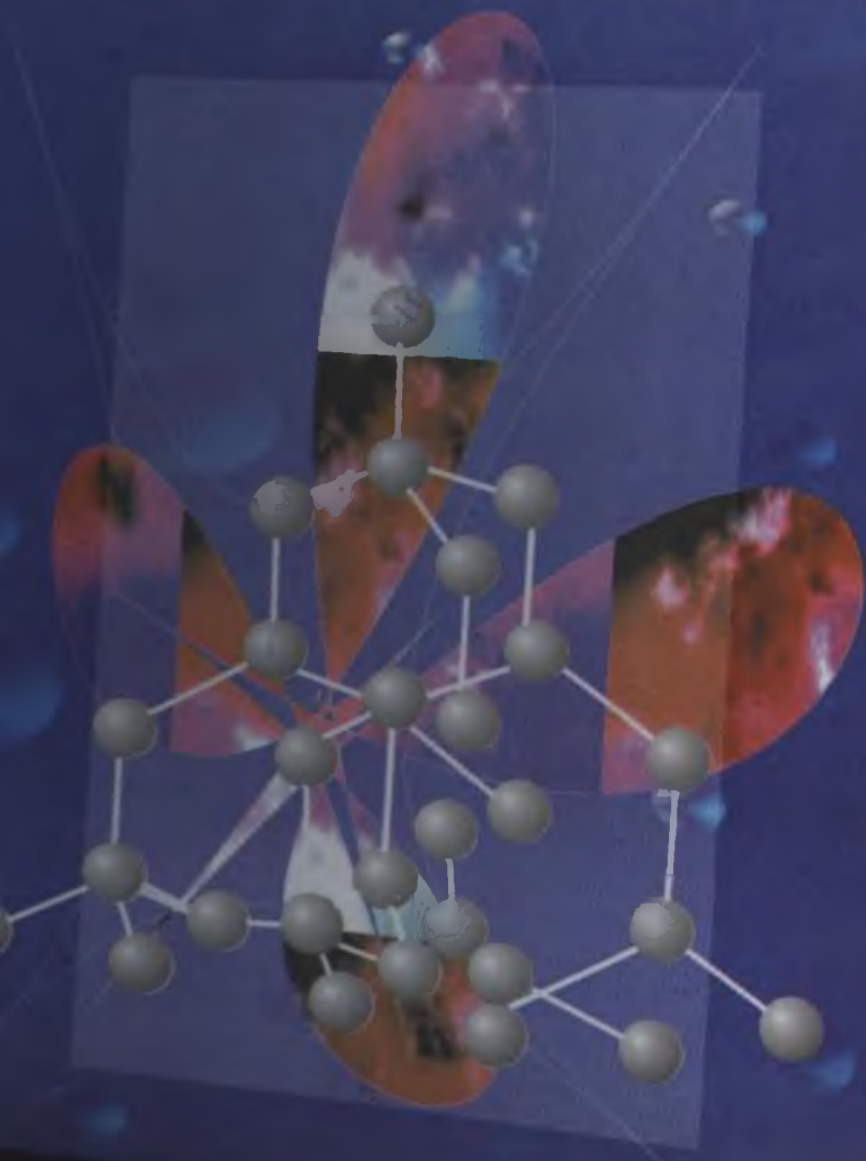


"ЎЗБЕКИСТОН"

СТАММИЯ ВА АНОРГАНИК КУМУЛ

Қ. АҲМЕРОВ, А. ЖАЛИЛОВ, Р. САЙФУТДИНОВ

УМУМИЙ ВА АНОРГАНИК КИМЁ





540
A-98

Қ. АҲМЕРОВ, А. ЖАЛИЛОВ, Р. САЙФУТДИНОВ

УМУМИЙ ВА АНОРГАНИК КИМЁ

Ўзбекистон Республикаси Олий ва ўрта маҳсус таълим вазирлиги «кимёвий технология, озиқ-овқат технологияси ва бошқа иўналишлар бўйича бакалаврларни тайёрлаш учун дарслик сифатида тавсия этган.



БИБЛИОТЕКА
ТОШКЕНТ – «ЎЗБЕКИСТОН» БУХРОСИЛ 1 ЛП
№ 115260

24.1
A 98

Тақризчилар: *к.ф.д., проф – А. ЙЎЛЧИБОЕВ ва
к.ф.д., проф – И. ИСМОИЛОВ*

Муҳаррирлар: *P. Тоирова, Н. Иноятова*

Аҳмеров К. ва бошқ.

А 98. Умумий ва анорганик кимё. Кимёвий технология ва биотехнология йўналишлари бўйича техника фанлари бакалаврларини тайёрлаш учун дарслик /К. Аҳмеров, А. Жалилов, Р. Сайфутдинов–Т.: Ўзбекистон, 2003. 464-б.

1,2 Автордош.

ISBN 5-640-03046-1

Мазкур дарслик олий техника ўкув юртларининг кимёвий технология (ишлаб чиқариш турлари бўйича), озиқ-овқат технологияси (маҳсулот турлари бўйича ва турдош йўналишлар бўйича билим оладиган талабаларига мўлжалланган бўлиб, унда умумий ва анорганик кимс фанидан назарий қонун-қоидалар, матъузаларда бериладиган материалларга оид саволлар, тестлар, масала-мисоллар ва мустақил ўрганиш учун маълумотлар келтирилган.

Дарсликда келтирилган маълумотлардан олий техника ўкув юртларининг талабалари ва магистрантлар фойдаланишлари мумкин.

ББК 24.1я73

№470-2003

Алишер Навоий номидаги
Ўзбекистон миллий кутубхонаси.

A 1705000000-103 2003
M351 (04) 2003

© ЎЗБЕКИСТОН нашриёти, 2003 й.

СҮЗ БОШИ

Мазкур дарслик Ўзбекистон Республикаси Олий ва ўрта маҳсус таълим вазирлиги томонидан тасдиқланган дастур асосида тузилган бўлиб, олий техника ўқув юргуларининг турли йўналишларида билим олаётган бакалаврларга мўлжаллаб ёзилган. У талабалар билимларини чукурлашириш, аудиторияда ва мустақил ишлашлари учун амалий ёрдам дастагидир. Унда ўқитишнинг рейтинг усулидан ва тест назоратидан фойдаланиб умумий кимё асосларини сингдириш кўзда тутилади. Табиатда рўй берувчи жараёнлар, атмосфера ва коинотдаги ўзгаришлар, турли минералларнинг ҳосил бўлиши, булардан кимёвий хомашё сифатида фойдаланиш ҳамда синтезда қўлланишини ўргатиш умумий кимё зиммасига юклатилади. Фаннинг назарий масала ва муаммолари, қонунқоидалари, гипотезалар, бошқа фанлар билан узвий боғлиқлиги ва бошқалар таҳлил қилинади. Кўп йиллар давомида кимёнинг ривожланиш тарихи, илмий ва амалий ютуқлари, муаммолари, келажакда ҳал қилиниши лозим бўлган технологик ечим асослари билан бўлажак бакалаврларни танишириш, уларда бу ишларга қизиқиш уйғотиш ҳамда дастлабки ижодий куртакларни ўстириш фаннинг асосий мақсади ҳисобланади.

Фанни ўрганиш натижасида талаба:

- кимёнинг моддалар ишлаб чиқаришдаги салмоги;
- атом тузилиши назариялари;
- Д. И. Менделеевнинг даврий қонуни ва кимёвий боғланиш;

- молекулалар тузилиши ва кимёвий боғланиш;
- кимёвий реакцияларнинг иссиқлик эфектлари;
- эритмалар хоссалари, концентрацияларни ифодалаш усуллари;
- электрокимёвий жараёнлар;
- координацион бирикмалар, номенклатураси, классификацияси;
- элементларнинг электрон формулалари, табиатда учрай-диган асосий бирикмаларнинг олиниш усуллари, физик-кимёвий хоссалари, халқ ҳужалиги учун аҳамиятли бирикмалари түгрисида маълумотлар;
- атмосферанинг экологик вазияти ва унинг кимё саноати билан узвий боғлиқлиги ҳақидаги дастлабки билимларни эгаллаши лозим бўлади.

Дарслидаги маълумотлар, ўлчов бирликлари, физик-кимёвий доимийлар Халқаро СИ системасида берилди, ҳозирги замон фани эришган ютуқлар тегишли бобларда ўз ифодасини топди. Координацион бирикмалар, биоанорганик кимё, экология ва бошқа баъзи йўналишлар бўйича янги маълумотлар берилди. Булар билан бир қаторда атом, молекула, кимёвий элемент тушунчалари ва бирикмаларининг хоссалари замонавий таҳлилда талқин қилинди.

Муаллифлар дарслик ҳақида ўз фикр ва мулоҳазаларини билдирган ҳамда маслаҳатларини аямagan китобхонларга ўз миннатдорчилигини билдиради.

КИРИШ

Материя ва унинг ҳаракати. Материя (*Materia* –лат. модда маъносини англатувчи объектив борлиқ). Материя теварак атрофимизни ўраб туради, моддалар турли кўринишда мавжуд объект ва системалар ҳолида, хусусият, алоқа, муносабат ҳамда ҳаракат шаклларининг асоси сифатида мавжуд. Материя табиатда бевосита қўз билан кўрадиган нарса ва жисмларгина эмас, балки илмий-техника тараққиётининг ўсиши натижасида келажакда аниқланиши мумкин бўлган нарсаларни ҳам ўз ичига олади. Бутун оламдаги нарсалар ҳаракатдаги материянинг кўринишидир. Материянинг абадийлиги, унинг йўқдан бор бўлмаслиги ва изсиз йўқолиб кетмаслиги минглаб йиллар давомида исботланди.

Материя қатор универсал хусусиятларга эга. Дунёнинг моддий бирлиги ҳам унинг ана шу хусусиятларида ўз аксини тонади. Материянинг вақтда абадий мавжудлиги ҳамда фазода чексизлиги, структураларининг битмас-туганмаслиги унинг универсал хусусиятлари қаторига киради.

Материя ҳаракатининг шакллари турли-тумандир. Жисмларни иситиш ва совитиш, нурланиш, қорнинг эриб сувга айланиши, сувнинг музга ўтиши, кимёвий энергиянинг электр энергиясиға ва баъзи жараёнларда ажralувчи иссиқлик энергиясининг кимёвий энергияга айланиши, космик ҳодисалар, биологик жараёнлар шулар жумласидандир. Бундай айланиш ва ўзгаришлар материя ҳаракати кўринишиларининг бирлиги ва узлуксиз bogлиqligидан далолат беради. Материя ҳаракатининг бир кўринишдан иккинчи кўринишга ўтиши

табиатнинг асосий қонуни – материя ва унинг ҳаракати абадийлиги қонунидан келиб чиқади.

Ҳар бир фан материя ҳаракатининг асосий кўринишини: кимё – моддалар, уларнинг таркиби, хоссалари, тузилиши ва уларда содир бўладиган ўзгаришларни ўрганувчи фан ҳисобланади.

Материянинг маълум физик хоссаларга эга бўлган ҳар бир кўриниши, масалан, кимё фанида сув, темир, тош, қум, кислород, азот ва бошқалар мадда дейилади. Алюминий кумушранг енгил металл бўлиб, зичлиги $2,7 \text{ г}/\text{см}^3$, ёқлари марказлашган куб панжарада кристалланади, $658,6^\circ\text{C}$ да эрийди, 2447°C да қайнайди. Буларнинг ҳаммаси алюминийга хос физик хоссалардир.

Модданинг фазода чегараланган қисми **жисм** леб аталади. Бу маддага нисбатан нисбий тушунча бўлиб, аниқбир нарсани англатади. Алюминийдан ясалган қошиқ, идиш-товоқлар, самолёт қисмлари сим ёки қурилиш материали жисмга мисол бўла олади. Мадда ибораси жисм тушунчасига нисбатан умумийдир.

Ҳозирги вақтда моддалар тўрт гуруҳга: элементар заррачалар, оддий моддалар, мураккаб моддалар (кимёвий бирикмалар) ҳамда аралашмаларга бўлиб ўрганилади.

Электрон, протон, нейтрон, позитрон, нейтрино, мезон, мюон ва бошқалар **элементар заррачаларни** ташкил қиласди. Ҳозирги вақтда уларнинг сони 100 дан ортади. Оддий моддалар кимёвий элементнинг эркин ҳолда мавжуд бўла оладиган бир туридир. **Мураккаб моддалар** (кимёвий бирикмалар) маълум нисбатларда икки ёки ундан ортиқ элементнинг ўзаро бирикиши натижасида вужудга келади. Бундай моддалар табиатда кўп учрайди. **Аралашмалар** ҳам табиатда кўп тарқалған, бироқ улар ўз хоссалари билан кимёвий бирикмалардан фарқ қиласди. Баъзи аралашмалардаги алоҳида мадда миқдорини оптик микроскопларда ҳам аниқлаб бўлмайди. Аралашмаларга тоғ жинслари, лойқа ва минерал қазилма бойликлари мисол бўла олади.

Кимё тарихидан қисқача маълумот. Мамлакатимизда кимё фани ва саноатининг ривожланиши.

XVII асрга келиб фан табиат ҳодисаларини ўрганишининг схоластик ёндашувларидан воз кечди ҳамда ўзининг тажрибага

асосланган хулосаларига суюна бошлади. Бунда Р. Бойль ишларининг аҳамияти катта бўлди. У биринчи бўлиб фан тажриба ва ундан келиб чиқувчи қонуниятларнинг мужас-самлашувидан келиб чиқувчи фикрларни илгари сурди. У кимёгарнинг вазифаси тажриба қўйиш, натижаларни таҳлил қилган ҳолда назария яратиш мумкинлигини уқтириди.

Вужудга келган флогистан назарияси ҳам барбод бўлди. Ана шундан сўнггина фан тўғри йўлга туша бошлади.

Кимёнинг алоҳида фан бўлиб ажралиб чиқишида (XIX аср) массанинг сақланиши қонунига суюнилди: **реакцияяга киришган моддаларнинг массаси реакция натижасида ҳосил бўлган моддаларнинг массасига тенг.**

Бунда М.В. Ломоносов билан А. Лавуазьенинг хизматлари катта бўлди. Лавуазье кимёвий реакцияларда моддаларнинг умумий массасигина эмас, балки ӯзаро бирикаётган моддалар таркибига кирувчи ҳар бир элемент массаси ҳам сақланишини исботлади. 1905 йили А. Эйнштейн жисм массаси (m) ва энергияси (E) орасида қуйидаги нисбат билан ифодаланувчи боғланиш борлигини курсатди:

$$E = mc^2$$

бу ерда, c – нурнинг вакуумдаги тезлиги, $y 2,997925 \cdot 10^8$ м/с ёки тахминан 300 000 км/с га тенг. Бу Эйнштейн тенгламаси номи билан маълум: масса ӯзгарганда тегишли энергия ҳам ӯзгаради.

1861 йили А.М. Бутлеров томонидан кимёвий тузилиш назариясининг кашф этилиши ва 1869 йили Д.И. Менделеев томонидан элементлар даврий системасининг эълон қилиниши кимёнинг ривожланишига буюк ҳисса бўлиб қўшилди. Ушбу кашфиётлар туфайли 40 дан ортиқ янги элемент топилди, минг-минглаб янги синтезлар амалга оширилди, табиат яратмаган ажойиб хоссали бирикмалар вужудга келтирилди. Ўтда куймайдиган полимерлар, ҳосилга ҳосил қўшувчи органик ва минерал ўғитлар, қишлоқ хўжалиги зараркундаларига қарши ишлатиладиган гербициллар, дори-дармон, синтетик кийим-кечак, сув остида ишлатишга мўлжалланган кабель симлар кимё туфайли вужудга келди.

40-йиллардан бошлаб Ватанимизда ўғит саноати учун асос бўлган аммиак минг тонналаб ишлаб чиқарила бошланди,

қүйлаб цемент, қурилиш материаллари, тиббиёт ва қишлоқ хұжалиги препаратлари яратылды. Ҳозир кимё саноати ишлаб чиқараётган маҳсулотлардан фойдаланмаётган бирор соҳани күрсатып қыйин.

Кимё фани ва саноатининг катта одимлар билан ривожланғанғандықтан башқа соҳаларнинг ривожига ҳам ижобий таъсир этмоқда. Қатор йирик кимё ишлаб чиқариш бирлашмалари, үңлаб заводлар, цех ва корхоналар түрли хил маҳсулотлар ишлаб чиқармоқда. Бу корхоналарда ишлаб чиқарылаётган маҳсулотлар чет зертларда ҳам маълум ва машхурдир. Республикамизда жойлашган 5 та кимё йұналишидаги илмий-тадқиқот институти, олий ўқув юртларидаги факультет, кафедра ва тармоқ илмий ташкилотларida кимё муаммолари ҳал этилмоқда.

Мамлакатимизда кимё фани ва саноатини жадал ривожлантириш, хусусан кимё корхоналарининг құвватини янада ошириш, маҳсулот сифатини құтариш, озиқ-овқат маҳсулотларини құпайтириш, кимё ютуқларидан амалий фойдаланиш вазифалари турибди. Табиий газ, тошкүмир, нефть, конденсат ва башқа хомашёлардан фойдаланиш самараси құтарилмоқда. Биотехнология ривожлантирилди, чиқитсиз технологияга кенг йўл очилди, чорвачилик маҳсулотларининг маҳсулдорлиги, қишлоқ хұжалик экинлари ҳосилдорлигини ошириш учун кимёвий воситалар күплаб ишлаб чиқарилмоқда. Қисқача қилиб айтганда, кимё ютуқларидан халқ хұжалигининг барча соҳаларida күп ва самарали фойдаланилмоқда.

шунчада тарозилганда мөнкүр төмөнкүртүмдөн 1730-жылдан бері олардың дәрежесінде көбінше мөнкүрдің мөнкүрліктерінде айналады. Анық шартта олардың мөнкүрліктерінде айналады.

I БОБ. УМУМИЙ КИМЕ

1.1. ЎЛЧОВ ВА БИРЛИКЛАРНИНГ МЕТРИК СИСТЕМАСИ

Миқдорий ўлчоюларнинг аҳамияти ҳақида XVIII асрда Лавуазье қайл этиб ўтган эди. 1881 йили метрик системага асосланган бирликларнинг СГС системаси (узунлик бирлиги – сантиметр, масса бирлиги – грамм, вақт бирлиги – секунд) қабул қилинди. Ҳозирги вақтда ўлчовларни миқдорий топишда турли асбоблардан фойдаланилади. Фанда қўлланиладиган стандартлар эса бирликларнинг метрик системасида ифодаланади. Амалиётда метрик система ва ундан келиб чиқадиган бирликлардан фойдаланиш кўзда тутилади. Булар ҳозирда халқаро миқёсда қабул қилинган.

Халқаро бирликлар системаси – СИ (Sistem Internationale – SI) фан ва техниканинг барча соҳалари учун физик катталикларнинг универсал системаси бўлиб, у 1960 йили ўлчов ва тарозилар XI Бош конференциясида қабул қилинди. Бу системада олтита асосий, иккита қўшимча катталик ва шуларга мос ҳолда олтита асосий, иккита қўшимча бирлик ҳамда жуда кўп ҳосилавий катталиклар ва уларга мос бирликлар қабул қилинган. 1971 йили ўлчов ва тарозилар XIV Бош конференциясида Халқаро бирликлар системасининг еттинчи асосий бирлиги сифатида моль қабул қилинди ҳамда унга қўйидагича таъриф берилди: Моль – массаси 0,012 кг бўлган ^{12}C углеродда қанча атом бўлса, таркибида шунча структуравий элементи бўлган модда миқдоридир. «Масса» ва «модда» миқдори бир хил тушунча эмас. I-жадвалда СИ системасидаги асосий бирликлар ва уларнинг таърифи келтирган.

СИ системасининг асосий бирликларини аниқлаш учун қўлланиладиган дастлабки стандартлар улар қайтадан ўлчангандан айнан такрорланганлиги ва аниқ ўлчовларда қўлланилиши мумкинлигига қараб танланган. Масалан, килограмм Франциядаги Севра шаҳрида жойлашган тарози ва ўлчовлар Халқаро бюросида сақланувчи платина—иридий цилинтри стандарт массаси сифатида берилган. Метрик системада қўлланилувчи ўнлик каср ёки ўнлик қисмлар учун асосий номларга қўшимчалар қўшиб ишлатилади. Буларнинг айримлари 2-жадвалда келтирилган.

1. I-жадвал

СИ системаси асосий бирликлари ва уларнинг таърифи

№	Катталик номи	Бирлик белгиси	Таърифи
1.	Моляр масса	кг/моль	Миқдори 1 моль бўлган модда массаси
2.	Моляр ҳажм	м ³ /моль	1 м ³ ҳажмни эгаллайдиган 1 моль модданинг моль ҳажми
3.	Кимёвий реакция-нинг иссиқлик эф-фекти	Ж	Турли кимёвий реакциялар натижасида 1 Ж энергияга эквивалент миқдорда ҳосил буладиган иссиқлик эфекти
4.	Моляр ички энергия	Ж/моль	Ички энергияси 1Ж бўлган 1 моль модданинг энергияси
5.	Моляр энталпия	Ж/моль	1 моль кимёвий модданинг 1 Ж энергияга эквивалент энталпияси
6.	Кимёвий потенциал	Ж/моль	1 моль модданинг 1 Ж энергияга эквивалент кимёвий потенциали
7.	Кимёвий мойиллик	Ж/моль	1 моль модданинг 1 Ж энергияга эквивалент миқдорла намоён буладиган кимёвий мойиллиги
8.	Активланиш энергияси	Ж/ моль	1 моль модданинг кимёвий реакция жараёнида 1 Ж энергияга эквивалент активлаш энергияси

I. I-жадвалининг давоми

9.	Моляр иссиқлик сифими	Ж/моль.К	Иссиқлик сифими 1 Ж/К булган 1 моль молданинг моляр иссиқлик сифими
10.	Моляр энтропия	Ж/моль.К	Энтропияси 1 Ж/К иссиқлик сифимига эквивалент 1 моль молданинг моляр энтропияси
11.	Масса концентрация	кг/м ³	1 м ³ ҳажмда массаси 1 кг модда бўлган қаттиқ эритма концентрацияси
12.	Фоиз концентрация	%	100 г эритмада эриган кимёвий молданинг граммларда ифодаланган миқдори
13.	Моляр концентрация	моль/т	1 л эритувчидаги 1 моль молданинг эриши натижасида ҳосил бўлган эритма
14.	Моль концентрация	моль/л	1 кг эритгамда 1 моль молданинг эриши натижасида ҳосил бўлган эритма
15.	Нормал концентрация	экв/л	1 л ҳажмда 1 эквивалент модда бўлган эритма концентрацияси
16.	Оsmотик босим	Па	Ярим ўтказиб юборувчилардаги 1 Па босимга эквивалент бўлган осмотик босим
17.	Диффузия коэффициенти	м ² /с	Концентрация градиенти 1 м ⁻⁴ бўлгандаги 1 с вақт ичидаги диффузия коэффициенти
18.	Кимёвий реакциянинг тезлиги	моль/м ³ · с	1 с вақт ичидаги дастлабки моляр концентрацияси 1 моль/м ³ га ўзгарадиган мономолекуляр кимёвий реакциянинг уртака тезлиги
19.	Катализаторнинг активлиги	моль/кг · с	1 с вақт ичидаги дастлабки моляр концентрацияси моль/кг га ўзгарадиган реакция тезлиги
20.	Диполь моменти	Кл.м	Кучланганлиги бирга тенг бўлган бир жинсли электр

I. I-жадөлнинг давоми

21.	Кутбланувчанлык	$\text{Кл} \cdot \text{м}^2/\text{В}$	майдонида механик момент ҳосил қила оладиган электр күч 1 м^2 юзага таъсир эта оладиган электр кучланганлик
22.	Оксидланиш-қайта-рилиш потенциали	В	1 моль мөдданинг оксидланиш реакциясига киришганда ҳосил бўлган кучланганлик
23.	Нурланиш интенсивлиги	$\text{Вт}/\text{м}^2$	1 м^2 юзага қуввати 1 Вт бўлган нурланиш тушганлаги интенсивлик
24.	Квантлар оқимининг зичлиги	$\text{С}^{-1} \cdot \text{м}^{-2}$	Оқимга тик бўлган 1 м^2 юздан 1 с вақт ичидаги утадиган квантлар сони
25.	Элементар электр зарядлар	Кл	е – электроннинг элементар зарядларин олинган карралари заряд қиймати
26.	Боғланиш энергияси	Ж	Кимёвий боғланишни узишга сарф бўлган энергия
27.	Ярим емирилиш даври	С	Атом дастлабки миқдорининг ярмиси емириладиган вақт

I. 2-жадөл

Үлчов системаси белгилари

Кўнимча	Белги-ланиши	Сон миқдори	Мисоллар
Мега	М	10^6	1 мега метр (Мм) = $1 \cdot 10^6$ м
Кило	К	10^3	1 километр(км) = $1 \cdot 10^3$ м
Деци	Д	10^{-1}	1 дециметр (дм) = 0,1 м
Санти	С	10^{-2}	1 сантиметр (см) = 0,01 м
Мили	М	10^{-3}	1 миллиметр (мм) = 0,001 м
Микро	МК	10^{-6}	1 микрометр (мкм)= $1 \cdot 10^{-6}$ м
Нано	Н	10^{-9}	1 нанометр(нм) = $1 \cdot 10^{-9}$ м
Пико	П	10^{-12}	1 пикометр (пм) = $10 \cdot 10^{-12}$ м

3-жадвалда асосий физик-кимёвий катталиклар көлтирилгән.

1. 3-жадвал

Баъзи физик-кимёвий катталикларниң миқдори ва белгиси

Катталик номи	Катталик миқдори белгиси
Массанинг атом бирлигиги	$1 \text{ м.а.б.} = 1,66057 \cdot 10^{-27} \text{ кг}$ $6,022169 \cdot 10^{23} \text{ м.а.б.} = 1 \text{ кг}$ $e = 1,6022 \cdot 10^{-19} \text{ Кл.}$
Электрон заряди	$m_e = 100728 \text{ м.а.б.} = 1,67265 \cdot 10^{-28} \text{ г}$
Протон массаси	$m_p = 1,00866 \text{ м.а.б.} = 1,67495 \cdot 10^{-24} \text{ г}$
Нейтрон массаси	$m_n = 548580 \cdot 10^{-4} \text{ м.а.б.} = 9,10953 \cdot 10^{-24} \text{ г}$
Электрон массаси	$R = 8,3144 \text{ Ж/К} \cdot \text{моль} = 0,08205 \text{ латм/К.моль}$
Моляр газ доимийси	$1,38066 \cdot 10^{-23} \text{ Ж/К}$
Болыцман доимийси	$6,6262 \cdot 10^{-34} \text{ Ж.с.}$
Планк доимийси	$9,6485 \cdot 10^4 \text{ Кк/моль}$
Фарадей доимийси	
Вакуумдаги ёруғлик нури тезлиги	$c = 2,997925 \cdot 10^8 \text{ м/с}$
Авогадро сони	$Na = 6,022045 \cdot 10^{23} \text{ моль}^{-1}$
Пи сони (π)	$\pi = 3,14159265 36$

1.2. АТОМ-МОЛЕКУЛЯР ТАЪЛИМОТ

Атом-молекуляр таълимот асосларини М.В. Ломоносов кимёга татбиқ этди. У ўзининг «Математик кимё элементлари» (1741 й.) номли мақоласида молда тузилишининг корпускуляр назариясини ўйлон қилди. Бу назария кимё фанининг ривожланишида муҳим аҳамиятга эга. (Корпускуляр сўзи ҳозирги молекула терминига мос келади). Олим фикрича, барча молдалар майда заррачалардан таркиб топган бўлиб, физик жиҳатдан бўлинмайди ва ўзаро торгишиб туради. Модданинг хоссалари хусусан унинг агрегат ҳолати шу зарралар хоссаси билан аниқланали, яъни молдалар хоссаларининг ҳар хиллиги заррачалар хоссаларининг турлича бўлишига ва ўзаро боғла-ниш усулига боғлиқ бўлади.

Атом-молекуляр назарияга мувофиқ барча моддалар «корпускула»лардан тузилган бўлиб, улар бир-биридан фазо оралиғи билан ажралган ва тұхтосиз ҳаракатда бўлади: корпускулалар ҳам ўз навбатида «элементлар» дан (атомлардан) таркиб топган, аниқ масса ҳамда ўлчамга эга, оддий моддаларнинг корпускулалари бир хил элементлардан, мураккаб моддаларники эса түрли элементлардан тузилган. Корпускулалар бошқа механик жисмлар каби ҳаракатда бўлади.

Жисмларнинг исип ёки совиши ҳодисалари корпускулаларнинг ҳаракати натижасида содир бўлади, деб тушунтирилди. Шунингдек, унда модданинг ҳолати корпускулалар ҳаракати билан боғлиқ экан, кимёвий ўзгаришлар ҳам кимёвий усуслар билан бир қаторда физик ва математик усуслар ёрдамида ўрганилиши кераклиги таъкидланган эди. Ломоносов илгари сурган фикрлар янги асбоб ва ускуналар ёрдамида кейинчалик ўтказилган аниқ миқдорий тажрибалар ва фанда қўлга киритилган илмий далиллар асосида тўла исботланди. Ломоносовнинг металларни қиздириш бўйича ўтказган тажрибаларини француз олими Антуан Лавуазье 1773 йили тақрорлаганлиги ва олинган маълумотларнинг бир хиллиги қизиқарли бўлди. Лавуазье идиш ичида металл билан реакцияга киришаётган газнинг кислород эканлигини аниқлади. Идиша реакцияга кирмай қолган газни азот деб атади. Лавуазъенинг ёниш ҳодисасини аниқлаб бериши кимёдаги кўп ҳодисаларни тўғри тушунишга олиб келди. Аввало бу флогистон назариясига катта зарба бўлди: куйинди ва флогистондан иборат деб қаралган металлар оддий моддалар булиб чиқди. Аксинча куйинди ёки «ерлар» эса мураккаб бирикмалар сифатида қаралиши керак булиб қолди. Шунда сув ҳам мураккаб бирикма (у водороднинг кислород билан бирикмаси) эканлиги исботланди. Ҳавонинг кислород билан азотдан ташкил топганлиги, азот ёнишга ёрдам бермаслиги амалда тасдиқланди. Илгари элементлар деб, ҳисоблаб келинган сув, ҳаво, куйиндилар мураккаб моддалар ёки аралашмалар эканлиги аниқланди. Ҳақиқий элементлар: металлар, кислород, азот, водород, олтингугурт ва бошқалар кимёвий жиҳатдан бўлинмайдиган моддалардир.

А. Лавуазье фанда катта ишлар қилишига қарамай, иссиқликни «огирлиги бўлмаган» (массасиз) элемент деб қарали, уни «теплород» деб аташгача борди ва элементлар рўйхатига киритди. Бу хато фикр эди, албатта.

XIX аср бошларида инглиз олими Ж. Дальтон ўзининг физик-кимёвий тадқиқотлари асосида модда тузилишининг атомистик таълимотини яратди. Бу таълимотга кўра, моддалар ниҳоятда майда заррачалар – атомлардан тузилган, булар янада кигириш заррачаларга бўлина олмайди: ҳар қайси кимёвий элемент фақат ўзига хос «оддий» атомлардан тузилган: яни ҳар бир элементнинг атоми ўзига хос масса ва ўлчамга эга бўлади; кимёвий реакция пайтида турли элементларнинг «оддий» атомлари ўзаро аниқ ва ўзгармас бутун сонлар нисба-

тида бирикиб «мураккаб» атомлар ҳосил қиласи: ҳар хил хоссаларга эга бўлган атомларгина фақат ўзаро бирика олади, бир элемент атомлари ўзаро кимёвий реакцияга киришмайди, улар бир-биридан қочади.

Дальтон газларнинг парциал босими ва каррали нисбатлар қонунини кашф этди. У кимёвий элемент тушунчасини аниқ таърифлadi: Кимёвий элемент – бир хил хоссалари билан тавсифланадиган атомлар туридир.

Дальтон кимёга атом-массаси тушунчасини киритди, водоорднинг атом массасини шартли равишда бирга тенг деб қабул қилишни таклиф қилди.

Дальтон таълимотида оддий моддалар молекулаларини инкор қилишдек катта хатога йўл қўйилган эди. У бир элементнинг бир атоми иккинчи элементнинг фақат бир атоми билан бирикади, деб ўйлади. Бундай ҳолда сув формуласини битта кислород ва битта водороддан, бензолни битта углерод ва битта водороддан тузилган деб, сувни OH ва бензолни CH формуласалар кўринишида ёзиш керак бўлар эди. Мураккаброқ формулали сульфат ва нитрат кислоталар, мармар тош, минераллар, қанд моддалари ва целлюлозаларни ёзиш имконига эга бўлмаган бўлардик. Бу Дальтоннинг иккинчи катта хатоси ва таълимотидаги камчилиги эди.

I.3. КИМЁВИЙ ЭЛЕМЕНТ

Кимёвий элемент оддий ва мураккаб моддаларнинг таркибий қисми ҳисобланади. Кимёвий элемент ядро заряди бир хил бўлган атомлар тўпламидан иборат. Ҳозирги вақтда 107 та кимёвий элемент маълум булиб, уларнинг 89 таси табиатда учрайди, қолганлари эса ядро реакциялари натижасида сунъий равишда олинган. **Кимёвий таърифга кура:** *кимёвий элемент – оддий ва мураккаб моддалар таркибига кирадиган ва маълум атом массасига эга бўлган атомлар туридир.*

Элементлар орасидаги ўзаро боғлиқлик даврий системада ўз аксини топган. Элементнинг атом рақами протон заряди бирлигига ифодаланган ядро зарядига; сон жиҳатдан эса атом ядросидаги протонлар сонига тенг. Элемент ядросидаги нейтронлар сони протонлар сонидан фарқ қилиши мумкин.

Масалан, водород изотопи тритий (3H)да бир протон, икки нейтрон ва бир электрон бор.

Ядроси аниқ протонлар ва нейтронлар сонига эга атом нуклид дейилади. Ядродаги протонлар ва нейтронларнинг умумий сони масса сони деб юритилади.

Кимёвий элементнинг нисбий атом массаси унинг табиатда тарқалиши ҳисобга олинган табиий изотоплари массала-рининг ўртача қийматига teng. У одатда массанинг атом бирлиги (м.а.б) да ифодаланади. Бунинг учун ^{12}C атом нуклиди массасининг $\frac{1}{12}$, улуши қабул қилинган. Массанинг атом бирлиги тахминан $1.66057 \cdot 10^{-27}$ кг га тенг.

Кимёвий элементларнинг табиатда мустақил мавжуд була оладиган шакли оддий модда тушунчасига мөс келади. Ҳар бир кимёвий элемент атоми ўз бирикмаларида ўзига хос оксидланиш ларажаларини намоён қилади. Кимёвий реакцияларда атомлар сақланади, чунки атомларнинг ташқи қобиқларидағи электронлар қайтадан тақсимлангани ҳолда атом ядроси ўз ҳолиша сақланыб қолади.

Кимёвий элементлар **металл** ва **металлмасларга** булилади. 22 та металлмас Элемент (H, B, C, Si, N, P, As, O, S, Se, Te, галогенлар ва инерт газлар) булиб, қолғанлари эса металлардир.

I. 4. ТОЗА МОДДА ВА АРАЛАШМАЛАР

Табиатлаги минглаб моддалар маълум бўлган 100 дан ортиқ кимёвий элементлардан таркиб топгандир (уларнинг ҳаммаси ҳам уга зарур моддалар бўлмаслиги мумкин). Ер қаъридан қазиб олинадиган фойдали қазилмалар асосан беш элемент: кислород, кремний, алюминий, темир ва кальцийдан таркиб топган. Инсон организмининг 90 фоизи асосан уч элемент – кислород, углерод ва водороддан ташкил топган. Шунингдек, 20 га яқин элемент табиатда жуда оз миқдорда учрайли ёки лабораторияларда олинган. Улар топилиши қийин ва ноёб элементлар ҳисобланали.

Табиатда соф ҳолда олтин, кумуш, платина ём билари учрайди. Углерод, олtingугурт, симоб ва бошқа баъзи элементлар ҳам нисбатан тоза ҳолда учрайли. Қолган элементлар табиатда, асосан аралашмалар ва минераллар таркибида учрайди.

Моддаларни тозалашнинг замонави йусуллари. Кимёгарлар кўпинча аралашмалар билан иш кўрадилар. Аралашмалардан тоза моддани ажратиб олишда фильтрлаш, ҳайдаш ва хроматография усулларидан фойдаланилади.

Майда кўп тешикли тўсиқ орқали суюқликлардан қаттиқ заррачаларни ажратиб олиш усули ф и л ь т р л а ш дейилади. Ичимлик сув қум ва лойқадан ана шундай оддий йўл билан тозаланади. Эритмалардан моддаларни ажратиб олишда уларнинг эрувчанлигидан ҳам фойдаланилади. Масалан, 10 г ош тузи ва 10 г ичимлик сода аралашмасини бир-биридан ажратиш учун, уни 70 °C гача иситилган 100 мл сувда эритиш ва кейин температурани 0° гача совитиш керак. Температура пасайтирилганда ош тузининг эрувчанлиги деярли ўзгармайди, у эритмада қолади, ичимлик сода эса 0°C атрофида эритмадан деярли қаттиқ ҳолда ажралади (эртмани фильтрлаш йўли билан ажратиб олинади).

Ҳайдаш (дистиллаш) усули моддалар учиш хусусиятининг ҳар хиллигига асосланган. Денгиз сувидан ичимлик суви олиш мақсадида сув маълум вақт ичида қайнатилади. Сув буғи бошқа идишга ўтказилиб конденсалтланади. Туз ҳайдалаётган идиш тагида қолади. Буғ конденсалтанишидан ҳосил бўлган суюқлик дистиллят дейилади. Ҳайдаш усулида фракцион колонналардан фойдаланилади. Бу усул бир-биридан ажралиши қийин ёки қайнаш температуралари яқинроқ бўлган суюқликларни бир-биридан ажратиш учун қўлланилади. Нефть сифатига қараб бензин 60—150 °C атрофида, керосин 150—250 °C да, сурков мойлари 250—350 °C да ажратилади. Дизель ёқилғиси, мазут, вазелин ва бошқа маҳсулотлар ҳам маълум температурада ҳайдалиб, фракцияланади. Қолдиқ сифатида смола (битум) қолади.

Хозирги вақтда турли аралашмалар (суюқликлар аралашмаси, суюқлик билан газ аралашмаси ва ҳоказо) таркибидаги моддаларни бир-биридан ажратишида хроматография усули кенг қўлланилмоқда. Бу усул моддаларнинг қаттиқ ҳолатдаги инерт материалларда адсорбиланиш хусусиятига асосланган. Инерт материал (сорбент) сифатида алюмосилкатлар, инзен фишти, пемза, чинни кукуни, қум ва бошқалар ишлатилади. Моддаларнинг адсорбиланиш тезлигига мувофиқ олинган хроматограммалар асосида қилинган ҳисоблар бўйича аралашмадаги ёки бу модданинг миқдори

аниқланади. Хроматографик анализнинг афзалиги шундаки, у секунд ёки минутлар ичидаги үтказилади. Бу усуудан саноат корхоналарида узлуксиз равишда үтказиладиган анализ ва назорат мақсадларида ҳам фойдаланилади. Хроматографик усул аралашмада қанча модда бўлса, ҳаммасини аниқлашга имкон беради. Аралашмадаги 20-30 моддани бир йўла бир неча дақиқаларда аниқлашнинг хроматографик йўли „экспресс – усул“ деб ҳам юритилади. Шу билан бирга саноатда колонкали хроматография усули, қоғоздаги хроматография усули ва бошқа усувлар қўлланилади.

1. 5. АНОРГАНИК БИРИКМАЛАР НОМЕНКЛАТУРАСИ

Кимёвий бирикмаларнинг ниҳоятда кўплиги (уларнинг сони 4 миллиондан ортик) уларни маълум тартибда аниқ номлашни талаб қиласди. Табиийки, буларнинг маълум бир қисми ўзининг хусусий номига эга (масалан, сув, аммиак). Лекин кўпгина бирикмаларни номлашда ҳар бир моддани информатив ёки систематик равишида номланига имкон берадиган маълум қоидаларга амал қилинади.

Дастлабки номенклатура системаси анорганик ва органик бирикмалар орасидаги тафовутни курсатиш асосида тузилган эли. Вақт ўтиши билан бундай номенклатура талабга жавоб бера олмай қолди. Анорганик моддалар кўпроқ жонсиз табиатга, органик моддалар эса жонли табиатга ҳамоҳанг равишида номлангани ҳам маълум. Анорганик модаллар номенклатурасида бундай бирикмалар шартли равишида икки қисмга “мусбат” ва “манфий” қисмларга булинади. Ион бирикмалар мусбат ва манфий зарядли ион ёки атомлар группасидан таркиб топади.

Ион бирикмаларда ионлар катион ва анион сифатида мавжуд. Оддий катионларни кўпинча металл элементлари ҳосил қиласди. Улар элемент номи билан аталади. Масалан, Na^+ – натрий иони, Ca^{2+} – кальций иони, Fe^{2+} – темир (II) иони, Fe^{3+} – темир (III) иони ва ҳоказо. Оддий анионларга F^- – фторид-ион, O^{2-} – кислород-ион, S^{2-} – сульфид-ион, N^3- – нитрид-ионларни мисол қилиб курсатиш мумкин.

Оксианионларда кислород кам бўлганда, уларнинг номи – *ион*, кўп бўлганда – *ат* қўшимчаси билан тугайди: NO_3^- ,

нитрит-ион; SO_3^{2-} – сульфит-ион; NO_3^- – нитрит-ион; SO_4^{2-} – сульфат-ион ва ҳоказо.

Кислоталар учун эски номенклатура сақланиб қолган. Буларни водород иони (ёки бир неча шундай ионлар) ва оддий ёки комплекс аниондан ташкил топған деб қаралади. Агар кислоталар таркибида оддий анион булса, улар қуйидаги мисолларда көлтирилганидек номланади. Мұхым кислоталар номи шу кислоталар таркибидеги анионлар номидан көлтириб чиқарлади; HCl – хлорид кислота; H_2S – сульфид кислота, HClO – гипохлорит кислота, HClO_2 – хлорит кислота, HClO_3 – хлорат кислота ва HClO_4 – перхлорат кислота.

Тақрорлаш учун материаллар

Мавзуларнинг қисқача мазмуни. Атрофимизни ўраб турған борлық материя күриншилидір. Түрли хил моддалар, бирикмалар, минераллар, фойдалы қазылма ва бошқалар шулар жумласига киради. Материя доимий ҳаракатта бўлиб Қуёш системаси, қолаверса Коинотдаги борлық-нарсалар тўхтосиз ҳаракатдайдир.

СИ системаси асосий бирликлари ва улар таърифи көлтирилади. Ўлчов системаси бирликлари, кенг қўлланиладиган физик-кимёвий катталиклар ва улар белгиларига тўхталинади.

Ўтилган бобни ўрганишдан мақсад:

1. Метрик система билан чуқурроқ танишиш, асосий бирликларни билиб олиш, олинган натижаларни метрик системага ўтказа билиш, ҳароратни Цельсий шкаласига ўтказиш, ундан Кельвин ёки Фаренгейтга ўтказа олиш.

2. Зичлик ва шу каби бошқа физик бирликлар учраган ҳолларда ҳисоблар олиб боришни ўрганиш.

3. Олинган сонлар миқдорини түрли бирликларда ифодалай олиш.

Mашқлар

1. Материянинг кўзга кўринмайдиган турларидан мисоллар көлтиринг, бир энергия турини иккинчи турга ўтишини мисолларда исботланг.

2. СИ системасида ҳовуздаги сув ұажми, кондан топиб олинган олтин ёмбиси, радиоизотопларнинг ярим емирилиш даври қандай бирлікларда ифодаланишини айтинг.

3. Металлдан қилинган реактор катталиги $4.5 \times 14 \times 24$ см га тенг бұлса, унинг ұажми куб сантиметр ва куб метрда қандай миқдорға тенг булишини ҳисоблант.

T e s t s a v o l l a r i

1. Бир грамм олтин оддий шароитта қандай ұажмни әгаллайды ($\rho=10,21$ см³/моль)?

- а) 0,0420; б) 0,0845; в) 0,0518; г) 0,0381; д) 0,0221.

2. Нормал шароит (101, 325 КПа. босими ва 273°К) да ұавонинг зичлиги қандай миқдорға эга булади?

- а) 2,29 г/л; б) 3,12 г/л; в) 1,79 г/л; г) 2,67 г/л; д) 1,19 г/л.

II БОБ

АТОМ ТУЗИЛИШИ

II.1. АТОМЛАР

Табиатда мавжуд моддалар бир-биридан элементар заррачалар—протонлар, нейтронлар сонига қараб фарқланади. Сүнгги йилларда катта қувватга эга бўлган тезлатгичларнинг кашф этилиши ва космик нурлар таркибининг анализ қилиниши натижасида 200 дан ортиқ элементар заррачаларнинг борлиги аниқланди. Шу сабабли, кўпинча “элементар заррачалар” тушунчаси ўрнига “фундаментал заррачалар” термини ишлатилмоқда.

Кимёвий элементнинг хоссаларини сақловчи энг кичик заррача **атом** дейилади.

Модданинг хоссаларини ўзида сақлайдиган, бир нечта атомдан таркиб топган ва мустақил мавжуд бўла оладиган энг кичик заррачаси **молекула** деб аталади.

Атом — прогонлар ва нейтронлардан таркиб топган мусбат зарядланган ядродан ва унинг атрофида ҳаракатланадиган манфий зарядли электронлардан иборат. Кўпгина атомлар барқарор бўлиб, жуда узоқ муддатгача ўз ҳолатини сақлай олади. Лекин баъзи атомлар маълум вақтдан кейин ядрода бўладиган ўзгаришлар туфайли бошқа атомларга айланиб кетади. Бундай атомлар **радиоактив атомлар** деб аталади. Атом электроннейтрал бўлиб, ядро атрофидаги электронларнинг умумий сони ядронинг мусбат зарядига тенг. Агар атомдан бир ёки бир неча электрон чиқариб юборилса, **мусбат зарядли ион — катион**, атом электрон бириктириб олса, **манфий зарядли ион — анион** ҳосил бўлади. Атомдаги электронлар сони ва мусбат зарядланган ядро заряди айни атомнинг кимёвий реакциядаги аҳамиятини тавсифлайди.

Кимёвий элемент — бир хил зарядли ядрога эга бўлган атомлар тўпламилир. Ядро заряди элементнинг кимёвий элементлар даврий системасида жойлашган ўрнини белгилайди; элементнинг даврий системадаги тартиб рақами унинг атом ядроси зарядига тенг.

II.2. АВОГАДРО СОНИ

Хар қандай элементнинг бир молидаги атомлар сони **Авогадро сони** деб аталади ва N ҳарфи билан белгиланади.

Аниқ ўлчашлар бу соннинг $N_A = 6,023 \cdot 10^{23}$ моль⁻¹ га teng эканлигини кўрсатди. Ҳар қандай модданинг бир молида ҳам худди шунча молекула бўлади. Бу миқдор универсал ўзгармас қийматга эга бўлиб, углерод атоми массасининг ўн иккидан бир улуши билан тавсифланиб, модданинг таркиби ва агрегат ҳолатига боғлиқ бўлади.

Авогадро сони ҳозирги вақтда бир-бирига алоқадор бўлмаган 60 га яқин усул билан аниқланади. Биз куйида, улардан иккитаси билан танишиб чиқамиз.

1. Резерфорд усули. Бу усулни Резерфорд 1911 йили кашф этган. Радиоактив элементлар парчаланиши натижасида ўзидан α -заррачалар чиқаради. Бу заррачалар бирор моддага тўқнашиб қаршиликка учрайди. Натижада ўзига иккита электрон бириктириб, гелий атомига айланади. Ҳосил бўлган гелий миқдорини микроусул ёрдамида аниқлаш мумкин. Бир грамм радийнинг бир йилда парчаланиши натижасида 159 мм^3 ёки секундига 5,03 нм гелий ҳосил бўлиши тажрибада аниқланган. Гелий атоми ҳосил қиласидаги α -заррачалар кузатиш мумкин бўлган энергияга эга. Шунинг учун маълум миқдордаги радиоактив модда чиқарган α -заррачаларни ҳисоблаш мумкин. Масалан: 1 г радий бир секундда $13,6 \cdot 10^{10}$ та α -заррача чиқаради. Бизга маълумки, 1 моль гелий оддий шароитда 22,4 л ҳажмни эгаллайди. Шунга асосланиб пропорция тузилади:

$$5,03 \cdot 10^{-9} \text{ см}^3 \text{ He да} - 13,6 \cdot 10^{10} \text{ та атом бор.}$$

$$22,4 \cdot 10^3 \text{ см}^3 \text{ He да} - N_A \text{ та атом бор.}$$

бу ерда:

$$N_A = \frac{22,4 \cdot 10^3 \cdot 13,6 \cdot 10^{10}}{5,03 \cdot 10^{-9}} = 6,04 \cdot 10^{23} \text{ атом.}$$

Топилган миқдор Авогадро сонилан жуда кам фарқ қиласиди. Бу фарқ α -заррачаларни кузатишда йўл қўйилган хато натижасида келиб чиқсан.

2. Милликен усули. Авогадро тажрибасини биринчи бўлиб 1909 йили Милликен электронлар зарядини ўлчаш орқали амалга оширган. Милликен томонидан яратилган қурилма схемаси II.1. расмда курсатилган.

Бу қурилма термостатга жойлаштирилган металлсизмон камерага (3) ўрнатилган иккита (1,2) латун пластинкадан

ташкит топган конденсатордан иборат. Пуркагич (5) ёрдамида тешикчадан (6) ўтиб, конденсаторга тушадиган бир томчи мой тумани ҳосил қилинади. Ҳосил қилинган мой туманининг ҳаракатини кузатгич (7) орқали кузатиш мумкин. Камерадаги ҳаво рентген найчасидан (10) юборилган рентген нурлари таъсирида ионланади. Натижада ҳосил бўлган мусбат зарядли ионлар мой томчилари билан тўқнашиб зарядланади. Бу зарядланиш e_k билан белгиланади. Конденсатор пластинкаларида ҳосил бўлган кучланишни ўзгартириб, шундай қиймат танлаб олинадики, бу қиймат электр майдонида зарядланган томчининг тортишиш кучига тенг бўлсин, яъни:

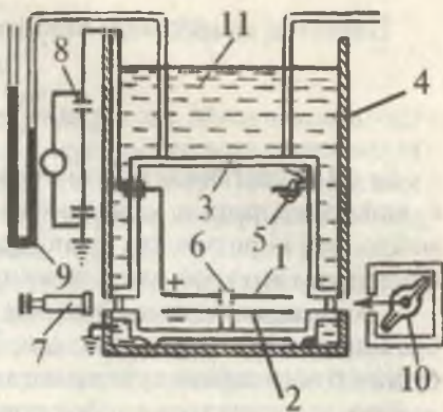
$$mg = e_k \cdot E \quad (\text{II.1})$$

Бу ерда: m = томчи массаси; g = эркин тушиш тезланиши, E = электр майдони кучланиши.

Текис сиртли конденсатор учун электр майдони кучланиши қийидаги қийматга эга бўлади:

$$E = \frac{V}{d} \quad (\text{II.2})$$

Бу ерда: V – пластинкага берилган кучланиш; d – пластинкалар орасидаги масофа.



II.1 - расм. Электрон зарядини ўлчашда қўлланиладиган Милликен қурилмасининг схемаси.

II.2 - конденсатор пластинкалари: 3-металл камера; 4-термостат; 5-мой пуркагич; 6-пластинка тешикчаси; 7-кузаткич най; 8-аккумулятор; 9-монометр; 10-рентген найчаси; 11-иссиқликни изоляцияловчи суюқлик керосин.

Биринчи ва иккинчи тенгламани умумлаштирусак.

$$e_k = \frac{mg \cdot d}{V} \quad (II.3)$$

Бу (II.3) тенгламадан томчининг массасини билган ҳолда e_k миқдорни топиш мумкин (томчининг массасини электр майдонига киритмасдан туриб, ҳавода эркин тушиш тезлиги орқали ҳам аниқлаб олиш мумкин).

Томчи заряди доимо электрон зарядига нисбатан каррали булишини Милликен аниқлади. Электрон зарядидан кичик булган томчи заряди кузатилмаган. Бунга сабаб, томчи битта, иккита, учта электронни (ёки ионни) ўзи билан олиб кетиши мумкин. Ҳеч қачон томчи электроннинг бир қисмини бириктириб ололмайди, чунки электрон бўлинмасдир. Шунинг учун томчининг энг кам қийматга эга булган заряди электрон зарядига тенг бўлади.

Милликен жуда кўп ўлчашлар натижасида электрон зарядининг миқдори $e_k = 4,77 \cdot 10^{-10}$ электростатик бирлик (ёки $1,603 \cdot 10^{-19}$ Кл)га тенглигини аниқлади.

Ҳозирги вақтда бу миқдор жуда аниқ ҳисобланган булиб, $e_k = 4,803 \cdot 10^{-10}$ э.с.б. (ёки $1,602 \cdot 10^{-19}$ Кл) га тенг деб қабул қилинган. Бу миқдор ўзгармас қийматга эга булиб, Авогадро сонини топишда қўлланилади.

Ҳақиқатан Фарадей қонунига мувофиқ электролиз жараёнида 1 моль-экв модда ажратиб олиш учун эритмадан 96485 кулон электр энергия ўтказиш керак. Демак, хлорид кислота эритмасидан 1,008 г водород ва 35,453 г хлор ажратиб олиш учун 96485 кулон электр энергия сарф қилинади. Чунки водород хлорид эритмаси электролиз қилинганда электрон зарядига тенг бўлган H^+ ва Cl^- ионлари ҳосил бўлади. У ҳолда Фарадей сонини электроннинг заряд миқдорига булиб, 35,453 г хлор ёки 1,008 г водород нечта атомдан ташкил топганлигини ҳисоблаб топиш мумкин. Умуман бир моль ҳар қандай элементдаги атомлар сони Авогадро сонини тавсифлайди. У ҳолда,

$$N_A = \frac{E}{e} \quad (II.4)$$

Бу ерда: N_A – Авогадро сони,

$$N_A = \frac{96495}{1,602 \cdot 10^{-19}} = 6,023 \cdot 10^{23}$$

Авогадро сони жуда катта қийматта эга. Масалан, агар биз ҳажми $0,3\text{ см}^3$ га тенг бўлган Авогадро сонига тенг шарчаларни қутига жойлаштирасак, $0,3 \cdot 6,023 \cdot 10^{23} \text{ см}^3 = 1,8 \cdot 10^8 \text{ км}^3$ ҳажмни эгаллайди. Бундай кубсимон қутичанинг қирраси 565 км узунликка эга бўлган бўлар эди.

Шундай катта қийматта эга бўлган Авогадро сонидан кимёгарлар учун иккита муҳим хулоса келиб чиқади.

1. Оптик микроскопда жуда оз миқдордаги кичик заррача кузатилганда ҳам у жуда кўп атомлардан таркиб топған бўлади. Шунинг учун модда микроскопда узлуксиз намоён бўлаверали.

2. Ҳар қандай тоза модда таркибида ҳам оз миқдорда бўлсада, турли элементларнинг атомлари аралашган бўлади. Ҳозирги вақтда таркибида бирорта ҳам бошқа элемент атоми бўлмаган абсолют тоза модда олиш мумкин эмас. Лекин таркибида $10^{-5} - 10^{-8} \%$ гача қўшимча элемент атомлари бўлган моддалар (кремний, германий) олишга эришилган. Бундай ҳолатда ҳам 1 г мутлақ тоза моддада миллиардлаб қўшимча атомлар бўлар экан.

II.3. АТОМ МАССАСИ ВА УНИНГ ЎЛЧАМИ

Авогадро сонини билган ҳолда ҳар қандай атомнинг граммла ифодаланган массасини ва ўлчамини топиш мумкин. Атом массани Авогадро сонига бўлиш орқали топиш мумкин:

$$m = \frac{A}{N_A} \quad (II.5)$$

У ҳолда водород атоми учун:

$$m_H = \frac{1,008}{6,023 \cdot 10^{23}} = 1,674 \cdot 10^{-24} \text{ г.}$$

Уран атоми учун эса:

$$m_U = \frac{238}{6,023 \cdot 10^{23}} = 3,95 \cdot 10^{-23} \text{ га тенг бўлади.}$$

Қаттиқ ҳолатдаги 1 моль оддий модда әгаллаган ҳажмни Авогадро сонига бұлиб, битта атомга тұғри келадиган ҳажм— V ни аниклаш мүмкін. Қаттиқ ҳолатдаги моддаларда атомлар бир-бирларига яқын жойлашғанлығи учун үлчашда қилинадиган хато кам бұлади. У ҳолда битта атомга тұғри келадиган ҳажмни куб илдиздан чиқариб, атом диаметрини ҳам аникласа бұлади.

Бундай ҳисоблашни мис атоми мисолида күрайлик. Миснинг зичлиги $8,93 \text{ г}/\text{см}^3$ бұлғани учун бир моль миснинг ҳажми $7,12 \text{ см}^3$ ни ташкил қиласы. Бундан бир атомга тұғри келадиган ҳажмни топамыз:

$$V_{Cu} = \frac{7,12}{6,023 \cdot 10^{-23}} = 1,182 \cdot 10^{-23} \text{ см}^3$$

Мис атомнинг диаметри эса

$$d_{Cu} = \sqrt[3]{V_{Cu}} = \sqrt[3]{1,182 \cdot 10^{-23}} = 2,28 \cdot 10^{-8} \text{ см}$$

ни ташкил қиласы ва атом радиуси $1,14 \cdot 10^{-8} \text{ см}$ га теңг бұлади.

Атомлар үлчамини жуда аниклик билан ҳисоблаш учун, уларнинг қаттиқ модда кристаллида жойлашған үрнини билиш керак. Буны рентген структура анализи ёрдамида аниклаш мүмкін. Бу усулда күпгина металларнинг атомлари жипслашған шарчалар каби жойлашғанлығи аникланған.

Жипсласиб жойлашған шарчаларнинг ҳажми умумий ҳажмнинг 74% ини ташкил этади. Шунга асосланиб кристаллдеги мис атоми радиусининг қийматини қуидаги ҳисоблаш орқали аниклаш мүмкін.

$$V_{Cu} = 1,182 \cdot 10^{-23} \cdot 0,74 = 0,872 \cdot 10^{-23} \text{ см}^3$$

Бундан;

$$r_{Cu} = \sqrt[3]{\frac{3}{4} \cdot \frac{V_{Cu}}{\pi}} = \sqrt[3]{\frac{0,872 \cdot 10^{-23}}{4 \cdot 3,14}} = 1,28 \cdot 10^{-10} \text{ м}$$

Күриниб турибдикі, мис атоми радиусининг аник қиймати юқоридеги тахминий топилған қийматдан унча катта

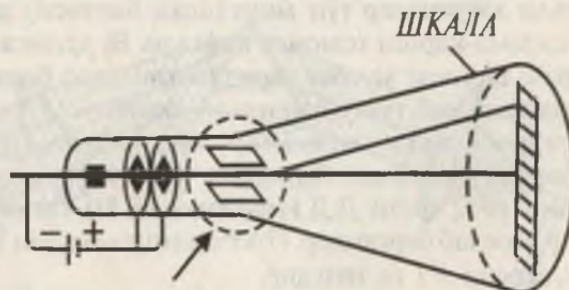
фарқ қылмайды. Шуни айтиб үтиш керакки, кристаллдаги атом уни үраб турған бұшиқ билан аниқ чегара сиртига эга эмас. Шунинг учун атом үлчамлари шартлы белгиланади. Атом үлчамлари дейилгандың олдай модда кристаллдеги атом радиусини тушуниш керак. Атом радиуси эса құшни атомлар ядролари орасынан масофанинг ярмуга тенгdir. Барча атомлар радиуси 10^{-9} нм билан үлчанганидан модданинг тузилиш назариясіда ҳисоблашларни соддалаштириш мақсадида яхлитланған бирлик қабул қылған. Бу бирлик *нанометр* деб аталади ва нм ұарғи билан белгиланади. Демек, мис атом радиуси $r_{\text{cu}} = 0,128$ нм га тенгdir.

Миснинг бир миллион атомини кетма-кет жойланғандағы қиындықтағына $2,6 \cdot 10^{-4}$ м масофани заллайды.

II.4. АТОМНИНГ ТУЗИЛИШИ

Юқорида күрсатыб үтилганидек, кимёвий элементларнинг атомлари ядродан ва унинг атрофида ҳаракатланадыган электронлардан таркиб топған. Үтгандардың үргаларыда заррачалар оқими ҳосил қылғандан кейингина электронларнинг хосаси үрганилған. Бунда биринчи навбатда электрон зарядының унинг массасынан төзілген тақсирида четта чиқишини аниқлаш орқали белгиланған. Бундай тажрибани биринчи бұл, 1897 йили Томсон үзи тайёрлаган асбобда үтказды (II.2-расм).

Тажриба натижаларынан ассо сланиб $e/m_e = 5,273 \cdot 10^{17}$ электростатик бирлик тақсим грамм (э.с.б./г) га тенг эканлығы аниқланған.



II.2-расм. Электронларнинг e/m микдорини аниқладырын асбоб схемаси.

Электрон зарядининг миқдори юқорида кўрсатилган усул билан аниқланади: электрон заряди e/m_e ва с нинг миқдорини билган ҳолда электрон массасини ҳисоблаб топиш мумкин, яъни

$$\frac{m_e}{m_e} = \frac{4,80286 \cdot 10^{-10}}{5,273 \cdot 10^{17}}; \quad m_e = 0,91084 \cdot 10^{-2} \text{ г}$$

Электрон массасини белгилаш учун, уни юқорида ҳисоблаб топилган водород атоми массаси билан таққослаб кўрамиз:

$$\frac{m_e}{m_H} = (0,9108 \cdot 10^{-27}) / (1,674 \cdot 10^{-24}) = \frac{1}{1837}$$

Демак, электроннинг массаси энг енгил ҳисобланган водород атомининг массасидан 1837 марта кичик экан. Шундай қилиб, атомнинг ҳамма массаси ядрога тўғри келишига (тегишли эканлигига) ишонч ҳосил қилиш мумкин. Ядронинг ўлчами эса жуда кичик. Агар атом ўлчами тахминан 10^{-10} м бўлса, у ҳолда атом ядросининг радиуси тахминан 10^{-14} - 10^{-15} м бўлади. Зарядланган заррачаларда бўлган ядро ва электронлар ўз атрофида электр майдон ҳосил қиласди.

Атомда ядро мавжудлигини биринчи бўлиб Резерфорд (1909-1911 йилларда) аниқлади. Металл пластинкалар сиртига α - заррачалар ёғдириб, уларнинг металлдан ўтиш йўларини текшириш натижасида ажойиб натижалар кузатилган. Ёғдирилган α - заррачаларнинг кўпчилик қисми металл пластинкадан тўғри ўтиб кетаверади, заррачаларнинг жуда оз қисми ўзининг дастлабки йўлидан маълум бурчакка оғади, лекин баъзи заррачалар (ўн мингтадан биттаси) дастлабки йўлидан қарама-қарши томонга қайтади. Бу ҳодисани фақат α - заррачаларнинг мусбат зарядланган ядро билан тўқнашиши натижаси деб тушунтириш мумкин.

Атом ядроси икки элементар заррачалар — протон ва нейтронлардан тузилган. Ядронинг бундай тузилишга эга эканлигини 1932 йили Д.Д.Иваненко, Е.Н. Гапон ва Гейзенберглар асослаб берганлар. Протоннинг массаси тахминан 1 м.а.б га, заряди + 1 га тенгдир.

Нейтрон электроннейтрал бўлиб, унинг массаси тахминан протон массасига тенгдир. Протон массаси электрон массаси дан 1936, 12 марта, нейтроннинг массаси эса 1838, 65 марта

катталир. Ядронинг заряди ядродаги протонлар сони билан аниқланади. Ядродаги протонлар сони Z ва нейтронлар сони N ларнинг йиғиндиси масса сони A га тенг бўлади:

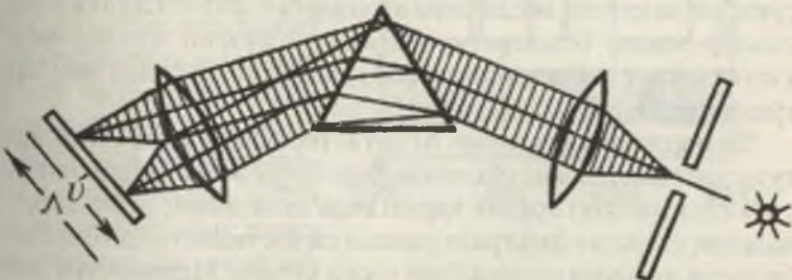
$$A = Z + N$$

Элементнинг ядро зарядлари бир хил бўлиб, атом массалари билан бир-биридан фарқ қиласидиган атомлари шу элементнинг изотоплари дейилади. Маълум элементнинг изотоплари бир-биридан атом ядросидаги нейтронлар сони билан фарқланади.

II.5. АТОМ СПЕКТРЛАРИ

Кимёвий элементларнинг спектрларини ўрганишга доир тажрибаларда тўғланган маълумотлар атомнинг тузилиши назариясини яратишга асос қилиб олинган далиллардан бири бўлиб хизмат қилди. Ҳозирги вақтда спектр чизиклари частотаси λ 0,001 % аниқликда ўлчамоқла. Шунингдек, спектр чизикларининг равшанингини ҳам аниқ ўлчашиб мумкин. Шубҳасизки, атом тузилиши ҳақидаги тушунчалар ишончли тажрибалар натижаларига асосланган.

1. Спектрографнинг ишлаш принципи. Спектр турлари. Ёруглик манбаидан тешикча орқали тақсимлагич қурилмага нур берилади. Бу тақсимлагич ютилган нурни фотопластинкага туширади. Фотопластинкада нур маълум тўлқин узунлигига мос ҳолда шаклланади. Кўзга кўринадиган ва ультрабинафша нурларни текширишда оптик спектрографлардан фойдаланилади. Бу спектрографлар иши нурни шишидан ёки кварцдан тайёрланган призма орқали ўтказишга асосланган. Бундай спектрограф II.3-расмда кўрсатилган.



II.3 -расм. Спектрографнинг ишлаш схемаси.

Призмадан ўтәётган нурнинг тақсимланиши нур тўлқин узунлигининг ўзгариши билан синдириш кўрсаткичининг ўзгаришига боғлиқ бўлади. Кўпгина ҳолларда нурнинг тўлқин узунлиги ортиши билан синдириш кўрсаткичи камаяди.

Жисмнинг нурланиши натижасида ҳосил қилинган спектрлар эмиссион спектрлар дейилади. Эмиссион спектрлар узлуксиз, чизиқсимон ва йўл-йўл бўлади. Чўғлатилган қаттиқ ва суюқ жисмлар узлуксиз спектрлар ҳосил қиласи. Газларни қизитиш ёки электрод заряди таъсирида нурлантириши натижасида эса алоҳида чизиқлардан ташкил топган чизиқсимон ёки йўл-йўл спектрлар ҳосил бўлади.

Хозирги вақтда атомлар нурланиши натижасида чизиқсимон спектрлар, молекулалар нурланиши натижасида узлуксиз ёки йўл-йўл спектрлар ҳосил бўлиши аниқланган.

Узлуксиз (туташ) спектрлар. Кўёш нурларининг ёки ёй фонари нурларининг спектри узлуксиз спектрдир. Бу спектрда барча узунликдаги тўлқинлар бўлади, демакдир. Спектрда узилиш бўлмайди. Шунинг учун спектрографнинг экранида ҳар хил рангли спектрларнинг тасвири яхлит кўринади. Энергиянинг частоталар бўйича тақсимланиши ҳар хил жисмлар учун турлича бўлади. Ҳарорат кўтарилганда нурланиш энергиясининг максимуми қисқа тўлқинлар томон силжайди. Тажриба натижаларининг кўрсатишича, қаттиқ ёки суюқ ҳолатдаги моддаларгина узлуксиз спектрлар ҳосил қиласи. Узлуксиз, спектрлар ҳосил қилиш учун моддалар қиздирилиши керак. Узлуксиз спектрнинг табиати ва мавжудлик фактори нур чиқарувчи айрим атомларнинг хоссаларигагина эмас, балки уларнинг ўзаро таъсирига ҳам кўп даражада боғлиқ бўлади. Газлар узлуксиз спектр ҳосил қилмайди. Чунки суюқлик ва қаттиқ моддаларда атомлар бир-бираига жуда кучли таъсир этади. Температураси юқори бўлган плазма ҳам узлуксиз спектр беради. Бу асосан электронлар билан ионлар тўқнашуви натижасида содир бўлади.

Чизиқсимон спектрлар. Агар газ горелкаси алангасига ош тузи эритмаси билан хўлланган бир бўлак асбест киритилиб, унга спектроскоп орқали қаралганда аланганинг зўрға кўриналигидан узлуксиз спектрида равшан сариқ чизиқ пайдо бўлади. Бу сариқ чизиқни натрий буғи ҳосил қиласи. Натрий буғи эса ош тузи молекулаларининг алангала парчаланишидан вужудга келади. Бундай спектрлар чизиқсимон спектрлар деб аталади.

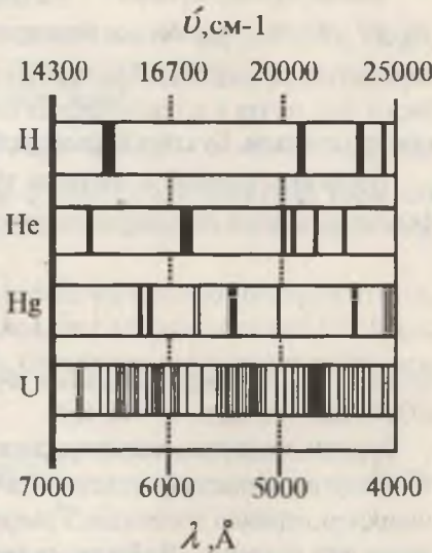
Чизиқсимон спектр ҳосил бўлиши модданинг муайян узунликдаги (жуда энсиз муайян спектрал оралиқлардаги) тўлқинлар чиқаришини билдиради. Чизиқсимон спектрларни молекуляр ҳолатдагина эмас, балки атомлар ҳолидаги барча газсимон моддалар ҳам ҳосил қиласи. Бу ҳолда ёруғлик нурлари бир-бирига таъсир этмайдиган атомлардан чиқади. Бу хилдаги спектр спектрларнинг энг асосий тури ҳисобланади. Берилган айни бир кимёвий элементнинг яккаланган атомлари маълум узунликдаги тўлқинларни чиқаради. Атом ҳолатдаги газнинг зичлиги ортирилганда айрим спектр чизиқларининг кенга-йишини ва, ниҳоят, газнинг зичлиги жуда катта бўлганда, яъни атомларнинг ўзаро таъсири кучли бўлганда эса спектр чизиқлари бир-бирини қисман қоплаб, узлуксиз спектр ҳосил қилганлитини кўриш мумкин.

Йўл-йўл спектрлар. Йўл-йўл спектр бир-биридан маълум оралиқ билан ажralган айрим йўллардан иборат. Ҳар бир йўл бир-бирига жуда яқин жойлашган кўпдан-кўп зич чизиқлардан иборат эканлигини спектрал қурилма ёрдамида аниқ пайқаш мумкин.

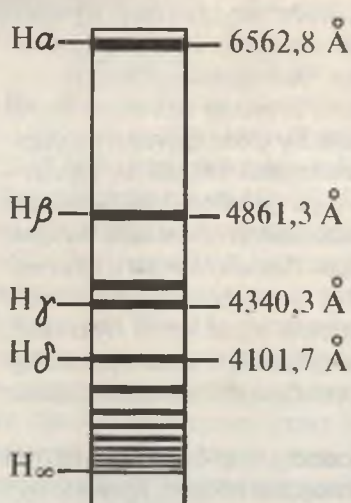
Йўл-йўл спектрларни атомлар эмас, балки бир-бири билан боғланмаган ёки заиф боғланган молекулалар ҳосил қиласи. Молекуляр спектрларни кузатиш учун чизиқ-чизиқ спектрларники каби буғнинг ёки зарядланган газнинг алангана шуълаланишидан фойдаланилади.

Ҳар қайси модданинг атом ёки молекуласи тўлқин узунлигига мос келадиган спектр чизиқлари тўпламига эга булади (II.4-расм).

Кўпгина элементларнинг спектрлари жуда мураккаб. Масалан, темир спектрида беш мингдан ортиқ чизиқларни санаб кўрсатиш мумкин.



II.4-расм. Баъзи элементлар спектрларининг схемаси.



II.5 - расм. Күзга күрінадиган водород спектри ва унга яқын бұлған ультрабинафа спектр соҳаси (Бальмер серияси).

$H_\alpha, H_\beta, H_\gamma, H_\delta$ лар билан белгиланған тұртта спектр чизиқни күзатиш мүмкін (II.5-расм). Шунингдек, бу чизиқтар билан биргә бир нечта ультрабинафа соҳа спектри ҳосил бўлиши ҳам күзатиласи. Бу соҳа **Бальмер серияси** деб аталади.

Бальмер серияси чизиги тұлқин сонини қыйидаги формула билан ифодалаш мүмкін:

$$\bar{V} = \left(\frac{R}{2^2} \right) - \left(\frac{R}{n^2} \right)$$

бу ерда: R - Ридберг доимийси бўлиб, унинг қиймати $R = 109678 \text{ см}^{-1}$ га тенг, $n = 3, 4, 5, \dots$

Бундан ташқари, водород спектрини ультрабинафа ва инфрақизил соҳаларда текшириш йўли билан яна бир қанча чизиқлар, серияси топилған. Ультрабинафа соҳада топилған чизиқлар серияси **Лайман серияси**, инфрақизил соҳада топилған чизиқлар серияси **Пашен, Бреккет ва Пфунда сериялари** деб аталади. Бундай чизиқлар сериясининг тұлқ

сони худди Бальмер формуласидагига үхшаш топилади. Лекин формуладаги 2^2 ўрнига $1^2, 3^2, 4^2$ ва 5^2 лар қўйилади.

Шундай қилиб, водород спектри қўйидаги умумий формула билан ифодаланади:

$$\bar{V} = \left(\frac{R}{n_1^2} \right) - \left(\frac{R}{n_2^2} \right)$$

Бу ерда: n_1 ва n_2 лар бутун сонлар бўлиб, $n_2 > n_1$ бўлади.

Бу формуладан кўриниб турибдики, водород спектридаги чизиқлар сони чексиз кўп бўлишига қарамай уларни жуда оддий ифодалаш мумкин.

Бошқа элементларнинг спектрлари. Кўпгина бошқа элементлар спектрларида ҳам чизиқлар серияси борлиги аниқланган. Бу спектр чизиқлари анча мураккаб бўлиб, водород спектрлари сериясига үхшаб турли соҳаларда жойлашган бўлмай, балки бир-бирининг устига тахланиб қолади. Шундай бўлишига қарамасдан спектроскопда бу чизиқлар сериясини ажратишга муваффақ бўлинган.

1889 йили Ридберг спектр серияси чизиқларининг тўлиқ сонини икки n_1 ва n_2 бутун сонлар функцияси орқали ифодалаш мумкинлигини аниқлади:

$$\bar{V} = T(n_1) - T(n_2) \quad (\text{II.6})$$

Бу ерда: $n_2 > n_1$. Бу сонлар функциялари **спектрал терм** деб аталади (*терм* – алгебраик тенгламалар аъзоси маъносини англатади).

Таркибида фақат битта электрони бўлган водород атоми, битта зарядли гелий He^+ иони, икки зарядли литий Li^{+2} иони ва бошқа заррачалар учун спектрларнинг терми қўйидаги формуладан топилади:

$$T = \frac{R e^2}{n^2} \quad (\text{II.7})$$

Водород атоми учун $Z = 1$, битта зарядли гелий He^+ иони учун $Z = 2$, икки зарядли литий Li^{+2} иони учун $Z = 3$ бўлади. Бошқа элементлар учун терм қўйидаги формуладан топилади:

$$T = \frac{R z^2}{(n + \alpha)^2} \quad (II.8)$$

Бу ерда α нинг миқдори бирдан кичик ўзгармас қийматга эга бўлиб, муайян чизиқлар сериясини ифодалайди. Турли хилдаги чизиқлар серияси учун $\alpha = s, p, d, f$ ҳарфлари билан белгиланади. Юқоридаги (II.7) формуладаги каби, нейтрал атомлар учун $Z = 1$, битта зарядли ионлар учун $Z = 2$ ва ҳоказо.

Шундай қилиб, спектрал чизиқлар жуда мураккаб ва турли-туман бўлишига қарамай сериялар бутун чизиқлардан иборат бўлгани сабабли улар оддий ифодаланиши мумкин.

Квант нурлари ҳақида тушунча. М.Планк 1900 йилда қиздирилган жисмлар спектрлари энергиясининг тақсимланишини тушунтирадиган назарияни яратди. Бу назарияга мувофиқ, энергия атомдан узлуксиз равишда эмас, балки майда-майда заррачалар – квантлар тарзида ажратилади. Ҳар қайси квантнинг қиймати шу нур тўлқинларининг бир секунддаги тебраниш сонига bogлиқ бўлади. Ҳар қандай тебранма система энергияни фақат квантлар ҳолида ютади ёки энергия ўзидан квантлар ҳолида чиқаради. Ҳар қайси квант катталиги қўйидаги Планк тенгламаси билан ҳисобланади:

$$E = h \bar{V} \quad (II.9)$$

Бу ерда: E – энергия квенти, h – Планк доимийси, унинг қиймати $h=6,625 \cdot 10^{-27}$ эрг.сек ёки $h=6,625 \cdot 10^{-34}$ Жоуль · сек, \bar{V} – тебраниш частотаси, унинг тўлқин узунлиги билан тавсифласак, у ҳолда:

$$\bar{V} = \frac{C}{\lambda}$$

бўлади.

Бу ерда: C – ёруғлик тезлиги, λ – тўлқин узунлиги.

М. Планк назариясидан келиб чиқадиган холосалар тажрибада топилган натижаларга тұла мувофиқ келди. Ёруғлик квантларининг ҳақиқатан мавжудлиги бошқа хил тажрибаларда ҳам исботланган. Планк тенгламасидан фойдаланиб спектрдаги ҳар қайси чизиққа мувофиқ келадиган ёруғлик энергиясининг квантини ҳисоблаш мумкин.

Масалан, водород спектрининг H_{α} чизиги учун Е ни күйидагича ҳисоблаймиз:

$$\lambda = 6562,8 \text{ Å} = 0,656 \cdot 10^{-6} \text{ м}$$

у ҳолда:

$$\bar{V} = \frac{C}{\lambda} = \frac{2,9979 \cdot 10^{10}}{0,656 \cdot 10^{-4}} = 4,57 \cdot 10^1 \text{ сек}^{-1}$$

$$E = h\nu = 6,625 \cdot 10^{-34} \cdot 4,57^1 = 3,03 \cdot 10^{-12} \text{ эрг ёки } 3,03 \cdot 10^{-19} \text{ Ж.}$$

Бу мисолдан кўриниб турибдики, кўзга кўринадиган нурнинг квант энергияси унча катта бўлмаган қийматга эга. Атом ўзидан ёруғлик квантини чиқариб биринчи энергетик ҳолатдан иккинчи энергетик ҳолатга ўтади. Демак, спектрал терм атомдаги электронлар энергиясининг ўзгаришини ифодалайди. Шунга кўра, энергия ўзгаришини Планк тенгламасига мувофиқ қўйидагича ёзиш мумкин:

$$h\bar{V} = E_2 - E_1$$

ёки

$$\bar{V} = \left(\frac{E_2}{hC} \right) - \left(\frac{E_1}{hC} \right) \quad (\text{II.10})$$

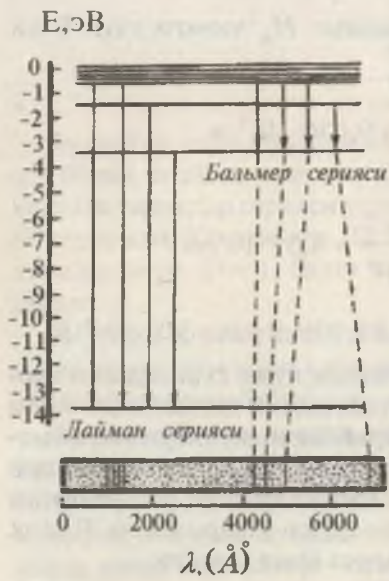
Юқорида келтирилган (II.6) ва (II.10) тенгламаларини таққосласак, улар орасида ўхшашлик борлигини кўриш мумкин.

Бунда кўриниб турибдики, атомдаги электрон энергияси спектрал терм миқдори билан боғланган, яъни

$$E = -h \cdot C \cdot T \quad (\text{II.11})$$

Энергиянинг манфий қийматга эга бўлишига сабаб шуки, атомда электронлар чексиз масофага чиқариб юборилган ҳолатдаги энергия қиймати нолга тенг деб олинган. Демак, атомдаги электрон энергияси ҳар доим нолдан кичик бўлади. Юқорида келтирилган тенглама (II.7) ни II.11 формулага келтириб қўйсак, водород электронининг энергиясини аниқлайдиган тенглама ҳосил бўлади:

$$E = -hCR/n^2 \quad (\text{II.12})$$



II.6-расм. Водород атоми электронининг энергетик сатҳи.

Атомдаги электронлар маълум бир энергия миқдорига эга эканлиги спектрал маълумотлардан ташқари бошқа далиллар билан ҳам тасдиқлаган. 1912 йили Франк ва Герц газ атомларини электронлар билан бомбардимон қилиб, электронларнинг бунда йўқотган энергияси миқдорини ҳисоблаш мумкинлигини исботладилар. Тажриба натижалари шуни кўрсатдики, агар электрон энергияси маълум миқдордаги атом энергиясидан кичик бўлса, у ҳолда электрон газ атомларига ҳеч қандай энергия бермасдан орқага қайтади. Бундай ҳодиса симоб буғарини энергияси 4,9 эВ дан кичик бўлган электронлар билан бомбардимон қилинганда кузатилган. Агар бомбардимон қилаётган электрон энергияси 4,9 эВ дан катта бўлса, у ҳолда электрон энергиясининг бир қисмини симоб атомларига ўтказади. Демак, 4,9 эВ симоб атомини энг кичик энергетик сатҳдан кейинги энергетик сатҳга ўтказиш учун сарф бўлган энергиядир.

Симоб атомларини энергияси 4,9 эВ дан юқори бўлган электронлар билан бомбардимон қилинганда атомда тўлқин узунлиги 253,7 нм бўлган нурланиш ҳосил бўлади. Нурланиш

Шундай қилиб, атомдаги электронлар маълум қўйматидаги энергияга эга. Шунинг учун атомда электронлар энергетик погоначалар бўйича тақсимланади. Молекуляр спектрларни ўрганиш ҳар бир молекулада ҳам электронлар энергетик погоначалар бўйлаб жойланишини тасдиқлаган. Кўйидаги II.6-расмда водород атомидаги электроннинг энергия погоначаси кўрсатилган. Энергия бирлиги қилиб электрон вольт (эВ) қабул қилинган. Электрон вольт-электроннинг потенциаллар айримаси бир вольтга тенг бўлган электр майдонидаги энергиясини ифодалайди: $1\text{eV} = 1,6022 \cdot 10^{-19} \text{ Ж}$.

миқдори симоб атомининг $4,87 \text{ эВ}$ га тенг бўлган энергия квантига тенг бўлиб, атомнинг нурланиши учун сарф бўлган энергия миқдорига ($4,9 \text{ эВ}$) тахминан эквивалентdir.

Шундай қилиб, катта энергияга эга бўлган электронлар билан атомларни бомбардимон қилиш йўли билан, атомдаги электронларни учинчи, тўртингчи поғоналарга кўчириш мумкин. Агар бомбардимон қиластган электрон энергияси жуда катта қийматга эга бўлса, у ҳолда бомбардимон қилинаётган атомдан электрон узилиб чиқади ва газларнинг ионланиши кузатилади. Симоб атомининг ионланиши учун $10,4 \text{ эВ}$ энергия кераклиги шу усул билан аниқланган.

II.6. АТОМ ТУЗИЛИШИ НАЗАРИЯЛАРИНИНГ РИВОЖЛАНТИРИЛИШИ

Резерфорд юқоридаги тажриба натижаларига асосланиб, атом тузилишининг **планетар назариясини** яратди. Бу назарияга мувофиқ, ҳар қандай элемент атоми марказида жуда кичик ўринни эгалловчи ядро жойлашади, унинг атрофида электронлар худди планеталар қўёш атрофида ҳаракат қилгани каби ўз орбиталари бўйлаб айланади. Электродинамик назариядан маълумки, ядро атрофида айлануб турган манфий зарядли электрон электромагнит тебраниш манбай ҳосил қиласди. Шу сабабли электрон нурланиб, маълум миқдорда узлуксиз энергия чиқариб туради. Натижада маълум вақтдан кейин электрон энергияси тугаб, ядрога қулаб тушиши керак эди. Лекин тажриба буни тасдиқламади. Бор атомда стационар орбиталар мавжудлигини, бу орбиталарда ҳаракатланаётган электронлар ўзидан энергия йўқотмаслигини аниқлади. Бундай ҳолатда қўйидаги муносабат бажарилиши керак:

$$m_e V \cdot r = n \left(\frac{\hbar}{2\pi} \right) \quad (\text{II.13})$$

бу ерда: $m_e V r$ – электроннинг импульс моменти, V – электрон тезлиги, m_e – электрон массаси, r – орбита радиуси, n – орбита сони – $1, 2, 3, \dots, \hbar$ – Планк доимийлиги.

$\frac{\hbar}{2\pi}$ – миқдор ўзгармас катталик бўлгани учун N билан белгиласак, (II.13) формула қўйидаги кўринишга эга бўлади:

$$m_e \cdot V \cdot r = nH \quad (\text{II.14})$$

Бу формулага асосланиб Бор водород атомининг тузилиш схемасини яратди. Ҳақиқатан ҳам электронни ядрога нисбатан тортилиш кучини марказга интилма кучга тенглаштириб, қуйидагича ёзиш мумкин:

$$\frac{m_e \cdot V^2}{r} = \frac{e^2}{r^2} \quad (\text{II.15})$$

II.14 ва II.15 тенгламалар системасини ечиб, стационар орбитадаги электроннинг тезлиги ҳамда ядрогача бўлган масофани топиш мумкин:

$$V = \frac{e^2}{nH} \quad (\text{II.16})$$

$$r = \frac{n^2 H^2}{m \cdot e^2} \quad (\text{II.17})$$

(II.17) тенгламадаги узгармас қийматларни ўрнига қўйсак, стационар орбита радиуси қуйидаги қийматга эга бўлади:

$$r = 0,0529 n^2 \text{ нм} \quad (\text{II.18})$$

II.18 тенгламадан Бор биринчи орбитасининг радиуси 0,0529 нм га тенглиги кўриниб турибди.

Электрон энергияси кинетик ва потенциал энергиялар ийғиндисига тенг бўлади:

$$E = T + U$$

бу ерда; E – электрон энергияси, T – электроннинг кинетик энергияси, U – электроннинг потенциал энергияси. E – турли зарядли г масофада жойлашган q_1 да q_2 заррачаларнинг потенциал энергияси нолга тенг бўлган ҳолат бир-бирлари билан чексиз масофада жойлашган заррачаларни силжитиши натижасида бажарилган иш билан тавсифланади. Бажарилган иш кулон қонунига асосан қуйидаги интеграл тенглами билан ифодаланади:

$$\int_{r_1}^{r_2} (q_1 \cdot q_1 / r^2) dr = -(q_1 \cdot q_2 / r) \quad (\text{II.19})$$

Бир хил зарядли заррачалар учун юқоридаги тенгламани мусбат ишора билан ифодалаш мумкин. Водород атомида ядро ва электрон зарядлар e га тенг. Шунинг учун электрон энергиясини қўйидагича ёзиш мумкин:

$$E = \frac{m_e \cdot v^2}{2} + \left[-\left(\frac{e^2}{r} \right) \right] \quad (\text{II.20})$$

Бу тенгламага юқорида келтирилган (II.16) ва (II.17) тенгламалардаги v ва r ларнинг қийматларини қўйсак, водород электронининг энергиясини аниқлайдиган тенгламага эга бўламиз:

$$E = -\left(\frac{1}{2} \right) \left(\frac{m_e \cdot e^4}{n^2 h^2} \right) = -\left(\frac{\text{const}}{n^2} \right) \quad (\text{II.21})$$

II.21. тенглама водород атоми пофонасидаги электрон энергиясини топиш формуласи II.12 га мос келади. Бу икки тенгламани тенглаштириб, Ридберг доимийси учун назарий нисбатни ҳосил қиласиз:

$$R = 2\pi \cdot m_e \cdot e^4 / ch^3 \quad (\text{II.22})$$

Бу тенглама орқали ҳисоблаб топилган R миқдори тажрибада аниқланган миқдорга мос келади. Демак, Бор водород спектрини назарий жиҳатдан ҳисоблаган.

Бор назарияси водород спектри чизиқларининг ҳосил бўлишини тушунтириб берди. Агар электрон учинчи орбитадан иккинчи орбитага ўтса, водород спектрининг H_α чизиги ҳосил булади. Тўртинчи орбитадан иккинчи орбитага ўтса H_β , бешинчи орбитадан иккинчи орбитага ўтса H_γ чизиги вужудга келади.

Агар электрон тўртинчи, бешинчи ва ҳоказо орбиталярдан учинчи орбиталга ўтса, водород спектрининг инфрақизил соҳасида Пашен серияси вужудга келади:

$$V = R \cdot \left(\frac{1}{3^2} - \frac{1}{n^2} \right); n = 4, 5, 6\dots$$

Агар электрон иккинчи, учинчи ва ҳоказо орбиталардан биринчи орбитага күчса, водород спектрининг ультрабинафша соҳасида **Лайман серияси** ҳосил бўлади:

$$V = R \cdot \left(\frac{1}{1^2} - \frac{1}{n^2} \right); \text{ ёки } V = 3,3 \cdot 10^{15} \left(\frac{1}{1^2} - \frac{1}{n^2} \right)$$

Бу ерда, $n = 2, 3, 4\dots$

Шундай қилиб, Бор назарияси атомдаги электронлар энергия даражалари ҳақидаги тасаввурни ҳосил қилди. Бошқача қилиб айтганда, Бор атомдаги ҳар қайси орбиталнинг ўзига хос энергия даражаси бўлишини изоҳлайди. Энергия даражалари қўйидаги тенглама асосида ҳисобланади:

$$E = -\frac{2\pi^2 \cdot m_e \cdot e^4}{h^2} \cdot \frac{1}{n^2}$$

Бу тенгламадаги n – бош кват сон деб аталади. Мана шу тенгламадан фойдаланиб, водород атомининг ионланиш энергиясини ҳисоблаб топиш мумкин. Агар тенгламадаги ўзгармас катталиклар ўрнига уларнинг сон қийматлари қўйилса, унда тенглама бирмунча соддалашади:

$$E = \frac{13,6}{n^2} \text{ эВ}$$

Демак, водород атомининг биринчи орбитали бўйлаб ҳаракат қилаётган электронни атомдан бутунлай чиқариб юбориш учун: $E = \frac{13,6}{n^2} = 13,6$ эВ энергия талаб қилинади.

Иккинчи орбиталдаги электронни чиқариб юбориш учун эса

$$E = \frac{13,6}{2^2} = 3,4 \text{ эВ энергия сарф бўлади.}$$

1916-1925 йилларда Зоммерфельд ва бошқа олимлар Бор назариясини ривожлантириб, кўп электронли **атомларнинг тузилиши назариясии** яратдилар. Бу назарияга кўра атомларда квантланган орбиталлар доира шаклидагина эмас,

балки эллиңш шаклида ҳам булиши мүмкінліги күрсатилди. Орбиталлар фақат текисликка жойлашибінә қолмай, балки фазода турли вазиятта булиши мүмкін. Бу назария спектрларда күзатыладыган жуда күп ҳодисаларни тұгри тушунтириб берди. Бироқ Бор-Зоммерфельд назарияси бир қадар камчиликтарға әга бұлғаны сабабли кимёвий боғланишни миқдорий жиҳатдан тушунтиришга ожизлик қилды. Масалан, молекуляр гелий иони He^+ нинг боғланиш энергиясы бу назария асосида ҳисоблаганда манфий қыйматта әга бўлиб чиқди, яъни бундай ион борлиги тасдиқланмали. Ваҳоланки, бундай ион мавжуд бўлиб, унинг боғланиш энергияси $+2,55 \cdot 10^5$ Ж/моль га teng. Бор-Зоммерфельд назарияси кейинчалик тўлқин-механик тасаввурлар билан алмаштирилди.

II.7. ЗАРРАЧАЛАРНИНГ ТЎЛҚИН ХУСУСИЯТЛАРИ

Хозирги замон молекула ва атом тузилиш назарияси **микрообъект** деб аталувчи жуда кичик массага әга бўлган заррача ва электронлар ҳаракатни ифодалайдыган қонунларга асосланади. Бу қонунлар асосан 1925-1926 йилларда яратилган бўлиб, макрообъект деб аталувчи оддий кўз ва микроскоп орқали кўринадиган буюмлар ҳаракати қонунларидан кескин фарқ қиласи. Микрообъектлар икки хил – заррача ва тўлқин хоссасини намоён қиласи, яъни улар бир вақтнинг ўзида корпускуляр ва тўлқин хоссаларга әга булади.

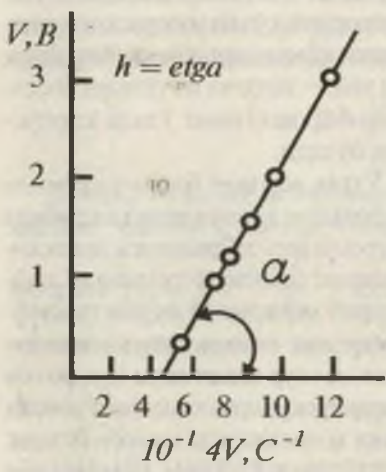
Нурнинг икки хил табиати. Ўтган асрнинг биринчи ярмида нурнинг интерференция ва дифракция ҳодисалари тажрибала ўрганилиб, нур кўндаланг электромагнит тебранишга әга эканлиги аниқланган эди. Маълум шароитда интерференция ва дифракциянинг ҳосил булишига қараб ҳар қандай нурни тавсифлаш мүмкін. XX асрга келиб нурнинг оқими натижасида вужудга келган заррачалар ҳаракатини **нур квантлари ёки фотон** деб атала бошланди. Нурнинг корпускуляр хоссаси эса асосан **Коміттон эффекти ва фотоэффект** ҳодисаларида намоён булади.

Фотоэффект ҳодисаси 1887 йил Г. Герц томонидан ўрганилган. Кейинчалик А.Г. Столстов томонидан ривожлантирилган бўлиб, бу ҳодиса металларнинг ёруғлик нури таъсирида ўзидан электронлар чиқаришига асосланди. Фотоэффект ҳодисасини нурнинг тўлқин назарияси асосида

түшунтириб бўлмайди. Электрон ўлчамлари ниҳоятда кичик бўлганлиги сабабли, унга тушаётган электромагнит тўлқинлари орқали берилётган энергия шунчалик камки, электронни металдан чиқариш учун керак бўлган энергиянинг тўпланиши учун қўёш нури таъсирида уни бир неча соат давомида нурлантириш керак бўлур эди. Ваҳоланки, нурлантирган заҳоти электронларнинг металдан чиқиши кузатилади. Бундан ташқари, тўлқин назариясига асосан, металл чиқараётган электронлар энергияси тушаётган ёруғликнинг интенсивлигига тўғри пропорционал бўлиши керак эди. Лекин электрон энергияси ёруғлик нурининг интенсивлигига эмас, балки унинг частотасига bogлиқлиги аниқланган. Ёруғлик нурининг частотаси ортиши билан электрон энергияси ҳам ортиб боради. Ёруғлик нурининг интенсивлиги ортганда металдан учиб чиқаётган электронлар сони ортади, холос.

1905 йили Эйнштейн нурни заррачалар оқими – **фотонлар деб қараб, фотоэффект ҳодисасини талқин қилиш мумкинлигини кўрсатди.**

Фотонлар ва электронларнинг тўқнашиши натижасида



II.7 - расм. Фототок тугатилган ҳолатдаги кучланиш билан тушаётган нур частотаси орасидаги боғланиш графиги.

Планк тенгламаси билан аниқланган энергия миқдори $h\nu$ га тенг бўлади. Шу билан бирга тўлқинсимон нурланниш фотоэффект ҳодисасини вужудга келтирмаслиги ҳам аниқланди. Бундай ҳолда фотонлар энергияси электронларни металдан узиб чиқариш учун етарли бўлмай қолади. Фотондан олган энергиясини метал атомига бермасдан учиб чиқаётган электронлар максимал энергияга эга бўлади. Бундай электронларнинг энергияси фотон энергияси $h\nu$ билан металдан электронни чиқаришга сарфланган кучни енгишга кетган иш айрмасига тенг бўлади:

$$(E)_{\text{макс}} = h \nu - A \quad (\text{II.23})$$

Бу тенглама фотоэффект учун Эйнштейн қонуни деб аталиб, тажриба натижаларига батамом мос келади. Бу ҳодисани 1916 йили Милликен тажрибада күриб чиқаётган электроннинг максимал энергиясини үлчашга муваффақ бўлди:

$$V_e = m_e \cdot V^2 / 2 = (E)_{\text{макс}} \quad (\text{II.24})$$

Бу ерда; m_e – электрон массаси, e – электрон заряди, V – электрон тезлиги, V_e – электрон майдони кучланиши.

Эйнштейн қонуни асосида Планк доимийлигини топиш мумкин. Бунинг учун электроннинг максимал энергияси (E) макс. билан тушаётган нур частотаси орасидаги боғланишни аниқлаш керак (II.7-расм).

Юқорида келтирилган (II.23) ва (II.24) тенгламалардан кўриниб турибдики, тўғри чизиқнинг офиши $U - V$ коорди-

натасида $\frac{h}{e}$ – нисбатга тенгдир. Бу усул Планк доимийсини аниқлашда энг қулай усуллардан биридир. Нурнинг корпускуляр табиатини – **Комитон эфектини** тушунтиришдан олдин масса билан энергия орасидаги боғланиш қонуларини кўриб чиқамиз.

II.8. МАССА БИЛАН ЭНЕРГИЯ ОРАСИДАГИ БОҒЛАНИШ ҚОНУНИЯТЛАРИ

1903 йили Эйнштейн нисбийлик назариясига асосан ҳаркатдаги заррачанинг массаси тинч ҳолатда турган заррача массасидан ортиқ бўлишини исботлаган. Бунда қуйидаги нисбат бажарилади:

$$m = \frac{m_0}{\sqrt{1 - \left(\frac{v^2}{c^2} \right)}} \quad (\text{II.25})$$

Бу ерда: m – ҳаракатдаги заррачанинг массаси, m_0 – тинч ҳолатдаги заррача массаси, v – заррачанинг ҳаракат тезлиги, C – вакуумдаги нур тезлиги.

Шундай қилиб, заррача ҳаракати тезлигининг ортиши унинг энергияси ва массасининг ортишига олиб келади. Эйнштейн заррачанинг массаси билан энергияси орасидаги боғланишни қуидаги тенглама билан ифодалади:

$$E = m \cdot c^2 \quad (\text{II.26})$$

Бу тенглама масса билан энергиянинг ўзаро боғланиш назариясини ифодалайди. Ҳолбуки нисбийлик назарияси вужудга келгунга қадар масса билан энергия ўзаро боғлиқ эмас деб қараб келинган эди. II.26 тенглама ҳар қандай жараён учун массалар ўзгариши Δm ва энергия ΔE орасидаги боғланишни ифодалагани учун уни қуидагича кўринишда ёзиш мумкин:

$$\Delta E = \Delta m c^2$$

Лекин бу тенгламага асосан масса энергияга айланади, деб ҳисоблаш мумкин эмас, бундан материя энергияга айланади деган маъно келиб чиқсан бўлур эди. Масса билан энергия фақатгина материянинг хоссаларидир. Масса материянинг инертлигини, энергия эса ҳаракат ўлчамини белгилайди. Шу сабабли (II.26) тенглама заррачалар массасини ифодалагани ҳолда, унинг ҳаракатга боғлиқлигини ҳам кўрсатади. Планк ва Эйнштейн тенгламалари нурнинг тўлқин узунлиги билан фотон массаси орасидаги муносабатни тавсифлаб беради. Фотон тинч ҳолатда массага эга эмас. Лекин у ёруғлик нурига тенг тезликда ҳаракатланади. (Агар фотон II.25 тенгламага асосан статик массага эга бўлганда эди, унинг массаси энергиясига нисбатан чексиз катта қийматта эга бўлур эди.) Шунинг учун фотоннинг ҳамма массаси динамик хусусиятга эга, яъни у доимо ҳаракатда бўлади. Модомики шундай экан, фотон энергиясини (II.26) тенглама билан ҳисоблаш мумкин. Иккинчидан, Планк тенгламасига мувофиқ

$$E = h\nu = \frac{hc}{\lambda} \quad (\text{II.27})$$

II.26 ва II.27 тенгламаларидан $mc^2 = \frac{hc^2}{\lambda}$ ни ҳосил қилиш мумкин. Ундан

$$\lambda = \frac{h}{mc} \quad (II.28)$$

ҳосил бўлади.

II.28 tenglами фотон импульси mc билан нурнинг тўлқин узунлиги орасидаги боғланишни кўрсатади. Бу ҳолда тенгламани қўйидагича ёзишимиз мумкин.

$$\lambda = \frac{h}{p} \quad (II.29)$$

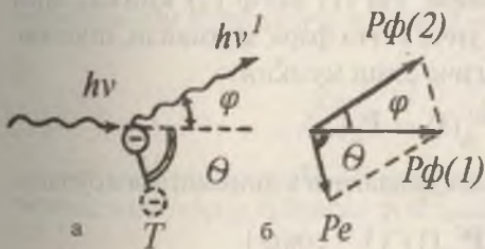
Бу ерда; P – фотон импульси.

Комптон эффицити. Фотонлар электронлар билан таъсирланиши натижасида ўзининг бир қисм энергиясини узатади. Натижада тўлқин узунлиги ортиб, нурланишнинг тарқалиш йўналиши ўзгаради, яъни сочилиш содир бўлади. Бу эффицитни 1923 йили Комптон (АҚШ) очган. У турли моддаларни рентген нурлари билан нурлантириш натижасида сочилган нурнинг тўлқин узунлиги биринчи ҳолатдагидан катта бўлганлигини аниқлаган. Чунончи, тўлқин узунлигининг ўзгариши моддаларнинг табиатига ва нурнинг биринчи ҳолатдаги тўлқин узунлигига боғлиқ бўлмасдан, биринчи бошлангич нурланиш бурчаги билан сочилган нурланиш йўналиши орасидаги бурчакка боғлиқлигини аниқлаган (II.8-расм).

Фотон ва модда электронларининг бир-бири билан тўқнашвида энергия ҳамда импульснинг сақланиш қонуни бажарилади деб қаралса,

Комптон эффицитини аниқ ифодалайдиган тенгламани ҳосил қилиш мумкин.

Бир фотон $h\nu$ га тенг энергия электронлар билан тўқнашганда энергия ва импульс нолга тенг деб қабул қилинади. Тўқнашгандан кейин фотон энергияси $h\nu'$ га тенг булиб қолади. Со-



II.8 -расм. Комптон эффицитини тушунтириш схемаси:

а - фотон ва электронларнинг ҳаракат схемаси. б - электрон берган ва тарқатган фотон импульсларининг вектор йигиндиси.

чилган фотон бошланғич фотон йұналишига нисбатан бурчак ҳосил қилиб ҳаракатланади. Фотондан мағлум миқдордаги энергия олган электрон, бошланғич фотон йұналишига нисбатан Θ бурчак ҳосил қилиб учади. Энергиянинг сақланиш қонунига мувофиқ электроннинг фотондан олган кинетик энергияси T құйидаги аникланади:

$$T = h\nu - h\nu' = -(\nu' - \nu) = -h_\Delta V \quad (\text{II.30})$$

Заррачаларнинг кинетик энергияси $(1/2) mv^2$ булып, унинг импульси $P = mu$ га боғылған бүләди (m ва u - заррача массаси ва тезлиги). У ҳолда тенглама құйидаги күренишга әга бүләди:

$$T = \frac{P^2}{2m} \quad (\text{II.31})$$

II.30 ва II.31 тенгламаларини бир-бирига тенглаштириб, энергия олган электрон импульсini топиш мүмкін:

$$P_e^2 = -2m_e \cdot h\Delta V \quad (\text{II.32})$$

Импульснинг сақланиш қонунига асосан сочилған фотон ва электрон энергияларининг вектор йиғиндиси бошланғич фотоннинг импульсига тенгdir. Косинуслар теоремасыга мувофиқ құйидаги тенгламани ҳосил қиласыз:

$$P_e^2 = P_\phi^2(1) + P_\phi^2(2) - 2P_\phi(1) \cdot P_\phi(2) \cdot \cos\varphi \quad (\text{II.33})$$

Бу ерда, $P_\phi(1)$ ва $P_\phi(2)$ бошланғич ва сочилған фотонлар импульсларининг миқдори. $P_\phi(1)$ ва $P_\phi(2)$ қийматлари жиҳатидан бир-биридан унча катта фарқ қылмайды, шунинг учун тенгламани құйидагиша ёзиш мүмкін:

$$P_\phi^2(1) \approx P_\phi^2(2)$$

У ҳолда (II.31) тенглама құйидагиша күренишга әга бүләди:

$$P_e^2 = 2P_\phi^2(1) (1 - \cos\varphi)$$

$$1 - \cos\varphi = 2\sin^2\left(\frac{\varphi}{2}\right)$$

Бүлгани учун

$$P_e^2 = 4P_\phi(I) \sin^2\left(\frac{\varphi}{2}\right) \quad (\text{II.34})$$

бұлади.

Фотон импульси (II.29) тенгламаға асосан қуйидагига тең:

$$P = \frac{h}{\lambda} \quad (\text{II.35})$$

Юқоридаги (I.35) ва (I.34) тенгламаларға қийматларини құйсак

$$P_e^2 = 4\left(\frac{h^2}{\lambda^2}\right) \sin^2\left(\frac{\varphi}{2}\right) \quad (\text{II.36})$$

жосил бұлади. (I.32) ва (I.36) тенгламаларни үнг томонларини тенглаштириб қуйидеги тенгламаға әга бұламиз:

$$-m_e \Delta V = 2\left(\frac{h}{\lambda^2}\right) \sin^2\left(\frac{\varphi}{2}\right) \quad (\text{II.37})$$

Агар $V = \frac{C}{\lambda}$ тенгламани дифференциалласак

$$d_V = -\left(\frac{C}{\lambda^2}\right) \Delta \lambda \quad \text{жосил бұлади.}$$

ΔV нинг қиймати V га нисбатан унча катта бұлмаганлиги туфайли уни қуйидеги изохлаш мүмкін:

$$\Delta V \approx -\left(\frac{C}{\lambda^2}\right) \Delta \lambda \quad (\text{II.38})$$

Бу тенгламани (II.37) тенгламаға құйсак Комpton әффектини ифодалайдыган тенглама келиб чиқади:

$$\Delta \lambda = 2\left(\frac{h}{m_e \cdot c}\right) \cdot \sin^2\left(\frac{\varphi}{2}\right) \quad (\text{II.39})$$

Келтириб чиқарылған (II.39) тенгламадаги $\frac{h}{m_e \cdot c}$ миқдор

узунлик ўлчами булиб, 0,00242 нм га тенг. Бу миқдор күпинча электроннинг комптон тўлқин узунлиги деб аталиб, фотон массаси электрон массасига тенг бўлган ҳолатдаги нурланиш тўлқин узунлигини ифодалайди. Бу (II.39) тенглама тажриба натижаларига аниқ мос келади.

Де-Бройль тўлқинлари. Фотоэффект ва Комптон эфектлари кўринадиган ёруғлик ва рентген нурланишларининг корпускуляр табиатга эга эканлигини кўрсатди. Интерференция ва дифракция жараёнлари эса нурнинг тўлқин табиатли эканлигини тасдиқлади. Фотонлар ҳаракати ҳам корпускуляр, ҳам тўлқинсимон хусусиятга эга.

1924 йилда Де-Бройль фотонлар ҳаракатининг икки ёқлама, яъни ҳам корпускуляр, ҳам тўлқинсимон табиатга эга эканлиги ҳақидаги назарияни ҳар қандай заррача ҳаракати учун ҳам қўллаш мумкин деган холосага келади.

$$\lambda = \frac{h}{mV} \quad (\text{II.40})$$

Бу ерда: m - заррачаларнинг массаси, V - уларнинг тезлиги.

Бу тўлқинлар Де-Бройль тўлқинлари деб аталади. Де-Бройльнинг бу холосаси кейинчалик электронларга ҳам дифракция жараёни хослиги маълум бўлиши билан тасдиқланди. Электронлар оқими дифракцион тўрдан ўтиши натижасида фотогластинкада ҳосил бўлган дифракцион тасвир (II.40) тенглама орқали ҳисобланган λ тўлқин узунлигига тенг бўлган нурланиш натижасига мос келди. Дифракцион тўр сифатида металлар кристаллардан фойдаланилди, чунки бундай кристалларда атомлар дифракцион тўғри тўр ҳосил қилиб жойлашган. Бундай тажриба биринчи марта 1927 йили Девиссон ва Джермерлар томонидан ўтказилган. Худди шундай электронлар дифракциясини Томсон ва Тартаковскийлар ҳам кузатишган. Ҳозирги вақтда электронлар дифракциясидан моддаларнинг структурасини ўрганишда кенг фойдаланилмоқда. Электронлар дифракциясини кузатишда ишлатиладиган асбоб—электронограф деб аталади. Бундан ташқари моддаларнинг структура тузилишини нейтронлар дифракцияси ёрдамида ўрганиш ҳам мумкин. Водород молекуласи, гелий атоми ва бошқа заррачаларнинг электрон дифракциялари шу

усулда батафсил ўрганилган. Буларнинг ҳаммаси, заррачалар ҳаракати икки ёқлама – корпускуляр ва тўлқин табиатга эга эканлигини батамом тасдиқлади.

Агар биз II.40 tenglama бўйича турли хил обьектлар учун тўлқин узунликни ҳисобласак макрообъектлар учун бу миқдор жуда кичик қийматга эга эканлиги маълум булади. Масалан: 1г массага эга бўлган заррача 1 см.сек тезлик билан ҳаракат қиласа, тўлқин узунлиги $\lambda = 6,6 \cdot 10^{-29}$ м га тенг булишини кузатишимиш мумкин. Бу тўлқин узунликнинг қийматини аниқлаш анча мураккаб иш. Агар тўлқин узунлиги атом радиуси - 10^{-10} м дан жуда кичик бўлса, у ҳолда дифракцион панжарани кўриш ёки заррачаларнинг тўлқин табиатини бирон-бир қурилма ёрдамида кузатиш мумкин бўлмайди. Микрозаррачаларда эса аҳвол бир оз бошқача. Масалан, 1 в потенциал билан ҳаракатлантирилган электроннинг тезлиги ($V = 5,93 \cdot 10^5$ м/с) унинг тўлқин узунлигига боғлиқ бўлди. Электронлар оқими (ёки микрозаррачалар) дифракцион панжарарадан ўтгаётганда, уларнинг интенсивлиги маълум бир йўналишда ортади, баъзан Де-Бройль тенгламасига асосан камаяди. Электронлар оқимининг интенсивлиги электронларнинг экранда тақсимланиш эҳтимоллиги билан аниқланади.

Шундай қилиб, микрозаррачаларнинг тақсимланиш эҳтимоллиги ҳам тўлқинсимон ҳаракат қонунлари орқали ифодаланиши мумкин. Бунда микрозаррачаларнинг ҳаракат траекторияси корпускуляр ва тўлқин табиатга эга эканлиги намоён бўлди. Кўпгина ҳолларда Де-Бройль тўлқинлари – тўлқин эҳтимоллiliklari деб аталади.

Де-Бройль тенгламаси ўзгармас кинетик энергия ва тезликка эга бўлган микрозаррачалар оқимининг дифракция-ланиш натижаларини айтиб бериш учун жуда қулайдир, ва-ҳоланки, Де-Бройль тўлқин узунлиги λ – ўзгармасдир. Бироқ шуни ҳам ҳисобга олиш керакки, атом ва молекулаларнинг потенциал (кинетик) энергиялари заррачалар орасидаги масофага боғлиқ булади. Шу сабабли Де-Бройль тенгламасидан бундай ҳолатда тўғридан-тўғри фойдаланиб бўлмайди. Демак, юқорида келтирилган ҳолатларни бирмунча умумлаштириш талаб қилинади.

узунлик ўлчами бўлиб, 0,00242 нм га тенг. Бу миқдор кўпинча электроннинг комптон тўлқин узунлиги деб аталиб, фотон массаси электрон массасига тенг бўлган ҳолатдаги нурланиш тўлқин узунлигини ифодалайди. Бу (II.39) тенглама тажриба натижаларига аниқ мос келади.

Де-Бройль тўлқинлари. Фотоэффект ва Комптон эфектлари кўринадиган ёргулик ва рентген нурланишларининг корпускуляр табиятга эга эканлигини кўрсатди. Интерференция ва дифракция жараёnlари эса нурнинг тўлқин табиятли эканлигини тасдиқлади. Фотонлар ҳаракати ҳам корпускуляр, ҳам тўлқинсимон хусусиятга эга.

1924 йилда Де-Бройль фотонлар ҳаракатининг икки ёқлама, яъни ҳам корпускуляр, ҳам тўлқинсимон табиятга эга эканлиги ҳақидаги назарияни ҳар қандай заррача ҳаракати учун ҳам қўллаш мумкин деган холосага келади.

$$\lambda = \frac{h}{mV} \quad (\text{II.40})$$

Бу ерда: m - заррачаларнинг массаси, V - уларнинг тезлиги.

Бу тўлқинлар Де-Бройль тўлқинлари деб аталади. Де-Бройльнинг бу холосаси кейинчалик электронларга ҳам дифракция жараёни хослиги маълум бўлиши билан тасдиқланди. Электронлар оқими дифракцион тўрдан ўтиши натижасида фотопластинкада ҳосил бўлган дифракцион тасвир (II.40) тенглама орқали ҳисобланган λ тўлқин узунлигига тенг бўлган нурланиш натижасига мос келди. Дифракцион тўр сифатида металлар кристаллардан фойдаланилди, чунки бундай кристалларда атомлар дифракцион тўғри тўр ҳосил қилиб жойлашган. Бундай тажриба биринчи марта 1927 йили Девиссон ва Джермерлар томонидан ўtkазилган. Худди шундай электронлар дифракциясини Томсон ва Тартаковскийлар ҳам кузатишган. Ҳозирги вақтда электронлар дифракциясидан моддаларнинг структурасини ўрганишда кенг фойдаланилмоқда. Электронлар дифракциясини кузатишда ишлатиладиган асбоб—электронограф деб аталади. Бундан ташқари моддаларнинг структура тузилишини нейтронлар дифракцияси ёрдамида ўрганиш ҳам мумкин. Водород молекуласи, гелий атоми ва бошقا заррачаларнинг электрон дифракциялари шу

усулда батафсил ўрганилган. Буларнинг ҳаммаси, заррачалар ҳаракати икки ёқлама – корпускуляр ва тўлқин табиатга эга эканлигини батамом тасдиқлади.

Агар биз II.40 tenglama бўйича турли хил обьектлар учун тўлқин узунликни ҳисобласак макрообъектлар учун бу миқдор жуда кичик қийматга эга эканлиги маълум бўлади. Масалан: йоғ массага эга бўлган заррача 1 см.сек тезлик билан ҳаракат қилса, тўлқин узунлиги $\lambda = 6,6 \cdot 10^{-29}$ м га тенг бўлишини кузатишимиш мумкин. Бу тўлқин узунликнинг қийматини аниқлаш анча мураккаб иш. Агар тўлқин узунлиги атом радиуси - 10^{-10} м дан жуда кичик бўлса, у ҳолда дифракцион панжарани кўриш ёки заррачаларнинг тўлқин табиатини бирон-бир қурилма ёрдамида кузатиш мумкин бўлмайди. Микрозаррачаларда эса аҳвол бир оз бошқача. Масалан, 1 в потенциал билан ҳаракатлантирилган электроннинг тезлиги ($V = 5,93 \cdot 10^5$ м/с) унинг тўлқин узунлигига боғлиқ бўлди. Электронлар оқими (ёки микрозаррачалар) дифракцион панжарадан ўтаётганда, уларнинг интенсивлиги маълум бир йўналишда ортади, баъзан Де-Бройль тенгламасига асосан камаяди. Электронлар оқимининг интенсивлиги электронларнинг экранда тақсимланиш эҳтимоллиги билан аниқланади.

Шундай қилиб, микрозаррачаларнинг тақсимланиш эҳтимоллиги ҳам тўлқинсимон ҳаракат қонунлари орқали ифодаланиши мумкин. Бунда микрозаррачаларнинг ҳаракат траекторияси корпускуляр ва тўлқин табиатга эга эканлиги намоён бўлади. Кўпгина ҳолларда Де-Бройль тўлқинлари – тўлқин эҳтимолликлари деб аталади.

Де-Бройль тенгламаси ўзгармас кинетик энергия ва тезликка эга бўлган микрозаррачалар оқимининг дифракция-ланиш натижаларини айтиб бериш учун жуда қулайдир, ва-ҳоланки, Де-Бройль тўлқин узунлиги λ – ўзгармасдир. Бироқ шуни ҳам ҳисобга олиш керакки, атом ва молекулаларнинг потенциал (кинетик) энергиялари заррачалар орасидаги масофага боғлиқ бўлади. Шу сабабли Де-Бройль тенгламасидан бундай ҳолатда тўғридан-тўғри фойдаланиб бўлмайди. Демак, юқорида келтирилган ҳолатларни бирмунчча умумлаштириш талаб қилинади.

II.9 КВАНТ МЕХАНИКАСИ. ШРЕДИНГЕР ТЕНГЛАМАСИ

Де-Бройль тенгламаси микрозаррачалар ҳаракатининг механикасини очишга асос бўлди. 1925-1926 йилларда Гейзенберг ва Шредингер – бир-бириларидан мутлақо бехабар ҳолда ҳаракат механикасининг икки вариантини таклиф қилдилар. Кейинчалик бу икки вариант ҳам тўғри деб топилди. Шредингер усули ҳисоблашда жуда қулай бўлиб қолди. Шунинг учун атом ва молекулаларнинг тузилиш назарияси шу усулга асосланди. Микрообъектлар механикаси – квант механикаси номи билан аталади ва Ньютон қонунларига боғлиқ равишида талқин қилинади. Оддий заррачаларнинг ҳаракати эса классик механикага боғланади.

Квант механикада микрозаррачаларнинг ҳаракатланиши қонунлари Шредингер тенгламаси асосида ифодаланади. Класик механикалаги Ньютон қонунлари каби, бу тенгламани қандайдир умумий ҳолатга келтириб бўлмайди, балки уни маълум оптик ва механик тенгламалар оралиғидаги тенглама деб қаралиши мумкин.

Шредингер тенгламаси дифференциал тенглама бўлиб, атом-молекуляр таълимотни ўрганишда қўлланилади. Чунончи, битта заррача учун Шредингер тенгламаси куйидагича ифодаланади:

$$-\frac{\hbar^2}{8\pi^2 m} \left(\frac{d^2\phi}{dx^2} + \frac{d^2\phi}{dy^2} + \frac{d^2\phi}{dz^2} \right) + U_\phi = E_\phi \quad (II.41)$$

Бу ерда; \hbar – Планк доимийси; m – заррача массаси, U – потенциал энергия, e – тўлқин энергияси; x, y, z – координаталар.

Бу тенгламадаги ўзгарувчан ϕ – тўлқин функцияси дейилади. ϕ^2 – маълум физик маънога эга бўлиб, заррачаларнинг системанинг V – ҳажмида бўла олиш эҳтимолигини, яъни электрон булути зичлигини ифодалайди. Физик маъносига кўра тўлқин функция максимал, узлуксиз ва бир қийматли бўлиб, заррача мавжуд бўла олмайдиган ҳолатда у нолга тенг бўлиши мумкин. Масалан, электроннинг ядродан чексиз катта масофада бўлган ҳолатини назарда тутсак, ϕ нинг қиймати бу ҳолда нолга тенг бўлади.

Маълум Е энергияга ва хоссага эга бўлган атом ҳамда молекулалар тузилиш назарияси ҳақидаги масалани ҳал қилишда Шредингер тенгламасидаги функцияни аниқлашнинг ўзи кифоя. Бироқ кўптина ҳолларда Шредингер тенгламаси анча қийин математик масала ҳисобланади. Атом ва молекулаларни квант механик асосда тушунтириш учун алоҳида бирлик системаси қабул қилинган. Бу система фойдаланилаётган ва олинаётган тенгламаларни ёзиши бирмунча соддалашибтириш имконини беради. Бу системада узунлик бирлиги қилиб, водород атомида ҳаракатлананаётган

электрон радиуси қабул қилинган, яъни $a_o = \frac{\hbar}{me^2} = 0,529$ нм
энергия бирлиги қилиб, ана шу орбитадаги электроннинг

потенциал энергияси, яъни $E = \frac{me^4}{n^2} = \frac{e^2}{a_o^2} = 27,2$ эВ қабул

қилинган. Электр заряди ва масса бирлиги қилиб, электрон массаси ва заряди қабул қилинган. Бу бирликлар инглиз олими Хартри томонидан таклиф қилингани учун **Хартри бирликлари ёки атом бирликлари** деб юритилади.

Атом бирликларидан фойдаланиб битта электрон учун Шредингер тенгламаси қўйидагича ифода қилинади:

$$-\frac{1}{2} \left(\frac{d^2\phi}{dx^2} + \frac{d^2\phi}{dy^2} + \frac{d^2\phi}{dz^2} \right) + U\phi = E\phi$$

Бу ерда: U – потенциал энергия, E – умумий энергия, x, y, z – координаталар. Дифференциал тўлқин тенгламасида квант механикаси тушунчаси умумий тушунчалардан кескин фарқ қиласди. Квант механикаси заррачаларнинг траекторияси, координаталари ва маълум бир ҳолатдаги тезликлар тушунчасини ифодаламасдан, балки заррачалари бўла олиш эҳтимоллигини кўрсатади. Лекин квант механикасида заррачаларнинг импульс моменти, энергияси ва масса микдорлари сақланиб қолган.

Квант механикасидаги асосий ҳолатлардан бири Гейзенберг томонидан кашф қилинган ноаниқлик принципидир. Бу принципга мувофиқ бир вақтнинг ўзида заррачаларнинг ҳолатини ва унинг импульси $P = mv$ ни бир-бирига нисбатан аниқлаб бўлмайди. Агар заррачаларнинг турган ўрни

(координаталари)ни қанчалик аниқ үлчаса, шунчалик унинг импульси ноаниқ ёки аксинча, қанчалик импульс аниқ бўлса, шунчалик уларнинг жойлашган ўрни ноаниқ бўлади. У ҳолда ноаниқлик нисбатлари қўйидаги кўринишга эга бўлади:

$$\Delta X \cdot \Delta P_x \geq h \quad (\text{II42})$$

ёки

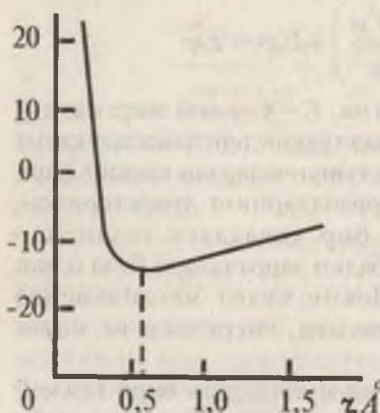
$$\Delta X \cdot \Delta V_x \geq \frac{h}{m} \quad (\text{II43})$$

Бу ерда: ΔX – заррачаларнинг ноаниқлик ҳолатлари (яъни кузатилаётган вақтдаги X ўқидаги жойлашган ўрни), ΔP_x ва ΔV_x – X ўқи бўйича заррачаларнинг тезлиги ва импульслари ноаниқлик миқдорлари.

Худди шунга ўхшашиб нисбатларни у ва з ўқлари бўйича ҳам ёзишимиз мумкин. Бундай ноаниқлик нисбатлари кўпгина ҳодисаларни осон изоҳлаб беради. Бунга мисол қилиб водород атомидаги электрон ҳаракатининг ноаниқлик даражасини кўриб чиқамиз.

Агар электрон ҳаракати r – радиус ичидаги содир бўлади деб ҳисобласак, у ҳолда

$E, \text{эВ}$



ноаниқ ҳаракати r га тенг деб қабул қилиниши мумкин. Бу ерда юқоридаги тенгламага асосан электрон минимал ноаниқлиги ΔP нм электрон импульси P га тенг бўлган ҳолатда $\frac{h}{r}$ га баравар деб олишимиз мумкин (II42). Бизга маълумки, импульс қиймати ноаниқлик қийматидан кичик бўлиши мумкин эмас. Шунинг учун импульснинг минимал қиймати

II.9-расм. Электрон энергияси билан ҳаракатлана оладиган радиус орасидаги боғланиш.

$$P = \frac{h}{r} \quad (\text{II. 44}) \text{ га тенг бўлади.}$$

Электрон энергияси $\frac{p^2}{2me}$ қиймат асосида ҳосил бүлган кинетик энергия билан ядродан r масофада мавжуд бүлган $\frac{e^2}{2r}$ потенциал энергия йифиндисига тенг бүлди. Бу ҳолда водород атомидаги электроннинг умумий энергияси E қўйидаги қийматга тенг бүлди:

$$E = \left(\frac{\hbar^2}{2m_e r} \right) - \left(\frac{e^2}{r} \right) \quad (II45)$$

Электроннинг умумий энергияси E билан радиуси r орасидаги боғланиш II.9-расмда кўрсатилган. Расмдан кўринадики, E минимал қийматга эга бўлганда r_o қийматини осон топишими мумкин, чунки минимум нуқтасида $d_r=0$ га тенг бўлди. Юқоридаги тенгламани дифференциаллаб,

$$\left(\frac{\hbar^2}{m_e \cdot r_o} \right) + e^2 = 0 \text{ ни ҳосил қиласиз.}$$

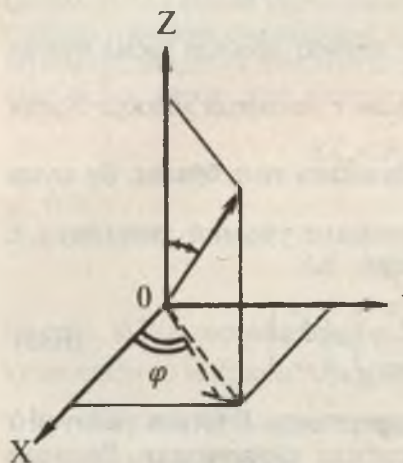
Тенгламадан

$$r = \frac{\hbar^2}{m_e \cdot e^2} \text{ бўлди.} \quad (II46)$$

Топилган r_o қийматини (II45) тенгламага қўйиб, водород атомидаги электроннинг минимал энергия қийматини топишими мумкин:

$$E_{\min} = -\left(\frac{1}{2}\right) \left(\frac{m_e \cdot e^4}{\hbar^2} \right) \quad (II47)$$

Олинган натижалар чуқур маънога эга. Классик тасавурларга асоссан электрон ядрога қулаб тушган вақтда унинг энергияси минимал қийматга эга бўлди. Лекин квант механикаси электроннинг тинч ҳолатдаги эмас, балки r_o бўлган чегарадаги энергияси минимал қийматга эга эканлигини кўрсатади. Бундай ҳолатда эса бу чегара ичидаги электроннинг аниқ ҳола-



11.10 - расм. Кутб координаталар системаси.

дород атомидаги электроннинг минимал қийматига мос келишини кузатишмиз мүмкін.

Юқорида көлтирилған хулосалар тахминийдір, чунки электроннинг атомидаги ҳаракатини аниқ сфера бүйлаб чегаралаб бұлмайды. Шунга қарамасдан бу хулосалар, электрон нима учун ядрога қулаб тушмаслиги ва уннинг энергияси минимал қийматга әзге эканлигини изохұлаб берішша катта ахамиятта әзге. Водород атоми учун Шредингер тенгламасы ечиlgанда ҳам худди шундай натижалар олиниси мүмкін. Лекин буннинг учун мұраккаб электрон ҳисоблаш машиналаридан фойдаланиш талаб этилади.

П.10. ВОДОРОД АТОМИ ТУЗИЛИШИНІ КВАНТ-МЕХАНИК НАЗАРИЯ АСОСИДА ТУШПУНТИРИШ

Водород атоми жуда содда тузилған бўлиб, уннинг ядро майдонида биттагина электрон ҳаракатланади. Бундай ҳолатда Шредингер тенгламасига мувофиқ потенциал энергия U функцияси қўйидаги кўринишга әзге бўлади:

$$U = -\frac{e^2}{r} \quad (\text{II.48})$$

тини тавсифлаш мүмкін эмас. Шунинг учун $r < r_0$ бўлганда электрон энергияси ортиб боради (II.46) ва (II.47) тенгламаларни тенглаштириб, r_0 нинг қиймати биринчи орбита радиуси қийматига тенг эканлигини кўришимиз мүмкін. (II.47) ва (II.21) тенгламаларни таққослаб эса ноаниқлик нисбати асосида топилған Е нинг қиймати Бор назариясида курсатилған ва водород спектрини текшириш натижасида топилған водород атомидаги электроннинг минимал қийматига мос келишини кузатишмиз мүмкін.

(II.48) тенгламанинг ечими мураккаб математик масала бўлгани сабабли уни бу ерда кўриб чиқиш имкони йўқ. Шунинг учун тенглама ечимининг асосий хоссалари ва физик маъноларинигина белгилаб чиқамиз. Бундай масаладаги электрон ҳаракатининг маркази атом ядросига мос келадиган қутбланган система координаталарида кузатиш бирмунча қулайдир (II.10-расм).

Агар, тўғри бурчакли система координаталарида зарражаларнинг ҳолати x , y ва z билан берилса, қутбланган системада вектор радиус r (марказдан олинган масофа),

$$r = \frac{\hbar^2}{m_e \cdot e^2} \text{ бурчаги (кенглик бурчаги) ва } \varphi \text{ билан}$$

белгиланади. Расмдан кўриниб турибдики, қутбли координаталар тўғри бурчакли координаталар билан қўйидаги нисбатда боғланган:

$$\begin{aligned} X &= r \cdot \sin \theta \cos \varphi \\ y &= r \cdot \sin \theta \sin \varphi \\ z &= r \cdot \cos \varphi \end{aligned} \quad (\text{II.49})$$

у ҳолда φ – функциясини фақатгина битта аргументга боғлиқ бўлган уч функция кўпайтмаси деб олиш мумкин:

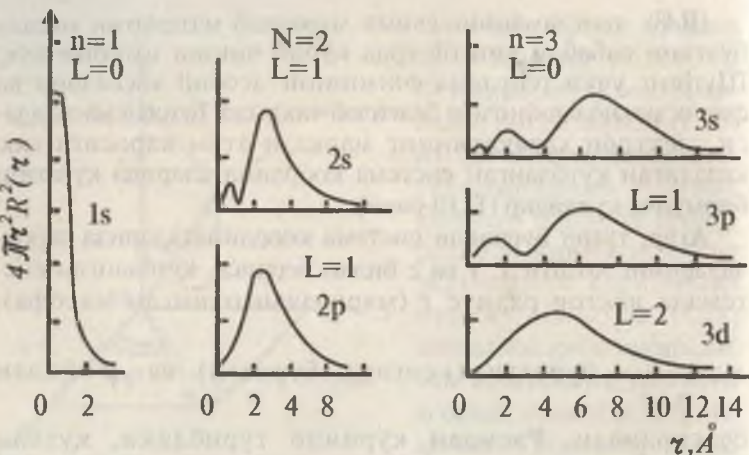
$$\varphi = (r, \theta, \varphi) = R(r)\Theta(\theta)\Phi(\varphi)$$

$R(r)$ тўлқин функциясининг радиал қисми, $\Theta(\theta)\Phi(\varphi)$ кўпайтма эса унинг **бурчак қисми** деб аталади.

Учинчи даражали ифоданинг ҳосил бўлиши, бутун сонли қийматларга эга бўлган масалани ечишда учта микдорнинг ҳосил бўлишига, яъни учта квант сонининг ҳосил бўлишига олиб келади ва n , l , m_e ҳарфлар билан белгиланади. Бу микдорлар тўлқин функциясини ташкил қилган радиал ва бурчаксимон микдорларни ифодалайди. Умумий кўринишда водород атоми учун Шредингер тенгламасини ечиш натижалари қўйидагича ифодаланади:

$$R(r) = f_1(n_l \ell); \Theta(\theta) = f_2(\ell \cdot m_e); \Phi(\varphi) = f_3(m_e \cdot \ell) \quad (\text{II.50})$$

Квант сонлар n , l ва m_e эса қўйидаги қийматларга эга бўлади:



II.11-расм. Турли ҳолатдаги водород атоми электронларининг радиал тақсимланиш эҳтимоллигининг кўриниши.

$$n = 1, 2, 3, 4, 5, \dots \infty$$

$$l = 0, +1, 2, 3, 4, \dots (n - 1)$$

$$m = 0, \pm 1, \pm 2, \pm 3, \pm 4, \dots \pm l$$

Ушбу квант сонлар фақат водород атомидаги электрон ҳаракатинигина эмас, балки бошқа ҳар қандай атомлардаги электронлар ҳаракатини ҳам ифодалайди.

II. 49 тенгламадан кўриниб турибдики, R – функция n ва l квант сонларини ўз ичига олган. Шунинг учун R функция атомлардаги электронлар бўла олишининг радиал тақсимланиш эҳтимоллигини белгилайди. Бу функцияларнинг водород атоми учун график тасвири II.11 - расмда кўрсатилган. Бу ерда ордината ўқлари бўйича $R^2(r)$ нинг $4nr^2$ га кўпайтирилган қийматлари қўйилган. Бу кўпайтмани киритишдан мақсад қутбли система координатидаги элемент ҳажми dv ни, dr қалинликка эга бўлган қатламдаги шарнинг ҳажми деб қараш мумкин:

$$dV = 4\pi r^2 dr$$

ϕ^2 функцияни $4\pi r^2$ га күпайтириб ҳажм бирлигига нисбатан эмас, балки атом ядроси орасидаги масофа бирлигига нисбатан олинган радиал тақсимланган электронлар зичлиги эҳтимоллигини келтириб чиқарамиз.

Кейинчалик Бор -Зоммерфельдларнинг электрон маълум бир орбита бўйлаб ҳаракатланиши назариялари квант-механик назария билан алмаштирилди. Бу назарияга мувофиқ электрон атом ҳажмининг ҳар қайси нуқтасида бўлиши мумкин-у, лекин унинг ядро атрофидаги фазонинг ҳамма жойида бўлиш эҳтимоллиги бирдек бўлмайди. Демак, орбита электрон ҳаракатланадиган оддий йўл эмас, балки у электроннинг бўлиб туриш эҳтимоллиги энг юқори бўлган фазовий ўрнидир. Ядро атрофидаги фазода электроннинг орбита бўйлаб ҳаракатланиб туриш эҳтимоллигини акс эттиралиган манзарани қуюқ ва сийрак соҳаларга эга бўлган электрон булат деб тасаввур қилсак, унинг шакли орбитал номли маҳсус ϕ^2 функциялар билан тасвиrlана олади. Эндиликда орбитал атамаси орбита атамаси ўрнида ишлатилади ва атомда электроннинг ҳаракати ўзига хос маълум тўлқин функция – билан белгиланади.

