

Ҳ.Р.РУСТАМОВ], Ш.П.НУРУЛЛАЕВ

ФИЗИКАВИЙ КИМЁ

*Ўзбекистон Республикаси Олий ва ўрта махсус таълим вазирлиги
томонидан техника олий таълим муассасаларининг
талабалари учун дарслик сифатида тавсия этилган
(тўлдирилган ва қайта ишланган наشري)*

ТОШКЕНТ – 2011

УДК: 53:54 (075)

ББК 24.5я 73

Р92

Х.Р.РУСТАМОВ, Ш.П.НУРУЛЛАЕВ. Физикавий кимё: Олий ўқув юртлари талабалари учун дарслик. Т.: «Fan va texnologiya», 2011, 376 бет.

Ушбу дарслик, асосан кимё-технология таълим йўналишларида таҳсил олаётган талабалар учун мўлжалланган бўлиб, педагогика институти ва бошқа турдош мутахассисларни тайёрловчи техника олий ўқув юртлари талабаларига ҳам тавсия қилинади.

Дарсликда физикавий кимёнинг асосий бўлимлари – молекулаларнинг тузилиши, термодинамиканинг уч бош қонуни, қайтар реакцияларда реакцияга (чикимига) таъсир этувчи омиллар ва унумини ошириш чоралари, агрегат (фазалар) ҳолатларининг ўзгариши билан бўладиган жараёнларда моддаларнинг тақсимланиши, эритманинг (электролит эритмаларнинг, аралашмаларнинг) хоссалари ва электр ўтказувчанлиги, гальваник элементларда кимёвий энергиянинг электр энергияга айланиши, электролиз жараёнида электродларда моддаларнинг ажралиши, кимёвий реакциялар тезлигига таъсир этувчи омиллар ва реакция тезлигини ошириш чоралари баён этилган.

УДК: 53:54 (075)

ББК 24.5я 73

Тақризчилар: кимё фанлари докторлари, профессорлар А. Йўлчибоев, Н. А. Парпиев, Р. С. Тўллаев ва Н. П. Исмоиловлар

ISBN 978–9943–10–551–5

© «Fan va texnologiya» нашриёти, 2011.

СЎЗ БОШИ

Мустақил республикамининг кимё, озиқ-овқат, нефть ва газни қайта ишлаш, қурилиш материаллари ҳамда бошқа турдош саноат корхоналари ҳозирги замон талабларидан келиб чиққан ҳолда узлуксиз такомиллашиб бормоқда. Бу эса ўз навбатида илм-фанни ривожлантиришни, назарий ва амалий билимларни чуқурлаштиришни, олинган билимларни амалиётда синая кўришни талаб қилади.

Ўзбекистон Республикаси Президенти И.А.Каримовнинг «Олий таълим муассасаларининг моддий-техник базасини мустаҳкамлаш ва юқори малакали мутахассислар тайёрлаш сифатини тубдан яхшилаш чоратадбирлари тўғрисида»ги Қарори мазкур долзарб вазифаларни бажаришда муҳим аҳамият касб этади. Кадрлар етиштириш муаммосини ҳал қилишда барча таълим ўқув юртлирини сифатли ва мукамал тайёрланган ўқув адабиётлари билан етарли даражада таъминлаш заруриятлари мавжуд бўлади.

Технологик жараёнларни ҳар томонлама чуқур ва атрафлича комплекс ўрганиш, таҳлил қилиш, уларда содир бўлувчи кимёвий реакцияларни бошқариш ва жараёнларнинг оптимал бориш шарт-шароитларини белгилаш физикавий кимё фанининг назарий қонун ҳамда қонуниятларига асосланади.

Физикавий кимё фани олий таълим муассасаларининг кимё факультетларида, шунингдек, турдош олий ўқув юртлирида ўқитилади.

Муаллифлар мазкур дарсликни тайёрлашда ўзининг фойдали маслаҳатларини берган кимё фанлари докторлари, профессорлар А.А.Йўлчибоев, Н.П.Исмоилов, Р.С.Тиллаев, доцентлар Б.Ҳ.Ҳасанов, Э.Ҳ.Рустамова ва Э.К.Ядияровларга ўзининг самимий миннатдорчилигини изҳор этади.

Дарслик камчиликлардан холи бўлмаслиги мумкин, албатта. Шу сабабга кўра, китобнинг ютуқ ва камчиликлари ҳақидаги фикр ва мулоҳазаларингиз учун муаллифлар олдиндан миннатдорчилик билдиради.

«ФИЗИКАВИЙ КИМЁ» ФАНИ ҲАҚИДА

Маълумки, моддий оламнинг ҳаракат қонунларини, жумладан, кимёвий жараёнларни, асосан, икки усул билан кузатиш-тажриба ва фикрлаш йўли билан ўрганиш мумкин. Кузатиш-тажриба усули асосий усул бўлса ҳам, унинг воситасида турли кимёвий жараёнларни, улардаги умумийлик, фарқни ва умумлашган қонуниятларни билиб бўлмайди.

XVIII асрнинг ўрталарида буюк рус олими М.В.Ломоносов табиат сирларини, шу жумладан, кимёвий жараёнларни ўрганишда кузатиш-тажриба усули билан бир қаторда, фикрлаш усулини ҳам қўллашни тавсия этди ва юқорида баён этилган вазифаларни ҳал этувчи «Назарий кимё» фанининг яратилиши кераклигини, яъни кимёвий жараёнларни ўрганишда физика қонунлари ва усулларига асосланиш лозимлигини маслаҳат берди ва бу янги фанни «Физикавий кимё» номи билан атади.

Физик кимёнинг номи ва унинг вазифаси биринчи марта М.Ломоносов томонидан 1755 йилда унинг «Ҳақиқий физик кимё» китобида берилди. Физикавий кимё мураккаб моддаларда содир бўладиган кимёвий жараёнларнинг сабабини физика қонунлари ва тажрибалари асосида тушунтирувчи фандир.

Шундай қилиб, физик кимё кимёвий жараёнларнинг умумлашган қонунлари ва улар орасидаги боғланишларни аниқлайдиган фандир.

Физикавий кимё фани бу вазифаларни ечишда, асосан уч усулдан: термодинамика, молекуляр-кинетик назария ва квант механика усулидан фойдаланади.

Термодинамика усули термодинамиканинг уч қонунига (яъни постулатга) асосланган бўлиб, унда узок вақт давомида тўпланган тажриба ва кузатиш натижалари умумлаштирилгандир. Бу усулда термодинамиканинг уч постулатидан фойдаланиб, аниқ натижалар олинади. Термодинамика усулида системадаги моддалар молекулаларининг тузилишини билиш шарт эмас, яъни бу усул воситасида жараённинг моҳияти ойдинлашмайди (термодинамика усулининг камчилиги). Бу усулнинг яна бир хусусияти шундаки, унда системанинг умумий хоссалари (масалан, температура, ҳажм, босим ва ҳоказолар) билан иш кўрилади.

Молекуляр-кинетик ёки статистик усулда системани ташкил этувчиларнинг (атомлар ва молекулалар ҳаракати) хоссалари текширилиб, жамланади. Бу усулдан фойдаланиш учун, асосан, системанинг тузилишини билиш керак. Бироқ бу усулда кўпинча тахмин қилишга ва соддалаштиришга йўл қўйилади, бу эса натижаларнинг бир оз ноаниқ чиқишига сабаб бўлади. Бу усулда жараённинг моҳияти ойдинлашади. Термодинамика ва молекуляр-кинетик усуллар бир-бирини тўлдирувчи усуллардир.

Квант механика усули, асосан, моддаларнинг тузилишини ўрганишда қўлланилади.

Физикавий кимё «соф» назарий фан бўлиб, унда фақат юкорида қайд этилган «соф» назарий усуллардан фойдаланилади, дейиш нотўғридир. Чунки физик кимё фани кимё фанининг бошқа бўлимлари каби тажрибага таянади.

Физикавий кимё аниқ фан бўлиб, назарий қарашларнинг экспериментал усуллари, физиканинг маантиқ ва математик қонун ва қонуниятларидан кенг фойдаланади. Бу эса жараёнларнинг қандай боришини ва содир бўладиган ўзгаришларни оддиндан айтиб бериш имкониятини беради.

XX асрда физикавий кимё фани жуда катта суръат билан ривожланди. Бунга сабаб, унинг кимё фани ва кимё саноатининг асосий талабларига тўла жавоб берадиган йўналишидир.

ФИЗИКАВИЙ КИМЁ ФАНИНИНГ ТЕКШИРИШ ОБЪЕКТИ

Маълумки, кимё фанининг «анорганик кимё» бўлими ноорганик моддаларнинг, «органик кимё» бўлими органик моддаларнинг олиниш йўллари ва хоссаларини, «Аналитик кимё» эритмаларнинг сифати, микдорий таркибини текширади. Физикавий кимё эса кимёвий жараёнларни ҳар томонлама таққослаб, кимёвий жараён ва у билан борадиган ёндош физикавий жараёнларни комплекс равишда текширади ва ўрганади. Кимёвий жараёнларда қандай моддалар (анорганик ёки органик) моддалар иштирок қилишидан қатъи назар физик кимё қонунлари ўз кучини сақлайди.

Физикавий кимё фани асосан кимёвий жараёнларнинг қуйидаги муҳим муаммоларини ўрганади:

1. Кимёвий жараённинг йўналишини, яъни маълум моддалар ўртасида кимёвий реакцияларнинг содир бўлиши ёки бўлмаслигини аниқлаш. Реакциялар қандай шароитларда амалга ошади, жумладан, реакция чап томондан ўнга-махсулотлар ҳосил бўлиш томонига ёки аксинча, ўнгдан чапга борадими?

а) Реакция бир вақтнинг ўзида икки томонга қайтар равишда содир бўладими?

б) Агар реакция қайтар бўлса, унуми қанчага тенг ва реакция унуми микдори паст бўлса, уни оширишнинг йўллари белгилайди. Бу масалаларни тажрибалар ўтказмасдан физикавий кимёнинг катта ютуғи бўлган назарий ҳисоблаш усулларини қўллашни ўргатади.

2. Реакциялар натижасида фазалар (агрегат ҳолатлар) сони ўзгаради ёки янги фазалар (чўкма, газ, суюқ ҳолатда) ҳосил бўлади. Физикавий кимё жараёнда иштирок этаётган моддаларни шу фазалар бўйича тақсимланиши, ўзгариши ва бошқа ҳолатларини ўрганади.

3. Кимёвий жараён натижасида иссиқлик ажралади, электр энергия вужудга келади, нурланиш, портлашлар содир бўлади, яъни кимёвий энергия бошқа энергиялар турига айланади ва аксинча турли энергиялар кимёвий энергияга айланиши мумкин.

Кимёвий жараёнлар билан биргаликда физикавий ўзгаришлар (энергия

физика объекти бўлиб ҳисобланади) ёнма-ён содир бўлади. Физик-кимёвий жараёнларнинг бу икки хил томонини эътиборга олиб ва уларни ўзаро боғлаган ҳолда ўрганади.

4. Ҳар қандай жараён маълум тезликларда боради. Кимёвий жараёнларнинг тезлигига турли омилларнинг (параметр) таъсирини ўрганиш ва натижада реакциянинг йўналишини тезлатиш ҳамда керак бўлмаган йўналиш тезлигини камайтириш усуллари ўргатади.

5. Реакциянинг бориш механизмини, яъни қандай йўллар билан содир бўлишини ўрганади. Баъзан реакция маҳсулоти олинган дастлабки моддаларнинг бевосита таъсири натижасида, тўғридан тўғри ҳосил бўлади. Айрим ҳолларда кимёвий жараён босқичма босқич оралик моддалар ҳосил бўлиш билан боради. Масалан, $H_2 + Cl_2 \rightarrow 2HCl$; $H_2 + 0,5O_2 = H_2O$. Оралик моддалар ҳосил бўлиши сабабли бу реакциялар анча мураккаб тарзда содир бўлади.

6. Моддаларнинг кимёвий реакцияларга киришиш қобилияти ва бошқа ҳолатлари уларнинг тузилишига боғлиқ равишда рўй бериши ва бунда содир бўладиган қатор ходисаларни тушунтириб беради.

Физикавий кимё фани кимёвий жараёнларни ҳар тарафлама атрофлича (комплекс равишда) ўрганиш, кимёвий жараёнларни онгли равишда идора қилиш, яъни жараёнларни олиб боришда оптимал шароитни белгилашга имкон яратади.

Шундай қилиб, физикавий кимёнинг берган маълумотлари, қонун ва қонуниятлари кимё, нефть-газ, қурилиш материаллари, озиқ-овқат ва шу каби sanoatларда бевосита амалий аҳамиятга ҳам эгадир.

Физикавий кимё халқ хўжалигининг тараққий этишини таъминловчи талабларга бевосита тўлиқ жавоб берганлигидан XX асрда бу фан жуда катта одимлар билан ривожланиб такомиллаштирилди.

1-боб. МОЛЕКУЛАЛАРНИНГ ТУЗИЛИШИ

Бу бобда молекуланинг ҳосил бўлиш жараёни, уни ҳосил қилувчи атомларда бўладиган ўзгаришлар, атомларнинг табиати ва уларнинг бир бирига нисбатан фазода жойлашиши, умуман турли омиллларнинг молекула хоссасига таъсири каби муаммолар ўрганилади.

Бу муаммолар авваллари кимёгарлар томонидан ўрганилди ва бу соҳада маълум даражада ютуқларга ҳам эришилди. Квант механикаси шаклланиб унинг математик ифодалари, айниқса, Шредингер тенгламаси кашф этилгандан сўнг, атом ва молекулалар тузилиши ҳар томонлама ва чуқур тадқиқ қилина бошланди. Квант механикаси ёрдамида молекулаларнинг тузилишини ўрганиш анча мураккабдир, чунки бу соҳада, асосан математика ва физика фанларига мурожаат қилинади. Квант механикасида эришилган ютуқларнинг асосий қисми, асосан физиклар зиммасига тушади, лекин бунда оз бўлса ҳам кимёгарларнинг улуши бор, албатта.

Ҳозирда молекулаларнинг тузилишини ўрганишда икки усулдан: валент боғланиш (ВБ) ва молекуляр орбиталлар усулидан (МО) фойдаланилади.

КВАНТ МЕХАНИКА НАЗАРИЯСИ

Бу бўлимда квант механика назарияси устида қисқача тўхталиб ўтамиз. М.Планкнинг (1900 и.) квант назарияси нур энергияси узлуксиз эмас, балки маълум улушлар билан ютилади ва чиқарилади, деган ғояни илгари суради ва бу билан квант назариясига асос солди.

Нурнинг ютиладиган энг кичик улуши:

$$E = h\nu \quad (1.1)$$

бўлиб, бу микдорга квант дейилади. Ютилган ёки чиқарилган нур энергиясининг умумий микдори қуйидагича бўлади:

$$E = nh\nu \quad (1.2)$$

бу ерда $n = 1, 2, 3 \dots$, ν -тебраниш частотаси; h - Планк доимийси $6,6256 \cdot 10^{-34}$ Ж·с ($6,6256 \cdot 10^{-27}$ эрг. с) га тенг. Квант назариясини дискрет табиатга эга бўлган тебраниш, айланиш ва шунга ўхшаш бошқа даврий ҳодисаларга татбиқ этиш мумкин.

Квант назариясини Эйнштейн мукамаллаштириб (1905 й.) унга қуйидагича таъриф берди: *нур энергияси маълум улушлар билан, яъни квантлар ҳолида ютилса ёки чиқарилса, унинг манбаи бўлган электромагнит майдони, нур энергиясининг ўзи ҳам квантланган (бўлақланган)дир.* Нур энергияси, нур квантлари ёки фотонлар тупламидан (тутаמידан) иборат. Фотон гўё нур энергиясининг атоми ҳисобланиб, частотасига боғлиқ ва маълум оғирликка эгадир. Шундай қилиб, нур моддийдир.

Квант назарияси нурнинг ютилиши ва чиқарилиши билан боғлиқ бўлган

жараёнларни изоҳлаб берди, лекин нурнинг тарқалишида содир бўладиган жараёнларни дифракция, қутбланиш, интерференция сингари ҳодисаларни тушунтириб бера олмади. Бу ҳодисалар нурнинг тўлқин табиатига эга бўлиши билан изоҳланади. Квант назариясидаги бу тушунмовчилликни квант механика назарияси ҳал этади.

Квант назарияси водород атомининг тузилишини бир қадар тушунтириб берди, аммо уни кўп атомли молекулаларга нисбатан қўллаб бўлмади.

Квант механика назариясига кўра, нур дуалистик (қўш) табиатга, яъни маълум массага эга бўлган, заррача (корпускуляр) табиатига ва тўлқин табиатига эга. Дуалистик табиат фақат нур учун хос бўлмасдан, балки электрон, протон, нейтрон сингари элементар заррачаларга ҳам хос эканлиги аниқланган. Бу заррачалар оқими кристалларга йўналтирилса, улар дифракцияга учрайди. Шундай қилиб, уларнинг ҳам корпускуляр (моддий), ҳам тўлқин табиатга эга бўлиши, яъни дуалистик табиатда эканлиги тасдиқланган.

Бу назарияни яратган француз олими Де-Бройль (1924 й.) ҳаракатнинг тўлқин узунлиги (Ψ) билан зарра массаси ўртасида қуйидагича боғланиш бор эканлигини қайд этди:

$$\lambda = h / m v$$

бу ерда: h –Планк доимийси, m – масса ва v –тўлқин такрорлиги тезлиги. Шу билан Де-Бройль квант механиканинг асосий назариясига асос солди. Кейинчалик Шредингер, Гейзенберг ва Дирак бу назарияни янада мукамал ўргандилар. Бу назарияга мувофиқ, ҳар қандай микрзаррачанинг ҳаракатини қандайдир даврий (такрорланувчи) жараёнга ўхшатиш, у билан боғлаш мумкин. Заррача ҳаракатланганда, бу даврий жараён уч ўлчамли (уч координатли) фазода тарқалувчи тўлқин кўринишида бўлади. Бу тўлқин фаза тўлқини дейилади. Фаза тўлқини биз билган бир юзага борадиган тўлқинга ўхшамайди. Шредингер (1926 й.) фаза тўлқинининг тарқалиш тенгламасини тузишга муваффақ бўлди ва бу тенглама квант механикаси (ёки тўлқин механикаси) нинг асосий тенгламаси бўлиб қолди.

Н.Бор назариясига мувофиқ, электрон ядро атрофида маълум орбитада айланади, деб ҳисобланар эди. Шредингер тенгламасига биноан электрон, атом ёки молекуланинг турли жойларида маълум эҳтимоллик билан пайдо бўлиб туриши мумкинлиги тўғрисида гап юритиш мумкин. Натижада электроннинг заряди маълум бир жойда эмас, маълум эҳтимоллик билан ядро атрофидаги фазода тарқалган ва унинг зичлиги ҳар жойда ҳар хил кийматга эгадир. Шундай қилиб, электрон булути пайдо бўлади. Шунга кўра, электрон булут (ёки электрон зарядининг зичлиги) ҳам маълум эҳтимоллик билан таърифланади. Маълум электроннинг атомдаги ҳолатини ва заряди зичлигининг тақсимланишини, электронни атом атрофида турли жойларда бўлиши эҳтимолини ифодалайдиган тўлқин функцияси атом орбитали дейилади. Шредингер тенгламаси биттагина моддий нукта учун қуйидаги кўринишда ёзилади:

$$\Delta^2 \Psi + \frac{8\pi^2 m}{h^2} (E + U) = 0 \quad (1.3)$$

Бу тенгламадаги Ψ га тўлқин функцияси дейилади, у фазовий координаталар x , y , z нинг функцияси бўлиб, электрон булутининг таксимланиш зичлигини кўрсатади. Δ^2 -Лаплас оператори**, яъни

$$\Delta^2 = \frac{\partial^2}{\partial x^2} + \frac{\partial^2}{\partial y^2} + \frac{\partial^2}{\partial z^2}$$

E , U - маълум шароитда заррачанинг тўлқин ва потенциал энергияси, U - ядро ва электрон нуктавий заряд деб фараз қилинганда, улар кулон кучи билан бир-бирларига тортишиб турадилар ва U — уларнинг потенциал энергияси, E - электрон маълум энергия даражасида бўлгандаги тўлқин энергияси, m — заррача массаси.

$\Psi(x, y, z)$ x , y ва z нуқталардаги фаза тўлқинининг уч ўлчамли амплитудасидир. $\Psi^2(dx, dy, dz)(\Psi^2 dv)$ текширилайтган заррачанинг берилган кичик dv ҳажмда бўлиш эҳтимолигини ифодалайди Шу сабабдан $\Psi^2 dv$ шу ҳажм элементидаги заррача (электрон) заряди зичлигининг катталигидир.

Шредингер тенгламасини ечиш шуни кўрсатадики, атом орбиталар уч хил бўлади, улар квант сонлар деб аталадиган рақамлар билан ифодаланлади. Дастлаб, қуйидаги келтирилган уч хил квант сони: бош квант сони (n), орбитал квант сони (l), магнит (ёки азимутал) квант сони (m) киритилди. Электроннинг атомдаги ҳолатини тасвирловчи тўлқин функцияси учта квант сони n , l , m га боғлиқ. Электроннинг энергетик ҳолати эса n , l қийматларга боғлиқ, бу сонларнинг қиймати яхлит сонларга тенг бўлади ва демак, электр энергияси дискрет қийматга эга бўлади. Сўнг рўтунчи квант сони -спин квант сони (S) борлиги кузатилади. Бу квант сони Шредингер тенгламасида эътиборга олинмаган. Баъзи элементар заррача (электрон, нейтрон за ҳоказо)ларда махсус ички эркинлик даражаси мавжуд. Бу эркинлик даражаси заррачанинг механик моменти билан боғлиқ бўлиб, унинг ўз ўқи атрофидан икки томонга айланишидан келиб чиқади.

Шредингер тенгламасининг ечилиши. Ҳозирча бу тенглама фақат водород иони учун аниқ ечилган.

Бирор системани квант механикаси ёрдамида текшириш, энг аввало, унинг тўлқин функциясини тузиш ва уни Шредингер тенгламасига қўйиш ва уни ечиш йўли билан системанинг энергиясини топишдан иборат. Мазкур системанинг ҳолатига мос келадиган функциялар хусусий функциялар, унга мос келган энергиянинг қиймати эса хусусий қиймат дейилади.

Шредингер тенгламасини ечишда, асосан, икки усулдан-валент боғланишлар (ВБ) ва молекуляр орбиталлар (МО) усулларидан фойдаланилади. Бу усулларнинг асосий моҳияти бир хил-бир электронли тўлқин функциялари воситасида молекуланинг тўлқин функциясини, сўнгра Шредингер тенгламасидан фойдаланиб, Ψ орқали молекуланинг энергиясини ҳисоблашдан иборат. Топилган E , U қийматлар шундай бўлиши керакки улар Шредингер тенгламасига қўйилганда тенглик ҳосил бўлсин. Шредингер тенгламасини ечиш математик жихатдан анчагина мураккаб бўлганлигидан, унинг устида тўхталмасдан, асосан, натижаларини изоҳлаш билан чекланамиз, холос.

Атом ва молекулаларнинг тузилишини ўрганишда турли ҳолатдаги энергияни ҳисоблаш учун модель сифатида *осциллятор* ва *ротатор* системаларидан фойдаланилади, чунки бу системаларнинг механик хусусиятлари мукамал ўрганилган.

Осциллятор-лотинча тебраниш сўзидан олинган бўлиб, уни ифодалайдиган катталиклар вақт ўтиши билан даврий равишда ўзгаради. Мувозанат ҳолатида системанинг потенциал энергияси минимум қийматга эга бўлади. Агар система мувозанат ҳолатидан бир оз четланса, осциллятор ҳаракати тўғри чизиқ тенгламаси билан ифодаланади (гармоник осциллятор). Агар система мувозанат ҳолатидан кўпроқ четланса, унинг ҳаракатини тўғри чизиқ тенгламаси билан ифодалаб бўлмайди (бундай осцилляторга ногармоник осциллятор дейилади). Осциллятор энергияси $E_n = hv(n + \frac{1}{2})$ га тенг, n -- бутун сонлар ($0 \rightarrow \infty$), ν - частота.

Ротатор (лотинча айланиш демакдир) моддий нуқтадан иборат механик система. Ҳаракатсиз фазода бу нуқта ротатор марказида маълум масофада вазнсиз қаттиқ симда тутиб турилади. Квант механикаси бўйича ротаторнинг ҳаракат миқдори орбитал моменти квадратининг чеки (дискрет) қиймати билан ифодаланади.

Ротатор молекулаларнинг айланма ҳаракатини математик ифодалашда идеаллаштирилган модель сифатида қўлланилади. Агар икки атомли молекулада атомлар орасидаги масофа жуда кичик бўлса, молекуланинг айланма ҳаракат энергияси квантланган ротатор тенгламаси билан ифодаланади.

КИМЁВИЙ БОҒЛАР

Молекула барқарор система бўлиб, уни ташкил қилган атомлар ўзаро тортишиб туради. Бундай тортишиш кимёвий боғ орқали юзага келади. Кимёвий боғлар бир неча хил бўлиб, уларнинг табиати ва энергияси ҳам турлича бўлади. Атомлар орасида вужудга келадиган кимёвий боғнинг хили ионланиш потенциали, электронга мойиллик ва электроманфийлик деб аталувчи катталикларнинг қийматига боғлиқдир. Шунинг учун ҳам дастлаб ана шу катталиклар ҳақида тушунча берамиз. Сўнгра асосий кимёвий боғлар - ион боғланиш, ковалент боғ, қутбли боғ ва координацион боғлар тўғрисида сўз юритамиз.

Ионланиш потенциали. Кимёвий жараёнларда атом ва молекулалардаги электронлар янгидан группаланади, яъни уларнинг атом атрофида жойлашиши ўзгаради. Группаланиш электронларнинг атом ядросидан узоклашиши ва ажралиши билан боғлиқ. Бу хил ўзгаришлар маълум энергиянинг сарфланишини талаб этади. Бу ўз навбатида электроннинг атом ядроси билан боғланиш энергиясининг миқдорига боғлиқ. Бу энергия Кулон қонунига биноан:

$$E = -\frac{ze^2}{r^2} \quad \text{тенг, бу тенгламада}$$

e^- - электрон заряди, z - ядро заряди, r - ядродан электронгача бўлган масофа. Минус (—) ишораси ядро билан электрон ўртасида тортишув кучининг борлигини кўрсатади. Электронларнинг энергияси бу энергия билан бир каторда, электронларнинг бир-бирига таъсирига ҳам боғлиқ. Умуман, электронларнинг энергияси атомда уларнинг қандай жойлашишига, n , l , m сонларнинг қийматиغا боғлиқ. Электрон бир n дан иккинчи n га ўтганда, бу энергия қиймати кескин ўзгаради, аммо маълум n - энергиясида турли қобикларга ўтганда бир текисда ўзгаради. Шредингер тенгламаси n , l , m нинг турли қийматларида электрон энергиясининг тахминий қийматини беради.

Маълум электронни атомдан чексизликка узоқлаштириш учун зарур бўладиган энергия электроннинг атомга боғланиш энергияси деб аталади. Атомлар таркибидаги электронларни бир хилда ажратмайди. 1908 йилда В.Я. Курбатов элементларнинг кимёвий хоссаларини бир-бирига таққослаб, уларнинг маълум сондаги электронлари осонлик билан, қолганлари анча қийин ажралишини ва осон ажраладиган электронлар сони даврий системадаги группа сонига тенг эканлигини уқтирган эди. Биринчи группа элементлари, яъни Менделеев жадвалида биринчи группада жойлашган элементлар бир электронни, иккинчи группа элементлари эса икки электронни осон ажратади ва ҳоказо. Атомдан электроннинг ажралиши узоқлашайтган электронлар сони ортиб бориши билан қийинлашади.

Атом (молекула, радикал, ион)дан битта электрон ажратилиш учун зарур бўлган энергия миқдори ионланиш потенциали дейилади. Ионланиш потенциали системадан биринчи, иккинчи ва ҳоказо электронларнинг биринкетин ажралиши учун керак бўлган потенциалдир. Шундай экан, ионланиш учун сарфланадиган энергия ионланиш потенциали заряд миқдорининг кўпайтмасига тенг бўлади. Электрон заряди миқдори бир хил бўлганда ионланиш энергияси ионланиш потенциалига пропорционал бўлади. Бу потенциал Жоул/атом ёки электрон-вольт (эв) бирлигида ифодаланadi.

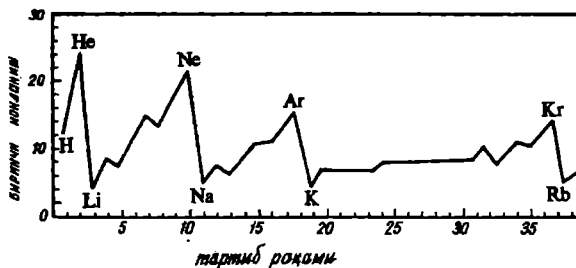
Ионланиш потенциали элементнинг кимёвий хоссаси билан узвий боғлиқдир. Шунинг учун ионланиш қонуниятлари билан танишамиз.

Ишқорий-ер металлдан электронларни узоқлаштириш учун ишқорий металлнинг электронини узоқлаштиришдагига қараганда кўп потенциал керак бўлади. Бунинг сабаби шундаки, ишқорий металлларнинг ташқи электрон қаватида жуфтланмаган s электрон, ишқорий-ер металлларда эса жуфтланган s электрон бўлади. Шубҳасиз, жуфтланмаган s электрон жуфтланган s электронга нисбатан осонроқ узоқлашади. Худди шунингдек, иккинчи ва учинчи группа элементларининг ионланиш потенциаллари таққосланса, s электрон жуфтланган s электроннинг биттасига қараганда кучсиз боғланганини кўрамиз ва ҳоказо.

Ҳар группада юқоридан пастга томон, бу группада жойлашган элементларнинг ионланиш потенциали камая боради. Бу эса юқоридан пастга тушган сари элементларда электроманфийликнинг камайиб, металлик хоссаларининг кучайиб боришини кўрсатади.

Турли таркибдаги ионланиш потенциалларини таққосласак (1,1-расм),

ҳар қайси элемент атомида биринчи асосий квант сони чегарасида ионланиш потенциалнинг бир текис ўзгаришини, иккинчи асосий квант сонига ўтилганда эса ионланиш потенциалнинг қиймати кескин ўзгаришини кўрамиз.



1.1-расм Ионланиш потенциалли

Масалан, Zn элементининг ташки электрон қаватидаги ($n = 2$) биргина 2s электронни узоқлаштириш учун 5,390 эв, ички қаватдаги ($n=1$) электронларни узоқлаштириш учун эса тахминан 14 ва 23 марта кўп энергия керак бўлади. Бошқа элементларда ҳам худди шундай ҳодиса кузатилади. Одатда, металлларнинг ионланиш потенциалли, металлмасларнинг ионланиш потенциалидан кичик бўлади.

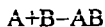
Электронга мойиллик. Молекуланинг ҳосил бўлишида ионланиш потенциалли билан бир қаторда электронга мойиллик ҳам алоҳида аҳамиятга эга. *Атомларнинг электронга мойиллиги - нейтрал атомга (молекула ва радикалга) электрон бирикканда ажралиб чиқадиган энергия миқдори шу атомнинг электронга мойиллиги* деб аталади. Бу энергия, одатда Ж/атом (эв/атом) билан ўлчанади.

Электронга мойиллик масспектроскопик, спектроскопик, атомга электрон бирикадиган реакциянинг мувозанат константасини ўлчаши сингари усуллар ёрдамида аниқланади.

Ҳозирча электронга мойиллик аниқ ўлчанган эмас.

Ионланиш потенциалли билан электронга мойиллик орасида боғланиш йўқ. Бирор атомнинг ионланиш потенциалли қанчалик юқори бўлса, яъни у ўз электронини қанча мустақкам сақлаган бўлса, у бошқа электронни ўзига шунча осон бириктириши керак, деган фикр туғилиши мумкин. Лекин бундай фикр нотўғри. Электронга мойиллик электрон қаватининг тузилишига боғлиқ.

Электроманфийлик. Фараз қилайлик, А элемент атоми В элемент атоми билан бириқиб, АВ молекулани ҳосил қилаётган бўлсин:



Бу моддаларнинг асосида ҳосил бўлувчи кимёвий боғлар атомларда электронларнинг қандай группаланишини, ионланиш потенциалли ва электронга мойиллик каби хоссаларнинг йиғиндисини электроманфийлик деб аталувчи катталиқ кўрсатади.

Электроманфийлик эв билан ўлчанади ва ўлчов бирлиги қилиб фтор

атомининг электроманфийлиги (4 эв га тенг) қабул қилинган. Бошқа элементларнинг электроманфийлиги фторникига нисбатан ҳисобланади. Баъзан бирлик сифатида литий элементи олиниб, унинг электроманфийлиги бир деб қабул қилинган.

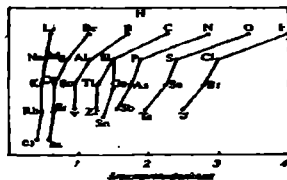
Боғ ҳосил қилаётган А ва В атомларининг электроманфий-ликларини X_A , X_B - билан белгилайлик. Агар $X_A = X_B$ бўлса ковалент боғ, $X_A \neq X_B$ бўлганда эса кутбли ёки ионли боғ ҳосил бўлади.

Энергиянинг афзаллик принципига мувофиқ жараён система кам энергия захирасига эга бўлган томон боради, яъни қайси жараёнда энергия кўп ажралса (бу вақтда системанинг энергияси жараёндан сўнг камаяди), жараён шу томонга йўналган бўлиши, бошқача айтганда, электронлар икки хил қайта группаланиши ҳам мумкин. Агар электрон А атомдан В атомга ўтса, у ҳолда ажралиб чиққан энергия В атомнинг электронга мойиллиги E_B билан А атомнинг ионланиш потенциали I_A , орасидаги айирма ($E_B - I_A$) га тенг бўлади. Агар электрон В атомдан А атомга ўтса, ажралиб чиққан энергия $E_A - I_B$ га тенг бўлади. Агар биринчи ҳолда иккинчи ҳолдагига қараганда энергия кўп ажралса, яъни $E_B - I_A > E_A - I_B$ бўлса, электрон А атомдан В атомга ўтади. Агар аксинча $E_B - I_A < E_A - I_B$ бўлса, электрон В атомдан А атомга ўтади. Шундай қилиб, электронларнинг қандай қайта группаланишини ионланиш потенциали билан электронга мойиллик биргаликда ифодалайди. $E_B - I_A > I_A - E_A$ тенгсизлики $E_B + I_B > I_A + E_A$ тенгсизлик шаклида ёзиш мумкин. Кейинги тенгсизликка мувофиқ, электрон қайси томонга ўтиши (йўналиши) ионланиш потенциали билан электронга мойилликнинг йиғиндисига боғлиқ. Бинобарин, бу катталикларнинг ўртача қиймати ёки йиғиндиси атомларнинг электроманфийлигини ифодалайди:

$$X = \frac{I + E}{2} \text{ ёки } X = I + E \quad (1.4)$$

X-электроманфийлик, J-ионланиш потенциали, E электронга мойиллик.

1.2-расмда элементларнинг даврий жадвалдаги ўрнига қараб электроманфийлиги кўрсатилган. Бу ерда литийнинг электроманфийлиги шартли равишда бирга тенг деб олиниб, қолган элементларнинг электроманфийлиги шунга нисбатан келтирилган.



1.2-расм. Баъзи элементларнинг электроманфийлиги

Ион боғланиш. Ион боғланиш назариясини 1916 йилда Коссель кашф этган. Куйида ана шу назария билан қисқача танишамиз.

Ион боғланиш электроманфийлик жиҳатидан бир-бирдан катта фарқ қилган икки элемент орасида вужудга келади. Демак, ион боғланиш биринчи группа металлари (ишқорий металллар) билан еттинчи группа элементлари (галогенлар) орасида осонлик билан вужудга келади. Энг типик ион боғланиш NaF, NaCl бирикмаларида содир бўлади.

Ион боғланишнинг ҳосил бўлишини NaCl мисолида кўрайлик. Бунда

хлор атоми натрий атомига қараганда анчагина электроманфийдир, шу сабабли улар бир-бирига маълум масофада яқинлашганда натрий ўзининг ташқи қаватидаги битта электронини хлорга беради, хлор бу электронни бириктириб олади. Натижада натрий атоми мусбат зарядланган натрий иони Na^+ га (катионга), хлор атоми эса манфий зарядланган хлор иони Cl^- га (анионга) айланади. Ҳосил бўлган бу ионлар бир-бирини кулон кучи билан тортиб туриши натижасида NaCl ҳосил бўлади. Шундай қилиб, ион боғланиш воситасида ҳосил бўлган молекула қарама-қарши зарядланган заррачалардан иборат бўлади. Ҳар қайси ион ўз атрофида электр майдонини ҳосил қилади. Демак, бундай молекулаларда бир нечта (энг камида иккита) электр майдони бўлади. Шу сабабдан, ион боғланиши бўлган молекула гетерополяр (турли қутбли) бирикма деб аталади. Гетерополяр бирикмаларда турли хил (мусбат ва манфий) электр зарядларининг зичлиги бутун молекула бўйлаб нотекис бўлади, яъни молекуланинг бир томонида мусбат ва иккинчи томонида эса манфий электр заряди зичлиги мавжуд бўлади. Электрон бериш ва қабул қилиш натижасида реакцияга киришадиган атомларнинг ташқи қаватидаги электронлар сони инерт газларнинг ташқи қаватидаги электронлар сонига тенг бўлиб қолади. Маълумки, 8 та (гелийда иккита) электрондан иборат қават барқарор қават ҳисобланади. Шундай қилиб, атомлар барқарор ҳолатга ўтиши натижасида ион боғланиш вужудга келади. Бинобарин, бериладиган ва бириктириб олинадиган электронларнинг сони инерт газлардаги каби атомларнинг барқарор системага ўтиши кераклиги билан белгиланади. Масалан, натрийда $1s^2 2s^2 2p^6 3s$ электрон бор. У ташқи қаватдаги $3s$ электронини берса, ташқи қаватида 8, яъни $2s^2 2p^6$ электрон қолади. Хлорда эса $1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^5$ электрон бор, яъни хлорнинг ташқи электрон қавати 7 та электрондан- $3s^2 3p^5$ дан иборат. У натрийнинг электронини бириктириб олганида, унинг ташқи қаватидаги электронлар сони 8 тага етади. Демак, барқарор ҳолатга ўтиш учун Na битта электрон бериши, Cl эса битта электрон бириктириб олиши керак. Худди шунингдек, иккинчи гурппадаги металллар (Mg , Ca ва бошқалар) иккита электрон бериб, 2 та зарядли ионга (Mg^{2+} , Ca^{2+}), учинчи гурппадаги Al эса учта электрон, бериб, Al^{3+} га айланганда, улар барқарор ҳолатга ўтади. Аксинча азот 3 та электрон, олтингургурт 2 та электрон қабул қилганда, улар барқарор ҳолатга ўтади.

Бирор элементнинг электрон бериши ёки қабул қилиши ва у берадиган ёки қабул қиладиган электронлар сони фақат шу элементнинг ўзига эмас, балки унинг қайси элемент билан бирикаётганига ҳам боғлиқ. Масалан, олтингургурт водород билан бирикканда, 2 та электрон қабул қилиб, S^{2-} ионига айланади (яъни манфий 2 валентли бўлади), кислород билан бирикканда аксинча, 6 та электрон беради (яъни мусбат 6 валентли бўлади), чуңки олтингургуртда $1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^4$ электрон бор, яъни уларнинг ташқи электрон қавати 6 та электрондан иборат. Шунинг учун, шароитга қараб, олтингургурт 6 та электрон бериши ёки иккита электрон қабул қилиши мумкин, 6 та электрон берганда ҳам, 2 та электрон қабул қилганда ҳам ташқи электрон қавати 8 та электрондан иборат бўлиб қолаверади.

Худди шунингдек, водород ўртача электроманфийдир. У электроманфийлиги ўзиникидан каттарок элементлар билан бирикиб мусбат валентли, электроманфийлиги кичикроқ элементлар билан бирикиб манфий валентли бўлиши мумкин. Масалан, водород фтор, хлор, кислород ва электроманфийлиги катта бошқа элементлар билан бирикканда, ўз электронини бериб, мусбат бир валентли ва аксинча, металллар билан бирикканда (NaN , SiH) электрон қабул қилиб манфий бир валентли бўлади. Шу сабабдан HCl , HBr электролизда катодда водород ажралиб чиқади, SiH электролизда эса анодда водород ажралиб чиқади.

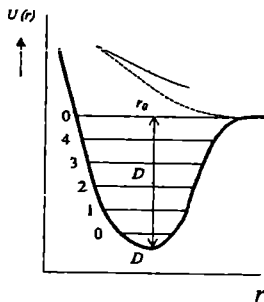
Маълумки, IV, V, VI, VII группа элементларида энг юқори мусбат валентлик билан энг юқори манфий валентлик йиғиндиси 8 га тенг. Бунинг сабабини юқорида баён этилганлар асосида тушунтириш қийин эмас. Юқорида айтилганидек, шароитга қараб, элемент ташқи қаватидаги электронларнинг ҳаммасини эмас, балки бир қисмини бериши мумкин. Бундай вақтда элемент ўзгарувчан валентли бўлади. Ташқи қаватдаги s электрон ядрога p электрондан кўра мустақкамроқ боғланган бўлади ва шу сабабли маълум шароитда p электрон берилиб, 5 электрон қолиши мумкин. Масалан, олтингугурт ташқи қаватдаги $3s^2 3p^4$ электронларнинг ҳаммасини ёки фақат тўртта $3p$ электронини бериши ва шунга қараб 6 ёки 4 мусбат валентли бўлиши мумкин. Фосфор, телтур, мишьяк, сурьма қаёи элементларда ҳам худди шундай ҳолат кузатилади.

Шуни ҳам айтиб ўтиш керакки, гетерополяр бирикмаларнинг барча агрегат ҳолатларида ҳам атомлараро ион боғланиш сақланиб қолади. Масалан, NaCl бирикмаси газ, суюқлик ва қаттиқ ҳолатларининг ҳаммасида натрий ва хлор ионларидан иборат бўлади.

Потенциал ўра. Маълум системани ҳосил қилган массалар оралиғидаги масофа ўзгариши билан системанинг потенциал энергияси (энергия захираси) ҳам ўзгаради. Масалан, молекуладаги атомларнинг бир-бирига нисбатан силжиши натижасида молекулаларнинг потенциал энергияси ўзгаради. Шу билан бир қаторда, баъзан молекулалар деформацияланганда атомлар орасидаги масофа ўзгармасдан қолиши мумкин, бу вақтда ҳам деформацияланиш натижасида молекуланинг потенциал энергияси ўзгаради (масалан, юқори босим таъсирида). Потенциал ўра диаграммаси юқоридаги ҳолларда молекула потенциал энергиясининг ўзгаришини ифодалайди.

Атомлар бир-бирига яқинлашганда улар орасидаги тортишиш ва итаришиш кучлари ўзгаради. Одатда, тортишиш кучи манфий, итаришиш кучи эса мусбат ишора билан белгиланади.

Масофа ўзгарганда тортишиш кучи итарилиш кучига қараганда камроқ ўзгаради. Натижада бу икки кучнинг йиғиндиси (потенциал энергия) масофа ўзгариши билан ўзига хос тарзда ўзгаради. Бу ўзгариш 1.3-расмда яхлит қора чизик билан кўрсатилган. Расмда абсциссалар ўқига атомлар орасидаги масофа, ординаталар ўқига эса молекуланинг потенциал энергияси $U(r)$ қўйилган, ординаталар ўқида нолдан юқоридаги қийматлар итарилиш энергиясини, нолдан пастдаги қийматлар тортишиш кучи энергиясини ифодалайди. Эгри чизик потенциал ўрасини ҳосил қилганлиги расмдан



1.3-расм Энергия ўраси

кўришиб турибди. Ўранинг чап томонидаги энергия мусбат ишорали бўлиб, атомлар орасидаги масофа камайиши билан у асимптом ўқига яқинлашиб боради, яъни атомларнинг бир-бирини итариш кучи тез ортиб боради. Ўранинг ўнг томонидаги энергиянинг қиймати масофа чексиз (r_{∞}) бўлганда эгри чизик абсцисса ўқига асимптота бўлиб кетади.

Энергиянинг r_{∞} даги қиймати нолга тенг деб қабул қилинган. Бошқача айтганда, бир-биридан чексиз узоқлашган атомлар бир-бирига таъсир қилмайди. Атомлар орасидаги масофа r_{∞} га тенг бўлганда, потенциал энергия - масофа диаграммасида энг катта потенциал қийматли ўра ҳосил булади, бу пайтда молекуланинг потенциал энергияси эса минимум (D) қийматга эга бўлади. Демак, термодинамика қонунига мувофиқ, бу вақтда молекула энг барқарор ҳолатда булади.

Агар молекулалар мувозанат ҳолатдан четга чиқса, ундаги атомлар тебранма ҳаракатга келади. Расмда ўрани кўндалангига кесиб утган чизиклар ҳар хил квант сонли тебранма ҳаракат энергиясининг квант даражасини кўрсатади. Бу энергия даражалари ўрани тўлдиради, лекин ундан ошира олмайди. Тебранма ҳаракат энергияси потенциал эгри чизиги билан учрашганда уни батамом потенциал энергияга айлантиради. Потенциал ўра ичида тебранма ҳаракат энергияси чизигининг узунлиги тебраниш амплитудасига тенг бўлади. Амплитуда эса квант сони - n билан катталаша боради ва ўрага (абсциссалар ўқига) етганда тебраниш энергияси диссоциланиш энергияси (D) га тенг бўлади. Бу энергия даражасида молекула атомларга диссоциланади.

Ион бөг энергияси. Газ ҳолидаги Cs ва Cl дан газ ҳолидаги CsCl ҳосил бўлганда Cs нинг ионланиш потенциали 5,39 эв/г-атом ва Cl нинг электронга мойиллиги 3,81 эв/г - атомга тенг булади. Демак, CsCl ҳосил бўлганда $5,39 - 3,58 = 1,58$ эв иссиқлик (энергия) ютилади. Шундай қилиб, ион системасининг энергияси нейтрал системанинг энергия захирасидан кўп, яъни термодинамика принципига кўра, CsCl молекуласи Cs+0,5 Cl₂ системасига нисбатан беқарор бўлиши керак. Лекин бунда ҳосил бўлган ионлар бир-бири билан тортишади, бунда тортишиш кучи ҳосил бўлади. Бу куч системани барқарорловчи куч бўлиб, у Кулон қонунига мувофиқ системанинг потенциал энергиясини камайтиради:

$$U = \frac{N_e \cdot z_1 \cdot z_2}{r} = \frac{1,49}{r} \text{ эВ / моль} \quad (1.5)$$

Бу ерда: N - Авогадро сони; z_1, z_2 — ионлар заряди, \bar{e} - электрон заряди, r - ионлар орасидаги масофа. Демак, $r=1,147 \cdot 10^{-10}$ (114,7А) дан кам бўлганда, стабилловчи Кулон кучи CsCl системанинг ҳосил бўлишини таъминлайди, яъни бу масофада $U=1,58$ эВ/ккал га тенг бўлади. NaCl учун $r = 10,6$ А га тенг.

Агар ионларни деформацияланмайдиган шарлар деб фараз қилинса (лекин бу аниқ эмас) улар ўртасидаги тортишиш кучи Кулон қонунига мувофиқ

$$f_m = -\frac{e_1 e_2}{r^2}$$

бўлади. Агар $e_1=e_2$ бўлса, $f_m = -\frac{e^2}{r^2}$ тортишиш энергияси $U_m = -\frac{e^2}{r} dr = -\frac{e^2}{r}$ бўлади.

Ионлар бир-бирига жуда яқинлашганда электрон қаватларнинг ва ядроларнинг бир-бирига таъсири натижасида ионлар ўртасидаги итарилиш кучи вужудга келади. Борн-Лондон назариясига мувофиқ, бу вақтда вужудга келган итарилиш энергияси

$$U_n = -\frac{B}{r^n} \quad (1.6)$$

бўлади. Бу ерда: n - Борннинг итарилиш коэффициентини деб аталади, у 1 дан анча катта сон бўлиб, қиймати ионнинг табиатига боғлиқ. Масалан, He учун 5 га, Vg учун 12 га тенг.

Итарилиш кучи

$$f_u = \frac{dU_n}{dr} = \frac{nB}{r^{n+1}} \quad (1.7)$$

r_0 - ораликда (потенциал энергия масофа диаграммасининг энг чуқур нуқтасида) мувозанат қарор топиб, бу кучлар тенглашади:

$$\frac{e^2}{r_0^2} = \frac{nB}{r_0^{n+1}}$$

бундан: $B = \frac{e^2 r_0^{n+1}}{nr_0^2}$ келиб чиқади.

B нинг бу қиймати (1.6) тенгламага қўйилса:

$$U = \frac{e^2 r_0^{n-1}}{nr_0^n} = \frac{e^2}{nr_0} \text{ бўлади.} \quad (1.8)$$

Ионлар ўртасидаги ўзаро таъсир энергияси $U=U_m+U_n$ тенг бўлганлигидан (1.6) ва (1.8) тенгламалардан:

$$U = -\frac{e^2}{r_0} + \frac{e^2}{nr_0} = -\frac{e^2}{r_0} \left(1 - \frac{1}{n}\right) \quad (1.9)$$

Бу тенглама Борн тенгламаси деб аталади. Кўп валентли икки иондан ташкил топган молекула учун бу тенглама қуйидаги кўринишда бўлади:

$$U = \frac{e^2 z_1 z_2}{r_0} \left(1 - \frac{1}{n}\right) \quad (I.10)$$

z_1, z_2 — ионлар заряди (валенти).

Газ ҳолидаги бир валентли атомлардан газ ҳолидаги ионли молекула ҳосил бўлганда ($A+B=A^+B^-$) ажралиб чиқадиган энергия ионли молекуланинг ҳосил бўлиш энергиясига тенг. Буни қуйидаги тенглама шаклида ифодалаш мумкин:

$$E_{AB} = -\frac{e^2}{r_0} \left(1 - \frac{1}{n}\right) + E_B - I_A \quad (I.11)$$

E_B —В нинг электронга мойиллиги; I_A - А нинг ионланиш энергияси, (I.11) тенгламанинг ўнг томони Маделунг коэффициентига ва Авогадро сонига кўпайтирилганда 1 моль ион бирикманинг атомлардан ҳосил бўлиш энергияси келиб чиқади:

$$E_B = -\frac{ANe^2}{r_0} \left(1 - \frac{1}{n}\right) + E_B - I_A$$

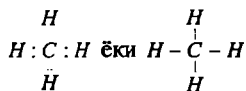
бу ерда: N- Авогадро сони; A- Маделунг константаси; бу константа айни ионга унинг атрофида (иккинчи, учинчи ва ҳоказо координацион сфераларда) турадиган ионларнинг таъсирини ҳисобга олади. Масалан, NaCl учун Маделунг константаси 1,74756 га ва CsCl учун A= 1,76267 га тенг.

Ковалент боғланиш. Ўзаро бирикувчи элементлар атомларининг электроманфийлиги бир-бирига тенг ёки жуда яқин бўлганда, ковалент боғланиш вужудга келади. Бундай боғланиш H_2 , O_2 , N_2 , CH_4 сингари молекулаларда мавжуд.

Ковалент боғланиш назариясини 1916 йилда Льюис таклиф этган. Бу назарияга кўра, ковалент боғланишнинг ҳосил бўлишида электрон бир атомдан иккинчи атомга ўтмайди, балки ўзаро таъсир этадиган иккала атомга тегишли бўлиб қолади. Бу боғланишни водород молекуласи мисолида кўриб чиқамиз.

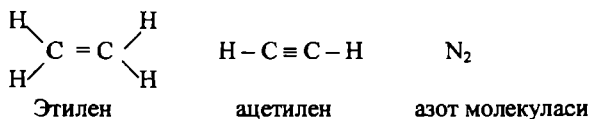
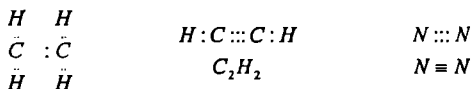
Льюис ковалент боғланишни схема кўринишида қуйидагича таърифлайди: атом ядроси шу элементнинг симболи билан, ташқи қаватдаги электронлар эса нукталар билан ифодаланади. Шунга кўра, водород молекуласи қуйидагича ҳосил бўлади: $\dot{H} + \dot{H} = H : H$

Бу боғланишнинг ҳосил бўлишида икки атомдаги электронлар иштирок этади, яъни ҳар бир атом битта электронини «ўртага ташлайди» ва натижада, ҳосил бўлган электрон жуфти ҳар икки атом учун умумий бўлади, яъни атомлар атрофида эркин айланади ҳамда ядроларни ўзаро тортиб туради. Шундай қилиб, ҳар қайси атом атрофида иккита электрон бўлади, яъни электронлар инерт газдаги (масалан, гелийда) каби группаланиб, барқарор система вужудга келади. Бошқа молекулаларда эса баъзи атомлар атрофидаги электронлар сони 8 тага етади, натижада электронлар яна инерт газлардаги каби группаланади. Масалан, метан молекуласидаги боғлар қуйидагича ифодаланади:



Ҳар қайси водород атоми атрофида иккита ва углерод атоми атрофида 8 та электрон айланади.

Иккита атомни боғлайдиган электронлар жуфти сони иккита ёки учта бўлиши ҳам мумкин. Буни этилен, ацетилен ва азот молекуласидаги боғланишлар мисолида кўриш мумкин:



Кимёвий формуладаги валентлик ишораси чизикча билан ифодаланади ва у бир жуфт электронга тўғри келади.

Шундай қилиб, ковалент боғланишда ўзаро таъсир этадиган атомлар ташқи каватдаги электронларнинг бир қисмини (ёки ҳаммасини) боғ ҳосил қилишга сарфлайди. Боғ ҳосил бўлишда иштирок этадиган бу электронлар ҳар икки атомнинг таъсирида бўлиб, маълум вақтда биринчи атом ва маълум вақтда иккинчи атом атрофида айланади, яъни маълум эҳтимоллик билан иккита атом атрофида ҳаракат қилади. Маълум вақтда эса иккита атомнинг ядроси орасида бўлиб, уларга бир вақтда тортилади, бу билан эса иккита атомни бир система қилиб боғлайди.

Ковалент боғланиш кўпроқ органик бирикмаларда учрайди. Бундай боғланишнинг табиатини фақат квант механика асосида изоҳлаб бериш мумкин.

Валент боғланиш усули (ВБ). Ковалент боғ ҳосил бўлишини квант механикасининг валент боғланиш (ВБ ёки электрон жуфтлар) усули орқали яхши тушуниш мумкин. Бу усул Гейтлер ва Лондон (1927) томонидан яратилиб, сўнгра Слейтер ва Полинг томонидан ривожлантирилган. Бу усул билан водород молекуласининг ҳосил бўлиши мисолида танишамиз. H_2 молекуласининг 1,3-расмда схема равишда тасвирланган а, в ядроси ва 1,2 электронларнинг ўзаро таъсирланишини кузатайлик.

Бу системанинг потенциал энергияси U қуйидаги тенгламадан топилади:

$$U = e^2 \left(\frac{1}{R} + \frac{1}{r_{1,2}} - \frac{1}{a_1} - \frac{1}{a_2} - \frac{1}{b_1} - \frac{1}{b_2} \right) \dots \quad (I.12)$$

бу ерда:

a - ядро билан 1,2-электронлар тортишув энергияси. $U_a = (\frac{e^2}{a_1} + \frac{e^2}{a_2})$

b - ядро билан 1,2-электронларнинг тортишув энергияси. $-U_b = (\frac{e^2}{b_1} + \frac{e^2}{b_2})$

e ядро ва электронларнинг бир-бирини итариш энергияси. $+U_s = \frac{e^2}{R}$;

$$U_e = \frac{e^2}{r_{1,2}}$$

Умуман

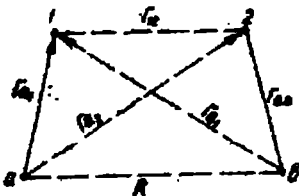
$$U = -U_a - U_b + U_s + U_e;$$

Оқоридаги тенгламалардан ва Шредингер тенгламаларидан фойдаланиб, тўлиқ энергиянинг минимум қийматини топиш мумкин эмас, чунки Ψ функцияси номаълумдир. Вазифа тўлиқ функциясининг ифодасини топишдан иборат. Бунинг учун ВВ усулидан фойдаланамиз. Атомлар бир-биридан чексиз узоқлашган ($R \rightarrow \infty$) деб фараз қилайлик; бу вақтда ҳар қайси ядро фақат битта электрон билан боғланади. Бинобарин, нормал ҳолдаги битта водород атомининг энергияси:

$$E_0 = -\frac{e^2}{2a_0} = -13,6 \text{ эв. га тенг} \quad (I.13)$$

Бунда, a_0 - ядро билан электрон орасидаги масофа. Икки атомдан иборат бундай молекуланинг нормал ҳолатдаги энергияси $E=2E_0$ бўлади.

Бир-биридан шундай узоқлашган атомнинг тўлиқ функцияси $\Psi_a(1)$ ва $\Psi_b(2)$ бўлсин; бу ишорада 1 рақами Ψ_a функциянинг x, y, z



1.3- расм. H_2 молекуласидаги атомлар (H_a, H_b) нинг таъсири.

аргументини, 2 рақами эса Ψ_b учун x_2, y_2, z_2 аргументни ифодалайди. Бундай ажралган ҳар қайси атомнинг тўлиқ функцияси:

$$\Psi_L = \frac{1}{\sqrt{\pi a_0 s}} N^{-1} e^{-r/a_0} \text{ бўлади.} \quad (I.14)$$

Бу ерда: s - электроннинг радиусли шар ичида бўлиш эҳтимоли; a_0 - энг кичик орбитал радиус (бор радиуси).

Квант механикаси назариясига мувофиқ, бир-биридан. ажралган (боғланмаган) бундай системанинг тўлиқ функцияси Ψ қуйидагига тенг бўлади:

$$\Psi_1 = \Psi_a(1)\Psi_b(2) \quad (I.15)$$

Энди атомлар кимёвий боғ ҳосил қила оладиган даражада бир-бирига яқинлашсин, дейлик. Бундай ҳолда ҳар қайси электроннинг бирор ядрога боғланиши эҳтимоли бир хил бўлади, бошқача айтганда, электронлар ўз ўрнини алмаштириши мумкин, биринчи электрон ϵ ядрога ва иккинчи электрон a ядрога тортилиши мумкин. Электронлар ўрин алмаша олиши мумкинлиги сабабли H_2 система учун яна 1 та тўлқин функциясини тузиш мумкин. Бу алмашинишдан кейинги ҳолат функцияси бўлади. Бунда системанинг тўлқин функцияси қуйидагича бўлади:

$$\Psi_2 = \Psi_a(2)\Psi_b(1) \quad (1.16)$$

Иккала электрон бир-бирдан фарқ қилмаганлигидан Ψ_1 , ва Ψ_2 ўрнига Ψ ни ишлатиш янада аниқроқ натижага олиб келади:

$$\Psi = c_1\Psi_1 + c_2\Psi_2 \quad (1.17)$$

Бу ерда: c_1 , ва c_2 турғун сонлар. Ψ - қиймати Ёрдамида Шредингер тенгламасидан E -нинг тақрибий минимум қиймати топилади. H_2 молекуласи симметрик бўлганлиги учун вариация усули $c_1^2 = c_2^2$ ва $c_1 = \pm c_2$ эканлигини кўрсатади. Шундай қилиб:

$$\Psi = \Psi_1 \pm \Psi_2 \text{ га тенг.} \quad (1.18)$$

Электронлар жой алмаштираганда ўз аломатини ўзгартирмайдиган Ψ_+ функция

$$\Psi_+ = \Psi_1 + \Psi_2 = \Psi_a(1)\Psi_b(2) + \Psi_a(2)\Psi_b(1) \quad (1.19)$$

симметрик функция, ўз аломатини ўзгартирадиган Ψ_- функция эса антисимметрик функция дейилади. Ψ_- - учун қуйидаги ифодани ёзиш мумкин:

$$\Psi_- = \Psi_1 - \Psi_2 = \Psi_a(1)\Psi_b(2) - \Psi_a(2)\Psi_b(1)$$

1.4-расмда атом ядролари ўртасидаги масофа ўзгариши билан молекуланинг потенциал энергияси ҳам ўзгариши тасвирланган. Расмдан кўришиб турибдики, фақат Ψ_+ қийматида бўлганда E минимум қийматга эга бўлади.



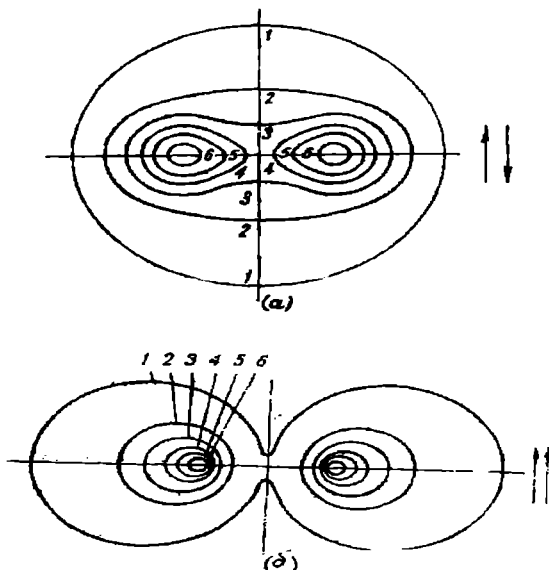
1.4- расм. H_2 молекуласининг потенциали эгри чизиги.

Ψ_+ функциянинг қандай физик маъноси бор? Ҳар қайси электроннинг Ψ_+ функцияси n , l , m квант сонларига боғлиқ, электронлар алмашганда симметрик функция ўзгармайди. Демак, электронлар бир-бирдан фарқ қилмаслиги керак. Лекин бу Паули принципига зиддир. Иккинчидан,

Ψ_+ функцияни ҳисоблашда спин эътиборга олинмаган эди. Шунга кўра, ҳолати Ψ_+ функция билан характерланадиган молекулада электрон спинлар антипараллел бўлиши керак. Аксинча Ψ_- функция эса параллел спинли электронларга мансуб. Шундай қилиб, турли спинли электронлар бир-бирига яқинлашишга, бир хил спинли электронлар эса бир-биридан узоқлашишга ҳаракат қилади. Бунга спинлар корреляцияси дейилади. Учинчидан, электронлар бир хил (манфий) зарядланганлиги учун бир-бирини итареди. Бунга заряд корреляцияси дейилади. Бу икки хил корреляциянинг комбинациясига электронлар корреляцияси дейилади.

Электр заряди зичлигининг молекула бўйлаб тақсимланишини ҳисоблаш шуни кўрсатадики, агар электронларнинг спини антипараллел бўлса, уларнинг тўлқинли функциялари бир-бирига қўшилади ва икки атом ядролари орасида электр зарядининг зичлиги ортади, яъни электрон булутлар бир-бирини қоплайди. Аксинча, электронларнинг спини параллел бўлса, икки ядро орасидаги электрон булутлар зичлиги камаяди ва кимёвий бирикма ҳосил бўлмайди.

1.5-расмда юқорида айтилган фикрлар схема равишда кўрсатилган. Ундаги рақамлар шартли равишда электронлар булутининг зичлигини кўрсатади.



1.5-расм. Параллел (а) ва антипараллел (б) спинларнинг электрон булути.

Гейтлар ва Лондон юқорида баён этилган тақрибий усул ёрдамида

водород молекуласининг энергияси, яъни H_2 - ҳосил бўлганда ажралган энергияни ва атомлар орасидаги мувозанат масофа учун қуйидаги кийматларни олдилар: $E=3,14$ эв; $r_0=0,8669$ А°.

Тажрибада эса: $E=4,746$ эв; $r_0=0,741$ А°. эканлиги аниқланди.

1960 йилда Колос ва Руган тўлқин функцияси учун анчагина мураккаб тенглама тузиб қуйидаги натижаларни олдилар:

$E=4,7467$ эв ва $r_0=0,7412$ А°, яъни натижа анча яхши.

Гейтлер ва Лондоннинг кимёвий боғ ҳосил бўлиш механизми тўғрисидаги валент боғланиш усулига асосланган тасавурлари мураккаб молекулалардаги боғларнинг ҳосил бўлиш механизмини тушунтиришга асос бўлди. Бу тасавурлар Слейтер ва Полингнинг электрон жуфти усули ёки валентликнинг спин назариясида ривожлантирилди. Бу усул валент боғлар усули, деб ҳам аталади. ВВ усулининг асосий қоидалари қуйидагилардан иборат:

1. Якка боғлар икки атомдаги қарама-қарши спинли электрон жуфтдан ҳосил бўлади. Бунда уларнинг электрон булути бир-бирини қоплайди ва бу жойда будур зичлиги ортади. Натижада системанинг потенциал энергияси камади, яъни боғ ҳосил бўлади. Электрон булутилар канчалик кўп қопланса, ядрога тортилиш ҳам шунча кучли бўлади ва боғ мустақкам бўлади.

2. Бу боғлар тўлқинли функциянинг кўп қопланиш томонига йўналган бўлади.

3. Атомдаги бир-бирини кўп қоплайдиган орбиталаргина кучли кимёвий боғ ҳосил қилади.

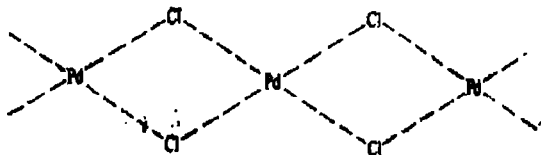
Координацион боғланиш. Координацион боғланиш кўпинча комплекс бирикмаларда учрайди. Координацион бирикмаларнинг хоссаларини квант механикаси ёрдамида изохлашда тўрт хил: валент боғланишлар (ВВ) назарияси, кристаллар майдони назарияси, лигандлар майдони ва молекуляр орбита (МО) назариясидан фойдаланилади. Булар ичида энг мукаммал МО назариясидир. Лекин бу ерда фақат ВВ назариясидан фойдаланамиз. Бу боғланиш ўз табиатига кўра ковалент боғланиш бўлиб, фақат ҳосил бўлиш механизми билан ундан фарқ қилади. Ковалент боғланишда электронлар жуфти иккита атом электронларидан ҳосил бўлади. Лекин Координацион боғнинг ҳосил бўлишида фақат битта атомнинг электронлари иштирок этади, яъни боғ ҳосил қилувчи электронлар жуфтини битта атом беради. Электронини боғ ҳосил қилиш учун берган атом, электрон жуфтлар донори (лиганд) деб, бу электронлар воситасида боғланган иккинчи атом эса электрон жуфтлар акцептори деб аталади. Шу сабабдан координацион боғланиш, баъзан донор-акцептор боғланиш деб ҳам аталади.

Одатда «таксимланмаган» (боғ ҳосил қилишда иштирок этмаган) электронлар жуфти бўлган атом ёки ион донор, электрон қавати тўлмаган ва электрон қабул қилиши мумкин бўлган атом ёки ион акцептор бўлади.

Аммиак водород иони билан бирикиб, аммоний ионини ҳосил қилганида, аммиак донор, водород иони эса акцептор бўлади. $[NH_3 \cdot BF_3]$ комплекс бирикмаси ҳам шу йўсинда ҳосил бўлади.

Бунда ҳам аммиак донордир. Координацион бирикмада ҳамма боғлар бир хил ва ҳамма орбиталлар гибридланган бўлади. σ ёки π боғлар координацион боғлар бўлиши мумкин.

Донор-акцептор боғланиш юзасидан кейинги йилларда олиб борилган илмий ишлар бундай боғланишнинг кенг тарқалганлигини кўрсатди. Бу текширишлардан фарқ валентлик ҳосил бўлишида иштирок этмаган («таксимланмаган») электрон жуфтларигина эмас, балки иштирок этган «таксимланган» электрон жуфтлари ҳам янги боғ ҳосил қилиши ва элемент бир неча валентли бўлиб, турли бирикмалар ҳосил қилиши мумкинлиги аниқланди. Масалан, хлор бир вақтда иккита атом билан боғланиши натижасида $AlCl_3$ нинг димери Al_2Cl_6 ни ва $PdCl$, полимерини ҳосил қилади.



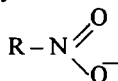
Бундай бирикмалар «кўприкли» бирикмалар дейилади. Шу билан бирга, боғ ҳосил қилган электронлар жуфти фақат 2 та атом ядроси атрофида эмас, балки бир қднча атомлар ядроси атрофида ҳаракат қилиши мумкин, деб фараз қилинади.

Кутбли боғланиш. Кутбли боғланиш ўз табиати ва ҳосил бўлиш механизмига кўра ковалент боғланишнинг бир кўринишидир. Ковалент боғланишда атомлар (элементлар)нинг электроманфийлиги тенг бўлганида (масалан, H_2 , O_2 , Cl_2 молекулаларида) электронлар жуфти икки атом ядросининг ўртасида бўлади. Агар элементларнинг электроманфийлиги бири-биридан ион боғланиш ҳосил қила оладиган даражада фарқ қилмасдан, фақат бироз фарқ қилса, электронлар жуфти нисбатан электроманфийроқ бўлган элементга томон силжиган бўлади. Масалан, хлор атоми водород атомига нисбатан электроманфийроқ бўлганлиги учун, улар маълум масофагача бири-бирига яқинлашади ва электронлар қайта группаланади, бу атомларни боғловчи боғнинг ҳосил бўлишида иштирок этган электронлар жуфти хлор атомига томон бироз силжиган бўлади. Бундай боғланиш шартли равишда қуйидагича ифодаланади: $H \rightarrow Cl$ (электрон жуфтнинг қайси атомга томон силжиганлигини кўрсатади).

Шундай қилиб, кутбли боғланишда боғ ҳосил бўлишида иштирок этган электронлар жуфти, фақат иккала атом ядролари орасида симметрик тақсимланган (ковалент боғланишдаги каби) ёки атомлардан бирининг атрофидагина жойлашган (ион боғланишдаги каби) бўлмай, балки электронлар жуфти булути бутун система бўйлаб (иккала атом орасида) тақсимланади (лекин у бир атом атрофида иккинчисига нисбатан зичроқ, бўлади), натижада бир атом бироз мусбат, иккинчиси эса бироз манфий зарядланиб қолади. Одатда, бу $H^{\delta+}Cl^{\delta-}$ кўринишида ёзилади. Бу (δ^+ , δ^- ишора)

Н ва С1 ning тўлик эмас, балки бир қисм зарядга эга эканлигини кўрсатади. Атомларнинг қанчалик зарядланганлигини ҳисоблаш мумкин. Юқоридаги мисолда хлор манфий, водород эса мусбат зарядланган. Натижада ион боғланишдаги каби, иккита электрон майдони вужудга келади.

Ўзаро таъсир этилиган атомларнинг электроманфийлиги бир-биридан кднча кўп фарқ қилса, электрон жуфти ҳам шунча кўп силжиган бўлади. Масалан, электронлар жуфти HF да HС1 дагидан кўра F - томон кўпрок силжиган. Шунини ҳам таъкидлаб ўтиш керакки, муайян молекулада 100% ион боғ ёки 100% ковалент боғ бўлмайди. Аслида, бир молекулада турли хилдаги боғлар турли улушда мавжуд бўлади. Масалан, нитробирикмада азот атоми билан битта кислород атоми ўртасида ковалент, иккинчи кислород атоми билан қутбли боғ билан боғланган. Шундай қилиб, молекулада комбинациядан иборат боғлар мавжуд:



Бундай боғ семиполяр (ярим қутбланган) боғ дейилади.

Кутбли боғланиш ва молекулаларнинг қутблилиги.

Кутбли боғланиш воситасида ҳосил бўлган молекулада электрон зарядининг тенг тақсимланмаслиги юқорида кўриб ўтилди. Молекуланинг бир қисмида мусбат, иккинчи қисмида манфий заряд устун бўлади. Бундай молекулалар-қутбланган (поляр) молекулалар дейилади. Микдорий жиҳатдан тенг ва бир-биридан маълум масофада турган e^+ ва e^- қарама-қарши электр зарядларидан иборат система диполь (икки қутбли) система деб аталади. Демак, диполда мусбат ва манфий зарядларнинг оғирлик маркази бир-бирини қопламайди, балки бир-биридан маълум масофада бўлади. Бу зарядлар микдорининг улар орасидаги масофага кўпайтмаси диполь моменти дейилади, яъни:

$$\mu = el \quad (1.20)$$

бу ерда: μ - диполь моменти.

Кутбли боғланиш, яъни молекуланинг қутблилиги унинг диполь моментининг қиймати билан ўлчанади. Диполь моменти қиймати нолдан катта қийматга эга бўлган молекулалар **қутбланган (поляр) ёки диполь молекулалар** ҳисобланади.

$3,333 \cdot 10^{-2}$ Ж (10^{-18} - эл · ст) бирлик диполь моментининг бирлиги қилиб қабул қилинган: бу бирлик *дебай (Д)* деб юритилади. Масалан, сувнинг диполь моменти $1,84 \cdot 10^{15}$ эл · ст. бирлик, яъни $1,84$ Д дир. Диполь моменти вектро (маълум томонга йуналган) катталиқ бўлиб, шартли равишда мусбат заряддан манфий зарядга томон йуналган деб қабул қилинган. Шу сабабдан ўзида қутбли боғ бўлган ҳар қандай молекула ҳам қутбланган молекула бўлавермайди. Молекуланинг диполь моментга эга бўлиш-бўлмаслиги тўтрисида хулоса чиқариш учун унинг симметрия элементлари ҳам эътиборга олиниши керак.

Икки атомли молекулаларда молекуланинг қутблилиги ундаги биргина

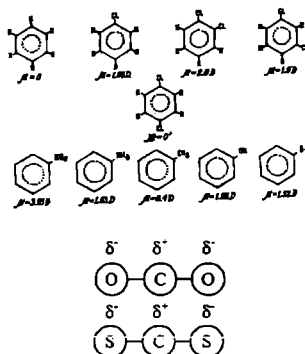
боғланишнинг қутблилиги билан ўлчанади. Бир хил атомлардан иборат молекулаларда (H_2 , O_2 , N_2 ва бошқаларда) электр заряди бир текис тақсимланган, яъни $\mu = 0$ бўлади. Турли атомлардан тузилган молекулаларда μ нинг қиймати нолдан катта бўлади; атомларнинг электроманфийлиги бир-биридан қанча катта фарқ қилса, μ нинг қиймати ҳам шунча катта бўлади. Демак, икки атомдан тузилган молекулаларда боғланиш қутбли бўлса, молекула ҳам қутбланган бўлади.

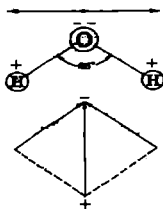
Кўп атомли молекулаларда қутбли боғланиш бўлмаса, молекула ҳам қутбли бўлмайди. Агар молекулаларда биттагина боғланиш қутбди бўлиб, қолган боғланишлар қутбсиз бўлса, молекуланинг қутблилиги шу ягона қутбли боғланишнинг қутблилиги билан ўлчанади. Агар молекулада бир неча қутбли боғланиш мавжуд бўлса, молекуланинг диполь моменти шу боғланишлар диполь моментининг параллелограмм қондаси асосида қўшилган йиғиндисига тенг бўлади. Масалан, CO_2 ва CS_2 бирикмаларида боғланишлар қутбли, лекин бир чизикда симметрик жойлашган 1.6 α -расмлар. Шунинг учун бу молекулаларнинг умумий диполь моменти нолга тенг ($\mu = 0$) бўлади. Бу тажрибада тасдиқланган.

Кўпчилик ҳолларда боғларнинг моменти бир-бири билан тўла ейишиб кетмайди. Масалан, сув молекуласида водород билан кислород орасидаги боғланишлар қутбли боғланиш бўлиб, улар бир-бирига нисбатан $\approx 105^\circ$ бурчак ҳосил қилади. Шунинг учун молекуланинг умумий диполь моменти ундаги айрим диполларнинг параллелограмм қондаси асосида қўшилган йиғиндисига тенг бўлади (1.6-расм).

Агар молекулага бошқа атом ёки атомлар группасини (радикалларни) киритиш йўли билан унинг симметриклиги бузилса, молекуланинг қутб-лилиги ортади; асимметрия кучайган сари қутб-лилик ҳам орта боради.

Бунга бензолнинг хлорли ҳосиласи мисол бўлади:

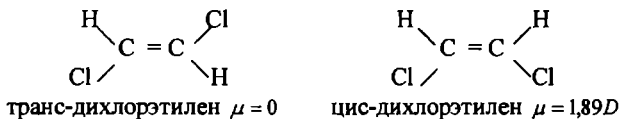




б)

1.6- расм. а - CO_2 ва CS_2 молекулаларининг диполи (пастда векторларнинг қўшилиши кўрсатилган), б- сув молекуласининг диполи.

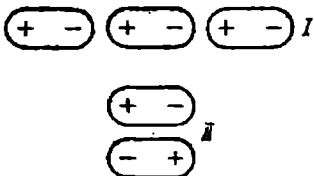
Симметрик тузилган молекулада, диполь моментининг нолга тенгличини, асимметрик тузилган молекуланинг диполь momenti бўлиши мумкинлигини транс ва цис-изомерлар мисолида кўриш мумкин:



Юқорида баён этилган ҳолларда диполь momenti қийматининг ортиши алмашинган группаларнинг табиатига (чунончи, унинг электрманфийлигига) ҳам боғлиқ.

Кутбланган молекулаларнинг диполига тугма диполь дейилади. Масалан, сув, спирт, галогенидлар кутбланган молекулалардир. Шунга кўра, уларнинг тугма диполи бор. Бензол углеводородининг тугма диполи йўқ. Кутбланмаган молекула (\pm) ва кутбланган молекула (+) билан ишораланади.

Кутбланган молекулаларнинг бир қанча умумий хоссалари бор. Молекулада диполнинг мавжудлиги натижасида улар бир-бирига нисбатан маълум тартибда жойлашади. Бир молекуланинг мусбат кутби иккинчи молекуланинг манфий кутбига тортилиб, электростатика қондаси асосида жойлашади (1.7-расм).



1.7-расм. Молекулаларнинг электростатик жойлашиши

Молекулалар шундай жойлашганда система жуда барқарор бўлади, чунки улар қарама-қарши ишорали кутблари билан бир-бирини тортади ва улар орасида боғланиш ҳосил бўлади. Бу боғланишга диполлараро боғланиш

дейлади. Диполлараро боғланиш системанинг потенциал энергиясини камайтиради. Агар диполлараро боғланиш кучли бўлса, молекулалар бири бири билан бириктириб (комплекс ҳосил қилиш орқали) ассоцилланиши мумкин.

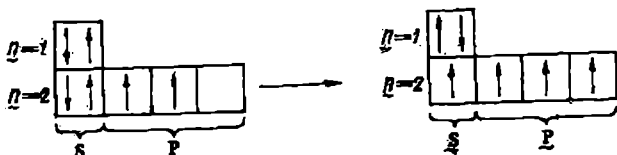
Агар системада ион ва кутбли молекулалар мавжуд бўлса, улар орасида ион-диполь боғланиш ҳосил бўлиши мумкин. Бундай боғланиш электролитик диссоцилланишда алоҳида роль ўйнайди.

ВАЛЕНТЛИК

Валентлик тушунчаси кимё фанига 1853 йилда Э. Франкленд томонидан киритилган. Валентлик маълум атомнинг бошқа элемент атоми билан бирлашиш ёки бирикмаларда бир-бирининг ўрнини эгаллаш хусусиятидир. Атом тузилиши ўрғанилгандан кейин, квант механика асосидагина валентлик тушунчасини ва унинг қонуниятини тушунтиришга муваффақ бўлинди. Коссель (1916й.) назариясига мувофиқ, элементлар (ёки элементлар группаси) кимёвий реакцияга киришганда биттаси электрон беради, иккинчиси эса уни қабул қилади. Шунга кўра, валентлик ташқи электрон қаватдаги электронлар сонини инерт газлардаги сингари 8 (ёки 2) тага етказиш учун берилиши ёки қабул қилиниши керак бўлган электронлар сонига тенг. Лекин ковалент боғ ҳосил бўлганида Коссель назарияси тутри келмайди. Льюис бўйича, валентлик молекула ҳосил қилувчи элемент атомларининг ковалент боғ ҳосил қилиш учун электрон жуфтларига берган электронлар сонига тенг. Коссель ва Льюис назарияси расмий бўлиб бир ёқламадир, яъни ҳамма валентлик хилларини ўз ичига олмайди.

Валентлик тушунчаси 1927 йилда квант механика назарияси асосида Гейтлер ва Лондон томонидан ойдинлаштирилди. Бу назарияга мувофиқ, элементнинг валентлиги унинг атомидаги жуфтлашмаган (якка) электронлар сонига тенг. Масалан, ишқорий металлар атомининг ташқи электрон қаватида битта s электрон бор бўлиб, улар бир валентлидир. Кислород атомининг ташқи қаватида 6 та электрон бор: булардан иккита s электрон ва иккита p электрон жуфтлашган, иккита p электрон эса жуфтлашмаган, шу сабабли, у икки валентли ҳисобланади.

Баъзан реакция жараёнида атомларда яккаланган электронлар ҳосил бўлади. Масалан, углерод атомида $1s^2 2s^2 2p^2$ электронлар бор. Хунд қондасига мувофиқ, углерод атомида 2 та яккаланган p электронлар бор. Реакция вақтида $2s^2$ электрон яккаланиб, $2s$ $2p$ электронга айланади. Бунинг учун жуда кам энергия талаб қилинади. Лекин бу энергия яккаланган электронлар таъсири натижасида (боғ ҳосил қилганда) ажралган энергия ҳисобига ортиги билан қопланади («Гибридланиш» темасига қаранг). Шундай қилиб, углерод атомида битта s ва жуфтланмаган 3 та p электрон бор. Демак, углерод 4 валентли бўлади. Қуйида электронларнинг яккаланиши схема тарзида кўрсатилган:



1.8- расм. Электронларнинг яксаланмиш схемаси.

Баъзан атомларнинг ғалаёнланиб, бошқа валент ҳолатига ўтиши жараёни битта электронини бошқа атомга бериши ёки бошқа атомнинг битта электронини бирлаштириши билан бориши мумкин. Масалан, азот атомининг ташки қаватида $2s^2 2p^3$ электрон бор, s - электронлар жуфтлашган, p - электронлар жуфтлашмаган. Битта s - электронни бошқа атомга бериб, мусбат зарядланади ва ташки қаватида 4 та (битта s - ва 3 та p - электрон) якка электронга эга бўлади. Шундай қилиб, азот мусбат тўрт валентли бўлади.

Гибридланиш. Углерод атомининг ташки қаватида $2s^2 2p^3$ ($2s^2 2p_x 2p_y 2p_z$) электронлар бор. Демак, CH_4 нинг валентлик боғини углерод таркибидаги битта s , 3 та p ва водороднинг битта s электронлари ташкил қилади. Демак, CH_4 молекуласида 3 та s - p боғ ва битта s - s боғ бўлиши ва улар бир-биридан фарк қилиши керак. Ҳақиқатда эса метан молекуласидаги углероднинг ҳамма валентлик боғлари бир хил бўлиб, улар бир-биридан фарк қилмайди, яъни CH_4 молекуласида 4 та водород бир хил хоссага эга. 3 валентли бор атомида битта s - ва 2 та p - электрон бор. 2 валентли бериллий ва симоб атомида битта s - электрон ва битта p - электрон бор. Бу атомларнинг бирикмасида ҳам турли хилдаги валентлик боғлари бўлиши мумкин эди, лекин уларнинг бирикмаларида ҳам BeCl_2 , HgCl_2 , HgBr_2 , HgI_2 бир хил валентли боғлар ҳосил бўлади. Бу ҳолатнинг сабаби гибридланиш ҳақидаги тасаввурлар билан изоҳланади.

Бир энергия даражасида (бир хил « l » ли) жойлашган турли хил (s , p , d) электронлар бир-бирига таъсир этади, уларнинг электрон булутлари (Ψ функциялар) бир-бирини қоплайди ва натижада «соф» s -, p -, d - орбиталлар ўрнига гибридланган орбиталлар (булутлар) вужудга келади. Вунинг натижасида боғланган атомларда, яъни молекуляр орбитада электронлар «соф» s - ёки p - орбиталлар бўйлаб эмас, балки гибрид орбиталлар бўйлаб тақсимланади. Масалан, бериллийнинг орбиталлик ҳолатида $1s^2 2s^2 2p$ электронлари бор. $2s$ ва $2p$ Электронларнинг спинлари бир хил бўлганлигидан, электронлар корреляциясига мувофиқ бир-биридан узоқроқда жойлашишга интилади. Лекин икки электрон фазонинг маълум жойида туриши, яъни уларнинг орбиталлари бир-бирини қоплаши эҳтимоли ҳам катта. Аксинча $\Psi(s)$ ва $\Psi(p)$ функциялар бу ҳолни ўз ичига ололмайди.

Шунга кўра, бу система учун квант-механика назарияси асосида куйидаги чизикли комбинация тенгламасини ёзамиз:

$$\Psi_1 = \Psi(2s) + \Psi(2p) \quad (1.21)$$

$$\Psi_2 = \Psi(2s) - \Psi(2p) \quad (1.22)$$

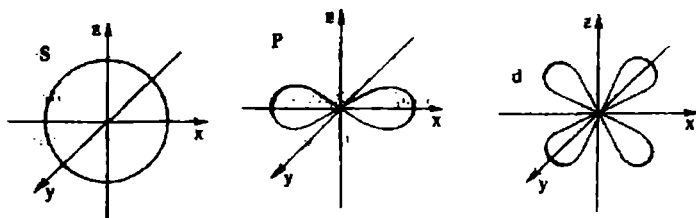
Айрим тўлқинли функцияларнинг кўшилиши натижасида ҳосил бўлган кучайган Ψ_1 функция ядронинг бир томонида, айрим тўлқиш

функцияларининг бир-бирини ейишиб кучсизланган ҳолда ҳосил бўлган Ψ_2 функция ядронинг иккинчи томонида маълум эҳтимоллик билан тўпланеди.

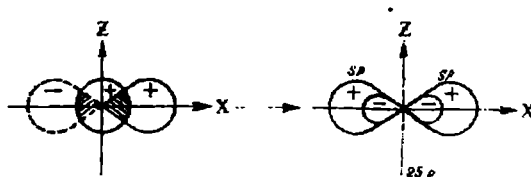
Шундай қилиб, битта s - ва p - орбиталдан 2 та гибрид sp - орбитал ҳосил бўлади (sp -гибридланиш).

1.9-расмда айрим s , p , d - электронларнинг электрон булутлари шакли тасвирланган.

1.10-расмда булутларнинг (Ψ - функцияларнинг) коплиниши (чап томонда) ва гибрид орбиталнинг шакли кўрсатилган.



1.9- расм. s -, p -, d - электрон булутларининг фазодаги кўриниши



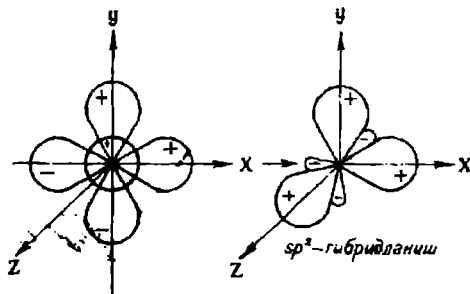
1.10- расм. s , p -гибридланиш.

Расмда кўрсатилганидек, гибридланиш натижасида битта атомдаги электрон булутларининг ўзаро бир-бирини қоплаши анчагина камайди. Ψ_1 -ва Ψ_2 -орбиталларни ишғол қилган электронлар заряди кўпроқ ядронинг қарама-қарши томонида жойлашади ва демак, уларнинг ўзаро таъсири минимум бўлади. Шундай қилиб, гибридланган орбиталлар валентлик ҳолатини яхши акс эттиради.

BeCl_2 , HgCl_2 , CdCl_2 молекулалари ҳосил бўлишида sp -гибридланиш содир бўлади. Ве нинг электрон тузилиши $s^2 2s^2$, валентлиги нол (O) га тенг. Ве кўзғалган ҳолатда $1s^2 2s 2p$ электрон тузилишига эга бўлиб, 2 валентликни намоён қилади. BeCl_2 молекуласи ҳосил бўлишида берилийдан битта s - ва битта p - электрон қатнашади. Ҳар қайси Cl атомидан эса битта p - электрон иштирок этади. Демак $\text{Be}-\text{Cl}$ боги $s-p_x$ ва битта $\text{Be}-\text{Cl}$ $p-p_x$ электронлардан иборат. Лекин иккала бог ҳам бир хил бўлиши керак. Ве нинг $s-p$ электронлари гибридланиб, sp -гибридланган электронлар булутини беради. Натижада чекка $\text{Be}-\text{Cl}$ боғ $sp-p$, электронлардан ҳосил бўлади (1.9-расм). Бу электрон булутлари координатларнинг X ўқи бўйича жойлашганда, молекулада атомлар битта чизик бўйлаб жойлашган бўлади ва

четки боғ бир-бири билан 180° бурчак ташкил қилади. Рентгенографик текширишлар BeCl_2 молекуласининг чизикли молекула эканлигини тасдиқлади.

Бор атоми $1s^2 2s^2 2p$ электрон тузилишига эга, у кўзгалганда $2s^2$ электрон $2s2p$ электронларга ажралади. Демак, боғ ҳосил қилишга битта s - ва иккита p - электронни беради. Шундай қилиб уч валентлик намоён бўлади. BF_3 молекуласи ҳосил бўлиш жараёнида борнинг битта s - ва иккита p электрон булутлари копланишидан учта sp^2 - гибрид орбитал ҳосил бўлади (1.11-расм, sp^2 - гибридланиш). Бу гибридлар бир текисликда бир-бирига нисбатан 120° бурчак ҳосил қилиб жойлашади. Шунга кўра, BF_3 молекуласида атомлар бир текисликда 120° ли бурчак ҳосил қилиб жойлашади.



1.11-расм. sp^2 —гибридланиш.

Углерод атомининг ташқи каватида тўпланган иккита $2s^2$ - электрон ва яккаланган иккита p - электрон бор. Углерод атоми кўзгалганда $2s^2$ электрон яккаланиб $2s2p$ электронларга ўтади. Натижада молекула ҳосил қилиш жараёнида углерод атомида яккаланган битта s - ва учта p - электронлар бор. Битта s ва учта p - электронлар гибридланиб 4 та sp^3 - гибрид электронларни ҳосил қилади.

Бу гибрид тетраэдр шаклида бўлади. Гибрид электронларнинг электрон булутлари ядронинг бир томонига бўртиб чиққанлиги сабабли электронлар булуту бир-бирини кўпроқ коплайди ва натижада боғ мустаҳкам бўлади.

ВАЛЕНТЛИКЛАРНИНГ ЙЎНАЛИШИ

Боғ ҳосил қилувчи электроннинг турига қараб, валент кучлари фазода маълум томонга йўналган бўлади. Шу сабабдан, молекуладаги атомлар бир-бирига нисбатан маълум тартибда жойлашган бўлади. Вант-Гофф назариясига кўра, углерод атомининг тўртта валентлиги тетраэдр ҳосил қилади. Бу фактлар валентликларнинг йўналиши ҳақидаги тасавурлар билан изоҳланади.

Кимёвий боғланишда боғ ҳосил қилувчи электронларнинг булутлари бир-бирини коплайди. Қопланиш қанчалик тўлиқ бўлса, ядролар орасидаги электрон заряди шунча зич бўлади ва натижада атомлар бир-бирига кучлироқ

тортилади ва бу ҳолда молекула минимум потенциал энергияга эга бўлади.

Атомларнинг валентлик боғ ҳосил қилувчи электронлари турли энергетик поғонада (орбиталларда) бўлиши ва бунинг натижасида уларнинг булути - заряди фазода турлича тақсимланиши мумкин. Электронларнинг булути дойра шаклида бўлгани учун ҳамма йўналишнинг қиймати бир хил бўлади. Шу сабабдан, *s-s* боғланишда атомлар бир-бирига қайси томони билан яқинлаштишдан қатъи назар, бирлашадилар, аммо *s-s* боғланишда валентлик йўналишга эга бўлмайди.

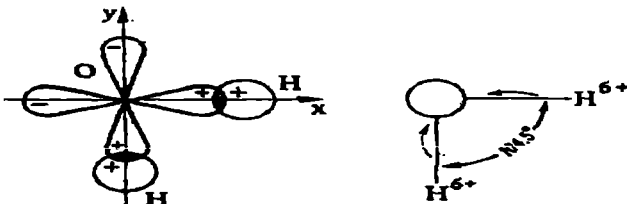
p-, *f*-, *d*-, *g*- электронларнинг ва гибридланган орбиталларнинг булути фазода турли йўналишда турлича тақсимланади. *s*- электроннинг орбиталари фазода юмалок шаклда, *p*- электронники гантель шаклида, *d*-электронники эса яна ҳам мураккаброқ шаклда бўлади (1.9-расм). Булутилар маълум ўқлар бўйлаб зичланади ва бу ўқлар Декарт координаталар системасининг ўқлари каби, бир-бирига нисбатан 90° бурчак ҳосил қилади.

Сув H₂O молекуласини текширайлик. Сув молекуласи битта кислород ва иккита водород атомидан ташкил топган. Кислороднинг жуфтланмаган иккита *p*- электрони булутилари бир-бирига нисбатан 90° бурчак остида жойлашган. Водороднинг битта *s*- электрони бор. Бу атомлар яқинлашганда водород атомининг *s*- электрони кислород атомининг спини тескари (антипараллел) йўналган битта электрони билан қопланиб *sp* кимёвий боғ ҳосил қилади.



Лекин тажрибада бу бурчак 104,5° га тенг (1.12-расм). Бунга сабаб, O- H кутбли боғ бўлиб, унда электронлар жуфти электроманфийлик кислород томон силжиган, натижада водород атоми бироз мусбат зарядланган бўлади H₂^{δ+}O^{δ-}. Бу зарядлар бир-бирини итариб бурчакни кенгайтиради.

Азот атомида боғ ҳосил қилувчи 3 та *p*- орбитал бор, уларниш булутилари бир-бирига нисбатан 90° бурчак остида жойлашган учта валентлик боғлар ҳосил қилиши мумкин. Шунга кўра, NH₃ молекуласи 90° бурчакли *s-p* боғлар ҳосил қилиб (N—H), уч қиррали пирамида шаклида бўлади, унинг учида азот, асосларида эса водород атомлари жойлашади. Валент боғининг фазода маълум томонга йўналишига валентликнинг йўналиши дейилади.



1.12- расм. Сув молекуласидаги *sp* - *p* боғланиш.

BeCl₂ молекуласида кимёвий боғнинг ҳосил бўлишини кўрайлик. Be

нинг нормал ҳолатдаги электрон конфигурацияси $1s^2 2s^2$, яъни валентлик нолга (0) тенг. Ве кўзгалган ҳолатда $1s^2 2s 2p$ электрон тузилишига эга бўлиб, 2 валентликни намоён қилади. Ве нинг битта s , битта p -электронлари боғ ҳосил қилишда иштирок қилади ва уларнинг булутлари бир-бирига нисбатан 90° бурчак остида жойлашган. Демак, бурчаги 90° бўлиши керак. Лекин тажрибада улар бир чизик бўйлаб, яъни 180° бурчак остида жойлашган. Бунга сабаб Ве нинг s , p - электронлари гибридланиб, иккита sp -гибридланган электрон булутларини ҳосил қилади $s, p \rightarrow 2sp$, бу гибридланган булутлар бир-бирига нисбатан 180° бурчак остида жойлашган. (Лекин, амалда бу бурчак $107,3^\circ$ га тенг.)

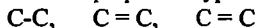
Валентликларнинг йўналиши туфайли молекуладаги атомлар бир-бирига нисбатан маълум бурчак ҳосил қилиб жойлашади. Баъзан тажрибада аниқланган валентликлараро бурчак қиймати назарий аниқланган қийматдан фарқ қилади. Бунинг сабаби шундаки, валентликлараро бурчакнинг қийматига боғланишнинг кутблилиги ва атомларнинг катта кичиклиги таъсир этади.

Агар битта атом ўзидан каттароқ атомнинг бир нечтаси билан бирикса, бу атомлар унинг валентлиги йўналган томонга сиғмаслиги мумкин. Натижада молекуладаги боғлар йўналиши бир оз силжийди.

Шуни ҳам айтиб ўтиш керакки, валентлик йўналиши фақат ковалент ва кутбли боғланишлар учун хос. Ион боғланишда валентликнинг йўналиши бўлмайди.

σ ВА π – БОҒЛАНИШЛАР

Молекуланинг структура формуласини ёзганда атомлар орасидаги ковалент боғлар чизиклар орқали кўрсатилади:

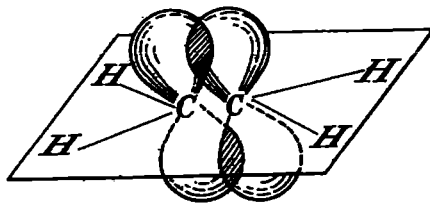


Ковалент боғлар икки хил бўлади:

1. σ (сигма) боғлар; 2. π (пи) ва σ -боғни ҳосил қилган электронлар булути атом ядроларини боғловчи чизикқа нисбатан симметрик жойлашган бўлади.

π - боғларни ҳосил қилган электронлар булути, атом ядросини боғловчи чизикқа нисбатан тик жойлашиб, бу чизикнинг қарама-қарши икки (устки ва остки) томонида бир-бирини коплаши натижасида ҳосил бўлади (1.13-расм).

Шу сабабдан π - боғини ҳосил қилиш учун, албатта p -электронлар катнашиши керак. Атомдаги p -электронлар боғига сарф бўлиши натижасида гибридлашда катнашадиган p -электронларнинг сони камаяди. Натижада гибридланиш хили ўзгаради. Доимо, бирламчи (C-C) боғларда фақат σ - боғ ҳосил бўлади. π -боғланиш қаррали (иккиламчи ёки учламчи) боғларда ҳосил бўлади.



1.13- расм. π - электронлар булутининг этилен молекуласида жойлашиши.

Валентликларнинг йўналиши нуқтаи назаридан қаррала (иккиламчи, учламчи) боғлар билан танишамиз. Маълумки, углерод атомлари ўзаро бирикканда $C-C$, $C=C$, $C\equiv C$ боғланиш ёки азот атомлари $N=N$ боғланиш ҳосил қилади. $C-C$ боғланишда боғ бир жуфт, $C\equiv C$ боғланишда икки жуфт, $C\equiv C$ боғланишда эса уч жуфт электрон иштирокида ҳосил бўлади. Бу электронлардан биттаси σ - боғ, қолганлари π - боғ ҳосил қилишда иштирок этади.

Углерод тўрт атом водород билан бирикиб, тўйинган бирикма (CH_4 , ёки CCl_4) ҳосил қилганда, валентлик иккала атом ядросининг марказини бирлаштирувчи ўқ бўйлаб йўналади, валент боғ ҳосил қилган электрон булутлари эса шу ўққа нисбатан симметрик равишда йўналади. Шунингдек, $C-C$ боғланишни ҳосил қилган бирикмаларда, масалан, электрон булутлари бир чизикда жойлашган бўлади. Бу боғланиш, σ -боғланиш (*сигма боғланиш*) дир. σ -боғланиш s - электронлари бор атомларда шу атомнинг 2 та $s(H_2Si_2)$ электрони p - электронлари бор атомларда (Cl_2 , Vg_2 , I_2) эса, уларнинг 2 та p - электрони ва ниҳоят, бир атомнинг s - электрони билан иккинчи атомнинг s - электрони ёки sp^3 - гибридланган электронлар иштирокида ҳосил бўлиши мумкин. Умуман айтганда, яқка боғ доим σ - боғ бўлади.

Энди $C=C$ боғланиш билан танишайлик. C атомлари sp^2 гибридланади. C_2H_4 да ҳар қайси углерод атоми 3 та қўшни атом (2 та H ва битта C атоми) билан ўралади ва уларнинг ҳаммаси билан боғ ҳосил қилади. Лекин ҳар қайси углерод атомида биттадан жуфтланмаган гибридланмаган p -электрон ортиб қолади. Углерод атомлари орасидаги иккинчи боғ $1p$ электронлардан ҳосил бўлади. p - электронлар булути «8» шаклида бўлиб, иккинчи боғ боғга нисбатан тик жойлашади, яъни p - электронлар булути икки атом ядросини бирлаштирган ўққа нисбатан тик текисликда ҳаракат қилади. Бу p -боғланишидир. Квант механикага асосланиб ҳисоблаш боғланишининг бундай йўналишида электронлар булути ўзаро мумкин қадар кўпроқ қопланишини кўрсатади.

$C=C$ боғланишда битта σ - боғ, битта π - боғ, $C\equiv C$ боғланишда битта σ - боғ ва 2 та π - боғ, ва ниҳоят, $N=N$ боғланишда битта σ - боғ, 2 та π - боғ бор. Умуман, атомлар орасидаги боғлар сони бирдан ортик бўлса, улардан биттаси σ - боғ, қолганлари π - боғ бўлади. Шунини ҳам айтиш керакки, σ - ва π - боғлар доим бир-бирига нисбатан тик жойлашган бўлади. 1.13-расмда

C_2H_4 молекуласининг тузилиши схема равишда кўрсатилган.

π - боғланишда электронлар булути σ - боғланишдагига қараганда ўзаро камроқ қопланган бўлади. Шу сабабли σ -боғланиш π - боғланишдан кўра мустаҳкамроқдир. C—C боғнинг энергияси 59 ккал/моль га, C=C боғнинг энергияси 100 ккал/мольга тенг. Винобарин π - боғнинг энергияси тахминан 40 ккал/моль га тенг. Демак, σ -боғ π - боғга нисбатан 1,5 марта мустаҳкамроқ экан. Шундай қилиб, C=C да иккита валент чизиклари икки хил қийматлидир. C_2H_4 молекуласида 3 та sp^2 - орбитал бир текисликда, бир-бирига нисбатан 120° бурчак ҳосил қилиб жойлашган. Шунга кўра C_2H_4 молекуласи битта текис юзада жойлашган. Битта π - боғ эса бу текисликка тик йўналган.

C_2H_2 молекуласида σ - боғлар икки sp - гибрид орбиталлар воситасида бир текисликда ўзаро 180° бурчак ҳосил қилиб жойлашган. Иккита π - боғ бир-бирига нисбатан тик жойлашган. Шу сабабдан таркибида углерод атоми бўлган молекуланинг фазода жойлашиши углерод атомини ўраб олган атомларнинг сони билан белгиланади. Углерод атоми туртга водород ёки хлор атоми билан уралганда, CH_4 , CCl_4 молекуласи тетраэдр тузилишида бўлади. Агар углерод учта бошқа атом билан ўралган бўлса, улар бир текисликда жойлашади ($H_2C=CH_2$, $RCOR$ ва ҳоказо), 2 та атом билан ўралганда эса атомлар битта тўғри чизикда ётади (масалан, ацетилен бирикмалари, KCN ва ҳоказо). Юқорида σ - , π - боғлар тўғрисида схематик тасаввур баён қилдик. Доимо σ - , π - электронларнинг юзада эмас, балки фазода ҳаракатланишини назарда тутиш керак.

МОЛЕКУЛЯР ОРБИТАЛЛАР УСУЛИ (МО)

Валент боғлар усули (ВБ) асосида Шредингер тенгламасини ечиш, фақат водород атоми ва водород молекуласи H_2 сингари жуда оддий системалар учунгина қаноатлантирувчи натижа беради. Бошқа атом молекулалари учун Шредингер тенгламаси аниқ натижа бера олмайди. Валент боғлар усули МО усулидан олдин кашф этилган, бу усул молекулаларнинг тузилиши тўғрисида аниқ тасаввур беради.

Лекин валент боғлар усули баъзи молекулалардаги боғларни тушунтириб бера олмайди. Масалан, H_2^+ молекуласида битта электрон бўлганлигидан боғ ҳам битта электрон воситасида ҳосил бўлади. Баъзи молекулаларда жуфтлашмаган электронлар бўлади. Бундай атом ёки атомлар группасига радикал дейилади. NO , NO_2 , ClO_2 , O_2 молекулаларида шундай жуфтлашмаган электронлар мавжудлиги тасдиқланган. Кислород атомининг ташки қаватида 2р жуфтлашмаган электрон бор, боғ ҳосил бўлганда бу электронлар жуфтлашади. Кислород молекуласига жуфтлашмаган электрон қаердан келиб қолди, деган саволга электрон жуфти усули жавоб бера олмайди.

Валент боғлар усулини мукамаллаштириш устида олиб борилган ишлар натижасида валентлик (кимёвий боғ) соҳасида янги усул кашф этилди. Бу усул молекуляр орбиталлар (МО) усули бўлиб, кимёвий боғларни квант-

механика асосида тушунтиришда ҳозирги мавжуд усулларнинг энг афзали ҳисобланади. Бу усул 1930 йилларда Малликен, Гунд, Хьюккел ва бошқа олимлар томонидан ишлаб чиқилди. Қуйида ушбу усул устида қисқача тўхтаб ўтамиз.

Молекулада ҳам худди атомдаги каби орбиталлар (энергиявий погоналар) бўлиб, молекуланинг ҳосил бўлишида электронлар маълум молекуляр орбиталларда жойлашади. Атомлардаги каби, МО да ҳам электронлар 4 та квант сони билан ифодаланади. ВБ да атом орбиталларининг қиймати s, p, f, d ҳарфлари билан ифодаланган эди. МО да шу орбиталлардан ҳосил бўлган молекуляр орбиталлар $\sigma, \pi, \delta, \phi$ ҳарфлари билан белгиланади.

ВБ усули бўйича атомлар кимёвий боғ ҳосил қилишга қарамасдан, улар молекулада бир қадар ўз индивидуалигини сақлаб қолган атомлардан ташкил топган бўлади. МО усулида молекула ядро ва электронлардан ташкил топган деб қабул қилинади, яъни яхлит бир система деб қдралади.

Молекуляр орбиталлар ВБ усулида қабул қилинганидек, икки ядро эмас, балки мавжуд барча ядроларни ўз ичига олган умумлашган энергетик погоналардир. Ҳамма электронлар бу умумлашган орбиталлар бўйим, энергия жиҳатидан афзаллик принципига (минимум энергияга эга булин-; ва Паулининг монелик принципига, Хунд қоида-сига риоя қилган ҳолда тақсимланган.

Молекуладаги барча электронлар бир-бири билан ўзаро таъсирда бўлганлигидан, уларни яхлит система деб қараш керак.

Молекула ҳосил қилаётган А ва В атомларининг тўлқин функциялари φ_1 ва φ_2 бўлса, уларнинг чизикли комбинацияси молекулалар орбитали Ψ ни ҳосил қилади:

$$\Psi = c_1\varphi_1 + c_2\varphi_2 \quad (1.23)$$

C_1 ва C_2 атом орбиталларни молекулалар орбиталларга кўшиш ҳиссасини кўрсатувчи коэффициентлар. Ψ функцияни Шредингер тенгламасига кўйиб, шу функцияга мос келган энергия E топилади. C_1 ва C_2 ларнинг қийматларини аниқдаш қуйидаги натижага олиб келади:

$$C_1 = \pm C_2$$

Демак, энергияси бир-бирига тенг бўлган иккита атом орбиталидан энергияси тенг бўлган икки молекуляр орбитал (E_A, E_B) ҳосил бўлади. Бу орбиталларга монан Ψ_+, Ψ_- тўлқин функциялари бўлсин. Тўлқин функцияси Ψ_+ бўлган молекуляр орбитал энергияси минимум бўлган асосий ҳолатга тўғри келади. Ψ_- эса энергияси юқори бўлган ҳолатга тўғри келади.

Ψ_+ - боғловчи молекуляр орбитал деб аталади. Ψ_+ мос келган энергия алоҳида олинган атом орбиталларининг энергиясидан кичик бўлади.

Ψ_- ни эса бўшатувчи молекуляр орбитал, деб аталади. Ψ_- мос келган энергия алоҳида олинган атом орбиталларнинг энергиясидан катта бўлади, яъни система қарорсиз ҳолатга ўтади. Бўшаштирувчи орбиталларда электрон булутлар икки ядро орасида (параллел спинли электронлар сингари)

зичланмайди ва шунга кўра, улар бир-бирини итаради. Боғловчи орбиталларда, аксинча, электрон булутларнинг зичлиги (антипараллел спинли электронлар каби) икки ядро орасида катта бўлади ва ядролар бир-бирига тортилади. Тахминан битта бўшаштирувчи орбитал битта боғловчи орбиталнинг таъсирини йўқотади (хатто, унинг таъсири бир оз кучлироқ бўлади). Боғловчи орбиталларда электрон атомдагига қараганда ядрога яқинроқ жойлашган бўлади, бўшаштирувчи орбиталларда эса аксинча. Электрон булутларнинг қопланиши ҳам икки хил бўлади.

Агар атомларда s - электронлар бўлса, боғловчи орбитал:

$$\varphi_a = \varphi_a(s) + \varphi_b(s) \quad (1.24)$$

Бўшатувчи орбитал:

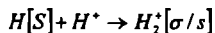
$$\varphi_a = \varphi_a(s) - \varphi_b(s) \quad \text{бўлади} \quad (1.25)$$

Бир хил фазода турган иккита электрон зарядларининг зичлиги комбинация натижасида боғловчи МО ва аксинча, қарама-қарши фазода турган икки электроннинг ўзаро таъсири натижасида бўшаштирувчи МО ҳосил бўлади.

Бўшаштирувчи орбитал молекуланинг ўқиға нисбатан симметрик, лекин молекуланинг марказига нисбатан антипараллел бўлади. Ядро оралигидаги фазода Ψ - орбитал жойлашади, унинг қиймати алоҳида атом орбиталлар қийматидан катта бўлганлиги учун, бу орбитал боғловчи МО бўлади. Бундай орбитал учун электронларнинг ядролар орасида бўлиш эҳтимоллиги катта. Ядролар ўртасидаги манфий заряд, яъни электронлар мусбат зарядланган ядроларни ўзига тортиб, ядроларнинг ўзаро итариш кучини камайтиради ва молекуланинг ҳосил бўлишига олиб келади.

Берилган атомлардан ташкил топган молекулаларда боғловчи орбиталларнинг ошиши молекуланинг барқарор бўлишига олиб келади, Боғловчи орбитал (электрон) билан бўшатувчи орбиталларнинг фарқи таъсирчан боғловчи электронлар дейилади. NO да таъсирчан электронларнинг сони 5 га, NO_3^+ да эса 6 га тенг. NO нинг диссоциланиш энергияси 149 ккал/мольга, NO_3^+ ники эса 251 ккал/ мольга тенг.

Бу тасаввурни мисолда кўрайлик. H_2^+ молекуласининг ҳосил бўлишини куйидагича тасвирлаш мумкин:

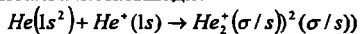


Водороднинг битта $1s$ атом орбиталидан битта 1σ молекуляр боғланиш орбитали ҳосил бўлади.

H_2 молекуласи ҳам худди шу тарика ҳосил бўлади:

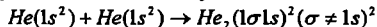


Иккала $1s$ электронлар боғловчи орбиталга жойлашиб, 1σ молекуляр орбитал ҳосил қилади. 2 та боғловчи электрон битта кимёвий боғга мос келади. Масалан, He_2^+ молекулаларининг тузилиши билан танишайлик. He_2^+ молекуласида 2 та s электронни боғловчи 1σ орбиталга, биттаси эса бўшаштирувчи 1σ орбиталга жойлашади:



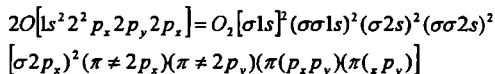
Шундай қилиб, He_2^+ молекуласида 2 та боғловчи электрон ва бита

бўшаштирувчи электрон бўлади. Демак, боғ бу молекула H_2 каби бўлмаса ҳам, бир қадар мустақкам бўлиши керак. Ҳақиқатан ҳам He_2^+ молекуласи мавжуд. He_2^+ боғининг энергияси 70 ккал/моль га; H_2 да 104 ккал/моль га тенг. Энди He_2 молекуласининг ҳосил бўлиши билан танишайлик:



Юқорида айтилганидек, битта бўшаштирувчи орбитал битта боғловчи орбиталнинг таъсирини йўқотганлигидан He молекуласи мавжуд эмас.

Кислород атомининг ташқи каватида 6 та электрон бор, демак, унинг молекуласидаги 12 та электрон молекуляр орбиталларда қуйидагича жойлашган:



$(\pi^* 2p_x)$ бўшаштирувчи орбиталда 2 та электрон бор. Хунд қондасига мувофиқ, булар якка электронлардир. $(\pi^* 2p_x)$ ва $(\pi^* 2p_y)$ бўшаштирувчи орбиталларда биттадан якка электрон жойлашган. Шундай қилиб, молекуляр орбитал усули кислород молекуласида қандай қилиб иккита жуфтлашмаган электрон мавжуд бўлишини, кислороднинг парамагнит хоссасини тушунтириб беради. 12 та электроннинг 4 таси бўшаштирувчи орбиталга ва 8 таси боғловчи орбиталга жойлашади: шундай қилиб, ортиқча боғловчи электронлар сони 4 га тенг бўлади. Кислород икки валентли, яъни қўш боғ ҳосил қилади.

Кейинги йилларда органик реакцияларни тушунтиришда биокимё ва молекуляр биология соҳаларида 1931 йилда Хюккель томонидан таклиф қилинган атом орбиталларнинг чизикли комбинациясидан иборат бўлган молекуляр орбиталлар усули кенг қўллана бошланди.

МОЛЕКУЛАЛАРНИНГ ЭЛЕКТР ВА МАГНИТ ХОССАЛАРИ. ҚУТБЛАНИШ

Моддаларнинг тузилиши уларнинг электр ва магнит хоссаларига боғлиқ бўлади. Шунинг учун моддаларнинг электромагнит хоссаларини ўрганиш уларнинг тузилишини ўрганишга ва тузилиши хоссаларига қандай таъсир этишини билишга ёрдам беради. Моддаларнинг электромагнит хоссалари улардаги электронларнинг «ҳатти-ҳаракати»га боғлиқ. Қўпинча кимёвий реакциялар электромагнит майдонида ёки ёруғликда боради. Масалан, электролит эритмаларда ионларнинг ҳосил қилган электр майдони қўшни атом молекулаларга таъсир этади. Шу сабабдан, моддаларнинг электромагнит хоссаларини ўрганиш алоҳида аҳамиятга эга. Қуйида моддаларнинг электр хоссалари устида қисқача тўхталиб ўтамиз.

Атом ёки молекула статик электр майдонига киритилса, унинг мусбат ва манфий зарядлари майдоннинг қарама-қарши зарядланган қутблари томон, яъни моддаларнинг мусбат зарядлари майдоннинг манфий қутби томон, манфий зарядлари эса майдоннинг мусбат қутби томон силжийди. Натижада, мусбат ва манфий зарядлар бир-бирдан узокдашади ва уларнинг маркази бир-

биридан маълум масофада бўлади. Шундай қилиб, диполь ҳосил бўлади. Демак, майдонга қутбланмаган модда киритилса, у қутбланиб қолади, қутбланган модда киритилганда эса қутблилиги (диполь momenti) ортади. Моддаларнинг майдон таъсирида бундай ўзгариши, яъни ташки электр майдон таъсирида электрон ва атом ядроси булутининг, молекула ва ионларда бир-бирига нисбатан силжиши қутбланиш дейилади. Майдон таъсирида вужудга келган диполь индукцияланган диполь деб аталади.

Қутбланиш майдоннинг қучланишига пропорционалдир

$$p = aE \quad (1.26)$$

бу ерда: E -майдоннинг қучланиши; p -индукцияланган диполь momenti; a - қутбланувчанлик. (1.26) тенгламадан a нинг қийматини топиш мумкин:

$$[a] = \frac{p}{E} = \frac{[eI]}{[E]} = \frac{[eI]}{[e]} [I^2] = [I^3]$$

a нинг қиймати сантиметр кубга, яъни ҳажм ўлчовига эга. Қутбланиш электр майдон таъсирида электрон булутининг силжишини, яъни электрон булутини ишғол қилган янги ҳажмни кўрсатади. Шу сабабдан, қутбланишнинг миқдори молекула ҳажми чамасида 10^{-27} м^3 ($\text{Å}^3 = 10^{-24} \text{ см}^3$) бўлади.

Клаузиус-Мосотти диэлектрикларнинг қутбланиши учун (юқорида айтилганларга асосланиб) қуйидаги тенгламани чиқаради:

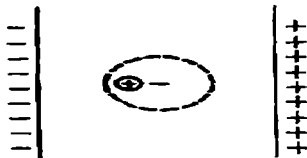
$$p = \frac{D-1}{D+2} \cdot \frac{M}{\rho} = \frac{4}{3} \cdot \pi N_0 a \quad (1.27)$$

бу ерда: p - молекуланинг қутбланиши; D - диэлектрик константа; M - молекуляр масса; ρ - модданинг зичлиги; N_0 - Авогадро сони; $\pi = 3,14$; a - қутбланувчанлик; $\frac{4}{3}\pi$ шар шаклидаги молекуланинг N_0 марта кўпайтирилган ҳажми, яъни моляр ҳажм.

Қутбланиш уч хил – электрон қутбланиш (p_e), атом (ёки ядро) қутбланиш (p_a) ва ориентацион (мое жойланиш) қутбланиш (p_o) бўлади. Умумий қутбланиш ана шу қутбланишларнинг йиғиндисига тенг, яъни:

$$p = p_e + p_a + p_o$$

Электрон қутбланиш электронлар майдоннинг мусбат қутби томон силжишини ифодалайди. Қутбланиш натижасида ядро ва электрон бир-бирига нисбатан силжийди, атомда мусбат ва манфий зарядларнинг маркази бир-бирига тўғри келмай қолади. Бу ўзгариш 1.14-расмда водород атоми мисолида схема равишда кўрсатилган.



1.14-расм. Электрон қутбланиш.

Кимёвий боғ ҳосил қилган электронлар кутбланганда, боғ ҳам кутбланади. π боғ δ боғга нисбатан кучлироқ кутбланади. Боғ кутбланиши натижасида, бу электронлар орқали боғланган атомлар электр билан қисман зарядланади. Бу қуйдагича бўлади: $C^{\delta+} = \widehat{O}^{\delta-}$

↪ белги кутбланишнинг йўналишини, яъни электронлар силжиган томонни кўрсатади. Оддий бирламчи боғларда қисман зарядланиш электроннинг 0,3 зарядидан ошмайди.

Электронлар силжиши фақат водород сингари оддий атомлардагина эмас, балки ҳар қандай мураккаб моддалар атомида ҳам содир бўлади. Лекин улар турлича силжиши мумкин. Электрон қанча бўш боғланган бўлса, шунча куп силжийди, яъни куп кутбланади. Электронлар ядродан узоқлашган сари кучли кутбланади. Демак ташқи қаватдаги электронлар осон кутбланади. Бош квант соннинг бир хил қийматида p электронлар s' электронларга нисбатан осон кутбланади.

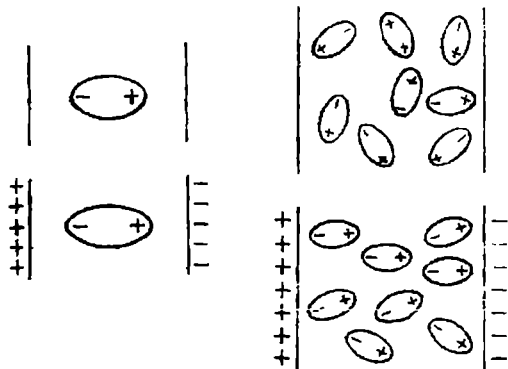
Атом кутбланиш атом ядросининг электр майдонида манфий кутб томон силжишини ифодалайди. Атом кутбланиш фақат молекула ва мураккаб ионларда содир бўлади.

1.15-расмда схема равишда кўрсатилганидек, молекуланинг қарама-қарши зарядланган атомлари (атомлар группаси) бир-бирига нисбатан силжиб, улар орасидаги масофа ортади ва натижада молекуланинг кутблилиги ҳам ортади, кутбланмаган (туғма диполи бўлмаган) молекула кутбланган молекулага айланиши ҳам мумкин.

Электрон ва атом кутбланиш деформация билан содир бўлганлигидан уларнинг йиғиндиси баъзан **деформацион** (ёки индукцион) **кутбланиш** деб ҳам аталади:

$$P_d = P_z + P_a$$

Ядро электрондан оғир бўлганлиги учун атом кутбланиш электрон кутбланишдан анча кам бўлади.



1.15- расм. Атом кутбланиш. 1.16- расм. Ориентацион кутбланиш.

Ориентацион (мос жойлашиш) кутбланиш фақат кутбли молекулалардагина содир бўлади. Майдон бўлмаганда бир қадар тартибсиз ўрнашган кутбли молекулалар майдонга киргач, ўз ўқи атрофида ҳаракатини давом эттириб, мусбат кутблари билан майдоннинг манфий кутби томон, манфий кутблари билан эса майдоннинг мусбат кутби томон бурилади. Бундай кутбланиш 1.16-расмда кўрсатилган.

Кутбланган молекуланинг кутбланиши кутбланмаган (туғма диполи бўлмаган) молекуланинг кутбланишидан фарқ қилади. Иккала хил молекулада электрон ва атом кутбланиши содир бўлади. Туғма диполи бор молекулаларда эса бу хил кутбланишлардан ташқари, майдон таъсирида ориентацион кутбланиш ҳам кузатилади. Ориентацион кутбланиш натижасида молекуланинг диполлари майдон кучланишига параллел жойлашади ва молекула минимум потенциал энергияга эга бўлади.

Юқорида келтирилган (1.27) тенгламага мувофиқ, деформацион кутбланиш температурага боғлиқ эмас. Ҳақиқатан ҳам, деформацион кутбланиш ва шу жумладан, туғма диполи бўлмаган молекулаларниш кутбланиши температурага боғлиқ бўлмайди ва улар учун (1.27) тенгламани қўллаш мумкин. Лекин кутбли молекулаларда кутбланиш температуранинг ўзгариши билан ўзгаради. Температура кўтарилиши билан кутбланиш камаяди. (1.27) тенгламани бу хил кутбланишга қўллаб бўлмайди. Бу ҳолнинг сабаби қуйидагилардан иборат: температура кўтарилиши билан молекулаларнинг ҳаракати кучайиб ориентацияланиши қийинлашади. Натижада ориентацион кутбланиш камаяди ва қуйидаги тенгламага мувофиқ ҳисоблаб топилади:

$$P_0 = \frac{4}{9} \cdot \frac{\pi N_0}{kT} \mu^2 \quad (1.28)$$

бу ерда: μ - туғма диполь; k - Больцман константаси. (1.28) тенгламадан ориентацион кутбланишнинг тақрибий қийматини ҳисоблаб чиқариш мумкин. Бу қиймат оддий температурада 10^{-26} м^3 (10^{-23} см^3) бўлади. Демак, ориентацион кутбланиш индукцион кутбланишдан бир даража кўп бўлади.

Юқорида айтилганидек, умумий кутбланиш деформацион ва ориентацион кутбланишлар йиғиндисига тенг, яъни $p = p_0 + p_1$ бўлганлигидан кутбли молекулалар учун Клаузиус-Мосотти тенгламаси қуйидаги кўринишда бўлади:

$$p = \frac{D-1}{D+2} \cdot \frac{\mu}{\rho} = \frac{4}{3} \pi N_0 \left(a + \frac{\mu^2}{3kT} \right) \quad (1.29)$$

Бу тенгламадан фойдаланиб молекуланинг диполь моментини аниқлаш мумкин. Агар қуйидаги ишоралар киритилса:

$$p = \frac{D-1}{D+2} \cdot \frac{\mu}{\rho}; \quad A = \frac{4\pi N_0 a}{3}; \quad B = \frac{4\pi N_0 \mu^2}{K}; \quad x = \frac{1}{T}$$

юқоридаги тенглама қуйидаги кўринишда бўлади:

$$P = A + Bx$$

Демак, ординаталар ўқига P ва абсциссалар ўқига X қўйилса, ҳосил бўлган тўғри чизиқнинг абсцисса ўқи билан ҳосил қилган бурчагининг

тангенс $tg\alpha = B \frac{4\pi N_0 \mu^2}{k}$ бўлади. Бундан μ нинг қийматини топиш мумкин.

Ординаталар ўқи кесишган нуқта қиймати A га тенг. Демак, $A = \frac{4\pi N_0 a}{3}$

дан фойдаланиб a нинг қийматларини топиш мумкин.

Рефракция. Юқорида моддалар статик электр майдон таъсирида жойлашганда, уларда содир бўладиган ўзгаришлар билан танишдик. Моддадан электромагнит тебраниш ўтган вақтда унинг ўзгарувчан электр майдон таъсирида моддаларда юз берадиган ўзгаришлар алоҳида аҳамиятга эга. Ўзгарувчан бундай электромагнит майдони сифатида ёруғликни ҳам олиш мумкин. Электромагнит назариясига мувофиқ, нурнинг тўлқин узунлиги жуда катта бўлганда

$$n = \sqrt{D} \text{ ёки } n^2 = D \quad (1.30)$$

бўлади, n — нурнинг синдириш кўрсаткичи. Бу ерда агар D нинг бу қиймати Клаузиус-Мосотти тенгласига қўйилса, қуйидаги тенглама келиб чиқади:

$$R = \frac{n^2 - 1}{n^2 + 2} \cdot \frac{\mu}{\rho} = \frac{4}{3} \pi N_0 a \dots \quad (1.31)$$

R - рефракция, деб аталади. Демак $n^2 = D$ бўлганда, $P = R$ бўлиши керак. Бу тенглама фақат туғма диполи бўлмаган моддаларгагина хос. Қутбланган молекулалар учун $D > n^2$ (D ва n^2 нинг қиймати майдон частотасига ҳам боғлиқ) ва $P > R$ бўлади.

Қутбланган молекулаларда D нинг n^2 га, P нинг R га тенг бўлмаслиги сабаблари қуйидагилардир. Нурнинг электр майдони тез ўзгарувчан бўлиб, унинг ўзгариш тезлиги (частотаси) $4 \cdot 10^{11}$ сек га тенг (кўзга кўринадиган нур учун). Иссиқлик таъсирида молекулаларнинг тебраниш частотаси $10^{11} - 10^{12}$ сек.⁻¹ га тенг. Шундай қилиб молекуланинг туғма диполи нур майдонида қутбланишга улгура олмайди, яъни қутбланган молекула ўзгарувчан майдонда ориентацион қутбланишга учрамайди унинг диполи ўзгармасдан қолади. Шу сабабдан, ўзгарувчан майдонда қутбланмаган ва қутбланган молекула бир хилда қутбланади ва P нинг қиймати молекула учун ҳам бир хил бўлади. Бундай ҳолда тенглама (1.31) ўз кучини саклаб қолади.

Худди шунингдек, оғир ядро ҳам тез ўзгарувчан майдонда қутбланишга улгура олмайди. Натижада атом қутбланиш содир бўлмайди. Шундай қилиб, рефракция фақат электрон қутбланишга тенг бўлиб қолади:

$$P_e = R \quad (1.32)$$

Молекуляр рефракция (ёки солиштирма рефракция) молекуладаги ҳамма электронларнинг қутбланишини кўрсатади. (1.31, 1.32) тенгламаларга мувофиқ, молекуляр рефракциянинг қиймати температурага ва босимга боғлиқ эмас. Шу билан бирга, унинг қиймати модданинг агрегат ҳолатига ҳам боғлиқ бўлмайди. Шундай қилиб, рефракция моддани характерловчи энг аҳамиятли физик константаларнинг биридир.

Рефракция аддитив хоссадир. Молекуланинг рефракцияси шу молекулани ташкил қилган атомлар тузилиши ва таркибий қисмлари (боғ,

халқалар) рефракциялар йигиндисига тенг бўлади. Рефракциянинг аддитивлигига индукцион эффект кам таъсир кўрсатади, лекин ёндош боғлар таъсир этади. Бу вақтда кузатилган рефракция аддитивлик қондасига мувофиқ хисоблаб чиқилган рефракциядан ортиқ бўлади. Бу ҳодиса рефракция экзальтацияси дейилади.

Рефракциянинг аддитивлиги моддаларнинг тузилишини аниқлашга имкон беради: моддаларнинг тузилишини рефракция-нинг аддитивлигидан фойдаланиб аниқлаш бу соҳадаги физик усулларнинг биридир.

Ионларнинг кутбланиши. Молекуладаги ионлар бир-бирига таъсир этади. Бир-бирига яқин турган, қарама-қарши электр билан зарядланган ионлар ўзаро кутбланади. Ионларда кутбланувчанлик ва кутбловчилик хоссаси бор.

Кутбланувчанлик электрон қавати тузилишининг хилига, ион зарядига ва ион радиусига боғлиқ. Асосан, ташқи қаватдаги электронлар кутбланади. Баравар зарядли ва тахминан бир хил радиусли ионларни кутбланувчанлиги жиҳатидан бир-бири билан солиштиради, кутбланиш инерт газ тузилишига эга бўлган ионларда минимал, сиртки қаватида 18 та электрон бўлган ионларда эса максимал намоён бўлишини кўради.

d-қавати тўлмаган оралик металлларнинг ионлари кутбланиш жиҳатидан ҳам оралик вазиятни эгаллайди. Даврий жадвалда бир гурпуга жойлашган ва демак, бир хил зарядга ва электрон қават тузилишига эга бўлган ионларда юқоридан пастга борган сари гурпу ичида кутбланувчанлик ортиб боради. Агар элемент бир неча хил ион ҳосил қилса, ион заряди ортиши билан кутбланувчанлик камаяди. Чунки заряд ортиши билан радиус кичрайдиган ва натижада ядро билан электронларнинг тортишуви кучаяди.

Кутбловчилик хусусияти ҳам электрон қаватининг тузилишига, ион заряди ва радиусига боғлиқ. Бунда юқорида баён этилганларнинг тескариси бўлади.

Маълумки, анионларнинг кўпчилиги катта радиусли бўлади. Шунинг учун улар катионларга нисбатан кам кутбловчилик таъсирини кўрсатади, шунга қўра, анионларда кутбланиш бир томонлама, яъни фақат кутбланувчанлик хусусияти бор, дейиш мумкин. Агар катион осон деформацияланувчи бўлса, бу ҳолда катионда ҳосил бўлган диполь анионга таъсир этиб, унинг кутбланиш хусусиятини оширади. Бунга кўшимча кутбланиш эффекти дейилади.

Кўшимча кутбланиш ва умуман кутбланишлар йигиндиси таъсирида электрон булутлари бир-бирини тортади, демак, бир-бирига тортилади, натижада диполнинг узунлиги қисқаради, ҳатто ядролар ўртасидаги ораликлар ҳам қисқа бўлиб қолади. Бу ҳол водород бор молекулаларда яққол кўринади. Водород галогенидларда водород ионининг радиуси кичик бўлганлигидан уни эътиборга олмади ҳам бўлади. Бунда водород билан галоген ўртасидаги оралик галогеннинг радиусига тенг бўлиши керак. Ваҳоланки, бундан кам бўлади. Масалан:

$$\begin{aligned} r_{\text{Cl}} &= 1,81 \text{ \AA} [1,81 \cdot 10^{-10} \text{ M}] \\ d_{\text{HCl}} &= 1,28 \text{ \AA} [1,28 \cdot 10^{-10} \text{ M}] \end{aligned} \quad (1.28)$$

Бу водород иони (протон) анионнинг электрон қобиғи ичига кириб олиб, катта таъсир кўрсатади. Шундай қилиб, қутбланиш атомлараро масофани қисқартиради, натижада молекуланинг диполь моменти камайди, ионли боғланиш қутбли-ковалент боғланишга айланади. Молекулаларда қисман ковалент боғ мавжудлиги молекуланинг мустақкамлигини оширади. Шунга кўра, Ворн тенгламаси (1.12) қуйидаги кўринишда ёзилади:

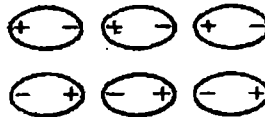
$$E_{\text{ад}} = -\frac{e^2}{r_0} \left(1 - \frac{1}{n}\right) + E_{\text{в}} - I_{\text{А}} + E_{\text{к}} \quad (1.33)$$

$E_{\text{в}}$ -қутбланиш мавжудлигида ионлар ўртасидаги тортишув эътиборга олинган микдор.

МОЛЕКУЛАЛАРАРО КУЧ

Маълумки, кимёвий жиҳатдан валентликлари тўйинган ва электронейтрал молекулалар бир-бирига яқин келганда, ўзаро тортишади. Демак, молекулаларни бир-бирига тортиб турадиган молекулалараро куч мавжуд экан. Бу куч таъсирида газлар суюкликка айланади, молекулалар бир-бирига тортилиб, мустақкам кристалл ҳосил қилади, бир молекула иккинчи молекула юзасига тортилиб, адсорбиланади, бир хил молекулалар бирлашиб ассоциланади ва ҳоказо. Молекулалараро куч Ван-дер-Ваальс тенгламасида эътиборга олинган ва a/v^2 га тенг. Шу сабабдан, молекулалараро куч Ван-дер-Ваальс кучи деб аталади. Узоқ вақтгача Ван-дер-Ваальс кучининг табиати номаълум бўлиб келди, кейинги вақтдагина бу кучнинг табиати ойдинлаштирилди. Бу куч ҳам атомлараро куч сингари, электр табиатига эга эканлиги аниқланди. Молекулалараро куч, асосан, уч хил кучдан (эффедтдан) ориентацион, индукцион ва дисперсион кучлардан иборат. Энди бу кучлар устида қисқача тўхталиб ўтамыз.

Ориентацион куч. Бу куч қутбланган молекулалар орасида вужудга келади.



1.17- расм. Қутбланган молекулалар диполларининг жойлашиши

Қутбланган молекулалар бир-бирига нисбатан маълум тартиб билан жойлашади. Уларнинг қарама-қарши ишорали қутблари бир-бирига яқинлашган вазиятда ўрнашади (1.17-расм). Натижада қарама-қарши ишорали қутблар электростатик куч (кулон кучи) билан бир-бирига тортилади. Диполлар орасидаги бундай куч ориентацион эффект (куч) деб

аталади. Кизоми Ван-дер-Ваальс кучи ориентацион эффектдан иборат, деб фараз қилган эди. Шу сабабдан, бу куч Кизоми кучи деб ҳам аталади. Ориентацион кучнинг энергияси

$$U_0 = -\frac{2}{3} \cdot \frac{\mu_1^2 \mu_2^2}{kTr^6} \quad (1.34)$$

бу ерда: μ_1, μ_2 - бир-бирига таъсир этаётган молекулаларнинг туғма диполь моменти; k - Больцман константаси; r - молекулалар орасидагил масофа, T - абсолют температура.

Иссиқлик таъсиридаги ҳаракат қутбланган молекулаларнинг тартибли жойлашишига тўсқинлик қилганлигидан, ориентацион куч температурага тескари пропорционал бўлади. Тенглама олддаги минус (—) ишораси таъсир энергияси тортишиш энергияси эканлигини кўрсатади (итариш энергияси плус «+» ишораси билан ифодаланеди). Қутбланган молекулаларда молекулалараро тортишув кучли бўлганлигидан, молекулалараро тортишув кучи кам бўлган қутбланмаган молекулаларга нисбатан юқори температурада суюқланади ва қайнайди.

Индукцион куч. Бу кучни Дебай кашф этган. Бир-бирига яқин келган молекулаларнинг бири қутбланган, иккинчиси қутбланмаган (туғма диполи бўлмаган) молекула деб фараз қилайлик. Бу вақтда туғма диполсиз молекула туғма диполли молекула таъсирида қутбланади. Натижада иккинчи молекулада индукцион диполь вужудга келади ва туғма диполь билан индукцион диполь тортишади. Шундай қилиб, бу молекулалар бир-бирини тортади. Бу тортишиш кучи индукцион куч дейилади. Унинг энергияси қутбли молекуланинг туғма диполи (μ) га ва туғма диполи бўлмаган молекуланинг қутбланувчанлиги (a) га пропорционал бўлади:

$$U_u = -\frac{a\mu^2}{r^6} \quad (1.35)$$

Дисперсион куч. Туғма диполи бўлмаган молекулалар ҳам бир-бири билан тортишади, акс ҳолда, улар суюқликка айланмаслиги керак эди. Бундай молекулалар орасида ориентацион ва индукцион тортишиш кучлари бўлиши мумкин эмас. Улар дисперсион куч билан тортишиб туради.

Дисперсион кучнинг табиати схема равишда қуйидагича тушунтирилади. Бу кучнинг вужудга келишига асосий сабаб, электронлар ядро атрофида айрим вақтларда (бир онда) нотекис тақсимланишидир, Масалан, водород атомини олсак, унинг ягона электрони ядронинг гоҳ бир томонида, гоҳ иккинчи томонида бўлиши мумкин. Натижада бир онли диполь вужудга келади. Шунинг учун электрик симметрик молекулаларда (водород атомининг) ўртача бир онли диполь моменти нолга тенг бўлсада, бир онли диполь қўшни молекулаларга таъсир қилиб уни индукциялайди. Масалан, аргон атоми ядроси атрофида 18 та электрон айланиб юради. Бир пайтда бу электронларнинг ярми ядронинг бир томонида, ярми иккинчи томонда айланиб юриши эҳтимолдан узоқ, шунинг учун аргоннинг бир онли диполь моменти нолга тенг бўлиши мумкин эмас. Шундай қилиб, аргон диполь моментининг қиймати ва йўналиши ҳар онда турлича бўладп. Лекин

электронларнинг узок вақт мобайнида ядронинг турли томонларида гуруҳланиш эҳтимоллиги ўзаро тенгдир. Шунга кўра, аргоннинг диполь моменти нолга тенг дейилади. Тажрибада ана шу ўртача диполь ўлчанади.

Атом ёки молекулаларда маълум вақтда вужудга келадиган диполь момент *флуктацион диполь моменти* дейилади. Юқорида келтирилган мисолимизда аргоннинг маълум вақтда хосил бўладиган, яъни флуктацион диполь атом атрофида электрон майдонни вужудга келтиради. Бу майдон кўшни атомга таъсир этиб, унинг зарядини силжитади ва натажада аргон билан бу атом орасида тортишиш содир бўлади.

Бу ҳодисанинг сабабини қуйидагича тушунтириш тўғрироқ бўлади. Таъсир қилувчи атом ёки молекула гармоник осциллятор деб қараш мумкин. Бу ҳолда атом ёки молекуладаги электронларни мувозанат ҳолати чегарасида гармоник тебранаётган заррачалар деб қараш мумкин. Электронлар бундай тебраниб турганлигидан, атомнинг ҳар дақиқада (ўртача диполь моменти нолга тенг бўлса ҳам) диполь моменти нолга тенг бўлмайди. Шунинг учун осцилляторлар (атом ёки молекулапар) бир-бирига тортилади. Бундай тортишиш *кучи дисперсион* куч дейилади. Бу кучни квант механика тасавури ёрдамида дастлаб Лондон кашф этган: думалоқ симметрик тузилишдаги молекула учун қуйидаги тенглама билан ҳисоблаб чиқарган эди:

$$U_D = -\frac{3}{2} \cdot \frac{I_1 \cdot I_2}{I_1 + I_2} \cdot \frac{a_1 a_2}{r^6} \quad (I.36)$$

Бу ерда, I_1, I_2 биринчи ва иккинчи атомнинг тахминан ионланиш потенциалларига тенг ($I = h\nu_0$), $a_1 a_2$ -уларнинг кутбланувчанлиги, r -молекулалар ядроси ўртасидаги масофа.

Иккита бир хил атомдан иборат молекула учун:

$$U_D = -\frac{3}{4} \cdot \frac{h\nu_0 a^2}{r^6} \quad (I.37)$$

ν_0 - абсолют нолдаги тебраниш энергиясига мос тебраниш частотаси.

Шундай қилиб, туғма диполи бор молекула билан туғма диполи бўлмаган молекула орасидаги тортишиш кучи ориентацион, индукцион ва дисперсион кучлар йиғиндисига тенг:

$$U = U_0 + U_e + U_D = -\frac{1}{r^6} \left[\frac{2\mu^4}{3kT} + 2a\mu^2 + \frac{3}{4} h\nu a^2 \right] = -\frac{n}{r^6} \quad (I.38)$$

Демак, молекулалараро куч молекулалар орасидаги масофанинг олтинчи даражасига пропорционал равишда камаяди. Молекулалараро куч кимёвий кучга нисбатан анчагина кичик, тахминан бир неча ккал-моль атрофида бўлади. Индукцион куч ҳам кичик бўлиб, Ван-дер-Ваальс кучининг атиги 5% ини ташкил этади. Туғма диполь моменти кичик бўлган молекулалар (СО, Н₂) да ориентацион куч жуда кичик, кучли кутбланган молекулаларда эса бирмунча каттароқ қийматга эга бўлади ва Ван-дер-Ваальс кучининг асосини ташкил қилади. Кутбланмаган молекулаларда Ван-дер-Ваальс кучининг асосий қисмини дисперсион куч ташкил этади. Умуман, юқоридаги уч хил асосий кучдан бошқа кучлар ҳам бор. Лекин уларнинг қиймати жуда кичик

бўлганлиги учун улар устида тўхталмаймиз.

Бир-бирига таъсир этувчи молекулалар ўзаро жуда яқинлашганда улар орасида итаришиш кучи пайдо бўлади.

Молекулалар ўртасидаги итаришиш энергияси $U_{ит}$ тахминан

$$U_{ит} = \frac{m}{r^{12}}$$

га тенг.

Бу ерда: m -итаришиш константаси (мусбат кийматли миқдор). Бу тенгламадан кўришиб турибдики, бу энергия масофанинг 12-даражаси билан ўзгаради, яъни бу энергия жуда кичик масофадагина мавжуд бўлади, масофа катталашиси билан катта тезликда камая боради.

Молекулалар орасидаги таъсир кучи тортишиш ва итаришиш кучлари йиғиндисига тенг:

$$U = U_{ТОРТ} + U_{ИТАР} = -\frac{n}{r^6} + \frac{m}{r^{12}} \quad (1.39)$$

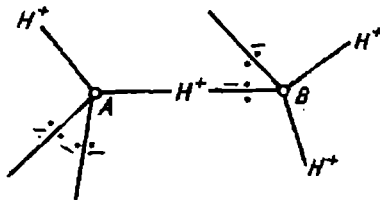
Бу Леннард-Жонсон тенгламасидир.

Водород боғланиш. 1887 йилда М.А.Ильинский кислород ёки азот билан бириккан водород бошқа атом билан ҳам бирика олишини, яъни водородда асосий валентликдан ташқари, кўшимча валентлик ҳам борлигини айтди ва бу ҳодисани назарий жиҳатдан асослаб берди. Водород боғи воситасида икки молекула ва улардаги атомлар бир-бири билан боғланиши мумкин.

