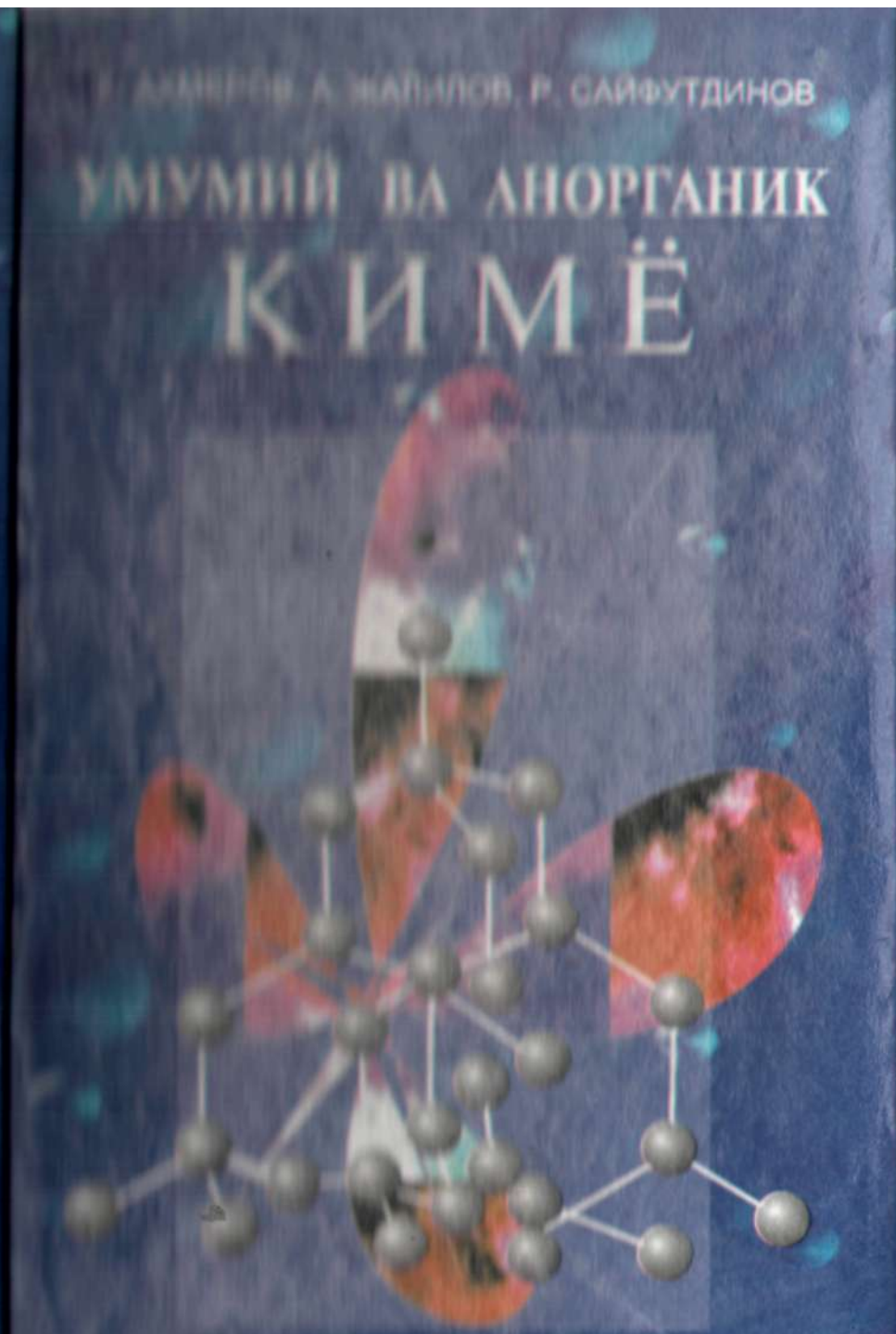


# УМУМИЙ ВА АНОРГАНИК КИМЁ



Чзб.2  
БЧБ

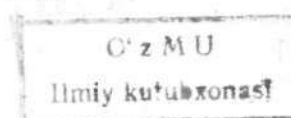
К.АХМЕРОВ, А.ЖАЛИЛОВ, Р.САЙФУТИНОВ

А-99

# УМУМИЙ ВА АНОРГАНИК КИМЁ

ўзбекистон Республикаси Олий ва ўрта маҳсус таълим  
шарлиги «кимёвий технология, озиқ-овқат технологияси ва  
шашка йўналишлар бўйича бакалаврларни тайёрлаши учун  
дарслик сифатида тавсия этган.

В5817



ТОШКЕНТ – «ЎЗБЕКИСТОН» - 2003

24.1  
A 98

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

Мұхаррирлар: *Р. Тоирова, Н. Иноятова*

### Аҳмеров К. ва бошқ.

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

1,2 Автордош.

ISBN 5-640-03046-1

Мазкур дарслік олий техника ўқув юртларининг кимёвий технология (ишлаб чиқариш турлари бүйіча), озиқ-овқат технологиясы (маңсулот турлари бүйіча ва турдош йұналишлар бүйіча билим оладын талабаларига мұлжалланған бўлиб, унда умумий ва анорганик кимё фанидан назарий қонун-қоидалар, маъruzаларда бериладын материалларга ойл саволлар, тестлар, масала-мисоллар ва мустақил ўрганиш учун маълумотлар келтирилган.

Дарслікда келтирилган маълумотлардан олий техника ўқув юртларининг талабалари ва магистрантлар фойдаланишлари мумкин.

ББК 24.1я73

№470-2003  
Алишер Навоий номидаги  
Ўзбекистон миллий китубхонаси.

A 1705000000-103 2003  
M351 (04) 2003

© ЎЗБЕКИСТОН нашриети, 2003 й.

### СҮЗ БОШИ

Мазкур дарслік Ўзбекистон Республикаси Олий ва ўрта махсус таълим вазирлиги томонидан тасдиқланған дастур асосида тузилган бўлиб, олий техника ўқув юртларининг турли йұналишларида билим олаётган бакалаврларга мўлжаллаб ёзилган. У талабалар билимларини чуқурлаштириш, аудиторияда ва мустақил ишлашлари учун амалий ёрдам дастагидир. Унда ўқитишининг рейтинг усулидан ва тест назоратидан фойдаланиб умумий кимё асосларини сингдириш кўзда тутилади. Табиатда рўй берувчи жараёнлар, атмосфера ва коинотдаги ўзгаришлар, турли минералларнинг ҳосил бўлиши, булардан кимёвий хомаше сифатида фойдаланиш ҳамда синтезда қўлланишини ўргатиш умумий кимё зиммасига юқлатилади. Фаннинг назарий масала ва муаммолари, қонун-қоидалари, гипотезалар, бошқа фанлар билан узвий боғлиқлиги ва бошқалар таҳлил қилинади. Кўп ийллар давомида кимёнинг ривожланиш тарихи, илмий ва амалий ютуқлари, муаммолари, келажакда ҳал қилиниши лозим бўлган технологик ечим асослари билан бўлажак бакалаврларни таништириш, уларда бу ишларга қизиқиши уйғотиш ҳамда дастлабки ижодий куртакларни ўстириш фаннинг асосий мақсади ҳисобланади.

Фанини ўрганиш натижасида талаба:

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

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

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

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

Модданинг фазода чегараланган қисми **жисм** деб аталади. Бу моддага нисбатан нисбий тушунча бўлиб, аниқ бир нарсани англатади. Алюминийдан ясалган қошиб, идиш-товоқлар, самолёт қисмлари сим ёки қурилиш материали жисмга мисол бўла олади. Модда ибораси жисм тушунчасига нисбатан умумийдир.

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

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

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

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

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

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

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

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

$$E = mc^2$$

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

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

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

күплаб цемент, қурилиш материаллари, тиббиёт ва қишлоқ хұжалиги препаратлари яратилди. Ҳозир кимё саноати ишлаб чиқараётган маҳсулотлардан фойдаланмаётган бирор соҳани күрсатып қийин.

Кимё фани ва саноатининг катта одимлар билан ривожланыстағанлығи бопқа соҳаларнинг ривожига ҳам ижобий таъсир этмоқда. Қатор йирик кимё ишлаб чиқариш бирлашмалари, ўнлаб заводлар, цех ва корхоналар турли хил маҳсулотлар ишлаб чиқармоқда. Бу корхоналарда ишлаб чиқарылған маҳсулотлар чет элларда ҳам маълум ва машҳурдир. Республикаимизда жойлашган 5 та кимё йўналишидаги илмийтадқиқот институти, олий ўқув юргларидаги факультет, кафедра ва тармоқ илмий ташкилотларида кимё муаммолари ҳал этилмоқда.

Мамлакатимизда кимё фани ва саноатини жадал ривожлантириш, хусусан кимё корхоналарининг қувватини янада ошириш, маҳсулот сифатини күтариш, озиқ-овқат маҳсулотларини күпайтириш, кимё ютуқларидан амалий фойдаланиш вазифалари турибди. Табиий газ, тошкүмир, нефть, конденсат ва бошқа хомашёлардан фойдаланиш самараси күтарилмоқда. Биотехнология ривожлантирилди, чиқитсиз технологияга кенг йўл очилди, чорвачилик маҳсулотларининг маҳсулдорлиги, қишлоқ хўжалик экинлари ҳосилдорлигини ошириш учун кимёвий воситалар күплаб ишлаб чиқарилмоқда. Қисқача қилиб айтганда, кимё ютуқларидан халқ хўжалигининг барча соҳаларида кўп ва самарали фойдаланилмоқда.

## I БОБ. УМУМИЙ КИМЁ

### I.1. ЎЛЧОВ ВА БИРЛИКЛАРНИНГ МЕТРИК СИСТЕМАСИ

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

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

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

#### I.I-жадвал

#### СИ системаси асосий бирлеклари ва уларнинг таърифи

№	Катталик номи	Бирлик белгиси	Таърифи
1.	Моляр масса	кг/моль	Миқдори 1 моль бўлган модда массаси
2.	Моляр ҳажм	м <sup>3</sup> /моль	1 м <sup>3</sup> ҳажмни ёгаллайдиган 1 моль модданинг моль ҳажми
3.	Кимёвий реакциянинг иссиқлик эфекти	Ж	Турли кимёвий реакциялар натижасида 1 Ж энергияга эквивалент миқдорда ҳосил бўладиган иссиқлик эфекти
4.	Моляр ички энергия	Ж/моль	Ички энергияси 1 Ж бўлган 1 моль модданинг энергияси
5.	Моляр энталпия	Ж/моль	1 моль кимёвий модданинг 1 Ж энергияга эквивалент энталпияси
6.	Кимёвий потенциал	Ж/моль	1 моль модданинг 1 Ж энергияга эквивалент кимёвий потенциали
7.	Кимёвий мойиллик	Ж/моль	1 моль модданинг 1 Ж энергияга эквивалент миқдорда намёён бўладиган кимёвий мойиллиги
8.	Активланиш энергияси	Ж/ моль	1 моль модданинг кимёвий реакция жараёнида 1 Ж энергияга эквивалент активланиш энергияси

#### I. I-жадвалнинг давоми

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

*I. I-жадвалнинг давоми*

21.	Кутбланувчанлик	Кл.м <sup>2</sup> /В	майдонида механик момент ҳосил қила оладиган электр күч
22.	Оксидланиш-қайтарилиш потенциали	В	1 м <sup>2</sup> юзага таъсир эта оладиган электр күчланганлик
23.	Нурланини интенсивлиги	Вт/м <sup>2</sup>	1 м <sup>2</sup> юзага қуввати 1 Вт бўлган нурланини тушгандаги интенсивлик
24.	Квантлар оқимининг зичлиги	C <sup>-1</sup> ·m <sup>-2</sup>	Оқимга тик бўлган 1 м <sup>2</sup> юзадан 1 с вақт ичда ўтадиган квантлар сони
25.	Элементар электр заряд	Кл	e – электроннинг элементар зарядидан олинган каррали заряд қиймати
26.	Боғланиш энергияси	Ж	Кимёйи боғланишини узишга сарф бўлган энергия
27.	Ярим емирилиш даври	С	Атом дастраси миқдорининг ярмиси емириладиган вақт

*I. 2-жадвал*

**Ўлчов системаси белгилари**

Қўнимча	Белги-ланиши	Сон миқдори	Мисоллар
Мега	M	10 <sup>6</sup>	1 мега метр (Мм) = 1 · 10 <sup>6</sup> м
Кило	K	10 <sup>3</sup>	1 километр(км) = 1 · 10 <sup>3</sup> м
Деци	D	10 <sup>-1</sup>	1 дециметр (дм) = 0,1 м
Санти	C	10 <sup>-2</sup>	1 сантиметр (см) = 0,01 м
Милли	M	10 <sup>-3</sup>	1 миллиметр (мм) = 0,001 м
Микро	МК	10 <sup>-6</sup>	1 микрометр (мкм)= 1 · 10 <sup>-6</sup> м
Нано	N	10 <sup>-9</sup>	1 нанометр(нм) = 1 · 10 <sup>-9</sup> м
Пико	P	10 <sup>-12</sup>	1 пикометр (пм) = 10 · 10 <sup>-12</sup> м

3-жадвалда асосий физик-кимёйи катталиклар келтирилган.

*I. 3-жадвал*

**Баъзи физик-кимёйи катталикларнинг миқдори ва белгиси**

Катталик номи	Катталик миқдори белгиси
Массанинг атом бирлиги	1 м.а.б. = 1,66057 · 10 <sup>-27</sup> кг 6,022169 · 10 <sup>23</sup> м.а.б. = 1 кг
Электрон заряди	e = 1,6022 · 10 <sup>-19</sup> Кл.
Протон массаси	m <sub>p</sub> = 100728 м.а.б. = 1,67265 · 10 <sup>-24</sup> г
Нейтрон массаси	m <sub>n</sub> = 1,00866 м.а.б. = 1,67495 · 10 <sup>-24</sup> г
Электрон массаси	m <sub>e</sub> = 548580 · 10 <sup>-4</sup> м.а.б. = 9,10953 · 10 <sup>-24</sup> г
Моляр газ доимийси	R=8,3144 Ж/К · моль = 0,08205 л.атм/К.моль
Болымдан доимийси	1,38066 · 10 <sup>-23</sup> Ж/К
Планк доимийси	6,6262 · 10 <sup>-34</sup> Ж.с.
Фарадей доимийси	9,6485 · 10 <sup>4</sup> Кк/моль
Вакуумдаги ёруғлик нури тезлиги	c = 2,997925 · 10 <sup>8</sup> м/с
Авогадро сони	Na = 6,022045 · 10 <sup>23</sup> моль <sup>-1</sup>
Пи сони ( $\pi$ )	$\pi$ = 3,14159265 36

**I.2. АТОМ-МОЛЕКУЛЯР ТАЪЛИМОТ**

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

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

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

А. Лавуазье фанда катта ишлар қилишига қарамай, иссиқликни «огирилиги бўлмаган» (массасиз) элемент деб қаради, уни «теплород» деб аташгача борди ва элементлар рўйхатига киритиди. Бу хато фикр эди, албаттa.

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

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

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

Дальтон кимёга атом-массаси тушунчасини киритиди, водороднинг атом массасини шартли равишида бирга тенг деб қабул қилишни таклиф қилди.

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

### 1.3. КИМЁВИЙ ЭЛЕМЕНТ

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

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

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

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

Кимёвий элементнинг нисбий атом массаси унинг табиатда тарқалиши ҳисобга олинган табиий изотоплари массаларининг ўргача қийматига teng. У одатда массанинг атом бирлиги (м.а.б) да ифодаланади. Бунинг учун  $^{12}\text{C}$  атом нуклиди массасининг  $\frac{1}{12}$ , улуши қабул қилинган. Массанинг атом бирлиги тахминан  $1,66057 \cdot 10^{-27}$  кг га teng.

Кимёвий элементларнинг табиатда мустақил мавжуд бўла оладиган шакли оддий модда тушунчасига мос келади. Ҳар бир кимёвий элемент атоми ўз бирикмаларида ўзига хос оксидланиш даражаларини намоён қиласиди. Кимёвий реакцияларда атомлар сақланади, чунки атомларнинг ташқи қобиқларидаги электронлар қайтадан тақсимлангани ҳолда атом ядроси ўз ҳолича сақланиб қолади.

Кимёвий элементлар **металл ва металлмасларга** бўлинади. 22 та металлмас элемент (H, B, C, Si, N, P, As, O, S, Se, Te, галогенлар ва инерт газлар) бўлиб, қолганлари эса металларdir.

#### I. 4. ТОЗА МОДДА ВА АРАЛАШМАЛАР

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

Табиатда соғ ҳолда олтин, кумуш, платина ём билари учрайди. Углерод, олтингугурт, симоб ва бошқа байзи элементлар ҳам нисбатан тоза ҳолда учрайди. Қолган элементлар табиатда, асосан аралашмалар ва минераллар таркибида учрайди.

Моддаларни тозалашнинг замонави йусуллари. Кимёгарлар кўпинча аралашмалар билан иш кўрадилар. Аралашмалардан тоза моддани ажратиб олишда фойдаланилади.

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

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

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

аниқланади. Хроматографик анализнинг афзаллиги шундаки, у секунд ёки минутлар ичидә ўтказилади. Бу усулдан саноат корхоналарида узлуксиз равишда ўтказиладиган анализ ва назорат мақсадларида ҳам фойдаланилади. Хроматографик усул аралашмада қанча модда бўлса, ҳаммасини аниқлашга имкон беради. Аралашмадаги 20–30 моддани бир йўла бир неча дақиқаларда аниқлашнинг хроматографик йўли „экспресс – усул“ деб ҳам юритилади. Шу билан бирга саноатда колонкали хроматография усули, қоғоздаги хроматография усули ва бошқа усуллар кўлланилади.

### I. 5. АНОРГАНИК БИРИКМАЛАР НОМЕНКЛАТУРАСИ

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

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

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

Оксианионларда кислород кам бўлганда, уларнинг номи – *ион*, кўп бўлганда – *ат* кўшимишаси билан тугайди:  $\text{NO}_2^-$

нитрит-ион;  $\text{SO}_3^{2-}$  – сульфит-ион;  $\text{NO}_3^-$  – нитрат-ион;  $\text{SO}_4^{2-}$  – сульфат-ион ва ҳоказо.

Кислоталар учун эски номенклатура сақланиб қолган. Буларни водород иони (ёки бир неча шундай ионлар) ва оддий ёки комплекс аниондан ташкил топган деб қаралади. Агар кислоталар таркибида оддий анион бўлса, улар қуйидаги мисолларда келтирилганидек номланади. Муҳим кислоталар номи шу кислоталар таркибидаги анионлар номидан келтириб чиқарилади;  $\text{HCl}$  – хлорид кислота;  $\text{H}_2\text{S}$  – сульфид кислота,  $\text{HClO}$  – гипохлорит кислота,  $\text{HClO}_2$  – хлорит кислота,  $\text{HClO}_3$  – хлорат кислота ва  $\text{HClO}_4$  – перхлорат кислота.

### Такрорлаш учун материаллар

**Мавзуларнинг қисқача мазмуни.** Атрофимизни ўраб турган борлиқ материя кўрининшидир. Турли хил моддалар, бирикмалар, минераллар, фойдали қазилма ва бошқалар шулар жумласига киради. Материя доимий ҳаракатда бўлиб Қуёш системаси, қолаверса Коинотдаги борлиқ-нарсалар тўхтоворсиз ҳаракатдадир.

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

#### Ўтилган бобни ўрганишдан мақсад:

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

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

3. Олинган сонлар миқдорини турли бирликларда ифодалай олиш.

### Машқлар

1. Материянинг кўзга кўринмайлигиган турларидан мисоллар келтиринг, бир энергия турини иккинчи турга ўтишини мисолларда исботланг.

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

3. Металдан қилинган реактор катталиги  $4.5 \times 14 \times 24$  см га тенг бўлса, унинг ҳажми куб сантиметр ва куб метрда қандай миқдорга тенг бўлишини хисобланг.

### **T e s t   c a b o l l a r i**

1. Бир грамм олтин оддий шароитда қандай ҳажмни эгаллади ( $\rho=10,21 \text{ см}^3/\text{моль}$ )?

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

2. Нормал шароит ( $101, 325$  КПа. босими ва  $273^{\circ}\text{K}$ ) да ҳавонинг зичлиги қандай миқдорга эга бўлади?

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

## **II БОБ**

### **АТОМ ТУЗИЛИШИ**

#### **П.1. АТОМЛАР**

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

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

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

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

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

#### **П.2. АВОГАДРО СОНИ**

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

Аниқ ўлчашлар бу соннинг  $Na = 6,023 \cdot 10^{23}$  моль<sup>-1</sup> га тенг эканлигини кўрсатди. Ҳар қандай молданинг бир молида ҳам хули шунча молекула бўлади. Бу миқдор универсал ўзгармас қийматга эга бўлиб, углерод атоми массасининг ўн иккidan бир улуши билан тавсифланаб, молданинг таркиби ва агрегат ҳолатига боғлиқ бўлади.

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

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

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

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

бу ерда:

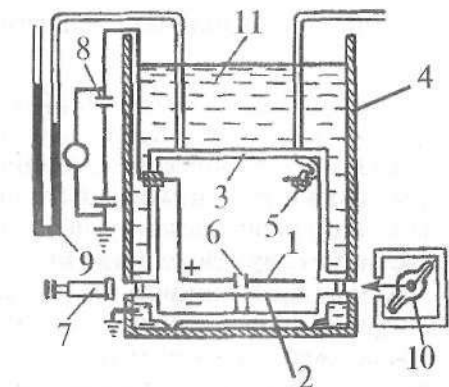
$$N_A = \frac{22,4 \cdot 10^3 \cdot 13,6 \cdot 10^{10}}{5,03 \cdot 10^{-9}} = 6,04 \cdot 10^{23} \text{ атом.}$$

Топилган миқдор Авогадро сонидан жуда кам фарқ қиласи. Бу фарқ  $\alpha$ -заррачаларни кузатишда йўл қўйилган хато натижасида келиб чиқсан.

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

Бу қурилма термостатга жойлантирилган металлсизмон камерага (3) ўрнатилган иккита (1,2) латун пластинкандан

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



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

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

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

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

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

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

Биринчи ва иккинчи тенгламани умумлаштирасак,

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

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

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

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

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

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

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

Бу ерда:  $N_A$  – Авогадро сони,

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

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

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

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

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

### II.3. АТОМ МАССАСИ ВА УНИНГ ЎЛЧАМИ

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

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

У ҳолда водород атоми учун:

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

Уран атоми учун эса:

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

Қаттиқ ҳолатдаги 1 моль оддий модда әгаллаган ҳажмни Авогадро сонига бўлиб, битта атомга тўғри келадиган ҳажм— $V$  ни аниқлаш мумкин. Қаттиқ ҳолатдаги моддаларда атомлар бир-бирларига яқин жойлашганлиги учун ўлчашда қилинадиган хато кам бўлади. У ҳолда битта атомга тўғри келадиган ҳажмни куб илдиздан чиқариб, атом диаметрини ҳам аниқласа бўлади.

Бундай ҳисоблашни мис атоми мисолида кўрайлик. Миснинг зичлиги  $8,93 \text{ г}/\text{см}^3$  бўлгани учун бир моль миснинг ҳажми  $7,12 \text{ см}^3$  ни ташкил қиласди. Бундан бир атомга тўғри келадиган ҳажмни топамиш:

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

Мис атомнинг диаметри эса

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

ни ташкил қиласди ва атом радиуси  $1,14 \cdot 10^{-8} \text{ см}$  га teng бўлади.

Атомлар ўлчамини жуда аниқлик билан ҳисоблаш учун, уларнинг қаттиқ модда кристаллнида жойлашган ўрнини билиш керак. Буни рентген структура анализи ёрдамида аниқлаш мумкин. Бу усулда кўпгина металларнинг атомлари жиплашган шарчалар каби жойлашганлиги аниқланган.

Жиплашиб жойлашган шарчаларнинг ҳажми умумий ҳажмнинг 74% ини ташкил этади. Шунга асосланиб кристаллдаги мис атоми радиусининг қийматини қуидаги ҳисоблаш орқали аниқлаш мумкин.

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

Бундан;

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

Кўриниб турибдики, мис атоми радиусининг аниқ қиймати юқоридаги тахминий топилган қийматдан унча катта

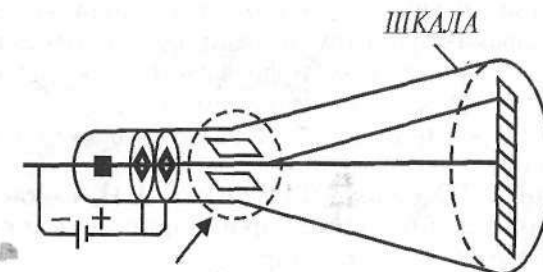
фарқ қилмайди. Шуни айтиб ўтиш керакки, кристаллдаги атом уни ўраб турган бўшлиқ билан аниқ чегара сиртига эга эмас. Шунинг учун атом ўлчамлари шартли белгиланади. Атом ўлчамлари дейилганда оддий модда кристаллдаги атом радиусини тушуниш керак. Атом радиуси эса қўшни атомлар ядролари орасидаги масофанинг ярмига тенгdir. Барча атомлар радиуси  $10^{-9} \text{ нм}$  билан ўлчанганидан мoddанинг тузилиш назариясида ҳисоблашларни соддалаштириш мақсадида яхлитланган бирлик қабул қилинган. Бу бирлик *нанометр* деб аталади ва ним ҳарфи билан белгиланади. Демак, мис атом радиуси  $r_{Cu} = 0,128 \text{ нм}$  га тенгdir.

Миснинг бир миллион атомини кетма-кст жойлаштириб чиқсан факатгина  $2,6 \cdot 10^{-4} \text{ м}$  масофани әгаллайди.

#### II.4. АТОМНИНГ ТУЗИЛИШИ

Юқорида кўрсатиб ўтилганидек, кимёвий элементларнинг атомлари ядродан ва унинг атрофида ҳаракатланадиган электронлардан таркиб топган. Ўтган асрнинг ўрталарида заррачалар оқими ҳосил қилингандан кейингина электронларнинг хоссаси ўрганилган. Бунда биринчи навбатда электрон зарядининг унинг массасига нисбати ўлчанган. Бу миқдор электронлар оқимининг электр ва магнит майдон таъсирида четга чиқишини аниқлаш орқали белгиланган. Бундай тажрибани биринчи бўлиб, 1897 йили Томсон ўзи тайёрлаган асбобда ўтказди (II.2-расм).

Тажриба натижаларига асосланиб  $e/m_e = 5,273 \cdot 10^{17}$  электростатик бирлик тақсим грамм (э.с.б./г)га teng эканлиги аниқланган.



II.2-расм. Электронларнинг  $e/m$  миқдорини аниқлайдиган асбоб схемаси.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

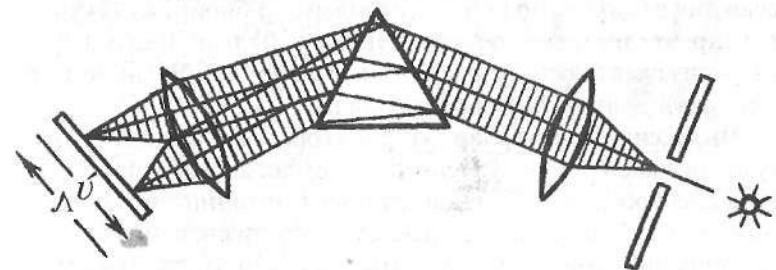
$$A = Z + N$$

**Элементнинг ядро зарядлари бир хил бўлиб, атом массалари билан бир-биридан фарқ қиласди.** Маълум элементнинг изотоплари бир-биридан атом ядроидаги нейтронлар сони билан фарқланади.

## II.5. АТОМ СПЕКТРЛАРИ

Кимёвий элементларнинг спектрларини ўрганишга доир тажрибаларда тўпланган маълумотлар атомнинг тузилиши на-зариясини яратишга асос қилиб олинган далиллардан бири бўлиб хизмат қиласди. Ҳозирги вақтда спектр чизиқлари частотаси  $\lambda < 0,001\%$  аниқликда ўлчамоқда. Шунингдек, спектр чизиқларининг равшанинг ҳам аниқ ўлчаш мумкин. Шубҳасизки, атом тузилиши ҳақидаги тушунчалар ишончли тажрибалар натижаларига асосланган.

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



II.3 -расм. Спектрографнинг ишлаш схемаси.