Атомдаги электронларнинг ҳолатини қўйидагича белгилаш қабул қилинган: бош квант сони n бутун сонлар, яъни $n=1, 2, 3, 4\dots$ билан орбитал квант сони ℓ – эса бутун сонлар $\ell=0, 1, 2, 3, 4, 5\dots$ ва ҳарфлар $s, p, d, f, g, h\dots$ билан белгиланади.

Биринчи тўртта ҳарф атомларнинг спектр серияларига мос келади, иккита охирги g ва h ҳарфи алфавитда f дан кейин келади. Демак, $1s$ деганда, $n=1$ ва $\ell=0$ га teng бўлгандағи электронни, $2p$ деганда $n=2$, $\ell=1$ га teng бўлган ҳолатдаги электронлар тушунилади. Атомдаги электронлар сони эса ҳарфлар даражасида кўрсатилади. Масалан: $2s^2$ (“икки ЭС икки” деб ўқилади) атомда $n=2$ ва $\ell=0$ бўлганда 2 та электрон борлигини кўрсатади (II.1 -жадвал).

II.2-жадвалда водород атомидаги баъзи электронлар ҳолатларининг тўлқин функциялари келтирилган. Уларнинг миқдори атом бирлигига

Турли ҳолатдаги электронларнинг квант сонлари

<i>n</i>	1		2		
<i>L</i>	0	0	1		
<i>n_e</i>	0	0	0	±1	
<i>m_l</i>	+1/2 -1/2	+1/2 -1/2	+1/2 -1/2	+1/2 -1/2	+1/2 -1/2
Орбиталлар белгиси	1s	2s	2p _z	2p _x	2p _y
<i>L</i> - маълум қийматга эга бўлгандаги максималь электронлар сони	2	2			6
<i>n</i> - маълум қийматга эга бўлгандаги максималь электронлар сони	2				8

										3
0		1				2				
0	0	± 1		0	± 1		± 2			
$+1/2$	$+1/2$	$+1/2$	$+1/2$	$+1/2$	$+1/2$	$+1/2$	$+1/2$	$+1/2$	$+1/2$	
$-1/2$	$-1/2$	$-1/2$	$-1/2$	$-1/2$	$-1/2$	$-1/2$	$-1/2$	$-1/2$	$-1/2$	
3s	$3p_z$	$3p_x$	$3p_y$	$3d_{z^2}$	$3d_{xz}$	$3d_{yz}$	$3d_{x^2-y^2}$	$3d_{xy}$		
2	6			10						
										18

Водород атоми электронларининг түлқин функциялари

Орбиталар	Радиал қисми	Бурчак қисми
1s	$2e^r$	$\frac{1}{2\sqrt{\pi}}$
2s	$-\frac{1}{2\sqrt{2}} \cdot (2-r) \cdot e^{-\frac{r}{2}}$	$\frac{1}{2\sqrt{\pi}}$
2p _x	$\frac{1}{2\sqrt{6}} \cdot r \cdot e^{-\frac{r}{2}}$	$\frac{\sqrt{3}}{2\sqrt{\pi}} \left(\frac{x}{r} \right)$
2p _z	$\frac{1}{2\sqrt{6}} \cdot r \cdot e^{-\frac{r}{2}}$	$\frac{\sqrt{3}}{2\sqrt{\pi}} \cdot \left(\frac{z}{r} \right)$
2p _y	$\frac{1}{2\sqrt{6}} \cdot r \cdot e^{-\frac{r}{2}}$	$\frac{\sqrt{3}}{2\sqrt{\pi}} \cdot \left(\frac{y}{r} \right)$
3d _{x²-y²}	$\frac{4}{81 \cdot \sqrt{30}} \cdot r \cdot e^{-\frac{r}{3}}$	$\frac{\sqrt{15}}{4\sqrt{\pi}} \left[(x^2 - y^2) / r^2 \right]$
3d _{z²}	$\frac{4}{81 \cdot \sqrt{30}} \cdot r^2 \cdot e^{-\frac{r}{3}}$	$\frac{\sqrt{30}}{2\sqrt{\pi}} \left(\frac{z^2}{r^2} \right)$
3d _{xz}	$\frac{4}{81 \cdot \sqrt{30}} \cdot r^2 \cdot e^{-\frac{r}{3}}$	$\frac{\sqrt{5}}{4\sqrt{\pi}} \cdot \left[(3z^2 - r^2) / r^2 \right]$
3d _{yz}	$\frac{4}{81 \cdot \sqrt{30}} \cdot r^2 \cdot e^{-\frac{r}{3}}$	$\frac{\sqrt{30}}{2\sqrt{\pi}} \left(\frac{yz}{r^2} \right)$
3d _{xy}	$\frac{4}{81 \cdot \sqrt{30}} \cdot r^2 \cdot e^{-\frac{r}{3}}$	$\frac{\sqrt{15}}{4\sqrt{\pi}} \left(\frac{xy}{r^2} \right)$

берилган. Бундан ташқари тригонометрик бурчакларнинг функциялари ёзиши қисқартириш мақсадида r масофада, x , y ва z координаталарда аниқланган. Худди шунга ўхшаш тўлқин функциялари билан битта электронли ионларда (He^+ , Li^{+2} ва бошқалар) электронлар ҳаракатини ифодалashi мумкин. Бунда бу ионларнинг тўлқин функцияларини $7^{3/2}$ га кўпайтириб ва r ўрнига z -г миқдорни қўйиш кифоя.

Тўлқин функцияларни график тасвирилаш учун турли усуллар мавжуд. Булардан бири электронлар зичлигини радиал тақсимланиш чизиги усули билан биз юқорида танишдик.

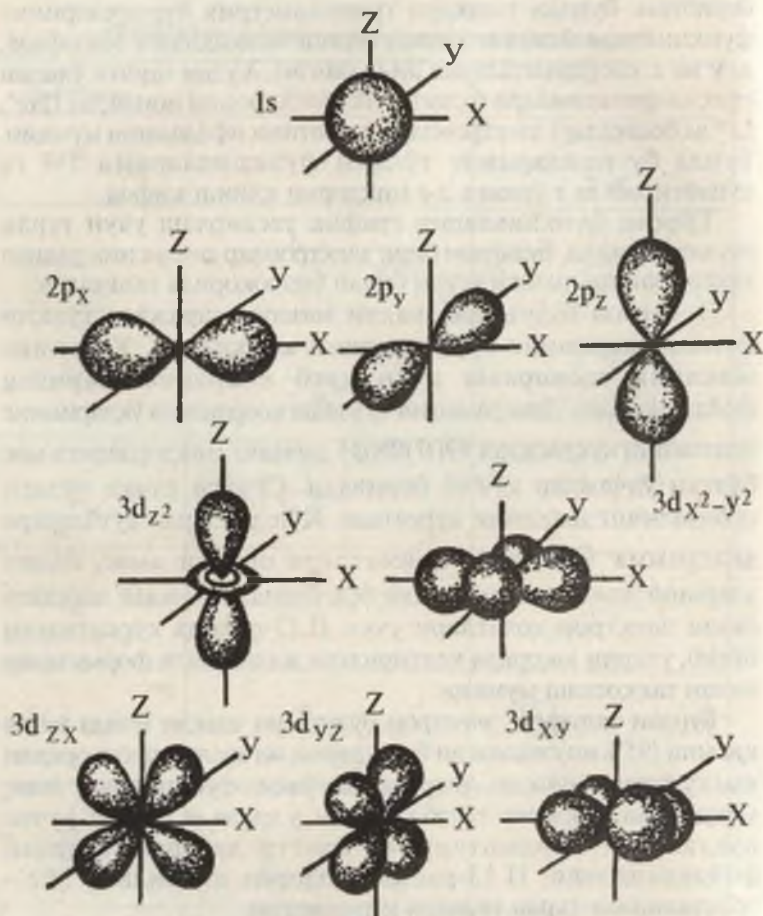
Электрон булутлари шакли маълум даражада тўлқин функцияларининг бурчакларини аниқлайди. Уларнинг шаклини тасвирилаш учун қутб координаталаридан фойдаланилади. Диаграммани тузишда координата ўқларининг бошланиш нуқтасидан $\Theta(\theta)\Phi(\phi)$ ларнинг миқдорларига мос бўлган ўлчамлар қўйиб борилади. Сўнгги ўлчам бўллаги орбиталнинг шаклини кўрсатади. Кўп ҳолларда қутблараро диаграмма $\Theta(\theta)\Phi(\phi)$ қийматлари орқали эмас, балки уларнинг квадратлари орқали белгиланади. Бундай шакллар баъзи электрон ҳолатлари учун II.12-расмда кўрсатилган булиб, уларни юқорида келтирилган жадвалдаги формулалар билан тақъослаш мумкин.

Бундан ташқари, электрон булутлари шакли ичидаги катта қисмни (95% ни) эгаллаган булутларни чегаралаган юза орқали ҳам курсатиш мумкин. Агар расмда тўлқин функциянинг аниқ миқдорини курсатиш талаб қилинса, у ҳолда φ (ёки φ^2) учун нуқталарни бирлаштирувчи контур диаграммалардан фойдаланилади. II.13-расмда водород атомидаги 2P_z - орбиталининг турли тасвири курсатилган.

Шунга қарамай, кўрсатилган расмлар турлари шаклларга эга, яъни P_z - орбитал ўзига хос бир хил симметрик шаклга эга. Орбитал шакллар кимёвий боғланишини тушунтиришда катта роль ўйнайди. Кейинчалик ўшларга ўхшаш орбитал шаклларидан кўп фойдаланамиз.

II.11. АТОМ ЭЛЕКТРОНЛАРИНИНГ КВАНТ СОНИ

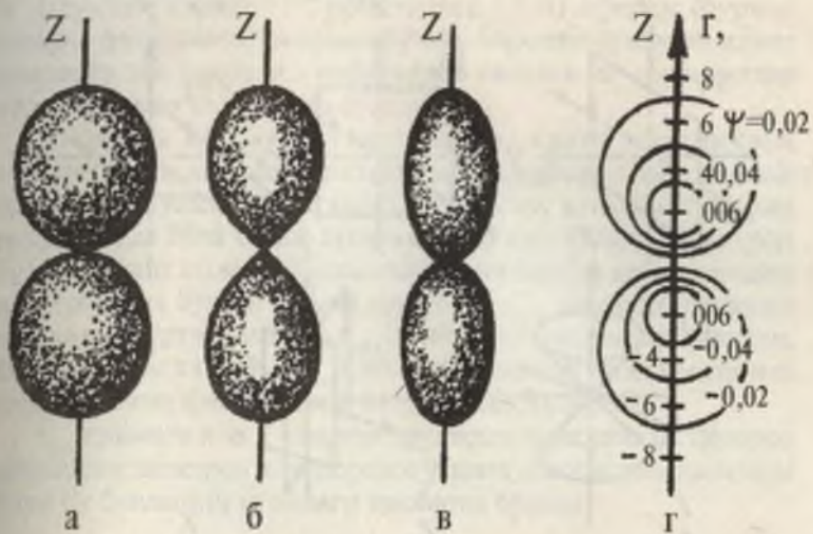
Квант сонлари фақатгина водород атомидаги электроннингини эмас, балки ҳар қандай электронлар ҳаракатининг фазовий йўналишини ҳам ифодалайди. Квант сонлари



II.12-расм. Атомда турли ҳолатдаги электрон булутларининг шакли (күтбланган ҳолати).

элементларнинг хоссалари ва кимёвий боғланишнинг табиатини ўрганишда катта роль йўнайди. Шу сабабли, уларнинг маъносини чуқур англаб олиш, зарур бўлганда уларни назарий ва амалий мақсадларда қўллашни билиш талаб этилади.

Ҳозирги вақтда электрон ҳолатини тўртта квант сон билан белгилаш қабул қилинган бўлиб булар бош квант сони “n”



II.13-расм. P_z - орбитал тасвири.

а - Ψ нинг қутбланган ҳолати

б - φ^2 нинг қутбланган ҳолати

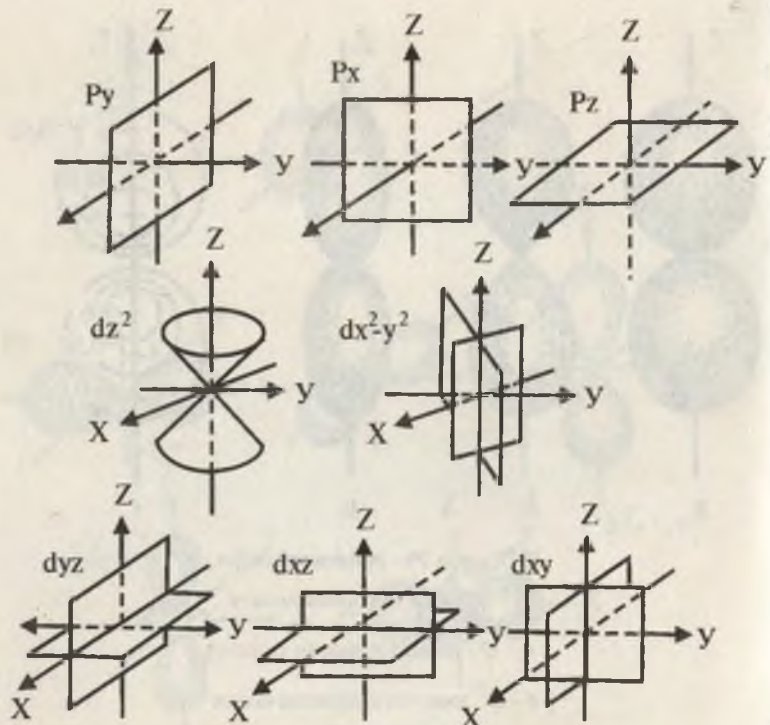
в - φ^2 нинг чегараланган юзаси

г - контур ҳолати

орбитал квант сони “ ℓ ”, магнит квант сони “ m_l ”, спин квант сони “ m_s ” лардир.

Квант сонлари n , L , m_l , ва m_s электрон булутларнинг геометрик шакллари бир-биридан фарқ қилишини ҳамда электрон ҳаракатининг физик маъносини англатади.

Бош квант сони “ n ” қиймати 1 дан ∞ гача бўлган бутун сонларга тенг бўлади. Бош квант сон атомидаги электрон қаватини, ёки маълум энергетик пофона юзасини тавсифлайди. Квант юза чегараси деб, $\varphi=0$ бўлган ҳолатдаги геометрик нуқталар турларига айтилади. Агар $\varphi=0$ бўлса, $\varphi^2=0$ бўлади. Шунинг учун электрон булутларининг зичлиги квант чегарасида нолга тенг. Квантлар ядродан чексиз узоқда бўлган юзаларни ҳам ҳисобга олади, чунки бундай ҳолатда ҳам $\varphi=0$ бўлади. Қаватларда электрон булутларининг тақсимланиши маълум умумий қонуниятга асосланган. Микрозаррачаларнинг ҳаракатини оддий тўлқин ҳаракати тенгламаси орқали ифодалаш мумкин. Ҳар қандай тўлқинла тебраниш сони нолга тенг бўлган нуқта бўлади. Агар



II.14-расм. Атом марказидан ўтuvчи турли ҳолатдаги электронлар қавати юзаларининг жойланиши.

тебраниш жараёни уч хил йұналишда содир бўлса, улар биргаликда ҳосил қилган нүкталар қават юзасини ташкил қиласди. Атомларда қават юзалари икки хил күринишда булади: 1) атом (ёки ядро) марказидан ўтадиган қаватнинг юза сфераси ядро марказига мос келади; 2) атом (ядро) марказидан ўтмайдиган қаватнинг юза сфераси эса текис ёки конуссимон шаклга эга бўлади. Қаватларнинг сферик юзали бўлиши тўлқин функцияниянг радиал қисмини кўрсатада, яъни ядродан маълум масофада $\varphi=0$ бўлади.

Орбитал квант сони “ ℓ ” электроннинг тўлқин функцияси ҳосил қилган қават юзаларининг ядродан ўтиш сонини белгилайди. Юқорида қайд этилганидек қават юзаларидан биттаси доимо ядродан чексиз масофа жойлашган деб ҳисобланади, яъни I нинг қиймати 0 дан $n-1$ гача ўзгариади.

II.14-расмда атом марказидан ўтuvчи турли ҳолатлардаги электронлар қават юзаларининг жойланиши кўрсатилган.

Шундай қилиб “ ℓ ” орбиталлар ($\ell=0$) сферик (бурчак түлкін функциясы ұзгармас булиб, ядродан үтадиган қават юзаларға әга эмас), r - орбиталлар гантель, d - орбиталлар түрт парракли шаклаға әга бўлади.

Юқорида кўрсатиб ўтилганидек, квант механикаси тушунчасига асосан электрон атом ядродан ҳар қандай масофада бўла олиши мумкин, лекин атомнинг турли нуқталарида бўла олиш әхтимоли ҳар хил бўлади. Электрон булутларнинг атомда тақсимланишини билган ҳолда ядродан электронгача бўлган ўртача масофа – $r_{\text{урта}}$ ни ҳисоблашимиз мумкин. Бу ўртача масофа $r_{\text{урта}}$ орбитал ўлчамини ифодалайди. Шунга асосланиб, $r_{\text{урта}}$ қиймати радиал тақсимланиш функциясини интеграллаш йўли билан топилади.

$r_{\text{урта}}$ қиймати n ва ℓ миқдорлар орқали аниқланади. Водород атомидаги электрон ва водородга ўхшашиб ионлар электронлари учун бу боғланиш қуйидаги нисбатда бўлади:

$$r_{\text{урта}} = \frac{d_0 n^2}{z} \left\{ 1 + \frac{1}{2} \left[1 - \frac{\ell(\ell+1)}{n^2} \right] \right\} \quad (\text{II.51})$$

Бу ерда: z - ядро заряди; d_0 - биринчи Бор орбитасининг диаметри.

Бу тенгламадан куриниб турибдики, r ўртанинг миқдори таҳминан n^2 га пропорционалдир. Шунинг учун n миқдори орбитал ўлчамини аниқлайди, деб айтиш мумкин. Водород атомидаги электроннинг бўла олиш әхтимолининг 1s, 1p, 3d, 4f ва ҳоказо ҳолатлари Бор орбиталлари радиусларига мос келади.

Водород атомидаги электрон энергияси фақат n нинг қийматига боғлиқ бўлади. У ҳолда Шредингер тенгламасининг ечими қуйидаги ифодани беради:

$$E = -\left(\frac{1}{2} \right) \left(\frac{m_e \cdot e^2 \cdot z^2}{n^2 \cdot h^2} \right) \quad (\text{II.52})$$

Бу тенглама Бор назариясига мос келади. Водород атомидаги электроннинг асосий характеристикаси – энергияси “ n ” билан белгиланганлиги сабабли уни бош квант сони деб юритиш қабул қилинган.

Орбитал квант сони “ ℓ ” электрон импульси орбитал моменти “ M ” нинг миқдорини белгилайди, яъни:

$$M = h\sqrt{\ell(\ell+1)}$$

Бизга маълумки, импульс моменти вектор катталиқдир. Унинг йўналиши m_e квант сони билан аниқланади ва орбиталларнинг фазодаги жойланишини ифодалайди. Вектор йўналишини унинг маълум бир ўқда нисбатан, масалан, з ўқига нисбатан проекцияси миқдори орқали топиш мумкин. Импульснинг орбитал моменти проекциясини қуидаги нисбат билан аниқлаш мумкин:

$$M_z = \hbar \cdot m_e$$

Бу квант сони m_e магнит квант сони деб аталади. Чунки электрон орбиталнинг магнит проекцияси шу сонга боғлиқ. Шредингер тенгламаси ечимида кўрсатилган n , l ва m квант сонлари водород атомидаги электроннинг ҳаракат траекториясини тўлиқ белгилаб бера олмайди. Атом спектрларини кузатиш натижасида бу характеристикалардан ташқари тўртинчи квант сонини ҳам киритиш кераклиги маълум бўлиб қолди. Чунки тажриба натижаларига асосан электрон тўртинчи дарожали озодликка эга, яъни оддий сўз билан айтганда, у ўз ўқи атрофида айланади. Электронларнинг ҳаракати "спин" билан белгиланади. Спин квант сони электрон ўзининг момент импульсига эга эканлигини билдиради. Бу тушунча электроннинг заряди ва массаси каби унинг асосий хоссаси ҳисобланади. Тажриба натижалари электрон моментининг

проекцияси фақат иккита қийматга $+\frac{1}{2}\hbar$ ва $-\frac{1}{2}\hbar$ тенг эканлигини кўрсатди. Бу ерда мусбат ва манфий ишоралар электроннинг турли йўналиши бўйича айланшини билдиради.

Равшанки, спин квант сон m_e -фақат иккита қийматга $+\frac{1}{2}$ ва $-\frac{1}{2}$ эга булади. Спин квант сонларини тўлқин функция орқали белгилаш учун унга купайтиргичлар киритилади.

Демак, тўрттала квант сонлари n , m_e , m_s атомдаги электроннинг ҳаракатини тулиқ тавсифлайди. Электроннинг ҳаракатини булардан бошқа бирликларда ифодалаб бўлмайди. Зеро, водород атомидаги электроннинг энергияси n миқдори билан белгиланади-ю, бошқа квант сонларига боғлиқ

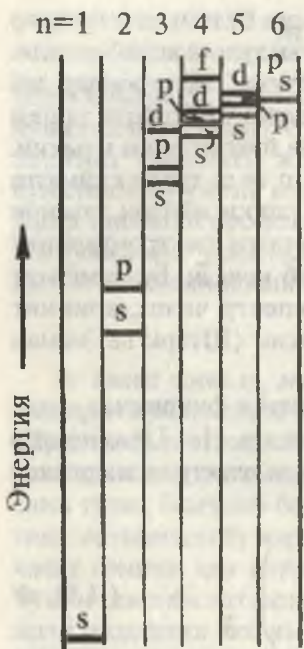
бўлмайди. Бундан бир хил энергияга эга бўлган электронлар турли ҳолатларда бўлиши мумкин, деган холоса келиб чиқади. Қандай ҳолатлардаги электронлар “түфма” электронлар деб аталади. Электронларнинг бундай түфма ҳолатлари ташки элекстр ёки магнит майдони таъсирида йўқотилиши мумкин. Бош квант сони n бир хил қийматга, l , m_l ва m_s турли қийматга эга бўлган ҳолатдаги электронларга ташки майдон таъсири турлича бўлади. Натижада бундай ҳолатдаги электронларнинг энергияси ҳар хил қийматга эга бўлиб қолади. Буни магнит ёки элекстр майдонлари таъсирида спектр чизиқларининг нурланиши билан тушунтириш мумкин (Штарк ва Зееман эфектлари).

Водород атоми учун юқорида айтилган фикрларни худди шунга ўхшашиб тутта электронли системалар $-He^+$, Li^+ ва ионлар учун ҳам қўллаш мумкин. Бундай ҳолда электрон энергияси куйидагича ёзилиши мумкин:

$$E = -\left(\frac{1}{2}\right) \left(\frac{\frac{m_e \cdot e^4 \cdot z^2}{n^2 \cdot \pi^2}}{} \right) \quad (II.52, a)$$

Кўп электронли атомлар. Водород атомидан бошқа кўп элементли атомлардаги ҳар қайси электроннинг ҳолатини ҳам тўрт квант сон n , l , m_l ва m_s билан белгилаш мумкин. Бу сонлар водород атомидаги квант сонлар қийматларига тенг деб қабул қилинади.

Кўп электронли атомларда электрон фақатгина ядро майдонидагина эмас, балки бошқа электронлараро майдонларда ҳам ҳаракатланади, яъни n бир хил қийматга, l эса турли қийматларга эга бўлганлиги сабабли электронларнинг энергиялари ҳам турли қийматга эга бўлиб қолади. Шунинг учун кўп электронли атомларда электрон энергияси икки квант сони n ва l билан белгиланади. Бундай ҳолатда электроннинг энергияси n ва l ортиб бориши билан кўпаяди. Атомдаги электронлар сони ортиб боришидаги энергиянинг ўзариши l ортиб боришидаги энергияга қараганда бирмунча сезиларли бўлади. Натрий атомидан чиқариб юборилган электроннинг квант сонлари $n=3$, $l=0$ ($3s$)га тенг бўлган қаватдаги ва $n=3$, $l=1$ ($3p$)га тенг бўлган қаватдаги энергияларнинг айирмаси 2,1 эВ га тенг. Бу миқдор, квант сонлари



II. 15-расм. Кўп электронли атомларда энергетик ногоналарнинг жойланиши.

$n=3$, $l=0$ ($3s$) ва $g=4$, $l=0$ ($4s$) га тенг бўлган қаватлардаги энергиялар айирмаси миқдори (3,1 эВ) га яқинлашади. Электронлар сони ортиб борган сари атомларда 1 ўзгариши билан энергия сезиларли равишда ўзгаради. Бу атомлар тузилишининг турличи бўлиши билан тушунтирилади. Умуман, кўп электронли атомларда энергетик қаватларнинг ўзгаришини қўйидагича ёзиш мумкин ва қаватлари энергиялари жиҳатидан бир-биридан кам фарқ қилиб p , r қаватларига нисбатан кичкина қўйматга эга бўлади.

Шундай қилиб, энергиянинг ортиб бориши қўйидаги энергетик қаватлар тартибида тавсифланади:

$$\begin{aligned} & 1s < 2s < 2p < 3s < 4s \approx \\ & = 3d < 4p < 5s \approx 4d < 5p < 6s \approx \\ & \approx 5d \approx 4f < 6p \end{aligned}$$

II.15-расмда кўп электронли атомларда энергетик қаватларнинг нисбий жойланиш схемаси кўрсатилган. Келтирилган схема тахминий бўлиб, бир атомдан иккинчи атомга ўтган сари энергетик қаватларнинг жойланиши сезиларли ўзгариб боради. Кўп электронли атомларда электронларнинг ҳолатлари Паули принципи асосидаги квант-механик қонунга жавоб беради. Ушбу принципга мувофиқ атом ва молекуляр системада тўрттала квант сонлар бир-бирига тенг бўлган иккита электрон бўла олмайди. Паули принципи атомда бош квант сони n маълум қийматга эга бўлган электронлар сонини чеклаб қўяди.

Агар $n=1$ бўлса, у ҳолда $l=0$ ва $m_l=0$ га эга бўлади. Шунинг учун $n=l$ га тенг бўлганда электронлар бир-биридан спин квант сонлари билан фарқ қиласди. Шундай қилиб, атомда бош квант сони $n=1$ бўлган иккита электрон бўлиши мумкин.

	n	l	m_e	m_s
1-электрон	1	0	0	$+\frac{1}{2}$
2-электрон	1	0	0	$-\frac{1}{2}$

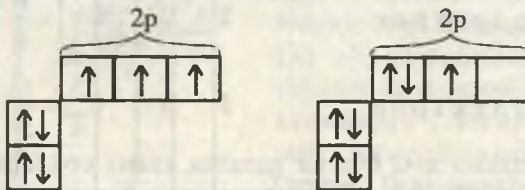
Шунга үхшаш $n=2$ бүлган ҳолатда квант сонлари бир-бирига үхшаш бүлмаган 8 электроннинг борлигини кузатишимиз мумкин:

n	ℓ	m	m_s	n	ℓ	m	m_s
2	0	0	+1/2	2	1	0	+1/2
2	0	0	-1/2	2	1	0	-1/2
2	1	+1	+1/2	2	1	+1	+1/1
2	1	-1	-1/2	2	1	+1	-1/2

Худди шу усул билан бош квант сони $n=2$ га төнг бүлганда электронларнинг максимал сони кўпи билан 18 га, $n=4$ бүлганда 32 га төнг эканлигини ҳисоблаб топиш мумкин. Умуман, бош квант сон n қийматга эга бўлса, электронларнинг энг кўп сони $2n^2$ га төнг бўлади. Бош квант сон n нинг қиймати электронларнинг ядрогача бўлган ўртacha масофасини белгилайди, шу сабабли бир хил қийматга эга бўлган электронлар йигиндиси электрон қават деб аталади (электрон қаватларни белгилаш юқорида курсатиб ўтилган эди).

П қаватда орбитал квант сони, l нинг қийматлари 0 дан ($n-l$) га қадар бўлиши мумкин. Юқорида курсатилганидек, ҳар қайси қаватдаги максимал электронлар сони $2n^2$ га төнг бўлгани учун, яъни биринчи қаватда кўпи билан 2 та, иккинчи қаватда 8 та ва ҳоказо электрон бўлади. Шунга мувофиқ, ҳар қайси қаватлардаги электронларнинг энг кўп сони эса $2(l+1)$ га төнг бўлади. Агар s қаватчада бир-бирига қарама-қарши спинга эга бўлган 2 та электрон бўлиши мумкин бўлса, p қаватчада электронлар сони олтига бўлади. У ҳолда электронлар спинлари қандай таксимланади, деган савол туғилади. Масадан: азот атомининг электрон конфигурацияси $1s^2 \cdot 2s^2 \cdot 2p$ формулага эга (яъни

биринчи қаватда 2 та иккинчи қаватда 5 та) бұлалди. Бу формулага асосан электронларни иккі хил варианта жойлаштириш мүмкін:



Хар қайси ячейкалар маълум орбиталга мос келади, яъни ҳар қайси орбиталда бир-бирига қарама-қарши спинга эга булған иккі электрон жойланиши мүмкін. Биринчи схемада p электронлар түрли m_l қийматтага, иккинчи схемада эса иккита p электронда m_s қиймати бир хил. Шунга ўхшаш күпгина элементларда электронларнинг жойланишлар сони 5 га тенг бўлгани учун, d қаватчада 10 та, f қаватчалар сони 7 га тенг бўлгани учун f қаватчада 14 та электрон жойлашиши мүмкін.

Квант-механика ва спектр анализ натижалари шуни курсатадики, кам энергетик ҳолатта эга бўлган атомларда квант ячейкаларининг электронлар билан тўлиб бориши куйидагича содир бўллади: квант ячейкаларга электронлар тақсимланишида биринчи навбатда улар магнит квант \vec{m} сони турли қийматларга эга бўлган электронлар билан тўлади, кейинчалик электронлар кўпайиб бориши натижасида ячейкаларда спини қарама-қарши бўлған электронлар жойлашади. Энергетик ячейкаларнинг электронлар билан тўлишида уларнинг спин квант сонлари йигиндиси энг юқори қийматта эга булишига интилади. Бу Гунд қоидаси деб аталади. Ячейкаларнинг электронлар билан тўлиб бориши элементларнинг физик ва кимёвий хоссалари даврий ўзгаришини вужудга келтиради.

Атом спектрларининг ҳосил булиши.

Агар атомларга ташқаридан ҳеч қандай таъсир бўлмаса, у ҳолда электронлар энг кам энергияга эга бўлган ҳолатда бўллади. Бундай ҳолатни атомнинг **нормал ҳолати** деб аталади. Агар атомга ташқаридан бирор бир турдаги энергия таъсир эттирилса (яъни атомлар ўзаро тўқнашса, квант ёруғлик нури юттирилса, иссиқлик энергияси берилса, электрон ёки нейтронлар билан бомбардимон қилинса ва ҳоказо) бир ёки бир неча электронлар энергияси юқори бўлған қаватчаларга ўтади. Атомнинг бундай ҳолатини **кўзғалган ҳолат** деб аталади.

Атомлар құзғалған ҳолатда жуда қысқа вақт (10^{-5} - 10^{-8} сек) давомида мавжуд була олади. Сунгра электронлар энергияси кам бұлған қаватчаларни әгаллайды. Натижада электронларнинг бир ячейкадан иккінчи ячейкага ўтиши босқыч билан содир бұлади. Энергияси катта бұлған қаватдан энергияси кичик бұлған қаватга электрон ўтиши натижасыда атом үзидан квант нур чиқаради. Бұ нур Планк тенгламасыга мувофиқ қойылады:

$$E_2 - E_1 = h\nu \quad (\text{II.53})$$

Ушбу тенглама нурнинг спектр чизиқлари частотасини ифодалайды. Шундай қылиб, ҳар қайси спектр чизиқларининг ҳосил бўлиши электроннинг бир энергетик қаватчадан иккінчи энергетик қаватчага ўтишига мос келади. Бинобарин, электронларнинг катта қаватчадан кичик қаватчага ўтиши натижасыда атомларнинг нормал ҳолатга айланиши элементнинг спектрлари билан тавсифланади.

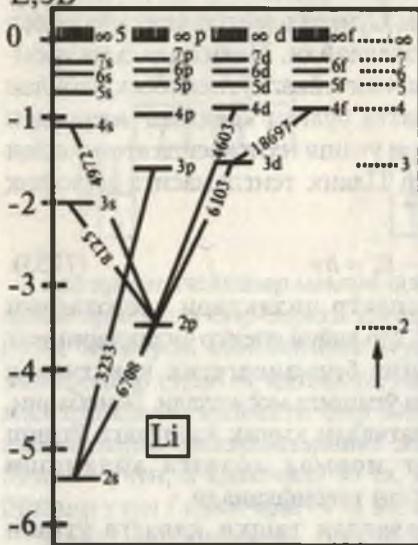
Электроннинг ички қаватдан ташқи қаватга ўтиши натижасыда кўринадиган нурнинг тўлқин узунлигидан кичик тўлқин узунликка эга бўлған рентген нурлари ҳосил бұлади. Бу ички қаватлардаги электронларнинг ядро билан мустаҳкам боғланганлигидан дарак беради. II.53 тенгламага мувофиқ электронларнинг кўчиб ўтиши юқори частотали ва кичик тўлқин узунлигига эга бўлған нурланиш ҳосил қиласи. Рентген спектрлари кам чизиқлардан иборат. Уларнинг частоталари электронлар бир элементдан бошқа элементга ўтиши натижасыда ядро зарядларининг ортиши маълум қонуният асосида ўзгаради.

Атомларда ташқи электронларнинг кўчишида энергия кам ўзгаради ва бу кўзга кўринадиган ультрабинафша спектрларнинг ҳосил бўлишига олиб келади.

Спектр чизиқларини ўрганиш элементлар атомларининг электрон тузилиши, яни квант сонлар қийматини ва атомдаги электронлар энергиясини аниқлашга имкон беради (одатда атомларнинг электрон тузилиши деганда уларнинг оддий ҳолати тушунилади).

Атомларнинг электрон тузилишини спектр чизиқлари орқали аниқлаш бирмунча мураккаб иш. Шунинг учун спектр чизиқлари маълум серияларга бўлинади ва квант-механика қоидасыга мувофиқ, электронлар кўчиб ўтишида ҳосил бўлған

E, эВ



II.16-расм. Литий атомида спектрни бўлиш схемаси. Солишириш мақсадида водород атомидаги электроннинг энергетик қавати келтирилган.

Тўлқин узунлиги спектр чизиқларига мос келади. Расмдан кўриниб турибдики, литий атоми ташки қаватидаги электрон $2s$ ҳолатда энг кам энергияга эга. Бу схемага асосланиб литийнинг спектр чизиғини чизиш мумкин. Ҳозирги вақтда атомларнинг спектр чизиқлари асосида расмда тасвирлангани каби диаграммалар чизиш қабул қилинган.

Кўп электронли атомларда энергетик қаватларни ва электронларнинг тақсимланишини, худди водород атомидагига ўхшаш, назарий квант-механика усули билан ҳисоблаб чиқиш мумкин. Бунда математик жиҳатдан фоят катта қийинчилликларга дуч келинади. Бундай ҳисоблашларни кўп заррачалар учун таклиф қилинган Шредингер тенгламаси асосида ечиш мумкин бўлади:

$$\sum_{k=1}^{k=N} \left[\left(\frac{d^2 \varphi}{dx_k^2} + \frac{d^2 \varphi}{dy_k^2} + \frac{d^2 \varphi}{dz_k^2} \right) + \frac{8\pi^2 m}{h^2} \left(\frac{e^2 z}{r_k} - U_k \right) \varphi \right] + \frac{8\pi^2 m}{h^2} E_\varphi = 0 \quad (\text{II.54})$$

спектр чизиқлар кузатилади. Тинимсиз изланнишлар натижасида ҳозирги вақтда кўпгина элементларнинг электрон тузилишлари аниқланган. Элементларнинг атомлари спектрларини маълум бир системага солишда Д.И. Менделеевнинг кимёвий элементлар даврий қонуни муҳим аҳамиятга эга. II.16-расмда литий атомидаги ташки қаватда жойлашган электроннинг энергетик схемаси келтирилган.

Турли қаватлардаги чизиқларнинг бир-бirlари билан туташиб кетганилиги электронларнинг кўчиб ўтишини билдиради. Схемадаги

Бу йиғинди атомдаги ҳамма электронларга тааллуқты (r_k – к-электронлардан ядрогача бұлған масофа) дір.

U_k – электронларнинг ўзаро итарилиш энергияларини ифодалайды. Унинг қиімдегі $k=1$ дан $k=N$ гача тенг бүлгандагы e^2/k_i йиғиндиге тенг болады. Бу ерда k_i – k да i -электронлар орасидагы масофа. Шундай қилиб, әңг оддий күп электронлы гелий атоми учун иккіламчы күпайтма йиғиндисі олтита энергетик коэффициентта әга болады. Ҳозиргача бундай масалани ечишнинг аниқ усули таклиф қилинмаганligи сабабли тахминий ечим усулларидан фойдаланилади. Бу тенгламани ечиш жуда катта меңнат талаб қылғанligи туфайли бунинг учун ҳозирги вақтда электрон ҳисоблаш машиналарига мурожаат қилинмоқда.

II.12. ИОНЛАНИШ ЭНЕРГИЯСИ ВА ЭЛЕКТРОНГА МОЙИЛЛИК

Кимсвий жараёнларда атомдаги электронларнинг орбиталларда қай даражада мустақам жойлашғанligи катта ақамиятта әга. Бунинг учун, атомларнинг ионланиш энергияси тушунчасидан фойдаланилади.

Нормал ҳолатда турган атомларда битта электроннинг ажралиб чиқиши учун сарф қилинген энергия миқдори ионланиш энергияси деб аталади. Бу тушунча молекулаларга ҳам тааллуқlidir. Ионланиш энергияси миқдорини аниқлашда ҳам атомдаги электронларнинг энергетик қаватларини аниқлашдагы каби спектрал маълумотлардан фойдаланилади.

Қисқа тұлқинли спектрал серияси асосий ҳолатдаги атомлардан электронлар чиқиб кетгандан ажралиб чиққан энергияга мөс келади, яғни атомдан электронни чиқариб юбориш учун шунча энергия сарфлаш керак болади. Шундай қилиб, ионланиш энергиясини қисқа тұлқинли спектрлар частотасидан Планк тенгламасы ёрдамида ҳисоблаш топиш мүмкін. Бу энергия әңг кичик энергетик қаватни ифодалайды. Ионланиш энергиясини бошқа усуллар билан ҳам, чунончи, фотоионланиш ва электронлар билан туртиш усуллари билан аниқлаш мүмкін. Ионланиш энергияси электрон вольтларда ($\mathcal{E}V$) белгиланади, бу энергия күпинча ионланиш потенциали деб ҳам юритилади.

Водород атомининг ионланиш энергияси қўйидаги кўринишга эга булади:

$$J = \frac{1}{2} \left(\frac{m_e \cdot e^4}{h^2} \right) \quad (II.55)$$

II.55 – формуладаги қийматларни ўрнига қўйиб ҳисоблаш натижасида $\ell = 13,60 \text{ эВ}$ га эга бўламиз.

Кўп электронли атомларда ионланиш энергияси ҳам бир неча J_1, J_2, J_3, \dots қийматларга эга бўлади. Бу энергиялар биринчи, иккинчи, учинчи ва ҳоказо электронларнинг узилиш энергиясига мос келади. Ҳамма ҳолатларда ва ҳар доим $J_1 < J_2 < J_3 < \dots$ бўлади. Чунки узилиб чиқаётган электронлар сони қанча кўп бўлса, ионнинг мусбат заряди ҳам шунча ортади, бу эса ўз навбатида шунча электронни ўзига тортади.

II.3 - жадвалда баъзи атомларнинг ионланиш энергиялари қиймати келтирилган.

II.3 - жадвал

Баъзи элементларнинг ионланиш энергияси

Атом	Электронлар				
	1	2	3	4	5
H	13,595				
He	24,581	54,403			
Li	5,390	75,619	122,419		
Be	9,320	18,206	153,850	217,657	
B	8,296	25,149	37,920	259,298	340,127
C	11,256	24,376	47,871	64,48	392,00
N	14,53	25,593	47,426	77,450	97,863
O	13,614	35,146	54,934	77,394	113,873
F	17,418	34,98	62,646	87,23	114,214
Ne	21,559	41,07	63,5	97,16	126,4
Na	5,138	47,29	71,65	98,88	138,60
Mg	7,644	15,031	80,12	109,29	141,23
Al	5,984	18,823	28,44	119,96	153,77
Si	8,149	16,34	33,46	45,13	166,73
P	10,484	19,72	30,156	51,354	65,007

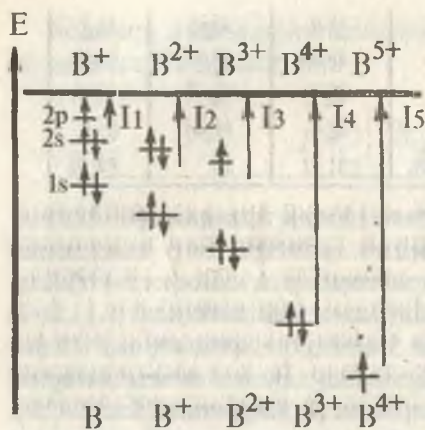
S	10,357	23,4	35,0	47,29	72,5
Cl	13,01	23,80	39,90	53,5	67,80
Al	15,755	27,62	40,90	59,79	75,0
K	4,339	31,81	46,0	60,90	82,6
Ca	6,111	11,868	51,21	67	84,39

Бу жадвалдан ишқорий металлар энг кам ионланиш энергиясига әғалиги күриниб турибди. Бир ионланиш потенциалининг қиймати, элементда J_1 дан J_2 га ўтганда ионланиш тез үзгәради. Масалан, бор атомидаги 1, 2, 3 электронларга нисбатан 4 ва 5 электронларни узиш учун үн баробар кўп энергия сарф қилинади. Бу ҳол электронларни қаватларга булишга имкон яратди. Бу ўзгаришни жадвалдан кўриш мумкин.

II.17 - расмда бор атоми ва ионлари учун погоналар энергияси ва уларнинг J_i ($i=1, 2, 3, 4, 5$) бўлгандаги қийматлари кўрсатилган.

$1s$ ва $2s$ электронларнинг ядро билан боғланиш энергияси / ортган сари кўпайиши, ион радиусининг камайиши ва зарядининг орғиши билеши шунтирилади. Умуман олганда ҳар қандай атомнинг ионланиш даражасини ҳосил қилиш мумкин. Лекин кимёгарларни фақат биринчи ионланиш энергияси қизиқтиради, чунки 1 эВ $9,664 \cdot 10^4$ Ж/мольга эквивалентdir. Шунинг учун кимёвий жараёнларнинг энергетик эффектлари биринчи ионланиш энергиялари билан ўтчанади. Ҳақиқатан ҳам, энергия ютилиш ва ажралиши билан борадиган кимёвий жараёнларда 1 моль молдага ўнлаб, юзлаб Жоуль энергия сарф бўлган ёки ажралиб чиқсан бўлур эди. Масалан, фтор атомидан еттига электронни чиқариб юбориш учун $6,276 \cdot 10^4$ Ж/м энергия керак бўлган бўлур эди. Равшанки, ионланиш энергияси атомларни тавсифлашда катта аҳамиятга эга. Унинг қанчалик аҳамиятга эга эканлигини қуйидаги мисолда яқъол тасдиқлаш мумкин.

1962 йилда Бартлетт O_2 , $Pt F_6$ таркибли янги бирикма синтез қилли. Назарий тафсилотлар шуни кўрсатадики, бу бирикма O^{2+} ва $[Pt F_6]$ ионлардан ташкил топган. Шундан сунг, Бартлетт O^{2+} ва Хе молекулаларининг ионланиш энергиялари миқдори жиҳатидан бир-бирига яқинлигига (12,2 эВ, 12,1 эВ) эътибор берди ва ксенон билан худди шундай бирикма олиш мумкинлигига ишонч ҳосил қилди. Ҳақиқатан ҳам у Хе билан



11.17-расм. Бир атоми ва ионларининг энергетик погонаси ҳамда ионланиш энергиясини гасвирлайдиган схема.

келади. Назарий ва тажриба натижалари кўпгина атомларда қўшимча электронларнинг ядрога тортилиш энергияси атомдаги электронларнинг итарилиш энергиясидан катта бўлишини кўрсатади. Бундай атомлар ўзларига ташқаридан бир электрон бириктириб олиб, барқарор манфий зарядли ион ҳосил қиласди. Ажралиб чиққан энергия атомнинг электронга мойиллиги билан аниқланади. Электронга мойиллик ҳам ионланиш энергияси каби электрон вольтларда ўлчанади.

Квант-механик ҳисоблашлар икки ва ундан ортиқ электронларнинг атомга бирикиши натижасида ҳосил бўлган итарилиш энергияси ҳар доим тортилиш энергиясидан катта эканлигини кўрсатди. Шунинг учун атомнинг электронга мойиллиги икки ва ундан ортиқ электронлар учун манфий қийматга эга. Шунинг учун бир атомли кўп зарядли манфий ионлар (O_2^+ , S_2^+ , N_3^- ва ҳоказо) эркин ҳолатда мавжуд була олмайди, яъни бундай ионлар молекулада ҳам, кристалларда ҳам мавжуд эмас. Баъзи моддалар молекулаларида Ca^{2+} , S^{2-} , Cu^{2+} , O^{2-} ва ҳоказо ионларни фақаттинга шартли равишда мавжуд деб қараш мумкин. Электронларга мойиллик ҳамма атомлар учун ҳам маълум деб бўлмайди. II.4 - жадвалда баъзи атомларнинг электронга мойиллиги қийматлари келтирилган.

$[Pt\ F_6]$ ларни бир-бирига таъсир эттириб, $Xe\ Pt\ F_6$ бирикмасини синтез қилди.

Бу изланиш кимё фанида инерт газлар бирикмаларини олишда катта аҳамиятга эга. Атомда электронларни ядро ўз майдонила ушлаб туради. Бу майдон атомга яқинлашган бошқа эркин электронларни ҳам тортиши мумкин. Лекин бу эркин электрон атомдаги электронларнинг итарилиш кучига дуч

Баъзи элемент атомларининг электронга мойиллиги

Атом	E, эВ						
H	0,754	0	1,27	Na	0,34	S	2,08
He	-0,22	N	0,21	Mg	-0,22	Cl	3,61
Li	0,59	C	1,47	Al	0,5	Br	3,37
Bc	0,38	F	3,45	Si	1,84	J	3,08
B	0,30	Ne	0,22	P	0,8	Se	2,02

II. 4 - жадвалдан электронга мойиллик энергияси галогенларда энг юқори қийматга эгалити, фтордан йодга қараб электронга мойиллик олдин бир неча марта ортиши, кейин эса камая бориши кўриниб турибди. Бу фторнинг электронга мойиллигининг юқорилиги билан тушунтирилади.

Такрорлаш учун материаллар

Мавзуларнинг қисқача мазмуни. Атомлар моддаларнинг асосий структура бирлиги бўлиб, кўзга кўринмас майда заррачалар сифатида мавжуд буладилар ва шароит яратилганда ўзга элементлар билан бирика оладилар. Атомлар **ядродан** ва электронлардан ташкил топадилар, ядролар эса ўз навбатида **протон ва нейтронлардан** ҳамда улар атрофида ҳаракатланувчи электронларни ўз ичига оладилар. Элементларни уларнинг **атом рақами** (ядродаги протонлар сони) билан таърифлаш мумкин. **Атомнинг масса сони** унинг ядросидаги протонлар ва нейтронлар сони йигиндисидан ташкил топади.

Атомлар бир-бирлари билан бирикиб **молекула** ҳосил қиласдилар. Бундан ташқари, атомлар ўзларидан электрон узатиб ёки уларни бириктириб олиб **ионлар** деб аталаувчи зарядланган зарраларга айлана оладилар.

Ўтилган бобларни ўрганишдан мақсад:

1. Модданинг фазовий ҳолатларини фарқлай олиш.
2. Элементлар, бирикмалар ва аралашмаларни бир-биридан ажратса олиш.
3. Элементлар майда заррачаларини билдиб олиш.
4. Моддалар физикавий ва кимёвий хоссаларини фарқлай олиш.

M a i s k l a p

1. Оддий температурада қайси металлар суюқ ҳолда учрайди?
2. Ош тузи хоссаларини айтиб беринг.
3. Мис, алюминий ва темир симларини чузиш физикавий ёки кимёвий жараёнга киришини айтиб беринг.
4. 1807 йили Г. Дэви калий гидроксидини электролиз қилиб оқ, рангли, реакцияга ўч модда олиб уни калий элементи деб аташига қандай маълумот асос бўлган эди?

T e s t c a v o l l a r i

I. Куйидаги бирикмалардан оддий моддалар қаторини курсатинг.

1. H_2S ; 2. SO_2 ; 3. S_8 ; 4. SO_3 ; 5. N_2 ; 6. Туз; 7. Сув; 8. Шакар; 9.Гафний; 10.Бур; 11.Оҳак; 12.Олмос.

- а) 1, 3, 5, 7
- б) 3, 7, 11, 12
- в) 3, 5, 9, 12
- г) 4, 5, 7, 8
- д) 6, 7, 9, 11

II. Куйида келтирилган таърифларнинг қайси бири валентлик тушунчасининг моҳиятини тұла ва түгри ифодалайди?

- а) Айни элемент атомининг ҳосил қилған ковалент боғланишлар сони.
- б) Айни элемент атомидаги тоқ электронлар сони.
- в) Айни элемент атомидаги жуфт электронлар сони.
- г) Айни элемент атомидги орбиталлар сони.
- д) Айни элементнинг даврий системадаги гурухлар тартиби.

III. Куйида келтирилган таърифларнинг қайси бири атом тушунчасини түгри ифодалайди?

- а) Модданинг рангини ва ҳидини үзіда сақлаб қолувчи заррачаси қайси бири ҳисобланади?
- б) Элементнинг кимёвий хоссаларини сақлаб қолувчи энг кичик заррача.
- в) Мусбат зарядланган ядродан иборат энг кичик заррача.

г) Модда таркибиға киравчы энг кичик заррачани айтинг.
д) Модданинг хоссаларини ўзида сақлаб қолувчи энг кичик заррача.

IV. Электронлар ҳаракат траекторияси ноаниқлик принципининг математик ифодасини кўрсатинг.

а) $\lambda = \frac{h}{mv}$; б) $\Delta E = hy$; в) $\sqrt{\frac{1}{2}} = a(z-b)$;

г) $\Delta g \Delta V \geq \frac{h}{m}$; д) $E = mc^2$

V. Хром атомида нечта бўш d – орбиталлар бор?

- а) 0; б) 1; в) 2; г) 3; д) 4.

VI. Қандай электрон конфигурация атомининг қўзғалган ҳолатини тавсифлайди?

а) ...2s²; б) ...3s²·3d¹; в) ...4s²·3d²; г) ...3s¹·3p³·3p⁴; д) ...4s²·3d⁵.

VII. Погоначалардаги электронлар максимал сонини қайси формула билан ифодалаш мумкин?

а) 2l + 1; б) 2(2l + 1); в) n²; г) 2n²; д) (2l + 1)n.

VIII. Атомдаги электронларнинг бош квант сони n=4 бўлгандан, орбитақ квант сони “J” қандай максимал қийматга эга бўлади?

а) 2; б) 3; в) 4; г) 5; д) 6.

ІІІ Б О Б

Д.И. МЕНДЕЛЕЕВНИНГ ДАВРИЙ ҚОНУНИ ВА ЭЛЕМЕНТЛАР ДАВРИЙ СИСТЕМАСИ

ІІІ.1. ДАВРИЙ ҚОНУН ВА УНИНГ ЗАМОНАВИЙ ТАЛҚИНИ

XIX аср бошларида элементларни алоҳида синфларга ажратиш мумкин эмас эди. Чунки уларнинг сони жуда кам бўлганилиги билан бир қаторда атом массаси, физик ва кимёвий хоссаларининг маълум қонуният асосида ўзгариши ҳали тулиқ

урганилмаган эди. Илмий изланишлар натижасида янгидан-янги элементлар кашф этилиши билан бир қаторда уларнинг хоссалари, атомларининг тузилиши ўрганиб борилди, баъзи элементларнинг аввалдан маълум бўлган табиий группаларига ўхшащ элементлар группалари аниқлана борди. Элементлар ва уларнинг бирикмалари ҳақида тўплланган маълумотлар кимёгарлар олдига барча элементларни синфларга ажратиш вазифасини қўйди. А.Лавуазье (1789 й), Берцеллиус (1812 й), Деберейнер (1817 й), Гмелин (1843 й), Петтенкофер (1850 й), Дюма (1850 й), Де-Шанкуртуга (1862 й), Нюлендс (1863 й), Мейер (1869 й) ва бошқа олимлар элементларни синфларга ажратишга уриниб кўрдилар. Аммо ҳеч ким кимёвий элементлар орасида мавжуд бўлган ўзаро узвий боғланиш борлигини аниқ қўрсата олмади.

Рус олими Д.И.Менделеев ўзининг кўп ийтихом чукур илмий изланишларида элементларнинг бирикмалар ҳосил қилиш хусусиятини, валентликларини, бирикмаларининг шакли ҳамда хоссаларини ўрганди ва улар орасидаги даврийликни кашф этди. Тажриба натижаларига асосланиб, 1869 йили Д.И. Менделеев даврий қонунни яратди ва уни қўйидагича таърифлади: "Элементларнинг хоссалари, бирикмаларининг шакли ва хоссалари атом массаларига даврий равишда боғлиқдир". Бу қонун ўша даврда маълум бўлган барча элементларнинг атом массалари ортиб бориши билан уларнинг хоссалари 7, 17 ва 31 та элементдан кейин қайтарилишини изоҳлаб берди. Демак, элементлар ва улар бирикмаларининг хоссалари маълум қонуният асосида даврий ўзгаради. Шунга асосланиб, Д.И. Менделеев элементларни маълум тартибда жойлаштириб, элементлар даврий системасини яратди.

Атом тузилишининг мукаммал ўрганилиши натижасида даврий қонуннинг моҳияти яққол намоён бўлди, элементларнинг хоссалари даврий равишда ўзгаришини талқин қилишга, уларнинг даврий системада жойланиши билан кимёвий хоссалари орасида маълум боғланиш борлигини аниқлашга имконият яратилди. Д.И. Менделеевнинг даврий системасида бир элементдан иккинчи элементга ўтилган сари атом ядроининг мусбат заряди ва электрон сони ортиб боради. Бу ўз навбатида кимёвий элементлар хоссаларининг ўзгаришига олиб келади. Демак, элементнинг тартиб рақами шунчаки бир рақам бўлмасдан, балки унинг атом ядроининг мусбат

зарядини ва электронлар сонини билдиради. Шунга кўра, ҳозирги вақтда даврий қонун қуидагича таърифланади: “Элементларнинг хоссалари, бирималарининг шакл ва хоссалари уларнинг атом ядролари зарядига даврий равишда боғлиқдир”.

III.2. ДАВРИЙ СИСТЕМАНИНГ ТУЗИЛИШИ

Элементларнинг хоссаларини даврий равишда ўзгаришига асосланиб Д.И. Менделеев элементлар системасини бир неча даврга булди. 1, 2 ва 3-даврлар фақат бир қатордан тузилганлиги учун кичик, 4, 5, 6-даврларни катта, 7-даврни эса тугалланмаган давр деб атади. Биринчи даврда 2 та, иккинчи ва учинчи даврларда 8 тадан элементлар жойлашган. Тўртинчи ва бешинчи даврларга 18 тадан, олтинчи даврга 32 та элемент жойлашган, еттинчи давр эса ҳали тугалланмагандир. Ҳар қайси давр (биринчи даврдан бошқа) типик металлардан (Li, Na, K, Rb, Cs, Fr) бошланиб, типик металлмаслар (F, Cl, Br, I, At), асл газлар (Ne, Ar, Kr, Xe, Rn) билан тугалланади.

Литийдан фторга ва натрийдан хлорга қараб элементларнинг металлик хоссалари камайиб, металлмаслик хоссалари эса ортиб боради. Асл газлар эса даврлардаги типик металлмаслар билан типик металларни ажратувчи чегаради. Биринчи даврда фақат битта водородни гелий кейинги даврдаги типик металлдан (Li) ажратиб туради.

Катта даврларда элементларнинг хоссалари кичик даврлардагига қараганда суст ўзгарали. Шу сабабли катта даврлар жуфт ва тоқ қаторларга бўлинган, чунки катта даврларда элементларнинг хоссалари (қўшалоқ) даврий ўзгаради. Катта даврларнинг жуфт қатор элементлари фақат металлар бўлиб уларда металлик хоссалари чапдан ўнгга ўтган сайин сустлашади, лекин тоқ қаторларла эса, металлик хоссалар янада заифлашиб, металлмаслик хоссалари ортиб боради. Икки қаторли тўртинчи ва бешинчи даврлар иккинчи ва учинчи даврлардан фарқ қилиб, оралиқ ўнлик элементларни ўз ичига олади, яъни тўртинчи даврдаги иккинчи элемент Ca дан кейин 10 та элемент (Sc - Zn ўнлиги) жойлашган бўлиб, кейин даврнинг 6 та элементи (Ga - Kr) жойлашган. Бешинчи давр элементлари ҳам шу хилда жойлашган. Олтинчи даврдаги иккинчи элементдан (Ba) кейин оралиқ ўнлик элементлари (La - Hg) жойлашиши керак эди. Лекин La элементи катагига 14 элемент (Ce - Lu), сунгра

қолган асосий олти элемент ($\text{Ti} - \text{Rn}$) жойлашган. Бу ҳолни тугалланмаган еттинчи давр элементларида ҳам күрамиз. Чунончи, еттинчи даврдаги Ra элементидан кейин оралиқ элементларни Ac бошлаб беради, турган катақка яна 14 элемент жойлаштирилган. Бунга сабаб, бу элементларнинг хоссалари зарядлари ортиб бориши билан жуда суст ўзгаришидир. Элементларнинг даврлар бүйича бундай тақсимланиши натижасида вертикал йўналишиша бир-бирига ухашаш элементлар оиласи вужудга келди. Бу элементлар оиласи *группалар* деб аталади. Ҳар қайси группа икки группага булинади. Типик элементлардан ташкил топган элементларни *acosий группача* деб аталади. Катта даврларда жойлашган оралиқ ўнлик элементларини эса *қўшимча группача* деб аталади.

Асосий группача элементлари кимёвий хоссалари жиҳатидан қўшимча группача элементларидан фарқ қиласди. Бу фарқ, группадан группага ўтган сари ўзгариб туради, яъни биринчи группада асосий группача билан қўшимча группача элементлари хоссаларининг фарқи анча сезиларлидир. Группа рақами ортиб бориши билан бу фарқ камаяди. Лекин еттинчи группага бориб фарқ жуда катталашади. Масалан: биринчи группанинг қўшимча группача элементлари $\text{Cu}, \text{Ag}, \text{Au}$ пассив элементлар булиб, актив бўлган литий группачаси элементларидан кимёвий хоссалари жиҳатидан кескин фарқ қиласди, учинчи группада эса, яъни асосий группача бўлган бор группачаси ($\text{B}, \text{Al}, \text{Ga}, \text{In}, \text{Ti}$) билан қўшимча группача бўлган скандий группачаси билан галогенларнинг кимёвий хоссалари орасида кескин фарқ бор.

Лантаноидлар ва актиноидлар ўз хоссалари билан бир-бирларига яқин бўлганлиги учун улар иккималчи қўшимча группага жойлаштирилган.

Ҳар қайси группа рақами ўша группага кирувчи элементларнинг кислородга нисбатан энг юқори валентлигини кўсатади. Лекин мис группачасида, VII ва VIII группа элементларида бу қоидадан четта чиқиш кузатилади. Масалан, мис бир ва икки валентлик, олтин 3 валентлик, VIII группанинг қўшимча группача элементларидан фақат осмий ва иридий 8 валентлик намоён қиласди, VII группада фақат фтор бир валентлик намоён қиласди. Бошқа галогенларнинг кислородга нисбатан юқори валентлиги еттига тенг булади. Водородга нисбатан валентликни асосий группача элементлари намоён қилиб, бу валентлик группа рақамига тенг булади. Элементларнинг водородга нисбатан

валентлиги I группадан IV группагача ортиб боради, IV группадан VII га қадар камайиб боради, уларнинг кислородга нисбатан валентлиги эса ортиб борали. Ҳар қайси группада металлмасларнинг кислородга нисбатан валентлиги билан водородга нисбатан валентлиги йигиндиси 8 га тенг бўлади. Ҳар қайси группада атом масса ортиб бориши билан элементларнинг металлик хоссалари кучайиб боради. Бу ўзгариш асосий группача элементларида яққол, қўшимча группача элементларида эса жуда суст кузатилади.

Демак, элементларнинг хоссалари – нисбий атом массаси, валентликлари, кислородли бирикмалари ва гидроксидларининг асос, амфотер ёки кислотали хоссага эга бўлиши ва ҳоказолар даврий системада давр ичидаги ҳам, группа ичидаги ҳам маълум қонуният асосида ўзгарилиши. Бундан ташқари, даврий система элементлар хоссаларининг ўхшашлигини уч йўналишда кузатиш мумкин:

1. *Горизонтал йўналишда*: элементлар хоссаларининг давр бўйича ўзгаришида ўхшашилик кузатилади. Масалан, алюминий метали чап тарафда жойлашган магний металига асосли хоссалари билан ўхшашиб бўлса, ўнг тарафда турган кремнийга эса кислотали хосса намоён қилиши билан ўхшаб кетади.

2. *Вертикаль йўналишда*: даврий системанинг вертикаль равишда жойлашган элементлари группа бўйича бир-бираига ўхшайди.

3. *Диагонал йўналишда*: даврий системада диагонал бўйича жойлашган элементлар узаро ўхшашилик намоён қилади.

Масалан: алюминий даврий системада диагонал бўйича бериллий ва германийга, кремний эса бор ва мишъякка хоссалари билан ўхшашилди ва ҳоказо.

Шуларга асосланиб, даврий системадаги элементларнинг физик ва кимёвий хоссаларини билган ҳолда номаълум элемент хоссаларини олдиндан айтиб бериш мумкин. Бунга биринчи бўлиб Д.И. Менделеев асос солган: ҳозирги вақтда икки усул – Д.И. Менделеев ва солиштириб ҳисоблаш усуллари билан аниқланиши мумкин.

Менделеев усулида элементларнинг хоссалари унинг атрофида жойлашган элементларнинг физик ва кимёвий хоссалари арифметик йигиндисидан олинган ўртача миқдор билан аниқланади. Масалан, галлий, кремний, мишъяк ва қалай нисбий атом массаларининг йигиндиси 4 га бўлинса, германийнинг нисбий атом массаси келиб чиқади. Яъни: $69,7 +$

$28 + 74.9 + 118.7 = 291.2 : 4 = 72.6$ (бу сон германийнинг нисбий атом массаси 72,6 га тенгdir. Ёки селеннинг чап ва ўнг тарафида турган мишъяқ ва бром AsH₃ ва HBr таркибли водородли бирикмалар ҳосил қиласи, тепасида ва пастида жойлашган олтингугурт ва теллур элементларининг H₂S, H₂Te водородли бирикмаларининг хоссаларини, яъни суюқланиши ва қайнаш температуралари, сувда эрувчанлиги, қаттиқ ва суюқ ҳолатдаги зичликлари миқдорининг ўртача арифметик йифиндисини тұртга булиб, селеннинг водородли бирикмаси H₂Se нинг юқорида көлтирилған хоссаларини аниқлаш мүмкін. Бу усул ҳозирги пайтда хоссалари номағым бұлған моддаларни аниқлашда кенг құлланилади.

Солишириб ҳисоблаш усулини М.Х. Карацетъянц тақлиф қылған булиб, бир-бирига құшни элементларнинг түрли хил бирикмаларининг физик ва кимёвий константаларини таққослаш орқали берилған хоссаларини аниқлаш мүмкін.

III.1 - расмда, тұртингчи группа элементлари C, Si, Pb нинг олтингугурт билан ҳосил қылған CS₂, SiS₂ ва PbS, бирикмаларида, кислород билан ҳосил қылған CO₂, SiO₂, GeO₂, SnO₂ ва PbO₂ бирикмаларида элемент билан олтингугурт ва элемент билан кислород атомлари орасидаги масофалар тартиб рақамлари ўзгаришига боялық ҳолда бир-биридан фарқ қилишини тасвираш мүмкін.

Атомлараро, яъни Э - S ва Э - O масофалар қийматларининг боғлиқлигини мағым барып тартибда солишириб, Ge - S ва Sn-S атомлари орасидаги масофани аниқлашимиз мүмкін (III.2-расм).

Хар қайси элемент ўзиннинг мағым бар ҳоссаси билан бир-биридан қисман бұлсада, фарқ қиласи. Бу фарқшар анорганик кимёнинг тұлық курсини ўрганиш давомида күрсатыб ўтилади.

III.3. АТОМ ТУЗИЛИШИ ВА ЭЛЕМЕНТЛАРНИНГ ДАВРИЙ СИСТЕМАСИ

Элемент атомларининг электрон тузилиши билан үларнинг даврий системадағы үрни орасидаги боғлиқликтен күриб чықамиз.

Электронларнинг энергетик поғона ва орбиталлар бүйлаб жойлашып элементнинг электрон конфигурацияси деб аталади. Атомда электронларни поғоначаларга тақсимлашта қуйидаги уч қоида назарда тутилади.

1. Ҳар қайси электрон минимал энергияга мувоғиқ келадиган ҳолатни олишга интилади (энергиянинг афзалик қодаси). Буни Клечковский тақлиф қылган құйидаги қоюда асосида тушунтириш мүмкін.

Бу қоюда икки қисмдан иборат: а) атомларда электронларнинг орбиталлар буйича тақсимланишида ҳар икки ҳолат учун $n + \ell$ йиғинди кичик бұлса, шу ҳолатда энергия кичик қийматта зертталады, натижада шу орбитал электронлар билан тұлады (n - бопп квант сони, ℓ - орбитал квант сонлари); б) агар бу иккала ҳолат учун $(n + \ell)$ йиғинди қиймат жиҳатидан тенг бұлса, у ҳолда n - қийматта кичик бўлган орбитал электронлар билан тұлады.

Бу қоюдаларни құйидагича тушунтириш мүмкін:

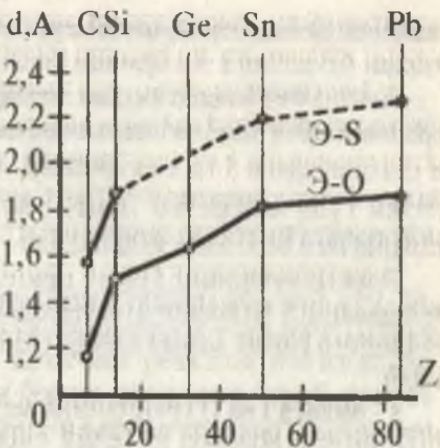
n	1	2	3	4
ℓ	0	0, 1	0, 1, 2	0, 1, 2, 3
$n + \ell$	1	2, 3	3, 4, 5	4, 5, 6, 7
орбиталлар	1s	2s 2p	3s 3p 3d	4s 4p 4d 4f ...

Жадвалдаги йиғинди қийматларига асосланиб атомда электронларни құйидаги тартибда тақсимлаш мүмкін:

$$1s < 2s < 2p < 3s < 3p < 4s < 3d < 4p < 5s < 4d < 5p \dots$$

Демек, биринчи наубатда 1s орбитал, кейин 2s орбитал, кейин 2p, 3s ва ҳоказо орбиталлар электронлар билан тұлиб боради.

2. Электронларнинг жойланиши Паули принципига зид келмасынғы лозим. Бу принцип құйидагича тәърифланади. "Бир атомда тұрттала квант сонининг қийматы мөсравишида бирхил бўлган иккита электрон бўлиши мүмкін эмес". Агар бир атомда n, l ва m квант сонларининг қиймати бир-бириникига тенг иккита



III.1-расм. Э - S ва Э - O лардагы атомлараро масофанинг элемент тартиби рақамига боғлиқтаги.

электрон бўлса, улар туртингчи спин квант сон m_s спинлари қарама-қарши йўналишга эга булиши билан фарқ қиласди.

3. Айни погоначада турган электронлар мумкин қадар кўпроқ орбиталларни банд қилишга интилади (Гунд қоидаси). Масалан, d погоначадаги 5 та электронлар $\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow\downarrow$ куринишида эмас, балки Гунд қоидасига $\uparrow\downarrow\downarrow\uparrow\downarrow$ мувофиқ куринишида ҳар бир погоначага биттадан жойлашади.

Электронларнинг Паули принципи, Клечковский ва Гунд қоидаларига мувофиқ атомлардаги орбиталлар буйича тўлиб боришига қараб, ҳамма элементлар тўртта s, p, d, f оилага булиниади.

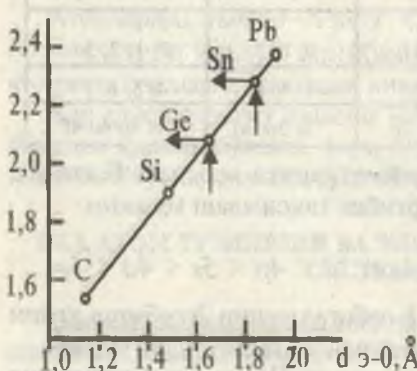
s - оилаға I ва II группанинг асосий групача элементлари, шунингдек, водород ва гелий киради. Яъни ташқи электрон қаватида битта ёки 2 та s электронлар бўлган элементлар **s-элементлар** деб аталади.

p - оилаға III-VIII группаларнинг асосий групача элементлари киради. Демак, ташқи қаватининг p-орбиталида 1 тадан 6 тагача p электронлари бўлган, яъни $p^1 - p^6$ бўлган элементлар **p-элементлар** даб аталади.

d - оилаға даврий системадаги лантаноид ва актиноидлардан ташқари барча қўшимча групача элементлари, яъни ташқи қаватдан битта олдинги энергетик d орбиталида 1 тадан 10 тагача **d-электронлар** бўлган $d^1 - d^{10}$ элементлар киради.

f - оилани лантаноидлар ва актиноидлар ташкил қиласди, улар атомларининг ташқаридан 2 та олдинги f орбиталида 1 тадан 14 тагача **f - электронлар**, яъни $f^1 - f^{14}$ электронлар бўлади. Шуларга асосланиб, Д.И. Менделеев даврий системасиаги элементлар атомларида орбиталларнинг электронлар билан тўлиб бориши тартибини кўриб чиқамиз.

Ҳар қайси қаватда жойлашиши мумкин бўлган



III.2-расм. Э - О ва Э - Sлардаги атомлараро масоғанинг ўзаро боғлиқлиги.

электронлар сони $N=2n^2$ формула билан белгиланади. Бу ерда n -қават рақами.

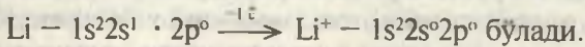
1-қаватдаги электронларнинг энг кўп сони $N=2 \cdot 1^2=2$ та, 2-қаватда $N=2 \cdot 2^2=2 \cdot 4=8$ та, 3-қаватда $N=2 \cdot 3^2=2 \cdot 9=18$ ва 4-қаватда $N=2 \cdot 4^2=32$ тага тенг бўлади.

Элементлар атомидаги қаватлар сони даврий системадаги у турган давр рақамига, электронлар сони эса тартиб рақамига тенг бўлади.

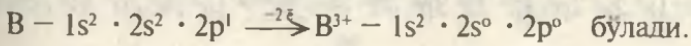
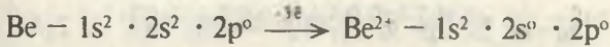
Биринчи элемент водороднинг тартиб рақами $z=1$ га, электрон конфигурацияси $1s$ га, атом ядроси $+1$ га тенг. Шунга мувофиқ, водород атоми кимёвий реакция натижасида ўзининг битта электронини бошқа атомларга бериб, мусбат ион ҳосил қиласди. Лекин биринчи қаватнинг электрон сифими 2 га тенг бўлгани учун, баъзи актив металлардан электрон олиб H^- ионини ҳосил қила олади. NaH , KH , CaH_2 , AlH_3 таркибли гидридлар бунга мисол бўла олади.

Иккинчи элемент гелий, унинг тартиб рақами $z=2$ га, ядросининг заряди ҳам $+2$ га тенг. Унинг электрон конфигурацияси $1s^2$ бўлгани учун сиртқи электрон қавати тугалланган. Шунга мувофиқ гелий атомининг инерт эканлиги тўғрисида фикр юритишимиз мумкин.

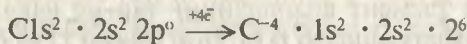
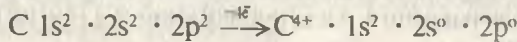
Учинчи элемент литий атомининг электрон конфигурацияси $1s^2 2s^1$ кўринишида ёзилади. Литий атомида гелийнинг тугалланган қавати сақланган бўлиб, унда учта электроннинг иккитаси жойлашади, учинчи электрон эса иккинчи қаватнинг s - орбиталига жойлашади. Иккинчи қаватда жойланиши мумкин бўлган электронларнинг энг кўп сони 8 га тенг. Шу сабабли, литий атоми барқарор ҳолатни олиши учун ташқаридан еттита электрон бириткириб олиши ёки битта электрон бериши керак. Лекин еттита электрон қабул қилишдан кўра битта электрон беришда кам энергия сарфланади. Бу ҳолда унинг ички қавати сиртқи бўлиб қолади. Бу ҳолда литий атоми, литий Li^+ ионига айланади, яъни:



Шунга ўхшаш;

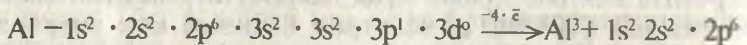
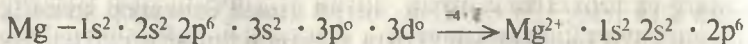
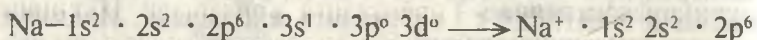


Түртінчи элемент – углероднинг электрон конфигурацияси $1s^2 \cdot 2s^2 \cdot 2p^2$ дир. Лекин углерод атомининг барқарорланиши учун иккінчи қаватдаги иккита s^2 ва иккита $2p$ электронларини беріши ёки үзининг электронлар сонини сакқизга етказиш учун ташқаридан түрттә электрон қабул қилиш мүмкін. Шунинг учун углерод атоми C^{+4} ва C^{-4} ионларини ҳосил қила олады, яни:

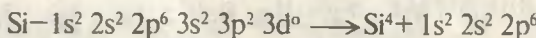


Улардан кейин келадиган азот, кислород, фтор элементларининг атомлари иккінчи қаватда электронлар сони биттадан ортиб борады. Ниҳоят, иккінчи даврнинг сакқизинчи элементи ҳисобланған неон атомида p -электронлар сони 6 таға етады, натижада сакқизта электронга эга булған иккінчи тугалланған қават ҳосил бұлады. Неон атомининг электрон конфигурацияси $1s^2 \cdot 2s^2 \cdot 2^6$ шаклида ifодаланады. Демак, бұл элементлар кимёвий реакция вақтіда үзігі электрон қабул қилип ташқи қаватдаги электронлар сонини сакқизтага етказғанда уларнинг электрон конфигурацияси неонниң үшаш қолатни әгаллаб барқарорлашады.

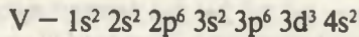
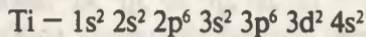
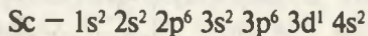
Учинчі давр элементи ҳам реакция вақтіда үзининг ташқи қаватидаги барча электронларни берса, уннинг атоми ҳам неон конфигурациясини әгаллаб барқарорлашады.



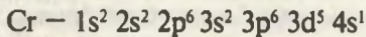
Үн түртінчи элемент кремний атоми үзининг ташқи электрон қаватидаги түрттә s^2p^2 электронларини беріб, электрон конфигурациясини неон атоми электрон конфигурациясига ёки түрттә электрон бириктириб аргон электрон конфигурациясига айлантириб барқарор ҳолатта эга булиши мүмкін:



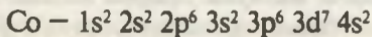
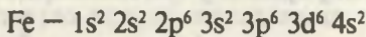
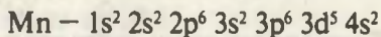
Фосфор, олтингугурт, хлор элементларида ҳам электронлар күшила бориб, электрон конфигурациялари аргон конфигурациясига эришади. Лекин учинчи давр тугасада, учинчи қават электронлар билан батамом тұлмайды, 5 та 3d - орбиталлар бүш қолади. Учинчи даврда натрийдан аргонга үтган сари элементларнинг атом радиуслари кичиклашиб боради. Шунинг учун элементларнинг электрон қабул қилиб олиш хусусияти ортади. Калий элементі тұртинги даврда жойлашған бұлғанлиги учун электронлари түрттә қаватта жойлашған, янын биринчи қаватда s^2 иккінчи қаватда s^2p^6 , учинчи қаватда $s^2p^6d^0$ ва түртинги қаватда s^1 электронлар мавжуд. Калийдан кейинги элемент кальцийнинг ташқи электрон қаватида s^2 электрон бор. Бу элементларнинг электрон тузилиши учинчи давр элементлариникига ўхшашилығы бундан күриниб турибди. Лекин кальцийдан кейинги элемент-скандий атомида электронларнинг жойланиши кичик давр элементларидаги жойланишидан фарқ қилади. Маълумки, Клечковский қоидасига мувофиқ 3d - орбиталлар, 4d - орбиталларға қараганда энергетик афзалликка эга. Шунинг учун 3d - орбиталлар электронлар билан тұлиб боради:

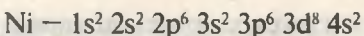


Лекин хром элементида электрон энергиясининг камайиши сабабли ташқи қаватда бир электрон қалиб, 3d - орбитал 5 та электронга эга бўлади, яны:

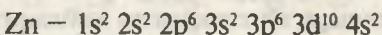
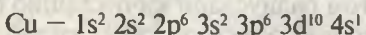


Марганец элементи 4s - орбиталида ташқи қават яна 2 та электронга эга бўлади. Марганецдан кейинги темир, кобальт, никель элементларидан эса 3d - орбитал электронлар билан тұлиб боради:

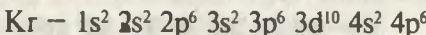
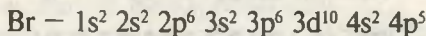
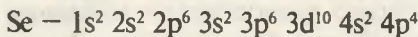
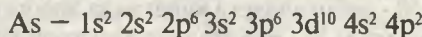
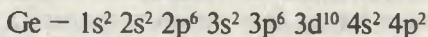
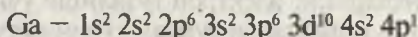




Мис элементида эса $4s$ - орбиталдаги битта электрон $3d$ - орбиталга ўтиб электронлар сони 10 тага етади, мис ташқи қаватда битта электронга, рух элементи эса иккита электронга эга булади:



Галлийдан криптон элементларига ўтган сари $4p$ - орбиталлар электронлар билан тұлиб боради:



Криптон элементи билан тұртнинчи давр тугайды. Бешинчи, олтингичи ва еттингичи давр элементлари атомларининг электронлар билан тұлиши ҳам шу тартибда боради.

Лекин лантаноидларда $4f$, актиноидларда эса $5f$ - орбиталлар электронлар билан тұлиб боради. Бундан элемент атомларыда электронларнинг жойланиши билан уларнинг кимёвий хоссалари орасыда маълум болганиш мавжудлиги күринади. Равшанки, элементлар хоссаларининг даврий равищда үзгариши атомда электронларнинг даврий равища жойланиши натижасидир.

Такрорлаш учун материаллар

Бобнинг қисқача мазмуни. Даврий жадвал элементлар атом ракамлари орта бориши тартибіда уларнинг үшаш хоссалари

асосида вертикал устунларда жойлаштирилган элементлар мажмуасидир. Бир вертикал устунга жойлашган элементлар оила ёки группача ташкил этадилар. Даврий жадвалнинг чап қисмида жойлашган ва элементларнинг катта қисмини ташкил этувчи металл-элементлар билан бир қаторда унинг ўнг қисмида нометалл (металлмас) элементлар жой олгандир. Жадвалнинг ҳозирги вақтда тўрт юздан ортиқ варианти, жумладан, ўзбек олимлари таклиф этган вариантлари ҳам маълумдир.

M a s k l a p

1. Даврий жадвалдан марганец, хром, олtingугурт, кремний, бром, рух, кумуш ва платинани топиб, уларнинг металл ёки металлмас эканлигини аниқланг.

2. Қуйида келтирилган икки жуфтликдаги элементлар мажмуасида қайсиларининг физикавий ва кимёвий хоссалари бир-бирига яқинроқ туради? Жавобингизни асосланг. а) Ca, P, Si, J, Sr, Ag, Ni; б) As, Br, Nb, Mo, Sb, N.

3. Қуйидаги молекуляр формулаларга, яъни P_4H_{10} , C_4H_8 , C_6H_{14} , SiO_2 , $Na_2B_4O_7$, $C_4O_4H_2$ ларга мос келувчи эмпирик формулаларни ёзинг.

4. Нима учун қатор элементлар ўткинчи металлар дейилади? Уларга мисоллар келтиринг.

5. Жадвалдаги “Оилавий” элементларни кўрсатинг ва можиятини тушунтириб беринг.

T e s t c a v o l l a r i

1. Қуйидаги элементларнинг қайси жуфти хоссалари жиҳатдан бир-бирига яқин туради?

а) K, Si; б) Cr, Zn; в) Be, Na; г) Be, Ba; д) Cr, S.

2. Лантаноидлар оиласига нечта элемент киради?

а) 7; б) 8; в) 11; г) 12; д) 14.

3. Ҳозирги вақтда даврий жадвалнинг тахминан нечта варианти маълум?

а) 180 та; б) 250 та; в) 400 та; г) 520 та; д) 550 та.

IV БОБ

МОЛЕКУЛАЛАР ТУЗИЛИШИ ВА КИМЁВИЙ БОГЛАНИШ

IV.1. МОЛЕКУЛАЛАР, ИОНЛАР, ЭРКИН РАДИКАЛЛАР

Элемент атомлари кимёвий жараёнларда уч хил заррача ҳосил қилиши мумкин — молекулалар, ионлар ва эркин радикаллар.

Молекула модданинг мустақил мавжуд бўла оладиган ва унинг кимёвий хоссаларига эга бўлган энг кичик заррачасидир. Молекулалар — бир атомли, икки атомли, уч атомли ва ҳоказо, кўп атомли бўлади. Оддий шароитда инерт газлар бир атомли молекулалар ҳисобланади. Икки ва ундан ортиқ атомлардан тузилган молекулалар кўп атомли дейилади. Ион — ортиқча электронга эга бўлган (анион) ёки электрон етишмаган (катион) атомлар ва кимёвий боғланган атомлар группасини ташкил қилувчи зарядга эга бўлган заррачалардан иборат. Моддаларда мусбат зарядланган ионлар ҳар доим манфий зарядланган ионлар билан биргаликда бўлади. Чунки ионлар орасидаги электростатик таъсир кучи жуда кучли. Шу сабабли ҳеч қачон мусбат ёки манфий заряди ортиқча бўлган модда ҳосил бўлмайди.

Эркин радикаллар деб валентликлари тўйинмаган заррачаларга айтилади. Бундай заррачаларга — CH_3 , $\text{va}-\text{NH}_2$, ни мисол қилиб кўрсатиш мумкин. Оддий шароитда эркин радикаллар узок вақт мавжуд бўла олмайди, лекин бундай заррачалар кимёвий жараёнларда муҳим аҳамиятга эга. Шунинг учун кўпгина ҳолларда реакция эркин радикаллар иштирокисиз кетмайди. Жуда юқори температурада (масалан, Қўёш атмосферасида) бўлиши мумкин бўлган икки атомли заррачалар, яъни эркин радикаллардан — CN , $-\text{OH}$, $-\text{CH}_3$ ни кўрсатиб ўтиш мумкин. Кўпгина эркин радикаллар фақат алангада мавжуд бўлади.

Шу билан бир қаторда мураккаб тузилишга эга бўлган шароитда мавжуд бўла оладиган мустақил эркин радикаллар ҳам маълум. Чунончи трифенилметил шундай радикаллардан ҳисобланади. Трифенилметил эркин радикалининг бу қадар стабил бўлишини унинг таркибига кирувчи фенил — C_6H_5 , радикалининг катта ўлчамга эга эканлиги билан изоҳлаш мумкин ва якка электронининг р-элементлар билан умумийлашиб диссоциланиши орқали тушунтириш мумкин.

IV. 2. КИМЁВИЙ БОГЛАНИШ ВА ВАЛЕНТЛИК ҲАҚИДАГИ ТАСАВВУРЛАР

Кимёвий боғланиш назарияси дастлаб XIX асрнинг бошларида яратилди. Бу назарияни Бергман (Швеция) ва Бертолле (Франция) таклиф қилдилар. Бу назария заррачаларнинг бир-бирига таъсири бутун олам тортилиш қонуни асосида вужудга келиши керак деб тушунтириди. Бироқ, бир-бири билан таъсирлашиши натижасида ҳосил бўлган молекулалардаги атомлар массаларига пропорционал эмас. Масалан, симоб атоми водород атомидан 200 марта оғир, лекин сувдаги боғланиш симоб оксидидаги боғланишга қараганда анчагина мустаҳкамдир. Бундан ташқари, тортилиш кучи анча катта масофаларга ҳам таъсир этаверади, кимёвий боғланишнинг ҳосил бўлиши эса 0,05 - 0,3 нм оралиғида кузатилади. Тортилиш кучи унча катта қийматга эга эмас, у масофанинг квадратига тескари пропорционалдир, кимёвий боғланиш кучи эса жуда катта қийматга эга (гравитацион кучдан тахминан 10^{33} марта катта). Кўпгина ҳолларда атомлар орасидаги масофа камайиши билан боғланиш кучи фақат 2 баравар камаяди. Тортилиш кучи натижасида ҳосил бўлган моддалар тўйинмаган бўлгани учун гигант атомлар тўпламини ҳосил қиласи (планеталарга ухшаш). Кимёвий кучлар эса тўйинувчанилиги билан тавсифланади, масалан, битта водород атомига унинг иккинчи атоми бириккандан кейин учинчи атом келиб бирика олмайди. Бундан ташқари, кимёвий кучлар гравитацион кучлардан фарқ қилиб, улар фазода маълум йўналишга эга бўлади. Тортилиш кучи Ньютон қонунига мувофиқ жисмга тўлиқ таъсир қилган ҳолда кимёвий кучлар маълум ҳолатлардагина таъсир қиласи. Масалан, хлор атоми натрий атоми билан кучли боғ ҳосил қилгани ҳолда, хлор атоми хлор атоми билан кучсизроқ, гелий атоми билан эса ҳеч қандай боғ ҳосил қилмайди. Агар кимёвий боғланиш мустаҳкамлигига ташқи шароит (масалан, температура таъсир этишини ҳисобга олсак, у ҳолда бу ҳодисани Бергман-Бертолленинг гравитацион назарияси асосида тушунтириб бўлмаслигига ишонч ҳосил қилиш мумкин. Бу назарияларни 1810 йили швед олимни Берцелиуснинг электрокимёвий назарияси ривожлантириди. Бу назарияга биноан ҳар қандай элемент атоми мусбат ёки манфий зарядланган. Чунончи,

мусбат зарядланган магнийнинг манфий зарядланган кислород O^{+2} билан ҳосил қилган бирикмасини Берцелиус назарияси орқали, икки хил зарядга эга бўлган заррачаларнинг бир-бирига тортилиш натижаси деб тушунтириш мумкин. Бу назарияга кўра зарядларнинг қисман нейтраланиши содир бўлганда, реакция маҳсулоти ҳосил булиши учун зарядлар батамом сарф қилинмайди, деб қаралди ва мураккаб моддаларнинг ҳосил булиши ҳам шу асосда тушунтирилди (масалан: “мусбат” зарядланган MgO нинг “манфий” зарядланган CO_2 билан бирикиб $MgCO_3$ ҳосил булиши). Берцелиус назарияси Дэвининг турли зарядга эга бўлган заррачаларнинг бир-бирига тортилиши натижасида ҳосил бўладиган кимёвий боғланиш назариясини ривожлантириди. Электрокимёвий назария электролиз жараёни асосида бир қадар тасдиқланади, яъни электролиз кимёвий бирикма ҳосил булишида алмашинилган зарядларни атомларга қайтаришдан иборат деб қаралди. Кейинчалик Гегель Берцелиус назариясининг камчиликларини, чунончи бу назарияда кимёвий жараён натижасида учраб турадиган моддаларнинг кислотали, ишқорий хоссаларига, ёпишқоқлик, шунингдек, шакл ва ранг ўзгариши хоссаларига эътибор берилмаганлигини кўрсатди. Буларнинг ҳаммаси электрланишдек мавхум жараёнда йўқолиб кетади. Шунга кўра, физиклар мусбат ва манфий зарядлар учун бундай хоссалардан воз кечиб кетишлари керак эди. Ҳақиқатан ҳам электрокимёвий назария бир хил қутбланмаган атомлардан тузилган мустаҳкам молекулалар, масалан, H_2 , Cl_2 , O_2 ҳосил булишини тушунтира олмайди. Бундан ташқари, Берцелиус назариясидан ҳар хил зарядланган элементлар бирикмадаги ҳар қандай элементнинг ўрнини бемалол алмаштира олиши мумкин, деган холоса келиб чиқар эди. Бу ҳол моддаларни турли шароитларда ҳосил булишига зид бўлган бўлар эди.

Ўтган асрнинг 40 йилларида француз кимёгарлари Дюма ва Жерар типлар назариясини яратдилар. Бу назарияга мувофиқ кимёвий моддаларнинг хоссалари молекула таркибиغا кирувчи элементларнинг бир-бирига уҳшашликлари, типикликлари асосида шаклланиб, атом табиатига боғлиқ эмас деб қаралди. Бу кимёning назариясини яратишида

модда таркибини ҳисобга олишдан иборат эди. Көркемлик бирикмалар анорганик моддаларнинг ҳосил қаралди. Масалан, этил спирти $-C_2H_5OH$ ва диэтилэфир $O-C_2H_5$, сув $-H_2O$ типига киритилиб, икки C_2H_5 груп водород атомлари билан алмасишини маҳсулоти деб ўхшаш CH_3BH_2 ва $CH_{32}NH$ бирикмаларини NH_3 киритиб, битта ёки иккита водород атомлари ўрнига группа билан алмасишини маҳсулоти деб тушунтириш тушунтиришлар кўпгина ҳолларда юзаки бўлиб қолди, са янги моддалар синтез қилиш, модданинг ҳақиқий натижасида ҳосил бўлган модданинг фақатгина реакциялар билан олинган биргина модда турли хил номи мулага ва хоссаларга эга бўлиб қолар эди. Кейин молекулаларнинг тузилишини чуқурроқ тушунбўлмайли, деган холосага келдилар. Улар кимёвий жарнамада ҳосил бўлган модданинг фақатгина реакциялар билан кифояланиб, ҳақиқий модданинг эътибор бериш шарт эмас, деган фикрга келдилар. Кейин молекулалар маълум тузилишга эга эканлиги тўғри фикрлар пайдо бўла бошлади. 1852 йили Англиялий Франклинд кўпгина металлорганик бирикмаларнинг бўлишини ўрганиб валентлик тушунчасини киритди. Валентликни бирга тенг деб қабул қолган элементларнинг валентлигини эса, уларни нечандай водород бириктириб олиши мумкинлигига қараб антаклиф қилинган. Валентлик сони қузатилаётган элементни қандай ҳолатда эканлигига, реакцияга киришаётган элементни табиати ва бир-бирига таъсири этиш шароитига боғлиқ. Шунчун ҳамма элементларни иккита асосий оиласа мумкин. Биринчи оиласа валентликлари ўзгармайдиган элементни иккинчи оиласа валентликлари ўзгарадиган элементни киритилди.

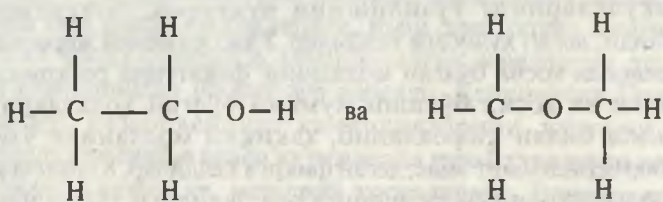
IV.3. КИМЁВИЙ ТУЗИЛИШ НАЗАРИЯСИ

А.М. Бутлеров 1861 йилда ўзининг қўйидаги кирикнаманинг назариясини яратди; а) атомлар молекулалари билан маълум тартибда бирикади; б) атомлар

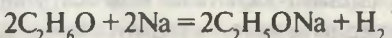
бирикиши уларнинг валентликларига мос ҳолда содир булади; в) кимёвий моддаларнинг хоссалари атомларининг сони ва табиатигагина боғлиқ бўлмасдан, уларнинг жойланишига, яъни молекуланинг кимёвий тузилишига боғлиқдир.

Бу назария айниқса органик моддаларнинг тузилишини ҳар томонлама тушунтириб, юқорида кўриб ўтилган назарияларга зарба берди. Кимёвий ўзгаришларни А.М. Бутлеров назарияси асосида ўрганиш орқали, молекула тузилишини аниқлаш мумкин. Бу назария моддалар тузилишини аниқлайдиган усулларни юзага чиқарди.

Масалан, этил спирти молекуласи C_2H_6O формулага эга. Бу модда таркибига кирувчи элементларнинг валентликларини ҳисобга олган ҳолда икки хил тузилишни ҳосил қилишимиз мумкин:



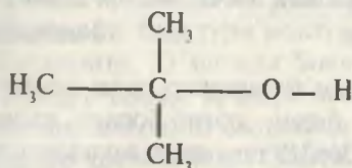
Этил спиртининг кимёвий реакцияларини ўрганиш натижасида биринчи тузилиш түфрилиги исботланди. Чунонча, этил спиртта натрий метали таъсир этирилганда натрий метали фақат битта водород атоми билан алмашинади:



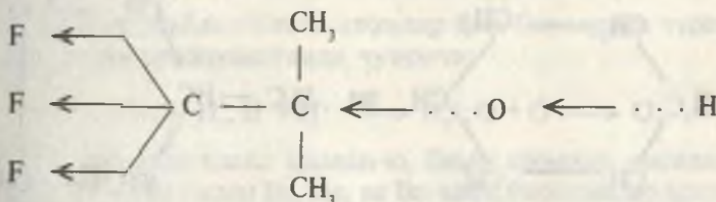
Чунки битта водород атоми бошқа водород атомларидан фарқ қилиб, углерод билан эмас, кислород билан боғланган. Худди шу кислород билан боғланган ягона водород металл билан ўрин алмашади. Кимёвий тузилиш назарияси яратилгандан кейинги юз йилдан ортиқ вақт ичидаги олимлар томонидан кўп минглаб органик ва элемент-органик моддаларнинг кимёвий формулалари топилди. Баъзи моддаларнинг формууларини аниқлаш жуда кўп йиллар талаб қилди. Масалан, хининнинг молекуляр тузилишини аниқлаш учун олимлар 60 йил давомида изланишлар олиб бордилар.

Бу усуллар билан молекуладаги атомларнинг жойлашишини аниқлашга доир тадқиқотлар Бутлеров назариясини тасдиқлади. Бинобарин, А.М. Бутлеров назарияси молекула тузилишини

замонавий талқин қилишда асосий назария бўлиб қолди. Кимёвий тузилиш назарияси фанга молекуладаги атомларнинг ўзаро таъсири ҳақидаги тушунчани киритди. Шунга асосан, молекулада фақатгина бир-бири билан боғланган атомларгина роль ўйнамасдан, балки ҳамма атомлар бир-бирига ўзаротаъсир қиласи. Ўзаро боғланган атомларнинг бир-бирига таъсир эффиқти нисбатан кичик миқдорга эга булади. Бу индукцион эффиқт деб юритилади. Индукцион эффиқтни куйидаги мисолда кузатиш мумкин: агар учламчи бутил спиртда битта метил группадаги ҳамма водород атомларини фтор атоми билан алмаштирасак, спирт кислота хоссасини намоён қиласи:



Бунга сабаб, фторнинг электронга мойиллик хоссаси кучли бўлгани учун у электронларни ўзига тортади. Бу эса молекуладаги электронларни занжир бўйлаб силжитади:



Бу силжиш, индукцион эффиқт ҳосил қилувчи атомларнинг чиқиб кетиши билан йўқола боради. Шундай қилиб, А.М. Бутлеров назарияси 1823 йилда Либих ва Вёлерлар томонидан кашф этилган ва кимёвий тузилишни тавсифлашда изомерия ҳодисасини ҳам тушунтиришда катта аҳамиятга эга булади.

Таркиби ва молекуляр массалари бир хил, тузилиши ёки атомларнинг фазода ҳар хил жойланиши натижасида хоссалари билан фарқланувчи моддаларнинг мавжуд бўлиш ҳодисаси изомерия дейилади. Бундай хусусиятга эга бўлган моддалар ўз навбатида изомерлар номи билан маълум.

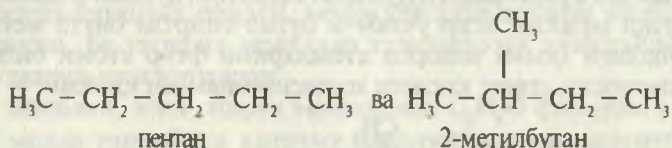
Хозирги вақтда икки хил изомерия маълум.

1. Тузилиш изомерияси.

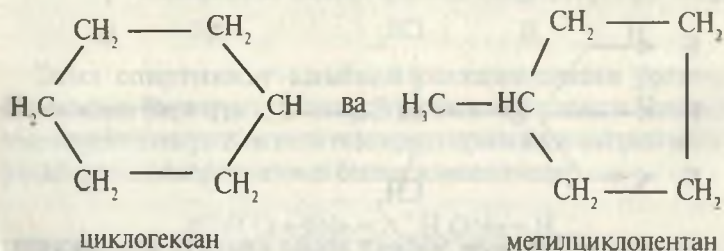
2. Фазовий изомерия.

Тузилиш изомерияси – молекуладаги атомларнинг бир-бiri билан қайси тарздаги кетма-кетликда боғланишларини тавсифлайды. Тузилиш изомериясининг бир неча хиллари маълум.

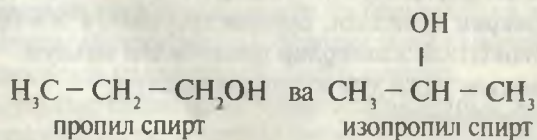
Агар молекулалар структураси уни ташкил қилувчи атомларнинг жойланиши билан фарқ қиласа, бундай изомерияга скелет изомерия деб аталади. Масалан :

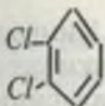


Бундай тузилишдаги изомерлар сони молекулада углерод атомлари ортиши билан ортиб боради, яъни C_6H_{14} да 5 та бўлса, $\text{C}_{20}\text{H}_{42}$ да эса 366319 тага етади ва ҳолланки ҳозирги вақтда $\text{C}_{100}\text{H}_{202}$ таркибили бирикмаларнинг мавжудлиги маълум. C_6H_{14} нинг изомерларидан 2 тасини қўйида курсатишмиз мумкин.



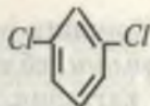
Бир хил тузилишга эга бўлган, лекин функционал группаларнинг фазода жойланиши билан бир-биридан фарқ қиласидан молекулалардаги изомерия ҳолат изомерияси деб аталади. Функционал группага $-\text{OH}$, $-\text{NO}_2$, $-\text{COOH}$, $-\text{SO}_3\text{H}$ ва бошқалар мисол бўла олади:





ортодихлорбензол

ва



метадихлорбензол

IV.4. КИМЁВИЙ БОГЛАНИШ

Молекулада атомларни ўзаро тутиб турадиган кучлар ийғиндисига кимёвий боғланиш деб аталади. Ҳозирги даврда кимёвий боғланишнинг беш тури маълум: 1) ион боғланиш, 2) ковалент боғланиш, 3) металл боғланиш, 4) водород боғланиш, 5) Ван-дер-Ваальс кучлари асосидаги боғланиш.

Кимёвий боғланишларнинг дастлабки уч тури (1, 2, 3) энг кучли боғланишлар ҳисобланади. Сунгги икки тури эса(4.5) кучсиз боғланишдир.

Кимёвий боғланиш (1–2) ёки валент боғланиш назариясида қуйидаги ҳолатларни ойдинлаштириш талаб этилади.

1. Нима сабабдан баъзи атомлар бир-бирларига турли шароитларда таъсирлашганда, чунончи;



каби бирикмалар ҳосил қиласи-ю, баъзи атомлар, масалан, Не билан Не, Ве билан Ве, Не₂ ва Ве₂, каби бирикмалар ҳосил қилмайди.

2. Богланиш энергиясининг моҳияти нимадан иборат?

3. Нима учун атомлар маълум нисбатларда бирикади?

4. Богланиш табиати – боғланиш узунлиги ва улар орасидаги бурчаклар қандай бўлади?

Кимёвий боғнинг вужудга келиши сабаби шундаки, атом ёки ионлар бир-бири билан боғланганда уларнинг умумий энергия захиралари айрим-айрим ҳолда бўлганларидағига қараганда камроқ қийматга эга бўлади, бунинг натижасида система барқарор ҳолатга ўтади.

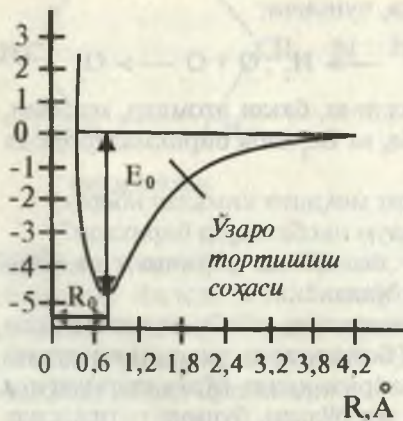
Бироқ система бир ҳолатдан иккинчи ҳолатга ўтганда унинг энергия захираси камайса, бу ҳодиса системанинг *энергетик афзалик хоссаси* деб аталади. Бинобарин, системада энергетик афзаликнинг содир бўлиши атомлардан молеку-

лаларнинг ҳосил булишига олиб келади. Кимёвий боғ - боғ энергияси ва боғ узунлиги деб аталадиган икки катталик билан тавсифланади. Бу катталиклар молекулаларнинг қандай ионланишини белгилайди. Масалан: иккита водород атомининг ўзаро таъсириланиши натижасида H_2 молекуласи ҳосил бўлади. Агар атомлар ўзаро яқин масофада таъсир этса, улар орасида электростатик кучлар вужудга келади, яъни иккита атомнинг ўзаро таъсири натижасида улар орасида икки хил куч пайдо бўлади:

а) биринчи атом ядроши (H_A) билан иккинчи атом электронлари $1S_B$ орасидаги тортишиш кучи ва иккинчи атом ядроши (H_B) билан биринчи атом электронлари $1S_A$ орасидаги тортишиш кучи (система энергиясининг камайиши) содир бўлади;

б) ядролар – H_A билан H_B ва электронлар – $1S_A$ билан $1S_B$ орасидаги итарилиш кучлари (система энергиясининг ошиши) содир бўлади.

Электронларнинг умумий энергияси билан ядроларнинг итарилиш энергияси орасидаги муносабатни график усулда $E, \text{эВ}$



IV.1 – расм. Икки атомли молекула потенциал энергиясининг ўзариши.

Е-ядро энергияси, R_0 – молекулаларнинг ҳосил булишидаги ядролараро масофа.

тасвирилаш мумкин (IV.1 – расм). Агар ядролараро масофа (r_0) жуда кичик бўлса, улар орасидаги энергия асосан итарилиш энергияси ифодалайди ва унинг миқдори чексизликка интилади. Ядролараро масофа ни ифодалайди ва системадаги энергетик афзалликни курсатади. Ядролараро ма-

софани аниқ го га тенг деб айтиш у қадар түғри эмас, чунки бундай ҳолат ноаниқлик принципига зид келади. Демак, го молекулада бўла олиш эҳтимолини ифодалайдиган ўртача миқдордир, D_c - электрон энергияларининг диссоциланиши, D_i - энергиянинг муайян ҳолатдаги диссоциланиш энергиясидир. Бу энергия тажриба йўли билан аниқланади. Тажриба натижалари икки типдаги кимёвий боғланишни - ион ва ковалент боғланишнинг борлигини тасдиқлади. Ион боғланишли молекулалар қутбли эритмаларда эритилганда ионларга диссоциланади. Ковалент боғланишли молекулаларда бундай ионларга диссоциланиш кузатилмайди.

Кимёвий боғланиш хусусияти ўзаро бирикувчи атомларнинг нисбий электроманфийликлари айрмасига боғлиқ бўлади. Агар икки элементнинг нисбий электроманфийликлари орасидаги айрманинг миқдори $1,5-3,3$ эВ бўлса, бу атомлар орасида ион боғланиш ҳосил бўлади. Агар бу айрма $1,5$ эВ дан кичик бўлса, у ҳолда атомлар орасида ковалент боғланиш вужудга келади.

Кимёвий боғланишда, асосан валент электронлар иштирок этади. s -ва p -элементларда валент электронлар вазифасини энг сиртқи қаватдаги электронлар, d -элементларда эса сиртқи қаватнинг s -электронлари ва сиртқидан олдинги қаватнинг қисман d -электронлари бажаради.

Льюис ва Коссель назариясига кура, ион боғланиш атомларнинг ўзаро таъсирилашиши натижасида юзага келадиган электростатик, яъни кулон кучлари таъсирида ҳосил бўлади. Иккита атом орасида бир ёки бир неча умумий электрон жуфтлар ҳосил бўлишидан эса ковалент боғланиш вужудга келади.

IV. 5. КИМЁВИЙ БОҒЛANIШNING ACOSIY XUSUSIYATLARI

Молекулани тасвиirlайдиган асосий кўрсаткичлар – атомлар орасидаги боф узунлиги (ядроларро масофа), улар орасидаги бурчак, молекула ҳосил бўлишидаги ядролар чизиқ ва боф энергиялари молекуланинг мустаҳкамлигини белгилайди. Боф энергияси кимёвий бофни узиш учун сарф қилган энергияни билдиради. Молекулани тўлиқ тавсифлаш учун улардаги электронларнинг зичлигини ва энергетик погоначалар бўйича тақсимланишини билиш керак.

Боғ узунлиги. Боғ узунлиги d ни тавсифлайдиган атом ва ион радиуслари ёки молекула үлчамини Авогадро сони орқали баҳолаш мумкин. Масалан, бир молекула сувга тўғри келадиган ҳажмни кўйидагича аниқлаш мумкин:

$$V_{H_2O} = \frac{18}{(6,023 \cdot 10^{23})} = 29,9 \cdot 10^{-24} \text{ см}^3$$

бу ерда;

$$d_{H_2O} = \sqrt{29,9 \cdot 10^{-24}} \approx 3 \cdot 10^{-8} \text{ см} = 0,3 \text{ нм}$$

Ҳақиқий боғланиш узунлиги 0,1 нм атрофида бўлади. Боғланиш узунлигини тахминан кўйидаги формула билан аниқлаш мумкин:

$$d_{A-B} = \frac{(d_{A-A} + d_{B-B})}{2}$$

Бу ерда ҳар қайси атомнинг атомлараро масофа ҳосил бўлишидаги ҳиссаси ҳисобга олинади. Шу усул асосида бъзи молекулаларнинг боғ узунлиги d аниқланган. Масалан, $d_{H_2} = 0,074$, нм, $d_{N_2} = 0,109$ нм, $d_{O_2} = 0,121$ нм. Д.И.Менделеев даврий системасида элементларнинг атом (ион) радиусларининг маълум қонуният орқали ўзгариши ядролараро масофа-ларнинг ўзгариши билан боғлиқдир.

Масалан: НХ типидаги молекулалар учун ядролараро масофалар қўйидагича ўзгаради:

$$H - F \dots 0,092 \text{ нм}$$

$$H - Cl \dots 0,128 \text{ нм}$$

$$H - Br \dots 0,142 \text{ нм}$$

$$H - I \dots 0,162 \text{ нм}$$

Агар бу қатордаги водородни бошқа элемент билан (масалан, углерод билан) алмаштирасак, у ҳолда d нинг табиати "Х" га нисбатан сақланиб қолади. Шунинг учун икки атомли молекулаларда d нинг қийматини миқдорий ифодалаш учун солиштириб ҳисоблаш усулидан фойдаланиш мумкин. Тажриба натижалари валентликлари ўзгартмаган ҳолатда ядролараро масофа, маълум турдаги боғланишларда ҳосил бўлган турли

хил бирикмаларда амалда ўзгармаслигини күрсатди. Масалан, ҳамма алифатик бирикмаларда $d_{c-c} = 0,154 - 0,158$ нм, ароматик бирикмаларда $d_{c-c} = 0,139$ нм – $0,142$ нм га тенг булади. Бирламчи боғланиш – каррали боғланишга ўтилганда, боғланишнинг мустаҳкамлиги ортиши сабабли ядролардо масофанинг қисқариши кузатилади. Агар $d_{c-c} = 0,154$ нм бўлса, $d_{c-c} = 0,134$ нм, $d_{c-c} = 0,120$ нм ва ҳоказо булади.

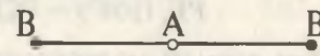
Валент бурчаклар. Валент бурчакларнинг қиймати атомлар ва боғланиш табиатига боғлиқ. Агар барча икки атомли A_2 ёки AB типидаги молекулаларни қўйидагича тасвирласак:



у ҳолда уч атомли, тўрт атомли ва бошқа мураккаб молекулалар турли конфигурацияга эга булиши мумкин. Масалан, уч атомли молекулалар тўғри чизиқли шаклга эга булиши мумкин:



$$\angle BAB < 180^\circ$$



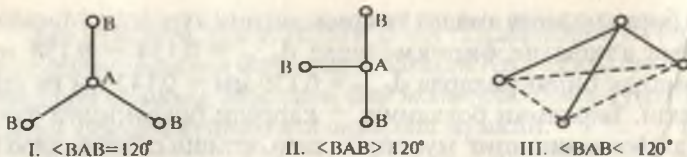
$$\angle BAB = 180^\circ$$

Биринчи типдаги молекулаларга таркибида даврий системанинг II группасида жойлашган баъзи элементлар бўлган бирикмалар (масалан, BeCl_2 , ZnBr_2 , CdI_2), бир қатор CO_2 , CS_2 га ўхшаш молекулалар ва ядролараро масофалари бир хил бўлмаган, лекин электрон конфигурациялари ўхшаш бўлган (масалан, HCN) молекулалар мисол бўла олади.

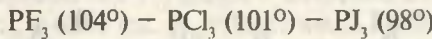
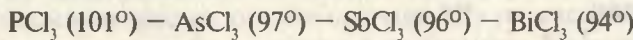
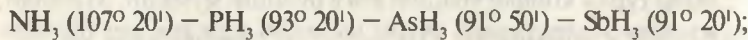
Иккинчи типдаги молекулаларга VI группанинг *p*-элементлари ҳосил қилган бирикмалар (SO_2 , H_2O ва ҳоказо) мисол бўла олади. Группа буйича бир-бирига ўхшаш молекулаларда BAB мъалум қонуният билан ўзгаради. Бунга мисол қилиб қўйидаги қаторни олиш мумкин:



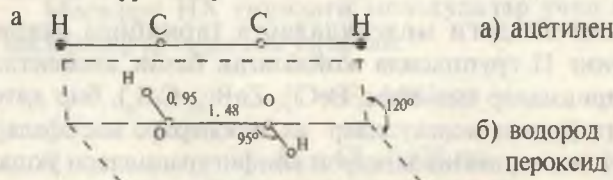
Тўрт атомли AB_3 типидаги молекулалар бир текис ёки пирамида шаклида бўлиши мумкин:



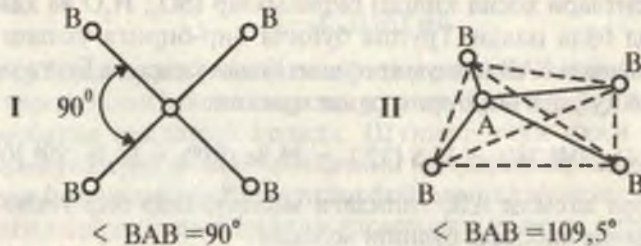
AB_2 типидаги молекулаларнинг тузилиши турлари. Биринчи тип молекулаларга III группа элементларининг бирикмалари (BCl_3 , $AlBr_3$); иккинчи тип молекулаларга ClF , каби бирикмалар: учинчи тип молекулаларга бъзи (NO_3^- , CO_3^{2-} каби) ионлар мисол бўлади. Кўпгина ҳолларда атомлар молекулаларда бир текис жойлашмаганигини кузатиш мумкин. Пирамида шаклига эга бўлган NH_3 , PCl_3 ва бошқа бирикмаларни V группанинг p-элементлари ҳосил қиласди. Бундай ҳолларда ҳам атомлар орасидаги бурчакларнинг қатор бўйича маълум қонуният билан ўзгариб бориши кузатилади: Масалан:



Тўрт атомли молекулаларда валент бурчаклари турли қийматларга эга бўлади. Буни ацетилен ва водород пероксид мисолида кўриш мумкин:



Беш атомли AB_4 типидаги молекулалар шакли қўйидагicha бўлади:

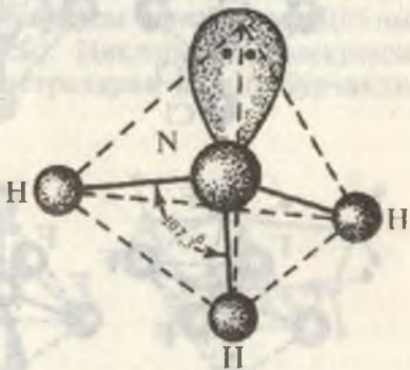


Расмдаги AB_4 типидаги молекулалар жуда кам учрайди, бунга ($PdCl_4^{2-}$) ионини мисол қилиб күрсатиш мүмкін. Иккінчи типдаги, яъни атомларнинг тетраэдрик жойлашган молекулалари жуда күп тарқалған. Бундай бирикмаларга углерод ва IV группада жойлашган унинг аналоглари ҳосил қылған бирикмалар киради. SO_4^{2-} иони ҳам шундай тетраэдр тузилишга эга. Бунда локалланған электрон жуфтларининг итарилиш моделлари асос қилиб олинади.

Боғланишда иштирок этайдан ҳар қайси атомнинг атрафини үраб олған электрон жуфтлар (Льюис формуласыда булар икки нұқта билан белгиланади) **электрон булаттар** деб аталади. Бу электрон булатларнинг итарилиши натижасыда электронлар мүмкін қадар бир-бirlарига нисбатан узокроқ жойлашишга интилади, у ҳолда электрон булатлари бир-бirlарига бир хил таъсир этади деб ҳисоблаб, уларни қуидагича тақсимлаш мүмкін.

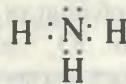
Электрон булатларнинг сони ва жойлашиши	
2	физикалық
3	үчбұрчак
4	тетраэдрик
5	тритопал пирамида
6	октаэдрик
7	етти қирралы—яъни құшимча томондан октаэдрик тузилишга эга.

“Тетраэдрик” ва ҳоказо сұзлар молекулалың марказға жойлашған атомға нисбатан қирралар бүйлаб йұналған электрон булатларининг қопланишини англаради. Агар молекулада болганишда иштирок этмайдыған тақсимланмаган электрон жуфтлар мавжуд бўлса, атомлар жойланиши бошқача конфигурацияга эга бўлади. Масалан, амиак молекуласи тетраэдрик жойлашган

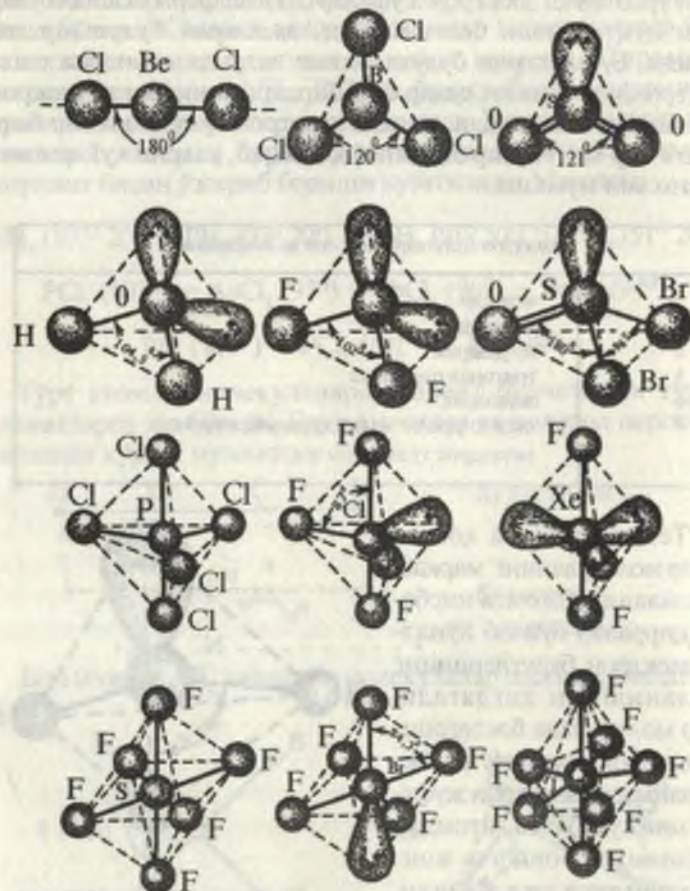


IV 2-расм. Амиак молекуласи конфигурацияси

түртта электрон жуфтнинг мавжуд бўлишига қарамай, молекула пирамида тузилишига эга бўлади. Чунки молекулада тетраэдрик электрон жуфтларнинг ҳаммаси атомлар билан банд бўлмасдан, битта электрон жуфт бўш қолган (IV.2-расм).



Бу кўрсатилган оддий моделни қўйидаги қўшимча маълумотлар билан тўлиқ тасвирилаш мумкин:



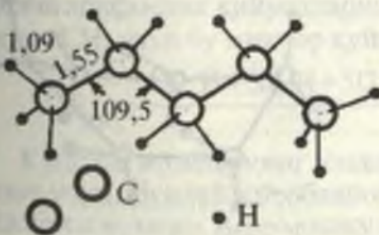
IV.3-расм. Электрон жуфтларининг таъсиirlаниш модели асосида турли молекулаларнинг ҳосил бўлишини тушунириши схемаси

1. Иккиламчи боғланишдаги электрон булат бирламчи боғланишга қараганда катта ҳажмни эгаллады.

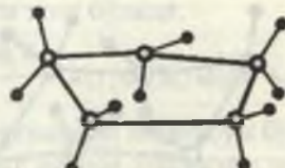
2. Атом билан боғланган электрон жуфтнинг булатлари боғланмаган электрон булатларга қараганда кам ҳажмни эгаллады, чунки биринчи ҳолатда атомларнинг ўзаро таъсири вужудга келади.

3. Агар марказий атом билан бириккан атом қанчалик электроманфий бўлса, марказий атом электрон жуфт учун шунчалик кам ҳажм талаб қилади. Бундай маълумотлар оддий моделлардан четга чиқиш ҳолларини яхши изоҳлади. Юқорида келтирилган усул турли молекулалар тузилишини тасвирлашда катта аҳамиятга эга. Ҳар хил молекулаларнинг бу усул билан аниқланган тузилиши қуйидаги шаклларда кўрсатилган (IV. 3-расм). Шаклларда келтирилган конфигурацияларнинг оддий моделларини таққослаб, уларга аниқлик киритиш таклиф қилинади.

Алифатик органик бирикмаларда С—С боғланиш узунлиги 0,154 нм га, С—С боғланиш орасидаги валент бурчаги эса $109^{\circ} 28'$ (метан қаторидаги углеводородлар синиқ чизиқли занжир ҳосил қилади). Куйида мисол тариқасида нормал пентан молекуласининг тузилиши тасвирланган (IV. 4-расм). Тўйинган цикл углеводородларда С—С ва С—Н болганиш узунлиги юқорида кўрсатилган қийматга эга, бироқ уларда валент бурчаклар ўзгарган. Бу ўзгариш циклда кучланишнинг ҳосил булишига олиб келади. Шунинг учун циклопентан молекуласи тетраэдрик бурчакка эга бўлиб, ундаги тўртта углерод атомлари битта текисликка, бешинчи атом эса тахминан 0,05 нм юқорида жойлашган (IV. 5-расм). Циклогексан молекуласи ҳам бир текис жойлашган тетраэдрик валент бурчакли



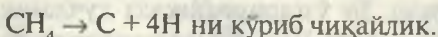
IV 4-расм. Н-пентан молекуласининг тузилиши



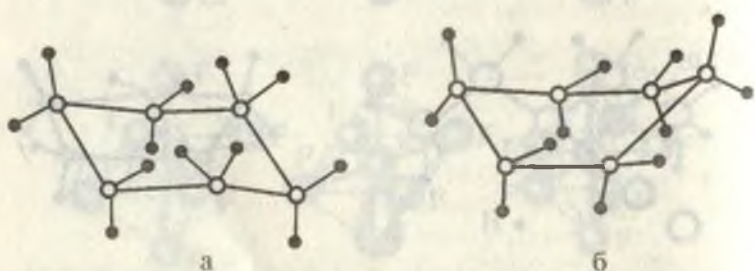
IV 5-расм. Циклопентан молекуласининг тузилиши.

тузилишга эга. Бу ерда у икки күринишида булиши мумкин (IV 6-расм). Биринчи тузилиши өхтимолта яқын ҳисобланади. Юқорида келтирилгандар углерол бирикмалари мисолида биргина углерод элементи учун валент бурчаклар ҳар хил бирикмаларда турли қийматта эга эканылыгига ишонч ҳосил қилиш мумкин. Валент бурчакни аниқлаш учун электронографик, рентгенографик, спектраль усуллардан ташқари диполь моментини ўлчаш усулидан ҳам фойдаланилмоқда.

Боғланиш мустаҳкамлиги. Кимёвий боғ мустаҳкамлиги уни узиб юбориш учун зарур болған энергия миқдори билан, ёки бир нечта атомлар бирикіб молекула ҳосил қилишида ажралиб чиққан ҳамма энергиялар йиғиндиши билан белгиланади. Кимёвий боғни узиб юбориш энергияси (диссоциланиш энергияси) ҳар доим мусбат қийматта, боғ ҳосил булиш энергияси эса миқдор жиҳатидан боғни узиш энергиясига тенг булиб, манфий қийматта эга булади. Иккى атомли молекулаларда боғланиш энергияси миқдор жиҳатидан диссоциланиш энергиясига тенг булади. Күп атомлы, бир хил боғланиш типига эга болған молекулаларда (масалан, АВ типидеги молекулалар учун) ўртача боғланиш энергияси, n та атом бирикіб ажратиб чиқарған умумий энергиянинг $1/p$ қисмiga тенг булади. Масалан:



Бу жараёнда ютилтган энергия миқдори 1645,8 кЖ/моль га тенг. Лекин метан молекуласыда ҳамма түрттә С—Н боғланиш бир-бирига тенг. Шунинг учун ўртача боғланиш энергияси қуайдагыча булади:



IV 6-расм. Циклогексан молекуласининг тузилиш формулалари.

$$E_{c-n} = 1645,8 : 4 = 411,4 \text{ кЖ/моль}$$

Бу ҳисоблаш Е нинг маълум масштабдаги қийматини аниқлаб берди. Водрод учун 434,7 кЖ/моль, кислород учун 493,2 кЖ/моль. Ҳар қайси Е нинг қийматини бир молекула учун татбиқ қиласак, тахминан $4,18 \cdot 10^{-19}$ кЖ миқдорга эга бўламиз.

Агар В атомлар AB_n молекуладан бирин-кетин узилиб чиқади деб фараз қиласак, у ҳолда молекулаларнинг диссоциланиши системадаги ядро ва электрон конфигурацияларининг ўзгаришига сабаб бўлади. Натижада молекула таркибига кирувчи атомларнинг таъсирланиш энергиялари ўзгарамади. Масалан: метанда C–H орасидаги бурчаклар $109^{\circ} 28'$ га teng бўлгани ҳолда CH₄ орасидаги бурчак 120° га атрофида бўлади, у ҳолда метандаги тетраэдрик группа текис тузилишга эга бўлган метил радикалига айланиб кетади. Шунинг учун В атомларнинг AB_n молекуладан бирин-кетин ажралиб чиқиш энергияси бир хил бўлмайди. Бундай ҳолларда турли манзара кузатилиши мумкин. Бунга H₂O молекуласини мисол қилиб олиш мумкин. Битта водород атомини узиб олиш учун 493,2 кЖ/моль, иккинчи водородни ажратиб олиш учун 426,36 кЖ/моль энергия (OH – радикалининг мустаҳкамлиги) сарф қилинади. Баъзи молекулаларда бир атом узилиши билан энергия ортиб боради. Масалан, AlCl₃ молекуласидан хлор атомларининг узилиши учун 380,38; 407,1; 497,42 кЖ/моль энергия сарфланади. Бундан ҳам мураккаб ҳоллар булиши мумкин.

Лекин метандан водород атомларининг узилиб бориши учун 426, 36; 367, 84; 517, 52; 334, 4 кЖ/моль энергия сарф қилингани билан, ҳар қандай мoddанинг ўртача боғланиш энергияси, алоҳида олинган атомларнинг боғланиш энергияларининг ўртача арифметик қийматларига тахминан teng бўлади. Яъни, метан CH₄ учун бу миқдор қуйидагига teng бўлади.

$$E_{c-n} = \frac{426,36 + 367,84 + 517,52 + 334,4}{4} = 411,4 \text{ кЖ/моль}$$

Кўпгина атомларнинг узилиш энергиялари номаълум бўлгани учун, бундай ҳисобларни фақат айrim ҳоллардагина бажариш мумкин. Агар молекула икки ва ундан ортиқ турдаги атомлардан таркиб топган бўлса, у ҳолда боғланиш энергиясининг ўртача арифметик қиймати диссоциланиш энергиясига тўғри келамайди. Бундан ташқари, молекула турли хил боғланишлардан иборат бўлса, ҳар қайси алоҳида олинган

боғланиш учун Е нинг қиймати ҳам турлича булади. Бу миқдор атомлардан молекулалар ҳосил булиши энергиясини ҳисоблашга имкон беради. Масалан, углерод ва водород атомларининг бирикишидан олинган пентан молекуласининг ҳосил булиш энергиясини қўйидаги тенглама билан аниқлаш мумкин (бу ҳисоблаш тахминий бўлиб, тажриба натижалари асосида аниқлик киритилади):

$$E_{c5} H_{12} = 4E_{c-c} + 12 E_{c-h}$$

IV. I-жадвалда баъзи атомларнинг боғланиш энергиялари келтирилган. Жадвалда келтирилган натижаларга асосланниб, бу миқдорлар элементлар даврий системасида маълум қонуният билан ўзгариб боришига ишонч ҳосил қиласиз. Масалан: углерод билан галогенлар орасидаги боғланиш энергиясининг C—Г ($\Gamma=F, Cl, Br, I$) қатор бўйича юқоридан паства қараб камайишини, углерод ва галоген орасидаги ядролараро масофанинг ортиши билан боғлаб тушунтириш мумкин, яъни C—F атомлари орасидаги боғланиш мустаҳкам эканлигини, углеводородларнинг фторли ҳосилаларининг инерт хоссага эга эканлиги билан тушунтириш мумкин (масалан: $Cn F_{2n+2}$). Боғланиш мустаҳкамлигининг қатор бўйича кучайиб боришини атомлараро масофанинг қисқариши билан изоҳлаш мумкин. Бирламчи боғланишдан иккиламчи ва учламчи боғланишга ўтища боғланиш энергияси ортиб боради, лекин бу ўзгариш каррали боғланиш ўзгаришига пропорционал мустаҳкамланмайди. Бир хил типдаги боғланишлар учун Е қийматининг маълум бир қонуният билан ўзгаришини баҳолаш учун (таққослаб) ҳисоблаш усулини қўллаш мумкин, бунда

IV I-жадвал
Кимёвий боғларнинг узунилиги ва узилиш энергияси

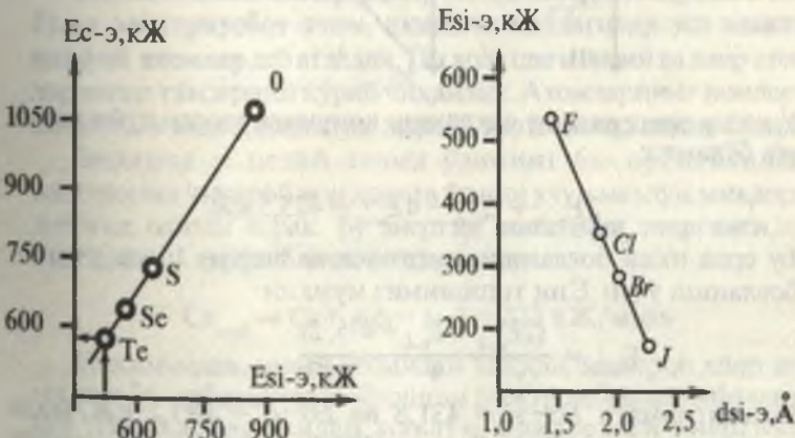
Боғланиш турлари	Бирикмалар	Боғланиш узунилиги, нм	Е. кЖ/моль
C — H	Тўйинган углеводородлар	0,1095	412,6
C — F	CH_3F	0,1381	486,1
C — Cl	$CCl_4, CHCl_3$	0,1767	316,8
C — Br		0,194	264, 4
C — I		0,214	197, 3
C — C	Тўйинган углеводородлар	0,154	331,5
	Бензол	0,140	486,2

C - C	Этилен ва унинг ҳосилалари	0,134	587,3
C - C	Ацетилен қатори углеводородлар	0,120	822,1
C - O	CO ₂	0,1160	798,8
O - H	H ₂ O	0,0958	460,2
O - H	Спиртлар	0,096	440,6
O - O	H ₂ O ₂	0,148	139,2
S - H	H ₂ S	0,1346	362,8
S = O	SO ₂	0,1432	526,3
N - H	NH ₃ , аминлар	0,1008	384,6
N = O	NO	0,1151	624,5
As - H	AsH ₃	0,1519	198,6

икки қатордаги бир хил типдаги бирикмаларнинг ўртача боғланиш энергиялари таққосланади. Масалан, Э₂ ва НЭ боғланиш қаторлари (бу ерда: Э = Cl, Br, I лар) даги таққослаш IV. 7- расмда күрсатилган.

Бу расмда олтингичи группа асосий группача элементларининг углерод ва кремний билан ҳосил қилган бирикмаларнинг ўртача боғланиш энергия миқдорлари күрсатилган (белгиланган күрсаткичдан четга чиққан E_c - Te ≈ 551,8 кЖ/моль унча аниқ бўлмаган қийматга эга).

Энди E қийматини бир қаторга жойлашган моддаларнинг бошқа хоссалари билан таққослаб кўрамиз. Юқорида айтиб ўтилганидек, боғланиш энергияси, боғланиш узунлиги ортиш билан камайиб боради. Биринчи тасаввурда бир-бирига ўхаш

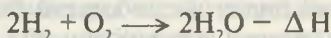


IV.7 - расм. Кремний ва углерод бирикмаларининг боғланиш энергиялари графиги.

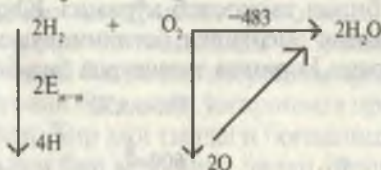
IV.8 - расм. Кремний билан галогенлар бирикмалари боғланиш энергияси ва боғланиш узунлиги орасидаги муносабат.

элементларда энергия камайиши түғри чизиқли эканлиги күрінады: масалан; C—Э (Э—F, Cl, Br, I) бөгланиш қаторини таққослаш (IV.8-расм) да көлтирилганды. Бундай таққослашларга углерод билан углерод орасидаги ядролараро масофа ва бөгланишнинг карралилигиге билан энергия үзгаришларини ҳам мисол қилиб олса болады.

Бөгланиш энергияси Енинг қийматини органик бирикмаларда анерганик бирикмалардагы қараганда яққол ифодалаш мүмкін. Чунки, органик бирикмаларнинг молекулалари күпгина бир хил бөгланишга ега, анерганик бирикмаларда эса бөгланишларнинг ҳар хил типи мавжуд. Бөгланиш энергиясini үлчайдыган усулдардан фойдаланмасдан туриб турли жараёнларнинг энергетик эффектини спектрал анализ қилиб ёки ҳамма алоқида олинган элементлараро бөгланишлар энергиясini билганды қолда ҳам ҳисоблаш мүмкін. Масалан, водороднинг ёниш реакциясыда 475,2 кЖ энергия ажралиб чиқады:



Бу жараён қуйидагы содир болады. Биринчи навбатда H—H ва O—O бөгланишлар узилады, ҳосил бүлганд атомтар бир-бири билан бирикіб H₂O молекуласини ҳосил қиласады.



У қолда энергиянинг сақланиш қонунига асосан қуйидагы ега бўламиш:

$$2E_{\text{H}-\text{H}} + E_{\text{O}-\text{O}} - 4E_{\text{O}-\text{H}} = 475,5 \text{ кЖ}$$

Бу ерда икки бөгланиш энергиясini билганд ҳолда учинчи бөгланиш учун E ни топишимиз мүмкін:

$$E_{\text{O}-\text{H}} = \frac{(2E_{\text{H}-\text{H}} + E_{\text{O}-\text{O}} + 475,2)}{4}$$

Бу тенгламага $E_{\text{O}-\text{H}} = 431,8$ ва $E_{\text{O}-\text{O}} = 493,2$ кЖ/моль миқдорларини қўйиб, $E_{\text{O}-\text{H}} = 458,0$ кЖ/моль эканлигини топамиз.

Атомлардан бирикмалар ҳосил бўлишидаги энергия миқдори барча бөгланишлар энергияларининг йигиндисига тенг

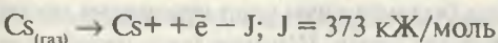
булиб, ишоралари қарама-қаршиидир. У ҳолда молекуланинг ўзи ҳам, диссоциланиш маҳсулотлари ҳам мутлақ ноль температурада идеал газларнинг хоссаларига эга бўлади, деб фараз қилишимиз мумкин. Амалда кимёгарлар кўпгина юқори температурада, босимда ва қўзгалган атомлар иштирокида со-дир бўладиган кимёвий жараёнларга дуч келадилар. Бофланиш энергиясига температура ва босимнинг таъсири кам бўлсада, атомларни қўзгалган ҳолатга ўтказиш катта энергетик эффект-ни талаб қиласди.

