдиган газ ҳажми газнинг эрувчанлик коэффициенти дейилади. 0°C да 1 л сувда 0,048 л кислород эрийди. Босим 4 марта кўтарилиганда ҳам 1 л сувда шунча кислород эрийверади, лекин бу ҳажмдаги газнинг массаси бошланғич босимдагига қараганда 4 марта ортиқ бўлади.

Температура кўтарилиши билан газнинг суюқликдаги эрувчанлиги камая боради, чунки газнинг суюқликда эриши кўпинча иссиқлик чиқиши билан содир бўлади.

Газларнинг суюқликларда эрувчанлиги граммлар билан эмас, балки миллилитрлар билан ифодаланади. Масалан, 20°C да 100 мл сувда 87,8 мл CO_2 , 3,1 мл кислород эрийди.

Суюқликларнинг суюқликларда эриши учхил бўлиши мумкин:

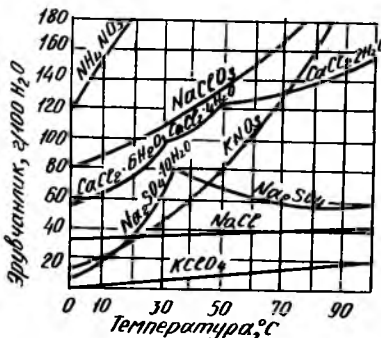
1) суюқликлар ўзаро исталган нисбатда аралашади (масалан, сув билан спирт);

2) суюқликлар ўзаро маълум чегарадагина аралашади (масалан, сув билан фенол);

3) суюқликлар ўзаро аралашмайди (масалан, сув билан симоб).

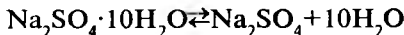
Суюқликнинг суюқликда эриши температура ортиши билан ортади, лекин босим ўзгарганда кам ўзгаради. Эриш ниҳоятда катта (101325 кПа чамасида) босим қўллангандагина кўпая бошлайди.

Қаттиқ жисмнинг суюқликда эрувчанлиги ўзгармас босимда температура ортиши билан ортади. Лекин қаттиқ модда эриганида иссиқлик ажралса, бу модданинг эрувчанлиги температура ортиши билан камаяди. VIII.3-расмда баъзи тузларнинг эрувчаник диаграммаси келтирилган: абсцисса ўқига температура, ордината ўқига 100 г сувда эриган модда миқдори қўйилган. Диаграмма чизигида ётувчи ҳар қайси нуқта тўйинган эритма концентрациясини, чизик тепасидаги соҳа ўта тўйинган эритмаларни, чизик тагидаги соҳа тўйинмаган эритмаларни кўрсатади. Тўйинган эритма эҳтиётлик билан совутилган-



VIII.3-расм. Турли моддалар эрүвчанлигининг температурага боғлиқлиги.

тамиз. Масалан, натрий сульфат тузининг эрүвчанлик диграммаси чизиги $32,38^{\circ}\text{C}$ да синади. Бу температурада қўйидаги мувозанат қарор топади;



Агар эритмани $32,38^{\circ}\text{C}$ дан паст температурада буғлантирасак, $\text{Na}_2\text{SO}_4 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$ таркибли кристаллгидрит ҳосил бўлади; лекин $32,38^{\circ}\text{C}$ дан юқори температурада буғлантирасак, Na_2SO_4 кристалларига эга бўламиз (VIII.3-расмдан кўринг).

Шундай қилиб, эрүвчанлик диаграммасини ўрганиш орқали эритмада бораётган кимёвий жараёнлар ҳақида тўғри хulosса чиқариш мумкин.

Қаттиқ жисмнинг суюқликларда эрүвчанлигига босим ниҳоятда кам таъсир кўрсатади. Лекин ниҳоятда катта босим эрүвчанликни ўзгартириб юборади.

VIII. 6.5. Моддаларнинг эриш иссиқлиги

Моддалар эриганда иссиқлик ютилади ёки ажралиб чиқади. Модда эриш вақтида қаттиқ модданинг кристалл панжараси бузилиб, модда заррачалари эритмада текис тарқалиб иссиқлик ютилади. Модда эриган вақтда унинг заррачалари эритмада сольватланади, яъни эритувчи молекулалари билан қўшилиб, иссиқлик ажралади. Демак, эриш иссиқлиги икки қисмдан иборат бўлиб, булардан бири сольватланиш иссиқлиги, иккинчиси эса модданинг

қаттиқ, суюқ ва газсимон ҳолатдан эритма ҳолатига ўтиш иссиқлигидир.

Моддаларнинг эриш иссиқлиги эритувчи миқдорига ҳам боғлиқ. Агар эритувчидан кўп миқдорда олинса, модданинг эриш иссиқлиги ўзгармас қийматга эга бўлади.

Бир моль модда эриганда ютиладиган ёки ажралиб чиқадиган иссиқлик миқдори шу модданинг эриш иссиқлиги деб аталади.

VIII.4-жадвал

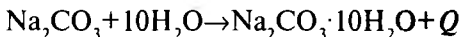
Модда формуласи	Эриш иссиқлиги, $\text{кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$
KNO_3	-35,65
NaNO_3	-26,44
H_2SO_4	74,67
KOH	55,61
Na_2CO_3	25,10
$\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$	-66,94

Агар модда сольватланмаса, унинг эриш иссиқлиги манфий қийматга эга бўлади. Агар сольватланиш кучли бўлса, иссиқлик чиқади. VIII.4-жадвалда баъзи моддаларнинг эриш иссиқликлари келтирилган.

Бу жадвалдан KOH , Na_2CO_3 каби кучли сольватланувчи моддаларнинг эриш иссиқлиги катта эканлигини кўриш мумкин. Na_2CO_3 ва $\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$ нинг эриш иссиқликларини солиштириб кўриб Na_2CO_3 нинг гидратланиш иссиқлиги $25,10 - (-66,94) = 92,04 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$ эканлигини хисоблаб чиқиши мумкин.

Мисол. Сувсиз натрий карбонат Na_2CO_3 нинг сувда эриш иссиқлиги $25,10 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$, унинг кристаллгидрати $\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$ нинг эриш иссиқлиги $-66,94 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$. Шу қийматлардан фойдаланиб, Na_2CO_3 нинг гидратланиш иссиқлигини топинг.

Е ч и ш . Na_2CO_3 нинг сувда эриш жараёни икки босқичдан иборат деб қараш мумкин. Уларнинг бири Na_2CO_3 нинг ўзига 10 молекула сув бириттириб олиши бўлса, иккинчиси ҳосил бўлган $\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$ нинг сувда эришидир. Биринчи жараён иссиқликнинг чиқиши, иккинчиси эса иссиқлик ютилиши билан боради:



И. Гесс қонунига биноаң, сувсиз Na_2CO_3 нинг эриш иссиқлиги $\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$ нинг эриш иссиқлиги билан Na_2CO_3 нинг гидратланиш иссиқлиги йиғиндишига тенг:

$$Q = Q_1 + Q_{\text{рид}} \quad (\text{VIII.12})$$

Бу тенгламадан $Q_{\text{рид}}$ ни топсак:

$$Q_{\text{рид}} = Q - Q_1$$

келиб чиқади:

$$Q = 25,10 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}; \quad Q_1 = -66,94 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$$

шунга кўра, $Q_{\text{рид}} = 25,10 - (-66,94) = 92,04 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$ ёки $\Delta H_{\text{рид}} = -92,04 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$.

VIII.7. Эритмаларнинг хоссалари

Эритмадаги диффузия, осмос ҳодисаси, эритмаларнинг буғ босими, музлаш ва қайнаш температурандари ва ҳоказолар эритманинг хоссалари ҳисобланади.

а) бир модда заррачаларининг иккинчи модда ичидага тақсимланишини таъминловчи жараённи диффузия дейилади. Агар юқори концентрацияли эритма олиб, унинг устига оҳиста сув қўйсак, эриган модда заррачалари сувга ўта бошлайди ва эритма бир хил концентрацияли бўлишга интилади. Эритмаларда диффузия ҳодисасини пухта ўрганиш натижасида қўйидаги қонуниятлар чиқарилган:

- 1) эритмаларда диффузия жараёни жуда суст боради;
- 2) диффузия туфайли заррачалар концентрация юқори бўлган жойдан концентрация кам бўлган жойга ўтади ва, ниҳоят, система бир хил концентрацияга эришади; 3) эритмаларда диффузия туфайли оғирлик кучи ҳам енгилади; ҳар қандай оғир туз эритмаси устига сув солсак, оғир заррачалар юқорига кўтарила олади; 4) диффузия туфайли иккала модда заррачалари бир-бирининг орасига киради.

б) агар эритувчи билан эритма ўртасига ярим ўтказгич парда қўйсак, бу парда орқали эритувчи заррачалари эритмага ўтиб, уни суюлтира бошлайди. **Эритувчи заррачаларининг ярим ўтказгич парда орқали ўтиши жараёни осмос дейилади.**

Оsmos ҳодисаси натижасида осмотик босим келиб чиқади. Бу босим осмос ҳодисасини тўхтатиш учун, яъни

эритувчи молекулаларини пардадан ўтказмаслик учун эрит-
м а г а
бериш керак бўлган ташқи босим-
га тенгdir.

1877 йилда П. Пфейффер осмотик босимни ўлчашга имкон берадиган ярим ўтказгич пардалар тайёрлади. Бунинг учун сирланмаган чинни (ёки сопол) цилиндрни SiSO_4 эритмаси билан тўлдирди ва цилиндрни сариқ кон тузи эритмаси солинган идишга тушириди. Цилиндр деворларида майда-майда тешикларда $\text{Si}_2[\text{Fe}(\text{CN})_6]$ тузи чўкиб, натижада жуда яхши ярим ўтказгич парда ҳосил бўлди (бу VIII.4-расмда R билан кўрсатилган). Бу цилиндр М манометрга расмда кўрсатилгандек қилиб бирлаштирилди ва ҳосил бўлган асобоб осмометр деб атади.

Агар А цилиндрга қанднинг қуюқ эритмасини, Б стаканга тоза сув солсак қанд заррачалари ярим ўтказгич пардадан ўта олмайди, сув заррачалари эса А цилиндрга кириб, эритмани суюлтиради. Цилиндрда суюқлик ҳажми ортиб кетиб манометрнинг бир қисмидаги симобни босади, манометрнинг иккинчи қисмидаги симоб кўтарила бошлайди. Бир оздан кейин симоб кўтарилишдан тўхтайди, чунки цилиндрга сув кирган сари най ичидаги гидростатик босим ортиб бориб, ниҳоят осмотик босимга тенглашиб қолади. Шундай қилиб манометр ичидаги суюқлик баландликларини ўлчаб, эритманинг осмотик босимини аниқлаш мумкин.

Эритмаларнинг осмотик босими жуда катта қийматга эга бўлади.

Масалан, дengiz сувининг осмотик босими 2837 кПа га яқинdir. П. Пфейффер осмотик босим концентрация ва температурага боғлиқ эканлигини қанд эритмаларининг осмотик босимларини ўлчаш орқали топди.

Де-Фриз ўсимликларни тузнинг қуюқ эритмасига туширди. Бу вақтда сувнинг ҳужайрадан эритмага ўтиши сабабли, ҳужайра қисқариб ўсимлик пардаси буришиб қолди. Ўсимлик ҳужайраси тоза сувга туширилганда, ҳужайра шишиб, ўз ҳажмини катталаштириди. Ўсимлик пардасининг буришиб қолишини плазмолиз деб атади. Эритма концентрацияси секин аста камайтирилиб, плазмолиз

VIII.4-расм. Осмометр схемаси.

ходисаси кузатилмайдиган эритма олиш мумкин бўлди. Бундай эритманинг осмотик босими хужайра ичидаги эритманинг осмотик босимига тенг бўлади. Демак, икки эритма ўзаро изотоник бўлади. Де-Фриз ана шундай изотоник эритмаларни тайёрлаш натижасида кўйидаги қонуни топди: *бир хил температурадаги турли моддаларнинг бир хил моляр концентрацияда олинган эритмалари бир хил осмотик босимга эга бўлади.* Бошқача айтганда эквимолекуляр эритмалар ўзаро изотоник бўлади.

1886 йилда Вант-Гофф ва Пфейффер аниқлаган натижалари Бойль-Мариотт ва Гей-Люссак қонунларига ўхшашилигини кўрсатди. Ана шу ўхшашиликка асосланган ҳолда эритмаларнинг осмотик назариясини яратди. Бу назарияга мувофиқ, эриган моддалар эритмада худди газ ҳолатига ўхшаган ҳолатда бўлади. Вант-Гофф эритмаларнинг осмотик босими учун Клапейрон-Менделеев тенгламасига ўхшаш қўйидаги тенгламани таклиф қилди:

$$PV=nRT \quad (\text{VIII.13})$$

бу ерда: P — эритма осмотик босими, V — эритма ҳажми, n — эриган модданинг моль сони, R — универсал газ константаси, T — эритманинг абсолют шкаладаги температураси. Бу билан у, Авогадро қонуни ҳам эритмаларга татбиқ этилиши мумкинлигини кўрсатди. Масалан, 1 л эритмада 1 моль эриган модда бўлса, бундай эритманинг осмотик босими 2269,72 кПа га тенг бўлиши керак, чунки

$$P = \frac{n}{V} \cdot RT = 8,314 \cdot 273 = 2269,72 \text{ кПа}; \quad (\text{VIII.13}) - \text{тенгла-}$$

мада $\frac{n}{V} = C$ моляр концентрация эканлигини эътиборга олсак,

$$P = CRT \quad (\text{VIII.14})$$

формула келиб чиқади.

Вант-Гофф ўз назариясини қонун тарзида таърифлади: *агар эриган модда эритма температурасида газ ҳолатида бўлиб, эритма ҳажмига баравар ҳажмни эгалласа, бу газнинг босими эритманинг осмотик босимига тенг бўлади.*

Бу қонун эритмаларнинг осмотик босими, концентрация ва абсолют температурагагина боғлиқ бўлиб, эрувчи модда табиатига боғлиқ эмаслигини кўрсатади.

VIII.7.1. Эритманинг буғ босими

Ҳар бир суюқ ва қаттиқ жисм бирор температурада маълум буғ босимига эга бўлади. Бу босимни қаттиқ ва суюқ модда сиртидан буғланётган заррачалар ҳосил қиласди.

Буғ босими барометрик най ёки манометр ёрдамида ўлчанади.

Эритмалар буғи босимини кўриб чиқишида, аввал, учувчан бўлмаган, яъни одатдаги температурада буғ ҳосил қилмайдиган модда (масалан, қанд, глюкоза) ларнинг эритмалари билан танишиб чиқамиз. Бундай эритмаларнинг тўйинган буғ босими ҳамма вақт тоза эритувчининг тўйинган буғ босимидан кам бўлади. Бунинг сабаби шундаки, суюқликда бирор модда эритилса, эриган модда ва эритувчи молекулалари эритманинг сирт юзасини маълум тартибда эгаллайди ва сатҳдан фақат буғланувчи суюқлик молекулаларигина буғ ҳолга ўтади. Эриган модда микдори қанча кўпайса эритувчининг буғ босими шунча кўп камайди, суюқликнинг буғланishi қийинлашади. Шунинг учун эритма сиртидан вақт бирлиги ичida ажralиб чиқадиган сув молекулаларининг сони, тоза сув сиртидан чиқадиган молекулалар сонига қараганда оз бўлади. Шунинг учун:

$$P_i > P_i^0$$

бу ерда: P_i — эритма устидаги буғ босими; P_i^0 — тоза эритувчининг буғ босими.

VIII.7.2. Ф. Раулинг биринчи (тонометрик) қонуни

Эритма буғ босимининг тоза эритувчи буғ босимига қараганда паст бўлишидан фойдаланиб, бир неча муҳим қонуниятлар аниқланди. Эритма буғ босимининг пасайиши сабабли, эритманинг музлаш температураси соф эритувчининг музлаш температурасидан паст бўлади, унинг қайнаш температураси эса соф эритувчиникидан юқори бўлади. Эритмаларда бўладиган осмос ҳодисаси ҳам буғ босимининг пасайишига боғлиқ. Бу тўрт хусусият эритмаларнинг *коллигатив хусусияти* деб аталади. Бу хусусиятларни ўрганиш жуда катта аҳамиятга эга, чунки уларни аниқлаш йўли билан эриган моддаларнинг молекуляр масасини ҳисоблаб топиш мумкин.

Ф. Рауль 1887 йилда жуда кўп тажрибалар ўтказиб, куйидаги қонунни таърифлади: *электролитмас моддаларнинг*

суюлтирилган эритмаларида ўзгармас температурада буг босимининг пасайиши маълум миқдордаги эритувчида эриган модданинг массасига тўғри пропорционал бўлиб, модда табиатига боғлиқ эмас. Бу қонун қуйидаги формула билан ифодаланади:

$$\frac{P_0 - P}{P_0} = \frac{n_2}{n_1 + n_2} \quad (\text{VIII.15})$$

бу ерда: P_0 — тоза эритувчи буғнинг босими; P — эритма буғининг босими; $P_0 - P$ эритмада эритувчи буғи босимининг пасайиши; $\frac{P_0 - P}{P_0}$ — эритмада эритувчи буғ босимининг нисбий пасайиши, n_2 — эриган модданинг моль сони; n_1 — эритувчининг моль сони; $\frac{n_2}{n_1 + n_2} = N_2$ — эриган модданинг моль қисми.

Бу ифодалардан фойдаланиб, Рауль қонунига қуйидагича қисқа таъриф бериш мумкин: *эритувчи буғи босимининг нисбий пасайиши эриган модданинг моляр қисмига тенг, яъни*

$$\frac{P_0 - P}{P_0} = N_2 \quad (\text{VIII.16})$$

Рауль эритмалар буғининг босимини ўлчаш учун Торичелли найларидан фойдаланди. Аввал Горичелли найига тоза эритувчи солиб, унинг буг босими (P_0) ни, сўнгра маълум концентрациядаги эритмани солиб, унинг ҳам буг босими (P) ўлчади.

VIII.5-жадвал

Скипидарнинг эфирдаги эритмасида буг босимининг пасайиши

Скипидарнинг % билан ифодаланган миқдори	$\frac{P_0 - P}{P_0}$	$\frac{n_2}{n_1 + n_2}$
10,0	0,059	0,060
20,2	0,121	0,119
35,9	0,234	0,219
76,8	0,645	0,579

Рауль қонунини юқоридаги ёзилган шаклда фақат учувчан бўлмаган моддаларнинг эритмалари учун татбиқ этили-

ши мумкин. VIII.5-жадвалда скипидарнинг эфирдаги эритмаси учун баъзи хусусиятлар келтирилган. Бу мисолда скипидар эфирга нисбатан учувчан модда эмас деб қаралади.

Эритма концентрацияси паст бўлганда Рауль қонунинг хulosалари тажрибага мос келиши жадвалдан кўриниб турибди. Эритма концентрацияси юқори бўлганда тажриба билан назария бири-бирига тўғри келмай қолади.

Рауль қонунига фақат идеал эритмалар бўйсунади. Реал эритмалар жуда кичик концентрациялардагина бу қонунга мос келадиган натижа беради.

Суолтирилган эритмаларда эриган модданинг моль сони n_1 , эритувчининг моль сонига нисбатан кичик бўлгани сабабли, Раулнинг 1 қонуни суолтирилган эритмалар учун қуидагича ёзилади:

$$\frac{P_0 - P}{P_0} = \frac{n_2}{n_1} \quad (\text{VIII.17})$$

VIII.7.3. Эритмаларнинг қайнаш ва музлаш температуралари. Раулнинг иккинчи (эбулиоскопик ва криоскопик) қонуни

Эритманинг қайнаш температураси билан тоза эритувчининг қайнаш температураси орасидаги фарқ, **эритма қайнаш температурасининг кўтарилиши деб аталади**.

Эритма концентрацияси қанча катта бўлса, у шунча юқори температурада қайнайди. Бу ҳодисани тушуниш учун VIII.5-расмда кўрсатилган диаграммадан фойдаланамиз. Бу диаграмма АО чизиги тоза эритувчи буф босимининг O_1A_1 чизиги эритма буф босимининг ОВ чизиги эса қаттиқ ҳолатдаги тоза эритувчи буф босимининг температурага караб ўзгаришини акс эттиради (**ОВ** чизиги **OA** чизигига қарангда тикроқ бўлади, чунки буф тўғридан-тўғри қаттиқ ҳолатга ўтганда кўп иссиқлик чиқади). Тоза эритувчининг тўйинган буф босими t_1^0 да 101,325 кПа га етади. Шунинг учун тоза эритувчи t_1^0 да қайнайди. Эритманинг тўйинган буф босими ҳамма вақт тоза эритувчиникидан паст бўлганилиги сабабли, унинг буғи босимини 101,325 кПа га етказиш учун уни t_2^0 гача қиздириш керак. Демак, эритма t_2^0 да қайнайди.

Эритма қайнаш температурасининг кўтарилиши $\Delta t = t_2^0 - t_1^0$ ни аниқлаш ҳақида олиб борилган тадқиқотлар Раулнинг иккинчи қонуни шаклида якунланади.

Раулнинг иккинчи қонунига мувофиқ Δt нинг қиймати эриган модданинг моляль концентрациясига тўғри проорционалdir:

$$\Delta t = E C_m \quad (\text{VIII.18})$$

Бу ерда: C_m — моляль концентрация, E — эритувчинг эбулиоскопик константаси.

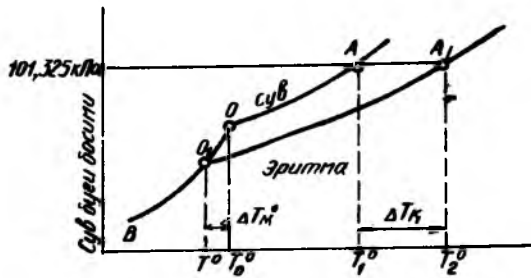
Агар a грамм эритувчида a грамм модда эриган бўлса, қайнаш температурасининг кўтарилишини топиш учун қуйидаги пропорцияни ёзиш мумкин: модданинг моляль концентрацияси $\frac{M}{1000}$ бўлганида, қайнаш температурасининг кўтарилиши E бўлса, концентрация $\frac{a}{b}$ бўлганда қайнаш температурасининг кўтарилиши Δt бўлади:

$$\Delta t = \frac{E \cdot a \cdot 1000}{b \cdot M} \quad (\text{VIII.19})$$

бу ерда, M — эриган модданинг молекуляр массаси. E нинг физик маъноси шундан иборатки, у 1000 г эритувчида 1 моль модда эриганда ҳосил бўлган 1 моляль эритманинг қайнаш температураси эритувчининг қайнаш температурасига нисбатан неча градус ортишини кўрсатади. Унинг қиймати фақат эритувчига боғлиқ бўлиб, эриган моддага боғлиқ эмас. Ҳар қайси эритувчи ўзига хос эбулиоскопик константага эга. Масалан, сув учун $E=0,516^{\circ}\text{C}$ га тенг, бензол учун $E=2,57^{\circ}\text{C}$, этил эфир учун $E=2,12^{\circ}\text{C}$ ва ҳоказо. Суюқликнинг музлаш температурасида унинг тўйинган буг босими муз буги босимига тенг бўлади. Сув 0°C да музлайди, чунки, 0°C да сувнинг тўйинган буг босими 34,5 кПа босимига тенг бўлгани ҳолда музнинг тўйинган буг босими ҳам шундай катталикка эга. VIII.5-расмдаги диаграммада АО чизиги билан ОВ чизиги О нуқтасида учрашгани учун тоза эритувчи t_0^0 да музлайди. Лекин эритма буғининг босим чизиги ($O_1 A_1$) муз буғининг босим чизиги (ОВ) билан О₁ нуқтада учрашади. Шунинг учун эритма t^0 да музлайди. Демак, эритманинг музлаш температураси тоза эритувчиникига нисбатан пастроқ бўлади. $t^0 - t_0^0 = \Delta t^0$ эритма музлаш температурасининг пасайиши деб аталади.

Раулнинг иккинчи қонуни *криоскопик қонун* номи билан аталади ва қуйидаги формула билан ифодаланади,

$$\Delta t_0^0 = K \cdot C_M$$



VIII.5-расм. Эритма бүг босимининг температурага боғлиқлиги.

ёки

$$\Delta t_0^0 = \frac{K \cdot 1000 \cdot a}{\sigma \cdot M} \quad (\text{VIII.20})$$

бу ерда: K — эритувчининг криоскопик константаси ёки музлаш температурасининг молекуляр пасайиши деб аталади, чунки у 1000 г эритувчида 1 моль модда эриганда ҳосил бўлган моляль эритма музлаш температурасининг пасайишини кўрсатади. Бу ҳолда ҳам музлаш температурасининг молекуляр пасайиши маълум бир эритувчи учун ўзгармас қиймат бўлиб, эрувчи модда табиатига боғлиқ эмас.

Сувнинг криоскопик константаси: $K=1,86^\circ\text{C}$ га тенг. Бензол учун $K=5,14^\circ\text{C}$ га, хлороформ учун $K=4,90^\circ\text{C}$ га, этил эфир учун $K=1,67^\circ\text{C}$ га тенг.

Раулнинг иккинчи қонуни формуласидан фойдаланиб, эриган модданинг молекуляр массаси топилади. Бунинг учун эритма музлаш температурасининг пасайиши ёки қайнаш температурасининг кўтарилиши тажрибада аниқланади. Бу усулларнинг биринчиси — криоскопик усул иккинчиси — эбулиоскопик усул деб юритилади. Музлаш ва қайнаш температурасини аниқ ўлчаш учун Э. Бекман кашф этган маҳсус аниқлиги катта бўлган термометрдан фойдаланилади.

VIII.7.4. Эритмалар табиати ҳақидаги назариялар

XIX асрнинг охирларига келиб эритмаларнинг табиати ҳақида физик ва кимёвий назариялар таърифланди.

Физик назарияга мувофиқ, эриш модда заррачаларининг иккинчи модда заррачалари билан аралашишидан иборат соғ физик жараёндир; эритманинг хоссалари айни

ҳажмдаги эритма заррачалари сонигагина боғлиқ; эритма — эриган модда ва эритувчидан иборат бир жинсли аралашма, холос. Эритмалар ҳақидағи физик назария XIX асрнинг охирларида анча ривожланди. Вант-Гофф ва Рауль қонунлари физик назариянинг исботи бўлди. Лекин, бу қонунларга электролит бўлмаган моддаларнинг идеал эритмалариғина тўла бўйсуниши аниқланди.

Эритмалар табиати ҳақидағи кимёвий назарияга муовфика, эриш ҳодисасини эриган модда билан эритувчи орасида содир бўладиган кимёвий жараён деб қараш лозим. К. Бертолле, Д. И. Менделеев, Н. С. Курнаков ва бошқалар кимёвий назариянинг асосчилари ҳисобланади.

Д. И. Менделеевнинг фикрича эритмада эриган модда билан эритувчидан таишқари, улар орасидаги кимёвий ўзаро таъсир натижасида ҳосил бўлган маҳсулотлар, яъни сольват ва гидратлар ҳам мавжуддир. Сольват деб, органик табиатли эритувчи ва эриган модда орасидаги ўзаро кимёвий таъсир натижасида ҳосил бўлган маҳсулотларга айтилади. Гидрат — эриган модда билан эритувчи сифатида қўлланилган сув ўртасида ҳосил бўлган бириммадир.

Эритмаларнинг табиати ҳақида кимёвий назариялар яратишида олимлар физик ва кимёвий назарияларнинг ютуқларидан фойдаланиб, бу назарияларни бир-бiri билан синтез қилиш зарур эканлигини кўрсатмоқдалар. Ҳали шу вақтга қадар эритмалар табиати ҳақида ягона назария яратилгани йўқ.

Хуносалар

1. Эритмалар — дисперс системаларнинг хусусий кўриниши бўлиб, икки ёки бир неча моддалардан иборат бир жинсли системалардир.

2. Эриш жараёни қўпинча иссиқлик чиқариш ёки ютиш билан содир бўлади. Фақат идеаль эритмалар ҳосил бўлишида бу каби ўзгаришлар кузатилмайди.

3. Эритувчи танлашда унинг қўйидаги хоссаларини эътиборга олиш керак:

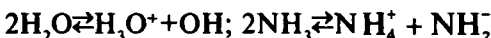
а) эритувчи суюқ ҳолатда бўладиган температуралар интервали;

б) эритувчи сифатидаги суюқликнинг дизелектрик константаси;

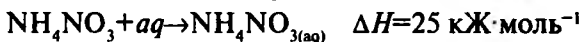
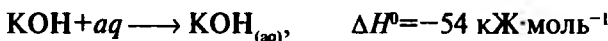
в) эритувчининг электрон-донорлик ва электрон-акцепторлик хоссалари;

г) эритувчининг протолитик реакцияларга киришиш қобилияти (унинг кислота ва асос ҳолатларга ўтишга мөйиллиги);

д) эритувчи молекуласининг автодиссоциланиш қобилияти (сув ва аммиакнинг автодиссоциланиши) қўйида-гича содир бўлади:



е) эришнинг физик кимёвий жараён эканлигини аниқлашда Д. И. Менделеевнинг хизматлари катта. Эришнинг интеграл иссиқлигининг мавжудлиги эриш шунчаки аралашиш эмаслигини кўрсатди. Масалан:



(*aq* — лотинча сув демакдир)

4. Эриган модда органик эритувчи билан бири-киб солъватла р ҳосил қиласди; уларни кўпинча эриш жараёнидаги оралиқ бирикмалар деб қаралади.

5. Икки хил модда заррачаларининг ўзаро аралашиш жараёни диффузия деб аталади. Осмос — эритувчи молекулаларининг ярим ўтказгич парда орқали содир бўладиган бир томонлама диффузиясидан иборат.

Савол ва топшириқлар

1. Эритма ва эрувчанлик тушунчаларига таъриф беринг.

2. Д. И. Менделеевнинг эритмаларга оид гидратлар назарияси нимадан иборат?

3. Эритма концентрацияси қандай усуllibарда ифодаланади?

4. Нима учун газларининг суюқликларда эрувчанлиги температура ортиши билан камаяди?

5. Қандай шарт мавжуд бўлганда Генри қонуни аниқ қўлланила олади?

6. Бир суюқлик бошқа суюқликда эриса, қандай ҳодиса рўй беради?

7. Суюқликнинг қайнаш температураси билан унинг буғ босими ўртасида боғланиш борми?

8. Суюқлик устидаги босимни пасайтиришнинг қандай аҳамияти бор?

9. Эритмалар қайнаш температурасининг кўтарилиши нималарга боғлиқ?

10. Эритмаларда диффузия билан осмос ўртасидаги айрма нимадан иборат? Қандай эритмалар изотоник эритма дейилади?

11. Раулнинг биринчи ва иккинчи қонунини тушунтириңг.

12. Натрий сульфатнинг 8% ли эритмасидан 5 л тайёрлаш учун неча грамм шу туздан керак бўлади? (эритманинг зичлиги $\rho=1,075 \text{ г}\cdot\text{мл}^{-1}$).

13. 100 моль сувга неча моль $\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ қўшилганда MgSO_4 нинг 10% ли эритмаси ҳосил бўлади.

14. Таркибида 36,2% HCl бўлган эритманинг (зичлиги $1,16 \text{ г}\cdot\text{мл}^{-1}$) молярлиги топилсин.

15. H_2SO_4 нинг 15% ли эритмасининг зичлиги $\rho=1,105 \text{ г}\cdot\text{мл}^{-1}$. Эритманинг а) нормаллиги; б) молярлиги; в) моляллиги топилсин.

16. Таркибида 16 г сахароза $\text{C}_{12}\text{H}_{22}\text{O}_{11}$ ва 350 г H_2O бўлган эритманинг 293 К даги осмотик босими топилсин (эритма зичлигини 1 г/мл га teng деб олинсин).

17..90 г сувда 13,68 г сахароза $\text{C}_{12}\text{H}_{22}\text{O}_{11}$ тутган эритманинг буф босими 65°C да неча кПа га teng эканлигини топинг (сувнинг бу температурадаги буф босими 25,0 кПа).

IX БОБ

ЭЛЕКТРОЛИТЛАРНИНГ ЭРИТМАЛАРИ

IX.1. Электролитик диссоциланиш

Сувдаги эритмалари ёки суюқланмалари электр токини ўтказувчи моддалар электролитлар дейилади; кислота, асос ва тузлар электролитлардир. Сувдаги эритмалари электр токини ўтказмайдиган моддалар номелектролитлар дейилади.

Вант-Гофф ва Рауль қонунларига ноэлектролит моддаларнинг сувдаги суюқ эритмалари бўйсунади. Туз, кислота ва асосларнинг эритмалари бу қонунлардан четга чиқади. Чунончи, электролит эритмаларда музлаш температурасининг пасайиши Рауль қонуни бўйича ҳисобланган пасайишга қараганда ортиқроқ бўлади. Бундай эритмалар буғи босимининг пасайиши, осмотик боси-

ми ва қайнаш температурасининг қўтарилиши ҳам назарий кутилгандан ортиқ бўлади. Лекин эриган модданинг криоскопик ёки эбулиоскопик усуллар билан топилган молекуляр массаси унинг ҳақиқий қийматидан кичик бўлади.

Ноэлектролит моддаларнинг эритмалари учун Вант-Гофф тенгламаси $P=CRT$ шаклида ёзилган эди. Бу тенгламани электролит эритмаларига татбиқ этиш учун тенгламага изотоник коэффициент (i) ни киритиш керак:

$$P = iCRT \quad (\text{IX.1})$$

бу ерда; i — Вант-Гофф киритган изотоник коэффициент; у тажрибадан топилади. Масалан, i қўйидаги нисбатлардан:

$$i = \frac{\Delta t_{\text{кайн}}}{\Delta t_{0(\text{кайн})}} \cdot \frac{\text{электролит эритмасининг осмотик босими}}{\text{ноэлектролит эритмасининг осмотик босими}} = \frac{P}{P_0}; \quad (\text{IX.2})$$

(электролит ва ноэлектролит эритмаларнинг моляр концентрациялари бир-бира никига тенг бўлиши керак);

$$i = \frac{\Delta t_{(\text{кайн})}}{\Delta t_{0(\text{кайн})}} = \frac{\text{электролит эритмаси қайнаш температурасининг кутарилиши}}{\text{ноэлектролит эритмасининг қайнаш температурасининг кутарилиши}} \quad (\text{IX.3})$$

ёки

$$i = \frac{\Delta t_{(\text{музлаш})}}{\Delta t_{0(\text{музлаш})}} = \frac{\text{электролит эритмаси музлаш температурасининг пасайиши}}{\text{ноэлектролит эритмаси музлаш температурасининг пасайиши}} \quad (\text{IX.4})$$

топилади.

i нинг қиймати эритма концентрациясининг камайиши билан ортиб боради. Унинг қиймати NaCl каби тузлар эритмаси 2 га, Na_2SO_4 эритмасида 3 га, $\text{K}_3[\text{Fe}(\text{CN})_6]$ нинг эритмасида 4 га (яъни электролитларнинг молекулаларидаги ионлар сонига) яқинлашади.

Бу фактларни тушунириш учун 1887 йилда швед олими Сванте Аррениус эритмаларнинг электр ўтказувчалигини ўлчаш асосида электролитик диссоциланиш назариясини таклиф қилди. Бу назарияга мувофиқ кислота, асос ва тузлар сувда эриганда қарама-қарши зарядли ионларга ажralади. Аррениусдан илгари, Клаузиус, Гrottус, Фарадей ва бошқа олимларнинг фикрича, фақат эритмадан электр токи ўтгандагина ионлар ҳосил бўлиши, электр

токи ўтиши тұхтагач ионлар яна бир-бiri билан бирикиси лозим.

Аррениус фикрича, молекулаларнинг ионларга ажралиши учун электр токининг ҳеч қандай ақамияти йўқ; электролитлар сувда эриш жараёнида ионларга ажралади. Бунинг натижасида эритмалардаги заррачаларнинг сони ортади ва шунинг учун электролит эритмаларининг осмотик босими худди шундай концентрациядаги ноэлектролит модда эритмасининг осмотик босимидан бир неча марта кўп бўлади. Электролит молекуларнинг ионларга ажралиши қайтар жараёндир; масалан:



Эритма, умуман олганда электронейтрал бўлгани учун эритмадаги манфий зарядлар сони мусбат зарядлар сонига тенг бўлиши керак.

Аррениус назарияси кимё фани тараққиётiga муносиб ҳисса қўшди ва кучсиз электролитлар учун ҳозирга қадар татбик қилиб келинмоқда.

1. Аррениус назарияси электролитларнинг сувдаги эритмалари орқали электр токи ўтиши сабабини изоҳлаб берди. Бу назарияга кўра, ноэлектролит моддаларнинг сувдаги эритмаларида ионлар бўлмайди, электролитларнинг эритмаларидагина ионлар бўлади. Шунинг учун ҳам электролитлар орқали ток ўтади, чунки ионлар электрни «тасиҳиди». Аррениус назарияси электролиз вақтида мусбат ионларнинг катодга, манфий ионларнинг анодга бориши сабабини ҳам тўла изоҳлаб берди.

2. Аррениус назарияси электролитларнинг эритмалари, ноэлектролитларнинг худди ўшандай концентрациядаги эритмаларига қараганда пастроқ температурада музлаши ва юқорироқ температурада қайнаши сабабини ҳам қониқаралди равишда тушунтириб берди. Чунончи, ош тузи эритмасини олсан, бу эритмада NaCl кристалидаги заррачалар Na^+ ва Cl^- ионларига ажралади. Шу сабабли, эритмада заррачаларнинг сони қарийб икки марта ортади. Шунинг учун, бу эритма музлаш температурасининг пасайиши қанд эритмасининг шундай концентрацияли эритмасининг музлаш температураси пасайишидан деярли иккى марта ортиқ бўлади.

3. Аррениус назарияси таркибида бир хил ионлар бўладиган моддаларнинг эритмалар реакцияга бир хилда киришини ҳам изоҳлаб берди. Масалан, KCl , NaCl , BaCl_2 , каби тузларнинг эритмалари AgNO_3 , эритмасига қўшилганда оқ чўкма AgCl ҳосил бўлади. Бунинг сабаби шундаки, KCl , NaCl ва BaCl_2 эритмаларида Cl^- ионлари бор бўлиб улар Ag^+ ионлари билан бирикӣ, AgCl чўкмасини ҳосил қиласди. Аррениус назарияси KClO_3 , CHCl_3 , каби моддаларда Cl бўлсада, уларнинг эритмалари AgNO_3 , эритмасига қўшилганда оқ чўкма ҳосил қиласлигини ҳам тўғри изоҳ қиласди. Бунинг сабаби шундаки, масалан KClO_3 эритилганда хлор ионига ажралмайди, балки K^+ ва ClO_3^- ионларига диссоциланади. ClO_3^- ионлар эса Ag^+ иони билан чўкма бермайди.

4. Аррениус ўз назариясига асосланиб кислота ва асосларни таърифлайди. Аррениус назариясига мувофиқ сувда эритганда водород ион-

ларини ажратадиган электролитлар кислоталар деб аталади. Эритмада водород ионларининг концентрацияси қанчалик катта бўлса, кислота шунчалик кучли бўлади. Сувда эриганда гидроксил ионларини ажратадиган электролитлар асослар деб аталади.

1891 йилда И. А. Каблуков диссоциланиш жараёнига Д. И. Менделеевнинг гидратлар назарияси асосида қараб, эриган модда ионлари эритувчи молекулалари билан кимёвий бирнишиб, ионларнинг гидратларини хосил қилиди леган хуласага келди. Шу билан бирга И. А. Каблуков Арренius назариясининг сувдаги эритмалар билангина чекланишини кузатди. Агар модда учун мувофиқ эритувчи танланса, сувда поэлектролит бўлган модда бундай эритувчидан электр токини ўтказувчан бўлиши мумкин.

Электролитларнинг эритмаларидаги ионлар сув молекулалари билан кимёвий қўшилиши, яъни гидратланиши сабабли кўпчилик электролитлар сувдаги эритмаларидан кристаллгидратлар ҳолида ажралиб чиқади: гидратланиш туфайли ионлар ўзаро бирнишиб, молекулалар ҳосил қилиши қийинлашади, ионни куршаб олган сув молекулалари мусбат ва манғий ионларнинг бир-бiri билан бирнишибга халал беради, чунки сув электростатик тортишув кучини вакуумга нисбатан деярлик 80 марта заифлаштиради. Юқорида изоҳ этилган ҳолатлар диссоцилантан заррачалар орасидаги боғланиш деярлик тўла ионли табиатга эга бўлган молекулаларга таалуқли. Агар молекуладаги боғланиш табиатида ковалент боғланиш саломги ортса, диссоциланиш жараёни анча суст бўлиб, эсле олинган жараёнилар ўнг томонга чукур бормайди, яъни тескари томон борадиган асосидан иш жараёnlари диссоциланишга нисбатан чукурроқ бўлади. Гидратланиш ҳодисаси эритмаларнинг электр ўтказувчанилиги ҳам таъсир этади. Масалан, литетий иони (Li^+) кичик радиусли бўлгани учун у кўпроқ сув молекулалари билан гидратланади: гидратланган ионнинг эритмадаги ҳаракат тезлиги сусайиб (массаси катталашгани туфайли) кетади. Шу сабабли LiCl эритмасининг электр ўтказувчанилиги бошқа хлоридларнинг (масалан, CsCl нинг) электр ўтказувчанилиги нисбатан кам бўлади. Гидратланиш жараёни эритмалар рангига ҳам таъсир кўрсатади.

Гидратланиш ҳодисаси гидратланиш энергияси (гидратланиш иссиқлиги) билан тавсифланади. Газ ҳолатидаги ионларни эритмага ўтказиш жараёнида ажралиб чиқадиган энергия миқдори ўша ионнинг гидратланиш энергияси дейлади. X. I-жадвалда баъзи ионларнинг гидратланиш иссиқликлари келтирилган. К. П. Мишченко ионларнинг гидратланиш энергиясини аниқлашда энг аввал CsJ нинг гидратланиш энергиясидан фойдаланиб Cs^+ ва J^- ионларнинг гидратланиш энергияларини ҳисоблаб чиқарди. Бунинг учун CsJ нинг гидратланиш энергияси 560,6 кЖ ни 2 га бўлди $\frac{560,6}{2} = 280,3 \text{ кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$, чунки Cs^+ ва J^- ионлар ўзларида баравар миқдор электронларга эга бўлган изоэлектрон ионлардир. Шунинг учун, J^- ва Cs^+ нинг гидратланиш энергияларини бир хил қийматга эга деб қабул қилди.

Баъзи ионларнинг гидратланиш иссиқликлари ($\text{кЖ}\cdot\text{моль}^{-1}$)

Ион	Гидратланиш иссиқлиги	Ион	Гидратланиш иссиқлиги
H^+	1108,7	OH^-	510,4
Li^+	531,4	F^-	485,3
H_3O^+	460,24	PO_4^{3-}	457,3
Ag^+	489,5	Cl^-	351,4
K^+	338,9	Br^-	317,9
NH_4^+	326,3	NO_3^-	309,6
Cs^+	280,3	J^-	280,3
Zn^{2+}	2075,3	SO_4^{2-}	1108,7
Mg^{2+}	1953,9		
Cd^{2+}	1861,9		
Ca^{2+}	1569		
Ba^{2+}	1430,9		

Кристалларнинг эришида гидратланиш энергиясининг роли ниҳоятда муҳимдир. Масалан, KCl нинг тажрибада топилган кристалл панжара энергияси 703 кЖ га тенг. Демак, унинг ионланиши учун 703 кЖ энергия талаб қилинади. Бу энергиянинг $338,9 + 351,4 = 690,3$ кЖ қисми K^+ ва Cl^- ионларининг гидратланиши ҳисобига ва фақат 12,7 кЖ қисмигина иссиқлик ҳаракат энергияси ҳисобига тўлдирилади (KCl сувда эритилганида иссиқлик ютилади).

Сувсиз эритмаларда ҳам ионлар эритувчи (масалан, метил спирт) молекулалари билан кимёвий бирикади. Бу ҳодиса ионларнинг сольватланishi деб, ҳосил бўлган бирикмалар эса сольватлар деб аталади.

IX.2. Диссоциланиш даражаси

Электролитлар сувдаги эритмаларида маълум даражада ионларга ажралади. Аррениус фикрича, тўла диссоциланиш бўлмаслигининг сабаби шундаки, эритмада молекулалар ионларга ажралиши билан бир вақтда, ҳосил бўлган ионлар ўзаро бирикиб, яна молекулаларга айланади. Молекулалар ионларга ажралган сари диссоциланиш тезлиги камаяди, лекин ионларнинг ўзаро бирикиш тезлиги ортади. Ниҳоят, икки жараён тезлиги тенглашади; шу вақтдан бошлаб эритмада молекулалар ва ионлар ора-

сида мувозанат қарор топади. Шундан сўнг, эритмада ион ва молекулалар сони ўзгармай қолади. Бу ҳолатни тавсифлаш учун, диссоциланиш даражаси тушунчаси киритилган. *Йонларга диссоциланган молекулалар сонининг эритилган модданинг барча молекулалари сонига бўлган нисбати электролитнинг диссоциланиш даражаси деб аталади.* Диссоциланиш даражаси α (альфа) ҳарфи билан белгиланади. Диссоциланиш даражаси электролит табиатига, температурага ва концентрацияга боғлиқ. Эритма концентрацияси пасайганда диссоциланиш даражаси ортади. Масалан, сирка кислотанинг 0,1 н эритмаси учун $\alpha=0,0134$ ёки 1,34% бўлиб, 0,03 н эритма учун 2,45% дир.

Шу сабабдан электролит эритмасининг диссоциланиш даражаси билан бирга эритма концентрациясини ҳам кўрсатиш керак. X.2-жадвалда бир неча электролит учун 0,1 н эритмаларининг 18°C даги диссоциланиш даражаси кўрсатилган.

IX.2-жадвал

Электролит	$\alpha, \%$	Электролит	$\alpha, \%$
KCl	86	H ₂ SO ₄	58
NaCl	86	H ₂ SO ₃	34
NaNO ₃	83	H ₃ PO ₄	27
K ₂ SO ₄	72	CH ₃ COOH	1,34
CuSO ₄	38	H ₂ S	0,07
CaCl ₂	75	KOH	91
MgSO ₄	42	NaOH	91
HgCl ₂	1,0	Ba(OH) ₂	77
HCl	91	Ca(OH) ₂	75
HNO ₃	92	NH ₄ OH	1,34

Электролитларнинг диссоциланиш даражасини аниқлаш учун шу эритмаларнинг музлаш, қайнаш температуralарини, осмотик ва буғ босимни ёки электр ўтказувчанлигини ўлчаш натижаларидан фойдаланиш мумкин. Аррениуснинг ўзи диссоциланиш даражасини аниқлаш учун эритмаларнинг музлаш температурасини ва электр ўтказувчанлигини ўлчаш натижаларидан фойдаланган эди. Бу икки усулада топилган натижаларнинг бир-бираига мос келганлиги электролитик диссоциланиш назариясининг тўғри эканлигини яна бир марта исботлаб берди.

Диссоциланиш даражасини биринчи усулда (яъни эритмаларнинг музлаш, қайнаш температураларини ўлчаш асосида) аниқлаш формуласини чиқариб, α билан *i* орасидаги боғланиши топамиз.

Масалан, сувда *N* молекула электролит эриган бўлиб, ҳар қайси молекула *n* дона ионга ажралсин. Бу ҳолда эритмада *Nαn* дона молекула ажралди ва улардан *Nαn* дона ион ҳосил бўлади. Эритмада ажралмаган молекулалар сони *N*—*Nα*=*N*(1—α) бўлади. Эритмадаги молекула ва ионларнинг умумий сони *Nαn*+*N*(1—α) бўлади.

Дастлаб эритмадаги заррачалар сони *N* эди, энди *Nαn*+*N*(1—α) бўлди. Вант-Гоффнинг изотоник коэффициентини топиш учун *Nαn*+*N*(1—α) қийматини *N*га бўламиш:

$$i = \frac{N\alpha n - N(1-\alpha)}{N} = \alpha n + (1 - \alpha) = \alpha(n - 1) + 1$$

бундан:

$$\alpha = \frac{i-1}{n-1} \quad (\text{IX.5})$$

α ни топишнинг иккинчи усули Аррениус тенгламасига асосланган:

$$\alpha = \frac{\lambda_v}{\lambda_\infty} \quad (\text{IX.6})$$

Бу ерда: λ_v айни концентрациядаги эритманинг эквивалент электр ўтказувчанлиги, λ_∞ —чексиз суюлтирилган эритманинг эквивалент электр ўтказувчанлиги.

Электролитларнинг диссоциланиш даражаси бир эритувчидан иккинчи эритувчига ўтиш билан, ўзгаради. В. Нернст ва Т. Томсон ўтказган текширишларга мувофиқ, эритувчининг диэлектрик доимийлиги қанчалик катта бўлса, бу эритувчидаги электролит шунчалик юқори диссоциланиш даражасига эга бўлади, чунки бу ҳолда ионлар орасидаги тортишув кучи кўпроқ заифлашади. (Кулон қонунинга мувофиқ $F = \frac{e_1 e_2}{\epsilon V^2}$ шу сабабли диссоциланиш осонлашади.)

Кўпчилик электролитларнинг диссоциланиш жараёни иссиқлик ютилиши билан боради. Шунинг учун уларнинг диссоциланиш даражаси температуранинг кўтарилиши билан ортади.

IX.3. Кучли ва кучсиз электролитлар

Молекулалари ҳатто суюлтирилган эритмаларда ҳам оз даражада диссоциланадиган электролитлар кучсиз электролитлар деб аталади. Уларга баъзи кислоталар (масалан, сирка, цианид, карбонат кислоталар ва ҳоказо), баъзи асослар (масалан, аммоний гидроксид, органик асослар ва ҳоказо) ва баъзи тузлар (масалан, $\text{Hg}(\text{CN})_2$, HgCl_2 , $\text{Fe}(\text{SCN})_3$, FeF_3 ва ҳоказо) киради.

Кучсиз электролит эритмаларининг солиштирма электр ўтказувчанилиги эритмадаги ионлар сонига боғлиқ; кучсиз электролитларнинг диссоциланиш жарабёни учун массалар таъсири қонунини қўллаш мумкин. Аррениус назарияси ҳам кучсиз электролитларнинг эритмаларигагина татбиқ этилади.

Ҳар хил концентрациядаги эритмаларда ҳам сезиларли даражада яхши диссоциланадиган бирикмалар кучли электролитлар деб аталади. Уларнинг диссоциланиш даражалари 100 фоизга яқинлашиши мумкин. Кучли электролитларга деярли барча тузлар, кучли кислота ва кучли асослар киради. Кучли электролитларнинг эритмаларидағи ионлар микдори кўп бўлганлиги сабабли улар орасидағи ионлараро тортишув кучлари ҳам сезиларли бўлади.

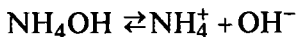
Аррениус назарияси кучли электролитларга татбиқ этилмайди. Атом тузилиши ва кристалл панжараларининг (турлари) аниқлангандан кейин 1920 йилда Аррениус назариясига бир неча қўшимча киритишга тўғри келди. Сўнгра кучли электролитлар назарияси яратилди. Бу назарияга мувофиқ моддалар сувда эриганда ионларга тўлиқ ажралади. Масалан, ош тузи эритмасида, фақат Na^+ ва Cl^- ионлари бўлиб, NaCl молекулалари бўлмайди. Бинобарин, ош тузи эритмада 100 фоиз диссоциланган бўлиши керак. Кучли электролитлар учун диссоциланиш даражаси деган тушунча ўз маъносини йўқотади, чунки кучли электролитларнинг эритмаларида диссоциланмаган молекулалар бўлмайди. Лекин тажрибада NaCl нинг 0,1 н эритмаси учун $\alpha=86\%$ эканлиги аниқланган. Агар эритманинг концентрацияси оширилса α нинг қиймати камаяди.

Демак, кучли электролитларнинг тажрибада топилган диссоциланиш даражаси Аррениус назарияси асосида ҳам ва тўла диссоциланиш назарияси асосида ҳам ҳисоблаб топилган қийматдан фарқ қиласи. Кучли электролитларнинг диссоциланиш даражаси деганда, тажрибада топи-

ладиган қиймат, бошқача айтганда, эффективтескендеги диссоциланыш даражасини тушунишимиз керак.

IX.4. Суюлтириш қонуни

Кучсиз электролитлар эритмасида анион, катион ва диссоциланмаган молекулалар орасида маълум мувозанат қарор топади. Демак, улар учун массалар таъсири қонунидан фойдаланиш мумкин. Масалан, аммоний гидроксид қуидагича диссоциланади:



Мувозанат вақтида, массалар таъсири қонунига биноан, диссоциланыш доимийси

$$K_\theta = \frac{[\text{NH}_4^+][\text{OH}^-]}{[\text{NH}_4\text{OH}]}$$

формула билан ифодаланади. Бу ерда; NH_4^+ — эритмадаги аммоний ионларининг концентрацияси, OH^- — гидроксид ионларининг концентрацияси, NH_4OH — ионларга ажralмаган аммоний гидроксид молекуласининг концентрацияси, K_θ — асоснинг диссоциланыш доимийси.

Агар V литрида 1 моль NH_4OH эриган бўлиб, улардан α моли диссоциланса, анион, катион ҳамда диссоциланмаган молекулаларнинг мувозанат концентрацияси куйидагича ёзилади:

$$[\text{NH}_4^+] = \frac{\alpha}{V}; [\text{OH}^-] = \frac{\alpha}{V}; [\text{NH}_4\text{OH}] = \frac{1-\alpha}{V}$$

Энди бу қийматларни юқоридаги тенгламага қўйсак:

$$K_\theta = \frac{[\text{NH}_4^+][\text{OH}^-]}{[\text{NH}_4\text{OH}]} = \frac{\frac{\alpha}{V} \cdot \frac{\alpha}{V}}{\frac{1-\alpha}{V}} = \frac{\alpha^2}{V(1-\alpha)}$$

қисқартирилгандан кейин:

$$K_\theta = \frac{\alpha^2}{(1-\alpha)V}$$

тенгламаси ҳосил бўлади, ёки $C = \frac{1}{V}$ (умуман олганда $C = \frac{n}{V}$ бўлади, агар $n=1$ моль бўлса, ёзилган ифода хусусий ҳолни англатади) эканлигини назарга олсак:

$$K_\theta = \frac{\alpha^2}{1-\alpha} \cdot C \quad (\text{IX.7})$$

Бу тенглама сүюлтириш қонунининг математик ифодасидир. Бу тенглама ёрдамида (агар K_d маълум бўлса) турли концентрациялар учун диссоциланиш даражасини ҳисоблаб чиқариш мумкин.

Диссоциланиш доимийси (кучсиз электролитлар учун) эритма концентрациясининг ўзгариши билан ўзгармайди, фақат температурага боғлиқ бўлади.

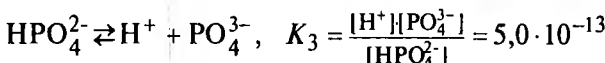
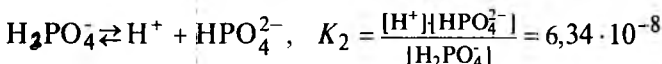
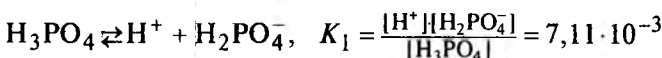
Агар электролитнинг диссоциланиш даражаси кичик бўлса, суюлтириш қонуни тенгламасининг маҳражидаги α ни ҳисобга олмаса ҳам бўлади. У ҳолда юқоридаги формуласи қуйидагича ёзиш мумкин:

$$K_d = \alpha^2 C \text{ ёки } \frac{\alpha^2}{V} = K_d$$

бундан:

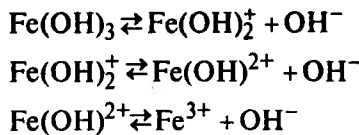
$$\alpha = \sqrt{K_d V} \text{ ёки } \alpha = \sqrt{\frac{K_d}{C}} \quad (\text{IX. 8})$$

келиб чиқади, яъни электролитнинг диссоциланиш даражаси модда эритилган эритувчи ҳажмининг квадрат илдизи остидаги қийматларга пропорционалдир. Кислоталар сувдаги эритмаларда водород ва кислота қолдигига ажралади. Кислотанинг бир молекуласи парчалангандан ҳосил бўладиган водород ионлари сони кислотанинг негизли кислоталар кетмакет водород ионини ажратиб, босқич билан диссоциланади. Масалан, ортофосфат кислота уч босқичда диссоциланади, ҳар қайси босқичнинг 25°C даги диссоциланиш доимиyllиги қуйидаги қийматга эга:

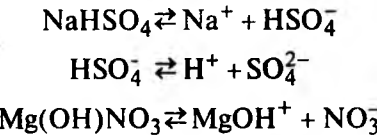


Ҳар доим, биринчи водород иони осон ажралиб чиқади ($\alpha=0,26$), иккинчи ($\alpha=0,0025$) ва учинчи ($\alpha=7 \cdot 10^{-6}$) водород ионлари қийинроқ ажралади, чунки водород иони ажралиб чиқсан сайин кислота қолдигининг манфий заряди ортиб боради.

Кўп зарядли катионларнинг асослари ҳам босқич билан диссоциланади. Масалан:



Нордон ва гидроксо тузлар босқычли диссоциланганда металл иони, кислота ёки асос қолдиги иони ҳосил бўла-ди. Масалан:



α эритма концентрацияси ўзгариши билан ўзгариб кетиши сабабли эндиликда электролит кучини характерланиш учун бу моддаларнинг диссоциланиш доимийси K_d дан фойдаланиладиган бўлди. Кучли электролит учун K_d катта қийматга эга бўлади. XI.3-жадвалда баъзи кучсиз электролитларнинг K_d лари келтирилган. ($pK = -\lg K_d$).

IX.3-жадвал Баъзи кучсиз электролитларнинг диссоциланиш доимийлари (25°C)

Кислота номи	K_d	pK_d	Асос номи	K_d	pK_d
Нитрит кислота	$4 \cdot 10^{-4}$	3,40	Анилин	$3,82 \cdot 10^{-10}$	9,42
Чумоли кислота	$1,77 \cdot 10^{-4}$	3,75	Гидразин	$3,0 \cdot 10^{-6}$	5,52
Водород пероксид	$2,4 \cdot 10^{-12}$	11,62	Гидроксиламин	$1,0 \cdot 10^{-3}$	3,0
Сирка кислота	$1,75 \cdot 10^{-5}$	4,76	Аммоний гидроксид	$1,79 \cdot 10^{-5}$	4,75
Фенол	$1,3 \cdot 10^{-10}$	9,89	Метиламин	$4,4 \cdot 10^{-4}$	3,36
Цианид кислота	$7,2 \cdot 10^{-10}$	9,14	Пиридин	$1,7 \cdot 10^{-9}$	8,77

Масала. Агар НА таркибли кислотанинг диссоциланиш доимийси $K_d = 5 \cdot 10^{-6}$ бўлса, унинг 0,2 M эритмасидаги водород ионлар концентрациясини топинг.

Е ч и ш . НА нинг диссоциланиш мувозанати



дан фойдаланиб кислотанинг диссоциланиш доимийси учун ифода тузамиш:

$$K_d = \frac{[\text{H}^+][\text{A}^-]}{[\text{HA}]} = 5 \cdot 10^{-6}$$

Кислота диссоциланганда ҳосил бўлган водород ионлар концентрацияси $[H^+]$ анионлар концентрацияси $[A^-]$ га тенг: $[H^+] = [A^-]$. Уни x билан ифодалаймиз, шунда ионларга диссоциланмай қолган HA молекулаларнинг концентрацияси $[HA] = 0,2 - x$ бўлади.

У ҳолда электролитнинг диссоциланиш доимийси қўйидағича ёзилади:

$$K_d = 5 \cdot 10^{-6} = \frac{xx}{0,2-x}$$

Агар x нинг қўймати 0,2 га нисбатан жуда кичик эканлигини назарга олсак, $[HA] = 0,2 - x$ даги x ни ёзмаслик мумкин. У ҳолда:

$$x^2 = 5 \cdot 10^{-6} : 0,2 = 1 \cdot 10^{-6}$$

Бундан: $x = \sqrt{1 \cdot 10^{-6}} = 1 \cdot 10^{-3}$ моль·л⁻¹ ва ниҳоят, $[H^+] = 1 \cdot 10^{-3}$ моль·л⁻¹ келиб чиқади.

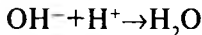
IX.5. Электролитлар эритмаларида борадиган реакциялар

Электролитлар эритмаларида содир бўладиган реакцияларда ионлар иштирок этади. Ионлар орасида борадиган реакцияларнинг тенгламаларини ёзишда кучли электролитларни ионларга ажralган ҳолда кўрсатилиб, ёмон диссоциланадиган мoddалар, чўкма ва газларни молекуляр шаклида ифодаланади. Электролит эритмаларида борадиган барча реакцияларни 5 гурӯхга бўлиш мумкин.

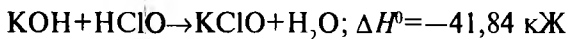
1. Нейтралланиш реакцияси бирор кучли кислотанинг суюлтирилган эритмасига бир неча томчи лакмус томизсак, эритма қизил туsgа киради. Агар унинг устига кучли ишқорнинг суюлтирилган эритмасидан томчилатиб қўйсак, эритманинг ранги қизил билан кўк орасидаги ўртача (нейтрал) рангни олади. Бунда нейтрал эритма ҳосил бўлади. Масалан:



ион шаклида

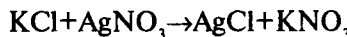


Демак, нейтралланиш реакциясининг моҳияти водород ионлари билан гидроксид ионлари бирикиб, сув ҳосил бўлишидан иборат:

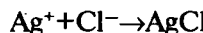


Бу реакцияда ажралиб чиққан иссиқликкінг бир қисми күсиз кислота HClO нинг диссоциланиши учун сарфланган.

2. Чүкма ҳосил бўладиган реакциялар охирига қадар борадиган реакциялардир. Агар кумуш нитрат билан калий хлорид ўзаро реакцияга киришса, оқ ранги чўкма ҳосил бўлади:



ион шаклида:

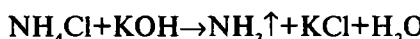


Демак, таркибида Ag^+ ионлари бор ҳар қандай бирикма эритмаси таркибида Cl^- ионлари бўлган бошқа бирикма эритмаси билан реакцияга киришганда оқ ранги чўкма — кумуш хлорид ҳосил бўлади.

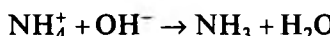
Чўкма ҳосил бўладиган реакциялар аналитик кимёда кенг қўлланилади.

3. Газ ҳосил бўладиган реакциялар. Бундай реакциялар содир бўлганда кимёвий мувозанат реакция маҳсулотлари ҳосил бўладиган реакция томонига силжийди. Натижада реакция охиригача боради.

Масалан, аммоний хлорид эритмасига кучли ишқор эритмасини қўшсак, аммиак ажралиб чиқади:

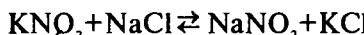


ион шаклида:

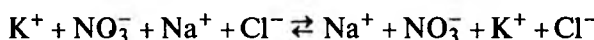


Бу тенгламадан аммоний тузларига ҳар қандай ишқор таъсир эттирилганида доимо аммиак ажралиб чиқади деган худосага келамиз.

4. Эритмаларда борадиган қайтар реакциялар. Агар KNO_3 нинг эритмасига NaCl нинг эквимоляр эритмаси қўшилса, эритмада қайтар реакция содир бўлади:



ёки



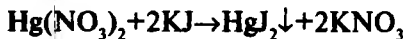
Бу реакцияда иштирок этаётган тўртала туз (кучли электролитлар жумласига кириши сабабли) ионларга тўлиқ

диссоциланади; шунинг учун эритмада мувозанатли жарайён вужудга келади. Эритмада амалда фақат эркин ионлар бўлади, холос. Бу хилдаги реакцияларда иссиқлик эфекти намоён бўлмайди.

Агар бундай эритмадаги барча сувни аста-секин буглатиб юборилса, тўрттала туздан иборат аралашма ҳосил бўлади. Денгиз ва кўл сувида учрайдиган тузлар тўлиқ ионларга ажralиб кетади, шунинг учун денгиз ва тузли кўллар сувида ионлараро мувозанатни учратамиз.

5. Комплекс бирикма ҳосил бўладиган реакциялар. Ионлар орасида борадиган реакцияларда кўпинча комплекс бирикмалар ҳосил бўлади.

Масалан, симоб нитрат эритмасига калий йодид эритмасидан кўшсак, аввал қизил рангли чўкма ҳосил бўлади:



Агар KJ дан кўпроқ кўшсак, чўкма эрийди ва комплекс бирикма ҳосил бўлади:



IX.6. Сувнинг электролитик диссоциланиши

Тоза сув электр токини жуда ёмон ўтказади. Лабораторияда ишлатиладиган (дистилланган) сув ҳам етарли дарражада тоза эмас. Унинг таркибида NH_4OH , H_2CO_3 , ва бошқа моддалар бор. Ф. Кольрауш сувни кўп марта тозалаш натижасида тоза сув олган. Бу сув ҳам оз бўлса-да электр ўтказувчанликка эга. Унинг электр ўтказувчанлигига сабаб диссоциланишидир:



Сувни жуда кучсиз электролит деб қараб, унинг диссоциланиш доимийсини қуидагича ёзиш мумкин:

$$K_d = \frac{[\text{H}^+][\text{OH}^-]}{[\text{H}_2\text{O}]}$$

Сувнинг электр ўтказувчанлигидан фойдаланиб, диссоциланиш доимийси ҳисоблаб топилган. 22°C да ўтказилиган текширишлар $K_d = 1,8 \cdot 10^{-16}$ эканлигини кўрсатди.