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

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

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

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

**Чизиқсимон спектрлар.** Агар газ горелкаси алангасига ош тузи эритмаси билан ҳўлланган бир бўлак асбест киритилиб, унга спектроскоп орқали қаралганда аланганинг зўрға кўринадиган узлуксиз спектрида равишан сариқ чизиқ пайдо бўлади. Бу сариқ чизиқни натрий буғи ҳосил қиласди. Натрий буғи эса ош тузи молекулаларининг алангада парчаланишидан вужудга келади. Бундай спектрлар чизиқсимон спектрлар деб аталади.

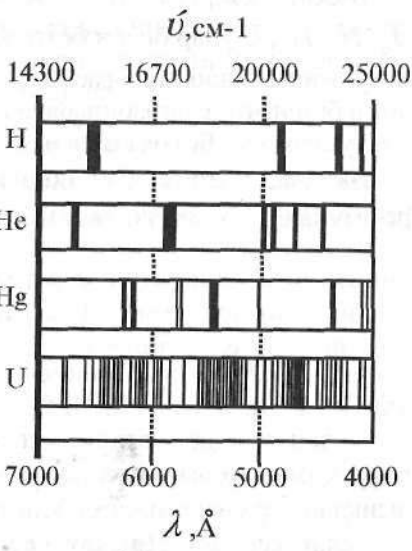
Чизиқсимон спектр ҳосил бўлиши мoddанинг муайян узунликлари (жуда энсиз муайян спектрал оралиқлардаги) тўлқинлар чиқаришини билдиради. Чизиқсимон спектрларни молекуляр ҳолатдагина эмас, балки атомлар ҳолидаги барча газсимон молдалар ҳам ҳосил қиласди. Бу ҳолда ёруғлик нурлари бир-бирига таъсири этмайдиган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

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

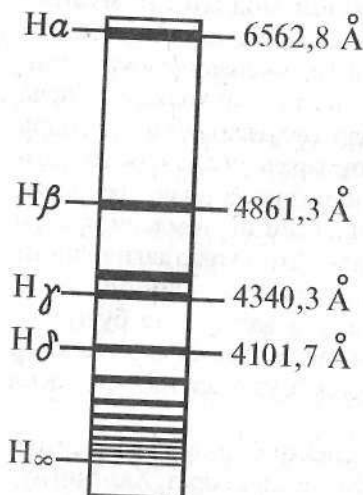
Йўл-йўл спектрларни атомлар эмас, балки бир-бири билан боғланмаган ёки заиф боғланган молекулалар ҳосил қиласди. Молекуляр спектрларни кузатиш учун чизиқ-чизиқ спектрларни каби бугнинг ёки зарядланган газнинг алангада шуълаланишидан фойдаланилади.

Ҳар қайси мoddанинг атом ёки молекуласи тўлқин узунлигига мос келадиган спектр чизиқлари тўплагмига эга бўлади (II.4-расм).

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



II.4-расм. Баъзи элементлар спектрларининг схемаси.



II.5 - расм. Күзга күринағынан водород спектри ва унга яқын бўлган ультрабинафша спектр соҳаси (Бальмер серияси).

$H_\alpha, H_\beta, H_\gamma, H_\delta$  лар билан белгиланган тўртта спектр чизиқни кузатиш мумкин (II.5-расм). Шунингдек, бу чизиқлар билан бирга бир нечта ультрабинафша соҳа спектри ҳосил бўлиши ҳам кузатилади. Бу соҳа **Бальмер серияси** деб аталади.

Бальмер серияси чизиги тўлқин сонини қўйидаги формула билан ифодалаш мумкин:

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

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

Бундан ташқари, водород спектрини ультрабинафша ва инфрақизил соҳаларда текшириш йўли билан яна бир қанча чизиқлар, серияси топилган. Ультрабинафша соҳада топилган чизиқлар серияси **Лайман серияси**, инфрақизил соҳада топилган чизиқлар серияси **Пашен, Бреккет ва Пфунда сериялари** деб аталади. Бундай чизиқлар сериясининг тўлиқ

Атом спектрларининг чизиқлари бир-бирига жуда яқин жойлашганligини жуда сезгир асбобларда кузатиш орқали аниқланган. Агар нурланиш манбаи магнит майдонига киритилса, спектрдаги битта чизиқ атрофида унга жуда яқин жойлашган чизиқчалар ҳосил бўлиши кузатилади. Бундай чизиқчалар **Зееман эффиқти** деб аталади.

Нурланиш манбаи электр майдонига киритилганда ҳам спектр чизиқчалари ҳосил бўлади. Бундай чизиқчалар **Штарк эффиқти** деб аталади.

**Водород спектри.** Энг оддий спектр водород спектридир. Кўринағынан соҳада фақатгина

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

Шундай қилиб, водород спектри қўйидаги умумий формула билан ифодаланади:

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

бўлади.

Бу ерда:  $C$  – ёруғлик тезлиги,  $\lambda$  – тўлқин узунлиги.

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

Масалан, водород спектрининг  $H_{\alpha}$  чизиги учун Е ни қуйидагида ҳисоблаймиз:

$$\lambda = 6562,8 \text{ Å} = 0,656 \cdot 10^{-9} \text{ м}$$

у ҳолда:

$$\bar{V} = \frac{C}{\lambda} = \frac{2,9979 \cdot 10^{10}}{0,656 \cdot 10^{-4}} = 4,57 \cdot 10^{14} \text{ сек}^{-1}$$

$$E = h\nu = 6,625 \cdot 10^{-34} \cdot 4,57^{14} = 3,03 \cdot 10^{-12} \text{ эрг ёки } 3,03 \cdot 10^{-19} \text{ Ж.}$$

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

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

ёки

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

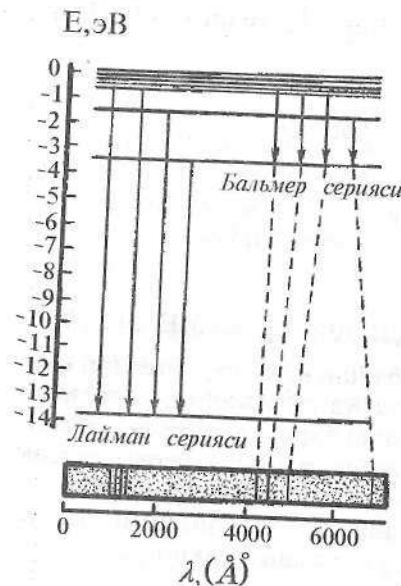
Юқорида келтирилган (II.6) ва (II.10) тенгламаларини таққосласак, улар орасида ўхшашлик борлигини кўриш мумкин.

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

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

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

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



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

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

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

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

Миқдори симоб атомининг 4,87 эВ га тенг бўлган энергия квантига тенг бўлиб, атомнинг нурланиши учун сарф бўлган энергия миқдорига (4,9 эВ) тахминан эквивалентdir.

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

## II.6. АТОМ ТУЗИЛИШИ НАЗАРИЯЛАРИНИНГ РИВОЖЛАНТИРИЛИШИ

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

(II.17) тенгламадаги ўзгармас қийматларни ўрнига қўйсак, стационар орбита радиуси қийидаги қийматта эга бўлади:

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

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

Электрон энергияси кинетик ва потенциал энергиялар ийғиндисига тенг бўлади:

$$E = T + U$$

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Бор назарияси водород спектри чизиқларининг ҳосил бўлишини тушунтириб берди. Агар электрон учинчи орбитадан иккинчи орбитага ўтса, водород спектрининг  $H_{\alpha}$  чизиги ҳосил бўлади. Тўртинчи орбитадан иккинчи орбитага ўтса  $H_{\beta}$ , бешинчи орбитадан иккинчи орбитага ўтса  $H_{\gamma}$  чизиги вужудга келади.

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

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

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

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

Бу ерда,  $n = 2, 3, 4, \dots$

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

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

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

$$E = \frac{13,6}{n^2} \text{ эВ}$$

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

Иккинчи орбиталдаги электронни чиқариб юбориш учун эса  $E = \frac{13,6}{2^2} = 3,4$  эВ энергия сарф бўлади.

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

балки эллипс шаклида ҳам бўлиши мумкинлиги кўрсатилди. Орбиталлар факат текисликка жойлашибина қолмай, балки фазода турли вазиятда бўлиши мумкин. Бу назария спектрларда кузатиладиган жуда кўп ҳодисаларни тўғри тушунтириб берди. Бироқ Бор-Зоммерфельд назарияси бир қадар камчиликларга эга бўлгани сабабли кимёвий боғланишни микдорий жиҳатдан тушунтиришга ожизлик қилди. Масалан, молекуляр гелий иони  $\text{He}_2^+$  нинг боғланиш энергияси бу назария асосида ҳисоблаганда манфий қийматга эга бўлиб чиқди, яъни бундай ион борлиги тасдиқланмади. Ваҳоланки, бундай ион мавжуд бўлиб, унинг боғланиш энергияси  $+2,55 \cdot 10^5$  Ж/моль га teng. Бор-Зоммерфельд назарияси кейинчалик тўлқин-механик тасаввурлар билан алмаштирилди.

## П.7. ЗАРРАЧАЛАРНИНГ ТЎЛҚИН ХУСУСИЯТЛАРИ

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

**Нурнинг икки хил табииати.** Ўтган асрнинг биринчи ярмида нурнинг интерференция ва дифракция ҳодисалари тажрибала ўрганилиб, нур кўндаланг электромагнит тебранишга эга эканлиги аниқланган эди. Маълум шароитда интерференция ва дифракциянинг ҳосил бўлишига қараб ҳар қандай нурни тавсифлаш мумкин. XX асрга келиб нурнинг оқими натижасида вужудга келган заррачалар ҳаракатини **нур квантлари ёки фотон** деб атала бошланди. Нурнинг корпускуляр хоссаси эса асосан **Комптон эффицити ва фотоэффект** ҳодисаларида намоён бўлади.

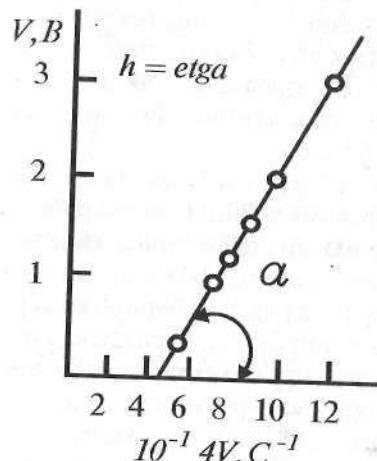
Фотоэффект ҳодисаси 1887 йил Г. Герц томонидан ўрганилган. Кейинчалик А.Г. Столетов томонидан ривожлантирилган бўлиб, бу ҳодиса металларнинг ёруғлик нури таъсирида ўзидан электронлар чиқаришига асосланди. Фотоэффект ҳодисасини нурнинг тўлқин назарияси асосида

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

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

Фотонлар ва электронларнинг тўқнашиши натижасида

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



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

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

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

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

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

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

Юқорида келтирилган (II.23) ва (II.24) тенгламалардан кўриниб турибдики, тўғри чизиқнинг офиши  $U - V$  координатасида  $\frac{h}{e}$  нисбатта тенгдир. Бу усул Планк доимийсини аниқлашда энг қулай усуллардан биридир. Нурнинг корпускуляр табиатини – **Комптон эфектини** тушунтиришдан олдин масса билан энергия орасидаги боғланиш қонунларини кўриб чиқамиз.

### II.8. МАССА БИЛАН ЭНЕРГИЯ ОРАСИДАГИ БОҒЛАНИШ ҚОНУНИЯТЛАРИ

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

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

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

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

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

Бу тенглама масса билан энергиянинг ўзаро боғланиш назариясини ифодалайди. Ҳолбуки нисбийлик назарияси вужудга келгунга қадар масса билан энергия ўзаро боғлиқ эмас деб қараб келинган эди. II.26 тенглама ҳар қандай жараён учун массалар ўзгариши  $\Delta m$  ва энергия  $\Delta E$  орасидаги боғланишини ифодалагани учун уни күйидагича ёзиши мумкин:

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

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

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

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

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

ҳосил бўлади.

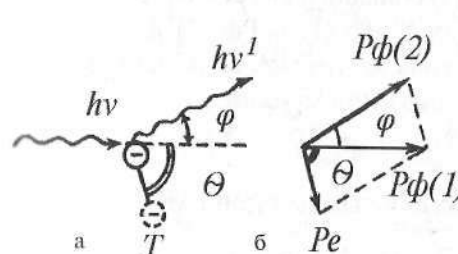
II.28 тенглама фотон импульси  $mc$  билан нурнинг тўлқин узунлиги орасидаги боғланишини кўрсатади. Бу ҳолда тенгламани қўйидагича ёзишимиз мумкин.

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

Бу ерда;  $P$  – фотон импульси.

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

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



II.8 - расм. Комптон эффиқтини тушунтириш схемаси:

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

Комптон эффиқтини аниқ ифодалайдиган тенгламани ҳосил қилиш мумкин.

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

чиlgan фотон бошлангич фотон йўналишига нисбатан бурчак ҳосил қилиб ҳаракатланади. Фотондан маълум миқдордаги энергия олган электрон, бошлангич фотон йўналишига нисбатан  $\Theta$  бурчак ҳосил қилиб учади. Энергиянинг сақланиш қонунига мувофиқ электроннинг фотондан олган кинетик энергияси  $T$  қўйидагида аниқланади:

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

Заррачаларнинг кинетик энергияси  $(1/2)mv^2$  бўлиб, унинг импульси  $P = mu$  га боғлиқ бўлади ( $m$  ва  $u$  - заррача массаси ва тезлиги). У ҳолда тенглама қўйидаги кўринишга эга бўлади:

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

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

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

Импульснинг сақланиш қонунига асосан сочилган фотон ва электрон энергияларининг вектор йифиндиси бошлангич фотоннинг импульсига тенгdir. Косинуслар теоремасига мувофиқ қўйидаги тенгламани ҳосил қиласиз:

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

Бу ерда,  $P_{\phi}(1)$  ва  $P_{\phi}(2)$  бошлангич ва сочилган фотонлар импульсларининг миқдори.  $P_{\phi}(1)$  ва  $P_{\phi}(2)$  қийматлари жиҳатидан бир-биридан унча катта фарқ қilmайди, шунинг учун тенгламани қўйидагида ёзиш мумкин:

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

У ҳолда (II.31) тенглама қўйидагида кўринишга эга бўлади:

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

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

бўлгани учун

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

бўлади.

Фотон импульси (II.29) тенгламага асосан қўйидагига тенг:

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

Юқоридаги (I.35) ва (I.34) тенгламаларга қийматларини қўйисак

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

ҳосил бўлади. (I.32) ва (I.36) тенгламаларни ўнг томонларини тенглаштириб қўйидаги тенгламага эга бўламиз:

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

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

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

$\Delta V$ нинг қиймати  $V$  га нисбатан унча катта бўлмаганлиги туфайли уни қўйидагида изоҳлаш мумкин:

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

Бу тенгламани (II.37) тенгламага қўйисак Комптон эфектини ифодалайдиган тенглама келиб чиқали:

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

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

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

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

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

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

Бу сарда:  $m$  - заррачаларнинг массаси,  $V$  - уларнинг тезлиги.

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

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

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

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

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

## П.9 КВАНТ МЕХАНИКАСИ. ШРЕДИНГЕР ТЕНГЛАМАСИ

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

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

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

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

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

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

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

электрон радиуси қабул қилинган, яъни  $a_o = \frac{\hbar}{me^2} = 0,529$  нм – энергия бирлиги қилиб, ана шу орбитадаги электроннинг потенциал энергияси, яъни  $E = \frac{me^4}{n^2} = \frac{e^2}{a_o^2} = 27,2$  эВ қабул қилинган. Электр заряди ва масса бирлиги қилиб, электрон массаси ва заряди қабул қилинган. Бу бирликлар инглиз олими Хартри томонидан таклиф қилингани учун **Хартри бирликлари** ёки **атом бирликлари** деб юритилади.

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

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

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

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

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

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

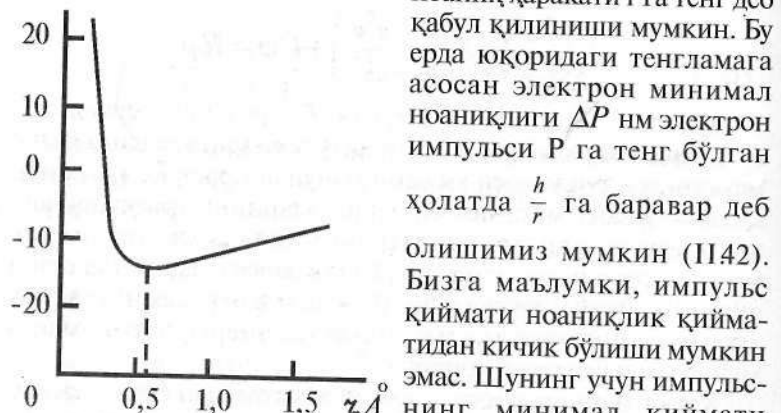
ёки

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

Бу ерда:  $\Delta X$  – заррачаларнинг ноаниқлик ҳолатлари (яъни кузатилаётган вақтдаги  $X$  ўқидаги жойлашган ўрни),  $\Delta P_x$  ва  $\Delta V_x$  –  $X$  ўқи бўйича заррачаларнинг тезлиги ва импульслари ноаниқлик миқдорлари.

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

Агар электрон ҳаракати  $r$  – радиус ичидаги содир бўлади деб ҳисобласак, у ҳолда ноаниқ ҳаракати  $r$  га тенг деб қабул қилиниши мумкин. Бу ерда юқоридаги тенгламага асосан электрон минимал ноаниқлиги  $\Delta P$  нм электрон импульси  $P$  га тенг бўлган



II.9-расм. Электрон энергияси билан ҳаракатлана оладиган радиус орасидаги боғланиш.  $P = \frac{h}{r}$  (II. 44) га тенг бўлади.

Электрон энергияси  $\frac{p^2}{2me}$  қиймат асосида ҳосил бўлган

кинетик энергия билан ядродан  $r$  масофада мавжуд бўлган  $\frac{e^2}{2r}$  потенциал энергия йиғиндисига тенг бўлади. Бу ҳолда водород атомидаги электроннинг умумий энергияси  $E$  қўйидаги қийматта тенг бўлади:

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

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

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

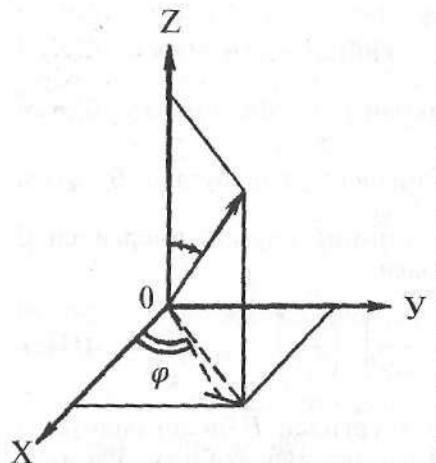
Тенгламадан

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

Топилган  $r_o$  қийматини (II45) тенгламага кўйиб, водород атомидаги электроннинг минимал энергия қийматини топишимиз мумкин:

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

Олинган натижалар чукур маънога эга. Классик тасаввурларга асосан электрон ядрога қулаг тушган вақтда унинг энергияси минимал қийматга эга бўлади. Лекин квант механикаси электроннинг тинч ҳолатдаги эмас, балки  $r_o$  бўлган чегарадаги энергияси минимал қийматга эга эканлигини кўрсатади. Бундай ҳолатда эса бу чегара ичидаги электроннинг аниқ ҳола-



II.10 -расм. Күтб координаталар системаси.

водород атомидаги электроннинг минимал қийматига мос келишини кузатишими мумкин.

Юқорида көлтирилган хулосалар тахминийдир, чунки электроннинг атомидаги ҳаракатини аниқ сфера бўйлаб чегаралаб бўлмайди. Шунга қарамасдан бу хулосалар, электрон нима учун ядрога қулаб тушмаслиги ва унинг энергияси минимал қийматга эга эканлигини изоҳлаб беришда катта аҳамиятга эга. Водород атоми учун Шредингер тенгламаси ечишганда ҳам худди шундай натижалар олиниши мумкин. Лекин бунинг учун мураккаб электрон ҳисоблаш машиналаридан фойдаланиши талаб этилади.

## II.10. ВОДОРОД АТОМИ ТУЗИЛИШИНИ КВАНТ-МЕХАНИК НАЗАРИЯ АСОСИДА ТУШУНТИРИШ

Водород атоми жуда содда тузилган бўлиб, унинг ядро майдонида биттагина электрон ҳаракатланади. Бундай ҳолатда Шредингер тенгламасига мувофиқ потенциал энергия  $U$  функцияси қуйидаги кўринишга эга бўлади:

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

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

Юқорида көлтирилган хулосалар тахминийдир, чунки электроннинг атомидаги ҳаракатини аниқ сфера бўйлаб чегаралаб бўлмайди. Шунга қарамасдан бу хулосалар, электрон нима учун ядрога қулаб тушмаслиги ва унинг энергияси минимал қийматга эга эканлигини изоҳлаб беришда катта аҳамиятга эга. Водород атоми учун Шредингер тенгламаси ечишганда ҳам худди шундай натижалар олиниши мумкин. Лекин бунинг учун мураккаб электрон ҳисоблаш машиналаридан фойдаланиши талаб этилади.

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

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

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

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

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

у ҳолда  $\varphi$  – функциясини фақаттана битта аргументта боғлиқ бўлган уч функция кўпайтмаси деб олиш мумкин:

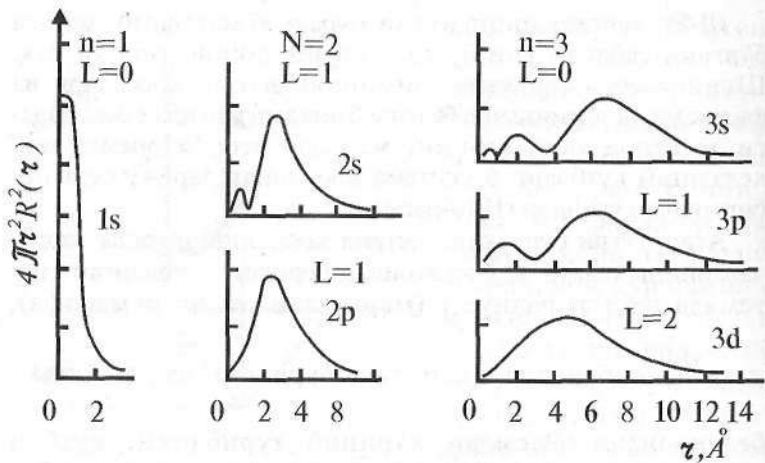
$$\varphi = (r, \theta, \varphi) = R(r)\Theta(\theta)\Phi(\varphi)$$

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

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

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

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



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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

II.1- жадвал

Түрли ҳолатдаги электронларнинг квант сонлари

$n$	1		2	
$L$	0	0	1	
$n_e$	0	0	0	$\pm 1$
$m_s$	+1/2 -1/2	+1/2 -1/2	+1/2 -1/2	+1/2 -1/2 +1/2 -1/2
Орбиталлар белгиси	1s	2s	2p <sub>z</sub>	2p <sub>x</sub>
			2p <sub>y</sub>	
$L$ - маълум қийматга эга бўлгандаги максимал электронлар сони	2	2	6	
$n$ - маълум қийматга эга бўлгандаги максимал электронлар сони	2	8		

3									
0	1				2				
0	0	$\pm 1$		0	$\pm 1$		$\pm 2$		
+1/2 -1/2	+1/2 -1/2	+1/2 -1/2	+1/2 -1/2	+1/2 -1/2	+1/2 -1/2	+1/2 -1/2	+1/2 -1/2	+1/2 -1/2	+1/2 -1/2
3s	3p <sub>z</sub>	3p <sub>x</sub>	3p <sub>y</sub>	3d <sub>z<sub>2</sub></sub>	3d <sub>xy</sub>	3d <sub>yz</sub>	3d <sub>x<sup>2</sup>y<sup>2</sup></sub>	3d <sub>xy</sub>	
2	6			10					
	18								

II. 2-жадвал

Водород атоми электронларининг тўлқин функциялари

Орбиталар	Радиал қисми	Бурчак қисми
1s	$2e^r$	$\frac{1}{2\sqrt{\pi}}$
2s	$-\frac{1}{2\sqrt{2}} \cdot (2-r) \cdot e^{-\frac{r}{2}}$	$\frac{1}{2\sqrt{\pi}}$
2p <sub>x</sub>	$\frac{1}{2\sqrt{6}} \cdot r \cdot e^{-\frac{r}{2}}$	$\frac{\sqrt{3}}{2\sqrt{\pi}} \left( \frac{x}{r} \right)$
2p <sub>y</sub>	$\frac{1}{2\sqrt{6}} \cdot r \cdot e^{-\frac{r}{2}}$	$\frac{\sqrt{3}}{2\sqrt{\pi}} \cdot \left( \frac{y}{r} \right)$
2p <sub>z</sub>	$\frac{1}{2\sqrt{6}} \cdot r \cdot e^{-\frac{r}{2}}$	$\frac{\sqrt{3}}{2\sqrt{\pi}} \cdot \left( \frac{z}{r} \right)$
3d <sub>x<sup>2</sup>-y<sup>2</sup></sub>	$\frac{4}{81\sqrt{30}} \cdot r \cdot e^{-\frac{r}{3}}$	$\frac{\sqrt{15}}{4\sqrt{\pi}} \left[ (x^2 - y^2) / r^2 \right]$
3d <sub>zx</sub>	$\frac{4}{81\sqrt{30}} \cdot r^2 \cdot e^{-\frac{r}{3}}$	$\frac{\sqrt{30}}{2\sqrt{\pi}} \left( \frac{x \cdot z}{r^2} \right)$
3d <sub>z<sup>2</sup></sub>	$\frac{4}{81\sqrt{30}} \cdot r^2 \cdot e^{-\frac{r}{3}}$	$\frac{\sqrt{5}}{4\sqrt{\pi}} \cdot \left[ (3z^2 - r^2) / r^2 \right]$
3d <sub>yz</sub>	$\frac{4}{81\sqrt{30}} \cdot r^2 \cdot e^{-\frac{r}{3}}$	$\frac{\sqrt{30}}{2\sqrt{\pi}} \left( \frac{y \cdot z}{r^2} \right)$
3d <sub>xy</sub>	$\frac{4}{81\sqrt{30}} \cdot r^2 \cdot e^{-\frac{r}{3}}$	$\frac{\sqrt{15}}{4\sqrt{\pi}} \left( \frac{x \cdot y}{r^2} \right)$

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

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

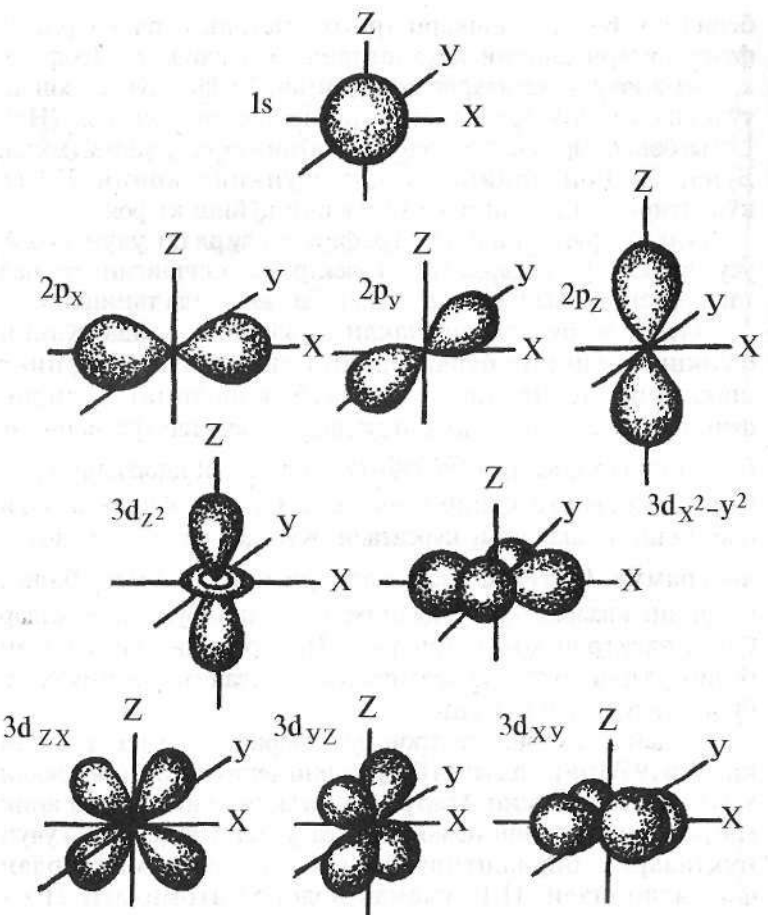
Электрон булатлари шакли маълум даражада тўлқин функцияларининг бурчакларини аниqlайди. Уларнинг шаклини тасвирлаш учун қутб координаталаридан фойдаланилади. Диаграммани тузишда координата ўқларининг бошланиш нуқтасидан  $\Theta(\theta)\Phi(\phi)$  ларнинг миқдорларига мос бўлган ўлчамлар қўйиб борилади.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

Бундан ташқари, электрон булатлари шакли ичida катта қисмни (95% ни) эгаллаган булатларни чегаралаган юза орқали ҳам кўрсатиш мумкин. Агар расмда тўлқин функцияларининг аниқ миқдорини кўрсатиш талаб қилинса, у ҳолда  $\varphi$  (ёки  $\varphi^2$ ) учун нуқталарни бирлаштирувчи контур диаграммалардан фойдаланилади. II.13-расмда водород атомидаги 2Pz - орбиталининг турли тасвири кўрсатилган.