IV.6. ИОН БОФЛАНИШ

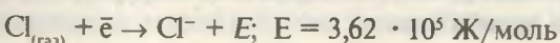
Ион бофланиш электростатик назария асосида тушунти-рилади. Бу назарияга мувофиқ, атомнинг ҳосил бўладиган қарама-қарши зарядли ионлари электростатик кучлар таъ-сирида ўзаро тортишиб, барқарор система ҳосил қиласди. Бундай барқарор системанинг ҳосил бўлишида таъсир этувчи атомлар электростатик энергиясининг ўзгаришини кўриб чиқамиз. Бу хилдаги энергияни қўйидаги атомлар: а) электрон йўқотган атомлар, яъни мусбат зарядланган ионлар-катионлар; б) электрон бириктириб олган атомлар, яъни манфий зарядланган ионлар – анионлар ҳосил қилиши мумкин.

Биринчи хил атомлар электр валентлиги ион зарядига тенг бўлса электрмусбат атом, иккинчи хилдагилар эса электр-манфий атомлар деб аталади. Газ ҳолатдаги цезий ва хлор атом-ларининг таъсирини кўриб чиқайлик. Атомларнинг ионларга айланиши икки энергетик жараён натижасида содир бўлади.

Биринчи – цезий атоми ўзининг $6s$ - орбиталидаги электронни чиқариб ион ҳолига ўтиши учун маълум миқдорда Энергия олиши керак. Бу энергия ионланиш энергияси деб аталади ва J ҳарфи билан белгиланади:



Иккинчидан, цезий атомидан чиқсан электрон хлор ато-мидаги $3p$ -орбиталида жойлашган электрон билан жуфтлаши-ши натижасида ўзидан маълум миқдордаги энергияни чиқариши керак. Бу энергия хлор атомининг электронга мояиллиги деб аталади ва у E ҳарфи билан белгиланади:



Газ ҳолатидаги цезий ва хлорнинг ионга айланиш жараёни учун сарф бўлган энергия миқдори қўйидагича аниқланади:

$$3,73 \cdot 10^5 - 3,62 \cdot 10^5 = 0,11 \text{ Ж/моль}$$

Келтирилган ҳисоблаш натижаларидан кўриниб турибдики, таъсиранувчи атомлар ионларга қараганда анча барқарор, чунки улар кам энергияя га.

Бир вақтнинг ўзида мусбат ва манфий заррачалар орасида тортишиш кучининг ҳосил булиши система потенциал энергиясини пасайтиришга сабаб булишини ҳисобга олиш керак. У ҳолда унинг миқдори Кулон қонунига асосан 1 моль модда учун қўйидагича топилади:

$$V = -\frac{N \cdot e^2 \cdot z_1 \cdot z_2}{r} \text{ Ж/моль}$$

Бу ерда: N – Авогадро сони ($6,023 \cdot 10^{23}$); e – электроннинг зарядлар сони, Z_1 ва Z_2 – ионлар заряди; r – ионлараро масофа. Агар ионлараро масафа 0,1 нм, электрон заряди e бўлса, битта зарядли ионлар учун юқоридаги тенглама қўйидаги кўринишга эга бўлади:

$$V = -\frac{332,6}{r} \text{ Ж/моль}$$

Агар системанинг энергия афзалиги 12,1 кЖ/моль га teng бўлса, у ҳолда

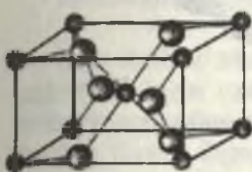
$$V = -\frac{332,6}{r} = -1,21 \cdot 10^4 \text{ Ж/моль} \text{ булади}$$

Бу ерда, гелий ва хлор ионлари орасидаги масофа r – 11,47 нм бўлади. Кулон кучлари ҳисобига икки ионнинг таъсиралиши натижасида потенциал энергиянинг камайишига кулон барқарорлик энергияси дейилади. Яъни:

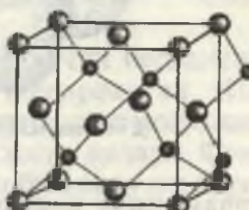
1. Газ ҳолатдаги ионлар (цезий ва хлор) нинг кулон кучлари барқарорлаша бориши учун улар орасидаги масофа 11,47 нм дан кичик булиши керак. Шунинг учун цезий хлорид гази ҳосил бўлганда ионлар орасидаги масофанинг 0,29 нм га teng бўлиши кузатилади.

2. Агар бошқа системалар учун ионланиш энергияси J ва электронга мойиллик E орасидаги фарқ катта бўлса, ионлар орасидаги масофа кичрая боради, чунки кулон барқарорлик энергияси ортиб боради.

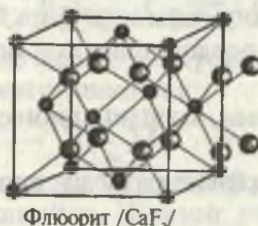
Қаттиқ ҳолатда ҳар қайси ион атрофини қарама-қарши зарядли түрттә, олтита ёки саккизта ион қуршаб олиши мүмкін. Бунда кулон барқарорлық энергияси кучая боради. Масалан: кальций оксидіда ион боғланиш фақат қаттиқ ҳолатдагина мавжуддир. Бундай боғланиш бұғ ҳолатда бұла олмайды. Чунки бұғ ҳолатда кулон барқарорлық энергиясінің миқдори ионланиш энергиясидан анча кичікдір. Шунинг учун ионланиш содир бўлмайды.



Рутил минерали – TiO_2



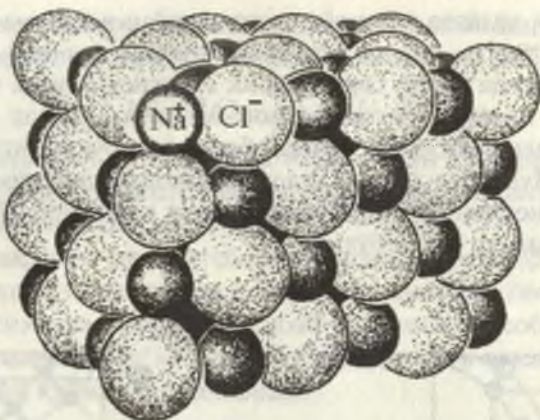
Рух алдамчиси – ZnS



Флюорит / CaF_2 /

1-схема. Кристаллик тузилишга мисоллар.

Қаттиқ ҳолатда ионлар жуда зич жойлашади, чунки ҳар қайси ион үзига қарама-қарши зарядланған ионларни мүмкін қадар күп тортиб олишга интилади. Марказий ион билан қарама-қарши зарядланған ион ҳосил қылған боғланиш айни ионнинг координацион сони дейилади. Ион боғланиш электростатик таъсир натижасыда ҳосил бўлгани учун йуналувчанлик хоссасини намоён қилмайды. Чунки ион қарама-қарши зарядланған ионларни қандай ҳолатда туришидан қатын назар үзига тортади. Шунинг учун ион боғланишли кристаллар фақат турли ионларнинг геометрик жойланиши ва улар орасидаги масофа билан тавсифланади. Ионлар



2 - схема. Натрий хлориди (NaCl) да ионлар жойлануви.

Үлчамининг координацион сони боғланишда иштирок этаётган ионлар радиусларининг нисбати билан белгиланади. Катион ва анион радиусларининг фарқи қанча катта, яъни $r_{\text{катион}} < r_{\text{анион}}$ бўлса, координацион сон шунча кичик бўлади.

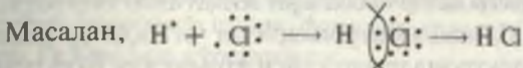
1. Агар $\frac{r_{\text{катион}}}{r_{\text{анион}}} > 0,73$ бўлса, координацион сон 8 га teng бўлади.
2. Агар $\frac{r_{\text{катион}}}{r_{\text{анион}}} = 0,73$ дан 0,41 гача бўлса, координацион сон 6 га teng бўлади.
3. Агар $\frac{r_{\text{катион}}}{r_{\text{анион}}} < 0,41$ бўлса, координацион сон 4 га teng бўлади.

Тажрибада фақат ионлараро масофа – «аниқланали, катион ва анионлар радиуси эса турли усуллар билан ҳисоблаб топилиди.

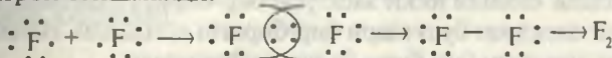
IV.7. КОВАЛЕНТ БОҒЛАНИШ

Ион боғланиш назарияси билан фақат ишқорий металл галогенидлари ва шунга ўхшаш моддаларнинг тузилишини тушунтириш мумкин. Лекин H_2 , O_2 , N_2 , Cl_2 каби оддий моддаларнинг тузилишини изоҳлаб бўлмайди. Бу хил моддаларнинг тузилиши 1916 йили Льюис яратган ковалент боғланиш назарияси асосида тушунтирилади.

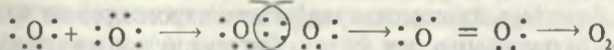
Льюис назариясига кўра, ҳар қайси икки атом ўзаро кимёвий боғланганла, шу иккала атомдан биттадан электрон иштирок этиши натижасида ҳосил бўлган электрон жуфт иккала атомга тегишли бўлиб қолади. Бу назария ташқи электрон қаватида саккизта электрон бўлган атомларнинг барқарор бўлишига асосланган. Ковалент боғланиш ҳосил бўлишида иштирок этадиган атомларнинг электронлари жуфталишиб, бир ёки бир неча электрон жуфтлар ҳосил бўлади. Ҳар қайси атом учун алоқадор бўлган электрон жуфтлар ҳисобига ўзларининг сиртқи қаватини саккизта электронга тўлдириб барқарорлашади:



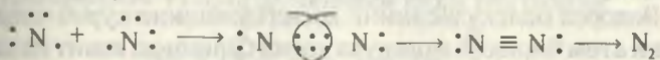
Ҳар қайси атомнинг умумий жуфт учун берадиган электронлари схемада нуқта билан тасвирланган, HCl молекуласида бир жуфт электрон икки ядро орасида жойлашиб қолиш билан барқарор конфигурация ҳосил қиласи. Фтор атомида саккиз электронли қават ҳосил бўлиши учун битта электрон етишмайди:



Кислород атомида саккиз электронли қават ҳосил бўлиши учун иккита электрон етишмайди:



Азот атомида саккиз электронли қават ҳосил қилиш учун учта электрон етишмайди. Шунинг учун икки азот атоми бирикиб, барқарор молекулага айланиши учун учта электрон жуфт ҳосил бўлади:



Лэнгмюр назариясига мувофиқ бирикувчи атомлар орасида ҳосил бўладиган электрон жуфтилар сони элемент валентлигини кўрсатади.

Льюис ва Лэнгмюрнинг ковалент боғланиш ҳақидаги электрон назарияси мураккаб бўлмаган моддалардаги кимёвий боғланиш табиатини изоҳлаб берди. Лекин мураккаб моддалардаги боғланишнинг табиатини тушунтириб бера олмади. Фақат квант назарияси яратилгандан кейингина кимёвий боғланишни тўлиқ изоҳлаш имконияти туғилди. Ҳозирги вақтда квант назарияси асосида кимёвий боғланиш табиатини тушунтириш учун иккита усульдан фойдаланилади:

1. Атом орбиталлар (АОУ) ёки валент боғланишлар усули;
2. Молекуляр орбиталлар усули (МОУ).

Атом орбиталлар усули. Атом орбиталлар усули билан кимёвий боғланишнинг ҳосил бўлишини тушунтириш назарияси 1927 йилда Гейтлер ва Лондон томонидан яратилди. Бу назарияга мувофиқ молекулада электронлар атом орбиталларида жойлашган бўлади. Агар атом орбиталида электрон булутлари бир-бирини қопласа, у ҳолда электронлар қайси атом орбиталида бўла олишини аниқ айтиш мумкин эмас. Чунки электронлар хоссалари жиҳатидан бир-биридан фарқ қўймайди. Демак, электронларнинг чизиқли функцияси молекуладаги электронлар ҳар қайси атомда ҳам бўла олиши мумкинлигини ифодалайди. Атом орбиталлар усули билан кимёвий боғланишнинг ҳосил бўлишини тушунтиришда асосан куйидаги тўртта шарт назарда тутилади:

1. Ўзаро бирикувчи атомларда электронларнинг спинлари қарама-қарши йўналишга эга бўлиши керак, чунки антипаралель спинли икки электрон бир-бирига яқинлашганда, уларнинг электрон булутлари бир-бирини қоплайди. Натижада шу икки электрон бир-бири билан жуфтлашади.

2. Бир-бирига таъсир этувчи атомларнинг электрон булутлари бир-бирини қоплаши керак.

3. Агар бирикувчи атомлардаги электронларнинг булутлари ўзаро бурчакларга эга бўлса, бирикш натижасида ҳосил бўлган молекулада ҳам атомлар йўналувчан валентликлар намоён қиласи.

4. Валент боғланишлар ҳосил бўлишида айни атомнинг турли орбиталлари гибридлана олади.

Водород молекуласининг ҳосил бўлишини кўриб чиқамиз. Икки атом бирикаб молекула ҳосил бўлишида квант назариясини татбиқ қилиш учун икки электроннинг шундай чизиқли функцияси (φ) ни танлаб олиш керакки, ҳисоблаш натижасида система энг кам энергияга эга бўлсин.

Агар “A” ва “B” водород атомлари бир-биридан жуда узоқда турган бўлса, у ҳолда (1 ва 2) электронларнинг ҳаракати жуда оз даражада ўзгаради. Бу ҳолда электронларнинг чизиқли функцияси алоҳида олинган φ_{A_1} ва φ_{B_2} атомлар кўпайтмасига teng бўлади. Икки атомдан тузилган системанинг тўлиқ функцияси қўйидагича ифодаланади:

$$\varphi = \varphi_{A_1} \cdot \varphi_{B_2}$$

φ функция электронларнинг системада була олиш эҳтимоллигини (координацияси)ни ифодалайди. Электронлар бир хил бўлгани учун биринчи электрон (1) В атом ядрои атрофида ва иккинчи электрон (2) А атом ядрои атрофида ҳаракатланиши ҳам мумкин. У ҳолда системанинг тўлиқ функцияси кўйидаги тенглама билан ифодаланади:

$$\varphi = \varphi_{B_1} \cdot \varphi_{A_2}$$

Бу икки функция миқдори жиҳатидан бир-бираига тенг.

Юқорида келтирилган тенгламалар асосида аниқланган система энергияси тўлиқ функциясининг (E_k) график тасвири IV.9-расмда кўрсатилган.

IV.9-расмдан кўриниб турибдики, ҳосил бўлган водород молекуласи барқарор, лекин тажрибада аниқланган потенциал энергия ($e_{\text{так.}}$) назарий потенциал энергиядан фарқ қиласди.

Гейтлер ва Лондан тажрибада топилган энергияни назарий энергияга яқинлаштириш учун системанинг чизиқли комбинация функциясини ифодалайдиган тенгламани таклиф қилдилар:

$$\varphi = C_1 \varphi_{A_1} \cdot \varphi_{B_2} + C_2 \varphi_{B_1} \cdot \varphi_{A_2}$$

Бу ерда, C_1 ва C_2 – системанинг тўлқин функцияси минимал қийматга эга бўлган вақтидаги ўзгармас коэффициентлар.

Бу тенглама асосида топилган системанинг энергия функцияси E E_k га қараганда тажрибада топилган энергия $E_{\text{так.}}$ га жуда мос келади. Бу тенглама икки хил ечимга эга:

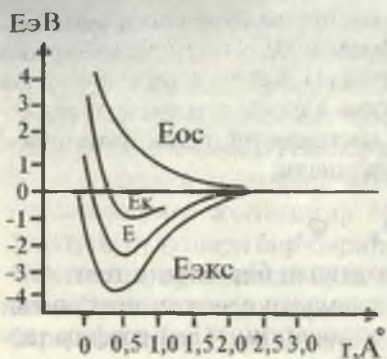
1. Агар $C_1 = C_2$ бўлса ёки $C_2 = -C_1$ бўлса, у ҳолда электронларнинг тўлқин функцияси икки хил бўлади:

$$\varphi_s = C \left[\varphi_{A_1}; \varphi_{B_2} + \varphi_{B_1}; \varphi_{A_2} \right]$$

$$\varphi_A = C \left[\varphi_{A_1}, \varphi_{B_2} - \varphi_{B_1}; \varphi_{A_2} \right]$$

Биринчи функция φ_s ядро ва электронларнинг координата ўқларига нисбатан симметрик функцияси, φ_A – антисимметрик функция деб аталади. φ_s ва φ_A функциялар миқдори квант сонлар билан ифодаланади.

Агар электронлар молекулада симметрик φ_s – функция билан ифодаланса, ҳар хил спинли квант сонига эга бўлади, яъни электронларнинг ҳаракати турли йўналишда –



IV 9- расм. Водород молекуласи потенциал энергиясининг ўзгариши.

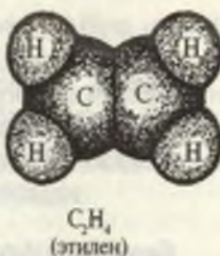
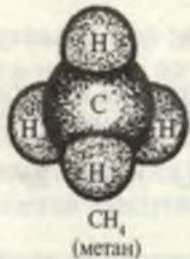
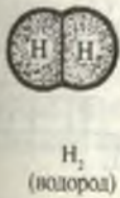
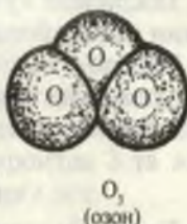
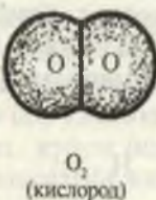
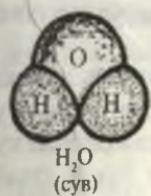
ядролараро фазода электрон булутларининг зичлиги ортади. Икки ядро орасида катта манфий зарядига эга бўлган соҳа вужудга келади ва у мусбат зарядли ядроларни жипслаштиради.

Демак, бир-бирига таъсирланувчи атомлар орасида кимёвий боғланиш ҳосил бўлишини ядролар орасида ҳосил бўлган электрон булутларининг зичлиги ортиши натижасида электронлар потенциал энергиясининг камайиши билан тушунтириш мумкин. Масалан, антипараллел спинни икки водород атоми бир-бирига яқинлашиб атомлараро масофа $r = 0, 074$ нм га етганда системанинг потенциал энергияси минимал қийматга эга булиб, $4, 48$ эВ га teng бўлади. Демак, водород молекуласида боғланиш узунлиги $r=0,074$ нм ва боғланиш энергияси $4, 48$ эВ га teng бўлади. Атомлардан молекула ҳосил бўлишида энергия ўзгариши билан бир вақтда электрон булутларининг зичлиги ҳам ўзгариади. Агар водород молекуласи ҳосил бўлганида бир атомнинг электрон булутини иккигичи атомнинг электрон булути қопламаганда эди, ядролараро масофа $0,087$ нм га teng бўлар эди. Булутлар ўзаро қопланиши сабабли, бу масофа қисқаради ва $0,074$ нм га teng бўлади.

Демак, кимёвий боғланишнинг ҳосил бўлишида электронлар булати бир-бирини қоплаши натижасида уларнинг зичлиги ортади, атомлараро масофа эса камаяди. Мураккаб моддаларнинг ҳосил бўлишини шунга асосланиб тушунтириш мумкин.

антипараллел спинни бўлади. Агар электронлар молекулада антисимметрик ϕ_A -функция билан тавсифланса, электронларнинг ҳаракати параллел спинга эга бўлади. Бундай ҳолатда электронлар булати ядролар орасида зичлана олмайди, ядролар бир-биридан узоқлашади, натижада икки атом ўзаро бирикиб молекула ҳосил қилмайди.

Антипараллел спинга эга бўлган икки электрон иккала ядро ўртасида ҳаракатлана олиши мумкин. Натижада



3 - схема. Көнг тарқалган баъзи бирикмалар молекулаларининг схематик кўриниши.
Булардан сув, углерод моноксили, углерод диоксили, водород пероксид, метан ва этилен бирикмаларга, кислород, озон ва водород эса молекулаларга киради.

IV.8. АТОМЛАРДА ВАЛЕНТЛИК ҲОЛАТЛАРИ ВА МАКСИМАЛ КОВАЛЕНТЛИК

Элементларнинг ковалент боф ҳосил қилиш хусусияти уларнинг **ковалентлиги** деб аталади. Ковалентлик якка электронли орбиталлар сонигагина эмас, балки айни боғланишда иштирок этадиган барча электрон орбиталлар сонига боғлиқ. Ковалент боғланиш ҳосил бўлишида электронлар билан банд

бұлмаган орбиталлар ва жуфт электронли поғоначалар сони кatta ақамиятга эга.

Хар қайси элемент үзига хос максимал ковалентлик намоён қиласы. Күп ҳолларда элемент атомининг электрон конфигурацияси асосида күтилған ковалентлигін түснігін тәжрибада күзатылады. Бунда кимёвий бөгланиш ҳосил бүлишида юзага чиқады. Бұның энергия үзгаришлари ҳам назарда тутилады.

Тәжрибада күзатылады. Валентликтердің пайдо булишини валент бөгланиш асосида күриб чиқамыз.

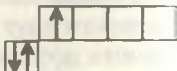
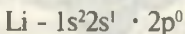
Водород. Нормал ҳолатда водород атомида биргина жуфтланмаган электрон бор. Шунинг учун водороднинг ковалентлигі бирға тенг:



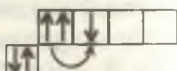
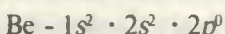
Гелий. Бу элемент атомида биргина жуфтланған электрон бор. Шунинг учун одатдаги шароитта Нe ноль валентлик намоён қиласы:



Литий. Бу элемент атомида иккита жуфтланған ва битта жуфтланмаган электрон бүлганды учун у бир валентлидір:



Бериллий. Асосий ҳолатда 4 та электрон бор:

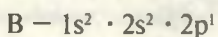


Бериллийнинг электрон конфигурацияси унинг ноль валентли булишини күрсатады. Лекин тәжриба бериллийнинг икки валентли эканлигини тасдиқлады. Бунда сабаб, бериллий атоми маңым миқдорда энергия ютгандан кейин, у құзғалиб, иккінчи поғонасидаги жуфт электронлар яқаланған ҳолатта үтады:

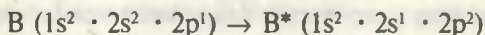


Бу ҳолатда атомнинг валентлигі иккиге тенг болады. Атомдаги электроннинг құзғалиши учун зарур бүлганды энергия кимёвий бөгланиш ҳосил бүлгандан ажралиб чиқады. Бұның энергия қисебига қолданады.

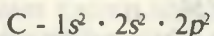
Бор атоми құзғалмаган қолатда иккита жуфт өткізу үшін деңгеленген электронга эга:



Лекин бор атоми құзғалған қолатда унинг $2s$ -орбиталидаги жуфт электрони бир-бираидан ажралип $2p$ -орбиталининг бүш ячайласында, яни жуфтланмаган қолатта үтады:



Бу қолатта үтганда учта жуфтланмаган электрон ҳосил бўлади. Шунинг учун бор ўзининг кимёвий бирикмаларида уч валентлидир. Углерод атоми нормал шароитда 2 та жуфтлашган ва 2 та жуфтлашмаган электронларга эга:

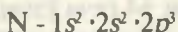


Лекин углерод ўз бирикмаларида иккি валентли бўла олмайди (хатто CO да ҳам иккি валентли бўлмасдан, балки углероднинг оксидланиш даражаси иккига tengdir). Углерод атоми құзғалған қолатда жуфтлашган $2s$ орбиталидаги бир электрон $2p$ орбиталига кучиб үтиб, жуфтланмаган қолатта айланади. Натижада углерод атомида 4 та жуфтланмаган электрон ҳосил бўлади:

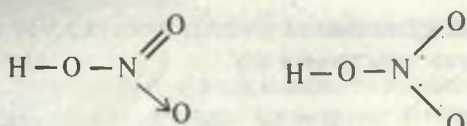


Шу сабабли углерод атоми кимёвий боғланиш ҳосил бўлишида тўрт валентлик намоён қиласи.

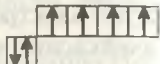
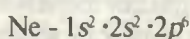
Азот. Азот атомининг электрон тузилишида учта жуфтлашмаган электрон бор. Шунинг учун унинг валентлиги учга teng.



Азот атоми құзғалған қолатта үтиши учун, яни, электронларни $n=3$ бўлган энергетик поғоначага үтказиш керак. Аммо бу жараён жуда кўп энергия талаб қиласи ва уни кимёвий боғланиш энергияси қоплай олмайди. Хатто нитрат кислотада ҳам 4 та ковалент ва 1 та ион боғланиш мавжуд бўлиб, оксидланиш даражаси бешга teng.



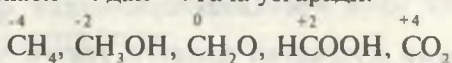
Неон. Неон атомида тоқ электронлар йүқ. Шунинг учун неоннинг ковалентлиги нолга teng:



Демак, иккинчи давр элементларининг ковалентлиги, яъни улар ҳосил қила оладиган ковалент боғланишлар сони тўртдан ошмайди, биттали бўлиши мумкин. Лекин учинчи давр р-элементларининг ковалентлилиги 6 га teng бўлиши мумкин. Чунки III давр элементлари атомларида битта $3s^2$, учта $3p$ ва иккита $3d$ орбиталлари боғ ҳосил қилишда иштирок эта олади: $3p^2 \rightarrow 3p^3 \cdot 3d^2$ ёки $3s^1 3p^3 3d^5$

Катта давларнинг d -элементларида валентликнинг ҳосил бўлишида сиртқи қаватлардаги бешта d орбитал, битта s орбитал ва учта p -орбиталлар иштирок этади. Шунинг учун бу элементларнинг максимал ковалентлилиги 9 га teng бўлади. Максимал ковалентлик f элементларда 9 дан ортиқ бўлиши мумкин.

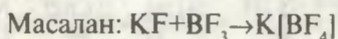
Лекин ковалентлик (валентлик) билан элементларнинг оксидланиш даражалари орасида фарқ бор. Ковалентлик – кимёвий боғланиш, яъни атомлар учун умумий электрон жуфт ҳосил қилишда иштирок этаётган якка электронлар ва тақсимланмаган электрон жуфтлари сони билан белгиланади. Оксидланиш даражаси эса электронларнинг атомлардан электроманфийлиги кучли бўлган атомларга силжиши туфайли ҳосил бўлган расмий (формал) электрон зарядлари билан белгиланади. Масалан, биз юқорида углероднинг ковалентлиги туртга тенглигини кўриб ўтган эдик, лекин углероднинг оксидланиш даражаси -4 дан $+4$ гача ўзгаради:



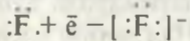
IV.9. КОВАЛЕНТ БОҒЛАНИШНИНГ ДОНОР-АКЦЕПТОР МЕХАНИЗМИ

Ковалент боғланишни ҳосил қилувчи электронларнинг бири дастраб бир атомда, иккинчиси эса атомда бўлиши шарт

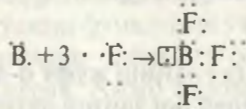
эмас. Электронлар ўзаро бирикувчи атомларининг бирида бўлиб, иккинчи атомда буш орбиталлар мавжуд бўлса, натижада боғланиш ҳосил булиши учун ўзининг электрон жуфтини берадиган атом ёки ион-**донор**, электрон жуфтни ўзининг буш орбиталига қабул қиласидиган атом ёки ион-**акцептор** деб аталади.



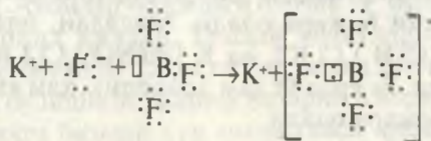
Бу реакцияда кимёвий боғланишнинг ҳосил булишини кўриб чиқамиз. Бу реакцияда KF таркибидаги манфий зарядли фтор иони ташқи электрон қаватида 8 та электронга эга, чунки бирикмада бир электрон бириктириб жуфтлашган, яъни:



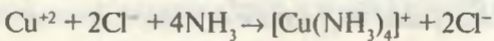
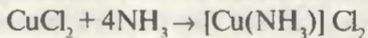
Бор атоми ташқи электрон қаватида 4 та орбитал бор. BF_3 ҳосил булишида борнинг ташқи электрон қаватидаги 3 та орбиталида электронлар жуфтлашиб, битта орбитали эса буш қолган, яъни:



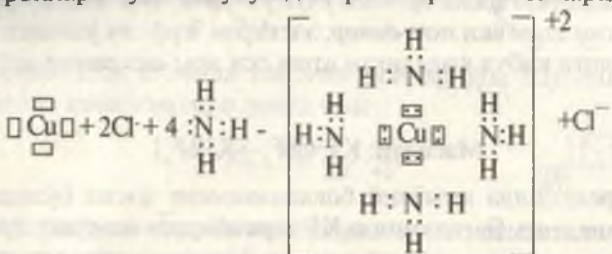
Манфий зарядли фтор иони электрон жуфтини бериб донор вазифасини бажариши мумкин, бор атоми эса буш орбиталига электрон жуфтини жойлаштириб акцептор вазифасини бажариши мумкин. У ҳолда кимёвий бирикма ҳосил булишини қўйидаги схема билан кўрсатиш мумкин:



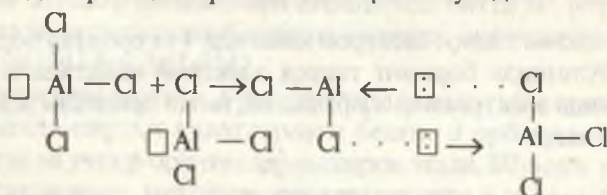
Ички сферадаги лигандлар марказий атомга координацион бирикиши натижасида ҳосил буладиган ковалент боғланишнинг донор-акцептор механизмини кўриб чиқамиз:



Бу ерда мис иони түрттә бүш орбитали бүлгани учун акцептор, аммиакнинг нейтрал молекуласида бир жуфт ортиқча электронлари бүлгани учун донор вазифасини бажаради:



Кўпгина металларнинг галогенли бирикмалари димерланиши ёки полимерланиши натижасида ҳам кўприксимон структурали донор-акцептор боғланиш ҳосил бўлади:



Агар донор-акцептор боғланиш жуфт d-электронлар ҳисобига амалга ошса, бундай боғланиш датив боғланиш дейилади. Кўпчилик бирикмаларда d-элементларининг атомлари акцепторлик ролини бажаради. Улар ўзларига электрон жуфтларини қабул қиласди. Лекин d-элемент атоми тури комплексларда ўзларидан бир жуфт электрон бераби, донорлик вазифасини ҳам ўтайди олади. Шу сабабли d-элемент атоми бир вақтда ҳам донорлик, ҳам акцепторлик вазифасини бажара олади. Масалан, платина комплекслари $[\text{Pt}(\text{NH}_3)_4\text{Cl}_2]\text{Cl}_2$ ва $\text{K}_3[\text{Pt}(\text{NO}_2)_2\text{Cl}_2]$ ни кўрсатишмиз мумкин. Бу ерда Pt ҳам донорлик, ҳам акцепторлик вазифасини бажара олади.

IV.10. КОВАЛЕНТ БОҒЛАНИШ ХУСУСИЯТЛАРИ

Ковалент боғланиш тўйинувчанлик, йўналувчанлик, каралилик ва қутбланувчанлик каби хусусиятларга эгадир.

Иккита водород атоми бир-бирига таъсир этиши натижасида ковалент боғланиб, водород молекуласи ҳосил бўлади. Водород молекуласи H_2 га учинчи водород атоми таъсир этиб,

H_3 молекуласи ҳосил бүлмайды. Ёки CH_4 молекуласига бешинчи водород атоми бирикіб CH_5 молекуласини ҳосил қила олмайды. Квант-механик назарияси бу ҳодисаны тасдиклайды. Бу ҳодиса ковалент боғланишнинг **түйинувчанлик хоссаси** дейилади.

Атомлар орасыда ковалент боғланиш ҳосил бўлганда бир атомдаги электрон булатлари иккинчи атомдаги электрон булатларини қоплади, натижада электрон булатларининг зичлиги оргади. Электрон булатларининг зичлиги қанча юқори бўлса, кимёвий боғланиш шунча кучли бўлади. Бир атомнинг s -электрони иккинчи атомнинг s -электрони билан боғ ҳосил қилганида ҳеч қандай йўналувчан валентлик намоён бўлмайды. Масалан, бир водород атоми иккинчи водород атомига қайси томондан яқинлашмасин барibir улар орасыда кимёвий боғланиш ҳосил бўлаверади. Чунки s -электронларнинг тўлқин функцияси сферик (шарсимон)дир. Тўлқин функцияси сферик бўлмаган бошқа орбиталлардаги электрон булатлари бир-бирини қоплаши натижасида ковалент боғланиш маълум даражада йўналувчанлик хоссасини намоён қиласди. Масалан, p -электронларнинг тўлқин функцияси ўзаро 90° бурчак остида жойлашган. Демак, атомлар орасидаги боғланиш бурчаги ҳам 90° га тенг бўлиши керак. Аммо аммиак молекуласи ҳосил бўлишида азот ўзининг учта p -электронлари билан водороднинг s -электронларини боғлаб олиб, аниқ йўналишга эга бўлан 90° ли боғланиш ҳосил бўлиши керак эди. Ҳақиқатда эса азот ва водород атомлари орасидаги боғланиш бурчаги - $107, 3^\circ$.

Сув молекуласи ҳосил бўлишида ҳам кислороднинг p -электронлари билан иккита водороднинг s -электронлари боғ ҳосил қиласди. Атомлар орасидаги бурчак 90° бўлиши ўрнига - $104,5^\circ$ ни ташкил қиласди. Бундай ҳолатлардаги назарий боғланиш бурчагининг ҳақиқий боғланиш бурчагидан катта қийматга эга бўлишини Полинг назарий изоҳлаб беради.

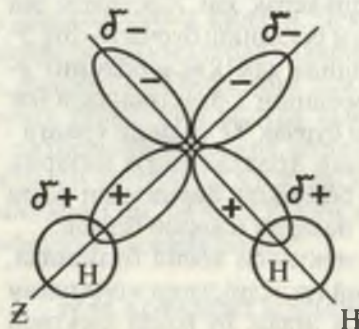
Бу назарияга биноан сув молекуласи ҳосил бўлишида, кислород атомининг u ва z фазовий текисликларда жойлашган $2p_u$ ва $2p_z$ электронлари иштирок этади. Бу ҳолда электрон орбиталлари бир-бирига нисбатан перпендикуляр жойлашган. Кислород атомининг p -орбиталларидаги электрон булатлари ва водороднинг s -орбиталидаги электрон булатлари бир-бирини қоплаш учун водород атоми кислород атомига u ва z ўқлари орқали яқинлашиши керак, у ҳолда атомлар орасидаги

бүрчак 90° га тенг бўлади. Лекин О-Н боғланишда кислород водородга нисбатан электроманфийлиги қучли бўлгани учун, улар орасидаги электрон жуфт кислородга нисбатан силжитан бўлади. Шунинг ҳисобига водород атоми қисман мусбат зарядланиб sp^3 типида гибридланади, водород атомлари бир-бирини итариди, натижада Н-О-Н- орасидаги бурчак катталашади. Худди шундай аммиак молекуласи ҳосил бўлишида ҳам азот ва водород орасидаги боғланиш бурчагининг катталашганини тушунтириш мумкин.

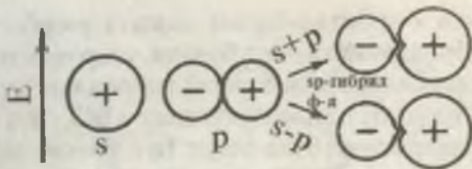
Менделеев даврий системасида жойлашган элементларнинг атом радиуслари ортиб бориши билан бирикмалари орасидаги боғланиш бурчаги ҳам 90° га яқинлашиб борали. Бунга сабаб элементларнинг атом радиуслари ортиши билан, уларнинг элек троманфийлиги камайиб боради, натижада водород атомлари бир-бирига кам таъсир қилиши ҳисобига боғланиш бурчаги 90° га яқинлашади. Сув молекуласида электрон булутлари бир-бирини қоплаши натижасида ҳосил бўлган боғланиш IV.10-расмда курсатилган.

Электрон орбиталларнинг гибридланиши кимёвий боғланишнинг ҳосил бўлишида муҳим роль ўйнайди. Углерод атоми қўзғалган ҳолатда кимёвий боғланиш ҳосил қилишила битта s - ва учта p -электронлар иштирок этади. Ҳосил бўлган тўртта sp^3 -орбиталига тўртта водород электрони келиб жуфтлашиши

ҳисобига кимёвий боғланиш фазода ўзаро перпендикуляр равишда жойланиб, тўртинчиси-, яъни s -орбитал иштирокида ҳосил бўлган боғланиш ҳеч қандай йуналишга эга бўлмаслиги керак эди. Лекин тажриба буни тасдиқламайди. Метан молекуласида углерод атоми тетраэдрнинг марказида жойлашган бўлиб, тетраэдрнинг учларида водород атомлари туради, система тамомила симметрик шаклга эга бўлади.



IV.10 - расм. Сув молекуласида электрон булутлари бир-бирини қоплаши натижасида боғланишнинг ҳосил бўлиши.



IV.11-расм. р - гибридланган орбиталниң шаклиниши.

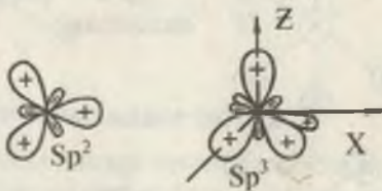
Бериллий хлориднинг ҳосил бўлишида бериллий атомидаги s -ва p -орбиталдаги электронлар кимёвий боғланишнинг ҳосил бўлишида иштирок этади. Молекулала эса $p-p$ ва $s-p$ типидаги турли табиятли боғланиш ҳосил бўлиши керак эди. Лекин BeCl_2 молекуласида хлор атомлари симметрик жойлашган, яъни боғланиш бурчаги 180° ни ташкил этади. Бундай ҳодисани биринчи булиб Слейтер ва Полинг назарияси тушунтириб берди.

Бу назарияга мувофиқ кимёвий боғланишнинг ҳосил бўлишида иштирок этадиган турли энергияга эга бўлган орбиталлар энергиялари орасидаги фарқ йўқолади, яъни гибридланган орбитал орқали ифодалаш мумкин бўлади.

Шунга мувофиқ, турли орбиталларга мансуб электронлар иштирокида кимёвий боғланишнинг ҳосил бўлишида бу электрон булатлари бир-бирига таъсир кўрсатиб ўз шаклини ўзgartиради, натижала турли орбиталларнинг ўзаро мужассамланиш маҳсулоти - гибридланган орбиталлар ҳосил бўлади (IV.11-расм).

Гибрид орбитал ўзининг каттароқ соҳаси билан бошқа атом булатларини қўпроқ қоплайли, шунинг учун бу орбиталлар ҳосил қилган боғланиш барқарор бўлади, электрон булатлар эса тамомила симметрик шаклни эгаллайли. Эркин ҳолатдаги атомларнинг орбиталлари ҳеч қачон гибридланмайди, гибридланниш атомлардан молекулалар ҳосил бўлишида содир бўлади.

Битта s -орбитал, битта p -орбитал билан қўшилганда ҳосил бўладиган гибрид орбитал 180° лик боғланиш ҳосил қилади, у ҳолда молекула чизиқли тузилишга эга бўлади (IV.12-расм).



IV.12 - расм. sp^2 ва sp^3 - гибрид орбиталларининг ҳосил бўлиши.

Агар битта s-орбитал билан иккита p-орбитал гибридланса, sp^2 -гибридланиш ҳосил бўлади, улар орасидаги бурчак эса 120° ни ташкил қиласди. Бундай гибридланган орбиталлар иштирокида ҳосил бўлган молекулаларга BCl_3 , $B(CH_3)_3$, $B(OH)_3$ каби бирикмалар мисол бўла олади. Бу бирикмаларда борнинг валентликлари ўзаро 120° бурчак ҳосил қиласди ва учала валентлик бир текисликда ётади.

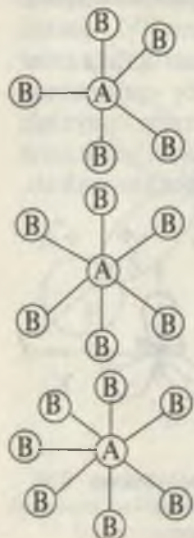
Агар битта s-орбитал билан учта p-орбитал ўзаро таъсирлашса sp^3 -гибридланиш ҳосил бўлади, молекуладаги боғланиш бурчаги $109^\circ 280'$ ни ташкил қиласди. Бундай гибридланнишни углерод, кремний ва германий элементларининг бирикмаларида учратиш мумкин. Масалан, CH_4 , $CHCl_3$, CF_4 , CCl_4 , $GeCl_4$, $SiCl_4$. Бундай гибридланган орбиталлар ҳосил бўлиши икки хил энергия:

а) орбиталлардаги боғланиш энергияси,

б) электрон спинлари ҳаракати натижасида қайта гуруханиш ҳисобига бир-бирига таъсирлашишидаги электростатик итарилиш энергияси билан тавсифланади.

Гибридланиш учун сарф бўлган ҳар иккала энергия кимёвий реакция вақтида ҳосил бўладиган энергия ҳисобига қопланади.

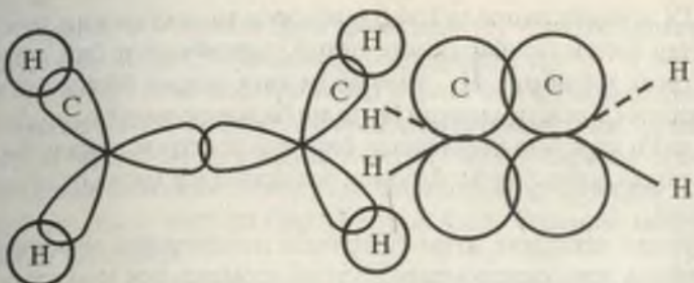
Агар гибридланишда d-орбиталлар иштирок этса, у ҳолда молекулалар шакли қуидагича бўлади:



sp^2d - тригонал бипирамида - элемент атоми 4 валентлик;

sp^3d^2 - октаэдр - элемент атоми 6 валентлик;

sp^3d^3 - пентогонал бипирамида - элемент атоми 7 валентлик.

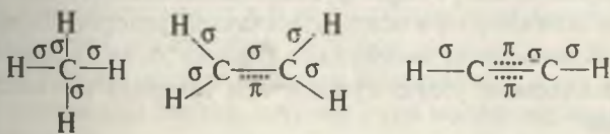


IV.13 - расм. Этилендаги σ - ва π - боғланиш.

Ковалент боғланишнинг карралилик хоссаси. Ўзаро биринчидан якка боғланиш ҳосил бўлишида, электрон булатлари ўша атомларнинг ядролараро энг яқин тўғри чизик бўйлаб, яъни x - ўқи бўйича бир-бирини қопласа, бундай боғланиш σ -боғланиш деб аталади. Барча якка боғланишлар асосан σ -боғланишлар.

Молекулалардаги x -ўқи бўйлаб ҳосил бўладиган σ -боғланишдан ташқари, электрон булатлари бир-бирини x ўқига перпендикуляр йўналишда, яъни у ўқи бўйлаб ҳам қоплай олади. Натижада ҳосил бўлган боғланиш π -боғланиш деб аталади.

Ҳар иккала боғланишнинг бир вақтда ҳосил бўлишига **ковалент боғланишнинг карралилик хоссаси** дейилади (IV.13-расм). Атомлардаги d -электронларнинг магнит квант сонлари - 2 га teng бўлганда d_{xy} ва $d_{x^2-y^2}$ -орбиталлар иштироқида ҳосил бўлган боғланиш σ -боғланиш деб аталади. Дельта боғланиш комплекс бирикмаларда, тузларнинг кристалл гидратларида учрайди:



IV.11. МОЛЕКУЛЯР ОРБИТАЛЛАР УСУЛИ

Атом орбиталлар усули баъзи моддалар электрон орбиталларининг гибридланиши орқали тузилишини, молекулаларда валентликларнинг йўналишини ва кўпгина моддаларнинг молекулляр шаклини изоҳлаб берди. Лекин электрон жуфтлар ёрдамисиз боғланишларнинг ҳосил бўлишини тушунтира олмади.

XIX асрнинг охирида Томсон водород молекуласини электронлар билан бомбардимон қилиб, таркибидаги бир дона электрон ҳисобига H_2 таркибли ион ҳосил бўлганини исботлаган. Ҳосил қўлинган H_2 иони барқарор заррачадир. Демак, иккى ядро бир-бири билан биргина электрон орқали бирка олади, яъни бир электронли боғланишлар ҳосил булиши мумкин.

Бундан ташқари, атом тузилиши назариясига мувофиқ таркибida тоқ электронлари бўлган атомлар ёки молекуларнинг магнитга тортилиши аниқланган. Бинобарин, қаттиқ ҳолатдаги кислород валент bogланиш назариясига мувофиқ тузилган электрон формуласида жуфт электронлари бўлиши кераклигига қарамай магнитга тортилиши кузатилган. Демак, валент боғланиш назарияси қаттиқ ҳолатдаги кислород молекуласининг тузилишини изоҳлай олмади. Эркин радикаллар, бензол ва ароматик бирикмаларнинг тузилишини ҳам валент bogланишлар назарияси орқали тушунтириб бўлмайди.

Бу ҳолисаларни тушунтириш мақсадида, молекула ҳосил бўлишида тоқ электронлар ролини кўрсатадиган молекуляр орбиталлар назарияси яратилди. Бу назарияда ҳар қайси электрон молекуладаги барча ядролар таъсирида бўлган ва кўп марказли молекуляр орбиталларни эгаллаган бўлади деб ҳисобланади.

Хозирги вақтда молекуляр орбиталларни келтириб чиқаришда атом орбиталларнинг чизиқли комбинация усули кўп кўлланилади. Бу усулга биноан бирор электроннинг молекуляр тўлқин функцияси молекулани ташкил этган барча атомлардаги электронларнинг тўлқин функцияларидан келиб чиқадиган чизиқли комбинация асосида, яъни молекуляр орбиталлар таъсир функцияларини молекулани ташкил этган атомларнинг функцияларини ўзаро қўшиш ёки айриш натижасида топилади.

Таркибida битта электрон ва иккита ядро бўлган молекуланинг электрон ҳаракатини қўйидаги икки функция билан ифодалаш мумкин:

$$\varphi_1 = C_1 (\varphi_A + \varphi_B)$$

$$\varphi_2 = C_2 (\varphi_A - \varphi_B)$$

Бунда, ϕ_1 - симметрик функция, ϕ_2 - антисимметрик функция, C_1 ва C_2 - ўзгармас коэффициентлар.

ϕ_A ва ϕ_B - айни электроннинг ядрога оид функциялари.

Агар электроннинг ҳаракати антисимметрик функция билан ифодаланса, у ҳолда электрон булат ядролар орасида зичлаша олмайди, натижада ядролар бир-биридан узоқлашади, икки ядро ва бир электрон ўзаро бирикиб молекула ҳосил қилмайди.

Демак, антисимметрик функция билан ифодаланадиган орбитал кимёвий боғланиш ҳосил қилмайди. Шунинг учун бундай орбитални бўшашибтирувчи орбитал (қисқача, бўш орбитал) дейилади. Бундай молекуляр орбиталда 2 та ядро оралиғида электрон зичлиги жуда ҳам кичик бўлади. Шунинг учун бундай орбиталлар молекуланинг турғулигини камайтиради.

Агар электрон ҳаракати симметрик функция билан ифодаланса, электрон булути ядролар орасидаги жойда зич ҳолатни эгаллади, натижада ядролар бир-бирига тортилади ва улар ўзаро бирикади. Ҳосил бўлган молекуляр орбитал – боғловчи орбитал деб аталади. Молекуланинг барқарор ёки барқарор эмаслиги унинг таркибидаги боғловчи ва бўшашибтирувчи электрон орбиталларининг нисбий микдорига боғлиқ бўлали. Молекуляр орбиталлар усулида молекула таркибидаги электронларнинг ўзаро таъсири эътиборга олинмайди. Атомда ҳар қайси электрон s, p, d, f ҳарфлар билан белгиланадиган атом орбиталлари орқали ифодалангани каби молекулада ҳам ҳар қайси электрон молекуляр орбиталлар билан белгиланади. Молекуляр орбиталлар σ, π, θ ва φ ҳарфлар билан белгиланади.

Молекуляр, орбиталдаги электрон энергияси айни орбиталнинг ташқи магнит майдони йўналишига, яъни магнит квант сонига ҳам боғлиқ, шунинг учун молекуляр квант сон λ киритилган.

Агар $\lambda = 0$ бўлса, σ - боғланиш 2 та бўлади,

$\lambda = \pm 1$ бўлса, π - боғланиш 4 та бўлади,

$\lambda = \pm 2$ бўлса, σ - боғланиш 4 та бўлади.

Молекуляр орбиталларнинг электрон билан тўлиб бориши ҳам Паули принципига, Гунд ва Клечковский қоидаларига бўйсунади.

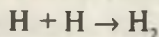
Молекуляр орбиталда кимёвий боғланишнинг ҳосил бўлиши боғланиши тартиби N билан тавсифланади:

$$N = n_{\text{боф}} - n_{\text{бүш}} / 2$$

Бу ерда, $n_{\text{боф}}$ - боғловчи, $n_{\text{бүш}}$ - бүшаштирувчи орбиталлардаги электронлар сони.

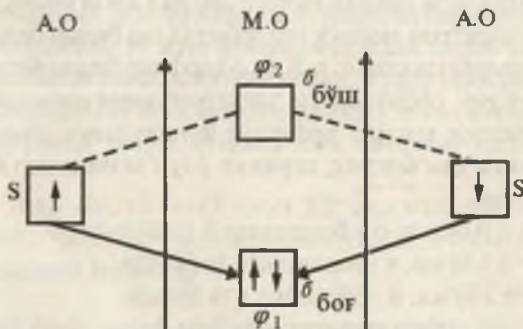
Агар N нинг қиймати нолдан катта қийматга эга бўлса, у ҳолда иккита атом таъсирашганда молекулалар ҳосил бўлади. Агар N нинг қиймати нолга teng бўлса ёки нолдан кичик бўлса, у ҳолда иккита атом таъсирашганда молекула ҳосил бўлмайди. Молекуляр орбиталлар усули билан молекула ҳосил бўлишини қўйидаги мисолларда кўриб чиқамиз.

Водород молекуласи

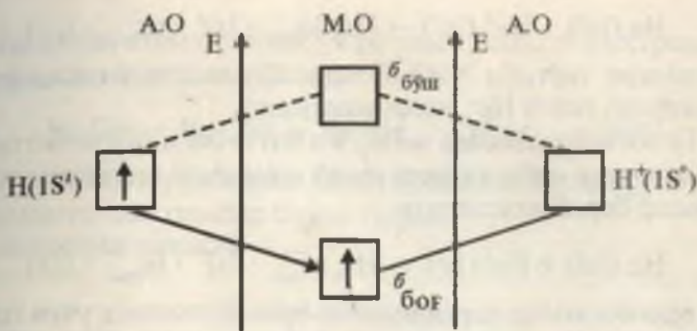


Иккита водород атоми ўзаро бирикib H_2 ҳосил қўлганда иккала атомнинг $1s$ орбиталларидан иккита молекуляр орбитал келиб чиқади. Бу орбиталларнинг бири боғловчи, иккинчиси бүшаштирувчи орбиталлар булиб, H_2 ҳосил бўлганда иккала $1s^2$ электронлар боғловчи орбиталга жойлашади (IV.14-расм). Водород молекуласидаги боғловчи орбитал $[(1s) \text{ ва } (1s)]$ дан пайдо бўлган фақат битта кимёвий боғланишга мувофиқ келиб, боғланиш тартиби бирга teng бўлади:

$$N = \frac{n_{\text{боф}} - n_{\text{бүш}}}{2} = \frac{2 - 0}{2} = 1$$

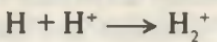


IV. 14 - расм. Водород молекуласининг ҳосил бўлиши.



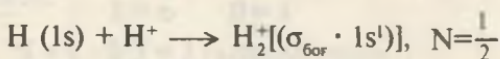
IV.15-расм. Молекуляр водород ионининг ҳосил бўлиши.

Молекуляр водород ионининг ҳосил бўлиши:



Водороднинг 1s орбиталидан ҳосил бўлган молекуляр орбитални $\delta_{бօғ}$ · 1s шаклида ифодалаймиз (IV.15-расм).

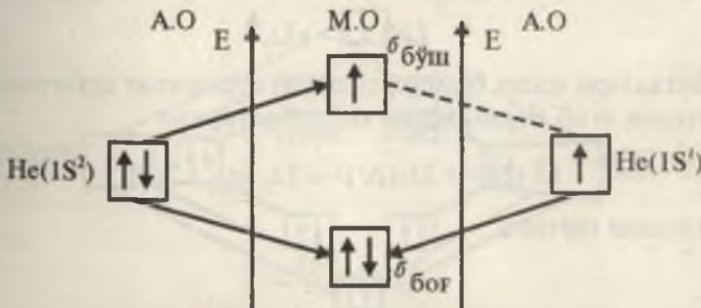
Демак:



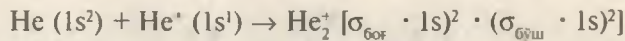
H^+ - заррачасидаги биргина ($1s'$) электрон шу орбитални эгаллаган бўлади. Бўшаштирувчиси бўш ҳолда туради.

Молекуляр гелий иони ва молекуласининг ҳосил бўлиши.

Молекуляр гелий иони He^+ да учта 1s электрон иштирок этади. Молекуляр гелий He_2^+ ионида битта боғловчи орбиталга иккита электрон, битта бўшаштирувчи орбиталга битта электрон жойлашади (IV.16-расм). Демак,

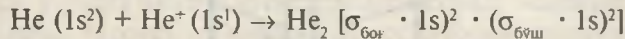


IV.16 - расм. Молекуляр гелий He_2^+ ионининг ҳосил бўлиши.



Боғланиш тартиби $\text{N} > \text{O}$ бўлади. Шунинг учун ҳақиқатда молекуляр гелий He^+ , иони мавжуддир.

Гелий молекуласида – He_2 , эса битта боғловчи ва битта бўшаштирувчи орбиталларга гелий атомидаги иккитадан электронлар бориб жойлашади:



Бу ерда боғланиш тартиби нолга тенг бўлганлиги учун гелий молекуласи He_2 , мавжуд эмас. Чунки электронлар билан тўлган бўшаштирувчи орбитал, боғловчи орбитал таъсирини йўқ қилиб юборади.

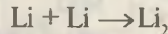
Даврий система иккинчи давр элементлари молекулаларининг ҳосил бўлишини тушунтиришда, атомлар биринчи қаватидаги электронлар кимёвий боғланишнинг ҳосил бўлишида иштирок этмайди деб фарз қиласиз. У ҳолда атомдаги p -электронларнинг магнит квант сонлари $\lambda=0$ ва $\lambda=1$ бўлиши сабабли бу электронлар молекулада σ ва π - орбиталларга жойланishi мумкин. Яъни:

$$\lambda = 0 \quad \sigma = 2$$

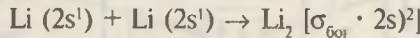
$$\lambda = \pm 1 \quad \pi = 4$$

Бу ерда ҳам электронларнинг тақсимланишида Паули принципига, Гунд ва Клечковский қоидаларига риоя қилинади, яъни эн ergиянинг минимумга интилиш принципи ўз кучини сақлади. Юқорида келтирилган мулоҳазаларни мисолларда кўриб чиқамиз.

Литий молекуласи Li_2 нинг икки Li атомидан молекуляр



орбиталлари ҳосил бўлишида литий атомининг орбиталлари иштирок этиб боғланишни юзага келтиради:

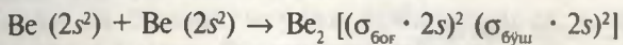


Боғланиш тартиби:

$$N = 2 - 0/2 = 1$$

Демак, литий молекуласининг Li_2 мавжудлиги маълум.

Бериллий атомларининг ўзаро таъсирида $2 s^2$ электронлар боғланишда иштирок этади:



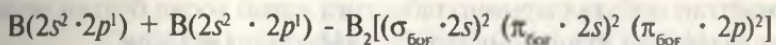
Бериллий молекуласининг ҳосил бўлишида битта $\sigma_{\text{боf}}$ ва $\sigma_{\text{бүш}}$ орбиталлар электронлар билан тўлади.

Боғланиш тартиби:

$$N = \frac{2-2}{2} = 0 \text{ га тенг.}$$

Демак, бериллий молекуласида боғловчи орбиталлар таъсирини бўшашибурувчи орбиталлар йўқ қилиб юборади. Натижада боғланиш рўй бермайди. Ҳақиқатдан ҳам бериллий молекуласи мавжуд эмаслиги исботланган.

Бор молекуласининг ҳосил бўлишида атомлардаги $2s^2$ ва $2p^1$ электронлар молекуляр орбитал ҳосил қилишда иштирок этади:

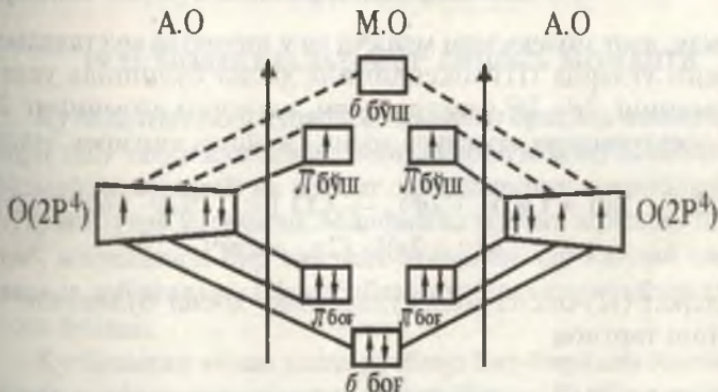


Боғланиш тартиби:

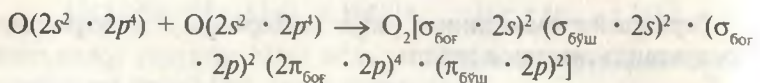
$$N = 6 - 0/2 = 3 \text{ га тенг бўлади.}$$

Демак, иккита бор атомининг ўзаро таъсири натижасида молекула ҳосил бўлади. Ҳақиқатан ҳам бор молекуласи мавжудлиги тажрибада тасдиқланган.

Кислород молекуласининг ҳосил бўлишида атомларнинг $2s^2$ $2p^4$ электронлари иштирок этади (IV.17- расм).



IV.17 - расм. Кислород молекуласининг ҳосил бўлиши.

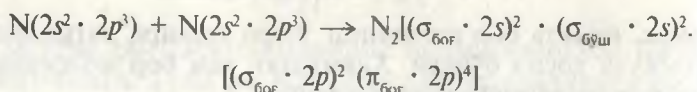


Боғланиш тартиби:

$$N = 8 - 4/2 = 2 \text{ булади.}$$

Кислород молекуласининг 2π буш орбиталида фақат иккита p -электрон бор, ваҳоланки бу орбиталда 4 та электрон ҳам булиши мумкин эди. Шу сабабли Гунд қоидасига биноан иккита 2π , бўшашибирувчи орбиталда $2p$ -электрон параллел спиннларга эга булиши керак. Бу ҳол Паули принципига зид эмас. Чунки электронлардан бирининг магнит квант сони $\lambda = -1$ ва иккичисиники $\lambda = +1$ дир. Шундай қилиб, молекуляр орбиталлар усули кислород молекуласида иккита тоқ электрон борлигини назарий изоҳлаб берди. Шунинг учун кислород қаттиқ ҳолатда магнитга тортилади. Кўпгина ҳолларда атомларни бир-бираiga таъсир этиши туфайли боғланиш вужудга келишида иштирок этаётган орбиталларнинг табиатига қараб ҳосил бўлган молекулаларнинг ўҳашашликларини тавсифлаш мумкин.

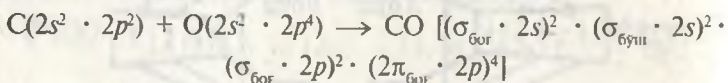
Масалан: азот молекуласининг ҳосил булишида атомнинг $2s^2 2p^3$ электронлари иштирок этади:



Азот молекуласида боғланиш тартиби учга тенг:

$$N = 8 - 2/2 = 3$$

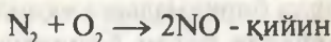
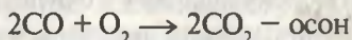
Демак, азот молекуласи мавжуд ва у ниҳоятда мустаҳкамдир. Лекин углерод (II)-оксидининг ҳосил булишида углерод атомининг $2s^2 \cdot 2p^2$ электронлари, кислород атомининг $2s^2 \cdot 2p^4$ электронлари молекула ҳосил қилишида иштирок этади:



Углерод (II)-оксид молекуласининг ҳосил булишида боғланиш тартиби

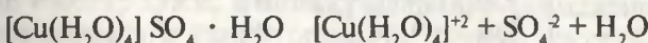
$$N = 8 - 2/2 = 3 \text{ га тенг.}$$

Агар азот молекуласининг ҳосил бўлишидаги тенглама билан углерод (II)-оксид молекуласининг ҳосил бўлишидаги тенгламани таққосласак, ҳар иккала тенгламада ҳосил бўлган боғловчи ва бўшаштирувчи орбиталларда жойлашган электронлар ўхшаш бўлганлиги сабабли, азот молекуласи билан углерод (II)-оқсил молекуласи кимёвий хоссалари жиҳатидан ҳам бир-бирига ўхшашидир. Масалан,



Молекуляр орбиталлар усули ёрдамида янада мураккаб молекулаларнинг тузилишини тўғри талқин қилиш мумкин.

Мураккаб моддаларда кимёвий боғланишнинг бир неча турларини учратиш мумкин. Масалан, мис (II)-сульфат тузи кристаллгидрат бўлгани учун таркибида беш молекула сув сақлайди, яъни $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ ёки $[\text{Cu}(\text{H}_2\text{O})_4]\text{SO}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$ кўринишида ёзиш мумкин. Бу туз қўйидагича диссоциланади:



Демак, $[\text{Cu}(\text{H}_2\text{O})_4]^{+2}$ иони билан SO_4^{-2} иони орасида ионли боғланиш мавжуд бўлса, Cu^{+2} иони билан тўртта сув молекуласи орасида донор-акцептор боғланиш, $[\text{Cu}(\text{H}_2\text{O})_4]\text{SO}_4$ билан бир молекула сув орасида эса водород боғланишлар борлигини кузатиш мумкин. Бу модда таркибига кирган водород билан кислород орасида эса қутбли ковалент боғланиш, олtingгурут атоми билан кислород атомлари орасида эса, қутбсиз ковалент боғланиш бор.

IV.12. МОЛЕКУЛАЛАРНИНГ ДИПОЛЬ МОМЕНТИ

Кутбланган молекулаларда атомлар орасида электр зарядлари тенг тақсимланмаганлиги сабабли молекула симметрик бўлмайди, манфий ва мусбат зарядларнинг марказлари бир нуқтага тўғри келмайди. Манфий ва мусбат зарядлар тенг бўлиб, марказлари бир нуқтада бўлмаган ҳар қандай система диполь деб аталади. Шу сабабдан қутбли молекулалар ҳам диполь бўлади.

Кутбланган молекулада қутблар бир-биридан қанча узоқ бўлса, кутбланганлик шунчак юқори бўлади. Қутблар орасидаги

масофа диполь узунлиги деб аталади. Диполь узунлигининг зарядга күпайтмаси диполь моменти дейилади:

$$\mu_{\text{дип}} = e \cdot l$$

бу ерда: $\mu_{\text{дип}}$ - диполь моменти: e -заряд, электростатик бирлик; l -диполь узунлиги, см.

Кутбланмаган молекулаларда $l = 0$ бўлса, диполь моменти $\mu_{\text{дип}} = 0$ бўлади. Бирикмаларда диполь моменти ортган сари улар ион боғланишили бирикмаларга яқинлашади.

Куйидаги жадвалда баъзи бирикмаларнинг диполь моменти кўрсатилган:

Кутбланган молекулалар	Диполь моменти	Кутбланмаган молекулалар	Диполь моменти
H_2O	$1,84 \cdot 10^{-18}$	CO_2	0
SO_3	$1,60 \cdot 10^{-18}$	CS_2	0
NH_3	$1,46 \cdot 10^{-18}$	N_2	0
H_2S	$1,10 \cdot 10^{-18}$	H_2	0
HCl	$1,03 \cdot 10^{-18}$	O_2	0
HBr	$0,79 \cdot 10^{-18}$		
HJ	$0,38 \cdot 10^{-18}$		

Диполь моменти вектор катталиkdir. Агар молекулада бир қанча қутбли боғланиш бўлса, у ҳолда молекуланинг умумий диполи алоҳида олинган боғланишлар диполларининг вектор йифиндисига тенг бўлади.

IV.13. МОЛЕКУЛАРАРО ТАЪСИР КУЧЛАРИ

Ҳозирги вақтда молекулали бирикмалар, қаттиқ, суюқ ва газсимон моддаларнинг тузилишини ва ҳосил бўлишини ковалент, ион ва металл боғланиш нуқтай назаридан тушунириш мураккаблигича қолмоқда.

Бунга мисол тариқасида инерт газларни кўрсатиш мумкин. Бу элементларнинг атомлари сферик симметрияга ва барқарор электрон конфигурацияга (ns^2 , pr^6) эга бўлганлиги учун юқорида айтилган кимёвий боғланишларни ҳосил қила олмайди. Мутлақ ноль температура атрофида инерт газлар суюқ ва қаттиқ ҳолатга ўтказилганда атомларнинг бир-бирига таъсир кучларини кузатиш мумкин. Моддалардаги бундай

таъсир Ван-дер-Ваальс кучлари ва водород боғланиш ҳисобига вужудга келади. Демак, қаттиқ, суюқ ва газ ҳолатидаги фазада зарядланмаган атом ва молекулалар орасида ҳосил бўладиган тортишиш кучини оддий валент боғланиш тушунчаси асосида тушунтириб бўлмайди. Бундай кучлар мавжудлигини қўйидаги фактлар тасдиқлайди:

а) оддий газларнинг идеал эмаслиги. Газларнинг идеал ҳолати Менделеев-Клапейрон tenglamasi билан ифодаланади:

$$PV = RT$$

бу ерда, V -моляр ҳажм, P -босим, T -мутлақ температура, R -газ универсал доимийси.

Идеал бўлмаган газларда ўзаро тортишиш кучи таъсир кўрсатади. Щунинг учун юқоридаги tenglamaga ўзгартириш ҳадлари киритилди:

$$(P + P_1) \cdot (V - B) = RT.$$

бу ерда, V -моляр ҳажм, B -молекулаларнинг ҳажмларини ва маълум масофадаги ўзаро тортилиш, кучини ҳисобга оладиган ўзгартириш коэффициенти, P_1 -ички босим ҳосил бўлишидаги молекулаларнинг ўзаро тортишувини ҳисобга оладиган ҳад. Бу қўшимчаларни биринчи бўлиб 1873 йилда Ван-дер-Ваальс киритган.

б) Жоуль - Томсон эффекти.

Газ ғовак тусиқдан ўтганда ўз ҳажмини кенгайтиrsa, бунинг ҳисобига температура пасаяди. Бу ҳодисани газ ҳажмининг кенгайиши ва молекулалар тортишиш кучининг камайиши билан изоҳлаш мумкин.

в) оддий валент боғланиш ҳосил қила олмайдиган инерт газлар тортишиш кучи ҳисобига энергия ажратиб чиқариши, суюқ ва қаттиқ фаза ҳосил қилиб конденсаланиши мумкин.

Ван-дер-Ваальс кучлари қўйидаги хусусиятларга эга:

а) Ван-дер-Ваальс кучлари оддий валент боғланишдан кучсиз. Масалан: хлор молекуласининг атомларга ажралиш энергияси (яъни ковалент боғланиш энергияси)- $2,34 \cdot 10^5$ Ж/моль га, кристалл ҳолдаги хлорнинг сублимацияланиш (тўғридан-тўғри суюқланмасдан буф ҳолатга ўтиши) энергияси - $2,52 \cdot 10^4$ Ж/моль га тенг.

б) Ван-дер-Ваальс кучлари оддий валент боғланишга ўхшаб тўйинувчанлик намоён қила олмайди.

Демак, иккита А ва В атомлари орасидаги тортишиш кучи бошқа атомларнинг бўлишига боғлиқ эмас. Масалан, А, В, С атомларининг таъсир этиш энергиясини, А ва В атомлари таъсир этиш энергиясига АС ва BC атомларининг таъсир этиш назариясини қўшиб ҳисоблаш мумкин.

Ван-дер-Ваальс кучларининг ҳосил бўлиш сабабларини қўйидагича тушунтириш мумкин.

Бунинг сабаби, биринчидан, молекулада диполь моментининг бўлишидир. Бу ҳолатда иккита диполнинг оддий электростатик тортишиши натижасида учинчи кучсизроқ бўлган таъсир кучи ҳосил бўлади.

Бу ҳодисани 1912 йили В. Кеезом қўйидагича изоҳлаб берди: иккита бир хил зарядли кутблар молекулалари диполлар билан итаришади, ҳар хил зарядли кутбли молекулалар эса тортишади. Яъни иккала молекула турли зарядли кутблари билан ориентацияланишга ҳаракат қиласди. Бундай ҳолатда ўзаро итарилиш кучи маълум миқдорда компенсацияланади. Шунинг ҳисобига молекулалар орасида доимий диполлар таъсирида қўшимча тортишиш кучи – ориентацион куч ҳосил бўлади, молекулалар яқинлашади, натижада бир-бирига тортила бошлайди.

Зарядларнинг бир-бирига таъсирини кўпгина ҳолларда энергия (яъни зарядларни бир-биридан батамон ажратиш учун сарф бўлган энергия) миқдори билан ифодалаш қабул қилинган. Бундай таъсир натижасида ҳосил бўлган ўртacha

$$\text{энергия миқдори } U_{\text{оп}} = \frac{-2\mu^4}{3r^6 \cdot kT} \text{ ёки } U_{\text{оп}} = \frac{-2\mu^4 \cdot N}{3RT \cdot rT} \text{ га тенг.}$$

Бу ерда; μ - диполь моменти, r -диполлар маркази орасидаги масофа, K -Больцман доимийси ($1,380 \cdot 10^{-16}$ эрг/Г), T - мутлақ температура.

Бу тенгламадан кўриниб турибдики, ориентацион эффект иссиқлик энергияси ўзгаришининг тескари қиймати бўлгани учун мутлақ температурага тескари пропорционалdir.

Иккинчидан, Ван-дер-Ваальс кучларининг ҳосил бўлишига сабаб, молекулаларни ўраб турган индукцион диполлар билан молекулаларнинг кутбланиши орасида таъсир кучининг вужудга келишидир. Агар молекула диполь моментига ёки зарядга эга бўлса, у ҳолда қўшни молекулани силжитишга ҳаракат қиласди, шу таъсир ҳисобига доимий ҳосил қилинган диполлар ўртасида тортишиш вужудга келади.

Бир вақтнинг ўзида құшни молекулаларнинг қутблари таъсирида ҳар бир молекуланиң деформацияси ҳам вужудга келади. Бу деформация натижасыда вужудга келган дипольларнинг ўзаро ҳисобига ҳосил бүлган күч **индукцион күч** дейилади ва у молекулаларнинг ўзаро тортишувига олиб келади. Бу күчларнинг ориентацияланиши молекулалараро таъсир күчининг ортишига боғлиқ бұлади. Демек, молекулаларнинг қутбланиши икки эффект натижасидир, яғни қутбланиш—ориентацияланиш-деформацияланиш. Зарядланган молекула құшни молекуланиң диполь моментини $1/r^2$ га пропорционал индукциялайди. Бу ерда, r -молекулалар орасидаги масофа. У ҳолда зарядланган молекула билан индукцион диполь орасидаги таъсир энергияси $1/r^4$ га пропорционал бұлади.

Диполланган молекуланиң құшни молекула диполь моментини индукциялаши $1/r^3$ га пропорционалдир. Шунинг учун диполь энергиясининг индукцион диполга таъсири $1/r^6$ га ўзгаради.

Күтбланган молекула билан диполь таъсири натижасыда құшни молекулалар индукцияланганда ҳосил бүлган құшимча энергия **Дебай энергияси** ёки **индукцион таъсир энергияси** деб аталади. Агар молекуланиң диполь моменти - μ бұлса, молекулалар орасидаги масофа r -бұлса, қутбланиш - α бұлади. У ҳолда Дебай энергияси (ёки индукцион энергия) күйидеги тенглама билан ифодаланади:

$$U_{\text{инж}} = \frac{2\alpha \cdot \mu^2}{6}$$

Күтбланган ва қутбланмаган молекулалар таъсирида ҳосил бүлган энергиянинг Дебай энергиясидан фарқи шуки, биринчи навбатда, қутбланмаган молекулада индукцион диполь ҳосил бўлади, бу диполь қутбланган молекула диполларига таъсир кўрсатади.

Бу икки фактор Ван-дер-Ваальс күчларини тавсифлашда катта роль ўйнашига қарамай H_2 , Cl_2 , N_2 , CH_4 ва бошқа моддалар қаттиқ ёки суюқ ҳолатда бўлиши сабабини изоҳлаб бера олмайди.

Шунинг учун атомлар билан қутбланмаган молекулалар тортишиш кучи ва қутбланган молекулалар таъсири натижасыда ҳосил бүлган құшимча эффектдан ташқари учинчи эффект бўлиши керак. Бу эффектни 1930 йили Лондон қўйидагича тушунтириб беради.

Атом-молекуляр тузилиш назариясига биноан ҳамма зарачалар мутлақ ноль температурада маълум миқдорда энергияга эга бўлади. Бу энергия миқдорини Гейзенбергнинг ноаниқлик принципи орқали тушунтириш мумкин. Акс ҳолда, энг қуий нуқтада потенциал энергия миқдори, атом ва молекулаларнинг жойлашган ўрни аниқ маълум бўлиши керак. Бу эса Гей-зенбергнинг ноаниқлик принципиага зид келади. Шунингдек, электронлар орбитал бўйлаб ядрога нисбатан доимий ҳаракатда бўлиши ва ҳар қандай атомда мусбат ва манфий зарядларнинг маркази бир-бирига тўғри келмаслиги ҳисобига диполь ҳосил бўлади. Бу диполнинг йўналиши тез ўзгаради. Бу ўзгариш миқдори оғир атомларда зарядларнинг йўналиши билан тенглашади, шунинг учун уларда диполь нолга teng бўлади. Агар бу ўзгаришни айни фурсатда суратга олинса (масалан, гелий атомида), ядро атрофидаги электронларнинг носимметрик жойлашганини кўрамиз. Бундай нотекис жойлашиш қисқа вақт ичida ҳосил бўлган диполни рӯёбга чиқаради. Бундай диполь иккинчи атомда ҳам содир бўлади ва диполлар ўз навбатида бир-бирига худди Дебай эффиқти ёки индукцион эффеќт каби таъсири кўрсатади. Бу эса система энергиясининг камайишига олиб келади. Бу таъсири жуда кучсиз бўлиб уни дисперсион энергия ёки Лондон энергияси деб аталади ва миқдори қуидаги формуладан аниқланади:

$$U_{\text{дис}} = \frac{-3h \cdot v_e \cdot \alpha^2}{4r^6}$$

Бу ерда, hv_e -ҳар қайси молекула ёки атомнинг мутлақ температурадаги энергияси.

Мутлақ ноль температурадаги энергия hv_e тахминан атомнинг ионланиш энергияси I га teng. У ҳолда юқоридаги тенглама қуидаги кўринишга эга бўлади:

$$U_{\text{дис}} = - \frac{3I \cdot \alpha^2}{4r^6}$$

Юқорида келтирилган тенгламалардан кўринадики, зарядланган атомларни молекулалардан ажратиш учун маълум миқдорда энергия сарф қилиш керак. Бу энергия таъсиrlаниш энергиясини ифодалайди. Таъсири кучини ҳисоблаб топиш учун тенгламани “ r ”га нисбатан дифференциаллаш керак.

Шундай қилиб, юқорида келтирилган учта фактор ёрдамида Ван-дер-Ваальс кучини ҳисоблаб топиш мумкин. IV-жад-

валдан күрениб турибиди, симметрик жойлашган атомлар ёки молекулаларда дисперсион күч мавжуд. Бу күч кам қутбланган молекулалардаги атомларда юқори, күп қутбланган молекула ёки атомларда паст бўлади. Күп қутбланган молекула ёки атомларда ориентацион эффект юқори бўлади.

Агар юқоридаги тенгламалардаги ўзгармас қийматларни бирлаштирасак, молекулаларро тортишиш энергиясини ифодалайдиган қуйидаги тенгламани ҳосил қиласиз:

$$U_{\text{торп}} = - \frac{n}{r^6}$$

бу ерда;

$$h = \frac{2\mu^4 N_0}{3RT} + 2\alpha \cdot \mu^2 + \frac{3\alpha^2 \cdot h v_e}{4}$$

Агар молекулалар орасида масофа жуда кичик бўлса, итарилиш кучи ҳосил бўлади:

$$U_{\text{ит}} = m/r^2$$

Бу ерда, m -ўзгармас итарилиш константаси. Итарилиш кучи молекулаларро масофа кичиклашган сари жуда тез ортиб боради. У ҳолда молекулалар орасидаги умумий таъсир кучи қуйидагига тенг бўлади:

$$U = U_{\text{торп}} + U_{\text{ит}}$$

ёки

$$U = - \frac{\hbar}{r^6} + \frac{m}{r^2}$$

IV. I-жадвал

Турли молекула ва атомлардаги Ван-дер-Ваальс кучлари

Атом ёки молекула	Диполь моменти $M \cdot 10^{18}$ эл·ст.см	Кутбланувчаник, $\alpha \cdot 10^{24}$ см ³	Ионланиш энергияси, I	Ориентацияланиш энергияси	Индукцион энергияси	Дисперсион таъсир энергияси
He	0	0,20	39,25	0	0	1,2
Ar	0	1,63	24,67	0	0	52
Xe	0	4,00	18,42	0	0	217
CO	0,12	1,99	22,91	0,0034	0,057	67,5
HCl	1,03	2,63	21,95	18,6	5,4	105
NH ₃	1,50	2,21	25,63	84	10,0	93
H ₂ O	1,84	1,48	28,84	190	10,0	47

IV.14. ИОНЛАРНИНГ ҚУТБЛАНИШИ

Бир-бирига қарама-қарши зарядланган ионлар таъсирини күриб чиқамиз. Бу таъсир натижасида ионлар ўзаро деформацияланади ёки қутбланиади. Түрли зарядланган ионларнинг бир-бирига яқинлашиши натижасида электронлар ядрога нисбатан силжиши ҳисобига индукцион диполь $\mu_{\text{инд}}$ ҳосил бўлади. Бундай ҳолатда катион анионга кучли таъсир кўрсатади. Анион майдони билан электрон орбиталларнинг ва мусбат зарядланган катион майдоннинг бир вақтнинг ўзида ядродан итарилиши деформацияланишга олиб келади. Бир вақтнинг ўзида худди шундай анион катионга таъсир қиласди. Катионнинг радиуси кичик бўлгани учун деформацион эффект миқдори озроқ бўлади.

Кутбланиш икки жараён билан: биринчидан – ионларнинг кутбланиши; иккинчидан – кутблаш хусусиятлари билан тавсифланади. У ҳолда индукцион диполь моменти ион зарядини диполь узунлигига қўпайтириб топилади:

$$\mu = I \cdot r \quad \text{ёки} \quad \mu = \alpha \cdot E$$

бу ерда, E - кучланиш майдони, α – қутбланиш.

Кулон қонунига мувофиқ кучланиш майдони қўйидаги тенглама билан аниқланади:

$$E = \frac{e}{r^2}$$

у ҳолда,

$$I = \frac{\alpha e}{r^2}$$

Бу тенгламадан кўриниб турибдики, ионларнинг кутбланиш бирлиги 1 см^3 заррачалар эгаллаган майдонни ифодалайди. Демак, кутбланишни тахминан $\alpha = r^3$ орқали ифодалаш мумкин. У ҳолда $r = 10^{-8} \text{ см}$ бўлса, $\alpha \approx 10^{-24} \text{ см}^3$ га teng бўлади.

Бизга ионларнинг кутбланиши, уларнинг электрон тузилишига, зарядига ва радиусига боғлиқлиги, яъни ядро билан ташқи қаватда жойлашган электронлар энг кам куч билан боғланганлиги маълум. Шунинг учун ионларнинг кутбланиши ташқи қаватда жойлашган электронларнинг деформацияси,

яъни ҳар қайси бир-бирига таъсирланаётган ионларнинг ташқи қаватидаги электронларининг ядрога нисбатан силжиши натижасида содир бўлади.

Агар ионлар бир хил зарядли ва радиуслари бир-бирига яқин бўлса, у ҳолда:

а) энг кам қутбланиш инерт газлар ионларида бўлиши мумкин;

б) қутбланиш ташқи қаватда 18 та электрони бўлган ионларда энг катта қийматга эга бўлади;

в) қутбланиш d-орбиталлари электронлар билан тўлмаган ионларда ўртача қийматга эга бўлади. Кўшимча групача элементлари ионларининг қутбланиши ортиб боради, чунки электрон қаватларининг ортиши ташқи қаватдаги электронларнинг атомдан ортишига чиқиб кетишига олиб келади, бу эса ядронинг ички қаватдаги электронларга нисбатан таъсирини кучайтириши натижасида орбиталларнинг деформацияланишига сабаб бўлади.

Агар элемент турли зарядли ионлар ҳосил қилса, заряд ортиб бориши билан қутбланиш камайиб боради, чунки ион радиуси камайиб боради. Баъзи ионларда, масалан, Mg^{+2} , Na^+ , F^- , O^{+2} да қутбланиш ядро заряди камайиши билан ортиб боради, чунки бу элементларнинг электрон қаватлари бир хил, шунинг учун ядро заряди камайиши билан қутланувчанлик ортади.

Демак, мусбат ионнинг заряди қанча катта, радиуси қанча кичик ва электронлар орбиталларда мустаҳкам жойлашган бўлса, қутбловчилиги шунча юқори бўлади. Анионларнинг ўлчами катта, заряди кичик бўлғанлиги, уларни катионга нисбатан қутблаш хоссаси хос бўлмагани учун қутбланиш бир томонлама бўлади, деб қарашиб мумкин. Шундай қилиб, ионларнинг қутбланишини Й. Фаянснинг тўрт қоидаси асосида тушунтириш мумкин:

а) катионнинг қутблаш хоссаси юқори бўлиши учун унинг радиуси у қадар катта бўлмаслиги; б) анион радиуси катта бўлиши; в) катион ва анион заряди катта қийматга эга бўлиши; г) катионнинг электрон конфигурацияси инерт газлар конфигурациясига ўхшаш бўлмаслиги керак, чунки бундай конфигурацияли катион минимал қутланувчанлик хоссасига эга бўлади. Икки томонлама ионларининг қутбланиши крис-

таллар мустаҳкамлигининг бузилишига олиб келади, яъни суюқланиш температураси пасаяди. Температуранинг ортиши билан кутбланиш хоссаси ҳам ортади, чунки температуранинг ортиши ионларнинг тебранишини кучайтиради. Ионларнинг бир-бирига яқинлашиши эса модда структурасини ўзгартиришга, яъни полиморфизм ҳодисасига олиб келади.

IV. 15. ВОДОРОД БОГЛАНИШ

Водород кучли электроманфий элемент билан бирикса, қўшимча кимёвий боғланиш ҳосил бўлади. Шунинг учун водороднинг координацион сони иккига тенг бўлади. Бундай ҳолатда водород атоми иккита заррача орасида “кўприк” вазифасини бажаради.

Ҳосил бўлган қўшимча боғланиш асосий ковалент боғланишдан бирмунча кучсиз бўлади. Чунки қўшимча боғланиш кимёвий ва молекулаларро боғланишлар ўртасида содир бўлади. Бундай боғланиш водород боғланиш дейилади. Водород боғланиш 1880 йилда М. А. Ильинский ва Н. И. Бекетовлар томонидан аниқланган. Водород атомининг s -орбиталида битта электрони бор. Биринчи ковалент боғланиш ҳосил бўлиши билан s -орбитал тўйинида ва водород ўзгармас битта ковалент боғланиш ҳосил қиласи, чунки $2s$ ва $2p$ орбиталлар жуда катта энергияга эга бўлгани учун иштирок эта олмайди. Шунга асосан иккинчи водород боғланиш алоҳида ўрин тутади. Водород боғланишнинг ҳосил бўлишида водород атомидан электронларни маълум даражада силжиши натижасида заррачаларнинг хоссалари кескин ўзгаради.

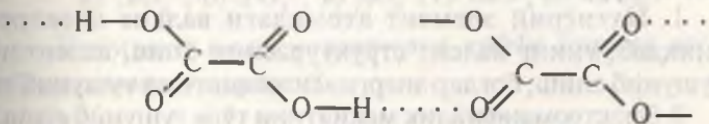
Бирикмаларда водород билан кимёвий боғланишда иштирок этаётган элемент атомларининг ўлчамлари қанчалик кичик ва шу сабабли электроманфийлиги қанча юқори бўлса, водород боғланиш шу қадар мустаҳкам бўлади. Шунинг учун водород фтор ва кислород билан анча кучли, хлор ва олтингугурт билан кучсизроқ бое ҳосил қиласи. Масалан, водород боғланиш энергияси фақат атомларнинг электроманфийлиги ҳисобига юзага келганда қўйидаги қийматларга тенг бўлади (водород боғланиш нуқталар орқали ифодаланган):

$$\begin{array}{ll} \text{H} \dots \text{F} - 41840 \text{ Ж/моль} & \text{H} \dots \text{N} - 8368 \text{ Ж/моль} \\ \text{H} \dots \text{O} - 20920 \text{ Ж/моль} & \text{H} \dots \text{S} - 7531 \text{ Ж/моль} \end{array}$$

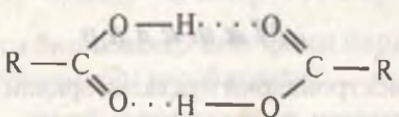
Водород боғланиш энергияси назарий жиҳатдан ҳисобланган қийматидан бирмунча фарқ қиласи. Бунга сабаб шуки, водород боғланишнинг ҳосил бўлишида электростатик таъсирлардан ташқари, водород боғланишнинг донор-акцептор механизми (электронларнинг делокализация-ланиши) содир бўлади. Шунинг учун водород боғланишнинг ҳосил бўлишини ва йўқолишини электростатик таъсир орқали тушунтириб бўлмайди. Водород боғланиш энергияси миқдори ва узунлиги оддий молекулалараро боғланиш билан ковалент боғланиш оралиғидаги миқдорга тенг. Бундай боғланиш молекулаларни ҳосил қилиш учун етарли бўлади. Водород боғланиш осон узилиши ва тезда қайта ҳосил бўла олиши билан оддий ковалент боғланишдан фарқ қиласи. Куйида водород боғланишга мисоллар келтирилади:

1. KHF_2 , кристаллидаги ($\text{F} - \text{H} - \text{F}$) - аниони чизиқли тузилишга эга бўлиб, водород атоми фтор атомлари ўртасига жойлашган.

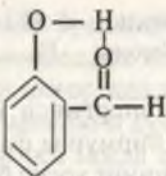
2. Оксалат кислота кристаллидаги водород боғланишни куйидаги механизм билан тушунтириш мумкин:



Бундай ҳолатда $\text{O} - \text{H} \dots \text{O}$ орасидаги масофа кичик (0,25 нм) бўлса, водород эса кислород атомлари ўртасига симметрик жойлашмаган бўлади. Карбон кислоталарнинг димерларида водород боғланиш бирмунча барқарордир, шунинг учун у суюқ ҳолатда ҳам сақланади:



3. Альдегидларда ички водород боғланишнинг ҳосил бўлиши кузатилади. Буни ароматик альдегидларда кўриш мумкин:



Ички водород боғланиш құпгина органик бирикмаларда күзатиласы. Құпгина қолларда бундай боғланишни тебраниш хоссалари, яғни потенциал энергия үзгариши көлтириб чиқарады.

Такрорлаш үчүн материал

Бобнинг қисқача мазмуну. Ушбу бобда атомларнинг бирикисидан ҳосил бўлувчи боғлар масаласи таҳлил қилинади. Ион боғланиш, ковалент боғланиш, металл боғланиш, водород боғланиш ва уларнинг моҳияти кўрилади. Октем назариясига аҳамият берилади, валент (Лъоис) структураси, иккиласи ва учламчи боғларнинг ҳосил бўлиши мисолларда кўрилади. Электрманфийлик, оксидланиш даражаси, қайтарилиши каби жараёнларнинг моҳияти очилади.

Бобни ўрганишдан мақсад:

Боб ўқиб чиқилгач, талабадан қуйидагиларни билиб олиш талаб қилинади:

1. Ихтиёрий элемент атомидаги валент электронни аниқлаб, унинг валент структурасини ёзиш, валентликни тушуниб олиш, боғлар энергияси моҳиятини тушуниб етиш.

2. Электрманфийлик моҳиятини тўла тушуниб етиш, уни мисолларда курсата олиш.

3. Ионли ва молекуляр тенгламалар тузаб олиш, ярим реакциялар тенгламаларини қўша олиш ва электронлар сонини ҳисоблай олиш.

4. Молекула ва молекуляр ионлардаги атомлар үчүн оксидланиш даражаларини белгилай олиш.

M a ш қ л a p

1. Валент электронларни нүқталар орқали белгилаб Ca, Se, B, Br ва Si атомлари символларини ёзинг.

2. Қуйидаги ҳар бир ион үчүн ташқи электрон конфигурацияни белгиланг: а) Mn⁺⁴, Os⁺²; б) Cu⁺, в) Na⁺, г) Cr⁺³, д) Pb⁺².

3. Анионлар радиусларининг катионлар радиусларидан катталигини тушунтириб беришга ҳаракат қилинг.

4. Галогенлар қаторида уларнинг атом ядро заряди рақами белгилари орта бориши билан электроманфийлиги камайишини тушунтиринг.

5. Қуйидаги моддаларнинг ҳар бири учун икки вариандаги номларни беринг: а) NF_3 , Cr_2O_6 , NbO_5 , SeO_2 , P_2Cl_6 , TiF_3 .

Тест саволлари

1. Қуйидаги келтирилган молекулаларнинг қайси бирида “ π ” боғланиш мавжуд бўлмайди?

- а) CO ; б) N_2 ; в) CH_4 ; г) C_2H_4 ; д) C_2H_2 .

2. Қуйидаги молекулаларнинг қайси бирида диполь моменти нолга тенг бўлади?

- а) H_2O ; б) NO_2 ; в) CO_2 ; г) CCl_4 ; д) HCl .

3. Қуйидаги ионлардан қайси бирининг марказий атомида гибридланишта мойиллик кам?

- а) SiO_4^{4-} ; б) PO_4^{3-} ; в) SO_4^{2-} ; г) ClO_4^- д) CrO_4^{2-} .

4. Қуйидаги молекулаларнинг қайси бирида $sp^3 - d^2$ гибридланиш кузатилади?

- а) SF_6 ; б) XeF_4 ; в) ClF_3 ; г) JF_7 ; д) HF .

5. Қуида келтирилган водородли бирикмаларнинг қайсинасида марказий атомнинг гибридланишга интилиши кучли намоён бўлади?

- а) CH_4 ; б) SiH_4 ; в) SnH_4 ; г) PbH_4 ; д) AlH_3 .

6. Қуйидаги бирикмаларнинг қайси бирида кремнийнинг валентлиги тўйинмаган ҳисобланади?

- а) SiF_4 ; б) SiH_4 ; в) $(\text{SiO}_2)_n$; г) $[\text{SiF}_6]^{2-}$; д) SiO_4^{2-} .

7. Қуйидаги элементларнинг қайси бири электроманфийлик хоссасини кучли намоён қиласди?

а) O; б) N; в) Cl; г) S; д) J.

8. Қуидаги атомларнинг қайси бири донор-акцептор механизм бүйича кимёвий боғланиш ҳосил қилиши мүмкін?

а) Cs; б) N; в) Na; г) Ca; д) Mg.

9. Қуидаги моддаларнинг қайси бири юқори қайнаш температурасыга әга?

а) HF; б) HCl; в) Ar; г) H₂O; д) HJ.

10. Углерод моноксидида нечта “о” боғланиш мавжуд?

а) 0; б) 1; в) 2; г) 3; д) 4.

11. Қуидаги бирикмаларнинг қайси бирида ковалент боғланиш максимал қийматта әга?

а) H₂S; б) AlH₃; в) NaN; г) PH₃; д) KN.

V БОБ

КИМЁВИЙ ТЕРМОДИНАМИКА

Термодинамика иссиқлик энергияси билан бошқа хил энергиялар орасида бұладыған муносабатлар ҳақидаги таълимотдир. Термодинамика сүзи грекча *therme* – иссиқтік ва *dynamis* – күч сұзларидан олинган бўлиб, унинг маъноси иссиқлик билан боғлиқ бўлган күчлар тўғрисидаги фанни англатади. Унинг вазифаси турли системаларнинг хоссалари ва уларда бўлаётган жараёнларни ўрганишдан иборат. Кимёвий термодинамика умумий термодинамиканинг бир қисми бўлиб, термодинамика қонун ва қоидаларини кимёвий жараёнларда қўлланишини текширади. Шунга кўра, умумий термодинамиканинг бაъзи қоида, тушунча ва номланишларини қисқача эслатиб ўтамиз.

Термодинамика уч бўлимдан иборат бўлиб, биринчи бўлим қонунини бошқа бўлимнинг қонунидан келтириб чиқариб бўлмайди. Шунга кўра, ҳар қайси бўлим алоҳида қонун деб аталади. Шундай қилиб, термодинамика учта: биринчи, иккинги ва учинчи қонунлардан иборат. Ҳар қайси қонуннинг ўзига хос постулати бўлганлигидан баъзан бу бўлимлар тўғридан-тўғри 1, 2, 3-постулатлар деб ҳам аталади.

Биринчи қонун 1842 йилда Р. Мейер томонидан, иккинчи қонун биринчидан олдин – 1824 йилда С. Карно ва учинчи қонун эса 1912 йилда Нернст томонидан каашф этилган ва таърифланган. Табиатда кўп учрайдиган эриш, совиш, исиш, оксидланиш-қайтарилиш, кристалланиш, конденсатланиш, гальваник жараёнларнинг термодинамика қонунлари асосида талқин қилиниши мақсадга мувофиқ бўлади. Умумий термодинамикани ўрганишдан аввал шу бўлимда кенг қўлланадиган система деб аталувчи тушунча билан танишамиз. Ташқи муҳитдан амалда ёки фикран ажратиб олинган ва бир-бирига таъсир этиб турадиган мoddалар ёки жисмлар группаси система деб аталади. Бирор асбобда, чунонги колбала, пробиркада, совитгич машиналарда, ректификацион колонкаларда, атом реакторларида бўлаётган турли кимёвий ҳамла физикавий, жараснлар ўзига хос мустақил турли системаларда руй бераяпти деб ҳисобланади. Системанинг физик ва кимёвий хусусиятлари мажмуаси шу системанинг ҳолати деб аталади. Бу хоссалардан бирортасининг ўзгариши бошқаларининг ҳам ўзгаришига сабаб бўлади, чунки улар ўзаро турли қонунлар асосида боғланган бўлади. Термодинамика мoddаларнинг хоссаларини энергетик

жиҳатдан тавсифлайди. Унинг биринчи қонуни энергиянинг сақланиш ва бир турдан иккинчи турга айланиш қонунининг хусусий кўриниши бўлиб, энергия хиллари орасида сифат ва миқдорий муносабатларнинг борлигини кўрсатади. Термодинамиканинг биринчи қонунига мувофиқ, алоҳида олинган системада энергиянинг умумий миқдори ўзгармайди, энергия йўқолиб кетмайди ва йўқдан бор бўлмайди. Бу қонуни Р. Мейердан олдин биринчи марта 1748 йилда М. В. Ломоносов баён этган эди. XIX асрнинг ўрталарида механик ишнинг иссиқлик ва иссиқликнинг механик ишга айланиши устида олиб борилган жуда аниқ тажрибалар ва уларнинг натижалари ҳамда ундан кейинги текширишлар механик энергияни иссиқликка айланиши мумкинligини курсатди. 1847 йилда Гельмгольц “энергиянинг сақланиш принципи”ни умумий тарзда кўйидагича таърифлади: алоҳида олинган (ажратилган) системанинг умумий энергияси ўзгармас қийматта эга бўлади. У йўқдан бор бўлмайди ва йўқолиб ҳам кетмайди. Термодинамиканинг бу қонунига биноан, йўқдан энергия олиб абадий ишлайдиган машина куриб бўлмайди. Шу вақтгача термодинамиканинг биринчи қонунига зид келадиган бирорта ҳам мисол учрамаган.

Энергия йўқолмайди ва йўқдан бор бўлмайди. Агар бирор жараён давомида энергиянig бир тури йўқолса, унинг ўрнига эквивалент миқдорда бир тури пайдо бўлади. Бу қонунинг математик ифодаси кўйидаги кўринишда ифодаланади:

$$\Delta U = Q - P \Delta V$$

Бунда: ΔU - системанинг ички энергияси, Q – системага берилган иссиқлик миқдори, P – системанинг босими.

V - система ҳажмининг ўзгариши, $P \cdot \Delta V = A$ бўлганилиги учун, $\Delta U = Q - A$ кўринишда ҳам ёзиш мумкин.

Ҳар қандай жисм маълум энергия миқдорига эгадир. Жисмда бўлган барча энергия жисмнинг умумий энергияси дейилади. Жисмнинг умумий энергияси кимёвий термодинамикада системанинг ички энергияси деб аталади. Системанинг ички энергияси ундаги молекулаларнинг ўзаро тортилиш ва итарилиш, илгариланма ва айланма ҳаракат, молекула ичida атом ва атомлар группаси тебраниш, атомларда электронларнинг айланиш, атом ядрасида бўлган ва ҳоказо энергиялар

Йиғиндисига тенг. Ички энергия система ҳолатини билдиради. Системанинг ички энергияси моддаларнинг хилига, уларнинг миқдорига, босим, температура ва ҳажмга боғлиқ.

Жисмдаги ички энергиянинг мутлақ миқдорини үлчаб бўлмайди; масалан, биз кислород ёки водород молекуласи ички энергиясининг умумий миқдорини била олмаймиз, чунки молда ҳар қанча ўзгармасин, у энергиясиз була олмайди. Шунинг учун амалда жисмнинг ҳолати ўзгарган вақтда ички энергиянинг камайиш ва кўпайишинигина аниқлаймиз. Масалан, 2 ҳажм водород билан 1 ҳажм кислород аралашмасининг ички энергиясини U_1 билан ифодалайлик. Аралашмани электр учқуни ёрдамида портлатиб, сув буғи ҳосил қилайлик. Унинг ички энергиясини U_2 билан ифодалаймиз. Аралашма портлагач, системада ички энергия U_1 дан U_2 га ўзаради:

$$\Delta U = U_2 - U_1$$

Бунда: ΔU - ички энергиянинг ўзгариши; унинг қиймати фақат U_1 ва U_2 ларга, яъни системанинг дастлабки ва охирги ҳолатига боғлиқ, аммо система бир ҳолатдан иккинчи ҳолатга қай усулда ўтганлигига bogлиқ эмас.

Маълумки, кимёвий системалардаги ҳар қандай энергетик ўзгаришлар энергиянинг сақланиш қонунига мувофиқ бўлади. Энергиянинг сақланиш қонунига асосан:

$$Q = \Delta U + A$$

Агар босим доимий ($P=\text{const}$) бўлса, ҳажм ўзгариши ҳисобига иш бажарилади ва шунга кўра:

$$A = P(V_2 - V_1) = P \cdot \Delta V$$

бўлади, бунда ΔV - система ҳажмининг ўзгариши $A = P \cdot \Delta V$ бўлгани учун (VI) тенгламани кўйидаги кўринишда ёзиш мумкин:

$$Q_p = \Delta U + P \Delta V$$

бунда: Q_p - реакциянинг ўзгармас босимдаги иссиқлик эфекти. Бундан:

$$\Delta U = U_2 - U_1 \quad \text{ва} \quad \Delta V = V_2 - V_1$$

Шунга асосан:

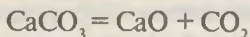
$$Q_p = (U_2 - U_1) + P(V_2 - V_1) = U_2 - U_1 + PV_2 - PV_1 = \\ (U_2 + PV_2) - (U_1 + PV_1)$$

$$Q_p = (U_2 + PV_2) - (U_1 + PV_1)$$

Тенгламадаги $U + PV$ – катталик системанинг энталпияси (иссиқлик тутуми) дейилади ва “Н” ҳарфи билан белгиланади. $U + PV = H$ бўлгани учун: $U_2 + PV_2 = H_2$ ва $U_1 + PV_1 = H_1$. Бу ҳолда (2) тенглама қўйидаги кўринишга келади:

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

Иссиқлик ютиш билан содир бўладиган эндотермик реакциялар учун ΔH мусбат ишорага эга бўлиб, $\Delta H > 0$ бўлади. Иссиқлик чиқариш билан содир бўладиган экзотермик реакцияларда эса ΔH манфий ишора билан ёзилади $\Delta H < 0$ бўлади. Масалан: $\text{CH}_4 + 2\text{O}_2 = \text{CO}_2 + 2\text{H}_2\text{O}$
 $\Delta H = -875,4$ кЖ – экзотермик реакция



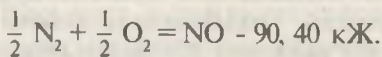
$$\Delta H = +158,3 \text{ кЖ} – \text{эндотермик реакция.}$$

Демак, энталпиянинг ўзгариши босим доимий бўлганда системага бериладиган ёки ажralиб чиқадиган иссиқлик миқдорини билдирадиган термодинамик функциялар. Кимёвий реакцияларда иштирок этувчи мoddаларнинг хоссалари ўзгарибгина қолмай, балки системанинг энергияси ўзгариши натижасида иссиқлик ажralиб чиқади ёки ютилади.

Кимёвий реакциялар натижасида ажralиб чиқадиган ёки ютиладиган иссиқлик миқдори кўрсатиб ёзиладиган кимёвий тенгламаларга **термокимёвий тенгламалар** дейилади. Термокимёвий тенгламалар масса ва энергиянинг сақланиш қонунларига риоя қилиб тузилади. Реакция натижасида ажralиб чиқадиган ёки ютиладиган иссиқлик миқдори Жоул ёки кЖ/ларда ифодаланади, ($1 \text{ ккал} = 4,18 \text{ кЖ}$). Кимёвий реакция вақтида ажralиб чиқсан ёки ютилган иссиқлик миқдори реакциянинг **иссиқлик эффекти** дейилади ва ΔH_r билан белгиланади.

Оддий мoddалар (элементлар)дан 1 моль мураккаб мoddа ҳосил бўлишида ажralиб чиқадиган ёки ютиладиган иссиқлик миқдори мoddаларнинг ҳосил бўлиш иссиқлиги дейилади. Ҳосил бўлиш

иссиқлиги ΔH_{298}^0 билан белгиланади. Ҳосил булиш иссиқлиги ҳар доим нормал шароитда (273 $^{\circ}$ К да ва 101, 325 кП босимда) 1 моль модда учун ҳисобланади, шунинг учун термокимёвий тенгламаларда каср коэффициентлар ҳам қўйилади, масалан:



Моддаларнинг ҳосил булиш иссиқликлари қиймати, уларнинг агрегат ҳолатига ҳам боғлиқ бўлади. Шунга кўра, термокимёвий тенгламаларда моддаларнинг агрегат ҳолатлари ҳам кўрсатиб ёзилади. Ҳозирги кунда стандарт шароитда 8000 дан ортиқ мураккаб моддаларнинг ҳосил булиш иссиқликлари тажриба йўли билан аниқланган. Масалан, сувнинг буг ($\Delta H_{298}^0 \text{H}_2\text{O}$ буг = 241, 84 кЖ) ҳосил булиш иссиқлиги суюқ ҳолатдаги сувнинг ҳосил булиш иссиқлиги эса $\Delta H_{298}^0 \text{H}_2\text{O}_{\text{суюқ}} = 285,4$ кЖ га teng. Шунга кўра, ҳосил булиш иссиқликлари қиймати кўрсатилганда ΔH_{298}^0 ₆ билан бирга моддаларнинг агрегат ҳолатларини кўрсатувчи қўйидаги белгилар ҳам ёзилади. Газ ҳолидаги модда - g билан, суюқ ҳолдаги модда - c билан, қаттиқ ҳолдаги модда - k билан ифодаланади.

Термодинамика қонунига мувофиқ реакция вақтида иссиқлик ажralиб чиқса, системанинг иссиқлик тутими камайганлиги сабабли, реакциянинг иссиқлик эффекти манфий (-) ишора билан, иссиқлик ютилса мусбат (+) ишора билан кўрсатилади. Демак, реакциянинг термодинамик иссиқлик эффекти ΔH термокимёвий иссиқлик эффекти Q_p нинг тескари ишора билан олинган қийматига tengdir:

$$-\Delta H = Q_p \text{ ёки } \Delta U = -Q_p$$

Кимёning термокимё бўлими реакциянинг иссиқлик эффектлари ва уларнинг турли факторлар билан қандай боғланганлигини ўрганади. Термокимё иккита асосий қонун ва улардан келиб чиқалиган натижалардан иборат. Бу бўлимнинг асосий қонуларидан бири Гесс қонуни ҳисобланади. Энергиянинг сақданиш қонуни, яъни термодинамиканинг биринчи қонуни рус олими Г. И. Гесс тажрибалари асосида 1840 йилда таърифланган: “Кимёвий реакцияларнинг ўзгармас ҳажми ва ўзгармас босимдаги иссиқлик эффекти системанинг бошланғич ва охирги ҳолатига боғлиқ бўлиб, жараённинг бориши йўлига, қандай оралиқ босқичлар орқали ўтганлигига

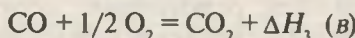
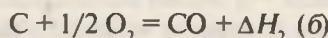
боғлиқ әмас. Термокимёнинг амалда күп татбиқ қилинадиган бу муҳим қонуни яна қуидаги талқин қилиниши ҳам мүмкін: "Реакциянинг иссиқлик эффекти жараённинг қандай усуlda олиб боришига боғлиқ әмас, балки фақат реакцияда иштирок этайдан моддаларнинг дастлабки ва охирги ҳолатига боғлиқ". Келтирилган таърифларнинг исботи мисолида CO_2 гази С ва O_2 дан иккى хил йўл билан бевосита, углерод ва кислороднинг бирикиши ҳамда CO ҳосил бўлиши орқали олиниши мүмкін. Бу ерда Гесс қонунига мувофиқ CO_2 ҳосил бўлиш иссиқлик эффекти ΔH_1 барча босқичларда кузатиладиган иссиқлик эффектларининг йиғиндиsiciga teng булади, яъни:

$$\Delta H_1 = \Delta H_2 + \Delta H_3$$

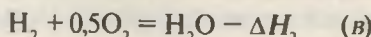
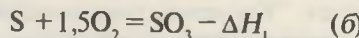
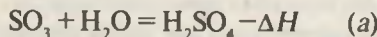
Дарҳақиқат, CO_2

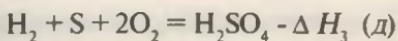


реакцияси ёрдамида бир босқичда ёки



реакциялари орқали иккى босқичда ҳосил қилиниши мүмкін. (b) ва (v) тенгламалар қўшилса, (a) тенглама келиб чиқади. Демак, $\Delta H_1 = \Delta H_2 + \Delta H_3$ булади. Тажрибада $\Delta H^0_1 = -393,3$ кЖ/моль, $\Delta H^0_2 = -111,3$ кЖ/моль ва $\Delta H^0_3 = -282,8$ кЖ/моль эканлиги аниқланган. Шулар асосида CO_2 нинг ҳосил булиш иссиқлиги $\Delta H_1 = -\Delta H_2 + \Delta H_3 = 111,3 + (-282,8) - 394,1$ кЖ/моль га тенглигини топамиз. Яна бир мисол: Гесс қонунини татбиқ этиб SO_3 ва H_2O дан H_2SO_4 ҳосил бўлиш реакциясининг иссиқлик эффектини ҳисоблаймиз:





Бунда: ΔH_1 , ΔH_2 , ΔH_3 - SO_3 , H_2O , H_2SO_4 ларнинг ҳосил бўлиш иссиқциклари. Агар (д) тенгламадан (б-в) ни олиб ташласак, (а) тенглама чиқади, демак: $\Delta H = \Delta H_3 - \Delta H_1 + \Delta H_2$, яъни $\Delta H = +\Sigma \Delta H_{x,6}$. Юқорида келтирилганлардан кимёвий реакцияларнинг иссиқлик эффицити маҳсулотлар ҳосил бўлиш иссиқциклари йигиндисидан дастлабки моддаларнинг ҳосил бўлиш иссиқциклари йигиндисини айриб ташланганига тенг деган хуоса келиб чиқади, яъни:

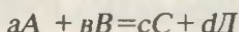
$$\Delta H = \sum nH_{\max} - \sum p \cdot H_{\text{даст. модда}}$$

бунда: n , p - маҳсулот ва дастлабки моддаларнинг стехиометрик коэффициентлари.

Шундай қилиб, Гесс қонуни ва ундан келиб чиқадиган натижадан фойдаланиб, иссиқлик эффицити номаълум ёки ўтчаш қийин бўлган жараёнларнинг иссиқлик эффицитини топиш мумкин. Гесс қонунининг натижаларидан бири маълум бир мураккаб модданинг оддий моддаларга ажралиш иссиқлиги қиймат жиҳатдан ўша модданинг элементлардан ҳосил бўлиш иссиқлигига тенг бўлиб, ишора жиҳатдан қарама-қарши эканлигини тасдиқловчи қонундир. Бу натижани Лавуазье-Лаплас қонуни ҳам деб юритилади. Шунга кўра:

$$\Delta H_{x,6} = -\Delta H_{\text{ажр.}}$$

Гесс қонунидан келиб чиқадиган яна бир термодинамик ҳисоблаш учун мұхим бўлган натижа қўйидагича изоҳланади: реакциянинг иссиқлик эффицитини топиш учун реакция натижасида ҳосил бўлган моддаларнинг ҳосил бўлиш иссиқциклари йигиндисидан, реакцияга киришуви моддаларнинг ҳосил бўлиш иссиқциклари йигиндисини айриш керак. Масалан, ушбу умумий реакция учун:



реакциянинг иссиқлик эффицити қўйидагича ёзилади:

$$\Delta H_p = (c\Delta H_c + d\Delta H_d) - (a\Delta H_A + b\Delta H_B)$$

бунда:

$(c\Delta H_c + d\Delta H_d)$ – реакция маҳсулотларининг ҳосил бўлиш иссиқликлари йигиндиси;

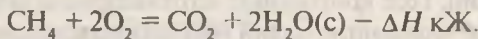
$(a\Delta H_a + b\Delta H_b)$ – реакция учун олинган моддаларнинг ҳосил бўлиш иссиқликлари йигиндиси;

a, b, c, d – моддаларнинг олдидағи стехиометрик коэффициентлар.

Шуни ҳам айтиш керакки, Гесс қонуни “реакция иссиқликлари йигиндисининг доимий қонуни” деб ҳам юритилади:

$$\Delta H_p = \Sigma \Delta H_{\text{max.}} - \Sigma \Delta H_{\text{дост. модда}}$$

Шунга кўра, Гесс қонунига яна қуидагича таъриф ҳам берилади: *Кетма-кет борадиган бир қатор реакциялар иссиқлик эфектларининг йигиндиси дастлабки модда ва маҳсулотларга эга бўлган бошқа реакциялар қаторининг иссиқлик эфектлари йигиндисига teng.* Буни яна бир мисолда кўрайлик. Метаннинг ёниш реакцияси қуидаги тенглама билан ифодаланади:



Масала. Нормал шароитда 100 л метан ёндирилганда қанча иссиқлик ажралиб чиқади?

E ч и ш. Гесс қонунига асосан реакциянинг иссиқлик эфекти $\Delta H = (\Delta H_{\text{co.}} + 2\Delta H_{\text{h.o.}}) - (\Delta H_{\text{ch.}} + 2\Delta H_{\text{h.o.}})$ га teng бўлади. Жадвалдан CH_4 , CO_2 ва $\text{H}_2\text{O}(\text{с})$ ларнинг ҳосил бўлиш иссиқликларининг қийматларини топамиз:

$$\Delta H_{\text{ch.}} = -74,85 \text{ кЖ/моль}, \Delta H_{\text{co.}} = -393,51 \text{ кЖ/моль}$$

$$\Delta H_{\text{h.o.}}(\text{с}) = -285,84 \text{ кЖ/моль.}$$

Стандарт шароитда оддий моддаларнинг (элементларнинг) ҳосил бўлиш иссиқликларининг қиймати нолга teng деб қабул қилинган. Шунга кўра, $\Delta H_{\text{O}_2} = 0$ бўлади. Жадвалда топилган қийматларни тенгламага қўйиб, реакциянинг иссиқлик эфекгини ҳисблаймиз:

$$\Delta H_p = [-393,6 + 2 \cdot (-285,91)] - (-74,87) = -890,57 \text{ кЖ.}$$

Реакция тенгламасига асосан пропорция тузиб, 100 л метан ёнганда ажралиб чиқадиган иссиқлик миқдорини ҳисблаб топамиз:

22, 4 л CH_4 ёнганда 890, 57 кЖ иссиқлик чиқса, 100 л CH_4 ёнганда x кЖ иссиқлик чиқады, бундан:

$$x = \frac{890,57 \cdot 100}{22,4} = 3976,2 \text{ кЖ:}$$

Реакция вақтида иссиқлик чиқишидан (ёки ютилишидан) ташқари система кенгайиши учун иш бажарилиши ҳам мумкин; масалан, сульфат кислотага рух таъсир эттириш реакциясида буни яққол күриш мумкин:



1-холат

U_1

2-холат

U_2

Баъзан реакцияда иссиқликтан ташқари электр энергияси ҳам ҳосил бўлади. Агар биз фақат реакция иссиқдигини билмоқчи бўлсанк, реакция вақтида энергиянинг умумий ўзгаришидан бажарилган иш микдорини (ёки ҳосил бўлган электр энергияни) чиқариб ташлашимиз керак. Реакция вақтида ажralиб чиқадиган ёки ютиладиган умумий энергия микдоридан кенгайиш учун бажарилган иш микдорини айриб ташлагандан кейин қоладиган максимал иссиқлик **реакциянинг иссиқлик эффекти** деб аталади. Система ички энергиясининг ўзгариши системага берилиган иссиқлик ва система бажарган иш А қийматларига боғлиқ бўлади:

$$\Delta U = Q - A$$

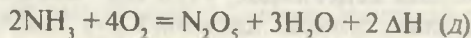
Энди термодинамиканинг биринчи қонунини турли кимёвий жараёнларга татбиқ қиласиз.

Гесс қонуни ва ундан келиб чиқадиган натижалардан фойдаланиб турли термокимёвий ҳисоблар юритиш мумкин; термокимёвий тенгламалар реакцияларнинг иссиқлик эффектларини топишга имкон берибгина қолмай, балки улар асосида турли жараёнлар, жумладан: эриш, кристалланиш, нейтралланиш, гидратланиш, ёниш, парчаланиш ва ҳоказо каби амалда кўп учрайдиган кимёвий ва физик ҳодисаларнинг иссиқлик эффектларини келтириб чиқариш мумкин. Қуйида шу жараёнлар ва уларнинг иссиқлик эффектларини топиш усуслари билан танишиб чиқамиз.

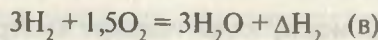
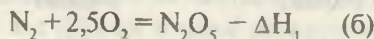
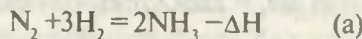
V. 1. ЁНИШ РЕАКЦИЯСИННИГ ИССИҚЛИК ЭФФЕКТИ

Ёниш иссиқлиги деб бир моль модда тұла ёниб, юқори оксид ҳосил бўлиши учун сарфланган иссиқлик миқдорига айтилади. Бу стандарт шароитда аниқланади ва ҳисобланади.

Масалан, NH_3 молекуласининг ёниш реакцияси тенгламаси қуйидагича ёзилади:



бу срда:



реакцияларининг иссиқлик эффектлари ҳисобга олинган ҳолда, (б) ва (в) тенгламалардан (д) тенгламани айриб ташлаб (а) тенглама келиб чиқишини күзда тутган ҳолда

$$\Delta H = \frac{\Delta H_1 + 3\Delta H_2 + 2\Delta H_3}{2} \text{ ни келтириб чиқарамиз}$$

1 моль-экв. кислота билан 1 моль-экв. ишқорнинг үзаротағысири натижасида ажralиб чиқадиган иссиқлик миқдори нейтралланиш реакциясининг иссиқлик эффекти деб аталағи. Нейтраллаш иссиқлиги қуйидаги формула ёрдамида ҳисоблаб топилади:

$$\Delta H_H \text{ ёки } Q_H = \frac{t(m_1 \cdot c_1 + m_2 \cdot c_2 \cdot \Theta_{\text{кислота}})}{m_{\text{кислота}}}$$

Бунда: C_1 - шишанинг солиштирма иссиқлик сиғими, 0,753 кЖ/г-град;

C_2 - эритувчининг солиштирма иссиқлик сиғими, 4,184 кЖ/г-град $\Theta_{\text{кислота}}$ - кислота эквиваленти;

m_1 - ички стаканнынг массаси, г;

m_2 - эритманинг массаси, г.

1 моль модда эриши жараённанда ажralиб чиқадиган ёки ютиладиган иссиқлик миқдори эриш иссиқлик эффекти

дайилади ва у реакциянинг иссиқлик эффицити каби O_3 ёки ΔH билан белгиланади. Эриш иссиқлиги қуйидаги формула бўйича ҳисобланади:

$$\Delta H_{\text{э}} = \frac{C \cdot m \cdot \Delta t \cdot M_{\text{молла}}}{m \cdot 1000}$$

бунда: C - эритувчининг солиштирма иссиқлик сигими (сув учун $C = 4,18 \text{ кЖ}/\text{г}\cdot\text{град га тент}$) m - эритма, Δt - температурулар айримаси, $M_{\text{молла}}$ - эриган молданинг нисбий молекуляр массаси, m_1 - эриган молданинг массаси. Сувсиз туз билан сувдан 1 моль туз гидрати ҳосил бўлишида ажralиб чиқадиган иссиқлик миқдори гидратланиш иссиқлиги дайилади. Гидратланиш иссиқлиги Q_r , ΔH_r ни топиш учун сувсиз тузнинг эриш иссиқлиги Q^1 дан ҳосил бўлган гидратнинг эриш иссиқлиги Q^1 айриб ташланади:

$$Q_r = Q^1 - Q^1 \text{ ёки } \Delta H_r = \Delta H^1 - \Delta H^1$$

Масалан. 2 г сувсиз CuSO_4 , 50 г сувда эритилганда температура 4 градусга кутарилади. CuSO_4 нинг гидратланиш иссиқлигини ҳисобланг.

Е ч и ш: а) сувсиз CuSO_4 нинг эриш иссиқлигини ҳисоблаймиз:

$$\Delta H^1 = \frac{cmH_2O \cdot M_{\text{CuSO}_4} \cdot \Delta t}{m \cdot 1000} = \frac{4,187 \cdot 50 \cdot 4 \cdot 160}{2 \cdot 1000} = 66,992 \text{ кЖ}$$

$$\begin{aligned} \text{б)} \Delta H_r &= \Delta H^1 - \Delta H^1 = -66,992 - (-11,52) = \\ &= 73,512 \text{ кЖ/моль} \end{aligned}$$

(гидрат-молланиш-экзотермик жараён). Моддаларнинг ҳосил бўлиш иссиқликларини бир-бирига таққослаш натижасида қуйидагилар аниқланади:

1. Д. И. Менделеев жадвалининг маълум қаторида турган элементлардан бирикмалар ҳосил бўлишида кузатиладиган иссиқлик ўзаро бирикувчи элементларнинг тартиб рақамлари орасидаги фарқнинг ортиши билан ортиб боради. Масалан:

$$\Delta H_{\text{NaCl}} = -413,0 \text{ кЖ/моль}; \quad \frac{1}{2} \Delta H_{\text{MgCl}_2} = -321,0 \text{ кЖ/моль}$$

$$\frac{1}{3} \Delta H_{\text{AlCl}_3} = 231,1 \text{ кЖ/моль.}$$

Бу ерда битта кимёвий бөг учун түгри келадиган иссиқлик миқдори берилган. Бу сонларни бир-бирига таққослаб, қойидаги қоида аниқланган: ўхшаш бирикмалар ҳосил бўлганда оралиқ элемент бирикмасининг ҳосил бўлиш иссиқлиги унинг ёнидаги иккала элемент бирикмалари ҳосил бўлиш иссиқликларининг ўртача арифметик қийматига тенг бўлади. Масалан: $MgCl_2$ ҳосил бўлиш иссиқлиги:

$$\frac{1}{2} \Delta H_{MgCl_2} = \frac{-413,0 - 232,1}{2} = \frac{-645,1}{2} = -322 \text{ кЖ/моль.}$$

Бу қоида 1928 йил А. М. Беркенгейм томонидан таърифланган.

2. Бирор метал даврий жадвалнинг маълум группасидаги металлмас элемент билан бирикма ҳосил қилиш иссиқлиги унинг атом массаси ортиши билан камаяди. Масалан:

$$\Delta H^0_{AgF} = -202,9 \text{ кЖ/моль}; \Delta H^0_{AgCl} = -126,8 \text{ кЖ/моль.}$$

$$\Delta H^0_{AgBr} = -99,16 \text{ кЖ/моль}; \Delta H^0_{AgI} = -64,2 \text{ кЖ/моль.}$$

3. Бир метал металлмас элемент билан бир неча хил бирикма ҳосил қила оладиган бўлса, уларнинг биринчи атомлари бирикканда энг кўп иссиқлик чиқади, кейинги атомлари бирикканда эса камроқ иссиқлик чиқади. Масалан: $\Delta H_{FeCl} = -341,0 \text{ кЖ/моль}$, $\Delta H_{FeCl_3} = -405,0 \text{ кЖ/моль}$. Бу қоидага асосланиб, бирикмадаги энг кейинги метал бўлмаган атомни чиқариб юбориш осон, деган холоса чиқара оламиз.

4. Кимёвий хоссалари жиҳатдан яқин бўлган элементларнинг ўхшаш бирикмаларининг ҳосил бўлиш иссиқликлари бир-бириникига яқин бўлади:

$$\Delta H_{NaOH} = -426,6 \text{ кЖ/моль}; \Delta H_{LiOH} = -487,8 \text{ кЖ/моль};$$

$$\Delta H_{CsOH} = -406,5 \text{ кЖ/моль}; \Delta H_{KOH} = -425,93 \text{ кЖ/моль.}$$

5. Кристалл мөдданинг ҳосил бўлиш иссиқлиги аморф мөдданинг ҳосил бўлиш иссиқлигидан оргикдир.

6. Бирикмаларнинг атомлардан ҳосил бўлиш иссиқлиги уларнинг молекулалардан ҳосил бўлиш иссиқлигидан юқори бўлади.

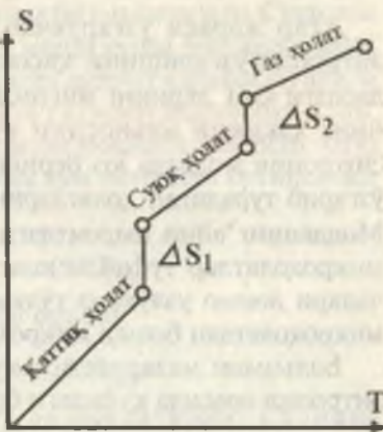
Кимёвий бирикмаларнинг ҳосил бўлиш иссиқликлари билан элементларнинг даврий системада жойлашган ўрни орасида ҳам маълум боғланиш бор. Бу боғланишини абсциссалар ўқига элементларнинг Д. И. Менделеев даврий системасидаги тартиб рақамлари, ординаталар ўқига уларнинг маълум синфга оид бирикмаларининг ҳосил бўлиш иссиқликларини қўйиб, ҳар бир синфнинг ўзига хос диаграммасини ҳосил қилиш мумкин.

Энтропия. Иссиқлик машиналарида иссиқликнинг анча қисми бекорга сарфланади. Бошқа турдаги энергиялардан фойдаланилганда ҳам энергиянинг маълум қисми иссиқликка айланиб, бир қисми бекорга истроф бўлади. Масалан, электр лампочкасида электр энергиясининг фақат озгина қисми ёруғликка, қолган қисми эса иссиқликка айланади. Иссиқликка айланган энергия атрофидаги муҳиттага тарқалиб кетади ва ундан фойдаланиб бўлмайди; демак, энергия миқдори ўзгармаса ҳам, унинг сифати ўзгаради, яъни энергия ўз қийматини йўқотали. Қийматини йўқотган бундай энергия миқдорини ифодалаш учун термодинамикага энтропия тушунчаси киритилган.

Изотермик (ўзгармас температурада) жараёнда ютилган иссиқликлар йиғиндисининг мутлақ температурага нисбати системанинг энтропиясининг ўзгариши деб аталади ва қийидаги қийматга эга бўлади:

$$\Delta S = Q/T$$

Мувозанат ҳолатидаги ҳар қандай система "энтропия" номли ўзига хос ҳолат функциясига эга бўлиб энтропиянинг қайтар жараёнларда ўзгариши $\Delta S = S_2 - S_1 = Q/T$ тенглама асосида ҳисобланади (бу ерда, Q – мазкур температура T да ютилалиган ёки ажralиб чиқадиган иссиқлик миқдори).



V I - расм. Энтропиянинг температурага боғлиқлиги.

Агар жараён ўзгарувчан температурада содир бўлса, энтропия ўзгаришини ҳисоблаш учун барча температура-лардаги Q/T ларнинг йифиндинсини олиш керак. Энтропия-нинг ҳақиқий маъносини қуидагича тушуниш мумкин. Энтропия моддада юз бериши мумкин бўлган ва узлуксиз ўзгариб турадиган ҳолатларини акс эттирувчи функциядир. Модданинг айни шароитдаги ҳолати жуда кўп турли-туман микроҳолатлар туфайли юзага чиқади, чунки модда зарражалари доимо узлуксиз тўлқинсимон ҳаракатда бўлиб, бир микроҳолатдан бошқа микроҳолатга ўтиб туради.

Болыцман назариясига мувофиқ ҳолатлар сони билан энтропия орасида қуидаги боғланиш мавжуд:

$$S = R/N \cdot \ln W$$

N – Авогадро сони, R - универсал газ доимийси, W - микроҳолатлар сони.

Узлуксиз ўзгариб турадиган микроҳолатлар сони қанча кўп бўлса, модда ҳолатининг тартибсизлик даражаси ҳам шунчалик катта бўлади. Модда тартибли ҳолатдан тартибсиз ҳолатга ўтганда унинг энтропияси ортади. Энтропия ўзгариши қуидаги формула билан ифодаланади:

$$\Delta S = R \ln \frac{W_2}{W_1}$$

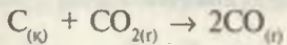
иккинчи ҳолатдаги тартибсизлик
биринчи ҳолатдаги тартибсизлик

V. 1. Турли жараёнларда энтропиянинг ўзгариши. Модда юқори температурали ҳолатда бўлса, унинг энтропияси юқори бўлади. Масалан, бир моль сувнинг энтропияси бир моль музнинг энтропиясидан 21,0 кДж ортиқ бўлади.

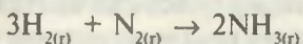
Қиздирилганда моддаларнинг энтропияси ортади, ҳажм ўзгарганда газларда ҳам шундай бўлади. Босим ҳам газларнинг энтропиясига кескин таъсир этади. Босимнинг ортиши газнинг энтропиясини оширади. Модда ҳолатининг ўзгариши энтропиянинг ўзгаришига катта таъсир этади. VI - расмда келтирилган графикада температура ошганда энтропиянинг модда ҳолати ўзгаргандагига нисбатан деярли ўзгармаслиги курсатилган. Графикда модда ҳолатининг ўзгариши энтропиянинг кескин ўзгаришига сабаб бўлишини курамиз.

Демак, энтропиянинг ўзгариши модданинг тартибсизлик даражасига тўғри пропорционалдир.

Энтропия қиймати $\text{Ж}/\text{моль}\cdot\text{град}$ билан үлчанади. Суюқлик буғ ҳолатига үтганида, кристалл молда сувда эриганда, яни модда бир агрегат ҳолатдан иккинчи агрегат ҳолатга үтганида система энтропияси ортади. Агар буғ конденсацияланиб, суюқ ёки кристалл ҳолатга үтса, модда энтропияси камаяди. Шунингдек, кимёвий жараён вақтида ҳам энтропия ортиши ёки камайиши мумкин. Масалан:



реакциясида система энтропияси ортади.



Мисол: 1 моль сув 100°C да буғлатилди. Сувнинг солиштирма қайнаш иссиқлиги $225,8 \text{ кЖ}$ бўлса, 1 моль сув 100°C да буғланганда унинг энтропияси қанчага ортади?

Е ч и ш. Сувнинг қайнаш температурасида буғланиш изотермик жараён бўлгани учун сув энтропиясининг ортиши $S = Q/T$ формула билан ҳисоблаб топилади.

$$Q = 539,8 \cdot 18 = 9716,4 \text{ кал};$$

$$T = 273,2 + 100 = 373,2^\circ\text{C};$$

$$\Delta S = \frac{9716,4}{373,2} = 26,04 \frac{\text{кал}}{\text{град}\cdot\text{моль}} \text{ ёки } 108,85 \frac{\text{Ж}}{\text{град}\cdot\text{моль}}$$

Демак, энтропия $108,85 \text{ Ж/град, моль}$ га ортар экан.

V.2. Эркин ва боғланган энергия. Термодинамика қонунига мувофиқ жисмдаги энергиянинг бир қисми ишга айланмайди, жараён мобайнида жисм ички энергиясининг фақат маълум қисмигина ишга айланishi мумкин. Жисм энергиясининг ишга айланishi мумкин бўлган қисми унинг эркин энергияси, ишга айланана олмайдиган қисми эса боғланган энергия деб аталади. Шундай қилиб:

$$U = F + Q$$

бу ерда: U – жисмнинг ички энергияси, F – эркин энергия, Q – боғланган энергия.

Жисмдаги бу энергияларнинг мутлақ қийматини ҳисоблаб бўлмайди, лекин жараён вақтида бажарилган иш ва

чиқарилган иссиқлик асосида жисмдаги энергиянинг ўзгаришини аниқлаш мүмкін. Эркин энергия жисмда потенциал энергия ҳолида бўлади. Жисм иш бажарганда унинг эркин энергияси камаяди. Масалан, дастлаб жисмнинг эркин энергияси F_1 , маълум ишни бажаргандан кейин унинг эркин энергияси F_2 бўлсин; у ҳолда ўзгармас жисмда бўладиган қайтар изотермик жараён натижасида ҳосил бўлган максимал иш F_1 ва F_2 орасидаги айирмага тенг бўлади:

$$A = F_2 - F_1 = -\Delta F.$$

Ўзгармас босимда содир бўладиган қайтар изотермик жараён вақтида бажариладиган максимал ишнинг қиймати дастлабки ва охирги изобарик потенциаллар G_1 ва G_2 орасидаги айирмага тенг бўлади:

$$A = G_2 - G_1 = -\Delta G$$

Амалда эркин энергиянинг ҳаммаси фойдали иш бажариш учун сарфланавермайди, балки унинг бир қисми нур, иссиқлик ва бошқа кўринишда бекорга сарф бўлади. Қайтар жараёнда эса энергия фақат иш учун сарфланади.

Демак, системадаги эркин энергиянинг камайиши изотермик қайтар жараёнда ҳосил бўлиши мумкин бўлган максимал ишнинг ўлчовидир. Бу иш эса ўз навбатида моддаларнинг кимёвий реакцияга киришиш хусусияти ўлчовидир.

Боғланган энергия $Q = T \Delta S$ формула билан ифодаланади; ΔS – жараён вақтида энтропиянинг ўзгариши.

V. 3. Термодинамиканиң биринчи ва иккинчи қонунлари бирлашган тенгламаси. Эркин ва боғланган энергия деган тушунчалар аниқлаб олинди; энди термодинамиканиң биринчи ҳамда иккинчи қонуларининг бирлашган тенгламасини ёзиш мумкин. Агар қайтар жараёнда иссиқликнинг ишга айланадиган энг кичик миқдорини ΔQ билан ифодаласак, бу иссиқлик боғланган энергияга тенг бўлади:

$$\Delta Q = T \Delta S$$

Демак, қайтар жараёнлар учун :

$$\Delta S = \Delta Q/T$$

формула ҳосил бўлади.

Агар боғланган энергия ифодасини термодинамиканинг биринчи қонуни формуласига, яъни:

$$\Delta Q = \Delta U + \Delta A$$

кўйсак,

$$T\Delta S = \Delta U + \Delta A$$

ёки $T\Delta S = \Delta U - \Delta F$ ёки $\Delta F = \Delta U - T\Delta S$ ўзгармас босимдаги жараён учун эса

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

тенглама келиб чиқади. Бу тенглама термодинамиканинг биринчи ва иккинчи қонунлари қайтар жараёнлар учун хос бўлган умумий тенгламасидир.

Энтропия ва энталпия факторлари $\Delta G = \Delta H - T\Delta S$ тенгламада; ΔH – энталпия фактори, $T\Delta S$ эса – унинг энтропия фактори деб юритилади. Улар бир-бирига қарама-қарши интилишларни ифодалайди. ΔH системада тартибсизлик даражасини камайтиради ёки тартибсизлик даражасини камайтиришга интилади. $T\Delta S$ эса тартибсизлик даражасини кўпайтиришга интилади. $\Delta G = 0$ бўлганида энталпия фактори унинг энтропия факторига тенг бўлади:

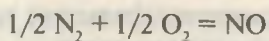
$$\Delta H^0 = T\Delta S$$

Бу шароитда система мувозанатда бўлади. Ўз-ўзича содир бўладиган реакциялар учун $\Delta G < 0$ дир. Бу шароитда система мувозанат ҳолатга келади. Бу ерда учта муҳим ҳолат бўлиши мумкин.

1. ΔH^0 ҳам, ΔS ҳам реакциянинг боришига ёрдам беради; бунинг учун $\Delta H < 0$ ва $\Delta S > 0$ бўлиши керак. Бунда асосий вазифани энталпия фактори бажаради.

2. Реакциянинг боришига фақат ΔH^0 ёрдам беради. Бу ҳолда ΔH^0 манфий қийматга эга бўлади: $\Delta H < 0$. $T\Delta S < 0$ энтропия қаршилик қиласи.

3. $\Delta H^0 > 0$ бўлиб, энтропия фактори $T\Delta S \Delta H^0$ дан катта бўлганида ҳам реакция ўз-ўзича бориши мумкин. Демак, экзотермик реакцияда энталпия ΔH^0 нинг ортиши энтропия фактори $T\Delta S^0$ нинг ортишини “босиб кетади”. Эндотермик реакцияларда (юқори температураларда) энталпия фактори “боса олмайди”. Масалан:



реакция учун $\Delta H^0 = 91,37 \text{ кДж}$. $T\Delta S = 298 [210,6 - (1/2 \cdot 199,9 - 1/2 \cdot 205,4)] = 3 \text{ кДж}$.