Водород боғи фақат биргина водород атомига мансуб бўлиб, бу хил боғ бошқа атомларда бўлмайди. Водород атомининг бошқа элементлардан фарқи шундаки, унда битта - ягона электрон бор. Водород ўзининг шу ягона электрони боғ ҳосил қилишга бериб, электронсиз ядро (протон H^+)га айланиб қолади. Бу протоннинг диаметри бошқа атомларнинг диаметридан бир неча маротаба кичик, демак, юзадаги электр потенциали жуда кучли, атрофида электрон қатлами бўлмаганлигидан, у бошқа атом ёки ионга яқинлашганда итаришмайди ва аксинча тортишади ва ҳатто бошқа атом ёки молекуланинг электрон қаватлари ичига кириб кетади. Масалан, сувда водород иони H^+ ҳолида мустақил бўлмай, сув молекуласи билан бирикиб *гидроксоний иони* H_3O^+ ва $H_2O \dots H^+ \dots H_2O$ (H_3O_2) бирикмасини ҳосил қилади. NH_3 билан бирикиб NH_4^+ ҳосил қилади ва ҳоказо. Водород кучли электроманфий элементларнинг ($F > O > N > Cl$ ва ҳоказо) атоми билан бирлашиб кутбли боғ ҳосил қилганда, водород атоми бир оз мусбат зарядланади. Бундай ҳолларда унга бошқа электроманфий атом яқинлашса боғ вужудга келади. Масалан, карбон (C) ковалент боғ ҳосил қилса ва бу молекуланинг таркибида электроманфий атом бўлса, водород боғ ҳосил бўлади. Водород боғининг энергияси, уни қанчалик мусбат зарядланганлигига қараб, H^+ ҳолида кучли, масалан, HF да HCl HBr га қараганда кучлироқ бўлади. Умуман, водород боғи энергияси 20—30 кЖ/моль га тенг бўлади (кимёвий боғлар энергияси 100—400 кЖ/моль бўлади).

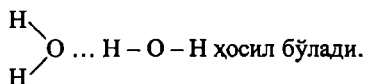
Водород боғининг ҳосил бўлиш механизмини Н.Д.Соколов квант механикаси назарияси асосида изоҳлаб берган. Бу механизмни сув мисолида кўрайлик. Сув молекуласида орбиталлар тетраэдр шаклида жойлашган бўлиб, унинг уч қисмида кислород атоми бўлади. Бу орбиталларнинг иккитаси O—H ни ҳосил қилиш учун сарфланади (электрон жуфтлар бўлинган), қолган иккита орбитал эса тақсимланмаган жуфт электрон билан банд бўлади. Бу жойда манфий заряд тўпланadi, яъни, атомлараро диполь:

$H^+ \rightarrow O^-$: ҳосил бўлади (1.18-рasm).



1.18- рasm. Сув молекулалари орасида водород боғининг ҳосил бўлиши.

Иккита (H^+ , O^-) диполнинг қарама-қарши қутблари орасида электростатик тортишиш - диполлараро тортишиш вужудга келади. Шу билан бир вақтда O_A-H диполи O_B атомдаги бўлинмаган жуфт электронларни қутблайди, натижада бу жуфт электронлар O_A билан боғланган H ва O_B атомлари ўртасида булинади, яъни O_A атомдаги H билан O_B атоми орасида ковалент боғ ҳосил бўлади. Булардан ташқари, водород боғида Ван-дер-Ваальс тортишиш кучи ҳам иштирок этади, деб фарз қилинади. Бу учта тортишиш кучи O—H боғида иштирок этган электронлар жуфти ва O_B даги бўлинмаган электронлар жуфтининг итаришиши билан мувозанатда туради. Натижада 20 кЖ/моль энергияли водород боғи бор дегидрол (H_2O_2)

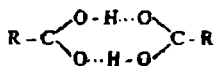


H_2F_2 , H_2F , $HC1_2$ - ларнинг мавжудлиги водород боғининг борлиги билан тушунтирилади. Суюқ водород фторид $H_2F_2(HF)$ молекула ҳолида бўлади. Сувда эриганда H^+ ва HF_2^- ион ҳолда бўлади. HF_2^- анион молекуласи қуйидагича ҳосил бўлади; битта фтор атоми водород билан кучли қутбли боғ ҳосил қилади ва деярли водород электронини ўқига бирлаштириб, H атомини H^+ га айлантиради ва бу H^+ иони F^- ионини деярли кучли тортиб туради, шу йўсинда водород боғи вужудга келади:



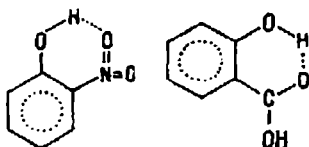
бунда нуктали чизик ишораси (...) водород, чизик ишораси (—) кутбли (ёки ион) боғлардир. Бу хил боғланишга водородли кўприк дейилади.

Карбон кислоталарнинг икки молекуласи водород боғи орқали бирлашиб ассоциланади:



Бу формуладаги пунктир чизиклар водород боғини ифодалайди.

o-нитрофенол хоссалари жихатидан *n*-нитрофенол ва *m*-нитрофенолдан фарқ қилади. Бу моддаларнинг хоссаларини текшириш *o*-нитрофенол молекуласида ички водород боғланишнинг мавжудлигини ва бунинг натижасида кўшимча ҳалқа ҳосил бўлишини тасдиқлайди:



Бу ерда водород боғланиш нуқталар билан кўрсатилан. *p* ва *m* нитрофенолларда эса нитрогруппа билан гидроксил группа бир-бирдан узок масофада туради, шунинг учун уларда молекулалараро водород боғланиш ҳосил бўлмайди. Водород боғланиш туфайли салицил кислота ва салицил альдегид молекуласида ҳам кўшимча ҳалқа ҳосил бўлади.

Водород боғланишни ҳар хил агрегат ҳолатидаги моддаларда учратиш мумкин.

Сув молекуласидаги водород боғининг мавжудлиги сув ва музнинг физик кимёвий хоссаларини белгилашда катта аҳамиятга эга. Юқорида айтилганидек, муз кристалларида, ҳар қайси кислороднинг тетраэдрида, у бошқа тўрт атом кислород билан ўралган, буларнинг ўртасида 4 водород атоми жойлашган, булардан иккитаси кислород билан $r = 0,99 \text{ \AA}$ узунликдаги кутбли боғ ҳосил қилган, қолган яна иккитаси $r = 1,76 \text{ \AA}$ узундаги водород боғини ҳосил қилган. Бундай мураккаб тузилиш натижасида музнинг зичлиги кичик ва у говакис бўлади.

Муз эриганда қарама-қарши икки ўзгариш (эффeкт) содир бўлади. Бир томондан водород боғлар қисман узилади ва сув муз говакларига киради, молекулалари бир-бирига яқинлашади, ҳажми кичиклашади ва зичлиги ошади. Иккинчи томондан, иситиш натижасида ҳажм кенгайиб зичлиги камаяди. Шу икки қарама-қарши эффeкт натижасида температура ўзгариши билан сувнинг зичлиги 4°C максимумдан ўтади. Сувнинг бу температурадаги зичлиги $d=1$ қабул қилинган.

МОЛЕКУЛАЛАРНИНГ ТУЗИЛИШИНИ АНИҚЛАШ УСУЛЛАРИ

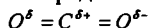
Молекулаларнинг тузилиши кимёвий ва физик усуллар билан аниқланади. Кимёвий усулда аниқлаш аналитик ва органик кимё курсларида

аниқ баён этилади. Кимёвий усулнинг бир оз ноқулай томони шундаки, у узок вақтни, кўп меҳнатни ва кўп миқдорда модда сарфлашни талаб этади.

Сўнгги йилларда молекулаларнинг тузилиши, асосан, физик усулларда аниқланадиган бўлди. Вундай усуллар ўзининг аниқлиги, кам вақт ва кам модда талаб қилиши билан аҳамиятлидир. Физик усуллар бир неча хил бўлиб, улар асосан, икки гурпуага бўлинади: 1) молекулаларнинг тузилишини уларнинг аддитив хоссалари (моляр ҳажм, параҳор, молекуляр рефракция) асосида аниқлаш усуллари; 2) молекулаларнинг тузилишини уларнинг оптик, электромагнит ва бошқа физик хоссалари асосида аниқлаш. Бу дарслиқда фақат кўп қўлланиладиган усуллар тўғрисида тасаввур бериш билан чекланилади.

Диполь момент. Диполь моментини ўлчаш орқали молекуланинг катта-кичиклигини, валентликлараро бурчакларни, заряднинг молекула ичида тақсимланишини аниқлаш ва бу маълумотларга асосланиб, кимёвий боғнинг турлари ҳақида фикр юритиш мумкин.

Масалан, диметил эфир $(\text{CH}_3)_2\text{O}$ молекуласида CH_3 ва O группаси бир чизикца - $\text{CH}_3\text{—O—CH}_3$ ёки маълум бурчак остида жойлашини кўриш мумкин. Тажрибада аниқданган диполь момент $\mu = 1,3D$ га тенг. Агар улар бир чизик бўйлаб жойлашса $\mu = 0$ бўлар эди. Ҳисоблашлар валентликлараро бурчак 111° эканлигини кўрсатди. CO_2 молекуласида $\mu = 0$ га тенг. Демак, боғланишлар бир чизик бўйлаб $\text{O}=\text{C}=\text{O}$ шаклида жойлашган. C—O боғ кутбли боғ бўлгани учун электрон зарядининг бир томонига сиқжиганини



кўрсатади:



Стрелкалар кутбланиш (диполь) йўналишини, δ^+ , δ^- —ортикча зарядни кўрсатади. $\delta = 0,4$ га, яъни кислород атомидаги заряд электрон, зарядининг 40% ига тенг.

Молекулаларнинг спектри. Юқорида атомнинг тузилиши билан танишганимизда атом спектрининг ҳосил булиши у маълум қонуният билан жойлашган айрим чизиклар сериясидан иборат эканлигини курган эдик. Молекула ҳам, атом каби электронларнинг бир энергия погонасидан иккинчисига ўтиши натижасида унда энергиянинг ўзгаришига олиб келадиган бир қанча жараёнларнинг содир бўлиши сабабли, унинг спектри ҳам анча мураккаб бўлади.

Молекула ва унинг атомлари (атом группалари) айланма ҳамда тебранма ҳаракат қилиши мумкин. Шунга кура, тебранма ва айланма ҳаракат спектрлари ҳосил бўлади. Ҳар қайси атом группаларининг ўзига хос тебранма ва айланма ҳаракат спектри бор. Энергиянинг ўзгариши билан борадиган жараёнлар кўп бўлгани учун молекуланинг спектри айрим чизиклардан эмас, балки бир қанча йўллардан иборат бўлади.

Айланма ҳаракат спектри узок, инфрақизил ва микроўлқин соҳаларини, яъни $\lambda = 0,3 - 6 \cdot 10^{-4} \text{ м}$ ва $\nu = 1 \cdot 10^9 - 5 \cdot 10^{11} \text{ см}^{-1}$ ни ўз ичига олади. Айланма ҳаракат энергиясини ядро ёки нур майдонида диполь momenti бўлган молекулаларгина ютиши мумкин. Айланма ҳаракат спектри ёрдамида

ядролараро масофани (валент узунлигини) катта аниқлик билан топиш мумкин. Квант механикаси ҳисоблашларидан икки атомли молекуланинг оғирлик марказидан ўтган ўқ атрофидаги айланма ҳаракати энергияси учун куйидаги ифода олинади:

$$E_{\text{обл}} = hB_0 J_0 (J_0 + 1) \quad (I.40)$$

h -Планк доимийси, J_0 -инерция моменти. Иккинчи томондан

$E_{\text{обл}} = h\nu$ бўлгани учун:

$$\nu = \frac{h}{4\pi^2 B_0} (J + 1)$$

бўлади.

Айланма ҳаракат спектридаги қўшни ютилиш юзларининг такрорланиш фарқи:

$$\Delta\nu = \frac{h}{8\pi^2 B_0} (J + 1 - 1) \quad (I.41)$$

ёки

$$\Delta\nu = \frac{h}{8\pi^2 B_0} \quad (I.42)$$

бўлади. (I.41) ва (I.42) тенгламаларни биргаликда ечиб h ни аниқлаш мумкин.

Тебранма ҳаракат спектри. Тебранма ҳаракатдаги энергиянинг ўзгариши айланма ҳаракатдагига қараганда тахминан 10 марта кўп бўлади. Бу энергия ўзгаришлари яқиндаги инфрақизил соҳага тўғри келади. Тебранма ҳаракат билан бир қаторда, айланма ҳаракат ҳам содир бўлади. Шунга кўра, соф тебранма ҳаракат спектрини ҳосил қилиб бўлмайди, яъни бунда тебранма-айланма ҳаракат спектри олинади. Тебранма ҳаракат спектри ёрдамида атомнинг молекуладаги тебранма частотасини ва молекуланинг диссоциаланиш энергиясини аниқлаш мумкин.

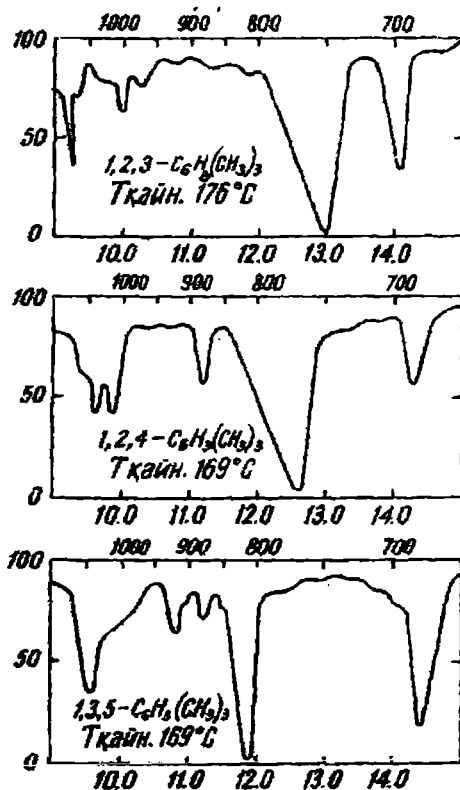
Молекулада тебранма ҳаракат хиллари кўп бўлади. Икки атомнинг уларни бирлаштирувчи чизик бўйлаб мустақил равишда частотаси бу ҳаракатларнинг ичида энг оддийси ҳисобланади. Бу частотанинг кучайиши молекуланинг диссоциаланишига сабаб бўлади.

Агар молекуланинг тебранма ҳаракат энергияси ошириб борилса, молекула диссоциаланиши мумкин. Агар молекулага берилаётган энергия диссоциаланиш энергиясидан катта бўлса, узлуксиз спектр ҳосил бўлади, чунки ортикча энергия атомларнинг илгарилама ҳаракатини тезлатишга сарф бўлади, бу ҳаракат квантлангандир. Демак, маълум тўлқин узунлигида узлукли спектр тугаб, тўлқин узунлиги яна оширилса узлуксиз спектр бошланади бу чегарада диссоциаланиш энергияси ҳосил бўлади

Инфрақизил спектр (ИҚС). Ҳозир бизда инфрақизил спектр олиш учун ИҚС-21, ИҚС-24 ва ИР-20 маркали спектрографлардан фойдаланилади. Бу спектрографлар ёрдамида тебранма-айланма ҳаракат спектри олинади Фақат кутбланган ёки тебранма ҳаракат натижасида диполга эга бўлиши мумкин бўлган моддаларнинг ИҚ-спектрини олиш мумкин. Ютилган энергия (I) нинг тўлқин узунлигига λ (ёки частотага ν) боғланиши текширилади Шундай қилиб $\nu_{\text{айл}}$ - айланма, $\nu_{\text{теб}}$ - тебранма ҳаракат спектри олинади.

ИҚ - спектрни текшириш шунн кўрсатдики, ҳар қайси атом группаси қайси молекулада бўлмасин бир хил ютилиш частотасига эга экан. Бу миқдор характеристик частота дейлади. Масалан, барча алифатик кетонлар учун характеристик частотаси 1710 см^{-1} га тенг, С-Н боғники 3683 см^{-1} га тенг ва ҳоказо. Кимёга оид маълумотномаларда ҳар қайси бог ва функционал группанинг характеристик частотаси берилган бўлади.

ИҚ - спектрларнинг характеристик частотасини таққослаш моддаларни бир-биридан фарқ қилиш, уларнинг тозалигини аниқлаш ва миқдорий анализ қилишга имкон беради. Баъзан моддаларнинг кимёвий хоссаларига, чунончи қайнаш ёки музлаш температурасига қараб уларни бир-биридан фарқ қилиб бўлмайди. ИҚ - спектр ёрдамида буни жуда осон ва тез билиб олиш мумкин. Масалан, 1.19-расмда мисол тариқасида триметилбензолни *o*, *m*, *p* изомерларининг ИҚ - спектрлари келтирилган.



1.19- расм. Инфракизил спектрлар.

ИҚ-спектр ёрдамида водород боғининг мавжудлигини, молекулалараро ва ички молекуляр таъсир натижасида юз берадиган ўзгаришларни, масалан, валентликлараро бурчакларнинг ўзгаришини, бир боғнинг йўқолиб бошқа боғ ҳосил бўлишини ва шунга ўхшаш ўзгаришларни аниқлаш мумкин. Бу усул полимер моддаларнинг физик ва кимёвий хоссаларини, ҳамда уларнинг таркибини ўрганишда кенг қўлланилади.

Нурнинг комбинацион ёйилиши (НКЁ). Моддалар барча агрегат ҳолатларида нурни ўзига ютиши ва чиқариши билан бир қаторда, уни ёйиши ҳам мумкин. Агар ёйилиш жараёнида нурнинг частотаси ўзгармаса, уни оддий ёйилиш дейилади. Лекин частота ўзгариши ҳам мумкин. Бу ҳодиса деярли бир вақтда ҳинд олими Раман, рус олимлари Мандельштам ва Ландсберглр томонидан кашф этилган. Бу ҳодиса Роман эффекти ҳам дейилади. Спектрда моддага йўналтирилган нурнинг частотаси ν га хос бўлган чизикдан бошқа бу чизикнинг икки томонидан, яъни $\nu - \nu_k$, $\nu + \nu_k$ частоталарни акс эттирадиган қатор қўш чизиклар пайдо бўлади. Бу чизикларнинг вужудга келишига сабаб фотон $h\nu$ молекула билан ноэластик тўқнашиши натижасида икки хил ҳодисанинг содир бўлишидир: 1) бир кием молекула нормал энергия даражасидан юқоригога ўтади, берилган нурнинг бир қисм энергиясини молекулага ютилиши натижасида спектрда дастлабки нур частотасидан кичикроқ частотага эга бўлган, яъни $\nu - \nu_k$ частотасига хос чизиклар ҳосил бўлади; 2) фотон қўзғалган молекуладан ўзига қўшимча энергия олиши мумкин. Бу спектрда дастлабки нурниқидан каттароқ частотага эга бўлган, яъни $\nu + \nu_k$ га хос чизиклар пайдо бўлади.

НКЁ спектрида ҳам молекуладаги айланма-тебранма ҳаракатлар акс этади. Бу усулни диполь моменти бўлмайдиган моддаларга нисбатан ҳам қўллаш мумкин. Чунки ИҚС да кўринмайдиган характерли чизиклар НКЁ спектрида кўриниши мумкин. Бу усул билан молекуланинг энергия ҳолатини характерлайдиган маълумотлар (масалан, энтропия, иссиқлик сизими, боғ энергияси ва бошқалар)ни аниқлаш мумкин.

АТОМ ВА МОЛЕКУЛАЛАРНИНГ МАГНИТ ХОССАЛАРИ РАДИОСПЕКТРОСКОПИЯ

Моддалар магнит майдонига киритилганда икки хил ўзгариш юз беради. Агар модданинг магнит майдонига кўрсатган қаршилиги (магнитланиши) вакуумдагига нисбатан катта бўлса, у магнит майдонига тортилмайди ва эркин бўлади. Бундай моддалар майдонга тик равишда жойлашишга интилади ва улар диамагнит моддалар дейилади. Улар магнит m майдони томон тортилмайди. Баъзи моддалар ўзидан магнит майдонининг куч чизикларини яхши ўтказади, бундай моддалар майдонга тортилади ва майдоннинг куч чизиклари бўйлаб жойлашишга интилади. Бундай моддалар парамагнит моддалар дейилади. Маълумки, ҳаракатланаётган зарядланган ҳар қандай заррача электр токи ҳосил қилади: демак, шу билан магнит майдони ҳам ҳосил бўлади. Худди шундай электрон ҳам орбита бўйлаб (m -магнит квант сони билан характерланади) ва спин бўйлаб ўз ўқи атрофида

харакатланганда юқоридаги ходиса юз беради. Атом, ион ёки молекуланинг тўла магнит моменти орбитал ва спин моментларнинг вектор қондаси бўйича йиғиндисига тенг. Орбитал моментлар бир-бири билан ёки қўшни атомларнинг қўзғатувчиси таъсирида ейишиб кетади. Агар молекуладаги ҳамма электронлар жуфтланган бўлса, унинг магнит моменти йиғиндиси нолга тенг бўлади. Диамагнит моддаларнинг магнит моменти йиғиндиси ҳам нолга тенг бўлади. Парамагнит моддаларнинг магнит моменти нолдан фарқ қилади. Демак, якка электрони бўлган моддалар парамагнит моддалардир. Масалан, кислород молекуласида иккита жуфтланмаган электрон бор. Агар кучли магнитнинг бир қутби суяқ кислородга яқинлаштирилса, у магнитга томон тортилади.

Парамагнит моддалар магнит майдонига киритилганда, уларнинг магнит моменти ўзгаради: 1) ташки майдоннинг кучланиш чизиклари томон ёки 2) бошқа томонга йўналган бўлиши мумкин. Биринчи ҳолатдан иккинчи ҳолатга ўтиш учун, яъни тўпланмаган электрон билан магнит майдоннинг ўзаро таъсир энергияси:

$$\Delta E = h\nu = MHg \quad (1.43)$$

талаб қилинади. Бу ерда: H майдон кучланиши, M Бор магнетони;

$\mu = \frac{eh}{4\pi m c} = 9,2731 \cdot 10^{-28} \text{ Ж/з.сга}$ тенг бўлиб бўлиб, атом магнетизмида бирлик сифатида қабул қилинган, g - жуфтланмаган электроннинг магнит квант сони, ν - юқори частотали майдон частотаси.

Парамагнит хоссага эга моддаларда электронлар бир магнит энергетика погонасидан иккинчи магнит энергетика погонасига ўтишда нурланиш энергияси ютилишини 1944 йилда биринчи марта Е. К. Завойский кузатган эди. Бу ҳодисаларда ютиладиган нурнинг частотаси радио-тўлқинлари қиймати оралигида бўлади. Шунга кўра, бу ходисага асосланган усуллар - электрон парамагнит резонанс (ЭПР) ва ядро магнит резонанса (ЯМР) усуллари радиоспектроскопии усуллар деб аталади. Текширилаётган модда ўзгарувчан магнит майдонга жойлаштирилади ва бу майдонга клистрон (генератор) ёрдамида маълум частотада тик ҳолатда радиотўлқин берилади. Магнит майдоннинг кучланиши H аста-секин ошира борилади. Юқоридаги тенгламага мувофиқ:

$$\nu = \frac{MgH}{h} \quad (1.44)$$

Бунда тенгламанинг ўнг томони қиймати орта боради. H маълум қийматга етганида тенгламанинг чап томони ν га тенглашади, яъни тенглама шарти бажарилади. Бунда магнитланган модда радиотўлқин (энергия) ютади. Бу ходиса $I-H$ диаграммасида максимум ёки ЭПР сигнали шаклида намоён бўлади (I радиотўлқиннинг ютилиш интенсивлиги). Одатда диаграмма $\frac{\partial I}{\partial H}$ қўлланилади.

ЭПР спектрини кузатиш, парамагнит молекула ва радикалларда спин ва умумий заряд зичлигининг молекула бўйлаб тақсимланиши, ковалентлик

даражаси, диполь момент, турли молекуляр орбиталлар энергияси ва хоказолар тўғрисида маълумот беради.

ЯМР - ядро магнит резонанси. Маълумки, ядро нуклонлардан иборат.

Нуклонларнинг спини бор, улар $+\frac{1}{2}$ ва $-\frac{1}{2}$ қийматга эга бўлади.

Агар ядрога нуклонлар сони жуфт бўлса (C^{12} , O^{16} , S^{32}) умумий спин квант сони нолга тенг бўлади. Айтайлик улар тоқ сонли бўлса (F^{19} , C^{13}), умумий спин $+\frac{1}{2}$ ёки $-\frac{1}{2}$ қийматга эга бўлади. Шунга кўра, ядрога мусбат заряд ҳам турлича тақсимланади. Зарядли ядро ўз ўқи атрофида айланганда, парамагнит моддалар сингари магнит моментига эга бўлади. Радио нурланиш берилганда энергия ютиб, бир магнит энергетик поғонадан иккинчисига ўтади. Бунда ҳам ЭПР даги ҳодиса кузатилади.

ЯМР усули энг қулай бўлиб, моддаларнинг умумий тузилишини чуқур ўрганишга ёрдам беради.

II-боб. КИМЁВИЙ ТЕРМОДИНАМИКА ТЕРМОДИНАМИКА ҚОНУНЛАРИ

ТЕРМОДИНАМИКАНИНГ БИРИНЧИ БОШ ҚОНУНИ

Термодинамика кимёвий жараёнларни ўрганишдаги асосий усуллардан бири бўлганлиги учун, умумий термодинамиканинг қонунларини, унда қабул қилинган баъзи бир тушунча ва атамаларни қисқача эслатиб ўтамиз. Умумий термодинамика уч бўлимдан иборат бўлиб, бу бўлимлар турлича аталади. Ҳар бир бўлимнинг бош қонуни (термодинамиканинг I, II ва III қонуни) ва ўзига хос постулати мавжуд (1, 2 ва 3 постулат). Бир бўлимнинг қонуни (постулати)ни бошқа бўлимнинг қонун ва постулатларидан келтириб чиқариш мумкин эмас. Жумладан, ҳар бир бўлимнинг ўзига хос бош қонуни бўлиб, уларни I, II, III бош қонунлар ёки бошланма дейилади. Биз ҳам шу атамани қўллаймиз.

I, II бош қонун (классик термодинамика) мантикий назария асосида эмас, балки инсониятнинг кўп асрлар давомидаги кузатишлари ва тажрибалари асосида яратилган.

Биринчи қонун 1842 йилда Р. Мейер, иккинчи қонун (биринчисидан аввал) 1824 йилда С. Карно ва учинчи қонун 1912 йилда Нернст томонидан кашф этилган ва таърифланган.

Энди умумий термодинамиканинг баъзи тушунча ва атамаларини эслатиб ўтамиз.

Система шартли равишда ташки муҳитдан фикран ёки амалда ажратилган, бир-бири билан доимий таъсирда бўлган модда ёки моддалар гуруҳидир.

Изолирланган система (ҳолис, ажратилган) бошқа системалар билан энергия ва модда алмашмайди, демак, турғун энергия ва ҳажмга эга бўлган система тушунилади.

Системанинг ҳолати маълум системани характерлайдиган физик ва кимёвий хоссалар тўпламидир. Хоссалар икки хил – экстенсив ва интенсив бўлиши мумкин. **Экстенсив** хоссаларга системанинг массасига боғлиқ бўлган хоссалар - **оғирлик, масса, системанинг ҳажми** ва бошқалар қиради. **Интенсив** хоссаларга эса қиймати системанинг массасига боғлиқ бўлмаган хоссалар - **температура, босим, моляль ҳажм, солиштирма ҳажм** қиради.

Системанинг термодинамик ҳолати термодинамик параметрларнинг қиймати билан ифодаланади. Термодинамик параметрлар температура, ҳажм, босим ва концентрация.

Термодинамик параметрнинг ўзгариши билан борадиган жараёнга **термодинамик жараён** дейилади.

ИЧКИ ЭНЕРГИЯ

Кимёвий энергия энергиянинг бошқа хилларига айланиши мумкин. Кимёвий энергиянинг бошқа хил энергияларга айланган миқдори ички энергиянинг ўзгаришига тенг бўлади, яъни кимёвий энергия ички энергиянинг миқдори билан ўлчанади.

Модда ва системанинг кўп хоссалари уларнинг ички энергиясига боғлиқ. Системанинг ички энергияси, уни ташкил этган ҳамма таркибий бўлақларнинг бир-бирига таъсирланишини потенциал энергияси билан уларнинг ҳаракат кинетик энергиялари йиғиндисига тенг. Демак, системанинг ички энергияси молекулаларнинг илгариланма ва айланма ҳаракат энергияларидан, молекулалардаги атом ва атом группаларининг тебранма ҳаракат энергиясидан, атомлардаги электронларнинг айланма ҳаракат энергиясидан, молекулалараро таъсир энергиясидан, ядродаги мавжуд энергиядан ва шу хилдаги бошқа энергиялардан ташкил топган бўлади. Фақат яхлит жисмининг кинетик ва потенциал энергиялари ички энергияга кирмайди. Демак, **ички энергия модданинг энергия захирасини кўрсатади.**

Маълум ҳолатда турган системанинг ички энергиясини мулк (абсолют) қийматини ўлчашни билмаймиз, фақатгина маълум жараёндаги ўзгаришни (қанчага кўпайди ёки қанчага камайди) ҳисоблаб топамиз.

Маълум жараёнда, қийматнинг ўзгариши системанинг бошланғич ва охириги ҳолатига боғлиқ бўлиб, жараённинг борган йўлига (жараённинг бориш шароитига) боғлиқ бўлмаган физик ва кимёвий катталикларга **тўлиқ функциялар** дейилади. Қийматнинг ўзгариши системанинг бошланғич ва охириги ҳолатидан ташқари, жараённинг борган йўлига боғлиқ бўлган физик кимёвий катталиклар **нотўлиқ функциялар** дейилади. Тўлиқ функциялар интегралланади, лекин нотўлиқ функциялар умумий ҳолда интегралланмайди. Агар нотўлиқ функцияларнинг ўзгаришида жараён йўли маълум бўлса (изотермик, изобарик, изохорик ва ҳоказо) у ҳолда нотўлиқ функция тўлиқ функция хоссасига эга бўлади ва интегралланади.

Тўлиқ функциялар ҳолат функциясидир. Маълум ҳолатда, бу ҳолатга қандай ўзгаришлар натижасида келгани ва умуман шу ҳолатга келишдан олдин қандай ўзгаришларга учраганлигига қарамасдан функция шу ҳолатга мос қийматга эга бўлади.

Ички энергия тўлиқ функция бўлиб, у ҳолат функцияси ҳисобланади. Бу I бош қонуннинг асосий таърифларидан биридир.

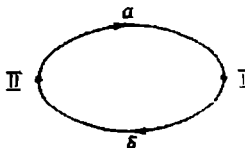
Агар системанинг ички энергияси ўзгариши жараённинг борган йўлига боғлиқ бўлса, масалан, 1-ҳолатдан 2-ҳолатга (II. 1-расм) *a* йўли билан қайтиб, 2 дан 1 (бошланғич) ҳолатга «в» йўли билан борса ва йўлларда ички энергия ўзгаришлари ҳар хил бўлса, система олдинги ҳолатга қайтиб келганда, унинг энергияси жараёндан илгаригига нисбатан кўп ёки кам бўлиши мумкин. Бу жараённи бир неча бор қайтариб йўқ ердан энергия вужудга келтириш мумкин. Бу эса умумий қонун - энергиянинг сақланиш қонунига зиддир.

Бундан яна бир хулоса чиқади: Изолирланган системада борадиган ҳар

қандай жараён натижасида системанинг ички энергияси ўзгармайди (одатда ички энергияни «U» - ҳарфи билан белгиланади):

$$U = \text{const}; \quad dU = 0$$

Идеал газлар ички энергияси қийматининг ўзгариши фақат температурага боғлиқ бўлиб, системанинг ҳажми ва босимига боғлиқ эмас:



II. 1-расм. Қайтар жараён схемаси.

$$U = \varphi(T); \quad \left(\frac{\partial U}{\partial V} \right)_T = \left(\frac{\partial U}{\partial P} \right)_T = 0 \quad (\text{II.1})$$

Эквивалентлик (тенглик) қонунига кўра турли жараёнда энергиянинг бир тури бошқасига айланади. Ички ёниш двигатели дастгоҳларида иссиқлик энергияси механик ишга, ишқаланишда, аксинча, механик энергия иссиқлик энергиясига айланади. Кимёвий жараёнларда кимёвий энергия, яъни ички энергия бошқа хил энергияга айланади. Масалан, иссиқлик чиқади, нурланади, электр энергия вужудга келади, иш бажарилади ва ҳоказо. Бу жараёнларнинг тескараси содир бўлиши мумкин. Турли хил энергиялар кимёвий энергияларга айланади, яъни бу энергиялар таъсирида кимёвий жараёнлар содир бўлади.

Термодинамиканинг I бош қонуни турли энергиялар ўртасидаги миқдорий боғланишни ўрганadi ва эквивалент (тенглик) қонунда бу боғланишни белгилайди. Биринчи бош қонун бўйича жараённинг бориш шароитига, унда қандай жисм ёки моддалар иштирок этишига қарамасдан, энергиянинг маълум миқдордаги бир тури доимо энергиянинг маълум миқдордаги бошқа турига айланади (эквивалентлик қонуни). Масалан, қандай бўлмасин бирор жараёнда иссиқлик ишга айланаётган бўлса, доим 1 ккал иссиқлик 426,88 кг/м ишга айланади (иссиқликнинг механик эквиваленти) ва аксинча, бир килограмметр 1 ккал иссиқлик энергияси 426,88 килограмметр механик энергияга тенг демакдир. Бу коэффицентларнинг сон қиймати фақат иссиқлик билан иш қайси ўлчов бирлигида олинганлигига боғлиқ. *Эквивалентлик қонуни*- термодинамика I бош қонуннинг асосидир.

Демак, энергия бир турдан бошқа бир турга маълум эквивалентлик (тенг қийматлик) билан ўтади.

Агарда бу тенглик, яъни иссиқликнинг механик эквивалентининг сон қиймати жараённинг табиатига ва унда иштирок қилган модда жисмларга боғлиқ бўлганда эди, жараённи турлича ўтказиб ёки турли модда жисмлар қўллаб, масалан, 1 ккал иссиқликдан турли миқдорда механик энергия олиш мумкин бўлар эди. Яъни йўқ ердан энергия ҳосил қилиш мумкин бўлар эди.

Бу эса умумий конун - энергиянинг сакланиш конунига зиддир.

Эквивалентлик конуни, изолирланган системада ички энергиянинг доимийлик конуни ва I бош конуннинг бошқача таърифланган конунларидан, инсониятнинг асрлар давомида кузатиши-тажрибасига асосланган постулат ҳеч қардан энергия олмасдан даврий равишда ишловчи дастгоҳ биринчи тип абадий двигателни ясаш мумкин эмаслиги келиб чиқади. Бу биринчи бош конуннинг асосий постулатидир.

ИШ

Энергия турлари ҳар хил жараён ва шароитларда ишга айланиши, яъни иш бажариши мумкин. Биз фақат, ташқи факторлар (энергиялар) таъсирида газларнинг кенгайиши ёки торайиши жараёнида бажарадиган иш тўғрисидагина баҳс юритамиз.

Газ кенгайганда, система иш бажаради, аксинча, газ сиқилганда система устидан иш бажарилади. Системанинг бажарган иши мусбат (+) ва система устидан бажариладиган иш манфий (-) ишора билан белгиланади.

Иш (A) жараёнинг бориш шароитига қараб турли қийматга эга бўлади. Масалан, агар жараён система ҳажмининг кенгайиши (ёки торайиши) билан бораётган бўлса ва бошқа хил фойдали иш бажармаса:

$$dA = PdV \quad (\text{II.2})$$

$$A = \int_n^1 PdV \quad (\text{II.3})$$

бўлади. Бу тенгламани интеграллаш учун босимнинг ҳажмга боғланишини, яъни ҳолат тенгламасини билиш керак. Агар система идеал газ бўлса:

$PV = nRT$, демак, $p = \frac{nRT}{V}$ (n - моль сони). У ҳолда,

а) изотермик жараён ($T = \text{const}$) учун;

$$A = \int_n^1 PdV = nRT \int_n^1 \frac{dV}{V} = nRT \ln \frac{V_2}{V_1} \quad (\text{II.4})$$

б) изобарик ($p = \text{const}$) жараён учун;

$$A = p(v_2 - v_1) \quad (\text{II.5})$$

в) адиабатик ($Q = \text{const}$) жараён учун

$\Delta U = nC_v(T_2 - T_1)$ бўлганлиги сабабли бу шароитда, иш фақат ички энергия ҳисобига бажарилади, яъни $\Delta U = A$ бўлади. У ҳолда

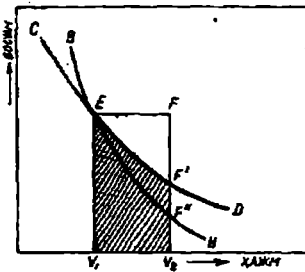
$$A = nC_v(T_1 - T_2) \quad (\text{II.6})$$

Турли шароитда ҳажм кенгайишида бажарилган ишларнинг график ифодаси II.2-расмда тасвирланган.

V_1EFV_2 - юза изотермик, V_1EFV_2 - юза изобарик, V_1EFV_2 - юза адиабатик жараёнда бажарилган ишлардир.

д) изохорик ($V = \text{const}$) жараёнда иш бажарилмайди, чунки,

$$A = pdV; \quad dV = 0, \quad dA = 0 \text{ га тенг бўлади.}$$



II.2-расм. Идеал газ кенгайганда бажарилган иш

Умуман $\int y dx$ интегралини умумий равишда интеграллаб бўлмайди. Икки ҳолда интеграллаш мумкин:

- агар $y = \text{const}$ бўлса, унда $y \int dx$ бўлади,
- $y = \varphi(x)$, яъни у нинг x га боғланиши маълум бўлса.

I БОШ ҚОНУННИНГ МАТЕМАТИК ИФОДАСИ

Термодинамиканинг I бош қонунига мувофиқ, системага иссиқлик (Q) берилса, у системанинг ички энергиясини (U) оширишга ва фойдали иш бажаришга (A) сарф бўлади:

$$Q = \Delta U + A \quad (\text{II.7})$$

ёки

$$\Delta U = Q - A \quad (\text{II.8})$$

яъни ички энергия системага ташқаридан иссиқлик берилганда ёки олинганда ва система устидан иш бажарилганда (ёки система иш бажарганда) ўзгаради. Юқорида ички энергиянинг ўзгаришини бевосита ўлчаш мумкин эмаслиги баён этилган эди. Берилган (олинган) иссиқлик ва бажарилган ишлар йиғиндисини ўлчаб ички энергиянинг ўзгариши аниқланади.

Юқорида ΔU - тўлиқ функция эканлиги баён этилган. Иссиқлик ва иш (A) нотўлиқ функциялардир. Мисол: система бошланғич ҳолат T_0, V_0 дан T_0 да (бошланғич ҳолат T_1, V_1) $2V_0$ гача кенгайсин. Охириги ҳолат ($T_1, 2V_0$) га икки йўл билан эришиш мумкин. Идиш икки бўлақдан иборат бўлиб ҳар қайси бўлақнинг ҳажми V_0 га тенг бўлсин. Ўртадаги девор идеал бўлиб, сўрилганда ишқаланиш содир бўлмасин.

а) идишнинг бир бўлағида T_0 - температура ва V_0 - ҳажмини ишгол қилиб турган газ, иккинчи бўлақ вакуум (гази бўшатишган) бўлсин. Девор йўқотилганда, газ кенгайиб $2V_0$ ҳажмини ишгол қилади ва кенгайишда қаршиликка учрамагандан иш бажарилмайди, яъни $A=0$; кенгайиш натижасида газ T_1 гача совисин, яъни температура $\Delta T_1 = T_0 - T_1$ пасайсин, энди бу газни T_0 гача иситиш учун Q_1 - иссиқлик талаб қилинсин.

б) иккинчи йўл: деворга тош қўйилиб сурилганда қаршиликка учрасин.

Яна газ кенгайиб $2V_2$ - ҳажми ишғол қилганда, бу жараёнда қаршилиқни енгши учун A_2 иш сарф бўлади. Ички энергиянинг бир қисми иш бажаришга сарф бўлганлигидан, биринчи йўлга қараганда газ кўпроқ совийди, яъни - T_2 гача; (бунда $\Delta T_1 = T_0 - T_2$).

Демак, $\Delta T_2 \geq T_1$. Газни T_2 дан T_1 гача иситиш учун кўпроқ иссиқлик $-Q_2$ сарф бўлади. Демак, $Q_2 > Q_1$. Шундай қилиб иккала йўлда ҳам бошланғич ва охири ҳолат бир хил бўлади.

$V_0 T_0 \rightarrow T_0 2V_0$, лекин A , Q лар ҳар хил қийматлидир.

Одатда бажарилган иш ва сарф қилинган иссиқлик дифференциал қолда берилади:

$$\delta Q = dU + \delta A \quad (\text{II.9})$$

d - тўлиқ функциянинг, δ - нотўлиқ функциянинг чексиз кичик ўзгариши. Демак, иссиқлик ва иш нотўлиқ функциялардир, лекин уларнинг йгиндиси тўлиқ функциядир. Агар иш фақатгина газнинг кенгайиши (торайиши) жараёнида бажарилган иш бўлса, (II.2, II.9) тенгламалардан:

$$\delta Q = dU + PdV \quad (\text{II.10})$$

(II.9, II.10) тенгламаларга мувофиқ, системага ташқаридан берилган иссиқлик, унинг ички энергиясини оширишга ва системанинг иш бажаришга сарфланади.

(II.7, II.8, II.9) ва (II.10) тенгламалар термодинамиканинг I бош қонунининг математик ифодасидир.

I бош қонунни ички энергиянинг ҳолат функцияси эканлигини, изолирланган система ички энергиясининг ўзгармаслигини, эквивалентлик қонунини, I хил абадий двигателнинг яратиш мумкин эмаслигини умумий қонун бўлмиш энергиянинг сақланиш қонунидан ва аксинча I бош қонуннинг постулатидан энергиянинг сақланиш қонунини мантиқий келтириб чиқариш мумкин, шунга кўра I бош қонун энергиянинг сақланиш қонунининг хусусий кўринишидир ва унинг микдорий ифодасидир.

ТЕРМОКИМЁ

Кўпчилик реакциялар иссиқлик чиқиши билан (экзотермик реакциялар), баъзан иссиқлик ютилиши билан боради (эндотермик реакциялар). Чиқарилган иссиқлик манфий (—), ютилган иссиқлик мусбат (+) ишора билан белгиланади. Иссиқликни эътиборга олганда реакция қуйдагича ёзилади:

$A+B=C - Q$ экзотермик реакция,

$A+B=C + Q$ эндотермик реакция.

Кимёвий энергияни иссиқлик энергиясига ва аксинча, иссиқлик энергиясини кимёвий энергияга айланиш жараёни термодинамиканинг I бош қонунига бўйсунди. Шунга кўра, термокимё бобида I бош қонунни кимёвий реакцияларда қўлланиши баҳс этилади.

ИССИҚЛИК ЭФФЕКТИ

Турли жараёнларда, шу жумладан, кимёвий жараёнларда ажраладиган ёки ютиладиган иссиқликка реакциянинг иссиқлик эффекти дейилади. Иссиқлик нотўлиқ функция бўлганлигидан иссиқлик эффектининг қиймати жараённинг бориш шароитига боғлиқ.

а) **изохорик** ($V=\text{const}$) жараёндаги иссиқлик эффекти Q_V биринчи бош қонуннинг асосий тенгламасига мувофиқ, $\delta Q = dU + PdV$ ва шартимиз бўйича $V=\text{const}$; $dV=Q$ бўлганлигидан

$$dQ_V = dU \text{ бўлади.} \quad (\text{II.11})$$

Демак, изохорик жараёнларда реакциянинг иссиқлик эффекти ички энергиянинг ўзгаришига тенг. U - тўлиқ функция бўлганлигидан; бу ҳолда Q_V ҳам тўлиқ функциядир, яъни изохорик жараёнларда иссиқлик эффектининг қиймати жараённинг бориш йўлига боғлиқ эмас, яъни йўл маълум.

б) **изобарик** ($P=\text{const}$) жараёндаги иссиқлик эффекти Q_P (II.12) тенглама бўйича интегралланса:

$$Q_P = (U_2 - U_1) + P(V_2 - V_1) = (U_2 + PV_2) - (U_1 + PV_1)$$

Агар $H=U+PV$ деб ишораланса, унда (H - **энтальпия дейилади**):

$$Q_P = H_2 - H_1 = \Delta H \text{ бўлади.} \quad (\text{II.12})$$

U , P , V - ҳолат функцияси бўлганлигидан ΔH - ҳам ҳолат функцияси, яъни - энергия ўлчамидир. U системанинг ички энергияси билан ҳажмий энергия (PV) лар йиғиндиси бўлиб, U системанинг тўлиқ энергияси ҳисобланади. H -изобарик жараёнда система энергия захирасини ўзгаришини характерлайди.

Изобарик жараёнда иссиқлик эффекти (Q_P) система энтальпиясининг ўзгаришига тенг. Изохорик шароитда борадиган жараёнларда системанинг энергия захираси (запас)нинг ўзгариши ички энергиянинг ўзгаришига (ΔU), изобарик равишда борадиган жараёнларда энтальпиянинг ўзгаришига (ΔH) тенг

$$H = U + PV \quad (\text{II.13})$$

ва

$$\Delta H = \Delta U + P\Delta V \quad (\text{II.14})$$

Идеал газлар учун, $P\Delta V = nRT$ бўлганлигидан:

$$\Delta H = \Delta U + \Delta nRT \quad (\text{II.15})$$

Δn -мольлар сони (реакция натижасида ўзгаради-реакция натижасида моль сонларининг кўпайиши ёки камайишига қараб мусбат ёки манфий бўлиши мумкин).

$$\Delta n = (\sum n)_{\text{маҳсулот}} - (\sum n)_{\text{дарт}}$$

Агар система иш бажарса, $dH > dU$ бўлади, агар система устидан иш бажарилса $dH < dU$ бўлади ва иш бажарилмаса $dH = dU$ бўлади. $dH = dU + \Delta nRT$ да $\Delta n \leq 0$ бўлиши мумкин, шунга кўра $dH \leq dU$ бўлади. Масалан:

а) реакция натижасида молекулалар сони ўзгармаган реакцияларда $H_2 + I_2 = 2HI$ да $\Delta n = 0$ га тенг, демак, $dH = dU$;

б) молекулаларнинг диссоциаланиш реакцияларида: $PCl_5 = Cl_2 + PCl_3$, $N_2O_4 = 2NO_2$ каби реакцияларда $\Delta l > 0$, демак, $dH > dU$.

в) $3H_2 + N_2 = 2NH_3$, $2SO_2 + O_2 = 2SO_3$ каби реакцияларда $\Delta H < 0$ (манфий қиймат)га тенг, демак, бу хил реакцияларда система устидан иш бажарилади. Шунга кўра, $\Delta H < dU$ бўлади.

СТАНДАРТ ИССИҚЛИК ЭФФЕКТЛАРИ

Стандарт иссиқлик эффектлари ички энергия ва энтальпиянинг мутлақ қийматини ўлчаш ва ҳисоблаш мумкин эмаслигини ва шу сабабдан фақат уларни маълум жараёндаги ўзгаришини ўлчаш ва ҳисоблаш мумкинлиги юқорида баён этилди. Одатда бу ўзгариш маълум температурада, уларнинг мутлақ $T=0$ қийматига нисбатан ($U_T - U_0$) ёки $T=298,16^\circ K (25^\circ C)$ қийматига нисбатан ($U_T - U_{298,16}$) ҳисобланади. Одатда, $T=298,16^\circ K$ -нисбатан ўзгариши олинади.

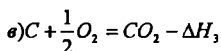
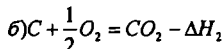
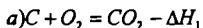
Турли термометрвий ҳисоблар учун турли иссиқлик эффектлари бир хил шароитга мосланган бўлиши керак ($298,2^\circ K$, $25^\circ C$ ва $P=1$ атм ана шундай шароит сифатида қабул қилинган). Бу шароитдаги иссиқлик эффектлари ΔU_{298}^0 , ΔH_{298}^0 (ички энергия, энтальпия) ва бошқа термодинамик катталиклар-**стандарт иссиқлик эффектлари** дейилади, улар ΔH_{298}^0 ва ΔU_{298}^0 кўринишида берилади ҳамда 1 моль тоза моддага нисбатан ҳисобланган бўлади. Бу қийматлар баъзи моддалар учун маълумотномаларда берилган. Агар маълумотнома жадвалларида керакли қийматлари берилган бўлмаса, уларни маълум усуллар билан турли аниқликда ҳисоблаб топиш мумкин.

ГЕСС ҚОНУНИ

Гесс қонуни термометрнинг асосий қонуни бўлиб, иссиқлик эффектларининг ($\Delta U, \Delta H$) тўлиқ функциялилигига асосланган.

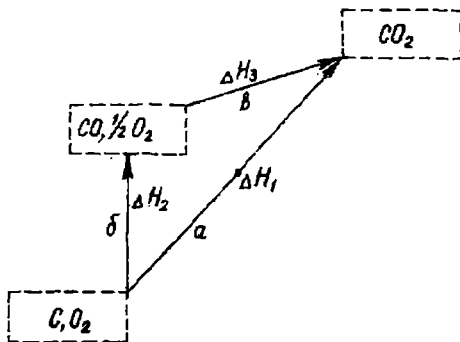
Гесс қонунини қуйдагича таърифлаш мумкин: кимёвий реакцияларнинг турғун ҳажм ва турғун босимдаги иссиқлик эффекти системанинг бошлангич ва охири ҳолатига боғлиқ бўлиб, жараённинг бориш йўлига, қандай оралик босқичлар орқали борганлигига боғлиқ эмас.

1-мисол. CO_2 гази C , O_2 дан икки йўл билан (II.3-расм): бевосита ва CO орқали ҳосил бўлиши мумкин. Гесс қонунига мувофиқ, $\Delta H_1 = \Delta H_2 + \Delta H_3$, ҳақиқатан ҳам:

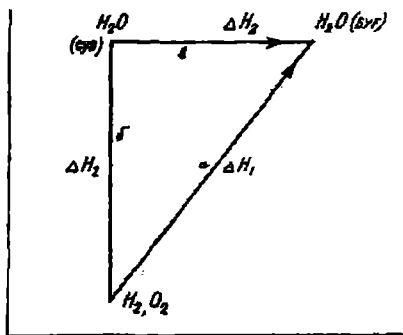


б ва в тенгламалар алгебраик қўшилса, а тенглама келиб чиқади. Демак, $\Delta H_1 = \Delta H_2 + \Delta H_3$, бўлади. Тажрибада $\Delta H_1 = 393,10^2$ кЖ/моль ($-94,0$ ккал/моль),

$\Delta H_2 = -1,11 \cdot 10^8$ кЖ/моль (-26,6 ккал/моль), $\Delta H_3 = 282 - 10^2$ кЖ/моль (-67,6 ккал/моль) га тенг.



II.3-расм. CO₂нинг ҳосил бўлиши.



II.4-расм Сувнинг ҳосил бўлиши.

2-мисол. H₂, O₂ аралашмаси (бошланғич ҳолат) H₂O бугини икки хил йўл билан ҳосил қилиш мумкин (II.4-расм).

а - тўғридан-тўғри бевосита бут ҳосил қилиш ва *б* - олдин сув ва *в* - сувнинг буғланиши орқали. Бунда ҳам $\Delta H_1 = \Delta H_2 + \Delta H_3$.

3-мисол. Углеродни ёниб CO₂ни ҳосил қилиши. Графит ва олмос ёниб бир хил модда - CO₂ ҳосил қилади. Система икки хил бошланғич ҳолатдан битта охириги ҳолатга келади (II.5-расм). C (графит) → C (олмос) + ΔH₃, бу иссиқлик эффектни бевосита ўлчаш мумкин эмас. Гесс қонунидан фойдаланиб, графитни олмосга ўтишидаги иссиқлик эффекти ΔH₂ ни ҳисоблаш мумкин.

$$\Delta H_1 = \Delta H_2 + \Delta H_3$$

$$\Delta H_2 = \Delta H_1 - \Delta H_3 = -2,058 - 10^8 - (-3,955 - 10^8) = 1,897 \text{ кЖ / моль}$$

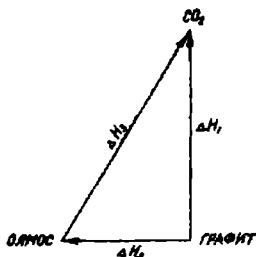
$$\Delta H_2 = \Delta H_1 - \Delta H_3 = -93,997 - (-94,450) = 0,453 \text{ ккал / моль}$$

ΔH_1 -графитни, ΔH_3 -олмоснинг CO_2 ҳосил қилиш иссиқлик эффекти.

ΔH_2 - графитни олмосга ўтиш иссиқлик эффекти (бу ерда:- $3,955 \cdot 10^8$ графитнинг ёниш иссиқлиги, $2,058 \cdot 10^8$ олмоснинг ёниш иссиқлиги).

Шундай қилиб, графитнинг олмосга ўтиши иссиқликнинг ютилиши билан борадиган жараёндир.

Гесс қонунидан фойдаланиб, иссиқлик эффекти номаълум бўлган ёки ўлчаш қийин бўлган жараёнларнинг иссиқлик эффектини ҳисоблаб топиш мумкин.



II.5-расм. Углероднинг оксидланиши

ИССИҚЛИК СИҒИМИ

Иссиқлик сиғими иссиқлик эффекти билан бир қаторда кимёвий жараёнларни ҳаракатлантирувчи катталиқдир. Бир бирлик массадан иборат системанинг температурасини бир градусга ошириш учун сарф бўлган иссиқлик миқдорига **иссиқлик сиғими** дейилади. c - солиштирма иссиқлик сиғими 1 кг ёки 1 г моддани, C - бир моль моддани, C_v - турғун ҳажмда бир моль модданинг, C_p - турғун босимда 1 моль модда температурасини бир градусга иситиш учун талаб қилинган иссиқлик миқдори (Ж ёки кал) бўлиб ҳисобланади.

Иситиш жараёни турғун ҳажмда олиб борилганда, I бош қонуннинг асосий тенгласига мувофиқ:

$$\delta Q = dU + PdV, \quad V = \text{const}; \quad dV = 0 \text{ бўлганда } dQ = dU$$

Демак, системага берилган иссиқлик фақатгина системанинг ички энергиясини оширишга сарф бўлади. Иситиш турғун босимда олиб борилганда эса иссиқлик системанинг ички энергиясини оширишдан ташқари иш бажаришга ҳам сарф бўлади. Шунга кўра, $C_p > C_v$ бўлади.

Идеал газлар учун (1.13) тенгламадан

$$H = U + PV = U + RT$$

тенгласини T бўйича дифференциалланса:

$$\left(\frac{\partial H}{\partial T} \right)_P = \left(\frac{\partial U}{\partial T} \right)_V + R$$

Қаттиқ ва суюқ ҳолдаги моддаларда, температура ўзгариши билан уларнинг ҳажми кам ўзгаради. Шунга кўра, C_v , C_p ўртасидаги фарқ кам бўлади. Шунга кўра, моддаларнинг бу ҳолатларида, тақрибий ҳисобларда C_p , C_v ўртасидаги фарқни ҳисобга олмасамиз ҳам бўлади. Лекин моддаларнинг газ ҳолатида бу фарқни эътиборга олиш керак.

$U=C_v dT$, $dH=C_p dT$, $dQ=CdT$ бўлганидан

$$\left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_p = C_v, \quad \left(\frac{\partial H}{\partial T}\right)_{C_p} = C_p. \quad (II.16)$$

Бу қийматларни юқоридаги тенгламага қўйилса:

$$C_p = C_v + R \text{ ва } C_p - C_v = R \quad (II.17)$$

Идеал газлар учун:

$C_p - C_v = R = 8,314 \text{ Ж/моль} \cdot \text{град}$ ($1,987 \text{ кал/моль} \cdot \text{град}$)

Реал газлар учун бу фарқ R - қийматидан бир озгина кўпроқ бўлади, лекин ноаниқ ҳисобларда буни эътиборга олмасамиз ҳам бўлади.

ЎРТАЧА ВА ЧИН ИССИҚЛИК СИҒИМИ

Ўртача ва чин иссиқлик сиғими температурага боғлиқ, Қандай бўлмасин бирор моддани, масалан, 10 дан 11°C гача ёки 100 дан 101°C гача иситиш учун турли миқдорда иссиқлик керак бўлади. Шунга кўра, чин ва ўртача иссиқлик сиғими тушунчалари киритилган.

Модда T_1 дан T_2 гача иситилганда сарфланган иссиқлик миқдорининг (Q) температуранинг ўзгаришига нисбати **ўртача иссиқлик сиғими** (\bar{C}) дейилади. Ўртача иссиқлик сиғими:

$$\bar{C} = \frac{Q}{m(T_2 - T_1)}; \quad \bar{C}_v = \frac{Q_v}{n(T_2 - T_1)} = \frac{dU}{n(T_2 - T_1)} \quad (II.18)$$

$$\bar{C}_p = \frac{Q_p}{m(T_2 - T_1)} = \frac{\Delta H}{n(T_2 - T_1)} \text{ га тенг} \quad (II.19)$$

m - модданинг массаси; n — моль сони

ва $Q = m\bar{C}(T_2 - T_1)$; $Q_v = n\bar{C}_v(T_2 - T_1)$; $Q_p = n\bar{C}_p(T_2 - T_1)$

Демак, $T_2 - T_1$ чегарасида иссиқлик сиғими температурага боғлиқ бўлмасдан, ўртача C , C_v , C_p қийматга эга.

Системанинг температурасини чексиз кам ўзгартириши (dT) учун керак бўладиган иссиқлик миқдорининг шу температура миқдорига нисбати **чин** (ҳақиқий) **иссиқлик сиғими** (c , c_v , c_p) дейилади, яъни:

$$c = \frac{dQ}{m dT}; \quad c_v = \left[\frac{dQ_v}{dT} \right]_v; \quad c_p = \left[\frac{dQ_p}{dT} \right]_p$$

ва $dQ = mCdT$; $dQ_v = nC_v dT$; $dQ_p = nC_p dT$,

$$Q = m \int_{T_1}^{T_2} C dT; \quad Q_v = n \int_{T_1}^{T_2} C_v dT; \quad Q_p = n \int_{T_1}^{T_2} C_p dT \quad (II.20)$$

келиб чиқади. (II.19) ва (II.20) тенгламаларни бир-бирига тенглаштириб, қуйидаги тенгламани оламир:

$$\bar{C}(T_2 - T_1) = \int_{T_1}^{T_2} C dT$$

бундан:

$$\bar{c} = \frac{1}{T_2 - T_1} \int_{T_1}^{T_2} C dT \quad (\text{II.21})$$

ва

$$C = \frac{d}{dT} [\bar{C}(T_2 - T_1)] \quad (\text{II.22})$$

келиб чиқади.

Бу тенгламалар ўртача ва чин иссиқлик сиғимлари орасидаги боғланишни ифодалайди. Тенглама (II.20) дан

$$dQ = mc dT; \quad dQ_v = dU = n C_v dT; \quad dQ_p = dH = n C_p dT$$

ёки интеграл кўринишида:

$$Q = m \int_{T_1}^{T_2} C dT; \quad Q_v = n \int_{T_1}^{T_2} C_v dT; \quad Q_p = n \int_{T_1}^{T_2} C_p dT$$

Бу тенгламалардан кўрамизки, иссиқлик сиғими билан температура орасидаги боғланишни ечиш учун чин иссиқлик сиғимининг температура билан ўзгариши маълум бўлиши керак. Одатда, иссиқлик сиғимини температурага боғланиши кўп ҳадди эмпирик формула кўринишида берилади:

$$\begin{aligned} c &= a + bT + dT^2 + \dots \\ \bar{c} &= a + b_1 T + d_1 T^2 + \dots \end{aligned} \quad (\text{II.23})$$

Кўп моддалар учун a , b , ларнинг қиймати маълумотномалар жадвалида берилган.

ГАЗ ВА ҚАТТИҚ МОДДАЛАРНИНГ ИССИҚЛИК СИҒИМИ

Иссиқлик сиғимининг температурага боғлиқлигини идеал газлар ва кристалл моддалар учун, молекуляр-кинетик ва квант механика назариялари ёрдамида баъзи бир тахминларга йўл қўйган ҳолда Планк, Эйнштейн, Дебай томонидан назарий ҳисоблаш усули ишлаб чиқилган (бу боғланиш тенгламалар орқали тасвирланади).

Классик молекуляр-кинетик назарияга мувофиқ 1 моль идеал газ учун ўртача илгариланма ҳаракат кинетик энергияси E_v тенг:

$$E_v = \frac{3}{2} RT \quad (\text{II.24})$$

бунда, R - универсал газ доимийси, T - абсолют температура, E - фақат температурага боғлиқ (босим, ҳажм ва газларнинг табиатига боғлиқ эмас). Иссиқлик сиғими:

$$C_v = \left(\frac{dE_v}{dT} \right) = \frac{3}{2} \cdot R = \text{const} \quad (\text{II.25})$$

Атом ёки молекулага берилган иссиқлик уларнинг турли хил ҳаракатларини, яъни илгариланма, айланма ва тебранма ҳаракатларини

кучайтиришга сарфланади:

$$C_y = C_u + C_a + C_m$$

C_u , C_a , C_m — шу хил ҳаракатлар билан боғлиқ иссиқлик сизимлари. Электроннинг ҳаяжонланишига сарфланадиган иссиқликни ташкил этувчи иссиқлик сизими. (II.25) да эътиборга олингани йўқ, бу ҳодиса фақат жуда юқори температурада содир бўлади.

Молекуланинг мураккаб ҳаракати бир-бири билан боғланмаган мустақил ҳаракатларга бўлиниши мумкин. Мана шундай мустақил ҳаракатлар сонига эркин ҳаракат даражаси дейилади. Масалан, илгарилама ҳаракат бир-бирига тик булган 3 та координата ўқлари бўйича ажралиши мумкин. Демак, илгарилама ҳаракат 3 та эркинлик даражасига эга. Бир атомли молекулалар фақат илгарилама ҳаракатга эга бўлганлигидан уларнинг эркинлик даражаси 3 га тенг, атомнинг ўз ўқи атрофида айланиши жуда ҳам кам энергия талаб қилганидан, у ҳисобга олинмайди.

Кўп атомли молекулаларда илгариланма ҳаракат билан бир каторда айланма ҳаракат ҳам мавжуд. Айланма ҳаракатни ҳам бир-бирига тик 3 та координата ўқлари бўйлаб ажратиш мумкин. Шунга кўра, бир чизик бўйлаб жойлашмаган кўп атомли молекулалар 6 та эркинлик даражасига эга бўлиши керак. Лекин бир чизик бўйлаб жойлашган кўп атомли молекулада атомларни бирлаштирган ўқ атрофида айланиши жуда кам энергия талаб қилганидан у ҳисобга олинмайди. Шундай қилиб, бу хилдаги молекула 5 та эркинлик даражасига эга.

Газ заррачаларининг (атом, молекула) тўхтовсиз хаотик (тартибсиз) тўқнашиши натижасида, уларнинг энергияси барабар ошади, шу сабабдан молекуляр-кинетик назарияга мувофиқ, системага берилган энергия ҳаракатнинг турига қарамасдан, ҳаракатнинг эркинлик даражалари бўйича бир текис тақсимланади.

(II.25) тенглама ва энергиянинг эркинлик- даражалари бўйича текис тақсимланиш принципига асосан, бир моль газда битта эркинлик даражасига $\frac{3}{2} R \frac{1}{3} = \frac{1}{2} R$ иссиқлик сизими тўғри келади. Шундай қилиб, бир чизик бўйлаб жойлашмаган кўп атомли молекулалар учун моляр иссиқлик сизими:

$$C_v = 6 \cdot \frac{1}{2} R + C_T = 3R + C_T \text{ га тенг.}$$

Бу ерда: C_T — иссиқлик сизимининг молекуладаги атомларнинг тебранма ҳаракати билан боғланган улуши. Тўғри чизик бўйлаб жойлашган

молекулалар учун: $C_v = \frac{5}{2} R + C_T$ га тенгдир.

Молекуладаги атомларнинг тебранма ҳаракатига мансуб энергия эркинлик даражалари бўйича тенг тақсимланиш принципига эмас, балки квант механика қонунига бўйсунди. C_T нинг қийматини квант механика асосида Эйнштейн ҳисоблаб топган:

$$C_T = \frac{3}{R} \sum_1^m \frac{\left(\frac{\theta}{T}\right)^2 \cdot e^{\theta/T}}{(e^{\theta/T} - 1)^2}$$

$\theta = \frac{h\nu}{k}$ - характеристик температура; ν айна тебранма эркинлик даражасига мансуб тебраниш частотаси; h - Планк доимийси; k - Больцман доимийси; $k = \frac{R}{N_0}$, N_0 - Авогадро сони; m - тебранма эркин харакатлар сони; n - молекуладаги атомлар сони. Бир чизик бўйлаб жойлашмаган молекулалар учун:

$$m = 3n - 6.$$

Бир чизик бўйлаб жойлашган молекулалар учун:

$$m = 3n - 5.$$

Молекулада ҳар қайси тебранма ҳаракат ўзининг эркинлик даражасига мансуб бўлиб, у спектроскопик усул билан топилади, бунга мансуб k эса маълумотномаларда берилди.

Юқорида баён этилганларга асосланиб, иссиқлик сизимини ҳисоблаб чиқариш мумкин.

Маълумки, Дюлонг - Пти қондасига мувофиқ, юқори температурада бир атомли кристалл қаттиқ моддаларнинг турғун ҳажмдаги атом иссиқлик сизими тахминан $25,2 \text{ кЖ.град/моль} = (6 \text{ кал/град-моль})$ ва температура абсолют нолга яқинлашганда нольга тенг, яъни $T \rightarrow 0$, $C_V \rightarrow 0$ дир.

Эйнштейннинг қаттиқ моддаларга тааллуқли тенгламасидан буни яхши тушуниш мумкин. Бу тенглама бўйича ҳақиқатан ҳам температура ошиши билан $\frac{\theta}{T} \rightarrow 0$ яқинлашади ва демак, $C_T \rightarrow 0$ яқинлашади. Юқорида келтирилган $C_V = 3R + C_T$ тенгламага мувофиқ $3R - U$, яъни $6 \text{ ккал/град. мольга}$ яқинлашади. Аксинча, температура пасайган сари $\frac{\theta}{T} \rightarrow \infty$ ва $C_V \rightarrow 0$ бўлади,

Эйнштейн яратган қаттиқ моддаларнинг иссиқлик сизими назарияси кейинчалик Дебай томонидан ривожлантирилди.

Атомли кристаллларнинг иссиқлик сизимини Дебай тенгламасидан фойдаланиб ҳисоблаш мумкин. Эйнштейн тенгламаси асосида кристалл моддалар учун ҳисоблаб топилган иссиқлик сизимининг паст температурадаги қиймати тажрибада топилган қийматдан бир оз фарк қилади. Бу камчилик Дебай томонидан йўқотилди. Бир бўғиндаги атом тебраниш кўшни бўғиндаги атом тебранишига таъсир қилади, шунга кўра, Дебай функцияси қаттиқ моддада ҳар хил қийматга эга бўлган ($\nu=0 \rightarrow \nu=\infty$) тебраниш частотаси бўлиши мумкин деб, иссиқлик сизимини температурага қараб ўзгаришини тасвирловчи анча мураккаб тенгламани берди:

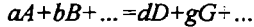
$$C_V = C_D(X); \quad X = \frac{\theta}{T}.$$

Бунда $\theta = h\nu_m / K$ - маълум қаттиқ модданинг характеристик температураси.

$C_D(X)$ Дебай функцияси бўлиб, маълумотномаларда $X = \theta / T$ нинг турли температурадаги қиймати берилган.

КИРХГОФ ҚОНУНИ

Реакция олиб борилаётган температура ўзгариши билан иссиқлик эффектнинг қиймати ҳам ўзгаради, яъни $\Delta H = \varphi(T^0)$. Бу қонун шу ўзгаришни миқдорий жиҳатдан ифодалайди. Масалан, ўзгармас босимда қуйидаги реакция бораётган бўлсин:



a, b, d, g - стехиометрик коэффициентлар. Бу реакцияда энтальпиянинг ўзгариши:

$$\Delta H = \sum \Delta H_{\text{маҳсул}} - \sum \Delta H_{\text{дастаб}} = (dH_D + gH_G) \dots - (aH_A + bH_B + \dots) \quad (\text{II.26})$$

бўлади. $\Delta H = \varphi(T)$ ифодасини топиш учун тенгламани T бўйича дифференциалланади:

$$\frac{d\Delta H}{dT} = \left[d \cdot \frac{dH_D}{dT} \right] + \left[g \cdot \frac{dH_G}{dT} \right] - \left[a \cdot \frac{dH_A}{dT} \right] + \left[b \cdot \frac{dH_B}{dT} \right]$$

Маълумки:

$$C_p = \left(\frac{dH}{dT} \right)_p$$

$$\text{Демак: } \frac{d\Delta H}{dT} = (dC_{p,D} + gC_{p,G} + \dots) - (aC_{p,A} + bC_{p,B} + \dots) = \Delta C_p \text{ бўлади.}$$

Бу ерда: ΔC_p маҳсулотлар иссиқлик сифимининг йиғиндиси билан дастлабки моддаларнинг иссиқлик сифими йиғиндисининг фарқи.

$$\frac{d\Delta H}{dT} = \Delta C_p dT;$$

ва

$$\Delta H = \Delta H_1 + \int_{T_1}^{T_2} \Delta C_p dT \quad (\text{II.27})$$

$$\Delta H_2 = \Delta H_1 + \int_{T_1}^{T_2} \Delta C_p dT \quad (\text{II.28})$$

бунда, $\Delta H_2, \Delta H_1$ лар T_2 ва T_1 даги энтальпия ўзгаришлари. Агар кимёвий

жараён изохорик шароитда бўлса: $\Delta U_2 = \Delta U_1 + \int_{T_1}^{T_2} \Delta C_v dT$ ва умуман,

$$Q_2 = Q_1 + \int_{T_1}^{T_2} \Delta C_p dT \quad (\text{II.29})$$

Бу Кирхгоф қонуни тенгламасидир.

(II.12) ва (II.13) тенгламаларни ечиш учун иссиқлик сифимларининг температурага боғлиқлиги маълум бўлиши керак.

Қатга аниқлик зарур бўлмаганда бу интегрални тақрибий ечиш мумкин. Биринчи тахминда $\Delta C_p = 0$ деб қабул қилиш мумкин, яъни дастлабки моддалар иссиқлик сифимининг йиғиндиси маҳсулотлар иссиқлик сифимининг йиғиндисига тенг, деб тахмин қилинганда:

$$\Delta H_2 = \Delta H_1, \text{ бўлади.} \quad (\text{II.30})$$

Иккинчи тахминга кўра, $\Delta C_p = \text{const}$ деб олинади, яъни иссиқлик сифими температурага бошиқ ходда ўзгармайди, дейилади. Бу тахмин биринчи тахминга нисбатан камроқ, ноаниқликка олиб келади. Бу ерда ΔC_p ни тургун сон сифатида қабул қилиниши мумкин:

$$\Delta H_2 = \Delta H_1 + \Delta C_p(T_2 - T_1) \quad (\text{II.31})$$

Термохимёвий ҳисоботларда T_1 даги ΔH , ўрнида стандарт қийматлар ΔH_{298}^0 олинади:

$$\Delta H_T = \Delta H_{298}^0 + \int_{298}^T \Delta C_p dT \quad (\text{II.32})$$

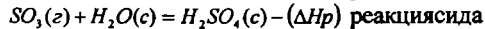
ΔH_T эса T - температурадаги энтальпиянинг ўзтариши ва у 298K га тенг бўлади $\Delta H_{298} = (\sum \Delta H_{298}^0)_{\text{максусултлар}} - (\sum \Delta H_{298}^0)_{\text{дастлабки моддалар}}$. Агар аниқ ҳисоблаш керак бўлса $\Delta C_p = \varphi(T)$ ни эътиборга олиш керак. Маълумотлардан (II.23) тенгламадаги a, b қийматларини олиб, интеграл остига олинади.

Реакцияда иштирок этаётган моддаларнинг ΔH_{298}^0 қийматини $\Delta C_p = \varphi(T)$ боғланишнинг эмпирик тенгласидан (II.28) ва $a, b, d..$ ларнинг қийматини (маълумотномалардан) топиб интегралланади.

ИССИҚЛИК ЭФФЕКТИ ТУРЛАРИ

Кимёвий реакцияларнинг иссиқлик эффектлари хилма-хил бўлиб, модданинг ёки у билан олиб борилаётган жараённинг номлари билан аталади. Масалан, ҳосил бўлиш, ёниш, парчаланиш, оксидланиш, қайнаш, суюқланиш, кристалланиш, нейтралланиш каби жараёнларнинг иссиқлик эффектлари.

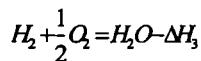
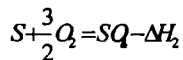
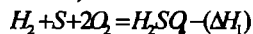
Реакция иссиқлик эффекти (ΔH_p) – ўзгармас босимда маълум реакцияда ажралган (ё ютилган) иссиқлик миқдорига тенг. Масалан,



g газ, c – суюқлик, ҳолатлар бўлиб, моддаларнинг агрегат ҳолатларидир, ΔH_p эса иссиқлик эффектидир.

МОЛЕКУЛАНИНГ ҲОСИЛ БЎЛИШ ИССИҚЛИК ЭФФЕКТИ

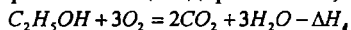
($\Delta H_{x,b}$) - 1 молекуланинг оддий моддалардан ҳосил бўлганда ажралган (ёки ютилган) иссиқлиги бўлиб, экзотермик жараёнда (-) билан эндотермик жараёнда (+) ифодаланади. Масалан,



$\Delta H_1, \Delta H_2, \Delta H_3$ - сульфат кислота, олтингургурт (VI)- оксид ва H_2O нинг ҳосил бўлиш иссиқлик эффекти.

Оддий модда молекула ҳолидаги газ (H_2, O_2, N_2 ва ҳоказо)ларнинг ҳосил бўлиш иссиқлик эффекти нолга тенг деб қабул қилинган. Оддий модда стандарт шароитда ($T=293^\circ K$; $P=1 \text{ атм}$) барқарор агрегат ҳолатда олинади.

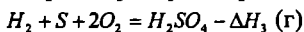
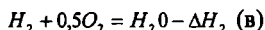
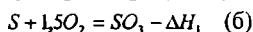
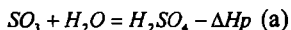
Ёниш иссиқлиги (ΔH_4) - 1 моль модда тўла ёнганда (юқори оксидлар ҳосил қилиш билан) ажралган иссиқликдир. Масалан,



Реакциянинг иссиқлик эффектини (ΔH_r)-кимёвий реакцияларда ажралган (ёки ютилган) иссиқликни ва умуман, турли жараёнлар - эриш, буғланиш, кристалланиш ва ҳоказоларнинг иссиқлик эффектини маълум маълумотлар асосида Гесс қонунига мувофиқ ҳисоблаб топиш мумкин.

Баён этилган иссиқлик эффектлари орасида реакциянинг иссиқлик эффекти амалий аҳамиятга эгадир. Ёниш иссиқлиги эса ёқилги моддалар (нефть маҳсулотлари, кўмир ва ҳоказо) учун аҳамиятлидир. Маълумки реакциялар сони маълум моддаларга нисбатан бир неча бор куп. Масалан, Н ва С ўзаро жуда кўп бирикма ҳосил қилишини биласиз. Шунга кўра, ҳамма реакцияларнинг иссиқлик эффектини маълумотномаларда келтириш жуда катта ҳажмни олади. Баъзи реакцияларнинг иссиқлик эффектини тажрибада аниқ ўлчаш жуда қийин ёки улчаш мумкин булмайди. Шунга кўра, реакциянинг иссиқлик эффектини молекуланинг ҳосил бўлиш иссиқлик эффекти ёки ёниш иссиқлик эффектларидан фойдаланиб Гесс қонуни асосида ҳисоблаш мумкин. Кўп моддалар учун молекуланинг ҳосил бўлиш ва ёниш иссиқлик эффекти қийматлари стандарт шароитда маълумотнома жадвалларида берилган.

$SO_3 + H_2O = H_2SO_4$ реакциясининг иссиқлик эффектини ҳосил бўлиши иссиқлигидан фойдаланиб ҳисоблайлик:



$\Delta H_1, \Delta H_2, \Delta H_3$ - ҳосил бўлиш иссиқлиги.

Агар $г$ - тенгламадан (б+в) тенгламаларни айирсак, a тенглама келиб чиқади, демак:

$$\Delta H_p = \Delta H_3 - (\Delta H_1 + \Delta H_2), \text{ яъни:}$$

$$\Delta H = \sum \Delta H_{\text{ис}}$$

$H_{\text{ис}}$ - ҳосил бўлиш иссиқликлари.

Демак, кимёвий реакцияларнинг иссиқлик эффекти, маҳсулотлар ҳосил бўлиш иссиқликлари йиғиндисидан дастлабки моддаларнинг ҳосил бўлиш иссиқликларининг йиғиндисини айириб ташланганига тенг:

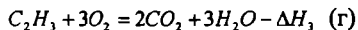
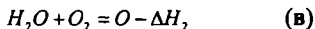
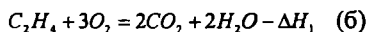
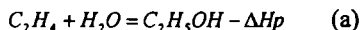
$$\Delta H_p = \sum (n\Delta H_{x,6})_{\text{миср}} - \sum (n\Delta H_{x,6})_{\text{досм}} \quad (\text{II.33})$$

$n\Delta H_{x,6}$ - маҳсулот ва дастлабки моддаларнинг стехиометрик коэффициентни ва ҳосил бўлиш иссиқликлари.

Реакциянинг иссиқлик эффектини ёниш иссиқлик эффектидан ҳам ҳисоблаб чиқариш мумкин:

$$\Delta H_p = \left(\sum n_i \Delta H_f^\circ \right)_{\text{досм}} - \left(\sum n_i \Delta H_f^\circ \right)_{\text{миср}}$$

Реакцияда иштирок қилган моддаларнинг ёниш иссиқлик эффектлари маълумотномалардан олинади:



«б+в» реакциядан «г» реакция олинса «а» реакция келиб чиқади.

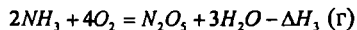
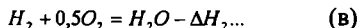
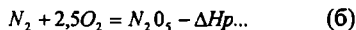
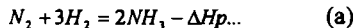
Демак:

$$\Delta H_p = \Delta H_1 + O - \Delta H_2$$

Демак, реакциянинг иссиқлик эффекти, дастлабки моддаларнинг ёниш иссиқлигидан маҳсулотларнинг ёниш иссиқликлари эффектлари йиғиндисини айирмасига тенг:

$$\Delta H_p = \sum (n\Delta H_f^\circ)_{\text{досм}} - \sum (n\Delta H_f^\circ)_{\text{миср}} \quad (\text{II.34})$$

Мисол:



Демак,

$$\Delta H_p = (\Delta H_6 - 3\Delta H_3) - 2\Delta H_2$$

Молекуланing ҳосил бўлиш ва ёниш иссиқлигини тақрибий ҳисоблаб топиш. Агар керакли модданинг ҳосил бўлиш иссиқлиги маълумотномада берилган бўлмаса, уни бир неча хил усулларда турлича аниқликда тақрибий ҳисоблаб топиш мумкин.

Газсимон (ёки буг ҳолидаги) органик моддаларнинг ҳосил бўлиш иссиқлигини боғ энергиялари орқали ҳисоблаш мумкин. Бу усулда, икки атом ўртасидаги боғ энергияси, масалан, C—C, C=C, C≡C, C—O, C—H ва бошқа органик моддаларда бир хил қийматли деб фараз қилинади. Газсимон органик моддаларнинг ҳосил бўлиш энергиясини қуйидаги тенглама бўйича ҳисоблаш мумкин:

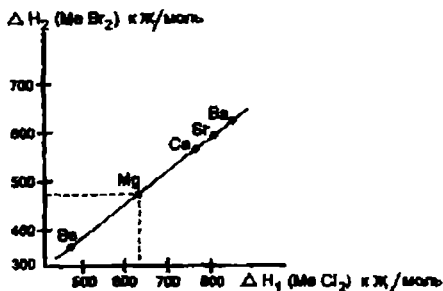
$$\Delta H_x = \left(\sum n\epsilon \right)_{\text{досм}} + n_c Q_{\text{қийм}}^\circ + \sum (n\epsilon)_{\text{миср}} \quad (\text{II.35})$$

$\Delta H_{\text{с.б}}$ - ҳосил бўлиш иссиқлиги, $(\sum n\varepsilon)_{\text{досм.}}, \sum (n\varepsilon)_{\text{мавжуд}}$ дастлабки ва маҳсулот таркибидаги мавжуд боғларнинг ўртача энергияси, $n_c Q_{\text{с.б.}}^c$ n -моль углерод (графит)нинг сублимация иссиқлиги. Моддаларнинг тузилиши эътиборга олинмайдиган бу усул анчагина ноаниқдир. Бу усул билан алифатик ва ароматик карбонводородларнинг ҳосил бўлиш иссиқлигини аниқлаш мумкин.

Ўхшаш моддалар учун, ҳосил бўлиш иссиқлигини ва умуман, термодинамик катталнкларни солиштирма усулда ҳисоблаш мумкин. Икки қатор ўхшаш моддаларда термодинамик катталиклар бир хилда ўзгариши қондасидан фойдаланилади. Мисол тариқасида, бериллий, кальций, стронций, магний, барийларнинг хлорид ва бромидларни олайлик. Бу икки қаторда хлорид ва бромид ҳосил бўлиш иссиқлиги бир металл бромиддан иккинчи металл бромидга ва бир металл хлориддан иккинчи металл хлоридга ўтганда бир хил қийматга ўзгаради. Яъни ҳосил бўлиш иссиқлигининг ўзгариши қуйидаги тенглама бўйича боради:

$$\Delta H_{Br} = a\Delta H_{Cl} + b$$

$\Delta H_{Br}, \Delta H_{Cl}$ - бромид ва хлоридга мансуб. a, b -тўғри сонлар (тажрибадан олинган натижага кўра $a=1,10; b=192$). Демак, керакли бирикманинг ҳосил бўлиш иссиқлигини шу тенглама асосида ҳисоблаш мумкин ёки график (II.6-расм) усулидан фойдаланиш мумкин. Координаталарнинг абсцисса ўқига ΔH_{Cl} ни ва ордината ўқига ΔH_{Br} қўйилса, бу катталиклар бир тўғри чизикда жойлашади:



II.6-расм. Ўхшаш моддаларнинг ҳосил бўлиш иссиқлиги

ЭРИШ ИССИҚЛИК ЭФФЕКТИ

Эриш иссиқлик эффеќти турли эриш жараёнида суюқ моддалар бир-бирига аралашганда, қаттиқ модда ёки газлар суюқликда эриганда, маълум концентрациядаги эритма суюлтирилганда ёки концентрацияланганда ажралади ёки ютилади. Бу хилдаги эриш иссиқлик эффеќтлари бевосита

калориметрларда ўлчанади ёки ҳисоблаб топилади. Эриш жараёни турғун температура ва босимда боради, деб фараз қилинади.

Маълум концентрациядаги эритмани уч усул билан тайёрлаш мумкин: а) соф эрувчи ва эритувчини маълум нисбатда аралаштириб, б) суюлтирилган эритмани концентрлаб эритмага эрувчи қўшиб, в) концентрланган эритмани суюлтириб эритмага эритувчи қўшиб. Бу жараёнларнинг ҳаммасида ҳам иссиқлик ажралади ёки ютилади. Бу иссиқликка *эриш иссиқлик эффекти* дейилади. Кристалл (каттик) модда суюқ эритувчидаги эриш иссиқлик эффектини, Q эриш жараёнида содир бўладиган икки жараённинг иссиқлик эффектлари йиғиндиси деб тасаввур қилиш мумкин:

$$Q = Q_1 + Q_2 \quad (II.36)$$

Q_1 - кристалл панжарани бузиш учун сарфланган энергия (иссиқлик), Q_2 - эрувчи билан эритувчи физик-кимёвий таъсирланганда ажралган иссиқлик. Бу иссиқликларнинг нисбатига қараб эриш жараёнида иссиқлик ажрალიши ёки ютилиши мумкин. Кўп ҳолларда каттик моддалар эриганда

$Q_1 \geq Q_2$ бўлади ва иссиқлик ютилади - эритма совийди. Агар эритувчи сув бўлса ва эрувчи сув билан гидратлар ҳосил қилса $Q_1 \geq Q_2$ бўлиши мумкин ва эриш жараёнида иссиқлик ажралади.

Бу иссиқлик (Q) суюлтириш ёки концентрлаш билан ўзгариб, бу жараёнда $Q_1 \geq Q_2$ ва $Q_2 \geq Q_1$ бўлиши мумкин.

Интеграл эриш иссиқлик эффекти Q_u - 1 моль эрувчи модда - n моль тоза эритувчида эриб, m -концентрацияли эритма ҳосил қилганда ажралган ёки ютилган иссиқлик миқдоридир.

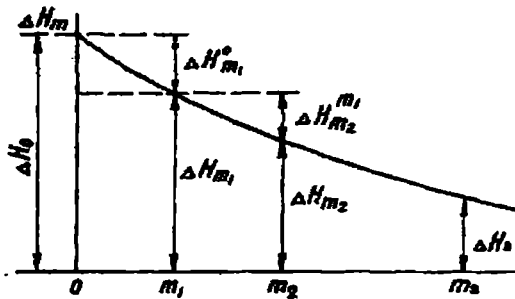
Q_u нинг қиймати 1 моль модда неча моль n эритувчида эриганига боғлиқ, яъни, масалан, 1 моль $\text{CuCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ турли миқдордаги сувда эриганда Q_u нинг қиймати қуйидагича ўзгаради:

$$Q_u = 800 - 5023 \frac{n-10}{n+11,24} \text{ ккал}$$

Бу эмпирик тенгламадан кўриниб турибдики, 1 моль $\text{CuCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ тузи 10 моль сувда эриганда, яъни $n=10$ бўлганда $3,34 \cdot 10^3$ Ж (800 кал) иссиқлик ютилади. Чексиз миқдордаги $n \rightarrow \infty$ сувда $1,765 \cdot 10^4$ Ж (4223 кал) иссиқлик ажрალიб чиқади. Бир моль туз 14 моль ($n=14$) сувда эриганда иссиқлик ажралмайди ҳам, ютилмайди ҳам, демак, $Q_u=0$.

Эриш жараёни турғун босимда борганлигидан (II.12) тенгламага мувофиқ: $Q_u = \Delta H m$ га тенг.

Каттик моддаларнинг иссиқлик ютиш билан борадиган эриш жараёни II.7-расмда тасвирланган: эритувчи миқдо рининг ўзгаришига қараб (яъни қандай концентрацияли эритма ҳосил бўлишига қараб), интеграл эриш иссиқлик эффектнинг ўзгариши $\Delta H m_1, \Delta H m_2, \Delta H m_3, \dots$ тасвирланган. ΔH_v - бир моль модда чексиз катта ҳажмдаги эритувчида эригандаги, ΔH_s - бир моль модда тўйинган эритма ҳосил бўладиган миқдордаги эритувчида эригандаги интеграл эриш иссиқлик эффектларидир. ΔH_0 биринчи, ΔH_1 охириги ёки тўлиқ интеграл иссиқлик эффектларидир. Бир моль эрувчи модда n моль



II.7-расм. Эриш иссиқлиги.

эритувчида эриганда ажралган (ютилган) иссиқлик миқдори (баъзи моддалар учун) маълумотнома жадвалларида берилган.

КОНЦЕНТРАЦИОН ПАРЦИАЛ ЭРИШ ИССИҚЛИГИ

Эритма концентранганда, яъни унга эрувчи модда қўшилганда иссиқлик эффекти ҳосил бўлади. *Бир моль эрувчи модда, маълум концентрацияли жуда катта ҳажмдаги эритмада эриганда ажралган (ёки ютилган) иссиқлик концентраниш парциал ёки дифференциал эриш иссиқлик эффекти* (ΔH_d) дейилади. Эритма m_1 дан m_2 гача концентрангандаги иссиқлик эффектнинг ўзгариши:

$$\Delta H_m^n = \Delta H m_1 - \Delta H m_2 = \Delta H_d \text{ га тенг.}$$

Умуман:

$$\Delta H_d = \left(\frac{\partial \Delta H}{\partial n_2} \right)_{T, p, n_1} \quad (II.37)$$

бу ерда: n_2 - эрувчининг ва n_2 - эритувчининг моль миқдори.

Суюлтиришни парциал эриш иссиқлиги эритмани суюлтириш, яъни маълум концентрацияли эритмага эритувчини маълум миқдорда қўшиш орқали ҳосил қилинади. Суюлтириш ҳам иссиқлик эффектнинг ўзгариши, яъни суюлтиришда иссиқлик ажралиши ёки ютилиши билан боради. *Маълум концентрацияли эритмага бир моль эритувчи қўшилганда ажралган (ёки ютилган) иссиқлик суюлтиришнинг парциал ёки дифференциал иссиқлиги* (ΔH_c) дейилади. II.7-расмда ΔH_m^0 бир моль эриган модда тутган эритма чексиз суюлтирилгандаги иссиқлик эффекти кўрсатилган. Агар олдинги эритманинг концентрацияси m_1 га тенг бўлса, бу иссиқлик:

$\Delta H_m^0 = \Delta H_0 - \Delta H m_1$, га тенг бўлади. Умуман:

$$\Delta H_c = \left(\frac{\partial \Delta H_m}{\partial n_1} \right)_{T, p, n_2} \quad (II.38)$$

$\Delta H_d, \Delta H_c$ - ўртасида қуйидаги боғланиш мавжуд:

$$\Delta H_d = \Delta H_m - n\Delta H_c \quad (\text{II.32})$$

Газлар суюқликда эригандаги эриш иссиқлик эффектени бу жараёнда содир бўладиган икки жараён иссиқлик эффектларининг йиғиндиси деб тасвирлаш мумкин:

$$Q = (+Q_1) + (+Q_2)$$

Q_1 - газ суюқликда эриганда суюқлик ҳажмини олиб гўё суюқланади, бу жараёнда иссиқлик ажралади, Q_2 -газ эрувчи билан физик кимёвий таъсирланганда ажралган иссиқлик. Шунга кўра, газлар суюқликда эриганда доимо иссиқлик ажралади.

Суюқлик суюқликда аралашганда (эриганда) ҳам иссиқлик эффекти содир бўлади. Бунда суюлтириш жараёни боради, агар улар бир-бири билан физик-кимёвий таъсирланмаса, эриш иссиқлиги суюлтириш иссиқлигидан иборат бўлади ва одатда, бу иссиқлик жуда кичик бўлади. Агарда улар физик-кимёвий таъсирланса ёки янги фазалар ҳосил бўлса (масалан, чўкма тушса) бу иссиқлик суюқланиш иссиқлигига қўшилади ва эриш иссиқлигининг қиймати сезиларли даражада бўлади.

III боб. ТЕРМОДИНАМИКАНИНГ ИККИНЧИ БОШ ҚОНУНИ

Биринчи бош қонунга мувофиқ турли жараёнларда энергиянинг бир тури бошқа турга айланиши, энергиянинг сақланиш қонуни чегарасида эквивалентлик қонунига бўйсунган ҳолда содир бўлади. Лекин биринчи бош қонундан фойдаланиб, маълум жараённинг айна шароитда содир бўлиш-бўлмаглигини ва бу жараённинг давом этиш чегарасини олдиндан айтиб бўлмайди. Биринчи қонунга асосан фақат жараён содир бўлган тақдирда, энергиянинг қайси тури ва қанчаси бошқа тур энергиянинг қанчасига айланишини айта оламиз, холос. Кимё қоидаларига риоя қилиб ёзилган барча кимёвий реакциялар амалда содир бўлавермайди. Мисол учун, маълум шароитда реакция $A+B=C+D$ ўнгдан чапга ёки чапдан ўнгга борадими? Бу саволга биринчи бош қонун жавоб бера олмайди. Масалан $3H_2+N_2=2NH_3$ эквимолекулр нисбатда олинган бўлсин. Реакция икки томонга бориши мумкин: бу I бош қонунга зидлик қилмайди. Агар реакция паст босимда ва юқори температурада ўтказилса жуда кам микдорда NH_3 ҳосил бўлади яъни реакциянинг унуми жуда кам бўлади. Иккинчи бош қонун реакциянинг унумини ошириш усуллари ва бунинг учун реакцияни қандай шароитда олиб бориш кераклигини назарий кўрсатиб беради.

Табиатда шундай жараёнлар борки, улар бир томонга боради: I бош қонунга зид бўлмасада, тескари томонга бормайди. Масалан, аккумуляторга уланган симни термостатдаги суюқликка тушириб, уни иситиш мумкин. Лекин бу жараённинг тескарисини амалга ошириш мумкин эмас, яъни суюқликдан уни иситиш учун кетган иссиқликни олиб, аккумуляторни зарядлаш мумкин эмас. I- баландликда маълум потенциалга эга бўлган тошни сувга (ёки ерга) тушириб, уни иситиш мумкин, лекин бунда суюқлик олган иссиқлигини олиб тошни аввалги баландлигига кўтариш мумкин эмас ва ҳоказо. Нима учун бир жараён мумкину, бошқаси мумкин эмас? Жараёнларни атрофлича, тўлик ўрганишда I бош қонун етарли эмас. Бу эса, янги қонунга мурожаат қилиш кераклигини тақозо қилади. Мана шундай янги қонун - термодинамиканинг иккинчи қонунидир.

Иккинчи қонуннинг асосий вазифаси жараённинг йўналиши ва бориш чегарасини олдиндан назарий, яъни тажриба ўтказмасдан айтиб беришдан иборатдир.

Агар бирор жараённинг ташқи белгиларига қараб, у қайси жараёнга мансублиги аниқланса, термодинамиканинг иккинчи бош қонундан фойдаланиб, жараённинг қайси томонга йўналишини олдиндан айтиш мумкин. Буни аниқлашда *термодинамик функциялар* деб аталган катталиклар – *энтропия, Гельмгольц функцияси, Гиббс функцияси, кимёвий потенциал* қийматларининг ўзгаришидан фойдаланилади. Бу функцияларнинг ўзгариши кимёвий мувозанатнинг қандай шароитда қарор

топишини кўрсатади, яъни мувозанатнинг термодинамик шартларини аниқлаб беради. Шунга кўра, термодинамиканинг II бош қонуни асосан, юқорида номлари келтирилган функцияларнинг турли жараёнлардаги ўзгаришини ўрганади. Шунга кўра, термодинамик жараёнларнинг баъзи хиллари билан таништирамиз.

ТЕРМОДИНАМИК ЖАРАЁНЛАР

Термодинамик жараёнлар бир неча синфга бўлинади: ўзича борувчи, ўз-ўзича бормайдиган, мувозанат-номувозанат, термодинамик қайтар-қайтмас жараёнлар ва ҳоказо.

Ўз-ўзича борувчи ва ўз-ўзича бормайдиган жараёнлар.

Табиатда мавжуд жараёнлар маълум томонга йўналган бўлиб, уларни «орқасига» қайтариш учун энергия сарфлаш керак бўлади. Масалан, доим иссиқлик иссиқ жисмдан совуқ жисмга ўзича ўтади, турли босимдаги газлар ўз босимини тенглаштиришга интилади, ишқаланиш жараёнларида иш иссиқликка айланади, электр юқори потенциалдан паст потенциал томон ўтади, идишларга солинган суюқликнинг сирти тенглашади, турли босимдаги газлар юқори босимдан паст босим томон, яъни босимлар тенглашиш томонига боради ва ҳоказо. Бу хилдаги жараёнлар маълум тезлик билан мувозанат томон ҳаракат қилади. Улар «*ўз-ўзича*» борадиган *ёки мусбат жараёнлар* дейилади. Бу хил жараёнларда система иш бажаради, яъни энергия ажралади.

Лекин юқоридаги жараёнлар тескари йўналишда бориши ҳам мумкин. Бундай жараёнлар кўп. Масалан, иссиқликни совуқ жисмдан иссиқ жисмга ўтказиб (масалан, музлатгичларда) иссиқликни ишга айлантириш мумкин. Бу хилдаги жараёнлар энергетика саноатида кенг қўлланилади. Лекин бу хилдаги жараёнлар «*ўз-ўзича*» бормайди, уларнинг бориши учун системага ташқаридан қўшимча энергия бериш, яъни энергия сарфлаш керак бўлади. Улар *ўз-ўзича бормайдиган ёки манфий жараёнлар* дейилади.

Ўз-ўзича бормайдиган жараёнларнинг содир бўлиши учун улар ўз-ўзича борадиган жараёнлар билан биргалликда олиб борилиши керак. Масалан, ўз-ўзича бормайдиган иссиқликнинг ишга айланиш жараёни ўз-ўзича содир бўладиган иссиқликнинг иссиқ жисмдан совуқ жисмга ўтиш жараёни билан биргалликда олиб борилади. Шундай қилиб, *ўз-ўзича бормайдиган жараёнларнинг бориши учун компенсация зарур, яъни улар ўз-ўзича борадиган жараёнлар билан бирлаштирилиши, ташқаридан энергия сарф қилиниши керак.*

ТЕРМОДИНАМИК ҚАЙТАР ЖАРАЁНЛАР

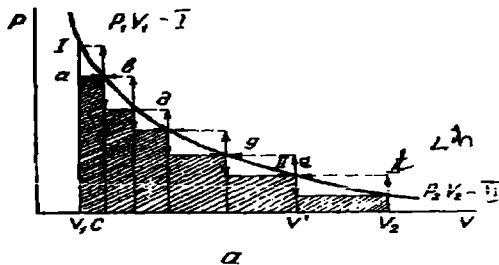
Физикавий кимё фанига идеал газ, идеал эритма тушунчалари киритилган. Термодинамикада ҳам идеал жараён тушунчаси ишлатилади. Бу *термодинамик қайтар жараён (ТҚЖ)* деб аталади.

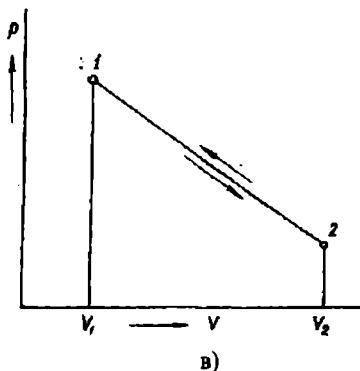
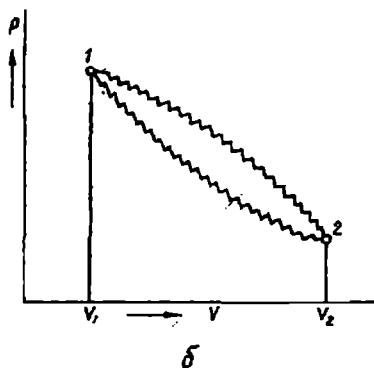
Идеал ҳолат тушунчасини қўллаш ва уларнинг қонуниятларини ўрганиш

амалий ва назарий аҳамиятга эгадир. Назарий аҳамияти шундан иборатки, идеал ҳолат реал ҳолат қонуनларини аниқлашга ёрдам беради. Масалан, идеал газларнинг ҳолат тенгламаси Клапейрон-Менделеев тенгламаси- $PV=nRT$ асосида реал газларнинг ҳолат тенгламаси -Ван-дер-Ваальс тенгламаси келтириб чиқарилган. Амалий аҳамияти-баъзан, маълум шароитда реал ҳолат идеал ҳолатга яқинлашади (масалан, сийраклашган газлар), аниқ ҳисоблаш талаб қилинмаганда эса реал ҳолатга идеал ҳолатнинг оддий қонунларини қўллаш мумкин. Шундай қилиб, «идеал» тушунчасининг киритилиши бир қанча афзалликларга эга. ТҚЖ идеал бўлиб, ҳақиқатда у табиатда учрамайдиган жараён, лекин унга маълум аниқдик билан ёндошиш мумкин. *Агар жараённи фақат тўғри томонга эмас, балки тескари томонга ҳам олиб бориш мумкин бўлса ва бу вазиятда фақат системагина эмас, балки атрофдаги муҳит ҳам ўзининг олдинги ҳолатига қайтса, бундай жараёнга термодинамик қайтар жараён деб аталади. Яъни бу жараёндан сўнг ундаи дунёда ҳеч қандай ном-нишон қолмаслиги шарт.*

Мисол тариқасида, идеал газнинг изотермик раввида кенгайиб, сўнг сиқилиб олдинги ҳолатига қайтишини кузатайлик. Газ поршенли идишда (фараз қилайлик) бўлиб, поршен идеал, яъни оғирлиги йўқ ва ишқаланишга учрамайдиган бўлсин. Унинг кенгайиши ва сиқилиши III.1- расмда график шаклида тасвирланган. Эгри чизиқ газнинг мувозанат ҳолатига мансуб ёки узлуксиз мувозанат ҳолатлари бирлаштирилган, яъни мувозанатда маълум ҳажмга маълум босим туғри келади (Бойл-Мариотт қонуни бўйича):

1. Системанинг дастлабки ҳолатида газнинг ҳажми V_1 босими P_1 га тенг (III.1,а-расм), II ҳолатида V_2 , P_2 га тенг. Газни сиқилиш ва кенгайишини бир неча босқичда олиб бораёлик. Поршен устига газ босими билан мувозанатда турган кичик тошлар қўйилган бўлсин. Агар битта кичик тош олинса, газни босиб турган босим бирданига камайди; бу чоғда босим (фараз қилайлик), a нуктагача камайсин, сўнгра, газ шу босимда секин кенгайиб, b нуктага ҳос ҳажмини эгаллайди ва яна мувозанат ҳолатига келади. Бу вақтда газнинг ташқи босимга қарши бажарган иши катакланган - a , b , c V_1 квадрат юзасига тенг бўлади.





III.1-расм. Термодинамик қайтар ва мувозанат жараёни: а) қайтмас; б) қайтар; в) мувозанат жараёнлар.

Поршен устидаги тошчаларни шу йўсинда бирин-кетин олиб, II ҳолатига келайлик. Демак, газ I ҳолатдан II ҳолатга ўтганда, унинг бажарган иши мувозанат чизиги остидаги катакланган юза – II $ab V_2 V_1$ га тенг бўлади.

Энди худди шу йўсинда газни сиқайлик. Бунинг учун поршен устига кичик тошлар қўйиб борамиз. Бу жараёнда газ устидан иш бажаради. II нуқтада поршенга кичик бир тош қўйилганда, унинг босими бирданига h гача ортгач ва сўнгра секин-аста бу янги босимга тўғри келадиган ҳажмга етгунча, яъни газ g нуктасигача сиқилади. Бу жараёнда муҳитнинг бажарган иши hg чизигидан абсцисса ўқигача бўлган, яъни $\square hgV', V_2$ юзага тенг бўлади.

Шу йўсинда газ I ҳолатгача сиқилади. Система I ҳолатга келганда бажарилган иш II $hg db V_1 V_2$ I квадрат юзасига тенг бўлади. Шундай қилиб, сиқилиш жараёнида система устидан бажарилган иш кенгайиш жараёнида система бажарган ишдан кўра кўп бўлади. Бу фарқ оқ рангдаги квадратлар

ййгиндисига тенг. Демак, система ўзининг илгариги I ҳолатига қайтиб келади, лекин атроф-муҳит қайтмайди, бажарилган ишлар фарқи, сарфланган энергия фарқи атрофда қолади (атроф совийди). Шунга кўра, бу жараён ТҚЖ эмас, балки қайтмас жараён бўлади.

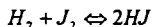
Агар тошлар жуда кичик (чексиз кичик) бўлса (Ш.1,в-рasm), поғоналар ҳам кичрайиб, мувозанат чизигига яқинлашади, бажарилган ишлар фарқи ҳам камайиб боради. Шундай қилиб, жараёни қайтар жараёнга яқинлаштириш мумкин (жуда секин тезликда боради). Жараён қанча кўп босқичда олиб борилса, у қайтар жараёнга шунча яқинлашади. Агар жараён бир йўлдан бориб, шу йўлдан қайтса (Ш.1,в-рasm) жараён қайтар бўлади.

Мувозанат ҳолатдан, чексиз кичик фарқ қилган ҳолатга - *квазистатик* ҳолат дейилади. Квазистатик ҳолатда чексиз кичик ўзгариш шу жараёни тўғри ва тескари томонга боришига олиб келиши мумкин. Жараён термодинамик қайтар бўлади.

Шундай қилиб, жараён термодинамик қайтар бўлиши учун: а) *жараён бир йўлдан бориб, шу йўлдан қайтиши*; б) *жараёнинг ҳамма босқичи қайтар бўлиши*; в) *жараёнинг ҳамма босқичи мувозанат ҳолатидан чексиз кичик фарқ қилиши*; д) *қарама-қарши кучларнинг фарқи чексиз кичик бўлиши керак*.

Ўлчаб бўладиган тезликда борадиган жараён термодинамик қайтмас бўлади.

Кимёвий жараёнларни термодинамик қайтар равишда олиб бориш усуллари билан танишайлик.



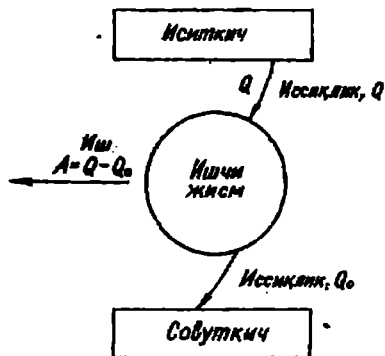
Реакция мувозанатда турган бўлсин. Реакцияни чапдан ўнгга олиб бориш учун системага H_2 , J_2 (ёки биттасини)ни қўшиш ёки системадан HJ ни четлатиш керак. Ўнгдан чапга силжитиш учун эса бу тадбирнинг тескарисини қилиш керак. Жараён термодинамик қайтар бўлиши учун қўшиладиган ёки олинадиган моддаларнинг микдори ҳар гал мувозанат концентрациядан (мувозанат ҳолат қарор топган пайтдаги концентрациядан) чексиз кам фарқ қилиши керак.

Мувозанат ва номувозанат жараёнлар. Номувозанат жараён системанинг ичида боради. Агарда, системанинг ҳолатини белгиловчи параметрлар температура, босим, концентрация ва умуман интенсив хоссалар (системанинг массасига боғлиқ бўлмаган хоссалар) системанинг турли жойларида (қисмларида) турлича бўлса, бу параметрлар, масса ва энергиянинг тенглашишига интилиб, мувозанат томон ҳаракат қилади. Бу хил жараён изолирланган системада боради. Бунга ўз-ўзига борувчи жараёнлар мисол бўла олади.

Мувозанат жараён система билан ташқи таъсир ўртасида боради системанинг ҳолатини белгиловчи ташқи таъсирлар ўзгарган вақтда содир бўлади. Ташқи таъсир ўзгарганда, система шу таъсирга мос равишда мувозанат ҳолатига келади, демак, ҳар қайси вақтда системанинг параметрлари ташқи таъсир билан мувозанатда туради. Агар ташқи таъсирнинг ўзгариши тўхтатилса, шу захоти системадаги мувозанат жараёни

хам тўхтайди. Бу хил жараёнлар қайтар ва ноқайтар ҳолатда бориши мумкин.

Иккинчи бош қонун бир неча хил постулатлар ёрдамида таърифланади. Бу постулатларнинг ҳаммаси бир хил натижага олиб келади. Хоҳлаган постулатдан бошқа постулатларни мантикий келтириб чиқариш мумкин. Амалӣетда кўп амалга ошириладиган энергетик ўзгаришларнинг бўлиши, яъни иссиқликнинг ишга айланиш жараёни **Клаузиус постулати** асосида амалга ошади. Клаузиус постулатига мувофиқ- иссиқлик иссиқ жисмдан совуқ жисмга ўз-ўзича ўтади, «ўз-ўзича» сўзи тескари жараённинг қандайдир шароитда, ўз-ўзича бўлмаса ҳам содир бўлиши мумкинлиги маъносини беради. Агар шу сўз бўлмаганда эди, фақат шу жараён содир бўлади, тескари жараён ҳеч қачон содир бўлмайди, деган маъно чиқарди. Иссиқлик манбаининг ўзида иссиқлик ишга айланмайди. Бунинг учун иссиқликни иссиқлик манбаидан олиб, ишга айлантирадиган **ишчи жисм** бўлиши керак. Масалан, иссиқлик газга (ишчи жисм) берилса, у кенгайиб иш бажаради. Давомли иш қилиш учун газни узлуксиз кенгайтириш керак, лекин бу мумкин эмас. Демак, газ яна кенгайиб иш бажариши учун, у сиқилиши керак, яъни ишчи жисм даврий равишда кенгайиб-сиқилиб ўзгариши керак. Агар газ бирор температурада кенгайтирилса ва натижада иш бажарса, у яна шу температурада сиқилиши, кенгайтирилганда бажарилган ишга тенг иш сарфланиши керак. Демак, ҳеч қандай фойдали иш бажарилмайди. Фойдали иш бажарилиши учун сиқилишда сарфланган иш газнинг кенгайиб бажарган ишидан кам бўлиши керак. Бунинг учун сиқилиш жараёнини кенгайишдагига нисбатан пастроқ температурада олиб бориш керак. Демак, ишчи жисм совитилиши керак, яъни иссиқлик манбаининг иссиқлигини ишга айлантириш учун совиткич ҳам бўлиши шарт. Бу жараён III.2-расмда схема равишда тасвирланган.



III.2-расм. Иссиқликнинг ишга айланиши

Бундай ҳолда Клаузиус постулатига мувофиқ, иссиқлик манбадан ўз-ўзича совуткичга ўтаверади. Шундай қилиб, иссиқлик манбаидан олинган Q иссиқликнинг ҳаммаси ишга айланмайди, унинг бир қисми иссиқ ҳолида Q_0 -

микдорда совиткичга берилади ва $A=Q-Q_0$ қисми эса ишга айланади.

Иссиқликнинг ишга айланган қисмини Q га нисбати $\eta = \frac{Q-Q_0}{Q}$ *фойдали иш*

коэффициентидир.

Бу жараёнда манбанинг температураси пасайиб совуткичнинг температураси кўтарилади ва манбанинг температураси совуткичнинг температурасига тенглашганда иссиқликнинг ўтиши ва демак, иш бажарилиш жараёни тўхтайтиди. Ҳамма иссиқликни олиш учун совуткични *абсолют нолгача* совитиш керак, лекин бу мумкин эмас. Шундай қилиб, *иссиқлик манбаининг ҳамма иссиқлик заҳирасини олиш мумкин эмас, ҳамда манбадан олинган иссиқликнинг ҳаммасини ишга айлантириш мумкин эмас.* Фақат иситгичдан иссиқлик олиб, циклик равишда ишлайдиган, шунингдек, уни эквивалент микдорда тўла ишга айлантира оладиган машина яратиш мумкин эмас (**Кельвин- Томсон постулати**). Иссиқлик манбадан иссиқлик олиш жараёни исталганча қайтариб, иссиқлик манбадан олинган ҳамма иссиқликни тўлиқ ишга айлантира оладиган двигатель *икки жинсли абадий двигатель* (Перпетуум мобиле) дейилади (совиткич бўлмагандагина бунга эришиш мумкин). Шунга кўра, икки жинсли абадий двигатель совуткичсиз ишлайдиган машина бўлиши мумкин. Иккинчи қонуннинг яна бошқа постулатига мувофиқ, икки жинсли абадий двигатель яратиш мумкин эмас. Иш тўлиқ иссиқликка айланади, лекин иссиқлик ишга тўлиқ айланмайди. Лекин бундан иссиқликни ишга айлантириш мумкин эмас, деган хулоса чиқмайди. Бу хилдаги жараён табиатда ва саноатда кенг тарқалган.

Иш иссиқликка айланганда, жараён фақат биргина жисмнинг иссиқлик қабул қилувчи жисм термодинамик ҳолатининг ўзгариши билангина чегараланади (масалан, ишқаланиш билан иситилганда). Аксинча, иссиқлик ишга айланганда, иссиқлик манбаининг совиши билан бир қаторда, албатта, яна битта ёки бир қанча жисмнинг термодинамик ҳолати ўзгаради. Термодинамикада ишчи жисмнинг ёки бу жараёнга жалб этилган бошқа жисмларнинг термодинамик ҳолатининг ўзгариши *компенсация* дейилади. Шунга кўра, иккинчи бош қонуннинг яна бир постулатига мувофиқ, *компенсациясиз иссиқликни ишга айлантириб бўлмайди.* Юқоридаги мисолда, газ кенгайиб сикилиши жараёнида иш бажарилганда газ (ишчи жисмнинг) ҳолати жараёндан олдинги ҳолатига қайтади, лекин қандай бўлмасин бошқа бир жисмнинг ҳолати ўзгаради. Бу мисолда ўзгарувчан шундай бошқа жисм совуткичдир. Худди шу йусинда II бош қонуннинг яна бир постулати агар мураккаб жараён бўлса, унинг ягона натижаси иссиқликни ишга айлантиришдан иборат бўлган жараён бўлиши мумкин эмас.

Атроф муҳит ҳаво, денгиз сувлари, ер битмас-туганмас иссиқлик заҳирасига эга. Агар шу иссиқлик манбаларидан иссиқликни ишга айлантирилса, биринчи жинсли абадий двигатель бўлмаса ҳам, ўшандай аҳамиятга эга бўлар эди, чунки иссиқлик манбалари текинга тушаяпти. Бу жараён I бош қонунга зид келмайди. Лекин мумкин эмас, юқорида баён этилган, тошни атрофдан иссиқлик олиб баландликка кутариши мумкин эмасдек, бу манбалардан иссиқликни шундай олиш мумкин эмас, бунинг

учун советкич керак бўлади, бундай советкич эса йўқ.

Клаузиус постулати куйидагича ҳам таърифланади: *Циклик равишда ишловчи усқунани иссиқликни советкичдан олиш ва уни иситкичга узатиш билан ишлайдиган машина қурлиш мумкин эмас.* Аммо иссиқликни совуқ жисмдан ҳам олиш мумкин (масалан, музлаткич). Лекин бу жараён ўз-ўзича бормади. Юқори температурали иситкич билан T_2 температурали советкич ўртасида икки хил машина параллел ишлаётган бўлсин. Фараз қилайлик, улардан биринчиси советкичдан Q_2 иссиқлик олиб, уни иситкичга узатаётган бўлсин. Лекин бу иккинчи бош қонуннинг асосий постулатига зид, бу жараённинг бориши учун компенсация-энергия керак, биринчи машина бу энергияни иккинчи машинанинг бажарган ишидан олади ва иккинчи машинани бажарган иши биринчи машинанинг бажарган ишидан кам бўлмаслиги шарт. Иккинчи иссиқлик машинаси эса иситкичдан Q иссиқлик олиб, унинг бир қисмини Q_2 советкичга бериб, $Q_1 - Q_2 = \Delta Q$ ҳисобига иш бажараётган бўлсин. Юзаки қараганда, иссиқлик советкичдан олинганга ўхшаб кўринса ҳам, лекин бу жараёнлар йиғиндисида Q_1 иссиқлик иситкичдан олинапти ва Q_2 иссиқлик советкичга берилаяпти, шунинг ҳисобига эса иш бажарилаяпти.

Юқорида баён этилганлардан кўриниб турибдики, агар иш иссиқликка айланса $A \rightarrow Q$ бўлади, лекин иссиқликни қайтадан тўлиқ ишга айлантириш мумкин эмас. Бу икки йўналиш бир хил қийматга эга эмас. Яъни $A \rightarrow Q$ жараёнини, $Q \rightarrow A$ жараёнига нисбатан устун (зиддирок) дейиш мумкин. Демак, $A \rightarrow Q$ жараён билан боғланган ҳар қандай жараён термодинамик қайтмас жараёндир, чунки қайтадан ҳамма иссиқни ишга айлантдириб бўлмайди.

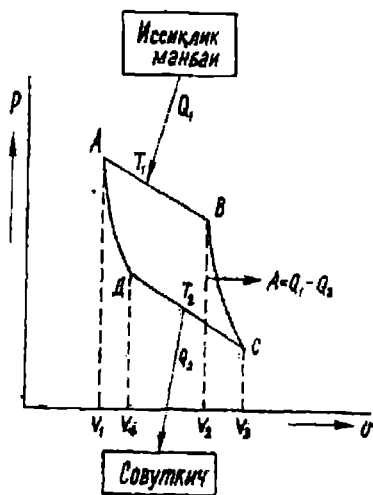
КАРНО ЦИКЛИ

II бош қонун 1824 йилда С. Карно томонидан очилган ва Карно цикли билан боғланган. Шунга кўра, бу цикл амалий ҳамда тарихий аҳамиятга эгадир. Карно циклида, ўз-ўзича бормайдиган жараёнларнинг бориши учун уларни ўз-ўзича боровчи жараён билан қўшиб биргаликда олиб бориш кераклиги яққол кўрсатилган. Карно циклида, ўз-ўзича бормайдиган иссиқликни ишга айланиш жараёни ўз-ўзича боровчи жараён ни иссиқликнинг иссиқ жисмдан совуқ жисмга ўз-ўзича ўтиш жараёни билан қўшиб биргаликда олиб борганда амалга ошиши мумкинлиги кўрсатилган. Шу билан бирга техникада амалий аҳамиятга эга бўлган фойдали иш коэффициентини (η) нинг нималарга богаликлиги ва уни ошириш усуллари кўрсатилган.

Карно цикли T_1 -температурали иссиқлик манбаи ва T_2 -температурали советкич резервуаридан иборат. Улар жуда катта ҳажмда бўлиб, иситкичдан иссиқлик олинганда ва советкичга иссиқлик берилганда, уларнинг температураси деярли ўзгармайди. Ҳамма жараёнлар квазистатик мувозанат ҳолатидан чексиз кичик фарқ қиладиган ҳолатда босқичлаб олиб борилади. Булар эса ҳамма жараёни термодинамик қайтар равишда олиб

боришни таъмин қилади. Карно цикли айланма жараён бўлиб, жараёндан сўнг система ва ташқи муҳит ўзининг олдинги ҳолатига қайтади. Икки резервуар ўртасида ишчи жисм-идеал газ ўрнатилган, газ кенгайган-кисилганда поршен идеал ҳолатда ҳаракат қилади. Карно цикли III,3-расмда тасвирланган.

Карно циклида иш бажариш циклик, яъни айланма жараён натижасида амалга оширилади. Бу цикл бирин-кетин борадиган тўртта қайтар жараёндан иборат: а) газнинг изотермик кенгайиши - АВ изотермаси; б) газнинг адиабатик кенгайиб, совиши-BC адиабатаси; в) газнинг изотермик сикилиши -CD изотермаси; д) газнинг адиабатик сикилиб, исиши -ДҚ адиабатаси;



III.3-расм. Карно цикли.

а) 1 моль идеал газ иссиқлик манбаидан Q иссиқлик олиб, T_1 температурада V_1 дан V_2 гача АВ изотерма бўйлаб қайтар тарзда кенгайсин; бунда система бажарган иш A_1 бўлсин, системанинг бажарган иши плюс (+), система устидан бажарилган иш минус (—) ишора билан белгиланади:

$$A_1 = RT \ln \frac{V_2}{V_1} \quad (\text{III.1})$$

Бу иш миқдори АВ V_2V_1 квадрат юзасига тенг бўлади.

б) биринчи жараён натижасида В нуқтага келган газни иссиқлик манбаидан ажратиб, адиабатик равишда (яъни $Q=\text{Const}$) V_3 гача кенгайтирамыз. Бу кенгайишда система иссиқлик манбаидан ажратилмаганлиги сабабли, ўзининг ички энергияси ҳисобига иш бажаради:

$$A_2 = -dU = C_V(T_1 - T_2) \quad (\text{III.2})$$

Бу иш миқдори ВС V_3 , V_2 квадрат юзага тенг бўлади.

в) система T_2 да СД изотермаси бўйлаб V_3 дан V_4 гача сиқилганида, система устидан бажарилган иш куйидагига тенг бўлади:

$$-A_3 = RT^2 \ln \frac{V_3}{V_4} \quad (\text{III.3})$$

иш миқдори СД V_4 , V_3 квадрат юзага тенг.

г) циклининг охирида идеал газ V_4 дан дастлабки ҳажми V_3 гача ДА бўйлаб адиабатик сиқилганида бажарилган иш:

$$A_4 = \Delta U = C_V(T_1 - T_2) \quad (\text{III.4})$$

Бу иш АД V_4 , V_1 квадрат юзага тенг бўлади.

Агар Q_1 - иссиқликдан олинган ва Q_2 - совуткичга берилган иссиқлик бўлса, умумий бажарилган иш:

$$A = Q_1 - Q_2 = A_1 + A_2 + A_3 + A_4$$

A_2 билан A_4 нинг қиймати тенг, лекин ишораси қарама-қарши бўлганлигидан.

$$A = Q_1 - Q_2 = A_4 + A_3 = RT_1 \ln \frac{V_2}{V_1} - RT_2 \ln \frac{V_3}{V_4} \quad (\text{III.5})$$

ВС ва ДС адиабатик жараёнларга Пуассон формуласи тадбиқ этилса: ВС жараён учун: $T_1 V_2^{k-1} = T_2 V_3^{k-1}$

ДА жараён учун: $T_1 V_1^{k-1} = T_2 V_4^{k-1}$ бўлади; уларни бир-бирига бўлиб,

$$\frac{V_2}{V_1} = \frac{V_3}{V_4}$$

$k-1$ даражали илдизни олсак,

$$A = Q_1 - Q_2 = R(T_1 - T_2) \ln \frac{V_2}{V_1}$$

Бу иш ABCD квадрат юзасига тенг бўлади.

Бу тенгламанинг ўнг томонини Q_1 га, чап томонини унга тенг бўлган $RT_1 \ln \frac{V_2}{V_1}$ -га бўлсак:

$$\frac{Q_1 - Q_2}{Q_1} = \frac{T_1 - T_2}{T_1} \text{ бўлади.} \quad (\text{III.6})$$

$Q_1 - Q_2$ айирма иситкичдан олинган иссиқликнинг ишга айланган қисмини ифодалайди, унинг Q_1 га нисбати *фойдали иш коэффициенти* (ФИК) га тенг:

$$\eta = \frac{Q_1 - Q_2}{Q_1} = \frac{T_1 - T_2}{T_2} \text{ бўлади.} \quad (\text{III.7})$$

Шундай қилиб ФИК *иситкич ва совуткичнинг температуралари айирмасига боғлиқ бўлиб, жисм қандай материалдан ташкил топганлигига ва унинг табиатига боғлиқ эмас.*

Иссиқликнинг ишга айланиш имконияти тенглама (III.7) билан чегараланган бўлиб, η доимо бирдан кичик бўлади ва қайтар равишда ишловчи ҳар қандай машинанинг фойдали иш коэффициенти (III.7) тенгламадан кўп бўлиши мумкин эмас (*Карно қонуни*).

Бир хил температура чегарасида ($T_1 - T_2$) қайтар ва ноқайтар ишловчи машиналар бўлса, доимо ноқайтар ишловчи машинанинг ФИК ҳамиша кам

бўлади. Машинанинг ишлаш жараёнида, қандай бўлмасин ноқайтар жараён борса, масалан, ишқаланиш натижасида иш иссиқликка айланса у ФИКнинг камайишига олиб келади. Жараён қайтар жараёнга яқинлашган сари қўп иш бажарилади (чизиклардан пастки юза). Шундай қилиб, қайтар равишда ишловчи машинанинг ФИК энг қўп бўлади ва максимум иш бажарилади, бу ишга A_{\max} -максимум иш дейилади.

ЭНТРОПИЯ

(III.6) тенгламани қуйидагича ёзиш мумкин:

$$\frac{Q_1 - Q_2}{Q_1} = \frac{T_1 - T_2}{T_1}; \quad 1 - \frac{Q_2}{Q_1} = 1 - \frac{T_2}{T_1}; \quad \frac{Q_2}{Q_1} = \frac{T_2}{T_1}$$

ёки

$$\frac{Q_1}{T_1} = \frac{Q_2}{T_2}; \quad \frac{Q_1}{T_1} - \frac{Q_2}{T_2} = 0 \quad (\text{III.8})$$

Олинган ёки берилган иссиқликнинг шу иссиқлик манбаи температурасига нисбати Q/T га *келтирилган иссиқлик*, дейилади.

Q_1 билан Q_2 тенг бўлмаса ҳам, Q_1/T_1 ва Q_2/T_2 нинг ўзаро тенглиги (III.8) тенгламадан кўриниб турибди. Шундай қилиб, Q/T йўлга боғлиқ эмас, яъни тўлиқ функциялардир.

Агар Карно цикли бир қанча кичик цикллardan ташкил топган деб фараз қилинса, бунда биринчи циклниги совиткичи иккинчи циклниги иссиқлик манбаи бўлиб, бу манба олган иссиқликнинг ҳаммасини иккинчи циклга берса, иккинчи циклниги совиткичи учинчи циклниги иссиқлик манбаи бўлади ва ҳоказо, у ҳолда (III.8) тенгламани қуйидаги шаклда ёзиш мумкин бўлади:

$$\frac{\delta Q_1}{T_1} - \frac{\delta Q_2}{T_2} + \frac{\delta Q_2}{T_2} - \frac{\delta Q_3}{T_3} + \dots = 0$$

ёки

$$\sum \frac{\delta Q}{T} = 0 \quad (\text{III.9})$$

ёки

$$\int \frac{\delta Q}{T} = 0$$

\int -ишораси ёпиқ контур бўйича олинган интегрални ифодалайди.

Математика назариясига мувофиқ, агар ёпиқ контур бўйича олинган интеграл нолга тенг бўлса, шундай бир функция борки, унинг тўла дифференциали интеграл остидаги ифодага тенг бўлади. Бу функция S билан белгиланади. Бу функцияни Клаузиус *энтропия* деб атаган. S нинг тўла дифференциали

$$dS = \frac{\delta Q}{T} \text{ бўлади.} \quad (\text{III. 10})$$

Энтропия қиймати $\frac{\text{Ж}}{\text{кмоль} \cdot \text{град}}$ ($\frac{\text{кал}}{\text{моль} \cdot \text{град}}$) билан ифодаланади.

Энтропия ҳам, худди системанинг ички энергияси сингари системанинг ҳолат функцияси (тўлиқ функция) бўлиб, унинг ўзгариши фақат системанинг дастлабки ва охириги ҳолатига боғлиқ, жараённинг йўлига боғлиқ эмас. Шунга кўра, система 1-ҳолатдан 2-ҳолатга келса, энтропиянинг ўзгариши

$$\int_1^2 \frac{\delta Q}{T} = S_2 - S_1 \quad (\text{III. 11})$$

билан ифодаланади. 1909 йилда грек математиги Каратеодор энтропиянинг ҳақиқатда ҳам мавжудлигини исботлади ва термодинамиканинг II бош қонунини ҳеч қандай фаразсиз математик усуллар билан таърифлади.

Энтропия модданинг микдорига боғлиқ, демак, экстенсив микдордир. Энтропия аддитив (йиғинди) микдордир, яъни система энтропияси уни ташкил этган таркибий қисмлар энтропияси йиғиндисига тенг; унинг ўзгариши эса айрим бўлақлар энтропияси ўзгариши йиғиндисига тенг; мураккаб жараён энтропиясининг ўзгариши жараённи ташкил этувчи айрим жараёнлар энтропияларининг ўзгаришлари йиғиндисига тенг.

ИККИНЧИ БОШ ҚОНУННИНГ АСОСИЙ ТЕНГЛАМАСИ

Юқорида баён этилганидек, энтропиянинг қиймати иситкичдан олинган (ёки совиткичга берилган) иссиқлик микдорига ва бу жараён қайси температурада борганлигига боғлиқ, яъни $S = S^p(Q, T)$ Бу боғланиш турли жараёнлар учун турли кўринишда ифодаланади. Карно циклига кўра қайтар жараёнларда бу боғланиш

$$dS = \frac{\delta Q}{T} \quad (\text{III. 12})$$

ёки

$$\delta Q = T dS \quad (\text{III. 13})$$

шаклида ифодаланади.

(III.7) тенгламадан

$$\eta = \frac{Q_1 - Q_2}{Q_1} = \frac{A}{Q_1}$$

Ноқайтар жараёнларда иссиқлик манбаидан олинган иссиқликнинг қайтар жараёнга нисбатан камроқ қисми ишга айланганлигидан, яъни қайтар бўлганидан,

$$\left(\frac{Q_1 - Q_2}{T} \right)_{\text{ноқайтар}} \geq \left(\frac{Q_1 - Q_2}{T} \right)_{\text{қайтар}} \quad (\text{III. 12.a})$$

$$\delta Q_{\text{ноқайтар}} \geq \delta Q_{\text{қайтар}} \quad (\text{III. 13})$$

Демак (III. 12) ва (III. 13) тенгламалардан ҳар қандай ноқайтар жараён учун: $dS > \frac{dQ}{T}$ келиб чиқади, (III. 14)

$$ёки \quad TdS \geq dQ \quad (III. 15)$$

бўлади.

(III.12) ва (III. 14) тенгламаларни бирлаштириб куйидагича ёзиш мумкин:

$$dS \geq \frac{dQ}{T} \quad (III. 16)$$

ва

$$TdS \geq \delta Q \quad (III. 17)$$

Тенглик ишораси (=) қайтар ва тенгсизлик ишораси (\neq) қайтмас, ўз-ўзича борадиган жараёнларга мансуб. Бу (III. 16) (III. 17) *тенгламалар иккинчи бош қонуннинг асосий тенгламаси бўлиб, унинг математик ифодасидир*. Бу (III. 17) тенгламанинг қиймати биринчи қонуннинг асосий тенгламалари (II.9 ва II.10) га қўйилса, *биринчи ва иккинчи бош қонуннинг умумлашган тенгламаси келиб чиқади*:

$$TdS \geq dU + \delta A \quad (III. 18)$$

$$TdS \geq dU + PdV$$

Умуман, жараённинг бажарган иши фойдали ишдан ва кенгайиши механик ишдан иборат бўлиши мумкин:

$$\delta A = \delta A' + PdV$$

Бу ерда: A' - фойдали иш, PdV - кенгайишнинг механик иши. (III. 18) тенгламадан:

$$\delta A \leq TdS - dU \quad (III. 19)$$

Бу тенгламадан кўришиб турибдики, бир хил иситкич ва совиткич орасида қайтар ва қайтмас равишда ишлайдиган машина ишласа, қайтар ишловчи машина кўп иш бажаради ва бу иш *максимум иш- A_{max}* дейлади. Шунга кўра, машинанинг ФИК ни ошириш учун, мумкин қадар қайтар тарзда ишлатишга интилиш керак. A қайтмас ишловчи машинанинг бажарган иши бўлса:

$$\alpha = \frac{A}{A_{max}} \leq 1 \quad (III.20)$$

α - қайтарлик даражаси. α -қанча катта бўлса, қайтарлик даражаси шунча юқори бўлади ва α 1 га яқинлашади.

ЖАРАЁНЛАРНИНГ ЙЎНАЛИШИ ВА МУВОЗАНАТНИНГ ШАРТИ

Изолирланган системада жараённинг қайси томонга йўналишини ва қайси шароитда мувозанат қарор топишини энтропиянинг ўзгаришидан билиш мумкин. Изолирланган система атрофдан энергия олмайди ва бермайди, яъни бу хил алмашиши бўлмайди. Шунга кўра, изолирланган системада $\dot{U}=\text{const}$, $dU=0$ ва $V=\text{const}$ бўлади.

(III. 16) ва (III. 17) тенгламалар Изолирланган системага нисбатан қўлланилса ва бу системада $Q=\text{const}$ эканлиги кўзда тутилса, тенглама куйидаги кўринишга эга бўлади:

$$dS \geq 0; \quad S_2 - S_1 \geq 0 \quad (III.21)$$

Изолирланган системанинг энтропияси ўзгармайди (ёки ортади). Демак, қайтар жараёнларда:

$$dS = 0 \text{ ёки } \Delta S = 0 \quad (\text{III.22})$$

Демак, Изолирланган системада қайтар жараён борганда энтропия ўзгармайди. Қайтмас жараён борганда (III.21) тенгламага мувофиқ:

$$dS > 0 \text{ ёки } \Delta S > 0 \text{ бўлади} \quad (\text{III.23})$$

Ўз-ўзича борадиган барча жараёнлар қайтмас бўлганлигидан система энтропияси ортади. Бунинг кўйидагича таърифлаш мумкин: изолирланган системада жараённинг икки томонга бориши мумкин бўлса, фақат системанинг энтропияси ортади ва ўз-ўзича борадиган жараёнлар содир бўлади, яъни система энтропиясини оширадиган жараёнларгина ўз-ўзича бориши мумкин. Агар энтропия камайса $\Delta S < 0$ жараён бормайди.

Қайтмас жараёнда энтропиянинг ўзгаришини кузатайлик: T_A ва T_B температурали икки жисм А, В берилган бўлсин. Фараз қилайлик, А дан В га Q микдорда иссиқлик ўтсин. Маълумки, бу жараён қайтмас жараён, «1» ишора системанинг бошланғич, «2» ишора системанинг сўнгги ҳолатини ифодаласин, А ва В моддаларда энтропиянинг ўзгариши:

$$S_{A_2} - S_{A_1} = -\frac{Q}{T_A}; \quad S_{B_2} - S_{B_1} = +\frac{Q}{T_B}$$

Энтропиянинг умумий ўзгариши - ΔS_T ўзгаришлар йиғиндисига тенг:

$$\Delta S = (S_{A_2} - S_{A_1}) + (S_{B_2} - S_{B_1}) = -\frac{Q}{T_A} + \frac{Q}{T_B} = \frac{Q(T_A - T_B)}{T_A \cdot T_B}$$

Шартимиз бўйича, $T_A > T_B$; демак, ΔS нолдан катта бўлади, яъни:

$$\Delta S > 0; \quad (S_2 - S_1) > 0 \quad (\text{III.24})$$

Изолирланган системада жараён бориши билан унинг энтропияси ҳам орта боради, шу билан бир қаторда у мувозанат ҳолатига яқинлаша боради. Энтропия максимал қийматга етганда, мувозанат қарор топади. Шундай қилиб, изолирланган системада борадиган жараёнларда термодинамик мувозанат шартини қўйидагина ёзиш мумкин:

$$dS = 0; \quad d^2S < 0 \quad (\text{III.25})$$

Агар иш иссиқликка айланса, II қонун бўйича, бу иссиқликни қайтадан тўлиқ ишга айлантириб бўлмайди, натижада энергиянинг иш бажариш хусусияти пасаяди, шу маънода энергия қадрсизланади. Иккинчи томондан, жараён қайтмас бўлганлигидан бу вақтда энтропия ортади. Шундай қилиб, энтропиянинг орташи энергиянинг қадрсизланиши ўлчови сифатида хизмат қилади.

ТУРЛИ ЖАРАЁНЛАРДА ЭНТРОПИЯНИНГ ЎЗГАРИШИ

Табиатдаги барча реал жараёнлар қайтмас жараёнлар эканлиги юқорида қайд қилинди. Қайтмас жараёнларда энтропиянинг ўзгариши (III. 14) ва (III. 15) тенгламалар билан ифодаланadi. Лекин бу тенгламалар тенгсиз бўлганлигидан улардан фойдаланиб, энтропиянинг ўзгаришини ҳисоблаб чиқариш мумкин эмас. Иккинчидан, энтропия ҳолат функцияси бўлиб, унинг ўзгариши жараённинг қайтар ёки қайтмас тарзда боришига боғлиқ эмас, яъни

бу икки хил жараёнда энтропиянинг ўзгариши бир хил.

Фақат $\Delta Q_{\text{хайтар}} > Q_{\text{хайтмас}}$ ва $A_{\text{хайтар}} > A_{\text{хайтмас}}$ бўлганлигидан $dS > \frac{dQ}{T}$ бўлади.

Турли жараёнларда энтропиянинг ўзгаришини ҳисоблашда (III. 12) ва (III. 13) дан фойдаланилади:

$$\delta Q = TdS \quad (\text{III.26})$$

Бунинг учун бу тенгламани икки ҳолат учун интеграллаш керак:

$$\Delta S = S_2 - S_1 = \int_1^2 \frac{\delta Q}{T} \quad (\text{III.27})$$

S_1, S_2 - энтропиянинг дастлабки ва сўнгги ҳолатдаги қиймати. Шу усулдан фойдаланиб, баъзи жараёнларда энтропиянинг ўзгаришини ҳисоблаймиз.

Изотермик жараён ($T = \text{const}$, III.4-расм). Бу хил жараёнларга моддаларнинг фаза ўзгариши, яъни бир агрегат ҳолатдан иккинчи агрегат ҳолатга, бир кристалл шаклидан иккинчисига ўтиши каби жараёнлар мисол бўлади. Бу жараёнларда T турғун бўлганлигидан (III.27) тенгламадаги T ни интегралнинг ташқарисига чиқариб, жараённинг йўналиши маълум бўлганлигидан (изотермик жараён) $\delta Q \rightarrow dQ$ ни оламыз: Q -тўла функция хоссасига эга, dQ - ни интеграллаш мумкин:

$$dS = \int_1^2 \frac{\delta Q}{T} = \frac{1}{T_1} \delta Q = \frac{Q_T}{T}; \quad S = \frac{Q_T}{T} \quad (\text{III.28})$$

Q_T - жараённинг иссиқлик эффекти (яширин ўтиш иссиқлиги). Агар жараён турғун босимда борса:

$$Q_T = \Delta H$$

Демак

$$\Delta S = \frac{\Delta H}{T} \quad (\text{III.29})$$

T - ўтиш температураси.

Модда юкори температурали ҳолатда бўлса, унинг энтропияси катта бўлади. Масалан, бир моль сувнинг энтропияси бир моль музнинг энтропиясидан $22,01 \cdot 10^6$ Ж (5,256 ккал) ортик.

Исйтиш. Моддаларни турғун босимда (изобарик) ёки турғун ҳажмда (изохорик) қиздириш мумкин.

Турғун босимда n моль моддани dT температурагача қиздириш учун кетган иссиқлик:

$$\delta Q = nC_p dT \quad (\text{III.30})$$

Q нинг бу қиймати (III.27) тенгламага қўйилса:

$$dS = n \int_{T_1}^{T_2} \frac{C_p dT}{T}$$

Агар $T_1 = 298^\circ$ га тенг бўлса, яъни стандарт шароитда ΔS_{298}°

$$\Delta S_T^\circ = \Delta S_{298}^\circ + n \int_{298}^T \frac{C_p dT}{T} \text{ бўлади} \quad (\text{III.30a})$$

Бу интегрални ечиш учун C_p нинг температурага боғлиқ ҳолда ўзгари-

шини билиш керак. Лекин катта аниқлик талаб қилинмаганда ёки температура-ларнинг кичик ораллиғида $C_p = \text{const}$ деб қабул қилиш мумкин: У ҳолда:

$$\Delta S_r = n \int_{T_1}^{T_2} \frac{C_p dT}{T} = n C_p \int_{T_1}^{T_2} \frac{dT}{T} = n C_p \ln \frac{T_2}{T_1} \text{ бўлади.} \quad (\text{III.31})$$

Шунингдек, агар жараён изохорик бўлса:

$$\Delta S_r = n C_v \ln \frac{T_2}{T_1} \quad (\text{III.32})$$

(III.31) ва (III.32) тенгламалардан маълум бўлишича, қиздирилганда моддаларнинг энтропияси ортар экан.

Модда ҳолатининг ўзгариши. Газларнинг температураси, ҳажми ва босими ўзгарганда энтропияси ҳам ўзгаради. Идеал газ ҳолатларининг ўзгаришини кузатайлик. I ва II бош қонуннинг мувозанат жараёнлари учун умумлашган тенгламаси (III. 18) дан

$$TdS = dU + pdV$$

ёки

$$dS = \frac{dU}{T} + \frac{p}{T} dV$$

лардан фойдаланамиз: $dU = n C_v dT$ $\int p = \frac{nRT}{V}$ қиймати юқоридаги тенгламага қўйилса, идеал газлар учун қуйидагича бўлади:

$$dS = n C_v \frac{dT}{T} + \frac{nR}{V} dV$$

Бу ерда: $C_v = \text{const}$, яъни C_v температурага қараб ўзгармайди деб фараз қилиб, тенглама интегралланса,

$$\Delta S = S_2 - S_1 = n C_v \ln \frac{T_2}{T_1} + nR \ln \frac{V_2}{V_1} \quad (\text{III.33})$$

ҳосил бўлади.

Агар $T_1 = T_2$ бўлса, яъни газнинг V_1 дан V_2 гача кенгайиши изотермик равишда

борса, $\ln \frac{T_2}{T_1} = 0$ бўлганлигидан

$$\Delta S = nR \ln \frac{V_2}{V_1} \text{ бўлади} \quad (\text{III.34})$$

Демак, газ кенгайганда унинг энтропияси ортар экан.

Икки ҳолат тенгламалари $P_1 V_1 = RT_1$ ва $P_2 V_2 = RT_2$ дан, идеал газлар учун $\frac{V_2}{V_1} = \frac{T_2 P_1}{T_1 P_2}$ бўлганлигидан, V_2/V_1 нинг қиймати (III.33) тенгламага қўйилса:

$$\begin{aligned} \Delta S &= n C_v \ln \frac{T_2}{T_1} + nR \ln \frac{V_2}{V_1} = n C_v \ln \frac{T_2}{T_1} + nR \ln \frac{T_2 P_1}{T_1 P_2} = \\ &= n C_v \ln \frac{T_2}{T_1} + nR \ln \frac{P_2}{P_1} = n(C_v + R) \ln \frac{T_2}{T_1} + nR \ln \frac{P_1}{P_2} \\ \Delta S &= n C_p \ln \frac{T_2}{T_1} + nR \ln \frac{P_1}{P_2} \end{aligned}$$

Агар $T_2 = T_1$ бўлса,

$$\Delta S = nR \ln \frac{P_1}{P_2} \text{ бўлади.} \quad (\text{III.35})$$

Демак, газнинг босими ортиши билан унинг энтропияси камайар экан. Газнинг турли ҳажм ва босимдаги энтропиясини қуйидагича ҳисоблаш мумкин.