Юқоридаги тенгламани $[\text{H}^+][\text{OH}^-] = K_d[\text{H}_2\text{O}]$ шаклида ёзайлик. Бу тенгламада сувнинг концентрацияси $[\text{H}_2\text{O}]$ кийматини сувнинг диссоциланиш даражаси жуда кичик бўлгани учун ўзгармас қиймат деб қарасак бўлади: $[\text{H}_2\text{O}] = 1000 \text{ г.л}^{-1}$ ёки $1000 : 18 = 55,56 \text{ моль.л}^{-1}$

$K_w \cdot [H_2O]$ күпайтмасини K_w билан белгилаймиз. У ҳолда $K_w \cdot H_2O = K_w = [H^+] \cdot [OH^-]$ ёки $K_w = 1,8 \cdot 10^{-16} \cdot 55,56 = 10^{-14} = [H^+] \cdot [OH^-]$ бўлади. K_w сувнинг ион күпайтмаси деб аталади. K_w айни температурада сувдаги H^+ ва OH^- ионларининг концентрация күпайтмаси ўзгармас қиймат эканлигини кўрсатади. K_w нинг қиймати температура ўзгариши билан ўзгаради. K_w қийматидан $22^\circ C$ да H^+ ва OH^- ионлар концентрациясининг күпайтмаси 10^{-14} га тенглигини кўрамиз.

Бундан $[H^+] = [OH^-] = \sqrt{10^{-14}} = 10^{-7}$ моль $\cdot l^{-1}$ дир. Демак, тоза нейтрал сувда H^+ ионлари концентрацияси 10^{-7} моль $\cdot l^{-1}$ га, OH^- ионлари концентрацияси ҳам 10^{-7} моль $\cdot l^{-1}$ га тенгdir. Кислотали муҳитда H^+ ионларининг концентрацияси 10^{-7} моль $\cdot l^{-1}$ дан ортиқ, OH^- ионларники эса 10^{-7} моль $\cdot l^{-1}$ дан кам бўлади. Ишқорий муҳитда, аксинча.

Сувдаги ҳар қандай эритмада ҳам $[H^+]$ ва $[OH^-]$ ларнинг күпайтмаси $22^\circ C$ да 10^{-14} га teng:

$$[H^+] \cdot [OH^-] = 10^{-14} \text{ моль}^2 \cdot l^{-2}$$

Сувнинг диссоциланиши эндотермик жараён. Ҳарорат оширилганда унинг ионларга парчаланиши кучяди, яъни K_w қиймати ортади; масалан, $0^\circ C$ да $K_w = 0,13 \cdot 10^{-14}$; $50^\circ C$ да $K_w = 5,66 \cdot 10^{-14}$; $100^\circ C$ да $K_w = 74 \cdot 10^{-14}$ га тенгdir.

IX.7. Водород кўрсаткич (pH)

Эритмадаги водород ионлари концентрациясининг ўнлик манфий логарифми водород кўрсаткич ёки pH деб аталади:

$$pH = -\lg[H^+]$$

Демак: $[H^+] = 10^{-7}$ — нейтрал муҳит учун pH=7

$$[H^+] > 10^{-7} \text{ pH} < 7$$

$$[H^+] < 10^{-7} \text{ pH} > 7$$

Кучли кислотали, кучсиз кислотали, нейтрал, кучли ишқорий ва кучсиз ишқорий эритмалар учун қуйидаги pH ларни кўрсатиб ўтамиш:

pH 1 2 3	4 5 6	7	8 9 10	11 12 13 14
Кучли кислотали	Кучсиз кислотали	нейтрал	Кучсиз ишқорий	Кучли ишқорий

1-мисол. Эритмада водород ионларининг концентрацияси $2,3 \cdot 10^{-5}$ моль $\cdot l^{-1}$ бўлса, pH қиймати қандай бўлади?

Е ч и ш .

$$pH = -\lg[H^+] = -\lg(2,3 \cdot 10^{-5}) = -0,36 - 5 = 4,64$$

2-мисол. 0,033 моль H_3PO_4 эритмасида $\alpha=0,27$ бўлса, pH қиймати қандай бўлади?

Е ч и ш . Водород ионларининг концентрациясини топамиш:

$$C_{H^+} = C_m \cdot n \cdot \alpha$$

$\alpha=0,27$; $C_m=0,033$; $n=3$, чунки H_3PO_4 кислота учта H^+ беради, $C_{H^+}=0,033 \cdot 3 \cdot 0,27=0,02673=2,7 \cdot 10^{-2}$ моль $\cdot l^{-1}$.

Сўнгра pH ни ҳисоблаб чиқарамиз:

$$pH = -\lg[H^+] = -\lg(2,7 \cdot 10^{-2}) = 2 - 0,43 = 1,57$$

3-мисол. Эритма учун $pH=5,6$ бўлса, $[H^+]$ топилсин.

Е ч и ш . $pH = -\lg[H^+]$ ёки $\lg[H^+] = -pH = -5,6$

Бу соннинг бутун қисмини манфийлигича қолдириб, каср қисмини мусбатта айлантирамиз, бунинг учун бутун сонга -1 ва каср сонга $+1$ қўшамиз:

$$-5,6 = -5 + (-1) + (-0,6) + 1 = -6 + 0,4$$

демак, $-5,6$ ўрнига $-6+0,4$ ни оламиз -6 га 10^{-6} ва $0,4$ га $2,5$ тўғри келади.

Демак, $[H^+] = 2,5 \cdot 10^{-6}$ моль $\cdot l^{-1}$ га тенгdir.

$$[OH^-] = \frac{1 \cdot 10^{-14}}{2,5 \cdot 10^{-6}} = 0,4 \cdot 10^{-8} = 4 \cdot 10^{-9} \text{ моль} \cdot l^{-1}$$

4-мисол. Агар 0,005 М сирка кислота эритмасининг 1 литрига 0,05 моль натрий ацетат қўшилса, эритмада водород ионлар концентрацияси неча марта камаяди ($K_{CH_3COON} = 1,8 \cdot 10^{-5}$).

Е ч и ш . Сирка кислота эритмасига натрий ацетат қўшмасдан аввал водород ионлар концентрациясини топамиш:

$$[H^+] = \sqrt{K_{CH_3COON} \cdot C_m}$$

Бу ерда: C_m — кислота эритмасининг концентрацияси;

$$[H^+] = \sqrt{1,8 \cdot 10^{-5} \cdot 0,005} = \sqrt{1,8 \cdot 5 \cdot 10^{-8}} = 3 \cdot 10^{-4} \text{ моль} \cdot l^{-1}$$

Эритмага натрий ацетат қўшилгандан кейин водород ионлари концентрациясини X билан белгилайлик; у ҳолда диссоциланмаган кислота молекулалари концентрацияси $[CH_3COOH]=0,005-X$ бўлади. Ацетат ионлар концентрацияси эса, икки катталиқдан иборат: бири кислота моле-

кулаларининг диссоциланишидан, иккинчиси натрий ацетат ионларидан ҳосил бўлади. Бинобарин,

$$[\text{CH}_3\text{COO}^-] = \text{X} + 0,05$$

Бу концентрацияларни кислотанинг мувозанат константаси ифодасига қўйсак:

$$K_m = \frac{[\text{H}^+][\text{CH}_3\text{COO}^-]}{[\text{CH}_3\text{COOH}]} = \frac{\text{X}(\text{X} + 0,05)}{0,005 - \text{X}} \text{ ёки } 1,8 \cdot 10^{-5} = \frac{\text{X}(\text{X} + 0,05)}{0,005 - \text{X}}$$

Бу ифоданинг суратидаги ($\text{X} + 0,05$ нинг) X ни, маҳраждағи ($0,005 - \text{X}$ нинг) X ни нисбатан кичик қиймат деб ифодадан чиқариб юборсак,

$$1,8 \cdot 10^{-5} = \frac{\text{X} \cdot 0,05}{0,005}$$

юқоридаги эга бўламиз. Бундан, $\text{X} = 1,8 \cdot 10^{-6}$ моль·л⁻¹.

Бу ерда: X — водород ионларининг туз қўшилганидан кейинги концентрацияси.

Водород ионлари концентрацияси неча марта камайганлигини топиш учун $3 \cdot 10^{-4}$ ни $1,8 \cdot 10^{-6}$ га бўламиз:

$$\frac{3 \cdot 10^{-4}}{1,8 \cdot 10^{-6}} = 1,67 \cdot 10^2 \text{ (ёки 167 марта) камайган.}$$

Бинобарин, водород ионлар концентрацияси туз қўшилгандан кейин 167 марта камаяди.

Эритмалардаги водород ионларининг концентрациясини, бинобарин, рН ни тажрибада аниқлаш учун колориметрик ва электрометрик (потенциометрик) усуллар кенг қўлланилади. Колориметрик усул айни эритмага солинган индикатор рангини аниқлашга асосланган. Кўпинча эритманинг рН ини аниқлашда массус индикаторлар шимдириб тайёрланган қоғозлардан фойдаланилади. Ҳозирда рН ни аниқлаш учун жуда кулаг асбоблар рН-метрлар ишлатилиади. Бу асбобларнинг ишлаши электрометрик усулга асосланган.

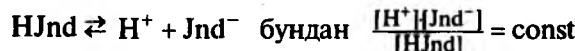
IX.8. Индикаторлар

Ранги водород ионларининг концентрациясига қараб ўзгарадиган моддалар индикаторлар деб аталади. Масалан, лакмус, фенолфталеин, метилоранж ва нитрофенол энг кўп ишлатиладиган индикаторлардир (индикатор сўзи лотинча *indico*, яъни «кўрсатаман» сўзидан олинган).

В. Оствальд таклиф қилган назарияга мувофиқ, индикатор кучсиз асос ёки кучсиз кислота бўлиб, унинг ион-

лари бир хил рангда, диссоциланмаган молекулалари эса бошқа хил рангда бўлади. Бир хил рангли индикаторларнинг ё ионлари, ёки молекулалари рангли бўлади.

Индикатор таркибини $HJnd$ ёки $JndOH$ формулалари билан ифодалаш мумкин. Индикаторларнинг диссоциланиш даражаси, бинобарин, унинг ранги айни эритмадаги кислота ёки асоснинг концентрациясига боғлиқ бўлади. Кучсиз кислота хоссасига эга бўлган индикаторнинг сувдаги эритмасида қуидаги мувозанат қарор топади:



ёки

$$\frac{[Jnd^-]}{[HJnd]} = \frac{\text{const}}{[H^+]} \quad (\text{IX.9})$$

(const — индикаторнинг диссоциланиш доимийси). Демак, кучсиз кислота тарзидағи индикатор ионлари концентрациясининг индикатор молекулалари концентрациясига нисбати водород ионлари концентрациясига тескари пропорционалдир. Агар ана шундай индикатор эритмасига кислота кўшиб водород ионлари концентрацияси оширилса, Jnd^- — ионлар концентрацияси камайиб, $HJnd$ молекулаларининг концентрацияси ортади. Бу ҳолда эритма $HJnd$ молекулалар рангини кўрсатади. Ишқор кўшилганда, аксинча, эритма Jnd^- — ионлар рангига ўтади. Агар индикатор молекулаларининг 50 фоизи ионларга ажралган бўлса $\frac{[Jnd^-]}{[HJnd]} = 1$ бўлади. Демак, бундай эритмадаги водород ионларининг концентрацияси индикаторнинг диссоциланиш константасига тенг бўлади:

$$\frac{[Jnd^-]}{[HJnd]} \cdot [H^+] = \text{Const}$$

Агар const кичик қийматига эга бўлса, индикатор $HJnd$ рангига эга бўлиши учун кёрак бўлган водород ионларининг концентрацияси ҳам кичик қийматга эга бўлади, чунки $[H^+] \cdot [Jnd^-]$ кўпайтмаси касрнинг суратини ташкил этади.

Индикатор рангининг ўзгариши учун зарур бўлган pH соҳаси индикаторнинг ўзгариш чегараси деб аталади. IX. 4-жадвалда 12 та индикаторнинг ўзгариш чегараси табиати ва ранги кўрсатилган.

Индикаторларнинг тасвиғи

Индикатор номи	Үзгариш чегараси (рН лар)	Табнати	Кислотали муҳитдаги ранги	Ишқорий муҳитдаги ранги
Тропеолин 00	1,3—3,0	асос	қизил	сариқ
Конгорт	3,0—5,2	туз	қизил	кўк
Метилоранж	3,1—4,4	асос	қизил	сариқ
Метилрот	4,2—6,3	асос	қизил	сариқ
Лакмус	5,0—8,0	кислота	қизил	кўк
Фенолрот	6,8—8,0	кислота	сариқ	қизил
Фенолфталеин	8,0—10	кислота	рангсиз	тўқ қизил
Тимолфталеин	9,4—10,6	кислота	рангсиз	қовоқ ранг
Паранитрофенол	5,0—7,0	кислота	рангсиз	оч сариқ
Нитрамин	11—12,5	кислота	рангсиз	қовоқ ранг
Индиго-кармин	11,6—14	кислота	зангри	сариқ
Ализарин-сариқ	10,2—12	кислота	сариқ	қизил

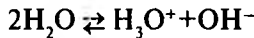
IX.9. Тузларнинг гидролизи

Нейтрал, нордон ва асосли тузларнинг номи уларнинг эритмалардаги ҳолатига ҳамма вақт тўғри келавермайди. Кўпинча нейтрал тузларнинг сувдаги эритмаси кислотали ёки ишқорий муҳит намоён қиласди; масалан, NH_4Cl нинг сувдаги эритмаси кислотали, NaCl ники нейтрал ва KClO эритмаси асосли муҳитни кўрсатади; ҳатто нордон туз Na_2HPO_4 нинг сувдаги эритмаси ишқорий муҳит намоён қиласди.

Бу ҳодисанинг сабаби тузларнинг гидролизга учрашидир.

Туз ионлари билан сув ионлари орасида бўладиган ва, одатда, кучсиз электролит (кучсиз кислота, кучсиз асосли ёки кислотали туз) ҳосил бўлишига олиб келадиган ўзаро таъсирашув гидролиз деб аталаади.

Гидролиз натижасида сувнинг диссоциланиш мувозанати



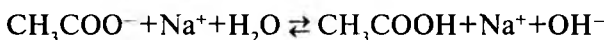
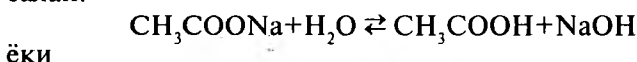
ўнг томонга силжийди.

Гидролиз жараёнида, албатта, туз катиони ва анионинг табиати (қутбловчилик таъсири, ион радиуси, заряди, электрон жуфтга бўлган донорлик-акцепторлик қобилияти) муҳим аҳамиятга эга.

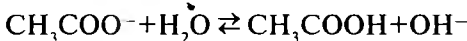
Гидролиз тузни ҳосил қилган кислота ва асоснинг кучига қараб турлича бориши мумкин. Ҳар қандай тузни асос билан кислотанинг ўзаро таъсиралиши маҳсулоти деб қараш мумкин. Масалан, NaOH билан HCl дан ҳосил бўлган ош тузи NaCl ни кучли асос ва кучли кислотанинг тузи деб қарашимииз керак. Na_2CO_3 , кучли асос ва кучсиз кислотадан ҳосил бўлган туздир. Al_2S_3 эса кучсиз асос билан кучсиз кислотадан ҳосил бўлган туздир ва ҳоказо. Кучли асос ва кучли кислотадан ҳосил бўлган тузларгина (масалан, NaCl) гидролизланмайди. Кучли асос ва кучсиз кислотадан, кучсиз асос ва кучли кислотадан, шунингдек, кучсиз асос ва кучсиз кислотадан ҳосил бўлган тузлар гидролизланади.

Гидролизнинг сабаби шундаки, тузнинг катион ва анионлари сувдаги H^+ ва OH^- ионларини боғлаб кам диссоциланадиган моддалар ҳосил қилиши туфайли $\text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{OH}^-$ мувозанатни ўнг томонига силжитади. Масалан, кучли кислота ва кучли асосдан ҳосил бўлган тузлар эритмада гидролизланмайди, чунки бу ҳолда сувнинг ионлари боғланмайди.

I. Кучли асос ва кучсиз кислотадан ҳосил бўлган туз гидролизланганда эритма ишқорий муҳитни кўрсатади, масалан:



қисқартирилган шаклда:



Бунда тузнинг аниони гидролизланади.

Na_2CO_3 икки босқичда гидролизланади:

I босқич: $\text{Na}_2\text{CO}_3 + \text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{NaHCO}_3 + \text{NaOH}$

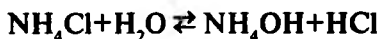
ёки $\text{CO}_3^{2-} + \text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{HCO}_3^- + \text{OH}^-$

II босқич: $\text{HCO}_3^- + \text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{H}_2\text{CO}_3 + \text{OH}^-$

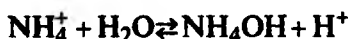
Лекин бу ҳолда, асосан биринчи босқич боради; иккинчи босқич жуда кучсиз содир бўлади.

Эритмада ортиқча гидроксид ионлари ҳосил бўлади, шунинг учун сода эритмаси ишқорий муҳитни кўрсатади.

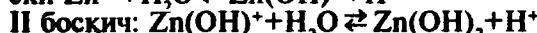
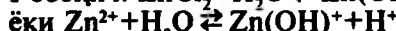
II. Күчсиз асос ва кучли кислотадан ҳосил бўлган тузлар гидролизланганда Эритма кислотали муҳитни кўрсатади, масалан:



ёки ион шаклда қуидагича ёзилади:

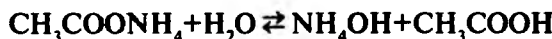


ZnCl_2 нинг гидролизи икки босқичда боради:



Лекин бу ерда ҳам гидролиз асосан биринчи босқич билан чегараланди.

III. Күчсиз асос ва күчсиз кислотадан ҳосил бўлган тузлар гидролизланганда күчсиз асос ва күчсиз кислота ҳосил бўлади, масалан:



ёки



Al_2S_3 нинг гидролизи тўлиқ равишда боради:



Эритма муҳитининг кислотали ёки ишқорий бўлиши гидролиздан ҳосил бўлган кислота ва асоснинг нисбий кучига боғлиқ. Кислота кучлироқ бўлса, эритма күчсиз кислотали муҳит кўрсатади; асос кучлироқ бўлса, эритма күчсиз ишқорий муҳит намоён қиласди.

Аммоний ацетат гидролизидан ҳосил бўладиган кислота (CH_3COOH) ва асоснинг (NH_4OH) кучлари (диссоциланиш константалари $1,8 \cdot 10^{-5}$) бир-бирига тент. Шу сабабли, бу эритманинг pH қиймати 7 га tengdir, у нейтрагал муҳитга эга.

IX.10. Гидролиз даражаси ва гидролиз константаси

Гидролиз қайтар жараён бўлганлиги сабабли, уни масалар таъсири қонуни асосида талқин қилиш мумкин. Уни миқдорий жиҳатдан характерлаш учун гидролиз даражаси ва гидролиз константаси деган тушунчалар киритилган. Гидролизланган туз молекулалари со-

нининг эритилган туз молекулалари сонига бўлган нисбати тузнинг гидролизланиш даражаси деб аталади ва h билан белгиләнади:

$$h = \frac{\text{гидролизланган молекулалар сони}}{\text{эритилган туз молекулалари сони}}$$

Гидролизланиш даражаси ва доимийси орасидаги боғлашиш қуидаги тенглама билан ифодаланади:

$$K_{\text{гидр}} = \frac{h^2}{(1-h)} C_0 \quad (\text{IX.10})$$

бу ерда: C_0 — тузнинг дастлабки концентрацияси.

Кўпчилик ҳолларда гидролизланиш даражаси жуда кичик бўлади. Шунинг учун юқоридаги формулани қуидагича ёзиш мумкин:

$$K_{\text{гидр}} = h^2 C_0 \quad h = \sqrt{\frac{K_{\text{гидр}}}{C_0}} \quad (\text{IX.11})$$

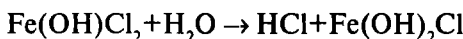
Демак, эритма суюлтирилса гидролиз даражаси ортади.

Лекин гидролиз даражаси катта бўлган ҳолларда бундай қилиш мумкин эмас.

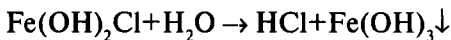
Тузларнинг гидролиз даражаси тузнинг табиатига, эритма концентрациясига ва температурага боғлиқ. Кучсиз асос ва кучсиз кислотадан ҳосил бўлган тузларнинг гидролиз даражаси катта бўлади. Температура кўтарилиганда гидролиз даражаси ортади, чунки сувнинг $\text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{OH}^-$ мувозанати ўнгга силжийди. Баъзан тузларнинг одатдаги шароитда бормайдиган гидролиз босқичлари юқори температурада содир бўлади. Масалан, одатдаги шароитда FeCl_3 гидролизнинг фақат биринчи босқичи боради:



Лекин эритма қайнатилса, унинг иккинчи босқичи:



ва ҳатто, учинчи босқичи:



ҳам содир бўлади.

Эритма суюлтирилганда гидролиз даражаси ортишини мисол сифатида SbCl_3 нинг гидролиз жараёнида кузатиш мумкин:



Агар бу туз эритмасига қўшимча сув қўшсак, (IX.11) га биноан мувозанат ўнгга силжийди ва чўкма ҳолида $\text{Sb}(\text{OH})_2\text{Cl}$ (ёки SbOCl — антимонил хлорид) чўкади.

Гидролиз константаси гидролитик жараённинг мувозанат доимийсини кўрсатади. Кучсиз асос ва кучли кислотадан ташкил тузнинг гидролиз доимийси

$$K_{\text{гидр}} = \frac{K_w}{K_{\text{МОН}}} \quad \text{ва гидролиз даражаси } h = \sqrt{\frac{K_w}{K_{\text{МОН}} C}} \quad \text{билин}$$

ифодаланади. Бу ерда: МОН асос формуласидир, C — концентрацияси.

Демак, кучсиз асос ва кучли кислотадан ҳосил бўлган тузнинг гидролизланиш доимийсини топиш учун сувнинг ион кўпайтмасини асоснинг диссоциланиш доимийсига бўлиш керак.

Кучли асос ва кучсиз кислотадан ҳосил бўлган тузнинг гидролизланиш доимийси ва гидролизланиш даражаси кўйидагича ёзилади:

$$K_{\text{гидр}} = \frac{K_w}{K_{\text{HA}}} \quad h = \sqrt{\frac{K_w}{K_{\text{HA}} C}} \quad (\text{IX.12})$$

Бу ерда, K_{HA} — кучсиз кислотанинг диссоциланиш доимийси, C — концентрацияси.

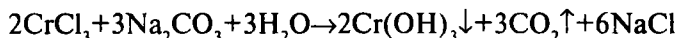
Демак, кучли асос ва кучсиз кислотадан ҳосил бўлган тузнинг гидролизланиш доимийсини топиш учун сувнинг ион кўпайтмасини кислотанинг диссоциланиш доимийсига бўлиш керак.

Кучсиз асос ва кучсиз кислотадан ҳосил бўлган тузларнинг гидролиз доимийси ва гидролиз даражаси қўйидагича ифодаланади:

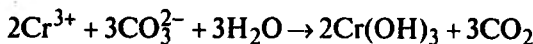
$$K_{\text{гидр}} = \frac{K_w}{K_{\text{МОН}} \cdot K_{\text{HA}}} ; \quad \frac{h}{1-h} = \sqrt{\frac{K_w}{K_{\text{HA}} K_{\text{МОН}}}} \quad \text{ёки} \quad h = \frac{\sqrt{K_{\text{гидр}}}}{1 + \sqrt{K_{\text{гидр}}}}$$

Демак, кучсиз асос ва кучсиз кислотадан ҳосил бўлган тузнинг гидролизланиш доимийсини топиш учун, сувнинг ион кўпайтмасини кислота ва асоснинг диссоциланиш константлари кўпайтмасига бўлиш керак.

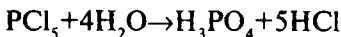
Охирига қадар борадиган гидролиз (қарама-қарши гидролиз). Агар аниони гидролизланадиган бирор туз эритмасига катиони гидролизланадиган бошқа бирор туз эритмаси кўшиб аралаштирилса, гидролиз жараёни шиддатли равишда содир бўлиб, газ ажralиб чиқиши ёки чўкма ҳосил бўлиши мумкин, масалан:



ёки



Галогенангидридларнинг гидролизланиши. Галогенангидридларнинг сув билан ўзаро таъсирилашув реакцияларида ҳам гидролиз содир бўлади, масалан:



1-мисол. Натрий ацетатнинг 0,02 моляр эритмасидаги $K_{\text{гидр}}$ ва h топилсин.

$$\text{Е ч и ш: } K_{\text{гидр}} = \frac{K_w}{K_{\text{HA}}} = \frac{1 \cdot 10^{-14}}{1,8 \cdot 10^{-5} \cdot 0,02} = 5,5 \cdot 10^{-10}$$

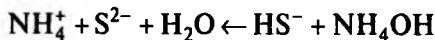
$$h = \sqrt{\frac{K_w}{K_{\text{HA}} \cdot C}} = \sqrt{\frac{1 \cdot 10^{-14}}{1,8 \cdot 10^{-5} \cdot 0,02}} = 1,7 \cdot 10^{-4} \text{ ёки } 1,7 \cdot 10^{-2} \%$$

2-мисол. Аммоний сульфиднинг гидролизланиш дараҷаси топилсин.

Е ч и ш . Аммоний сульфид учун гидролиз тенгламасини ёзамиш:



ёки



гидролиз даражасини топиш учун:

$$\frac{h}{1-h} = \sqrt{\frac{K_w}{K_{\text{HA}} \cdot K_{\text{МОН}}}} \text{ формуладан фойдаланамиш.}$$

Жадваллардан $K_w = 1 \cdot 10^{-14}$; $K_{\text{NH}_4\text{OH}} = 1,79 \cdot 10^{-5}$; $K_{\text{HS}^-} = 1,2 \cdot 10^{-15}$ эканлигини топамиш.

$$\frac{h}{1-h} = \sqrt{K_{\text{гидр}}} = \sqrt{\frac{1 \cdot 10^{-14}}{1,79 \cdot 10^{-5} \cdot 1,2 \cdot 10^{-15}}} = 682,3$$

ёки

$$h = \frac{K_{\text{гидр}}}{1 + \sqrt{K_{\text{гидр}}}} = \frac{682,3}{683,3} = 0,9985 \text{ ёки } 99,85\%$$

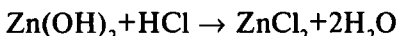
Аммоний сульфид эритмасида гидролиз ниҳоятда кучли боради. Унга халақит бериш учун аммоний сульфид эритмасига лабораторияларда аммоний гидроксид қўшиб кўйилади.

IX.11. Амфотер гидроксидлар

Сувда ёмон эриб, кислоталар билан ҳам, ишқорлар билан ҳам реакцияга киришадиган гидроксидлар **амфотер гидроксидлар** деб аталади. Уларнинг умумий формуласи $\text{Me}(\text{OH})_n$ шаклида ёзилиши мумкин (Me -металл, $n=2, 3, 4$). Булар жумласига $\text{Be}(\text{OH})_2$, $\text{Zn}(\text{OH})_2$, $\text{Al}(\text{OH})_3$, $\text{Sn}(\text{OH})_2$, $\text{Pb}(\text{OH})_2$ ва бошқалар киради. Амфотер гидроксид эритмада ҳам кислота, ҳам асос тарзида диссоциланади. Масалан:



Агар амфотер гидроксид чўқмаси устига сув ва унинг устига кислота қўйсан, мувозанат ўнг томонга силжиб, рух гидроксид эриди:



Ишқор қўшилганида ҳам мувозанат силжийди ва рух гидроксид эриб кетади:



Амфотер гидроксидларнинг диссоциланишини умумий шаклда қўйидагича тасвирилаш мумкин:



EON — амфотер гидроксид молекуласи.

Агар EON фақат кислота бўлганида эди, унинг таркибидаги $\text{H}-\text{O}$ боғланишнинг кутблилиги $\text{E}-\text{O}$ боғланишнига нисбатан кучлироқ бўлар эди. Масалан H_4SiO_4 , H_3PO_4 , H_2SO_4 ва HClO_4 ларда шундай. Шу сабабли бу моддалар сувдаги эритмаларда фақат кислота тарзида диссоциланади.

Агар EON асосдан иборат бўлса, унинг молекуласида $\text{E}-\text{O}$ боғланишнинг кутблилиги $\text{H}-\text{O}$ боғланишнига нисбатан кучли бўлади. Амфотер гидроксид (масалан, $\text{Al}(\text{OH})_3$) да $\text{E}-\text{O}$ боғланишнинг кутблилиги $\text{H}-\text{O}$ боғланишнига яқин туради. Шунга кўра, алюминий гидроксид амфотер хосса намоён қиласди:



Алюминий гидроксид HCl билан реакцияга киришганида мувозанат ўнг томонга силжиб, AlCl_3 ҳосил бўлади. У NaOH

билинг реакцияга киришганида мувозанат чал томонга сил-жиг натрий алюминат NaAlO_2 ҳосил бўлади.

IX.12. Элемент гидроксидларининг диссоциланиши билан уларнинг баъзи хоссалари орасидаги боғланиш

Гидроксидларнинг диссоциланиши кислотали, ишқорий ва амфотер характерга эга бўлиши мумкин. Элементлар ҳосил қиласидаган гидроксидлар улар оксидларининг сувда эриши натижасида ҳосил бўладиган бирикмалар деб қаралади. Кўпчилик гидроксидларни тўғридан-тўғри оксидларни сувда эритиб олиш мумкин бўлмаган ҳолда ҳам уларнинг хоссалари сув молекулаларининг диссоциланиш маҳсулотлари $2\text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{H}_3\text{O}^+ + \text{OH}^-$ — билан таъсиралиши натижасида бу мувозанатнинг силжиши эритма шароити кислотали ёки ишқорий хоссага эга бўлишига олиб келади (бу мулоҳазалар гидроксидларнинг факат сувли эритмаларида бўладиган мувозанатни силжитиши билан боғлиқ жараёнга тегишли; бошқа эритувчиларда бу вазият батамом ўзгариши мумкин, бу ҳақда IX.15 қисмга қаранг). Бу вазият элемент гидроксидининг хусусиятига боғлиқ.

E(OH)_m нинг қандай хусусиятга эга бўлиши Э—О ва О—Н боғларнинг бир-бирига нисбатан пухталигига боғлиқ. Агар Э—О боғ пухтароқ бўлса, диссоциланиш О—Н боғнинг узилиши билан амалга ошади ва H^+ ионлар молекуладан ажралади, натижада гидроксид кислота характеристига эга бўлади, ва ақсинча.

В. Косселнинг фикрича, элементнинг ион заряди қанчалик катта ва ион радиуси қанчалик кичик (яъни унинг заряд зичлиги катта) бўлса, Э—О боғ шунчалик пухта, О—Н боғи эса шунчалик заиф бўлади ва бундай гидроксиднинг кислоталик хоссаси шунчалик ортиб боради. Металлмас элементлар гидроксидлари кислотали хоссага эга бўлишининг сабаби ҳам шунда. Элемент радиусларининг катта ёки кичик бўлишига қараб улар атрофида жойлашиши мумкин бўлган заррачалар сони (координацион сон)га боғлиқ, чунки кичик заррача атрофида кўп миқдорда бошқа заррача жойлашиши фазовий қийинчиликни келтириб чиқаради, бундай ҳолларда гидроксидлар таркибидан маълум миқдорда сув молекулалари чиқиб кетади ва иккита сув молекуласи ўрнига битта кислород атоми қолганда координацион сон биттага камаяди.

Элементлар гидроксидлари учун умумий формулани $\text{EO}_n(\text{OH})_m$ (бунда: $n=0,1,2,3$, ёки 4 бўлиши, $m=0,1,2,3,4,5$ ва 6 қийматларни қабул қилиши мумкин) кўринишида ёзсан элементнинг оксидланиш даражаси, радиуси ва нисбий электроманфийлигига қараб улар ҳосил қилган гидроксидларнинг хоссалари ўзгариб боришида қуидаги ҳолатларни кузатиш мумкин:

А. Кўпчилик ҳолларда $n=0$ бўлганда, демак унинг формуласи $\text{E}(\text{OH})_m$ модда таркибидаги OH — группаларнинг сони ортиб бориши билан (даврларда чапдан ўнгга силжиган сари) гидроксиднинг кислоталик хусусияти ортиб боради, чунки Э нинг оксидланиш даражаси ва нисбий электрманфийлиги шу йўналишда ортади, радиуси эса камая боради, Э—О боғнинг барқарорлиги ортиб боради. Масалан, NaOH , $\text{Mg}(\text{OH})_2$, $\text{Al}(\text{OH})_3$ ва $\text{Si}(\text{OH})_4$ қаторида юқорида айтилган ҳолат юз беради, гидроксидларнинг асослик хоссаси камайиб, охирги мисолда оз бўлса ҳам кислоталик хусусият пайдо бўлади. Қуидаги моддаларнинг кислоталик хоссасини акс эттирувчи диссоциланиш константалари бу фикрни тасдиқлайди: HOCl учун $K_d=5 \cdot 10^{-8}$, $\text{Te}(\text{OH})_6$ учун $2 \cdot 10^{-8}$ ва $\text{B}(\text{OH})_3$ учун $6 \cdot 10^{-10}$.

Ҳар бир группада юқоридан пастга тушган сари элементларнинг оксидланиш даражаси ўзгармайди, радиуси орта боради ва нисбий электрманфийлиги ҳам камая боради, бундай вазиятда гидроксиднинг асослик хусусиятлари ортиб боради. Атом радиусининг ортиб бориши элемент атомининг Н—О боғини қутблаш хусусиятини камайтиради, Э—ОН боғ узилиши осонлашади.

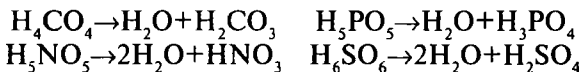
Б. Агар $n > 0$ бўлса, гидроксид кислоталик хусусиятга эга бўлади, чунки Э—О боғидаги кислород атоми О—Н боғини қутблайди, протоннинг диссоциланиши осонлашади. Қанчалик n қиймати ортиб борса гидроксиднинг кислоталик хоссаси ҳам ортиб бориши керак, бунда m нинг қиймати унчалик катта аҳамиятга эга бўлмайди, чунки кўп асосли кислоталар эритмаларида муҳитнинг кислоталиги биринчи диссоциланиш константа қийматига боғлиқ. $n=1$ бўлганда ЭО(OH)₁ кучсиз кислота хусусиятига эга бўлади, масалан: HClO_2 учун $K_d=1 \cdot 10^{-2}$, HNO_2 учун $4 \cdot 10^{-4}$ ва H_2SO_3 , учун $1 \cdot 10^{-4}$ га тенг.

В. Таркиблари $\text{EO}_2(\text{OH})_m$ ва $\text{EO}_3(\text{OH})_m$ ларда гидроксидларнинг кислоталик хоссаси янада кучайиб боришини кутиш керак:

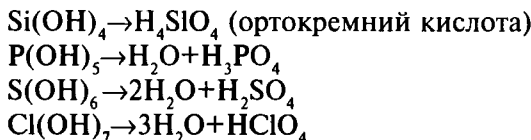
ЭО₂(ОН)_m қаторида HNO₃ учун K_a=40, H₂SO₄ учун 1000 ва ЭО₃(ОН) қаторидаги HClO₄ учун унинг қиймати 1·10¹⁰ га тенг.

Г. Юқорида кузатилган қонуниятлар асосида айни элементнинг оксидланиш даражаси ўзгариб борганда улар гидроксидларининг кислота-асослик хусусиятини ўзгаришини ҳам тушунтириш мумкин. Масалан, HNO₃ [ёки NO(OH)] күчсиз кислота ($K_a=4\cdot10^{-4}$) бўлиб, HNO₃[ёки NO₂(ОН)] эса кучли кислоталик хоссага эга. Бундай мисоллар қаторида SO(OH)₂ ва SO₂(ОН), ларни ҳам эслатиб ўтамиш. Қуйидаги қаторда Mn(OH)₂, Mn(OH)₃, Mn(OH)₄, MnO₂(ОН)₂ ва MnO₃(ОН) т қиймати ортиб бориши билан моддаларнинг асослик хусусияти заифлаша боради, т қиймати ортиб бориши эса кислоталик хоссасининг ортиб боришига мос келади. Оралиқ ҳолатдаги Mn(OH)₃ ва Mn(OH)₄ лар эса амфотер хусусиятга эга. Бу моддаларнинг биринчисида кислоталик хусусиятига қараганда асослик хосса кучлироқ бўлса, иккинчисида эса, аксинча, кислоталик хусусияти бироз устунроқ.

Умуман олганда, элементларнинг кўп миқдорда OH — группа тутган бирикмалари барқарор бўлмайди, улар осон сув молекулаларини чиқариб юборади, янги пайдо бўлган Э—О боғланиш эвазига координацияда қатнашган заррачалар сони камаяди (иккита OH группаси ўрнига битта O — группа қолади). Бундай ҳолатда гидроксид таркибидан чиқиб кетадиган сув молекулаларининг сони элементнинг оксидланиш даражаси ортиб бориши билан ортиб боради:



Бешинчи группа элементларининг гидроксидлари сувни тури миқдорда йўқотиши уларнинг оксидланиш даражалари бир хил бўлганда ҳам элемент радиуси камроқ бўлганда чиқиб кетадиган сув молекулаларининг миқдорининг ортишига олиб келади. Худди шундай тарзда III давр элементларининг гидроксидларида ҳам кузатиш мумкин:



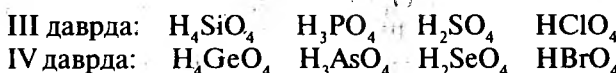
Д. Айни гурӯҳ элементларида юқоридан пастга тушган сари элемент радиуси ҳам ортиб боради ва шу тартибда

элементта координацияланган OH группалар сони ҳам ортиб бориши фазовий итаришув имкониятими камайтиради.

Күйидаги қатор ва устунларда келтирилгандай элементлар гидроксидлари мисолида айттылган вазияттарни күриб чиқайлик:

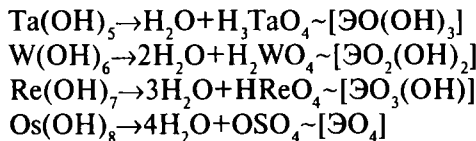
Гурухлар Даврлар	4	5	6	7
III	Si	P	S	Cl
IV	Ge	As	Se	Br
V	Sn	Sb	Te	I
VI	Pb	Bi	Po	At

III даврдан IV даврга ўтганда элементларнинг ион радиуслари ортиб бориши жуда ҳам сезиларли бўлмайди, чунки IV давр элементларида $3d$ -қобиқчалар электронларга тўлиши билан d -сиқилиш натижасида радиус катталашибши заифлашади. Бунинг натижасида ионнинг кутблаш имконияти иккала давр элементлари учун деярлик бир хил бўлади ва ҳар гуруҳдаги элементлар бирикмалари бир хил формулага эга бўлади:



Лекин V даврдаги p -элементлар гидроксидларида (ион радиуси сезиларли даражада ортади, координацияда қатнашадиган заррачалар сони ортишига ҳам имкон яратилади) OH-группага бойроқ бўлган ҳоллар ҳам амалга ошади: H_2TeO_4 дан ташқари H_6TeO_6 ва HJO_4 дан ташқари H_5JO_6 ҳам мавжуд.

V даврдаги Ru^{8+} учун Ru(OH)_8 бирикма йўқ, унга мос келадиган бирикма RuO_4 маълум. VI даврнинг d -элементларининг бирикмаларида ҳам шундай вазият кузатилади:



Умуман олганда, таркиби E(OH)_m бўлган гидроксидларда m қиймати камая борса гидроксиднинг асослик ху-

сусияти ортади (бунда: Э нинг оксидланиш даражаси камая боради, ион радиус ортаборади, ионнинг кутбловчилик хусусияти ҳам камая боради). *p*-элементларда (бир даврдаги элементлар гидроксидлари учун) элементнинг оксидланиш даражаси ортиб бориши билан $\text{Э}(\text{OH})_n$ дан $\text{ЭO}_n(\text{OH})_m$ шаклига ўтиш кузатилади (ион радиуси камайиши билан координацион сон камайиши туфайли). Бунда ток гурух элементларининг гидроксидларидан чиқиб кетадиган сув молекулаларининг сони ҳам ток бўлади, жуфт гурух элементларининг гидроксидларидан чиқадиган сув молекулаларининг сони ҳам жуфт бўлади. Ҳосил бўладиган оксогидроксидларда тобора кислоталик хусусият ҳам кучая боради (бунда элемент радиуси камайиши билан унинг оксидланиш даражаси ортади ва Э нинг O—H боғидаги кутбланиш ҳам кучаяди). Гуруҳларда юқоридан пастга тушган сари элемент радиуси катталаша боради ва бундай хусусият заифлаша боради, яъни $\text{ЭO}_n(\text{OH})_m$ да *n* қиймати ортиб, *n* қиймати камая боради, ҳатто 8 гуруҳда (оксидланиш даражаси максималь қийматга эга бўлганда) эса *m* қиймати нолга teng бўлади.

IX.13. Эрувчанлик кўпайтмаси

Кўпчилик электролитлар сувда яхши эрийди. Фақат баъзи тузлар (AgCl , BaSO_4 ва бошқалар) ёмон эрийди. Биз сувда мутлақо эримайдиган моддалар бўлмайди, десак, ҳеч қандай муболага қилмаган бўламиз. Баъзи кучли электролитлар сувда ёмон эрийди. Бундай моддалар кам эриса ҳам, эритмада фақат ионлар ҳолида бўлади.

Ёмон эрийдиган электролитларнинг эрувчанлиги уларнинг **эрувчанлик кўпайтмаси** билан характерланади.

Масалан, AgCl нинг эрувчанлик кўпайтмасини кўриб чиқамиз. Фараз қиласайлик, бир стакан тубидаги AgCl чўкмаси устига сув солайлик. AgCl заррачалари кристаллдан ажралиб сувга ўта бошлайди. Бу жараённинг тезлиги массалар таъсири қонунига мувофиқ:

$$v_1 = k_1 [\text{AgCl}]$$

билин ифодаланади. Эритмада бу жараёнга қарама-қарши жараён ҳам боради. Ag^+ ионлари билан Cl^- ионлари бири-киб қайтадан AgCl га ўта бошлайди. Унинг тезлиги:

$$v_2 = k_2 [\text{Ag}^+] \cdot [\text{Cl}^-]$$

шаклида ифодаланади.

Маълум вақт ўтгач, система мувозанат ҳолатига кела-ди. У ҳолда $v_1 = v_2$ бўлади:

$$k_1[\text{AgCl}] = k_2[\text{Ag}^+][\text{Cl}^-]$$

AgCl кам эрийдиган модда бўлгани учун унинг концентрацияси $[\text{AgCl}]$ ни ўзгармас катталик деб қабул қилиш мумкин. У ҳолда, юқоридаги ифоданинг чап томондаги ҳадни ўзгармас қиймат ЭК билан белгилаш мумкин. Натижада куйидаги тенглама келиб чиқади:

$$\text{ЭК} = [\text{Ag}^+][\text{Cl}^-]$$

Тенгламадаги ЭК — эрувчанлик кўпайтмаси номи билан юритилади. Умумий ҳолда, ёмон эрийдиган электролит АВ нинг эрувчанлик кўпайтмаси куйидагича ифодаланади:

$$\text{ЭК} = [\text{A}^+][\text{B}^-]$$

бу ерда: $[\text{A}^+]$ ва $[\text{B}^-]$ айни электролитнинг тўйинган эритмасидаги A^+ ва B^- ионларининг концентрациялари.

Демак, оз эрийдиган электролитнинг тўйинган эритмасидаги ионлар концентрацияларининг кўпайтмаси айни температурада ўзгармас миқдордир.

Бу миқдор эрувчанлик кўпайтмаси деб аталади.

Эрувчанлик кўпайтмаси катталиги электролитнинг эриш қобилиятини миқдор жиҳатдан характерлайди. Масалан, агар NaCl нинг тўйинган эритмасига HCl гази юборилса, эриган ҳолатдаги NaCl нинг анчагина қисми чўкмага тушади. Чунки эритмада қарор топган мувозанат:



системага HCl киритилганида, Cl^- ионларининг концентрацияси ошиб кетганлиги сабабли мувозанат чап томонга силжийди. ЭК қоидасидан иккита хулоса келиб чиқади:

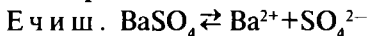
1) агар айни эритмадаги ионлар концентрациялари кўпайтмаси $[\text{A}^+][\text{B}^-]$ шу АВ модданинг ЭК сидан катта бўлса, чўкма ҳосил бўлади;

2) агар оз эрийдиган кучли электролит эритмасида ионлар концентрацияларининг кўпайтмаси $[\text{A}^+][\text{B}^-]$ шу модданинг ЭК сидан кичик бўлса чўкма тушмайди, балки мазкур чўкма қисман эрийди. Айни электролитнинг ЭК си қанчалик кичик бўлса, у модда сувда шунчалик оз эрийди.

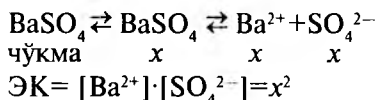
Эрувчанликни ҳисоблаш. Агар айни электролитнинг ЭК си маълум бўлса, унинг эрувчанлигини то-

пиш мумкин. Электролитнинг эрувчанлиги тўйинган эритманинг концентрацияси бўлиб, моль·л⁻¹ ёки г·л⁻¹ билан ифодаланади. Катион ва анионларнинг эрувчанлиги ҳам моль·л⁻¹ ёки г·л⁻¹ ларда ўлчанади.

1-Мисол. BaSO₄ нинг эрувчанлик кўпайтмаси 1,10·10⁻¹⁰ га тенг. BaSO₄ нинг ва Ba²⁺ ҳамда SO₄²⁻ ионларининг эрувчанликлари топилсан.



Неча моль BaSO₄ эриса, уларнинг ҳаммаси Ba²⁺ ва SO₄²⁻ ионларига ажралади:



бу ерда, x — эрувчанлик:

$$x = \sqrt{\text{ЭК}} = \sqrt{1,10 \cdot 10^{-10}} = 1,03 \cdot 10^{-5}$$

Ba²⁺ ионнинг эрувчанлиги 1,03·10⁻⁵ моль·л⁻¹ ёки:

$$1,03 \cdot 10^{-5} \cdot 137,34 = 1,41 \cdot 10^{-3} \text{ г·л}^{-1}$$

SO₄²⁻ ники 1,03·10⁻⁵ моль·л⁻¹ ёки 1,03·10⁻⁵·96=1·10⁻³ г·л⁻¹. BaSO₄ нинг эрувчанлиги 1,03·10⁻⁵ моль·л⁻¹ ёки 1,03·10⁻⁵·233,4=2,4·10⁻² г·л⁻¹.

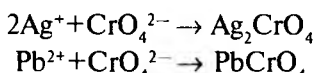
2-Мисол. 1 л эритмада 500 мг Ag⁺ ва 5 мг Pb²⁺ ионлар бор эди. Унинг устига K₂CrO₄ эритмаси солинганида қайси катионнинг кам эрувчан тузи биринчи навбатда чўкмага тушади?

Е ч и ш: Энг аввал дастлабки эритмада бўлган Ag⁺ ва Pb²⁺ катионларининг моляр концентрацияларини топамиз:

$$[\text{Ag}^+] = \frac{0,5}{108} = 4,62 \cdot 10^{-3} \text{ моль·л}^{-1}$$

$$[\text{Pb}^{2+}] = \frac{0,005}{207} = 2,42 \cdot 10^{-5} \text{ моль·л}^{-1}$$

Бу эритмага осон эрувчан туз K₂CrO₄ қўшилганида, қуйидаги реакциялар содир бўлади:



Эрувчанлик кўпайтмалар жадвалидан бу тузларнинг ЭКларини топамиз:

$$\text{ЭК}_{\text{Ag}_2\text{CrO}_4} = 4,05 \cdot 10^{-12}; \text{ЭК}_{\text{PbCrO}_4} = 1,8 \cdot 10^{-14}$$

Ниҳоят, Ag_2CrO_4 ва PbCrO_4 чўкиши учун зарур бўлган CrO_4^{2-} ионлар концентрацияларини ҳисоблаймиз:

$$\text{Ag}_2\text{CrO}_4 \text{ учун } [\text{CrO}_4^{2-}] = \frac{4,05 \cdot 10^{-12}}{(4,62 \cdot 10^{-3})^2} = 1,9 \cdot 10^{-7} \text{ моль} \cdot \text{л}^{-1}$$

$$\text{PbCrO}_4 \text{ учун } [\text{CrO}_4^{2-}] = \frac{1,8 \cdot 10^{-14}}{2,42 \cdot 10^{-5}} = 7,4 \cdot 10^{-10} \text{ моль} \cdot \text{л}^{-1}$$

Бу икки қийматлардан кўрамизки, PbCrO_4 нинг чўка бошлаши учун CrO_4^{2-} иондан кам бўлса ҳам етади. Бино-барин, биринчи навбатда PbCrO_4 чўқади.

IX.14. Кучли электролитларнинг электростатик назарияси

Ҳозирги замон электролитлар эритмаларининг назарий асослари 1923 йилда П. Дебай ва Э. Хюккель томонидан таклиф қилинди. Бу назарияда электролитлар тўла диссоциланиши асосида қуйидаги икки омил ҳисобга олиниади:

а) электростатик тортишув ва итаришув кучлари эритмадаги ионлар гўё кристалл панжараларида жойлашган ионлар каби юқори тартибли симметрия ҳолатда бўлади.

б) ионларнинг иссиқлик таъсирида бетартиб ҳаракатланиши туфайли бу ҳолат бузилади; натижада ионлар эритмада бетартиб ҳолатда бўлади.

Ионлар орасидаги электростатик таъсирилашув мавжуд эканлиги туфайли ҳар қайси ион ўз атрофидаги қарамакарши зарядли заррачаларни ўзига тортади ва «ион атмосфера» ҳосил қиласи, лекин бу ҳолат доимо бетартиблликка келтирувчи кучлар таъсирида бузилиб, яна эски ҳолатга қайтиши кузатилади, бу эса «ион атмосфераси» га доимо ўзгариб турувчи ҳолатларнинг ўртача вазияти деб қарашга имкон беради.

Электростатик табиатли «ион атмосфераси»нинг айрим танлаб олинган ион билан таъсирилашувини қуйидагича ифодалаш таклиф этилади:

$$\chi = \sqrt{\frac{1000 \cdot k \cdot T \cdot D}{8 \pi e^2 N \cdot J}} \quad (\text{IX.13})$$

Бу формулада χ — ион атмосферасининг радиуси, k — Больцман константаси ($1,38 \cdot 10^{-23}$ Ж·град $^{-1}$), T — абсолют температура, D — эритувчининг диэлектрик сингдирувчан-

лиги, e — электрон заряди, N — Авогадро сони, J — эритманинг ион кучи. Бу қиймат эритмадаги ҳамма ионлар концентрацияларининг ионлар зарядларирига кўпайтмаси-нинг ярмига тенг: $J=0,5\sum Cz^2=0,5(C_a z_a^2 + C_k z_k^2 + \dots)$ (a -анион, k -катион).

Бу тенгламадан 1,1 — зарядли ионлардан ташкил бўлган электролитларнинг ион кучи электролитнинг моляр концентрациясига тенг ($J=C$), 1,2-валентли электролитлар учун $3C$ га, 2,2-валентли электролитлар учун эса $4C$ га тенг бўлади.

Ҳисобларнинг кўрсатишича, J , D ва T нинг катталиклари ўзгарганда марказда турган ион атрофидаги ион атмосферасининг радиуси 0,1 дан то бирнеча нанометргача ўзгариши мумкин.

«Ион атмосфераси» билан қуршалган ионнинг қўшимча кимёвий потенциали $\Delta\mu = RT\ln\gamma$ га тенг, унинг қўшимча потенциал энергияси $\chi = -\frac{Ze}{D\chi}$ бўлади. Ундан $RT\ln\gamma = -\frac{Z^2 e^2 N}{2D\chi}$

ни оламиз (махраждаги 2 рақам ионлар орасидаги таъсирилашишни ҳар бир ион учун икки марта — бир гал марказий ион ҳолида, иккинчи гал шу ионнинг ўзи бошқа марказий ион атрофидаги ион атмосферасини таркибиға киргани сабабли олинган натижани иккига бўлиш кераклити учун ёзилган).

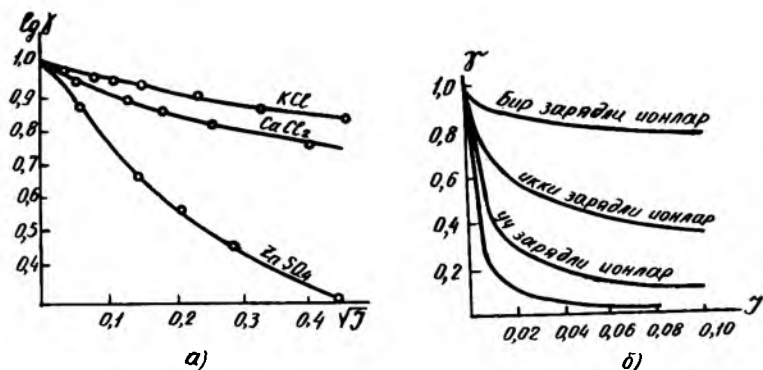
Формула (IX.13) дан χ қийматини охиригина тенгламага кўйилса

$$\ln\gamma = -\frac{Z^2 e^2}{2RTD} \left(\frac{8\pi e^2 NJ}{1000kT\bar{D}} \right)^{1/2} = -A\sqrt{J} \quad (\text{IX.14})$$

$$\text{ундаги } A = \left(\frac{2\pi N}{1000} \right)^{1/2} \cdot \frac{Z^2 e^2}{(kT\bar{D})^{1/2}}$$

Сувли эритмалар учун $A=0,51z^2$ (25°C учун), унда $\ln\gamma = -0,51C^{1/2}$ (бинар электролит учун).

Эритманинг ион кучи электролит ионларининг ўзаро таъсирилашувини тавсифловчи қулай восита ҳисобланади. (IX.14) формуладан ион кучлари бир хил бўлган эритмаларда активлик коэффициентлари ҳам бир хил бўлади, деган хulosага келиш мумкин, бу эса эритмаларнинг тури термодинамик хоссаларини ҳисоблашга имкон беради. Бу ҳолат эритмадаги ионлар концентрацияси жуда кичик ($C < 0,01$ моль $\cdot\text{l}^{-1}$) бўлганда гина амалга ошади. Бу вазиятни IX.1 а ва б расмлардан кўриш мумкин: қанчалик эритмадаги тузлар концентрацияси ортиб борса, шунчалик



IX.1-расм. Электролитлар эритмаларидагы иондың күчі жана активлик коэффициенттері орасидагы түрли мұносабаттар: а— $\lg \gamma = f(\sqrt{J})$ және б— $\gamma = f(J)$.

турли тузлар үчүн $\lg \gamma$ қыйматы кескін фарқ қилип боради. Бундай четлашишни бартараф этиш үчүн Дебай-Хюккель назариясига ионларнинг хусусий ұжымини, D нинг түз концентрациясындағы өзгаришига боғлиқтеги, ионларнинг эритувчи молекулалари билан таъсирилашишини, Ван-дер-Ваальс кучларини, ионларнинг ўзаро бирлашиб жуфтлар, училклар жаңа мұрасындағы ассоциаттар ҳосил қилишини ҳисобға олиш керак.

Биз күриб ўтган «активлик коэффициенті» 1907 йилда Льюис томонидан реал эритмалар ҳоссаларини идеал эритмалар қонуниятлари асосида тавсифлаш мақсадида тақлиф этилган эди. Эриган электролит концентрациясы билан активлик орасидагы мұносабат $a = \gamma \cdot C$ (IX.15) бунда γ — активлик коэффициенті (үлчамсиз катталиқ). Үннинг қыйматы жуда суюлтирилген эритмаларда (ионлар орасидагы таъсирилашиб жуда кичик бўлган вазият) бу қыймат бирга тенг бўлади: $\gamma = a \cdot C = 1$. Агар Рауль, Вант-Гофф қонуларининг математик ифодасида концентрация ўрнига активликнинг тажрибада аниқлаган қыйматлари ишлатилса бу тенгламалар реал эритмаларни тўғри акс эттиради.

IX.15. Түз эфекті (бир тузнинг эрувчанлигига бошқа «бегона» тузларнинг таъсири)

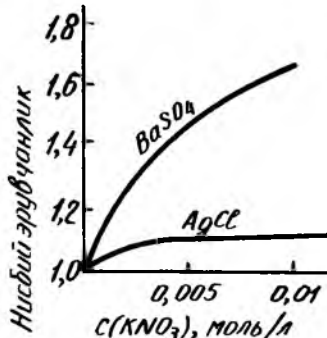
Кам эрувчан тузнинг эрувчанлигига фақат улар билан бир хил ионга эга бўлган тузларгина эмас, балки эритмада тамомила «бегона» тузларнинг борлиги ҳам таъсири кўрсатади. Масалан, кўроғошин сульфат $PbSO_4$ нинг эрувчанлиги эритмада 1 моль $\cdot l^{-1}$ калий нитрат иштироқида 14 марта, 1 моль $\cdot l^{-1}$ $Al(NO_3)_3$ иштироқида эса 77 марта орта-

ди. Бу ҳодисанинг сабаби шундаки, «мехмон» («бегона») туз ионлари «мезбон» туз ионлари билан ўзаро таъсиралиши «мезбон» ионларини эритмадан чўкмага ўтишига йўл қўймайди, натижада «мезбон» туз, «мехмон» туз иштирокида тоза эритувчилиги эрувчанилигига қараганда кўпроқ эрийди.

IX. 2-расмда барий сульфат ва кумуш хлорид тузларининг нисбий эрувчанилигининг эритмага қўшилган KNO_3 концентрацияси ўзгариши билан бир неча марта ортиши акс эттирилган.

Бу ҳодисани эритмада ионларнинг активлиги ва ион кучининг ўзгариши асосида қуидагича тушунтирилади.

Қийин эрийдиган туз катиони (K) ва аниони (A) нинг эрувчанилик қўпайтмасини $\text{EK} = \frac{\text{ЭК}}{f_{\text{K}} \cdot f_{\text{A}}} = [\text{K}]^{f_{\text{K}}} \cdot [\text{A}]^{f_{\text{A}}}$ ёки $[\text{K}] \cdot [\text{A}]$ ҳолда ёзайлик. Қийин эрийдиган туз учун f_{A} ва f_{K} лар қиймати уларнинг тўйинган эритмасида бирга тенг бўлади. Бегона туз эритмага қўшилганда эритманинг ион кучи ортади, бу эса f_{K} ва f_{A} қийматини камайтиради (қўшилган тузнинг маълум концентрациясигача, IX. 1-расмга қаранг), яъни ЭК қиймати ортади (ёмон эрийдиган тузнинг эрувчанилиги эса ортади).



IX.2-расм. Сувда ёмон эрийдиган тузлар эрувчанилининг бегона туз концентрацияси ортиб бориши билан нисбий ўзгариши

IX.16. Кислота ва асослар назариялари

Кислота ва асос ҳакидаги тушунчалар XVII асрлардан бошлаб кимёгарлар учун қизиқарли мавзу бўлиб келган ва ҳозирги вақтда ҳам кислота-асос назарияси тугалланган шаклга кирган эмас, чунки моддаларнинг шу борадаги хоссалари кенг қиррали бўлиб, турли ҳодисаларни кенгроқ тушунтириш имкониятини излаётган муаммога айланди.

Р. Бойль (1627–1691) замонида кислота ва асослар ўзаро реакцияга киришиб туз ҳосил қиласди ва ўзлари шу жараёнда йўқ бўлиб кетади деб тушунтирилар эди. Бойль кислота ва асослар қарама-қарши хоссага эга бўлишини бу моддаларнинг бинафша гулбаргидан тайёрланган рангли суюқликка таъсир қарама-қарши эканлигидан аниқлади.

Бу борада илк тушунчаларни А. Л. Лавузье (1789) информдалаб, таркибида кислород бўлган моддалар кислота бўлади деб ҳисоблаган эди. Бу фикрга биноан, металлмаслар кислородда ёнгандан кислоталар (CO_2 , SO_2 ва бошқалар) ҳосил бўлиши керак. Лекин, тез орада Дэвининг (1816) галоидводородлар, цианид кислота (HCN) таркибида кислород атоми бўлмаса ҳам, бу моддалар кислоталарга хос жараёнларда қатнашиши мумкинлиги тўғрисидаги маълумоти кислота табиатини Лавузье нуқтаи назаридан тушунтириб бўлмаслигини кўрсатди.

Гей-Люссак шундай кислород тутмаган кислоталарни «водородли» кислоталар деб атади.

Берцеллиус атомлар ўзаро қарама-қарши зарядлар орасидаги тортишиш кучлари орқали боғланган ва шу асосда кислота ҳоссаси модда таркибидаги у ёки бу атом борлиги билан эмас, балки модда тузилиши билан боғланган деб тушунтириди. Унинг фикрича, бир модданинг ўзи кислотали ва асосли ҳоссага эга бўлиши мумкин (бу фикр ҳозирги бизга маълум бўлган амфотерлик ҳоссани эслатади). Бу назарияда «кислота» ва «асос» орасидаги нейтралланиш жарабини асосида туз ва сув ҳосил бўлиши ётади.

Ю. Либих фикрича ўз таркибидаги водород атомини металлга алмаштира оладиган модда кислота бўлиши керак.

IX.16.1. Аррениус назарияси

С. Аррениус (1887) кислота электролитик диссоциациниш натижасида водород иони (H^+) ни ҳосил қилувчи моддалар, асослар эса шундай жараёнда гидроксил ионларини ҳосил қиласидиган моддалар дейди. Бу назария кўпчилик сувли эритмаларда кузатиладиган тажрибалар натижаларини тушунтира олди. Масалан, кимёвий жиҳатдан актив бўлган кислота ва асослар эритмалари ҳақиқатдан ҳам электр токини яхши ўтказади. Бу назария кимё ривожланиш тарихида катта аҳамиятга эга бўлишига В. Оствальдинг электролитик диссоциланиш даражаси α ни электролит концентрацияси (C) билан боғловчи математик ифодани чиқариши ҳам сабабчи бўлди:

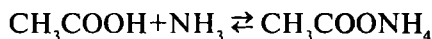
$$K_{\text{дисс}} = \alpha^2 C / (1 - \alpha) = \alpha^2 / V(1 - \alpha);$$

(V — эритма ҳажми). Бу ифода кислотанинг кучи сифатида унинг диссоциланиш константаси ўлчам бўла олишини кўрсатади.

Шу билан бирга, диссоциланиш жараёнида сув молекулалари қатнашиши аён бўлади. Чунончи, суюқ ҳолдаги HCl (сувсиз шароитда) ёки унинг бензодаги эритмаси электр токини ўтказмайди, сувдаги эритмаси эса тўлиқ диссоциланади. Бу ҳолат HCl сувли эритмада қуйидаги жараёнда қатнашишдан дарак беради:



С. Аррениус назарияси кислота ва асосларга хос бўлган моддаларнинг кўпчилик хоссаларини талқин этаолса ҳам, эриган модда билан эритувчи молекулалари орасидаги таъсирашув натижасида гидратланган сувдан бошқа эритувчиларда сольватланган ҳолатларни инобатга олмади. Кимё соҳасида тўпланган амалий маълумотлар (айниқса, сувдан бошқа эритувчилар билан олиб борилган тажрибалар) натижасида, С. Аррениус назариясининг қатор камчиликлари рўёбга чиқа бошлади. Улардан бири, бу назария сувли эритмалар учун маълум даражада аҳамиятга эга бўлса ҳам, сувдан бошқа эритувчилар қўлланган эритмаларда содир бўладиган кўпчилик ҳодисаларни тушунтира олмади. Шу билан бирга, органик эритувчиларда кислота молекулалари диссоциланмасдан, аксинча, ассоциланган бўлса ҳам, кислоталарга хос бўлган баъзи ҳодисалар, масалан, индикаторлар рангини ўзгартириши қайтар табиатга эга эканлиги, сувли эритмаларда H^+ ва OH^- ионлари таъсирида кузатиладиган каталитик жараён сувдан бошқа эритувчи шароитда ҳам кузатилади.. Бундан ташқари, кўпчилик реакциялар Аррениус назарияси доирасига кирмайди. Масалан, қуйидаги реакция:



сувсиз шароитда содир бўлса ҳам кислота-асос орасидаги реакцияга типик мисол бўла олади. Ёки $\text{CH}_3\text{NH}_2 + \text{HCl} \rightleftharpoons [\text{CH}_3\text{NH}_3]^+ \text{Cl}^- + \text{NH}_3$ $\rightleftharpoons \text{NH}_4^+ \text{Cl}$ реакцияларда H^+ ёки OH^- ионлари бўлмаса ҳам, бу жараёнлар типик кислота ва асослар орасидаги реакциялардир.

Аррениус назарияси кислота-асос назариясининг хусусий ҳоли бўлиб, фақат сувдаги эритмаларда бўладиган жараёнларнигина тушунтира олади.