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

## II.11. АТОМ ЭЛЕКТРОНЛАРИНИНГ КВАНТ СОНИ

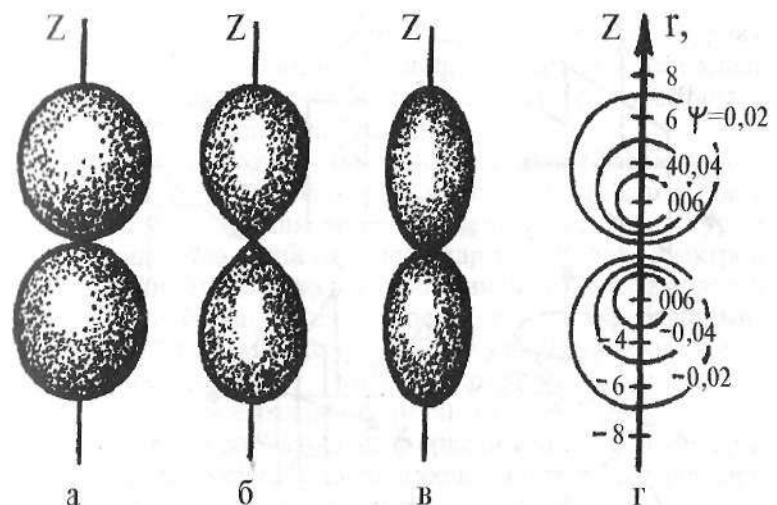
Квант сонлари фақатгина водород атомидаги электроннингина эмас, балки ҳар қандай электронлар ҳаракатининг фазовий йўналишини ҳам ифодалайди. Квант сонлари



II.12-расм. Атомда түрли ҳолатдаги электрон булатларининг шакли (кутбланган ҳолаты).

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

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



II.13-расм.  $P_z$ -орбитал тасвири.

а -  $\phi$  нинг қутбланган ҳолати

б -  $\phi^2$  нинг қутбланган ҳолати

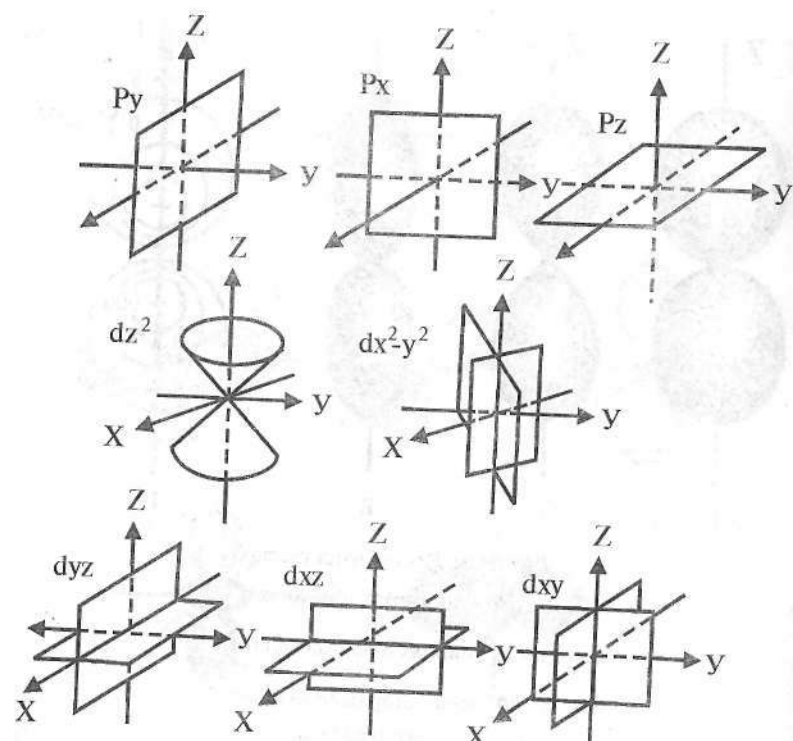
в -  $\phi^2$  нинг чегараланган юзаси

г - контур ҳолати

орбитал квант сони “ $\ell$ ”, магнит квант сони “ $m_e$ ”, спин квант сони “ $m_s$ ” лардир.

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

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



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

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

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

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

Шундай қилиб “ $\ell$ ” орбиталлар ( $\ell=0$ ) сферик (бурчак тўлқин функцияси ўзгармас бўлиб, ядродан ўтадиган қават юзаларга эга эмас),  $p$  - орбиталлар гантель,  $d$  - орбиталлар тўрт парракли шаклга эга бўлади.

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

$r_{\text{урта}}$  қиймати н ва  $\ell$  миқдорлар орқали аниқланади. Водород атомидаги электрон ва водородга ўхшаш ионлар электронлари учун бу боғланиш куйидаги нисбатда бўлади:

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

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

Бу тенгламадан кўриниб турибдики,  $r$  ўрганинг миқдори тахминан  $n^2$  га пропорционалдир. Шунингучун н миқдори орбитал ўлчамини аниқлайди, деб айтиш мумкин. Водород атомидаги электроннинг бўла олиш эҳтимолининг  $1s$ ,  $1p$ ,  $3d$ ,  $4f$  ва ҳоказо ҳолатлари Бор орбиталлари радиусларига мос келади.

Водород атомидаги электрон энергияси фақат н нинг қийматига боғлиқ бўлади. У ҳолда Шредингер тенгламасининг очими куйидаги ифодани беради:

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

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

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

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

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

$$M_z = \hbar \cdot m_e$$

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

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

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

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

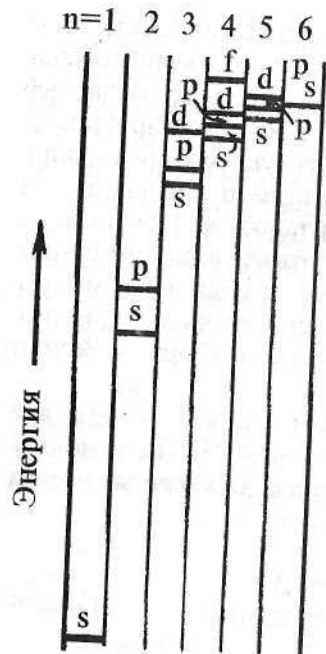
бўлмайди. Бундан бир хил энергияга эга бўлган электронлар турли ҳолатларда бўлиши мумкин, деган холоса келиб чиқади. Қандай ҳолатлардаги электронлар “түфма” электронлар деб аталади. Электронларнинг бундай түфма ҳолатлари ташқи электр ёки магнит майдони таъсирида йўқотилиши мумкин. Бош квант сони  $n$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

Водород атоми учун юқорида айтилган фикрларни худди шунга ўхшашибитта электронли системалар  $-\text{He}^+$ ,  $\text{Li}^+$  ва ионлар учун ҳам қўллаш мумкин. Бундай ҳолда электрон энергияси қуидагича ёзилиши мумкин:

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

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

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



II. 15-расм. Күп электронли атомларда энергетик погоналарнинг жойланиши.

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

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

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

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

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

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

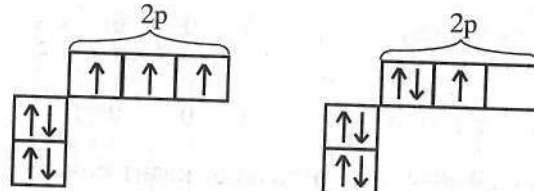
Шунга ўхшаш  $n=2$  бўлган ҳолатда квант сонлари бир-бирига ўхшаш бўлмаган 8 электроннинг борлигини кузатишимиш мумкин:

$n$	$\ell$	$m$	$m_s$	$n$	$\ell$	$m$	$m_s$
2	0	0	+1/2	2	1	0	+1/2
2	0	0	-1/2	2	1	0	-1/2
2	1	+1	+1/2	2	1	+1	+1/2
2	1	-1	-1/2	2	1	+1	-1/2

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

П қаватда орбитал квант сони,  $l$  нинг қийматлари 0 дан ( $n-1$ ) га қадар бўлиши мумкин. Юқорида кўрсатилганидек, ҳар қайси қаватдаги максимал электронлар сони  $2l+1$  га тенг бўлгани учун, яъни биринчи қаватда кўпи билан 2 та, иккинчи қаватда 8 та ва ҳоказо электрон бўлади. Шунга мувофиқ, ҳар қайси қаватлардаги электронларнинг энг кўп сони эса  $2(2l+1)$  га тенг бўлади. Агар  $s$  қаватчада бир-бирига қарама-қарши спинга эга бўлган 2 та электрон бўлиши мумкин бўлса,  $p$  қаватчада электронлар сони олтига бўлади. У ҳолда электронлар спинлари қандай тақсимланади, деган савол туғилади. Масалан: азот атомининг электрон конфигурацияси  $1s^2 \cdot 2s^2 \cdot 2p^3$  формулага эга (яъни

биринчи қаватда 2 та иккинчи қаватда 5 та) бўлади. Бу формулага асосан электронларни икки хил вариантида жойлаштириш мумкин:



Ҳар қайси ячейкалар маълум орбиталга мос келади, яни ҳар қайси орбиталда бир-бирига қарама-қарши спинга эга бўлган икки электрон жойланиши мумкин. Биринчи схемада  $p$  электронлар турли  $m_s$  қийматга, иккинчи схемада эса иккита  $p$  электронда  $m_s$  қиймати бир хил. Шунга ўхшашиб кўпгина элементларда электронларнинг жойланишлар сони 5 га тенг бўлгани учун,  $d$  қаватчада 10 та,  $f$  қаватчалар сони 7 га тенг бўлгани учун  $f$  қаватчада 14 та электрон жойлашиши мумкин.

Квант-механика ва спектр анализ натижалари шуни кўрсатади, кам энергетик ҳолатга эга бўлган атомларда квант ячейкаларининг электронлар билан тўлиб бориши куйидагича содир бўлади: квант ячейкаларга электронлар тақсимланишида биринчи навбатда улар магнит квант  $m_s$  сони турли қийматларга эга бўлган электронлар билан тўлади, кейинчалик электронлар кўтайдиб бориши натижасида ячейкаларда спини қарама-қарши бўлган электронлар жойлашади. Энергетик ячейкаларнинг электронлар билан тўлишида уларнинг спин квант сонлари йиғиндиси энг юқори қийматга эга бўлишига интилади. Бу Гунд қоидаси деб аталади. Ячейкаларнинг электронлар билан тўлиб бориши элементларнинг физик ва кимёвий хоссалари даврий ўзгаришини вужудга келтиради.

#### **Атом спектрларининг ҳосил бўлиши.**

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

Атомлар қўзғалған ҳолатда жуда қисқа вақт ( $10^{-5}$  -  $10^{-8}$  сек) давомида мавжуд бўла олади. Сўнгра электронлар энергияси кам бўлган қаватчаларни эгаллайди. Натижада электронларнинг бир ячейкадан иккинчи ячейкага ўтиши босқич билан содир бўлади. Энергияси катта бўлган қаватдан энергияси кичик бўлган қаватга электрон ўтиши натижасида атом ўзидан квант нур чиқаради. Бу нур Планк тенгламасига мувофиқ кўйидагича аниқланади:

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

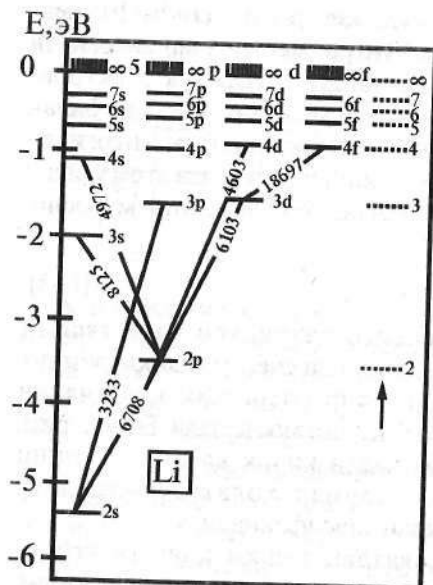
Ушбу тенглама нурнинг спектр чизиқлари частотасини ифодалайди. Шундай қилиб, ҳар қайси спектр чизиқларининг ҳосил бўлиши электроннинг бир энергетик қаватчадан иккинчи энергетик қаватчага ўтишига мос келади. Бинобарин, электронларнинг катта қаватчадан кичик қаватчага ўтиши натижасида атомларнинг нормал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

Электроннинг ички қаватдан ташки қаватга ўтиши натижасида кўринадиган нурнинг тўлқин узунлигидан кичик тўлқин узунликка эга бўлган рентген нурлари ҳосил бўлади. Бу ички қаватлардаги электронларнинг ядро билан мустаҳкам боғланганлигидан дарак беради. II.53 тенгламага мувофиқ электронларнинг кўчиб ўтиши юқори частотали ва кичик тўлқин узунлигига эга бўлган нурланиш ҳосил қиласди. Рентген спектрлари кам чизиқлардан иборат. Уларнинг частоталари электронлар билан элементдан бошқа элементга ўтиши натижасида ядро зарядларининг ортиши маълум қонуният асосида ўзгариши.

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

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

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



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

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

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

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

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

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

Бу йиғинди атомдаги ҳамма электронларга тааллуқли ( $r_k$  – к-электронлардан ядрогача бўлган масофа) дир.

$U_k$  – электронларнинг ўзаро итарилиш энергияларини ифодалайди. Унинг қиймати  $k=1$  дан  $k=N$  гача тенг бўлгандаги  $e^2/k$  йиғиндига тенг бўлади. Бу ерда  $k_i = k$  ва  $i$ -электронлар орасидаги масофа. Шундай қилиб, энг оддий кўп электронли гелий атоми учун иккиласмчи кўпайтма йиғиндиси олтида энергетик коэффициентга эга бўлади. Ҳозиргача бундай масалани ечишнинг аниқ усули таклиф қилинмаганлиги сабабли тахминий ечим усулларидан фойдаланилди. Бу тенгламани ечиш жуда катта меҳнат талаб қилганлиги туфайли бунинг учун ҳозирги вақтда электрон ҳисоблаш машиналарига мурожаат қилинмоқда.

## II.12. ИОНЛАНИШ ЭНЕРГИЯСИ ВА ЭЛЕКТРОНГА МОЙИЛЛИК

Кимёвий жараёнларда атомдаги электронларнинг орбитаалларда қай даражада мустаҳкам жойлашганлиги катта аҳамиятга эга. Бунинг учун, атомларнинг ионланиш энергияси тушунчасидан фойдаланилди.

Нормал ҳолатда турган атомларда битта электроннинг ажralиб чиқиши учун сарф қилинган энергия миқдори ионланиш энергияси деб аталади. Бу тушунча молекулаларга ҳам тааллуқлидир. Ионланиш энергияси миқдорини аниқлашда ҳам атомдаги электронларнинг энергетик қаватларини аниқлашдаги каби спектрал маълумотлардан фойдаланилди.

Қисқа тўлқинли спектрал серияси асосий ҳолатдаги атомлардан электронлар чиқиб кетганда ажralиб чиқсан энергияга мос келади, яъни атомдан электронни чиқариб юбориш учун шунча энергия сарфлаш керак бўлади. Шундай қилиб, ионланиш энергиясини қисқа тўлқинли спектрлар частотасидан Планк тенгламаси ёрдамида ҳисоблаб топиш мумкин. Бу энергия энг кичик энергетик қаватни ифодалайди. Ионланиш энергиясини бошқа усуллар билан ҳам, чунончи, фотоионланиш ва электронлар билан туртиш усуллари билан аниқлаш мумкин. Ионланиш энергияси электрон волътларда ( $\text{eV}$ ) белгиланади, бу энергия кўпинча ионланиш потенциали деб ҳам юритилади.

Водород атомининг ионланиш энергияси қўйидаги кўринишга эга бўлади:

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

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

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

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

### II.3 - жадвал

#### Бъязи элементларнинг ионланиш энергияси

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

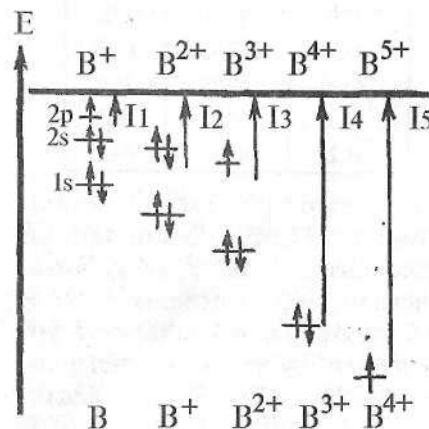
S	10,357	23,4	35,0	47,29	72,5
Cl	13,01	23,80	39,90	53,5	67,80
Al	15,755	27,62	40,90	59,79	75,0
K	4,339	31,81	46,0	60,90	82,6
Ca	6,111	11,868	51,21	67	84,39

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

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

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

1962 йилда Бартлетт  $O_2 Pt F_6$  таркиби янги бирикма синтез қилди. Назарий тафсилотлар шуни кўрсатади, бу бирикма  $O^{2+}$  ва  $[Pt F_6]^-$  ионлардан ташкил топган. Шундан сўнг, Бартлетт  $O^{2+}$  ва Xe молекулаларининг ионланиш энергиялари миқдори жиҳатидан бир-бирига яқинлигига ( $12,2 \text{ эВ}, 12,1 \text{ эВ}$ ) ўтибор берди ва ксенон билан худди шундай бирикма олиш мумкинилигига ишонч ҳосил қилди. Ҳақиқатан ҳам у Xe билан



II.17-расм. Бир атоми ва ионларининг энергетик пегонаси ҳамда ионланиш энергиясини тасвирлайдиган схема.

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

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

[ $Pt F_6$ ] ларни бир-бирига таъсириб,  $Xe Pt F_6$  бирикмасини синтез қилди.

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

#### Баъзи элемент атомларининг электронга мойиллиги

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

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

#### Такрорлаш учун материаллар

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

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

#### Ўтилган бобларни ўрганишдан мақсад:

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

## **M a s k l a p**

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

## **T e s t   c a v o l l a r i**

I. Қуидаги бирикмалардан оддий моддалар қаторини кўрсатинг.

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

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

II. Қуида келтирилган таърифларнинг қайси бири валентлик тушунчасининг моҳиятини тўла ва тўғри ифодалайди?

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

III. Қуида келтирилган таърифларнинг қайси бири атом тушунчасини тўғри ифодалайди?

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

- г) Модда таркибига кирувчи энг кичик заррачани айтинг.
- д) Модданинг хоссаларини ўзида сақлаб қолувчи энг кичик заррача.

IV. Электронлар ҳаракат траекторияси ноаниқлик принципининг математик ифодасини кўрсатинг.

- а)  $\lambda = \frac{h}{mv}$ ; б)  $\Delta E = hy$ ; в)  $\sqrt{\frac{1}{2}} = a(z-b)$ ;
- г)  $\Delta g\Delta V \geq \frac{h}{m}$ ; д)  $E = mc^2$

V. Хром атомида нечта бўш d – орбиталлар бор?

- а) 0; б) 1; в) 2; г) 3; д) 4.

VI. Қандай электрон конфигурация атомининг қўзгалган ҳолатини тавсифлайди?

- а) ... $2s^2$ ; б) ... $3s^2 \cdot 3d^1$ ; в) ... $4s^2 \cdot 3d^2$ ; г) ... $3s^1 \cdot 3p^3 \cdot 3p^4$ ; д) ... $4s^2 \cdot 3d^5$ .

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

- а)  $2l + 1$ ; б)  $2(2l + 1)$ ; в)  $n^2$ ; г)  $2n^2$ ; д)  $(2l + 1)n$ .

VIII. Атомдаги электронларнинг бош квант сони  $n=4$  бўлганда, орбитал квант сони “l” қандай максимал қийматга эга бўлади?

- а) 2; б) 3; в) 4; г) 5; д) 6.

## **ІІІ Б О Б**

### **Д.И. МЕНДЕЛЕЕВНИНГ ДАВРИЙ ҚОНУНИ ВА ЭЛЕМЕНТЛАР ДАВРИЙ СИСТЕМАСИ**

#### **III.1. ДАВРИЙ ҚОНУН ВА УНИНГ ЗАМОНАВИЙ ТАЛҚИНИ**

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

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

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

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

зарядини ва электронлар сонини билдиради. Шунга кўра, ҳозирги вақтда даврий қонун қўйидагича таърифланади: "Элементларнинг хоссалари, бирикмаларининг шакл ва хоссалари уларнинг атом ядролари зарядига даврий равишида боғлиқдир".

### III.2. ДАВРИЙ СИСТЕМАНИНГ ТУЗИЛИШИ

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

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

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

колган асосий олти элемент (Tl - Rn) жойлашган. Бу ҳолни тугалланмаган еттинчи давр элементларида ҳам кўрамиз. Чунончи, еттинчи даврдаги Ra элементидан кейин оралиқ элементларни Ас бошлиб беради, турган катакка яна 14 элемент жойлаштирилган. Бунга сабаб, бу элементларнинг хоссалари зарядлари ортиб бориши билан жуда суст ўзгаришидир. Элементларнинг даврлар бўйича бундай тақсимланиши натижасида вертикал йўналишда бир-бирига ўхшаш элементлар оиласи вужудга келди. Бу элементлар оиласи *группалар* деб аталади. Ҳар қайси групна икки группага бўлинади. Типик элементлардан ташкил топган элементларни *ассосий группача* деб аталади. Катта даврларда жойлашган оралиқ ўнлик элементларини эса *қўшимча группача* деб аталади.

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

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

Ҳар қайси групна рақами ўша группага кирувчи элементларнинг кислородга нисбатан энг юқори валентлигини кўрсатади. Лекин мис группачасида, VII ва VIII группа элементларида бу қоидадан четга чиқиши кузатилади. Масалан, мис бир ва икки валентлик, олтин 3 валентлик, VIII группанинг қўшимча группача элементларидан факат осмий ва иридий 8 валентлик намоён қиласди, VII группада факат фтор бир валентлик намоён қиласди. Бошқа галогенларнинг кислородга нисбатан юқори валентлиги еттига teng бўлади. Водородга нисбатан валентликни ассосий группача элементлари намоён қилиб, бу валентлик группа рақамига teng бўлади. Элементларнинг водородга нисбатан

валентлиги I группадан IV группагача ортиб боради, IV группадан VII га қадар камайиб боради, уларнинг кислородга нисбатан валентлиги эса ортиб боради. Ҳар қайси группада металлымасларнинг кислородга нисбатан валентлиги билан водородга нисбатан валентлиги йиғиндиси 8 га teng бўлади. Ҳар қайси группада атом масса ортиб бориши билан элементларнинг металлик хоссалари кучайиб боради. Бу ўзгариш ассосий группача элементларидан яққол, кўшимча группача элементларидан эса жуда суст кузатилади.

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

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

2. *Вертикал йўналишда*: даврий системанинг вертикал равишда жойлашган элементлари группага бўйича бир-бирига ўхшайди.

3. *Диагонал йўналишда*: даврий системада диагонал бўйича жойлашган элементлар ўзаро ўхшашилик намоён қиласди.

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

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

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

$28 + 74,9 + 118,7 = 291,2 : 4 = 72,6$  (бу сон германийнинг нисбий атом массаси 72,6 га тенгdir. Ёки селенининг чап ва ўнг тарафида турган мишъяқ ва бром  $\text{AsH}_3$ , ва  $\text{HBr}$  таркибли водородли бирикмалар ҳосил қиласди, тепасида ва пастида жойлашган олтингугурт ва теллур элементларининг  $\text{H}_2\text{S}$ ,  $\text{H}_2\text{Te}$  водородли бирикмаларининг хоссаларини, яни суюқланыш ва қайнаш температуралари, сувда эрувчанлиги, қаттиқ ва суюқ ҳолатдаги зичциклари миқдорининг ўртача арифметик йиғиндинини тўртга бўлиб, селенинг водородли бирикмаси  $\text{H}_2\text{Se}$  нинг юқорида келтирилган хоссаларини аниқлаш мумкин. Бу усул ҳозирги пайтда хоссалари номаълум бўлган молдаларни аниқлашда кенг қўлланилади.

Солиштириб ҳисоблаш усулини М.Х. Карапетьянц тақлиф қилган бўлиб, бир-бирига қўшни элементларнинг турли хил бирикмаларининг физик ва кимёвий константаларини тақ-қослаш орқали берилган ноъмалум молданинг константасини аниқлаш мумкин.

III.1 - расмда, тўртинчи группа элементлари C, Si, Pb нинг олтингугурт билан ҳосил қилган  $\text{CS}_2$ ,  $\text{SiS}_2$  ва  $\text{PbS}_2$  бирикмаларида, кислород билан ҳосил қилган  $\text{CO}_2$ ,  $\text{SiO}_2$ ,  $\text{GeO}_2$ ,  $\text{SnO}_2$  ва  $\text{PbO}_2$  бирикмаларида элемент билан олтингугурт ва элемент билан кислород атомлари орасидаги масофалар тартиб рақамлари ўзгаришига боғлиқ ҳолда бир-биридан фарқ қилишини тасвираш мумкин.

Атомларо, яни Э - S ва Э - O масофалар қийматларининг боғлиқлигини маълум тартибда солиштириб, Ge - S ва Sn-S атомлари орасидаги масофани аниқлашимиз мумкин (III.2-расм).

Ҳар қайси элемент ўзининг маълум бир хоссаси билан бир-биридан қисман бўлсада, фарқ қиласди. Бу фарқлар анорганик кимёнинг тўлиқ курсини ўрганиш давомида кўрсатиб ўтилади.

### III.3. АТОМ ТУЗИЛИШИ ВА ЭЛЕМЕНТЛАРНИНГ ДАВРИЙ СИСТЕМАСИ

Элемент атомларининг электрон тузилиши билан уларнинг даврий системадаги ўрни орасидаги боғлиқликни кўриб чиқамиз.

Электронларнинг энергетик погона ва орбиталлар бўйлаб жойланиши элементнинг электрон конфигурацияси деб аталади. Атомда электронларни погоначаларга тақсимлашда қуйидаги уч қоида назарда тутилади.

1. Ҳар қайси электрон минимал энергияга муовифик келадиган ҳолатни одишга интилади (энергиянинг афзаллик қоидаси). Буни Клечковский тақлиф қилган қуйидаги қоида асосида тушунтириш мумкин.

Бу қоида икки қисмдан иборат: а) атомларда электронларнинг орбиталлар бўйича тақсимланишида ҳар икки ҳолат учун  $n+\ell$  йиғинди кичик бўлса, шу ҳолатда энергия кичик қийматга эга бўлади, натижада шу орбитал электронлар билан тўлади ( $n$  - бош квант сони,  $\ell$  - орбитал квант сонлари); б) агар бу иккала ҳолат учун  $(n+\ell)$  йиғинди қиймат жиҳатидан тенг бўлса, у ҳолда  $n$  - қиймати кичик бўлган орбитал электронлар билан тўлади.