Такрорлаш учун материаллар

Бобнинг қисқача мазмуни. Боб кимёвий реакциялар энергияси ва термодинамика қонунларини ўрганади. Жисм потенциал энергияга эга бўлади, уни бошқа элементлар ҳолатлари ёки ички тузилишига қараб аниқланади. Экзотермик ва эндотермик жараёнлар, энталпия ва энтропия ўзгаришлари, ҳолат функциялари, Гесс қонуни, стандарт ҳосил булиш иссиқлиги, иссиқлик сифими (калориялилик) ва бошқа катталиклар ўрганилади.

Бобни ўрганишдан мақсад.

Боб билан танишган талаба қуйидагиларни билиб олиши зарур бўлади:

1. Кинетик энергияни потенциал энергиядан ажратা олиш.
2. Экзотермик жараёнларни эндотермик жараёнлардан фарқлай олиш.
3. Энталпия ва энтропия катталикларини ҳисоблаш.
4. Кимёвий материал ва хом ашёлар калорияларининг миқдорини билиш ва аниқлаш усусларини ўрганиш.
5. Бир иссиқлик бирлилигини бошқасига ўтказа олиш ҳамда моляр иссиқлик катталикларидан солиштирма катталикларга ўтишни улддалай олиши керак.

M a ш қ л а р

1. Кинетик энергия билан потенциал энергия фарқларини тушунтириб беринг. Мисоллар келтиринг.
2. Ойнинг массаси $7,3 \cdot 10^{22} \text{ кг}$ га teng. Ой Ер атрофида $1,0 \cdot 10^5 \text{ см/с}$ чизиқли тезлик билан ҳаракатланади. Ойнинг Ерга нисбатан кинетик энергиясини топинг.
3. Музнинг эриши, эфирнинг бугланиши, натрийнинг сув билан бирикиши, яшин разряди, бугдан иссиқликнинг ажralиши каби жараёнларнинг қайси бири эндотермик, қайси бири экзотермик жараёнларга киради.
4. Чўмилиш ҳавзаси 240 м^3 сувни сифдиради. Атрофга тарқалувчи иссиқлик миқдорини ҳисобга олмагандаги ҳовуздаги сув температурасини 16° дан 24° га кўтариш учун қандай миқдордаги иссиқлик керак бўлишини ҳисоблаб топинг.

5. Ўзи ўзича рўй берадиган реакцияларда эркин энергия қандай ўзгаради. Ўзи бормайдиган реакцияларни мажбуран ўтказиб бўладими? Мумкин бўлса, қай тарздалигини тушунтиринг.

6. Айтайлик, бир катта идишга 500 та оқ рангли ва 500 та кўк рангли шарчалар бараварига жойлаштирилди. Шарчалар "аралашмаси" энтропияси билан оқ ҳамда кўк шарчалар аралаштирилгунча бўлган энтропиялар йиғиндиси қай ҳолда ортиқ бўлишини тушунтиринг.

Тест саволлари

1. Стандарт ҳолатда аммоний нитратининг парчаланиши $\text{NH}_4\text{NO}_3 \rightarrow \text{N}_2\text{O} + 2\text{H}_2\text{O}$ мумкинми? Жавобингизни ΔG_{298} (кЖ) ёрдамида исботланг.

- а) йўқ, – 169,9. б) ҳа, – 169,9. в) йўқ, – 169,9. г) ҳа, + 169,9.
д) йўқ, + 339,8.

2. Оддий моддалардан $2,69 \cdot 10^{-2}$ кг мис (П) – хлориднинг ҳосил бўлишида 41,17 кЖ иссиқлик ажралиб чиқди. Мис (II) – хлориднинг ҳосил бўлиш иссиқлигини аниқланг.

- а) - 857,7. б) - 205,9. в) - 205,9. г) - 857,2. д) - 411,8.

3. $5,6 \cdot 10^{-3}$ м³ водородни (н.ш) фтор билан таъсирланиши натижасида қанча миқдорда иссиқлик ажралиб чиқади ёки ютилади?

- а) - 67,78. б) - 135,56. в) + 135,56. г) + 67,78. д) - 0.

4. Алюминий оксидини ҳосил бўлиш иссиқлиги – 1675 кЖ/моль бўлса, 10г. Алюминий оксидини ҳосил бўлишида қанча иссиқлик ажралиб чиқади?

- а) - 39,2. б) - 164,2. в) - 400,3. г) - 1675. д) - 600,6.

5. Агар 140 г кальций оксидини карбонат ангидрид билан таъсирланиши натижасида 106 ккал иссиқлик ажралиб чиқади. Реакциянинг иссиқлик эффективтини (кЖ) аниқланг.

- а) – 393. б) – 177. в) – 37,6. г) – 37,6. д) – 177.

6. Углерод моноксиди билан $5,6 \cdot 10^{-3}$ м³ кислород (н.ш) таъсирланиши натижасида қанча иссиқлик (кЖ) ажралиб чиқади?

- а) – 494. б) – 98,8. в) – 1976. г) – 692. д) – 395,2.

7. Агар $3,04 \cdot 10^{-3}$ кг магнийни ёндириш натижасида 76,16 кЖ иссиқлик ажралиб чиқса, магний оксидининг ҳосил бўлиш иссиқлиги қанча бўлишини аниқланг.

- а) – 301. б) – 601. в) 0 – 601. г) – 301. д) – 1202.

VI БОБ

КИМЁВИЙ РЕАКЦИЯЛАР КИНЕТИКАСИ ВА КИМЁВИЙ МУВОЗАНАТ

V I. 1. ФОРМАЛ КИНЕТИКА

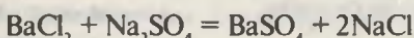
Кимёвий кинетика реакциялар тезлиги ҳақидаги таълимот. Масалан, портлаш жараёнлари секунднинг ўн мингдан бир улусида борса, баъзи реакциялар соатлар ва кунлар давомида содир бўлади. Кимёвий реакциялар кинетикасини ўрганиш илмий ва амалий аҳамият касб этади. Саноатда маҳсулот олиш учун ўтказиладиган реакциянинг қандай тезликда бориши унинг иқтисодий самарасига таъсири қиласди. Мазкур реакциянинг тезлигини ошириш ва халал берувчи реакциялар тезлигини камайтириш ишлаб чиқариш унумини оширишга, хомашёдан тўлароқ фойдаланиш ва кам вақт ичидаги маҳсулот ишлаб чиқаришга имкон беради. Шунинг учун реакцияларнинг қайси шароитда тез ёки секин боришини аниқлаш ва шунга қараб, уларнинг тезликларини бошқара билиш ҳозирги илмий техника тараққиёти асрида ғоят мұхимдир.

Илмий жиҳатдан олганда эса, кимёвий реакциялар кинетикасини ўрганиш турли реакцияларнинг қандай йўуллар билан боришини, яъни уларнинг механизмини ўрганишга ёрдам беради. Бу эса кимёвий реакциянинг йўналишини ва уларнинг тезлигини бошқариш имконини яратади. XIX аср охириларигача реакцияларнинг классификацияси, шу билан бир қаторда фақат оддий реакцияларнинг бошқарадиган тенгламалар билан шуғулланишган, физик-кимёвийнинг бу қисми **формал кинетика** деб юритилади. XX асрнинг бошларида кинетикани ўрганишда асосий эътибор кимёвий реакцияларнинг можияти ва механизмини ўрганишга қаратилди, реакциялар кинетикасини мумкин қадар чуқур ва тўла ўрганишга киришилди. Умуман, кимёвий реакцияларнинг тезлиги ҳақидаги тушунча кимёдаги энг мұхим тушунчалардан бўлиб, моддаларнинг ўзгариши ва уларни саноат миқёсида олишнинг иқтисодий самарадорлиги ҳақидаги тасаввурлар билан боғлиқдир. Кимёвий жараёнларни бошқарувчи энг мұхим факторлар (моддалар табиатдан ва эритувчилардан ташқари) тўрттадир: 1) температура; 2) босим; 3) реакцияга киришувчи моддалар концентрацияси; 4) катализатор.

Бу учтаси (температура, босим, моддалар концентрацияси) реакциянинг кузатиладиган тезлигига ҳам, мувозанат ҳолатига ҳам таъсир этади, тўртинчиси эса фақат реакция тезлигига таъсир эта олади. Кимёвий реакциялар тезлигига оид муаммоларни ҳал қилишда X. Рустамов ва унинг шогирдлари бажарган ишлари фанга муҳим ҳисса булиб қўшилди.

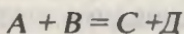
VI.2. КИМЁВИЙ РЕАКЦИЯЛАР ТЕЗЛИГИ

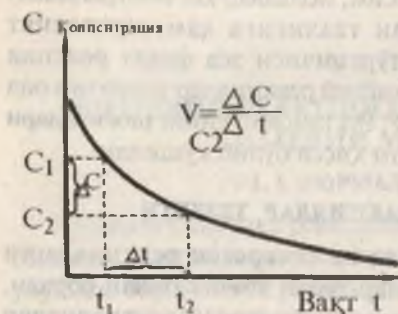
Барча реакциялар гомоген ва гетероген реакцияларга бўлинади. Юқорида реакциялар турли тезлик билан боради, деб айтгандик. Тез борувчи реакцияларга электролитлар орасида бўладиган реакциялар киради. Мисол тариқасида BaSO_4 чўкмасининг ҳосил бўлиш реакциясини кўриш мумкин:



Баъзи реакциялар эса, масалан, ер қаърида борувчи реакциялар миллион йиллар давом этади. **Реакция тезлиги маълум вақт ичida ҳажм ёки юза бирлигига ўзаро таъсир этувчи моддалар миқдорининг** (концентрациянинг) ўзгаришидир.

Реакция тезлигини топишда реакцияга киришаётган моддаларни ёки реакция маҳсулотларини олишнинг аҳамияти йўқ. Одатда, қайси модданинг миқдорини ўлчаш қулай бўлса, реакция тезлиги шу модда концентрациясининг ўзгариши билан ўлчанади. Лекин реакцияга киришаётган моддаларнинг концентрациялари вақт ўтиши билан камаяди, маҳсулотларники эса, аксинча, ортиб боради. Натижада турли вақт ичida реакция тезлиги турлича боради. Шунинг учун реакциянинг “ҳақиқий тезлиги” ва “ўртacha тезлиги” деган тушунчалар киритилади. Одатда концентрация молларда, вақт эса секундлар ёки минутларда ифодаланади. Масалан, реакцияга киришаётган моддалардан бирининг бошлангич концентрацияси 2 моль/л бўлиб, реакция бошланганидан кейин 8 секунд ўтгач 1,2 моль/л бўлиб қолса, реакциянинг ўртacha $2 - 1,2 / 8 = 0,1$ тезлиги моль/л сек га teng бўлади. Куйидаги умумий тенглама билан борадиган реакциянинг тезлигини кўриб чиқамиз:





VI. 1. - расм. Реакцияга киришаётган моддалар концентрациясининг вақт бирлигидә үзгариши.

VI. 1. - расм. Реакцияга киришаётган моддалар концентрациясининг үзгариши.

A – модда сарфланган сары реакциянинг тезлиги VI.1 – расмда күрсатилғандек камая боради. Бундай реакциянинг тезлиги фақат мұайян вакт оралиғи учун тегишли эканлигидан келиб чиқады. Агар A модданинг концентрацияси бирор t_1 вактда C_1 кattаликка, t_2 вактда эса C_2 кattаликка тенг бўлса, $\Delta t = t_2 - t_1$ вакт бирлигидә модда концентрациясининг үзгариши $\Delta C = C_2 - C_1$ бўлади, бунда реакциянинг ўртача тезлиги қуйидагича топилади:

$$\Delta V = \frac{C_2 - C_1}{t_2 - t_1} = \frac{\Delta C}{\Delta t}$$

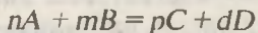
Бу ерда: A модда концентрацияси камайиши ва бинобарин $C_2 - C_1$ айрманинг қиймати манфий бўлишига қарамай, реакциянинг тезлиги фақат мусбат кattаликка эга бўлиши мумкин, шу сабабли минус (-) ишораси қўйилмайди. Агар реакция маҳсулотларидан бирортаси концентрациясининг үзгаришини кузатсан, у реакция давомида ортиб боради, шу сабабли келтирилган тенгламанинг ўнг қисмига плюс (+) ишораси қўйиш керак. Реакциянинг тезлиги доимо үзгариб турғанлиги учун кимёвий кинетикада фақат реакциянинг ҳақиқий тезлиги "J" кўриб чиқилади; ҳақиқий тезлик деганда, маълум вақтда реакциянинг айни моментдаги тезлиги тушиунилади. Бунда ишорага зътибор берилмайди. Моддалар ўзаро таъсир этишлари учун уларниг молекулалари тўқнашиши керак. Вакт бирлигидаги тўқнашишлар сони молекулаларнинг ҳаракат тезлигига боғлиқ бўлади. Лекин ҳар қандай тўқнашиш ҳам янги модданинг ҳосил бўлишига олиб келмайди. Ўзаро эффектив таъсир фақат маълум энергия захирасига эга бўлган молекулалар ўртасида содир бўлади. Бундай молекулалар актив молекулалар дейилади. 1 моль моддадаги барча молекулаларни "актив" ҳолатга келтириш учун зарур бўлган энергияга **активланиш энергияси ($E_{актив}$)** дейилади. У ккал /моль ва кЖ/моль

билин ифодаланади. Шу каби заррачаларнинг тұқнашиш сони ҳажм бирлигидаги молекулалар сонига, яъни реакцияга киришувчи моддалар концентрациясига боғлиқ бўлади.

VI.3. РЕАКЦИЯ ТЕЗЛИГИНИНГ КОНЦЕНТРАЦИЯГА БОҒЛИҚЛИГИ

Кимёвий реакциянинг тезлиги реакцияга киришувчи моддалар концентрациясига боғлиқ; концентрация қанча катта бўлса, ҳажм бирлигидаги шунчак кўп молекула бор бўлиб, уларнинг тұқнашуви ортади ва реакция маҳсулотига айланади, натижада реакция шунча тез боради. Вақт ўтиши билан кимёвий реакциянинг тезлиги камаяди. Бунга сабаб шуки, реакцияга киришувчи моддалар концентрациясининг вақт ўтиши билан камайиши молекулаларнинг бир-бири билан тұқнашув эҳтимоллигини камайтиради. Реакция тезлигининг реакцияга киришувчи моддалар концентрациясига боғлиқлигини ўрганиш массалар таъсири қонунининг кашф этилишига (1867) сабаб бўлди. Бу қонун Гульберг ва Ваагетомонидан кашф этилган бўлиб қуйидагича ифодаланади: “**Ўзгармас температурада кимёвий реакцияларининг тезлиги реакцияга киришувчи моддалар концентрацияларининг кўпайтмасига тўғри пропорционалдир**”. Агар реакция тенгламасида стехиометрик коэффициентлар бўлса, улар ҳисобга олинади ва даража кўрсатгичида ёзилади:

Умумий кўринишда ёзилган қуйидаги реакция тенгламаси учун



массалар таъсири қонунига асосан реакция тезлиги қуйидагича ифодаланилади:

$$V = KC^n A \cdot C^m B \text{ ёки } V = K[A]^n \cdot [B]^m$$

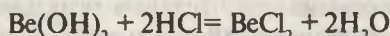
C_A ва C_B лар – A ва B моддаларнинг айни вақтдаги моляр концентрациялари, моль/л;

n ва m лар – реакцияга киришаётган моддаларнинг стехиометрик коэффициентлари;

K – реакциянинг тезлик константаси.

Реакция тезлик константасининг физик маъноси шундан

иборатки, у сон жиҳатдан реакцияга киришувчи моддаларнинг концентрациялари 1 моль/л га тенг бўлгандаги реакция тезлигига тенгdir. У ўзаро таъсир этаётган моддаларнинг табиати, температура ва катализаторга bogлиқ бўлиб, концентрацияга bogлиқ эмас. Масалан,

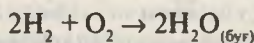


реакция тезлиги қўйидагича ифодаланади:

$$V = K C_{\text{Be}(\text{OH})_2} \cdot C^2 \text{HCl} \text{ ёки } V = K [\text{HCl}]^2$$

Агар кимёвий реакцияга газ ҳолатдаги моддалар киришишса, у ҳолда ҳажм бирлигидаги молекулалар сони газлар босимига пропорционал бўлади, яъни босим қанча ортса, концентрация шунча марта ошади.

Масалан,



$$V = K \cdot P^{\frac{1}{2}} \cdot P_{\text{O}_2}$$

бу ерда; P_{H_2} ва P_{O_2} водород билан кислороднинг парциал босимлари.

Мисол. $2\text{SO}_2 + \text{O}_2 = 2\text{SO}_3$, реакцияда аралашманинг ҳажми икки марта кичрайтирилганда тезликнинг қандай ўзгаришини аникланг.

Е ч и ш . Ҳажмнинг ўзгаришидан олдин SO_2 ва O_2 ларнинг буғ босимлари тегишлича P_{SO_2} ва P_{O_2} га тенг бўлсин. Бу ҳолда: $V = K P_{\text{SO}_2} \cdot P_{\text{O}_2}$ бўлади, ҳажмнинг икки марта кичрайтирилиши тезлик тенгламасида қўйидагича ўз ифодасини топади:

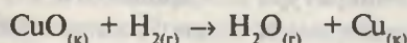
$$V = K \cdot 2^2 P_{\text{SO}_2}^{\frac{1}{2}} \cdot P_{\text{O}_2}^{\frac{1}{2}} = K \cdot 2^2 \cdot 2 = 8K$$

Демак, тезлик олдингига нисбатан 8 марта ошар экан.

Бир неча оралиқ реакциялар орқали содир бўладиган мураккаб кимёвий жараённинг тезлиги улар орасида энг секин борадиган оралиқ реакциянинг стехиометрик тенгламаси билан аниқланади. Гетероген системадаги кимёвий реакция-

ларда, яъни реакцияларда газ, эриган моддалар билан бир қаторда қаттиқ моддалар ҳам иштирок этса, у қаттиқ моддалар реакцияга чегара сирти – юзаси орқали киришади. Қаттиқ модда қанча майды бўлса, реакцияга киришувчи юза шунчак катта ва кимёвий реакция тезлиги шунча юқори бўлади. Шунга кўра, қаттиқ модда юзасининг катта ёки кичиклиги тезликка таъсир этувчи омиллардан бири бўлиб ҳисобланади.

Массалар таъсири қонунини қўйидаги гетероген системадаги реакция учун қўллайлик:



$$V = K \cdot P_{\text{H}_2}$$

Юқоридаги тенгламадан кўриниб турибдики, бу реакция тезлигининг ифодасига қаттиқ моддаларнинг концентрациялари кирмайди, чунки, улар ўзгармасдир, яъни бу реакциянинг тезлиги фақат водороднинг концентрациясига ёки босимига боғлиқ бўлади.

VI. 4. РЕАКЦИЯ ТЕЗЛИГИГА ТЕМПЕРАТУРАНИНГ ТАЪСИРИ

Атом ва молекулаларнинг қўзғалган ҳолатларида реакцияга киришиш хусусияти кучаяди. Заррачаларни қўзғатиш учун, масалан, температурани ошириш, босимни кўпайтириш, реакцияга киришаётган моддаларга рентген нурлари, ультрабинафша нурлар, γ - нурлар таъсир эттириш керак. Температура ўзгарганда реакция тезлигининг ўзгаришига сабаб, унинг тезлик константаси “ K ” ни ўзгаришидир. Масалан, 0°C да реакциянинг тезлик константаси 1 га тенг бўлсег, 10°C да 2 га тенг бўлади, 20°C да 4 га, 30°C да 8 га, 40°C да 16 га, 50°C да 32 га, 60°C да 64 га, 70°C да 128 га, 80°C да 256 га, 90°C да 512 га, 100°C да эса 1024 га тенг бўлади. Реакция тезлигининг температурага боғлиқлигини Вант-Гофф аниқлади ва қўйидаги қоидани таърифлади (кашф қилди) “Температура ҳар 10 градусга кўтарилиганда реакциялар тезлиги 2–4 марта ортади”. Фараз қиласайлик, бирор реакциянинг тезлиги ҳар 10°C да 3 марта ортсан. У ҳолда агар 0°C да реакция тезлиги 1 га тенг бўлса, температура 100°C да ортганда реакция тезлиги 1000 марта ортади.

Агар t^0 С даги тезликни V_{t_1} билан, t^0 С градусдаги тезликни V_{t_2} билан белгиласак, реакция тезлигининг температура билан боғлиқлиги қуйидаги математик ифода билан ифодаланади:

$$V_{t_2} = V_{t_1} \cdot \gamma \frac{t_2 - t_1}{10}$$

бу ерда: γ – температура 10°С күтарилиганда реакция тезлигининг неча марта ортишини күрсатувчи сон, у **реакциянинг температура коэффициенти** деб аталади. Вант-Гофф қойдасига биноан, гомоген реакциялар тезликларининг температура коэффициентлари 2–4 га тенг булади. Күпчилик реакцияларнинг температура коэффициентлари бир-биридан кам фарқ қиласы. Юқоридаги мисолларда температура арифметик прогрессия бүйича күпайған ҳолатларда реакция тезлиги геометрик прогрессия бүйича ортишини кузатдик. 1889 йили Аррениус тезлик константаси билан температура ўртасида боғланиш борлигини аниклаб, бу боғланишни қуйидаги эмпирик формула билан ифодалади:

$$\lg K = C - \frac{B}{T}$$

бу ерда, K – реакциянинг тезлик константаси, C ва B – айни реакция учун хос константалар. T – мутлақ температура.

Бу назарияга асосан реакция тезлиги икки хил тавсифланади: 1. Актив молекулалар сонини ошириш учун температура күтарилади. 2. Активланиш энергиясини камайтириш йули билан реакция тезлиги ўзgartирилади. Бунга мувофиқ кимёвий реакцияга – айни реакцияни амалга ошириш учун етарли энергияси бўлган актив молекулаларгина киришади. Ноактив молекулаларга керакли қўшимча энергия бериб, уларни актив молекулаларга айлантириш мумкин, бу жараён **активланиш** дейилади. Молекулани активланиш усуllibаридан бири юқорида эслатиб ўтилганидек температурани ошириш йўлидир.

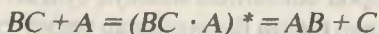
Температура күтарилиганда актив молекулалар сони геометрик прогрессия бўйича кўпаяди, натижада реакция тезлиги ортади. Реакция тезлиги тажриба йули билан аникланади ва E ҳарфи билан белгиланади ва кЖ/моль да ифодаланади.

Больцман назариясига күра кимёвий реакциянинг тезлиги актив ва актив бўлмаган молекулалар орасидаги нисбатга боғлиқ бўлади. Бу нисбат Больцман қонунига биноан қўйидаги тенглама билан ифодаланади:

$$\frac{N_1}{N_0} = \frac{E}{RT}$$

Бу ерда: N_1 — актив молекулалар сони, N_0 — барча молекулалар сони, E — активланиш энергияси, T — мутлақ температура, R — газ константаси.

1953 йили Эйринг ва Поляни таклиф этган назариялар бўйича реакциянинг активланиш энергияси дастлабки моддаларни “актив комплекс” ҳолатига ўтказиш учун зарур бўлган энергия миқдоридир. “Актив комплекс” назарияга мувофиқ дастлабки моддалар “актив комплекс” орқали реакция маҳсулотларига ўта олади. Бу назарияга кўра дастлабки моддалар актив комплекс орқали реакцияга кириша оладиган ҳолатга ўтганла система энергетик жиҳатдан оддий ҳолатга ўтади. Масалан, реакцияга киришаётган A ва B моддалар реакция маҳсулотлари C ва D ни ҳосил қилиш учун улар энергетик фонни енгиги ўтиши керак. Бунга активланиш энергияси (E_a) сарфланади, яъни системанинг энергияси шу катталик қадар ортади. Бунда реакцияга киришаётган моддаларнинг заррачаларидан ўтиш ҳолати ёки активланган комплекс дейиладиган беқарор группача ҳосил бўлади, реакция мобайнида C ва D нинг ҳосил бўлишига олиб келади. Масалан, BC ва A моддалар реакцияга киришиб, AB ва C моддалар ҳосил қилса, бу реакциянинг актив комплекс орқали бориши қўйидагича ифодаланади:

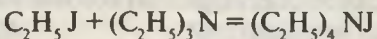


дастлабки моддалар	актив комплекс	реакция маҳсулотлари
-----------------------	-------------------	-------------------------

VI.5. КИМЁВИЙ РЕАКЦИЯ ТЕЗЛИГИГА ЭРИТУВЧИННИНГ ТАЪСИРИ

Кимёвий реакциянинг тезлигига юқорида бир неча марта Қайд этилган факторлардан ташқари эритувчилар ҳам катта таъсир кўрсатади. Кўпчилик реакциялар эритувчи

алмаштирилганда ўз тезлигини ўзгартыради. Бунга мисол қилиб күйидаги реакцияни күрсатиш мумкин.



Бу реакциянинг тезлиги эритувчи табиатига қараб, анчагина ўзгаради. Бунда реакция кинетикасини тавсифловчи асосий катталиклар Е ҳам, К ҳам ўзгаради. Реакция тезлигининг эритувчиларда газ мұхитидагига қараганда камайиши активликнинг камайиши (дезактивланиш) ҳодисасидан келиб чиқади, деган фикрлар маълум. Бу назарияга кўра актив молекулалар эритувчининг молекулалари билан тўқнашиб, ўз активлигини йўқотади. Тўқнашиш назариясига асосланган бу физик назария бир томонлама бўлиб, эритувчиларнинг турлича таъсир этиш сабабларини тушунтира олмади. Ўтказилган кўп тажрибалар эритувчиларнинг таъсирин углеводородларда (айниқса, алифатик углеводородларда) ўтказилган реакцияларнинг тезлиги кам бўлишини кўрсатди. Галогенларнинг ҳосилаларида реакция тезлиги озроқ ортади, кетон ва спиртларда эса юқори бўлади. Эритувчиларнинг реакция тезлигига таъсирини уларнинг бирор физик хоссаси билан боғлашга уриниб кўрилди. Лекин бу ҳам эритувчиларнинг турлича таъсир этиш сабабини тўла-тўкис тушунтириб бера олмади.

Реакциянинг тезлигига эритувчининг реакцияга киришаётган моддалар ёки реакция маҳсулоти билан турли бирикмалар, масалан, сольватлар ҳосил қилиши катта таъсир қиласди. Углеводородларнинг эриган модда (реагент) лар билан бирикма ҳосил қилиш эҳтимоллиги жуда кам. Қутбли ва айниқса, водород bogланиш мавжуд бўлган эритувчиларнинг эриган моддалар билан бирикмалар ҳосил қилиши анча осон. Эритувчини реагентларнинг бирортаси билан бекарор оралиқ бирикма ҳосил қилиши ва бунинг натижасида реакция активланиш энергиясининг камайиши мумкин. Бу эса реакцияни тезлаштиради. Агар ҳосил бўлган оралиқ бирикма барқарор бўлса, реакциянинг активланиш энергияси ортиб, реакция тезлиги камайиши мумкин.

Реакциянинг активланиш энтропияси. Реакция тезлиги фақат активланиш энергиясининг қийматигагина эмас, балки

молекулалар таркибидаги атомлар ва атом группаларининг жойланишига, уларнинг катта-кичиклиги ва шаклларига боғлиқдир. Баъзан, энергияси реакциянинг активланиш энергиясига teng бўлган тўқнашувлар (ҳатто ундан катта қийматли энергияга эга бўлган тўқнашувлар) натижасида ҳам реакция амалга ошмаслиги мумкин. Бундан ташқари, кимёвий реакция жараёнида реакцияга кришувчи моддаларда боғлар узилиб янги боғланишлар вужудга келиши натижасида заррачаларнинг тартибсиз ҳаракати бирмунча ортиб, активланиш жараёнида системанинг энтропияси ҳам анча ўзгаради. Шу ҳолатга мос келадиган энтропия **активланиш энтропияси** дейилади. Модда ҳолатининг содир бўлиш эҳтимоллиги билан унинг энтропияси орасидаги боғланиш Больцманнинг иссиқлик **флуктуацияси назариясига** биноан тузилган формула билан ифодаланади:

$$S = K \cdot \ln W, \quad W - \text{Больцман эффиқти}$$

Актив ҳолатга тўғри келадиган энтропия эса $S_{\text{акт}}$ га teng бўлади:

$$S_{\text{акт}} = K \ln W$$

Агар $S_{\text{акт}}$ ни Авогадро сонига кўпайтирсак, 1 моль модда учун ҳисобланган активланиш энтропиясини топа оламиз:

$$S_{\text{акт}} = S^*_{\text{акт}} \cdot N_A = N_A \cdot K \ln W = R \ln W$$

бундан

$$\ln W = S^*_{\text{акт}} / R \text{ ёки } W = e^{S^*_{\text{акт}} / R}$$

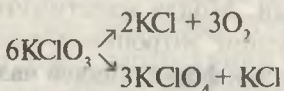
келиб чиқади. Кўпгина ҳолларда $S^*_{\text{акт}}$ – активланиш энтропияси тажриба йули билан аниқланади.

VI.6. ОДДИЙ ВА МУРАККАБ РЕАКЦИЯЛАР

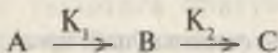
Агар реакция ўзининг стехиометрик тенгламасига мувофиқ биргина босқичда борса, бундай реакция оддий реакция дейилади. Оддий реакциянинг кинетик тенгламаси

фақат бигта тезлик константаси билан тавсифланади. Күпчилик кимёвий реакциялар анча мураккаб тарзда боради, чунки бир вақтнинг ўзида бир неча хил оддий реакциялар ёнма-ён, кетмакет, туаш ва қайтар равишда боради. Мураккаб реакцияларнинг кинетик таълимоти реакцияни ташкил қилган ҳар қайси оддий реакция бир вақтнинг ўзида мустақил боради, деган фарағага асосланган. Уларнинг ҳар қайсиси массалар таъсири қонунига буйсунади.

Параллель реакцияларда дастлабки моддалар икки ёки бир неча йўналишда ўзаро таъсир этиб, айни вақтда A —  схемага мувофиқ, бир неча маҳсулот ҳосил бўлади. Масалан,



Мураккаб реакциялардаги оддий реакциялар параллел равишда бораётган бўлса, бу мураккаб реакциянинг умумий тезлиги оддий реакциялар тезликларининг алгебраик йифиндисига teng бўлади. Параллель реакциялар шароитини (температура, эритувчи ва катализаторларини) ўзгартириш йили билан жараённи керакли йўналишга буриш мумкин. Кетма-кет реакциялар бир неча босқичда борадиган реакциялардир. Бундай реакциялардан оралиқ моддалар ҳосил бўлади.

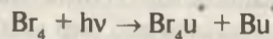


Кетма-кет тартибда борадиган реакцияларда умумий жараённинг тезлиги энг секин борувчи босқич тезлиги билан ўлчанади. Кетма-кет борадиган реакциялар жуда кўп учрайди. Туташ (индуksияланган) реакциялар деб бир муҳитда борадиган ва бир-бирига таъсир кўрсатадиган икки реакцияга айтилади. Булардан бири фақат иккинчиси билан биргаликда бора олади. Туташ реакциялар кинетикаси 1905 йилда Н. А. Шилов томонидан мукаммал текширилган ва бу ҳодиса “кимёвий индуksия” деб аталади.

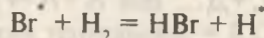
Қайтар реакция икки қарама-қарши йўналишда борадиган реакциялардир.

Занжир реакциялар. Оддий механизм билан борадиган бир, икки ва кўп молекуляр реакциялардан ташқари занжир механизми билан борадиган мураккаб реакциялар ҳам мавжуд.

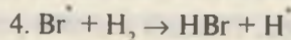
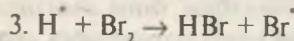
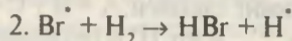
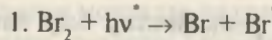
Бундай реакцияларни дастлаб 1913 йилда Боденштейн нур таъсирила HCl нинг ҳосил бўлиши реакциясида ўрганган. Занжир реакциялар ва уларга тегишли таълимотни бойитишида академик Н. Н. Семёнов ва унинг шогирдларининг хизмати каттадир. Занжир реакциялар кенг тарқалган бўлиб, оддий портлаш (оксидланиш-ёниш), крекинг, полимерланиш реакциялари ва бошқалар занжир механизми билан боради. Занжир реакцияларнинг ўзига хос бир қанча хусусияти бор. Н. Н. Семёновнинг назариясига кўра. Занжир реакциянинг бошланиши учун актив марказ ҳосил бўлиши керак. Бундай актив марказ вазифасини валентлиги тўйинмаган атом ёки радикаллар бажаради. Масалан, $\text{H}_2 + \text{Br}_2 = 2\text{HBr}$, реакциясида нур таъсирида энг оддий бром молекуласи диссоциланиб, бром атомини ҳосил қиласди:



Водород бромга нисбатан қийинроқ ажralгани учун, у диссоциланмайди. Бром атоми реакцияни бошлаб берувчи актив марказ бўлади ва у водород молекуласи билан реакцияга киришади:



Ҳосил бўлган водород атоми актив марказ бўлади ва у бром молекуласи билан реакцияга киришади. Реакция натижасида янги актив марказ – бром атоми ҳосил бўлади. Бу жараён узлуксиз давом этади:



и.....

VI.2. КИМЁВИЙ РЕАКЦИЯЛАР ТАРТИБИ

Вант-Гоффталимотига биноан реакциялар кинетик жиҳатдан молекулярлиги ва тартибига күра классификацияланади. Реакциянинг молекулярлиги бир вақтда ҳақиқатдан түқнашиб, кимёвий реакцияга киришган молекулалар сони билан белгиланади.

Реакциялар бу жиҳатдан бир молекуляр (мономолекуляр), икки молекуляр (бимолекуляр), уч молекуляр (тримолекуляр) ва шу каби синфларга бўлинади. Одатда кўпчилик реакциялар бимолекуляр бўлади. Бир молекуляр (мономолекуляр) реакциялар қўйидаги схема билан ифодаланиши мумкин. Масалан, газ муҳитда борадиган реакция:



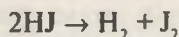
мономолекуляр реакцияга мисол бўла олади.

Бимолекуляр реакциялар деб бир модданинг молекуласи иккинчи модданинг бир молекуласи билан тўқнашувчи ёки бир тур модданинг икки молекуласи ўзаро тўқнашиши натижасида содир бўладиган реакцияларга айтилади. Биомолекуляр реакциянинг схемаси

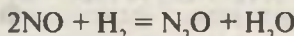


шаклида ёзилади.

Водород йодиднинг парчаланиши бимолекуляр реакция учун мисол бўла олади:



Тримолекуляр реакциялар бир вақтнинг ўзида бир модданинг уч молекуласини тўқнашиши натижасида содир бўлади. Бу реакциянинг схемаси: $A + B + C \rightarrow D + E + F + \dots$ ёки $3A \rightarrow B + C + D + \dots$. Азот (II)-оксидининг водород билан қайтарилиши тримолекуляр реакция учун яқъол мисолдир:

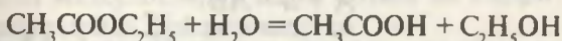


Реакция тартиби. Реакция тартиби реакция тезлигининг бирикаётган моддалар концентрациясига қандай боғлиқлигини кўрсатади, яъни реакция тезлиги концентрациянинг

қандай даражада ўзгаришига боғлиқ бўлса, реакция тартиби ўша даражани кўрсатувчи сонга тенг бўлади.

Масалан, $V = KCl + C_2^m$ бўлса. $m + n$ йифиндиси реакциянинг тартибини билдиради.

Реакция ноль, бир, икки, уч ва юқори тартибли бўлиши мумкин. Реакциянинг тартиби, ҳатто касрли ҳам бўла олади. Мисол учун, мураккаб эфирнинг суюлтирилган эритмада гидролизланиши қуидаги тенглама билан ифодаланади:



Бунда сув кўп бўлганлигидан реакциянинг ва унда иштирок этаётган модданинг концентрацияси амалий жиҳатдан ўзгармай қолади. Шунинг учун реакциянинг тезлиги фақат эфирнинг концентрациясига боғлиқ бўлади. Демак, бу реакция икки молекуляр бўлиб, биринчи тартибли реакциядир.

Реакциянинг тезлиги реакция давомида ўзгармаса, бундай реакциялар ноль тартибли бўлади. Масалан, радиоактив моддаларнинг парчаланиши ноль тартибли реакциядир.

Реакциянинг тартиби эмпирик равишда топилади:



Реакциянинг кинетик тенгламаси: $= KC^a \cdot C^b$ бўлгани учун бу реакциянинг тартиби концентрацияларнинг даражада кўрсаткичлари йифиндисига $a + b = n$ га тенгдир.

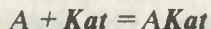
VI.8. КАТАЛИЗ

Реакция тезлигини ўзгартириб, реакция маҳсулотлари таркибига кирмайдиган моддалар **катализаторлар** дейилади. Илгари айтилганидек, реакция тезлигини ошириш йўлларидан бири реакциянинг активланиш энергиясини камайтиришидир. Реакцияларнинг активланиш энергияси катализаторлар ёрдамида камайтириллади. Кўпчилик катализаторлар реакциянинг тезлигини минг марталаб ошириб юборади. Қайтар жараёнларда катализатор тўғри ва тескари реакциялар тезлигини бир хил даражада ўзгартиради, яъни, мувозанат константаси катталигини ўзгартирмагани ҳолда мувозанатнинг тез қарор топишига имкон беради. Реакция тезлигининг катализатор таъсирида ўзгариши **катализ** дейилади. Катализ

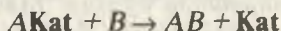
икки хил: гомоген ва гетероген катализга бўлинади. Агар катализатор ҳамда реакцияга киришувчи моддалар бир фазада бўлса, бу гомоген катализ дейилади. Гетероген катализда реакцияга киришувчи моддалар ва катализатор ҳар хил фазада бўлади. Катализаторнинг реакция тезлигига таъсирининг можияти шундан иборатки, реакцияга киришувчи модда билан катализатор орасида оралиқ бирикма ҳосил бўлади. Секин борадиган реакция



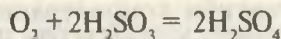
реакцияга кириша оладиган оралиқ бирикма **AKat** ҳосил қилиши натижасида тезлашади:



Оралиқ бирикма **AKat** дастлабки олинган иккинчи модда **B** билан реакцияга киришиб **AB** моддани ҳосил қиласди:

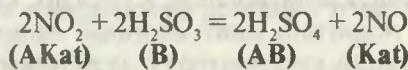
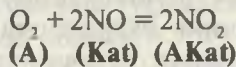


Кўриб ўтилган схемадан катализаторнинг ҳар бир заррачasi реакцияда жуда кўп марта қатнашиши мумкин эканлиги маълум бўлди. Гомоген катализга сульфит кислотанинг ҳаводаги кислород билан оксидланиши мисол бўла олади:



(A) (B) (AB)

Бу реакция жуда секин боради. Лекин, азот (II)-оксид иштирокида бу реакция қўйидаги жараёнларнинг содир бўлиши натижасида анча тез боради:



Катализатор (**Kat**) ролини ўйнаган азот (II)-оксид ўзгармай қолганлиги тенгламадан куриниб турибди.

Гетероген катализда ўзаро таъсир этувчи моддалар катализатор сиртида реакцияга киришади. Реакцияга киришувчи

моддалар молекулалари катализ ҳодисасидан олдин, адсорбент сиртида алоҳида нуқталарга адсорбланди. Катализаторнинг актив марказлари деб аталаған бу нуқталарда адсорбция-ланган молекулалар ўзгариғи, бунинг натижасида охирги маҳсулотнинг ҳосил бўлиши тезлашади.

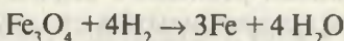
Гетероген катализни А. С. Султонов, Ф. Х. Ҳўжаев, А. Абдуқодиров ва бошқалар чукур ўрганиб, бу соҳада анчагина янгиликлар яратдилар. Булар нефтни қайта ишлаш, иккиламчи маҳсулотларни ишга солиш ва юқори унумли катализаторлардан фойдаланишdir.

VI.9. КИМЁВИЙ МУВОЗАНАТ

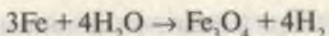
Маълум чегараланган ҳажмдаги жисмлар группаси система дейилади. Системани ташкил қилувчи моддалар бир-бирига таъсир этиб туради. Система гомоген, яъни бир жинсли (масалан, газлар аралашмаси, газлар ёки тузлар эритмаси) ва гетероген, яъни бир-биридан физик ва кимёвий хоссалари жиҳатдан фарқ қиласидиган ажратиш юзаси билан чегараланган ёки бир неча қисмдан тузилган бўлади. Сув билан керосин, симоб билан сув, сув билан қаттиқ моддалар аралашмаси бунга мисол бўла олади. Гомоген система бир фазадан, гетероген система эса икки ёки ундан ортиқ фазалардан тузилган бўлади. Кўпгина кимёвий реакциялар охиригача боради. Масалан, бертоле тузи қиздирилганда калий хлорид тузига ва кислородга тўлиқ парчаланади:



Лекин шу шароитда калий хлорид тузи билан кислород бирикиб, қайтадан Бертоле тузини ҳосил қилмайди. Шунинг учун бундай реакциялар амалда қайтмас, бошқача айтганда, бир томонлама борувчи реакциялар деб аталади. Темир оксид кукуни билан водород орасида бўладиган реакция эса бошқача табиятга эга:



Шу шароитнинг ўзида темир билан сув реакцияга киришиб, дастлабки моддаларни ҳосил қилиши мумкин:



Шундай қилиб бир вақтнинг ўзида айни температурада бир-бирига қарама-қарши бўлган икки йўналишдаги реакция боради. Бир шароитнинг ўзида икки томонга бора оладиган жараён қайтар, бошқача қилиб айтганда, **икки томоннама борадиган жараён** дейилади. Кимёвий жараёнларнинг қайтар эканлигини кўрсатиш учун, реакция тенгламасидаги тенглик белгиси ўрнига қарама-қарши икки йўналиши кўрсатилади:



Бундай реакциялар охиригача бора олмайди, чунки бунда ҳосил бўлган реакция маҳсулотлари ўзаро реакцияга киришиб яна қайтадан реакция учун олинган моддаларни ҳосил қиласди. Қайтар реакциялар умумий тарзда қўйидагича ифодаланиши мумкин:



Массалар таъсири қонунига кўра, тўгри (чандан ўнгга борадиган) реакциянинг тезлиги А ҳамда В моддаларнинг концентрациялари кўпайтмасига тўғри пропорционалdir (моддалар концентрациялари одатда моляр концентрацияда ифодаланади). Шундай қилиб тўғри реакция тезлиги:

$$V_1 = K_1 C_A^a \cdot C_B^b$$

Формула билан ифодаланади.

Бу ерда: V_1 – тўғри реакциянинг тезлиги, K_1 – тўғри реакциянинг тезлик константаси, C_A^a – А модданинг концентрацияси, C_B^b – В модданинг концентрацияси. Тескари реакциянинг тезлиги эса ўз навбатида қўйидагича ифодаланади:

$$V_2 = K_2 \cdot C_C^c \cdot C_D^d$$

бу ерда: K_2 – тескари реакциянинг тезлик константаси, V_2 – тескари реакциянинг тезлиги, C_C^c – С модданинг концентрацияси, C_D^d – Д модданинг концентрацияси.

Вақт ўтиши билан реакцияга киришаётган моддалар концентрациялари камайиши натижасида тўғри реакциянинг тезлиги V_1 камаяди, тескари реакциянинг тезлиги V_2 эса ортади, чунки олинган моддалар концентрациялари камайиб, ҳосил бўлаётган моддалар концентрациялари ортиб боради.

Ниҳоят, маълум бир вақтдан кейин уларнинг тезлиги ўзаро тенглашиб қолади ($V_1 = V_2$) ва натижада кимёвий мувозанат қарор топади. Тўғри реакция билан тескари реакция тезликлари ўзаро тенглашган ҳолат **кимёвий мувозанат деб аталади**. Реакцияда иштирок этётган моддаларнинг мувозанат ҳолатдаги концентрациялари эса **мувозанат концентрациялари** дейилади. Юқорида қайд қилинганидек кимёвий мувозанат вақтида

$$V_1 = V_2,$$

яъни

$$K_1 \cdot C_A^a \cdot C_B^b = K_2 \cdot C_C^c \cdot C_D^d \quad \text{булади.}$$

Маълум бир температурада K_1 ва K_2 ўзгармас катталиклар бўлгани учун уларнинг нисбати ҳам ўзгармас катталиклар:

$$\frac{K_1}{K_2} = K \quad \text{ёки} \quad K_c = \frac{C_C^c \cdot C_D^d}{C_A^a \cdot C_B^b}$$

бу ерда: K_c – моляр концентрация ёрдамида ифодаланган мувозанат константаси. Кс турли реакциялар учун маълум қийматга эга бўлиб, фақат температура ўзгариши билан ўзгаради. Маълумки, доимий температурада модданинг буғ босими унинг концентрациясига пропорционал бўлади. Шунинг учун газ муҳитида борадиган реакцияларда концентрация ўрнига буғ босимидан фойдаланилади. Бу ҳолда мувозанат константаси қўйидаги кўринишга эга бўлади:

$$K_m = \frac{P_C^c \cdot P_D^d}{P_A^a \cdot P_B^b}$$

K_m – буғ босими билан ифодаланган мувозанат константаси.

K_c ва K_m ўртасидаги муносабатни топиш учун Менделеев-

– Клапейрон тенгламаси $PV = nRT$ дан фойдаланиб $P = \frac{n}{V} \cdot RT$ ни келтириб чиқарамиз.

$\frac{n}{V}$ концентрацияни ифодалагани учун $P = CRT$ деб ёзиш мумкин. Масалан, A модда учун босимни қўйидагича ифодаласак:

$$P_a = C_a \cdot RT$$

Хар қайси модда учун буг босимларини шу тариқа ёзип, K_m учун қуйидаги математик ифодаларни келтириб чиқарамиз:

$$\begin{aligned} K_m &= \frac{P_c^c \cdot P_d^d}{P_A^a \cdot P_B^b} = \frac{C_c^c(RT)^c \cdot C_d^d(RT)^d}{C_A^a(RT)^a \cdot C_B^b(RT)^b} = \\ &= \frac{C_c^c \cdot C_d^d}{C_A^a \cdot C_B^b} \cdot (RT)^{-(a+b)+(c+d)} \\ \text{ёки } &\frac{C_c^c \cdot C_d^d}{C_A^a \cdot C_B^b} \quad \text{ни } K_c \text{ орқали ёзсак,} \end{aligned}$$

$K_m = K_c \cdot (RT)^n$ формула келиб чиқади, бу ерда $n = -(a+b)+(c+d)$. Кимёвий мувозанат ҳолатига қуйидаги учта қоида тааллукли бўлади:

1. Агар система бир шароитда кимёвий мувозанат ҳолатида бўлса, вақт ўтиши билан унинг таркиби ўзгармайди.

2. Агар кимёвий мувозанатда турган система ташқи таъсир орқали мувозанат ҳолатидан чиқарилса, ташқи таъсир йўқотилганда система яна мувозанат ҳолатига қайтади.

3. Қайтар реакция маҳсулотларини ўзаро реакцияга киритиш йўли билан ёки реакция учун олинган моддаларни бир-бирига таъсир эттириш йўли билан кимёвий мувозанат ҳолатига эришиш мумкин.

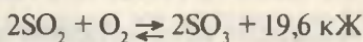
Кимёвий мувозанатга концентрация, босим ва температуранинг таъсири Ле-Шателье принципи асосида тушунтирилади. Ле-Шателье принципи қуйидагича таърифланади: *Кимёвий мувозанат ҳолатидаги системага ташқаридан таъсир этилиб, унинг бирор шароити ўзгартириска, системада ўша ташқи таъсирини камайтиришга интиладиган жараён кучаяди.*

Кимёвий мувозанатга концентрация, температура ва босимнинг таъсирини Ле-Шателье принципи асосида кўриб чиқамиз.

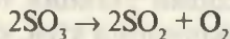
Кимёвий мувозанат ҳолатига температуранинг таъсири.

Ле-Шателье принципига мувофиқ, кимёвий мувозанатдаги системанинг температураси оширилганда кимёвий мувозанат температура пасаядиган, яъни иссиқлик ютиладиган реакция томонига силжийди. Аксинча, температуранинг пасайтирили-

ши кимёвий мувозанатни иссиқлик ажралып чиқадиган реакция томонига силжитади. Демак, температуранинг күтарилиши эндотермик реакциянинг боришига, пасайиши эса, экзотермик реакциянинг боришига ёрдам беради. Масалан:

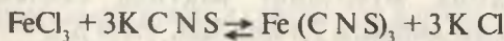


тенглама билан ифодаланган мувозанат системасини олсак, SO_3 нинг ҳосил бўлиши экзотермик реакция бўлганлиги учун Ле-Шателье принципига кўра, температура оширилганда O_2 ажралади, яъни мувозанат ўнгдан чапга қуидаги йўналишда силжийди :



Аксинча, температура пасайтирилганда SO_2 , билан O_2 , бирикиб SO_3 ҳосил қиласди, яъни мувозанат $2\text{SO}_2 + \text{O}_2 \rightarrow 2\text{SO}_3$, реакция томонга силжийди.

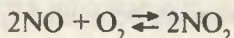
Кимёвий мувозанатга концентрациянинг таъсири. Кимёвий мувозанат ҳолатидаги системада моддалардан бирининг концентрацияси оширилса, системада мумкин бўлган реакциялар шундай кучаядики, натижада концентрацияси оширилган модда сарф булади. Масалан, бизга



тенгламаси билан ифодаланган мувозанат система берилган бўлсин. Бу реакцияда FeCl_3 , нинг концентрацияси оширилса, мувозанат тўғри реакциянинг тезлиги ортадиган томонга, яъни ўнг томонга силжийди. KCl нинг концентрацияси оширилса, мувозанат тескари реакциянинг тезлиги ортадиган томонга, яъни чапга силжийди.

Кимёвий мувозанат ҳолатига босимнинг таъсири. Газсимон моддалар иштирок этадиган ва ҳажм ўзгарадиган системаларда кимёвий мувозанат босим ўзгариши билан ўзгаради. Ле-Шателье принципига мувофиқ агар мувозанат ҳолатида турган системанинг босими оширилса, кимёвий мувозанат босимни камайтирувчи реакция томонига силжийди: аксинча босим камайтирилса, мувозанат босимни оширувчи реакция томонига силжийди. Лекин шуни ҳам эслада тутиш керакки, ўзгармас температурада ва реакция олиб борилаётган берк идишда босим ўзгариши учун молекулаларнинг умумий сони кимёвий реакция натижасида ўзгариши лозим. Мисол

тариқасида NO ва O₂ дан NO₂ ҳосил бўлиш реакциясини кўриб чиқамиз:



Реакция тенгламасидан икки молекула азот (II)-оксид бир молекула кислород билан бирикиб, икки молекула азот (IV)-оксид ҳосил бўлиши кўриниб турибди. Масалан, шундай мувозанатда турган системанинг босимини оширсак, мувозанат ҳажми камайиши билан борадиган реакция томонига силжийди. Аксинча босим пасайтирилса, мувозанат молекулалар сони кўпаядиган реакция томонига силжийди. Кимёвий кинетика таълимотига кура, кимёвий мувозанат V₁ = V₂ бўлгандагина амалга ошади. Термодинамика таълимоти эса бу ҳолатга системанинг эркин энергияси (G) нинг энг кичик қиймати тўғри келади деб таъкидлайди. Юқорида айтилган фикрни “изотермик-изобарик” жараёнлар учун қўйидагича ёсак бўлади:

$$\Delta G < 0$$

Термодинамик мувозанат вақтида система эркин энергиясининг қиймати ўзгармайди, яъни $\Delta G = 0$.

ΔG -реакцияни йўналтирувчи умумий энергия-изобарик потенциал бўлиб, 1961 йилдаги халқаро келишувга мувофиқ Гиббснинг эркин энергияси номи билан аталади. Гиббснинг эркин энергиясини моддадаги энергия ва энтропияни ифодаловчи катталик деб таърифлаш мумкин.

Термодинамиканинг иккинчи қонунидан маълумки, ўз ихтиёрига ташлаб қўйилган ажратилган системаларда унинг эркин энергияси камая оладиган жараёнларгина ўз-ўзидан содир бўлиши мумкин. Агар термодинамик мувозанатда турган системанинг шароити ўзгарса, система термодинамик мувозанат ҳолатидан чиқади. Айни вақтда система-нинг эркин энергиясини ўзгартирадиган жараёнлар содир бўлади. Бу жараёнлар система янги шароитда бошқа мувозанат ҳолатга ўтгунча, яъни системанинг эркин энергияси айни шароитда минимум қийматни олгунча давом этади. Демак, ажратилган системада эркин энергияни камайтирувчи жараёнларгина ўз-ўзидан содир бўлади ва унинг

натижасида система мувозанат ҳолатига ўтади. Эркин энергиянинг камайиши ҳисобига эса система маълум иш бажаради. Бажариладиган ишнинг миқдори системада қайтар жараён рўй бергандагина максимал қийматга эга бўлади. Кимёвий реакция жараёнида бажариладиган максимал ишнинг ишораси эса, реакциянинг ўз-ўзидан бориши ёки бормаслигини кўрсатади.

Ўзгармас босим ва ўзгармас температурада содир бўладиган жараёнлар учун (яъни изобарик ва изотермик) эркин энергиянинг камайиши максимал ишга тенг бўлади:

$$\Delta G = Ap$$

Аризотермик-изобарик жараёнларда реакциянинг максимал бажарган иши. Агар қайтар реакция натижасида система кимёвий мувозанат ҳолатига келадиган бўлса, унинг эркин энергияси минимал қийматга эга бўлади ва бундай система энди ҳеч қандай иш бажара олмайди:

$$Ap = 0$$

Агар система мувозанат ҳолатида бўлмаса, унинг эркин энергиясини камайтиришга қаратилган жараёнлар рўй беради. Система натижада мувозанат ҳолатига ўтади. Мувозанат ҳолатида турган системанинг мувозанат константасининг моддаларнинг концентрациялари орасидаги муносабат катталигига боғлик. Демак, реакциянинг максимал иши билан мувозанат константаси орасида маълум bogланиш бўлиши керак.

Агар қайтар реакция:



тенглама билан ифодаланса, бу реакциянинг максимал иши A билан мувозанат константаси Kc орасида қуйидаги боғланиш бўлиши назарий усулда аниқланган.

Агар реакция ўзгармас босимда ва ўзгармас температурада содир бўлса, унинг изотермик тенгламаси қуйидаги кўринишда ёзилади:

$$-\Delta G = Ap = RT(\ln K_m - \ln \cdot \frac{P_c^c \cdot P_d^d}{P_a^a \cdot P_b^b})$$

бу ерда: Δ -изобарик -изотермик жараённинг максимал иши. P_C , P_D , P_A , P_B жараёнида қатнашаётган С, Д, А, В моддаларнинг босими. Реакция учун олингандан моддалардан ҳар бирининг дастлабки концентрацияси (ёки буг босими) 1 га тенг бўлса, натуран логарифмни ўнлик логарифмга айлантириб, юқорида келтирилган формуладан қўйидаги ифодани ҳосил қиласиз:

$$-\Delta G = 2,3 \cdot RT \ln K_m$$

Бу формуладан фойдаланиб, реакциянинг айни температурадаги максимал ишини мувозанат константаси катталигидан ҳисоблаб топиш мумкин. Максимал ишнинг ишорасига қараб айни шароитда (берилган температура ва концентрацияда) қайтар реакция қайси томонга боришини олдиндан айтса бўлади:

1. Агар $\Delta V > 0$ бўлса, реакция чапдан ўнгга, яъни тўғри йўналишда боради.

2. Агар $\Delta V < 0$ бўлса, реакция тескари йўналишда бўлади.

3. Агар $\Delta V = 0$ бўлса, система кимёвий мувозанат ҳолатида қолади. Агар $= -\Delta G$ бўлганлиги учун бу муносабатларни қўйидагича ифодалаш мумкин:

$\Delta G = 0$ бўлса, система мувозанат ҳолатида турган бўлади.

$\Delta G < 0$ бўлса, реакция тўғри йўналишда боради.

$\Delta G > 0$ бўлса, реакция тескари йўналишда боради.

Кимёвий жараёнларнинг йўналиши. 1. Агар бирор системада энергия ўзгармаса, яъни системага ташқаридан энергия берилмаса ёки системадан энергия чиқмаса, жараён фақат энтропия кўпаялигиган йўналишда амалга ошади. ΔS максимумга интилади.

2. Агар системада энтропия ўзгармаса, яъни заррачаларнинг жойлашиш тартиби бир хил қолса жараён фақат энергия камаядиган йўналишда амалга ошади. Ўзгармас ҳажм ва ўзгармас температурада ички энергия $-\Delta U$ минимумга интилади. Ўзгармас босим ва ўзгармас температурада эса “энтальпия” ΔH минимумга интилади.

3. Ўзгармас босим ва ўзгармас температурада содир бўладиган кимёвий жараёнларда бир вақтнинг ўзида ҳам энергия, ҳам энтропия ўзгариши мумкин. Бундай ҳолларда реакцияни ҳаракатлантирувчи умумий куч қайси йўналишда

минимумга интилса, кимёвий жараён ҳам ана шу йўналишда амалга ошади. Ўзгармас босим ва ўзгармас температурада содир бўладиган изобар потенциалнинг ўзгариши:

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

эканилиги ҳисобга олинган ҳолда қўйидагича ифодани ёзишимиз мумкин:

$$-2,3 \cdot RT \ln K = \Delta H - T \Delta S$$

бундан,

$$\frac{-2,3 \cdot RT \ln K}{T^c} = \frac{\Delta H - T \cdot \Delta S}{T^c} \quad \text{хосил бўлади}$$

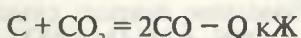
ва ниҳоят $-2,3 RT \ln K = \frac{\Delta H}{T} - \Delta S$ ни келтириб чиқарамиз.

$\Delta H = -Q$ бўлганлиги сабабли экзотермик ва эндотермик жараёнлар учун қўйидагиларни ҳосил қиласмиш.

Экзотермик жараёнлар учун:

$$-2,3 RT \ln K = \Delta S + Q/T$$

Эндотермик жараёнлар учун $92,3 R \ln K = \Delta S - Q/T$. Келтирилган ифодалардан экзотермик реакцияларда температура кўтарилиши билан мувозанат константасининг камайишини кўриш мумкин. Аксинча, эндотермик реакцияларда температура кўтарилиши билан мувозанат константасининг ортишини кузатиш мумкин. Масалан:



Юқоридаги қайтар реакцияда температура кўтарилиши билан мувозанат константаси ортади:

$$K_{298}^0 = 3,2 \cdot 10^{-10}, K_{982} = 1,0, K_{1200} = 199.$$

Реакциянинг изобар тенгламасини анализ қилиш натижасида қўйидаги математик ифодаларни келтириб чиқарамиз.

$$RT \ln K = \Delta H - T \Delta S$$

$$RT \ln K = \Delta S - \Delta H / \Delta T$$

Бу ерда ΔH реакциянинг энтальпия фактори, $T \Delta S$ эса – реакциянинг энтропия фактори деб юритилади. ΔH – системада тартибсизлик даражасини камайтирса, $T \Delta S$ – тартибсизлик даражасини қупайтиришга интилади. $\Delta G = 0$ бўлганда энтальпия фактори реакциянинг энтропия факторига тенг бўлади:

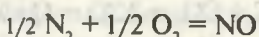
$$\Delta H = T \Delta S$$

Бу шароитда система мувозанат ҳолатига келади. Ўз-ўзича содир бўладиган реакциялар учун $\Delta G < 0$. Реакциянинг иссиқлик эффекти стандарт шароит (298°K ёки 25°C) да ва 1 атм. босимда кЖ ёки Ж ўлчов бирлигига бералади, уни ΔH_{298}° ишора билан ёзилади. ΔH° – реакция вақтидаги энтальпия ўзгариши деб қабул қилинади. ΔH° билан ΔS° – температура ўзгариши билан ўзгармайди деб фараз қилсак, ΔG° температура ўзгариши билан $\Delta G^{\circ} = \Delta H^{\circ} - T \Delta S^{\circ}$ тенгламага мувофиқ ўзгариши. ΔG° ва ΔS° стандарт ҳолат учун олинган катталиклардир. Бу ерда учта муҳим вариант бўлиши мумкин.

1. ΔH° ҳам, ΔS° ҳам реакциянинг боришига ёрдам беради, бунинг учун $\Delta H < 0$ ва $\Delta S > 0$ бўлиши керак. Бунда асосий вазифани энтальпия фактори бажаради.

2. Реакциянинг боришига фақат ΔH° ёрдам беради. Бу ҳолда ΔH° катта манфий қийматга эга бўлади: $\Delta H^{\circ} < 0$.

3. $\Delta H^{\circ} > 0$ бўлиб, энтальпия факторининг ΔH° ортиши энтропия фактори $T \Delta S$ нинг ортувини “босиб кетади”. Эндотермик реакцияларда $T \Delta S$ энтальпия факторини “боса олмайди”. Масалан:



реакция учун $\Delta H^{\circ} = 91,37 \text{ кЖ}$.

$$T \Delta S = 298 \cdot [210,6 (1/2 \cdot 199,9 + 1/2 \cdot 205,04)] = 3 \text{кЖ}$$

Реакциянинг изобар потенциали:

$$\Delta G^{\circ} = \Delta H^{\circ} - T \Delta S^{\circ} = 91,37 - 3 = 88,37 \text{ кЖ}$$

Демак, стандарт ҳолатда бу реакция ўз-ўзича содир бўлмайди.

Кайтариш учун материал

Бобнинг қисқача мазмуни. Бу ерда кимёвий реакциялар тезлиги ўрганилади. Ҳар бир реакция ўз тезлигига эга бўладики, бунда реакцияга киришаётган ва ҳосил бўлаётган маҳсулотлар табиати аҳамиятга эга. Бирор реакциянинг тезлигини ошириш ёки камайтириш мақсадида катализатор қўлланилади, зарур пайтларда босим ва температурадан фойдаланилади. Реакциялар механизмини ўрганишда кинетик маълумотлар асосий омил бўлиб хизмат қиласди.

Бобни ўрганишдан мақсад

1. Реакция тезлигини аинқлаш йўлларини билиб олиш.
2. Реакцияга киришаётган моддалар концентрациясининг вақт оралиғида ўлчай олиш ва кинетик эгри чизикларни чиза олиш.
3. Олинган тажриба маълумотларига асосланиб кинетик тенгламалар тузишни ўрганиш.

Машқ ва масалалар

1. Реакцион аралашмадаги водород бромид концентрацияси ўлчаниб қўйидаги натижалар олинди:

Реакция бошидан ҳисобланган вақт, с о 10 20 30 40 50

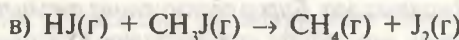
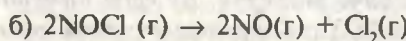
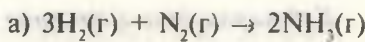
Водород бромид концентрацияси, моль/л — о 0,25 0,35 0,45
0,55 0,60

Вақтнинг ажратилган ҳар 10 секунддаги қисмida реакциянинг ўртача тезлигини ҳисобланг. Реакция тезлиги қандай бирликларда ўлчанади.

2. Водород бромид синтези реакциясининг биринчи ва иккинчи босқичлари учун кинетик тенглама тузинг. Ушбу реакциялар ва умумий реакция учун реакциялар тартибини топинг.

3. Реакцияларда қўлланилаётган реагентлар концентрацияси, температура ёки бир катализатор иккинчиси билан алмаштирилганда тезлик константаси катталигининг ўзгариш-ўзгармаслигини айтиб беринг.

4. Қўйидаги реакцияларнинг ҳар бири учун сарфланаётган ҳар бир реагент билан ҳосил бўлаётган маҳсулот тезлиги орасидаги нисбатни аниқланг :



5. $20_3(\text{г}) \rightarrow 30_2$ реакциясида маълум вақт ичидаги сарфланган озоннинг ўртача тезлиги $9,0 \cdot 10^{-3}$ атм/м³ га тенглиги аниқланган. Шу вақт ичидаги O_2 нинг ҳосил бўлиш тезлигини топинг (ўзгармас ҳажмда).

6. $2\text{NO}(\text{г}) + 2\text{H}_2\text{O}(\text{г}) \rightarrow \text{N}_2(\text{г}) + 2\text{H}_2\text{O}(\text{г})$ реакцияси учун NO нинг сарфланиш ва N_2 нинг ҳосил бўлиш тезлигини аниқланг.

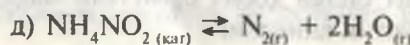
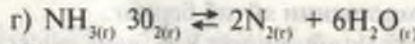
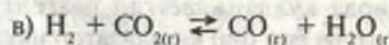
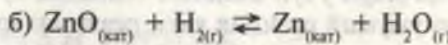
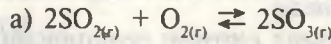
7.6-масаладаги реакция H_2 бўйича биринчи тартибга ва NO бўйича иккинчи тартибга эга. Реакция учун тезлик тенгламасини ёзинг.

8. 3-масаладаги реакция учун реагентлар концентрацияси ҳар литр учун моль (моль/л) да ифодаланган бўлса, ушбу реакциянинг тезлик константаси K қандай бирликларда топилади?

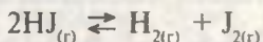
9. Гетероген катализатор активлиги уни тайёрлаш усули ва қўллаш олдидан ўтказилган ишловга боғлиқ. Бунинг сабаблари нимада?

10. Молекулалар учрашуви кимёвий реакцияларга олиб келиши мумкин бўлган қандай факторларни биласиз?

11. Куйидаги реакцияларнинг ҳар бири учун мувозанат константасини ифодалант:



12. Газ ҳолидаги водород йодид 425°C ли идишга солинганда қисман водород ва йодга парчаланди:

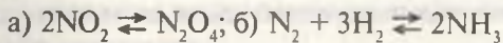


Мувозанатдаги аралашма таҳлили $[\text{H}_2] = 4,79 \cdot 10^{-4} \text{ M/l}$, $[\text{J}_2] = 4,79 \cdot 10^{-4} \text{ M/l}$, $[\text{HJ}] = 3,53 \cdot 10^{-3} \text{ M/l}$ тенглигини күрсатдай. Күрсатылган температуралаги Кс ни топинг.

13. Берилган мувозанатдаги система $\text{C}_{(\text{кат})} + \text{CO}_2 \rightarrow 2\text{CO}$ ($\Delta H = 119,8 \text{ кЖ}$) га қандай үзгаришлар ва факторлар таъсир этишини аниқланг (Ле-Шателье принципи асосида):

- а) $\text{CO}_{2(r)}$ нинг қушилиши;
- б) $\text{C}_{(\text{кат})}$ нинг қушилиши;
- в) маълум миқдордаги иссиқликнинг киритилиши;
- г) системанинг сиқилиши; д) катализаторнинг киритилиши;
- д) $\text{CO}_{(r)}$ нинг чиқарип юборилиши.

14. Реакцияларда ишлатилган моддалар концентрацияси моль/л да ўлчанган бўлса, қуйида келтирилган ҳар бир система мада мувозанат константаси К қандай бирликларда ўлчанишини аниқланг:



15. Минерал ўғитлар ишлаб чиқарувчи корхоналарда азот оксидлари аралашмаси бўлган қизғиши-қўнғир газлар атмосферага учирилиб юборилади. Аралашма таркибини аниқланг, унинг рангини йил фаслларига қараб үзгариб туриши сабабини тушунтиринг.

16. Аммиак синтезида босим ошса, мувозанат қай томонга суримишини айтинг.

Тест саволлари

1. Мувозанатдаги система $\text{N}_2 + 3\text{H}_2 \rightleftharpoons 2\text{NH}_3$; $[\text{N}_2] = 0,9$; $[\text{H}_2] = 0,6$; $[\text{NH}_3] = 6$ моль/л га үзгарса, бошланғич ҳолатта нисбатан босим қандай үзгаради?

А. 1,8 марта ортади. В. 14 марта камаяди.

С. 1,8 марта камаяди. Д. 14 марта ортади. Е. Үзгармайди.

2. Агар $2\text{SO}_2 + \text{O}_2 = 2\text{SO}_3$ реакциянинг унуми 70% бўлса, 0,42 моль/олтингугурт (VI)-оксиди ҳосил бўлган. Олтингугурт (IV)-оксидининг дастлабки миқдорини аниқланг.

A. 0, 29, B. 0, 42, C. 0, 6, D. 1, 2, E. 1, 6.

3. Реакциянинг температура коэффициенти 2 га тенг булганда, 60 °C да тезлиги 0,64 моль/л·с⁻¹ га тенг. Температура 10 °C бўлганда реакция тезлитини аниқланг.

A. 0, 01, B. 0, 02, C. 20, 48, D. 40, 96, E. 0, 04.

4. $\text{CaCO}_3 \rightarrow \text{CaO} + \text{CO}_2$ – Q системадаги мувозанатни ўнгга силжитиш учун қандай фактордан фойдаланиш керак?

A. Температурани ошириш. B. Температурани камайтириш.

C. Босимнинг ортиши. D. Босимнинг камайиши.

E. Маҳсулотлар концентрациясининг камайиши.

5. $\text{NO} + \text{O}_2 = 2\text{NO}_2$ реакцияда $[\text{NO}] = 0,6$ моль/л, $[\text{O}_2] = 0,5$ моль/л бўлганда, тезлик моль/л · с га тенг. Ўғри реакциянинг тезлик константасини аниқланг.

A. 0,06; B. 0,1; C. 1,0; D. 1,2; E. 1,6.

6. Агар $\text{CO} + \text{Cl}_2 \rightleftharpoons \text{COCl}$, системада $[\text{CO}] = 0,2$; $[\text{COCl}_2] = 0,8$ моль/л, мувозанат константаси 40 га тенг бўлса, хлорнинг бошлангич концентрациясини аниқланг.

A. 0,1, B. 0,2, C. 0,8, D. 0,9 E. 1,0.

7. Реакциянинг тезлик коэффициенти 5 га тенг бўлганда, тезликни 625 баробар ошириш учун температурани неча градусга ошириш керак?

A. 10, B. 25, C. 40, D. 125, E. 150.

8. $2\text{H}_2 + \text{O}_2 = 2\text{H}_2\text{O}$ реакцияда бошлангич $[\text{H}_2] = 0,4$; $[\text{O}_2] = 0,2$ моль/л га тенг. Водороднинг моляр улуши 40% га камайганда моддалар концентрациясини аниқланг.

A. 0,12 ва 0,16; B. 0,24 ва 0,16; C. 0,24 ва 0,12;
D. 0,12 ва 0,24; E. 0,24 ва 0,32.

VII БОБ ЭРИТМАЛАР

Эритмалар кенг тарқалган булиб, атрофимизни үраб ва бизга ҳаёт бағищлаб турған ҳаво, жез, биологик суюқликлар бұлған қон, лимфа ва бошқалар уларға мисол бұла олади.

Нисбий миқдори кенг күламда үзгара олувчи икки ва ундан ортиқ компонент – таркибий қысмлардан ташкил топған қаттық ёки суюқ гомоген фаза эритма дейилади.

VII. 1. ЭРИТМАЛАРНИНГ УМУМИЙ ХОССАЛАРИ. КОНЦЕНТРАЦИЯНИ ИФОДАЛАШ УСУЛЛАРИ

Барча эритмалар эриган моддалар ва эритувчидан ташкил топған бұлади, бундай мұхитта моддалар молекула ёки ионлар ҳолида бир текис тарқалади. Эритмалар таркибининг доимий эмаслиги уларни механик аралашмаларға яқынлаштиради, аммо үзининг бир жинслилиги билан улардан фарқланади.

Эриган модда фазаси билан мувозанатда бұлған эритма түйінгін хисобланади. Булар кам тарқалғанлығы сабабли у қадар амалий ақамиятта эга эмас. Амалиётта түйінмаган эритмалар, яни таркибіда эриган модда концентрацияси камроқ бұлған эритмалар күп ишлатилади.

Эритма ёки эритувчининг маълум ҳажміда эриган модданинг миқдори эритманинг концентрацияси дейилади.

Эритмада эриган модда концентрацияси юқори бұлғанда концентрант, кам бұлғанда суюлтирилған эритма деб юритилади.

Концентрацияни ифодалашнинг бир неча миқдорий усуллари маълум.

1. Процент (фоиз) концентрация – бу эритманинг 100 бирлик массасыда эриган модданинг массалар сони (масалан, граммлар сони) билан белгиланади.

Процент концентрация, $C\% = \frac{\text{эриган молла массаси}}{\text{эритманинг умумий массаси}} \cdot 100$.

Мисол: натрий хлориднинг 10% ли эритмаси дейилганды шундай эритма тушунилады, унинг 100 грамміда 10 г NaCl ва 90 г H₂O бұлади.

2. Моляр концентрация (молярлик) – 1 л эритмада эриган модда моль лари сони билан белгиланади.

Моляр концентрациянинг математик ифодаси $C_m = \frac{n}{v}$ моль/л. билан ифодаланади. Бу ерда; C_m – моляр концентрация, n – модда миқдори (мольлари сони), v – эритма ҳажми (л).

Мисол. Нитрат кислотанинг 2 моляр эритмаси берилган t° да ҳар литрида икки моль, яъни 126 г HNO_3 , бўлган эритма тушунилади.

3. Эквивалент концентрация ёки нормаллик мазкур t° да эритманинг бир литрида эриган модда эквивалентлар сони билан ифодаланади (н. ҳарфи билан белгиланади).

Мисол. Нитрат кислотанинг 2н эритмаси дейилганда ҳар литрида икки эквивалент, яъни 126 г, HNO_3 , бўлган эритма тушунилади.

4. Молял концентрация (моляллик $-C_m$ ҳарфи билан белгиланади) 1000 г да эритувчи эриган модданинг моль лар сони. Бу йўл билан аниқланган концентрация моль - масса концентрацияси (моляллик) дейилади.

Мисол. Нитрат кислотанинг 2 молял эритмаси дейилганда, 1000 г сувда 2 моль HNO_3 эритилишидан ҳосил бўлган эритма тушунилади.

5. Мазкур модда моль лар сонини эритмада мавжуд бўлган барча моддалар моль лари умумий сонига нисбати шу модда (компонент) нинг моль қисми деб аталади. Бир модда иккинчи моддада эриганда эриган модда моль қисми (N_2) қуидагича топилади

$$N_2 = \frac{n_1}{n_1 + n_2}$$

бу ерда, n_1 ва n_2 – эритувчи ва эриган моддалар моль лар сони.

Концентрациялари нормаллик билан ифодаланган эритмалардан фойдаланиб, эриган моддалар қолдиқсиз реакцияга киришишлари учун улар қандай ҳажмий нисбатда аралашишини олдиндан ҳисоблаб топиш мумкин бўлади.

Нормаллиги C_n бўлган А модданинг V_1 литри нормаллиги C_n бўлган Б модданинг V_2 литри билан реакцияга киришиди, дейлик. Бу А модданинг $C_n \cdot V_1$ эквиваленти ва Б модданинг $C_n \cdot V_2$ эквиваленти реакцияга киришганлигини билдиради. Демак, моддалар эквивалент миқдорда реакцияга киришади, шунинг учун:

$$C_{H_1} : V_1 = C_{H_2} : V_2$$

ёки

$$V_1 : V_2 = C_{H_2} : C_{H_1}$$

деб ёза оламиз.

Шундай қилиб, реакцияга киришаётган моддалар эритмасининг ҳажми, улар нормалликлариға тескари пропорционалдир.

Бундан, реакциялар учун зарур эритмалар ҳажмини аниқлаш билан бир қаторда, аксинча, реакцияга сарфланган эритмалар ҳажми бүйича улар концентрацияларини ҳам топиш имконияти туғилади.

VII. 2. ЭРУВЧАНЛИК

Модданинг у ёки бу эритувчидә эриш хусусияти эрувчанлик дейилади. Мазкур шароитда модданинг эрувчанлик ўтчови унинг 7 түйинган эритмаси концентрацияси билан белги-ланади. Күпинча, эрувчанлик эритувчининг 100 масса бирли-гини мазкур шароитда түйинтирувчи сувсиз модданинг масса бирлиги сони билан белгиланади ва бу йул билан ифодаланган эрувчанликни **эрувчанлик коэффициенти** дейилади.

100 г сувда 1 г дан ортиқ модда эриса - яхши эрийдиган, 100 г сувда 1 г дан 0,001 гача модда эриса кам эрийдиган, 0,001 г дан оз эрийдиган моддаларга эримайдиган моддалар дейилади.

Қаттіқ жисмларнинг эриши аксарият ҳолларда иссиклик ютилиши билан боради. Бунда энергиянинг күргина қисми кристалл панжараны парчалашга сарфланади. Бу энергия гидрат (сольват)лар ҳосил бўлишида ажраладиган энергия билан қопланади.

Ле-Шателье принципини модданинг кристалл ҳолати ва унинг түйинган эритмасига қўллаб, модда энергия ютиш билан эриганда температуранинг кўтарилиши унинг эришини оширади деган хulosани чиқариш мумкин. Аксинча, гидратланиш энергияси эритма ҳосил бўлиши учун етарли бўлганда, яъни эриш энергия ажралиши билан борса, бундай ҳолда температура кўтарилиши эрувчанликни камайтиради. Бундай ҳодиса сувда ишқорлар, литий, магний ва алюминийнинг күргина тузлари эриганда рўй беради.

Суюқликларнинг бир-бирида эриши чегараланган ҳолатдан чегараланмаган ҳолатга ўтиш температураси **эрувчанликнинг критик температураси** дейилади.

Агар икки бир-бири аралашмайдиган суюқликдан иборат системага буларнинг ҳар бирида эрий оладиган учинчи модда киритилса, унда эриган модда бу суюқликларда эришига мос пропорционалликда тарқалади. Бундан **тақсимланиш қонуни** келиб чиқади, яъни икки аралашмайдиган эритувчидаги эрий оладиган модда ўзгармас температурада моддалар орасида шундай тақсимланади, бу эритмалардаги унинг концентрациялар нисбати умумий эриган модда миқдорига боғлиқ булмаган ҳолда доимий бўлади:

$$\frac{C_1}{C_2} = K$$

Бу ерда: C_1 ва C_2 – эриган модданинг биринчи ва иккинчи эритувчидаги концентрациялари; K – тарқалиш коэффициенти.

Газларнинг сувда эриши экзотермик жараёндир. Шу сабабли газларнинг эрувчалиги температура кўтарилиши билан пасаяди. Органик эритувчиларда газлар эриганда иссиқлик ютилиши ҳолатлари учрайди. Бундай ҳолатларда температура ортиши билан газларнинг эрувчалиги кўпаяди.

Газ суюқликларда эриганда мувозанат вужудга келади ва бунда системанинг ҳажми бирмунча камаяди. Демак, босимнинг кўтарилиши мувозанатни ўнгга томон суради, яъни газ эрувчалигини оширади.

Газ босими, масалан, икки баравар оширилса, унинг молекулалари концентрацияси суюқлик устида шунча марта ортади, бунда газнинг эриши ҳам тезлашади. Мувозанат бузилади. Янги босимда мувозанат вужудга келиши учун эриган молекулалар концентрацияси ҳам икки баравар ортади. Бундай ҳодиса Генри қонуни билан тушунтирилади.

Доимий температурада суюқликнинг мазкур ҳажмida эриётган газ массаси газнинг парциал босимига түгри пропорционалдир.

Генри қонуни қўйилдаги тенглама билан ифодаланади:

$$C = kP$$

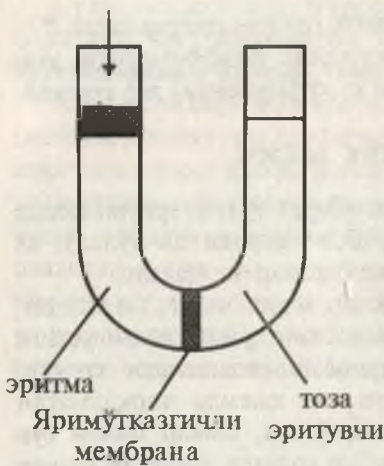
бу ерда, C – түйинган эритмадаги газ концентрацияси; P – парциал босим; k – пропорционаллик коэффициенти, уни Генри константаси (ёки Генри коэффициенти) деб аталади.

VII. 3. ОСМОТИК БОСИМ

Эритма гомоген системадан иборат бўлиб, эриган модда ва эритувчи заррачалар тартибсиз ҳаракатда бўлади ва эритманинг бутун ҳажми бўйича баравар тарқалади.

Агар цилиндрга қандайдир модданинг, масалан, шакарнинг концентрангган эритмасини қўйиб, унинг устига шакарнинг бирмунча суюлтирилган эритмасидан солсак, бунда аввал, шакар билан сув тенг ҳажмда тарқалмаган ҳолатда бўлади. Аммо бироз вақт ўтгач, шакар билан сув молекулалари бир текис тарқалған ҳолатга ўтади. Бу шакар молекулаларининг концентрангган эритмадан суюлтирилган эритмага ва аксинча, сув молекулаларини суюлтирилган эритмадан концентрангган эритмага ўта бориши ҳисобига бўлади. Бунда концентрангган эритмадан суюлтирилган эритмага ўтувчи шакар молекулалари исталган вақт ичидаги кўпроқ бўлиши турган гап. Шундай қилиб, концентрангган эритмадан суюлтирилган эритмага шакарнинг йўналиши вужудга келади, сув эса суюлтирилган эритмадан концентрангган эритмага ҳаракат қилади, яъни ҳар бир заррача концентрацияси кам тарафга ҳаракат қила бошлайди. Заррачалар ҳаракатланиб кучиб, унинг концентрациясини тенглаштиришга олиб келувчи жараён диффузия дейилади. Диффузияда системанинг энтропияси ортади. Курсатилган мисолда эриган модда ва эритувчи заррачалари қарама-қарши йўналиши ҳаракат қилади. Бундай ҳолат тўқиашувчи ёки икки ёқлама диффузия дейилади. Агар икки эритма эритувчини ўтказадиган ва эриган моддани ўтказмайлигиган тўсиқ қўйилса, ўзгача ҳодиса кузатилади. Бундай ярим ўтказгичлар деб аталадиган тўсиқлар табиатда ҳам учрайди, уларни сунъий равишда тайёрласа ҳам бўлади.

Лойдан ясалган тешикчаларга эга цилиндрга бирор эритма, масалан, шакар эритмасини қўйиб, цилиндрни сувга туширсак, бунда концентрациялар тенглашуви фақат сувнинг ўтиши ҳисобига амалга ощади. Сув молекулалари кўп миқдорда эритмага ўта бошлайди, бунинг орқасида эритма



ҳажми күпая боради, шакар концентрацияси эса камая боради. Ярим үтказгич түсик орқали амалга ошувчи бундай бир ёқламади диффузия осмос дейилади.

VII. 1-расмда осмотик босимни ўлчаш асбобининг схемаси келтирилган. 2-идиши шакар эритмаси билан тўлдириб, уни 1-идишдаги сувга солиб қўямиз. Осмос туфайли эритма ҳажми күпая боради ва найни

тўлдира бошлайди. Эритманинг найдаги сатҳи кутарила бориши билан сув молекулаларининг эритмага ўтишига тўсқинлик қўлувчи ортиқча босим - (гидростатик босим) вужудга келади. Гидростатик босим маълум бирликка етгач, мувозанатдаги эритманинг осмотик босими юзага келади. Мана шундай мувозанатдаги гидростатик босимни ўлчаш орқали осмотик босимни аниқлаш мумкин. Осмос ҳодисаси ҳайвон ва ўсимликлар ҳаётида муҳим роль ўйнайди. Осмос туфайли ўсимлик поясидан юқорига сув кутарилади ва ҳужайраларни таъминлайди.

Турли эритмаларнинг осмотик босими ўрганилган ва унинг катталиги эритма концентрацияси билан температурага боғлиқлиги аниқланган. Бундай тажрибалар осмотик босим ҳосил бўлишида эриган модда ёки эритувчи табиати аҳамиятининг йўқлигини тасдиқлаган.

1886 йилда Вант-Гофф унча юқори концентрацияга эга бўлмаган электролитмаслар эритмалари учун осмотик босим концентрация ва температурага боғлиқлигини қўйидаги тенглами билан ифодалади:

$$P = 1000 \cdot CRT$$

бу ерда: P – осмотик босим (Па); C – унинг моляр ҳажм концентрацияси (моль/л), R – универсал газ доимийси, 8,314 (Ж/моль. К); T – мутлақ температура.

VII. 4. ТҮЙИНГАН БҮФ БОСИМИ

Рауль қонуни

Мазкур температурада ҳар бир суюқлик устидаги түйинган бүф босими доимий қийматга эга бўлади. Бирор модданинг суюқликда эриши унинг түйинган бүф босимининг камайишига олиб келиши тажрибалардан кўринади.

1887 йили Рауль түйинган бүф босимига доир қонунини ёзлон қилди. Эритма устидаги түйинган бүф босимининг нисбий камайиши эриган модданинг моль қисмiga тенгdir.

Рауль қонунининг математик ифодаси қуйидаги тенглама орқали ифодаланади:

$$\frac{P_0 - P}{P_0} = N_2$$

бу ерда: P_0 – тоза эритувчининг түйинган бүф босими; P – эритманинг бүф босими; N_2 – эриган модда моль қисми.

Рауль эритмаларнинг қайнashi ва музлашини ўрганиб, электролитмасларнинг суютирилган эритмалари учун қайнash температурасининг ошуви ва музлаш температурасининг камайиши эритма концентрациясига пропорционаллигини топди:

$$T_{\text{қайнаш}} = \varepsilon C_m = \frac{\varepsilon \cdot a \cdot 1000}{b \cdot M_r}$$

$$T_{\text{музлаш}} = \kappa C_m = \frac{\kappa \cdot a \cdot 1000}{b \cdot M_r}$$

бу ерда; C_m – моль-масса концентрация (моляллик), a – эриган модда массаси, b – эритувчининг массаси, M_r – эриган модданинг моль массаси. ε ва κ эбулиоскопик (қайнаш) ва криоскопик (музлаш) доимийси, улар эритувчи табиатига боғлиқ бўлиб, эриган модда табиатига боғлиқ бўлмайди. Моддаларнинг молекуляр массасини аниқлашда эритмалар қайнаш ва музлаш температураларини ўлчашга мўлжалланган эбулиоскопик ва криоскопик усуллардан фойдаланилади, яъни:

$$M_r = \frac{\varepsilon \cdot a \cdot 1000}{b \cdot T_{\text{қайн.}}} \quad \text{эбулиоскопик усул}$$

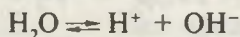
$$M_r = \frac{\kappa \cdot a \cdot 1000}{b \cdot T_{\text{муз.}}} \quad \text{криоскопик усул}$$

VII. 5. КИСЛОТА ВА АСОС НАЗАРИЯЛАРИ

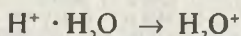
Ҳозирги вақтда кислота ва асослар ҳақида умумлашган бир қанча назариялар маълум. Булардан сольвосистемалар назарияси, протон назарияси ва электрон назарияси кенг қўлланилади. Бу назарияларнинг ҳар бири турлича негизлар асосида келиб чиқсан булишига қарамай, бир-бирига зид эмас ҳамда кислота – асос бирималарнинг ўзига хос томонларини очиб берали. Кислота ва асос ҳақидаги назарияларнинг ҳозирги ифодасини ишлаб чиқиша бошқалар билан бир қаторда Ўзбекистонлик олим М.И. Усновичнинг хизмати катта бўлди.

1. Сольвосистема назарияси

Сув диссоциланганда:

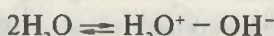


вужудга келган H^+ ва OH^- ионлари бошқа ионлар каби сувли эритмада гидратланади. Водород иони сув молекуласи билан осонгина бирикиб, гидроксоний ионини ҳосил қиласди.



Гидроксонийни баъзи бирикма (комплекс)ларидан кристалл ҳолда ажратиб олиш мумкинлиги аниқланган.

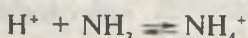
Шундай қилиб, сувнинг ўзи диссоциланганда ҳам гидроксоний иони вужудга келиши қўйидаги тенгламадан кўриниб турибди:



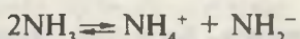
Ўтказилган тажрибалар аминларнинг кўпгина анорганик тузларни эритиши, уларнинг эритмалари ҳам ток ўтказишини кўрсатдики, бу электролитик диссоциланишдан дарак берди. Электролитларнинг сувдаги эритмаларида ва суюқ аммиакда ўтказилган реакциялар орасида яқинлик борлиги кўринди. Аммиакнинг ўзи ҳам оз бўлсада, диссоциланиши аниқланган:



Водород иони эритмада сольватланган бўлиб, у эритувчининг бир молекуласи билан тезгина реакцияга киришади:



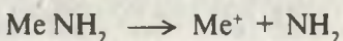
Натижада гидроксоний ионига ўхшаш бўлган аммоний иони ҳосил бўлади. Аммиакнинг диссоциланиши ҳам сувники каби боради:



NH_2^- иони OH^- га ўхшаш иондир.

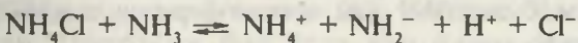
Аммиак билан ўтказилган илмий кузатишлар металларнинг амидларини гидроксидларга ўхшаш бирикмалар деб қараашга имкон берди.

Бу ўхшашлик OH^- ва NH_2^- ионлари ҳамда сув билан аммиак молекулаларининг изоэлектронлик хусусиятлари билан янада равшанлашади. Булар орасидаги ўхшашлик уларнинг кўпгина хоссаларида намоён бўлади. Асосларнинг сувдаги эритмалар и каби амидларнинг аммиакли эритмалари диссоциланиши туфайли электр токини ўтказади.



Мана шу эритмаларда фенофталеин қизаради, кислота қўшилганда улар нейтралланади. Амидларнинг эриши гидроксидларнинг эришига мос келади. Бундан суюқ аммиак муҳитидаги металл амидлари OH^- группасига эга бўймаслигига қарамай, ўзини кучли асослардек тутади, деган хулоса келиб чиқади.

Агар суюқ аммиакда аммоний тузи эритилиб, тегишлича кислота хусусиятга эга эритма ҳосил қилинса ва олинган маълумотлар таққосланса, буларнинг бир хиллигини, яъни ҳар иккала ҳолда ҳам аммоний тузи эритмаси ҳосил бўлиши кузатилади:



Франклин суюқ аммиакда эритилган аммоний тузлари металларнинг амидлари билан кислоталар каби реакцияга киришишини курсатди. Демак, суюқ аммиакдаги аммоний тузлари ўзини кислота каби тутади. Суюқ аммиакдаги нейтралланиш реакцияси диссоциланмаган эритма молекулаларининг ҳосил бўлишига олиб келувчи жараёндан иборат бўлади. Кўрилган қонуниятлар кислота ва асосларнинг янги сольвосистемалар назариясида ўз аксини топди.

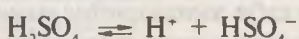
Ушбу назарияга биноан эритмада эритувчи диссоциланганда мусбат ионлар ҳосил қилувчи бирикма шартли равишда кислота

деб қаралади, асос булиб эса эритмада эритувчининг узи диссоциланганда манфий ионлар ҳосил қилувчи бирикмалар қабул қилинади.

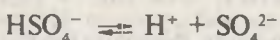
2. Протон назарияси. Бренстед-Лаурилар томонидан таклиф қилинган бу назарияга асосан протон бера олувчи ҳар қандай заррача (молекула ёки ион) **кислота** бўлади. Протонни бириктириб олувчи ҳар қандай заррача **асосдир**.

Протон назариясига мувофиқ кислоталар учга бўлинади:

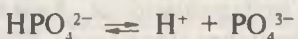
1) нейтрал кислоталар: буларга мисол қилиб хлорид кислота ёки сульфат кислотани кўрсатиш мумкин:



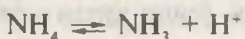
2) анион кислоталар: манфий ионлардан иборат бўлади:



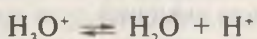
ва



3) катион кислоталар: мусбат ионлардан иборат бўлади:



ва



Катион кислоталарга кўп валентли металларнинг гидратланган ионлари ҳам киради.

Кўпгина комплексларни кислоталарга қўшиш мумкинки, буларнинг ҳам протон бериши тажрибаларда исботланган.

Асосларни ҳам кислоталар каби нейтрал (сув, аминобирикмалар) анионли (Cl^- , OH^-) ва катионли (H_3O^+ , NH_4^+) синфларга ажратиш мумкин.

Протон назариясига мувофиқ протон ажралишининг ҳар қандай реакцияси қуйидаги схема орқали ифодаланади:



Бундай жараёнда иштирок этувчи асос ва кислота мужассамлашган бўлади. Масалан, гидросульфат аниони – HSO_4^- сульфат кислота – H_2SO_4 билан мужассамлашган асос.

H_3O^+ иони эса асос бўлган H_2O билан мужассамлашган кислотадир.

Протон назарияси органик моддалар — аминлар, эфир, кетон ва тиоэфирларнинг асос хусусиятини тушунтириб беради. Бундай бирикмалар донор — акцептор боғи бўйича протонни бириктириб, мужассамлашган кислоталар бўлган оний - катионлар ҳосил қиласи.



Протон назариясида эритувчининг протон ажралиши билан борадиган диссоциланиши катта аҳамиятга эгадир. Бунинг миқдорий катталиги **автопротолиз константаси** (**автопротолизнинг ион қўпайтмаси**) билан характерланади.

Эритувчининг ўзи қанчалик кучли диссоциланса, унинг кислоталилиги шунчалик юқори бўлади.

Эритувчининг яна бир муҳим хусусияти унинг протонга мойиллиги бўлиб, мазкур эритувчида протоннинг сольватланишида ажралувчи энергия билан белгиланади. Протонга мойиллик қанчалик кўп бўлса, эритувчининг асос хоссалари шунчалик кучли намоён бўлади. Протонга мойиллик амиакда кучли, бундан кейинги ўринда гидразин, сув, этил спирт ва бошқалар туради.

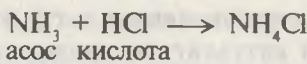
Осонлик билан протон бириктирувчи моддалар **протофиллар** (амиак, гидразин ва бошқалар) ва осон узатувчилар эса **протогенлар** (HF , HNO_3 ва бошқалар) дейилади. Протонни бир йўла ҳам бириктириб, ҳам узатувчилар **амфипротонлар** (сув, метил спирт ва бошқалар) деб аталади.

Кислоталар (ёки асослар) кучининг фарқини сездиришган эритувчилар **нивелирловчилар** дейилади.

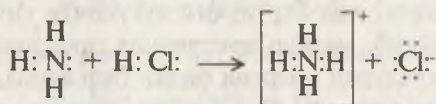
Кислоталар (ёки асослар) кучининг фарқини юқори дараҷада сездирадиган эритувчилар **дифференцияловчилар** дейилади. Кислоталар учун дифференцияловчи эритувчилар сифатида сувга қараганда протонга мойиллиги камроқ бўлган сирка кислота, этил спирт, ацетон ва шу каби органик эритувчиларни кўрсатиб ўтиш мумкин.

Агар сувсиз сирка кислота кислоталар учун дифференциалловчи эритувчи бўлса, асослар учун нивелирловчи эритувчи бўлади.

3. Электрон назарияси. Бу назарияни Льюис тақлиф қилган бўлиб, асос сифатида кимёвий боғ ҳосил бўлиши учун электрон жуфти берувчи модда, кислота сифатида эса электрон жуфтларини қабул қилувчи модда – электрон жуфтлари акцептори қабул қилинган. Электрон назариясига кўра кислота - асос реакцияси донор-акцептор боғланишнинг ҳосил бўлишидан иборатдир. Кислота билан асоснинг бириншидан аддуктлар деб аталувчи тузсимон модда ҳосил бўлади:



ёки



Электрон назария сувли эритмаларда борадиган нейтралланиш, комплекс ҳосил бўлиши, аминобирикмаларниң баъзи галогенидлар билан, ангидридларнинг сув билан реакцияларини ўхшаш жараёнлар сифатида қарайди. Электрон жуфтлар донори бўлган моддалар **Льюис асослари**, электрон жуфтларнинг акцептори бўлган моддалар **Льюис кислоталари** дейилади.

Льюис асосларига баъзи аминобирикмалар (аммиак, алифатик ва ароматик аминлар, галогенид-ионлар, пиридин асослари, хинолин асослари ва хоказолар), кетонлар ёки умумий формуласи X_2CO бўлган (X -галоген атоми) бирикмалар киради.

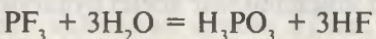
Льюис кислоталарига мисол қилиб бир қатор элементларнинг галогенидлари (BF_3 , AlCl_3 , SiCl_4 ва бошқалар), кумуш, хром, платина каби ҳамда бошқа ионларни – комплекс ҳосил қилувчиларни кўрсатиш мумкин. Буларнинг баъзилари амалий аҳамиятга эгалир.

Кислота-асос назарияси доирасидаги реакциялар ўзининг тез бориши, катализатор қўллашни талаб қўлмаслиги ва маҳсулот унумининг 100% га қадар етиши билан ажralиб туради. Бундай реакциялар кимёвий анализда кўп қўлланилади. Айниқса, сувсиз титрлашда жуда қўл келади. Кислота-асос назариясидан анорганик синтезда фойдаланиб, жуда кўплаб янги моддалар олинган. Фторлашда олинадиган синтетик материаллар, биологик актив моддалар, тиббиёт учун зарур дори-дармонлар ва бошқалар бунга мисол бўла олади. Суюқ аммиакда олиб борилувчи бир қанча реакциялар ҳам кислота-асос реакцияларидан ҳисобланади. Бошқа йўллар билан олиб бўлмайдиган моддалар – кремний, тетрамид, нитрозиламид, сульфамид ва шу каби бошқа муҳим бирикмалар шу йўл билан олинганлиги кислота-асос назариясининг фақат назарий аҳамиятга эга бўлиб қолмай, унинг улкан амалий истиқболи борлигидан далолат беради.

VII. 6. ГИДРОЛИЗ

Модда билан сув орасида содир бўладиган алмашинув реакциясига гидролиз дейилади.

Гидролизнинг мазмуни сув таъсирида парчалаш (деструкциялаш) демакдир. Масалан, фосфор (III)- фторид PF_3 сув билан осон реакцияга киришиб, фосфит кислота ва водород фторид ҳосил қиласди:



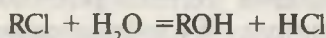
Турли хил синфларга кирувчи бирикмалар гидролизга учрайди. Айниқса, тузлар гидролизи муҳим аҳамиятга эга. Тузлар гидролизида кислота ва асослар ҳосил бўлади. Гидролиз реакциясига кучсиз кислота билан кучсиз асосдан, кучсиз кислота ва кучли асосдан ёки кучсиз асос билан кучли кислотадан ҳосил бўлган тузлар гидролизга учрайди, нейтралланиш бу ҳолда қуйида ифодаланган реакция билан белгиланади:



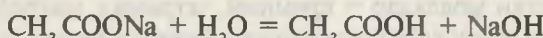
тескари реакция, яъни сув молекуласининг ионларга диссоциланиши жуда кам даражада боради. Гидролизда эримайдиган ёки учувчан модда ҳосил бўлиши, дастлабки

модданинг охиригача парчаланганлигини билдиради. Тузлар гидролизи туфайли буфер эритмалар мавжуд бўлади.

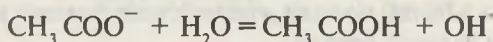
Органик бирикмалар кислота ёки ишқорлар иштирокида гидролизланади:



Аниқ мисол тариқасида бир асосли кислота билан бир валентли металдан ташкил топган туз – натрий ацетатни олайлик. Ушбу туз кучсиз кислота билан кучли асосдан ташкил топган бўлиб, унинг гидролизи қуидагича боради:

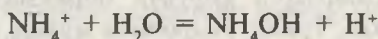
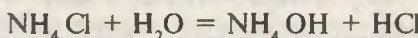


ёки ион-молекуляр ҳолда ёсак:



Тенгламадан ушбу мисолда гидролиз туз аниони ҳисобига ва реакция OH^- иони ажралиши билан бораётганлиги кўринади. Аммо сувнинг ион кўпайтмаси $[\text{H}^+] \cdot [\text{OH}]^-$ доимий катталик бўлганлиги сабабли OH^- ионларининг кўпайиб бориши водород ионларининг камайишига олиб келади. Бундан равшанки, кучсиз кислота билан кучли ишқордан ҳосил бўлган тузлар эритмаси ишқорий муҳитга эга бўлади.

Шунга ухшашиб ҳолда кучсиз асос билан кучли кислотадан ташкил топган туз катиони гидролизга берилади ва натижада реакция водород ионларининг ҳосил бўлиши билан боради:

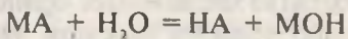


H^+ ионларининг йиғилиши OH^- ионлари концентрациясининг камайишига олиб келади. Шундай қилиб, кучсиз асос билан кучли кислотадан ҳосил бўлган тузлар эритмаси кислотали муҳитга эга бўлади.

Юқорида келтирган мисоллардан кўриниб турибдики, эритмада бўлган тузнинг ҳаммаси эмас, балки маълум қисми гидролизланади. Бошқача қилиб айтганда, эритмада туз билан у ҳосил қиласидан кислота ва асос орасида мувозанат вужудга келади. Гидролизланадиган модда қисми – гидролиз даражаси мувозанат константасига ҳамда температура ва туз концентрациясига боғлиқдир.

Гидролиз тенгламасини умумий ҳолда ёзамиз. HA – кислота, MOH – асос, MA – улар ҳосил қылган туз.

Бунда гидролиз учун қыйидаги тенгламани ёзамиз:



Бунда мувозанат константаси қыйидагича ёзилади:

$$K = \frac{[HA] \cdot [MOH]}{[MA] \cdot [H_2O]}$$

Сүв концентрацияси суюлтирилган эритмаларда амалий жиҳатдан олганда доимий катталикка эга. $K [H_2O] = K_2$ деб белгилаб мувозанат константаси K_2 ни топамиз:

$$K_2 = \frac{[HA] \cdot [MOH]}{[MA]}$$

Гидролиз константаси қыймати мазкур тузнинг гидролизга киришиш хусусиятини белгилайди.

Кучсиз кислота билан кучли асосдан ташкил топган туз учун гидролиз константаси кислотанинг диссоциланиш константаси $K_{\text{кисл.}}$ билан қыйидагича боғланади:

$$K_r = \frac{K_{H_2O}}{K_{\text{кисл.}}}$$

Ушбу тенгламадан $K_{\text{кисл.}}$ қанчалик кичик бўлса, K_r шунчалик катта бўлиши куриниб турибди. Бошқача сўз билан айтганда **кислота қанчалик кучсиз бўлса, унинг тузлари шунчалик юқори даражада гидролизланади.**

Кучсиз асос билан кучли кислотадан ташкил топган тузлар учун юқоридагига ўхшаш ҳолда гидролиз константаси асоснинг диссоциланиш константаси $K_{\text{асос}}$ билан қыйидагича боғланади:

$$K_r = \frac{K_{H_2O}}{K_{\text{асос}}}$$

Бинобарин, асос қанчалик кучсиз бўлса, у ҳосил қылган тузлар шунчалик юқори даражада гидролизланади.

Кучсиз кислота билан кучсиз асосдан ташкил топган тузлар учун гидролиз константаси кислота ҳамда асосларнинг диссоциланиш константаси билан қыйидагича боғланади:

$$K = \frac{K_{H_2O}}{K_{\text{КМСЛ}} \cdot K_{\text{восс.}}}$$

Гидролиз саноатда ва ҳаётда муҳим аҳамиятга эга: саноатда спиртлар, феноллар, ўсимлик мойлари ва ҳайвон ёғидан юқори алифатик кислоталар олинади. Мураккаб эфирлар, гликозид ва амид боғлари гидролизи тирик организмлар ҳаёт фаолиятида муҳим роль ўйнайди.

Такрорлаш учун материаллар

Бобнинг қисқача мазмуни. Эритмалар атом, ион ёки молекулаларнинг гомоген (бир жинсли) аралашмасидир. Эриган модда билан эритувчининг нисбий миқдорини суюлтирилган ёки концентрланган эритма сифатида белгиланади. Модданинг эрувчанлигини ўзгартириш учун температура ва босимни ўзгартириш зарур бўлади. Газнинг эриши босим ортиши билан кўпаяди. Ле-Шателье принципи мана шу ҳодисани тушунтиради. Яримутказгич мембраналар билан иш кўрилганда юзага келувчи осмотик босим устида фикр юритилади.

Бобни ўрганишдан мақсад

1. Молярлик, моляллик, моль қисм, нормаллик ва процент (фоиз) концентрацияни ўрганиш.
2. Концентрланган, суюлтирилган, тўйинган ва тўйинмаган эритмаларни таснифлаш.
3. Коллоид эритмани чин эритмалардан фарқлай олиш.

Машқ ва масалалар

1. Куйидаги тузларнинг гидролиз реакциясини тузинг:

a) CH₃COONa; б) Na₂ CO₃; в) KHS.

Бу тузлар учун гидролиз константасини ҳисобланг.

2. Куйидаги бирикмалар учун диссоциланиш тенгламаларини тузинг: а) H₂SO₄; б) H₂S; в) HCN; г) H₂SiO₃; д) NH₄OH.

3. Аммиакли буфер эритмага озроқ миқдорда кислота ёки ишқор қўшилганда унинг водород кўрсатгичи pH нинг ўзгармаслигини тушунтириб беринг.

4. Қўйида келтирилган эритмаларнинг ҳар бирида эриган модда моллар сонини ҳисобланг:

- а) 0,358 М ли $\text{Cu}(\text{NO}_3)_2$ эритмасининг 256 мл да;
- б) 0,0567 М ли HgCl эритманинг $400 \cdot 10^4$ мл да;
- в) 0,565% NaCl сақловчи NaCl сувли эритмасининг 450 г да.

5. CuCl_2 сувда эриганда иссиқлик ажралади ($46,4 \text{ кЖ/моль CuCl}_2$). Ле-Шателье принципидан фойдаланиб, температуранинг шу туз эрувчанилигига таъсирини аниқланг.

6. Агар HgCl_2 нинг 0,01 М ли эритмасидан ток ўтказилса, KCl нинг шундай эритмасидагига қараганда лампочка кучсизроқ ёнади. Бунинг боиси нимада?

7. Кўрсатилган коллоидларнинг қай бири гидрофил ва қай бири гидрофоб эканлигини аниқланг:

- а) гомогенлаштирилган сутдаги сариқ ёғ;
- б) желе;
- в) коллоидал олтиннинг сувли эритмаси;
- г) гоголь-моголь.

8. Соч ювиладиган шампунлар одатда натрий лаурилсульфат $[\text{CH}_3(\text{CH}_2)]_11 \text{OSO}_3^- \text{Na}^+$ хилидаги ювиш воситасини сақлади. Шундай модданинг сочни тозалаш сабабини тушунтириңг. Сочдан табиий мойларнинг ювиллиб кетиши нимага боғлиқ?

9. Қўйида келтирилган ионлардан қайси бири сувли эритмада кучли гидратланади: K^+ ; Cs^+ ; Cu^{2+} ?

10. Музлаган йўлга NaCl ёки CaCl_2 , каби тузлар сепилса, муз эрийди. Жараённи тушунтириңг.

Тест саволлари

1. Кўрғошин йодиднинг $0,1 \text{ m}^3$ тўйинган эритмасидаги масса миқдорини аниқланг.

- А. $1,35 \cdot 10^{-3}$; Б. 0,3; С. 30,0; Д. $6,5 \cdot 10^{-4}$; Е. 15,0.

2. Диссоциланиш даражаси 1,0% бўлган сирка кислотанинг рН ини ҳисобланг.

- А. 0,76; Б. 2,76; С. 3,76; Д. 4,76; Е. 5,76.

3. 10%ли нитрат кислота ҳосил қилиш учун $2 \cdot 10^{-3} \text{ m}^3$ сувга қанча ҳажм 50% ли (мл) ($d=1316 \text{ кг/m}^3$) нитрат кислота қўшиши керак?

- А. 400; Б. 307,8; С. 500; Д. 384,6; Е. 350.

4. Концентрациялари 0,02 М КОН ва 0,1 М NH_4OH ни аралаштириш натижасида ҳосил бўлган эритма рН ини ҳисобланг.
A. 1,0; B. 2,0; C. 11; D. 12; E. 5.
5. Барий гидроксид эритмаси (Ba^{+2} иони концентрацияси $5 \cdot 10^{-4}$ моль/л бўлса) рН ини аниқланг?
A. 3; B. 4; C. 5; D. 10; E. 11.
6. Концентрациялари 3 м бўлган натрий гидроксидини 1 М хлорид кислота билан аралаштириш натижасида ҳосил бўлган эритманинг рН ини аниқланг (бир хил ҳажмда).
A. 0; B. 13,0; C. 13,7; D. 14,0; E. 5.
7. Концентрацияси 0,25 н, 0,5 л сирка кислотасини диссоциланган молекулалари сонини 5 баробар ошириш учун қанча ҳажм (л) сув қўшиш керак?
A. 6; B. 8; C. 10; D. 14; E. 16.
8. 298°K да $\mathcal{E}\mathcal{K} = 5 \cdot 10^{-12}$. Магний гидроксиднинг тўйинган эритмаси рН ини ҳисобланг.
A. 7, 7; B. 10; C. 9,7; D. 4,3; E. 0.
9. Концентрацияси $5 \cdot 10^{-4}$ м бўлган сульфат кислотанинг рОН ни аниқланг.
A. 3; B. 4; C. 10; D. 11; E. 13.
10. 20% ли 3 м³ аммоний хлорид ($\rho = 1060$ кг/м³) эритмасидан 10% ли эритма тайёрлаш учун қанча ҳажм (м³) сув қўшиш керак?
A. 2,7; B. 2,9; C. 3,18; D. 34; E. 4,0.
11. Массаси $2,43 \cdot 10^{-3}$ кг бўлган олтингугурт $3 \cdot 10^{-2}$ кг бензолда эриши натижасида қайнаш температураси $0,81^\circ\text{C}$ га ошган. Эритмадаги олтингугурт молекуласи нечта атомдан иборат эканлигини аниқланг.
A. 2; B. 4; C. 6; D. 8; E. 10.
12. 0,05 кг сувда 0,006 кг электролитмас модда эритилса, эритманинг музлаш температураси $-3,72^\circ\text{C}$ га teng бўлади. Эриган модданинг моль массасини аниқланг.
A. 40; B. 60; C. 70; D. 80; E. 90.

VIII Б О Б ЭЛЕКТРОКИМЁВИЙ ЖАРАЁНЛАР

Кимё технологиясида электр токи билан боғлиқ бўлган кўпгина жараёнлар учрайди. Электрокимё заводлари, электрокимё комбинатлари ва ишлаб чиқариш бирлашмаларида ана шундай жараёнлар амалга оширилади. Реакция натижасида электр токи ҳосил бўладиган жараёнлар ҳам учрайди.

Электр токи билан боғлиқ бўлган кимёвий реакциялар орасидаги боғланишларни электрокимё соҳаси ўрганади.

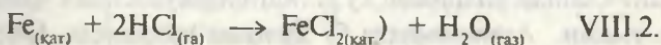
Электрокимёвий жараён саноатда, техника ва турмушда кенг тарқалган. Электр батареялар, аккумуляторлар тайёрлаш, металларни электр токи ёрдамида ажратиб олиш, металл қопламалар олиш учун металларни чўктириш, металлар коррозияси ва бошқа қатор электрокимёвий жараёнлар шулар жумласидандир.

Ўзбекистонда электрокимё жараёнларини А. М. Муртазаев, Ф. Қ. Курбонов ва С. Эшонхўжаевлар ўрганишди.

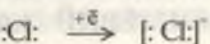
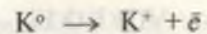
Электр токи электр зарядларининг кўчиши билан боғлиқдир. Шу сабабли электрокимёда электронларнинг бир моддадан иккинчисига ўтиши билан боғлиқ бўлган реакциялар ўрганилади. Бундай реакциялар **оксидланиш-қайтарилиш** реакциялари дейилади.

XIII. 1. ОКСИДЛАНИШ-ҚАЙТАРИЛИШ РЕАКЦИЯЛАРИ

Бир қатор реакцияларда иштирок этаётган элементларнинг валентликлари ўзгаргани тажрибаларда исботланган:



Калий ва хлор атомлари ўзаро бирикиб KCl ҳосил бўлиш реакцияси калий атомидан хлор атомига электрон кўчиш билан боради. Ушбу реакцияни икки жараённинг амалга ошуви деб қараш мумкин:



Ушбу жараёнларнинг ҳар бири ярим реакция дейилади. Ана шу яримреакциялар йигиндиси, яъни нейтрал атомлардан ион ҳолатдаги заррачаларнинг ҳосил бўлиши тўлиқ реакция ҳисобланади:



Шундай қилиб, электрон йўқотиш билан борадиган реакциялар **оксидланиш**, электрон қабул қилиш билан борадиган реакциялар эса **қайтарилиш** реакциялари дейилади. Оксидланишни оксидланиш даражасининг ошуви, қайтарилишни эса оксидланиш даражасининг камайиши билан борадиган жараён деб белгиласа ҳам бўлади.

Оксидланиш-қайтарилиш реакцияларида оксидланишга сабаб бўлувчи модда **оксидловчи** дейилади.

Оксидловчи электронни қўшиб олиб ўзи қайтарилади. Шунингдек, қайтарилишни амалга оширувчи модда **қайтарувчи** дейилади. XIII. 2. реакцияда водород хлорид – оксидловчи, темир эса қайтарувчидир. Реакцияда қайтариувчи модда доимо оксидловчи, оксидланувчи модда эса қайтарувчи ҳисобланади.

Оксидланиш-қайтарилиш реакциялари айни бир вақтда содир бўлади. Даврий жадвалдаги элементларнинг оксидловчилик ва қайтарувчилик хоссалари ҳам даврий равишда ўзгаради.

VIII. 2. ОКСИДЛАНИШ ДАРАЖАСИ

Молекулаларда атомларнинг оксидланиш даражасини аниқлашда уларнинг тузилиш формуласидан фойдаланиш мумкин. Аммо амалда бу йўл кам кўлланади. Оксидланиш даражасини аниқлашда кўйилдаги қоидаларга риоя қилиш зарур.

1. Модданинг элемент ҳолатидаги оксидланиш даражаси нолга тент. Na , Cl , N_2 , P да ҳар бир атомнинг оксидланиш даражаси нолга тенг, чунки бое ҳосил бўлишида иштирок этаётган электронлар атомлар орасида баравар тарқалади.

2. Бирикмаларда, күпроқ электроманфийликка эга элементларнинг оксидланиш даражаси манфий, камроқ электроманфийликка эга бўлганларининг оксидланиш даражаси мусбат деб қабул қилинади. Оксидланиш даражасининг мутлақ катталиги элемент валентлигига яқинроқ бўлади ёки унинг атомларини ҳосил қилувчи боғлари орасида жойлашган электрон жуфтлари сонига тенг бўлади.

3. Хар бир молекула ёки молекуляр ионда барча атомларнинг манфий ва мусбат оксидланиш даражалари йиғинлиси умумий зарядга тенг бўлиши керак. Элементларнинг даврий жадвалидан маълум қонуният асосида уларнинг оксидланиш даражаларини билиб олиш мумкин.

VIII. I-жадвалда баъзи элементларнинг реакцияларда кўпроқ учрайдиган оксидланиш даражалари келтирилган. Жадвал маълумотларидан кўриниб турибдики, элементларнинг валентликлари иккига, учга, тўртга, бешга ва ҳатто олтига ҳам тенг бўлиши мумкин. Бу жиҳатдан азот, марганец, бром ва бошқа элементлар диққатга сазовор. Элементларнинг юқори ва қўйи оксидланиш даражаси атомнинг тартиб рақами билан даврий равишда боғлиқ эканлиги ҳам яқъол кўриниб турибди. Ишқориий металлар бирикмаларида оксидланиш даражалари +1 га тенг. Бу элементлар бошқа элементлар билан бирикиб кимёвий боғ ҳосил қилишида битта электрон бериб мусбат зарядланган ионга айланади. 2A группа элементлари +2 оксидланиш ҳолатида, 3A группа даги табиатда кўп учрайдиган алюминий доимо +3 га тенг бўлган оксидланиш даражасини намоён қиласи.

VIII. I-жадвал

Даврий жадвалдаги дастлабки элементларнинг оксидланиш даражаси

Элемент	Атомнинг тартиб рақами	Оксидланиш даражаси
Литий	3	+1
Берилий	4	+2
Бор	5	+3
Углерод	6	+2; +4; -4

Азот	7	+1; +2; +3; +4; +5; -3
Кислород	8	-2
Фтор	9	-1
Натрий	11	+1
Магний	12	+2
Алюминий	13	+3
Кремний	14	+4; -4
Фосфор	15	+5; -3
Олтингугурт	16	+4; +6; -2
Хлор	17	+7; -1
Калий	19	+1
Кальций	20	+2
Скандий	21	+3
Титан	22	+3; +4
Ванадий	23	+4; +5
Хром	24	+2; +3; +6
Марганец	25	+2; +3; +4; +5; +6; +7
Темир	26	+2; +3
Кобальт	27	+2; +3
Никель	28	+2; +3
Мис	29	+1; +2
Рух	30	+2
Галлий	31	+3
Германий	32	+2; +4; -4
Мишъяк	33	+3; +5; -3
Селен	34	+4; +6; -2
Бром	35	+1; +3; +5; -1
Криптон	36	+4

Кучли электроманфий элемент бўлган фтор доимо -1 га тенг оксидланиш даражасига эга булади. Кислород асосан -2 га тенг оксидланиш ҳолатида учрайди. Фақат пероксидларда ушбу қоидадан четга чиқилади. HO_2^- -пероксид ионида ва пероксид молекулаларида кислороднинг оксидланиш даражаси - 1 га тенг бўлади.

Шундай қилиб, бирор биримадаги атомлар бутунлай ионларга айланган, деб фараз қилинганда модда таркибидаги

исталган элементларнинг шартли заряди айни элементнинг оксидланиш даражаси деб қабул қилинади.

Оксидланиш даражасини аниқлашда кислороднинг оксидланиш даражаси доимо - 2 га, водородники эса +1 га тенглигидан фойдаланилади. Эркин элементларнинг оксидланиш даражаси нолга тенг бўлади.

Сувда водороднинг оксидланиш даражаси +1, кислородники -2 лир. Ош тузидаги натрийники +1, хлорники -1 дир. Калий перманганат ($KMnO_4$) да бўлган марганец атомининг оксидланиш даражасини аниқлаш учун кислороднинг оксидланиш даражаси - 2 га тенглигини ҳисобга олиб, куйидаги тенгламадан фойдаланиши керак: $K^{+1} Mn^{+7} O_4^{-2}$

$$1 + X + 4(-2) = 0$$

$$X = +7$$

X – марганецнинг оксидланиш даражаси.

Калий перманганат $KMnO_4$ да марганецнинг оксидланиш даражаси +7 га, сульфат SO_4^{2-} ионида олтингугуртнинг оксидланиш даражаси +6 га, NO_3^- ионида азотнинг оксидланиш даражаси +5 га тенг. Метанда углероднинг оксидланиш даражаси -4 га, углерод (II)-оксид (CO_2) да +4, формальдегид (CH_2O) да нолга, чумоли кислота $HCOOH$ да +2 га ва этиленда - 2 га тенгдир. Бунинг боиси “оксидланиш даражаси” нинг формал тушунча эканлигидир. Бунда қутбли ва ковалент бирикмалар ҳам ионли бирикмалар сифатида қаралади, яъни у ҳақиқий бояланишларни ифодаламайди. Шундай бўлсада, бу тушунча анчагина масалаларни ҳал қилишда қўл келади. Реакцияга кираётган модданинг қайси бири оксидловчи, қайси бири қайтарувчи эканлигини билиб олишга ёрдам беради.

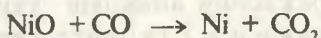
VIII.3. ОКСИДЛАНИШ-ҚАЙТАРИЛИШ РЕАКЦИЯЛАРИНИНГ ТУРЛАРИ

Мазкур реакцияларнинг уч тури булиб, булар қуйидагилар:

- 1) молекулалараро (ионлараро) реакциялар;
- 2) молекула (ион) да содир буладиган оксидланиш-қайтарилиш жараёнлари;

3) оксидловчилик ва қайтарувчилик вазифалари мазкур элемент атомларининг ўзи бажарадиган диспропорцияланиш реакциялари.

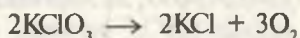
Биринчи турдаги реакцияларда оксидловчи элемент бир модда таркибида, қайтарувчи элемент эса иккинчи модда таркибида бўлади. Оксидланиш-қайтарилиш реакциялари бораётганда ҳар хил молекулалардаги элементларнинг оксидланиш даражаси ўзгаради:



Бунда никелнинг оксидланиш даражаси пасаяди, углеродники ортади.

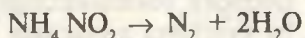
Иккинчи тур реакцияларда айни бир молекула таркибига киравчи турли элементларнинг оксидланиш даражаси ўзгаради.

Куйидаги реакцияда:



Хлор иони Cl^{+5} оксидловчи, кислород иони O^{-2} қайтарувчи сифатида иштирок этади.

Учинчи турга киравчи диспропорцияланиш реакциясига мисол қилиб, лабораторияда тоза азот олишда қулланиладиган аммоний нитритнинг парчаланишини курсатиш мумкин:



Бу ерда: NH_4^+ иони оксидланиб, NO_2^- иони эса азотга айланаб қайтарилади.

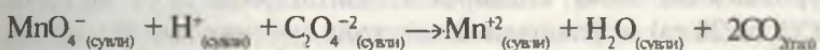
VIII. 4. ОКСИДЛАНИШ-ҚАЙТАРИЛИШ РЕАКЦИЯЛАРИ ТЕНГЛАМАЛАРИНИ ТУЗИШ

Оксидланиш-қайтарилиш реакциялари тенгламаларини тузишда маълум қоидаларга риоя қилинади. Йўқотилган электронлар сонини қабул қилинган электронлар сонига тенг бўлиши, элементлар сонининг реакциянинг чап ва ўнг

томонда бир-бирига тенг келиши (зарядларнинг алгебраик йиғиндиси ҳар икки томонда тенглиги) ва реакция натижасида ҳосил бўлган кислород иони O^{2-} кислотали мұхитда водород ионлари билан бирикб сувга айланиши, ишқорий ёки нейтрал мұхитли эритмада гидроксид ионлари ҳосил булишини ҳисобга олиш керак бўлади. Тенгламаларни тузишда икки усул қўлланилади.

1. Электрон баланс усули. Қайтарувчи йўқотган умумий электронлар сони оксидловчи қабул қилиб олган электронлар сонига тенгластирилади. Оксидланиш-қайтарилиш жараёнинг ҳар бир босқичи учун ионли тенгламалар тузилиб, булар тегишли коэффициентларга кўпайтирилади ва бир-бирларига қўшилган ҳолда уларнинг йиғиндиси топилади. Бу усул оксидланиш даражасини ҳисобга олиш усули деб ҳам юритилади.

Буни қўйидаги мисолда кўриб чиқамиз:



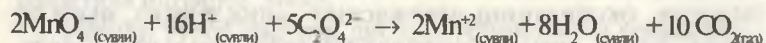
Реакция тенгламасини тузиш учун қўйидагича иш тутамиз:

а) тенгламанинг икки томонида ҳар бир элементнинг ўзгарган оксидланиш даражасини аниқлаймиз, яъни бу билан қайси элемент оксидланаётгани ёки қайтарилаётганини билиб оламиз. Юқоридаги мисолда тенгламанинг ҳар икки томонида водороднинг оксидланиш даражаси +1 га тенг, кислороднинг оксидланиш даражаси -2 га тенг – буларнинг иккаласи ҳам оксидланмаяпти ёки қайтарилемаяпти. Аммо марганецнинг оксидланиш даражаси MnO_4^- да +7 дан Mn^{+2} гача ўзгарайапти, углероднинг оксидланиш даражаси $C_2O_4^{2-}$ да +3 дан CO_2 да +4 га кўтарилемаяпти;

б) оксидланишда ёки қайтарилишда ҳар бир элементнинг оксидланиш даражаси ўзаришини аниқлаймиз. Марганецнинг оксидланиш даражаси бешта бирликка; углеродники эса битта бирликка ўзгарайапти. Аммо $C_2O_4^{2-}$ таркибida иккита углерод атоми борлигидан ҳар бир углероднинг оксидланиш даражаси бир $C_2O_4^{2-}$ -ионига ҳисобланганда углероднинг оксидланиш даражаси иккига тенг бўлади;

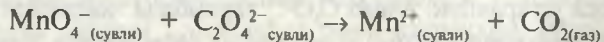
в) иккинчи босқичдаги оксидланиш даражаларининг ўзгаришини ҳисобга олган ҳолда оксидловчи ва қайтарувчилар оксидланиш даражаларининг баравар ортиши ва камайишини таъминловчى моль лар сонининг нисбатини аниқлаймиз. Бу $C_2O_4^{2-}$ иони томонидан чиқарилувчи ва MnO_4^- томонидан бириткириб олинувчи электронлар сонига тенг бўлади. Шунда ионлар нисбати $5C_2O_4^{2-} : 2MnO_4^-$ каби бўлади, умумий электрон баланс коэффициентлари марганец учун $10 : 2 = 5$ га ва углерод учун эса $2 \cdot 2 = 1$ га тенг бўлади;

г) оксидланаётган ва қайтарилаётган моддалар коэффициентлари аниқлангандан кейин қолган элементлар атомлари сони тенглаштирилади. Юқоридаги мисолда $5C_2O_4^{2-}$ иони 10 та углерод атомига эга, бу тенгламанинг ўнг томонида 10 та CO , жойлашувини тақозо этади. Тенгламанинг чап томонида 28 та кислород атоми ($2MnO_4^-$ да 8 та ва $5C_2O_4^{2-}$ да 20 та) бўлиб, унинг ўнг қисмига 8 молекула сув ўрнашганда 28 та кислород атоми ($8H_2O$ да 8 та ва 10 та CO_2 да 20 та) жойлашади. 8 молекула сувнинг тенгламанинг ўнг томонида, чап томонда эса 16 та H^+ ни жойлаштиришни тақозо қиласди:



2. Яримреакциялар (ион-электрон) усули. Оксидланиш қайтарилиш реакциялари тенгламаларини яримреакциялар ёрдамида тузиш усулини перманганат иони MnO_4^- билан оксалат иони $C_2O_4^{2-}$ орасида кислотали муҳитда борадиган реакция мисолида кўриб чиқамиз.

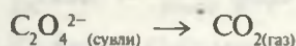
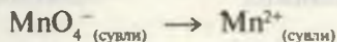
$C_2O_4^{2-}$ нинг нордон эритмасига Mn_4^+ қўшилганда перманганат ионининг қўнғир-бинафша ранги йўколади. Бунда эритмадан углерод (II)-оксили (CO_2) ажralиб чиқиб, эритма Mn^{2+} учун хос бўлган оч-қизғиш рангга ўтади. Тўлиқ бўлмаган реакция тенгламасини қўйидагича ифодалаш мумкин:



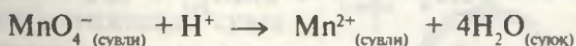
Амалда бу реакция водород ионлари (H^+) концентрациясининг камайиши ва сув ҳосил бўлиши билан бориши

аниқланган. Бунга реакция тенгламасини тузиб, тұла ишонч ҳосил қылса бұлади. Бунинг учун үч босқичдан иборат қуйидаги ишни бажаришимиз лозим.

Бириңчи босқичда бирида оксидловчи, иккінчисіда қайтарувчи иштирок этадиган иккита яримреакция ёзилади:



Иккінчи босқичда қар бир яримреакцияни охирига етказилиб, алоқида-алоқида тенгланади. Реакция кислотали мұхитда олиб борилғанда водород ва кислород атомлари сонини тенглаштириш учун реагентларға ёки реакция маңсулотларыга H^+ ва H_2O , ишқорий мұхитда эса OH^- ва H_2O құшилади. Перманганат иони иштирок этаёттан яримреакцияда тенгламанинг иккі томонида биттадан марганец атоми бор. Аммо тенгламанинг чап қисмінде түртта кислород атоми булып, үнг томонида битта ҳам йўқ. MnO_4^- да бұлған түртта кислород атомларини тенглаштириш мақсадида маңсулотлар қатори түртта сув молекуласи билан тұлдириләді:

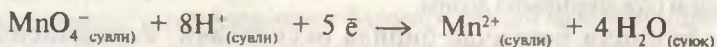


Олдинги бажарған амалларымиз натижасыда маңсулотлар орасыда вужудға келған саккиз водород атомини тенглаштириш учун реагентларға саккизта H^+ ионини құшамиз:

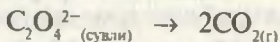


Бу босқичда тенгламанинг иккі қисмінде қар бир элемент атомлари сони бир хил булып, зарядларни тенглаштириш керак, холос. Реагентлар заряди $+8 - 1 = +7$ га тенг бұлған ҳолда, маңсулотлар заряди $-2 + 4 (0) = 2$ дир. Зарядларни тенглаштириш учун тенгламанинг чап қисмінде бешта электрон қушиши (марганецнинг оксидланиш даражасы +7 дан

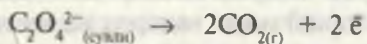
+2 гача ўзгаради), яъни у беш электронни бирлаштириши керак:



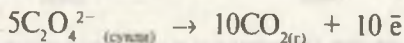
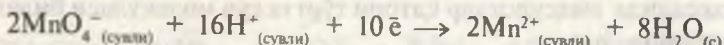
Оксалат ион учун ҳам шундай амални бажариб, яримреакцияни ифодалаймиз:



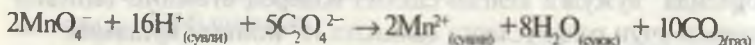
Зарядларни тенгламаси учун сунгги тенгламанинг ўнг қисмига икки электрон қўшамиз:



Учинчи босқичда ҳар бир яримреакция тенгламасини реакция бириктириб олаётган ҳамда иккинчи реакция ажратадиган электронлар сонига тенгловчи кўпайтмага кўпайтириш зарур. Юқоридаги мисолда перманганат - ионли яримреакцияни 2 га, оксалат ионли яримреакцияни 5 га кўпайтириш керак:



Шундай қилиб, яримреакциялар тенгламалари йигиндиси тўла тенгламани ташкил этади:



VIII. 5. ГАЛЬВАНИК ЭЛЕМЕНТЛАР

Ўз-ўзидан борадиган ҳар қандай оксидланиш-қайтарилиш реакциясида ажralиб чиқадиган энергияни электр ишини бажариш учун йуналтиrsa булади. Бу гальваник элементларда амалга оширилади. Электронларнинг кўчиши реагентлар орасида бормай, ташки занжир орқали ўтувчи мослама ана шундай элемент ролини бажара олади. Агар рух пластинка

олиб уни мис иони (Cu^{2+}) бўлган эритмага солинса, юқорида айтилган ўз-ўзидан борувчи реакцияни кузатиш мумкин. Реакция сўнгидаги Cu^{2+} -ионлари учун хос бўлган эритманинг зангори ранги йўқолади ва рух металли юзасида металл ҳолидаги мис ажралиб чиқа бошлайди. Бир вақтнинг узида рух эрий бошлайди:

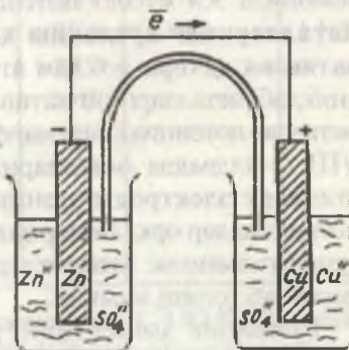


XIII. 1-расмда Zn билан Cu^{2+} ишлатилувчи гальваник элемент схемаси кўрсатилган. Бу мосламада мис занжир орқали келаётган электронлар ҳисобига қайтарилади.

Ташки занжир орқали боғланган ички металл ярим элементлари **электродлар** деб, оксидланиш борадиган электрод эса **анод**, қайтарилиш борилиган электрод эса **катод** дейилади. Анод манфий электрод (Эп), катод эса мусбат электрод бўлиб хизмат қиласи.

Металлар сув ёки туз эритмасига туширилганда уларнинг устки қисмидаги ионларига сув молекулалари ўзининг манфий қутблари билан таъсир этиб металл ионларини ажратиб олади. Бу пайтда сувда металл ионларининг гидратлари ҳосил бўлади. Металл пластинка юзаси манфий зарядланиб қолади.

Бунинг натижасида сувга ўтган ионлар металл атрофини куршаб, қўшэлектр зарядлари қаватини вужудга келтиради. Натижада металл билан сув чегарасида турли хил зарядли электропотенциал пайдо бўлади. Вужудга келган потенциаллар фарқи электрод понтенциали деб юритилади. Металлар ёки уларнинг пластинкалари) ўз тузлари эритмасига туширилганда ҳам потенциаллар фарқи вужудга келиши мумкин.



VIII. 1-расм.
Гальваник элементнинг
ишлаш схемаси.

Активлик қаторида водороддан олдин жойлашган металлар ўз тузлари эритмасига туширилганда эритмага ионлар ажралиб чиқади. Водороддан кейин жойлашган металлар ўз тузлари эритмасида водородга нисбатан мусбат зарядга эга бўлади. Чунки металлар актив бўлмаганилиги сабабли эритмага электрон чиқара олмайди. Уларнинг эркин электронларини эритмада бўлган металл ионлари қабул қилиб нейтралланади ва металл юзасига тўпланади. Металл электронлари сони ўзидағи мусбат ионлар сонидан камайиб кетганилиги сабабли металл мусбат зарядланади, анионлар мўллиги сабабли эритма манфий зарядланади. Шу сабабли бир қанча металларнинг потенциаллари мусбат қийматга эга бўлади (яна таъкидлаймиз: водород электродининг потенциалига нисбатан).

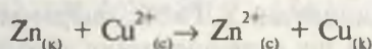
Металл иони концентрацияси 1 н бўлган эритмага мазкур металл туширилганда вужудга келадиган потенциал нормал электрод потенциали (E°) дейилади. Потенциалларни ўлчашда бирлик сифатида нормал водород потенциали, стандарт электрод сифатида эса нормал водород электрод қабул қилинган.

Металларнинг нормал потенциалларини назарда тутиб, улар тартиб билан бир қаторга қўйилса, водороднинг бир томонида манфий потенциалга эга металлар, иккинчи томонида эса мусбат потенциалли металлар жойлашади. У металларнинг кучланиш қаторидан иборат бўлиб, улар активлик қатори деб ҳам аталади. Нормал потенциалларни аниқлаб, металларнинг активлигини билиб олса бўлади. Актив металлар потенциаллари манфий бўлиши билан тавсифланади. VIII. 2-жадвалда металларнинг нормал шароитдаги (25°C) стандарт электрод потенциаллари келтирилган. Нормал потенциаллар орқали нормал электродлардан ташкил топган турли гальваник элементларнинг электр юритувчи кучини ҳисоблаб топиш мумкин.