IX.16.2. Сольво-система назарияси

Кэди ва Франклин сувсиз эритмалар (масалан, суюқ аммиакда кузатиладиган жараёнлар)ни ўрганиш натижага

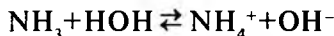
сида **сольвент** назариясини яратдилар. Бу назариянинг моҳияти куйидагича: кислота ва асосларни сув, аммиак, водород сульфид каби типик моддаларнинг хосилалари деб қаралади, **кислота** типик модда (масалан, HOH) таркибидаги водород атоми металлмас ёки электрманфий радикалга алмашган маҳсулот деб танилиши мумкин, масалан, HONO_2 , HNO_3 , HOCl лар. **Асос** эса, типик модда таркибидаги водород атоми электрмусбат заррача ёки металлар билан алмашиб натижасида ҳосил бўлган моддалар, масалан: KOH , KNH_2 , KHS ва бошқалар.

Бу назарияни расмий хусусиятга эга деб қараш керак, чунки турли сольвосистемаларнинг орасидаги ўхшашликнинг физикавий асосларини аниқлашга имкон бермайди. Бу назария ўз вақтида амалда ишлатиладиган кўпчилик эритувчилар (масалан, сувсиз эритмалар, айниқса, суюқ ҳолдаги аммиак)даги жараёнларни тушунтираолса ҳам, кейинчалик аниқланган ҳодисаларни ўз тушунтираолиш доирасига қамраб ола олмади.

Кимё тарихида пайдо бўлган охирги икки назария ўз доираларидан чиқаолмади, чунки улардан бири кислота H^+ ионини ажратадиган модда бўлиши керак деса, иккинчиси H^+ ионини тутган модда кислота бўлади деб таъкидлади.

IX.16.3. Кислота ва асосларнинг кимёвий назарияси

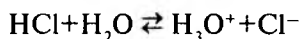
А. Пфейфер ва Вернер назарияларида биринчи марта кислота ва асосларнинг эритувчи молекулалари билан реакцияга киришишига аҳамият берилди. Масалан, аммиакнинг асослик хоссалари унинг сув молекуласи билан реакцияси натижасида рўёбга чиқади:



Бу схема ҳозир ҳам биз учун ўз аҳамиятини сақлаб қолган. Янги назария ангидро ва акво-асослар системасини ишлаб чиқди. Аммиак ангидро-асос бўлса, NH_4OH эса ва акво-асос бўлади. Вернер ғоясига биноан сувли эритмада асослик хосса, масалан, KOH га эмас, $\text{KOH}\cdot\text{H}_2\text{O}$ ёки $\text{KOH}_2^+\cdot\text{OH}^-$ га тааллукли, ангидро-кислота эса HCl га эмас, аквокислота $\text{HCl}\cdot\text{H}_2\text{O}$ га тегишли, чунки унинг диссоциланиши $\text{HCl}\cdot\text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{HClO}^- + \text{H}^+$ схемаси бўйича соидир бўлади. Бу назариянинг ижобий ютуғи — унда кислота ва асосларнинг диссоциланишида эритувчи молекула-

си иштирок этишига аҳамият берганлигидадир. Лекин бунда эриган модданинг эритувчи молекуласи билан бирлашиши натижасида кислоталик ва асослик хосса намоён бўлиши жуда ҳам тўғри foя эмас, бундай жараён асосида H^+ (ва OH^-) эритмада ҳосил бўлмайди, ҳақиқатда эритмада H^+ ионининг гидратланган ҳолатигина мавжуд.

Б. Ганчининг **кимёвий назариясида** кислота асослар хоссалари намоён бўлишида кузатиладиган кимёвий жараёнга катта аҳамият берилади. Ганч фикрича кислота ўз хоссасини қуидаги схема бўйича таъсирлашув натижасида намоён қиласди:



Бу назариянинг олдинги назариядан фарқи — бу жараёнда кислотанинг эритувчи молекуласи билан реакцияси протон билан сув молекуласи орасидаги жараён эканлигини кўрсатишадир.

Ганч биринчи марта кислотали хосса кислотанинг ўзига эмас, протоннинг сув молекуласи билан бирикиш маҳсулотига тегишли эканлигини таъкидлайди.

IX.16.4. Протолитик назария

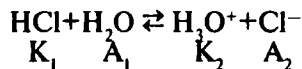
1923 йилда Бренстед ва Лоури кислота ва асосларнинг протолитик назариясини ишлаб чиқдилар. Бу назарияга биноан, кимёвий реакция натижасида ўзидаги **водород катионини берадиган модда кислота, протонни бириктириб оладиган модда эса асосдири**. Бу назария бўйича протон акцептори асос, протон донори эса кислота бўлиши керак. Кимёвий жараён давомида кислота протонни чиқаради ва ўзи асосга айланади. Бу назария бўйича кислоталар уч турга бўлинган:

а) нейтрал ҳолдаги кислоталар — HCl , HNO_3 , H_2SO_4 лар (сувли шароитда);

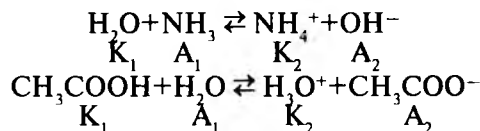
б) анион ҳолдаги кислоталар — HSO_4^- , H_2PO_4^- лар (сувли эритмада);

в) мусбат зарядланган (катион ҳолдаги) кислоталар — H_3O^+ , NH_4^+ ва бошқалар.

Модданинг кислоталик хоссаси унинг асос билан, асослик хоссаси эса унинг кислота билан реакцияга киришиши жараёнида намоён бўлади. Масалан:

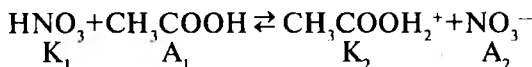


Бу жараёнда биринчи асос (A_1) иккинчи кислота (K_2) га айланади. Худди шу тарзда бошқа жараёнларни ҳам келтириш мүмкін:

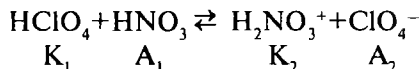


Сув молекуласи асос билан реакцияға киришгандың кислоталик хоссага әга бўлса, кучли кислота билан реакцияга киришганды асослик хоссага әга бўлади, яъни амфотер хоссага әга бўлади.

Сирка кислота (сувда) кучлироқ кислота билан реакция натижасида асослик хоссага әга бўлади:



Бу реакцияда кислота вазифасини бажарган HNO_3 ўзидан кучлироқ кислота билан бошқа реакция натижасида асос вазифасини ўтайди:



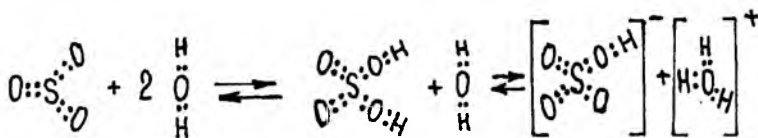
Сувли шароитда нейтрал бўлган мочевина суюқ аммиакда кислота, сувсиз сирка кислотада эса асос вазифасини бажаради.

Протон бириктирадиган моддалар (аминлар, асослар, суюқ аммиак, органик эритувчилар)ни протофильт моддалар, протон берадиган моддаларни (кислоталар, эритувчилар)ни протогенлар дейилади.

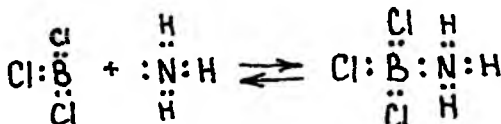
Бу протолитик назария кислота ва асослар орасидаги муносабатни тўлароқ тушунтиришга яроқли бўлди.

IX.16.5. Кислота ва асосларнинг электрон назариялари

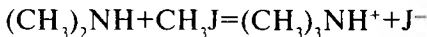
А. Льюиснинг электрон назарияси асосида кислота молекуласида водород атоми бўлиши шарт эмас деган фикр ётади. Бу назарияга биноан, электрон жуфт донори бўладиган модда асос, кислота эса электронлар акцептори вазифасини бажаради. Умуман олганда, кислота билан асос орасидаги муносабат донор-акцептор боғланиш натижасидир. Бундай жараёнда молекула таркибида протон борёки йўқлиги шарт эмас. Масалан, SO_3 билан сув молекуласи орасидаги реакция тенгламасини кўриб чиқайлик:



Бу схемада SO_3 кислота (электрон жуфт акцептори), H_2O эса асос (электрон жуфт донори). Ёки бошқа мисолни күрайлик:



Бу ҳолда, BCl_3 — кислота, NH_3 эса асос вазифасини ўтайди. Келтирилган мисоллардан бу назария бўйича кўпчилик бирекишиг реакциялари кислота билан асослар орасидаги жараёнга эквивалент эканлиги кўзга ташланади. Кўйидаги мисол таркибида водород иони бўлмаган модда ҳам кислота вазифасини бажаришини кўрсатади:



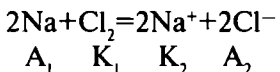
Льюис бундай ноаниқликларни бартараф этиш мақсадида кислоталарда қўйидаги хусусиятлар бўлиши лозимлигини таъкидлайди:

- 1) кислота ва асослар орасидаги реакция қисқа вақт давомида содир бўлди;
- 2) бундай жараёнда индикаторлар ранги ўзгаради;
- 3) кислоталар шакар инверсияси, мураккаб эфирларнинг гидролизида катализаторлик вазифасини бажаради;
- 4) кучли кислоталар (масалан, H_2SO_4 , HCl ва бошқалар) кучсиз кислоталар (масалан, сирка кислота)ни сиқиб чиқаради.

Б. М. И. Усановичнинг апротон кислоталар назарияси

Бренстед ва Льюис назарияларидаги юзаки қарама-қаршилик (протон назарияси ва электрон жуфтинг донор-акцепторлиги) М. И. Усанович (1939) назариясида бартараф этилади. Унга биноан, туз ҳосил қилишга олиб келувчи ҳар қандай жараён кислота билан асос орасидаги ўзаро таъсирилашув натижасидир. М. И. Усанович фикрича ўзидан катион (хусусан, протон) бера оладиган ёки ўзига анион (хусусан, электрон)лар қабул қила оладиган моддаларни кислота деб атамоқ керак. Демак,

Усанович фикрича: ўзига катион бириктирувчи заррача кислота, ўзига анион бириктирувчи заррача эса — асосдир. Қуйидаги типик оксидланиш-қайтарилиш реакцияси кислота-асос орасидаги реакцияга мисол бўлади:



Бунда: Na асос (электрон беради), Cl₂ эса кислота (ўзига электрон бириктиради). Усанович назарияси протон (Бренстед) ва электрон (Льюис) назарияларини умумлаштиrsa ҳам, ўзининг тушунтириш доирасига туз ҳосил қилиш ва оксидланиш-қайтарилиш жараёнларини ҳам қамраб олади, лекин унинг жуда ҳам кенг миқёсни ўз доирасига олиши натижасида ниҳоятда чегарасиз бўлиб қолиши бу назария тарафдорлари сонини кескин камайтирди.

IX.16.6. «Қаттиқ» ва «юмшоқ» кислота ва асослар назарияси

Р. Пирсон Усанович назариясини ривожлантирувчи «юмшоқ» ва «қаттиқ» кислота ва асослар назариясини ишлаб чиқди. Унга биноан, «қаттиқ» кислоталар — қийин кутбланадиган акцептор хоссасига эга, электрманфийлиги юқори, қийин қайтариладиган заррачалар бўлиб, уларнинг электронларга тўлмаган ташқи валент қобиқлари нисбатан паст энергияга эга бўлади. «Юмшоқ» кислоталарда бу хусусиятлар тескари.

«Қаттиқ» асослар — кутбланиши осон бўлган донор хоссага эга нисбий электрманфийлиги юқори, қийин оксидланадиган, электронлар билан тўлган валент қобиқ энергиялари кичик заррачалардир; «юмшоқ» асослар учун мазкур хоссалар тескари тавсифга эга.

Энг «қаттиқ» кислота — H⁺, энг «юмшоқ» кислота эса — CH₃Hg⁺; энг «қаттиқ» асос — F⁻ ва OH⁻ энг «юмшоқ» асос — H⁻ ва I⁻ бўлади.

Бу назариянинг ташқи расмий хусусиятлари асоси шундаки, табиатлари бир хил бўлган («қаттиқ-қаттиқ» ёки «юмшоқ-юмшоқ») кислота ва асослар орасидаги муносабатларнинг мойиллиги қарама-қарши табиатли моддалар орасидаги муносабатларга нисбатан афзалроқ бўлади.

Кислота ва асослар орасида содир бўладиган таъсирлашиш натижасида асосларнинг H⁺ ва CH₃Hg⁺ лар билан, кислоталарнинг F⁻ ва I⁻ билан ҳосил қилган комплексла-

рининг барқарорлигини таққослаш ва унинг натижасида қуидаги жадвалда көлтирилган кислота ва асослар гурӯхлари топилган.

Кислота ва асослар гурӯхлари

«Қаттиқ»	«Оралиқ»	«Юмшоқ»
кислоталар		
H ⁺ , Li ⁺ , Na ⁺ , K ⁺	Fe ²⁺ , Co ²⁺ , Ni ²⁺ , Cu ²⁺ ,	CH ₃ Hg ⁺ , Cu ⁺ , Ag ⁺ , Hg ⁺ ,
Be ²⁺ , Mg ²⁺ , Ca ²⁺ ,	Zn ²⁺ , Pb ²⁺ , Sn ²⁺ , Bi ³⁺	Au ⁺ , Hg ²⁺ , Pt ²⁺ , Pt ⁴⁺ , BH ₃ ,
Sr ²⁺ , Al ³⁺ , Ga ³⁺	Rh ³⁺ , B(CH ₃) ₃ , SO ₂ ,	Ga(CH ₃) ₃ , RSe ⁺ , RTe ⁺ ,
Cr ³⁺ , La ³⁺ , Si ⁴⁺		
Ti ⁴⁺ , Zr ⁴⁺ , Th ⁴⁺ ,	NO ⁺ , R ₃ C ⁺ , C ₆ H ₅ ⁻	J ⁺ , Br ⁺ , RO ⁺ , J ₂ , Br ₂ , ICN
BF ₃ , AlCl ₃ , AlH ₃ ,		карбенлар, тринитробен-
RCO ⁻ , CO ₂ , HHal		зол, хинонлар
асослар		
H ₂ O, OH ⁻ , CH ₃ COO ⁻	C ₆ H ₅ NH ₂ , C ₅ H ₅ N, N ₃ ⁻	H, I, CN ⁻ , CO, R ₃ P,
ROH, RO ⁻ , R ₂ O, NH ₃	NO ₂ , SO ₃ ²⁻ , Br ⁻	(RO) ₃ P, R ₃ As, R ₂ S, SCN ⁻
RNH ₂ , N ₂ H ₄ , F ⁻ , SO ₄ ²⁻		RSH, S ₂ O ₃ ²⁻ , R, C ₂ H ₄ ,
Cl ⁻ , ClO ₄ ⁻ , CO ₃ ²⁻ ,		C ₆ H ₆
PO ₄ ³⁻ ,		

К. Б. Яцимирский кислота ва асосларни «қаттиқ» ва «юмшоқ» турға бўлиш мақсадида миқдорий аниқлаш имкониятини берувчи математик муносабатни таклиф этди.

Бу муносабат асосида қуидаги фоя ётади: биронта асоснинг «қаттиқлик» кўрсаткичи сифатида айни асоснинг H⁺ ва CH₃Hg⁺ билан реакциясининг мувозанат константаларининг манфий логарифмлар қийматлари (рK) орасидаги айрма $\Delta pK_a = pK_{H^+} - pK_{CH_3Hg^+}$ олинади. Худди шундай тарзда кислота «қаттиқлигий»нинг кўрсаткичи сифатида $\Delta pK = 1/2(pK_{OH^-} - pK_{Cl^-}) - 2$ тенглик таклиф этилади. Бунда рK_a ва рK_k катталикларнинг индекслари даги *a* ва *k* лар асос ва кислоталарга тегишли белги, рK_{OH⁻} ва рK_{Cl⁻} лар Meⁿ⁺OH⁻ ва MeClⁿ⁻¹ заррачаларнинг турғуллик константаларининг манфий логарифмлари (кўрсаткичлари).

Куидаги жадвалда баъзи кислота ва асосларнинг «қаттиқлик» кўрсаткичи көлтирилган.

**К. Б. Яцмиирский бүйнчы баъзи кислота ва асосларнинг
«қаттиқлик» кўрсаткичи**

Кислоталар				Асослар			
Заррача	ΔpK_a	Заррача	ΔpK_a	Заррача	ΔpK_a	Заррача	ΔpK_a
H ⁺	9,0	Ni ²⁺	0,2	OH ⁻	6,3	SO ₄ ²⁻	0,5
Zr ⁴⁺	4,9	Zn ²⁺	0,2	C ₆ H ₅ NH ₂	2,0	H ₂ O	0,0
Cr ³⁺	3,8	Pb ²⁺	-0,3	NH ₃	1,8	CN ⁻	-4,9
Fe ³⁺	2,7	Co ²⁺	-1,0	F ⁻	1,7	S ²⁻	-8,4
In ³⁺	1,2	CH ₃ Hg ⁺	-2,8	NO ₃ ⁻	0,9	Cl ⁻	-9,3
Cu ²⁺	1,0	Ag ⁺	-3,5	CH ₃ COO ⁻	0,8	Br ⁻	-13,7
Fe ²⁺	0,6	Hg ²⁺	-4,0	C ₅ H ₅ N ⁻	0,5	I ⁻	-18,7

Бу жадвалдаги қийматлар факат сувдаги эритмалар учун таалукли. Бошқа эритувчилар учун тегишли заррачаларнинг турғунылкі константаси ва заррачаларнинг протонга мойиллігі ҳақидаги маълумотлар жуда кам, шундай бўлса ҳам кислота ва асослар қаттиқлик кўрсаткичи келтирилган қийматлар кетма-кетлиги сақланиб қолиши мумкин. Қаттиқ ва юмшоқ кислота ва асослар назариясининг камчиликлари Усанович назариясидаги камчиликлардан халос, бу назария асосида кислота ва асослик табиатини моддалар орасида заррача бериш ёки қабул қилиш асосида эмас, моддалар орасидаги оддий жараёнларга таяниб тушунириш имкониятига эга бўламиз.

Пирсон назариясининг асослари танлаб (специфик) таъсирилашишни ҳисобга олишда, рақобатли жараёнларнинг ўзига хослигини таҳлил этишда, маҳсулдорлиги яхши бўлган экстракция жараёнларини танлашда ва заҳарли моддаларга қарши воситалар излашда, доривор моддаларни танлашда, металл ионларининг биологик ва геологик жараёнларда моддалар билан боғланиш турларининг афзалигини тушуниришда қўлланмоқда.

Савол ва топшириқлар

1. 100 мл сувда 0,305 г модда эритилган. Бу эритманинг осмотик босими 0°C да $2 \cdot 10^4$ Па га тенг (101,325 кПа=760 мм симоб устуни). Эриган модданинг молекуляр массаси ни топинг.

2. С. Аррениус назариясини тушунтиринг. В. А. Кистяковский ва И. А. Каблуков қандай йўл билан диссоциалиши механизмини тушунтира олдилар? Диссоциланиш учун керакли энергия қаёдан олинади?

3. «Электролит сувда эриганида системанинг энтропияси камаяди» деган иборани қандай изоҳлаш керак?

4. 1 литр эритмада 4 г натрий гидроксид бор. Унинг молярлигини топинг ва эритма рН ини хисобланг.

5. 0,1 моляр сирка кислота эритмаси учун рН ни хисобланг ($K_a = 1,8 \cdot 10^{-5}$).

6. Гидролиз даражаси нималарга боғлиқ? Бизга 0,1 М натрий цианид ва 0,1 М натрий ацетат берилган. Улардан қайси бирида гидролиз кучлироқ содир бўлади?

7. Таркибida 2,34 г олтингутурт ва 63 г CS₂ бўлган эритма 44,77°C да қайнайди. Агар CS₂ учун K=2,34° бўлса, олтингутуртнинг молекуляр массаси топилсин (CS₂ нинг ўзи 46,3°C да қайнайди).

8. 2 литр сувда 6 г сирка кислота эриган. Бу эритманинг моляр ва моляль концентрацияларини топинг.

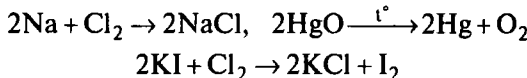
9. Тоза сувга қаттиқ модда ҳолатидаги мис сульфат ва озгина лакмус солинган. Сувнинг ранги қандай тусга киради? Системанинг энтропияси ошадими ёки камаядими?

Х Б О Б

ОКСИДЛАНИШ-ҚАЙТАРИЛИШ РЕАКЦИЯЛАРИ

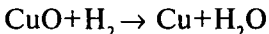
X.1. Оксидланиш-қайтарилиш жараёнлари

Куйидаги реакция тенгламаларида қатнашаётган моддаларнинг кўпчилигида (калий ионидан ташқари) атомларнинг оксидланиш даражаси ўзгаради:

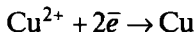
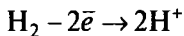


Реакцияда иштирок этаётган элементларнинг оксидланиш даражалари ўзгарса, бундай реакциялар оксидланиш-қайтарилиш реакциялари жумласига киради. Оксидланиш-қайтарилиш реакцияларида электронлар бир атомдан иккинчи атомга батамом кўчиб ўтиши ёки бир атомнинг электрон булути зичлиги камайиб, иккинчи атомники ортиши мумкин. Масалан, натрий билан хлор ўзаро таъсиrlашганда натрий атоми электрон йўқотади, хлор ато-

ми электрон қабул қиласи, яъни 1 электрон натрий атомидан хлор атомига батамом кўчиб ўтади. Водород хлор билан реакцияга киришганида водород атомининг электрони булати зичлиги камаяди, хлор атоминики эса ортади. Лекин шартли равища, бу ерда ҳам «водород электрон беради», «хлор электрон қабул қиласи» дейиш мумкин. Шундай қилиб бирор атом (молекула ёки ион) ўзидан электрон йўқотса, бу оксидланыш, электрон қабул қиласа, қайтарилиш жараёни деб аталади:



Бу реакцияда водород оксидланди, мис эса қайтарилди, яъни водороднинг иккала атоми ўзидан иккита электрон берди, мис атоми бу икки электронни ўзига қабул қиласи:



Ўзидан электрон берган атом, молекула ёки ион — қайтарувчи, ўзига электрон қабул қилган заррача эса оксидловчи деб аталади. Айни мисолда водород қайтарувчи, мис иони эса оксидловчидир.

Оксидланиш ва қайтарилиш жараёни бир вақтда содир бўлади; масалан, водород оксидланаётган вақтда мис иони қайтарилади. Шундай реакцияларда, электрон назариясига биноан, оксидловчи модда таркибидаги заррачаларнинг бири ёки бирнечтаси ўзига тегишили микдорда электронлар бириттириб олади, қайтарувчи эса ўзидаги электронлардан битта ёки бирнечтасини оксидловчига беради. Яъни оксидланиш — электрон йўқотиши, қайтарилиш эса электрон бириттириб олиш жараёнидир.

Д. И. Менделеев даврий системасидаги элементларнинг оксидловчи ва қайтарувчи хоссалари даврий равища ўзгарди. Масалан, ишқорий металлар қайтарувчи, галогенлар оксидловчилар жумласига киради.

X.2. Оксидланиш даражаси

Оксидланиш қайтарилиш реакцияларини талқин қилишда «оксидланиш даражаси» тушунчаси ишлатилади.

Айни бирикма батамом ионли тузилишига эга деб фараз қилингандан унинг таркибидаги бирор элементнинг шартли заряди унинг оксидланиш даражаси деб аталади.

Элементларнинг оксидланиш даражасини аниқлашда доим кислороднинг оксидланиш даражасини — 2, водородникини +1 деб қабул қилинади. Металл ионларининг оксидланиш даражаси уларнинг зарядига тенг деб олинади. Масалан, H_2O да водороднинг оксидланиш даражаси +1, кислородники —2 дир. КІ да калийники +1, йодники —1 дир.

Эркин элементларнинг оксидланиш даражаси 0 га тенг деб қабул қилинган. Мураккаб модда таркибидаги бирор элементнинг оксидланиш даражасини аниқлаш учун ҳар қандай молекула таркибида бўлган барча атомларнинг оксидланиш даражалари йифиндиси нолга тенглигини ёдда тутиш зарур. Масалан, хромат кислота (H_2CrO_4) таркибидаги хром атомининг оксидланиш даражасини аниқлаш керак. Бунинг учун водороднинг оксидланиш даражасини +1 ва кислородникини —2 деб олиб, хромнинг оксидланиш даражаси «x» ни қўйидаги тенглама асосида топамиз:

$$(+1) \cdot 2 + x + (-2) \cdot 4 = 0 \text{ бундан, } x = +6 \text{ келиб чиқади.}$$

Шу йўл билан H_2SO_4 да S нинг оксидланиш даражаси ҳам +6, KMnO_4 да марганецники +7 га тенглигини аниқлаш мумкин.

Атомларнинг оксидланиш даражалари +, —, 0 бўлиши мумкин. C_2H_2 да C нинг оксидланиш даражаси —1 га, $\text{K}_4[\text{Ni}(\text{CN})_6]$ да Ni нинг оксидланиш даражаси +2 га тенг. Кўпчилик ҳолларда молекула таркибидаги атомларнинг оксидланиш даражаси уларнинг валентликларига, яъни айни элемент ҳосил қиласидаган ҳақиқий боғланишлар сонига тенг бўлмайди. Органик бирикмаларда углероднинг валентлиги 4 га тенг, лекин углероднинг оксидланиш даражаси турли бирикмаларда турличадир. Масалан, CH_4 да углероднинг оксидланиш даражаси —4 га, CO_2 да +4 га, HCHO да нолга, HCOOH да +2 га, C_2H_4 да —2 га тенгдир. Бунинг сабаби шундаки, «оксидланиш даражаси» — бу расмий тушунча: бунда кутбли ва ковалент боғли бирикмалар ҳам ион бирикма деб қаралади, у ҳақиқий боғланишни акс эттирмайди. Лекин шунга қарамай, бу тушунча кимёда кўп масалаларни ҳал этишда ёрдам беради. Оксидланиш-қайтарилиш реакциялари натижасида оксидловчининг оксидланиш даражаси (мусбат қиймат катталиги) камаяди, аксинча, қайтарувчининг оксидланиш даражаси ортади. Оксидланиш-қайтарилиш реакцияларини тушунтиришда, албатта, бу атом (ёки ион) оксидловчи, бу атом (ёки ион) қайтарувчи эканлигини аниқ кўрсатиш талаб қилинади.

Күпинча бирикма таркибиға қараб, қайси модда қайтарувчи, қайси модда оксидловчи эканлиги ҳақида фикр юритамиз. Масалан, олтингугуртнинг бир неча бирикмалары SO_2 , SO_3 , S , H_2S ни қараб чиқайлик. SO_2 да олтингугуртнинг оксидланиш даражаси +6 га тенг. У фақат оксидловчи бўлиши мумкин, чунки унинг оксидланиш даражаси +6 дан ортиқ бўла олмайди. H_2S да олтингугуртнинг оксидланиш даражаси —2 га тенг. Бинобарин, таркибидаги S^{2-} бор бўлган моддалар фақат қайтарувчи вазифасини бажаради. Энди S ва SO_2 га келсак, улар билан реакцияга киришаётган бошқа моддаларнинг табиатига қараб, улар ё оксидловчи, ё қайтарувчи бўлиши мумкин.

X.3. Валентлик

Валентлик тушунчаси кимёниң мұхим тушунчаларидан бири ҳисобланади. Валентлик — кимёвий элемент атомининг бошқа атомларни ўзига бириктира олиш ёки алмашина олиш хоссаси бўлиб, фанга 1852 йилда Э. Франкленд томонидан киритилган. Унинг таърифи куйидагича:

айни элемент атоми бошқа элемент атомларининг нечтасини бириктира ёки нечтаси билан алмашина олса, ўша сон айни элементнинг валентлигини кўрсатади.

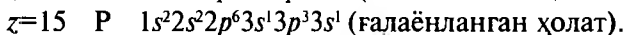
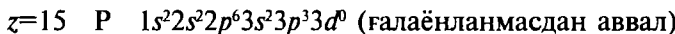
Бу таъриф маълум даражада шартли таъриф ҳисобланади, чунки у валентликнинг том маъносини ечиб бера олмайди.

Атом орбиталлар (валент боғланишлар) назарияси валентликни қўйидагича таърифлайди; валентлик — айни элемент атомининг ковалент боғланишлар ҳосил қила олиш хоссасидир, яъни айни элемент атоми бошқа элемент атоми билан нечта ковалент боғланиш ҳосил қиласа, ана шу сон унинг валентлиги ҳисобланади, бошқача айтганда, валентлик — молекуладаги атомларни бир-бири билан боғловчи электрон жуфтлар сонига тенг, бунда электрон жуфтларнинг қай тарзда келиб чиққанлиги аҳамиятга эга эмас.

Элемент валентлигининг сон қиймати ўша элемент Д. И. Менделеевнинг кимёвий элементлар даврий система сида қайси ўринда турганлигига боғлик. Кўпчилик ҳолларда элементнинг валентлиги ўша элемент даврий системада жойлашган гуруҳ номерига тенг бўлади.

Бу қоида истисноларга ҳам эга. Масалан, азот ва фосфорнинг энг юқори валентлиги нечага тенг деган саволни ечайлик.

Фосфор PCl_5 да бешга тенг юқори валентликни намоён қиласы. Унинг даврий жадвалдаги гурұх номери ҳам бешга тенг. Фосфор атомининг ташқи (учинчи) энергетик қобиғида иккита s -, учта тоқ p -электрон ва бүш d -орбитали мавжуд. Фосфор атоми ғалаёнланғанида унинг жуфтланған иккита s -электронларидан бири $3d$ -орбиталга ўтады, бу икки ҳолатни қуидагиша тавсирлаймиз:



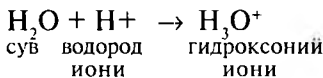
Демек, фосфор атоми ғалаёнланғанида унинг атомида 5 та тоқ электрон мавжуд бўлади, бинобарин, фосфорнинг юқори валентлиги 5 га тенг бўла олади.



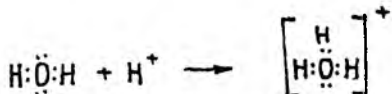
учун PCl_5 га ўхшаш бирикма ҳосил қилинган эмас, чунки азот атомида фақат учта тоқ электрон бор, жуфтлашган s -электронларни бир-биридан ажратиш учун катта энергия керак, чунки азот атомининг ташқи (энг охирги) энергетик қобиғида бүш орбиталлар йўқ.

Азот бу нуқтаи назардан қарагандан уч валентлик эканлиги яққол кўриниб туради.

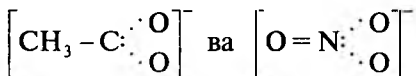
«Азотнинг юқори валентлиги нечага тенг» деган саволга жавоб бериш учун аммоний иони NH_4^+ нинг ҳосил бўлиш схемасидан (194-бет) кўринадики, азот атомининг учта тоқ электрони билан учта водород атомининг биттадан, жаъми учта электрони учта ковалент боғланиш ҳосил қилинган; тўртинчи ковалент боғланиш донор-акцептор механизмига мувофиқ ҳосил бўлади; бунда аммиак молекуласидаги азот атоми (донор) ўзининг тақсимланмаган электрон жуфтини водород иони (акцептор) га беради, H^+ ион ўзининг бүш s -орбиталига бир жуфт электронни қабул қиласы. Бундан кўрамизки, азотнинг юқори валент-лиги 4 дан ортиқ бўлаолмайди. Кислород сувда икки валентли, лекин гидроксоний ионида кислороднинг валент-лиги учга тенг. Буни тушуниш қийин эмас:



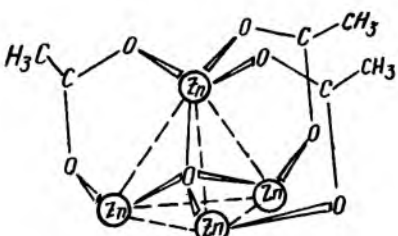
Бу реакцияни қуидаги схема тарзида ёзайлик:



Бериллий ва рух оксиацетатлари — $\text{Be}_4\text{O}(\text{CH}_3\text{COO})_6$ да ва бериллий оксинитрати — $\text{Be}_4\text{O}(\text{NO}_3)_6$ молекулаларида кислород атомининг валентлиги тўртга тенг (Х. 1-расм). Бу молекулаларда Be^{+2} ва Zn^{+2} атомлари тетраэдр чўқчилирида, улар билан бириккан лигандрларнинг кислороди эса металл атрофида, иккита металл атомини бирлаштирувчи «кўпприк» ҳолида жойлашган. Бу бирикмаларда ацетат ва нитрат ионлари иккита кислород атоми ҳисобига



кўринишида иккита металл атомлари билан бирекишида қатнашган.



Х.1-расм. Кислороднинг тўртвалентли бирикма ҳосил қилишини акс эттирувчи $\text{Zn}_4\text{O}(\text{CH}_3\text{COO})_6$ молекуласининг чала структураси.

Музнинг кристалл панжарасида худди ўнданай вазиятда ҳар бир сув молекуласидаги кислород атоми тўртта водород атомларидан таркиб топган тетраэдр марказига жойлашади. Углерод(II)-оксидда донор-акцептор боғланишни ҳам ҳисобга олганда углерод ва кислород атоми уч валентли, рух сульфиди — ZnS да ҳар бир рух атоми тўртта олтингугурт атоми куршовида, ҳар бир олтингугурт атоми тўртта рух атоми куршовида бўлиши мазкур атомларнинг тўртвалентли бўлишини билдиради. Бу модданинг кристалл панжарасидаги олтингугурт атоми донор, рух атоми эса 4р-қобиқча ҳисобига акцептор вазифасини ўтайди.

Валент боғланишлар назариясига мувофиқ, кимёвий боғланишида валентликнинг намоён бўлишида фақат жуфтлашмаган электрон эмас, балки тақсимланмаган электрон жуфтлар ҳам, шунингдек ташки электрон поғонанинг бўш (вакант) орбиталлари ҳам иштирок этади.

Бинобарин, валентликнинг сон қийматини ҳисоблашда: биринчидан, айни атомдаги барча тоқ электронлар сонини; иккинчидан, кимёвий боғланишида иштирок эта-

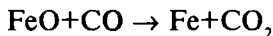
диган тақсимланмаган электрон жуфтлар сонини; ва учинчидан, кимёвий боғланишда иштирок этадиган бүш (вакант) орбиталлар сонини эътиборга олиш керак.

«Валентлик» тушунчасини талқын қилишда атом орбиталлар назарияси чегара эмас. Ҳозир «валентлик» билан бир қаторда — шартли валентлик — «оксидланиш даража», «координацион сон», «боғланиш тартиби» номли тушунчалар кенг қўлланилмоқда. «Валент боғланишлар» назарияси еча олмаган муаммолар молекуляр орбиталлар усули асосида ечилмоқда.

X.4. Оксидланиш-қайтарилиш реакцияларининг турлари

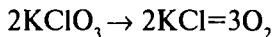
Оксидланиш-қайтарилиш реакциялари 4 турга бўлинидат: 1) **молекулалараро** (ёки **ионлараро**) реакциялар, 2) **бир молекуланинг** (ёки **бир ионнинг**) ўзида содир бўладиган ички оксидланиш-қайтарилиш жараёнлари, 3) оксидловчи ва қайтарувчи вазифасини айни бир хил заррачаларнинг ўзи бажарадиган **диспропорцияланиш реакциялари**, 4) айни элементнинг турли оксидланиш даражасидағи атомлари бир хил оксидланиш даражасига ўтиши — **синпропорция реакциялари**.

Молекулалараро оксидланиш-қайтарилиш реакцияларида оксидловчи элемент бир модда таркибида, қайтарувчи элемент иккинчи моддада бўлади. Реакция жараёнида турли молекулалардаги элементларнинг оксидланиш даражаси бир вақтда ўзгаради. Масалан:



реакцияда темирнинг оксидланиш даражаси пасаяди, углеродники эса юқорилашади. Шуни таъкидлаш керакки, бундай реакцияларда валентлик тушунчasi эмас, фақат оксидланиш даражаси тўғрисидагина сўз бориши мумкин.

Молекулаларнинг ўзида содир бўладиган ички оксидланиш-қайтарилиш реакцияларида айни молекула таркибидаги бошқа-бошқа элементларнинг оксидланиш даражаси ўзгаради. Масалан:

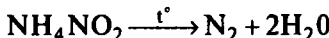


Бу ерда: Cl^{+5} оксидловчи, O^{-2} эса қайтарувчидир. Диспропорцияланиш реакциясига



мисол бўла олади. Бу ерда: оксидловчи ҳам Mn^{+6} , қайтавувчи ҳам Mn^{+6} дир. Реакциянинг моҳияти шундаки, Mn^{+6} билан Mn^{+6} ўзаро таъсирилашганда электронлар биридан иккинчисига ўтиб, бирининг оксидланиш даражаси ошади, иккинчисиники эса пасаяди.

Бир молекула таркибидаги оксидланиш даражаси турлича бўлган атомлар оксидланиш-қайтарилиш реакцияларида қатнашиб оксидланиш даражаси бир хил бўлган ҳолатга ўтиши мумкин. Бундай реакцияларни с и н п р о - п о р ц и я реакциялари деб аталади. Масалан:



бунда: NH_4^+ катионидаги азотнинг оксидланиш даражаси -3 , NO_2^- анионидаги азотнинг оксидланиш даражаси $+3$ бўлиб, улар реакциядан кейин оксидланиш даражаси ноль бўлган азотга ўтади.

Шундай реакцияга мисол тариқасида $NH_4NO_3 \rightarrow N_2O + 2H_2O$ реакцияни келтириш мумкин.

Фтор, хлор, бром, йод, концентранган нитрат ва сульфат кислота, H_2O_2 , Na_2O_2 , калий перманганат, калий бихромат, зар суви ва ҳоказолар лаборатория ва техникада энг кўп ишлатиладиган оксидловчи ҳисобланади.

Қайтарувчилар сифатида — водород, калий йодид, эркин металлар, углерод(II)-оксид, сульфит ангирид, водород сульфид, натрий сульфит ва бошқалардан фойдаланилади.

X.5. Оксидланиш-қайтарилиш реакцияси тенгламаларини тузиш

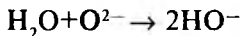
Оксидланиш-қайтарилиш реакцияларини характерловчи тенгламалар тузишда қуйидаги қоидаларга риоя қилиш керак:

1. Қайтарувчи модданинг атом ёки ионлари йўқотган электронларининг умумий сони оксидловчи модда қабул қилган электронларнинг умумий сонига тенгдир.

2. Реакцияда иштирок этган ҳар қайси элемент атомларининг сони тенгламанинг чап томонида қанча бўлса, ўнг томонида ҳам шунча бўлади, шу билан бирга тенгламанинг чап томонидаги зарядларнинг алгебраик йиғиндиси ўнг томондагиларнига тенг бўлиши керак.

3. Агар оксидланиш-қайтарилиш реакцияси натижасида O^{2-} ионлари ҳосил бўлса, у кислотали муҳитда водо-

род ионлари билан бирикиб сув молекуласига айланади, ишқорий ёки нейтрал эритмаларда эса гидроксид ионларни ҳосил қиласы:



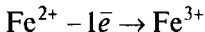
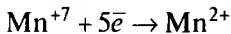
Оксидланиш-қайтарилиш реакциялари тенгламалари иккى усулда тузилади. Биринчи усул — қайтарувчи йүқтөгөн умумий электронлар сонини оксидловчи қабул қилған барча электронлар сони билан тенглаштириш усули бўлиб, буни «электрон баланс усали» дейилади. Иккинчи усул — «ион-электрон» (ёки ярим реакциялар) усулдири. Кейинги усулда, аввал, оксидланиш-қайтарилиш жараёнининг ҳар бирини учун алоҳида-алоҳида ионли тенгламалар тузилади, сўнгра бу тенгламаларни мувофиқ коэффициентларга кўпайтирилади ва уларни бир-бирига қўшиб, йифиндиси топилади.

A. Электрон баланс усули. 1. Аввало, оксидланиш дарајаси ўзгарган элементларни аниқлаб оламиз. Масалан:

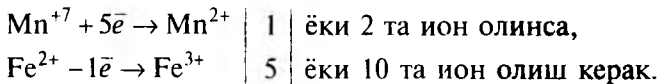


реакциясида Mn нинг оксидланиш даражаси +7 дан +2 га қадар пасаяди, темирники +2 дан +3 га қадар кўтарилади.

2. Оксидланиш-қайтарилиш схемасини тузамиз: марганец қайтарилди, у ўзига, 5 та электрон қўшиб олди; Fe^{2+} оксидланди, у ўзидан битта электрон берди:



Марганецнинг ҳар бир атоми 5 тадан электрон олди, темирнинг ҳар қайси атоми фақат биттадан электрон берганли туфайли баланс қилиш учун схемани қуидагича кўчириб ёзмиз:



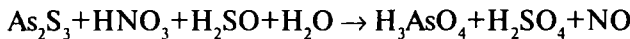
3. Схемадаги оксидловчи ва қайтарувчи моддаларнинг формулалари олдига топилган коэффициентларни кўямиз:
 $2\text{KMnO}_4 + 10\text{FeSO}_4 + \text{H}_2\text{SO}_4 \rightarrow 2\text{MnSO}_4 + \text{K}_2\text{SO}_4 + 5\text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3 + \text{H}_2\text{O}$

4. Реакцияда иштирок этган бошқа бирикмалар учун коэффициентлар танлашда тенгламанинг ўнг ва чап томонини бир-бiri билан таққосланади.

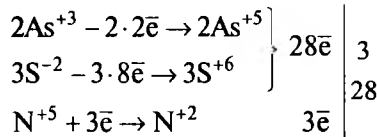
Энг охирги тенглама қыйидаги шаклда ёзилади:



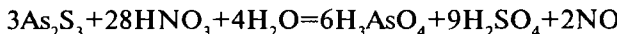
а. Агар бир модда молекуласида иккита элемент атоми қайтарувчи хоссаларини намоён қылса, баланс чиқаришда қайтарувчи таркибидаги барча атомлар йүқтотган электронлар сонининг йигиндиси ҳисобланади. Масалан:



реакцияси учун қыйидагича схема тузиш керак:



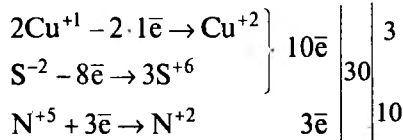
Демак As_2S_3 нинг учта молекуласи йүқтотган 84 электронни HNO_3 нинг 28 та молекуласи қабул қиласи, шунинг учун тенглама қыйидаги коэффициентларга эга бўлади:



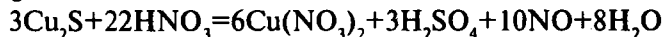
б. Агар бирор элемент оксидланиш-қайтарилиш реакцияси натижасида икки бирикма таркибида учраб, уларнинг бирида ўзининг оксидланиш даражасини ўзгартириб, иккинчисида ўзгартирмаса, схема тузишни оксидланиш даражасини ўзгартирган бирикмадан бошлаймиз, сўнгра, оксидланиш даражаси ўзгармаган бирикмалар молекулалари атомларининг сонини ҳисобга оламиз. Масалан:



реакцияси учун қыйидагича оксидланиш-қайтарилиш схемаларини тузиш керак:



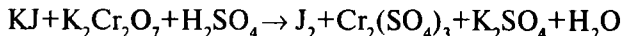
Демак, 3 та Cu_2S молекуласи йүқтотган 30 та электронни 10 та HNO_3 молекуласи қабул қиласи ва 6 та мис атоми билан бириккан 12 та NO_3^- ни назарда тутсак, тенглама қыйидагича ёзилади:



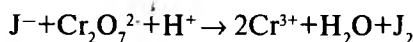
Б. Ион — электрон (ёки ярим реакциялар) усули. Бу усулдан фойдаланиш учун энг аввал реакция тенгламасининг схемасини ионли шаклда ёзиг олиш керак. Бунда оз диссоциланадиган ва чўкмага тушган моддалар ионлар шаклида ёзилмайди.

Масалан, КJ нинг кислотали муҳитда $K_2Cr_2O_7$ билан оксидланиш реакциясини кўриб чиқайлик.

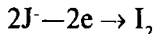
Реакция схемаси:



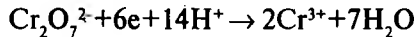
Бу схемани ионли шаклда ёзайлийк:



Бу реакцияда J^- қайтарувчи бўлиб, у оксидланади:

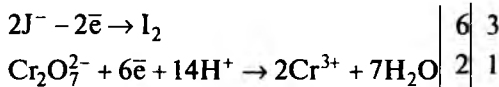


$Cr_2O_7^{2-}$ иони эса оксидловчидир, у қайтарилиб Cr^{3+} ионига айланади; бихромат иони таркибидаги 7 та кислород атоми 14 та H^+ иони билан бирикиб 7 молекула сув ҳосил қиласди:

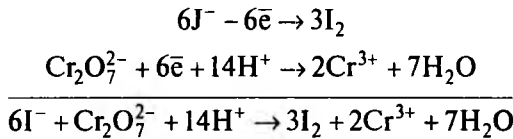


тенгламанинг чап қисмида ҳам, ўнг қисмида ҳам мусбат зарядлар йифиндиси $+6$ га тенг (чап томонда $-2 - 6 + 14 = +6$, ўнг томонда $+3 \cdot 2 = +6$).

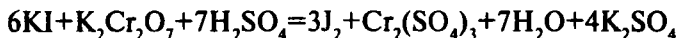
Шу тариқа айрим-айрим ярим реакциялар ёзилганидан кейин улардан бирининг тагига иккинчисини ёзиг, баланс қилинади:



Бундан кейин тенгламаларни топилган коэффициентларга кўпайтирилади ва бир-бирига қўшилади:

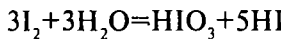


Шундай қилиб топилган оксидланиш-қайтарилиш реакция тенгламасини ионли кўринишидан унинг молекуляр ҳолатига ўтказиш қийин эмас:

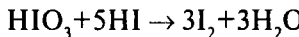


Күпчилик холларда, оксидловчи ёки қайтарувчи модда фақат муайян мұхитда реакцияға киришади; агар зарурый мұхит яратылмаса, реакция исталған йұналишда бор-маслиги мумкин. Баъзан мұхиттінгі pH қийматы ўзгарғанда оксидланиш-қайтарилиш реакцияси ўз йұналишини ўзгартириб тескари йұналишда содир бўлади.

Масалан:



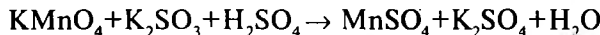
реакцияси ишқорий мұхитда тез боради; агар бу реакция мұхити pH 1 га тенглаштирилса, реакция тескари йұналишда боради:



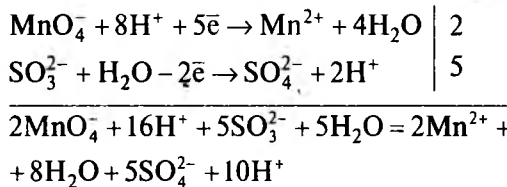
Лабораторияда ишләтганда кислотали мұхит ҳосил қилиш учун, асосан H_2SO_4 дан, ишқорий мұхит ҳосил қилишда $NaOH$ ёки KOH дан фойдаланилади.

Калий перманганатнинг K_2SO_3 билан қайтарилишига мұхит таъсирини кўриб чиқамиз:

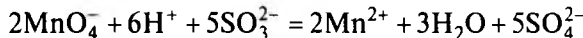
а) кислотали мұхитда реакция қўйидаги схемага мувофиқ боради;



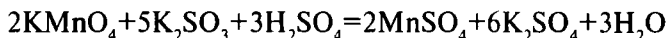
Яъни кислотали мұхитда MnO_4^- иони Mn^{2+} ҳолигача қайтарилади, SO_3^{2-} аниони эса SO_4^{2-} ҳолигача оксидланади:



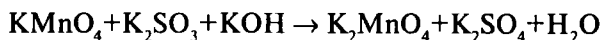
тенглик аломатининг икки томонидаги бир хил заррачаларни қисқартирсак қисқа ионли тенгламага эга бўламиз:



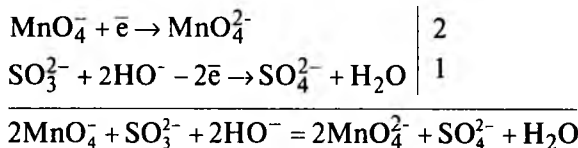
Икки томондаги заррачалар зарядларининг йиғиндиси ўзаро тенглиги коэффициентлар тўғри танланганлигини билдиради. Натижада молекуляр тенгламага эга бўламиз:



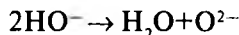
б) ишқорий мұхитда MnO_4^- иони Mn_4^{6-} ҳолигача қайтарилади:



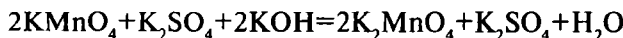
оксидланиш даражасы ўзгарған заррачаларнинг электрон схемалар асосида ярим реакцияларини тузамиз:



бу тенгламадаги коэффициентлар түғри танланғанлыгини иккала томондаги зарядларнинг қиймати — 6 га тенглигидан күриш мүмкін. Ишқорий шароитда SO_3^{2-} нинг SO_4^{2-} га ўтиш учун керак бўлган битта кислород атомини мазкур эритмада мўл миқдорда бўлган HO^- ионидан қуидаги схемада келтирилган жараён натижасида олинади:

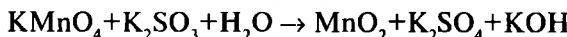


Шундай жараённи юқорида келтирилган а) ҳолатда O^{2-} заррача эритувчи сув молекуласидан олинган эди. Охирги молекуляр тенглама:

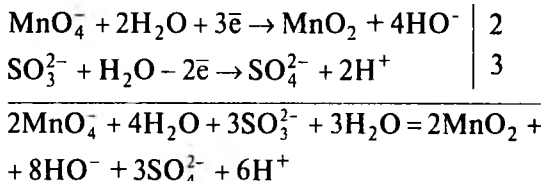


кўринишга эга бўлади.

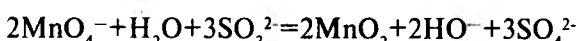
в) нейтрал мұхитда MnO_4^- иони MnO_2 гача қайтарилади:



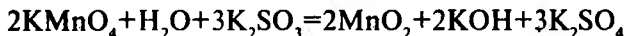
Бу жараённинг ярим реакция тенгламалари:



Тенгламанинг чап томонида 7 молекула H_2O бор, ўнг томонида эса 8 та HO^- иони билан 6 та H_2O ва 2 та HO^- ионига айланишини ҳисобга олиб, қуидаги қисқартирилган ионли тенгламани оламиз:



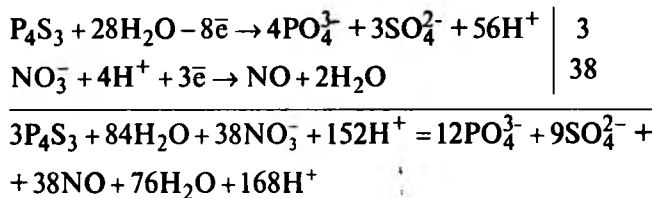
Тұла молекуляр тенглама:



B. Молекуляр-ионли тенгламалар усули

Баъзи кимёвий жараёнларда структур формуласи ноанық бўлган моддалар таркибидаги атомларнинг оксидланиш даражаси ҳам ноаниқ бўлади, масалан, фосфорнинг сульфидлари қўйидаги таркибга эга: P_4S_3 , P_4S_5 , P_4S_7 ва P_4S_{10} . Бу бирикмалардаги иккита бир хил элемент ўзаро ёки турли атомлар орасида боғланиш бўлишига қараб ҳар бир айтилган элементларнинг оксидланиш даражалари турли бирикмаларда бир хил бўлавермайди. Лекин, бу келтирилган моддаларнинг ҳаммаси кучли оксидловчилар таъсирида ўзларининг юқори оксидланиш даражасига эга бўлган бирикмаларга (P^{+5} ва S^{+6} ҳолларга)ча оксидланишини билган ҳолда уларнинг оксидланиш-қайтарилиш реакция тенгламаларини тузиш қийин эмас:

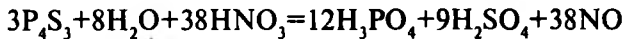
1) P_4S_3 нинг нитрат кислотаси таъсирида H_3PO_4 ва H_2SO_4 га ўтиш реакциясида моддалар формулалари олдига қўйиладиган коэффициентларини танлаш учун фосфор сульфидининг оксидланишида нитрат кислота (суюқ эритмаси) ишлатилганда NO ҳосил бўлишини инобатга олиб қўйидаги реакция схемасини тузамиз:



Ихчамластирилгандан кейин:



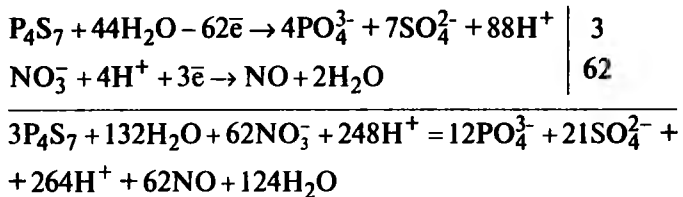
Молекуляр тенгламаси:



2) худди шундай тарзда P_4S_7 , учун:



жараёнининг ярим реакция тенгламалари:



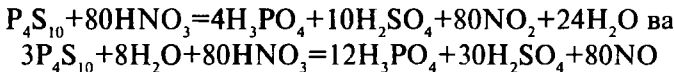
Икки томондаги сув молекулалари билан водород ионларини ихчамлаштириб:



қисқартылған ионли тенгламаға эга бўламиз. Молекуляр тенглама эса:

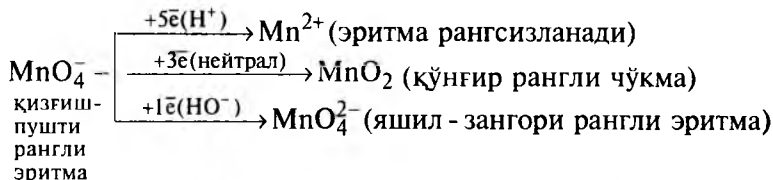


Шу тарзда ўқувчиларга P_4S_{10} нинг концентрланган HNO_3 (унинг қайтарилиш маҳсулоти олдинги реакциялардаги каби эмас, балки NO_2 бўлишини ҳисобга олган ҳолда) ва суюлтирилған нитрат кислота иштирокида оксидланиш реакциялари учун коэффициентларни танлаганданда қўидаги охирги натижаларни келтириб чиқариш машқини бажаришни тавсия этамиз:



Оксидланиш-қайтарилиш реакцияларини тузишда реакция маҳсулотларининг таркибини ёзишда қулайлик туғдириш мақсадида фойдали бўлган, реакцияда муҳит таркибидаги заррачалар қатнашишини акс эттирувчи баъзи схемаларни келтирамиз (стрелка устидаги қавслар орасида муҳитни англатувчи H^+ , HO^- белгилари келтирилган).

MnO_4^- нинг муҳит шароитига қараб қайтарилиш маҳсулотлари схемаси:



Кўпчилик ҳолларда $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$ кислотали шароитдагина оксидловчилик вазифасини ўтайди: $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-} \xrightarrow{+6\bar{e}(\text{H}^+)} 2\text{Cr}^{3+}$

(қовоқ рангли эритма яшил рангли эритмага ўтади). Аксинча, яшил рангли Cr^{3+} иони фақат ишқорий мұхитдагина сариқ рангли хромат ионига ўтишида учта электрон қабул қылади.

Водород пероксид молекуласидаги кислород атомининг оксидланиш даражаси -1 бўлгани сабабли бу модда ҳам оксидловчи, ҳам қайтарувчи бўлиши мумкин:



Ярим реакция тенгламаларини тузишда оксидловчи таркибидаги кислород атомини боғловчи воситалар сифатида қўйидаги ҳолатлар бўлиши мумкин:

а) кислотали шароитда $\text{EO}_n^{m-} + 2x\text{H}^+ \rightarrow \text{EO}_{(n-x)}^{(m-2x)} + x\text{H}_2\text{O}$ ёки

б) нейтрал шароитда $\text{EO}_n^{m-} + x\text{H}_2\text{O} \rightarrow \text{EO}_{(n-x)}^{(m-2x)} + 2x\text{HO}^-$

Қайтарувчи хоссага эга бўлган заррача оксидланиш жараённида ўзига кислород атомини керакли миқдорда қўйидаги заррачалардан олади:

а) нейтрал мұхитда $\text{EO}_n^{m-} + x\text{H}_2\text{O} \rightarrow \text{EO}_{(n-x)}^{(m+2x)-} + 2x\text{H}^+$ ёки

б) ишқорий шароитда: $\text{EO}_n^{m-} + 2x\text{HO}^- \rightarrow \text{EO}_{(n-x)}^{(m+2x)-} + x\text{H}_2\text{O}$

Келтирилган маълумотлардан қўйидаги хulosалар келиб чиқади:

а) ярим реакциялар усулида оксидланиш-қайтарилиш реакция тенгламаларини тузишда оксидловчи ва қайтарувчининг оксидланиш даражаларини ҳисоблаш керак эмас;

б) эритмада содир бўлаётган оксидланиш-қайтарилиш реакциясининг қисқа ионли тенгламасини тузиш мумкин, бу тенглама асосида ионларнинг қандай заррачаларга ўтганлигини, реакция амалга ошишида ёрдамчи моддалар табиати равшанлашади;

в) шундай тенгламаларда жараён бориш характерига мұхит шароитининг таъсири яққол кўринади.

Ярим реакция усули фақат эритмада (у гомоген ёки гетероген ҳолатда бўлиши мумкин) бўладиган жараёнлар билан чекланиб қолади, қаттиқ ёки газ ҳолдаги моддалар ўзаро шундай реакцияларда қатнашганда электрон-баланс

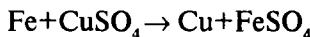
усулидан фойдаланиш мумкин, бу усул универсал усул ҳисобланади.

Юқорида кўриб ўтилган тенгламаларни акс эттирувчи реакциялар охиригача ўнг томонга борадиган ҳоллардаги-на таалуқли, лекин ҳар қандай жараён охиригача бориши ёки бормаслиги айни системанинг ўзининг хусусиятидир. Ҳар қандай жараённинг юритувчи кучи — изобаризотермик потенциали (Гиббс энергияси) камайиши биз учун аҳамиятлидир. Бу хусусиятнинг ўзгаришини аниqlаш воситаси — системани ташкил этадиган жараёнларнинг оксидланиш-қайтарилиш потенциали қиймати бўлади.

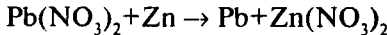
X.6. Электрокимёнинг асосий тушунчалари

X. 6.1. Металларнинг кучланиш қатори

Ҳар қандай нодир бўлмаган металл ўзидан кўра нодирроқ металлни ўша металл тузи таркибидан сиқиб чиқаради. Масалан, нодирмас металл — темир ўзидан кўра нодирроқ металл — мисни тузлари таркибидан сиқиб чиқаради:



Шунингдек, агар қўроғошин тузи эритмасига рух метали туширилса, қўроғошин рухга қараганда нодирроқ бўлгани учун рух қўроғошинни унинг тузи таркибидан сиқиб чиқаради:



Бу хоссага асосланиб, турли металларни Н. Н. Бекетовнинг қўйидаги қаторига жойлаш мумкин:

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 «нодирлиги» ортади, аксинча, ўнгдан чапга ўтганда металлнинг «нодирлиги» камаяди. Бу қатор металларнинг кучланиш қатори деб юритилади.

X.6.2. Стандарт электрод потенциали

Юқорида (X.1—X.5) кўриб ўтилган гомоген система-ларда содир бўладиган реакциялардан ташқари гетероген шароитда юзага келадиган оксидланиш-қайтарилиш жараёнлари ҳам катта аҳамиятга эга. Бундай жараёнлар фазалар чегарасида содир бўлади.

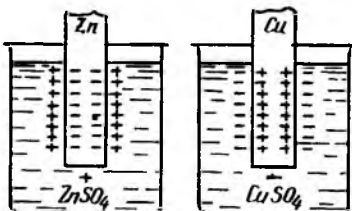
Агар туз эритмасига шу тузни ҳосил қылган металл пластинкаси туширилса, бундай системани оксидланыш-қайтарилиш системаси деб қараш мүмкін, унда элементнинг оксидланган ва қайтарилгани ҳолатлари орасида мувозанат қарор топади, чунки уларнинг бири электрон беришга, иккінчиси эса электрон биректириб олишга интилади. Бундай системада металл пластинкаси билан эритма орасида қарама-қарши зарядга эга бўлган қават ҳосил қилишга сабабчи бўлган ҳодиса юз беради ва металл пластинкадаги металл атомлари эритмага ўта бошлайди:

$Me \rightleftharpoons Me^{n+} + ne$. Бунда Me ва Me^{n+} металл ва унинг оксидланган ион ҳолати. Бу жараён натижасида мусбат зарядли ионларнинг бир қисмини йўқотган металл пластинка ортиқча электронларга эга бўлиб қолади-да, манфий зарядланади. Металдан эритмага ўтган мусбат ионлар манфий зарядланган пластинкага тортилади ва металл сирти яқинига тортилиб, қўш электр қават ҳосил қилади (Х. 2-расм). Бунинг натижасида металл билан эритма орасида потенциаллар айримаси вужудга келади, бу фарқнинг қиймати металнинг электрод потенциали деб аталади. Бу потенциалнинг катталиги ва қўш қаватнинг ишоралари айни системани ташкил этувчи металл табиятига боғлиқ. Бундан ташқари, унинг катталиги температурага, эритмадаги туз концентрациясига ва бошқа хусусиятларига ҳам боғлиқ. Шу сабабли, турли системаларни таққослаш имкониятига эга бўлиш учун стандарт шароит (температура 25°C ёки, $298,15\text{ K}$, босим $101,325\text{ kPa}$)да металл ионининг активлиги 1 га тенг (такхинан 1 моляр эритма) бўлган концентрацияси қабул қилинган.

Шундай шароитда металнинг электрод потенциали E° билан бошқа шароитларни боғловчи тенглама Нернст формуласи орқали ифодаланади:

$$E = E^0 + \frac{RT}{Z \cdot F} \ln C \text{ ёки } E = E^0 + 2,303 \frac{RT}{Z \cdot F} \lg C \quad (\text{X.1})$$

Бу формулаларда R — универсал газ доимийси ($8,31\text{ Жоуль, градус}^{-1} \cdot \text{моль}^{-1}$), T — абсолют шкала бўйича темпе-



лар манфий зарядланган пластинкага тортилади ва металл сирти яқинига тортилиб, қўш электр қават ҳосил қилади (Х. 2-расм). Бунинг натижасида металл билан эритма орасида потенциаллар айримаси вужудга келади, бу фарқнинг қиймати металнинг электрод потенциали деб аталади. Бу потенциалнинг катталиги ва қўш қаватнинг ишоралари айни системани ташкил этувчи металл табиятига боғлиқ. Бундан ташқари, унинг катталиги температурага, эритмадаги туз концентрациясига ва бошқа хусусиятларига ҳам боғлиқ. Шу сабабли, турли системаларни таққослаш имкониятига эга бўлиш учун стандарт шароит (температура 25°C ёки, $298,15\text{ K}$, босим $101,325\text{ kPa}$)да металл ионининг активлиги 1 га тенг (такхинан 1 моляр эритма) бўлган концентрацияси қабул қилинган.

ратура, C — туз эритмасиңг моляр концентрацияси, F — Фарадей сони (96485 кулон ёки ампер секунд), Z — металлнинг ҳар бир атоми берадиган ёки ионнинг қабул қиласидаган электронлар сони. Нормал ёки стандарт ҳолат учун Нернст формуласи:

$$E = E^{\circ} + \frac{0,0592}{Z} \lg C \text{ шаклида ёзилади} \quad (\text{X.2})$$

Агар $C=1$ моль·л⁻¹ бўлса, $E=E^{\circ}$ бўлади. Демак шундай шароитда ҳосил бўлган потенциал металлнинг стандарт электрод потенциали бўлади. Уларнинг қийматлари X.1-жадвалда келтирилган.

Оксидланиш-қайтарилиш реакцияларининг йўналиши назарий жиҳатдан аҳамиятли муаммолардан бири бўлиб, бу жараённи системанинг Гиббс энергиясининг ўзгариши асосида аниқлаш мумкин. Бундан ташқари, бундай маълумотни электрод ёки оксидланиш-қайтарилиш потенциали (E) дан аниқлаб олиш мумкин.

Оксидланиш-қайтарилиш потенциали.

Жараён давомида Гиббс энергиясининг ўзгариши (ΔG) билан E орасида қўйидаги муносабат мавжуд: $-\Delta G = ZFE$, бунда F — Фарадей сони, Z — жараёнда қатнашган электронлар сони. Электрод потенциалининг пайдо бўлишини қўйидагича тасаввур этиш мумкин: металл (M) пластинка билан эритма орасида потенциаллар фарқи — электрод потенциали пайдо бўлади, яъни $M_{(k)} \rightarrow M_{(\text{эритма})}^{n+} + n\bar{e}$.

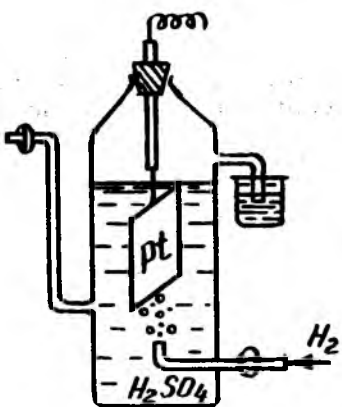
X. 1-жадвалдаги потенциал катталиги металл табиати ва эритмадаги ионларнинг концентрацияларига ва температурага боғлиқ, шунинг учун стандарт шароит сифатида 25°C, концентрация 1 моль·л⁻¹ ва эритма 101,325 кПа тенг газ босими учун келтирилган.