Бу қоидаларни қуйидагича тушунтириш мумкин:

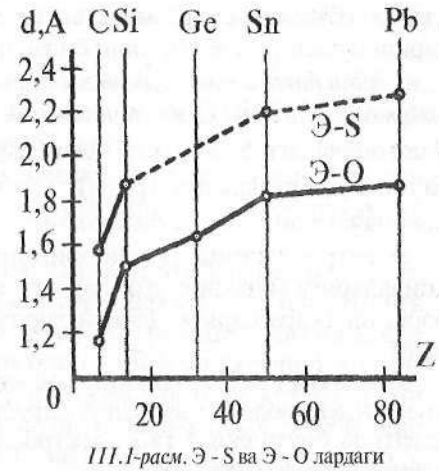
$n$	1	2	3	4
$\ell$	0	0,1	0, 1, 2	0, 1, 2, 3
$n+\ell$	1	2,3	3, 4, 5	4, 5, 6, 7
орбиталлар	1s	2s 2p	3s 3p 3d	4s 4p 4d 4f ...

Жадвалдаги йиғинди қийматларига асосланиб атомда электронларни қуйидаги тартибда тақсимлаш мумкин:

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

Демак, биринчи навбатда  $1s$  орбитал, кейин  $2s$  орбитал, кейин  $2p$ ,  $3s$  ва ҳоказо орбиталлар электронлар билан тўлиб борали.

2. Электронларнинг жойланиши Паули принципига зид келмаслиги лозим. Бу принцип қуйидагича таърифланади. “Бир атомда тўрттала квант сонининг қиймати мос равишда бирхил бўлган иккита электрон бўлиши мумкин эмас”. Агар бир атомда  $n$ ,  $l$  ва  $m$  квант сонларининг қиймати бир-бириникига тенг иккита



III.1-расм. Э - S ва Э - O лардаги атомлараро масофанинг элемент тартиб рақамига боғлиқлиги.

электрон бўлса, улар тўртинчи спин квант сон  $m_s$  спинлари қарама-қарши йўналишга эга бўлиши билан фарқ қиласи.

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

Электронларнинг Паули принципи, Клечковский ва Гунд қоидаларига мувофиқ атомлардаги орбиталлар бўйича тўлиб боришига қараб, ҳамма элементлар тўртта  $s, p, d, f$  оиласига бўлиниди.

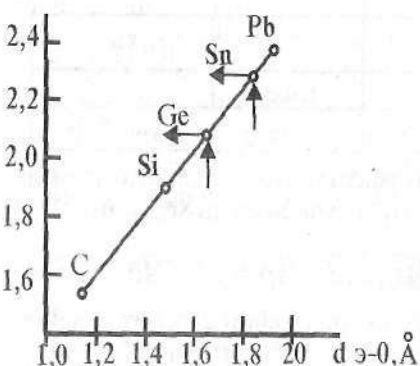
**s - оиласига I ва II группанинг асосий группача элементлари, шунингдек, водород ва гелий киради.** Яъни ташқи электрон қаватида битта ёки 2 та s электронлар бўлган элементлар **s-элементлар** деб аталади.

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

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

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

Ҳар қайси қаватда жойланishi мумкин бўлган



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

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

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

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

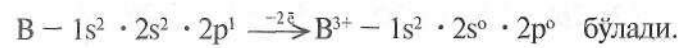
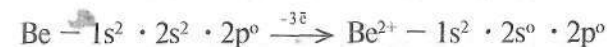
Биринчи элемент водороднинг тартиб рақами  $z=1$  га, электрон конфигурацияси  $1s^1$  га, атом ядрои  $+1$  га teng. Шунга мувофиқ, водород атоми кимёвий реакция натижасида ўзининг битта электронини бошқа атомларга бериб, мусбат ион ҳосил қиласи. Лекин биринчи қаватнинг электрон сифими 2 га teng бўлгани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

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

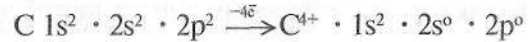
Учинчи элемент литий атомининг электрон конфигурацияси  $1s^2 \ 2s^1$  кўринишида ёзилади. Литий атомида гелийнинг тугалланган қавати сақланган бўлиб, унда учта электроннинг иккитаси жойлашади, учинчи электрон эса иккинчи қаватнинг s - орбиталига жойлашади. Иккинчи қаватда жойланishi мумкин бўлган электронларнинг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



Шунга ўхшаш;

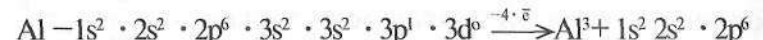
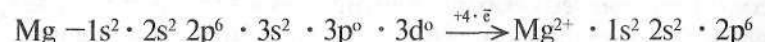
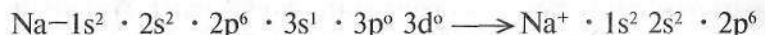


Тўртнчи элемент – углероднинг электрон конфигурацияси  $1s^2 \cdot 2s^2 \cdot 2p^2$  дир. Лекин углерод атомининг барқарорланини учун иккинчи қаватдаги иккита  $s^2$  ва иккита  $2p$  электронларини бериши ёки ўзининг электронлар сонини саккизга етказиш учун ташқаридан тўртта электрон қабул қилиш мумкин. Шунинг учун углерод атоми  $C^{+4}$  ва  $C^{-4}$  ионларини ҳосил қила олади, яъни:

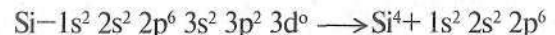


Улардан кейин келадиган азот, кислород, фтор элементларининг атомлари иккинчи қаватида электронлар сони биттадан ортиб боради. Ниҳоят, иккинчи даврнинг саккизинчи элементи ҳисобланган неон атомида  $p$ -электронлар сони 6 тага етади, натижада саккизта электронга эга бўлган иккинчи тугалланган қават ҳосил бўлади. Неон атомининг электрон конфигурацияси  $1s^2 \cdot 2s^2 \cdot 2^6$  шаклида ифодаланади. Демак, бу элементлар кимёвий реакция вақтида ўзига электрон қабул қилиб ташқи қаватидаги электронлар сонини саккизтага етказгандা уларнинг электрон конфигурацияси неоннига ўхшашиб ҳолатни эгаллаб барқарорлашади.

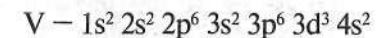
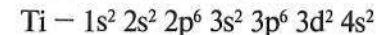
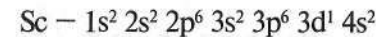
Учинчи давр элементи ҳам реакция вақтида ўзининг ташқи қаватидаги барча электронларни берса, унинг атоми ҳам неон конфигурациясини эгаллаб барқарорлашади.



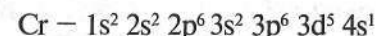
Ўи тўртнчи элемент кремний атоми ўзининг ташқи электрон қаватидаги тўртта  $s^2p^2$  электронларини бериб, электрон конфигурациясини неон атоми электрон конфигурациясига ёки тўртта электрон биритириб аргон электрон конфигурациясига айлантириб барқарор ҳолатга эга бўлиши мумкин:



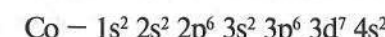
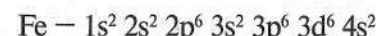
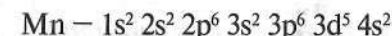
Фосфор, олтингугурт, хлор элементларида ҳам электронлар кўшила бориб, электрон конфигурациялари аргон конфигурациясига эришади. Лекин учинчи давр тугасада, учинчи қават электронлар билан батамом тўлмайди, 5 та 3d - орбиталлар бўш қолади. Учинчи даврда натрийдан аргонга ўтган сари элементларнинг атом радиуслари кичиклашиб боради. Шунинг учун элементларнинг электрон қабул қилиб олиш хусусияти оргади. Калий элементи тўртнчи даврда жойлашган бўлганлиги учун электронлари тўртта қаватга жойлашган, яъни биринчи қаватда  $s^2$  иккинчи қаватда  $s^2p^6$ , учинчи қаватда  $s^2p^6d^0$  ва тўртнчи қаватда  $s^1$  электронлар мавжуд. Калийдан кейинги элемент кальцийнинг ташқи электрон қаватида  $s^2$  электрон бор. Бу элементларнинг электрон тузилиши учинчи давр элементларнига ўхшашлиги бундан кўриниб турибди. Лекин кальцийдан кейинги элемент-скандий атомида электронларнинг жойланиши кичик давр элементларидаги жойланишидан фарқ қиласди. Мъълумки, Клечковский қоидасига мувофиқ 3d - орбиталлар, 4d - орбиталларга қараганда энергетик афзалликка эга. Шунинг учун 3d - орбиталлар электронлар билан тўлиб боради:

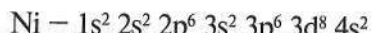


Лекин хром элементида электрон энергиясининг камайиши сабабли ташқи қаватда бир электрон қолиб, 3d - орбитал 5 та электронга эга бўлади, яъни:

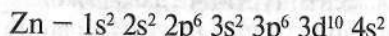
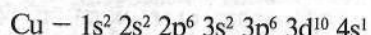


Марганец элементи 4s - орбиталида ташқи қават янада 2 та электронга эга бўлади. Марганецдан кейинги темир, кобальт, никель элементларидан эса 3d - орбитал электронлар билан тўлиб боради:

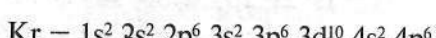
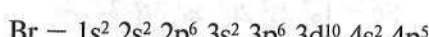
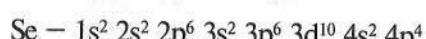
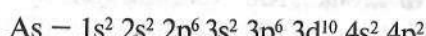
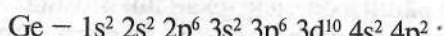
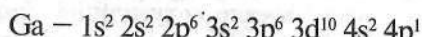




Мис элементида эса 4s - орбиталдаги битта электрон 3d - орбиталга ўтиб электронлар сони 10 тага етади, мис ташқи қаватда битта электронга, рух элементи эса иккита электронга эга бўлади:



Галийдан криптон элементларига ўтган сари 4p - орбиталлар электронлар билан тўлиб боради:



Криптон элементи билан тўртингчи давр тугайди. Бешинчи, олтинчи ва еттинчи давр элементлари атомларининг электронлар билан тўлиши ҳам шу тартибда боради.

Лекин лантаноидларда 4f, актиноидларда эса 5f - орбиталлар электронлар билан тўлиб боради. Бундан элемент атомларида электронларнинг жойланиши билан уларнинг кимёвий хоссалари орасида маълум боғланиш мавжудлиги кўринади: Равшанки, элементлар хоссаларининг даврий равишда ўзгариши атомда электронларнинг даврий равишда жойланиши натижасидир.

### Такрорлаш учун материаллар

**Бобнинг қисқача мазмуни.** Даврий жадвал элементлар атом рақамлари орта бориши тартибida уларнинг ўхшаш хоссалари

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

### Mashkular

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

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

3. Қуйидаги молекуляр формулаларга, яъни  $\text{P}_4\text{H}_{10}$ ,  $\text{C}_4\text{H}_8$ ,  $\text{C}_6\text{H}_{14}$ ,  $\text{SiO}_2$ ,  $\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7$ ,  $\text{C}_4\text{O}_4\text{H}_2$  ларга мос келувчи эмпирик формулаларни ёзинг.

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

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

### Test savollari

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

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

2. Лантаноидлар оиласига нечта элемент киради?

а) 7; б) 8; в) 11; г) 12; д) 14.

3. Ҳозирги вақтда даврий жадвалнинг тахминан  $\text{U}$  элементларни маълум?

а) 180 та; б) 250 та; в) 400 та; г) 520 та; д) 600 та. Ўзбек олимий жон ҳар қандай дланган. Чунончи,

## IV БОБ МОЛЕКУЛАЛАР ТУЗИЛИШИ ВА КИМЁВИЙ БОГЛANIШI

### IV.1. МОЛЕКУЛАЛАР, ИОНЛАР, ЭРКИН РАДИКАЛЛАР

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

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

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

Шу билан бир қаторда мураккаб тузилишга эга бўлган шароитда мавжуд бўла оладиган мустақил эркин радикаллар ҳам маълум. Чунончи трифенилметил шундай радикаллардан ҳисобланади. Трифенилметил эркин радикалининг бу қадар стабил бўлишини унинг таркибига кирувчи фенил –  $\text{C}_6\text{H}_5$ , радикалининг катта ўлчамга эга эканлиги билан изоҳлаш мумкин ва якка электронининг р-элементлар билан умумийлашиб диссоциланиши орқали тушунтириш мумкин.

### IV.2. КИМЁВИЙ БОҒЛANIШ ВА ВАЛЕНТЛИК ҲАҚИДАГИ ТАСАВВУРЛАР

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

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

Ўтган асрнинг 40 йилларида француз кимёгарлари Диома ва Жерар типлар назариясини яратдилар. Бу назарияга мувофиқ **кимёвий моддаларнинг хоссалари молекула таркибига кирувчи элементларнинг бир-бирига ўхшашликлари, типикликлари асосида шаклланиб, атом табиатига боғлиқ эмас** деб қаралди. Бу кимёнинг назариясини яратиша

модда таркибини ҳисобга олишдан иборат эди. Кўпгина органик бирикмалар анорганик моддаларнинг ҳосиласи деб қаралди. Масалан, этил спирти -  $C_2H_5OH$  ва диэтилэфир -  $C_2H_5-O-C_2H_5$  сув - $H_2O$  типига киритилиб, икки  $C_2H_5$  группасини водород атомлари билан алмашини маҳсулоти деб, шунга ўхшаш  $CH_3BH_2$  ва  $CH_{32}NH$  бирикмаларини  $NH_3$  типига киритиб, битта ёки иккита водород атомлари ўрнини  $CH_3$  группа билан алмашини маҳсулоти деб тушунтирилди. Бу тушунтиришлар кўпгина ҳолларда юзаки бўлиб қолди, айниқса янги моддалар синтез қилиш, модданинг ҳақиқий номини аташ, формуласи ва хоссаларини белгилашда жуда катта янгилишишларга олиб келди. Бундан ташқари, турли хил усуllар билан олинган биргина модда турли хил номга, формулага ва хоссаларга эга бўлиб қолар эди. Кейинчалик молекулаларнинг тузилишини чуқуроқ тушунтириб бўлмайди, деган хулоса келдилар. Улар кимёвий жараёnlар натижасида ҳосил бўлган модданинг фақатгина реакциядан олдинги ва ҳосил бўлиши мумкин бўлган ҳолатларини ўрганиш билан кифояланиб, ҳақиқий модданинг ўзига эътибор бериш шарт эмас, деган фикрга келдилар. Кейинчалик молекулалар маълум тузилишга эга эканлиги тўғрисидаги фикрлар пайдо бўла бошлади. 1852 йили англиялик олим Франклинд кўпгина металлорганик бирикмаларнинг ҳосил бўлишини ўрганиб валентлик тушунчасини киритиди. Бунда водород атомининг валентлигини бирга тенг деб қабул қилиб, қолган элементларнинг валентлигини эса, уларни нечта атом водород бириктириб олиши мумкинligига қараб аниқлаш тақлиф қилинган. Валентлик сони кузатилаётган элементнинг қандай ҳолатда эканлигига, реакцияга киришаётган элемент табиати ва бир-бирига таъсир этиш шароитига боғлиқ. Шунинг учун ҳамма элементларни иккита асосий оиласа бўлиш мумкин. Биринчи оиласа валентликлари ўзгармайдиган, иккинчи оиласа валентликлари ўзгарадиган элементлар киритилди.

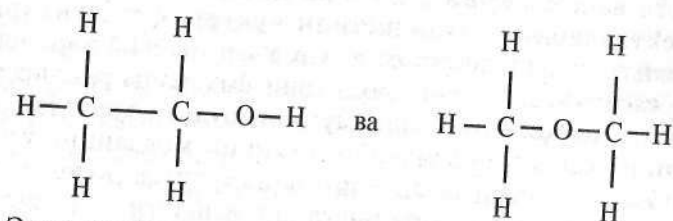
#### IV.3. КИМЁВИЙ ТУЗИЛИШ НАЗАРИЯСИ

А.М. Бутлеров 1861 йилда ўзининг қуйидаги кимёвий боғланиш назариясини яратди; а) атомлар молекулада бир-бири билан маълум тартибда бирикади; б) атомларнинг

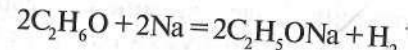
бирикиши уларнинг валентликлариға мос ҳолда содир бўлади; в) кимёвий моддаларнинг хоссалари атомларининг сони ва табиатигагина боғлиқ бўлмасдан, уларнинг жойланишига, яъни молекуланинг кимёвий тузилишига боғлиқдир.

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

Масалан, этил спирти молекуласи  $C_2H_5O$  формулага эга. Бу модда таркибига кирувчи элементларнинг валентликларини ҳисобга олган ҳолда иккى хил тузилишини ҳосил қилишимиз мумкин:



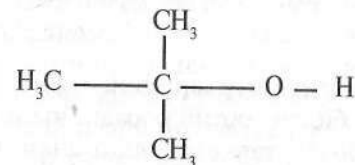
Этил спиртининг кимёвий реакцияларини ўрганиш натижасида биринчи тузилиш тўғрилиги исботланди. Чунончи, этил спиртга натрий метали таъсир эттирилганда натрий метали фақат битта водород атоми билан алмашинади:



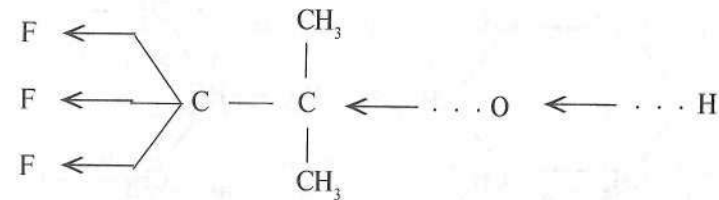
Чунки битта водород атоми бошқа водород атомларидан фарқ қилиб, углерод билан эмас, кислород билан боғланган. Худди шу кислород билан боғланган ягона водород металл билан ўрин алмашади. Кимёвий тузилиш назарияси яратилгандан кейинги юз йилдан ортиқ вақт ичida олимлар томонидан кўп минглаб органик ва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

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

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



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



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

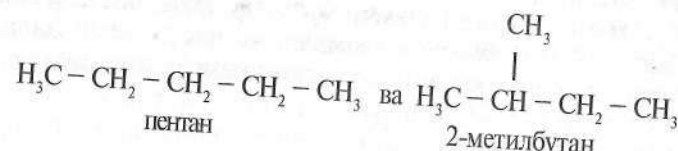
Таркиби ва молекуляр массалари бир хил, тузилиши ёки атомларнинг фазода ҳар хил жойланиши натижасида хоссалари билан фарқланувчи моддаларнинг мавжуд бўлиш ҳодисаси изомерия дейилади. Бундай хусусиятга эга бўлган моддалар ўз навбатида изомерлар номи билан маълум.

Хозирги вақтда иккى хил изомерия маълум.

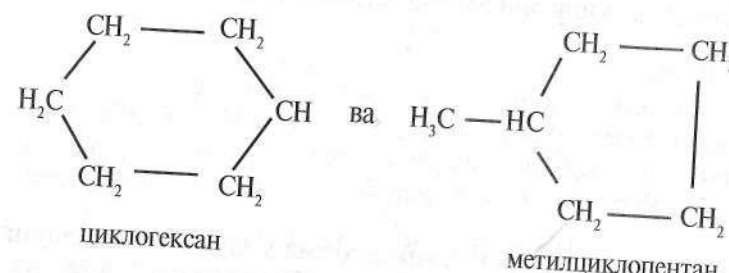
1. Тузилиш изомерияси.
2. Фазовий изомерия.

Тузилиш изомерияси – молекулалаги атомларнинг бирбири билан қайси тарздаги кетма-кетликда боғланишларини тавсифлайди. Тузилиш изомериясининг бир неча хиллари маълум.

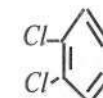
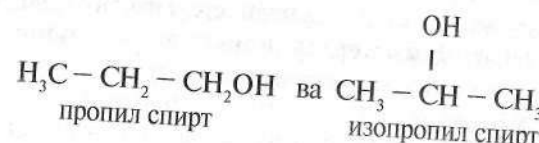
Агар молекулалар структураси уни ташкил қилувчи атомларнинг жойланиши билан фарқ қилса, бундай изомерияга скелет изомерия деб аталади. Масалан :



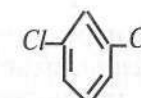
Бундай тузилишлаби изомерлар сони молекулада углерод атомлари ортиши билан ортиб боради, яъни  $\text{C}_6\text{H}_{14}$  да 5 та бўлса,  $\text{C}_{20}\text{H}_{42}$  да эса 366319 тага етади ва ҳоланки ҳозирги вақтда  $\text{C}_{100}\text{H}_{202}$  таркибли бирикмаларнинг мавжудлиги маълум.  $\text{C}_6\text{H}_{14}$  нинг изомерларидан 2 тасини қўйида кўрсатишмиз мумкин.



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



ва



ортодихлорбензол

метадихлорбензол

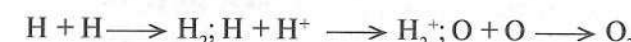
#### IV.4. КИМЁВИЙ БОҒЛАНИШ

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

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

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

1. Нима сабабдан баъзи атомлар бир-бираига турли шароитларда таъсирашганда, чунончи;



кали бирикмалар ҳосил қиласди-ю, баъзи атомлар, масалан, Не билан Не, Ве билан Ве, Не<sub>2</sub> ва Ве<sub>2</sub> кали бирикмалар ҳосил қилмайди.

2. Боғланиш энергиясининг моҳияти нимадан иборат?

3. Нима учун атомлар маълум нисбатларда бирикади?

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

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

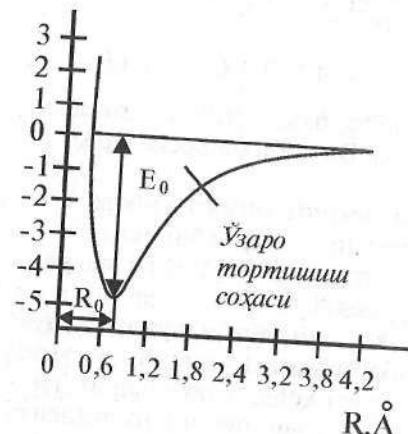
Бироқ система бир ҳолатдан иккинчи ҳолатга ўтганда унинг энергия захираси камайса, бу ҳодиса системанинг энергетик афзалик хоссаси деб аталади. Бинобарин, системада энергетик афзаликнинг содир бўлиши атомлардан молеку-

лаларнинг ҳосил бўлишига олиб келади. Кимёвий боғ - боғ энергияси ва боғ узунлиги деб аталадиган икки катталик билан тавсифланади. Бу катталиклар молекулаларнинг кимёвий хоссалари, шакли (структураси) ва атомларнинг қандай ионланишини белгилайди. Масалан: иккита водород атомининг ўзаро таъсиrlаниши натижасида  $H_2$  молекуласи ҳосил бўлади. Агар атомлар ўзаро яқин масофада таъсиr этса, улар орасида ўзаро таъсири натижасида улар орасида икки хил куч пайдо бўлади:

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

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

Электронларнинг умумий энергияси билан ядроларнинг итарилиш энергияси орасидаги муносабатни график усулда



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

Е-ядро энергияси,  $R_0$  – молекуланинг ҳосил бўлишидаги ядролараро масофа.

тасвиirlаш мумкин (IVI-расм). Агар ядролараро масофа ( $r$ ) жуда кичик бўлса, улар орасидаги энергия асосан итарилиш энергияси ини ифодалайди ва унинг миқдори чексизликка интилади. Ядролараро масофа нинг катталашиши тортишиш кучининг ҳосил бўлишига сабаб бўлади, бунинг натижасида энергия минимум қийматга эга бўлади, бу барқарор водород  $H_2$  молекуласидаги ядролараро масофа ( $r_0$ ) ни ифодалайди ва системадаги энергетик афзалликни кўрсатади. Ядролараро ма-

софани аниқ  $r_0$  га тенг деб айтиш у қадар тўғри эмас, чунки бундай ҳолат ноаниқлик принципига зид келади. Демак,  $r_0$  – молекулала бўла олиш эҳтимолини ифодалайдиган ўртча миқдордир,  $D_e$  – электрон энергияларининг диссоциланиши,  $D_0$  – энергиянинг муайян ҳолатдаги диссоциланиш энергиясидир. Бу энергия тажриба йўли билан аниqlанади. Тажриба натижалари икки типдаги кимёвий боғланишни – ион ва ковалент боғланишнинг борлигини тасдиқлади. Ион боғланишли молекулалар қутбли эритмаларда эритилганда ионларга диссоциланиш кузатилмайди.

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

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

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

#### IV. 5. КИМЁВИЙ БОҒЛНИШНИНГ АСОСИЙ ХУСУСИЯТЛАРИ

Молекулани тасвиirlайдиган асосий кўрсаткичлар – атомлар орасидаги боғ узунлиги (ядролараро масофа), улар орасидаги бурчак, молекула ҳосил бўлишидаги ядролар чизик ва боғ энергиялари молекуланинг мустаҳкамлигини белгилайди. Боғ энергияси кимёвий боғни узиш учун сарф қилган энергияни билдиради. Молекулани тўлиқ тавсифлаш учун улардаги электронларнинг зичлигини ва энергетик поғоначалар бўйича тақсимланишини билиш керак.

**Боғ узунлиги.** Боғ узунлиги  $d$  ни тавсифлайдыган атом ва ион радиуслари ёки молекула ўлчамини Авогадро сони орқали баҳолаш мумкин. Масалан, бир молекула сувга түгри келдиган ҳажмни қўйидагича аниқлаш мумкин:

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

бу ерда;

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

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

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

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

Масалан:  $HX$  типидаги молекулалар учун ядролараро масофа-лар қўйидагича ўзгаради:

$$H - F \dots 0,092 \text{ нм}$$

$$H - Cl \dots 0,128 \text{ нм}$$

$$H - Br \dots 0,142 \text{ нм}$$

$$H - I \dots 0,162 \text{ нм}$$

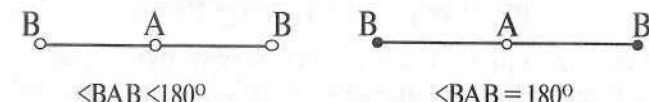
Агар бу қатордаги водородни бошқа элемент билан (масалан, углерод билан) алмаштирасак, у ҳолда  $d$  нинг табиати "Х" га нисбатан сақланиб қолади. Шунинг учун икки атомли молекулаларда  $d$  нинг қийматини миқдорий ифодалаш учун солиштириб ҳисоблаш усулидан фойдаланиш мумкин. Тажриба натижалари валентликлари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

хил бирикмаларда амалда ўзгармаслигини кўрсатди. Масалан, ҳамма алифатик бирикмаларда  $d_{C-C} = 0,154 - 0,158$  нм, ароматик бирикмаларда  $d_{C-C} = 0,139$  нм - 0,142 нм га тенг бўлади. Бирламчи боғланиш - каррали боғланишга ўтилганда, боғланишнинг мустаҳкамлиги ортиши сабабли ядролараро масофанинг қисқариши кузатиласди. Агар  $d_{C-C} = 0,154$  нм бўлса,  $d_{C-C} = 0,134$  нм,  $d_{C-C} = 0,120$  нм ва ҳоказо бўлади.