Гальваник элементнинг электр юритувчи кучи (ЭЮК) электронларни ташки занжир бўйича ҳаракатлантирувчи кучи (электр босими) демакдир. ЭЮК – электр кучланиш бирлиги вольтда ўлчанади ва гальваник элемент кучланиши ёки потенциали деб юритилади. 1 кулонга teng заряд 1 Ж энергия олиш учун teng бўлган ЭЮК бўлиб, қуйидагича ифодаланади:

$$1B = 1Ж/Кл$$

Гальваник элемент стандарт шароитда ишлаганда E° билан ифодаланадиган стандарт ЭЮК ни вужудга келтирилади:



Н нинг концентрацияси 1 г · ион/л бўлган кислотага платина электроди туширилиб, ташқаридан водород гази берилиб турган пайтда вужудга келган потенциал стандарт шароитдаги потенциал деб юритилади ва $E^\circ = 0$ деб қабул қилинади.

VII.2 -жадвал

Металларниң стандарт потенциаллари (E°)

(сувли эртимда, волт ҳисобида)

Электродлар	E°	Электронлар	E°	Электродлар	E°
Ag +	+ 0,799	F e ²⁺	-0,440	Pb ²⁺	-0,126
Al ³⁺	-1,66	Fe ³⁺	+ 0,771	Sn ²⁺	-0,136
Ba ²⁺	-2,90	2 H +	+ 0,000	Sn ⁴⁺	+ 0,154
Ca ²⁺	-2,87	H g +	+ 0,789	In ²⁺	-0,763
Cd ²⁺	-0,403	2H g ²	+ 0,920	Au +	+ 1,7
Ge ²⁺	+ 1,61	H g ²⁺	+ 0,854		
Co ⁴⁺	-0,277	K +	-2,925		
Co ³⁺	+ 1,842	Li +	-3,05		
Cs ⁺	-0,74	Mg ²⁺	-2,37		
Cu +	+ 0,337	Mn ²⁺	-1,18		
Cu ²⁺	+0,521	N a +	-2,71		
		N i ²⁺	-0,28		

Бундай рух мис гальваник элементнинг ЭЮК ини топиш учун мусбат потенциалдан манфий потенциални айириш керак бўлади: $0,34 - (0,763B) = 1,103B$. Электр юритувчи куч иккала электрод потенциалнинг алгебраик йигиндисидан келиб чиқади.

Кимёвий жараёнлар ҳам ўз потенциаллари билан тавсифланади. Механик гравитацион потенциал каби ўзи

борадиган жараёнларда у камаяди. Бирикишнинг ҳаракатлантирувчи кучи тамомланиши натижасида потенциал минимумга етади. p , $T = const$ бўлганда кимёвий жараёнларнинг ҳаракатлантирувчи кучи бўлган потенциални изобаризотермик потенциал ёки қисқача қилиб изобар потенциал дейиш қабул қилинган. У Гиббс энергияси (G) деб ҳам юритилади. Мана шу потенциалнинг камайиши жараёнга, унинг "кимёвий траекториясига" боғлиқ бўлмайди ва реакция ёрдамида мазкур ҳолатдан мувозонат ҳолатга утиш вақтида сарфланиши система томонидан бажарилган максималига тенг бўлади: $-\Delta G = A'_{\max}$.

Жараённи принципиал амалга ошиш шарти, яъни реакциянинг ўз-ўзидан рўй бериши (иш сарфланмаган ҳолда) мумкинлиги қўйидаги тенгсизлик билан ифодаланади:

$$\Delta G \text{P,T} < 0$$

$\Delta G > 0$ бўлган жараённи принципиал ўтказиб бўлмаслиги тушунилди.

Гиббс энергиясининг ўзгаришини тажрибалар ёрдамида аниқлаш мумкин. Гальваник элементлардан фойдаланиб, электр юритувчи кучни ўлчаш оксидланиш-қайтарилиш реакцияларида G ни аниқлашнинг кенг қўлланиладиган усулларидан бири ҳисобланади. G ни аниқлаш учун мис (II)-сульфат эритмасидан рух мисни сиқиб чиқариши реакциясини кўриб чиқамиз:

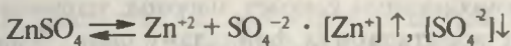
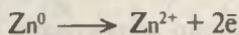


Бу реакция термостатда, яъни доимий босим ва температура ($P=1\text{at}$. $3\text{kPat}=28^\circ\text{C}$) берилганда Гесс қонунига биноан қўйида иссиқлик эффектига эга бўлади:

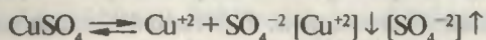
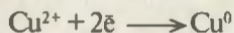
$$\Delta H = \Delta H_{(pH)_{ZnSO_4}} - \Delta H_{CuSO_4} = -(1065) - (844) = -221\text{kJ}$$

Шу реакция гальваник элементда ўтказилганда рух пластикасини рух сульфат эритмасига, мис пластинкасини эса мис сульфат эритмасига тушириб қўйилади. Ҳар иккала ярим элемент ток ўтказувчи эритма билан тўлдирилган U симон най билан туташтирилса, гальваник элемент (Даниел-

Якоби элементи) вужудга келади. Биринчи ярим элементда оксидланиш реакцияси амалга ошади:

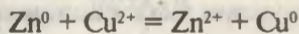


Натижада мувозанат бузилади. Иккинчи ярим элементда қайтарилиш реакцияси кетади:



бунда мувозанат бузилади.

Ток ҳосил булиш реакцияси қуйидагича ифодаланади:



Бунда рух ўзининг 2та электронини мисга бераб, мусбат зарядланаётганинги, мис эса уларни қабул қилиб нейтралданаётганини ва сульфат ионлари ташки занжир орқали ҳаракатланадиган электронлар йўналишига қарама-қарши йўналишда кетаётганини билиб олиш мумкин.

Гальваник элементнинг электр юритувчи кучи компенсацияланганда максимал иш бажарилади. Бу ҳолатда токнинг бажарган иши учун қуйидагича тенгламани ёзсан бўлади:

$$-\Delta G = nFE \quad (VIII.3)$$

Шундай қилиб, оксидланиш-қайтарилиш жараёнларида Гиббс энергиясининг ўзгариши гальваник элементлар электр юритувчи кучи манбаи булиб хизмат қилади. Е ни ўлчаб, VIII.3 тенгламадан гальваник элементда бораётган реакция учун ΔG ни ҳисоблаб чиқариш мумкин.

Гальваник элемент ёрдамида реакциянинг “эркин” энергиясини назарий жиҳатдан тўла равиша электр энергияга айлантириш мумкин.

Ҳозирги вақтда электр токининг кимёвий манбаларидан бўлган ёқилғи элементларини яратиш борасида илмий ишлар

олиб борилмоқда. Тез оксидланувчи водород, гидразин ва бошқа моддалар ёқылғи сифатида амалий аҳамият касб этмоқда.

Гальваник элементлар хизматидан ҳаммамизга маълум бўлган автомобилларда, самолёт, пароход, тегловоз ва бошқа транспорт воситаларида фойдаланилади. Улар саноат корхоналарида, техника ва ҳалқ ҳўжалигининг турли соҳаларида ҳам кенг қулланилиши маълум. Электр токининг кимёвий манбаларидан бундан бўён ҳам кенгроқ фойдаланиш кўзда тутилмоқда.

Оксидланиш-қайтарилиш жараёнлари потенциалининг концентрацияга боғлиқлиги. Ностандарт шароитда ишловчи гальваник элемент электр юритувчи кучи E ни температура ва маҳсулотлар концентрацияси орқали ҳисоблаб чиқариш мумкин. Бундай ҳисобларни G билан G^0 ни боғловчи қуйидаги тенглама орқали амалга ошириш мумкин:

$$\Delta G = \Delta G^0 + 2,303 RT \ell q C \quad (\text{VIII, 4})$$

VII. 4 тенгламага биноан, $G = -nFE$ сабабли қуйидагини ёза оламиз:

$$-nFE = - nEF^0 + 2,303 RT \ell q C \quad (\text{VIII, 5})$$

Бу тенгламани E буйича ечамиз:

$$E = E^0 - \frac{2,303 RT}{nF} \cdot \ell q C \quad (\text{VIII, 6})$$

Бу нисбат Нернст тенгламаси номи билан маълум. 298^0 К да $2,303 RT/F$ катталиги $0,0591$ В га тенг бўлганлиги сабабли Нернст тенгламасини оддийроқ кўринишла ифодалаш мумкин:

$$E = E^0 - \frac{0,059}{n} \cdot \ell q C \quad (\text{VIII, 7})$$

Ушбу тенгламани:



$E^0 = 1,10$ В реакцияга құллаб құрамиз. Бу ерда $n = 2$ тенг булиб, Нернст тенгламаси қуйидагича күришишга эга бұлади:

$$E = 1,10\text{B} - \frac{0,059\text{ IB}}{2} \ell q \frac{[\text{Zn}^{2+}]}{[\text{Cr}^{2+}]} \quad (\text{VIII}, 8)$$

VIII.8 тенгламадан рух билан мис орасыда оксидланиш-қайтарилиш реакцияси боришига асосланған гальваник элементнинг электр юритувчи кучи $[\text{Cu}^{2+}]$ күпайиши ва $[\text{Zn}^{2+}]$ камайиши билан ортади. Масалан, $[\text{Cu}^{2+}] = 5,0$ ва $0,5\text{M}$ бұлғанда

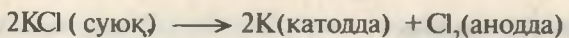
$$E = 1,10\text{B} - \frac{0,059\text{ IB}}{2} \cdot (-2,00) = 1,16 \text{ В}$$

га эга бұламиз.

Умумий ҳолатда, агар реагентлар концентрацияси маҳсулоттар концентрациясига нисбатан ортса, бу гальваник элементда кетадиган реакциянинг ўз-ўзидан бориш даражасини ва унинг электр юритувчи кучини оширишга олиб келади. Агар маҳсулотлар концентрацияси нисбатан ортса, электр юритувчи куч камаяди. Электрокимёвий элемент ишләёттанды реагентлар камаяди ва маҳсулотлар ҳосил бұлади. Бу билан боғлиқ бұлған реагентлар концентрациясининг ортиши элементнинг электр юритувчи кучини аста-секін камайишига олиб келади.

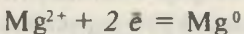
VIII.6. ЭЛЕКРОЛИЗ ЖАРАЁНЛАРИ

Үз борувчи оксидланиш-қайтарилиш реакциялари гальваник элементлар, яғни электр энергияси ишлаб чиқарувчи электрокимёвий ускуналар яратышда құлланилади. Иккінчи томондан, электр токи ёрдамида ўз-ўзидан бормайдыган оксидланиш-қайтарилиш реакцияларини ұм амалға оширса бұлади, бунга мисол қилиб суюқлантирилған калий хлорилни у таркиб топған элементларға ажралишини күрсатиши мүмкін:

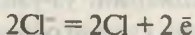


Ташқи электр манбасында амалға оширилувчи бундай реакциялар электролиз жараёни дейилади. Жараён электролитик ячейка (электролизёр) ларда олиб борилади.

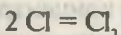
Электролиз жараёни күпинча суюқлантирилтган ёки электролит эритмалар орқали электр токи үтказилиб амалға оширилади. Иккинчи мисол тариқасида суюқлантирилган магний хлориднинг электролизини кўриб чиқамиз. Магний хлориднинг суюқланмасидан ток үтаётганда магний катионлари электр майдони таъсирида манфий электрод-катод томон силжийди. Бунда ташқи занжир орқали келаётган электронлар билан бирикиб, улар қайтарилади:



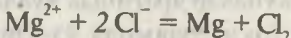
Хлор анионлари мусбат электрод анодга силжийди ва ортиқча электронларни йўқотиб оксидланади. Бунда, дастлабки электрокимёвий босқичда хлор ионлари оксидланади:



бундан хлор атомлари бирикиб молекулага айланади:



Электролларда борадиган жараёнлар тенгламаларини қўшиб, MgCl_2 суюқланмасининг электролизи учун оксидланиш-қайтарилиш реакциясининг умумий тенгламасини ҳосил қиласиз:

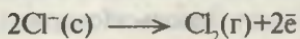


Ушбу реакция ўз-ӯзидан бормайди, уни үтказиш учун зарур бўлган электр энергияси ташқи манбадан олинади.

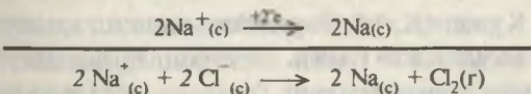
Электролизда катод манфий, анод эса мусбат зарядланади, электродлар заряди белгилари гальваник элемент ишидагига тескари бўлади.

Электролизда кимёвий реакция ташқаридан уланадиган электр токи энергияси ҳисобига боради, гальваник элементда эса унда ўз-ўзидан борадиган кимёвий реакция энергияси электр энергияга айланади. Электр энергияси аккумулятор батареяси ёки бошқа ток манбаидан олинади. Электр токи манбаидан қатын назар, у электронларни бир электроддан ҳайдаб, иккинчи электроддан чиқариб юборувчи “электрон насос” ролини ўйнайди. Электронлар электроддан чиқиб кетганда унда мусбат заряд ҳосил бўлади, электронлар электродга келганда унда манфий заряд вужудга келади. NaCl суюқланмаси электролизида Na^+ ионлари концентрацияси шу электрод атрофида камайгани сари унга яна қўшимча ионлар кела бошлайди. Мусбат электродга Cl^- ионлари кўчиши ҳам худди шу тарзда рўй беради, бу ерда улар электронларни бериб оксидланади. Гальваник элементдаги каби қайтарилиш бораётган электрод катод дейилиб, оксидланиш кетаётган электрод анод номини олади. Шундай қилиб, электролитик ячейкада қуйидаги реакциялар содир бўлади:

Анодда



Катодда



NaCl нинг сувли эритмасини электролиз қилиб натрий олиб бўлмайди. Бунга сабаб сувнинг $\text{Na}^{+}_{(сувли)}$ ионига қараганда осон қайтарилишидир. Шу сабабли NaCl нинг сувли эритмаси электролизида катодда молекуляр ҳолдаги водород ажралади. Анодда эса Cl ёки H_2O оксидланиши мумкин. Буларнинг стандарт оксидланиш потенциаллари ўзаро яқин бўлганлиги сабабли сув хлор ионига нисбатан осонроқ оксидланиши керак.

Аммо баъзи пайтларда реакцияни амалга ошириш учун электрод потенциаллари кўрсатгандан юқорироқ кучланиш зарур бўлади. Электролизни ўтказиш учун зарур бўлган қўшимча кучланиш эффектив қучланиш дейилади. Эффектив кучланишли электродлардаги реакцияларнинг тезлиги анча юқори бўлади. Дарҳақиқат, кўриб ўтилган мисолда эффектив кучланиш шунчалик юқорики, Cl иони сувга қараганда енгил оксидланиб; Cl₂ ажралади. Шу сабабдан NaCl нинг сувли эритмаси электролизида катодда H₂, анодда Cl₂ ҳосил бўлади. Бу жараён ишлаб чиқаришда саноат миқёсида амалга оширилган.

Электролиз натижасида ажралган моддаларнинг миқдорини дастлаб Фарадей ўрганди. У ўзининг илмий кузатувлари асосида қўйидаги икки қонунни эълон қилди:

1. Электролиз жараёнда ҳосил бўлаётган модда массаси эритмадан ўтган электр токи миқдорига тўғри пропорционалдир. Металл билан эритма чегарасида электрокимёвий жараён амалга ошали. Электролит ионлар металл электронлари билан бирикади, яъни мoddанинг электролитик ҳолда ажралиб чиқиши шу жараённинг натижасидир. Электродда ҳосил бўлувчи модда миқдори занжирдан ўтган электронлар сонига, яъни электр токи миқдорига пропорционал бўлади. Электролитик ячейкадан 1 моль электронлар заряди ўтганда 2 моль натрий металли чўкади, 2 моль электронлар заряди ўтганда 2 моль натрий йифилади.

Электролитик ячейкадан ўтаётган заряд миқдори кулонларда ўлчанади.

96500 Кулон (Кл) 1 Фарадейни ташкил қилади:

1 Ф = 96500 Кл = 1 моль электронлар заряди.

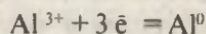
Ток кучи 1 амперга тенг бўлганда ўтказгичнинг кесими юзасидан 1 секундда ўтадиган электр заряди 1 кулон ҳисобланади.

Мисол. Ток кучи 10,0 амперга тенг бўлганда AlCl₃ эритмаси орқали электролитик ячейкада 1 соат давомида ҳосил бўлган алюминий миқдорини аниқланг.

Мисолни ечиш учун электр токи миқдорини аниқлаймиз. Бунинг учун ток кучини вақтга кўпайтирамиз:

электр токи миқдори =10,0 ампер $\frac{3600 \text{сек} \cdot 1 \text{ кулон}}{1 \text{ ампер} \cdot \text{сек}} = 3,60 \cdot 10^4 \text{ Кл}$

Al³⁺ нинг қайтарилиш яримреакцияси қуйидагича ифодаланади:



Ажратиб олинган алюминий миқдори электролизёр орқали ўтган электронлар сонига боғлиқ бўлади: 1 моль Al~3Ф. Шунинг учун ажратиб олинган металл миқдорини қуйидагича топиш мумкин:

$$\text{Al(г) массаси} = 3,60 \cdot 10^4 \text{ Кл} \cdot \frac{1\Phi}{96500\text{кл}} \cdot \frac{1 \text{ моль} \cdot 27\text{г Al}}{3\Phi \cdot 1 \text{ моль} \cdot \text{Al}} = 3,36 \text{ г}$$

2. Турли хил кимёвий эритмалардан бир хил миқдорда электр токи ўтказилса эквивалент миқдорда моддалар ҳосил бўлали. Хлорид кислота, кумуш нитрат, мис (II)-хлорид ва қалай (IV) - хлорид эритмалари орқали электр токи ўтказилиб маълум вақтдан сўнг электролиз маҳсулотлари миқдори ўлчанганд. Хлорид кислота орқали маълум вақт ичida электр токи ўтганда 1 г (0,5 моль) водород ҳосил бўлганда бошқа эритмалардан катодда ўз навбатида 107,9 г кумуш, 31,8 мис ва 29,7 г қалай ажралган. Ҳосил бўлган металлар миқдорини уларнинг атом массалари билан солиширилганда кумуш 1 моль, мис 0,5 моль ва қалай ҳаммаси бўлиб 0,25 моль ажралгани маълум бўлади, яъни катодда ажралган моддалар миқдори уларнинг моль-эквивалентига tengdir.

Электролиз металлургия, кимё саноати ва гальвано-техникада кенг қўлланилади. Эритилган минераллар, тузлар ва суюқланмалардан металлар ажратиб олинади. Олтин, кумуш ва бошқа металлар ҳам электролиз йўли билан олиниши мумкин. Электролитик рафинация, электроэкстракция ва бошқа саноат усулларидан фойдаланилади. Автомобиль саноатида, машинасозлик ва халқ хўжалигининг бошқа қатор соҳаларида металларни электролитик қоплаш усулидан кенг фойдаланилади.

Гальванопластика орқали бромларнинг аниқ металл нусхалари олинади. Нашриётларда клишчелар, матрица, радиотехник схемалар тайёрланади. Пўлатни электролитик силлиқлаш алюминий ва магнийни оҳорлаш ишлари ҳам электролиз ёрдамида бажарилади. Никеллаш, хромлаш каби ва бошқа бир қанча муҳим ишлар ҳам шундай жараёнга киради. Булар металларнинг коррозияга чидамлилигини бир неча баравар оширади.

Кимё саноатида хлор, бром, йод каби кўпгина оксидлов-чилар ҳам электролиз ёрдамида олинади.

Такрорлаш учун материаллар

Бобнинг қисқача мазмуни. Оксидланиш-қайтариш реакциялари иккита яримреакциядан ташкил топиб, булярнинг бирида оксидланиш (электроннинг ажралиши), иккинчисида қайтарилиш (электронни бириктириш) амалга ошади. Оксидланаётган модда қайтарувчи, қайтарилаётган модда эса оксидловчи бўлиб хизмат қиласи. Ўз-ўзидан борувчи реакциялардан гальваник элементларда фойдаланиб электр токи ҳосил қилинади. Гальваник элементни электронларни ташқи занжир орқали аноддан катодга томон “ҳаракатлантирувчи куч” манбаси сифатида қараш мумкин. Бу ҳаракатланувчи кучни электр юритувчи куч (ЭЮК) деб юритилади. Ионлар концентрацияси бирга тенг бўлгандаги потенциаллар фарқини стандарт электрод потенциали дейилади. У E° билан ифодаланади.

Оксидланиш - қайтарилиш жараёнини билиш электр батареялар яратиш ва оксидланиш-қайтарилиш реакцияларидан фойдаланиб металларни қайтариш, қоплаш ҳамда рафинациялашда фойдаланишга имкон беради.

Бобни ўрганишдан мақсад.

1. Оксидланиш - қайтарилиш реакцияларида қайси моддалар оксидловчи ёки қайтарувчи эканлигини ажратади.
2. Яримреакциялар усулидан фойдаланиб оксидланиш-қайтарилиш реакцияларини тузиш ва тенглаштириш.
3. Гальваник элемент ЭЮК ни ҳисоблай олиш.

4. Үз-үзича борувчи реакциялар учун электрод потенциалларини айтиб бериш.

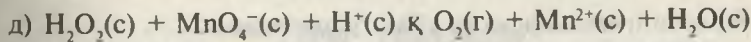
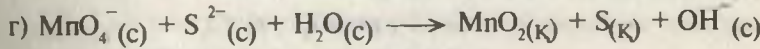
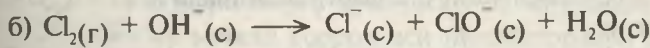
5. Нернс тенгламасидан фойдаланиб Е ва Е нинг берилган катталикларига асосан ионлар концентрациясини аниқлаб олиш.

6. Құрғошин аккумуляторини тушунтириш ва ишлаш принципини тушунтира билиш талаб қилинади.

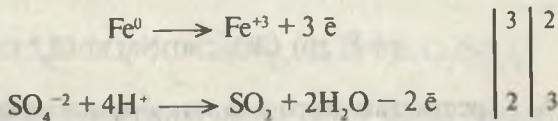
7. Коррозия жараёнининг моҳиятини тушуниб, металларнинг катод ҳимоясини тушунтира олиш.

Mашқ ва масалалар

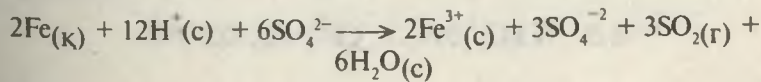
1. Қуйида көлтирилған тенгламаларни ион-электрон баланс усули билан тенглаб, реакцияларнинг түлиқ молекуляр тенгламаларини ёзиб ҳар бир ҳолат учун оксидланаётган ва қайтарилаётган моддаларни курсатинг:

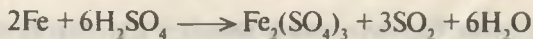


Намуна: 1. а) Яримреакциялар қуйидаги тенгламалар билан ифодаланади:



балансланган тенглама күриниши қуйидагича бўлади:





Бу реакцияда Fe оксидланади, SO_4^{2-} қайтарилади.

2. Гидразин N_2H_4 ва диазот тетроксида N_2O_4 қүшилганда үзи алангалаңувчи аралашма ҳосил қиласы. Реакция маңсулотлари сифатида H_2, N_2 ва H_2O ажралади. Реакциянинг түлиқ кимёвий тенгламасини тузинг; ушбу реакцияда қайси модда қайтарувчи ва қайси модда оксидловчы эканлигини анықланг.

3. Қойидағи реакция асосида гальваник элементни чизинг:



Расмда анод ва катодни күрсатинг, гальваник элементнинг мусбат ва манфий құтбларини белгиланг. Ионлар ҳамда электронлар харакати йұналишини белгилаб, стандарт шароитда шу гальваник элемент ҳосил қилувчи ЭЮК ни ҳисоблаб топинг.

Жаһоба: элементнинг стандарт потенциали $0,44 + 0,34 = 0,78$ Вга тең.

4. Қойида көлтирилған заррачалардан қайси бири қайтарувчи бўлиб хизмат қила олади (яъни қийин оксидланади):

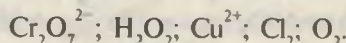
- a) Na^+ ; б) Cl^- ; в) SO_4^{2-} ; г) Cl_2 ?

Жавобингизни қисқа ва аниқ тушунтириңг.

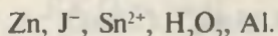
5. Күрсатилған заррачалардан қайси бири одатда оксидловчы бўлиб хизмат қилмайди (яъни қийинлик билан қайтарилади):

- a) F^- ; б) ClO_3^- ; в) Na ; г) Cl_2 ?

6. Күрсатилған заррачаларни уларнинг оксидловчилик хусусияти орта бориши тартибида жойлаштириңг:



7. Күрсатылған заррачаларнинг қайтарувчилик хусусияти орта бориши тартибіда жойлаштириңг:



8. Күрсатылған заррачалардан қайсылари нордон эритмада MnO_4^- иони билан оксидланған олади:

- a) Cl^- ; б) Cl_2 ; в) Cz^{3+} ; г) Fe^{2+} ; д) $\text{Cu}^?$

9. Суюқланма ҳолдаги AlCl_3 билан қудди шу тузнинг сұвдагы эритмаси инерт электродларда электролиз қилинганда түрли маҳсулотлар ҳосил бўлишини тушунтириңг. Ҳар икки ҳолда ҳосил бўлувчи маҳсулотларни ёзинг.

10. NaCl нинг сувли эритмасидан 1 соат давомида кучи 2,00 А ток ўтказилгандаги электролиз пайтида неча литр газ ҳолдаги (нормал шароитда) хлор Cl_2 ажралади?

11. Антифризларга қўшилған оз миқдордаги амино-бирикмалар металл коррозияси ингибиторлари ролини ба-жарали. Металларни занглашдан сақловчи бундай бирикмалар (Бренстед асослари сифатида) хусусиятини тушунтириңг.

12. Ерда жойлашган мис қувур рух билан қопланған пўлат қувур билан уланганда коррозия жараёнининг қай хили вужудга келишини тавсифлаб беринг.

Тест саволлари

1. Cr_2O_3 иони ишқорий мұхитда қайтарылғанда қандай ион ҳосил бўлади?

- A. CrO_2^- , B. CrO_4^{-2} , C. Cr(OH)_3 , D. Cr^{+3} , E. $\text{Cr}_2(\text{SO}_4)_3$.

2. Куйидаги ионларнинг қайси бири фақат оксидловчи хоссасини намоён қиласи?

- A. CrO_2^- ; B. CrO_4^{-2} ; C. NO_3^- ; D. H^+ ; E. S^{+2} .

3. Калий перманганатни кучли ишқорий мұхитда қайтариш натижасыда қандай модда ҳосил бўлади?

- A. $\text{Mn}(\text{OH})_2$; B. MnO_4^{2-} ; C. MnO_2 ; D. Mn^{+4} ; E. MnO^4 .

4. Темирни суюлтирилган сульфат кислотада эритиш натижасыда қандай модда ҳосил бўлади?

- A. H_2S ; B. S; C. H_2 ; D. SO_3 ; E. SO_2 .

5. Қуйидаги реакция тенгламасини тенглаштириб, коэффициентлар йиғиндисини ҳисобланг.

A.24. B.26. C.28. D.30. E.32.

6. Қайси металл суюлтирилган нитрат кислотани азотгача қайтаради?

- A. Aq, B. Zn, C. Pb, D. K, E. Cu.

7. Қуйидаги қайси заррачалардан бири фақат қайтарувчи хоссасини намоён қиласди?

- A. J^- , B. Cr^{+3} , C. $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$, D. S^{+4} , E. S^{+6} .

8. Қайси модда ҳам оксидловчи, ҳам қайтарувчи вазифасини бажара олади?

- A. H_2SO_3 , B. H_2S , C. H_2SO_4 , D. H_2CO_3 , E. SO_3 .

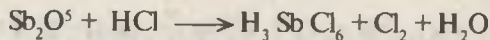
9. Кальцийни концентрланган сульфат кислота билан реакцияси оқибатида қандай модда ҳосил бўлади?

- A. SO_2 , B. H_2S , C. H_2 , D. S, E. SO_3 .

10. Нитрат кислотани тўлиқ қайтариш маҳсулотини аникланг.

- A. NO_2 , B. NO , C. N_2C_3 , D. NH_4^+ , E. N_2 .

11. Қуйидаги реакция тенгламаси коэффициентларини танлаб, сув молекуласи олдидаги коэффициентни кўрсатинг.



A.2. B.5. C. 10. D.18. E.21.

12. Кислотали мұхитда қайси модда ва ионлар бир вақтнинг ўзіда мавжуд бўла олади?

- A. H_2S ва Cl_2 , B. Fe^{+2} ва Cl^- , C. SO_4^{+2} ва Fe^{+2} , D. SO_3^{-2} ва S^{-2} , E. K_2O ва Na_2O .

13. Идишдаги $\text{Cu}(\text{NO}_3)_2$, AgNO_3 , $\text{Pb}(\text{NO}_3)_2$, $\text{Bi}(\text{NO}_3)_3$ тузлари аралашмасини электролиз қилганда ажралиб чиқадиган металлар тартибини аниқланг.

- A. Cu, Ag, Bi, Pb; B. Pb, Cu, Bi, Ag; C. Ag, Cu, Bi, Pb;

- D. Pb, Bi, Cu, Ag; E. Bi, Pb, Ag, Cu.

14. Мис (II)-сульфат эритмасини электролиз қилганда анодда қандай модда ажралиб чиқади?

- A. SO_4^{-2} , B. S, C. O₂, D. SO₂, E. SO₃

15. Темир (III)-сульфат эритмаси орқали 144750 К ток ўtkazилса анодда қанча ҳажм (н.ш) газ ажралиб чиқади?

- A. 7,4; B. 8,4; C. 9,4; D. 10,4; E. 11,4.

16. Na_2SO_4 эритмасини электролиз қилиш натижасида катодда 22,4 л (н.ш) газ ажралиб чиқиши учун қанча миқдорда ток (к) ўтказиш керак?

- A. 96500; B. $2,93 \cdot 10^4$; C. $1,93 \cdot 10^5$; D. $3,5 \cdot 10^5$; E. $4,5 \cdot 10^5$.

17. Иккита идишдаги FeSO_4 ва CuCl_2 эритмалари орқали маълум миқдорда ток ўтказилганда 1,4 л хлор (н.ш) ажралиб чиқган бўлса, катодда ҳосил бўлган темирнинг масса миқдорини аниқланг.

- A. 2,5; B. 3,5; C. 4,5; D. 5,5; E. 6,5.

ІХ БОБ

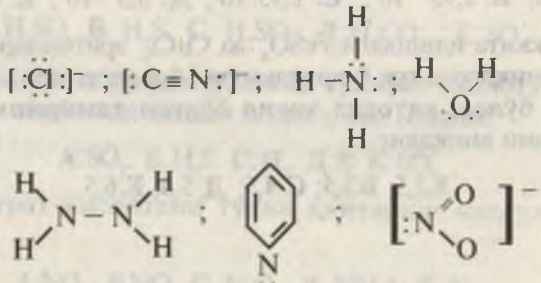
КООРДИНАЦИОН БИРИКМАЛАР

ІХ.1. КОМПЛЕКС БИРИКМАЛАРНИНГ ТУЗИЛИШИ

Металларнинг реакцияда электрон йўқотишилари улар учун алоҳида хусусият эканлиги олдинги бобларда айтиб ўтилди. Ҳосил бўлувчи мусбат зарядланган ионлар— катионлар эркин ҳолда бўлмай, уларни қуршаб турувчи анионлар билан биргаликда мавжуд бўладики, бу зарядларнинг мувозанатига олиб келади. Металларнинг катионлари—Льюис кислоталари (Г. Н. Льюис кислота сифатида электрон жуфтига эга бўлган акцепторни, асос сифатида эса шу электронлар жуфти донорини тушунтирган) хоссаларига ҳам эгадир. Уларнинг бўлинмаган электрон жуфтларига нейтрал молекула ёки анионлар билан боғланиши мумкинлигини билдиради. Шундай қисмчалар комплекс ионлар ёки комплекслар, таркибида шундай ионлар бўлган бирикмалар эса координацион бирикмалар дейилади.

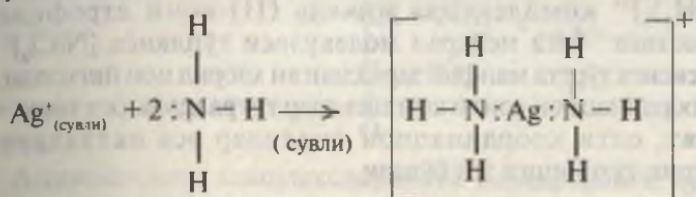
Координацион бирикмалар кимёда кенг ўрганилади. Ҳозирги вақтда кўпгина металлорганик бирикмалар, витаминалар (B_{12}), қон гемоглабини, хлорофил ва бошқалар ҳам шундай бирикмалардан ҳисобланади.

Комплекс бирикмаларда металл атомларини ўраб турувчи молекула ёки ионлар лигандлар (лотинча—Ligare—боғловчилар) деб аталади. Улар энг камида битта тақсимланмаган валент электронлар жуфтига эга бўлади:



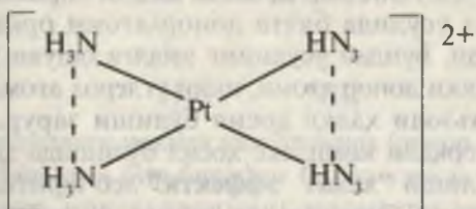
Баъзи ҳолларда металл билан унинг лигандлари орасида ҳосил бўлувчи боғларни мусбат ион билан манфий ион ёки қутбланган молекулаларнинг манфий томонлари орасида ҳосил бўлувчи электростатик тортишув билан ҳам тушунтирилади. Шунга кўра, металларнинг комплекс бирикмалар ҳосил қилиш хусусияти металл ионининг мусбат заряди ортиши ва унинг

ион радиуси камайиши билан орталы. Ишқорий металларнинг ионлари Na^+ ва K^+ катта қийинчилик билан комплекслар ҳосил қилгани ҳолда оралиқ металларнинг күп зарядлы мусбат ионлари комплекс ҳосил қилишга мойиллиги билан ажралиб туради. Cr^{3+} ионининг Al^{3+} ионига қараганда мустаҳкамроқ комплекс ҳосил қилиши ҳам диққатга сазовор. Металл иони билан лиганда орасыда ҳосил бўлувчи боғ аввал лиганда тегишли бўлган электрон жуфтининг улар ўртасида мужассамлашуви ҳисобига амалга ошиши қуйидаги мисолдан ҳам кўринали:



Комплекс ион ҳосил бўлганда, лигандлар металл атрофида йигилаяти, деган маъно тушунилади. Металлнинг марказий иони ва у билан боғланган лигандлар координацион сферани ташкил этади. Шунинг учун координацион бирикмаларни ифодалашда ички координацион сферани бирикманинг бошқа қисмларидан ажратиш мақсадида квадрат қавслардан фойдаланилади. $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]\text{SO}_4$ формуласига эга бўлган моддада $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]^{2+}$ ва SO_4^{2-} ионларини ўз ичига олган координацион бирикма ифодаланганд. Бу бирикмада турт молекула амиак икки валентли мис билан тўғридан-тўғри боғлангандир.

Комплексдаги марказий металл атоми билан тўғридан-тўғри боғланган лиганда атоми **донор атоми** дейилади. Комплексида донор атоми азот атоми ҳисобланади.



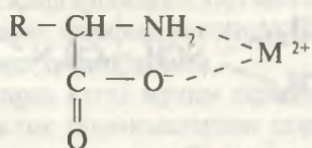
Металл иони билан боғланган донор атоми сони металлнинг координацион сони деб юритилади. Юқоридаги комплексда платинанинг координацион сони 4 га, $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$ да эса кобальтнинг координацион сони 6 га тенг. Баъзи

металларнинг ионлари доимий координацион сонга эга булади. Уч валентли хром билан кобальтнинг координацион сони 6 га, икки валентли платинанини 4 га тенглиги аниқланган. Координацион сон кўпинча 4 ва 6 га тенг булади. Бу сон металл ионининг катта-кичиклиги ва уни ўраб турган лигандларга ҳам боғлиқ булади. Лиғандлар иирик бўлганда, улар металл иони атрофида камроқ тўплана олади. Марказий атомига бириккан манфий заряд металл ташувчи лигандлар ҳам координацион соннинг камайишига сабаб булади. $[Ni(NH_3)_6]^{2+}$ комплексида никель (II)-иони атрофида аммиакнинг 6 та нейтрал молекуласи тўпланса $[NiCl_4]^{2-}$ комплексига тўртта манфий зарядланган хлорид ион йигилади. Тўрт координацион сонли комплекслар тетраэдрик ёки текис-квадрат, олти координацион сонлилар эса октаэдрик геометрик тузилишга эга булади.

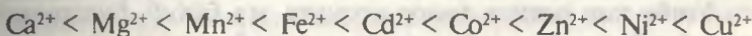
IX.2 ХЕЛАТЛАР ВА УЛАРНИНГ БИОЛОГИК СИСТЕМАЛАРДАГИ РОЛИ

Биометалларнинг координацион бирикмалари организмда муҳим функцияларни бажаради. Оддий шароитда молекула ёки ионлар биометалл иони ҳамда битта донор атоми билан координацияланади. Бундай заррачалар монодентат (“бир тишили”) лигандлар дейилади. Буларга OH^- , F^- , Cl^- каби ва бошқа оддий ионлар киради. Баъзи кўп атомли анион (NO^{3-} , CO_3^{2-} , SO_4^{2-}) ва бошқалар ҳам монодентат усулида координация-ланиши мумкинлиги аниқланган. Организмнинг 90% дан ортиқ массаси монодентат лиганд ҳисобланган ва кислород атоми орқали координациялашган сув молекуласига тўғри келади. Сув молекуласи узига хос бурчак структурасига ($O-H$ боғлари орасидаги бурчак 105° га тенг) ва 1.87 D диполь моментига эга. Аминлар ва баъзи азотли бирикмалар ҳам шу монодентат усулида битта донор атоми орқали координацияланади. Бундай усулнинг амалга ошуви учун металл атомлари икки донор атоми, икки углерод атомларидан беш ёки олти аъзоли ҳалқа ҳосил бўлиши зарур. **Бидентант лигандлар** орқали комплекс ҳосил бўлишида ҳалқаларнинг вужудга келиши “хелат эффекти” деб юритилади. **Хелат** координацион бирикмалар шунга ўхшаш монодентат лигандлар билан ҳосил қилинган бирикмаларга нисбатан бирмунча барқарорлиги билан ажralиб туради (5 аъзолилар олти аъзолиларга қараганда барқарор). Баъзи пайтларда бекарор бўлган тўрт ва етти аъзоли ҳалқалар ҳосил бўлиши аниқланган.

Тирик организмда бүлган лиганд (биолиганд)лар яхши хелат ҳосил қилувчилардан ҳисобланади. Буларга - аминокислоталарнинг анионлари ($\text{H}_2\text{NCHRCOO}^-$), пиридин қатори нинг бъзи азотли асослари, нуклеотидлар ва бошқалар киради. Тирик организмда ҳосил бўладиган координацион бирикмалардан металларнинг аминокислотали комплексларини кўрсатиб ўтиш зарур. Булардан бири беш аъзоли хелат ҳалқасидир:

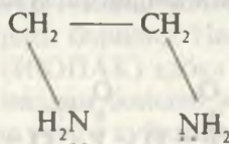


Аминокислота комплексларининг барқарорлиги қўйидаги тартибда (қатордагидек) ортади:

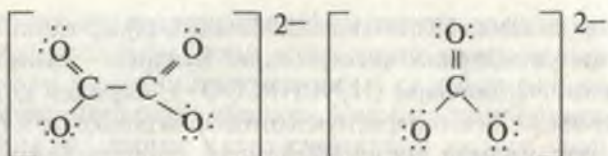


Бу ерда кислород билан амин азоти донор атомлари вазифасини бажарганда қатор ўз кучини тўла саклайди.

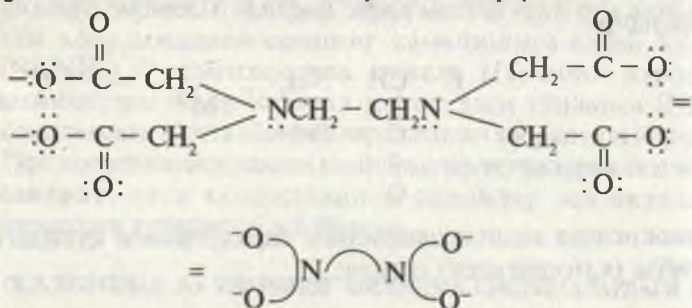
Икки ва ундан ортиқ донор атомига эга бўлган лигандлар металл ионлари атрофида координациялана олади. Булар полидентат лигандлар деб ном олган. Икки ва ундан ортиқ донор атомлари орасидаги металлни ўзига тортиш хусусиятига эга эканлиги туфайли уларни хелатловчи (грекча – қисқичбақа панжаси сўзидан олинган) агентлар ёки хелатлар дейилади. Буларнинг энг оддий вакили диаминdir:



Ушбу лиганддаги иккита азот атомида (донор атомларида) электрон жуфтлари бир-биридан бироз узокда жойлашган бўлиб, лиганд молекуласининг қисмлари металл иони атрофида айланна олади, натижада ҳар иккала азот атоми металл билан координацион боф ҳосил қила олади. Этилендиамин бидентат лиганд бўлиб, оксалат-ион $\text{C}_2\text{O}_4^{2-}$ ва карбонат -ион CO_3^{2-} ҳам шу қаторга киради:

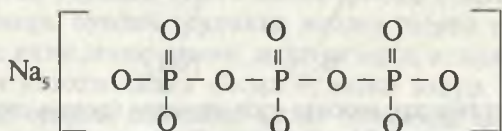


Этилендиамин тетрасирка кислота аниони булган қүйидаги полидентат лиганд ҳам кенг тарқалган:



Ушбу ион олтита донор атомига эга булиб, буларнинг ҳаммаси бир вақтнинг үзіда металл иони билан координацион боғ ҳосил қила олади, бунда лиганд металл иони атрофида буралиб қолади. Хелатловчы агентлар лигандларга қарама-қарши ұлароқ барқарорроқ комплекслар ҳосил қиласы.

Комплекс ҳосил қилувчилар анализларда, реакцияни үтказиш учун халақит берувчи металл ионларини тутиб қолишида, табиий сувларни қайта ишлашда, тозалашда ва бошқа мақсадларда құлланилади. Сувдаги катионлар комплекссеге үтиб, совун ва сунъий юувучи воситаларнинг хоссаларига птур етказмайды. Таркибида Mg^{2+} ва Ca^{2+} ионлари бүлган қаттық сувларни юмшатында ишлатыладын натрий триполифосфат



мухим ва арzon сунъий юувучи восита ҳисобланади.

Углерод, водород, кислород ва азот биологик ҳужайларларнинг асосий массасини ташкил этади. Булар билан бир қаторда ҳаёт жараёнларининг түлиқ үтиши учун мис, темир, марганец, рух, кобальт ва молибден каби элементлар зарурлығы маълум.

Уларда турли электрон-донор группалар билан комплекс ҳосил қилиш хусусияти кучли намоён бўлади. Организмда кечадиган турли реакцияларни ўтказишга ёрдам берадиган катализаторлар – ферментлар ҳам металл ионлари туфайли мавжуд бўла олиши аниқланган. Қизиги шундаки, организм учун зарур кимёвий элементлардан бироргаси етишмай қолганда унинг иш функцияси бузилади, киши бетоб бўлади, ўзини ёмон сезади. Бу ҳолатнинг узайиши инсонни ҳаётдан кўз юмишигача олиб келган пайтлари қайд қилинган. Организм учун натрий, магний, кальций, калий, фосфор, олтингугурт ва хлор ҳам зарурлиги илмий асосда тасдиқланган.

Биологик жараёнларда катта муҳим аҳамиятга эга бўлган кўп аъзоли гетероциклик бирикмалардан порфириналар ҳам комплекс бирикмалар ҳосил қиласи. Турли порфириналар бир-биридан таркибига кирган металлар ёки ўринбосарлар групласи билан, шунингдек, четдаги углеродга бириккан лигандлари билан фарқ қиласи. Гемоглабин ана шу порфириналар групласига киради. У қонда кислород ташувчи бўлиб хизмат қиласи. Қонда темир ва магнийнинг булиши гемоглабин билан боғлиқ. Организмда темир етишмаганда киши анемия касаллиги билан оғрийди. Бунда у қувватсизланади ва кўп ухлайдиган бўлиб қолади. Темир ва шу каби бошқа микроэлементлар ўсимликлар учун ҳам зарур.

IX. 3. КОМПЛЕКС БИРИКМАЛАР НОМЕНКЛАТУРАСИ ВА ИЗОМЕРИЯСИ

Комплекс бирикмаларни номлашда эмпирик номенклатурадан фойдаланилади. Бундай номларнинг баъзилари ҳозирги кунгача сақланиб қолган. Рейнеке тузи $\text{NH}_4[\text{Cr}(\text{NH}_3)_2(\text{NCS})_4]$ ана шундай комплекслардан биридир. Назарий ва амалий кимё Халқаро иттифоқи (ИЮПАК) қабул қилган номенклатура Ватанимизда 1963 йилдан бошлаб жорий этилган бўлиб, комплекс бирикмалар учун у қўйидагича қўлланилади:

1. Тузларда аввало катион номи, сўнгра анион номи айтилади.

$[\text{Co}(\text{NH}_3)_5\text{Cl}] \text{Cl}_2$ – пентааминхлорокобалт (II)-хлорид.

$[\text{Co}(\text{NH}_3)_6] [\text{Cr}(\text{C}_2\text{O}_4)_3]$ – гексаамин кобалт (III)-триоксалат хром (III).

2. Комплекс ион ёки молекулани номлашда металларга эътибор берилади. Лиғандлар уларнинг зарядларидан қатъи

назар алфавит тартибида саналади. Комплекснинг формуласи ёзib булингач, биринчи бўлиб металл кўрсатилади $K_2[Pt(N_2O_2)_2Cl_2]$ дихлородинитритплатинат (II)-калий.

3. Анион лигандларга “О” қўшимчасини қўшиб, нейтрал лигандлар молекула каби ўқилади. Масалан, N_3^- – азидо, Br^- – бромо CN^- – циано, $C_2O_4^{2-}$ – оксалато ва X^- к.

$K_2[Ni(CN)_4]$ – тетрацианоникелат (II)-калий.

$[Al(H_2O_6)]Cl_3$ – гексааквоалюминий (III)-хлорид.

4. Лигандлар сони (1 дан ортиқ бўлганда) грек рақамлари билан белгиланади (лигандлар сони 2, 3, 4, 5 ва 6 бўлганда ди-, три-, тетра-, пента- ва гекса деб ёзилади).

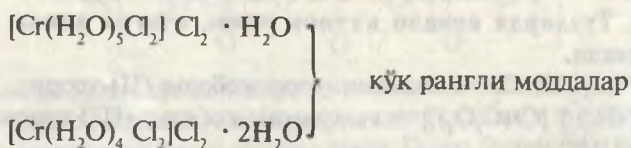
Агар лиганд номининг ўзида грек қўшимчasi бўлса, масалан, моноди- ва ҳоказо, унда лиганд номи қавсга олинниб, унга бошқа қўшимча қўшиб ёзилади (бис-, трис-, тетракис-, гексакис каби ифодаланади), лигандлар тегишилича 2, 3, 4, 5 ва 6 бўлганда.

$[Co(NH_2-CH_2-CH_2NH_2)_3]Cl$ -трист (этилендиамин) кобальт (III) хлорид

5. Комплекс анионлар номига -ат қўшимчаси қўшиб ўқилади. Масалан: $K_2[Ni(CN)_4]$ - тетрацианоникелат (II) -калий.

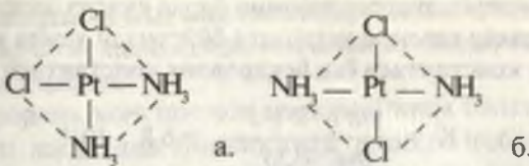
6. Металлнинг оксидланиш даражаси унинг номи ортига қавсга олинган рим сонлари билан белгиланади. Масалан, $[Co(NH_3)_5Cl]_2$ да кобальтнинг оксидланиш даражаси плюс учга тенглигини кўрсатиш учун римча (III) дан фойдаланилади.

Комплекс бирикмаларда структура (ҳолат ва координацион) изомерия ва стерео (геометрик, оптик) изомериялар бор. Буларнинг биринчисида бирорта лиганд баъзи ҳолларда металл билан координацион боғ орқали тўғридан-тўғри боғланган бўлса, бошқаларида у кристалл тўрнинг координацион тъсир доирасидан ташқарида бўлади. Буни қуйидаги комплекс бирикма $[CrCl_2(H_2O)_6]$ мисолида намойиш қилиш мумкин:



Стереоизомерлар бир хил қимёвий боғланишга эга, лекин бир-биридан фазодаги жойлашуви буйича фарқ қиласи. Кўйида

күрсатылғанидек, $\text{Pt}(\text{NH}_3)_2\text{Cl}_2$ - комплекс бирикмада хлор – лигандлар ёнма-ён ҳолда (а) ёки қарама-қарши томонларда жойлашиши мүмкін:



Координацион сферада донор атомларининг турлича жойлашуви ҳисобига вужудга келадиган изомерия тури **геометрик ёки цис- ва транс- изомерия** дейилади.

Күйида: $\text{Pt}(\text{NH}_3)_2\text{Cl}_2$ комплекс бирикмадаги геометрик изомерларниң күриниши тасвирланган: а) *цис-изомер*; б) *транс-изомер*.

Бир хил группалар ёнма-ён жойлашган изомер молекулалари *цис-изомер*, бир хил группалар бир-биридан узоқда жойлашғанлари эса *транс-изомер* ҳисобланади.

Күзгуда бир-бирининг аксини ифодаловчи изомерлар **оптик изомерлар** турига киради. Инсоннинг икки құли бир-бирига жуда үшшагани билан улар бир-бириңа барча жиҳатдан мос келади деб бўлмайди. Оптик изомерларниң физик ва кимёвий хоссалари ўзаро үхашаш бўлиб, күринишлари фақат кўзгудагина акс этгандагина яқинлигини айтиб ўтамиз.

IX.4. КОМПЛЕКС БИРИКМАЛарНИНГ БАРҚАРОРЛИГИ ВА УЛАРДАГИ БОҒЛАНИШ ТАБИАТИ

Комплекс бирикмаларниң барқарорлиги анчагина омилларга боғлиқ. Бундай бирикмаларда ташқи ва ички доираларниң барқарорлиги ҳар хил бўлади. Ташқи доирадаги комплекс ион электростатик кучлар орқали боғланиб, сувли эритмаларда осон ажралади. Бундай парчаланиш **бирламчи диссоциланиш** дейилади ва у кучли электролитлар каби тўлик ўтади. Ички сферада бўлган лигандлар марказий атом билан анча кучли боғланган бўлиб, кам даражада ажралади. Комплекс бирикманиң ички сферасидаги парчаланиш **иккиламчи диссоциланиш** деб юритилади.

$[\text{Ag}(\text{NH}_3)_2]\text{Cl} \rightleftharpoons [\text{Ag}(\text{NH}_3)_2]^+ + \text{Cl}^-$ – бирламчи диссоциланиш.
 $[\text{Ag}(\text{NH}_3)_2]^+ \rightleftharpoons \text{Ag}^+ + 2\text{NH}_3$ – иккиламчи диссоциланиш.

Иккиламчи диссоциланиш комплекс заррача, марказий ион ва лигандлар орасида мувозанат вужудга келгандагина мавжуд була олади. Мисол тариқасида $[Ag(NH_3)_2]^+$ ни олайлик. Унинг ионларга диссоциланиши барча кучсиз электролитлар каби массалар таъсири қонунига бўйсунади ҳамда мувозанат комплекс константаси ёки бекарорлик константаси дейилади:

$$K = \frac{[Ag^+] \cdot [NH_3]^P}{[Ag(NH_3)_2]^+} = 6,8 \cdot 10^{-8}$$

Комплекснинг бекарорлик константаси турли комплекс ионлар учун ҳар хил қийматга эга булиб, комплекснинг қанчалик барқарорлигини билдиради.

IX.1 -жадвалда кумушнинг бир турга киравчи комплекслари учун бекарорлик константаси кўрсатилган:

IX. 1 - жадвал

Кумуш комплекслари бекарорлик константаси

Комплекс ионлар	Бекарорлик константаси
$[Ag(NO_3)_2]^-$	$1,3 \cdot 10^{-3}$
$[Ag(NH_3)_2]^+$	$6,8 \cdot 10^{-8}$
$[Ag(S_2O_3)_2]^{2-}$	$1 \cdot 10^{-13}$
$[Ag(CN)_2]^-$	$1 \cdot 10^{-21}$

Жадвал маълумотларидан комплекснинг барқарорлиги нитрат ион $[Ag(NO_3)_2]^-$ дан циан $[Ag(CN)_2]^-$ ионига ўтиши билан ортиб боряпти. $[Ag(CN)_2]^-$ иони жуда барқарор булгани учун комплекс туз эритмасига калий йодид қўшилганда ҳам кумуш йодид чўкмаси ҳосил бўлмайди. Кумуш сульфиднинг эрувчанлик қўпайтмаси жуда кичик бўлганлиги сабабли водород сульфид қўшилганда кумуш сульфид чўкмаси пайдо бўлганлиги сезилади.

Кейинги вақтларда комплекс бирикмалар мустаҳкамлигини тавсифлашда бекарорлик константасининг акси бўлган катталикни – барқарорлик константаси деб аташ таклиф қилинди. Улар орасида қуйидаги нисбат бор:

$$K_{барқар.} = 1/K_{баржар.}$$

$[Ag(NH_3)_2]^+$ иони учун барқарорлик константаси қуйидагича ифодаланади:

$$K_{\text{барк}} = \frac{1}{K_{\text{бесор}}} = \frac{[\text{Ag}(\text{NH}_3)_2]^*}{[\text{Ag}^+] \cdot [\text{NH}_3]^2}$$

Эритмаларда кучсиз электролитлар, масалан, күп негиз кислоталардаги каби комплексларнинг босқичли дисциланиши учрайди.

Барқарорлик константаси марказий атом билан лигандарга күп жиҳатдан боғлиқлиги амалда исботланга. Марказий ионлари кучсиз күтблантириш хусусиятига комплексларда (ишқорий ва ишқорий-ер металлар барқарорлик марказий ион билан лигандлар орасидаги электростатик бирикишнинг кучайиши орқали ортиши аниланган бўлиб, марказий ион ва лигандлар заряди юқоҳамда уларнинг радиуси кам бўлганда комплекснинг барқарорлиги юқори бўлади. Бундай катионлар $[\text{NH}_4]^+$, $\text{K}^+ \text{Mg}^{2+}$ таркибида кичик давр элементлари кислород, азот $\text{K}[\text{AlH}_4]$, $\text{K}[\text{AlF}_4]$ ва F^- ионлари бор лигандлар билан бирмунъ барқарорроқ бўлган комплекслар ҳосил қиласди.

Платина оиласи металлари ҳосил қилган катионлар, симоб, кумуш ва олтин ионлари (буларда күтбланиш куч намоён бўлади ва марказий атом билан лигандлар орасида боғланиш ковалент боғланишга яқин) енгил күтбланув лигандлар билан ҳосил қилган комплекслари бирмунъ барқарор бўлади. Буларга таркибида фосфор ва олtingуту атомлари, J^- ионлари бор лигандлари мисол бўла олади. Лигандларини тез алмаштира оладиган комплекслар лабильдийин алмаштирувчилари эса **инерт комплекслар** юритилади. Лабил ва инерт комплекслар орасидаги фаза вужудга келувчи мувозанатнинг ҳолати билан эмас, балаксинча, лигандлар алмашингандаги реакция натижаси ҳосил бўладиган мувозанат тезлиги билан белгиланади.

Комплекс бирикмаларнинг асосий қисми металлни марказий иони билан лиганд аниони ёки қутбланган молекула орасидаги электростатик тортишув ҳисобига вужуд келади деб қаралади. Тортишув кучлари билан бир қаторд бир хил зарядланган лигандлар орасида электростатик ишқорилиш кучлари ҳам мавжуд бўлади. Натижада минимал потенциал энергияга эга бўлган барқарор атомлар (ионлар) группачаси вужудга келади.

Комплекс бирикмаларнинг ҳосил бўлиш назарияси дастлаб асримизнинг йигирманчи йилларида В. Коссел билан А. Магнус томонидан ишлаб чиқилган. Олимлар ионларни деформацияланмайдиган шар, зарядланган доираларга ўхшатиб, булар ўзаро Кулон қонуни бўйича бирикади, деган фикрни ўртага ташладилар. Комплекс ҳосил қилувчи ион ўзига тескари зарядланган ионни ҳам, қутбли молекулани ҳам торгаверади. Иккинчи томондан, марказий ион атрофида қанчалик кўп заррачалар тўпланса, комплекс ҳосил қилувчи заррачалар орасидаги ўзаро итарилиш кучлари ҳам шунчалик кўп бўлади. Коссел билан Магнус ўз тажрибаларига асосланиб, лигандлар билан комплекс ҳосил қилувчилар орасидаги боғланиш энергиясини ҳисоблаб чиқдилар. Шунга кўра, лигандлар сони кўпайиб бориши билан улар орасидаги ўзаро итарилиш кучлари кучаяди, бу эса комплекс мустаҳкамлигининг камайишига олиб келади (IX.2-жадвал).

IX. 2 - жадвал

Турли зарядли ион-комплекс ҳосил қилувчиларининг координацион сонлари

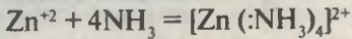
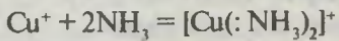
Тартиб сони	Комплекс ҳосил қилувчилар(ионлар)	Координат.сони
1	Бир зарядлилар	2;3
2	Икки зарядлилар	4
3	Уч зарядлилар	4;6

Шундай қилиб, электростатик тушунчалар комплекс бирикмаларнинг ҳосил бўлишини тушунтириб, уларнинг мустаҳкамлик даражасини назарий жиҳатдан аниқлашига ёрдам беради ва маълум даражада аниқланган координацион сонларни изоҳлаб беради. Аммо комплексларни деформацияланмайдиган зарядланган доира сифатидаги агрегат деб қаралиши, қандайдир моделга ўхшатилиши уларнинг кўргина ўзига хос хусусиятларини тушунтириб беришга ожизлик қилди. Чунончи, бу тушунчалар координацион сони тўртга тенг бўлган бир қанча комплекслар (Pd^{+2} , Pt^{+2} ва бошқалар) ясси тузилишга эгалигини изоҳлаб бера олмади. Зарядланган шар модели бўйича тушунтириладиган бўлса, бу ерда тўртга лиганд тетраэдрик, жойлашуви энергетик жиҳатдан осонроқ буларди.

Электростатик тушунчалар комплекс бирикмаларни магнит хоссаларини тушунтиришга ҳам ожизлик қилди.

Ҳозирги вақтда комплекс бирикмалардаги кимёви боғларни тушунтириш ва ҳисоблаш ишларида квант-кимёвие усулларидан фойдаланилмоқда. Бунда комплекс ҳосиб булишининг валент боғлари усули ва кристалл майдон назариясидан фойдаланилади.

NH_4^+ иони аммиак молекуласида электрон жуфти борли туфайли ҳосил булиши маълум. Уни аммиак молекуласини водород ионига бирикиши натижасида ҳосил бўлади тушунтирилади. Аммиак молекуласининг металлар билан бирикиб аммиакатлар ҳосил қилиши ҳам шу тарзда боради.



Валент боғлар усули бўйича комплексларнинг ҳосиб булишида лигандларнинг жуфт электронлари қатнашган донор-акцептор боғлар вужудга келади. Электрон жуфтларни лиганд билан марказий ион орасида комплекс ҳосиб қилувчининг эркин гибрид орбиталларини эгаллаган ҳолда умумлашиб қолади.

Юқорида келтирилган мисолда Cu^{+2} ва Zn^{+2} ионларини учинчи тугалланган қаватга эга булиб, тўртингчи қават уларда бўш s- ва p- орбиталлар бор. $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_2]^+$ комплекси аммиакнинг ўнта электрони sp-гибрид орбиталларни эгаллайди, бундай гибридланиш заррачанинг тўғри чизикни булишини белгилайди. $[\text{Zn}^{+2}(\text{NH}_3)_4]^{2+}$ комплексида эса тўртга электрон жуфт sp-гибридларнинг орбитални эгаллайди ва бундай комплекс тетраэдрик тузилишга эга бўлади.

Донор-акцептор боғланишнинг ҳосил булишида комплексларда s- ва p-орбиталлар билан бир қаторда d-орбиталлар ҳам қатнашиши мумкин. Бунда валент боғлар назариясига кўра гибридланишда d-орбиталлар иштирок этади. Шундай қилиб, комплекслар ҳосил булишида sp , sp^2 , sp^3 , sp^4 ва sp^3d^2 -гибридланиш ҳоллари учрайди. Бунда комплекслар

тегишлича чизиқли, тригонал, тетраэдрик, ясси квадрат ва октаэдрик тузилишга эга бўлади.

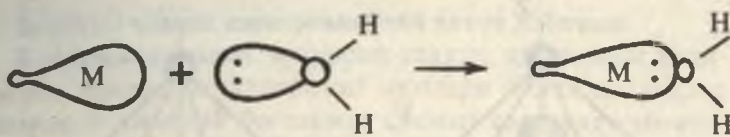
Юқорида келтирилган комплекс $[Zn(NH_3)_4]^{2+}$ да рух иони лигандлар учун (схемада шартли равишда нуқталар билан кўрсатилган) электрон жуфтларни битта 4s ва учта 4p орбиталлар узатади, бунда sp^3 -гибридланиш (тетраэдрик координацияланиш) амалга ошади. Координацион сони иккига тенг бўлган sp -гибридланган $[Ag(NH_3)_2]^+$ комплексида лигандлар чизиқли координацияланган бўлади.

Валент боғлар усули комплекс бирималарнинг маълум координацион сонлари ҳамда геометрик шаклларини тушунтириб беради, шунингдек, комплексларнинг реакцияга киришиш-киришмаслигини олдиндан айтиб беришга ҳам имкон беради. Бироқ валент боғлар усули комплексларнинг оптик хоссаларини, улардаги боғланишнинг барқарорлигини миқдорий жиҳатдан ифодалаш ва стереокимё масалаларини анализ қилишда бирмунча ожизлик қиласди.

IX.5. КРИСТАЛЛ МАЙДОН НАЗАРИЯСИ

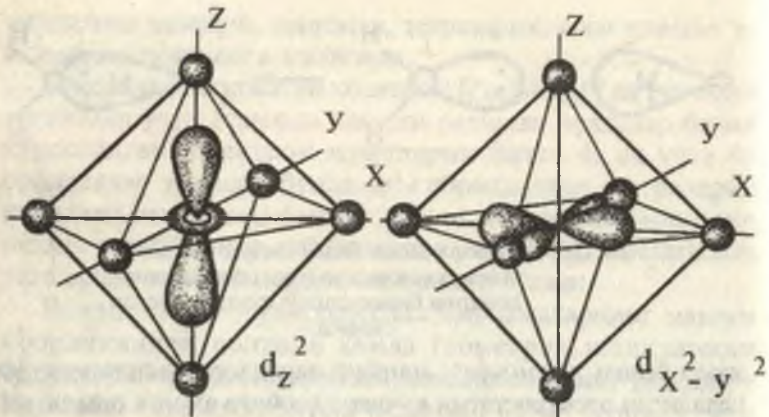
Ушбу назария қаттиқ кристалл моддалар хоссаларини изоҳлашга қаратилган. Бу назарияга мувофиқ барча металларнинг ионлари комплекс ҳосил қилиш хусусиятига эга бўлиб, бу оралиқ элементларда кучлироқ намоён бўлади. Оралиқ металлар комплексларининг магнит хоссалари ва ранги металлар атомлари орбиталларида d-электронларнинг борлиги билан изоҳланади. Оралиқ металлар комплексларидаги кимёвий боғланиш моделини ва бу моддаларга хос бўлган хоссалар кристалл майдон назарияси ёрдамида тушунтирилади. Бу назария марказий ионнинг d-орбиталларига лигандларнинг таъсир этишини кўрсатади. Эркин атом ёки ионнинг битта электрон қобигига тегишили барча d-электронлар энергияси бир хил бўлиб, бу электронлар бир энергетик сатҳни эгаллайди.

Металл ионининг ўз атрофига лигандлар (масалан, сув) тўглаш хусусияти Льюиснинг кислота-асос бирекиши назарияси асосида тушунтирилади. Бунда асосни, бошқача қилиб айтганда, лигандни электрон жуфтлари донори деб қараш мумкин. Бу электронларни акцептор вазифасини ўтовчи металл ионининг вакант орбитали қабул қиласди. Металл иони билан уни үраб турувчи лигандлар орасидаги тортишиш металл ионидаги мусбат



IX.1.-расм. Металл атоми билан лиганд орасидаги
Льюис кислотаси ва асоси орасида доноир-
акцептор бирикишнинг вужудга келиши
схемаси.

заряд билан лиганддаги манфий зарядлар орасида вужудга келадиган электростатик кучлар ҳисобига амалга ошади, деб фараз қилиш мумкин. Ион ҳолатдаги лигандлар (масалан, Br^- ёки SCN^-) бўлганда электростатик бирикиш металл марказидаги мусбат заряд билан ҳар бир лиганддаги манфий заряд орасида қарор топади. Лиғандлар сифатида нейтрал молекулалар намоён бўлса (масалан, сув ёки аммиак бўлганда), бу қутбли молекулаларнинг электрон жуфтлари жойлашган манфий қисми металл марказига йўналган бўлади. IX.1 -расмда курсатилганидек, лигандлар марказий металл билан кучли боғланади. Льюис асоси ролини бажарувчи лиганд металлнинг гибрид орбиталига электрон бериб, электрон донор ишини бажаради. Аммо лигандлар бир-биридан қочишига ҳам интилади. Шу сабабли, ҳар қандай комплексда ҳам лигандларнинг металлга тортишиш кучи билан лигандларнинг ўзаро итарилиш кучлари орасида мувозанат вужудга келади. Лиғандларнинг металл маркази атрофида геометрик жойлашувчи металл билан лигандлар орасида максимал тортишув кучларининг вужудга келиши лигандлар орасидаги итариш кучларини минимал ҳолатга келтиради. Бу барқарор комплекс ҳосил бўлишининг асосий шарти ҳисобланади. Бир вақтнинг ўзида металл ионининг ташқи электронлари билан лигандлардаги манфий зарядлар орасида итарилиш содир бўлади. Буни кристалл майдоннинг таъсири ёки лигандлар майдони дейилади. Натижада металл ионининг d-электронлари энергияси ортади. Металл иони d-орбиталларининг ҳаммаси лигандлар майдони таъсирига бир хилда берилмаслиги мумкин, албатта. d- орбиталларнинг фазодаги йўналиши беш хил бўлиши мумкинлиги аниқланган



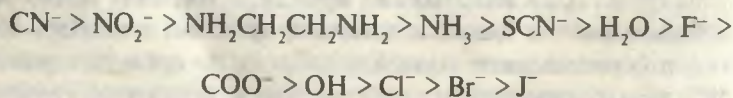
IX.2-расм. Октаэрик комплексда d_z^2 ва $d_{x^2-y^2}$ орбиталларининг ҳолати.

(x , y , z ўқларида). Кристалл майдон назарияси d -электрон булутлари лигандлар эгаллаган жойларни банд қилмасликка интилишини назарда тутади. Марказий ионнинг d -электронлари сони кўпайганда комплекснинг барқарорлашиш энергияси ўзгаради.

IX.2-расмда лигандлар билан $d_{x^2-y^2}$ ва d_z^2 орбитал орасида энг кўп электростатик қаршилик кучи пайдо бўлади. d_{xy} -орбиталга лигандларнинг таъсири кучсизроқ бўлади. Қолган d -орбиталлар эса куйи энергетик ҳолатни эгаллади.

Тетраэдрик комплексларда лигандлар d_{xy} , d_{yz} ва d_{zx} орбиталларга энг кўп электростатик қаршилик кўрсатади, бу ерда $d_{x^2-y^2}$ ва d_z^2 орбиталлар куйи энергетик ҳолатни эгаллади.

Лигандлар ҳосил қилган майдон кучининг лигандлар табиатига боғлиқлиги аниқланган. Комплекс биримлар спектрини ўрганиш лигандлар кристалл майдони кучининг сусайиб боришига кўра қуйидаги қаторга жойланишини кўрсатган:



Бу кетма-кетлик спектрокимёвий қатор дейилади.

Комплексларнинг чуқурроқ тадқиқ қилиниши натижасида оралиқ металларнинг ионлари билан лигандрлар орасидаги кимёвий боғланиш қисман ковалент табиатга эга эканлиги аниқланди.

Комплекс бирикмаларни ўрганишда Республикаиз олимларининг хизмати ниҳоятда катта. А. Шамсиев, М. А. Азизов, академик Н. А. Парпиеv бошчилитигида арилгидразонлар комплекси кимёси ўрганилди. Координацион бирикмалар термолизи, нодир, кам тарқалган ҳамда ўткинчи металлар ҳосил қилувчи комплекслар, тиоциамат комплекслари, уларнинг кристалл-кимёси ва улар билан боғлиқ бошқа қатор масалалар тадқиқ қилинди. Координацион бирикмаларнинг ўзига хос хусусиятлари кўп тажрибалар ёрдамида аниқланди. Олинган комплексон ва комплексонатларнинг халқ ҳўжалигида қулланиш соҳалари топилди. Ўсимликларнинг турли касалликларга қарши ишлатиладиган препаратларга күшиладиган комплексонлар амалиётга татбиқ этилди; оқава сувларни тозалаш, заарарли газларни тутиб қолиш ва рангли металларни ажратиб олишда қўл келди. Бу ишларни бажаришда, А. Б. Аловитдинов, А. Қўшоқбоев, Ҳ. Икромов, Л. Толипова ва бошқаларнинг хизмати катта бўлди.

Қайтариш учун материал

Бобнинг қисқача мазмуни. Координацион (комплекс) бирикмаларда металлар ионини үраб турувчи ва лигандрлар деб аталувчи ион ёки молекулалар мавжуд бўлади. Металл иони ва лигандрлар комплекснинг координацион сферасини ташкил этади. Металл ионига бириккан лиганд атоми донор атом дейилади. Металл ионига бириккан донор атомлар сони координацион сон деб аталади. Координацион бирикмаларда изомерия ҳодисаси намоён бўлади. Буларнинг стереоизомерия, геометрик ва оптик турлари мавжуд. Координацион бирикмаларнинг кўпгина хоссалари кристалл майдон назарияси орқали тушунтирилали.

Бобни ўрганишдан мақсад

1. Металлнинг берилган оксидланиш даражасига кўра комплекс ионнинг зарядини аниқлаш.

- Берилган формулага күра координацион бирикмаларни номлай олиш.
- Берилган таркибига күра мумкин бўлган изомерларни ёза билиш.
- Спектрокимё қаторини тавсифлаш

Mash'ҳ ва masalalar

- Қўйидаги комплекс бирикмаларни ИЮПАК номенклатураси бўйича номланг, ички координацион сфераси, комплекс ҳосил қўйувчи ион, лигандлар ва ташқи сфера ионларини кўрсатинг: а) $K_2[PtCl_4]$; б) $K_4[Fe(CN)_6]$; в) $[Ag(NH_3)_2]_2Br$; г) $K[BF_4]$.
- Валент боғлар усули ёрдамида аммиак молекуласининг лиганд бўла олиши, аммоний катиони NH^{+4} нинг эса лиганд бўла олмаслигини тушунтириб беринг.
- Лабиль (“узгарувчан”) ва инерт (“барқарор”) комплекслар бир-биридан қандай фарқланади?
- Координацион бирикмаларда қандай гибридланишларни биласиз?
- Қўйидаги координацион бирикмаларнинг ҳар бирида металлнинг марказий атоми оксидланиш даражасини кўрсатинг:
 - $K_4[Fe(CN)_6]$; б) $Na_3[Cr(C_2O_4)_3]$;
 - $[Pt(NH_3)_4Cl_2]Cl_2$; г) $[Cr(NH_3)_4Br_2]Br$.
- $[Pt_{(cn)}(NO_2)_2]Br_2$ бирикмаси стереоизмерларининг тузилиш шаклини ифодаланг.
- Тажрибалар темир (II) қуи спин ҳолатида бўлганида унинг ион радиуси юқори спин ҳолатидагига нисбатан паст бўлишини кўрсатди. Бу ҳолатни қандай изоҳлаш мумкин?

Х О Б

ЭЛЕМЕНТЛАРНИНГ УМУМИЙ ХОССАЛАРИ ВА УЛАРНИНГ АСОСИЙ БИРИКМАЛАРИ.

S - ЭЛЕМЕНТЛАР

X.1. БИРИНЧИ ГРУППА АСОСИЙ ГРУППАЧАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ХОССАЛАРИ

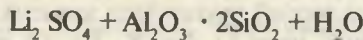
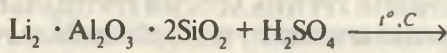
Биринчи группа асосий группачаси элементлари ишқорий металлар деб аталиб, улар Li, Na, K, Rb, Cs ва Fr элементларидан иборат. Бу элементларнинг ташқи электрон қаватларида s^1 электронлари мавжуд. Шунинг учун бу элементлар кимёвий реакция пайтида s_1 электронни осонгина йўқотиб кучли қайтарувчи хоссасини намоён қиласди ва доимо +1 оксидланиш даражасига эга булади. Бу элементларда Li дан Fr га томон атом радиуслари катталашади, аммо ион зарядлари ўзгармайди. Шунинг учун бу элементларнинг металлик ва қайтарувчилик хоссалари ортиб боради. Бу элементларни ишқорий металлар деб аталишига сабаб, улар сув билан шиддатли реакцияга киришиб, асос ва водород ҳосил қиласди. Ҳосил бўлган асослари кучли ишқорлардир.

Табиатда учраши. Ишқорий металлар соғ ҳолда табиатда учрамайди. Кўпгина элементларга ўхшаб, улар алюмосиликатлар таркибида учрайди. Литийнинг энг муҳим минераллари лепидолит $K_2O \cdot 2Li_2O \cdot Al_2O_3 \cdot 6SiO_2 \cdot Fe(OH)_2$, сподумен $Li_2O \cdot Al_2O_3 \cdot 2SiO_2$, амблигонит $LiAlPO_4F$ ёки $LiAlPO_4OH$ ва бошқалар. Натрий минераллари тош туз $NaCl$, Глабуер тузи $Na_2SO_4 \cdot 10H_2O$, криолит Na_3AlF_6 , бура $Na_2B_4O_7 \cdot 10H_2O$, сильвинит $NaCl \cdot KCl$, чили селитраси $NaNO_3$, дала шпати $Na_2O \cdot Al_2O_3 \cdot 6SiO_2$, ҳолида урайди. Калий минераллари сильвинит $NaCl \cdot KCl$, дала шпати $K_2O \cdot Al_2O_3 \cdot 6SiO_2$, сильвин KCl , карналлит $KCl \cdot MgCl_2 \cdot 6H_2O$ ва ўсимлик кули таркибида K_2CO_3 ҳолида учрайди.

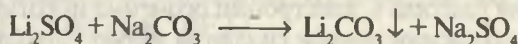
Рубидий элементи табиатда кенг тарқалган бўлишига қарамай, мустақил минераллар ҳосил қilmайди. Табиатда у калийнинг йўлдоши ҳисобланиб, турли төғ жинслари, айниқса, алюмосиликатлар таркибида учрайди. Цезий элементи рубидийга қараганда анча сийрак элемент ҳисобланади. Таркибида энг кўп цезий бўлган минерал- полуцит $4Cs_2O \cdot 4Al_2O_3 \cdot 18SiO_2 \cdot 2H_2O$ дир.

Франций элементи минераллари табиатда учрамайди, унинг изотоплари сунъий равишда ҳосил қилинади.

Олиниши. Таркибіда юқоридаги элементлар бұлған ми-нераллар биринчі навбатда бойитилади (ортиқча жинслар чи-қариб ташланады). Бойитилған рудалар таркибидаги элемент-ларни эритмага ёки қайта ишлаш учун қулай ҳолатта көлтири-либ қуидаги усуллар билан олинади:



Хосил қилингандай Li_2SO_4 ни карбонатлар ҳолида чүктирилади:

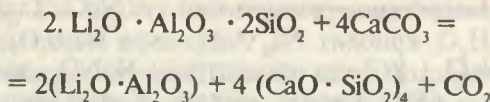


Хосил қилингандай карбонатлар HCl иштирокида эритмага үтказилади.



Хосил қилингандай LiCl ни 1:1 нисбатда KCl тузи билан ара-лаштириб суюқлантирилади ва электролиз қилинади. Бунда анод сифатида графитдан, катод сифатида темир электродлардан фойдаланылади. Катодда Li метали қайтарылади: $\text{Li}^+ + e^- \rightarrow \text{Li}^0$.

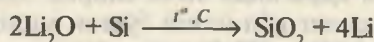
Анодда эса хлор иони оксидланади: $2\text{Cl}^- - 2e^- \rightarrow \text{Cl}_2$.



Хосил қилингандай литий минерали ишшөр таъсирида эритмага үтказилади: $\text{Li}_2\text{O} \cdot \text{Al}_2\text{O}_3 + \text{Ca}(\text{OH})_2 = 2\text{LiOH} + \text{CaO} \cdot \text{Al}_2\text{O}_3$.

Хосил қилингандай LiOH эритмаси HCl таъсирида LiCl тузига айлантирилади, эритмани буғлатып қолган LiCl тузи суюқлантириб электролиз қилинади.

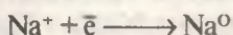
3. Тоза ҳолдаги литий металы литий оксиди Li_2O ни кремний ёки алюминий билан қайтарып олинади:



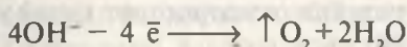
Натрий металы асосан иккі хил усул билан олинади:

1. Натрий гидроксидни суюқлантириб, электролиз қи-

линади. Бунда катод темирдан, анод эса никелдан ясалади, катодда Na иони қайтарилади:

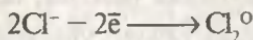


Анодда эса OH^- ионлари оксидланиб, кислород ажралиб чиқади:



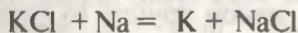
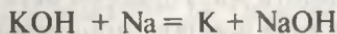
Бу усул тоза натрий олиниши ва жараённинг паст температурада олиб борилиши каби афзаликларга эга. Лекин хомашё сифатидаги NaOH нинг таннархи бирмунча юқорилигини эслатиб ўтиш лозим.

2. NaCl тузи суюқлантириб, электролиз қилинади. Бу усулда хомашё сифатида тоза ҳолдаги NaCl ишлатилса, NaCl билан Na металининг суюқланиш температуралари бир-бирига яқин булгани учун натрий металини соғ ҳолда ажратиб олиш аңчагина нокулайдир. Бундан ташқари, натрийнинг түйинган буғ босими тахминан ҳавонинг түйинган буғ босимига яқин қийматга эга, бу эса натрийнинг кўп йўқотилишига сабаб бўлади. Шунинг учун NaCl тузига NaF , KCl ёки CaCl_2 тузлари аралаштирилиб, унинг суюқланиш температурасини камайтириб, электролиз қилинади. Катодда Na ва ионлари қайтарилади. Бу аралашма буғлатилиб, ҳайдаб Na ажратиб олинади. Анодда эса Cl^- иони оксидланади:



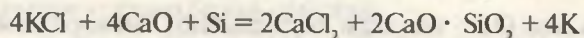
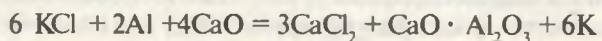
Юқорида кўриб ўтилган усулларни калий металини олиш учун қўллаб бўлмайди. Чунки калийнинг реакцияга киришиши хусусияти кучли, яъни ажралиб чиқаётган кислород билан тезда оксидланиб кетади. Шунинг учун калийни олишда қуйидаги усуллардан фойдаланилади:

1. Суюқлантирилган KOH ёки KCl эритмасидан калийни натрий билан сиқиб чиқарилади:



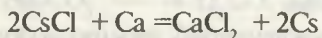
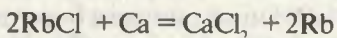
2. KCl ва NaCl тузлари аралашмасини суюқлантириб электролиз қилинади. Катодда қайтарилган Na ва K аралашмалари вакуумда ҳайдалиб калий ажратиб олинади.

3. KCl тузи вакуумда алюминий ёки кремний билан қайтариб олинади:

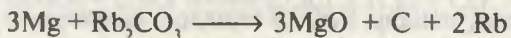


Рубидий ва цезийни олишнинг энг қулай усуллари қуйидагилардан иборат:

1. Хлорли бирикмаларини қиздириб, вакуумда Ca билан қайтарилади:



2. Карбонатлари ёки хлоридлари юқори температурада Mg ёки CaC₂ иштирокида қайтарилади:

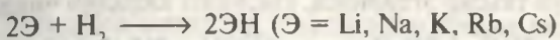


Li, Na, K — металлари саноатда герметик беркитилган темир идишларда, лабораторияда эса керосин остида сақланади. Rb ва Cs металлари пайвандланған шиша ампулаларда сақланади.

Хоссалари. Li, Na, K, Rb элементлари оқиши күмуш рангли ялтироқ, Cs сарғиши-тилла рангли, осон суюқланадиган металлардир. Ҳавода ўз-ўзидан оксидланади. Оксидланиш жараёни нам ҳавода шиддатли равишда рўй беради. Бу элементлар иссиқликни ва электр токини яхши ўтказади. Калий ва рубидий кучсиз радиоактив хосса намоён қиласи. Францийнинг узоқ яшайдиган изотоплари йўқ. Энг узоқ яшайдиган изотопининг ярим емирилиш даври 21 минутни ташкил этади. Ҳамма ишқорий металлар кучли қайтарувчилярдир. Уларнинг стандарт электрод потенциаллари манфий булиб, мутлақ қийматга эга. Ишқорий металлар ҳосил қилган бирикмаларда кўпинча ион боғланиш мавжуд. Бу боғланиш литийдан цезийга томон группа бўйича камайиб борали. Суюқлантирилганда элементлар ионлашган ҳолатда булиб, электр токини яхши ўтказади. Ишқорий металлар ионлари комплекс бирикмалар ҳосил қилмайди, чунки уларнинг мусбат зарядлари кичик, радиуслари эса каттадир. Бундан

ташқары, уларнинг ташқи электрон қаватларида д-электронлар мавжуд эмас.

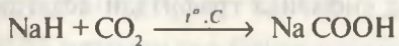
Бирикмалари. Ишқорий металлар водород билан қиздирилганда бирикиб гидридлар ҳосил қиласы:



Бу гидридлар ионли панжарага эга бўлган қаттиқ кристалл моддалардир. Гидридларда водород иони H^+ анион ролини бажаради. Буни суюқлантирилган ёки аммиакли эритмаларини электролиз қилиш натижасида анодда водород молекуласининг ҳосил бўлиши билан исботлаш мумкин. Гидридларнинг термик барқарорлиги LiH дан CsH га томон группа бўйича камайиб боради. Ишқорий металларнинг гидридлари кучли қайтарувчилардир. Сув билан шиддатли реакцияга киришиб водородни сиқиб чиқаради:

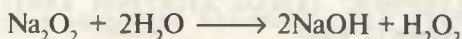


Қиздирилганда гидридлар CO_2 , билан бирикиб органик бирикмалар ҳосил қиласы:

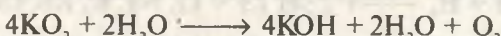


Ишқорий металлар гидрилларининг реакцияга кириш хусусияти LiH дан CsH га ўтган сари ортиб боради. Ҳамма ишқорий металлар кислород билан осон реакцияга киришади. Ортиқча миқдорда кислород иштирокида литий Li_2O ва қисман Li_2O_2 ҳосил қиласы, натрий эса Na_2O ва Na_2O_2 , K , Rb , Cs лар эса $\text{Э}_2\text{O}$ ва $\text{Э}_2\text{O}_2$, таркибли оксид ва қўш пероксидлар ҳосил қиласы.

Литий ва натрий оксидлари рангсиз, калий ва рубидий оксидлари сарик, цезий оксида эса қизғиш тусли моддалардир. Бу металларнинг пероксидлари диамагнит O_2^{-2} ионига, қўш пероксидлари эса парамагнит O_2^{-1} ионига эга бўлиб, нейтрал молекуласидан боғланиш энергияси билан қисман фарқ қиласы. Пероксидлар ва қўш пероксидлар кучли оксидловчилардир. Ишқорий металларнинг пероксидлари водород пероксиднинг тузлари бўлиб, сувда эриши натижасида тулиқ гидролизланади:



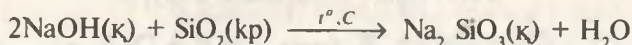
Ҳосил бўлган H_2O_2 ишқорий мұхитда тезда сувга ва кислородга парчаланиб кетади. Ишқорий металларнинг қўш пероксидларига сув таъсир эттирилса, кислород ажралиб чиқади:



Ишқорий металларнинг оксидлари сув билан яхши реакцияга киришиб, гидроксидлар ҳосил қиласди:

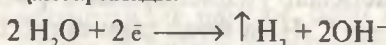


Ишқорий металларнинг гидроксидлари рангсиз, сувда яхши эрийдиган, осон суюқланувчи кристалл моддалардир. Саноатда энг кўп иплатиладиган ишқорлар асосан ўювчи натрий (NaOH) ва ўювчи калий (KOH) дир. Бу ишқорлар кучли кристаллогидратлар бўлгани учун ҳаводаги намни осон ўзига бириктириб олади. Суюқлантирилган ишқорлар чинни ва шишаларни эрита олади:

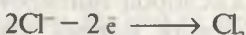


Ўювчи натрий техникада асосан NaCl эритмасини электролиз қилиш усули билан олинади. Бунда катод сифатида темирдан, анод сифатида графитдан ясалган электродлар ишлатилади.

Катодда сув қайтарилади:



анодда хлор иони оксидланади:

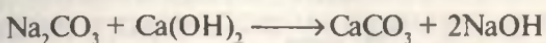


Катодда қайтарилмаган Na^+ ионлари билан OH^- бирикиб NaOH ни ҳосил қиласди. Бундай NaOH унча тоза бўлмайди, чунки унинг таркибида электролизга учрамаган NaCl булади. Тоза ҳолдаги NaOH олиш учун, катод сифатида симобдан фойдаланилади. У ҳолда катодда водород ажралиб чиқмай, натрий иони қайтарилади:



Ажралиб чиқсан Na металлини симоб ўзида эритиб амальгама ҳосил қиласди. Амальгама сувли идишларга солинганда таркибидаги Na эриб, NaOH ҳосил қиласди.

Баъзи ҳолларда NaOH ни сода эритмасини оҳакли сув билан ишлов бериш усули орқали олиш мумкин:



Ҳамма ишқорий металлар кислоталар билан реакцияга киришиб, туз ҳосил қиласи ва водородни сиқиб чиқара олади:



Ишқорий металлар озгина қиздирилганда галогенлар билан бирикиб галогенидларни ҳосил қиласи:



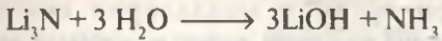
Металларга олтингугурт таъсир эттириб ёки ишқорларни водород сульфид билан нейтраллаб ишқорий металларнинг сульфидлари ҳосил қилинади: $2\text{Э} + \text{S} \longrightarrow \text{Э}_2\text{S}$



Ишқорий металлардан фақатгина Li оддий шароитда азот билан бирикиб нитрид ҳосил қиласи:



Литийнинг бу нитриди сув билан шиддатли реакцияга киришади:

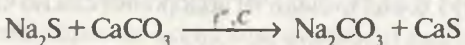
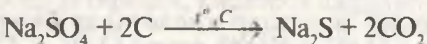
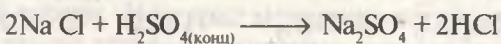


Бошқа ишқорий металларнинг нитриidlари юқори температурада ва электр учқунлари таъсирида ҳосил қилинади, улар оддий шароитда беқарор бўлган газлардир. Ишқорий металлар кўп асосли кислоталар қолдиқлари билан ўрта $\text{Э}_2\text{CO}_3$, $\text{Э}_2\text{SO}_3$, $\text{Э}_2\text{SO}_4$, $\text{Э}_3\text{PO}_4$ ва нордон ЭHCO_3 , ЭHSO_3 , 3HSO_4 , $\text{ЭH}_2\text{PO}_4$, $\text{Э}_2\text{HPO}_4$, ЭHS тузлар ҳосил қиласи. Бу элементларнинг нордон тузлар ҳосил қилиши ва уларнинг термик барқарорлиги группа бўйича Li дан Cs га қараб ортиб боради. Ишқорий металларнинг тузлари асосан сувда яхши эрийдиган моддалардир.

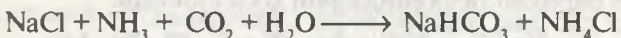
Халқ хўжалигининг кўпгина соҳаларида кенг қўлланилуви сода ҳозирги пайтда қўйидаги уч усул билан олинади:

1. **Леблан усули.** Бу усулда ош тузига концентранган сульфат кислота таъсир эттириб натрий сульфат ҳосил

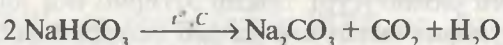
қилинади. Ҳосил қилинган натрий сульфат оқактош ва күмир билан аралаштирилиб печда қиздирилади, яни:



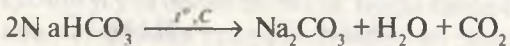
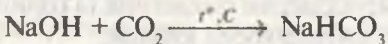
2. Сольвей усули. Бу усулда ош тузи аммиак ва карбонат ангидрид билан түйинтирилиб NaHCO_3 чўкмага туширилади.



Чўкманни қиздириб сода ажратиб олинади:



3. Электролитик усул. Ош тузи эритмасини электролиз қилиш натижасида ҳосил бўлган ўювчи натрийни карбонат ангидрид таъсирида чўқтириб, сўнгра уни қиздириб сода олинади:



Ҳосил бўлган CO_2 яна қайта ишлатилади.

Ишлатилиши. Ишқорий металлар ва уларнинг бирикмалари органик моддаларни синтез қилишда, алюминий ишлаб чиқариш, шиша ва керамик моддалар олиш, сунъий тола ишлаб чиқариш ва минералитлар олишда ишлатилади. Ватанимизда қурилаётган сода заводи (Қорақалпогистонда) 2004 йили ишга тушади.

X. 2. ИККИНЧИ ГРУППА АСОСИЙ ГРУППАЧАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

Иккинчи группа асосий группачаси элементларига Ba, Mg, Ca, Sr, Ra киради. Бу элементларнинг ташқи электрон қаватларида s^2 электронлари мавжуд. Шунинг учун кимёвий реакция пайтида s^2 электронларини бериб, +2 га тенг оксидланиш даражасини намоён қиласидилар.

Уларнинг қайтарувчилик хоссалари ишқорий металларнига қараганда кучсизроқ ифодаланган. Иккинчи

группа асосий группачаси элементларининг ион радиуслари ишқорий металларнинг ион радиусларидан кичик. Шунинг учун бу элементларнинг гидроксидлари ишқорий металларнинг гидроксидларига қараганда кучсиз асос хоссасини намоён қиласи. Бу элементларнинг гидроксидларининг асос хоссалари группа буйича Ве дан Ra га томон ортиб боради, чунки элементларнинг ион радиуслари ортиб боради. $\text{Be}(\text{OH})_2$ амфотер, $\text{Mg}(\text{OH})_2$ кучсиз асос, $\text{Ca}(\text{OH})_2$, $\text{Sr}(\text{OH})_2$, $\text{Ba}(\text{OH})_2$ лар кучли асос хоссасига эга. Ве билан Mg бир группада ёнма-ён жойлашганига қарамай, хоссалари бирбиридан кескин фарқ қиласи: бериллий оксида ва гидроксида амфотер хоссага, Mg элементининг оксида ва гидроксида эса асос хоссасига эга. Бунга сабаб шуки, Ве нинг ион радиуси Mg нинг ион радиусига қараганда икки марта кичик.

Бериллий. Бериллий иккинчи группа асосий группачасига жойлашган бўлиб, $1s^2 2s^2$ электрон конфигурациясига эга. Унинг оксидланиш даражаси +2 га тент. Бериллийни биринчи бўлиб 1827 йилда Велёр бериллий хлоридни калий билан қайтариб олишга муваффақ бўлган.

Табиятда учраши. Бериллий табиятда асосан берилл $\text{Al}_2\text{O}_3 \cdot 3\text{BeO} \cdot 6\text{SiO}_2$, феникит $2\text{BeO} \cdot \text{SiO}_2$, хризоберилл $\text{Al}_2\text{O}_3 \cdot \text{BeO}$ минераллари ҳолида учрайди.

Олиниши. 1. Таркибida бериллий бўлган рудалар бойитилиди. Ҳосил қилинган концентрат оҳактош билан аралаштирилиб кўйлирилади, сўнгра бу қотишма концентранган H_2SO_4 билан ишланади



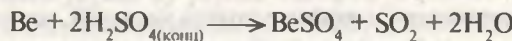
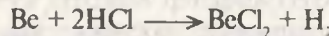
Ҳосил қилинган бериллий хлорид тузини натрий хлорид билан аралаштириб (суюқланиш температурасини пасайтириш мақсадида) суюқлантирилади ва электролиз қилинади. Катодда бериллий металл ҳолида қайтарилади.

2. Бериллийнинг фторли бирикмасини индукцион электр печларда магний билан қайтариб металл ҳолида олиш мумкин:

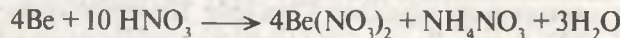


Хосил бұлған Be металлини 1300° да суюқлантириб MgF_2 шлакидан ажратылади.

Хоссалари. Бериллий гексагонал кристалл түзилишга эга бұлған, кулранг-күмүшсімөн ялтироқ металл. У сувда ва ҳавода BeO қолида юпқа парда билан қопланади. Оддий шароитда хлорид ва концентранган сульфат кислоталари, ҳамда ишқорлар билан реакцияга киришиб тузлар ҳосил қиласы.



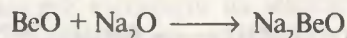
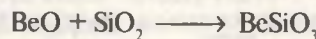
Бериллий концентранган кислота таъсирида пассивланади, суюлтирилган HNO_3 да яхши эрийди.



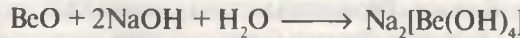
Бериллий қыздырилғанда N_2 , P , S ва галогенлар билан Be_3N_2 , Be_3P_2 , Be_2C , Be_2G_2 таркибли бирикмалар ҳосил қиласы.

БЕРИЛЛИЙ БИРИКМАЛАРИ

Бериллий оксид BeO – амфотер хоссага эга бұлған, юқори температурада суюқланувчи, сувда эримайдын оқ рангы күкүн. У юқори ҳароратда суюқлантирилғанда кислотали ва асослы оксидлар билан реакцияга киришиб туз ҳосил қиласы:

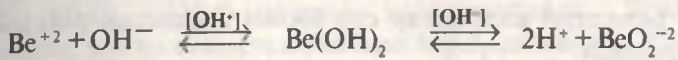


Бериллий оксиди қайноқ кислоталар ва ишқорлар билан реакцияга киришади:

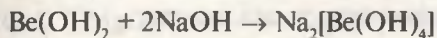
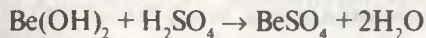
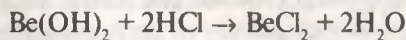


Бериллий оксиди үтға ва иссиқликка чидамли шиша ва чинни материалларни олишда, атом техникасыда, органик моддаларни синтез қилишда ишлатылади. Бериллий гидроксид

$\text{Be}(\text{OH})_2$ амфотер хоссага эга бүлган, сувда эримайдиган оқ рангли чүкма. Кислота ва асос хоссасыга эга эканлигини қуидаги схема билан тушунтириш мумкин:



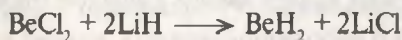
Шунинг учун $\text{Be}(\text{OH})_2$ кислоталар ва ишқорлар билан реакцияга киришади:



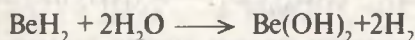
Бериллий нитрид — Be_3N_2 жуда қаттық, юқори температурада суюқланадиган рангсиз кристалл модда. Киздирилганда сув ва кислоталар таъсирида парчаланади:



Бериллий гидрид BeH_2 — кучли қайтарувчи хоссага эга бүлган полимер модда. Уни BeCl_2 га эфир эритмасида LiH таъсир эттириб ҳосил қилиш мумкин:



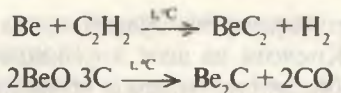
BeH_2 сув таъсирида осон парчаланиб водород ажралиб чиқади.



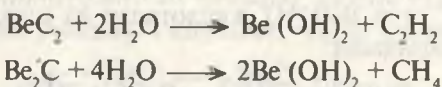
BeH_2 амфотер хоссага эга бүлгани учун ишқорий ва кислотали гидриллар билан бирикиб комплекс бирикмалар ҳосил қиласи:



Бериллий карбидлар BeC_2 ва Be_2C — бериллий кукунига юқори температурада ацетилен ёки бериллий оксидига чүғлатилган күмир таъсир эттириб ҳосил қилинади:



Бериллий карбидлар сув билан шиддатли реакцияга киришади:



Бериллий фторид BeF_2 - сувда осон эрийдиган, шишасимон бир неча модификацияга эга булган модда, у ишқорий металларнинг фторидлари билан сувда яхши эрийдиган комплекс бирикмалар ҳосил қиласи:



Бериллий хлорид BeCl_2 сувда яхши гидролизланади, рангсиз кристалл гидрат моддалар ҳосил бўлади:



Шунга кўра бериллийнинг $\text{Be}(\text{NO}_3)_2$ ва BeSO_4 кислородли тузлари мавжуд.

Булар кўпгина тузлар билан қўшалоқ бирикмалар ҳосил қиласи:



Бериллий тузлари мазаси ширин таъмга эга бўлишига қарамасдан заҳарли моддалардир.

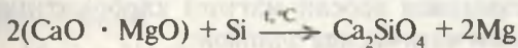
Ишлатилиши. Бериллий ва унинг бирикмалари иссиқликка ва ўтга чидамли, шиша, керамик буюмлар олишда, цемент саноатида, тиббиёт, қишлоқ хўжалик заараркунандаларига қарши курашишда, тўқимачилик, кондитер саноатида ва органик моддаларни синтез қилишда ишлатилади.

Магний. Магнийнинг электрон конфигурацияси $1s^2 2s^2 2p^6 3s^2$ дир. Тоза ҳолатда магнийни биринчи бўлиб 1829 йили А. Бюсси ажратиб олган. Тартиб рақами 12, атом массаси 24,312. Магнийнинг учта барқарор изотопи маълум: $^{24}_{12}\text{Mg}$, $^{25}_{12}\text{Mg}$, $^{26}_{12}\text{Mg}$.

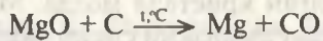
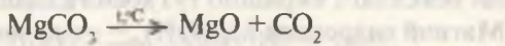
Табиатда магний асосан силикатлар Mg_2SiO_3 – оливин минерали ҳолида, карбонатлар – доломит $CaMg(CO_3)_2$ ва магнезит $MgCO_3$ минераллари ҳолида, хлоридлар – карналлит $KCl \cdot MgCl_2 \cdot 6H_2O$ минерали ҳолида учрайди. Бундан ташқари, денгиз сувлари таркибида $MgCl_2$ ҳолида учрайди.

Олинниши. 1. Тузлари $KCl \cdot MgCl_2 \cdot 6H_2O$ ёки $MgCl_2$ ни суюқлантириб электролиз қилиш усули билан олинади. Бунда катодда Mg эркин ҳолда, анодда эса Cl_2 ажралиб чиқади.

2. Металлотермик усул. Бу усулда вакуум электр печларидан 1200–1300° да қиздирилган доломитни кремний билан қайтариб олинади:



3. Углеродтермик усул. Бу усулда магний бирикмалари юқори температурада қиздирилиб, оксидларга айлантирилади ва чүглатилган күмир билан қайтарилади:



Хоссалари. Магний оқишиң-кумушранг, ялтироқ, асос хоссасига эга бүлган металл, зичлиги 1,74 г/см³, суюқланиш температурасы 650 °C, қайнаш температурасы 1103 °C. Магний ҳавода оксидләніб, хирадашади, үз бирикмаларыда ҳамма вакт иккى валентли бўлади, координацион сони 6 га тенг.

Магний совуқ сув билан жуда суст, қайноқ сув билан тезда реакцияга киришади:

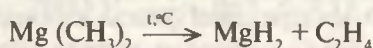


Магний HF ва H_3PO_4 кислоталарда кам эрийди. HCl , H_2SO_4 , HNO_3 , кислоталарда яхши эрийди:



Магний ишқорларда эримайди. Магний қиздирилганда күргина металлар таъсирида $MgAl_2$, $MgSb_2$, $MgPb$ таркибли интерметалл бирикмалар ҳосил қиласы. Бундан ташқари, магний қиздирилганда күргина металлмаслар билан бирикіб $MgSi$, MgP , MgS , $MgCl$, таркибли бирикмалар ҳосил қиласы. Магний водород билан оддий шароитда бирикмайли. Фақат 200 атмосфера босимида ва 570 °C да катализаторлар

иштирокида бирикади. Магнийнинг водородли бирикмаси асосан билвосита усул билан олинади. Масалан:



Магний гидрид MgH_2 күкүн ҳолидаги күмушранг қаттиқ модда, сув таъсирида осон парчаланади. Алюминий ва бериллий гидридларига қараганда термик барқарор. Бундан ташқари, магнийнинг гидрид-борат $\text{Mg}[\text{BH}_4]_2$ ва гидрид-алюминат $\text{Mg}[\text{Al}_4]_2$ бирикмалари ҳам маълум.

Магний оксид MgO – юқори температурада суюқланадиган, асос хоссасига эга бўлган оқ тусли кристалл модда. Техникада асосан магний карбонатнинг термик парчаланиши натижасида олинади:

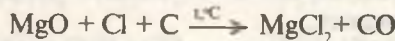


Магний оксид қайноқ сувда жуда оз эрийди, кислоталар билан реакцияга киришиб туз ҳосил қиласди:

Магний гидроксид $\text{Mg}(\text{OH})_2$ – сувда кам эрийдиган, асос хоссасига эга бўлган кристалл модда. Магний гидроксид аммоний тузларидан аммиакни сиқиб чиқара олади:

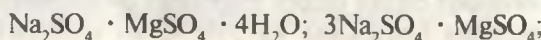
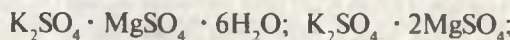
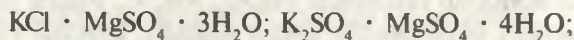


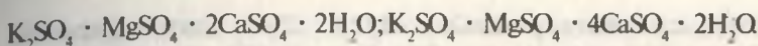
Магний хлорид MgCl_2 – октаэдрик тузилишга эга бўлган, ион боғланишли оқ тусли кристалл модда. Магний оксид кўмир иштирокида хлорлаш усули билан олинади:



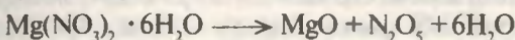
Магний хлорид кристалл гидрати $\text{MgCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ денгиз сувларини қуритиш усули билан олинади.

Магний сульфат MgSO_4 – оқ тусли күкүн. Сув таъсирида моногидрат $\text{MgSO}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$ ва гептагидрат $\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ ҳосил қиласди. Магний сульфат ишқорий металларнинг тузлари билан кўйидаги қўшалоқ тузларни ҳосил қиласди:

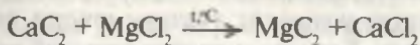




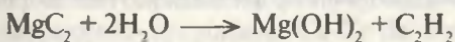
Магний нитрат $Mg(NO_3)_2 \cdot 6H_2O$ – сувда яхши эрийдиган гигроскопик модда. Термик бекарор булгани учун қиздирганда MgO ҳосил қилиб парчаланади;



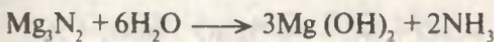
Магний карбид MgC_2 – кальций карбидга магний хлорид таъсир эттириш натижасида ҳосил бўлади:



Магний карбит сув таъсирида шиддатли парчаланиб ацетилен ҳосил қиласди.



Магний нитрид Mg_3N_2 – магнийни азот атмосферасида қиздириш натижасида ҳосил қилинади, сув таъсирида аммиак ҳосил қилиб парчаланади:



Магнийни юқорида келтирилган бирикмаларидан ташқари, унинг сувда ёмон эрийдиган тузлари $Mg_3(PO_4)_2$, $Mg_3(AsO_4)_2$, $MgCO_3$, MgF_2 ҳам бор.

Ишлатилиши. Магний ва унинг бирикмалари интерметалл бирикмалар ҳосил қилишда, ракета техникасида, керамика, шиша ва цемент олишда, тўқимачиликда, аччиқтош олишда ишлатилила.

Кальций группачаси элементлари. Кальций группачаси элементларига кальций Ca , стронций Sr , барий Ba ва радий Ra киради. Бу элементларнинг ташки элекtron қаватларида s^2 элекtronлар мавжуд. Группа буйича элементларнинг атом ва ион радиуслари ортиб боради. Шунинг учун бу элементларнинг активлиги ҳам ортиб боради.

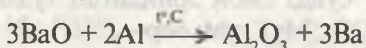
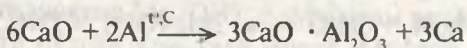
Табиатда учраши. Ер қобигида кальцийнинг олтита, стронцийнинг тўртта, барийнинг еттига барқарор изотопи бор. Булардан энг кўп тарқалганлари Ca , S ва Ba лардир. Радий радиоактив элемент булгани учун унинг барқарор изотоплари йўқ. Лекин сунъий равишда ҳосил қилинган саккизта радиоактив изотоплари маълум.

Кальций ер қобигида энг кўп тарқалган элементлардан ҳисобланади. Табиатда асосан силикатлар $CaSiO_3$ ва

алюмосиликатлар $\text{CaO} \cdot \text{Al}_2\text{O}_3 \cdot 2\text{SiO}_2$ ҳолида учрайди. Булардан ташқари, кальций карбонат CaCO_3 , ангидрит CaSO_4 , гипс $\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$, флюорит CaF_2 , апатит $\text{Ca}_5(\text{PO}_4)_3(\text{F}, \text{Cl}, \text{OH})$ ва фосфорит $\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2$ лар ҳолида учрайди. Барий ва стронцийлар асосан стронцит SrCO_3 , витерит BaCO_3 , целистин SrSO_4 , барит BaSO_4 минераллари ҳолида учрайди. Радий эса уран рудаси таркибида қисман учрайди.

Олинниши. Кальций, стронций, барий металлари биринчи марта Хэви томонидан электролиз қилиб олинган. Электролиз қилиш жараёнида уларнинг тузлари юқори температурада суюқлантирилади. Катодда металлар ажралиб чиқади. Бу элементлар тузларини суюқлантиришда уларнинг суюқланиш температураларини камайтириш учун баъзи тузлардан фойдаланилади.

Бундан ташқари кальций, стронций, барий металларини вакуумда алюмотермия усули билан ҳам олиш мумкин:



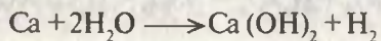
Ҳозирги пайтда бу элемент карбидларини юқори температурада парчалаб олиш усули ҳам маълум. Бунда элементлар буғ ҳолида учеб чиқади, углерод эса қаттиқ графит ҳолида қолади. Металл ҳолидаги радийни 1910 йилда Мария Кюри ва Андрэ Дебъерну томонидан RaCl_2 тузи эритмасини электролиз қилиш усули билан олинган. Бунда симобдан ясалган катод ва платина билан иридий аралашмасидан тайёрланган қотишмадан ясалган аноддан фойдаланилган. Катоддаги симобни 700 °C да водород оқими билан ҳайдаб, радий тоза ҳолида ажратиб олинган.

Физик хоссалари. Иккинчи группанинг асосий группачаси элементлари (бериллийни истисно қилганда) металл хоссаларига эга. Эркин ҳолда кумушранг – оқ, юмшоқ моддалар бўлиб, ишқорий металларга қараганда қаттиқроқ. Эриш ва қайнаш температураси анча юқоридир. Радийдан бошқа элементлар зичлиги бўйича енгил металларга киради. Бериллий ўз хоссалари билан алюминийга, магний эса

хоссалари билан тоқ группача элементлари, айниңса рухга яқын туради.

Кальций 850°C да эрийди, ҳавода оксид пардаси билан қоғланади, қиздирилганды қызғыш аланга бериб ёнади. Барий 710°C да эрийди, 1638°C да қайнайды, зичлиги 3,76 г/см³. Стронцийнинг эриш температураси 770°C, қайнаш температураси 1380°C, зичлиги 2,63 г/см³.

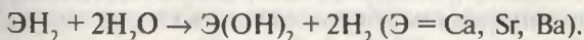
Кимёвий хоссалари. Бу металлар актив металлмаслар билан одатдаги шароитда бирикади. Азот, водород, углерод, кремний каби металлмаслар билан бир оз қиздирилганды реакцияга киришади. Бу реакциялар иссиқлик ажралиб чиқиш билан боради. Бу металлар қиздирилганды күпгина металлар билан бирикиб интерметалл бирикмалар ҳосил қиласади. Металларнинг реакцияга киришиш хусусияти Ca-Zr-Ba-Ra жойлашиш қаторида ортиб боради.. Бу элементлар совуқ сув билан ҳам реакцияга киришади. Реакцияга киришиш хусусияти Ca дан Ra га ўтган сари ортиб боради:



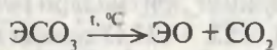
Бу элементлар кислоталар билан шиддатли реакцияга киришади, ишқорлар эса таъсир этмайди.

Бирикмалари. Кальций группачаси элементлари кимёвий боғланишнинг ҳосил булишида f-орбиталлар катта роль ўйнайди. Шунинг учун бу элементларнинг координацион сонлари 6 ва 8 га тенг булади.

Бу элементларни ЭН₂ таркибли гидридлари маълум. Бу гидридлар ташқи куриниши ва хоссалари билан ишқорий металларнинг гидридларига ўхшаш. Лекин уларнинг парчаланиш температурандари бирмунча юқори. Бу гидридлар сув таъсирида тез парчаланади.



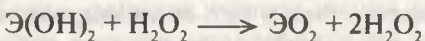
Оксидлари ва гидроксидлари. Бу элементлар ЭО таркибли оксидлар ҳосил қиласади. Элементларнинг оксидлари уларнинг карбонатларини термик парчалаш усули билан ҳосил қилинади.



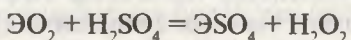
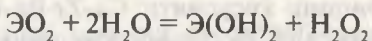
Элементларнинг оксидлари юқори температурада суюқланадиган моддалардир. Суюқланиш температурандари CaO дан

BaO га томон камайиб боради. Бу оксидлар қыздырылганда сувда эриб, $\text{Э}(\text{OH})_2$ таркибли асос хоссасига эга бўлган гидроксидлар ҳосил қиласди. Бу гидроксидларнинг сувда эриши $\text{Ca}(\text{OH})_2$, дан $\text{Ba}(\text{OH})_2$ га қараб ортиб боради.

Кальций группачаси элементлари ҳам ишқорий металлар каби кислород билан оқ рангли ЭO_2 таркибли пероксидлар, сариқ рангли ЭO_4 таркибли қўш пероксидлар ҳосил қиласди. Бу бирикмалар элемент гидроксидларига водород пероксид таъсири эттириш билан ҳосил қилинади:



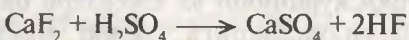
Уларнинг пероксидлари сув таъсирида осон гидролизланаши ва кислоталар билан реакцияга киришади.



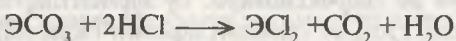
Бу элементларнинг галогенидларидан кальций фторид CaF_2 ни, кристалл ҳолатидаги кальций карбонатни фторид кислота билан нейтраллаб ҳосил қиласди:



CaF_2 сувда қийин эрийдиган осон коллоид эритма ҳосил қиласдиган кукун модда. Суюлтирилган кислоталарда эримайди, лекин концентрангланган кислоталарда эрийди:



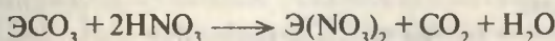
SrF_2 ва BaF_2 олиниши ва хоссалари билан CaF_2 га ўхшашидир. Уларнинг хлоридлари ЭCl_2 таркибга эга. Бу бирикмалар элементларнинг карбонат бирикмаларига хлорид кислота таъсири эттириб ҳосил қилинади:



Элементларнинг хлоридлари кучли кристаллгидратлар бўлгани сабабли уларнинг эритмалари буғлатилганда $\text{BaCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$, $\text{CaCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$, $\text{SrCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ ҳолида кристалланади.

Бу элементлар $\text{Э}(\text{NO}_3)_2$ таркибли нитратлар ҳосил қиласди. Уларнинг карбонатларига нитрат кислота таъсири нитрат ёки

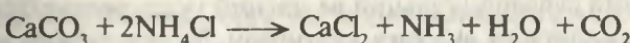
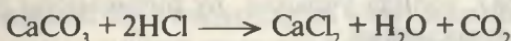
оддий алмашиниш реакцияси натижасида нитратлари ҳосил қилинади:



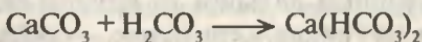
ёки



Кальций карбонат CaCO_3 – оқ тусли сувда жуда кам эрийдиган, термик парчаланадиган модда. Табиатта оқактош ва мармар ҳолида жуда күп учрайди. Кислоталарда ва аммоний тузларыда осон парчаланади:



Ортиқча олинган карбонат кислота ва сувда яхши эрийдиган биокарбонат бирикмага айланади:



Стронций карбонат SrCO_3 , табиатта ромбик тузилишга эга бўлган стронцианит минерали ҳолида учрайди. Бу минерал техникада асосан SrSO_4 ни маҳсус печларда суюқлантириб, сода таъсир эттириш йўли билан олинади:

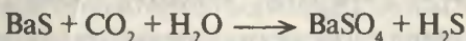
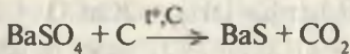


Тоза ҳолатдаги стронций SrCO_3 тузлари эритмаларидан аммоний карбонат таъсирида чўқтириб олинади:



Барий карбонат BaCO_3 – табиатда асосан витерит минерали ҳолида учрайди. Техникада BaCO_3 , икки хил усулда олинади:

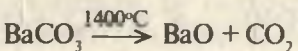
1. BaSO_4 га юқори температурада чўғлантирилган кўмир таъсир эттириб, ҳосил бўлган BaS ва CO_2 ни сув таъсирида конденсатлаб ҳосил қилинади:



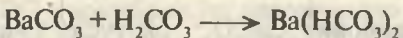
2. Кукун ҳолатдаги BaSO_4 га юқори температура ва босимда калий карбонат таъсир эттириб BaCO_3 олинади:



BaCO_3 жуда термик барқарор булиб, юқори температуралда парчаланади:



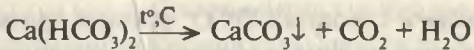
Барий карбонат карбонат кислота таъсирида сувда осон эрийди:



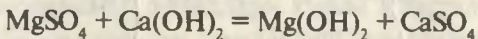
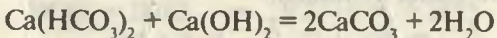
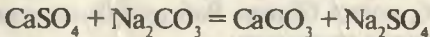
Кальций сульфат CaSO_4 — табиатда сувсиз ангидрид ҳолида ва сувли гипс $\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ ҳолида учрайди. Стронций сульфат SrSO_4 эса табиатда целистин минерали ва барий сульфат BaSO_4 ҳолида учрайди. Бу бирикмалар сувда кам эрийдиган моддалардир.

Табиий сувларда кальций ва магний тузларининг булиши сув қаттиқлигини вужудга келтиради. Бу эса табиий сувни техникада ишлатишга кўпинча тўсқинлик қиласи. Табиий сувда асосан доимий ва муваққат қаттиқликлар кузатилади. Табиий сув таркибида кальций ва магний гидрокарбонат ионлари бўлса муваққат қаттиқлик, сульфат ва хлорид ионлари бўлса доимий қаттиқлика вужудга келади.

Табиий сувларнинг қаттиқлигини икки хил: физик ва кимёвий усуслар билан йўқотиш мумкин. Таркибида гидрокарбонатлар бўлган қаттиқ сувни қайнатиш йўли билан йўқотилади. Бунда гидрокарбонатлар эримайдиган карбонатларга айланаб, чўкмага тушади:



Сувнинг қаттиқлигини кимёвий усул билан йўқотишида таркибида CO_3^{2-} ва OH^- ионлари бўлган эритмалар билан ишланиб, кальций ва магнийда қийин эрийдиган тузлари ҳолида чуктирилади. Кўпгина ҳолларда сўндирилган оҳак ёки сода ишлатилади:



Ҳозирги даврда техникада сувнинг қаттиқлигини йўқотишида ион алмаштириш усулидан фойдаланилмоқда. Бу усул сув таркибидаги ионларни сунъий олинган кўп

молекулалы ионитлар билан алмаштиришга асосланган. Ўрин алмаштирилаётган ионлар табиатига қараб ионитлар катионит ва анионитларга булинади. Алюмосиликатлар, масалан, $\text{Na}_2[\text{Al}_2\text{Si}_2\text{O}_8] \cdot \text{H}_2\text{O}$ катионитларга мисол була олади. Қаттиқ сув билан алюмосиликатлар орасидаги ионлар алмашинишини қыйидаги схема орқали кўрсатиш мумкин:



Бу ерда, R – мураккаб алюмосиликат аниони, яъни $([\text{Al}_2\text{Si}_2\text{O}_8] \cdot n\text{H}_2\text{O})^{-2}$ дир.

Ишлатилиши. Бу элементлар ва уларнинг бирикмалари керамика, шиша, цемент саноатида, қурилиш материаллари олишда, бүёқчиликда, органик моддаларни синтез қилишда, катализатор тайёрлашда, металлургия ва интерметалл бирикмалар олишда ишлатилади. Кальций кўпгина қийин эрийдиган металларни қайтаришда муҳим аҳамиятга эга. Бу йўл билан торий, ванадий, цирконий, бериллий, ниобий, уран ва тантал каби металлар қайтарилади. Кальцийдан мис, никель, бронза ва махсус пўлат тайёрлашда ҳам фойдаланилади. Стронций металларни тозалашда хизмат қилади. Мисга қўшилганда унинг қаттиқлиги ортади. Радий ва унинг бирикмалари нур қайтарувчи бўёқларни тайёрлашда, тиббиётда, қишлоқ хўжалигига ва радон олишда ишлатилади.

Х.З. УЧИНЧИ ГРУППА АСОСИЙ ГРУППАЧА ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

Даврий системанинг учинчи асосий группачасига кенг тарқалган бор В, алюминий Al, бирмунча кам тарқалган галлий Ga, индий Jn, ва таллий Tl элементлар киради. Бу элементларнинг ташқи электрон қаватларида $s^2 \cdot p^1$ электронлари мавжуд. Шунинг учун бу элементлар ўзларининг ташқи электрон қаватларидаги учта электронни йўқотиб, +3 оксидланиш даражасини намоён қила олади. Фақат таллий +3, +1 оксидланиш даражасини намоён қила олади. Бунинг сабаби элементларнинг атом радиуслари В-Al-Ga-Jn-Ta қатори бўйлаб ортиб боришидир. Атом радиус ортган сари s-электронлар билан p-электронлар орасида энергетик айирма кучая боради. Шунинг учун таллийнинг p-электрони биринчи навбатда валент электронга айланниб кетади.

Учинчи группа асосий группача элементларининг оксид ва гидроксидларининг асос хоссалари Al(OH)_3 - Ga(OH)_3 - In(OH)_3 - Ti(OH)_3 қаторида кучайиб, кислотали хоссалари кучсизланиб боради. Чунки Al^{+3} дан Ti^{+3} га ўтган сайн ион радиуслари катталашиб боради.

Таллийнинг TiOH таркибли гидроксиди қучли асос хоссасини намоён қилади. Чунки Ti^+ иони катта радиус ва кичик зарядга эга.

Бор. Борнинг ташқи электрон қаватида $s^2 \cdot p^1$ электронлар мавжуд. Унинг иккита табиий барқарор ${}^{10}_5\text{B}$, ${}^{11}_5\text{B}$ изотопи маълум.

Табиатда учраши. Бор табиатда эркин ҳолатда учрамайди, кўпинча унинг кислород билан ҳосил қилган бирикмалари учрайди. Бор вулқонларнинг отилиши натижасида вужудга келган иссиқ сувлар таркибида H_3BO_3 , ҳолида учрайди. Табиатда эса шу кислота ҳосил қилган минераллар ҳолида кенг тарқалган. Бундай бирикмаларга бура $\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$, борасит $\text{Mg}_3\text{B}_3\text{O}_{15} \cdot \text{MgCl}_2$, пардермит $\text{Ca}_2\text{B}_6\text{O}_{11} \cdot 3\text{H}_2\text{O}$, колеманит $\text{Ca}_2\text{B}_6\text{O}_{11} \cdot 5\text{H}_2\text{O}$, кернит $\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ ва бошқалар мисол була олади.

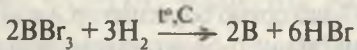
Олининиши. Тоза булмаган борни биринчи бўлиб 1908 йили Гей-Люссак ва Тенарлар бор ангидридини юқори температурала калий билан қайтариб олишга муваффақ булишган. Ҳозирги пайтда бор асосан металлотермия усули билан олинади:



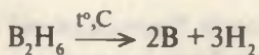
ёки



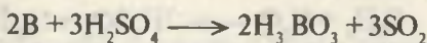
Бу реакцияларда ажralиб чиққан аморф бор термик ишлов бериш натижасида кристалл борга айлантирилди. Металлотермик усул билан олинган бор унча тоза бўлмайди. Тоза ҳолатдаги бор унинг бирикмаларини суюқлантириб электролиз қилиш усули билан олинади. Жуда тоза ҳолдаги борни, буғ ҳолатдаги бор бромидни чўглатилган танталдан ясалган сим иштирокида водород билан қайтариб ҳосил қилиш мумкин:



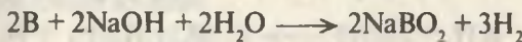
Шунингдек, бор унинг водородли бирикмаларини термик парчалаб ҳосил қилиш ҳам мумкин:



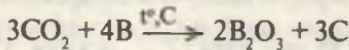
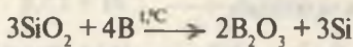
Хоссалари. Тоза ҳолдаги бор иккى хил—аморф ва кристалл модификацияга эга. Аморф бор күнгир тусли, ҳидсиз, мазасиз кукун. Кристалл бор қорамтири-кулранг тусли қаттиқ модда. Тоза ҳолда бор инерт модда. Оддий шароитда фақатгина фтор билан бирика олади. Қиздирилганда бор хлор, бром ва олтингүргүт билан реакцияга киришади. Борға суюлтирилган кислоталар таъсир этмайди. Қиздирилганда концентрланган H_2SO_4 ва HNO_3 кислоталарда, зар сувида эрийди:



Бор ишқорлар билан яхши реакцияга киришади:

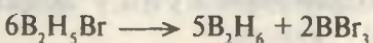
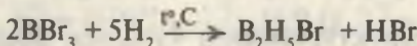


Юқори температурада бор кучли қайтарувчи хоссасига эга.

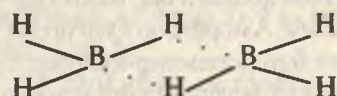


Юқори температурада бор күпгина металлар билан бирикиб Me_3B_2 , MeB , Me_3B_4 , MeB_2 , MeB_6 таркибли иссиқликка ва кислоталарга чидамли интерметалл бирикмалар ҳосил қиласы. Айниқса борнинг d- оиласи элементлари билан ҳосил қилган бирикмалари қотышмалари юқори температурада суюқланадиган қаттиқ моддалардир.

Бирикмалари. Бор B_nH_{n+4} ва B_nH_{n+6} таркибли водородлы бирикмаларга эга. Борнинг водородлы бирикмалари боранлар деб аталади. Булар ичиде халқ хұжалигіда көнг ишлатыладигани диборан B_2H_4 дир. Диборан электр заряды таъсирида бор галогенилларга водород таъсир эттириш йўли билан ҳосил қилинади. Бу реакция қуйидаги босқичларда боради:



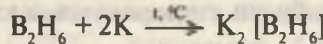
Борнинг водородли бирикмалари ковалент ва водород боғланиш ҳосил қилиб полимерланади:



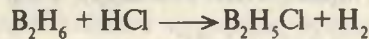
Диборан қиздирилганда кислород таъсирида ёнади, сув билан шиддатли реакцияга киришади:



Диборан ишқорий ва ишқорий - ер металлар ҳамда уларнинг гидроксидлари билан реакцияга киришади:



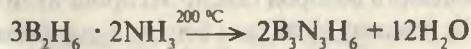
Диборан кислоталар таъсирида босқичли алмашиниш реакцияларига киришади:



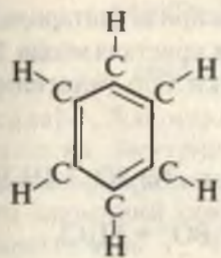
Диборан ортиқча миқдорда олинган галогенлар билан реакцияга киришади:



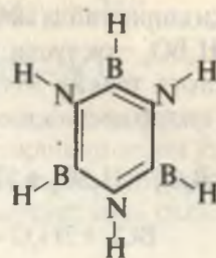
Диборан аммиак билан бирикиб $\text{B}_2\text{H}_6 \cdot 2\text{NH}_3$ таркибли бирикма ҳосил қиласади. Бу бирикма термик ишлов бериш натижасида боразолга айланади:



Боразол структурасининг тузилиш формуласи худди бензолникига ўхшашиб болгани учун, у "анорганик бензол" деб ҳам юритилади:

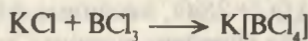
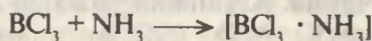


Бензол



Боразол

Бор қыздырылганда галогенлар билан бирикіб BCl_3 , BBr_3 , таркибли газсімін, суюқ ва қаттық агрегат ҳолаттарға әзгартылған галогенидлар қосыл қылады. Бор галогенидлари аммиак ва ишқорий металлар галогенидлари билан бирикіб комплекс бирикмалар қосыл қылады:



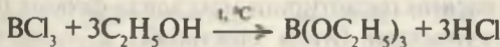
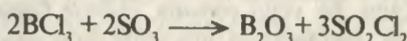
Бор галогенидлари сув таъсирида яхши гидролизланады:



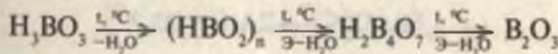
екінші



Бор галогенидлари бирикіш ва алмашиниш реакцияларыда иштирок эта олади:



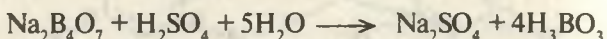
Бор оксиди B_2O_3 – рангсиз шиша сімін, кислота хоссасыға әзгартылған оксид, уни борат кислотаны сувсизлантириш натижасыда қосыл қилинады:



борат кислота

тетраборат
кислота

B_2O_3 қыздырылғанда металл таъсирида қайтарылады. **Борат кислота**, H_3BO_3 – оқ тусли, ялтироқ кристалл модда. Бор тузлағы кислота таъсир эттириб ёки бор галогенидларини гидролиз қылиб ҳосил қилинади:



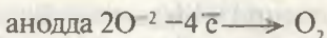
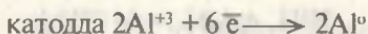
Алюминий. Алюминийнинг ташқи электрон қаватида $s^2 \cdot p^1$ электронлар мавжуд. Алюминий атомининг ташқи қаватидан олдинги қаватида бүш d- орбиталлар булғани учун құпгина хоссалари билан бордан фарқ қиласы. Бундан ташқари, алюминий атоми $sp^3 d^2$ ва sp^3 гибридланган ҳолатда бұла олади. Шунинг учун алюминий катион, анион, комплекс бирикмалар ҳосил қиласы. Алюминийнинг оксидланиш дарајасы +3 га, координацион сонлари эса 4 ва 6 га тенг.

Табиатда учраши. Алюминий табиатда асосан алюмосиликатлар, ортоклаз $K_2 \cdot Al_2O_3 \cdot 6SiO_2$, альбит $Na_2O \cdot Al_2O_3 \cdot 6SiO_2$, анортит $CaO \cdot Al_2O_3 \cdot 2SiO_2$ каолинит $Al_2O_3 \cdot 2SiO_2 \cdot 2H_2O$ минераллари ҳолида учрайды. Булардан ташқари, алюминий боксит $Al_2O_3 \cdot nH_2O$, криолит Na_3AlF_6 лар ҳолида көнт тарқалған.

Олинниши. Алюминийни биринчи булиб Эрстедт ва Вёлер алюминий хлоридни калий металлы билан қайтарып олишган. Кейинчалик Девиль алюминий құшалоқ тузларини $AlCl_3 \cdot NaCl$ натрий металли билан қайтарып, тоза алюминий олишга эришган. Алюминий олишнинг саноатта электролиз усули кашф этилгандан сүнг уни П. Т. Федотов назарияси асосида олиш одат бұлды. Бу усул термик ишлов берилған бокситни суюқлантириб, графитдан ясалған электродлар ёрдамида электролиз қилишга асосланған. Бунда бокситнинг суюқланиш температурасини пасайтириш мақсадыда фторид (CaF_2 , MgF_2 , AlF_3) лар қүшилади. Бунда электролиз жараёни қуидагида боради:



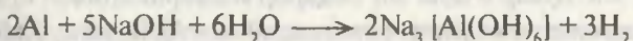
Катодда алюминий қайтарылады, анодда эса кислород оксидланаади:



Хоссалари. Алюминий – оқиши күмушранг, ялтироқ, енгил, пластик, электрни ва иссиқликни яхши үтказадиган, кучсиз парамагнит хоссасига эга бўлган амфотер металл. Кукун ҳолидаги алюминий ҳавода қиздирилганда оксидланади ва Al_2O_3 ҳосил бўлади:



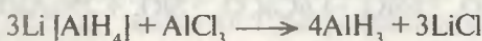
У амфотер хоссасига эга бўлгани учун кислоталар, ишқорлар билан реакцияга киришади:



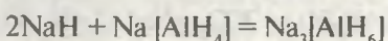
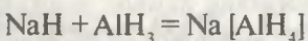
Алюминий юқори температурада d- оиласи элементлари билан иссиқликка чидамли қотишмалар, қиздирилганда галогенлар билан бирикib $\text{Al}\Gamma_3$ таркибли галогенидлар ҳосил қиласи (Г= F₂, Cl₂, I₂ ва ҳоказо). Алюминийнинг бу галогенидлари яхши гидролизга учрайди ва ишқорий металларнинг гидридлари билан бирикib **комплекс бирикмалар** ҳосил қиласи: $\text{AlCl}_3 + 3\text{H}_2\text{O} \longrightarrow \text{Al}(\text{OH})_3 + 3\text{HCl}$

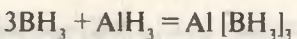


Алюминий тўғридан-тўғри водород билан бирикмайди. Унинг водородли бирикмалари билвосита усул билан ҳосил қилинади. LiH кўпроқ миқдорда олинса у AlCl_3 билан реакцияга киришиб литий альмогидрид ҳосил қиласи:

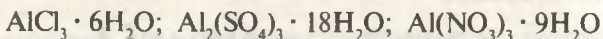


AlH_3 – алюминий гидрид термик беқарор бирикма, ишқорий металл гидридлари билан комплекс бирикмалар ҳосил қиласи.



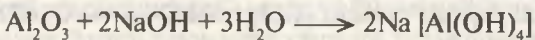
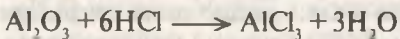


Алюминий қиздирилганда азот билан бирикиб AlN алюминий нитрид, олтингугурт билан бирикиб Al_2S , алюминий сульфид, углерод билан бирикиб Al_4C_3 алюминий карбид ҳосил қиласы. Алюминийнинг деярли барча тузлари кристаллогидратлардир. Шунинг учун таркибиға бир нечта сув молекулаларини бириктириб олади:

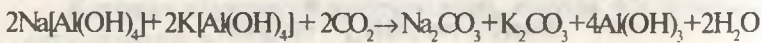
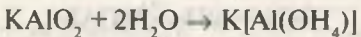
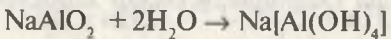
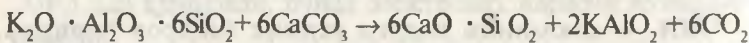
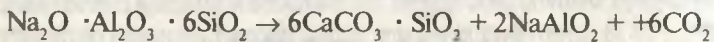


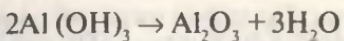
Алюминийнинг бу бирикмалари күпгина тузлар билан құшалоқ туз аччиқтош ҳосил қиласы. Алюминийнинг саноатда әнг күп ишлатиладиган бирикмалари Al_2O_3 ва $\text{Al}(\text{OH})_3$ дир.

Алюминий оксид $-\text{Al}_2\text{O}_3$, оқ куқун, тұққыз хил модификацияға эга. Булар ичіда әнг бекарор модификацияси кристалл панжарасыға эга булған ромбоэдрик $d - \text{Al}_2\text{O}_3$ ва кубсимон $h - \text{Al}_2\text{O}_3$ дир. Кристалл ҳолатидаги Al_2O_3 кимёвий барқарор сув ва кислоталар таъсирига жуда чидамли, ишқорда узоқ қиздирилганда қисман әрийди. Куқун ҳолатдаги Al_2O_3 амфотер хоссага эга булғани учун кислота ва ишқорларда әрийди:

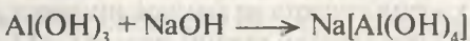
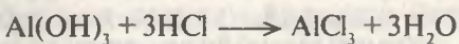


Саноатда дала шпатлари махсус печларда қиздирилиб, оқактошлар иштирокида пиширилади. Ҳосил булған хомашёни сувда әритиб карбонат ангидрид таъсирида $\text{Al}(\text{OH})_3$ құқтирилади. Чүкмага термик ишлов бериш йўли билан уни Al_2O_3 га айлантирилади.

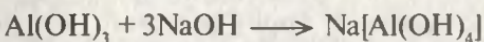




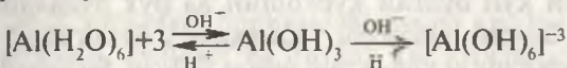
Алюминий гидроксид $\text{Al}(\text{OH})_3$ – оқ рангли, амфотер хоссасига эга бўлган чўкма. Кислота ва ишқорларда яхши эрийди.



ёки



Умуман олганда бу реакцияларни қўйидаги схема асосида тушунтириш мумкин:



$\text{Al}(\text{OH})_3$ лабораторияда билвосита усул билан олинади.



Ишлатилиши. Алюминий ва унинг бирикмалари электротехникада турли хил қотишмалар олишда, кондитер ва тўқимачилик саноатида, иссиқликка ва ўтга чидамли моддалар тайёрлашда, керамика, цемент ва шиша олишда, органик моддаларни синтез қилишда ишлатилади.