Идеал газлар қонунига мувофиқ $\frac{T_2}{T_1} = \frac{P_2 V_2}{P_1 V_1}$ ва $\frac{T_2}{T_1}$ ning бу қиймати (III.33) тенгламага қўйилса:

$$\begin{aligned} \Delta S &= nC_v \ln \frac{P_2 V_2}{P_1 V_1} + nR \ln \frac{V_2}{V_1} = nC_v \ln \frac{P_2}{P_1} + nC_v \ln \frac{V_2}{V_1} + nR \ln \frac{V_2}{V_1} \\ &= nC_v \ln \frac{P_2}{P_1} + n(C_v + R) \ln \frac{V_2}{V_1} = nC_v \ln \frac{P_2}{P_1} + nC_p \ln \frac{V_2}{V_1} \end{aligned} \quad (\text{III.36})$$

Газларнинг аралашши-диффузия. Икки хил газ девор (поршень) билан ажралган бўлсин, биринчи газдан n_1 моль (ҳажми V_1) ва иккинчисидан n_2 моль олайлик (ҳажми V_2). Девордаги тешик орқали газлар бири-бирида диффузиялансин. Маълум вақт ўтгандан сўнг бутун ҳажмда ($V_1 + V_2$) иккала газ бир текисда тарқалсин. Бу жараён тургун температура ва тургун босимда борсин. Бу жараён натижасида биринчи газ V_1 дан ($V_1 + V_2$) гача, иккинчи газ эса V_2 дан ($V_1 + V_2$) гача кенгайди. (III.34) тенгламага мувофиқ биринчи газ энтропиясининг ўзгариши:

$$\Delta S_1 = n_1 R \ln \frac{V_1 + V_2}{V_1}$$

Иккинчи газ энтропиясининг ўзгариши:

$$\Delta S_2 = n_2 R \ln \frac{V_1 + V_2}{V_2} \text{ бўлади.}$$

Энтропиянинг умумий ўзгариши:

$$\Delta S = \Delta S_1 + \Delta S_2 = n_1 R \ln \frac{V_1 + V_2}{V_1} + n_2 R \ln \frac{V_1 + V_2}{V_2} \quad (\text{III.37})$$

Агар N_1, N_2 газларнинг моль нисбатлари бўлса ва

$$N_1 = \frac{n_1}{n_1 + n_2} = \frac{V_1}{V_1 + V_2} \quad \text{ва} \quad N_2 = \frac{n_2}{n_1 + n_2} = \frac{V_2}{V_1 + V_2}$$

бу қийматлар (III.37) тенгламага қўйилса:

$$\Delta S = -R(n_1 \ln N_1 + n_2 \ln N_2)$$

Агар энтропиянинг ўзгариши бир моль газлар аралашмасидан ҳосил бўлган газлар аралашмасига нисбатан ҳисобланса:

$$\Delta S = -R \left(\frac{n_1}{n_1 + n_2} \ln N_1 + \frac{n_2}{n_1 + n_2} \ln N_2 \right)$$

ёки

$$\Delta S = -R(N_1 \ln N_1 + N_2 \ln N_2) \quad (\text{III.37, a})$$

Бу жараёнда система энтропиясининг ортиши юқоридаги тенгламалардан кўришиб турибди.

ГИББС ВА ГЕЛЬМГОЛЬЦ ЭНЕРГИЯЛАРИ (изотермик потенциаллар)

Изолирланган системада жараённинг йўналишини ва мувозанатнинг қарор топиш шартини энтропия қийматларининг ўзгариши ифодалайди. Изолирланмаган системада тургун температурада борадиган жараёнларда бу вазифани Гиббс ва Гельмгольц энергиялари (функцияси) бажаради. Бу иккала функция 1960 йилгача *изотермик потенциаллар* деб, Гельмгольц энергияси изохорик потенциал ёки эркин энергия, Гиббс энергияси изобарик потенциал ёки термодинамик потенциал деб, юритиларди. Ҳозир ҳам «изотермик потенциал» атамаси ишлатиб турилади. Гельмгольц ва Гиббс энергиялари ҳолат функцияси, яъни тўлиқ функция бўлганлигидан Гельмгольц функцияси, Гиббс функцияси деб ҳам аталади.

Кўп жараёнлар изотермик-изохорик равишда -тургун температура ва тургун ҳажмда ($T=\text{Const}$, $V=\text{Const}$) ёки изотермик-изобарик равишда тургун температура ва тургун босимда ($T=\text{Const}$, $P=\text{Const}$) боради. Шунга кўра, изотермик-изохорик жараёнларда Гельмгольц функцияси, изотермик-изобарик жараёнларда Гиббс функцияси қўлланилади. Гельмгольц энергияси (функцияси) одатда, F ҳарфи билан Гиббс энергияси эса (функцияси) кўпинча G (баъзан z ва Φ) ҳарфи билан белгиланади.

Изотермик-изохорик жараёнларда унинг йўналишини ва мувозанат шартини Гельмгольц энергияси қиймати, изотермик-изобарик жараёнларда Гиббс энергияси қийматининг ўзгариши ифодалайди.

Гельмгольц функцияси. Изотермик-изохорик жараёнларга I ва II қонунларнинг асосий тенгламасини татбиқ этамиз:

$$TdS \geq dU + \delta A$$

ёки

$$\delta A \leq TdS - dU$$

Система I ҳолатдан II ҳолатга келганда, бу функциялар қийматининг ўзгаришини аниқлаш учун юқоридаги ифодани $T=\text{Const}$ ҳолда интеграллаш керак:

$$\int_1^2 \delta A \leq T \int_1^2 dS - \int_1^2 dU$$

$$\delta A \leq T(S_2 - S_1) - (U_2 - U_1)$$

ёки

$$A \leq (U_1 - TS_1) - (U_2 - TS_2)$$

Агар

$$F = U - TS$$

деб қабул қилинса: (III.38)

$$A \leq F_1 - F_2 = \Delta F$$

(III.39)

F - Гельмгольц функцияси.

Шундай қилиб, изотермик-изохорик жараёнда бажарилган иш Гельмгольц функциясининг камайишига тенг ёки ундан кичик бўлади.

Агар жараён қайтар бўлса, максимал иш- A_{\max} бажарилади ва у Гельмгольц функциясининг камайишига тенг бўлади:

$$A_{\max} = -\Delta F \quad (\text{III.40})$$

Агар жараён қайтар бўлмаса, бажарилган иш Гельмгольц функциясининг камайишидан кам бўлади:

$$A \leq -\Delta F \quad (\text{III.41})$$

(III.38) тенгламани қуйидагича ёзиш мумкин:

$$U = F + TS$$

Системанинг ички энергиясини икки энергия йигиндисидан – Гельмгольц функцияси F ва боғланган энергия TS дан иборат деб караш мумкин. (III.38,39) тенламалардан: $A = -\Delta F = -\Delta(U - TS)$. Бу тенгламага мувофиқ, F ички энергиянинг ишга айланиши мумкин бўлган, TS ишга айланиши мумкин бўлмаган қисмидир ва у фақат иссиқликка айланади.

Агар системага ташқаридан фақат босим таъсир этаётган бўлса:

$$\delta A = PdV$$

Бу вақтда:

$$TdS \geq dU + PdV \quad (\text{III.42})$$

Бундан:

$$dU \leq TdS - PdV$$

Иккинчи томондан $F = U - TS$ бўлиб, бу тенглама дифференциалланса:

$$dF \leq dU - SdT - TdS \text{ келиб чиқади.}$$

Бу тенгламага (III.42) тенгламадан dU нинг қиймати олиб қўйилса:

$$dF \leq -SdT - PdV \quad (\text{III.43})$$

қайтар жараён учун:

$$dF = -SdT - PdV \text{ ҳосил бўлади.} \quad (\text{III.44})$$

Турғун температурада ($T = \text{Const}$) V_1 гача кенгайса ва $T = \text{Const}$ бўлганликдан $dT = 0$ бўлади ва III.44 $dF = -pdV$ бўлади.

Агар $dF = -PdV = -\frac{RT}{V}dV$ интегралланса:

$$\Delta F = -nRT \ln \frac{V_2}{V_1} = nRT \ln \frac{V_1}{V_2} = nRT \ln \frac{P_2}{P_1} \quad (\text{III.45})$$

Демак III.44 дан $\left(\frac{\partial F}{\partial T}\right)_V = -S$; $\left(\frac{\partial F}{\partial V}\right)_T = -P$ ва изотермик-изохорик шароитда ($T = \text{Const}$, $V = \text{Const}$) $dT = 0$, $dV = 0$ бўлганлигидан:

$$dF = 0$$

Изохорик ва қайтмас жараёнлар учун:

$$dF < -SdT - pdV$$

Изотермик-изохорик шароитда:

$$dF < 0 \quad (\text{III.46})$$

Умуман, қайтар ва қайтмас жараён учун:

$$dF \leq 0 \quad (\text{III.47})$$

Бундан маълумки, тургун температура ва тургун ҳажмда қайтар жараён борганда Гельмгольц функциясининг қиймати ўзгармайди - қайтмас, ўз-ўзича борадиган жараён содир бўлганда Гельмгольц функциясининг қиймати камаяди, яъни бу шароитда жараён Гельмгольц функцияси камаядиган йўналишида боради. Гельмгольц функциясининг қиймати минимум га етганда, мувозанат қарор топади. Демак, мувозанат шартининг математик ифодаси қуйидагича бўлади:

$$dF = 0, \quad d^2 F \leq 0 \quad (\text{III.48})$$

Гиббс функцияси. Тургун температура ва тургун босимда борадиган жараёнларнинг йўналишини ва мувозанат шартини Гиббс функцияси (G) қийматининг ўзгариши ифодалайди. Кенгайиш ва механик иш билан бир қаторда, ишнинг бошқа хиллари ҳам ҳисобга олинганда умумий бажарилган иш:

$$\delta A = \delta A' + PdV$$

A- фойдали иш. Ишнинг бу қиймати (III. 18) тенгламага қўйилса:

$$\delta A' \leq TdS - dU - PdV$$

ва бу тенглама интегралланса:

$$A' \leq T(S_2 - S_1) - (U_2 - U_1) - P(V_2 - V_1)$$

ёки

$$A' \leq (U_1 - TS + PV_1) - (U_2 - TS_2 + PV_2)$$

Агар: $G=U-TS+PV$ деб белгиласак, G-Гиббс энергияси бўлади.

Юкоридаги тенгламадан:

$$A' \leq -\Delta G$$

изотермик-изобарик шароитда борадиган қайтар жараён учун:

$$A_{\max} = -\Delta G \text{ келиб чиқади.} \quad (\text{III.49})$$

Бунда максимал фойдали иш Гиббс функциясининг камайишига тенг. Гиббс функцияси таърифига мувофик:

$$G=U-PV+TS=H-TS=F+PV \quad (\text{III.50})$$

Демак, (III.50) тенгламадан:

$$H=G+TS$$

келиб чиқади. Бу тенгламадан G-изотермик-изобарик жараёнларда система энергияси захирасининг ишга айланиши мумкин бўлган қисми. Агар (III.50) тенглама дифференциалланса:

$$dG=dU-TdS-SdT+PdV+VdP$$

Агар (III.18) тенгламага мувофик, $dU \leq SdT - PdV$ эканлиги эътиборга олинса ва dU нинг қиймати юкоридаги тенгламага қўйилса:

$$dG \leq -SdT + VdP \quad (\text{III.51})$$

Қайтар жараён учун:

$$dG = -SdT + VdP \quad (\text{III.52})$$

Қайтмас жараён учун:

$$dG \leq -SdT + VdP \quad (\text{III.53,a})$$

Изотермик жараёнда - температура тургун бўлганда ($T=\text{Const}$, $dT=0$) бўлади ва $-SdT=0$ бўлади ва бу тенглама $dG=VdP$ бўлади. Идеал газлар учун

$$VP = nRT; V = \frac{nRT}{P}. \text{ Демак}$$

$$dG = VdP = \frac{nRTdP}{P},$$

$$\Delta G = \frac{nRTdP}{P} = nRT \ln \frac{P_2}{P_1} = nRT \ln \frac{V_1}{V_2} \quad (\text{III.53,6})$$

Агар жараён изотермик-изобарик равишда борса $dT=0$, $dP=0$ бўлади ва (III.54) тенглама қуйидаги кўринишда ёзилади:

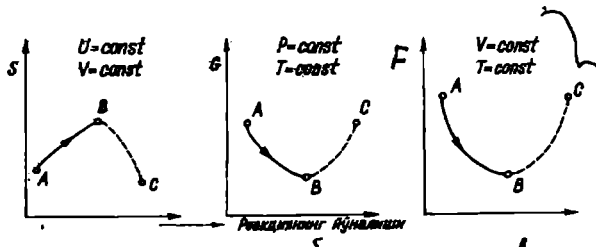
$$dG \leq 0 \quad (\text{III.54})$$

Демак, ўз-ўзича борадиган жараёнларда Гиббс функциясининг қиймати камаяди, яъни жараён Гиббс функциясининг камайиши томон боради. Гиббс функцияси минимум қийматга эга бўлганда, мувозанат қарор топади.

Термодинамик мувозанатнинг шарти қуйидагича:

$$dG = 0; \quad d^2G \geq 0$$

Шундай қилиб, S , F , G -ларнинг жараёнларда ўзгариши III.4-расмда ифодаланган.



III.4-расм. Энтропия (а), изобарик (б), ва изохорик потенциалларнинг (в) турли жараёнларда боришида ўзгариши. АВ ўз-ўзича борувчи ва ВС ўз-ўзича бормаيدиган қайтмас жараёнлар, В - мувозанат ҳолати.

ТЕРМОДИНАМИК ФУНКЦИЯЛАРНИНГ ҚИЙМАТИ

Маълумки, $dU=C_v dT$, яъни ички энергиянинг қиймати температурага боғлиқ, шунга кўра, бир моль идеал газнинг ички энергияси:

$$U_T = U_0 + \int_0^T C_v dT \quad (\text{III.56})$$

Бир моль идеал газнинг энтальпияси:

$$dH_T = C_p dT \text{ ва } H_T = H_0 + \int_0^T C_p dT \quad (\text{III.56a})$$

Бир моль идеал газнинг Гельмгольц функцияси қиймати (III.45) тенгламани турғун температурада интеграллаш йўли билан топилади:

$$dF = -SdT - PdV$$

$T=\text{Const}$, $dT=0$ бўлганда,

$$dF = -pdV = -\frac{RT}{V} dV$$

ва

$$F = F_0 \cdot RT \ln V = F_0 + RT \ln C$$

$$F = F_0 + RT \ln N \quad (\text{III.57})$$

Бир моль идеал газнинг Гиббс функцияси (III.53) тенгламани тургун температурада интеграллаш йўли билан топилади:

$$dG = -SdT + VdP$$

ва $T = \text{Const}$; $dT = 0$ бўлганлигидан,

$$dG = VdP = \frac{RT}{P} dP$$

$$\Delta G = RT \ln \frac{P_2}{P_1} = RT \ln \frac{V_2}{V_1}$$

Демак: $G = G_0 + RT \ln P$ (III.58)

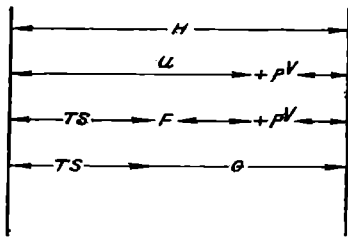
(III.56—III.58) тенгламалардаги U_0 , H_0 , F_0 , G_0 — интеграллаш доимийлари фақат температурага боғлиқ бўлган катталиклардир. Уларнинг қиймати номальум (бу тўғрида IV бобда баҳс юритилади) бўлганлигидан U , H , F , G лар ўзгаришининг мутлақ қиймати ҳам номальумдир.

Идеал газларнинг термодинамик потенциалларини аниқлашда система ҳолати ва Менделеев—Клапейрон тенгламаларидан фойдаланилди. Худди шу тарзда мавжуд газлар термодинамик потенциаллар қийматини топиш учун, уларнинг ҳолат тенгламасидан, масалан, Ван-дер-Ваальс тенгламасидан фойдаланилади.

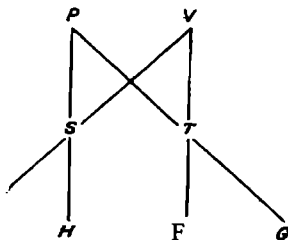
ХАРАКТЕРИСТИК ФУНКЦИЯЛАР

Характеристик функциялар термодинамик функциялар бўлиб, уларнинг ўзи ёки ҳосилалари системаларнинг термодинамик хоссалари (T , V , a , β ва ҳоказолар) ва ҳолат тенгламаларини ифодалаш мумкин. U , H , F , G характеристик функциялар жумласига киради. Юқорида $U = \varphi(S, V)$,

$H = \varphi(S, P)$; $F = \varphi(T, V)$; $G = \varphi(T, P)$ билан танишдик. Термодинамик функциялар ўртасидаги боғланиш III.5-расмда берилган.



III.5-расм. Термодинамик функцияларнинг ўзаро боғлиқлиги.



III.6-расм. Термодинамик функцияларнинг табиий ўзгаришчан параметрлар билан боғланиши

T, P, V, S лар мустақил ўзгарувчан катталиклар (параметрлар) бўлиб, табиий ўзгарувчилар деб аталади. Термодинамик функциялар билан табиий ўзгарувчилар ўртасидаги боғланиш III.6-расмда ва (III.59) тенгламада берилган.

Бу боғланишларнинг аналитик ифодаси қуйидагича:

$$\left. \begin{aligned} dU &= TdS - PdV \\ dH &= TdS + VdP \\ dF &= -SdT - PdV \\ dG &= -SdT + VdP \end{aligned} \right\} \quad (\text{III.59})$$

S нинг ўзгаришини бевосита кузатиб бориш мумкин бўлмаганлигидан U ва H жараённинг йўналиши ва мувозанат шартини кўрсатувчи критерий (белгилувчи катталик) бўлиб ҳисобланади, шунинг учун характеристик функция сифатида кам қўлланилади. Бу мақсадлар учун аксарият F, G дан фойдаланилади. Мисол тариқасида ΔG нинг ўзгариши билан танишайлик:

$$dG = -SdT + VdP$$

$P = \text{Const}$ бўлганда, $dP = 0$ бўлади ва юқоридаги тенгламадан:

$$\left(\frac{\partial G}{\partial T} \right)_P = -S; \quad \left(\frac{\partial \Delta G}{\partial T} \right)_P = \Delta S \quad (\text{III.60})$$

$T = \text{Const}$ бўлганда, $dT = 0$ бўлади ва (III.52) тенгламадан

$$\left(\frac{\partial G}{\partial P} \right)_T \quad (\text{III.61})$$

келиб чиқади. Шу тариқа моддаларнинг турли хоссаларини ифодалайдиган микдорлар: $C_v, C_p, \alpha = \frac{1}{V_0} \left(\frac{\partial V}{\partial T} \right)_P$ (изобарик кенгайиш коэффициенти) ва $\beta = \frac{1}{P_0} \left(\frac{\partial P}{\partial T} \right)_V$ (изохорик кенгайиш коэффициенти) сингари микдорларни топиш мумкин.

Моддаларнинг ҳолат тенгламаларини топишда, характеристик функциялардан фойдаланиш, бошқа усулларга нисбатан мукамалроқдир. Масалан, идеал газлар учун (III.58) тенгламага мувофиқ:

$$G = G_0 + RT \ln P$$

ва

$$dG = RT d \ln P = RT \frac{dP}{P}$$

$$\left(\frac{\partial G}{\partial P} \right)_T = \frac{RT}{P}$$

га тенг $\left(\frac{\partial G}{\partial P} \right)_T = \frac{RT}{P}$ нинг бу қиймати (III.61) тенгламага қўйилса,

идеал газларнинг ҳолат тенгламаси $PV = RT$ олинади. Бу натижаларни H, U, F лардан фойдаланиб ҳам ҳосил қилиш мумкин.

ГИББС-ГЕЛЬМГОЛЬЦ ТЕНГЛАМАСИ

$G=H-TS$ тенгламага (III.60) тенгламадан S нинг қиймати олиб қўйилса,

$$G = H + T \left(\frac{\partial G}{\partial P} \right)_T$$

келиб чиқади. Икки ҳолат учун бу тенгламани қуйдагича ёзиш мумкин:

$$\Delta G = \Delta H + T \left(\frac{\partial \Delta G}{\partial T} \right)_P \quad (\text{III.62})$$

$A_{\max} = -\Delta G$; $\Delta Q_p = \Delta H$ бўлганлигидан;

$$A_{\max} = Q_p + T \left(\frac{\partial A_{\max}}{\partial T} \right)_P \quad (\text{III.63})$$

Агар F дан фойдаланилса:

$$A_{\max} = Q_v + T \left(\frac{\partial A_{\max}}{\partial T} \right)_v \quad (\text{III.64})$$

Умуман, бу тенглама қуйдаги кўринишда ёзилади:

$$A_{\max} = Q + T \left(\frac{\partial A_{\max}}{\partial T} \right) \quad (\text{III.65})$$

Бу III.62—III.65 тенгламалар Гиббс-Гельмгольц тенгламасидир. Бу тенглама баъзан I ва II бош қонунларини бирлашган тенгламаси деб ҳам юритилади. Бу тенглама реакция исқлиги (ички энергия ёки энтальпия) билан бажарилган максимал иш орасидаги боғланишни ифодалайди. Бу тенгламадан фойдаланиб, максимал ишнинг (ёки Гиббс функциясининг қийматини) ва бу қийматларнинг температурага боғлиқ ҳолда ўзгаришини билган ҳолда исқлик эффеќти (ёки ички энергия, энтальпия ўзгариши) қийматларини ҳисоблаш мумкин ва аксинча, Q нинг қийматини билган ҳолда максимал ишнинг қийматини топиш мумкин. Лекин бунинг учун тенгламани интеграллаш керак шунда қуйдаги тенглама олинади:

$$\frac{A}{T} = \int \frac{Q}{T^2} dT + C$$

Демак, Q дан A ни ҳисоблаш учун Q нинг температурага боғлиқ ҳолда ўзгаришини ва интеграллаш доимийсини билиш керак.

КИМЁВИЙ ПОТЕНЦИАЛ

Юқоридаги (III.59) тенгламада келтирилган термодинамик функцияларнинг, масалан, F ва G ларнинг қиймати бир моль ёки бир грамм модда учун ҳисобланади. Бундай ҳолда G нинг ўзгариши фақат T , P га боғлиқ. Агар жараён вақтида системада ёки фазаларда моддаларнинг массаси (ёки концентрацияси) ўзгарса, изотермик потенциалларнинг қиймати ҳам ўзгаради, яъни:

$$F = \varphi(T, V, n_1, n_2, \dots, n_i)$$

$$G = \varphi(T, P, n_1, n_2, \dots, n_2) \quad (\text{III.66.a})$$

n_1, n_2, \dots, n_i лар 1,2 ... n компонентларнинг системадаги (ёки фазадаги) моль сони. Масалан, барча кимёвий жараёнларда дастлабки олинган моддаларнинг миқдори камайди ва аксинча, маҳсулотларнинг миқдори ортади. Моддаларнинг бир агрегат ҳолатдан иккинчисига ўтишида фазаларда уларнинг миқдори ўзгаради ва ҳоказо.

Гиббс функциясининг тўла дифференциали (III.66) тенгламага мувофиқ:

$$dG = \left(\frac{\partial G}{\partial T} \right)_{P, n_1, n_2, \dots, n_i} dT + \left(\frac{\partial G}{\partial P} \right)_{T, dP, n_1, \dots, n_i} dP + \left(\frac{\partial G}{\partial n_1} \right)_{d n_1, T, P, n_2, \dots, n_i} d n_1 + \dots + \left(\frac{\partial G}{\partial n_i} \right)_{T, P, n_1, \dots, n_{i-1}} d n_i \quad (\text{III.67})$$

$$\mu_i = \left(\frac{\partial G}{\partial n_i} \right)_{T, P, n_1, \dots, n_{i-1}} d n_i \quad (\text{III.68})$$

μ_i – i компонентнинг кимёвий потенциали. Шундай қилиб, бирор компонентнинг кимёвий потенциали ўзгармас температура, босим ва бу компонентдан бошқа барча компонентларнинг миқдори ўзгармасдан қолгандаги, муайян модданинг моль сони бир бирликка ўзгаргандаги Гиббс функциясининг ўзгаришига тенгдир.

Соф модданинг кимёвий потенциали шу модданинг Гиббс функциясига тенг:

$$\mu_i = G_i \quad (\text{III.69})$$

Фақат Гиббс функцияси эмас, балки бошқа характеристик функцияларнинг (U , H , F) компонентлар бўйича ҳосилаларига ҳам кимёвий потенциал, деб қараш мумкин. *Кимёвий потенциал аҳамиятга эга катталиқ бўлиб, системада (ёки фазаларда) компонентлар миқдори (концентрация) нинг ўзгариши билан борадиган жараёнларнинг йўналишини ва мувозанат шартини ифодалайди.*

(III.67) ва (III.68) тенгламалардан:

$$dG = \left(\frac{\partial G}{\partial T} \right)_{P, n_1, \dots, n_i} dT + \left(\frac{\partial G}{\partial P} \right)_{T, n_1, \dots, n_i} dP + \sum_1^n \mu_i d n_i \quad (\text{III.70})$$

келиб чиқади. Агар жараён ўзгармас температура ва босимда борса,
 $dT = 0; dP = 0$

бўлади ва (III.70) тенгламага кўра

$$dG = \sum \mu_i d n_i \quad (\text{III.71})$$

шаклда ёзилади.

Мувозанат қарор топганда $dG=0$ бўлганлигидан мувозанат ҳолатида:

$$\sum \mu_i d n_i = 0 \quad (\text{III.72})$$

Бу тенглама *изотермик-изобарик равишда моддаларнинг моль сони ўзгариши билан борадиган жараёнларнинг умумий мувозанат шартидир. Бу тенгламага мувофиқ, жараён айрим моддалар кимёвий потенциалининг тенглашиши томонига йўналади ва кимёвий потенциаллар тенглашганда мувозанат қарор топади*: агар μ_i ва μ_j бирор i модданинг икки фазадаги кимёвий потенциали бўлса, мувозанат ҳолатда

$$\mu_i = \mu_i^0$$

бўлади. Масалан, сув бугланганда, сувнинг суюқлик ва бугдаги кимёвий потенциали тенглашгунча бугланиш (суюқланиш) давом этади. Қандай бўлмасин, бирор тузнинг эриши унинг чўкма ва эритмадаги кимёвий потенциали тенглашгунча давом этади.

Кимёвий потенциалнинг қ и й м а т и. Агар жараён (III.59) тенгламага мувофиқ турғун температурада борса:

$$dG = VdP \quad (III.73)$$

(III.69), (III.73) тенгламаларда соф модда учун

$$d\mu = VdP; \quad \mu = c + \int VdP \quad (III.74)$$

бўлади.

Бу ерда V -бир моль газнинг ҳажми; c -интеграллаш доимийси. U босимга боғлиқ эмас, балки маълум бир газ учун температурага боғлиқ бўлган катталиқ.

Идеал газлар учун (III.74) тенгламадан:

$$d\mu = VdP = \frac{RT}{P} dT = RT \ln P \quad (III.75)$$

ва

$$\mu = \mu_0 + RT \ln P \quad (III.76)$$

келиб чиқади. Бу ерда, μ_0 - стандарт кимёвий потенциал (газнинг $P=1$ атм.даги кимёвий потенциали). Газнинг босим P_1 дан P_2 атмосферагача ўзгарганда, кимёвий потенциалнинг ўзгариши

$$\Delta\mu = \mu_2 - \mu_1 = RT \ln \frac{P_2}{P_1} \quad (III.77)$$

га тенг. Агар газлар аралашмаси мавжуд бўлса ва уларда μ_i -газнинг аралашмадаги кимёвий потенциали бўлса, μ_i -киймати газнинг парциал босими P_i га боғлиқ бўлади:

$$d\mu_i = RT d \ln P_i; \quad \mu_i = \mu_{0,i} + RT \ln P_i \quad (III.78)$$

$$d\mu_i = RT d \ln V_i; \quad \mu_i = \mu_{0,i} + RT \ln V_i \quad (III.79)$$

Мавжуд газларнинг кимёвий потенциали кийматини аниқлаш учун (III.74) тенгламадаги V - ҳажм ўрнига унинг кийматини мавжуд газларнинг ҳолат тенгласидан топиб қўйиш керак.

УЧУВЧАНЛИК (ФУГИТИВЛИК)

Олдинги бўлимларда айтилганидек, мавжуд (реал) газлар термодинамик потенциаллари U , H , F , G кийматларини топишда уларнинг ҳолат тенгласидан фойдаланилганда, анчагина мураккаб тенгламалар ҳосил қилинган, яъни бу усул анчагина мураккаблиқ қилган. Бу усул ўрнига Льюис бошқа бир содда усулни таклиф этган. Бу усулда мавжуд газларга (мавжуд системаларга) мансуб термодинамик тенгламалар, идеал газлар учун чиқарилган оддий кўринишини (ҳолатини) сақлаб қолади. Маълумки, мавжуд газларнинг идеал газлардан асосий фарқи уларнинг молекулалари орасидаги

тортишиш (ўзаро таъсир) кучининг мавжудлигидадир. Демак, идеал газларда P босим, асосан, молекулаларнинг сонига ва ҳаракат тезлигига боғлиқ. Мавжуд газларнинг босими, булардан ташқари, молекулалар орасидаги тортишиш кучига ҳам боғлиқ. *Льюис мавжуд газлар учун босим ўрнига заррачалар орасидаги тортишиш кучини ўз ичига олган катталик - f учувчанлик (ёки фугитивлик)ни қўллашни таклиф этади.* Учувчанликнинг ўлчами босимнинг ўлчами билан бир хил. Шунга кўра, масалан, мавжуд газларнинг термодинамик функциялари, масалан, G, μ учун қуйидаги ифода олинади:

$$\begin{aligned} G &= G_0 + RT \ln f; & \Delta G &= G_2 - G_1 = RT \ln \frac{f_2}{f_1} \\ \mu &= \mu_0 + RT \ln f; & d\mu &= RT d \ln f \\ \Delta \mu &= \mu_2 - \mu_1 = RT \ln \frac{f_2}{f_1} \end{aligned} \quad (\text{III.80})$$

Бунда, G_0, μ_0 - мавжуд газларнинг стандарт потенциали. Демак, барча термодинамик тенгламаларда мавжуд газлар учун P ўрнига f ни қўйиш керак. Учувчанликнинг босимга нисбатига *учувчанлик коэффициенти* γ дейилади:

$$\gamma = \frac{f}{P}; \quad f = \gamma P \quad (\text{III.81})$$

f -атм. босимидаги идеал газ стандарт сифатида қабул қилинган: $f=P=1$. Мавжуд газларнинг босими камайган сари P билан f орасидаги фарқ ҳам камай боради:

$\lim P = 0; \lim \gamma = 1$ ва $P = f$ бўлади.

Вакуумда мавжуд газлар учун f ўрнига P ни қўллаш унча катга хатоликка олиб келмайди.

Учувчанликни ва учувчанлик коэффициентини ҳисоблаш. (III.74) ва (III.80) тенгламалардан:

$$\left. \begin{aligned} d\mu &= VdP \\ d\mu &= RT d \ln f \end{aligned} \right\} d \ln f = \frac{1}{RT} VdP \quad (\text{III.82})$$

ҳосил бўлади. (III.82) тенглама интегралланса:

$$\ln \frac{f_2}{f_1} = \frac{1}{RT} \int_{P_1}^{P_2} VdP \quad (\text{III.83})$$

келиб чиқади. Мавжуд газлар ҳажмининг босимга боғлиқ ҳолда ўзгаришини бевосита ўлчаб, маълум температура ва босимда бу газлар ҳажмининг идеал газлар ҳажмидан қанча фарқ қилиши (α) ни топамиз:

$$\alpha = \frac{RT}{P} - V$$

$V = \frac{RT}{P}$ - Клапейрон тенгласига мувофиқ идеал газнинг ҳажмига тенг.

Бу тенгламадан V ни топиб (III.83) тенгламага қўйилади ва тенглама интегралланади:

$$\ln \frac{f_2}{f_1} = \ln \frac{P_2}{P_1} - \frac{1}{RT} \int_1^2 \alpha dP$$

P_1 - шу қадар кичик микдорда олинадики, $P=f$ тенг бўлсин, сўнг «1» индексини туширсак:

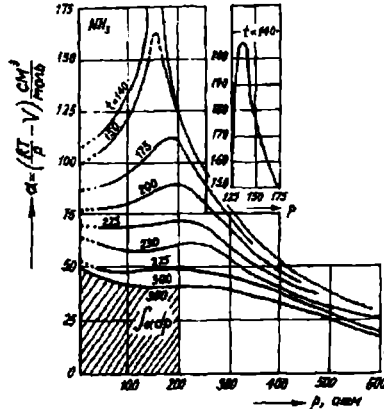
$$\ln f = \ln P - \frac{1}{RT} \int_{P \rightarrow 0}^P \alpha dP \quad (\text{III.84})$$

ёки

$$\ln \frac{f}{P} = - \frac{1}{RT} \int_{P \rightarrow 0}^P \alpha dP$$

ва

$$\gamma = e^{-\frac{1}{RT} \int_{P \rightarrow 0}^P \alpha dP} \quad (\text{III.85})$$



III. 7-расм. NH_3 газин учун α нинг босим остида ўзгариши.

ҳосил қиламиз. III.7-расмда α -нинг босимга боғлиқ ҳолда ўзгариши кўрсатилган. $P=0$ маълум босимгача бўлган юзанинг интеграл қийматини ифодалайди. Расмдаги $\alpha = \varphi(P)$ максимумдан ўтади, демак, паст босимда $f < P$ юқори босимда $f > P$ бўлади.

α -ни осонгина тахминий ҳисоблаш мумкин. Агар босим катта бўлмаган чегарада $\alpha = \text{const}$ деб қабул қилинса, (III.85) тенгламадан

$$\ln f = \ln P - \frac{\alpha P}{RT}$$

ёки

$$\ln \gamma = \ln \frac{f}{P} = - \frac{\alpha P}{RT}; \quad \gamma = e^{-\frac{\alpha P}{RT}} \quad (\text{III.86})$$

келиб чиқади. γ ва P нинг кичик қийматида даражали функция каторларга ажратилса ва биринчи катталик билан чекланилса:

$$\gamma = 1 - \frac{\alpha P}{RT} = \frac{P}{RT} \left(\frac{RT}{P} - \alpha \right) = \frac{PV}{RT} \cdot \frac{P}{P_{ид}} \quad (III.87)$$

Бу ерда: $P_{ид}$ -идеал газнинг босими, яъни шу газнинг муайян температурада U ҳажми ишғол қилгандаги босими.

γ ни тахминий ҳисоблашнинг яна бир усули монанд ҳолатлар қоида-сига асосланган. Шунга мувофиқ, газлар параметрининг уларнинг критик қиймати нисбатига *келтирилган параметрлар* дейилади.

$$\tau = \frac{T}{T_k}; \quad \pi = \frac{P}{P_k}; \quad r = \frac{V}{V_k} \quad (III.88)$$

T_k , P_k , V_k - критик температура, критик босим ва критик ҳажм, τ , π , r - келтирилган температура, келтирилган босим ва келтирилган ҳажм. Монанд ҳолатлар қоида-сига мувофиқ, агар қандайдир икки хил газнинг келтирилган иккита параметри ўзаро тенг бўлса, унинг келтирилган учинчи параметри ҳам тенг бўлади. Бу ҳолда газлар бир хил хоссага эга бўлади. Жумладан, агар икки хил газнинг τ ва π лари тенг бўлса, учувчанлик коэффициенти γ ҳам тенг бўлади:

$$\gamma = \varphi(\pi, \tau)$$

Бу усулда учувчанлик коэффициента турли τ даги $Ig \gamma - Ig \pi$ боғланиш чизиғи ёрдамида топилади.

КЛАУЗИУС-КЛАПЕЙРОН ТЕНГЛАМАСИ

Бу тенглама буғ босимининг температура таъсирида ўзгаришини ва бир фазадан ўтишда температура (музлаш, қайнаш, ҳайдалиш, қаттик моддаларнинг бир ҳолатдан иккинчи ҳолатга ўтиш ва ҳоказо) босимга боғлиқ ҳолда ўзгаришини ифодалайди.

Агар бирор тоза модда бир агрегат ҳолатдан иккинчи агрегат ҳолатга ёки бир шаклдан иккинчи шаклга ўтаётган жараён термодинамик қайтар бўлса, бу модданинг икки ҳолатдаги кимёвий потенциали (III.52) ва (III.69) тенгламаларга мувофиқ қуйидагича бўлади:

$$d\mu^{(1)} = -S^{(1)}dT + V^{(1)}dP$$

$$d\mu^{(2)} = -S^{(2)}dT + V^{(2)}dP$$

1 ва 2 фазаларнинг тартиб сони. Фазалар мувозанатда бўлганда:

$$d\mu^{(1)} = d\mu^{(2)}$$

ва демак:

$$[S^{(2)} - S^{(1)}]dT = [V^{(2)} - V^{(1)}]dP \quad (III.89)$$

ва

$$\frac{\Delta S}{\Delta V} = \frac{\Delta P}{\Delta T} \quad (III.90)$$

фазовий ўзгаришлар изотермик равншда борганлигидан (III.29) тенгламага мувофиқ:

$$\Delta S = \frac{\Delta H}{T} \quad (\text{III.91})$$

бўлади. Бу ерда: ΔH -моляр бугланиш иссиқлиги: T -бугланиш температураси. (III.90) ва (III.91) тенгламалардан:

$$\Delta H = T \frac{dP}{dT} \Delta V \quad (\text{III.92})$$

ёки

$$\Delta H = T \frac{dP}{dT} (V_2 - V_1) \quad (\text{III.93})$$

келиб чиқади. Бу *тенглама Клаузиус-Клапейрон тенгламасидир.*

V_2 юкори ва V_1 , паст температурадаги ҳолатга мансуб солиштирма ҳажм. (III.93) тенгламани қуйидагича ёзиш мумкин:

$$\frac{dT}{dP} = \frac{T(V_2 - V_1)}{\Delta H} \quad (\text{III.94})$$

Демак, бу тенглама бир агрегат ҳолатдан бошқа агрегат ҳолатга ўтиш температураларини (суюқданиш, қайнаш, ҳайдаш температуралари), аллотропик ўтиш температураси босим билан ўзгаришини микдорий ифода қилади. Демак, $\frac{dT}{dP}$ аломати $V_2 - V_1$ билан боғланади. Масалан, бугланиш жараёнида ΔH - моляр бугланиш иссиқлиги, V_2 бугнинг ва V_1 - суюқликнинг ҳажми, $V_2 > V_1$ ва $(V_2 - V_1) > 0$, ёки $\frac{dT}{dP} > 0$ бўлади, яъни босим ортиши билан қайнаш температураси ҳам ортади. Суюқланиш жараёнида ΔH -моляр суюқданиш иссиқлиги, V_2 -суюқликнинг ва V_1 - каттик модданинг ҳажми. Аксари $V_2 > V_1$ яъни $(V_2 - V_1) \geq 0$ ва $\frac{dT}{dP} \geq 0$. Лекин баъзан сув, висмут каби моддаларда аномал ҳолатлар ҳам учрайди. Масалан, сув учун $V_1 > V_2$ яъни музнинг солиштирма ҳажми сувнинг солиштирма ҳажмидан катта ва шунга кўра $(V_2 - V_1) < 0$ ва демак $\frac{dT}{dP} \leq 0$ яъни босим ортиши билан суюқланиш температураси пасаяди. Критик температурадан узоқда, бугнинг солиштирма ҳажми (V_6) суюқлик ҳажмидан V_c кўп марта катта бўлади, яъни $V_6 \gg V_c$. Масалан, нормал шароитда 18 г сувнинг ҳажми 18 см³ бўлса, 18 г бугнинг ҳажми 22,4 литрга тенг. Шунга кўра, $V_6 - V_c = V_6$ қабул қилиб, (III.93) тенгламада

$$\Delta H = T \frac{dP}{dT} V_6 \quad (\text{III.95})$$

деб қабул қилиш мумкин.

V_6 -бугнинг ҳажми. Агар буг идеал газлар қонунига бўйсунди деб фараз қилинса, $V = \frac{RT}{P}$ бўлади. V -нинг бу қиймати III.94 тенгламага қўйилса:

$$\Delta H = RT^2 \frac{dP}{P} dT \quad (\text{III.96})$$

ва бу тенглама интегралланса (H - температура таъсирида ўзгармайди деб фараз қилинса):

$$\ln P = B' - \frac{\Delta H}{RT} \quad (\text{III.97})$$

$$\lg P = B - \frac{\Delta H}{2,3RT} \quad (\text{III.98})$$

Бу *Клаузиус-Клапейроннинг тажрибий тенгламаси* бўлиб, бугнинг босими температурага боғлиқ ҳолда ўзгаришини миқдорий жиҳатдан ифода этади. Бу тенгламага мувофиқ, ординаталар ўқига $\lg P$, абсциссалар ўқига $\frac{1}{T}$ қийматлар қўйилса, тўғри чизик ҳосил қилинади. Бу чизикда

$$\operatorname{tg} \alpha = \frac{\Delta H}{2,3R} \quad \text{ва} \quad \Delta H = 2,3R \operatorname{tg} \alpha \quad (\text{III.99})$$

бўлганлигидан, температура ўзгариши билан буг босимининг нақадар кескин ёки суст ўзгариши моляр ўтиш иссиқлик қийматига боғлиқ бўлади. Бундан ташқари, $\operatorname{tg} \alpha$ орқали моляр буғланиш иссиқлик ΔH қийматини ҳисоблаб топиш мумкин.

ҚАЙТМАС ЖАРАЁНЛАР ТЕРМОДИНАМИКАСИ

Оқорида кўрилдики, қайтар жараёнларга мансуб математик ифодаларда барабарлик аломати (=), қайтмас жараёнларда нотенглик аломати (\neq) мавжуд. Шунга кўра, II бош қонуннинг термодинамик параметрларини қайтмас жараёнларни ҳисоблашда қўллаб бўлмайди. Бу имкониятни қайтмас (ностаціонар) жараёнлар термодинамикаси яратади. Биз бу соҳа тўғрисида қисқача маълумот бериш билан чегараланамиз.

Классик термодинамика, унинг I ва II бош қонунлари, асосан, қайтар ёки мувозанат ҳолатдаги жараёнларни ўрганиш билан шуғулланади. Лекин табиатда кўпчилик жараёнлар баъзан очик системалар деб ҳам аталади. Мувозанат (қайтар) жараёнларнинг бориш тезлиги чексиз кичик бўлганлигидан, классик термодинамикада жараённинг боришига вақтнинг таъсири текширилган эмас. Номувозанат ситемалардаги жараён ўлчаш мумкин бўлган аниқ тезлик билан содир бўлади. Шунга кура жараённинг боришига вақтнинг таъсирини ўрганиш асосий вазифалардан биридир.

Қайтмас жараёнлар бир неча синфга бўлинади. Қайтмас жараёнлар турли оқимлар пайдо бўлиши натижасида вужудга келади. *Системада интенсив хоссаларнинг ҳамма жойда бир хил бўлмаслиги (градиентининг мавжудлиги) натижасида турли оқимлар ҳосил бўлади.* Масалан, системанинг турли жойида температуранинг турлича бўлиши, яъни температура градиентининг мавжудлиги табиатда иссиқлик оқимини юзага чиқаради. Агар металл симнинг бир учи қиздирилиб, иккинчи учи совитилса, сим бўйлаб иссиқлик оқими ўта бошлайди. Системанинг икки жойида моддалар концентрацияси ҳар хил бўлса, яъни концентрация

градиенти мавжуд бўлса, модда бир жойдан иккинчи жойга кела бошлайди диффузион оқим вужудга келади. Потенциаллар градиенти борлиги натижасида термозлектр оқими ҳосил бўлади ва ҳоказо. Оқимларнинг пайдо бўлишига температуралар фарқи градиенти, концентрациялар бу потенциаллар фарқи, кимёвий мойилликлар фарқи сингари омиллар сабаб бўлиши мумкин. Улар қайтмас жараёнларда куч (*ёки термодинамик куч*) деб аталади. Бу кучлар таъсирида турли оқимлар - иссиқлик оқими, моддалар оқими (диффузия), электр оқими, кимёвий оқим (реакция) вужудга келади.

Агар юқоридаги оқимлар тезлиги турғун бўлса, исталган нуктада модда (жисм) нинг ҳолати вақтга боғлиқ бўлмайди. Агар металл парчасининг бир учига иссиқлик оқими бир хил тезликда берилиб, иккинчи учидан турғун тезликда олиниб турилса, металлнинг ҳамма нукталарида ўзгармас температура қарор топиши мумкин. Бундай шароитда, системанинг ҳолати вақт ўтиши билан ўзгармай қолади. Лекин бу жараённи (ҳолатни) қайтар жараён ёки уни мувозанатда деб бўлмайди. Оқим мавжудлиги туфайли бу жараён қайтар жараёндан фарқ қилади. Иккинчи томондан, стационар жараёнда вақт маълум роль ўйнайди, лекин вақт фактори жараён тезлиги билан никобланади. Жараён тезлиги доимий бўлганлигидан гўё вақтнинг таъсири йўқдек бўлиб қўринади. Бундай жараёнлар *стационар жараёнлар* деб аталади. Биологик объектлар ҳам стационар жараёнлар жумласига киради.

ОНЗАГЕР НАЗАРИЯСИ

Онзагер назарияси қайтмас жараёнлар термодинамикасининг умумлашган асосий қонуни бўлиб, у статистика усули воситасида келтириб чиқарилган ва математик жиҳатдан исботланган. Лекин шунга қарамасдан, у одатда, постулат сифатида қабул қилинади.

Тажрибада ва кузатишлар натижасида оқим интенсивлиги (сурати ёки микдори) билан бу оқимни вужудга келтирган кучлар кагталиги орасида

маълум боғланиш борлиги аниқланган. Агар система номувозанат ҳолатдан кўп фарқ қилмаса ва битта оқим мавжуд бўлиб, унинг ҳосил бўлишига бир хил куч сабаб бўлган бўлса, бу кучнинг ўзгариши билан оқимнинг интенсивлиги орасида тўғри чизик қонуни шаклида ифодаланадиган боғланиш ҳосил қиламиз. Агар оқим интенсивлиги L_i ва бу оқимга сабабчи куч X_i билан ифодаланса:

$$L_i = X_i L_i \quad (\text{III.100})$$

бўлади. Бу ерда L_i - феномен ёки кинетик коэффицент деб аталади. Бу коэффицент тажрибада бевосита ўлчанади.

Ҳақиқатда ҳам, Фурье қонунига мувофиқ, жисмнинг иссиқлик ўтказиши (оқим) температура градиентига пропорционал бўлиб, температура градиенти ўзгариши билан иссиқлик оқими ҳам тўғри чизик қонуни бўйича ўзгаради. Шунингдек, Фик қонунига мувофиқ, диффузия тезлиги (оқим) концентрациялар градиентига пропорционал бўлади. Ом қонунига мувофиқ эса оқиб ўтган электр микдори (оқим) потенциаллар градиентига

пропорционал бўлади ва ҳоказо. Фик ва Ом қонунлари тўғри чизик тенгламаларига бўйсунди.

Онзагер назарияси системанинг стационар ҳаракатида куч билан жараён тезлиги орасидаги боғланишни ифодалайди, уни ҳар қандай стационар жараён учун жорий қилиш мумкин. *Онзагернинг биринчи қонунига мувофиқ, турли хил жараёнлар (оқимлар) тезлиги билан термодинамик куч орасида тўғри чизик қонуни ҳукм суради.* Онзагер назарияси жараён қайтарликдан кам фарқ қиладиган ҳоллар учун тааллуқлидир.

Баъзан юқорида баҳс этилган жараёнларнинг бир нечтаси энг оддий ҳолда, иккитаси бир вақтда бориши мумкин. Улар бир-бирига таъсир этиб, бирлашган, куш эффектни вужудга келтиради. Фараз қилайлик, моддалар концентрацияси системанинг ҳамма жойида бир хил бўлгани ҳолда температура градиенти мавжуд бўлсин. Температура градиенти таъсирида иссиқлик оқими вужудга келади ва уни модда ташийди, натижада модда оқими - диффузия вужудга келади. Бинобарин диффузия билан иссиқлик ўтказиш (икки оқим) бир вақтда боради ва термодиффузия ҳодисаси (Соре эффекти) содир бўлади. Бу жараёнда диффузия оқими натижасида концентрация градиенти вужудга келади. Шундай қилиб, температура градиенти концентрация градиентини вужудга келтиради. Лекин вужудга келган концентрацион фарқ жараёни тескари томон йўналтиришга интилади. Шундай қилиб, дастлабки куч температура градиенти ва янги вужудга келган куч-концентрация градиент карама-қарши томонга йўналган бўлади.

Баъзан юқоридаги жараённинг акси содир бўлади, яъни концентрация градиенти температура градиентини вужудга келтиради, яъни диффузия оқими иссиқлик оқимини вужудга келтириб, бу оқим бир вақтда боради (Дюфор эффекти). Шунингдек, иссиқлик ўтказиш билан электр ўтказиш ҳам бир вақтда бориши мумкин (Пельт эффекти) ва ҳоказо.

Демак, қандай бўлмасин бирор оқим икки куч- X_1 ва X_2 сабабли вужудга келса, Онзагер назариясига мувофиқ, муайян оқим билан кучлар орасидаги боғланиш мавжуд бўлади:

$$I_i = L_{1,1} X_{1,1} + L_{1,2} X_{1,2} \quad (\text{III.101})$$

Масалан, диффузия оқими I_i , концентрация градиенти $X_{1,1}$ ва температура градиенти $X_{1,2}$ таъсирида вужудга келиши мумкин. $L_{1,1}$ $L_{1,2}$ - тегишли феномен коэффициентлардир. Умуман қандай бўлмасин бир оқим бир неча куч таъсирида вужудга келса:

$$J_i = \sum_{k=1}^n L_{i,k} \cdot X_k \quad (n = 1, 2, 3, \dots, n) \quad (\text{III.102})$$

Агар бир-бири билан боғланган икки J_1, J_2 оқим борса (масалан, Дюфор эффекти), Онзагер қонунига мувофиқ:

$$\begin{aligned} J_1 &= L_{1,1} \cdot X_{1,1} + L_{1,2} \cdot X_{1,2} \\ J_2 &= L_{2,1} \cdot X_{2,1} + L_{2,2} \cdot X_{2,2} \end{aligned} \quad (\text{III.103})$$

Фараз қилайлик, температура градиенти таъсирида концентрация

градиенти вужудга келиб, натижада иссиқлик ва диффузия оқими ҳосил бўлсин.

L_1 -иссиқлик оқими ва L_2 -диффузия оқими бўлса, X_1 -иссиқлик оқимини вужудга келтирган асосий сабаб (куч) температура градиенти, X_2 диффузия оқимини вужудга келтирган асосий куч концентрацией градиентидир. Маълум оқимни вужудга келтирувчи асосий куч бу оқим билан интенсивлиги орасидаги боғланишни ифодалайдиган феномен коэффициентлар- $L_{1,1}$, $L_{1,2}$ хусусий коэффициентлар дейилади. $L_{1,2}X_{1,2}$ концентрация градиенти билан иссиқдик оқими орасидаги боғланишни; $L_{12}X_{2,1}$ -температура градиенти билан диффузия оқими орасидаги боғланишни ифодалайди. $L_{1,2}$ ва $L_{2,1}$ ўзаро боғловчи коэффициентлар деб аталади.

Онзагернинг- иккинчи қонуни ўзаро боғланиш тенгламаси номи билан юритилади ва бу қонун қайтмас жараёнларнинг энг асосий қонуни ҳисобланади. Бу қонунга мувофиқ, ўзаро боғловчи коэффициентлар бир-бирига тенг бўлади, яъни:

$$L_{1,2}=L_{2,1} \quad (III.104)$$

Умуман, агар X_k куч билан L оқими орасида боғланиш мавжуд бўлса, бу боғланишнинг акси ҳам мавжуд бўлади, яъни X_1 куч билан J_k оқими орасида ҳам боғланиш мавжуд бўлади:

$$L_{1,k}=L_{k,1} \quad (III.105)$$

Шундай қилиб, бу тенглама биргаликда борадиган икки ҳодиса орасидаги боғланишни ифодалайди. Бу боғланиш бир вақтда борадиган икки ҳодисанинг биргалашиши натижасида ҳосил бўлади.

КИМЁВИЙ РЕАКЦИЯЛАРДА ЭНТРОПИЯНИНГ ВУЖУДГА КЕЛИШИ

II қонуннинг асосий қондасига мувофиқ:

$$dS \geq \frac{\delta Q}{T} \quad (III.106)$$

Тенглик белгиси қайтар жараёнларга, тенгсизлик белгиси қайтмас жараёнларга мансуб. Клаузиус бу тенгламани қайтмас жараёнлар учун қуйидагича ўзгартирди:

$$dS = \frac{\delta Q}{T} - \frac{\delta Q'}{T} \text{ ёки } dS = \frac{\delta Q}{T} + \frac{\delta Q'}{T} \quad (III.107)$$

$\delta Q'$ -компенсацияланмаган иссиқлик деб аталади. $\delta Q'$ системага берилган ёки система томонидан чиқарилган иссиқлик ҳақиқий иссиқлик бўлмасдан, (III.115) тенгламада тенглик жорий бўлиши учун δQ га мувозанат ҳолатда ютилиши керак бўлган қўшимча иссиқликдир. (III.106)

тенгламага кўра, қайтар жараёнлар учун $\delta Q' = 0$, қайтмас жараёнлар учун:

$$\delta Q' > 0 \quad (III.108)$$

Демак, $\delta Q'$ доимо мусбат ишорага эга бўлиб, системани қайтмасликка олиб келади, у система ичида борадиган қайтмас жараён натижасида вужудга келади.

(III. 106) тенгламани куйидагича ёзиш мумкин:

$$dS = d_m S + d_n S \quad (\text{III.109})$$

Бунда: $d_m S = \frac{\delta Q}{T}$; $d_n S = \frac{\delta Q'}{T}$; $d_m S$ -ташки энтропия, $d_n S$ -ички энтропия деб

аталади, яъни системага иссиқлик берилиши ёки ундан иссиқлик олиниши натижасида энтропияни ўзгариши $d_n S$ - жараённинг ноқайтарлиги натижасида система ичида рўй берган энтропия ўзгаришидир. Юқоридаги (III. 108, III. 109) тенгламалардан

$$d_n S' - \frac{\delta Q'}{T} \geq 0 \quad (\text{III.110})$$

Бу тенглама компенсацияланмаган иссиқлик $\delta Q'$ -ни системада қайтмас жараён бориши натижасида энтропия вужудга келиши ($d_n S$) билан боғлайди. Базан бу микдор энтропия қупайтмаси деб ҳам аталади. (III. 109) тенгламадан:

$$\delta Q' = T d_n S \geq 0 \quad (\text{III.111})$$

Шундай қилиб, компенсацияланмаган иссиқлик ички энтропия билан абсолют температура қупайтмасига тенг бўлади.

Қайтмас жараёнларнинг қайтар жараёнлардан яна бир фарқи шундаки, улар ўлчаш мумкин бўлган аниқ тезлик билан боради, қайтар жараёнларда вақт эътиборга олинмаган бўлса, қайтмас жараёнларда эътиборга олинади ва термодинамик функцияларнинг вақт билан ўзгариши текширилади.

Агар $d_n S$ энтропия dt вақтда вужудга келса:

$$\sigma = \frac{d_n S}{dt} > 0 \quad (\text{III.112})$$

σ - энтропиянинг вужудга келиш тезлиги. Юқорида айтилган қайтмас жараёнлар термодинамикасидаги асосий вазифалардан бири термодинамик функцияларнинг ўзгариш тезлигини аниқлашдан иборат.

Агар система изолирланган бўлса, яъни $U = \text{const}$, $V = \text{const}$, ташқи энтропиянинг ўзгариши нолга тенг бўлса $d_n S = 0$ бўлади, демак, умумий энтропиянинг ўзгариши ички энтропия ўзгаришига тенг.

$$d_{U,V} S = d_n S \geq 0 \quad (\text{III.113})$$

Термодинамика I, II конунларининг умумлашган тенгламаси III. 18 дан

$$\delta Q = dU + PdV = TdS - \delta Q'$$

ёки

$$dU = TdS - dQ' - PdV$$

келиб чиқди.

Агар S , $V = \text{const}$ бўлса:

$$dU_{S,V} = -\delta Q' \leq Q \quad (\text{III.114})$$

Демак, S , $V = \text{const}$ бўлганда, компенсацияланмаган иссиқлик ички энергиянинг камайишига тенг. $\delta Q'$ микдори қайтмас жараёнларга мансуб бўлганлигидан ички энергиянинг камайиш микдори жараённинг қанчалик қайтмаслигини ифодалайди.

Шу йусинда H , F , G - лар учун қуйидаги ифодалар топилади:

$$H = U + PV$$

$$dU = dU + PdV + VdP = TdS - PdV - \delta Q' + PdV + VdP = PdS - \delta Q' + VdP$$

$P, S = \text{const}$ бўлганда

$$dH_{S,P} = -\delta Q' \leq 0 \quad (\text{III.115})$$

$$F = U - TS; \quad dF = dU - TdS - SdT = TdS - PdV - \delta Q' + TdS + SdT = SdT - PdV - \delta Q'$$

$$dF_{T,P} = -\delta Q' \leq 0 \quad (\text{III.116})$$

$$G = H - TS; \quad dG = dH - TdS - SdT = -TdS - \delta Q' - TdS - SdT + VdP = VdP - \delta Q' - SdT$$

$$dG_{T,P} = -\delta Q' < 0 \quad (\text{III.117})$$

Демак, қайтмас жараёнда компенсацияланмаган иссиқликнинг ($\delta Q'$) ўзгариши тегишли шароитда термодинамик функциялар (U, H, F, G) ўзгаришининг камайишига тенг. Шундай қилиб, $\delta Q'$ -қиймати аниқлаганидан сўнг термодинамиканинг II бош қонунини қайтар жараёнларга мансуб тенгламаларини қайтмас жараёнларда қўллаш имкониятини беради.

ҚАЙТАР ВА ҚАЙТМАС ЖАРАЁНЛАРДА ЭНТРОПИЯНИНГ ЎЗГАРИШИ

Одатда, турли жараёнларни ўрганишда изолирланган системаларга хос хусусиятлардан фойдаланилади. Изолирланган системаларнинг ҳолатини энтропия жуда содда равишда ифодалайди. Масалан, изолирланган системада қайтар жараён борса, энтропия ўзгармайди ($dS=0$), агар қайтмас жараён борса, энтропия ортади ($dS>0$).

Стационар жараёнларда энтропиянинг ўзгаришини шу асосда кўриб чиқамиз. Фараз қилайлик, адиабатик изолирланган система мавжуд бўлсин. Бу системанинг ҳолати маълум A_1, A_2, \dots, A_n параметрлар (масалан, температура, босим, концентрация ва ҳоказолар) билан ифодалансин.

A_1, A_2, \dots, A_n лар система мувозанатда бўлгандаги бу параметрларнинг қиймати $a_i = A_i - A_i^0$ бўлсин деб ифодаласак ($i=1, 2, 3, 4, \dots, n$), a_i маълум параметрлар маълум ҳолатда мувозанатдаги қийматдан қанча фарқ қилишини кўрсатади. Вакт ўтиши билан кучларнинг миқдори ва демак, оқимларнинг интенсивлиги ҳам ўзгаради. Онзагернинг биринчи қонунига мувофиқ:

$$\Delta S = \sum_1^n J_i X_i \quad (\text{III. 118})$$

Бу тенгламага мувофиқ, энтропиянинг қиймати оқим ва кучларнинг қийматига боғлиқ, вақт ўтиши билан, юқорида айтилгандек, кучлар миқдори ўзгаради ва демак, энтропия ҳам ўзгаради.

Агар бирор газ (ёки газлар аралашмаси) иккита айрим идишда сақланса ва уларнинг температураси турлича бўлса, бу идишлар ингичка найча билан бир-бирига туташтирилганда газ бир идишдан иккинчи идишга ўта бошлайди. Бу жараёнда энтропиянинг ўзгариши температура ва концентрация градиенти натижасида вужудга келган иссиқлик ва диффузия оқимларига боғлиқ бўлади:

$$\Delta S = L_{\text{иссик}} \cdot X_{\text{темп.}} + J_{\text{диф.}} \cdot X_{\text{конц.}} \quad (\text{III. 119})$$

Ўз навбатида

$$\begin{aligned} J_{\text{иссик.}} &= L_{1,1} \cdot X_{\text{темп.}} + J_{1,2} \cdot X_{\text{конц.}} \\ J_{\text{диф.}} &= L_{2,1} \cdot X_{\text{темп.}} + J_{2,2} \cdot X_{\text{конц.}} \end{aligned} \quad (\text{III. 120})$$

Агар $J_{\text{иссик.}}$ $J_{\text{диф}}$ нинг бу қийматлари юқоридаги (III.119) тенгламга қўйилса ва Онзагернинг иккинчи қонуни, яъни $J_{1,2} = -J_{2,1}$ эътиборга олинса:

$$\Delta S = J_{1,1} X_{\text{темп.}}^2 + 2J_{2,1} X_{\text{темп.}} \cdot X_{\text{конц.}} + J_{2,2} X_{\text{конц.}}^2 \quad (\text{III. 121})$$

Ўзгармас температура градиентиди ($X_{\text{темп.}} = \text{const}$) энтропиянинг концентрацион куч билан ўзгариши:

$$\left(\frac{\partial \Delta S}{\partial X_{\text{конц.}}} \right) = 2J_{2,1} X_{\text{темп.}} + J_{2,2} X_{\text{конц.}} = 2J_{\text{диф.}} \quad (\text{III. 122})$$

Системадаги жараён стационар равишда борганида $J_{\text{диф.}} = 0$. Демак, жараён стационар равишда борганида:

$$J_{\text{конц.}} = 0 \quad \text{ва} \quad \frac{\partial \Delta S}{\partial X_{\text{конц.}}} = 0 \quad (\text{III. 123})$$

яъни стационар ҳолатда энтропия минимум қийматга эга бўлади.

Юқорида баён этилган жараёнда системанинг ички энтропияси $d_n S$ ҳам вақт ўтиши билан ўзгаради. (III. 121) тенгламага мувофиқ, энтропиянинг вақт бўйича ўзгариши:

$$\frac{dn\Delta S}{dt} = [J_{\text{иссик.}} \cdot X_{\text{темп.}} + J_{\text{конц.}} \cdot X_{\text{конц.}}] > 0 \quad (\text{III. 124})$$

чунки стационар жараёнлардан бошқа ҳамма жараёнларда dnS доим катта бўлади. Худди юқоридагидек, $L_{\text{иссик.}}$ $L_{\text{диф.}}$ қийматлари Онзагер тенгламасидан олиб қўйилса:

$$\frac{dnS}{dt} = J_{1,1} X_{\text{темп.}}^2 + 2J_{2,1} \cdot X_{\text{темп.}} \cdot X_{\text{конц.}} + J_{1,2} \cdot X_{\text{конц.}}^2 \quad (\text{III. 125})$$

Бу тенглама ёрдамида ички энтропиянинг вақт билан ўзгаришини, яъни ўзгариш тезлигини аниқлаш ва (III.109) тенгламага мувофиқ, қайтмас жараёнларда умумий энтропиянинг ўзгаришини ҳисоблаб топиш мумкин.

II БОШ ҚОНУННИНГ СТАТИСТИК ТАБИАТИ ЭНТРОПИЯ ВА ЭХТИМОЛЛИК

Термодинамиканинг асосий потенциалларини ифодалайдиган параметрлар - температура ва босим жуда кўп сондаги заррачаларнинг хоссаларига боғлиқ равишда ўзгаради. Масалан, газлардан иборат системанинг температураси молекулаларнинг кинетик энергиясига, бинобарин уларнинг ҳаракат тезлигига боғлиқ. Лекин айрим молекулаларнинг тезлиги жуда катта, баъзиларининг тезлиги эса, аксинча, жуда кичик бўлиши мумкин. Лекин кузатишган температура кўп сондаги молекулаларнинг ўртача тезлиги билан ўлчанади. Агар молекулаларнинг сони кам бўлса, бунда ўртача тезлик ўз маъносини йўқотади.

Шунингдек, газлар босими ҳам жуда кўп сондаги молекулаларнинг

идиш деворига урилиш импульси билан ўлчанади. Бунда учта координата ўқи бўйича ҳаракатланувчи молекулаларнинг сони тенг, яъни ҳар қайси йўналишда умумий молекулаларнинг 1/3 қисми ҳаракатланади деб фараз қилинади. Кам сондаги молекулага бу тўғри келмаслиги мумкин. Агар система 3 молекуладан иборат бўлса, шу молекулаларнинг (уччаласининг) бир томонга ҳаракатланиш эҳтимоллиги анча катта, лекин бир миллион молекула бўлса, ҳамма молекулаларнинг бир томонга ҳаракатланиши эҳтимолдан узоқ бўлади. Ана шу баён этилганларга асосланган ҳолда температура ва босим статистик табиатга эга дейилади, яъни температура, босим тушунчаси фақат жуда кўп сондаги заррачалардан иборат системалар учун хосдир.

Термодинамиканинг иккинчи бош қонунига мувофиқ, изолирланган системада барча қайтмас жараёнларда энтропия ошади. Иккинчи томондан, шу шароитда система эҳтимоли кам ҳолатдан эҳтимоли кўп ҳолатга ўтади. Масалан, газ молекулаларининг идиш ҳажмининг бир чеккасида тўпланиб туриш эҳтимоллиги кам ҳодиса, лекин бутун идиш ҳажмига бир текис тарқалиши эҳтимоллиги кўп ҳодисадир. Шундай қилиб, қайтмас жараёнларда энтропия ортади ва система эҳтимоллиги кам ҳолатдан эҳтимоллиги кўп ҳолатга ўтади. Бу уйғунликдан, энтропия билан эҳтимоллик орасида маълум боғланиш мавжудлигини кўриш мумкин, яъни:

$$S = \phi(W)$$

бунда, W - эҳтимоллик.

Бу боғланишнинг аналитик кўринишини Больцман аниқлаган ва бу боғланиш изолирланган системада ўз-ўзича борадиган жараёнлар содир бўлаётганда нима учун энтропия ортишини изохлаб беради,

Эҳтимоллик назарияси фақат кўп сондаги таркибий заррачалардан иборат системалар ёки кўп марта қайтариладиган жараёнлар учун қўлланилиши мумкин. Шунга кўра, эҳтимоллик билан боғланган температура, босим ва энтропиялар *статистик табиатга эга*, яъни кўп сонли заррачалардан иборат системаларга мансуб. Шунга кўра, *термодинамиканинг II бош қонуни ҳам статистик табиатга эга ва унинг қўлланилиши ҳам унинг статистик табиати билан чегараланади*. Биринчи бош қонун ҳамма жойда ва ҳар қандай системага қўлланилаверади, яъни у универсалдир.

Иккинчи бош қонун эса фақат статистик системалар учун қўлланилиши мумкин.

Агар система икки бўлақдан иборат бўлса, бўлақларнинг энтропияси S_1, S_2 ва мавжуд бўлиш эҳтимоллиги W_1, W_2 бўлса, системанинг энтропияси уни ташкил этган бўлақлар энтропиясининг йигиндисига, эҳтимоллиги эса бўлақлар эҳтимоллигининг кўпайтмасига тенг, яъни:

$$S = S_1 + S_2; \quad W = W_1 \cdot W_2$$

$$S_1 = \phi(W_1); \quad S_2 = \phi(W_2); \quad S = \phi(W) = \phi(W_1 \cdot W_2)$$

ва

$$\phi(W) = \phi(W_1 \cdot W_2) = \ln \phi(W_1) + \ln \phi(W_2)$$

бўлганлигидан, бу тенгламаларнинг йиғиндиси қуйидагича бўлади:

$$S - k \ln W \quad (\text{III.126})$$

Бу тенглама *Больцман тенгламаси* дейилади ва у тенг

$$k = \frac{R}{N} = 1,38 \cdot 10^{-23} \text{ Ж/град.} = 3,277 \cdot 10^{-24} \text{ кал/град, бунда - } R\text{-универсал газ}$$

доимийси, N - Авагадро сони, W - термодинамик эҳтимоллик.

(III.126) тенгламадаги W -термодинамик эҳтимолликнинг маъносини мисоллар билан тушунтирайлик. Бунинг учун аввало системанинг макроҳолати ва микроҳолати деган тушунчалар билан танишамиз. *Макроҳолат* деганда, системанинг барча кичик бўлақларидаги зичлик, энергия ва бошқа параметрларнинг, яъни муайян катталикларнинг айна ҳолатдаги қийматларини тушуниш керак. *Микроҳолат*, деб ҳар қайси молекуланинг фазодаги жойи ва тезлиги аниқ ёки деярли аниқ берилган ҳолатга айтилади. Макро ва микроҳолатга турлича тушунча берилиш. Қуйида биз Больцман таърифига асосланамиз.

Термодинамик эҳтимоллик айна макроҳолатга мувофиқ келадиган (макроҳолат амалга ошиши мумкин бўлган) микроҳолатлар сонига тенг. Масалан, номерланган 4 та шар (1, 2, 3, 4) берилган бўлиб, уларнинг икки катакда тақсимланишини кўриб чиқайлик. Бу тақсимланиш 4 хил бўлиши мумкин (5а-жадвал).

Демак, 4 та шар иккита катакда 5 хил тақсимланиши мумкин, демак, 5 та макроҳолат мавжуд. Энди ҳар қайси макроҳолатни кўриб чиқайлик. Ҳар қайси макроҳолат бир неча хил тақсимланишда амалга ошиши мумкин. Масалан, 3- ва 4-макроҳолатларни кўрайлик (5б-жадвал).

5а- жадвал

Катакдаги шарлар сони (макроҳолат)		Микроҳолатлар сон
1- катакда	2- катакда	
0	4	1
4	0	1
3	1	4
2	2	6
1	3	4

5б- жадвал

3- макроҳолат		4- макроҳолат	
1- катакда 3 та шар	2- катакда битта шар	1- катакда 2 та шар	2- катакда 2 та шар
1, 2, 3 сонли шарлар	4 сонли шарлар	1, 2	3, 4
1, 2, 4	3	1, 3	2, 4
1, 3, 4	2	1, 4	2, 3
2, 3, 4	1	3, 4	1, 2
		2, 4	1, 3
		2, 3	1, 4

Демак, 3-макроҳолатга 4 та микроҳолат, 4-макроҳолатга 6 та микроҳолат мувофиқ келади; бинобарин, 3-микроҳолат 4 та микроҳолат натижасида, 4-макроҳолатда эса 6 та микроҳолат натижасида амалга ошиши мумкин. Жадвалда ҳар қайси макроҳолатга мое келган микроҳолатлар сони айна макроҳолатларнинг термодинамик эҳтимолликлар қийматини ифодалайди.

Маълум макроҳолатга тўғри келган микроҳолатларнинг сонини термодинамик эҳтимоллик (W) кўрсатади, W нинг қиймати қанча катта бўлса, системанинг шу ҳолати шунчалик кўп эҳтимолликга эга бўлади. Демак, 4-макроҳолат бошқа макроҳолатларга нисбатан кўпроқ эҳтимолли ҳолат экашгини кўраимиз. Агар системадаги молекулаларнинг умумий сони N ва $N_1, N_2, N_3 \dots$ ҳар қайси катакдаги ўрин алмашадиган молекулаларнинг сони бўлса, термодинамик эҳтимоллик қуйидаги формулага мувофиқ ҳисобланади:

$$W = \frac{N!}{N_1! N_2! \dots} \quad (\text{III.127})$$

Масалан, I-макроҳолатда: $W_1 = \frac{4!}{N_1! N_2!} = 1$ (чунки $0! = 1$ бўлади).

$$W_2 = \frac{4!}{4!0!} = 1; W_3 = \frac{4!}{3!1!} = 4; W_4 = \frac{4!}{2!2!} = 6; W_6 = \frac{4!}{1!3!} = 4$$

Демак, 4-ҳолат энг эҳтимолли ҳолат экан.

Молекулалар фазода турган жойи ва энергия захираси билан бир-биридан фарқ қилади. Шунга кўра, газларнинг ҳолатини таърифлаганда, уни фазода жойланиши билан бир қаторда, уларнинг импульси $p-mv$ эга эканлиги, яъни импульс бўйича тақсимланишини ҳам эътиборга олиш керак.

Бир атомли газнинг эркинлик даражаси сони $n=3$ га тенг. Шунга кўра, унинг ҳолати 6 ўқли координатадаги жой билан белгиланади: x, y, z координаталарнинг фазодаги жойлашишини ва P_x, P_y, P_z координаталар импульсини белгилайди. Бу хил 6 ўқли координат *фазовий ҳудуд* (фазовое пространство) деб аталади. Фаза бир қанча ячейкаларга бўлинган бўлади ($V = d_x \cdot d_y \cdot d_z \cdot dp_x \cdot dp_y \cdot dp_z$). Маълум T, P да (макроҳолат) молекулалар бу ячейкалар бўйича бир неча хил турга тақсимланиши мумкин (микроҳолат).

Эҳтимоллик назариясига мувофиқ, турли эҳтимоллик билан 5 та макроҳолат мавжуд бўлиши мумкин; бундан фақат 4 макроҳолат мавжуд бўлиб, бошқа ҳолатлар мавжуд бўлмайди деган хулоса чиқмайди. Масалан, икки бўлакдан иборат яшчик бўлиб, биттасига N_0 (Авогадро сони) тенг молекула бўлса, уларнинг ўртасидаги деворни олиб ташланганда, барча молекула қандай бўлмасин бир вақтда идишнинг бир бўлагига қолиши мумкин, лекин бунда эҳтимоллик жуда кичик, яъни $\frac{1}{2N_0}$ га тенг бўлади.

Шунга кўра II бош қонун мутлок (абсолют) бўлмасдан, маълум эҳтимоллик билан боғланган, II бош қонун бўйича «мумкин эмас» деган иборани тасдиқлаш нотўғри, маълум эҳтимоллик билан улар ҳам содир бўлиши мумкин.

IV-боб. ТЕРМОДИНАМИКАНИНГ III БОШ ҚОНУНИ

Баъзи бир ҳисоблашларда, масалан, мувозанат константасининг қийматини назарий ҳисоблашда, термодинамик функцияларнинг (H, S, U, F, G) мутлоқ қийматини билиш керак бўлади. Термодинамиканинг I ва II бош қонунлари фақат бу функцияларнинг маълум жараёнда ўзгаришини аниқлашга имкон беради. I ва II бош қонунлардан фойдаланиб термодинамик функцияларнинг мутлоқ қийматини ҳисоблаб топиш мумкин эмас. III бош қонун (ёки унинг постулати)дан фойдаланиб термодинамик функцияларнинг абсолют қийматларини топиш мумкин бўлади. Масалан, энтальпия (H) ва энтропия (S) функцияларининг абсолют қийматини қуйидагича тасаввур қилиш мумкин

$$H=H_0-H_X \quad S=S_0+S_X$$

H, S - абсолют қийматлар.

H_0, S_0 - абсолют ноль температура ($T=0$) даги қиймат, H_X, S_X - маълум температурадаги қиймат билан абсолют нолдаги қийматнинг фарқи. Бу тенгламалардан:

$$G=(H_0+H_X)-T(S_0+S_X)$$

ёки H_0, S_0 температурага боғлиқ бўлмаган катталики

$$dG=dH_X - TdS_X - (S_0+S_X)dT$$

Шундай қилиб, бу катталикларнинг абсолют қийматини ҳисоблаш учун уларнинг $T=0$ даги (абсолют нолдаги) қийматини билиш керак.

I ва II бош қонунда турли функцияларнинг температурага боғлиқ ҳолда ўзгариши интеграл тарзда берилган, масалан:

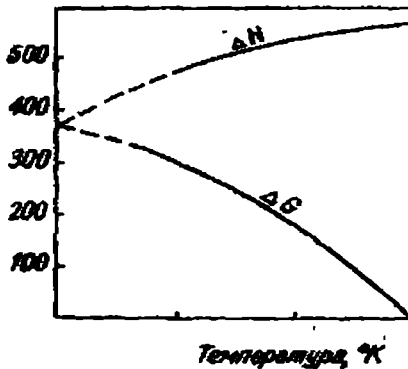
$$Q = \int_{T_1}^{T_2} \Delta C_p dT; \quad \ln K = \int_{T_1}^{T_2} \frac{\Delta H}{RT^2} dT$$

$$S = \int_{T_1}^{T_2} \frac{C_p}{T} dT \quad U = \int_{T_1}^{T_2} C_v dT \quad U = \int_{T_1}^{T_2} C_p dT$$

ва ҳоказо. Функцияларнинг маълум температурадаги қийматини топиш учун уларнинг бошқа бир температурадаги қийматини билиш керак. Бу эса ноқулай бўлиб, ҳар доим интегралларни ечишга имкон беравермайди. Агар бу интегралларда интегралнинг пастки чегараси $T=0$ (абсолют ноль) бўлса, интеграллаш константаси шу функциянинг $T=0$ даги қиймати бўлиб, у турғун сон бўлар эди. Функциянинг $T=0$ даги қийматини билиш юқорида баён этилган ноқулайликдан қутқарар эди.

НЕРНСТ ВА ПЛАНК ПОСТУЛАТЛАРИ

Бу назариядан олинган натижа ва хулосаларни термодинамиканинг I ва II бош қонунидан келтириб чиқариб бўлмайди, шунга кура баъзан бу назария термодинамиканинг III бош қонуни деб ҳам аталади. Бу назария натижасида термодинамик функцияларнинг абсолют қийматини ҳисоблашга имкон яратилди (IV.1-расм).



IV.1-расм. ΔH , ΔG ларни температурага боғлиқ ҳолда ўзгариши

$$Q = -\Delta H$$

билан $A = \Delta G$ ни температура бўйича ўзгаришини Гиббс — Гельмгольц тенгламаси

$$\frac{A}{T} = \int \frac{\Delta H}{T^2} dT + C$$

ва тажриба натижаси асосида, интеграл константа «C» нинг қийматига қараб, маълум температурада ΔG (ёки A) бир неча қийматга эга бўлиши мумкин (нуқталги эгри чизиқлар).

Демак, бу ҳолда Гиббс-Гельмгольц тенгламасини интеграллаш ягона аниқ жавобга олиб келмайди.

Бу муаммолар Нернст ва Планк постулатлари ёрдамида ечилади. Абсолют температурага яқин температурада тажрибаларни давом эттириш мумкин эмас. Бу температуралар чегарасида температура ўзгариши билан ΔH , ΔG қандай қийматларга эга бўлиши тўғрисида фақат фараз қилиш мумкин. *Нернст бу тўғрида шундай деган: температура пасайган сари ΔH ва ΔG нинг қийматлари бир-бирига яқинлашиб боради ва абсолют нолда улар бир хил қийматга эга бўлади ва абсолют нолда ΔH ва ΔG ўзгариш чизиқлари битта уринмага эга бўлади ва бу уринма T ўкига параллел бўлади (Нернст постулати).*

Бу назариянинг математик ифодаси куйидагича:

$$\left[\frac{\partial \Delta H}{\partial \Delta T} \right]_{T \rightarrow 0} = \left[\frac{\partial \Delta G}{\partial \Delta T} \right]_{T \rightarrow 0} \quad (\text{IV.1})$$

$T \rightarrow 0$ абсолют нольга яқинлашиш ишорасидир. (III. 60) тенгламага мувофиқ:

$$\left[\frac{\partial G}{\partial T} \right] = -S, \quad \text{демак} \quad \left[\frac{\partial \Delta G}{\partial T} \right] = -\Delta S \quad (\text{IV.2})$$

(IV. 1) ва (IV. 2) тенгламалардан:

$$\left[\frac{\partial \Delta G}{\partial T} \right]_{T \rightarrow 0} = -(\Delta S)_{T \rightarrow 0} = 0 \quad (\text{IV.3})$$

Бу (IV.3) тенглама бўйича, абсолют нолда конденсатланган системаларда борадиган жараёнларда энтропия ўзгармайди.

Шуларга асосланган ҳолда, юқоридаги мулоҳазани давом эттириб Планк «Абсолют нолда конденсатланган системада реакцияга киришувчи моддаларнинг энтропияси нолга тенг бўлади» - деб айтган.

$$\lim S_{T \rightarrow 0} = 0 \quad (\text{IV.4})$$

Бу ҳолат аниқлаштирилиб қуйидагича таърифланади: «Абсолют нолда ҳар қандай элемент ёки бирикманинг тўғри ташкил топган соф ҳолдаги кристаллнинг энтропияси нолга тенг, модданинг бошқа ҳамма ҳолатлардаги энтропияси эса нолдан каттадир» (Планк постулати).

«Бошқа ҳолатлар» тўғри ташкил топмаган кристалл, шишасимон ҳолат, суюқ, газ ҳолатдаги эритма ва аралашмалардир. Бу ҳолатлардаги моддаларнинг абсолют нолдаги энтропияси нолдан катта бўлади.

ЭНТРОПИЯНИНГ АБСОЛЮТ ҚИЙМАТИ

Планк постулатидан фойдаланиб, моддаларнинг термодинамик функцияларини турли ҳолат ва турли температурага боғлиқ ҳолда ўзгаришини, бир ҳолатдан иккинчи ҳолатга ўтгандаги яширин иссиқлик эффекти (суюқланиш, буғланиш, полиморф ўзгариш ва ҳоказо иссиқликлари)

қийматларини билиш керак бўлади. Агар модда T температурада (абсолют нолда) кристалл шаклда бўлса $S=0$ бўлганлигидан:

$$S_T = \int_0^T \frac{C_p dT}{T} \quad (\text{IV.5})$$

Бунда, C_p - кристалл шаклдаги шу модданинг иссиқлик сизими. Агар модда T - температурага келишдан олдин бошқа кристалл шаклга ўтган бўлса:

$$S_T = \int_0^T \frac{C_p dT}{T} + \frac{L_n}{T_n} + \int_{T_n}^T \frac{C'_p dT}{dT} \quad (\text{IV.6})$$

Бу тенгламада, $\int_0^T \frac{C_p}{T} dT$ – модда абсолют ноль температурада бир шаклдан иккинчи шаклга ўтиш температурасигача киздирилганда, $\frac{L_n}{T_n}$ ўтиш температураси T_n да изотермик равишда, бир шаклдан иккинчи шаклга ўтганда (L_n – моляр ўтиш иссиқлиги), $\int_{T_k}^T \frac{C'_p}{T} dT$ эса T_n температурада турган иккинчи шаклдан кристалл ҳолатда T_n дан T температурагача киздирилгандаги энтропия ўзгариши.

Шунингдек, модда T температурада газ ҳолатида бўлса, унинг энтропияси

$$S = \int_0^{T_n} \frac{C_p}{T} dT + \frac{L_n}{T_n} + \int_{T_n}^{T_c} \frac{C'_p}{T} dT + \frac{L_c}{T} + \int_{T_c}^{T_b} \frac{C''_p}{T} dT + \frac{L_b}{T_b} + \int_{T_b}^T \frac{C'''_p}{T} dT$$

Бу тенгламада: C_p , C'_p , C''_p , C'''_p тўғри ва нотўғри ташкил топган кристаллнинг, суюқлик ва газсимон моддаларнинг иссиқлик сифими; T_n , T_c , T_b , тўғри ташкил топган кристаллнинг нотўғри ташкил топган кристаллга (2 шаклга) ўтиш, суюқланиш ва буғланиш абсолют температуралари.

Моддаларнинг ҳар қандай ҳолат ва температурадаги энтропиясининг абсолют қиймати маълум бўлса, термодинамиканинг тегишли тенгламаларидан фойдаланиб F , G қийматларини ҳисоблаш мумкин.

АБСОЛЮТ НОЛЬ ТЕМПЕРАТУРАНИ ОЛИШ МУМКИН ЭМАСЛИГИ ПОСТУЛАТИ

Абсолют ноль температурада

$$S = \int_0^T \frac{\delta Q}{T} = \int_0^T \frac{C_p}{T} dT$$

ва III бош қонунга мувофиқ:

$$\lim(S)_{T \rightarrow 0} = \lim \int_{T_0}^T C_p dT = \lim \int_0^T C_p dT = 0$$

Бу тенгламалардан абсолют ноль температурада бир жинсли конденсатланган модданинг иссиқлик сифими C_v ва C_p нольга тенг:

$$\lim(C_v)_{T \rightarrow 0} = \lim(C_p)_{T \rightarrow 0} = 0$$

Худди шундай ҳажмнинг термик коэффициентини $\alpha=0$, яъни

$$\lim_{T \rightarrow 0} \left(\frac{\partial V}{\partial T} \right)_p = 0$$

босимнинг термик коэффициентини $P=0$, яъни

$$\lim_{T \rightarrow 0} \left(\frac{\partial V}{\partial T} \right)_V = 0$$

моддаларнинг бир агрегат ҳолатдан бошқа агрегат ҳолатга ўтиши яширин иссиқликлари ҳам $\lim(L)_{T \rightarrow 0} = 0$ ва бошқа катталиклари қиймати ҳам нолга тенг.

Шундай қилиб абсолют ноль температурада ҳамма моддалар бир хил хоссага эга бўладилар, демак моддалар ўзларига тегишли бўлган хоссаларини йўқотадилар, моддани хоссасиз тасаввур қилиш мумкин эмас.

Карно циклида совитгичларнинг температураси $T=0$ га тенг бўлса, иситкичдан олинган иссиқликнинг ҳаммасини ишга айлантириш мумкин бўлар эди. Бу эса II бош қонунга зиддир.

Юқорида баён этилганларга асосланган ҳолда III бош қонуннинг постулата қуйидагича таърифланади: *ҳар қандай моддани абсолют нолгача совутиш мумкин эмас, яъни абсолют ноль температурага эришиш мумкин эмас.*

Ҳамма кимёвий реакциялар охиригача тўлик боришига, яъни унумига қараб икки синфга бўлинади - бир томонлама ва икки томонлама борувчи реакциялар. Бир томонлама борувчи реакцияларда жараён фақат бир томонга - маҳсулотнинг ҳосил бўлиш томонигагина боради ва дастлабки олинган моддаларнинг ҳаммаси маҳсулотга айланади, яъни реакция маҳсулоти 100% га тенг миқдорда ҳосил бўлади.

Икки томонлама борувчи реакцияларда, бир вақтнинг ўзида реакция икки томонга боради-дастлабки моддалардан маҳсулот ва маҳсулотлардан дастлабки моддалар ҳосил бўлиши мумкин. Бундай реакциялар *қайтар реакциялар* дейилади ва бу хил реакцияларда дастлабки олинган моддаларнинг бир қисмигина маҳсулотга айланади, демак реакция унуми 100 фоиздан кам бўлади.

Бу бобда фақат қайтар реакциялар устидагина, яъни реакция унумини кўрсатувчи катталикларнинг ифодаси, реакция унумига таъсир қилувчи омиллар (факторлар), реакция унумини ошириш чоралари ва қайтар реакцияга хос бўлган бошқа муаммолар ҳақида сўз юритилади.

МУВОЗАНАТ КОНСТАНТАСИ

Реакция унумини *мувозанат константаси* (K) деб аталган катталиқ билан қайд этилади. Системанинг табиатига қараб бу катталиқнинг ифодаси турли хил кўринишда бўлади, масалан,

а) система гомоген бўлиб, у суюқ ҳолдаги моддалардан иборат бўлса, мувозанат константаси, одатда K_c билан ифодаланади.

б) Система фақат газ моддалардан иборат бўлса, мувозанат константаси, K_p - билан ифода этилади.

Кўпгина реакциялар бир хил шароитда қарама-қарши икки томонга боради: дастлабки моддалардан турли маҳсулотлар ва маҳсулотлардан дастлабки моддалар ҳосил бўлади. Реакция давом этган сари, дастлабки моддаларнинг концентрацияси узлуксиз пасая боради, натижада массалар таъсири қонунига мувофиқ, тўтри реакциянинг тезлиги ҳам камайиб боради, маҳсулотлар концентрацияси эса аксинча орта боради, натижада тесқари реакциянинг тезлиги ҳам ошади. Ниҳоят шундай бир пайт келадикки, бу вақтдан бошлаб *тўтри реакциянинг тезлиги тесқари реакциянинг тезлигига тенглашади: бу вақтда мувозанат қарор топади*. Дастлабки моддаларнинг ва маҳсулотларнинг концентрацияси ўзгаришдан тўхтайдди. Олинган моддаларнинг бир қисми реакцияга киришмасдан қолади. Мувозанат қарор топган вақтда моддалар концентрацияси *мувозанат концентрацияси* ёки газ аралашмасида айрим газларнинг босими, маълум модданинг *парциал босими*

дейлади. *Кимёвий мувозанат ҳолати мувозанат константаси катталиги* билан ифодаланади.

Агар система фақат суюқликлардан иборат бўлса, яъни дастлабки моддалар ва маҳсулотлар суюқ агрегат ҳолатда бўлса, демак система гомоген бўлса, массалар таъсири конунига биноан, тўғри ва тескари реакция тезлиги

$$\vec{v} = k_1 c_1 c_2, \quad \vec{v}_2 = k_2 c_3 c_4 \text{ билан ифодаланади} \quad (\text{V.1})$$

«с» даги тоқ 1,3 ишора дастлабки, жуфт 2,4 ишора маҳсулотлар учун мансуб, \vec{v}, \vec{v} -тўғри ва тескари йўналишда борадиган реакцияларнинг (моддаларни маълум концентрациясидаги) кузатилган тезликлари, k_1, k_2 тўғри ва тескари реакцияларнинг тезлик константаси (солиштирма тезлик), яъни реакцияга киришувчи моддаларнинг концентрациялари бирга тенг бўлгандаги тезлик. Мувозанат қарор топганда, реакциялар тезликлари тенглашиб

$$\vec{V} = \vec{V} \text{ ва } k_1 C_1 C_2 \dots = k_2 C_3 C_4 \dots$$

ва

$$\frac{k_1}{k_2} = \frac{C_3 C_4 \dots}{C_1 C_2 \dots} = K \quad (\text{V.2})$$

Бу тенгламалардаги концентрациялар мувозанат концентрацияларидир, k_1, k_2 - лар моддаларнинг концентрациясига боғлиқ бўлмасдан, аксинча моддаларнинг табиати ва температурасига боғлиқ. Шунга кўра $k_1/k_2 = K$ катталиги ҳам маълум реакцияларда фақат температурагагина боғлиқ. Бу катталиқ (K) мувозанат константаси дейлади. Шундай қилиб концентрациялар орқали ифодаланган (K_c) мувозанат константаси:

$$K_c = \frac{C_3 C_4}{C_1 C_2} \text{ га тенг} \quad (\text{V.3})$$

Агар система фақат газлардан иборат бўлса, яъни дастлабки моддалар ва маҳсулотлар газ агрегат ҳолатида бўлса, яъни гомоген система бўлса, концентрациялар ўрнига реагентларнинг парциал босими қўйилади, босимлар орқали ифода қилинган мувозанат константаси (K_p)

$$K_p = \frac{P_3 P_4}{P_1 P_2} \quad (\text{V.4})$$

P - мувозанат парциал босимлари. $aA + bB \leftrightarrow dD + gG$ реакцияси учун:

$$K_p = \frac{P_D^d P_G^g}{P_A^a P_B^b} \quad (\text{V.5})$$

a, b, d, g лар – стехиометрик коэффициентлар A, B, D, G - моддалари учун мувозанат константаси ифодасини умумлашган ҳолда, термодинамика тенгламаларидан фойдаланиб келтириб чиқариш мумкин. Бу моддаларнинг мувозанатдаги кимёвий потенциални $\mu_A, \mu_B, \mu_D, \mu_G$ билан белгиласак (III. 72) тенгламага мувофиқ мувозанат шарт:

$$\sum \mu_i \cdot dn_i = (d\mu_D + g\mu_G) - (a\mu_A + b\mu_B) = 0 \quad (\text{V.6})$$

Агар газлар идеал газлар конунига бўйсунди, деб фараз қилсак ва μ ларнинг қийматини $\mu = \mu^0 + RT \ln P_i$ (III. 76 тенгламадан) қўйилса:

$$d\mu_{0,D} + g\mu_{0,G} - a\mu_{0,A} - b\mu_{0,B} + RT(d \ln P_D + g \ln P_G - a \ln P_A - b \ln P_B) = 0$$

ёки

$$\ln \frac{P_D^d P_G^g}{P_A^a P_B^b} = -\frac{1}{RT} (d \ln \mu_{0,D} + g \mu_{0,G} - a \ln \mu_{0,A} - b \ln \mu_{0,B}) = -\frac{1}{RT} \sum \mu_{0,j} \quad (V.7)$$

Бу тенгламанинг ўнг томонидаги катталиклар $\sum \mu_{0,j}$ -маълум температурадаги турғун катталиклардир. Уларнинг қиймати маълум моддалар учунгина фақат температурага боғлиқ бўлади. Бу турғун катталиқни $\ln K_p$ деб белгиласак:

$$\sum \mu_{0,j} = -RT \ln K_p \quad (V.8)$$

бўлади ва

$$\ln \frac{P_D^d P_G^g}{P_A^a P_B^b} = \ln K_p$$

ёки

$$K_p = \frac{P_D^d P_G^g}{P_A^a P_B^b} \quad (V.9)$$

K_p - мувозанат константаси деб аталади. (IV. 9) тенгламадаги парциал босимлар, мувозанат парциал босимларидир. Агар босимлар ўрнига $P=cRT$ тенглама бўйича уларнинг қиймати қўйилса:

$$K_p = \frac{(C_D RT)^d (C_G RT)^g}{(C_A RT)^a (C_B RT)^b} = \frac{C_D^d C_G^g}{C_A^a C_B^b} \cdot (RT)^{(d+g)-(a+b)}$$

Бу тенгламада

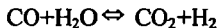
$$K_c = \frac{C_D^d \cdot C_G^g}{C_A^a \cdot C_B^b} \text{ га тенг}$$

Демак, K_p ва K_c ўртасидаги боғланиш:

$$K_p = K_c (RT)^{\Delta n} \quad (V.10)$$

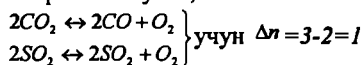
Δn -маҳсулотларнинг стехиометрик коэффициентларининг йиғиндисидан дастлабки моддаларнинг стехиометрик коэффициентларининг айирмасидир, яъни:

$\Delta n = (d+g)-(a+b)$. Агар $\Delta n = 0$ бўлса, масалан:



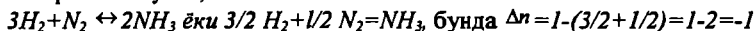
$$K_p = K_c (RT)^0; K_p = K_c.$$

Агар $\Delta n > 0$ бўлса, масалан:



$$K_p = K_c (RT)^1 = K_c RT$$

Агар $\Delta n < 0$ бўлса, масалан:



ва $K_p = K_c(RT)^{-1} = \frac{K_c}{RT}$ бўлади.

Мувозанат константа моль нисбати N орқали ифодаланиши мумкин (K_N). Концентрация турлича ифодаланиши мумкин. Бу хил ифодада, бошқа хил концентрация ифодаларидек эрувчи - эритувчи тушунчалари бўлмайди, балки 1, 2, 3... ва ҳоказо компонентлар (таркибий қисмлар) тушунчаси ишлатилади. Масалан, система (эритма) икки модда (компонент) дан иборат бўлса, 1-моддадан n_1 , иккинчи моддадан n_2 моль бўлса, 1-модданинг моль нисбати N_1 :

$$N_1 = \frac{n_1}{n_1 + n_2}$$

2-модданинг моль нисбати N_2 :

$$N_2 = \frac{n_2}{n_1 + n_2}$$

Умуман, 1, 2, 3 ... модда бўлса, i - модданинг моль нисбати

$$N_i = \frac{n_i}{\sum n_i} \quad (V.11)$$

ва доимо $\sum N_i = 1$ бўлади. (V.12)

Юқоридаги реакция учун: $K_N = \frac{N_D^d \cdot N_G^g}{N_A^a \cdot N_B^b}$ (V.13)

K_p нинг қиймати умуман босимга боғлиқ эмас, лекин K_N нинг қиймати умумий босимга боғлиқдир: $P_i = (n_i / \sum n_i) \cdot P$ (V.14)
(V.5, 12) ва (V.13) тенгламалардан:

$$K_p = K_N P^{\Delta n} \quad (V.15)$$

C , P , N лар орқали ифода қилинган мувозанат константаси K_c , K_p , K_N идеал системалар ва ўта суюлтирилган эритмалар (сийракланган газлар аралашмаси) учунгина мансубдир. Мавжуд (реал) системалар-реал эритмалар, реал газлар учун бу тенгламалардан аниқ натижалар олиб бўлмайди, реал эритма учун K_c қиймати концентрация C ларга, K_p нинг қиймати босимга боғлиқ бўлади.

Реал газлар учун босим (P) ўрнига учувчанлик (f) қўлланилиши кераклигини кўриб ўтган эдик. Худди шундай мулоҳазаларга кўра реал аралашма ва эритмаларда ҳам концентрация ифодалари ўрнига термодинамик активлик ифодаси (a) қўлланилиши керак:

$$a = \gamma C$$

Бунда: a -термодинамик активлик; γ - термодинамик активлик коэффиценти; C - концентрация. Кучли суюлтирилган эритмалар ва идеал эритмаларда $a=c$, $\gamma=1$ га тенг бўлади. Шунга кўра, реал системалар учун мувозанат константаси ифодаси қуйидагича бўлади:

$$K_a = \frac{a_D^d a_G^g}{a_A^a a_B^b}, \quad K_p = \frac{f_D^d f_G^g}{f_A^a f_B^b} \quad (V.16)$$

ГЕТЕРОГЕН СИСТЕМАЛИ КИМЁВИЙ РЕАКЦИЯЛАР МУВОЗНАТИ

Юқорида баён этилган системалар (газлар аралашмаси ёки суюқликлар - эритмалар) гомоген системалардир. Баъзан реакцияда иштирок этадиган моддалар турли агрегат ҳолатда, яъни система гетероген бўлиши мумкин. Масалан, системада газлар билан бир вақтда суюқлик ёки қаттиқ ҳолдаги модда мавжуд бўлсин. Бу вақтда реакция газ фазасида боради, яъни: суюқ ва қаттиқ моддаларнинг буғларигина реакцияга киришади. Маълумки, муайян модданинг буғ босими модданинг миқдорига боғлиқ бўлмасдан, фақат температурага боғлиқ ва маълум температурада турғун катталиқ бўлади. Шунга кўра, реакциянинг боришига қарамасдан суюқ ва қаттиқ моддаларнинг парциал босими реакция давомида ва мувозанатда турғун катталиқ бўлиб қолади ва муайян моддаларнинг туйинган буғ босимига тенг бўлади: $aA + bB \leftrightarrow dD + gG$ реакцияда В қаттиқ модда бўлсин. Бу реакция учун:

$$K_p = \frac{P_D^d P_G^g}{P_A^a P_B^b} \quad (V.17)$$

Бу тенгламада P_B - турғун катталиқ бўлгани учун уни тенгламанинг чап томонига ўтказайлик, яъни $K_p P_B = \text{const} = K_p'$ бўлсин (K_p' - ҳам турғун катталиқ).

Шундай қилиб,

$$K_p = \frac{P_D^d P_G^g}{P_A^a P_B^b} \text{ га тенг бўлади} \quad (V.18)$$

Гетероген системаларда конденсатланган, яъни суюқ ва қаттиқ моддаларнинг парциал босими (ёки концентрацияси) мувозанат константаси ифодасига кирмайди.

Масалан, $\text{FeO} + \text{CO} \leftrightarrow \text{Fe} + \text{CO}_2$ реакцияси учун $K_p = \frac{P_{\text{CO}_2}}{P_{\text{CO}}}$ бўлади.

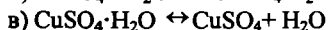
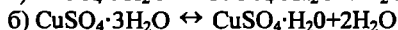
$\text{NH}_4\text{Cl}_{(к)} \leftrightarrow \text{NH}_3_{(г)} + \text{HCl}_{(г)}$ учун $K_p = P_{\text{NH}_3} \cdot P_{\text{HCl}}$ бўлади.

Кальций карбонатнинг термик диссоциацияланиши: $\text{CaCO}_3 \leftrightarrow \text{CaO} + \text{CO}_2$ учун $K_p = P_{\text{CO}_2}$ бўлади. Демак, ҳар қайси температура учун P_{CO_2} катталиги турғун қиймат бўлиб, у системадаги кальций карбонат ва оҳакнинг миқдорига боғлиқ эмас. Бу вақтдаги мувозанат босими модданинг диссоциацияланиш босими дейилади. Ана шундай, яъни маҳсулотлардан бири газсимон модда бўлган реакциялар кўп учрайди. Кристаллогидрат, аммиак, баъзи бир оксидлар, сульфидлар ва ҳоказоларнинг диссоциацияланиши бунга мисол бўлади. Агар реакция маҳсулотлари дастлабки моддалар билан суюқ ёки қаттиқ эритма ҳосил қилмаса, диссоциацияланиш босими фақат температурага боғлиқ бўлиб, системадаги конденсатланган моддалар миқдорига боғлиқ бўлмайди. Лекин моддаларнинг тузилишига - кристалл шаклига, сиртининг табиатига ҳам боғлиқ бўлади.

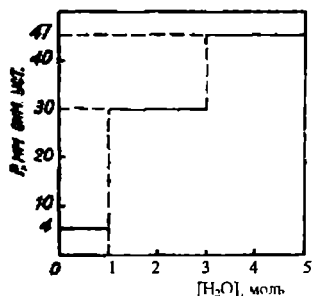
Сув иситилганда қайнаш жараёнини кўз олдимизга келтирсак, сув иситилган сари унинг буғланиши кучаяди, буғ босими эса ошади. 373,16°K

(100°C) дан пастда сув-буғи мувозанатда бўлади, сув тўла буғланмайди. 373,16°K да сувнинг буг босими атмосфера босимига тенглашади ва сув қайнай бошлайди ва шу температура (қайнаш температурасида) сув тўлик бугга айланади. Худди шу ҳол CaCO_3 да ҳам содир бўлади.

Диссоциланишнинг бориши учун модданинг диссоциланиш босими қиймати атмосфера босимидан кам бўлмаслиги шарт. Масалан, CaCO_3 парчаланганда P_{CO_2} қиймати 880°C дагина атмосфера босимига етади. Демак, 880°C дан паст температурада CaCO_3 тўлик парчаланмайди. Агар қандайдир бирор гетероген реакция маълум температура ва босимда ўз-ўзида борса, бу жараён дастлабки моддалардан биттаси тўлик тугагунча давом этади. Шунга кўра, жараён бир қанча босқичда борса, у диссоциланиш-босқичларини босиб ўтади. Масалан, мис (II)-сульфатнинг $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$, $\text{CuSO}_4 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$, $\text{CuSO}_4 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$ кристаллогидратлари мавжуд. $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ нинг сувсизланиши бирин-кетин ўтадиган куйидаги босқичлардан иборат:



Бу жараён 50°C да олиб борилади (сув буғи узлуксиз равишда реакция зонасидан узоклаштириб турилади) P - уч дискрет қийматида боради (V.1-расм).



V. 1-расм. Парциал моляр катталикларни аниқлаш.

а, б, в, реакцияларнинг ҳар бири маълум босимда бориши расмдан кўришиб турибди. Масалан, (а) реакцияда туздаги кристаллогидрат суви 3 моль га тушгунча диссоциланиш ўзгармас (47 мм симоб устунига тенг) босимда боради ва ҳоказо.

МУВОЗАНАТ КОНСТАНТАСИНING ДИССОЦИАЛАНИШ ДАРАЖАСИ ОРҚАЛИ ИФОДАЛАНИШИ

Диссоциланиш (парчланиш) реакцияларининг, айниқса, гомоген (газ ҳолдаги моддалар) системада мувозанат константасининг диссоциланиш

даражаси орқали ифодалаш қабул қилинган. Диссоциаланиш даражаси (а)

$$\alpha = \frac{\text{диссоциаланган молекулалар сони}}{\text{молекулаларнинг (моляр) умумий сони}}$$

Қуйидаги реакциянинг боришини фараз қилайлик: $A \leftrightarrow B + D$.

C_0 -А модданинг бошланғич концентрацияси. Бир моль А модда тўла диссоциаланганда бир моль В ва бир моль Д ҳосил бўлади. Бир моль А - моддадан a қисми диссоциаланганда a мольда В ва Д ҳосил бўлади. C_0 моль А - модда тўла диссоциаланганда ($\alpha = 1$), C_0 моль В ва C_0 моль D модда ҳосил бўлади. C_0 моль моддани α қисми диссоциаланганда $C_0\alpha$ дан В ва D ҳосил бўлади:

$t=0$ вақтда $C_0 \leftrightarrow B_0 + D_0$ реакция бошланишидан олдин

$t = \infty$ вақтда $C_0(1-\alpha)$ ва $C_0\alpha \cdot C_0\alpha$ мувозанат қарор топганда.

Бу реакция учун

$$K_c = \frac{C_B C_D}{C_A} = \frac{C_0\alpha \cdot C_0\alpha}{C_0(1-\alpha)} = \frac{\alpha^2}{1-\alpha} C_0 = \frac{\alpha^2}{1-\alpha} C_0 = \frac{\alpha^2}{1-\alpha} \cdot \frac{1}{V}$$

Бу тенгламада C_A , C_B , C_D моддаларнинг мувозанат концентрацияси, C_0 А В ва D моддаларнинг, $C_0(1-a)$ А -модданинг мувозанат концентрацияси, $V = \frac{1}{C}$ суюлтириш деб аталади, бир моль эрувчи модда тутган эритманинг

ҳажми (M^3 , л) ни кўрсатади: $N_2O_4 \leftrightarrow 2NO_2$ реакцияси учун

$$K_p = \frac{P_{NO_2}^2}{P_{N_2O_4}} \text{ бўлади} \quad (V.19)$$

Моддаларнинг мувозанат парциал босимини топамиз. $t=0$ да $N_2O_4 \leftrightarrow 2NO_2$ реакция бошида, $t = \infty$ $n_0 - n_0\alpha$ $2n_0\alpha$ мувозанат қарор топганда

N_2O_4 — дан тўла бир моль, диссоциаланишда икки моль NO_2 ҳосил бўлади.

α - қисми диссоциаланганда a моль, n_0 диссоциаланганда $2n_0\alpha$ моль NO_2 ҳосил бўлади. Мувозанат ҳолатидаги аралашмада умумий моллар сони:

$\sum_n (n_0 - n_0\alpha) + 2n_0\alpha = n_0 + n_0(1 + \alpha)$ бўлади. Дальтоннинг парциал босимлар

қонунига биноан: $\frac{P_1}{P_2} = \frac{n_1}{n_2}$; $\frac{P_i}{\sum P_i} = \frac{n_i}{\sum n_i}$ ва $P_i = \frac{n_i}{\sum n_i} \sum P_i = \frac{n_i}{\sum n_i} P$.

P_i, n_i - i -та модданинг парциал босими ва моль сони; $\sum P_i, \sum n_i$ - парциал босимлар йиғиндиси (яъни умумий босим P) ва системадаги моддаларнинг умумий моль сони. Демак,

$$P_{N_2O_4} = \frac{n_0(1-\alpha)}{n_0(1-\alpha)} P = \frac{1-\alpha}{1+\alpha} P$$

$$P_{NO_2} = \frac{2n_0\alpha}{n_0(1+\alpha)} P = \frac{2\alpha}{1+\alpha} P$$

парциал босимларнинг бу қийматларини (V.20) тенгламага қўйилса

$$K_p = \frac{P_{NO_2}^2}{P_{N_2O_4}} = \frac{4\alpha^2 p^2}{(1+\alpha)^2} \cdot \frac{(1+\alpha)}{(1-\alpha)P} = \frac{4\alpha^2 P}{(1+\alpha)(1-\alpha)} = \frac{4\alpha^2 P}{(1-\alpha^2)}$$

2 моль сувнинг диссоциаланишини кўрайлик



t=0 2 моль 0 реакция бошида:

t=∞ 2-2α 2α мувозанат қарор топганда.

$$2(1-\alpha)$$

Бу реакция учун $K_p = \frac{P_{\text{H}_2}^2 P_{\text{O}_2}}{P_{\text{H}_2\text{O}}^2}$. Парциал босимларни ҳисоблаймиз:

$$\sum p = (2-2\alpha) + 2\alpha + \alpha = 2 + \alpha$$

$$P_{\text{H}_2\text{O}} = \frac{2(1-\alpha)}{2+\alpha} P; \quad P_{\text{H}_2} = \frac{2\alpha}{2+\alpha} P; \quad P_{\text{O}_2} = \frac{\alpha}{2+\alpha} P$$

ва

$$K_p = \frac{P_{\text{H}_2}^2 P_{\text{O}_2}}{P_{\text{H}_2\text{O}}^2} = \frac{\alpha^3 P}{(1-\alpha)^2 (2+\alpha)}$$

Мувозанат константаси ифодалари тенгламаларидан кўриниб турибдики, суратда маҳсулотларнинг, маҳражда эса дастлабки моддаларнинг мувозанат концентрациялари кўпайтмаси берилган. Шунга кўра, *К-қиймати реакция маҳсулотлари унумини, яъни мувозанат қарор топганда дастлабки моддаларнинг қанчаси маҳсулотга айланганлигини кўрсатади. Шунинг учун К нинг қийматини билши кимёгарлар учун катта амалий аҳамиятга эга.*

Кимёвий қайтар реакцияларда қайси моддаларни дастлабки ва қайси моддаларни маҳсулот сифатида қабул қилишга қараб, мувозанат константасининг сон қиймати ҳам турлича бўлади. Масалан, аммиакни синтез қилиш реакциясининг мувозанат ҳолатини $3\text{H}_2 + \text{N}_2 \leftrightarrow 2\text{NH}_3$ икки хил шаклда ёзиш мумкин:



«а» реакцияда H_2, N_2 -дастлабки моддалар, NH_3 маҳсулот; б- реакцияда, аксинча NH_3 - дастлабки модда, H_2, N_2 маҳсулот. Демак, бу реакцияларнинг К қиймати ҳар хил бўлади. Лекин ҳақиқатда иккаласи ҳам битта реакция бўлгани учун K_p битта қийматга эга бўлиши керак. Шунга кўра, қдйси моддалар дастлабки ва қайси моддалар маҳсулотлигини аниқлашда, қуйидаги қонда қабул қилинган. Реакция экзотермик равишда ёзилади. Масалан, юқоридаги мисолимизда «а» реакцияда иссиқлик ажралади - экзотермик равишда боради, аксинча б реакцияда иссиқлик ютилади эндотермик равишда боради. Юқоридаги қондага кўра, реакцияни «а» шаклда ёзиш керак. Бу ҳолда H_2, N_2 дастлабки моддалар ва NH_3 маҳсулот бўлади. Жадвалларда К нинг қийматини белгилашда шу қондага эътибор берилган.

Мувозанат константасини бир моль маҳсулотнинг ҳосил бўлишига қараб ҳисоблаш керак, масалан:

$$3\text{H}_2 + \text{N}_2 = 2\text{NH}_3, \quad K_p = \frac{P_{\text{NH}_3}^2}{P_{\text{H}_2}^3 \cdot P_{\text{N}_2}}$$

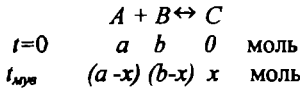
$$\frac{3}{2}N_2 + \frac{1}{2}N_2 = NH_3, \quad K_p = \frac{P_{NH_3}}{P_{H_2}^{3/2} \cdot P_{N_2}^{1/2}}$$

K'_p ва K_p турли қийматга эга бўлиб, у $K_p = \sqrt{K'_p}$ га тенг.

Системанинг мувозанат ҳолатдаги таркибини аниқлаш

Агар мувозанат константасининг қиймати ва дастлабки олинган моддаларнинг миқдори маълум бўлса, мувозанат ҳолатидаги системанинг таркибини ҳисоблаб аниқлаш мумкин. Бунинг учун, мувозанат концентрацияларини аниқлаш керак бўлади. Бу хил ҳисоблар, мувозанат ҳолатидаги таркибни аниқлаш билан бир қаторда, реакциянинг унумини, яъни дастлабки моддаларнинг қанчаси маҳсулотга айланганлигини кўрсатади.

Мисол тариқасида қуйидаги реакцияни кўрайлик:



яъни x моль C ҳосил бўлганда, дастлабки моддаларнинг реакцияга киришмай қолган миқдори $(a-x)$ ва $(b-x)$ моль бўлади. Демак, x , $(a-x)$, $(b-x)$ - мувозанат концентрациялари.

$$K_c = \frac{x}{(a-x)(b-x)}$$

ва

$$K_c x^2 \cdot (K_c a + K_c b + 1)x + K_c ab = 0$$

Бу тенглама « x » га нисбатан ечилади. Шундай қилиб, x , $(a-x)$, $(b-x)$ қийматлари аниқланади.

Кимёвий реакцияларнинг изотерма тенгламаси

$aA + bB \leftrightarrow dD + gG$ реакцияда иштирок этаётган моддалар идеал газлар қонунига бўйсунди, деб фараз қилайлик. P_A , P_B , P_D , P_G тегишли моддаларнинг бошланғич парциал босимлари бўлсин. Фараз қилайлик. A , B , D ва G моддалар шу қадар кўп бўлсинки, A моддадан a моль B моддадан b моль реакцияга киришиб d моль D ва g моль G модда ҳосил қилганда, системанинг таркиби деярли ўзгармасдан қолсин. Реакция бу йўсинда ўтказилганда, жараён термодинамик қайтар бўлади. Агар кўрсатилган миқдордаги моддалар реакцияга киришса ва реакция изотермик-изобарик шароитда бораётган бўлса, Гиббс функциясининг ўзгариши қуйидагича бўлади.

$$\Delta G = \sum \mu_i dn_i = (d\mu_D + g\mu_G) - (a\mu_A + b\mu_B) \quad (V.20)$$

Бу тенгламага μ нинг қиймати ўрнига $\mu^0 + RT \ln P$ ни қўйсак:

$$\Delta G = (d\mu_{0,D} + g\mu_{0,G} - a\mu_{0,A} - b\mu_{0,B}) + RT(d \ln P_D + g \ln P_G - a \ln P_A - b \ln P_B)$$

(V. 8 ва V.20) тенгламалардан:

$$\Delta G = -RT \ln K_p + RT \ln \frac{P_D^d P_G^g}{P_A^a P_B^b} \quad (V.21)$$

ёки

$$\Delta G = RT \left(\ln \frac{P_D^d P_G^g}{P_A^a P_B^b} - \ln K_p \right) \quad (V.22)$$

Худди шундай мулоҳазалар билан Гельмгольц функциясининг ўзгариши:

$$\Delta F = RT \left(\ln \frac{C_D^d C_G^g}{C_A^a C_B^b} - \ln K_c \right) \quad (V.23)$$

Демак, $A_{\max} = -\Delta F$ ва $A_{\max} = -\Delta G$ бўлганлигидан, максимал ишнинг ўзгариши:

$$A_{\max} = RT \left(\ln K_p - \ln \frac{P_D^d P_G^g}{P_A^a P_B^b} \right) \quad (V.24)$$

(V.22), (V.23) ва (V.24) тенгламалар *кимёвий реакциялар изотермаси* ёки *Вант-Гофф изотермаси* дейилади. Реал системалар учун босим ўрнига учувчанлик, концентрация ўрнига термодинамик активлик ифодаларини қўйиш керак бўлади.

Турғун температура ва турғун ҳажмда, ёки турғун температура ва турғун босимда реакциялар фақат ΔF ёки ΔG камайдиган йўналишда боради ва улар минимал қийматга эга бўлганида мувозанат қарор топади. Реакциянинг изотерма тенгламаси ҳар қандай реакция учун ΔF ва ΔG қийматларни ҳисоблашга ва демак, реакция қайси йўналишда боришини аниқлашга имкон беради.

Изотерма тенгламаларга мувофиқ (V.22, V.23) $\Delta F, \Delta G$ - қийматларининг ўзгариши $\ln \frac{P_D^d P_G^g}{P_A^a P_B^b} \geq \ln K_p$ бўлса, $\Delta G > 0$, яъни реакция натижасида ΔG қиймати ошади, демак, реакция бормайди.

$\ln \frac{P_D^d P_G^g}{P_A^a P_B^b} < K_p$ бўлса, $\Delta G < 0$, яъни реакция боради. Демак, бу иккала қўшилувчи катталикларнинг нисбатини ўзгартириб дастлабки моддалар ва маҳсулотлар концентрациясининг нисбатини ўзгартириш мумкин ва бу йўналиш системада мувозанат ҳолат қарор топгунча давом этади.

Маълум модданинг кимёвий реакцияга киришиш қобилияти унинг *кимёвий мойиллиги* билан ўлчанади. Бергло принципига кўра, кимёвий мойиллик ўлчови сифатида реакция лаврида ажралиб чиққан иссиқлик қабул қилиниши керак. Эндотермик реакцияларнинг мавжудлиги бу фикрнинг нотўғри эканлигини кўрсатади. Лекин бу принцип фақат абсолют нолга яқин температурада ўз кучини саклайди. Кимёвий реакцияларнинг ўз-ўзича бориш-бормаслигини аниқлашда реакциянинг иссиқлик эффекти билан бир қаторда энтропиянинг ўзгаришига, реакцияга киришадиган моддаларнинг

концентрациясига боғлиқ эканлиги ҳам эътиборга олинмиши керак. Изотерма тенгламасига мувофиқ, реакцияларнинг ўз-ўзича бориш-бормаслигининг умумий шартни реакцияга киришадиган моддалар концентрациялари орасидаги нисбатга ҳам боғлиқ.

Турли кимёвий реакцияларнинг ўз-ўзича бориш-бормаслигини изотерма тенгламаси асосида солиштириб кўриш мумкин. Одатда бу хил солиштириш стандарт шароитда олиб борилади.

Стандарт шароитда система идеал газлар аралашмасидан иборат бўлса ҳар қайси газнинг парциал босими атмосфера босимига ёки идеал эритма бўлса, ҳар қайси эрувчи модданинг эритмадаги концентрациялари бирга тенг бўлади:

$$P_1=P_2=P_3\dots P_i=1 \text{ атм.}, \\ C_1=C_2=C_3\dots C_i=1 \text{ кмоль/м}^3 \text{ (моль/л)}.$$

Агар реал система бўлса, ҳар қайси модданинг учувчанлигини 1 атмосферага ёки термодинамик активлигини бирга тенг деб олинади:

$$f_1=f_2=f_3\dots f_i=1 \text{ атм.}, \\ a_1=a_2=a_3\dots a_i=1 \text{ кмоль/м}^3 \text{ (моль/л)}.$$

Бу вақтда изотерма тенгламасидаги парциал босимлар нисбати бирга тенг бўлади ва $\ln \Pi P_i = \ln 1 = 0$ бўлади. Натижада изотерма тенгламаси куйидаги кўринишга эга бўлади:

$$\Delta G^0 = -RT \ln K_p; \quad \Delta G^0 = -RT \ln K_f; \\ \Delta F^0 = -RT \ln K_c; \quad \Delta F^0 = -RT \ln K_a; \quad (\text{V.25})$$

Бу тенгламада «0» аломати потенциалларнинг стандарт шароитга мансуб эканлигини кўрсатади. (III. 50) ва (V.26) тенгламаларига кўра:

$$\Delta G^0 = -RT \ln K_a = \Delta H^0 - T\Delta S^0$$

ва

$$R \ln K_a = \Delta S^0 - \frac{\Delta H^0}{T} \quad (\text{V.25, a})$$

Бу тенгламалардан кўришиб турибдики, K_a нинг қиймати ΔS^0 билан ΔH^0 га боғлиқ ва бу катталиклар K_a қийматига қарама-қарши таъсир кўрсатади. $\Delta H^0 = T\Delta S^0$ бўлганда $\ln K_a = 0$ ва $K_a = 1$ бўлади. Т- ортиши билан $T\Delta S^0$ ҳам ортади, демак, K_a қийматининг ўзгаришига паст температураларда энергия фактори (ΔH^0), юқори температураларда эса энтропия фактори кучли таъсир қилади. Шунга кўра, абсолют ноль атрофида кимёвий мойилликнинг ўлчови сифатида ΔH^0 (иссиқдик эффектини) қабул қилиниши мумкин.

Мувозанат константаси қиймати қанча катта бўлса, реакция тўғри томонга шунча кўп боради. Демак, юқоридаги тенгламага мувофиқ, энтропия қанча кўп ортса ва энтальпия қанча кўп камайса, реакция тўғри томонга шунча кўпроқ боради.

Демак кимёвий мойилликнинг ўлчами ΔG , ΔF бўлиши керак.

КИМЎВИЙ РЕАКЦИЯЛАРНИНГ ИЗОХОРА ВА ИЗОБАРА ТЕНГЛАМАЛАРИ

Мувозанат константасининг температурага боғлиқ ҳолда ўзгаришини изохора-изобара тенгламалари ифодалайди. Изотерма тенгламаси (V.23) ни температура бўйича дифференциалласак:

$$\left(\frac{d\Delta G}{dT}\right) = R \ln \frac{P_D^d P_G^g}{P_A^a P_B^b} - R \ln K_p - RT \frac{d \ln K_p}{dT} \quad (V.26)$$

га эга бўламиз.

Гиббс-Гельмгольц тенгламаси (III. 62):

$$\Delta G = \Delta H + T \left(\frac{\partial \Delta G}{\partial T}\right) \quad (V.27)$$

даги ΔG ўрнига унинг қиймати (IV.23) тенгламадан ва $\left(\frac{\partial \Delta G}{\partial T}\right)$ нинг қиймати (V.26) тенгламадан олиб қўйилса:

$$\frac{d \ln K_p}{dT} = \frac{\Delta H}{RT^2} \quad (V.28)$$

ёки $Q_p = \Delta H$ бўлганлигидан

$$\frac{d \ln K_p}{dT} = \frac{Q_p}{RT^2} \quad (V.29)$$

келиб чиқади.

(V.28 ва V.29) тенгламалари реакциянинг изобара тенгламаси дейилади. Агар жараён изотермик-изохорик равишда борса:

$$\frac{d \ln K_c}{dT} = \frac{\Delta U}{RT^2} \quad (V.30)$$

$$\frac{d \ln K_c}{dT} = \frac{Q_v}{RT^2} \quad (V.31)$$

(V.30), (V.31) тенгламалар реакциянинг изохора тенгламалари дейилади. Агар бу тенгламалар умумлаштирилса, изохора-изобара тенгламаси

$$\frac{d \ln K}{dT} = \frac{Q}{RT^2} \quad (V.32)$$

кўринишда бўлади.

Бу тенгламадан қуйидаги хулосаларни келтириб чиқариш мумкин: а) агар реакция экзотермик бўлса, иссиқдик манфий ишорали бўлади, демак, $\frac{d \ln K}{dT} \leq 0$ бўлади, яъни K билан T тесқари пропорционал равишда боғланади, демак, T ортиши билан K камаяди, яъни реакция унуми камаяди. Шунга кўра, экзотермик реакцияларнинг унумини ошириш учун уларни мумкин қадар паст температурада олиб бориш керак. Эндотермик реакцияда аксинча K билан T орасидаги микдорий боғланишни билиш ва зарурий амалий ҳисобларни бажариш учун изохора-изобара тенгламасини интеграллаш керак. (V.32) тенглама интегралланса:

$$\ln K = \int_{T_1}^{T_2} \frac{Q}{RT^2} dT; \quad \ln K_c = \int_{T_1}^{T_2} \frac{\Delta U}{RT^2} dT; \quad \ln K_p = \int_{T_1}^{T_2} \frac{\Delta H}{RT^2} dT \quad (\text{V.33})$$

Бу интегрални ечиш учун иссиқлик эффектнинг температурага боғлиқ ҳолда ўзгаришини билиш керак. Агар $Q = \text{const}$, яъни температура билан иссиқлик эффекти амалда ўзгармайди деб фараз қилинса (бу фақат температураларнинг кичик оралиғидагина тўғри бўлади):

$$\ln K_p = B - \frac{Q}{RT} \quad (\text{V.34})$$

Бунда: B - интегралланиш доимийси. Агар реакция стандарт шароитда борса:

$$\Delta G^0 = -RT \ln K_p = \Delta H^0 - T\Delta S^0$$

бўлади. Бундан:

$$\ln K_p = \frac{\Delta S^0}{R} - \frac{\Delta H^0}{RT} \quad (\text{V.35})$$

Демак, $B = \frac{\Delta S^0}{R}$, яъни B нинг қийматини ΔS^0 орқали ҳисоблаб, (V.34)

тенгламани ечиш мумкин.

Агарда (V.28) тенгламаси T_1 - T_2 чегарасида интегралланса

$$\ln K_p = \int_{T_1}^{T_2} \frac{\Delta H}{RT^2} dT$$

Агар ($\Delta H \neq \varphi(T)$) деб фараз қилсак

$$\lg K_2 = \lg K_1 + \frac{\Delta H(T_2 - T_1)}{2.3RT_1T_2} \quad (\text{V.36})$$

K_1, K_2 - лар T_1 ва T_2 температурадаги K ларнинг қиймати.

Яъни ΔH нинг температура билан ўзгаришини ҳисобга олиш керак ва бу аниқ ҳисоблар учун ($\Delta H = \varphi(T)$) боғланишини II.29 Кирхгофф тенгламасига мувофиқ ҳисоблаш мумкин.

МУВОЗАНАТНИНГ СИЛЖИШИ. ЛЕ-ШАТЕЛЬЕ ПРИНЦИПИ

Ўзгармас ташқи шароитда қайтар реакция бораётган системанинг вақт ўтиши билан ўзгармайдиган ҳолатга келишига *мувозанат ҳолати* дейилади. Лекин ташқи шароит ўзгарганида мувозанат ҳам шунга қараб ўзгаради, яъни янги шароитга мос янги мувозанат ҳолати қарор топади. Ҳар қандай мувозанат нисбийдир.

Кимёвий реакцияларнинг мувозанат ҳолатига *температура, босим ва мувозанатда иштирок этаётган моддаларнинг концентрацияси* таъсир этади. Агар бу факторларнинг бирортаси ўзгарса, мувозанат бузилади, яъни моддаларнинг мувозанат концентрацияси ўзгаради, жараён ва ўзгарган ташқи шароитга мос мувозанат қарор топгунча давом этади. *Ташқи шароит таъсирида мувозанат концентрацияларининг ўзгаришига мувозанатнинг*

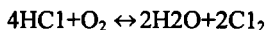
силжиши дейилади. Мувозанат силжиши натижасида реакция маҳсулотларининг микдори (концентрацияси) кўпайса, мувозанат чапдан ўнгга (яъни тўғри реакция йуналишида), реакция учун олинган дастлабки моддаларнинг концентрацияси кўпайганда эса мувозанат ўнгдан чапга (тескари реакция йуналишида) силжийди. Ташки шароит ўзгариши натижасида мувозанатнинг кай томонга силжиши *Ле-Шателье принцитига* бўйсунади. Бу принципга кўра, *агар мувозанатдаги системага ташқаридан бирор таъсир кўрсатилса, мувозанат шу таъсирни йўқотиши томонга силжсиди.*

Температуранинг таъсири микдорий жиҳатдан изохора-изобара тенгламасида акс этган. Шундай қилиб, изохора-изобара тенгламаси Ле-Шателье принципининг температура таъсирига нисбатан ифодасидир. Бу принципга мувофик, температурани ошириш мувозанатни эндотермик реакция томонга, пасайтириш эса экзотермик реакция томонга силжитади. Масалан, $3\text{H}_2 + \text{N}_2 \leftrightarrow 2\text{NH}_3$ реакцияни олайтик. Бунда NH_3 ҳосил бўлганда иссиқлик ажралади. Температура кўтарилса, мувозанат ўнгдан чапга силжийди, бунда NH_3 нинг концентрацияси камаяди ва аксинча температура пасайтирилса, мувозанат чапдан унгга силжийди. Демак, бу реакциянинг унумини ошириш учун мумкин қадар паст температурада олиб бориш керак эди, лекин, одатда бу реакция 500°C атрофида олиб борилади. Чунки температура пасайса реакция тезлиги камаяди. Реакцияни қайси температурада олиб бориш кераклигини аниқлашда температуранинг шу икки хил қарама-қарши таъсиригина ҳисобга олинган ҳолда оптимал шароит топилади.

Босимнинг таъсири. Юқорида баён этилган принципга мувофик босим ортиши билан мувозанат босим камайдиган реакция томонига силжийди. Масалан, аммиакнинг ҳосил бўлиш реакцияси билан танишайтик. Чап томонда 4 ва ўнг томонда 2 моль модда бор. Демак, реакция чапдан ўнгга борганда $3\text{H}_2 + \text{N}_2 \rightarrow 2\text{NH}_3$, яъни NH_3 ҳосил бўлганда босим камаяди, аксинча, жараён ўнгдан чапга борганда (NH_3 ажралганда) босим ортади.

Шунга кўра, босим ортганда мувозанат чапдан ўнгга, яъни NH_3 ҳосил бўлиш томонга силжийди. Шунинг учун аммиакнинг синтези юқори босимда олиб борилади.

Концентрациянинг таъсири. Агар мувозанатда иштирок этаётган моддалардан бирортасининг концентрацияси оширилса, мувозанат шу модда концентрациясининг камайишига олиб келадиган реакция томонига силжийди. Масалан;



Бунда мувозанат ўнг томонга силжиши учун хлор ва сувнинг (ёки бит-тасининг) концентрациясини камайитириш (реакция зонасида чиқариб юбориб) ёки кислотод ва водород хлориднинг концентрациясини ошириш керак.

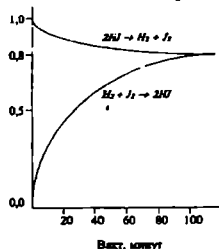
Аралашманинг таъсири. Агар умумий босимни ўзгартирмаган ҳолда, газлар аралашмасига реакцияда иштирок этмайдиган аралашма қўшилса, ҳажм ортади, бу эса аралашма бўлмаганда реакцияда иштирок этадиган моддалар парциал босимининг камайишидек ҳолга тўғри келади. Демак, системанинг босими камайтирилганда қандай ўзгариш юз берса, бу жараёнда ҳам шундай ҳолат юз беради.

МУВОЗАНАТ КОНСТАНТАСИ ҚИЙМАТИНИ АНИҚЛАШ

Тажриба воситасида аниқлаш. Мувозанат константасини бевосита тажрибада аниқлашнинг бир неча хил усули бор:

1) реакцияни мувозанат ҳолатигача давом эттириб, қандай бўлмасин мувозанат концентрацияларини аниқлаш;

2) изотермик-изобарик потенциал $-\Delta G$ нинг ўзгаришини аниқлаб, сўнг $\Delta G^\circ = -RT \ln K_p$ дан K_p ни ҳисоблаш - ΔG° ни асосан икки усул билан ўлчаш мумкин: а) гальваник элементда электр оқими таъсирида реакцияни изотермик равишда ўтказиб, гальваник элементнинг электр юритувчи кучини ўлчаш орқали ΔG ҳисобланади; б) реакциянинг иссиқлик эффекти ва энтропияси ΔS ўзгаришини ўлчаб, $\Delta G = \Delta H - T \Delta S$ тенгламадан ΔG ҳисоблаш. Топилган мувозанат чин мувозанат эканлигига ишонч ҳосил қилиш учун унга икки томонлама ёндашнш ва ҳар икки ҳолатда бир хил натижа олиш керак. Масалан, $H_2 + J_2 \leftrightarrow 2HJ$ реакциянинг мувозанат константа кийматини аниқлаш учун $H_2 + I_2 \leftrightarrow 2HI$ реакцияси, яъни HI ҳосил бўлиш реакцияси мувозанат ҳолатгача давом эттирилган. Сўнг 2HI нинг ажралиш реакцияси $2HI \rightarrow H_2 + I_2$ мувозанат қарор топгунча давом эттирилади. Бу икки тажрибада бир хил натижа олиниши керак (V.2-расм).



V.2-расм. $P_2 + J_2 \leftrightarrow 2HJ$ реакциясида мувозанатни қарор топиши

Лекин мувозанат константасини бевосита тажрибада аниқлаш ва аниқ натижа олиш қийин. Шунга кўра, мувозанат константаси асосан термодинамика қонунлари ёрдамида назарий ҳисоблаб топилади. Бу термодинамиканинг катта ютуқларидан биридир. Қуйида мувозанат константасини назарий (тажриба ўтказмасдан) ҳисоблаш усулига қисқача тўхталиб ўтамиз.

Кимёвий реакцияларнинг мувозанат константасини назарий ҳисоблаш. Термодинамика, мувозанат константаси кийматини тажриба ўтказмай туриб назарий усул билан ҳисоблаб чиқаришга имкон берди. Бу катта амалий аҳамиятга эга бўлиб, уни қуйидаги тенгламаларга асосланиб (V.25) ҳисобланади:

$$\Delta G^\circ = -RT \ln K_p; \quad \Delta F^\circ = -RT \ln K_C$$

$$\ln K_p = -\frac{\Delta G^\circ}{RT}; \quad \ln K_C = -\frac{\Delta F^\circ}{RT}$$

Ўз навбатида $\Delta G = H - T \Delta S$ бўлганида, ΔG нинг температурага боғланишидан ва демак, ΔH , ΔS ни билиш керак. Модданинг энтальпияси H ни ва энтропияси S ни қуйидагича тасаввур қилиш мумкин:

$$H = H_0 + H_T; \quad S = S_0 + S_T$$

H_0 , S_0 - абсолют ноль температура ($T=0$) даги қиймати. H_T , S_T маълум температурадаги қиймат билан абсолют нолдаги қийматларнинг фарқи. H_0 , S_0 - температурага боғлиқ бўлмаган катталиклар. Бу тенгламалардан:

$$G = (H_0 + H_T) - T(S_0 + S_T) \text{ ва } dG = dH_T - T dS_T - (S_0 + S_T) dT \text{ га эга бўламиз.}$$

Шундай қилиб, бу катталикларнинг абсолют нолдаги қийматини билиш керак. Бу масалани, яъни термодинамик функцияларнинг маълум шароитдаги абсолют қийматини аниқлашни термодинамиканинг III бош қонуни (Нернст — Планк постулатлари) ечиб берганлиги IV бобда қайд этилган:

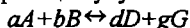
$$\begin{aligned} \Delta G^\circ &= -2,3RT \lg K_p \\ \Delta G^\circ &= \Delta H^\circ - T \Delta S^\circ \end{aligned} \quad (\text{V.36a})$$

Бу тенгламалардан:

$$\lg K_p = -\frac{\Delta H_T^\circ}{2,3RT} + \frac{\Delta S_T^\circ}{2,3R} \quad (\text{V.37})$$

$\lg K_p$ - T температурадаги K_p .

Бу тенгламалардаги ΔG° , ΔF° реакция жараёнларидаги функцияларнинг ўзгариши. Қуйидаги кимёвий реакция учун



$$\Delta G = (dG_D + gG_G) - (aG_A + bG_B)$$

ΔH , ΔS лар ҳам шу тарзда ҳисобланади.

Бу тенгламада: ΔH° , ΔS° , ΔF° , ΔG° лар A , B , D , G - моддаларнинг T 298°K температурадаги қийматлари (термодинамик функцияларнинг стандарт қийматлари), буларнинг қиймати маълумотнома жадвалларида берилган. Шу йўсинда топишган «К» стандарт шароитга мансуб. Бошқа температураларда «К» нинг қиймати реакциянинг изохора-изобара тенгламасидан (V.28) фойдаланиб топилади. Уз навбатида (III. 16) ва (III.30) тенгламаларга мувофиқ:

$$\Delta H_T^\circ = H_{298}^\circ + \int_{298}^T \Delta C_p dT \quad (\text{V.38})$$

$$\Delta S_T^\circ = \Delta S_{298}^\circ + \int_{298}^T \frac{\Delta C_p}{T} dT \quad (\text{V.39})$$

(V.36,a), (V.38) ва (V.39) тенгламалардан:

$$\Delta G_T^\circ = \Delta H_{298}^\circ - T \Delta S_{298}^\circ + \int_{298}^T \Delta C_p dT - T \int_{298}^T \frac{\Delta C_p}{T} dT \quad (\text{V.40})$$

ва (V.37), (V.38), (V.39) тенгламадан:

$$\lg K_p = \frac{\Delta H_{298}^\circ}{298 \cdot 2,3RT} + \frac{\Delta S_{298}^\circ}{2,3R} - \frac{1}{2,3RT} \int_{298}^T \Delta C_p dT + \frac{1}{2,3R} \int_{298}^T \frac{\Delta C_p}{T} dT \quad (\text{V.41})$$

қилиб чиқади, бунда:

$$\begin{aligned} \Delta H_{298}^\circ &= \sum (n_i \Delta H_{298}^\circ)_{\text{max}} - \sum (n_i \Delta H_{298}^\circ)_{\text{осм.}} \\ \Delta S_{298}^\circ &= \sum (n_i \Delta S_{298}^\circ)_{\text{max}} - \sum (n_i \Delta S_{298}^\circ)_{\text{осм.}} \end{aligned}$$

$$\Delta C_p = \sum (n_i \Delta C_{p,i})_{\max} - \sum (n_i \Delta C_{p,i})_{\min}$$

Демак, бу тенгламадаги интегралларни ечиш учун моддаларнинг иссиқлик сизими температурага боғлиқ ҳолда ўзгаришини билиш керак. Одатда, K_p - қисман тақрибий ҳисоблаш йўли билан топилади, лекин зарурият туғилганида аниқ ҳисоблар бажарилади.

Биринчи тахмин: фараз қилайлик, реакциядан оддинги моддаларнинг иссиқлик сизимлари йиғиндисини маҳсулотларнинг иссиқлик сизимлари йиғиндисига тенг бўлсин. Бу ҳолда $\Delta C_p = 0$ бўлади, (V.41) тенгламадаги интеграллар нолга тенг бўлади ва $\Delta C^0 = \Delta H^0_{298} - T \Delta S^0_{298}$ бўлади, ундан

$$\lg K_p = -\frac{\Delta H^0}{2,3RT} + \frac{\Delta S^0_{298}}{2,3R}$$

Агар бу тахминий ҳисобда $\Delta G^0 > 0$ бўлса, реакция бормайди, $\Delta G < 0$ эканлиги реакциянинг бир томонлама боришини кўрсатади. Бундай ҳолда K ни ҳисоблашга ҳожат қолмайди. Агар $\Delta G^0 < 0$ бўлса, бу ҳолда реакция қайтар тарзда боради ва K_p ни ҳисоблаш учун зарурат туғилади.

Демак, K_p ни ҳисоблаш учун жадвалдан олинган маълумотларнинг ўзига етарли бўлади.

Иккинчи тахмин: фараз қилайлик $\Delta C_p = \text{const}$ бўлсин, яъни иссиқлик сизимлари температурага боғлиқ эмас, деб фараз қилинади. Бу фараз температуранинг кичик ўзгариш чегарасида кўпинча тўғри бўлади. Бунда ΔC_p ни интеграл ташқарисига чиқариш мумкин:

$$\lg K_p = -\frac{\Delta H^0_{298}}{2,3RT} + \frac{\Delta S^0_{298}}{2,3R} - \frac{\Delta C_p}{2,3RT} \left[(T - 298) - T \ln \frac{T}{298} \right]$$

$$\Delta G^0_T = \Delta H^0_{298} - T \Delta S^0_{298} + \Delta C_p (T - 298) - T \Delta C_p \left(\ln \frac{T}{298} \right)$$

Агар бу тахминларга қаноат қилинмаса, K нинг қиймати (V.41) тенглама бўйича аниқ ҳисоблаб топилади.

Темкин - Шварцман усули. Тенглама V.41 қуйидагича ёзиш мумкин:

$$\lg K_p = -\frac{\Delta H^0_{298}}{2,3RT} + \frac{\Delta S^0_{298}}{2,3R} + \frac{I}{2,3R} \quad (V.42)$$

бунда:

$$I = -\frac{1}{T} \int_{298}^T \Delta C_p dT + \int_{298}^T \frac{\Delta C_p dT}{T} \quad (V.43)$$

ΔC_p -нинг температура билан боғланиш (II.23) тенгламасидан олиб қўйилса

$$I = \Delta a \cdot M_0 + \Delta b \cdot M_1 + \Delta C \cdot M_2 + \Delta C' \cdot M'_2 \quad (V.44)$$

Бунда, $M_0, M_1, M_2 \dots M_n$ - температурага боғлиқ функциялар, уларнинг турли температурадаги қиймати маълумотномаларда берилган. А маҳсулотларнинг иссиқлик сизимлари коэффициентларининг йиғиндисидан дастлабки моддалар иссиқлик сизим коэффициентлари йиғиндисини фарқи (II.23 тенгламада).

VI БОБ. СТАТИСТИК ТЕРМОДИНАМИКА

Термодинамика функцияларининг қийматини икки усул билан аниқлаш мумкин; термодинамика усули билан, буни юқорида баҳс этилди. Иккинчи усул - статистик термодинамикадир. Шу усул тўғрисида қисқача маълумот берамиз. Статистик термодинамиканинг асосида Больцман тенгламаси ётади (III.126) $S = k \ln W$.

ТЕРМОДИНАМИК ФУНКЦИЯЛАРНИНГ МАТЕМАТИК ИФОДАСИ

Фараз қилайлик, бир моль идеал газ изолирланган системани ташкил этсин, N_1, N_2, N_3, \dots молекулалари ва E_1, E_2, E_3, \dots энергиясига эга бўлсин. Бу ҳолда моддалар сони ва системанинг ички энергияси турғун катталикдир:

$$N = \sum N_i = \text{const}; \quad U = \sum E_i N_i = \text{const} \quad (\text{VI. 1})$$

(III.126) тенгламага W нинг қийматини (III.127) дан олиб қўйилса ҳуйидагига эга бўламиз.

$$S = k \ln \frac{N!}{N_1! N_2! N_3!} \quad (\text{VI.1a})$$

Агар Стирлингнинг тақрибий тенгламасидан фойдаланишда

$$\ln N! = N \ln N$$

эканлигини эътиборга олиб;

$$S = kN \ln N - k \sum N_i \ln N_i$$

ифодасини ҳосил қиламиз, ёки:

$$S = -k \sum N_i \ln \frac{N_i}{N}$$

$K = \frac{R}{N}$ бўлганлиги учун:

$$S = -R \sum \left(\frac{N_i}{N} \right) \ln \left(\frac{N_i}{N} \right) \quad (\text{VI.2})$$

Бу тенгламани термодинамик мувозанатда бўлган ва мувозанатда бўлмаган макротақсимланишлар учун қўллаш мумкин.

Больцманнинг молекулаларни энергия қиймати бўйича тақсимланиши ҳақидаги қонунига мувофиқ:

$$N_i = \frac{N e^{-E_i / kT}}{\sum e^{-E_i / kT}} \quad (\text{VI.3})$$

Бу тенгламада

$$\sum e^{-E_i / kT} = e^{-E_1 / kT} + e^{-E_2 / kT} + e^{-E_3 / kT} + \dots = Z \quad (\text{VI.4})$$

Бунда $Z = \sum e^{-E_i / kT}$ ҳолат йиғиндиси ёки ҳолатлар бўйича тақсимланиши

функцияси деб аталади, у статистик термодинамикада энг аҳамиятли катталикдир, чунки z дан фойдаланиб, модда ҳолатларининг термодинамик функцияларини ҳисоблаб чиқариш мумкин. Чунончи, (VI.4) тенгламадан:

$$\frac{N_i}{N} = \frac{e^{-E_i/kT}}{Z}; \quad \ln \frac{N_i}{N} = -\ln Z - \frac{E_i}{kT} \quad (\text{VI.5})$$

(VI. 2) ва (VI.5) тенгламалардан:

$$S = R \sum \frac{N_i}{N} \left(\ln Z + \frac{E_i}{kT} \right) \quad (\text{VI.6})$$

$\sum N_i = N$ бўлганлигидан $R \sum \frac{N_i}{N} \ln z = R \ln z$; $\sum N_i \cdot E_i = U$; $k = \frac{R}{N}$ бўлганлигидан $R \sum \frac{N_i}{N} \cdot \frac{E_i}{kT} = \frac{U}{T}$. Демак, бир моль газ учун энтропия куйидаги ифодага эга бўлади:

$$S = R \ln Z + \frac{U}{T} = kN \ln Z + \frac{U}{T} \quad (\text{VI.7})$$

Эркин энергия $F = U - TS$ бўлганлигидан (VI.7) тенгламадан:

$$F = -RT \ln Z = -kNT \ln Z \dots \quad (\text{VI. 8})$$

Системанинг ички энергияси: $U = \sum N_i E_i$ ва (VI.3) тенгламага мувофиқ, $N_i = \frac{N}{Z} \cdot e^{-E_i/kT}$ бўлганлигидан, ички энергия учун:

$$U = \frac{N}{Z} \sum E_i \cdot e^{-E_i/kT} \quad (\text{VI 9})$$

ифода келиб чиқди.