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



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

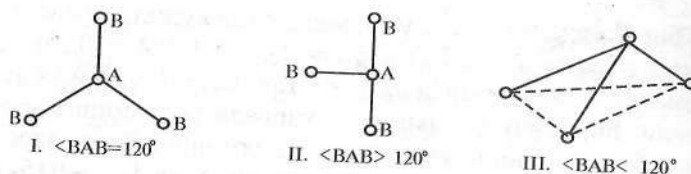


Биринчи типдаги молекулаларга таркибида даврий системанинг II группасида жойлашган баъзи элементлар бўлган бирикмалар (масалан,  $BeCl_2$ ,  $ZnBr_2$ ,  $CdI_2$ ), бир қатор  $CO_2$ ,  $CS_2$  га ўхшаш молекулалар ва ядролараро масофа-лари бир хил бўлмаган, лекин электрон конфигурациялари ўхшаш бўлган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

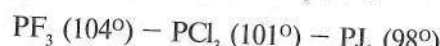
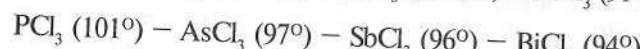
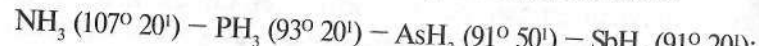
Иккинчи типдаги молекулаларга VI группанинг  $p$ -элементлари ҳосил қилган бирикмалар ( $SO_2$ ,  $H_2O$  ва ҳоказо) мисол бўла олади. Группа бўйича бир-бирига ўхшаш молекулаларда  $BA\bar{B}$  маълум қонуният билан ўзгаради. Бунга мисол қилиб қўйидаги қаторни олиш мумкин:

$$H_2O (104^\circ 28') - H_2S (92^\circ) - H_2Se (91^\circ) - H_2Te (89^\circ 30')$$

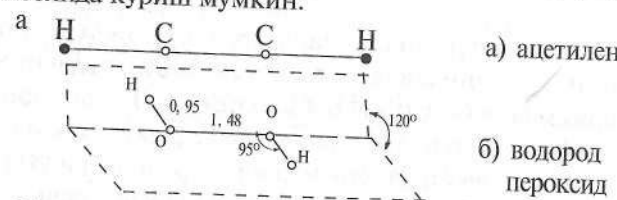
Тўрт атомли  $AB_3$  типидаги молекулалар бир текис ёки пирамида шаклида бўлиши мумкин:



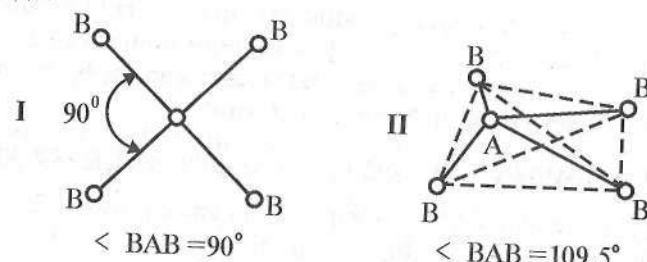
$AB_3$  типидаги молекулаларнинг тузилиши турлари. Биринчи тип молекулаларга III группа элементларининг бирикмалари ( $BCl_3$ ,  $AlBr_3$ ); иккинчи тип молекулаларга  $ClF_3$  каби бирикмалар: учинчи тип молекулаларга баъзи ( $NO_3^-$ ,  $CO_3^{2-}$  каби) ионлар мисол бўлади. Кўпгина ҳолларда атомлар молекулаларда бир текис жойлашмаганлигини кузатиш мумкин. Пирамида шаклига эга бўлган  $NH_3$ ,  $PCl_3$  ва бошқа бирикмаларни V группанинг p-элементлари ҳосил қиласди. Бундай ҳолларда ҳам атомлар орасидаги бурчакларнинг қатор бўйича маълум қонуният билан ўзгариб бориши кузатилади: Масалан:



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



Беш атомли  $AB_4$  типидаги молекулалар шакли қўйидагicha бўлади:

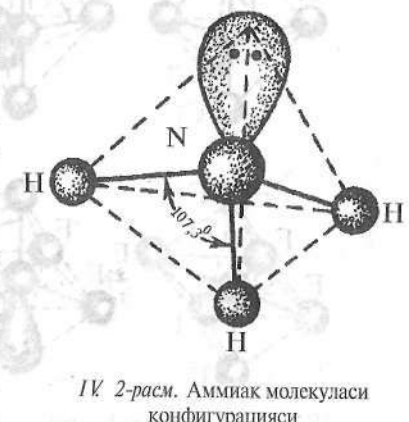


Расмдаги  $AB_4$  типидаги молекулалар жуда кам учрайди, бунга ( $PdCl_4^{2-}$ ) ионини мисол қилиб кўрсатиш мумкин. Иккинчи типдаги, яъни атомларнинг тетраэдрик жойлашган молекулалари жуда кўп тарқалган. Бундай бирикмаларга углерод ва IV группада жойлашган унинг аналоглари ҳосил қиласди бирикмалар киради.  $SO_4^{2-}$  иони ҳам шундай тетраэдр тузилишга эга. Бунда локалланган электрон жуфтларининг итарилиш моделлари асос қилиб олинади.

Боғланишда иштирок этаётган ҳар қайси атомнинг атрофини ўраб олган электрон жуфтлар (Льюис формуласида булаар икки нуқта билан белгиланади) **электрон буултлар** деб аталади. Бу электрон буултларнинг итарилиши натижасида электронлар мумкин қадар бир-биrlарига нисбатан узоқроқ жойлашишга интилади, у ҳолда электрон буултлари бир-биrlарига бир хил таъсир этади деб ҳисоблаб, уларни қўйидагича тақсимлаш мумкин.

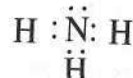
Электрон буултларнинг сони ва жойлашиши	
2	чизиқли
3	учбурчак
4	тетраэдрик
5	тригонал пирамида
6	октаэдрик
7	етти қирралӣ—яъни қўшимча томонли октаэдрик тузилишга эга.

“Тетраэдрик” ва ҳоказо сўзлар молекуланинг марказга жойлашган атомга нисбатан қирралар бўйлаб йўналган электрон буултларининг қопланишини англатади. Агар молекулада боғланишда иштирок этмайдиган тақсимланмаган электрон жуфтлар мавжуд бўлса, атомлар жойланиши бошқача конфигурацияга эга бўлади. Масалан, амиак молекуласи тетраэдрик жойлашган

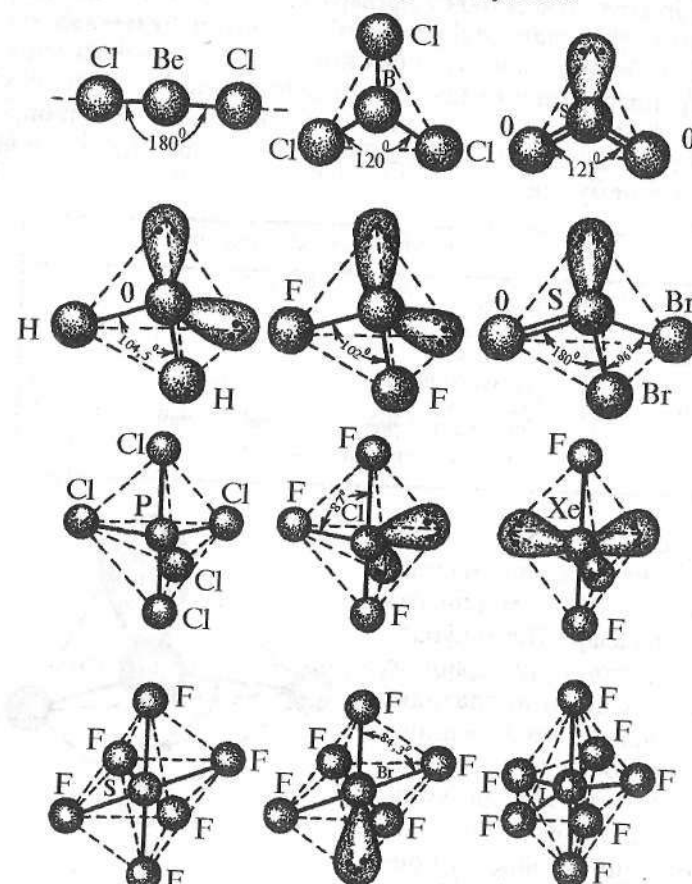


IV 2-расм. Амиак молекуласи конфигурацияси

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



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



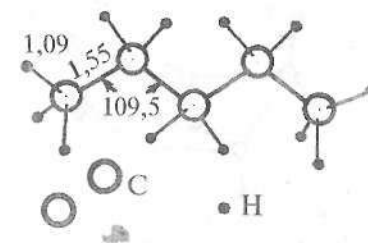
IV.3-расм. Электрон жуфтларининг таъсириланиш модели асосида турли молекулаларнинг ҳосил бўлишини тушунириш схемаси

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

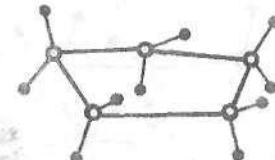
2. Атом билан боғланган электрон жуфтнинг булатлари боғланимаган электрон булатларга қараганда кам ҳажмни эгаллади, чунки биринчи ҳолатда атомларнинг ўзаро таъсири вујудга келади.

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

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



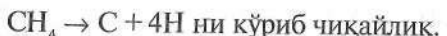
IV.4-расм. Н-пентан молекуласининг тузилиши



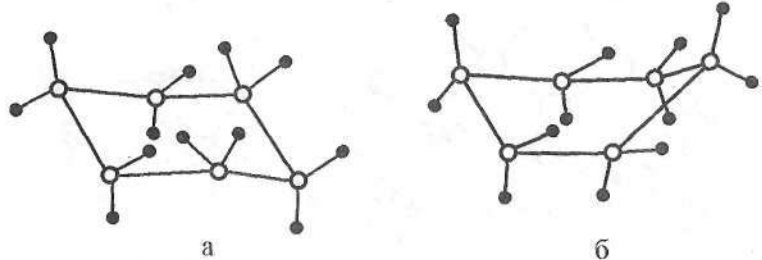
IV.5-расм. Циклопентан молекуласининг тузилиши.

түзилишга эга. Бу ерда у икки күринишда бўлиши мумкин (IV. 6-расм). Биринчи түзилиши эҳтимолга яқин ҳисобланади. Юқорида келтирилган углерод бирикмалари мисолида биргина углерод элементи учун валент бурчаклар ҳар хил бирикмаларда турли қийматга эга эканлигига ишонч ҳосил қилиш мумкин. Валент бурчакни аниқлаш учун электронографик, рентгенографик, спектраль усуллардан ташқари диполь моментини ўлчаш усу-лидан хам фойдаланилмокла.

**Боғланиш мустаҳкамлиги.** Кимёвий боф мустаҳкамлиги уни узид юбориш учун зарур бўлган энергия миқдори билан, ёки бир нечта атомлар бирикниб молекула ҳосил қилишида ажралиб чиқсан ҳамма энергиялар йифиндиси билан белгиланади. Кимёвий бофни узид юбориш энергияси (диссоциланиш энергияси) ҳар доим мусбат қийматга, боф ҳосил бўлиш энергияси эса миқдор жиҳатидан бофни узиш энергиясига тенг бўлиб, манфий қийматга эга бўлади. Икки атомли молекулаларда боғланиш энергияси миқдор жиҳатидан диссоциланиш энергиясига тенг бўлади. Кўп атомли, бир хил боғланиш типига эга бўлган молекулаларда (масалан, АВ типидаги молекулалар учун) ўргача боғланиш энергияси,  $n$  та атом бирикниб ажратиб чиқарган умумий энергиянинг  $1/p$  қисмига тенг бўлади. Масалан:



Бу жараёнда ютилган энергия миқдори 1645,8 кЖ/моль га тенг. Лекин метан молекуласыда ҳамма тұрғта C—H бөгланиш бир-бирига тенг. Шунинг учун ўртача бөгланиш энергияси күйилдегіча бұлалы:



*IV 6-расм. Циклогексан молекуласининг тузилиш формулалари.*

$$E_{\text{св}} = 1645,8 : 4 = 411,4 \text{ кДж/моль}$$

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

Агар В атомлар  $\text{AB}_n$  молекуладан бирин-кетин узилиб чиқади деб фараз қылсак, у ҳолда молекулаларнинг диссоциланиши системадаги ядро ва электрон конфигурацияларининг ўзгаришига сабаб бўлади. Натижада молекула таркибига кирувчи атомларнинг таъсиrlаниш энергиялари ўзгаради. Масалан: метанда C–H орасидаги бурчаклар  $109^{\circ} 28'$  га тенг бўлгани ҳолда  $\text{CH}_3$  орасидаги бурчак  $120^{\circ}$  га атрофида бўлади, у ҳолда метандаги тетраэдрик группа текис тузилишга эга бўлган метил радикалига айланаб кетади. Шунинг учун В атомларнинг  $\text{AB}_n$  молекуладан бирин-кетин ажратиб чиқиши энергияси бир хил бўлмайди. Бундай ҳолларда турли манзара кузатилиши мумкин. Бунга  $\text{H}_2\text{O}$  молекуласини мисол қилиб олиш мумкин. Битта водород атомини узиб олиш учун 493,2 кЖ/моль, иккинчи водородни ажратиб олиш учун 426,36 кЖ/моль энергия ( $\text{OH}$  – радикалининг мустаҳкамлиги) сарф қилинади. Баъзи молекулаларда бир атом узилиши билан энергия ортиб боради. Масалан,  $\text{AlCl}_3$  молекуласидан хлор атомларининг узилиши учун 380,38; 407,1; 497,42 кЖ/моль энергия сарфланади. Бундан ҳам мураққаб ҳоллар бўлиши мумкин.

Лекин метандан водород атомларининг узилиб бориши учун 426, 36; 367, 84; 517, 52; 334, 4 кЖ/моль энергия сарф қилингани билан, ҳар қандай модданинг ўртача боғланиш энергияси, алоҳида олинган атомларнинг боғланиш энергияларининг ўртача арифметик қийматларига тахминан teng бўлади. Яъни, метан  $\text{CH}_4$  учун бу микдор қуйидагига teng бўлади.

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

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

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

$$E_{c_5} H_{12} = 4E_{c-c} + 12 E_{c-h}$$

IV.1-жадвалда баъзи атомларнинг боғланиш энергиялари келтирилган. Жадвалда келтирилган натижаларга асосланниб, бу миқдорлар элементлар даврий системасида маълум қонуният билан ўзгариб боришига ишонч ҳосил қиласиз. Масалан: углерод билан галогенлар орасидаги боғланиш энергиясининг C—Г (Г=F, Cl, Br, I) қатор бўйича юқоридан пастга қараб камайишини, углерод ва галоген орасидаги ядролараро масофанинг ортиши билан боғлаб тушунтириш мумкин, яни C—F атомлари орасидаги боғланиш мустаҳкам эканлигини, углеводородларнинг фторли ҳосилаларининг инерт хоссага эга эканлиги билан тушунтириш мумкин (масалан:  $C_F F_{2n+2}$ ). Боғланиш мустаҳкамлигининг қатор бўйича кучайиб боришини атомлараро масофанинг қисқариши билан изоҳлаш мумкин. Бирламчи боғланишдан иккиласми ва учламчи боғланишга ўтишда боғланиш энергияси ортиб боради, лекин бу ўзгариш каррали боғланиш ўзгаришига пропорционал мустаҳкамланмайди. Бир хил типдаги боғланишлар учун Е қийматининг маълум бир қонуният билан ўзгаришини баҳолаш учун (таққослаб) ҳисоблаш усулини қўллаш мумкин, бунда

IV.1-жадвал  
Кимёвий боғларнинг узунлиги ва узилиш энергияси

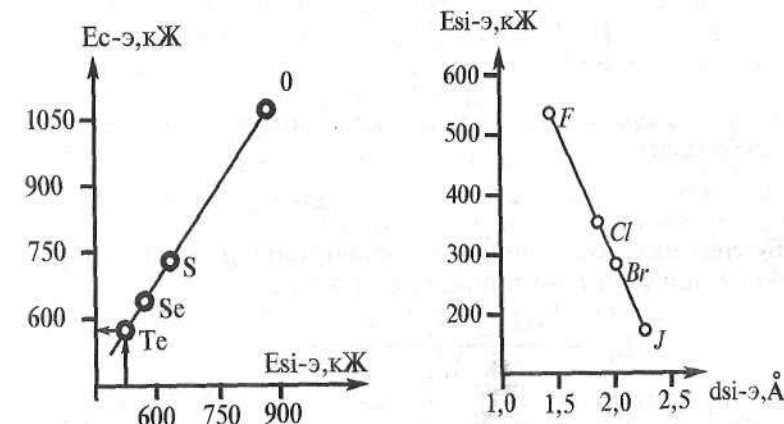
Боғланиш турлари	Бирикмалар	Боғланиш узунлиги, нм	E, кЖ/моль
C—H	Тўйинган углеводороллар	0,1095	412,6
C—F	CH <sub>3</sub> F	0,1381	486,1
C—Cl	CCl <sub>4</sub> , CHCl <sub>3</sub>	0,1767	316,8
C—Br		0,194	264,4
C—I		0,214	197,3
C—C	Тўйинган углеводороллар	0,154	331,5
C—C	Бензол	0,140	486,2

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

икки қатордаги бир хил типдаги бирикмаларнинг ўртача боғланиш энергиялари таққосланади. Масалан, Э<sub>2</sub> ва НЭ боғланиш қаторлари (бу ерда: Э=Cl, Br, Йлар) даги таққослаш IV.7-расмда кўрсатилган.

Бу расмда олтинчи группа асосий групача элементларининг углерод ва кремний билан ҳосил қилган бирикмаларининг ўртача боғланиш энергия миқдорлари кўрсатилган (белгиланган кўрсаткичдан четга чиқсан  $E_c - Te \approx 551,8$  кЖ/моль учун аниқ бўлмаган қийматга эга).

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

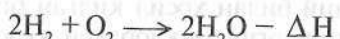


IV.7-расм. Кремний ва углерод бирикмаларининг боғланиш энергиялари графиги.

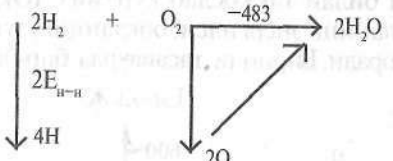
IV.8-расм. Кремний билан галогенлар бирикмалари боғланиш энергияси ва боғланиш узунлиги орасидаги муносабат.

элементларда энергия камайиши түгри чизиқли эканлиги күрінады: масалан; С—Э (Э—F, Cl, Br, I) боялғанда қаторини таққослаш (IV.8-расм) да көлтирилген. Бундай таққослашларга углерод билан углерод орасидаги ядролараро масофа ва боялғанишнинг карралилиги билан энергия ўзгаришларини ҳам мисол қилиб олса бўлади.

Боялғаниш энергияси *E* нинг қийматини органик биримларда анорганик биримлардагига қараганда яққол ифодалаш мумкин. Чунки, органик биримларнинг молекулалари кўпгина бир хил боялғанишга эга, анорганик биримларда эса боялғанишларнинг ҳар хил типи мавжуд. Боялғаниш энергиясини ўлчайдиган усууллардан фойдаланмасдан туриб турли жараёнларнинг энергетик эффектини спектрал анализ қилиб ёки ҳамма алоҳида олинган элементлараро боялғанишлар энергиясини билган ҳолда ҳам ҳисоблаш мумкин. Масалан, водороднинг ёниш реакциясида 475,2 кЖ энергия ажралиб чиқади:



Бу жараён қуйидагича содир бўлади. Биринчи навбатда Н—Н ва О—О боялғанишлар узилади, ҳосил бўлган атомлар бир-бiri билан бирекиб  $\text{H}_2\text{O}$  молекуласини ҳосил қиласди.



У ҳолда энергиянинг сақланиш қонунига асосан қуйидагига эга бўламиш:

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

Бу ерда икки боялғаниш энергиясини билган ҳолда учинчи боялғаниш учун *E* ни топишмиз мумкин:

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

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

Атомлардан биримлар ҳосил бўлишидаги энергия миқдори барча боялғанишлар энергияларининг йиғиндинисига тенг

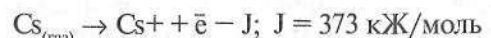
бўлиб, ишоралари қарама-қаршидир. У ҳолда молекуланинг ўзи ҳам, диссоциланиш маҳсулотлари ҳам мутлақ ноъл температурада идеал газларнинг хоссаларига эга бўлади, деб фараз қилишимиз мумкин. Амалда кимёгарлар кўпгина юқори температурада, босимда ва кўзгалган атомлар иштирокида содир бўладиган кимёвий жараёнларга дуч келадилар. Боялғаниш энергиясига температура ва босимнинг таъсири кам бўлсада, атомларни кўзгалган ҳолатга ўтказиш катта энергетик эффекти талааб қиласди.

#### IV.6. ИОН БОЯЛҒАНИШ

Ион боялғаниш электростатик назария асосида тушунтирилади. Бу назарияга мувофиқ, атомнинг ҳосил бўладиган қарама-қарши зарядли ионлари электростатик кучлар таъсирида ўзаро тортишиб, барқарор система ҳосил қиласди. Бундай барқарор системанинг ҳосил бўлишида таъсири этувчи атомлар электростатик энергиясининг ўзгаришини кўриб чиқамиш. Бу хилдаги энергияни қуйидаги атомлар: а) электрон йўқотган атомлар, яъни мусбат зарядланган ионлар-катионлар; б) электрон биректириб олган атомлар, яъни манфий зарядланган ионлар — анионлар ҳосил қиласди мумкин.

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

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



Иккинчидан, цезий атомидан чиққан электрон хлор атомидаги 3p-орбиталида жойлашган электрон билан жуфтлашиши натижасида ўзидан маълум миқдордаги энергияни чиқариши керак. Бу энергия хлор атомининг электронга мойиллиги деб аталади ва у E ҳарфи билан белгиланади:



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

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

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

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

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

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

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

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

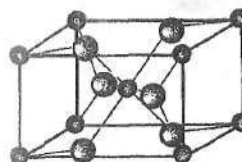
$$V = -\frac{332,6}{r} = -1,21 \cdot 10^4 \text{ Ж/моль} \text{ бўлади}$$

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

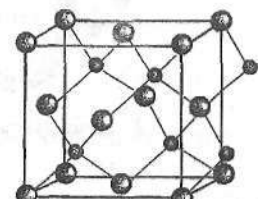
1. Газ ҳолатдаги ионлар (цезий ва хлор) нинг кулон кучлари барқарорлаша бориши учун улар орасидаги масофа 11,47 нм дан кичик бўлиши керак. Шунинг учун цезий хлорид гази ҳосил бўлганда ионлар орасидаги масофанинг 0,29 нм га teng бўлиши кузатилади.

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

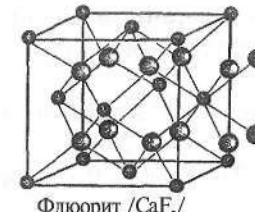
Қаттиқ ҳолатда ҳар қайси ион атрофини қарама-қарши зарядли тўртта, олтига ёки саккизта ион қуршаб олиши мумкин. Бунда кулон барқарорлик энергияси кучая боради. Масалан: кальций оксидида ион боғланиш фақат қаттиқ ҳолатдагина мавжудdir. Бундай боғланиш буғ ҳолатда бўла олмайди. Чунки буғ ҳолатда кулон барқарорлик энергиясининг миқдори ионланиш энергиясидан анча кичикдир. Шунинг учун ионланиш содир бўлмайди.



Рутил минерали –  $\text{TiO}_2$



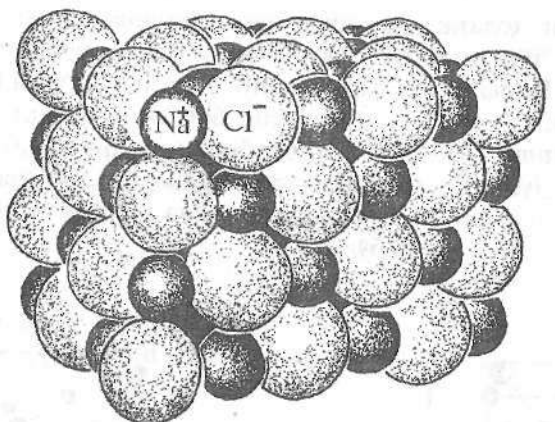
Рух алдамчиси –  $\text{ZnS}$



Флюорит / $\text{CaF}_2$ /

1-схема. Кристаллик тузилишга мисоллар.

Қаттиқ ҳолатда ионлар жуда зич жойлашади, чунки ҳар қайси ион ўзига қарама-қарши зарядланган ионларни мумкин қадар кўп тортиб олишга интилади. Марказий ион билан қарама-қарши зарядланган ион ҳосил қилган боғланиш айни ионнинг координацион сони дейилади. Ион боғланиш электростатик таъсиралиши ҳосил бўлгани учун йўналувчанлик хоссасини намоён қилмайди. Чунки ион қарама-қарши зарядланган ионларни қандай ҳолатда туришидан қатби назар ўзига тортади. Шунинг учун ион боғланиши кристаллар фақат турли ионларнинг геометрик жойланиши ва улар орасидаги масофа билан тавсифланади. Ионлар



2 - схема. Натрий хлориди ( $\text{NaCl}$ ) да ионлар жойлануви.

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

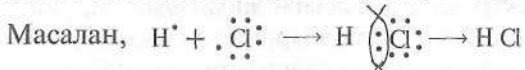
1. Агар  $\frac{r_{\text{катион}}}{r_{\text{анион}}} > 0,73$  бўлса, координацион сон 8 га teng бўлади.
2. Агар  $\frac{r_{\text{катион}}}{r_{\text{анион}}} = 0,73$  дан 0,41 гача бўлса, координацион сон 6 га teng бўлади.
3. Агар  $\frac{r_{\text{катион}}}{r_{\text{анион}}} < 0,41$  бўлса, координацион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

Тажрибада фақат ионлараро масофа – ҳ аниқланади, катион ва анионлар радиуси эса турли усуслар билан хисоблаб топилади.

#### IV.7. КОВАЛЕНТ БОҒЛАНИШ

Ион боғланиш назарияси билан фақат ишқорий металл галогенидлари ва шунга ўнша моддаларнинг тузилишини тушунтириш мумкин. Лекин  $\text{H}_2$ ,  $\text{O}_2$ ,  $\text{N}_2$ ,  $\text{Cl}_2$  каби оддий моддаларнинг тузилишини изоҳлаб бўлмайди. Бу хил моддаларнинг тузилиши 1916 йили Льюис яратган ковалент боғланиш назарияси асосида тушунтирилади.

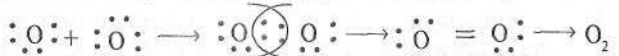
Льюис назариясига кўра, ҳар қайси икки атом ўзаро кимёвий боғланганда, шу иккала атомдан биттадан электрон иштирок этиши натижасида ҳосил бўлган электрон жуфт иккала атомга тегишли бўлиб қолади. Бу назария ташқи электрон қаватида саккизта электрон бўлган атомларнинг барқарор бўлишига асосланган. Ковалент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



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



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



АЗот атомида саккиз электронли қават ҳосил қилиш учун уча электрон етишмайди. Шунинг учун икки азот атоми бирикраб, барқарор молекулага айланиши учун уча электрон жуфт ҳосил бўлади:



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

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

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

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

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

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

3. Агар бирикучи атомлардаги электронларнинг булатлари ўзаро бурчакларга эга бўлса, бирикни натижасида ҳосил бўлган молекулада ҳам атомлар йўналувчан валентликлар намоён қиласиди.

4. Валент бөгланишлар ҳосил бўлишида айни атомнинг турли орбиталлари гибридланади.

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

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

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

$\varphi$  функция электронларнинг системада бўла олиш эҳтимолигини (координацияси)ни ифодалайди. Электронлар бир хил бўлгани учун биринчи электрон (1) В атом ядроси атрофида ва иккинчи электрон (2) А атом ядроси атрофида ҳаракатланиши ҳам мумкин. У ҳолда системанинг тўлиқ функцияси қуйидаги тенглама билан ифодаланади:

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

Бу икки функция миқдори жиҳатидан бир-бирига тенг.

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

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

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

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

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

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

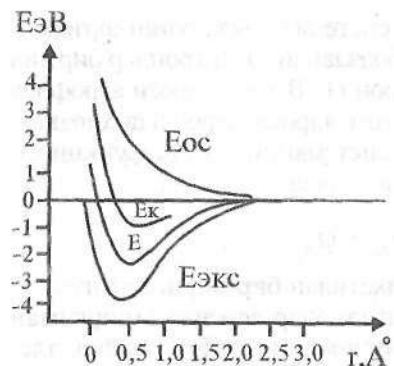
1. Агар  $C_1 = C_2$  бўлса ёки  $C_2 = -C_1$  бўлса, у ҳолда электронларнинг тўлқин функцияси икки хил бўлади:

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

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

Биринчи функция  $\varphi_s$  ядро ва электронларнинг координата ўқларига нисбатан симметрик функцияси,  $\varphi_A$  – антисимметрик функция деб аталади.  $\varphi_s$  ва  $\varphi_A$  функциялар миқдори квант сонига билан ифодаланади.

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



IV.9-расм. Водород молекуласи потенциал энергиясининг ўзгариши.