X.4. ГАЛЛИЙ ГРУППАЧАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИ

Галлий группачаси элементларига галлий Ga, индий In ва таллий Tl киради. Бу элементларнинг ташқи электрон қаватларида s^2 , p^1 электронлар мавжуд. Бу элементларнинг оксидланиш даражаси +3 га teng, фақат таллий +1 оксидланиш даражасини ҳам намоён қиласди. Галлий ва индий $sp^3 d^2$ гибридланган орбиталлар ҳосил қилганида координацион сони 6 га, таллий эса $sp^3 d^2 f$ гибридланган орбитал ҳосил қилгани учун координацион сони 8 га teng бўлади.

Табиатда учраши. Табиатда галлийнинг $^{69}_{\text{Ga}}$, $^{71}_{\text{Ga}}$, индийнинг $^{113}_{\text{In}}$, $^{115}_{\text{In}}$, $^{119}_{\text{In}}$ ва таллийнинг $^{203}_{\text{Tl}}$, $^{205}_{\text{Tl}}$, $^{208}_{\text{Tl}}$ каби изотоплари бор. Бу элементлар табиатда галлит лорандит ва азиценит минераллари ҳолида алюминий, рух, қўрошин рудалари таркибида жуда оз миқдорда учрайди.

Олинниши. Галлийни биринчи бўлиб Лекок-дерб Уабодран 1875 йили рух рудаларини спектр нурлари билан текшириш

натижасида топган. Галлийни ажратиб олиш усули бирмунча мураккабдири. Бунинг учун лаборатория шароитида галлийни биринчи навбатда цианоферратлар ҳолида чўқтириб, қиздириш натижасида Ga_2O_3 ва Fe_2O_3 дар аралашмаси ҳосил қилинади. Бу аралашмани калий гидросульфат иштирокида суюқлантириб ишқорий муҳитда темир бирикмалари чўқтирилади. Эритмала галлий бирикмалари қолади. Эритмалан $\text{Ga}(\text{OH})_3$ ни хлорид кислота ва аммиак иштирокида чўқтириб, қиздирилади. Ҳосил бўлган галлий оксиди Ga_2O_3 ни водороди муҳитда қайтариб тоза ҳолда галлий метали ажратиб олинади.

Индий элементини биринчи бўлиб 1863 йили Райх ва Рихтер рух рудалари таркибидан ажратиб олишга муваффақ бўлганлар. Лабораторияда индийни олишда таркибида индий элементи кўп бўлган қўрғошин ва рух рудалари хлорид кислота билан ишланади. Натижада у баъзи оғир металлар билан биргаликда кўйқа таркибида қолади. Бу қуйқадаги оғир металлар водород сульфид таъсирида чўқтирилади. Эритма аммиак таъсирида ишланиб, индий кристаллгидрати ҳосил қилинади. Ҳосил бўлган кристаллгидратга термик ишлов бериб In_2O_3 ва айлантирилади. Ҳосил бўлган индий оксиди водород билан қайтарилади ёки суюқлантирилиб электролиз қилиш натижасида тоза индий ажратиб олинади.

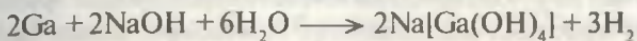
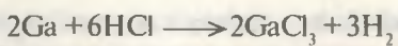
Таллий элементини биринчи бўлиб 1861 йили Крукс сульфат кислота ишлаб чиқарадиган заводлардаги қўрғошин камераларида тўпланган қўйқани спектр анализ қилиш жараёнида учратган. Лабораторияда таллийни олиш учун таркибида таллий мўл бўлган колчеданлар қайноқ сувда ювилиб, эритмага ўтган хлоридлар ҳолида чўқтирилади. Чўкмани сульфатлар ҳолида эритмага ўтказиб, электролиз қилиш натижасида тоза таллий ажратиб олинади.

Хоссалари. Галлий – кумушранг оқиш, ялтироқ металл. Галлий даврий системада алюминий жойлашган қаторда тургани учун ўзининг кимёвий хоссалари билан алюминийга жуда ўхшаш.

Галлий қиздирилганда кислород билан бирикади.



Галлий алюминийга ўхшаб амфотер хоссага эга бўлганлиги учун кислота ва ишқорларда эрийди:

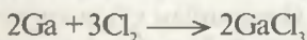


Галлий қыздырилганда күпгина металлар билан паст температурада суюқланадиган қотишмалар ҳосил қиласи.

Индий – оқиши кумушранг, ялтироқ, юмшоқ, паст температурада суюқланадиган металл. Оддий шароитта индий кислород таъсирида ялтироқлигини ўзгартирмайды, қыздырилганда юпқа парда ҳосил қилиб оксидланади. Индий суюқланиш температурасидан юқорида жуда тез оксидланади. Индий қызлирилганда хлорда шиддатли ёнади. Индий бошқа галогенлар ва олтингугурт билан тұғридан-тұғри бирикіб, $\text{InBr}_3, \text{InI}_3, \text{In}_2\text{S}_3$ таркибли бирикмалар ҳосил қиласи. Хлорид кислотада яхши, сульфат ва нитрат кислоталарда қисман эрийди. Қыздырилганда эриш жараёни тезлашади. Индий қыздырилганда ишқорларда оз миқдорда эрийди, ҳаво ва сув таъсирида осон коррозияланади.

Тоза ҳолда таллий оқ, ялтироқ, юмшоқ, $302, 5^\circ\text{C}$ да суюқланадиган металл. Ҳавода жуда тез оксидланади, чунки бир валентли таллий бирикмалари ишқорий металларнинг бирикмаларига үхшаб асос хоссага эга. Таллий хлорид ва сульфат кислоталарда ёмон, суюлтирилган нитрат кислотада яхши эрийди. Суюлтирилган ишқорлар таллийтеге таъсир этмайды. Оддий шароитта таллий галогенлар билан тұғридан-тұғри бирикади. Қыздырилганда олтингугурт группачаси элементлари билан реакцияга киришади. Суюқлантирилганда мишьяқ ва сурма билан бирикади. Таллий бор, кремний, азот, фосфор билан реакцияга киришмайды. Таллий молекуляр водород билан бирикмайды.

Бирикмалари. Галлий хлорид GaCl_3 – оқ кристалл модда. Электр токи таъсирида галлийтеге хлор таъсир эттириб ёки металлни хлорид кислотада эритиб олиш мүмкін:



Галлий хлорид сувда яхши эриши натижасида катта иссиклик энергияси ажралиб чиқади:



Галлий бромид GaBr_3 , — галлий йодид GaI_3 , галлий фторид GaF_3 сувда ва суюлтирилган кислоталарда қийин эрийдиган рангсиз кристалл моддалардир. Хоссалари билан GaCl_3 , га үшшайди.

Галлий оксид Ga_2O_3 — оқ рангли кукун. Уни галлий нитрат ва галлий сульфатни термик парчалаш натижасида ҳосил қилинади. Ga_2O_3 қиздирилганда кислота ва ишқорларда эриш хоссанини йүқотади. Ga_2O_3 электр токида водород таъсирида галлий металлигача қайтарилади. Бу жараён икки босқичда боради:



Галлий оксид алюминий оксидига үшшаш α - Ga_2O_3 , β - Ga_2O_3 модификацияга эга. Галлий гидроксид $\text{Ga}(\text{OH})_3$, оч-кулранг тусли амфотер хоссага эга бўлган аморф модда. Уч валентли галлий тузларига ишқорлар таъсири эттириш натижасида ҳосил қилинади. Галлий сульфид Ca_2S , оч-сарғиш кукун. Галлийга юқори температурада олтингугурт таъсири эттириш натижасида ҳосил қилинади. Сув таъсирида H_2S ажратиб парчаланади. Қиздирилганда Ca_2S_3 ҳосил қилиб қайтарилади.

Галлий сульфат $\text{Ca}_2(\text{SO}_4)_3$ — сувли эритмаларни қуритиш натижасида таркибида 18 молекула сувни сақлаган ҳолда оқ рангли юмшоқ пластинкасимон кристалланади $\text{Ca}_2(\text{SO}_4)_3$ сувда яхши эрийди, қиздирилганда SO_3 ҳосил қилиб парчаланади. Булардан ташқари, $\text{Ca}(\text{NO}_3)_3 \cdot 8\text{H}_2\text{O}$, $\text{NH}_4\text{Ca}(\text{SO}_4)_2 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$ таркибли кристаллгидрат бирикмалари мавжуд.

Индий хлорид In Cl_3 — оч кулранг, ялтироқ кристалл, қиздирилган индий металлига ёки индий оксидига чўғлантирилган кўмир иштирокида хлор таъсириб олинади. Индий хлорид сувда яхши гидролизланади. Индий хлорид эритмаси буғлатилганда $\text{InCl}_4 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$ ҳолида кристалланади. Йишқорий металларнинг хлоридлари билан $(\text{NH}_4)\text{InCl}_5 \cdot \text{H}_2\text{O}$, $\text{K}_2\text{InCl}_6 \cdot 1,5\text{H}_2\text{O}$ таркибли қўшалоқ тузлар ҳосил қиласади. Индий йодид ва индий бромид бирикмалари хоссалари жиҳатидан индий хлорид бирикмасига үшшайди.

Индий оксид In_2O_3 — оч сариқ рангли амфотер хоссага эга бўлган кукун. Индийни қиздириб кислород иштирокида ёндириш ёки гидроксид сульфат ва нитрат бирикмаларини термик парчалаш натижасида In_2O_3 , ҳосил қилинади. In_2O_3

қиздирилганда кислоталарда эрийди, ишқорларда кам эрийди. Узоқ вақт қиздириш натижасида кукун In_2O_3 кристалл тузилишга айланади. Индий гидроксид $\text{In}(\text{OH})_3$ билвосита усулда, унинг тузларига ишқор таъсир эттириб олинади. Таллий ўз бирикмаларида +1 ва +3 оксидланиш даражасини намоён қиласи. Лекин таллийнинг бир валентли бирикмалари барқарор моддалардир. Уч валентли таллийнинг бирикмалари бир валентли таллий бирикмасига тезда қайтарилади, шунинг учун улар кучли оксидловчи ҳисобланади. Бир валентли таллий бирикмалари хоссалари билан ишқорий металларнинг бирикмаларига, уч валентли бирикмалари эса, алюминий бирикмаларига ўхшайди. Масалан, таллий (I) гидроксид сувда яхши эриб кучли асос хоссасини намоён қиласи. Таллийнинг карбонатли бирикмаси эрувчанлиги ва хоссалари билан K_2CO_3 ва Na_2CO_3 га ўхшайди. Бир валентли таллийнинг кўпгина тузлари рангсиз, қиздирилганда учувчан, эритмаларидан сувсиз кристалланадиган моддалардир. Таллийнинг кучсиз кислоталар билан ҳосил қилган тузлари гидролизга яхши учраб, ишқорий муҳит намоён қиласи. Лекин бир валентли таллий бирикмалари комплекс бирикмалар ҳосил қилиш хоссасига эга эмаслиги билан ажралиб туради.

Таллийнинг уч валентли бирикмалари комплекс бирикмалар ҳосил қилиш хоссасига эга. Уч валентли таллийнинг сульфат ва нитрат бирикмалари, ҳатто нам ҳавода секин-аста гидроксидга айланиб қолади. Уч валентли таллий тузлари гидролиз натижасида кислотали муҳит намоён қиласи.

Ишлатилиши. Галлий, индий, таллий ва уларнинг бирикмалари юқори температураларни ўлчашда ишлатиладиган термометрлар, яримўтказгичлар, паст температурада суюқланадиган қотишмалар олишда, вакуум асбоблари, электронай ва фотоэлемент тайёрлашда, тиббиётда, органик моддаларни синтез қилишда ишлатилади.

ХІ БОБ

УГЛЕРОД КИМЁСИ

Углероднинг иккита барқарор изотопи ^{12}C (99, 892%) ва ^{13}C (1,108%) бор. Радиоактив изотопи муҳим аҳамиятга эга (унинг ярим емирилиш даври 5600 йил) бўлиб, изотоп индикатори сифатида қўлланилади. Углерод Қўёшда ҳам учрайди. Углерод ва унинг бирикмалари табиатда кенг тарқалган. Бунинг боиси шундаки, углерод бошқа кимёвий элементлардан фарқ қиласидиган ўзига хос хусусиятларга эга.

1. Углерод кўпгина элементлар билан бирика олади. Унинг бу хусусияти даврий системадаги ўрни, электронейтраллиги ва ковалент боғ ҳосил қилиши билан боғлиқ.

2. Углерод атомлари бир-бири билан бирикиб, турли хилдаги углерод занжирларини ҳосил қила олади. Тўғри занжирли оддий углеводородлар, тармоқланган юқори молекулали бирикмалар, бир ҳалқали ва кўп ҳалқали ароматик бирикмалар шулар жумласидандири.

3. Органик бирикмаларнинг катта қисми фақат кимёвий тузилиши билан фарқ қиласидиган изомерларга эга. Бу изомерия ҳодисаси билан боғлиқдир. Шунинг учун ҳам углерод ўзининг бирикмаларини кўплиги, техника, инсонлар, жониворлар оламида бениҳоя аҳамиятли бўлгани учун барча бошқа элементлардан ажralиб туради. Углерод бирикмаларисиз табиатни, ҳаётнинг асоси булган оқсиллар, мева, сабзавот, ўсимликлар, кўмир, нефть, газлар, оламни ўраб турган минглаб хил бойликлар таркибиغا киради.

Ҳозирги вақтда бир неча миллион органик бирикма маълум, буларнинг катта қисми саноат миқёссида ишлаб чиқарилмоқда. Буларга ҳар йили миллион-миллион тонна ишлаб чиқарилётган полимерлар, спиртлар, озуқа маҳсулотлари, кислоталар, ёғлар, мойлар, ёқилғилар мисол бўлади. Бу маҳсулотларнинг асосий қисми ҳалқ ҳўжалиги, тиббиёт, техника ва саноат учун зарур бўлган бирикмалардир. Агар ҳали синтез қилиб олинмаган, лекин олимлар фикрида яшаётган изомер бирикмаларни ҳисобга олсан, бу ҳали математика фанига ҳам маълум бўлмаган улкан сонларни ҳосил қиласидиган буларди. Буни қўйидаги мисолда исботлаш мумкин: таркибиша йигирмата углероди бўлган зўйозаннинг изомерлар

сони 36 797 588 га ва 30 та углероди бўлган бирикмада изомерлар сони 4111846763 га тенгdir. Изомерлар сони шундай тез ўсиб борадиган шароитда таркибида 100 та углероди бўлган гептан номли углеводородни изомерлар сони қандай улкан бўлиб кетишини кўз олдингизга келтира оласизми?

Углерод даврий жадвалда тўртинчи группага мансуб элемент бўлиб, уни эркин ҳолатда дастлаб А. Лавуазье текширган. Углерод лотинча “carbonum” сўзидан олинган: “carbo” сузи “кўмир” демакдир.

Углерод аллотропияси. Углерод табиатда бир неча хил кўринишда учрайди. Бу илмий адабиётда углерод аллотропияси деб юритилади. Углерод *графит*, *олмос*, *карбин* ва *лонсдейлит* сифатида учрайди. Графит табиий минерал бўлиб, кўп нарсалар таъсирига берилмайдиган ва жуда юқори иссиқликка чидайдиган маҳсулотдир. Сунъий графит ҳам яратилган. *Графит* – минерал бўлиб, грекча, *графо* – ёзаман сўзидан келиб чиқсан. Графит кимёвий жиҳатдан жуда пишиқ бўлиб, унга қайноқ ишқор ва кислоталар таъсир этмайди (тутовчи нитрат кислота бундан мустасно). У 3700 °C да суюқликка айланмаган ҳолда буғга үтади. Уни суюқликка айлантириш учун температурани 3800 – 3900 °C гача етказган ҳолда босимни ошириш зарур бўлади.

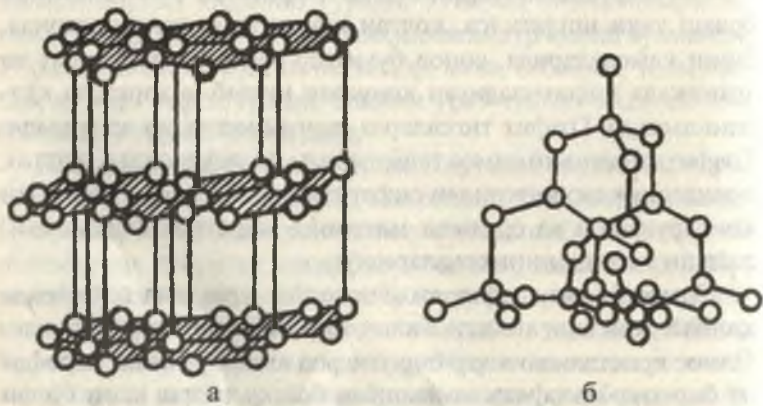
Ер юзида ишлаб чиқарилаётган графитнинг 4% и қалам тайёрлаш учун ишлатилса, қолган қисми атом реакторларида, ёниш камераларида, сопол буюмлар тайёрлашда, саноат ва техникада ишлатиладиган конуслар ишлаб чиқаришда қўлланилмоқда. Графит тигелларда рангли металлар эритилади. Графитдан сунъий олмос тайёрланади. У электродлар, қаттиқ подшипниклар материали сифатида ишлатилади. Графитдан конструкцион ва ёрдамчи материал сифатида фойдаланилаётган техниканинг соҳалари кўп.

Олмос билан графит атомларининг кристалл панжарада қандай жойлашганлиги билан бир-биридан фарқ қиласиди. Олмос кристалидаги ҳар бир углерод атоми ўзининг атрофида бир хил масофада жойлашган бошқа тўртта атом билан ковалент боғ орқали bogланган.

Графит кристаллари олти звеноли ҳалқаларнинг бир-бирига туташувидан ҳосил бўлган атом қатламларидан ташкил

топган. Бу қатламлар бир-биридан 0,335 нм га тенг масофада жойлашган бўлиб, ҳаракатчан электронлар воситасида боғланади. Бундай бօғ туфайли графитда металлик хоссалари мавжуд. Графитнинг тиниқмаслиги, ялтироқлиги, юқори электр ўтказувчанлиги шунга боғлиқ. Алоҳида ажратиб олинган қатламда атомлар кучли боғланган, лекин қатламлар орасидаги боғлар кучсиз бўлиб, кристалл юпқа қатламларга осон ажратилиди. Моддаларнинг кимёвий таркиби бир хил бўлиб, кристалл панжара тузилиши ҳар хил бўлганда полиморфизм ҳодисаси вужудга келади. Бундай моддалар *полиморф модификациялар* дейилади. Шундай қилиб, олмос билан графит (шу жумладан, карбин ҳам) углероднинг полиморф модификациялари ҳисобланади. Олмоснинг зичлиги $3,52 \text{ г}/\text{см}^3$ га тенг бўлиб (таркибида аралашма сифатида графит ва бошқалар бўладиган карборундники $3,0 \text{ г}/\text{см}^3$ атрофида), графитники $2,23 \text{ г}/\text{см}^3$ га тенг. Графит атом структурасининг “пұлатлиги” зичлигини деярли бир ярим марта камайтиришга олиб келади, у лонсдейлит метеоритларда топилган ва сунъий йўл билан олинган. Унинг тузилиши ва хоссалари ўрганилаяпти.

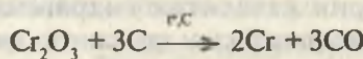
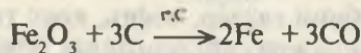
Олмос барча соҳаларга кириб бормоқда. Энди у техника ва саноатда үзининг муносиб ўрнини эгалламоқда.



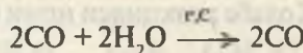
XII-расм. Олмос (а) ва графит (б) нинг атом структураси кўринишлари.

Активланган күмір газларни яхши ютади (адсорбилайди), учувчан суюқликларни ҳаводан ва газлар аралашмасидан ютиб олади, противогазларда құлланилади (буни Н.Д. Зелинский тақтиф қылған) ва күпгина кимёвий реакцияларда катализатор вазифасини бажаради. Күмір газлар билан бир қаторда суюқликларни ҳам ютиш хусусиятига эз.

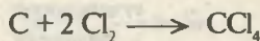
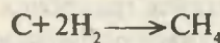
Кимёвий хоссалари. Оддий шароитта углерод (графит, күмір, олмос) инерт булиб, қиздирилганда хоссалари үзгради. Бунда күмір кислород билан осонгина бирикади ва қайтарувчи булиб ҳисобланади. Рудалардан металларни эритиб ажратиб олиш металлар оксидларини күмір билан қайташыга асосланған булиб, металлургияда көнг құлланилади:



Углерод кислород билан бирикіб, углерод монооксиди (исгази) ва углерод диоксиди (карбонат ангидрид) ҳосил қиласы:



Юқори температурада углерод металлмаслар билан бирикіб, турли бирикмалар ҳосил қиласы:



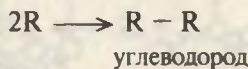
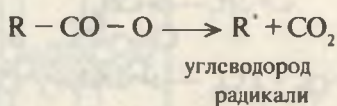
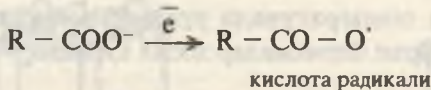
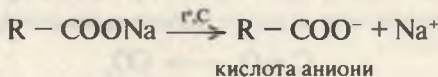
УГЛЕВОДОРОДЛАР

Икки кимёвий элемент – углерод ва водороддан ташкил топған бирикмалар углеводородлар дейилади. Таркиби ҳаммаси булиб икки элементдан иборат бундай бирикмалар

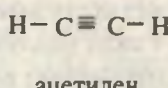
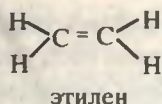
хоссалари жиҳатидан бир-биридан унчалик фарқ қилмаслиги керак эди. Амалда эса бунинг аксини кўрамиз. Углеводородлар тузилишининг ўзига хос хусусияти уларда барқарор углерод-углерод бодларининг борлиги бўлиб, булар оддий, қўш боғ ва уч боғ билан боғланган бўлади. Бошқа бирор элемент бундай структурали бирикмаларни ҳосил қила олмайди. Шунинг учун ҳам углеводородлар ва уларнинг ҳосилалари беҳад кўп ва турли-тумандир.

Углеводородлар тўрт синфга бўлинади: *алканлар* (тўйинган углеводородлар, парафинлар), *алкенлар* (олефинлар, тўйинмаган углеводородлар); *алкинлар* (ацетиленлар, уч боғли углеводородлар) ва *ароматик углеводородлар*.

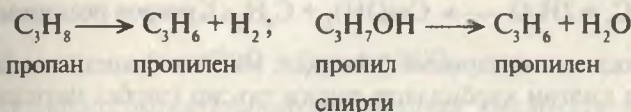
Алканлар табиий газлар, нефть, кокс газлари ва бошқа бирикмалардан ажратиб олинади. Улар тўйинмаган углеводородларни каталитик гидрогенлаш, галогенли ҳосилаларни қайтариш билан ҳам синтез қилинади. Карбон кислота тузларини электролиз қилганда ҳам алканлар ҳосил бўлади. Бунда кислота анионлари анодда эркин радикалларга парчаланиб, ўзаро бирикади ва мураккаброқ углеводородлар ҳосил қиласди. Бу Кольбе реакцияси номи билан маълумдир:



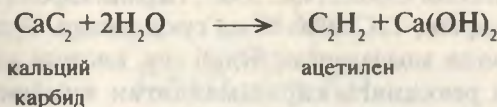
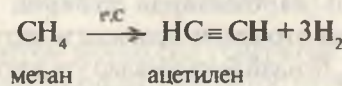
Молекуласида углерод атомлари орасида қўш боғ мавжуд бўлган бирикмалар *олефинлар* (тўйинмаган углеводородлар), уч боғ бўлган бирикмалар эса *ацетилен углеводородлари* дейилади. Этилен ва ацетилен буларнинг оддий вакиллари ҳисобланади:



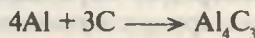
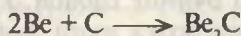
Этилен қатори углеводородларига пропилен C_3H_6 , бутилен C_4H_8 , амилен C_5H_{10} ва бошқалар киради. Олефинлар нефть маҳсулотлари, кокс газлари, түйинган углеводородлардан ва спиртларни дегидрогенлаш ва дегидратлаш йўли билан олинади:



Ацетилен табиий газлар (метан) дан ва кальций карбиддан қўйидаги реакциялар орқали олинади:

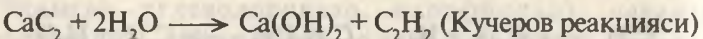


Металл карбидлари. Углероднинг унга нисбатан электромусбат бўлган металлар ва бошқа элементлар билан ҳосил қилган бирикмалари **карбидлар** дейилади. Металлар кўмир билан қиздирилганда карбидлар ҳосил бўлади.



Карбидлар кристалл тузилишга эга булиб, уларда кимёвий боғланишнинг уч хили маълум: тузсимон (ион боғланиши), металлсимон (интерметалл) ва ковалент карбидлар.

Тузсимон карбидлар ион ва ковалент боғлар оралигидаги боф табиятига эга булиб, буларнинг вакиллари Be_2C , Mg_2C_3 , CaC_2 , LaC_2 , Al_4C_3 ва бошқалар киради, улар сув билан ўзаро таъсирлашганда, гидроксидлар ва тегишли углеводородлар ҳосил бўлади:



Баъзи металларнинг (айниқса, миснинг) ацетилен билан ҳосил қилган карбидлари ташқи таъсир (зарба) натижасида тез парчаланади. Буларга Cu_2C , Ag_2C_2 , Au_2C_2 ва Hg_2C лар мисол бўлади. Уран карбидига сув таъсир эттирилганда газ ва суюқ ҳолдаги турли углеводородлар аралашмаси ҳосил бўлади.

Металлсимон карбидларда углерод атомлари зич жойлашган металл атомлари орасидаги октаэдрик бўшликларда жойлашади. Бундай бирикмалар ўта қаттиқлиги ва эриш температурасининг юқорилиги билан ажralиб туради. Масалан, ниобий карбид NbC 3500°, гафний карбид HfC 3890° ва тантал карбид TaC 3900 °С да суюқланади. Булар қийин суюқланадиган моддалардан булиб сув, кислота ва зар суви билан ҳам реакцияга киришмайдиган кимёвий пассив бирикмалар қаторига киради. Электр токини металлар каби яхши ўтказади.

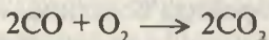
d-қатор элементлари карбидларининг таркиби ўзгарувчан (титан карбидда углерод миқдори 0,6-1,0%, ванадийда 0,58-1,0% атрофида) бўлади. Кремний карбид SiC ва бор карбид B_4C , ҳам шулар жумласига киради. Бу кимёвий тоза бирикмалардаги элементлараро боғланиш ҳақиқий ковалент бофига яқин бўлади. Бунинг сабаби, кремний ва борнинг даврий системада углеродга яқин жойлашганлиги ҳамда атомлар ўлчами ва электроманфийли қиймати жиҳатидан яқинлигидадир.

Металлар карбидлари машинасозликда, шиша қирқишида, металлургия, кимё саноати ва бошқаларда қўлланилади.

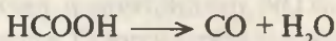
Углероднинг кислородли бирикмалари. Углероднинг кислородли бирикмаларидан анчагинаси маълум булиб,

буларга CO , CO_2 , C_3O_2 , C_5O_2 , C_6O_9 ва циклик бирикма (эфир) лардан $\text{C}_{12}\text{O}_{12}$ билан (C_4O_3)_n лар киради. Булардан углерод моноксид – CO билан диоксид – CO_2 анорганик моддалар, қолғанлари эса органик бирикмалар қаторига киритилади.

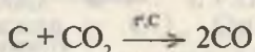
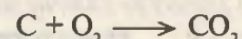
Углерод моноксид. Рангиз, сувда кам әрүвчан ҳамда ҳидсиз газ. Уни “ис гази” (кумир чала ёнганда ёки органик бирикмалар оксидланганда ҳосил бўлади) деб ҳам юритадилар. Углерод моноксид жуда заҳарли газ бўлиб, одам қонидаги гемоглобинни бузади. Унинг ҳавода рухсат этилган концентрацияси 0,02мг/л ни ташкил этади. Углерод моноксид ёниб, диоксидга айланади:



CO лаборатория шароитида чумоли кислотага ўзига сувни тортиб олувчи реагентларни таъсир эттириб олса бўлади (H_2SO_4 , P_2O_5):

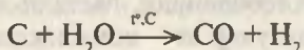


Саноатда углерод моноксид генератор гази, сув гази ва аралаш газ ҳолида олинади. Генератор гази ҳавода кўмирни чала ёндириб олинади:



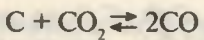
Генератор газида 25% углерод моноксид, 70% азот, 4,0% углерод диоксид, 0,3% миқдорда метан, кислород ва водород бўлади.

Агар чўғланган кўмирдан сув буфи ўтказилса, углерод моноксиднинг водород билан аралашмаси ҳосил бўлади (техникада бу аралашма сув гази номи билан маълум):



Сув газининг таркиби: CO – 40,0%, H_2 – 50,0%, CO_2 – 5,0%, H_2O – 4,0% ва ҳоказо.

Сув гази олиш реакцияси эндотермик жараён булганлиги сабабли кўмир совийди. Кўмирни чўғланган ҳолда сақлаб туриш учун генератор гази ва сув гази олиш реакциялари бир вақтнинг ўзида бориши керак:

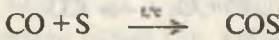


Бу реакцияда мувозанат юқори температурада ($> 1000^{\circ}C$) үнгга силжиган бўлади, пастда эса чап томонга силжийди ($H^\circ = 172 \text{ кЖ}, s^\circ = 176 \text{ Ж/к}$).

Чўғланган кўмирга бир вақтнинг ўзида сув буғи ва ҳаво берилганда аралаш газ ҳосил бўлади. Унинг таркиби қуйилгичадир (ўрта ҳисобда) : CO - 30,0%, H₂ - 15,0%, CO₂ - 5,0%, N - 5,0%.

Углерод моноксид – кучли қайтарувчи. Унинг молекуласидаги кимёвий боғланиш кучли бўлганлиги сабабли, углерод моноксид иштирокида борадиган оксидланиш-қайтарилиш реакциялари юқори температурадагина тез боради. Оксидларни углерод моноксид ёрдамида қайтариш металлургияда катта аҳамиятга эга.

Углерод моноксид бириктириб олиш реакцияларига киришади:



углерод сульфоксид



Металлар карбониллари. Углерод (II)-оксиднинг металлар билан бирикмаларининг сони мингдан ортади, ҳаммаси заҳарли моддалар ҳисобланади. Металл-лиганд боғланиши мавжудлиги сабабли улар π - комплексларга яқин туради. CO-лигандлар углерод атоми орқали металлар билан оксидланиш даражаси ноль бўлган ҳолатда ковалент боғланган d-элементлари карбониллари енгил, сувда эримайдиган, кутбланмаган эритмаларда эрийдиган, тез учувчан, кислота ва ишқорларга индефферент бўлган бирикмалардир. Металлар карбонилларини 100–200 °C юқори босимда қуқунсимон металлга углерод моноксид таъсир эттириб олинади.

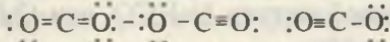
Айрим металларнинг карбониллари

Темир	Никель	Кобальт	Хром	Вольфрам
$\text{Fe}(\text{CO})_4$	$\text{Ni}(\text{CO})_4$	$\text{CO}(\text{CO})_8$	$\text{Cr}(\text{CO})_6$	$\text{W}(\text{CO})_6$
$\text{Fe}(\text{CO})_5$		$\text{CO}(\text{CO})_{12}$		
$\text{Fe}(\text{CO})_{12}$		$\text{CO}(\text{CO})_{16}$		

Карбониллар диамагнитлардир. CO нинг металл билан ўзаро боғи жуда мустаҳкамлиги бу ерда донор-акцептор ва датив бирикиш борлиги билан тушунтирилади. Шунга қарамай, карбониллар қиздирилганда металл ва CO га осонгина парчаланади. Никель карбонилининг парчаланиши портлаш билан боради.

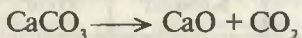
Металларнинг карбониллари кимёвий реакцияларда CO группаларини бошқа лиганлар (тўйинмаган углеводородлар, фосфинлар, аминлар, изонитриллар, NO ва бошқалар) га тўла ёки қисман алмашади. Галогенлар билан реакцияга киришади, карбонил металл анионигача қайтарилади. Металларнинг карбониллари, саноатда гидроформиллаш, карбоксиллаш, гидрогенлаш ва полимерлаш каби реакцияларда катализатор сифатида ҳамда турли металл-органик бирикмалар синтезида хомашё сифатида ишлатилади.

Углерод диоксид – CO_2 . Органик бирикмалар оксидланиши натижасида доимо ҳосил бўлиб туради. Нормал босимда 100 л сувда 0°C да 171 л, 10°C да 119 л ва 20°C да 88 л CO_2 эрийди. Босим ортиши билан унинг сувда эриши кўпаяди. CO_2 молекулалари орасидаги ковалент бөгнинг табиати улар орасидаги донор-акцептор бирикишни йўқقا чиқаради. CO_2 молекуласидаги углерод - кислород боғи орасидаги масофа (116 нм) чумоли альдегиднига қараганда 6 нм га камроқдир. Уч боғнинг мавжудлиги структура резонанси билан боғлиқдир:

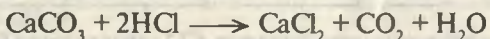


Қаттиқ ҳолдаги углерод диоксиди суюқланмасдан – 78°C да буғланади. У ҳаводан бир ярим баравар оғир, ҳаводаги 10% ли миқдори нафас олишни тұхтатғанлиғи сабабли ҳаёт учун хавфли ҳисобланади.

Саноатда CO_2 оқактошни қиздириб олинади:



Лабораторияда CO_2 Кипп аппаратыда күйидаги реакция би-лан синтез қилинади:



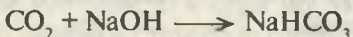
Углерод диоксид сода, карбамид, карбонат кислота олишда, сув ва мева шарбатларини газлаштиришда қулланылади. "Куруқ муз" музқаймоқ тайёрлашда ҳамда озиқ-овқат маңсулотларини сақлашда, совитиш зарур бұлған ишларда кенг ишлатылади.

К а р б о н а т қ и с л о т а $-\text{H}_2\text{CO}_3$ сувли эритмадагина мавжуд бұла олади. Қиздирилғанда углерод диоксид учыб кетади. H_2CO_3 нинг ҳосил булиш мувозанати чапга суритади ва охирида сув қолади. У күчсиз кислоталардан бұлыб, $K_1 = 4,2 \cdot 10^{-7}$ ва $K_2 = 4,8 \cdot 10^{-11}$ га teng. CO_3^{2-} иони ясси учбуручак түзилишига әга (sp^2 - гибридланған ҳолат ва делокалланған $\pi - \text{боғ}$), $d(\text{C}-\text{O}) = 129$ нм га teng.

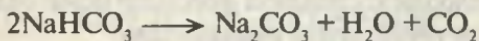
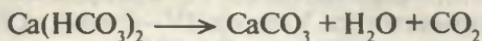
Икки асосли карбонат кислота ўрта ва нордон тузлар ҳосил қиласы. Ўрта тузлар **карбонатлар**, нордонлари эса **гидрокарбонатлар** дейилади. Карбонатлар одатта сувда кам эрийди. Натрий, калий, рубидий ва цезий ва аммоний карбонатлар сувда яхши эрийди. Карбонатлар қиздирилғанда металл оксиди ва CO_2 ҳосил қилиб парчаланади. Элементнинг металлик хоссаси кучли намоён булиши билан карбонат тузларининг барқарорлиги ҳам ортиб боради. Натрий карбонат парчаланмасдан суюқланади, кальций карбонат 825°C да, кумуш карбонат эса 100°C да парчаланади.

Ишқорий металлар учун нордон карбонат (гидрокарбонат) лар маълум. Секин қиздирилғанда улар осон парчаланади. Гидрокарбонатлар NaHCO_3 дан CsHCO_3 га үтганды барқарорлиги ортади.

Карбонат кислота тузлари углерод диоксидінде ишқор таъсир эттириш орқали олинниши мүмкін:



Гидрокарбонатлар қыздырылғанда карбонатларга үтиши мүмкін:



Суда әртүрлідиган карбонатлар тегишли тузлар билан алмашиниш реакцияларыда ҳосил қилинади. Суда әртүрлідиган карбонатлар тасирида гидролизланадиган катионлар (Be^{2+} , Mg^{2+} , Zn^{2+} ва бошқалар) асос карбонатларни, кучли гидролизланадиган карбонатлар эса (Al^{3+} , Cr^{3+} , Ti^{4+} ва бошқалар) гидроксид қолдиқтарини беради.

Карбонат кислота тузлардан кальций карбонат CaCO_3 табиатта оқактош, бұрға мармар күренишида көңгі тарқалған. Магний карбонат MgCO_3 магнезит номи билан маълум бўлган минералдир.

Мис гидроксокарбонат (CaOH)₂ CO_3 табиатта учрайдиган малахит минералидир. Баъзи карбонатлар, шу жумладан, темир шпати FeCO_3 ва гальмей ZnCO_3 қимматли руда ҳисобланиб, асосан металл олишда ишлатилади.

Натрий карбонат Na_2CO_3 . У сода номи билан юритилиб, унинг бир неча хили маълум:

$\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$ – кристаллгидрат

$\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$ – кристалл-карбонат

Na_2CO_3 – кальцийланган сода

NaHCO_3 – ичимлик сода

Энг күп ишлатиладиган кальцинациланган (криSTALLизация) суви булмаган) содадир. Шиша, совун, тұқымачилик, бүекчилик, сувни юмшатиш ва бошқа қатор соxaларда ишлатилади.

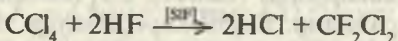
Ичимлик содадан тиббиёт, озиқ-овқат саноати, фармацевтика ва бошқа тармоқтарда көңгіройдаланилайди.

Углероднинг галогенли бирикмалари. Углерод галогенлар билан күргина бирикмалар ҳосил қиласы. Фақат фтор углерод билан тұғридан-тұғри бирикиб, CF_4 – тетрафтор ҳосил қиласы. Графит билан хлорнинг реакциясини паст температурада үтказиш термодинамик жиҳатдан мүмкін бўлсада, амалда

углерод (IV) - хлорид – CCl_4 ҳосил бўлмайди, лекин CCl_4 метанга хлор таъсир эттириб олинади.

Фреонлар. Углероднинг галогенли ҳосилаларидан CF_4 билан CCl_4 амалий аҳамиятга эга. Углерод (IV)-фторид – CF_4 газ бўлиб, -128°C қайнайди, -184°C да қотади. Жуда инерт модда бўлиб, ўзи ва унинг хлорли ҳосилалари фреонлар номи билан майлум. Булар совитиш техникасида қўлланилади.

Фреон – 12 деб аталувчи дифтордихлорметан – CF_2Cl_2 совитиш машинасининг ишчи суюқлиги (хладоагент) ҳисобланади. Фреонлар жуда барқарор моддалар бўлиб гидролизланмайди, шу сабабли металларни коррозияга учратмайди. Улар инсектоfungицилардан аэрозоллар тайёрлашда эритувчи ва фторли ҳосилалар олишда оралиқ модда сифатида қўлланилади. Кенг тарқалган фреон-12 углерод (IV)-хлорид CCl_4 билан HF дан олинади (катализатор сифатида SiF_5 ишлатилади):

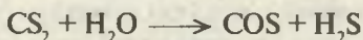


Фосген – COCl_2 . Карбонат кислотанинг дихлорангидриди, қўнғир газ, -118°C да қотади, $8,2^{\circ}\text{C}$ да қайнайди. $d = 1,420$. Сувда ёмон, органик эритувчиларда яхши эрийди.

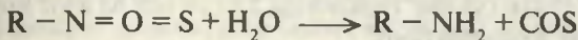
У углерод оксид билан хлордан активланган кўмир иштирокида олинади. Фосген баъзи эритмалар (масалан, диэтилкарбонат), дифенилметан бўёқлари, даволаш препаратлари, поликарбонатлар ва бошқа моддалар олишда ишлатилади. У ўта заҳарли модда. Биринчи жаҳон уруши йилларида (1914–1918) заҳарловчии модда сифатида қўлланилган. Ундан противогаз ёрдамида сақланиш мумкин.

Углероднинг олтингугуртли бирикмалари. Углерод дисульфид – CS_2 , $-111,9^{\circ}\text{C}$ да қотадиган, $46,2^{\circ}\text{C}$ да қайнайдиган суюқлик. У сувда ёмон, органик эритмаларда яхши эрийди, 150°C атрофида сув таъсирида ажратиб олинади. Уни чўғланган писта кўмирга олтингугурт таъсир эттириб олинади. Углерод дисульфид вискоза саноатида целлюлоза қсантоғенатини олишда, CCl_4 синтезида ва бошқа реакцияларда ишлатилади. Ундан қишлоқ хўжалиги зараркунандаларига ва бегона ўтларга қарши курашла кент фойдаланилади.

Углерод сульфоксид — COS. Углерод (II)-оксидни олтингугурт билан юқори температурада қиздириб ёки 400° С да углерод дисульфидга сув таъсир эттириб олинади:



Изотиоциан кислота эфирига (хантал мойига) сульфат кислота иштирокида сув таъсир эттириб олса ҳам бўлади:

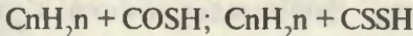


Углерод сульфоксид кучсиз қўланса ҳидли рангиз газ бўлиб, асабга таъсир этади. Ишқорга ютдирилганда KO — CO — SK таркибли монотиокарбонат кислота тузи ҳосил бўлади. Алкоголятор билан шу кислотанинг нордан тузларини ҳосил қиласди:



COS баъзи синтезларда ҳамда сифат реакцияларида ишлатилади.

Тиокарбонат кислоталар. Буларга мисол қилиб умумий кўринишда қўйидагиларни кўрсатиш мумкин:



Тиокарбонат кислоталарнинг барқарор тузлари маълум бўлиб, пестицидлар, флотореантлар, вулканизация теззлаткичлари сифатида ишлатилади. Тиомочевина, тиокарбамин кислоталар, тиофосген, дитиокарбамин кислоталар, тритиокарбонат кислоталар эфирлари ва тузлари ҳам амалий аҳамиятга эга.

Углероднинг азотли бирикмалари. Дициан — C₂N₂. Электр ёйи таъсирида юқори температурада углерод тўғридан тўғри азот билан бирекиб дициан ҳосил қиласди. Дициан — 28 °С да қотади, — 21 °С да қайнайди, заҳарли газ, тез алангланади, унинг киелород билан аралашмаси ёнганда температура 4500 °С гача кўтарилади. Дициан молекуласи чизиқли тузилишга эга: N ≡ C — C ≡ N: атомлари орасидаги масофа d_(c-c) = 137 нм, d_(oN) = 113 нм.

Дициан қиздирилганда (500° С) полимерланиб қорамтирижигарранг тусли суюқланмайдиган парацианга айланади:

Ҳавосиз жойда парациан 860°C гача қиздирилганда яна дицианга айланади. HCN ни кислород, NO₂ ёки H₂O, билан катализитик оксидлаб парациан олинади. Оз миқдордаги дициан KCN нинг сувдаги эритмаси ва мис (II)- сульфатнинг ўзаро таъсиридан ҳосил қилиниши мумкин.

Парациан кимёвий хоссалари жиҳатдан галогенларга яқин туради. Шунинг учун ҳам реакцияга жуда осон киришадиган модда ҳисобланади. Бунда ҳосил бўладиган бирималар ўз таркиби билан галогенлардан олинадиган моддаларнига ўхшаб кетади (унинг таркибида 2 та уч боғ ва азот атомларида электрон жуфтлар бор):



Дициан этилендиамин ишлаб чиқаришда, металларни қирқиша ва пайвандлашда ёқилғи сифатида ишлатилади.

Дициандиамид HN - C(NH₂)₂, NHNC дициан ҳосилаларидан ҳисобланади. У медамин саноатида, дициандиамид – формальдегид смолалари тайёрлашда, барбитурат кислота ва унинг тузларини олишда ҳамда эпоксид смоллари қотиргичлари сифатида ишлатилади.

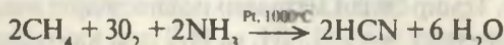
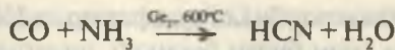
1, 4-дицианбутен – 2 – NCH₂CH = CHCH₂CHN ҳам дицианнинг ҳосиласи булиб, адиподинитрилни олишда ишлатилади.

Цианид кислота HCN. Рангсиз, енгил, учувчан суюқлик, 26,5°C да қайнайди, аччиқ бодом ҳидига эга. Энг кучли заҳарли моддалардан бири. Сувли эритмасида кучсиз кислота хоссаларини намоён қиласи ($K = 2,1 \cdot 10^{-9}$).

Сувсиз суюқ цианид кислота кучли ионловчи эриттүвчи булиб, унда эриган электролитлар ионларга диссоциланади. Цианид кислота икки хил кўринишга эга булиб, таутомер мувознатда бўлади:



Саноатда цианид кислота қўйидаги катализитик реакциялар билан олинади:



Цианид кислота қишлоқ хұжалигіда, баъзи синтезларда ва комплекс бирикмалар олишда ишлатилади.

HCN тузлари цианидлар дейилади. Булардан RCN ва NaCN амалий ақамиятта эга. Улар сувда яхши эрийдиган заңарлы моддалардир. Саноатда металларнинг амидларини юқори температурада күмир билан қыздыриб олинади. Сувда гидролизланади:

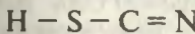


Цианид кислота тузлари эритмалари ишқорий реакцияға эга булып, уларнинг ҳидроцианид кислотаны ишлатади.

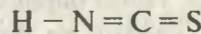
KCN билан NaCN кислород иштирокида олтин ва кумушни эритишга қодирлиги сабабли бу металларни рудалардан ажратып олишда құлланилади. Бу тузлар органик синтезларда, гальванопластика ва гальваностегияда ишлатилади.

Таркибіда циан группа бор комплекслар ҳам анчагина учрайы: $\text{K}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]$, $\text{Fe}(\text{CN})_4 \cdot 4\text{KCN}$, $\text{K}_3[\text{Fe}(\text{CN})_6]$ шулар жумласидандыр.

Роданид кислота – HSCN. Тиоцианат кислота ҳам деб аталади. У икки таутомер ҳолда бұлади:



Тиоцианат
кислота



Изотиоцианат
кислота

У мойсимон, учувчан үткір ҳидли суюқлик, осонгина парчаланади. Роданид кислотанинг сувли эритмаси кучли кислота булып, $K = 0,14$, шу сабабли ишқорий металларнинг тузлари бұлған роданиллар гидролизга учрамайды. Роданид кислотанинг алкил ҳосилалари маълум, унинг үзидан тиоцианаттарни олишда құлланилади.

Роданид кислота тузлари (роданиллар) кристаллар булып, күпләри сувда, спиртда, эфир ва ацетонда эрийди. Сувдаги

эритмаларидан кислород билан сульфатлар ва HCN гача оксидланади, хлор ва бром билан бирикиб, циангологенли ҳосилалар беради. Темир билан металлар роданилларигача, рух билан (HCl эритмасида) эса CH_3NH_2 ва H_2S гача қайтарилади.

Роданиллар металл цианиллари билан олтингугуртнинг ўзаро таъсири натижасида олинади. Металл сульфатлари ёки нитратларининг барий ва натрий тиоцианатларига алмаштирилиши ҳамда металлар гидроксидлари ёки карбонатларига роданид кислота билан реакцияга киритилганда ҳам роданиллар ҳосил бўлади.

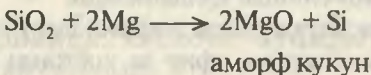
Роданиллар гафний билан ширконий экстракциясида реагент сифатида, темир ва пулатни тоблашда, газламалар ишлаб чиқаришда, гальванотехника, совитувчи эритмаларни тайёрлашда, фотографияда, металларни фотометрик усул билан аниқлашда ва шу каби бошқа ишларда кенг кўлланилади.

XII БОБ

КРЕМНИЙ ВА УНИНГ БИРИКМАЛАРИ

Табиатда тарқалиши, олиниши ва физик ҳоссалари. Кремнийнинг табиатда З та барқарор изотопи бор: ^{28}Si , ^{29}Si ва ^{30}Si . Ер қаърида масса бўйича 27,6% ни ташкил этади (кислороддан кейин иккинчи ўринда туради). Кремний табиатда SiO_2 , кремний (IV)-оксид, силикат ангирид, кумтупроқ ва силикат кислота тузлари (силикатлар) ҳолида учрайди. Унинг бирикмаларидан алюмосиликат (дала шпати, слюда, каолин ва бошқа) лар айниқса кенг тарқалган. Кремний минераллар ва тоғ жинслари таркибидағи бош элемент ҳисобланади. Ўсимлик ва ҳайвонлар организмида ҳам учрайди.

Кремнийнинг электрон конфигурацияси $\text{KL}-3\text{S}^2 3\text{p}^2$. Дастрас 1811 йилда Ж.Л. Гей-Люссак ва Л.Ж. Тенар томонидан олинган. Эркин ҳолдаги кремний майдо оқ қум-кремний (II)-оксидни магний билан қиздириб олинади:



Техникада тетрахлорсилан – SiCl_4 дан ажратиб олинади:

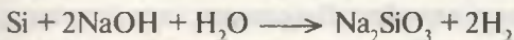
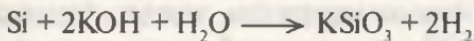


Кристалл ҳолдаги кремний құнғир-кулранг булиб, смоласимон ялтироқ. Унинг кристалл түри томонлари марказлашган куб шаклида (олмосники каби) бұлади.

Кремний яримұтказгич булиб, ИҚ - нурларни үтказади (қайтариш хусусияти 0,3, синдириш күрсаткичи 3.87). Ундан фотоэлемент, кучайтиргич ва ток тұғрилагичлар тайёрланади. Кремний асосида тайёрланған элементларнинг 250°C гача ишлай олиши ундан фойдаланиш соҳаларини кенгайтиради.

Кимёвий хоссалари. Кремний суюқлантирилған металларда эрийди, аста-секин совитилганды, октаэдрик панжара ҳосил қилиб кристалланади, оксидланиш даражаси -3 , $+2$ ва $+4$. Паст температурада у кимёвий жиҳатдан инерт ҳисобланади. Кислород атмосферасыда 400°C дан юқорида оксидланаади. Газ ҳолдаги водород фторид билан оддий шароитда, водород хлорид ва водород бромиллар билан эса $400 - 500^{\circ}\text{C}$ да реакцияга киришади. Кремний галогенлар, водород ва углерод билан бирикіб тегишлича кремний галогениллар, силанлар ва карбид (карборунд) ҳосил қиласы. Олтингугұрт ва азот билан ($600 - 1000^{\circ}\text{C}$ да) ҳам бирикади. Бор билан SiB_4 ва Si_2B_6 каби бирикмалари маълум.

Кремний водород фторид билан нитрат кислота аралашмасыда, ишқор ва күпгина металларнинг суюқлантирилған эритмаларида эрийди. Ишқорлар кремний билан реакцияга киришиб, водород ва силикат кислота тузларини ҳосил қиласы:



Кремнийнинг күпгина металлар билан ҳосил қилған силицидлари (Mg_2Si , FeSi , Cr_3Si ва ҳоказо) қишин эрийдиган, электр токини үтказувчи материаллардан ҳисобланади. Булар хоссалари жиҳатдан интерметалл бирикмаларини әслатади.

Кварцнинг тузилиши ва хоссалари. Кварц кристалл ҳолдаги кремний (II)-оксиддан иборат, табиатда учрайди. Кварцнинг тиник,

рангсиз кристаллари олти қирралы пирамидада жойлашган олти қирралы призма шаклига зәга бўлиб, тоф билури дейилади. Арагашмалар таъсирида бинафша рангга бўялган тоф билури аметист, қўнгир ранглиси ту тунсимон топа з дебном олган. Кварц кўринишларидан бири чақмоқ тошдир. Майла кристалл ҳолдаги агат ва яшма ҳам кенг тарқалган. Кварц кўпгина мураккаб тоф жинслари (гранит, гнейс) таркибиға киради. Оддий кум кварцнинг майда қисмидир.

Кварц oddий шароитда сувда деярли эримайди, лекин босим остида қиздирилган сувда 100°C дан юқорида эрийди. Мана шу усулдан фойдаланиб, сунъий кварцнинг йирик монокристаллари (30 см ва ундан юқори) ўстирилади. Кварц кислоталарда эримайди, бундан фақат водород фторид мустаснодир. Кварц билан НА бириккандада куйилагича реакция боради:

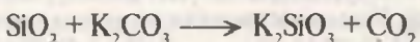


Кварц ишқорлар билан реакцияга киришиб силикатлар ҳосил қиласди. Бундай моддалар кварц билан металл оксидларини арагаштириб қиздирилганда ҳам ҳосил бўлади.

Кварц тоза кремний, кварц шиша, силикалыцит абразив материаллари қимматбаҳо тошлар тайёрлашда хомашё ҳисобланади.

Кварц шиша. Кварц шиша ультрабинафша нурларни ўтказади, юқори температура таъсирига чидамли. Унинг термик кенгайиш коэффициенти жуда кичик бўлиб, иситилганда ёки совитилганда ҳажми ўзгармайди. Кварц шишани 1500°C гача қиздириб совуқ сувга туширилганда унга ҳеч нима қилмайди. Ваҳоланки, oddий шишадан ясалган турли буюмлар бир оз қиздирилганда сув томчилари таъсиридан дарз кетади. Кварц шиша кимё саноатида, лаборатория асбобларини ясашда, ўтга ва кучли реагентларга чидамли идишлар, қувур (найча) ва реакторлар тайёрлашда қўлланилади. Тиббийтда, кино, илмий ишлар ва бошқа қатор соҳаларда кенг қўлланиладиган симоб лампалари ҳам кварц шишадан тайёрланади.

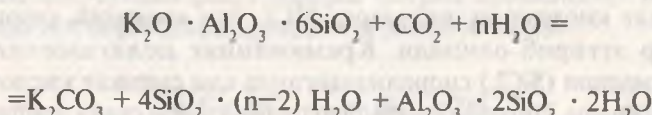
Силикат кислоталар ва уларнинг тузлари. Умумий формуласи $n \text{SiO}_2 \cdot m\text{H}_2\text{O}$ бўлиб, бу ерда; $n = 1 - 2$, $m = 1 - 2$ га тенг. Эркин ҳолда метасиликат кислота — H_2SiO_3 , ортосиликат кислота — H_4SiO_4 ва диметасиликат кислота — H_2SiO_5 ажратиб олинган. Булар икки негизли кучсиз кислоталар ҳисобланади. Тўйинган сувли эритмаларида золлар ҳосил қиласди, $\text{pH} > 5 - 6$ да булар гелларга айланади, қуриганда силикагеллар вужудга келади. Янги олинган гель сув, кислота ва ишқорда маълум даражада эрийди. Силикат кислота сувда коллоид эритма ҳосил қиласди. Силикат кислота таркибидаги сувнинг камая бориши унинг сувда кислота ва ишқорларда эрувчанлигини пасайтира боради. У қиздирилганда сув билан силикат ангидридга ажратилади. Силикат кислота силикатларга HCl ёки аммоний хлорид таъсир эттириб олинади. Кремнийнинг полигалогенли бирикмалари (SiCl_4) гидролизланганда ҳам силикат кислота ҳосил бўлади. Ишқорий металлар силикатлари сувда эрийди. Булар эрувчан шишалар дейилади. Эрувчан шишалар кремний (II)-оксид — кварцни ишқорий металлар карбонатлари ёки гидроксидлари билан қиздирив олинади:



Молекуласида икки ва ундан ортиқ кремний атомлари бўлган кислоталар *полисиликат кислоталар* дейилади. Булар оддий силикат кислоталарнинг конденсатланишидан ҳосил бўлади ва бошқалар шулар жумласидандир. Бундай кислота тузлари **полисиликатлар** деб юритилади. Силикат ва полисиликатларнинг тузилиши рентген нурлари орқали текширилганда кристалл панжаларларда тетраэдр шаклидаги SiO_4^{-4} анионлари бир-бири билан кислород атомлари орқали бирикканлигини кўрсатди. Тетраэдр марказида кремний атоми жойлашган бўлиб, унинг чўққиларида кислород атомлари туради. Кристалл тузилишига қараб силикатлар олтита синфга бўлинади (якка-якка ортосиликатлар, пиросиликатлар, циклик силикатлар, чексиз занжирлардан ташкил топган пироксин ва амфиболлар ҳамда бошқалар).

Фазовий түрлардаги кремний атомлари алюминий атомларига алмашиниши натижасида алюмосиликатлар ҳосил бұлади. Табиий силикатларда кремний билан алюминий атомлари үзаро кислород билан боғланади. Алюмосиликатларнинг муҳим ва күп тарқалған вакиллари дала шпатларишир. Булар таркибиға кремний ва алюминий оксидлари билан бир қаторда калий, натрий ёки кальций оксидлари киради. Пластинкасимон тузилишга зәға бұлған слюда алюмосиликат ҳисобланади. Унинг таркиби бирмунча мураккаб бұлади.

Түрли тупроқтарнинг асосини каолин ташыл қылади. Ү оддий дала шпати (ортоклаз) дан қуйидаги реакция натижасида ҳосил бўлади:



Тоза каолин кам учрайди. Оқ рангли каолин тоза ҳисобланади ва озгина кварц – қум аралашмасига зәға бўлади. Тоза каолин чинни ишлаб чиқаришда ишлатилади.

Ситаллар. Бир гуруҳ олимлар саноат миқёсида металлургия саноати ташландиқлари ҳисобланган шлакдан ажойиб хоссаларни ўзида мужассамлаштирган янги материал – ситаллни яратди. Қисман кристалланган шишиасимон фазодан иборат ситалл жуда юқори механик пишиқлик ва кимёвий чидамлиликка эгадир. Техникада ситаллар пирокерам, девитрокерам номи билан ҳам маълум. Микрокристаллар катталиги 1 мкм дан кичик бўлади. $\text{Li}_2\text{O} - \text{Al}_2\text{O}_3 - \text{SiO}_2$ асосида тайёрланган ситаллар оптик тиник бўлади. $\text{MgO} - \text{Al}_2\text{O}_3 - \text{SiO}_2$ асосидаги радиотиниқликка, $\text{Cs}_2\text{O} - \text{Al}_2\text{O}_3 - \text{SiO}_2$ асосидагиси эса иссиқликка чидамли бўлиб, эритилган металларга нисбатан инерт радиация таъсирига бефарқ бўлади.

Ситаллардан трубопроводлар, кимёвий реакторлар, насос деталлари, фильтералар, телескоплар учун астрокўзгулар, электролиз ванналари учун футеровка материаллари, электролизаторлар, коррозияга чидамли қурилиш конструкциялари ва бошқалар тайёрланади. Фотоситаллар эса микромодел плиталари, матбуот схемалари панеллари ва фотоэлектрон кўпайтиргичлар тайёрлашда ишлатилади.

Цеолитлар. Умумий формуласи $M_{2/n}O \cdot Al_2O_3 \cdot xSiO_2 \cdot yH_2O$ бўлган алюмосиликатлар бўлиб, M – ишқорий ёки ишқорийер металл, n – унинг оксидланиш даражаси. Оддий шароитла бир хил тузилиши бўшлиқлари сув молекулалари билан тўлган бўлади. Сув бўшлиқдан чиқарилиб, яна тўлдирилиши мумкин.

Цеолитлар бошқа моддаларни ютиш (адсорбциялаш) хусусиятига эга. Буларнинг бъязилари эритмалардаги ионларни ўз таркибидаги ионларнинг эквивалент миқдорига алмаштириш хусусиятига эга бўлади. Цеолитлар турли катталиқдаги молекулаларни ажратиш хусусиятига эгалиги туфайли молекуляр элаклар сифатида қўлланилади. Муҳим цеолитлардан бири **натролит** – $Na_2[Al_2Si_3O_{10}] \cdot 2H_2O$ бўлиб, саноат ва халқ хўжалигининг кенг соҳаларида ишлатиласди.

Синтетик цеолитлар олиш мақсадида натрий силикат ва алюминат аралашмаси $80-100^{\circ}C$ да кристалланади. Кристалитга 15–20% ёпишқоқ лой қўшилади ва диаметри 2–4 мм бўлган цеолит доналари тайёрланади. Катион алмашиниши натижасида ($CaCl_2$, эритмасида) натрийли бирикмасидан калийли бирикмасига ўтиши мумкин бўлади. Пермутит номли алюмосиликатлар буғ қозонларида ишлатиладиган сувни юмшатиш мақсадида қўлланилади (сувдаги кальций ўрнини натрий эгаллади):



Ҳосил бўлган кальцийли пермутитни $NaCl$ эритмасига туширсак, у қайтадан ўзининг дастлабки натрийли формасига ўтади:



Цеолитларга ион алмаштиргичлар деб қарашиб мумкин. Оддий цеолитларда SiO_2 нинг Al_2O_3 га моль нисбати 1 дан 2 гача бўлади. Бу нисбат кислоталарга цеолитларда (эрионит, морденит, клиноптилолитда) 6 дан 10 гача бўлади. Цеолитлар моддаларни қуритишда, аралашмаларни ажратиш, ион аралаштиргичлар, катализатор сифатида қўлланилади.

Кремнийнинг водородли бирикмалари (силанлар). Умумий формуласи Si_nH_{2n+2} бўлиб, $n = 1-8$. Булар кремневодород деб

ҳам аталади (углеводородларга ўхшаш): SiH_4 – моносилан, Si_2H_6 – дисилан, Si_3H_8 – трисилан, Si_4H_{10} – тетрасилан бөғи С – С богига нисбатан анча күчсизлиги сабабли кремний атомлари үзаро узун занжирли (-Si – Si – Si-) бирикмалар ҳосил қилиш хусусиятига эга эмас. Силанлар углеводородларга қараганда бирмунча бекарор. Дастрлабки иккى вакили газ, қолганлари енгил учувчан заҳарли суюқликлар булиб, сув таъсирида парчаланади. Спирт, бензин, олтингүргүт ва водородда эрийди, кислоталар билан (HCl бундан мустасно) реакцияга киришмайды, галогенлар билан портглаб реакцияга киришади, ишқорлар билан бирикади.

Моносилан – SiH_4 триэтоксиланни $20 - 80^\circ\text{C}$ да натрий иштирокила иарчалаб олиниши мумкин. Уни металлар силицидларига кислота ёки ишқорлар таъсириб олиш ҳам мумкин:



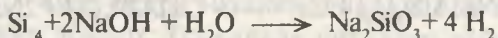
Моносилан ҳавода ўз-ўзидан оксидланиб (ёниб), кремний диоксид билан сувга айланади:



Сув таъсирида эса кремний диоксид билан водород ҳосил бўлади:



Ушбу реакция ишқорий муҳитда яна ҳам тезроқ боради:



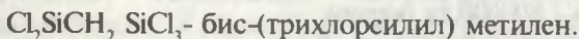
Кремнийнинг электромусбат элементлар, асосан металлар билан ҳосил қилган бирикмалари **силицидлар** дейилади. Ишқорий ва ишқорий-ер металлар, мис ва рух группачалари металлари билан берган силицидлари сув билан парчаланади, кислота ва ишқорлар билан реакцияга киришади. Ҳавода қиздирилганда ва галоген бүглари таъсирида аллангаланади. Буг ёки эритилган олтингүргүт, фосфор, селен ва телтур билан реакцияга киришади.

Металларнинг силицидлари кремний ва металлар аралашмаларини қиздириш ($500-1200^\circ\text{C}$), металлар оксидларини Si ёки SiO_2 билан аралаштириб қиздириш, металларни SiCl_4 ва H_2 билан реакцияга киритиш ёки K_2SiF_6 ҳамда металл оксидлари аралашмасини электролиз қилиш йули билан олинади. Темир,

марганец, бор силицидлари, вольфрам ва молибден дисилицидлари ана шундай усул билан тайёрланади ва күглаб ишлатилади.

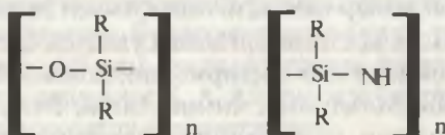
Силицилар керметлар компоненти, иссиқтик ва коррозияга чидамли футеровкалар тайёрлаш учун хомашё ҳосбланади.

Кремнийорганик бирикмалар. Силиконлар. Молекуласида битта ёки бир нечта кремний атоми углерод атоми билан түргидан-түгри ёки бошқа элементлар атомлари орқали боғланган бирикмалар бўлиб, моносилан ҳосиллари сифатида қаралади. Кремнийорганик бирикмаларда барча ўринбосарлар кўрсатилади:



Мономер ҳолдаги кремнийорганик бирикмалар элемент ҳолатидаги кремнийни ёки SiCl_4 , HSiCl_3 ёки Si_2Cl_6 ни органик бирикмалар билан реакцияга киритиш асосида ҳосил қилинади. Булар кремнийорганик полимерлар (силиконлар) олишда хомашё бўлиб хизмат қилади.

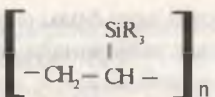
Кремнийорганик полимерлар макромолекула звеносида кремний атомлари бўлади. Асосий занжирнинг тузилишига қараб булар 3 группага бўлинади. Биринчи группага анорганик занжирда кетма-кет келувчи Si ва органоген элементлар, О ёки N ёки S атомлари бўлган полиорганосилоксанлар (полиорганосилазанлар, полиорганосилоксанлар) киради:



Уларда углерод кремний атомлари билан боғланган ён группаларда жойлашади. Иккинчи группага Сатомлари кетма-кет жойлашган органоанорганик занжирли бирикмалар, чунончи, полиорганоалкилен (фенилен) силанлар киради:



Сўнгги учинчи группага эса Si атомлари ён занжирда жойлашган органик занжирли бирикмалар (полиалкилен-силанлар) киради:



Күрсатилган кремнийорганик полимерларда R=CH₃, C₂H₅ ва C₆H₅ ва бошқа группалар бўлиши мумкин.

Кремнийорганик полимерлар мономерларни полимерлаб (масалан, анион полимерланиш йўли билан) гидролитик поликонденсациялаб ёки шунга ўхшашиб бошқа йўллар билан олинади.

Молекуляр массалари юқори бўлади. Кремнийорганик бирикмалардан бўлган полидиметилсилоксаннинг молекуляр массаси 2 800000 га боради.

Кремнийорганик бирикмалар ниҳоятда қимматли ва ўзига хос хоссаларга эгалиги билан ажралади. Ўта паст температура таъсирига ҳам, юқори температурага ҳам бардош бера оловчи полимерлар кремнийорганика маҳсулидир. Кейинги йилларгача табиий каучук резина саноати учун энг яхши хомашё ҳисобланарди. Лекин ҳозир табиий каучук техника талабларига тўлиқ жавоб бера олмай қолди. -60°C да табиий каучук мурт бўлиб қолади - сал букилса синиб кетаверади. Ваҳоланки, кремнийорганик силикон, каучук 70–80° С дан иссиқликкача чидайди.

Кремнийорганик бирикмалар фақат қаттиқ ҳолдагина эмас, балки суюқ ҳолда ҳам ишлатилиши мумкин. Суюқ ҳолдаги бирикмалар ҳам кўпгина қимматли хоссаларга эга. Масалан, маҳсус кремнийорганик суюқлик билан ишланган автомобиль ойнаси сув юқтирумайди, доимо тоза туралиган бўлиб қолади. Маълумки, чинни, ойна, ёғоч, керамикадан ясалган буюмлар нам ҳолида электр токини ўтказиш хоссасига эга. Агар улар юпқа кремнийорганик плёнка билан қопланса, изоляторлик хоссаси ҳар қандай шароитда ҳам ўзгармайдиган бўлиб қолади. Масалан, пальто материаллари кремнийорганик суюқликлар билан ишланганда кўриниши ўзгармайди.

Этилсилоксан суюқлиги қофоз, картон, газмол ва бошқа нарсаларга юпқа плёнка сифатида қопланганда уларга сув таъсир этмайдиган бўлади. Шу йул билан нодир китоблар, кулёзма ва хужжатларни абадий сақлаш мумкин. Бу суюқликларнинг яна бир ажойиб хусусияти шундан иборатки, улар буюмларда майда тешикчаларни беркитмайди. Шундай қилиб, кремнийорганик полимерлар билан қопланган буюмлардан ҳаво бемалол ўта-

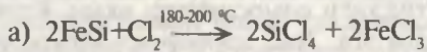
веради, сув эса асло ўтмайди. Бу суюқлик билан ишланган газмол ва бошқа буюмлар жуда майин ва ялтироқ бўлади. Кремний-органик полимерлар нонвойчиликда ҳам кенг қўлланилмоқда. Кремнийорганик полимер материалларга қўёш нури, озон ва жуда кучли кислота ҳамда ишқор таъсир этмайди. Кремнийорганик полимерларнинг хизмат даври органик полимерлар хизмат давридан камида беш-үн баравар кўпdir. Кремнийорганик полимерларнинг кўплари очиқ алангада ёнмайди. Улардан ўт ўчирувчилар, металтурглар, кимё саноати ходимлари учун кийим-кечаклар, кабеллар, электротехника асбобускуналарини тайёрлашда муваффақият билан фойдаланилмоқда. Кремнийорганик бирикмалар билан қолланган металл зангламайди, унинг хизмат даври бир неча ўн баравар ортади. Кремнийорганик бирикмалар асосида яратилган лаклар жуда юқори температура таъсирига чидамли бўлиб, об-ҳаво ўзгаришлари, намлик ва турли реагентларга бардош бера олади.

Кремнийорганик бирикмалар тиббиёт ва фармацевтика саноатида кўплаб қўлланила бошланди. Улардан ясалган тиш протезлари нам тортмайди ва овқат қолдиқларини тутмайди.

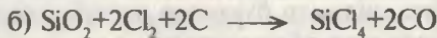
Кремнийорганик бирикмалар энг қимматли яrimутказгич бўлгани сабабли радиотехника саноатида ҳам кенг ишлатилиди. Гугурт кутичасидек келадиган чўнтақ радиоприёмникларидан тортиб, космик кемаларда қўлланилаётган радиоприёмникларда ҳам ана шу яrimутказгичлардан фойдаланилмоқда.

Кремнийорганик бирикмаларни (улар полимероргансилоксанлар деб ҳам аталади) яратиш ва улардан амалда фойдаланишида академик К. А. Андрианов бошлиқ бир группа олимлар иши ниҳоятда аҳамиятлидир.

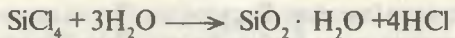
Кремнийин галогенили бирикмалари. Кремний галогенлар билан осон реакцияга киришади. Кремний галогениллардан SiCl_4 билан SiF_4 муҳим аҳамиятга эга. SiCl_4 куйидаги реакциялар асосида олинади:



Ушбу реакцияда Si_2Cl_6 ва Si_3H_8 лар ҳам ҳосил бўлади:



SiCl_4 – 57°C да қайнаб, –68°C да қотадиган рангсиз суюқлик, зичлиги –1,5237 (0°C). Сувда тез гидролизланади:



асосан кремнийорганик бирикмалар синтезида құлланилади. SiF_4 -флюорит H_2SO_4 билан кремний диоксиднинг үзаро таъсиридан ҳосил бўлади:



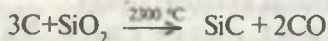
SiF_4 – ўтқир ҳидрик рангиз газ бўлиб, сувда гидролизланади. Спирт ва ацетонда эрийди. Фторсиликатларни термик парчалаб олинади. SiF_4 – гексафторсиликат кислота $\text{H}_2[\text{SiF}_6]$ ва анорганик фторидларни олишда асосий хомашёдир.

Гексафторсиликат кислота SiF_4 нинг гидролизидан ҳосил бўлади. Бу кислота эркин ҳолда турганда HF билан SiF_4 га парчаланади. Сувли эритмасида барқарор икки негизли кучли кислота ҳисобланади ($0,1$ эритманинг диссоциланиш даражаси 76,0 % га тенг). SiF_6^{2-} – октаэдрик тузилишга (sp^3d^2 -гибридланишга) эга.

Гексафторсиликат кислота тузлари (фторсиликағлар) маълум. Буларнинг кўплари сувда яхши эрийди, фақат натрий, калий, рубидий, цезий ва барий фторсиликатлари нисбатан кам эрийди.

Гексафторсиликат кислота ва унинг баъзи бирикмалари дезинфекциялаш ишларида ёғоч консерванти ўрнида, шиша тайёрлашда, тупроқларни мустаҳкамловчи реагент сифатида ва бошқа соҳаларда құлланилади.

Кремний карбид (карборунд) SiC – қаттиқ, қишин әрувчан модда. Унинг кристалл панжараси олмосникига ухшаш. Кремний карбид электр печларида кремний диоксидни углерод билан юқори температурада қиздириб олинади:



У кислород иштирокида эритилган ишқорлар билан тез реакцияга киришади. 600°C дан юқори температурада хлор билан реакцияга киришади, 1300°C дан юқорида эса гидролизланади.

Унинг қаттиқлиги олмосникига яқин. Карборунд ярим ўтказгич хоссага эга. Тоза карборунд электр токини яхши ўтказади.

Абразив материал сифатида электр печларида, матрицалар тайёрлашда, ўтга чидамли буюмлар ишлаб чиқаришда, диод ва фотодиодларда кенг құлланилади.

Кремний ва унинг бирикмаларини құлланилиши. Кремний техникада пўлат ва рангли металлар саноатида легирловчи қў-

шимча материал сифатида кенг ишлатилади. Тоза кремний электротехника ва электроникада диодлар, транзисторлар, юқори волтли тиристорлар фотоузарткичлар сифатида құлланылади. Қотишмалар тайёрлашда ҳам кремний хизматидан фойдаланилади.

Шиша толалар, ситаллар, чинни, цемент, керамика буюмлар ва бошқа хил материаллар дунёда йилига миллион тонналаб ишлаб чиқарылади. Алюмосиликатлар, кремний оксидлари, цеолитлар ва бошқа үнлаб хил мураккаб таркибли бирикмалар турли саноат реакцияларидан катализатор булиб хизмат қымлоқда. Кремний органик бирикмалардан сув ости кабелларида, кимёвий реакторларни ҳайдовчи насос ва қувурлар тайёрлашда, сунъий қон томирлари ва клапанлар ясашда кенг фойдаланылаётганлиги маълум. Кремний карбид бурғулаш ишлари, станоксозлик, ойнасозлик, дуралгорлик ва бошқа соҳаларда ишлатылмоқда.

Кремнийнинг күп бирикмалари минерал хомашёдир. Улар йилига миллион тонналаб қазиб олинмоқда. Бүеклар, пигмент ва бошқа шу каби маҳсулотлар ҳам халқ хұжалигіда кенг ишлатылади. Тарихий обидаларимиздаги архитектура безаклари, бүекларни минг йиллар давомида ўзгартирмай сақлаб келаёттан глазур қопламалари ҳам кремний бирикмалари асосида тайёрланған.

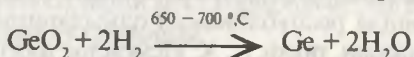
Кремний ва унинг бирикмалари асосида силикат саноатини ривожлантиришда республикамиз олимларининг ҳиссалари каттадир. Жумладан, проф. А. Х. Исмоилов шогирдлари билан биргаликда маҳаллий хомашё минерал бойликлари асосида нафис, мустаҳкам ва нисбатан пастроқ температурада пишадиган чинни буюмлар олиш технологиясини яратиб, ишлаб чиқаришга жорий қилинди. Халқ хұжалигининг турли соҳаларидан ишлатыладиган янги сопол ва керамика маҳсулотлари олиш технологиясини яратышда эса олимлардан Ф. Х. Тоғиев ва Н. А. Сирожиддиновнинг олиб борган илмий изланишлари таҳсинга лойиқдир. Республика мизда ишлаб чиқариш саноатини ривожлантиришда ҳамда турли хил чиқындилардан рангли, оқ, декоратив ва маҳсус цемент ишлаб чиқаришда Й. Тошпұлатов, И.С. Канцепольский ва Т. А. Отақұзиев олиб борган илмий ишлар катта аҳамияттаға эга. Шиша ва шиша маҳсулотлари рангли ва техник шиша олиш технологиясини яратышда А. А. Исматов, С. Қосимова ва бошқаларнинг илмий-тадқиқотлари саноатда құлланыла бошланди. Ўзбек олимларининг илмий изланишлари натижаси лазер техникаси учун зарур бўлган шишанинг янги тури билан бойитилди.

ГЕРМАНИЙ, ҚАЛАЙ, ҚҮРГОШИН

Элементларнинг умумий тавсифи, табиатда учраши. Германийдан қўргошинга ўтган сари бу элементларнинг металлик хоссалари ортиб боради. Ушбу қонуният элементларнинг физик ва кимё хоссаларида ҳам намоён бўлади. Германийнинг ўзи қўпроқ қўлланилади, бирикмалари эса унчалик қўп ишлатилмайди. Қалай ва қўргошин бирикмаларидан SnCl_2 , $\text{SnCl}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$, SnO_2 , $\text{SnCl}_2 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$, SnSO_4 , PbO , Pb_2O_4 , $\text{Pb}(\text{NO}_3)_2$, $\text{Pb}(\text{CH}_3\text{COO})_2$, $\text{Pb}(\text{C}_2\text{H}_5)_4$ саноат аҳамиятига эга.

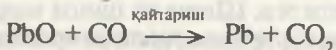
Ер қобигида германий $1 \cdot 10^{-4}\%$, қалай $4 \cdot 10^{-3}\%$ ва қўргошин $10 \cdot 10^{-4}\%$ миқдорда учрайди. Булар нисбатан кам тарқалган элементлардан ҳисобланади. Д. И. Менделеев германий элементи хоссаларини у ҳали очилмасданоқ айтиб берган эди (1871 й.). Германий манбаи сифатида унинг сульфиди GeS_2 - ва тошқўмирнинг кулидан фойдаланилади. Қалай ва қўргошиннинг касситерит (қалайтош) - SnO_2 , галенит (қўргошин ялтироғи) - Pb S , англезит - PbSO_4 , церуссит - PbCO_3 ва крокоит - PbCrO_4 лари табиатда учрайди.

Олинниши. GeCl_4 ни гидролизлаб GeO_2 ҳосил қилинади, кейин у қуритилади ва водород билан қайтарилади:



Германий концентрати хлорид кислота билан оксидланувчи иштирокида парчаланганда ҳам германий ҳосил бўлади. Тоза германий зоналаб эритиш ўюли билан (1000°C атрофида) вакуумда монокристалларни ўстириб ҳосил қилинади.

Қалай билан қўргошин олишда аввал табиий рудалар флотация усули билан бойитилади. Сунгра металлар қуйидаги реакциялар ёрдамида ажратиб олинади:

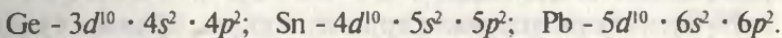


Кўп миқдордаги қалай ишлатиб бўлган консерва банкаларини хлор билан қайта ишлаб олинади.

Хоссалари. Германий металл ялтироқлигига эга мурт модда. Қалай билан қўргошин эса осон суюқланувчан юмшоқ

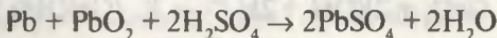
металлдир. Қурғошин зангори бўлиб товланади, қалай оқ ва кулранг бўлади. Оқ рангли қалай олмос каби тузилишга эга, кулранг қалай эса $13,2^{\circ}\text{C}$ дан паст температурада барқарор бўлиб, яримутказгич хоссасини намоён қиласди. Кулранг қалай оқ ранглигидан фарқ қилиб, қаттиқ ва муртдир. Қалайнинг учинчи шакли 161°C дан юқорида мавжуд бўлади. Суюқлантирилган қалай совутилаётганда металлининг силлиқ юзаси маълум бир пайтдан сўнг хиралашиб қолиши унинг шакл ўзгаришига хос белгидир. Озгина миқдордаги кулранг қалай тоза металл устига қўйиб қўйилганда, у тезда кулранг кукунсимон қалайга айланниб қолади. Бу ҳодисани илгари “қалай вабоси” дейишган. Бу ердаги озгина миқдордаги кулранг қалай кристалл “хамиртуруш” ролини ўйнайди. Қалай идишларнинг кукунга айланниб қолиши ҳаммани ҳайратга соларди. Бу қаттиқ орқасида рўй берувчи ҳодисадир.

Элемент атомларининг электрон қобиқлари асосий ҳолатда қўйидаги конфигурацияга эга бўлади:

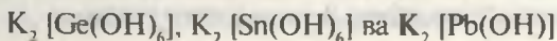


Ушбу элементларнинг +4 га тенг юқори оксидланиш даражасига эга бўлиши кимёвий боғларнинг вужудга келишида ташки қаватдаги барча электронларнинг иштирок этаётганлигини билдиради.

Ge^{+2} кучли қайтарувчи бўлса, Pb^{+4} кучли оксидловчи. PbJ_4 ёки PbBr_4 каби бирикмалар бўлмайди. PbCl_4 - жуда ҳам бекарор бирикма. Pb^{+4} нинг оксидловчилик хусусиятининг юқорилиги қўрошин аккумулятори ишида яққол намоён бўлади:



Бу ерда қўрошин анод, қўрошин диоксид катод бўлиб хизмат қиласди. Оксидловчи бўлмаган кислоталар билан германий реакцияга киришмайди, қалай ва қўрошин эса реакцияга киришади, бунда водород ажralиб чиқади. Германий, қалай ва қўрошин оддий шароитда, оксидловчилар йўқлигига ишқор эритмалари билан реакцияга киришмайди. Аммо шу пайтда реакцион муҳитга бироз H_2O_2 киритилса, уларнинг эриб комплексларга айланганлигини аниқлаш мумкин. Бунда қўйидагилар ҳосил бўлади:



Бирикмалари. Германий, қалай ва құрғошин водород билан бирикмайды. Элементлар гидридлари билвосита йүллар билан олинади. Германоводород (герман) қуидаги реакция ёрдамида олинади:



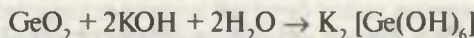
GeH_4 - газ, $-88,5^\circ\text{C}$ да суюқланади, -165°C да қотади. Ge_2H_8 ва Ge_3H_8 суюқлик булиб, уларнинг полимерлари германий гидридлари: $(\text{GeH})_x$ ва $(\text{GeH}_2)_x$ ҳам маълум.

Қ а л а й г и д р и д SnH_4 газсimon бекарор модда. Құрғошин гидрид жуда бекарор бўлганлиги сабабли уни эркин ҳолда олиб бўлмайди.

О к с и д л а р и GeO_2 , SnO_2 ва PbO_2 турли йуллар билан ҳосил қилинади. Дастребки икки оксид элементларни кислород билан оксидлаб олинади. Қ ў р ф о ш и н д и о к с и д - PbO_2 , құрғошин ацетат ёки сурик (Pb_3O_4) дан турли реагентлар ёрдамида синтез қилинади.

PbO_2 - қорамтири-жигарранг кукун булиб, кучли оксидловчилар қаторига киради. У олтингугарт билан реакцияяга киритилганда ёниб кетади, натижада PbS ва PbSO_4 аралашмаси ҳосил булади. Pb_3O_4 сувсиз сирка кислота билан реакцияяга киришганда қ ў р ф о ш и н д и а ц е т а т - $\text{Pb}(\text{CH}_3\text{COO})_2$ ва тетраацетат - $\text{Pb}(\text{CH}_3\text{COO})_4$ ҳосил булади.

Германий (қалай, құрғошин) оксид ишқорлар билан реакцияяга киришиб, гидроксогерманат (гидрокостаннат, гидроксоплюмат) ҳосил қиласди:

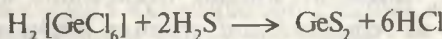
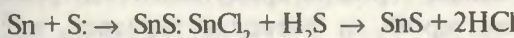


Бу элементларнинг оксидларига мос келадиган кучсиз германий, қалай ва құрғошин кислоталари маълум. Оксидларда доимо bogланган сув молекулалари бўлгани учун ($\text{EO}_2 \cdot x\text{H}_2\text{O}$), буларни бир вақтнинг ўзида кислоталар деб ҳисоблаш ҳам мумкин. Одатда, $\text{GeO}_2 \cdot x\text{H}_2\text{O}$ ни германий кислотаси, $\text{PbO}_2 \cdot x\text{H}_2\text{O}$ ни эса құрғошин диоксида деб белгилаш қабул қилинган. $\text{SnO}_2 \cdot x\text{H}_2\text{O}$ учун α - ва β -шакллар маълум $\alpha\text{-SnO}_2 \cdot x\text{H}_2\text{O}$ ишқор ва кислоталарда эрийди, $\beta \cdot \text{SnO}_2 \cdot x\text{H}_2\text{O}$ эса уларда эримайди. Маълум вақт ўтиши билан α - кислота зарралар агрегатланиши ҳисобига β - кислотага ўтади.

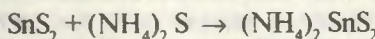
Германий ва қалай галогенидлари оддий моддаларнинг ўзаро таъсиридан олинади. GeCl_4 билан SnCl_4 - оддий шароитда суюқликлар бўлиб, сувли эритмаларида гидролизланади. SnCl_4 гидролизида кўп ядроли гидрокомплекслар ҳосил бўлади. Сувсиз SnCl_4 ҳавода парчаланиши ҳисобига тутунланади ва кристаллогидрат $\text{SnCl}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ ҳосил қиласди. Эркин орбиталарга эга бўлган SnCl_4 Льюис кислотаси ҳисобланаб, аддуктлар ҳосил қиласди. GeCl_2 бирикмаси GeCl_4 дан олинади. SnCl_2 ва PbCl_2 , металл ёки унинг оксидини қайнок HCl да эритиш йўли билан олинади. SnCl_2 кучли қайтарувчи бўлиб, олтин ва симонни ажратиш жараёнида, SnCl_4 олишда, ацидокомплекслар ҳосил қилишида ишлатилади.

Германий гидроксид $\text{Ge}(\text{OH})_4$ ва қалай гидроксид $\text{Sn}(\text{OH})_4$ амфотер гидроксидлар, аммо уларда кислотали хоссалар равшан намоён бўлади. $\text{Ge}(\text{OH})_2$, $\text{Sn}(\text{OH})_2$ ва $\text{Pb}(\text{OH})_2$ - асосан амфотер хоссали моддалардир.

Германий, қалай ва қўргошин сульфидлар (ёки дисульфидлар) элементларнинг олтингугурт билан тўғридан-тўғри бирикишидан ёки галогенли бирикмаларга H_2S таъсириш йўли билан олинади:



GeS_2 - оқ ва SnS_2 - сариқ рангли модда. Майдаланган қалай, олтингугурт ва аммоний хлоридни қўшиб қиздириш натижасида ҳосил бўлган бирикма “бронза” бўёгини тайёрлашда ишлатилади. Қўргошин дисульфид аммоний тиостаннатнинг олинишида хомашё ҳисобланади:



Бу реакциядан аналитик кимёда баъзи катионларни ажратиш мақсадида фойдаланилади. Қалай моносульфид SnS концентранган HCl да ва бошқа оксидловчи кислоталарда эрийди. GeS - металлсимон ялтироқ, 615°C да эрийди, сувда эримайди. PbS - қора рангли модда, 1120°C да эрийди, ярим утказгич хоссасига эга. У водород пероксид билан реакцияга киришиб, оқ рангли қўргошин сульфатни ҳосил қиласди:



Ушбу реакциядан қадимий амалий санъат асарларини реставрация қилишда фойдаланилади. SnSO_4 - осон эрувчанлиги туфайли кенг құлланилади.

IV группанинг бош груптааси элементларидан углерод билан кремний металлмаслар, қалай билан қурғошин типик металл ҳисобланади. Буларнинг ичида германий соф металл, аммо у амфотер хоссага эга. Германий, қалай ва қурғошин икки валентли бирикмаларини барқарорлыги германийдан қурғошинга қараб ортиб бориши маълум. Умуман олганда, икки валентли қурғошин бирикмалари ńисбатан барқарор бўлади. Тўрт валентли қурғошин бирикмалари кучсиз кислота хоссаларига, икки валентли бирикмалари эса асос хоссаларига эгалиги ҳам аҳамиятга эга. Шундай қилиб, германийдан қурғошинга томон элементлар атомларининг радиуси катталаша боради, бу эса металлмас хоссаларининг камайиб, металлик хоссаларининг кучайишига олиб келади. Бу қонуният элементларнинг физик хоссаларига хос бўлиб, кимёвий хоссаларида ҳам ўз аксини топади.

Ишлатилиши. Германий яримутказгич материал, диодлар, транзистор, термо- ва фоторезисторларда, қотишмалар тайёрлашда, линзалар ишлаб чиқаришда ишлатилади. Германатлар ва германийнинг органик бирикмалари турли соҳаларда кенг құлланилади.

Қалай кўпгина қотишмаларни, яъни латун, бронза, баббит, оқ тунука ва шу каби материалларни тайёрлашда уларга қўшилади. Электролизда, металлургияда, газларни тайёрлашда, фальга тайёрлашда, қувурлар, бадиий буюмлар, шиша идиштоворқлар ишлаб чиқаришда ва бошқа қатор соҳаларда кенг құлланилади.

Қурғошин электр кабелларни тайёрлашда, кимёвий аппаратларни қоплашда, ионлаштирувчи нурлардан сақловчи мосламалар ишлаб чиқаришда, босмахоналар ва аккумуляторлар саноатида кенг құлланилади. Пигментлар (сурик Pb_3O_4 , хром сариги PbCrO_4 ва бошқалар) тайёрлашда, оптик шиша ва биллур ишлаб чиқаришда, яримутказгичлар саноатида, ядро техникасида ҳамда бошқа соҳаларда қурғошин ва унинг бирикмаларидан кенг фойдаланилади.

XIV БОБ

АЗОТ ГРУППАЧАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

Д. И. Менделеев даврий системасининг бешинчи группаси асосий группачаси элементларининг хоссалари кескин ўзгариши билан ажралиб туради. Масалан, азот барқарор газ бўлса, фосфор қаттиқ ҳолдаги металлмас ҳисобланади. Висмут эса металлдир. Асосий группача элементларида азотдан висмутга ўтган сари нисбий электрманфийлик бирмунча камайиб боради. Элементлар сиртқи қаватилаги беш электронини $s^2 p^3$ берганда оксидланиш даражаси +5, элементлар билан ковалент боғланганда уч валентли ва уч электрон бириктириб олганда эса оксидланиш даражаси -3 га тенг бўлади. Бошқача қилиб айтганда, бу элементларнинг ўз бирикмаларидағи оксидланиш даражаси +5 дан -3 га қадар ўзгаради. Азотдан фосфорга ўтилганда уларнинг +5 га тенг оксидланиш даражасига эга бўлган бирикмаларининг мустаҳкамлиги ортиши ва аксинча фосфордан висмутга ўтган сари +5 га тенг оксидланиш даражасига эга бўлган бирикмаларининг мустаҳкамлиги камайиши тажрибаларда исботланган.

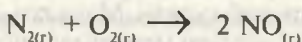
Буни уларнинг оксидлари $N_2O_3 \rightarrow P_2O_5 \rightarrow As_2O_5 \rightarrow Sb_2O_5 \rightarrow Bi_2O_5$ қаторида кислота хоссаларининг сусайиб, асос хоссаларининг кучайиб бориши ҳам тасдиқлайди.

XIV. I. АЗОТ

Азот N – атом массаси 14,0067, электрон конфигурацияси $KL - 2s^2 \cdot 2p^3$. Табиатда икки барқарор изотоп ^{14}N ва ^{15}N маълум. Бу элемент 1772 йилда Д. Резерфорд томонидан аниқланган бўлиб, икки йилдан кейин А. Лавузъеунга “азот” деб ном берган. Азотнинг асосий қисми атмосферада (массаси бўйича 75,6%) Эркин ҳолатда бўлиб, бирикмалар ва минераллар таркибида, тирик организмларда учрайди. Унинг молекуласи иккита атомдан тузилган, N_2 – $196^{\circ}C$ да суюқланади ва $-210^{\circ}C$ да қотади. Ўзи рангиз ва ҳидсиз газ, суюқ ҳаводан фракциялаб ҳайдаш (реактификация) йули билан ажратиб олинади. Одатдаги шароитда кимёвий инерт ҳисобланади (фақат литий билан бирикали). Юқори температурада ($400-500^{\circ}C$) ишқорий ва ишқорий-ер металллар билан нитридлар ҳосил қиласи, платина иштирокида кислород билан 27-34 МПа босимда водород билан реакцияга

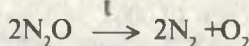
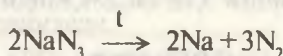
киришади. Электр разряди таъсирида бор, титан, магний ёки кальций нитридларнинг парчаланишидан ҳосил бўлувчи актив азот кислород ҳамда водород билан, олтингугурт, фосфор буғи ва баъзи металлар билан шиддатли реакцияга киришади.

Атмосферада бўладиган кучли электр разрядлар таъсирида (чақмоқ чаққандада) азот билан кислород бирикади:



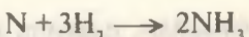
Бу реакция чақмоқ чаққандада ажралган иссиқлик ва ҳавонинг ионланиши таъсирида N_2 молекулалари узилиши туфайли солир бўлади. Молекуляр ҳолдаги азот (N_2) дан таркибida азот бор бирикма ҳосил бўлишини ўз ичига олувчи ушбу оддий реакция азотни боғлашга (фиксациялашга) яққол мисолдир. Саноатда азотни боғлашнинг дастлабки мисоли Габер усули (аммиак олиш) ҳисобланади. Боғланган азот тупроқ унумдорлигини сақлаш билан боғлиқ булғанлиги учун ҳам аҳамиятга эга.

Лабораторияда азотни қуйидаги реакциялар ёрдамида олиш мумкин:

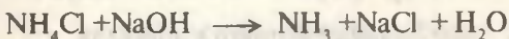


Электрманфийлиги жиҳатидан азот фтор билан кислороддан кейинда туради, шу сабабли азот атоми кислород ва фтор атомлари орасидаги боғларда мусбат кутбланган бўлади. Хлор, бром ва баъзи бошқа элементлар билан ҳосил қилган бирикмаларида кутбланмаган ковалент боғланишга яқин бўлади. Бошқа элементлар билан бириккан азот манфий кутбланади. Азотнинг кўпгина бирикмалари саноат миқёсида ишлаб чиқарилади ва халқ ҳўжалигининг турли соҳаларида қўлланилади.

Бирикмалари. Азот водород билан қатор бирикмалар ҳосил қиласди. Булардан муҳими аммиак NH_3 ҳисобланади :



Лабораторияда аммиак, одатда аммоний хлоридга ишқор таъсир эттириб олинади:



Аммиак саноатда пұлат колонкаларда 450°C 30 МПа босымда синтез қилинади. Реакцияда ғоваксимон темир катализатор бұлиб хизмат қиласы. Реакция учун зарур бұлган азот-водород аралашмаси табиий газни конверсия қилиб олинади. “Чирчиқэлектркимёсаноат” бирлашмасыда аммиак шу йүл билан олинади.

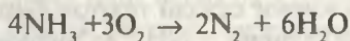
Нормал шароитта газ ҳолатдаги 1 л аммиакнинг массаси 0,77 граммга тең. Аммиак + 33, 4°C да суюқланади, -77, 8°C да қотади. Сувда яхши эрийди: бир ҳажм сув 700 ҳажм аммиакни эритади. Концентранган зритмасыда массаси бүйича 25% аммиак бұлади. Бу эритма на шатир (новшадил) спирт деб аталади.

Суюқ аммиакда унинг молекулалари водород боллари ҳисобига ассоциланади. Суюқ аммиак эритувчи хусусиятига эга бўлиб, унда қатор актив металлар (ишқорий, ишқорий-ер металлар, Al ва бошқалар) эрийди. Металларнинг аммиакдаги суюлтирилган эритмалари зангори рангта, концентранган эритмалари металлсімон ялтироқ, ранги эса бронзани эслатади. Аммиакда эриган металл аста-секин амид бирикмага ўтади:

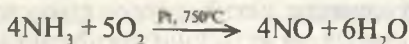


Металл аммиак эритмалари электр токини ўтказади, унда металл атомлари мусбат ионлар ва электронларга парчаланади, булар аммиак молекулалари томонидан сольватланади. Богланмаган (“сузувчан”) электронларга эга металл аммиак эритмалари кучли қайтарувчи ҳисобланади. Аммиакда азотнинг оксидлаш даражаси -3 га тең бұлғанлиги учун, аммиак қатор реакцияларда қайтарувчи вазифасини бажаради.

У кислородда оч-күкиш ранг ҳосил қилиб ёнади:



Аммиак ҳавода ёнмайды, платина катализатори иштирокида эса азот (II)-оксидгача оксидланади:



Аммиак хлор билан реакцияга киришади:



Аммиак асосида амидлар (NH_2^-), имидлар (NH^{-2}) ва нитридлар N^{-3} олинади. Булар одатта қаттық моддалар булиб, сув билан реакцияга киришганда яна аммиак ва металларнинг гидроксидлари ҳосил бўлади. Баъзи нитридларда (BN , Si_3N_4 ва бошқалар) кимёвий боғланиш ковалент боғланиш табигатига яқинлашади ва р-элементлар нитридлари карбидларга ўхшайди. Бундай нитридлар қўйин эрувчан, қаттиқ ва кимёвий жиҳатдан инерт бўлади. Аммиакнинг галогенли ҳосилалари ҳам маътум. Аммиакда учала водород галогенларга алмашган бирикмалар (бундан NF_3 мустасно) портлаш билан азот ва галогенларга ажраладиган бекарор моддалардир.

А з о т ф т о р и д – NF_3 рангсиз газ, оддий шароитда сув билан реакцияга киришмайди, қиздирилганда водород билан водород фторид ҳосил қиласди.

Хлорамин – NH_2Cl , фторамин – NH_2F хлорамин – NHCl_2 ва фторамин – NHF_2 ҳам мавжуд. Хлораминлар оқартгич, дезинфекцияловчи воситалар ва заҳарли моддаларни дегазациялашда қўлланилади.

Аммиакнинг сувдаги эритмаси *аммоний гидроксид* деб аталади. У кучсиз асос NH_4OH молекулаларининг диссоциации натижаси деб изоҳланади:

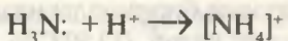


Аммиакнинг 18°C даги диссоциланиш константаси қўйидағича:

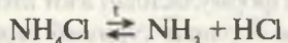
$$K = \frac{[\text{NH}_4^+] [\text{OH}^-]}{[\text{NH}_4\text{OH}]} = 1,75 \cdot 10^{-5}$$

Аммиакнинг сув билан ўзаро таъсирида аммиак молекулаларининг озроқ қисми сувдан протон бириктириб олади, натижада аммоний катиони – NH_4^+ ва гидроксид ион ҳосил

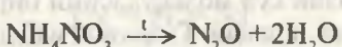
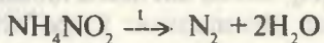
бўлади. Аммоний катионида тўртта ковалент бодланиш бор, улардан биттаси донор-акцептор механизми бўйича ҳосил бўлади:



Аммоний тузлари аммиак билан кислоталарнинг ўзаро таъсири натижасида ҳосил бўлади. Таркибида NH_4^+ иони бўлган бу тузлар, асасан қаттиқ моддалардан иборат. Учувчан кислота тузлари қиздирилганда газсимон ҳолатга ўтиб парчаланади, совитилганда яна бирикади. Буни аммоний хлорид мисолида кўриш мумкин:



Таркибида оксидлаш хусусияти кучлироқ бўлган аниони бор аммоний тузларининг парчаланиши қайтмас реакциядир. Бунга сабаб, бундай тузлар қиздирилганда оксидланиш-қайтарилиш реакцияси рўй бериб, аммоний иони оксидланади, анион эса қайтарилади. Бунга аммоний нитрид ёки аммоний нитратнинг парчаланиши мисол бўла олади:



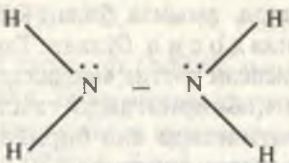
Аммиакнинг электрон донорлик хусусиятини лиганд таркибига кирувчи кўпгина комплекс бирикмаларда кўриш мумкин.

Аммиак ва унинг бирикмалари кенг қўлланилади. Унинг сувли эритмаси саноатда, қишлоқ хўжалигига, тиббиёт ва кундалик турмушда қўлланилади. У асосан минерал ўғитлар ва турили хил бирикмалар олишда ишлатилади. Совитиш техникасида аммиакдан кенг фойдаланилади. Аммоний сульфат - $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$ ва аммоний нитрат - NH_4NO_3 ўғитлари кенг қўлланилади. Аммоний хлорид - NH_4Cl , чит ва газлама ишлаб чиқаришда, уларни бўяшда, гальваник элементларда, қурғошин ва қалай билан уланадиган металлар юзасини тозалашда ишлатилади.

Суюқ аммиак (ўғит) нинг афзаллиги шундаки, унинг таркибида азот кўп. Бундай ўғитлар республикамиз кимё корхоналарида (“Чирчиқэлектркимёсаноат”, “НавоийАзот” иш-

лаб чиқарыш бирлашмаси ва бошқа корхоналарда) күплаб ишлаб чиқарылмоқда ва пахта далаларида құлланылмоқда.

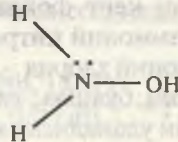
Гидразин. Гидроксиламин. Азидоводород. Аммиакнинг водородли бирикмаларидан бұлған гидразин - N_2H_4 рангсиз суюқлик булиб, $113,5^{\circ}C$ да қайнайды.



Унинг тузилиш формуласидан азот атомларыда бүлинмаган электрон жуфтлари борлығы күриниб турибди. Бу гидразинни бириктириб олиш реакцияларига мойиллигидан далолат беради. Гидразин сувда яхши эрийди ва турли нисбаттарда аралашади. Сувдаги эритмасида кучсиз асос хоссаларини намоён қиласы, кислоталар билан донор-акцептор механизм буйича реакцияга киришиб, битта ёки иккита водород ионини бириктиради. Натижада иккі қатор тузлар (гидразоний хлоридлари - $N_2H_4 \cdot HCl$ ва $N_2H_4 \cdot 2HCl$) ни ҳосил қиласы. Гидразин натрий гипохлорит билан аммиакнинг ўзаро таъсири натижасида олинади. Гидразин сув молекуласини бириктириб гидрат - $N_2H_4 \cdot H_2O$ ҳосил қиласы. Гидразингидрат суюқлик, $52^{\circ}C$ да суюқланади, $119^{\circ}C$ да қайнайды, кучсиз асос хоссасиға эга.

Гидразин ва унинг ҳосилалары қайтарувчи ҳисобланади. Ҳаво атмосферасида ёки кислорода ёнғанда күп иссиқлик ажралиб чиқади, шунинг учун у ракета двигателлари ёнилғисининг таркибий қисми сифатыда ишлатылади. Гидразин ва унинг бирикмалари зақарлы моддалар қаторига киради.

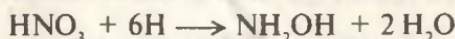
Гидроксиламин - NH_2OH молекуласидаги азот атомы бүлинмаган электрон жуфтига эга:



Гидроксиламин $33^{\circ}C$ да суюқланадиган рангсиз кристалл булиб, сувда яхши эрийди, кислоталар билан реакцияга киришиб тузлар ҳосил қиласы. У аммиакка ўшаш бириктириб олиш реакцияларига киришади. Гидроксиламинда азотнинг

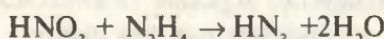
оксидланиш даражаси - 1 га тенг. Шунинг учун у бир йўла қайтарувчи ва оксидланувчи хоссаларини намоён қила олади.

Гидроксиламин нитрат кислотадан олинади:



Гидроксиламин ва унинг ҳосилалари кўпроқ қайтарувчи сифатида маълум. Гидроксиламин оқсилларни олишда ва карбонил бирикмаларни титрометрик аниқлашда реагент сифатида қулланилади.

Азидоводород, азид кислота (азомид) - HN_3 нитрат кислота билан гидразиннинг сувли эритмасидан олинади:

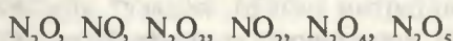


Азидоводород 36°C да қайнавчи, -80°C да қотадиган ўткир ҳидли рангсиз суюқлик, кучсиз кислота. Унинг натрийли тузидан саноатда кенг фойдаланилади. Азидоводород сувли эритмада H^+ ва N^3 ионларига диссоциланади. N^3 аниони чизиқли тузилишга эга бўлиб, унинг электрон тузилишини куйидагича ифодалаш мумкин:



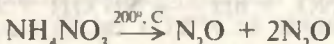
Азидоводороднинг ўзи ва тузлари бўлган азидлар ҳам тез порттайдиган моддалардан ҳисобланади. Курғошин азид $\text{Pb}(\text{N}_3)_2$ портловчى моддалар учун детонатор сифатида ишлатиласди. Азидоводород билан кучли водород хлорид аралашмасидан олтин ёки платинани эритиш мақсадида фойдаланилади.

Азот оксидлари. Азот электрманфийлиги жиҳатидан фақат фтор билан кислороддан кейинда туриши маълум. Унинг оксид ва оксианионларидаги оксидланиш даражаси +1 дан +5 га боради. Азотнинг олтига оксида маълум бўлиб, булар қуидагилардир:



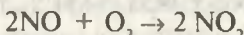
Азот оксидлари газ, суюқлик ва кристалл ҳолда учрайди, рангсиз ёки қўнғир рангга эга. Азот гипоксида - N_2O ёқимли ҳидга эга, уни “хушнуд қилувчи газ” деб ҳам аталади.

Водород аммиак, углерод (II)-оксид ва органик бирикмалар билан портлашга мойил аралашмалар ҳосил қиласы. Уни аммоний нитрат NH_4NO_3 ни термик парчалаши йули билан олинади:

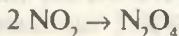


N_2O - ҳозирги вақтда тиббиётта, аэрозол ва күпик ҳосил қылувчи моддалар ишлаб чиқаришда құлланилади.

Азот (II)-оксид (монооксид) NO - сувда ёмон эрувчи рангсиз ва зақарлы газ (асабға салбай таъсир этади). Лабораторияда уни суюлтирилган нитрат кислотаны мис ёки темир иштирокида қайтарып олинади. Азот (II)-оксид кислород билан реакцияга киришиб, азот (IV)-оксидге айланади:

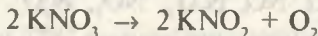


Азот (II)-оксид нитрат кислота ишлаб чиқаришда оралиқ модда булиб хизмат қиласы. Азот (IV) оксид - NO_2 , құнғир рангли газ, зақарлы, ҳиди кишини бұғади. Паст температурала үз-үзидан димерига үтади:



N_2O_4 - шароитта қараб суюқ ва қаттық ҳолда ҳам булиши мүмкін. Азот (II)-оксид моноксидни платина катализатори иштирокида оксидлаб; ёки оғир металлар нитратларини термик парчалаб олинади. У нитрат кислота хомашёси, суюқ ракета ёқылғиси учун оксидловчи сифатыда, нефть маңсулотларидан олтингугуртни ажратыща ва органик бирикмаларни каталитик оксидлашша ишлатылади.

Нитрит кислота - HNO_2 Суюлтирилган эритма ҳолида мавжуд була олади. Туз ва эфирлари **нитритлар** дейилади. Уни нитритларнинг сувдаги эритмасига кислота таъсир эттириш йули билан олинади. Кучсиз кислота, бекарор, парчаланғанда нитрат кислота, азот оксид ва сув ҳосил қиласы. Ишқорий металлар нитритларни (С ва Fe иштирокида) қыздырип олинади:



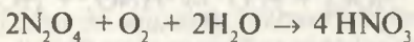
Нитрат кислота - HNO_3 . Рангсиз суюқлик, сувдан 1,5 баравар оғир, $86,0^\circ\text{C}$ да қайнайды. Сув билан аралашади,

азеотроп ва кристаллогидратлар ҳосил қиласи. Кучли оксидловчи, бошқа моддаларни оксидлаганда азотнинг оксидланиш даражаси +4, +3, +2, +1 ва -3 гача ўзгаради.

Буни қуйидаги схема орқали ифодалаш мумкин (нордон эритмада):



Нитрат кислота аммиакни ҳаво кислороди ёрдамида 750° да оксидлаб олинади. Уни диазот тетраоксиддан қуйидаги реакция орқали олиш усулини нитрат кислотанинг бевосита синтези дейилади:



Нитрат кислотанинг маълум оксидланиш даражагача қайтарилиши унинг концентрациясига ва қайтарувчи модданинг активлигига боғлиқ булиши куп тажрибаларда курилган. Унда қўроғошин ва қалай эриганда NO_2 ажралади, кумуш эритилса NO билан NO_2 нинг аралашмаси ҳосил булади. Суюлтирилган нитрат кислота мис билан темирга таъсир эттирилганда NO гази ажралади. Кислотага Zn таъсир эттирилганда концентрацияга қараб N_2O , N_2 ва NH_3 ҳосил булади. Нитрат кислота олтингугурт, фосфор ва углерод билан узаро таъсир этиб, сульфат кислота, фосфат кислота ва карбонат ангидрид ҳосил қиласи.

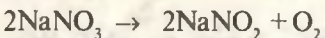
Нитрат кислота пластик массалар саноатида, дори-дармонлар ишлаб чиқаришда, бүёқчиликда, портловчи моддалар, азотли ва комплекс ўғитлар тайёрлашда кенг қўлланилади.

Нитрат кислота куп металларни ўзида эритиши хусусиятига эгалиги туфайли ундан саноат миқёсила фойдаланилади. Сульфат кислота билан аралашмаси нитратловчи аралашма сифатида ишлатилади.

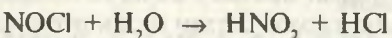
Бир ҳажм нитрат кислотанинг уч ҳажм хлорид кислота билан аралашмаси “зар суви” деб юритилади. У ўзида олтин, платина ва бошқа металларни эритади. Аналитик кимёда оксидловчи сифатида қўлланилади.

Нитрат кислота тузлари бўлган нитратлар, асосан, оқ рангли кристаллар булиб, сувда яхши эрийди. Натрий, калий, кальций, барий ва аммоний нитратлар **селитралар** деб ҳам аталади. Нитратлар металларга, оксидларга, гидроксидлар ва баъзи тузларга HNO_3 билан таъсир эттириб олинади. Нитратлар

юқори температура таъсирида парчаланади. Кумуш группаси элементлари нитратлари қиздирилганда парчаланмай суюқланиш хоссасига эга. Актив металлар нитратлари парчаланганда нитратларга айланади:



Азот оксигалогенилларидан бўлган нитрозилхlorид - NOCl қизгиш-сариқ рангли газ бўлиб, -61°C дан пастда қизил қон рангли кристаллар ҳосил қиласиди. Нитрозилхlorид сув таъсирида нитрат кислота ва HCl га парчаланади:



Нитрозилперхlorат қуйидаги усул билан олинади:



Нордон нитрозилсульфат (нитрозилсульфат кислота) ҳам N_2O_3 га сульфат кислота таъсириб олинади.

Нитрозилхlorид, NOCl - бекарор модда бўлиб, бир оз иситилганда азот (II)-оксид билан хлорга парчаланади. **Нитро-зилфторид** - NOF ва **нитро-зилфторид** - NOF лар ҳам мълум. Азот оксигалогениллари баъзи синтезларда қўлланилади.

Азот бирикмаларининг қўлланилиши. Азот амиак олишда, совитиш аппаратларида, металтургияда ва кимё саноатида инерт муҳит сифатида, электр лампалари ҳамда газ термометрларида қўлланилади. Таркибида азот бўлган хилмачил минерал ўғитлардан қишлоқ ҳўжалиги кенг фойдаланилади. Азот ва унинг бирикмалари қишлоқ ҳўжалиги учун зарурдир.

Йилига ердан олинадиган экин ҳисобига ҳар гектар тупроқдан 0,8 - 250 килограммгacha азот йўқолади. Ҳаводаги электр разряди пайтида азот билан кислороддан азот оксидлари ҳосил бўлади. Улар қор ва ёмғир сувларида эриб, ҳар гектар ерни 15 кг гача азот бирикмалари билан бойитади. Тупроқда бўладиган бактериялар ҳам ер қувватини боғланган азот билан кучайтиради. Бундай бактерияларнинг мълум турлари атмосфера азотини ўзлаштириб, ҳар гектар ерда 150 килограммгacha боғланган азот йиға олади.

Таркибида азот бўлган гетероциклик бирикмалар ўнлаб хил дори-дармонлар, юқори молекулали бирикма (полимер)лар, ўсимликларни ҳимоя қилувчи ва металлар коррозиясига қарши ишлатилувчи воситалар тайёрлашда кенг қўлланилади.

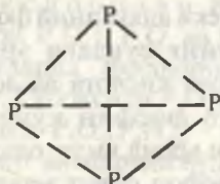
Республикамизда ўғит саноатини вужудга келтиришда мархум академик М. Н. Набиевнинг хизмати бекиёсdir. Унинг шогирдлари билан биргаликда яратган қатор ўғит хиллари пахтасиликда, мева, сабзавот ва бошқа экинлар ҳосилини оширишда амалий аҳамият касб этди. Ўғитлар кимёси илмий-тадқиқот институти ходимлари ўғитларнинг микроэлементли хилларини яратишда диққатга сазовор ишларни бажардилар ва амалиётда татбиқ этдилар. Бундай ўғитлар нафақат Ўзбекистонда, балки бутун Марказий Осиё республикалари қишлоқ ҳўжалигида қўлланилмоқда. Бу соҳада Ф. М. Мирзаев, С. Т. Тўхтаев, С. Усмонов, Р. Ёқубов, Б. М. Беглов ва бошқаларнинг бажарган ишлари таҳсинга сазовордир.

XIV. 2. ФОСФОР

Фосфор P – атом массаси 30,9737, электрон конфигурацияси $KL - 3s^2 \cdot 3p^3$. Табиатда фосфор ягона изотоп ^{31}P ҳолида учрайди. Фосфор ўз бирикмаларида –3 дан +5 га қадар оксидланиш даражасига эга бўлади. Электроманфийлиги азотга нисбатан пастлиги туфайли фосфор кўпроқ мусбат оксидланган ҳолатда учрайди.

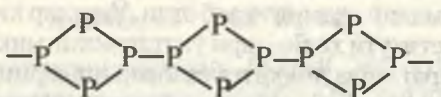
Фосфор 1669 йили X. Бранд томонидан очилган. Ер қобифидаги миқдори (масса бўйича) $9,3 \cdot 10^{-2}\%$. Табиатда, асосан фосфат минераллари – апатит $Ca_5(PO_4)_3$ (F, Cl) ва фосфоритлар $Ca_3(PO_4)_2$, $Ca_5(PO_4)_3$ (OH, CO₃) сифатида учрайди. Унинг аллотропик модификациялари маълум. Оқ фосфор (α -ва β - шакллари бор) қаттиқ ва суюқ ҳолатда P_4 таркибли тетраэдр шаклидаги молекулалар ҳосил қиласи.

Фосфор атомлари орасидаги боғ узунлиги 0,221 нм га, валент бурчаклари 60° га teng:



Оқ фосфор ҳавода 44°С да ўзи-ўзидан аллангаланиб кетади. У жуда заҳарли. Қиздиргандан платина билан реакцияга киришади. Ҳаво кислороди, олтингугурт ва металлар билан бевосита бирикади. Оқ фосфор CS_2 да эрийди. Ҳавосиз жойда

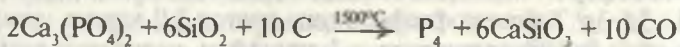
400°C да 1 соат давомида қиздирилган оқ фосфор қизил фосфорга айланади. Қизил фосфор аланталанмайды, у бирмунча заҳарсиз ҳисобланади. Қизил фосфор занжирсизмон тузилишга эга:



Қизил фосфорнинг зичлиги 2,4 г/см³, углерод сульфид CS₂ да эримайди.

Қора фосфор оқ фосфорни 220 – 370°C да юқори босим остида саккиз кун давомида қиздириш орқали олинади. Зичлиги 2,7 г/см³, CS₂ да эримайди, электр токини ўтказади.

Фосфор саноат миқёсида кальций фосфатни SiO₂ иштирокида кокс билан қайтариб олинади:

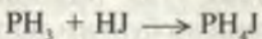
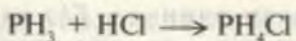


Фосфорнинг водородли бирикмалари. *Фосфин ва унинг хоссалари.* Булар фосфор гидролари деб ҳам юритилади. Фосфин – PH₃ (газ), диfosfin – P₂H₄ (суюқлик), P₂H ёки P₁₂H₆ (қаттиқ моддалар) шулар жумласига киради. Фосфин ёқимсиз ҳидга эга бўлиб, сувда, CS₂, бензол, эфир ва циклогексанолда эрийди. Кучли қайтарувчилардан ҳисобланади. Қиздирилганда парчаланади, 100°C дан юқорида ҳавода аланталаниб кетади. Фосфиннинг кислород билан аралашмаси портлайди. Фосфин қуидаги реакция ёрдамида олинади:

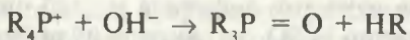


Фосфин кальций ёки алюминий фосфиддан ҳам олиниши мумкин. Фосфиннинг сувдаги эритмалари ўзига хос хусусиятга эга. Уларда кислота ва асос хоссалари борлиги сезилмайди. Аммо фосфин кучли кислоталар билан фосфоний тузларини ҳосил қила олади:

Фосфин тоза фосфор олиш мақсадида ҳамда фосфор органик бирикмалар синтезида ишлатилади. Фосфиннинг ҳосилаларидан бўлган фосфиналкиленлар, фосфинатлар, фосфинитлар, фосфиноксидлар ва фосфитлар турли соҳаларда қўлланилади.



Фосфоний бирикмалар и. Умумий формуласи: $\text{R}_4\text{P}^+ \text{X}^-$ ($\text{R}=\text{H}$, алкил, арил; $\text{X}^-=\text{Cl}^-$, Br^- , J^- , OH^- , OR^-) булган кристаллар. Кутбели эритмаларда эрийди. Булар осон гидролизланади ва қиздирилганда диссоциланади. Түртламчи фосфоний бирикмалари барқарор бўлиб, гидроксидлари асос хоссаларига эга. Қиздирилганда учламчи фосфинлар оксида ҳосил бўлади:



Фосфоний литийорганик бирикмалар билан бирикканда илидлар ҳосил бўлади.

Фосфоний тузлари фосфиннинг ҳосилаларига алкил (арил) галогенидлар таъсир эттириб ёки фосфорнинг галогенидлари (PG_5) га Гринъяр реактиви қўшиб олинади.

Тўртламчи фосфоний бирикмалари экстрагент, эмульгатор ва фотореагентлар сифатида қўлланилади.

Металлар фосфидлари улар нисбий электр мусбатлиги юқори бўлган элементларнинг фосфор билан бирикмалари бўлиб, $600 - 1200^\circ\text{C}$ да вакуумда ёки инерт атмосферада олинади.

Ишқорий ва ишқорий-ер металлар фосфидлари осон гидролизланади ва кислоталар билан реакцияга киришади. d -элементлар оиласига мансуб кўпгина элементлар фосфидлари 2000°C дан юқорида эрийдиган бирикмалар бўлиб сувда эримайди, кислоталар таъсирига берилмайди. Фосфидлар ярим-ұтказгич материаллар сифатида ва металларни оксидланишдан сақладиган ҳимоя қопламлари тайёрлашда ишлатилади.

Фосфорнинг кислородли бирикмалари. Фосфорнинг P_2O_3 (димери P_4O_6), $\text{P}_{10}\text{O}_{14}$ ва P_2O_5 (димери P_4H_{10}) каби оксидлари бор. Буларда фосфорнинг оксидланиш даражаси +3 ва +5 га тенг. Субоксиди P_2O_4 ҳам маълум.

Фосфор (V)-оксид $\text{P}_2\text{O}_5(\text{P}_4\text{H}_{10})$ - кучсиз уч негизли фосфат кислота H_3PO_4 нинг ангидриди бўлиб, сувни шиддатли бириктириб олишга мойил бўлади. Шунинг учун ҳам у сувсизлантирувчи восита сифатида ишлатилади. Фосфор (III)-оксид $\text{P}_2\text{O}_3(\text{P}_4\text{O}_6)$ эса кучсиз уч асосли фосфит кислота H_3PO_3 нинг ангидриди ҳисобланади. P_2O_5 қорсимон масса бўлиб, 420°C да суюқланади, у қуруқ ҳавода фосфорни

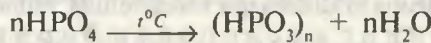
ёндириш йўли билан олинади. Газ ва суюқликларни қуритишда, органик ва анерганик синтезда конденсацияловчи агент, изобутилен синтезида катализатор ва фосфат шишалар олишда қўшимча сифатида ишлатилади. Фосфор оксидлари кислоталар олиш учун хомашё булиб ҳисбланади. P_2O_5 бир молекула сув билан метафосфат кислота - HPO_3 , икки молекула сув билан пирофосфат кислота - $H_4P_2O_7$, ва уч молекула сув билан бирикканда эса ортофосфат кислота - H_3PO_4 ҳосил бўлади. Булар ичидаги мұхими ортофосфат кислота ҳисбланади. Фосфат кислота $42^{\circ}C$ да суюқланадиган ва ҳавода буғланувчи қаттиқ модда. Саноатда фосфат кислота суюқлик сифатида ишлаб чиқарилади. У табиий фосфоритни H_2SO_4 да эритиш йўли билан олинади. Фосфат кислотани буғ ҳолатидаги фосфорни сув иштирокида катализтик оксидлаш йўли билан ҳам олиш мумкин.

Ортофосфат кислота тузлари фосфатлар дейилади. Буларга K_2HPO_4 (калий дигидрофосфат), K_2HPO_4 (калий гидрофосфат) ва K_3PO_4 (калий фосфат) мисол бўлади. Пирофосфатлар (NaP_2O_7 ва бошқалар) ҳам маълум. Фосфат кислота ва унинг тузлари синтетик юзувиши воситаалар ва фосфорли ўғитлар ишлаб чиқарилади.

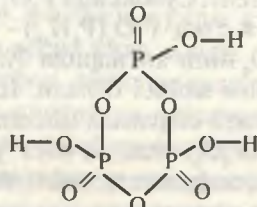
Фосфит ва фосфат кислота қиздирилганда конденсация реакцияларига киришуви ўзига хос хусусиятларидан ҳисбланади. Бу кислоталарнинг икки, уч ёки ундан ортиқ молекулалари бирикib, йирикроқ молекулалар ҳосил қилганда сув ажалиб чиқади:



Конденсация давом эттирилганда эмпирик формуласи HPO_3 бўлган фосфатлар ҳосил бўлади:



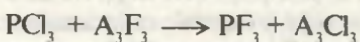
Ана шундай кислоталардан бўлган триметафосфат кислота $(HPO_3)_3$ циклический тузилишга эга:



Фосфор галогенидлари. Булар қаторига PF_3 , PF_5 , PCl_3 , PCl_5 , PBr_3 , PBr_5 ва PJ , лар киради. $\text{P} - \text{X}$ (X – галоген) да боғларнинг қутбланганлиги қуйидаги қаторда ўзгаради. $\text{PF} > \text{PCl} > \text{PBr} > \text{PJ}$.

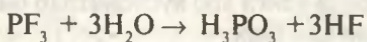
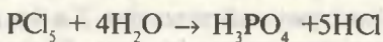
Бу қатор фосфор билан галогенлар орасидаги электроманфийлик фарқига мос келади.

Фосфор уч фторид PF_3 қуйидаги реакция ёрдамида олинади:



PF_5 элементлардан тұғридан-тұғри олиниши ёки CaF_2 ни P_4H_{10} билан қыздырып синтез қилиниши мүмкін. PCl_3 оқ ёки қызил фосфорга хлор таъсир эттириб олинади. Бошқа галогенлар ҳам шу йүл билан ҳосил қилиниши мүмкін.

Фосфор галогенидлари сув билан гидролизланади. Сув мұл бүлгандың реакция маңсулотлары сифатида фосфорнинг кислородлы кислоталары ва водород галогенидлар ҳосил бүллади.



Юқоридаги реакциялардан лабораторияда сувни қамроқ ишлатып галогеноводород олиш мақсадыда фойдаланылади. Фосфор галогенидлари спиртлар ва карбон кислоталарни галогенлашда ва металлар коррозиясын қарши курашишда ишлатылади.

Фосфорокситрихлорид (фосфор хлороксид, хлорли фосфорил) POCl_3 , $107,2^\circ\text{C}$ да қайнайды. У хлороформда, углерод (IV)-хлорил ва бензолда эрийди. PCl_3 ни кислород билан $20 - 50^\circ\text{C}$ да оксидлаб ёки PCl_5 ни сув етишмаган ҳолда гидролизлаб олинади. У трибутилфосфат олишда ва баъзи реакцияларда катализатор сифатида ишлатылади.

Фосфорокситрифтотрид POF_3 газ ҳолатдаги модда бўлиб, сув билан гидролизланади. POCl_3 ёки P_2O_5 га фтор таъсир эттириб олинади. Спирт ва ацетон углерод (IV)-хлоридда яхши эрийди. Фторфосфат кислоталар ва фторфосфатлар олишида оралиқ модда ҳисобланади.

Фосфор ва унинг бирикмалари ни ишлатилиши. Фосфор фосфат кислоталар олишда, соатсозликда, металл қотишмаларини тайёрлашда ва гутурт саноатида кенг қулланилади. Унинг ўнлаб хил бирикмалари минерал ва микроўғитлар ишлаб чиқаришда, полимерлар саноатида ишлатилади. Консерва ва гўшт саноатида ишлаб чиқарилувчи балиқ ва гўшт фосфорга бой маҳсулотлар ҳисобланади.

Фосфор ва унинг бирикмалари биологик системаларда катта аҳамиятга эга. Фосфор РНК ва ДНК даги фосфат группалари таркибига киради, у оқсил синтези ва насл информациясини сақлашда иштирок этади. У биологик ҳужайраларда энергия захирасини яратувчи аденоzinтрифосфат молекулалари таркибига киради. Равшанки, таркибидаги фосфор бирикмалари бор моддалар биокимёвий жараёнларда катта аҳамият қасб этади.

XIV. 3. МИШЬЯК, СУРЬМА ВА ВИСМУТ ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ХОССАЛАРИ

Элементларниң умумий тавсифи. Табиатда учраши. Инсониятга илгаридан маълум бўлган бу элементларниң хоссаларида ўзига хос ҳусусиятлар билан бир қаторда кўп яқинликлар ҳам бор.

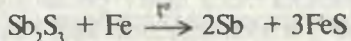
Мишъяк уз бирикмаларида кўпроқ -3 , $+3$, $+5$, сурьма $+3$ ва $+5$, висмут эса $+3$ оксидланганлик даражасини намоён қилади. Элементларниң муҳим бирикмалари арсин - AsH_3 , галий арсенид - GaAs , арсин оксиди - As_2O_3 , арсин хлориди - AsCl_3 , олтингугуртли бирикмаси - As_2S_3 , стибин хлоридлари SbCl_3 , SbCl_5 , олтингугуртли бирикмаси - Sb_2S_3 , оксиди Sb_2O_3 , комплекс бирикмаси - $\text{Na}[\text{Sb}(\text{OH})_6]$, висмут оксиди $-\text{Bi}_2\text{O}_3$, нитрати - $\text{Bi}(\text{NO}_3)_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ аҳамиятлидир.

Ер қобигида мишъяк $1,7 \cdot 10^{-24}\%$, сурьма $5 \cdot 10^{-5}\%$ ва висмут $2 \cdot 10^{-5}\%$ ни ташкил этади. Табиатда мишъяк асосан металлар ёки олтингугурт билан биргаликда учрайди, эркин ҳолда кам булади. Сурьма эса эркин ҳолда ва олтингугуртли бирикмаси сифатида учрайди. Висмут табиатда нисбатан кам тарқалган булиб, висмут оҳраси - Bi_2O_3 (бисмит) ва висмут ялтироғи - Bi_2S_3 сифатида учрайди. Мишъякнинг минералларидан арсенопирит - FeAsS , реальгар As_4S_4 ва аурипигмент - As_2S_3 лар маълум. Сурьманинг сульфиди булган антимонит - Sb_2S (сурьма ялтироғи) ҳам табиатда кенг тарқалган.

Мишъяк ва унинг бирикмалари кучли заҳарли молдалар ҳисобланади. Стибин - SbH , ҳам шундай заҳарли бирикмалардан биридир.

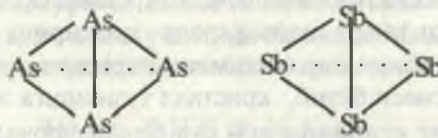
Олининиши ва хоссалари. Мишъяк арсенопирит $FeAsS$ ни юқори температурада парчалаб олинади.

Суръма антимонитни темир билан қиздириш орқали ҳосил қилинади:



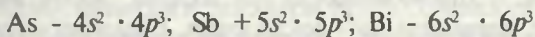
Кўумир билан қайтаришган оксидларидан ҳам ўз навбатида мишъяк билан суръма ажратиб олинади. Висмут эса висмутинит Bi_2S_3 ни оксидлаб ёки висмут (III)- оксидини Bi_2O_3 ни қайтариб (углерод билан) олинади. Висмутнинг асосий қисми қўрғошин ва мис олишда қоладиган саноат чиқиндиларидан ажратиб олинади.

Мишъяк билан суръманинг ҳам фосфор каби аллотропик узгаришлари маълум. Юқори температурагача қиздирилган элементлар буғлари тез совитилганда иккала элемент сарик рангли металлмас хоссаларга эга бўлган қаттиқ молдаларга айланади. Буғ ҳолатида элементлар ҳам оқ фосфор каби тетраэдрик молекулалар As_4 ва Sb_4 қуйидагича кўринишга эга бўлади:



Булар иситилганда ёки нур таъсир эттирилганда кулранг ҳолдаги металл хоссали атомлардан тузилган қаватларга эга бўлади. Висмут буғ ҳолида Bi_2 тузилишда ҳам бўлади. Висмут қўпроқ оқиши-қизғиши рангли металл хоссасига эга элементdir. Мишъяк билан суръма мўрт бўлиб висмутда бу хусусият нисбатан камроқ бўлади. Висмутнинг суюқ ҳолатдаги зичлиги қаттиқ ҳолатдаги зичлигидан ортиқ эканлиги маълум.

Асосий ҳолатда элементларнинг ташки электрон қобиқлари конфигурацияси қуйидагича бўлади:



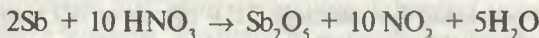
Оддий шароитда ҳавода мишъяк секин оксидланади, қаттиқ қиздирилганда ёниб оқ рангли оксид - As_2O_3 га

айланади. Мишъяк сувда эримайды. Юқори температурада мишъяк күпгина элементлар билан тұғридан-тұғри бирикади:



Мишъяк одатдаги шароитта концентранттан HNO_3 ва H_2SO_4 билан, қиздирилганда эса зар суви ва ишқор еритмалари билан реакцияга киришади.

Сурьма одатдаги шароитта галогенлар (F бундан мұстасно) билан, қиздирилганда кислород, концентранттан H_2SO_4 ва HNO_3 , зар суви билан реакцияга киришади:



Висмут одатдаги шароитта сув ва кислород билан реакцияга киришмайды, қиздирилганда галоген ва халькогенлар, концентранттан H_2SO_4 ва HNO_3 билан реакцияга киришади. У ишқорий, ишқорий-ер ва нодир металлар билан реакцияга киришиб висмутидлар ҳосил қиласы.

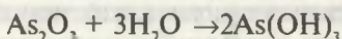
Мишъяк металлар билан ҳосил қылган бирикмалар арсын и д л а р дейилади. Булар юқори температурада эрийдиган зич моддалар булиб, баъзилари гидролизланади. Оксидловчилар таъсирида арсенитларга айланади. Арсенидлар элементларни вакуумда ёки инерт атмосфера да қиздириш билан ҳосил қилинади. Стибинидлар (антимонидлар) сурьманың металлар билан бирикмаси булиб, кристалл тузилишга эга. Ишқорий металларнинг стибинидлари сув билан парчаланади. Концентранттан кислоталар ва зар суви ҳам стибинидларга таъсир қиласы.

Арсенидлар билан стибинидлар яримұтказувчанлик хоссасига эга. Улар қуёш батареяларыда, инфрақызыл - детекторларда, Холл датчиклари, туннель диодлари, нур диодлари, транзисторлар ва лазер қурилмаларыда құлланилади.

Бирикмалары ва уларнинг хоссалари. Мишъяк, сурьма ва висмут водород билан тұғридан-тұғри реакцияга киришмайды. Арсин AsH_3 ва стибин SbH_3 құланса ҳидри газ булиб, сувда эримайды, тез парчаланади ва үтә захарлы. Висмутин BiH_3 эса стибинга қараганда ҳам бекарордир. Булар элементларнинг түрли бирикмаларини актив металлар билан қайтариш орқали олининб, “күзгу” ҳосил қиласы.

Мишъяқ, суръма ва висмут оксидлари ($\text{Э}_2\text{O}_3$) тегишлича элементларнинг кислород билан реакциясидан ҳосил бўлган кристаллардан иборат. Буғ ҳолатдаги As_2O_3 ва Sb_2O_3 лар димер молекулалар (As_4O_6 ва Sb_4O_6) шаклида бўлади.

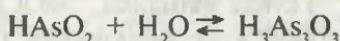
Мишъяқ ангидрид, As_2O_3 маргумуш номи билан ҳам маълум. Сувда эрийди, бунда арсенит кислота ҳосил бўлади. As_2O_3 амфотер ҳоссага эгалиги сабабли ҳам кислота, ҳам ишқорлар билан реакцияга киришиб тузлар ҳосил қиласди. Sb_2O_3 ва Bi_2O_3 лар сувда эримайди. Гидроксидлари $\text{Sb}(\text{OH})_3$ ва $\text{Bi}(\text{OH})_3$, Sb ва Bi тузлари эритмасига ишқорлар таъсир эттириб олинади. Мишъяқ гидроксид As_2O_3 ни сувда эритиб олинади:



Мишъяқ гидроксиди ҳам амфотер ҳоссаларни намоён қиласда, унда кислота ҳоссалари устунроқ туради. $\text{Bi}(\text{OH})_3$ асос ҳоссаларига эга. У концентранган ишқор эритмаларида жуда оз эрийди, ишқорий муҳитда қалай бирикмалари $\text{Bi}(\text{OH})_3$ ни металлгача қайтаради.

Оқ рангли гидратланган оксид модда $\text{Sb}_2\text{O}_5 \cdot x\text{H}_2\text{O}$ ни KOH билан қиздирилганда калийнинг гексагидроксостибинати $\text{K}[\text{Sb}(\text{OH})_6]$ ҳосил бўлади.

Мишъяқ ва суръма кислоталари нитрат ва фосфат кислоталарига қараганда кучсиз ҳисобланади. Масалан, HAsO_4^- ($K = 6 \cdot 10^{-10}$) эритмасида мувозанат чапга сурилган бўлади:



H_3AsO_4 кислота фосфит кислота H_3PO_4 дан фарқли ўлароқ $\text{As} - \text{H}$ боғига эга эмас, тузилиши $\text{As}(\text{OH})_3$ дир. Арсенит кислота ва унинг тузлари кучли қайтарувчилардан ҳисобланади.