Стандарт электрод потенциал. Стандарт шароитда содир бўладиган оксидланиш-қайтарилиш жараёнида юзага чиқадиган электрод потенциал билан Гиббс энергияси орасидаги боғланишни $-\Delta G^{\circ} = ZFE^{\circ}$ кўринишида ифодаланади. Бу формуладаги E° ни стандарт электрод (оксидланиш-қайтарилиш) потенциали деб юритилади. Ҳар қандай системада электрод потенциалининг мутлақ қийматини ўлчаб бўлмайди, чунки уни ўлчайдиган асбобнинг потенциални сезиши керак бўлган ўлчов қисми эритмага туширилганда у билан муҳит орасидаги янги пайдо бўладиган потенциал катталиги асосий потенциал қий-

матини ноаниқ қилиб құяды. Бу муаммони ҳал этиш мақсадида мазкур электрод билан потенциали маълум бўлган ёрдамчи солиштирма электроддан фойдаланиш керак. Бундай электродлар сифатида водород электрод ёки ўзга бошқа электродлардан фойдаланиш мумкин.

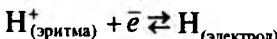
X.6.3. Водород электрод

Элементларнинг стандарт электрод потенциалини ўлчашда ишлатиладиган водород электрод X.3-расмда келтирилган. Бу қурилмадаги водород электроди сифатида ишлатиладиган платина пластина юза сатхини катталаштириш мақсадида ғовакли платина билан қопланган бўлиб, у H^+ ионининг концентрацияси 1 моль $\cdot l^{-1}$. бўлган сульфат кислота эритмасига туширилган бўлади. Электрод тагидан газ ҳолидаги тозаланган водород оқими юборилади, эркін ҳолдаги водород ва эритмадаги H^+ орасида мувозанат ҳолат юз беради, бунда молекуляр водород атомар



X.3-расм. Водород электроднинг тузилиши

ҳолга ўтишини платина электрод амалга оширади, на-тижада қуйидаги жараён содир бўлади:



Бу электроднинг потенциали стандарт шароитда шартли равищда нолга teng деб қабул қилинган. Потенциали ўлчаниши керак бўлган элементдан ясалган «электрод — металл тузи эритмаси» системани шундай водород электрод сим ўтказгич билан уланади ва гальваник элемент тузилади. Бундай элементлар ёрдамида ўлчангандай стандарт электрод потенциаллар катталиги юқорида эслатилган жадвалда келтирилган. Барча металларнинг стандарт электрод потенциалларининг ишораси ва қиймати Н. Н. Бекетовнинг кучланишлар қаторига жойлаштириллади. Бу қатор асосида қуйидаги амалий жиҳатдан мұхим бўлган иккита ҳолатни келтириб чиқариш мумкин:

а) электрод потенциалларининг манфий қиймати катта бўлган металлар эритмадан активлиги кичикроқ (потенциали мусбатроқ) бўлган металларни уларнинг тузлари эритмасидан сиқиб чиқара олади. Масалан, қуидаги реакция $Zn + Cu^{2+} \rightarrow Cu + Zn^{2+}$ фақат чапдан ўнг томонга бориши мумкин, тескари реакция содир бўлмайди (стандарт шароитда),

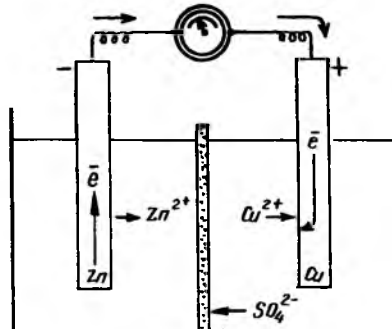
б) водород электродга нисбатан манфий электрод ва зифасини бажарадиган металлар кислота эритмасидан водородни сиқиб чиқаради, электрод потенциали мусбатроқ бўлган элементлар эса бундай реакцияда иштирок эта олмайди. Иккита металдан ясалган гальваник элементнинг мусбат ва манфий электрод потенциаллар фарқи айни системанинг электр юритувчи кучи бўлиб хизмат қиласи.

X.6.4. Гальваник элементлар

Мис-рух элементларидан иборат Даниель-Якоби элементининг тузилиши X.4-расмда келтирилган. Шундай элементларнинг асосий хусусияти электр юритувчи кучи юқорида айтилгандек мусбат (оксидловчи) ва манфий ишорали (қайтарувчи) системаларнинг потенциаллар фарқи билан ифодаланади:

$$\text{ЭЮК} = E_1 - E_2 \quad (\text{X.3.})$$

Бундай жараённинг юритувчи кучи сифатида изобар-изотермик потенциал (Гиббс энергияси)нинг камайиши хизмат қиласи. Бу қийматнинг камайиши кимёвий реакциянинг максимал ишини акс эттиради. Гальваник элементнинг бажарган иши $A = JUt = QU$ бўлади, бунда J — гальваник элементда пайдо бўлган ток кучи, U — потенциаллар фарқи, t — вақт, Q — электр токи миқдори. Системанинг



X.4-расм. Рух ва мис электродларидан ясалган гальваник элемент схемаси.

энергияси бошқа жараёнлар (масалан бир қисм энергия системани иситишга) сарф бўлмаган ҳолатда система мувозанат ҳолатида бўлади. Унда $J=0$, $U=E$ (элементнинг кучланиши ЭЮК га тенг бўлган ҳолат), яъни максимал иш $A_{\max} = Q \cdot E$ бўлади. Унда $-\Delta G = A_{\max} = ZFE$ бўлади (Х.4).

Бошқача айтганда, термодинамик мувозанат (тезлиги жуда кичик бўлган жараён давомида айни система босими ва температураси мувозанат ҳолатни сақдаган) шаротидагина гальваник элемент максимал иш бажаради. Шундай ҳолатда гальваник элемент учун электр токининг бажарган максимал иши кимёвий реакциянинг эркин энергиясининг ўзгаришига тенг, бунинг натижасида элементда электр токи пайдо бўлади. Унинг қиймати стандарт шароитда $\Delta G^\circ = -ZFE^\circ$ га тенг бўлади. (Х.5) Бу тенгламада E° гальваник элементнинг стандарт шароитдаги ЭЮК сидир. Юқоридаги формулалардан мазкур жараён ўз-ўзидан содир бўлиш шарти — системанинг ЭЮК қиймати мусбат бўлишидир. Юқорида келтирилган мис-рух гальваник элементи учун ЭЮК ни ҳисоблашда электродларда содир бўладиган жараён тенгламасини тузишда оксидланган модда формуласини тенгламанинг чап томонида, қайтарилган системаникни ўнг томонга ёзилади:

$$Zn^{2+} + 2\bar{e} \rightleftharpoons Zn^0, E_{Zn^{2+}/Zn^0}^\circ = -0,76V$$

$$Cu^{2+} + 2\bar{e} \rightleftharpoons Cu^0, E_{Cu^{2+}/Cu^0}^\circ = +0,34V$$

X.I-жадвал

Стандарт электрод потенциаллари ва мувозанат константалари

Реакциялар	E°, V	K_m
$Li^+ + \bar{e} \rightleftharpoons Li$	-3,05	$2,5 \cdot 10^{-52}$
$Cs^+ + \bar{e} \rightleftharpoons Cs$	-2,92	$4,0 \cdot 10^{-50}$
$Rb^+ + \bar{e} \rightleftharpoons Rb$	-2,92	$4,0 \cdot 10^{-50}$
$K^+ + \bar{e} \rightleftharpoons K$	-2,92	$4,0 \cdot 10^{-50}$
$Ba^{2+} + 2\bar{e} \rightleftharpoons Ba$	-2,90	$8,7 \cdot 10^{-50}$
$Sr^{2+} + 2\bar{e} \rightleftharpoons Sr$	-2,89	$1,3 \cdot 10^{-49}$
$Ca^{2+} + 2\bar{e} \rightleftharpoons Ca$	-2,87	$2,8 \cdot 10^{-49}$
$Na + \bar{e} \rightleftharpoons Na$	-2,71	$1,4 \cdot 10^{-46}$
$Mg^{2+} + 2\bar{e} \rightleftharpoons Mg$	-2,34	$2,6 \cdot 10^{-40}$
$Be^{2+} + 2\bar{e} \rightleftharpoons Be$	-1,85	$5,0 \cdot 10^{-32}$
$Co^{3+} + \bar{e} \rightleftharpoons Co^{2+}$	-1,81	$2,4 \cdot 10^{-31}$
$Al^{3+} + 3\bar{e} \rightleftharpoons Al$	-1,67	$5,6 \cdot 10^{-29}$
$Mn^{2+} + 2\bar{e} \rightleftharpoons Mn$	-1,18	$1,1 \cdot 10^{-20}$
$Cr^{2+} + 2\bar{e} \rightleftharpoons Cr$	-0,91	$4,0 \cdot 10^{-16}$

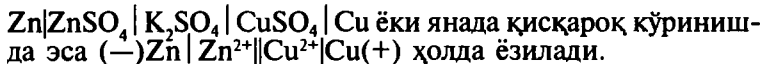
Реакциялар	$E^\circ, В$	K_m
$Fe^{3+} + e \rightleftharpoons Fe^{2+}$	-0,77	$9,4 \cdot 10^{-14}$
$Zn^{2+} + 2e \rightleftharpoons Zn$	-0,76	$1,4 \cdot 10^{-13}$
$Cr^{3+} + 3e \rightleftharpoons Cr$	-0,74	$3,0 \cdot 10^{-13}$
$Fe^{2+} + 2e \rightleftharpoons Fe$	-0,44	$3,6 \cdot 10^{-8}$
$Cr^{3+} + e \rightleftharpoons Cr^{2+}$	-0,41	$1,2 \cdot 10^{-7}$
$Cd^{2+} + 2e \rightleftharpoons Cd$	-0,40	$1,7 \cdot 10^{-7}$
$Tl^{+} + e \rightleftharpoons Tl$	-0,34	$1,8 \cdot 10^{-6}$
$Co^{2+} + 2e \rightleftharpoons Co$	-0,28	$1,8 \cdot 10^{-5}$
$Ni^{2+} + 2e \rightleftharpoons Ni$	-0,25	$5,9 \cdot 10^{-5}$
$Sn^{4+} + 2e \rightleftharpoons Sn^{2+}$	-0,15	$2,9 \cdot 10^{-3}$
$Sn^{2+} + 2e \rightleftharpoons Sn$	-0,14	$4,3 \cdot 10^{-3}$
$Pb^{2+} + 2e \rightleftharpoons Pb$	-0,13	$6,3 \cdot 10^{-3}$
$Fe^{3+} + 3e \rightleftharpoons Fe$	-0,04	0,2
$2H^+ + 2e \rightleftharpoons H_2$	±0,00	1,0
$Cu^{2+} + e \rightleftharpoons Cu^+$	0,15	$3,4 \cdot 10^2$
$Sn^{4+} + 2e \rightleftharpoons Sn^{2+}$	0,15	$3,4 \cdot 10^2$
$Re^{3+} + 3e \rightleftharpoons Re$	0,30	$1,2 \cdot 10^5$
$Cu^{2+} + 2e \rightleftharpoons Cu$	0,34	$5,7 \cdot 10^5$
$Cu^+ + e \rightleftharpoons Cu$	0,52	$6,3 \cdot 10^8$
$Fe^{3+} + e \rightleftharpoons Fe^{2+}$	0,77	$1,1 \cdot 10^{13}$
$Hg_2^{2+} + 2e \rightleftharpoons 2Hg$	0,80	$3,4 \cdot 10^{13}$
$Ag^+ + e \rightleftharpoons Ag$	0,80	$3,4 \cdot 10^{13}$
$Hg^{2+} + 2e \rightleftharpoons Hg$	0,85	$2,4 \cdot 10^{14}$
$2Hg^{2+} + 2e \rightleftharpoons Hg_2^{2+}$	0,91	$2,5 \cdot 10^{15}$
$Pt^{2+} + 2e \rightleftharpoons Pt$	1,19	$1,4 \cdot 10^{20}$
$Tl^{3+} + 2e \rightleftharpoons Tl$	1,25	$1,4 \cdot 10^{21}$
$Au^{3+} + 2e \rightleftharpoons Au^+$	1,40	$4,8 \cdot 10^{23}$
$Au^{3+} + 3e \rightleftharpoons Au$	1,50	$2,4 \cdot 10^{25}$
$Mn^{3+} + 3e \rightleftharpoons Mn^{2+}$	1,51	$3,5 \cdot 10^{25}$
$Au^+ + e \rightleftharpoons Au$	1,69	$3,9 \cdot 10^{28}$
$Co^{3+} + e \rightleftharpoons Co^{2+}$	1,84	$1,3 \cdot 10^{31}$

Мазкур элементда содир бўладиган ярим реакциялар: анод жараёни: $Zn = Zn^{2+} + 2e$ (рухнинг оксидланиши) $E^\circ = -0,76$ В, катод жараёни: $Cu^{2+} + 2e = Cu^\circ$ (миснинг қайтарилиши) $E^\circ = -0,34$ В. Натижада содир бўлган реакция тенгламаси: $Zn^\circ + Cu^{2+} = Zn^{2+} + Cu^\circ$ унинг учун ЭЮК эса $0,34 = (-0,76) = 1,1$ В бўлади. Бу системада Гиббснинг изобар-изотермик потенциалининг ўзгариши $\Delta G^\circ = -ZF \cdot E^\circ = -98485$ Кл·моль⁻¹·2·1,1 В = -21227 Ж·моль⁻¹ = -212 кЖ·моль⁻¹ га тенг бўлади. (Кл. В=Ж).

Жадвалда келтирилган стандарт электрорд потенциаллар асосида ЭЮК қийматини ҳисоблаш учун оксидловчи (потенциали мусбат бўлган) нинг потенциали қийматига

дан потенциали манфий бўлган элементникини айриш керак.

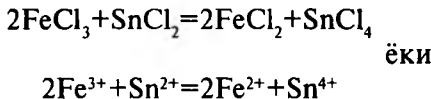
Гальваник элементларнинг тузилишини қўйидаги схемалар орқали ифодалаш қабул қилинган:



Мусбат ва манфий электродлар ташқи сим билан уланса, шу сим бўйича электр токи руҳдан мис электрод томон, эритмаларни улайдиган электролит кўпприк орқали CuSO_4 эритмасидан ZnSO_4 эритмаси солинган идиш томон SO_4^{2-} иони ҳаракат қиласи. Реакция натижасида рух электрод аста-секин эрийди, эритмадаги мис иони пластинкада ажралиб чиқади. Кимёвий энергия электр энергияга айланниши биронта электроддаги рух ёки эритмадаги Cu^{2+} иони тамом бўлгунча давом этади.

X.6.5. Оксидланиш-қайтарилиш потенциали

Кимёвий энергияни электр энергияга айлантирувчи ускуналар сифатида нафақат гальваник элементларгина бўлиб қолмасдан, ҳар қандай оксидловчи ва қайтарувчи тутган системалардан тузилган элементлардан фойдаланиш ҳам мумкин. Бунда иккита нейтраль (индифферент) хусусиятга эга (муҳитдаги моддалар билан ҳеч қандай кимёвий жараёнда қатнашмайдиган) бўлган нодир металл — платина, олтин каби электрод ва оксидловчи ва қайтарувчидан иборат бўлган системалар ғовак тўсиқ орқали бирлаштирилган қурилмадан фойдаланилади. Модомики, юқорида айтилган гальваник элементларда кузатиладиган жараён оксидланиш-қайтарилиш хусусиятга эга бўлиши туфайли, кимёвий энергияни электр энергияга айланнишини амалга ошириб беришини кўрган эдик, демак, ҳар қандай оксидланиш-қайтарилиш жараёнларини электр энергия олишда манба деб қараш мумкин. Масалан, FeCl_3 нинг SnCl_2 билан реакцияга киришиб, натижада улардан FeCl_2 ва SnCl_4 ҳосил бўлишини кўриб чиқайлик:



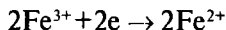
(бу реакцияда Fe^{3+} оксидловчи, Sn^{2+} қайтарувчи).

Агар иккита платина электродлар эритмаларга туширилса, уларда потенциаллар фарқи пайдо бўлиши кузати-

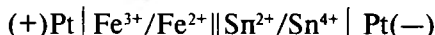
лади (эритмалар ўзаро электролит кўприги билан туташтирилган бўлиши керак), бунда оксидланиш даражаси +2 бўлган қалай ионлари электродга иккита электрон бериб, оксидланиш даражаси +4 бўлган қалай ионига айланади:



темир иони эса электронни бириктириб олиб, оксидланиш даражаси камаяди:



Электр энергия қалайнинг оксидланиши ва темирнинг қайтарилиши натижасида вужудга келади, лекин, бундай системаларда электрод сарф бўлмайди, фақат эритмалардаги оксидловчи ва қайтарувчилар концентрацияси ўзгаради. Бу элементнинг схемаси:



Бундай элементларда реакцияда бошланғич моддалар концентрацияси тобора камайиб боради ва реакция маҳсулотлари орта боради ва шу вазият билан бундай системалар оддий гальваник элементлардан фарқ қиласи, ҳар бир ярим элементда оксидловчи-қайтарувчи жуфтлар — $\text{Sn}^{2+}/\text{Sn}^{4+}$ ва $\text{Fe}^{3+}/\text{Fe}^{2+}$ ҳосил бўлади. Пайдо бўлган оксидланиш-қайтарилиш потенциалининг катталиги жараёнда қатнашган оксидловчи ва қайтарувчиларнинг табиити, уларнинг концентрациялари ва бошқа ташқи шароитларга боғлиқ бўлади. Стандарт оксидланиш-қайтарилиш потенциалла-ри X.2-жадвалда келтирилган.

X.2-жадвал

Стандарт оксидланиш-қайтарилиш потенциаллари ва мувозанат константалари

Реакциялар	$E^\circ, \text{ В}$	K_m
$\text{N}_2 + 4\text{H}_2\text{O} + 2e \rightleftharpoons 2\text{NH}_3\text{OH} + 2\text{HO}^-$	-3,04	$3,7 \cdot 10^{-52}$
$\text{Al(OH)}_4^- + 3e \rightleftharpoons \text{Al} + 4\text{HO}^-$	-2,35	$1,7 \cdot 10^{-40}$
$\text{N}_2 + 2\text{H}_2\text{O} + 4\text{H}^+ + 2e \rightleftharpoons 2\text{NH}_3\text{OH} + \text{H}^+$	-1,87	$2,3 \cdot 10^{-32}$
$\text{Al(OH)}_3 + 3\text{H}^+ + 3e \rightleftharpoons \text{Al} + 3\text{H}_2\text{O}$	-1,47	$1,4 \cdot 10^{-25}$
$\text{Zn(OH)}_4^{2-} + 2e \rightleftharpoons \text{Zn} + 4\text{HO}^-$	-1,22	$2,3 \cdot 10^{-21}$
$\text{N}_2 + 4\text{H}_2\text{O} + 4e \rightleftharpoons \text{N}_2\text{H}_4 + 4\text{HO}^-$	-1,16	$2,4 \cdot 10^{-20}$
$\text{Zn(NH}_3)_4^{2+} + 2e \rightleftharpoons \text{Zn} + 4\text{NH}_3$	-1,03	$3,7 \cdot 10^{-18}$
$\text{Sn(OH)}_6^{2-} + 2e \rightleftharpoons \text{HSnO}_2^- + 3\text{HO}^- + \text{H}_2\text{O}$	-0,90	$5,9 \cdot 10^{-16}$
$\text{BeO}_2^{2-} + 4\text{H}^+ + 2e \rightleftharpoons \text{Be} + 2\text{H}_2\text{O}$	-0,91	$4,0 \cdot 10^{-16}$
$\text{Co(CN)}_6^{3-} + e \rightleftharpoons \text{Co(CN)}_6^{4-}$	-0,83	$9,1 \cdot 10^{-16}$

Реакциялар	$E^\circ, \text{ В}$	K_1
$\text{Au}(\text{CN})_2^- + \bar{e} \rightleftharpoons \text{Au} + 2\text{CN}^-$	-0,60	$7,1 \cdot 10^{-11}$
$\text{As} + 3\text{H}^+ + 3\bar{e} \rightleftharpoons \text{AsH}_3$	-0,60	$7,1 \cdot 10^{-11}$
$\text{Fe}(\text{OH})_3 + \bar{e} \rightleftharpoons \text{Fe}(\text{OH})_2 + \text{HO}^-$	-0,56	$3,4 \cdot 10^{-9}$
$\text{H}_3\text{PO}_4 + 2\text{H}^+ + 2\bar{e} \rightleftharpoons \text{H}_2\text{PO}_4^- + \text{H}_2\text{O}$	-0,50	$3,5 \cdot 10^{-9}$
$2\text{CO}_2 + 2\text{H}^+ + 2\bar{e} \rightleftharpoons \text{H}_2\text{C}_2\text{O}_{4(c)}$	-0,49	$5,1 \cdot 10^{-9}$
$\text{PbSO}_4 + 2\bar{e} \rightleftharpoons \text{Pb} + \text{SO}_4^{2-}$	-0,36	$8,1 \cdot 10^{-7}$
$\text{H}_3\text{PO}_4 + 2\text{H}^+ + 2\bar{e} \rightleftharpoons \text{H}_2\text{PO}_4^- + \text{H}_2\text{O}$	-0,28	$1,8 \cdot 10^{-5}$
$\text{CuI}_{(n)} + \bar{e} \rightleftharpoons \text{Cu} + \text{I}^-$	-0,19	$6,1 \cdot 10^{-4}$
$\text{O}_2 + \text{H}_2\text{O} + 2\bar{e} \rightleftharpoons \text{HO}^- + \text{HO}_2^-$	-0,08	$5,0 \cdot 10^{-2}$
$\text{O}_2 + 2\text{H}^+ + 2\bar{e} \rightleftharpoons \text{O} + \text{H}_2\text{O}$	-0,08	$5,0 \cdot 10^{-2}$
$\text{S}_2\text{O}_6^{2-} + 2\bar{e} \rightleftharpoons 2\text{S}_2\text{O}_3^{2-}$	-0,08	$23 \cdot 10^{-2}$
$\text{TiO}_2^{2-} + 2\text{H}^+ + \bar{e} \rightleftharpoons \text{Ti}^{3+} + \text{H}_2\text{O}$	0,10	49
$\text{S} + 2\text{H}^+ + 2\bar{e} \rightleftharpoons \text{H}_2\text{S}$	0,14	$2 \cdot 10^2$
$\text{SO}_4^{2-} + 4\text{H}^+ + 2\bar{e} \rightleftharpoons \text{H}_2\text{SO}_4 + \text{H}_2\text{O}$	0,17	$7,5 \cdot 10^2$
$\text{SbO}^+ + 2\text{H}^+ + 3\bar{e} \rightleftharpoons \text{Sb} + \text{H}_2\text{O}$	0,21	$3,9 \cdot 10^3$
$2\text{SO}_4^{2-} + 10\text{H}^+ + 8\bar{e} \rightleftharpoons \text{S}_2\text{O}_3^{2-} + 5\text{H}_2\text{O}$	0,29	$8,1 \cdot 10^4$
$\text{Fe}(\text{CN})_6^{3-} + \bar{e} \rightleftharpoons \text{Fe}(\text{CN})_6^{4-}$	0,36	$1,2 \cdot 10^6$
$\text{SO}_4^{2-} + 8\text{H}^+ + 6\bar{e} \rightleftharpoons \text{S} + 4\text{H}_2\text{O}$	0,36	$1,2 \cdot 10^6$
$\text{H}_2\text{SO}_4 + 4\text{H}^+ + \bar{e} \rightleftharpoons \text{S} + 3\text{H}_2\text{O}$	0,45	$4,1 \cdot 10^7$
$\text{I}_{2(n)} + 2\bar{e} \rightleftharpoons 2\text{I}^-$	0,53	$9,3 \cdot 10^8$
$\text{I}_3^- + 2\bar{e} \rightleftharpoons 3\text{I}^-$	0,54	$1,4 \cdot 10^9$
$\text{MnO}_4^- + \bar{e} \rightleftharpoons \text{MnO}_4^{2-}$	0,54	$1,4 \cdot 10^9$
$\text{H}_3\text{AsO}_4 + 2\text{H}^+ + 2\bar{e} \rightleftharpoons \text{HAsO}_2 + 2\text{H}_2\text{O}$	0,56	$3,0 \cdot 10^9$
$\text{MnO}_4^- + 2\text{H}_2\text{O} + 3\bar{e} \rightleftharpoons \text{MnO}_2 + 4\text{HO}^-$	0,57	$4,4 \cdot 10^9$
$\text{O}_2 + 2\text{H}^+ + 2\bar{e} \rightleftharpoons \text{H}_2\text{O}_2$	0,68	$3,2 \cdot 10^{11}$
$\text{BrO}^- + \text{H}_2\text{O} + 2\bar{e} \rightleftharpoons \text{Br}^- + 2\text{HO}^-$	0,76	$7,2 \cdot 10^{12}$
$\text{O}_2 + 2\text{H}_2\text{O} + 4\bar{e} \rightleftharpoons 4\text{HO}^-$	0,80	$3,4 \cdot 10^{13}$
$\text{NO}_3^- + 2\text{H}^+ + \bar{e} \rightleftharpoons \text{NO}_2 + \text{H}_2\text{O}$	0,81	$5,1 \cdot 10^{13}$
$\text{Cu}^{2+} + \text{J}^- + \bar{e} \rightleftharpoons \text{CuI}$	0,86	$3,5 \cdot 10^{14}$
$\text{HO}_2^- + \text{H}_2\text{O} + 2\bar{e} \rightleftharpoons 3\text{HO}^-$	0,88	$7,7 \cdot 10^{14}$
$\text{ClO}^- + \text{H}_2\text{O} + 2\bar{e} \rightleftharpoons \text{Cl}^- + 2\text{HO}^-$	0,89	$1,1 \cdot 10^{15}$
$\text{NO}_2^- + 3\text{H}^+ + 2\bar{e} \rightleftharpoons \text{HNO}_3 + \text{H}_2\text{O}$	0,94	$8,0 \cdot 10^{15}$
$\text{HNO}_2 + \text{H}^+ + \bar{e} \rightleftharpoons \text{NO} + \text{H}_2\text{O}$	0,99	$5,6 \cdot 10^{16}$
$\text{NO}_3^- + \text{H}^+ + \bar{e} \rightleftharpoons \text{NO} + \text{H}_2\text{O}$	1,00	$8,3 \cdot 10^{16}$
$\text{ClO}_4^- + 2\text{H}^+ + \bar{e} \rightleftharpoons \text{ClO}_3^- + \text{H}_2\text{O}$	1,00	$8,3 \cdot 10^{16}$
$\text{Br}_{2(c)} + 2\bar{e} \rightleftharpoons 2\text{Br}^-$	1,07	$1,3 \cdot 10^{18}$
$\text{JO}_3^- + 6\text{H}^+ + 6\bar{e} \rightleftharpoons \text{J}^- + 3\text{H}_2\text{O}$	1,09	$2,8 \cdot 10^{18}$
$\text{JO}_3^- + 12\text{H}^+ + 10\bar{e} \rightleftharpoons \text{J}^- + 6\text{H}_2\text{O}$	1,20	$2,0 \cdot 10^{20}$
$\text{MnO}_4^- + 4\text{H}^+ + 2\bar{e} \rightleftharpoons \text{Mn}^{2+} + 2\text{H}_2\text{O}$	1,23	$6,4 \cdot 10^{20}$
$\text{O}_2 + 4\text{H}^+ + 4\bar{e} \rightleftharpoons 2\text{H}_2\text{O}$	1,23	$6,4 \cdot 10^{20}$
$\text{HBrO} + \text{H}^+ + 2\bar{e} \rightleftharpoons \text{Br}^- + \text{H}_2\text{O}$	1,33	$3,2 \cdot 10^{22}$
$\text{Cl}_2 + 2\bar{e} \rightleftharpoons 2\text{Cl}^-$	1,36	$1,0 \cdot 10^{23}$
$\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-} + 14\text{H}^+ + 6\bar{e} \rightleftharpoons 2\text{Cr}^{3+} + 7\text{H}_2\text{O}$	1,36	$1,0 \cdot 10^{23}$
$\text{BrO}_3^- + 6\text{H}^+ + 6\bar{e} \rightleftharpoons \text{Br}^- + 3\text{H}_2\text{O}$	1,44	$2,3 \cdot 10^{24}$
$\text{ClO}_3^- + 6\text{H}^+ + 6\bar{e} \rightleftharpoons \text{Cl}^- + 3\text{H}_2\text{O}$	1,45	$3,4 \cdot 10^{24}$
$2\text{ClO}_3^- + 12\text{H}^+ + 10\bar{e} \rightleftharpoons \text{Cl}^- + 6\text{H}_2\text{O}$	1,47	$3,4 \cdot 10^{24}$
$\text{PbO}_2 + 4\text{H}^+ + 2\bar{e} \rightleftharpoons \text{Pb}^{2+} + 2\text{H}_2\text{O}$	1,46	$5,0 \cdot 10^{24}$

Реакциялар	E° , В	K_m
$MnO_4^- + 8H^+ + 5e \rightleftharpoons Mn^{2+} + 4H_2O$	1,52	$5,2 \cdot 10^{25}$
$2BrO_3^- + 12H^+ + 10e \rightleftharpoons Br_2 + 6H_2O$	1,52	$5,2 \cdot 10^{25}$
$H_2JO_6^- + H^+ + 2e \rightleftharpoons JO_3^- + 3H_2O$	1,60	$1,2 \cdot 10^{27}$
$2HClO + 2H^+ + 2e \rightleftharpoons Cl^- + 2H_2O$	1,63	$3,8 \cdot 10^{27}$
$FeO_4^{2-} + 8H^+ + 3e \rightleftharpoons Fe^{3+} + 4H_2O$	1,70	$5,8 \cdot 10^{28}$
$PbO_2 + 4H^+ + SO_4^{2-} + 2e \rightleftharpoons PbSO_4 + 2H_2O$	1,69	$3,9 \cdot 10^{28}$
$MnO_4^- + 4H^+ + 3e \rightleftharpoons MnO_2 + 2H_2O$	1,70	$5,8 \cdot 10^{28}$
$H_2O_2 + 2H^+ + 2e \rightleftharpoons 2H_2O$	1,77	$8,8 \cdot 10^{29}$
$NaBiO_3 + 4H^+ + 2e \rightleftharpoons BiO^+ + Na^+ + 2H_2O$	1,80	$2,8 \cdot 10^{30}$
$S_2O_8^{2-} + 2e \rightleftharpoons 2SO_4^{2-}$	2,01	$1,0 \cdot 10^{34}$
$O_2 + 2H^+ + 2e \rightleftharpoons O_2^- + H_2O$	2,07	$1,0 \cdot 10^{35}$
$O + 2H^+ + 2e \rightleftharpoons H_2O$	2,42	$8,7 \cdot 10^{40}$
$AuO_2 + 4H^+ + e \rightleftharpoons Au^{3+} + 2H_2O$	2,50	$2,0 \cdot 10^{42}$
$F_2 + 2e \rightleftharpoons 2F^-$	2,65	$6,8 \cdot 10^{44}$
$2HF + 2e \rightleftharpoons F_2 + 2H^+$	3,06	$5,9 \cdot 10^{51}$

Агар электрокимёвий элемент температура ва босимда термодинамик жиҳатдан қайтар жараёнда иштирок этса, термодинамиканинг иккинчи қонунига биноан, изобаризотермик потенциалнинг ўзгариши (ΔG) система бажарған максимал ишга тенг бўлади:

$$-\Delta G = A_{\max} = ZFE \text{ ёки } \Delta G = -ZFE$$

бунда: Е — системанинг электр юритувчи кучи (ЭЮК)дир. Унинг катталиги $E = -\frac{\Delta G}{Z \cdot F}$ бўлади.

Изобар-изотермик потенциалнинг ўзгариши (ΔG) билан реакцияда қатнашувчи моддалар концентрацияси орасидаги муносабат қўйидагича ифодаланади:

$$\Delta G = \Delta G^0 - RT \ln K_m \quad (X.6)$$

система мувозанат ҳолатда бўлганда $\Delta G = 0$ ва $\Delta G^0 = -RT \ln K_m$ бўлади. Агар $\Delta G = -ZFE$ ни (X.6) га қўйсан $-ZFE = -ZFE^0 + RT \ln K_m$, ундан $ZFE = ZFE^0 - RT \ln K_m$ ва

$$E = E^0 - \frac{RT}{Z \cdot F} \ln K_m \quad (X.7)$$

га эга бўламиз. Бу тенгликдаги $-\frac{RT}{Z \cdot F}$ қиймати $\frac{8,314 \text{ Ж} \cdot \text{К}^{-1} \cdot 298 \text{ К}}{96485 \text{ Кл}} =$

$= 0,0257 \text{ Ж} \cdot \text{Кл}^{-1}$ бўлади, агар натурал логарифмдан ўнлик логарифмга ўтиш коэффициентини ҳам ҳисобга олсак $2,303 \cdot 0,0257 = 0,0592 \text{ В}$ бўлади.

Асосий тенгламанинг охирги кўриниши:

$$E = E^0 - \frac{0,0592}{Z} \lg K_m \quad (X. 8)$$

бўлади.

Оксидланиш-қайтарилиш потенциалининг қиймати жараёнда қатнашаётган моддалар концентрациясига боғлиқ эканлигини тасдиқлаш учун шу қисмнинг бошланishiдаги система мисолида кўриб чиқамиз.

Реакция бошланганда оз миқдорда оксидловчининг қайтарилиган шакли қандайдир миқдорда ҳосил бўлганда $C_{окс}:C_{қайт.} = 10:1$ бўлсин, яъни

$$E_{Fe^{3+}/Fe^{2+}} = E^0 + \frac{0,0582}{1} \lg \frac{C_{окс}}{C_{қайт.}} =$$

$$= 0,77 + 0,058 \lg 10 = 0,828 \text{ В бўлади.}$$

Оксидловчи ва қайтарувчи шаклига ўтган моддалар концентрациялари (аникрофи активликлари) тенглашганда $E=E^0=0,77 \text{ В бўлади.}$

Реакция охирига яқинлашган вақтда $C_{окс}:C_{қайт.} = 1:10$ бўлганда $E_{Fe^{3+}/Fe^{2+}} = 0,77 + 0,058 \lg 0,1 = 0,77 - 0,058 = 0,712 \text{ В га камаяди.}$

Оксидловчи модданинг системадаги концентрацияси (активлиги) қанчалик катта бўлса (шу билан бирга қайтарувчининг активлиги ҳам катта бўлса) системанинг потенциали ҳам катта бўлади, реакция охирига келган сари потенциал қиймати камаяверади, ЭЮК қиймати ҳам нольга интилаверади.

Хулоса қилиб айтганда, оксидланиш-қайтарилиш потенциали (ЭЮК) қиймати икки катталикка: а) системанинг стандарт потенциаллари фарқига ва б) ҳар қайси модданинг концентрациясига (активлигига) боғлиқ бўлади.

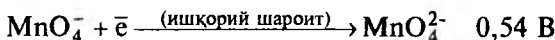
Х. 2-жадвалда юқорироқда жойлашган системадан ташкил топган эритмага туширилган электрод, жадвалда пастроқда жойлашган системага туширилган электродга нисбатан манфий зарядли бўлади (потенциал ишораси манфий), иккинчи мусбатроқ қийматли системанинг электроди ҳам мусбат ишорали бўлади. Мусбат электродда оксидланиш, манфий электродда қайтарилиш жараёни содир бўлади.

Системанинг оксидланиш-қайтарилиш потенциали қанчалик катта бўлса, модданинг оксидланган шакли шунчалик кучли оксидловчи хоссага эга бўлади.

Жадвалларда келтирилган реакция тенгламаларини ёзишда «ион-электрод» тартиби кўлланган ва шу сабабли

бу потенциаллар қиймати стандарт қайтарувчи потенциали бўлади (Халқаро назарий ва амалий кимё жамияти тавсиясига биноан). Водород электродга нисбатан ўлчанган потенциаллар қиймати манфий бўлса, уларнинг келтирилган жадваллардаги E^0 қиймати манфий ишорага эга. Стандарт шароитда жадвалда олдин юқорироқда жойлашган системалар ўзидан кейин жойлаштирилган системаларни қайтара олади. Агар оксидловчи жуфтнинг потенциалидан қайтарувчи жуфтнинг потенциали айирилса, ҳосил бўладиган фарқ (ЭЮК) мусбат қийматга эга бўлса, айни оксидланиш-қайтарилиш реакцияси чапдан ўнг томон йўналишида содир бўлади.

Оксидланиш-қайтарилиш потенциалининг катталигига юқорида кўрсатилган катталиклардан ташқари унга эритмадаги водород ионларининг концентрацияси ҳам таъсир қиласи. Масалан, таркибида кислород атомларини тутган оксидланган ҳолдаги заррачалар (CrO_4^{2-} , $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$, MnO_4^{2-} , AsO_4^{3-}) билан уларнинг қайтарилилган шаклларидан ташкил топган оксидланиш-қайтарилиш жуфтларининг потенциали эритмада H^+ ионларининг концентрацияси ортиши билан катталашади, ва аксинча, H^+ концентрацияси камайганда потенциал катталиги ҳам камайди:



Юқорида келтирилган биринчи реакция учун оксидловчининг потенциали қуйидагича ифодаланади:

$$E = E^0 + \frac{0,058}{5} \cdot \frac{[\text{MnO}_4^-][\text{H}^+]^8}{[\text{Mn}^{2+}][\text{H}_2\text{O}]^4}$$

Эритмадаги сув концентрацияси реакция давомида деярлик ўзгармай қолишини ҳисобга олсак бу ифода соддалашади (концентрацияларни активликка алмаштирамиз):

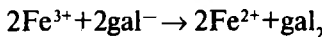
$$E = E^0 + \frac{0,058}{5} \lg \frac{[\text{MnO}_4^-][\text{H}^+]^8}{[\text{Mn}^{2+}]} = E^0 + \frac{0,058}{5} \lg \frac{a_{\text{MnO}_4^-} \cdot a^8_{\text{H}^+}}{a_{\text{Mn}^{2+}}}$$

Оксидланиш-қайтарилиш потенциали эритманинг рН қийматига қараб ўзгаришидан фойдаланиб турли жараёнларни амалга оширишни осонлаштириш имконияти пайдо бўлади; масалан, галоген ионлари аралашмасини кет-

ма-кет эркин галогенларгача оксидлаш мүмкін: рН=5—6 бұлған эритмаларда йод иони эркин йодгача оксидланады, лекин бромид ва хлорид іонлари шу шароитда оксидланмай қолады. Агар эритманиң рН қыймати 3 га тент бұлса (сирка кислота шароиті) эритмадаги бромид іонлари оксидланады, хлорид іонлари бунда оксидланмай қолады, уни оксидлаш учун эритма кислоталиғи янада каттароқ бўлишини амалга ошириш талаб этилади.

Оксидланиш-қайтарилиш жараёнларининг амалга ошишини ва уларнинг охиригача содир бўлиш имкониятини системанинг ЭЮК қыймати ёки мувозанат константасини топиш асосида ҳал этиш мүмкін.

Масалан, қуйидаги тенглама бўйича Fe^{3+} иони галоген (gal) іонларини оксидлай оладими, деган саволга жавоб олиш мүмкін:



а) F^- иони қатнашган ҳол учун $E_{\text{Fe}^{2+}/\text{Fe}^{3+}} = 0,77$ В (Х. 1-жадвал), $E_{2\text{F}^-/\text{F}_2} = 2,65$ В (Х. 2-жадвал) ЭЮК = 0,77 — 2,65 = —1,88 В бўлади, демак стандарт шароитда бу реакция амалга ошмайди;

б) Cl^- иони учун: $E_{2\text{Cl}^-/\text{Cl}_2} = 1,36$ В ва ЭЮК = 0,77 — 1,36 = —0,59 В, бу жараён ҳам амалга ошмайди;

в) бром иони қатнашган реакция учун $E_{2\text{Br}^-/\text{Br}_2} = 1,07$ В, ЭЮК = 0,77 — 1,07 = —0,3 В (реакция содир бўлмайди) ва ниҳоят

г) йод иони иштирокида бу реакция чапдан ўнг томон бора олади;

$$\text{ЭЮК} = 0,77 — 0,53 = 0,24 \text{ В}$$

Мис иони билан рух метали орасидаги реакция қандай боришини қуйидаги муроҳазалар асосида эритмадаги мувозанат ҳолатлари ҳақидағи маълумотларни олиш мүмкін.

Эритмада моддаларнинг оксидланган ва қайтарилган ҳолатлари учун $E_{\text{Cu}/\text{Cu}^{2+}} = 0,34 + \frac{0,058}{2} \lg C_{\text{Cu}^{2+}}$ ва $E_{\text{Zn}/\text{Zn}^{2+}} =$

$= -0,76 + \frac{0,068}{2} \lg C_{\text{Cu}^{2+}}$ бўлади. Мувозанат шароитида $E_{\text{Cu}/\text{Cu}^{2+}} = E_{\text{Zn}/\text{Zn}^{2+}}$ бўлгани учун $-0,76 + 0,029 \lg C_{\text{Zn}^{2+}} = 0,34 + 0,029 \lg C_{\text{Cu}^{2+}}$ дан $0,029(\lg C_{\text{Zn}^{2+}} - \lg C_{\text{Cu}^{2+}}) = 0,34 - 0,76 \lg \frac{C_{(\text{Zn}^{2+})}}{C_{(\text{Cu}^{2+})}} = \lg K_m = \frac{1,1}{0,029} =$

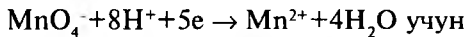
$= 37,93$ ни оламиз. Бундан $K_m = 8,5 \cdot 10^{37}$ бўлади.

Хулоса қилиб айтганда рух метали CuSO_4 эритмасидан мисни сиқиб чиқариш жараёни эритмада мис ионининг концентрацияси рухнидан тахминан $8,5 \cdot 10^{37}$ марта камайгунча давом этади. Агар реакциядан олдин Cu^{2+} концентрацияси $0,2$ моль $\cdot\text{l}^{-1}$ бўлган десак, реакциядан кейин рух ионининг концентрациясини топайлик: $C_{(\text{Zn}^{2+})} = x$ моль $\cdot\text{l}^{-1}$ дейлик, унда $C_{(\text{Cu}^{2+})} = (0,2 - x)$ моль $\cdot\text{l}^{-1}$ бўлади, унда $K_m = C_{(\text{Zn}^{2+})}/C_{(\text{Cu}^{2+})}$ дан $8,5 \cdot 10^{37} = x/(0,2 - x)$ ни оламиз ва ундан $x = 0,2$ моль $\cdot\text{l}^{-1}$ бўлиши аниқланади, яъни реакция унуми деярлик 100 фоиз бўлганлиги келиб чиқади. Бу реакция тескари томонга йўналиши учун реакциянинг бошланишида мис ионларининг концентрацияси рух ионинидан $8,5 \cdot 10^{37}$ мартадан катта бўлиши лозим, бу ҳолатни амалда бажариш деярлик мумкин эмас, шу сабабли айни реакция фақат чапдан ўнг томонгагина бориши мумкин.

Куйидаги келтирилган яна бир оксидланиш-қайтарилиш реакцияси:



учун ярим реакциялар тенгламалари:



$$E = 1,52 - \frac{0,0592}{5} \lg \frac{[\text{Mn}^{2+}]}{[\text{MnO}_4^-][\text{H}^+]^8}$$

Қайтарувчининг ярим реакцияси $5\text{Fe}^{2+} + 5\text{e} \rightarrow 5\text{Fe}^{3+}$ учун

$$E = -0,77 - \frac{0,0592}{5} \lg \frac{[\text{Fe}^{3+}]^5}{[\text{Fe}^{2+}]^5[\text{H}^+]^8}$$
 бўлади.

Умумий ҳолда:

$$E = 0,75 - \frac{0,0592}{5} \lg \frac{[\text{Mn}^{2+}][\text{Fe}^{3+}]^5}{[\text{MnO}_4^-][\text{Fe}^{2+}]^5[\text{H}^+]^8}$$
 дан мувозанат ҳолат учун:

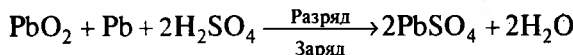
$$0,75 = \frac{0,0592}{5} \lg K_m = 0,0118 \quad \lg K_m \text{ ёки } K_m = \frac{0,75}{0,0118} = 63,56 \text{ ва}$$

$$K_m = 3,63 \cdot 10^{63} \text{ ни оламиз.}$$

Биз юқорида кўриб ўтган электрод ва оксидланиш-қайтарилиш потенциаллар қийматлари электр токининг кимёвий манбаъларини ясашда, металларнинг коррозияси ҳақидаги тушунчаларни шакллантиришда ва муҳим бўлган электролиз жараёнларини амалга оширишда қўлланади.

Кимёвий энергияни электр энергияга айлантирадиган курилмалар фақат гальваник элементлар күринишидаги на бўлиб қолмасдан, ЭЮК ни ишлаб чиқариш давомида кимёвий моддалар сарф қилиб ишлайдиган ва иш давомида бир неча марта қайта тикланадиган (ташқи электр ток манбай ёрдамида) ва ўз иш фаолиятини бир неча юзлар марта тиклаш мумкин бўлган курилмалар — аккумуляторларнинг аҳамияти катта. Аккумуляторларнинг баъзи турларига қисқача тавсиф бериб ўтамиш:

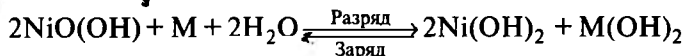
1. Кўрошин аккумуляторларининг ток ҳосил қилувчи кимёвий реакция схемаси:



ёки қисқача $\text{PbO}_2 | \text{H}_2\text{SO}_4 | \text{Pb}$ бўлиб (Х. 5-расм), унинг ЭЮКси 1,95—2,15 В бўлади. Унинг электродлари Pb_3O_4 ва PbO нинг H_2SO_4 билан қоришмаси қўрошиндан ясалган тўрга суркалди. Улар маълум концентрацияли сульфат кислотасида зарядлангандан сўнг электроднинг бири Pb , иккинчиси PbO_2 ҳолига ўтади ва у ишга тайёр бўлади. Бу турдаги аккумуляторларнинг нисбий энергетик унуми 20—40 ватт·соат·кг⁻¹ бўлиб, уларни 500—1000 марта гача зарядлаб тиклаш мумкин.

Х.5-расм. Кўрошин аккумуляторининг зарядлашга ва разрядлашга тайёр ҳолатлари

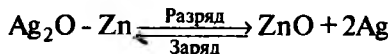
2. Йиқорий никель-кадмий (НК) ва никель-темир (НТ) аккумуляторларда электр токини ҳосил қилиш тенгламаси:



Бу схемада M=Co ёки Fe. Электролит сифатида KOH эритмаси (оз миқдорда LiOH қўшилганда NiO(OH) электроднинг ишлаш қобилияти яхшиланади) ишлатилади. НК аккумуляторида кучланиши 1,30—1,34 В бўлса, НТ аккумуляторида эса 1,37—1,41 В га тенг бўлади, энергия унуми 20—35 Вт·соат·кг⁻¹. Бундай аккумуляторлар 1—2 минг марта

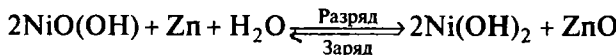
тикланиши мумкин. НК аккумуляторлар арзонроқ бўлади, НТ турдагиларда темир электрод ишқорий муҳитда тез коррозияланади ва унинг иш унуми тез камайди.

3. Кумуш-рух аккумуляторларининг иш унуми 130 Вт·соат⁻¹ бўлиб, кумуш қиммат бўлиши туфайли нокулай ундан кўпинча коинот технологиясида фойдаланилади. Ток ҳосил бўлиш реакция тенгламаси:



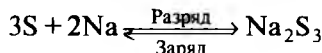
Кучланиш 1,60—1,85 В, тикланиш имконияти 100—200 мартаға етади.

4. Кумуш ўрнига никель ишлатилганда никель-рух аккумуляторларининг ток ҳосил қилиш реакция тенгламаси:



унинг кучланиши 1,74—1,78 В, энергия унуми 60 Вт·соат⁻¹, тикланиш имконияти 300 мартаға етади. Бундай аккумуляторлар электромобилларда ишлатилиши қулай бўлар эди, лекин тиклаш имконияти камлиги нокулай.

5. Сувсиз шароитда ишлайдиган олтингурут-натрийли аккумуляторларда электродлар сифатида натрий алюминатидан фойдаланилади, улар 300—350°C да ишлайди, ток ҳосил қилиш тенгламаси



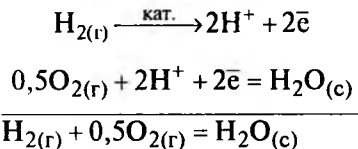
кучланиши 2,08 В уларнинг кенг тарқалишига мустаҳкам электродлар ясаш қийинлиги ҳалақит беради.

Кўрошинли аккумуляторлардан бир нечтасини бирлаштириб ясалган батареялардан тузилган юқори ток зичлигига эга бўлган аккумуляторлар ҳозир транспортларда ишлатилиши қулай.

X.6.7. Ёқилғи элементлари

Назарий ва амалий аҳамияти жиҳатидан жуда муҳим бўлган электр энергия манбай ёқилғи бўлган элементларда электр токи оксидловчи ва қайтарувчилар орасидаги таъсирилашувга асосланган. Бундай элементлар паст температурада (25—100°C), ўртача температурада (100—500°C), юқори (500—1000°C) ва жуда юқори температу-

рада (1000°C дан юқорида) ишлайдиган турлари маълум. Паст температурада ишлайдиган водород-кислород ёқилғи элементида катализатор таъсирида (юза сатҳи жуда катта бўлган говакли платина ва бошқалар) содир бўладиган электрод реакцияларини кўйидаги тенгламадан кўриш мумкин:



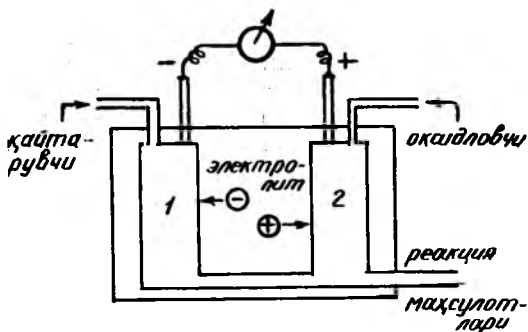
ёки бошқача: $\text{H}_{2(\text{r})} + 2\text{HO}^- = 2\text{H}_2\text{O}_{(\text{c})} + 2\bar{e}$ ва $0,5\text{O}_{2(\text{r})} + \text{H}_2\text{O}_{(\text{c})} + 2\bar{e} = 2\text{HO}^-$
Бундай элементларнинг ЭЮК қийматини $\Delta G^0 = -ZFE^0$ формуласига $\Delta G[\text{H}_2\text{O}_{(\text{c})}] = 237190 \text{ Ж}\cdot\text{моль}^{-1}$ қийматидан ҳисобласак $E^0 = \frac{\Delta G^0}{ZF} = \frac{237190 \text{ Ж}\cdot\text{моль}^{-1}}{2.96485 \text{ Ж}\cdot\text{В}^{-1}\cdot\text{моль}^{-1}} = 1,229 \text{ В}$ бўлади.

H_2-O_2 элементларининг ноқулайликлари — водород сақлашниң қийинлиги ва катализаторларнинг қимматлигидир.

Бундай элементларда водород ўрнида бошқа қайтарувчиilar (спиртлар, альдегидлар ва углеводородлар) ишлатилиши мумкин, лекин улар юқори температурадагина ишлаши ускуналарнинг тез ишдан чиқишига олиб келади, ундан ташқари ускуналари массасига нисбатан олинган ЭЮК катталиги H_2-O_2 элементницидан кичикроқдир.

Тикланадиган хом ашё манбаи ҳисобига ишлайдиган курилмалар-электрокимёвий генераторлар кўйидаги соддалаштирилган тузилишга эга бўлади (Х.6-расм). Уларда манфий электрод сифатида оддий табиий газ, водород, углерод(II)-оксид, генератор ва сув газлари, қайтарувчи хоссага эга бўлган органик моддалар, катоднинг актив қисми сифатида тоза ёки ҳаво кислороди (оксидловчи) хизмат қиласди.

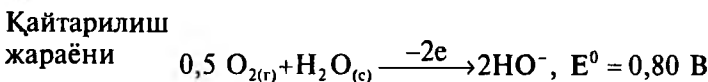
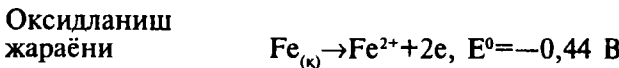
Халқ хўжалиги учун катта аҳамиятга эга бўлган шундай жараёнларни ўрганишда ва уларни эгаллашда электрокатализнинг муваффақиятлари, келажакда нефть маҳсулотларини ёқиш ҳисобига ишлайдиган ускуналарнинг кўпгина ноқулайликлари (фойдали иш коэффициентининг паст бўлиши ва атроф муҳитни ифлослантириши) ёқилғи элементларида осон бартараф этилишига олиб келиши кутилади.



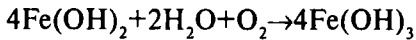
X.6-расм. Оксидловчи ва қайтарувчи орасидаги реакция ҳисобига ишлайдиган электркимёвий генераторнинг содалаштирилган схемаси: 1 ва 2-электродлар, 3-ток узатичилар.

X.6.8. Металлар коррозияси

Металлар коррозияси ҳам оксидланиш-қайтарилиш жараёнидир. Табиатда күп кузатиладиган темир буюмларнинг коррозияси одатта ҳаво кислороди ёки кимёвий жиҳатдан темир билан осон реакцияга киришадиган (яни актив металлмаслар, кислоталар ва бошқалар) моддалар ва ҳаво нами иштирокида юзага келади:



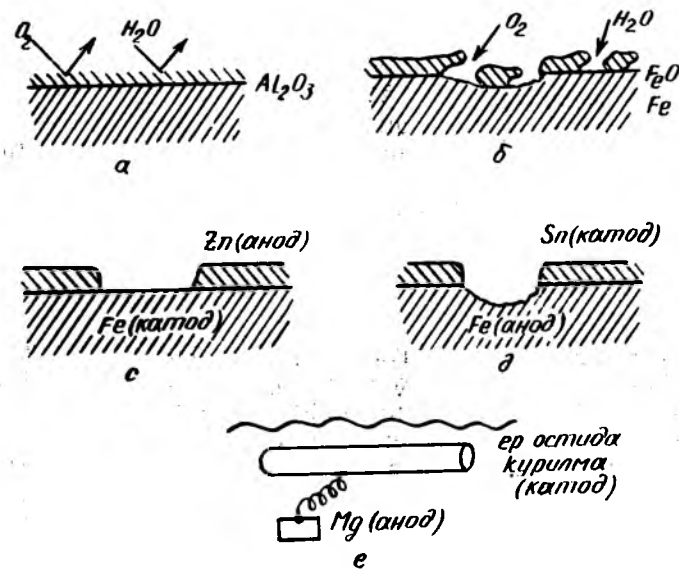
Металл юза қатламида Fe(OH)_2 ҳосил бўлади, лекин у осон H_2O ва кислород иштирокида оксидланиб:



Ҳосил қиласи, у эса осон дегидратланади:



Ҳосил бўлган оксидланган қатламни темирнинг ички коррозияга ҳали учрамаган қатлами билан ёпишқоқлиги жуда ёмон. Ҳимоя хусусиятига эга бўлган, қатлам вазифасини бажарадиган оксидланган юза қатлам металл юзасини узлуксиз қоплаши лозим. Ҳисобларнинг кўрсатишича, металл оксидининг ҳажми металлнинг шу қисмдаги атомлар ҳажмидан бироз каттароқ бўлиши, яъни



X.7-расм. Коррозия турлари: *а* — металл (Al) билан оксид парданинг адгезияси металлнинг ички қисмларини коррозиядан сақтайды; *б* — темир юзасидаги говакли оксид парда металлни ички қисмларини оксидланишдан сақтай олмайды; *с* — темир юзасидаги рух қоплама қатлами шикастланғандан сүнг рух анонд вазифасини бажаради, қоплама оксидланиб бұлғандан кейин темир кимёвий коррозияда қатнашади; *д* — қалайдан ясалған қоплама шикастланғандан кейин темир электркимёвий коррозияда қатнашади; *е* — ер ости қурилмаларини актив металл билан бирлаштирилғанда темир қурилма катод ҳолида коррозиядан сақланған (протектор ҳимоя) бұлғади.

$\frac{V(\text{оксия})}{V(\text{металл})} > 1$ бўлиши керак. Темир зангининг бу хусусияти

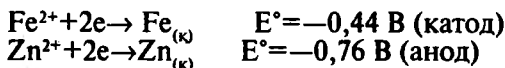
тескари бўлиши сабабли, ички қатламлар коррозияси давом этаверади. Рух, алюминий, хром, никель ва бошқа металларнинг оксид қаватлари металл билан ёпишқоқлиги мустаҳкам бўлиши шу металларнинг ички қатламларини ҳимоя қилади (X.7а-расм).

Зичлиги кам бўлган оксид пардалар осон уқаланиб кетади, металлнинг ички қабатларига коррозия сабабчилари — кислород, CO_2 ва сув молекулаларига йўл очилади (X. 7б-расм).

Коррозиядан сақлаш чораларидан бири металл юзасига сув ва кислородга чидамли мойли бўёклар суркаш

аҳамиятли, лекин улар ҳам узоқ вақт давомида ўз хусуси-ятларини сақлаб қола олмайдилар.

Аҳамияти катта бўлган бошқа чоралар электрокимёвий қонуниятларга асосланган. Металл буюмлар юзасини оксид пардалари мустаҳкам бўлган металл билан қоплаш кенг тарқалган. Темир юза қатлами рух қатлами билан қопланган буюмларнинг коррозияга чидамлиги яхши, чунки рухнинг стандарт потенциали билан темирнигини таққосласак:



Улар бир биридан катта фарқ қилмайди, бу металлар бир бири билан контакт ҳолатида бўлганлиги сабабли бир бирига нисбатан гальваник жуфт вазифасини бажаради, бунда рух метали темирни коррозиядан сақлайди, (Х.7c-расм) рухни эса унинг мустаҳкам оксид пардаси коррозиядан сақлайди. Агар рух қопламаси озгина бўлса ҳам шикастланса, темир буюм кислород ва сув таъсирида коррозияга учрамайди, рух қоплама батамом тугагандан кейингина электрокимёвий жараён кимёвий жараёнга ўтади, яъни темирнинг коррозияси бошланади. Темир юзасида жуда оз миқдорда рух метали қолган бўлса ҳам унинг фарқи йўқ, жараён электрокимёвий қонуниятларига бўйсунади.

Темир буюмларни рухдан ташқари пассивроқ бўлган металлар, масалан, қалай билан қоплаш ҳам коррозиядан сақлашга ёрдам беради (Х.7d-расм) Бу ҳолда: $\text{Sn}^{2+} + 2e \rightarrow \text{Sn}_{(K)}$; $E^\circ = -0,14$ В бўлиши бундай электрокимёвий коррозияда қоплама ўзи қатнашмайди, лекин у катод вазифасини бажариши темирни оксидланишдан сақладай олмайди, фақат механик жиҳатдан оксидловчи ва сув билан темирни контактда бўлишидан сақлайди. Лекин, қоплама шикастланса ва темир юзасининг жуда ҳам кичик сатҳи очилиб қолса, у кислород ва сув билан контактда бўлса, энди коррозияга фақат темир учрайди, қоплама қалай қавати сақланиб туради, жараён темир тугагунча давом этиши шубҳасиз. Бундай қоплама остидаги темирнинг коррозияси электрокимёвий жараён бўлгани сабабли тоза, қопланмаган темирнинг оддий кимёвий коррозиясидан фарқ қиласи ва энг муҳими шундаки, бундай темирнинг коррозияси қопланмаган темирниги нисбатан тезроқ содир бўлади.

Ер остида ўрнатилган темирдан ясалган қурилмалар (газ, сув, нефть қувурлари ва бошқалар) тупроқ таркиби-

даги агрессив моддалар (тупроқ коррозияси) (Х. 7е-расм) ёки дайди доимий ток таъсирида ҳам (электрокоррозия) юзага келади. Бундай токнинг пайдо бўлишига доимий ток манбай ҳисобига ишлайдиган транспорт (трамвай, метро, темир йўл) воситалари сабабчи бўлади:

Коррозияга қарши кураш чоралари бир неча хил бўлади:

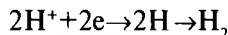
- а) металлнинг юза қатламини бошқа металл атомлари билан бойитиш;
- б) юқорида айтилгани каби металл қопламалар ясаш;
- в) электрокимёвий ҳимояни амалга ошириш;
- г) металлмаслар (бўёқ, лак, полимерлар) қопламасини амалга ошириш;
- д) коррозияга олиб келувчи муҳитни ўзгартириш (коррозияни сусайтирадиган ёки батамом тўхтадиган ингибиторлар — альдегидлар, гетероциклик бирикмалар, баъзи аминларни қўшиш) каби чоралари кўринади;
- е) коррозиядан сақлаш учун баъзан протектор ҳимояни амалга ошириш қулай бўлади. Масалан, денгиз кемаларининг энг муҳим қисмлари (масалан, двигатель винти) сув остида электролит хусусиятига эга бўлган тузлар коррозияни осонлаштиради. Бундай турдаги коррозиядан сақлаш учун темирдан актив бўлган металл (масалан, магний қотишмалари, рух бўлакчалари) билан сув орқали гальваник жуфт ҳосил қилинади, бунда темир катод вазифасини бажаради, коррозияда анод емирилади.

X.6.9. Электролиз

Қиздириб суюқлантирилган электролит ёки унинг сувдаги эритмаси орқали электр токи ўтганда содир бўладиган оксидланиш-қайтарилиш жараёни электролиз деб аталади.

Маълумки, ҳар қандай электролит эритмаси катион ва анионлардан ташкил топган бўлади. Катион ва анионлар эритмада тартибсиз ҳаракатда бўлади. Агар ана шундай эритмага мусбат ва манфий электродлар (анод ва катод) туширилса эритмадаги ионлар ҳаракати маълум тартибга киради: анионлар анодга, катионлар катодга томон ҳаракат қиласи. Катионлар катодга бориб, ундан электрон олади, анионлар эса аксинча ортиқча электронларни анодга беради; катодда қайтарилиш, анодда оксидланиш жараёни содир бўлади. Натижада, электролиз маҳсулотлари эркин ҳолда ажralиб чиқади ёки ўзаро (ёки эритувчи би-

лан) кимёвий реакцияга киришади. Кўпинча, гуз, кислота ва ишқорлар электролиз қилинганда, ўша моддалар таркибига кирган элементлар ажралиб чиқмасдан, катодда водород ва анодда кислород ажралиб чиқади. Масалан, K_2SO_4 , KNO_3 , KOH , H_2SO_4 каби моддаларнинг эритмалири 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, гидроксид ионлари эса анодга томон ҳаракат қиласди. Шундай қилиб, катодга икки ион: металл иони ва водород иони келиб нейтралланиши мумкин. Булардан қайси бирининг аввал нейтралланиши уларнинг стандарт потенциалига, концентрациясига ва бальзан электрод қандай моддадан иборатлигига 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;



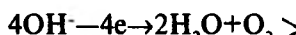
чунки бу металларнинг стандарт электрод потенциаллари билан водороднинг потенциали орасида катта фарқ бор. Водород ажралиб чиқсан сари эритмадаги сувнинг янги молекулалари диссоциланаверади, бунинг натижасида катод яқинида гидроксид ионлари тўпланиб, эритма ишқорий реакцияга эга бўлади. Шу сабабли ош тузи эритмаси электролиз қилинганда катод яқинида $NaOH$ ҳосил бўлади. Натрийга нисбатан инерт бўлган электродларда (масалан, платинада) аввал натрийнинг зарядизланиши мумкин эмас. Лекин катод натрийга нисбатан индифферент бўлмаса, катодда натрий ажралиб чиқа олади; масалан, ош тузи эритмасини электролиз қилишда катод сифатида симоб электрод ишлатилса, катодда натрий амальгамаси ҳосил бўлади.

Металларнинг кучланишлар қаторида рух билан водород орасидаги металлар бирикмаларининг электролизи жуда ажойиб боради. Масалан, рух хлорид эритмаси электролиз қилинганда, назарий жиҳатдан олганда, рух ажралиб чиқмаслиги лозим эди, чунки рухнинг стандарт потенциали $E^\circ = -0,76$ В. Ваҳоланки, катодда рух ажралиб

чиқади. Бунинг сабаби шундаки, рух электродда водород ажралиб чиқиши қийинлашади.

Темир, никель бирикмаларининг электролизида ҳам шу ҳодиса юз беради. Буларда ўта кучланыш ҳодисаси катта роль ўйнайди.

Маълумки, манфий ионлар, шу жумладан, гидроксид ионлари ҳам, анодга томон ҳаракат қиласи. Агар манфий ион таркибида кислород бўлса (масалан, NO_3^- , SO_4^{2-} , CO_3^{2-} ва ҳоказо), электролиз вақтида анодда газсимон кислород ажралиб чиқади. Бунинг сабаби гидроксид ионларининг зарядсизланишидир:



Гидроксид ионлари парчаланган сари сувнинг янги молекулалари диссоциланаверади: натижада анод яқинида водород ионларининг концентрацияси ортиб кетади.