Ёки (III.45) ва (VI. 8) тенгламалардан

$$S = - \left(\frac{\partial F}{\partial T} \right)_v = R \ln Z + RT \left(\frac{\partial \ln Z}{\partial T} \right)_v \quad (\text{VI.10})$$

(III. 42) ва (VI. 10) тенгламалардан:

$$U = F + TS = -RT \ln Z + RT \ln Z + RT^2 \left(\frac{\partial \ln Z}{\partial T} \right)$$

$$U = RT^2 \left(\frac{\partial \ln Z}{\partial T} \right) \quad (\text{VI. 11})$$

тенглама ҳосил бўлади.

Шунингдек, (VI.11)дан иссиқлик сизими учун куйидаги ифода келиб чиқади:

$$C_v = \left(\frac{\partial U}{\partial T} \right)_v = 2RT \left(\frac{\partial \ln Z}{\partial T} \right)_v + RT^2 \left(\frac{\partial^2 \ln Z}{\partial T^2} \right)_v$$

(III.45) ва (VI. 8) тенгламалардан босим учун ифода топилади:

$$P = - \left(\frac{\partial F}{\partial V} \right)_T = RT \left(\frac{\partial \ln Z}{\partial V} \right)_T \quad (\text{VI. 12})$$

(VI. 11) ва (VI. 12) тенгламалардан энтальпия учун ифода:

$$H = U + PV = RT^2 \left(\frac{\partial \ln Z}{\partial T} \right)_V + RT \left(\frac{\partial \ln Z}{\partial \ln V} \right)_T \quad (\text{VI. 13})$$

C_p учун қуйидаги ифода келиб чиқади:

$$C_p = \left(\frac{\partial H}{\partial H} \right)_p = RT \left(\frac{\partial \ln Z}{\partial T} \right)_V + RT^2 \left(\frac{\partial \ln Z}{\partial T} \right)_V \cdot \left(\frac{\partial \ln Z}{\partial T} \right)_p + R \left(\frac{\partial \ln Z}{\partial \ln V} \right)_V + RT \left(\frac{\partial \ln Z}{\partial \ln V} \right)_p \cdot \left(\frac{\partial \ln Z}{\partial T} \right)_T$$

(VI. 8) ва (VI. 12) тенгламалардан изобарик потенциал учун қуйидаги ифода топилади:

$$G = F + PV = -RT \ln Z + RT \left(\frac{\partial \ln Z}{\partial \ln V} \right) \quad (\text{VI. 14})$$

Бир моль идеал газ учун

$$G = F + PV = -RT \ln Z + RT \quad (\text{VI. 15})$$

VI. 14 ва VI. 15 тенгламалардан эканлиги кўришиб турибди. $\left(\frac{\partial \ln Z}{\partial \ln V} \right)_V = 1$

Биз юқорида, микроҳолатлар бир-бирдан фақат энергия қиймати билан фарқ қилади деб фараз қилган эдик. Лекин энергиядан ташқари, улар бошқа аломатлари билан ҳам фарқланиши мумкин. Бундай ҳолат *даражанинг қайталаниши* дейилади. Агар молекула маълум энергия даражасида энергиядан бошқа аломатлари билан фарқ қилган g_i микроҳолатлар бўйича тақсимланса термодинамик эҳтимоллик $W = g_1^{N_1} \cdot g_2^{N_2} \dots g_n^{N_n} \cdot \frac{N!}{N_1! N_2! N_3!}$ га тенг

бўлади ва маълум энергия даражаси қайталанади ва g_i статистик оғирликка эга дейилади. Статистик оғирлик системанинг E_j - энергияли ҳолатда бўлиш эҳтимоллигини англатади. Масалан,

$$z = e^{-E_a/kT} + e^{-E_b/kT} + e^{-E_c/kT} + e^{-E_d/kT} + e^{-E_e/kT} + \dots$$

бўлса, агар E_a ва E_b энергия даражалари бир-бирига яқин бўлса, уларни тенг деб айтиш мумкин. $E_a - E_b = E_0$ ва бундай пайтда биринчи икки қўшилувчини $2e^{-E/kT}$ билан алмаштириш мумкин. Шунингдек, $E_c = E_b = E_d$ бўлса, 2 - 4 - 5- қўшилувчилар $3e^{-E/kT}$ билан алмаштирилади. 2, 3, ... бутун сонлар *энергиянинг қайталаниши* дейилади. Функцияларни қуйидагича ёзиш мумкин:

$$z = g_1 e^{-E_0/kT} + g_2 e^{-E_1/kT} + \dots g_n e^{-E_n/kT}$$

Умуман, бундай ҳолларда ҳолат йиғиндиси Z га тенг:

$$Z = \sum g_i e^{-E_i/kT} \quad (\text{IV. 16})$$

бўлади. Бу ҳолатда (IV. 5) тенглама қуйидагича ёзилади:

$$N_i = \frac{N}{Z} g_i e^{-E_i/kT}$$

ва (VI. 9) тенглама:

$$\bar{U} = \sum N_i E_i = \frac{N}{Z} \sum g_i E_i e^{-E_i/kT} \quad (\text{IV. 17})$$

бўлади. Буни юқоридаги мулоҳаза ва тенгламаларда эътиборга олиш керак.

ҲОЛАТ ЙИГИНДИСИ

Шундай қилиб (VI.7), (VI.8) ва (VI. 13) тенгламалардан кўриниб турибдики, термодинамик функцияларни статистик термодинамика ёрдамида ҳисоблаш ҳолат йиғиндисини ҳисоблашдан иборатдир. Ҳолат йиғиндисини z - ўлчовсиз миқдордир. Унинг қиймати модданинг молекуляр оғирлигига, ҳажмига, температурасига, молекулаларнинг ҳаракатланиш турига боғлиқ. Агар система идеал бўлмаса, молекулалараро масофага ва молекулалараро кучларга ҳам боғлиқ бўлади. Ҳолат йиғиндисини айрим молекулалар микроҳолатларининг дискрет энергия даражасини, инерция моментини ва ҳоказоларни модданинг макроҳолати, яъни унинг ички энергияси, энтропияси ва бошқа хоссалари билан боғлайди.

Молекулаларнинг турли ҳаракатлари бир-бири билан боғланмайди, бир-бирига таъсир қилмайди, деб фараз қилинса, унинг энергияси айрим энергиялар йиғиндисига тенг бўлади:

$$E_i = E_u + E_a + E_m + E_{эл} \quad (VI. 18)$$

E_u , E_a , E_m , $E_{эл}$ илгариланма, айланма, тебранма ва электрон ҳаракат энергияларидир. Ҳар қайси ҳаракатнинг ўзига хос статистик оғирлиги бор.

Яъни энергиянинг қайтарилиши мавжуд. Молекуланинг i - даражали энергиядаги йиғинди (умумий) қайтарилиши сони:

$$g_i = g_a \cdot g_m \cdot g_e \quad (VI. 19)$$

g_a , g_m , g_e -айланма, тебранма ва электрон ҳаракатларнинг маълум энергия даражасидан қайтарилиш сони. $g_u = 1$ бўлади, молекула бир хил қийматга эга бўлган илгариланма энергияга эга бўлиши мумкин эмас.

Ҳолат йиғиндилари бўйича ҳар қайси ҳолатнинг эҳтимоллиги уларнинг кўпайтмасига тенг:

$$g_i e^{-E_i/kT} + e^{-E_u/kT} \cdot g_a e^{-E_a/kT} \cdot g_m e^{-E_m/kT} \cdot g_{эл} e^{-E_{эл}/kT} \quad (VI. 20)$$

(VI. 16) тенгламага мувофиқ, ҳолат йиғинди (VI.20) ифодасининг $E_{эл}$, E_a , E_m , $E_{эл}$ ҳамма қийматининг йиғиндисига тенг:

$$z = \sum g_i e^{-E_i/kT} = \sum_u \sum_a \sum_m \sum_{эл} e^{-E_u/kT} \cdot g_a e^{-E_a/kT} \cdot g_m e^{-E_m/kT} \cdot g_{эл} e^{-E_{эл}/kT} = Z_u \cdot Z_a \cdot Z_m \cdot Z_{эл} \quad (VI.21)$$

Бунда:

$$\begin{aligned} Z_u &= \sum e^{-E_u/kT}; Z_a = \sum g_a \cdot e^{-E_a/kT}; \\ Z_m &= \sum g_m e^{-E_m/kT}; Z_{эл} = \sum g_{эл} e^{-E_{эл}/kT}; \end{aligned} \quad (VI.22)$$

Демак, системанинг ҳолат йиғиндисини ёрдамида термодинамик функцияларни аниқлаш учун ҳар қайси ҳаракатга хос ҳолат йиғиндисини ҳисоблаб чиқиш керак бўлади. Энди ҳолат йиғиндисини ҳисоблаш усуллари устида қисқача тўхталамиз.

ИЛГАРИЛАНМА ВА ЭЛЕКТРОН ҲАРАКАТГА ЭГА БЎЛГАН МОЛЕКУЛАНИНГ ТЕРМОДИНАМИК ФУНКЦИЯЛАРИ

Бир атомли идеал газда фақат илгариланма ва электрон ҳаракатларгина мавжуд. Атом; фазода илгариланма ҳаракат қилганда унинг энергияси

кинетик энергияга тенг бўлади:

$$E_u = \frac{mv^2}{2} = \frac{(mv)^2}{2m} \quad (\text{VI.23})$$

Бунда: m -заррача массаси; v -ҳаракат тезлиги. Де-Бройль тенгламасига мувофиқ:

$$\lambda = \frac{h}{mv} \quad \text{демак,} \quad mv = \frac{h}{\lambda} \quad (\text{VI.24})$$

λ - тўлқин узунлиги; h -Планк доимийси. $E_u = h^2 / 2m\lambda^2$

Агар заррача l узунликда ҳаракат қилган бўлса, квант механикаси бўйича бу йўлда $\frac{\lambda}{2}$ сони бутун сонларга тенг бўлиши керак:

$$\lambda = \frac{2l}{n} \quad (\text{VI.25})$$

$n=1, 2, 3 \dots$ бутун сонлар. λ нинг қиймати (VI. 24) тенгламага қўйилса ва тенгламанинг икки томони « kT » га бўлинса:деб белгиланса:

$$\frac{E_u}{kT} = \frac{h^2}{8mkTl^2} \cdot n^2 \quad (\text{VI.26})$$

агар

$$\frac{h^2}{8mkTl^2} = a \quad (\text{VI.27})$$

деб белгиланса:

$$\frac{E_u}{kT} = an^2 \quad (\text{VI.28})$$

E_u - нинг қиймати (VI.4) га қўйилса:

$$Z_u = \sum_{n=1}^{\infty} e^{-an^2} \quad (\text{VI.29})$$

Агар (VI.29) тенгламадаги йиғинди белгиси - Σ интеграл билан алмаштирилса ва (V.27) тенглама эътиборга олинса:

$$Z_u = \int_0^{\infty} e^{-an^2} dn = \frac{1}{2} \left(\frac{n}{a} \right)^{\frac{1}{2}} = \frac{(2\pi mkT)^{\frac{1}{2}} l}{h} \quad (\text{VI.30})$$

агар заррача $V = l_x \cdot l_y \cdot l_z$ ҳажмда ҳаракат қилса:

$$Z = (Z_u)^3 = \frac{(2\pi mkT)^3}{h^3} V \quad (\text{VI.31})$$

Z - нинг бу қийматини (VI. 7) ва (VI. 15) тенгламаларга қўйиб, турли термодинамик функцияларнинг илгариланма ҳаракат билан боғланган қийматларини топиш мумкин. (VI. 31) тенгламадан:

$$\ln Z = \frac{3}{2} \ln \frac{2\pi mK}{h^3} + \frac{3}{2} \ln T + \ln V \quad (\text{VI.32})$$

$$\left(\frac{\partial \ln Z}{\partial T} \right)_V = \frac{3}{2} \cdot \frac{1}{T} \quad (\text{VI.33})$$

Агар тургун катталикларнинг қийматлари қўйиб чиқилса, бир моль газ учун: $nK = R$; $nV = V_{\text{моль}}$; $V = \frac{V_{\text{м}}}{N}$; $m = \frac{M}{N}$ эътиборга олинса (М-моль масса, $V_{\text{моль}}$ - моляр ҳажм, N - Авагадро сони)

$$Z = \frac{(2\pi MkT)^{\frac{3}{2}}}{h^3}; V = \frac{(2\pi kT)^{\frac{3}{2}} \cdot M^{\frac{3}{2}}}{h^3 \cdot N^{\frac{3}{2}}} \cdot \frac{V_{\text{м}}}{N} = \frac{(2\pi MkT)^{\frac{3}{2}} V_{\text{м}}}{h^3 \cdot N^{\frac{5}{2}}}$$

$$\ln Z = \frac{3}{2} M + \frac{5}{2} \ln T + \ln V_{\text{м}} + \ln B; \ln B = \ln \frac{(2\pi k)^{\frac{3}{2}}}{h^3 N^{\frac{5}{2}}}$$

(VI.33,a)

$$V = 82,06 \frac{T}{P} \text{ см}^3 / \text{моль}; m = \frac{M}{6,02 \cdot 10^{23}}$$

$K=1,3804 \cdot 10^{-16}$ эрг/град; $h=6,624 \cdot 10^{-27}$ эрг.сек ва олинган натижалар (VI. 10) тенгламага қўйилса, 25°C ва 1 атм.да:

$S=2,98 \ln M + 25,98 \text{ кал/моль.град}$. Агар катталик СИ- системасида бўлса:

$$K = 1,3805 \cdot 10^{-23} \text{ Ж} \cdot \text{град}^{-1}, h = 6,6256 \cdot 10^{-36} \text{ Ж} \cdot \text{сек};$$

$$N = 6,02252 \cdot 10^{26} \text{ кмоль}^{-1} \text{ бўлса, } \lg Z_{\text{м}} = -3,4339 \lg M + 5,7565 \lg T + 2,3026 \lg P - 8,8612$$

$$S_{\text{м}} = 1,5 \ln M + 11,617 \text{ Ж/моль.град}$$

Юқоридагиларга мувофиқ, электрон ҳаракати билан боғланган ҳолат йигиндиси учуй қуйидаги ифода келиб чикдди:

$$Z_{\text{м}} = g_{\text{эл}} e^{-E_{\text{о.эл}} / kT} \quad (\text{VI.34})$$

ва

$$\ln Z_{\text{м}} = -\frac{E_{\text{о.эл}}}{kT} + \ln g_{\text{эл}} \quad (\text{VI.35})$$

Бу тенглалардан $E_{\text{о.эл}}$ -галаёнланмаган ҳолатдаги молекулада электроннинг абсолют ноль температурадаги энергияси (электроннинг ноль энергияси); $g_{\text{эл}}$ - нормал ҳолатдаги электроннинг статистик оғирлиги, $g_{\text{эл}}$ кўпчилик икки атомли газлар учун бирга, кислород учун 3 га тенг ва ҳоказо.

Бу тенгламадан (VI. 35) термодинамик функцияларнинг электрон ҳаракати билан боғланган қийматини ҳисоблаш мумкин.

Бир атомли газлар учун илгариланма ва электрон ҳаракати билан шартланган ҳолат тенгламаси:

$$Z = Z_{\text{а}} \cdot Z_{\text{эл}}$$

$Z_{\text{а}}$, $Z_{\text{эл}}$ ўрнига юқорида келтирилган қийматларни қўйиб чиқилса:

$$\ln Z = \ln Z_{\text{а}} + \ln Z_{\text{эл}} = \frac{3}{2} \ln M + \frac{5}{2} \ln T + \ln V_{\text{моль}} + \ln B + \ln g_{\text{о}} - \frac{U_{\text{о.эл}}}{kT} =$$

$$= \frac{3}{2} \ln M + \frac{5}{2} \ln T - \ln P + \ln R + \ln B + \ln g_{\text{о}} - \frac{U_{\text{о}}}{kT}$$

ва

$$\left(\frac{\partial \ln Z}{\partial T} \right) = \frac{U_{\text{о.эл}}}{kT^2} + \frac{3}{2} \cdot \frac{1}{T}$$

Бу тенгламадан фойдаланиб, бир атомли газлар учун уларнинг илгариланма ва электрон ҳаракати билан шартланган термодинамик функцияларнинг қийматини ҳисоблаш мумкин. Электроннинг галаёнланган ҳолатдаги энергияси ($E_э$):

$$E_э = E_{о.э.} + E'_{эл.}$$

га тенг. $E_{о.э.}$ -электроннинг галаёнланмаган, абсолют ноль температураси энергияси, яъни электроннинг ноль энергияси, $E'_{эл.}$ - тажрибада ўлчаб топилган (спектр ёрдамида) энергияси ва юқорида баён этилганларга мувофиқ (VI.22) ҳолат йиғиндиси:

$$Z = \sum g e^{-E_{эл.}/kT} = \sum g e^{-(E_{о.э.} + E'_{эл.})/kT}$$

$$g e^{-E_{о.э.}/kT} \cdot e^{-E'_{эл.}/kT} = g e^{-E_{о.э.}/kT} \cdot Z'$$

Z' - электроннинг ноль энергиясини ҳисобга олмагандаги, электрон ҳаракати билан боғланган ҳолат йиғиндиси

$$Z' = \sum g_0 e^{-E_{эл.}/kT} = g_0 + g_1 e^{-E_{эл.}/kT} + \dots \approx g_0$$

Иккинчи томондан: $\frac{E_{о.э.}}{kT} = \frac{N \cdot E_{о.э.}}{NkT} = \frac{U_0}{kT}$ (N-Авагадро сони) U_0 -бир моль газнинг абсолют нолдаги ички энергия.

Юқоридаги тенгламалардан термодинамик катталикларни ҳисоблаб топиш мумкин.

Молекуланинг тузилишига қараб, айланма ҳаракат учун ҳолат йиғиндиси турлича қийматга эга бўлади. Икки атомли молекулалар учун:

$$Z_о = \frac{1}{\sigma} \cdot \frac{8\pi kT}{h^2} \cdot J$$

$$\ln Z = \ln T + \ln \frac{8\pi k}{h^2} + \ln J - \ln \sigma; \left(\frac{\partial \ln Z_о}{\partial T} \right)_V = \frac{1}{T} \quad (\text{VI. 37})$$

Бунда: I-молекуланинг инерция моменти, масалан, икки атомли молекула учун $I = M \cdot r^2$ дир; M- молекуланинг келтирилган массаси, яъни $M = m_A \cdot m_B / m_A + m_B$; m_A , m_B атомларнинг массаси; r-атомлар ўртасидаги масофа, σ - симметрик сон бўлиб, молекула 360° га айланишида ажратиб бўлмайдиган ҳолатлар сони. Симметрик бўлмаган молекулалар (HC1) учун $\sigma = 1$, симметрик молекулалар (O_2 , CO_2 , C_2H_2 учун $\sigma = 2$, NH_3 учун $\sigma = 3$, CH_4 учун $\sigma = 12$ га тенг.

Бир тўғри чизик бўйлаб жойлашган икки ва кўп атомли молекулаларнинг айланма энтропиясини (VI. 10) ва (VI. 36) дан ҳисоблаб чиқариш мумкин:

$$S_о = R \ln Z + RT \left(\frac{\partial \ln Z}{\partial T} \right)_V = R \left(\ln T + \ln J - \ln \sigma + \ln \frac{8\pi^2 k}{h^2} \right) + R = R (\ln T + \ln J - \ln \sigma + 105,5),$$

Ж/моль·град.

Бир чизик бўйлаб жойлашмаган кўп атомли молекула учун:

$$S_о = R \left(\frac{2}{3} \ln T + \frac{1}{2} \ln I_A \cdot I_B \cdot I_C \right) - \ln \sigma + 158,9 \text{ Ж/моль} \cdot \text{град}$$

I_A , I_B , I_C лар координатининг учта ўқига нисбатан инерция моменти.

Тебранма ҳаракатга оид ҳолат йиғиндиси Z_m ни ҳисоблашда икки

атомли молекуланинг тебранма ҳаракатини гармоник осциллятор ҳаракати деб қаралади:

$$Z_m = \frac{1}{1 - e^{-\theta/T}} \text{ ва } \ln Z = -\ln(1 - e^{-\theta/T}) \quad (\text{VI.38})$$

Бу тенгламада: $\theta = hv_0/k$ - характеристик температура бўлиб, Эйнштейн-нинг термодинамик функцияси ҳам деб аталади, унинг қиймати маълумотномаларда берилган бўлади; v_0 гармоник осцилляторнинг тебраниш частотаси. Демак:

$$\left(\frac{\partial \ln Z_m}{\partial T}\right) = \frac{1}{T^2} \cdot \frac{\theta}{e^{-\theta/T} - 1} \quad (\text{VI.39})$$

(VI.38,39) тенгламаларнинг қийматлари (VI. 18) тенгламага қўйилса, икки атомли молекулалар тебранма энтропиясининг ифодаси келиб чиқади:

$$S_m = -R \ln(1 - e^{-\theta/T}) + R \frac{\theta/T}{e^{\theta/T} - 1} \quad (\text{VI.40})$$

Юқорида баён этилган 4 хил ҳаракатдан ташқари, молекулаларда бошқа ҳаракатлар ҳам мавжуд бўлиб, ядролар ҳаракати ва бошқалар ана шулар жумласига киради. Мураккаб молекулаларда бир гуруҳ атомлар иккинчи гуруҳ атомларга нисбатан айланиши мумкин. Бундай вақтда бу хилдаги ва бошқа ҳаракатларни ҳам эътиборга олишга тўғри келади.

Шундай қилиб, статистик термодинамика ёрдамида термодинамик функцияларни ва бошқа хил катталикларни ҳисоблаш мумкин.

Ички энергия (U) қийматини (VI.II) тенглама билан эмас, балки ташкилий (илгариланма, айланма, тебранма) ҳаракат энергиялари орқали ҳисоблаш қулайроқдир:

$$U = U_{\text{ин}} + U_{\text{ав}} + U_m \quad (\text{VI.41})$$

$$U_{\text{ин}} = 1,5 \cdot RT, \quad U_{\text{ав}} = 0,5 \cdot fRT, \quad (\text{VI.42})$$

f - эркин айланиш сони. Икки атомли ва бир чизик бўйлаб жойлашган молекулаларни тебранма ҳаракати учун $f=2$. Бир чизик бўйлаб жойлашмаган молекулалар учун $f=3$ тенг бўлади.

$$U_m = \frac{R \cdot \frac{\theta}{T}}{e^{\frac{\theta}{T}} - 1} \quad (\text{VI.43})$$

Агарда эркин ҳаракат сони бирдан кўп бўлса, ҳар қайси эркин ҳаракат учун ҳисоблаб улар жамланади. Бир чизик бўйича жойлашган кўп атомли молекулалар учун $f=3n-5$. Бир чизик бўйлаб жойлашмаган кўп атомли молекулалар учун $f=3n-6$; n - атомлар сонидир.

VII боб. НОЭЛЕКТРОЛИТ ЭРИТМАЛАР. ДИСПЕРСЛИК ТЎҒРИСИДА ТУШУНЧА

Бир модда ичида бошқа бир модданинг маълум даражада майдаланган заррачалар ҳолида тақсимланиши натижасида ҳосил бўлган система *дисперс система* дейилади. Маълум даражада майдаланган ҳолда тақсимланган модда дисперс фаза (ёки фаза) деб, бу модда тақсимланган (уни ўраб олган) модда эса дисперс муҳит (ёки муҳит) деб аталади. Эритмаларни ҳам дисперс системалар деб қараш мумкин. Агар дисперс фаза заррачаларининг ўлчами 10^{-9} м ва 10^{-7} м (яъни 1 нанометр билан 100 нанометр орасида булса, *коллоид эритма* дейилади. Агар у 10^{-9} м дан кичик булса *чин эритма* булади.

Барча эритмалар ўзидан электр токини ўтказишига кўра икки синфга бўлинади: электролит ва нозлектролитлар. Электролит эритмалар ўзларидан электр оқимини яхши ўтказиши. Бу хил эритмаларга кислота, асос ва тузларнинг суюқ эритмаси киради. Нозлектролит эритмаларга кўпроқ органик моддалар эритмаси киради.

Бу бобда фақат нозлектролит бўлган чин эритмалар тўғрисида сўз юритилади. *Чин эритма икки (ёки бир қанча) модданинг бир жинсли аралашмасидир*. Чин эритма ҳар хил агрегат ҳолатда бўлиши мумкин. Қуйида, асосан, суюқ эритмалар устида тўлароқ тўхталиб ўтамиз.

Суюқ эритмалар эритувчи ва эриган ёки эрувчи моддадан ташкил топади. Чин эритмада дисперс муҳит *эритувчи*, дисперс фаза *эрувчи* деб аталади. Эриш жараёнида ўз агрегат ҳолатини саклаб қолган модда *эритувчи* ҳисобланади. Агар олинган моддалар ўз агрегат ҳолатини саклаб қолса (масалан, сув-спирт эритмаси) микдори кўп модда *эритувчи* бўлади. Оддий шароитда каттик ҳолда бўлиб (масалан, туз, металл, металл оксидлари) уларнинг аралашмаси киздириб суюқликга айлантирилганда ҳосил бўлган суюқ аралашмада, совитилганда биринчи навбатда (олдин) кристалланган, ёки чўкмага тушган модда эрувчи ҳисобланади. Чин эритмада эриган модда эритувчи молекулалари ичида айрим молекула ёки ионлар ҳолида бир текис тарқалган бўлади. Молекула (ион) кўзга ёки микроскопда кўринадиган чегара сиртига эга бўлмаганлигидан, эритманинг хоссалари ҳамма жойда бир хил бўлади. Шу сабабли чин эритма бир фазали, яъни гомогон система ҳисобланади.

Эритмаларнинг хоссаларини тушунтиришда иккита назариядан: физик ва кимёвий назариялардан фойдаланилади. Физик назарияга кўра эриган моддага инерт эритувчида тарқалган газ деб қаралади (Вант-Гофф, Аррениус бўйича). Кимёвий назарияга мувофиқ, эрувчи эритувчи билан турли-кимёвий бирикмалар ҳосил қилади (Д. И. Менделеев ва бошқалар бўйича).

Эритмалар бобида, асосан, икки масала ўрганилади: эрувчанлик, маълум

шароитда ҳамда маълум эритувчида қанча модданинг эриши ва эритманинг хоссалари ва бу хоссаларнинг эритмани ташкил қилган моддалар хоссасига ва миқдорига боғлиқлиги. Бу масалаларнинг иккаласи ҳам амалий аҳамиятга эга. Биринчи масала тўғрисида кўп тажриба маълумотларига эгамиз, аммо улар умумлаштирилмагандир. Биринчи масалага нисбатан иккинчи масала кўпроқ ўрганилган.

Эритманинг таркиби унинг концентрацияси билан характерланади. Эритма ёки эритувчининг маълум масса миқдори ёки ҳажмида эриган модда миқдорига *концентрация* дейилади. Концентрацияни бир неча усулда ифодалаш мумкин: ҳажм ва оғирлик ўлчамларида (бирлигида). Ҳажм бирлигида ифодаланган концентрацияга-*нормал, моляр*; оғирлик ўлчамида ифодаланган концентрацияга *фоиз, моль, моль нисбати* (моль фонзи) киради, бир системадан иккинчисига ўтиш учун эритманинг зичлиги $\rho = \frac{m}{V}$ маълум бўлиши керак. Физикавий кимёда кўпинча моль нисбати (моль фонзи) ифодасидан фойдаланилади. Эритма бир қанча компонентлардан (таркибий қисмлардан) ташкил топган деб, эритувчи-эрувчи тушунчаси қўлланилмайди. Агар n_1, n_2, \dots, n_i лар 1, 2, 3 ...i моддаларнинг эритмадаги моль сонлари бўлса i компонентнинг моль нисбати:

$$N_i = \frac{n_i}{\sum n_i}$$

Демак, $\sum N_i = 1$ бўлади.

Агар $N_i' = 100 \cdot N_i$ бўлса, моль фоиз бўлади. Бундан:

$$\sum N_i' = \frac{n_i}{\sum n_i} \cdot 100, \quad \sum N_i' = 100.$$

А. ЭРИТМАЛАРНИНГ ХОССАЛАРИ ПАРЦИАЛ МОЛЯР КАТТАЛИКЛАР

Эритмаларнинг хоссалари уларнинг таркибий қисмлари табиатига ҳамда миқдорига, яъни эритманинг таркибига боғлиқлигини ўрганишда термодинамика усулидан фойдаланилади. Бунда парциал моляр қийматдан фойдаланилади. *Эритманинг хоссаси таркибий қисмларнинг эритмадаги хоссаларнинг - парциал моляр катталиклари йиғиндисига тенг*, деб қабул қилинади.

Эритманинг бирор экстенсив, яъни эритма миқдорига боғлиқ бўлган умумий хоссасини кўриб ўтамиз. Буларга $V, C_p, \Delta H, \Delta G, \mu$ ва шу каби термодинамик хоссалар киради. Агар система икки компонентли (яъни эритувчида битта модда эриган бўлса) X-хосса эритувчи ва эрувчиларнинг моль сони n_1, n_2, \dots га, температура ва босимга боғлиқ бўлади:

$$X = \varphi(T, P, n_1, n_2)$$

Экстенсив хосса ҳолат функцияси, яъни тўлиқ функция бўлгани учун ҳамма параметрлар бўйича $T, P = \text{const}$ да тўла дифференциалана олади:

$$dx = \left(\frac{\partial x}{\partial n_1} \right)_{T, P, n_2} \cdot dn_1 + \left(\frac{\partial x}{\partial n_2} \right)_{T, P, n_1} \cdot dn_2$$

ва

$$\left(\frac{\partial x}{\partial n_1} \right)_{T, P, n_2, \dots, n_{i-1}} = \bar{x}_i \text{ ишораласак} \quad (\text{VII.1})$$

$$dx = \bar{x}_1 dn_1 + \bar{x}_2 dn_2 \text{ га тенг} \quad (\text{VII.2})$$

X_i -ишорали i модданинг парциал моляр катталиги, яъни i -компонентнинг эритмадаги (*соф ҳолдаги эмас*) хоссаси. (VIII.1) тенгламага мувофиқ модданинг парциал моляр катталиги, тургун температура ва босимда эритмага i -компонентдан чексиз кичик миқдорда қўшилгандаги эритма хоссасининг чексиз кичик ўзгаришига тенг, ёки парциал моляр катталик-тургун температура ва босимда жуда катта ҳажмдаги эритмага i -компонентдан бир моль қўшилгандаги эритма хоссасининг ўзгаришига тенг. Бу ҳолда эритманинг таркиби амалда ўзгармайди. Тоза модда учун парциал моляр катталик шу тоза модданинг хоссасига тенг:

$$\bar{x}_i = x_i^0 \quad (\text{VII.3})$$

Парциал моляр катталикнинг аҳамияти шундаки, эритманинг хоссаларини бу катталиклар билан, масалан, Гиббснинг моляр парциал энергияси $\Delta \bar{G}$, парциал моляр энтропия $\Delta \bar{S}$, парциал-моляр энтальпия $\Delta \bar{H}$ ва ҳоказолар орқали ифодалашда термодинамик тенгламалар ўз кўринишини сақлаб қолади ва демак, эритманинг хоссасини аниқлашда термодинамиканинг ҳамма тенгламалари хулосаларини тўла қўллаш мумкин. Чунончи (III. 68) тенгламага мувофиқ i — компонентнинг кимёвий потенциали:

$$\mu_i = \left(\frac{\partial G}{\partial n_i} \right)_{T, P, n_1, n_2, \dots, n_{i-1}} \quad (\text{VII.4})$$

ёки

$$\mu_i = \bar{G}_i$$

\bar{G}_i эса i - модданинг парциал Гиббс потенциали. III.50 тенгламага кўра $\Delta G = \Delta H - T\Delta S$. Агар бу тенглама n_i бўйича дифференциалланса:

$$\left(\frac{\partial G}{\partial n_i} \right)_{T, P, n_1, n_2, \dots, n_{i-1}} = \left(\frac{\partial H}{\partial n_i} \right)_{T, P, n_1, n_2, \dots, n_{i-1}} - T \left(\frac{\partial \Delta S}{\partial n_i} \right)_{T, P, n_1, n_2, \dots, n_{i-1}}$$

ёки

$$\Delta \bar{G}_i = \Delta \bar{H}_i - T\Delta \bar{S}_i \quad (\text{VII.5})$$

бунда: $\bar{H}, \bar{S}, \bar{G}$ парциал моляр энтальпия, моляр энтропия ва моляр Гиббс потенциалдир.

Агар эритмага иккала компонентдан оз-оздан эритманинг таркиби сезиларли даражада ўзгармайдиган қилиб қўшилса, парциал моляр катталик ўзгармайди.

(VII. 2) тенглама интегралланса:

$$X = (\bar{X}_1 n_1 + A) + (\bar{X}_2 n_2 + B) \quad (\text{VII.6})$$

A, B - интеграллаш доимийлари. Лекин $n_i=0$ бўлганда A=0 ва $n_2=0$

бўлганда $V=0$, яъни эритманинг X хоссаси ҳам нолга тенг бўлади. Шунга кўра:

$$X = \bar{X}_1 n_1 + \bar{X}_2 n_2 \quad (\text{VII.7})$$

Агар $\bar{X}_1, \bar{X}_2, n_1, n_2$ -лар ўзгарувчи микдор деб, (VII.7) тенглама дифференциалланса:

$$dX = \bar{X}_1 dn_1 + \bar{X}_2 dn_2 + (n_1 d\bar{X}_1 + n_2 d\bar{X}_2) \quad (\text{VII.8})$$

(VII.2) ва (VII.8) тенгламалар таққосланса:

$$n_1 d\bar{X}_1 + n_2 d\bar{X}_2 = 0 \quad (\text{VII.9})$$

Бу тенгламанинг иккала томони $(n_1 + n_2)$ га бўлинса ва $N_1 = \frac{n_1}{n_1 + n_2}$ билан $N_2 = \frac{n_2}{n_1 + n_2}$ тенглиги эътиборга олинса:

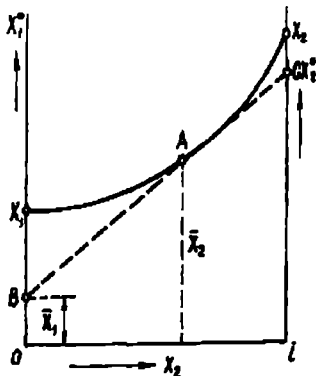
$$N_1 d\bar{X}_1 + N_2 d\bar{X}_2 = 0 \quad (\text{VII.10})$$

Бу тенглама *Гиббс-Дюгем тенгламаси* дейилади ва унинг ёрдамида биринчи компонентнинг парциал моляр катталиги маълум бўлса, иккинчи модданинг парциал моляр катталигини ҳисоблаш мумкин:

$$d\bar{X}_2 = -\frac{N_1}{N_2} d\bar{X}_1; \quad d\bar{X}_1 = -\frac{N_2}{N_1} d\bar{X}_2 \quad (\text{VII.11})$$

Масалан, агар $X = \mu$ кимёвий потенциал бўлса, (VII.10) тенгламага мувофиқ:

$$N_1 d\mu_1 + N_2 d\mu_2 = 0; \quad d\mu_1 = -\frac{N_2}{N_1} d\mu; \quad d\mu_2 = -\frac{N_1}{N_2} d\mu... \quad (\text{VII.12})$$



VII.1-расм. Парциал моляр катталикларни аниқлаш.

Парциал моляр катталиклар одатда график усулда аниқланади (VII. 1-расм) ордината ўқига X , абсцисса ўқига N_2 киймати қўйилади. Сўнг берилган маълум концентрацияда, масалан, А - нуктада $X-N_2$, эгрисига нисбатан ўринма ўтказилиб, ордината ўқини парциал моляр ўқи билан кесишгунча давом эттирилади. $N_1=0$ ва $N_2=0$ да ординта ўқларининг кесишган нукта В, С лар \bar{X}_1, \bar{X}_2 -ларнинг парциал кийматини беради.

Парциал сон қийматини билгандан сўнг, эритманинг турли хоссаларини ҳисоблаб аниқлаш мумкин. X_1, X_2 -лар тоза 1,2 моддаларнинг хоссаси.

ЭРИТМАЛАРНИНГ СИНФЛАРИ

Эритмалар уч синфга бўлинади: идеал эритмалар, чексиз суюлтирилган эритмалар ва реал эритмалар.

Идеал эритмалар деб бир хил агрегат ҳолатдаги ва исталган нисбатдаги таркибий қисмлардан ҳосил бўладиган, иссиқлик эффекти ажралмайдиган, ҳажми ўзгармайдиган, идеал газлар аралашганда энтропиянинг ўзгариши содир бўлган ўзгаришга $\Delta S = \Delta S_{\text{идеал}}$ ҳамда

$$\Delta V = 0, \Delta H = 0 \quad (\text{VII. 13})$$

тенг бўлган эритмаларга айтилади.

Идеал эритмаларнинг термодинамик хоссаси парциал моляр катталиклар ёрдамида ифодаланади. Масалан, бир моль эритма учун

$$\begin{aligned} \Delta V &= N_1 \Delta \bar{V}_1 + N_2 \Delta \bar{V}_2 \\ \Delta H &= N_1 \Delta \bar{H}_1 + N_2 \Delta \bar{H}_2 \\ \Delta S_{\text{идеал}} &= N_1 \Delta \bar{S}_{1,\text{идеал}} + N_2 \Delta \bar{S}_{2,\text{идеал}} \end{aligned} \quad (\text{VII. 14})$$

ва ҳоказо.

(III.37) тенгламага мувофиқ идеал газлар аралашганда энтропиянинг ўзгариши

$$\Delta S_{\text{идеал}} = -R(N_1 \ln N_1 + N_2 \ln N_2)$$

ва (VII. 13) (VII. 14) тенгламалардан:

$$\left. \begin{aligned} \Delta H_1 = 0 \quad \Delta V_1 = 0 \quad \Delta S_{1,\text{идеал}} = -R \ln N_1 \\ \Delta H_2 = 0 \quad \Delta V_2 = 0 \quad \Delta S_{2,\text{идеал}} = -R \ln N_2 \end{aligned} \right\} \quad (\text{VII. 15})$$

Идеал эритмаларни идеал газлардан фарқи шундаки, идеал газларда заррачалар орасида ўзаро таъсир (тортишув) йўқ, лекин идеал эритмаларнинг заррачалари орасида ўзаро таъсир бор. Аммо бу таъсир турли хил заррачаларда бир хил ва ҳар хил заррачалар орасида бир хил ўзаро таъсир мавжуддир.

Ўхшаш хоссали моддалардан ташкил топган эритмалар идеал эритмаларга мос келади. Масалан, изотоплар аралашмаси, изомерлар аралашмаси, бир гомологик қатордаги моддалар аралашмаси ва ҳоказо. Эритма ҳосил бўлганда компонентлар кимёвий потенциалнинг ўзгариши:

$$\Delta \mu_i = \Delta \bar{H}_i - T \Delta \bar{S}_i \quad (\text{VII. 16})$$

идеал эритмалар учун:

$$\mu_i = \mu_i^0 + RT \ln N_i; \quad d\mu_i = RT d \ln N_i = RT \frac{dN_i}{N_i} \quad (\text{VII. 17})$$

$$\bar{\mu}_i = \left(\frac{\partial \mu_i}{\partial N_i} \right)_{T,P} = \frac{RT}{N_i} \quad (\text{VII. 18})$$

μ_1^0 ва μ_2^0 тоза эритувчи ва эрувчининг кимёвий потенциали бўлса:

$$\mu_1 = \mu_1^0 + RT \ln N_1; \quad d\mu_1 = RT d \ln N_1 = RT \frac{dN_1}{N_1}$$

$$\left(\frac{\partial \mu_1}{\partial N_1} \right) = \frac{RT}{N_1}$$

$$\mu_2 = \mu_2^0 + RT \ln N_2; \quad d\mu_2 = RT d \ln N_2 = RT \frac{dN_2}{N_2}$$

$$\left(\frac{\partial \mu_2}{\partial N_2} \right) = \frac{RT}{N_2}$$

Агар аралашаётган моддалар суяқ ҳолда бўлса, идеал эритмада дифференциал иссиқлик эффекти нолга тенг бўлади. Агар эритувчи қаттик ҳолда бўлса, Гесс қонунига мувофиқ унинг эриш иссиқлиги эффекти суяқланиш иссиқлик эффектига тенг бўлади:

$$Q = Q_1 + Q_2$$

бунда, Q -эриш иссиқлиги эффекти, Q_1 -кристал панжарани бузишга сарф бўлган энергия (суяқланиш) иссиқлиги Q_2 -эрувчи ва эритувчининг таъсирланиши натижасида ажралган иссиқлик. Идеал эритмаларда $Q_2 = 0$ бўлганлигидан $Q = Q_1$ бўлади. Яъни эриш иссиқлиги эрувчининг яширин суяқланиш иссиқлигига тенг.

Чексиз суялтирилган эритма - бу хил эритмаларда эриган модданинг концентрацияси чексиз кичик бўлади. Идеал булмаган ҳар қандай чексиз суялтирилган эритмада эритувчи идеал эритмалар қонунига бўйсунмади, эриган модда эса буйсунмайди. Демак, чексиз суялтирилган эритмаларда эритувчига нисбатан, идеал эритмаларнинг ҳамма тенгламаларини қўллаш мумкин.

Идеал ва чексиз суялтирилган эритмалар термодинамиксига бўйсунмайдиган эритмалар **реал эритмалар** жумласига киради.

РЕАЛ ЭРИТМАЛАР. ТЕРМОДИНАМИК АКТИВЛИК

Реал эритмалар идеал ва чексиз суялтирилган эритмалар қонунига бўйсунмайди. Реал эритмаларнинг ҳоссалари эритма концентрациясидан ташқари эритманинг компонентлари орасидаги ўзаро таъсирга ҳам боғлиқ. Шунга кўра эритманинг ҳоссалари билан эритма концентрацияси орасидаги боғланишни ўрганишда бу таъсирни ҳам эътиборга олиш керак. Льюиснинг реал эритмалар назариясида шу ҳолат эътиборга олинган. Реал газлар учун босим P ўрнига учувчанлик f ифодасининг қўлланилишини кўрган эдик. Худди шунга ўхшаш, реал эритмада концентрация (C , N) ўрнига термодинамик активлик a қўлланилади. Льюис таърифига кўра:

$$a = \gamma C$$

бунда, a -термодинамик активлик, γ -термодинамик активлик коэффициенти (ёки активлик коэффициенти), C - концентрация (турли ифодаларда мольяр, моль/л, моль нисбати ва ҳоказо).

Идеал ва чексиз суялтирилган эритмаларда $\gamma = 1$ ва $a = c$ га тенг бўлиб γ -

заррачалар ўртасидаги ўзаро таъсир кучларини акс эттиради. Термодинамик активлик коэффиценти маълум реал эритма хоссаларининг қабул қилинган стандарт ҳолатдан (идеал газ, идеал эритма ва ҳоказо ҳолатлардан) четланишини характерлайди.

Термодинамик тенгламалар реал эритмаларга тўғри келсин учун, идеал ва чексиз суюлтирилган эритмаларга мансуб термодинамик тенгламаларда концентрация ифодаси ўрнига термодинамик активлик ифодасини қўллаш керак. Масалан, компонентларнинг кимёвий потенциалли куйидагича:

$$\mu_1 = \mu_1^0 + RT \ln a_1; \quad d\mu_1 = RTd \ln a_1 \quad (\text{VII. 19})$$

яъни

$$\begin{aligned} \mu_1 &= \mu_1^0 + RT \ln a_1; \quad d\mu_1 = RTd \ln a_1 \\ \mu_2 &= \mu_2^0 + RT \ln a_2; \quad d\mu_2 = RTd \ln a_2 \end{aligned} \quad (\text{VII.20})$$

1,2 эритувчи ва эрувчига мансуб белгилар; μ^0 - стандарт ҳолатдаги кимёвий потенциал дейилади. Бир бирида чексиз нисбатда аралашадиган компонентларнинг эритмалари учун

$$\gamma = 1, a = 1 \text{ ва } \mu_1 = \mu_1^0, \mu_2 = \mu_2^0$$

$$C_6H_6 + C_6H_{12}; \quad C_6H_{12} + CCl_4; \quad C_6H_6 + CCl_4 -$$

каби қутбланмаган, ассоциланмаган моддалар эритмасида уларни бир хил агрегат ҳолатда аралаштирилганда $\Delta V = 0; \Delta H = 0$ га тенг. Лекин энтропиянинг ўзгариши идеал газдагидек бўлади, бир хил ва ҳар хил молекулаларнинг тортишуви деярли тенг, яъни идеал эритмага яқинлашади. Шунга кўра, $\gamma = 1; a = c$ қабул қилинса кўп хато бўлмайди. μ^0 -стандарт кимёвий потенциалдир.

Кимёвий потенциални ҳисоблашда, эритмани ташкил қилган моддаларнинг (компонентлар) хоссасига қараб икки хил стандарт ҳолат қабул қилинади.

Биринчи стандарт ҳолат агар компонентлари бир-бирида ҳар хил нисбатда аралашса, стандарт ҳолат сифатида тоза моддалар қабул қилинади ва активлик коэффиценти бирга тенг бўлади, яъни $\gamma = 1$; ва $a_1 = 1$; $a_2 = 1$. Демак, бундай ҳолатда (VII. 19) тенгламага мувофиқ

$$\mu_1 = \mu_1^{0,1}; \quad \mu_2 = \mu_2^{0,2}$$

«1» рақами 1 стандарт бўйича ҳисобланганини кўрсатади.

Иккинчи стандарт ҳолат агар компонентлардан биттаси бошқасида чегарали нисбатда эриса (масалан, қаттиқ модда ва газларнинг суюқликда эриши), эритувчи учун биринчи стандарт ҳолат қабул қилинади. Эрувчи модда учун шу модданинг концентрацияси бирга тенг бўлган эритма қабул қилинади. Бу ҳолатда активлик коэффиценти бирга тенг ($\gamma = 1$) деб қабул қилинади. Демак $a_2 = c = 1$ ва (VII .19) тенгламага мувофиқ.

$$\mu_i = \mu_i^0$$

КОМПОНЕНТЛАРНИНГ ЭРИТМА УСТИДАГИ БУҒ БОСИМЛАРИ

Моддаларнинг буг босими фундаментал хоссалардан бири бўлиб, у бир канча бошқа хоссаларни белгилайди. Бу эритмалар учун ҳам тааллуқлидир. Эритмаларнинг буг босими эритманинг таркиби ва унинг компонентларининг хоссасига боғлиқ. Бу боғланиш Рауль қонунида ўз ифодасини топган. Рауль қонуни олдин тажриба натижалари асосида топилган ва сўнгра назарий ҳисоблаб чиқарилган.

P^0 - тоза модданинг, P - тоза модданинг эритмадаги буг босими бўлса, доимо $P^0 > P$ бўлади. $P^0 - P = \Delta P$ эритма буг босимининг пасайиши (*депрессия*) дейилади. $\frac{P^0 - P}{P^0}$ - буг босимининг нисбий камайиши. Рауль қонунига мувофиқ, биринчи компонент буг босимининг нисбий камайиши иккинчи компонентнинг моль нисбатига тенг:

$$\frac{P_1^0 - P_1}{P_1^0} = N_2; \quad \frac{P_2^0 - P_2}{P_2^0} = N_1 \quad (\text{VII.21})$$

Бу тенгламадан:

$$\frac{P_1^0 - P_1}{P_1^0} = N_2 = 1 - N_1; \quad P_1^0 - P_1 = P_1^0 - P_1^0 N_1$$

ва

$$\left. \begin{aligned} P_1 &= N_1 P_1^0 \\ P_2 &= N_2 P_2^0 \end{aligned} \right\} \quad (\text{VII.22})$$

умуман қандайдир i - модданинг эритмадаги буг босими:

$$P_i = N_i P_i^0 \quad (\text{VII.22a})$$

VII. 21, 22 тенгламалар бир хил маънога эга бўлган Рауль қонунининг турли кўринишидир.

Бу қонунни назарий келтириб чиқарамиз:

Эритма ўз буғи билан мувозанатда бўлганда ҳар қайси компонентнинг эритмадаги ва буғдаги кимёвий потенциаллари ўзаро тенг бўлади, масалан, i - компонент учун:

$$\mu_i = \mu_i^*$$

μ_i, μ_i^* -компонентнинг эритмадаги ва буғ фазадаги кимёвий потенциали. Агар i - компонентнинг буғи идеал газлар қонунига бўйсунди, деб фараз қилинса, (III.76), (VII.17) ва (VII. 19) тенгламаларга мувофиқ:

$$d\mu_i = d\mu_i^* = RT d \ln P_i \quad (\text{VII.23})$$

Бундан:

$$d \ln P_i = \frac{d\mu_i}{RT}$$

Демак, агар μ_1, μ_2 - эритувчи ва эрувчининг кимёвий потенциаллари, P_1, P_2 эритувчи ва эрувчи моддаларнинг эритма устидаги парциал буг босимлари бўлса:

$$d \ln P_1 = \frac{d\mu_1}{RT}; \quad d \ln P_2 = \frac{d\mu_2}{RT}$$

Мувозанат ҳолатда эса $\mu_i = \mu_i^0$; $d\mu_i = d\mu_i^0$ бўлади. (III.79) тенгламада $T = \text{const}$ бўлганда: $dF = -PdV = -\frac{RT}{V}dV = RTd \ln P$ ва бундан $d\mu = RTd \ln N$

$$\left. \begin{aligned} \mu_i &= \mu_0 + RTP_i; \quad d\mu_i = RTd \ln N_i \\ (VII.23) \text{тенгламадан} \\ \mu_i &= \mu_0 + RT \ln P_i; \quad d\mu_i = RTd \ln N_i \end{aligned} \right\} \quad (VII.24)$$

Демак, $d \ln P_i = d \ln N_i$. Дарҳақиқат, (VII.17) ва (VII.21) тенгламалардан

$$d \ln P_i = d \ln N_i.$$

Бу тенгламанинг чап томонини P_i^0 дан P_i гача ва унг томонини $N_i = 1$ дан N_i гача интегралланса:

$$\ln \frac{P_i}{P_i^0} = \ln N_i \text{ ёки } \frac{P_i}{P_i^0} = N_i, \quad \text{бўлади} \quad (VII.25)$$

бу ерда, P_i^0 ва P_i - тоза i компонентнинг ва шу компонентнинг эритмадаги концентрацияси N_i бўлганда, эритма устидаги буг босими. (VI.25) дан бир-бирида чексиз нисбатда эрийдиган (аралашмага) 1 ва 2 суюқликлар учун

$$P_1 = N_1 P_1^0; \quad P_2 = N_2 \cdot P_2^0$$

Эритманинг умумий буг босими P компонентларнинг эритмадаги буг босимларининг йиғиндисига тенг: $P = P_1 + P_2 = N_1 P_1^0 + N_2 P_2^0$,

агар $N_2 = 1 - N_1$ эканлиги эътиборга олинса:

$$P = P_2^0 + N_1 (P_1^0 - P_2^0) \quad (VII.26)$$

VII.2-расмда (VII.22) ва (VII.26) тенгламаларнинг график ифодаси тасвирланган.

Чексиз суюлтирилган эритмалар учун Рауль қонуни фақат эритувчига нисбатан тўғри келади, эриган модда учун эса қўлланилмайди. Рауль қонуни дастлаб бевосита тажриба асосида топилган бўлиб, кейин назарий жиҳатдан ҳам исботланди.

Рауль қонунига мувофиқ (VI.22, 26) эритманинг буг босимини (P) моль нисбати N билан ўзгариши тўғри чизиқли, лекин реал эритмалар бу қонундан мустаснодир. Реал эритмалар учун Рауль қонуни:

$$P_i = P_i^0 a_i; \quad P_2 = P_2^0 a_2 \quad (VII.27)$$

Четланиш икки хил: мусбат ва манфий бўлиши мумкин. *Мусбат четланишда* тажрибада бевосита кузатишдан буг босими Рауль қонунига мувофиқ ҳисобланган буг босимдан (P_p, P_2, P_n) ортиқ бўлади. Агар турли хил молекулалар орасидаги тортишув энергияси бир хил молекулалар орасидаги тортишув энергиясидан кичик бўлса, *мусбат четланиш* содир бўлади. *Манфий четланишда* аксинча ҳолат кузатилади. Мусбат четланишга $\text{CH}_3\text{COCH}_3\text{-CS}_2$, яъни ацетон - углерод (IV)-сульфид, манфий четланишга $\text{CH}_3\text{COCH}_3\text{-CHCl}_3$; $\text{HCl-H}_2\text{O}$ аралашмалар мисол бўла олади.

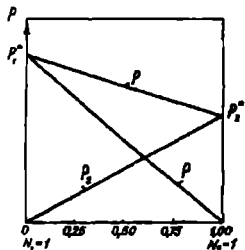
Четланишнинг содир бўлишига компонентларнинг диссоциаланиши ёки ассоциаланиши ҳам сабаб бўлади. Компонентлар бирикма ҳосил қилса *манфий четланиш* юз беради, тоза компонентларда уларни аралаштиришдан

олдин мавжуд бўлган ассоциатларнинг диссоциаланиши эса мусбат четланишга олиб келади. Мусбат четланишда эритма тайёрлаш жараёнида иссиқлик ютилади, манфий четланишда эса аксинча иссиқлик ажралади. Бу хил четланиш сабабли буг босими таркиб диаграммасида N_1, N_2 ўзгариши билан эгри чизик ҳосил бўлади. Система иситилган сари мусбат четланиш камаяди, совитилган сари эса кучаяди. Эритма кучли совитилганда иккита суюқлик кавати ҳосил бўлади, компонентлар бир-бирида чекли эрий бошлайди.

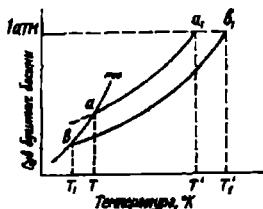
ЭРИТМАЛАРНИНГ МУЗЛАШ ВА ҚАЙНАШ ТЕМПЕРАТУРАЛАРИ

Фараз қилайлик, бирор учувчан эмас (масалан, қаттиқ) модда бирор суюқликда (масалан, сувда) эриб чексиз суюлтирилган эритма ҳосил қилсин. Бунда эритманинг буг босими (P) эритувчининг эритмадаги буг бо-сими P_1 га тенг бўлади ва эритувчи учун Рауль қонунини қўллаш мумкин бўлади. VII.3-расмда соф эритувчи буг босими P^0 нинг ва эритма буг босими P нинг температура билан ўзгариши тасвирланган. (III.98) тенгламада температура ўзгариши билан буг босимининг нақадар кескин ўзгариши бир фазадан иккинчи фазага ўтиш иссиқлик (яширин иссиқлик) қийматига боғлиқ эканлиги кўрсатилган эди. Музлаш (ёки суюқланиш) иссиқлиги бугланиш иссиқлигидан анча катта бўлади. Температура ўзгариши билан қаттиқ модданинг буг босими суюқ модданинг буг босимига қараганда кескин ўзгаради. Шу сабабли температура ўзгариши билан қаттиқ модданинг буг босими эритувчи ва эритманинг буг босимларини кесиб ўтади.

Суюқ ва қаттиқ моддаларнинг кимёвий потенциаллари (ёки буг босимлари) бир-бирига тенглашганда музлаш (ёки суюқланиш) рўй беради (VII.3- расм). Демак, *музлаш (суюқланиш) температурасида суюқ ва қаттиқ моддаларнинг буг босимлари бир-бирига тенглашади, а* нуктада эрувчи (сув)нинг буг босими, *б* нуктада эритманинг буг босими музнинг буг босими билан тенглашади.



VII.2-расм. Рауль қонунининг график ифодаси.



VII.3-расм. Температура ўзгариши билан муз, сув, эритма буг босимларининг ўзгариши.

a нуктада сув ва b нуктада эса эритма музлайди. Сувнинг буг босими T температурада, эритманинг буг босими эса T_1 температурада музнинг буг босимига тенглашади. Демак, T сувнинг ва T_1 эритманинг музлаш температурасидир. Диаграммада кўрсатилишича, T_1 ҳамма вақт T дан паст бўлади. Шундай қилиб, эритма *ҳамма вақт эритувчига нисбатан паст температурада музлайди*: $T \geq T_1$; $\Delta T = T - T_1$; ΔT -эритма музлаш температурасининг пасайиши, деб аталади.

Суюқликнинг буг босими атмосфера босимига тенглашганда суюқлик қайнай бошлайди. Қайнаш температурасида суюқликнинг буг босими атмосфера босимига тенглашади. *Эритма ҳамма вақт эритувчига нисбатан юқори температурада қайнайди*: $T_1 \geq T$; $\Delta T = T_1 - T$; ΔT -эритма қайнаш температурасининг кўтарилиши деб аталади. Эритма музлаш температурасининг пасайиши ва қайнаш температурасининг кўтарилиши эритманинг концентрациясига пропорционалдир. Эритманинг концентрацияси ортган сари эритувчи билан эритманинг буг босимлари орасидаги тафовут катталашади, ΔT ҳам ортади:

$$\Delta T = EC \quad (\text{VII.28})$$

бунда, C -- моляр концентрация, E - фақат эритувчи табиатига боғлиқ бўлган, мутаносиблик катталиги. Агар $C=1$ бўлса, $\Delta T = E$ бўлади. Демак, E бир моляр эритма музлаш температурасининг пасайиши (ёки қайнаш температурасининг кўтарилиши), E катталиқ музлаш температурасининг моляр пасайиши (ёки қайнаш температурасининг моляр кўтарилиши), *ёхуд криоскотик константа (эбулиоскотик константа)* дейилади. Турли эрувчиларнинг қандай бўлмасин бирор эритувчидаги бир моляр эритмасида эриган моддаларнинг молекулалар сони бир хил бўлади, демак, Рауль қонунига мувофиқ буг босимининг пасайиши ҳам бир хил булади. Шундай қилиб, E нинг сон қиймати эриган модданинг табиатига эмас, балки эритувчининг табиатига боғлиқдир. Масалан, сувнинг криоскотик константаси 1,86 га, бензолники 5,12 га тенг. Сувнинг эбулиоскотик константаси 0,52 га, бензолники 2,6 га тенг.

Агар G грамм эритувчида g грамм модда эриган бўлса, бу эритманинг моль концентрацияси:

$$C = \frac{g \cdot 1000}{MG} \quad (\text{VII.29})$$

бунда: M - эриган модданинг молекуляр массаси. C нинг бу қийматини (VII.28) тенгламага қўйиб, M ҳисоблашни мумкин:

$$M = E \cdot \frac{g \cdot 1000}{G \cdot \Delta T} \quad (\text{VII.30})$$

бу ерда q , G – эрувчи ва эритувчининг массаси.

Шундай қилиб, эриган модданинг молекуляр массасини, эритма музлаш температурасининг пасайишидан (криоскотик усул) ёки қайнаш температурасининг кўтарилишидан (эбулиоскотик усул) фойдаланиб аниқлаш мумкин.

Бу натижаларни парциал моляр катталиқлар қондасидан фойдаланиб ҳам олиш мумкин.

Музлаш температурасида эритмадаги эритувчи каттик ҳолдаги эрувчи

билан мувозанатда бўлади. Эритувчининг эритмадаги кимёвий потенциали μ_1 музлаш температурасига ва эритманинг таркибига, қаттиқ ҳолатдаги эритувчининг кимёвий потенциали μ_1^0 эса музлаш температурасига боғлиқ Суюқ ва қаттиқ фазалар мувозанатда бўлганда:

$$\mu_1(N,T) = \mu_1^0(T) \quad (\text{VII.31})$$

T -лар музлаш температуралари.

Бу ифода тўла дифференциалланса:

$$\left(\frac{\partial \mu_1}{\partial N_1}\right)_{T,P} dN_1 + \left(\frac{\partial \mu_1}{\partial T}\right)_{N_1,P} dT = \left(\frac{\partial \mu_1^0}{\partial T}\right)_P dT \dots \quad (\text{VII.32})$$

ва (III.61) га ўхшаш

$$\left(\frac{\partial \mu_1}{\partial T}\right) = -\bar{S}_1; \left(\frac{\partial \mu_1^0}{\partial T}\right) = -S_1^0 \quad (\text{VII.33})$$

Бунда \bar{S}_1 -эритувчининг маълум концентрацияда эритмадаги порциал моль энтропияси, S_1^0 бир моль тоза эритувчининг энтропияси. Бу ифодалар (VII.32) га қўйилса:

$$\left(\frac{\partial \mu_1}{\partial N_1}\right)_{T,P} dN_1 = \Delta \bar{S}_1 dT \dots \quad (\text{VII.34})$$

Бу тенгламада $\Delta \bar{S}_1 = \bar{S}_1 - S_1^0$ эритма ҳосил бўлиш жараёнидаги эритувчининг порциал моляр энтропияси ўзгариши. Тенглама (III. 29) га ўхшаш

$$\Delta \bar{S}_1 = \frac{\Delta \bar{H}_1}{T} \quad (\text{VII. 35})$$

T - музлаш температураси, $\Delta \bar{H}_1$ - қаттиқ ҳолдаги эритувчидан эритма ҳосил бўлганда эритувчининг порциал моляр энтальпиясининг ўзгариши ёки музлаш температурасида, қаттиқ эритувчининг шу берилган таркибдаги эритмада дифференциал эриш иссиқлиги; $\Delta \bar{H}_1$ -эритувчининг моляр суюкланиш иссиқлиги. Демак, (VII. 34, 35) тенгламадан:

$$\left(\frac{\partial T}{\partial N_1}\right) = \frac{T}{\Delta H_1} \left(\frac{\partial \mu_1}{\partial N_1}\right)_{T,P} \quad (\text{VII. 36})$$

Бу тенгламада $\left(\frac{\partial T}{\partial N_1}\right) > 0$. Демак N_1 камайиши, яъни N_2 (эрувчи) ортиши билан эритманинг музлаш температураси пасайиб боради.

Агар (VII. 36) тенгламага $\left(\frac{\partial \mu}{\partial N_1}\right)$ қиймати (VII. 18) дан олиб қўйилса:

$$dT = \frac{RT^2}{H_1} d \ln N_1 \quad (\text{36a})$$

бўлади ва бу тенгламани T (эрувчининг музлаш температураси)дан T_1 (эритманинг музлаш температураси) гача ва концентрация $N=1$ дан N_1 гача интегралланса:

$$\Delta T = \frac{TT_1}{H_1} \ln N_1 \quad (\text{VII. 37})$$

келиб чиқади.

Суюлтирилган эритмалар учун тахминан $T = T_1$ деб қабул қилиш мумкин. $\ln N_1$ ни қаторларга ажратилганда,

$$-\ln N_1 = -\ln(1 - N_2) = N_2 \quad (\text{VII. 37a})$$

ва эритма кучли суюлтирилганда эритмадаги эритувчини мольлар сонини эритувчининг мольлар сонига тенг, деб қабул қилиш мумкин:

$$N_2 = \frac{n_2}{n_2 + \frac{1000}{M}} = \frac{n_2 M}{1000} \quad (\text{VII. 37b})$$

M эритувчининг молекуляр массаси, n_2 эса 1000 эритувчидаги эрувчининг моль лар сони, яъни эритманинг моляль концентрацияси (C) дир. Демак, (VII.37) тенгламадан:

$$\Delta T = \frac{TT_1}{H_1} \ln N_1 = \frac{RT^2}{H_1} \cdot \frac{n_2 M}{1000} = \frac{RT}{H} C \quad (\text{VII.38})$$

H - яширин суюқланиш иссиқлиги.

Агар $C = 1$ бўлса:

$$\frac{RT^2}{H_1} = E \text{ бўлади ва } \Delta T = E \cdot C \text{ га тенгдир} \quad (\text{VII.39})$$

E - криоскопик константа дейилади. Эритманинг қайнаш жараёни учун ҳам худди шу усулда тенглама келтириб чиқариш мумкин $E = \frac{RT^2}{H_1}$, \bar{H} - яширин бугланиш иссиқлиги ва T - эритувчининг қайнаш температураси, E - эбулиоскопик константасини сув учун ҳисоблаб чиқарайлик: 1 г сув 100°C да бугга айланганда 539 ккал иссиқлик ютилади, демак сувнинг эбулиоскопик константаси:

$$E = \frac{RT^2}{1000 \cdot H} = \frac{1,987 \cdot 372^2}{1000 \cdot 539} = 0,516 \quad (\text{VII.40})$$

ОСМОТИК БОСИМ

Эритувчини ўтказадиган, аммо эриган моддани ўтказмайдиган парда ярим ўтказгич парда дейилади. Агар эритма эритувчидан ярим ўтказгич парда билан ажратилган бўлса, эритувчи ўз-ўзича эритмага ўтади. Бу ҳолда осмос дейилади. Эритувчининг эритмага ўтказмасдан эритувчи билан эритма орасидаги мувозанатни сақлаш учун эритмага берилиши керак бўлган босим π -осмотик босим дейилади. Мувозанатда тоза эритувчининг кимёвий потенциали μ_1^0 билан унинг эритмадаги кимёвий потенциали μ_1 ўзаро тенг бўлади. Эритмадаги кимёвий потенциал осмотик босим π га ва эритманинг концентрациясига боғлиқ. Мувозанат қарор топганда:

$$\mu_1(N_1, \pi) = \mu_1^0 \quad (\text{VII.41})$$

Бу ифодани $T = \text{const}$ да дифференциалласак ва $d\mu_1^0 = 0$ эканлигини эътиборга олсак:

$$\left(\frac{\partial \mu_1}{\partial N_1}\right) dN_1 + \left(\frac{\partial \mu_1}{\partial \pi}\right) d\pi = 0 \text{ келиб чиқади} \quad (\text{VII.42})$$

Бу тенглама (III.61) тенгламага ўхшайди. Бинобарин:

$$\left(\frac{\partial \mu_1}{\partial \mu}\right)_N = \bar{V}_1 \quad (\text{VII.43})$$

\bar{V}_1 - эритувчининг эритмадаги парциал моль ҳажми (VII.42) ва (VII.43) тенгламаларга кўра

$$\frac{d\pi}{dN_1} = -\frac{1}{V_1} \left(\frac{\partial \mu_1}{\partial N_1}\right)_{T,x} \quad (\text{VII.44})$$

Бу тенглама осмотик босимни эритманинг концентрациясига ва эритувчининг кимёвий потенциалига (эритувчининг хоссасига) боғлиқлигини ифодалайди.

Агар эритма чексиз суюлтирилган бўлса, эритувчининг парциал моль ҳажми V , тоза эритувчининг моляр ҳажми \bar{V}_1^0 га тенг, деб фараз қилиш мумкин:

$$\mu_1 = \mu_0 + RT \ln N_1; \quad d\mu_1 = RT d \ln N_1$$

Бу ҳолат эътиборга олинса (VII.44) тенглама қуйидагича ёзилади:

$$\frac{d\pi}{d \ln N_1} = -\frac{RT}{V_1^0} \quad (\text{VII.45})$$

Бу тенгламани 0 дан π гача ва N_1 дан 1 гача интегралланса,

$$\pi = -\frac{2,3RT}{V_1^0} \lg N_1 \quad (\text{VII.46})$$

$\lg N_1$ каторларга ажратилса, $\lg N_1 = -\lg(1 - N_2) = N_2$

$$\pi = \frac{N_2}{V_1^0} RT$$

ва $\frac{N_2}{V_1^0} = C$, яъни эритманинг концентрацияси моль/л бўлганда:

$$\pi = C \cdot R \cdot T \quad \text{бўлади} \quad (\text{VII.47})$$

Бу *Вант-Гоффнинг осмотик босим қонуни* тенгламасидир. Ушбу тенгламада R нинг сон қиймати универсал газ доимийси (R) нинг қийматига тенг. Вант-Гофф қонуни тажриба натижасида яратилган. Бу қонун идеал эритмаларгагина мосдир.

Реал эритмалар учун:

$$\mu_1 = \mu_1^0 + RT \ln a_1$$

бу тенгламани N_1 -бўйича дифференциаллаб (VII.44) тенгламага қўйилса:

$$\frac{d\pi}{dN_1} = -\frac{RT}{V_0} \left(\frac{\partial \ln a_1}{\partial N_1}\right) \quad (\text{VII.48})$$

Мазкур тенгламада V_0 -эритувчининг парциал моляр ҳажми реал эритмаларда осмотик босимнинг эритма концентрациясига қараб ўзгаришини ифода қилади. Бу тенгламани интеграллаш учун эритма a_1 нинг ва эритувчи

парциал моляр ҳажмининг эритма таркибига қараб ўзгариши маълум бўлиши керак.

ТЕРМОДИНАМИК АКТИВЛИКНИ ЎЛЧАШ

Кўпинча термодинамик активлик коэффициенти ўлчангандан сўнг $a = \gamma \cdot c$ тенгламасидан маълум концентрациядаги эритма учун «а» топилади. Активлик коэффициенти (активлик) бир неча хил усуллар билан ўлчанади. Асосан, эритманинг турли хоссалари буг босими, музлаш температураси, қайнаш температураси ва ҳоказоларни ўлчаш асос қилиб олинади.

1. Агар эриган модда учувчан суюқлик бўлса, активликни буг босими орқали ҳисоблаш мумкин. (VII.27)тенгламадан

$$a_2 = \frac{P_2}{P_2^0} \quad (\text{VII.49})$$

P_2^0, P_2 -эрувчи модданинг тоза ҳолатдаги ва ўша модданинг эритмадаги буг босими. Бу усулда стандарт ҳолат сифатида тоза модда қабул қилинади, яъни уни $\gamma = 1$ га тенг деб қабул қилинади.

Агар эриган модда қаттиқ ҳолатда бўлса биринчи стандарт ҳолатдан фойдаланиб бўлмайди, бунда иккинчи стандарт ҳолатдан, яъни чексиз суюлтирилган эритма хоссасидан фойдаланиш керак бўлади:

$$\frac{P_2}{N_2} = \frac{k_2 a_2}{N_2}; \quad \frac{P_2}{N_2} = k_2 \gamma_2 = y \quad (\text{VII.50})$$

Агар $N_2 \rightarrow 0$ (яъни эритма чексиз суюлтирилган) бўлса:

$$\left(\frac{P_2}{N_2} \right)_{N_2 \rightarrow 0} = (k_2 \gamma_2)_{N_2 \rightarrow 0} = k_2 = y_0 \quad (\text{VII.51})$$

(VII.50) ва (VII.51) тенгламалардан қуйидагини ҳосил қиламиз:

$$\gamma_2 = \frac{y}{k_2}; \quad a_2 = \gamma_2 N_2 \quad (\text{VII.52})$$

γ_0 -график усул билан, P_2 / N_2 координата ўқларини $N_2 \rightarrow 0$ гача экстраполяция қилиб топилади.

Чексиз суюлтирилган эритмадаги эритувчининг активлигини ўлчашда стандарт ҳолат сифатида тоза суюқлик олинса $\gamma_1 = 1$ бўлади, эриган модданинг активлигини ўлчашда чексиз суюлтирилган эритма стандарт ҳолат сифатида қабул қилинса $\gamma_2 = 1$ бўлади.

Агар эриган модда суюқлик бўлиб, эритувчи билан чексиз миқдорда аралашса, унинг активлигини иккала стандарт ҳолатда аниқлаш мумкин; бу усуллардан топилган a^1, a_2^1 қийматлари ҳар хил бўлади:

$$\frac{a^1}{a_2^1} = \frac{k_2}{P_2^0} \quad (\text{VII.53})$$

P_2^0 -тоза суюқ модда устидан буг босими, k_2 -Генри доимийлиги.

2. Эритувчининг эритмадаги буг босимини ўлчаш билан эрувчининг термодинамик активлигини ёки активлик коэффициентини Гиббс-Дюгем

тенгламаси ёрдамида аниқлаш мумкин. (VII.11) тенгламага қўра:

$$d \ln a_2 = \frac{N_1}{N_2} d \ln a_1 \quad (\text{VII.54})$$

$$d \ln \gamma_2 = \frac{N_1}{N_2} d \ln \gamma_1 \quad (\text{VII.55})$$

a_1 -эритувчи ва a_2 -эрувчи моддага мансуб. Агар бу тенгламалар интегралланса:

$$\lg a_2 = \lg a_1^0 + \int_{a_1^0}^{a_1} \frac{N_1}{N_2} (-\lg a_1) \quad (\text{VII.56})$$

$$\lg \gamma_2 = \lg \gamma_1^0 + \int_{\gamma_1^0}^{\gamma_1} \frac{N_1}{N_2} (-\lg \gamma_1) \quad (\text{VII.57})$$

a_1, a_2 -эритувчи ва эрувчининг N_1 концентрациядаги термодинамик активлиги ёки активлик коэффициенти. Интегрални ечиш учун $a_1^0, a_2^0 \dots a$ (ва $\gamma_1^0, \gamma_2^0 \dots \gamma$) маълум бўлиши керак. Турли концентрацияда эритувчининг a кийматини эритувчининг эритма устидаги буг босимини ўлчаш орқали (VI.20) тенлама ёрдамида аниқлаб, интегрални график усул билан ёзилади.

Юқорида айтилганлар идеал эритмалар учун $\gamma = 1$ реал эритмалар, шу жумладан, суюлтирилган эритмалар учун $\gamma \leq 1$ бўлади. Агар эритма Рауль қонунидан мусбат четланса $\gamma \geq 1$ ва манфий четланса $\gamma \leq 1$ бўлади.

Б. ЭРУВЧАНЛИК ГАЗЛАРНИНГ СУЮҚЛИКЛАРДА ЭРИШИ

Газлар суюқликларда маълум миқдорда эрийди. Газ фазаси билан эритма мувозанатда бўлганда эриган газ миқдори (эрувчанлиги) температурага ва газнинг парциал босимига боғлиқ. Газларнинг эрувчанлигига босимнинг таъсири Генри қонунига бўйсунади.

$$P_2 = KN_2; \quad P_2 = Ka_2 \quad (\text{VII.58})$$

P - газнинг парциал босими.

Бу қонун кичик босимдагина ўз кучини саклайди. Агар N эрувчанлик бўлса $N = \frac{P_2}{K}$ бўлади. Демак, *эрувчанлик газнинг парциал босимига пропорционал* $\frac{1}{K} = K_{\infty}$ ва температурага боғлиқ бўлиб *эрувчанлик коэффициенти* дейилади. Амалда эрувчанликни моль нисбати (N) билан эмас, балки ҳажм бирлигида ифодалаш қабул қилинган, яъни

$$V_T = k_{\infty} P_2 \quad (\text{VII.59})$$

V_T - T температурадаги газ ҳажми.

Агар газнинг ҳажми $T_0 = 273,16^\circ\text{K}$ билан ўлчанса,

$$V_0 = k_0 P_2 \quad (\text{VII.60})$$

k_0 - газнинг ютилиши дейилади. Газнинг парциал босими бирга тенг бўлганда, $273,16^\circ\text{K}$ да эритувчининг ҳажм бирлигида эриган газнинг ҳажми.

k_p ва k_v боғланиши

$$\frac{K_p}{K_v} = \frac{V_T}{V_0}$$

Агар газ идеал газлар қонунига бўйсунди деб фараз қилинса, Гей-Люссак қонунига биноан,

$$\frac{V_T}{V_0} = \frac{T}{T_0}$$

ва

$$\frac{K_p}{K_v} = \frac{T}{T_0} = \frac{T}{237,16} \quad (\text{VII.61})$$

Газлар эриганда иссиқлик ажралади. Шунга кўра Ле-Шателье принципига мувофиқ, температура ошиши билан эрувчанлик камаяди $\left(\frac{\partial N}{\partial T} \leq 0\right)$. Бу боғланиш қуйидагича ифодаланани $\left(\frac{\partial \ln N}{\partial T}\right)_p = \frac{\Delta H}{RT^2}$

ΔH -газнинг дифференциал (парциал) эриш иссиқлиги, агар бу тенглама T_2-T_1 чегарасида интегралланса:

$$\ln N = \int_{T_1}^{T_2} \frac{\Delta H}{RT^2} dT \quad (\text{VII.62})$$

Агар ΔH температурага боғлиқ бўлмаса, яъни тургун сон деб фараз қилинса:

$$\ln \frac{N_2}{N_1} = \frac{\Delta H(T_2 - T_1)}{RT_1 \cdot T_2} \quad (\text{VII.63})$$

келиб чиқади.

N_1, N_2 лар T_1 ва T_2 - температурадаги эрувчанлик.

Қаттик моддаларнинг суюқликдаги эритмалари (эрувчанлиги) тўйинган эритма концентрацияси билан ўлчанади. Қаттик моддалар эрувчанлигининг температура билан ўзгаришини Шредер тенгласи ифодалайди:

$$\frac{d \ln N}{dT} = \frac{\Delta H}{RT^2} \quad (\text{VII.64})$$

N -тўйинган эритма концентрацияси, ΔH - яширин суюқланиш (эриш) иссиқлиги. Қаттик моддалар эриганда иссиқлик ютилганда (ΔH) ва Ле-Шателье принципига биноан:

$$\left(\frac{\partial N}{\partial T}\right) \geq 0$$

Температура ошиши билан эрувчанлик ошади. Тенглама интегралланса ва ΔH температура билан ўзгармайди

$$\ln N = C - \frac{\Delta H}{R} \cdot \frac{1}{T} \quad (\text{VII.65})$$

S -интеграллаш доимийлиги. Бу тенглама тўғри чизик тенгласидир. Демак, температура ўзгариши билан эрувчанлик тўғри чизик тенгласига мувофиқ ўзгаради. Агар координаталарнинг ордината ўқига $\ln N$ ва абсцисса

ўкига $\frac{1}{T}$ қўйилса, тўғри чизик олинади. Бу чизикда $\left(\ln N - \frac{1}{T}\right)$ деб фарз қилинса:

$$ig\alpha = \frac{\Delta H}{R} \text{ га тенг ва } \Delta H = Rig\alpha \text{ бўлади}$$

ва шундай қилиб эриган модданинг яширин суюқланиш иссиқлигини ҳисоблаб топиш мумкин.

Агар (VII.64) тенглама T_1 дан T_2 гача интегралланса:

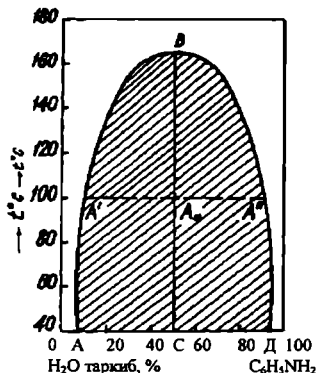
$$\ln \frac{N_2}{N_1} = \frac{\Delta H}{R} \cdot \frac{T_2 - T_1}{T_1 T_2} \quad (\text{VII.66})$$

Бунда: N_1 ва N_2 , $T_1 - T_2$ даги эрувчанлик.

Агар эритма реал эритма бўлса Шредер тенгласида N нинг ўрнига «а» қўйиб интеграллаш керак. Лекин бунда $a = \varphi(T)$ ва $\Delta H = \varphi(T)$ боғлиқлини билиш керак бўлади.

СУЮҚЛИКЛАРНИНГ СУЮҚЛИКЛАРДА ЭРИШИ

Суюқликлар бир-бирида амалда эримаслиги (сув-ёғ, сув-бензол), ўзаро кам аралashiши (сув-эфир, сув-анилин) ёки бир-бирида чексиз аралashiши (сув-этил спирт) мумкин. Бу ҳодиса шартли бўлиб, ташқи шароит ўзгариши билан ўзгариши мумкин. Мисол учун, сув ва анилиндан иборат системани олайлик. Агар сувга анилин қўшилса, икки қатлам — сув ва анилин қатлами ҳосил бўлади. Лекин сув қатламида бир оз анилин (20°C да 3,1%) ва анилин қатламида бир оз сув (20°C да 5%) эриган бўлади. Температура ортганда улар бир-бирида кўпроқ эрий бошлайди. Бу VII,4- расмда кўрсатилган АА'В анилин сувда ва DA''В сувнинг анилиндаги эрувчанлигини температурага қараб ўзгаришини кўрсатади.



VII.4-расм. Сув ва анилиннинг турли нисбатда ўзаро эриши

AA'BA''D чизиғи ичкарасидаги (чизилган) соҳа икки қатламдан,

ташқарисидаги соҳалар эса битта қатламдан иборат. Шунга кўра АА'ВА"D чизиги қаватланиш эгриси дейилади. В нуктадан юқорида (168°C дан юқорида) компонентлар бир-бирида чексиз эрийди. Бу температура эрувчанликнинг юқори критик температураси дейилади. Температуранинг маълум қийматидаги бу икки хил эритма (масалан, А' ва А" эритмалар) ёндош эритмалар дейилади. Бир-бири билан ёндош мувозанат (масалан, А'—А") ҳолатларни бирлаштирган чизикларни (СА₀В чизиги) боғловчи тўғри чизиклар ёки коннодалар деб аталади. Ёндош системаларни мувозанатларнинг ўртача концентрацияси С₀ А₀В температура билан тўғри чизик қонуни бўйича ўзгаради ва бу чизикнинг қаватланиш эгри чизиги билан учрашган нуктаси (В) эрувчанликнинг критик температурасини ташкил этади (Алексеев қондаси).

Баъзи моддаларнинг бир-бирида ўзаро эрувчанлиги температура пасайиши билан ортади. Уларда эрувчанликнинг пастки критик температураси мавжуд. Маълум температурадан пастда улар бир-бирида чексиз эрийди: масалан, сув-диэтиламин. Баъзи системалар юқори ва пастки эрувчанлик критик температурасига эга (сув-изоамил спирт; сув-никотин). Улар маълум температураларда чекли ёки чексиз эрийди.

Суюқликларнинг бир-бирида эриш жараёни жуда мураккаб, бу ходисани тўла ўз ичига олган ягона назария яратилган эмас. Лекин тажрибадан олинган натижаларга кура ўхшаш моддалар бир-бирида яхши эрийди. Масалан, углеводородлар, спиртлар бир-бирида, қутбланган моддалар эса қутбланган моддаларда яхши эрийди.

ИККИ СУЮКЛИК ҚАВАТИДА УЧИНЧИ МОДДАНИНГ ТАКСИМЛАНИШИ. ЭКСТРАКЦИЯ

Тақсимланиш қонуни. Амалий жиҳатдан бир-бирида эримайдиган икки суюқ қатламдан иборат системага учинчи модда кўшилса, бу модда икки қатлам бўйлаб тақсимланади. Мувозанатда бу учинчи модданинг кимёвий потенциали иккала қаватда бир хил бўлади: $\mu_1 = \mu_2$. Кимёвий потенциаллар ифодасига кўра:

$$\mu_{0,1} + RT \ln a_1 = \mu_{0,2} + RT \ln a_2 \quad (\text{VII.67})$$

Бунда: a_1, a_2 учинчи модданинг биринчи ва иккинчи қатламдаги термодинамик активлиги $\mu_{0,1}, \mu_{0,2}$ - биринчи ва иккинчи қаватдаги учинчи модданинг стандарт кимёвий потенциали. (VII.67) тенгламадан

$$\ln \frac{a_2}{a_1} = \frac{1}{RT} (\mu_{0,1} - \mu_{0,2}) = \ln K \quad (\text{VII.68})$$

ёки

$$K = \frac{a_2}{a_1} \quad (\text{VII.69})$$

(VII.69) тенглама тақсимланиш қонунининг ифодасидир. *K* - тақсимланиш коэффициенти. (VII.69)га мувофиқ, маълум температурада

$K = const.$ K нинг қиймати температурага, эритувчи ва эрувчи моддалар табиатига боғлиқ. Шундай қилиб, мувозанатда учинчи модданинг иккала қатламдаги активликлари орасидаги нисбат ўзгармас температурада ўзгармас қатталиқдир.

Амалий мақсадлар учун суюлтирилган эритмаларда активлик ўрнига концентрацияни қўллаш мумкин:

$$K' = \frac{C_2}{C_1} \quad (\text{VII.70})$$

K, K' лар бир-бири билан қуйидагича боғланган бўлади:

$$K = \frac{a_2}{a_1} = \frac{\gamma_2 e_2}{\gamma_1 c_1} = k \cdot \frac{\gamma_2}{\gamma_1}$$

Кучли суюлтирилган системада $K=K'$ (VII.69, 70) тенглама *Нернстинг тақсимланиш қонуни* номи билан юритилади.

Агар эриган (учинчи) модда эритувчилардан бирида диссоциаланса ёки ассоциаланса, буни эътиборга олиш керак бўлади ва тақсимланиш қонуни қуйидагича ифодалансади:

$$K' = K_D K' = \frac{C_2}{C_1} \quad (\text{VII.71})$$

(VII.71) тенглама *Шлювнинг тақсимланиш қонунидир*. n диссоциаланиш ва ассоциаланиш натижасида заррачалар сонининг ўзгариши. Агар $AB \rightarrow A+B$ жараёни бораётган бўлса $n=2$, агар $2AB \rightarrow (AB)_2$ жараёни бораётган бўлса, $n = \frac{1}{2}$ бўлади.

Агар a_1, a_2 маълум бўлса ва (VII.69) тенгламадан фойдаланилса диссоциаланиш ва ассоциаланишларни ҳисобга олмаса ҳам бўлади, чунки термодинамик активлик ифодасида бу жараёнлар ҳисобга олинган бўлади. Тақсимланиш қонуни ёрдамида ҳам термодинамик активликни ҳисоблаш мумкин.

Экстракция. Экстракция жараёни модданинг бир-бири билан амалда аралашмайдиган эритувчилар ўртасида тақсимланишига асосланган. *Моддаларни бир суюқликдан ёки қаттиқ моддалардан бошқа эритувчи (экстрагент) ёрдамида ажратиш олишга экстракция* дейилади. Экстракция sanoatда кенг қўлланилади. Масалан, бензол (экстрагент) ёрдамида чигитдан ёғ ажратиш олинади. Экстракция бир неча босқичда, парциал экстракция йўли билан олиб борилади.

Эритувчининг V_1 ҳажмида g_0 грамм экстракция киладиган модда бўлсин. Унга V_2 ҳажм экстрагент қўшиб, ишлов берилганда биринчи эритувчида g_1 модда қолсин. Бунда экстрагентга ($g_0 - g_1$) грамм модда ўтади. Демак, биринчи эритувчида ва экстрагентда моддалар кенцентрацияси:

$$C_1 = \frac{g_1}{V_1}; C_2 = \frac{g_0 - g_1}{V_2} \quad (\text{VII.72})$$

бу қийматлар (VII.70) тенгламага қўйилса:

$$K' = \frac{C_1}{C_2} = \frac{g_1 V_2}{V_1 (g_0 - g_1)} \quad (\text{VII.73})$$

бундан,

$$g_1 = g_0 \frac{K' V_1}{K' V_1 + V_2} \quad (\text{VII.74})$$

Агар биринчи эритма яна шу микдордаги V_1 -экстрагентнинг янги микдори (порцияси) билан ишланса, биринчи эритувчида экстракция қилинмасдан қолган модда g_2 бўлади:

$$g_2 = g_1 \frac{K' V_1}{K' V_1 + V_2} = g_0 \left(\frac{K' V_1}{K' V_1 + V_2} \right)^2 \quad (\text{VII.75})$$

агар бу жараён n марта такрорланса, экстракция қилинмасдан қолган модда микдори

$$g_n = g_0 \cdot \left(\frac{K' V_1}{K' V_1 + V_2} \right)^n \quad (\text{VII.76})$$

бўлади. n марта экстракция қилингандан сўнг қолган модда микдори g_n га тенг бўлса, экстракция қилинган микдори $g_s = g_0 - g_n$ бўлади:

$$g_s = g_0 \left[1 - \left(\frac{K' V_1}{K' V_1 + V_2} \right)^n \right] \quad (\text{VII.77})$$

Демак, бу жараёнларда nV_2 - экстрагент сарф бўлади. Агар экстрагент билан бир йўла бирданига битта жараён (яъни nV_2 ҳажмдаги экстрагент билан) олиб борилганда экстракция қилинмасдан қолган модда g_n бўлса, экстракция қилинган микдори $g'_s = g_0 - g'_n$ бўлади:

$$g'_s = g_0 - g'_n = g_0 \left[1 - \left(\frac{K' V_1}{K' V_1 + nV_2} \right)^n \right] \quad (\text{VII.78})$$

(VII.77) ва (VII.78) тенгламалардан кўришиб турибдики, $g_s \geq g'_s$ экстрагентнинг маълум микдори билан экстракция экстрагентнинг кичик улушларида бир неча бор олиб борилганда, шу умумий сарфланган экстрагент микдори билан бир йўла олиб борилгандагига нисбатан кўпрок модда экстракция қилинади.

Саноатда экстракция қарши оқим принципи билан амалга оширилади. Экстракция қилинаётган суюқлик колоннада пастдан юқорига берилса, экстрагент юқоридан пастга томон берилади. Ҳамма қаватларда экстракция қилинувчи эритма ва экстрагент ўртасида мувозанат қарор топади. Колоннанинг юқори қисмида тоза экстрагент экстракция қилинувчи эритма билан учрашиб, ундан экстракция қилинувчи модданинг сўнгги микдорларини ажратиб олади. Колоннанинг пастки қисмида экстрагент эритманинг янги улуши билан учрашади ва экстрагентда модда микдори ортади.

Баъзан кимёвий жараёнлар анчагина мураккаб тарзда боради - жараён давомиди моддаларнинг (агрегат) ҳолати ва аллотропик шакллари ўзгаради, яъни янги соҳалар (фазалар) ҳосил бўлади ёки йўқолади. Бу бобда соҳаларнинг мавжуд бўлиш шартлари, соҳалар бўйича моддаларнинг тақсимланиши, бир агрегат ҳолатдан иккинчисига ўтиши, температуранинг босим билан ўзгариши сингари, бу хилдаги жараёнларга хос бўлган хоссалар ҳақида баҳс юритилади.

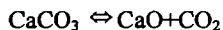
А. БИР КОМПОНЕНТЛИ СИСТЕМАЛАР

Системанинг бошқа қисмларидан чегара сиртлар билан ажралган, улардан ўзининг термодинамик хоссалари ва кимёвий таркиби билан фарқ қиладиган қисми *фаза* дейилади. Фазанинг ҳамма томони бир хил таркиб ва бир хил физик кимёвий хоссаларга эга бўлади. Бир фазадан иборат система *гомоген система* ва бир неча фазадан иборат система *гетероген система* дейилади. Суюқ ва қаттиқ фазалар *қуюқлашган* (конденсатланган) *фазалар* дейилади. Мувозанатда турган система ҳолати фазалар сони, кимёвий таркиби ва термодинамик хоссалари билан характерланади. Агар бу уч хусусият маълум бўлса, системанинг ҳолати аниқланган ҳисобланади. Система таркиби компонентлар сони, термодинамик хоссалари эса эркинлик даражалари сони билан характерланади.

Компонентлар сони. Системадан ажратиб олинганда узоқ вақт мустақил равишда мавжуд бўла оладиган моддалар - *компонентлар* ёки *таркибий қисмлар* дейилади. Масалан, NaCl нинг сувдаги эритмасида H_2O ва NaCl дан ташқари, бу моддалардан ҳосил бўлган ионлар Na^+ , Cl^- , H^+ , OH^- ҳам мавжуд. Бу ионлар системадан ташқарида мавжуд бўла олмайди. Шунга кўра, улар компонент бўла олмайди, H_2O ва NaCl ни эса компонент деб ҳисоблаш мумкин. Демак NaCl нинг сувдаги эритмасида иккита компонент бор. *Системадаги ҳар қайси фазанинг кимёвий таркибини аниқлаш учун зарур бўлган модда хилларининг (компонентларнинг) энг кичик сони системанинг компонентлар сони* деб аталади. Масалан, оддий шаронгта мувозанатда H_2 , O_2 аралашмаси бўлсин. Буларнинг концентрацияси бир-бирига боғланмаган, чунки улар орасида бу температурада ҳеч қандай кимёвий реакция бормайди; шунга кўра фазалар концентрациясини аниқлаш учун иккала компонентнинг таркибини билиш керак бўлади, бинобарин бу системада компонентлар сони иккига тенг. Агар мувозанат ҳолатда компонентлар орасида кимёвий реакция борса, компонентлар сонини топиш учун таркибий қисмлар сонидан кимёвий реакциялар сони айрилади. Фараз қилайлик H_2 ва O_2 аралашмаси шундай шаронгта мувозанатда турган бўлсинки, улар ўртасида битта реакция

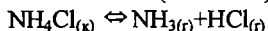
бориши мумкин, яъни $H_2+O_2=H_2O$, бу вақтда уларнинг концентрацияси эквивалент нисбатда ўзгаради. Демак, бу ҳолда учта (H_2 , O_2 , H_2O) таркибий қием мавжуд. Лекин компонентлар сони $3-1=2$ бўлади. Демак: фазалар таркибини аниқлаш учун хоҳлаган икки компонент H_2 , O_2 ёки H_2 , H_2O ёки H_2O , O_2 ларнинг концентрациясини билиш kifоя. Агар икки компонентнинг концентрацияси маълум бўлса, учинчи компонентнинг концентрациясини мувозанат константаси қийматидан фойдаланиб ҳисоблаш мумкин.

Шунингдек, $CaCO_3$, CaO , CO_2 лардан иборат системасида қуйидагича реакция боради:



Бу системада учта компонент мавжуд бўлса ҳам компонентлар сони 2 га тенг.

Системада уч компонент NH_4Cl , NH_3 , HCl мавжуд бўлсин. Бу компонентлар орасида иккита боғланиш (тенглама) мавжуд



Бу реакция учун:

$$K_c=[NH_3][HCl] \quad (VIII. 1)$$

иккинчи томондан:

$$[NH_3]=[HCl] \quad (VIII.2)$$

Демак, компонентлар сони, яъни боғланмаган ўзгарувчилар сони $3-2=1$ га тенг. Агар дастлабки NH_4Cl миқдори, системанинг температураси ва ҳажми маълум бўлса NH_3 ва HCl миқдорларини (VIII. 1) ва (VIII.2) тенгламалар ёрдамида ҳисоблаш мумкин.

Эркинлик даражалари сони. Системанинг термодинамик хоссаси температура, ҳажм, босим ва концентрация билан характерланади. *Системанинг термодинамик хоссасини аниқлаш учун зарур бўлган параметрларнинг энг киник сони -эркинлик даражалари сони дейилади.* Масалан, система газ ҳолатдаги бир компонентдан иборат бўлсин. Бу системанинг термодинамик ҳолатини аниқлаш учун камида нечта параметр маълум бўлиши керак? Фараз қилайлик, бир параметр, масалан, система температураси маълум бўлсин. Маълум бу температурада V ва P лар Бойл-Мариотт қонуни чегарасида (агар газ идеал газ деб қабул қилинса) бир қанча қийматга эга бўлиши мумкин: яъни V , P лар қийматини аниқлаш учун шунинг ўзи kifоя эмас. Фараз қилайлик, икки параметр, масалан, T , P маълум бўлсин. Маълум T , P қийматида V битта қийматга эга бўлиши мумкин. Бу қийматни $PV=nRT$ тенгламасидан фойдаланиб ҳисоблаш мумкин. Демак, системанинг термодинамик хоссасини аниқлаш учун камида икки параметр қиймати маълум бўлиши керак. Ушбу мисолда системадаги эркинлик даражалари сони 2 га тенг.

Маълум миқдордаги бир компонент мувозанатда турган икки фаза - суюқлик ва буғ фазани ҳосил қилган бўлсин. Системанинг температураси маълум бўлсин. Яна юқоридагидек мулоҳаза юритайлик. Маълум суюқликнинг буғ босими фақат температурага боғлиқ, яъни маълум температурага маълум буғ босими тўғри келади. Шундай қилиб, температура

маълум бўлса, босим ҳам маълум бўлади. Иккита параметр аниқ бўлганлигидан сўнг учинчи параметр қиймати юқорида баён этилганидек аниқланади. Демак, бу системада эркинлик даражалари сони бирга тенг экан. Эркинлик даражалари сонининг яна бир таърифи куйидагича: *Эркинлик даражалари сони – фазалар сонини ўзгартирмасдан туриб маълум чегарада ўзгартириш мумкин бўлган мустақил ўзгарувчи катталиклар параметрлари сонига тенг.*

КОМПОНЕНТЛАРНИНГ ФАЗАЛАР БЎЙИЧА ТАҚСИМЛАНИШИ. МУВОЗАНАТ ШАРТЛАРИ

Ҳар қандай системада мувозанат шarti кимёвий потенциал ёрдамида ифодаланганда куйидагича бўлади (III.72):

$$\Delta G = \sum \mu_i dn_i = 0$$

Фараз қилайлик, система икки - α ва β фазадан иборат бўлсин. Шу икки фаза бўйича компонентларнинг тақсимланишини кузатайлик. Бу компонентлардан i компонентнинг тақсимланишини кўриб чиқамиз. i -компонентнинг жуда кичик миқдори α фазадан β фазага ўтган бўлсин. Агар i компонентнинг α ва β фазадаги кимёвий потенциали $\mu_i^{(\alpha)}, \mu_i^{(\beta)}$ шаклида ишораланса, i -компонентнинг α фазадаги изобарик потенциали қадар $dG^{(\alpha)} = \mu_i^{(\alpha)} dn_i$ камайди, β фазада эса $dG^{(\beta)} = \mu_i^{(\beta)} dn_i$ қадар кўпаяди. Системада изобарик потенциалнинг умумий ўзгариши фазалар бўйича ўзгаришнинг йиғиндисига тенг бўлади:

$$\Delta G = dG^{(\alpha)} + dG^{(\beta)} = \mu_i^{(\alpha)} dn_i + \mu_i^{(\beta)} dn_i \quad (\text{VIII.3})$$

dn_i нинг қиймати иккала фазада тенг бўлиб, фақат қарама-қарши ишорага эга бўлгани учун $dn_i^{(\alpha)} = dn_i^{(\beta)}$ ва $dn_i > 1$

$$\Delta G = (\mu_i^{(\alpha)} - \mu_i^{(\beta)}) dn_i \quad \text{бўлади.} \quad (\text{VIII.4})$$

Мувозанат қарор топганда $\Delta G = 0$ бўлгани учун (III.55 тенгламага қаранг),

$$\mu_i^{(\alpha)} = \mu_i^{(\beta)} \quad (\text{VIII.5})$$

i -компонентга нисбатан α ва β фазалар мувозанатининг шarti иккала фазада i -компонент кимёвий потенциалларининг тенглигидир.

Бошқа компонент ва фазалар учун ҳам бу шарт ўз кучини сақлаб қолади. Агар бир қанча фазалар бўйича бир неча хил компонентлар тақсимланган бўлса, фазалараро мувозанат шarti ҳамма фазаларда ҳар қайси компонент кимёвий потенциалнинг тенглигидир.

Демак, i -компонентнинг ўз-ўзича α дан β га ўтиш шarti

$$\mu_i^{(\alpha)} \geq \mu_i^{(\beta)} \quad (\text{VIII.6})$$

Тенглама (III.80) га биноан $\mu = \mu_0 + RT \ln f$ бўлгани учун мувозанат шarti:

$$f_i^{(\alpha)} = f_i^{(\beta)} \quad (\text{VIII.7})$$

яъни α ва β фазадаги учувчанликларнинг тенглигини кўрсатади. Агар газлар идеал газ қонунига бўйсунса, учувчанликни парциал босим билан алмаштириш мумкин, бундай ҳолда:

$$p_i^{(\alpha)} = p_i^{(\beta)} \quad (\text{VIII.8})$$

Демак, i -компонентлар ўз-ўзича α ва β га ўтиш шarti

$$f_i^{(\alpha)} \geq f_i^{(\beta)}$$

ёки

$$p_i^{(\alpha)} > p_i^{(\beta)} \quad (\text{VIII.9})$$

ФАЗАЛАР ҚОИДАСИ

Бу қоида баъзан Гиббснинг *фазалар қоидаси*, деб ҳам юритилади. Фазалар қоидаси мувозанатдаги гетероген системаларга қўлланилади ва термодинамиканинг гетероген системаларга қўлланишидан иборат. Бу қоида гетероген системани характерловчи катталикини - фазалар сони (Φ) компонентлар сони (K) ва эркинлик даражалари сони (C) ни бир-бири билан боғлайди:

$$\varphi(\Phi, K, C) = 0 \quad (\text{VIII.10})$$

Мувозанат қарор топганда ҳамма фазаларда температура, босим ва ҳар қайси компонентнинг кимёвий потенциали бир хил бўлади.

Мувозанатда ҳар қайси фазанинг ҳолати температура, босим ва ҳамма компонентларнинг мустақил равишда ўзгарувчи концентрациялари билан характерланади. K - компонент тутган хоҳлаган фазанинг кимёвий таркибини билиш учун ($K-1$) компонентлар концентрациясини билиш кифоя. Шундай қилиб, Φ - фазанинг таркибини билиш учун $\Phi(K-1)$ мустақил компонентлар сонини билиш, яъни мустақил ўзгарувчи параметрларни билиш керак. Системанинг термодинамик ҳолатини аниқлаш учун T , V , P лардан иккитасини билиш лозим, Шундай қилиб, мустақил ўзгарувчилар (номаълумлар) сони $[(K-1)\Phi+2]$ га тенг бўлади. Юқорида баён этилганидек, бу мустақил ўзгарувчилар бир-бирига боғланмаган бўлса, мустақил ўзгарувчилар сони $[(K-1)+2]$ га тенг. Агар бундай тенгламалар бўлса, мустақил ўзгарувчилар сони $\Phi(K-1)+2$ дан тенгламалар сони айирилади.

Системадаги компонентлар 1, 2, 3, ... K билан, фазалар эса 1, 2, 3, 4, ... Φ билан ифодаланади. Компонентнинг қандай бўлмасин бирор фазадаги кимёвий потенциалини ёзишда потенциал ишораси ўнг томонининг пастига, шу компонентнинг юқорисига эса фазалар сонини кўрсатамиз. Компонентларни бир-бири билан боғлаган тенгламалар сонини ҳисоблайлик: мувозанат вақтида ҳар қайси компонентнинг кимёвий потенциали ҳамма фазаларда бир хил бўлгани учун:

$$\mu_i^{(1)} = \mu_i^{(2)}; \mu_i^{(2)} = \mu_i^{(3)} \dots \mu_i^{(\Phi-1)} = \mu_i^{(\Phi)} \quad (\Phi-1) \text{ тенглама}$$

$$\mu_1^{(1)} = \mu_1^{(2)}; \mu_1^{(2)} = \mu_1^{(3)} \dots \mu_1^{(\Phi-1)} = \mu_1^{(\Phi)} \quad (\Phi-1) \text{ тенглама}$$

$$\mu_k^{(1)} = \mu_k^{(2)}; \mu_k^{(2)} = \mu_k^{(3)} \dots \mu_k^{(\phi-1)} = \mu_k^{(\phi)} \quad (\Phi-1) \text{ тенглама}$$

Демак, тенгламалар сони $(\Phi-1)K$ га тенг. Шунга кўра, мустикал ўзгарувчи параметрлар сони, яъни эркинлик даражалари сони

$$C = [\Phi(K-1)+2] - [K(\Phi-1)] \quad (\text{VIII.11})$$

тенг ва бундан,

$$C + \Phi = K + 2 \quad (\text{VIII. 11 а})$$

бўлади. Бу *тенглама фазалар қондасининг ифодасидир.*

Бу қондадан келиб чиқадиган баъзи бир натижаларни кўриб чиқайлик. Фазалар қилайлик, системада компонентлар сони бирга тенг бўлсин ($K=1$), бунда (VIII. 11а) тенгламага мувофиқ:

$$C + \Phi = 3$$

Демак, агар $\phi=1$ бўлса $C=2$

$$\phi=2 \quad C=1$$

$$\phi=3 \quad C=0$$

бўлади. Эркинлик даражалари сони камайган сари мувозанатда турадиган фазалар сони купайиб боради.

Демак, бир компонентли системада бир вақтнинг ўзида энг кўпи билан 3 та фаза мувозанатда бўлиши мумкин. Икки компонентли системада (VIII.11а)га мувофиқ бу қиймат 4 га тенг.

Гетероген системалар икки синфга бўлинади: компонентлар сони бўйича - бир, икки ва ҳоказо компонентли системалар ва эркинлик даражалари сони бўйича $C=0$ бўлганда ноль вариантли, $C=1$ да бир (ёки моно) вариантли, $C=2$ да (би) вариантли система ва ҳоказо.

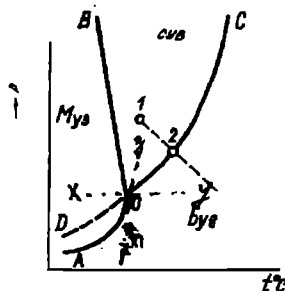
СУВНИНГ ҲОЛАТ ДИАГРАММАСИ

Система ҳолатининг ва ундаги фазалар мувозанатини ташқи шароит билан ёки унинг таркиби билан боғланганлигини тасвирлайдиган диаграмма *системанинг ҳолат диаграммаси* дейилади. Сувнинг ҳолат диаграммаси VIII. 1-расмда кўрсатилган.

Бу диаграммада ОС буғланиш чизиғи бўлиб қайнаш температурасининг босим билан ўзгаришини, ОВ суюқланиш (музлаш) чизиғи бўлиб музлаш температурасининг босим билан ўзгаришини, ОА сублиматланиш чизиғи бўлиб сублиматланиш температурасининг босим билан ўзгаришини тасвирлайди. Клаузиус-Клапейрон тенгламасига (III.94) мувофиқ:

$$\frac{dT}{dP} = \frac{T(V_2 - V_1)}{\Delta H}$$

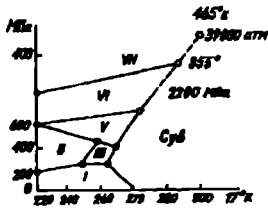
dT/dP ўтиш температурасининг босим билан ўзгариши $V_2 - V_1$ айирмаси билан белгиланади. V_2, V_1 -юқори ва пастки температурага мансуб ҳолатларнинг солиштирма ҳажмлар турига мансуб. Сув учун буғланиш ва сублиматланиш жараёнида $V_{\text{буғ}} > V_{\text{суюқ}}, V_{\text{буғ}} > V_{\text{снм}}$, демак $\frac{dT}{dP} > 0$ яъни босим ошиши билан қайнаш ва сублима-



VIII.1-расм. Ўртача босимдаги сувнинг ҳолат диаграммаси.

ция температуралари ошади. P-T - диаграммасида OA, OC - чизиқлари ўнг томонга оғган. Аксинча $V_{\text{муз}} > V_{\text{сув}}$ бўлгандан $\frac{dT}{dP} < 0$ бўлади ва босим ошиши билан суюқланиш температураси пасаяди. Шунга кўра, OB эгриси чалпа оғган. Диаграмманинг COB соҳаси сув, BOA соҳаси муз ва AOC соҳаси буғ фазасини ифодалаб, сувни тегишли агрегат ҳолатда барқарор мавжуд бўлиш шароитидир. OD чизиқ ўта совитилган сувга мансуб бўлиб, сувнинг метастабил (қарорсиз) мавжудлик ҳолатини ифодалайди. Ҳар қайси соҳа, масалан, 1 - нуқта битта фазадан иборат ва фазалар қондасига мувофиқ $C=2$ га тенг. Яъни бу соҳа ичида, маълум чегарада бир вақтда температура билан босимни мустақил ўзгартирганда фазалар сони ўзгармайди. 2 - нуқтада икки фаза - сув билан буғ мувозанатда турибди: шунга кўра $C=1$ га тенг, яъни фазалар сонини ўзгартирмасдан туриб фақат битта параметрни (температура ёки босимни) ўзгартириш мумкин. Масалан, P босим ўзгартирилганда температура Клаузиус Клапейрон тенгламасига мувофиқ равишда боғланган ҳолда ўзгаради. Агар мустақил равишда бир вақтнинг ўзида ҳам температура, ҳам босим ўзгартирилса, фазалар сони ўзгаради: ё суюқлик, ё буғ йўқолиб, битта фаза қолади.

O - нуқта учлама нуқта деб аталади. Бу нуқтада учта фаза мувозанатда туради, демак $C=0$, яъни система ноль вариантли. Бу нуқта фақат маълум шароитда мавжуд бўла олади: $P=4,579$ мм симоб устунига ва $T=273,169$ тенг бўлганда. Демак, O нуқтада қандайдир бир параметр ўзгарса, фазалар сони ўзгаради. Масалан, ўзгармас босимда система иситилганда (OB чизиғи бўйлаб) муз эрий бошлайди ва ҳамма муз эриб тамом бўлгунча температура, босим ўзгармайди, натижада сув ва буғ фазаси қолади, яъни система би вариантли бўлади. Агар система совитилса (OA чизиғи) буғ фазаси йўқолиб сув-муз фазалари қолади. Аксинча тургун температурада босим оширилса (OD - чизиғи) буғ фаза йўқолиб муз-сув фазаси қолади, босим камайтирилса

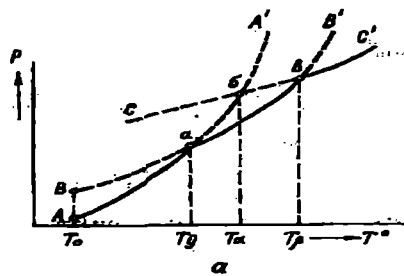


VIII.2-расм. Юқори босимдаги сувнинг ҳолат диаграммаси.

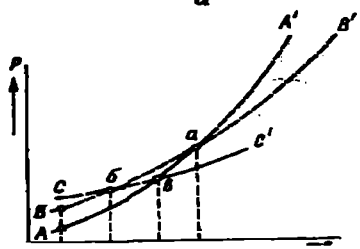
муз йўқолиб (ОС чизиги), сув-буғ фазаси қолади. Сувнинг учлама нуқтасига (О — нуқтаси) тўғри келган температура 1954 йилда Халқаро ўлчов ва оғирликни белгиловчи ташкилот бош Пленуми қарори билан абсолют ҳолат $T_0=273,16^\circ$ деб қабул қилинган. VIII.2- расмда юқори босимда сувнинг ҳолат диаграммаси тасвирланган: сув 8 хил муз ҳосил қилади. Бу диаграммадан кўриниб турибдики, мувозанатда турган фазалар сони учтадан ошмайди, яъни фазалар қондаси ўз кучини сақлаб қолади. Шундай қилиб, фазалар қондаси маълум шароитда нечта фаза мувозанатда туришини кўрсатса ҳам уларнинг қандай фазалигини айтиб бермайди.

ФАЗАЛАРНИНГ МОНОТРОП ВА ЭНАНТИОТРОП ЎЗГАРИШИ

Айрим каттик моддалар бир нечта кристалл шаклда (полиморф модификацияда) учрайди. Масалан, олтингурут ромбик ва моноклиник шаклда, фосфор оқ ва қизил структуравий шаклда мавжуд. Маълум кристалл шакл ташқи шароит, масалан, температура ўзгарганда бошқа кристалл шаклга ўтиши ва дастлабки шароитга қайтилганда яна олдинги кристалл шаклига ўтиши мумкин. Фазаларнинг бир-бирига бундай ўтиши *энантиотроп* (икки томонлама) ўзгариш дейилади. Баъзан полиморф ўзгаришда модда метастабил шаклдан бошқа турғун шаклга ўз-ўзича ўтади, лекин тесқари томонга ўтмайди. Фазаларнинг бу хилда ўзгариши *монотроп* (бир томонлама) ўзгариш дейилади. VIII.3- расмда бу хил ўтишларнинг шартли схема тарзида кўрсатилган. VIII. 3а- расмда АА чизиги α - кристалл шаклининг, ВВ эса β - кристалл шаклининг, СС -суюқлик буғ босимининг температура ўзгариши билан ўзгаришини тасвирлайди. T_γ - температурада α ва β - шаклларнинг буғ босимлари тенглашади, демак T_γ - ўтиш (яъни бир шаклдан иккинчи шаклга ўтиш) температураси, T_α температурада α -шаклининг, T_β температурада β - шаклининг буғ босими суюқлик буғи босими билан тенглашади. Демак, T_α - температура α -шаклининг, T_β эса β -шаклининг суюқланиш (котиш) температурасидир. Расмдан кўриниб турибдики, суюқланиш температуралари ўтиш температурасидан юқорида жойлашади: $(T_\alpha, T_\beta) > T_\gamma$. Бундай ҳолда энантиотроп айланиш содир бўлади. Нуктали (пунктир) эгри чизиклар беқарор, яъни



a)



b)

VIII 3-расм Бир компонентли системаларда фазаларнинг энантиотроп (a) ва монотроп (б) ҳолатларга ўтиши.

метастабил ҳолатга мансуб бўлиб, йўқ ҳолатлардир (мнимый). $T_\alpha - T_\gamma$ температуралар оралиғида α модификациянинг буг босими β модификацияникига нисбатан кам, демак бу ораликда α модификация β модификацияга нисбатан барқарордир. $T_\gamma - T_\beta$ оралиғида β модификация тургунрок. T_β дан юқорида суюк фаза (bc чизиги) барқароррокдир. Температурани T_γ юқорирок кўтарганда α шакл β шаклга ўтади; аксинча, температура T_β дан пасайтирилганда β шакл α шаклга ўтади. Температура T_β юқорига кўтарилса β шакл суюқланади. Аксинча температура T_β дан пасайтирилса суюқлик β шаклга ўтади ва яна T_γ дан пасайтирилганда β шакл α шаклга ўтади. Шундай қилиб, ўтиш икки томонламадир.

VIII.3-расм, б да (T_α, T_β) < T_γ , яъни α ва β шаклларнинг суюқланиш температураси ўтиш температурасидан пастда жойлашган. Бу ҳолда монотроп ўтиш содир бўлади. Агар α шакл киздириб борилса, ўтиш T_γ температурага бормасдан T_α температурада суюқланади, яъни α шакл β шаклга айланмайди. Лекин қарорсиз β модификация α модификацияга айланиши мумкин. α модификация $T_\alpha - T_\gamma$ чегарасида қарорлидир.

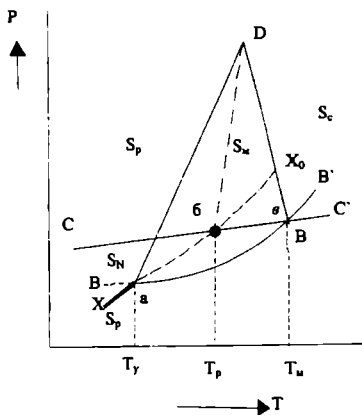
Олтингурут энантиотроп ўтишга мисол бўла олади. VIII.4- расмда олтингурутнинг ҳолат диаграммаси келтирилган.

AA' - ромбик (S_p), BB моноклиник $-S_m, CC'$ чизиги суюк (S_c) олтингурут буг босимининг температура билан ўзгаришини ифодалайди. a - ўтиш, b - ромбик, β - моноклиник олтингурутнинг суюқланиш нукталари. aD ромбик ҳолда суюқланиш температураларини босим ўзгариши билан ўзгаришини кўрсатади. Агар S_p ни T_γ (368,5°K) - дан юқоригача киздирилса S_m - га ўтади.

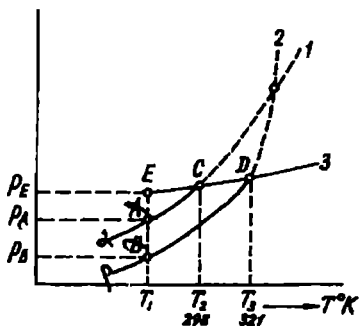
T_y – да иккала шакл мувозанатда туради. T_y - T_m чегарасида S_m - шакли S_p - шаклга нисбатан барқарор бўлиб, бу чегарада S_m нинг буг босими S_p буг босимига караганда паст. S_m яна қиздирилса T_m (393°K) да яна суюқланади. Агар суюқ олтингугурт (S_c) совутилса, баён этилган жараённинг тескариси болади.

T_m (393°K) да суюқ олтингугурт S_m га айланади. S_m совутилса T_y ($395,5^\circ\text{K}$) да S_m шакл S га айланади. Шундай қилиб, $S_p \rightarrow S_m$ ва $S_m \rightarrow S_p$ шаклларга айланиши мумкин.

Олтингугурт тўртга фазада бўлиши мумкин: S_p, S_m, S_c, S_b . Расмда ҳар қайси олтингугурт ҳолатларининг барқарор соҳалари S_p, S_m, S_c, S_b кўрсатилган. α - нуктада система ноль вариантли бўлиб учта фаза S_m, S_c, S мувозанатда турибди.



VIII.4-расм. Олтингугуртнинг ҳолат диаграммаси.



VIII.5-расм. Бензофеноннинг ҳолат диаграммаси.

ϵ — нуқтада система ноль вариантли учта фаза — S_m, S_o, S_b мувозанатда мавжуд. bD нуқтада S_o, S_p, S_m фазалар мувозанатда. b нуқтада S_p ўта совитилган S_o, S_b ўта қиздирилган S_p (бД чизиги), ўта совитилган S_c (бв чизиги) ва S_b, S_o, S_c мувозанатда, b нуқтада учта метастабил (қарорсиз) фазалар мувозанатда бўлади. Нуқтали (пунктир) чизиклар метастабил мувозанатга мансуб. 130 МПа ёки (1288 атмосфера) ва 424°K (151° C) - дан, юқорида ромбик олтингургурт қиздирилганда, моноклиник олтингургуртга ўтмасдан суюқликка айланади, яъни бу босимдан юқорида моноклоп айланиш юз беради.

Моноклоп айланишга бензофенон $[(C_6H_5)]CO$ мисол бўла олади. VIII.5-расмда бензофеноннинг ҳолат диаграммаси келтирилган. Расмда 1-нчи чизик ва 2-нчи чизик α, β модификациялари, 3-нчи чизик суюқ бензофеноннинг буғ босимларини бўйича ўзгариши билан ўзгариши кўрсатилган.

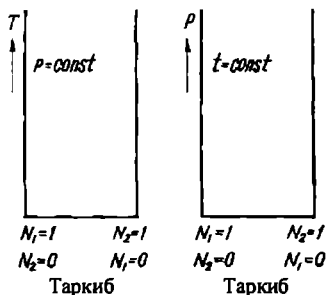
Суёқланиш температурасигача β шаклининг буғ босими α нинг буғ босимидан пастда, демак, ҳамма температурада β шакл α га нисбатан қарорли ва ўз-ўзига $\alpha \rightarrow \beta$ га ўтади. Лекин $\beta \rightarrow \alpha$ га ўтмайди. $\beta \rightarrow \alpha$ га амалда ўтишини ошириш мумкин.

298°K да суёқланидиган α - шакли доимо қарорсиз ва ўз-ўзича 32°K да суёқланидиган β -шаклга айланиши мумкин.

β - шакл қиздирилганда, ўтиш температурасига (0 -нуқта) бормасдан суёқланади, яъни α - шаклга ўтмайди. Агар суёқ ҳолат совитилса ΔT (321° K) да β - шаклга ўтади. Демак, $\alpha \rightarrow \beta$ мумкин, $\beta \rightarrow \alpha$ ўтмайди. α ни β га қуйидагича ўтказиш мумкин: Суёқ бензофенон T_1 температурагача ўта совитилганда (E – нуқта, P_2 босим) суёқликдан α - модификация кристаллари ажрала бошлайди. А -нуқта (P_A босим) янада совитилганда α шакл β модификацияга ўтади (В - нуқта, P_B буғ босим).

ИККИ КОМПОНЕНТЛИ СИСТЕМАЛАР ИККИ КОМПОНЕНТЛИ СИСТЕМАЛАРНИ ГРАФИК УСУЛДА ТАСВИРЛАШ

Система икки компонентли бўлса, фазалар қондасига мувофиқ $C-\Phi=4$ бўлади. Агар $\Phi=1$ булса $C=3$ бўлади. Демак эркинлик даражалари сони энг купу билан 3 га тенг бўлиши мумкин. Икки компонентли системаларнинг ҳолат диаграммасини тасвирлаш учун уч ўқли координата керак, лекин бу анча ноқулай. Агар система конденсатланган (суёқлик, қаттиқ) бўлса бу системага босим жуда ҳам кам таъсир қилади. Газларга босимнинг таъсири катта. Шунга кўра, конденсатланган системаларда босимни турғун деб фарз қилиш мумкин. Баъзан системанинг ўзгариши турғун температурада кузатилади. Босим ёки температура турғун бўлса, фазалар қондаси $(C+\Phi)=K+1$ кўринишга киради ва эркинлик даражалари сони энг купу билан 2 га тенг бўлади. Натижада системанинг ҳолат диаграммасини икки ўқли координатада тасвирлаш мумкин бўлиб қолади. Шу сабабли VIII, 6- расмда кўрсатилган диаграмма қўлланилади.



VIII.б-расм. Икки компонентли системаларнинг ҳолат диаграммаси.

Ординаталар ўқига T ёки P , абсциссалар ўқига аралашманинг таркиби кўйилади. Кўпинча таркиб моль нисбатда ифодаланади (фозс концентрациядан ҳам фойдаланиш мумкин). Таркиб ўқининг икки чеккасида тоза модда ($N_1=1$, $N_2=1$) бўлади, бунда чапдан ўнгга борган сари биринчи компонентнинг концентрацияси камайиб, иккинчи компонентнинг концентрацияси кўпайиб боради.

**СУЮҚЛИК БИЛАН БУҒ ФАЗА МУВОЗАНАТИ.
БИР-БИРИДА ЧЕКСИЗ ЭРУВЧИ СУЮҚ МОДДАЛАР АРАЛАШМАСИ
ИККИ КОМПОНЕНТЛИ СИСТЕМАЛАРДА СУЮҚЛИК
ВА БУҒ ФАЗАЛАР ТАРКИБИ**

Агар иккала компонент ҳам учувчан бўлса, яъни тоза ҳолда уларнинг буғ босимлари катта бўлса (бундай системага баъзан учувчан суюқликлар аралашмаси дейилади), буғ фазада ҳам иккала компонент мавжуд бўлади. Умуман айтганда, мувозанатда турган суюқлик ва буғ фазаларнинг таркиби бир хил бўлмайди, лекин буғ фазанинг таркиби суюқ фазанинг таркибига ва компонентларнинг учувчанлигига боғлиқ.

Буғ фаза таркиби билан суюқлик фаза таркиби ва эритманинг умумий босими орасидаги боғланиш ҳақида Д.П.Коновалов томонидан иккита қонун кашф этилган.

Коноваловнинг биринчи қонуни:

а) бирор компонентнинг нисбий миқдори суюқ фазада оширилса, буғ фазада унинг миқдори ортади;

б) эритмага қўшилганда эритманинг умумий буғ босимини оширувчи ёки эритманинг қайнаш температурасини пасайтирувчи компонент буғ фазада нисбатан кўп бўлади. Масалан, маълум нисбатда сув-спирт аралашмаси, ўз буғи билан мувозанатда бўлсин. Маълум температурада спиртнинг буғ босими сувнинг буғ босимидан кўп (масалан: 298°K да $P_{H_2O} = 23,76$, $P_{\text{спирт}} = 58\text{мм}$ симоб устуни). Демак, спирт сувга нисбатан кўпроқ

учувчан. Агар бу аралашмага сув қўшилса, эритманинг умумий буғ босими пасаяди, аксинча спирт қўшилса ошади. Демак, буғ фазада спиртнинг миқдори нисбатан кўп бўлади, суюқ аралашмада 50% сув-спирт бўлса, буғ фазада спиртнинг миқдори 50% дан кўп бўлади.

Суюклик-буғ фазалар таркиби ўртасидаги боғланишнинг миқдорий ифодаси қуйидагича: А ва В компонентларнинг буғ фазадаги моль қисми N'_A , N'_B , моллар сони n_A , n_B , суюкликдаги моль қисми N_A , N_B , компонентларнинг тоза ҳолдаги буғ босими P_A , P^0 , уларнинг эритмадаги буғ босими $P_A P_B$, эритмаларнинг умумий буғ босими P бўлса, Дальтон қонунига мувофиқ i -компонент учун:

$$\frac{n_i}{\sum n_i} = \frac{P_i}{\sum P_i}; \quad P_i = \frac{n_i}{\sum n_i} \sum P_i = N_i P$$

ва

$$N_i = \frac{P_i}{P} \quad (\text{VIII.12})$$

Демак:

$$N'_A = \frac{P_A}{P}; \quad N'_B = \frac{P_B}{P} \quad (\text{VIII.13})$$

Рауль қонунига кўра:

$$P_A = N_A P_A^0; \quad P_B = N_B P_B^0 \quad (\text{VIII.14})$$

(VIII. 13) ва (VIII. 14) тенгламалардан

$$N'_A = \frac{N_A P_A^0}{P}; \quad N'_B = \frac{N_B P_B^0}{P}$$

ва

$$P = \frac{N_A}{N'_A} P_A^0; \quad P = \frac{N_B}{N'_B} P_B^0 \quad (\text{VIII. 15})$$

Рауль қонунига мувофиқ эритманинг умумий босими (VII.26)

$$P = P_B^0 + N_A (P_A^0 - P_B^0)$$

Демак, бу ва (VII. 15) тенгламадан:

$$\frac{N_A}{N'_A} P_A^0 = P_B^0 + N_A (P_A^0 - P_B^0) \quad (\text{VIII. 16})$$

бундан:

$$\left. \begin{aligned} \left(\frac{1}{N'_A} - 1 \right) &= \frac{P_B^0}{P_A^0} \left(\frac{1}{N_A} - 1 \right) \\ \left(\frac{1}{N'_B} - 1 \right) &= \frac{P_A^0}{P_B^0} \left(\frac{1}{N_B} - 1 \right) \end{aligned} \right\} \quad (\text{VIII. 17})$$

Агар $P_A^0 = P_B^0$ бўлса, $N_A = N'_A$ ва $N_B = N'_B$ бўлади, демак, компонентларнинг учувчанлиги бир хил бўлса, фазаларнинг таркиби ҳам бир хил бўлади. Температура ўзгариши билан $P_A^0 P_B^0$ лар турлича ўзгаради ва демак, фазалар таркиби ҳам ўзгаради.

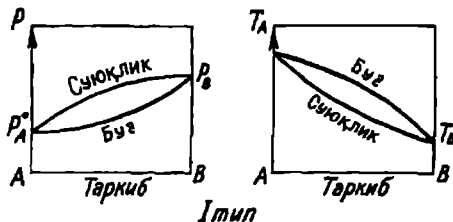
Клаузиус-Клапейрон (III.98) тенгласига мувофиқ температура ўзгариши билан буғ босимининг ўзгариши моляр буғланиш иссиқлигига боғлиқ. Шунга кўра, температура ўзгариши билан буғ фаза таркибининг

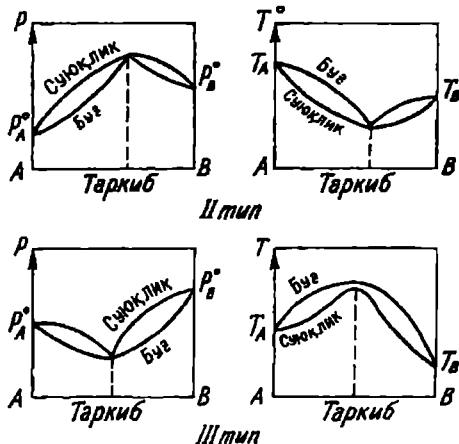
Ўзгариши компонентларнинг моляр бугланиш иссиқликлари орасидаги нисбатга боғлиқ бўлиши керак. (III.98) тенгламага мувофиқ яширин бугланиш иссиқлиги кейинчалик катта бўлса, бу модданинг буг босимини температура билан ўзгариши ҳам шунча кескинроқ бўлади. Температура ўзгариши билан фазалар таркибининг ўзгариши М.С.Вревский қонунда ўз аксини топган. *Вревскийнинг биринчи қонуни* - температура кўтарилганда парциал моляр бугланиш иссиқлиги катта бўлган компонентнинг нисбий миқдори буг фазада ошади (амалий мақсадлар учун, яъни катта аниқлик талаб қилинмаган ҳолларда парциал моляр бугланиш иссиқлиги ўрнига тоза моддаларнинг моляр бугланиш иссиқликларидан фойдаланиш мумкин).

СУЮҚ АРАЛАШМАЛАРНИНГ ҲОЛАТ ДИАГРАММАСИ

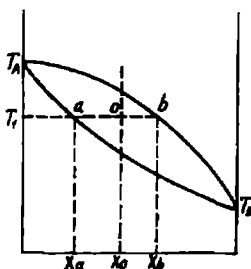
Бир-бирида чексиз эрувчи икки суюқлик турли нисбатда аралаштирилган бўлсин, яъни ҳар хил концентрацияли суюқ эритмалар ҳосил қилинган бўлсин. Бундай аралашма иситилганда улар ҳар хил температурада қайнаб суюқ ва буг фазалар турли таркибга эга бўлади, яъни муайян қайнаш температурасига икки хил таркиб тўғри келади - суюқлик таркиби ва буг таркиби. Шунга кўра, ҳолат диаграммасида бири суюқлик таркибига кўра, иккинчиси буг таркибига кўра икки эгри чизик олинади. Реал эритмалар Рауль қонунидан четга чиққанлиги сабабли умуман таркиб билан буг босими орасидаги боғланиш тўғри чизик қонунига мувофиқ ўзгармайди ва диаграммада эгри чизик ҳосил бўлади. VII.7- расмда ўзаро чексиз аралашувчи суюқликлардан ҳосил бўлган турли хилдаги суюқ аралашмаларнинг ҳолат диаграммалари келтирилган. Бу диаграммаларда координата ўқларига температура (T), ёки буг босими (P) ва таркиб кийматлари қўйилган.

I тип диаграммалари. « T – таркиб» диаграммада юқоридаги эгри чизик бугга мансуб, чунки у қайнаш температураси билан буг фаза таркиби орасидаги боғланишни ифодалайди, пастки чизик суюқ фазага мансуб, чунки у қайнаш температураси билан суюқ фаза таркиби орасидаги боғланишни акс эттиради. Шунга кўра, юқоридаги эгри чизик - буг эгри чизиги, пастки эгри чизик - суюқлик эгри чизиги дейилади. Буг эгрисидан юқорида-буг соҳа, суюқлик эгрисидан пасткисида-суюқлик соҳасини ташкил қилади. Буг босими қайнаш температурасига тесқари пропорционал бўлгани учун « P - таркиб» диаграмма, « T - таркиб» диаграмманинг тесқариси бўлади.





VIII. 7-расм. Бир-бирида чексиз эрувчи суюқликларнинг ҳолат диаграммаси.



VIII-8-расм. Рычаг қондаси.

Буғ ва суюқлик эгриларининг ўртаси гетероген сохадан иборат бўлиб, буғ суюқлик билан мувозанат туради.

Фигуратив нукта деб, диаграммада системанинг параметрларини ва унинг ҳолати ва мавжуд бўлиш шартини тасвирлаган нуктага айтилади.

Бирлаштирувчи тўғри чизик системанинг ва бу системани ташкил қилган фазаларнинг фигуратив нукталари билан бир тўғри чизикда туради (*бирлаштирувчи тўғри чизик қондаси*). VIII.8- расмда «а» нукта, «б» нукта бу системани ташкил қилган суюқлик ва буғ фазанинг фигуратив нуктаси. Булар бир чизикда «аоб» -да жойлашган. Гетероген соха ичидаги фигуратив нукталарда моддалар суюқ ва буғ фазада бўлиб бу моддаларнинг миқдори, яъни моляр қисмлари (фазаларнинг таркиби) рычаг қондаси асосида аниқланади.

Рычаг қондаси. VIII.8- расмда кўрсатилгандек X_0 -таркибли эритма T_1

температурагача иситилганда фигуратив нукта 0 да бир қисм суюқлик буғга айланади. Суюқлик ва буғ фазаларнинг таркибини аниқлаш учун 0 нуктадан таркиб ўқига параллел равишда буғ ва суюқлик эгрисига чизик ўтказилади. Суюқлик эгриси учрашган a -- нуктага тўғри келган таркиб - суюқлик таркибини (Xa), буғ эгриси билан учрашган нуктага тўғри келган таркиб эса буғ таркибини ($Xб$) кўрсатади, oa чизиги суюқлик елкаси, ob чизиги эса буғ елкаси дейилади. Температура кўтарилган сари суюқликнинг микдори камаяди, буғнинг микдори кўпаяди. Елкалар узунлигининг ўзгариши эса аксинча бўлади. Агар m_c - суюқликнинг, m_6 - буғнинг микдори бўлса ричаг қондасига мувофиқ:

$$m_c \cdot \bar{O}_a = m_6 \bar{O}_6$$

ва

$$\frac{m_c}{m_6} = \frac{\bar{O}_6}{\bar{O}_a} \quad (\text{VIII. 18})$$

Демак, елкаларни графикдан ўлчаб уларнинг нисбатини олиб, фазаларнинг нисбий микдорини билиш мумкин. Агар олдинги олинган эритманинг микдори $m = m_c + m_6$ маълум бўлса, m_c , m_6 ларнинг абсолют микдорини ҳисоблаш мумкин.

II, III тип диаграммалар. Баъзи системаларда «Т- таркиб» диаграммасида буғ эгриси максимум ёки минимумдан ўтади. Коноваловнинг иккинчи қонунига мувофиқ буғ эгрисидаги экстремал (максимум, минимум) нукталарда суюқлик ва буғ фаза бир хил таркибда бўлади. Бундай эритмалар *азеотроп аралашмалар (эритмалар)* дейилади. Баъзи системада маълум бир нисбатда қўшилганда буғ ва суюқлик фазаларнинг таркиби бир хил бўлади.

Температура ўзгариши билан азеотроп аралашманинг таркиби Вревскийнинг 2-қонунига мувофиқ ўзгаради: *буғ эгрисида максимум бўлган системаларда, температура ортиши билан азеотроп таркибда парциал буғланиш иссиқлиги катта бўлган компонентнинг нисбий микдори ошади.* Буғ эгрисида минимум бўлган системаларда аксинча бўлади.

Буғ эгрисида максимум берадиган системаларга мисоллар: сув-этил спирти, этил спирти-бензол, углерод (IV)- сульфид ацетон; буғ эгрисида минимум берадиган системалар: сув-нитрат кислота, сув-водород хлорид, водород хлорид-метил эфири. Масалан, сув-этил спирт системаси 4,4% сув - 95,6% спирт (огирлик жиҳатидан) таркибли эритма аралашмаси азеотроп ҳосил қилади. Азеотроп аралашмаларнинг қайнаш температураси ва таркиби маълумотномаларда берилган бўлади.

СУЮҚ АРАЛАШМАЛАРНИ ҲАЙДАШ

Суюқ учувчан аралашмалардаги компонентларни ҳайдаш йўли билан бир-бирдан ажратилади. Бу усул билан тоза суюқлик ёки маълум таркибдаги аралашмаларни ажратиб олиш саноатда, айниқса нефть-газни қайта ишлаш ва кимё саноатида кенг қўлланилади. Уларни ҳайдаш умумий «буғ босим билан таркиб» орасидаги боғланишга асосланган.

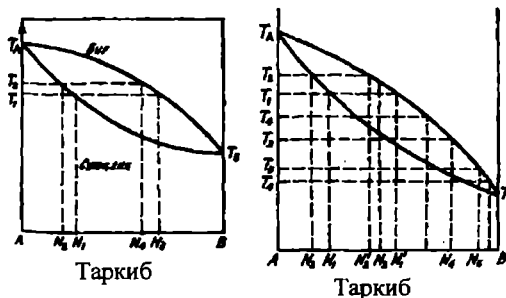
Компонентларнинг учувчанлиги (буғ босими) орасидаги фарқ қанча катта бўлса, уларни ажратиш шунча осон бўлади. Бу ажралиш коэффициенти α билан характерланади ва (VIII.17)га кўра:

$$\alpha = \frac{N'_B(1 - N'_A)}{N'_A(1 - N'_B)} \quad (\text{VIII. 19})$$

Оддий ҳолларда α система таркибига боғлиқ бўлмайди, яъни

$$\frac{m_c}{m_6} = \frac{\bar{O}_6}{O_a} \quad \text{га тенг} \quad (\text{VIII.20})$$

Системаларни қайнаш температураси - таркиб ҳолат диаграммасида уч тип диаграмма бериши юқорида қайд этилди. Ҳайдаш жараёни системаларда турлича боради. Аввало I тип диаграммасини берувчи системаларнинг ҳайдалишини кўриб чиқамиз ва буни VIII, 9-расм мисолида тушунтирамиз.



VIII.9-расм. Оддий ҳайдаш. VIII.10-расм. Босқичли ҳайдаш.

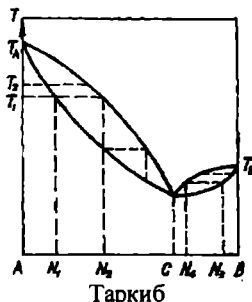
Ҳайдалиши керак бўлган аралашманинг таркиби N бўлсин. А модда нисбатан кўпроқ миқдорда олинган. Бу аралашма иситилганда, T_1 температурада қайнай бошлайди, ҳосил бўлган буғ таркиби N_3 бўлсин, демак бугда (конденсатда) В модда нисбатан кўпроқ бўлади. Қайнаш жараёни давомида паст температурада қайнайдиган модда (В)нинг нисбий миқдори суюқ аралашмада камаяди, яъни суюқ аралашманинг таркиби узлуксиз равишда ўзгаради, юқори температураларда қайнайдиган модданинг нисбий миқдори суюқликда орта боради ва системанинг умумий буғ босими камай бошлайди. Қайнаш температураси буғ босимига тескари пропорционал бўлгани учун қайнаш жараёни давомида температура узлуксиз орта боради. Суюқлик қайнаганда унинг таркиби N_2 га тенг бўлсин, бу суюқлик T_2 да қайнайди ва ҳосил бўлган буғ таркиби N_4 бўлади. Демак, аралашма муваққат температурада қайнамайди ва температура орта боради. Суюқлик А моддада, буғ (конденсат) эса В моддада орта бораверади. Температура ортган сари конденсатнинг таркиби дастлабки эритма таркибига яқинлашади. Бу мисолдан кўриниб турибдики, аралашма бир йўла ҳайдалганда тоза компонентга ажралмайди.

Аралашмаларни тоза компонентларга ажратиш учун эритмани фракцион

(босқичли) ҳайдаш керак. Бу хил ҳайдаш VIII.10-расмда схема тарзида кўрсатилган.

Ҳайдалиши керак бўлган аралашманинг таркиби N_1 бўлсин. Бундай аралашма T_1 да қайнайди ва ҳосил бўлган буг таркиби N'_1 бўлади. Аралашма T_2 температурагача қайнатилганда суюқликнинг таркиби N_2 бугнинг таркиби эса N'_2 бўлсин. T_1 ва T_2 температуралар чегарасида бугнинг ўртача таркиби N_3 бўлсин. N_3 таркибли буг совитилиб, суюқлантирилгандан кейин T_3 ва T_4 чегарасида қайта буглатилади, натижада N_4 таркибли буг ҳосил бўлади. Бу буг суюқликка айлантйрилиб, яна T_4 ва T_5 атрофида қайнатилганда N_5 таркибли буг ҳосил бўлади. Бу бугни совитиб суюқликка айлантйриб буглатиш қайтарилади ва бундай босқичли ҳайдаш тоза компонентлар олингунча давом эттирилади. Графикда кўрсатилишича, бир босқичдан иккинчи босқичга ўтганда суюқликда А модданинг, бугда эса (конденсатда) В модданинг нисбий миқдори кўпайиб бориб, бора-бора компонентлар бири-бирдан тўла ажралади. Саноат миқёсида бу жараён ректификация колонкаларда автоматлаштирилган равишда олиб борилади. Унда бугланиш-суюқланиш жараёни узлуксиз боради.

II-III ТИП ДИАГРАММАЛАР ҲОСИЛ ҚИЛУВЧИ СИСТЕМАЛАР АЗЕОТРОП АРАЛАШМАЛАРНИ ҲАЙДАШ



VIII, 11-расмда. Азеотроп аралашма ҳосил қиладиган системаларни босқичли ҳайдаш.

VIII.11-расмда буг эгрисида минимум нуқта ҳосил қиладиган системаларнинг ҳайдалиши кўрсатилган.

Агар дастлабки аралашманинг таркиби экстремум нуқтанинг чап томонига тўғри келса (N_1), босқичли ҳайдаш жараёнида аралашма А компонент ва азеотроп аралашма (С) га ажралади. Агар аралашма таркиби экстремум нуқтанинг ўнг томонида бўлса (N_3), В-компонент ва азеотроп (С)га ажралади. Босқичли ҳайдаш жараёнида бора-бора конденсат азеотроп аралашма таркибига тенглашади. Мувозанатда турган суюқлик ва буг фазалар бир хил таркибга эга бўлганидан, азеотроп аралашма қайнаганда конденсат суюқлик билан бир хил таркибга эга бўлади, яъни қайнаш жараёнида азеотроп аралашма таркиби ўзгармайди; демак эритманинг буг

босими ўзгармайди, шунга кўра қайнаш турғун температурада боради. Шунинг учун азеотроп аралашмалар турғун температурада қайнайдиган суюқликлар (аралашмалар) деб ҳам аталади.

Азеотроп аралашма ҳосил қилувчи системаларни ҳайдаш усули билан тоза компонентларга ажратиб бўлмайди. Масалан: вино спиртининг сувдаги эритмасини ҳайдаш натижасида 4,43% сув ва 96,57% спиртдан иборат азеотроп аралашма ҳосил бўлади.

Азеотроп аралашмаларни уларнинг таркибий қисмига, асосан кимёвий усул билан ёки кимёвий ҳайдаш усулини биргаликда қўллаб ажратиш мумкин. Шу усул билан сув-спирт азеотроп аралашмасидан тоза (абсолют) спиртни ажратиш олиш мумкин.

АМАЛДА БИР-БИРИДА ЭРИМАЙДИГАН СУЮҚЛИКЛАР АРАЛАШМАЛАРИНИНГ БУҒ БОСИМИ ВА УЛАРНИ ҲАЙДАШ

Бу хил аралашмаларда айрим компонентларнинг эритмадаги парциал буғ босими аралашма таркибига боғлиқ бўлмасдан, тоза компонентларнинг буғ босими тенг бўлади, шунга кўра эритманинг умумий босими P :

$$P = P_A^0 + P_B^0 \quad (\text{VII.21})$$

Бунда: P_A^0, P_B^0 тоза А ва В компонентларнинг буғ босими. Демак, эритманинг умумий буғ босими ҳар қайси компонентнинг буғ босимидан катта бўлади: $P_A < P < P_B$. Шунга кўра эритма компонентларга нисбатан пастроқ температурада қайнайди. Масалан, сув билан бензол аралашмаси 335°K (62° C да) қайнайди, сув 373,2°K (100°С)да, бензол 355°K (82°С)да қайнайди. Баъзи органик бирикмалар беқарор бўлиб, қайнаш температурасига яқинлашганда ажралиб кетади. Шундай моддаларни ажратмасдан ҳайдаш учун улар сув буғи билан биргаликда ҳайдалади, сув буғи бу моддалар билан икки қаватли система ҳосил қилади ва натижада юқорида баён этилган сабабларга кўра аралашма пастроқ температурада қайнайди. Ҳайдалган конденсат таркибини ҳисоблаб топиш мумкин. Дальтон қонунига мувофиқ:

$$\frac{P_A^0}{P_B^0} = \frac{n_A}{n_B}; \quad n_A = \frac{g_A}{M_A}; \quad n_B = \frac{g_B}{M_B} \quad (\text{VIII.22})$$

n_A, n_B - лар А, В моддаларнинг буғдаги моллар сони, M_A, M_B - уларнинг молекуляр массаси, g_A, g_B - уларнинг оғирлиги. (VIII.22) тенгламадан, агар В сув бўлса,

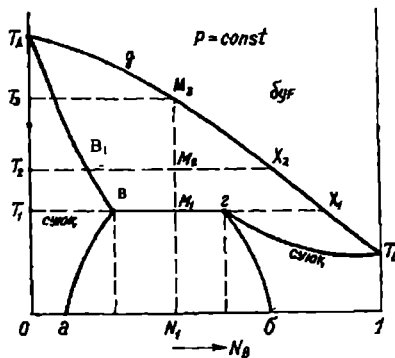
$$\frac{g_{H_2O}}{g_A} = \frac{18 \cdot P_{H_2O}^0}{P_A} \quad \text{келиб чиқади} \quad (\text{VIII.23})$$

Бу тенгламанинг чап томони бир оғирлик қисм моддани ҳайдаш учун зарур бўлган сув микдорини кўрсатади ва *буғнинг сарфланиш коэффициенти* дейилади.