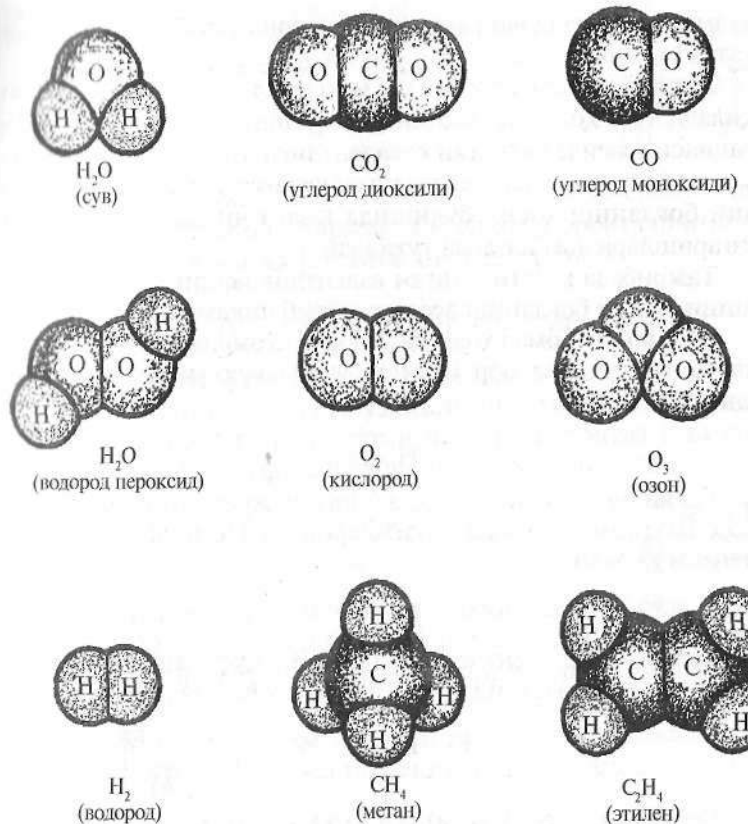
ядролараро фазода электрон булутларининг зичлиги ортади. Икки ядро орасида катта манфий зарядига эга бўлган соҳа вужудга келди ва у мусбат зарядли ядроларни жиспланиширади.

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

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

антипараллел спинли бўлади. Агар электронлар молекула да антисимметрик  $\Phi_A$ -функция билан тавсифланса, электронларнинг ҳаракати параллел спинга эга бўлади. Бундай ҳолатда электронлар бўлуги ядролар орасида зичлана олмайди, ядролар бир-биридан узоқлашади, натижада икки атом ўзаро бирикаб молекула ҳосил қилмайди.

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



3-схема. Кенг тарқалган баззи бирикмалар молекулаларининг схематик кўриниши. Булардан сув, углерод моноксиди, углерод диоксиди, водород пероксид, метан ва этилен бирикмаларга, кислород, озон ва водород эса молекулаларга киради.

#### IV.8. АТОМЛАРДА ВАЛЕНТЛИК ҲОЛАТЛАРИ ВА МАКСИМАЛ КОВАЛЕНТЛИК

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

бўлмаган орбиталлар ва жуфт электронли погоначалар сони катта аҳамиятга эга.

Ҳар қайси элемент ўзига хос максимал ковалентлик намоён қилади. Кўп ҳолларда элемент атомининг электрон конфигурацияси асосида кутилган ковалентлиги унинг тажрибада кузатиладиган ковалентлигига тўғри келавермайли. Бунда кимёвий боғланиш ҳосил бўлишида юзага чиқадиган энергия ўзгаришлари ҳам назарда тутилади.

Тажрибада кузатиладиган валентликларнинг пайдо бўлишини валент боғланиш асосида кўриб чиқамиз.

**Водород.** Нормал ҳолатда водород атомида биргина жуфтланмаган электрон бор. Шунинг учун водороднинг ковалентлиги бирга тенг:



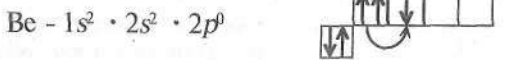
**Гелий.** Бу элемент атомида биргина жуфтланган электрон бор. Шунинг учун одатдаги шароитда Не ноль валентлик намоён қилади:



**Литий.** Бу элемент атомида иккита жуфтланган ва битта жуфтланмаган электрон бўлгани учун у бир валентлидир:



**Бериллий.** Асосий ҳолатда 4 та электрон бор:

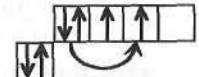
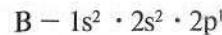


Бериллийнинг электрон конфигурацияси унинг ноль валентли бўлишини кўрсатади. Лекин тажриба бериллийнинг икки валентли эканлигини тасдиқлайди. Бунга сабаб, бериллий атоми маълум миқдорда энергия ютгандан кейин, у қўзғалиб, иккинчи погонасидаги жуфт электронлар яккаланган ҳолатга ўтади:

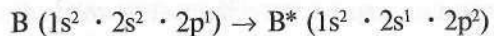


Бу ҳолатда атомининг валентлиги иккига teng бўлади. Атомдаги электроннинг қўзғалиши учун зарур бўлган энергия кимёвий боғланиш ҳосил бўлганда ажралиб чиқадиган энергия ҳисобига қопланади.

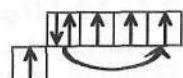
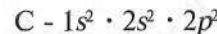
Бор атоми қўзғалмаган ҳолатда иккита жуфт ва бир дона жуфтлашмаган электронга эга:



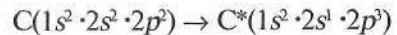
Лекин бор атоми қўзғалган ҳолатда унинг 2s-орбиталидаги жуфт электрони бир-биридан ажралиб 2p-орбиталининг бўш ячайласига, яъни жуфтланмаган ҳолатга ўтади:



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

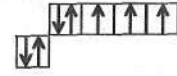
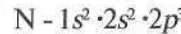


Лекин углерод ўз бирималарида икки валентли бўла олмайди (хатто CO да ҳам икки валентли бўлмасдан, балки углероднинг оксидланиш даражаси иккига тенгдир). Углерод атоми қўзғалган ҳолатда жуфтлашган 2s орбиталидаги бир электрон 2p орбиталига кўчиб ўтиб, жуфтланмаган ҳолатга айланади. Натижада углерод атомида 4 та жуфтланмаган электрон ҳосил бўлади:

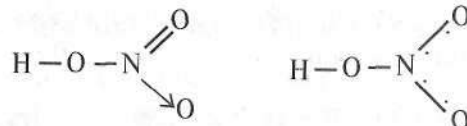


Шу сабабли углерод атоми кимёвий боғланиш ҳосил бўлишида тўрт валентлик намоён қилади.

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



Азот атоми қўзғалган ҳолатга ўтиши учун, яъни, электронларни  $n=3$  бўлган энергетик погоначага ўтказиш керак. Аммо бу жараён жуда кўп энергия талаб қилади ва уни кимёвий боғланиш энергияси қоплай олмайди. Хатто нитрат кислотада ҳам 4 та ковалент ва 1 та ион боғланиш мавжуд бўлиб, оксидланиш даражаси бешга teng.



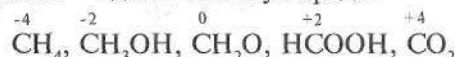
**Неон.** Неон атомида тоқ электронлар йўқ. Шунинг учун неоннинг ковалентлиги нолга тенг:



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

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

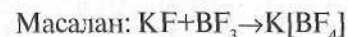
Лекин ковалентлик (валентлик) билан элементларнинг оксидланиш даражалари орасида фарқ бор. Ковалентлик – кимёвий боғланиш, яъни атомлар учун умумий электрон жуфт ҳосил қилишда иштирок этгаётган якка электронлар ва тақсимланмаган электрон жуфтлари сони билан белгиланади. Оксидланиш даражаси эса электронларнинг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



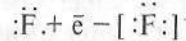
## **IV.9. КОВАЛЕНТ БОГЛАНИШНИНГ ДОНОР-АКЦЕПТОР МЕХАНИЗМИ**

Ковалент боғланишни ҳосил құлувчы электронларнинг бири дастандағы бир атомда, иккінчісі эса атомда бўлиши шарт

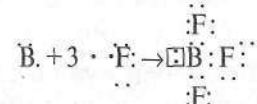
Эмас. Электронлар ўзаро бирикувчи атомларининг бирида бўлиб, иккинчи атомда бўш орбиталлар мавжуд бўлса, натижада боғланиш ҳосил бўлиши учун ўзининг электрон жуфтини берадиган атом ёки ион-**донор**, электрон жуфтни ўзининг бўш орбиталига қабул қиласидиган атом ёки ион-**акцептор** деб аталади.



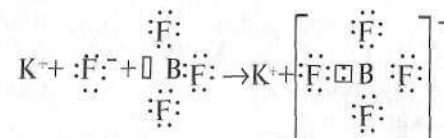
Бу реакцияда кимёвий боғланишнинг ҳосил бўлишини кўриб чиқамиз. Бу реакцияда KF таркибидаги манфий зарядли фтор иони ташқи электрон қаватида 8 та электронга эга, чунки бирикмада бир электрон бириктириб жуфтлашган, яъни:



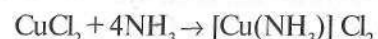
Бор атоми ташқи электрон қаватыда 4 та орбитал бор.  $\text{BF}_3$  ҳосил бўлишида борнинг ташқи электрон қаватидаги 3 та орбиталида электронлар жуфтлашиб, битта орбитали эса бўш қолган, яъни:



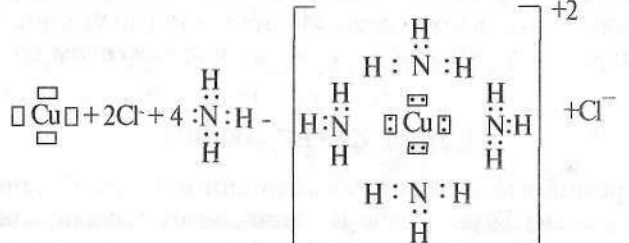
Манфий зарядли фтор иони электрон жуфтини беріб донор вазифасини бажариши мүмкін, бор атоми эса бүш орбиталига электрон жуфтини жойлаштириб акцептор вазифасини бажариши мүмкін. У ҳолда кимёвий бирикма ҳосил бўлишини қўйидаги схема билан кўрсатиш мүмкін:



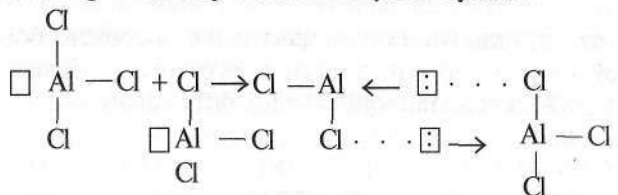
Ички сферадаги лигандлар марказий атомга координацион бирикиши натижасида ҳосил бўладиган ковалент боғланишининг донор-акцептор механизмини кўриб чикамиз:



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



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



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

#### IV.10. КОВАЛЕНТ БОҒЛАНИШ ХУСУСИЯТЛАРИ

Ковалент боғланиш *тўйинувчанлик*, *йўналувчанлик*, *караллилик* ва *қутбланувчанлик* каби хусусиятларга эгадир.

Иккита водород атоми бир-бирига таъсир этиши натижасида ковалент боғланиб, водород молекуласи ҳосил бўлади. Водород молекуласи  $-\text{H}_2$  га учинчи водород атоми таъсир этиб,

$\text{H}_2$  молекуласи ҳосил бўлмайди. Ёки  $\text{CH}_4$  молекуласига бешинчи водород атоми бирикаб  $\text{CH}_5$  молекуласини ҳосил қила олмайди. Квант-механик назарияси бу ҳодисани тасдиқлайди. Бу ҳодиса ковалент боғланишнинг **тўйинувчанлик хосаси** дейилади.

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

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

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

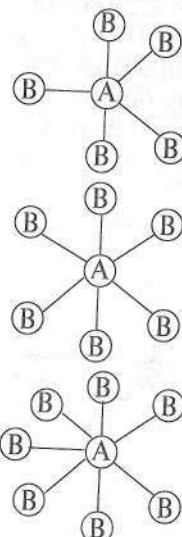
Агар битта s-орбитал билан иккита p-орбитал гибридланса,  $sp^2$ -гибридланиш ҳосил бўлади, улар орасидаги бурчак эса  $120^\circ$  ни ташкил қиласди. Бундай гибридланган орбиталлар иштирокида ҳосил бўлган молекулаларга  $BCl_3$ ,  $B(CH_3)_3$ ,  $B(OH)_3$  каби бирикмалар мисол бўла олади. Бу бирикмаларда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

Агар битта s-орбитал билан учта p-орбитал ўзаро таъсирлашса  $sp^3$ -гибридланиш ҳосил бўлади, молекуладаги боғланиш бурчаги  $109^\circ 28'$  ни ташкил қиласди. Бундай гибридланнишни углерод, кремний ва германий элементларининг бирикмаларида учратиш мумкин. Масалан,  $CH_4$ ,  $CHCl_3$ ,  $CF_4$ ,  $CCl_4$ ,  $GeCl_4$ ,  $SiCl_4$ . Бундай гибридланган орбиталлар ҳосил бўлиши икки хил энергия:

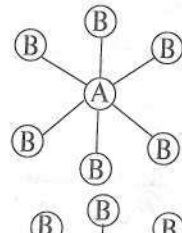
- орбиталлардаги боғланиш энергияси,
- электрон спинлари ҳаракати натижасида қайта гурухланиш ҳисобига бир-бирига таъсирлашишидаги электростатик итарилиш энергияси билан тавсифланади.

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

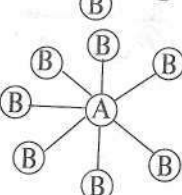
Агар гибридланишда d-орбиталлар иштирок этса, у ҳолда молекулалар шакли қуидагича бўлади:



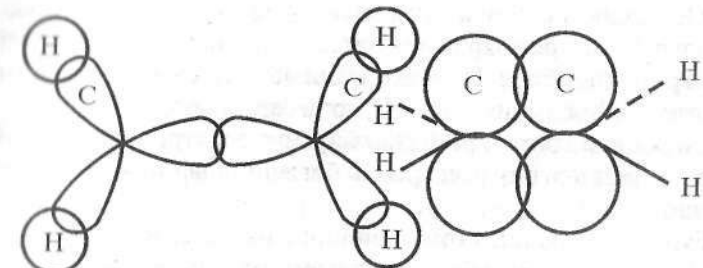
$sp^2d$  - тригонал бипирамида - элемент атоми 4 валентлик;



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



$sp^3d^3$  - пентоганал бипирамида - элемент атоми 7 валентлик.

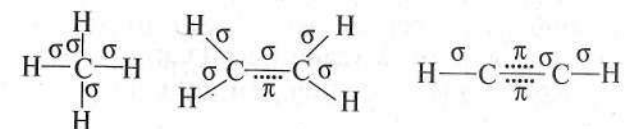


IV.13 - расм. Этилендаги  $\sigma$  - ва  $\pi$  - боғланиш.

**Ковалент боғланишнинг карралилилк хосаси.** Ўзаро бирикучи атомлар орасида биргина валент чизиқ билан тасвирланадиган якка боғланиш ҳосил бўлишида, электрон буутлари ўша атомларнинг ядроларо энг яқин тўғри чизиқ бўйлаб, яъни x - ўқи бўйича бир-бирини қопласа, бундай боғланиш  $\sigma$  - боғланиш деб аталади. Барча якка боғланишлар асосан  $\sigma$  - боғланишидир.

Молекулалардаги x-ўқи бўйлаб ҳосил бўладиган  $\sigma$  - боғланишдан ташқари, электрон буутлари бир-бирини x - ўқига перпендикуляр йўналишида, яъни у ўқи бўйлаб ҳам қоплай олади. Натижада ҳосил бўлган боғланиш  $\pi$  - боғланиш деб аталади.

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



#### IV.11. МОЛЕКУЛЯР ОРБИТАЛЛАР УСУЛИ

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

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

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

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

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

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

$$\phi_1 = C_1 (\phi_A + \phi_B)$$

$$\phi_2 = C_2 (\phi_A - \phi_B)$$

Бунда,  $\phi_1$  - симметрик функция,  $\phi_2$  - антисимметрик функция,  $C_1$  ва  $C_2$  - ўзгармас коэффициентлар.

$\phi_A$  ва  $\phi_B$  - айни электроннинг ядрога оид функциялари.

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

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

Агар электрон ҳаракати симметрик функция билан ифодаланса, электрон булати ядролар орасидаги жойда зич ҳолатни эгаллайди, натижада ядролар бир-бирига тортилади ва улар ўзаро бирикади. Ҳосил бўлган молекуляр орбитал – **боғловчи орбитал** деб аталади. Молекуланинг барқарор ёки барқарор эмаслиги унинг таркибидаги боғловчи ва бўшаштирувчи электрон орбиталларининг нисбий миқдорига боғлиқ бўлади. Молекуляр орбиталлар усулида молекула таркибидаги электронларнинг ўзаро таъсири эътиборга олинмайдi. Атомда ҳар қайси электрон  $s, p, d, f$  ҳарфлар билан белгиланадиган атом орбиталлари орқали ифодалангани каби молекулада ҳам ҳар қайси электрон молекуляр орбиталлар билан белгиланади. Молекуляр орбиталлар  $\sigma, \pi, \theta$  ва  $\phi$  ҳарфлар билан белгиланади.

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

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

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

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

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

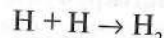
Молекуляр орбиталда кимёвий боғланишнинг ҳосил бўлиши боғланиш тартиби  $N$  билан тавсифланади:

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

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

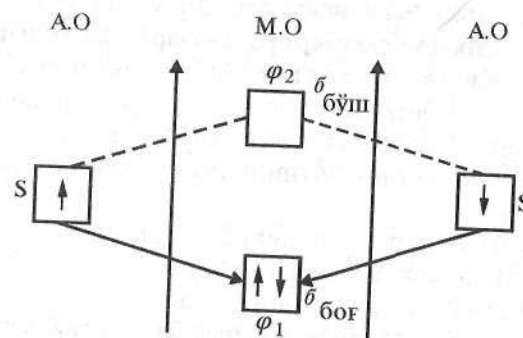
Агар N нинг қиймати нолдан катта қийматга эга бўлса, у ҳолда иккита атом таъсиришганда молекулалар ҳосил бўлади. Агар N нинг қиймати нолга teng бўлса ёки нолдан кичик бўлса, у ҳолда иккита атом таъсиришганда молекула ҳосил бўлмайди. Молекуляр орбиталлар усули билан молекула ҳосил бўлишини қўйидаги мисолларда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

Водород молекуласи

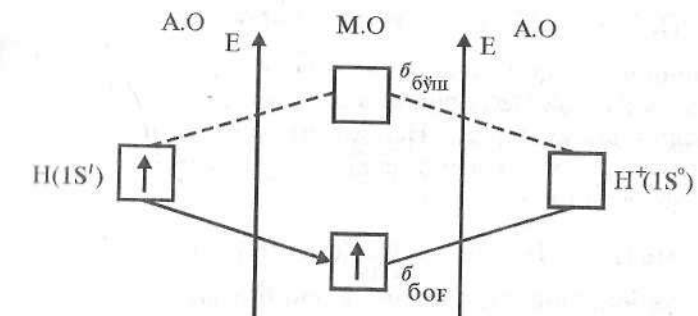


Иккита водород атоми ўзаро бириниб  $\text{H}_2$  ҳосил қилганда иккала атомнинг 1s орбиталларидан иккита молекуляр орбитал келиб чиқади. Бу орбиталларнинг бирни боғловчи, иккинчиси бўшашибтирувчи орбиталлар бўлиб,  $\text{H}_2$  ҳосил бўлганда иккала  $1s^2$  электронлар боғловчи орбиталга жойлашади (IV.14-расм). Водород молекуласидаги боғловчи орбитал  $[(1s) \text{ ва } (1s)]$ дан пайдо бўлган фақат битта кимёвий боғланишга мувофиқ келиб, боғланиш тартиби бирга teng бўлади:

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

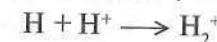


IV.14 - расм. Водород молекуласининг ҳосил бўлиши.

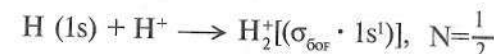


IV.15-расм. Молекуляр водород ионининг ҳосил бўлиши.

Молекуляр водород ионининг ҳосил бўлиши:

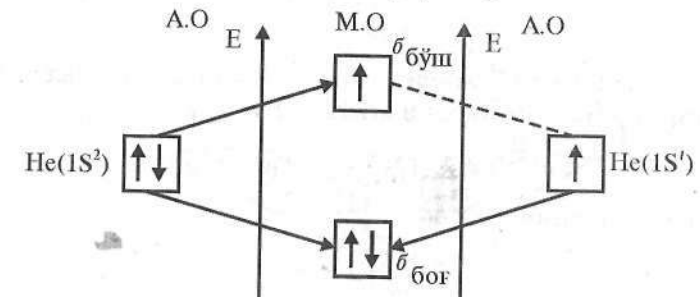


Водороднинг 1s орбиталидан ҳосил бўлган молекуляр орбитални  $\delta_{\text{бог}} \cdot 1s$  шаклида ифодалаймиз (IV.15-расм). Демак:

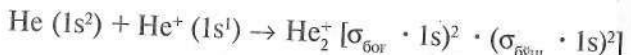


$\text{H}^+$  - заррачасидаги биргина (1s') электрон шу орбитални эгаллаган бўлади. Бўшашибтирувчиси бўш ҳолда туради.

**Молекуляр гелий иони ва молекуласининг ҳосил бўлиши.**  
Молекуляр гелий иони  $\text{He}^+$ да учта 1s электрон иштирок этади. Молекуляр гелий  $\text{He}_2^+$  ионида битта боғловчи орбиталга иккита электрон, битта бўшашибтирувчи орбиталга битта электрон жойлашади (IV.16-расм). Демак,

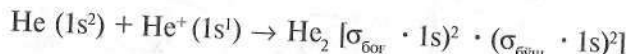


IV.16 - расм. Молекуляр гелий  $\text{He}_2^+$  ионининг ҳосил бўлиши.



Боғланиш тартиби  $\text{N} > \text{O}$  бўлади. Шунинг учун ҳақиқатда молекуляр гелий  $\text{He}_2^+$  иони мавжуддир.

Гелий молекуласида –  $\text{He}_2$  эса битта боғловчи ва битта бўшаштирувчи орбиталларга гелий атомидаги иккитадан электронлар бориб жойлашади:



Бу ерда боғланиш тартиби нолга тенг бўлганлиги учун гелий молекуласи  $\text{He}_2$  мавжуд эмас. Чунки электронлар билан тўлган бўшаштирувчи орбитал, боғловчи орбитал таъсирини йўқ қилиб юборади.

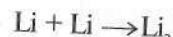
Даврий система иккинчи давр элементлари молекулаларининг ҳосил бўлишини тушунтиришда, атомлар биринчи қаватидаги электронлар кимёвий боғланишнинг ҳосил бўлишида иштирок этмайди деб фарз қиласиз. У ҳолда атомдаги  $p$ -электронларнинг магнит квант сонлари  $\lambda=0$  ва  $\lambda=1$  бўлиши сабабли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

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

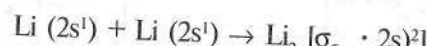
$$\lambda = \pm 1 \quad \pi = 4$$

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

Литий молекуласи  $\text{Li}_2$  нинг икки  $\text{Li}$  атомидан молекуляр



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

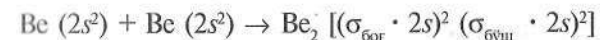


Боғланиш тартиби:

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

Демак, литий молекуласининг  $\text{Li}_2$  мавжудлиги маълум.

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



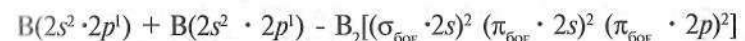
Бериллий молекуласининг ҳосил бўлишида битта  $\sigma_{\text{бөг}}$  ва  $\sigma_{\text{бүш}}$  орбиталлар электронлар билан тўлади.

Боғланиш тартиби:

$$N = \frac{2-2}{2} = 0 \text{ га тенг.}$$

Демак, бериллий молекуласида боғловчи орбиталлар таъсирини бўшаштирувчи орбиталлар йўқ қилиб юборади. Натижада боғланиш рўй бермайди. Ҳақиқатдан ҳам бериллий молекуласи мавжуд эмаслиги исботланган.

Бор молекуласининг ҳосил бўлишида атомлардаги  $2s^2$  ва  $2p^1$  электронлар молекуляр орбитал ҳосил қилишида иштирок этади:

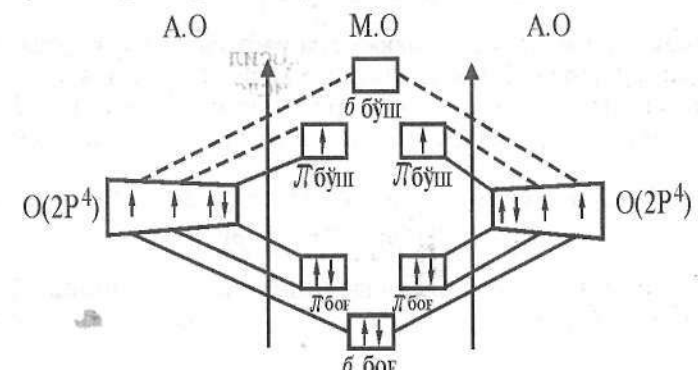


Боғланиш тартиби:

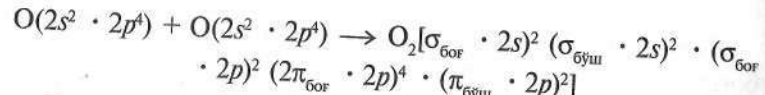
$$N = 6 - 0/2 = 3 \text{ га тенг бўлади.}$$

Демак, иккита бор атомининг ўзаро таъсири натижасида молекула ҳосил бўлади. Ҳақиқатан ҳам бор молекуласи мавжудлиги тажрибада тасдиқланган.

Кислород молекуласининг ҳосил бўлишида атомларнинг  $2s^2 2p^4$  электронлари иштирок этади (IV.17- расм).



IV.17 - расм. Кислород молекуласининг ҳосил бўлиши.

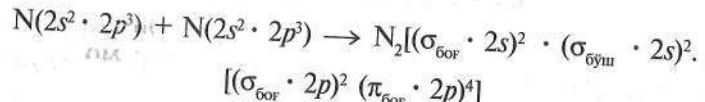


Боғланиш тартиби:

$$N = 8 - 4/2 = 2 \text{ бўлади.}$$

Кислород молекуласининг  $2\pi$  бўш орбиталида фақат иккита  $p$ -электрон бор, ваҳоланки бу орбиталда 4 та электрон ҳам бўлиши мумкин эди. Шу сабабли Гунд қоидасига биноан иккита  $2\pi$ , бўшаштирувчи орбиталда  $2p$ -электрон параллел спиниларга эга бўлиши керак. Бу ҳол Паули принципига зид эмас. Чунки электронлардан бирининг магнит квант сони  $\lambda = -1$  ва иккичиники  $\lambda = +1$  дир. Шундай қилиб, молекуляр орбиталлар усули кислород молекуласида иккита тоқ электрон борлигини назарий изоҳлаб берди. Шунинг учун кислород қаттиқ ҳолатда магнитта тортилади. Кўтгина ҳолларда атомларни бир-бирига тасъир этиши туфайли боғланиш вужудга келишида иштирок этаётган орбиталларнинг табиятига қараб ҳосил бўлган молекуларнинг ўхшашликларини тавсифлаш мумкин.

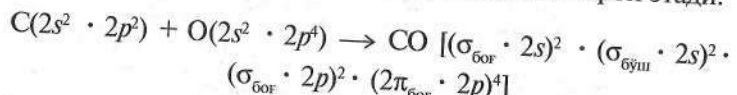
Масалан: азот молекуласининг ҳосил бўлишида атомнинг  $2s^2 2p^3$  электронлари иштирок этади:



Азот молекуласида боғланиш тартиби учга тенг:

$$N = 8 - 2/2 = 3$$

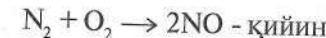
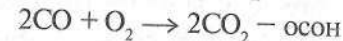
Демак, азот молекуласи мавжуд ва у ниҳоятда мустаҳкамдир. Лекин углерод (II)-оксидининг ҳосил бўлишида углерод атомининг  $2s^2 \cdot 2p^2$  электронлари, кислород атомининг  $2s^2 \cdot 2p^4$  электронлари молекула ҳосил қилишида иштирок этади:



Углерод (II)-оксид молекуласининг ҳосил бўлишида боғланиш тартиби

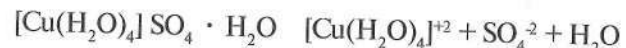
$$N = 8 - 2/2 = 3 \text{ га тенг.}$$

Агар азот молекуласининг ҳосил бўлишидаги тенглама билан углерод (II)-оксид молекуласининг ҳосил бўлишидаги тенгламани таққосласак, ҳар иккала тенгламада ҳосил бўлган боғловчи ва бўшаштирувчи орбиталларда жойлашган электронлар ўхшаётган бўлганлиги сабабли, азот молекуласи билан углерод (II)-оксид молекуласи кимёвий хоссалари жиҳатидан ҳам бир-бирига ўхшашдир. Масалан,



Молекуляр орбиталлар усули ёрдамида янада мураккаб молекулаларнинг тузилишини тўғри талқин қилиш мумкин.