Катион ва анионларнинг электродларда қайтарилиши (катодда) ва оксидланиши (анодда) маълум тартибга эга. Баъзи катион ва анионларнинг электрокимёвий қатори қуидаги тартибга эга:

Катионлар:		Анионлар:	
K^+			F^-
Ca^{2+}	Катодда зарядсиз- ланишнинг ($\text{Me}^{n+} + ne \rightarrow \text{Me}^0$)	Металларнинг кимёвий активлиги	NO_3^-
Na^+	осонлашиб		SO_4^{2-}
Mg^{2+}			Cl^-
Al^{3+}	бориши	($\text{Me} \rightarrow \text{Me}^{n+} + ne$)	Br^-
Zn^{2+}		ортиб боради	
Fe^{2+}			I^-
Sn^{2+}			
Pb^{2+}			
$\text{H}_3\text{O}^+(\text{H}^+)$			HO^-
Cu^{2+}			
Ag^+			
Au^{3+}			

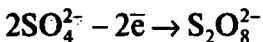
Бу қаторлардаги бошқа ионларнинг ўрнини X.1 ва X.2-жадваллардан топиш мумкин. Схемаси $\text{Me} \rightarrow \text{Me}^{n+} + ne$

бўлган жараёнлар, одатда анод металлардан ясалган ҳолда кузатилади ва бу жараён катодда бўладиган реакциянинг тескарисидир. Катодда содир бўладиган реакцияларда катионнинг сув молекулалари билан гидратланиш энергияси ҳисобга олинниши керак, масалан, натрий кальцийдан электрокимёвий қаторда пастроқда жойлашган бўлса ҳам, натрий сув билан кальцийга нисбатан активроқ таъсирлашади. Бунинг сабаби сифатида кальций бирикмалари сувда натрийнига нисбатан камроқ эриши ҳам бўлиши мумкин, шу туфайли металларни сув билан таъсирлашиш тезлиги ҳосил бўлган моддаларнинг эриш тезлиги билан ҳам боғлиқ бўлиши керак.

Алюминийнинг электрокимёвий қатордаги активлиги тажрибада кузатиладиган хусусиятидан каттароқ бўлиши керак, чунки унинг юза қабатидаги оксид парда металлнинг активлигидан кичик, агар шу парда бўлмаганда эди, амалда бу металл активроқ бўлар эди. Бу вазиятни қўйидаги тажрибада кузатиш мумкин: алюминий парчасининг юзасини қоплаган оксид пардадан симоб (II)-нитрат эритмаси билан ҳўллаб нам ҳавода қисқа вақтга қолдирилса, парча юзасида металлнинг сув буги билан реакцияси на-тижасида $\text{Al}(\text{OH})_3$ пўрсилдоқ пардасини эмас, парчаларини кузатиш мумкин. Юза қатлами оксид пардадан тозаланмаган алюминий буюмларнинг шундай шароитда жуда ҳам турғун бўлишига ҳеч ким шубҳаланмайди.

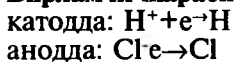
Катод вазифасини бажарадиган металл табиати юқорида келтирилган қаторга таъсир қилиши мумкин. Агар катод сифатида симоб олинса, унда водород ионининг зарядсизланиши катод сифатида платина ёки графит бўлган ҳолларга нисбатан қўйинроқ содир бўлади. Натрий иони симоб катодда водород ионига нисбатан осонроқ зарядсизланади, чунки жараёнда ҳосил бўладиган натрий метали симобда эриб амальгама ҳосил қиласди. Водород молекуласи бундай хоссага эга эмас. Шу сабабли симоб электрод ёрдамида саноатда натрий ишқорини унинг хлориддан электролиз қилиб олиш анча кулагай усул ҳисобланади.

Таркибида кислород бўлмаган анионлар (масалан, Cl^- , Br^- , S^{2-}) электролиз жараённида ўз зарядини йўқотиб, эркин ҳолда (хлор, бром, олтингугарт ҳолида) ажралиб чиқади. Баъзан электролиз жуда мураккаб боради. Масалан, сульфат кислотанинг концентрангандан эритмалари электролиз қилинганда, анодда кислород ажралиб чиқмасдан, балки мураккаб таркибли персульфат кислота $\text{H}_2\text{S}_2\text{O}_8$ ҳосил бўлади:

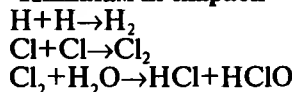


Электролиз жараёнида бирламчи ва иккиламчи ҳолатлар боради. Электр токи таъсирида ионларнинг электрон бириктириб олиш ёки электрон бериш ҳодисаси **бирламчи жараёндир**. Лекин кўпинча, бирламчи жараён натижасида ҳосил бўлган нейтрал заррачалар **иккиламчи жараёнга**, яъни кимёвий жараёнга учрайди. Масалан, HCl эритмасининг электролизида қўйидаги бирламчи ва иккиламчи жараёнлар содир бўлади:

Бирламчи жараён



Иккиламчи жараён



Электролиз вақтида содир бўладиган иккиламчи жараёнлар турли моддаларни электрокимёвий усул билан олишида, металларни занглашдан сақлаш учун зангламас металлар билан гальваник усулда қоплашда (никеллаш, кадмийлаш ва ҳоказо) катта аҳамиятга эга; масалан, катод сифатида сиртига никель юритилиши керак бўлган жисм, анод сифатида эса никель метали олиниб NiSO_4 эритмаси электролиз қилинса, никель ажralиб чиққанлигидан катод сирти никель метали билан қопланади, анод эса эриб NiSO_4 га айланади. Натижада, эритмадаги NiSO_4 нинг миқдори ўзгармай қолади.

Электролиз қонунлари

Электр энергияси таъсирида вужудга келадиган кимёвий жараёнлар унуми билан электр токи ўртасида миқдорий боғланиш борлигини дастлаб (1836 йилда) инглиз олимни М. Фарадей аниқлади. М. Фарадей фанга электрод, анод, катод, анион, электролит, электролиз тушунчаларини киритди. Бу атамалар ҳозирга қадар қўлланилиб келади. Фарадей ўз тажрибаларини бажаришда бир неча гальваник элементни кетма-кет улаб, батарея ҳосил қилди: электролиз қилишда ана шу батареядан электр токи манбай сифатида фойдаланди. У ўз текширишлари натижасида қўйидаги электролиз қонунларини кашф этди:

I. Фарадейнинг 1 қонуни. Электролиз жараёнида электродда ажralиб чиқадиган модданинг масса миқдори эритмадан ўтган электр токи миқдорига тўғри пропорционал бўлади.

Агар электродда ажралиб чиққан мадданинг массасини m , электр миқдорини Q билан, ток кучини I , вақтни τ билан ишораласак, Фарадейнинг 1-қонуни қўйидагича ёзилади:

$$m = KQ = KIt \quad (X.9)$$

бу ерда: K — айни элементнинг электрокимёвий эквиваленти ($\text{г}\cdot\text{Кл}^{-1}$), яъни эритма орқали 1 кулон электр токи ўтганда ажралиб чиқадиган мадда массаси.

2. Фарадейнинг 2-қонуни. Агар бир неча кетма-кет уланган электролизердаги электролит эритмаси орқали бир хил миқдорда электр токи ўтказилса, электродларда ажралиб чиқадиган маддаларнинг масса миқдорлари ўша маддаларнинг кимёвий эквивалентларига пропорционал бўлади.

Бир идишга AgNO_3 , иккинчи идишга HCl , учинчи идишга CuSO_4 , тўртинчи идишга FeCl_3 эритмалари солиниб, ҳар қайси идишга бир хил маддадан ясалган ва бир хил катталиқдаги икки электрод туширилиб, барча электродлар бир-бири билан кетма-кет уланиб электродларга ток берилса, система орқали 96485 кулон ёки 26,8 ампер-соат электр токи 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 $K = \frac{1}{96485}$. Э формула билан ифодаланади. Унинг биринчи ва иккинчи қонунлари учун $m = \frac{\varnothing \cdot I \cdot \tau}{96485}$ ифода келиб чиқади. Бу ерда, \varnothing — мадданинг кимёвий эквиваленти. Электролиз вақтида асосий жараёндан ташқари турли қўшимча ҳодисалар ҳам содир бўлиши сабабли маълум миқдор электр токи ўтказилганида электродларда ажралиб чиқадиган мадда миқдорлари Фарадей қонунлари билан ҳисобланадиган миқдордан камроқ бўлади. Шунга кўра «электролиз унуми» ёки «токга нисбатан унум» деган тушунча киритилган:

$$h = \frac{m_1}{m} \cdot 100\% \quad (X.10)$$

бу ерда: m_1 — амалда ажралиб чиққан мадда миқдори, m — на зарий миқдор, яъни $m = \frac{\varnothing \cdot I \cdot \tau}{96485}$. Бинобарин, $h = \frac{m_1 \cdot 96485}{\varnothing \cdot I \cdot \tau} \cdot 100\%$

га эга бўламиз.

Мисол. Мис тузи эритмасини 50 ампер ток билан 5 соат электролиз қилинганда 275 г мис ажралиб чиқкан. Электролиз жараёнининг унумини топинг.

$$\text{Ечиш: } m = \frac{\mathcal{E} \cdot I \cdot t}{96485} = \frac{31,8 \cdot 50 \cdot 5 \cdot 60 \cdot 60}{96485} = 296,62 \text{ г}$$

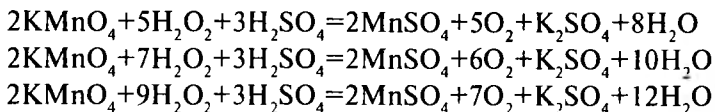
$$h = \frac{275}{296,62} \cdot 100\% = 92,7\%$$

Электролиз жараёнининг техникада ишлатилиш соҳалари

1. Суюқлантирилган натрий хлориддан натрий метали ва хлор олиш.
2. Симоб катодда ош тузи эритмасини электролиз қилиб натрий ишқор ва хлор олиш.
3. Натрий гипохлорити ва хлоратини олиш.
4. Калий сульфат ёки сульфат кислота қўшилган сувни электролиз қилиб водород олиш.
5. Бокситнинг криолитдаги суюқланмасидан алюминий олиш.
6. Алюминийдан ясалган буюмларни юза қатламларини анод қисман оксидлаш ва рангли қабатлар ҳосил қи-лиш.
7. Етарли даражада тоза бўлмаган мис, никель бўлакларидан анод ясад ularни катодда тоза ҳолда ажратиб олиш (рафинация жараёни).
8. Металл буюмлар юзасини коррозияга чидамили металлар (хром, никель, ва бошқалар) қатлами билан қоплаш.

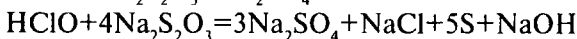
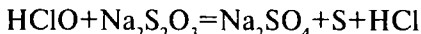
Савол ва топшириқлар

1. Оксидланиш-қайтарилиш реакцияларининг бошқа турдаги реакциялардан фарқи нимада?
2. Натрий карбонатдан CO_2 олиш учун нитрат кислотани қўллаш мумкин, лекин SO_4^{2-} ни калий сульфитдан олиш учун шу кислотани қўллаш мумкинми? Сабабини тушибиринг.
3. Таркиби $\text{Cu}_2\text{S} \cdot \text{FeS} \cdot \text{SnS}$ (ёки $\text{Cu}_2\text{FeSnS}_3$) бўлган минерални концентранглан нитрат кислота билан оксидлашда Cu^{2+} , Fe^{3+} , SnO_2 ва SO_4^{2-} ҳосил бўлишини ҳисобга олган ҳолда реакция тенгламасининг стехиометрик коэффициентларини молекуляр-ионли схема асосида танланг.
4. Водород пероксид билан калий перманганат орасидаги реакцияни қуидаги тенгламалар билан ифодалаш мумкин:



Бундай тенгламаларни шу тарзда давом эттириш мүмкінми? Бунинг сабабини тушунтириң.

5. Натрий тиосульфат билан гипохлорит кислота орасыдаги реакцияни иккі хил тенглама билан ифодалаш мүмкін:



Шу реакция тенгламаларида турлича коэффициентлар танлаш мүмкінligини қандай тушунтириш мүмкін?

6. Эритмадаги Fe^{3+} металл ҳолдаги темир билан қуидеги тенглама бүйічіа реакцияда қатнашади:



Шунга ўхшаш реакция Fe^{3+} ва мис орасыда содир бўладими?

7. Мис электродни 0,1; 0,01 ва 0,001 молярли мис сульфат эритмасига туширилганда ҳосил бўладиган электрод потенциали қийматларини ҳисобланг ($E_{\text{Cu}/\text{Cu}^{2+}}^{\circ} = 0,34$ В).

8. MnSO_4 эритмасига туширилган марганец электроддининг потенциали — 1,1 В бўлса, эритмадаги Mn^{2+} ионининг концентрациясини ҳисобланг.

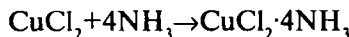
9. Никель электродни хром (II)-хлорид эритмасига туширилганда никель эритмага, хром электродга ўтиши мүмкінми? Ёки тескари вазият — никель (II)-эритмасига хром электрод туширилса никель иони электродда ажралиши, хром эритмага ўтиши мүмкінми?

XI БОБ КООРДИНАЦИОН БИРИКМАЛАР

XI.1. Умумий тушунчалар

Узок вақт олиб борилган тадқиқотлар натижасида XIX асрнинг охирларига келиб, барча кимёвий бирикмалар иккі туркумга бўлинди: буларнинг бири атомли (ёки содда) бирикмалар ва иккинчиси **молекуляр** (ёки мурраккаб) бирикмалар номини олди. Кейинроқ биринчи хил

бирикмалар биринчи тартибдаги бирикмалар, иккинчиси эса юқори тартибдаги бирикмалар деб атади. CuCl_2 , BF_3 , NH_3 , FeCl_3 каби моддалар биринчи тартибдаги бирикмалар қаторига киритилди; уларнинг ҳосил бўлиши валентлик қоидасига бўйсунади. Юқори тартибдаги бирикмалар бирор содда бирикманинг бошқа содда бирикма билан ўзаро бирикиши натижасида ҳосил бўлади. Масалан, мис хлорид эритмасига аммиак таъсир эттирилганда бу икки содда бирикмадан молекуляр бирикма ҳосил бўлади:

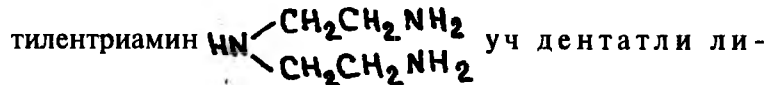


Вақт ўтиши билан юқори тартибдаги бирикмаларнинг сони қўпайиб борди. Кейинчалик, юқори тартибли бирикмаларнинг нисбатан барқарорлари комплекс (координацион) бирикмалар деб аталади. Тассэр 1798 йилда биринчи бўлиб комплекс бирикма ($\text{CoCl}_3 \cdot 6\text{NH}_3$) ни ҳосил қилди. Комплекс бирикмаларни ўрганиш шуни кўрсатдики, комплекс ҳосил бўлиш ҳодисаси айрим элементлардагина учрамасдан, балки Д. И. Менделеев даврий системасининг кўпчилик элементларига хос бўлган ҳодисадир.

Координацион бирикма шундай бирикмаки, унинг молекуласи ёки иони марказий ион ёки атомга эга бўлиб, буни бир неча ион ёхуд молекулалар, яъни лигандлар қуршаб туради.

Ҳозиргача координацион бирикмаларга аниқ таъриф берилмаган. Академик Ю. Н. Кукушкин комплекс бирикмаларга қўйидаги таърифни берди: «Комплекс бирикма деганда кристалл ҳолатда бўлмасин, эритмада бўлмасин, таркибида лигандлар билан қуршалган марказий атоми мавжуд бирикмаларни тушунмоқ керак».

Лиганд марказий атом атрофида битта ёки бир неча ўрин эгаллаши мумкин. Масалан: Cl^- , Br^- , I^- , CO , H_2O , NH_3 каби лигандларнинг ҳар бири биттадан ўрин олади. Улар монодентат лигандлар дейилади. Оксалат ион $\text{C}_2\text{O}_4^{2-}$ нинг ҳар бири иккита ўрин олади, шунингдек этилендиамин — $\text{H}_2\text{N}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{NH}_2$ (*En*) ҳам иккита ўрин олади. Булар бидентат лигандлар дейилади. Диэ-

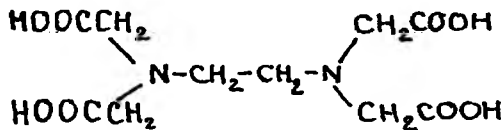


ганд ҳисобланади.

Түрт дентатли лиганд учун β , β' , β'' — триаминотриэтиламин (трэн) —

$$\begin{array}{c} \text{CH}_2\text{CH}_2\text{NH}_2 \\ | \\ \text{N} \leftarrow \text{CH}_2\text{CH}_2\text{NH}_2 \\ | \\ \text{CH}_2\text{CH}_2\text{NH}_2 \end{array}$$

таркибли моддани күрсатиш мумкин. Полидентат лигандлар таркибидан иккитадан ортиқ донор атом бўлади. Этилендиаминтетраацетат кислота (ЭДТАК)



гексадентатли лиганд ҳисобланади.

Комплекс бирикма ҳатто эритмаларда ҳам мустақиллигини сақлаб қолишга интилади, ионларга ҳам диссоциацияни. Марказий ионнинг мусбат заряди уни қуршаб турган лигандлар манфий зарядлари йифиндисидан ортиқ бўлса, бундай комплекс — катион комплекс, марказий ионнинг заряди уни қуршаб турган лигандлар зарядларининг йифиндисидан кичик бўлса, анион комплекс, марказий ионнинг заряди билан лигандлар зарядларининг йифиндиси орасидаги айрма нолга teng бўлса, нейтрал комплекс деб аталади.

Комплекс бирикмалар табиятда кўп тарқалган. Масалан, ўсимликларнинг яшил қисмида бўладиган ва фотосинтезни амалга оширадиган модда — хлорофилл магнийнинг координацион бирикмасидир, тирик ҳужайраларни кислород билан тъминлаб турувчи модда — қонғемоглобини темирнинг координацион бирикмасидир. Жуда кўп минераллар, алюмосиликатлар координацион бирикмалардан иборат.

Координацион бирикмалар ҳосил қилиш учун бирикиш, алмасиниш, оксидланиш-қайтарилиш реакцияларидан фойдаланилади.

Ҳосил қилинган координацион бирикмани реакцион аралашмадан ажратиб олиш ҳам катта аҳамиятга эга. Бунинг учун: 1) эритувчини буфлатиб концентранган реакцион аралашма ҳосил қилиб, уни муз ва туз аралашмаси билан совутиб ёки унга шу модданинг кичик кристалларини ташлаб, координацион бирикмани кристаллга ўтказишдан; 2) реакцион аралашмага координацион бирикмани эритмайдиган, лекин координацион бирикманинг ҳосил бўлишида иштирок этган эритувчи билан яхши ара-

лашадиган бошқа бирор эритувчидан оз-оз құша бориб чүктиришдан ва экстракция усулидан фойдаланилади. Баъзан комплекс бирикма жуда тез ҳосил бўлади. Масалан, CuSO_4 эритмасига NH_4OH эритмаси қўшилиши билан оқ тўқ кўк тусли комплекс $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]\text{SO}_4$ ҳосил бўлади. Реакцион аралашмага этил спирт қўшиб, бу координацион бирикмани кристалл ҳолида ажратиб олиш мумкин. Бу бирикмада Cu^{2+} марказий ион, NH_3 молекулалари эса лиганздир. Лекин баъзан координацион бирикма ҳосил қилиш учун тажрибани узоқ вақт маълум шароитда олиб боришга тўғри келади. Баъзан, бир координацион бирикма ҳосил қилиш учун аввал шу элементнинг бошқа координацион бирикмасини олиб, сўнгра у билан тегишли реакцияларни ўтказиш натижасида мўлжалланган бирикма ҳосил қилинади. Масалан, $\text{K}_3[\text{Rh}(\text{C}_2\text{O}_4)_3]$ таркибли координацион бирикма олиш учун $\text{K}_3[\text{RnCl}_6]$ нинг сувдаги эритмасини $\text{K}_2\text{C}_2\text{O}_4$ эритмаси билан 100°C да 2 соат қиздиришга тўғри келади.

Хозирда металлар координацион бирикмасини тайёрлаш учун сувсидиз эритмалар кўп ишлатилмоқда. Масалан, CrCl_3 нинг сувдаги эритмасига этилендиамин $\text{NH}_2-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{NH}_2$ қўшиб $\text{CrCl}_3 \cdot 3\text{En}$ таркибли координацион бирикмани ҳосил қилиб бўлмайди, лекин эфирдаги эритмада бу комплексни ҳосил қилиб кристалл ҳолида ажратиб олиш мумкин.

Баъзан эритувчилар аралашмасидан фойдаланиши яхши натиха беради. Масалан, дипиридилининг спиртдаги эритмасини FeCl_2 нинг сувдаги эритмасига қўшганимизда $[\text{FeDip}_3]\text{Cl}_2$ таркибли комплекс бирикма ҳосил бўлади.

Комплекс бирикмалар ўзига хос суюқланиш ва қайнаш температурасига, ҳамда маълум эритувчиларда эриш хусусиятига эгалиги, масалан, сувда эрувчанлиги билан оддий моддалардан ажралиб туради.

Булар ичida тадқиқотчилар эътиборини ўзига жалб этадиганлари қаторига координацион бирикмаларнинг ранги, электр ўтказувчанлиги, оксидланиши—қайтарилиш хоссалари, ранг-баранглиги, магнит ва бошқа хоссалари киради.

Комплекс ҳосил қилувчи система рангининг ўзгаришини текшириш орқали кўпинча бирикма таркибини ва унинг барқарор ёки беқарор эканлигини аниқлаш мумкин. Комплексларнинг инфрақизил нур ютишини ўрганиш орқали бирикма таркибидаги атомларларо боғланиш характеристерини билиб олиш мумкин.

XI.2. Координацион бирикмаларни олиш

Координацион бирикмалар олишда қуидаги синтез усулларидан фойдаланилади:

- 1) мувозанатли ва 2) генеалогик синтезлар.

Мувозанатли синтезда асосий ролни термодинамик муносабатлар бажаради. Бунда «маҳсулотлар» энергетик маңбаат жиҳатидан дастлабки моддалардан кўра афзалроқ бўлиши керак. Бунда реакцияларнинг механизми иккинчи даражали ҳисобланади, баъзан «маҳсулотларнинг» тузилиши дастлабки моддаларнинг тузилишидан умуман бошқача бўлиши мумкин.

Мувозанатли синтезни олиб бориш учун қуидаги шартларга риоя қилиш керак.

1. Координацион бирикма ҳосил бўлиш мувозанат жараёнини таъминлаш учун зарурый ҳарорат ва бошқа шароитлар танлаш;

2. Мувозанатни маҳсулотлар ҳосил бўлиш томонига қарата силжитиш чораларини излаш;

3. Зарурият бўлса, дастлабки моддалар энергиясини имкони борича ошириш;

4. Агар координацион бирикма ҳосил қилиш жараёни маҳсулотни сақлаш мумкин бўлмаган шароитда амалга оширилган бўлса, «мувозанатни яхлатиш» усули танланади.

Генеалогик синтезда маҳсулотнинг тузилиши дастлабки моддалар тузилишига ўхшаёт бўлади. Бунда реакция механизми муҳим аҳамиятга эга. Бу ҳолда ҳам маҳсулотнинг энергетик жиҳатдан афзаллиги имкони борича ўз кучини сақлаб қолади.

Генеалогик синтезларни ўтказиш ҳам дастлабки моддалар каттароқ энергияга эга бўлишига, ҳарорат танлашга, яроқли катализатор ишлатишга, реакция маҳсулотини сақлаб қолиш шароитини танлашга эътибор берилади. Иккала усулда ҳам маҳсулотни тозалаш, уни ажратиб олиш, кимёвий анализ қилиш каби ишларни тўлиқ бажариш талаб қилинади. Синтез ишининг барча босқичларини тафтиш этиб борища физик-кимёвий изланиш усуллари, қисқа тўлқинли спектроскопия, ядро магнит резонанс (ЯМР) усуллари катта ёрдам беради.

Мувозанатли синтезда Гиббс энергиясининг ўзгариши

$$\Delta G = -RT \ln K_m + RT \sum n_i \ln C_i \quad (XI.1)$$

манғий қийматга эга бўлиши керак. Бу ерда: K_m —реакциянинг мувозанат доимийси, n_i — стехиометрик коэффи-

циентлар; C_i — і модданинг концентрацияси. Ле Шателье қоидасига мұвоғиқ, температура күтәрилгандың эндотермик реакция маҳсулотларинің унумы ортади; босым оширилганида ҳажм камаядиган томонға йўналган реакция маҳсулотлари унумы ортади; дастлабки моддалар концентрацияси оширилганида координацион бирикмаларнинг ҳосил бўлиши кучайди. Яна шуни айтиб ўтишимиз керакки, бундай координацион бирикмалар ҳосил қилишда берилган моддаларнинг бир-бирида эрувчанлигини текшириш натижаларидан ва моддалар системасининг ҳолат диаграммасидан кенг фойдаланилади. Бундай диаграммаларга асосланиб, координацион бирикманинг ҳосил бўлишидаги концентрациялар соҳаси аниқланади. Масалан, $ZnCl_2$ -глицин (NH_2CH_2COOH) ва сувдан иборат системанинг 50° даги эрувчанлик диаграммасига асосланиб, бу системада учта бирикма: $ZnCl_2 \cdot NH_2CH_2COOH$, $ZnCl_2 \cdot 2NH_2CH_2COOH$ ва $ZnCl_2 \cdot 3NH_2CH_2COOH$ ҳосил бўлиши аниқланган.

Координацион бирикмалар ҳосил қилишни маълум температура шароитида амалга оширишда кўпинча термогравиметрик текшириш (яъни системадан ёнгил учувчан лиганд чиқиб кетиши туфайли модда массасининг вақт ва температура ортиши билан камайишини аниқлаш) натижаларидан ҳам фойдаланилади.

Координацион бирикмалар ҳосил қилиш учун мисоллар

1. Сувсиз тузлар ($CuSO_4$, $NiSO_4$, $CoCl_2$) сув билан ўзаро таъсирашганида кристаллгидратларга (масалан, $CuSO_4 \cdot 5H_2O$, $NiSO_4 \cdot 7H_2O$, $CoCl_2 \cdot 6H_2O$) айланади. Бу тузларнинг сувдаги эритмаларида $[Cu(H_2O)_4]^{2+}$, $[Ni(H_2O)_6]^{2+}$ ва $[Co(H_2O)_6]^{2+}$ таркибли комплекс ионлар мавжуд.

2. Al^{3+} , Cr^{3+} , Sn^{2+} , Zn^{2+} , Pb^{2+} ва Co^{2+} ионларининг тузлари эритмасига алоҳида-алоҳида пробиркаларда озгинадан $NaOH$ эритмаси кўшилганда эритмада металларнинг гидроксидлари чўкмага тушади. Пробиркаларга мўл миқдорда $NaOH$ эритмаси куйиб чўкмаларни эритилади, натижада ҳар бир эритмада $[Al(OH)_6]^{3-}$, $[Cr(OH)_6]^{3-}$, $[Sn(OH)_4]^{2-}$, $[Zn(OH)_4]^{2-}$, $[Pb(OH)_4]^{2-}$, $[Co(OH)_4]^{2-}$ таркибли гидроксо координацион бирикмаларнинг ионлари ҳосил бўлади.

3. Cu^{2+} , Zn^{2+} ва Ni^{2+} тузлари эритмасига концентрланган аммиак эритмасидан кўшилади. Ҳосил бўлган металл гидроксидлар мўл миқдордаги аммиак эритмасида эрити-

лади. Натижада $[Cu(NH_3)_4](OH)_2$, $[Zn(NH_3)_6](OH)_2$, $[Ni(NH_3)_6](OH)_2$ таркибли бирикмалар ҳосил бўлади.

4. Икки идишдаги Zn^{2+} ва Cd^{2+} тузларининг эритмаларига Na_2SO_4 нинг концентрангган эритмасидан бир неча томчи солиб $ZnSO_4$ ва $CdSO_4$ ларнинг чўқмаларини ҳосил қилинади. Сўнгра иккала пробиркага мўл миқдорда Na_2SO_4 эритмаси қўшсак, $[Zn(SO_4)_2]^{2-}$ ва $[Cd(SO_4)_2]^{2-}$ таркибли координацион бирикмаларнинг ионлари ҳосил бўлади.

Одатда, координацион бирикма ҳосил бўлишини эритма ранги ёки моддалар эрувчанигининг ўзгариши орқали кузатиш мумкин.

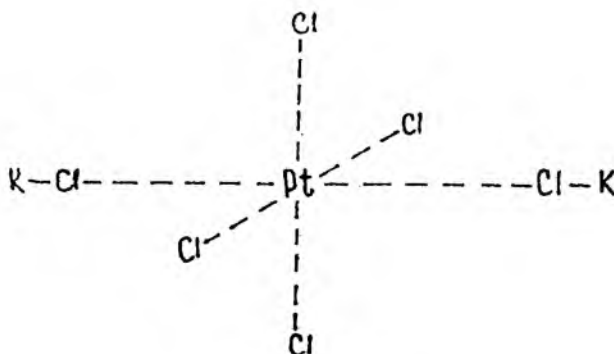
XI.3. Вернер назарияси

1893 йилда А. Вернер комплекс бирикмаларнинг тузилиши ҳақида янги назария яратди. Бу назария қўйидаги уч банддан иборат:

- 1) айрим элементлар ўзининг асосий валентликларидан ташқари, яна қўшимча валентлик намоён қила олади;
- 2) ҳар қайси элемент ўзининг асосий ва қўшимча валентлигини тўйинтиришга интилади;
- 3) марказий атомнинг қўшимча валентлиги фазода маълум йўналишга эга бўлади.

Вернер назарияси координацион назария деб аталади.

Вернернинг фикрича биринчи тартибдаги бирикмалар асосий валентлик ҳисобига, координацион бирикмалар эса қўшимча валентлик ҳисобига ҳосил бўлади. Масалан, $PtCl_4$ билан KCl бирикиб, $PtCl_4 \cdot 2KCl$ ни ҳосил қилганида Pt ва Cl ионлари ўзларининг асосий валентлигидан ташқари яна қўшимча валентлик намоён қиласди:



бу ерда, туташ чизиқлар асосий валентликни, узлукли чизиқлар құшымча валентликни күрсатади. Ҳозирги замон термини билан айтганда асосий валентлик элементтің айни бирикмадаги оксидланиш даражасини, құшымча валентлик эса унинг координацион сонини күрсатди. $\text{PtCl}_4 \cdot 2\text{KCl}$ да платинанинг асосий валентлиги 4 га, құшымча валентлиги 6 га тенгdir.

Координацион бирикмадаги марказий атом билан бевосита бириккан лиганлар орасидаги барча боғланишлар сони марказий атомнинг координацион сони деб аталаdi. Координацион бирикмада марказий атом билан лиганлар орасидаги барча боғланишлар бир хил күчга эга бўлади.

Марказий ионнинг координацион сони 1 дан 12 гача бўлиши мумкин. Лекин 8 дан катта координацион сонлар кам учрайди. Бир валентли элементларнинг координацион сони қўпинча 2 га тенг бўлади; масалан: $[\text{Ag}(\text{NH}_3)_2]\text{Cl}$; $\text{K}[\text{Ag}(\text{CN})_2]$. Икки валентли элементларнинг координацион сони қўпинча тўртга, баъзан учга ва олтига тенг бўлади; масалан, $\text{Na}[\text{PbI}_3]$, $\text{K}_3[\text{Fe}(\text{CN})_6]$, $[\text{Zn}(\text{NH}_3)_4]\text{Cl}_2$. Уч ва тўрт валентли элементларнинг координацион сони асосан олтига тенг, масалан, $\text{K}_3[\text{Fe}(\text{CN})_6]$. Беш валентли элементларнинг координацион сони 7 га тенг бўлади, масалан, $\text{K}_2[\text{NbF}_7]$.

Умуман шуни айтиб ўтиш керакки, айни элементнинг координацион сони элементнинг валентлигига, лиганлар эритмасининг концентрацияси ва марказий ион радиусининг лиганд радиусига бўлган нисбатига боғлиқ бўлади.

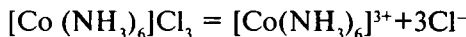
Магнуснинг кўрсатишига мувофиқ: $R_m : R_l = 0,155$ бўлса, металлнинг координацион сони 2 га тенг; $R_m : R_l$ нисбати 0,155 дан 0,225 гача бўлса, металлнинг координацион сони 3 га тенг; бу нисбат 0,225 дан 0,414 гача бўлса 4 га; 0,414 дан 0,732 гача бўлса 6 га; 0,732 дан 1,37 гача бўлса 8 га тенг бўлади (R_m — марказий ион радиуси, R_l — лиганд радиуси).

Мисол. Алюминий иони Al^{3+} нинг радиуси 0,057 нм, фтор иони F^- нинг радиуси 0,313 нм. Алюминий ионнинг координацион сонини топинг.

Е ч и ш . $R_m : R_l = 0,57 : 0,13 = 0,43$. Демак, Al^{3+} нинг бу бирикмадаги координацион сони 6 га тенг.

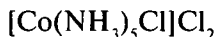
Марказий атом билан лиганлар координацион бирикманинг ички қаватини ташкил қиласди. Масалан, $[\text{CoCl}_3 \cdot 6\text{NH}_3]$ да олтига аммиак кобальт билан бевосита бириккан бўлиб, учта хлор координацион бирикманинг

ташқи қаватига жойлашади; ташқи қаватдаги заррачалар ички сфера билан ионли боғланган бўлади. Масалан, $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]\text{Cl}_3$ ни сувда эритилса, у тўртта ионга ажралади:



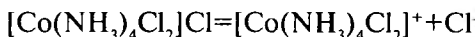
Бу эритмадаги ҳамма хлорни кумуш нитрат билан AgCl ҳолида чўқтириш мумкин.

$\text{CoCl}_3 \cdot 5\text{NH}_3$ таркибли координацион бирикманинг ички сферасига бешта аммиак молекуласи ва битта хлор иони жойлашади, иккита хлор иони ташқи сферада бўлади:



Бу модда эритмада фақат учта ионга парчаланади. Унинг эритмасига кумуш нитрат қўшилганида ҳамма хлорнинг учдан икки қисмигина AgCl ҳолида чўкмага тушади.

$\text{CoCl}_3 \cdot 4\text{NH}_3$ таркибли координацион бирикма фақат иккита ионга парчаланади:



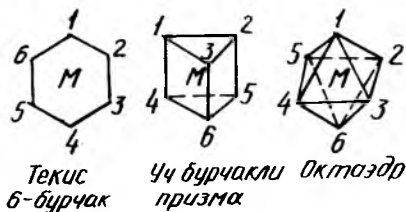
Бу модда эритмасига кумуш нитрат таъсир эттирилганда молекула таркибидаги хлорнинг фақат учдан бир қисми чўқади. $\text{CoCl}_3 \cdot 3\text{NH}_3$ таркибли координацион бирикма алоҳида ўринни эгаллайди. Вернер назариясига биноан унинг формуласи $[\text{Co}(\text{NH}_3)_3\text{Cl}_3]$ дир. У сувда эритилганда ионларга парчаланмайди, эритма электр токини ўтказмайди.

Вернер яна лигандининг координацион сифими и деган тушунчани киритди. Айни лиганд комплекснинг ички қаватида марказий ион атрофида неча жойни банд қиласа, бу сон шу лигандининг координацион сифими деб аталади. Масалан, $\text{K}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]$ да CN^- ионининг координацион сифими бирга teng, чунки CN^- иони темир иони атрофидаги олтита ўриндан фақат биттасини банд қиласи. $\text{K}_4[\text{Fe}(\text{S}_2\text{O}_3)_3]$ да ҳар қайси $\text{S}_2\text{O}_3^{2-}$ ионининг координацион сифими иккига teng. Шунингдек, этилендиаминнинг координацион сифими ҳам иккига teng. Координацион сифимлари учга ва тўртга teng бўлган лиганлар ҳам учрайди (сифим—дентатлик деб ҳам юритилиши юқорида айтилган эди).

Вернер назариясининг учинчи банди комплекслар тузилишини стереохимёвий жиҳатдан оидинлаштиради. Вернер координацион бирикмаларнинг фазовий тузилишини аниқлашда айни координацион бирикманинг назария

асосида топиладиган изомерлари сонини унинг ҳақиқатан мавжуд бўлган изомерлари сони билан таққослаш усулидан фойдаланди, чунки рентген нурлари кашф этилмасдан аввал молекулаларнинг фазовий тузилиши фақат ана шу йўл билан аниқланар эди.

Вернер фикрича, агар M нинг координацион сони 6 га тенг бўлса, комплекс ион ичида 6 та лиганд марказий иондан бирдек узоқликда бўлган олтита нуктага жойлашади. Бу жойлашиш 1) текисликдаги олти бурчак шаклида (марказда M , бурчакларда эса лиганлар туради) ёки 2) фазовий тригонал призма ва 3) фазовий октаэдр шаклида бўлиши мумкин (XI. 1-расм).



XI.1-расм. Координацион сони 6 га тенг бўлган марказий атом учун лиганларнинг фазовий жойлашиши мумкин бўлган геометрик ҳолатлар.

MA_4B_2 ва MA_3B_3 тартибли комплекслар текис олти бурчакли шаклда учта изомерга, учбуручакли призма шаклида ҳам учта изомерга, октаэдрик шаклда эса иккита изомерга эга бўлиши керак. Тажрибанинг кўрсатишича MA_4B_2 ва MA_3B_3 ларнинг иккитадан изомери бор. Шундай қилиб, Вернер бу координацион бирикмалар октаэдрик тузилишга эга эканлигини кўрсата олди.

Бу фикр тўғри эканлиги кейинчалик бошқа тадқиқотлар асосида тасдиқланди. Яна шуни ҳам айтиб ўтамизки, А. Вернер назариясининг яратилишидан илгари кимё соҳасида С. Аррениуснинг электрокимёвий назарияси, Я. Вант-Гофф ҳамда Ле Бельнинг стереокимёвий тасаввурлари, Д. И. Менделеевнинг кимёвий элементлар даврий системаси кашф этилган эди. Лекин бу тасаввурларга асосланиб координацион бирикмаларнинг, масалан, $CoCl_3 \cdot 6NH_3$, $PtCl_2 \cdot 2NH_3$, $CuCl_2 \cdot 4NH_3$, нинг тузилишини изохълаб бўлмасди, чунки валентлик ҳақидаги классик назарияга мувофиқ $CoCl_3$, $PtCl_2$ ва $CuCl_2$ валентлик жиҳатдан тўйинган бирикмалар деб қаралар эди. Шу сабабдан А. Вернер назариясининг яратилиши кимё фанида катта кашфиёт сифатида қабул қилинди.

Координацион бирикмаларни текширишда чўқтириш реакциялари ва электр ўтказувчанликдан кенг фойдаланилди. Булардан иккинчисини баён этамиз. Вернер координацион бирикмалар тузлари эритмаларининг молекуляр электр ўтказувчанлигидан фойдаланиб, координацион бирикмаларнинг нечта ионга парчаланишини аниқлай олди.

Таркибида 1 моль эриган модда бўлган эритманинг электр ўтказувчанлиги шу модданинг молекуляр электр ўтказувчанлиги деб аталади:

$$\mu = k \cdot v \cdot 1000 \quad (\text{XI.2})$$

бу ерда: μ — эритманинг молекуляр электр ўтказувчанлиги, k — солиширига (яъни 1 см³ эритманинг) электр ўтказувчанлиги, v — таркибида 1 моль эриган модда бўлган эритма ҳажми.

Агар координацион бирикма эритмада фақат иккита ионга диссоциланса, $\mu=100$ Ом⁻¹·см³ га яқин бўлади.

Агар координацион бирикма тузи учта ионга диссоциланса μ нинг қиймати 240 Ом⁻¹·см³ га яқин бўлади. Тўртта ионга парчаланадиган координацион бирикма учун $\mu=430$ Ом⁻¹·см³ га тенг. Бешта ионга парчаланадиган тузларнинг молекуляр электр ўтказувчанлиги $\mu=550$ Ом⁻¹·см³ га яқин бўлади. Ноэлектролит моддалар учун μ нинг қиймати нолга яқин.

Бундай хуросалардан фойдаланиб, координацион бирикмаларнинг ички сферасида қайси ион туришини билиш ва унинг зарядини аниқлаш мумкин. Вернер ва Мюлати катион координацион бирикма таркибига кетма-кет анионлар киритиш йўли билан катион координацион бирикмадан анион координацион бирикмаларга ўтилганида μ нинг қиймати, аввал, қарийб нолга қадар пасайиб, кейин ортишини жуда кўп мисолларда кўрсатдилар.

Масалан: $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]\text{Cl}_3$ учун $\mu=431$ Ом⁻¹·см²

$[\text{Co}(\text{NH}_3)_5\text{NO}_2]\text{Cl}_2$ учун $\mu=246,4$ Ом⁻¹·см²

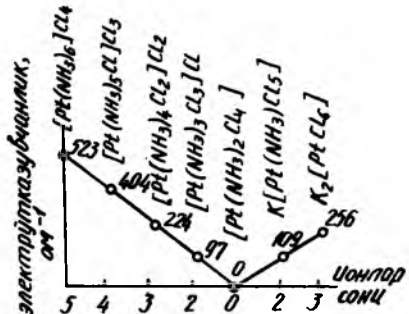
$[\text{Co}(\text{NH}_3)_4(\text{NO}_2)_2]\text{Cl}$ учун $\mu=98,4$ Ом⁻¹·см²

$[\text{Co}(\text{NH}_3)_4(\text{NO}_2)_3]$ учун $\mu=0$

$\text{K}[\text{Co}(\text{NH}_3)_2](\text{NO}_2)_4$ учун $\mu=99,3$ Ом⁻¹·см²

$\text{K}_2[\text{Co}(\text{NH}_3)_3(\text{NO}_2)_5]$ учун $\mu=430$ Ом⁻¹·см²

Бу натижалар XI.2-расмда схема шаклида берилган. Шундай қилиб, Вернер назарияси координацион бирикмаларни тўғри тушунишга ёрдам берадиган классик назариядир.



XI.2-расм. Вернер-Миолати қаторига тегишли моддалар электр ўтказувчанинг ўзгариши.

старли даражада бўш орбиталлари бўлган металл ионлар киради. Координацион бирикма ҳосил қилувчи заррacha электрон жуфтинганинг акцептори вазифасини бажаради. Агар марказий атом кимёвий боғланишда ўзининг бўш s -орбиталлари билан иштирок этса, бу ҳолда фақат σ (сигма)-боғланиш, агар бўш p -орбиталлар ҳам қатнашса, σ - ва π -боғланишлар юзага келади (у p -, d - ёки f -орбиталлари билан иштирок этганида ҳам σ - ва π -боғланишлар келиб чиқади). Қуйидаги жадвалда марказий атомларнинг координацион бирикма ҳосил қилишида қандай орбиталлар ҳисобига иштирок этиши кўрсатилган.

XI. 4. Координацион бирикма ҳосил қылувчилар ва лигандлар

У ёки бу элементнинг координацион бирикма ҳосил қилиш қобилияти ўша элемент атомининг сиртқи электрон қавати тузилишига ва унинг даврий системадаги ўрнига боғлиқ бўлиб, координацион бирикма ҳосил қилувчилар жумласига асосан сиртқи қаватда

XI. І-жадвал

Комплекс бирикма ҳосил қилишда қатнашадиган орбиталлар турлари

Давлар	Марказий атомлар	Қатнашадиган бүш орбиталлар			
		s	p	d	f
1	H—He	+	—	—	—
2	Li—Ne	+	+	—	—
3	Na—Ar	+	+	+	—
4	K—Kr	+	+	+	—
5	Rb—Xe	+	+	+	—
6	Cs—Rn	+	+	+	+
7	Fr—Ku	+	+	+	+

Жадвалдан күрамизки, координацион бирикмаларнинг комплекс ҳосил қилишда қатнашадиган бўш орбиталлар

сони давр рақами ортган сари ортиб боради. I давр элементлари координацион бирикма ҳосил қилишда фақат *s*- орбиталлари билан, II давр элементлари *s*- ва *p*- орбиталлари билан қатнашади. Учинчи ва түрттинчи давр элементларида *s*-, *p*- дан ташқари *d*- орбиталлари ҳам, олтинчи ва еттинчи давр элементларида булардан ташқари яна *f*-орбиталлар ҳам иштирок этади. Бинобарин, кейинги ҳар қайси янги даврга ўтилганда олдинги давр элементларнинг координацион брикма ҳосил қилиш имконияти сақланиб қолади. Кўйидаги жадвалда марказий атомга хос бўлган координацион сонлар келтирилган.

XI.2-жадвал

Марказий атомларнинг координацион сонлари

Давр-лар	Марказий атомлар	Ҳосил бўладиган координацион бирикмаларда марказий атомнинг координацион сонлари								
		2	3	4	5	6	текис кв.	7	8	9
1	H—He	+	—	—	—	—	—	—	—	—
2	Li—Ne	+	+	+	—	—	—	—	—	—
3	Na—Ar	+	+	+	+	+	+	—	—	—
4	K—Kr	+	+	+	+	+	+	+	+	—
5	Rb—Xe	+	+	+	+	+	+	+	+	+
6	Cs—Rn	+	+	+	+	+	+	+	+	+
7	Fr—Ru	+	+	+	+	+	+	+	+	+

Жадвалдан кўрамизки, бир даврдан иккинчи даврга ўтилганда элементларнинг координацион сони ортиб боради. Биринчи давр элементларининг координацион сони 2 га teng. Иккинчи давр элементлари ўзининг битта *s*- ва учта *p*- орбиталлари ҳисобига қатнаша олади, уларнинг координацион сони 4 га teng. Учинчи давр элементларининг атомларига ўтилганда *d*- орбиталлар ҳам иштирок эта олиши сабабли уларнинг координацион сони 6 га teng бўлиши мумкин (*s*-, *p*- ва *d*- орбиталлар ҳисобига), Олтинчи ва еттинчи давр элементларининг атомлари учун юқорироқ қийматга эга бўлган координацион сонлар учрайди.

Лигандлар сифатида анионлар (F^- , OH^- , CN^- , SCN^- , NO_2^- , CO_3^{2-} , $C_2O_4^{2-}$ ва ҳоказолар), нейтрал молекулалар (H_2O , NH_3 , CO , N_2 , NO , N_2H_4 , NH_2 — $(CH_2)_2$ — NH_2 ва бошқалар) иштирок этади. Ҳар бир лиганда битта, ёхуд бир нечта тақсимланмаган (Эркин) электрон жуфт бўла-

ди. Баъзан таркибида тақсимланмаган электрон жуфтлар бўлмаган, лекин π -боғланишда иштирок эта оладиган электронлари бор молекулалар ҳам лигандлик ролини бажаради. Лиғанднинг s - ва p - орбиталлари билан марказий атомдаги бўш орбиталлар ўзаро таъсиралиши на-тижасида σ -боғланиш, лиғанднинг p - ва d - орбиталлари билан марказий атомнинг бўш орбиталлари орасида π -боғланишлар юзага чиқади, (лекин s - ва p_x -орбиталлар ўзаро қопланишганида ҳар доим σ -боғланиш ҳосил бўлади). Лиғандларнинг донорлик хоссалари улардаги s - ва p -орбиталлардаги электрон жуфтлар ҳисобига; акцепторлик хоссалари эса бўш p - ва d - орбиталлар ҳисобига амалга ошади. Кўйидаги жадвалда лиғандларнинг электрон донорлик вазифасини бажарувчи атомлари кўрсатилган.

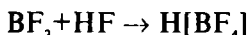
XI.3-жадвал

Лиғандлар ва уларнинг электрон донор атомлари

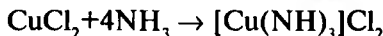
Лиғанддаги электрон донор атомлар	Молекуляр турдаги лиғандлар		Ион турдаги лиғандлар	
	Монодентат	Полидентат	Монодентат	Полидентат
H, F, Cl, Br, I	—	—	H [—] , F [—] , Cl [—] , Br [—] , I [—]	—
C	CO, C ₂ H ₄	C ₆ H ₆	CN [—]	—
N	NH ₃ , C ₅ H ₅ N, RCN, RNH ₂	NH ₂ (CH ₂) ₂ —NH ₂	NO ₂ [—] , N ₃ [—] SCN [—]	—
O	H ₂ O	R—C(=O)—CH ₂ —C(=O)R	O ^{2—} , OH [—]	CO ₃ ^{2—} , SO ₄ ^{2—} , RCOO [—] , C ₂ O ₄ ^{2—}
S	R ₂ S	R—CH(SH)—CH ₂ —CH(R) SH SH	SCN [—] , S ^{2—}	—
О ёки (ва) N	—		ONO [—]	H ₂ NCH ₂ COO [—]
O ва N	—	ЭДТА	—	—
S ва N	—		—	—

XI.5. Координацион бирикма хиллари

Биз координацион бирикмаларни катион, анион ва нейтрал координацион бирикмалар деб уч синфга бўлган эдик. Лекин Вернер назарияси яратилган даврда барча координацион бирикмаларни уларнинг ҳосил бўлиш схемасига қараб қўйидаги иккита катта синфга бўлинган: а) **бириктириб олиш маҳсулотлари**, б) **сингдирилиш маҳсулотлари**. Масалан, агар BF_3 га HF қўшилса, бириктириб олиш маҳсулоти ҳосил бўлади:



Бу реакцияда F^- иони ички қаватда қолади. Сингдирилиш маҳсулотлари: мис хлоридга аммиак қўшилганида мис билан иккита хлор орасига 4NH_3 гўё «пона» бўлиб жойлашади:



Реакция натижасида хлор ионлари мис ионидан узоклашиб, координацион бирикманинг сиртқи сферасига ўтади.

Баъзи координацион бирикмалар борки, уларни ҳам бириктириш, ҳам сингдирилиш маҳсулотлари жумласига киритиш мумкин. Ҳозирги вақтда координацион бирикма таркибидалини лигандларнинг хилларига қараб барча координацион бирикмалар қўйидаги синфларга ажратилади:

1. Аминат ва аммиакатлар. Булар ўзининг ички сферасида аммиак ёки бошқа органик аминлар бўлган координацион бирикмалардир. Бу бирикмаларда марказий атом билан лигандлар азот атомлари орқали боғланган бўлади. Аммиак молекуласининг ҳар бири биттадан координацион ўринни эгаллайди. Шунинг учун ички сферада бўладиган аммиак молекулалар сони марказий ионнинг координацион сонига боғлиқ бўлади.

Мис, никель, кобальт каби элементлар жуда барқарор аммиакатлар ҳосил қиласди.

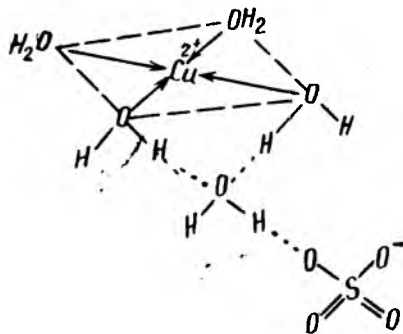
Органик аминлардан этилендиамин ва пиридин ($\text{C}_5\text{H}_5\text{N}$) жуда кўп металлар билан комплекслар ҳосил қиласди.

2. Гидратлар ва аквакомплекслар. Анорганик моддаларда сув молекуласи билан бириктириб турғунилиги турли бўлган бирикмалар ҳосил қиласи ҳодисаси кенг тарқалган. Ички ва сиртқи қаватида сув молекулалари тутган координаци-

он бирикмалар гидратлар деб номланган. Агар сув молекуласи координацион бирикмаларда лигандлик вазифасини бажарса, бундай бирикмаларни ақва - комплеクслар деб аталади. Тузлар гидратларининг кристалл панжрасида сув молекулалари жойлашиб қолади; бунинг иккита сабаби бор: биринчиси — ион диполь тортилиши бўлиб, иккинчиси — мустаҳкам водород боғланишининг мавжудлигидир. Сув молекулалари баъзи кристаллгидратларда кристалл панжара бўшлигини тўлатиб, модда тузилишини мустаҳкамлайди; акс ҳолда, панжарада катта катион ёки анион борлиги сабабли кристалл осон емирилиб кетади. Масалан, $\text{FeSiF}_6 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ ва $\text{Na}_4\text{XeO}_6 \cdot 8\text{H}_2\text{O}$ барқарор кристаллгидратлар жумласига киради, лекин FeSiF_6 ва Na_4XeO_6 сувсиз ҳолда мавжуд эмас. Бунга сабаб катта зарядли анион (масалан, SiF_6^{2-}) билан худди ўзидек иккинчи анион (масалан: яна SiF_6^{2-}) орасида итарилиш кучи юзага келади; шунинг учун кристалл панжара сув молекулалари бўлмаган шароитда барқарор кристалл панжара ҳосил бўлмайди. Кристаллгидрат таркибидаги сув молекулаларининг ҳаммаси металл ионни қуршаб олмаган ҳолларда ҳам, бу молекулалар водород боғланиш ҳосил бўлишида иштирок этади. Масалан, кристалл ҳолдаги мис (II)-сульфат пентагидратида ($\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$) битта мис атомига 5 молекула сув тўғри келади, улардан фақат 4 таси металл атрофида координацияланган, бешинчи сув молекуласи 2 та водород боғланиш орқали 2 та сув молекуласи билан бирикади.

Кўччилик кристаллгидратларда учрайдиган сув молекулаларининг сони 2, 4, 6, 7, 8, 10 ва 12 га teng бўлган ҳоллар кўп учраб туради. Бу қатордан кўринадики кристаллгидратларда сув молекулаларининг сони марказий ионнинг координацион сонига teng бўлавермайди.

Кристаллгидрат ёки координацион қаватга жойлашган сув молекулаларининг қиздиришга муносабати турлича, координацион қаватдаги сув молекулаларининг буғ ҳолга ўтиши учун талаб этиладиган температура гидратланган ҳолатдаги сув ($105-115^\circ\text{C}$)



га нисбатан юқори температурани талаб этади. Бирикмалардаги бундай сув молекулалари фарқини кимёниңг термоанализ соҳаси ўрганади.

3. Ацидокомплекслар. Лигандлари кислота қолдиқларидан иборат координацион бирикмалар ацидокомплекслар деб аталади.

Масалан, $K_4[Fe(CN)_6]$: ацидокомплексларда бир нечта хил кислота қолдиғи ҳам бўлиши мумкин. Масалан, $K_2[Pt(NO_2)_4Br_2]$.

Кўшалоқ тузлар ҳам ацидокомплекслар жумласига киради. Кўшалоқ тузлар билан ҳақиқий координацион бирикмалар орасидаги айрма шундаки, қўшалоқ туз сувда эритилганда ўз таркибидаги ионларга парчаланиб кетади. Масалан, карналлит $KCl \cdot MgCl_2 \cdot 6H_2O$ ни $K[MgCl_3]$ таркибли координацион бирикма деб қарааш мумкин. Агар бу модда барқарор координацион бирикма бўлганида эди, эритмада K^+ ва $MgCl^-$ ионларига парчаланаарди, ваҳоланки, карналлит сувда эритилганда K^+ , Mg^{+2} ва Cl^- ионларини ҳосил қиласди.

Демак, қўшалоқ тузлар сувдаги эритмаларда ниҳоятда бекарор ацидокомплекслардир.

4. Полигалогениллар. Марказий иони ва лигандлари галогенлардан иборат координацион бирикмалар полигалогениллар деб аталади. Масалан: $K[JJ_2]$; $K[ICl_4]$; $K[BrCl_2]$.

5. Поликислоталар. Буларни кислота молекуласига шу ёки бошқа кислотаниң ангириди келиб қўшилган маҳсулотлар деб қарааш мумкин.

$H_2S_3O_7$, ҳам поликислотадир, чунки у H_2SO_4 ни SO_3 билан тўйинтирилганда ҳосил бўлади.

Хромнинг $H_2CrO_4 \cdot CrO_3$, $H_2CrO_4 \cdot 2CrO_2$ ва $H_2CrO_4 \cdot 3CrO_3$ таркибли поликислоталари маълум. Поликислоталар ҳосил қилиувчи оддий кислоталар жумласига H_3PO_4 , H_4SiO_4 , H_3BO_3 , H_2MoO_4 , H_2WO_4 , HVO_3 ва бошқалар киради.

Бирор кислотага шу кислотаниң ангириди келиб қўшилишдан ҳосил бўлган поликислоталар изополикислоталар деб аталади.

Агар бирор кислотага бошқа кислота ангириди келиб қўшилса, гетерополикислота ҳосил бўлади. Масалан, $H_2WO_4 \cdot 3WO_3$ изополикислота учун, $H_3BO_3 \cdot 12WO_3 \cdot nH_2O$ эса гетерополикислота учун мисол бўла олади.

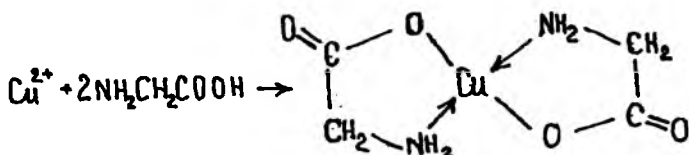
Бирор кислотадан ҳосил бўлган изополикислотанинг кучи шу кислота кучидан ортиқ бўлади. Масалан H_2CrO_4 нинг диссоциланиш константаси $K_2=3 \cdot 10^{-7}$, бихромат кислота $H_2Cr_2O_7$ ники эса $K_2=2 \cdot 10^{-2}$ дир. Гетерополикислота тузи — аммоний фосфор молибдат $(NH_4)_3H_4[P(Mo_2O_7)_6]$ ни дастлаб 1826 йилда Й. Берцелиус олган.

Бу моддаларнинг тузилиши ҳақидаги назарияларни Миолати, Розенгейм, Пфейффер яратдилар. Кейинчалик В. И. Спицин ва бошқалар поликислоталарнинг тузилиши назариясини такомиллаштирилдиар.

6. Циклик комплекс бирикмалар. Ички сферасида циклическое координационное бирикмалар циклик бирикмалар деб атады.

Лей 1904 йилда икки валентли мис тузлари α -амино-сирка кислота гликокол (глицин) билан зангори рангли мис гликоколят ҳосил қилишин кузатди. Мис гликоколятнинг сувлаги эритмаси электр токини ёмон ўтказади.

Лейнинг фикралы гликоколят ҳосил бўлиши реакцияси куйидагича боради:



Хосил бўлган моддада гликоколь молекулаларининг карбоксил группасидаги водород атомлари мисга алмашиниб, у билан асосий валентлик ҳисобига боғланади; ундан ташқари мис атоми иккита гликоколь молекуласидаги иккита азот атоми билан кўшимида валентлик орқали ҳам бирикади. Шундай қилиб, бунда беш аъзоли иккита ҳадка хосил бўлади.

Бу каби бирималар хелатлар ёки ички координацион бирималар деб аталади.

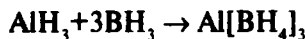
Фақат мис эмас, балки хром, кобальт, платина каби металлар ҳам гликоколь ваналанин ($\text{CH}_3\text{CHNH}_2\text{COOH}$) билан ҳелатлар ҳосил қиласи.

Хелат қосыл бўлиши учун лиганд молекуласида бошқа-бошқа хоссали икки хил группалар (масалан, $-\text{NH}_2$ ва $-\text{COOH}$) бўлиши керак.

7. Координацион гидрилдар. Кислота ва амфотер хоссали гидрилдар асосли гидрилдар билан сувдан бошқа эритувчида (масалан, эфирда) реакцияга киришса, координацион гидрид хосил бўлади:



Шунингдек, амфотер гидрид кислотали гидрид билан ҳам координацион гидрид ҳосил қиласи:



Координацион гидридлар кучли қайтарувчи бўлгани учун лабораторияда турли синтезларни ўtkазиш учун қайтарувчи сифатида ишлатилади.

8. Металлорганик бирикмаларга ўхшаш координацион бирикмалар. Ҳозирда таркибида органик лиганлар бўлган жуда кўп координацион бирикмалар олинган, масалан, $\text{Fe}(\text{C}_5\text{H}_5)_2$ — ферроцен (17°C да суюқланадиган, 249°C да қайнайдиган диамагнит, жигар ранг тусли жуда барқарор кристалл модда), $\text{Cr}(\text{C}_6\text{H}_5)_2$ дубензолхром 284°C да суюқланадиган тўқ-жигар рангли қаттиқ (сувда эримайди, диамагнит органик эритувчиларда эрийдиган) модда, $\text{Li}[\text{Cr}(\text{C}_6\text{H}_5)_6]_6$ — литий гексафенилхром ва ҳоказолар.

9. Металл карбониллар. Металларнинг углерод (II)-оксид билан ҳосил қилган бирикмалари — карбониллар деб аталади.

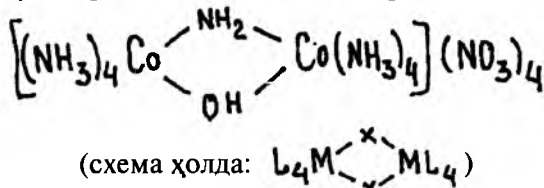
$\text{Ni}(\text{CO})_4$ биринчи олинган карбонил. Карбонил диамагнит модда ҳисобланади. Карбониллар тоза металлар олишда катта аҳамиятга эга.

10. Кўп ўзакли координацион бирикмалар. Баъзи координацион бирикмаларда бир неча металл атоми марказий ион вазифасини бажариши мумкин. Бундай координацион бирикмалар кўп ўзакли координацион бирикмалар деб аталади. Буларда марказий ионлар бир-бири билан «кўприк ролини» бажарувчи атом (кислород) ёки атомлар группаси (OH , $\text{O}-\text{O}$, NH_2 , NH) орқали боғланган бўлади. Кўприк ролини масалан, OH^- , NH^- , O^{2-} , S^{2-} , Cl^- , CH_3COO^- , SO_4^{2-} ўташи мумкин.

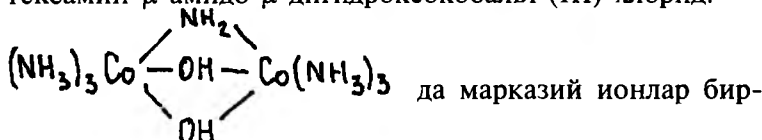
Кўприк вазифасини бажарувчи лиганлар иккита марказий ион билан бирикканлиги (яъни икки ички сферага таалуқли эканлиги) учун бошқа лиганларга қараганда камроқ активлик намоён қиласди. Кўп ўзакли координацион бирикмалар айниқса металларнинг октаэдрик аммиакатлари, аминатлари сифатида кўп учрайди. Бир неча координацион сфераларни бир-бири билан боғловчи кўприклар сони комплексда турлича бўлиши мумкин. Иккита октаэдри бир-бири билан битта кўприк — лиганд орқали бирикканида бир координацион сферанинг битта чўққиси, иккинчи координацион сферанинг битта чўққиси билан лиганд орқали бирлашади, масалан;



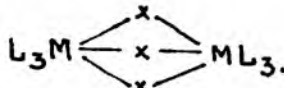
Координацион сфералар бир-бири билан иккита кўприк лиганд орқали бирлашиши мумкин, масалан, октааммин- μ -амидо- μ -гидроксокобальт (III)-нитрат:



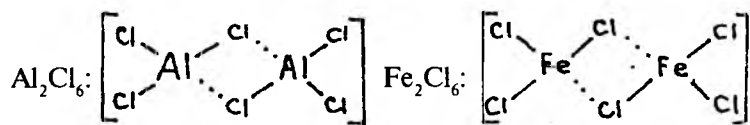
тексамин- μ -амидо- μ -дигидроксокобальт (III)-хлорид:



бири билан учта кўприк лигандлар орқали бирикади (схема ҳолда):

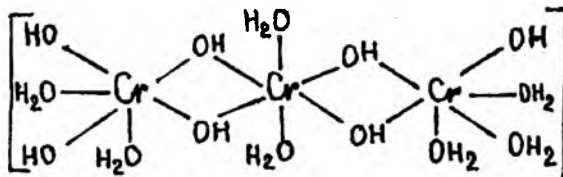


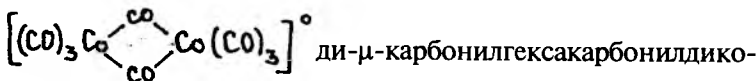
Al(III) , Fe(III) хлоридларнинг димер шакллари қуидаги структура формулалар билан ифодаланади:



$[\text{Sb}_2\text{F}_7]^-$ нинг структура формуласи: $\begin{array}{c} \text{F} \\ | \\ \text{Sb} - \text{F} - \text{Sb} - \text{F} \\ | \quad | \\ \text{F} \quad \text{F} \end{array}$

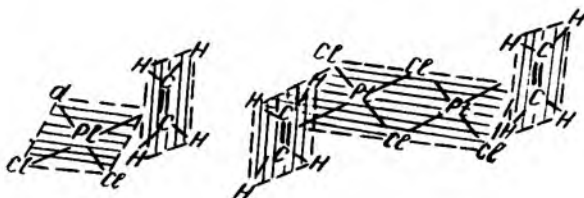
шаклида ёзилади. Баъзан OH — группалар «ол» суффикс билан аталади, масалан, тетраолтригидроксогентаакваҳром (III) хлорид — уч ўзакли комплекслар жумласига киради, унинг тузилиш формуласи қуидагича:





балтда металл атомлар бир-бири билан ҳам бевосита, ҳам иккита CO молекулалари орқали боғланган.