Ҳозирги вақтда моддаларни ҳайдаш паст температурада вакуум остида олиб борилади.

Бир-бирида чегарали аралашувчи учувчан суюқликлар системаси.

VIII-12-расмда шундай хусусиятга эга бўлган системаларнинг ҳолати



Таркиб

VIII.12-расм. Бир-бирида чекли аралашувчи учувчан суюкликларнинг ҳолат диаграммаси.

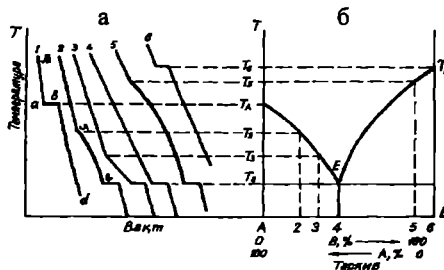
"температура - таркиб" ($T-N$) диаграммаси кўринишида тасвирланган ($p = \text{const}$).

a - нукта В модданинг А - да, b - нукта А нинг В - да эрувчанлигини кўрсатади. a v z b - соҳасида икки қатлам $A+B$ қатлами мавжуд ва a v z b - чизиги қаватланиш эгриси. T_A T_B - температура тоза А, В - моддаларнинг қайнаш температураси, T_A v T_B - суюклик эгриси. T_A ва bT_B - гетероген соҳа бўлиб суюклик ва буг фазалари мавжуд.

N_1 таркибли суюклик (икки қатламдан иборат) N_1M_3 чизиги бўйича иситилди. Аралашма T_1 температурада қайнай бошлайди (M_1 нуктада). v нукта суюклик, X_1 нукта буг фазанинг таркибини тасвирлайди. M_2 нукта (T_2 температурада) система гетероген соҳада бўлиб суюклик ва буг фазадан иборат, v_1 суюклик, X_2 буг таркибини кўрсатади. M_3 да (T_3 да) суюкликнинг ҳаммаси бугга айланади.

ҚАТТИҚ ВА СУЮҚ ФАЗАЛАР МУВОЗАНАТИ

а) *Изоморф бўлмаган қаттиқ моддалар аралашмаси.* Суюқланиш ҳолат диаграммаси.



VIII.13-расм. Суюқланишнинг ҳолат диаграммаси.

Қаттиқ моддаларнинг суюқланиши ёки суюқликларнинг музлаши (кристалланиши) натижасида қаттиқ ва суюқ фазалар ҳосил бўлади.

Икки қаттиқ А, В моддалардан иборат системани P-Const да киздирилганда ёки уларнинг суюқ қотишмаси совитилганда содир бўладиган жараёни кўриб чиқайлик. Бу жараёни тасвирлаган диаграммага *суюқланиш диаграммаси* дейилади.

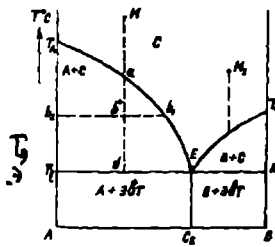
А ва В моддалар изоморф (бир шакли) бўлмасин, демак, улар қаттиқ эритма ҳосил қилмайди. Лекин суюқ ҳолда чексиз аралашади ва суюқ ҳолда кимёвий бирикма ҳосил қилиши ва қилмаслиги мумкин. Бундай системаларнинг ҳолат диаграммасига - *оддий диаграмма* дейилади.

Кимёвий бирикма ҳосил қилмайдиган системани кузатамиз ва суюқланиш диаграммасининг олинишини кўриб чиқамиз. VIII.13а-диаграммада тоза А ва В нинг ва уларнинг турли нисбатда олинган суюқ қотишмаларининг совиши тасвирланган. 1,6 эгрилар тоза А ва В — моддаларга мансуб, қолганлари турли нисбатда олинган суюқ қотишмаларга мансуб. 1 чизиғи А модданинг суюқланиши совиши жараёнини тасвирлаган. М - нуктада суюқланиш T_1 дан T_A - гача совитилган; а — нуктада қотиш (кристалланиш) бошланади ва бу жараён изотермик бўлганлигидан ҳамма суюқланиш қотгунича температура ўзгармайди, в - нуктада қотиш тамом бўлади ва «ав» «супачаси» ҳосил бўлади. Сўнг қаттиқ ҳолдаги А (кристалл) ва bd – чизиғи d гача совийди. Демак, T_A - А модданинг кристалланиш (суюқланиш) температураси. А ва В моддаларнинг аралашган суюқланишларида қотиш бир оз мураккаброк боради. Маълум температурада (А ёки В) кристалланиш натижа-сида суюқланишнинг таркиби ўзгаради ва натижада қотиш температураси ҳам ўзгариб боради (3 - эгри). М дан а - нуктагача суюқланиш совийди, а нуктада А нинг кристалли суюқланишдан ажралиб кристаллга тушади ва жараён в нуктагача давом этади ва ҳоказо.

Мана шундай тажриба ўтказиб, совитиш эгриси асосида ҳолат диаграммаси VIII.13в-расм олинади. Бу хил диаграммага ҳам оддий диаграмма дейилади.

T_A , T_B - нукталар А ва В ни кристалланиш (суюқланиш) температураси $T_A E$ - эгри чизик таркиб ўзгариши билан суюқ қотишмадан А модданинг кристаллга тушиш температураси ўзгаришини кўрсатади, бу чизик бўйлаб суюқ қотишма А кристаллари билан мувозанатда туради, яъни маълум температурада А нинг қотишмадаги эрувчанлигини кўрсатади. $T_B E$ чизиғи ана шу ҳолни В моддага нисбатан кўрсатади. $T_A E T_B$ - *суюқлик чизиғи ёки ликвидус* чизиғи дейилади (Ликвидус- суюқлик демакдир). Ликвидус чизиғидан юқорида битта фаза - суюқ қотишма мавжуд. Е нукта *эвтектик нукта* дейилади, таркиб ўқиға тўғри келган таркиб яъни С - нукта эвтектик таркиб, ординат ўқиға эвтектикага тўғри келган температура T_E *эвтектик температура* дейилади.

Қотишманинг температураси пасайтирилганда қотиш (кристалланиш) жараёнини кузатайлик (VIII.14-расм).



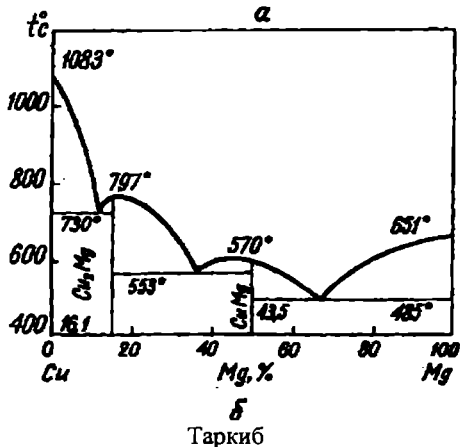
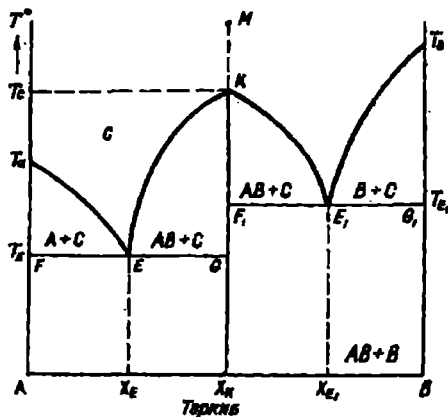
VIII.14-расм. Оддий диаграмма (суюкланиш диаграммаси).

Диаграммада системанинг температура ва таркибини кўрсатган нукта *фигуратив нукта* дейилади. Система *M* фигуратив нуктасида турган бўлсин. *M* - нуктада биргина суюқ фаза мавжуд. $C+K=\Phi+I$ тенгламага мувофиқ эркинлик даражалари сони $C=2$. Демак, бу соҳада маълум чегарада мустақил равишда икки параметр ўзгартирилганда фазалар сони ўзгармай қолади. Температура *a* гача пасайтирилганда *A* модданинг кристаллари тушади, яъни янги битта фаза ҳосил бўлади. Натижада суюқ қотишмада *A* нинг миқдори камайиб, *B* нинг нисбий миқдори ортади. Шунга кўра *A* нинг янги улушлари пастроқ температурада кристаллга тушади *A* нинг кристалланиши *a*, *b*, *E* чизиғи бўйича боради; температура пасайтирилганда, таркиб бу ўзгаришга монанд равишда боради. Бу жараён *E* нуктага (T_3 - температурагача) давом этади. Агар фигуратив нукта E_c дан ўнг томонда бўлса (M_1 - нукта) бунда суюқ фаза совутилган сари *B* кристаллга тушади. *E* нуктада уч фаза: суюқлик, *A* кристаллари; *B* кристаллари мувозанатда туради. Шундай қилиб, бу нуктада эркинлик даражалар сони $C=0$ бўлади. Агар бу нуктада бирор параметр ўзгартирилса фазалар сони ҳам ўзгаради. Агар температура T_2 дан бир оз пастга туширилса, қолган ҳамма суюқлик, яъни *A* ва *B* кристаллга тушади. Шунга кўра T_2EN чизиғи *солидус* (қаттиқлик) чизиғи дейилади. T_E дан юқорида тушган *A* ва *B* кристалларга *идиоморф* T_3 дан пастга тушган кристалларга *эвтектик аралашма* (кристаллар), дейилади. Идиоморф кристаллар йирик, эвтектик кристаллар эса жуда майда булади. Шундай қилиб, эвтектик нукта системанинг энг пастки кристалланиш (қотиш) температурасидир.

Юқорида баён этилганларга мувофиқ T_AE T_B чизиғидан юқорида фақат суюқ қотишмалар, $T_3 EN$ чизиғидан пастда фақат кристаллар мавжуд: T_AE T_3 соҳасида *A* кристалли билан суюқ қотишма, $T_B EN$ соҳасида *B* кристалли билан суюқ қотишма мавжуд. $T_A ET_3$ ва шунингдек $T_B EN_1$ соҳаларнинг турли жойларида (фигуратив нуктада) суюқлик миқдорининг қаттиқ моддалар миқдорига нисбати ва суюқ қотишмалар таркиби турлича бўлади. Масалан, *d* ва *a* чизиғига жойлашган фигуратив нукталар бўйлаб юқорига ўтилган сари (температура кўтарилганда) суюқ фаза кўпайиб, *A* кристаллари камая боради. Икки фазали (гетероген) бу соҳаларда суюқ ва қаттиқ фазаларнинг массаси орасидаги нисбат ва суюқ қотишма таркиби ричаг қондаси асосида топилади.

Системани ташкил қилган фазаларнинг таркибини кўрсатган фигуратив нукталарга *ёndoш нукталар* дейилади (θ_1 ва θ_2 нукталар) қатор ёndoш нукталарни бирлаштирган чизикқа (T_4E ва T_4T_2) *ёndoш чизиклар* дейилади. Ёndoш нукталарни бирлаштирган чизикқа (v_1 v_0 v_2) *нода ёки коннода чизиклари* дейилади.

Агар H_2O (сув, муз) KCl системасида $T_E=262,3^\circ K$ ва $C_3=19,8\%$ KCl тенг. Эвтетика нуктада учта фаза (муз, KCl кристалли, KCl - эритмаси) мавжуд экан. $T_3=263,2^\circ K$ ўзгармасдан туради.



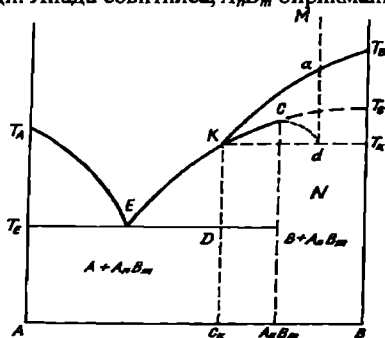
VIII.15—расм. Конгруэнт бирикма ҳосил қилувчи система диаграммаси: а - А-В система, б - мис-магний системаси, с - суюкланма.

б) *Изоморф моддалар аралашмаси*. Суюқ ҳолатда ўзаро кимёвий бирикмалар ҳосил қиладиган системаларнинг ҳолат диаграммаси ҳосил

бўлган бирикманинг хоссасига қараб икки хил кўринишда бўлади. Агар ҳосил бўлган бирикма барқарор бўлиб, ўзининг суюқланиш температурасидан юқорида ҳам мавжуд бўла олса VIII.15a-расмда кўрсатилган диаграмма ҳосил бўлади. Бундай бирикмаларга *конгруэнт бирикмалар* дейилади. Ликвидус чизиғи максимумдан ўтади ва максимум нукта *К-конгруэнт нукта*, дейилади. Конгруэнт нуктага тўғри келган таркиб нуктаси X_k бирикма A_nB_m таркибини ҳосил қилади. Конгруэнт нуктада бирикма шу бирикма таркибидаги суюқ қотишма билан мувозанатда бўлади. Бу диаграмма гўё ($A - A_nB_m$) ва ($B - A_nB_m$) моддалар системасини оддий диаграммасини бир-бирига жипслаштиргандек бўлиб кўрнади. Соҳаларда қандай фазалар бўлишини оддий диаграмма асосида аниқлаш мумкин бўлиб, улар расмда кўрсатилган. Агар компонентлар бир неча таркибли бирикма ҳосил қилса, конгруэнт нукталар сони бирикмалар сонига тенг бўлади. VIII.15 б-расмда $Cu-Mg$ системасининг ҳолат диаграммаси келтирилган, $843^\circ K$ ($570^\circ C$)да биринчи максимум ($CuMg$) $1070^\circ K$ ($797^\circ C$)да иккинчи максимум (Si_2Mg)лар ҳосил бўлади.

Агар ҳосил бўлган бирикма беқарор бўлиб, суюқланиш температурасига T_s етмасдан ажралиб кетса, яъни инконгруэнт бирикма ҳосил бўлса, ликвидус чизиғида бурилиш юз беради. Бурилиш нукта K ҳосил бўлган бирикма таркибига тўғри келмайди (VIII.16-расм).

Бирикма суюқланиш температураси T_s га бормасдан T_k нуктада ажралиб кетади. Агар температура T_k дан озгина кўтарилса, бирикма B ва суюлتماга ажралади (2 фаза ҳосил бўлади). K нукта суюлтиманинг таркибини кўрсатади. Агар фигуратив нукта (M)даги суюқ қотишма совитила бошланса a нуктада B нинг кристаллари ажралиб чиқа бошлайди ва бу жараён T_k нуктага чизиғи бўйлаб давом этиб, K нуктада тўхтайтиди ва бу нуктада A_nB_m бирикма кристаллари ажралиб, бу жараён A ёки B тамом бўлгунча давом этади. Ана шу K нуктада уч фаза: суюқ аралашма, B нинг кристаллари, A_nB_m кристаллари мавжуд. Бу нуктада уч фаза мавжудлигидан эркинлик даражалари сони $C=0$ дир; шунга кўра K нуктадаги жараён ўзгармас температурада боради. Янада совитилса, A_nB_m бирикманинг қаттиқ ҳолда аж-



VIII. 16-расм. Инконгруэнт бирикма ҳосил қилувчи системанинг ҳолат диаграммаси.

ралиши КЕ чизиги бўйлаб давом этиб, эвтектик нукта E да тўхтайди. T_x температурада инконгруэнт нуктада (пастда битта фаза бирикма) кристаллга тушади, бошқа бир қаттиқ фаза В - кристаллари эрийди. Эвтектик нукта E да бир вақтда икки қаттиқ фаза А ва A_nB_m чўкмага тушади, d - нуктада ҳамма В модда эриб бўлади. Шундай қилиб D ва N соҳалар қаттиқ моддалардан иборат. Инконгруэнт нуктада бирикма бошқа таркибли суюқ қотишма билан мувозанатда туради. A_nB_m таркибли бирикма C_x - концентрланган суолтма билан мувозанатда туради. Масалан, олтин ва сурьмадан иборат (Au+Sb) системалар ана шундай диаграмма ҳосил қилади: бу системада ҳосил бўладиган бирикма $AuSb_2$ -733°K (460°С)да парчаланеди. $ZnCl_2+H_2O$ системасида бир неча қарорсиз бирикмалар ҳосил бўлади.

Ликвидус чизигидаги максимум нуктада доимо стехиометрик таркибга эга бўлган бирикма ҳосил бўлавермайди. Баъзан кичик чегарада стехиометрик таркибга бўйсунмайдиган, ўзгарувчан таркибли бир қанча бирикма ҳосил бўлади. Бундай бирикмалар *бертоллидлар* деб аталади, стехиометрик формулага мувофиқ таркибли бирикмалар эса *дальтонидалар* дейилади.

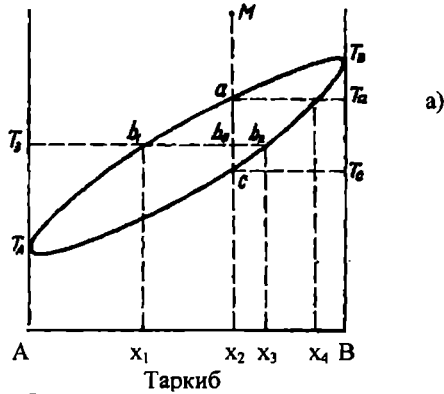
БИР-БИРИ БИЛАН ҚАТТИҚ ЭРИТМА ҲОСИЛ ҚИЛАДИГАН СИСТЕМАЛАР

Икки ёки бир неча компонентдан иборат бир жинсли қаттиқ системага қаттиқ эритма деб аталади. Бундай системаларда кристалл панжара бир неча компонентлар заррачаларидан (молекула, атом, ионлардан) ташкил топган бўлади. Қаттиқ эритмалар икки хил бўлиб, уларнинг бири сингиш билан ҳосил бўлса, иккинчиси алмашилиш орқали пайдо бўлади. Сингиш билан ҳосил бўлган қаттиқ эритмаларда бир компонентнинг заррачалари иккинчи компонент кристалл панжара бўғинлари орасига киришиб (сингиб) кетади. Масалан, бор, углерод, водород, азот сингари металмаслар металларда эриганда ана шу ҳодиса юз беради.

Алмалиниш билан ҳосил бўладиган қаттиқ эритмаларда эса бир компонентнинг заррачалари бошқа компонент кристалл панжараси, бўғинларидаги заррачалар ўрнини эгаллайди. Бу ҳодиса изоморф кристалларда учрайди. Қаттиқ эритмалар куйидаги кимёвий бирикмалардан, масалан, $K_2SO_4+Rb_2SO_4$; $KMnO_4+KClO_4$ лардан, ҳамда оддий моддалар $Cu+Au$, $Ag+Au$, $Ag+Pt$ дан ҳосил бўлиши мумкин. Қаттиқ эритмаларда ҳам худди суюқ эритмалардаги каби компонентлар бир-бирида чекли ва чексиз эриши мумкин.

Қаттиқ ҳолда бир-бирида чексиз эрийдиган компонентлардан ташкил топган системалар ҳолат диаграммаси ҲШ.17а-расмда тасвирланган. $T_A T_B$ нукталар А ва В моддаларнинг суюқланиш (қотиш) температураси, $T_A T_B$ - ликвидус, $T_A C T_B$ солидус чизиқларидир. Ликвидусдан юқорида фақат суюқ фаза, солидусдан пастда фақат қаттиқ фаза ва буларнинг орасида гетероген система - икки фаза суюқ эритма ва қаттиқ эритма фазалари мавжуд. Агар фигуратив нукта (М) даги суюқ фаза T_A дан бир оз пастгача совитилиб

борилса - а нуктада каттик эритма ажрала бошлайди. Демак, а нуктада суюк ва каттик фазалар ўзаро мувозанатда бўлади. Бу нуктада суюк фаза таркиби X_2 ва каттик эритманинг таркиби X_1 га тенг бўлади. $T_A - T_C$ тем пературалар чегарасида эркинлик Даражалари сони 1 га тенг бўлганлигидан, бу чегаранинг хар қайси температурасида иккита фаза ўзаро мувозанатда туради.



А таркиб В

x_1 x_2 x_3 x_4

Таркиб

T_A T_B

T_C

T_3

b_1 c_1 a b c

M

а)

Таркиб

T_B

T_A

723,2

673,2

623,2

573,2

523,2

473,2

423,2

373,2

323,2

T_B

T_A

b_1 b_2 c a β

20 40 60 80 100

Таркиб

б)

VIII.17-расм. Каттик эритма ҳосил қилувчи системаларнинг ҳолат диаграммаси: а) бир-бирида чексиз эрийдиган каттик эритма ҳосил қилувчи системалар; б) бир-бирида чекли эрувчи каттик эритма ҳосил қилувчи системалар (Bi—Pb система).

X_2 таркибли суюк эритма T_3 температурагача қиздирилганда, фигуратив нукта b_0 да икки - фаза суюк ва каттик эритма фазалари ҳосил бўлади. Бу фазаларнинг таркибини аниқлаш учун b_0 нуктадан ликвидус ва солидус чизиклари кесишгунча таркиб ўқига параллел чизик ўтказиш керак. Сўнг кесишган нукталар b_1 b_2 лардан таркиб ўқига тик чизиклар туширилса,

фазалар таркиби аниқланади, X_4 суюқ ва X_3 қаттиқэритманинг таркибини ифодалайди. Фазалар миқдори ва фазалар таркибини эса ричаг кридасидан фойдаланиб аниқлаш мумкин. $Ag+Au$, $Cu+Pt$ системалар ана шундай ҳолат диаграммаларни ҳосил қилади.

Чекли эрийдиган компонентлардан иборат қаттиқ эритманинг ҳолат диаграммаси учун $Bi+Pb$ системани мисол келтириш мумкин. ҮШ.17 б-расмда cb - кўрғошиннинг висмутда эрувчанлиги температура ўзгариши билан қандай ўзгаришини, fb висмутнинг кўрғошинда эрувчанлиги температура билан қандай ўзгаришини тасвирлайди. SbT_A висмутнинг қаттиқ эритмалари соҳасиди, fbT_B кўрғошиннинг қаттиқ эритмалари соҳасини кўрсатади. $cbEafc$ ва қаттиқ ҳолатдаги $Bi+Pb$ эвтектик аралашма соҳаси, $T_A E T_B$, ликвидус чизиги $T_A E$ ҳамда $T_B E$ - чизикларида суюқ эритма қаттиқ эритма билан мувозанатда туради ва қаттиқ эритма кристалланишининг таркиб билан ўзгаришини ифодалайди. $T_A E$, $T_B E$ гетероген соҳалар бўлиб, суюқ ва қаттиқ эритмадан иборат. Температура ўзгариши билан қотиш жараёни боришини юқоридаги мулоҳаза асосида аниқлаш мумкин.

УЧ КОМПОНЕНТЛИ СИСТЕМАЛАР УЧ КОМПОНЕНТЛИ СИСТЕМАЛАРНИНГ ГРАФИК ТАСВИРИ

Уч компонентли системаларнинг ҳолат диаграммаси уч ёкли тўғри бурчакли призмада тасвирланади. Бу призманинг асоси тенг томонли учбурчак бўлиб, унинг юзасида системанинг таркиби, призманинг баландлиги бўйлаб унинг бирор хоссаси, масалан, суюқланиш температураси қўйилади (икки ўзгарувчан T^0 , P лардан биттаси турғун деб қабул қилинади).

Система таркибини тенг томонли учбурчак юзасида тасвирлаш геометриянинг қуйидаги қондасига асосланган: «Тенг томонли учбурчакнинг исталган нуқтасидан уч томонга туширилган тик чизиклар йиғиндиси учбурчак баландлигига тенг». Агар баландлик 100% деб қабул қилинса, тик чизикларнинг йиғиндиси ҳам 100% га тенг бўлади. Таркибни тасвирлашда икки хил усул (Гиббс ва Розебум усуллари) қўлланилади. Лекин бу икки усул бир хил натижа беради.

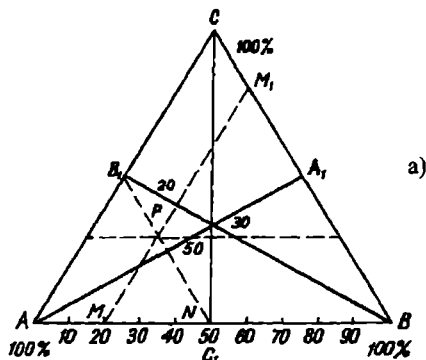
Учбурчак учларида компонент 100% (ёки моль қисм қўлланганда бир деб) қабул қилинади. ҮШ 18-а-расмда кўрсатилган A нуқтада A модда 100%, C нуқтада C модда 100%, B нуқтада B моддадан 100% бордир. Учбурчак учала томонларига қўйилган фигуратив нуқталар икки компонентли система таркибини кўрсатади. Масалан, AC чизигига жойлашган фигуратив нуқталар $A-C$ компонентлардан иборат системанинг таркибини кўрсатади. Учбурчакнинг ичидаги нуқталар эса уч компонентли система таркибини кўрсатади. Демак, A , нуқтада (CB - чизигида) A модда, B_1 нуқтада B модда, C_1 нуқтада C модда нолга тенг. A модданинг миқдори унинг қаршисидаги томондан бошлаб ҳисобланади. Худди шундай B , C моддаларнинг миқдори ҳам шу хилда ўзгаради. Масалан, $C_1 B_1$ чизигининг ҳамма нуқталарида A 50%, MM , чизигида B нинг миқдори 20% га тенг ва ҳоказо.

Учбурчакнинг бирор учидан унинг қаршисига туширилган чизик бўйлаб

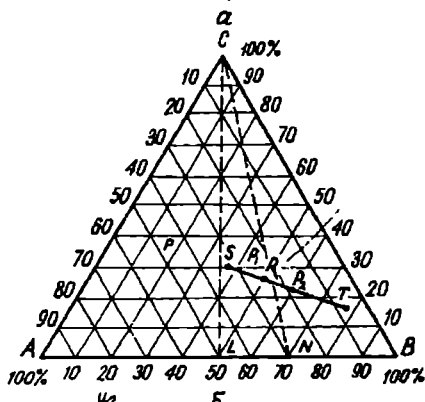
жойлашган фигуратив нукталарда икки компонентнинг нисбий миқдори бир хил, учинчи компонентнинг нисбий миқдори эса ҳар хил бўлади. Масалан, VIII.186-расмда CN чизиғида С нуктада С нинг миқдори 100% ва N нукталарда нолга тенг, CN ва C/ бўйлаб А: В нисбати бир хил, С миқдори ҳар хил бўлади. Масалан, расмда CN чизиғи бўйлаб А:В=3:7 ва СВ бўйлаб 1:1 га тенг, лекин С нинг миқдори ҳар хил ва ҳоказо.

Агар тенг томонли учбурчакнинг учала баландлигини 100 бўлакка бўлиб, бу нукталардан учбурчак томонларига параллел чизиқлар ўтказилса, учбурчакнинг юзаси ўлчов каттачаларига бўлиниб қолади. Бу қаторлар сони ҳисобланиб, тик чизиқларнинг узунлиги топилади.

Гиббс усули. Фараз қиламиз, система таркибида А -50%, В —20% ва С —30% бўлсин. Бу таркибни кўрсатувчи фигуратив нукта қуйидагича топилади. АА, чизиғида 50% А кўрсатган нуктадан СВ чизиғига параллел чизиқ ўтказилади, бу чизиқ бўйлаб А - 50% бўлади, ВВ, чизиғидан В -20% ни кўрсатган нуктадан АС чизиғига параллел чизиқ ўтказамиз, бу чизиқ бўйлаб В -20% бўлади, СС, чизиғида С кўрсатган нуктадан АВ чизиғига



а)



б)

VIII.18-расм. Уч компонентли системаларнинг (а,б) ҳолат диаграммасини тасвирлаш.

параллел чизик ўтказамиз, бу чизик бўйлаб $C - 30\%$ бўлади. Бу параллел чизиклар бир нукта P да учрашади. Демак, P юқоридаги таркибни кўрсатган фигуратив нуктадир. Агар P нукта берилган бўлиб, бу нукта қандай таркибни кўрсатишини билиш керак бўлса, юқоридаги ишларнинг акси қилинади. Бу нуктадан учбурчак баландликларига тик чизик туширилади ва бу тик чизикларнинг баландликлар билан учрашган нуктаси компонентларнинг фоизли (процент) микдорини кўрсатади.

Розебум усули тенг томонли учбурчакнинг қуйидаги хоссасига асосланган: *тенг томонли учбурчак ичидаги ҳар қандай нуктадан учбурчак томонларига ўтказилган параллел чизиклар узунликларининг йиғиндиси учбурчак бирор томонининг узунлигига тенг.*

Маълум таркиби акс этган фигуратив нуктани топиш керак бўлсин. Масалан, юқоридаги таркибни кўрсатган нуктани топиш учун қуйидагича иш тутилади: учбурчакнинг қандай бўлсин бир томонида; масалан, AB томонида A ва B микдорини кўрсатган нукталаридан учбурчакнинг қолган икки томонига параллел чизиклар тортилади, бу чизикларнинг учрашган нуктаси изланаётган фигуратив нуктани беради. Масалан, P фигуратив нуктани (ҮШ.18-а-расм) қандай таркибга тўғри келишини билиш учун юқоридаги ишнинг акси бажарилади. P нуктадан CB ва AC томонларга параллел равишда чизиклар тортилади: AB томонидан кўриниб турибдики, M нуктада $B - 20\%$, $C -$ нуктада $A - 50\%$. Демак $C - 30\%$ дир.

Агар R (VIII.18б-расм) фигуратив нукта билан характерланган система S ва T таркибли икки фазада ажралса, бирлаштирувчи тўрри чизиклар қондасига мувофиқ бу учала фазанинг фигуратив нукталари бир тўғри чизикқа ётади. Бу системаларга ҳам ричаг қондасини қўллаш мумкин:

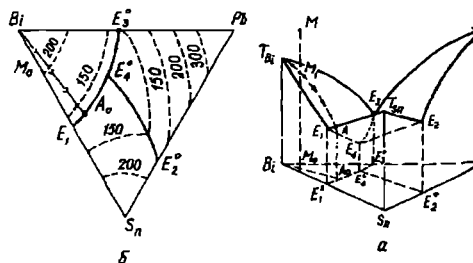
$$\frac{m_1}{m_2} = \frac{RT}{RS}; \quad m_0 = m_1 + m_2$$

m_1, m_2 — массалар S ва T нуктадаги фазалар массаси. S, T - нукталар фазалар концентрациясини кўрсатади. RS, RT лар 1- ва 2-фазалар елкаси. m_0 - системанинг дастлабки (R - нуктадаги) массаси.

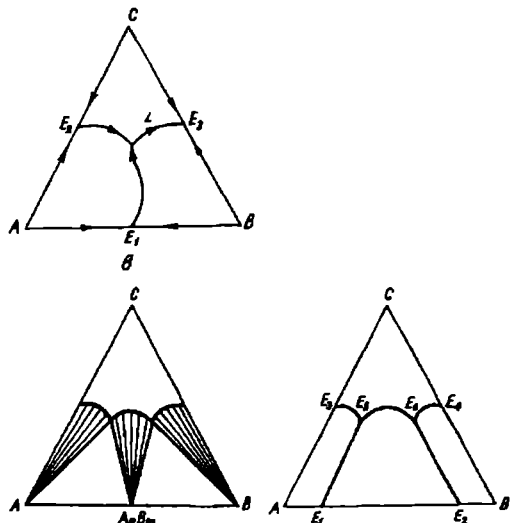
ҲАЖМИЙ ДИАГРАММА

Таркибнинг ўзгариши билан хоссанинг ўзгариши призманинг баландлиги бўйлаб кўрсатиладм. Бир-бири билан кимёвий бирикма ҳосил қилмайдиган, масалан, $Bi - Sn - Pb$ системани куриб чиқайлик. Призма юзаларида икки компонентли система, унинг ичида уч компонентли система тасвирланади. VIII.19а-расмда шу системанинг оддий диаграммаси келтирилган. $T_{Bi} - T_{Sn} - T_{Pb}$ компонентларнинг суюқланиш температуралари E_1, E_2, E_3 икки компонентли, E_4 -уч компонентли системалар учун мансуб эвтектик нукталар. E_1 - нукта « $Bi - Sn$ », E_2 нукта $Sn - Pb$, E_3 нукта « $Bi + Pb$ » системалар эвтектикаси E_1, E_2, E_3 эвтектикалар призма юзаларида, E_4 призма ичига жойлашган. Призма ичидаги $T_{Bi} E_3 E_4 E_1, T_{Pb} E_2, E_4 E_3$ ва $T_{Sn} E_1 E_4 E_2$ лар ликвидус юзалари бўйлаб, бу юзалардан юқорида битта - суюқ фаза мавжуд. Бу юзалардан пастда икки фаза - суюқ фаза ва тегишли металллардан

биттасининг кристаллари мавжуд. Масалан, T_{Bi} , E_4 , E_1 юзасида пастда - суюк фаза ва Bi кристаллари бор. Одатда призманинг бўйини кесиб, фазовий диаграммалар проекцияси призма асосидаги учбурчак юзасига туширилади. Бу XIII.19а-расмда пунктир чизиклар билан кўрсатилган ва проекцияси олинган нуқталар тагига «о» ишораси қўйилган. Шу хилда олинган проекция VIII.19б-расмда кўрсатилган. Одатда бу хил проекциялар қуйидаги кўринишда бўлади



(VIII.19в-расм). E_1 , E_2 , E_3 - икки компонентли системалар учун ва E_4 уч компонентли система учун мансуб эвтектик нуқталар. Ўқлар билан температуранинг пасайиши кўрсатилган. Агар температураларнинг қиймати ва секин ёки кескин ўзгаришини кўрсатиш керак бўлса, буни пунктир чизиклар билан кўрсатилади (VIII. 19б-расм).



VIII.19-расм. Уч компонентли системаларнинг ҳолат диаграммаси (а, б, в, 2 системалар).

Проекцияда компонентлар ўртасида содир бўладиган ўзгаришларни ҳам тасвирлаш мумкин. Масалан, VIII. 19в-да оддий диаграмма (компонентлар бир-бири билан кимёвий реакция ҳосил қилмаган ҳолати) тасвирланган.

VIII.19г-расмда А-В лар бирикма ҳосил қилгандаги ҳолат диаграммасининг проекцияси берилган.

Уч компонентли система совитилганда унинг қотишини кузатайлик. (VIII.19а-расм). Ликвидус чизигининг юқорисида бир фазада суюқ қотишмалар бор. *M* фигуратив нуктадаги суюқлик совитиб борилса, *M* нуктада *В*₁ кристаллари туша бошлайди. Совитиш янада давом эттирилса, қотиш жараёни *M*₁*A* юза бўйлаб боради унинг проекцияси *M*₀ *A*₀ бўлади. Демак, суюқ фазада Sn:Pb ўзгармасдан қолади, фақат *В*₁ миқдори ўзгаради (камаяди). *A* нуктада *В*₁ билан бир қаторда Sn кристаллари ажрала бошлайди. Демак, фазалар сони 3 га тенг бўлиб *C*=1 бўлади, яъни ҳар қайси температурага маълум таркибдаги суюқ қотишма тўғри келади. Температура янада пасайтирилса, жараён «а»да *A*₀ томон «б» да *A*₀*E*₄ томон боради. *E*₄*E*⁰ да Pb кристаллари ажрала бошлаб, система 4 фазадан: *В*₁, Sn, Pb кристаллари ва суюқ қотишмадан иборат бўлади, демак *C*=0; 4 - фаза мавжудлигида системанинг ҳолатини белгилловчи факторлар температура ва таркиб ўзгармасдан қолади. Агар температура яна пасайтирилса, қолган суюқ қотишманинг ҳаммаси кристалланади ва системада 3та фаза мавжуд бўлади, демак, *C*=1. Шунга кўра, температура янада пасаяди, қолган суюқланма *MAE*₄ (*M*₀*E*₄⁰) йўли билан кристалланади - *E*₄ *E*₄⁰.

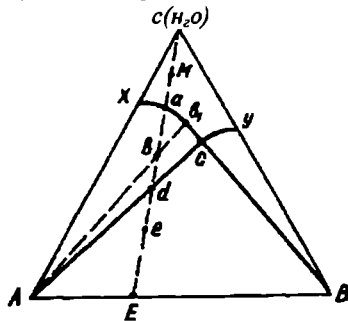
ТУЗЛАРНИНГ ЭРУВЧАНЛИК ДИАГРАММАСИ

Агар икки тузнинг (NaCl ва KBr) сувдаги эритмаси берилган бўлса, улар NaCl+KBr ⇌ NaBr+KCl тенглама билан ифодаланадиган қайтар реакция туркумига киради, К-4 лигича қолади. Агар тузлар умумий ионга эга бўлса, система уч компонентли (К-3) булади. Масалан, KBr+NaBr+H₂O системаси учун К-3 дир. Энди биз шундай тузлар аралашмасининг эрувчанлигини қараб чиқамиз.

A, *B*, яъни берилган тузларнинг сувда эрувчанлигини ифодаловчи ҳолат диаграммалари (T-const шароитда) VIII.20-расмда келтирилган. Фараз қилайлик, тузлар сув билан гидратлар, қўшалок тузлар, комплекс бирикмалар ва қаттиқ эритмалар ҳосил қилмасин. Учбурчакнинг учларида моддалар 100% тоза *X* нукта Анинг сувдаги тўйинган эритмаси концентрациясини, *y* нукта эса *B* нинг тўйинган эритмадаги концентрациясини кўрсатади. *ХС-эгри* чизиқ эритмадаги *B* тузнинг миқдори ўзгариши билан *A* нинг эрувчанлиги ўзгаришини кўрсатади. Худди шундай *ус* эгриси *B* га нисбатан бўлиб, *C* нуктада (эвтоник) эритма *A* ва *B* га нисбатан тўйинган бўлади. Демак *хсу*-ликвидус чизиги бўлиб, унинг устида тузларнинг тўйинмаган эритмаси бор. *хсу* - соҳаси икки фазали - икки тузнинг эритмаси ва *A* кристалларидан иборат. *УСВ* ҳам икки туз эритмаси ва *B* кристалли билан мувозанатда бўлади. *АСВ* соҳасида уч фаза бор. Иккала тузнинг тўйинган эритмаси *A* ва *B* тузлар кристаллари билан мувозанатда туради.

Энди тўйинмаган эритма буглатилганда содир бўладиган ўзгаришларни кузатамиз. *M* фигуратив нуктасидаги тўйинмаган эритма буглатилганда системада сувнинг миқдори камайдди, лекин тузларнинг миқдори, демак, А:В нисбат ўзгармайди, шунга кўра, бугланиш жараёни $H_2O - E$ чизиги бўйлаб боради, *a* нуктада А-нинг тўйинган эритмаси олинади, сув яна бир оз буглатилса, А тузнинг кристаллари туша бошлайди, нуктадаги эритма таркибини аниқлаш учун А бурчагидан *b* нукта орқали СХ чизиги билан кесишгунча тўғри чизик тортамыз: b_1 - нукта эритма таркибини кўрсатади. Бугланиш яна давом эттирилганда *d* нуктада А билан бир қаторда В кристаллари ҳам туша бошлайди, демак *d* - нуктада эритма икки тузга нисбатан тўйинган бўлади. Бу нуктада эритманинг таркиби С нуктадаги таркиб каби бўлади, *e* - нуктада система С таркибли тўйинган эритма ва А, В кристалларидан иборат бўлади. Сув туда буглатилганда Е - нуктада ҳамма туз кристаллга тушади, яъни система икки туз кристалларидан иборат бўлади ва уларнинг миқдор нисбати АЕ ва ВЕ бўлакларининг нисбатига тенг бўлади.

Баён этилган жараёни икки ўқли координатада ҳам тасвирлаш мумкин (VIII.21-расм) VIII.20 ва VIII.21-расмлардаги ҳарфлар ва чизиклар бир маънони англатади. МЕ- бугланиш эгриси.



VIII.20-расм. Бир ҳил ионли (катион ёки анион) икки тузнинг сувда эрувчанлиги диаграммаси.

Бугланиш жараёнида система *a* нуктага келганда, система А га нисбатан тўйинган ва В га нисбатан тўйинмаган эритмадан иборат бўлади. Бу эритманинг 100 граммга 40 г А ва 20 г В тўғри келади. Янада совитилганда А кристалланади, масалан, *b* - нуктада эритма А га туйинган эритма ва А кристалларидан иборат. Бу системанинг 100 г сувига 60 г А ва 30 г В тўғри келади. А кристаллар *b*, таркибдаги туйинган эритма билан мувоза-натда туради ва бу туйинган эритмада 30 г А ва 30 г В бор. Демак, 60 г А дан 30 grammi эритма ҳолида ва 30 grammi кристалл ҳолида, *d* - нуктада эритма иккала тузга нисбатан туйинган бўлади. Бу нуктада 100 г сувда 80 г А ва 40 г В бор. 80 г А дан 25 grammi эритмада ва 55 grammi кристалл ҳолида, В нинг ҳаммаси - 40 grammi эритмада бўлади. Бундан кейинги совитишларда иккала тузнинг кристаллари туша бошлайди ва эритманинг таркиби ўзгармайди. *e* - нуктада 100 г сувга 100 г А ва 50 г В туз тўғри келади, демак, эритмада 100 г

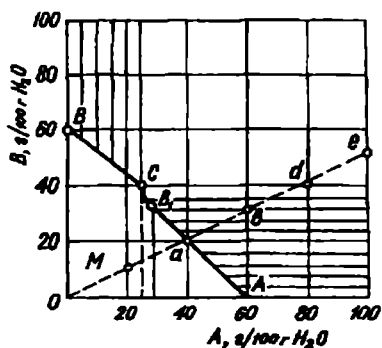
сувда 25 г А ва 40 г В туз бор, 75 г А ва 10 г В кристалл ҳолида бўлади.

Агар тузлар гидратлар, қўшалок тузлар, комплекс бирикмалар ва каттик эритма ҳосил қилса, диаграмма бир оз мураккаброқ кўринишда бўлади.

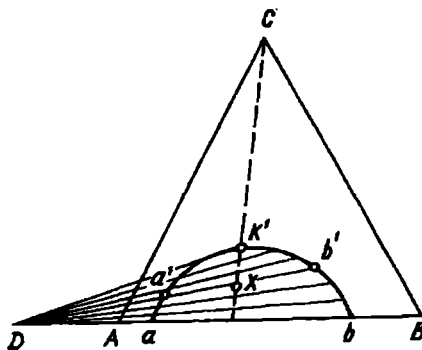
МАЪЛУМ ЧЕГАРАГАЧА АРАЛАШАДИГАН УЧ КОМПОНЕНТЛИ СИСТЕМАЛАР

Система А, В, С моддаларнинг суюкликлардан иборат бўлсин (VIII.22-расм). Фараз қилайлик А билан С ва В билан С бир-бирида чексиз эрисин. А билан В эса бир-бирида маълум миқдорда эрисин. А билан В аралаштирилса, маълум концентрацияда икки қатлам ҳосил қилади. Агар уларга С қўшилса, у А ва В қатламларида тақсимланиб, натижада уч компонентли икки ёндош қатлам ҳосил бўлади. Унга С қўшилиши натижасида А билан В нинг бир-бирида эрувчанлиги ортади, яъни С компонент температура каби таъсир этиб, С миқдор маълум даражага етганда А ва В лар бир-бирида чексиз эрий бошлайди. Бу ҳолларни *характерлайдиган нукта эрувчанликнинг критик нуктаси*, деб аталади.

a, b нукталари маълум Т температураларида В нинг А да ва А нинг В да эрувчанлиги, $a -$ билан $b -$ ташқарисида, гомоген система ичкарисида система икки қатламдан иборат, у гетерогендир. a', b, b' эса С иштирокида В нинг А да ва А нинг В да эрувчанлигини кўрсатади, яъни система уч компонентли икки қатламдан иборат. $aa'k'bb'$ - қатламланиш эгриси бўлиб, унинг ташқарисида система бир фазадан, ичкарисида икки қатламдан иборат, $k -$ эрувчанликнинг критик температураси; фигуратив нукта x да система икки қатламдан иборат ва бу нуктада фазалар таркиби Тарасенков қондасидан фойдаланиб топилади. Бу қондага мувофиқ ёндош фазалар концентрацияларини бирлаштирган чизиқлар - *коннодлар* бир нукта (Д) да учрашади. Д нуктадан биннода (қатлам) эгрисига уринма ўтказилса k критик нукта олинади.



VIII.21-расм. Уч компонентли системаларнинг эрувчанлигини икки ўқли координатда тасвирлаш.

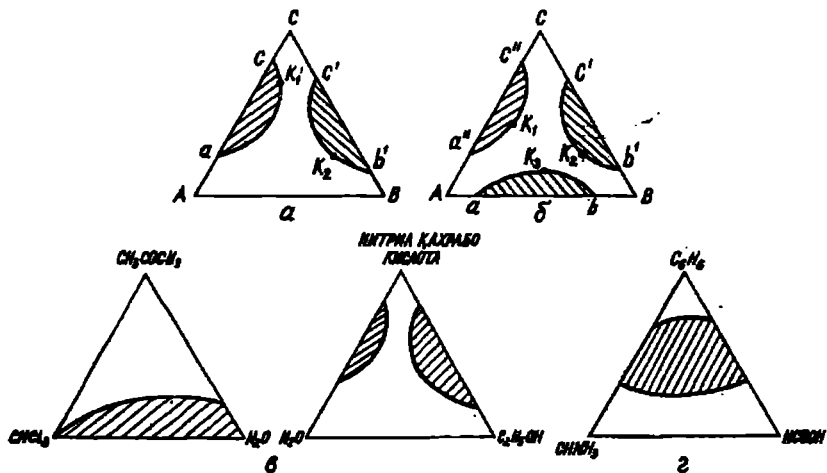


VIII.22-расм. Уч компонентли суюқ системанинг ҳолат диаграммаси.

Агар бирор ёндош фазаларнинг масалан, a' , b' - нинг таркиби маълум бўлса, бу икки нуқтадан тушган чизикни AC томонга улар кесишгунча давом эттириб D нуқтани олиш мумкин. Сўнг бу нуқтадан исталган коннода чизигини кесишгунча давом эттириб, ёндош фазалар таркибини аниқлаш мумкин. Баъзан уч компонентли суюқ системаларда икки ва уч жуфт компонентлар маълум чегарагача бир-бирида эрийди. VIII.23а-расмда A ва B компонентлар бир-бирида чексиз, ACB ва CB лар бир-бирида чекли эрийди. AC ларнинг бир-бирида эрувчанлиги B модда қўшганда ортади. CB ларнинг эрувчанлиги эса A моддани қўшиш билан ошади. VIII-23в,г-расмда уч жуфт компонентлардан иккитаси бир-бирида маълум чегарагача эриб, учинчи компонент қўшилганда уларнинг бир-бирида эрувчанлиги ортадиган системага мисоллар келтирилган.

ФИЗИК КИМЁВИЙ АНАЛИЗ УСУЛИ

Икки ва кўп компонентли системаларда содир бўладиган ўзгаришлар, яъни фазалар ўзгариши, компонентларнинг ўзаро таъсирланиши натижасида турли бирикмалар ҳосил бўлиши сингари ҳодисаларни ўрганишда бирикма ва фазаларнинг таркибини аниқлашда физик кимёвий анализ қилиш усуллари ёрдамида ўрганилади. Бу усуллар академик Н.С.Курнаков ва унинг шогирдлари томонидан ишлаб чиқилган. Физик кимёвий анализ усулида системанинг таркиби ўзгариши билан унинг бирор хоссаси - суюқланиш (қотиш) температураси, зичлиги, электр ўтказувчанлиги, оптик хоссалари ва ҳоказолари ўзгариши кузатилиб, «хосса - таркиб» бўйича ҳолат диаграммаси чизилади. Ҳолат диаграммасида ҳосил қилинган тасвир асосида юқорида баён этилган масала ечилади.



VIII.23-расм. Бир-бирида чекли эрувчи уч компонентли системаларнинг ҳолат диаграммаси.

Физик кимёвий анализ, асосан, икки принципга-узлуксизлик ва мувофиқлик принципларига асосланади. Узлуксизлик принципи мувофиқ система ҳолатини белгиловчи параметрлар - температура, босим, концентрациялар узлуксиз ўзгариши билан, фазалар сони (Φ) ёки фазалар характери ўзгаргунча система хоссаси ҳам узлуксиз равишда ўзгаради. Фазалар сони ўзгарса, янги фаза ҳосил бўлса ёки мавжуд фаза йўқолса, кимёвий бирикмалар ҳосил бўлса ва ҳоказо. Системанинг ҳолат диаграммасида хоссанинг кескин ўзгариши кузатилади.

Мувофиқлик принципига кўра ҳар қайси фаза ва фазалар мувозанатга - ҳолат диаграммасида маълум геометрик кўринишга тўғри келади.

Физик кимёвий анализ усули илмий лабораторияларда ва саноатда, айниқса, металлургия, силикат материалларини олиш саноатида кенг қўлланилади. Кўпинча хосса сифатида суюқланиш температураси, қайнаш температураси олинади. Физик кимёвий анализнинг термик усулини «хоссатаркиб» диаграммаси металлларнинг қотишмаларини текширишда айниқса катта аҳамиятга эга.

ФИЗИК КИМЁВИЙ АНАЛИЗНИНГ ОПТИК УСУЛИ

Бу усуллар моддаларнинг оптик хоссаларидан фойдаланишга асосланган. Бу усул кейинги вақтларда, айниқса, нисбатан паст температурада борадиган жараёнларда кенг қўлланилмоқда. Физик кимёвий анализнинг оптик усуллариининг бир қанча тури маълум:

а) *Спектрофотометрик* усул текширилайтган моддалар аралашмаси

томонидан ютилган нурнинг интенсивлиги ўзгаришига асосланган;

б) Рефракцион усул нурнинг текширилаётган системада синиш коэффициентини ўзгаришига асосланган;

в) Полярометрик усул - кутбланган нурнинг кутбланиш текислигини ўзгаришига асосланган;

д) Спектрал усул - текширилаётган моддалар аралашмасининг ютилиш спектрини ўзгаришига асосланган;

г) Люминисцент усул моддага туширилган нур таъсирида нур чиқарувчи модда таркатаётган нурнинг интенсивлигини ўзгаришига асосланган.

Булар орасида энг кўп қўлланиладиган спектрофотометрик усулдир. Спектрофотометрик усулда СФ-4, СФ-4А, СФ-16, СФ-26М, СФ-40 каби асбоблардан фойдаланилади. Бу усулда тарқалаётган, ютиллаётган, чекланаётган (қайтган) ва ёйилаётган нур (модда томонидан берилган ёки унга берилган нурнинг) интенсивлигининг тўлқин узунлиги билан ўзгариши текширилади ва нурнинг қайси тўлқин узунлигида энг кўп (максимал) ютилиши аниқланади. Сўнг тажрибалар шу тўлқин узунлигида олиб борилади.

Спектрофотометрик ўлчашлар асосан, уч соҳада-спектрнинг ультрабинафша, кўринадиган ва инфрақизил соҳаларида олиб борилади. Тўлқин узунлиги бирлиги сифатида одатда нанометр $1 \text{ нм} = 10^{-10} \text{ м}$ қабул қилинган. Ультрабинафша соҳа 200-420 нм, кўринадиган соҳа 400- 600 нм ва инфрақизил соҳа 760 нм юқорида жойлашган бўлади. Одатда инфрақизил соҳада тўлқин узунлиги микрон ($1 \text{ мк} = 10^{-7} \text{ м}$) билан ифодаланади. Баъзан тўлқин узунлиги ўрнига тўлқин сони қўлланилади ва 9 см^{-1} билан ифодаланади.

Нурнинг ютилиш характери ва миқдори модданинг табиатига, ҳамда унинг эритмадаги концентрациясига боғлиқ. Агар эритмага берилган нурнинг интенсивлиги J_0 ва моддadan ўтгандан сўнг J бўлса, Ламберт ва Бер конунига мувофиқ:

$$J = J_0 \cdot e^{-\epsilon c l} \text{ бўлади} \quad (\text{VII.25})$$

Бунда: c - эритманинг моляр концентрацияси; l - суюқликнинг қалинлиги (см); ϵ - нур ютилишининг моляр коэффициентини (модда табиатига, температурага, ишлатилган нурнинг тўлқин узунлигига боғлиқ). Агар

$$T = \frac{J_0}{J} \quad (\text{VIII.26})$$

ишораланса, T -нурнинг ютилишини характерлайди ва у 0-1 гача ўзгариши мумкин, агар $l=1$ см бўлса, T -нурнинг ўтказиш коэффициентини дейилади ва у ҳолда:

$$D = +\lg T = \lg \frac{J_0}{J} \quad (\text{VIII.27})$$

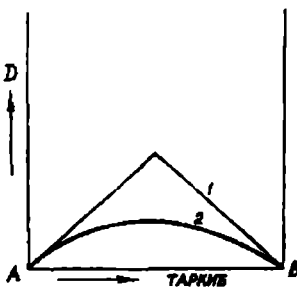
D -эритманинг оптик зичлиги дейилади. D нинг қиймати $0 \rightarrow \infty$ гача ўзгариши мумкин. Юқоридаги тенгламалардан

$$T = 10^{D/\epsilon c}; D = \epsilon c l \quad (\text{VIII.28})$$

Демак, нур ютилиши Ламберт ва Бер конунига бўйсунса, оптик зичлик концентрацияга пропорционал бўлади ва тўғри чизик қонуни билан ўзгаради. Спектрофотометрик анализ бир неча усуллар билан бажарилади.

а. ИЗОМОЛЯР СЕРИЯЛАР УСУЛИ

Компонентлар турли нисбатларда аралаштирилади. Лекин бунда компонентларнинг умумий концентрацияси ўзгармаслиги керак. Шунга қўра, A ва B моддалар аралашмаси текширилатган бўлса, A ва B нинг бир хил концентрацияли эритмалари турли нисбатда аралаштирилади. Бунда умумий ҳажм ўзгармаслиги керак. Демак, A модданинг моль қисми N_A ва B модданинг моль қисми N_B бўлса, $N_A=0-1$ ва $N_B=0-1$, чегарасида, эритманинг оптик зичлиги $-D$ ўлчанади. Сўнг $D - N$ координатларда ҳолат диаграммаси тузилади. Агар компонентлар эритмада ўзгармаса, бир-бири билан кимёвий таъсирлашмаса, (ҮП.28) тенгламага мувофиқ тўғри чизик олинади. Агар улар кимёвий таъсирлашса « $D-N$ » эгри чизигидан экстремал (максимум ёки минимум) кузатилади (ҮШ.24-расм). Демак, оптик зичлик эгри чизикнинг экстремал нуктадан ўтиши концентрация, рН эритувчи мавжудлиги сингари шароитда компонентларнинг кимёвий таъсирланишини кўрсатади. Агар A ва B ларда ҳосил бўлган бирикма барқарор бўлса, яққол максимум (1 чизик) олинади. Агар бирикма беқарор бўлса (масалан, қисман диссоциаланса), сийқа максимум ҳосил бўлади (2-эгри чизик). Максимум нуктага тўғри келган нукта бирикманинг таркибини кўрсатади.



VIII.24-расм. Оптик «зичлик-таркиб» ҳолат диаграммаси.

Бу усулда фақат стехиометрик коэффициентлар орасидаги нисбат олинади, уларнинг абсолют қиймати, яъни $(A_n B_m)_x$ бирикмада n, m маълум бўлиб, x номаълум бўлади. Шундай қилиб, бу усул физик-кимёвий анализ олдига қўйилган вазифага тўла жавоб бермайди. Агар системада гидролиз, полимерланиш сингари жараёнлар борса аналиш қилишда мазкур бу изомоляр сериялар усулини қўллаб бўлмайди.

6. НИСБИЙ ЧИКИМ УСУЛИ

Нисбий чиким усули ёрдамида стехиометрик коэффициентларнинг абсолют кийматини аниқлаш мумкин. Фараз қилайлик A ва B моддалар аралашмаси текшириляётган бўлсин. Бунда икки серия эритма тайёрланади; бир серияда A модданинг концентрацияси турғун бўлиб, B модданинг концентрацияси турлича бўлади. Иккинчи серия эритмаларда, аксинча B модданинг концентрацияси ўзгармайди, A модданинг концентрацияси турлича бўлади. Бу эритмаларнинг нур зичлиги ўлчанади. Ҳар қайси серияда бир модданинг концентрацияси ортиши билан нур зичлиги оша боради ва маълум концентрациядан сўнг ўзгармасдан қолади. Бу зичлик чексиз зичлик D_r дейлади. Сўнгра топилган зичликнинг аддитив зичликдан фарқи ҳисобланилади:

$$\Delta D_A = D_r - D_c; \Delta D_A = D_r \cdot D_B (C_B = \text{const}, C_A \neq \text{const})$$

$$\Delta D_B = D_r - D_B (C_A = \text{const}, C_B \neq \text{const})$$

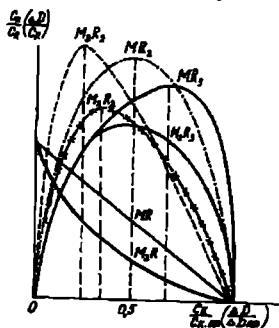
D_A, D_B - тоза A ёки B модда эритмаларининг турли концентрациядаги нур зичлиги, D_r - икки модда аралашмасида A (ёки B модданинг) концентрацияси ўзгарганда бевосита тажрибада топилган нур зичлиги. ΔD_r ҳосил бўлган бирикма концентрациясига C_k пропорционалдир. Бирикма концентрацияси эса:

$$C_k = \frac{C_A}{n}; \quad C_k = \frac{C_B}{m} \quad \text{га тенг бўлади.}$$

n, m - A ва B моддаларнинг стехиометрик коэффициентлари.

Олинган натижалардан нисбий чизик эгриси тузилади, яъни қуйидаги координаталарга олинган натижалар қўйилади (VIII.25-расм):

$C_k / C_A - C_k / C_B$ ёки $\Delta D / C_A - \Delta D / \Delta D_r, A = \text{const}$ бўлганда ва



VIII.25-расм. Нисбий чиким усули.

$C_k / C_B - C_k / C_A$ ёки $\Delta D / C_B - \Delta D / \Delta D_r, B = \text{const}$ бўлганда.

Бу эгри чизик максимумдан ўтади, n, m - стехиометрик коэффициентлар қуйидаги тенгламадан топилади:

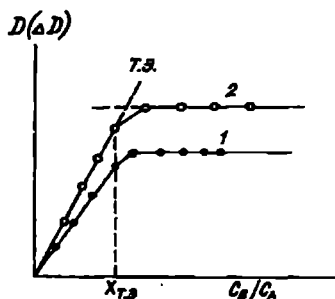
$$n = \frac{1}{1 - \left(\frac{\Delta D}{\Delta D r}\right)_{\max}}; \frac{\Delta D}{C_A} - \text{максимум бўлганда};$$

$$m = \frac{1}{1 - \left(\frac{\Delta D}{\Delta D r}\right)_{\max}}; \frac{\Delta D}{C_B} - \text{максимум бўлганда}$$

в. МОЛЯР НИСБАТЛАР УСУЛИ (ТҶЙИНТИРИШ УСУЛИ)

Системада барқарор бирикма ҳосил бўлганда моляр нисбатлар усули кенг қўлланилади. Одатда изомоляр ёки бошқа усуллар билан барқарор бирикма ҳосил бўлиши кўрсатилганда, буни узил-кесил тасдиқлаш учун бундай усул қўлланилади.

Икки хил серия эритма тайёрланади: бундай эритмаларда бир модданинг концентрацияси ўзгармасдан қолади, иккинчи модданинг концентрацияси ҳар хил бўлади. Сўнгра бундай эритмаларнинг нур зичлиги ўлчанади. Олинган натижани диаграммага қўйиб (C_B — ўзгарувчан, C_A - турғун), VIII.26-расмда кўрсатилганидек эгри чизиклар ҳосил қилинади.



VIII.26-расм. Тўйиниш эгри чизиги.

Эгри чизикнинг синган нуқтасига тўғри келган нуқта ҳосил бўлган бирикманинг стехиометрик коэффицентлари орасидаги нисбатни кўрсатади.

IX боб. ЭЛЕКТРОЛИТ ЭРИТМАЛАР. ЭЛЕКТРОЛИТИК ДИССОЦИАЛАНИШ

Эритмаларнинг Вант-Гофф ва Рауль қонунларига бўйсунганини текшириш, эриган моддаларнинг молекуляр массасини криоскопик ва эбулиоскопик усуллар ёрдамида аниқлаш тажрибалари эритмаларни икки гурпуага бўлинишини кўрсатди. Биринчи гурпуага юқориди айтилган қонунларга бўйсунувчи эритмалар, иккинчи гурпуага эса бу қонунларга бўйсунмайдиган эритмалар кирати.

Вант-Гофф қонунини иккинчи гурпуага кирувчи эритмалар учун қуйидагича ёзиш керак:

$$\pi_n = (iC)RT$$

бу ерда, i - *изотоник коэффициент*. Демак:

$$i = \frac{\pi_2}{\pi_n}$$

бу ерда, π_2 - тажрибада топилган осмотик босим, π_n - назарий йўл билан, яъни Вант-Гофф қонуни асосида ҳисоблаб чиқилган осмотик босим.

Бу эритмаларда осмотик босимнинг юқори бўлиш сабабини фақат концентрациянинг ортишидандир, деб изоҳлаш мумкин. С-концентрация ўрнига (iC) бўлиб қолди. i - доимо бирдан катта, масалан икки ионли моддалар (KCl, NaCl) учун унинг қиймати тахминан иккига, уч ионли моддалар (CaCl₂) учун эса учга яқинлиги аниқланган.

Бу эритмаларнинг Рауль қонунидан четланиши ҳам эритма концентрациясининг ортишини кўрсатади. Эритма устидаги буғ босимининг камайиши, Рауль қонуни асосида ҳисоблаб чиқарилган камайишига қараганда ортиқ бўлади. Эриган модданинг Рауль қонуни асосида тажрибада топилган молекуляр массаси ўзининг ҳақиқий қийматидан кам бўлади.

(VII.28) тенгламага мувофиқ топилган молекуляр массанинг ҳақиқий молекуляр массадан кам бўлишига сабаб ΔT қийматининг катта бўлишидир. ΔT қиймати эритманинг ҳажм бирлигидаги заррачалар сонига боғлиқ.

Шундай қилиб, тажрибалардан бу эритмаларнинг Вант-Гофф ва Рауль қонунларидан четланишига улар концентрациясининг ортиб кетиши сабаб бўлаётгандек кўринади.

Демак, Вант-Гофф ва Рауль қонунлари нозлектролит ва электролит эритмалар учун қуйидаги кўринишда бўлади:

ноэлектролит эритмалар учун

$$\pi = cRT$$

$$\frac{P^0 - P}{P^0} = \frac{\Delta P}{P^0} = \frac{n_2}{n_1 + n_2}$$

$$P = NP^0$$

$$\Delta T_{\text{мог}} = E_{\text{криос}} \cdot C$$

$$\Delta T_{\text{мадн}} = E_{\text{об}} \cdot C$$

$$C = \frac{1000 \cdot g}{G \cdot M}$$

электролит эритмалар учун

$$\pi = (iC)RT$$

$$\frac{P^0 - P}{P^0} = \frac{\Delta P}{P^0} = \frac{in_2}{n_1 + n_2} = \frac{in_2}{n_1}$$

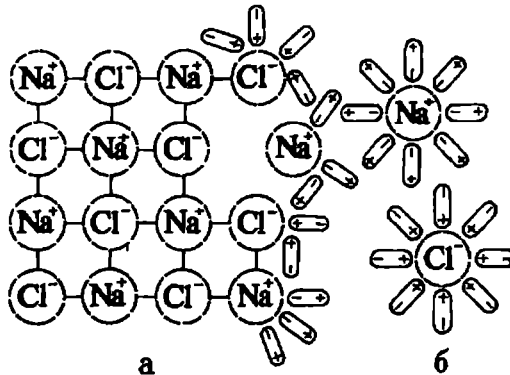
$$P = (iN)P^0$$

$$\Delta T_{\text{мог}} = (iC)E_{\text{криос}}$$

$$\Delta T_{\text{мадн}} = (iC)E_{\text{об}}$$

$$M = \frac{i1000 \cdot g}{G \cdot \Delta T} \cdot E$$

Кислота, асос ва туз эритмаларининг юқоридаги қонундан четланиши, яъни иккинчи гуруҳ эритмаларига кириши тажрибаларда аниқланган. Бу эритмаларнинг биринчи гуруҳ эритмаларидан яна бир фарқи шундаки, улар электр оқимини ўтказади. *Электр оқимини ўтказувчи эритмалар электролит эритмалар* ёки қисқача *электролитлар* деб аталади. Бошқа соҳадаги тажрибалар ҳам электролит эритмаларда заррачалар сонининг ошишини кўрсатди. Аррениус бунга асосий сабаб, эритмада молекула электр зарядланган модда -ионларга парчаланишидир, дейди. Бу назария *Аррениуснинг электролитик диссоциаланиш назарияси* номи билан маълум. Диссоциаланиш электролит моддалар билан бир қаторда эритувчининг қатор хоссаларига ҳам боғлиқ. Кўпчилик қаттиқ электролит моддалар ион ва ион панжарага яқин кристалл панжарадан ташкил топган. Маълумки, NaCl сингари молекулалардаги боғланишлар ион боғланишдир. Бу молекулалар, масалан, ош тузи молекуласи Na ва Cl атомларидан иборат бўлмай, балки Na^+ билан Cl^- ионидан иборатдир, яъни $\text{NaCl} = \text{Na}^+ + \text{Cl}^-$



IX. 1-расм. NaCl кристалларини сувда эригандаги диссоциаланиш схемаси (а) ва гидратланган ионлар (б).

Ош тузи кристалли сувда эриганда сув молекулалари диполи Na^+ ионини манфий ва Cl^- - ионини эса мусбат қутблари билан қуршаб олади. Натижада

сув диполлари билан ионлар орасида тортишиш вужудга келади (*ион - диполь боғланиш*). Ион - диполь боғланиш таъсирида Na^+ ва Cl^- ионларининг ўзаро тортишиши кучсизланади ва улар орасидаги боғ узилиб Na^+ ва Cl^- ионлари бир-биридан ажралади. IX.1-расмда NaCl нинг диссоциаланиш схемаси ва гидратланган ионлар схемаси тасвирланган.

Ионлар орасидаги тортишишнинг кучсизланишига муҳитнинг диэлектрик константаси таъсир қилади. Маълумки, Кулон қонунига кўра, зарядланган заррачаларнинг ўзаро тортишиш кучи қуйидагича бўлади:

$$f = -\frac{e_1 e_2}{\epsilon r^2}$$

бунда, ϵ – диэлектрик константа, e_1 , e_2 – заряд миқдори, r – улар ўртасидаги масофа.

Демак, эритувчининг диэлектрик константаси (ϵ) қанчалик катта бўлса, унда эриган модда молекуласининг ионлари орасидаги тортишиш кучи шунчалик кўп камаяди, яъни эритувчининг диэлектрик константаси қанчалик катта бўлса, бу эритувчининг ионлаш қобилияти шунча кучли намоён бўлади. Сувнинг диэлектрик константаси жуда катта ($\epsilon^{298\text{K}} = 81,25^\circ\text{C}$), шунинг учун электролитлар сувда яхши диссоциаланади. HCN ($\epsilon^{298\text{K}} = 107$), HCOH ($\epsilon^{298\text{K}} = 57,0$)лар ҳам кучли диссоциаловчи эритувчилар жумласига киради.

Моддаларнинг кутбилиги (поляриги) билан уларнинг диэлектрик константаси орасида маълум боғланиш бор: кутбилик ошган сари диэлектрик константа ҳам оша боради. Шунинг учун эритувчининг кутбилиги ошган сари унинг диссоциаланиш хусусияти ҳам оша боради.

Моддаларнинг диссоциаланишига юқорида баён этилганлардан ташқари, водород боғланиш ва донор – акцептор боғланишнинг ҳосил бўлиши ҳам катта таъсир қилади. Агар эритувчи электролит билан водород боғ ёки донор – акцептор боғ ҳосил қилса, бундай эритувчиларнинг диссоциаловчи хоссаси кучли ифодаланган бўлади, H_2O ва HF нинг яхши диссоциаловчилигига асосий сабаб, уларнинг водород боғланиш ҳосил қила олишидир. Этил спирт билан динитробензолнинг диэлектрик константаси тахминан баравар, лекин водород хлорид этил спиртта нитробензолдагига қараганда бир мунча яхши диссоциаланади, чунки этил спиртта водород боғланиш мавжуддир. Маълумки, сувнинг водород боғи ҳосил қилиш хусусияти анчагина кучли, шу сабабли сувнинг, ҳатто, молекуляр кристалланган моддаларни ҳам диссоциалашга кучи етади. Эритувчиларнинг диссоциалаш қобилитига, уларнинг диэлектрик константасидан ташқари, эриган модда билан эритувчи орасидаги таъсир натижасида осон диссоциаланувчи янги молекула, комплекс бирикма ҳосил бўлиши ҳам таъсир этади.

NaCl да тайёр ион (Na^+ , Cl^-) мавжуд бўлиб сувда эриганда бу ионлар бир-биридан ажралиб кетади, холос. NaOH , H_2SO_4 , HNO_3 сингари моддаларда ион йўқ, ион эриш жараёнида ҳосил бўлади. Кутбсиз молекула (масалан, бензол) диссоциаланмайди. Фақат кутбли молекулаларгина диссоциаланади, кутбли эрувчи модда билан кутбли эритувчи

молекулаларининг диполлари ўртасида *диполь-диполь тортишуве* вужудга келади. Бундай таъсир, айниқса кутблилик оргган сари кучайиб боради. Шунинг учун молекулаларда бир неча кутбли (поляр) боғ бўлса, бундай молекулалар ўзларидаги энг кучли кутбланган боғнинг узилиши билан диссоциаланади. NH_4OH ва CH_3COOH молекуласининг иккаласида ҳам OH группа бўлишига қарамасдан NH_4OH молекуласи NH_4^+ ва OH^- ионларига, сирка кислота эса H^+ ва CH_3COO^- ионларига парчаланеди, чунки NH_4OH молекуласида NH_4-O боғи, CH_3COOH молекуласида эса $\text{O}-\text{H}$ боғлинишларнинг кутблилиги бошқа боғлинишлардагига қараганда кучлироқдир.

Диссоциаланиш жараёнини амалга ошириш учун маълум энергия керак бўлади. Юқорида сўз юритилган кучлар натижасида сольватланиш жараёни содир бўлади ва бу жараёнда энергия ажралиб чиқади ва диссоциаланиш асосан ана шу энергия ҳисобига боради.

ЭРИТМАЛАРДА ИОНЛАРНИНГ СОЛЬВАТЛАНИШИ ВА ГИДРАТЛАНИШИ

Д.И.Менделеевнинг эритмаларга онд гидратлар назариясини электролитик диссоциаланиш назарияси билан боғлаш кераклигини биринчи бўлиб 1891 йилда И.А.Каблуков айтган эди. Электролитларнинг кристалл панжараси юзасидаги ионлар билан эритувчи диполлари орасида F тортишиш кучи вужудга келади:

$$F = -\frac{\mu e}{r^3}$$

бунда: e - ион заряди, r - ион билан диполь орасидаги масофа, μ - диполь моменти. Бу куч таъсирида эритувчи молекулалари ион атрофида зич жойлашади, уни қуршаб олади, демак, эриш эритувчининг сикилиши билан боради.

Натижада, ион эритувчи молекулалари билан қуршалган бўлади. Бу қуршам - комплекс *сольват* (эритувчи сув бўлганида *гидрат*), бу ҳодиса эса *сольватланиш* (*гидратланиш*) дейилади. Демак, гидратланиш жараёни сольватланиш жараёнининг хусусий ҳолидир. Сольватни кинетик жиҳатдан битта модда, деб қараш керак. Ион-сольват қават билан биргаликда ҳаракат қилади.

Сольват кимёвий бирикмадек маълум таркибга эга эмас. Сольват қавати, яъни битта ионнинг эритувчининг қанча молекуласи билан қуршалгани бир қанча омилларга: ионнинг радиуси ва заряди, эритманинг концентрацияси, температура ва ҳоказоларга боғлиқ. Ионларнинг гидратланишини бир қанча далиллар асосида исботлаб берилган.

Кичик ионлар кўп сольватланиб, кўполлашганлиги сабабли секин ҳаракатланади. Ионнинг электр потенциали қуйидагича:

$$E = \frac{e}{r}$$

бу ерда; e - ион зарядининг микдори, r - ионнинг радиуси.

Шундай қилиб, ионнинг потенциали унинг радиусига тескари пропорционалдир. Бинобарин, ионнинг радиуси қанчалик кичик бўлса, у қарама-қарши зарядланган заррачага шунчалик кучли тортилади. Шунинг учун, кичик радиусли ионлар катта радиусли ионларга қараганда кучлироқ сольватланади.

Ионларнинг ҳақиқатан ҳам гидратланишини бир қанча далиллар исботлаб берди.

Ионларнинг гидратланиш даражаси ёки гидратланган сув молекулаларининг микдори электр ўтказувчанликни ўлчаш ёки Стокс қонунини ионларга тадбиқ этиш орқали, спектроскопик ва бошқа усуллар билан аниқланиши мумкин.

Сўнги вақтларда олиб борилган текширишлар сольватланиш ҳодисасининг эритмаларда кенг тарқалган ҳодиса эканлигини, эритмаларда юз берадиган турли жараёнларда бу ҳодисанинг катта аҳамияти борлигини кўрсатди. Сольватланиш назариясини тадбиқ этиш кўпгина электрохимий жараёнларнинг тўғри тушунилишига ёрдам берди.

Сольват қаватининг мавжудлиги, яъни ионнинг сольват қатлами билан ўралгани турли аломатли ионларнинг бир-бирига тортишувини кучсизлантиради ва уларнинг қайтадан бирлашиб молекуланинг ҳосил бўлишини қийинлаштиради.

ДИССОЦИАЛАНИШ ДАРАЖАСИ. КУЧСИЗ ВА КУЧЛИ ЭЛЕКТРОЛИТЛАР

Электролитларнинг кучи уларнинг диссоциаланиш даражаси (α) ёки диссоциаланиш мувозанат константасининг (K_d) қиймати билан белгиланади. Диссоциаланган молекулалар сонининг (моль) эриган модда молекулаларининг умумий сонига (моль) нисбати, *диссоциаланиш даражаси* деб аталади. Диссоциаланиш даражасини α билан белгиласак, у қуйидагича бўлади:

$$\alpha = \frac{\text{диссоциаланган молекулалар (моль) сони}}{\text{эриган модда молекулаларининг (моль) умумий сони}} \quad (\text{IX.1})$$

Ҳамма электролитлар диссоциаланиш хусусиятига қараб кучсиз ва кучли электролитларга бўлинади.

Кучли электролитларга кучли кислоталар, кучли асослар ва кўпчилик тузлар киради. Одатда, кучли электролитларнинг кристалл панжараси ионлардан тузилган бўлади.

Кучсиз электролитларга кучсиз кислоталар, кучсиз асослар ва баъзи тузлар (симоб (II)-хлорид, симоб (II)-цианид, кўпчилик органик кислоталар, феноллар, аминлар, баъзи аорганик кислота ва асослар) киради.

Ҳозирги замон нуқтай назаридан, кучли электролитлар ҳар қандай катта концентрацияда ҳам тўла диссоциаланган ($\alpha=1$) бўлади. Кучсиз электролитлар қисман диссоциаланади.

Электролит эритмаларда қарама-қарши электр зарядли ионларнинг бир-бирига электростатик куч билан тортилиши, ноэлектролит молекулаларнинг

бир-бирига тортилишидан кучли электролит эритмаларнинг ноэлектролит эритмалар конунларидан четланиши сабабларидан бири. Бу кучни эътиборга олиш керак. Кучсиз электролитларнинг кучли суюлтирилган эритмаларида турли концентрация ифодасини қўллаш мумкин, лекин концентранган эритмаларда концентрация ифодасини термодинамик активлик билан алмаштириш керак.

Кучсиз электролитларда диссоциаланиш даражаси электролитларнинг табиатидан ташқари, эритманинг концентрацияга, температурага, эритувчининг табиатига ҳам боғлиқ.

Температура ортиши билан диссоциаланиш даражаси ошади. Агар кучли ва кучсиз электролит эритмалар аралашмаси бўлса, кучсиз электролитнинг диссоциаланиш даражаси анча камаяди, кучли электролитнинг диссоциаланиш даражаси деярли ўзгармайди. Масалан, кучсиз электролит CH_3COOH кислотанинг бир моляр эритмасига кучли электролит CH_2ClCOOH дан бир моль қўшилса, CH_3COOH нинг диссоциаланиш даражаси тахминан 16 марта камаяди. Аксинча, CH_2ClCOOH эритмасига CH_3COOH қўшилса, CH_2ClCOOH нинг диссоциаланиш даражаси деярли ўзгармайди. Шунга кўра, бундай электролит CH_3COOH CH_3COO^- -ацетат ион ҳосил қилади. Умумий ион концентрацияси кучли электролит концентрациясига, CH_3COO^- концентрацияси ва CH_3COONa концентрациясига тенг бўлади, яъни $[\text{CH}_3\text{COO}^-]=[\text{CH}_3\text{COONa}]$.

Диссоциаланиш даражасининг қиймати эритмаларнинг электр ўтказувчанлиги, музлаш температурасининг кўтарилиши, осмотик босимнинг ортиши каби хоссаларидан ҳисоблаб чиқарилади.

Эритманинг моляр концентрацияси C га, диссоциаланиш даражаси α га, бир молекула диссоциаланганда ҳосил бўлган ионлар сони n га тенг бўлсин. Бу вақтда диссоциаланиш натижасида ҳосил бўлган ионларнинг моляр концентрацияси $C\alpha n$ га, диссоциаланмаган молекулалар концентрацияси $C - C\alpha = C(1 - \alpha)$ га, демак, эритмадаги заррачаларнинг моляр концентрацияси $C\alpha n + C(1 - \alpha)$ га тенг бўлади. Бинобарин:

$$i = \frac{P_2}{P_n} = \frac{Cn\alpha + C(1 - \alpha)}{C}$$

Бу тенгламадан:

$$\alpha = \frac{i - 1}{n - 1} \quad \text{келиб чиқади} \quad (\text{IX.2})$$

Бинобарин электролитлар учун ($n = 2$)

$$\alpha = i - 1$$

Шундай қилиб, изотоник коэффицент (i) орқали диссоциаланиш даражасини аниқлаш мумкин.

i ни қуйидаги тенгламаларнинг биридан фойдаланиб ҳисоблаш мумкин:

$$\begin{aligned}
 i &= \left(\frac{\pi_{\Sigma}}{\pi_H} \right)_{\text{осмотик босқич}} = \left(\frac{P_{\Sigma}}{P_H} \right)_{\text{бул босқич}} = \\
 &= \left(\frac{\Delta T_{\Sigma}}{\Delta T_H} \right)_{\text{эритма музали температурасиниң пасайлы}} \\
 &= \left(\frac{\Delta T_{\Sigma}}{\Delta T_H} \right)_{\text{эритма қайты температурасиниң ошылы}}
 \end{aligned}
 \tag{IX.3}$$

А. КУЧСИЗ ЭЛЕКТРОЛИТЛАР ИОНЛАР МУВОЗАНАТИ

Диссоциаланиш константасы. Электродитларнинг диссоциаланиш жараёни қайтар жараёндир. Молекулалардан ҳосил бўлган ионлар бир-бири билан учрашуви натижасида бирикиб, қайтадан молекулалар ҳосил қилиши мумкин. Шунинг учун, масалан, бинар АВ электродитнинг диссоциаланиш мувозанатининг константасы куйидагича бўлади, $AB \rightleftharpoons A^+ + B^-$ реакция учун;

$$K_d = \frac{a_{A^+} a_{B^-}}{a_{AB}} \tag{IX.4}$$

ёки суюлтирилган эритма учун:

$$K_d = \frac{[A^+][B^-]}{[AB]} \tag{IX.5}$$

бу ерда, a_{AB} , a_{A^+} , a_{B^-} – диссоциаланмаган молекула, катион ва анионларнинг мувозанат қарор топган пайтдаги термодинамик активлиги (суюлтирилган эритмалар учун $[A^+]$, $[B^-]$ $[AB]$ концентрациялардан фойдаланиш мумкин). Бу концентрация мувозанат концентрацияси дейилади.

Диссоциаланиш константасининг қийматини Вант-Гоффнинг изотерма тенгламасидан фойдаланиб ҳисоблаб чиқариш мумкин:

$$\Delta G_d = -RT \ln K_d$$

Мувозанат константасининг диссоциаланиш даражасини α билан ифодалаш ҳам мумкин. Агар бинар электродит АВ нинг дастлабки концентрацияси C , диссоциаланиш даражаси α бўлса, катион ва анионнинг концентрацияси $[A^+] = [B^-] = \alpha C$ бўлади, диссоциаланмаган молекулалар концентрацияси $[AB] = C - \alpha C = C(1 - \alpha)$ бўлади. Бу қийматлар мувозанат константа ифодасига қўйилса:

$$K_d = \frac{[A^+][B^-]}{[AB]} = \frac{C^2 \alpha^2}{C(1 - \alpha)} = C \frac{\alpha^2}{1 - \alpha} = \frac{\alpha^2}{1 - \alpha} \cdot \frac{1}{V} \tag{IX.6}$$

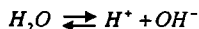
Бунда, V - суюлтириш.

Амалда, $\alpha \ll 1$ ва $\alpha - 1 \approx 1$ деб қабул қилиш мумкин, у ҳолда $\alpha = \sqrt{\frac{K_c}{C}}$;

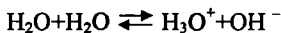
Демак, α концентрацияга тесқари мутаносиб ва эритма суюлтирилган сари диссоциаланиш даражаси α нинг қиймати ортиб чексиз суюлтирилганликда $\alpha = 1$ бўлади.

Куйида диссоциаланиш мувозанатини электродитнинг баъзи термодинамик ва кимёвий хоссаларига тадбиқи баҳс этилади.

Сувнинг диссоциаланиши. Сув оз бўлса ҳам водород ва гидроксил ионларига диссоциаланади:



Сувли эритмаларда H^+ иони доимо гидратланган ҳолда $H^+ + H_2O \rightarrow H_3O^+$ бўлади. H_3O^+ гидроксоний иони дейилади. Ҳозир H_3O^+ каби бошқа ионлар ҳам маълум, масалан, $H_5O_2^+$. Шунга кўра, диссоциаланиш реакцияси қуйидагича бўлади:



Қулайлик учун H_3O^+ ўрнига H^+ белгисини ёзамиз, лекин аслида (H^+) ёзилганда у (H_3O^+) эканлигини эсда тутиш керак.

Сувнинг диссоциаланиш константаси:

$$K_{H_2O} = \frac{C_{H^+} \cdot C_{OH^-}}{C_{H_2O}} \quad (IX.7)$$

баъзан: $K_{H_2O} = \frac{[H^+][OH^-]}{[H_2O]}$ бўлади.

Сув жуда кам диссоциаланади. Сувнинг диссоциаланиш даражаси $293^\circ K$ ($25^\circ C$) да, $\alpha = 1,8 \cdot 10^{-9}$ га тенг. Диссоциаланиш натижасида сувнинг концентрацияси амалда унча ўзгармайди. Шунга кўра, C_{H_2O} ни амалда турғун деб қабул қилиш мумкин ва (IX.7) тенглама қуйидагича ёзилади:

$$K_d \cdot C_{H_2O} = C_{H^+} \cdot C_{OH^-} = const = K_b$$

K_b - сув ионларининг кўпайтмаси дейилади.

Сувда H^+ ва OH^- ионларининг активлиги ва концентрацияси баравар бўлганлигидан $[H^+] = [OH^-] \approx const$. $\alpha_{H_2O} = 1,8 \cdot 10^{-9}$, $C_{H_2O} = \frac{1000}{18} = 55,56$

$[H^+][OH^-] = K_b$, $[H^+] = [OH^-] = \alpha$, $C_{H_2O} = 1,8 \cdot 10^{-9} \cdot 55,56 = 1,004 \cdot 10^{-7}$ г-ион/л,
 $K_b = [H^+][OH^-] = (1,004 \cdot 10^{-7})^2 = 10^{-14}$. $[H^+]$ билан $[OH^-]$ нинг кўпайтмаси турғун катталиқ бўлганлигидан (10^{-14}), эритмада $[H^+]$ нинг кўпайиши $[OH^-]$ нинг камайишига, $[H^+]$ нинг камайиши эса $[OH^-]$ нинг кўпайишига олиб келади, яъни кўпайтма доимо 10^{-14} га тенг бўлади. Шунга кўра, $[H^+]$ ва $[OH^-]$ нинг қиймати уларнинг биттаси орқали ифодаланиши мумкин. Одатда $[H^+]$ орқали ифодалаш қабул қилинган. Агар муҳит нейтрал бўлса; $[H^+] = [OH^-]$ ва $[H^+] = 10^{-7}$, агар муҳит кислотали бўлса: $[H^+] \geq [OH^-]$ ва $[H^+] \geq 10^{-7}$, агар муҳит ишқорий бўлса: $[H^+] \leq [OH^-]$ ва $[H^+] \leq 10^{-7}$.

Юқоридаги тенгламаларда эритмалар учун концентрация ўрнига термодинамик активлик ифодасини қўйиш керак. Чексиз суолтирилган эритмалар учунгина концентрация ифодасини қолдириш мумкин.

$$K_d = \frac{a_{H^+} \cdot a_{OH^-}}{a_{H_2O}} \quad (IX.9)$$

$$K_d \cdot a_{H_2O} = a_{H^+} \cdot a_{OH^-} = const = K_b$$

демак;

$$K_b = a_{H^+} \cdot a_{OH^-}$$

ва $a_{H^+} > a_{OH^-}$ – кислотали мухитда

$a_{H^+} < a_{OH^-}$ – ишқорий мухитда

$a_{H^+} = a_{OH^-}$ – нейтрал мухитда

Лекин мухитнинг кислотали ёки ишқорий эканлигини бундай ифодалаш нуқулай. Шунга кўра, мухитнинг реакцияси водород иони концентрациясининг минус ишораси билан олинган логарифми орқали ифодаланadi. Бу миқдори эритманинг *водород кўрсаткичи* дейилади ва рН билан белгиланади:

$$\left. \begin{aligned} pH &= -\lg a_{H^+}; & P_H &= -\lg a_{H_3O^+} \\ pH &= -\lg [H^+]; & P_H &= -\lg [H_3O^+] \end{aligned} \right\} \quad (IX.10)$$

Температуранинг ўзгариши билан сувнинг диссоциаланиш даражаси ва диссоциаланиш константаси ўзгаради. Натижада реакция мухитини ифодаловчи рН-нинг қиймати ҳам ўзгаради.

рН - мухитнинг фақат нейтрал, кислотали ёки ишқорийлигини кўрсатиб қолмасдан, мухитнинг кислоталилик ёки ишқорийлик даражасини миқдорий ифодалайди. рН - жуда аҳамиятли физик-кимёвий катталиқдир. Кўпгина жараёнлар мухитнинг кислотали ёки асослилиги маълум даражада бўлганда, яъни рН маълум қийматга эга бўлган шароитда боради. Одам ва ҳайвон организмда, ўсимликларда борадиган кўпгина жараёнлар, озик-овқат, кўнчилик, тўқимачилик ва саноатнинг бошқа тармоқларида содир бўладиган кўпгина жараёнлар рН нинг маълум қиймати ёки маълум чегарасида боради. Одам ёки ҳайвон организмда бирор сабаб билан рН нормадан камайиб ёки кўпайиб кетиши турли касалликларга олиб келади. Организмда ферментларнинг таъсири рН нинг қийматига боғлиқдир. Ҳар қайси фермент маълум рН чегарасида ишлайди. Бу чегарадан озгина четга чиқиш ферментларнинг таъсирини анчагина камайтиради.

Эритмада H^+ ионларининг концентрацияси маълум бўлса, рН нинг қийматини, аксинча рН - маълум бўлса, H^+ нинг концентрациясини (IX.10) тенгламалар ёрдамида ҳисоблаш мумкин:

$$[H^+] = 10^{-pH} \quad (IX.11)$$

Буфер эритмалар. Кўпинча, водород ионлари концентрациясини ҳисобга олиб, ҳар хил барқарор эритмалар тайёрлаш ҳамда улардан фойдаланишга тўғри келади.

Водород ионларининг концентрацияси (рН қиймати) барқарор бўлган эритмалар *буфер эритмалар* деб аталади. Бундай эритмалар суюлтириш натижасида ўзининг рН ини деярли ўзгартирмайди. Кучли кислота ёки кучли асосдан озроқ қўшилганда ҳам буфер эритманинг рН қиймати жуда кам ўзгаради.

Буфер эритмалар кучсиз кислота ва шу кислотанинг кучли асос билан ҳосил қилган тузи (масалан, CH_3COOH ва CH_3COONa) ёки кучсиз асос ва шу асоснинг кучли кислота билан ҳосил қилган тузи аралашмасидан иборат бўлади:

$CH_3COOH + CH_3COONa$ – буфер эритма мисолида буфер эритмаларнинг буфер таъсирини текшириб кўрамиз. Сирка кислота H^+ ва CH_3COO^-

ионларига диссоциаланади:



Бу реакциянинг диссоциаланиш константаси куйидагича:

$$K_d = \frac{[H^+][CH_3COO^-]}{[CH_3COOH]}$$

Бундан:

$$[H^+] = K_d \frac{[CH_3COOH]}{[CH_3COO^-]}$$

келиб чиқади. CH_3COO^- - иони сирка кислота ва натрий ацетат тузидан ҳосил бўлади. Агар кучсиз кислота эритмасига шу кислотанинг яхши диссоциаланадиган тузи қўшилса, кислотанинг диссоциаланиши камаяди. Сирка кислота кучсиз кислота бўлгани учун эритмадаги CH_3COO^- – ионларининг концентрацияси тузнинг концентрациясига тенг, яъни $[CH_3COO^-] = [CH_3COONa]$ дир. CH_3COO^- нинг бу кийматини юқоридаги тенгламага қўйсақ:

$$pH = -\lg K_d + \lg \frac{[CH_3COONa]}{[CH_3COOH]}$$

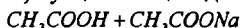
Умуман буфер эритмалар учун pH куйидагича бўлади:

$$pH = -\lg K_d + \lg \frac{[туз]}{[кислота]} \quad (IX. 12)$$

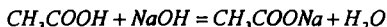
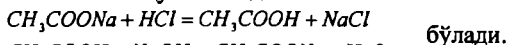
Демак, маълум буфер эритма учун эритма pH нинг киймати ва унинг ўзгариши (маълум температурада) туз концентрациясининг кислота концентрациясига бўлган нисбатини ўзгаришига боғлиқ. Бу нисбатнинг мавжудлиги эритманинг буфер таъсирини кучайтиради.

Эритма суюлтирилганда туз ва кислотанинг концентрацияси тенг камаяди, лекин уларнинг термодинамик активлиги турлича ўзгаради, бу pH нинг ўзгаришига сезиларли таъсир қилмайди, буни ҳисобга олмаса ҳам бўлади.

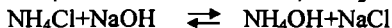
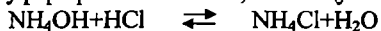
Агар буфер эритмаларга кучли асос ёки кучли кислотадан озгина қўшилганда, куйидаги реакциялар бориши H^+ ва OH^- ионларининг кўпайишига (ёки камайишига) тўсқинлик қилади:



Буферга HCl ёки NaOH қўшилганда:



$NH_4OH + NH_4Cl$ буфер эритмасига HCl, NaOH қўшилганда:



Демак, HCl нинг ўрнига кучсиз кислота CH_3COOH ҳосил бўлади. Бунинг натижасида кучли кислотанинг кучи пасаяди. Лекин, CH_3COOH нинг концентрацияси ортади. Эритманинг pH киймати кислота концентрациясининг ўзигагина эмас, балки унинг ўз тузи концентрацияси билан ўзаро нисбатига ҳам боғлиқ, бу нисбат логарифм остида туради, шунинг учун pH нинг киймати жуда кам ўзгаради. Na^+ , Cl^- ионлари эса эритманинг ион кучини ўзгартиради, демак, активлик коэффициенти бир оз ўзгаради.

Аниқ ҳисобларда бунн этиборга олиш керак. Агар буфер эритмага кучли асос, масалан, NaOH қўшилса, у сирка кислота билан бириккиб, CH₃COONa тузини ҳосил қилади. Демак, асос қўшилганда кислотанинг миқдори камайиб, тузнинг миқдори ортади. Юқорида баён этилган сабабларга кўра, бу ҳолда ҳам рН жуда кам ўзгаради. NH₄OH+NH₄Cl буфер эритмасида ҳам шундай ўзгариш бўлади.

Баъзан буфер эритмалар босқичли диссоциаланадиган кўп асосли кислоталарнинг тузлари аралашмасидан тайёрланиши мумкин. Масалан, NaH₂PO₄ билан Na₂HPO₄ аралашмасининг эритмаси буфер эритмадир, чунки эритма NaH₂PO₄ тузидан ҳосил бўлган H₂PO₄⁻ кислота ва унинг тузи Na₂HPO₄ дан иборат бўлади.

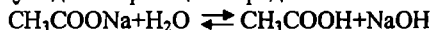
Одатда, муайян буфер эритмада туз ва кислота концентрациялари нисбати ўзгарганда рН нинг ўзгариши 2 бирликдан ошмайди, лекин рН қиймати 2 билан 12 орасида ўзгара оладиган универсал буфер эритма ҳам тайёрлаш мумкин, масалан, фосфат кислота+фенилацетат кислота+борат кислота ва NaOH аралашмаси.

Тузларнинг гидролизи. Сув жуда кам диссоциаланишига қарамасдан электролит эритмаларининг хоссасига катта таъсир қилади, бу гидролиз жараёнида аниқ кўринади. Туз ионларининг сув ионлари билан реакцияга киришуви *гидролиз*, деб аталади. Мураккаб моддаларнинг сув билан реакцияга киришиб бошқа моддаларга айланиши ҳам *гидролиз* дейилади.

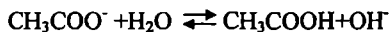
Сув кам диссоциаланганлиги учун эритмада H⁺ ва OH⁻ ионларининг концентрацияси жуда оз бўлади. Тузли эритмада туз ионлари H⁺ ёки OH⁻ ионларининг бири билан бириккади ва улардан бирининг концентрацияси камаяди. Бунинг натижасида сув диссоциаланиб, янгидан H⁺ ва OH⁻ ионларини ҳосил қила бошлайди. Шундай қилиб, гидролиз натижасида эритмада ортикча миқдорда H⁺ ёки OH⁻ ионлари ҳосил бўлади. Бу жараён натижасида эритма кислотали ёки асосли реакцияга эга бўлади.

Гидролизнинг асосий сабаби кам диссоциаланадиган моддаларнинг ҳосил бўлишидир. Гидролиз жараёнининг бориши тузнинг табиатига боғлиқ бўлади.

Кучсиз кислота ва кучли асослардан ҳосил бўлган тузларнинг гидролизи. Мисол учун, CH₃COONa нинг гидролизини кўриб чиқайлик. Сув билан натрий ацетат орасида қуйидагича реакция боради:



ёки



Шундай қилиб, гидролиз натижасида OH⁻ ионлари йиғила бошлайди. Демак, кучсиз кислота ва кучли асосдан ҳосил бўлган тузларнинг сувдаги эритмаси ишқорий реакцияга эга бўлади. Гидролиз реакциясининг мувозанат константаси қуйидагича:

$$K_z = \frac{a_{\text{CH}_3\text{COOH}} \cdot a_{\text{OH}^-}}{a_{\text{CH}_3\text{COO}^-}} \quad (\text{IX. 13})$$

$a = \gamma c$ бўлганлиги учун, тенгламалардан қуйидаги келиб чиқади:

$$K_z = \frac{C_{\text{CH}_3\text{COOH}} \cdot C_{\text{OH}^-}}{C_{\text{CH}_3\text{COO}^-}} \cdot \frac{\gamma_{\text{CH}_3\text{COOH}} \cdot \gamma_{\text{OH}^-}}{\gamma_{\text{CH}_3\text{COO}^-}}$$

Кам ионли эритмаларда диссоциаланмаган кислотанинг активлик коэффициенти бирга тенг ($\gamma_{\text{CH}_3\text{COOH}} = 1$), бир хил валентли ионлар активлик коэффициентининг нисбати ҳам бирга яқин $\left(\frac{\gamma_{\text{OH}^-}}{\gamma_{\text{CH}_3\text{COO}^-}} = 1\right)$. Шундай қилиб (IX.13) тенгламани қуйидагича ёзиш мумкин:

$$K_z = \frac{C_{\text{CH}_3\text{COOH}} \cdot C_{\text{OH}^-}}{C_{\text{CH}_3\text{COO}^-}} \quad (\text{IX. 14})$$

Агар (IX. 13) тенгламанинг ўнг томонини a_{H^+} га кўпайтирилса ва бўлинса:

$$K_z = \frac{a_{\text{CH}_3\text{COOH}} \cdot a_{\text{OH}^-} \cdot a_{\text{H}^+}}{a_{\text{CH}_3\text{COO}^-} \cdot a_{\text{H}^+}}$$

ва $K_b = a_{\text{H}^+} \cdot a_{\text{OH}^-}$ келиб чиқади ва $K_K = \frac{a_{\text{H}^+} \cdot a_{\text{CH}_3\text{COO}^-}}{a_{\text{CH}_3\text{COOH}}}$ эканлиги эътиборга олинса, бу тенгламалардан:

$$K_z = \frac{K_b}{K_K} \quad (\text{IX. 15})$$

бўлади. Шундай қилиб, гидролизланиш мувозанат константасини икки диссоциаланиш, яъни кислота ва сувнинг диссоциаланиш константалари билан ифодалаш мумкин. Демак, тузларнинг гидролиз константаси кислотанинг диссоциаланиш константасига тескари пропорционалдир, яъни кислота қанча кучсиз бўлса, унинг тузи шунча кўп гидролизланади.

Мувозанат вақтида ОН ионларининг концентрациясини аниқлайлик: 1 л да C_0 моль туз (масалан, бирор ацетат) эриган бўлсин. Агар (3 гидролиз даражаси (тузнинг гидролизланган қисми) бўлса, гидролиз натижасида ҳосил бўлган ионларнинг концентрацияси

$$C_{\text{CH}_3\text{COOH}} = C_{\text{OH}^-} = \beta C_0$$

ва гидролизланмаган тузнинг концентрацияси $C_0 - \beta C_0 = C_0(1 - \beta)$ га тенг бўлади. Бу қийматларни гидролиз константаси тенгламасига қўйсақ

$$K_z = \frac{C_{\text{CH}_3\text{COOH}} \cdot C_{\text{OH}^-}}{C_{\text{CH}_3\text{COO}^-}} = \frac{(\beta C_0)^2}{C_0(1 - \beta)} = C_0 \frac{\beta^2}{1 - \beta} \quad (\text{IX. 16})$$

келиб чиқади. Одатда, гидролиз даражаси - β жуда кичик бўлгани учун унинг қийматини бирга нисбатан ҳисобга олмаса ҳам бўлади ($1 - \beta = 1$). Демак, (IX.16) тенгламани қуйидагича ёзиш мумкин:

$$K_z = C_0 \beta^2 = \frac{(\beta C_0)^2}{C_0} = \frac{C_{\text{OH}^-}^2}{C_0}$$

Бундан:

$$C_{\text{OH}^-} = \sqrt{K_z C_0}; \quad \beta = \sqrt{\frac{K_z}{C_0}} = \sqrt{\frac{K_b}{C_0 K_K}} \quad (\text{IX.17})$$

келиб чиқади.

Гидролиз даражаси тузнинг концентрациясига тескари пропорционал бўлгани учун, эритма суюлтирилгани сари гидролизланиш ортиб боради.

Эритманинг рН кийматини қуйидагича ҳисоблаш мумкин: (IX.8, IX.15 ва IX.17) тенгламалардан:

$$C_{H^+} = \frac{K_b}{C_{OH^-}} = \sqrt{\frac{K_a K_d}{C_0}}$$

ёки

$$P_H = -\lg C_{H^+} = -\frac{1}{2} \lg K_b - \frac{1}{2} \lg K_d + \frac{1}{2} \lg C_0 \quad (\text{IX.18})$$

Шундай қилиб, кучсиз кислота ва кучли асосдан ҳосил бўлган тузларнинг сувдаги эритмасини асослиги ёки рН нинг киймати кислота кучининг камайиши ва концентрациянинг ортиши билан кўпаеди, лекин эритманинг концентрацияси ортиши билан гидролиз пасаяди.

Гидролиз даражасига температура ҳам таъсир қилади. *Температура кўтариллиши билан гидролиз даражаси ва рН қиймати ҳам ўзгаради.*

Кучли кислота ва кучсиз асослардан ҳосил бўлган тузларнинг гидролизи. Масалан, NH_4Cl . Юқорида баён этилган баҳслар натижасида:

$$pH = \frac{1}{2} \lg K_b + \frac{1}{2} \lg K_a - \frac{1}{2} \lg C_0 \quad (\text{IX.19})$$

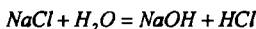
Бу ерда, K_a - асоснинг диссоциаланиш константаси. (IX.19) тенгламадан рН нинг $\frac{1}{2} K_b$ дан, яъни 7 дан кам бўлиши кўриниб турибди. Демак, бундай тузларнинг сувдаги эритмаси кислотали реакцияга эга бўлади.

Кучсиз кислота ва кучсиз асосдан ташкил топган тузларнинг (масалан: CH_3COONH_4) гидролизи учун:

$$pH = -\frac{1}{2} \lg K_b + \frac{1}{2} \lg K_d + \frac{1}{2} \lg K_a \quad (\text{IX.20})$$

Демак, агар $K_a = K_b$ бўлса, муҳит нейтрал бўлади. Агар $K_d > K_b$ бўлса, яъни $pH < 7$ муҳит кислотали, агар $K_d < K_b$ бўлса, муҳит асосли бўлади, яъни $pH > 7$.

Кучли кислота ва кучли асосдан ташкил топган тузлар (масалан $NaCl$) гидролизланмайди:



Ион реакция: $Na^+ + Cl^- + H_2O = Na^+ + OH^- + H^+ + Cl^-$ демак; $H_2O = H^+ + OH^-$

Эрувчанлик кўпайтмаси. Қийин эрийдиган моддаларнинг эрувчанлиги уларнинг эрувчанлик кўпайтмаси билан характерланади. Масалан, ўз чўкмаси билан мувозанатда турган қийин эрийдиган электролитнинг тўйинган эритмаси берилган, деб фараз қилайлик. Мисол учун, $AgCl$ электролитини кўриб ўтамыз. $AgCl$ нинг диссоциаланиш константаси

$$K_d = \frac{a_{Ag^+} \cdot a_{Cl^-}}{a_{AgCl}}$$

бўлади. $AgCl$ кам эрийдиган модда бўлгани учун унинг активлиги ўзгармайди. Шунга мувофиқ:

$$K_d \cdot a_{AgCl} = a_{Ag^+} \cdot a_{Cl^-} - \text{ўзгармас сон}$$

ёки

$$L_a = a_{Ag^+} \cdot a_{Cl^-} \quad (IX.21)$$

бўлади, бу ерда L_a – эрувчанлик кўпайтмаси. $AgCl$ кам эрувчан бўлганидан активликни концентрация билан алмаштириш мумкин:

$$L_c = C_{Ag^+} \cdot C_{Cl^-} \quad (IX.22)$$

Бу ерда, L_c - эрувчанлик кўпайтмаси.

Эрувчанлик кўпайтмаси маълум электролит учун маълум температурада ўзгармас қийматга эга. Агар эритмада Ag^+ ва Cl^- ионларини ҳосил қиладиган бошқа электролитлар бўлмаса $C_{Ag^+} = C_{Cl^-} = \sqrt{L}$ бўлади ва у электролитнинг эриши хоссасини (эрувчанлигини) ифодалайди. Эрувчанлик кўпайтмаси тенгламасидан кўринадики, электролитнинг эриши, эритмадаги ионлар активлигининг (концентрациясининг) кўпайтмаси шу электролитнинг айна температурадаги эрувчанлик кўпайтмасига тенглашгунча давом этади.

Шуни ҳам айтиб ўтиш керакки, эритмада *электролитнинг чўкмага тушиши учун, шу электролит ионларининг активликлари (концентрациялари) кўпайтмаси унинг эрувчанлик кўпайтмаси қийматидан катта бўлиши керак.*

Шундай қилиб, эрувчанлик кўпайтмаси электролитларнинг чўкиш ва эриш шароитини ифодалайди. Масалан, $AgCl$ эритмасига Cl^- – ионини берадиган бошқа бир электролит (масалан, HCl) кўшилса, эритмада Cl^- ионининг миқдори кўпая боради ва $[C_{Ag^+} \cdot C_{Cl^-}]$ қиймати эрувчанлик кўпайтмаси қийматидан ортиб кетади, натижада $AgCl$ чўка бошлайди ва аксинча, бу ионлардан бирортаси йўқотилса, чўкма эриши мумкин. Моддаларни батамом чўктиришда эрувчанликнинг ана шу хоссасидан фойдаланилади. Ag^+ ёки Cl^- ионини бермайдиган бошқа электролитларнинг қўшилиши ҳам эрувчанликка таъсир қилади, чунки бу ҳолда эритманинг ион кучи ўзгаради, натижада ионлар активлиги, шу жумладан, Ag^+ ва Cl^- ионларининг активлиги ўзгариши мумкин.

Температура кўтарилиши билан эрувчанлик кўпайтмаси одатда ортади.

Жуда оз миқдорда эрувчи тузларнинг эрувчанлик кўпайтмаси жуда ҳам кичик сон бўлгани учун уларнинг ўрнига логарифм қиймати қўлланади, яъни $-lgL = pL$ (худди шунингдек – $lgK = pK$).

Агар туз икки валентли металл иони (M^{2+}) ва икки асосли кучсиз кислотадан ҳосил бўлса ($CaCO_3$, $BaCO_3$, $SrCO_3$), биринчи (K_1) ва иккинчи (K_2) диссоциаланиш константаси ва эритма pH қийматларининг нисбатига қараб, эрувчанлик $[Э]$ қуйидагича топилади:

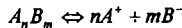
$$\text{Агар } pH < pK_1 \text{ бўлса, } Э_{M} = C_{H_2O} \sqrt{L / K_1 K_2},$$

$$pK_1 < pH < pK_2 \text{ бўлса, } Э_{M} = \sqrt{L / C_{H_2O}},$$

$$pK_2 < pH \text{ бўлса, } Э_{M} = \sqrt{L}.$$

Баъзан, чўкманинг битта иони эритмадаги (эритувчи) модда билан эрувчи комплекс ҳосил қилиши мумкин (масалан, кумуш галлоидлари аммиак эритмасида $[Ag(NH_3)_2]^+$ комплекс иони ҳосил қилиши мумкин). Умуман, чўкма ионларидан биттаси кам диссоциланувчи $A_n B_m$ хилдаги

тузлар куйидагича диссоциланади:



ва демак,

$$K_A = \frac{a_{A^+}^n \cdot a_{B^-}^m}{a_{A_n B_m}}$$

ва

$$L = a_{A^+}^n \cdot a_{B^-}^m$$

$$\text{ёки } L = a_{A^+}^n \cdot a_{B^-}^m = [A^+]^n [B^-]^m \gamma_{A^+}^n \cdot \gamma_{B^-}^m = [A^+]^n [B^-]^m \gamma_{\pm}^{n+m}$$

$$\gamma_{A^+}^n \cdot \gamma_{B^-}^m = \gamma_{\pm}^{n+m}$$

γ_{\pm} - ўртача активлик жуда кам эрувчи, яъни ўта суюлтирилган эритмаларда активлик коэффициентлари $\gamma = 1$ бўлганидан

$$L = [A^+]^n [B^-]^m \text{ бўлади.}$$

Умумий эрувчанлик $\Theta = \sqrt[n+m]{L/n^n \cdot m^m}$, ўта суюлтирилган эритмалар учун $\Theta = \sqrt[n+m]{L}$ айрим ионларнинг эрувчанлиги учун $\Theta_A = \sqrt[n]{L}$; $\Theta_B = \sqrt[m]{L}$ бирикма (комплекс) ҳосил қилиши натижасида эриса ёки кам эрувчи бошқа бирикма ҳосил қилса эрувчанлик кўпайтмаси ва эрувчанликни аниқлашда бу ўзгаришлар ҳисобга олинади.

Б. ЭЛЕКТР ЎТКАЗУВЧАНЛИК

Солиштирма электр ўтказувчанлик. Электродит эритмасидаги ионлар тартибсиз ҳаракатда бўлади. Эритма орқали электр оқими ўтказилганда ионларнинг ҳаракати тартибга тушиб, улар катод ҳамда анод томон электр зарядини ташиб, эритманинг электр токини ўтказишига сабабчи бўлади.

Эритмаларнинг электр ўтказувчанлигини, уларнинг электр токини ўтишига кўрсатган қаршилиги орқали ифодалаш мумкин. Маълумки, ўтказгичда кузатилган қаршилиқ (R)

$$R = r \frac{l}{S}$$

бўлади, бунда:

l - ўтказгичнинг узунлиги;

S - унинг кўндаланг кесим юзаси;

r - солиштирма қаршилиқ. r -нинг тескари қийматига, яъни $\frac{1}{r} = \lambda_c$

солиштирма электр ўтказувчанлик дейилади. *Солиштирма электр ўтказувчанлик* – бир-биридан l метр (l см) оралиқда ва 1 м^2 (1 см^2 юзали) шқи текис электродлар орасида жойлашган суюқликнинг электр ўтказувчанлигидир. Солиштирма электр ўтказувчанлик ўлчами $\text{Ом}^{-1} \cdot \text{м}^{-1}$ ($\text{Ом}^{-1} \cdot \text{см}^{-1}$) билан ифодаланади. Муайян температурада эритманинг концентрацияси ортиши билан электр ўтказувчанлик дастлаб кўпая боради. Маълум концентрациядан сўнг эса, камая бошлайди.

« λ_c -С»-эгрн чизигининг максимумдан ўтишига асосий сабаб

қуйидагилардир: электр ўтказувчанлик ионларнинг сонига ва уларнинг ҳаракат тезлигига боғлиқ. Концентрация ўзгариши билан кучсиз электролитлар ионининг ҳаракат тезлиги деярли ўзгармайди. Шунга кўра, кучсиз электролитларнинг электр ўтказувчанлик киймати, асосан, ионларнинг сонига боғлиқ. Концентрация ортиши билан бир томондан: ($C_{\text{ион}} = \alpha C_0$) мувофиқ эриган модда молекулаларининг сони купайиши билан ионларнинг сони купайса, иккинчи томондан диссоциаланиш даражасининг камайиши натижасида ионларнинг сони камаяди. Максимумгача биринчи эффект, сўнг иккинчи эффект устуңлик килади.

Температура кўтарилиши билан, асосан, қуйидаги уч хил ўзгариш бўлади:

1) муҳитнинг қовушқоқлиги камаяди, 2) ионларнинг гидратланиши пасаяди, 3) ионларнинг ҳаракат тезлиги ортади. Одатда, бунинг натижасида температуранинг бир градусга кўтарилиши билан сувдаги эритмаларнинг солиштирма электр ўтказувчанлиги 2-2,5 баробар ортади.

Босим ўзгариши билан солиштирма электр ўтказувчанлик деярли ўзгармайди. Масалан, босим 2000 атмосферага ўзгарганда сирка кислотанинг солиштирма электр ўтказувчанлиги 0,6% га камаяди.

Эквивалент электр ўтказувчанлик. Юқорида кўриб ўтилганидек, солиштирма электр ўтказувчанлик эритма концентрациясининг ўзгариши билан ўзгаради. Бу микдорларни оддий ифода билан ёзиб бўлмайди. Амалда солиштирма электр ўтказувчанликдан фойдаланиш анча ноқулайдир. Шунинг учун, кўпинча эквивалент электр ўтказувчанликдан фойдаланилади.

Эквивалент электр ўтказувчанлик – бир-биридан 1 м (ёки 1 см) узоқликдаги 1 м² (1 см²) текис юзага эса бўлган электродлар орасига жойлашиб, таркибида 1 кг- эквивалент (ёки 1 г- эквивалент) эриган модда бўлган эритманинг электр ўтказувчанлигидир.

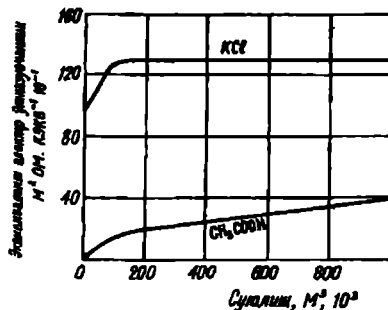
Эквивалент электр ўтказувчанлик λ , қуйидаги тенгламалар билан ифодаланади:

$$\lambda_e = \frac{\lambda_c}{C} = \lambda_c \cdot V; V = m^3 \quad (\text{IX.23})$$

ёки $\lambda_e = \frac{\lambda_c \cdot 1000}{C} = 1000 \lambda_c \cdot V; V = l \quad (\text{IX.24})$ бу ерда: С эритманинг кг-

экв./л- экв. билан ифодаланган (нормал) концентрацияси, V - концентрацияга тесқари микдор – *эритманинг суюлтирилганлиги* (1 кг-экв ёки гр-экв) эриган модда тутган эритма ҳажми м³ (ёки литр билан). Эквивалент электр ўтказувчанликнинг ўлчами Ом⁻¹·м²/(кг-экв), ёки Ом⁻¹·см²/(кг-экв)дир. Электр ўтказувчанликни 1 г-экв моддага нисбатан олинганлигини назарда тутиб, ўлчам сифатида баъзан, г-экв тушириб қолдирилади ва эквивалент электр ўтказувчанлик Ом⁻¹ м² (Ом⁻¹·см²) билан ифодаланади. Солиштирма ва эквивалент электр ўтказувчанлик ифодаларини бир-бири билан тақдосласак, қуйидаги ҳолни кўрамыз. Солиштирма электр ўтказувчанликда ҳажм бир хил м³ (1 л) қолиб, бу ҳажмдаги эриган модданинг микдори ўзгаради. Эквивалент электр ўтказувчанликда эса аксинча, эриган модданинг микдори бир хил – бир кг-эквивалент (1 грамм-эквивалент) қолиб, эритманинг ҳажми ўзгаради.

Тузнинг, яъни эритманинг концентрацияси ошиши билан эквивалент электр ўтказувчанлик камаяди. Шунинг ҳам айтиб ўтиш керакки, суюлтириш билан



IX.2-расм. Эквивалент электр ўтказувчанликнинг эритма суюлтирилиши билан ўзгариши.

эквивалент электр ўтказувчанликнинг ортиши чегарасиз бўлмайди (IX.2-расм). Маълум суюлтиришдан сўнг электр ўтказувчанликнинг ортиши тўхтабди, чунки кейинги суюлтириш натижасида эритмада ҳеч қандай ўзгариш содир бўлмайди. Шундай қилиб, эритма суюлтирилгани сари электр ўтказувчанлик ортиб бориб, маълум чегарада тўхтабди. Эквивалент электр ўтказувчанликнинг бу чегараси *чексиз суюлтирилгандаги эквивалент электр ўтказувчанлик* дейилади ва одатда λ_w билан ифодаланлади.

Эритма чексиз суюлтирилганда кучсиз электролит тўла диссоциаланган бўлади ($\alpha=1$), демак, бундан кейинги суюлтиришларда ионларнинг сони ўзгармайди. λ_w да $\alpha=1$ бўлади. Чексиз суюлтиришда ионлар бир-биридан шу қадар узоқлашадики, улар амалда бир-бирига таъсирини (тортишишини) ўзгартирмайди. Бинобарин, маълум суюлтиришдан сўнг ионларнинг концентрацияси ва улар ўртасидаги тортишув кучи ўзгармайди, натижада, электр ўтказувчанлик ўзгармайди.

Чексиз суюлтирилгандаги электр ўтказувчанлик электролитларнинг электр ўтказувчанликларини характерловчи муҳим омилдир.

Электр ўтказувчанликнинг моляр электр ўтказувчанлик λ_w ифодаси ҳам бор. Бу ифодани λ , дан фарқи, концентрацияси (C) моляр миқдорда бўлади, яъни:

$$\lambda_w = \frac{\lambda_c}{C} = \lambda_c \cdot V; (V = M^{-3})$$

$$\lambda_w = \frac{\lambda_c \cdot 1000}{c}; (V = l)$$

Ташиш сони. Бинар электролит эритма кўндаланг кесим юзаси 1 м^2 (1 см^2) бўлган цилиндрга солиб, электродлар оралиғи 1 м (1 см), деб фараз қилайлик. Эритманинг концентрацияси C, кг-экв (г.экв), диссоциаланиш даражаси α - бўлса, ионларнинг концентрацияси αC бўлади. Бу электролит орқали электр оқими ўтиб, кучланишнинг айирмаси $E=I \cdot l$ бўлсин; U -катионларнинг ҳаракат тезлиги, V анионларнинг ҳаракат тезлиги бўлсин.

Энди ионлар бир секундда олиб ўтган электр миқдорини ҳисоблаб кўрайлик. Олиб ўтилган электр миқдори (бизнинг шароитимизда электр оқими зичлиги) катион ва анионлар олиб ўтган электр миқдорининг йиғиндисига тенг. СИ ва эски ўлчов бирликларида

$$i = CaFu + CaFv \quad i = (CaFU + CaFV)/1000 \quad (IX.24)$$

бу ерда, (Ca) - ионларнинг концентрацияси бўлади. F -бир кг-экв (гр-экв) ионнинг олиб ўтган электр миқдори бўлиб, Фарадей конунига кўра тахминан $(9,65 \cdot 10^7)$ кл/кг-экв (96500) кулонга) тенг: Бир кг-экв ионнинг ташиб ўтган электр миқдори Fu - бўлади; (Ca) кг-экв ионнинг ташиб ўтган электр миқдори $(Ca)Fv$ - тенг бўлади. $CaFU$ -катионларнинг, $CaFV$ - анионларнинг олиб ўтган электр миқдори.

Олиб ўтилган умумий электр миқдоридан:

$$n_+ = \frac{CaFu}{CaFu + CaFv} = \frac{U}{U + V} \quad (IX.25a)$$

қисмини катионлар,

$$n_- = \frac{CaFv}{CaFu + CaFv} = \frac{V}{u + V} \quad (IX.25b)$$

қисмини эса, анионлар ташиб ўтган бўлади.

n_+ ва n_- катион ва анионларнинг ташиш сони, деб аталади. Шундай қилиб, ионнинг ташиш сони шу ион умумий электр миқдорининг қанча қисмини ташиб ўтганини кўрсатади.

(IX.24) ва (IX.25) тенгламалардан

$$n_+ + n_- = 1 \quad (IX.26)$$

$$\frac{n_+}{n_-} = \frac{u}{v} \quad (IX.27)$$

эканлиги кўришиб турибди. Ташиш сонининг аҳамиятини ойдинлаштириш учун электр ўтказувчанлик механизмини текшириб кўрайлик. Маълумки, металллардан (биринчи тур ўтказгичлардан) электр оқими ўтганда, модда бир жойдан иккинчи жойга кўчмайди. Электрولит эритмаларидан (иккинчи тур ўтказгичлардан) электр оқими ўтганда эса модда бир жойдан иккинчи жойга силжийди.

Электрولитнинг ҳажмини фикран уч қисмга, катод, анод ва бетараф қисмларга бўлайлик (IX.3-расм).

	+Анод		-Катод	
а	+10	+10	+10	
	-10	-10	-10	
в	+7	+10	+13	
	-12	-10	+8	
с	+7	+10	+8	
	-7	-10	-8	
	(-5)		(+5)	

IX.3-расм. Эритмадан электр оқими ўтказилгандаги ионлар ҳаракати.

Электролит орқали электр оқими ўтказилмаганда ионлар эритма ҳажмида бир текис тарқалган бўлади. Масалан, ҳар қайси қисмда 10 дона катион ва 10 дона анион бор, деб фараз қилайлик (a - ҳолат). Катион ва анионларнинг тезлиги $U:V=3:2$ каби нисбатда бўлсин. Эритма орқали электр оқими юборилганда катионлар катодга, анионлар эса анодга томон бориши натижасида уларнинг катод ва анод қисмларидаги сони (концентрацияси) ўзгаради. Бетараф қисмдаги ионлар сони эса ўзгармай қолади. Маълум вақт бирлиги ичида катод қисмидан анод қисмига 2 дона (n_+) анион келганда, анод қисмидан катодга 3 дона (n_-) катион қолади (e ҳолат). Натижада катод қисмида ортиқча катионлар сони 5 га ва анод қисмида ортиқча анионлар сони 5 га тенг бўлади. Бу ортиқча (5 та ион) ионлар электродда ажралиб чиқади (С-ҳолат). Шундай қилиб, ионларнинг тезлиги ҳар хил бўлишига қарамай электролизда катод ва анодда эквивалент миқдорда модда ажралиб чиқади ва ионларнинг турлича ҳаракатда бўлиши Фарадейнинг иккинчи қонунига хилоф келмайди.

Ионлар электр зарядини ташиганида олиб ўтилган электр миқдори ионлар сонига (концентрациясига), уларнинг ҳаракат тезлигига ва зарядларига тўғри пропорционал бўлиб, катион ва анионлар олиб ўтган электр миқдорининг йиғиндисига тенг.

Электролиз натижасида катод қисмида 8 тадан, анод қисмида эса 7 тадан ион қолади, яъни катод ва анод қисмларида электролит концентрацияси ўзгаради. Катод ва анод қисмлардан йўқолган ҳар қайси ионнинг сонини P_+ ва P_- деб белгиласак:

$$P_+ = 10 - 8 = 2; \quad P_- = 10 - 7 = 3$$

бўлади. Умуман:

$$\frac{n_+}{n_-} = \frac{u}{v} = \frac{P_+}{P_-}$$

ва (IX.27) тенгламага мувофиқ:

$$\frac{P_+}{P_-} = \frac{n_+}{n_-} \quad (\text{IX.28})$$

ёки

$$n_+ = \frac{P_+}{P_+ + P_-}; \quad n_- = \frac{P_-}{P_+ + P_-} \quad (\text{IX.29})$$

Шундай қилиб, ташиш сони электродлар қисмида эритма концентрациясининг ўзгаришини ўлчаш йўли билан аниқланиши мумкин. Ташиш сони, ўз навбатида, катод ва анод қисмида электролит концентрациясининг ўзгаришини ифодалайди.

Электродлар қисмида эритма концентрациясининг ўзгаришига сабаб фақат ионлар ҳаракатигина эмас, балки ионлар гидратланганлигидан ион билан бирга гидрат таркибидаги сув ҳам ҳаракат қилади. Бунинг натижасида катод ва анод қисмларида электролит концентрацияси ўзгаради.

Шундай қилиб, электродлар қисмида эритма концентрацияси икки сабаб билан ўзгаради, шунга мувофиқ, ташиш сони ҳам икки хил бўлади: кузатилган ташиш сони ва чин ташиш сони. Электродлар қисмида эритма

концентрациясининг ўзгаришини ўлчаш билан топилган ташиш сони *кузатилган ташиш сони* деб аталади.

Гидратланиш ва бошқа сабаб-далиллар ҳисобга олиниб, ионлар ҳаракати тезлиги турлича бўлганидан, катод ва анодда эритма концентрациясининг ўзгаришини ўлчаш йўли билангина топилган ташиш сони *чин ташиш сони*, дейилади.

Температура ўзгариши билан ташиш сони жуда кам ўзгаради. Температуранинг кўтарилиши билан ионларнинг ҳаракат тезлиги тенглаша боради. Натижада катион ва анионнинг ташиш сони бир-бирига яқинлашади.

Одатда кичик ўлчамдаги ионларнинг ташиш сони катта ўлчамдаги ионларнинг ташиш сонидан ортик бўлади. Шу сабабдан, катионларнинг ташиш сони анионларнинг ташиш сонидан каттадир.

Ташиш сони электролит эритма концентрацияси ўзгариши билан бир оз ўзгаради.

Ионларнинг ҳаракатчанлиги. Юқорида ионлар олиб ўтган умумий электр микдори:

$$i = (CaFu + CaFv) \text{ га тенг}$$

эканлигини кўрган эдик. Тажириба шартига мувофиқ электр оқими зичлиги оқим кучи $-I$ га тенг. Ом қонунига кўра:

$$I = \frac{E}{r} = E\lambda_c$$

бўлади. Иккинчи томондан тажириба шартига биноан $E=1$

Демак:

$$\lambda_c = CaFu + CaFv \quad (\text{IX. 30})$$

тенгламанинг икки томонини C га бўлсак ва (IX.23) ни эътиборга олсак:

$$\lambda_2 = \alpha(Fu + Fv) \quad (\text{IX.30a})$$

бўлади. Кучли электролит ва суюлтирилган кучсиз электролитларда $\alpha = 1$ бўлади.

Ион тезлиги эритмадан ўтаётган электр оқимининг кучланишига (E) ва эритма температурасига пропорционалдир. $E=I$ ва $T=29I^0$ К бўлганда ионлар тезлиги *ионларнинг абсолют тезлиги* деб аталади ва V_0 билан белгиланади. Демак, $\alpha=1$ бўлганда, $\lambda_2, \lambda_\infty$ га тенг бўлади. Шунга биноан $\alpha=1$ бўлганда (IX.30) тенгламадан

$$\lambda_\infty = Fu_0 + Fv_0 \quad (\text{IX. 31})$$

бўлади. (IX.30, IX. 31) тенгламалардан

$$\lambda_2 = \alpha\lambda_\infty \frac{u+v}{u_0+v_0} = \alpha\lambda_\infty f_1$$

$f_1 = \frac{u+v}{u_0+v_0}$ электр ўтказувчанлик коэффицентидир. Суюлтирилган кучсиз электролит эритмаларида $f_1 = 1$ бўлади ва бу хил эритмалар учун

$$\alpha = \frac{\lambda_2}{\lambda_\infty} \quad (\text{IX.32})$$

Шундай қилиб, эритманинг диссоциаланиш даражаси электр ўтказувчанликни ўлчаш йўли билан ҳам аниқланиши мумкин.
 $\lambda_+ = Fv_+, \lambda_- = Fv_-$ деб олсак (IX.31) тенгламадан

$$\lambda_\infty = \lambda_+ + \lambda_- \quad (\text{IX.33})$$

бўлади, бу ерда λ_+ , λ_- катион ва анион ҳаракатчанглиги. Шундай қилиб, чексиз суюлтирилган кучсиз электролит эритмаларнинг эквивалент электр ўтказувчанлиги катион билан анионнинг ҳаракатчанлиги йиғиндиси ($\lambda_+ + \lambda_-$) га тенг (Кольрауш қонуни). Бу қонун ионларнинг мустақил ҳаракатланиш қонуни, деб ҳам аталади.

Ионларнинг ҳаракатчанлиги, яъни ион тезлигининг 1кг-эквивалент (1 грамм-эквивалент) ион ташиб ўтган заряд миқдорига (F) га кўпайтмаси I кг-эқв (гр-эқв) ионнинг вақт бирлигида 1м масофага олиб ўтган миқдори бўлади. Демак, катион ва анионларнинг вақт бирлиги ичида ташиб ўтган электр миқдори, уларнинг электр ўтказувчанликлари деб ҳам аталади.

Ионларнинг ҳаракатчанлиги берилган бўлади. Улардан фойдаланиб тенгламадан эритмаларни чексиз суюлтирилгандаги эквивалент электр ўтказувчанлигини ҳисоблаб чиқиш мумкин. λ_+ , λ_- лар қиймати маълумотномаларда берилган бўлади.

Ионлар тезлигининг ўзаро нисбати $\left(\frac{U}{V}\right)$ майдоннинг кучланиши (E) га деярли боғлиқ эмас. Демак, $\frac{U}{V} = \frac{\lambda_+}{\lambda_-}$ ва (VIII. 57) тенгламага мувофиқ:

$$\frac{\lambda_+}{\lambda_-} = \frac{U}{V} = \frac{n_+}{n_-} = \frac{1-n}{n}$$

бундан

$$\frac{\lambda_+ \lambda_-}{\lambda_-} = \frac{1}{n}$$

ёки

$$n_- = \frac{\lambda_+}{\lambda_+ \lambda_-}; \quad n_+ = \frac{\lambda_-}{\lambda_+ \lambda_-}$$

бўлганлиги учун

$$\lambda_- = n_- \lambda_\infty; \quad \lambda_+ = n_+ \lambda_\infty \quad (\text{IX.34})$$

Шундай қилиб, ионларнинг ташиш сони ва чексиз электр ўтказувчанлиги орқали ҳам ионларнинг ҳаракатчанлигини ҳисоблаб топиш мумкин:

Эритма температурасининг кўтарилиши билан ҳаракатчанлик ошади. Бу ўзгаришни қуйидагича ифодалаш мумкин:

$$\lambda_+(\lambda_-) = A e^{-Q/RT} \quad (\text{IX.35a})$$

бу ерда: R - газларнинг универсал доимийси; T - абсолют температура, A - температурага боғлиқ бўлмаган доимий сон, Q - сувдаги эритмаларда (H^+ ва OH^- ионлардан бошқа ионлар учун) тахминан 15,06 кЖ га тенг. Температура кўтарилиши билан қовушқоқликнинг камайиши ва чексиз эквивалент электр ўтказувчанликнинг ортиши (бу миқдорларнинг

температура коэффициентлари) тахминан тенгдир. Демак, чексиз, эквивалент электр ўтказувчанликнинг ковушқоқликка кўпайтмаси исталган температурада ўзгармас катталиқдир:

$$\lambda_{\infty} \cdot \eta = const \quad (IX.36)$$

Бу тенглама Вальден – Писаржевский қондаси номи билан маълум. Бундан кўринадики, ковушқоқликнинг камайиши билан ионларнинг ҳаракатчанлиги кучаяди.

Эквивалент электр ўтказувчанликнинг концентрацияга қараб ўзгариши миқдор жиҳатидан суюлтириш қонуни билан ифодаланади. Агар (IX. 10) тенгламасига $\alpha = \frac{\lambda_2}{\lambda_{\infty}}$ нинг қийматини қўйсак:

$$K = C \frac{\alpha^2}{1 - \alpha} = \frac{C \lambda_2^2}{\lambda_{\infty} (\lambda_{\infty} - \lambda_2)} \quad (IX. 37)$$

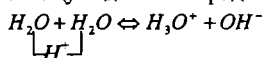
ёки

$$\lambda_2 = \frac{K}{2C} \left(\sqrt{1 + \frac{4C}{K}} - 1 \right) \lambda_{\infty} \quad (IX. 38)$$

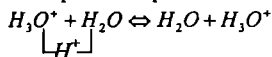
Бу тенглама *Оствальднинг суюлтириш қонуни ёки тўғридан-тўғри суюлтириш қонуни деб аталади*. Бу қонун эквивалент электр ўтказувчанлик λ_{∞} ни эритма концентрацияси билан ўзгаришини ифодалайди.

H_3O^+ ва OH^- ионлардан бошқа ионларнинг ҳаракатчанлиги $T=291^{\circ} K$ ($18^{\circ} C$) да $10-70 \text{ Ом}^{-1}$ чамаси бўлса, H^+ нинг ҳаракатчанлиги $300,6 \text{ Ом}^{-1}$ га, OH^- ники эса 171 Ом^{-1} га тенг. Водород иони эритмада яланғоч (H^+) ҳолда эмас, балки H_3O^+ иони кўринишида бўлади. H_3O^+ ион эса бошқа ионлар сингари гидратланган бўлади. Шунга кўра, унинг эффектив радиуси (яъни гидрат қаватни ҳисобга олганда) бошқа ионларнинг, яъни улар билан бир ўлчамда бўлиши керак эди. Шунга кўра, водород ионининг катта ҳаракатчанликка эга бўлишини, унинг тез ҳаракат қилиши билан тушунтириб бўлмайди. Бунга қуйидагилар сабаб:

Сувнинг диссоциаланиши қуйидагича боради:

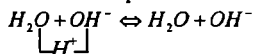


Протон бир сув молекуласидан иккинчи сув молекуласига ўтади. Ҳосил бўлган гидроксоний иони эса тартибсиз ҳаракат қилиб, ўз навбатида атрофидаги сув молекуларига протон беради:



Эритмага электр оқими бериб, потенциаллар фарқи вужудга келтирилганда, бу ҳаракат электр майдони ўқи бўйлаб йўналади, яъни протон катод томон ҳаракат қилади. Шундай қилиб, электр зарядини гидроксоний иони эмас протон ташийди. Протоннинг радиуси кичик бўлганлигидан, у жуда тез ҳаракат қилади. Лекин катодгача келмасдан икки молекула ўртасида ҳаракатланади, бир молекуладан иккинчи молекулага «сакраб» ҳаракатланади. Шундай қилиб протон эстафета кўринишида ҳаракат қилади.

Худди шундай OH^- анод томон ҳаракат қилади.



реакцияси натижасида протон сув молекуласидан гидроксидга ўтади. Протон эстафета ҳолатида ҳаракат қилади. Электроннинг асосий қисми шу ҳолатда ташилади. Юқоридаги реакциялар шу қадар тез борадики H_3O^+ ва OH^- ионлари тахминан 10^{-11} сек ичида мавжуд бўла олади. H_3O^+ ва OH^- ионларининг ўзи ҳам катод ва анод томон ҳаракат қилади ва электродга етиб келади. Лекин бунда ташиб ўтилган электр миқдори бошқа хил ионларники каби бўлади.

В. КУЧЛИ ЭЛЕКТРОЛИТЛАР

Кучли электролитлар эритмасини оптик ва спектрал анализ қилиш усуллари воситасида текшириш натижалари бу ҳилдаги эритмаларда диссоциаланмаган молекулалар бўлмаслигини кўрсатади.

Кучсиз электролит эритмаларнинг физик ва кимёвий хоссалари ва бу хоссаларнинг эритма суюлтирилганда ўзгаришининг сабаби, асосан диссоциаланиш даражасининг ўзгаришидир. Кучли электролитлар исталган қонцентрацияда тўла диссоциаланган бўлганлиги учун улар хоссаларининг ўзгариш сабабини диссоциаланиш даражаси билан тушунтириб бўлмайди, диссоциаланиш даражаси тушунчаси бу ўринда ўз маъносини йўқотади.

Кучли электролитлар хоссаларининг ўзгариши, асосан, ионлар орасидаги тортишув кучининг ўзгаришига боғлиқ. Кучли электролит хоссаларининг ўзгариши, жумладан, эритма суюлтирилганда ўзгариши, асосан, ана шу электростатик тортишув кучининг ўзгаришидан келиб чиқади.

Булар кучли электролитларнинг янги назариясини яратишга даъват қилади. 1894 йилда Ван-Лар ионлар ўртасидаги электростатик кучни эътиборга олиш кераклигини айтди. Сезерленд (1902) ва Ганч (1906) кучли электролит ҳамма концентрацияда ҳам тўла диссоциаланади деган назарияни кўтариб чиқдилар ва ҳоказо. Ниҳоят, 1923 йилда Дебай ва Хюккель кучли электролитларнинг миқдорий назариясига асос солдилар.

ИОН АТМОСФЕРАСИ

Биз юқорида ионлар билан эритувчи орасида ўзаро таъсир борлигини, бунинг натижасида ион сольватларининг ҳосил бўлишини кўриб ўтдик.

Ҳақиқатда эса ионлар ўртасида электростатик тортишув мавжуд. Бу куч таъсирида ионлар эритма ҳажмида маълум тартиб билан, кристалл панжарасидек, ҳар қайси ион қарама-қарши ишорали ион билан қуршалган ҳолда жойланишга интилади.

Ионлар орасидаги тортишув кучи молекулалар орасидаги тортишув кучидан анча катта бўлиб узоқ масофага таъсир қилади. Молекулалар орасидаги тортишув кучи ораликнинг олтинчи даражасига, ионлар

Ўртасидаги тортишув кучи эса оралиқнинг квадратига тескари пропорционал равишда ўзгаради. Шундай қилиб, электролитларда айниқса, кучли электролитларда ионлар орасидаги тортишув кучи анчагина масофагача сезилади.

Ионлар орасидаги ўзаро таъсир кучини ҳисобга олмаслик қўп хатоликка олиб келади. Тажрибада олинган қўпгина маълумотлар буни тасдиқлайди. Шунга мувофиқ, ҳар қайси анион катионлар билан, ҳар қайси катион эса анионлар билан қуршаб олинган бўлади. Ионларнинг ана шундай тўплами *ионлар атмосфераси*, деб аталади, ўртадаги, яъни қарама-қарши зарядли ионлар билан ўраб олинган ион *марказий ион* дейилади. Шунга ҳам айтиб ўтиш керакки, ионлар атмосфераси схема тарзида баён этилади, ҳақиқатда эса ионлар атмосфераси оддий бўлмайди. Ионлар атмосферасидаги ҳар қайси ион бошқа бир атмосферанинг марказий иони бўлиши мумкин. Ион атмосферасининг мавжудлиги, турли ишораси ионларнинг бир бирига тортишувини кучсизлантиради ва уларни қайтадан бирлашиб молекула ҳосил қилишини қийинлаштиради.

Кучсиз электролит эритмаларда ҳам ион атмосфераси мавжуд. Лекин бу хил эритмаларда уларнинг (ион атмосферасининг) электр заряди кичик бўлганлигидан, эритма ҳоссага сезиларли таъсир қилмайди.

ИОНЛАРНИНГ ТЕРМОДИНАМИК АКТИВЛИГИ

Маълумки, реал эритмаларда концентрация ўрнига активлик (a) ни ишлатиш керак:

$$a = \gamma \cdot C \quad (\text{IX.39})$$

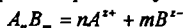
Электролитмас эритмаларда заррачалар орасидаги тортишув кучи кичик бўлганидан концентрациядан фойдаланиш унча катта хатоликка олиб келмайди. Ионларда электр заряди бўлганлиги ва натижада ўз атрофида электр майдони ҳосил қилганлиги учун, улар орасидаги тортишув кучи катта бўлади. Агар бу куч ҳисобга олинмаса, сезиларли хато қилинган бўлади. Шунинг учун, электролит эритмаларда, айниқса кучли электролитларда активлик ўрнига концентрациядан фойдаланиш бир оз хатоликка олиб келади, фақат уларнинг чексиз суюлтирилган эритмалари учунгина концентрация ифодасини қўллаш мумкин.

Ҳозирги вақтда айрим ионларнинг активлигини (активлик коэффицентини) аниқ ўлчайдиган усул йўқ, одатда электролитнинг ўртача активлиги ўлчанади.

Икки хил ўртача активлик ифодаси бор:

a - моляль активлик, a_{\pm} ионларнинг ўртача активлиги, a кучли электролитнинг эритмадаги термодинамик активлиги бўлиб, унинг диссоциаланиши эътиборга олинмаган.

a нинг қиймати электролитмас моддаларнинг активлиги ўлчанадиган усуллар ёрдамида аниқланади. Агар электролит куйидагича диссоциаланса:



z^+ , z^- -катион ва анион заряди, у ҳолда a - моляль активлик бўлади:

$$a = a^n \cdot a^m \quad (\text{IX.40})$$

Ионларнинг ўртача активлиги

$$a_{\pm} = (a_n^n \cdot a_m^m)^{\frac{1}{n+m}}; N = n + m \quad (\text{IX.41})$$

Бу икки ўртача миқдор бир-бири билан қуйидагича боғланган:

$$a = a_{\pm}^N \quad (\text{IX.42})$$

Шундай қилиб, a ни ўлчаш йўли билан a_{\pm} ни аниқлаш мумкин ва аксинча. Худди шунга ўхшаш, активлик коэффициентини учун ҳам иккита ўртача миқдор бор: моляль ўртача активлик коэффициентини ва γ_{\pm} ионларнинг ўртача активлик коэффициентини:

$$\gamma = \gamma_n^n \cdot \gamma_m^m \quad (\text{IX.43})$$

$$\gamma_{\pm} = (\gamma_n^n \cdot \gamma_m^m)^{\frac{1}{N}} \quad (\text{IX.44})$$

Термодинамик активлик ва активлик коэффициентининг қийматлари эритманинг қандай хоссаи орқали ўлчанган бўлишидан қатъий назар, бир хил бўлади. Ионларнинг активлик коэффициентини одатда электр юритувчи кучни ўлчаш йўли билан аниқланади. Бу усул Х бобда баён этилади.

ИОН КУЧИ

Ион кучи (I) эритмадаги ионлар концентрацияси (C) билан шу ионлар заряди миқдорининг (Z) квадрати кўпайтмасининг йиғиндисини ярмига тенг:

$$I = \frac{1}{2} \sum C_i Z_i^2 \quad (\text{IX.45})$$

Масалан, 1000 г сувда 0,01 моль CaCl_2 ва 0,1 моль Na_2SO_4 эриган бўлса унда ион кучи:

$$I = \frac{1}{2} (0,01 \cdot 2^2 + 0,02 \cdot 1^2 + 0,2 \cdot 1^2 + 0,1 \cdot 2^2) = 0,33 \text{ га тенг}$$

бўлади.

Эритманинг ион кучи ионлар активлигига таъсир қилади. *Маълум электролитнинг эритмадаги активлик коэффициентини фақат эритманинг ион кучига боғлиқ бўлиб, эритмадаги ионларнинг хилига боғлиқ эмас (ион кучи қондаси).* Бу қоидага эритманинг ион кучи қиймати 0,2 дан кам бўлгандагина риоя қилинади. Бу қоидадан қуйидаги хулосани чиқариш мумкин: айрим ионларнинг активлик коэффициентини (γ^+ ва γ^-) фақат эритманинг ион кучига боғлиқ бўлиб, ион кучи бир хил бўлган эритмаларда, улардаги ионларнинг хилидан қатъи назар, бир хил қийматга эга бўлади. Айрим ионлар активлик коэффициентининг турли ион кучидаги қиймати маълумотномаларда берилган. Бу ҳисобларда K^+ ва Cl^- ионларининг активлик коэффициентини тенг, деб қабул қилинган. Бу маълумотлар фақат суюлтирилган эритмалар учун мувофиқ бўлиб, концентрланган эритмаларга мос келмайди.

ЭЛЕКТРОЛИТЛАРНИНГ ЭЛЕКТРОСТАТИК НАЗАРИЯСИ (ДЕБАЙ-ХЮККЕЛЬ НАЗАРИЯСИ). АКТИВЛИК КОЭФФИЦИЕНТИНИ ҲИСОБЛАШ

Кучли электролитларнинг суолтирилган эритмасининг электростатик назариясини 1923 йилда Дебай ва Хюккель яратдилар. Бу назария, γ_+ ва γ_- ларни ҳисоблашга, ион кучи қондасини назарий асослашга имкон бери.