Мураккаб моддаларда кимёвий боғланишнинг бир неча турларини учратиш мумкин. Масалан, мис (II)-сульфат тузи кристаллгидрат бўлгани учун таркибида беш молекула сув сақлайди, яъни  $CuSO_4 \cdot 5H_2O$  ёки  $[Cu(H_2O)_4] SO_4 \cdot H_2O$  кўринишида ёзиш мумкин. Бу туз қуидагича диссоциланади:



Демак,  $[Cu(H_2O)_4]^{+2}$  иони билан  $SO_4^{-2}$  иони орасида ионли боғланиш мавжуд бўлса,  $Cu^{+2}$  иони билан тўртта сув молекуласи орасида донор-акцептор боғланиш,  $[Cu(H_2O)_4] SO_4$  билан бир молекула сув орасида эса водород боғланишлар борлигини кузатиш мумкин. Бу модда таркибиға кирган водород билан кислород орасида эса қутбли ковалент боғланиш, олtingугурт атоми билан кислород атомлари орасида эса, қутбсиз ковалент боғланиш бор.

#### IV.12. МОЛЕКУЛАЛАРНИНГ ДИПОЛЬ МОМЕНТИ

Кутбланган молекулаларда атомлар орасида электр зарядлари тенг тақсимланмаганлиги сабабли молекула симметрик бўлмайди, манфий ва мусбат зарядларнинг марказлари бир нуқтага тўғри келмайди. Манфий ва мусбат зарядлар тенг бўлиб, марказлари бир нуқтада бўлмаган ҳар қандай система диполь деб аталади. Шу сабабдан қутбли молекулалар ҳам диполь бўлади.

Кутбланган молекулада қутблар бир-биридан қанча узоқ бўлса, кутбланганлик шунчак юқори бўлади. Кутблар орасидаги

масофа диполь узунлиги деб аталади. Диполь узунлигининг зарядга кўпайтмаси диполь **менти** дейилади:

$$\mu_{\text{дип}} = e \cdot l$$

бу ерда:  $\mu_{\text{дип}}$  - диполь моменти:  $e$ -заряд, электростатик бирлик;  $l$ -диполь узунлиги, см.

Кутбланмаган молекулаларда  $l = 0$  бўлса, диполь моменти  $\mu_{\text{дип}} = 0$  бўлади. Бирикмаларда диполь моменти ортган сари улар ион боғланишили бирикмаларга яқинлашади.

Кўйидаги жадвалда баззи бирикмаларнинг диполь моменти кўрсатилган:

Кутбланган молекулалар	Диполь моменти	Кутбланмаган молекулалар	Диполь моменти
$\text{H}_2\text{O}$	$1,84 \cdot 10^{-18}$	$\text{CO}_2$	0
$\text{SO}_3$	$1,60 \cdot 10^{-18}$	$\text{CS}_2$	0
$\text{NH}_3$	$1,46 \cdot 10^{-18}$	$\text{N}_2$	0
$\text{H}_2\text{S}$	$1,10 \cdot 10^{-18}$	$\text{H}_2$	0
$\text{HCl}$	$1,03 \cdot 10^{-18}$	$\text{O}_2$	0
$\text{HBr}$	$0,79 \cdot 10^{-18}$		
$\text{HJ}$	$0,38 \cdot 10^{-18}$		

Диполь моменти вектор катталиқдир. Агар молекулада бир қанча кутбли боғланиши бўлса, у ҳолда молекуланинг умумий диполи алоҳида олинган боғланишлар диполларнинг вектор йифиндисига тенг бўлади.

#### IV.13. МОЛЕКУЛАРАРО ТАЪСИР КУЧЛАРИ

Ҳозирги вақтда молекулали бирикмалар, қаттиқ, суюқ ва газсимон моддаларнинг тузилишини ва ҳосил бўлишини ковалент, ион ва металл боғланиш нуқтаи назаридан тушунтириш мураккаблигича қолмоқда.

Бунга мисол тариқасида инерт газларни кўрсатиш мумкин. Бу элементларнинг атомлари сферик симметрияга ва барқарор электрон конфигурацияга ( $n^2$ ,  $np^6$ ) эга бўлганлиги учун юқорида айтилган кимёвий боғланишларни ҳосил қила олмайди. Мутлақ ноль температура атрофида инерт газлар суюқ ва қаттиқ ҳолатга ўтказилганда атомларнинг бир-бирига таъсир кучларини кузатиш мумкин. Моддалардаги бундай

таъсир Ван-дер-Ваальс кучлари ва водород боғланиш ҳисобига нужудга келади. Демак, қаттиқ, суюқ ва газ ҳолатидаги фазада зарядланмаган атом ва молекулалар орасида ҳосил бўладиган тортишиш кучини оддий валент боғланиш тушунчаси асосида тушунтириб бўлмайди. Бундай кучлар мавжудлигини қўйидаги фактлар тасдиқлайди:

а) оддий газларнинг идеал эмаслиги. Газларнинг идеал ҳолати Менделеев-Клапейрон тенгламаси билан ифодаланади:

$$PV = RT$$

бу ерда,  $V$ -моляр ҳажм,  $P$ -босим,  $T$ -мутлақ температура,  $R$ -газ универсал доимийси.

Идеал бўлмаган газларда ўзаро тортишиш кучи таъсир кўрсатади. Шунинг учун юқоридағи тенгламага ўзгартериши ҳадлари киритилди:

$$(P + P_1) \cdot (V - B) = RT$$

бу ерда,  $V$ -моляр ҳажм,  $B$ -молекулаларнинг ҳажмларини ва маълум масофадаги ўзаро тортилиш, кучини ҳисобга оладиган ўзгартериш коэффициенти,  $P_1$ -ички босим ҳосил бўлишидаги молекулаларнинг ўзаро тортишувини ҳисобга оладиган ҳад. Бу қўшимчаларни биринчи бўлиб 1873 йилда Ван-дер-Ваальс киритган.

б) Жоуль - Томсон эффицити.

Газ говак тўсиқдан ўтганда ўз ҳажмини кенгайтирса, бунинг ҳисобига температура пасайди. Бу ҳодисани газ ҳажмининг кенгайиши ва молекулалар тортишиш кучининг камайиши билан изоҳлаш мумкин.

в) оддий валент боғланиш ҳосил қила олмайдиган инерт газлар тортишиш кучи ҳисобига энергия ажратиб чиқариши, суюқ ва қаттиқ фаза ҳосил қилиб конденсатланиши мумкин.

Ван-дер-Ваальс кучлари қўйидаги хусусиятларга эга:

а) Ван-дер-Ваальс кучлари оддий валент боғланишдан кучсиз. Масалан: хлор молекуласининг атомларга ажралиш энергияси (яъни ковалент боғланиш энергияси)-  $2,34 \cdot 10^5$  Ж/моль га, кристалл ҳолдаги хлорнинг сублимацияланиш (тўғридан-тўғри суюқланмасдан буг ҳолатга ўтиши) энергияси -  $2,52 \cdot 10^4$  Ж/моль га тенг.

б) Ван-дер-Ваальс кучлари оддий валент боғланишга ўхшаб тўйинувчанлик намоён қила олмайди.

Демак, иккита А ва В атомлари орасидаги тортишиш кучи бошқа атомларнинг бўлишига боғлиқ эмас. Масалан, А, В, С атомларининг таъсир этиш энергиясини, А ва В атомлари таъсир этиш энергиясига АС ва ВС атомларининг таъсир этиш назариясини қўшиб ҳисоблаш мумкин.

Ван-дер-Ваальс кучларининг ҳосил бўлиш сабабларини қўйидагича тушунтириш мумкин.

Бунинг сабаби, биринчидан, молекулада диполь моментининг бўлишидир. Бу ҳолатда иккита диполлнинг оддий электростатик тортишини натижасида учинчи кучсизроқ бўлган таъсир кучи ҳосил бўлади.

Бу ҳодисани 1912 йили В. Кеезом қўйидагича изоҳлаб берди: иккита бир хил зарядли кутблар молекулалари диполлар билан итаришади, ҳар хил зарядли кутбли молекулалар эса тортишади. Яъни иккала молекула турли зарядли кутблари билан ориентацияланишга ҳаракат қиласди. Бундай ҳолатда ўзаро итарилиш кучи маълум миқдорда компенсацияланади. Шунинг ҳисобига молекулалар орасида доимий диполлар таъсирида қўшимча тортишиш кучи – ориентацион куч ҳосил бўлади, молекулалар яқинлашади, натижада бир-бирига тортила бошлади.

Зарядларнинг бир-бирига таъсирини кўпгина ҳолларда энергия (яъни зарядларни бир-биридан батамом ажратиш учун сарф бўлган энергия) миқдори билан ифодалаш қабул қилинган. Бундай таъсир натижасида ҳосил бўлган ўртача

$$\text{энергия миқдори } U_{\text{оп}} = \frac{-2\mu^4}{3r^6 \cdot kT} \text{ ёки } U_{\text{оп}} = \frac{-2\mu^4 \cdot N_0}{3RT \cdot rT} \text{ га тенг.}$$

Бу ерда;  $\mu$  – диполь моменти,  $r$  – диполлар маркази орасидаги масофа, К-Больцман доимийси ( $1,380 \cdot 10^{-16}$  эрг/г),  $T$  – мутлақ температура.

Бу тенгламадан кўриниб турибдики, ориентацион эффект иссиқлик энергияси ўзгаришининг тескари қиймати бўлгани учун мутлақ температурага тескари пропорционалдир.

Иккинчидан, Ван-дер-Ваальс кучларининг ҳосил бўлишига сабаб, молекулаларни ўраб турган индукцион диполлар билан молекулаларнинг кутбланиши орасида таъсир кучининг вужудга келишидир. Агар молекула диполь моментига ёки зарядга эга бўлса, у ҳолда қўшни молекулани силжитишга ҳаракат қиласди, шу таъсир ҳисобига доимий ҳосил қилинган диполлар ўртасида тортишиш вужудга келади.

Бир вақтнинг ўзида қўшни молекулаларнинг қутблари таъсирида ҳар бир молекуланинг деформацияси ҳам вужудга келади. Бу деформация натижасида вужудга келган диполларнинг ўзаро ҳисобига ҳосил бўлган куч **индукцион куч** дейилади ва у молекулаларнинг ўзаро тортишувига олиб келади. Бу кучларнинг ориентацияланиши молекулалараро таъсир кучининг ортишига боғлиқ бўлади. Демак, молекулаларнинг қутбланиши икки эффект натижасидир, яъни қутбланиш–ориентацияланиш–деформацияланиш. Зарядланган молекула қўшни молекуланинг диполь моментини  $1/r^2$  га пропорционал индукциялади. Бу ерда,  $r$ -молекулалар орасидаги масофа. У ҳолда зарядланган молекула билан индукцион диполь орасидаги таъсир энергияси  $1/r^4$  га пропорционал бўлади.

Диполлланган молекуланинг қўшни молекула диполь моментини индукциялаши  $1/r^3$  га пропорционалдир. Шунинг учун диполь энергиясининг индукцион диполга таъсири  $1/r^6$  га ўзгарида.

Кутбланган молекула билан диполь таъсири натижасида қўшни молекулалар индукцияланганда ҳосил бўлган қўшимча энергия **Дебай энергияси** ёки **индукцион таъсири энергияси** деб аталади. Агар молекуланинг диполь моменти –  $\mu$  бўлса, молекулалар орасидаги масофа  $r$ -бўлса, кутбланиш –  $\alpha$  бўлади. У ҳолда Дебай энергияси (ёки индукцион энергия) қўйидаги тенглама билан ифодаланади:

$$U_{\text{инд}} = \frac{2\alpha \cdot \mu^2}{6}$$

Кутбланган ва қутбланмаган молекулалар таъсирида ҳосил бўлган энергиянинг Дебай энергиясидан фарқи шуки, биринчи навбатда, қутбланмаган молекулада индукцион диполь ҳосил бўлади, бу диполь қутбланган молекула диполларига таъсири кўрсатади.

Бу икки фактор Ван-дер-Ваальс кучларини тавсифлашда катта роль ўйнашига қарамай  $H_2$ ,  $Cl_2$ ,  $N_2$ ,  $CH_4$  ва бошқа моддалар қаттиқ ёки суюқ ҳолатда бўлиши сабабини изоҳлаб бера олмайди.

Шунинг учун атомлар билан қутбланмаган молекулалар тортишиш кучи ва қутбланган молекулалар таъсири натижасида ҳосил бўлган қўшимча эфектдан ташқари учинчи эфект бўлиши керак. Бу эфектни 1930 йили Лондон қўйидагича тушунтириб беради.

Атом-молекуляр тузилиш назариясига биноан ҳамма зарачалар мутлақ ноль температурада маълум миқдорда энергияга эга бўлади. Бу энергия миқдорини Гейзенбергнинг ноаниқлик принципи орқали тушунтириш мумкин. Акс ҳолда, энг қуий нуқтада потенциал энергия миқдори, атом ва молекулаларнинг жойлашган ўрни аниқ маълум бўлиши керак. Бу эса Гейзенбергнинг ноаниқлик принципига зид келади. Шунингдек, электронлар орбитал бўйлаб ядрога нисбатан доимий ҳаракатда бўлиши ва ҳар қандай атомда мусбат ва манғий зарядларнинг маркази бир-бирига тўғри келмаслиги ҳисобига диполь ҳосил бўлади. Бу диполнинг йўналиши тез ўзгаради. Бу ўзгариш миқдори оғир атомларда зарядларнинг йўналиши билан тенглашади, шунинг учун уларда диполь нолга тенг бўлади. Агар бу ўзгаришни айни фурсатда суратга олинса (масалан, гелий атомида), ядро атрофидаги электронларнинг носимметрик жойлашганини кўрамиз. Бундай нотекис жойлашиш қисқа вақт ичida ҳосил бўлган диполни рўёбга чиқаради. Бундай диполь иккинчи атомда ҳам содир бўлади ва диполлар ўз навбатида бир-бирига худди Дебай эффекти ёки индукцион эффект каби таъсир кўрсатади. Бу эса система энергиясининг камайишига олиб келади. Бу таъсир жуда кучсиз бўлиб уни дисперсион энергия ёки Лондон энергияси деб аталади ва миқдори қуйидаги формуладан аниқланади:

$$U_{\text{дис}} = \frac{-3h \cdot v_o \cdot \alpha^2}{4r^6}$$

Бу ерда,  $hv_o$ -ҳар қайси молекула ёки атомнинг мутлақ температурадаги энергияси.

Мутлақ ноль температурадаги энергия  $hv_o$  тахминан атомнинг ионланиш энергияси  $I$  га тенг. У ҳолда юқоридаги тенглама қуйидаги кўринишга эга бўлади:

$$U_{\text{дис}} = - \frac{3I \cdot \alpha^2}{4r^6}$$

Юқорида келтирилган тенгламалардан кўринадики, зарядланган атомларни молекулалардан ажратиш учун маълум миқдорда энергия сарф қилиш керак. Бу энергия таъсирланиш энергиясини ифодалайди. Таъсир кучини ҳисоблаб топиш учун тенгламани “ $r$ ”га нисбатан дифференциаллаш керак.

Шундай қилиб, юқорида келтирилган учта фактор ёрдамида Ван-дер-Ваальс кучини ҳисоблаб топиш мумкин. IV-жаддада

валдан кўриниб турибдики, симметрик жойлашган атомлар ёки молекулаларда дисперсион куч мавжуд. Бу куч кам қутбланган молекулалардаги атомларда юқори, кўп қутбланган молекула ёки атомларда паст бўлади. Кўп қутбланган молекула ёки атомларда ориентацион эффект юқори бўлади.

Агар юқоридаги тенгламалардаги ўзгармас қийматларни бирлаштиrsак, молекулалараро тортишиш энергиясини ифодалайдиган қуйидаги тенгламани ҳосил қиласиз:

$$U_{\text{торп}} = - \frac{n}{r^6}$$

бу ерда;

$$h = \frac{2\mu^4 N_0}{3RT} + 2\alpha \cdot \mu^2 + \frac{3\alpha^2 \cdot h v_o}{4}$$

Агар молекулалар орасида масофа жуда кичик бўлса, итарилиш кучи ҳосил бўлади:

$$U_{\text{ит}} = m/r^2$$

Бу ерда,  $m$ -ўзгармас итарилиш константаси. Итарилиш кучи молекулаларро масофа кичиклашган сари жуда тез ортиб боради. У ҳолда молекулалар орасидаги умумий таъсир кучи қуйилагига тенг бўлади:

$$U = U_{\text{торп}} + U_{\text{ит}}$$

ёки

$$U = - \frac{h}{r^6} + \frac{m}{r^2}$$

IV. I-жадвал

#### Турли молекула ва атомлардаги Ван-дер-Ваальс кучлари

Атом ёки молекула	Диполь моменти $M \cdot 10^{18}$ эл $\cdot$ ст.см	Кутбланувчанлик, $\alpha \cdot 10^{24}$ см $^{-3}$	Ионланиш энергияси, $I$	Ориентацияланиш энергияси	Индукцион энергияси	Дисперсион таъсир энергияси
He	0	0,20	39,25	0	0	1,2
Ar	0	1,63	24,67	0	0	52
Xe	0	4,00	18,42	0	0	217
CO	0,12	1,99	22,91	0,0034	0,057	67,5
HCl	1,03	2,63	21,95	18,6	5,4	105
NH <sub>3</sub>	1,50	2,21	25,63	84	10,0	93
H <sub>2</sub> O	1,84	1,48	28,84	190	10,0	47

#### IV.14. ИОНЛАРНИНГ ҚУТБЛАНИШИ

Бир-бирига қарама-қарши зарядланган ионлар таъсирини кўриб чиқамиз. Бу таъсири натижасида ионлар ўзаро деформацияланади ёки қутбланиди. Турли зарядланган ионларнинг бир-бирига яқинлашиши натижасида электронлар ядрога нисбатан силжиши ҳисобига индукцион диполь  $\mu_{\text{ин}}$  ҳосил бўлади. Бундай ҳолатда катион анионга кучли таъсири кўрсатади. Анион майдони билан электрон орбиталларнинг ва мусбат, зарядланган катион майдоннинг бир вақтнинг ўзида ядродан итарилиши деформацияланишга олиб келади. Бир вақтнинг ўзида худди шундай анион катионга таъсири қиласи. Катионнинг радиуси кичик бўлгани учун индукцион моменти ион зарядини диполь узунлигига кўпайтириб топилади.

Қутбланиш икки жараён билан: биринчидан – ионларнинг қутбланиши; иккинчидан – қутблаш хусусиятлари билан тавсифланади. У ҳолда индукцион диполь моменти ион зарядини диполь узунлигига кўпайтириб топилади:

$$\mu = I \cdot r \quad \text{ёки} \quad \mu = \alpha \cdot E$$

бу ерда,  $E$  – кучланиш майдони,  $\alpha$  – қутбланиш.

Кулон қонунига мувофиқ кучланиш майдони қўйидаги тенглама билан аниqlанади:

$$E = \frac{e}{r^2}$$

у ҳолда,

$$I = \frac{\alpha e}{r^2}$$

Бу тенгламадан кўриниб турибдики, ионларнинг қутбланиш бирлиги  $1 \text{ см}^3$  заррачалар эгаллаган майдонни ифодалайди. Демак, қутбланиши тахминан  $\alpha = r^3$  орқали ифодалаш мумкин. У ҳолда  $r = 10^{-8} \text{ см}$  бўлса,  $\alpha \approx 10^{-24} \text{ см}^3$  га тенг бўлади.

Бизга ионларнинг қутбланиши, уларнинг электрон тузилишига, зарядига ва радиусига боғлиқлиги, яъни ядро билан ташки қаватда жойлашган электронлар энг кам куч билан боғланганлиги маълум. Шунинг учун ионларнинг қутбланиши ташки қаватда жойлашган электронларнинг деформацияси,

яъни ҳар қайси бир-бирига таъсириланаётган ионларнинг ташки қаватидаги электронларининг ядрога нисбатан силжиши натижасида содир бўлади.

Агар ионлар бир хил зарядли ва радиуслари бир-бирига яқин бўлса, у ҳолда:

а) энг кам қутбланиш инерт газлар ионларида бўлиши мумкин;

б) қутбланиш ташки қаватда 18 та электрони бўлган ионларда энг катта қийматга эга бўлади;

в) қутбланиш d-орбиталлари электронлар билан тўлмаган ионларда ўртача қийматга эга бўлади. Қўшимча группача элементлари ионларнинг қутбланиши ортиб боради, чунки электрон қаватларининг ортиши ташки қаватдаги электронларнинг атомдан ортишига чиқиб кетишига олиб келади, бу эса ядронинг ички қаватдаги электронларга нисбатан таъсирини кучайтириши натижасида орбиталларнинг деформацияланишига сабаб бўлади.

Агар элемент турли зарядли ионлар ҳосил қиласа, заряд ортиб бориши билан қутбланиш камайиб боради, чунки ион радиуси камайиб боради. Баъзи ионларда, масалан,  $Mg^{+2}$ ,  $Na^+$ ,  $F^-$ ,  $O^{2-}$  да қутбланиш ядро заряди камайиши билан ортиб боради, чунки бу элементларнинг электрон қаватлари бир хил, шунинг учун ядро заряди камайиши билан қутбланувчанлик ортади.

Демак, мусбат ионнинг заряди қанча катта, радиуси қанча кичик ва электронлар орбиталларда мустаҳкам жойлашган бўлса, қутбловчилиги шунча юқори бўлади. Анионларнинг ўлчами катта, заряди кичик бўлганилиги, уларни катионга нисбатан қутблаш хоссаси хос бўлмагани учун қутбланиш бир томонлама бўлади, деб қараш мумкин. Шундай қилиб, ионларнинг қутбланишини Й. Фаянснинг тўрт қоидаси асосида тушунтириш мумкин:

а) катионнинг қутблаш хоссаси юқори бўлиши учун унинг радиуси у қадар катта бўлмаслиги; б) анион радиуси катта бўлиши; в) катион ва анион заряди катта қийматга эга бўлиши; г) катионнинг электрон конфигурацияси инерт газлар конфигурациясига ўхшаш бўлмаслиги керак, чунки бундай конфигурацияли катион минимал қутбланувчанлик хоссасига эга бўлади. Икки томонлама ионларининг қутбланиши крис-

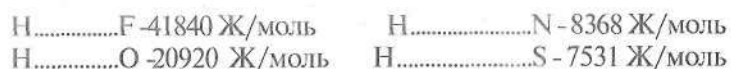
таллар мустаҳкамлигининг бузилишига олиб келади, яъни суюқланиш температураси пасаяди. Температуранинг ортиши билан қутбланиш хоссаси ҳам ортади, чунки температуранинг ортиши ионларнинг тебранишини кучайтиради. Ионларнинг бир-бирига яқинлашиши эса модда структурасини ўзгартиришга, яъни полиморфизм ҳодисасига олиб келади.

#### IV. 15. ВОДОРОД БОГЛАНИШ

Водород кучли электроманфий элемент билан бирикса, кўшимча кимёвий боғланиш ҳосил бўлади. Шунинг учун водороднинг координацион сони иккига тенг бўлади. Бундай ҳолатда водород атоми иккита заррача орасида “кўприк” вазифасини бажаради.

Ҳосил бўлган кўшимча боғланиш асосий ковалент боғланишдан бирмунча кучсиз бўлади. Чунки кўшимча боғланиш кимёвий ва молекулаларро боғланишлар ўртасида содир бўлади. Бундай боғланиш **водород боғланиш** дейилади. Водород боғланиш 1880 йилда М. А. Ильинский ва Н. И. Бекетовлар томонидан аниқланган. Водород атомининг *s*-орбиталида битта электрони бор. Биринчи ковалент боғланиш ҳосил бўлиши билан *s*-орбитал тўйинади ва водород ўзгармас битта ковалент боғланиш ҳосил қиласи, чунки *2s* ва *2p* орбиталлар жуда катта энергияга эга бўлгани учун иштирок эта олмайди. Шунга асосан иккинчи водород боғланиш алоҳида ўрин тутади. Водород боғланишнинг ҳосил бўлишида водород атомидан электронларни маълум даражада силжиши натижасида заррачаларнинг хоссалари кескин ўзгариади.

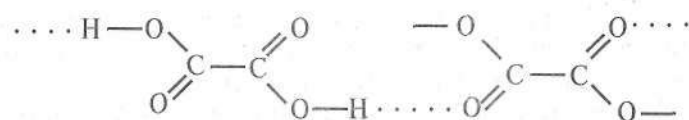
Бирикмаларда водород билан кимёвий боғланишда иштирок этаётган элемент атомларининг ўлчамлари қанчалик кичик ва шу сабабли электроманфийлиги қанча юқори бўлса, водород боғланиш шу қадар мустаҳкам бўлади. Шунинг учун водород фтор ва кислород билан анча кучли, хлор ва олtingугурт билан кучсизроқ бор ҳосил қиласи. Масалан, водород боғланиш энергияси фақат атомларнинг электроманфийлиги ҳисобига юзага келганда қўйилади, қийматларга тенг бўлади (водород боғланиш нуқталар орқали ифодаланган):



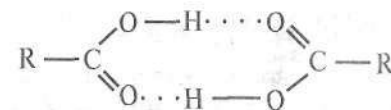
Водород боғланиш энергияси назарий жиҳатдан ҳисобланган қийматидан бирмунча фарқ қиласи. Бунга сабаб шуки, водород боғланишнинг ҳосил бўлишида электростатик таъсиrlардан ташқари, водород боғланишнинг донор-акцептор механизми (электроныларнинг делокализацияланиши) содир бўлади. Шунинг учун водород боғланишнинг ҳосил бўлишини ва йўқолишини электростатик таъсиrlорни тушунтириб бўлмайди. Водород боғланиш энергияси миқдори ва узунлиги оддий молекулаларро боғланиш билан ковалент боғланиш оралиғидаги миқдорга тенг. Бундай боғланиш молекулаларни ҳосил қилиш учун етарли бўлади. Водород боғланиш осон узилиши ва тезла қайта ҳосил бўла олиши билан оддий ковалент боғланишдан фарқ қиласи. Куйила водород боғланишга мисоллар келтирилади:

1.  $\text{KHF}_2$  кристаллидаги ( $\text{F} - \text{H} - \text{F}$ ) - аниони чизиқли тузилишга эга бўлиб, водород атоми фтор атомлари ўртасига жойлашган.

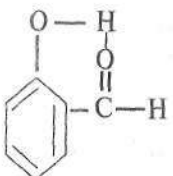
2. Оксалат кислота кристаллидаги водород боғланишни қўйидаги механизм билан тушунтириш мумкин:



Бундай ҳолатда  $\text{O} - \text{H} \cdots \text{O}$  орасидағи масофа кичик (0,25 нм) бўлса, водород эса кислород атомлари ўртасига симметрик жойлашмаган бўлади. Карбон кислоталарнинг димерларидан водород боғланиш бирмунча барқарорлир, шунинг учун у суюқ ҳолатда ҳам сақланади:



3. Альдегидларда ички водород боғланишнинг ҳосил бўлиши кузатилади. Буни ароматик альдегидларда кўриш мумкин:



Ички водород боғланиш кўпгина органик бирикмаларда кузатилади. Кўпгина ҳолларда бундай боғланишни тебраниш хоссалари, яъни потенциал энергия ўзгариши келтириб чиқаради.

#### *Такрорлаш учун материал*

*Бобнинг қисқача мазмуни. Ушибу бобда атомларнинг бирикшидан ҳосил бўлувчи боғлар масаласи таҳлил қилинади. Ион боғланиш, ковалент боғланиш, металл боғланиш, водород боғланиш ва уларнинг моҳияти кўрилади. Октем назариясига аҳамият берилади, валент (Льюис) структураси, иккиламчи ва учламчи боғларнинг ҳосил бўлиши мисолларда кўрилади. Электроманфийлик, оксидланиш даражаси, қайтарилиш каби жараёнларнинг моҳияти очилади.*

*Бобни ўрганишидан мақсад:*

Боб ўқиб чиқилгач, талабадан қўйидагиларни билиб олиш талаб қилинади:

1. Ихтиёрий элемент атомидаги валент электронни аниқлаб, унинг валент структурасини ёзиш, валентликни тушуниб олиш, боғлар энергияси моҳиятини тушуниб етиш.