Арсенат кислота H_3AsO_4 ўртacha кучли, аммо фосфат кислотадан кучсизроқ. Уч негизли бу кислотанинг ионланиш константаси

$$K_1 = 5 \cdot 10^{-3}, K_2 = 4 \cdot 10^{-5} \text{ ва } K_3 = 6 \cdot 10^{-10} \text{ (25° C)}$$

Метафосфат ва пирофосфат кислоталар каби мишъякнинг ҳам мета HAsO_4^- ва пирокислоталари $\text{H}_4\text{AS}_2\text{O}_7$ мавжуд. H_3SbO_3 ёки $\text{Sb}(\text{OH})_3$ - антимонат кислота ёки стибин (V)-гидроксид дейишлиб, оқ аморф моддадан иборатдир. У амфотер ҳоссага эга. Суръманинг пироантимонат кислота $\text{H}_4\text{Sb}_2\text{O}_7$ си ҳам

мавжуд. H_3SbO_5 , $HSbO_3$ ва $H_4Sb_2O_7$ лар кучсиз кислота ҳисобланади.

Эркин ҳолда ажратиб олинмаган висмут кислотанинг тузлари ҳам бор, улар *висмутатлар* деб аталади. Буларга $NaBiO_3$ ва $AgBiO_3$ мисол бўла олади. Висмутатлар кучли оксидловчилар ҳисобланади. Арсенатлар эса фосфатларга ўхшайди.

Мишъяк (III), суръма (III) ва висмут (III) нинг галогенли бирикмалари юқори температурада қайновчи суюқлик ёки кристалл моддалардир. Улар элементларнинг бирикишидан ёки бошқа бирикмаларидан ҳосил қилинади: $AsCl_3$, AsJ_3 , AsF_3 , $SbCl_3$, $SbBr_3$, SbJ_3 , $BiCl_3$, $BiBr_3$, BiJ_3 ва BiF_3 лар реакцияларда катализатор, аналитик реагент, яrimутказич бирикмалар синтези, керамик буюмлар хомашёсига қушимча сифатида, газмолларни бўяшда ва бошқа соҳаларда қўлланилади.

Пентагалогениллардан фақат $AsFS$, $SbCl_5$ ва BiF_5 лар маълум. Буларнинг баъзилари гидролизланади. Пентагалогениллар галогенловчи агент булиб реакцияларда катализатор, соғф As , Sb ва Bi ларни олишда хомашё булиб хизмат қиласди.

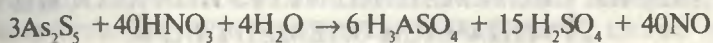
Антимонил тузлари умумий формуласи $(SbO)_nX$ булиб, бу ерда $X=Cl^-$, SO_4^{2-} , NO_3^- дир. Sb^{+3} тузларига $Sb_2(SO_4)_3 \cdot H_2O$, $Sb(NO_3)_3$, $SbPO_4$ ва Sb_2S_3 киради. Калий антимонил тартрат $K_2[Sb(C_4H_9O_6)_2] \cdot 3H_2O$ кристалл модда булиб, сувда эрийди, тиббиётда “кустирадиган тош” сифатида маълум.

Висмутил тузлари $(BiO)_nX$ (бу ерда $X=F^-$, Cl^- , Br^- , J^- , CO_3^{2-} , NO_3^- , SO_4^{2-}) сувда эримайди. $BiOCIO_4$ - сувда эрийди. Висмутил карбонатнинг кристаллогидрати $(BiO)_2 \cdot CO_3 \cdot H_2O$ кристалл булиб, сув ва спиртда эримайди. У водород хлорид ва нитрат кислота таъсирида парчаланади. Сода ёки $(NH_4)_2CO_3$ билан висмут тузлари эритмаларининг реакцияси натижасида олинади. Бу туз сил ва ошқозон касалликларини даволашда қўлланилади.

Элемент бирикмаларининг олтингугурт билан ўзаро таъсиридан As_4S_3 , As_4S_4 , As_2S_3 , As_2S_5 , Sb_2S_3 , Sb_2S_5 , Bi_2S_3 каби қатор сульфидлар ҳосил булади. Мишъяк сульфидлари сарик, суръманики зарғалдоқ ва висмутники қора бўлганлиги туфайли уларни бир-биридан осон фарқ қилиш мумкин. Аморф ҳолдаги зарғалдоқ Sb_2S_3 шаклга ўтади. Қора рангли суръма сульфиди Sb ва S лар бирикканда ҳам ҳосил булади.

Юқорида формуласи келтирилган сульфидлар сувда ва оксидловчи бўлмаган кислоталарда эримайди. As_2S_5 нинг

концентранттан нитрат кислотада эриш реакцияси қуиін-дагиша боради:



Мишъякнинг As_2S_3 ва As_2S_5 , ҳамда суръманинг Sb_2S_3 каби сульфид бирикмалари бошқа сульфидлардан фарқ қилиб, аммоний сульфид $(\text{NH}_4)_2\text{S}$ эритмасида эрийди, бунда тиокислоталарнинг $(\text{NH}_4)_3\text{AsS}_3$, $(\text{NH}_4)_3\text{AsS}_4$, $(\text{NH}_4)_3\text{SbS}_3$ каби тузлари ҳосил бўлади. Бу реакциядан анализларда мишъяк ва суръмани бошқа элементлардан ажратиб олиш мақсадида фойдаланилади. Тиокислота тузларининг нордон эритмасидан эркин тиокислоталар ажралади. Булар тегишли металлар сульфидлари билан H_2S га осон парчаланади.

Ишлатилиши. Мишъяк қотишималар ва яримұтказгич материаллар таркибиға киради. Мишъяк бирикмалари маҳсус шишелар ишлаб чиқаришда, чарм-мўйна буюмларини консервалашда, ёғоч антисептиги, физиологик актив ва заҳарли моддалар тайёрлашда ишлатилади.

Суръма ҳам күпинча қотишималар таркибиға киради. У яримұтказгичлар техникасида ишлатилади. Қўрошин аккумулятори пластинкаларини тайёрлашда суръма ва мишъяқдан фойдаланилади. Суръма бирикмалари пигмент, бўёқ, глазурь ва эмаль ишлаб чиқаришда ишлатилади. Суръма сульфат ва сульфид (V) пиротехникада ишлатиладиган қотишималарга кўшилади.

Висмут турли қотишималар, шу жумладан, енгил суюқланадиган Вуд қотишимаси таркибиға киради. Бундай қотишималардан пластмасса буюмлари ва абразив материаллар учун қолиллар тайёрланади. Термоэлектрик генераторларда ва ядро реакторларида висмутдан фойдаланилади. Висмут титанат оптик модулятор ва акустик тузаткичларда ишлатилади. Висмут молибден катализаторларидан саноатда фойдаланилади. Висмуталлар бир қанча элементларни фотометрик ва экстракцион-фотометрик усул билан аниқлашда ишлатилади. Висмут бирикмаларидан тиббиётда, қишлоқ хўжалиги, косметика ва шу каби бошқа кўпингина соҳаларда фойдаланилади.

Х В Б О Б

ДАВРИЙ СИСТЕМАНИНГ VI ГРУППА АСОСИЙ ГРУППАЧАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИ

Умумий тавсифи. Даврий системанинг олтинчи группа асосий группача элементаларига кислород -O, олтингугурт -S, селен-Se, телтур -Te ва полоний -Po киради. Бу элементлар атомларининг ташқи электрон қаватларида s^2 . p^4 электронлар мавжуд. Шунинг учун (кислороддан бошқа) бу элементларнинг валентликлари -2 дан +6 гача ўзгаради. Кислород атомининг ташқи электрон қаватида олтига электрони бўлишига қарамасдан, у ҳар доим бошқа атомлардан иккита электрон қабул қилиб, оксидланиш даражаси манфий иккига тент бўлади. Кислород атомининг ионланиш потенциали катта қийматга эга бўлганлиги учун атомда электронлар жуда мустаҳкам жойлашгандир. Шунинг учун кислород атомидан электрон тортиб оладиган элемент фақат фтор атомидир. S, Se, Te, Po элементлари эса Коссель назариясига асосан ўз ташқи электрон қаватларидағи электронлар сонини саккизга етказиш учун бошқа элементлардан иккита электрон қабул қилиб манфий зарядланади. Бундан ташқари, бу элементлар ташқи қаватда жойлашган олтига электронини йўқотиб мусбат зарядга эга бўлади. Олтинчи группа асосий группача элементларининг металлмаслик хоссалари, группа бўйича юқоридан пастга қараб камайиб боради. Шунинг учун кислород ва олтингугурт кучли металлмас хоссасини, селен ва телтур эса металл ва металлмас хоссаларини, полоний эса кучли металл хоссасини намоён қиласди.

XVI. КИСЛОРОД

Кислород атоми $1s^2 \cdot 2s^2 \cdot 2p^4$ электрон формулага эга. Кислород табиатда эркин ва кимёвий бирикма ҳолида учрайди. Унинг барқарор ^{16}O , ^{17}O ва ^{18}O изотоплари мълум. Бундан ташқари, сунъий равища ҳосил қилинган ^{14}O , ^{15}O , ^{19}O каби бекарор изотоплари ҳам бор. Кислород эркин ҳолда ҳаво таркибида 20,9% ни ташкил этади. Кимёвий бирикма ҳолида сув ва Ер қобигидаги кўпгина моддалар таркибида учрайди.

Олиниши. Кислородни биринчи булиб, бир-бирларидан бехабар ҳолда, Шееле ва Пристлилар олишга муваффақ бўлганлар. Шееле бирингчى марта селитрани термик парчалаб кислород олган. Пристли эса пиролюзитга концентрланган

сульфат кислота таъсир эттириб кислород олишга эришган. Кислород лабораторияда бертолле тузини ва нитратларни термик парчалаб олинади. Бундан ташқари, лаборатория шароитида сувни, ишқорларни электролиз қилиб ҳам кислород олинади.

Хозирги вақтда техникада кислород Линде усулида суюқ ҳавони фракциялаб ва сувни электролиз қилиш усули билан олинади. Сувни электролиз қилиш натижасида катодда водород, анодда эса кислород ажралиб чиқади.

Хоссалари. Кислород газ ҳолатда рангсиз, мазасиз, ҳидросиз модда. Унинг молекуласи икки атомдан тузилган. Суюқ ва қаттиқ ҳолатда кислород оч-ҳаворанг, парамагнит хоссасини намоён қилиб, электр токини ўтказади.

Қаттиқ ҳолатда кислород гексагонал кристалл тузилишга эга. Жуда тез совитиш натижасида кристалл структураси ўзгариб, янги фазага ўтади. Молекула ҳолатдаги кислородда (Полинг назариясиға асосан) иккита электрон жуфти ҳисобига вужудга келган иккиламчи боғланиш эмас, балки иккита уч электронли боғланиш билан ўралган битта оддий боғланиш мавжудdir. Шу нуқтаи назардан O_2 молекуласининг тузилишини қўйидагича ифодалаш мумкин: $[O \cdots O]$ Кислороднинг ўзига хос хоссаларидан бири элементлар билан бирикма ҳосил қилишда ёруғлик ва иссиқликнинг ажралиб чиқаришидир. Кислород оддий шароитда пассив модда, лекин қиздирилганда ва катализаторлар иштирокида деярли барча элементлар билан бирика олади. Элементларнинг кислородли бирикмалари оқсила деб аталади. Элементлар кислородли бирикмаларининг асосли хоссалари Д.И. Менделеевнинг кимёвий элементлар даврий системасида давр буйича чапдан ўнгга қараб сусайиб, кислотали хоссалари ортиб боради. Чунки элементлар билан кислороднинг бирикиши натижасида кимёвий боғланиш (табиати) ҳам ўзгариб боради. Агар кислород билан элемент орасида ион боғланиш вужудга келса бирикмалар асос хоссасига, ион-ковалент боғланиш вужудга келса бирикмалар кислотали хоссага эга булади:

Na_2O , K_2O , CaO
асосли оксидлар

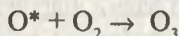
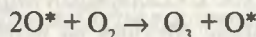
Al_2O_3 ,
амфотер
оксид

P_2O_5 , SO_3 , Cl_2O_7
кислотали
оксидлар

Асосли оксидлар сувда эриб ишқорлар, кислотали оксидлар сувда эриб кислоталар ҳосил қиласи. Амфотер оксидлар сувда ёмон, лекин кислоталарда ва ишқорларда яхши эрийди. Кислороднинг элементлар билан ҳосил қилган бошқа бирикмаларини, ҳар қайси элементнинг умумий хоссаларини ўрганишда батафсил тушунтириб берилади. Кислороднинг аллотропик шаклларидан бири озондир.

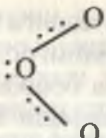
Озон. 1785 йилда Ван Марум электр машиналари ишлаётган вақтда ёқимсиз ҳид пайдо бўлганини пайқади. Кейинчалик 1840 йилда Шёнбайн суюлтирилган сульфат кислотани электролиз қилиш натижасида ажralиб чиқкан ёқимсиз ҳидли газ озон эканлигини аниқлади. Озон сўзи грекча “ҳидли” сўзидан олинган. Озон нам оқ фосфорнинг ҳавода оксидланишидан, кислородга бой бўлган перманганат ва бихромат бирикмаларининг концентранган сульфат кислотада парчаланишидан, шунингдек, фторга сув ва ҳаво таркибидаги кислородга ультрабинафша нурлари таъсир эттирилганда ҳам ҳосил бўлади.

Кислороддан озон ҳосил булиши занжир реакцияси қуидаги схема бўйича боради:



Техникада озон маҳсус озонаторларда олинади.

Озоннинг молекуляр тузилишини қуидагича тушунтириш мумкин. Озон молекуласидаги марказий кислород атоми sp^2 гибридланган ҳолатда бўлади. Марказий атомнинг икки sp^2 гибридланган орбитали иккита σ орбиталь ҳосил қилишда иштирок этади. Учинчи гибридланган sp_2 орбиталь булинмаган электрон жуфтига эга бўлади. Марказий атомнинг $2p$ орбитали четдаги атомларнинг $2p$ орбиталлари билан $\pi - \text{бог}$ орбиталь ҳосил қилишда иштирок этади. Қолган электронлар эса бушаштирувчи орбиталларга жойлашади. Олтига боғловчи электронлар ҳисобига боғланиш тартиби 1,5 га тенг бўлади. Шунинг учун озон молекуласи структура формуласини қуидагича изоҳлаш мумкин:



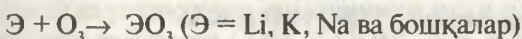
Одатдаги шароитда озон ҳаворанг газ. Кислородға нисбатан молекуляр массаси, қутбланувчанлиги ва күтболовчилиги катта бұлғани учун қайнаш температураси ҳам юқори. Суюқ ҳолатда озон түқ-ҳаворанг, қаттық ҳолатда түқ-бинафша рангли кристалл модда. Озон молекуласи бир мунча беқарор, юқори концентрацияда портлаб парчаланади. Озоннинг оксидловчилик хоссаси кислородникига қараганда кучли. Шунинг учун одатдаги шароитда күпгина кимёвий пассив элементларни оксидлай олади:



Озонни аниқлаш учун калий йодид әртмасидан фойдаланиш мүмкін:



Ишқорий металлар озон таъсирида озонидлар ҳосил қиласы.



Озонидлар мусбат зарядланган металл ва манфий зарядланган O_3^- ионидан ташкил топған қизил рангли моддалардир.

Озон кучли оксидловчи бұлғани учун ичимлик сувларни тозалашда құл келади, ҳавони дезинфекция қилиш воситаси ва органик моддаларни синтез қилишда хомашё сифатида фойдаланилади.

Озоннинг құлланилиши. Озон ёрдамида оксидлар, озонидлар ёки бошқа маҳсулоттарнинг ҳосил бўлишига озонлаш реакцияси дейилади. Ушбу реакциядан карбонил бирикмаларини синтез қилишда, лаборатория амалиётида эса құш $\text{C}=\text{C}$ бөгларининг ҳолатини аниқлашда фойдаланилади.

Озоннинг ҳаво ёки кислород билан аралашмаси сув ва ҳавони дезинфекциялашда, газмоллар, минерал мойларни оқартыришда құлланилади. У бактерицид хусусиятига эга бұлған моддалар. Озон таъсирида деформацияланган (чүзилген) резина буюмнинг чатнаб ёрилишига қаршилик күрса-

тиш хусусияти резинанинг озонга бардошлиги деб аталади. Этилен ва пропилендан олинган полимерлар, хлорсульфидли полизтилен, фторкаучук ва бошқалар озон таъсирига бардошли резиналардан ҳисобланади. Бардошлиликни ошириш мақсадида резиналар таркибига антиозонантлар қўшилади, ўта чидамли моддалар билан қопланади, буюм юзаси кимёвий ишланади.

Озон микроорганизмлар кушандаси ҳисобланганлигидан ундан техникада, шунингдек уй, ишхона, цех ва корхоналарнинг бузилган ҳавосини тозалашда, сувни заарсизлантириш ва атроф муҳитни муҳофаза қилишда кенг фойдаланилади. Полимерларга юпқа қаватли оксид пардалари ёки ҳимоя қатлами қоплашда, юза рельефини ўзгартериш, юзидағи функционал группалар таркибини анализ қилиш, уни бўяш ёки рангсизлантирища ҳам унинг хизмати катта.

Стерилловчи модда сифатида ичимлик сувларини тайёрлаш жараёнида ҳам ундан кенг фойдаланилади. Ҳозир Москва аҳолиси озонлаштирилган сувни истеъмол қиласи. Европадаги энг йирик озонлаштирувчи асбоб Москва сув кувури станциясида жойлашгандир. Бундай озонлаштириш мосламалари шаҳарларда ҳам тез орада пайдо бўлиши кутилмоқда. Саноат чиқинди сувларни тозалашда ҳам озондан кенг фойдаланиш кўзда тутилмоқда.

Озоннинг қатор бирикмалари ҳам маълум бўлиб, улардан турли соҳаларда фойдаланилмоқда. Масалан, анорганик озонидлар қизил кристаллар бўлиб, 60°C дан юқорида парчаланади. Озоннинг органик бирикмалари ҳам мавжуд булиб, улардан кимёвий реакцияларда ва баъзи бошқа мақсадларда фойдаланилади.

Озоннинг техникада қўлланилиш соҳаларидан баъзилари устида тұхталиб ўтамиз.

О з о н н и н г м о д и ф и к а ц и я л а ш х у с у с и я т л а р и . Полимер маҳсулотлари хоссаларини модификациялаш ва уларнинг барқарорлик хусусиятларини ошириш бугунги кунда фанимизнинг ҳал қилиб бериши зарур бўлган вазифаларидан биридир. Озоннинг полимер маҳсулотлари билан реакцияларини ўрганиш орқали уларнинг физик-кимёвий хусусиятларини мақсадли томонга қараб ўзгартирishга имкон яратилганлигини айрим мисолларда кўрсатиб ўтамиз. Баъзи маҳсулотларнинг металларга қўшилиш, бўялиш ва ёпилиш

хусусиятларини ошириш ҳамда электр ўтказувчанлигини ўзгартириш каби ишлар шулар жумласидандир.

Озон модификациялаш жараёнларида юқори разрядларнинг фаол компоненти сифатида құлланилади. Полимер пардаларни тожли разряд ёрдамида қайта ишлаш техникасида кенг құлланилади. Ушбу жараёнда полиэтилен пардаси ёки ўзга пластикни разрядловчи мослама электрод орасидан ўтказилади. Электродлардан бири кварц құвурчага жойлаштирилган булиб, улар ўзгарувчан күчли ток манбаига уланади. Разрядда ҳосил бұлған фаол зарралар, шу жумладан, озон ҳам парда хоссаларини зарур йұналишда ўзгартириб, унинг юзаси билан реакцияға киришади. Шунга үхшаш натижаларни парда устидан озонлаштирилган ҳаво оқими ўтказилганда ҳам олиш мүмкін. Қоғоз пульпаларига озон билан ишлов берилса яхши натижә (оқартырувчи) бериши маълум. Бу ҳолда қоғознинг чидамлилиги ортади. Озондан (оқартырувчи агент сифатида фойдаланиб) оқ қоғоз олиш технологияси ҳам таклиф этилган. Пульпада озон құшбоғ билан боғланған хиноид типидаги моддаларни парчалайди. Бунда озон құшбоғлы системалар билан тез реакцияға киришиб, рангсиз маҳсулотлар ҳосил қиласы.

Сұнгги вақтларда функционал группалари бұлған олигомерларға талаб ортиб бормоқда. Бунда молекуляр массаси 2000 – 4000 бұлған ва углеводород занжирининг иккى томони маълум функционал группалар ($-OH$, $-COOH$, $-NH_2$, $-Cl$) дан ташкил топған моддалар назарда тутилади. Күпинча иккى томони гидроксид группалардан ташкил топған олигомерлардан фойдаланилади. Улар күпиксімөн материаллар, мотор ёғларини қуюқлаштирувчи моддалар, электр токини яхши ўтказадиган композицион материаллар, коррозияға қарши фойдаланиладиган қопламалар ишлаб чиқаришда қулланилади. Бундай олигомерларни олиш учун ё катта макромолекулаларни майда қисмларға булиш ёки мономерни керак бұлған узунликдаги молекулагача узайтириш зарур. Макромолекула структурасини озон ёрдамида қырқиши үсули асосида озоннинг тез реакцияға кириша олиш ва унинг құш боғга танлаб таъсир эта олиш хусусиятлари ётади. Масалан, изобутилен сополимерлари изопрен ёки пентадиен озон ёрдамида ишланса макромолекуланың бузилиши құш боғ жойлашған ерда рүй беради. Бу вақтда кислород атоми ҳосил бұлған қисм таркибиға кириб керак бұлған функционал группаны ҳосил қиласы.

Сув Н₂О кислороднинг водород билан ҳосил қилган асосий бирикмаси ҳисобланади. Сув таркибида массаси жиҳатдан 11,19% водород ва 88,81% кислород бор. Сув табиятда тоза ҳолда учрамайди. Сув таркибида ҳар доим күпгина моддалар эриган бўлади. Дарё ва булоқ сувларида асосан кальций ва магний бикарбонатлар эриган бўлиб, улар сувнинг “қаттиқлигини” ташкил этади. Баъзан сувда тог жинслари таркибига кирувчи моддалар ҳам эриган бўлади. Сувда темир, марганец, азот, кислород, карбонат ангидрид, водород сульфид ва бошқа моддалар эриган бўлса, бундай сувни минерал сувлар дейилади. Табиий сувлар ичida ёмғир, қор, кўл сувлари энг тоза ҳисобланади. Бундан ташқари, сув күпгина кимёвий моддалар таркибида ҳам учрайди.

Бундай сувлар қуйидагилардан иборат:

1. Гироскопик сув – бундай сувлар кимёвий моддалар юзасига абсорбцион куч ҳисобига жойлашган бўлади. Бундай сувларни йўқотиш учун катта энергия талаб қилинмайди.

2. Кристализацион суви – бундай сув кимёвий моддалар таркибига водород боғланиш ҳисобига ёки донор-акцептор боғланиш ҳисобига стехиометрик нисбатларда жойлашган бўлади. Бундай сувни ажратиб, чиқариб юбориш учун анчагина энергия сарфланади. Бундай бирикмаларга $\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$, $\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$, $\text{SnSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$, $\text{FeSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$, $\text{CoSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$, $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$, $\text{NiSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ мисол бўла олади.

3. Конституцион сув – кимёвий моддалар билан жуда мустаҳкам боғланган. Бундай сувларни ажратиш учун жуда катта энергия сарфланади ёки кимёвий жараённи вужудга келтириш керак. Бунга Ca (HCO_3)₂ ва Mg (HCO_3)₂ лар мисол бўла олади.

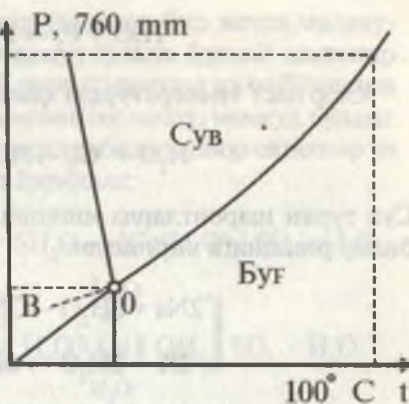
Сувнинг физик хоссалари. Сув ҳидсиз, мазасиз, рангсиз модда. Уч хил: газ, суюқ, қаттиқ агрегат ҳолатда бўлади. Сувнинг 4°C даги зичлиги 1 г/см³ га тенг. Температурани 40°C дан ортиши ёки камайиши натижасида сувнинг зичлиги 1 г/см³ дан кам қийматга эга бўлади. Бу ҳодиса сувниң зичлика номалияси идейлари. Тоза сувнинг солишишторма иссиқлик сифими ҳамма суюқ ва қаттиқ моддаларнидан катта – 1 ккал/г ёки 4,18 кЖ/г. Демак, 1 г сувни 10°C иситиш учун бошқа моддаларни иситишда кетадиган иссиқликга қараганда кўпроқ иссиқлик талаб этилади. Бу сувнинг иссиқлик сифим аномалияси деб аталади.

Сув доим буғланиб туради. Сувнинг буғланиши натижасида вужудга келган босим буғ босими дейилади. Сувнинг буғ босими температура ортиши билан ортади. Сув берк идишда буғлатилса – молекулаларининг буғ фазасига ўтиши ва молекулаларнинг буғ фазадан сув фазасига ўтиши жараёнлари вужудга келади. Бу икки жараён тенглашганда вужудга келган мувозанат динамик мувозанат дейилади.

Суюқлик билан мувозонат ҳолатда бўлган буғнинг ўзгармас температуралаги босими, ўша суюқликнинг тўйинган буғ босими дейилади. Мълтум температурада ва босимда сув бир агрегат ҳолатдан бошқа агрегат ҳолатга ўтиши мумкин, яъни муз → ხюқ → буғ. Сув, буғ, ва муздан иборат мувозанат ҳолатдаги система гетероген система учун мисол бўла олади. Гетероген система қайси фазанинг мавжуд бўла олиш шароитини ҳолат диаграмаси орқали тавсифлаши мумкин. Бундай диаграммани тузиш учун сув ва буғ босимлари, музнинг турли суюқланиш температураларини ўзаришидан фойдаланилади (XVI-расм).

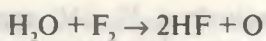
Бу диаграммадаги ОА чизигига тўғри келадиган босим ва температураларда сув ва буғ ўзаро мувозанатда бўлади. Бу чизиқдан юқорида ётувчи босим ва температураларда сув суюқ ҳолатда бўлади, пастки нуқталарга тўғри келадиган босим ва температураларда сув фақат буғ ҳолатдагина мавжуд бўла олади. ОВ чизигининг устидаги нуқталарга тўғри келадиган босим ва температураларда муз, бу чизиқнинг тагидаги нуқталарга тўғри келадиган босим ва температураларда буғ мавжуд бўлади. ОВ чизигига тўғри келадиган босим ва температураларда муз билан буғ мувозанатда бўлади. Икки чизиқ кесишган О нуқтада уч фаза ўзаро мувозанатда бўлади.

Сувнинг кимёвий хоссалари. Сув молекулаларининг ҳосил булишида жуда катта миқдорда иссиқлик ажралиб чиқади. Шунинг учун ҳам сув молекуласи иссиққа чидамлидир. Сув газ ҳолидаги фтор билан одатдаги шароитгла реакцияга киришади:

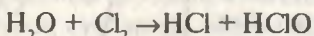


XVI-расм. Сувнинг ҳолат диаграмаси.

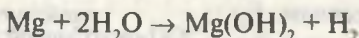
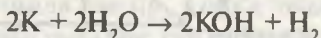
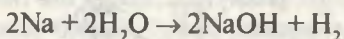
357



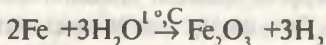
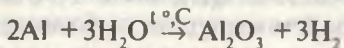
Хлор паст температурада ҳам сувда эрийди:



Сув турли шароитларда ишқорий ва ишқорий-ер металлар билан реакцияга киришади:



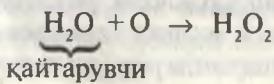
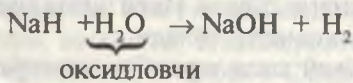
Юқори температурада сув буғи бошқа металлар билан реакцияга киришади:



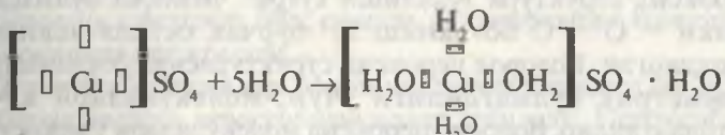
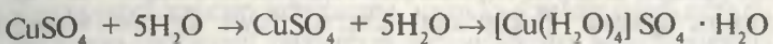
Сув күпгина мураккаб моддалар билан реакцияга киришади. Асосли оксидлар билан бирикиб ишқорлар, кислотали оксидлар билан бирикиб кислоталар ҳосил қиласади:



Сув күпгина тузлар билан реакцияга киришиши натижасида гидролиз жараёни вужудга келиб кислоталар ёки асослар ҳосил бўлади. Сув күпгина бирикмалар билан реакцияга киришганда ҳам оксидловчи, ҳам қайтарувчи вазифасини бажара олади:

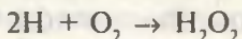


Күпгина кимёвий моддалар ўзларида бир неча молекулаларини бириктирган ҳолда мавжуд бўлади. Бундай моддалар кристалгидратлардеб аталади. Кристалгидратлар ҳосил булишида бир вақтнинг ўзида бир неча кимёвий боғланиш мавжуд бўлади. Сув молекулалари кимёвий моддалар билан донор-акцептор ва водород боғланиш натижасида бирикади:



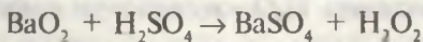
Сувда жуда кўп тузлар гидролизланиб кислоталар ва асослар ҳосил қиласди. Сув қутбли модда бўлганлиги учун кўп моддаларни ўзида эрита олади.

Водород пероксид. Водород пероксид H_2O_2 ни 1818 йилда Тенор кашф этган. Водород пероксид атомар водородга молекуляр кислород таъсир эттириш натижасида ҳосил бўлади:

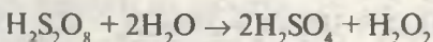


Агар бу жараён секинлик билан совитилса, ҳосил бўлган H_2O_2 тезда сувга ва кислородга ажралиб кетади. Шунинг учун водород ёниши натижасида ҳосил бўлган маҳсулот тезда совитилиб водород пероксид ҳосил қилинади. Водород алангасини муз сиртига юбориш натижасида ҳосил бўлган суюқлик таркибида водород пероксид ҳосил бўлишини кузатишмиз мумкин. Бундан ташқари, нам кислородни 2000°C да қиздириш натижасида, нам кислород билан водород аралашмасидан электр заряди ўтказилганда, сувга ультрабинафша нурлар ёки озон таъсир эттирилганда ҳам водород пероксид ҳосил бўлади.

Олиниши. Илгари саноатда водород пероксид, барий пероксид тузига кислота таъсир эттириб олинади:



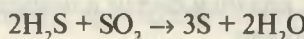
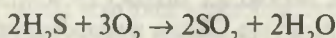
Ҳозирги вақтда саноатда, асосан персульфат кислота ёки унинг тузларига сув таъсир эттириб олинади:



Табиатда учраши. Олтингугурт табиатда эркин ҳолда FeS_2 , ZnS , PbS , HgS , CuFeS_2 , Cu_2S ва сульфатлар – $\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$, $\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$, $\text{MgSO}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$, сульфидлар BaSO_4 , SnSO_4 ҳолида учрайди.

Олиниши. 1. Олтингугурт саноатда табиий манбалардан шахта усулида қазиб олинади. Агар олтингугурт төг жинслари билан аралашган булса, жойда суюқлантириб ажратиб олинади.

2. Таркибида көтchedанлар ва металл ялтироқлари бүлгап рудалар бойитилади. Бойитилган концентрат қайноқ хлорид кислотада ишланади. Олтингугурт водород сульфид ҳолида ажратиб ёндирилади ва олтингугурт (IV)- оксид таъсирида қайтариб, ажратиб олинади:

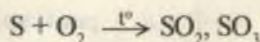


Хоссалари. Олтингугурт кристалл ҳолатда икки хил: α -олтингугурт ва β -олтингугурт аллотропик модификацияга эга:

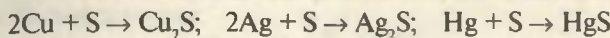


Бу аллотропик шакл үзгаришда ҳажм ортиши кузатиласы γ -S саккиз бурчаклы ҳалқасимон S_8 молекулалардан тузилган. Олтингугурт қиздирилса 112.8°C да суюқланади. Агар суюқ олтингугуртни қиздириш давом этаверса, 160°C да ранги құнғир тусга кириб қовушқоқ булиб қолади, чунки бу температурада саккиз бурчаклы ёпиқ занжирлар узилиб, улар үрнини очиқ занжирлар әгаллай бошлайды. Температура 250°C дан ошганда очиқ занжирлар ҳам узила бориб, 448°C да олтингугурт қайнаб, буғлана бошлайды. Олтингугурт буғлари температуранинг күтарилишига қараб S_8 , S_6 , S_4 , S_2 молекулалардан ташкил топган бўлади.

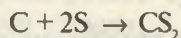
Лабораторияда кўпгина кимёвий реакциялар натижасида олтингугурт эритмала чўкади. Бундай олтингугурт ниҳоятда майдада суспензиялардан иборат булиб, аморф олтингугуртни ташкил қиласы. Аморф олтингугурт қиздирилиб кристалл олтингугуртга айлантирилали. Паст температурада олтингугуртнинг реакцияга киришиш хусусияти жуда суст бўлиб, қиздирилганда у активлашади. Олтингугурт қиздирилганда ҳавода ёнади:



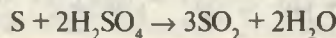
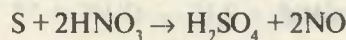
Оддий шароитда олтингүргүт ишқориңиң металлар, мис, кумуш ва симоб билан реакцияга киришади:



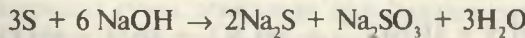
Олтингүргүт углерод ва темир билан юқори температурада бирикади:



Олтингүргүт қайноқ концентранган кислоталар билан реакцияга киришади:



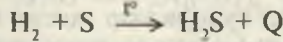
Олтингүргүт қиздирилганды ишқор таъсирида диспропорцияланади:



Ишлатилиши. Олтингүргүт ва унинг табиий бирикмалари табиий каучук олишда, портловчи модда тайёрлашда, тиббиётда, қышлоқ хұжалик заарқундаларига қарши курашишда, тұқымачилик саноатида ишлатилади.

Бирикмалари. Олтингүргүттің халқ хұжалигыда энг күп ишлатыладын бирикмалардан бири водород сульфиддер. Табиатда водород сульфид минерал сувлар ва вулқон газлари таркибида учрайды.

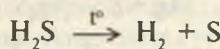
Водород сульфид юқори температурада водородга олтингүргүт таъсир эттириб ҳосил қилинади:



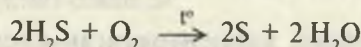
Лабораторияда водород сульфид Кипп аппаратида олинади:



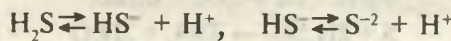
Водород сульфид - рангиз, құланса ҳидга эга бүлган зақарлы газ, молекуласининг тузилиши сувникига үхашашдир. Водород сульфид қаттық қиздирилганданда парчаланади, кислород таъсирида ёнади:



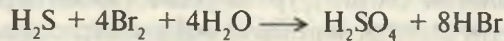
Агар кислород етишмаса ёки реакция паст температурада олиб борилса олтингугурт әркін ҳолатда ажралиб чиқади:



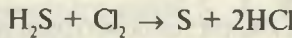
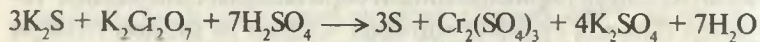
Водород сульфиднинг сувдаги эритмаси иккى негизли күчсиз кислота хоссасыга эга:



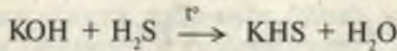
Водород сульфид кучли қайтарувчи бүлганлиги учун оксидловчилар таъсирида оксидланади:

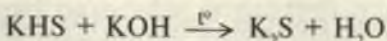


Агар оксидловчилар оз миқдорда олинса, водород сульфид фақат S^0 гача оксидланади:

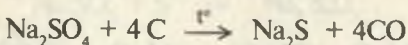


Водород сульфид асос ва тузларнинг эритмаларига юборилғанда металл сульфидлар ҳосил бўлади. Ишқорий металларнинг сульфидлари сувда эрийдиган моддалардир. Калий сульфид иккى босқичда ҳосил қилинади:

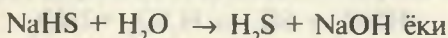
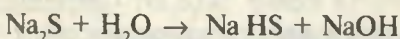




Натрий сульфид натрий сульфатни күмір ёрдамида қайтариш усули билан олинали:



Калий ва натрий сульфидларининг сувли эритмалари кучли ишқорий реакция намоён қиласы:

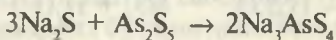


Водород сульфид күпгина металлар тузларининг сувдаги эритмаларига юборилса, металлар сульфидлар ҳолида тезда өзінде құкали. Чунки бу металларнинг сульфидлари сувда ёмон эрийдиган моддалардир. Масалан: HgS , PbS , Sb_2S_3 , CuS , CdS , ZnS , MnS , NiS ва ҳоказо.

Металларнинг сувда эрийдиган сульфидлари олтингугурт таъсирида полисульфидлар ҳосил қиласы:



Асослы сульфидлар кислотали ва амфотер сульфидлар билан бирикіб комплекс бирикмалар ҳосил қиласы:



Күчсиз асосларнинг катионларини сульфидлар ҳолида үйкүтириш мүмкін эмес, чунки реакцияда гидролиз жараёни ҳам вужудга келади:

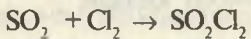
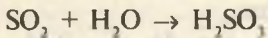


Олтингугурт кислород билан, асосан SO_2 ва SO_3 оксидларини ҳосил қиласы.

Сульфит ангиридри - SO_2 олтингугуртни ҳавода ёндирисі натижасыда ҳосил болады:



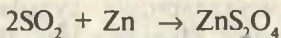
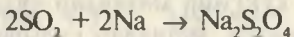
Сульфит ангидрид рангсиз, ўткир ҳидли зақарли газ, сувда яхши эрийди, кучли қайтарувчи:



Хатто нитрат кислотани ҳам қайтаради:



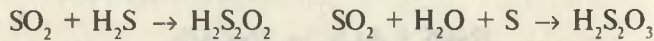
Сульфит ангидрид кучли қайтарувчилар таъсирида оксидловчи хоссасини намоён қиласи:



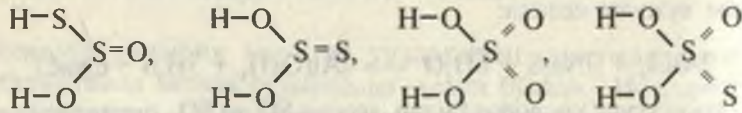
Сульфит ангидрид водород сульфидни оксидлайди:



Бу реакция сувли эритмада олиб борилса, оралик маҳсулот сифатида тиосульфит $\text{H}_2\text{S}_2\text{O}_2$ ва тиосульфит $\text{H}_2\text{S}_2\text{O}_3$ кислоталар ҳосил бўлади:

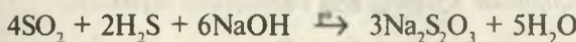


Бу кислоталарнинг структура тузилишлари сульфит ва сульфат кислоталарининг ҳосиллари деб қаралиши мумкин

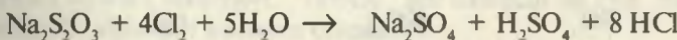


Бу кислоталар жуда бекарор булиб, фақат эритмалардагина мавжуддир. Лекин уларнинг тузлари барқарор моддалардир. Масалан, натрий тиосульфат тузи $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ барқарор кристалл модда.

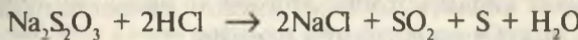
Саноатда натрий тиосульфат тузи натрий сульфит тузининг сувли эритмасига олтингугурт аралаштириб қайнатиш ёки ишқорий мұхитда SO_2 га H_2S таъсир эттириб олинади:



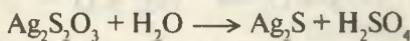
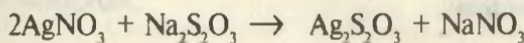
Кимёвий реакцияларда $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ фақат кучли қайтарувчи ҳисобланади. У ҳолда молекуладаги ҳар иккала олтингугурт атоми электрон йүқотиб, үз оксидланиш даражаларини S^{+6} га етказади:



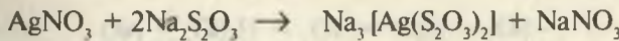
Тиосульфат кислота тузлари кучли кислоталар таъсирида SO_2 ва S ҳосил қилиб парчаланади:



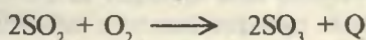
Баъзи ҳолларда тиосульфат тузларининг парчаланиши натижасида сульфид ва сульфат бирикмалар ҳосил бўлади:



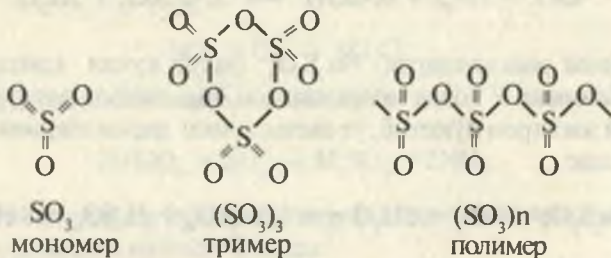
Агар ортиқча миқдорда натрий тиосульфат олинса, эрийдиган комплекс бирикма ҳосил бўлиши ҳисобига, олтингугуртнинг оксидланиш даражаси ўзгармасдан қолади:



Бу реакция фотографияда көнг қўлланилади. Сульфат ангидрид SO_3 олтингугуртни мўл кислород иштирокида ёндириш ёки сульфит ангидриднинг ёниши натижасида ҳосил бўлади:



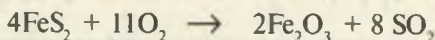
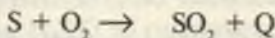
Сульфат ангидриднинг ҳосил бўлишида $P(sp^2)$ - гибридланган валент орбиталларни иштирок этиши табиййидир. Шунинг учун SO_3 молекулалари осон полимерланади. Сульфат ангидрид молекуласи буғ ҳолатда мономер, SO_2 – суюқ ҳолатда циклик тример $(SO_3)_3$, қаттиқ ҳолатда турли узунликка эга бўлган занжирсизон полимердан иборат. Бу молекулаларнинг структура тузилишларини қўйидагича тасвирлаш мумкин:



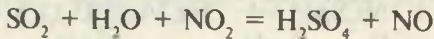
Сульфат ангидридни сувда бевосита эритиб бўлмайди, чунки бу жараён катта иссиқлик ажратиб чиқиши билан боради.

Сульфат кислота. Сульфат кислота саноатда икки хил - нитроза ва контакт усусларда олинади.

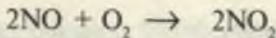
Сульфат кислотани нитроза усули билан олиш дастлаб VIII асрда қўлланилган бўлиб, у қўйидаги реакция тенгламаларига асосланади. Дастлаб олтингугурт ёки пиритни ёндириб SO_2 ҳосил қилинади:



Ҳосил бўлган сульфит ангидридга азот (IV)-оксид таъсир эттирилади:



Реакция натижасида ҳосил бўлган азот (II)-оксид кислород таъсирида NO_2 га айлантирилади:

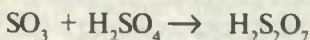


Ҳосил бўлган NO_2 дан яна сульфат кислота олишда фойдаланиллади. Демак, сульфат кислота олишда NO кислород

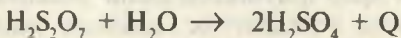
ташувчи, яъни катализатор ҳисобланади. Бу усул билан олинган сульфат кислота 80% ли бўлади. Бундай таркибли сульфат кислота, асосан минерал ўғитлар чиқаришда фойдаланилади. Контакт усулда эса сульфит ангидрид катализатор таъсирида оксидланади:



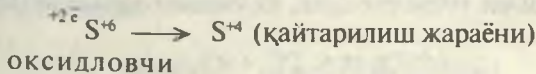
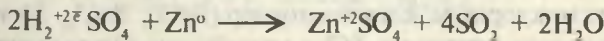
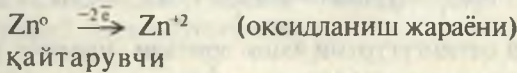
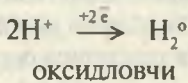
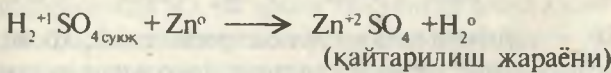
Ҳосил бўлган SO_3 концентранган сульфат кислотага ютдирилади:

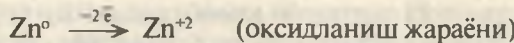


Ҳосил бўлган маҳсулот “олеум” деб аталади ва сув таъсир эттириб, сульфат кислота олинади:



Кимёвий тоза сульфат кислота, мойсимон, рангсиз суюқлик, икки негизли кучли кислота ҳисобланади. Сульфат кислота кучли оксидловчидир. Суолтирилган сульфат кислота металларга таъсир эттирилганда оксидловчи ролини H^+ ионлари, концентранган сульфат кислота таъсир эттирилганда эса SO_4^{2-} ионлари бажаради:

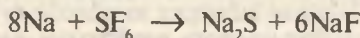




қайтарувчи

Сульфат кислота икки негизли бүлгәнлиги учун урта ва нордон тузлар ҳосил қиласы. Сульфат кислота аччиқтош олишда, аккумулятор тайерлашда, конденсация реакцияларида, органик моддаларни синтез қилишда ишлатилади.

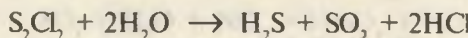
Олтингугуртниң галогенли бирикмалари. Олтингугурт фтор билан түғридан-түғри бирикканды, асосан SF_6 ҳосил булади. Лекин жуда оз миқдорда құшимча сифатида SF_4 ва S_2F_{10} лар ҳосил булади. SF_6 рангсиз жуда бекарор газ, кимёвий инерт. Ҳатто суюқлантирилган KOH , сув буғи билан ҳам реакцияга киришмайды. Лекин суюқлантирилган натрий металы билан 250°C да, водород билан электр учқуны таъсирида реакцияга киришади. Олтингугурт гексафторид натрий билан диметил эфир эритмасида яхши реакцияга киришади:



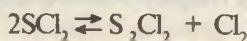
Олтингугурт вакуумда AgF билан бирикіб S_2F_2 ҳосил қиласы. S_2F_2 рангсиз, икки хил модификацияга эга бүлгән газ. SCl_2 ни NaF га ацетонитрил иштирокида $70-80^{\circ}$ да таъсирилса, олтингугурт тетрафторид SF_4 ҳосил булади:



SF_4 – кимёвий актив, сув таъсирида тез SO_2 ҳосил қилиб гидролизланади, түрли металларни фторлашда ишлатилади. Олтингугуртни суюқлантириб, хлор гази үтказылса, S_2Cl_2 ҳосил булади. Олтингугурт монохлорид қовоқ рангли құланса ҳидга эга бүлгән суюқлик, сув таъсирида осон парчаланади:



S_2Cl_2 үзіде олтингугуртни яхши эритади, шунинг учун каучукни вулқонлашда ишлатилади. Агар олтингугуртта хлорни ортиқча миқдорда ва катализаторлар (FeCl_3 , SnCl_4 , J_2) иштирокида таъсирилса, SCl_2 ҳосил булади. Олтингугурт дихлорид SCl_2 қызыл тусли суюқлик, үз-үзидан парчаланиб кетади:



Олтингугурт монохлоридга паст температурада хлор билан ишлов берилса сариқ рангли олтингугурт тетрахлорид SCl_4 кристаллари ҳосил булади. Олтингугурт тетрахлорид – 30° дан юқори температурада осон парчаланиб кетади.

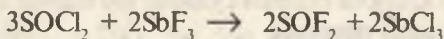
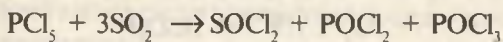
Олтингугурт, асосан уч хил типдаги оксогалогенидлар ҳосил қиласы:

1. Тионилгалогенидлар - умумий формуласи $\text{SO}\Gamma_2$,
2. Сульфурилгалогенидлар - умумий формуласи $\text{SO}_2\Gamma_2$,
3. Мураккаб олтингугурт оксогалогенидлар - $\text{HSO}_3\Gamma$.

Олтингугуртнинг тионил SOF_2 , SOCl_2 , SOBr_2 , SOFCl галогенидлари маълум. Бу тионил галогенлардан тионилфторид сув билан жуда секин реакцияга киришади, қолганлари эса шиддатли реакцияга киришади:

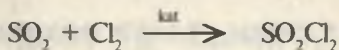


Олтингугуртнинг тионилгалогенидлари асосан қуйидаги усуллар билан олинади:

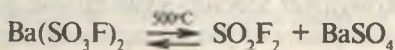


Тионилгалогенидлар вакуумда оддий ва паст температураларда барқарор, қиздирилганда SO_2 ва эркин галогенлар ҳосил қилиб парчаланади. Тионилгалогенидлар металларнинг сувсиз галогенидларини уларни оксидларидан, кристаллгидратларидан, гидроксидларидан ажратиб олишда ишлатилади.

Олтингугуртнинг SO_2F_2 , SO_2Cl_2 , SO_2FCl , SOFBr таркибли сульфурилгалогенидлари ҳам маълум. Буларнинг ичиди энг аҳамиятлилари SO_2F_2 ва SO_2Cl_2 дир. Сульфурилхлорид сульфит ангидриддеги катализатор иштирокида тӯридан-тӯри хлор таъсир эттириб ҳосил қилинади:



Сульфурилфторид эса барий фторсульфатни термик парчалаб ҳосил қилинади:

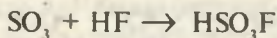


Сульфурилхlorил қиздирилганды парчаланади, сув билан осон реакцияга киришади:



Нам ҳаво таъсирида тутаб ёнади. Сульфурилфтогорид кимёвий инерт газ, сув билан реакцияга киришмайды, концентранган ишқоларнинг сувли эритмаларида осон гидролизланади.

Олтингугуртнинг мураккаб оксохlorид $\text{S}_2\text{O}_5\text{Cl}_2$, ва оксогаторид SOF_4 , $\text{S}_2\text{O}_5\text{F}_2$, SO_3F_2 лари маълум. Олтингугуртнинг HSO_3F ва HSO_3Cl таркибли оксогалогенид кислоталари бор. Бу кислоталарни сульфат кислотанинг ҳосилалари деб қарашиб мумкин. Агар сульфат кислота молекуласидаги иккита OH^- иони ўрнини галогенлар эгалласа сульфурилгалогенидлар, агар битта OH^- группаси эгалласа оксогалогенид кислоталар ҳосил булади. Саноатда фторсульфон кислотани KHF_2 ёки CaF_2 , ларни 250° ишлаш ва сульфат ангидридни сувсиз HF билан реакцияга киритиб олиш мумкин:



Фторсульфон кислота тузлари сульфат ангидридга CaF_2 таъсир эттириб олиниши мумкин:



Фторсульфон кислота рангсиз суюқлик фторлашда кулагай реагент ҳисобланади. Бундан ташқари у кўпгина барқарор тузлар ҳосил қиласди. Фторсульфон жуда кучли кислота сув таъсирида қисман гидролизланади. Хлорсульфон кислота эса рангсиз ўз-ўзидан тутайдиган суюқлик, сув таъсирида шиддат билан гидролизланади, барқарор тузлар ҳосил қилмайди. Хлорсульфон кислотани сульфат ангидридга газсимон водород хлорид таъсир эттириб ҳосил қилинади.

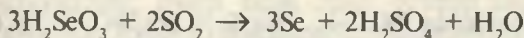
XV. 3. СЕЛЕН, ТЕЛЛУР, ПОЛОНИЙ

Умумий тавсифи. Селен, теллур, полоний элементлари группа бўйича уларнинг хоссалари, атом ўлчамлари ўзгариши билан маълум қонуният асосида қўйидагича ўзгариб боради. Бу элементлар водородли бирикмаларининг термик барқарор-

лиги $\text{Se} \rightarrow \text{Po}$ қатори бүйігін камайиб боради. Бу элементларда $\text{Se} - \text{Te} - \text{Po}$ тартибда металлик хоссалари, SeBr_6^{-2} , TeBr_6^{-2} , PoJ_6^{-2} таркибли комплекс анионларини ҳосил қилиш хусусияти ортиб, катион хослиги камайиб боради.

Табиатда учраши. Селен табиатда, селенидлар ҳолида сульфидлар билан аралашған ҳолда бұлади. Теллур табиатда жуда оз миқдорда учрайди. Теллур ҳам сульфидлар билан аралашған ҳолда бұлиб, мұхим бирикмалари Ag_2Te - теллурид ва AgAuTe_4 - олтін теллуриддер. Теллур металл сульфидларини қайта ишлашда ва электролитик тоза мис олишда құшимча маҳсулот сифатыда ажралиб чиқади. Полоний радиоактив элемент, асосан уран рудаси таркибіда қысман учрайди. Бу элементлардан селеннинг 6 та, теллурнинг 8 та барқарор изотоплари маълум.

Олиниши. Таркибіда селен ёки теллур бұлған рудалар бойитлади. Бойитилған селен рудасига концентранттан сульфат кислота ва натрий аралашмаси билан ишлов берилади. Натижала руда таркибидеги селен оксидланиб селенит кислотага айланып эритмага үтади. Сұнгра бу эритма орқали сульфит ангидрид үтказиб қызил тусли эркин селенга қадар қайтарылғач, чўкмага туширилади:



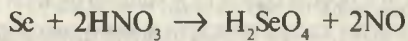
Таркибіда теллур бұлған руда, дастлаб мұл кислород таъсирида ёндириледи, натижада теллурнинг кислота ёки ишқорда эрийдиган бирикмаси ҳосил қилинади. Бу эритмага сульфит ангидрил юборылса, теллур эркин ҳолда чўкмага тушади. Полоний бирикмаларининг сувдаги эритмаларини кумуш, никель ва платинадан тайёрланған электродлар иштирокида электролиз қилиниб катодда чўктирилади.

Сұнгра вакуумда ҳайдаш йұли билан тоза полоний ажратиб олинали. Сұнгый усулда полоний висмутни ядро реакторларыда нурлантириш натижасида ҳосил қилинади:

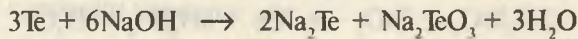
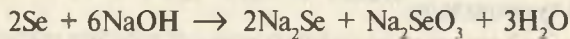


Хоссалари. Селен ва телур бир нечта модификацияға эга. Селеннинг иккита металлмас ва битта металлсімон модификацияси бор. Теллурнинг битта кумушсімон оқ кристалл ёки

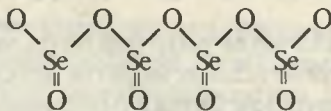
кулранг тусли куқун модификацияси мавжуд. Суюқлантирилған селенни тез совитиш натижасыда қызғыш-жигарранг ялтироқ селен олиш мүмкін. Аморф селен сувда эримайды, углерод (IV)-сульфидда озроқ эрийди, қиздирілганда, үзидан күп иссиқлик чиқараб металлсімон селенга айланади. Селен-нинг бу модификацияси барқарор булыб, электр токини үтказади, ёруғлук таъсирида электр үтказувчанлығи ортади. Теллур ҳам қиздирілганда куқун ҳолатдан кристалл ҳолатта ва кристалл ҳолатдан куқунга айланади. Теллур жуда мұрт модда булыб, ярим үтказғич хоссасини намоён қиласы. Селенга оддий шароитда TeO_2 ҳосил қилиб оксидланади. Селен ва теллур кучли оксидловчи хоссасига эга бұлған концентрланған кислоталарда эрийди:



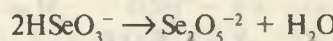
Селен ва теллур ишқорларда эрийди:



Селен ва теллур галогенлар билан бирикиб галогенидлар, металлар билан эса селенил ва теллуридлар ҳосил қиласы. Селен ва теллурнинг галогенли бирикмалари зақарлы моллалар. Селен ва теллур тетрафторид кучли фторлаш хоссасига эга, ишқорий ва бошқа актив металлар билан SeF_5^- ва TeF_5^- таркибли анионларға эга бұлған тузлар ҳосил қиласы. Селен ва теллурнинг SeF_6^- ва TeF_6^- бирикмалари SF_6 га қараганда реакцияға кириш хусусияти кучли булыб, сув таъсирида тұлиқ гидролизланади. Селен ва теллурнинг SeO_2 , TeO_2 , SeO_3 ва TeO_3 таркибли оксидлары маълум. SeO_2 оқ тусли учувчан қаттық модда, газ ҳолатда симметрик молекулани ташкил қиласы, бошқа ҳолатда занжирсімон полимерланади :

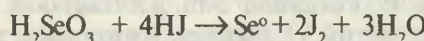


SeO_2 , сувда осон эриб, селенит $\text{OSe}(\text{OH})_2$ кислотаны ҳосил қиласади. Бу кислота эритмаларида HSeO_3^- ва SeO_3^{2-} ионлар ҳосил қилиб босқичли диссоциланади. Бу кислота концентранган ҳолатда бүлганида пироселенит иони ҳосил булади:



Селенит кислота ва унинг тузлари кучли оксидловчи ҳоссасига эга.

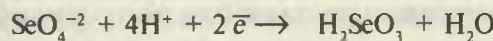
Шунинг учун SO_2 , HJ , H_2S ва бошқа моддаларни оксидлайди.



TeO_2 -оқ рангли қаттиқ модда, ион панжаралар ҳосил қилиб кристалланади, сувда эрийди, тўйинган эритмаси теллурит кислота бўлиб, фақат эритмаларида гина мавжуд. TeO_2 кучли асосларда эриб теллуритлар, бителлуритлар ва политетлуритлар ҳосил қиласади.

SeO_4^{2-} ни эркин ҳолатда ажратиб олиш жуда қийин. Чунки SeO_4^{2-} кучли оксидловчи ҳоссасига эга бўлгани учун кўпгина эритувчилар билан портлаш ҳосил қилиб реакцияга киришади. Лекин вакуумда диэтил эфирда, SO_2 ва сирка ангидридда эрийди. SeO_4^{2-} гигроскопик, сувда осон эриб селенат кислота ҳосил қиласади, кристалл ҳолатда шарсимон молекуладан иборат булади.

Селенат кислота ва унинг тузлари селенитларга кучли оксидловчилар ёки суюқлантирилган селенга калий нитрат таъсири эттириб олиш мумкин. Тоза ҳолдаги селенат кислота рангсиз кристалл гидратлар ҳосил қиласади, ҳоссалари билан сульфат кислотага ўхшайди. Қиздирилганда кислород ажратиб парчаланади, кучли оксидловчи:



TeO_4^{2-} - теллурат кислотани сувсизлантириб ҳосил қиласади, сувда секин эрийди, кучли асослар билан бирикаб теллурат бирикмалар ҳосил қиласади.

Теллурат кислота селенат ва сульфат кислоталардан кескин фарқ қилиб, таркиби $\text{Te}(\text{OH})_6$ формула билан ифодаланади. Бу кислота ва унинг тузларини теллурни ёки TeO_4^{2-} ни кучли оксидловчилар (K_2O , Na_2O_2 , CrO_3) билан оксидлаб олиш

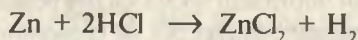
мумкин. Селен, теллур ва уларнинг бирикмалари яримўт-казичлар тайёрлашда, металлургияда, каучукни вулқонлашда, шиша ишлаб чиқаришида, резина саноатида, органик моддаларни синтез қилишида катализатор сифатида ишлатилади.

XVI БОБ

ВОДОРОД ВА УНИНГ ХОССАЛАРИ

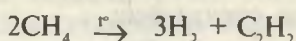
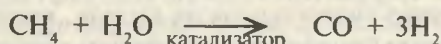
Водород бошқа элементларға қараганда оддий тузилишга эга. Водороднинг ядро заряди +1 га teng бўлиб, битта S^1 электрони мавжуд. Водороднинг 3 та изотопи бор. Протий 1H , дейтерий 2H ва тритий 3H . Водород изотоплари протий - бир протон ва бир электрон, дейтерий – бир протон, бир нейтрон ва бир электрондан ташкил топган. Водород табиатда эркин ҳолда сув, нефть, тошкўмир, органик бирикмалар таркибида учрайди.

Олиниши. Водород лабораторияда рух ёки алюминий metalliga кислота ёки ишқорлар таъсир эттириб олинади.

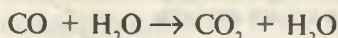
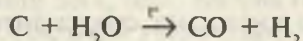


Водород саноатда қўйидаги усуслар билан ҳосил қилинади.

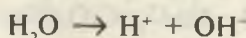
1. Табиий органик моддалардан олинади:

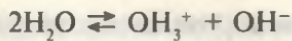


2. Чўғлантирилган коксга сув буғи таъсир эттириб олинади:



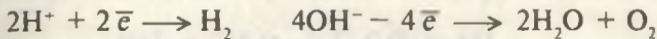
3. Сувни электролиз қилиб олинади:





K(−)

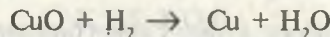
A(+)



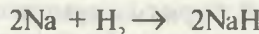
Хоссалари. Водород атоми ўзидан бир электрон береб, H^+ ионига айланади. Бундай мусбат зарядланган водород иони күпгина ковалент боғланиши бирикмаларда кузатилади. Оддий шароитда бундай бирикмалар газсимон, суюқ ва қаттиқ моддалардир. Бундай бирикмаларнинг хоссалари водород билан боғланган элементларнинг табиатига боғлиқ булади. НЕ, H_2O , NH_3 лар қутбланган бўлгани учун улар суюқ ҳолатда яхши эритувчи ҳисобланади. Водород иони H^+ ҳолатда ҳеч қачон эритмада мавжуд бўла олмайди. Фақат сольватланган H_3O^+ мавжудлиги аниқланган. Маълум эритмаларда сольватланган водород иони ҳосил қилган бирикмалар *кислоталар* деб аталади.

Водород атоми ўзи билан бирикаётган элементнинг табиатга қараб битта электрон қабул қилиб H^- ионини ҳосил қилиши мумкин. Агар водород кимёвий реакцияда оксидловчи вазифасини бажарса, у худди галогенлар каби бирикма ҳосил қиласди. Бундан ташқари, водород молекуласини электр разряд орқали ўтказиш натижасида атом ҳолатдаги водород ҳосил бўлади. Атомар водород - водород молекуласига қараганда бир неча марта активдир. Атомар водород битта тоқ электронли система бўлгани учун күпгина бошқа элементлар билан ковалент боғланиш ҳосил қилиб осон бирикади. Атомар водород күпгина металларда осонлик билан эрийди. Бунинг натижасида қотишмалар, интерметалл бирикмалар ва қаттиқ эритмалар ҳосил бўлади. Атомар водородлар бир-бири билан ковалент боғланиш орқали молекуляр водород ҳосил қиласди. Молекуляр водород жуда мустаҳкам, кам қутбланувчан, енгил ва ҳатракатчан кичик молекуладир. Шу сабабли водород паст температурада суюқланади ва қайнайди. Молекуляр водород сувда ва органик эритувчиларда кам эрийди, юқори температурада атомларга парчаланади. Қаттиқ ҳолатда водород гексагонал кристалл панжараага эга. Водород молекуласи оксидловчи ва қайтарувчи хоссасини намоён қиласди. Одатдаги шароитда водород актив эмас, у фақатгина фтор билан бирика олади. Қиздирилганда ёки ёруғлик таъсирида күпгина металлмаслар - хлор, бром, кислород билан реакцияга киришади. Водороднинг қайтарувчи

хоссасидан фойдаланиб, уни металл оксидларидан металлни қайтариша ишлатилади:



Актив металлар билан водород оксидловчи сифатида реакцияга киришади:



Водород юқори температурада күпгина металларда эриши натижасида қотишмалар ҳосил қиласы. Булардан ташқари, водород мусбат зарядлы молекуляр ион H_2^+ ва манфий зарядлы молекуляр H_2^- ион ҳолида ҳам мавжуд була олади. Лекин водороднинг бу ионлари бесарор бўлиб, жуда қисқа вақт мавжуд була олиши билан тавсифланади.

Тарқибада бирор элемент ва водород бўлган мураккаб биримлар гидридлар деб аталади. Гидридлар водород билан элемент орасидаги боғланишининг табиятига қараб тузсимон, учувчан ва полимер гидридларга бўлинади.

Тузсимон гидридлар. Водород ишқорий ва ишқорий-ер металлар билан MeH , MeH_2 таркибли тузсимон гидридлар ҳосил қиласы. Бу гидридлар оқ кристалл моддалар булиб, кучли реакцияга киришиш хусусиятига эга. Тузсимон гидридлар металлар билан водородни юқори температурада тұғридан-тұғри таъсир этиши натижасида ҳосил бўлади. Тузсимон гидритлар суюқлантирилган ишқорий металларнинг галогенидларида яхши эрийди. Бундай эритмалар электролиз қилинганда анодда водород молекулалари ажралиб чиқади. Тузсимон гидридлар термик бесарор, қиздирилганда металл билан водородга осон парчаланади, сув билан шиддатли реакцияга киришади.



Шунинг учун тузсимон гидридлар кимёвий реакцияларда асос хоссасини намоён қиласы.

Учувчан гидридлар. Водород IV, V, VI группаларга оид металлмаслар билан бирикиши натижасида ҳосил бўлган

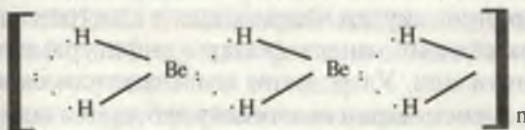
гидриллар учувчан гидрилларга мисол була олади. Учувчан гидрилларда водород билан элемент орасида ковалент боғланиш мавжуддир. Бундай гидрилларнинг гидролизи натижасида кислотали муҳит намоён бўлали:



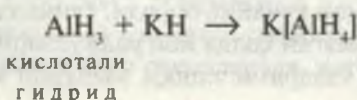
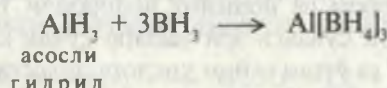
Учувчан гидриллар тузсимон гидриллар билан эфиirlар иштирокида комплекс бирикмалар ҳосил қиласди. Бундай гидрилларнинг нисбий молекуляр массаси ортиши билан суюқланиш ва қайнаш температуралари ортиб боради. Лекин HF , H_2O , PH , бирикмалар бу қоидага бўйсунмайди. Чунки бу бирикмалар кучли қутбланган бўлгани учун қўшимча боғланиш ҳосил қилиб $(\text{NH}_3)_n$, $(\text{HF})_n$, $(\text{H}_2\text{O})_n$, $(\text{PH}_3)_n$ полимерланган бўлади. Шунинг учун NH_3 ва PH_3 бирикмаларда кучсиз асос хосаси намоён бўлади.

Полимер гидриллар. Полимер гидрилларда водород билан элемент орасида қисман ион, қисман ковалент боғланиш мавжуд бўлади. Бундай бирикмаларни асосан амфотер хоссага металлар ҳосил қиласди. Бу бирикмалар оқ рангли, учмайдиган, органик эритувчиларда эримайдиган моддалардир.

Полимер гидрилларнинг бундай хоссаларга эга бўлиши, водород кўприкчаси орқали бир-бирлари билан бирикиб полимерланишиданdir:



Амфотер гидриллар асосли ва кислотали гидриллар билан реакцияга киришади. Алюминий гидрид реакцияга киришаётгандан модданинг табиатига қараб ҳам донор, ҳам акцептор вазифасини бажаради :



Бундан ташқари, водород оралиқ металлар билан ҳам гидридлар ҳосил қиласы.

Водороднинг оралиқ металлар билан ҳосил қилган гидридларида асосан металл боғланиш мавжуд бўлиб, улар кулранг ёки қора рангли қаттиқ мўрт моддалардир.

Водород ва унинг бирикмалари аммиакни синтез қилишда, водород хлорид олишда, синтетик суюқ ёқилфилар ишлаб чиқаришда, нефть маҳсулотларини тозалашда, ёлгарни гидрогенлашда, металларни пайвандлашда, вольфрам, молибден ва бошқа элементларни оксидларидан қайтариб олишда, термоядро ёқилғи сифатида, органик моддаларни синтез қилишда ишлатилади.

XVII БОБ

ЕТТИНЧИ ГРУППА АСОСИЙ ГРУППАЧАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

Еттинчи группа асосий группачаси элементларига фтор F, хлор Cl, бром Br, йод J ва астат At киради. Бу элементлар атомларининг ташқи электрон қаватларида s^2p^5 электронлари мавжуд. Бу элемент атомлари ўзига битта электрон бириктириб олиб, ўзларининг сиртқи қаватларидаги электронлар сонини саккизтага етказиб, инерт газлар конфигурациясига эга бўлишга интилади. Улар эркин ҳолатда кучли оксидловчилардир. Бу элементларни галогенлар деб юритилади. Галоген сўзи юонча сўз бўлиб, туз ҳосил қилувчи деган маънога эга. У ўз бирикмаларида фақатгина – I оксидланиш даражасини намоён қиласы. Чунки фтор атомнинг электроманфийлиги катта қийматга эга бўлгани учун, ҳатто кислороддан ҳам электронни тортиб олиб, OF_2 таркибли кимёвий бирикма ҳосил қиласы. Хлор, бром ва йоднинг водородли HCl , HBr , HJ бирикмаларининг сувдаги эритмалари кучли кислоталар бўлиб, HCl дан HJ га ўтган сайнин кислотали хоссалари кучайиб боради, HCl , HBr , HJ ларнинг қайтарувчанлик хоссалари ҳам HCl дан HJ га томон кучайиб боради, чунки галогенларнинг ион заряди ўзгармаган ҳолда ион радиуслари ортиб боради. Хлор, бром, йод ўзларини ташқи электрон қаватларидаги

еттига электронни бериб, оксидланиш даражаларини +1 дан +7 гача ўзгартира олади. Астат эса табиий радиоактив емирилишларнинг оралиқ маҳсулотлари сифатида, ядро реакциялари ёрдамида сунъий равишда ҳосил қилинади. Қисман радиоактив хоссасига эга.

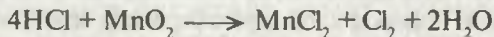
Галогенларнинг табиатда учраши. Фторнинг битта - F, хлорнинг иккита -₁₇³⁵Cl, ₁₇³⁷Cl, бромнинг иккита -₃₅⁷⁹Br, ₃₅⁸¹Br ва йоднинг битта -₅₃¹²⁷I барқароор изотоплари мавжуд. Бундан ташқари бу элементларнинг сунъий равишда ҳосил қилинган бир нечтадан бекарор изотоплари ҳам маълум. Бу элементларни табиатда учрайдиган асосий минераллари қуидагилардан иборат.

CaF_2 - флюорит, $\text{Ca}_5(\text{PO}_4)_3\text{F}$ - фторапатит, Na_3AlF_6 - криолит, NaCl - ош тузи, KCl - сильвин, $\text{NaCl} \vee \text{KCl}$ - сильвинит, $\text{KCl} \vee \text{MgCl}_2 \vee 6\text{H}_2\text{O}$ - карналлит, AgBr - бром-аргирит, $\text{Ag} (\text{Cl}, \text{Br})$ - эмболит, $\text{Ca}(\text{JO}_3)_2$ - лаутарит, AgJ - йод аргерит ва бошқалар. Булардан ташқари, бу элементлар денгиз сувлари таркибида ҳар хил бирикмалар ҳолида учрайди.

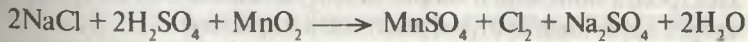
Олиниши. Фтор элементини 1886 йилда А. Муассан, хлорни 1774 йилда К. Шееле, бромни 1826 йилда Ж. Балар, йодни 1811 йилда Б. Куртуа, астатни 1940 йилда Д. Карлсон, К. Мак-Кензи ва Э. Сегрелар ажратиб олганлар.

Хозирги вақтда фтор CaF_2 ёки KF , HF таркибли тузларни юқори температурада суюқлантириб электролиз қилиб олинади. Электрод сифатида графитдан фойдаланилади. Лабораторияда хлор қуидаги усуллар билан олинади:

1. Водород хлорид эритмасига оксидловчи таъсир эттирилади:

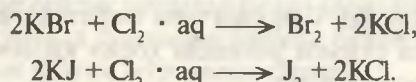


2. Табиий ош тузига концентранган сульфат кислота иштирокида оксидловчилар таъсир эттирилади:



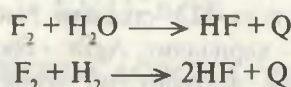
Техникада хлор NaCl эритмасини электролиз қилиш натижасида олинади. Бунда катод сифатида чўян ёки симоб ишлатилилади. Анодда хлор оксидланади, катодда эса водород қайтарилади.

Бром ва йод, бромид ва йодидларга хлор таъсир эттириб олинади:



Астат металл висмутни α - заррачалари билан нурлантириб, экстракция қилиб олинади.

Хоссалари. Фтор оч-сарғыш, үткір ҳидли газ. Эркін ҳолатда фтор молекулаларидан иборат бұлади. Паст температурада моноклиник панжара ҳосил қылиб кристалланади, юқори температурада кубсимон панжара $\beta - \text{F}_2$ модификациясига айланади. Фтор сувда яхши эрийди, водород билан жуда шиддатли реакцияга киришади.

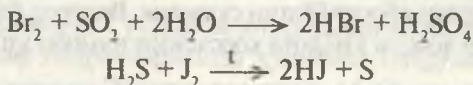


Фтор инерт газлардан ташқари күпгина кукун ҳолатидаги металлар билан ва C, Si, P, S каби металлмаслар билан қыздирилганда реакцияга киришиб **фторидлар** ҳосил қиласади. Кислород ва азот билан бевосита бирикмайди. Күргөшин, никель ва мис металлари ва уларнинг қотишмалари фтор атмосферасида қыздирилганда, сирти барқарор фторид пардаси билан қоғланади. Фтор күпгина оксидлар, гидроксидлар ва уларнинг тузлари, углеродлар ва сув билан шиддатли реакцияга киришади. Хлор оч-сарғыш тусли үткір ҳидга эга бўлган газ. Хлор сувда CCl_4 , TiCl_4 , SiCl_4 ларда эрийди. Хлорда d - орбиталлари мавжуд бўлгани учун унинг оксидланиш даражаси -1 дан +7 гача ўзгаради. Хлор кучли оксидловчи бўлгани учун күпгина металлар ва металлоидлар билан реакцияга киришади. Водород хлор атмосферасида ёруғлик таъсирида шиддатли ёниши натижасида оқ тусли водород хлорид гази ҳосил қиласади.

Бром - тўқ-қизғиши-қорамтири тусли суюқлик, буғлари үткір ҳидли, тўқ-сарғыш рангли, бўғувчи газ. Бромнинг электронга мойиллиги хлорникидан кичик. Шунинг учун бром хлорга қараганда сустроқ реакцияга киришади.

Йод - қорамтири бинафша рангли, металлсимон ялтироқ, ромбик кристалл панжараға эга бўлган модда. Қыздирилганда тўғридан-тўғри буғланади. Буғ ҳолатда йод икки атомли молекуладан иборат. Йод сувда ёмон эрийди, CS_2 , CCl_4 ларга

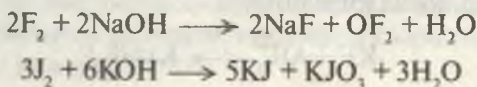
ұхашаш қутбланмаган эритувчиларда яхши эриб, бинафша рангли эритмалар ҳосил қиласы. Түйинмаган углеводородларда, суюқ SO_2 , спирт ва кетонларда йод эриб жигарранг тусли эритмалар ҳосил қиласы. Йод оддий шароитда фтор билан, қиздирилганда водород, кремний, олтингугурт ва башқа күпгина металлмаслар билан реакцияга киришады. Йод нам таъсирида күпгина металлар билан бирикіб йодидлар ҳосил қиласы. Йоднинг сувдаги эритмаси башқа галогенлар билан бирикади. Йоднинг оксидловчи хоссаси хлор ва бромникига қараганда күчсизроқ намоён бўлади:



Астат - ўз хоссалари билан бирмунча йодга ұхашаш, лекин радиоактив металл хоссасига ҳам эга. Одатдаги шароитда ўз-ўзидан буғланади.

Астат органик эритувчиларда яхши эрийди, унинг оксидланиш даражаси -1 дан +7 гача ўзгаради. Бу элементларда группа бўйича F - Cl - Br - J - At қаторида чапдан ўнга томон электронга мойиллик камайгани учун, молекулаларининг электрод потенциаллари ҳам камаяди, лекин қайтарувчи хоссалари кучайиб боради. Бу элементларни термик барқарорлиги фтордан хлор молекулаларига ўтган сари ортиб боради, кейин хлордан йод молекуласи томон секин-аста камайиб боради. Чунки хлордан йодга томон атом радиуслари ортиб боргани учун, атомлар бир-бири билан күчсизроқ кимёвий боғланиш ҳосил қиласы. Фтордан хлор молекуласи томон мустаҳкам кимёвий боғланиш ҳосил бўлишига сабаб, фтор молекуласи фақатгина валент электронлар жуфтиси ҳисобига ҳосил бўлса, хлор, бром ва йод молекулаларида эса бу электрон жуфтдан ташқари донор акцептор боғланиш ҳам мавжуд бўлади. Бунга сабаб, фтор атомида бўш d - орбиталлари мавжуд эмас, хлор, бром ва йод атомларида эса бўш d-орбиталлари мавжуд.

Хлор, бром ва йод элементлари ишқор эритмаларида диспропорцияланиш хоссасини намоён қиласы:

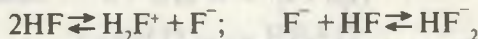


XVII.1. ГАЛОГЕНЛАРНИНГ ВОДОРОДЛИ БИРИКМАЛАРИ

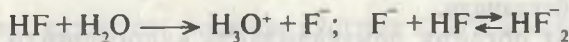
Водород фторид. Газ ҳолдаги водород фторид саноатда CaF_2 га концентранган сульфат кислота таъсир эттириб ёки нордон фторидларни қиздириб олинади:



Тоза водород фторид рангсиз, ўткір ұйылған заһарлы газ. Паст температурада рангсиз, ұавода шиддатли тутайдыган қутблы молекулалардан иборат бұлған суюқлик. Водород фторид үргача күчдеги бир асослы кислота хоссасини намоён қилади.



Сувдаги эритмасида мувозанатда бұлади:



Водород фторид шиша таркибидағи SiO_2 ни эритиб газ-симон Si F_4 ҳосил қилади:



Акцептор фторид иони бұлған баъзи BF_3 , AsF_5 , SbF_5 ва SnF_4 таркибли моддаларнинг HF даги эритмалари жуда күчли кислота хоссасини намоён қилади. Чунки бу моддалар HF да әриши натижасида H_2F^+ ионининг концентрацияси ортади:



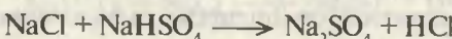
Шунинг учун бундай эритмалар күпгина металларни эритади. Ҳатто нитрат кислота ұам HF эритмаси билан үзаро таъсирлашғанда асос хоссасини намоён қилади:



Водород фторид эритмаси сувда ёмон эрийдиган NaF , KF , CaF_2 таркибли тузларни ҳосил қилади. Темир, алюминий, хром титан ва бошқа металларнинг фторидлари билан комплекс бирикмалар ҳосил қилади:



Водород хлорид. Водород хлорид, асосан ёруғлик нури таъсирида водородга хлор таъсир эттириб олинади. Ҳосил бүлгән газ ҳолдаги водород хлоридни адсорбцион камераларда сувга юттириб, концентранган хлорид кислота олинади. Водород хлоридни ош тузига концентранган сульфат кислота таъсир эттириб ҳам олиш мүмкін. Бу жараён икки босқичла давом эттирилади:

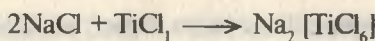


Ҳозирги вақтда водород хлорид органик моддаларни хлорлашда ва гидрохлорлашла құшимча маңсулот сифатида ҳосил қилинмоқда. Бундан ташқари, MgCl_2 нинг гидролизи натижасыда ҳам водород хлорид ҳосил булади.

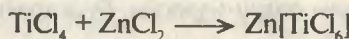
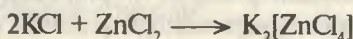
Оддий шароитта водород хлорид рангсиз, үткір ҳидга эга бүлгән газ, сувда яхши эриб, хлорид кислота ҳосил қиласы. Водород хлорид эритмаси ишқорий ва ишқорий-ер металлар билан реакцияга киришиб водород ажратиб чиқаради, кислород таъсирида әркін хлор ҳосил қилиб оксидланади. Водород хлоридни турли усуулар билан ҳосил қылған ЭCl_x таркибли хлорид бирикмалари маълум. Бу бирикмалар асос, амфотер ва кислота хоссасига эга. Бундай хоссаларга эга бўлиши элемент билан хлор орасида вужудга келган кимёвий боғланишнинг табиатига боғлиқ булади. Ионли хлоридлар асос хоссасига эга бўлиб, юқори температурада суюқланадиган, сувда яхши эрийлигиган қаттиқ кристалл моддалардир. Ковалент боғланишли хлоридлар эса кислота хоссасига эга бўлган осон суюқланадиган ёки газ ва суюқ моддалардир. Ион ковалент боғланишли хлоридлар эса амфотер хоссага эга бўлиб оралиқ ҳолатни эгаллаган, сувда яхши эрувчан моддалардир. Асосли хлориллар гидролизга учрамайди, кислотали хлориллар тўлиқ гидролизланади:



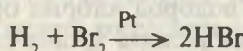
Асос хоссасига эга бўлган хлориллар кислотали хлориллар билан реакцияга киришиб, комплекс бирикмалар ҳосил қиласы. Комплекс бирикмаларнинг ҳосил бўлишида асосли хлориллар донор вазифасини, кислотали хлориллар акцептор вазифасини бажаради:



Амфотер хлоридлар кислотали ва асосли хлоридлар билан бирикиб, комплекс бирикмалар ҳосил қиласи:



Водород бромид - үткір ҳидга эга булған, ҳавода ўз-ўзидан тутайдыган газ. Водород бромид 200–300 °C да платинадан тайёланган катализатор иштирокида водородга бром таъсир эттириб олинади:



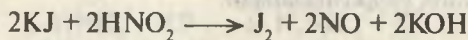
Водород бромид PBr_3 , ни гидролиз қилиб ҳам олинади:



Водород бромид органик мoddаларни бромлашда ҳам күшімча маҳсулот сифатида ҳосил қилинади. Водород бромиднинг сувдаги эритмаси кучли кислота. Водород бромид этанолда ҳам яхши эрийди. Водород бромид эритмаси металларга, металл оксидлари ва гидроксидлари билан яхши реакцияга киришади. Бромид кислотанинг тузлари - металл бромидлар сувда яхши эрийдиган мoddалардир.

Водород йодид - рангсиз бұғувчи газ, ҳавода ўз-ўзидан кучли тутайди. Водород йодид юқори температурада катализатор иштирокида водородга йод таъсир эттириб ёки PJ , ни гидролиз қилиб олинади. Водород йодид сувда яхши эрийди. Сувдаги эритмаси кучли кислота, ёруғлик таъсирида ўз-ўзидан йод ҳосил қилиб парчаланади.

Водород йодиднинг сувдаги эритмаси ҳосил қылған тузлари - металл йодидлар кучли қайтарувчи хоссага эга:



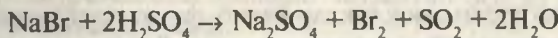
Ишқорий ва ишқорий-ер металларининг йодидлари сувда яхши эрийдиган, қиздирилганды ва ёруғлик таъсирида осон парчаланадиган мoddалардир. Галогенларнинг водородли бирикмаларини термик барқарорлiği ва ҳосил бұлиш иссиқциклари HF дан HJ га үтган сары камайиб боради. Бунга сабаб галогенларнинг атом радиуслари ортиб, водород билан

хосил қилган кимёвий бодланиш энергиясининг камайиб боришидир. Галогенид кислоталарининг кучи $\text{HF} - \text{HCl} - \text{HBr} - \text{HJ}$ қатор бўйлаб ортиб боради. Водород галогениларнинг қайтарувчилик хоссалари $\text{HCl} - \text{HBr} - \text{HJ}$ қатор бўйлаб кучайиб боради.

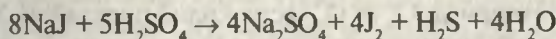
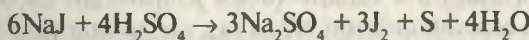
Натрий хлоридга концентранган сульфат кислота таъсир эттирилса, газ ҳолда водород хлорид ҳосил бўлади:



Водород бромид ва водород йодидни бу усул билан олиб бўлмайди. Чунки улар кучли қайтарувчилар учун эркин бром ва йодгача оксидланади:



Водород йодид жуда кучли қайтарувчи бўлгани сабабли ҳатто суюлтирилган сульфат кислотани водород сульфидгача қайтаради:

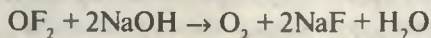


XVII. 2. ГАЛОГЕНЛАРНИНГ КИСЛОРОДЛИ БИРИКМАЛАРИ

Галогенлар кислород билан тўғридан-тўғри бирикмайди, лекин уларнинг оксидлари, кислородли кислоталари, ҳосил қилган тузлари халқ ҳўжалигига катта аҳамиятга эга.

Кислород фторид. Фторнинг OF_2 , O_2F_2 , O_3F_2 ва O_4F_4 таркибли кислородли бирикмалари маълум. Кислород фторид OF_2 водород фторид ва калий фторид аралашмалари эритмасини электролиз қилиб олинади.

Кислород дифторид - оч сарғиши тусли, заҳларли, унча актив бўлмаган газ. Кислород дифторидни H_2CH_4 ва CO билан аралашмаси учқун таъсирида кучли портлайди, Cl_2 , Br_2 ва J_2 билан аралашмаси оддий шароитда ўз-ўзидан портлайди. OF_2 ишқорлар таъсирида парчаланади:



Сув билан секин реакцияга киришади, лекин сув буғи таъсирида портлайди:



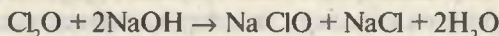
Кислород фторид бошқа галоген кислоталар ёки тузлари эритмаларидан галогенларни сиқиб чиқаради:



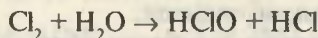
Кислород дифторид таъсирида металлар ва металлмаслар оксидланади.

Диоксадифторид O_2F_2 - оч сарғыш - қизил тусли қаттиқ модда, термик барқарор, кучли оксидловчи ва фторловчи хоссага эга. Күпгина моддалар диоксадифторид билан аралаштириш натижасида портлайди. O_3F_2 ва O_4F_2 лар ёпишқоқ, очқизғиши тусли суюқликлар булиб, фақат паст температурадағина мавжуд бұла оладиган, термик бекарор моддалардир. Хлорнинг Cl_2O , ClO_2 , Cl_2O_6 ва Cl_2O_7 таркибли кислородлы бирикмалари маълум.

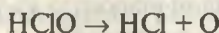
Хлор (I)-оксид Cl_2O - янги тайёрланган симоб (II)-оксидга хлор гази юбориш билан ҳосил қилинади. Cl_2O - оддий шароитта сарғыш қизғиши тусли газ, қыздырылғанда ёки электр учқуни таъсирида Cl_2 ва O_2 ҳосил қылғып портлайди. Хлор (I)-оксиди сувда эритилғанда сарғыш қизил тусли, маълум миқдорда гипохлорит кислота HClO булған эритма ҳосил қиласади. Хлор (I)-оксиди ишқорлар таъсирида гипохлорит тузлар ҳосил қиласади. Гипохлорит тузлар кучли оксидловчилардир:



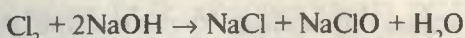
Хлор (I)-оксидга тұғри келадиган кислоталар гипохлорит кислота, тузлари эса **гипохлоритлар** деб аталади. Гипохлорит кислота HClO хлорнинг гидролизи натижасида ҳосил бұлади:



Гипохлорит бир негизли кучсиз кислотадир, осон параланади:



Гипохлорит кислота тузларини ишқор эритмаларига хлор таъсир эттириш усули билан ҳосил қилинади:

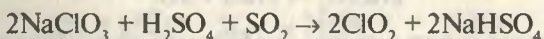


Хлорид кислота ангидриди Cl_2O , олинган эмас. Лекин уни фақатгина эритмалардатина мавжуд бүлган барқарор хлорид кислотаси олинган. Хлорид кислота күчсиз кислота ва кучли оксидловчи. Унинг ҳосил қылган тузлари **хлоритлар** деб атаби, сувда яхши эрийдиган рангсиз моддалардир. Хлоритлар кислотали муҳитда оксидловчи ҳоссасига эга. Қиздирилганда портлаш ҳосил қилиб парчаланади:

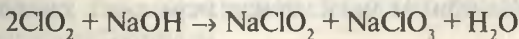


Хлор (IV)- оксиди KClO_3 га қайтарувчи сифатида оксалат кислота иштирокида суюлтирилган H_2SO_4 таъсир эттириб олинади. Бу реакцияда ажралиб чиқаётган SO_2 ва ClO_2 ни суюлтиришда ишлатилади.

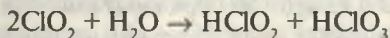
Саноатда ClO_2 натрий хлорит тузига қайтарувчи сифатида сульфит ангидрид иштирокида сульфат кислота таъсир эттириб олинади:



ClO_2 - сарғиши-яшил тусли, ўткір ҳидли, симметрик структурага эга бүлган газ. ClO_2 - қутбلى модда бүлгани учун реакцияга киришиши кучли, ҳавода ўз-ўзидан шиддатли портлади, кучли оксидловчи. Ишқорлар билан хлорит ва хлоратлар ҳосил қиласиди:



Сув билан хлорит ва хлорат кислота эритмаларини ҳосил қиласиди:

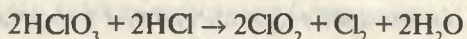


Хлор (IV)- оксид эритмаси қоронғида барқарор, ёруғлик таъсирида секин-аста HCl ва HClO_3 ҳосил қилиб парчаланади. Хлор (IV)- оксид ClO_2 га мувофиқ келадиган кислота олинган эмас.

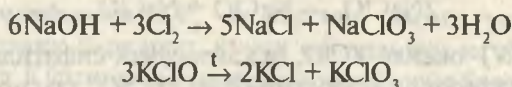
Хлорат ангидриди Cl_2O_5 олинган эмас. Лекин унга мос келадиган хлорат кислота HClO_4 , мавжуд. Хлорат кислотани барий хлоратга сульфат кислота таъсир эттириб олинади.



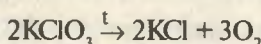
Хлорат кислота бир негизли кучли кислота, ўз хоссалари билан HNO_3 кислотага ўхшайди. Хлорат кислотанинг хлорид кислота билан аралашмаси худди зар суви каби кучли оксидловчидир:



Хлорат кислота тузлари **хлоратлар** деб аталади. Улар хлорга ишқор эритмасини таъсир эттириб ёки гипохлоритларни термик парчалаб ҳосил қилинади:



Хлоратлар KClO_3 ёки NaClO_3 эритмаларини электролиз қилиш натижасида ҳам ҳосил бўлади. Хлоратлар сувда яхши эрийдиган, рангсиз, қиздирилганда кислород ажратиб парчалана-диган моддалардир:



Хлоратлар кучли оксидловчи бўлгани учун қайтарувчилар билан аралаштирилганда портловчи моддалар ҳосил бўлади.

Хлор (VI) - оксид паст температурада ClO_2 га озон таъсир эттириш натижасида ҳосил қилинади. Хлор (VI)- оксид оддий шароитда қизил-қорамтири тусли суюқлик, тоза ҳолда барқарор, органик моддалар таъсирида кучли портлайди, хлор (VI)-оксид сувда эриши натижасида перхлорат кислота ҳосил қиласди.

Хлор (VII)- оксид Cl_2O , рангсиз мойсимон суюқлик, сувда яхши эрийди, қиздирилганда ва зарб таъсирида портлайди. Хлор (VII)- оксидига мос келадиган перхлорат кислота перхлорат тузларга вакуумда сульфат кислота таъсир эттириб олинади. Перхлорат кислота ҳавода ўз-ўзидан тутгайдиган, термик бекарор, сувда яхши эрийдиган органик моддалар таъсирида тез парчаланадиган суюқлик. Бу кислота тузларини хлоратларни катализаторсиз парчалаб олинади. Хлорнинг кислородли кислоталари кучи хлорнинг оксидланиш даражаси ортиши билан ортади, оксидланиш хусусияти эса камаяди.

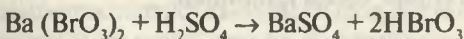
Бромнинг Br_2O , BrO_2 , BrO_3 ва Br_2O_7 таркибли кислородли бирикмалари маълум.

Бром(I)- оксид Br_2O -қүнғир-қызығыш тусли суюқлик, қиздирілганды шидатли парчаланади. Бром (IV) - оксид сарың рангли қаттиқ модда, юқори температурада бекарор, маълум шароитда вакуумда Br_2O ҳосил қилиб парчаланади. Бром (VI)-оксид Br_2O_3 , оқ рангли, қаттиқ бекарор модда. Бром (VII)-оксид Br_2O_7 , оқ рангли, сувда яхши эрийдиган қаттиқ модда.

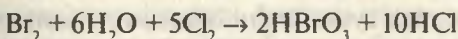
Бромнинг гипобромид HBrO ва бромат HBrO_3 кислоталари бор. Гипобромид кислота бромни симоб (II)-оксид иштирокида сувда эритиб олинади. Гипобромид кислота гипобромидлари термик бекарор бұлғани учун қиздирілганды диспропорцияланади:



Бромат кислота барий броматга суюлтирилган сульфат кислота таъсир эттириб олинади:



Бундан ташқари, бромли сувга хлор таъсир эттириб ҳам бромат кислота олиш мүмкін:

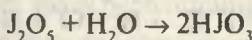


Бромат кислотага мос келадиган тузлар **броматлар** деб аталади. Броматлар бромитларни термик парчалаб ёки хлоратларга бромидлар таъсир эттириб олинади:

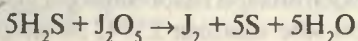


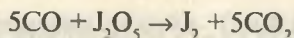
Техникада броматлар KBr ва NaBr эритмаларини электролиз қилиб олинади.

Йоднинг J_2O ва J_2O_5 таркибли кислородли бирикмалари маълум: J_2O_5 - оқ рангли кристалл тузилишига эга бұлған барқарор модда. Перийодат кислотани термик парчалаң натижасыда ҳосил қилинади. J_2O_5 - 300° гача барқарор, кейин йод ва кислород ҳосил қилиб суюқланади. У сув билан шидатли реакцияга киришади:



J_2O_5 - күчли оксидловчи бұлғани учун H_2S , HCl ва CO лар билан реакцияга киришади:



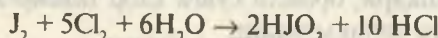
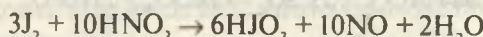


Йоднинг гипойодид HJO_3 , йодат HJO_4 ва перйодат HJO_4 таркибли кислородли кислоталари бор. Гипойодит кислотанинг тузлари гипойодитлар жуда бесқарор моддалар бўлиб, осонлик билан йодатларга айланади. Лекин гипойодитлар кислотага қараганда барқарор моддалардир. Агар йодга ишқор таъсир эттирилса, аввал гипойодатлар, сунг улар йодатларга ва йодидларга парчаланади:



Гипойодит кислота ва унинг тузлари оксидловчилардир.

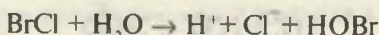
Йодат кислотани HJO_3 йодга нитрат кислота ёки хлорли сув таъсир эттириб ҳосил қилинади:



Йодат кислота сувда яхши эрийлиган рангиз кристалл модда. Йодат кислотанинг тузлари йодатлар, броматлар ва хлоратлар каби нейтрал ва ишқорий эритмаларда оксидловчи хоссани намёён қилмайди, зарба таъсирида портгайди. HCl , - HBrO_3 - HJO_3 қаторда кислоталарнинг барқарорлик даражаси чапдан ўнгга томон кучаяди, оксидланиш хоссаси ва кислотанинг кучи пасайиб боради.

Галогенлар ўзаро бирикиб, асосан бирламчи ва учламчи бирикмалар ҳосил қиласиди. Булардан BrCl , JCl , JCl_3 , JBr лардан бошқа барча бирикмалар фтор галогенлардир.

Бирламчи галогенли бирикмаларнинг реакцияга киришиши хусусияти учли бўлиб, оксидловчи хоссасига эга, кўпгина эркин ҳолатдаги элементлар билан бирикиб галогенилар арапашимасини ҳосил қиласиди. Улар сув таъсирида гидролизланади:



Учламчи галогенлараро бирикмалар сув таъсирида кучли портлаш ҳосил қилиб парчаланали. Галогенлараро бирикмалар ичида энг кўп тарқалғанлари галогенфторидлардир. ClF ва ClF_3 ни тўғридан-тўғри мис идишда 250°C да хлорга фтор таъсир

эттириб олиш мүмкін. ClF_5 ни ClF_5 га 250 атмосфера босимда 350°C да F_2 таъсир эттириб олинади. Галогенфторидлар реакцияга киришиш хусусияти кучли бұлғани учун органикада фторлаш көңг құлланилади. Галогенфторидларнинг активлигі ClF_3 - BrF_5 - JF_3 - ClF_5 - BrF_3 - JF_5 - BrF қатор бүйича чаңдан үнгга үтган сари камайиб боради. Галогенлар ва уларнинг бирикмалари тиббиётда, фотографияда, озиқ-овқат саноатида, қишлоқ хұжалик заарқунандаларига қарни курашида, дезинфекция мақсадларыда, портловчи моддалар олиш, органик моддаларни синтез қилиш ва спектроскопияда ишпәттіледи.

Такрорлаш учун материаллар

Бобнинг асосий мазмуну. Металл ва металлмаслар ўзларининг физик ва кимёвий хоссалари билан фарқланадилар. Металлмаслар металлардан фарқли үлароқ ялтироқ бўлмайди, ишловга яхши берилмайди, электр токи ва иссиқликни ёмон ўтказади. Бундан ташқари, металлмасларнинг юқори ионланиш энергиясига эга бўлиши үларнинг электроманфийлиги катталиги билан тавсифланади. Алоҳида группаларга кирувчи элементларда атом рақами орта бориши билан атом радиуси ҳам кўпая боради, электроманфийлиги ва ионланиш энергияси камаяди. Элементларда металл табиати үларнинг электроманфийлигига қараб ўзгаради. Асл газлар мустаҳкам ва барқарор электрон конфигурацияга эгалиги туфайли, бирикмаларнинг камлиги билан тавсифланади. Фақат ксеноннинг фторидлари ва оксидлари, ҳамда криptonнинг фториди KrF_2 олинган.

Мазкур бобда элементларнинг асосан бош группа (А) га кирадиган вакиулари қаралади. Уларнинг табиатда учраши, минераллари, олиниши, физик-кимёвий хоссалари, ишлатилиши ҳамда аҳамияти ҳақида маълумотлар берилган. Шу муносабат билан бу ерда келтирилаётган машқ ва масалалар ҳамда тест саволлари барча группа учун типик бўлишини ҳисобга олиб умумий ҳолда берилишини лозим деб топамиз.

Бобни ўрганишдан мақсад

1. Элементнинг даврий жадвалдаги ўрни ҳамла хоссаларига асосланган ҳолда мазкур элементни металл ёки металлмаслигини аниқлай олиш.

2. Металлар ва металлмасларнинг структураларини фарқлай билиш.
3. Группалар ёки даврлардаги баъзи элементларнинг электроманфийлиги ва металлик табиатини айтиб бериш.
4. Элементларни турли усулларда олишнинг кимёвий тенгламаларини тузиш.
5. Элементлар бирикмаларида оксидланиш даражаларини белгилай олиш.
6. Элементларнинг кислородли, галогенли, водородли ва олтингугартли бирикмаларининг хоссаларини, уларни олиш йўллари ва шароитларини билиш.

Mашқ ва масалалар

1. Металлни металлмасдан фарқловчи икки кимёвий ва иккита физик хоссасига мисол келтириш.
2. Бобда келтирилган материаллардан фойдаланиб кислород билан рухнинг кимёвий ва физик хоссаларини ёнма-ён ёзиб чиқинг. Мазкур маълумотлар кислороднинг металлмас, рухнинг металл элемент эканлигини исботлашига аҳамият беринг.
3. Галогенлар (ёки бошқа элементлар) ни саноат миқёсида олинувчи усулларининг тўла кимёвий реакцияларини ифодаланг.
4. Элемент сифатидаги фторнинг нега сувли эритмадан олиш мумкин эмаслигини тушунтириш.
5. 600 г H_2S ни $200^\circ C$ да ва 1334 ПА босимда ёқилганида қанча ҳажмда SO_2 гази ҳосил булади?
6. Нима учун фосфор хона температурасида азотдан фарқли ўлароқ икки атомли молекула P_2 ҳосил қилмайди?
7. Куйидаги кислоталарнинг ҳар бири учун ангидриди формуласини келтириш: H_3PO_3 , $HClO_4$, H_3AsO_4 , H_3BO_3 , H_2SO_4 , H_2CO_3

XVIII БОБ

d - ЭЛЕМЕНТЛАР

XVIII. I. ҚЎШИМЧА ГРУППАЧА ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

d- элементлар ҳар қайси катта даврда s- ва p- элементлар орасидаги ўнта катақни ишғол қиласи.

Бу элементларнинг умумий сони 33 та бўлиб, туртинчи, бешинчи, олтинчи даврларда ўнтадан ва еттинчи даврда учтадир. Кўшимча группача элементлари оралиқ элементлар деб ҳам юритилади.

d-элементларда бир элементдан иккинчисига ўтилганда атомларнинг сиртқи қаватдан битта ичкари қаватига ортиб борувчи битта электрон жойлаша боради. Бу элементларнинг кимёвий хоссалари сиртқи ва ундан битта ичкариги қаватларга жойлашган электронлар сонига боғлиқ бўлади. d- элементларнинг ўзига хос хусусиятлари металлар атомларининг электрон тузилишига - сиртқи электрон қаватда кўпинча иккита s-электрони (баъзан, битта s-электрон) бўлиши билан тавсифланади. Бу элементлар атомларининг ионланиш энергия миқдори камлиги сабабли сиртқи электронлар ядро билан нисбатан бўшроқ боғлангандир. Шунга кўра, оралиқ элементлар ҳосил қилган бирикмаларида мусбат оксидланганлик намоён қиласди, бу уларнинг асосий группача металлари каби металлик хусусиятларига эга бўлишини тақозо қиласди. Аммо асосий ва қўшимча группача металлари орасида маълум фарқлар ҳам мавжуд. Оралиқ элемент атомларининг сиртқидан олдинги электрон қаватларида электронлар билан тўлмаган d-сатҳча мавжуд бўлади. Оралиқ элементлар атомлари кимёвий боғланиш ҳосил қилганда фақат ташқи электронлар эмас, балки d-электронлари ҳам иштирок этади. Шу сабабли оралиқ элементлар учун асосий группача металларига қараганда ўзгарувчан валентли бўлади. Бунинг натижасида оралиқ элементларда барқарор комплекс бирикмалар ҳосил қилишга мойиллик кўпроқ сезилади.

Ҳар бир даврда асосий группача элементлари, яъни s- ва р- элементларида уларнинг тартиб белгиси орта борган сари атомлар ташқи электрон қаватида электронлар сони кўпая боради, бу типик металлардан металлмасларга ўтишга олиб келади. Оралиқ элементларда эса тартиб сонининг ортиши билан ташқи электрон қаватларининг тузилиши деярли ўзгармайди, шунинг учун элементлар хоссалари ҳам асосий группача элементларига қараганда жуда секинлик билан ўзгарили. Скандий, титан, ванадий, хром ва марганецда юқори оксидланиш даражаси гуруҳ тартиб сонига тенг бўлса, темирники олти, кобалт билан никельники уч, мис ва рухники икки бўлади. Шунга қараб моддалар барқарорлиги ҳам

ўзгаради. TiO ва VO оксидларидан титан билан ванадийнинг оксидланганлик даражаси + 2 булиб, кучли қайтарувчи ҳисобланади. Лекин уларга үхшаш мис ва рух оксидлари қайтариш хусусиятига эга эмас.

XVIII. 2. СКАНДИЙ ГРУППАЧАСИ

III группанинг құшимча группачасига скандий (Scandium) Sc, иттрий (ittrium), лантан (lantanium) La ва актиний (Actinium) Ac киради.

Скандийнинг мавжудлігіні Д. И. Менделеев 1870 йилда олдиндан айтғиберган. Орадан түккіз үйл үтгач, уни Л. Н. Нильсон тоза ҳолда олади.

Скандий группачаси элементлари атомлари ташқи электрон қаватларыда иккитадан ва үндан кейинги қаватда эса түккіздідан электрон сақлайды.

Күйіда группача элементлари атомларининг ташқи ва үндан олдинги электрон қаватлары тузилиши көлтирилген:

Sc	$3s^2$	$3p^6$	$3d^1$	$4s^2$
V	$4s^2$	$4p^6$	$4d^1$	$5s^2$
La	$5s^2$	$5p^6$	$5d^1$	$6s^2$
Ac	$6s^2$	$6p^6$	$6d^1$	$7s^2$

Уларда тартиб белгиси ошган сари ионланиш энергияси (6,66 эВ дан 5,51 эВ гача) камайиб боради, ион радиуси эса (0,083 дан 0,11 нм гача) ортади. Группачанинг ҳар бир элементтің үзидан кейин тегишлича d-элементлар декаласини вужудга көлтиради. Скандий группачаси элементларининг үз бирикмаларидаги оксидланганлик даражаси күпинчә +3 га тенг булади.

Скандий, иттрий ва лантан ер қобиғида массаси бүйічка $10^{30} \cdot \%$ ни ташкіл этади. Актиний анча кам тарқалған булиб, массаси бүйічка $6 \cdot 10^{10} \%$ атрофидады.

Скандий группачаси элементлари уларнинг фторидларини (бაъзан, хлоридларини) қайтариб олинади. Бирикмалари эса тузлары ёки оксидларидан түрли йүллар билан синтез қилинади.

Скандий группачасининг элементлари әркін ҳолатда юқори температурада суюқланадыган оқ-кумуш ранг металлар булиб, суюлтирилған анорганик кислоталар (HCl , H_2SO_4 ва HNO_3) да эрийди. Қиздирілгандың күтігина металлмаслар билан реакцияга киришади.

Гидроксидлари асосли хоссага эга. Қиздирилганда оксидларга ўтади. Лантан гидроксида $\text{La}(\text{OH})_3$ кучли асос ҳисобланади. Скандий гидроксида концентранган ишқор эритмасида гидроксоискандиатга (масалан, $\text{Na}_3[\text{Sc}(\text{OH})_6]$) айланади. Группача элементлари гидроксидларидан баъзилари аморф ҳолда ҳам учрайди. Гидроксидлар элементлар тузларининг сувли эритмаларидан аммиак ёки ишқорлар билан чуктириб олинади. Улар элементларнинг бошқа элементларини олишда хомашё бўлиб хизмат қилади.

Скандий группаси элементлари комплекс бирикмалар ҳосил қилади. Масалан, скандий оксалат гексагидрати $\text{Sc}_2(\text{C}_2\text{O}_4)_3 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ ёки $\text{MeSc}(\text{C}_2\text{O}_4)_2 \cdot \sqrt{2}\text{H}_2\text{O}$ ва $\text{Me}_3\text{Sc}(\text{C}_2\text{O}_4)_3 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$ (Металл-ишқорий металл) каби комплекслари скандийнинг галоидли бирикмалари нейтрал ёки нордон эритмаларига оксалат кислота таъсириб ҳосил қилинади.

Скандий группачаси элементлари бирикмалари лазер материаллари, электрон асбобларда катодлар ва ЭҲМ ларда ишлатилувчи ферритлардан ясалувчи ёдлаб қолиш мосламаларда қўлланилади.

XVIII. 3. ТИТАН ГРУППАЧАСИ

Бу группача титан (Titanium) Ti , цирконий (Zirconium) Zr , гафний (Hafnium) Hf ва сунъий равишида олинган курчавий (Kurchatovium) Ku ни ўз ичига олади. Тұртингчи группа асосий группачаси металлари бўлган қалай ва қўроғошинга қараганда титан группачаси элементларда металлик ҳусусияти кучлироқ бўлади.

Титан группачаси элементлари атомлари ташқи қаватда иккитадан, ташқаридан иккинчи қаватда 10 тадан электрон сақлайди, буларнинг иккитаси d-сатҳчада жойлашади. Шу сабабли титан группачасида металлар учун хос оксидланиш даражаси +4 га, кам ҳолларда +3 ва +2 га тенг бўлади. Цирконий +I ҳам бўлади.

Титан группачаси элементлари эркин ҳолатда типик металлар бўлиб, кўринишидан пўлатга ўхшайди. Буларнинг ҳаммаси қийин суюқланувчан ҳаво ва сув таъсирига берилмайдиган оқ-кумушранг ялтироқ металлардир.

Титаннинг табиатда (масса сони 46–50 бўлган) бешта изотопи маълум. Асосий минераллари рутил - TiO_2 , ильменит

- FeTiO_3 , титаномагнетит - FeTiO_4 , первоскит - CaTiO_3 , лопарит - $(\text{Na}, \text{Ge}, \text{Ca}) \cdot (\text{Nb}, \text{Ta})_2\text{O}_6$ ва титанит - $\text{CaTiO}(\text{SiO}_4)$ дир.

Цирконийнинг икки минерали бор, булар циркон ZrSiO_4 ва бадлелейт ZrO_2 лардир.

Гафний изоморф аралашма сифатида цирконий минералларида учрайди.

Титан руда ёки концентратларидан унинг диоксидига утказилиб, кейин хлорланади ва магний билан қайтариб қайта ҳосил қилинади. Магний ўрнида баъзан натрий ҳам қўлланади. Цирконий, циркон рудасини $\text{K}_2[\text{SiF}_6]$ билан қиздириб ёки хлорлаб, кейин қайтариб олинади. Мана шу усул билан гафний ҳам ажратилиали.

Хона температурасида титан HCl , H_2SO_4 иссиқ ҳолдаги CCl_3COOH , HCOOH , $(\text{COOH})_2$, билан қиздирилганда эса кислород (400°C – 500°C), азот (600°C дан юқори) ва галоидлар (200°C) билан реакцияга киришади. Водород ва атмосфера газларини ютади.

Цирконий H_2O , HCl , HNO_3 , H_3PO_4 ва ишқорлар таъсирига чиламли. Кислород галогенлар билан реакцияга киришади, водород ва азотни ютади. Қиздирилганда HF эритмаси, концентранган H_2SO_4 ва зар суви билан реакцияга киришади. Гафний кимёвий хоссалари буйича цирконийга яқин туради, курчатовий эса гафнийнинг аналогидир.

Титан группачаси элементлари антикоррозион материаллар тайёрлашда, ядро реакторларида, геттер сифатида, қотишмалар тайёрлашда, ракетасозлик ва кемасозликла, кимёвий асбоблар ишлаб чиқаришда ва бошқа соҳаларда кенг қўлланилади.

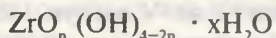
Титан диоксиди TiO_2 - сувда ва суюлтирилган кислоталарда эримайдиган оқ кристалл модда. Кислота ва ишқорлик хоссалари кучсиз намоён бўлувчи амфотер оксиддир. Табиатда рутил, анатаз ва брукит номида уч модификацияда учрайди. Титан белилалар, эмаллар, шиша, глазурь, тўлдиргич ва пигмент тайёрлашда кенг қўлланилади.

Цирконий диоксид ZrO_2 - кимёвий реагентлар таъсирига берилмайдиган ва термик кенгайиш коэффициенти ўта кичик бўлган бирикма. Керамика ва ўтга чидамли буюмлар, эмаллар, маҳсус шиша, глазурь, лазер материаллари ва қиммматбаҳо тошлар – фианитлар олишда қўлланилади. Қаттиқ ҳолдаги электролит ва пьезоэлектрик сифатида ишлатилиади.

Гафний диоксид HfO_2 - 2780°C да эрувчан ва 5400°C да қайнайдиган бирикма. HF ва H_2SO_4 да эрийди. Ядро реактор-

ларида бошқарувчи стержень, ҳимоя экранлари, махсус шиша ва ўтга чидамли буюмлар тайёрлашда қўлланилади.

Цирконий гидроксидлари кристалл ёки гельсимон моддалар бўлиб, ўзгарувчан таркибга эга:



бу ерда: $n = 0 \div 4$

Булар ZrO_2 ва тоза цирконий олишда хомашё сифатида ишлатилади.

Метатитанат кислота H_2TiO_3 ва ортотитанат кислота H_4TiO_4 тузлари титанатлар деб номланади. Ишқорий металлар титанатлари $800\text{--}1000^\circ\text{C}$ да эрийди, сувда гидролизланади. Икки валентли элементлар титанатлари янада қийинроқ эрийди, сувда эримайди ва фақат концентранган кислоталардагина парчаланади.

Титан, цирконий ва гафний галогенидларида +2, +3 ва +4 оксидланиш даражасини намоён қиласди. Me_4Ti , ҳолатда барқарор бўлади. Бигалогенидлари бекарор бўлиб, қайтарувчи хусусиятига эга. Галогениллар тутун шашкалари Циглер-Натта катализаторлари компоненти, махсус шишалар тайёрлашда ва пайвандлаш ишларида флюс сифатида қўлланилади.

XVIII. 4. ВАНАДИЙ ГРУППАЧАСИ

Бу группачага бешинчи группанинг қўшимча группаси элементлари бўлган ванадий (Vanadium) V, ниобий (Niobium) Nb ва тантал (Tantalum) Ta киради. Атомларининг ташқи электрон қаватларида иккита ёки битта электрон сақлаган ҳолда улар асосий группача элементларидан металлик хоссаларининг юқорилиги ҳамда водородли бирикмаларининг йўқлиги билан фарқланади.

Ванадий группачаси элементлари ўз бирикмаларида кўпинча +5 оксидланиш даражасини намоён қиласди. Табиатда бу элементлар - патронит VS_3 , карнотит $\text{K}_2(\text{UO}_4)_2(\text{VO}_4)_2 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$, роскоэлит $\text{KJ}_2(\text{AlSi}_3\text{O}_{10})(\text{OH})_2$, колумбит - танталит ($\text{Ca}, \text{Na})(\text{Nb}, \text{Ta})_2\text{O}_6$, прохлор ($\text{Fe}, \text{Mn})(\text{NbTa})_2\text{O}_6$, лопарит ($\text{Na}, \text{Ge}, \text{Co})_2(\text{Ti}, \text{Nb}, \text{Ta})\text{O}_4$ ва микролит ($\text{Na}, \text{Ca})_2(\text{TaTi})_2\text{O}_6(\text{F}, \text{OH})$ каби минераллар таркибида учрайди.

Ванадий шу элемент бўлган шакллардан, ниобий ва тантал оксидларини углерод билан қайтариб ёки электролиз қилиб олинади. Эркин ҳолдаги ванадий, ниобий ва тантал кимёвий

реагентлар таъсирига унчалик берилмайди. Уларнинг эриш температуралари юқорилиги сабабли қийин эрувчан металлар ҳисобланади.

Ванадий. Атом белгиси 23, атом массаси 50, 9414. Табиатда икки барқарор изотопи ^{50}V ва ^{51}V маълум. 1869 йилда Г. Э. Роско томонидан олинган. Ер пўстлоғидаги массаси бўйича миқдори 0, 015 % ни ташкил этади.

Ванадий таркибида ванадий бўлган темир ва полиметалл рудалардан олинади. У одатда, рудалардан ванадийнинг темир билан қотишмаси—феррованадий ёки ванадий ангидриди V_2O_5 ҳолида олинади. Тоза ванадий металини V_2O_5 ёки VCl_3 ни қайтариб ёки VCl_4 ни термик диссоциациялаб ҳосил қилинади.

Тоза ҳолда ванадий кумушсимон кулранг пластик металл, 1900 °C да эрийди. Унга сув, денгиз суви, ишқор эритмалари таъсири қилмайди. Туз ва суюлтирилган кислота эритмалари (HCl , HNO_3 , H_2SO_4)га ҳам бефарқдир. 300 °C дан юқорида ванадий ҳаво кислороди, галогенлар, водород билан, 700 °C дан юқорида эса азот ва углерод билан реакцияга киришади. Ванадий фторид кислота, нитрат кислота ва зар сувида эрийди. У ўз бирикмаларида икки, уч ва беш валентли бўлади.

Ванадийнинг VO , V_2O_3 , VO_2 ва V_2O_5 каби оксидлари маълум. Юқори оксили бўлган V_2O_5 кислота табиатига эга, диоксили VO_2 эса амфотердир. Кўйи оксидлари бўлган VO ва V_2O_3 лар асос хоссаларига эга. Оксидлари орасида V_2O_5 ва унинг ҳосилалари катта аҳамиятга эга.

Ванадий (V)- оксили ёки ванадат ангидрид V_2O_5 түқ-сариқ рангли, ишқорларда эриб, метаванадат кислотаси HVO_3 ни ҳосил қиласди.

Ванадат ангидрид сульфат кислота олиш жараёнида катализатор сифатида, маҳсус шишалар, глазурь ва люминофорлар тайёрлашда қўлланилади.

Ванадий гидроксид V (OH), яшил рангли ипир-ипир чўкма. Қиздирганда оксидга айланади. Тузларидан—ванадий сульфат $\text{V}_2(\text{SO}_4)_3$, сариқ рангли куқун бўлиб, сувда эримайди, ишқорий металлар сульфатлари билан қўш тузлар ҳосил қиласди. У муман, уч валентли ванадий бирикмалари тез оксидланувчи моддалар ҳисобланади.

Ванадий галогенлар билан бир қатор тузлар ҳосил қиласди. Буларга VF_3 , VCl_2 , VCl_3 , VCl_4 мисол бўла олади. Бу тузлар суюқ ёки кристалл бўлиб, элементлардан ёки уларнинг ҳосилалари-

дан олинади. Ванадий хлороксиди (окситрихлорид) VOCl_3 сариқ суюқлик бўлиб, -78°C да қотади, $126,7^{\circ}\text{C}$ да қайнайди. Бензолда, петролей эфири, ацетон, спирт, сирка ангилридда эрийди, сувда гидролизланаби V_2O_5 ва SOCl_2 ҳосил қиласди. Ванадий хлороксиди (окситрихлорид) эпитаксиал плёнкалар тайёрлашда қўлланилади.

Метаванадат кислота HVO_3 тузлари ванадатлар номи билан маълум. Пированадат, метаванадат ва ортovanадатларнинг ҳосил бўлиши эритманинг водород кўрсаткичи (pH) га боғлиқ. Эритмада водород ионлари ошганда (pH камайганда) ванадатларнинг полимерланиши ва конденсаланиши натижасида уларнинг таркиби мураккаблашади.

Ванадатлар кучли ишқорий муҳитда водород пероксид билан реакцияга киришиб, пероксованадатлар ҳосил қиласди.

Ванадий куйи оксидлари кислоталар билан тузлар ҳосил қиласди. Булар ванадиллар номи билан маълум. Уларнинг вакиллари сифатида ванадил сульфат VOSO_4 ва ванадил хлорид VOCl_2 ни кўрсатиш мумкин.

Ниобий ва тантал. Ниобийнинг атом рақами 41, атом массаси 92,9064. Унинг ягона табиий ^{93}Nb изотопи маълум. Ниобий Ер қобигида массаси бўйича $2 \cdot 10^{-3}\%$ ни ташкил этади. Танталнинг атом рақами 73, атом массаси 180,948. Табиатда иккита изотопи бор - биринчиси ^{181}Ta барқарор ва иккинчиси ^{180}Ta радиоактив. Кейинги изотопнинг ярим емирилиш даври 10^{12} йилдан ортиқроқдир.

Танталнинг Ер қобигидаги масса бўйича миқдори $2 \cdot 10^{-4}\%$ ни ташкил қиласди.

Ниобий 1801 йилда Ч. Хатчет, тантал эса бир йилдан кейин А. Г. Экеберг томонидан очилган. Аммо тоза ниобий 1903 йилда, тоза тантал эса 1907 йилда олинган. Бу элементлар табиатда колумбиттанталит группасидаги (Fe, Mn) $(\text{Nb}, \text{Ta})_2\text{O}_6$ - пирохлор, (Ca, Na) $(\text{Nb}, \text{Ta})\text{O}_6 \cdot (\text{OH}, \text{F})$ - лопарит ($\text{Na}, \text{Ge}, \text{Ca}$), ($\text{Ti}, \text{Nb}, \text{Ta}$) O_3 минераллар таркибида учрайди.

Ниобий ва тантал оксидларини юқори температурада қайтариш ёки электролиз қилиш йули билан олинади. Бунда металларнинг комплекс фторидларидан хомашё сифатида фойдаланиш мумкин.

Ниобий билан танталнинг хоссалари ванадийга ўхшайди. Ниобий ва танталнинг атом ва ион радиусларини бир хиллиги уларнинг хоссаларидағи ўзаро ўхшашликдан дарак беради. Бу ҳар иккала элемент кулранг пластик металл бўлиб, юқори

температурда суюқланади. Механик хоссалари уларнинг тозалиги билан боғлиқ. Водород, азот ва кислород каби аралашмалар бу металларнинг мұртлигини оширади.

Ниобий билан тантал агрессив мұхит таъсирига берилмайды. Уларга HCl , H_2SO_4 , $HClO_4$ ва “зар суви” таъсир қилмайды. Металлар юзасида ҳосил бүлувчи үта пишиқ ва кимёвий мустаңқам юпқа оксид плёнкалари уларни ҳимоя қиласы. Шу сабабдан шу оксид плёнка Ta_2O_5 билан реакцияга кириша олувчи ёки унинг орасидан үта олувчи бирикмаларгина танталга таъсир күрсата олади. Бундай реагентларға фтор билан водород фторидлар киришади.

Ниобий ва танталнинг оксидланғанлық даражаси асосан +5 га тенг, баъзан +1 дан +4 гача боради. Ҳар иккала элемент юқори температурда кислород, азот, углерод ва галоидлар билан реакцияга киришади. Ниобий ва танталнинг юқори оксидлари Nb_2O_5 ва Ta_2O_5 кислота табиатига эга. Ишқорлар билан қиздирилганда ниобат ва танталатлар ҳосил бұлади. Ушбу оксидлар сувда эримайды. Улар қотишмалар тайёрлашда ярим хомашё, үтга чидамли буюмлар, керметлар, ИК-нурларини үтказмайдын юқори синлириш коэффициентига эга бұлған шишалар компоненти сифатида құлланилади.

Ниобий ва тантал галоидлари уларнинг оксидларига $SOCl_2$, SCl_4 ва S_2Cl_2 лар таъсир эттириб олинади. Олинган галоидлар қисман гидролизланганда оксигалоидлар ҳосил бұлади (масалан, $NbOCl_3$). Галоидли бирикмалари - NbJ_5 , $NbCl_5$, NbF_5 , $TaCl_5$, TaF_5 ва қатор комплекс бирикмалари – $Na[NbF_6]$, $K_2[NbF_7]$, $Kr_2[NbOF_5] \cdot H_2O$, $Na[TaF_6]$, $K_2[TaF_7]$, $Na_3[TaF_8]$ маълум. Булар металларни қоплашда ва тоза металлар олишда ишлатилади.

Ниобий ва танталнинг NbS_2 , NbS_4 , NbN , NbC , $NbSi_2$, $NbGe$, $NbGa$, TaS_2 , $TaSi_2$, TaB_2 , TaC , TaN ва бошқа бирикмалари маълум. Булар юқори иссиқлик таъсирига чидамли қотишмалар, үтга сезувчан барометрлар тайёрлашда, телевизор найлари, узатувчи нишонларини ишлаб чиқаришда ва бошқа соҳаларда құлланилади.

Ниобий ва тантал ҳамда уларнинг бирикмаларидан электротехникада, машинасозликда, ядро энергетикасида, юқори температурали печларда, сунъий толалар саноатида ва тиббетда фойдаланилади.

XIX БОБ

ХРОМ ГРУППАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

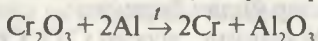
Хром группаси Д. И. Менделеев даврий системасининг олтинчи құшимча группачасига жойлашган булиб, хром Cr, молибден Mo ва вольфрам W ни ўз ичига олади. Булар d-элементлар оиласига киради. Бу элементларнинг Cr-Mo-W қаторда чапдан ўнгга ўтган сари ионланиш энергияси, атом ва ион радиуслари ортиб борали. Группача элементларнинг оксидланиш даражалари O дан +6 гача ўзгаради. Хромнинг оксидланиш даражаси +3, +6 бүлган бирикмалари, молибден ва вольфрамда эса +6 оксидланиш даражасига эга бүлган бирикмалари барқарор моддалардир. Хром, молибден, вольфрамнинг координацион сонлари 6 ва 4 га тенг. Бу сонлар молибден ва вольфрамда 8 гача етади. Күргина d-элементларига үшшаб Cr, Mo, W паст оксидланиш даражасига эга бүлганда катион комплекс бирикмалар, юқори бүлганда эса анион комплекс бирикмалар ҳосил қилиш хусусиятига эга. Шунинг учун оксидланиш даражаси ортиши билан уларнинг бирикмаларини кислотали хоссалари кучая боради.

Табиатда учраши. Cr, Mo, W табиатда, асосан $\text{Fe}(\text{CrO}_2)_2$ – хромит, $\text{Pb}(\text{CrO}_4)_2$ – хромат, MoS – молибденит, $\text{Pb}(\text{MoO}_4)_2$ – молиблат, CaWO_4 – шеелит ва (Fe, Mn) WO_4 – вольфрамит минераллари ҳолида учрайди. Хромни түрттә, молибденни иккита, вольфрамни бешта табиий изотопи маълум.

Олинини. Таркибида хромитлар бүлган рудаларни қайтариб олинади:

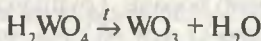


Хром тузларининг концентрангандың эритмалари электролиз қилинганда катодда тоза хром ажратиб олинади. Cr_2O_3 ни водород атмосферасида алюминий билан қайтариб хром олиш мумкин:



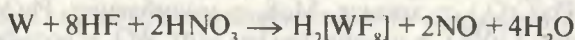
Хром галогениздларини (CrJ_2 , CrJ_3) ғүллатылған хром сими иштирокида ҳайдаш усули билан ҳам олинади. Таркибида молибден бүлган рудалар бойитилади. Ҳосил қилинган концентрат таркибида 40 - 50% молибден булади. Концентратлар кислород иштирокида оксидланади, натижада MoO_3 , ҳосил булади. Ҳосил бүлган MoO_3 руда билан аралашган булади. Бу аралашмани аммиаклы сувда эритиб, $(\text{NH}_4)_2\text{MoO}_4$ ҳосил қилинади. Ҳосил

бұлған $(\text{NH}_4)_2\text{MoO}_4$ ни термик парчалаб, тоза MoO_3 ажратиб олиб, водород билан қайтарилади. Ҳосил бұлған Мo күкүн ҳолда бұлади, уни юқори температурада суюқлантирилиб металлта айлантирилади. Вольфрам олиш учун бойитилтган вольфрам рудаси сода билан аралаштирилиб, юқори температурада суюқлантирилади, натижада ҳосил бұлған NaWO_4 чүктірилади. Чүкма ажратиб олингач, кислотада әритилади ва H_2WO_4 ҳосил қилинади. Ҳосил бұлған вольфрамат кислота термик парчаланади:



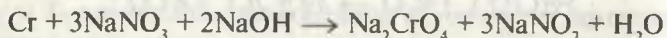
Сүнгра WO_3 га чүглатилтган күмир иштирокида ёки водород оқимида қайтариб вольфрам ажратиб олинади.

Хоссалари. Хром группачаси элементлари қаттық, юқори температурада суюқланадиган металлардир. Бу элементларниң кимёвий активилги $\text{Cr} - \text{Mo} - \text{W}$ қаторида чапдан үнгга томон камайиб боради. Масалан: хром суюлтирилган HCl ва H_2SO_4 дан водородни сиқиб чиқара олади. Вольфрам эса фақатгина қайноқ фторид ва нитрат кислота аралашмасыда әрийди:



Хлор концентранттан HNO_3 ва H_2SO_4 кислотада пассивлашади.

Күкүн ҳолатда хром, молибден ва вольфрам оксидловчилар иштирокида суюқлантирилган ишқорлар билан реакцияга киришади:

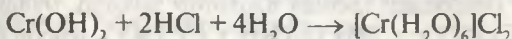
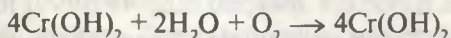


Одаттаги шароитта бу группача элементлари пассив бўлиб, фақат фтор билан реакцияга киришади. Қиздирилганда кўпгина металлмаслар билан бирикади.

Бирикмалари. Хромнинг, асосан CrO , Cr(OH)_2 , CrS , CrCl_3 , таркибли икки валентли бирикмалари маълум. Лекин бу моддалар беқарор, кислород таъсирида тезда оксидланади:



Икки валентли Cr(OH)_2 асосли хоссага эга бўлиб, сувни ҳам қайтаради, нам ҳавода оксидланади, фақат кислоталар билан реакцияга киришади:

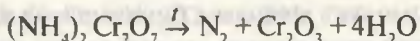
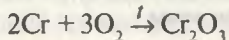


Икки валентли хромнинг галогенли бирикмалари аммиакда эриб аммиакат комплекс бирикмалар ҳосил қиласди:

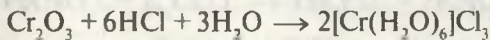


Хромнинг валентлиги учга тенг булган бирикмалари барқарор моддалардир. Cr(III) нинг комплекс бирикмаларида ички сферанинг алмашиниш реакцияси жуда шиддатли кузатиласди.

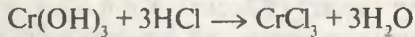
Хром (III)-оксид-Cr₂O₃, яшил рангли, юқори температурада суюқланадиган кукун, структура тузилиши корундникига ўхшаш. Хром (III)-оксид хром металини қиздириб, кислород таъсир эттириш натижасида ҳосил бўлади:



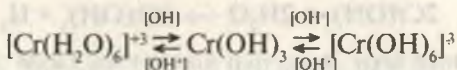
Хром (III) тузларига ишқор таъсир эттириб, ҳосил бўлган чўкмани қиздириш орқали ҳам Cr₂O₃ ҳосил қилиш мумкин. Юқори температурада Cr₂O₃ инерт, лекин одатдаги шароитда амфотер хоссага эга. Шунинг учун кислота ва ишқорлар билан реакцияга киришади:



Хром (III) тузлари эритмасига ишқор таъсир эттириб, хром (III)-гидроксидини чўктириш мумкин. Cr(OH)₃-амфотер хоссага эга, кислота ва ишқорлар билан реакцияга киришади:



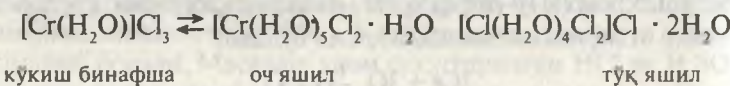
Бу реакцияларни қуйидаги умумий тенгламалар билан ифодалаш мумкин:



Хром (III) тузлари рангли моддалар булиб, эритмалардан кристалл гидратлар ҳолида ажралиб чиқади, буларга $\text{CrCl}_3 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$, $\text{K}_2\text{Cr}_2(\text{SO}_4)_4 \cdot 24\text{H}_2\text{O}$, $(\text{NH}_4)_2\text{Cr}_2(\text{SO}_4)_4$ мисол була олади.

Хром (III)-сульфид Cr_2S_3 хоссалари жиҳатидан алюминий сульфидга ўштайди. Хром (III)-сульфидни сувли эритмада чўқтириб ҳосил қилиш мумкин эмас, чунки у осонгина $\text{Cr}(\text{OH})_3$ ва H_2S ҳосил қилиб гидролизга учрайди.

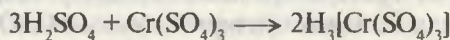
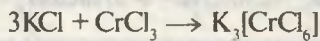
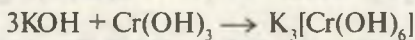
Хромнинг (III) валентли тузлари амин, ацидо - ва аква-комплекс бирикмалар ҳосил қиласи. Бу бирикмалар эритмада ҳам, кристалл ҳолатда ҳам барқарор моддалардир. Аквакомплекс бирикмаларда ички сферадаги сув молекулаларининг жойланишига қараб уларнинг ранги ўзгариб боради:



Хром (III) амиакат комплекс бирикмалари қаттиқ ҳолатда барқарор, сувли эритмаларда эса секин-аста парчаланади:

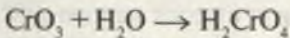


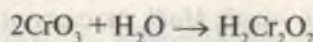
Хром (III) нинг жуда кўп анион комплекс бирикмалари маълум булиб, улар ҳромит деб аталади. Хромит комплекс бирикмалар, асосан қўйидаги усуллар билан ҳосил қилинали:



Молибден (III) ва вольфрам (III) - бирикмалари беқарор моддалардир.

Хром (VI) - оксид CrO_3 - тўқ қизил тусли кристалл модда, сувда эриб фақат эритмалардагина мавжуд буладиган хромат ва бихромат кислоталар ҳосил қиласи.

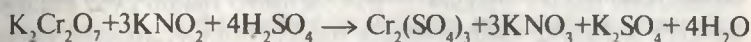




CrO_3 -юқори температурада бекарор, кислород ажратиб Cr_2O_3 га айланади, органик бирикмаларни оксидлайди, спиртлар билан хромат кислотанинг эфирларини ҳосил қиласи.

Хромат ва биохромат кислоталар ҳосил қиласи тузлари барқарор моддалар булиб, хроматлар ва биохроматлар деб аталади.

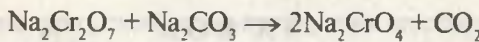
Хром (VI) бирикмалари кучли оксидловчилар булиб, қайтарилиганда уч валентли хром бирикмаларига айланади:



Хроматлар нейтрал ва ишқорий мұхитта барқарор булиб, кислотали мұхитта бихроматларга айланади:



Бихроматлар ишқорий мұхитта ёки ишқорий металларнинг карбонатлари таъсирида хроматларга айланади:



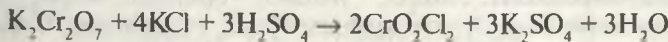
Ишқорий металларнинг хромат ва биохроматлари сувда яхши эрийдиган кристалл моддалардир. Лекин оғир металларнинг хроматлари ва бихроматлари сувда ёмон эрийдиган моддалар бұлғани учун улар алмашиниш реакцияси орқали ҳосил қилинади:



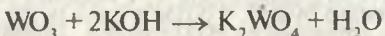
Агар бихроматларга ёки хром (VI)- оксидига газ ҳолдаги водород хлорид юборылса, хромил хлорид ҳосил булади:



Хромил хлорид хавода үз-үзидан тутайдиган, түккизил рангли суюқлик, сув таъсирида осон гидролизланади. Уни концентранган сульфат кислота иштирокида бихроматларга ишқорий металлар хлоридларини таъсир эттириб ҳам олиши мүмкін:



Молибден (VI)-оксид, MoO_3 , оқ-сарғыш тусли модда бұлиб, үзининг хоссалари жиҳатидан CrO_3 дан фарқ қиласы. Вольфрам (VI) оксид- WO_3 сарық тусли кристалл модда, сувда эримайды. Шунинг учун уларнинг оксидларини ишқорларда эритиб молибден ва вольфрам тузлари ҳосил қилинали:



Молибдат ва вольфраматларга кислота таъсир эттириб молибдат H_2MoO_4 ва вольфрамат H_2WO_4 кислоталарини ҳосил қилиш мумкин. Хромат, молибдат ва вольфраматлар, уларнинг эритмалари зақарлы моддалардир.