Дебай-Хюккель айрим ионлар орасидаги тортишув кучи ўрнига ионлар атмосферасидаги тортишув кучини, яъни марказий ион билан унинг атмосфераси орасидаги тортишув кучини ва марказий иондан узоқлашган сари ионлар атмосферасидаги электр заряди зичлигининг ўзгаришини ҳисоблаб чиққанлар. Улар айрим ионларнинг потенциаллари ўрнига ионлар атмосфераси бўйича заряди зичлигининг узлуксиз ўзгаришини ҳисобга олдилар, чунки айрим ион электр майдонини ионлар атмосферасининг узлуксиз ўзгарувчи майдони билан алмаштириш электростатиканинг узлуксиз майдонга ҳос қонунларини тадбиқ этишга имкон беради.

Шуни ҳам уқтириб ўтиш керакки, ионларнинг ҳосил қилган электр майдонини ҳақиқатдан узоқ даражада схемалаштириш, ионларнинг сольватланишини ҳисобга олмаслик ва ҳисоблаш вақтида қилинган бошқа бир қанча фаразлар оқибатида Дебай-Хюккель назариясини ноаниқ натижаларга олиб келишига сабаб бўлди.

Биз бу назариянинг математик томонларини баён этмай, олинган натижани бериш билан чегараланамиз. Бу назарияга кўра, активлик коэффиценти қуйидаги тенгламадан топилади:

$$\lg \gamma_{\pm} = -A\sqrt{I} \quad (\text{IX.46})$$

$$A = \frac{1,823 \cdot 10^6 Z^+ Z^-}{(\epsilon T)^{3/2}}$$

бу ерда: I - ион кучи, Z^+ , Z^- - ионларнинг заряди, A - маълум эритувчи учун маълум температурадаги ўзгармас сон, ϵ - муҳитнинг диэлектрик константаси, T - абсолют температура. Бинар электролитлар учун 289°K да (IX.24) тенглама қуйидагича ёзнади (сувдаги эритмалар учун)

$$\lg \gamma_{\pm} = -0,508\sqrt{C} \quad (\text{IX.47})$$

бу ерда, C - моляль концентрация.

Бу тенглама Дебай-Хюккельнинг *чегараланган қонуни* деб аталади.

Агар ионлар радиуси эътиборга олинса ҳамда катион ва катионлар радиуси баравар деб қабул қилинса, бир оз концентрланган сувли эритмалар учун Дебай-Хюккель назарияси қуйидаги тенгламани беради:

$$\lg \gamma_{\pm} = -\frac{A \cdot Z^+ \cdot Z^- \cdot \sqrt{J}}{1 + \sqrt{J}} \quad (\text{IX.48})$$

Бу тенглама концентрацияси $0,001$ молялдан юқори бўлмаган эритмалар учун тадбиқ этилади.

Агар эриган модда атрофидаги эритувчи молекуласининг кутблилиги эътиборга олинса, тенглама қуйидаги кўринишда бўлади:

$$\lg \gamma_{\pm} = -\frac{A \cdot Z^{+} \cdot Z^{-} \cdot \sqrt{I}}{1 + B \cdot r \cdot \sqrt{I}} \quad (\text{IX.49})$$

бунда, r – ионларнинг ўртача эффектив, яъни сольват қатламининг диаметрини ҳисобга олган диаметри ($r = 3-4 \cdot 10^{-8}$ см): B – турғун сон бўлиб, сувли эритмалар учун $0,32 - 0,33 \cdot 10^3$ га тенг.

Демак, сувли эритмалар учун $B \cdot r = 1$.

(IX.47) тенгламага мувофиқ ўта суюлтирилган эритмаларда, γ_{\pm} - эритма ион кучи (ёки концентрация) нинг квадрат илдизи (\sqrt{I} ёки \sqrt{C}) билан тўғри чизик қонуни бўйича ўзгаради, яъни донмо $\gamma_{\pm} < 1$ бўлиб, эритманинг концентрацияси ортиши билан унинг қиймати камайиб боради. (IX. 48) ва (IX. 49) тенгламаларга мувофиқ $\lg \gamma_{\pm} = \phi(\sqrt{C})$ (эгриси минимумдан ўтади, яъни суюлтирилган эритмаларда эритма концентрация ошган сари γ_{\pm} нинг қиймати камаяди, юқори концентрацияси эритмаларда концентрация ошган сари унинг қиймати ортади ва $\gamma > 1$ бўлиши ҳам мумкин. Бу хулосаларнинг ҳаммаси тажрибада бевосита тасдиқланган.

Сўнги вақтларда бу назария анчагина мукамаллаштирилди, лекин олинган тенглама анчагина мураккаб бўлиб, фойдаланиш учун ноқулайдир. Лекин ҳар қандай концентрациядаги кучли электролитлар учун юқоридаги ҳолатларни ҳисобга оладиган назария ҳали яратилган эмас.

КУЧЛИ ЭЛЕКТРОЛИТЛАРНИНГ ЭЛЕКТР ЎТКАЗУВЧАНЛИГИ

Кучсиз электролитлар эритмасида концентрация ўзгариши билан электр ўтказувчанликнинг ўзгариши Оствальднинг суюлтириш қонуни орқали ифодаланadi. Кучли электролитлар эса суюлтириш қонунига бўйсунмайди. IX.4-расмда кучсиз электролит (CH_3COOH) ва кучли электролит (KCl , BaCl_2 , HCl) эритмаларининг электр ўтказувчанлиги график тарзда кўрсатилган. Бу графикда ординаталар ўқига эквивалент электр ўтказувчанлик, абсциссалар ўқига эса концентрациянинг квадрат илдизи қўйилган.

Кучсиз ва кучли электролит эритмаларида концентрация ўзгариши билан эквивалент электр ўтказувчанликнинг ўзгариши мутлақо бир хил эмаслиги графикдан кўриниб турибди. Бу ҳол электр ўтказувчанлик механизмининг электролитларда турлича бўлишини кўрсатади.

Кучли электролитларда электр ўтказувчанлик коэффициенти

$$f_{\lambda} = \frac{U + V}{U_0 + V_0} \neq 1 \quad (\text{IX.50})$$

бирга тенг бўлмайди, яъни $\lambda = \alpha \lambda_{\infty} f_{\lambda}$ бўлади.

Демак, кучли электролит эритмаларда λ , нинг эритма концентрация билан ўзгариши асосан ионлар ўртасидаги электростатик кучларнинг ўзгаришига боғлиқ.

Кольраушнинг ионларнинг мустақил ҳаракат қилиш қонуни:

$$\lambda_{\infty} = \lambda_{+} + \lambda_{-}$$

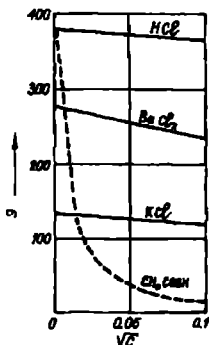
кучли электролитлар учун ҳам ўз кучини сақлайди.

Электр ўтказувчанлик кучсиз электролитларда олдин кескин, сўнг суст ўзгаради (IX. 4-расм). Кучли электролитларда λ , эса тўғри чизик қонуни бўйича ўзгаради. Кучли электролитлар учун Кольрауш қуйидаги боғланишни тажриба йўли билан топган:

$$\lambda_s = \lambda_\infty - \alpha\sqrt{C} \quad (\text{IX.50a})$$

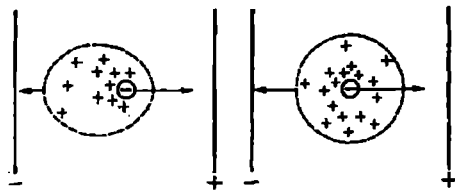
бу ерда α -хар қайси электролитга хос ўзгармас миқдор.

Кучли электролитларда ионларнинг ҳаракатчанлигини, демак, эквивалент электр ўтказувчанлигини, унинг эритма концентрацияси ортиши билан камайишни Дебай ва Хюккель ион атмосферасининг мавжудлиги билан тушунтирдилар.



IX.4-расм. Эквивалент электр ўтказувчанликни \sqrt{C} га боғлиқлиги.

Кучли электролит эритмаларда ионлар атмосфераси марказий ионларнинг ҳаракатини сусайтиради. Марказий ион ҳаракат қилганда қуйидаги қаршиликларга учрайди. Марказий ион ва ионлар атмосфераси карама-қарши зарядли бўлганлиги учун карама-қарши томонга ҳаракат қилишга интилади (IX. 5-расм). Бунинг натижасида марказий ион маълум тўсикқа учрайди ва унинг ҳаракати секинлашади. Бундай секинлашиш *катодоретик қаршилик* деб аталади. Бу қаршилик натижасида эквивалент электр ўтказувчанликнинг камайиши концентрациянинг квадрат илдизига пропорционал бўлади. Лекин марказий ион карама-қарши томонга ҳаракат қилиши натижасида ўзининг атмосферасидан ажралиб, ионлар атмосферасисиз, ионлар атмосфераси эса марказий ионсиз ҳаракат қилади, деб ўйлаш ярамайди. Қарама-қарши томонга ҳаракат қилиш натижасида ион атмосферасидаги ионларнинг бир қисми марказий ионнинг электр майдони таъсиридан чиқади ва натижада ионлар атмосфераси бузилмай қолади. Марказий ион эса ўз ҳаракатида эритманинг янги қисмига (зонасига) кириб, атрофида янги ионлар атмосферасини ҳосил қилади.



IX.5-расм. Электр майдонида ион ва ион атмосфераларининг ҳаракат схемаси

Ионлар атмосферасининг бузилиши ва унинг ўрнига бошқа ионлар атмосферасининг вужудга келиши учун маълум вақт керак бўлади. Бу вақт *релаксацион вақт* дейилади. Шу вақт ичида марказий ион илгари сурилади, унинг орқасидан эса бузилаётган атмосферанинг бир қисми эргашиб боради, ион атмосферанинг симметриклиги бузилиб, ассиметрик ҳолатга ўтади. Атмосферанинг бу қолдиғи марказий ионни ўзига тортиб, унинг ҳаракатини секинлаштиради. Бундай секинлаштиш *релаксацион қаршилик* ёки *ассиметрик эффект* дейилади. Бу қаршилик натижасида электр ўтказувчанликнинг камайиши ҳам концентрациянинг квадрат илдизига пропорционалдир.

Юқорида айтиб ўтилган қаршиликлар сабабли эквивалент электр ўтказувчанлик чексиз эквивалент электр ўтказувчанликдан кичик бўлади:

$$\lambda_s = \lambda_\infty - \lambda_K - \lambda_p, \quad (\text{IX.51})$$

бу ерда, λ_K , λ_p – катафоретик ва релаксацион қаршиликлар. Бу қаршиликлар \sqrt{C} га пропорционал бўлганлигидан:

$$\lambda_s = \lambda_\infty - \alpha\sqrt{C} \quad (\text{IX.52})$$

бўлади. Бу тенглама Кольраушнинг тажрибада топган тенгласига айнан тўғри келади. α нинг қиймати эритувчи табиати ва температурасига боғлиқ бўлиб, Онзагер-Дебай-Хюккель назарияси асосида ҳисоблаб топилади.

Бу қаршиликларнинг ҳақиқатан ҳам мавжудлиги Винн (1924 йил) тажрибасида тасдиқланди. Ионларнинг тезлиги майдоннинг кучланишига пропорционал, кучланиш воситаси билан ионларнинг ҳаракатини шу қадар тезлатиш мумкинки, натижада улар ионлар атмосферасини ҳосил қилишга улгура олмайди. Ўз ҳаракати билан ион атмосферасидан чиқиб кетган марказий ион атмосферасиз ҳаракат қилади. Винн 200000 вольт/см кучланиш бериб эквивалент электр ўтказувчанликни λ_∞ қийматига қадар оширишга муваффақ бўлди.

1928 йилда Дебай ва Фалькенгаген ўзгарувчан электр оқимининг электр ўтказувчанликка таъсирини назарий текшириб чиқдилар. Бу назарияга мувофиқ ўзгарувчан электр оқимининг такрорийлиги маълум қийматдан ошгандан сўнг эквивалент электр ўтказувчанлик ортиши керак. Бу ҳодиса *такрорлик эффекти* ёки *дисперс эффект* дейилади. Катта такрорийликда марказий ион ва ион атмосфераси бир-бирига нисбатан жуда кам силжийди, симметриклик сақланиб қолади, демак, ассиметрик эффект йўқолади.

Дебай – Фалькенгаген назариясига мувофиқ релаксацион вақт:

$$\tau = \frac{71,3 \cdot 10^{-10}}{C\lambda, Z} \quad \text{га тенг}$$

бу тенгламада: C – эритманинг нормал концентрацияси, Z – ион валенти (заряди), λ , -эквивалент электр ўтказувчанлик.

Электр ўтказувчанликнинг орғишига олиб келган такрорийликнинг минимуми микдори:

$$\nu = \frac{1}{\tau} \cdot \frac{CZ\lambda_2}{71,3} \cdot 10^{-10} \quad \text{га тенг бўлади.}$$

Такрорийлик шу микдордан ошганда релаксацион қаршилиқ йўқолиб, фақат электрофоретик қаршилиқгина қолади.

Винни тажрибаси ва такрорийлик эффектларидан фойдаланиб, электрофоретик ва релаксацион қаршилиқларни алоҳида аниқлаш мумкин. Бундай тажриба асосидаги ҳисоблашлар электрофоретик эффектни релаксацион эффектдан тахминан 2 марта катта эканлигини кўрсатди.

Шундай қилиб, Винни-Дебай-Фалькенгагенларнинг иши ион атмосферасининг ҳақиқатан ҳам мавжудлигини тасдиқлади. Бу эса электролитлар электростатик назариясининг асосини ташкил қилади.

Кейинчалик Онзагер бу ишларни давом эттириб, кучли электролитлар эквивалент электр ўтказувчанлигининг концентрацияга боғлиқ ҳолда ўзгаришининг микдорий ифодасини берди. Бир валентли ионлардан ташкил топган бинар электролитлар учун:

$$\lambda = \lambda_{\infty} - \left[\frac{8,2 \cdot 10^5}{(\epsilon T)^{3/2}} \cdot \lambda_{\infty} + \frac{82,4 \cdot 10^5}{(\epsilon T)^{3/2} \eta} \right] \cdot \sqrt{C} \quad (\text{IX.53})$$

Бу тенгламада $\frac{8,2 \cdot 10^5}{(\epsilon T)^{3/2}} \cdot \sqrt{C}$ электрофоретик, $\frac{82,4 \cdot 10^5}{(\epsilon T)^{3/2} \eta} \cdot \sqrt{C}$ релаксацион қаршилиқларни характерлайди, ϵ – диэлектрик доимийлик, η – муҳитнинг қовушқоқлиги, T – мухлақ температура, C – концентрацияси.

Онзагернинг бу тенгламаси Кольрауш томонидан тажриба орқали топилган тенгламага $\lambda = \lambda_{\infty} - \alpha \sqrt{C}$ мувофиқ келади.

Кучли электролитларда суолтирилган эритмаларда ионларнинг тезлиги концентрацияга деярли боғлиқ эмас, солиштирма электр ўтказувчанлик асосан ионларнинг сонига боғлиқ. Концентрация ошиши билан ионларнинг сони ортади, демак, электр ўтказувчанлик ошади. Концентрланган эритмаларда эса ион атмосфераси ионларнинг ҳаракатини камайтиради ва натижада электр ўтказувчанлик камаяди, эритма концентрацияси ошиши билан ион атмосферасининг заряди қиймати ошади ва ион ҳаракатини камаййтириш таъсири кучая боради. Шу сабабли, концентрланган эритмаларда солиштирма электр ўтказувчанлик концентрация ўзгариши билан максимумдан ўтади. Максимумгача биринчи омил иккинчи омилдан устунлик қилади, максимумдан сўнг аксинча бўлади.

СУЮҚЛАНМАЛАРНИНГ ЭЛЕКТР ҲТКАЗУВЧАНЛИГИ

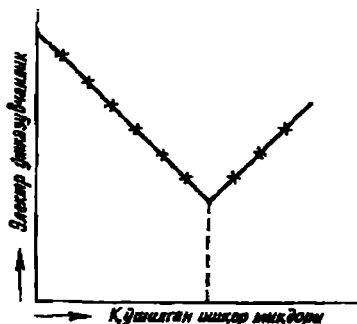
Каттик агрегат ҳолатдаги туз, электр оқимини ўтказмайди. Агар у иситилиб суюқ ҳолатга келтирилса, электр оқимини ўтказади, демак, у электролитга айланади. Шунга кўра, тузларнинг суюқланмалари ҳам 2 кил электр ўтказувчанлар синфига киради ва электр оқимини ионлар ташиб ўтади. Агар туз кристаллари панжарасида ионлар бўлса, туз (NaCl , KCl) суюқланиш температурасидан бир оз юқориқроқ температурада қиздирилса, ионлар эркин ҳаракат қила оладиган бўлади. Агар кристаллда тайёр ионлар бўлмаса, қиздириш натижасида молекулалар зарядланади.

Туз суюқланмаларининг электр ўтказувчанлиги жуда катта бўлади. Масалан, 800°C да $\text{KCl} + \text{TiCl}_3$ аралашмасининг солиштирма электр ўтказувчанлиги $\lambda_c = 100 - 500 \text{ Ом}^{-1} \cdot \text{м}^{-1}$ бўлади, шу тузларнинг сувдаги эритмасида у $\lambda_c = 30 \text{ Ом}^{-1} \cdot \text{м}^{-1}$ га тенг. Электр ўтказувчанлик ошган сари, турғун кучланишга эга бўлган занжирда оқим кучи ошади. Температура ортиши билан ионларнинг ҳаракатчанлиги ошади ва шунга кўра, электр ўтказувчанлик нотўғри чизик қонуни бўйича ўзгаради. Температура ортиши билан суюқликнинг зичлиги камаяди, натижада электр ўтказувчанлик ошади ва турғун температурада (IX.36) тенгламага ўхшаш тенглама ҳосил бўлади.

$$\eta \lambda_c^k = \text{const} \quad (\text{IX.54})$$

бунда, K – туз кристалларининг турига қараб 1,8–2,8 га тенг бўлади. Температура ўзгариши билан кўпайтманинг қиймати ҳам ўзгаради.

Кондуктометриқ титрлаш. Кондуктометриқ титрлаш ҳажмий анализ усулларида бири бўлиб, бу усулда нейтралланиш нуқтаси индикаторлар воситаси билан эмас, балки электр ўтказувчанлик ёрдамида аниқланади. Эритмалар рангли ёки лойқа бўлганида эквивалентлик нуқтасини индикаторлар ёрдамида аниқлаб бўлмайди. Кондуктометриқ усулда эса эритманинг ранги ёки унинг лойқа бўлиши ҳалал бермайди. Бундан ташқари кондуктометриқ усул билан бир қанча эритмани, масалан, бир неча кислота аралашмасини бир йўла титрлаш, ҳар бир кислота миқдорини аниқлаш мумкин. Бу усулнинг моҳиятини қуйида мисол орқали тушунтирамиз.



IX.6-расм. Кондуктометриқ титрлаш

Масалан, кислотани титрлаш керак бўлсин. Бунинг учун кислота эритмасидан маълум ҳажмда олиниб, унинг устига ишқорнинг концентрацияси маълум бўлган эритмасидан оз-оздан кўшиб борилади ва ҳар гал эритманинг электр ўтказувчанлиги ўлчанади. Ишқор кўшилган сари тез ҳаракат қилувчи H^+ ионларининг сони камайиб боради, натижада эритманинг электр ўтказувчанлиги ҳам камаяди. Титрланиш нуқтасидан ўтгач, эркин OH^- - ионлари тўплана бошлайди. OH^- иони ҳам тез ҳаракат қилувчи ион бўлганидан, эритманинг электр ўтказувчанлиги яна ошади. Титрлаш нуқтасида эркин H^+ ва OH^- – ионларининг микдори минимум бўлганлиги учун (бу нуқтада электр ўтказувчанлик, асосан, туз ионларининг электр ўтказувчанликларидан иборат бўлади) электр ўтказувчанлик киймати ҳам минимум бўлади. Шундай қилиб, минимум электр ўтказувчанлик нуқтаси титрланиш нуқтасидир (IX.6-расм).

Кондуктометрик усул билан фақат кислота ва асосларнигина эмас, балки тузларни ҳам, оксидловчи ва қайтарувчиларни ҳам титрлаш мумкин.

КИСЛОТА-АСОС НАЗАРИЯСИ

Электролитик диссоциаланиш назариясига асосланиб, яқин вақтларгача кислота ва асосларга қуйидагича таъриф бериб келинган эди:

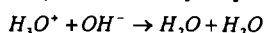
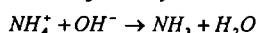
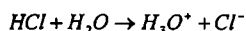
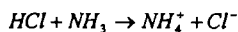
Кислоталар – диссоциаланиш натижасида водород ионини берувчи, *асослар эса* диссоциаланиш натижасида, гидроксил ионини берувчи моддалардир. Нейтралланиш жараёни кислота билан асоснинг қўшилишидан туз ва сувнинг ҳосил бўлиш реакциясидан иборат.

Сўнги вақтларда сувдан бошқа эритувчилардаги эритмалар: масалан, спирт, эфир, аммиак ва бошқа эритмалар кенг текширила бошланди. Бу текширишлар юқоридаги тушунчаларни фақат сувдаги эритмаларгагина тўғри келишини, лекин бу тушунчаларнинг чегараланганлигини кўрсатади. Натижада ҳамма ҳолатларга тўғри келадиган кислота – асос тушунчасини топишга киришилди.

Ҳозирги вақтда кислота-асос учун икки хил назария таклиф қилинган: кислота-асосларнинг протонолитик назарияси (Бренстед) назарияси ва умумлашган кислота-асос назарияси (Льюис назарияси). Бу назариялар барча кашфиётчилар томонидан эътироф этилган.

Бренстеднинг протонолитик кислота-асос назарияси. Сувдан бошқа эритувчилардаги эритмаларни текшириш кислота-асослар фақат сувдаги эритмаларидагина эмас, сувдан бошқа эритувчиларда ҳам бўлиши мумкинлигини кўрсатди. Мисол тариқасида қуйидаги реакцияларни кўздан кечирайлик:

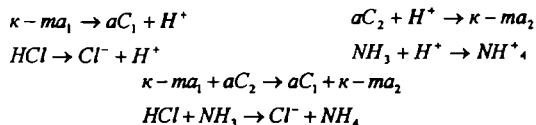
Кислота-Асос



Юкорида кислота деб аталган моддалар орасида бир умумийлик бор. У хам бўлса, улар таркибида водороднинг бўлишидир. Реакция вақтида водород иони (протон) кислотадаан асосга ўтади, яъни асос кислота билан реакцияга киришиб, кислота протонини бириктириб олади. Шундай қилиб, кислота-асосга қуйидагича таъриф бериш мумкин: *кислота ўздан протон ажратиб чиқариш хоссасига эга модда* (протонлар донори), *асос-протон бириктириб олиш хоссасига эга модда* (протонлар акцептори).

Бу назария қуйидаги натижаларга олиб келди: а) кислота-асос хоссаси ионлар (шу жумладан, комплекс ионлар) ва ионланмаган молекулаларда ҳам бўлиши мумкин; б) кислота-асосларнинг ионланиши кислота (асос) хоссаси бўлган эритувчи моддаларнинг реакцияга киришуви натижасида юз беради: в) эритувчининг кислота ёки асослигига қараб, бирор модда ё кислота, ёки асос бўлиши мумкин. Бундай амфотерлик хосса кўпгина моддаларда учрайди.

Кислота (к-та) ўз протонини бериш учун асос (ас) бўлиши шарт:



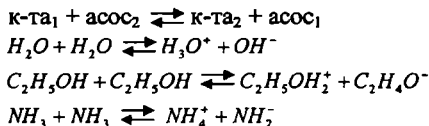
Бу мувозанатда икки жуфт кислота ва икки жуфт асос иштирок этган. Уларни *монанд кислота ва асос ёки ёнаки кислота ва асос* дейилади. Бу тентгламада Cl^- асос билан HCl кислота, NH_4^+ кислота билан NH_3 асос ёнаки моддалардир.

Кислота билан асос орасида реакция бориши учун қўшиладиган асоснинг электронга мойиллиги кислотага ёнаки бўлган асоснинг электронга мойиллигидан ортиқ бўлиши керак. Кучли кислота кучсиз асос билан ва кучсиз кислота кучли асос билан ёнаки модда бўла олади.

Кислота-асос реакцияларида протоннинг бевосита роли таъкидланиб, кислота ва асос *протонолит* деб, кислота-асос реакцияси эса *протонолитик реакция* деб аталади.

Эритувчилар кислота ва асосларга нисбатан бир неча хил гуруҳга бўлинади. Ўз протонини осон берувчи эритувчилар, яъни кислота хоссасига эга бўлган эритувчилар (сувсиз сирка кислота, чумоли кислота, сульфат кислота) *протоген эритувчилар* деб, ўз молекуласига протонни осон бириктириб оладиган эритувчилар, яъни асос хоссасига эга эритувчилар (суюк аммиак, аминлар) эса *протофил эритувчилар* деб, протон бериш ва бириктириб олиш хусусияти бўлмаган эритувчилар (бензол, хлор-бензол, толуол) *апротон эритувчилар* деб айтилади. Бу апротон эритувчиларда кислота ҳам, асос ҳам ионланмайди ва уларнинг ўзи ҳам ионланмаган бўлади. Баъзи эритувчилар амфотер ёки амфипротон бўлиб, шароитга қараб ё кислота, ёки асос бўлиши мумкин (масалан, сув, этил спирт).

Куйида амфотер эритувчиларнинг ионланишига мисоллар келтирилган:



Агар эритувчи қанчалик протоген бўлса, унда эриган модда шунчалик кучли асос бўлади ва аксинча, эритувчи қанчалик кучли протоген бўлса, эриган модда шунчалик кучли кислота хоссасига эга бўлади.

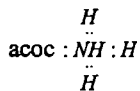
Сув жуда кучли протоген эритувчи, унда кучли кислоталар тўла диссоциаланади. Кучсизрок протофил (масалан, CH_3COOH) кислоталар қисман диссоциаланади. Кислоталик кучи бўйича кислоталар қуйидагича жойлашади:



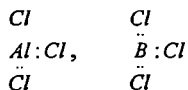
Эритувчининг хоссасига қараб, кислота ва асосларнинг ионланиши турли эритувчида турлича боради. Ҳатто эритувчига қараб, ионланишнинг табиати ҳам ўзгариши мумкин. Бирор модда бир эритувчида кислота, бошқа эритувчида эса асос бўлиши мумкин.

Умумлашган кислота-асос назарияси. Льюис назариясига кўра, моддаларнинг кислота-асослик хоссалари уларнинг таркибида водород ёки кислороднинг бўлишига, эритувчининг таъсирига эмас, балки моддаларнинг тузилишига боғлиқдир. Моддаларнинг тузилиш назарияси асосида кислота-асосларнинг электрон назарияси тақлиф қилинди. Бу назария *умумлашган кислота-асос назарияси* деб аталади. Бу назарияга кўра кислота ва асосга қуйидаги таърифлар берилади.

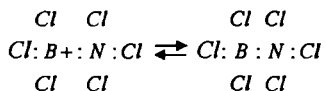
Асос-эркин электронлар жуфти бор модда бўлиб, унинг жуфт электронлари бошқа атомнинг барқарор электронлари группасини ташкил қилишида иштирок этиши мумкин. Масалан:



Кислоталар - атомида барқарор электронлар группаси ҳосил қилиш учун бошқа атомнинг эркин жуфт электронларидан фойдалана оладиган моддалардир. Масалан:

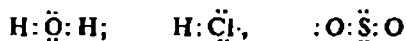


Бошқача айтганда, *кислота жуфт электронлар акцептори, асос эса жуфт электронлар доноридир.* Нейтралланиш реакциясида бу жуфт электронлар ҳисобидан ковалент боғланиш ҳосил бўлади:



Шундай қилиб, Льюис назариясига кўра, фақат протонли моддаларгина эмас, балки протонсиз-апротон моддалар ҳам кислота бўла олади. Шундай қилиб, кислота тушунчаси кенгайтирилди ва умумлаштирилди.

Ишқорий металллар ва идеал (гелий группаси) газлардан бошқа ҳамма моддаларнинг атомлари бир жуфт электрон бириктириб олади. Шунинг учун ҳамма атомлар деярли кислота хоссасига эга бўлиши мумкин. Шу билан бир каторда, қуйида келтирилган молекулалар сингари молекулалар ҳам асос бўла олади:



Кўпчилик оралиқ металлларнинг галогенидлари кислоталардир, масалан, ZnCl_2 , AlCl_3 , TiCl_3 , SnCl_2 , ва ҳоказо. *Улар Льюис кислоталари деб ҳам юритилади.*

Х боб. ЭЛЕКТРОДЛАРДА БОРАДИГАН ЖАРАЁНЛАР ВА ЭЛЕКТР ЮРИТУВЧИ КУЧ ЭЛЕКТРОКИМЁВИЙ ЖАРАЁНЛАР

Электр ўтказгич икки хил бўлади: а) биринчи хил ўтказгичлар қаттиқ ва суяқ металллар, шунингдек, баъзи бир нометаллар (графит, рух сульфид, қўрғошин сульфид). Бу хил ўтказгичларда электрни электронлар олиб ўтади ва модда массаси бир жойдан иккинчи жойга силжийди. Иккинчи хил ўтказгичларда электр зарядини ионлар олиб ўтади. Электролит эритмалар айнан шу синфга киради, уларда электрнинг ўтиши модда массасининг силжиши билан боради.

Агар биринчи хил ўтказгичлар билан бир қаторда иккинчи хил ўтказгичлар ҳам бўлса, электр оқимини вужудга келтирувчи бундай системага *электрохимёвий занжир* дейилади. Бундай занжирдан (металл электролит эритмага туширилган системаси) электр оқими ўтганда, бу эритма ва ўтказгичларнинг чегарасида (металл электрод ботган қисм юзасида) кимёвий реакция беради. Бу *жараёнга электрохимёвий жараён* дейилади.

Фазаларнинг бир-бирига тегиб турган юзаси, яъни электрнинг кириб-чиқадиган жойига электрод дейилади. Металл (биринчи хил ўтказгич) электролит эритмасига (иккинчи хил ўтказгич) туширилган жойида электр оқими металдан эритмага ва, аксинча, эритмадан металлга ўтади. Шу юза ва металл *электрод* деб аталади.

Бу жараённинг тескариси ҳам бўлиши мумкин. Электрохимёвий жараён натижасида электр оқими вужудга келиши мумкин. Яъни кимёвий энергия электр энергияга айланади. Бу жараён электрохимёвий гальваник элементларда содир бўлади.

Гальваник элементларда борадиган электрохимёвий жараёнлар термодинамик қайтар ва қайтмас бўлиши мумкин. Термодинамиканинг қонун ва тенгламалари фақатгина қайтар ишловчи гальваник элементларгагина қўлланиши мумкин.

ЭЛЕКТРОКИМЁВИЙ РЕАКЦИЯЛАР ТЕРМОДИНАМИКАСИ

Кимёвий энергия билан электр энергияси орасидаги боғланиш Гиббс-Гельмгольц тенгламаси билан ифодаланади:

$$A = \Delta H + T \left(\frac{dA}{dT} \right) \quad (\text{X.1})$$

Электролит эритмасидан электр оқими ўтказилганда ионлар силжийди, ҳаракат қилиб бир томонга боради, яъни электр оқими иш бажаради. Бу иш ташиб ўтилган заряд миқдори билан электродлар орасидаги потенциаллар айирмасининг кўпайтмасига тенг. Фарадей қонунига мувофиқ 1 кг экв (1-

грамм эквивалент) ион ташиб ўтган электр заряди zF га тенг (бу ерда F -Фарадей сони, z -ионнинг валентлиги). Электродлар орасидаги потенциаллар айирмаси, яъни электр юритувчи куч E ҳарфи билан белгиланади. Электр юритувчи куч – электр оқимини вужудга келтирувчи ва оқимнинг узлуксизлигини таъмин қилувчи куч (энергия)дир. Электр оқим бажарган иш:

$$A = zFE \quad (\text{X.2})$$

бўлади. Бу ишнинг электр ўлчови Жоуль билан ифодаланиши учун, уни 0,239 га - электр энергиясининг иссиқлик эквивалентига кўпайтириш керак. (X.2) тенгламадан:

$$\frac{dA}{dT} = zF \frac{dE}{dT} \quad (\text{X.3})$$

бу (X, 1-3) тенгламаларга биноан:

$$\left. \begin{aligned} E &= \frac{\Delta H}{zF} + T \left(\frac{dE}{dT} \right) \\ E &= \frac{Q}{zF} + T \left(\frac{dE}{dT} \right) \end{aligned} \right\} \quad (\text{X.4})$$

бўлади. Бу тенглама Гиббс-Гельмгольц тенгласининг гальваник элементлар учун берилган ифодаси бўлиб, реакция иссиқлик эффекти билан электр юритувчи куч орасидаги боғланишни кўрсатади. Бу тенгламадан фойдаланиб E ва $\frac{dE}{dT}$ маълум бўлса, Q ни ва иссиқлик эффектидан электр юритувчи кучни (E) ҳисоблаб топиш мумкин. Худди шу тенгламадан фойдаланиб, гальваник элементда борадиган реакцияларнинг изобарик потенциалини ва изобарик потенциал асосида реакцияларнинг мувозанат константасини аниқлаш мумкин. Ўтказилган тажрибалар бу тенгламанинг яхши натижа беришини кўрсатди.

Электр юритувчи куч ва мувозанат константаси. Вант-Гоффнинг изотерма тенгласидан фойдаланиб, электрод потенциалларни ва гальваник элементларнинг электр юритувчи кучини ҳисоблаб топиш мумкин. Маълумки, Вант-Гофф тенгласи куйидагича ёзилади:

$$A = -\Delta G = RT(\ln K_a - \Delta \ln a_i) \quad (\text{X.5})$$

бу ерда: A – максимал иш; ΔG – изобарик потенциал; R – газларнинг универсал доимийси; T – мутлақ температура; K_a – активлик билан ифодаланган мувозанат константаси; $\Delta \ln a_i$ – махсулот моддалари активликлари кўпайтмасининг дастлабки моддалар активлиги кўпайтмасига нисбати. A нинг қиймати (X. 2) тенгламадан (X.5) тенгламага кўйилса,

$$E = \frac{RT}{zF} \ln K_a - \frac{RT}{zF} \Delta \ln a_i \quad (\text{X.6})$$

бўлади.

Агар дастлабки моддаларнинг активлиги (концентрацияси) алоҳида ҳолатларда бирга тенг бўлса, $\Delta a_i = 1$ ва $\Delta \ln a_i = 0$ бўлади, бундан

$$E_0 = \frac{RT}{zF} \ln K_a \quad (\text{X.7})$$

келиб чиқади. Бу ерда, E - стандарт ёки нормал электр юритувчи куч бўлиб, (X. 6) тенглама куйидагича ёзилади:

$$E = E_0 - \frac{RT}{zF} \Delta \ln a, \quad (\text{X.8})$$

Потенциал учун:

$$\pi = \pi_0 - \frac{RT}{zF} \Delta \ln a, \quad (\text{X.9})$$

Бу Нернст тенгламалари бўлиб, улар *потенциаллар* (ЭЮК) билан *эритма концентрацияси орасидаги боғланишнинг математик ифодасидир*.

ФАЗАЛАР ЧЕГАРАСИДАГИ ЭЛЕКТРОД ПОТЕНЦИАЛЛАР ЭЛЕКТРОД ПОТЕНЦИАЛЛАРИНИНГ ҲОСИЛ БЎЛИШИ

Гальваник элементларда электр юритувчи кучнинг қандай жараёнлар натижасида ҳосил бўлиши билан танишишдан олдин электродларда потенциаллар айирмасининг ҳосил бўлишини кўриб чиқамиз.

Биринчи хил ўтказгичлар электролит эритмаларга туширилганда, электрод эритма чегарасида электр кўш қавати ҳосил бўлади ва электр потенциаллари ҳосил бўлади. Металл суюқликка туширилганда металл билан суюқлик чегарасида ҳосил бўлган потенциаллар айирмаси *электрод потенциали* деб аталади. Потенциалларнинг ҳосил бўлиш сабаби Л.В.Писаржевский назарияси асосида тушунтирилади. Бирор металл суюқликка туширилганда бу металл, металл иони (M^+) билан электронга e диссоциацияланади:

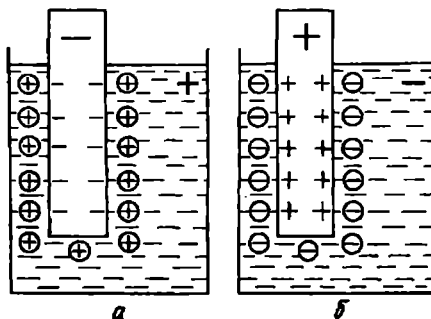
$$M = M^{++} + ze$$

Металлларнинг диссоциаланиши эндотермик жараён бўлиб, ионнинг гидратланиш вақтида чиқарадиган иссиқлик ҳисобига боради.

Гидратланган ионлар яланғоч ионларга нисбатан барқарор бўлганлиги учун гидратланиш жараёни ўз-ўзича боради. Шу сабабли металл ионлари эритмага гидратланган ҳолда ўтишга интилади.

Металл ионнинг металл пластинкадаги кимёвий потенциали зарядланган зарраларнинг фаза юзасидаги потенциали – *электрокимёвий потенциал* деб ҳам айтилади, унинг қиймати эритмадаги потенциал қийматидан катта бўлса, металл пластинкадан бир қисм ион эритмага ўтади ва металл ионларнинг электронлари пластинкада қолганлигидан металл пластинка манфий зарядланади (X.1a-расм), манфий зарядланган металл эритмадаги мусбат зарядланган ионларни – катионларни ўзига тортади. Натижада X.1a-расмда кўрсатилганидек, металл билан эритма чегарасида *кўш электр қават* ҳосил бўлади.

Агар ионнинг металлдаги кимёвий потенциали унинг эритмадаги потенциалидан кичик бўлса, металл ион эритмадан металл пластинкага ўтади. Натижада металл мусбат зарядланади ва унинг атрофида (эритмадан) манфий ионлар тўпланади, бунда ҳам худди юқоридаги каби кўш электр қават ҳосил бўлади (X.1-расм, б). Натижада металл билан эритма чегарасида потенциаллар айирмаси ҳосил бўлади.



Х.1-расм. Электрод потенциалларнинг ҳосил бўлиши.

Демак, *потенциаллар айирмаси ҳосил бўлишининг асосий шарт* қўш электр қаватнинг ҳосил бўлишидир. Нернст назариясига мувофиқ, потенциал (ЭЮК) нинг ҳосил бўлишига асосий сабаб қўш электр қаватдир.

Шундай қилиб, *электрод потенциал «электрод – эритма» чегарасида ионларнинг алмашиниши натижасида ҳосил бўлади. Бу потенциал металлнинг мувозанат потенциали деб ҳам аталади.*

Ионлар металдан эритмага ўтиши билан бирга, эритмадан металлга ҳам ўтади. Ионларнинг эритма ва металлдаги кимёвий потенциаллари тенглашганда мувозанат қарор топади. Бу вақтда ионларнинг металдан эритмага ва аксинча, эритмадан металлга ўтиш тезликлари бир хил бўлади. Демак, мувозанат динамик (қўзғалувчан) табиатга эга бўлади. Электрод билан эритма ўртасида узлуксиз равишда зарядланган заррачалар алмашиниб туради. Бу вақтда электроддан эритмага ва аксинча, эритмадан электродга ўтган электр оқимига *алмашув оқими* дейилади. Бу оқим эритмада ион концентрацияси ортиши билан ошади. Электрод – эритма ўртасида ионлар алмашувининг мавжудлиги радиоактив изотоплар ёрдамида тажриба йўли билан тасдиқланган. Агар бирор металл ўз эритмасига туширилса, катион алмашиниши содир бўлади. Масалан, Cu^{2+}/Cu электродда Cu^{2+} ионлар мисдан (электроддан) эритмага ёки эритмадан мисга ўтади. Бундай *катион алмашиниши ион алмашиниши билан боғлиқ, яъни катионга нисбатан қайтар бўлган электродлар ҳосил бўлади. Бундай электродлар биринчи тур электродлар деб аталади.* Биринчи тур электродларнинг мусбат потенциали эритмадаги ионнинг концентрациясига пропорционал бўлади.

Иккинчи тур электродларда анион алмашинади. Улар анионга нисбатан қайтар электродлардир.

Электролит эритмага туширилган нометалл электродлар шу хил электродлардир. Бу хил электроднинг потенциали электролит эритма концентрациясига тесқари мутаносиб бўлади (масалан, $\text{Cl}^-|\text{Cl}_2, \text{OH}^-|\text{O}_2$).

Потенциалнинг концентрация билан боғлиқлигининг математик ифодасини (Х.9) тенгламадан фойдаланиб келтириб чиқариш мумкин.

Юкорида кўриб ўтилганидек, биринчи тур электродда потенциал (π) қуйидаги кимёвий жараён натижасида ҳосил бўлади: $M \rightleftharpoons M^+ + e$. Бу жараён учун юкоридаги тенглама татбиқ этилиши мумкин. Маълум қайтар реакцияда қайси моддалар дастлабки ва қайсилари сўнгги маҳсулот бўлишлигини аниқлаш учун реакцияни экзотермик равишда ёзиш керак. Масалан: $M \rightleftharpoons M^+ + e$. мисолда:



а - реакцияда иссиқлик ютилади (эндотермик реакция),

б - реакцияда иссиқлик ажралади (экзотермик реакция).

Демак, *б* - тенгламага мувофиқ ($M^+ + e$) дастлабки, *М* – сўнгги маҳсулот (модда) дир.

$$\pi = \frac{RT}{zF} \ln K_a - \frac{RT}{zF} \ln \frac{a_{M^+}}{a_M \cdot a_e}$$

бу ерда, $\pi_0 = \frac{RT}{zF} \ln K_a$ маълум температурадаги ўзгармас катталик, $\frac{a_{M^+}}{a_e}$ ҳам

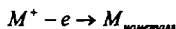
ўзгармас катталик. Шунинг учун бу тенгламани қуйидагича ёзиш мумкин:

$$\pi = \pi_0 + \frac{RT}{zF} \ln a_{M^+} \quad (\text{X.10})$$

Агар $a_{M^+} = 1$ бўлса $\ln a_{M^+} = 0$, бинобарин

$$\pi = \pi_0$$

бўлади. Демак, π_0 – эритмада ионнинг активлиги бирга тенг бўлганда вужудга келадиган потенциаллар айирмасидир. Бу потенциал *нормал потенциал дейилади* (уни солиштира потенциал дейиш ҳам мумкин). Иккинчи тур электрод учун:



ва

$$\pi = \pi_0 - \frac{RT}{zF} \ln a_{\text{металл}} \quad (\text{X.10a})$$

Юкорида қўш электр қават содалаштирилган схема кўринишида берилди. Бу схема 1879 йилда Гельмгольц томонидан таклиф қилинган. Аслида, иссиқлик ҳаракати таъсирида қўш қаватдаги ионларнинг бир қисми эритма ичига ўтиш учун ҳаракат қилади ва қўш қаватнинг диффузион соҳасига ўтади. Металл юзаси билан диффузион қўш қават орасидаги соҳа Гельмгольц қавати ёки қўш қаватнинг зич қисми дейилади. Бу қатламнинг қалинлиги тахминан ион радиусига тенг. Бу қатламда потенциал металл юзасидан узоклашган сари тўғри чизиқ қонунига мувофиқ равишда камаяди. Диффузион қаватда эса экспоненциал қонун бўйича камаяди. Бу қатламнинг қалинлиги маълум температурада ионларнинг заряди ва ионларнинг концентрациясига боғлиқ бўлиб, суюлтирилган эритмаларда бир неча ангстремга, концентранган эритмаларда бир неча ўн ангстремга (Å) етади. Металл эритма чегарасидаги потенциаллар айирмаси мана шу икки қаватнинг потенциаллари йиғиндисига тенг бўлади.

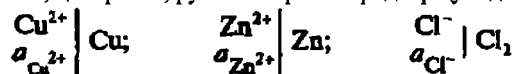
Биз юкорида потенциалнинг вужудга келиши схемасини содда шаклда бердик. Нернст тасавури унчалик нотўғри эмаслигини ва қўш электр

каватнинг ҳосил бўлишлиги потенциалнинг ҳосил бўлиши учун бирдан бир сабаб эмаслигини А. Н. Фрумкин аниқ кўрсатди.

Маълум ионнинг эритмадаги изобарик (кимёвий) потенциали эритма концентрациясига боғлиқ. Эритманинг маълум концентрациясида ионнинг эритмадаги изобарик потенциали металл пластинкадаги потенциалга тенг бўлиши мумкин (ноль эритма). Қандай бўлмасин бирор металл ўзининг ноль эритмасига туширилганда қўш электр қават ҳосил бўлмаслиги ва демак, потенциал вужудга келмаслиги керак. Ваҳоланки, тажрибалар бундай пайтларда потенциалнинг вужудга келишини кўрсатди. Масалан, Pt ва Cd ўзларининг ноль эритмасига туширилганида ЭЮК 1,01 вольтга етади. Электрод ноль эритмага туширилганда вужудга келадиган потенциал *ноль зарядли потенциал* дейилади.

Электродларни куйидагича ёзиш қабул қилинган: $M_{\text{ок}} \cdot | M$, бунда чизикнинг чап томонида элементнинг оксидланган шакли, яъни эритмадаги ион ва унинг тагига (ёки ёнига) бу ионнинг эритмадаги термодинамик активлиги (ёки концентрация) кўрсатилади. Чизикнинг ўнг томонида эритма туширилган металл, яъни элементнинг қайтарилган шакли ёзилади. Демак, бу равишда ёзиш электрод потенциалнинг қийматини аниқлашда эритмадан бошлаб металл томонга ҳисобланишни кўрсатади, яъни потенциаллар айирмаси эритмадаги потенциалдан металл юзасидаги потенциални айрилганини кўрсатади. Бу хил потенциаллар айирмаси мусбат аломати билан юргизилади. Бу тартибда ёзиш ўз-ўзича борувчи қайтар жараёнинг бориш томонига тўғри келади: $M^+ + e \rightarrow M$.

Дастлабки вақтларда электродни M/M^+ тартибда ёзиш қабул қилинган эди. Шунга қўра, аввал нашр этилган китобларда электрод шу тартибда ёзилган эди. Демак, ҳозир мис, рух ва хлор электродлар куйидагича ёзилади:



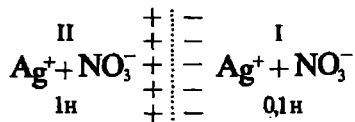
Бундан мис таёқча (Cu) мис иони Cu^{2+} тутган эритмага туширилган ва бу ионнинг эритмадаги термодинамик активлиги $a_{\text{Cu}^{2+}}$ га тенг деган маъно келиб чиқади.

Диффузион потенциал. Диффузион потенциал икки электролит эритма чегарасида ҳосил бўлади. Нернст ионларнинг диффузия коэффициенти (D) уларнинг ҳаракатчанлигига пропорционал эканлигини топди.

Диффузион потенциалнинг ҳосил бўлишига сабаб катион ва анионларнинг концентрланган эритмадан суюлтирилган эритмага ўтганда, уларнинг ҳаракатчанлигининг турличалиги ва ҳар хил тезликда ҳаракат қилишидир. Мисол тариқасида AgNO_3 нинг бир-бири билан туташтирилган 0,1 ва 1 н эритмасини кўздан кечирайлик (X. 2-расм). Диффузия қонунига мувофиқ Ag^+ ва NO_3^- ионлари юқори концентрацияли эритмадан паст концентрацияли эритма томон боради.

Маълумки, NO_3^- ионининг ҳаракатчанлиги Ag^+ ионикига қараганда катта бўлади. Натижада I суюқлик чегараси манфий, II суюқлик чегараси эса

мусбат зарядланади. Шундай қилиб, чегарада қўш электр қават, бинобарин, потенциал ҳам ҳосил бўлади: бу потенциал *диффузион потенциал* деб аталади.



Х.2-расм. Диффузион потенциалларнинг ҳосил бўлиши.

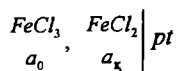
Диффузион потенциал фақат ҳар хил концентрациядаги эритмалар чегарасидагина эмас, балки ҳар қандай икки электролит эритмаси чегарасида ҳам ҳосил бўлади. Диффузион потенциал электролит эритмалар концентрациялари орасидаги айирмага, катион ва анион ҳаракатчанликлари айирмасига пропорционал бўлади.

Амалий ишларда диффузион потенциал аниқ натижалар олишга ҳалал беради. Шунинг учун кўпинча диффузион потенциал амалий йўқотилади, бу мақсадда диффузион потенциаллар айирмасини ҳосил қилувчи эритмалар туз эритмаси орқали туташтирилади. Бу туз эритмаси *туз кўприги* деб ҳам аталади. Туз кўприги сифатида ионларнинг ҳаракатчанликлари бир хил бўлган тузлардан фойдаланилади. Одатда KCl, KNO₃, NH₄NO₃ эритмалари ишлатилади. Икки эритма туз кўприги орқали туташтирилганда электр оқимини, асосан, шу туз кўприк ионлари ташиб ўтади.

ОКСИДЛАНИШ-ҚАЙТАРИЛИШ ПОТЕНЦИАЛИ

Агар FeCl₃ ва FeCl₂ эритмалар аралашмасига, яъни бир металлнинг ҳар хил валентли тузлари эритмаси аралашмасига, умуман, оксидловчи ва қайтарувчи моддаларнинг эритмалари аралашмасига платина сингари бетараф металл туширилса, *оксидланиш-қайтарилиш потенциали (редокси)* ҳосил бўлади: бундай электродлар *оксидланиш-қайтарилиш электродлари* деб аталади.

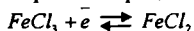
Масалан, FeCl₃ (яъни Fe³⁺) ва FeCl₂ (яъни Fe²⁺) эритмалари аралашмасига платина туширилган бўлсин. Одатда электродлар қуйидагича ёзилади:



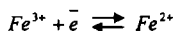
бунда вертикал чизик фазалар чегарасини кўрсатади. Бу чизикнинг бир томонига эритмага туширилган модда (металл), иккинчи томонига эса эритманинг таркиби ёзилади. Эритмаларнинг концентрациялари ҳар қайси эритманинг формуласи тагига (олдига ёки кетига) ёзиб қўйилади. Юқоридаги мисолда a_0 – оксидловчи FeCl₃ нинг ва a_x – қайтарувчи FeCl₂ нинг активлиги

(концентрацияси) кўрсатилган.

Бу электрод бошқа бир электрод билан туташтирилса, эритмада оксидланиш ёки қайтарилиш жараёни боради:



ёки



Агар реакция чапдан ўнгга кетса, реакциянинг бориши учун электрон керак бўлади, аксинча, реакция ўнгдан чапга томон борса, электрон ажралиб чиқади. Реакциянинг бориши учун керак бўладиган электронни эритмага туширилган платина беради. Масалан, Fe^{3+} ионига электрон платинадан ўтади. Натижада платинанинг ўзи мусбат зарядланади. Мусбат зарядли платина эритмадаги манфий ионларни ўзига тортади. Натижада қўш электр қават ҳосил бўлади.

Шундай қилиб, платина билан эритма чегарасида потенциаллар айирмаси вужудга келади. $FeCl_3, FeCl_2 | Pt$ электроди аини бирлаштирилган иккинчи электродга нисбатан манфийроқ потенциалга эга бўлганда ва электрод билан бирлаштирилганда бу ҳол юз беради.

Акс ҳолда жараён ўнгдан чапга боради, эритмада бораётган жараёнда электрон ажралиб чиқади, бу электрон Fe^{2+} дан платинага ўтиб, уни манфий зарядлайди. Манфий зарядланган платина эритмадан мусбат ионларни тортиб, қўш электр қават ҳосил қилади.

Демак, оксидланиш-қайтарилиш потенциали электрон алмашиниши – электрод билан эритма чегарасида электроддан эритмага ёки эритмадан электродга электрон ўтиши натижасида ҳосил бўлади. Оксидланиш-қайтарилиш электродларининг бошқа электродлардан фарқи шундаки, электрод потенциалининг вужудга келишида эритмага туширилган металл жараёнда бевосита иштирок этмайди, оксидланиш-қайтарилиш электродларидан бошқа электродларда эса улар потенциалнинг ҳосил бўлиши жараёнида бевосита (ўз иони билан) иштирок этади.

Оксидланиш-қайтарилиш потенциалининг қиймати, яъни электроднинг нақадар мусбат ёки манфий зарядланиши электроддан олинган ёки берилган электронларнинг сонига боғлиқ. Бу эса ўз навбатида, оксидловчи модда билан қайтарувчи модда активлигининг (концентрациянинг) нисбатига пропорционалдир. Агар юқоридаги оксидланиш-қайтарилиш реакциясига (X.9) тенглама тадбиқ этилса, оксидланиш-қайтарилиш потенциали учун қуйидаги ифода ҳосил қилинади:

$$\pi = \pi_0 + \frac{RT}{zF} \ln \frac{a_0}{a_k} \quad (X.11)$$

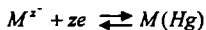
бу ерда, π_0 - оксидловчи ва қайтарувчи моддаларнинг эритмадаги активлиги бирга тенг бўлганда вужудга келган потенциал. Бу потенциал *нормал (ёки стандарт) оксидланиш-қайтарилиш потенциали* деб аталади. Оксидланиш-қайтарилиш потенциали оксидловчининг оксидлаш қобилиятини кўрсатади.

Амальгама электродлар. Амальгама электрод – маълум концен-

трацияли бир металлнинг амальгасини шу металл иони туган эритмага туширилгандир. Амальгадаги металл электрод вазифасини ўтайди.



Потенциал куйидаги реакция натижасида ҳосил бўлади:

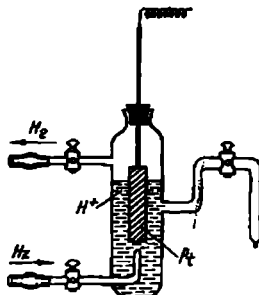


Бу хил электроднинг потенциали:

$$\pi = \pi_0 + \frac{RT}{zF} \ln \frac{a_+}{a_M} \quad (X.11a)$$

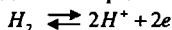
a_+ , a_M маълум металл ионининг суви электролит эритмасидаги ва амальгадаги термодинамик активлиги. Амальга металл электроднинг соф металл электродидан фарқи шундаки, тоза металлда $a_M=1$ тенг, a амальгадаги металлда эса $a \neq 1$ тенг эмас.

Водород электрод. Фақат қаттиқ ҳолдаги электродлар эмас, газ ҳолидаги электродлар ҳам бўлиши мумкин. Масалан, электрод сифатида водород ва кислороддан фойдаланиш мумкин. Агар таркибида водород иони



Х.3-расм. Водород электрод.

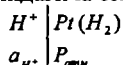
бор эритмага водород гази юборилса («туширилса»), водород электрод ҳосил бўлади. Бу вақтда жараён куйидагича боради:



Водород электрод куйидагича тайёрланади (Х.3-расм).

Расмда кўрсатилганидек, таркибида H^+ иони бўлган эритмага платина (ёки бошқа бир бетараф металл) туширилади. Эритма орқали водород гази юборилади. Ишлатилаётган водород жуда тоза бўлиши керак. Бунинг учун керакли водород ишқорли эритмаларни электролиз қилиш йўли билан олинади ва яхшилаб тозаланadi. Эритма ичидан ўтказилган водород платинага адсорбцияланиб, унинг сиртига ўтириб қолади. Натижада платина таёкча водород «тайёкча» га айланади.

Водород электрод схемаси куйидагича ёзилади:



Агар $\frac{1}{2} H_2 \rightleftharpoons H^+ + e$ жараёнига (Х.9) тенглама тадбиқ қилинса ва $z = 1$

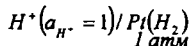
экани назарда тутилса, водород электрод потенциалининг ифодаси куйидагича бўлади:

$$\pi = \pi_0 + \frac{RT}{F} \ln a_{H^+} \quad (\text{X.12})$$

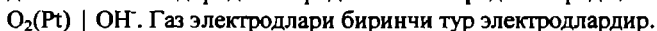
Баъзан, электродлардаги жараёнларда иштирок этаётган газнинг миқдорини тоза газнинг босим бирлигида (аралашмада) уни парциал босим билан ҳам қилинади:

$$\pi = \pi_0 + \frac{RT}{F} \ln \frac{a_{H^+}}{P_{H_2}^{1/2}} \quad (\text{X.12a})$$

Бу ерда, π_0 – водород ионининг активлиги бирга тенг бўлган эритмага бир атмосфера босимдаги водород юборилганда ҳосил бўлган потенциал. Бу потенциал *нормал водород электрод потенциали ёки нормал (стандарт) водород потенциали* деб аталади. Нормал водород электроди куйидагича ёзилади.



Нормал водород потенциали эталон сифатида қабул қилинган. Бошқа ҳамма потенциаллар қиймати шу нормал водород потенциалига нисбатан ўлчанади. Нормал водород потенциалининг қиймати шартли равишда нолга тенг деб олинган. Водород электрод каби кислород электрод ҳам бор:

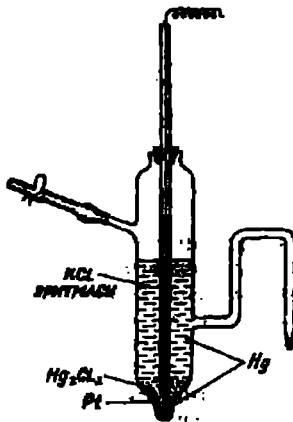


Стандарт электродлар. Нормал водород электрод тайёрлаш ва уни ишлатиш анча ноқулай. Шу сабабдан, амалда нормал водород электрод ўрнига бошқа стандарт электродлардан фойдаланилади. Электродларнинг потенциали шу стандарт электрод потенциалига нисбатан ўлчанади. Бу хил стандарт электродлар асосан куйидаги талабларга жавоб бериши керак:

1. Потенциаллар ўзгармайди ва улар нормал водород потенциалига нисбатан аниқ ўлчанган бўлиши керак.
2. Потенциалнинг температура коэффициентлари кам бўлиши, яъни температура ўзгариши билан потенциаллар кўп ўзгармаслиги лозим.
3. Бундай электродларнинг осон тайёрланиши ва электрод тайёрланадиган материаллар у қадар танқис бўлмаслиги керак.
4. Электродлар ишлатиш учун қулай бўлиши зарур.

Бирор электроднинг потенциали стандарт электрод потенциалига нисбатан ўлчанганда топилган қиймат унинг потенциалини нормал водород потенциалига нисбатан қийматини кўрсатади.

Бир неча хил стандарт электродлар маълум бўлиб, буларнинг ичида энг кўп тарқалган стандарт электрод – *каломель электроддир* (X.4-расм), (Hg_2Cl_2 - *каломель* деб аталади).



Х.4-расм. Каломель электрод.

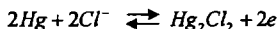
Каломель электрод қуйидагича ёзилади:



ёки



Каломель электрод потенциалы қуйидаги реакция натижасида ҳосил бўлади:



Бу хил электродлар юқорида кўриб ўтилган электродлардан алмашадиган ионнинг тури жиҳатидан фарк қилади.

Масалан, каломель электрод иккинчи тур электрод бўлиб, унда Cl^- иони алмашилиши натижасида потенциал ҳосил бўлади. Бу электроднинг таркибидаги Cl^- иони бўлган эритмага Cl_2 газы юбориб тайёрланган электрод (яъни $\text{Cl}^- \mid \text{Cl}_2$ электрод) деб қараш мумкин. Лекин потенциалнинг ҳосил бўлишида иштирок этувчи, яъни алмашинувчи хлор иони Cl^- хлорли газидан $\text{Cl}_2 + 2e \rightleftharpoons 2\text{Cl}^-$ реакцияси натижасида эмас, балки Hg_2Cl_2 дан $\text{Hg}_2\text{Cl}_2 + 2e \rightleftharpoons 2\text{Hg} + 2\text{Cl}^-$ реакцияси натижасида ҳосил бўлади. II тур электрод потенциалы қуйидаги умумий формула билан ифодаланади:

$$\pi = \pi_0 - \frac{RT}{zF} \ln a_{\text{M}^-} \quad (\text{X.I 3})$$

яъни унинг мусбат потенциалы эритмадаги анион концентрациясига тескари пропорционалдр.

Каломель электродда валентлик бир бирликка ўзгаргани учун унинг потенциалы қуйидагича бўлади:

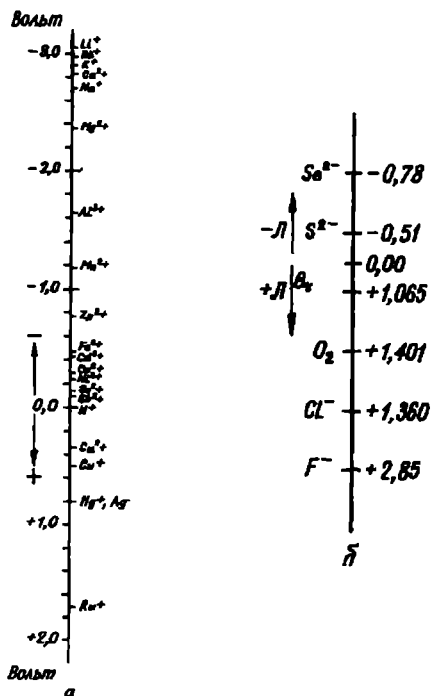
$$\pi = \pi_0 - \frac{RT}{zF} \ln a_{\text{Cl}^-} \quad (\text{X.I 4})$$

Cl⁻ иони концентрацияси KCl эритмаси концентрациясига боғлиқ бўлгани учун электрод потенциали KCl нинг концентрациясига боғлиқ. Одатда KCl нинг концентрацияси 0,1 н, 1 н ва тўйинган бўлади. Шунга кўра унинг потенциали ҳам турлича қийматга эга.

ЭЛЕКТРОКИМЁВИЙ КУЧЛАНИШЛАР ҚАТОРИ

Барча электродларнинг потенциаллари нормал потенциал қиймати билан солиштирилади. Кўпчилик металлларнинг нормал потенциаллари тажриба йўли билан топилган. Ишқорий ва ишқорий-ер металлларнинг потенциаллари эса билвосита ҳисоблаб чиқарилади. Агар металллар нормал потенциаллари алгебраик қийматларнинг ошиб бориши тартибда қўйиб чиқилса, *электрохимёвий кучланишлар қатори* ёки *кучланишлар қатори* ҳосил бўлади. Бу қатор X.5, а, б-расмда график тарзда кўрсатилган.

Кучланишлар қаторида водород ўртада, ундан юқорида эса потенциаллари манфий қийматли металллар туради, уларнинг потенциали манфийлиги юқорига томон ошиб боради. Демак, энг кучли манфий потенциалли электрод Li металидан ясалган электроддир.



X.5-расм. Кучланишлар қатори.

Водороддан пастда мусбат потенциалли металллар туради. Металлар потенциалнинг мусбатлиги пастга томон орта боради.

Кучланишлар қатори металлларнинг электрокимёвий ва кимёвий хоссаларини бир-бирига боғлайди. Кучланишлар қаторида водороддан пастда жойлашган металллар кимёвий жиҳатдан пассив – асл металллардир. Водороддан юқорида жойлашган металллар эса актив ва осон оксидланадиган металллардир. Уларнинг ҳар қайсиси ўзидан пастдаги металлни шу металл кислота ва тузидан сиқиб чиқаради. Водороддан пастдаги металллар водородни кислотадан сиқиб чиқара олмайди, юқоридаги металллар эса сиқиб чиқара олади. Бу хил сиқиб чиқариш хусусияти кучланишлар қаторида юқорига томон кучайиб боради. Ишқорий металллар, масалан, Na ва K сувни одатдаги температурада шиддатли равишда парчалайди, темир эса фақат юқори температурадагина парчалайди.

Металлмасларнинг (анионларни) ҳам кучланишлар қаторини (оксидланиш-қайтарилиш потенциаллари) тузиш мумкин. Металларнинг кучланишлар қатори ҳақидаги барча мулоҳазаларни металлмасларнинг кучланишлар қаторлари ҳақида ҳам айтиш мумкин. Лекин сиқиб чиқариш тартиби, аксинча, пастдаги моддалар ўзларидан юқорида турган моддани, масалан, фтор хлорни унинг бирикмаларидан сиқиб чиқаради.

Кучланишлар қаторидан баъзи элементларнинг ўринлари концентрация нисбатининг ўзгариши натижасида ўзгариши мумкин. Масалан, кучланишлар қаторида ($a_1 = 1$ бўлганда) темир кадмийдан юқорида туради.

Лекин $C_{Cd} \cdot |C_{Fe}| \leq \frac{1}{18}$ тенг бўлганда темир кадмийдан пастда туради, яъни кадмий темирни унинг бирикмасидан сиқиб чиқаради.

Кучланишлар қаторига, баъзи ҳолларда, ўта кучланиш ходисаси таъсир кўрсатади, бу ҳақда кейинги мавзуларда баҳс юритилади.

Оксидланиш-қайтарилиш потенциаллари оксидловчи ва қайтарувчи моддаларнинг фақат электрокимёвий (гальваник элементлардаги) хоссаларигина эмас, балки ҳар қайси оксидловчи ва қайтарувчининг кимёвий реакциядаги оксидлаш ва қайтариш қобилиятини ҳам кўрсатади.

ГАЛЬВАНИК ЭЛЕМЕНТЛАР

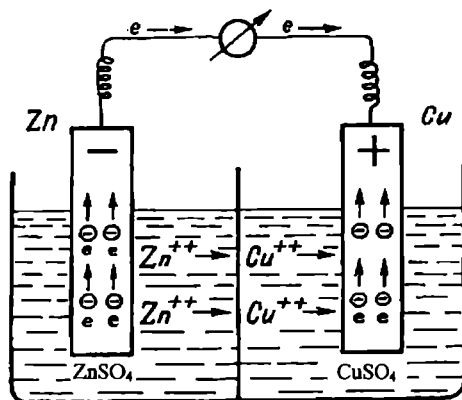
Кимёвий гальваник элементлар. Кимёвий гальваник элементларда электр юритувчи куч (электр энергияси) кимёвий реакция энергияси ҳисобига ҳосил бўлади. Бу хил элементларга Даниэль-Якоби элементи мисол бўла олади.

Даниэль-Якоби элементи мис ва рух электродлардан тузилади. Мис электрод Cu^{2+} иони бор эритмага (масалан, $CuSO_4$ эритмасига), рух электрод эса Zn^{2+} иони бор эритмага (масалан, $ZnSO_4$ эритмасига) туширилади. Эритмалар чегарасида ҳосил бўладиган диффузион потенциални йўқотиш учун, улар орасига KCl эритмасидан иборат «кўприк» қўйилади (X, 6-расм).

Юқорида қайд этиб ўтилганидек, мис электрод мис купороси эритмасига туширилганда, мис билан мис купороси эритмаси чегарасида потенциал

ҳосил бўлади. Худди шунингдек, рух билан рух купороси эритмаси чегарасида ҳам потенциал ҳосил бўлади. Агар электродлар бир-бири билан туташтирилмаса, электродларда мувозанат ҳолатидаги потенциаллар ҳосил бўлиши билан жараён ниҳоясига етади.

Агар электродлар электр оқимини ўтказувчи материал (масалан, мис сим) билан туташтирилса ва бу симга электрнинг мавжудлигини билдирувчи бирор асбоб (масалан, гальванометр) уланса, бу асбоб сим орқали электр оқими ўтаётганлигини кўрсатади. Электродлар сим орқали туташтирилганда куйидаги ўзгаришлар юз беради. Электродларда ҳосил бўлган потенциалларнинг қиймати ҳар хил бўлганлигидан, улар бараварлашишга интилади.



Х.6-расм. Даниэль-Якоби гальваник элементи.

Рух электроднинг потенциали мис электроднинг потенциалига нисбатан манфийроқ. Бу потенциаллар бараварлашиш учун рух электроднинг потенциали мусбатлашиши, мис электроднинг потенциали манфийлашиши ке рақ, натижада электронлар рух электроддан мис электродга сим орқали ўта бошлайди. Шундай қилиб, *электродлар туташтирилган симда электронлар тутамининг оқими, яъни электр оқими пайдо бўлади.* Электронларнинг рух электроддан мис электродга ўтиши натижасида электродларда электр қўш қаватининг мувозанати бузилади. Натижада мис электрод манфийлашади, рух электрод эса мусбатлашади. Ўз навбатида электродларда бузилган мувозанат тикланишга интилади. Мис электродда бузилган мувозанатни тиклаш учун янги Cu^{2+} ионлари эритмадан мис электродга ўтириб, келаётган электронларни нейтраллайди:

$\text{Cu}^{2+} + 2e \rightarrow \text{Cu}$ яъни мис чўқади, рух электродда эса аксинча бўлади. Электроддан эритмага кетаётган электронларнинг ўрнини қоплаш учун янги Zn^{2+} ионлари эритмага ўтиб, электрода янги электронларни қолдиради:



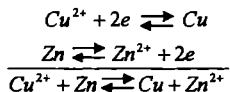
Шундай қилиб, элемент ишлаган вақтда мис электродда қайтарилиш, рух электродда эса оксидланиш жараёни боради, яъни рух электрохимёвий эрийди. Моддаларнинг эритувчига ион ҳолида ўтиб эришига *электрохимёвий эриш* дейилади. Масалан, AgCl сувда AgCl ҳолида эмас, балки Ag^+ ва Cl^- ион ҳолида эрийди. Электродда рух метали Zn ҳолида эмас, балки рух иони Zn^{2+} га ўтган ҳолда эрийди.

Ҳар қандай гальваник элементнинг бир электродида оксидланиш, иккинчи электродида қайтарилиш жараёни боради. Қайтарилиш жараёни борган электрод мусбат қутб (+), оксидланиш жараёни борган электрод эса манфий қутб (-) ишораси билан белгиланади.

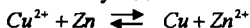
Агар гальваник элемент фақат электр мусбат (ёки электр манфий) электродлардан тузилган бўлса, электр мусбатлиги кучлироқ электрод мусбат, электр мусбатлиги кучсизроқ электрод эса манфий қутбли бўлади.

Демак, кучлианишлар каторида юқорида турган металл манфий ва пастда турган металл мусбат қутбли бўлади. Масалан Zn ва Ni электродлардан тузилган гальваник элементда Ni мусбат Zn манфий қутбли бўлади.

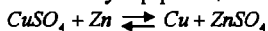
Агар мусбат ва манфий электродларда бораётган кимёвий жараёнларнинг тенгламалари бир-бирига қўшилса, гальваник элементда содир бўлаётган кимёвий реакция тенгламаси ҳосил бўлади;



Демак, Даниэль-Якоби элементида электр юритувчи куч қуйидаги реакция энергияси ҳисобига ҳосил бўлади:



Бу ионли реакция қуйидаги молекуляр реакцияга мувофиқ келади:



Бу реакцияни пробиркада ҳам ўтказиш мумкин. Лекин бунда электр оқими ҳосил бўлмайди. Чунки пробиркада реакция ўтказилганда оксидланиш ва қайтарилиш реакциялари бир жойда боради ва электронлар қайтарувчидан оксидловчига бевосита ўтади. Гальваник элементда эса оксидланиш-қайтарилиш реакциялари икки жойда боради ва электронлар қайтарувчидан оксидловчига уларни туташтирувчи сим орқали ўтади.

Шундай қилиб, *ҳамма оксидланиш-қайтарилиш реакциялари маълум шароитда ўтказилганда (гальваник элементда) электр оқими ҳосил бўлади.*

Гальваник элементнинг электр юритувчи кучини икки усул билан:

1) элементда бораётган кимёвий реакцияга (X.8) тенгламани тадбиқ этиш ва 2) электродларнинг потенциаллари асосида (X.9) тенгламадан фойдаланиш йўли билан ҳисоблаш мумкин.

Биринчи усул:

$$E = \frac{RT}{zF} \ln K_a - \frac{RT}{zF} \ln \frac{a_{\text{Cu}} \cdot a_{\text{Zn}^{2+}}}{a_{\text{Zn}} \cdot a_{\text{Cu}^{2+}}}$$

$a_{\text{Cu}}/a_{\text{Zn}}$ ўзгармас катталиқ бўлганлигидан бу тенгламани қуйидагича ёзиш мумкин:

$$E = \frac{RT}{zF} \ln K_a - \frac{RT}{zF} \ln \frac{a_{Cu^{2+}}}{a_{Zn^{2+}}}$$

Агар

$$a_{Cu^{2+}} = a_{Zn^{2+}} = 1 \text{ ёки } a_{Cu^{2+}} = a_{Zn^{2+}} = 1$$

бўлса,

$$\ln \frac{a_{Cu^{2+}}}{a_{Zn^{2+}}} = 0$$

бўлади. Бундан:

$$E = \frac{RT}{zF} \ln K_a = E_0$$

келиб чиқади.

E_0 - эритмаларда ионларнинг активлиги ўзаро ёки ҳар қайси ионнинг активлиги бирга тенг бўлганда вужудга келадиган электр юритувчи куч бўлиб, *нормал (стандарт) электр юритувчи куч* деб аталади. Демак,

$$E = E_0 + \frac{RT}{zF} \ln \frac{a_{Cu^{2+}}}{a_{Zn^{2+}}} \quad (X.15)$$

Манфий кутбда металл ион ҳамда эритмага ўтиши натижасида эритмада ионлар мувозанати бузилади. Юқорида баён этилган Даниэль-Якоби элементининг манфий кутби Zn электрод атрофида катионларнинг концентрацияси анионлар концентрациясидан катта бўлади: $C_{Cu^{2+}} > C_{SO_4^{2-}}$, мусбат кутбда, аксинча, $C_{Cu^{2+}} < C_{SO_4^{2-}}$ бўлади. Мувозанат тикланиши учун, яъни катион ва анионларнинг концентрацияси бараварлашиши учун манфий кутбдаги ортикча катион (Zn^{2+}) мусбат кутб томон, мусбат кутбдаги ортикча анион (SO_4^{2-}) манфий кутб томон ҳаракат қилади. Бу ионларнинг ҳаракатчанлиги ҳар хил бўлганлигидан, бу ҳаракатда (диффузияда) олиб ўтган электр зарядларининг қиймати ҳам турлича бўлади. Натижада икки электрод чегарасида ($ZnSO_4$, $CuSO_4$) электр қўш қават ва демак, диффузион потенциал вужудга келади.

Иккинчи усул. Гальваник элементнинг электр юритувчи кучи электроддаги потенциаллар айирмасига тенг:

$$E = \pi_{Cu} - \pi_{Zn} \pm \pi_D \quad (X.16)$$

бу ерда, π_{Cu} ва π_{Zn} электродларнинг потенциаллари, π_D -диффузион потенциал. Агар диффузион потенциал йўқотилган бўлса:

$$E = \pi_{Cu} - \pi_{Zn}$$

бўлади. (X.10) тенгламадан π_{Cu} ва π_{Zn} нинг қийматлари юқоридаги тенгламага қўйилса:

$$\begin{aligned} E = \pi_{Cu} - \pi_{Zn} &= \left(\pi_{0,Cu} + \frac{RT}{zF} \ln a_{Cu^{2+}} \right) - \left(\pi_{0,Zn} + \frac{RT}{zF} \ln a_{Zn^{2+}} \right) = \\ &= (\pi_{0,Cu} - \pi_{0,Zn}) + \frac{RT}{zF} \ln \frac{a_{Cu^{2+}}}{a_{Zn^{2+}}}; \end{aligned}$$

$$E_0 = \pi_{0,Cu} - \pi_{0,Zn}$$

ишораланса,

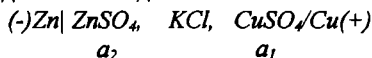
$$E = E_0 + \frac{RT}{zF} \ln \frac{a_{Cu^{2+}}}{a_{Zn^{2+}}}$$

келиб чиқади. Бу ерда, $\pi_{0,Cu}$ ва $\pi_{0,Zn}$ мис ва рух электродларнинг нормал потенциаллари, ($z = 2$ тенг). Умуман, ҳар қандай гальваник элемент учун:

$$E = E_0 + \frac{RT}{zF} \ln \frac{a_1}{a_2} \quad (X.17)$$

бўлади. a_1 , a_2 — мусбат ва манфий кутбдаги эритмаларнинг активлиги (концентрацияси).

Гальваник элементлар (электрохимёвий занжир), масалан, Даниэль-Якоби элементи қуйидагича ёзилади:

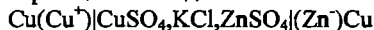


бу ерда, a_1 ва a_2 – эритмаларнинг нормал концентрацияси; туз кўпригидаги KCl ҳар хил концентрацияда бўлиши мумкин. Одатда, KCl нинг концентрацияси 1 н ёки 0,1 н бўлади. Эритмалар орасидаги вергул (,) ишораси эритмаларнинг гальваник элементда бир-бирига тегиб турганлигини кўрсатади.

Электрохимёвий занжирнинг электр юритувчи кучи мусбат ёки манфий бўлиши мумкин. Агар электрон эритмага чап томонда ёзилган электроддан ўтиб, ўнг томонда ёзилган электрод томон ҳаракат қилса, ташқи занжирда электрон ҳам шу томон ҳаракат қилади ва ЭЮК мусбат ҳисобланади.

Юқорида ёзилган гальваник элементнинг ЭЮК $E = \pm 1,087$ вольтга тенг.

Акс ҳолда ЭЮК манфий ҳисобланади. Масалан:



элементнинг ЭЮК $E = - 1,087$ вольт.

Сўнгра, электродларни бирлаштирган симни (масалан, мисни) тушириб ёзамиз:

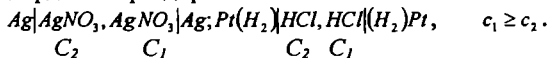


Концентрацион элементлар. Концентрацион элементларнинг кутбларида бир-бирига қарама-қарши химёвий реакция боради. Шунинг учун элемент ишлаганда бораётган умумий реакцияни билиш учун электродларда бораётган реакциялар қўшилганда ҳеч қандай реакция бормаётгандек кўринади. Бу хил элементларда электр юритувчи куч диффузия ҳисобига ҳосил бўлади. Электродлар ҳар хил концентрацияли бир хил электролит эритмаларига туширилган бўлади.

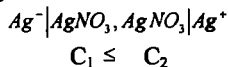
Концентрацион элементлар икки хил бўлади: 1) ион ташиб ишловчи элементларда турли концентрацияли бир хил электролит эритмаларига электродлар туширилган бўлади ва бу эритмалар бир-бири билан бевосита тегишиб туради, демак, диффузион потенциал ҳам ҳосил бўлади; 2) ион ташимасдан ишловчи элементларда турли концентрацион электролит эритмалар бир-бири билан бевосита тегиб турмайди, демак, диффузион потенциал вужудга келмайди.

Ион ташиб ишловчи концентрацион элементлар бир хил модданинг

турли концентрациялардаги эритмаларига туширилган бир хил металл (модда) электродлардан иборатдир. Масалан:

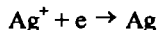


Эритмаларнинг концентрацияси хар хил бўлганлигидан, термодинамиканинг II қонунига мувофиқ, концентрациялар ўз-ўзидан бараварлашади. Маълумки, ўз-ўзидан борувчи жараёнлар натижасида система фойдали иш бажаради. Демак, бу хил элементларда электр юритувчи куч электролитлар концентрациясининг ўз-ўзидан бараварлашиши ҳисобига ҳосил бўлади. Бу жараённи қуйидаги элемент мисолида кўриб чиқайлик:

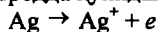


Электродларнинг иккаласи ҳам электр мусбат бўлганлигидан улар мусбат зарядланади. Лекин (X. 10) тенгламага мувофиқ бу электродларда вужудга келган потенциалларнинг қиймати хар хил бўлади. Концентрацияси C_1 бўлган эритмага туширилган электродда ҳосил бўлган потенциал, концентрацияси C_2 бўлган эритмага туширилган электродда ҳосил бўлган потенциалга қараганда мусбатроқ, яъни каттароқ қийматга эга бўлади. Бу электродлар сим орқали туташтирилса, потенциаллар тенглашишга интилиб, электронлар мусбат заряди кичик электроддан мусбатлиги каттароқ электродга ўта бошлайди. Шундай қилиб, электр оқими ҳосил бўлади.

Электронларнинг ўтиши натижасида иккала электроднинг электр қўш каватида мувозанат бузилади. Концентрацияси C бўлган эритмага туширилган электродда мувозанатни тиклаш учун Ag иони эритмадан электродга ўта бошлайди ва бу электродга келаётган электронлар билан нейтралланади. Демак, бу электродда қуйидаги реакция боради, яъни кумуш чўқади:



Концентрацияси C_2 бўлган эритмага туширилган электродда эса бу электроддан кетаётган электронларнинг ўрнини қоплаш учун кумуш атомлари электродда янгидан-янги электронлар қолдириб, ион ҳолида эритмага ўтади. Демак, бу электродда қуйидагича реакция боради:



Шундай қилиб, кумуш эрийди, катта концентрацияли эритмага туширилган электродда қайтарилиш жараёни боради ва бу электрод мусбат кутбли бўлади, кам концентрацияли электродда эса оксидланиш реакцияси боради, демак, бу электрод манфий кутбли бўлади.

Эритмадан бир Фарадей электр миқдори ўтганда манфий кутбда электроддан 1 кг-эквивалент (1 грамм-эквивалент) кумуш иони эритмага ўтади. Айни вақтда мусбат кутбда 1 кг-экв (1 гр-экв) кумуш ион зарядини йўқотиб эритмадан электродга 1 моль кумуш ўтади. Шундай қилиб, манфий кутбдаги эритмада Ag^+ иони концентрацияси ортади, мусбат кутбда эса аксинча, камади. Агар n_+ ва n_- кумуш ҳамда нитрат ионларининг ташиш сони бўлса, электр оқими эритмалар чегарасидан ўтганда n_+ моль кумуш ион

ўнган чапга, n - моль нитрат ион эса чапдан ўннга ўтади.

Электродлардаги бу жараёнлар эритмалар концентрацияси тенглашгунча давом этади. Эритмаларнинг концентрацияси тенглашгач жараён тўхтайди, яъни элементда электр юритувчи куч ҳосил бўлмайди.

Биринчи хил концентрацион элементларнинг электр юритувчи кучини қуйидагича ҳисоблаб топиш мумкин:

$$E = \pi_{c_1} - \pi_{c_2}$$

бу ерда, π_{c_1} ва π_{c_2} электродларда ҳосил бўлган потенциаллар. Бу потенциалларнинг қийматларини (X.10) тенгламадан топиб, юқоридаги тенгламага қўйсақ, қуйидаги ифода келиб чиқади:

$$E = E_0 + \frac{RT}{zF} \ln \frac{a_1}{a_2}$$

бу ерда, a_1 ва a_2 ионларнинг эритмалардаги ўртacha активлиги.

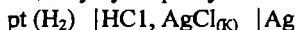
Агар $a_1 = a_2$ бўлса, $\ln \frac{a_1}{a_2} = 0$ бўлади. Демак, бу вақтда $E = E_0$. Лекин $a_1 = a_2$

бўлганда ҳам $E = 0$ бўлади. Шундай қилиб, ион ташиб ишловчи элементларнинг электр юритувчи кучи

$$E = \frac{RT}{zF} \ln \frac{a_1}{a_2} \quad (\text{X.18})$$

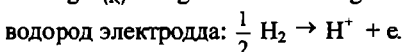
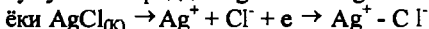
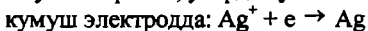
бўлади.

Ион ташимасидан ишловчи концентрацион элементларни қуйидаги гальваник элемент мисолида тушунтириб ўтаемиз:

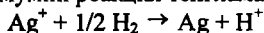


бу ерда, κ – қаттик ҳолат (чўкма).

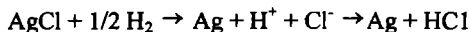
Бу элементда бир қутб водороддан, иккинчи қутб эса AgCl нинг тўйинган эритмасига туширилган қумушдан иборат. Агар бу электродлар сим билан туташтирилса, уларда қуйидаги жараён боради:



Электродларда борадиган бу реакцияларнинг тенгламалари қўшилса, элементда борадиган умумий реакция тенгламаси келиб чиқади:

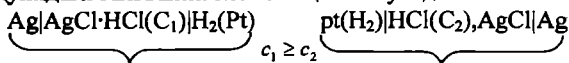


ёки



H^+ ва Cl^- ионлар бирлашиб HCl ҳосил қилади.

Агар иккита бундай элемент бир-бири билан қарама-қарши туташтирилса, қуйидаги гальваник элемент ҳосил бўлади:



Бу элементларнинг электр юритувчи кучи E_1 ва E_2 бирлашган элементнинг электр юритувчи кучи $E = E_1 + E_2$ бўлади. Бу икки элементда

карама-қарши реакция боради:

чап томондаги элементда ўнг томондаги элементда

Ag-электродда H₂-электродда

Ag → Ag + e M⁺ + e → 0,5H₂

H₂-электродда Ag-электродда

0,5H₂ → H⁺ + e Ag⁺ + e → Ag

Умуман элементда бу реакцияларнинг йиғиндиси боради:

чап томондаги элементда ўнг томондаги элементда

Ag + H²⁺ + Cl⁻ → $\frac{1}{2}$ H₂ + AgCl → Ag⁺ + Cl⁻ + $\frac{1}{2}$ H₂ →

+ Ag⁺ + Cl⁻ → $\frac{1}{2}$ H₂ + AgCl ↓ → H₂ + Ag⁺ + Cl⁻ → Ag + HCl

Гальваник элементлар эритмасида AgCl чўкмаси ва HCl эритмасидан иборат бўлиб, эритмада AgCl эрувчанлик кўпайтмаси чегарасида эритма Ag⁺ ва Cl⁻ иони ҳолида бўлади. Гальваник элементлар кутблари бирлаштирилганда, чап томондаги элементда электроддан эритмага Ag⁺ ўтиши, Ag⁺ ва Cl⁻ ионлари концентрацияси ортиши натижасида эса бу кўпайтма AgCl нинг эрувчанлик кўпайтмасидан ошади ва AgCl чўкмага туша бошлайди. Ўнг томондаги гальваник элементда бу жараённинг акси боради.

Демак, системадан бир Фарадей электр миқдори ўтганда ўнг томонда 1 г-экв AgCl чўкмаси Ag⁺ ва Cl⁻ ҳолида эритмага ўтади. AgCl ни Cl⁻ иони ва HCl ни H⁺ ҳисобига 1 г-экв HCl ҳосил бўлади. Чап томондаги элементда бу жараённинг акси боради: HCl ҳисобига AgCl чўкмаси ҳосил бўлади. Натижада чап томондаги HCl эритмаси суюлади, ўнг томондаги HCl эритмаси концентрланади. Шундай қилиб, HCl эритмаларининг концентрацияси бараварлаша боради. Лекин бу бараварлашиш жараёни HCl нинг ўнг томондаги электрод участкасидан чап томондаги электрод участкасига ион ташиб ўтиши натижасида бораётгандек кўринса ҳам, лекин аслида бу ҳолат электродлардаги оксидланиш-кайтирилиш жараёнларининг натижасидир. Бундай электр юритувчи кучнинг ифодаси куйидагича бўлади:

$$E = \frac{2RT}{zF} \ln \frac{a_1}{a_2} \quad (\text{X.19})$$

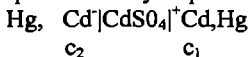
бу ерда, a₁, a₂ лар HCl нинг ўртача активлиги.

Юқорида баён этилган элемент ион ташимасдан ишловчи концентрацион гальваник элемент деб аталади, чунки бундай элементнинг электр юритувчи кучи эритмаларнинг (юқоридаги мисолда HCl эритмаларининг) концентрациялари нисбатига пропорционал бўлиб, электролит бир электрод қисмидан иккинчи электрод қисмига бевосита ўтмайди.

Умуман, иккинчи хил концентрацион элементлар бир электродли катионга ва иккинчиси анионга нисбатан қайтар элементлар карама-қарши туташтирилганда ҳосил бўлади.

Амальгамали элемент концентрацион гальваник элементнинг бир хили бўлиб, қандай бўлмасин бир металлнинг икки хил концентрацияли амальгама

эритмаси битта электролит эритмасига туширилган бўлади:



$C_2 > C_1$. Бунда манфий C_2 кутбда ($\text{Cd} \rightarrow \text{Cd}^{2+} + 2e$) оксидланиш, мусбат кутбда ($\text{Cd}^{2+} + 2e \rightarrow \text{Cd}$) қайтарилиш жараёни боради. Натижада мусбат кутбда амальгама концентрацияси ортади, манфий кутбда эса, аксинча, камаяди. Шундай қилиб, амальгама концентрациялари тенглашиб, бунинг ҳисобига ЭЮК вужудга келади. Демак, бундай элементнинг ЭЮК:

$$E = \frac{RT}{zF} \ln \frac{a_1}{a_2} \quad (\text{X.20})$$

Электродларда амальгама концентрацияларининг тенглашиши $\text{Cd} \rightleftharpoons \text{Cd}^{2+} + 2e$ жараёнида содир бўлади.

ҚАЙТАР ГАЛЬВАНИК ЭЛЕМЕНТЛАР

Гальваник элементлар ва электродлар термодинамик қайтар ва қайтмас бўлиши мумкин. Фақат қайтар электрод ва элементларгагина Вант-Гоффнинг изотерма тенгламасини, Гиббс-Гельмгольц тенгламасини ва термодинамиканинг иккинчи бош қонунидан келиб чиқадиган бошқа тенгламаларни тадбиқ этиш мумкин. Буларга асосланиб чиқарилган Нернст тенгламаси ҳамда бошқа тенгламалар фақат қайтар электрод ва элементларгагина хосдир.

Мисол учун Даниэль-Якоби гальваник элементини кўриб чиқамиз. Гальваник элемент ташқи электр манбаи (А) га қарама-қарши йўналишда бир хил кутблари билан, яъни А манбаининг манфий кутби рух электрод билан, мусбат кутби мис электрод билан туташтирилган бўлсин. Даниэль-Якоби элементининг электр юритувчи кучи E_D билан, ташқи манбаининг электр юритувчи кучи эса E_A билан белгилансин. $E_D = E_A$ бўлса, гальваник элемент ишламайди, яъни мувозанатда туради. Агар $E_D > E_A$ бўлса, гальваник элемент гўғри йўналишда ишлайди, яъни манфий электрод - рух электрокимёвий тарзда эрийди, Cu^{2+} ионлар эритмадан мусбат электрод - мисга ўтади. Оддийроқ айтганда, рух эрийди, мис эса ажралиб чиқади. Агар $E_D < E_A$ бўлса, гальваник элемент тесқари йўналишда ишлайди, яъни мис эрийди, рух эса ажралиб чиқади.

Шундай қилиб, Даниэль-Якоби гальваник элементи икки қарама-қарши томонга ишлаши мумкин, лекин бунинг ўзи жараённинг термодинамик қайтар бўлиши учун етарли эмас. Жараён қайтар бўлиши учун у, биринчидан, ҳамма босқинчида мувозанат ҳолатидан чексиз кичик фарқ қилиши ва кичик тезлик билан бориши керак. Бунга E_D ва E_A орасидаги фарқни чексиз кичик қилиш йўли билан эришиш мумкин. Иккинчидан, жараён элементнинг ҳамма бўғимида қайтар бўлиши, яъни электродлар қайтар ишлай оладиган бўлиши керак. Даниэль-Якоби гальваник элементида электродлар қайтар ишлаши мумкин. Шундай қилиб, маълум шароитларда Даниэль-Якоби элементи қайтар ишлай олади. Бундай элементлар *қайтар гальваник элементлар* дейилади.

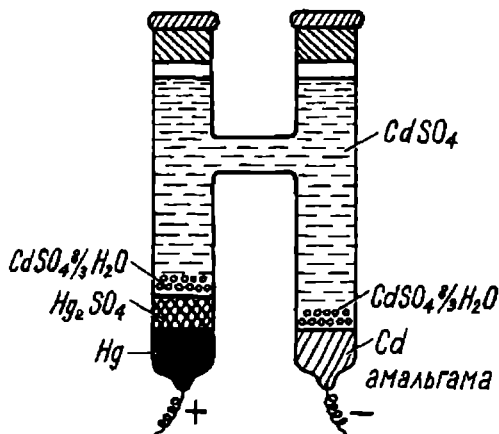
Қайтмас гальваник элементларга Вольта элементи мисол бўла олади:



Элемент ишлаганда қуйидаги реакция боради:



Бу элементнинг кутблари бир-бири билан туташтирилганда мис кутбида водород ажралиб чиқади. Агар бу элемент ташқи электр манбаи билан туташтирилса, у тесқари йўналишда ишламайди. Рух электродда $2\text{H}^+ + 2e \rightarrow 2\text{H} \rightarrow \text{H}_2$ реакция боради ва бу электродда водород ажралиб чиқади.

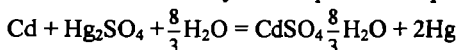


Х. 7- расм. Вестон нормал элементи.

Мис электродда $\text{Cu} \rightarrow \text{Cu}^{2+} + 2e$ реакция боради ва бу электродда мис электрохимик эрийди.

Нормал элементлар. Нормал элементлар ҳам стандарт электродларга нисбатан қўйилган талабларга жавоб бериши керак. Бу талабларга Вестон нормал элементи тўла жавоб беради (Х.7-расм).

Бу элементда мусбат кутб симоб ва Hg_2SO_4 пастасидан иборат бўлиб, $\text{CdSO}_4 \cdot \frac{8}{3} \text{H}_2\text{O}$ нинг тўйинган эритмасига туширилади (яқши контакт бўлиши учун паста тагига симоб қўйилади). Манфий электрод кадмий амальгамаси бўлиб, у кадмий сульфат $\text{CdSO}_4 \cdot \frac{8}{3} \text{H}_2\text{O}$ нинг тўйинган эритмасига туширилади. Бу элемент ишлаганда қуйидаги реакция боради:



Демак, мусбат кутб иккинчи тур электрод бўлиб, SO_4^- анионга нисбатан қайтарди. Элементнинг 298°K (25°C) даги электр юритувчи кучи $E = 1,01807$ В дир. Бу элемент электр юритувчи кучнинг температурага қараб ўзгариши аниқ текширилган бўлиб, у қуйидаги тенглама билан ифодаланди:

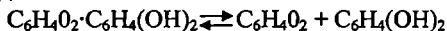
$$E = 1,01830 [1 - 4,06 \cdot 10^{-5} (t-20)].$$

Бу тенгламадан фойдаланиб, Вестон элементининг хоҳлаган температурадаги электр юритувчи кучини ҳисоблаб топиш мумкин.

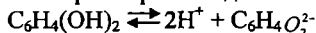
ПОТЕНЦИОМЕТРИЯ УСУЛИ

Гальваник элементларнинг электр юритувчи кучини ўлчаш билан турли физик кимёвий константаларни, жумладан, эритманинг рН ини, тузларнинг эрувчанлик купайтмасини, ион ва эритмаларнинг активлигини (концентрациясини), реакциянинг иссиқлик эффекти, ионларнинг валентлигини, комплекс бирикма ҳосил бўлишини, ионларнинг сольватланиш изобарик потенциаллини, оксидланиш-қайтарилиш реакцияларининг изобар потенциаллини ва бошқаларни етарли даражада аниқлик билан ўлчаш мумкин.

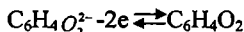
Водород ионларининг концентрацияси (рН) ни ўлчаш. Эритмаларнинг рН ини ўлчаш учун, кўпинча, хингидрон электроддан фойдаланилади. Хинон $C_6H_4O_2$ билан гидрохинон $C_6H_4(OH)_2$ нинг эквимолекуляр бирикмаси $C_6H_4O_2 \cdot C_6H_4(OH)_2$ хингидрон (ХГ) деб юритилади. Хингидрон электрод куйидагича тайёрланади. Хингидроннинг тўйинган эритмасига (хингидрон сувда жуда оз эрийди) платина таёқчаси туширилади. Бу электрод оксидловчи-қайтарувчи электрод бўлиб, потенциали куйидаги жараёнлар натижасида вужудга келади. Сувда хингидрон таркибий қисмларга ажралади:



Сўнгра гидрохинон ионларга парчланади:



Ҳосил бўлган хинон иони $C_6H_4O_2^{2-}$ зарядини бериб, хинон молекуласига айланади:

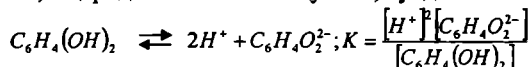


Шу оксидланиш-қайтарилиш реакциясини энергияси ҳисобида потенциал ҳосил бўлади. Демак, хингидрон электродининг потенциали куйидагичадир:

$$\pi_{ХГ} = \pi_{0,ХГ} + \frac{RT}{zF} \ln \frac{[C_6H_4O_2]}{[C_6H_4O_2^{2-}]}$$

Хингидрон сувда оз эриганлигидан, активлик ўрнига концентрацияни олиш мумкин:

Гидрохиноннинг ионларга парчланиш реакциясидан $C_6H_4O_2^{2-}$ нинг қийматини топиб, юқоридаги тенгламага қўямиз, бунда



бўлади ва бу тенгламадан:

$$[C_6H_4O_2^{2-}] = K \frac{[C_6H_4(OH)_2]}{[H^+]^2}$$

$[C_6H_4O_2^{2-}]$ -нинг бу қийматларини юқоридаги тенгламага қўйсақ

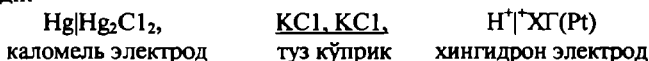
$$\pi_{xT} = \pi_{0,xT} + \frac{RT}{zF} \ln \frac{[C_6H_4O_2][H^+]^2}{[C_6H_4(OH)_2]}$$

К - ўзгармас катталиқ, хингидроннинг тўйинган эритмасида $\frac{[C_6H_4O_2]}{[C_6H_4(OH)_2]} = 1$ ва оксидланиш-қайтарилиш реакциясида $z = 2$ бўлгани учун:

$$\pi_{xT} = \pi_{0,xT} + \frac{RT}{zF} \ln[H^+] \quad (X.21)$$

бўлади, бу ерда $\pi_{0,xT}$ - хингидрон электроднинг нормал потенциали, яъни эритмадаги $[H^+] = 1$ бўлганда вужудга келган потенциал. Демак, хингидрон электрод потенциалининг қиймати фақат H^+ ионининг активлигига (концентрациясига) боғлиқ. Бу эса хингидрон электрод воситасида водород ионлари концентрациясини, яъни рН ини ўлчаш имконини беради.

Берилган эритма рН ини қуйидагича ўлчаш мумкин, рН и ўлчаниши керак бўлган эритмага чўкма ҳосил бўлгунча гидрохинон қўшилади ва платина таёқча туширилади. Бу электрод каломель электрод билан тушташтирилиб, гальваник элемент тузилади, яъни қуйидаги занжир ҳосил қилинади:



Хингидрон электрод доимо мусбат бўлади. Элементнинг электр юритувчи кучи (E) ўлчанади, сўнгра қуйидаги тенгламадан фойдаланиб, эритманинг рН ини ҳисоблаб чиқиш мумкин:

$$E = \pi_{xT} - \pi_K = \pi_{0,xT} + \frac{RT}{F} \ln[H^+] - \pi_K$$

$$P_H = -\lg[H^+] = \frac{\pi_{0,xT} - \pi_K - E}{\frac{2,303 RT}{F}} = \frac{\pi_{0,xT} - \pi_K - E}{0,059}$$

$\pi_{0,xT}$ ва π_K қийматлари жадвалдан олинади. (25°C) да $\frac{2,303RT}{F} = 0,059$ бўлади.

Хингидрон электроддан фойдаланиб, кислотали ва жуда кучсиз ишқорли эритмаларнинг рН ини ўлчаш мумкин. Мухит кучли ишқорли бўлганда хингидрон электроддан фойдаланиб бўлмайди. Ҳозир шиша электрод амалда кўп ишлатилади.

Шиша электрод. Сўнгги вақтларда стандарт электрод сифатида, осон тайёрланадиган ва ишлатиш учун қулай бўлган, шунингдек ўз потенциалини узоқ вақт ўзгартирмайдиган шиша электрод қўлланилади. Бу электрод ҳам водород ионига (H^+) нисбатан қайтардир, у стандарт водород электроднинг бир хилидир.

Шиша электрод ичи ҳовол шиша шардан (ёки пробиркадан) иборат. Шиша электроднинг Ом қаршилигини камайтириш учун унинг деворлари жуда ҳам юпка қилиб тайёрланади (ҳозир бу электродлар шишанинг махсус хилларидан ясалади). Бундай шиша шар ичига электр ўтказувчи эритма, масалан, HCl нинг 0,1 н эритмаси қуйилади ва бу эритмага (шар ичига) платина сим ёки кумуш хлорид билан қопланган кумуш сим туширилади.

Шундан сўнг шиша электрод ишлатиш учун тайёр бўлади.

pH и ўлчаниши керак бўлган эритмага шиша электрод туширилиб, каломель электрод туташтирилади ва шу йўл билан гальваник элемент тузилади. Юқоридаги мисолларда кўриб ўтилганидек, гальваник элементнинг электр юритувчи кучи ўлчанади ва қуйидаги тенгламадан pH ҳисоблаб топилади:

$$E = \pi_{ш} - \pi_{к}$$

бу ерда, $\pi_{к}$ ва $\pi_{ш}$ каломель ва шиша электродларнинг потенциаллари. Лекин бу тенгламадан pH ни ҳисоблаб чиқиш учун H^+ нинг ўзгариши билан шиша электрод потенциалининг ўзгариши маълум бўлиши керак. Бунинг учун шиша электрод турли pH га эга бўлган буфер эритмаларга туширилади ва тузилган гальваник элементнинг электр юритувчи кучи ўлчанади. Шундай қилиб, маълум шиша хилдан тайёрланган шиша электроднинг потенциали билан H^+ орасидаги боғланиш топилади, яъни шиша электрод турли H^+ иони концентрацияси турлича бўлган буфер эритмаларга туширилиб шиша электрод калибрланади. Тажрибалар H^+ иони концентрацияси ўзгарганда шиша электрод потенциалининг тўғри қизик бўйича ўзгаришини кўрсатади. Шиша электроднинг потенциали билан H^+ иони концентрацияси орасидаги боғланиш қуйидагича ифодаланади:

$$\pi_{ш} = \pi_0 + \frac{RT}{F} \ln a_{H^+}. \quad (X.22)$$

Бу ерда, π_0 – шиша электроднинг нормал (эритмада $a_{H^+} = 1$ бўлгандаги) потенциали.

Шиша электроддан фойдаланилганда ноль электр асбоби (электр оқими бор-йўқлигини билдирувчи асбоб) жуда ҳам сезгир бўлиши керак. Одатда бу мақсад учун кўзгули гальванометрлардан фойдаланилади.

Ҳозир, pH ни ўлчаш учун калибрланган шиша электродли ҳар хил маркали pH - метр (асбоб) лар мавжуд.

Активлик коэффициентини ўлчаш. Кўриб ўтганимиздек, кимёвий гальваник элементларнинг ЭЮК си

$$E = E_0 + \frac{RT}{zF} \ln \frac{a_1}{a_2}$$

ва концентрацион гальваник элементларнинг ЭЮК си

$$E = E_0 + \frac{RT}{zF} \ln \frac{a_1}{a_2}$$

формулар билан ифодаланади, бунда: a_1, a_2 - лар a_{\pm} дир.

Демак, E ни ўлчаш билан a_{\pm} ни аниқлаш мумкин. Кимёвий гальваник элементларнинг ЭЮК ифодасида E_0 -стандарт ЭЮК ифодаси бор. Демак, E ни билиш учун (ўз навбатида E ни билиш керак, лекин E_0 эса $a_{\pm} = 1$ бўлгандаги ЭЮК, яъни E_0 ни билиш учун a_{\pm} ни билиш керак. Шунга кўра, эритмаларнинг ўртача термодинамик активлиги a_{\pm} концентрацион гальваник элементларнинг ЭЮК ини ўлчаш орқали аниқланади. Маълумки, концентрацион элементларнинг ЭЮК ифодасида E_0 йўқ. Бу мақсад учун диффузион потенциал вужудга келмайдиган ва демак, E ни аниқ ўлчаш

мумкин бўлган ион ташимасдан ишлайдиган концентрацион гальваник элементдан фойдаланилади.

Термодинамик активлиги аниқланиши керак бўлган электролит эритмалардан концентрацион гальваник элемент тузилади. Бундай концентрацион гальваник элементнинг ЭЮК

$$E = \frac{2RT}{zF} \ln \frac{a_1}{a_2}$$

Агар $z = 1$ деб фараз қилинса, 298°K (25°C) да $\frac{2,2,3RT}{zF} = 0,1183$ ва $a_{\pm} = \gamma_{\pm} \cdot c$ бўлгани учун, бу тенгламани қуйидагича ёзиш мумкин:

$$E = 0,1183 \lg a_1 - 0,1183 \lg \gamma_2 C_2$$

$$E = 0,1183 \lg C_2 = 0,1183 \lg \gamma_1 C_1 - 0,1183 \lg \gamma_2$$

Бу ифодалардаги A, γ ўртача a_{\pm} ва γ_{\pm} миқдорлардир.

Маълум бир C_1 концентрацияли ва турли C_2 концентрацияли ион ташимасдан ишлайдиган гальваник элемент тузилади ва уларда E ўлчанади. Одатда тажрибани (IX.47) ($\lg \gamma_{\pm} = -A\sqrt{c}$) тенглама бўйсунадиган соҳада, яъни $\lim c \rightarrow 0$ соҳада олиб борилади. Бу соҳада $\lg \gamma_{\pm} = \varphi(\sqrt{cF})$ тўғри чизик конуни бўйича ўзгаради ва $\lim c \rightarrow 0$ бўлганда $\gamma_{\pm} = 1$ бўлади. Олинган натижаларни координата ўқларига қўйиб чиқилади. Ордината ўқига $E + 0,1183 \lg C_2$ ва абсцисса ўқига \sqrt{c} - қийматлари қўйилади (X.8 -расм) ва чизик $C_2 = 0$ гача, яъни ординаталар ўқини кесишгунча фикран давом (пунктир чизик) эттирилади (b - нуқта). Ордината ўқи яқинида (z - нуқта) ординатага тўғри келган қиймат аниқланади (v - нуқта), z - нуқта ординаталар ўқига қанчалик яқин олинса натижа ҳам шунчалик аниқ бўлади. z - нуқтага тўғри келган концентрацияда $\gamma_{\pm} = 1$ ва $\gamma_{\pm} = 0$ қабул қилиш мумкин, демак,

$$E = 0,1183 C_2 = 0,1183 \lg a_1$$

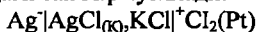
E - тажрибадан топилади, C_2 - биз тайёрлаган эритманинг концентрацияси, яъни чап томоннинг қиймати маълумдир. Шундай қилиб $0,1183 \lg a_1$ нинг қиймати топилади ва сўнгра, бу қийматни қуйидаги тенгламага қўйиб қуйидаги тенглама олинади:

$$E = 0,1183 \lg C_2 = 0,1183 \lg a_1 - 0,1183 \lg \gamma_2$$

γ_2 нинг турли концентрациялари.

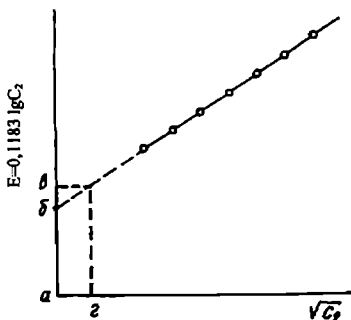
Эрувчанлик кўпайтмасини ўлчаш. Сузда ёмон эрувчи AgCl сингари тузларнинг эритмадаги концентрациясини ва шу билан бирга, бундай тузларнинг эрувчанлик кўпайтмасини, улар жуда кичик сон бўлгандан, оддий усуллар билан аниқлаб бўлмайди, уларни ҳам электрохимёвий йўл билан аниқлаш мумкин. Бунинг учун икки хил электрохимёвий занжирдан фойдаланилади.

Эрувчанлик кўпайтмаси ўлчаниши керак бўлган тузнинг катион ва анионга нисбатан қайтар бўлган электродларидан иборат занжир тузилади. Масалан, AgCl учун қуйидаги занжир тузилади:

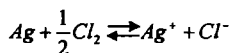


Кумуш электродда: $\text{Ag} \rightarrow \text{Ag}^+ + e$, хлор электродда $\frac{1}{2} \text{Cl}_2 + e \rightarrow \text{Cl}$

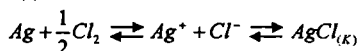
реакциялари боради. Демак, бу элементда куйидаги реакция боради:



8-расм. Термодинамик активликни ўлчаш.



Чўкма ҳолидаги AgCl тузи эритмадаги Ag^+ ва Cl^- ионлари билан мувозанатда турганлигидан



бўлади, бу элементнинг электр юритувчи кучи куйидагича топилади:

$$E = E_0 + \frac{RT}{zF} \ln \frac{a_{Ag} \cdot a_{Cl_2}^{1/2}}{a_{Ag^+} \cdot a_{Cl^-}}$$

Қаттиқ ҳолдаги кумуш ва газ ҳолидаги хлорнинг активлиги бирга тенг

$$E = \pi_{0,Cl} - \pi_{0,Ag}$$

бўлгани учун бу ерда $\pi_{0,Cl}, \pi_{0,Ag}$ хлор ва кумуш электродларининг нормал потенциаллари:

$$E = \pi_{0,Cl} - \pi_{0,Ag} - \frac{RT}{zF} \ln a_{Cl^-} \cdot a_{Ag^+}$$

Бўлади: $\pi_{0,Cl}, \pi_{0,Ag}$ нинг қийматларини маълумотнома жадвалидан олинади, E - нинг қиймати тажрибадан топилади. Бу қийматларни юкоридаги тенгламага қўйиб, эрувчанлик кўпайтмаси $L = a_{Cl^-} \cdot a_{Ag^+}$ ҳисоблаб чиқилади. Эрувчанлик AgCl ёмон эриганлигидан, яъни эритма ўта суолтирилган бўлганидан активликни концентрация билан алмаштириш мумкин:

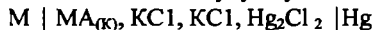
$$L = [Ag^+] \cdot [Cl^-]$$

$$\text{Бундан } [Ag^+] = [Cl^-] = \sqrt{L}$$

Cl^- ионини KCl берганлиги учун, унинг концентрацияси KCl тузининг концентрациясига тенг бўлади.

Тузларнинг эрувчанлик кўпайтмасини ўлчаш учун каломель электроддан фойдаланиш ҳам мумкин. Бу усул жуда аниқ натижалар бермасада, лекин оддий ва қулай бўлгани учун тажрибада кўп қўлланилади.

Бу усулда, масалан, МА (М - металл, А - кислота колдиги) AgCl , CaSO_4 тузунинг эрувчанлик кўпайтмасини аниқлаш учун қуйидаги занжир тузилади:



Бу элементнинг электр юритувчи кучи қуйидагича бўлади:

π_k - қийматлари жадвалдан олинади. Е нинг қиймати тажрибада топилади. Бу қийматларни юкоридаги тенгламага қўйиб. π_m нинг қийматини ҳисоблаб чиқариш мумкин, сўнг $\pi_m = \pi_{0,m} + \frac{RT}{zF} \ln a_m$. тенгласидан фойдаланиб a_m^+ ҳисоблаб топилади ($\pi_k, \pi_{0,m}$ жадвалдан олинади). Анионнинг a_A^- - активлиги МА тузининг ўртача активлигига тахминан тенг (бу тузининг концентрацияси маълум) деб фараз қилинади. Шундай қилиб, a_m^+ ни a_A^- га кўпайтурсак, МА тузининг эрувчанлик кўпайтмаси чиқади.

Термодинамик функцияларни аниқлаш. Гальваник элементларда оксидланиш-қайтарилиш реакцияси биргаликда бу хил реакцияларга хос бўлган физик кимёвий хатоликларнинг қийматини, масалан, мувозанат константаси стандарт термодинамик потенциаллар: ΔH^0 , ΔS^0 , ΔF^0 , ΔG^0 ва ҳоказоларни ЭЮК ни ўлчаш воситасида аниқлаш қуйидаги тенгламаларга асосланган.

Мувозанат константа қийматини аниқлаш (X.7) тенгламага асосланган:

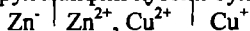
$$E_0 = \frac{RT}{zF} \ln K = \frac{2,3RT}{zF} \lg K$$

$$T = 298\text{K} \text{ учун } \frac{2,3RT}{zF} = 0,059 \text{ га тенг.}$$

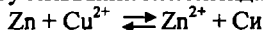
Бу тенгламадан:

$$\lg K = \frac{E_0 z}{0,059} = \frac{\pi_{0,+} - \pi_{0,-}}{0,059/z}$$

Элементларнинг нормал потенциаллари маълумотномаларда берилган, демак, тажриба ўтказмасдан E_0 - қийматини ҳисоблаб топиш имкони мавжуд. z нинг қийматини, нормал потенциаллар қиймати асосида гальваник элемент тузиб, бу гальваник элементда бораётган реакциядан аниқлаш мумкин. Масалан, рух билан мис ўртасида борадиган реакцияни кўриб чиқайлик. Маълумотнома бўйича миснинг нормал потенциали $\pi_{0,Cu} = 0,34$ В га, рухники эса $\pi_{0,Zn} = -0,763$ В га тенг. Мис электрод рух электродга нисбатан электро мусбат, демак мис мусбат, рух манфий кутбди бўлиши керак:



юкорида баён этилгандек бу гальваник элементида қуйидаги



реакцияни беради, $z = 2$ га тенг бўлганда мувозанат константаси ифодаси қуйидагича бўлади:

$$K = \frac{a_{\text{Zn}^{2+}} \cdot a_{\text{Cu}}}{a_{\text{Cu}^{2+}} \cdot a_{\text{Zn}}} \text{ ва}$$

$$\frac{a_{\text{Cu}}}{a_{\text{Zn}}} = \text{const} \text{ бўлганлигидан:}$$

$$K = \frac{a_{Zn^{2+}}}{a_{Cu^{2+}}} = \frac{a_{ZnSO_4}}{a_{CuSO_4}}$$

$\Delta G^0 = -RT \ln K$ тенгламага асосланиб «К» қийматидан ΔG ни топиш мумкин ёки $A = -\Delta G$; $A = zFE$. Демак, $\Delta G^0 = zFE_0$ тенглама асосида ΔG ни аниқлаш мумкин. z нинг қийматини юқорида баён этилгандек аниқлаш имкони бор. ΔS^0 -қийматини $\left(\frac{\partial \Delta G^0}{\partial T}\right) = -\Delta S^0$ (III.68) тенглама асосида аниқланади:

$$\Delta G^0 = zFE_0; \quad \left(\frac{\partial \Delta G^0}{\partial T}\right) = zF\left(\frac{\partial E_0}{\partial T}\right)$$

демак:

$$\Delta S^0 = zF\left(\frac{\partial E_0}{\partial T}\right)$$

Демак, S^0 ни аниқлаш учун ЭЮК ни бир неча хил температурада ўлчаш керак.

ΔH нинг қийматини (X.4) тенглама

$$E = \frac{\Delta H}{zF} + T\left(\frac{\partial E}{\partial T}\right)$$

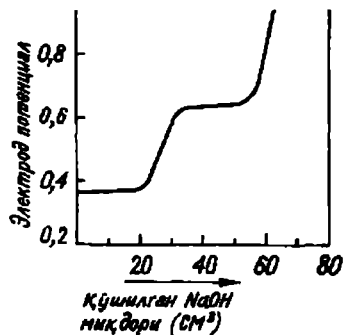
асосида:

$$\Delta H^0 = zF\left(E_0 - T\frac{\partial E_0}{\partial T}\right) \text{ бўйича}$$

аниқлаш мумкин. ΔH^0 ни аниқлаш учун ҳам E_0 ни бир неча хил температурада ўлчаш керак.

Шу хилда бир канча физик кимёвий катталикларнинг қийматини аниқлаш мумкин.

Потенциометрик титрлаш - кондуктометрик титрлаш усули сингари (индикаторлардан фойдаланиш мумкин бўлмаганда) оддий титрлаш ўрнини босувчи аниқ усулларнинг биридир. Бу усул билан бир канча моддалар аралашмасини титрлаш мумкин. Потенциометрик титрлаш нейтралланиш нуқтасида потенциалнинг кескин ўзгаришига асосланган. Титрланувчи эритмадан маълум ҳажмда олиниб, унга бетараф металл, масалан, Pt электроди туширилади. Бу *электрод индикатор электрод* дейилади. Индикатор электрод каломель электрод билан туташтирилиб, гальваник элемент тузилади. Титрланаётган эритмага титрловчи эритмадан маълум миқдорда оз-оздан қўшилиб, ҳар гал элементнинг электр юритувчи кучи ўлчанади. Сўнгра олинган натижалар координаталар диаграммасига кўчирилади. Ординаталар ўкига электр юритувчи куч (ёки индикатор электроднинг потенциали) қиймати, абсциссалар ўкига эса қўшилган эритма-нинг ҳажми қўйилади. Натижада X.9-расмда кўрсатилган график ҳосил бўлади.



Х.9-расм. Потенциометрик титрлаш

Потенциали кескин ўзгарган участканинг ўртаси титрланиш нуқтасини кўрсатади. Расмда бу нуқта тик чизик билан кўрсатилган.

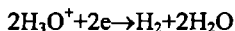
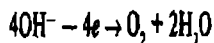
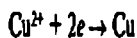
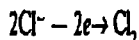
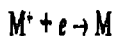
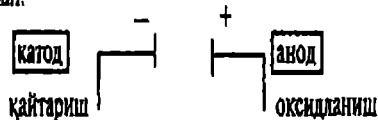
Агар титрланувчи эритмада бир канча модда бўлса, графикдаги эгри чизикда шунча кескин ўзгариш бўлади. Бу усул билан диссоциаланиш мувозанат константалари бир-бирдан кўп фарқ қиладиган моддалар аралашмасини ёки босқичли диссоциаланидиган моддаларни бир йўла титрлаш мумкин.

Биз ўтган параграфларда ионлар иштирокида электролит эритма ичида борадиган мувозанат ҳолатларини -электролитни диссоциаланиш, гидролиз, сольватланиш ва, шунингдек, бошқа электродларда борадиган мувозанат ҳолатларини кўриб чиқдик. Бу ҳолатлар вақтга боғлиқ эмас. Шунга кўра, бу ҳодисаларга термодинамика қонунларини қўллаш мумкин, электрокимёнинг бу соҳасига *электрокимёвий жараёнлар термодинамикаси* дейилади.

Электролитдан электр оқими ўтганда жараён мувозанатда бўлмайди. Электр оқими ўтиши давом этаркан жараённинг бориши ҳам давом этаверади. Бундан ташқари, жараённи тавсифловчи миқдорлар (параметрлар) ўтаётган оқим кучига боғлиқ бўлади. Электрокимёнинг бу соҳаси *электрокимёвий жараёнлар кинетикаси* дейилади.

Электролит эритма ва электролитларнинг суюқланмаларидан ташқи электр манбаидан электр оқими ўтказилганда электродларда содир бўладиган жараёнларга *электролиз* дейилади. Эритмага иккита электрод тушириб, буларни ташқи электр манбаи (масалан, аккумулятор) нинг кутблари бирлаштирилса, эритмадан электр оқими ўта бошлайди. Ташқи электр манбаининг мусбат кутбига бирлашган электрод *анод (+)* ва манфий кутбига бирлашган *катод (-)* электрод дейилади (ёки анод-катод участкалар) дейилади. Бу вақтда электродларда, гальваник элементнинг кутбларида борадиган жараёнларнинг акси боради: анодда (мусбат кутбда) – оксидланиш, катодда (манфий кутбда) – қайтарилиш жараёни боради.

Масалан:



Бу жараёнлар натижасида, электрод участкаларида моддалар ажралиб чиқади. Бу кимёвий жараён ташқаридан берилган электр энергия таъсирида боради, яъни электрода электр энергия кимёвий энергияга айланади. Бу энергиялар ўртасидаги нисбат (боғланиш) Фарадейнинг икки қонунида берилган:

I қонун. Электрода ажралиб чиқадиган модданинг миқдори фақатгина эритмадан ўтаётган электр миқдорининг кулон сонига боғлиқ.

Эритма оркали бир Фарадей $F = 9,65 \cdot 10^7$ кг-экв ($9,65 \cdot 10^4$ г-экв) кулон электр микдори оқиб ўтганида электродларда бир кг-экв (гр-экв) модда ажралиб чиқади.

Маълумки кулон микдори $Q = I \cdot t$ амп-сек (амп-соат) га тенг.

Айтиб ўтилган бу асосий жараёнлар билан бир қаторда қуйидаги ёнаки жараёнлар ҳам боради;

- 1) электродда ажралиб чиққан газ атомларининг бирикиб, молекулалар ҳосил қилиш жараёни;
- 2) металл кристаллари ва металл чўкмасининг ҳосил бўлиш жараёни;
- 3) электролиз натижасида ҳосил бўлган маҳсулотларнинг эритма билан ўзаро таъсири жараёни;
- 4) қутбланиш ҳодисаси.

Электролиз унуми амалда электродларда бир кг-экв (г-экв) модда ажралиб чиқиши учун бир Фарадей (F) дан *кўпроқ* электр микдори керак бўлади. Бунга сабаб юқорида кўрсатилгандек, ёнаки жараёнларнинг боришидир. Натижада, керакли модда билан бир қаторда керак бўлмаган модда ҳам ажралиб чиқади. Амалда, электродда ажралиб чиққан моддалар микдорининг (Фарадей қонунига биноан) ажралиб чиқиши керак бўлган микдорлар нисбатига *электролиз унуми* дейилади (A) ва у фоиз (%) билан ифодаланади:

ҚУТБЛАНИШ

Қутбланиш жараёни электролизнинг бориш жараёнига таъсир қилувчи омиллардан биридир. Қутбланиш уч хил бўлади – электрод қутбланиш, кимёвий қутбланиш ва концентрацион қутбланиш.

Электрод қутбланиш. Электролиз жараёнида бир электродга электронлар келади, бошқа бир электроддан эса кетади. Электролитга ташқи манбадан электр оқими юборилганда катодга электрон келиши сабабли унинг потенциали манфийлашади ва аксинча, аноддан электронлар кетиши сабабли унинг мусбат потенциали ошади, яъни электродлар қутбланишади.

Электролитдан электр оқими ўтганда, электроднинг электрик ҳолати – унинг потенциали, қўш электр қавати зарядининг зичлиги ўзгаради. Бу ҳодисага *электроднинг қутбланиши* дейилади. Бунда электроднинг электр оқими ўтишдан илгари ҳолатдаги мувозанат потенциали ўзгаради.

Иккала электроддаги потенциал силжишлар йигиндиси қутбланиш ЭЮКни беради. Электрокимё саноатида электродга жуда катта электр оқими берилади, натижада қутбланиш ва ЭЮК ҳам катта бўлади.

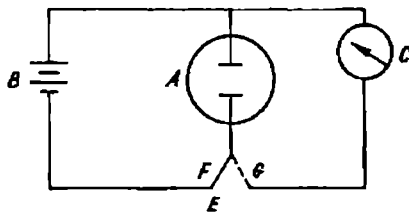
Агар H_2SO_4 эритмасига платина электродлар туширилиб, эритмага ташқи манбадан электр оқими юборилса ва бу вақтда потенциал айирмаси 1 В га тенг бўлса, занжирдаги амперметр унда электр оқимининг борлигини кўрсатади, сўнгра аста-секин яна нолга яқинлашади. Демак, бора-бора занжирда электр оқими қолмайди. Электролизда ҳамма вақт ана шундай ҳодиса содир бўлади. Бу ҳодисанинг сабабларини текшириб кўрайлик. Ом қонунига мувофиқ:

$$I = \frac{E}{R+r} \quad (\text{XI.1})$$

бўлади: электр кучи (I) ЭЮК E нинг камайиши ёки ички (R) ва ташқи (r) қаршилиқларнинг кўпайиши ёхуд иккала ҳолнинг бир вақтда содир бўлиши натижасида камайиши мумкин. Электролиз вақтида ташқи қаршилиқ ўзгармайди. Агар электролиз натижасида электрон ёмон ўтказадиган моддалар ҳосил бўлса, ички қаршилиқ ошиши мумкин. Лекин электролиз вақтида занжирда электр оқимининг йўқ бўлиб қолишига сабаб, фақат ички қаршилиқнинг ошишидандир, деб бўлмайди. Бундан ташқари, электронни ёмон ўтказувчи моддалар ҳосил бўлмаганда ҳам электролиз вақтида электр оқими йўқолганлигини кўриш мумкин. Шундай қилиб, электролиз вақтида электр оқими кучининг камайишига қаршилиқнинг ошиши сабаб бўла олмайди. Шундай экан, электр оқими йўқолишининг асосий сабаби E нинг камайишидир. Бунинг ҳақиқатлигини куйидаги тажрибадан кўриш мумкин. XI.1-расмда кўрсатилгандек қилиб занжир тузайлик.

Бу расмда B – ташқи электр манбаи, A – электролитли ванна, C – гальванометр, E, F, G – калитлар.

Агар E калит F калитга туташтирилса, BAFEB (I контур) – контур орқали электр оқими ўта бошлайди ва A ваннада электролиз боради. Бир қанча вақтдан сўнг F калитни E дан узиб, G га туташтирилса, ташқи электр манбаи ACGFA (II контур) контурдан узилган бўлади. Демак, ACGFD контурида электр оқими бўлмаслиги керак. Ваҳоланки, гальванометр бу контурда электр оқими борлигини кўрсатади. Бу контурда қандай қилиб электр пайдо бўлди? Қандай нарса электр манбаи бўлиши мумкин? Агар схемага диққат билан назар солсак, электр манбаи фақат электролитли ванна (A) бўлиши мумкинлиги кўринади. Ҳақиқатан ҳам, электролиз вақтида электролитли ванна гальваник элементга айланади ва унинг электродлари орасида ташқи электр манбаига қарши йуналган потенциаллар айирмаси вужудга келади. Бу ҳодисага электролитик қутбланиш ёки қисқача қутбланиш дейилади. Электролиз вақтида электролитли ваннанинг электродлари орасида ҳосил бўлган электр юритувчи кучга *қутбланиш электр юритувчи кучи* деб аталади.



XI.1-расм. Қутбланиш.

Шунинг учун, электролиз вақтида занжирдаги электр оқимининг кучи:

$$I = \frac{E - E_k}{R + r} \quad (\text{XI.2})$$

бўлади. Бу ерда, E_k - кутбланиш электр юритувчи кучи. Кутбланиш электр юритувчи кучи ташки манбанинг электр юритувчи кучига қарама-қарши йўналган бўлади.

Агар металл, шу металл ионини тутган эритмага туширилган бўлса (масалан: Cu металл $CuSO_4$ эритмасига ёки Zn металл $ZnSO_4$ эритмасига), бунинг натижасида катион эритмадан электродга ўта бошлайди ва келаётган электронни нейтраллайди: $M^+ + e \rightarrow M$. Натижада потенциал қиймати кўп микдорга ўзгармайди. Электроднинг мусбат потенциали ошганда эса бу жараённинг тескариси боради: $M \rightleftharpoons M^+ + e$ ва яна потенциал кўп микдорга ўзгармайди. Бундай электродлар *кутбланмайдиган электродлар* дейилади. Cu , Zn сингари электродлар шундай электродлардир.

Асл (олтин, платина) металллар ўз ионларини эритмага деярли юбормайди. Агар эритмада бу металлларнинг ионлари (тузи) бўлмаса юқорида баён этилган $M \rightleftharpoons M^+ + e$ жараён бормайди. Ташқаридан юборилган кам оқим ҳам электроднинг потенциалини сезиларли ўзгартиради. Бундай электродларга *идеал кутбланувчан электродлар* дейилади.

Кимёвий кутбланиш. Юқорида келтирилган мисолни кўриб чиқайлик. Сульфат кислота эритмасига платинадан ясалган икки электрод туширилиб ташқаридан электр оқими юборилса, катоддаги потенциал водороднинг мувозанат потенциалларидан ошганидан сўнг катодда водород ажралиб чиқа бошлайди, анодда эса кислород ажралади.

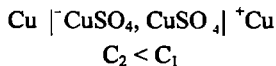
Электродларда ажралиб чиқаётган бу газлар платина электродга адсорбцияланиб, газ электродлар – кислород ҳамда водород электродни ҳосил қилади. Натижада, сульфат кислота эритмасига туширилган платина пластинкаларда кислород ҳамда водород электродлардан иборат қуйидаги гальваник элемент вужудга келади:



Бу гальваник элементнинг электр юритувчи кучи электролиз давомида аста-секин оша боради ва ниҳоят, ўзининг энг юқори қийматига эришади. Электролиз жараёнида катодга ташки манбадан электрон келади ва катодда қайтарилиш жараёни боради. Аноддан электрон кетади ва анодда оксидланиш реакцияси боради. Гальваник элемент электродларида тескари жараён боради. Катоддан электрон кетади ва оксидланиш реакцияси боради, анодга электронлар келади ва қайтарилиш реакцияси боради. Шундай қилиб, электролиз жараёнида катод анодга ва анод катодга айланади. Шу сабабдан, электролиз жараёнида электролизёрда ҳосил бўлган кутбланиш гальваник элементининг электр оқими ташки электр манбаининг электр оқимига қарши томонга йўналган бўлади. Натижада занжирда электр кучи камаяди. Демак, юқоридаги мисолда кутбланишнинг сабаби гальваник элементнинг вужудга келишидир. Шунинг учун бу хил кутбланиш *кимёвий кутбланиш* дейилади. **Концентрацион кутбланиш** электролит ваннасида концентрацион гальваник элементни вужудга келишидан ҳам кутбланиш содир бўлиши мумкин. Агар электрод қайтар бўлса, яъни металл таркибида шу металлнинг иони бўлган эритмага туширилганда, масалан;



ва занжирдан электр окими ўтказилса, катодда мис ионлари эритмадан электродга ўтиб қайтарилади, мис ҳолида ажралиб чиқиши сабабли катодда Cu^{2+} нинг концентрацияси камаяди, анодда эса аксинча Cu^{2+} нинг концентрацияси кўпаяди, чунки анодда мис электрохимёвий жараёнга учраб эрийди. Натижада ваннада қуйидаги концентрацион гальваник элемент вужудга келади:



Гальваник элементда катодда (-) оксидланиш ($\text{Cu} - 2e \rightarrow \text{Cu}^{2+}$), анодда (+) қайтариллиш ($\text{Cu}^{2+} + 2e \rightarrow \text{Cu}$) жараёнлари боради, яъни электрон катоддан анодга томон ҳаракат қилади. Электролиз жараёнида тескари жараён боради – катодда қайтариллиш ва анодда оксидланиш жараёнлари боради, яъни электрон аноддан катод томон ҳаракат қилади. Шу сабабли электролиз натижасида электролизёрда ҳосил бўлган гальваник элементнинг электр окими ташқи электр манбаининг электр окимига қарши йўналган бўлади. Натижада электрохимёвий занжирда электр окими кучи камаяди.

Одатда, бундай концентрацион элементларнинг электр юритувчи кучи кам бўлади, баъзан эса, масалан, комплекс тузлар электролиз қилинганда катта қийматга эришади.

Кутбсизлантириш. Кутбланиш жараёни электролиз билан маълум микдорда модда ажратиш олиш учун ортиқча электр энергия сарф қилишни талаб қилади. Бу эса зарардир. Шунга қўра, кутбланишни йўқотиш ёки жуда бўлмаганда унинг таъсирини камайитиришга ҳаракат қилинади.

Электролиз жараёнида кутбланишни йўқотиш кутбсизлантириш (*деполяризация*) дейилади. Кутбланишни йўқотиш учун унинг сабабларини йўқотиш керак. Концентрацион кутбланиш эритмани шиддатли аралаштириш йўли билан йўқотилиши мумкин, лекин уни бутунлай йўқ қилиб бўлмайди, чунки электродларда ҳосил бўлган диффузион қатлам (электроддан ажралмайдиган суюқлик қатлами) бунга йўл қўймайди. Ортиқча ионни (бизнинг мисолимизда Cu^{2+} ни) чўктириш йўли билан ҳам концентрацион кутбланишдан қутулиш мумкин.

Кимёвий кутбланишни эса электродларда ажралиб чиқаётган моддалар билан осон реакцияга киришадиган моддаларни қўшиш орқали йўқотиш мумкин. Масалан, электродларда кислород ҳам, водород ҳам ажралиб чиқаётган бўлса, қайтарувчи ва оксидловчи моддаларни қўшиш билан уларни йўқотиш мумкин. Кислород ажралиб чиқаётган электрод қисмига қайтарувчи, водород ажралиб чиқаётган электрод қисмига эса оксидловчи модда қўшилади.

Катод ва анод қисмларида кутбсизлантирувчи сифатида турли моддалар ишлатилганда улар шароитга қараб, турли даражагача оксидланиши ёки қайтариллиши мумкин. Қўшилган модданинг қайси даражада қайтариллиши (ёки оксидланиши) шу модданинг концентрациясига, электроднинг табиатига, унинг потенциал микдорига, температура ва катализаторларга

боғлиқ. Масалан, нитрат кислота кўрғошин электродда, асосан, гидросиламингача, мис электродда эса аммиакгача қайтарилиши мумкин. Нитробензол ($C_6H_5NO_2$) мис электродда анилингача ($C_6H_5NH_2$), платина ёки никель электродда (ишқорли муҳитда) азоксисбензолгача рух электродда эса гидробензолгача C_6H_5NHON қайтарилиши мумкин ва ҳоказо.

Қайтарилиш реакцияларини электрокимёвий усулда олиб бориш одатдаги кимёвий усуллардан анча устундир. Битта деполяризатордан (күтбсизлантирувчи модда) шароитни ўзгартириб турли даражада қайтарилган (ёки анод участкасида оксидланган) қатор моддалар олиш мумкин. Соф кимёвий усулда эса, маълум даражада қайтарилган (ёки оксидланган) модда олиш учун бошқа-бошқа қайтарилувчи (оксидланувчи) модда керак бўлади. Бу усулнинг яна бир афзаллиги қайтарилиш жараёнида олинган модда тоза бўлади, қайтарувчи (оксидловчи) модда аралашмаси бўлмайди.

Катод соҳасида, олеин кислотадан стеарин кислота, ишқорий муҳитда бензоин кислотадан тетрабензоин кислота, пиридиндан пиперидин олинади. Альдегид ва кетондан бир неча хил моддалар олинади ва ҳоказо.

АЖРАЛИШ ПОТЕНЦИАЛИ ВА АЖРАЛИШ КУЧЛАНИШИ

Бирор катион эритмадан (катодда) металл ҳолида ажралиб чиқиши учун у ўз зарядини бериши керак. Лекин электрод потенциалларнинг ҳосил бўлишидан кўриб ўтилгандек, металллар эритмага ион ҳолида ўтишга интилади. Металлларнинг бу табиати катионнинг зарядсизланишига қаршилик қилади. Бу қаршиликни енгиш учун катодга маълум потенциал бериш керак. Шундай қилиб, катион зарядсизланиб катодда ажралиши, яъни электролиз жараёни бориши учун электродга бериладиган потенциал ажралиб чиқиши керак бўлган шу металлнинг маълум шароитда ҳосил қиладиган мувозанат потенциалидан бир оз бўлса ҳам кўпроқ бўлиши керак. Катионнинг зарядсизланиши учун керак бўлган минимум потенциал *ажралиш потенциали* ёки (агар электролиз натижасида электрод эриса) *эритиш потенциали* дейилади.

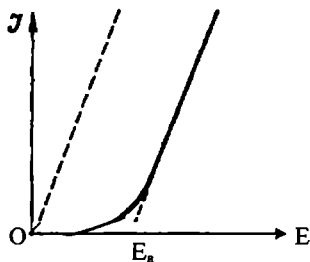
Металлларнинг ҳосил қиладиган потенциали (ионларнинг ўрғача активлиги $\alpha_1 = 1$ бўлган эритмада) уларнинг нормал потенциали билан ифодаланади. Шунинг учун ҳам кучланишлар қатори ажралиш потенциалининг минимум миқдорини ифодалайди.

Эритмадан электр оқимининг ўтиши ва электролизнинг бориши учун ташки манбадан бериладиган электр юритувчи куч маълум минимум қийматдан кам бўлмаслиги керак. Бундай электр юритувчи куч *ажралиш кучланиши* деб аталади.

Ўта кучланиш. Амалда бирор модданинг ажралиб чиқиши учун керак бўладиган ажралиш потенциали баъзи сабабларга кўра шу модданинг мувозанат потенциалига нисбатан кўп бўлади. Бу ҳодисага *электроддаги ўта кучланиш* ёки *ўта кучланиш потенциали* дейилади.

Моддаларнинг электролиз вақтида ажралиб чиқиши учун керак бўлган

минимум ЭЮК қутбланиш ЭЮК сидан анчагина кўп бўлиши керак. Бу ҳол электролиздаги *ўта кучланиш* дейилади.



Х1.2-расм. Диффузион потенциалларнинг ҳосил бўлиши.

Ўта кучланиш потенциали қутбланиш эгри чизиғи усули билан аниқланади. Қутбланиш эгри чизиғи усулини кислород ҳамда водороднинг ажралиб чиқиши мисолида кўриб чиқайлик. Сульфат кислота эритмасига платина электрод туширилиб ташқи электр манбадан келаётган кучланиш аста-секин ошириб борилса ва шу билан бирга эритмадан ўтаётган электр оқимининг кучи миллиамперметр ёрдамида ва электроддаги потенциал милливольтметр ёрдами билан ўлчаб борилса, Х1.2-расмда кўрсатилган график ҳосил қилинади. Графикда абсциссалар ўқига электроддаги потенциал π , ординаталар ўқига эса электр оқими кучи I қўйилади, пунктир чизик биринчи хил ўтказгичлар учун мансубдир.

Агар электроддаги потенциал киймати ўрнига ташқаридан берилган кучланиш (электр юритувчи куч) қўйилганда ҳам худди Х.2-расмдагидек график ҳосил бўлади.

Графикдан кўриниб турибдики, ташқи кучланиш (потенциал) ошиши билан электр оқим кучи дастлаб секин ошади, агар электродларга ташқаридан бериладиган ЭЮК ажралиш кучланишидан кам бўлса, ажралиш кучланишигача электролитдан жуда кучсиз электр оқими ўтади. Бу – ажралиш кучланишигача бўлган оқимга *қолдиқ оқим* дейилади. Қолдиқ оқим соҳасида катоднинг потенциали нормал водород потенциалига нисбатан мусбатроқ, аноднинг потенциали нормал кислород электрод потенциалига нисбатан манфийроқ бўлади. Ташқи кучланиш (потенциал) маълум миқдорга етгандан сўнг эса электр оқими кучи тез ошиб кетади. Бу ҳол ташқи кучланиш қутбланиш электр юритувчи кучидан (юкоридаги мисолда ташқи манбадан бериладиган электр юритувчи куч кислород ҳамда водород электродларидан тузилган гальваник элементнинг электр юритувчи кучидан) ортиқ бўлгандагина юз беради.

Эгри чизикқа ўтказилган уринманинг абсциссалар ўқи билан кесишган нуқтаси ажралиш кучланиши (E_a) ни кўрсатади.

H_2SO_4 , HNO_3 , H_3PO_4 , $NaOH$, KOH ларнинг ажралиш потенциали қарийб бир хил бўлиб, тахминан 1,70 в га тенглиги кўриниб турибди. Бунинг сабаби

шуки, бу электролитларнинг электролизи натижасида сув парчаланиб, катодда водород, анодда эса кислород ажралиб чиқади. Аслида бу электролитларнинг ажралош кучланиши қуйидаги гальваник элементнинг электр юритувчи кучига (1,07 В га) тенг бўлиши керак эди:



Демак, кислород ҳамда водород электродларда ўта кучланиш $\eta = 0,63$ в га тенг, яъни:

$$\eta = E_a - E_k \quad (\text{XI.3})$$

бу ерда, E_a – ажралош кучланиши, E_k – қутбланиш электр юритувчи кучи; η – ўта кучланиш. Бу ўта кучланиш электроддаги ўта кучланиш йиғиндисига тенг.

Шундай қилиб, ўта кучланиш-ажралош кучланиши билан электродлардаги мувозанат потенциаллари айирмаси, яъни қутбланиш электр юритувчи кучининг айирмасига тенг.

Шунингдек, электроднинг ўта кучланиши қуйидаги формула билан ҳам ҳисобланади:

$$\eta_a = \pi_a - \pi_k$$

ёки

$$\pi_a = \pi_k + \eta_a \quad (\text{XI.4})$$

бу ерда: π_a - электроддаги ажралош ёки электроднинг эриш потенциали; π_k - электроднинг мувозанат потенциали. Демак, моддани ажратиб чиқариш учун ортикча энергия (η_a) сарф қилиниши керак.

Электродда газлар ажралиб чиқиши билан борадиган электролизлар бошқа электролизлардан ўзига хос бир қанча хусусиятлари билан фарқ қилади. Бу хусусиятлар ичида энг аҳамиятлиси электродда газ ажралиб чиқиши учун жуда кўп электр энергиянинг керак бўлишидир, яъни ўта кучланишнинг катта бўлишидир. Электролиз йўли билан газларни олиш учун сарф бўладиган электр энергия бу реакция учун термодинамика усулида ҳисобланган назарий энергиядан бир неча марта кўп бўлади. Саноатда электрохимёвий усул билан кислород, водород, хлор сингари газлар кўп миқдорда олинади. Шунинг учун электролизда ортикча сарф бўладиган электр энергиясини камайтириш катта амалий аҳамиятга эга.

Ўта кучланиш миқдори бир қанча омилга, масалан, электролитнинг табиати ва электролит эритманинг концентрациясига, электрод сифатида ишлатилган металлнинг табиатига ва унинг сиртига қандай ишлов берилганлигига, асосан электр оқимининг зичлигига ва температурага боғлиқ.

Ўта кучланиш ҳодисаси катта амалий аҳамиятга эга. Водороднинг ўта кучланиши жуда мукамал текширилган. Ҳозир ўта кучланишга кинетик омиллар сабаб бўлса керак, деган фикрлар ҳам бор.

Водороднинг катодда ажралиб чиқиши бирин-кетин борадиган қуйидаги жараёнлардан иборат:

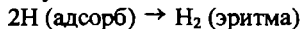
1. Катод қисмида камайган водород ионларининг ўрнини қоплаш учун эритмадаги H_3O^+ ионлари катодга диффузияланади.

2. Гидроксоний H_3O^+ ионида протон H^+ сув билан мустаҳкам боғланган.

Дегидратация $\text{H}_3\text{O}^+ \rightarrow \text{H}_2\text{O} + \text{H}^+$ бўлмасдан туриб гидроксоний зарядсизлана олмайди.