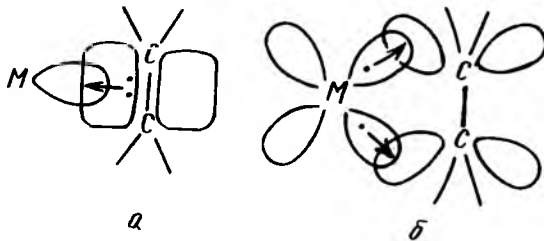
11. π -координацион бирикмалар. π -лигандлар жумласига тўйинмаган органик моддаларнинг молекулалари (ацетилен, этилен, циклопентадиен C_5H_6 , олефинлар ва уларнинг ҳосилалари), углерод (II)-оксид ва бошқа моддалар киради. π -лигандлар билан металлар орасида ҳосил бўлган бирикмалар π -координацион бирикмалар деб юритилади, уларнинг оддий вакиллари жумласига 1827 йилда даниялик доришунос Цейзе ҳосил қилган сариқ рангли $K[Pt(C_2H_4)Cl_3]$ ва пушти рангли $[Pt_2(C_2H_4)_2Cl_4]$ бирикмалар киради. Цейзе суюлтирилган хлорид кислота эритмасидаги $K_2[PtCl_4]$ га этилен таъсир эттириб, бу моддаларни ҳосил қилишга муваффақ бўлди. Цейзе тузларининг тузилишини 1951 йилда Дьюар аниқлади:



Кўрамизки, сариқ рангли комплекс ион квадрат комплекслар жумласига киради (бунда Pt атомида dsp^2 — гибридланиш юз беради). А. Гельман ва Д. И. Рябчиков аниқлашича, бу туз $KMnO_4$ эритмаси таъсирида оксидланмайди. 1934 йилда Дж. Андерсон Цейзе тузининг сувдаги эритмаси $90^\circ C$ дан юқорида этилен молекуласи марказий атом Pt(II) таъсирида оксидланиб сирка альдегидига айланшини аниқлади:



Цейзе тузларидаги кимёвий боғланишни қуйидагича тушунтириш мумкин. Сариқ рангли бирикмада платина иони Pt^{2+} нинг бўш орбитали билан этиленнинг икки углерод атоми орасидаги делокалланган иккиласибоғнинг π -орбитали билан қопланади; бу ҳолатда электрон жуфт этилендан (умуман, олефин молекуласидан) металл ионга



XI.3-расм. Координацион бирикмада металл-алкен боғининг ҳосил бўлиши: *а* — металл атомининг орбитали билан алкен молекуласининг π -молекуляр орбиталанинг қоплашиши натижасида σ -боғланишининг ҳосил бўлиши; *б* — металл атомининг d — орбитали билан алкен молекуласининг π^* -бўшаштирувчи молекуляр орбитали орасида π -боғланишининг ҳосил бўлиши.

ўтади; ундан ташқари металнинг электронларга тўлган орбитали билан олифин молекуласидаги бўшаштирувчи молекуляр орбитал орасида π -боғланиш ҳосил бўлиши мумкин. Буларни қуйидаги схема тарзида тавсифлай оламиз (XI.3-расм).

Карбониллар π -координацион бирикмалар жумласига киради. Темир, кобальт ва никель углерод (II)-оксид билан бир неча бирикма ҳосил қиласди. Бу бирикмалар кукун ҳолидаги металларга юқори босимда углерод (II)-оксид таъсир эттирилишидан ҳосил бўлади.

Металл карбониллари ҳосил бўлишини валент боғланиш назарияси асосида тушунтириш мумкин: металларнинг оксидланиш даражаси 0 ҳолида қолади, лекин металл атомида электронлар қайта жойланниб, металларнинг электрон орбиталлардаги тоқ электронларнинг бир қисми (ёки ҳаммаси) жуфтлашади. Натижада, гибридланган бўш орбиталлар вужудга келиб уларга CO молекулалари жойланади, чунки ҳар қайси CO молекуласида бир жуфт эркин электрон мавжуд. Масалан, темир карбонил ҳосил бўлишида темир атомининг $3d^64s^2$ орбиталларидаги саккизта электрон $3d^8$ бўлиб жуфтлашади ва битта d^- , битта s^- ва учта p -орбитал ўзаро гибридланиб, ҳар бири тенг энергетик қийматга эга бўлган бешта гибрид орбитал ҳосил қиласди, яъни dsp^3 -гибридланиш содир бўлади; бу бешта бўш орбиталга бешта CO бирикади ва $\text{Fe}(\text{CO})_5$ ҳосил бўлади. Никель карбонил $\text{Ni}(\text{CO})_4$ ҳосил бўлишида sp^3 — гибридланиш рўй беради. Хром карбонил — $\text{Cr}(\text{CO})_6$ d^2sp^3 — гибридланиш ҳисобига ҳосил бўлади.

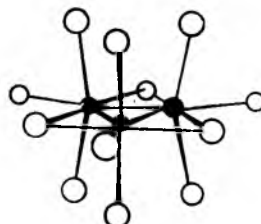
Темир, никель ва хром карбонилларида тоқ электронлар бўлмагани сабабли улар диамагнит хоссалар намоён қиласди.

Темир пентакарбонил $\text{Fe}(\text{CO})_5$ ёруғлик нурини кучли синдиради, сувда эримайди, органик эритувчилар (бензол, бензин, эфир)да яхши эридиган суюқлик. Мотор ёқилғиларга антидетонатор сифатида қўшилади; $\text{Fe}(\text{CO})_5$ қиздирилганда парчаланади, шунинг учун тоза темир олишда унинг парчаланишидан фойдаланилади. $\text{Co}_2(\text{CO})_8$ сариқ ранг кристалл модда, қиздирилганда осон парчаларади.

$\text{Ni}(\text{CO})_4$ — никель тетракарбонил заҳарли суюқлик, 200°C да парчаланиб, никель кўзгу ҳосил қиласди. Нитрат кислота билан реакцияга киришади.

XI.6. Металларнинг кластерлари

Каломель (Hg_2Cl_2) ва бир валентли симобнинг бошқа бирикмаларида иккита металл орасида кимёвий боғланиш борлиги XX асрнинг бошларида аниқ бўлди. Кейинги 25—30 йил мобайнида таркибида металл-металл боғланиш мавжуд бўлган кўп негизли координацион бирикмалар — кластерлар кимёси кенг ривожланди. Кластер деганда шундай координацион бирикмаларни тушуниш керакки, уларнинг таркибидаги марказий атомлар ўзаро бевосита ва кўприк вазифасини ўтовчи лигандлар орқали бириккан бўлади. Масалан, уч валентли ренийнинг хлор ионлари билан ҳосил қилинган кластери $[\text{Re}_3\text{Cl}_{12}]^{3-}$ қуйидагича тузилган: Бу ерда • — рений иони, • — эса хлор иони. Металл кластерлар жумласига кўп ўзакли карбониллар, нитрозиллар ва бошқа бирикмалар киради.

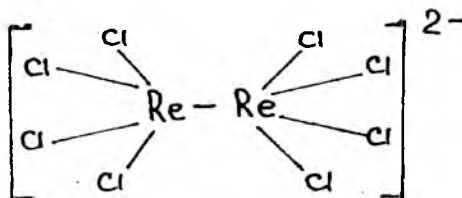


Металлар куйи оксидланиш даражасига эга бўлганида $\text{Me}-\text{Me}$ боғланиш ҳосил қилишга мойил бўлади. $\text{Me}-\text{Me}$ боғланишини тушунтириш учун кўпинча металлар тузилишига оид соҳалар назариясидан фойдаланилади. Молекуляр орбиталлар методидан фойдаланиш самаралироқ натижаларга олиб келди.

Атомланиш энергияси катта қийматга эга бўлиб, суюқланиш ва қайнаш температураси юқори бўлган металлар кластерлар ҳосил қиласди. Булар жумласига: (E_a — металларнинг атомланиш энергияси) Mo ($E_a=658,3 \text{ кДж}\cdot\text{моль}^{-1}$

·атом); W($E_a = 836$ кЖ·моль·атом); Ta($E_a = 780,8$ кЖ·моль·атом); Nb($E_a = 742,0$ кЖ·моль·атом); Re($E_a = 776,0$ кЖ·моль·атом); Hf($E_a = 702,2$ кЖ·моль·атом); Pt($E_a = 563$ кЖ·моль·атом) ва бошқалар киради.

Металл кластери турғун бўлиши учун металл атомнинг d -орбиталлари иккинчи металл атомининг d -орбиталларини кўпроқ қоплаши зарур. d -орбиталларнинг катталиги металл ядрисининг эффектив зарядига тескари пропорционал бўлади. Шу сабабдан тўртични давр металларининг d -орбиталлари деярли кичик ўлчамга эга бўлганлиги учун улар ҳатто қуий оксидланиш даражага эга бўлганида ҳам, барқарор кластерлар ҳосил қиласайди. Икки ўзакли кластер $[Re_2X_8]^{2-}$ ($X=Cl^-$, Br^-) ҳосил қилиш учун перенат ион ReO_4^- ни гипофосфит кислота H_3PO_2 билан қайтариш керак. Бу кластер квадрат шаклидаги антипризма кўринишга эга. $Re-Cl$ боғланиш ренийдаги dsp^2 -гибрид орбиталлар ҳисобига ҳосил бўлади (бунда ренийнинг $d_{x^2-y^2}$ =орбитали иштирок этади). Re(III) атомининг электрон конфигурацияси d^4 дан иборат. Шунга кўра $Re-Cl$ боғланиш донор-акцептор механизми натижасида амалга ошади (Cl^- -ионидан жуфт электрон Re^{3+} га ўтади) (Бу моддала Re атомининг барча электронлари жуфтлашган ҳолатда бўлганлиги учун $[Re_2Cl_8]^{2-}$ диамагнит ҳосса намоён қиласади, у:

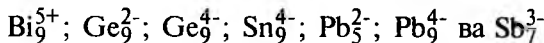


тузилишга эга.

Ренийнинг уч атоми учта кластер ҳосил қиласади: 1) Re_3Cl_9 ; 2) $(ReCl_3)_n$ (полимер); 3) $[Re_3Cl_{12}]^{3-}$.

Молибден, ниобий ва танталнинг октаэдрик кластерлари ҳам маълум. Mo(II) нинг олтита атоми октаэдрнинг чўққиласига, хлор атомлари октаэдрнинг қобирғаларига жойлашади. Шунга кўра $[Mo_6Cl_{12}]$ таркибли модданинг формуласи $[Mo_6Cl_8]Cl_4$ шаклида ёзилади, чунки Mo(II) атоми ўзининг тўрт электронини қўшни молибден атоми билан тўртта боғ ҳосил қилиш учун сарфлайди ва ўзи тўртала хлор ионидан электрон олади.

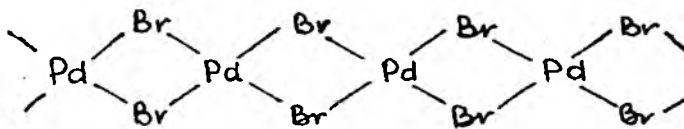
Висмут, германий, қалай, қўрғошин ва суръма ишқорий металлар билан қотишма ҳосил қиласи. Агар бу қотишма амиакда эритилса, бу металларнинг полиионлари ҳосил бўлади; уларнинг формуулалари қўйидагича:



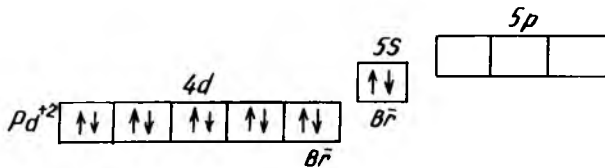
Улар мунтазам полиздрлар кўринишига эга.

Бирор моддада Ме-Ме боғланишнинг бор-йўқлиги рентген структур анализ методи билан аниқланади. Шунингдек, магнит кимёвий метод билан ҳам Ме-Ме боғланишга оид маълумотлар олиш мумкин. Агар металл координацион бирикмага ўтганида унинг магнит моменти қиймати камайиб кетса, бу Ме-Ме боғланиш ҳосил бўлаётганлигини билдиради. Лекин бунда бошқа сабаблар бўлиши ҳам мумкин. Масалан, оғир d - металларда «кўприкли» боғланиш содир бўлганида ҳам металлнинг магнит моменти қиймати камаяди. Мода спектрининг инфрақизил соҳасини текшириш, ёруғликнинг комбинацион тарқалишини текшириш ҳам самарали натижаларга олиб келади.

Палладийнинг кластер турдаги галогениidlари масалан, $\text{Pd}_6\text{Br}_{12}$ қаттиқ ҳолатда қўйидагича тузилишига эга:



чунки PdBr_2 нинг электрон тузилишини қўйидаги схема кўринишида тасвиrlаш мумкин:



Палладий атомининг валент қаватида биттадан $4d$ -, $5s$ - ва учта p -орбитал бўйш қолади; d -, иккита p - ва битта s -орбиталлар билан бирлашиб dsp^2 -гибридланишини юзага чиқаради. Маълумки, бу гибридланишга квадрат тузилиш мувофиқ келади ($\text{Pd}_6\text{Br}_{12}$ да айнан шундай тузилиш мавжуд). $\text{Pd}_6\text{Cl}_{12}$ ҳам кластерлар жумласига киради.

XI.7. Координацион бирикмалар синфлари

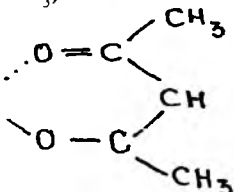
Ҳозирда координацион бирикмалар тўрт синфга бўлиниади.

А. Молекуляр монодентат лигандин координацион бирикмалар. Булар жумласига аммиакатлар, гидратлар ҳамда металл карбониллар киради. Масалан, $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]\text{SO}_4$, $[\text{Al}(\text{H}_2\text{O})_6]\text{Cl}_3$, $[\text{Ni}(\text{CO})_4]$, $[\text{Co}_2(\text{CO})_8]$.

Б. Ион лигандин координацион бирикмалар. Буларга лигандлари кислота қолдигидан иборат ацидокомплекслар киради. Масалан: $\text{Na}_3[\text{AlF}_6]$, $\text{Na}_2[\text{HgI}_4]$, $\text{Na}_2[\text{PdBr}_4]$, $\text{K}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]$, $\text{K}_2[\text{BeF}_4]$ ва ҳоказолар. Оксо- ва гидроксокоординацион бирикмалар ҳам шу синфга киради.

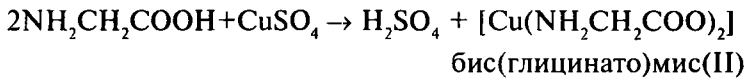
С. Циклик координацион бирикмалар таркибида бидентат ва полидентат лигандлар бўлиши мумкин. Масалан: $[\text{Co}(\text{NH}_2(\text{CH}_2)_2\text{NH}_2)_3]\text{Cl}_3$, $[\text{Co}(\text{acac})_3]$ ва ҳоказо. Агар $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]\text{Cl}_3$ таркибидаги 6 та NH_3 ни учта этилендиамин молекуласига алмаштирилса $[\text{Co}(\text{En})_3]\text{Cl}_3$ ҳосил бўлади. Бунда ҳар қайси этилендиамин молекуласи металл билан иккита σ -боғ орқали бирикади. Натижада учта беш аъзоли ҳалқага эга бўлган комплекс ҳосил бўлади. (acac —ацетилацетон— $\text{O}=\text{C}(\text{CH}_3)-\text{CH}=\text{C}(\text{CH}_3)-\text{O}^-$ аниони ҳам 5 аъзоли ҳалқа ҳосил қиласи, унда

фрагментидан учтаси
марказий атом атрофида
координация ҳолатида



бўлади. Бундай бирикмалар хелат координацион бирикмалар деб аталади.

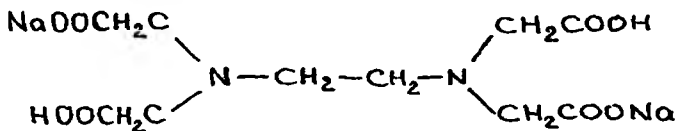
Иккинчи мисол тариқасида ички координацион бирикмаларни кўрсатиш мумкин. Агар полидентат лиганднинг бир атоми марказий атом билан ковалент (баъзан ионли) тарзда бирикиб, лиганднинг иккинчи атоми донар-акцептор механизм бўйича марказий атом билан бириккан бўлса, ҳосил бўлган ҳолатни — ички координацион бирикма деб аталади. Масалан, глицин номли аминокислота мис сульфат билан реакцияга киришганида миснинг ички комплекс бирикмаси ҳосил бўлади:



Комплексонлар, сэндвич ва π -комплекслар ҳам шу синфга киради.

Этилендиаминтетраацетат кислотанинг иони полидентат лиганалар жумласига киради (467-бетда унинг структур формуласи келтирилган).

Бу кислота қисқача ЭТДА ёки ЭДТУК билан ишораланди. Унинг икки натрийли гидратузи

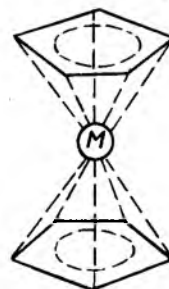


трилон-Б номи билан аналитик кимёда металл ионлари миқдорини аниқлашда ишлатилади. ЭДТА нинг иони олти дентатли лиганд ҳисобланади. Агар металлининг координацион сони 6 дан ортиқ бўлса, ортиқча ўринларни эритувчи молекулалар банд қиласди.

Гемоглобин ва хлорофилл ҳам ички комплекслар жумласига киради. Бу икки мoddанинг ядроси бир хил тузилишга эга. Гемоглобинда марказий ион вазифасини Fe(II) , хлорофиллда эса Mg бажаради (улар ҳақида 558 бетга қаранг).

Д. Сэндвич бирикмалар. 1951 йилда ферроцен $[\text{Fe}(\text{C}_5\text{H}_5)_2]$ синтез қилинди. Кейинчалик унинг сэндвич (бутерброд) тузилишга эга эканлиги исботланди. Унинг таркибида темир иони иккита циклопентадиенил иони C_5H_5^- билан бириккан. Унинг тузилишини аниқлаган Э. Фишер ва Ж. Уилконсон Нобель мукофотини олишга сазовор бўлдилар. Ферроценнинг тузилиши қўйидагича. Унда темирнинг координацион сони 6 та тенг (XI.4-расм).

Ферроцендаги темир ўрнини бошқа металл, масалан, никель эгаллаши мумкин, у ҳолда никелоцен $[\text{Ni}(\text{C}_5\text{H}_5)_2]$ ҳосил бўлади. Бундан ташқари ферроценнинг циклопентадиенил халқалари ҳам алмашиниши реакцияларига киришади.



XI.4-расм. Металл атомларининг циклопентадиен билан ҳосил қилган бирикмаларининг фазовий тузилиши

Бу синфга яна дибензолхром $[Cr(C_6H_5)_2]$ ни ҳам кири-тиш мүмкін.

Оралиқ d -металлар билан ҳосил қилинган карбоциклик бирикмалар қаторида дибензолхром мұхим ўрин тулади. У 1919 йилда синтез қилинган бўлса-да, унинг тузилиши фақат 1954 йилда аниқланды. Хайн хром(III) хлорид билан C_6H_5MgBr орасидаги реакцияни амалга ошириб, хромнинг бир қанча бирикмаларини олишга муваффак бўлди. Бу бирикмалар таркибида хром билан сэндвич тарзida бириккан бензол C_6H_5 ёки дифенил $C_6H_5-C_6H_5$ молекулалари борлиги аниқланды. Кейинчалик дибензолхром металл галогенидига ароматик углеводородларни Al кукуни ва $AlCl_3$ иштироқида бевосита таъсир эттириш орқали ҳосил қилинадиган бўлди.

Дибензолхром $284^{\circ}C$ да суюқланадиган, сувда жуда ёмон, органик эритувчиларда яхши эрийдиган жигарранг тусли қаттиқ жисм, диамагнит. Дибензолхромдаги кимёвий боғланишда иккита бензол молекуласининг 12 та π -электрони ва хром атомининг 6 та бўш орбиталлари (донор-акцептор механизм бўйича) иштирок этади; иккичи томондан, хромдаги учта электрон жуфт бензол молекулаларидаги бўш π -орбиталлар билан (датив механизм бўйича) боғланади.

Fe, Co, Ni, Mn, Cr, V, Ti, Ru, Th ва Os каби металларнинг циклопентадиен C_5H_5 билан бирикмалари олинган. Бу координацион бирикмаларни ҳосил қилиш учун шу металларга ёки уларнинг карбонилларига циклопентадиен таъсир эттирилади. Натижада $Fe(C_5H_5)_2$ ферроцен; $Ni(C_5H_5)_2$ никелоцен ҳосил бўлади. Металларнинг циклопентадиен билан ҳосил қилган координацион бирикмалари (шунингдек, дибензолхром $Cr(C_6H_5)_2$ каби моддалар) «сэндвич-структурали» моддалар номини олган, чунки бундай координацион бирикмалар рентген нурлари ёрдамида текширилганида, улар — худди «икки бурда нон орасидаги пишлок» каби тузилганлиги, яъни ўртада металл атоми, унинг устида ва тагида C_5H_5 радикали жойланганлиги маълум бўлди (XI.4-расм). Ферроцен $Fe(C_5H_5)_2$ молекуласининг ташқи қаватида 18 та электрон бўлади. Уларнинг 8 таси темирники ва 10 таси иккита C_5H_5 радикалницидир. Иккита C_5H_5 радикали ўзининг 10 та p -электроны ҳисобига координацион боғ ҳосил қиласиди. Шунинг учун оралиқ металларнинг сэндвич структуралари бирикмалари π -координацион бирикмалар жумласига киради.

XI.8. Координацион бирикмаларда изомерия ҳодисаси

Координацион бирикмаларда худди органик бирикмалардаги каби изомерия ҳодисаси кенг тарқалган. Уларда учрайдиган изомерияни икки гуруга ажратиш мумкин.

Биринчиси тузилиш изомерияси ва иккинчи си стереоизомерияди р. Биринчи группага *a)* координацион изомерия, *b)* ионланиш изомерияси, *c)* гидрат изомерия, *d)* координацияли полимерланиш, *d)* боғланиш изомерияси, *e)* ўринбосар изомерия, *ж)* лигандлар изомерияси, *з)* конформацион изомерия, *и)* ҳолат изомерияси, *к)* электрон изомерия, *л)* трансформацион изомерия ва *м)* формал изомериялар киради.

Иккинчи группага: *a)* геометрик изомериянинг *цис*-ва *транс*-ҳолатлари, *б)* оптик изомерия киради. Уларни алоҳида-алоҳида кўриб ўтамиз.

Координацион изомерия. Координацион бирикмаларни ташкил этган таркибий қисмлари унинг ички қаватларида турлича жойлашиши мумкин. Бу турдаги изомерия тури марказий ионлари ва лигандлари бўлган иккита комплекс иондан тузилган бирикмаларда учрайди. Масалан, $[Cr(NH_3)_6][Co(C_2O_4)_3]$ гексаамминхром (III)-триоксалат кобальт (III)-дан ташкил топган, у оч-яшил рангли япроқчалар шаклига эга; унинг изомери $[Co(NH_3)_6][Cr(C_2O_4)_3]$ гексаамин кобальт (III)-, триоксалат хром (III)-эса яшил рангли игнасимон кристаллардан иборат.

Ионланиш изомерияси. Бир хил таркибли, лекин эритмада бошқа-бошқа ионларга парчаланадиган координацион бирикмалар ионланиш изомерияси учун мисол бўла олади. Масалан, $[Co(NH_3)_5Br]SO_4$ ва $[Co(NH_3)_5SO_4]Br$ ўзаро ионлашган изомерлардир. Биринчи тузнинг сувдаги эритмасига барий хлорид қўшилганда чўкма тушади, иккинчи туз эритмасига барий иони билан чўкма бермайди.

Гидрат изомерия. Бир хил таркибга эга бўлиб, ўз таркибидаги сув молекулаларининг жойланиши билан бир-бидан фарқланадиган моддалар гидрат изомерлар деб аталади. Масалан, хром(III)-хлориднинг гексагидрати $CrCl_3 \cdot 6H_2O$ уч модификацияда учрайди.

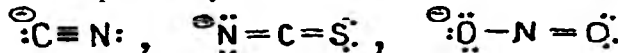
Улардан биринчисининг сувдаги эритмаси оч-бинафша рангли; агар бу эритмага кумуш нитрат қўшсак, координацион бирикма таркибидаги хлорнинг ҳаммаси кумуш иони билан боғланган ҳолда чўкмага тушади; эритманинг молекуляр электр ўтказувчанлиги 4 та ионга парчаланадиган электролит эритмасининг молекуляр электр ўтка-

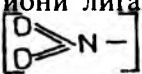
зувчанлигига яқин келади. Демак, хлор ионлари координацион бирикманинг ташқи сферасига жойлашиб, сув молекулалари ички сферани банд қилади; унинг формуласи $[Cr(H_2O)_6]Cl_3$. Иккинчи тузнинг сувдаги эритмаси яшил рангли, унга $AgNO_3$ қўшсак, барча хлор ионларининг фақат учдан бир қисми кумуш хлорид ҳолида чўқади. Демак, унинг ташқи сферасида 1 хлор иони ва 2 молекула сув бўлади, яъни $[Cr(N_2O_4Cl_2]Cl\cdot 2H_2O$. Учинчи изомер ҳам яшил рангли эритма ҳосил қиласди. Унинг эритмасига кумуш нитрат қўшсак, хлорнинг учдан икки қисми чўқади. Унинг формуласи $[Cr(H_2O)_5Cl]Cl_2\cdot H_2O$ бўлади.

Шуни ҳам айтиб ўтиш керакки, бундай изомерия фақат тузларнинг гидратларида учрабгина қолмай, балки сув, пиридин ва бошқа моддалар бўлганда ҳам учраши мумкин.

Координацияли полимерланиш. Координацион полимер комплекс бирикмалар ўзаро бир-биридан фақат лигандрининг жойлашиши билан эмас, балки ўзининг молекуляр массаси билан ҳам фарқ қиласди. Координацияли полимерланиш кобальт, хром, родий ва бошқа элементларнинг комплекс бирикмаларида кўп учрайдиган ҳодисадир. Масалан, эмпирик формуласи $[Pt(NH_3)_2Cl_2]$ бўлган модда 4 шаклда учрайди: 1) $[Pt(NH_3)_2Cl_2]$, 2) $[Pt(NH_3)_4][PtCl_4]$, 3) $[Pt(NH_3)_4][Pt(NH_3)Cl_2]$, 4) $[Pt(NH_3)_3Cl][PtCl_4]$.

Боғланиши изомерияси. Баъзи лигандрлар, масалан, CN^- , SCN^- , NO_2^- ва бошқа шунга ўхшаш лигандрлар таркибида иккита донор атом бўлади:

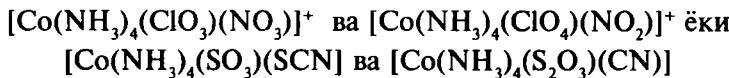


шу сабабли улар марказий атом билан турлича координация ҳолатида бўлиши мумкин. Бу эса изомерларнинг ҳоссаларида фарқ пайдо бўлишига олиб келади. Масалан, роданид ионининг $\text{N}=\text{C}=\text{S}$ ва $\text{N}=\text{C}-\text{S}$ ҳолатлари ҳисобига ҳосил қиласланган изомерлари инфрақизил спектрлари билан бир биридан кескин фарқ қиласди. Шундай изомерлардан яна бири, масалан, кобальтнинг сарик рангли қсанто тузи $[Co(NH_3)_5NO_2]Cl_2$ ва изоксанто тузи $[Co(NH_3)_5ONO]Cl_2$ ни олайлик. Қсанто тузда кобальт (III)-иони лиганд билан нитрогруппа NO_2 нинг азот атоми  орқали, изоксанто тузда эса кобальт (III)-иони

лиганд билан нитрогруппанинг кислород атоми ($O=N-O^-$) орқали бириккан. Бундай заррачалар кўпинча амби-

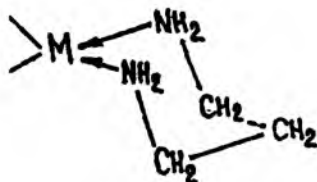
дентат лигандлар деб аталади. Ксанто тузлар минерал кислоталар таъсирида парчаланмайдиган сариқ тусли моддалардир. Лекин, изоксанто тузларга минерал кислота қўшилса, улар парчаланиб нитрит кислота ажралиб чиқади. Изоксанто тузлар оч-жигар ранглилти билан ксанто тузлардан фарқ қиласди. Изоксанто тузларига минерал кислота қўшилганда HNO_2 нинг ажралиб чиқиши комплекс бирикманинг ички сферасида $\text{O}=\text{N}-\text{O}$ -группа борлиги-ни билдиради.

Үрингосарлар изомерияси (ийгинди изомерия). Бундай бирикмаларнинг координацион қаватидаги лигандлардаги баъзи атомларнинг умумий миқдори бир хил бўлса ҳам, улар турли лигандлар таркибида ҳар хил миқдорда бўлиши мумкин, масалан,

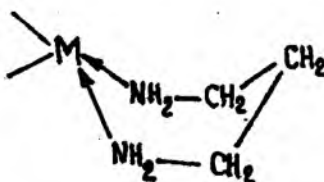


Лигандлар изомерияси. Координацион қаватда марказий атомга бириккан лиганднинг ўзи турли изомерлар ҳолатида бўлиши мумкин. Масалан, координацияда аминобензой кислотанинг орто-, мета— ва пара-изомерлари қатнашганда лигандларнинг ўзи бир-биридан фарқ қиласди ган хоссалари натижасида уларнинг ҳосил қилган координацион бирикмалари ҳам бир биридан фарқ қиласди. Бунга мисол тариқасида пропилендиамин билан триметилендиаминни ёки пиридинкарбонкислотанинг турли фазовий изомерларини келтириш мумкин.

Конформацион изомерия. Бундай бирикмаларда координацион қаватда лигандларнинг ўзи фазовий жиҳатдан фарқ қиласдиган ҳолатда бўлади. Масалан, 1,3-пропилендиамин — $\text{H}_2\text{N}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{NH}_2$, «кресло» ёки «ванна» ҳолатида марказий атомга координацияланган бўлиши мумкин:

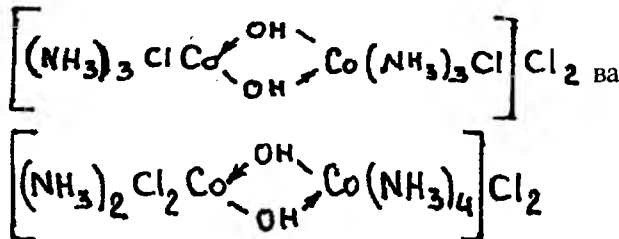


лиганд «кресло»
ҳолатида
бириккан



лиганд «ванна»
ҳолатида
бириккан

Холат изомерияси. Бұтурдаги изомерия геометрик изомерияга (бундай изомерияға қуйда изоҳ берилади) яқин туради, лекин ўзига хос хусусиятта эга. Масалан:



Электрон изомерия. Бундай изомерияға ягона мисол тариқасида таркиби $[\text{Co}(\text{NH}_3)_5\text{NO}]\text{Cl}_2$ бўлган моддани келтириш мумкин. Унинг бир изомери қора рангли ва парамагнит хоссага, иккинчиси қизил рангли ва диамагнит хоссага эга. Тахмин қилинишича, бирикмаларнинг бирида кобальтнинг оксидланиш даражаси +2, иккинчисида эса +3 бўлиши мумкин, улар бир биридан марказий иондаги фақат битта электрон сони билан фарқ қиласиди.

Трансформацион изомерия. Бундай бирикмалар лигандларидаги атомлар сони бир хил, лекин лигандлар орасида генетик боғланиш бўлиб, улар турли кимёвий хоссаларга эга бўлди. Масалан, аммоний тетраоданопалладий (II) $\{(\text{NH}_4)_2[\text{Pd}(\text{SCN})_4]\}$ координацион анион ҳолида бўлса, 2 моль SCN^- иони ўрнига 1 моль тиомочевина қатнашга бирикма $[\text{Pd}(\text{H}_2\text{N}-\text{C}-\text{NH}_2)(\text{CN})_2]$ ноэлектролит хусусига



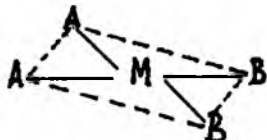
ятига эга. Куйидаги бирикмалар ҳам шундай изомерияга мисол бўла олади: $[\text{PtH}(\text{C}_2\text{H}_4)(\text{PPh}_3)_2]\text{ClO}_4$ ва $[\text{PtC}_2\text{H}_5(\text{PPh}_3)_2]\text{ClO}_4$.

Формаль (расмий) изомерия. Бундай изомерларни ҳосил қилишда қатнашган лигандлар расмий жиҳатдан бир бирига миқдорлари тенг бўлган атомларга эга бўлади. Бундай изомерияга $[\text{Pt}(\text{NH}_3)(\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_2)\text{Cl}_2]$ ва $[\text{Pt}(\text{CH}_3\text{NH}_2)_2\text{Cl}_2]$ лар мисол бўлаолади.

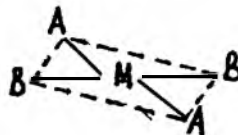
Юқорида айтилгандек, стереоизомерия икки кўринишда бўлади: а) геометрик ёки цис- ва транс-изомерия, б) оптик изомерия.

Таркиби бир хил. лигандлари марказий атом атрофида турли тартибда жойлашган координацион бирикмалар ўза-ро геометрик изомерлар деб аталади.

Биринчи навбатда координацион сони 4 га тенг бўлган координацион бирикмаларни кўриб чиқамиз. Бундай координацион бирикмалар текис квадрат ёки тетраэдр шаклида бўлиши мумкин. $[MA_2B_2]$ таркибли координацион бирикма учун иккита геометрик изомер маълум. Агар комплекс бирикма геометрияси квадрат шаклида десак, бу координацион бирикма изомерларида лигандлар қуидаги тартибда жойлашади:

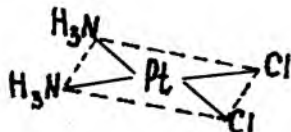


цис-изомер

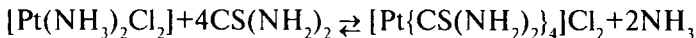


транс-изомер

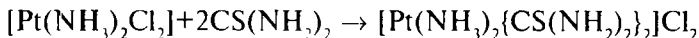
Агар комплекс лигандлари тетраэдр чўққиларига жойлашади деб фараз қилсак, у ҳолда $[MA_2B_2]$ таркибли координацион бирикма фақат бир изомердан иборат бўлиши керак, бу эса тажрибага зид келади. Демак, $[MA_2B_2]$ таркибли координацион бирикма тетраэдр шаклида бўлганда бундай изомерия кузатилмайди. Масалан, $[Pt(NH_3)_2Cl_2]$ ни олайлик. Бу формулага иккита туз мос келади: 1) қовоқ рангли Пейроне тузи *цис*-тузилишга эга:



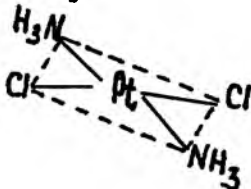
Бу тузда иккала хлор иони ва иккала аммиак молекуласи ёнма-ён жойлашади. У ўзининг тўртта лигандини тиомочевинага алмаштира олади:



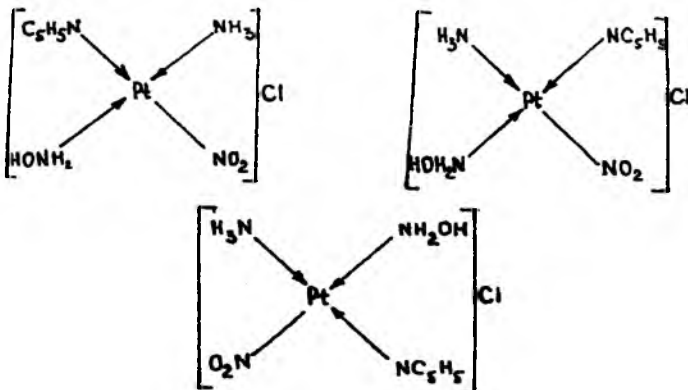
Рейзе тузи *транс*-тузилишга эга, у оч-сарғиш рангли ўзининг фақат иккита хлорини тиомочевинага алмаштира олади:



Демак, Рейзе тузини қуидаги тасвирилаш мүмкін:



$[MA_2BC]$ турдаги координацион бирикмаларда ҳам иккитадан геометрик изомер бўлиши мүмкін. $MABC$ турдаги координацион бирикмаларда эса учта изомер бўлади. И. И. Черняев 1926 йилда $[Pt(NO_2)(NH_3)(NH_2OH)(C_5H_5N)]Cl$ таркиби координацион бирикманинг учта изомерини синтез қилди, уларнинг координацион шакллари қуидагида:



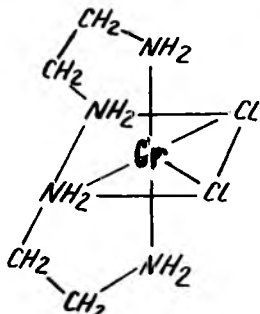
Таркиби MA_2 бўлган координацион бирикмалар геометрик изомерларга эга эмас, чунки октаэдрдаги 6 чўқчи лигандлари бир-биридан фарқ қилмайди. Бу хуоса тажрибада ҳам тасдиқланган. Агар MA_2 даги битта лиганда А ни лиганда В га алмаштирасак, MA_2B турдаги координацион бирикма ҳосил бўлади. Лиганда В октаэдр чўққисининг қайси бирига жойлашмасин, барибир унинг октаэдрдаги 5 та лиганда А ларга муносабати ўзгармайди.

Агар MA_2B даги яна бир лиганда А ни лиганда В га алмаштирасак, MA_2B_2 турдаги координацион бирикма ҳосил бўлади. Бу координацион бирикма 2 та геометрик изомерга эга.

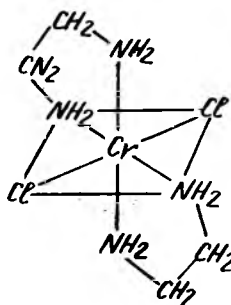
Цис- ва транс-изомерлар бошқа-бошқа кимёвий хоссалар намоён қиласди. Улар ўзининг ранги ва эрувчанлиги билан ҳам бир-биридан фарқ қиласди. XI.4-жадвалда баъзи координацион бирикмаларнинг цис- ва транс-изомерлари ранги кўрсатилган.

Баъзи геометрик изомерларнинг ранглари

Комплекс бирикма формуласи	цис-изомернинг ранги	транс-изомернинг ранги
1. $[\text{Co}(\text{NO}_2)_2(\text{NH}_3)_4]\text{NO}_3$	сариқ-жигарранг	қовоқ ранг
2. $[\text{CoCl}_2(\text{NH}_3)_4]\text{Cl}$	зангори-бинафша (виолео-туз)	яшил (празео-туз)
3. $[\text{Co}(\text{H}_2\text{O})_2\text{En}_2]\text{Cl}_3$	тўқ-қизил	қизғиш-жигарранг
4. $[\text{CrCl}_2\text{En}_2]\text{Cl}$	бинафша	кулранг-яшил

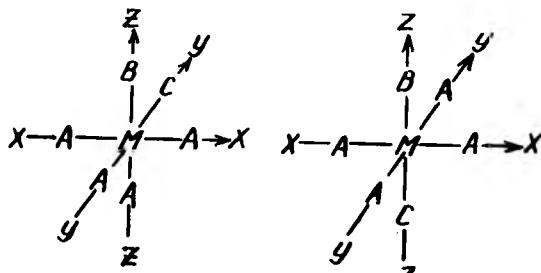


Цис-изомер



Транс-изомер

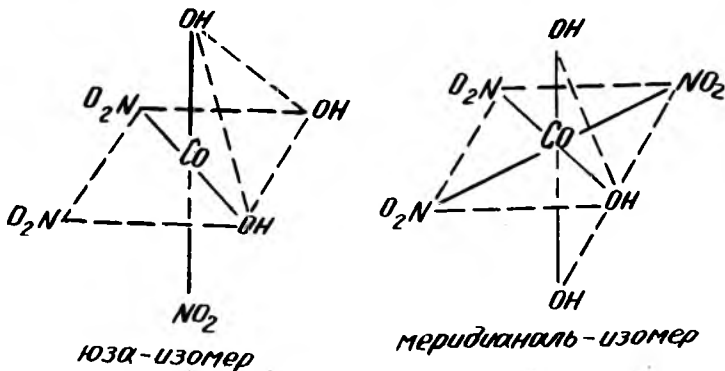
MA_4B_2 координацион бирикмадаги битта лиганнд B ни лиганнд C га алмаштирилса, MA_4BC турдаги координацион бирикма келиб чиқади. Бу координацион бирикма ҳам 2 та геометрик изомерга эга:



Цис-изомер

Транс-изомер

MA_3B_3 турдаги октаэдрик координацион бирикмалар ҳам иккита изомерга эга. Масалан, калий тринитротригидроксокобальт (III) $K_3[Co(OH)_3(NO_2)_3]$ ионининг изомерларини күйидегича ёзиш мүмкін:



Бундай тузилишли бирикмаларда *юза*-изомер деб аталадиган бир хил табиатли лигандлар (OH^- ёки NO_2^-) октаэдрнинг бир учбұрчаклы ён томонига тегишли чүққи-ни әгалайди, *меридианаль* изомерларида эса шундай лигандларнинг иккитаси марказий атомнинг иккі қарама-қарши томонида бир ўқ устида жойлашади. Бундай изомерларни *цис* – ва *транс*-изомерлар деб аташ тұғри бўлмайди.

Координацион бирикмаларда бошқа-бошқа таркибли лигандлар сони ортган сари изомерлар сони ҳам ортади. $[MA_3B_3C]$ таркибли координацион бирикма 3 та, $[MenA_3BC]$ ва $[MA_3BCD]$ таркибли бирикмалар 4 тадан, $[MenABCD]$ нинг эса 6 та геометрик изомери мавжуд.

Координацион бирикманинг изомерлари бир хилда барқарор бўлавермайди. Унинг бекарор изомерлари барқарорроқ ҳолатларга ўтиши мумкин. Бу жараённинг тезлиги марказий атомнинг хоссаларига боғлиқ. Масалан, платинанинг координацион бирикмаларида бу жараён жуда суст борса, палладийнинг координацион бирикмаларида тез амалга ошади. Палладийнинг $[PdCl_2(NH_3)_2]$ таркибли координацион бирикмаси *цис*-изомер ҳолатидан *транс*-изомер ҳолатига ўтади. Агар иккى изомер-

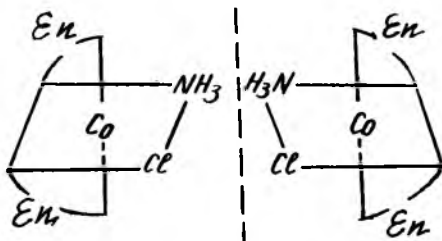
нинг бир-бирига айланиш тезлиги ўзаро фарқ қилса, унда фақат уларнинг барқарор изомери мавжуд бўлади.

Таркибидаги тўрт хил лигандари бор [МАВСД] таркибли комплекс учун геометрик изомерлар сони учга тенг.

Координацион бирикманинг таркиби мураккаблашган сари геометрик изомерларнинг сони ортиб боради. Масалан, $[MA_3BCD]$ таркибли октаэдрик координацион бирикма 4 та геометрик изомерга эга. $[MA_2B_2CD]$ таркибли октаэдрик координацион бирикмада ҳам тўргта геометрик изомер бўлиши мумкин.

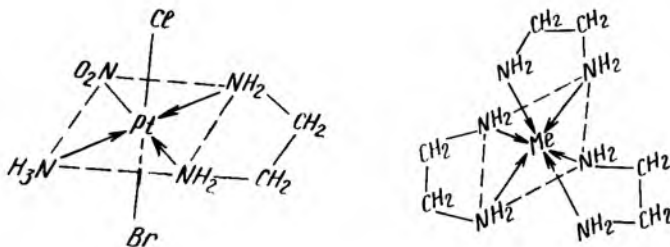
Рус олимларидан А. Д. Гельман ва Л. Н. Эссен $[Pt(NH_3)_4(C_5H_5N)\cdot NO_2ClBrJ]$ таркибли октаэдрик координацион бирикманинг бир неча изомерларини синтез қилишга муваффақ бўлдилар. Назарий мулоҳазалар бундай таркибли октаэдрик координацион бирикмада 15 та геометрик изомер бўлиши мумкинлигини кўрсатди. Агар бу изомерларнинг ҳар бири учун иккитадан оптик изомер тўғри келишини ҳисобга олсак, жами 30 та изомер мавжудлигини билиб олиш мумкин.

Оптик изомерия. Молекулалари симметрия марказига ёки симметрия текислигига эга бўлмаган ва молекуляр массаси тенг бўлган моддалар ўзаро *оптик изомерлар* деб аталади. Бу моддаларнинг бири ёруғликнинг кутбланиш текислигини ўнгга (*d*-шакл), иккинчиси чапга (*l*-шакл) буради, бошқача айтганда улар оптик фаоллик намоён қиласи. *d*-шаклдаги моддани *l*-шаклдаги модданинг кўзгудаги акси деб қараш мумкин. Масалан, $[CoEn_2NH_3Cl]X_3$ цис-координацион бирикма қуйидаги икки оптик изомер ҳосил қиласи:



(узлукли чизиқни кўзгу текислиги деб қабул қилинг)

Оптик фаол бирикмалар молекулалари симметрия марказига ва симметрия текислигига эга бўлмайди.



Оптик фаолликнинг сабаби сифатида қуидагиларни кўрсатиш мумкин.

1. Марказий ион асимметрия хусусиятига эга бўлиши, масалан:

2. Молекуланинг лигандрлари полидентат хусусиятга эга бўлиши сабабли асимметрия пайдо бўлади:

3. Лиғанд атомларидан бирининг асимметрияга эга бўлиши (масалан, оптик фаол аминокислота координацияда қатнашган ҳолда) ёки координацияланган атомда янги боғ пайдо бўлиши туфайли асимметрия ҳолати пайдо бўлади.

Оптик изомерия ҳодисаси координацион ионнинг фазода турлича жойланишидан келиб чиқади. Айни координацион бирикманинг иккала шакли бир хил молекуляр электр ўтказувчанлик ва кислота-асослик хоссаларга эга бўлади. Лекин улар бошқа оптик фаол моддалар билан реакцияларга киришиши ва бирикиши жиҳатидан бир-биридан фарқ қиласди. Масалан, $[Co^{+3}]Br_3$ координацион бирикманинг *l*-шакли *l*-кварцга, *d*-шакли эса *d*-кварцга бирикади.

Оптик изомерия ҳам координацион бирикма таркибидаги атомларнинг фазода бошқа-бошқа тарзда жойлашиши натижасида ҳосил бўлади. Тўртта лиғанди бир-биридан фарқ қиласдиган тетраэдрик типдаги комплекс $[M(ABCD)]$ ни кўриб чиқайлик. Бу шаклларнинг бири иккинчиси устига қўйилганида уларнинг айрим ўхшаш нуқталари бир-бирини қопламайди. $M(ABCD)$ таркибли тетраэдрик координацион бирикмада ички симметрия текислиги мавжуд эмас. Бу координацион бирикманинг марказни кесиб ўтган текисликнинг иккала ён томонида ҳам иккитадан турли хил лигандрлар жойлашган бўлади.

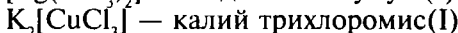
XI.9. Координацион бирикмаларни номлаш

Координацион бирикмаларни номлашда баъзан уларнинг рангидан ёки шу моддани кашф этган олим номидан фойдаланилади.

А. Вернер координацион бирикмаларни номлаш учун «рационал номенклатура» яратди. Рационал номенклатура координацион бирикмаларнинг таркиб ва тузилишини акс эттириши, яъни номи модданинг табиатига мос бўлиши керак эди. Тузсимон координацион бирикмаларни икки сўз билан, ноионоген бирикмаларни бир сўз билан аташ таклиф қилинди. Шунингдек, аммиак — «аммин», сув — «акво», олтингутурт — «тио», OH — «гидроксо», «—O—O—» эса «пероксо», хлор — «хлоро», фтор—«фторо» ва ҳоказо сўзлар билан ифодаланадиган бўлди.

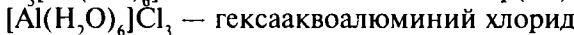
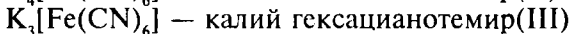
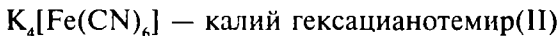
1963 йилдан бошлаб таклиф қилинган номенклатура халқаро назарий ва амалий кимё иттифоқи термин комиссияси томонидан тасдиқланган.

Ионларни номлашда биринчи навбатда катион, ундан кейин анион аталади. Масалан:



Лигандларни номлашда аввал анион, сўнгра нейтрал ионлар ва ундан кейин катион номи айтилади (уларнинг орасига дефис кўйилмайди). Анионларни аташда дастлаб оддий анион, ундан кейин кўп атомли анион номи айтилади. Уларнинг номига «ат» кўшимчаси кўшилади. Масалан, $\text{K}_2[\text{Pt}(\text{NO}_2)_2\text{Cl}_2]$ — калий дихлородинитроплатинат (II).

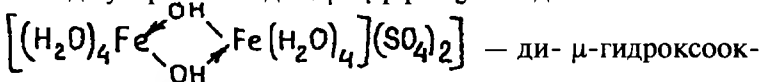
Лигандлар сонини ифодаловчи қўшимчалар. Оддий лигандлар сонини ифодалашда ди-, три-, тетра-, пента-, гекса— ва ҳоказо қўшимчалар ишлатилади. Масалан:



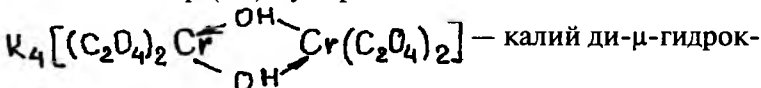
Марказий ионнинг оксидланиш даражасини кўрсатиш учун уни қавс ичida лотин рақамлари билан ифодаланади. Масалан:



Бир координацион марказни иккинчиси билан боғлаб турувчи «кўприк» вазифасини бажараётган группаларни аташда уларнинг олдига μ-ҳарфи кўйилади. Масалан:



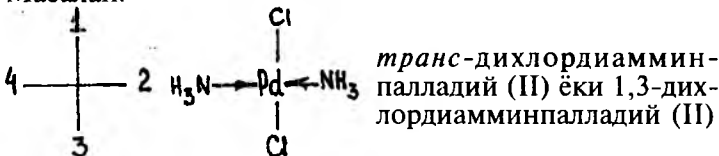
таакводитемир (III)-сульфат



сотетра-оксалатодихром (III)

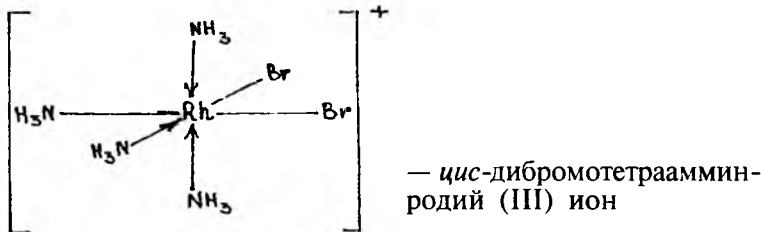
Геометрик изомерларни номланишида уларнинг рақам белгиларидан ёки *цис*— ва *транс*-терминлардан фойдаланилади.

Масалан:



Октаэдрик координацион бирикмаларни номлашда ҳам рақам белгилардан ва *транс*-, *цис*-терминлардан фойдаланилади.

Масалан:

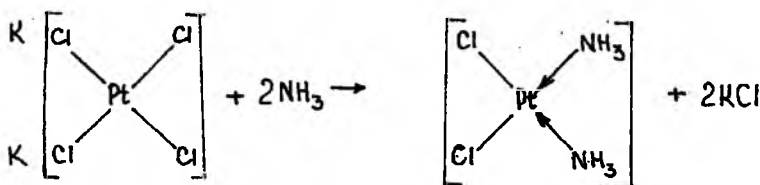


XI.10. Координацион бирикмалар кимёсининг муҳим қоидалари

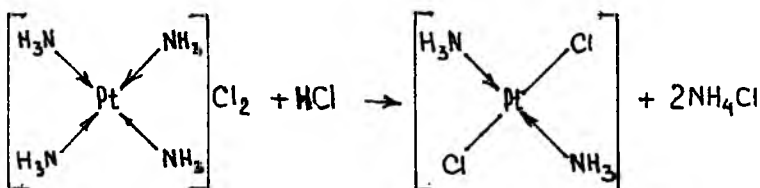
1. Пейроне қоидаси. Ацидокомплекслар амиак ёки аминлар билан реакцияга киришганида *цис*-изомер ҳолатидаги маҳсулотлар ҳосил бўлади.

Масалан, агар эритмада калий тетрахлороплатина (II) — $\text{K}_2[\text{PtCl}_4]$ нинг 1 моль миқдорига 2 моль амиак қўшсак,

цис-дихлордиамминплатина ҳосил бўлиб, KCl ажралиб чиқади:



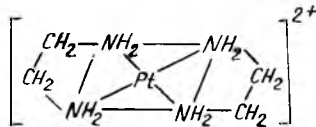
2. Иоргенсен қоидаси. Аммиакатлар кислоталар таъсирида парчаланганида, кўпинча, транс-изомер ҳолатидаги ацидобирикмалар ҳосил бўлади. Масалан, тетрамминплатина (II) хлорид $[\text{Pt}(\text{NH}_3)_4]\text{Cl}_2$ ни HCl билан парчалаганимизда транс- дихлордиамминплатина (II) ҳосил бўлади:



3. Л. А. Чугаевнинг ҳалқа қоидаси

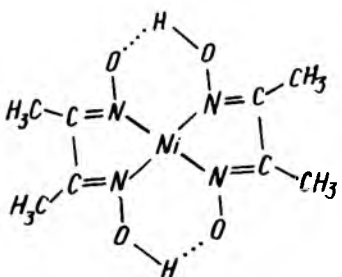
Л. А. Чугаев 1906 йилда таркибида беш ва олти аъзоли ҳалқалари бўлган координацион бирикмалар энг барқарор бўлади, деган қоидани таърифлади.

Тўрт аъзоли ҳалқага эга бўлган координацион бирикмалар камроқ мустаҳкам бўлади, уч аъзоли ҳалқаси бўлган координацион бирикмалар бекарордир. Масалан, платинанинг этилендиаминли бирикмаси $[\text{Pt}(\text{NH}_2-(\text{CH}_2)_2-\text{NH}_2)_2]\text{Cl}_2$ таркибида иккита беш аъзоли ҳалқа бор:



Бу бирикма ниҳоятда барқарор; унга HCl таъсир эттирасак ҳам парчаланмайди.

Икки валентли никелнинг глиоксимли бирикмасида иккита беш ва иккита олти аъзоли ҳалқалар борлиги учун бу бирикма жуда ҳам барқарордир:



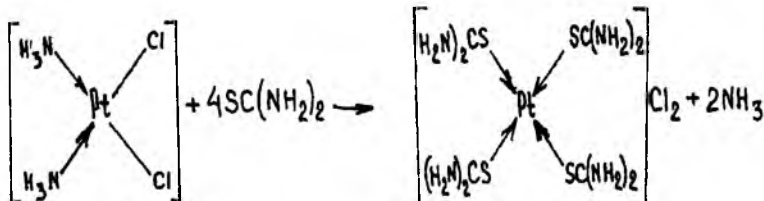
XI.5-расм. Никель(II)нинг диметилглиоксим билан ҳосил қилган бирикмасининг тузилиши.

Бу бирикма ҳатто HCl билан қайнатилганда ҳам парчаланмайди; уни фақат концентранган нитрат кислота ва зар суви ($3\text{HCl} + \text{HNO}_3$) гина емиради.

4. *H. С. Курнаков қоидаси.* *Транс*— ва *цис*-шаклларидағи координацион бирикмаларни бир-биридан ажратиш катта ахамиятта эга.

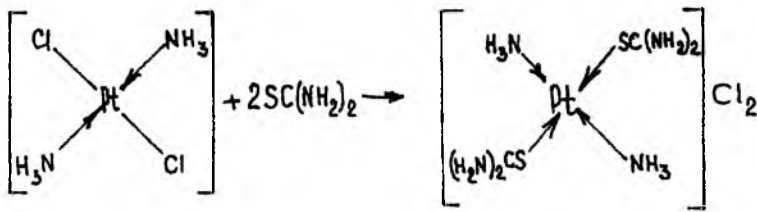
Текширишлар натижасидан маълумки, айни координацион бирикманинг *транс*-шакли унинг *цис*-шаклига қараганда ёмон эрийди.

Транс- ва *цис*-шаклларни бир-биридан фарқ қилишда Н. Курнаков қоидаси ёрдам беради. Н. С. Курнаков *цис*— ва *транс*-диаминларнинг тиокарбамид $\text{SC}(\text{NH}_2)_2$ билан реакцияга киришишини текширди, натижада *цис*— изомердеги лигандларнинг тиокарбамидга түлиқ алмашиниши аниқланды:



цис-изомер

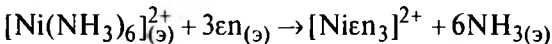
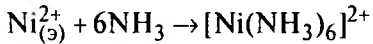
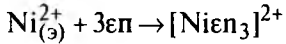
Транс-изомерларида эса лигандлар тиокарбамидга түлиқ алмашинмайди, балки турли лигандли (аралаш) координацион бирикмалар ҳосил бўлади:



транс-изомер

Л. А. Чугаев ўзининг ҳалқали координацион бирикмалар ҳақидаги қоидасини тажрибада ҳосил қилинган маҳсулотларни сифат жиҳатидан текшириш маълумотлари асосида таърифлаган эди. XX асрнинг 40-йилларидан бошлаб бу соҳада миқдорий маълумотлар олинадиган бўлди. Шварценбах 1952 йилда амалий натижаларни умумлаштириб, хелат эфект қоидасини қуидагича таърифлади. Циклик координацион бирикма $M[AA]$ нинг ҳосил бўлиш константаси ноциклик координацион бирикма $[MA_2^{1-}]$ нинг ҳосил бўлиш константасидан бирнеча

марта каттадир (A' — хоссалари AA нинг хоссаларига яқин бўлган монодентат лиганд, AA эса — бидентат лиганд). Мисол тариқасида 2 та координацион бирикмани кўриб чиқамиз; бири ноциклик координацион бирикма $[Ni(NH_3)_6]Cl_2$ унинг сувдаги эритмада ҳосил бўлиш константаси $K=5 \cdot 10^9$, иккинчиси циклик координацион бирикма $[NiEn_3]Cl_2$, унинг айни шароитда ҳосил бўлиш константаси $K=2 \cdot 10^{19}$. Бинобарин, хелат координацион бирикма нохелат координацион бирикмага қараганда деярлик 10^{10} марта барқарордир. Бунинг сабабини тушуниш учун келтирилган мисолдаги координацион бирикмалар ҳосил бўлганида стандарт Гибbs энергиясининг ўзгариши ΔG° ни аниқлаш керак. Агар циклик координацион бирикманинг ҳосил бўлиш тенгламасидан ноциклик координацион бирикманинг ҳосил бўлиш тенгламасини айриб ташласак, қуидаги тенгламани оламиз:



Бу реакция учун $K=2 \cdot 10^{19} \cdot 5 \cdot 10^9 = 4 \cdot 10^9$. Бундан изобаризотермик потенциал қиймати: $\Delta G^\circ = -2,303RT\lg K =$

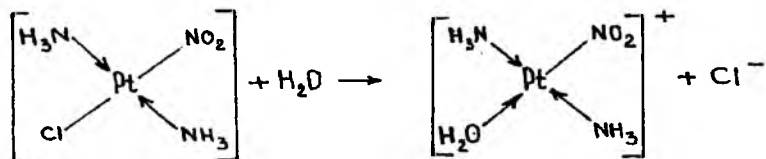
$-2,303 \cdot 8,31 \cdot 298 \lg 4 \cdot 10^9 = -54,69$ кЖ·моль⁻¹ бўлади. Тажрибада топилган $\Delta H^\circ = -12$ кЖ·моль⁻¹ ни ҳисобга олиб $T\Delta S^\circ = \Delta H^\circ + \Delta G^\circ = -12 - (-54,69) = -66,69$ кЖ·моль⁻¹, ундан $\Delta S^\circ = -66,69 : 298 = -0,22$ кЖ·моль⁻¹ = -220 Ж·моль⁻¹·К⁻¹ бўлади.

Энталпия ва энтропия факторлари реакциянинг чапдан ўнг томонга боришини тақозо қиласди, чунки ΔG° нинг ишораси манфийдир. Бу ерда энтропия фактори реакциянинг ўнг томонга боришини таъминлайди. Демак, ушбу реакцияда ҳелат эфекти, асосан, энтропия эфекти муҳим аҳамиятга эга. Бунинг сабабини қуидаги чаизоҳлай оламиз. Бу реакцияда никель иони 6 та амиак молекулалари билан қуршалган эди. Унга этилендиамин кўшилганда 6 та амиак молекуласи ўрнини 3 та этилендиамин молекуласи банд қилди. Реакция натижасида эркин бўлган заррачалар миқдори 3 мольга кўпаяди. Демак, этилендиаминнинг қўшилиши системадаги комбинациялар сонини ёки «стартибсизликни», яъни энтроцияни оширади. Шу сабабли ҳалқали координацион бирикмалар оддий ноциклик бирикмаларга қараганда барқарор бўлади.

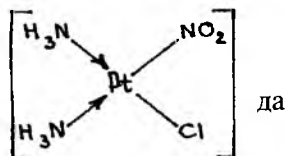
5. И. И. Черняевнинг транс-таъсир қоидаси. 1926 йилда И. И. Черняев 2 валентли платинанинг текис квадрат бирикмалари изомерларини текшириш натижасида координацион бирикмалар кимёси учун жуда муҳим қоидани таърифлади:

координацион бирикмаларда бирор лиганнд билан марказий ион орасидаги боғланишининг нисбий мустаҳкамлиги ўша лиганндага нисбатан транс-ҳолатда турган бошқа лиганнд табиатига боғлиқ.

Марказий атом билан лиганнд орасидаги боғнинг ковалентлик табиатини кучайтирадиган лиганнд ўзининг қаршиси (*транс-ҳолат*)даги лиганнд билан боғланган атом боғнинг ионли даражасини кучайтиради ва унинг бошқа лиганнларга алмашинишини осонлаштиради (фақат октаэдр ва текис квадрат геометрияли координацион бирикмаларда). Эритмаларда алмашиниш ҳодисаси юз бериши учун боғ табиати ионли бўлиши керак. Масалан, NO_2 , группа Cl^- га нисбатан кучлироқ *транс*-таъсир кўрсатиш сабабли Cl^- нинг реакцион фооллиги ортади:



бундай жараён тезлиги *цис*-изомер



да

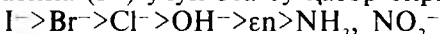
жуда суст боради.

Координацион бирикмаларда боғланиш характери (ко-валентлик ёки ионли даражаси) марказий атом хоссасига ҳам боғлиқ.

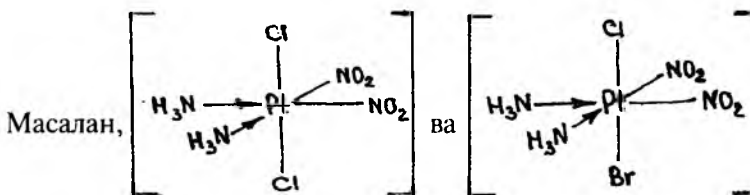
И. И. Черняев ўз тажрибаларида турли лигандларнинг Pt(II) иони учун *транс*-таъсир қаторини тушиб чиқди:



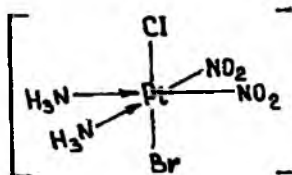
Платина (IV) учун эса бу қатор бирмунча фарқ қиласи:



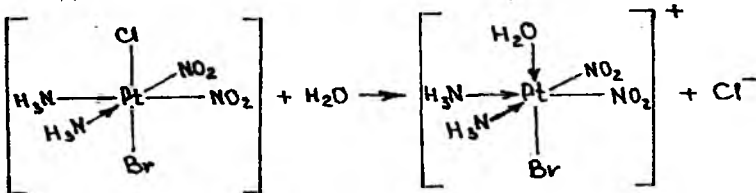
Транс-таъсир қонунияти VIII гурӯҳ элементларидан Pt(II), Pt(IV), Ir(III), Rh(III), Co(III), Pd(II) лар учун бажарилиши аниқланган. Бу қонуният кимёвий боғланиши қовалент хусусиятга эга бўлган координацион бирикмаларга хос баязи ҳодисаларни — Курнаков, Пейроне, Иоргенсен қоидаларини, Pt(II) ва Pt(IV), Pd(II) бирикмаларидан қўш кристалланиш натижаларини тушунтиришда ёрдам беради. Бу қонуният асосида комплекс ионнинг ички қобиғида алмашиниш реакциясининг йўналишини, изомерларда баязиларининг турғунлигини, изомерларнинг бирбиридан айрим хоссалари (электр ўтказувчанлик, оптик ва кислота-асослик хоссалари билан фарқ қилишини тушунтириш мумкин.