Хром, молибден, вольфрам ва уларнинг бирикмалари металлургияда ақло сифатли пұлат ишлаб чиқарылышда, юқори температурада суюқланадиган иссиқликка ва үтга чидамли буюмлар олишда, ракста техникасида, электр вакуум асбоблари катодини тайёрлашда, коррозияга чидамли кимёвий асбоблар олишда, бүекчилик, тиббиёт ва органик моддаларни синтезида ишлатылады.

ХХ БОБ

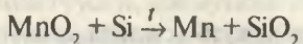
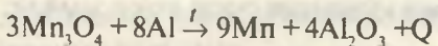
МАРГАНЕЦ ГРУППАЧАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

Марганец группачасини марганец – Mn, технеций – Tc ва рений – Re ташкыл қиласы. Бу элементларнинг ташқы электрон қаватларыда $d^5 s^2$ валент электронлари мавжуд. Шунинг учун бу элементларнинг оксидланиш даражаси 0 дан +7 гача үзгәради. Марганец учун хос оксидланиш даражаси +2, +4 ва +7 га тенг. Технеций ва ренийда оксидланиш даражаси +7 дир. Бу группача элементларнинг бошқа оксидланиш даражасыга ега бұлган бирикмалари бекарор моддалардир. Бу элементларнинг координацион сонлари, асосан 6 ва 4, бундан ташқары технеций ва ренийда 7, 8 ва ҳатто 9 га тенг бўлиши мумкин. Бу элементларнинг оксидланиш даражаси ортиши билан, уларнинг анион комплекс бирикмалар ҳосил қилиш хусусияти кучаяди. Технеций ва ренийларнинг атом ва ион радиуслари бир-бира яқин бўлиб, марганецницидан фарқ қиласы.

Табиатда учраши. Бу группача элементлари табиатда, асосан MnO_2 -пиролюзит, $3\text{Mn}_2\text{O}_3 \cdot \text{MnSiO}_3$ - браунит, $\text{Mn}_2\text{O}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$ – манганит, MnCO_3 - родохрозит, Mn_2O_4 - гаусманит, CuReS_4 -

жезказгенит ва бошқа минераллар ҳолида учрайди. Технецийнинг табиатда учрайдиган минераллари маълум эмас, фақат сунъий усулда ҳосил қилинади.

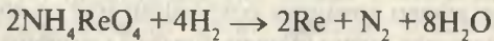
Олиниши. Марганец электр печларида алюмотермик ва силикотермик усуллар билан олинади:



Бундай усул билан олинган Mn оксидлари билан аралашган ҳолда бўлади. Лекин бундай аралашмалар саноатда ўтга ва иссиқликка чидамли материаллар олишда асосий хомашё ҳисобланади. Тоза ҳолдаги марганец унинг икки валентли тузларини электролиз қилиб олинади. Технеций элементи фақат сунъий усулда олинади. Рений эса унинг оксидларини юқори температурада водород билан қайтариб олинади:

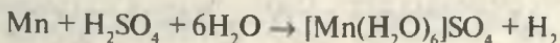
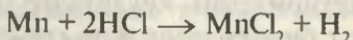


Бундан ташқари, рений элементини унинг персснат тузларини электролиз қилиб ёки водород оқимида қиздириб олинади.



Кўп миқдорда рений олишда атом саноати чиқиндиларидан фойдаланилади.

Хоссалари. Марганец — оч-қулранг тусли мурт металл. У тўртта кристалл тузилишли модификацияга эга. Технеций — кумушсимон ялтироқ металл, гексагонал структурада кристалланади. Рений — кулранг кумушсимон, ялтироқ эластик металл, гексагонал структурада кристалланади. Бу элементларнинг кимёвий активлиги Mn—Tc—Re қаторида чаидан ўнгга ўтган сари камайиб борали, чунки кучланишлар қаторида Mn водородгача жойлашган бўлса, Tc билан Re ундан кейин жойлашган. Марганец суюлтирилган HCl ва H_2SO_4 кислоталар билан актив реакцияга киришиб, водородни сиқиб чиқариши билан бирга катион аквакомплексларини ҳосил қиласди:



Технекий ва рений элементлари нитрат кислотада эриб, анион комплексларини ҳосил қиласы:



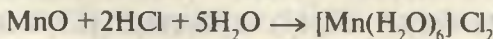
Марганец нитрат кислота таъсирида пассивлашады, у аммоний хлорид құшилған сувда яхши эрийди:



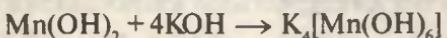
Марганец айниқса күкун ҳолатда кимёвий актив металл, қиздирілғанда кислород, олтингугурт, фосфор, углерод, азот ва галогенлар билан реакцияга киришады. Алюминий, сурьма, мис ва башқа металлар марганец билан ферромагнит қотышмалар ҳосил қиласы.

Технекий үзининг кимёвий хоссалари жиҳатидан ренийга күпроқ, марганецга камроқ үштайды. Технекий “зар сувида” ва $\text{HNO}_3 + \text{H}_2\text{O}$, аралашмасыда эрийди, кислород оқимида оксидланиб, Tc_2O_7 ҳосил қиласы. Технекий ва рений юқори температурада қиздирілғанда кислород, олтингугурт ва галогенлар билан реакцияга киришады.

Бирикмалари. Марганец ва рений элементлари карбонил бирикмаларыда оксидланиш даражалари нолға тенг булады. Бундай бирикмалар ковалент боғланишнинг донор-акцептор механизми асосида ҳосил булады. Бундай кимёвий боғланишнинг ҳосил булишида элементлар үзларининг бүш d-орбиталарига, карбонил молекуласындағы боғланишда иштирок этмаган электрон жуфтларини жойлаштиради. Бу элементларнинг одатдаги шароитта барқарор бұлған сариқ рангли $\text{Mn}(\text{CO})_{10}$, рангсиз $\text{Tc}_2(\text{CO})_{10}$ ва $\text{Re}_2(\text{CO})_{10}$ таркиби осон ҳайдаш мүмкін бұлған карбонил бирикмалари маълум. Марганецни паст валентлик намоён қиласынан бирикмалари ичиде икки валентли бирикмалари энг күп тарқалған. Бирикмаларнинг күпчилиги сувда яхши эрийдиган моддалардир. Марганец (II) тузлари сувда эриши натижасыда $[\text{Mn}(\text{H}_2\text{O})_6]^{+2}$ таркибли аквакомплекслар ҳосил қилиб диссоциланады. Марганец (II)-оксид ва марганец гидроксиди кимёвий хоссалари жиҳатидан амфотер моддалардир. Улар оксидланиш даражасини үзгартирмасдан, кислоталар билан реакцияга киришиб комплекс бирикмалар ҳосил қиласы.

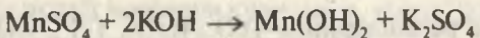


Ишқорлар билан узоқ вақт қаттық қиздирилганда реакцияга киришиб анион комплекс бирикмалар ҳосил қиласы:

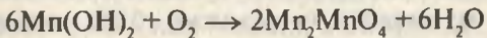


Бу комплекс бирикмалар сувли эритмаларда тұлық диссоциланади. Шунинг учун бу реакцияни оддий шароитда вужудға келтириш мүмкін эмес.

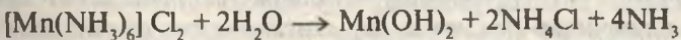
MnO -кулранг яшил тусли, яримұтқазгыч хоссасыга эга булған модда. У MnO_2 ни водород атмосферасыда қиздириб ёки MnCO_3 , ни термик парчалаб ҳосил қилинади. MnO сувда эримайдынан модда бұлғани учун унинг гидроксидини билвосита усулда, яғни марганец (II) тузларига ишқор таъсир эттириб ҳосил қилинади:



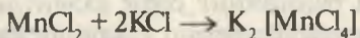
Ҳосил бұлған $\text{Mn}(\text{OH})_2$ чүкмаси қайтарувчи хоссасыга эга бұлғаны учун ҳаводаги кислород молекуласы таъсирида тезда қорайып қолади:



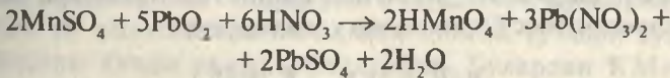
Марганец (II) бирикмалари аммиак таъсирида аммиакат комплекс бирикмалар ҳосил қиласы:



Марганец (II) бирикмалари ишқорий металлар тузлары билан комплекс бирикмалар ҳосил қиласы:



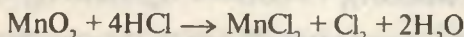
Марганец (II) бирикмалари кислотали мұхитда кучли оксидловчилар таъсирида марганец (VII) гача қайтарылады:



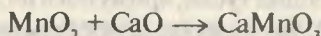
Технеций ва ренийнинг иккі валентли бирикмалари бекарор моддалардир. Марганецнинг түрт валентли бирикмалардан эң барқарорлари MnO_2 ва MnF_4 дір.

Марганец (IV)-оксид $-\text{MnO}_2$ -түқ қорамтیر тусли куқун модда, оддий шароитда сувда эримайды, жуда инерт,

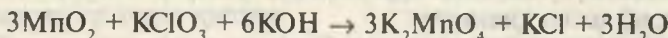
қиздирилганды кислоталар ва ишқорлар билан реакцияга киришади. Марганец (IV)-оксид күчли оксидловчи хоссасига эга бўлгани учун қиздирилганды кислоталарни оксидлайди:



Марганец (IV)-оксид ишқорлар ёки асосли оксидлар билан аралаштириб суюқлантирилганды манганилар ҳосил қиласди:



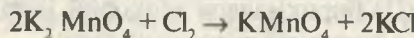
Марганец (IV)-оксид күчли оксидловчилар билан манганатлар ва перманганатлар ҳосил қиласди:



Технекий ва ренийларнинг TeO_2 , ReO_2 , TcF_4 , ReF_4 , M_2TcO_3 , M_2ReO_3 таркибли барқарор бирикмалари маълум. Марганецнинг (VI) валентли бирикмалари бекарор модалардир. Лекин манганат MnO_4^{-2} иони ҳолида анчагина барқарор. Манганатларнинг сувдаги эритмалари күчли ишқорий муҳитдагина мавжуд бўла олади, лекин суюлтирилганды диспропорцияланади:



Марганец (VI) бирикмалари күчли оксидловчи. Лекин күчли оксидловчилар таъсирида перманганатларга айланади.



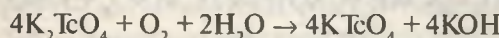
Технекий ва ренийнинг олти валентли бирикмалари анчагина барқарор модалардир. Уларнинг кислота хоссасига эга бўлган фторид, хлорид, оксид ва оксигалогенид бирикмалари мавжуд. Бу элементларнинг олти валентли галогенидлари ишқорий металларнинг галогенидлари билан анион комплекс бирикмалар ҳосил қиласди:



Бу галогенидлар ҳатто ишқорий муҳитда ҳам диспропорцияланади:



Технекий ва ренийнинг олти валентли бирикмалари марганец бирикмаларига қараганда осон оксидланадиган моддалар бўлгани учун, ҳатто нам ҳаво таъсирида ҳам оксидланади:

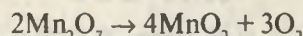


Марганецни Mn_2O_7 ва MnOF_5 таркибли етти валентли бирикмалари мавжуд. Технекий ва рений галогенид ва оксигалогенид бирикмалар ҳосил қиласди.

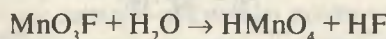
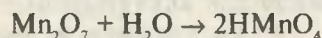
Марганец (VII)- оксид Mn_2O_7 , яшил-қора тусли, ёғсимон суюқлик. Марганецнинг перманганат тузлари концентранган сульфат кислота таъсир эттириб ҳосил қилинади:



Бу реакцияда эҳтиёт чоралари кўрилмаса, ҳосил бўлган Mn_2O_7 кучли портлаш ҳосил қилиб парчаланади.

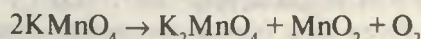


Технекий (VII)-оксид – Tc_2O_7 , ва рений (VII)-оксид – Re_2O_7 , анчагина барқарор, кристалл тузилишга эга бўлган сариқ рангли моддалардир. Уларни металларга кислород таъсир эттириб, түгридан-тўғри олиш мумкин. Марганец, технекий ва ренийлар $\text{MnO}_3\Gamma$, $\text{TcO}_3\Gamma$, $\text{ReO}_3\Gamma$ таркибли етти валентли оксигалогенид бирикмалар ҳосил қилинади. Бу бирикмалар кислота хоссасига эга бўлган моддалардир. Бу элементларнинг оксидлари ва оксигалогенидлари сув таъсирида кислоталар ҳосил қиласди:

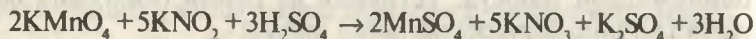
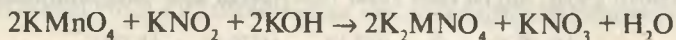


Бу элементлар кислоталарининг кучи HMnO_4 – HTcO_4 – HReO_4 қатор бўйича чапдан ўнгга ўтган сари кучсизланиб боради. Бу кислоталарнинг ҳосил қилган тузлари сувда эрийдиган кучли оксидловчилардир. Булардан KMnO_4 лабораторияда ва техникада кенг қўлланилади.

Калий перманганат – KMnO_4 сувсиз ҳолатда ромбик системада кристалланади, қиздирилганда осон парчаланади:



Калий перманганат күчли оксидловчи бўлгани учун, реакция мұхитга қараб турлича қайтарилади:

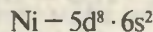
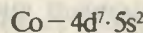
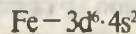


Ишлатилиши. Марганец, технекий, рений ва уларнинг бирикмалари олий сифатли пұлат олишда, электротехникада, тиббиётда, вакуум техникада, органик моддаларни синтез қилишда, иссиқликка ва ўтга чидамли буюмлар ишлаб чиқаришда құлланилади.

ХХI БОБ

ТЕМИР ГРУППАЧАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

Темир группачаси элементларига темир – Fe, кобальт – Co ва никель – Ni киради. Бу группача элементларининг ташқи электрон қаватлари қуйидагича тузилган:

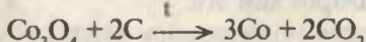


Бу группача элементлари ичida платина баъзи хоссалари билан қолган элементлардан фарқ қилгани сабабли уни алоҳида кўриб ўтамиз. Темир, кобальт ва никелнинг оксидланиш даражаси +2 ва +3 бўлиб, Fe–Co–Ni қаторида чапдан ўнгга томон +3 даражали бирикмаларнинг мустаҳкамлиги пасаяди. Fe^{2+} ионидан Ni^{2+} га ўтганда радиуси кичиклашади. Шунинг учун $\text{Ni}(\text{OH})_2$, нинг асослик хоссаси $\text{Fe}(\text{OH})_2$ га қараганда кучсиздир. $\text{Fe}(\text{OH})_3, \text{Co}(\text{OH})_3$ ва $\text{Ni}(\text{OH})_3$ амфотер хоссага эга бўлган моддалардир. $\text{Fe}^{2+} - \text{Co}^{2+} - \text{Ni}^{2+}$ қаторида чапдан ўнгга ўтган сари бирикмаларининг қайтарувчанлик

хоссалари камаяди. Fe^{3+} Co^{3+} Ni^{3+} қаторида чапдан ўнгга ўтган сари бирикмаларнинг оксидловчилик хоссалари кучаяди.

Табиятда учраши. Темир табиятда, асосан Fe_2O_3 – гематит, Fe_3O_4 – магнетит, $\text{HFeO}_2 \cdot \text{pH}_2\text{O}$ – лимонит, FeCO_3 – сидерит, FeS_2 – пирит минераллари ҳолида учрайди. Кобальт CuCoS_4 – корролит, Co_3O_4 – линнеит, CoAsS – кобальтин минераллари ҳолида, никель эса (Fe, Ni)₆ S_8 – петландит, NiAs – никелин, $\text{NiSi}_4\text{O}_{10} (\text{OH})_2 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$ – гарниерит минераллари таркибида учрайди.

Олинниши. Тоза ҳолдаги темир, унинг карбонил бирикмаларини термик парчалаб ёки тузлари эритмаларини электролиз қилиш йўли билан соф ҳолда ажратиб олинниши мумкин:



Бундан ташқари, бу элементлар гидроксидларининг аммиакли эритмаларига юқори босимда водород таъсир эттирилганда ҳам бу металлар эркин ҳолатда ажралиб чиқади.

Хоссалари. Тоза ҳолдаги темир–кумушсимон кулранг, ялтироқ металл α ва β модификацияга эга. Темир 910 °C гача ҳажмий марказлашган кристалл панжара тузилишига ундан юқори температурада эса ёқлари марказлашган кристалл панжара тузилишига эга.

Кобальт – оч сарғиш–қўқимтири тусли металл. Паст температурада (430 °C гача) гексагонал кристалл панжара тузилиши ундан юқори температурада эса ёқлари марказлашган куб системада кристалланади.

Никель – оқиш–кумушсимон, ялтироқ металл, ёқлари марказлашган куб системада кристалланади.

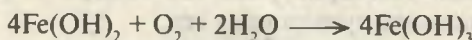
Тоза ҳолда темир нам ҳавода занг ҳосил қилиб оксидланади, галогенлар билан бирикib галогениллар ҳосил қиласи. Темир концентрланган HNO_3 ва H_2SO_4 кислоталарда пасивланади. Қиздирилганда S, P, C, Si, As, NH_3 лар билан реакцияга киришади.

Кобальт – оддий шароитда ҳаво таъсирига чидамли, қиздирилганда CoO – парда ҳосил қилиб оксидланади. Кобальт кукун ҳолида суюлтирилған кислоталарда эрийди, одатдаги шароитда фтордан ташқари ҳамма галогенлар билан реакцияга киришади, қиздирилганда S , P , As билан бирикмалар ҳосил қиласы.

Никелнинг сирти 800°C да оксидланади, суюлтирилған HCl , H_2SO_4 кислоталарда секин эрийди, HNO_3 кислотада тез эрийди, концентранганды HNO_3 да пассивланади, галогенлар билан реакцияга киришади. Темир, кобальт ва никель элементларига ишқор таъсир этмайди.

Бирикмалари. Темир $\text{FeO}, \text{Fe}_2\text{O}_3, \text{Fe}_3\text{O}_4$ таркибли оксидлар ҳосил қиласы. Fe_2O_3 – одатдаги шароитда барқарор модда, қиздирилганда Fe_3O_4 ва FeO га айланади. Кобальт ва никель кислород таъсирида оксидланганда CoO ва NiO таркибли барқарор оксидлар ҳосил қиласы. Улар Co_2O_3 ва Ni_2O_3 таркибли оксидларга ҳам эга.

Бу элементларнинг оксидлари сувда эримайдиган моддалар бүлгани учун уларнинг E(OH)_2 ва E(OH)_3 таркибли гидроксидлари билвосита усууда олинади. Темир, кобальт ва никель элементларининг (II)- оксидлари асос хоссасига эга булиб, қайтарувчи хоссалари Fe^{2+} , Co^{2+} , Ni^{2+} - тартибида камайиб боради. Шунинг учун темир (II)- гидроксидни фақатгина кислородсиз мұхитда чуктириш мүмкін, чунки кислород таъсирида оксидланыб, темир (III)- гидроксидга айланади:

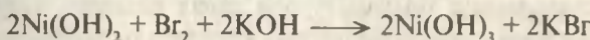


Кобальт (II)- гидроксиднинг ҳосил бўлиш реакцияси иккى босқичда боради. Биринчи босқичда – сувда эримайдиган кўк рангли асосли туз ҳосил бўлади:

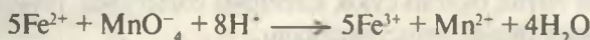


Иккинчи босқичда – тўйинган ишқор таъсирида пушти рангли кобальт (II)- гидроксид чўкмага тушади. Ҳосил бўлган чўкма ҳаво таъсирида секин-аста оксидланыб Co (III)- гидроксидга айланиши туфайли қорамтири рангга эга бўлади. Никель (II)- ва кобальт (II)- гидроксидлар кислотали мұхитда

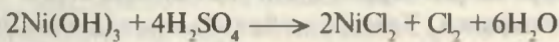
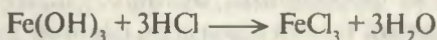
оксидловчи таъсирига чидамли, ишқорий мұхитда галогенлар таъсирида оксидланади:



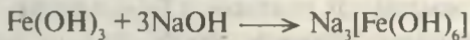
Темир (II) бирикмалари эса кислотали мұхитда ҳам оксидланади:



Темир (III), кобалт (III), никель (III)- гидроксилларининг оксидлаш хоссалари $\text{Fe}^{3+} - \text{Co}^{3+} - \text{Ni}^{3+}$ қатор бүйіча ортиб боради:



Темир (III)-гидроксидни, унинг уч валентли тузлари эритмасига ишқорлар таъсир эттириб ҳосил қилиш мүмкін. Кобальт (III) ва никель (III)- гидроксилларни эса уларнинг икки валентли гидроксилларини оксидлаб ҳосил қилинади. Темир (III)-гидроксид сувда амалда әримайдыган, кислоталарда ва қайноқ концентранган ишқорларда әрійдиган оқ рангли модда:



Темир, кобальт, никель металлари юқори температурада водородни үзіда әрітади. Бу металлар таркибида водороднинг булиши, уларнинг механик хоссаларини сусайышға сабаб бұлади. Темир, кобальт ва никелнинг ЭН₂ ва ЭН₃ таркибли бесарор гидридлари маълум.

Темир, кобальт, никель қыздырылғанда галогенлар билан бирикіб ЭГ₂ ва ЭГ₃ таркибли галогениллар ҳосил қиласы.

Темир, кобальт, никель элементларининг азот билан ҳосил қылған бирикмалари бесарор молдалардир. Булардан энг барқарори темир нитритдир. Темир, кобальт, никель юқори температурада углерод билан бирикіб $\text{Fe}_3\text{C}, \text{Co}_3\text{C}, \text{Ni}_3\text{C}$ таркибли металл карбидлар ҳосил қиласы. Булардан темир-

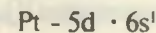
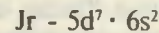
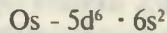
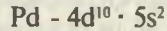
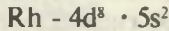
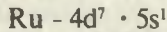
углерод системаси суюқланиш диаграммасыда углерод массаси 5 % гача булади. Темирга секин-аста углерод күшиб борилса, унинг суюқланиш температураси аввал камаяди, кейин углерод миқдори ортиши билан яна күтарилади, натижада эвтектик қотишма ҳосил булади. Эвтектик қотишма таркиби 4,2 % C ва 95,8% Fe га тұғри келади. Таркибидаги углерод миқдори 4,2% дан ортиқ бўлган суюқ қотишма совитилса, цементит – Fe_3C ҳосил булиб, кристалланади.

Темир таркибидаги углероднинг массасига қараб ҳар хил таркибли пўлатларнинг турлича механик хоссаларига эга бўлишини изоҳлаш мумкин. Fe, Co, Ni пўлат таркибida олтингугурт ва фосфорнинг бўлиши уларнинг механик хоссаларига салбий таъсир кўрсатади. Шунинг учун металлар олтингугурт ва фосфордан яхши тозаланиши керак.

Ишлатилиши. Темир, кобальт, никель ва уларнинг бирикмалари металлургияда, ўтга ва иссиққа чидамли қотишмалар олишда, ракеталарнинг газ турбиналарини тайёрлашда, атом техникаси, лак-бўёқ саноатида, тиббиётда, қишлоқ ҳўжалиги, керамика, шиша ва цемент саноатида ва органик моддалар синтезида қўлланилади.

XXI. 1. ПЛАТИНА ОИЛАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

Платина оиласи элементларига рутений – Ru, осмий – Os, родий – Rh, иридий – Ir, палладий – Pd ва платина – Pt киради. Бу элементларнинг ҳаммаси тарқоқ оғир металлардир. Бу элементларда қўйидаги электронлар мавжуд:

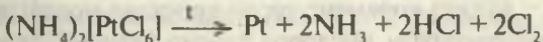


Бу элементларнинг электрон формулаларидан кўриниб турибдики, улар ўзларининг d-орбиталларидаги электронлар сонини 10 тага етказишга интилиб боради.

Платина оиласи элементлари жуда кўп сунъий радиоактив изотоплар ҳосил қилади. Бу металлар табиатда туғма ҳолда ёки кўпгина нодир металлар билан аралашган қотишмалар ҳолида учрайди. Бундан ташқари, $\text{PtAs}_2(\text{Pt},\text{Pd},\text{Ni})\text{S}$ таркибли минераллари ҳам маълум.

Олиниши. Платина оиласи элементларини олишда, асосан мис, никель, сульфид рудаларидан фойдаланилади. Бу рудалар флотация усули билан бойитилади. Ҳосил қилинган концентратдан мис ва никель ажратиб олинади. Қолган аралашма куйдирилиб, концентранган сульфат кислота билан ишлов берилади. Ҳосил бўлган чўкмани зар сувида эритиб, қиздирилади. Натижада чўкма таркибидаги металлардан платина $\text{H}[\text{PtCl}_6]$, олтин- $\text{H}[\text{AuCl}_4]$, иридий- $\text{H}_3[\text{IrCl}_6]$, рутений- $\text{H}_2[\text{RuCl}_6]$, палладий- $\text{H}_2[\text{PdCl}_6]$, родий- $\text{H}_3[\text{RhCl}_6]$ эритмага ўтади, осмий эса оксид ҳолида чўкмада қолади. Эритма фильтранади, чўкмага юқори температурада кучли оксидловчи таъсир эттириб OsO_4 гази ҳосил қилинади. Ҳосил бўлган газ ишқорнинг сувли эритмасида йигилади. Эритмага аммиак ва аммоний хлорид аралашмаси таъсир эттириб, осмий $[\text{OsO}_2(\text{NH}_3)_4]\text{Cl}_2$ ҳолида чўктирилади. Чўкмага H_2 таъсир эттириб, эркин осмий қайтарилади.

Рудага ишлов бериш натижасида ҳосил бўлган фильтратга қайтарувчи таъсир эттириб биринчи навбатда олтин ажратиб олинади. Қолган маҳсулотга NH_4Cl таъсир эттириб платинанинг $(\text{NH}_4)_2[\text{PtCl}_6]\text{Cl}_2$ таркибли, қийин эрийдиган комплекс тузи ҳосил қилинади. Сўнгра комплекс туз қиздирилиб тоза платина, ажратиб олинади:



Фильтратга нитрат кислота кўшиб эритма буглатилади ва иридий хлорид ҳолида чўктирилади. Қолган эритмага қайтарувчи таъсир эттириб палладий ва родий $[\text{Pd}(\text{NH}_3)_2\text{Cl}_2]$; $[\text{Rh}(\text{NH}_3)_2\text{Cl}_2]$ ҳолда ажратиб олинади. Бу комплекс бирикмалар қиздириб эркин металлар ҳосил қилинади.

Хоссалари. Платина оиласи элементлари оқ-кулранг тусли ялтироқ металлардир. Осмий ва иридий юқори температурада

суюқланади. Рутений ва осмий жуда қаттиқ, лекин мұртдир. Родий, палладий ва платина ү қадар қаттиқ әмас, лекин жуда қовушқоқ, осон яссиланади. Шунинг учун улардан юпқа пластинкалар ва ингичка симлар тайёрлаш мүмкін. Рутений – оддий шароитта кислота ва ишқорлар таъсирига чидамли, қиздирилғанда кислоталар билан реакцияяға киришади. Куқун ҳолатда NaOCl эритмаси билан реакцияяға киришади. Қиздирилғанда F_2 , Cl_2 , Br_2 , S , Se , Te , Po лар билан бирикади.

Оスマй қаттиқ ҳолатда кислота ва ишқор таъсирига чидамли, суюқлантирилған ишқор билан сувда әрийдиган бирикмалар ҳосил қиласы. Куқун ҳолатдаги осмий қиздирилғанда HNO_3 , H_2SO_4 , F_2 , Cl_2S , Se , Te ва Po билан реакцияяға киришади. Родий қаттиқ ҳолатда барча кислоталар, ишқорлар ва “зар суви” таъсирига чидамли. Куқун ҳолатда қайнок H_2SO_4 , HBr ва NaOCl билан реакцияяға киришади, 600 °C дан юқори температурада F_2 , Cl_2 , Br_2S ва Se билан бирикади.

Палладий – 600–800 °C да ҳавода PdO ҳосил қилиб оксидланади, H_2 ни үзига ютиб олади. Палладий қайнок концентрланған H_2SO_4 , HNO_3 ва “зар сувида” әрийди, 400–600 °C да галогенлар, B , Si , S , P лар билан бирикади.

Иридий – ҳавода 2300 °C да ҳам барқарор, кислоталар, ишқорлар ва “зар суви” таъсирига чидамли. Куқун ҳолатда суюқлантирилған Na_2O_2 ва BaO , билан, қиздирилғанда эса F_2Cl_2 , Br_2 , O_2 , S , Se , Te , Po лар билан реакцияяға киришади.

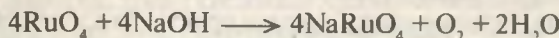
Платина – ҳаво таъсирига чидамли, юқори босим ва юқори температурада қисман оксидланади, кислота ва ишқорда эримайди. Фақатгина “зар сувида” әрийди, суюқ Br_2 да секин әрийди, 400–500 °C дан юқори температурада галогенлар, P , S , C , Si ва Se билан бирикади.

Бирикмалари. Платина оиласи элементларининг қуйилаги кислородлы бирикмалари маъдум.

RuO_2 – күкиш қорамтыв тусли кристалл модда, рутенийга юқори температурада кислород таъсир эттириб, ёки RuS_2 ва RuCl_3 ни оксидлаб ҳосил қилинади. Рутений (IV)- оксид 700 °C да үзидан кислород ажратиб парчаланади.

RuO_4 – оч-сарғиши тусли, учувчан кристалл, жуда заҳарлы, үткір ҳидли модда. Бу оксид рутений тузларига кислотали мұхитда кучли оксидловчилар (HJO_4 , KMnO_4 , KBrO_3) таъсир эттириб ҳосил қилинади. RuO_4 - CCl_4 ва суюлтирилған H_2SO_4 да яхши әрийди, 180 °C дан юқори температурада қиздирилғанда

кучли портлаш ҳосил қилиб RuO_2 ва O_2 га парчаланади, ишқорларда қуидаги реакция асосида эрийди:



OsO_2 – жигарранг-қорамтири тусли модда. Осмий металини NO билан ёки OsO_4 ни қиздириб ҳосил қилинади. OsO_2 , қиздирилганда OsO_4 ва O_2 ҳосил қилиб диспропорцияланади.

OsO_4 – рангсиз учувчан кристалл, үткір ҳидга эга, жуда захарлы модда. Органик моддалар таъсирида осон қайтарилади. Бу оксид кислоталарда оз миқдорда эрийди, кучли оксидловчи, ишқорларда эриб $[\text{OsO}_4(\text{OH})_3]^{1-2}$ таркибли ионлар ҳосил қиласы:



Ru_2O_3 – жигарранг тусли корунд типидаги модда, рутений (III) нитратни қиздириш натижасида ҳосил бұлади. У кристаллогидрат, $\text{Ru}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ таркибага эга, ишқорий мұхитда кучли оксидловчилар таъсирида $\text{RuO}_2 \cdot n\text{H}_2\text{O}$ га айланади.

JrO_4 – тұқ қорамтири-жигарранг тусли кукун, кристаллогидрат бұлғани учун $\text{Jr}_2\text{O}_3 \cdot n\text{H}_2\text{O}$ таркибага эга. Бу оксид иридийни $\text{K}_2[\text{JrCl}_6]$ таркибли комплекс бирикмаларини Na_2CO_3 , билан аралаштириш натижасида ҳосил қилинади.

JrO_2 – қора рангли кристалл, $\text{Jr}(\text{OH})_4$ ни азот атмосферасида қиздириб ёки $\text{Na}_2[\text{JrCl}_6]$ таркибли комплекс бирикмаларига ишқор таъсир эттириб ҳосил қилинади. Бу оксид сувда, кислота ва ишқорларда, 800°C дан юқори температурада парчаланади.

PdO – яшил-қорамтири тусли кристалл, кислота ва ишқорларда эримайди, фақат концентрангтан HBr билан реакцияга киришади. Палладий металига $800-850^{\circ}\text{C}$ да кислород таъсир эттириб ҳосил қилинади.

PtO_2 – тұқ қызғыш-қорамтири тусли кристалл, сувда, кислоталарда эримайди. Термик бекарор, 200°C дан юқори температурада парчаланади. Бу оксид $\text{Pt}(\text{OH})_2$ ни термик парчалаб олинади.

$\text{Ru}(\text{OH})_4$ ва $\text{Os}(\text{OH})_4$ – қора рангли аморф моддалар, сувда, суюлтирилган кислота ва ишқорларда, концентрангтан HNO_3 , HClO_4 , H_2O_2 да эримайди, “зар суви”да парчаланади.

Rh(OH)₃—сарық рангли аморф модда, термик бекарор, 200 °C дан юқори температуралда парчаланади, сувда эримайди. Родийнинг (III) валентли тузларига ишқор таъсириб олинади.

Jr(OH)₂—күнғир тусли, қисман кристалл хоссага эга булган модда, сувда эримайди, суюқлантирилганда кислота ва ишқорлар билан реакцияга киришади. Бу оксид палладий (II) тузларини гидролиз қилиб ёки палладийни суюқлантириб, Na₂O₂ таъсирида ҳосил қилинади.

Pt(OH)₂—қора рангли чўкма, сувда эримайди, кислоталар таъсирига чидамли, суюқлантирилган ишқорлар билан қисман реакцияга киришади.

Pt(OH)₄—тўқ-қўнғир рангли чўкма, сувда эримайди, амфотер хоссага эга. Кислота ва ишқорлар билан реакцияга киришиб, анион комплекс бирикмалар ҳосил қиласди:

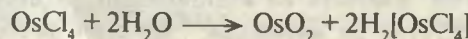


RuS₂—тўқ яшил тусли кристалл, 1000° да парчаланади, ишқорлар ва қайноқ H₂SO₄ билан реакцияга киришмайди. Юқори температуралда инерт газ атмосферасида рутенийга олтингугурт таъсириб ёки K₄[Ru₂Cl₁₀] ва K₂[RuCl₆] таркибли комплекс бирикмаларига 80 °C да Na₂S таъсириб ҳосил қилинади. Рутенийнинг [Ru₃(CO)₁₂]_n таркибли зангори рангли карбонил бирикмаси маълум. Бу бирикмалари сувда эримайдиган, органик эритувчиларга яхши эрийдиган моддалар бўлиб, металлар, керамика, шиша сиртларини рутений билан қоплашда ишлатилади.

RuCl₃—тўқ-қорамтири тусли кристалл, сувда эримайди, карбонил атмосферасида рутенийга хлор таъсириб олинади.

OsS₂—тўқ-қорамтири тусли кристалл, сувда, ишқорлар кучсиз ва концентратланган кислота (HNO₃, H₂O₂, HClO₄) ларда эримайди, зар сувида парчаланади. Органик моддаларни синтез қилишда ишлатилади.

OsCl₄—қизғиш-қорамтири тусли кристалл, гигроскопик, сув ва водород хлоридда гидролизланиб, комплекс бирикмалар ҳосил қиласди, органик эритувчиларда эримайди.



PtCl_2 -құнғир-яшил тусли кристалл, 550 °C да парчаланади, сувда ва органик эритувчиларда еримайды. Юқори температурда платинага хлор таъсир эттириб ёки $\text{H}_2[\text{PtCl}_6] \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ ни термик парчалаб ҳосил қилинади. Органик моддаларни синтез қилишда катализатор сифатыда ишлатилади.

Ишлатилиши. Платина оиласи элементлари ва уларнинг бирикмалари аммиакни оксидлашда, парафин ва олефин углеводородларни гидроизомерлашда, газларни CO ва N₂ дан тозалашда, юқори температураларни үлчайдиган термопараларни тайёрлашда, кимёвий идишлар олишда, тиббиёт асбобларини тайёрлашда, конденсатор ва резистор материаларини ясашда, металлар сиртини қоплашда ишлатилади.

ХХІ БОБ

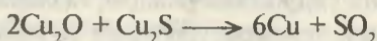
МИС ГРУППАЧАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

Мис группачаси элементларига Cu—мис, Ag—кумуш, Au—олтин киради. Бу группача элементлари атомларининг ташқи электрон қаватида s¹ -электронлар мавжуд бўлишига қарамасдан d- элементлар оиласига киради. Чунки бу элементларнинг валент электронлари фақатгина s-электронлар эмас, балки d-электронлари ҳамдир. Шунинг учун бу элементларнинг оксидланиш даражаси фақат +1 эмас, масалан, мисники +1, +2, олтинники +3, кумушники эса +1 га тенг барқарор бирикмалар. +1 валентли кумуш бирикмаларининг барқарор бўлишига сабаб, мис ва олтин элементлариникига қараганда электрон конфигурациясининг анча мустаҳкам бўлганлигидир.

Табиатда учраши. Мис табиатда, асосан Cu₂S - мис ялтироғи, CuFeS₂ - колчедан, Cu₂O - куприт, CuCO₃ · Cu(OH)₂ - малахит, соф кумуш, қўрғошин, рух, кадмий ва бошқа металларининг сульфидли минераллари билан аралашган ҳолда ёки Ag₂S -аргенит, AgCl - кумуш хлорид, Ag₂SbS₃ - пиаргирит, Ag₂AsS₃ - прустит минераллари ҳолида учрайди. Олтин бу группача элементлари ичиде энг тарқоқ ва нодир металл ҳисобланади. Шунинг учун олтин, асосан туғма ҳолда ёки AuTe - калаверит минерали ҳолида учрайди.

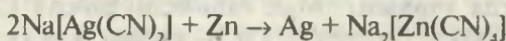
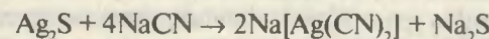
Олинши. Таркибida мис бўлган рудалар флотация қилиб бойитилади. Ҳосил бўлган концентрат кислород атмосферасида

куйдирилали. Концентрат таркибидағи темир оксидлари ва кераксиз жинслар шлак ҳолида ажратиб олинади. Таркибила мис күп бұлган аралашма кислородли атмосфера да қайтадан суюқлантирилади. Натижада мис рудасининг оксидланган қисми билан оксидланмаган қисми реакцияға киришиб хомаки мис қайтарилади. Ҳосил бұлган хомаки мис рафинация қилиниб, электролиз натижасыда мис металы ажратиб олинади:



Бундан ташқары, мис гидрометаллургия усулида ҳам олинади. Бу усулда таркибиде мис бұлган руда қайнот сульфат кислота ёки аммиаклы аралашма билан ишланади. Натижада руда таркибидеги мис CuSO_4 ёки $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]\text{SO}_4$ ҳолида әритмага ўтади. Әритмага темир таъсир эттириб ёки уни электролиз қилиб, әркін ҳолда мис металы ажратиб олинади.

Кумуш рудасы, асосан құрғошин рудалар билан аралашкан ҳолда бұлади. Шунинг учун таркибиде кумуш бұлган рудалар суюқлантирилиб, усти очиқ ванналарда кислород таъсирида оксидланади. Натижада, құрғошин PbO ҳолида суюқлантирилған аралашма юзига қалқыб чиқады, кумуш эса оксидланмай металл ҳолида чүкмәге тушади. Бундан ташқары, суюқлантирилған рудаларға рух таъсир эттирилади. Кумуш рухда құрғошиндагы қараганда яхши әриб, чүкмәге тушади. Ҳосил бұлган чүкмадан дистилляция ёрдамида кумуш ажратиб олинади. Сульфидлі рудалардан кумуш ажратиб олишта, суюқлантирилған массаса натрий цианид таъсир эттириб, ҳосил бұлган кумушнинг комплекс бирикмаси рух билан қайтарилиб металл ажратиб олинади:

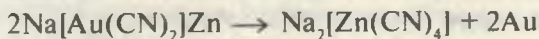
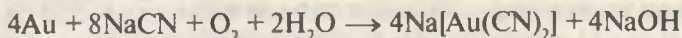


Олтін, асосан құйидеги усуллар билан олинади:

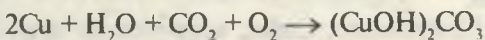
1. Таркибиде олтін бұлган құмдан олтінни ажратиб олиш учун құм бир неча босқичда ювилади. Натижада солищтирма массаси кам бұлган құм ювиліб кетади ва олтін чүкмада қолади.

2. Таркибиде олтін бұлган руда суюқлантирилиб, симоб билан аралаштырылади. Симоб ўзіда фақат олтінни әритиб, амальгама ҳосил қиласы. Ҳосил бұлган амальгама термик парчаланиб, соғ ҳолида олтін ажратиб олинади.

3. Таркибиде олтин бўлган рудалар бойитилади. Ҳосил бўлган концентрат KCN ёки NaCN эритмаси билан ишланади. Натижада руда таркибидаги олтин комплекс бирикмага айланади. Унга рух таъсир эттириб, ҳосил бўлган олтин рафинация қилиниб металл ҳолида ажратиб олилади:



Хоссалари. Мис – қизғиш тусли эластик металл, ёқлари марказлашган куб системадаги кристалл панжарага эга. Оддий шароитда қуруқ ҳавода оксидланмайди. Лекин нам ҳавода, CO_2 иштирокида юзаси кўкариб қолади:

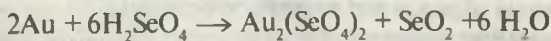
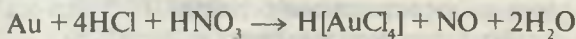


Мис қиздирилганда кислород таъсирида оксидланиб, Cu_2O , CuO таркибли бирикмалар ҳосил қиласи, галогенлар, олтингугрут ва селен билан реакцияга киришади. Мис HNO_3 ва H_2SO_4 кислотада эрийди:



Кумуш – оқ рангли, ялтироқ юмшоқ металл, оддий шароитда ҳавода оксидланмайди, озон ва водород сульфид эритмаси билан реакцияга киришади. Кумуш қиздирилганда концентранган H_2SO_4 , HNO_3 , KCN ва H_2O_2 , аралашмаси ҳамда суюқлантирилган KOH ва KNO_3 , аралашмалари билан реакцияга киришади, галогенлар, олтингугрут, селен, теллур буфлари билан бирикади.

Олтин – сарғиши рангли юмшоқ металл, одатдаги шароитда оксидланмайди. Қиздирилганда галогенлар билан реакцияга киришади. Олтин H_2SO_4 – HNO_3 ва HNO_3 – NaCl аралашмаларида, “зар суви”да, селенат кислотада эрийди:



Бирикмалари. Мис бромид – CuBr , рангсиз кристалл, нам таъсирида яшил рангта бўялади, сувда эримайди. Қайноқ CuSO_4

ва КВг ёки NaBr эритмасига SO_2 , таъсир эттириб ҳосил қилинади. Органик моддаларни синтез қилишда ишлатилади.

Мис (I) оксид – Cu_2O , қизил рангли кристалл, сувда эримайди. Чүглатилган мис металига кислород таъсир эттириб ёки миснинг бир валентли тузларига ишқор эритмасини таъсир эттириб ҳосил қилинади. Cu_2O – мис купороси олишда, шиша, керамика ва глазурлар тайёрлашда пигмент сифатида ишлатилади.

Мис (I) сульфид – Cu_2S , қора рангли кристалл, сувда эримайди, юқори температурда суюқланади. Металлургияда ишлатилади.

Мис (II)-гидроксид – $\text{Cu}(\text{OH})_2$, кўкиш-яшил тусли аморф модда, қиздирилганда парчаланади, сувда эримайди. Мис тузларига ишқор эритмаси таъсир эттириб ҳосил қилинади. Шиша, керамика, эмаль, глазурь таркибида пигмент сифатида ишлатилади.

Мис (II)-бромид – CuBr_2 , қора рангли кристалл, сувда, ацетонда яхши эрийдиган гигроскопик модда. Водород бромид эритмасига CuO ёки CuCO_3 , таъсир эттириб олинади. Фотографияда, органик моддаларни синтез қилишда ишлатилади.

Мис (II)-хлорид – CuCl_2 , жигарранг-сарғиш тусли, сувда, спиртда, ацетонда яхши эрийдиган кристалл модда. Мис (II) - оксидга хлорид кислота ёки CuSO_4 ва BaCl_2 таъсир эттириб ҳосил қилинади. Органик моддаларни синтез қилишда, газламаларни буюшда ишлатилади.

Мис (II)-оксид – CuO , қора рангли кристалл, сувда эримайди, электролитларни тайёрлашда пигмент сифатида ишлатилади.

Мис (II)-сульфид – CuS , қора рангли кристалл, сувда эримайди. Мис тузлари эритмасига водород сульфид таъсир эттириб ҳосил қилинади. Бүёклар таркибида пигмент сифатида ишлатилади.

Мис (II)-сульфат – CuSO_4 , кўкиш тусли кристалл, сувда яхши эрийди. Мис (II) - оксид ёки мис (II)-гидроксидга сульфат кислота таъсир эттириб ёки CuS ни кислород иштироқида пишириш натижасида ҳосил қилинади. CuSO_4 гальванотехникала, газламаларга ва терига ишлов беришда, бўёқчиликда, электролитлар тайёрлашда, фотографияда ишлатилади.

Кумуш бромид – AgBr , оч-сарғиш тусли кристалл, сувда эримайди. Кумушга бром таъсир эттириб ёки AgNO_3 га КВг нинг сувли эритмасини аралаштириб олинади. Фотографияда ёруғликка сезгир қоғозлар олишда ишлатилади.

Кумуш (I)-оксид – Ag_2O , жигарранг-қорамтири тусли кристалл, сувда эримайды, ёруғлик таъсирида тезда парчаланади. Кумуш нитратта суюлтирилган ишқор таъсир эттириб чүктирилади. Органик моддаларни синтез қилишда, газларни CO дан тозалашда фойдаланилади.

Кумуш нитрат – AgNO_3 , оқ рангли, сувда, спиртда яхши эримайдын кристалл, органик бирикмалар таъсирида кумуш металига осон қайтарилади. Кумуш нитрат фотографияда, тиббиёттә ва аналитик кимёда ишлатилади.

Кумуш хлорид – AgCl , оқ рангли чүкма, сувда эримайды, ишқорий металларнинг цианидларида, тиосульфат ва NH_4OH эритмаларида, концентрангдан нитрат кислотада яхши эрийди. Кумуш хлорид фотографияда, детекторлар олишда, спектрометрияда ишлатилади.

Олт и н (III)-хлорид – AlCl_3 , қызил рангли кристалл, термик бекарор, сувда, хлорид кислотада яхши эрийди, эфирларда ёмон эрийди. Металларнинг сиртини олтин билан қоплашда, керамика ва шишеларга пардоз беришда қулланилади.

ХХІІІ БОБ

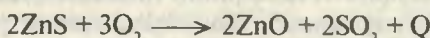
РУХ ГРУППАЧАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

Рух группачаси элементларига рух – Zn , кадмий – Cd ва симоб – Hg киради. Бу элементлар атомларининг ташқи электрон қаватида s^2 электронлари мавжуд. Шунинг учун бу элементларнинг оксидланиш даражаси +2 га тенг. Симобнинг оксидланиш даражаси +2 га тенг бўлган жуда кўп бирикмалари маълум. Бундай бирикмалар димерланган бўлиб, $\text{Hg} - \text{Hg}$ – боғланишининг мавжудлиги исботланган. Рух, кадмий ва симоб атомлари ўзларининг сиртқи электрон қаватидан олдингисидаги электронларини бермайди. Бу жиҳатдан мис группачаси элементларидан фарқ қиласди. Рух, кадмий ва симоб II группанинг асосий группача элементлари каби актив, фаол эмас. Бунга сабаб, асосий группача элементлари билан қўшимча группача элементларининг ионланиш потенциали ва ион радиусларининг бир-биридан кескин фарқ қилишидир. Металларнинг қучланишлар қаторида рух билан кадмий водороддан олдинда турган бўлишига қарамасдан, сувдан водородни сиқиб чиқара олмайди, чунки бу металларнинг сиртида мустаҳкам

оксид парда мавжуд. Бу элементларнинг рух-кадмий-симоб қаторида металлик хоссалари камайиб боради.

Табиатда учраши. Рух табиатда, асосан вюрцит-ZnS, смитсонит- $ZnCO_3$, каламин- $Zn[Si_2O_7(OH)_2 \cdot H_2O]$, цинкит- ZnO , кадмий гриконит-CdS, отавит- $CdCO_3$, симоб эса тұғма ҳолда ва киноварь HgS , ливингтонит- $HgS \cdot 2PbS$, ва колорадоит минераллари ҳолида учрайди.

Олиниши. Рух рудасы флотация усули билан бойитилиб, концентрат ҳосил қилинади. Ҳосил бұлған рух концентрати-ни ёндириб рух оксид олинади:



Рух оксидини углерод билан қайтариб рух ҳосил қилинади:

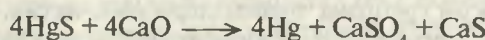


Гидрометаллургия усули билан рух металлини олиш учун күйдирілған рух рудасы сульфат кислотада әритилади. Натижада ҳосил бұлған $ZnSO_4$ әритмасы электролиз қилиниб, рух ажратиб олинади.

Кадмий техникада рух билан бирга олинади. Таркибида кадмий бұлған руда сульфат кислотада әритилади. Ҳосил бұлған $CdSO_4$ рух билан қайтарилиб ёки уни электролиз қилип кадмий ажратиб олинади. Симоб техникада пиолметаллургия усулда HgS дан олинади. Бунинг учун симоб рудаси кислород ёрдамида күйдиріләді. Ҳосил бұлған HgS термик бекарор бұлғани учун, у әркін симобға парчаланыб кетади:



Бұғ ҳолша ҳосил бұлған симоб маҳсус идишга йигилиб, кейин ҳайдаш йули билан тозаланади. Симобни олишда баъзан HgS га темир ёки кальций таъсир эттириш реакциясидан фойдаланыш мүмкін:



Хоссалари. Рух оқиши кумушранг металл, одатдаги шароитда мұрт, ҳаво ва сув таъсирига чидамли. Қиздирілганды рух сувни парчалайды. Эритмада водород ионлари ортиши билан рухнинг сиртидаги оксид парда емирилади, натижада унинг кимёвий реакцияга киришиши активлашади. Ҳатто

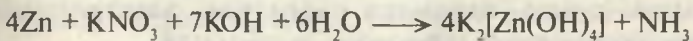
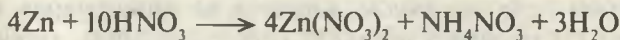
аммоний хлорид тузининг гидролизи натижасида ҳосил бўлган водород ионлари рухнинг эриш жараёнини тезлатади:



Рух амфотер металл бўлгани учун кислоталар ва ишқорлар билан реакцияга киришади:

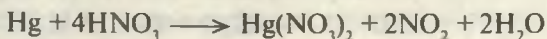


Рух нитрат ва концентранглан сульфат кислоталар билан жуда фаол реакцияга киришади. Рух жуда суюлтирилган нитрат кислотани аммоний ионигача қайтаради:



Кадмий оқ рангли, ялтироқ, юмшоқ металл. Кадмий ҳавода оксидланганда унинг сирти оксид парда билан қоғланади. Кадмий юқори температурада жуда фаол металл, кислоталарда яхши эрийди, ишқорларда эримайди. Чунки $\text{H}_2 + 2\text{OH} \rightleftharpoons 2\text{H}_2\text{O}$ системанинг стандарт оксидланиш потенциали $\text{Cd} + 2\text{OH} \rightleftharpoons \text{Cd}(\text{OH})_2$, системанинг стандарт оксидланиш потенциалидан катта. Шунга асосланиб водород кадмийга нисбатан кучли қайтарувчидир. Шунинг учун кадмий ишқорий мұхитда H^+ ионини эркин водородгача қайтара олмайди. Юқори температурада кадмий актив металл, галогенлар билан бирикib галогенидлар ҳосил қиласи.

Симоб одатдаги температурада суюқ ялтироқ металл, каттиқ ҳолатда α -Hg ва β -Hg модификацияга эга. Симоб буғи ниҳоятда заҳарли. Симоб рух ва кадмийдан бирмунча фарқ қиласи. У рухга қараганда секин оксидланади. Лекин олтингутурт ва галогенлар билан одатдаги шароитда бирикади. Симоб қайноқ сульфат кислотада, “зар суби”да ва нитрат кислотада эрийди:



Симоб ортиқча миқдорда олинса суюлтирилган нитрат кислота билан таъсири натижасида $\text{Hg}(\text{NO}_3)_2$ ҳосил бўлади.



Симоб кўп металларни ўзида эритади. Бундай эритмалар амальгамалар деб аталади. Амальгамалар одатдаги температурада суюқ ёки юмшоқ бўлиши билан бошқа қотишмалардан фарқ қиласди. Амальгамаларни физик-кимёвий текшириш натижасида уларнинг баъзилари интерметалл бирикмалар эканлиги, баъзилари қаттиқ эритма, баъзилари суюқ эритма эканлиги аниқланган.

Бирикмалари. Рух оксид - ZnO , оқ рангли кукун, ZnCO_3 , $\text{Zn}(\text{NO}_3)_2$, $\text{Zn}(\text{OH})_2$ ларни термик парчалаб ёки ZnS ни куйдириб ҳосил қилинади. Рух оксид ниҳоятда термик барқарор амфотер модда, кислота ва ишқорларда яхши эрийди. Рух оксид косметикада, бўёқ тайёрлашда, тиббиётда резина, шиша, керамика саноатида, электроникада яримӯтказгичларни тайёрлашда ишлатилади.

Кадмий оксид - CdO жигарранг тусли аморф ва кристалл модификацияга эга бўлган модда, сувда эримайди. Ҳавода аста-секин оқаради, чунки ҳаводан CO , ни ютиб CdCO_3 га айланади. Кадмий оксид, кадмийни ёки CdS ни оксидлаб ҳамда $\text{Cd}(\text{OH})_2$, CdCO_3 ларни термик парчалаб ҳосил қилинади. Пулат сиртини қоплашда ишлатилади.

Симоб (II)-оксид - HgO сариқ ёки қизил рангли модификацияларга эга бўлган кристалл модда, сувда эримайди. Қиздирилганда парчаланади:



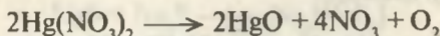
Сариқ модификацияга эга бўлган HgO кимёвий актив, уни симоб тузлари эритмасига K_2CO_3 ёки ишқор таъсир эттириб ҳосил қилиш мумкин:



ёки

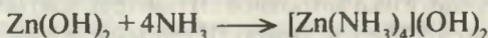
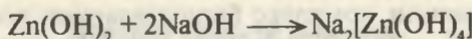


Қизил рангли симоб (II) - оксид $Hg(NO_3)_2$ ни термик парчалаб ҳосил қилинади:

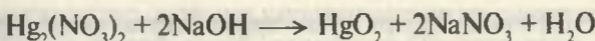


Симоб (II)-оксид кимёвий препаратлар олишда оксидловчи сифатида, бүёкчиликда пигмент тайёрлашда ишлатилади.

Рух ва кадмий гидроксидлари оқ рангли, сувда эримайдыган чүкмалар. Улар рух ва кадмий тузларига ишқор таъсир эттириб ҳосил қилинади. Кислоталарда, ишқорларда ва аммиак эритмасида яхши эрийди:



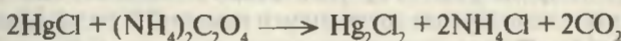
Симоб гидроксидларини уларнинг тузларига ишқор таъсир эттириб ҳосил қилиб бўлмайди, чунки парчаланиб, оксид ҳолида чўкадилар:



Рух, кадмий ва симоб (II)нинг нитратлари, сульфатлари, перхлоратлари, ацетатлари сувда яхши эрийдиган моддалардир. Бу моддаларнинг эритмалари заҳарлидир. Симоб (I) тузларининг кўпчилиги сувда эримайдыган моддалардир. Фақатгина сувда эрийдиган ва симобнинг бошқа тузларини олишда ишлатиладиган биримаси $Hg_2(NO_3)_2$ дир:

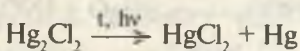


Симоб (I) тузлари симоб (II) тузларини қайтариб ҳам олинниши мумкин:



Симоб (I)- тузлари диспропорцияланиш хоссасига эга. Парчаланиш тезлиги анионнинг табиатига боғлик. Масалан,

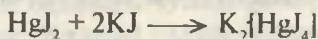
Hg_2Cl_2 анчагина барқарор, фақатгина ёргулук таъсирида қиздирилганды парчаланади, сульфид эса оддий шароитда шиддатли парчаланади:



Кадмий ва симоб (II) галогениллари, цианиллари рух ва бошқа элементларнинг тузларига қараганда кам диссоциалади, бу хосса $Cl^- - Br^- - I^- - CN^-$ қаторида камайиб боради. Бунга сабаб, бундай бирикмаларда элементлар орасидаги ковалент боғланиш кучининг ортиб боришидир. Кадмий ва симобнинг хлорид, бромид, йодид, цианид ва роданид бирикмаларининг комплекс бирикмаларини ҳосил қилиш хусусияти $Cl^- - Br^- - I^-$ қаторида ортиб боради, рухда эса камайиб боради. Масалан, симоб (II)-нитрат эритмасига калий йодид таъсир эттирилса, симоб (II)- йодид чўкмага тушади:



Чўкмага калий йодид ортиқча миқдорда таъсир эттирилса, у комплекс бирикма ҳосил қилиб эриб кетади:



Симоб (I) галогениллари сувда эримайдиган моддалардир.

Рух хлориднинг концентрланган эритмаси гидролиз натижасида комплекс бирикма ҳосил қиласади:



Шунинг учун рух хлорид эритмаси металларни пайвандлашда, сиртидаги оксид парласини тозалашда ишлатилади:



Рух, кадмий ва симоб (II) сульфидлар сувда эримайдиган моддалардир. Бу эритмаларнинг сульфидларини эрувчанлик кўпайтмалари $Zn-Cd-Hg$ - қаторида камайиб бориши билан уларнинг кислоталарда эрувчанилиги камайиб боради. Масалан, рух сульфид суютирилган хлорид кислотада, CdS эса фақат концентрланган HCl да, HgS эса қайноқ концентрланган сульфат кислотада эрийди. Рух ва кадмий сульфилларидан

симоб (II)- сульфил ишқорий металларнинг сульфидларида эриши билан фарқ қиласи:



И ш л а т и л и ш и. Рух, кадмий, симоб ва уларнинг бирикмалари металларнинг сиртини руҳлашда, тиббиётда, түқимачиликда, шиша, керамика саноатида паст температурада суюқланадиган қотишмалар тайёрлашда, атом техникини касида, барометр, термометр, люминофор лампалар ишлаб чиқаришда, гальваник элемент ҳосил қилишда, нодир металларни рудадан ажратиб олишда ишлатилади.

Такрорлаш учун материаллар

Бобнинг қисқача мазмуни

Даврий жадвалнинг қўшимча группача элементлари умумий тавсифи, табиатда учраши, олиниши, физик ва кимёвий хоссалари, ишлатилиши ҳамда аҳамияти ҳақида маълумотлар келтирилган. Скандий группачаси, титан, ванадий, марганец ва темир группачалари элементлари устида сўз юритилади.

Шунингдек, платини оиласи элементлари, мис группачаси ва рух группачаси элементлари ҳақида ҳам маълумотлар берилган.

Бобни ўрганишдан мақсад

1. d-элементлар оиласига кирувчи элементларнинг умумий хоссаларини билиб олиш, уларнинг бирикмалари ҳамда саноатдаги аҳамияти ҳақидаги маълумотларни ўзлаштириб олиш.

2. Элементларнинг кимёвий хоссаларини сиртқи ва ички қаватларда жойлашган электронлар сонига боғлиқлигини билиш.

3. d-элементларда ўзгарувчан валентликларнинг намоён бўлишини мисолларда исботлаш.

Машқ ва масалалар

1. Нима сабабдан d-элементларни оралиқ элементлар деб атайдилар?

2. Қўшимча группачалар элементлари хоссаларининг асосий группача элементларига қараганда кам ва секин ўзгаришининг боиси нимада?

3. Құшимча группача элементларининг ўзига хос хусусиятларини санаб беринг.

4. CrCl_3 нинг эритмасига KOH эритмасидан ортиқча миқдорда қүшилди. Ҳосил бұлған суюқлик бромли сув билан арапаштирилди. Эритманинг яшил туси сариқ тусга үтди. Содир бұлған жараённи тушунтириб, тенгламасини ёзинг.

Тест саволлари

1. HgS қуидаги мөддаларнинг қайси бирида эрийди?

A. $\text{HCl}_{(\text{конц})}$; B. $\text{HNO}_3_{(\text{суюлт})}$; C. $\text{HNO}_3 + \text{HCl}_{(\text{конц})}$;

D. $\text{NaOH}_{(\text{суюлт})}$; E. $\text{NaCl}_{(\text{эріт})}$.

2. Хлорид кислота бура эритмасига қүшилғанда қандай мөдда ҳосил бўлади?

A. Тетраборат кислота. B. Ортаборат кислота. C. Метаборот кислота. D. Натрий хлорид. E. Бор ангидрид.

3. Борни лабораторияда олиш учун қайси усулдан фойдаланиш мумкин?

A. $\text{B}_2\text{O}_3 + \text{Mg}$; B. $\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7 + \text{Ca}$; C. B_2H_6 ; D. $\text{KBF}_4 + \text{Na}$; E. B_2O_3 .

4. Бор кислотасининг қайси тузи сувли эритмада энг барқарор?

A. Ортаборот. B. Тетраборат. C. Метаборот. D. Борат. E. Барқарор эмас.

5. Al_2S_3 ни олиш учун қайси реакциядан фойдаланиш керак?

A. $\text{AlCl}_3 + \text{H}_2\text{S} + \text{H}_2\text{O} \longrightarrow$

B. $\text{Al}_2\text{O}_3 + \text{H}_2\text{S}_{(\text{газ})} \longrightarrow$

C. $\text{Al} + \text{S} \longrightarrow$

D. $\text{AlCl}_3 + (\text{NH}_4)_2\text{S} + \text{H}_2\text{O} \longrightarrow$

E. $\text{Al} + \text{H}_2\text{S} \longrightarrow$

6. AgCl ушбу мөддаларнинг қайси бирида яхши эрийди?

A. NaOH; B. NH₄OH; C. HNO₃_(қайын);

D. HCl_(мұл миқдорда); E. H₂SO₄.

7. Mn(OH)₂ га ишқорий мұхитда KBrO таъсир эттирилғанда қайси модда ҳосил бұлади?

A. K₂MnO₄; B. MnO₂; C. KMnO₄; D. Mn(OH)₄; E. MnO.

8. Қуидаги бирикмаларнинг қайси бирида концентранттан сульфат кислота таъсирида оксидланиш-қайтарилиш реакцияси содир бұлмайды.

A. KJ; B. NaJ; C. NaBr; D. NaCl₄; E. KBr.

9. Мис (I) хлорид әритмасидан ис газини үтказғанда қуидаги моддаларнинг қайси бири ҳосил бұлади?

A. CuClCO; B. Cu; C. Cu₂O; D. CO₂; E. Cu(OH)₂.

10. Водород сульфид олиш учун қуидаги реакцияларнинг қайси биридан фойдаланиш керак?

A. FeS + HCl_(конц.) → ; B. PbS + HCl_(сулют) → ; C. CuS + H₂SO_{2(сулют)} → ;

D. HgS + H₂SO_{4(сулют)} → ; E. FeS₂ + O₂ + H₂O → .

11. Эркін бром олиш учун қуидаги реакцияларнинг қайси биридан фойдаланиш керак?

A. KBrO_{3(эркима)} + F₂ → ; B. HBrO_(эркима) + J₂ → ;

C. HBrO_{3(эркима)} + Cl₂ → ; D. NaBr + H₂SO_{4(сулют)}; E. KBr + J₂ →

12. Титаннинг қайси бирикмаси термик барқарор?

A. TiCl₃; B. [Ti(H₂O)₄]Cl₃; C. TiCl₄; D. Ti(OH)₂; E. Ti(OH)₄.

13. Метастаннат кислота қайси моддада әрийди?

A. HCl; B. HF; C. H₂SO_{4(сулют)};

D. HNO_{3(сулют)}; E. H₂S.

14. Хром саноатда қайси бирикмадан олинади?

A. $K_2Cr_2O_{10}$; B. CrO_3 ; C. $Fe(CeO_2)_2$;

D. K_2CrO_4 ; E. K_2CrO_7 .

15. Лабораторияда сульфат ангидридни олиш учун қайси реакциядан фойдаланилади?

A. $Cu + H_2SO_{4(конц)} \rightarrow$; B. $FeS_2 + O_2 \rightarrow$;

C. $Na_2SO_{3(натрий)} + H_2SO_{4(конц)} \rightarrow$; D. $H_2S + O_2 \rightarrow$; E. $S + O_2 \rightarrow$

16. Натрий металига сульфит ангидрид таъсир эттирилиши натижасида қандай модда ҳосил бўлади?

A. Na_2S ; B. $Na_2S_2O_4$; C. Na_2SO_3 ; D. Na_2SO_4 ; E. S.

17. Гидрозинга кальций метали таъсир эттириш натижасида қандай модда ҳосил бўлади?

A. CaH_2 ; B. NH_3 ; C. H_2 ; D. Ca_3N_2 ; E. Реакция кетмайди.

18. Фосфат кислота неча асосли?

A. 2. B. 3. C. 4. D. 5. E. 1.

19. Фосфат ангидридига икки моль сув таъсир эттириш натижасида қандай модда ҳосил бўлади?

A. HPO_3 ; B. H_3PO_3 ; C. H_3PO_4 ; D. $H_4P_2O_7$; E. H_2PO_3 ,

20. Цианид кислотанинг нечта изомерини биласиз?

A. 1. B. 2. C. 3. D. 4. E. 5.

21. Кўрғошин (II)- йодид чўкмаси қайси эритмада яхши эрийди?

A. H_2S ; B. H_2SO_4 ; C. HCl ; D. KJ ; E. KOH .

22. Рух металини ишқорий муҳитда нитратлар билан аралаштириб, куйдириш натижасида қандай модда ҳосил бўлади?

A. NH_3 ; B. ZnO ; C. $Zn(NO_3)_2$; D. NH_4NO_3 ; E. $Zn(OH)_2$.

23. Рух металини аммиак эритмасида эриши натижасида қандай модда ҳосил бўлади?

A. Zn(OH)₂; **B.** ZnO; **C.** H₂; **D.** NH₃; **E.** Реакция кетмайды

24. Никель (III)- гидроксидни хлорид кислота билан реакцияси натижасида қандай модда ҳосил бұлади?

A. NiCl₃; **B.** Ni₂O; **C.** Cl₂; **D.** Ni(OH)₂; **E.** Реакция кетмайды.

25. Кобальт (III)- гидроксидини сульфат кислотаси билан реакцияси натижасида қандай модда ҳосил бұлади?

A. Cr₂(SO₄)₃; **B.** O₂; **C.** SO₂; **D.** SO₃; **E.** Cr₂O₃.

26. Ушбу галогенларнинг қайси бирининг электроман-фийлиги катта қийматта эга?

A - фтор; **B** - хлор; **C** - бром; **D** - йод; **E** - йод ва бром.

27. Қуйидаги галогеноводородларнинг қайси бири термик барқарор?

A. HF; **B.** HCl; **C.** HBr; **D.** HJ ва HBr.

28. Ортиқча миқдорда олинган хлорли сув билан калий йодиднинг таъсирланиши натижасида қандай модда ҳосил бұлади?

A. J₂; **B.** HJ; **C.** HJO; **D.** HJO₃; **E.** HJO₄.

29. Фтор табиатда қандай бирикма ҳолида учрайди?

A. KHF₂; **B.** CaF₂; **C.** 3NaF₃; **D.** AlF₃; **E.** SiF₄.

30. Тоза водород йодид олиш учун қайси реакциядан фойдаланиш мүмкін.

A. KJ(к) + H₂SO₄(конц) →

B. KJ(к) + HCl(конц) →

C. KJ(к) + H₃PO₄(конц) →

D. P(қизил) + J₂ + H₂O →

E. J₂(к) + H₂O →

31. Ушбу $\text{Br}_2 + \text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons 5\text{HBr} + \text{HBrO}$ мувозанатни ўнга силжитиши учун қуйидаги қайси моддани қўшиш керак?

A. H_2SO_4 ; B. NaOH ; C. AgNO_3 ; D. CaCO_3 ; E. NaBr .

32. Кристалл ҳолатдаги йод қуйидаги қайси модданинг сувли эритмаси билан реакцияга киришади?

A. NaCl ; B. KClO_3 ; C. KJ ; D. KF ; E. NaF

33. Йодли кислородли бирикмаларнинг қайси бири энг барқарор?

A. +1; B. +3; C. +5; D. +7; E. -1.

34. Br_4^- ионининг фазадаги конфигурацияси қандай кўринишга эга?

A. Квадрат; B. Тўртбурчак пирамида; C. Тетраэдр; D. Олтибурчак, Е. Конуссимон.

35. Алюминий гидроксидини чўқтириш учун қайси модда эритмасидан ортиқча миқдорда олиш керак?

A. Na_2CO_3 ; B. NaOH ; C. NH_3 ; D. NH_4OH ; E. KOH .

XXIV БОБ

f-ЭЛЕМЕНТЛАР

XXIV. 1. ЛАНТАНОИДЛАР (ЛАНТАНИДЛАР)

Даврий системанинг олтинчи даврига кирувчи 14 та элемент оиласи шундай ном билан аталади. Буларга церий (атом рақами 58), празеодим (59), неодим (60), прометий (61), самарий (62), европий(63), гадолиний (64), тербий (65), диспрозий (66), голмий (67),эрбий (68),тулий(69), иттербий (70) ва лютесий (71) киради. Иттрий билан лантаноидлар биргаликда сийрак-ер элементлари группасини ташкил этиб, церий ва иттрий группачаларига бўлинади. Церийдан гадолинийгача булган элементлар енгил лантаноидлар, тербийдан лютесимгача булганлари оғир лантаноидлар дейилади. Енгил лантаноидлар группачасида бир элементдан иккинчи элементга ўтилганида 4f-орбиталга биттадан электрон

күшилади. Оғир лантаноидлар групачаси элементлари атомларыда $4f$ -орбиталларга аввалги еттитадан ташқари яна биттадан электрон күшила боради.

Лантаноидлар атомларыда $4f$ -погоначалар электронлар билан тулиб боради. Улар атомларининг ташқи олтинчи қаватида иккитадан s -электрон бўлади. Гадолиний билан лютеций атомларининг бешинчи қаватида иккита s - олтига p - ва биттадан d -электрон бор бўлиб, булар бу борада лантанга ўхшайди. Церийдан гадолинийга ўтилганда $4f$ -погонадаги электронлар сони иккidan сттитага қадар ортади. Лантаноидлар туркуми лютеций билан якунланади, унинг $4f$ -погоначасидаги электронлар сони 14 тадир: $Lu - 5s^2 \cdot 5p^6 \cdot 5d^1 \cdot 6s$.

Лантаноидларга хос бўлган оксидланиш даражаси +3. Лантаноид атомининг валентлик ҳолати кўпинча унинг таркибидаги $5d \ 6s^2$ электронларга боғлиқлиги билан аниқланади. Шу сабабдан лантаноидлар кўпинча уч валентли ҳолатни намоён қиласди. Лантан, гадолиний ҳамда лютецийга яқин элементларда ўзгарувчан валентлик сезилади. Церийнинг уч ва тўрт валентлик ҳолат намоён қилиши $4f$ - ҳолатдаги бир электронининг s дан d га ўтиши билан тушунтирилади.

Лантаноидлардан самарий, европий ва иттербий икки валентли ҳолатни ҳам намоён қилиши мумкинлиги аниқланган.

Лантаноидлар қаторида атом сони орта борган сари (Ge дан Lu га қараб) ион радиуси камайиб боради. Бу ҳодиса *лантаноидлар киришиши (сиқилиши)* дейилади.

f -элементлар оралиқ элементлар жумласига киради. Уларнинг икки туркуми маълум. Биринчиси $4f$ -элементлар, яъни лантаноидлар бўлиб, улар VI даврда лантандан кейинги ўн тўртта ўринни эгаллайди. Иккинчи туркумга $5f$ -элементлар, яъни актионидлар киради. Булар VII даврда актинийдан кейинги 14-ўринни эгаллайди. Жами 28 та актинонид элементлари маълум бўлиб, улар металлар жумласига киради. Ер қобигида масса бўйича микдори $1,6 \cdot 10^2\%$ га тенг.

Табиатда учрайдиган бастнезит ($Gd, La..$) $\cdot CO_3F$ лопарит ($Na, Ca, Ce..$) $_2 (Ti, Nb, Ta_2O_6)$ ва монацит $G, La..$ PO_4 бўлиб, улар апатитларда, шунингдек, тантал, титан ва уран минераллари таркибида ҳам учрайди.

Лантаноидлар ўзларининг рудали концентратларига анорганик кислоталар (H_2SO_4, HNO_3) ёки ишқорлар таъсир

эттириб ажратиб олинади. Гидроксидларидан ҳам хомашё сифатида фойдаланса бўлади. Кимёвий хоссалари жуда ўхшашлиги туфайли лантаноидларни бирикмаларидан тозалаб ажратиб олиш анча мушкул. Аммо кейинги йилларда уларни бир-биридан ажратувчи самараали усуллар ишлаб чиқилганки, бунда ҳар бир металл тоза ҳолда олинмоқда.

Лантаноидлар оқ-кумушранг типик металлар, кимёвий хоссалари жихатидан ишқорий - ер элементларига яқин туради. Улар анорганик кислоталарда эрийди, сув билан ўзаро таъсиралишиб, водород ажратади ва эримайдиган гидроксидлар ҳосил қиласи. Лантаноидлар одатдаги шароитда кислород билан, 200°C дан юқорида галогенлар, галоген-водород, углеводород, бор ва олтингугурт билан реакцияга киришади. Лантаноидлар оксидлари, фторидлари, оксифторидлари, сульфид ва оксисульфидлари сувда эримайдиган қийин суюқланувчи моддалардир. Галогенидлари (фторидлар бундан мустасно), нитратлари ва перхлоратлари сувда яхши эрийди, сульфатлари камроқ, фосфатлари, карбонат ва оксалатлари эса эримайди. Оксалатлари билан карбонатлари $800-900^{\circ}\text{C}$ да оксидларигача парчаланади.

Европий, иттербий, самарий, тулий ва неодимнинг ванадатлари, вольфрамат, гексаборид, метафосфат, ортофосфат, ультрафосфат, молибдат ва ниобатлари, оксалат, сульфид, сульфат, тантадат, фторид ва хлоридлари маълум булиб, улар турли соҳаларда ишлатилади. Бу бирикмалар тегишлича синтез қилиб олинади. Люминисценцияланувчи шишалар тайёрлашда активаторлар сифатида, лазер материаллари, ўтга чидамли буюмлар, атом реакторлари стерженлари тайёрлашда, компонентлар, чўян модификаторлари, яримұтказгич, қотишма ва бошқалар тайёрлашда қўлланилади.

Церий, празеодим, тербий, неодим ва диспрозий фторидлари ва бошқа бирикмаларидан кальций ёрдамида термик кайтариш, хлоридларини электролиз қилиш каби бошқа йўллар билан олинади. Улар мишметалл (қотишма)ларда компонент, алюминий ва магний қотишмаларида легирловчи қўшимча, лазер материаллари ва плёнкаларни тайёрлашда ишлатилади.

Лантаноидлар рангли металлар саноатида, электрон асбобларда геттерлар, магнит материаллари тайёрлашда компонентлар, ёндирувчи таркибли моддалар водорд

аккумулятори, бошқа металларни қайтарувчилар ва пұлат тайёрлаш саноатида құлланилмоқда.

XXIV. 2. АКТИНОИДЛАР (АКТИНИДЛАР)

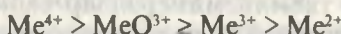
Даврий системанинг еттинчи даврига мансуб ўн түрт элемент оиласи актиноидлар номи билан аталади. Буларга торийдан - лоуренсийгача бұлған (атом рақами 90–103) элементлар киради. Торий билан уран изотоплари узоқ яшайды. Бу элементлар табиий минераллар таркибида учрайди. Протактиний, нептуний ва плутоний изотоплари ҳам табиатда озроқ миқдорда бұлсада, учрайди. Үзға актиноидлар табиатда учрамайды, улар уран ва баъзи трансуран элементларни ядро реакторларида нейтронлар билан нурлантириб ёки енгил элементлар ядролари теззаткічларida олинади.

Актиноидлар кимёвий хоссалари ва бошқа жиҳатлари билан лантаноидларга яқинлиги бу икки оила элементларининг ташқи қобиқларининг бир хиллиги сабаблидир. Бу оиласарга мансуб элементларнинг ташқи учинчи қобиқларини Тұлдириш - актиноидларда 5f-қобиқларда ва лантаноидларда 4f-қобиқларда боради. Актиноидлар лантаноидлардан оксидланиш даражасининг ҳар хиллиги билан фарқланади. Масалан, америцийники +2 дан +7 гача боради. Торийдан урангача оксидланиш даражаси +4 дан +6 гача барқарор ўсіб боради, кейін U–Nr–Pu–Am қаторида бир хил равища +3 гача камаяды ва қолган элементлар учун шундай сақланиб қолади. Бундан фақат барқарор-оксидланиш даражаси +2 бұлған нобелий мустаснодир. Оксидланиш даражаси +2, +3 ва +4 бұлған актиноидлар сувли эритмалари гидратланған катион қолда бұлади. Оксидланиш даражаси +5 ва +6 бұлған актиноидлар учун MeO_2^+ ва MeO_2^{2+} ион шакллари хосдир.

Атом рақамлари орта бориши билан актиноидларнинг бир туридаги ион радиусларининг камайиши ҳодисаси актиноид киришими дейилади. Уларнинг атом радиуслари лантаноидларни атом радиусларига қараганда күтіп болади. Мана шу сабабли актиноидларнинг ташқи электронлари ядро билан күчсиз боғланади. Шу сабабли баъзи актиноидларнинг валентлиги олтига тенг бұлади. Актиноидларнинг барча катионлари NO^{3-} , Cl^- ва ClO_4^- каби анионлар билан сувда яхши эрийдиган тузлар қосыл қылади.

Оксидланиш даражаси +4 ва +6 бўлган актиноидлар рудаларнинг нитрат кислотали эритмаларидан 3-бутил фосфат ва шу каби бошқа органик экстрагентлар ёрдамида танлаб олинади.

Актиноидлар комплекс бирикмалар ҳосил қилишга мойил бўлиб, айниқса, кислородли аддендлар билан яхши бирикади. Комплекс ҳосил қилиш хусусияти қуйидаги қатор бўйича камайиб боради:



Актиноидларнинг координацион сонлари 4–12 оралиғида булади.

Торий (Thorium)-Th даврий жадвалнинг III группасидаги радиоактив кимёвий элемент, актиноид ҳисобланади. Табиатда асосан ^{232}Th изотопи маълум. Ярим емирилиш даври $1,389 \cdot 10^{10}$ йилга тенг. 1828 йилда И. Берцелиус томонидан очилган. Ер қобигидаги масса бўйича миқдори $8,0 \cdot 10^{-4}\%$ га тенг. 120 га яқин минерали бўлиб, булардан асосийлари торит ThSiO_4 ва торианит $(\text{Th}, \text{U})\text{O}_2$ дир. Торитнинг асосий олинадиган манбаи монацит $[(\text{Ce}, \text{La..})\text{PO}_4]$ бўлиб, таркибида 10% ча ThO_2 булади.

Торий, оқ-кумушранг пластик металл, унга хос оксидланиш даражаси +4, баъзан +2 ва +3. Куқун ҳолдагиси пирофор булади. Иссиқ сувда диоксид пардаси билан қопланади.

Торий кальцийтермик ва электролиз усувларида бирикмаларидан олинади.

Торий одатдаги шароитда фтор, қиздирилганда $\text{H}_2, \text{Cl}_2, \text{Br}_2, \text{S}, \text{P}, \text{N}_2, \text{H}_2\text{S}$ билан реакцияга киришади, анерганик кислоталар аста-секин реакцияга киришади.

Торий магнийли қотишмаларни легирлашда, электролампалар тайёрлашда геттер сифатида ишлатилади, уранторий реакторларида мухим ёқилғи ҳисобланади.

Торий гидриди ThH_2 , гидроксиди Th(OH)_4 , диоксиди ThO_2 , монокарбиди ThC , дикарбиди ThC_2 , нитрати $\text{Th(NO}_3)_4 \cdot n\text{H}_2\text{O}$, сульфати $\text{Th(SO}_4)_2$, тетрафториди ThF_4 , тетраиодиди ThI_4 , тетрахлориди ThCl_4 ва бошқа бирикмалар маълум. Булар ториметрияда, ёқилғи сифатида ва торий олишда ярим хомашё бўлиб хизмат қиласди.

Уран (Uranium) U-даврий системанинг III группасидаги радиоактив кимёвий элемент. Табиатда унинг 3 та изотопи

маълум: ^{238}U , ^{235}U ва ^{234}U . Биринчи миқдори 99,282 %, ярим емирилиш даври $4,51 \cdot 10^9$ йил. 1789 йилда М.Г.Клапрот томонидан UO_2 сифатида очилган. Металл ҳолидаги уран эса 1841 йилда Э.Пелиго томонидан олинган. Ер қобиғида ураннинг масса бўйича миқдори тахминан $2,5 \cdot 10^{-4}\%$. Ураннинг муҳим минераллари *уранит* ($\text{U},\text{Th}\text{O}_2$), *настуран* U_3O_8 , *карнотит* $\text{K}_2\text{O} \cdot 2\text{UO}_3 \cdot \text{U}_2\text{O}_5 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$, *туяму нит* $\text{CaO}_2 \cdot \text{UO}_2 \cdot \text{U}_2\text{O}_5 \cdot 8\text{H}_2\text{O}$ ва *уран қораси* деб аталувчи оксидлари ($\text{UO}_2:\text{UO}_3$) аралашмаларидан иборат. Саноат аҳамиятига эга бўлган бошқа минераллари (титанатлар, браннерит, коффинит, танталониобатлар ва бошқалар) ҳам маълум.

Уран оқ-кумушранг, ялтироқ металл. У рудаларидан турли йуллар билан ажратиб олинади. Ураннинг оксидланиш даражаси +3 дан +6 гача боради, баъзан +2 булади. Кукун ҳолдаги уран пирофордир, у сув билан реакцияга киришади. HCl ва HNO_3 да тез H_3PO_4 ва HF да эса секин эрийди, ишқорлар билан реакцияга киришмайди. Барча галогенлар азот ва фосфор билан бирикади.

Ураннинг кўпгина бирикмалари, шу жумладан, *фторидлари, карбидлари, силицидлари, сульфат, сульфидинитрид, фосфид ва оксалатлари* маълум.

Уран оксид и U_3O_8 кристалл модда бўлиб, уран бирикмаларини термик парчалаб ёки UO_8 ни оксидлаб олинади.

U_3O_8 - уран кимёвий концентратларининг асосий компонентидир.

U(OH)_3 - асос табиатига эга. Бунга оид тузлар ўзининг эриши бўйича лантаноидларнинг тегишлича тузларига ўхшайди.

Уран уч оксид ёки уран ангидрид UO_3 кислоталарда эритилганда тузлар (масалан, HCl да UO_2Cl_2) ҳосил булади. Буларда катионлик ролини уранил деб аталувчи ион - UO_2^{2+} бажаради. Уранил тузлари сарик-яшил рангга эга бўлиб, сувда яхши эрийди. Уранил тузлари эритмаларига ишқор таъсир эттирилганда уранат кислота H_2UO_4 тузлари - уранатлари ва диуранат кислота $\text{H}_2\text{U}_2\text{O}_7$ тузлари диуранатлар ҳосил булади. Буларга натрий уранат Na_2UO_4 ва натрий диуранат $\text{Na}_2\text{U}_2\text{O}_7$ мисол бўла олади. Кейинги туз сарик-яшил рангда товланувчи уран шишасини олишда ишлатилади.

Плутоний (Plutonium) **Pu** - сунъий радиоактив кимёвий элемент. Масса сони 232 – 246 бўлган ўн бешта изотопи маълум. Г.Сиборг бошлиқ олимлар томонидан 1940 йилда уран ядро реакцияси ўрганилаётганда очилган.

Плутоний оқ-кумушранг мўрт металл. Оксидланиш даражаси +3 дан +7 гача, барқорори +4 га тенг. Хавода секин оксидланади, кукуни ва қириндиси пирофор бўлади.

Қизитилганда галогенлар H_2, N_2, S, NH_3, H_2O ва бошқалар билан реакцияга киришади, кислоталар (HCl , $HClO_4$, H_3PO_4) да эрийди, концентранган HNO_3 ва H_2SO_4 да пассивланади. Кўпгина металлар билан интерметал бирикмалар ҳосил қиласди.

Плутоний ядро энергетикасида ёқилғи, трансплутон элементлар олишда хомашё, ядро қуроли ишлаб чиқаришда ва космик аппаратлар бортларида электр токи манбай сифатида қулланилади.

Плутоний карбиди, фторидлари, хлоридлари, сульфиди, нитриди, гидриди, диоксиди ва гидратлари турли соҳаларда қулланилади. Буларнинг айримлари плутоний олишда хомашё ва перспектив ядро ёнилғилиари ҳисобланади.

X XV Б О Б

АНОРГАНИК КИМЁ ВА ЭКОЛОГИЯ

Илгариги бобларда модданинг физик ва кимёвий хоссаларини изоҳловчи қонунлар билан танишдик. Атроф муҳитни яхшироқ ўрганиш мақсадида ана шу қонун ва қонуниятларни амалда қўллаш керак бўлади. Нима сабабдан атроф муҳит ифлосланади, уни қандай қилиб тоза тутишимиз ва келажак авлодларга мусаффо ҳолда етказишимиш учун нималар қилишимиз керак, деган муаммо келиб чиқаяпти.

Атмосфера ва атроф муҳитга тарқалаётган моддалар аввалига оддий бўлиб куринсада, аслида улар бир-бирига қўшилиб, қуёш нури, босим, температура, сув ва шу каби бошқа омиллар таъсирида катта ўзгаришларга сабаб бўлаётгани маълум. Корхоналардан ажralиб, сувга ёки тупроққа қўшилиб атроф муҳитни турли чиқиндилар билан “бойитаётган” маҳсулотлар эндиликда атмосферани ифлослантириб бормоқда. Бунинг олдини олиш тез орада ҳал этилиши лозим бўлган муҳим масалалардан бўлиб қолди. Ушбу бобда ана шулар ҳақида фикр юритилади.

Атмосфера мураккаб система бўлиб, денгиз сатҳида ҳавонинг 99% и азот билан кислородга тўғри келади (қолганлари CO_2 , ва асл газлардан иборат).

Атмосферанинг таркибий нисбий молекуляр массаси 90 км баландликкача ўзгармайди, ундан юқорида эса тез ўзгаради. Масалан, денгиз сатҳидаги миқдори жуда кам бўлган гелий 500-1000 км баландликда атмосферанинг асосий компонентига айланади. Атмосфера таркибининг баландлик бўйича ўзгариши кимёвий ўзгаришлар билан боғлиқ булади. Күёшнинг электромагнит нурланиши натижасида вужудга келадиган энергиянинг ютилиши орқасида атом ва молекулалар ионланади ҳамда диссоциланади. Бунда кислород молекулалари қуйидаги ҳолда атомларга диссоциланади:



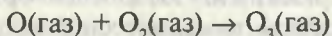
Бундай жараённинг давом этиши натижасида атмосфера таркибининг ўртача нисбий молекуляр массаси пасаяди. Чунончи молекуляр кислородники 32 га, атомар кислородники 16 га тенг. Таркибда атомар ва молекуляр ҳолдаги кислороди бўлган газ аралашмасининг молекуляр массаси 16-32 орасида булиши табиий. Атмосферада сувнинг фотодиссоциланиши ҳам қизиқиш туғдиради. Ер юзасидан атмосферанинг юқори қаватларига кутарилувчи сув миқдори унчалик кўп эмас. Аммо сувнинг атмосферадаги фотодиссоциланиши ерда кислородли атмосферанинг вужудга келишига сабаб бўлган, деган фикрлар мавжуд.

Атмосферада жуда кўп кимёвий реакциялар амалга ошади. Булардан электрон кўчиши билан борадиган реакциялар кимёнинг барча тармоқлари билан бир қаторда биокимё учун ҳам муҳимдир. Турли хил бирикмаларнинг ҳосил бўлиши, парчаланиши, алмашинув реакциялари, момақалдироқ пайтида амалга ошадиган озон O_3 ҳосил бўлиши реакциялари инсон ва жониворлар учун муҳим аҳамият касб этади. Алмашинув реакцияларига мисол қилиб қуйидаги жараёнларни кўрсатиш мумкин.



Юқоридаги реакциялар экзотермик реакциялар бұлғанлиги туфайли осонлик билан амалға ошади. Атмосферанинг юқори қисміда NO нинг концентрацияси миллиондан бир қисмни ташкил қылишига қарамай NO^+ атмосферанинг үша қисміда әнг күп тарқалған ион ҳисобланади.

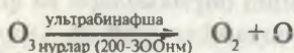
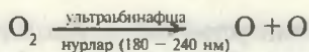
Мезосфера билан стратосферада ҳосил бўлувчи атомар кислород кислород молекуласи билан бирикіб, озон (O_3) ни ҳосил қиласди:



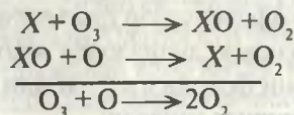
Озон молекуласи қўшимча энергияга эга. Унинг атомар ва молекуляр кислороддан ҳосил бўлиши энергиянинг ажралиши билан боради (105 кЖ/моль). Озон үзидаги ортиқча энергияни йўқотишга интилади. У қўёш нурини юваб, атомар ва молекуляр кислородга парчалана олади. Бунинг учун зарур бўлган энергияни тўлқин узунлиги 1140 нм дан ортиқ бўлмаган фотонлар етказиб беради. Озон молекуласининг тўлқин узунлиги 200–300 нм фотонларни ютиши инсоният учун катта аҳамиятга эга. Агар стратосферада озон қавати бўлмаганда, у қисқа тўлқинли катта энергия–фотонлар ерга ўтиб кетар эди. “Озон” қалқони бўлмаганида эди, ана шу катта энергияли фотонлар ўсимлик, ҳайвонот дунёси ва инсониятни, яъни Ерда ҳётни йўқ қилган бўлур эди.

Озоннинг фотопарчаланиши унинг ҳосил бўлиш реакциясининг аксидир. Бу озоннинг ҳосил бўлиши ва парчаланишини циклик жараёнга айлантириб туради. Мана шу цикл орқасида Қуёшнинг ультрабинафша нурланиши иссиқлик энергиясига айланади.

Озон қисқа тўлқинли ультрабинафша нурларни ($\lambda=200–280\text{nm}$) тұла равиша, тўлқин узунлиги 280–320нм бўлган ультрабинафша нурларнинг эса 90 фоизини ютади. Озон миқдори стратосферада унча кўп бўлишига қарамай, унинг ультрабинафша нурларини ютиш қобилияти жуда юқоридир. Стратосферада үзға газлар бўлмаган ҳолда озоннинг ҳосил бўлиши ва парчаланиш механизмини қуйидагича ифодалаш мумкин:



Стратосферада ушбу реакциялар мувозанатда булади. Лекин ўзга газлар ёки радикаллар мавжуд бўлганда озон парчаланади:

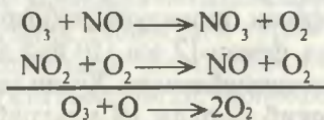


бу ерда: $X = \text{H}, \text{OH}, \text{NO}_x, \text{Cl}, \text{Br}$.

Атмосферада кўрсатилган радикаллар оддий шароитда ўзга компонентлар билан бирикади ва стратосферағача етиб бормайди.

Озон циклида қатор реакциялар амалга ошади. Булардан бири азот оксидлари қатнашуви билан борадиган реакциялардир.

Атмосферада азот моноксиди NO билан азот диоксиди NO_2 , кам концентрацияда булади. Озон NO билан бирикиб, NO_2 ва O_3 ни ҳосил қиласди. Кейин NO_2 атомар кислород билан реакцияга киришади, натижада қайтадан NO билан O_2 ҳосил булади. Бундан сўнг NO яна озон билан учрашади. NO иштирокида борувчи газ фазасидаги реакциялар натижасини қуидагича ифодалаш мумкин:

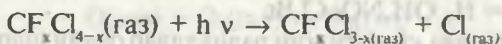


Юқридаги реакциялардан NO гази O_3 нинг парчаланишини тезлатиши, яъни у бу реакциянинг катализатори бўлиб хизмат қилиши қўриниб турибди.

Товушдан тез учувчи самолётлардан ажралувчи азот моноксиди озон қаватига салбий таъсир этиши мумкинлиги олимлар томонидан текширилмоқда. Бу борада баъзи илғор фикрларнинг амалиётга йўл олаётганилиги маълум.

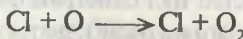
Хладонлар (фреонлар) ни озон қаватига салбий таъсир этиши аниқланган. Жуда барқарор бўлган бу бирикмалар гидролизланмайди ва металларни коррозияга учратмайди. Шу

сабабдан улар музлатиши установкаларида, аэрозол ҳосил қилиш учун инсектофунгицид бирикмалари ва фторли бирикмалар синтезида кенг равишда қулланилади. Ана шу ишлар амалга оширилаётганда хлор-фторметанларнинг маълум қисми атмосферага чиқади. Улар аста-сскин юқорига кутарилади. Ерда зарарсиз бўлган бу моддалар стратосферага кутарилганда қисқа тўлқинли ультрабинафша нурлар таъсирига берилади. 190–225 нм тўлқин узунлигидаги диапазонда юқори энергияли нур хлорфторметанларни фотолизга учратади. Бунда метандаги C - Cl бофиги нур таъсирида узилади:



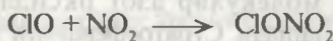
Ушбу реакция яна давом этиши мумкин. Ҳисоблар хлор атоми ҳосил булиши 30 км баландликда максимал тезликка эга булишини кўрсатди. Ана шу фотолиз орқасида ҳосил бўлган атомар ҳолдаги хлор кислород билан тез реакцияга киришиб, хлороксид ва атомар кислород ҳосил килади. Хлор оксиди ўз навбатида атомар кислород билан реакцияга кириша олади, натижада яна атомар ҳолдаги хлор вужудга келади. Ушбу жараён илгари куриб утилган азот оксидининг атмосферадаги реакциясига ўхшайди. Ҳар икки реакция ҳам озоннинг атомар кислород билан реакциясига, яъни молекуляр кислороднинг ҳосил булишига олиб келади. Шу сабабли хлорфторметандан фойдаланишни чеклаш чоралари кўрилмокла.

Таркибида хлор бўлган энг барқарор бирикмаларга азот диоксиди билан фреон (галоидуглерод)лар киради. Масалан, фреон-115 380 йил, фреон-12 эса 110 йил давомида барқарор булишилиги билан тавсифланади. Ҳудди мана шу реагентлар стратосферага етиб боради ва ультрабинафша нурлар таъсирида парчаланади. Буни фреон - 12 мисолида кўрамиз:



Ҳосил бўлувчи хлор яна озон билан бирикади. Занжир реакцияси бўйича хлор ўзга бирикмалар билан бирикади.

Бирикишдан ҳосил бұлувчи моддалар, масалан, NO_x булиши мүмкін:



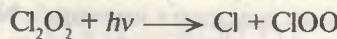
Стратосферада ҳосил бұлувчи хлор нитрати ҳам хлор, ҳам NO_2 нинг манбай ҳисобланиб, озоннинг парчаланишини катализлайды, бошқача қилиб айтганда озон молекуласининг парчаланишини тезлатади. Одатда кун чиққан пайтда ультрабинафша нурлари таъсирида хлор нитрати парчаланишидан ҳосил бұлған хлор билан азот диоксиди яна озон билан занжир реакциясига киришади. Хлорнинг ортиқча молекулалари реакция маҳсулоти бұлған ClONO_2 , нинг водород билан бирикиб, водород хлорид ҳосил қилиши ва атмосферанинг пастки қисміга ёмғир ёки қор билан ювилиши туфайлигина тамом булиши мүмкін. Демак, осмондаги хлор бошимизга кислота (HCl) булиб ёғилмоқда, унинг таъсирида дов-даражалар құримоқда, мевалар ҳосили камаймоқда, касаллик күпаймоқда, экологик вазият фақат стратосферадагина эмас, ерда ҳам бараварига бузилмоқда.

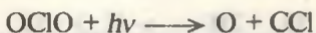
Озонни бузувчи азот диоксидининг манбай булиб тупроқ, тропик үрмөнлар, океан ёки денгизларда рүй берувчи табиий жараёнлар натижасыда вужудға келувчи азот моноксиди (NgO) ҳам хизмат қилиши мүмкін. Азот диоксидининг антропоген манбаига ўғитлар нитрификацияси ҳамда биологик массаларни ёқиши маҳсулотлари киради.

Тропосферанинг ифлосланған қатламларида азот оксидлари органик ва анерганик табиатдаги түрли моддалар билан реакцияға киришиб озон ҳосил булишида катализатор вазифасини ұташи ҳам аниқланған. Тропосферада NO_x ҳаммаси булиб бир кундан етти кунгача мавжуд була олиши ҳамда барқарорлығи ҳам шу вақтдан ошмаслиги тажрибаларда күрилди. Бу оксидлар фотокимёвий реакцияларда қисман парчаланади ёки ёғин-сочинлар билан пастга тушади. Стратосферада, үзға газлар нисбатан кам бұлған жойда NO_2 ҳам озон, ҳам хлор билан реакцияға киришиб, NO_2 ва ClONO_2 ни ҳосил қиласы дейилади. Стратосфера қуйи қатламларидаги NO нинг манбай булиб, азотли бирикмалардан ташкил топған тез учувчи самолёт ва ракета ёқилғиларидан ажralувлар газлар ҳам хизмат қиласы. Гидразин (N_2H_4) ва суюқ ҳолдаги азот түрт оксиди (N_2O_4) шундай моддалардан ҳисобланиб, учиш

аппаратларида оксидловчи вазифасини үтайды. Бундан ташқары юқори температурали чиқинди газлар стратосферанинг күйи қатламларидағи молекуляр азот оксидлари (NO_x) гача оксидлашга күмаклашади. Стратосферанинг қүйи қатламлари таркиби атмосферанинг (компонентлар кам ва булутлар йүқлиги) туфайли у ерда ҳосил булувчи азот оксидлари узоқ вақт давомида сақлангани ҳолда озон билан ҳам, хлор бирикмалари билан ҳам юқорида күрсатилганидек реакцияга киришади. Аммо бу ерда қайси реакция күпроқ ахамият касб этган механизмнинг аниқ ифодаси ҳақида ва бошқа муҳим масалаларга оид аниқ бир маълумотларга эга эмасмиз. Илгариги маълумотларга ва үтказилган математик модельләшларга күра, ифлосланган стратосферада азот оксидлари озон ҳосил бўлишида муҳимдир, дейилганилиги эндиликда текширувларни талаб қилмоқда. Галогенуглеродларнинг парчаланиши натижасида ҳосил бўлган хлорни бөгловчи метан устида ҳам айрим фикрлар мавжуд. Кейинги йилларда лабораторияларда үтказилган тажрибалар булутлардаги муз бўлакчаларида үтадиган гетероген реакцияларда азот оксидларининг фаол ўрни борлигини тасдиқлади.

Баррат, Соломон ва бошқалар томонидан "Nature" журналида (1988) эълон қилинган мақолаларда озон үпқонининг пайдо бўлиши механизмида хлор оксида (ClO) нинг димерланиши реакциясининг ахамияти күрсатилган. Қуйида Арктика тажрибаларига асосланиб үпқон ҳосил бўлишида стратосферада қандай реакциялар содир бўлиши ифодалаб берилган;

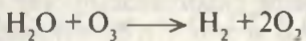




Реакция занжир механизмида борганлиги учун ҳам жуда күп босқычда боради ва тұлиқ үрганишни талаб қиласы.

Гидрат кислоталарыда озоннинг парчаланиши радикал ва фотокимёвий реакциялар механизми билан боғлиқлиги ҳақида ҳам маълумотлар бор. Сувнинг фазовий үтиши билан боғлиқ электр кимёвий реакциялар ҳам үз ролини үйнайды. Муз ёки гидрат кристаллчаларининг вужудга келишида қаттиқ юзаларда электр зарядлари йигилади, бунинг натижасыда вужудга келган потенциаллар фарқи 300 В гача боради. Озонни парчалашиб учун ҳаммаси булиб 2–2,5 В га тенг потенциаллар фарқи етарлидир. Фотокимёвий реакцияларда ҳам, электр кимёвий реакцияларда ҳам сувнинг фаза үзгаришлари туфайли үтә фаол реагентлар ҳисобланған эркін электронлар, эркін радикаллар, ион радикаллар вужудга келади. Улар факат юқори ҳароратдагина амалга ошиши мүмкін бўлган термодинамик қаршиликни енгиб, қаттиқ совуқ шароитида ҳам реакцияни амалга оширади. Гидратларни сақловчи системаларда сувнинг фаза үзгаришларида реакциянинг тез үзгариши тажрибада исботланди.

Газ гидратларыда фотокимёвий реакциялар самарали үтади. Каттиқ фазалар нурлантирилганда фотокүчиш ҳодисаси, жуда юқори кимёвий фаолликка эга бўлган эркін электрон ва радикаллар вужудга келади. Озон бўлган шароитда термодинамик қаршилик камайиб, реакция тезлиги ошади ва бу бошқа хил бирикишларга ҳам таъсир этади. Гидратларнинг ҳосил булишида хомашё шу жумладан, озон ҳам концентранади кейин фотолиз жараёндан янги юқори фаолликка эга бўлган реагентлар эркін электрон ва радикаллар, электронлар манбай бўлган ион-радикаллар ҳосил бўлади. Уларнинг озон билан реакцияга киришиши қўйидаги оддий схема бўйича үтади:



Бу реакциялар кислотали мұхитда үтади. Бундан ташқари, қўйидаги реакциялар ҳам амалга ошиши мүмкін:

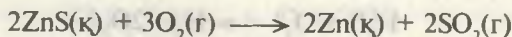




Атомар ҳолдаги хлор билан водород (HCl) фреонлари сувнинг фотолизи натижасида вужудга келади. Бу реакциялар лабораторияда синовдан үтказилди. Бундан “газ гидратлари озон кушандаси” деган холосани чиқариш мумкин.

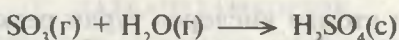
Агар В.П.Царев билан Р.П.Повилейколарнинг тахмини амалда тасдиқланса, озонни сақлаб қолишнинг муҳим йўлларини ишлаб чиқиши мумкин бўлади. Бугунги кунда атмосферага чиқариб юборилаётган озон кушандалари бўлмиш фреонлар, азот-олтингугурт аралашмалар ва бошқа гидрат ҳосил қилувчиларни тезлиқда камайтириш керак. Стратосферада гидратлар ҳосил бўлишини олдини олишнинг бирдан-бир йўли кўп валентли металларнинг тузлари - электролитлар, шу жумладан, газ гидратларини парчаловчи фторидларни сочиб юборишидир. Таъсир доираси юзлаб километрга етувчи системадан фойдаланиш ҳам газ гидратларини парчалаща мухим аҳамиятга эга. Тезлиқда озон ўпқонининг Арктика билан Антарктидадан бошқа ерларга тарқалишининг олдини олиш даркор. Бутун биосферани ўзгартириб юбориши мумкин бўлган жараённинг олди олинмаса, ўёмон оқибатларга олиб келиши мумкин.

Атмосферада олтингугурт бирикмалари ҳам учрайди. Улар вулқон газларидан ажralади, шунингдек, органик бирикмаларнинг бактериялар таъсирида чиришидан ҳосил бўлади. Океанларда ҳам олтингугурт диоксиди ҳосил бўлади. Атмосферада табиий равишда ҳосил бўлувчи олтингугурт бирикмалари миқдори жуда оз, шу сабабли уларни ҳисобга олмаса ҳам бўлади. Аммо катта шаҳар ва саноат районларида олтингугурт бирикмалари миқдорининг кўпайиб кетиши хавфли вазият түғдериши мумкин. Ҳавони заҳарловчи газ - олтингугурт диоксиди (SO_2) үткір ҳилти, сассиқ ва заарали моддалардан биридир. Олтингугуртли рудалар кўйдирилганда (металл сульфиди оксилланади) SO_2 миқдори кўпайиб кетади:

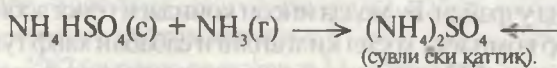
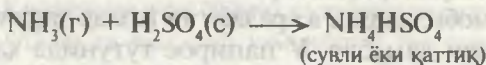


АҚШда олтингугуртли рудалар эритилганда ажralиб чиқаётган O_2 нинг 8% и ҳавога ажralади. Ажralаётган SO_2 нинг 80% и кўмир билан нефтнинг ёниши ҳисобига чиқади. АҚШ да қазиб олинадиган кўмир таркибида 8% гача (массаси

бүйича) олтингугурт борлиги ишни мураккаблаштиради. Шу сабабли АҚШ да атмосферага йилига 30 млн т SO_2 чиқариб ташланмоқда. Бу модда катта моддий зарар көлтириши билан бир қаторда инсон соғлигига ҳам зарар етказмоқда. SO_2 гази SO_3 , гача оксидланганда унинг зарари янада ортади. Атмосферадаги майда заррачалар катализатор вазифасини үтеганида бу жараён янада тезлашади. Ҳосил бўлган SO_3 гази сув томчилари билан бирикиб, сульфат кислота ҳосил қиласди:



Скандинавия ва Шимолий Европа мамлакатларида “нордон ёмғир”нинг кўп ёғиши маълум. Ёмғир сувларида сульфат кислотанинг бўлиши кўлларда балиқларнинг камайиб кетишига, ва умуман, экологик занжирнинг бузилишига олиб келди. АҚШ да ёғувчи “нордон” ёмғирлар кўллар сувининг таркибини бузмоқда, металл иншоотларни коррозияга учратаяпти, хиёбон ва майдонлардаги санъат асарларини (ҳатто мармардан ясалган ҳайкалларни ҳам) ишдан чиқармоқда. Аммиак бор ерларда кислота-асос реакцияси амалга ошиб, аммоний гидросульфат $\text{NH}_4(\text{HSO}_4)$ ёки аммоний сульфат $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$ ҳосил қиласди:



Кўпгина саноат районлари осмонини қоплаб олувчи қуюқ тутун юқорида қайд этилган тарзда ҳавода тарқалган аммоний сульфатдир.

Атмосферадаги SO_2 ни йўқотишга доир жараёнларнинг йўқлиги ачинарли бир ҳолдир. Лекин бу муаммо ҳозирги даврнинг кечиктириб бўлмайдиган вазифаларидан бири эканлигини эсдан чиқармаслигимиз лозим.

Азот оксидларининг фотокимёвий смог (табиий туманнинг саноат чиқинди газлари, иситиш қурилмалари ва бошқалардан чиқувчи аралашмаларининг қўшилувидан ҳосил бўлган система) билан боғлиқлиги ўрганилган. Бу терминга АҚШдаги Лос-Анжелос шаҳри ҳолати сабаб бўлди. Ҳозир бундай

ёкимсиз ҳаво массаларига эга катта шаҳарлар сони тобора күпайиб бораётганлиги маълум. Автомобиллар азот моноксиди ажратиб, атмосферани бузади. Ҳозир АҚШ да автомобиль 1 миль юрганда атмосферага 1 граммга яқин NO ёки NO_2 гази чиқариши аниқланган. 393 нм га тенг тұлқынли фотонлар таъсирида NO_2 , NO ва O га парчаланади:



Хосил бұлған атомар кислород түрли реакцияларга, шу жумладан, билан реакцияга киришиб озон ҳосил қиласади. Озон O_3 , ни NO_2 , гача оксидлайди:



Ҳосил бұлған NO_2 ва O_3 лар автомобильдегі двигателининг ёнишидан ҳосил бұлувчи аммиак, CO , CH_4 , C_2H_4 олефинлар, ацетилен, альдегидлар ва SO_2 лар билан реакцияга киришиб түрли моддаларни ҳосил қиласади. Булар смогнинг кучайишига олиб келади. Унинг миқдори шаҳарларда куннинг иккінчи ярміда, айниқса, кечқурун күпайиши тажрибада аниқланган, бу инсон құзига кунда күриниб турған хавфли ҳодисада.

Автомобиллардан ажралаёттан газлар таркибида углерод моноксиди ҳам бор. У папирос тутунида ҳам анчагина миқдорда учрайди. Бу модда инсон қонидаги гемоглобин билан барқарор комплекс ҳосил қылғанлиги сабабли хавф туғдидары. Атмосферада CO миқдори күпайған сары қоннинг организмга кислород етказиб бериш хусусияти камайиб боради. Бу инсоннинг фаол мөхнат фаолиятini сусайтиради, уни ланж қиласади, мөхнат унумдорлигини пасайтиради ва шу каби бошқа қатор афсусланарлы ҳодисаларни келтириб чиқаради.

Углерод диоксиди билан сув буги инфрақизил нурларни ютувчи атмосфера компонентлари ҳисобланади. Шу сабабли атмосферадаги углерод диоксиднинг миқдори планетамизнинг об-ҳаво шароитига таъсир этади. Кейинги ўн йиликларда күмир, нефть, табии газ ва бошқа минерал қазилма бойликларининг күплаб ёндирилиши ҳисобига атмосферада CO_2 нинг миқдори бирмунча ортиб кетгандығы сезилмоқда. Әқилғиларнинг бундай тезликта ёндирилишида қисқа вақт ичіда планетамиз об-ҳавосида үзгаришлар рүй беріши турған гап, деган фикрлар ўртага ташланмоқда.

Дунёдаги миллионлаб автомобиллардан ажралаётган газлар миқдорини камайтириш билан бу муаммоларни бирмунча ҳал қилиш мумкин, деган фикрлар ўртага ташланмоқда. Аммо бу чораларнинг кўрилиши жуда секинлик билан бораётгандиги кишиларни ташвишга солмоғи лозимлиги кўриниб турибди.

XXV. ОЗОН ҚАТЛАМИНИ САҚЛАШ БҮЙИЧА ХАЛҚАРО ҲАМКОРЛИК

Озон қатламини сақлашда Бирлашган Миллатлар Ташкилоти (БМТ)нинг Атроф мұхитни мұхофаза қилиш программаси (ЮНЕП) катта ўрин тутади.

Озон қатламини мұхофаза қилиш бүйича халқаро миқёслаги ишлар 1974 йилда бошланды. Шу йил мазкур масала бүйича конвенцияга тайёргарлик кўрила бошланды. Конвенцияни тайёрлаш ва уларни қабул қилиш учун ўн бир йил вақт кетди, нийҳоят, 1985 йилда қабул қилинди. “Озон қатламини мұхофаза қилиш бүйича Вена конвенцияси” бу борада дастлабки қадам бўлди. 1988 йилнинг ўрталарига қадар конвенцияни дунёнинг 27 мамлакати ва Европа Иктиносидий Уюшмаси имзолади. 18 мамлакат, шу жумладан, МДҲ билан Украина ҳам уни тасдиқлади. Конвенция дунё бүйича хлорфторуглеродлар ишлаб чиқариш, қўллаш ва чиқарип юборишни текшириб туриш ҳақидаги протокол резолюциясини қабул қилди. Хлорфторуглеродлар бүйича эксперплар ишчи гурӯҳи (Вена гурӯҳи) тузилди. 1987 йилнинг сентябрьида Монреалда 56 мамлакатнинг вакиллари иштирокида Халқаро конференция ўтказилди. Конференция аэрозоллар, совутгич қурилмалари ва бошқа мақсадларда қўлланилаётган хлор-фторуглеродларнинг ярмисини қисқартириш ҳақида қарор қабул қилди ва протокол тайёрлади. Озон қатламига таъсир этадиган маҳсулотларнинг учдан икки қисмини ишлаб чиқарадиган мамлакатлар протоколни тасдиқладилар. Шунга асосан I-жадвалдаги 1 группага кирувчи маҳсулотлар ишлаб чиқариш ва уни қўллаш 1986 йилдагидан ошиб кетмаслиги таъкидланди. I группага кирувчи маҳсулотлар ишлаб чиқариш 1993 йилга келиб 20 фойизга камайтирилиши талаб қилинди. Монреал ва Венада қабул қилинган халқаро мұхим қарорларни дунё олимлари сидқидилдан кутиб олдилар. Италия, Япония, МДҲ ва бошқа мамлакат вакиллари озон қатламини бузувчи моддаларни

ишлиб чиқаришни камайтириш ва уларни заарсизлари билан алмаштириш ҳақида фикр юритдилар ҳамда бу масалани ҳал қилишда халқаро кучларни бирлаштириш зарурлигини уқтиридилар. Германия, АҚШ, Франция ва Швециянинг ҳамкорликда яратган ЧЕОПС лойиҳаси ҳам бу борада илк қадам бўлди. Ушбу лойиҳанинг асосий мақсади Арктиканинг Шпицберген атрофидаги озон қатламини текшириш ва назорат қилиб туришdir. Тажрибалар АҚШ нинг 1987 йили Чилининг Пунта Дренасида олиб борган илмий кузатувлари асосида ўтказилди. Тажрибаларда НАСАнинг стратосферада уча оладиган ва заррачаларни аниқлашга мосланган лазерли қурилма ҳамда массспектрометр билан жиҳозланган тезучар тайёраларидан фойдаланилди. Франция билан Германия лабораториялари ҳажми 35–100 минг куб метрли 5 та аэростат ажратди. Буларнинг ҳар бирида 28 километр баландликда таҳдил учун намуна оловучи жиҳозлар ўрнатилган бўлиб, кейин парашютлар ёрдамида ерга олиб тушилади. Олимлар Арктика устидаги озон ўпқонининг пайдо булиши Антарктиданики сингарими ёки ўзгачами деган саволга жавоб излаш мақсадида мана шундай ишларни бошлаб юбордилар.

1987 йилнинг октябрида Буюк Британиянинг Антарктидалаги Холли Бей станицасида стратосферанинг озон миқдори ўлчаниб, Добсон бирлиги 125 га тенглиги аниқланди. Бу бирлик 1985 йили 150, 1984 йили 190, 1979 йили эса 273 га тенг деб қайд этилади. Ўтган йиллар ичida озон миқдори икки баравар камайганлиги тажрибаларда аниқланди. Озон тешиги пайдо бўлганлиги маълум бўлди. Озон тешиги 10 миллион km^2 майдонни эгаллаган эди. Бундай тешик 1988 йилнинг дастлабки икки ойи давомида Шимолий кутбда ҳам кузатилган саксонинчи йиллар ўргаларида МДХ олимлари озон қатламини ўлчаб турган станициялар маълумотларини компьютерларда анализ қилиб Москва, Киев, собиқ Ленинград (ҳозирги Санкт-Петербург), Ярославль каби йирик шаҳарлар устида ҳам 50 га яқин майда ҳамда қисқа даврли озон тешиклари пайдо бўлиб ўтганлигини қайд қилилар. Ультрабинафша нурлар кўпайганда срдаги энг майда жонзорлар ҳам зарар кўриши мумкинлиги исботланган. Озон ҳужайра ядроси—хроматинни парчалайди, оқсилининг бўлиниши ва кўпайишини тўхтатади.

Қисқа тўлқинли ультрабинафша нурланиш одамларда дезоксири бонуклеин кислота (ДНК) ни — наслий кодни

бузади, ҳатто ўлимга ҳам олиб бориши мумкин. Тўлқин узунлиги 255—265 нм атрофидаги нурланишда хавфли вазият туғилади.

Озон қатлами камайган сари, стратосфера совий бошлайди. Ер юзаси ва ҳаво исиб кетади. Бу ҳолатни карбонат ангидриди (CO_2) туфайли вужудга келувчи “парник самараси”нинг зарарли таъсирига солиштириш мумкин.

Ўзбекистон Республикаси Вазирлар Маҳкамасининг 2000 йил 24 январда қабул қилган “Озон қаватини ҳимоя қилиш соҳасидаги шартномалар бўйича Ўзбекистон Республикасининг халқаро мажбуриятларини бажариш чора тадбирлари тўғрисида”ги қарори Вена конвенцияси ва Монреал протоколини қўллаб-кувватловчи давлат ҳужжати булиб мамлакатимиз экологиясини яхшилашга қаратилган муҳим ҳужжатлардан бири булиб хизмат қиласди.

1989 йилнинг 1 январида озонни ҳимоя ҳилиш бўйича қабул қилинган Халқаро Монреал протоколи кучга кириб, озонни бузувчи моддалар ишлаб чиқаришни 10 йил ичидан камида 50 фоизга камайтириш кўзда тутилди. АҚШ, Канада, Норвегия, Янги Зеландия, Мексика, Швеция, Миср сингари мамлакатлар бу халқаро шартномани тасдиқладилар.

1990 йилнинг июнида Лондонда ўtkazilgan бир ҳафталик йиғилишда дунёning 70 мамлакатидан келган олимлар озон қатламини кемирувчи кимёвий моддаларни камайтириш бўйича халқаро миқёсда келишиб олдилар. Тузилган протокол шартномасига кўра қабул қилинган қарорларни бажариш қатъий талаб қилинади. Шунга кўра 2000 йилгача хлорфтоглеродлар (фреонлар, хладагентлар) ишлаб чиқаришни камида 50 фоизга камайтириш ва улардан фойдаланишни ҳам шунча миқдорда озайтириш кўзда тутилди.

Экологик вазиятни яхшилаш мақсадида Нью-Йоркда 1984 йили муниципалитет (маҳаллий ўз-ўзини идора қилиш органи) томонидан экологик полиция ташкил қилинди. Бундай хайрли иш зеро бошқа мамлакатларда, шу жумладан, бизнинг мамлакатимизда ҳам ташкил қилинса яхши бўлур эди. Экологик полиция шаҳарни ҳар хил зарарли чиқиндилар билан ифлослантирувчи шахсларни, завод ва корхоналарни излаб топали, айборларни жазолайди ҳамда жарима солади. Об-ҳавонинг бузилишини назорат қилиш, сувдарни ифлослантирмаслик ва тозаликни нормада сақлаб туриш ҳам полицийя ходими зиммасига юклантган. Экологик полиция

ходимлари маҳсус кийим-кечак, респиратор, қўлқоп, тўппонча ва бошқа зарур анжомлар билан таъминланган бўлади.

Оқава сувларни тозалаш йўллари. Академик И.В.Петрянов табиатнинг буюк инъомларидан бири бўлган сувни улуғлаб, ўзининг унга бағишиланган маҳсус китобини “Дунёдаги энг ажойиб модда” деб атагани бежиз эмас, албатта. Бу олим сув ва табиат бойликларини тоза тутиш, улардан рационал фойдаланиш ва келажак авлод учун сақлаш соҳасида катта ишлар қилаётган йирик мутахассисидир. И. В. Петрянов сувни эъзозлаш зарур дейди, инсоният ва жонзодлар сув билан ҳаёт эканлигини таъкидлайди. Аммо дунёнинг ҳамма ерида сувга эътибор билан қараляптими, у эъзозланяптими? Афсуски, ундей эмас.

Ҳозирги вақтда “оқава сувлар” атамаси кўп корхона ва саноат бирлашмаларида тез-тез тилга олинадиган бўлиб қолди. Бунинг боиси корхоналардан оқиб чиқаётган сувлар ифлосланиши билан бир қаторда ўзида кўпгина қимматли компонентларни ҳам оқизиб кетмоқда. Оқава сувлар таркибидағи заҳарли ва зарарли моддалар дунё океанинни булғаяпти. Сувлардаги кислота, ишқор, кўрғошлин, мис, симоб, молибден, рух ва шу каби бошқа металларчи? Йилига корхоналар ҳисобидан сувга оқиб кетаётган минг-минт тоннараб қимматли металлар билан бир қаторда табиат инъоми – сув таркибининг ҳам ўзгариб бораётганлигини ҳисобга олмоқ зарур.

Мамлакатимизда бу масалаларга катта аҳамият берилмоқда. Жумладан, йирик кимё корхоналарида оқава сувлардан туз, металл, кислота, ишқор ва бошқа моддаларни тутиб қолувчи фильтрлар, каталитик мосламалар, аппарат, ёндириш печлари ишга туширилди. Метанол ва гликолларни ушлаб қолувчи қурилмалар ишга тушиши билан сув ҳавзалари зарарли моддалар таъсиридан халос бўлди.

Кимё саноатида сув кўп ишлатилиши маълум. Шу сабабли кейинги йилларда кам сув ишлатувчи технологик жараёнларни ишга солиш, оқава сувларни тоза сақлаган ҳолда улардан кўп циклларда фойдаланиш йўллари ишлаб чиқилди. Оқава сувлар алоҳида механик ва кимёвий тозалашдан ўтиб, биологик иншоотларга ва сўнгра адсорбцион тозалаш колонналарига юборилади. Оқава сувлардан ош тузи, цемент шихтаси компонентлари ва бошқа маҳсулотлар олинмоқда. Бу ишлар корхонага йилига уч млн сүм иқтисодий самара бераяпти.

Оқава сувларни кальций ва магний карбонатлар, алюминий ва темир гидроксидлар ёрдамида тозалаш йўл-

ларидан саноат миқёсида фойдаланилмоқда. Бу борада кремний (IV) - оксид, алюминий оксид ва цементлар ҳам көнт ишлатылмоқда. Шұр сувлардан чучук сув олишда оқава сувлардан түрли металларни ажратиб олишда ва бошқа мақсадларда ионитлар ҳам құлланилмоқда. Денгиз ва дарё сувларини нефтдан, мой ва шу каби бошқа маңсулотлардан тозалашда ҳам юқорида айтилган усуллардан фойдаланилади.

Кімё корхоналаридан осмонга күтариладиган газлар таркибидаги CO , CO_2 , SO_2 , құрғошин - рух ҳамда мишьяқ чанги ва бошқалар атмосфераны ифлослантиради. Ҳозирги замон техникаси ана шу заарлы аралашма ва chanгларни түлиқ тутиб қолиб, уларни фойдали ишлар учун құллашга қурби етади. Яратылған адсорбцион колонналар, фильтр ва түрли ютгичлар ҳавони тоза сақлаш имконини яратади. Ҳозирги кунда атмосферага күтарилаётган газларнинг 70% дан күпі ушлаб қолынмоқда. Бундан бүён атмосфераны ифлослантирувчи чиқынди газлар миқдори йил сайин камайиб бораверади. Ташкил этилған янги бошқарма, лаборатория ва бұлымлар атроф мұхитни мұхофаза қилиш бүйіча илмий-координация ишләри, лойиҳа ва шу каби бошқа мұхим вазифаларни амалға ошириш билан шуғулланадилар. Ҳар бир корхона ва бирлашма үзіде шундай ишлар билан шуғулланувчи бұлым ёки группага зәға булиши керак.

Республикамызда атроф мұхитни мұхофаза қилиш борасыда диққатта сазовор ишлар қилиніпти. Табиатни мұхофаза қилиш вилоят бұлымлари күп соқалар бүйіча назорат ишларини олиб бормоқда. Оқава сувлардан металларни ажратиб олувчи янги ионитлар синтез қилинмоқда, сорбентлар синовдан үтаяпти, янги мосламалар ишга солинаяпти. Оқава сувлардан хром ва рухни ажратиб олиш схемаси ишлаб чиқылды. "Навоийазот" ишлаб чиқариш бирлашмасыда келажакда оқава сувлар ҳажми суткасига 4000 m^3 га етади. Бундай катта миқдорларға сувни тозалаб, ундан қайта фойдаланиш ва ажратиб олинувчи маңсулотлардан фойдаланиш құзда тутилади. Бу янгиликтің ҳозирги күнларда амалға оширилмоқда.

Цемент, оқактош, ғильті ва бошқа қурилиш материаллари корхоналарыда ҳам печлардан ажралиб чиқады. Газ ҳамда chanгларни атмосферага чиқармаслик бүйіча диққатта сазовор ишлар қилинмоқда.

Чиқитсиз технология деганда корхонада ишлаб чиқарилаётган маҳсулотларнинг ҳаммаси халқ ҳўжалигининг турли соҳаларида қўлланилади, деган маънони англамоқ керак. Реакторлардан ажралган чиқинди қайта ишланиб, керакли маҳсулотга айлантирадиган технология чиқиндисиз ҳисобланади. Қўқон мой комбинатида илгари чиқинди ҳисобланган данак, узум ва помидор уруғларидан энди косметика ҳамда фармацевтика учун қимматли маҳсулотлар олинаётганлигини қайд этиш керак. Данак пўстлоқларидан моторларни тозалашда фойдаланилмоқда.

Нефтни қайта ишлаш корхоналарида ҳам чиқитсиз технология амалга оширилган. Нефтдан олинувчи барча маҳсулотлар халқ ҳўжалигининг турли соҳаларида қўлланилаётганлиги ҳаммамизга маълум. Нефтнинг чиқиндиси бўлган асфальт ва битумлар ҳам ҳозир ўта зарур маҳсулотга айланди.

Олмалиқ, Навоий ва Чирчиқдаги кимё корхоналарида экология масалаларига катта аҳамият берилмоқда. Келажакда нафақат мазкур корхоналар, балки республикамиздаги барча заводлар, ишлаб чиқариш бирлашмалари, каттаю кичик фирмалар чиқиндисиз технологияга ўtkazilmоқда ишлаб чиқарилётган маҳсулот ва буюмлар ҳам жаҳон андозалари даражасига келтирилмоқда.

ФОЙДАЛАНИЛГАН АДАБИЁТЛАР

1. Н.С. Ахметов. “Общая и неорганическая химия”, “Высшая школа”, М., 1998.
2. М.Х. Карапетьянц, С.И. Дракин. “Строение вещества”, “Высшая школа”, М., 1978.
3. Р. Дикерсон, Г. Грей, Дж. Хейт. “Основные законы химии”, “Мир”, 1982.
4. Т.Браун, Г.Ю. Лемей. “Химия в центре наук”, “Мир”, М., 1983.
5. М.Х. Карапетьянц, С.И. Дракин. “Общая и неорганическая химия”, “Химия” М., 1981.
6. Қ. Аҳмеров, А. Жалилов, А. Исмоилов. “Умумий ва анерганик кимё”. Тошкент. “Ўқитувчи”, 1988.

МУНДАРИЖА

Сўз боши	3
Кириш	5
I боб. Умумий кимёй	9
I. 1. Ўлчовлар ва бирликларнинг метрик системаси	9
I. 2. Атом-молекуляр таълимот	13
I. 3. Кимёйи элемент	15
I. 4. Тоза модда ва аралашмалар	16
I. 5. Анерганик бирималар номенклатураси	18
II боб Атом тузилиши	21
II. 1. Атомлар	21
II. 2. Авогадро сони	21
II. 3. Атом массаси ва унинг ўлчами	25
II. 4. Атомнинг тузилиши	27
II. 5. Атом спектрлари	29
II. 6. Атом тузилиши назарияларининг ривожлантирилиши	37
II. 7. Заррачаларнинг тўлқин хусусиятлари	41
II. 8. Масса билан энергия орасидаги боғланиш қонуниятлари	43
II. 9. Квант механикаси. Шредингер тенгламаси	50
II. 10. Водород атомининг тузилишини квант-механик назария асосида тушунтириш	54
II. 11. Атом электронларининг квант сони	61
II. 12. Ионланиш энергияси ва электронга мойиллик	73
III боб. Д. И. Менделеевнинг даврий қонуни ва элементлар даврий системаси	79
III. 1. Даврий қонун ва унинг замонавий талқини	79
III. 2. Даврий системанинг тузилиши	81
III. 3. Атом тузилиши ва элементларнинг даврий системаси	84
IV боб. Молекулалар тузилиши ва кимёйи боғланиш	92
IV. 1. Молекулалар, ионлар, эркин радикаллар	92
IV. 2. Кимёйи боғланиш ва валентлик ҳақидаги тасаввурлар	93
IV. 3. Кимёйи тузилиш назарияси	95
IV. 4. Кимёйи боғланиш	99
IV. 5. Кимёйи боғланишнинг асосий хусусиятлари	101
IV. 6. Ион боғланиш	113
IV. 7. Ковалент боғланиш	116
IV. 8. Атомлarda валентлик ҳолатлари ва максимал ковалентлик	121
IV. 9. Ковалент боғланишнинг донор-акцептор механизми	124
IV. 10. Ковалент боғланиш хусусиятлари	126
IV. 11. Молекуляр орбиталлар усулни	131
IV. 12. Молекулаларнинг диполь моменти	139
IV. 13. Молекулалараро таъсир кучлари	140
IV. 14. Ионларнинг кутбланиши	146
IV. 15. Водород боғланиш	148
V боб. Кимёйи термодинамика	153
V.1. Ёниш реакциясининг иссиқлик эффекти	162

VI. боб. Кимёвий реакциялар кинетикаси ва кимёвий мувозанат	172
VI. 1. Формал кинегика	172
VI. 2. Кимёвий реакциялар тезлиги	173
VI. 3. Реакция тезлигининг концентрацияга боялигиги	175
VI. 4. Реакция тезлигига температуранинг таъсири	177
VI. 5. Кимёвий реакция тезлигига эритувчининг таъсири	179
VI. 6. Оддий ва мураккаб реакциялар	181
VI. 7. Кимёвий реакциялар тартиби	184
VI. 8. Катализ	185
VI. 9. Кимёвий мувозанат	187
VII боб. Эритмалар	201
/6 → VII. I. Эритмаларнинг умумий хоссалари. Концентрацияни ифодалаш усуллари	201
VII. 2. Эрчурчаник	203
VII. 3. Осмотик босим	205
VII. 4. Тўйинган буф босими	207
VII. 5. Кислота ва асос назариялари	208
VII. 6. Гидролиз	213
VIII боб. Электрокимёвий жараёнлар	219
VIII.1. Оксидланиш-қайтарилиш реакциялари	219
VIII.2. Оксидланиши даражаси	220
VIII.3. Оксидланиш-қайтарилиш реакцияларининг турлари	223
VIII.4. Оксидланиш-қайтарилиш реакциялари тенгламаларини тузиш	224
VIII.5. Гальванник элементлар	228
VIII.6. Электролиз жараёнлари	235
IX боб. Координациоя бирикмалар	246
IX.1. Комплекс бирикмаларнинг тузилиши	246
IX.2. Хелатлар ва уларнинг биологик системалардаги роли	248
IX.3. Комплекс бирикмалар номенклатураси ва изомерияси	251
IX4. Комплекс бирикмаларнинг барқарорлиги ва улардаги бодланиш табиати	253
IX.5. Кристалт майдон назарияси	258
X боб. Элементларнинг умумий хоссалари ва уларнинг асосий бирикмалири. S-элементлар	263
X.1. Биринчи группа асосий группачаси элементларининг умумий хоссалари	263
X.2. Иккинчи группа асосий группачаси элементларининг умумий тавсифи	270
X.3. Учинчى группа асосий группачаси элементларининг умумий тавсифи	283
X.4. Галий группачаси элементлари	291
XI боб. Углерод кимёси	293
XII боб. Кремний ва унинг бирикмалари	312
XIII боб. Германий, қалай, қўрошин	324

<i>XIV боб. Азот группачаси элементларининг умумий тавсифи</i>	329
<i>XIV. 1. Азот</i>	329
<i>XIV. 2. Фосфор</i>	339
<i>XIV. 3. Мишъяқ, суръма, висмут элементларининг умумий хоссалари</i>	344
<i>XV боб. Даврий системанинг VI группа асосий группачаси элементлари</i>	350
<i>XV.1.Кислород</i>	350
<i>XV.2.Олтингугурт</i>	361
<i>XV.3. Селен, теллур, полоний</i>	372
<i>XVI боб. Водород ва унинг хоссалари</i>	376
<i>XVII боб. Еттинчи группа асосий группачаси элементларининг умумий тавсифи</i>	380
<i>XVII.1.Галогенларнинг водоролли бирикмалари</i>	384
<i>XVII.2.Галогенларнинг кислородли бирикмалари</i>	387
<i>XVIII боб. d -элементлар</i>	394
<i>XVIII.1. Құшимча группа элементларининг умумий тавсифи</i>	394
<i>XVIII. 2. Скандий группачаси</i>	396
<i>XVIII.3. Титан группачаси</i>	397
<i>XVIII.4. Ванадий группачаси</i>	399
<i>XIX боб. Хром группачаси элементларининг умумий тавсифи</i>	403
<i>XX боб. Марганец группачаси элементларининг умумий тавсифи ..</i>	408
<i>XXI боб. Темир группачаси элементларининг умумий тавсифи</i>	414
<i>XXI .1. Платина оиласи элементларининг умумий тавсифи</i>	418
<i>XXII боб. Мис группачаси элементларининг умумий тавсифи</i>	423
<i>XXIII боб. Рух группачаси элементларининг умумий тавсифи</i>	427
<i>XXIV боб. f - элементлар</i>	438
<i>XXIV.1.Лантаноидлар (Лантаниллар)</i>	438
<i>XXIV.2.Актиноидлар (Актиниллар)</i>	441
<i>XXV боб. Анерганик кимё ва экология</i>	444
<i>XXVI.Озон қатламини сақлаш бўйича ҳалқаро ҳамкорлик</i>	455
<i>Фойдаланилган алабиётлар</i>	460

Қ. Аҳмеров, А. Жалилов, Р. Сайфутдинов.
УМУМИЙ ВА АНОРГАНИК КИМЁ

*Олий ўқув юртлари талабалари
учун дарслик*

Бадиий редактор *Ў. Салихов*
Техник муҳаррир *Т. Харитонова*

Мусаҳҳи *М. Раҳимбекова*

Компьютерда ҳарф төрүвчилар ва саҳифаловчилар
Б. Б. Эсанов, М. Т. Ким, И. В. Гончарова.

Теришга берилди 26.03.03. Босишга рухсат этилди 20.05.03.

Бичими 84/108 1/₂ оғсет босма усулида босилди.
Шартли босма т. 24,36. Нашр т. 20,22. Нусхаси 2000. Буюртма № 90.

“Ўзбекистон” нашриёти, 700129, Тошкент, Навоий кӯчаси, 30.
Нашр № 170—2001

Ўзбекистон Матбуот ва ахборот агентлигининг 1- босмахонасида
босилди. Тошкент, Сағбон 1-берк кӯча 2-й. 2003.