3. Водород иони катодда зарядсизланиб, нейтрал атомга айланади ва электродга адсорбцияланади: $\text{H}^+ + e \rightarrow \text{H}$

4. Катод юзаси адсорбцияланган водород атомлари билан тўйингандан сўнг водород атомлари молекула ҳосил қилади ва электроддан эритмага ўтади:



5. Эритма водород молекулалари билан тўйингандан сўнг водород пуфакчалари эритмадан ҳавога ўтади.

Водороднинг ажралиб чиқишидаги умумий тезлик энг секин борадиган жараён тезлиги билан ўлчанади, секин борувчи ана шу жараён ўта кучланишга сабаб бўлади. Н.И.Кобозев фикрича бу секин борувчи жараён атомларнинг молекулага айланиши $2\text{H}^+ \rightarrow \text{H}_2$ жараёнидир. А.Н.Фрумкин фикрича эса бу зарядсизланиш $\text{H}^+ + e \rightarrow \text{H}$ жараёнидир. Шундай қилиб, ҳозиргача ўта кучланиш назариясида ўта кучланишларнинг сабаби тўғрисида маълум бир фикрга келинган эмас.

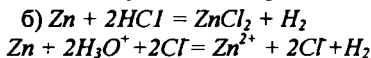
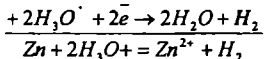
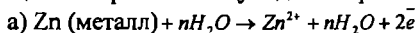
Эритмалар аралашмасидан қайси модда осон ва бошқаларидан олдин ажралиб чиқиши тартибини белгилашда кучланишлар қатори билан бир қаторда ўта кучланишни ҳам эътиборга олиш керак. Масалан, кучланишлар қаторида Fe, Pb, Zn лар водороддан юқорида туради. Шунинг учун олдин водород, сўнгра металллар ажралиб чиқиши керак эди, лекин водород ўта кучланиши юқори бўлганлиги учун бу металлларнинг ажралиб чиқиш потенциали водородникидан кам бўлади ва электролиз вақтида водород бу металллардан кейин ажралиб чиқади.

Кўрғошиннинг нормал потенциали $\pi_{\text{O.Pe}} = -0,12$ в водородники эса $\pi_{\text{O.H}_2} = \pm 0,0$ га тенг. Кўрғошин электродда водороднинг ўта кучланиши $\eta = 0,64$ га тенг. Демак, ўта-кучланиш ҳисобга олинганда, кучланиш қаторида водород кўрғошидан юқорида туради. Ташқаридан эритмага бериладиган электр оқимининг кучланишини ошира бориш натижасида катод электродда потенциал $\pi -0,12$ вольтга етганда кўрғошин ва $\pi = -0,64$ вольтга етганда водород ажралиб чиқа бошлайди. Электролизда, демак, олдин кўрғошин сўнг водород ажралиб чиқади. Кўрғошин водородни уни нейтрал бирикмалардан сиқиб чиқара олмайди.

0,1 н ZnSO_4 эритмада $\pi_{\text{Ozn}} = -522$ В га тенг, рух электродда водороднинг ўта кучланиш потенциали $\eta = -0,7$ В га тенг. Демак, бу шароитда кучланиш қаторида водород рухдан юқорида туради. Ташки манбадан бериладиган электрнинг ЭЮК кучайтириб борилганда, катодда потенциал $-0,522$ В га етганда рух ва $-0,7$ В етганда водород ажралиб чиқади. Худди шундай $\pi_{\text{O.Zn}} = -0,76$ В. Рух электродда водородни ўта кучланиш потенциали $\eta_{\text{H}_2} = -0,7$ в, натрий сульфат эритмасида водороднинг мувозанат потенциали $\pi_{\text{a(H}_2)} = -0,41$ в, демак, нейтрал эритмада рух электродда водороднинг ажралиб чиқиш потенциали $\pi_{\text{a}} = -1,11$ В. Демак, электролизда рух $\pi_{\text{a(zn)}} = -0,76$ в да, водород эса $\pi_{\text{a(H}_2)} = -1,11$ в да ажралиб чиқади. Демак, ўта кучланиш эътиборга олинса кучланиш қаторида водород рухдан юқори туради. Демак, рух

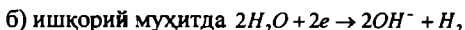
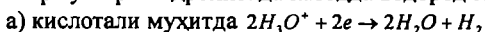
водородни унинг бирикмасидан сиқиб чиқара олмайди. Бундан $Zn + 2HCl \rightarrow ZnCl_2 + H_2$ реакцияси бормаиди, деган хулоса чиқади. Лекин амалда бу реакция боради, лабораторияда Кипп асбобида шу реакция ёрдамида водород олинади-ку?

$Zn + 2HCl \rightarrow ZnCl_2 + H_2$ реакцияси йигинди реакция бўлиб, у электрохимёвий реакциядир. Рух пластинкаси HCl эритмасига туширилганда бир қисм рух электрохимёвий эрийди, яъни Zn^{2+} ҳолида эритмага ўтади ($Zn \rightarrow Zn^{2+} + 2e$). Бу реакция натижасида ҳосил бўлган электрон пластинка юзасида қолиб, уни манфий зарядлайди ва катион (Zn^{2+} , H_3O^+) лар тортилиб электр қўш кавати ҳосил бўлади. Электрод потенциали катта бўлганлигидан H_3O^+ иони рух юзасидан электронларни олиб зарядсизланади. Рухнинг янги порциялари электрохимёвий эриб, мувозанат потенциали (мувозанат) тикланади. Шундай қилиб бирин-кетин куйидаги жараён боради:

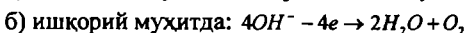
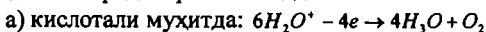


Бу тенгламалардан *a* ва *b* ларнинг бир хил натижа бериши юқорида баён этилганларни тасдиқлайди.

Таркибида кислород бўлган кислоталар, ишқорлар ва ишқорий ер металллар тузлари гидролизиди катодда водород ажралади:



Анодда кислород ажралиб чиқади:



Аккумуляторларнинг ишлаши ҳам водороднинг юқори ўта кучлинишига асосланган, акс ҳолда зарядланиш жараёнида аккумуляторларда водород ажралиб чиқар эди.

Моддаларни электродда ажралиб чиқиш тартиби электроднинг қайси материалдан ясалганлигига ҳам боғлиқ. Симобдан бошқа ҳамма электродларда юқорида баён этилган мулоҳазалар ўз кучини сақлаб қолади. Агар электрод сифатида симоб олинса, юқоридаги тартиб бузилади. Масалан, KCl эритмаси симоб электрод ёрдамида электролиз қилинганда катодда водород эмас, калий ажралиб чиқади. Бунга асосий сабаб, калийнинг симобга мойиллиги, яъни амальгама ҳосил қилиш хусусиятининг кучлилигидир.

КАТИОНЛАРНИНГ БИРГАЛИКДА ҚАЙТАРИЛИШИ

Кўпинча керакли металлнинг катодда қайтарилиши ва металл ҳолида ажралиб чиқиши, эритмада мавжуд бўлган аралашмадаги катионларнинг ва водород ионининг биргаликда қайтарилиши, яъни ажралиб чиқиши билан

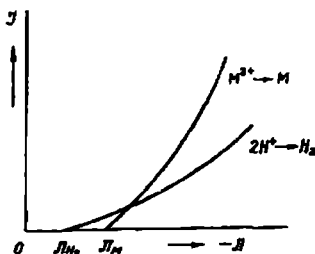
мураккаблашади. Бу металллар аралашмаларини электрохимёвий тозалаш (рафинациялаш), баъзи металлларнинг юзасини бошка металллар билан қоплаш (тиллалаш, кумушлаш, хромлаш) каби жараёнларида катта амалий аҳамиятга эга бўлган муаммодир. Масалан, рух тузларининг сувдаги эритмаси электролиз қилинганда рух билан биргаликда водород ҳам ажралиб чиқади.

Тузларнинг сувдаги эритмаларида (катодда) бу тузнинг катиони билан бир каторда водород ионлари ҳам мавжуд бўлади.

Водород ионларнинг концентрацияси эритманинг ОН⁻ киймати билан аниқланилади.

Агар катод электродининг потенциали водород ионининг мувозанат потенциалидан манфийроқ кийматда бўлса, иккала ион ҳам биргаликда қайтарилади. Агар металл ионининг эритмадаги мувозанат потенциали, водород ионининг шу эритмадаги мувозанат потенциалидан манфийроқ бўлса, катод кучли қутбланган ҳолда ионларнинг мувозанат потенциалларига нисбатан мусбатроқ потенциалга эга бўлганда ҳам иккала ион биргаликда қайтарилади.

XI.3-расмда металл ва водород ионлари учун қутбланиш эгриси схематик равишда тасвирланган. Расмда кўрсатилгандек, металлнинг мувозанат потенциали π_m водороднинг мувозанат потенциалидан (π_{H_2}) манфийроқ (рух, водород ионларида шу ҳол мавжуд). Водород ионининг қайтарилиши катта ўта кучланиш билан боради, шунга кўра унинг кучланиш эгриси ётиқроқ бўлади (2-чизик), металл ионининг қайтарилиши кичик ўта кучланиш билан боради, шунга кўра, у кескинроқ ўзгаради (1-чизик).



XI-3-расм. Металл ва водород ионларининг биргаликда қайтарилиши учун қутбланиш эгри чизиги.

Электрод потенциали $-\pi_{H_2}$ нисбатан мусбатроқ бўлганда, водород ҳам, металл ҳам қайтарилмайди, агар электрод потенциали π_H ва π_m оралигида бўлса, фақат водород иони қайтарилади, металл иони қайтарилмайди. Электрод потенциали π_m дан манфийроқ бўлганда, водород металл иони бирга қайтарилади.

1- чизик 2-чизикка нисбатан кескин ўзгарганда, қутбланишнинг ошиши, яъни қутбланиш ЭЮК нинг ошиши (π - потенциалнинг ўнг томонга силжиши) металл ионининг оқим бўйича унумини оширади. Эритма

таркибининг ўзгариши ҳам металлга нисбатан унумни ўзгартиради, бунда π_n ва π_m ларнинг қиймати ҳам ўзгаради. $[H^+]$ камайиши, яъни эритма P_n нинг ошиши, π_n ни манфий қиймати бўлишига олиб келади. H^+ мувозанат потенциали ўнг томонга силжийди, M^{2+} - ионининг мувозанат потенциали мусбатлашади (чапга силжийди), натижада металлни чиқиш унуми ошади.

ЭЛЕКТР ҚЎШ ҚАВАТИНИНГ ТУЗИЛИШИ

«Металл - эритма» чегарасида электр потенциалларини вужудга келиши баҳс этилганда, электр қўш қатлами (ЭҚҚ) тўғрисида қисқача соддалаштирилган ҳолда тўхталиб ўтилган, лекин унинг тузилиши устида сўз бормаган эди. «Металл – эритма» чегарасида бир неча хил потенциаллар вужудга келади, уларнинг алгебраик йиғиндиси мувозанат вақтидаги электрод потенциалини беради. Мувозанат потенциали ЭҚҚ нинг тузилишига боғлиқ эмас.

Электрохимёвий реакциялар, жумладан, электролиз маълум тезлик билан боради, яъни электродда жараён (оксидланиш ёки қайтарилиш реакцияси) бориши учун, ион ЭҚҚ – ўтиб ё эритмадан электродга ёки аксинча электроддан эритмага ўтиши керак, бу ўтишнинг тезлигига ЭҚҚ – нинг электр майдони таъсир кўрсатади. Шунга кўра вақт омилини эътиборга олиш керак бўлади. Бу амалий ва назарий аҳамиятга эга. Электрохимёвий реакцияларнинг тезлиги, механизми ва турли омилларнинг бу тезликка таъсири электр қўш қатлами тузилишига боғлиқ. Электр қўш қатлами ҳосил бўлиши, металл эритма чегарасида вужудга келадиган потенциаллар, электр қўш қатлами тузилиши тўғрисида қисқача баҳс этамиз.

Электр қўш қатлами тўрт хил жараёнлар натижасида вужудга келиши мумкин:

1. Электр қўш қавати ион алмашиниши натижасида ҳосил бўлади,
2. Кимёвий куч таъсири натижасида металл юзасида катион ва ёки анионлар тулланиши мумкин. Бу ҳодиса *ўзига кос (специфик) адсорбция* дейлади. Айниқса анионлар катионларга нисбатан бу хил адсорбцияга кўпроқ мойил. Фараз қилайлик, электрод зарядланмаган бўлсин, бу хил адсорбция натижасида электрод юзасида тўпланган анионлар, эритмадаги катионларни ўзига тортиши натижасида электр қўш қатлами вужудга келади. Агар ион алмашиниши натижасида, электрод мусбат зарядланган булса электростатик тортишув натижасида, зарядсиз электродагига нисбатан анионларнинг тулланиши ортади, агар электрод манфий зарядланган бўлса, аксинча камай-ди. Агар металл юзасида ва эритмада ҳам электр заряди бир хил ишорали бўлса, алмашиниши ва адсорбцион электр қўш қатламларнинг потенциали қўшилади, акс ҳолатда эса айрилади.
3. Агар эритмада кутбланган молекулалар бўлса, улар ўз кутблари билан, яъни электрод манфий зарядланган бўлса мусбат кутблари билан ва аксинча, электрод мусбат зарядланган булса, манфий кутблари билан тортилади. Сув эритмаларида сув диполлари адсорбцияланган бўлади ва натижада ЭҚҚ – ҳосил бўлиб, потенциал вужудга келади.

4. Металлдаги (электрод) электрон газ, металл кристалл чегарасидан чиқиши натижада металл юзи манфий, ичкараси эса мусбат зарядланиши натижасида электр қўш қатлами ҳосил бўлади ва потенциал вужудга келади.

Шундай қилиб, тўрт хил жараён натижасида электр қўш қатлами ҳосил бўлади, яъни тўрт хил потенциал вужудга келади. Буларнинг алгебраик йиғиндиси мувозанат потенциални беради. Агар бу потенциалларнинг алгебраик йиғиндиси нолга тенг булса, электрод юзасида *нол потенциал* бўлади; Нол потенциалга нисбатан ўлчанган потенциал *мутлақ (абсолют) нол* потенциал дейилади.

Ҳар қандай электролит эритмада катион (C_K) ва анионнинг (C_A) концентрацияси тенг $C_K = C_A$ ва эритма электро-нейтрал бўлади. Юқорида баён этилган турлича электр қўш қатлами ҳосил бўлиши натижасида электрод чегарасидаги суяк қаватда А катион ёки анион миқдори ортиқча бўлади ($C_K > C_A$ ёки $C_K < C_A$). Электроддан анча узоқда яна $C_K = C_A$ бўлади. Электрод атрофидаги суяк қатлам икки қаватдан иборат бўлади. Электрод юзасидан солватланган ион радиуси доирасигача бўлган электр қўш қатлам «*зич*» қатлам дейилади, бу қатламнинг қалинлиги ангстремда ўлчанади ва бу қатламда катион ёки анион ортиқча бўлади. Бу қатламдан эритманинг қуйи қисмига кирган сари C_K ва C_A - ўзаро тенглаша боради, бу қатламга электр қўш қатламнинг *диффузион қатлами дейилади*. Диффузион қатламда потенциаллар қиймати борган сари камай бошлайди ва охирида потенциал вужудга келмайди. Бу қатламнинг қалинлиги эритманинг табиатига ва концентрациясига боғлиқ бўлиб, тахминан 10^{-4} мм атрофида бўлади. Электр қўш қатламнинг қалинлиги шу икки қатламнинг йиғиндисига тенг бўлади.

Чегарали оқим. Катод майдонида катионнинг қайтарилиши $M^+ + e \rightarrow M$ натижасида, катод юзасида катионнинг концентрацияси камайди, натижада электр қўш қатламдаги мувозанат бузилади, ионнинг олдинги концентрациясига келтириш, мувозанат ҳолатни қайтадан тиклаш, яъни катод майдонига эритма ҳажмидан янги ионларнинг келиши билан амалга ошади. Ионларнинг электрод юзасига келиши икки омил натижасида содир бўлади:

1) катод майдонида катион концентрациясининг ўзгариши, электрод юзасида катионлар концентрациясининг ўзгаришига олиб келади. Натижада электрод юзасида ва эритмада катионнинг концентрацияси ҳар хил бўлади. Мана шу фарқ натижасида катион эритма ҳажмидан электрод юзасига диффузия қилиб келади. 2) Катионлар электр майдон таъсирида ҳам эритма ичидан электрод юзасига келади. Диффузион натижасида катионларнинг олиб ўтган электр заряди *чегарали оқим* дейилади.

ЭЛЕКТРОКИМЁВИЙ РЕАКЦИЯЛАР ТЕЗЛИГИ

Мувозанат потенциалдан фарқ қиладиган потенциалнинг мавжудлигидан, вақт ўтиши билан электрод юзасида борадиган жараёнга – *электрод жараён* деб аталади. Бу жараён мураккаб бўлиб, у бир канча босқичдан ташкил топади. Ион иштирокида янги модданинг ҳосил бўлиши билан электрод юзасида борадиган жараённи маълум тезликда борадиган бир

қанча боскичларга бўлиш мумкин:

1-боскич:

Зич қатламда ион реакцияга киришганлиги сабабли уни зич қаватдаги концентрацияси эритма ичидаги концентрациядан кам бўлади. Реакция давом этиши учун ионни зич қатламга узлуксиз келтириб туриш керак. Бунинг учун, ионлар эритма ичкарасидан ЭҚҚнинг ташқи чегарасига, яъни диффузион қаватнинг ташқи чегарасига келади, сўнг диффузион қатламдан ўтиб (бу қатламда ионга ЭҚҚ потенциали таъсир қилади) зич қатламга келади.

2-боскич:

Электрохимёвий реакция – ЭҚҚ зич қатламидаги ионлар реакцияга киришишади. Бу реакция натижасида ион солват қатламини ва зарядини йўкотади (қайтарилади ёки оксидланади).

3-боскич:

Электродда янги модда ҳосил бўлиши билан боғланган боскичлар. Бу ҳолда қуйидагиларни эътиборга олиш керак:

а) агар бу маҳсулот газ ҳолида бўлса (масалан, H_2 , O_2), ажралиб чиққан бу атомлардан молекулаларнинг ҳосил бўлиши ва бу молекулаларнинг пуфакчалар ҳосил қилиб, электрод юзасидан кетиши;

б) агар бу маҳсулот қаттиқ ҳолатда бўлса, масалан, бу металл атомларни бир-бири билан бирлашиб кристалл ҳосил қилиши;

в) агар бу маҳсулот эритмада қоладиган ион бўлса (масалан: Fe^{3+} ни Fe^{2+} гача қайтарса) темир электрод юзасидан Fe^{3+} ионининг эритмага ўтиши кузатилади.

Кимёвий кинетика қондасига биноан, агар жараён бирин-кетин борадиган бир қанча боскичлардан иборат бўлса, умумий жараённинг тезлиги энг секин борадиган боскичнинг тезлиги билан ўлчанади, яъни жараённинг тезлиги энг секин борадиган боскич тезлигига тенг бўлади. Лекин «тез», «секин» – сўздан бу жараёнларнинг имкониятини тушуниш керак. Масалан, электрохимёвий реакция тезлиги диффузия тезлигидан катта бўлса, электрод юзасида реакция тез бориши мумкин. Лекин диффузия тезлиги кичик бўлгани учун вақт бирлиги ичида, диффузия зич қаватга етарли миқдорда ионларни келтира олмайди ва натижада реакция суст боради, яъни реакциянинг тез боришига диффузия халал беради. Қайси боскич секин боришига қараб, электрод юзасида борадиган жараён диффузион ёки электрохимёвий соҳаларда боради. Бунда электрохимёвий реакция тезлиги диффузион кинетика ва электрохимёвий кинетика билан белгиланади.

Диффузия тезлигига, эрувчи ва эритувчининг табиати, температура ва эритманинг электрод атрофида турли сабаблар билан чайқалишига

(харакатига) боғлиқ, эритмани мунтазам равишда аралаштириб, унинг тезлигини бир муайян ҳолатда ушлаб туриш мумкин.

Фараз қилайлик, диффузия катта тезлик билан борсин, демак, жараён электрокимёвий соҳада боради.

Мувозанат потенциали мавжудлигида, металл ионининг эритмага ўтиши ва, аксинча, металл ионининг эритмадан электродга ўтиш жараёни тўхтамайди фақат бу икки қарама-қарши жараённинг тезликлари тенглашади. Шунга кўра, системанинг фазаларида (электрод ва эритмада) макроскопик ўзгариш бўлмайди, уларнинг таркиби ва айрим фазаларнинг массаси ўзгармайди.

Потенциал мувозанат потенциалидан фарқ қилганда, оксидланиш-қайтариш реакцияларининг тезлиги тенг бўлмайди. Бу тезликларнинг фарқи электрокимёвий реакция тезлигига тенг булади. Мавжуд потенциалнинг мувозанат потенциалидан фарқи ошган сари, умумий тезлик ҳам оша боради.

Массалар таъсири қонунига мувофиқ кимёвий реакцияларнинг тезлиги реакцияга киришадиган моддаларнинг термодинамик активлиги (ёки концентрациясига) пропорционал. Лекин мавжуд ҳамма моддалар реакцияга киришмайди, фақат маълум энергия захирасига эга бўлган ва бу энергиядан юқори энергияга эга бўлган молекулаларгина реакцияга киришади. Бу минимум энергияга *активланиш энергияси* (E) дейилади, бу энергияга эга бўлган молекулаларга (модда) актив молекулалар дейилади. Демак актив молекулаларгина реакцияга киришади. Агар модда концентрацияси C_0 бўлса, бундай актив молекулаларнинг концентрацияси $C_{акт} = C_0 e^{-\frac{E}{RT}}$ бўлади. Шунга кўра электрод юзасида электрокимёвий реакция тезлиги (V)

$$V = SKC_0 e^{-\frac{E}{RT}} \quad (XI.5)$$

бўлади. S – электрод юзасининг сатҳи; K – тезлик константаси катталиги бўлиб, у компонентларни концентрацияси бирга тенг бўлган ҳолатдаги тезлик.

Бу тенглама икки томони электрод юзаси (S) сатҳига тақсимланса, электроднинг юза бирлигига ($S = 1$) тўғри келган солиштирма тезлик (V_c) олинади.

$$V_c = KC_0 e^{-\frac{E}{RT}} \quad (XI.5a)$$

Солиштирма тезликни электр зичлиги орқали ифодалаш мумкин. Реакция тезлиги юза бирлигида ва вақт бирлигида бир фазадан иккинчи фазага (электрод эритма) ўтган электронлар сони билан ўлчанади. Бу вақт ичида қанча кўп ион ўтса, электроддаги электр зичлиги (i) ҳам шунча кўп бўлади. Анод майдонида борадиган оксидлаш реакциясини тезлигини i_a , катод майдонида борадиган қайтарилиш тезлигини i_k - билан ишораланади (k , a ишоралари катион ва анионга мансуб)

$$i_a = k_1 a e^{-\frac{E}{RT}} \quad (XI.6)$$

$$i_k = k, ae^{\frac{E}{RT}} \quad (\text{XI.7})$$

Металл юзасидан катион эритмага ўтиши билан юзада катионнинг термодинамик активлиги амалда ўзгармайди. Чунки эритмага ўтаётган катионнинг миқдори металл юзасидаги катионнинг миқдоридан анча кам. Шунга кўра, металл юзасидаги катионнинг миқдори (активлиги) амалда ўзгармайди. Металлнинг жуда кам қисми ион ҳолида эритмага ўтиши билан металлнинг концентрацияси ўзгармайди - бирга тенг бўлади ($C_{мет} = 1$).

Электрод потенциалларининг ўзгариши электрохимёвий реакцияларнинг тезлигини ўзгартиради. Берилган потенциалнинг мувозанат потенциалидан фарқи ортган сари тезлиги ҳам ошиб боради, электрохимёвий реакцияларда потенциаллар фарқи ўзгариши билан активланиш энергиясининг (E) қиймати ўзгаради, потенциаллар фарқи кўпайган сари E - нинг қиймати камаяди. Потенциаллар фарқини осонлик билан ўзгартириш мумкин. Шундай қилиб, электрохимёвий реакцияларда активланиш энергиясини бевосита ўзгартириш билан реакция тезлигининг ўзгаришини идора қилиш мумкин.

ТУЗ СУЮҚЛАНМАЛАРИНИНГ ЭЛЕКТРОЛИЗИ

Ҳозир саноатда кенг миқёсда катта миқдорда турли металллар ва газларни олишда суюқланмаларнинг электролиз усули кенг қўлланилади. Кўпгина энгил металллар ва қийин суюқланувчи металллар, масалан, алюминий, магний, литий, натрий, калий, бериллий, кальций, цирконий, тантал, шунингдек, фтор, хлор каби газлар олинади. Бундам ташқари металлларни тозалашда (рафинация), қотишмалар олишда ҳам қўлланилади.

Катодда суюқ металллар (алюминий, магний, натрий, литий ва ҳоказо) олинади. Катод сифатида турли металлларнинг суюқланмасини қўллаб турли қотишмалар олинади. Қаттиқ ҳоддаги металл катодни қўллаб, қийин эрувчи металллар олинади. Анодда эса газлар олинади.

Суюқланмада электролизнинг тезлиги сувли электролит эритмасига нисбатан 25 - 100 марта тез боради. Суюқланмалар электролизда оким зичлиги 100 кА/м^3 га етади, сувли эритмаларда эса атиги 1 кА/м^3 бўлади. Бу катта манфий мувозанат потенциалига эга бўлган металлларни (қучланиш каторида водороддан анча юқорида турган металллар) катодда ажратиб олишга имкон беради.

Бу усулнинг камчилиги - кўп электр энергия сарфланиши ва иш жараёни катта харажат талаб қилиши, фтор ва хлор каби заҳарли газларни олишда атроф муҳит муҳофазасига катта эътибор қилиш кераклигидир.

Сувли эритмаларда, моддаларнинг электродда ажралиб чиқиш тартибини уларнинг қучланишлар қаторидаги ўрни (ўта қучланишни эътиборга олган ҳолда) билан белгиланади. Тузларнинг суюқланмалари электролизда моддаларнинг электродда ажралиб чиқиш тартибини белгиловчи бундай ягона ўлчам (қатор) йўқ.

Агар битта тузнинг суюқланмаси электролизланаётган бўлса, юқори

температурада ионлар кучли ҳаракат қилади. Катионни электроддан эритмага ва аксинча, эритмадан электродга ўтиши, яъни катион алмашинуви натижасида ҳосил бўлган электр оқими (i_0) жуда катта қийматга эга бўлади ($I = 5 - 33 \text{ кА/м}^3$ га етади). Сувли электролит эритмаларда $I = 10^{-2} - 10^{-6} \text{ кА/м}^3$ бўлади. Шулар натижасида концентрацион кутбланиш деярли бўлмайди ва ўта кучланиш жуда кичик бўлади. Электрод кутбланиш деярли бўлмаганлигидан электродларни мусбатланиш ва манфийланиши (электродда потенциалларнинг ўзгариши жуда кам) мувозанат потенциалдан жуда кам фарқ қилади (2-3 мВ чегарасида бўлади). Агар ҳар хил тузлар аралашмаси суюқланмаси электролиз қилинса, бошқа (аралашган) ионлар таъсирида асосий металл ионининг концентрацияси электрод ўзгариши ва демак, концентрацион кутбланиш содир бўлиши мумкин. Кимёвий кутбланишнинг таъсири кучсиз бўлади.

Электролиз жараёнига электролит суюқланманинг катор физик кимёвий хоссалари – қовушқоқлиги, сирт таранглиги, тўйинган буг босими, дастлабки маҳсулот ва ҳосилаларнинг таркиби, шунингдек, ўтаётган электр оқимининг зичлиги таъсир қилади.

Қовушқоқлик ўзгариши билан ионларнинг ҳаракат тезлиги ўзгаради ва натижада электр ўтказувчанлик ҳам ўзгаради. Лекин суюқланмаларнинг қовушқоқлиги кичик бўлади, шунга қўра, унинг таъсири кучсиз бўлади.

Сирт таранглиги газ ва суюқликларнинг (электродга) адсорбциясини ва ёпишишини белгилайди. Суюқлик – газ – қаттиқ фазаларда ёпишиш электроддан газ пуфакчаларининг ҳавога чиқиб кетишини белгилайди. Агар ёпишиш кучли даражада борса, электродни ўраб олиб, электродни суюқланмадан узиб қўйиши ҳам мумкин, бу эса электролизнинг секинлашишига ва ҳатто унинг тўхташига олиб келиши мумкин.

Тўйинган буг босими моддаларнинг учувчанлигини, яъни бугланишини белгилайди. Агар тўйинган буг босими катта бўлса, мода осон (паст температурада ҳам) буглана бошлайди. Суюқланмаларнинг учиши (бугланиши) натижасида бир қисм мода йўқолиши мумкин, бу эса ўз навбатида электролизнинг унумига таъсир қилади.

Электролиз унуми. Сувли электролитлар электролизиде электролиз унумининг камайиши сабабларидан бири катодда керакли металл билан биргаликда водороднинг ажралиб чиқишидир. Катод ва аноддаги электролиз маҳсулотларини электролит билан ўзаро кимёвий реакцияга киришиб дастлабки моддани ҳосил қилишидир.

Суюқланмалар электролизининг ўзига хос сувда эритилган электролитлар электролизидан фарқи, *анод эффементи* деб аталувчи ҳодисадир. Анодда тўпланиб қолган газлар электрод юзасига адсорбиланиб (ўраб олиб) электр оқими ўтишини кийинлаштиради, электродда ўта кучланишни оширади, натижада системада электр оқими камади, бу эса ортиқча энергия сарф қилишни талаб қилади.

ЭЛЕКТРОЛИЗНИНГ АМАЛИЙ АҲАМИЯТИ

Электролиз жараёнидан саноатда турли мақсадларда кенг фойдаланилади. Электрохимёвий йўл билан турли реакцияларни ўтказиш мумкин, ҳатто изотермик (F , G) энергияларнинг ортиши билан борадиган ва демак, оддий шароитда қийин ёки бутунлай бормайдиган реакцияларни ҳам амалга ошириш мумкин. Масалан, сувни осонлик билан уй температураси шароитида водород ва кислородга ажратиш мумкин. Электролиз усули билан алюминий, магний сингари металллар, уларнинг тузлари эритмасидан газ ҳолидаги хлор, ишқорлар, оксидланиш-қайтарилиш реакциялари билан органик моддалар олинади. Биз қуйида кенг тарқалган электролизлардан баъзиларини келтириб ўтамиз.

Аммиак ишлаб чиқариш учун керакли водород сувни электролиз қилиш йўли билан олинади. Сув электрни ёмон ўтказгани учун сувга озроқ электролит қўшилади. Лекин қўшилган электролит катионининг ажралиш потенциали водород катионига қараганда анчагина манфийроқ бўлиши керак. Кейинги вақтда бу мақсад учун водород табиий газ CH_4 дан олина бошланди. Электролиз йўли билан кўп микдорда хлор олинади.

Баъзи мақсадлар учун соф металл ишлатиш керак. Лекин кимёвий йул билан соф металл, масалан, мис олиш жуда қийин. Соф ҳолдаги металллар фақат электролиз йўли билан олинади. Бу усулга металлларни тозалаш (рафинация) дейилади.

Тоза мис олишда электролиздан кенг фойдаланилади. Электролит сифатида H_2SO_4 ва $CuSO_4$, анод сифатида эса тозаланмаган (кимёвий йул билан олинган) мис таёқчаси, катод сифатида тоза мис пластинка ишлатилади. Электролиз натижасида аноддаги мис эриб, катодда тоза мис ажралиб чиқади. Турли қўшимчалар эритмада қолади ёки эритма тагига чўқади. Бу йўл билан тозалиги 99,9% бўлган мис олиш мумкин.

Электролиздан гальванопластикада ва металл буюмларнинг сиртларини бошқа металл билан қоплашда кенг фойдаланилади. Металл буюмларнинг сиртини хромлаш, никеллаш, қалайлаш, кумушлаш ва бошқа шу сингари ишлар хаммага маълум ва кўп тарқалган жараёнлардир. Металл буюм хром билан қопланса, у коррозияга чидамли бўлиши билан бирга, унинг мустақкамлиги ошади, ишқаланганда ёйилмайдиган бўлиб қолади. Гальванопластика ҳам тозалаш жараёнига ўхшашдир. Анод сифатида қопловчи металл, катод сифатида эса қопланиши керак бўлган металл олинади.

Катодда металлларни қайтариш билан олинадиган чўкма (қопланма) тузилиши, қопланманинг техник сифатини белгилайди. Қопланма (чўкма) зич жойлашган кичик кристалллардан иборат бўлиши керак, бунга тегишли таркибдаги эритмадан фойдаланиш ва электролизни маълум шароитда олиб бориш керак бўлади. Чўкма (қопланма) ҳосил бўлганда икки жараён ёнма-ён боради. Кристалланиш марказларининг ҳосил бўлиши ва мавжуд кристалл марказларининг ўсиши. Бу нисбатга эритмадаги турли аралашма ва бошқа факторларни ҳисобга олмаганда электродда электр кучининг зичлиги катта таъсир кўрсатади. Электродда электр оқими кучи ошган сари, яъни оқим

зичлиги ошган сари кристалланиш маркасларининг ҳосил бўлиш эҳтимоли ошади. Натижада кристалларнинг шаклланиши – ўсиши тезлиги ортади, ажралиб чиқаётган кристалларнинг ўлчами катта бўлади, зичланмаган қопланма (чўкма) олинади.

Майда донали ва зич жойлашган қопланма (чўкма) олиш учун, катодда электр окимининг зичлиги мумкин қадар кичик бўлиши керак, бунда кристалланиш тезлиги кичик бўлади.

Эритма концентрацияси (масалан, AgNO_3 сувдаги эритмаси) камайган сари кристалларнинг ажралош ошади. Лекин эритма концентрациясини ута камайтириш ўринсиз натижаларга олиб келади. Модда, яъни катод сиртида металл ғовак, зичланмаган дисперс ҳолда ажралиб чиқади ва ажралган металл заррачалари бир-бирига бўш ёпишиб туради. Электрометаллургия электролиз ҳодисасига асослангандир.

Қайтарилувчи металлар, масалан, темир домна печида кокс билан қайтариледи. Лекин бу усулда қийин қайтарилувчи металларни олиб бўлмайди, бунда электролиз усули қўлланилади. Бундай металлар сувда осон оксидланади. шу сабабли, уларнинг суюқлантирилган рудалари ёки сувсиз эритмалари электролиз қилинади. Масалан, магний метали суюқлантирилган магний хлоридни, натрий метали суюқлантирилган натрий нитратни, алюминий метали эса суюқлантирилган алюминий оксид билан криолит ($3\text{NaF}\cdot\text{AlF}_3$) аралашмасини электролиз қилиб олинади.

Электролиздан аналитик мақсадлар учун ҳам фойдаланилади. Кўпчилик металларнинг ўта кучланиш хусусияти жуда кучсиз бўлгани учун уларнинг ажралиб чиқиш потенциали мувозанат потенциалига амалда тенг бўлади. Шунинг учун эритмада турли металларнинг ионлари бўлса, электролиз натижасида улар кучланишлар қатори тартибида ажралиб чиқади. Бу ҳол эритмадаги металларни электролиз қилиш йўли билан миқдор жиҳатдан анализ қилишга имкон беради (ҳар бир жараёндан сўнг катоднинг массаси аниқланади). Бу усулга электроаналитик масса усули деб аталади.

АККУМУЛЯТОРЛАР

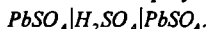
Агар электрохимёвий элементга электр оқими юборилса, унинг ичида химёвий ўзгариш юз бериб, электр энергияси химёвий энергияга айланади. Сўнгра бу элемент электродлари сим билан туташтирилса, йиғилган химёвий энергия ҳисобига электр энергия ҳосил бўлади, яъни химёвий энергия ҳисобига электр энергияси ҳосил бўлади. Химёвий энергия электр энергияга айланади (элемент электр оқими беради). Бундай электрохимёвий элемент *аккумулятор* дейилади. Шундай қилиб, аккумуляторлар иккиламчи электр манбадир. Аккумуляторлар зарядланганда борадиган реакция билан зарядсизланганда борадиган реакция бир-бирига қарама-қарши химёвий реакциялардир.

Умуман, ҳамма қайтар гальваник элементлар аккумулятор бўла олиши мумкин. Лекин айрим сабабларга кура, масалан, электр сифими кичик бўлиши, моддалар физик ҳолатининг тўла қайтар бўлмаслигини сақлаш

натижасида баъзи кимёвий ва бошқа ўзгаришларнинг бўлиши туфайли қайтар гальваник элементларнинг кўпчилиги аккумулятор бўла олмайди.

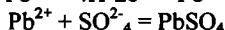
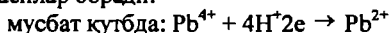
Ҳозирда икки хил аккумулятор – кислотали (кўрғошинли) ва ишқорли аккумулятор кўп тарқалган.

Кислотали (кўрғошин) аккумулятор сирти кўрғошин оксид пастаси билан қопланган икки кўрғошин электроддан иборат. Электролит сифатида сульфат кислотанинг 25-30 % ли эритмаси (солиштирма оғирлиги тахминан 1,15-1,21) ишлатилади. Сульфат кислотага туширилган кўрғошин пластинка сиртида кўрғошин оксид, сульфат кислота эритмасида $PbSO_4$ га айланади. Натижада қуйидаги электрокимёвий занжир вужудга келади:



Системадан электр оқими ўтказилганда манфий кутбда Pb^{2+} иони Pb - гача қайтарилади.

Мусбат кутбда эса Pb^{2+} иони Pb^{4+} гача оксидланади. Шундай қилиб, кўрғошин иккала электродда икки хил ҳолатга келади ва ҳар хил қийматли электр потенциалга эга бўлади. Натижада қуйидагича электрокимёвий занжир вужудга келади: $Pb, PbSO_4 | H_2SO_4 | PbSO_4, PbO_2$. Аккумулятор ишлаганда (зарядсизланганда) бу жараённинг тескараси боради ва кўрғошин иккала электродда бир хил оксидланиш даражасига эга бўлади. Шундай қилиб, аккумулятор ишлаганда, яъни электр оқими берилганда қуйидаги жараёнлар боради:

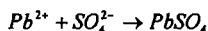


ёки умумий кўринишда: $PbO_2 + 4H^+ + SO_4^{2-} \rightarrow PbSO_4 + 2H_2O$ Демак, мусбат электродда ҳосил бўлган потенциал:

$$\pi_1 = \pi_0 + \frac{RT}{2F} \ln \frac{a_{Pb^{2+}}}{a_{Pb^{4+}}}$$

бўлади. π_0 - кўрғошиннинг нормал потенциали.

манфий кутбда: $Pb \rightarrow Pb^{2+} + 2e$



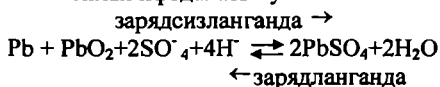
ёки умумий кўринишда: $Pb + SO_4^{2-} \rightarrow PbSO_4 + 2e$

Демак, манфий электродда ҳосил бўлган потенциал

$$\pi_2 = \pi_0 + \frac{RT}{2F} \ln a_{Pb^{2+}}$$

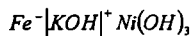
бўлади.

Электродларда борган реакцияларнинг тенгламалари умумлаштирилса аккумуляторда борган реакция тенгламаси чиқади. Аккумулятор зарядланганда (ундан электр оқими ўтказилганда) бу реакциянинг акси боради. Шундай қилиб, аккумуляторда содир бўладиган реакцияларни қуйидаги тенглама билан ифодалаш мумкин:

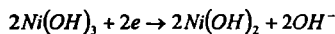


Кислотали аккумуляторнинг электр юритувчи кучи $E = \pi_1 - \pi_2 = 2,02$ в бўлади. Бу қийматни юқоридаги π_1 ва π_2 нинг тенгламаларидан ҳисоблаб топиш мумкин.

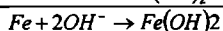
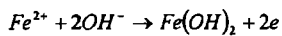
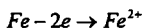
Ишқорли аккумулятор: никель (III)-гидроксид (мусбат) ва темир (манфий) электродлардан иборат. Электроит сифатида ўувчи калийнинг тўйинган эритмаси ишлатилади. Бу элементнинг занжири қуйидагича ифодаланади:



Аккумулятор зарядсизланган (ишлаган) да қуйидаги жараёнлар боради: мусбат электродда

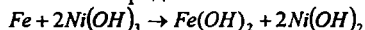


манфий электродда



Демак, умумий реакция:

зарядланган \rightarrow

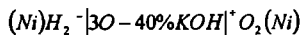


\leftarrow зарядсизланганда

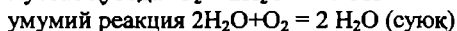
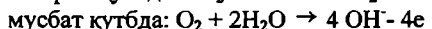
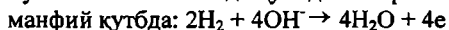
Ишқорли аккумуляторнинг электр юритувчи кучи 1,35 - 1,39 В га тенг.

Бундан ташқари, кадмий - никель ва кумуш - рух ишқорий аккумулятори ҳам мавжуд.

Гальваник элементларда электр оқими оксидловчи-қайтарувчи кимёвий реакциялар энергияси ҳисобига вужудга келишини кўрдик. Саноатда ҳам электр энергия оксидловчи кислород билан қайтарувчи ёқилғи (масалан, кўмир) ўртасида борадиган оксидланиш – қайтарилиш реакциясидан ҳосил бўладиган энергия ҳисобига вужудга келади. Бу жараён бир оз мураккаброқ боради. Олдин кимёвий энергия иссиқлик энергиясига, иссиқлик энергияси механик энергияга ва ниҳоят, механик энергия электр энергияга айланади. Лекин бу хил жараёнларда фойдали иш коэффиценти 40 % дан ошмайди. Ёқилғи энергиясини тўғридан-тўғри электр энергияга ай-лантириш мумкин (бу ишнинг мумкинлиги XIX асрнинг охириларида исботланган). Бундай элементлар водород (ёқилғи) ва кислород (оксидловчи) гальваник элементидир:



Бу элемент ишлаганда қуйидаги жараён боради:



Бу элементни ЭЮК 0,7-0,9 вольтга, оқим зичлиги 200-300 м/см² га етади.

Ёқилғи элементларнинг мунтазам ишлашини таъмин қилиш ва кутбланишини олдини олиш мақсадида турли катализаторлар қўлланилади.

Манфий кутбда – вольфрам карбамид, металл сульфидлари (молибден, кобальт, никель ва вольфрамнинг сульфидлари), мусбат кутбда, платина, кумуш ва магний каби металлларнинг катализаторлари қўлланилади.

Ҳозир бошқа ёқилги элементлари ҳам бор. Уларнинг фойдали иш коэффициента 75-90%. Коррозия жараёнида металллар ўзларининг оксид ва гидроксидларига айланади. Оксид ва гидроксидлар металлга нисбатан барқарордир, шунга кўра, термодинамика принципларига биноан бу жараён ўз-ўзича борадиган жараёндир.

Масалан, гидразин - ҳаво элементи:



Манфий кутбда никель, активланган палладий катализатори қўлланилади. Метанол — ҳаво элементи

CH_3OH | кислота ёки ишқор | ҳаво

Манфий кутбда - платина, палладий катализаторлари қўлланилади.

МЕТАЛЛЛАРНИНГ ЭЛЕКТРОКИМЁВИЙ КОРРОЗИЯСИ

Электрокимёвий коррозия механизми. Металлар ҳаво, туз, сув, кислота ва ишқор эритмалари таъсирида емирилади. Металларнинг, умуман, турли моддаларнинг таъсири билан муҳит билан кимёвий ёки электрокимёвий таъсирланиши натижасида бузилиши ва емирилишига *коррозия* дейилади.

Коррозия халқ ҳўжалигига жуда катта зарар етказилади.

Табиий шароитда металллар, коррозияга учраши мумкин. Коррозиянинг хиллари ўзининг моҳияти, механизми жиҳатидан бир-бирдан жуда кескин фарқ қилади. Коррозия физик кимёвий табиатига кўра икки хил бўлади: кимёвий коррозия ва электрокимёвий коррозия.

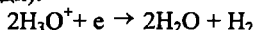
Кимёвий коррозия юқори температурада металлга нозлектролит суюқлик - газлар таъсир қилганда кимёвий реакция натижасида содир бўлади. Юқори температура таъсирида ҳавода темирнинг занглаши бунга мисол бўлади. Лекин, паст температурада юқори тезлик билан борадиган электрокимёвий коррозия хили ҳам жуда кўп тарқалган. Кўп зарар халқ ҳўжалигига шу хил коррозиядан келади. Куйида биз фақат электрокимёвий коррозия тўғрисида баҳс юритамиз.

Электрокимёвий коррозия металллар электролит эритмалари муҳитида турганда содир бўлади. Коррозия оқибатида оксидлар ва гидроксидлар ҳосил бўлади. Шундай қилиб, коррозиянинг кимёвий сабаби, металл оксиди ва гидроксидининг шу металлга нисбатан барқарор бўлишидир. Коррозия механизми гальваник элемент ҳосил бўлишидан иборат. Шундай қилиб, металлнинг электрокимёвий коррозияга учраши уларда электр гальваник элементларнинг ҳосил бўлиши билан боғлиқ.

Металлар кўпинча соф бўлмайди, металл буюмлар эса асосан металл қотишмаларидан тайёрланади. Шунинг учун металл ёки металл буюм электролит эритмасига туширилса ёки нам ҳавода қолдирилса, гальваник элементлар ҳосил бўлади. Металлнинг ўзи бир кутб бўлса, ундаги аралашма иккинчи кутб бўлади ва шу металлнинг ўзи кутбларни туташтирувчи

Ўтказгич вазифасини бажаради. Натижада гальваник элементлар ишлай бошлайди. Оксидланиш жараёни бораётган кутб *анод*, қайтарилмиш жараёни бораётган кутб *катод* дейилади. Шунга кўра, электролизда оксидланиш мусбат кутбда ва қайтарилмиш манфий кутбда боради, гальваник-элементларда эса аксинчадир. Шунинг учун ҳам электролизда манфий кутб катод ва мусбат кутб анод бўлади, гальваник элементларда аксинча манфий кутб анод, мусбат кутб эса катод бўлади. Бу вақтда юқорида кўриб ўтилганидек, электроманфийроқ металл манфий кутб анод бўлиб, металл гидратланган ион ($M^{+n}H_2O$) холида эритмага ўтади, яъни оксидланади.

Катодда эса эритмадаги H_2O^+ иони металлдан электродни олиб зарядсизланади (қайтарилади):

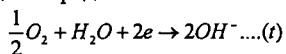


Натижада катод майдонида водород ажралиб чиқади. Электрон металл юзаси бўйича ҳаракат қилади ва юқоридаги реакция натижасида юзадан чиқиб кетади. Шундай қилиб, коррозия металл юзасидан электрон кетиши билан бошланган.

Металл тоза бўлганда ҳам унинг маълум жойлари турли физик кимёвий хоссага эга бўлиши натижасида микроэлемент ҳосил бўлиши мумкин. Масалан, тоза алюминий ёки темир таёқчаси букилса, букилган жойи анод, букилмаган жойи эса катод бўлади. Темир таёқчаларнинг букилган жойи кўпроқ коррозияланганини кўрган бўлсангиз керак. Кристалларнинг юзаси анод, кристалларнинг ичи эса катод бўлади. XI. 4-расмда кислота эритмасига туширилган металлларнинг коррозияланиш жараёни тасвирланган.

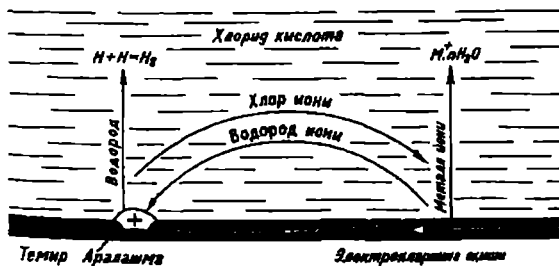
Катод жараёнини осонлаштирувчи моддаларнинг мавжудлиги коррозияни тезлатади. Масалан, катод қисмида водород иони қайтарилмаётган бўлса, эритмада мавжуд бўлган оксидловчилар (масалан, сувда эриган кислород) ажралиб чиқаётган водород атоми билан бириқиб, H^+ ионининг қайтариллишини осонлаштиради (кислороднинг кутбсизланиши).

Юздан электроннинг кетишини осонлаштирувчи ва электронни ўзига осон бирлаштирувчи факторлар – моддалар коррозияни тезлатади. Бундай модда оксидловчилардир. Масалан, эритмада (сувда) доимо кислород эриган бўлади ва қуйидаги реакция боради:



Бу реакция бўйича кислороднинг қайтарилмиш потенциали OH^- ионининг қайтарилмиш потенциалидан мусбатроқ ва демак, «а» реакция «б» га нисбатан осонроқ (олдин) боради.

Демак, электрокимёвий коррозия электр оқимининг вужудга келиши билан боғлиқ экан. Шундай экан, коррозия тезлиги электр оқимининг микдорига, бу эса элемент кутбларидаги потенциаллар айирмасига пропорционалдир. Электрод потенциали айирмаси анод майдонида водород ионининг концентрациясига ва водороднинг ажралиб чиқиш потенциалига, яъни водороднинг ўта қучланишига боғлиқ, бу эса анод электроднинг



ХI.4-расм. Коррозияланиш схемаси.

табиатига - қайси металлдан ясалганига боғлиқ. C_{H^+} нинг ортиши ва ўта кучланишнинг кичик бўлиши бу айирмани оширади. Ўта кучланишнинг катталаниши эса электроднинг потенциални манфийлаштиради ва натижада потенциаллар айирмаси камаяди. Шундай қилиб, водород ўта кучланишнинг ўзгариши қарама-қарши натижага олиб келади, у қўпайса Δp камаяди. Натижада коррозия сустлашади, лекин электродда водороднинг ажралишини қийинлаштиради ва аксинча. Анод участкада кутбсизлантирувчи (деполялизатор, масалан, кислоталар) киритилса, ўта кучланишнинг ўзгариши, сезиларли бўлмайди. Шунинг учун, кутбланиш (кутбловчи моддалар) электрохимий коррозияни сусайтиради, аксинча юкорида кислоталар мисолида кўриб ўтилганидек, кутбсизлантирувчи моддалар коррозияни тезлаштиради.

Коррозиянинг боришига рН нинг қиймати ҳам катта таъсир этади. H^+ ионлари концентрациясининг қўпайиши уларнинг катодда зарядсизланишини осонлаштиради ва демак, коррозияни кучайтиради.

МЕТАЛЛАРНИ КОРРОЗИЯДАН САҚЛАШ УСУЛЛАРИ

Коррозияга қарши кураш усулларининг ҳаммаси металл сиртини электролит мухитидан ажратиш ва микрогальваник элементлар электр оқимини камайтиришга асосланган. Биз бу усулларнинг баъзилари билан танишиб ўтаемиз.

Коррозиянинг боришига оксид ва гидроксидлардан иборат коррозия маҳсулотлари катта қаршилиқ кўрсатади. Бу маҳсулотлар металл сиртида юпка парда ҳосил қилади. Бу парда металлни янада коррозияланишдан сақлаб қолади. Оксид ёки гидроксид пардаларни коррозиядан сақлашни В. А. Кистяковский яхши текширган. Масалан, алюминий темирга қараганда юкори мусбат потенциалга эга бўлганлиги учун темирдан кўра осонроқ коррозияланиши керак. Лекин шунга қарамадан, атмосферада алюминий коррозияга темирдан кўра анча чидамлидир. Бунинг сабаби шундаки, алюминий коррозияланганда, унинг сирти зич оксид парда билан қопланади. Бу парда қалинлашган сари (уларнинг қалинлиги 50-100 Å га етади) металл

ичига ҳавонинг кириши қийинлашади, натижада коррозия тўхтайди. Бундай пардалар ҳамма металлларда бўлади. Лекин уларни коррозиядан сақланиш хусусияти ҳар хилдир.

Металлар пасивланганда уларнинг коррозияга бардош бериш хусусияти кучаяди. Металларнинг пасивланишида юқорида айтиб ўтилган оксид ва шу сингари пардаларнинг асосий роль ўйнаши яхши исботланган. Металлар пасивланганда уларнинг ион ҳолида эритмага ўтиши қийинлашади.

Металларни коррозиядан сақлашда металлни пасивлаш усули алоҳида аҳамиятлидир. Металларни реакцияга кириш мойиллигини йўқотишга (ёки сустлаштиришга) *пасивланиш жараёни* дейилади. Пасивланган металлларнинг кимёвий хоссалари ҳам ўзгаради. Улар реакцияга суст киришади. Кучланишлар қаторида ўз ўринларини ўзгартиради. Пасив ҳолдаги темир мис тузлари эритмасидан мисни сиқиб чиқара олмайди. Электролиз вақтида хромдан ясалган анод эритмага актив ҳолда Cr^{3+} катионини, пасив ҳолда эса CrO_4^{2-} анионини беради. Марганецдан ясалган анод пасивланиш даражасига қараб, Mn^{2+} , Mn^{4+} ёки MnO_2 ионини юборади.

Металларни икки усул билан: кимёвий ва электрокимёвий усул билан пасивлаштириш мумкин.

Кимёвий усул. Баъзи металлларни (масалан, темир, никель, хром) концентранган нитрат кислота, бихромат, перманганат, хлорат каби оксидловчилар билан пасивлаштириш мумкин. Баъзи металллар (хром, олтин, платина) совукда ҳаводаги кислород таъсирида ҳам пасивланиши мумкин.

Электрокимёвий пасивлаш. Анодга, яъни металл электродга мувозанат потенциалидан катта потенциал берилса, у пасивлашиши мумкин. Масалан, никелли электродга ташқаридан бериладиган оқимнинг зичлигини ошира борилса, оқимнинг кичик зичлигида электродда Фарадей конунига мувофиқ Ni ажралиб чиқади. Оқим зичлиги маълум даражага етганда аноднинг потенциали кескин ошади ва оқим кучи камаяди. Бу вақтда Ni нинг эритмага ўтиши тўхтайди. Шундай қилиб никел пасивлашади.

Пасивланиш шароитига муҳитнинг реакцияси, унда турли аралашмаларнинг мавжудлиги ва температура таъсир кўрсатади. Масалан, никель, молибден, вольфрамларнинг пасивланиши ишқорий муҳитга қараганда кислотали муҳитда камроқ оқим зичлигида содир бўлади, хром учун аксинча эритмада Cl^- ионининг мавжудлиги пасивланиш вақтини узайтиради (секин пасивлашади), аксинча йодат, бромат ионларининг мавжудлиги пасивланишни тезлатади. Температуранинг кўтарилиши пасивланишни қийинлаштиради ва юқори оқим зичлигини талаб қилади.

Пасивланган металлни қайтадан актив ҳолатга келтириш мумкин. Агар пасивланган металлни катод сифатида ишлатилса актив ҳолатга ўтади. Сув остида, суюлтирилган кислотали эритмада, галлоид ионларини туган эритма қайтарувчи моддалар эритмаси ичида суюқланганда, механик равишда металл сирти кириб ташланганда ҳам актив ҳолатга ўтади. Иситиш ўтиш жараёнини тезлатади.

Коррозияга қарши курашнинг энг кўп қўлланиладиган усули коррозияланиши мумкин бўлган *металлнинг сиртини бошқа материаллар билан қоплашдан иборат*. Бу қопламалар, асосан, металл сиртини электролит муҳитидан ажратиб микрогальваник элементлар ҳосил бўлишига йўл қўймайди. Шунинг учун қопламалар зич бўлиши, улар коррозиядан сақланувчи металл юзасига бир текисда ва яхши ёпишиши керак. Ҳозирги вақтда турли қопламалар ишлатилади.

Қандай қопламадан фойдаланиш коррозияланувчи металл ёки металл буюмнинг қайси шароитда ишлашига боғлиқ. Масалан, турар жойларда ишлатиладиган ва зарб емайдиган, ишқаланмайдиган металл буюмлар лакланади ёки уларнинг сиртига кимёвий усулда ишлов берилади: темир буюмлар тобланади, фосфатлантирилади, алюминий буюмлар эса оксидлантирилади.

Суюқлик ичида (сувда, туз, кислота ва асос эритмаларида) ишлашга мўлжалланган металл буюмлар металл ва металлмаслар билан қопланади. Сув ёки нам ҳавода ишлайдиган буюмлар рухланади, сульфат кислота ичида ишлайдиган буюмлар қўрғошин билан қопланади, идиш-товок, совун заводи асбоблари, умуман, органик моддалар эритмаси ва озик-овқат маҳсулотлари учун мўлжалланган буюмлар эса никелланади ва ҳоказо.

Агар буюмларни коррозиядан сақлаш билан бирга, уларни чиройли қилиш ҳам керак бўлса, бундай буюмлар никелланади, хромланади, қумушланади ва ҳоказо.

Агар буюмларни коррозиядан сақлаш билан бирга, уларни механик таъсирларга чидамли ҳам қилиш керак бўлса, бундай буюмларнинг сирти хром билан қопланади.

Металл ёки металл буюмларни коррозияга бардош берадиган материаллар билан қоплаш усулларига тўхталиб ўтамиз.

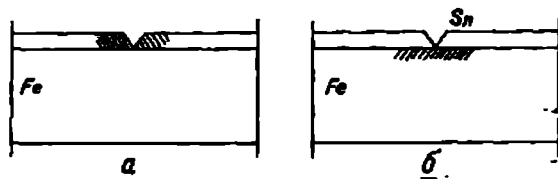
Бу қопламалар коррозиядан сақлаш табиатига кўра икки гурпуага: *анод қоплама* ва *катод қоплама* гурпуаларига бўлинади. Анод қоплама - маълум муҳитда, қопланаётган металл қопланувчи металлга қараганда манфийроқ электрод потенциалига эга бўлади, яъни кучланишлар қаторида қопланувчи металллардан юқорида туради. Катод қоплама эса бунинг аксидир. Темирни рух билан қоплаш анод қопламага, темирни қалай билан қоплаш катод қопламага мисол бўла олади.

Агар қоплама қопланувчи металлни ташқи муҳитдан тўла ажратиб турса, бу икки қоплама орасида принципиал фарқ қолмайди. Лекин қопламаларнинг бир жойи емирилса ва қопланувчи металл ташқи муҳит билан боғланиб қолса, улар орасида фарқ ҳосил бўлади. Бу ҳолатни рухлаш ва қалайлаш мисолида тушунтирамыз (Х1.4-расм).

Фараз қилайлик анод қопламада (масалан, рухланиш) қопламанинг бир жойи кўчиб, қопланувчи металл (масалан, темир) нам ҳаво билан тегишиб қолган бўлсин. Бу вақтда худди шу жойда микрогальваник элемент ҳосил бўлади. Рух темирга қараганда электроманфий бўлганлиги учун рух анод кутб, темир эса катод кутб бўлади. Натижада рух коррозиялана бошлайди ва рух тўлиқ емирилиб бўлгунча темир коррозияланмайди. Демак, анод

қопланишида қоплама бузилса, яъни бир оз жой кўчиб кетса, қопламанинг ўзи коррозияланиб, қопланувчи металл коррозияланмайди.

Катод қоплашда (қалай билан қопланганда) анод қоплашнинг акси содир бўлади.



XI.S-расм. Катод ва анод қопламалар; а) рухлаш (анод қоплама), б) қалайлаш (катод қоплама).

Сўнги вақтларда айниқса, кислотали муҳитда борадиган коррозияга қарши курашда, жараёни *секинлатувчилар (ингибиторлар)* кенг ишлатила бошланди.

Ингибиторлар кўпинча, органик моддалардан иборат бўлади. Улар кимёвий таркиблари жиҳатидан бир неча гурпуга бўлинади. Ингибиторлар таъсир қилиш механизми жиҳатидан ҳам бир неча гурпуга бўлиниши мумкин. Уларнинг баъзилари металнинг сиртига ўтириб юпка парда ҳосил қилади ва натижада метални коррозиядан сақлайди; баъзилари металнинг ҳамма сиртига бир текис эмас, балки фақат катод ва анод қисмларигагина адсорбцияланади, баъзилари эса эриётган металл иони таъсирида коагуляцияланади ва ҳоказо.

Кўпинча, коррозияга қарши курашда коррозияланувчи металлга турли моддалар қўшилади, яъни уларга кимёвий ишлов берилади. Масалан, пўлатга хром ва никель қўшилса пўлат зангламайдиган бўлади.

Қўшиладиган моддаларнинг баъзилари анод фазасининг, яъни анод вазифасини ўтаётган металнинг термодинамик пухталигини оширади, баъзилари уларни сусайтиради, баъзилари катод фазасининг сиртини яхшилади. Шунингдек, коррозия маҳсулотини металл сиртига яхши ёпиштиради ва ҳоказо.

XII боб. КИМЁВИЙ РЕАКЦИЯЛАР КИНЕТИКАСИ РАСМИЙ (ФОРМАЛ) КИНЕТИКА

Кимёвий реакциялар кинетикаси – кимёвий реакцияларнинг тезлигига турли омилларнинг, яъни реакцияга киришувчи моддаларнинг табиатига, уларнинг концентрациясига, реакция бераётган температураси, катализаторнинг иштирок этиш-этмаслигини ва бошқа бир қанча омилларнинг таъсирини ўрганеди.

Реакция тезлигини ошириш ва реакцияга халал берадиган қўшимча реакцияларнинг тезлигини камайтириш саноатнинг ишлаб чиқариш унумини оширишга, хом ашёдан тўларок фойдаланишга, кам вақт ичида кўп маҳсулот ишлаб чиқаришга имкон беради.

Илмий жиҳатдан олганда эса кимёвий реакциялар кинетикасини текшириш реакцияларнинг қандай бориши, яъни уларнинг механизмини ўрганишга ёрдам беради. Бу эса кимёвий реакцияларнинг йуналишини ва уларнинг тезлигини бошқаришга имкон яратади. Дастлабки вақтларда асосий эътибор кимёвий реакцияларни синфларга ажратишга ҳамда уларнинг боришини ифодалайдиган тенгламаларни топишга қаратилган. Аммо текширишлар оддий реакциялар билан чегараланиб, бунда реакцияни мураккаблаштирадиган омиллар ҳисобга олинмаган эди. Реакцияларни шу тарика текшириш физикавий кимё тарихида *расмий кинетика* номи билан юритилади. Расмий кинетиканинг ривожланишида Вант-Гофф, С.Аррениус, А. В. Раковский ва бошқаларнинг ишлари муҳим аҳамиятга эга.

КИМЁВИЙ РЕАКЦИЯЛАРНИНГ ТЕЗЛИГИ

Кимёвий реакцияларнинг ўзгармас температурада реакция тезлиги билан реагентларнинг концентрацияси орасидаги боғланишни текширадиган соҳаси *расмий (формал) кинетика* дейилади.

Реакциялар статик ва динамик шароитларда олиб борилиши мумкин. Статик шароитда реакция берк идишда, демак, ўзгармас ҳажмда олиб борилади. Динамик усулда эса реагентлар реакция бораётган ҳажмдан (масалан, трубкадан) узлуксиз юборилади.

Реакцияга киришувчи моддалар концентрациясининг вақт бирлиги ичида ўзгариши *реакция тезлиги* деб аталади.

Реакцияга киришайтган моддалар миқдори (моль ҳисобида) концентрацияси вақт ўтиши билан камайиб боради. Бунинг натижасида реакция тезлиги массалар таъсири қонунига мувофиқ вақт ўтиши билан камайиб боради. Натижада реакция тезлиги ҳам ҳар хил вақтда турлича бўлади.

Шунинг учун ҳақиқий тезлик реакцияга киришувчи моддалар

концентрацияларининг чексиз вақт ичида ўзгарган чексиз кичик миқдорига тенг бўлади:

$$v = \frac{dc}{dt}; \quad v = \frac{1}{V} \cdot \frac{dm}{dt}$$

бу ерда, v реакциянинг кузатилган тезлиги, m моль сони, C концентрация; t - вақт, V - ҳажм.

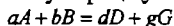
Турли реакциялар тезлигини таққослаш мумкин бўлсин учун тезлик ҳажм бирлигида ҳисобланади. Лекин ҳажм ўзгармаганда статик тажрибаларда ҳажм (V) ифодаси одатда тушириб қолдирилади.

Моддалар эквивалент миқдориди реакцияга киришгани учун реакция тезлигини реакцияга киришувчи моддалардан ёки реакция натижасида ҳосил бўлаётган маҳсулотлардан бирортасининг концентрациясини вақтга қараб ўзгариши билан ифодалаш мумкин. Одатда қайси модданинг миқдорини аниқ ўлчаш (анализ қилиш) осон бўлса, реакция тезлиги аини шу модда концентрациясининг ўзгариши билан ўлчанади.

Лекин реакцияга киришувчи моддалар концентрацияси вақт ўтиши билан камайиб боради, реакция натижасида ҳосил бўлаётган моддаларнинг концентрацияси эса аксинча кўпайиб боради. Реакция тезлиги (v) иккала ҳолда ўлчанганда ҳам мушбат қийматли бўлиши учун, дастлабки моддалар концентрациясининг ўзгаришини ўлчганда dc/dt олдиға манфий (-), реакция маҳсулотлари концентрациясининг ўзгариши ўлчанганда эса мушбат ишора (+) қўйилади. Шундай қилиб:

$$v = \pm \frac{dc}{dt} \quad (\text{XII.1})$$

Массалар таъсири қонуниға мувофиқ қуйидағи реакция бораётган бўлса:



реакциянинг тезлиги қуйидағича қайд этилади:

$$v = k[A]^x[B]^y \quad (\text{XII.2})$$

Бу ерда, k пропорционаллик коэффициенти бўлиб реакцияларнинг асосий постулати деб юритилади. Баъзан бу ифода кимёвий *тезлик константаси* деб аталади. Агар реакцияга киришувчи моддалар хар бирининг концентрациялари бирға тенг бўлса:

$$v = k$$

бўлади. Демак, тезлик константаси (k) реакцияга киришувчи моддалар концентрацияларининг бирға тенг бўлгандағи реакция тезлигидир. Шунинг учун баъзан k солиштирма тезлик деб ҳам аталади. Кинетик ҳисоботларда « k » - топилади, зарур бўлса маълум концентрацияда борадиган тезликни (v), (XII.2) тенгламадан фойдаланиб ҳисобланади.

Турли реакцияларнинг кузатилган тезликка, яъни реакцияга киришувчи моддаларни хоҳлаган концентрацияда (миқдорда) олиб, ўтказилгандағи реакция тезлиги (v) нинг қиймати билан эмас, балки реакциянинг тезлик константаси (k) қиймати билан солиштирилади. Тезлик константасининг қиймати реакцияга киришувчи моддаларнинг табиатига, температураға ва катализаторға боғлиқ бўлиб, реакцияга киришувчи моддаларнинг концентрациясига (ёки парциал босимға) боғлиқ эмас.

КИМЁВИЙ РЕАКЦИЯЛАРНИНГ КИНЕТИК ЖИХАТДАН СИНФЛАРГА АЖРАТИЛИШИ

Кимёвий реакцияларни кинетик жиҳатдан бир қанча группаларга бўлиш мумкин. Бу ҳол маълум реакциялар орасида умумийлик борлигини кўрсатади. Бу умумийликка сабаб моддаларнинг реакцияга киришиш хусусиятлари орасида ўхшашликлар мавжудлигидир.

Реакцияларни группаларга ажратиш натижасида реакцияга киришувчи моддаларнинг хоссаларидаги умумий қонуниятларни очишга муваффақ бўлинди.

Кимёвий реакцияларнинг кинетик жиҳатдан синфларга ажратилишини (классификациясини) дастлаб Вант-Гофф таклиф қилди. Вант-Гофф классификациясида реакциянинг нормал боришига ҳалал берувчи ва уни мураккаблаштирувчи таъсирлар (реакция вақтида чиқадиган иссиқлик, автокатализ, идиш деворларининг таъсири ва бошқалар) ҳисобга олинмаган.

Кимёвий реакциялар икки хил аломатга кўра: молекулярлигига ва тартибига кўра синфланади.

Реакцияларнинг молекулярлиги бир вақтда тўқнашиб кимёвий реакцияга кирувчи молекулалар сони билан белгиланади.

Реакциялар молекулярлигига кўра бир молекулали (мономолекуляр), икки молекулали (бимолекуляр) ва уч молекулали (тримолекуляр) синфларга бўлинади. Лекин тажрибада уч молекулали реакциялардан юқори молекуляр реакциялар учрамайди. Учдан ортиқ молекуланинг бир вақтда тўқнашуви эҳтимолдан жуда узоқ. Уч молекулали реакциялар ҳам жуда кам учрайди.

Одатда, кўпчилик реакциялар бимолекуляр бўлади. Кўпинча реакция тенгламаси бу реакцияда бир қанча молекула иштирок этишини кўрсатади. Реакция тенгламасига қараганда реакция кўп молекулали бўлиши керак эди, лекин ҳақиқатда кўп молекулали бўлмайди. Тенгламада кўрсатилган молекулаларнинг ҳаммаси бир вақтда реакцияга киришади деб бўлмайди. Реакция эса бирин-кетин ёки параллел борадиган бир қанча оддий реакцияларнинг мажмуидан иборат бўлади. Юзаки қараганда, реакциянинг бундай мураккаб йўллар билан бориши уни сустлашишига олиб келади, деб қараш мумкин, лекин кўпинча реакция тезлиги бундай мураккаб йўллар билан борганда бирданига боргандагига қараганда ортиқ бўлади. Қўйида статик шароитда борадиган реакцияларнинг расмий кинетикасини кўриб чиқамиз.

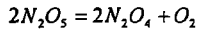
ОДДИЙ РЕАКЦИЯЛАР

Агар бир вақтда битта реакция борса, *оддий реакция* дейилади. Оддий реакциялар моно-, би- ва кўп молекулали бўлиши мумкин.

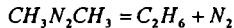
Мономолекуляр реакциялар

Мономолекуляр реакцияларни схематик равишда қуйидагича ифодалаш мумкин: $A \rightarrow B + C + \dots$

Бу хил реакцияларга баъзи ажратиш реакциялари, молекулалар ичида атомларнинг қайта группаланиши, изомерланиш реакциялари: азот (V)-оксиднинг парчаланиши:



азометаннинг парчаланиши



ва газ фазада борадиган $I_2 = 2HI$ реакциялари мономолекуляр реакциялар жумласидандир. (X. 12) тенгламага кўра, мономолекуляр реакцияларнинг тезлиги:

$$v = k \cdot C$$

бўлади. Бу ерда, C – реакцияга киришувчи модда концентрацияси (газлардаги реакцияларда концентрация ўрнига парциал босим олинади). (XII. 1) тенгламага мувофиқ:

$$-\frac{dc}{dt} = kc \quad (XII.3)$$

бўлади. Мономолекуляр реакцияларда k нинг ўлчами $l/\text{вакт}$, яъни t^{-1} билан ифодаланadi. Демак, k -нинг сон қиймати вақтнинг қандай ўлчов бирлигида олиншига боғлиқ.

k -ни топиш учун (XII.3) тенгламани интеграллаш керак:

$$-\frac{dc}{dt} = kc \text{ ёки } -\frac{dc}{c} = kdt, \text{ бундан, } -\ln C = kt + A \text{ келиб чиқади,}$$

бу ерда, A - интеграллаш константаси, $t=0$ бўлганда $A = -\ln C_0$ бўлади. C_0 олинган модданинг дастлабки концентрацияси; C эса t вақтдаги концентрация. A нинг қийматини ўрнига қўйсақ:

$$K = \frac{1}{t} \ln \frac{C_0}{C}; \quad k = \frac{2,3}{t} \lg \frac{C_0}{C} \quad (XII.4)$$

Бундан, t - вақтдаги концентрация (C)

$$C = C_0 e^{-kt} \quad (XII.5)$$

келиб чиқади.

Реакцияга киришувчи моддаларнинг миқдорини уларнинг концентрацияси билан эмас, балки олинган моддаларни моль сони билан ифодалайлик. Реакциянинг бошланишида, яъни $t=0$ бўлганда, V ҳажмда a - моль модда бор деб фараз қилайлик. t вақт ўтгандан сўнг X моль модда реакцияга киришган бўлсин.

Демак, дастлабки модданинг t вақтдаги миқдори ($a-x$) мол га тенг ва:

$$C_0 = \frac{a}{V}; \quad C = \frac{a-x}{V}; \quad \frac{1}{V} \cdot \frac{dc}{dt} = \frac{1}{V} \cdot \frac{dx}{dt}$$

бўлади. Бу ифодаларни (XII.3) тенгламага қўйсақ:

$$\frac{dx}{dt} = k(a-x) \quad (XII.6)$$

келиб чиқади. Бу тенгламага ҳажм (V) киритилган эмас, демак,

мономолекуляр реакцияларнинг тезлиги суолтиришга боғлиқ бўлмайди, яъни реакция аралашма суолтирилса, тезлик ўзгармайди. Бошқача қилиб айтганда, реакциядан сўнг олинган модданинг миқдори газлар учун умумий босимга боғлиқ эмас.

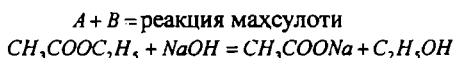
Амалий масалалар учун k -нинг қийматини (XII.6) тенгламадан топиш анча қулай. Бу тенглама интегралланса, қуйидаги ифода келиб чиқади:

$$k = \frac{1}{t} \ln \frac{a}{a-x}; \quad k = \frac{2.3}{t} \lg \frac{a}{a-x} \quad (\text{XII.7})$$

a ва x ўз навбатида -реакция учун олинган ва реакцияга киришган модданинг миқдори

$$x = a(1 - e^{-kt}) \quad (\text{XII.8})$$

Бимолекуляр реакцияларни схематик равишда қуйидагича ифодалаш мумкин:



Шунингдек: $A + A \rightarrow A_2$.

Реакция учун A ва B моддалардан a ва b моль миқдорларда олинган деб фарз қилайлик. Агар моддаларнинг t вақт ичида реакцияга киришган миқдори x моль бўлса, бу пайтда реакцияга киришадиган моддаларнинг концентрацияси:

$$\frac{a-x}{V} \cdot \frac{b-x}{V}$$

бўлади, бу ерда, V - реакция учун олинган моддаларнинг умумий ҳажми. Демак,

$$\frac{1}{v} \frac{dx}{dt} = \frac{k^1}{V^2} (a-x)(b-x)$$

ёки

$$\frac{dx}{dt} = \frac{k^1}{V} (a-x)(b-x)$$

Демак, бимолекуляр реакцияларнинг тезлиги умумий ҳажмга тесқари мутаносиб ёки газ реакциялар учун умумий босимга тўғри мутаносибдир.

$k = \frac{k^1}{V}$ деб олсак:

$$\frac{dx}{dt} = k(a-x)(b-x) \quad (\text{XII.9})$$

бўлади:

Бимолекуляр (умуман, кўп молекуляр) реакциялар тезлигининг суолтиришга боғлиқлиги юқоридаги тенгламалардан кўриниб турибди.

Ҳажм ўзгармагандагина k ўзгармас бўлади, унинг қиймати (XII.9) тенгламадан топилади.

Агар A ва B моддалар эквивалент миқдорда олинса ($a=b$) (XII.9) тенглама қуйидагича ёзилади:

$$\frac{dx}{dt} = k(a-x)^2$$

Бу тенглама интегралланса:

$$k = \frac{1}{t} \left[\frac{1}{a-x} - \frac{1}{a} \right] \quad (\text{XII. 10})$$

ёки

$$k = \frac{1}{t} \cdot \frac{x}{a(a-x)} \quad (\text{XII.11})$$

келиб чиқади.

Агар А ва В моддаларнинг дастлабки концентрациялари ҳар хил бўлса, (XII.9) тенглама интегралланганда қуйидаги тенглама ҳосил бўлади:

$$\frac{dx}{(a-x)(b-x)} = \frac{dx}{a-b} \left[\frac{1}{b-x} - \frac{1}{a-x} \right] \text{ ва бу тенглама}$$

интегралланса: $kt = \frac{1}{a-b} [\ln(a-x) - \ln(b-x)] + A$ келиб чиқади.

A - интеграллаш доимийлиги

$$A = \frac{1}{a-b} [\ln b - \ln a]$$

Демак,

$$kt = \frac{1}{a-b} [\ln(a-x) - \ln(b-x) + \ln b - \ln a]$$

$$k = \frac{1}{t} \cdot \frac{1}{a-b} \ln \frac{b(a-x)}{a(b-x)} \quad (\text{XII. 12})$$

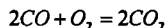
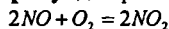
(X.11) ва (XII. 12) тенгламалардан k нинг ўлчамини аниқлаш мумкин:

$$[k] = [t^{-1} \cdot c^{-1}]$$

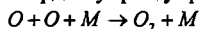
Демак, $k = [t^{-1} m^{-1} m^3]$ яъни л/моль-сек билан ифодаланadi, бунда $c = \frac{m}{v}$

Бимолекуляр реакцияларнинг тезлиги ҳажм ўзгариши (суюлтириш) билан ўзгаради.

Уч молекуляр реакциялар. Бундай реакцияларга



мисол бўла олади. Лекин бир хил реакциялар кўпинча идиш деворлари иштирокида борадиган жараёнларда кўпроқ учрайди:



M - идиш деворлари.

Уч молекуляр реакцияларнинг тезлик константасини юқорида кўриб ўтилган усуллар ёрдамида топиш мумкин. Агар реакцияга киришувчи моддаларнинг концентрацияси ўзаро тенг бўлса уч молекуляр реакцияларнинг тезлик константаси:

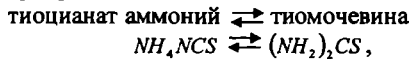
$$k = \frac{1}{2t} \left[\frac{1}{(a-x)^2} - \frac{1}{a^2} \right] \quad (\text{XII.13})$$

МУРАККАБ РЕАКЦИЯЛАР

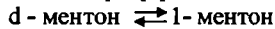
Юқорида кўриб ўтилган оддий реакциялар орасида бир вақтда борадиган фақат битта реакциялар кам учрайди. Кўпинча бир вақтнинг ўзида бир неча хил оддий реакциялар ёнма-ён, кетма-кет боради. Бундай реакциялар *мураккаб реакциялар* деб аталади.

Мураккаб реакциялар кинетика таълимотига кўра ёнма-ён ёки кетма-кет борадиган оддий реакциялар бир-бирига боғлиқ бўлмайди, балки ҳар қайси оддий реакция бир вақтнинг ўзида мустақил (яъни бир-бирига халал бермасдан) боради деган тахминга асосланган. Бу тахминга кўра, маълум системада бир вақтнинг ўзида бир неча реакция борса, бу реакцияларнинг ҳар бири ҳам массалар таъсири қонунига бўйсунди. Системада концентрацияларнинг умумий ўзгариши айрим реакцияларда содир бўлган концентрация ўзгаришлари йиғиндисига тенг бўлади. Мураккаб реакциялардаги оддий реакциялар ёнма-ён бораётган бўлса, бу мураккаб реакцияларнинг умумий тезлиги оддий реакциялар тезликларининг алгебраик йиғиндисига, агар кетма-кет бораётган бўлса, энг секин бораётган реакция тезлигига тенг. Мураккаб реакцияларнинг баъзиларини кўриб чиқайлик.

Қайтар реакциялар. Мисол тарикасида чапдан ўнгга ҳам, ўнгдан чапга ҳам мономолекуляр равишда борадиган, яъни мономолекуляр қайтар реакцияларни текшириб кўрайлик. Қуйидаги реакциялар мономолекуляр қайтар реакциялардир:



бир-бирига айланувчи изомерлар реакцияси, масалан:



Бу хил реакцияларни умумий тарзда қуйидагича ифодалаш мумкин:



Бундай реакцияларнинг умумий тезлиги:

$$-\frac{dA}{dt} = k_1[A] - k_2[B]$$

бўлади. Бу ерда, k_1 – тўғри реакциянинг тезлик константаси, k_2 – тескари реакциянинг тезлик константаси.

Реакция учун дастлаб V ҳажмда A моддadan a моль ва B моддadan b моль олинган деб фараз қилайлик, t вақт ўтгандан кейин A модданинг x моли реакцияга киришсин. Бу вақтда A моддadan $(a-x)$ моль қолади ва B модданинг микдори $(b+x)$ молга тенг бўлади.

Демак:

$$\frac{1}{V} \cdot \frac{dx}{dt} = k_1 \frac{(a-x)}{V} - k_2 \frac{(b+x)}{V}$$

ёки

$$\begin{aligned}\frac{dx}{dt} &= k_1(a-x) - k_2(b+x) = k_1a - k_1x - k_2b - k_2x = \\ &= k_1a - k_2b - (k_1 + k_2)x = (k_1 + k_2) \left[\frac{k_1a - k_2b}{k_1 + k_2} \right]\end{aligned}$$

Агар

$$\frac{k_1a - k_2b}{k_1 + k_2} = y \text{ ёки } y = \frac{k_1a - k_2b}{k_1 + k_2} \text{ (бунда: } K = \frac{k_1}{k_2} \text{ мувозанат константаси) деб қабул}$$

килинса:

$$\frac{dx}{dt} = (k_1 + k_2)(y - x)$$

бўлади. Бу тенглама интегралланса:

$$k_1 + k_2 = \frac{1}{t} \ln \frac{y}{y-x} \quad (\text{XII. 14})$$

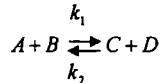
келиб чиқади.

Реакцияни мувозанат қарор топгунга қадар давом эттириб, К оркали унинг қиймати топилади ва реакция мувозанат ҳолатига келганда:

$$K = \frac{k_1}{k_2} = \frac{b+x_{\infty}}{a-x_{\infty}} \quad (\text{XII. 15})$$

бўлади. Бу ерда, К - мувозанат константаси, x_{∞} - реакцияга киришган модданинг мувозанат ҳолатдаги миқдори; $(a-x_{\infty})$ ва $(b+x_{\infty})$ моддаларнинг мувозанат вақтидаги концентрациялари. Реакцияни (XII.14) ва (XII.15) тенгламалардан алоҳида k_1 ва k_2 нинг қийматини топиш мумкин.

Бимолекуляр қайтар реакциялар. Бимолекуляр қайтар реакцияларга мураккаб эфирларнинг ишқорланиши, водород йодиднинг ажралиши мисол бўла олади. Бу хил реакцияларни умумий тарзда қуйидагича ифодалаш мумкин:



Бундай реакцияларнинг тезлиги

$$\frac{dx}{dt} = k_1(a-x)(b-x) - k_2(c+x)(d+x)$$

бўлади. Бу ерда, a, b, c, d - реакция учун олинган ва реакция натижасида ҳосил бўлган моддаларнинг дастлабки концентрациялари.

Моддаларни дастлабки концентрацияси эквивалент ($a=b$) миқдорларда олинган ва реакциянинг бошланишида реакция маҳсулоти бўлмаган, яъни $c=0, d=0$ бўлган деб фараз қилайлик. Бундай ҳолат тажрибада кўпроқ учрайди. Бу ҳолатда юқоридаги тенгламани қуйидагича ёзиш мумкин;

$$\frac{dx}{dt} = k_1(a-x)^2 - k_2x^2$$

Бу тенглама интегралланса

$$k_1 - k_2 = \frac{1}{t} \frac{1}{m_1 - m_2} \ln \frac{m_1(m_2 - x)}{m_2(m_1 - x)} \quad (\text{XII. 16})$$

k нинг қийматини аниқлаб, m_1 ва m_2 ларнинг қийматларини топиш мумкин.

Мувоzanат ҳолатида:

$$K = \frac{k_1}{k_2} = \frac{x_0^2}{(a - x_0)^2} \quad (\text{XII. 17})$$

бўлади. (XII. 16) ва (XII. 17) тенгламалардан k_1 ва k_2 нинг қийматларини топиш мумкин.

Тенглама қуйидагича интегралланади:

$$\begin{aligned} \frac{dx}{dt} &= k_1(a-x)^2 - k_2x^2 = k_1a^2 - 2k_1ax - k_1x^2 - k_2x^2 = \\ &= (k_1 - k_2)x^2 - 2k_1ax + k_1a^2 = (k_1 - k_2) \left[x^2 - \frac{2k_1ax}{k_1 - k_2} + \frac{k_1a^2}{k_1 - k_2} \right] \end{aligned}$$

бу тенгламада:

$$\frac{dx}{dt} = (k_1 - k_2) \left[x^2 - \frac{2akx}{k-1} - \frac{ka^2}{k-1} \right]$$

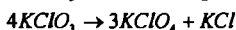
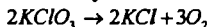
$K = \frac{k_1}{k_2}$ - мувоzanат константаси.

Бу тенгламанинг илдизлари: $m_1, m_2 = \frac{k_0 \pm \sqrt{k}}{k-1}$ бўлади.

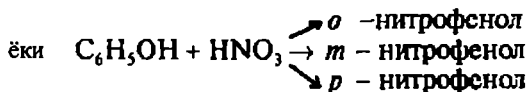
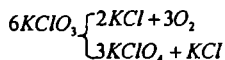
Демак,

$$\frac{dx}{dt} = (k_1 - k_2)(m_1 - x)(m_2 - x)$$

Параллел (ёнма-ён борадиган) реакциялар. Кўпинча, моддалар бир вақтнинг ўзида икки ва ундан ортиқ йўналишда реакцияга киришади. Қуйидаги реакциялар бунга мисол бўла олади:



яъни



Бу хил реакцияларни схематик равишда қуйидагича ифодалаш мумкин:



А модданинг дастлабки миқдори a моль бўлиб, t вақт ичида X_1 моль B модда ва X_2 моль C модда ҳосил бўлган бўлса, олинган модданинг $X_1 + X_2 = X$ моль миқдори реакцияга киришган бўлади. Натижада t вақтда A моддadan ($a - x$) моль қолади.

Демак, B модданинг ҳосил бўлиш тезлиги қуйидагича:

$$\frac{dx_1}{dt} = k_1(a-x)$$

С модданинг ҳосил бўлиш тезлиги

$$\frac{dx_2}{dt} = k_2(a-x)$$

бўлади. А модданинг реакцияга киришиш тезлиги бу тезликлар йиғиндисига тенгдир:

$$\frac{dx}{dt} + \frac{dx_2}{dt} = \frac{dx}{dt} = k_1(a-x) + k_2(a-x)$$

ёки

$$\frac{dx}{dt} = (k_1 + k_2)(a-x)$$

Бу тенглама интегралланса:

$$k_1 + k_2 = \frac{1}{t} \ln \frac{a}{a-x} \quad (\text{XII. 18})$$

келиб чиқади.

Бу тенгламани оддий мономолекуляр реакциянинг (XII. 7) тенгламаси билан солиштирсак, улар орасидаги фарқ шу тенгламанинг чап томонида бир тезлик константаси ўрнида иккита константа йиғиндисининг туришидан иборат эканини кўрамыз.

Ҳар қайси оддий реакциянинг тезлик константасини аниқлаш учун, реакция натижасида ҳосил бўлаётган моддалар концентрациясининг нисбатидан фойдаланилади.

k_1 -қиймати В модданинг, k_2 -қиймати эса С модданинг ҳосил бўлиш тезлигини ифодалаганлиги учун t вақтда В ва С моддаларнинг миқдорини ўлчаб, қуйидаги тенгламани ёзиш мумкин:

$$\frac{k_1}{k_2} = \frac{k_1(a-x)}{k_2(a-x)} = \frac{k_1}{k_2} = D = \text{Const} \quad (\text{XII. 19})$$

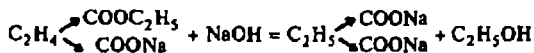
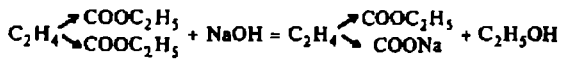
Хоҳлаган вақтда ҳосил бўлган В ва С моддаларнинг концентрацияларини ўлчаб топиб, буларнинг нисбати $\frac{[B]}{[C]}$ дан D нинг қиймати аниқланади.

$$\left. \begin{aligned} k_2 + k_1 &= \frac{1}{t} \ln \frac{a}{a-x} \\ k_1 &= D \end{aligned} \right\}$$

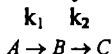
Бу тенгламаларнинг ўнг томондаги қиймати тажрибадан топилади. Демак, (XII.18) ва (XII.19) тенгламалардан k_1 ва k_2 нинг қийматларини топиш мумкин.

Консекүтив (кетма-кет борадиган) реакциялар. Бундай реакцияларда оралик моддалар ҳосил бўлади. Шунинг учун бу реакциялар кетма-кет борадиган реакциялар деб аталади. Бу хил реакциялар жуда кўп учраганлиги учун улар алоҳида аҳамиятга эга.

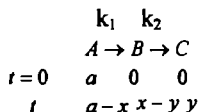
Қуйидаги реакциялар кетма-кет борадиган реакцияларга мисол бўла олади:



Энг оддий кетма-кет реакция моно-молекуляр реакциядир, бу реакцияни схематик равишда куйдагича ифодалаш мумкин:



$A \rightarrow B$ ва $B \rightarrow C$ реакцияларнинг ҳар қайсиси мономолекуляр. Шунга кўра, бу реакция мономолекуляр деб аталади. Дастлаб, A моддадан a моль микдор олинган (реакцион аралашмада эса B ва C моддалар йўқ деб фарз қилайлик). t вақт ичида x моль B модда ва y моль C модда ҳосил бўлса, y вақтда A моддадан $(a - x)$ моль қолади, ҳосил бўлган x моль B моддадан $(x - y)$ моль қолади, яъни



A модданинг реакцияга киришиши, яъни B модданинг ҳосил бўлиш тезлиги:

$$\frac{dx}{dt} = k_1(a - x)$$

B модданинг реакцияга киришиши, яъни C модданинг ҳосил бўлиш тезлиги эса:

$$\frac{dy}{dt} = k_2(x - y)$$

бўлади. Бу тенгламаларни интеграллаб, x ва y нинг қийматини топамиз:

$$x = a(1 - e^{-k_1 t}) \quad (\text{XII.20})$$

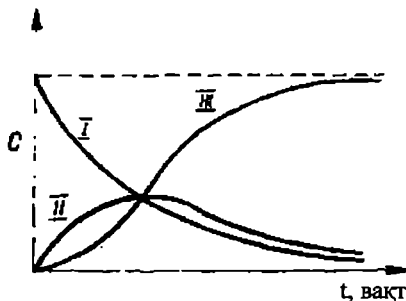
$$y = a \left(1 - \frac{k_2}{k_2 - k_1} e^{-k_1 t} + \frac{k_1}{k_2 - k_1} e^{-k_2 t} \right) \quad (\text{XII.21})$$

Демак, t вақтда B модданинг микдори

$$x - y = \frac{k_1 a}{k_2 - k_1} (e^{-k_2 t} + e^{-k_1 t}) \quad (\text{XII.22})$$

бўлади, XII.1-расмда тенгламаларнинг графиги берилган.

Расмдаги I эгри чизик A модда концентрациясининг, II эгри чизик B модда концентрациясининг, III эгри чизик эса C модда концентрациясининг ўзгаришини кўрсатади. Расмдан кўришиб турибдики, B модданинг (оралик модданинг) концентрацияси олдин кўпайиб, сўнгра камая бошлайди, яъни эгри чизик максимумдан ўтади.



XII.1-расм. Кетма-кет борадиган реакцияларда моддалар концентрациясини вақтга боғлиқлиги.

(XII.22) тенгламада В моддани вақт бўйича дифференциаллаб максимум миқдори қайси вақтга тўғри келишини билиш мумкин. Бунинг учун (XII.22) ҳосилани нолга тенглаштириш керак:

$$\frac{d(x-y)}{dt} = 0$$

Шундан сўнг қуйидаги ифода ҳосил бўлади:

$$t_m = \frac{\ln k_1 - \ln k_2}{k_1 - k_2}$$

бу ерда, t_m - оралиқ модданинг энг кўп (максимум) тўпланган вақти.

Агар $\frac{k_1}{k_2} = r$ деб олинса, $k_1 = k_2 r$ бўлади. k_1 нинг бу қийматини юқоридаги тенгламага қўйсак,

$$t_m = \frac{\ln r}{k_2(r-1)}$$

келиб чиқади. k_1 ва k_2 нинг қиймати (XII.22) тенгламага қўйилса:

$$(x-y)_{\max} = \frac{ar}{1-r} \left[e^{\frac{r \ln r}{r-1}} - e^{\frac{\ln r}{r-1}} \right] \quad (\text{XII.23})$$

бўлади. Демак, оралиқ В модданинг энг кўп тўпланган вақти тезлик константаларининг мутлақ қийматларига эмас, балки уларнинг нисбатига боғлиқ, $\frac{k_1}{k_2} = r$ қанчалик катта бўлса, II эгри чизикнинг максимуми шунчалик юқори бўлади. Демак, В модданинг йиғилиши ҳам шунча кўп бўлади.

Аксинча $\frac{k_1}{k_2} = r$ нисбат кичик бўлса, яъни $B \rightarrow C$ реакциянинг тезлиги А $\rightarrow B$ реакциянинг тезлигига қараганда жуда катта бўлса, В модда жуда кам йиғилади.

Агар кетма-кет реакциялар мономолекуляр бўлмасдан, бимолекуляр ёки ҳар хил молекуляр реакциялар аралашмасидан иборат, ёхуд қайтар бўлса, уларнинг тенгламаси анчагина мураккаблашади. Одатда, бу тенгламалар электрон ҳисоблаш машиналари (ЭВМ) ёрдамида текширилади.

Юқорида кўриб ўтилганидек параллел ва кетма-кет бораётган реакциялар маҳсулотлари аралашмаси маълум вақтда анализ қилинса, уч модда - А, В ва С нинг мавжудлиги аниқланади. Бу реакцияларнинг параллел ёки кетма-кет бораётганлигини билиш учун реакция аралашма реакция давомида бир неча бор анализ қилинади. Агар реакция маҳсулотлари концентрациясининг нисбати турғун қолса, параллел реакция бораётгани (агар улар бир хил тартибли бўлса), агар реакция маҳсулотлари концентрацияси ўзгарса кетма-кет тартибли реакция бораётганини кўрсатади.

ОҚИМДА (ДИНАМИК ШАРОИТДА) БОРАДИГАН РЕАКЦИЯЛАР КИНЕТИКАСИ

Ҳозир турли кимёвий реакциялар саноатда деярли шу усул билан ўтказилади. Бу усулда газ ёки суюқлик оқими қувурдан ўтказилади. Қувурнинг ичи бўш ёки унга катализатор дончалари тўлдирилган бўлиши мумкин. Реакцияни бу усулда ўтказишда формал кинетик тенгламалар ўз кучини сақлаб қолади. Бунда фақат икки нарсани эътиборга олиш керак бўлади. Биринчидан, кимёвий реакция натижасида реакцияни ҳажми ўзгаради ва реагентларнинг реактор ичида қанча вақт турганлигини - контакт вақтини ҳисоблаш керак. Фараз қилайлик, реакторда температура ва босим ўзгармас бўлсин. Реакциядан олдин ва реакциядан кейин молекулалар сони ўзгармасдан қолсин, демак, реакция ҳажм ҳам ўзгармасин.

Реакция аралашмаси бетараф газлар билан суюлтирилган бўлса ёки дастлабки олинган моддаларнинг камроқ қисми реакцияга киришаётган бўлса реакция вақтида ҳажм ўзгаришини эътиборга олмаслик мумкин. Бундай ҳолда ҳисоб бир оз соддалашади.

Кўпинча динамик тажрибаларда моддалар реактор ичидан газ-буғ ҳолида ўтказилади. Шунга кўра, формал кинетик тенгламалардаги концентрация ифодаси ўрнига парциал босим қўйилади.

Динамик усулда олиб бориладиган реакцияларнинг формал кинетик тенгламаси Г.М.Панченков томонидан берилган. Биз бу тенгламанинг тайёр ҳолдаги кўринишини келтираемиз:

$$v = n_{0j} \frac{dx}{dv}$$

Қайтар бўлмаган реакциялар учун:

$$n_{0j} = \frac{dx}{dV} k_1 c_1^n c_2^m$$

бунда, dV -реакция бораётган реактор (катализатор) ҳажми; n_{0j} -вақт бирлигида реакция зонанинг дастлабки чегарасидан ўтган i -газнинг грамм молекулалари сони; x -реакцион зонанинг дастлабки чегарасидан маълум бир l -узюқликда реакцияга киришган i -модда микдори.

Юқоридаги тенглама мономолекуляр реакция учун ечилса қуйидаги ифода келиб чиқади:

$$k = n_{0j} \frac{RT}{PV} \ln \frac{1}{1-x}$$

Демак, реакциянинг контакт вақти

$$t = \frac{PV}{n_0 RT}$$

Кўпинча, соддарок тақрибий ҳисоблашлардан фойдаланилади. *Контакт вақти* – реагентларнинг реакцион зонада қанча вақт турганлигига ёки катализатор сирти билан қанча вақт тегишиб турганлигига, реактордан ўтаётган газнинг тезлигига тескари пропорционал бўлиб, реактор (катализатор) ҳажмига тўғри пропорционалдир. Бу вақтдаги газнинг ўтиш тезлиги v :

$$v = \frac{V_1}{V_2} \text{ га тенг бўлади}$$

Бу ерда, V_1 - вақт бирлиги ичида (одатда бир соат) ўтган газнинг ҳажми (баъзан бу ҳажм нормал шароитда келтирилади); V_2 - катализаторнинг ҳажми - тўғривоғи, катализаторлар ўртасидаги бўшлиқнинг ҳажми.

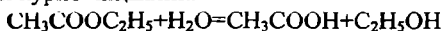
Контакт вақти $t = \frac{\tau}{V}$ бўлиб, τ - маълум миқдордаги газнинг реактордан ўтган вақти.

РЕАКЦИЯ ТАРТИБИ

Реакция тартиби реакция тезлигининг қайси даражадаги концентрациясига боғлиқлигини кўрсатади, яъни реакция тезлиги концентрациянинг қандай даражасига чиқарилганига боғлиқ бўлса, реакция тартиби ўша даражани кўрсатувчи сонга тенг бўлади. Масалан, $V = kC_1^n C_2^m$ бўлса, $n+m$ йигиндиси реакциянинг тартибини билдиради.

Реакциялар ноль, бир, икки, уч ва юқори тартибли бўлиши мумкин. Реакцияларнинг тартиби, ҳатто касрли ҳам бўлиши мумкин.

Бундан бир қанча вақт илгари реакциянинг тартиби билан молекулярлиги бир хил деб ўйлаган эдилар. Лекин уларнинг иккаласи икки хил тушунчадир. Мисол учун, мураккаб эфирнинг суюлтирилган эритмада гидролизланишини кўриб чиқайлик.



Реакцияда сув кўп бўлганлиги учун, реакция натижасида унинг концентрацияси амалий жиҳатдан ўзгармай қолади. Шунинг учун реакциянинг тезлиги фақат эфирнинг концентрациясига боғлиқ бўлади. Демак, бу реакция икки молекуляр бўлиб, биринчи тартибли реакциядир. *Лекин бир хил молекулалар ва тартибли реакцияларнинг кинетик тенгламаси бир хил бўлади.*

Реакциянинг тезлиги реакция давомида ўзгармаса, бундай реакция ноль тартибли бўлади. Радиоактив моддаларнинг парчаланиши ҳам ноль тартибли реакциялардир.

Реакциянинг тартибини аниқлаш учун бир неча экспериментал усуллар мавжуд. Булар: молекуляр тенгламаларга мувофиқ келиш, Вант-Гофф, ярим ажралош вақти ва изоляциялаш усулларидир.

Молекуляр тенгламаларга мувофиқ келиш ёки тезлик константасининг ўзгармай қолиши усули.

(XII.7, 11, 12) тенгламаларга мувофиқ $lg = \frac{a}{a-x}$ ёки $lgx, lg(a-x)$ нинг вақт

(t) билан тўғри чизик конуни бўйича ўзгариши реакция тартибини бирга тенг эканлигини, $\frac{1}{a}$ нинг t билан ёки $\frac{1}{x}$ нинг $\frac{1}{t}$ билан тўғри чизик конуни бўйича ўзгариши эса реакция тартиби икки эканлигини кўрсатади, яъни бу боғланишлар диаграммасида тўғри чизик ҳосил бўлиши керак.

Ярим ажралиш вақти усули. Дастлабки модданинг ярми реакцияга киришган вақтни $t_{1/2}$ билан белгилайлик. X нинг қиймати $\frac{a}{2}$ ни моно-, би- ва уч молекуляр реакцияларнинг тенгламаларига қўйсақ, қуйидаги ифодалар келиб чиқади:

$$t_{1/2} = \frac{1}{k} \ln 2 \quad \text{- мономолекуляр реакцияларда,}$$

$$t_{1/2} = \frac{1}{k} \cdot \frac{1}{a} = \frac{1}{k} a^{-1} \quad \text{- бимолекуляр реакцияларда,}$$

$$t_{1/2} = \frac{3}{k} a^{-2} \quad \text{- уч молекуляр реакцияларда.}$$

Бу тенгламалардан кўриниб турибдики $t_{1/2}$ билан дастлабки концентрация (a) орасида маълум бир боғланиш бор. Бу боғланишни (дастлабки моддалар эквивалент миқдорда олинганда) умумий кўринишда қуйидагича ифода қилиш мумкин:

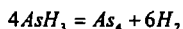
$$t_{1/2} = \frac{2^{n-1} - 1}{(n-1)ka^{n-1}} \quad \text{(XII.24)}$$

бу ерда: n - реакция тартиби.

Бу усулда реакция тартиби аниқланганда бир неча дастлабки концентрациялар билан тажриба ўтказилади. Олинган натижалар юқорида келтирилган тенгламаларнинг қайси бирини қаноатлантурса, реакция шу тартибда боради. Бу усулда ҳам графикдан фойдаланиш осонроқ. Агар ординаталар ўқига $t_{1/2}$ нинг қиймати, абсциссалар ўқига эса a нинг тегишли даражадаги қиймати қўйилса, тўғри чизик ҳосил бўлиши керак. Масалан, реакция биринчи тартибли бўлса, абсциссалар ўқига (параллел тўғри чизик ҳосил бўлиши учун), яъни барча дастлабки концентрацияларда $t_{1/2}$ учун бир хил қиймат чиқариш керак. Реакция иккинчи тартибли бўлса, абсциссалар ўқига a^{-1} нинг қиймати қўйилганда координаталар бошида бошланғич тўғри чизик ҳосил бўлиши керак. Агар реакция учинчи тартибли бўлса, абсциссалар ўқига a^{-2} нинг қиймати қўйиб чиқилганда ана шундай тўғри чизик ҳосил бўлиши керак.

Реакция тартибини аниқлаш реакция механизмини билишга ёрдам беради. Буни қуйидаги мисолда кўриш мумкин.

Вант-Гофф қуйидаги:



реакцияни текшириб, унинг биринчи тартибли эканлигини кўрсатди. Демак, бу реакция бир неча босқичдан иборат бўлиб, реакциянинг тезлигини $AsH_3 \rightarrow As + 3H$ босқич белгилайди.

РЕАКЦИЯНИНГ КИНЕТИК НАЗАРИЯСИ. РЕАКЦИЯНИНГ ТЕЗЛИГИГА ТЕМПЕРАТУРАНИНГ ТАЪСИРИ

Реакция бораётганда температура кўтарилган сари реакциянинг тезлиги орта боради ва температуранинг таъсири сезиларли бўлади.

Кўпчилик реакцияларда температура 10°C га кўтарилганда реакция тезлиги 2-4 марта ортади (Вант-Гофф қондаси).

Температуранинг реакцияга таъсири микдорий жиҳатдан Вант-Гофф-Аррениус тенгламаси билан ифодаланади.

Вант-Гоффнинг изохорик-изобарик тенгламасига кўра:

$$\frac{d \ln k}{dt} = \frac{\Delta H}{RT^2}$$

бўлади. Бу ерда: K - мувозанат константаси; ΔH - иссиқлик эффекти; R газларнинг универсал доимийси. $K = \frac{k_1}{k_2}$ бўлганлигидан иссиқлик эффекти

(ΔH) ни $A_1 - A_2$ га тенг деб қабул қилсак, у ҳолда изохорик-изобарик тенгламани қуйидагича ёзиш мумкин:

$$\frac{\Delta \ln k_1}{dt} - \frac{d \ln k_2}{dt} = \frac{A_1}{RT^2} - \frac{A_2}{RT^2}$$

V_1 ва V_2 аниқликда эса:

$$\frac{d \ln k_1}{dt} = \frac{A_1}{RT^2} + B_1, \quad \frac{d \ln k_2}{dt} = \frac{A_2}{RT^2} + B_2$$

Умуман:

$$\frac{d \ln k}{dt} = \frac{A}{RT^2} + B$$

Бу тенгламада B – ўзгармас катталиқ ёки температурага боғлиқ бўлмаган ихтиёрий функция.

Аррениус $B=0$ деб қабул қилиб, қуйидаги тенгламани чиқаради:

$$\frac{d \ln k}{dt} = \frac{A}{RT^2}$$

Бу тенглама интегралланганда:

$$\ln k = -\frac{A}{RT} + c$$

ҳосил бўлади, бунда c – интеграллаш константаси. Агар $c = \ln z$ қабул қилинса, у ҳолда

$$\left. \begin{aligned} \ln k &= \ln z - \frac{A}{RT} \\ \lg k &= \lg z - \frac{A}{2,3RT} \end{aligned} \right\}$$

ёки

$$k = z \cdot e^{-\frac{A}{RT}} \quad (\text{XII.25})$$

бўлади. Тезлик константасининг температурага қараб ўзгаришини микдорий жиҳатдан ифодалайдиган бу тенглама Аррениус-Вант Гофф қонуни деб аталади.

Агар бу тенглама икки температура учун ёзилса:

$$\ln k_1 = \ln z - \frac{A}{RT_1}$$

$$\ln k_2 = \ln z - \frac{A}{RT_2}$$

бўлади. Биринчи тенгламадан иккинчи тенглама айрилса:

$$\left. \begin{aligned} \ln \frac{k_1}{k_2} &= \frac{A}{R} \left(\frac{1}{T_1} - \frac{1}{T_2} \right) \\ \ln \frac{k_1}{k_2} &= \frac{A}{2,3R} \left(\frac{1}{T_2} - \frac{1}{T_1} \right) \end{aligned} \right\} \quad (\text{XII.26})$$

келиб чиқади. Демак:

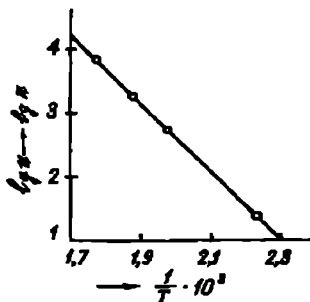
$$A = \frac{2,3R \lg k_1 / k_2}{1/T_2 - 1/T_1} \quad (\text{XII.27})$$

бўлади.

(XII.25) тенгламанинг график ифодаси XII.2-расмда берилган.

Абсциссалар ўқига $\frac{1}{T}$ нинг қиймати, ординаталар ўқига эса турли температурадаги k нинг қиймати қўйилса, тўғри чизик ҳосил бўлади (XII.2-расм). Бу чизикнинг абсциссалар ўқи билан ҳосил қилган тангенс бурчаги α бўлса, демак, бу графикдан A -нинг қийматини ҳисоблаб топиш мумкин. Ординаталар ўқидаги кесма эса $tg \alpha$ га тенг бўлади. A ва z миқдорининг физик маъносини Аррениус очиб берган эди. Бу тўғрида ке-йинги параграфларда баён этилади.

Актив тўқнашишлар назарияси. Моддаларнинг реакцияга киришиши учун биринчи шарт, юқорида айтиб ўтилганидек, молекулалар (заррачалар)-нинг бир-бири билан ўзаро тўқнашишидир. Вақт бирлигида тўқнашишлар сонини ҳисоблаб чиқиш мумкин. Газ молекулаларининг ўзаро тўқнашувини



XII.2-расм. Температуранинг тезлик константасига таъсири.

ҳисоблаш осон бўлганлигидан мисол тариқасида $\text{H}_2 + \text{I}_2 = 2\text{HI}$ реакциясини текшириб кўрайлик. Агар водород ва йод бугининг парциал босимлари йиғиндиси атмосфера босимига тенг бўлса, улар

молекулаларининг ўзаро тўқнашиш сони бир секундда (18°C да) $5\cdot 10^9$ га ёки тахминан 10^{10} га тенг бўлади. Демак, ҳар бир тўқнашиш натижасида кимёвий реакция содир бўлганда эди, бу реакция жуда тез бориб, тахминан 10^{-10} секундда тамом бўлар эди. Ваҳоланки, кузатилган тезлик бу тезликдан бир неча марта кам эканлигини кўрсатади. Демак, содир бўлган тўқнашишларнинг ҳаммаси ҳам ўзаро кимёвий таъсирга олиб келавермайди, балки жуда кам қисмигина кимёвий реакцияга сабаб бўлади.

Аррениус: «Нормал молекулалар билан бир қаторда катта энергияга эга бўлган актив молекулалар ҳам мавжуд ва шундай актив молекулалар тўқнашгандагина кимёвий реакция содир бўлади» деган эди. Актив молекулаларда ортикча энергия бўлиб, уларда катта кинетик энергия ёки катта тебранма энергия, ёхуд юқори энергетик даражадаги электронлар бўлади ва бунинг ҳисобига нормал молекулалар актив молекулаларга айланади, ҳамда кимёвий тўқнашишларга сабаб бўлади. Нормал молекулаларнинг актив молекулаларга айланиш жараёни *активланиш* деб аталади.

Кимёвий реакцияларга олиб келган тўқнашишлар эффе́ктив (унумли) тўқнашишлар дейилади. Тўқнашишларнинг кимёвий реакцияларга олиб келиши учун бу тўқнашишларда маълум минимум энергия ажралиб чиқиши керак. Бу минимум энергия *активланиш энергияси* дейилади. Демак, эффе́ктив тўқнашишлардагина активланиш энергияси ажралиб чиқади. Маълум минимум энергияси бўлган актив молекулалар тўқнашгандагина активланиш энергияси ажралиб чиқади ва кимёвий реакция содир бўлади. Активланиш энергияси ажралиб чиқиши учун тўқнашувчи молекулалар энг камида ϵ энергиясига (молекулаларнинг ўртача энергиясидан ортикча энергияга) эга бўлиши керак, деб фараз қилайлик. Больцман қонунига мувофиқ энергияси ϵ энергиядан ортик бўлган молекулаларнинг сони (N) қуйидагига тенг бўлади:

$$N = N_0 e^{-\frac{\epsilon}{kT}}$$

Бу ерда: N_0 - молекулаларнинг умумий сони, ϵ - актив молекулаларнинг ўртача энергияси.

1 мл ҳажмда икки хил газ молекулаларининг сони n_1 ва n_2 бўлса бир секундда бу молекулаларнинг ўзаро тўқнашишлар сони z қуйидагига тенг:

$$z = n_1 \cdot n_2 (r_1 + r_2)^2 \sqrt{\frac{8\pi RT (M_1 + M_2)}{M_1 \cdot M_2}}$$

умуман:

$$z = \text{const} n_1 \cdot n_2 \text{ бўлади.}$$

r_1, r_2 - газ молекулаларининг радиуси;

M_1, M_2 - газларнинг молекуляр массаси;

T – мутлақ температура.

Агар активланиш энергияси ажралиб чиқиши учун биринчи газнинг молекулалари энергияси энг камида ϵ_1 , иккинчисиники эса ϵ_2 бўлиши керак бўлса Больцман қонунига мувофиқ биринчи хил газнинг актив молекулалар

сони $n_1 e^{-\epsilon_1/RT}$ га, иккинчи хил газнинг актив молекулалар сони эса $n_2 \cdot e^{-\epsilon_2/RT}$ га тенг бўлади. Демак, газлар молекулаларининг ўзаро эффектив тўқнашишлар сони куйидагича аниқланади:

$$z = \text{const}_1 \cdot n_2 = \text{const}_1 \cdot e^{-\frac{\epsilon_1}{RT}} n_2 \cdot e^{-\frac{\epsilon_2}{RT}} = \text{const}_1 \cdot n_2 \cdot e^{-\frac{(\epsilon_1 + \epsilon_2)}{RT}}$$

Агар $\epsilon_1 + \epsilon_2 = \epsilon$ деб қабул қилинса, у ҳолда

$$z = \text{const} \cdot e^{-\frac{\epsilon}{RT}} \text{ бўлади}$$

Бу ерда, E - активланиш энергияси (тажрибада топилган, яъни эмперик активланиш энергияси). Иккинчи томондан, эффектив тўқнашишлар сони z реакциянинг кузатилган тезлигига тенг бўлади. Агар $n_1 = n_2 = 1$ бўлса, $z = k$ бўлади.

Демак,

$$k = \text{const} \cdot e^{-\frac{E}{RT}} \quad (\text{XII.28})$$

Бу тенгламани (XII.25) тенглама билан солиштирсак, $A=E$ ва $z = \text{const}$ эканлигини кўраемиз.

А ни аниқлашнинг юқорида баён этилган усули E ни аниқлаш учун ҳам қўлланилади. Одатда $E=A$ деб олинса ҳам ҳақиқатда A дан E озроқ фарқ қилади. Агар молекулалар ҳаракат тезлигининг температурага боғлиқлиги ҳисобга олинса,

$$A = E + \frac{1}{2} RT$$

бўлади. $\frac{1}{2} RT = 1,24$ кЖ/моль га тенг. E нинг қиймати эса 50-200 кЖ моль га тенг бўлади. Шунга кўра, $\frac{1}{2} RT$ ни E га қараганда жуда кичиклигидан, биринчи тахминда уни ҳисобга олмасамиз ҳам бўлади.

Иккита газ молекулалари орасидаги умумий тўқнашишлар сони (z) ни актив тўқнашишлар қиймати $e^{-\frac{E}{RT}}$ га кўпайтмаси 1 мл ҳажмда 1 секундда реакцияга киришган молекулалар сонига, яъни реакциянинг тезлик константасига тенг бўлади:

$$k = z \cdot e^{-\frac{E}{RT}} \quad (\text{XII.29})$$

Бу тенглама Аррениус тенгласидир. Бу тенглама кимёвий реакциялар тезлигига температуранинг таъсирини миқдорий ифода қилади.

Бу тенглама турли реакциялар учун синаб кўрилганда, газлар орасидаги кўпгина реакцияларнинг (ҳатто, баъзи эритмалар ҳам) бу қонунга яхши бўйсунгани, юқоридаги назария билан ҳисоблаган тезликнинг тажрибада топилган тезликка тенг келиши аниқланган. Лекин шу билан бир қаторда баъзи реакцияларнинг бу қонунга бўйсунмаслиги ҳам аниқланди. Баъзи реакциялар учун назарий ҳисоблаб чиқилган тезлик тажрибада топилган тезликка қараганда бир неча марта, ҳатто 10^9 марта фарқ қилиши маълум бўлди. Бу реакциялар учун (XII.26) тенгламани куйидагича ёзиш қабул қилинган;

$$k = pze^{-\frac{E}{RT}} \quad (\text{XII.30})$$

Агар $k_0 = pz$ дейилса, Аррениус тенгламаси куйидаги кўринишда бўлади:

$$k = k_0 \cdot e^{-\frac{E}{RT}} \text{ ёки } \frac{d \ln k}{dT} = \frac{E}{RT^2} \quad (\text{XII.31})$$

K_0 -экспоненциал олдидаги сон дейилади.

P-катталик эҳтимоллик фактори ёки стерик (фаза) фактор (омили) деб аталади. Углеводород радикаллариининг водород атоми билан алмашиш реакциясида стерик факторнинг 10^{-3} - 10^{-4} бўлиши кўрсатилган. Одатда *P* нинг қиймати бирдан кам бўлиб, кўпчилик алмашишиш реакциялари учун 0,1-1 орасида ўзгаради.

Стерик фактор юкорида баён этилган факторлардан ташкари, кимёвий реакцияларнинг тезлигига таъсир килувчи бошқа ҳамма факторларнинг умумий таъсирини акс эттирувчи катталикдир.

Бу факторлар ичида, тўкнашувчи молекулаларнинг тўкнашган вақтида бир-бирига нисбатан жойлашиши ва тўкнашган ҳолда қанча вақт туриб қолиши алоҳида аҳамиятга эга бўлса керак деб фараз қилинади. Бу назарияга кўра, кимёвий реакциянинг содир бўлиши учун реакцияга киришувчи молекулалар тўкнашганда активланиш энергиясининг ажралиб чиқишигина кифоя қилмайди. Кимёвий реакция учун активланиш энергияси ажралиб чиқиши, шунингдек, молекулалар бир-бирига нисбатан маълум тартибда жойлашган бўлиши ҳам керак. Бу ҳолни мисолда кўриб чиқайлик: $\text{H}-\text{C}_4\text{H}_9\text{C1}$ молекуласи А молекула билан реакцияга киришаётган бўлсин. Агар А молекула $\text{H}-\text{C}_4\text{H}_9\text{C1}$ молекуласининг метил радикали томонига (чап томонга) келиб урилса, реакция содир бўлмайди, бундай тўкнашиш натижасида С1 нинг ўрнини А олмайди. С1 -нинг ўрнини олиш учун, А молекула $\text{H}-\text{C}_4\text{H}_9\text{C1}$ нинг С1 ли учи (ўнг томони) билан тўкнашиши керак.

Молекулаларнинг умумий кутблилиги ёки улардаги айрим богларнинг кутблилиги (ёхуд электр зарядларнинг мавжудлиги) молекулаларнинг бир хил кутбли учлари билан тўкнашуви амалий жиҳатдан мумкин эмас. Аксинча, турли кутбли учлари билан учрашиш эҳтимоли кўп ва тўкнашган ҳолда узок вақт туриб қолиши мумкин. Бунинг натижасида молекулаларнинг қайта тузилиш ва моддаларнинг ҳосил бўлиш эҳтимоли ортади.

Молекуладаги атомлар орасидаги богларнинг узунлиги ҳам маълум аҳамиятга эга.

P нинг қиймати бирга тенг, бирдан кам ва баъзан бирдан ортик бўлиши мумкин. Шунга кўра, реакциялар ҳам нормал, тез ва секин борадиган реакциялар деб юритилади.

Больцман ва Аррениус тенгламаларидан куйидаги тенгламани чиқариш мумкин:

$$\frac{d \ln k}{dT} = \frac{\bar{E}_a - E}{RT^2}$$

Бу тенглама (XII.31) билан таққосланса активланиш энергияси актив тўкнашишлар энергиясининг ўртача энергияси (E_a) билан ҳамма тўкнашишларнинг ўртача энергиясининг (E) фарқига тенг. $E_a - E$ лар

температурага боғлиқ, демак, активланиш энергияси ҳам температура ўзгариши билан ўзгариши керак E_1-E лар температура билан бир хил ўзгарганда ёки температуранинг кичик ўзгариш чегарасидагина активланиш энергияси температурага боғлиқ бўлмаслиги мумкин.

Реакцияга киришаётган моддаларнинг концентрацияси температурага боғлиқ бўлмаганидан, Аррениус тенгламаси кузатилган тезлик v га нисбатан ҳам ўз кучини сақлайди:

$$v = v_0 e^{-E/RT} \quad (\text{XII.32})$$

бунда:

$$v = v_0 [A]^n (B)^m$$

Температура ўзгариши билан тезлик қанчалик ўзгаришини билиш учун юкоридаги тенгламани температура бўйича дифференциаллаш керак:

$$\frac{d \ln v}{dT} = -\frac{E}{RT^2}$$

Демак, E - қанча катта бўлса, температура ўзгариши билан тезлик шунча кескин ўзгаради.

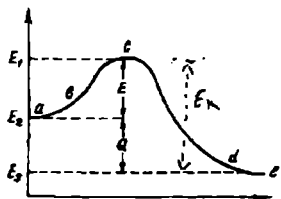
Мураккаб реакцияларда, активланиш энергияси E ўзининг юкорида баён этилган оддий физик маъносини йўқотади; бундай ҳолларда баъзан E *эффектив* ёки *эмперик активланиш энергия* деб юритилади. Тажрибада бевосита топилган бундай активланиш энергияси мураккаб реакциядаги тезликни аниқловчи (энг секин боровчи) реакция босқичининг активланиш энергияси бўлади.

Баъзи мураккаб реакциялар Аррениус қонунига бўйсунмайди, $\lg k = \frac{1}{T}$ координатанинг ордината ўқига $\lg k$ ни, абсцисса ўқига $\frac{1}{T}$ қийматларини қўйганда ($\lg k - \frac{1}{T}$ координатада) тўғри чизик эмас, эгри чизик олинади. Бу эса k_0, V_0, E ларнинг температура билан ўзгаришини кўрсатади. Бундай ҳолларда ҳам E активланиш энергияси дейилади. Лекин $\lg k = \frac{1}{T}$ координатада турли температурада эгри чизикдан ўтказилган уринманинг оғишидан топилган $\lg \alpha$ - турли қийматга эга бўлади.

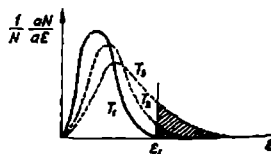
Энергия ғови. Юкорида $\Delta H = A_1 - A_2$ энергия ғови деб қабул қилинган эди. Демак, $A_1 = E_1$ ва $A_2 = E_2$ кўра $\Delta H = E_1 - E_2$ ёки $E_1 = \Delta H + E_2$ бўлади. Бу тенгламадан кўринадики, қайтар реакцияларда тўғри ва тесқари жараёнлар активланиш энергиялари орасидаги фарқ реакциянинг иссиқлик эффеќтига тенгдир. Масалан, $\frac{1}{2}H_2 + \frac{1}{2}I_2 = HI$ реакцияда тўғри реакциянинг активланиш энергияси $18,423 \cdot 10^7$ Ж/ккал (4000 кал/моль), тесқари реакциянинг активланиш энергияси эса $16,748 \cdot 10^7$ Ж/кмоль (40000 кал/моль). Тажриба йўли билан топилган иссиқлик эффеќтининг қиймати $12,561 \cdot 10^7$ Ж/кмоль атрофидадир (30-40 ккал/моль). Бу муносабатлар XII.3-расмда график тарзда кўрсатилган. Ординаталар ўқига системанинг энергияси, абсциссалар ўқига эса реакциянинг координати қўйилган.

Расмда E_2 системанинг реакциядан олдинги ва E_3 системанинг реакциядан сўнги энергия даражаси бўлсин. Агар реакция экзотермик бўлса, реакция маҳсулотининг умумий энергия захирасидан кам бўлади ва система юқори энергия даражасидан паст энергия даражасига (E_2 даражадан, E_3 даражага) ўтади. E_2 ва E_3 энергия даражаларининг фарқи эса иссиқлик эффекти ΔH га тенг. С нукта тўқнашишлар вақтида кимёвий реакция бўлиши учун молекулаларда мавжудлиги зарур бўлган минимум энергия даражасидир. С билан E_2 даражанинг фарқи ($E_1^* - E_2^*$ тўғри реакциянинг активланиш энергияси (E_m) С билан E_3 даражанинг фарқи ($E_1 - E_3$) эса тескари реакциянинг активланиш энергияси (E_k) бўлади. Шундай қилиб, система реакциядан олдинги ҳолатдан реакциядан кейинги ҳолатга келиши учун активланиш энергиясига тенг энергия ғовини (E_m) енгизи керак.

Энергия ғовидан фақат актив молекулаларгина оша олади.



XII.3-расм. Энергия ғови



XII.4-расм. Максвеллнинг тақсимот қонуни

Ҳар қандай кимёвий реакцияларда атомлар ва атом гуруплари орасидаги эски боғланишлар узилиб, янги боғланишлар ҳосил бўлади. Масалан, $\frac{1}{2}H_2 + \frac{1}{2}I_2 = HI$ реакциядан Н-Н ва I-I боғланишлари узилиб, уларнинг ўрнига Н-I боғланишлар ҳосил бўлади. *a* нуктада реакцияга киришувчи молекулалар бир-бирдан узок туриб, хали реакцияга киришмаган бўлади. Лекин бу нуктада молекулалар ортиқча энергияга эга ва бунинг натижасида метастабил ҳолатда, яъни термодинамик беқарор ҳолатда бўлади. Молекулаларнинг термодинамик беқарор, яъни метастабил ҳолатда туришида давом этиши активланиш энергиясининг мавжудлигидан келиб чиқади. Шу сабабли молекулаларнинг беқарор, яъни стабил ҳолатга ўтиши учун улар кинетик ғовни – активланиш энергиясини енгизиш шарт. Кинетик ғов, яъни активланиш энергияси уларни беқарор ҳолатда узокроқ ушлаб турниши мумкин.

b нуктада молекулалар бир-бирига яқин келиб, реакция бошланган бўлади, яъни эски боғланишлар узила бошлайди. Эски боғланишларни узишга ва молекулалар ўзаро яқин келганда ҳосил бўладиган итарилиш кучини енгизишга энергия сарф қилиш керак. Системанинг энергияси *c* нуктагача етганда эски боғланишларнинг ҳаммаси узилиб, янги боғланишлар ҳосил бўла бошлайди. Бу жараён *d* нуктагача давом этади ва *e* нуктага етганда тугайди, яъни кимёвий реакция охирига етади. Бу вақтда $E_m \Delta H$

энергия ажралиб чиқади. Демак, реакциянинг бориши учун сарф қилинган энергия, реакциядан сўнг ортиги билан ажралиб чиқади. Натижада система беқарор ҳолатдан барқарор ҳолатга ўтади.

Активланиш механизми. Аррениус актив молекулаларни реакцияга киришайтган молекулаларнинг махсус бир таутомер формаси деб фарз қилган ва уларнинг табиатини ойдинлаштириб бермаган эди. Актив молекулаларнинг табиатини Д.В.Алексеев очиб берди, у бунда Максвеллнинг молекулаларнинг тезлик жиҳатидан тақсимланиш қонунига асосланади.

Максвелл қонунига мувофиқ, ҳар онда (қисқа вақт давомида) газ молекулалари орасида энергияси ўрта миқдор энергиядан ортиқча энергияга эга молекулалар мавжуд бўлади.

ХП.4-расмда Максвелл қонуни график тарзда тасвирланган. Бу графикда абсциссалар ўқига молекулаларнинг тезлиги, ординаталар ўқига эса маълум тезликка эга бўлган молекулаларнинг сони (қисми) қўйилган. Тақсимланиш қонуни графикда уч хил температура, яъни $T_1 < T_2 < T_3$ учун берилган. Актив молекулаларнинг тезлиги, яъни эффе́ктив тўқнашиб, активланиш энергиясини ажратиб чиқариши мумкин бўлган молекулаларнинг тезлиги E_1 дан кам бўлмаслиги керак, деб фарз қилайлик. Графикдан кўриниб турибдики, температура кўтарилиши билан актив, яъни энергия говини енга оладиган молекулаларнинг сони ортади. Бу молекулалар реакцияга киришган сари уларнинг сони камайиб, реакция тезлиги сусайиши керак эди, лекин, аксинча уларнинг тўқнашишлари натижасида ажралиб чиққан иссиқлик нормал молекулаларни активлаштиради.

Молекулаларнинг кимёвий реакцияга киришуви учун энергиянинг қайси тури ва қандай формада бўлиши керак, деган савол туғилади. Молекуланинг ичида активланиш энергиясининг маълум бир шакли йўқ.

Активланиш энергияси-молекуланинг кимёвий реакцияга киришуви учун тўқнашиш вақтида ўртача энергияга эга бўлган молекула энергиясидан ортиқча энергия миқдоридир. Актив молекулаларда ортиқча энергия турли шаклда бўлиши мумкин, масалан: 1) илгариланма ва айланма ҳаракатнинг юқори энергияли бўлиши; 2) молекула ташкил қилган атом ва атом группалари тебранма ҳаракати энергиясининг юқори бўлиши; 3) электронларнинг юқори энергия даражасида бўлиши.

Ҳар хил реакциялар учун бу энергия шакллариининг аҳамияти ҳар хил бўлади. Мономолекуляр реакцияларда атомларнинг тебранма ҳаракат энергияси алоҳида аҳамиятга эга. Лекин бу масала ҳали яхши ўрганилган эмас.

Молекулаларнинг илгариланма ва айланма ҳаракатларининг кинетик энергиясини температура таъсири остида ошириш мумкин. Электронларга нур юттириш ёки уларни юқори энергия даражасига кўтариш йўли билан шу электронлар ҳаракатини юқори энергияли қилиш мумкин. Атомларда валент боғланишлар узилган вақтда электронларнинг энергияси ортиши мумкин, масалан, водород ва хлор молекулалари атомларга ажратилганда бу ҳол содир бўлади. Атомлар идиш деворларига урилганда ҳам бундай активланиш содир бўлади.

Баъзи муаллифларнинг фикрича, актив молекулаларнинг нормал молекулалардан фарқи уларнинг махсус квант ҳолатида бўлишидир.

Юқорида баён этилган фикрлар реакцияни тезлатиш учун асосан куйидаги табдирларни кўриш кераклигини кўрсатади:

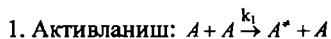
1. Актив молекулаларнинг сонини кўпайтириш, асосан реакциянинг температурасини ошириш, нур ва бошқа хил энергияни юттириш билан эришилади.

2. Энергия ғовининг баяндлигини, яъни активланиш энергиясини камайтириш (бунга катализатор ёрдамида эришилади).

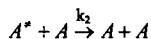
3. Реакциянинг активланиш энергиясини молекулалардан кўп энергия талаб қилмайдиган бир қанча майда активланиш энергияларига парчалаш (катализатор ёрдами билан эришилади).

Мономолекуляр реакциялар. Актив тўқнашиш назарияси мономолекуляр реакциянинг активланиш сабабини тушунтиришда муҳим аҳамиятга эга, чунки у мономолекуляр реакциянинг механизмини тушунишга ёрдам беради. Мономолекуляр реакциянинг тезлиги температуранинг ўзгариши билан ўзгаради ва бу ўзгариш Аррениус - Вант-Гофф қонунига бўйсунди. Иккинчи томондан, уларнинг активланиш энергияси бимолекуляр реакцияларнинг активланиш энергияси билан бир хил, яъни деярли бир хил қийматга эга. Буларнинг ҳаммаси мономолекуляр реакциялар ҳам тўқнашишлар натижасида содир бўлишини кўрсатади. Демак, реакция бориши учун зарур тебранма энергияси бор молекулаларнинг бир-бирига тўқнашиши натижасида ҳосил бўлади, деб фараз қилишга тўғри келади. Лекин бундай вақтда реакциянинг тезлиги концентрациянинг иккинчи даражасига боғлиқ бўлиши керак, ваҳоланки, мономолекуляр реакциялар биринчи тартибли реакциялар бўлиб, реакциянинг тезлиги концентрациянинг биринчи даражасига боғлиқдир.

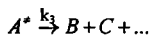
Бу зиддиятнинг сабаби куйидагича: жараён уч босқичда боради:



2. Активланган молекуланинг бошқа молекулалар билан тўқнашиши натижасида ўз активлигини йўқотиши (активсизланиш):



3. Актив молекуланинг парчаланиб, реакция маҳсулотларини ҳосил қилиши



Стационар шароитда актив молекулаларнинг концентрацияси ўзгармас бўлганлиги учун унинг ҳосил бўлиши ва йўқолиш тезлиги тенг бўлади:

$$k_1[A]^2 = k_2[A][A^*] + k_3[A^*]$$

Бу тенгламадан:

$$[A^*] = \frac{k_1[A]^2}{k_2[A] + k_3}$$

реакциянинг тезлиги

$$-\frac{dA}{dt} = k_3[A^*] = \frac{k_1 k_3 [A]^2}{k_2 [A] + k_3} \quad (\text{XII.33})$$

Тўқнашиш натижасида ҳосил бўлган актив молекулалар ўша ондаёқ парчаланмасдан, маълум вақт мавжуд бўлиб туради. Агар актив молекулаларнинг мавжуд бўлиш вақти бирин-кетин келадиган икки тўқнашиш орасидаги вақтдан кўп бўлса, улар парчланишига улгура олмасдан, иккинчи тўқнашишда активсизланади. Бу вақтда

$$k_2 [A] \geq k_3$$

ва

$$-\frac{dA}{dt} = \frac{k_1 \cdot k_2}{k_2} [A] = k [A]$$

Актив молекулаларнинг сони концентрацияга пропорционал бўлади ва натижада реакция биринчи тартиб билан боради.

Агар аксинча актив молекулаларнинг мавжуд бўлиш вақти икки тўқнашиш орасидаги вақтдан кам бўлса, актив молекулаларнинг кўпчилиги иккинчи тўқнашишга етмай, активсизланишга улгура олмасдан ажралиб кетади. Бундай ҳолда активланиш энг секин боровчи жараён бўлиб, реакциянинг умумий тезлиги айнан шу жараёнга боғлиқ. Тезлик тўқнашишлар сонига ва концентрациянинг квадратига пропорционал бўлади ҳамда реакция иккинчи тартиб билан боради:

$$k_1 \geq k_2 [A]$$

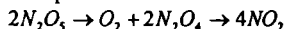
ва

$$-\frac{dA}{dt} = k_1 [A]^2$$

Демак, активсизланиш ва парчланиш тезликларининг нисбатига қараб, мономолекуляр реакциялар биринчи, иккинчи ёки касрли тартиб билан бориши мумкин.

Реакциянинг тартиби концентрациянинг ўзгариши билан ўзгартирилиши мумкин. Моддаларнинг концентрацияси ортиши билан актив молекулаларни активсизловчи тўқнашишлар сони ҳам ортади. Натижада актив молекулаларнинг парчланиш эҳтимоллиги камаяди. Шунинг учун юқори концентрацияда мономолекуляр реакциялар биринчи тартибда боради ва концентрация камайиши билан секин-аста иккинчи тартибга ўтади.

Ўтказилган тажрибалар юқоридаги мулоҳазаларнинг тўғрилигини исботлайди. Масалан, азот (V)-оксиднинг ажралиш реакцияси кўпгина муаллифлар томонидан текширилган:



Бу реакция 0,005 мм.сим.уст.дан паст босимда иккинчи тартибли бўлиши тасдиқланган.

Реакцияни газлар аралашмасида олиб бориш ҳам реакциянинг тартибига таъсир қилади, чунки аралашган газларнинг молекулалари активсизланиш тўқнашишларида иштирок этиб, реакциянинг иккинчи тартибга ўтишига йўл қўймайди. Юқорида кўрсатилган вақтларнинг нисбатига концентрация ва

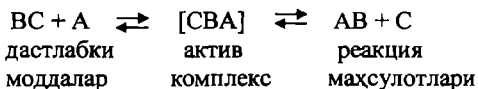
бетараф газлар мавжудлигидан ташқари таъсир қиладиган бошқа омиллар бўлиб, уни ўтар ҳолат назарияси тушунтириб беради.

Ўтар ҳолат назарияси. Актив тўқнашиш назарияси кимёвий кинетиканинг кўпгина масалаларини тушунишга ёрдам беради. Лекин, баъзан бу назария билан олинган натижалар тажрибадан олинган натижаларга зид келади ва айни масалаларни етарли аниқликда тушунтира олмайди. Масалан, тез ва секин борадиган реакцияларни тушунтиришда яхши асосланмаган кўшимча назариядан (XII. 30), (XII.31) тенгламадаги стерик фактор, энергиянинг молекулаларнинг эркинлик даражалари бўйича тақсимланиш назарияларидан фойдаланилади.

Бундан ташқари, тўқнашиш назарияси тўқнашиш жараёнининг механизмини, яъни тўқнашиш вақтида қандай қилиб кимёвий реакция содир бўлишини тушунтира олмайди, кимёвий реакция ўзгаришларни ҳаддан ташқари соддалаштирди ва натижада, кўпгина хатоликларга йўл қўйди.

1953 йилда Эйринг ва у билан бир вақтда Поляни кимёвий кинетика масалаларини ҳал қилиш учун янги усул таклиф этдилар. *Бу назария ўтар ҳолат ёки актив комплекс назарияси деб аталади.* Актив тўқнашишлар ва ўтар ҳолат назарияларини бир-бирига қарама-қарши қўйиш керак эмас. Бу назария асосли бўлган бир ҳодисани тушунтиришга интилади ва бир-бирининг камчилигини тўлдирди.

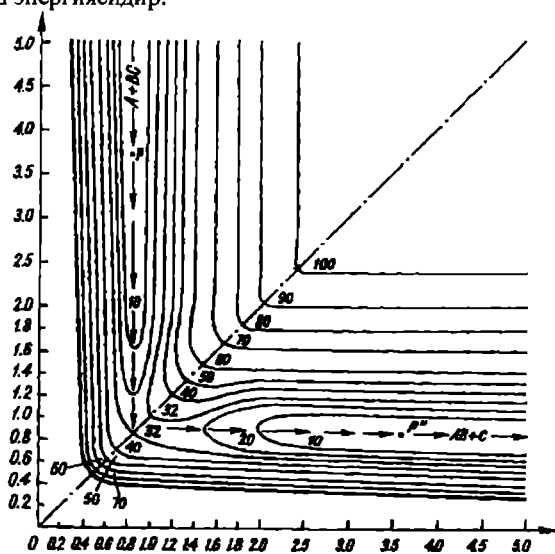
Ўтар ҳолат назариясига мувофиқ, реакцияга киришувчи молекулалар дастлаб бир-бири билан бирлашиб, актив комплекс деб аталадиган оралиқ бирикма ҳосил қиладди, сўнгра бу оралиқ бирикма (актив комплекс) реакция маҳсулотларига ажралади. Агар BC ва A моддалар реакцияга киришиб, AC ва C моддалар ҳосил қилса, бу реакциянинг боришини қуйидагича ифодалаш мумкин:



≠- ишораси актив комплексга тааллуқли. Реакция натижасида В-С боғланиш узилиб, А-В боғланиш ҳосил бўлади. Лекин бу жараён бирданига бормайди. ВС молекула А атомига яқинлашган сари В ва С атомлар орасидаги масофа узайиб, В-С боғланиш бўшашиб боради. Худди шу вақтнинг ўзида А ва В атомлар бир-бирига яқинлаша боради, яъни А-В боғланиш ҳосил бўла бошлайди. Маълум бир пайтда В атом бир вақтнинг ўзида ҳам ВС ҳам АВ молекулага қарашли бўлади, яъни А-В-С комплекси ҳосил бўлади. Атомлар оралиғи ўзгарган сари системанинг энергияси ҳам ўзгара боради. Бу жаренин фазовий координаталар системасида кўрсатиш мумкин. Бунинг учун икки ўққа А-В ва В-С боғланишлари оралиғининг ўзгаришини, бу ўқларга тик бўлган ўққа эса энергиянинг ўзгаришини қўйиш керак. Агар энергия кийматининг ўзгариши А-В ва В-С боғланишлари оралиғининг ўзгариши қўйилган координата ўқлари текислигига туширилса XII.5-расмда кўрсатилган график ҳосил бўлади.

Расмдаги ўқлар реакциянинг йўналишини, рақамлар эса системанинг ҳар хил ҳолатдаги энергиясини кўрсатади. Бу графикни шундай тушунтириш

мумкин: тоғли жойни кўз олдингизга келтиринг. Тоғ энг усти пастлашиб ва яна юкорилашиб борсин, яъни эгарга ўхшаш бўлсин. Тоғнинг икки томони чуқур сойлик бўлсин. Агар тоғ ошиб, тоғнинг бир томонидан иккинчи томонига ўтиш керак бўлса, албатта тоғнинг энг паст жойи – эгарнинг ўртаси босиб ўтилади. Тоғнинг энг паст жойи орқали ўтсак ҳам ўтиш вақтида, барибир тоғнинг тепасида бўламиз. Системанинг реакциядан олдинги ҳолатидан сўнгги ҳолатга келиши ҳам худди тоғ ошиб ўтишга ўхшайди (тоғнинг баландлиги системанинг энергиясига ўхшаса, тоғнинг икки томонидаги сой системанинг олдинги ва сўнгги ҳолатига ўхшайди. Система ҳам реакциядан олдинги ҳолатдан реакциядан кейинги ҳолатга ўтишда энергиянинг энг пастини босиб ўтади. Демак, системанинг йўли $p-p'-p''$ бўлади (p - системанинг реакциядан олдинги ҳолати; p'' - системанинг реакциядан кейинга ҳолати). $p-p'-p''$ йўлида энг юқори нукта p' нуктадир. Демак, система реакцияга киришганда унинг энергияси ортиб, энг юқори кийматга етгандан сўнг яна камаё бошлайди. Система эришган энг юқори кийматли энергия активланиш энергиясидир.



ХII.5-расм. $BC+A=AB+C$ реакциянинг энергетик картаси

Реакциянинг кузатилган тезлиги $p-p'-p''$ йўлидаги комплексларнинг концентрациясига ва уларнинг ҳаракат тезлигига пропорционалдор. Демак,

$$v = kC_1 \cdot C_2 = \bar{v}C^* \bar{v} \quad (\text{XII.34})$$

бўлади. Бу ерда, C_1 ва C_2 моддаларнинг дастлабки концентрациялари:

C^* - актив комплексларнинг бир чизиқ бўйича концентрацияси;
 \bar{v} - актив комплекснинг ўртача ҳаракат тезлиги, l - трансмиссион коэффициент, яъни актив комплексларнинг реакция маҳсулотига айланган

қисми. Актив комплекслар ўнг томонга (p'' - соҳасига) силжиб, реакция маҳсулоти ҳосил қилиши, уларнинг бир қисми яна p соҳасига силжиб, дастлабки моддаларга айланиши мумкин. (XII.34) тенгламадан қуйидаги тенглама келиб чиқади:

$$k = l \frac{C^*}{C_1 \cdot C_2} \bar{v} = lk^* \bar{v}$$

бу ерда, K^* актив комплекс ҳосил бўлиш реакциясининг $BC + D \rightleftharpoons [CBA]^*$ мувозанат константаси. Термодинамикадан ва газларнинг кинетик назариясидан фойдаланиб, тенгламадаги катталикларнинг қийматларини топсак, бу тенглама қуйидагича бўлади:

$$k = l \frac{RT}{\eta} e^{\Delta G^* / RT} \quad (\text{XII.35})$$

Шундай қилиб, тезлик константасининг қиймати Гельмгольд энергиясининг (ёки Гиббс энергиясининг) актив комплекс ҳосил бўлишидаги ўзгаришига боғлиқ. Агар икки реакцияда ΔG^* бир хил бўлса, бу реакцияларнинг тезлиги ҳам тенг бўлади. Термодинамиканинг II қонунига кўра:

$$\Delta G^* = \Delta H^* - T\Delta S^*$$

бўлганлиги учун

$$k = l \frac{RT}{\eta} e^{\Delta S^* / R} \cdot e^{-\Delta H^* / RT} \quad (\text{XII.36})$$

Бу ўтар ҳолат назариясининг асосий тенгламасидир.

(XII.31) ва (XII.35) тенгламалардан:

$$E = RT^2 \frac{d \ln k}{dT} = RT^2 \left(\frac{1}{T} + \frac{\Delta G^*}{R} \cdot \frac{1}{T^2} - \frac{1}{RT} \cdot \frac{d\Delta G^*}{dT} \right) = RT + \Delta G^* + T\Delta S^* = \Delta H^* + RT$$

Демак: $E = \Delta H^* + RT$; $\Delta H^* = E - RT$.

Шундай қилиб активланиш энтальпия тажрибада топилган активланиш энергиясидан (E дан) RT га фарқ қилади (298°K да $RT = 2,48 \text{ кЖ/моль}$ ($0,592 \text{ ккал/моль}$)).