молекулалари бир-биридан $Cl-Pt-Cl$ ва $Br-Pt-Br$ координатидаги *транс*-актив лигандлари билан фарқ қиласи. Уларнинг эквимоляр микдордаги аралашмасининг эритмасидан кристалл ҳолда ажратиб олинган модда



таркибга эга. Ҳосил бўлган *транс*-ҳолатдаги хлор билан Pt зαιф боғланганилиги сабабли унда қўйидаги реакция кузатилади:



Бу қонуният асосида баъзи аралаш лигандли комплекс бирикмаларнинг ҳосил бўлмаслигини тушунтириш мумкин. Масалан, $[PtCl_4]^{2-}$ нинг эритмасига тиомочевина қўшилганда $PtCl_4(\text{Thio})$, бирикма эритмада ҳосил бўлиши номаълум, унинг сабаби *цис*-ҳолатда Thio молекуласи жойлашган модда ҳосил бўлмайди, Thio нинг *транс*-тасири кучли бўлиши Cl^- нинг марказий атом билан боғланнишида ионли даражанинг кучайишига ва шу туфайли қўзгалувчан бўлишига олиб келади. Бу қонуният таркиби $[PdCl_3(\text{NO}_2)]^{2-}$ бўлган мoddанинг учта хлор ионларидан бири алмашиниш реакциясида қатнашганда фақат *транс*-актив NO_2^- қаршисидаги Cl^- , таркиби $[PdCl_3(\text{NH}_3)]^-$ бўлган молекуласида алмашиниш жараёни (бир моль «кириб келувчи» модда билан бир моль комплекс ион қатнашганда) NH_3 га нисбатан *транс* ҳолатда жойлашган Cl^- иони қатнашишини олдиндан айтишга имкон беради.

XI.11. Координацион бирикмаларда кимёвий боғланиш табиати

Вернер назарияси асосида қўшимча валентлик ҳақида-ги тасаввурга асосланиб, координацион бирикмаларнинг мавжудлик сабабини ва стерео-кимёсини изоҳлаб бериш мумкин. Лекин координацион боғланишдаги асосий ва қўшимча валентликларнинг маъноси фақат электрон назария асосидагина тўла тушунтирилади. Шунингдек, баъзи координацион бирикмаларда лигандлар нейтрал моле-

кулалар (масалан, H_2O , NH_3 , CO , C_2H_2 , C_2H_4 , C_6H_6 ва ҳоказолар) бўлиши мумкин. Бундай координацион бирикмаларда марказий атом билан лигандлар орасида донор-акцептор (баъзан датив) боғланиш мавжуд. Баъзи координацион бирикмаларда марказий атом расмий ноль валентли бўлади, масалан, $\text{Cr}(\text{C}_6\text{H}_6)_2$, $\text{Cr}(\text{CO})_6$, $\text{Fe}(\text{CO})_5$, $\text{Ni}(\text{CO})_4$, $\text{Co}_2(\text{CO})_8$ каби бирикмаларда марказий атом билан лигандлар орасида датив боғланиш ҳосил бўлади.

Координацион бирикмаларда бўладиган кимёвий боғланиш дастлаб Коссель ва Льюис назариялари асосида талқин қилинди. Кейинчалик бу ҳақда уч назария яратилди: 1) валент боғланиш ёки атом орбиталлар методи, 2) кристали майдон ва 3) молекуляр орбиталлар методи (лигандлар майдони назарияси).

XI.11.1. Электростатик (Коссель ва Магнус) назарияси. Марказий ион лигандларни Кулон қонунига мувофиқ электростатик куч билан тортади; лигандлар эса бир-бирига электростатик қаршилик кўрсатади. Коссель ва Магнус фикрича н та манфий бир зарядли ионлар билан нейтралланган н зарядли мусбат заррача яна бошқа манфий заррачаларни ўзига тортиш қобилиятини йўқотмайди. Бироқ бу вақтда марказий ион билан лигандлар орасида ўзаро тортишув ва манфий заррачалар орасида ўзаро итаришиш кучлари ҳосил бўлади. Бу назарияда ҳар қайси ион эластик шар деб қаралади; шарларнинг марказлари орасидаги масофа қўшни ионлар радиуслари йигиндиси (r_1+r_2) га тенг деб олинади.

Масалан, AgI ва $[\text{AgI}_2]^-$ заррачаларнинг потенциал энергияларини ҳисоблаб кўрайлик. Ag^+ билан J^- ионининг ўзаро тортишув кучи Кулон қонунига мувофиқ $F_1 = \frac{e^2}{r^2}$ га

тенг. Бу системанинг потенциал энергияси эса $E_1 = -\frac{e^2}{r}$

дир. $[\text{AgI}_2]^-$ да бир Ag^+ иони бир J^- ионини $F_1 = \frac{e^2}{r^2}$ куч

билин тортади; бир J^- иони, иккинчи J^- ионига $F_2 = \frac{e^2}{4r^2}$

га тенг куч билан қаршилик кўрсатади. Бу кучга мувофиқ келадиган потенциал энергия $E_1 = \frac{e^2}{2r}$ га тенг. $[\text{AgI}_2]^-$ дан

иборат системанинг потенциал энергияси:

$$E_2 = \frac{e^2}{r} - \left(\frac{e^2}{2r} \right) = -1,5 \frac{e^2}{r} \text{ га тенг бўлади.}$$

E_1 билан E_2 ни таққослаш натижасида, $[AgJ_2]^-$ системанинг энергетик афзаллиги AgJ системаникига қарашада ортиқ эканлигига ишонч ҳосил қиласиз. Демак, AgJ ва J^- дан $[AgJ_2]^-$ координацион бирикмасининг ҳосил бўлиши шу система энергия минимумига интилиши керак деган қоидага зид келмайди.

Манфий ионлар орасидаги ўзаро қаршилик кучини марказий ион билан лигандлар орасидаги ўзаро тортишиш кучига нисбати айни системанинг ниқобланиш (экранланиш) көзғилициенти (НК) деб аталади. Бу нисбат қанча кичик бўлса, координацион система шунча барқарор бўлади. Юқорида кўриб ўтилган $[AgJ_2]^-$ учун НК куйидагича ҳисобланади:

$$HK = F_2 : F_1 = \frac{e^2}{4r^2} : \frac{e^2}{r^2} = 0,25$$

Бирор координацион система ҳосил бўлганида ажраби чиқадиган энергиянинг миқдори шу системанинг ниқобланиш коэффициентига боғлиқ бўлади:

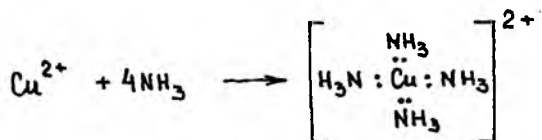
$U = p(n - HK) \frac{e^2}{r}$; бу ерда U — айни комплекс ҳосил бўлганида ажраби чиқадиган энергия, p — бир валентли лигандлар сони, n — марказий ионнинг валентлиги. U қиймати катта бўлса, координацион бирикма барқарор бўлади. Юқоридаги тенглама *Коссель ва Магнус тенгламаси* номи билан юритилади.

Баъзи оралиқ элементларнинг координацион бирикмалари учун Коссель ва Магнус тенгламаси асосида ҳисоблаб топилган боғланиш энергияларининг қиймати тажрибада топилган қийматга мос келмади. Шу сабабли Бете ва Ван-Флэк электростатик назария ўрнига кристалл майдон назариясини таклиф қилдилар.

XI.11.2 Ковалент боғланиш назарияси

Льюис назариясига мувофиқ ковалент боғланиш ҳосил бўлганида ўзаро бирикувчи атомлар орасида умумлашган электрон жуфтлар ҳосил бўлади. Координацион ковалент боғланишда эса, электрон жуфтлар реакциядан аввал ўзаро бирикувчи заррачаларнинг бирида бўлади, кейин умумий бўлиб қолади (донор-акцептор боғланиш). Масалан, аммиак кислоталар билан реакцияяга киришганда аммиакнинг азот атомидаги электрон жуфти водород иони билан аммиак ўртасида умумий бўлиб қолади.

NH_4^+ даги барча N—H боғланишлар бир-биридан сира фарқ қилмайды. Бу реакцияда аммиак молекуласидаги азот атоми *донор*, водород иони эса *акцептор* вазифасини бажаради. Аммиак молекуласи ўзининг электрон жуфтини водороддан бошқа ионларга ҳам бериши мумкин. Масалан:



Г. Льюис бу реакцияларни кислота билан асосни и нг ўзаро таъсирланиш реакцияси деб қаради. Г. Льюис назариясига мувофиқ, кислота деганда ўзига электрон жуфтларини қўшиб олиш қобилиятига эга бўлган моддани тушуниш керак; асос эса ўзидан электрон жуфтлар беришга қобил моддадир. Юқоридаги мисолда Cu^{2+} кислота ва NH_3 асос ролини бажаради. Льюис назариясининг координацион бирикмаларга оид қисмларини Сиджвик ривожлантирди. Унинг фикрича, координацион бирикмалар ҳосил бўлганда марказий ионнинг барча электронлари билан лигандрлар берган барча электронлар йиғиндиси (бу йиғинди эфектив таом рақами номини олган) айни марказий ионга яқин турган инерт газнинг тартиб рақамига teng бўлиши керак. Масалан, $\text{K}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]$ даги Fe^{2+} ионининг 24 электрони бор, унга бириккан олтита CN^- ионида 12 электрон бор, уларнинг йиғиндиси $24+12=36$ дир. Бу сон криптоннинг тартиб рақамига teng.

Сиджвик назарияси жуда содда ва тушунарли бўлиб кўринса ҳам жуда кўп координацион бирикмаларнинг тузилишини тўғри изоҳлай олмади ва унинг ўрнини валент боғланишлар назарияси эгаллади.

XI.11.3. Валент боғланишлар назариясига мувофиқ, координацион бирикмаларда марказий ион билан лагандлар орасида донор-акцептор боғланиш ҳосил бўлади: марказий ион акцептор, лигандрлар донор вазифасини бажаради, бу назарияда марказий ион орбиталларининг гибр илданиши ҳам назарда тутилади. Назарда тутиладигина эмас, ҳатто муҳим аҳамиятга ҳам эга. Гибридланниш концепцияси координацион бирикмалар учун Л. Поллинг томонидан ривожлантирилди. Бу концепция, координацион бирикмаларнинг структур формулаларини валент боғланишлар усули асосида изоҳлашга имкон беради.

Мисол тариқасида координацион ион $[Ag(NH_3)_2]^+$ ни валент боғланишлар нүқтаи назаридан қараб чиқайлик. Кумуш иони Ag^+ нинг электрон конфигурацияси $Z=47$ [Кг] $4d^0 5s^0 5p^0$ ёки фақат ташқи валент қаватни тасвирласак: Ag^+

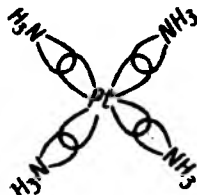


дан иборат. Ag^+ нинг валент қаватидаги тўртта бўш катакдан фақат иккитаси ($5s$ - билан 1 та $5 p$ -) электрон жуфтлар учун акцепторлик вазифасини бажаради.

Кумуш ионининг $5s$ - ва битта $5p$ - орбиталларидан иккита гибридланган sp - орбитал ҳосил бўлади. Ag^+ нинг бу иккита гибрид орбиталига иккита аммиак молекуласи яқин келиб, бу гибрид орбиталларни NH_3 молекулалари ўзининг тақсимланмаган электрон жуфтлари ишғол этган орбиталлари билан қоплади: $H_3N \text{---} Ag^+ \text{---} NH_3$

Натижада аммиакнинг тақсимланмаган электрон жуфти кумуш билан азот атоми орасида умумлашади, бу ҳолат электрон жуфти учун энергетик жиҳатдан афзалроқ бўлади, бундай координацион боғланиш оддий ковалент боғдан фарқ қиласайди.

Иккинчи мисол тариқасида $[Pt(NH_3)_4]^{2+}$ учун қуйидаги мулоҳазани юритиш мумкин: Pt($Z=78$) атоми $[Xe] 4f^0 5d^0 6s^1$, платинанинг $2+$ иони эса: $[Xe] 4f^0 5d^8 6s^0 6p^0 6d^0$ тузилишга эга. Фақат валент қаватнинг ўзини ёзайлик: $Pt^{2+} 5d^8 6s^0 6p^0$. Бу ерда $5d$ -, $6s$ - ва иккита $6p$ - орбиталлар ўзаро таъсирлашиб тўртта гибрид орбитал (dsp^2) ҳисобига текис квадрат кўринишидаги шаклни ҳосил қиласади.



Ўзининг валент қаватида электрон жуфтла-

ри ҳамда бўш орбиталлари бўлган лиганд ҳам донор, ҳам акцептор вазифасини баражиши мумкин. Фараз қиласайдик, бирор металл атомида $d_{x^2-y^2}$ - орбитал бўш, d_{xy} - орбитал электронлар билан тўлган бўлсин. Металл атоми аммиак молекулалари билан реакцияга киришсин. Бу ҳолда аммиакнинг бир жуфт электрон булути бўш $d_{x^2-y^2}$ - орбитал би-

лан қопланади, метал атоми билан аммиақдаги азот атоми орасида битта донор-акцептор боғланиш ҳосил бўлади.

Фосфин PH_3 молекуласида фосфор атоми эркин электрон жуфтларга, ҳамда бўш d - орбиталларга эга. Агар $d_{x^2-y^2}$ - орбиталлари бўш бўлган металл билан PH_3 молекулалари реакцияга киришадиган бўлса, битта электрон жуфт PH_3 даги P атомидан металл атомига ўтади: лекин шу вақтнинг ўзида металл атомидаги d_{xy} - орбиталдан бир жуфт электрон фосфор атомига ўтади.

Металл атомидаги электрон жуфтнинг лиганд атомига ўтиши натижасида ҳосил бўлган боғланиш донор-акцептор боғланиш кўринишининг бир тури бўлганлиги учун уни датив π -боғланиш (ёки π -донор боғланиш) деб аталади. Датив π -боғланиш p -орбиталлар иштироқида ҳам бориши мумкин. Лекин d -орбиталлар иштироқида борган π -донор боғланиш бирмунча пишиқ бўлади. XI.5-жадвалда соф σ -донор, соф π -донор ва аралаш σ , π -донор боғланишлар ҳосил қиласидаган лигандлар мисол тарзида келтирилган.

XI.5-жадвал

Координацион бирикмаларда турли хилдаги датив боғлар ҳосил бўлиш эҳтимоллиги

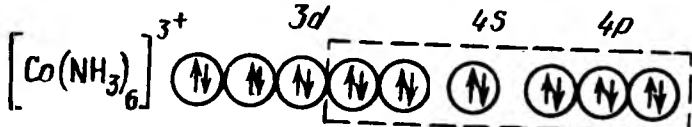
№	Лигандлар	Мисол	Лигандларнинг хоссалари		
			σ -донор	π -донор	π -акцептор
1.	σ -донорлик	NH_3 , NF_3	+	-	-
2.	σ -, π -донорлик	F^- , OH^- , H_2O , ROH , R_2O , аминокислоталар, комплексонлар		+	-
3.	σ , π -донорлик (кучсиз π -акцепторлик хоссалар билан бирга)	Cl^- , Br^- , I^- , S^{2-} , SH^- , SH^2- , R_2S , R_2Se , R_3PO	+	+	+
4.	σ -донор, π -акцепторлик	CN^- , CO , NO , PR_3	+	-	+
5.	π -донорлик, π -акцепторлик	C_6H_5^- , C_2H_4 , C_6H_6	-	+	+

Бу жадвалнинг биринчи ва иккинчи тартиб рақамидағи лигандлар «универсал» лигандлар жумласига киради, чунки улар деярлик π -акцептор хоссалари у қадар кучли бўлмаган барча марказий атомлар билан координацион бирикмалар ҳосил қиласди.

3-қатордаги лигандлар, I, II ва III ёнаки гуруҳча металлари билан координацион бирикмалар ҳосил қиласди. 4-ва 5- қатордаги лигандлар d -орбиталлари электронлар билан қисман ёки батамом тўлган металлар билан координацион бирикмалар ҳосил қиласди. Яна шуну айтиб ўтиш керакки, давр ичидаги чапдан ўнгга ўтган сайин икки бирбирига қарама-қарши ҳолат намоён бўлади: биринчиси — бўш орбиталларнинг сони камайиб боради; бу ҳолат металнинг максимал координацион сонини камайтиради, бинобарин, координацион бирикмалар ҳосил бўлишига бирмунча чек қўяди; иккинчиси — металл атомидаги энергетик поғоналар чуқурлашади, демак, марказий ион валент орбиталларининг энергияси камайиб лигандларнинг энергияларига тенглаша боради. Натижада металл ва лиганд орасидаги боғланиш пишиқлана боради. Бу икки ҳолат орасидаги муносабат шундай натижага олиб келадики, даврларнинг ўрта қисмига жойлашган элементлар энг яхши координацион бирикмалар ҳосил қиливчилар қаторига киради. Металл ионнинг электрон структураси d^6 га яқин бўлганида айниқса октаэдрлик координацион бирикмалар кўп ҳосил бўлади.

Мисол тариқасида $[\text{CoF}_6]^{3-}$ ва $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$ таркибли координацион ионларнинг тузилишини куриб чиқамиз:

$[\text{CoF}_6]^{3-}$. Кобалт атомида жами 27 та электрон бор: $1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6 4s^2$. Co^{3+} да эса 24 электрон бўлади: $1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6 3d^4 4s^0$. Унинг охирги орбиталларини қўйида-гича тасвирилаш мумкин:

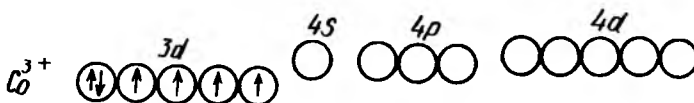


$[\text{CoF}_6]^{3-}$ таркибли координацион бирикманинг ҳосил бўлишида Co^{3+} ионининг битта $4s$ -, учта $4p$ - ва иккита $4d$ -орбиталлари ўзаро таъсирлашиб олтига янги гибридланган орбитални ҳосил қиласди.

Бу янги 6 та орбитал октаэдрнинг чўққилари томон йўналган бўлади. Уларни sp^3d^2 - гибрид орбиталлар деймиз. Бу гибрид орбиталларнинг ҳар бирига жойлашадиган битта

F^- иони иккитадан электрон беради. Жаъми бўлиб, Co^{3+} иони 6 та тақсимланмаган электрон жуфт қабул қиласди. Натижада $[\text{CoF}_6]^{3-}$ таркибли координацион ион ҳосил бўлади. Бу координацион ион сиртқи қават ($4s4p4d$) орбиталларининг гибридланиши натижасида ҳосил бўлгани учун $[\text{CoF}_6]^{3-}$ ни сиртқи орбитал координацион ион бирималар жумласига киритилади. Бу координацион ион таркибида тўртта тоқ электрон бор. Шунинг учун у ион парамагнит ҳоссага эга.

Энди $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$ таркибли координацион ионнинг ҳосил бўлишини куриб чиқамиз: бу ион ҳосил бўлишида ҳам Co^{3+} орбиталлари гибридланади; бу ҳолда иккита $3d$ -битта $4s$ - ва учта $4p$ -орбиталлар бир-бира билан қўшилиб олтига янги d^2p^3 гибрид орбиталларни ҳосил қиласди ва уларнинг ҳар бирига биттадан аммиакнинг тақсимланмаган электрон жуфтлари жойлашиб, Co^{3+} ион олти жуфт электрон қабул қиласди:



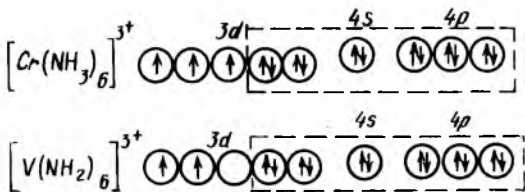
Бундай координацион ион ҳосил бўлишида марказий ионнинг сиртқи қаватидаги s - ва p -орбиталлари билан бирга ички қаватнинг d -орбиталлари иштирок этгани учун $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$ ички орбитал комплекслар жумласига киради. Бу координацион ионда биронта ҳам тоқ электрон йўқ. Шунинг учун бу координацион ион диамагнит ҳоссага эга.

Валент боғланишлар назарияси асосида координацион бирикмаларнинг реакцияларда иштирок этиш қобилиятини олдиндан айтиш мумкин. Координацион бирикмаларнинг ички сферасидаги лигандларнинг эритмаларда бошқа лигандларга (яъни бошқа ион ёки молекулаларга) алмашиш тезлиги координацион бирикманинг ички ёки ташқи орбитал бирикмаси эканлигига ва унинг таркибидаги ички d -орбиталларнинг электрон билан тўлган ёки тўлмаганлигига боғлиқ.

Ташқи орбиталли координацион бирикмаларда лигандларнинг марказий ион билан боғланиши ички орбитал координацион бирикмалардагига қараганда кучсизроқ бўлади. Шунинг учун сиртқи орбитал координацион лигандларнинг ўрнига эритмадан бошқа лиганд келиб алма-

шиниши, ички орбитал координацион бирикмалардагига қараганда осонроқ содир бўлади.

Агар марказий ионнинг ички d -орбиталлари электронлар билан тўлмаган бўлса, бундай координацион бирикмаларга эритмадаги ионлардан бири қўшимча лиганд сифатида жойлашади; сўнгра координацион бирикманинг эски лигандларидан бири чиқиб кетади. Шундай қилиб, бир лиганда бошқа лигандга алмашинади. Масалан, $[\text{Cr}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$ ва $[\text{V}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$ ионлари қўйидаги тузилишга эга:

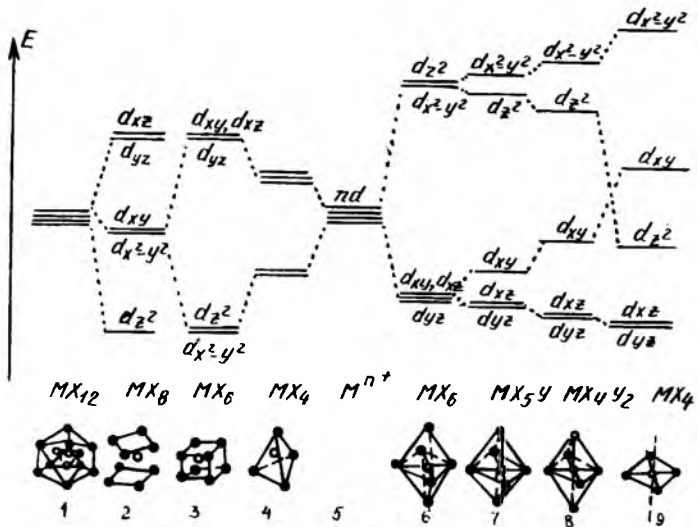


Иккинчи ионнинг ички d -орбиталларидан бири бўш бўлгани сабабли бу координацион бирикманинг реакцияга кириш қобилияти $[\text{Cr}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$ никидан кучлироқдир.

Валент боғланиш усули координацион бирикмаларнинг кўп хоссаларини тўғри тушунишга имкон берди. Лекин координацион бирикмаларнинг оптик хоссаларини изоҳлаш ва уларнинг стереокимёсига оид масалаларни талқин қилиш, бундай бирикмаларнинг барқарорлигини миқдорий жиҳатдан баҳолаш учун етарли имкониятларга эга бўла олмади.

XI.11.4. Кристалл майдон назарияси

Бу назарияни физик олимлар Г. Бете ва Ван-Флек 1930 йилда таклиф қилган бўлсаларда, фақат 1951 йилдан бошлаб, бу назария кимёда қўлланила бошлади. Кристалл майдон назарияси марказий ионнинг d -орбиталларига лигандлар қандай таъсир этади деган саволга жавоб беради. Эркин атом ёки эркин ионнинг d -орбиталидаги 5 та ҳолат бир-биридан энергия жиҳатидан фарқ қilmайди, фақат улар бошқа-бошқа томонларга йўналган бўлади. Энергиялари бир-бирига teng орбиталлар айни орбиталлар (энергияси жиҳатидан) дейилади. Марказий ионга лигандлар яқинлашуви билан d -орбиталдаги электронларнинг энергетик ҳолати ўзгаради, марказий ионнинг d -элект-



XI.6-расм. Металл ионларидаги d -орбиталларнинг турли симметрияли майдон таъсирида энергиясининг тақсимланиши: а—икосаэрд, б—антипризма, с—куб, д—тетраэдр, е—сферик симметрия, ж, з—октаэдр, и—октаэдр (транс-изомер учун), к—текис квадрат.

рон булатлари билан манфий лиганлар орасида ўзаро электростатик итаришиш кучи вужудга келади. Бу куч d -электронларнинг энергиясини оширади, яъни баъзи d -орбиталлар қўзғалган ҳолатга ўтади.

Агар лиганлар октаэдрнинг чўққиларига жойлашган бўлиб, марказий ион октаэдр марказини эгаллади деб фараз қилсак, $d_{x^2-y^2}$ - ва d_z^2 орбиталларнинг булатлари лиганлар томон йўналган бўлади. Бу орбиталлар лиганларга яқинроқ жойлашади.

Лекин d_{xy} , d_{yz} , d_{zx} - орбиталлар булатлари лиганлараро фазога йўналган бўлади. Шу сабабли, лиганлар бу орбиталларга камроқ таъсир кўрсатади. Натижада d -орбиталлар энергетик жиҳатдан иккита янги ҳолатга ажралиб кетади (XI.6-расм).

Юқори энергетик ҳолатга кўтарилиган d_{x^2} ва $d_{x^2-y^2}$ - орбиталлар e_g , қуйи энергетик ҳолатдаги d_{xy}^- , d_{yz}^- , d_{zx}^- -орбиталлар t_{2g} билан белгиланади.

d -орбиталлар энергиясининг ортиши комплекс ҳосил бўлганида ажралиб чиқадиган энергиянинг маълум қисми

хисобига боради. Шундай қилиб, кристалл майдон назариясига кўра d -электронлар лиганлар банд этган жойларни банд қилмасликка интилади.

Кристалл майдон назариясига кўра марказий атом билан лиганлар орасида ион боғланиш ёки ион-диполь боғланиш юзага келади. Бу назария марказий атомнинг квант-механик тузилишини ҳисобга олади, лекин лиганларни ҳеч қандай структурага эга бўлмаган шунчаки зарядли нуқталар деб қарайди; уларни фақат электростатик майдон яратувчи зарядли заррачалар деб тасаввур қилади. Шу сабабдан бу назарияни Коссель ва Магнус томонидан яратилган электростатик назариянинг қисман квант-механик асосда ривожланган кўриниши деб қарав мумкин.

Октаэдрик майдондаги t_{2d} - ва e_d -орбиталларнинг энергиялари орасидаги айирма Δ_0 билан белгиланади.

T_{2d} -орбиталнинг энергияси бошланғич d -орбиталлар энергиясидан $0,4\Delta$ қадар кам; e_d - орбиталнинг энергияси эса бошланғич d - орбиталлар энергиясига қараганда $0,6\Delta$ қадар кўпdir.

Масалан, $[Ti(H_2O)_6]^{3+}$ таркибли октаэдрик ионда бўлган биргина d -электрон t_{2d} -ҳолатда туради.

Оддий электростатик назарияга мувофиқ унинг энергияси қўзғалган ҳолат энергиясига тенг бўлиши керак эди, кристалл майдон назариясига мувофиқ эса бу электроннинг энергияси қўзғалган d -электрон энергиясидан $0,4\Delta$ қадар камдир; бинобарин, бу назарияга мувофиқ $[Ti(H_2O)_6]^{3+}$ таркибли координацион бирикма электростатик назария бўйича топилган барқарорликдан $0,4\Delta$ қадар барқарорроқ бўлиши керак, $0,4\Delta$ ни **биттагина d -электронли комплекснинг кристалл майдон таъсирида барқарорланиш энергияси деб юритилади**.

Марказий ионнинг d -электронлари сони орттанда координацион бирикманинг барқарорланиш энергияси ўзгаради.

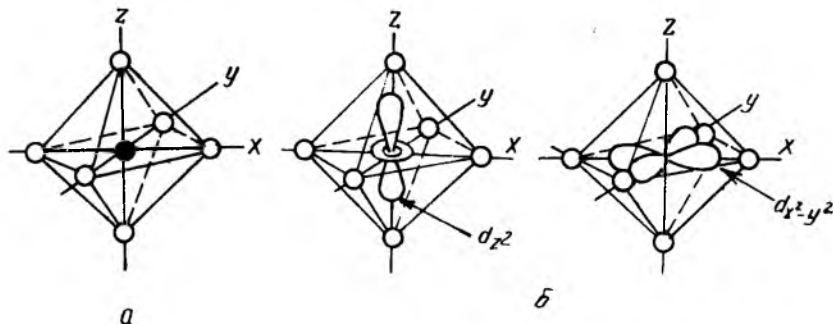
Масалан, агар метал ионида иккита d -электрон t_{2d} -ҳолатда бўлса, октаэдрик комплекснинг барқарорланиш энергияси $0,8\Delta$ га ортади. e_d -ҳолатда турган ҳар бир d -электронли координацион бирикманинг барқарорлиги $0,6\Delta$ қадар камаяди. Умуман t_{2d} — ва e_d -ҳолатдаги электронларнинг сони маълум бўлса, октаэдрик координацион бирикмада барқарорликнинг ўзгаришини ҳисоблаб чиқариш осон. Масалан, t_{2d} -ҳолатда учта d -электрон ва e_d -ҳолатда икки d -электрон бўлган октаэдрик координацион бирикма барқарорлигининг ўзгариши куйидагича ҳисоблаб топилади:

$$3 \cdot (0,4\Delta) - 2 \cdot (0,6\Delta) = 0$$

Агар 5 та d -электрон t_{2d} -да ва 2 та d -электрон e_g -да бўлса, у ҳолда барқарорликнинг ўзгариши:

$$5 \cdot 0,4\Delta - 2 \cdot 0,6\Delta = 0,8\Delta \text{ га тенг бўлади.}$$

Баъзи мисолларни қараб чиқайлик. Лигандлар октаэдр чўққиларга жойланган бўлсин (XI.7-расм). Расмдан кўри-нишича лигандлар билан $d_{x^2-y^2}$ ва d_{z^2} -орбиталлар ора-сида энг кўп электростатик итаришиш кучи юзага чиқа-ди; d_{xy} -орбиталга эса лигандлар камроқ таъсир кўрсатади. Бошқа d -орбиталлар пастки энергетик вазиятни эгал-лайди.



XI.7-расм. Октаэдр майдонида координацион бирикманинг фазовий ҳолати ва координат ўқларининг жойлашиши (a), марказий атомнинг d_{z^2} - ва $d_{x^2-y^2}$ - орбиталларининг лигандларига нисбатан жойлашиши (b).

Тетраэдр шаклли координацион бирикмаларда лигандлар d_{xy} , d_{yz} ва d_{zx} -орбиталларга энг кўп электростатик қаршилик кўрсатади, лекин $d_{x^2-y^2}$ - ва d_{z^2} -орбиталлар пастки энергетик вазиятни эгаллади.

XI.6-расмда марказий атомни ўраб турган лигандлар ҳосил қилган майдон симметриясига қараб d -орбиталларнинг энергетик жойлашиши турлича бўлиши акс эттирилган.

Кристалл майдон назарияси координацион бирикмаларда лигандлар билан марказий ион орасида фақат электростатик (ион) боғланиш борлигини назарда тутади. Бу назария лигандларнинг электрон булутларини марказий ионнинг электрон булутлари маълум даражада қоплаши-

ни (яъни ковалент боғланиш ҳам борлигини) ҳисобга олмайди, ваҳоланки, координацион бирикмаларни электрон параметрларин резонанс усули (ЭПР) билан текширишлар уларда ковалент боғланиш борлигини кўрсатди.

Металл ион ва лигандлардан координацион заррача ҳосил бўлишида марказий ионнинг d -орбиталларигина эмас, балки марказий ион ва лигандларнинг s - ва p -орбиталлари ҳам иштирок этади. Шу сабабли, кейинчалик, кристалл майдон назарияси электрон булутлар бир-бирини қоплашини ҳам назарга оладиган бўлди. Лиғандлар майдони назарияси вужудга келди, кейинчалик у молекуляр орбиталлар назарияси билан бойитиди.

Кристалл майдон назариясининг энг катта муваффақиятларидан бири координацион бирикмаларга хос бўлган рангли бўлишини изоҳлашдан иборат бўлди. e_g - ва t_{2g} -холатлар энергияси орасидаги айирма Δ ни ҳисоблаш учун спектроскопик маълумотлардан фойдаланиш мумкин. Бунинг учун $\epsilon = h\nu$ тенгламага асосланиб қуидаги формуласи ёзиш мумкин:

$$\Delta = \frac{hC \cdot N_A}{\lambda} \quad (\text{XI.3})$$

бу ерда; Δ — d -орбиталлар энергиялари орасидаги айирма, у кристалл майдонда комплекснинг барқарорланиш энергияси деб аталади; C — ёруғлик тезлиги, N_A — Авогадро сони, λ — координацион бирикма ютган нурнинг тўлқин узунлиги, h — Планк доимийлиги.

Мисол. $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]^{2+}$ таркибли координацион ион учун кўзга кўринадиган соҳада максимал ютилган нурнинг тўлқин узунлиги $\lambda = 304$ нм; лекин $[\text{Cu}(\text{H}_2\text{O})_4]^{2+}$ ион учун $\lambda = 365$ нм. Координацион бирикманинг ички сферасидаги NH_3 лар ўрнини H_2O лар билан алмаштирилганида кристалл майдон энергияси Δ қандай ўзгаради?

Е ч и ш . (XI.3) формула асосида $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]^{2+}$ ва $[\text{Cu}(\text{H}_2\text{O})_4]^{2+}$ ионлар учун дларни ҳисоблаш чиқарамиз:

$$[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]^{2+} \text{ учун: } \Delta = \frac{h \cdot C \cdot N_A}{\lambda} = \frac{6,6 \cdot 10^{-34} \cdot 3 \cdot 10^8 \cdot 6,02 \cdot 10^{23}}{304 \cdot 10^{-9}} =$$

$= 3,49 \cdot 10^5$ Жоуль·моль = 349 кЖ·моль. $[\text{Cu}(\text{H}_2\text{O})_4]^{2+}$ учун:

$$\Delta = \frac{h \cdot C \cdot N_A}{\lambda} = \frac{6,6 \cdot 10^{-34} \cdot 3 \cdot 10^8 \cdot 6,02 \cdot 10^{23}}{365 \cdot 10^{-9}} = 326 \text{ кЖ·моль.}$$

Хулоса. $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]^{2+}$ дан $[\text{Cu}(\text{H}_2\text{O})_4]^{2+}$ га ўтганда Δ камаяди; демак, координацион бирикма амиакатдан гидратга ўтганда мустаҳкамлиги ҳам камаяди.

XI.11.5. Молекуляр орбиталлар назарияси [молекуляр орбиталлар усули — (МОУ)]

Молекуляр орбиталлар усули металл иони билан лигандлар орасыда ковалент, ионли ва бошқа тур боғланышлар ҳосил бўлишини мантиқий равишда кўрсатиб беради. Бинобарин, молекуляр орбиталлар назариясида ҳар қандай заррача тўлиқ квант-механик система деб қаралади.

Молекуляр орбиталлар назариясининг бир неча варианти мавжуд. Булар ичидаги АОЧК (атом орбиталларнинг чизиқли комбинацияси) номли варианти кўп тарқалган ҳисобланади. Бу вариантга мувофиқ ҳосил бўлаётган бирикманинг молекуляр орбиталлари дастлабки моддалардаги атом орбиталларнинг бир-бири билан маълум тартибда ўзаро қўшилиш ва айирилиш натижасида ҳосил бўлади. Молекуляр орбиталлар усули бирор модданинг молекуляр тузилиши схемасини яратишдан аввал унинг кристалл тузилишини рентген нурлар ёрдамида аниқлаб олиш зарурлигини тақозо қиласи ва назария яратишда бу маълумотлардан фойдаланишни кўзда тутади.

Агар системада боғловчи молекуляр орбиталлар (БМО) ҳосил бўлса, дастлабки моддаларнинг электрон булути бир-бирини максимал (мусбат) қоплайди ва маълум микдорда энергия ажralиб чиқади. Бўшаштирувчи молекуляр орбиталлар (БўМО) ҳосил бўлганда дастлабки моддаларнинг электрон булувлари бир-бирини нафақат қопламайди, аксинча, бир-биридан итарилади ва бундай орбиталлар энергияси қисман ортиб кетади. Учинчи ҳолда дастлабки атомлардаги электрон булат энергиясида ўзгариш бўлмайди, улар боғламайдиган МО ҳисобланади.

Бу ҳолатларни математика усулда қараб чиқиб координацион бирикмаларда учрайдиган БМО ва БўМО учун қуидаги тенгламалар олинган:

$$\Psi = \frac{\alpha\psi_k + \sqrt{1-\alpha^2}\phi}{1+2\alpha\sqrt{1-\alpha^2}s} ; \quad \Psi^* = \frac{\sqrt{1-\alpha^2}\psi_k - \alpha\phi}{1-2\alpha\sqrt{1-\alpha^2}s} \quad (\text{XI.4})$$

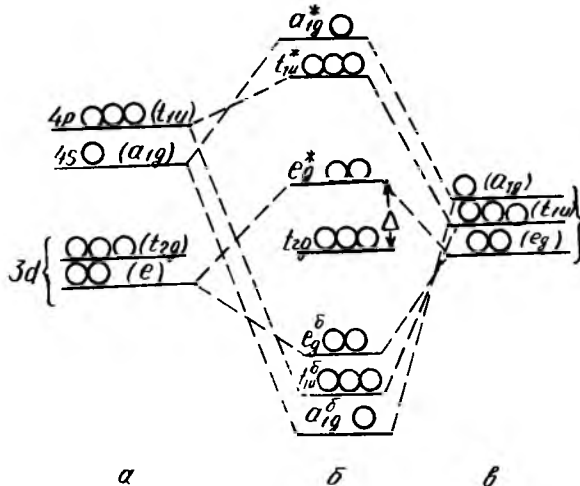
Бу ерда; ψ_k — координацион бирикмалар ҳосил қилувчи (яъни марказий) ионнинг тўлқин функцияси; ϕ — лигандларнинг йифинди тўлқин функцияси, s — электрон булувларнинг қоплашиш интеграли: α — қиймати 0 билан 1 чегарасида бўлган коэффициент.

Агар $\alpha=0$ бўлса, у ҳолда $\psi=\phi$ бўлади; бинобарин, барча боғловчи электронлар лигандрларда, БЎМО лар эса металл ионида жойлашади. Бундай шароитда металл иони билан лигандрлар орасида тўлиқ и он боғланиш намоён бўлади; агар $\alpha^2=0,5$ бўлса, БМО нинг ярми металл ионига ва ярми лигандрларда жойлашади. Натижада металл иони билан лигандрлар орасида ковалент боғланиш ҳосил бўлади. Агар $\alpha=1$ бўлса, барча боғловчи электронлар металл ионига жойлашади. Бинобарин, яна ион боғланиш рўй беради.

Агар α^2 нинг қўймати 0 дан катта ва 0,5 дан кичик бўлса, металл иони билан лигандрлар орасида кутбли боғланиш ҳосил бўлади.

XI.11.6. Молекуляр орбиталлар усулига асосланаб координацион бирикманинг энергетик диаграммасини тузиш

Октаэдр турдаги координацион заррачанинг тўлик энергетик диаграммасининг схемаси XI.8-расмда келтирилган. Бундай диаграммалар дастлабки моддалар (металл ионида ва лиганд атом орбиталларни) ва ҳосил бўлган комплексдати молекуляр орбиталларни сифат жиҳатдан



XI. 8-расм. Октаэдр тузилиши координацион бирикмаларда МОУ асосида атом, лиганд ва молекуляр орбиталлар схемаси; *а* — сферик симметрияли майдондаги марказий атомнинг энергетик қобиқчалари, *б* — металл ва лиганд орбиталларининг умумлашган энергетик погоналари, *в* — лигандрларнинг энергетик погоналари.

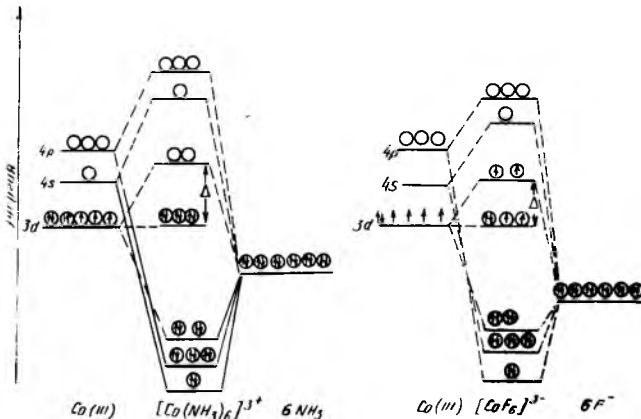
ифодалайди; улар албаттa тaкрибий хусусиятга эга. Бундай диаграммада еттига энергетик пофона мавжуд: булардан учтаси БМО, учтаси Б'МО бўлиб, биттаси боғламайдигандир. Энергиялари энг кичик қийматли молекуляр орбиталлар 3 та t_{1u} - ва 2 та e_g -лар боғловчи молекуляр орбиталлар бўлиб, улар энг қуи энергетик поғонани эгалладиди. Марказий атомдаги d_{xy} , d_{xz} ва d_{yz} -атом орбиталлар t_{2g} -симметрияга эга бўлади, улар координацион бирикмаларда боғламайдиган БМО сифатида иштирок этади, чунки бу орбиталлар лигандрлар оралиги томон йўналган, кимёвий боф энергиясига ўз ҳиссаларини қўшмайди. 2 та e_g^+ , 1 та a_{1g}^+ ва 3 та t_{1u}^- =МО лар (Б'МО лар) энг юқори энергетик поғоналарга жойлашади.

Кам спинли $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$ ва юқори спинли $[\text{CoF}_6]^{3-}$ координацион ионларнинг (σ -боғланишларининг) МО усули асосида тузилиши XI.9-расмда келтирилган.

Ушбу расмдан фойдаланиб $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$ электрон формуласини молекуляр орбиталлар усули асосида қуйидаги-ча ёзиш тавсия қилинади:

$$[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+} \dots a_{2g}^2 t_{1u}^6 e_g^4 t_{2g}^6; \Delta = 274 \text{ кЖ} \cdot \text{моль}^{-1}$$

Жаъми бўлиб, МО да 18 та электрон мавжуд, булардан 12 таси лигандрлардан келган бўлиб, 6 таси марказий ионга тегишилдири. Бу комплекс диамагнит комплекслар жумла-



XI.9-расм. Паст спинли (кучли майдон ҳолати) $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$ ва юқори спинли (кучсиз майдон ҳолати) $[\text{CoF}_6]^{3-}$ координацион бирикмаларда молекуляр орбиталларнинг энергетик диаграммаси.

сига киради. Бинобарин, электроннинг $t_{2\sigma}$ -дан e_σ^+ -га ўтиши катта энергияни талаб қиласди. $[CoF_6]^{3-}$ иони парамагнит, унинг МО усолдаги электрон конфигурацияси қийидагича ёзилади:

$$[CoF_6]^{3-} \dots a_{1\sigma}^2 t_{1\sigma}^6 e_\sigma^+ t_{2\sigma}^4 e_\sigma^+; \Delta = 182 \text{ кЖ} \cdot \text{моль}^{-1}$$

Металл ионнинг электронлари боғламайдиган ва бўшаштирувчи орбиталларга жойлашади; улар $t_{2\sigma}^4 e_\sigma^+$ кўринишда ифодаланади.

Молекуляр орбиталлар усули ҳам худди кристалл майдон назарияси каби октаэдрик координацион бирикмаларнинг магнит ва спектрал хоссаларини изоҳлай олади. Агар Δ ларнинг қиймати электронларнинг жуфтлашиш энергияларидан катта бўлса, куйи спинли координацион бирикма ва аксинча кичик бўлганда юқори спинли координацион бирикма ҳосил бўлади.

Мисол. Молекуляр орбиталлар усулига мувофиқ $[Ni(NH_3)_6]^{2+}$ таркиби координацион ионнинг тузилиши (электрон конфигурацияси)ни чизинг.

Е ч и ш . Никель атомининг электрон конфигурацияси ни ёзайлик:

$$Z=28, +28 Ni \quad ls^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6 3d^8 4s^2$$

Ni^{2+} ионининг конфигурацияси $ls^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6 3d^8 4s^0$

Ni^{2+} ионининг конфигурациясини $3d^8$ дан бошлаб ёзсанак:

$Ni^{2+} \dots 3d^8 4s^0 4p^0 4d^0$. $[Ni(NH_3)_6]^{2+}$ координацион ион ҳосил бўлишида 20 та электрон (8 таси Ni^{2+} дан ва 12 таси эса 6 та NH_3 дан) иштирок этади.

Комплекс ион октаэдрик тузилишга эга. Бу координацион бирикмада 20 та электронни молекуляр орбиталларга жойлаштириш учун қабул қиласлики, марказий атом ва лигандлар фазода x, y, z ўқлари давомида XI.7-расмда кўрсатилган тарзда жойлашсин. Молекуляр орбиталлар ҳосил бўлиши учун реакцияга киришувчи моддаларнинг атом орбиталлари энергетик жиҳатдан бир-бираriga яқин бўлиши керак; уларнинг фазода жойланishi ҳам бир-бириникига мос келиши керак.

Ni^{2+} ионининг 4s-орбитали 6 та лиганднинг ҳар бир орбитали билан қопланиши мумкин. Бунинг натижасида боғловчи ва бўшаштирувчи молекуляр орбиталлар (σ^{6g} ва σ^{6u} лар) ҳосил бўлади. Ni^{2+} нинг учта, 4 p-орбиталларининг ҳар қайсиси лигандларнинг орбиталлари билан ҳам

қоплашиши керак, чунки лигандларнинг орбиталлари марказий атомнинг p -орбиталларига мувофиқ келадиган фазовий вазиятни эгаллаган. Бунинг натижасида учта боғловчи $\sigma_x^{\text{бор}} -$, $\sigma_y^{\text{бор}} -$ ва $\sigma_z^{\text{бор}} -$ орбиталлар, ҳамда учта бўшашибурувчи $\sigma_x^{\cdot} -$, $\sigma_y^{\cdot} -$ ва $\sigma_z^{\cdot} -$ ҳосил бўлади.

Ni^{2+} ионининг $d_{z^2} -$ ва $d_{x^2-y^2} -$ орбиталлари лигандларнинг фазода тегишлича жойлашган орбиталлари билан қопланади. Натижада боғловчи $\sigma_{x^2-y^2}^{\text{бор}}$ ва $\sigma_{z^2}^{\text{бор}} -$ ҳамда бўшашибурувчи $\sigma_{x^2-y^2}^{\cdot}$ ва $\sigma_{z^2}^{\cdot} -$ орбиталлар ҳосил бўлади.

Марказий атомнинг d_{xy}^{\cdot} , d_{xz}^{\cdot} ва d_{yz}^{\cdot} -орбиталлари лигандларнинг орбиталлари билан бир-бирига мос йўналишда бўлмагани учун, улар кимёвий боғланишда иштирок этмайди. Улар боғламайдиган МО ларни ташкил қиласиди; улар схемада π_x^{\cdot} , π_{xz}^{\cdot} ва π_{yz}^{\cdot} -лар билан ишораланган.

Шундай қилиб, $[\text{Ni}(\text{NH}_3)_6]^{2+}$ таркибли координацион ионнинг молекуляр орбиталида 6 та боғловчи, 3 та боғ ҳосил қилишда қатнашмайдиган ва 6 та бўшашибурувчи, жаъми 20 та валент электрон иштирок этади. Уларнинг молекуляр орбиталларига жойланишини қўйидагича кўрсатиш мумкин:

$$\left(a_{1g}^{\text{БМО}}\right)^2 \left(t_{1u}^{\text{БМО}}\right)^6 \left(e_g^{\text{БМО}}\right)^6 \left(t_{2g}^{\text{БМО}}\right)^6 \left(e_g^{\text{БУМО}}\right)^2.$$

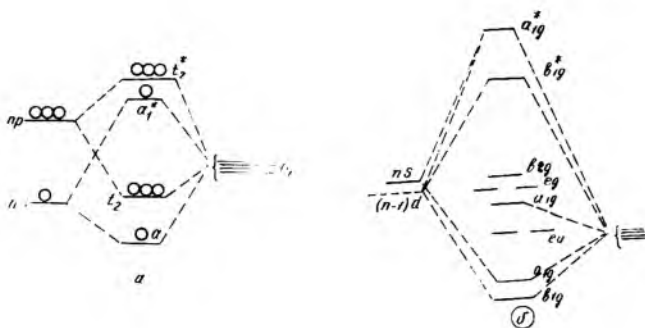
Энг юқори энергияли e_g -бўшашибурувчи молекуляр орбиталда иккита электрон тоқ ҳолда жойлашади. Координацион бирикмани валент боғланиш назарияси асосида юқори спинли ва ташқи орбиталли бирикмалар синфига киритиши мумкин.

XI.10,а-расмда ML_4 таркибли тетраэдр ва текис квадрат тузилиши координацион бирикмаларнинг энергетик диаграммаси келтирилган.

XI.11.7. Координацион бирикмаларда датив боғланиш

Юқорида келтирилган мисоллар марказий атом лигандлар билан фақат σ -боғлар ҳосил қилишда қатнашадиган ҳолларни акс эттиради.

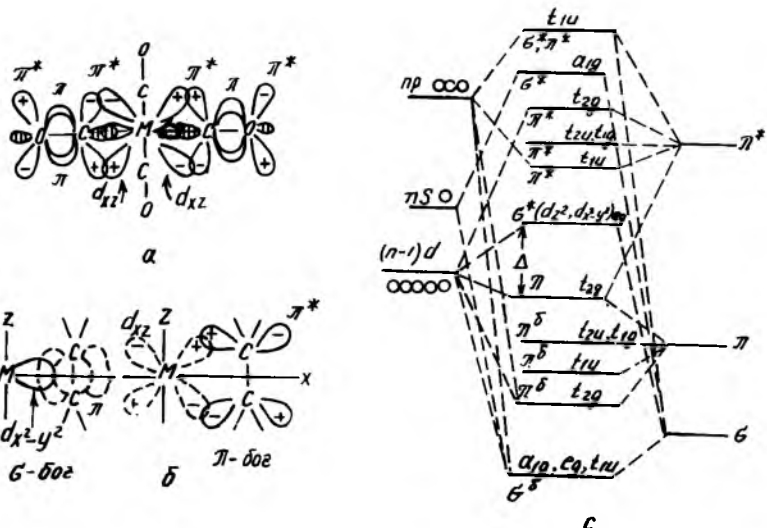
Агар лиганд π -боғ ҳосил қилиши мумкин бўлса, унда бир оз мураккаб вазият юз беради. Мисол тариқасида гексакарбонилхром (0) — $[\text{Cr}(\text{CO})_6]$ ни олсак, марказий атом



XI.10-расм. Тетраэдр (*a*) ва текис квадрат (*b*) майдонида марказий ион ва лигандлар орбиталларидан ML_4 орбиталлари ҳосил бўлиш диаграммаси.

билин карбонил группалар зарядга эга эмас, лекин $\text{Cr}-\text{CO}$ боғининг энергияси анча катта $(127 \text{ кЖ}\cdot\text{моль})^{-1}$. Бу молекулада хромнинг боғламайдиган орбиталлари билан sp -тибридланишни амалга оширадиган, углерод атом орбиталлари ҳисобига боғланиш энергияси бундай мустаҳкамликни тушунтира олмайди. Хром (0) атомининг 6 та лигандинг октаэдр майдони қуршовида бўлган тузилиши учун энергетик жиҳатдан кулай d_{xy} -, d_{xz} - ва d_{yz} -орбиталларида олтига валент электронлари жуфтлашган ҳолда жойлашади ва натижада диамагнит заррacha ҳосил бўлади. Юқорида кўрсатилган орбиталлар ўзининг симметрия ҳосаси жиҳатидан CO молекуласининг бўшашибирувчи π^* (электронлари бўлмаган) орбиталига мос, шу сабабли улар орасида боғланиш имконияти бор (XI.11-расмнинг *a*-шакли). d_{xy} -орбиталидаги иккита электрон CO молекуласининг бўшашибирувчи π^* -орбиталига ўтади, бунда марказий атом донорлик вазифасини бажаради, лиганд эса акцептор бўлади. Бу ҳолат оддий σ -орбиталга эга бўлган лиганлардаги га нисбатан тескари ва бу ҳолат датив боғ деб номланади.

Оддий ҳолда лиганларнинг σ -молекуляр орбиталларидаги электронлар марказий атомнинг орбиталлари билан σ -боғ ҳосил қилишда қатнашган бўлса, датив боғланишда эса, марказий атомнинг d -электронлари лиганларнинг вакант π -орбиталлари билан датив боғ ҳосил қилиши системанинг энергиясини камайтиради, чунки акцепторлик вазифасини бажарган марказий атомдаги электрон буутнинг зичлиги датив боғ ҳисобига сийраклашади, бир вақтнинг ўзида ҳам σ -, ҳам π -боғ ҳосил бўлади.



XI.11-расм. π -богли лигандлар билан оксидланиш даражаси кичик бўлган металлар орасида датив боғланишнинг ҳосил бўлиши: а—СО нинг Cr(0) билан σ - ва π -бог ҳосил қилиши (штрихланган орбиталлар СО нинг боғламайдиган орбиталлари); б—этилен билан металл орасида σ - ва π -богнинг ҳосил бўлиши; с—d-металларнинг σ - ва π -орбиталли лигандлар орасида ҳосил бўладиган молекуляр орбиталларнинг энергетик диаграммаси.

XI. 11 бўлимда $K[PtC_2H_4Cl_3]$ ва $[Pt_2(C_2H_4)_2Cl_4]$ комплекс бирикмалар ҳақида сўз борган эди. Олефинларда $C=C$ нинг π -электронлари донор бўлиб, бўшашибирувчи π^* -орбиталлар эса акцепторлик вазифасини бажаради. Фосфор, олтингугурт, миъяқ ва селенли лигандларда гибридланган боғламайдиган $3s3p$ - ва $4s4p$ -орбиталлар донор бўлиб, электронга эга бўлмаган $3d$ - ва $4d$ -орбиталлар акцепторлик вазифасини бажаради. Иккинчи давр элементлари N ва O да акцепторлик вазифасини бажарадиган орбиталлар йўқ, шу сабабли, улар қўйи оксидланиш даражасига эга бўлган ионлар ёки атомлар билан барқарор бирикмалар ҳосил қilmайди, лекин N_2 ва O_2 молекулалари боғловчи ва бўшашибирувчи орбиталлари ҳисобига координацион бирикмалар ҳосил қилиш имкониятига эга.

Шу қисмда кўриб ўтилган бирикмаларнинг турғун бўлиши учун иккита шарт бажарилиши лозим:

1) лигандларнинг электронли орбиталларининг симметрияси марказий атомнинг акцептор бўла оладиган орбиталлари билан мос симметрияга эга бўлиши ва марказий

атомнинг электрон билан тўлган d -орбиталлари лигандарнинг бўшашибурувчи орбиталларига ўтиб (симметриялари бир-бирига мос бўлган ҳолда) датив боғ ҳосил қилишда қатнашиш имкониятига эга бўлиши зарур ва 2) марказий атом заряди бундай ҳолларда мумкин қадар кичик бўлиши лозим, чунки юқори зарядли марказий атом лигандга электрон берishi қийинлашади. d -электронлари кўп бўлган марказий атомлар бу жиҳатдан қулайроқ бўлади.

XI.11-расмнинг б-шаклида этиленнинг боғловчи π^6 -орбитали билан марказий атомнинг $d_{x^2-y^2}$ -орбитали орасида σ -боғ, бўшашибурувчи π^* -орбитали билан d_{xz} -орбитали орасида датив боғ ҳосил қилишда орбиталларнинг симметриялари ўзаро мос келиши кераклиги акс эттирилган. Шу расмнинг c-шаклида d -элементлар ва π -орбиталга эга бўлган лигандлар орасида ҳосил бўладиган молекуляр орбиталлар диаграммаси келтирилган.

XI.6-жадвал

Координацион ионнинг геометрияси ва гибрид орбиталлар орасидаги муносабат

Координацион ион	Марказий ионнинг координацион сони	Гибрид орбиталлари	Ионнинг геометрияси
$[\text{Ag}(\text{CN})_2]^-$	2	sp	чизиқли
$[\text{HgI}_3]^-$	3	sp^2	учбурчак
$[\text{NH}_3]^+$, $[\text{CrO}_4]^{2-}$	4	sp^3	тетраэдр
$[\text{Pt}(\text{NH}_3)_4]^{2+}$	4	dsp^2	текис квадрат
$[\text{MoCl}_5]$	5	dsp^3	учбурчакли бипирамида
$[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$, $[\text{CoF}_6]^{3-}$	6	d^2sp^3 , sp^3d^2	октаэдр
$[\text{IF}_6]^-$, $[\text{UO}_2\text{F}_5]^{3-}$	7	sp^3d^1 , d^4sp^2	бешбурчакли бипирамида
$[\text{TaF}_8]^{3-}$	8	d^4sp^3	квадрат призма (ёки антипризма)
$[\text{Mo}(\text{CN})_8]^{4-}$	8	d^5p^1	квадрат додекаэдр
$[\text{Sm}(\text{H}_2\text{O})_9]^{3+}$	9	d^6sp^3	қўшимча уч боғли учбурчакли призма
$[\text{Yb}(\text{NO}_3)_3(\text{dmso})]^-$	9		
$[\text{La}(\text{NO}_3)_3(\text{dmso})]^-$	10		қўшимча 2 боғли квадрат антипризма
$[\text{Ce}(\text{NO}_3)_6]^{3-}$ *	11		
	12		икосаэдр

* — бу бирималарда NO_3^- иони бидентат лиганд сифатида иштирок этади.

XI.12. Координацион бирикмалар геометрияси

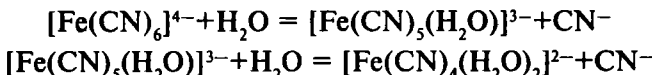
Квант механик ҳисоблашлар кўрсатишича, марказий атомнинг координацион сони билан боғланишни амалга оширувчи орбиталларнинг гибридланиш хиллари ва молекуланинг геометрик шакли орасида маълум муносабатлар мавжуд. Буни қуидагича жадвал шаклида ифодалаш мумкин. (XI.6-жадвал).

XI.13. Координацион бирикмаларнинг барқарорлиги

Бирор координацион бирикма, масалан, $K_4[Fe(CN)_6]$, сувда эритилганда биринчи навбатда ўзининг ташқи сферасидаги ионларга ва мураккаб ионга ажralади:

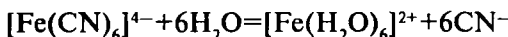


Бу жараён худди кучли электролитнинг диссоциланиши каби содир бўлади. Иккинчи навбатда координацион ионнинг ўзи кетма-кет диссоциланди:



ва ҳоказо.

Умумий диссоциланиш



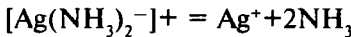
мувозанат ҳолатга келганда унинг мувозанат константаси — комплекс ионнинг беқарорлик константаси деб юритилади (саддалаштириш мақсадида ички сферада координацияланган сув молекулаларини ёзмай ифодалаймиз):

$$K_{бек} = \frac{[Fe^{2+}][CN^-]^6}{\{[Fe(CN)_6]^{4-}\}}$$

$K_{бек}$ га тескари қиймат — координацион ионнинг мустаҳкамлигини кўрсатади: $\frac{1}{K_{бек}} = \beta$ — координацион ионнинг мустаҳкамлик константаси.

$K_{бек}$ қанча катта бўлса, координацион бирикма шунчак беқарор бўлади ва аксинча қанчалик кичик бўлса, координацион бирикма шунчалик мустаҳкам бўлади. Масалан, $[Fe(CN)_6]^{4-}$ координацион ион учун $K_{бек} = 10^{-37}$ моль $^6 \cdot \text{л}^{-6}$, бу жуда мустаҳкам координацион бирикмадир.

Лекин $[\text{Ag}(\text{NH}_3)_2]^+$ ион гексацианотемир (II)га қарағанда анча беқарор:



$$K_{\text{бек}} = \frac{[\text{Ag}^+] [\text{NH}_3]^2}{\{[\text{Ag}(\text{NH}_3)_2]^+\}} = 6,8 \cdot 10^{-8} \text{ моль}^2 \cdot \text{л}^{-2}$$

$[\text{Ag}(\text{S}_2\text{O}_3)_2]^{3-}$ комплекснинг $K_{\text{бек}}$ ифодаси қуйидагиша:

$$K_{\text{бек}} = \frac{[\text{Ag}^+] [\text{S}_2\text{O}_3^{2-}]^2}{\{[\text{Ag}(\text{S}_2\text{O}_3)_2]^{3-}\}} = 1 \cdot 10^{-13} \text{ моль}^2 \cdot \text{л}^{-2}$$

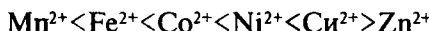
$[\text{Ag}(\text{CN})_2]^-$ таркибли заррата иккала комплексга қараганда анча мустаҳкам:

$$K_{\text{бек}} = \frac{[\text{Ag}^+] [\text{CN}^-]^2}{\{[\text{Ag}(\text{CN})_2]^- \}} = 8 \cdot 10^{-23} \text{ моль}^2 \cdot \text{л}^{-2}$$

Комплекснинг барқарорлиги марказий ион билан лигандлар орасидаги кимёвий боғланиш табиатига, зарядига, радиусларига, айниқса, марказий ион заряды билан радиуси орасидаги нисбат (z/π) га, эритувчи табиати, температура, айни элементнинг Д. И. Менделеев системасидаги ўрнига ва бошқа омилларга боғлиқ. Бош гурухча элементларига нисбатан құшимча гурухча элементлари барқарор бирикмалар ҳосил қиласы. Бунинг сабаби ионлар радиуслари яқын бўлган ҳолда ҳам, құшимча гурухча элементларининг ташқи валент қобиғидаги электронлари ядро зарядининг таъсиридан заиф ниқобланғанлыгидир.

Масалан, Na^+ ва Cu^+ ион радиуслари бир-бирига яқин ($V_{\text{Na}^+} = 0,095$ ва $V_{\text{Cu}^+} = 0,093$ нм) бўлса, уларнинг ионланиш потенциаллари Na^+ учун $495,8 \text{ кЖ} \cdot \text{моль}^{-1}$ ва Cu^+ учун $744,8 \text{ кЖ} \cdot \text{моль}^{-1}$ бўлиши, Cu^+ ионининг электронга мойиллиги анча юқори эканлигини кўрсатади. Шу сабабли Cu^+ лиганд электрон булутларини Na^+ га нисбатан кучлироқ тортади ва боғ мустаҳкамлиги ортади.

Ионланиш потенциалининг радиусга нисбатини ионнинг заряд зичлиги деб аталади ва бу қиймат электростатик тортишиш энергиясига деярлик тўғри пропорционал бўлади. Mn^{2+} , Fe^{2+} , Co^{2+} , Ni^{2+} , Cu^{2+} ва Zn^{2+} ионларнинг бир хил лиганд билан ҳосил қилган координацион бирикмаларининг мустаҳкамлиги қуйидагиша ўзгаради:

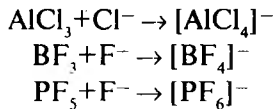


Координацион бирикмаларнинг бекарорлик ва барқарорлик константалари тажрибада турли усуллар билан аниқланади.

Оралиқ металл ионларининг азотли ва кислородли лигандлар билан ҳосил қиладиган комплекслари устида ТошДУ ходимлари (Ўзбекистон ФА аъзоси проф. Парпиеv Н. А., проф. Раҳимов X. Р., доцент Муфтахов А. Г., доцент Нигай К. Г., доцент Асамов К. А., Турсунов А. А. ва бошқалар) томонидан олиб борилган тадқиқотлар координацион бирикмаларнинг сувда ва органик эритувчиларда барқарорлиги, уларнинг ички тузилиши тўғрисида янги маълумотлар олишга ва уларни тайёрлашнинг янги усуларини яратишга имкон берди.

Бир неча хил комплексларни кўриб чиқамиз

1. Таркибида лиганд сифатида галогенид анион бўлгали комплекслардан энг муҳимлари фторид ҳамда хлорид анионли комплекслардир. Улар металл ёки металл-мас галогенидларнинг галоген ионлар билан (кўпинча эритмада) реакцияга киришиши натижасида ҳосил бўлади, масалан:



Бу реакциялардаги AlCl_3 , BF_3 , PF_5 ларни Льюис кислоталари, галоген ионларни эса асослар деб қараш мумкин. Комплекс ионларнинг эритмаларда мавжуд бўлишини қўйидаги икки шарт ҳал қилади: 1) комплекснинг эритмада барқарорлиги фақат $M-X$ боғланишнинг мустаҳкамлигига боғлиқ бўлмасдан, ион билан эритувчи орасидаги боғланиш мустаҳкамлигига ҳам боғлиқ; биринчи боғланиш ($M-X$), иккинчи (ион-эритувчи) боғланишдан устун туриши керак, 2) умуман олганда, эритмада қўйидаги ионлар қатори бўлиши мумкин; M (гидратланган) $^{(n-1)+}$, MX (гидратланган) $^{(n-1)+}$; MX (гидратланган) $^{(n-2)+}$... MX (гидратланган) $^{(n-m)+}$.

Галогенид анионли комплекслар кимёда катта аҳамиятга эга. Мисол тариқасида Co^{2+} ионини Ni^{2+} ионидан ажратиш усуllibаридан бирини кўриб ўтамиз. Агар анион алмаштирувчи колонка орқали Co^{2+} ва Ni^{2+} ионлар бўлган

эритмага концентранган HCl күшиб ўтказилса, биринчи навбатда CoCl_3^- ва CoCl_4^{2-} ионлар ҳосил бўлади: Ni^{2+} бундай комплекс ҳосил қиласайди, Ni^{2+} эритмада қолаверади. Co^{2+} эса ион алмаштирувчи моддага ўтади.