ΔH^* нинг бу қийматиши (XII.36) тенгламага қўйсак:

$$k = l \frac{RT}{\eta} e^{-\Delta S^* / R} \cdot e^{-E / RT} \quad (\text{XII.37})$$

(XII.30) ва (XII.37) тенгламалардан қуйидаги ифода келиб чиқади:

$$k_0 = pZ = l \frac{kT}{\eta} \cdot e^{\Delta S^* / R} \quad (\text{XII.38})$$

Демак, стерик фактор (омил) актив комплекс ҳосил бўлиш реакциясида энтропиянинг ўзгаришига боғлиқ. Шунга кўра, p – энтропия фактори дейилади. Тахминан $\Delta S^* - \Delta S$ деб қабул қилиш мумкин.

ΔS реакцияда энтропиянинг ўзгариши. Шундай қилиб, ўтар ҳолат назарияси стерик факторнинг маъносини тушунтириб берди ва уни ҳисоблашга имкон яратди. Оддий реакциялар учун бу хил ҳисоблашлар яхши натижа беради.

Шунингдек, ўтар ҳолат усулининг тенгламаси кимёвий реакцияларнинг тезлиги реакцияга киришувчи моддаларнинг тузилишига боғлиқ. Агар актив

комплекснинг тузилиши маълум бўлса, статистика усулида ΔS^* ни ҳисоблаб топиш мумкин.

Нихоят, E спектр усулида ёки бошқа бир усулда ўлчанса, у ҳолда реакциянинг тезлигини назарий йўл билан ҳисоблаб чиқиш мумкин.

Ўтар ҳолат усули бир канча афзалликларга эгаллигига қарамадан унинг баъзи камчиликлари ҳам бор. Масалан, энтропияни ва бошқа катталикларни ҳисоблаб чиқиш анча мураккаб. Бу усулда мураккаб реакцияларни текшириш жуда қийин ва аниқ миқдорий натижалар олиб бўлмайди. Бу усул воситаси билан фақат оддий реакциялар тезлигини ҳисоблаб чиқиш мумкин. Масалан, N_2O_5 нинг ажралиш реакцияси тезлиги ҳисобланганда яхши натижалар олинган. Квант механикаси қонунига мувофиқ системанинг дастлабки тўла энергияси нолинчи энергиядан (E_0) кам бўлиши мумкин эмас:

$$E_0 = \frac{1}{2} \sum_{i=1}^{n_i} n_i \cdot \nu_i$$

ν_i – атомларнинг ноль температурадаги тебраниш частотаси,

n_i – система тебранма ҳаракатининг эркин даражаси умумий сони.

Худди шундай актив комплекснинг ҳам тебранма энергияси E_0 дан кам бўлиши мумкин эмас:

$$E_0^* = \frac{1}{2} \sum_{i=1}^{n_i^*} n_i^* \cdot \nu_i^*$$

E_0^* – актив комплекснинг ноль энергияси. Демак, актив комплекснинг жами энергияси $E_0 = E + E_0^*$ дан кам бўлиш мумкин эмас. Агар дастлабки ҳолатда система E_0 дан кам энергияга эга бўлса, энергия тўсиқдан ўта олмайди. Реакция содир бўлмайди. Кимёвий реакция содир бўлиши учун системага қўшимча энергия (E) бериш керак:

$$E = E_0^* + E_n \quad (\text{XII.39})$$

E_n – реакциянинг чин активланиш энергияси. Агар системанинг ҳолатига қараб системанинг энергияси p – p' – p'' бўйича ўзгаришини графикда ифода қилинса, XII.3-расмда келтирилган график олинади. Энергия ғовининг физик маъноси ойдинлашади.

ЗАНЖИР РЕАКЦИЯЛАР

Барча кимёвий реакциялар механизмга қараб икки гурпуга бўлинади:

1. Молекуляр реакциялар – реагентлар реакцияга кирувчи моддалар бири-бири билан *бевосита* таъсирлашиб актив комплекс ҳосил қилиш орқали реакция маҳсулотини беради.

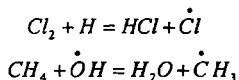
2. Занжир реакциялар – реагентлар бевосита таъсирлашмайди, реакцияга киришмайди. Реакция бошланиши учун энг аввало *актив марказ деб аталган модда ҳосил бўлиши керак*.

Занжир реакциялар тўғрисида баҳслашишдан аввал радикал ва озод валентлик тушунчалари билан танишайлик. Атом ва молекулаларнинг ташқи орбиталида жуфтланган электронлар билан бир қаторда жуфтланмаган (якка) электронлар бўлиши мумкин. Мана шундай якка электронга эга бўлган

моддаларга *радикал* (ёки *озод радикал*) дейилади. Радикаллар зарядланган (ион радикал) бўлиши мумкин.

Масалан H , N , O , галлоидлар, ишқорий металллар жуфтлашмаган якка электронга эгалар. Баъзан бундай атомлар озод атом деб аталади. Квант механика назариясига мувофиқ валентлик якка электронлар сонига тенг. Бу хил валентлик *озод валентлик* дейилади. Демак, радикаллар озод валентликка эгадирлар. Радикал нейтрал молекула системасида электронлар сони тоқ бўлади. Реакциядан сўнг ҳам шу тоқ сонлик сакланиб қолади ва натижада реакцияларда ҳосил бўлган моддаларнинг биттаси якка электронни бирлаштиради. Шунга кўра, бу хил реакция натижасида озод валентлик йўқолмайди (*озод валентларнинг йўқолмаслик принципи*). Символ устидаги нукта (\dot{H}) –модданинг радикаллигини кўрсатади.

Масалан:



Радикаллар нейтрал ёки зарядланган (ион радикал) бўлиши мумкин. Агар сув (H_2O) α -боғи узилиш билан диссоциаланса H^+ ва OH^- ионлари ҳосил бўлади, агарда ν -боғи бўйича диссоциаланса радикаллар H ва OH ҳосил бўлади: $H : \dot{O} : \dot{H} : H : \dot{O} : \dot{H}$.

Валенти тўйинган заррача бир электронни бирлаштира ёки берса ион-радикал ҳосил бўлади: $SO_3^{2-} - e \rightarrow \dot{S}O_3$, жуфтланмаган электрон битта бўлса монарадикал ($\dot{H}, \dot{O}\dot{H}$), иккита бўлса ($\cdot\dot{O}, \cdot\dot{S}$) бирадикал дейилади. Одатда радикаллар, яъни якка электронлар сони нукта билан ишораланади. Радикалларнинг мавжудлиги тажрибада (ЭПР асбоби ёрдамида) исбот қилинган.

Радикаллар валенти тўйинмаган зарралар бўлганлигидан реакцион актив бўладилар, валенти тўйинган моддалар билан реакцияга осон киришадилар, яъни реакциянинг активланиш энергияси жуда кичик бўлади. Қарорли радикаллар ҳам мавжуд. Дастлабки моддаларнинг реакция маҳсулотларига, озод радикаллар иштирокида ва озод валентлик сақланган ҳолда, бир қанча реакцияларнинг тартиби қайтарилиши билан борадиган жараёнга **занжир реакциялар** дейилади.

Занжир реакциялар кўп тарқалган, масалан, ҳамма оксидланиш-ёниш, порглаш, крекинг, полимерланиш, галогенлаш ва ҳоказолар занжир реакциялардир. Занжир реакцияларнинг назарияси асосан, Н.Н.Семенов ва унинг илмий мактаби томонидан яратилган.

Н.Н.Семеновнинг назариясига мувофиқ ҳамма занжир реакциялар уч босқични ўз ичига олади: *занжирнинг ҳосил бўлиши, занжирнинг узилиши, занжирнинг давом этиши*.

АКТИВ МАРКАЗЛАРНИНГ ҲОСИЛ БЎЛИШИ

а. Идиш ичида. Валенти тўйинган молекуладан радикалларни ҳосил бўлиш реакциясига занжирнинг ҳосил бўлиши (баъзан занжирнинг бошланиш) дейилади.

Актив марказлар икки жойда – ҳажм ичида гомоген равишда, идиш деворларида эса гетероген равишда ҳосил бўлиши мумкин.

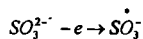
Актив марказларнинг ҳажм ичида ҳосил бўлиш реакциялари, асосан, иссиқлик ва нур таъсирида гомоген жараён натижасида юз беради. Актив марказлар, асосан, молекулаларнинг диссоциаланиши натижасида ҳосил бўлади. Масалан, Na молекуласи $373^{\circ}K$ ($100^{\circ}C$)да Na атомларига батамом ажралади. Na -атомнинг ташқи орбиталида якка электрон бор. Агар молекулада бир қанча боғланиш бўлса, диссоциаланиш энг бўш боғланишнинг узилиши билан боради. Масалан, C_2H_6 молекуласида $C - C$ боғланишнинг энергияси $335, 52 \cdot 10^6$ Ж/кмоль $C - H$ боғнинг энергияси эса $410,33 \cdot 10^6$ Ж/кмоль. Шунинг учун C_2H_6 молекула $C - C$ боғнинг узилиши билан диссоциаланиб, $2CH_3$ радикал ҳосил қилади (агар $C - H$ боғи узилганда эди, C_2H_5 ва H радикаллар ҳосил бўлар эди). Иссиқлик таъсирида молекулаларни диссоциалантириб актив марказлар ҳосил қилиш учун юқори температура, яъни жуда катта энергия керак бўлади, демак, бу жараён кўпинча жуда кийин боради.

Актив марказлар фотохимёвий реакциялар натижасида ҳам ҳосил бўлиши мумкин, айниқса қисқа тўлқинли нурлар таъсирида молекулалар эркин атом радикалларига диссоциаланиши мумкин.

Баъзан, занжир актив марказларнинг диссоциаланиши натижасида эмас, балки икки молекуланинг ўзаро реакцияга киришиши натижасида ҳам ҳосил бўлиши мумкин:



Бундай жараёнлар актив марказларнинг диссоциаланишидан кўра осонроқ боради. Электролит эритмаларида валентлиги тўйинган ионлар электрон бериб ёки электрон бириктириб олиб, эркин радикаллар ҳосил қилади:



ва ҳоказо.

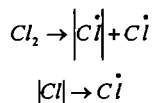
б. Актив марказларнинг идиш деворларида вужудга келиши. Ҳосил бўлаётган актив марказлар – атом ва радикаллар идиш деворлари билан тўкнашиб, деворларда тутилади (адсорбцияланади). Бу тутилиш натижасида радикал билан девор орасида координацион ва ҳатто валент боғланиш вужудга келади. Бу реакцияни шартли равишда қуйидагича тасвирлаш мумкин:



бу ерда, $|C|$ деворда тутилган радикал.

Лекин бу жараённинг акси юз бериши, яъни деворда тутилган радикаллар ҳажмга ажралиб чиқиши ҳам мумкин. Бу жараён қуйидаги схема

холида ифодаланеди:



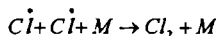
Шундай қилиб, актив марказлар идиш деворларида гетероген равишда ҳосил бўлиши мумкин.

Одатда, деворларда радикалларнинг қайта вужудга келиш тезлиги ҳажмдаги тезликка караганда катта бўлади. Шунинг учун, девор яқинида реакция тез боради ва температура идиш ичидаги температурага караганда юқори бўлади. Актив марказларнинг девор юзасида ҳосил бўлиш жараёнига қўшимча моддалар ҳам таъсир қилади.

ЗАНЖИРНИНГ УЗИЛИШИ

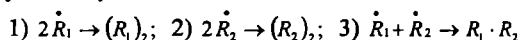
а. Ҳажмда. Занжирнинг узилиши реакциясида актив марказлар (озод валентлик) йўқолади. Бу жараён ҳажмда гомоген ва идиш деворларида гетероген ҳолатда бориши мумкин.

– атом ва радикалларнинг бир-бири билан бирикиш реакцияси **рекомбинация** деб аталади. Рекомбинация натижасида радикаллар йўқолиб, уларнинг ўрнига барқарор молекулалар ҳосил бўлади. Одатда рекомбинация учинчи заррача (молекула) иштирокида боради. Бу учинчи заррача рекомбинация вақтида чиққан энергияни ютиб олиб рекомбинация натижасида ҳосил бўлган молекуланинг барқарор ҳолга келишига сабаб бўлади. Бу жараён қуйидагича ёзилади:

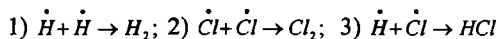


бу ерда: М – учинчи заррача.

Занжирнинг узилиши одатда, бир қанча (энг камида иккита) эркин радикал (R_1 ва R_2) иштирокида боради. Демак, энг камида уч хил рекомбинация бўлиши мумкин:



Масалан, $H_2 + Cl_2 = 2HCl$ реакцияда занжир Н ва Cl актив марказлар ёрдамида ўсади. Демак, бу реакция вақтида қуйидаги уч хил рекомбинация бўлиши мумкин:



Қандай рекомбинация устун бориши, асосан радикалларнинг реакция вақтидаги концентрациясига, уларнинг диаметрига ва стерик факторига боғлиқ. Қандай рекомбинация устун равишда боришига қараб, йиғинди реакция тезлигининг реагент концентрациясига боғлиқлиги ва реакциянинг активланиш энергияси ҳар хил бўлади.

Агар занжир узилиш реакциясининг тезлиги эркин радикаллар концентрациясининг биринчи даражасига пропорционал бўлса, *тўғри чизик бўйига узилиш* (занжирнинг деворда узилиши, ўзгарувчан валентли ион

таъсирида узилиши) агар эркин радикалларнинг концентрациясига нисбатан иккинчи тартибли бўлса – квадрат равишда рекомбинацияда **узилиш реакцияси** дейилади.

Ингибитор таъсирида занжирнинг узилиши. Агар системада қўшимча моддалар бўлса, занжир фақат рекомбинация натижасидагина эмас, қўшимча моддалар таъсирида ҳам узилиши мумкин. Агар қўшимча моддаларнинг молекулаларида осон узулувчи боғланиш бўлса, занжирнинг радикаллари бу молекулалар билан реакцияга киришиб, натижада кам актив янги радикаллар ҳосил бўлади. Бу радикалларнинг реагент молекулалари билан реакцияга киришиш тезлиги рекомбинация тезлигидан кичик бўлади. Улар бошқа радикаллар ёки идиш деворларига тўқнашиб йўқолади ва занжирнинг давом этишида иштирок этмайди, натижада занжир узилади. Бундай қўшимча моддалар *кучли ингибиторлар* дейилади. Баъзан бу таъсирланишда ҳосил бўладиган радикал реакцияни давом эттирадиган радикалга нисбатан ноактив бўлади, яъни улар занжирни бир қадар давом эттириши мумкин, бунда занжир бутунлай тўхтамаса ҳам бир қадар секинлашади. Бундай радикаллар *кучсиз ингибиторлар* дейилади.

Ингибиторлар жуда оз миқдорда қўшилганда ҳам реакция тезлиги сезиларли даражада камаяди. $H_2 + Cl_2$ фотохимёвий реакцияда O_2 – молекуласи ингибитор бўлади. O_2 – молекуласи занжир радикали (\dot{H}) билан реакцияга киришиб, активлиги кам HO_2 радикалини ҳосил қилади. Аралашмада 1% ли O_2 нинг бўлиши реакция тезлигини бир неча минг марта камайтиради. Бу реакциянинг тезлигини NCI_2 O_2 га қараганда кучлироқ камайтиради. O_2 – занжирининг секин боровчи босқичидаги (бўғими) актив марказни, яъни реакция зонасида бўлган кам концентрацияли H ни йўқотади. NCI_2 эса занжирнинг тез боровчи босқичидаги актив марказни ва реакция зонасида концентрацияси кўп бўлган Cl ни йўқотади.

б. Актив марказларнинг идиш деворларида гетероген равишда йўқолиши. Занжирнинг идиш деворларида узилиши бирин-кетин борадиган икки жараён натижасида содир бўлади: актив марказларнинг идиш деворлари томон диффузияланиши ва деворларда тутилиши. Бу жараёнларнинг қайси бири аниқловчилигига (секин боришига) қараб, занжирнинг гетероген узилиши реакциясининг кинетик соҳасида (агар идиш деворидagi жараён секин борса) ёки диффузион соҳасида (агар радикалларнинг идиш ичида уриниши секин борса) бориши мумкин.

Кинетик соҳада узилиш тезлиги эркин радикалларнинг девор билан реакцияга киришиш тезлигига боғлиқ бўлади. Бу асосан идиш деворларининг қандай материалдан ясалганлигига ва уларнинг ҳолатига, ҳамда қандай модда эритмаси билан ишлов берилганига боғлиқ.

Агар узилиш диффузион соҳада борса, реакция тезлигига идиш диаметри таъсир кўрсатади.

$H_2 + Cl_2$ реакцияси бораётган бўлсин. Идиш қанча кенг бўлса занжирнинг идиш деворларига диффузияланиб бориши учун шунча кўп вақт кетади. H ва

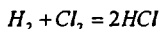
Cl атомлари деворларга бориб етгунча шунча кўп Cl+H₂ ва H+Cl₂ реакциялари содир бўлади. Диффузия вакти идиш диаметрининг квадратига боғлиқ бўлгани учун реакция тезлиги ҳам идиш диаметрининг квадратига тўғри пропорционалдир.

H₂+Cl₂ аралашманинг босими ортган сари занжирнинг ҳажмда узилиши девордаги узилишга нисбатан тезлаша бошлайди.

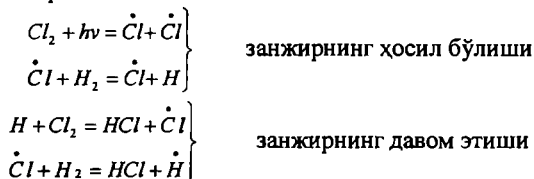
Агар идишнинг диаметри катта бўлса, босим ошгандаги ҳолат юз беради, яъни деворлардаги узилишлар сони камаяди, аксинча ҳажмдаги узилишлар сони эса кўпаяди.

Занжирнинг давом этиши. Занжирнинг давом этиш механизмига қараб занжир реакциялар икки гурпуага бўлинади:

- 1) тармоқланмаган занжир реакциялар
- 2) тармоқланган занжир реакциялар.



Бу реакция қуйидагича боради:



ва ҳоказо.

Занжирнинг давом этишида бирин-кетин борадиган реакциялар тўплами *занжир бўғими (звеноси)* дейилади. Занжирнинг ҳосил бўлиш жараёни бўғимларнинг кўп маротаба такрорланишидан ташкил топади ва ҳар қайси реакциялар занжир бўғимларидан иборат бўлади. Занжирнинг вужудга келишида ҳосил бўлган *ҳар қайси эркин радикалга тўғри келган бўғимларнинг ўртача сонига, яъни радикал ҳосил бўлганидан узилгунча содир бўлган реакция бўғимларининг сонига занжирнинг узунлиги дейилади.* Энг олдин ҳосил бўлган актив марказ бирор реакцияда, ё занжирни давом этишга ёки занжирнинг узилишига олиб келади. Агар актив марказ занжирнинг давом этиш реакциясига киришиб ўз ўрнига бошқа бир янги актив марказ ҳосил қилишига қараб занжирнинг узунлиги

$$l = \frac{\alpha}{\beta} = \frac{1-\beta}{\beta}$$

бўлади.

Бунда: α – занжирни давом эттириш эҳтимоллиги, β – занжирнинг бирор бўғимидаги узилиш эҳтимоллиги: бу эҳтимолларнинг йиғиндиси бирга тенг бўлади: $\alpha + \beta = 1$

Иккинчидан занжирнинг давом этиши ва узилиши эҳтимолликлари бу реакцияларнинг тезлигига пропорционалдир. Шунга кўра занжир узунлиги занжирнинг давом этиш тезлигининг узилиши тезлигига нисбатига тенг бўлади:

$$l = \frac{\alpha}{\beta} = \frac{V_{\text{max}}}{V_p}$$

Боденштейннинг стационар концентрация усули. Бир неча босқич билан борадиган реакциялар реакция тезлигини ҳисоблашда ҳар қайси босқичга хос дифференциал тенглама тузишга тўғри келади. Бу дифференциал тенгламалар тўпламини интеграллаш анча мураккаб ва уларни ечиш ҳам мумкин эмас. Бундай мураккаб реакцияларда дифференциал тенгламалар тўпламини соддалаштириш учун тақрибий усул таклиф қилинган. Бу усул *Боденштейннинг стационар (вақт бўйича ўзгармайдиган) концентрация усулидир.*

Бу усул реакцияга киришиш хусусияти кучли, оралиқ моддалар ҳосил қилиш билан борадиган, бирин-кетин содир бўлувчи ёки бирин-кетин параллел боровчи мураккаб реакциялар учун қўлланилади. Ҳамма каталитик ва занжир реакциялар мана шундай реакцияга осон киришувчи оралиқ моддалар ҳосил қилиш билан содир бўлади.

Бу хил мураккаб реакцияларда реакция бошлангандан кейин кўп вақт ўтмасданок, оралиқ моддаларнинг ҳосил бўлиш тезлиги V_0 ва йўқолиш тезлиги V_a тенглашади, реакция давомида оралиқ моддаларнинг концентрацияси ўзгармай қолади, бу *концентрация стационар концентрация* дейилади. Оралиқ модда R – концентрациясининг вақт бўйича ўзгариши

$$\frac{dR}{dt} = V_0 - V_a \quad (\text{XII.40})$$

бўлади. Стационар ҳолатда:

$$\frac{dR}{dt} = V_0 - V_a = 0$$

Демак: $V_0 = V_a$

V_0 , V_a лар дастлабки моддалар ва оралиқ модда концентрациясига боғлиқ бўлганлиги учун $V_0 = V_a$ тенгламаси оралиқ модда концентрациясини (ўлчаш қийин ёки бутунлай мумкин эмас) дастлабки моддалар концентрацияси билан ифодалашга ёрдам беради.

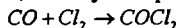
Бу усулнинг яна бир яхши томони шундаки, у дифференциал тенгламалар тўпламини битта дифференциал тенгламага келтиришга ҳамда дифференциал тенгламани алгебраик тенгламалар билан алмаштиришга имкон беради.

ТАРМОҚЛАНМАГАН ЗАНЖИР РЕАКЦИЯЛАР КИНЕТИКАСИ

Радикаллар занжир реакцияларига киришганда ҳар бир бўғимда йўқолган ҳар бир актив марказ ўрнига бошқа битта янги актив марказнинг ҳосил бўлиши билан борадиган занжир реакциялар *тармоқланмаган занжир реакциялар* дейилади. Масалан, $\text{H}_2 + \text{C}_1\text{I}_2$ да ҳар бўғимда битта C_1 ўрнига бита $\dot{\text{H}}$ ҳосил бўлади ёки аксинча радикал ҳосил бўлади.

Занжир реакциялар тезлиги аввалги параграфларда кўрсатилган молекуляр реакцияларда баён этилган кинетик тенгламаларга бўйсунди.

Мисол тарикасида фосгеннинг ҳосил бўлиш реакциясини кўриб чиқайлик.



Ўтказилган тажрибалар натижасида бу реакция тезлигининг куйидаги тенглама бўйича бориши аниқланган:

$$\frac{d[COCl_2]}{dt} = k[CO][Cl_2]^2$$

Бу олинган натижани «реакция куйидаги босқичларда боради», деб фараз қилиб тушунтириш мумкин:



ва ҳоказо.

Занжирнинг узилиши куйидаги реакциялар натижасида содир бўлиши мумкин:



«в» реакцияга мувофиқ реакция тезлиги:

$$\frac{d[COCl_2]}{dt} = k_3[CO\dot{C}l][Cl_2] \quad (e)$$

иккинчи томондан:

$$\frac{d[Cl]}{dt} = k_1[Cl_2][M] + k_3[CO\dot{C}l][Cl_2] + k_4[CO\dot{C}l] - k_2[CO][Cl] - k_3[Cl]^2 \quad (ё)$$

$$\frac{d[COCl]}{dt} = k_2[CO][Cl] - k_3[CO\dot{C}l][Cl_2] - k_4[CO\dot{C}l] \quad (ж)$$

Реакция бошлангандан бир оз вақт ўтгач, жараён стационар ҳолатга

$$\text{келади ва Боденштейн принципига мувофиқ } \frac{d[Cl]}{dt} = 0; \quad \frac{d[CO\dot{C}l]}{dt} = 0. \quad (з)$$

(з) ва (е) тенгламалар қўшилса, актив марказларга хос бўлган (з) ва (е) дифференциал тенгламалар алгебраик тенглама билан алмаштирилади:

$$k_1[Cl_2][M] = k_3[Cl]^2[M]$$

Бундан:

$$[Cl] = \sqrt{\frac{k_1}{k_3}}[Cl_2]$$

$$\text{ва (е) тенгламадан: } [CO\dot{C}l] = \frac{k_2[Cl][CO]}{k_3[Cl_2] + k_4}$$

бу тенгламага (C1) киймати қўйилса, актив марказ (оралик модда) $COCl$ нинг концентрациясини дастлабки моддалар концентрацияси орқали ифодалаш мумкин бўлади:

$$[CO\dot{C}l] = \frac{k_2[CO]\sqrt{\frac{k_1}{k_2}}[Cl_2]}{k_3[Cl_2] + k_4}$$

(COC1) бу киймат «e» тенгламага қўйилса

$$\frac{d[COCl_2]}{dt} = \frac{k_2k_3[CO]\sqrt{k_1/k_2}[Cl_2]^2}{k_3[Cl_2] + k_4}$$

яъни реакция тартиби CO га нисбатан биринчи, Cl_2 га нисбатан 3/2 га тенг бўлган юқоридаги тажрибада олинган тенгламага эга бўлаемиз.

ТАРМОҚЛАНГАН ЗАНЖИР РЕАКЦИЯЛАР

Баъзи бир занжир жараёнларнинг айрим бўғимларида реакция актив марказларнинг қўпайиши билан боради (битта актив марказ ўрнига икки ва ундан қўп актив марказ ҳосил бўлади, яъни занжир тармоқланади).

Тармоқланган занжир реакцияларни биринчи марта 1926 йилда Н. Н. Семенов ва унинг шогирдлари фосфорнинг оксидланиш реакцияси тажрибасида текширдилар. Бу хил занжир реакцияларнинг назариясини асосан Н. Н. Семенов ва унинг шогирдлари яратдилар.

Қўпгина оксидланиш (ёниш, портлаш) реакциялари тармоқланган занжир реакциялари механизми билан боради. Водороднинг ёниши (оксидланиши) бунга яққол мисол бўла олади. Бу реакциянинг бориши паст босимда (бир неча ўн мм симоб уст.да) қуйидаги механизм билан бориши мумкин эканлиги аниқланган:

- | | |
|--|-----------------------------|
| а) $H_2 + O_2 \xrightarrow{k} \dot{H} + O\dot{H}$ | -занжирни ҳосил бўлиши |
| б) $\dot{H} + O_2 \xrightarrow{k_2} O\dot{H} + \bullet O\bullet$ | -занжирнинг тармоқланиши |
| в) $\bullet O\bullet + H_2 \xrightarrow{k_3} O\dot{H} + \dot{H}$ | -занжирнинг давом этиши |
| $O\dot{H} + H_2 \xrightarrow{k_4} H_2O + \dot{H}$ | |
| г) $\dot{H} + O_2 = O\dot{H} + \bullet O\bullet$ | -занжирнинг тармоқланиши |
| $\bullet O\bullet + H_2 = O\dot{H} + \dot{H}$ | |
| д) $\dot{H} + M \xrightarrow{k_4} \frac{1}{2}H_2$ | -занжирнинг деворда узилиши |
| г) $\dot{H} + O_2 + M \xrightarrow{k_5} H\dot{O}_2 + M$ | -занжирнинг ҳажмда узилиши. |

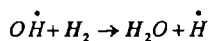
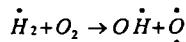
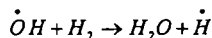
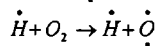
Келтирилган бу механизм реакция тажрибада текширилганда кузатилган ҳодисаларни тушунтириб берди.

$\dot{H}O_2$ – радикал кам актив радикал бўлиб, занжирни давом эттира олмайди. Шунга кўра, HO_2 радикалини ҳосил бўлишини занжирнинг узилиши дейиш мумкин.

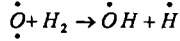
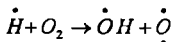
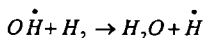
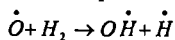
Занжирнинг бир бўғимида $\dot{H} + O_2 \rightarrow O\dot{H} + \dot{O}$ реакцияси боради, бу бўғимда битта \dot{H} актив марказ ўрнига иккита актив марказ ва \dot{H} даги битта озод валентлик ўрнига учта озод валентлик, битта OH да ва иккита O да ҳосил бўляпти.

Иккита озод валентликни, яъни иккита актив марказнинг ҳосил бўлиши иккита занжирнинг ҳосил бўлишига, яъни занжирнинг тармоқланишига олиб келаяпти. Гўё бир занжир икки занжирга тармоқланапти.

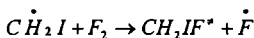
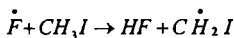
I занжир



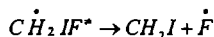
II занжир



Агар занжирнинг ўсишида бирон бир бўғим экзотермик ҳолатда борса, реакция маҳсулотининг “ғалаёнланиши” натижасида парчланиш иккита актив марказнинг ёки биттадан радикал ва молекула ҳосил қилиши билан ҳам занжир тармоқланиши мумкин. Масалан,

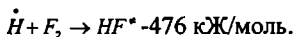


Бу занжир реакциянинг иккинчи босқичида 374 кЖ/моль иссиқлик ажралади ва

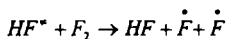


реакцияси боради.

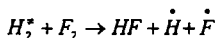
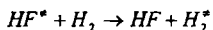
Юқорида қайд этилган парчланиш реакцияси содир бўлмаган тақдирда эса ғалаёнланиш энергияси бошқа молекулага берилиб тармоқланиш содир бўлиши мумкин. $H_2 + F_2$ реакциясида



энергияни F_2 ёки H_2 бериши мумкин. Бу вақтда



ёки

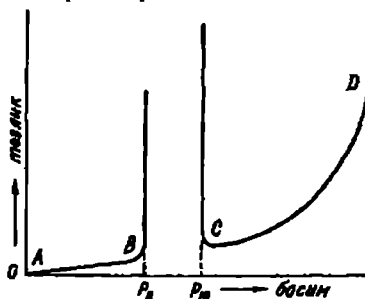


боради.

Актив марказ иштирокида тармоқланиш реакциясига занжирнинг тармоқланиши, барқарор маҳсулотларнинг озод радикаллар ҳосил қилишига занжирнинг бузилиши дейилади.

Тармоқланиш занжир реакцияларида эркин радикалларнинг концентрацияси тобора орта боради ва реакция тезлашади. Бундай узлуксиз тезланиш натижасида реакция алангаланади (ёки портлайди). Бу кузатишларда алангаланишнинг пастки ва юқориги чегараси муҳим роль ўйнайди.

Алангаланишнинг пастки ва юқориги чегарасига тўғри келган босимдан паст ёки юқорида реакция секин боради, бу босимлар орасида эса реакция шиддатли бориб, алангаланиш тез боради, ҳатто, портлаш ҳодисалари юз беради. Масалан, XII. 6-расмда кўрсатилганидек босим P_n кам бўлганда реакция секин боради (AB эгри чизиқ). Босимнинг қиймати P_n га етганда реакция жуда тез бориб алангаланиш юз беради. Босим $P_{ю}$ дан юқорида реакция секин боради, босим $P_{ю}$ да эса реакция шиддатли бориб алангаланиш содир бўлади. Демак, босим $P_n - P_{ю}$ орасида алангаланиш – портлаш рўй беради. Шундай қилиб, P_n алангаланишнинг пастки чегараси, $P_{ю}$ алангаланишнинг юқори чегарасидир.



XII.6-расм. Тармоқланмаган занжир реакциясининг бориш схемаси.

Бу чегаралар турли шароитда занжирнинг тармоқланиш эҳтимоли билан узилиш эҳтимолининг турлича бўлишига асосланган. Реакциянинг тезлиги шу икки эҳтимоликнинг нисбатига боғлиқ. Агар занжирнинг узилиш эҳтимолига тармоқланиш эҳтимолигидан кўп бўлса, тармоқланиш узокқа бормайди ва реакция тармоқланмайдиган реакциялар каби секин ва оҳиста боради. Бу ҳодиса паст босимда кузатилади, чунки паст босимда актив марказларнинг деворларга диффузияси осонлашади, натижада деворларда узилиш кучаяди. Босим ортганда бундай узилиш кийинлашади, тармоқланиш кучайиб, реакция тезлашади. Паст босимда идиш деворларида бўладиган узилишлар асосий роль ўйнаганлиги учун босимнинг пастки чегараси идиш деворларига боғлиқ бўлиб, идиш диаметрининг квадратига тесқари пропорционалдир.

Юқори босимда узилишлар асосан ҳажмда юз беради. Шунинг учун юқори босим чегарасига идиш девори ҳам таъсир қилади ва юқори чегаранинг қиймати фақат системадаги қўшимча моддаларнинг мавжудлиги ва унинг концентрациясига боғлиқ бўлади.

Одатдаги портлашга реакция вақтида ажралиб чиқадиган иссиқлик сабаб

бўлади. Бундай портлаш *иссиқлик портлаши* деб аталади. Иссиқлик портлашининг моҳиятини дастлаб Вант-Гофф тушунтириб берган, бу ҳодисанинг математик назарияси эса Н. Н. Семенов томонидан яратилган.

Иссиқлик портлаши юқорида айтиб ўтилган занжир портлашидан ўз моҳияти жиҳатидан фарқ қилади. Занжир портлаши реакция натижасида чиққан иссиқлик таъсирдан эмас, балки занжирнинг тармоқланиши ва реакциянинг бирданига ўз-ўзидан тезланиши натижасида юз беради. Агар реакция вақтида ҳосил бўлаётган иссиқлик бирор йўл билан ташқарига чиқариб турилса, яъни аралашма температураси ўзгармай сақланса, реакциянинг ўз-ўзидан изотермик тезлашиб, катта тезликка эга бўлиши ва портлашнинг юз бериши турган гап. Шундай қилиб, занжирнинг портлашига иссиқлик сабаб бўла олмайди. Шунини ҳам айтиб ўтиш керакки, иссиқлик ва занжир портлашларини бир-бирига қарши қўйиш ва уларга алоҳида-алоҳида портлашлар деб қараш тўғри эмас. Улар орасидаги муносабатни Н. Н. Семенов текширган ва уларнинг бир-бири билан боғлиқ эканлигини аниқлаган.

КИМЁВИЙ РЕАКЦИЯЛАР ТЕЗЛИГИГА ЭРИТУВЧИЛАРНИНГ ТАЪСИРИ

Эритувчиларнинг кимёвий реакция кинетикасига таъсирини аниқлаш мақсадида турли хил эритувчи ва эритувчилар аралашмасида бир нечта реакциялар олиб борилиб, уларнинг кинетик табиати аниқланди. Бу текширишлар натижасида баъзи реакциялар газ муҳитидан эритувчи муҳитига кўчганда бир эритувчидан бошқа эритувчига ўтганда асосий кинетик табиатини ўзгартирмаслиги аниқланди: газ ҳолатда ва айрим эритувчиларда Аррениус тенгламасидаги (XII.30, XII.31) K_0' тахминан бир хил қийматга эга бўлган.

Кўпчилик реакциялар эритувчи таъсирида ўз тезлигини ўзгартиради. Реакциянинг кинетикасини характерловчи асосий катталар ва K_0 , E – ҳам ўзгаради, реакция тезлашади ёки секинлашади.

Эритувчиларнинг реакция тезлигига таъсирини уларнинг бирор физик хоссаси билан боғлашга уриниш эритувчиларнинг турлича таъсир этиш сабабларини тўла-тўқис тушунтириб бера олмади.

Эритувчиларнинг таъсирини ўрганишда эритувчи муҳитида дастлабки моддаларнинг ўзаро таъсирланишини ва актив комплекснинг ташқи муҳит билан таъсирланишини эътиборга олиш керак. Ўтар ҳолат назарияси тенгламасида:

$$K = l \frac{RT}{\eta} e^{-\Delta G_0^* / RT}$$

ΔG_0^* актив комплекс билан дастлабки моддалар (1 моль бўлганда) Гиббс функциясининг фарқи. Реал системалар учун:

$$G = G_0 + RT \ln a = G_0 + RT \ln C + RT \ln \gamma$$

ΔG_0 – активлик коэффициенти $\gamma=1$ бўлгандаги ва эритма таркибига

боғлиқ бўлмаган термодинамик ўзгармас миқдордир ва $C=1$ бўлганда:

$$G = G_0 + RT \ln \gamma$$

ва бу тенгламалардан

$$k = l \frac{RT}{\eta} \cdot e^{-\frac{\Delta G_0^*}{RT}} \cdot \frac{\gamma_1 \gamma_2}{\gamma^*} = k_0 \frac{\gamma_1 \gamma_2}{\gamma^*}$$

k_0 – дастлабки ва актив комплекснинг $\gamma=1$ муҳитдаги тезлик константаси. Демак, эритувчиларнинг таъсири дастлабки ва актив комплекснинг термодинамик активлик коэффициентларини γ -эритувчидаги қийматига боғлиқ. Шундай қилиб, эритувчиларнинг реакция тезлигига таъсирини аниқлаш, дастлабки ва актив комплекснинг маълум эритувчидаги γ ни аниқлашдан иборат.

Эритувчиларда борадиган реакцияларнинг яна бир хусусияти – ячейка эффектнинг мавжудлигидир. Бу эффект қуйидагилардан иборат – дастлабки, масалан, икки модда бир-бирига яқин турган эритувчи молекулаларининг ўрамига (камофига) гўё ячейкасига тушади. Дастлабки моддалар бундай ячейкада бўлганларида, бирданига бир-бирдан узоқлаша олмайдилар ва натижада вақт бирлигида тўқнашишлари ҳам кўп бўлади, реакция тезлиги ошади. Бу икки заррачанинг ячейкадан чиқиб кетиш эҳтимоли, уларнинг ячейкага кириш эҳтимоли тенг реакция тезлигига эритувчининг таъсири бўлмайди. Умуман ячейка эффективлигининг мавжудлиги турли ўзгаришларнинг содир бўлишига сабаб бўлади.

ФОТОКИМЁВИЙ РЕАКЦИЯЛАР

Нур таъсирида борадиган кимёвий *реакциялар фотохимёвий реакциялар* деб аталади. Фотохимёвий реакциялар моддаларнинг ҳамма агрегат ҳолатларида содир бўлиши мумкин. Фотохимёвий реакциялар кенг тарқалган реакциялар бўлиб, ўсимликларда қуёш нури таъсирида борадиган турли фотосинтез жараёнлари, люминесценция жараёнлари ва бўёқларнинг қуёш нури таъсирида ўз рангини йўқотиши фотохимёвий реакциялардир. Фотохимёвий реакциялар турли хил бўлади. Масалан, нур таъсирида моддалардаги синтез (фосген ёки HC1 нинг ҳосил бўлиши) парчаланиши (H_2O_2 нинг парчаланиши), оксидланиши, қайтарилиши ва бошқа реакциялар фотохимёвий йўл билан бориши мумкин.

Бирор фотохимёвий реакциянинг бошланиши учун биринчи шарт нурнинг ютилишидир, яъни нур ($h\nu$) ютилиши натижасидагина реакция содир бўлиши мумкин.

Фотохимёвий реакцияларнинг асосий қонуни миқдор қонуни бўлиб, у Эйнштейннинг квант эквивалентлик қонунидир. Бу қонунга кўра ютилган ҳар бир фотон $P_\phi = h\nu$ бир молекула ни ўзгартиради, бошқача айтганда, нур таъсирида кимёвий реакцияга киришган ҳар бир молекула бир квант энергияни ютади. Молекуланинг ўзгариши кимёвий ёки физикавий бўлиши мумкин. Шундай қилиб, бир моль модда фотохимёвий реакцияга киришганда ютилган нур энергиясининг миқдори:

$$E = N_A h\nu = \frac{N_0 hc}{\lambda}$$

бўлади, бу ерда N_A – Авагадро сони, h – Планк константаси: λ – тўлқин узунлиги (см хисобида), c – нур тезлиги (см/сек) ν – тебраниш частотаси (секг⁻¹). Шундай қилиб, молекулаларга ютиладиган энергия микдори нур (электромагнит тебранишлар) тўлқинининг узунлигига тескари пропорционалдир. Тўлқин узунлиги кичик бўлган нурлар энергиясини кимёвий активлиги катта бўлади. Демак, ютилган энергиядаги фотонларнинг сони фотонлар энергиясига ёки нурнинг частотасига, ёхуд нурнинг тўлқин узунлигига боғлиқ. Шунинг учун, тўлқин узунликлари ҳар хил нурлар таъсирида борувчи фотохимёвий реакцияларнинг механизми текширилганда реакцияга киришган моддаларнинг микдорини ютилган энергиянинг микдорига нисбатан ҳисоблаш билан кифояланиш тўғри эмас. Энергиянинг микдорини ҳисобга олиш билан бирга энергия микдори бир хил бўлган фотонларнинг сонини ҳам ҳисобга олиш керак.

Фотохимёвий реакцияларнинг кўпи Эйнштейн қонунига бўйсунмади. Лекин баъзи реакцияларнинг бу қонунга бўйсунмаслиги аниқланган. Бу хил реакцияларда бир квант энергиянинг бир молекула ни эмас, бир неча молекуланинг реакцияга киритилганлиги, яъни реакцияга киришган молекулаларнинг сони ютилган квантлар сонидан кўплиги маълум бўлган. Шунинг учун квант энергиянинг молекулаларни реакцияга киритиш хусусияти квант унуми билан ўлчанади. Ютилган бир квант энергия таъсирида кимёвий реакцияга киришган молекулаларнинг сони *квант унуми* деб аталади, яъни:

$$\varphi = \frac{\text{реакцияга киришган молекулаларнинг сони}}{\text{ютилган нурнинг квантлар сони}}$$

бу ерда φ -квант унуми.

Демак, квант унуми бирга тенг бўлса, реакция Эйнштейннинг эквивалентлар қонунига бўйсунган бўлади. Лекин, баъзан, квант унум бирдан катта ёки бирдан кичик бўлиши мумкин. Масалан, $2\text{NH}_3 \rightarrow \text{N}_2 + 3\text{H}_2$ реакцияда $\varphi = 0,23$. Квант унумнинг бирдан кичик бўлишига сабаб ҳосил булган радикалларнинг рекомбинацияси ва дезактивацияси (айниқса суюқликда)дир. Ютилган квант фақат актив марказ ҳосил қилишга сарф бўлиши мумкин, сўнгра актив марказ занжир реакцияни бошлаб юборади. Занжирнинг узунлигига қараб, квант унуми ҳам ҳар хил бўлиши мумкин.

Шундай қилиб, фотохимёвий реакциялар икки босқичда боради. Бу босқичлар бирламчи ва иккиламчи фотохимёвий реакциялар деб аталади. Бирламчи фотохимёвий реакциянинг биринчи босқичи бевосита нур таъсирида боради. Иккиламчи фотохимёвий реакциялар эса «қоронгу» реакциялар бўлиб, реакциянинг иккинчи босқичидир, бу реакцияларнинг боришида нур иштирок этмайди. Масалан, $\text{H}_2 + \text{Cl}_2$ реакциясидан $\text{Cl}_2 + h\nu = \dot{\text{C}}\text{Cl} + \dot{\text{C}}\text{Cl}$ реакция бирламчи, занжир реакция эса иккиламчи реакциядир. Эйнштейннинг эквивалентлар қонуни фақат бирламчи фотохимёвий реакциялар учунгина ҳосдир.

Иккиламчи фотохимёвий реакциянинг яна бири фотофизикавий жараён бўлиб, нур ютиб галаёнланган дастлабки моддалар қайтадан нур чиқариб (флюоресценция ёки фосфоресценция) қарорлашиб кимёвий реакцияга киришмаслиги мумкин.

НОИЗОТЕРМИК ШАРОИТДА БОРАДИГАН РЕАКЦИЯЛАР

Юқорида кимёвий реакциялар кинетикасининг қонун ва тенгламаларини келтириб чиқаришда, реакцияни бориш жараёнида температура ўзгармасдан (изотермик) қолади деб фараз қилинди. Лабораторияда термостатда реакцияни олиб бориш билан бунга бир қадар эришиш мумкин.

Маълумки кўпчилик реакциялар экзотермик – иссиқлик ажратиш билан боради, агар реакцияда чиқаётган иссиқликни ташқарига (атрофга) ўтказилмаса, системада температура мунтазам кўтарила боради, демак жараён ўзгарувчан температурада – ноизотермик шароитда боради. Температуранинг узлуксиз кўтарилиши натижасида алангаланиш ёки портлаш содир бўлиши мумкин. Саноат корхоналаридан чиқаётган иссиқликни ташқарига олиш мумкин эмас (бунга бир қадар эришилса ҳам). Шунга кўра, бу шароитда реакция кинетик жиҳатдан анча мураккаб бўлади ва кинетик тенгламалар ҳам анчагина мураккабланади.

Реакция эндотермик бўлса – иссиқлик ютиш билан борса, аксинча реакцияни давом этиши учун ташқаридан иссиқлик бериб туриш керак бўлади, бу ҳам бир онда бўладиган тadbир эмас.

Бу масалалар анчагина мураккаб бўлганлигидан шуларнигина эслатиш билан кифояланамиз.

ТОПОКИМЁВИЙ РЕАКЦИЯЛАР

Қаттиқ моддалар ўртасида (иштирокида), юза чегарасида-гетероген системаларда (баъзан газ ва суюқлик билан бирга) борадиган *топокимёвий* реакциялар, кўпгина саноат тармоқларида жараёнларнинг асосини ташкил қилади (силикат, сопол, цемент, ғишт, чинни, ойна, оҳак, бўр, оловга чидамли материаллар олишда, металлургияда ва ҳоказо).

Топокимёвий реакциялар гомоген системада – газ ва суюқлик системаларда борадиган реакциялардан ўзининг бориш шароити, механизми билан тубдан фарқ қилади. Шунга кўра гомоген системалар учун хос бўлган қонун ва кинетик тенгламалар топокимёвий реакцияга тўғри келмайди, аввало, юқори температурада боришлиги, кўп босқичли бўлишлиги, янги фазаларнинг ҳосил бўлиши ва моддаларнинг бу фазалар бўйича реакция давомида турлича тақсимланиши каби хусусиятлари билан фарқланади. Бу хил мураккаблик, улар учун умумий қонун ва кинетик тенглама чиқаришга имкон бермайди.

Топокимёвий реакциялар турли аломатларига қараб турлича синфланади, масалан, физик кўрсаткичларига қараб қуйидагича синфланади:

а) қаттиқ моддалар ўртасида бевосита борадиган реакциялар –

Полиморф айланишлар, цемент, оксид ва силикатларнинг қаттиқ фазада реакцияга киришиши.

б) газ ҳолидаги моддалар иштирокида борадиган реакциялар – карбонат, сульфат ва оксидларнинг газ ажратиб диссоциаланиши.

в) суюқ фазада борувчи реакциялар – суюкланма ҳосил қилиш билан борувчи реакциялар.

Қаттиқ, суюқ ва газ ҳолида борувчи реакциялар. Масалан, PbO нинг қайтарилиши: $PbO_{(суқкланма)} + CO_{(газ)} = Pb_{(мет)} + CO_{2(газ)}$.

Бу реакцияларнинг ҳаммаси бирин-кетин борадиган бир қанча босқичда боради. Бу босқичларнинг тезлиги умумий жараённинг тезлигини белгилайди. Жараённинг тезлиги энг суст борувчи босқичнинг тезлигига тенг бўлади. Топокимёвий реакциялар куйидаги босқичлар билан боради:

1) кимёвий реакция; 2) реакцияда иштирок этувчи моддаларнинг реакция зонасига ташқаридан келиши (ташки диффузия) ва реакцияга киришувчи моддаларнинг иккита қаттиқ модда (кристалл) ўртасида ҳосил бўлган реакция маҳсулоти орқали ўтиши (ички диффузия);

3) суюқлик ёки газ иштирокида борадиган реакцияларда буғланиш ва ҳайдалиш (сублимация).

Агар жараённинг тезлиги кимёвий реакция тезлиги билан ўлчанса (тенг бўлса) – жараён кинетик областда, агар диффузия тезлиги билан ўлчанса жараён диффузия областида борапти дейилади. Жараённинг кинетик тенгламаси, белгиловчи (реакция ёки диффузия тезлиги) областнинг кинетик тенгламаси билан ифодаланади. Топокимёвий реакцияларнинг ўзига хос томонларидан бири, уларни юқори температурада боришидир. Қаттиқ ҳолдаги моддалар (масалан, оксид туз аралашмаси) аралашмаси қиздирилганда, компонентларнинг суюқланиш температурасидан пастда ҳам реакция бошланади, бироз юқорида ҳам реакция бошланади ва давом этади. Яна бири, реакцияга киришувчи моддаларнинг бўлакчалари ўлчами ва шакли, аниқроғи уларнинг тегиб турган юза (сатх) ларининг ўлчами реакция тезлигига жуда катта таъсир кўрсатади.

Юқорида айтиб ўтилгандек, қаттиқ моддалар аралашмасини физик кимёвий ўзгариш жараёни, қатор оддий кимёвий, физикавий-элементар ўзгаришлардан (босқичлардан) иборат бўлади. Топокимёвий жараён масалан, модда бўлакларининг силжиши, унинг тузилишини ўзгариши, агрегат ҳолатини ўзгариши, кимёвий таркибининг ўзгариши ва ҳоказо босқичлардан иборат. Бу босқичлардан кимёвий реакция, диффузия, ҳайдаш (сублимация), буғланиш, суюқланиш, кристалланиш жараёнлари катта аҳамиятга эга бўлиб, реакция тезлигига таъсир қилади. Бундай ўта мураккаб жараённинг кинетик тенгламаларини бериш анча қийин. Шунга кўра, топокимёвий реакцияларнинг кинетик тенгламасида, жараён соддалаштирган ҳолда тасаввур этиб берилади. Лекин ҳатто бундай ҳолатларда ҳам берилган тенгламалар мураккаб бўлиб анча ноаниқ бўлади.

ХІІІ БОБ. КАТАЛИЗ

КАТАЛИТИК РЕАКЦИЈЛАР ВА УЛАРНИНГ АҲАМИЯТИ

Катализ грекча сўз бўлиб, унинг маъноси парчаланиш – бузилиш демакдир. Лекин катализатор тушунчаси бутунлай бошқа маънони билдиради. Реакцияни тезлатувчи моддалар катализатор деб, катализаторлар иштирокида борувчи реакциялар эса каталитик реакциялар ва бундай реакцияларнинг бориш ҳодисаси *катализ* деб аталади. Катализатор маҳсулот таркибига кирмайди ва реакциядан сўнг тўла ажралиб чиқади.

Катализ ҳодисаси табиатда жуда кўп бўлиб туради. Ўсимлик ва ҳайвон организмда кўпгина жараёнлар биокатализаторлар (ферментлар) таъсирида боради. Бундай катализаторлар қадимги замонлардан маълум бўлиб, улардан кишилар ўз эҳтиёжлари учун (масалан, хамирни ачитиш, узум ва меваларни бижғитиб спиртли ичимликлар тайёрлаш, сирка олиш ва бошқалар учун) фойдаланганлар.

XVII асрда кимё фани тараққий этиши натижасида саноат мақсадлари учун сунъий катализаторлар топилди.

Ҳозирги вақтда катализдан кимё саноатининг деярли ҳамма соҳасида кенг фойдаланилади. Катализаторлар ёрдамида янги моддалар ҳосил қилишга муваффақ бўлинди, технологик жараёнлар соддалаштирилди, саноат ускуналарининг техника иқтисодий кўрсаткичлари анчагина кўтарилди. Катализ ҳодисасини текширишда олинган натижалар кимё саноатининг талабларига бевосита жавоб бергани учун катализ ҳодисасига қизиқиш жуда кучайди ва бу соҳада анчагина муваффақиятларга эришилди. Сунъий каучук ҳосил қилиш, водород ва азотдан аммиак олиш, сунъий усуллар билан спирт, полимерланиш жараёнлари ёрдамида турли пластмассалар олишда, ёқилги саноатида ва крекинг саноатида, шунингдек, саноатнинг бошқа тармоқларида кенг равишда катализаторлардан фойдаланмлади. Ҳозир кимё саноатининг катализатор ишлатилмайдиган тармоғи жуда кам.

Яқин вақтгача асосан катализ жараённинг амалий томонига аҳамият бериб келинган эди, фақат сўнгги вақтлардагина унинг назариясига алоҳида аҳамият берилди бошланди. XII бобда реакциянинг тезлиги активланиш энергиясига тесқари пропорционал эканлиги кўриб ўтилган эди.

Демак, катализаторларнинг реакциялар тезлигини оширишига асосий сабаб, катализатор иштирокида реакция активланиш энергиясининг камайишидир (ёки унинг майдаланишидир). Аррениус тенгламасида, активланиш энергия (E)

$$K = K_0 e^{-E/RT}$$

даражада, шунга кўра унинг озгина камайиши тезликнинг (K) жуда кўп марта ошишига олиб келади.

Актив комплекс назариясига мувофиқ (XII.38)

$$K_0 = l \frac{RT}{\eta} e^{\Delta S^* / R}$$

ва энтропиянинг актив комплекс ҳосил бўлишдаги ўзгаришини ошириши ҳисобига ҳам реакция тезлашади.

Катализ иштирокида борадиган реакцияларни, яъни каталитик реакцияларнинг синфланиши (классификацияси) каталитик реакция борган соҳага ва реакция механизмига қараб икки хил бўлади.

Катализ реакция борган соҳага кўра гомоген ва гетероген (контакт) катализаторга бўлинади. Гомоген катализда реагентлар ва катализатор бир муҳитда, бир хил агрегат ҳолатда бўлади. Масалан, эфирларнинг ишқорланиш реакциясида реагент эфир, катализатор кислота – суюқлик, нитроза усули билан HNO_3 олишга эса реагент ҳам, катализатор ҳам газдир.

Гетероген катализда реагентлар ва катализатор турли муҳитда, турли агрегат ҳолатда бўлади. Масалан, аммиакнинг синтез реакцияси ($3\text{H}_2 + \text{N}_2 = 2\text{NH}_3$) да реагентлар газ ҳолатда, катализатор (Fe, Pt) эса қаттиқ ҳолатда бўлади. Амалда энг кўп тарқалган катализ гетероген катализ бўлиб, кимё саноатида тахминан 80% маҳсулот шу усулда олинади.

Катализ реакциянинг механизмига қараб, кислота-асос ва оксидланиш-қайтарилиш катализига бўлинади. Кўпчилик гомоген катализлар кислота – асос катализ механизми протон алмашилиши билан, гетероген катализ эса, асосан оксидланиш-қайтарилиш катализ – электрон алмашилиш механизми билан боради.

КАТАЛИЗНИНГ УМУМИЙ ПРИНЦИПЛАРИ

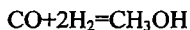
Катализ ҳодисаси бир нечта умумий принципга эга. Қуйида шулардан айримлари билан танишамиз.

Катализаторлар сайлаш (селективлик) хоссасига эга. Ҳамма кимёвий реакциялар учун умумий катализатор бўлмайди.

Маълум катализатор маълум реакцияни ёки реакциялар группасини, агар реакция бир қанча йўналишлар билан борса, маълум йўналишигина тезлатади. Катализаторнинг бу хоссаси керакли реакция йўналишини тезла-тиб қўшимча реакцияларнинг боришига йўл қўймайди.

Катализаторлар реакция мувозанати константа қийматини ўзгартирмайди. Катализаторлар назарий йўл билан ҳисоблаб топилганига қараганда кўп маҳсулот ҳосил қилишга ёрдам бермайди, яъни реакция унумини ўзгартирмайди. Фақат керакли унумни қисқа вақтда олишга ёрдам беради.

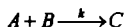
Катализатор таъсирида қайтар (тўғри ва тесқари) реакциянинг тезланиши. Бундай катализаторлар реакция мувозанатини силжитмасдан уларнинг тўғри ва тесқари реакцияларининг тезлигини бир хилда оширади. Масалан:



Бу реакция босим остида турли катализаторлар (ZnO ; $\text{Cr}_2\text{O}_3 \cdot 8\text{ZnO}$; $8\text{ZnO} \cdot \text{Cr}_2\text{O}_3 \cdot \text{CrO}_3$ ва бошқалар) иштирокида олиб борилади. Улар юқори босимда реакцияни чагдан ўнгга, паст босимда эса ўнгдан чапга томон тезлатади.

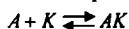
А. ГОМОГЕН КАТАЛИЗ

Гомоген катализнинг бориш механизми катализнинг кимёвий назарияси билан тушунтирилади. Бу назария баъзан оралиқ бирикмалар назарияси деб ҳам айтилади. Бу назарияга мувофиқ, гомоген катализда жараённинг тезланишига асосий сабаб активланиш энергиясининг майдаланишидир. Жараён бирин-кетин борадиган қатор жараёнлардан иборат бўлиб, бунда беқарор бир қанча оралиқ моддалар ҳосил бўлади. Бу оралиқ моддаларни ҳамма вақт ажратиб олиб бўлмаса ҳам, уларнинг борлигини турли усуллар билан аниқлаш мумкин. Фараз қилайлик,

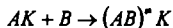


реакцияси K – катализатор иштирокида борадиган бўлсин. Бу реакция куйидаги босқичлар билан боради.

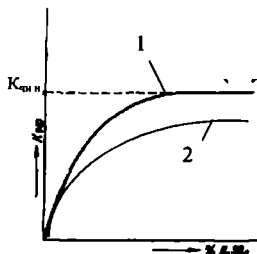
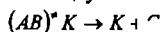
а) реагентлардан биттаси катализатор билан бирикма беради:



б) бу AK оралиқ бирикма иккинчи компонент билан актив комплекс ҳосил қилади:



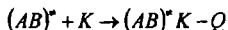
в) актив комплекс ажралиб маҳсулотни (C) беради:



XIII.1-расм. Активланиш энергиясининг пасайиши:

1) катализаторлар иштирокисиз борувчи реакция; 2) каталитик реакция.

Агар катализатор иштирокисиз ҳосил бўлган актив комплекс катализатор мавжудлигида ҳосил бўлган актив комплексга ўтганда иссиқлик ажралса, яъни



экзотермик бўлса, катализатор мавжудлигида активланиш энергия ΔE га камаяди (XIII.1-расм).

1. Агар бунда, масалан $T=300^\circ$ да $\Delta E=10\,000$ кал/моль бўлса тезлик

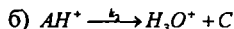
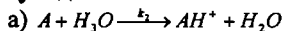
$$e^{\frac{(E+10000)RT}{e^{-E/RT}}} = e^{-10000/1,98 \cdot 300} = 2,5 \cdot 10^9$$

марта ошади.

Кислота – асос катализ. Агар кислота катализатор бўлганда фақат

оксоний иони H_3O^+ , асос катализаторда гидроксид ион OH^- катализатор бўлганда бу хил катализга *специфик (ўзига қос) кислота – асос катализ* дейилади. Агар H_3O^+ , OH^- – ташқари диссоциаланмаган кислота – асос молекуласи ва эритувчи (H_2O) катализатор бўлса, бу хил катализга *умумий кислота – асос катализ* дейилади. Фақат специфик кислота – асос катализни баҳс этиш билан чегараланамиз.

Кислота – асос катализ қуйидаги механизм билан боради:



$k_1 \gg k_2$ бўлади.

A – субстрат (реакцияга кирувчи модда), C – маҳсулот

Демак:

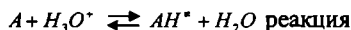
$$v = k_2 [AH^+] \quad (XIII.1)$$

k_2 - чин тезлик константа

$$\alpha = \frac{[AH^+]}{[A]} \text{ бўлса,} \quad (XIII.2)$$

$$v = K_2 \alpha [A] = K_{эф} [A] \quad (XIII.3)$$

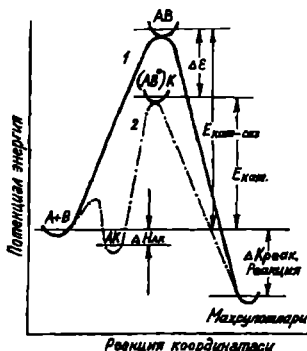
$K_{эф}$ - эффектив тезлик константа бўлиб, уни тажрибада топилади. $K_{эф}$ дан K_2 ни қуйидагича топилади. Реакцияни турли концентрацияли кислотада (H_2SO_4) олиб борилади ва олинган натижалар XIII.3-расмда тасвирланган юқоридаги реакцияда активлик коэффициентини ҳисобга олинса,



учун

$$K_B = \frac{a_{AH^+} \cdot a_{H_2O}}{a_{H_3O^+} \cdot a_A} = \frac{C_{H_2O} \cdot \gamma_{H_2O} \cdot \gamma_{AH^+}}{C_{H_3O^+} \cdot \gamma_{H_3O^+} \cdot \gamma_A} \text{ бўлади,}$$

γ, γ_{AH^+} ионлашмаган ва ионлашган асоснинг активлик коэффициенти ёки



XIII.2-расм. Катализаторсиз (1) ва катализатор билан (2) борувчи реакцияларнинг потенциал энергияларини ўзгартиши

$$\frac{[AH^*]}{[A]} = K_B \cdot \frac{a_{H_2O}}{a_{H_3O^+}} \cdot \frac{\gamma_A}{\gamma_{AH^*}} = K_B h_0 \quad (\text{XIII.4})$$

бунда

$$h_0 = \frac{a_{H_2O}}{a_{H_3O^+}} \cdot \frac{\gamma_A}{\gamma_{AH^*}}$$

кучсиз кислота учун реакция мухитини рН кўрсатса, кучли кислоталар учун реакция мухитини H_0 - кўрсатади

$$pH = -\lg a_{H_3O^+} \quad (\text{XIII.5})$$

$$H_0 = -\lg h_0 \quad (\text{XIII.6})$$

H_0 - *кислоталик функцияси баъзан Хаммет функцияси деб ҳам аталади*, суълтирилган эритмаларда $a_{H_2O} = 1, \gamma = 1, a_{H_3O^+} \approx C_{H_3O^+}$ тенг. Демак, $H_0 = pH$.

(XIII.3) тенгламага a -нинг қийматини (XIII.2) тенгламадан олиб қўйилса, дастлабки А - модданинг реакция вақтидаги миқдори уни реакция киришган (AH^+) ва реакцияга киришмаган миқдори йгиндисига тенглигини [$A = (AH^+) + (A_2)$] ва (XIII.4) тенгламани эътиборга олинса

$$\begin{aligned} K_{\text{эф}} = K_a = k \cdot \frac{[AH^*]}{[A]} &= \frac{[AH^*]}{[AH^*] + [A_2]} = \frac{1}{1 + \frac{[A_2]}{[AH^*]}} = \frac{1}{1 + \frac{1}{k_B h_0}} \\ &= \frac{k_B h_0}{k_B h_0 + 1} = k k_B h_0 \end{aligned}$$

$$\text{ва } \lg k_{\text{эф}} = \lg k k_B + \lg h_0$$

ёки

$$\lg k_{\text{эф}} = \lg B - H_0 \quad (\text{XIII.7})$$

кучсиз кислоталар учун:

$$\lg k_{\text{эф}} = \lg B - P_H \quad (\text{XIII.8})$$

Таърибаларнинг кўрсатишича, маълум мухитда (кислотанинг маълум концентрациясида γ_A / γ_{AH^+} нисбатининг қиймати асос А нинг табиатига боғлиқ эмас. Шундай қилиб h_0 - қиймати, асосан мухитнинг хоссасига боғлиқ. h_0 - қиймати қанча катта бўлса, (AH^+)/(А) нисбати қиймати ҳам шунчалик катта бўлади, яъни маълум асос кучлироқ протонлашган бўлади. Шундай қилиб, h_0 - қиймати мухитнинг протон бериш қобилиятини характерлайди. Шунга кўра h_0 ни мухитнинг кислоталилиги дейилади.

Агар реакция аралашмага кислота билан бирга шу кислотанинг тузи қўшилса, каталитик эффект ортади. Вахоланки, туз таъсирида кислотанинг диссоциаланиши камайиши натижасида водород ионлари ҳам камайиб, пировардида каталитик активлик камайиши керак эди. Бу ҳодиса *шокиламчи туз эффекти* дейилади. Кислота шу кислотанинг тузи қўшилганда анион кўпаяди, демак, кислота аниони ҳам катализатордир.

Реакция аралашмага кислота билан бир қаторда бошқа кислотанинг тузи қўшилганда ҳам каталитик эффект ортади. Бу ҳодиса *бирламчи туз эффект* дейилади. Бу ҳодисага сабаб туз қўшилганда эритманинг ион кучи

ортади. H_2O^+ нинг термодинамик активлиги ошади, актив массалар қонунига биноан тезлик ошади.

ФЕРМЕНТ КАТАЛИЗ

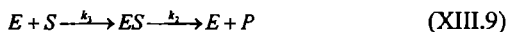
Ферментлар биокатализаторлар бўлиб, жуда катта активликка эгадирлар, масалан, жуда кам микдорда (10^{-9} - 10^{-7} моляр) концентрацияли фермент қўшилганда реакция тезлиги 10^{10} марта чамаси ошади.

Шу билан бир қаторда, уларнинг аҳамиятли хоссаларидан бири субстратини (реакцияга киришадиган модданинг) тузилишига нисбатан жуда юқори танловчанлик хоссасидир; кўп ҳолларда, бир фермент битта маълум модданинг реакцияга киришини тезлатади, уларнинг бошқа ҳосилаларини ва гомологларини тезлатмайди.

Реакция фермент катализаторини махсус участкаларидаги актив марказларда боради.

Ферментларнинг юқори молекулали бирикмалари оксиллар бўлиб, бири-бири билан пептид (амид) боғ билан боғланган аминокислоталардан иборат. Актив марказлар турли биоорганик моддаларнинг радикалларида иборат бўлиб, бир-бирига яқин жойлашган, адсорбцияланган субстрат молекулалари билан бир вақтда бирданига таъсирланиши қулай ҳолатда жойлашган бўлиб, актив марказларнинг сони жуда кўп бўлади. Фермент ва уларнинг актив марказлари ва унинг таъсир қилиши механизми анчагина мураккаб бўлганлигидан умумий тасаввур бериш билан чегараланамиз.

Фермент катализ кинетикаси. Фермент катализда энг содда схема, икки босқичли схема деб аталган механизмдир. Шу схеманинг механизми қуйидагичадир.



E - фермент, S - субстрат (реакцияга киришувчи модда) K_s - фермент субстрат комплексининг (ES) диссоциаланиш константаси. k_2 фермент+субстрат (ES) комплексининг (биринчи тартиб билан реакция парчаланиб реакция маҳсулот « P » га ва ферменти қайтадан (E) ажралиб чиқиш (регенерация) реакциясининг тезлик константаси. ES -комплекснинг ҳосил бўлиш реакциясининг мувозанат константаси (K_s)

$$K_s = \frac{[E][S]}{[ES]} \quad (\text{XIII.10})$$

E ва S_0 - бошланғич микдорлар бўлиб, амалда $[S_0] \gg [E_0]$ бўлади. Ферментнинг умумий микдори (E_0):

$$[E_0] = E + [ES] \text{ бўлади} \quad (\text{XIII.11})$$

Яъни реакцияга киришиб комплексдаги (ES) ва озод ҳолдаги (реакцияга киришмаган) микдори (E) нинг йиғиндисига тенг. (XIII.10) ва (XIII.11) тенгламалардан

$$[ES] = \frac{[E][S]}{k_1} = \frac{([E_0] - [ES])[S]}{k_1} = \frac{[E_0][S] - [ES][S]}{k_1}$$

$$[ES] = \frac{[E_0][S]}{k_2 + [S]} \text{ келиб чиқади. Фермент субстрат комплексининг ажралиш}$$

тезлиги эса,

$$v = k_2[ES] = \frac{k_2[E_0][S]}{k_2 + [S]}$$

реакция бошларида S нинг кам реакцияга киришганини ва тажриба учун бошқа субстрат куп микдорда олинганини эътиборга олиб бошда олинган субстрат микдорига нисбатан субстратни реакция киришган микдорини ҳисобга олмаса ҳам бўлади ($S_0 - S = S_0$), яъни $[S] = [S_0]$ деб қабул қилиши мумкин. (S_0) субстратнинг умумий (тажриба учун олинган микдори) ва

$$v = \frac{k_2[E_0][S_0]}{k_2 + [S_0]} \quad (\text{XIII.12})$$

(XIII. 12) тенглама, (XIII. 9) – схема бўйича борадиган ферменттатив реакция тезлиги, субстрат ва ферментларнинг дастлабки олинган микдори билан ўзгаришини ифода қилади ва (XIII. 12.) тенглама бу хил каталитик реакцияга аҳамиятли катталиклар k_2 ва k_3 ни ҳисоблашга имкон беради. Реакция тезлигига (v)-га реагентларнинг микдоридан (концентрация) ташқари тажриба шароитида мавжуд ҳар хил омиллар таъсир қилади. Масалан муҳитни рН система ингибиторлар (реакцияни секинлатувчилар), активаторлар (реакцияни тезлатувчилар) мавжудлиги, (XII.9) кўрсатилган яна бошқа қўшимча босқичлар мавжудлиги каби омиллар таъсир қилади. Бу хил омиллар таъсир қилмайдиган шароитда олиб борилган ва демак актив массалар таъсири қонунига мувофиқ аниқланган тезлик *чин тезлик* дейилади, юқорида кўрсатилган омиллар мавжудлигида тажриба ўтказиб топилган тезлик *кузатишган (ёки эффектив)* тезлик дейилади. Кўпчилик тажрибаларда кузатишган тезлик олинади. Тезлик константа (k) ҳам, мувозанат константа (K) тўғрисида ҳам шу мулоҳазаларни қайтариш мумкин. Агар k_2, k_3 – эффектив бўлса, бу катталикларни маълум каталитик реакциянинг каталитик тезлик константаси ($k_{кат}$) ва Михаэлис константаси деб аталади ва (XIII.12) тенглама қуйидаги кўринишда бўлади:

$$v = \frac{k_{кат}[E_0][S_0]}{k_m + [S_0]} \quad (\text{XIII. 13})$$

Бу тенглама фермент катализинг асосий тенграмаси бўлиб Михаэлис-Менин тенграмаси дейилади.

Тезлик ўлчами $k_{кат}$. (E)₀ кўпайтмаси реакциянинг максимал тезлиги v_m дейилади, (S_0) > k_m бўлганда $v = v_m$ бўлади. Демак

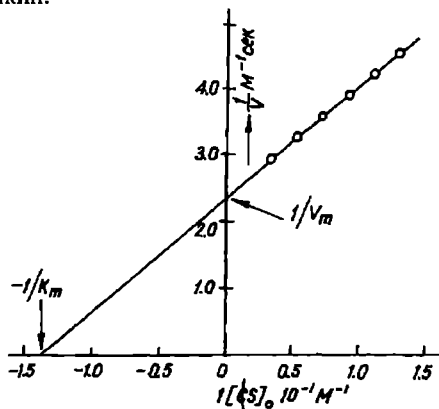
$$v = \frac{v_m[S_0]}{k_m + [S_0]} \quad (\text{XIII. 14})$$

бу тенграмани тўғри чизиқли тенглама ҳолига келтириш мумкин:

$$\frac{1}{v} = \frac{1}{v_m} + \frac{k_m}{v_m} \cdot \frac{1}{[S_0]}$$

Ордината ўқига $1/v$ ни ва абсцисса ўқига $\frac{1}{[S_0]}$ ни қўйиб,

ХIII. 3-расмда кўрсатилган диаграмма олинади. Шу усул билан v_m , k_m ларни аниқлаш мумкин.



ХIII. 3-расм. Михаэлис - Менен тенгламаси бўйича график усулда v_m ва k_m ларни аниқлаш

Б. ГЕТЕРОГЕН КАТАЛИЗ

Гетероген каталитик жараёнлар. Бу хил жараёнларда кўпинча катализатор қаттиқ модда, реагентлар эса суюқ ёки газ (буғ) ҳамда бўлади. Жараён фазалар чегарасида боради, шунга кўра, катализ асосан бирин-кетин борадиган уч жараёндан иборат бўлади:

1. Дастлабки моддаларнинг катализатор юзасига сўрилиши – диффузия;
2. Катализатор юзасидаги реакциялар;
3. Маҳсулотларнинг катализатор юзасидан ҳажмга десорбция ёки актив марказларнинг бўшаши.

Бу жараёнларнинг қайси бири секин борса, умумий жараён тезлиги шу босқичнинг тезлигига тенг бўлади. Бу босқичга чегараловчи – белгиловчи (лимитловчи) босқич дейилади. Одатда иккинчи босқич (кинетик соҳа) чегараловчи бўлишга интилади. Қайси босқичнинг чегараловчи бўлишлиги катализаторнинг хоссасига (активлигига) ва реакция шароитига боғлиқ.

КАТАЛИЗАТОР АКТИВЛИГИГА ТУРЛИ ФАКТОРЛАРНИНГ ТАЪСИРИ

Температуранинг таъсири. Каталитик реакциянинг унумига нисбатан Вант-Гоффнинг изохора – изобара тенгламаси бу тенгламадан чиқадиган ҳулосалар ўз кучини сақлаб қолади. Лекин температура катализаторнинг активлигига таъсир қилади. Ҳар бир катализатор таркиби ва тайёрлаш

шароитига қараб, маълум реакция учун маълум температура чегарасида энг катта активликка эга бўлади. Одатда, катализатор қанча актив бўлса унинг паст температурадаги активлиги шунча катта бўлади ва температуранинг катализатор активлигига таъсири кескинроқ сезилади. Температуранинг катализатор нормал ишлайдиган иш температурасидан ошиши унинг активлигини камайтиради ва ҳатто уни бутунлай пассив қилиб қўяди. Шунинг учун каталитик реакцияларда температуранинг ўзгариб туриши ва айниқса ҳаддан ташқари ошиб кетиши катализатор учун хавфлидир. Шунга кўра реакция натижасида, айниқса, экзотермик реакцияларда иссиқликнинг кераксиз қисмини реакция муҳитидан четлатиш керак бўлади. Кўпинча катализатор маълум температурадан пастда унча актив бўлмади.

Баъзан температура минимум иш температурасидан ошганида катализаторнинг активлиги узлуксиз ошмайди, балки маълум температурадан сўнг активлик ўзгармас бўлиб қолади. Бу ҳол гидрогенлаш реакцияларида кўп учрайди.

Катализаторнинг активлиги намоён бўладиган минимум температура катализаторларнинг қандай тайёрланганлигига ва реакцияни бориш механизмига боғлиқ.

Босимнинг таъсири. Босим ўзгариши билан каталитик реакцияларнинг унуми, умуман, Ле-Шателье принципига бўйсунди. Лекин гетероген каталитик реакцияларда жараённинг биринчи босқичи адсорбцияланиш бўлгани учун босим ўзгариши билан реакциянинг тезлиги, бинобарин, катализаторнинг активлиги ҳам ўзига хос равишда ўзгаради.

Гетероген каталитик реакцияларда эффектив концентрация газ муҳитидаги газларнинг парциал босимига эмас, балки уларнинг катализаторга адсорбцияланган концентрациясига тенг бўлгани ва адсорбцияланиш тўйингунча бу концентрация оша боргани сабабли, тўйиниш босимигача босим ошиши билан реакциянинг тезлиги ҳам оша боради. Шунинг учун босимнинг ўзгариши фақат молекулалар сонининг ўзгариши билан борадиган реакцияларнинг (масалан, $3\text{H}_2 + \text{N}_2 = 2\text{NH}_3$) тезлигини эмас, ҳатто молекулалар сони ўзгармасдан борадиган реакцияларнинг тезлигини ҳам ўзгартиради. Адсорбцияланиш тўйиниш босимидан сўнг юзадаги концентрация ўзгармаганлиги учун юқори босимда реакция тезлигини ўзгартирмайди.

Босим ўзгариши билан реакция тезлиги ўзгаришининг табиати турлича бўлиши мумкин. Баъзан, тўғри чирик қонуни асосида, кўпинча эса, ўзига хос равишда ўзгаради.

Босимнинг ўзгариши реакциянинг йўналишини ҳам ўзгартириши мумкин. Водород билан углерод (II) – оксиди орасида борадиган реакция бунга мисол бўла олади. Реакция оксид катализатор иштирокида юқори босимда олиб борилса, метил спирт, жуда юқори босимда эса юқори молекулали спиртлар ҳосил бўлади.

Катализаторларни майдаланганлик даражасининг таъсири. Маълум микдордаги катализатор дончаларининг ўлчами кичрайган сари унинг юзаси ортиб боради, натижада унинг активлиги ҳам ошади. Иккинчи томондан

доначалар кичиклашган сари реагентларнинг диффузияланиши камаё боради, бу эса катализатор активлигининг камайишига сабаб бўлади. Коллоид ҳолдаги катализаторлар оптимал даражада майдаланган бўлади.

Катализатор захарлари. Баъзи моддалар катализаторнинг активлигини камайтиради ёки бутунлай йўқотади. Бундай моддалар *катализатор захари (ёки контакт захар, баъзан эса, антикатализатор)* деб аталади. Типик захарларга Вг бирикмалари, HCN, As, PH₃, AsH₃, As₂O₃, P₂O₅, CO, H₂S, HgCl₂, HgBr₂ лар мисол бўла олади.

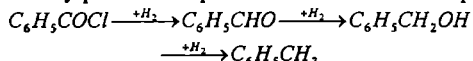
Катализаторнинг захарланиши 4 хил бўлиши мумкин: 1) қайтар захарланиш; 2) қайтмас захарланиш; 3) куммулатив захарланиш; 4) қулай захарланиш.

Қайтар захарланишда захарланиб активлигини йўқотган катализаторни турли усуллар билан яна актив ҳолга келтириш мумкин. Бу усуллардан бири катализатор юзасидан захарни газ ёки суюқлик оқими ёрдамида десорбциялантириб йўқотишдир. Лекин захар катализатор қаттиқ ёпишганлигидан, бу усул ҳамма вақт ҳам яхши натижалар беравермайди. Иккинчи усул – захар қандай бўлмасин бирор модда билан кимёвий реакцияга киритилиб, захар бўлмаган, ёмон адсорбцияланувчи моддага айлантирилиши мумкин. Масалан, H₂O₂ ни Pt катализатори иштирокида парчаланиш реакциясида СО гази захардир. Бу захар иштирокида реакция олдин тез сусайиб, сўнгра секин-аста ўз-ўзидан яна тезлаша бошлайди. Бунинг сабаби H₂O₂ нинг парчаланишидан ҳосил бўлган кислороднинг СО ни СО₂га оксидлашидир. СО₂ эса ёмон адсорбцияланади; СО₂ катализатор учун захар эмас, СН₄ га айлантириш йўли билан ҳам (СН₄ захар эмас) СО ни йўқотиш мумкин.

Қайтмас захарланишда катализаторнинг активлиги бутунлай йўқолади. Захарланган катализаторнинг активлигини қайтадан тиклаб бўлмайди. Масалан, H₂S ва PH₃ - газлари катализаторларни қайтмас захарлайди.

Баъзан реагент таркибидаги озгина захар ҳам катализаторнинг активлигини кескин пасайтиради. Бу хил захарланиш *кумулятив ёки йиғилиб борадиган захарланиш* дейилади. Масалан, H₂O₂ ни Pt катализатори иштирокида парчалашда катализаторни йод захарлайди (вақт ўтиши билан реакция тезлиги камаё боради).

Баъзан катализаторнинг активлигини камайтирувчи қўшимчалар катализатор активлигини камайтириш билан бирга, унинг хусусиятини ва функцияларини ўзгартиради. Натижада кўп босқич билан борадиган жараён бирорга оралик босқичда тўхтаб қолади. Катализаторнинг бундай захарланиши *қулай захарланиш* дейилади. Масалан, бензол эритмасида бензол хлорид платина катализатори иштирокида гидрогенланганда тулол ҳосил бўлади. Лекин бу реакция бир қанча босқич билан боради.



Агар тоза бензол ўрнига ифлосроқ бензол ёки хинолин аралашган бензол ишлатилса, катализаторнинг активлиги камаёди ва жараён альдегиднинг ҳосил бўлиш босқичида тўхтаб қолади. Бу эса катализатор сатҳини (юзанинг)

хамма жой бир хил табиатга эга эмаслигини, яъни бир жинсли бўлмасдан, турлича активликка эга бўлган актив марказлар мавжудлигини, юзанинг кўп жинслилигини кўрсатади.

Контакт захарларнинг ўзига хос хусусиятларидан бири булар жуда оз миқдорда бўлганида ҳам катализаторнинг активлигини сезиларли даражада камайтириб юбориши ва ҳатто бутунлай йўқ қилишидан иборат. Масалан, Ni катализаторнинг активлиги 0,000005 г HCN таъсирида икки баравар камаяди. 0,00003 г HCN таъсирида эса катализатор тамомила пассивлашади. Мис катализатор иштирокида метил спиртни гидрогенлашда CS₂, CHCl₃, Br₂, HgCl₂ лар захардир. Бу реакцияда бир г-атом катализаторнинг активлигини тамомила йўқотиш учун қуйидаги миқдордаги (г-атом) захар кифоя қилади: CS₂ дан 0,0069; CHCl₃ дан 0,0069; Br₂ дан 0,016; HgI₂ дан 0,00022. Захарнинг биринчи улуши катализаторнинг активлигини 70 - 80 % кесади. Бу чегарада активликнинг камайиши тўғри чирик қонуни бўйича боради:

$$\frac{A_3}{A_0} = 1 - \alpha \cdot C \quad (\text{XIII. 15})$$

A₀, A₃ – катализаторнинг олдинги ва захарлангандан кейинги активлиги; α – захарланиш коэффициенти. C – захар концентрацияси. Захарнинг сўнгги улушларида активлик аста-секин ўзгаради.

Захарларда ҳам катализаторлардаги сингари сайлаш хусусияти бор. Бирор захар маълум катализатор учун маълум реакциядагина захар бўла олиши мумкин. Бир реакция катализаторнинг активлигини камайтирувчи захар бошқа бир реакцияда шу катализатор учун захар бўлмаслиги мумкин. Масалан, темир группаси катал изаторлари учун гидрогенлаш реакциясида висмут бирикмалари захар, бошқа реакцияларда эса, масалан, темир (II)-оксид катализатор иштирокида аммиакни нитрат кислотагача оксидлашда захар эмас, балки промотор (активловчи) дир.

Температура кўтарилиши билан захарларнинг таъсири пасаяди. Масалан, V₂O₅ катализатор одатдаги температурада мишьяк бирикмалари захари таъсирдан жуда тез захарланади, лекин 500° С да кучли захар As₂O₃ таъсирига бардош беради. Умуман, юқори температурада, масалан, 700 - 1000 ° С дан юқорида захарланиш ҳодисаси жуда кам кузатилади.

Қилинган ҳисоблашлар шуни кўрсатадики, катализаторнинг активлигини тамомила йўқ қилувчи захарларнинг миқдори, баъзан катализатор юзасида мономолекуляр қават (битта молекула қолипдаги парда) ҳосил қилишга ҳам етмайди.

Актив марказ назариясига мувофиқ захарланишнинг асосий сабаби захарнинг катализатордаги актив марказларга мустаҳкам адсорбцияланиб, уларни қоплаб қўйиш ва катализатор билан кимёвий бирикмалар ҳосил қилишидир. Шундай экан, захар билан катализатор орасида катта кимёвий мойиллик бор ва шунинг учун захар катализаторнинг актив марказларига жуда мустаҳкам адсорбцияланади. Натижада реагентлар молекуласининг захарни сиқиб чиқариб, актив марказларга ўтириши қийинлашади. Масалан, захар СО нинг кўпчилиги металл катализаторларга жуда мустаҳкам адсорбцияланиши аниқланган. Фовак платинага адсорбцияланган 5 см³ СО

дан 250° С да насос ёрдамида атиги 0,3 см³ СО ни буғлатиб чиқариш мумкин бўлган.

Олтингургурт бирикмалари билан Ni катализаторининг захарланиши NiS нинг ҳосил бўлиши натижасидир. Ni нинг S га мойиллиги шу қадар кучлики, никель катализатори олтингургуртни унинг исталган бирикмасидан ажратиб чиқариб, ўзига бириктириб олади.

Промоторлар. Кўпинча, катализаторларнинг активлиги турли қўшимчалар таъсирида ошади. Бу қўшимчалар *активловчилар* ёки *промоторлар* дейилади.

Реакция бориши учун катализаторнинг активлигини ошириш мақсадида қўшиладиган қўшимчалар *промоторлар* деб, бу жараёни эса *промоторлаш* деб аталади. Масалан, церий ва торий моддалари гидрогенловчи катализатор эмас, лекин уларнинг ҳар бирига никел 5% дан қўшилганда, СО₂ ни СН₄ га айлантиради ва катализаторнинг активлигини 10 марта оширади. Никелга Al₂O₃ дан 14,5 % қўшиб тайёрланган катализатор СО нинг метангача гидрогенланиш жараёнини 15 марта оширади.

Активловчи қўшимчалар, ўз ҳолича асосий (активланувчи) катализатор сингари катализатор бўлиши ҳам мумкин. Саноатда кўпинча, катализаторларнинг маълум нисбатларда олинган аралашмаси ишлатилади. Бундай аралашмадан тайёрланган катализатор *аралаш катализатор* дейилади. Аралаш катализаторнинг активлиги уни ташкил қилган катализаторлар активлигининг йиғиндисидан ортиқ бўлади. Масалан, водородни натрий хлорид билан оксидлашда осмий оксид ва палладий катализатор бўла олади. Бу икки катализатор катализаторлар аралашмасини ҳосил қилади. Агар маълум оғирликдаги осмий оксиднинг активлиги бир ва шу оғирликдаги палладийнинг активлиги 3 деб қабул қилинса, булардан ҳосил бўлган аралаш катализаторнинг активлиги 15 га тенг бўлади.

Шуни ҳам уқтириб ўтиш керакки, қўшимча таъсирида активланган катализаторларни, промоторланган катализатор билан аралаш катализаторга бўлиш жуда ҳам тўғри эмас. Чунки улар орасидаги фарқни билиш ва қайси катализатор муҳимроқ аҳамият касб этаётганини аниқлаш мумкин эмас.

Промоторлар икки гурппага – структура ҳосил қилувчилар ва модифицияловчи промоторларга бўлинади. Структура ҳосил қилувчи промоторлар фақат юқори концентрацияда таъсир қилади. Масалан, Ni катализатор иштирокида фенолни циклогексанга айлантириш учун 20 % ли сода эритмаси қўшилгандагина промоторланиш яхши боради. Структуралар ҳосил қилувчи промоторлар катализаторнинг тузилишини яхшилайди, хусусан, катализаторнинг мувозанат тузилишини (вақт ўтиши билан бузилмайдиган қарорли тузилишни) мустаҳкамлайди, кристалларнинг аморфланишига тўсқинлик қилади, юзанинг кўп жинслигини сақлайди, солиштира юзани кўпайтиради. Масалан, аммиак синтезида Fe₃O₄ катализатор ва Al₂O₃ промотордир. Реакциядан сўнг, Fe₃O₄ нинг ғовак заррачалардан иборат бўлишини ва улар кристалларнинг бир-бирига бирлашишига йўл қўймайдиган Al₂O₃ пардалари билан қопланганлиги кузатишган.

Модифицирловчи промоторлар жуда кам миқдорда таъсир қилади. С. 3. Рогинскийнинг фикрича, бу хил промоторлар таъсирида катализатор юзасида кимёвий реакция содир бўлади ва кўп жинслилик ҳосил бўлади ва натижада, актив марказларнинг сони ортади. Ҳар қандай катализатор ҳам ҳеч қачон соф бўлмайди, унинг юзасида маълум миқдорда бошқа модда (масалан, газлар) ҳамма вақт адсорбцияланган бўлади ва бу модда активловчи ролини ўйнайди. Агар катализатор насос билан яхши тозаланса ва унинг юзасидан адсорбцияланган газларни чиқариб ташланса, унинг активлиги йўқолади.

Активликнинг ошиши фақат қўшимчанинг табиатигагина эмас, балки унинг миқдорига ҳам боғлиқ. Кўпинча асосий катализаторнинг активланиши учун қўшимчанинг концентрацияси маълум минимумдан кам бўлмаслиги керак. Масалан, H_2O_2 нинг парчаланишида Fe_2O_3 катализаторининг активлиги камида 2% Al_2O_3 қўшилгандагина энг кўп бўлади. Фенолнинг Ni катализатори иштирокида циклогексанга гидрогенланиши Na_2CO_3 дан 20 % қўшилгандагина тезлашади. Агар Na_2CO_3 миқдори бундан кўп бўлса, аксинча, катализаторнинг активлиги камаяди. Ортиқча олинган қўшимчанинг катализатор активлигини камайтириши қуйидаги мисолда аниқ кўринади. Ароматик альдегидларни платина катализатори иштирокида спирт ва углеводородларга гидрогенлашда Fe_2O_3 дан 0,00001 моль миқдорда қўшиш реакцияни анча тезлатади, агар Fe_2O_3 нинг миқдори бундан ошса, реакциянинг тезлиги анча камаяди. Лекин минимум миқдор қондасига доимий роия қилинмайди. Активланиш ҳодисаси турлича ҳолатда кузатилади: қўшимча миқдор ошиши билан активлик эгри чизиги минимум ва максимумдан ўтади, шунингдек бир текис кўтарилиш, бир текис пасайиш ва ҳоказо ҳодисалар кузатилади. Бу мураккаб ҳодисанинг заҳарланиш ва промоторланишини С.3.Рогинский модификацияланиш деб атади.

Юқорида, катализатор мавжудлигида реакциянинг тезланишига асосий сабаб активланиш энергиясининг камайиши дейилган эди. Катализаторлар активлигининг турли қўшимчалар таъсирида ўзгаришига сабаб, активланиш энергияси (E) билан бир қаторда Аррениус тенгламасидаги (XII.31) экспоненциал олдидаги соннинг (K_0) ўзгариши эканлиги аниқланди.

Катализаторнинг активлиги ўзгарганда E нинг камайиши билан бир қаторда Аррениус тенгламаси (XII. 38) нинг K_0 нинг қиймати ортади, бир эффект иккинчи эффект билан қопланади. Бу ҳодиса *компенсацион (қопланиш) эффекти* дейилади. Бу миқдорлар қуйидаги тенглама бўйича ўзгаради:

$$\Delta \lg k_0 = \frac{\Delta E}{const} = \frac{\Delta E}{RT_c} \quad (XIII.16)$$

Бирор T_c температурада E нинг камайиши k_0 нинг кўпайиши билан тўла қопланади, яъни тезликка E ва k_0 ларнинг таъсири қарама-қарши бўлади ва бир хил қийматли бўлади ва бундай катализаторнинг активлиги ўзгармайди. Активлик эгри чизикнинг минимумдан максимумга ўтишига сабаб E ва k_0 нинг қарама-қарши томонга ўзгаришидир.

Активланиш жараёни мураккаб бўлиб, унинг ҳамма сабабларини оддий

усулда аниқлаб бўлмайди. Активловчиларни оддий усулда аниқлаб бўлмайди, чунки улар кўп эффеќтли катализда кенг тарқалган ҳодиса бўлишига қарамасдан, хали унинг сабаби тўлиқ назарий тушунтирилганича йўқ.

ЁЮВЧИЛАР

Кўпинча катализаторлар ғовак материаллар (моддалар) юзасига суртилган – ёйилган ҳолда қўлланилади. Бундай ғовак моддалар *катализатор ёювчилари ёки трегерлар* деб аталади. Катализаторлардан бундай фойдаланилганда:

1) катализатор тежаллади (тежамлилиқ Pt, Pd, Os, Au каби қимматбаҳо катализаторларни ишлатишда айниқса муҳимдир); 2) катализатор бир жойда тўпланиб турмай ёйилган, яъни тарқалган ҳолда бўлади. Натижада катализатор юзаси катталашади; 3) реакция жараёнида чўкиб қолмайди; 4) катализаторнинг механик мустаҳкамлиги ортади ва суюқланганда бир-бирига ёпишиши қийинлашади; 5) ёйилган катализаторлар захарланишга камроқ мойил бўлади.

Ёювчилар маълум реакциялар учун инерт ёки ўз ҳолича катализатор бўлиши мумкин. Ёювчи сифатида кўпинча тупроқ, асбест, кўмир, металлар, металл оксидлари сингари ғовак моддалар ишлатилади.

Маълум реакция ва катализатор учун ёювчи танлашда ёювчининг табиатини ва унинг хоссаларини эътиборга олиш керак. Бундан бир қанча ваќт илгари ёювчи катализаторни фаќат ёяди холос деб фараз қилинар эди. Сўнгги ваќтларда И.Е.Абадуrow ишлари натижасида ёювчининг катализаторга физик кимёвий таъсири ва бунинг натижасида катализатор активлигининг ошиши тасдиқланган. И.Е.Абадуrowнинг фикрича, ёювчи таъсирида катализатор активлигининг ошишига сабаб ёювчи катализаторнинг атом ва молекулаларини деформациялайди, уларни кутблантиради ва ташқи майдон потенциални ўзгартиради. И.Е.Абадуrowнинг ишлари маълум реакция ва катализатор учун ёювчини назарий хисоблаш, уни танлашга имкон беради.

Ёювчи таъсирида катализатор табиатининг ўзгариши ҳамда жараёнининг йўналиши ўзгариши мумкин. Масалан, мис катализатори этил спиртни водородсизлантириб (дегидрогенлаб) ацетальдегидга айлантиради. Худди шу мис кўмирга ёйилганда спиртни этилен билан сувга парчалайди.

Катализаторнинг эскириши. Реакция давомида ҳар қандай катализаторнинг активлиги ўзгаради, яъни активлик ошади, ёки кўпинча камаяди, шунингдек, бора-бора бутунлай пасивлашади, яъни катализаторлар абадий ишламайди. Катализаторни кўпга чидайдиган қилиш амалий аҳамиятга эга. Ваќт ўтиши билан катализатор активлигининг камайишига *катализаторнинг эскириши* дейилади.

Вино спирти ZnO катализатори иштирокида дегидриланганда (водородсизлантирилганда) ваќт ўтиши билан ZnO нинг бир қисми қайтарилиши натижасида унинг активлиги ортади. Платина иштирокида

циклогексан бензолгача гидрирланганда кўшимча моддалар полимерланиб, катализатор сиртига адсорбцияланиши натижасида Pt нинг активлиги камаяди. NiO катализатор иштирокида CO ни CO₂ гача оксидланганда NiO кристалл панжарасида ортиқча кислороднинг кўпайиши натижасида катализаторнинг активлиги камаяди ва ҳоказо.

Шундай қилиб, катализаторнинг эскиришига бир қанча сабаблар бор. Масалан, реакция вақтида ҳосил бўладиган кўшимча моддалар катализатор сиртига адсорбцияланиши, катализаторнинг кимёвий таркиби ва кристалл тузилиши (айниқса, юқори температурада) ўзгариши мумкин ва ҳоказо.

ГЕТЕРОГЕН КАТАЛИЗ НАЗАРИЯСИ

Катализ ҳодисаси қатта амалий аҳамиятга эга. Юзаки қараганда тушуниш қийин бўлган ҳодисаларнинг юз бериши оқибатида катализ ҳодисасининг назариясини ўрганиш зарурияти туғилди. Ҳозирча катализни тўла-тўқис тушунтириб берадиган ягона назария йўқ, лекин катализнинг турли томонларини алоҳида тушунтириб берувчи назариялар мавжуд. Аммо бу назариялар ҳам муқаммал эмас.

Катализ назарияси тарихий нуқтаи назардан икки гурпуага: *кимёвий назария* (оралиқ бирикмалар назарияси) билан *физикавий назариясига* бўлинади.

Оралиқ бирикмалар назарияси гомоген катализни яхши тушунтириб бера-да, гетероген катализда кузатилган турли фактларнинг сабабини тушунтириб бера олмади. Масалан, катализатор юзасининг тузилиши таъсирини ва захарланиш ҳодисаси сингари бир қанча фактларни тушунтириб бера олмади. Бундан ташқари бу назария катализ ҳодисасининг фақат кимёвий томонини ҳисобга олган.

Сўнги вақтларда бу назария катализнинг физикавий томонини-адсорбцияни эътиборга олди ва оқибатда катализ ҳодисасини тўлароқ тушунишга имкон берди.

Катализнинг физик назарияси катализнинг биринчи босқичи реагентларнинг катализатор юзасида адсорбцияланишидир. Бу назария адсорбцияланиш жараёнига асосланади. Физик назария гетероген катализдаги кўпгина кузатишлар ва тажрибадан олинган натижаларни тушунтириб бера олади. Шунинг учун адсорбция ҳақида қисқача тўхталиб ўтамиз.

Газ ва буғларнинг қаттиқ моддаларга ютилиши мураккаб жараён бўлиб, асосан, мустақил равишда бориш қобилиятига эга бўлган уч хил айрим жараёнлардан – адсорбцияланиш, абсорбцияланиш ва капилляр суюқланиш деб аталадиган жараёндан иборат.

Газнинг қаттиқ модда ичида диффузияланиб, унинг бутун массаси бўйича ютилиши, умуман, бир модданинг иккинчи модда ичида эриши *абсорбцияланиш* дейилади.

Газнинг қаттиқ модда юзасига эчланиши ва умуман бир модданинг иккинчи модда юзасида ушлаб қолиши *адсорбцияланиш* дейилади.

Кўпинча, адсорбцияланиш ва абсорбцияланиш жараёнлари бир вақтда боради. Бундай жараён *сорбланиш* дейилади.

Ўтувчи модда *абсорбент (сорбент)* деб, ютилаётган модда эса *абсорбтив (сорбтив)* деб аталади.

Агар адсорбцияланиш жараёни газнинг критик температурасидан пастда бораётган бўлса, сиқилган буғ қатлами сорбент ғовақларида суюқланиши мумкин. Бу жараён, яъни бугнинг сорбент ғовақларида суюқланиши ҳисобига борган ютилишига *катиллар суюқланиш* дейилади. Адсорбцияланиш икки хил – физик ва кимёвий адсорбцияланиш бўлади. Адсорбцияланишда адсорбтив адсорбент юзасига турли кучлар воситасида тортилиши мумкин (бу уларнинг табиатига боғлиқ).

Физик адсорбцияланишда адсорбтив адсорбент юзасига кучсиз боғланган бўлиб, бир-бирига Ван-дер Ваальс кучи билан тортилиб туради. Жумладан, агар адсорбтив молекулалари кутбланган бўлса, у юзага ориентацион куч билан тортилади. Адсорбтив молекулалари кутбланган бўлмаса, улар адсорбент юзасидаги мавжуд зарядлар ёки диполь молекулачар таъсирида индукцион диполга эга бўлиши мумкин. Бундай ҳолда улар юзага индукцион куч таъсирида тортилади ва ниҳоят дисперсион куч билан водород боғланиш воситасида тортилади.

Кимёвий адсорбцияланишда адсорбент валент кучлари таъсирида адсорбтив молекулалари адсорбент юзасига кимёвий боғланган бўлади. Бу хил адсорбцияланиш хемосорбцияланиш ҳам дейилади. Адсорбтив адсорбент юзасидаги молекула, атом ёки ионлар билан кимёвий реакцияга киришиб ёки бўлинмаган электрон жуфт ҳисобига (Льюис типидagi бирикма ҳолида) *юза бирикма* ҳосил қилади.

Масалан, кислородни актив кўмирга 0°C температурада адсорбциялаб, сўнгра чиқарилса, унинг кўп қисми шу температурада қайтадан кислород ҳолида, бир қисми эса (айниқса юқори температурада) углерод атомлари томонидан кучли тортилиши натижасида CO ва CO₂ ҳолида ажралиб чиққанлиги кузатилган. Демак, бу тажрибага мувофиқ, кислороднинг кўп қисми кўмир билан физикавий адсорбцияланган бўлса, озроқ қисми кўмир сиртидаги атомлар билан жуда мустаҳкам кимёвий боғланган бўлади. Хемосорбция ва унда ҳосил бўлган сиртдаги бирикмалар кимёвий бирикмалардан фарқ қилади.

Гетероген катализда жараённинг биринчи босқичи реагентларнинг катализатор юзасига адсорбцияланишидан иборат. Фарадейнинг фикрича, реакцияга киришувчи моддалар катализатор юзасига адсорбцияланганда улар ўзаро шу қадар яқин масофада турадики, натижада улар орасида кимёвий таъсирланиш вужудга келиб, реакция бошланади. Ҳосил бўлган модда катализатор юзасидан узоклашади ва унинг ўрнига реакцияга киришувчи моддаларнинг янги қисмлари адсорбцияланади.

Баъзи муаллифларнинг фикрича, реакцияга киришувчи моддалар адсорбцияланганда, уларнинг юза бирлигидаги концентрацияси ортади ва натижада массалар таъсири қонунига мувофиқ кимёвий реакция тезлиги ҳам ошади. Бу назария бир қадар тўғри бўлсада, улар катализда кузатилган турли

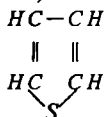
ходисалар сабабини тушунтириб беришда ожизлик қилади.

Катализнинг асосий назариясини Д. И. Менделеев яратди. Бу назарияга кўра адсорбцияланган молекула маълум ўзгаришларга учрайди. Катализатор юзасидаги актив марказлар таъсири натижасида молекуладаги боғланишлар бўшашади ва ҳатто, узилади. Бунинг натижасида реакция учун кам активланиш энергияси керак бўлади ва реакциянинг бориши осонлашади.

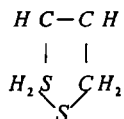
Активланган адсорбцияланишда сорбент юзасида кимёвий бирикмалар ҳосил бўлиши – активланган адсорбцияланиш ўз механизми жиҳатидан катализга яқин келади. Уни катализнинг биринчи босқичи деса бўлади. Шу сабабдан активланган адсорбцияланишни текшириш унга қараганда мураккаброк бўлган катализ жараёнини ўрганишга ёрдам беради.

Сўнги вақтда олиб борилган текширишлар ҳақиқатан ҳам катализнинг биринчи босқичи реагент билан катализатор орасида кимёвий бирикмалар ҳосил бўлишдан иборат эканини кўрсатади. Шу жиҳатдан олганда кимёвий ва физикавий назариялар орасида принципиал фарқ йўқ. Кимёвий ва физикавий назариялар биргаликдагина катализатор ҳодисасини яхшироқ тушунтиради.

Кимёвий адсорбциянинг каталитик жараёндаги вазифасини тиофенни гидрогенлаш (водород бирлаштириш) мисолида кўриб ўтамыз:



Бу жараёни проф. А.С.Султонов ўрганган. Бу жараёнда катализатор сифатида $\text{Al}_2\text{O}_3 - \text{NiO} - \text{MoO}$ олинган. $100 - 400^\circ \text{C}$ да олиб борилган тажрибаларда тиофенни катализаторга физикавий адсорбцияланганлиги тегишли асбоб-усуллар билан тасдиқланган ва бу температура оралиғида гидрогенлаш жараёни бормаган. 400°C дан юқрида реакция борган ва реакция натижасида транс-бутен -2 ва сульфид кислота $\text{CH}_3 - \text{CH} = \text{CH} - \text{CH}_3 + \text{H}_2\text{S}$ ҳосил бўлган. Ҳозир оптик усуллар воситасида моддаларнинг адсорбциялангандаги ҳолатини аниқлаш мумкин. Юқоридаги реакцияда катализатор юзасида қуйидаги юза бирикма ҳосил бўлиши ИҚ – спектр воситасида тасдиқланган:



Демак, катализатор юзасида Льюис назариясига мос келувчи, яъни ковалент бирикма ҳосил бўлган, икки қўшбоғ ўрнига битта қўшбоғ қолган ва бу қўшбоғ 3 – 4-ҳолатга кўчган. 2 ва 5-ҳолатдаги гидрогенлаш Al_2O_3 таркибидаги ОН даги водород ҳисобига борган. Реакциянинг сўнги босқичларида дастлаб 1 – 5, сўнгра 1-2 боғлар узилиб *m* - бутен - 2 ҳосил бўлган.

Адсорбцион актив марказларнинг табиати, уларнинг кимёвий таркиби ва физик ҳолати тўғрисида турли назариялар мавжуд. Биз бу назарияларнинг баъзилари билан танишамиз.

Тейлорнинг энергетик назарияси. Бу назарияга кўра адсорбент юзасидаги атомлар адсорбент ичидаги атомлардан ўз энергияси жиҳатидан фарқ қилади. Шунинг учун бу назария энергетик назария деб аталади. Адсорбент ичидаги атомларни бошқа атомлар бир текис қуршаб олди. Шунга кўра уларнинг валентликлари тўйинган. Адсорбент юзасига жойлашган атомлар, фақат ўзидан пастроқ жойлашган атомлар билан ўралган ва улар билан таъсирлашади. Шу сабабдан адсорбент жойлашган юзадаги атомларнинг валентликлари эса тўйинмаган. Шу сабабли уларда ортиқча энергия бўлади. Юзадаги атом юзанинг қаерида туришига қараб, унинг энергияси турлича бўлади. Кристаллнинг қирраларида жойлашган атомларнинг валентликлари текис юзада жойлашган атомларнинг валентликларидан кўра камроқ тўйинган. Ҳақиқатан ҳам кристалл қирраларининг адсорбциялаш хоссаси текис юзаларникига қараганда кучлироқ бўлади (Адсорбент юзасининг бир хил бўлмаслигини, адсорбцияланиш бутун юза бўйлаб эмас, фақат актив марказларда боришини Лэнгмюр ўз назариясида кўрсатиб ўтган эди).

Катализаторни захарлаш учун жуда кам микдор захар кифоя қилиши ва қулай захарланиш ҳодисаси катализаторнинг бутун юзасида эмас, балки унинг жуда кичик қисмида ишгирик этишини ва шу қисмидагина актив марказлар бўлишligини, улар табиғатининг турлича эканини кўрсатади. Масалан, дипропил кетон, нитробензол ва пиперонал платина катализатор иш-тирокида бир вақтда гидрогенланганда CS_2 ўз микдорига кўра турли марказларни захарлайди. Биринчи навбатда, катализаторнинг захарланиши натижасида дипропил кетоннинг спиртгача қайтарилиши тўхтайди, CS_2 кўпроқ қўшилса, пипероналнинг қайтарилиши ҳам тўхтайди.

Кўпинча, адсорбцияланишдан чиққан иссиқлик адсорбцияланган газнинг микдорига боғлиқ. Дастлаб кўп иссиқлик чиқиб, юзанинг кўп қисми газ билан қоплангани сари иссиқликнинг микдори камаяди, яъни дифференциал иссиқлик турлича бўлади. Масалан темир катализаторга NH_3 адсорбцияланганда куйидаги натижалар олинган (биринчи қаторда NH_3 нинг адсорбцияланган микдори, иккинчи қаторда эса бу микдорлар адсорбцияланганда чиққан иссиқлик кўрсатилган):

NH_3	2	4	6	8	10	12	14
$Q_{кал.}$	8	16	14	12,5	11,3	10,5	9,9

Бу олинган натижалар темирда бир неча хил актив марказ борлигини ва адсорбцияланиш дастлаб кучли актив марказларда, сўнгра кучсизроқ актив марказларда содир бўлишини кўрсатади.

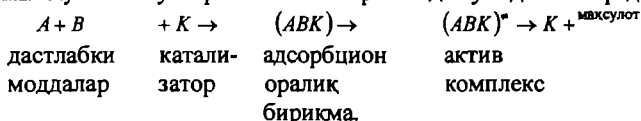
Дифференциал иссиқликнинг микдорига адсорбцияланган газнинг табиати ҳам таъсир қилади. Бу таъсир эътиборга олинганда ҳам дифференциал иссиқлик ҳар хил бўлади.

Активланган адсорбцияланишда активланиш энергиясининг ва адсорбцияланиш иссиқлигининг адсорбцияланган газ микдорига боғлиқлиги ҳам актив марказларнинг турлича бўлишини кўрсатади. Кислород активланган кўмирга адсорбцияланганда унинг уч хил кислород, CO ва CO_2 ҳолида қайтиб чиқишини кўриб ўтган эдик. Бу эса кўмир юзасида камида уч хил актив марказ бўлишини кўрсатади.

Шундай килиб, кўпгина кузатишлар ва ўтказилган тажрибалар адсорбент сиртида бир жинсли бўлмаган актив марказларнинг мавжудлиги, фақат шу актив марказларгина адсорбция жараёнида иштирок этишини тасдиқлайди.

ГЕТЕРОГЕН КАТАЛИТИК ЖАРАЁНЛАРДА АКТИВЛАНИШ ЖАРАЁНИ

Биз XII бобда ўтар ҳолат (актив комплекс) назарияси билан танишиб ўтган эдик. Бу назарияни катализ ҳодисасига тадбиқ қилса бўлади. Катализатор юзасида реагент ва катализатор атомлари актив комплекс ҳосил килиши мумкин. Бу жараён схематик равишда куйидагича ифодаланади:



Катализатор юзада ҳосил бўлган бирикмаларнинг табиати (тузилиши ва улардаги боғланишлар хили) асосан кимёвий хоссалари, катализатор юзасининг хусусиятига (табиатига) боғлиқ.

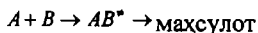
1) реагент молекуласи катализатор юзасида унчалик деформацияланмаса, водород боғланиш ёки бўлинмаган электрон ҳисобига Льюис типидagi кучсиз боғланишлар ҳисобига бирикма ҳосил қилади;

2) молекула қисман деформацияланса, гетерополяр боғланишли кутбланган бирикма ҳосил бўлади;

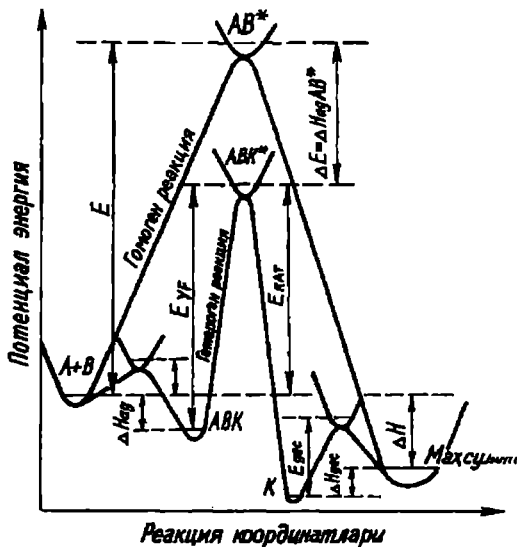
3) реагент молекуласи катализаторнинг юзаси таъсирида диссоциаланганда радикал ёки ион бирикмалар ҳосил бўлиши мумкин.

Катализатор юзасида ҳосил бўлган бирикмалар оралиқ бирикмалар бўлиши мумкин. Бу ҳолда кимёвий назарияда баён этилган фикрлар ўз кучини сақлаб қолади. Шундай килиб, катализ жараёни адсорбцияланиш жараёнидан ва юзада бирин-кетин борадиган бир канча кимёвий жараёнлардан иборат.

Фараз қилайлик, катализатор бўлмаганда реакция куйидагича борсин:



AB^* -актив комплекс. Бу реакцияда K - катализатор мавжудлигида ҳам, нокаталитик реакция борганда ҳам бир хил маҳсулот берсин. Бунда каталитик реакцияни куйидагича бирин-кетин борадиган жараёнлар билан тасвирлаш мумкин:



ХIII. 4-расм. Каталик реакциянинг активлиги.

1. Дастлабки моддалар К - катализатор юзасига адсорбцияланади:



Бу адсорбцияланиш активланган адсорбцияланиш ва экзотермик бўлгани учун АВК ни потенциал энергияси А+В+К системанинг потенциал энергиясидан кам бўлади.

2. Система адсорбцион ҳолатда адсорбцион актив комплексга айланади.

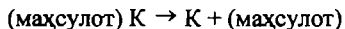
$ABK \rightarrow ABK^*$ бу жараён чин активланиш энергиясини талаб қилади.

3. Адсорбцион актив комплекс катализатор юзасида адсорбцияланган маҳсулотга айланади.

Дастлабки моддалар актив адсорбцияланганда улардаги кимёвий боғланишлар бўшашган бўлиб, натижада система энергиясининг янгидан тақсимланиши осонлашади. Ниҳоят бу реакция активланиш энергиясини кам талаб қилади



4. Маҳсулотлар катализатор юзасидан десорбцияланади ва катализатор тикланади:



Бу жараён кўпроқ эндотермикдир. ХIII. 4-расмда кўрсатилганидек $\Delta E > 0$, яъни адсорбция экзотермик бўлгани учун $E > E_{\text{кат}}$ бу ҳолат реакцияни тезлаштиради. Расмдан кўринадики, ноактив ва каталитик реакцияларда реакция иссиқлиги бир хил. Катализаторга адсорбцияланган дастлабки моддалар комплексининг актив комплексга ўтиши учун керак бўлган энергия чин активланиш энергияси ($E_{\text{чин}}$) дейилади.

Тажриба усули билан (XII – 31) ва (XII – 32) тенгламалар ёрдамида топилган кузатилган активланиш энергияси (E_K) билан $E_{\text{чин}}$ – активланиш энергияси қуйидагича боғланган:

$$E_{\text{кат}} = E_{\text{чин}} + \lambda_s + \lambda_m \quad (\text{XIII. 17})$$

λ_s, λ_m дастлабки ва сўнгги маҳсулотларнинг адсорбиланиш иссиқлиги.

Мультиплет назарияси. Актив марказларнинг табиатини ўрганиш, ўтар ҳолат назариясини катализга тадбиқ этиш, юзада ҳосил бўлган оралик бирикмаларнинг табиатини ва уларнинг ҳосил бўлиш механизмини ўрганиш катализининг қўпгина ҳодисаларини тушунишга ёрдам берди.

Юзада икки ўлчамда борадиган реакцияларнинг йўналишига, сайлаш ҳодисасига ва бошқа ҳодисаларга актив марказларнинг табиати, сони ва активлигидан ташқари, бир-бирига нисбатан қандай жойлашганлиги таъсир қилса керак. Бу мулоҳазаларни дастлаб А.А.Баландин эътиборга олди. У ўзининг мультиплет назариясида бу масалаларни ёритди.

Мультиплет назариясига қўра, адсорбцион актив марказ билан каталитик актив марказ бир хил эмас. *Адсорбцион актив марказларнинг маълум сондаги группаси каталитик марказларни ҳосил қилади.* Актив марказлар юзада геометрик жиҳатдан маълум тартибда жойлашади. Бундай тартибли жойлашиш билан кристалл панжара акс этади. Катализатор юзасида реакцияга киришувчи модданинг молекуласи биргина адсорбцион актив марказ билан эмас, балки икки (дублет), уч (триплет) ва умуман бир қанча (мультиплет) марказлар томонидан тортилиши мумкин. Агар реакцияга киришувчи модда молекуласи биргина актив марказга тортилса, яъни (битта актив марказ таъсирида бўлса), у жуда кам деформацияланиши (бўшадади) ва натижада реакцияга киришмаслиги мумкин. Агар реакцияга киришувчи модданинг молекуласи бир вақтда икки ёки бир нечта актив марказларга тортилса (улар таъсирида бўлса), бу актив марказларнинг майдони кучи биттагина актив марказнинг майдонидан кучли бўлгани сабабли адсорбиланган молекула кучли деформацияланади ва молекуланинг бу актив марказларга тортилиш кучи (энергияси) ундаги боғланишлар кучидан (энергиясидан) ортиқ бўлса молекула хатто диссоциаланади.

Геометрик мувофиқлик принципи: катализ жараёни содир бўлиши учун реагентлар молекуласининг тузилиши билан актив марказларнинг тузилиши орасида маълум геометрик мувофиқлик бўлиши керак. Масалан, H_2 молекуласи деформацияланиши ёки диссоциланиши учун $H - H$ атомлар икки актив марказга тортилиши, бунинг учун эса актив марказлар орасидаги масофа $H - H$ боғланиши узунлигига тахминан тенг бўлиши керак. Агар шундай бўлмаса, водород атомлари икки актив марказ таъсирида бўлмайди.

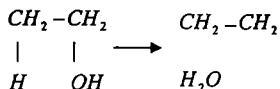
Агар актив марказлар тузилиши билан реагент молекулалари тузилиши орасида юқорида айтилган геометрик мувофиқлик бўлса, дастлаб реагент катализатор билан мультиплет комплекс ҳосил қилади. Натижада боғлар қайта тақсимланиб янги маҳсулот ҳосил бўлади. Бу комплекс ўтар ҳолат назариясида актив комплекс эмас. Катализ жараёни бориши учун бу

* Мультиплет – қўп сондан иборат, бир қанча демуқдлар.

комплекс бошқача йўналиш билан парчаланиши ва ҳосил бўлган маҳсулот десорбиланиши керак.

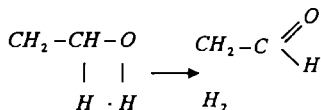
Актив марказларнинг жойлашиши кристалл панжараси акс эттиргани сабабли, металлларнинг катализаторлик хоссаси кристалларининг шаклига боғлиқ бўлади. Шунга мувофиқ гидрогенлаш реакциялари учун, куб ёки гекса-гонал шаклли панжарали ва атомлар орасидаги масофа $2,8 \text{ \AA}$ ($2,8 \cdot 10^{-10} \text{ М}$) $-2,47 \text{ \AA}$ ($2,47 \cdot 10^{-10} \text{ М}$) бўлган металлларнинг катализатор бўла олиши аниқланган. Бундай металллар Ni, Co, Fe, Si, Ru, Ph, Pd, Ir, Os металлари бўлиб, уларнинг юзларида актив марказлар тўртбурчак ёки тенг ёнли учбурчак шаклида жойлашади.

Этил спиртнинг сувсизланиши ($\text{C}_2\text{H}_5\text{OH} \rightarrow \text{C}_2\text{H}_4 + \text{H}_2\text{O}$) ни қуйидагича схема билан ифодалаш мумкин:



Қора нуқталар билан актив марказлар кўрсатилган. Актив марказларнинг тортиш кучи катта бўлгани учун, бир актив марказ бир вақтда икки атомни тортиши мумкин. Н ва ОН группаларининг актив марказларга тортилиши натижасида С – Н ва С – ОН боғлар бўшаши ва узилади.

Этил спиртнинг водородсизланиши ($\text{C}_2\text{H}_5\text{OH} \rightarrow \text{H}_2 + \text{CH}_3\text{CHO}$) қуйидаги механизм бўйича боради:



Этилацетат эфирнинг парчаланиш реакцияси:



Бу вақтда реакция уч (триплет) актив марказлар таъсири остида боради. Мультиплет назарияси танлаш ҳодисаси сабабини яхши тушунтириб берди.

Бу назария заҳарланиш ва активланиш сабабларини қуйидагича тушунтиради. Катализатор заҳарланганда айрим актив марказларнинг ишдан чиқишига сабаб улар орасидаги масофанинг бузилиши натижасида реакция тезлигининг камайиши ёки реакциянинг тўхташидир.

Промоторланган ва аралаш катализаторда эса реакциянинг боришини осонлаштирувчи янги актив марказлар вужудга келади.

Энергиявий мувофиқлик. Юзада борадиган реакциянинг механизмига актив марказларнинг юзадаги геометрияси (жойлашиши) билан бир қаторда, уларнинг энергиялари ҳам таъсир қилиши керак.

Мультиплет комплекснинг ҳосил бўлишига ва ажралишишига энергия сарф бўлади. Баландиннинг фикрича, кимёвий жараён жуда тез боради, дастлабки моддаларнинг адсорбиланиши ва реакция маҳсулотларининг десорбцияси секин боради. Демак, жараённинг тезлиги ва активланиш энергияси, адсорбцияланиш-десорбцияланиш жараёнларининг бориш тезлигига ва юзага келадиган энергиянинг ўзгаришига боғлиқ. Агар дастлабки модда-

лар актив марказларга кучли тортилса, яъни дастлабки моддалар билан актив марказ ўртасидаги боғланиш энергияси катта бўлса, десорбция осонлашади.

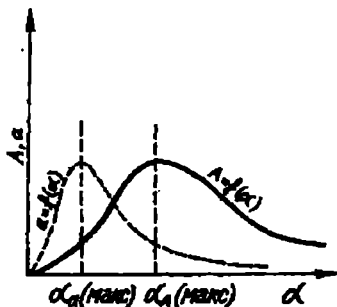
Агар дастлабки моддалар актив марказлар томонидан кучсиз тортилса, аксинча, мультиплет комплекс ҳосил бўлмайди (ёки қийинлашади). *Шунга кўра бу энергия маълум оптимумда бўлиши керак.*

Н. М. Кобозевнинг актив ансамбллар назарияси. И. М. Кобозевнинг фикрича, актив марказларнинг табиатини кристалл ҳолат билан боғлаш, катализнинг асосий турлари бўлмиш гомоген, гетероген ва микрогетероген (коллоид ва фермент) катализларни бир нуқтаи назардан қараб изохлашга имкон бермайди ва бу катализнинг умумий назариясини яратишга тўсқинлик қилади. Демак, актив марказларнинг табиатини кристалл ҳолат билан боғлаш нотўғри.

Ёювчидаги катализаторнинг миқдори одатда унинг ёювчини қоплаш даражаси (α) билан ифодаланади, α -ёювчига сочилган катализатор миқдорининг ёювчи юзасини молекуляр қатлам (бир молекула қалинлигидаги қатлам) билан қоплаш учун керак бўлган катализатор миқдорига нисбати. Ёювчи сочилган катализаторнинг солиштирма активлиги (a) умумий активлик (A) нинг қоплаш даражаси (α) га бўлган нисбатига тенг $\left(a = \frac{A}{\alpha} \right)$. Бу миқдор жуда кичик бўлганда, яъни унинг ёювчи юзасига жуда кам миқдорда катализатор сочилгандаги қиймати *катализаторнинг суюлтирилган қатлами* дейилади.

Катализаторнинг жуда кучли суюлтирилган қатламида олиб борилган тажрибалар каталитик активликнинг умумий (A) ва солиштирма (α) активликнинг сочилган катализатор миқдорига экстремал боғлиқлигини (эгри чизиқнинг максимум ёки минимумдан ўтишини) кўрсатади (XIII. 5-расм).

Бу графикда ординаталар ўқига катализаторнинг активлиги, абсциссалар ўқига эса қопланиш даражаси (α) қўйилган. Расмдан кўринадиган, каталитик активлик қопланишнинг маълум даражасида максимум қийматига эга бўлади ва бу максимум жуда кучли суюлтиришда (одатда, $a = 0,001 - 0,01$ да) намоён бўлади.



XIII.5-расм. Каталитик активликнинг умумий (A) активлик ва қопланиш даражасига (α) боғлиқлиги

Бу тажриба маълумотларига асосланиб Н. И. Кобозев 1939 йилда ўзининг *актив ансамбллар назариясини* яратди.

Бу назарияга кўра, *актив марказлар маълум миқдордаги бир қанча атомлар ансамблидан иборат бўлади*. Ансамбль бир хил атомлардан (фақат катализатор атомларидан) ёки ҳар хил атомлардан иборат бўлиши мумкин. У аморф ҳолатда, яъни кристалланиш олди ҳолатида бўлади. Бундай актив марказлар юзанинг маълум зойига адсорбция кучи билан боғланади.

Кристалл фаза аморф ҳолатдаги ансамблларга нисбатан ёювчи вазифасини ўтайди. Кристалл фаза, ҳар қандай реал юза сингари, бир текис бўлмасдан, мозаик тузилишда бўлади. Унинг юзаси айрим катакчалардан тузилган бўлиб, бу катакчалар силжиш (миграция) катакчаси ёки силжиш соҳаси деб аталади. Катакчалар бир-бирдан геометрик ва энергетик ғовлар билан тўсишган. Шунинг учун, маълум температурада атомларнинг группаси маълум катакча ичидагина силжиб юради, кўшни катакчага ўта олмайди.

Бу назариянинг математик ифодасидан A ва α маълум бўлса актив марказни ҳосил қилган атомларнинг сонини маълум температурадаги силжиш соҳаларининг ўртача юзасини, бир актив марказнинг каталитик активлигини ва силжиш соҳаларининг умумий сонини ҳисоблаб топиш мумкин. Назариянинг математик ифодасига мувофиқ, катализатордаги актив марказ (маълум n сондаги атомдан иборат ансамбль учун) d/a_{max} ва A/A_{max} нинг α - га қараб ўзгариши катализаторнинг турига, реакциянинг хилига, ёювчига, муҳитга, температурага ва бошқа факторларга боғлиқ бўлмайди. Бир эгри чизик бу ҳолларнинг ҳаммасини ўз ичига олади. Ўтказилган тажрибалар ва кўпгина каталитик жараёнлар назариянинг бу хулосасини тасдиқлади.

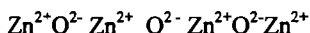
Катализатор атомларнинг ва заҳар молекулаларининг силжиш катакчалари бўйича тақсимланиши бу назарияга мувофиқ бир хил табиатга эга. Бу назарияга кўра, заҳарланиш вақтида катализаторнинг активлиги экспоненциал қонун асосида ўзгаради, яъни заҳарнинг дастлабки қисми кучлироқ таъсир қилиши керак. Заҳарланиш даражаси заҳарнинг табиатига, катализ жараёнининг табиатига боғлиқ бўлмасдан, фақат катализатор юзасидаги силжиш катакчаларининг сони қанча кўп бўлса, заҳарланиш шунча қийин боради. Бу хулосалар ҳам тажрибада яхши тасдиқланган.

Ушбу назарияга кўра, катализаторнинг активлиги силжиш катакчаларининг катталиги ва $1g$ катализатордаги (ёки юза бирлигидаги) силжиш катакчаларининг сонига боғлиқ. Шунинг учун актив катализаторни тайёрлаш учун силжиш катакчаларининг сонини кўпайтириш керак. Бунга эса ёювчидаги мозаикаларнинг сонини ошириш, масалан, микроговаклар ва микроёриқларни бузиш йўли билан эришиш мумкин. Металл ёювчиларда силжиш катакчаларининг юзаси, металл оксиди (ғовак) ёювчилардаги силжиш катакчаларига нисбатан анча кичик бўлади. Бинобарин металл ёювчида силжиш катакчаларининг сони ғовак ёювчилардагига қараганда кўп бўлади. Шунга кўра, бу назарияга мувофиқ, металл катализатор актив бўлиб заҳарланишга чидамли ҳисобланади.

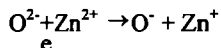
КАТАЛИЗНИНГ ЭЛЕКТРОН НАЗАРИЯСИ

Бу назария С. З. Рогинский ва Ф. Ф. Волькенштейн томонидан ишлаб чиқилган. Кўпгина яримўтказгичлар (В, С, Si, Se, Те, СSi, СоО, ZnO, V₂O₅, Zn ва ҳоказо) катализатордир. Бу назария, асосан, шу хил катализаторларга мансуб. Бу назария тўғрисида жуда киска ва соддалаштирилган тасаввур бериш билан чегараланамиз.

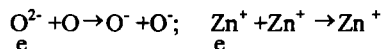
Айтайлик, идиш девори ZnO билан қопланган бўлсин. Шунингдек ZnO кристалл Zn²⁺ ва O²⁻ ионлардан ташкил топган, Zn ва O лар бир юза бўйлаб жойлашган деб фараз қўлайлик:



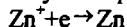
Иссиқлик ҳаракати таъсирида ёки квант энергия ютиш натижасида O²⁻ дан битта электрон Zn²⁺ га эндотермик равишда (энергия ютиш билан) ўтиши мумкин:



натижада иккита ион – радикал O[·] ва Zn⁺ ҳрсил бўлади, яъни юзада эркин валентлик ҳрсил бўлади. Қуйидагича электрон алмашиниш:



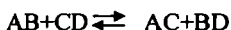
натижасида эркин валентлик кристалл юзаси бўйлаб силжиши мумкин. Ион кристаллда эркин валентлик стехиометрик таркиб бузилганда ёки жуда оз миқдор аралашма мавжудлигида ҳам намоён булади. Масалан, ZnO кристаллида бир оз рух атоми аралашган бўлса, иссиқлик ҳаракати натижасида рух атоми диссоциаланиши мумкин. Zn → Zn⁺ + e. Ҳосил бўлган электрон бир иондан иккинчи ионга ўтиб юради:

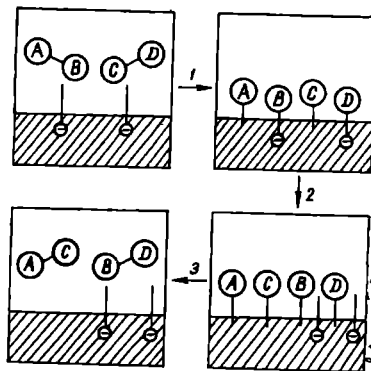


Шундай қилиб, Zn⁺ панжаранинг бўғимлари бўйлаб ҳаракат қилади. Бу жараёнлар натижасида ҳам юзада эркин валентлик пайдо бўлади. Юзада эркин валентнинг мавжудлиги дастлабки моддаларнинг кристалл юзасига адсорбцияланишига олиб келади.

Агар бундай юзага бирор атом яқинлашса, у юза билан уч хил боғланиб кимёвий адсорбцияланиши мумкин: а) бир электрон орқали кучсиз гомеополяр боғланиш; б) икки электрон орқали боғланиш, яъни ковалент – мустаҳкам гомеополяр боғланиш ва в) ион боғланиш.

Катализда кучсиз боғланиш – кучсиз гомеополяр боғланиш муҳим аҳамиятга эга. Фараз қилайлик, қуйидаги реакция бораётган бўлсин:





ХIII.6-расм. Ярим ўтказгичли хоссага эга бўлган катализаторда $AB+CD \rightleftharpoons AC+BD$ алмашининг реакциясининг бориши

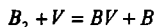
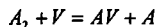
Бу реакциянинг бориши ХIII.6-расмда схематик равишда тасвирланган:

1. Реакцияга киришайётган моддалар кристалл юзасидаги эркин валентлар билан «кучсиз» – А, С ҳамда «мустаҳкам» В ва Д юзада адсорбиланган юза радикаллари хосил қилади.
2. «Мустаҳкам» боғланишлар «кучсиз» боғланишларга айланади.
3. «Кучсиз» боғланган радикаллар маҳсулот молекулаларини хосил қилиб юзадан десорбцияланади.

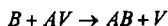
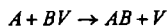
КАТАЛИЗНИНГ РАДИКАЛ НАЗАРИЯСИ

Бу назария Н.Н.Семёнов ва В.В.Воеводскийлар томонидан яратилган бўлиб катализнинг электрон назарияси билан занжир реакциялар механизмига асосланган. Электрон назарияда юзада эркин валентликлар хосил бўлишини кўриб ўтган эдик.

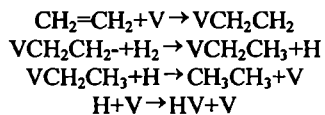
$A_2+B_2 \rightarrow 2AB$ реакциясини радикал назария асосида қуйидагича тасвирлаш мумкин: A_2 ва B_2 молекулалари юзада эркин валентлик орқали катализатор юзаси билан боғланади:



V – эркин валентлик, АВ эркин атом ёки радикаллар занжиор реакцияда кўрилган актив марказ вазифасини бажаради ва ҳажмда ёки гетероген равишда юзада занжир реакцияни бошлаб боради. Агар (А) ва (В) юза билан бир электрон орқали боғланган атомлар бўлса, қуйидагича реакциялар маҳсулоти хосил бўлади:



Масалан, C_2H_4 нинг C_2H_6 гача гидрогенланиши куйидаги занжир реакция билан боради деб фараз қилинади:



ва ҳоказо.

Юқорида баён этилган назариялар камчиликдан холи эмас. Улар ҳар қайси катализнинг маълум томонини ойдинлаштиради.

АДАБИЁТЛАР

И.А.Каримов «Юсак маънавият – енгилмас куч», Т., «Маънавият», 2009.

Ҳ.Р. Рустамов, «Физик химия», Тошкент, 1983. «Ўқитувчи».

В.А. Киреев. Курс физической химии, М., «Химия», 1975 й.

А.Г. Стромберг, Д.П. Семченко. «Физическая химия», М. «Высшая школа» 1973.

Н.М. Эмануэль, Д.Г. Кнорре. «Курс химической кинетики». М. «Высшая школа», 1969 й.

Г. М. Панченков, В.П. Лебедев. «Химическая кинетика и катализ», М. изд., МГУ., 1961 г.

А.А.Жуховицкий, Л.А. Шварцман. Физическая химия. изд. 2-е. М., Металлургиздат, 1968 г.

Ш.П.Нуруллаев, Ҳ.Р.Рустамов, «Технологик жараёнларнинг физик-кимёвий асослари», Тошкент, 2002 «Мехнат».

Ҳ.Рустамов, Ш.Нуруллаев. Технологик жараёнларнинг физик-кимёвий асосларидан масалалар тўплами, Тошкент, «Ўқитувчи», 2002.

Ҳ.Рустамов, Б.Ҳасанов, Ш.Нуруллаев. Физикавий кимёдан масалалар тўплами, Тошкент, «Таълим», 2009.

МУНДАРИЖА

Сўз боши	3
Физикавий кимё фани ҳақида.....	4
Физикавий кимё фанининг текшириш объекти	5

I боб. Молекулаларнинг тузилиши

Квант механика назарияси.....	7
Кимёвий боғлар.....	10
Валентлик.....	28
Валентликларнинг йўналиши.....	31
s ва p боғланишлар.....	33
Молекуляр орбиталлар усули	35
Молекулаларнинг электр ва магнит хоссалари	38
Кутбланиш	38
Молекулалараро куч	44
Молекулаларнинг тузилишини аниқлаш усуллари.....	49
Атом ва молекулаларнинг магнит хоссалари.....	53
Радиоспектроскопия.....	53

II боб. Термодинамика қонунилари

Термодинамиканинг биринчи бош қонуни.....	56
Ички энергия.....	57
Иш.....	59
I бош қонуннинг математик ифодаси.....	60
Термокимё.....	61
Иссиқлик эффекти.....	62
Стандарт иссиқлик эффектлари.....	63
Гесс қонуни.....	63
Иссиқлик сизими	65
Ўртача ва чин иссиқлик сизими.....	66
Газ ва қаттиқ моддаларнинг иссиқлик сизими.....	67
Кирхгоф қонуни.	70
Иссиқлик эффекти турлари.....	71
Молекулаларнинг ҳосил бўлиш иссиқлик эффекти	71
Эриш иссиқлик эффекти	74
Концентрлаш парциал эриш иссиқлиги	76

III боб. Термодинамиканинг иккинчи бош қонуни

Термодинамик жараёнлар.....	79
Термодинамик қайтар жараёнлар.....	79
Карно цикли.....	85
Энтропия.....	88
Иккинчи бош қонуннинг асосий тенгламаси.....	89
Жараёнларнинг йўналиши ва мувозанатнинг шарти.....	90

Турли жараёнларда энтропиянинг ўзгариши.....	91
Гиббс энергияси. Гельмгольд энергияси (изотермик потенциаллар)...	95
Термодинамик функцияларнинг қиймати.....	98
Характеристик функциялар.....	99
Гиббс-Гельмгольд тенгламаси.....	101
Кимёвий потенциал.....	101
Учувчанлик (Фугитивлик)	103
Клаузиус-Клапейрон тенгламаси	106
Қайтмас жараёнлар термодинамикаси.....	108
Онзагер назарияси.....	109
Кимёвий реакцияларда энтропиянинг вужудга келиши	111
Қайтар ва қайтмас жараёнларда энтропиянинг ўзгариши.....	113
II бош қонуннинг статистик табиати.....	114
Энтропия ва эхтимоллик.....	114

IV боб. Термодинамиканинг III бош қонуни

Нернст-Планк постулатлари.....	119
Энтропиянинг абсолют қиймати	120
Абсолют ноль температурани олиш мумкин эмаслиги постулати.....	121

V боб. Кимёвий мувозанат

Мувозанат константаси	123
Гетероген системали кимёвий реакциялар мувозанати.....	127
Мувозанат константасининг диссоциаланиш даражаси оркали ифодаланиши.....	129
Системанинг мувозанат ҳолатдаги таркибини аниқлаш.....	131
Кимёвий реакцияларнинг изотерма тенгламаси.....	131
Кимёвий реакцияларнинг изохора ва изобара тенгламалари	134
Мувозанатнинг силжиши. Ле-Шателье принципи.....	135
Мувозанат константа қийматини аниқлаш.....	137

VI боб. Статистик термодинамика

Термодинамик функцияларнинг математик ифодаси ҳолат йиғиндиси.....	140
Илгариланма ва электрон ҳаракатга эга бўлган молекулаларнинг термодинамик функциялари.....	143

VII боб. Нозлектролит эритмалар

Дисперслик тўғрисида тушунча.....	148
А. Эритмаларнинг хоссалари.....	149
Парциал моляр қатталиклар.....	151
Эритмаларнинг синфлари.....	152
Реал эритмалар. Термодинамик активлик.....	153
Эритмаларнинг мувозанати	155
Компонентларнинг эритма устидаги буг босимлари.....	155

Эритмаларнинг музлаш ва қайнаш температуралари	157
Осмотик босим	160
Термодинамик активликни ўлчаш.....	162
Б. Эрувчанлик.....	163
Газларнинг суюқликларда эриши	163
Суюқликларнинг суюқликларда эриши.....	165
Икки суюқлик қаватида учинчи модданинг тақсимланиши	166
Экстракция.....	166

VIII боб. Фазалар мувозанати

Бир компонентли системалар.....	169
Компонентларнинг фазалар бўйича тақсимланиши мувозанат шартлари.....	171
Фазалар қондаси.....	172
Сувнинг ҳолат диаграммаси.....	173
Фазаларнинг монотроп ва энантиотроп ўзгариши.....	175
Икки компонентли системалар.....	178
Икки компонентли системаларни график усулда тасвирлаш.....	178
Суюқлик билан буг фаза мувозанати	179
Бир-бирида чексиз эрувчи суюқ моддалар аралашмаси.....	179
Икки компонентли системаларда суюқлик ва буг фазалар таркиби ...	179
Суюқ аралашмаларнинг ҳолат диаграммаси	181
Суюқ аралашмаларни ҳайдаш	183
II — III тип диаграммалар ҳосил қилувчи системалар	185
Азеотроп аралашмаларни ҳайдаш.....	185
Амалда бир-бирида эримайдиган суюқликлар аралашмаларининг буг босими ва уларни ҳайдаш.....	186
Қаттиқ ва суюқ фазалар мувозанати.....	187
Бир-бири билан қаттиқ эритма ҳосил қиладиган системалар.....	192
Уч компонентли системалар.....	194
Уч компонентли системаларнинг график тасвири.....	194
Ҳажмий диаграмма	196
Тузларнинг эрувчанлик диаграммаси.....	198
Маълум чегарагача аралашадиган уч компонентли системалар	200
Физик кимёвий анализ усули.....	201
Физик кимёвий анализнинг оптик усули.....	202
а. Изомоляр сериялар усули.....	204
б. Нисбий чиқим усули.....	205
в. Моляр нисбатлар усули (тўйинтириш усули).....	206

LX боб. Электролит эритмалар

А. Электролитик диссоциаланиш	207
Эритмаларда ионларнинг сольватланиши ва гидратланиши.....	210
Диссоциаланиш даражаси. Кучсиз ва кучли электролитлар.....	211
А. Кучсиз электролитлар. Ионлар мувозанати.....	213

Б. Электр ўтказувчанлик.....	221
В. Кучли электролитлар.....	229
Ион атмосфераси	229
Ионларнинг термодинамик активлиги	230
Ион кучи	231
Электролитларнинг электростатик назарияси (Дебай-Хюккель назарияси). Активлик коэффициентини ҳисоблаш.....	232
Кучли электролитларнинг электр ўтказувчанлиги.....	233
Суюқланмаларнинг электр ўтказувчанлиги.....	237
Кислота – асос назарияси.....	238

**X боб. Электродларда борадиган жараёнлар ва электр
оритувчи куч**

Электрохимёвий жараёнлар.....	242
Электрохимёвий реакциялар термодинамикаси	242
Фазалар чегарасидаги электрод потенциаллар.....	244
Электрод потенциалларнинг ҳосил бўлиши	244
Оксидланиш-қайтарилиш потенциали.....	248
Электрохимёвий кучланишлар катори.....	253
Гальваник элементлар	254
Қайтар гальваник элементлар	262
Потенциометрия.....	264

XI боб. Электролиз

Электролиз.....	272
Кутбланиш.....	273
Ажралиш потенциали ва ажралиш кучланиши.....	277
Катионларнинг биргаликда қайтарилиши.....	281
Электр кўш қаватининг тузилиши.....	283
Электрохимёвий реакциялар тезлиги.....	284
Туз суюқланмаларининг электролизи.....	287
Электролизнинг амалий аҳамияти.....	289
Аккумуляторлар.....	290
Материалларнинг электрохимёвий коррозияси.....	293
Металларни коррозиядан сақлаш усуллари.....	295

XII боб. Кимёвий реакциялар кинетикаси

Расмий (формал) кинетика.....	299
Кимёвий реакцияларнинг тезлиги.....	299
Кимёвий реакцияларнинг кинетик жиҳатдан синфларга ажралиши ...	301
Оддий реакциялар.....	301
Мураккаб реакциялар.....	305
Оқимда (динамик шароитда) борадиган реакциялар кинетикаси..	311
Реакция тартиби.....	312
Реакциянинг кинетик назарияси.....	314

Реакция тезлигига температуранинг таъсири.....	314
Занжир реакциялар.....	327
Актив марказларнинг ҳосил бўлиши	329
Занжирнинг узилиши.....	330
Тармоқланмаган занжир реакциялар кинетикаси.....	333
Тармоқланган занжир реакциялар.....	335
Кимёвий реакциялар тезлигига эритувчиларнинг таъсири	338
Фотохимёвий реакциялар.....	339
Нонзотермик шароитда борадиган реакциялар.....	341
Топокимёвий реакциялар	341

XIII боб. Катализ

Каталитик реакциялар ва уларнинг аҳамияти.....	343
Катализнинг умумий принциплари.....	344
А. Гомоген катализ.....	345
Фермент катализ.....	348
Б. Гетероген катализ.....	350
Катализатор активлигига турли факторларнинг таъсири.....	350
Ёювчилар.....	356
Гетероген катализ назарияси.....	357
Гетероген каталитик жараёнларда активланиш жараёни.....	361
Катализнинг электрон назарияси.....	367
Катализнинг радикал назарияси.....	368
Адабиётлар рўйхати.....	370

ФИЗИКАВИЙ КИМЁ

Ҳ.Р.РУСТАМОВ, Ш.П.НУРУЛЛАЕВ

Тошкент – «Fan va texnologiya» – 2011

Мухаррир: М.Ҳайитова
Тех. муҳаррир: А.Мойдинов
Мусаввир: Ҳ.Ғуломов
Мусаххиха: Ф.Исмоилова
Компьютерда
саҳифаловчи: Ш.Миркосимова

Нашр.лиц. АЛ№149, 14.08.09. Босишга рухсат этилди 14.09.2011 йил.
Бичими 60x84 ¹/₁₆. «Times Uz» гарнитураси. Офсет усулида босилди.
Шартли босма табағи 24,0. Нашр босма табағи 23,5.
Тиражи 100. Буюртма № 119.

«Fan va texnologiyalar Markazining bosmaxonasi» да чоп этилди.
100066, Тошкент шаҳри, Олмазор кўчаси, 171-уй.