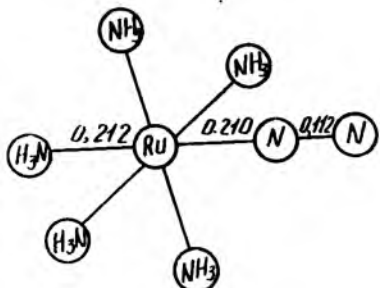
2. Изонитрил комплекслар. $\text{R}-\text{N}\equiv\text{C}$, яъни изонитриллар, худди CO каби металлар билан жуда кўп координацион бирикмалар ҳосил қиласиди. Масалан: $[\text{Cr}(\text{C}_6\text{H}_5-\text{CN})_6]^+$ (қизил рангли координацион бирикма), $[\text{Mn}(\text{CH}_3-\text{CN})_6]$, (рангсиз модда), $[\text{Co}(\text{CO})(\text{NO})(\text{CH}_3-\text{C}_6\text{H}_4-\text{CN})_2]$ (қовоқ рангли модда). Бу моддалар бензолда яхши эрийди. Изонитриллар CO га қараганда анча кучли σ -донорлардир. Уларнинг координацион бирикмаларидан $[\text{Ag}(\text{CNR})_4]^+$, $[\text{Fe}(\text{CNR})_6]^{2+}$ ва $[\text{Mn}(\text{CNR})_6]^{2+}$ ларни кўрсатиб ўтамиш.

3. Молекуляр азот тутган комплекслар CO ва N_2 молекулалари ўзаро изоэлектрон моддалар бўлганлиги сабабли, узоқ вақт худди $\text{M}-\text{C}\equiv\text{O}$ га ўхшаш $\text{N}\equiv\text{N}-\text{M}$ боғланышлар мавжуд бўлиши мумкин деган фараз ҳукм суреб келди. Фақат 1965 йилга келиб таркибида битта эркин азот молекуласи N_2 бўлган комплекс $[\text{Ru}(\text{NH}_3)_5\cdot\text{N}_2]\text{Cl}_2$ ҳосил қилинди. Кейинги тадқиқотлар натижасида $[\text{Ru}(\text{NH}_3)_5\text{N}_2]^{2+}$ ни бир неча усул билан ҳосил қилиш мумкинлиги маълум бўлди. Масалан: RuCl_3 нинг сувдаги эритмасига N_2H_4 таъсир этдиришdir, NaN_3 ни $[\text{Ru}(\text{NH}_3)_4\text{H}_2\text{O}]^{3+}$ билан реакцияси, N_2 ни $[\text{Ru}(\text{NH}_3)_5(\text{H}_2\text{O})]^{3+}$ билан реакцияси гидратланган RuCl_3 ни суюқ аммиак муҳитида рух билан қайтариш реакцияси буларга мисол бўла олади.

Молекуляр азот комплексларининг умумий формуласини $[\text{M}^{2+}(\text{N}_2)\cdot(\text{NH}_3)_5]\text{Cl}_2$ (бу ерда $\text{M}=\text{Ru}$, Os) кўринишида ёзиш мумкин. Рутенийнинг молекуляр азотли комплекси $[\text{Ru}(\text{NH}_3)_5\text{N}_2]^{2+}$ нинг тузилиши XI. 12-расмда кўрсатилган.

Молекуляр азотли комплексининг ИК-спектрида интенсив ютилиш соҳалари $1930-2230 \text{ cm}^{-1}$ га мувофиқ келади (молекуляр азотники 2331 cm^{-1}). Молекуляр азот комплексининг ҳосил қилиниши табиий шароитда атмосфера азотининг боғланиш жараёнини изоҳлашга имкон беради. Табиатда оддий босим ва оддий температурада азот бошқа элементлар билан бирикмалар ҳосил қиласиди. Бунда металл-ферментлар муҳим роль ўйнайди.

4. Олефин (алкен)ларнинг координацион бирикмалари. 1827 йилда Даниялик доришунос Цейзе $\text{K}[\text{PtCl}_3\text{C}_2\text{H}_4]$ ва

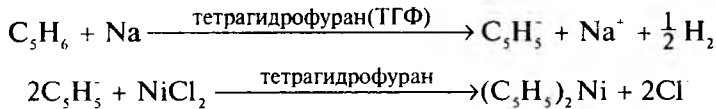


XI.12-расм. $[\text{Ru}(\text{NH}_3)_5\text{N}]^{2+}$ ионининг структураси. NH_3 — Ru , Ru — N ва N — N оралиқ масофалар нанометр ($1 \text{ нм} = 10^{-9} \text{ м}$) ҳисобида берилган.

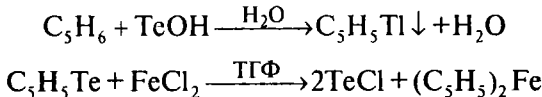
$[\text{Pt}_2\text{Cl}_4(\text{C}_2\text{H}_4)_2]$ таркибли иккита комплекс туз синтез қилиб, уларнинг хоссаларини тавсифлаб берди. Лекин бу бирикмаларнинг тузилиши фақат 1953 йилда аниқланды. Бу икки бирикма π -комплекс жумласига киради (бу моддаларнинг тузилиши XI. 3-расмда көлтирилган).

5. Металларнинг циклопентадиенли ҳосилалари. Циклопентадиен C_5H_6 ниҳоятда күчсиз кислота ($\text{pK}=20$). Агар унга кучли асос таъсир эттирилса, циклопентадиенил- ион C_5H_5^- ҳосил бўлади.

Металларнинг циклопентадиенил комплексларини синтез қилишда ишлатиладиган умумий усул қуйидаги реакцияларга асосланган:



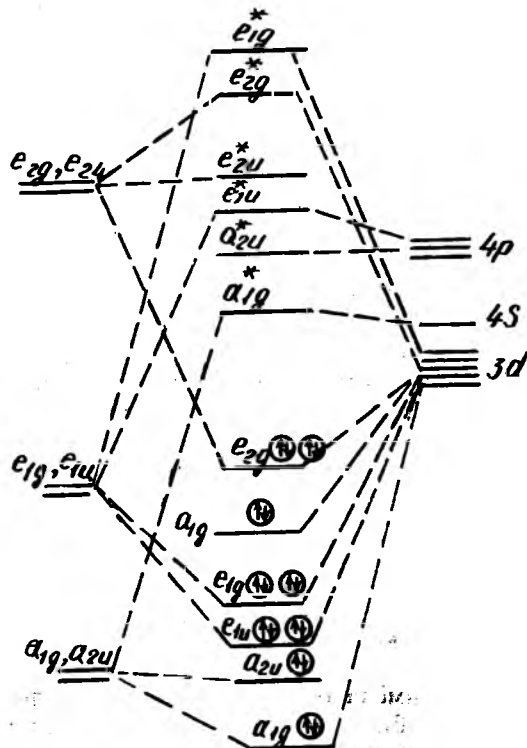
Бундан ташқари яна иккита усул маълум. Биринчиси — сувда эримайдиган таллий циклопентадиенил ҳосил қилиниб, унга металл хлорид таъсир эттирилади. Реакция тенгламалари:



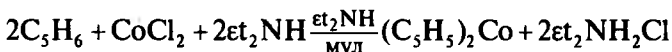
$(\text{C}_5\text{H}_5)_2\text{Fe}$ таркибли модда ферроцен деб юритилади. (Бу реакция ҳам ТГФ муҳитида олиб борилади).

Иккинчи усул — протонлар акцептори сифатида кучли органик асос қўллашга асосланган:

**цикlopентадиен молекуляр темир орбита
нин орбиталлари орбиталлар таллари**



XI.13-расм. Иккита циклопентан ионлари ва $Fe(II)$ иони орасида ҳосил бўлган $Fe(C_5H_5)_2$ нинг молекуляр орбиталлар диаграммаси.



$C_5H_5^-$ ионида фақат биргина манфий заряд бор. Шунга кўра, дициклопентадиенил бирикмалар $(C_5H_5)_2MX_{(n-2)}$ турдаги металлорганик бирикмалар жумласига киради (бу формула лада n — металлнинг оксидланиш даражаси, X — бир зарядли манфий ион). Агар $n=2$ бўлса, нейтрал молекула ҳосил бўлади [масалан: $Fe(II)$ учун $Fe(C_5H_5)_2$]. Агар $n=3$ бўлса, у ҳолда бир мусбат зарядли ион бирикмасига эга бўламиз. Масалан, $Co(III)$ учун $[(C_5H_5)_2Co]^+$ мувофиқ келади. Агар $n=4$ бўлса, масалан, $(C_5H_5)_2TiCl_2$ ҳосил бўлади.

Бундай моддаларнинг тузилиши XII. 4-расмда келтирилган. Ферроценнинг молекуляр орбиталларида циклопентадиен ҳалқаларининг фақат π -орбиталлари қатнашади деб қабул қилиш табиий бўлса ҳам, умумий энергияда σ -орбиталларнинг ҳиссаси кам, π -орбиталларнинг энергияси етарли даражада юқори, шу сабабли темирнинг d -орбиталлари билан кучли қоплашиш амалга ошади. Ферроцен молекуласида ҳам, олефинлар комплексларида дик, σ -боғланишдан ташқари датив π -боғ ҳам ҳосил бўлади. Боғ ҳосил қилишда фақат боғловчи MO эгалланиши бу модданинг тургун бўлишини тушунтиради. XI. 13-расмдан кўринишича ферроцен диамагнит хоссага эга бўлади, Fe^{3+} ва Co^{2+} учун эса бундай бирикмалар параметрагнит хоссага эга бўлади, уларнинг бирикмалари Fe^{+2} никига қараганда нотургун бўлиши энергетик диаграммадан кўриниб турибди (Fe^{3+} бирикмасида битта боғловчи электрон камаяди, Co^{2+} да эса битта бўшаштирувчи электрон пайдо бўлади).

Ферроценнинг ҳалқадаги ҳамма боғларининг узунлиги бир хил — $0,140\pm0,02$ нм га (рентгеноструктур маълумотларга қараганда) тенг, яъни лиганда анионидаги ҳамма С—С боғланишлар бошлангич циклопентадиенга нисбатан ўзгарган, бу лиганда умумий туташлик юзага келган.

XI.14. Координацион бирикмалар аҳамияти ҳақида қисқа маълумотлар

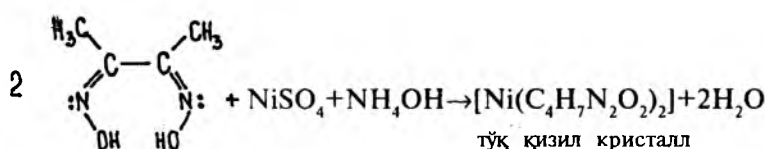
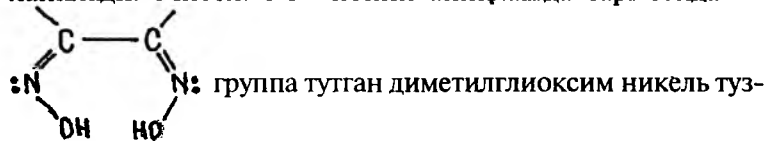
А. Аналитик кимёда бундай бирикмалар элементларнинг модда таркибида бор-йўклигини билишда (сифат анализ), модда таркибининг қанча фоизини ташкил этишини аниқлашда (микдорий анализ) ва элементларни бирбиридан ажратиш (экстракция) мақсадида ишлатилади.

Кўпчилик катионлар тузлари аралашмасига етарли микдорда аммиак эритмаси таъсир эттирилганда катионлар гидроксидлар ҳолида чўкмага тушади. Бунда Cu^{2+} , Ag^+ , Zn^{2+} , Ni^{2+} , Co^{2+} каби ионларнинг гидроксидлари мўл аммиак эритмасида эриб кетиб, $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]^{2+}$, $[\text{Ag}(\text{NH}_3)_2]^+$, $[\text{Zn}(\text{NH}_3)_4]^{2+}$, $[\text{Ni}(\text{NH}_3)_6]^{2+}$ га ўтади, Co^{2+} эса кислород иштирок этмаганда $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{2+}$ таркибли комплекс ионларни ҳосил қиласиди. (Co^{2+} кислород иштирок этганда эса Co^{3+} ионининг бир неча турли аммиакатлари ҳосил бўлади.)

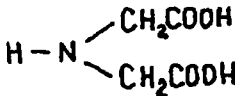
Баъзи комплекс аммиакатлар ўзига хос рангга эга бўлади: бу рангга қараб айни комплексни ҳосил қиласиди:

таллнинг миқдорини аниқлаш мумкин. Масалан, рангсиз ёки сувда эримайдиган асослар ҳосил қилувчи тузлар аралашмасида мис бор-йўқлигини аниқлаш учун шу эритмага мўл миқдорда аммиак эритмаси қўшилганда чўкма ҳосил бўлади. Уни фильтрлаб ажратилганда яшил зангори рангли фильтрат ҳосил бўлади. Бу фильтратга $[Cu(NH_3)_4]^{2+}$ таркибли комплекс ион ўтади; уни колориметрик усулда текшириб аралашмада бўлган мис миқдорини аниқлаш мумкин. Калий ионини аниқлаш учун $Na_3[Co(NO_2)_6]$ таркибли, темир Fe^{2+} ионини аниқлашда $K_4[Fe(CN)_6]$, Na^+ учун $UO_2(CH_3COO)_2 \cdot Mg(CH_3COO)_2$, Zn^{2+} учун $(NH_4)_2[Hg(CNS)_4]$ таркибли комплекс тузлардан реактив сифатида фойдаланилади.

Хозирги вақтда металл ионларни аниқлаш учун таркибида маҳсус атомлар группаси бўлган реактивлар қўлланилади. Мисол: Ni^{2+} ионни аниқлашда таркибида

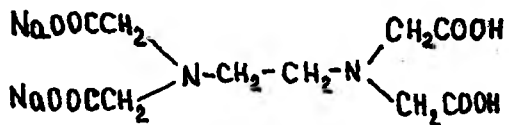


Бу реакция *L. A. Чугаев* реакцияси деб аталади. Металл ионларни аниқлашда ички комплекс бирикмалар катта аҳамиятга эга. Бунинг сабаби шундаки, бу бирикмалар эритмада кам диссоциланади, чўкмаларининг эрувчанлиги оз; бундан ташқари, бу бирикмалар ўзига хос рангга эга. Металларни аниқлашда, асосан таркибида бир неча карбоксил группалари бор α -аминокислотали реактивлар ишлатилмоқда. Ана шундай бирикмалардан бири сифатида имин-ди-сирка кислота



мумкин.

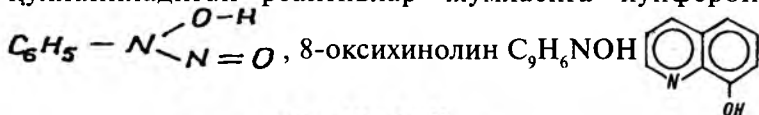
Ана шу кислотанинг ҳосиласи этилендиаминтетрасирка кислота ва унинг 2 та водород атоми натрийга алмашинган тузи



трилон-Б номи билан аталади. Бу бирикма, масалан, кальций билан реакцияга киришганда ўзидаги иккита натрий атомини кальций атомига алмаштиради, натижада хелат координацион бирикма ҳосил бўлади. У уч валентли катионлар билан ҳам шунга ўхшаш тузлар ҳосил қиласди.

Трилон-Б комплексонлар номли реактивлар жумласига киради. Трилон-Б эритмада бўлган металл ионнинг ҳаммаси билан мустаҳкам бирикма ҳосил қила олади. Бундай реакцияларни ўрганишда индикатор сифатида мурексид ва қора эриохром ишлатилиади.

Кимё лабораторияларида металларни аниқлаш учун кўп қўлланиладиган реактивлар жумласига купферон



ва дитизон $\text{S}=\text{C} \begin{array}{c} \diagdown \\ \text{NH---NH---C}_6\text{H}_5 \end{array} \begin{array}{c} \diagup \\ \text{NH---NH---C}_6\text{H}_5 \end{array}$ лар киради.

Б. Координацион бирикмалар гальваник қопламалар ҳосил қилишда ишлатилиади. Оддий тузларнинг эритмала-ри гальваник қопламалар ҳосил қилишда ишлатилганда йирик кристалл чўқмалар ҳосил бўлиб, қоплама осон кўчиб кетадиган бўлади. Лекин бу мақсад учун комплекс тузларнинг эритмалари ишлатилса, майдада кристалли жуда зич қопламалар ҳосил бўлади.

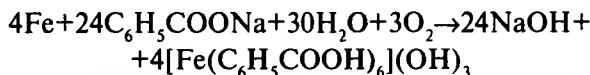
Гальваник қопламалар ҳосил қилиш учун ишқорий металларнинг цианидлари эритмаларига мис, рух, олтин ва бошқа металларнинг цианидли комплекслари $\text{K}_2[\text{Cu}(\text{CN})_3]$, $\text{Na}_2[\text{Zn}(\text{CN})_4]$, $\text{K}[\text{Au}(\text{CN})_4]$ қўшилади.

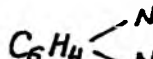
Цианли электролитлар заҳарли бўлганлиги учун уларни бошқа тузларга алмаштириш зарурати туғилган. Масалан, $\text{K}_2[\text{Cu}(\text{CN})_3]$ ўрнида миснинг этаноламили комплекс тузи $\text{K}_2[\text{Cu}(\text{H}_2\text{NCH}_2\text{CH}_2\text{OH}_4)]$ қўлланилмоқда.

В. Металларни коррозиядан сақлашда комплекс бирикмаларнинг аҳамияти. Металл сиртига яхши ёпишадиган (яъни кучли адгезияга эга бўлган) координацион бирикма металлни эритмада ва атмосферада (очик ҳавода) кор-

розиядан сақлашга имкон беради. Масалан, пўлат буюм натрий бензоат C_6H_5COONa эритмаси ичига солиб қўйилса, темир буюм сиртида кўзга кўринмайдиган ҳимоя парда ҳосил бўлади. Ўнинг таркиби $Fe[(C_6H_5COOH)_6](OH)_3$ дан иборат. Унинг борлигини электронографик ва кимёвий усувлар билан исботлаш мумкин.

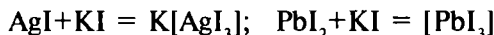
Реакция тенгламаси:



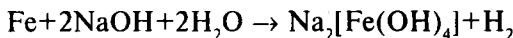
Бензтриазол  кадмий, рух ва мис ион-

лари билан сувда кам эрийдиган чўқмалар ҳосил қилиши сабабли металларни коррозиядан ҳимоя қиласди.

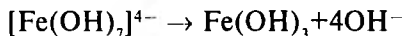
Эритмадаги pH ўзгарганида металл сиртида ҳосил бўлган комплекс бирикманинг барқарорлиги ўзгаради; бунинг натижасида коррозия тезлиги ҳам ўзгаради. Кумуш ва қўроғшин металлари сиртига калий уч йодид (KI) нинг суюлтирилган эритмаси таъсир этганида сувда эримайдиган қават ҳосил бўлиб, бу қават металларнинг янада коррозияланишдан ҳимоя қиласди. Лекин бу қават KI нинг концентрацияланган эритмасида эриб кетади:



Кўп ҳолларда металлар ишқор таъсиридан коррозияга учрайди. Бунинг сабаби шундаки, металл ишқор иштирокида сувда яхши эрувчан комплекслар ҳосил қиласди, масалан:

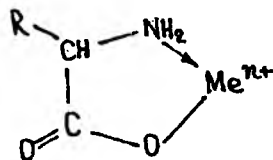


Ҳаво кислороди иштирокида эса сувда яхши эрийдиган $Na_4[Fe(OH)_7]$ ва $Na_5[Fe(OH)_8]$ таркибли комплекслар пайдо бўлиб, темирнинг занглаши тезлашади. Ишқор концентрацияси камайтирилганда комплекс емирилиб, коррозия сустлашади:



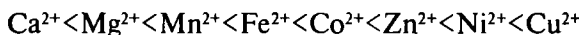
Пўлат занглашини кислотали муҳитда сусайтириш учун уротропин билан калий йодид аралашмаси қўшилади. Бунда $[Fe((CH_3)_2NH_6)]I_2 \cdot I_2$ таркибли, кислотада эримайдиган комплекс ҳосил бўлади.

Г. Координацион бирикмаларнинг ўсимлик ва тирик мавжудотлар ҳаётидаги роли. Тирик мавжудотларнинг бир неча миллион йиллик тарихи мобайнида тирик оламда кимёвий активликка эга биологик системалар бунёдга келган. Бу системаларнинг кўпчилиги металлорганик бирикмалар жумласига киради. Организмда учрайдиган энг оддий бирикмалар эса металларнинг α -аминокислоталар билан ҳосил қилган комплексларидан иборат. α -аминокислота бидентатли лиганда бўлғанлиги учун бу комплексларни беш аъзоли хелатлар



шаклида ёзиш мумкин. Бу ерда: Me — металл.

Бу хилдаги комплексларнинг барқарорлиги металл табиатига қараб қуйидаги тартибда ўзгаради:

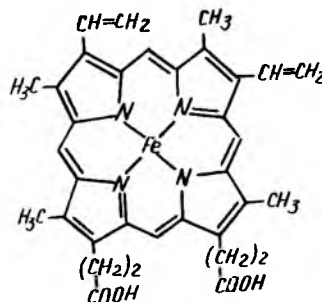


Ана шундай аминокислотали комплекслар организмда оддий тузлар билан биргаликда металларнинг организм қисмларида ҳаракатида ва мураккаб моддалар ҳосил бўлиш жараёнида иштирок этади.

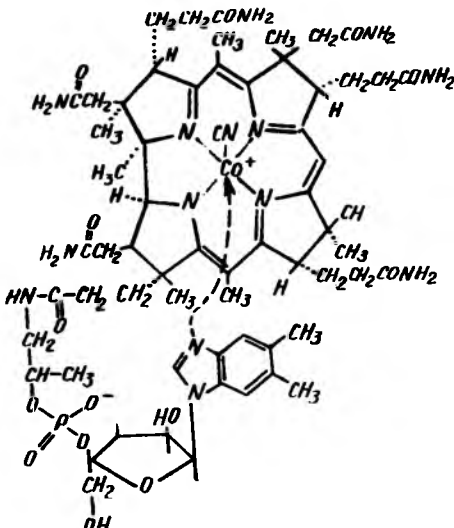
Тирик организмлар (ва ўсимликлар) ҳаётида протеинлар деб аталадиган оқсиллар муҳим аҳамиятга эга. Протеинлар таркибидаги тўртта пиррол группа (яъни  таркибли гетероциклик

группа) порфириин скелетини ташкил қилади. Порфирииннинг энг оддий ҳосилалари ички комплекс бирикмалар жумласига киради.

Порфирииннинг марказий атоми темир (Fe^{2+}) бўлганида, бу модда гемохромоген деб аталади. Гемохромоген оқсил молекулалари билан биргалашиб, гемоглобин ҳосил қилади. Қизил қон та-



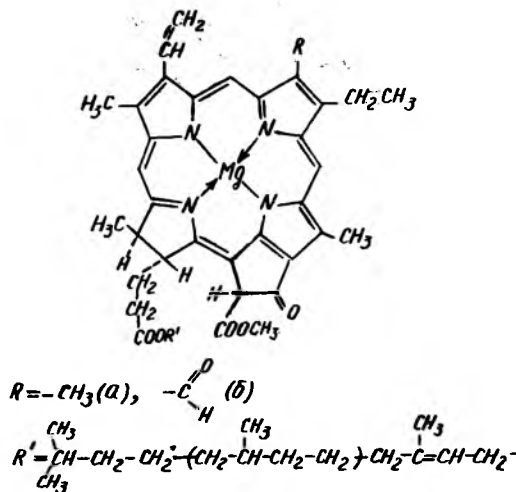
XI.14-расм. Гем молекуласининг структураси.



XI.15-расм. Витамин B_{12} (цианкобаламин)
молекуласининг тузилиши.

началари таркибида кирувчи гемоглобин ўпкадан ҳужай-раларга кислород ва аксинча, тўқималардан CO_2 ни ўпкага олиб борувчи транспорт воситасидир. Гемоглобин оқсил модда — глобин ва простетик группа — гемдан иборатдир. Гем эса протопорфириин билан координацион боғ воситасида боғланган $Fe(II)$ ионини тутган комплекс бирикмадир. Гемоглобин молекуласи таркибида 4 та гем киради. Оқсил қисми — глобинда 4 та полипептид занжир бор. Ўпкада кислороднинг парциал босими катта бўлгани учун гемоглобин ўзига кислородни бириктириб олади; ҳужайраларда эса кислороднинг парциал босими кичик бўлганидан у ерда кислород гемоглобиндан ажралиб чиқади. Гемоглобин CO таъсирида ўз амалиётини тўхтатди, чунки у CO билан жуда барқарор комплекс ҳосил қиласи. Муҳим координацион бирикмалар орасида витамин B_{12} (цианкобаламин) табиатда учрамаса ҳам унга ўхшаш ҳосилалари баъзи микроорганизмлар томонидан синтез қилинади, улар оқ қон касаллигини, жигар қасалликларини даволашда ишлатилади. Бу витамин 1972 йилда синтез қилиб олинган. У жигар, буйрак ва тухум сарифида тўпланади.

Табиатдаги энг муҳим моддалардан бири — хлорофилл бўлиб, у гемоглобиндан марказий атоми магний эканли-



XI.16-расм. Хлорофилл — а ва хлорофилл — б ларнинг тузилиш формулалари.

ги билан ҳамда СН группаларидағи водород атомини алмаштирган радикаллари билан фарқ қиласы (XII. 16-расм).

Хлорофилл ўсимлик организмінде фотосинтез жараёнынни амалга оширишда жуда мұхым мөддадыр. Уннинг таъсир этиши механизмі устида жуда күп тадқиқотлар олиб борилмоқда. Биологияда фотосинтез механизмларыда ферментларнинг рөли ниҳоятда катта аҳамияттаға эга эканлиги таъкидланады.

Д. Металл-ферментлар (энзимлар). Ферментлар тирик организмда содир бўладиган кимёвий реакцияларни тезлаштирувчи биологик катализаторлардир. Ҳозиргача маълум бўлган ферментлар сони 2000 дан ортиқ. Уларнинг ҳаммаси оқсил табиатли ва бошқа турдаги мөддалар кофимерларидан таркиб топган ўзаро кимёвий боғларсиз бирлашган комплекслардан иборатдир.

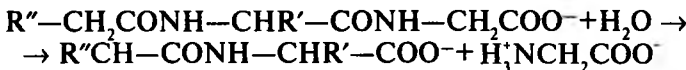
Ферментларда унумли ва танлаб таъсир қилиш хусусияти юқори, уларда шароитга қараб активлиги ўзгарувчан хусусиятлар мавжуд. Ферментлар таъсир қиласидаган мөдда (субстрат)ларнинг кимёвий ўзгариши оддий реакцияларга нисбатан 10^8 — 10^{12} марта тезлашиши мүмкін.

Ферментларнинг танлаб таъсир этишини одам сўлак безида ишлаб чиқариладиган амилаза организмда крах-

мал, гликоген ва уларга яқын бўлган полисахаридларнинг гидролиз реакциясини тезлаштиришда, ҳужайраларда полисахаридларнинг йиғилишини таъминлайди. Лекин бу фермент сахарозани парчаланишига таъсир этмайди.

Одатда фермент молекуласи таркибига бир неча металл атомлари кириши мумкин, улар ферментларнинг ўзгармас таркибий қисмини ташкил этади. Бундай металл атомлари фермент билан субстрат орасида комплекс ҳосил қиласди; бу ҳолат субстрат билан ферментнинг актив маркази орасида боғловчи восита бўлиши кўпчилик тадқиқотларда аниқланган. Ҳозиргача эркин ҳолатда ажратиб олинган металл ферментлар сони 50 тадан ортади. Металл ферментлар таркибида Ca, Mn, Fe, Cu, Zn, Cr ва Mo борлиги аниқланган. Баъзан актив ферментлар таркибига Со иони учрайди, лекин у рух ионини алмаштириши мумкин, бунда ферментнинг активлиги ўзгармай қолади. Металл ферментларда кўпинча, рух, темир ва мис учраб туради. Таркибига рух бўлган металл ферментлар сони 20 дан ортиқ бўлса-да, улардан фақат 2 таси яхши ўрганилган. Биринчиси — карбоангидраза; унинг молекуляр массаси — 30000 га яқин; бу ферментнинг битта молекуласи таркибига битта рух атоми киради. Бу фермент қизил қон танаачалари таркибига учрайди. У гидрокарбонат ионнинг дегидратланишида ва CO₂ нинг гидратланиш реакциясида катализаторлик ролини бажаради.

Иккинчиси — карбоксипептидаза; унинг молекуляр массаси 34000 га яқин, бир молекуласи таркибига 1 та рух атоми киради. Бу фермент сут эмизувчиларнинг ошқозон остидаги безида — пептид занжирининг карбоксил қисмидаги пептид боғланишида содир бўладиган гидролиз жараёнини каталитик тезлаштиради; содир бўладиган реакцияни куйидагича ёзиш мумкин:



Таркибига мис бўлган металл-ферментлар, асосан оксидазалар бўлиб, улар оксидланиш реакцияларида катализаторлик вазифасини ўтайди. Мисол тариқасида аскорбин кислотанинг оксидазасини қараб чиқамиз. Унинг молекуляр массаси 140000 га яқин; бир молекуласида 8 та мис атоми мавжуд. Бу фермент ўсимлик ва микроорганизмларда кенг тарқалган. У аскорбин кислота (витамин С)нинг каталитик оксидланиш жараёнини тезлаштиради.

Ферментлар таркибида оқсиллардан бошқа бирикмалар ҳам учрайди. Масалан, оксидловчи ферментлар таркибида темирнинг органик бирикмалари борлиги ҳам аниқланган. Ана шундай темирли бирикмалар қон гемоглобини таркибида ҳам учрайди. Қондаги темирнинг комплекс бирикмаси (гем)ни оқсилдан ажратиб олиш мумкин. Шундай қилинганида гем ҳам, оқсил ҳам ферментатив хоссаларни намоён қилмайди, яъни фақат оқсил ва гемдан иборат мураккаб системагина актив фермент хоссаларига эга бўлади. Турли ферментлар таркибига бошқа металларнинг ҳам комплекс бирикмалари киради. Умуман, барча ферментлар α -аминокислоталардан ҳосил бўлган узун занжирли макромолекулалар бўлиб, бежирим шаклларга эга. Фермент макромолекуласининг молекуляр массаси 500000 атрофида бўлади; фермент таркибидаги реакцияга қобил фаол марказлар ферментнинг турли қисмларидан ўрин олади.

Ферментнинг активлиги у билан бирикадиган субстрат концентрациясиغا ҳам боғлиқ. Фараз қилайлик, суюлтирилган эритмада фермент E ва субстрат S мавжуд. Улар ўзаро реакцияга киришганда реакция маҳсулоти M ҳосил бўлсин. Агар фермент микдорини ўзгартирмай туриб, субстрат концентрациясини ошира борсак, аввал реакция тезлиги субстрат концентрациясиغا тўғри пропорционал равишда ортиб боради. Лекин субстрат концентрациясини янада оширсак, реакция тезлиги маълум микдор субстрат қўшилганидан кейин ўзгармай қолади, чунки ферментдаги актив марказлар банд бўлиб, эритмадаги реакция тезлигини ўзгартира олмайди.

Ферментатив катализнинг механизми ҳақида қуйидаги мулоҳазаларни келтириш мумкин. Субстрат S фермент E билан реакцияга киришиб, аввал ферментсубстрат комплекс ES ни ҳосил қиласди. Гарчи, бу реакция қайтара реакциялар жумласига кирса-да, ферментатив реакция маҳсулоти M ни ҳосил қилиши мумкин:



Ферментларнинг таъсири реакция содир бўлаётган муҳитдаги pH қийматига ҳам боғлиқ. Ферментлар pH ларнинг кичик интервалида максимал активлик намоён қиласди. pH қиймати бу интервалдан катталашиб кетса ҳам, кичиклашиб кетса ҳам, ферментнинг активлиги пасаяди. Кўпчилик ферментлар pH=7 га яқин шароитда максимал активлик кўрсатади, чунки организм ҳужайра суюқлиги-

да pH нинг қиймати 7 атрофида бўлади. Ферментларга pH таъсир этишининг сабаби шундаки, ферментдаги таркибий қисмларнинг молекулалари мұхиттинг кислотали ёки ишқорий реакцияга эга бўлишига қараб турлича диссоциланади. Натижада фермент ўзининг шаклини ўзгартиради. Умуман айтганда, фермент бир неча шаклларда бўлиши мумкин, лекин бу шаклларнинг ҳаммаси бир хил активликка эга эмас, pH ўзгарганида фермент активлигини йўқотган ҳолатга ўтиб қолиши ҳам мумкин.

Ферментлар ҳаётда кўпчилик жараёнларда (озиқ-овқат тайёрлашда: нон пишириш, виносолик, пиво, пишлок тайёрлаш, чойни ферментациясида, сирка, спирт тайёрлашда), микробиологияда, фармацевтика ва тиббиётда кенг қўлланади. Гидролаза синфига кирадиган амилаза ферментини одамнинг сўлак бези ишлаб чиқаради. Крахмал, гликоген ва уларга яқин бўлган полисахаридларнинг гидролиз реакциясини тезлаштиради, ҳужайраларда полисахаридларнинг йифилишини таъминлайди. Спирт ишлаб чиқаришда крахмалнинг қандга айланишида, крахмалдан глюкоза олишда микроблардан ажратиб олинган глюкоамилаза ишлатилади.

Ферментларни ўрганиш соҳасида А. Я. Данилевский, А. Н. Лебедев, А. Н. Бах, А. И. Опарин, В. А. Энгельгардт, И. Березин катта ҳисса қўшдилар, ҳозир эса Б. О. Тошмуҳамедов, М. М. Раҳимов ва уларнинг шогирдлари муваффақият билан иш олиб бормоқдалар.

Хуросалар ва баъзи қўшимчалар

1. Комплекслар кимёси, асосан, марказий заррача ва уни қуршаб олган лигандлардан иборат ион ва молекуларни ўрганади. Марказий заррача вазифасини металл ионлари ёки UO_2^{2+} иони каби оксокатионлар, лигандлар вазифасини эса анорганик, органик ёки элемент органик моддаларнинг молекула ёки ионлари бажаради. Марказий заррача ва у билан бевосита бириккан лигандлар бирга қўшилиб комплекснинг ички сферасини ташкил этади.

2. Типик марказий ионлар жумласига d- ва f-элементларнинг ионлари киради. Ишқорий ва ишқорий-ер металлари энг кучсиз комплекс ҳосил қилувчи ҳисобланади.

Комплекс ҳосил қилувчи элементлар Д. И. Менделеев даврий жадвалининг IV—VI қўшимча группаларига жой-

лашган *d*-элементлар ҳамда лантаноид ва актиноидлардир.

Барча лигандлар ўзининг молекуляр тузилишига мувофиқ; анионлар (ёки ацидолигандлар), молекуляр лигандлар (H_2O , NH_3 , CO), цикл ҳосил қилувчи (хелат) лигандлар ($\text{NH}_2-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{NH}_2$), циклический (масалан, C_5H_5) лигандлар ва макроциклик лигандлар номи билан юритилади.

Лигандларнинг табиатига мувофиқ координацион бирикмалар турли синфларга бўлинади.

3. Марказий заррачанинг координацион сони деганда айни заррача (лиганд)лар сони тушунилади. Агар марказий заррача билан лиганд орасида икки марказий боғланниш мавжуд бўлса, унинг координацион сони σ -боғланнишлар сонига teng бўлади. Координацион сферада ҳар қайси лиганд эгаллаган ўринлар сони — айни лиганднинг координацион сифими ёки унинг дентатли лиги деб аталади. Бир дентатли лиганд ядро атрофида фақат биргина ўрин олади (Br^- , I^- , CN^- , SCN^- , CO , H_2O , NH_3 лар бир дентатли лигандлардир). Оксалат ион $\text{C}_2\text{O}_4^{2-}$ ва этилендиамин $\text{H}_2\text{N}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{NH}_2$ — икки дентатли лигандлар жумласига киради. Этилендиаминтетрасирка кислота аниони эса полидентатли лиганд ҳисобланади. Лиганднинг дентатлиги ва марказий атомнинг координацион сони доимий (ўзгармас) қийматлар эмас. Уларнинг қийматлари заррачаларнинг катта-кичиклигига, улар орасидаги боғланнишнинг турига ва ҳоказоларга боғлиқ; 2, 4, 6 га teng координацион сонлар жуда кўп учрайди.

4. Эритмаларда координацион бирикмалар ҳосил бўлганида эритувчининг молекулалари ички сфера таркибига кириши мумкин. Масалан, HgCl_2 нинг органик моддадаги эритмасига LiCl қўшилганда $[\text{HgCl}_3\text{L}]^-$ таркибли тетраэдрик координацион ион ҳосил бўлганлиги нурнинг комбинацион ёйилишига асосланган спектроскопик текширишлар натижасида исбот қилинган (L — органик эритувчи молекуласи).

5. Координацион бирикмаларнинг кимёвий реакцияга киришиш кинетикиси асосида уларни «инерт» ва «лабил» комплекслар деб икки группага ажратилади. Лабил комплекс ион реакцион мухит билан динамик мувозанатда туради. Уларда лигандларро алмашиниш реакциялари тез содир бўлади. Инерт комплекс ионда бундай реакциялар суст боради. Лекин чўкма ҳосил бўладиган, лиганд парча-

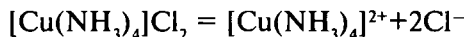
ланадиган реакциялар ва ассоциланиш ҳамда оксидланиш-қайтарилиш реакциялари — инерт комплексларда ҳам тез содир бўлиши мумкин.

Инерт ва лабил тушунчаларини комплекснинг барқарор ва бекарор тушунчалари билан аралаштириб юбор-маслик керак. Барқарор ва бекарор тушунчалари ионнинг термодинамика жиҳатидан мустаҳкамлигини ифодалайди. Масалан, $[Co(NH_3)_6]^{3+}$ таркиби инерт координацион ион кислотали муҳитда термодинамик жиҳатдан бекарор бўлиб, унинг турғунлик константаси $K=3,2 \cdot 10^{10}$ га teng. Лекин, $[HgI_4]^{2-}$ таркиби лабил координацион ион эритмада жуда барқарор, унинг турғунлик константаси жуда катта ($K=2,4 \cdot 10^{29}$).

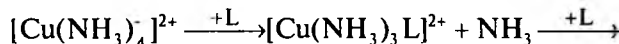
6. Баъзи координацион бирикмалар (масалан, Al ва Cu нинг ацетилацетонатлари, ферроцен ва бошқалар) қиздирилганда ҳам парчаланмай ҳайдалади. Бу ва шунга ўхшаш ҳодисалар газ фазада ҳам координацион бирикмалар ҳосил бўлишидан дарак беради. Массоспектрометрия усули ёрдамида аниқланишича $MgCl_2$, $650^{\circ}C$ да сублиматланганда газ ҳолда $MgCl_2$ дан ташқари Mg_2Cl_4 , Mg_3Cl_6 ва ниҳоятда оз миқдорда Mg_4Cl_8 молекуласи ҳам бўлар экан. Газ муҳитида координацион бирикмалар ҳосил бўлиши заррачалар орасида электростатик ўзаро таъсирилашиш эритмалардагига қараганда анча кучлироқ намоён бўлади (чунки газ муҳитда диэлектрик ҳолат бўлиши бундай таъсирилашиш осон содир бўлишига олиб келади). Газ муҳитида координацион бирикмалар ҳосил бўлиши юқори температурада содир бўлганилиги сабабли, бу жараёнда энтропия ўзгариши манфий қийматга эга: $\Delta S = -\frac{\partial G}{\partial T}$. Бунинг

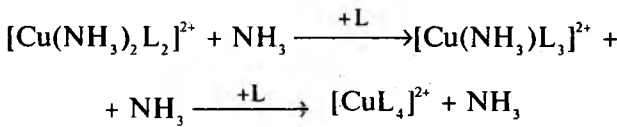
оқибатида жараённинг изобар потенциали ортиб боради, лекин комплекс бирикманинг барқарорлик константаси ($\Delta G^\circ = -RT \ln K_{\text{бар}}$) температура ортган сари камаяди.

7. Ташқи координацион сферага эга бўлган координацион бирикмалар қутбли эритувчи муҳитида аввал бирламчи диссоциланишга учрайди; бунда ташқи сферадаги ионлар комплексдан батамом ажралиб кетади, масалан:



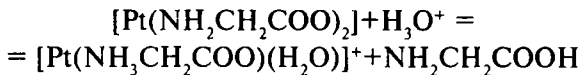
сўнгра иккинчи қатра (сольволитик) босқичли диссоциланиш содир бўлади, масалан:





Бу ерда: L — қутбели эритувчи молекуласи [сув, спирт, диметилформамид, диметилсульфоксид — $(\text{CH}_3)_2\text{SO}$ ва ҳоказо].

8. Ички координацион бирикмалар (масалан, комплекснаташлар, дитизонатлар, порфириналар) диссоциланганда сольво-протолитик (яъни ҳам эритувчи, ҳам протонлар иштирик этадиган) жараён содир бўлади, масалан:



$\text{KAl}(\text{SO}_4)_2 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$ каби қўшалоқ тузлар қутбели эритувчи муҳитида ўз ионларига батамом парчаланади.

Кўчувчи зарядга эга бўлган органик комплекс бирикма [масалан, $\text{C}_{10}\text{H}_8 \dots \text{C}_6\text{H}_5(\text{NO}_2)_3$] лар ҳам қутбели эритувчи муҳитида ўзининг таркибий қисмларига батамом парчаланиб кетади, чунки уларнинг таркибида локал донор-акцептор боғланиш мавжуд эмас.

9. Комплексларнинг тузилиши эндиликда валент боғланишлар, кристал, майдон ва молекуляр орбиталлар назариялари асосида талқин қилинмоқда.

10. Координацион бирикмалар қўйидаги жараёнларда кўп ишлатилади:

а) аналитик кимёда кўпгина элементлар атомлари ионларининг ёки органик моддаларни таҳлилида (асосан фотоколориметрик усулда),

б) баъзи металларни аралашмалардан ажратиб олиш ва уларни юқори даражада тозалаш,

в) гальваностегия ва гальванопластикада мустаҳкам қопламалар ҳосил қилиш,

г) бўёқ моддалар тайёрлаш (берлин сири ва бошқалар),

д) сувнинг қаттиқлигини аниқлаш ва уни бартараф этиш (полифосфатлар, полиаминокислоталар, комплекснаташлар ва бошқалар),

е) тирик организмнинг ҳаётий жараёнида муҳим бўлган бирикмалар (гемоглобин, энзимлар, хлорофилл ва бошқалар) координацион бирикмалар жумласидандир.

АДАБИЁТЛАР РЎЙХАТИ

1. Некрасов Б. В. Основы общей химии, т. 1, 2, М. «Химия» 1973.
2. Реми Г. Курс неорганической химии М. Мир, т I, 2, 1963, 1966.
3. Ахметов Н. С. Общая и неорганическая химия. С. Высшая школа, 1987.
4. Угай Я. А. Общая химия. М. «Высшая школа», 1984.
5. Угай Я. А. Неорганическая химия М. «Высшая школа», 1989.
6. Ахмеров К., Жалилов А., Исмоилов А. Умумий ва анорганик кимё. Т. «Ўқитувчи». 1988.
7. Карапетьянц М. Х., Дракин С. И. Общая и неорганическая химия. М. «Химия». 1981.
8. Глинка Н. Л. Задачи и упражнения по общей химии. Л. «Химия», 1981.
9. Хьюи Дж. Неорганическая химия М., «Мир» 1987.
10. Глинка Н. Л. Общая химия. Л. «Химия». 1982.
11. Коттон Ф., Уилкинсон Дж. Основы неорганической химии. М. «Мир». 1979.
12. Грей Г. Электроны и химическая связь., М. «Мир». 1967.
13. Крестов Г. А., Березин Б. Д. Основные понятия современной химии, Л. «Химия». 1986.
14. Яцимирский К. Б. Сборник «100 лет Периодического закона химических элементов. М. «Наука», 1969.
15. Павлов Н. Н. Теоретические основы общей химии: М., «Высшая школа». 1978.
16. Полинг Л. Общая химия. М. 1970. 1974.
17. Шукарев С. А. Неорганическая химия. М. 1970. 1974.
18. Кукушкин Ю. Н. Химия координационных соединений. М. «Высшая школа» 1985.
19. Глинина Ф. Б. и Ключников Н. Ф. «Химия комплексных соединений». М. «Просвещение». 1982.
20. Янсон Э. Ю. Комплексные соединения. М. 1968.
21. Яцимирский К. Б. Введение в бионеорганическую химию. Изд. «Наукова думка», Киев, 1976.
22. Краткая химическая энциклопедия. I, II, III, IV, V тома. Изд. «Советская энциклопедия». М. 1967.
23. Раҳимов Ҳ. Р. Физик ва коллоид химия. Т. «Ўқитувчи», 1978.
24. Раҳимов Ҳ. Р. Анорганик химия, Тошкент, «Ўқитувчи», 1984.

ПРЕДМЕТ КҮРСАТКИЧ

- Авогадро қонуни 10, 12, 24
Авогадро қонуни оқыбатлари 22
Аквокомплекслар 399
Аккумуляторлар 372
Актив комплекс 227
Активланиш энергияси 216, 218, 225
Активлик коэффициенти 329
Акцептор 223
Аммиакатлар, аминатлар 399
Амфотерлик 320
Анионитлар 266
Анод 378
Анорганик моддаларнинг экологияга таъсири 470
Апротон кислоталар 337
Аррениус назарияси 218, 332
Атом 6, 10, 20, 63
Атом масса сони 131
Атом спектрлари 60
Атом-молекуляр таълимот 12, 23
Атом радиуси 45, 201
Атом ҳажми 44
Атом ядроси 101
Атом ядроининг «томчи» модели 115
—«— —«— бирлашган модели 116
—«— —«— қобиқлар модели 112
Ацидокомплекслар 401

Бертолидлар 16
Бирлашган ядро модели 116
Бор постулатлари 64, 65
Боғланиш тартиби 173
Боғланиш изомерияси 413, 414
Боғламайдиган молекуляр орбиталлар 171
Бош квант сони 72
Боғланиш энергияси 135, 146
Боғловчи молекуляр орбиталлар 170

Бўшастирувчи молекуляр орбиталлар 171
Валент боғланиш 145
Валентлик 344
Вернер назарияси 391
Вертикал ўхашлик 93
Водород боғланиш 141, 165
Водород кўрсаткич 310
Водород спектри 65
Водород электрод 360

Гальваник элементлар 361
Гесс қонуни 242
Генри қонуни 282
Геометрик изомерия 424
Гибридланиш 152, 433
Гидратланиш энергияси 299
Гидрат изомерия 413
Гидролиз 314
Гидролиз константаси 316
Горизонтал ўхашлик 93
Гунд қоидаси 79

Даврий система 40
Даврий қонун 88
Даврий ўзгарувчи хоссалар 43
Дальтонидлар 16
Датив боғланиш 163, 435, 448
Делокаллашган боғланиш 163
Диагонал ўхашлик 93
Диамагнит ҳодиса 437
Дисперс системалар 277
Дисперсион кучлар 188, 198
Диссоциланиш даражаси 400, 301
Донор-акцептор боғланиш 160, 161
d-киришим 208
Дюлонг-Пти қоидаси 32
Ёқилғи элементлар 373

- Занжирилі реакциялар 129, 130, 219
 Заряд зичилиги 452
 Идеал газ қонунлари 25
 Изобар – изотермик потенциал 249, 253, 361, 367
 Изобарлар, изотонлар, изотоплар 108
 Изозелектрон заррачалар 162
 Изоморфизм қоидаси 33
 Иккіламчы даврийлік 96–99
 Ингигиторлар 224
 Ионлар радиусы 48
 Ионланиш энергияси 135
 Ион боягланиш 140, 143, 444
 Ион изомерияси 413
 Ионланиш энергияси 50, 135
 Ион-электрон усули 351
 Ионларнинг кутбланиши 186
 Индукцион кучлар 198
 Индикаторлар 312
 Иссиғлик сиғим аномалияси 269
 Ички энергия 240
 Йўналувчанлик 144
 Каннищаро усули 34
 Кайносимметрия концепцияси 91, 92
 Карбониллар 403, 406, 407
 Карапали нисбатлар қонуни 16
 Катализ 223, 225
 Катионитлар 266
 Квант сонлар 72, 73, 75, 76
 Кетма-кет реақциялар 221
 Кимёвий боягланиш 134, 140
 Кимёвий кинетика 211
 Кимёвий элемент 24
 Кластерлар 407
 Клечковский қоидаси 79
 Ковалент боягланиш 140, 145, 444
 Консектив реақциялар 221
 Конституцион суб 261
 Координацион бирикмалар бар-карорлиги 451
 Координацион бирикмалар синфлари 410
 Координацион полимерия 414
 Координацион гидратлар 399
 Координацион гидриллар 402
 Концентрация 278
 Кристалл майдон назарияси 438
 Криоскопия 293
 Кислота-асослар назариялари 331
 Курнаков қоидаси 426
- Кучли ва күчсиз электролитлар 328
 Лавуазье-Лаплас қонуни 245
 Лантаноид киришм 50, 208
 Ле Шателье принципи 234
 Лигандлар 386, 396, 397
 Лиганд майдон назарияси 442
 Лигандлар изомерияси 415
- Массалар сақланиш қонуни 15
 Массалар таъсири қонуни 213
 Материя 12, 13
 Мозли қонуни 58
 Металл боягланиш 141, 157
 Металлар коррозияси 375
 Металл ферментлар 463
 Металларнинг кучланиш қатори 357
 Механокимё 216
 Молекула 10
 Молекула геометрияси 192
 Молекуляр орбиталлар назарияси 166, 170, 442, 443
 Молекулалараро (Ван-дер-Вальс) кучлари 197
 Молекуляр-ионли тенгламалар 354
 Моль 22, 25
 Мувозат 230
 Мувозатнинг силжиши 234
 Мувозат константаси 231
 Мураккаб модда 13
 Ноаниқлик принципи 69
 Нодаврий ўзгарадиган хоссалар 43
- Оддий модда 13
 Оксидланиш даражаси 342
 Оксидланиш-қайтарилиш реақциялари 341
 Оксидланиш-қайтарилиш реақциялари турлари 347
 Оксидланиш-қайтарилиш реақциялари потенциали 359, 364
 Оптик изомерия 421
 Орбитал радиус 47, 201, 206
 Ориентацион эффект 165, 197
 Осмос 286
- Паули принципи 78
 Парамагнитлик ҳодисаси 151
 Параллель реақциялар 221
 Пейроне қоидаси 424
 Полигалогениллар 401
 Поликислоталар 401
 π -боягланиш 159

- π -координацион бирикмалар 405
Протон-протон занжири 129
Протолитик назария 335.
- Радиоактив емирилиш оиласлари 119
Радиоактив емирилиш қонуни 121
Раульнинг 1-қонуни 289
Раульнинг 2-қонуни 291
Реакция тезлиги 211
Реакциянинг изобара ва изохора тенгламаси 236
Рентген нурларининг спектрал чизиқлари 58
 σ -боғланиш 158
- «Сехрли» ядролар 104
Силжиш қоидаси 116
Солиштирма масса 45
Сольво-система назарияси 333
Стандарт электрод потенциал 357, 359
Стереокимёвий қоидалар 193
Сув гигроскопик 265
Сув конституцион 265
Сув кристаллизацион 265
Сунъый радиоактивлик 125
Сүолтириш қонуни 304, 305
- Таркибнинг доимийлик қонуни 15
Термокимё 239, 255
Термоядро реакциянан жарәни 130
Термоядро мувозанат жарәни 130
Термоядро нейтрон қамралиш 130
Томчи модели 115
Трансформацион изомерия 416
Туз эффекти 330
Туташ реакциялар 222
Түйинган эритма 281
Түйинчанувчанлик 144
Тұлқын механикасы 70, 71
Тұлқын функциясы 69
- Углерод-азот занжири 130
Углерод-углерод занжири 129
- Ферментатив катализ 465
- Фреонлар 474
Формал изомерия 416
- Хелаттт эффект 427
- Циклик бирикмалар 410
- Черняевнинг транс-таъсир қоидаси 428
Шредингер тенгламаси 69
Эквивалентлар қоидаси 17
Электрон конфигурация 79, 89
Электрон баланс усули 349
Электрон жуфтларнинг молекула геометриясига таъсири 193
Электролиз 378
Элемент 24
Элементар заррачалар 107
Электрманфийлик 136
Электронга мойиллик 137
Энергетик манфаат 134
Энергия 14
Энталпия 241, 253
Энтропия 247, 253, 260
Эритманинг бүф босими 289
Эрувчанлик 282
Эрувчанлик күпайтмаси 325
Эффектив радиус 45
Эффектив заряд 199
- Ядро энергияси 127
- Үринбосарлар изомерияси 415
- Қайтар реакциялар 229
Қайтас реакциялар 229
«Қаттық» ва «юмшоқ» кислота — асослар назарияси 338
Құтбыл болганиш 155
Құтбланувчанлик коэффициенти 187
Құтбловчилик 188
Құшма реакциялар 222
- Хажмий нисбатлар қонуни 21
Холат изомерияси 416
Хосил бўлиш иссиқлиги 242

МУНДАРИЖА

I БОБ. Кимё тарихи ҳақида қисқача маълумот

Сўз боши	3
А. Кимёнинг алкимёдан аввалги даври	5
Б. Алкимё даври	7
В. Кимёвий билимларнинг бирлашиш даври	8
Г. Миқдорий қонунлар даври	10
Д. Кимёнинг ҳозирги замон даври	11
1. Кимёнинг асосий тушунча ва қонунлари. Атом молекуляр таълимот	12
1.1. Материя ва модда	12
1.2. Кимёнинг ғоссий қонунлари	14
1.3. Атом-молекуляр таълимот	19
1.4. Гей-Люссакнинг ҳажмий нисбатлар қонуни	21
1.5. Молекуляр таълимот ва кимёвий элемент	23
1.6. Идеал газ қонунлари	25
1.7. Газсимон моддаларнинг молекуляр массаларини аниқлаш	28
1.8. Атом массасини аниқлаш	32
1.9. Атом ва молекулаларнинг реаллиги	36
Савол ва топшириқлар	38

II БОБ. Д. И. Менделеевнинг элементлар даврий қонуни ва кимёвий элементлар даврий системаси

II.1. Д. И. Менделеевнинг даврий қонуни	38
II.2. Даврий система ва унинг тузилиши	40
II.3. Элементларнинг даврий ва даврий бўлмаган хоссалари	43
II.4. Даврий қонун ва даврий системанинг тараққиёти	51
II.5. Кимёвий элементларнинг Ер қобигида ва Коинотда тарқалиши	52
Савол ва топшириқлар	57

III Б О Б . Атом тузилиш назарияси

III.1. Элементларнинг рентген спектрлари ва Г. Мозли қонуни	57
III.2. Элементлар атомларининг спектрлари	60
III.3. Атом тузилиши ҳақида классик таълимот	63
III.4. Э. Резерфорднинг атом тузилиши ҳақидаги нуклеар назария- си	64
III.5. Нильс Бор назарияси	64
III.6. Атом тузилиши ҳақидаги замонавий таълимот	67
III.7. Э. Шредингер тенгламаси	69
III.8. Н. Бор постулатлари ва тўлқин механика	71
III.9. Квант сонлар	72
III.10. Атомларнинг электрон конфигурацияларини тузиш	79
III.11. s - , p - , d - ва f -элементлар	82
III.12. Кайносимметрия концепцияси	91
III.13. Д. И. Менделеев даврий системасидаги вертикал, горизон- тал, диагонал ўхшашликлар ва иккиласмчи даврийлик	93
III.14. Хулосалар	99
Савол ва топшириклар	100

IV Б О Б . Атом ядроси

IV.1. Атом ядросининг тузилиши	101
IV.2. Атом ядросининг структураси	110
IV.3. Элементларнинг бир-бира гайланиси ва радиоактив модда- лар. Фаянс ва Содди қонуни	116
IV.4. Радиоактив емирилиш қонуни	121
IV.5. Сунъий радиоактивлик	125
IV.6. Ядро энергиясидан фойдаланиш	127
IV.7. Кимёвий элементларнинг келиб чиқиши	128
Хулосалар	131
Саволлар	133
Масалалар	133

V Б О Б . Кимёвий боғланиш

V.1. Кимёвий боғланишнинг умумий тавсифи	134
V.2. Электрманфийлик	136
V.3. Электрманфийликни Л. Полинг услубида ҳисоблаш	139
V.4. Кимёвий боғланиш турлари	140
V.5. Ион боғланиш	143

V.6. Ковалент боғланиш	145
V.7. Ковалент боғланиш энергияси	146
V.8. Ковалент боғланишнинг хоссалари	147
V.9. II давр элементлар молекулаларининг атомлардан ҳосил бў- лиши	149
V.10. Электрон орбиталларнинг гибридланиши	152
V.11. Кутбли (поляр) боғланиш	155
V.12. Металл боғланиш	157
V.13. Якка, қўш ва каррали боғланишлар	158
V.14. Донор-акцептор боғланиш	160
V.15. Делокаллашган π -боғланиш ҳақида тушунча	163
V.16. Водород боғланиш	165
V.17. Валент боғланиш ва молекуляр орбиталлар усули	166
V.18. Ионларнинг қутбланиши	187
V.19. Валент қобигидаги электрон жуфтларнинг молекула геомет- риясига таъсири	192
V.20. Молекулалараро Ван-дер-Ваальс кучлари	197
V.21. Атом ядросининг эффектив заряди	199
V.22. Атом ва ион радиуслари	201
Холосалар	208
Савол ва топшириқлар	210

VI БОБ . Кимёвий кинетика ва кимёвий мувозанат

VI.1. Реакция тезлиги	211
VI.2. Реакция тезлигига концентрациянинг таъсири	212
VI.3. Масалалар таъсири қонуни	213
VI.4. Реакция тезлигига температуранинг таъсири	214
VI.5. Кимёвий реакциянинг активланиш энергияси	216
VI.6. Активланиш энергиясини ҳисоблаш	218
VI.7. Занжирли реакциялар	219
VI.8. Оддий ва мураккаб реакциялар	220
VI.9. Катализ	223
VI.10. Кислота-асос ва оксидловчи-қайтарувчи катализаторлар	227
VI.11. Қайтар ва қайтмас реакциялар	229
VI.12. Кимёвий мувозанат константаси	231
VI.13. Гетероген системаларда бўладиган кимёвий мувозанатлар	232
VI.14. Кимёвий мувозанатнинг силжиши	<u>234</u>
VI.15. Мувозанатга температуранинг таъсири	236
Холосалар	237
Савол ва топшириқлар	238

VII БОБ . Кимёвий жараёнлар энергетикаси

VII.1. Кимёвий реакцияларнинг иссиқлик эффекти	239
VII.2. Кимёвий бирикмаларнинг ҳосил бўлиш иссиқлиги	242
VII.3. Гесс қонуни	242
VII.4. Термодинамиканинг иккинчи қонуни ва энтропия	246
VII.5. Кимёвий реакцияларнинг йўналиши	248
VII.6. Энтропия ва энталпия факторлари	253
VII.7. Асосий тушунчалар	253
VII.8. Термокимёвинг асосий тушунчалари	255
VII.9. Ички энергия билан энталпия орасидаги боғланиш	256
VII.10. Термодинамик катталикларни ҳисоблаш	256
VII.11. Реакциянинг йўналиши	259
Худосалар	261
Савол ва топшириқлар	263

VIII БОБ . Сув ва эритмалар

VIII.1. Табиатда сув	264
VIII.2. Сувни тозалаш	265
VIII.3. Сув молекуласининг тузилиши	267
VIII.4. Сувнинг физик хоссалари	269
VIII.5. Сувнинг кимёвий хоссалари	274
VIII.6.1. Эритмалар ҳақида умумий тушунчалар	276
VIII.6.2. Эритмалар концентрацияси	278
VIII.6.3. Тўйинган эритма	281
VIII.6.4. Эрувчанлик	282
VIII.6.5. Моддаларнинг эриш иссиқлиги	284
VIII.7. Эритмаларнинг хоссалари	286
VIII.7.1. Эритмаларнинг бүғ босими	289
VIII.7.2. Ф. Раулнинг биринчи (тонометрик) қонуни	289
VIII.7.3. Эритмаларнинг қайнаш ва музлаш температуралари.	
Раулнинг иккинчи (эбулиоскопик ва криоскопик) қонуни	291
VIII.7.4. Эритмалар табиати ҳақидаги назариялар	293
Худосалар	294
Савол ва топшириқлар	295

IX БОБ . Электролитлар эритмалари

IX.1. Электролитик диссоциланиш	296
IX.2. Диссоциланиш даражаси	300
IX.3. Кучди ва кучсиз электролитлар	303

IX.4. Суюлтириш қонуни	304
IX.5. Электролитлар эритмаларида борадиган реакциялар	307
IX.6. Сувнинг электролитик диссоциланиши	309
IX.7. Водород кўрсаткич	310
IX.8. Индикаторлар	312
IX.9. Тузларнинг гидролизи	314
IX.10. Гидролиз даражаси ва гидролиз константаси	316
IX.11. Амфотер гидроксидлар	320
IX.12. Элемент гидроксидларининг диссоциланиши билан улар- нинг баъзи хоссалари орасидаги боғланиш	321
IX.13. Эрувчанлик кўпайтмаси	325
IX.14. Кучли электролитларнинг электростатик назарияси	328
IX.15. Туз эфекти (бир тузнинг эрувчанилигига бошқа «бегона» тузларнинг таъсири)	330
IX.16. Кислота ва асослар назариялари	331
IX.16.1. Аррениус назарияси	332
IX.16.2. Сольво-система назарияси	333
IX.16.3. Кислота ва асосларнинг кимёвий назарияси	334
IX.16.4. Протолитик назария	335
IX.16.5. Кислота ва асосларнинг электрон назариялари	336
IX.16.6. «Қаттиқ» ва «юмшок» кислота ва асослар назарияси	336
Савол ва топшириқлар	338

Х Б О Б . Оксидланиш-қайтарилиш реакциялари

X.1. Оксидланиш-қайтарилиш жараёнлари	341
X.2. Оксидланиш даражаси	342
X.3. Валентлик	344
X.4. Оксидланиш-қайтарилиш реакцияларининг турлари	347
X.5. Оксидланиш-қайтарилиш реакцияси тентгламаларини тузиш ..	348
X.6. Электрокимёнинг асосий тушунчалари	351
X.6.1. Металларнинг кучланиш қатори	357
X.6.2. Стандарт электрод потенциали	357
X.6.3. Водород электрод	360
X.6.4. Гальваник элементлар	361
X.6.5. Оксидланиш-қайтарилиш потенциали	364
X.6.6. Аккумуляторлар	372
X.6.7. Ёқилғи элементлари	373
X.6.8. Металлар көррозияси	381
X.6.9. Электролиз	378
Савол ва топшириқлар	384

XI Б О Б . Координацион бирикмалар

XI.1. Умумий тушунчалар	385
XI.2. Координацион бирикмаларни олиш	389
XI.3. А. Вернер назарияси	391
XI.4. Координацион бирикма ҳосил құлувчилар ва лигандлар	396
XI.5. Координацион бирикма хиллари	399
XI.6. Металларнинг кластерлари	407
XI.7. Координацион бирикмалар синфлари	410
XI.8. Координацион бирикмаларда изомерия ҳодисаси	413
XI.9. Координацион бирикмаларни номлаш	423
XI.10. Координацион бирикмалар кимёсінинг мұхым қоидалари ..	424
XI.II. Координацион бирикмаларда кимёвий боғланиш табиати	430
XI.II.1. Электростатик (Коссель вә Магнус) назарияси	431
XI.II.2. Ковалент боғланиш назарияси	432
XI.II.3. Валент боғланишлар назарияси	433
XI.II.4. Кристалл майдон назарияси	438
XI.II.5. Молекуляр орбиталлар назарияси {молекуляр орбита- таллар усули — (МОУ)}	443
XI.II.6. Молекуляр орбиталлар усулига асосланиб координа- цион бирикмаларнинг энергетик диаграммасини түзиш	444
XI.II.7. Координацион бирикмаларда датив боғланиш	447
XI.12. Координацион бирикмалар геометрияси	451
XI.13. Координацион бирикмаларнинг барқарорлығы	451
XI.14. Координацион бирикмаларнинг ақамияти ҳақида қисқа мәдениеттегілдер	457
Хулосалар ва баъзи қўшимчалар	466
Адабиётлар рўйхати	470
Предмет кўрсаткич	471

**Паршиев Нурсрат Альзамович, Рахимов Хаким Рахимович,
Муфтахов Аскар Гайнутдинович**

**ТЕОРЕТИЧЕСКИЕ ОСНОВЫ
НЕОРГАНИЧЕСКОЙ ХИМИИ**

На узбекском языке

Издательство «Ўзбекистон» — 2000,
700129, Тошкент, Навои, 30.

Безаклар мұҳаррири *T. Қаноатов*
Техник мұҳаррир *C. Собирова*
Мусақхын *M. Раҳимбекова*

Теришга берилди 16.02.99. Босишига рухсат этилди 21.05.99.
Бичими 84×108^1 , «Таймс» гарнитуралда оффсет босма усулида босилди.
Шартли бос. т. 25,20. Нашр т. 27,7. Нусхаси 2000. Буюртма № 921.
Баҳоси келишилган нархда.

«Ўзбекистон» нашриёти, 700129, Тошкент, Навоий кўчаси, 30.
Нашр № 59—96.

Ўзбекистон Республикаси Давлат матбуот қўмитаси ижарадаги
Тошкент матбаа комбинатида босилди.
700129, Тошкент, Навоий кўчаси, 30.