2. Электроманфийлик моҳиятини тўла тушуниб етиш, уни мисолларда кўрсата олиш.

3. Ионли ва молекуляр тенгламалар тузা олиш, яrim реакциялар тенгламаларини кўша олиш ва электронлар сонини хисоблай олиш.

4. Молекула ва молекуляр ионлардаги атомлар учун оксидланиш даражаларини белгилай олиш.

#### *Машқлар*

1. Валент электронларни нуқталар орқали белгилаб Ca, Se, B, Br ва Si атомлари символларини ёзинг.

2. Қўйидаги ҳар бир ион учун ташқи электрон конфигурацияни белгиланг: а)  $Mn^{+4}$ , Os<sup>+2</sup>; б) Cu<sup>+</sup>, в) Na<sup>+</sup>, г) Cr<sup>+3</sup>, д) Pb<sup>+2</sup>.

3. Анионлар радиусларининг катионлар радиусларидан катталигини тушунтириб беришга ҳаракат қилинг.

4. Галогенлар қаторида уларнинг атом ядро заряди рақами белгилари орта бориши билан электроманфийлиги камайишини тушунтиринг.

5. Қўйидаги моддаларнинг ҳар бир учун икки вариандаги номларни беринг: а) NF<sub>3</sub>, Cr<sub>2</sub>O<sub>6</sub>, NbO<sub>5</sub>, SeO<sub>2</sub>, P<sub>2</sub>Cl<sub>6</sub>, TiF<sub>3</sub>.

#### *Тест саволлари*

1. Қўйидаги келтирилган молекулаларнинг қайси бирида “П” боғланиш мавжуд бўлмайди?

- а) CO; б) N<sub>2</sub>; в) CH<sub>4</sub>; г) C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>; д) C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>.

2. Қўйидаги молекулаларнинг қайси бирида диполь моменти нолга teng бўлади?

- а) H<sub>2</sub>O; б) NO<sub>2</sub>; в) CO<sub>2</sub>; г) CCl<sub>4</sub>; д) HCl.

3. Қўйидаги ионлардан қайси бирининг марказий атомида гибридланишга мойиллик кам?

- а) SiO<sub>4</sub><sup>4-</sup>; б) PO<sub>4</sub><sup>3-</sup>; в) SO<sub>4</sub><sup>2-</sup>; г) ClO<sub>4</sub><sup>-</sup> д) CrO<sub>4</sub><sup>2-</sup>.

4. Қўйидаги молекулаларнинг қайси бирида  $sp^3-d^2$ -гибридланиш кузатилади?

- а) SF<sub>6</sub>; б) XeF<sub>4</sub>; в) ClF<sub>3</sub>; г) JF<sub>7</sub>; д) HF.

5. Қўйида келтирилган водородли бирикмаларнинг қайсисида марказий атомнинг гибридланишга интилиши кучли намоён бўлади?

- а) CH<sub>4</sub>; б) SiH<sub>4</sub>; в) SnH<sub>4</sub>; г) PbH<sub>4</sub>; д) AlH<sub>3</sub>.

6. Қўйидаги бирикмаларнинг қайси бирида кремнийнинг валентлиги тўйинмаган ҳисобланади?

- а) SiF<sub>4</sub>; б) SiH<sub>4</sub>; в) (SiO<sub>2</sub>)<sub>n</sub>; г) [SiF<sub>6</sub>]<sup>2-</sup>; д) SiO<sub>4</sub><sup>2-</sup>.

7. Қўйидаги элементларнинг қайси бири электроманфийлик хоссасини кучли намоён қиласди?

а) O; б) N; в) Cl; г) S; д) J.

8. Қуидаги атомларнинг қайси бири донор-акцептор механизм бүйича кимёвий боғланиш ҳосил қилиши мүмкін?

а) Cs; б) N; в) Na; г) Ca; д) Mg.

9. Қуидаги моддаларнинг қайси бири юқори қайнаш температурасига эга?

а) HF; б) HCl; в) Ag; г) H<sub>2</sub>O; д) HJ.

10. Углерод моноксидида нечта “σ” боғланиш мавжуд?

а) 0; б) 1; в) 2; г) 3; д) 4.

11. Қуидаги бирикмаларнинг қайси бирида ковалент боғланиш максимал қийматта эга?

а) H<sub>2</sub>S; б) AlH<sub>3</sub>; в) NaN; г) PH<sub>3</sub>; д) KN.

## V Б О Б

### КИМЁВИЙ ТЕРМОДИНАМИКА

Термодинамика иссиқлик энергияси билан бошқа хил энергиялар орасыда бўладиган муносабатлар ҳақидаги таълимотдир. Термодинамика сўзи грекча *therme* – иссиқлик ва *dynamis* – куч сўзларидан олинган бўлиб, унинг маъноси иссиқлик билан боғлиқ бўлган кучлар тўғрисидаги фанни англатади. Унинг вазифаси турли системаларнинг хоссалари ва уларда бўлаёттан жараёнларни ўрганишдан иборат. Кимёвий термодинамика умумий термодинамиканинг бир қисми бўлиб, термодинамика қонун ва қоидаларини кимёвий жараёнларда қўлланшини текширади. Шунга кўра, умумий термодинамиканинг барьи қоида, тушунча ва номланишларини қисқача эслатиб ўтамиз.

Термодинамика уч бўлимдан иборат бўлиб, биринчи бўлим қонунини бошқа бўлимнинг қонунидан келтириб чиқариб бўлмайди. Шунга кўра, ҳар қайси бўлим алоҳида қонун деб аталади. Шундай қилиб, термодинамика учта: биринчи, иккинчи ва учинчи қонунлардан иборат. Ҳар қайси қонуннинг ўзига хос постулати бўлганлигидан баъзан бу бўлимлар тўғридан-тўғри 1, 2, 3-постулатлар деб ҳам аталади.

Биринчи қонун 1842 йилда Р. Мейер томонидан, иккинчи қонун биринчидан олдин –1824 йилда С. Карно ва учинчи қонун эса 1912 йилда Нернст томонидан кашф этилган ва таърифланган. Табиатда кўп учрайдиган эриш, совиш, исиш, оксидланиш-қайтарилиш, кристалланиш, конденсатланиш, гальваник жараёнларнинг термодинамика қонулари асосида талқин қилиниши мақсадга мувофиқ бўлади. Умумий термодинамикани ўрганишдан аввал шу бўлимда кенг қўлланадиган **система** деб аталувчи тушунча билан танишамиз. Ташки муҳитдан амалда ёки фикран ажратиб олинган ва бир-бирига таъсир этиб турадиган моддалар ёки жисмлар группаси **система** деб аталади. Бирор асбобда, чунончи колбада, пробиркада, советтгич машиналарда, ректификацион колонкаларда, атом реакторларида бўлаётган турли кимёвий ҳамда физикавий, жараёнлар ўзига хос мустақил турли системаларда руй бераяти деб ҳисобланади. Системанинг физик ва кимёвий хусусиятлари мажмуаси шу системанинг ҳолати деб аталади. Бу хоссалардан бирортасининг ўзгариши бошқаларининг ҳам ўзгаришига сабаб бўлади, чунки улар ўзаро турли қонулар асосида боғланган бўлади. Термодинамика моддаларнинг хоссаларини энергетик

жиҳатдан тавсифлайди. Унинг биринчи қонуни энергиянинг сақланиш ва бир турдан иккинчи турга айланиш қонунининг хусусий кўриниши бўлиб, энергия хиллари орасида сифат ва миқдорий муносабатларнинг борлигини кўрсатади. Термодинамиканинг биринчи қонунига мувофиқ, алоҳида олинган системада энергиянинг умумий миқдори ўзгармайди, энергия йўқолиб кетмайди ва йўқдан бор бўлмайди. Бу қонунни Р. Мейердан олдин биринчи марта 1748 йилда М. В. Ломоносов баён этган эди. XIX асрнинг ўрталарида механик ишнинг иссиқлик ва иссиқликнинг механик ишга айланиши устида олиб борилган жуда аниқ тажрибалар ва уларнинг натижалари ҳамда ундан кейинги текширишлар механик энергияни иссиқликка айланиши мумкинлигини кўрсатди. 1847 йилда Гельмгольц “энергиянинг сақланиш принципи”ни умумий тарзда қуидагича таърифлайди: **алоҳида олинган (ажратилган) системанинг умумий энергияси ўзгармас қийматга эга бўлади.** У йўқдан бор бўлмайди ва йўқолиб ҳам кетмайди. Термодинамиканинг бу қонунига биноан, йўқдан энергия олиб абадий ишлайдиган машина қуриб бўлмайди. Шу вақтгача термодинамиканинг биринчи қонунига зид келадиган бирорта ҳам мисол учрамаган.

Энергия йўқолмайди ва йўқдан бор бўлмайди. Агар бирор жараён давомида энергиянинг бир тури йўқолса, унинг ўрнига эквивалент миқдорда бир тури пайдо бўлади. Бу қонуннинг математик ифодаси қуидаги кўринишда ифодаланади:

$$\Delta U = Q - P \Delta V$$

Бунда:  $\Delta U$  – системанинг ички энергияси,  $Q$  – системага берилган иссиқлик миқдори,  $P$  – системанинг босими.

$V$  – система ҳажмининг ўзгариши,  $P \cdot \Delta V = A$  бўлганилиги учун,  $\Delta U = Q - A$  кўринишда ҳам ёзиш мумкин.

Ҳар қандай жисм маълум энергия миқдорига эгадир. Жисмда бўлган барча энергия **жисмнинг умумий энергияси** дейилади. Жисмнинг умумий энергияси кимёвий термодинамикада системанинг **ички энергияси** деб аталади. Системанинг ички энергияси ундаги молекулаларнинг ўзаро тортилиш ва итарилиш, илгариланма ва айланма ҳаракат, молекула ичida атом ва атомлар группаси тебраниш, атомларда электронларнинг айланиш, атом ядрисида бўлган ва ҳоказо энергиялар

йиғиндисига тенг. Ички энергия система ҳолатини билдиради. Системанинг ички энергияси моддаларнинг хилига, уларнинг миқдорига, босим, температура ва ҳажмга боғлиқ.

Жисмдаги ички энергиянинг мутлақ миқдорини ўлчаб бўлмайди; масалан, биз кислород ёки водород молекуласи ички энергиясининг умумий миқдорини била олмаймиз, чунки модда ҳар қанча ўзгармасин, у энергиясиз бўла олмайди. Шунинг учун амалда жисмнинг ҳолати ўзгарган вақтда ички энергиянинг камайиш ва кўпайишинигина аниқлаймиз. Масалан, 2 ҳажм водород билан 1 ҳажм кислород аралашмасининг ички энергиясини  $U_1$  билан ифодалайлик. Аралашмани электр учунни ёрдамида портлатиб, сув буғи ҳосил қиласлий. Унинг ички энергиясини  $U_2$  билан ифодалаймиз. Аралашма портлагач, системада ички энергия  $U_1$ дан  $U_2$  га ўзгаради:

$$\Delta U = U_2 - U_1$$

Бунда:  $\Delta U$  – ички энергиянинг ўзгариши; унинг қиймати фақат  $U_1$  ва  $U_2$  ларга, яъни системанинг дастлабки ва охирги ҳолатига боғлиқ, аммо система бир ҳолатдан иккинчи ҳолатга қай усулда ўтганилигига боғлиқ, эмас.

Маълумки, кимёвий системалардаги ҳар қандай энергетик ўзгаришлар энергиянинг сақланиш қонунига мувофиқ бўлади. Энергиянинг сақланиш қонунига асосан:

$$Q = \Delta U + A$$

Агар босим доимий ( $P=\text{const}$ ) бўлса, ҳажм ўзгариши хисобига иш бажарилади ва шунга кўра:

$$A = P(V_2 - V_1) = P \cdot \Delta V$$

бўлади, бунда  $\Delta V$  – система ҳажмининг ўзгариши  $A = P \cdot \Delta V$  бўлгани учун (VI) тенгламани қуидаги кўринишда ёзиш мумкин:

$$Q_p = \Delta U + P \Delta V$$

бунда:  $Q_p$  – реакциянинг ўзгармас босимдаги иссиқлик эфекти. Бундан:

$$\Delta U = U_2 - U_1 \text{ ва } \Delta V = V_2 - V_1$$

Шунга асосан:

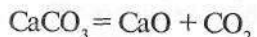
$$Q_p = (U_2 - U_1) + P(V_2 - V_1) = U_2 - U_1 + PV_2 - PV_1 = \\ (U_2 + PV_2) - (U_1 + PV_1)$$

$$Q_p = (U_2 + PV_2) - (U_1 + PV_1)$$

Тенгламадаги  $U + PV$  – калталик системанинг **энталпияси** (иссиқлик тутуми) дейилади ва “Н” ҳарфи билан белгиланади.  $U + PV = H$  бўлгани учун:  $U_2 + PV_2 = H_2$  ва  $U_1 + PV_1 = H_1$ . Бу ҳолда (2) тенглама қўйидаги кўринишга келади:

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

Иссиқлик ютиш билан содир бўладиган эндотермик реакциялар учун  $\Delta H$  мусбат ишорага эга бўлиб,  $\Delta H > 0$  бўлади. Иссиқлик чиқариш билан содир бўладиган экзотермик реакцияларда эса  $\Delta H$  манфий ишора билан ёзилади  $\Delta H < 0$  бўлади. Масалан:  $\text{CH}_4 + 2\text{O}_2 = \text{CO}_2 + 2\text{H}_2\text{O}$   
 $\Delta H = -875,4 \text{ кЖ}$  – экзотермик реакция



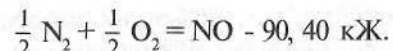
$$\Delta H = +158,3 \text{ кЖ} – \text{эндотермик реакция.}$$

Демак, энталпиянинг ўзгариши босим доимий бўлганда системага бериладиган ёки ажралиб чиқадиган иссиқлик миқдорини билдирадиган термодинамик функцияйdir. Кимёвий реакцияларда иштирок этувчи моддаларнинг хоссалари ўзгарибгина қолмай, балки системанинг энергияси ўзгариши натижасида иссиқлик ажралиб чиқади ёки ютилади.

Кимёвий реакциялар натижасида ажралиб чиқадиган ёки ютиладиган иссиқлик миқдори кўрсатиб ёзиладиган кимёвий тенгламаларга **термокимёвий тенгламалар** дейилади. Термокимёвий тенгламалар масса ва энергиянинг сақланиш қонунларига риоя қилиб тузилади. Реакция натижасида ажралиб чиқадиган ёки ютиладиган иссиқлик миқдори Жоул ёки  $\text{k}\ddot{\text{J}}$ /ларда ифодаланади, (1 ккал = 4,18 кЖ). Кимёвий реакция вақтида ажралиб чиқсан ёки ютилган иссиқлик миқдори реакциянинг **иссиқлик эффекти** дейилади ва  $\Delta H_p$  билан белгиланади.

Оддий моддалар (элементлардан 1 моль мураккаб модда ҳосил бўлишида ажралиб чиқадиган ёки ютиладиган иссиқлик миқдори моддаларнинг ҳосил бўлиш иссиқлиги дейилади. Ҳосил бўлиш

иссиқлиги  $\Delta H_{\text{хоб.}}^0$  билан белгиланади. Ҳосил бўлиш иссиқлиги ҳар доим нормал шароитда (273 °К да ва 101, 325 кП босимда) 1 моль модда учун ҳисобланади, шунинг учун термокимёвий тенгламаларда каср коэффициентлар ҳам қўйилади, масалан:



Моддаларнинг ҳосил бўлиш иссиқликлари қиймати, уларнинг агрегат ҳолатига ҳам боғлиқ бўлади. Шунга кўра, термокимёвий тенгламаларда моддаларнинг агрегат ҳолатлари ҳам кўрсатиб ёзилади. Ҳозирги кунда стандарт шароитда 8000 дан ортиқ мураккаб моддаларнинг ҳосил бўлиш иссиқликлари тажриба йўли билан аниқланган. Масалан, сувнинг буғ ( $\Delta H_{\text{298}}^0 \text{H}_2\text{O}$  буғ = 241,84 кЖ) ҳосил бўлиш иссиқлиги суюқ ҳолатдаги сувнинг ҳосил бўлиш иссиқлиги эса  $\Delta H_{\text{298}}^0 \text{H}_2\text{O}_{\text{суюқ}} = 285,4$  кЖ га teng. Шунга кўра, ҳосил бўлиш иссиқликлари қиймати кўрсатилганда  $\Delta H_{\text{298, x, б.}}^0$  билан бирга моддаларнинг агрегат ҳолатларини кўрсатувчи қўйидаги белгилар ҳам ёзилади. Газ ҳолидаги модда – *g* билан, суюқ ҳолдаги модда – *c* билан, қаттиқ ҳолдаги модда – *k* билан ифодаланади.

Термодинамика қонунига мувофиқ реакция вақтида иссиқлик ажралиб чиқса, системанинг иссиқлик тутими камайганлиги сабабли, реакциянинг иссиқлик эфекти манфий (-) ишора билан, иссиқлик ютилса мусбат (+) ишора билан кўрсатилади. Демак, реакциянинг термодинамик иссиқлик эфекти  $\Delta H$  термокимёвий иссиқлик эфекти  $Q_p$  нинг тескари ишора билан олинган қийматига тенгdir:

$$-\Delta H = Q_p \text{ ёки } \Delta U = -Q_p$$

Кимёнинг термокимё бўлими реакциянинг иссиқлик эфектлари ва уларнинг тури факторлар билан қандай боғланганлигини ўрганади. Термокимё иккита асосий қонун ва улардан келиб чиқадиган натижалардан иборат. Бу бўлимнинг асосий қонунларидан бири Гесс қонуни ҳисобланади. Энергиянинг сақланиш қонуни, яъни термодинамиканинг биринчи қонуни рус олими Г. И. Гесс тажрибалари асосида 1840 йилда таърифланган: “Кимёвий реакцияларнинг ўзгармас ҳажми ва ўзгармас босимдаги иссиқлик эфекти системанинг бошлиғич ва охирги ҳолатига боғлиқ бўлиб, жараённинг бориши йўлига, қандай оралиқ босқичлар орқали ўтганлигига

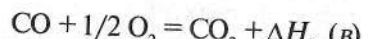
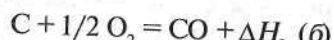
боғлиқ әмас. Термокимёнинг амалда кўп татбиқ қилинадиган бу мұхим қонуни яна қуйидагича талқын қилиниши ҳам мүмкін: "Реакциянинг иссиқлик эффекти жараённинг қандай усулда олиб боришишига боғлиқ әмас, балки фақат реакцияда иштирок этаётган моддаларнинг дастлабки ва охирги ҳолатига боғлиқ". Келтирилган таърифларнинг исботи мисолида  $\text{CO}_2$  гази С ва  $\text{O}_2$  дан иккى хил йўл билан бевосита, углерод ва кислороднинг бирикиши ҳамда CO ҳосил бўлиши орқали олиниши мүмкін. Бу ерда Гесс қонунига мувофиқ  $\text{CO}_2$  ҳосил бўлиш иссиқлик эффекти  $\Delta H_1$  барча босқичларда кузатиладиган иссиқлик эффектларининг йиғиндисига тенг бўлади, яъни:

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

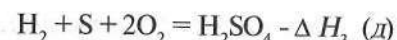
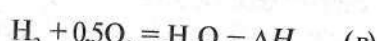
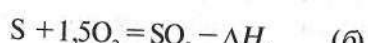
Дарҳақиқат,  $\text{CO}_2$



реакцияси ёрдамида бир босқичда ёки



реакциялари орқали иккى босқичда ҳосил қилиниши мүмкін. (б) ва (в) тенгламалар кўшилса, (а) тенглама келиб чиқади. Демак,  $\Delta H_1 = \Delta H_2 + \Delta H_3$  бўлади. Тажрибада  $\Delta H^0 = -393,3$  кЖ/моль,  $\Delta H_2 = -111,3$  кЖ/моль ва  $\Delta H_3 = -282,8$  кЖ/моль эканлиги топиш мүмкін. Шулар асосида  $\text{CO}_2$  нинг ҳосил бўлиш иссиқлиги  $\Delta H_1 = -\Delta H_2 + \Delta H_3 = 111,3 + (-282,8) - 394,1$  кЖ/моль га тенглигини топамиз. Яна бир мисол: Гесс қонунини татбиқ этиб  $\text{SO}_3$  ва  $\text{H}_2\text{O}$ дан  $\text{H}_2\text{SO}_4$  ҳосил бўлиш реакциясининг иссиқлик эффектини хисоблаймиз:



Бунда:  $\Delta H_1$ ,  $\Delta H_2$ ,  $\Delta H_3$  -  $\text{SO}_3$ ,  $\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{H}_2\text{SO}_4$  ларнинг ҳосил бўлиш иссиқликлари. Агар (д) тенгламадан (б-в) ни олиб ташласак, (а) тенглама чиқади, демак:  $\Delta H = \Delta H_3 - \Delta H_1 + \Delta H_2$ , яъни  $\Delta H = +\sum \Delta H_{x,6}$ . Юқорида келтирилганлардан кимёвий реакцияларнинг иссиқлик эффекти маҳсулотлар ҳосил бўлиш иссиқликлари йиғиндисидан дастлабки моддаларнинг ҳосил бўлиш иссиқликлари йиғиндисини айриб ташланганига тенг деган хулоса келиб чиқади, яъни:

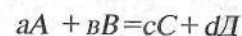
$$\Delta H = \sum nH_{\max} - \sum p \cdot H_{\text{даст. модда}}$$

бунда:  $n$ ,  $p$  - маҳсулот ва дастлабки моддаларнинг стехиометрик коэффициентлари.

Шундай қилиб, Гесс қонуни ва ундан келиб чиқадиган натижадан фойдаланиб, иссиқлик эффекти номаълум ёки ўлчаш қийин бўлган жараёнларнинг иссиқлик эффектини топиш мүмкін. Гесс қонунининг натижаларидан бири маълум бир мураккаб модданинг оддий моддаларга ажралиш иссиқлиги қиймат жиҳатдан ўша модданинг элементлардан ҳосил бўлиш иссиқлигига тенг бўлиб, ишора жиҳатдан қарама-қарши эканлигини тасдиқловчи қонундир. Бу натижани Лавуазье-Лаплас қонуни ҳам деб юритилади. Шунга кўра:

$$\Delta H_{x,6} = -\Delta H_{\text{ажр.}}$$

Гесс қонунидан келиб чиқадиган яна бир термодинамик ҳисоблаш учун мұхим бўлган натижага қуйидагича изоҳланади: реакциянинг иссиқлик эффектини топиш учун реакция натижасида ҳосил бўлган моддаларнинг ҳосил бўлиш иссиқликлари йиғиндисидан, реакцияга киришуви моддаларнинг ҳосил бўлиш иссиқликлари йиғиндисини айриш керак. Масалан, ушбу умумий реакция учун:



реакциянинг иссиқлик эффекти қуйидагича ёзилади:

$$\Delta H_p = (c\Delta H_c + d\Delta H_d) - (a\Delta H_A + b\Delta H_B)$$

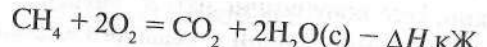
бунда:

$(c\Delta H_c + d\Delta H_d)$  – реакция маҳсулотларининг ҳосил бўлиш иссиқликлари йигиндиси;  
 $(a\Delta H_a + b\Delta H_b)$  – реакция учун олинган моддаларнинг ҳосил бўлиш иссиқликлари йигиндиси;  
 $a, b, c$ , ва  $d$  – моддаларнинг оддидаги стехиометрик коэффициентлар.

Шуни ҳам айтиш керакки, Гесс қонуни “реакция иссиқликлари йигиндисининг доимий қонуни” деб ҳам юритилади:

$$\Delta H_p = \Sigma \Delta H_{\text{max.}} - \Sigma \Delta H_{\text{дост. модда}}$$

Шунга кўра, Гесс қонунига яна қуидагича таъриф ҳам берилади: *Кетма-кет борадиган бир қатор реакциялар иссиқлик эфектларининг йигиндиси дастлабки модда ва маҳсулотларга эга бўлган бошقا реакциялар қаторининг иссиқлик эфектлари йигиндисига teng*. Буни яна бир мисолда кўрайлик. Метаннинг ёниш реакцияси қуидаги тенглама билан ифодаланади:



**Масала.** Нормал шароитда 100 л метан ёндирилганда қанча иссиқлик ажralиб чиқади?

*Е ч и ш.* Гесс қонунига асосан реакциянинг иссиқлик эфекти  $\Delta H = (\Delta H_{\text{co}_2} + 2\Delta H_{\text{h}_2\text{o}}) - (\Delta H_{\text{ch}_4} + 2\Delta H_{\text{O}_2})$  га teng бўлади. Жадвалдан  $\text{CH}_4$ ,  $\text{CO}_2$  ва  $\text{H}_2\text{O}(\text{c})$  ларнинг ҳосил бўлиш иссиқликларининг қийматларини топамиш:

$$\Delta H_{\text{ch}_4} = -74,85 \text{ кЖ/моль}, \Delta H_{\text{co}_2} = -393,51 \text{ кЖ/моль}$$

$$\Delta H_{\text{h}_2\text{o}(\text{c})} = -285,84 \text{ кЖ/моль.}$$

Стандарт шароитда оддий моддаларнинг (элементларнинг) ҳосил бўлиш иссиқликларининг қиймати нолга teng деб қабул қилинган. Шунга кўра,  $\Delta H_{\text{O}_2} = 0$  бўлади. Жадвалда топилган қийматларни тенгламага қўйиб, реакциянинг иссиқлик эфектини ҳисблаймиз:

$$\Delta H_p = [-393,6 + 2 \cdot (-285,91)] - (-74,87) = -890,57 \text{ кЖ.}$$

Реакция тенгламасига асосан пропорция тузиб, 100 л метан ёнганда ажralиб чиқадиган иссиқлик миқдорини ҳисоблаб топамиш:

22, 4 л  $\text{CH}_4$  ёнганда 890, 57 кЖ иссиқлик чиқса, 100 л  $\text{CH}_4$  ёнганда  $x$  кЖ иссиқлик чиқади, бундан:

$$x = \frac{890,57 \cdot 100}{22,4} = 3976,2 \text{ кЖ:}$$

Реакция вақтида иссиқлик чиқишидан (ёки ютилишидан) ташқари система кенгайиши учун иш бажарилиши ҳам мумкин; масалан, сульфат кислотага рух таъсир эттириш реакциясида буни яққол кўриш мумкин:



1-ҳолат

$U_1$

2-ҳолат

$U_2$

Баъзан реакцияда иссиқликдан ташқари электр энергияси ҳам ҳосил бўлади. Агар биз фақат реакция иссиқлигини билмоқчи бўлсақ, реакция вақтида энергиянинг умумий ўзгаришидан бажарилган иш миқдорини (ёки ҳосил бўлган электр энергияни) чиқариб ташлашимиз керак. Реакция вақтида ажralиб чиқадиган ёки ютиладиган умумий энергия миқдоридан кенгайиш учун бажарилган иш миқдорини айриб ташлагандан кейин қоладиган максимал иссиқлик **реакциянинг иссиқлик эфекти** деб аталади. Система ички энергиясининг ўзгариши системага берилган иссиқлик ва система бажарган иш  $A$  қийматларига боғлиқ бўлади:

$$\Delta U = Q - A$$

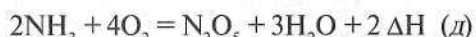
Энди термодинамиканинг биринчи қонунини турли кимёвий жараёнларга татбиқ қиласиз.

Гесс қонуни ва ундан келиб чиқадиган натижалардан фойдаланиб турли термокимёвий ҳисоблар юритиш мумкин; термокимёвий тенгламалар реакцияларнинг иссиқлик эфектларини топишга имкон берибгина қолмай, балки улар асосида турли жараёнлар, жумладан: эриш, кристалланиш, нейтралланиш, гидратланиш, ёниш, парчаланиш ва ҳоказо каби амалда кўп учрайдиган кимёвий ва физик ҳодисаларнинг иссиқлик эфектларини келтириб чиқариш мумкин. Куйила шу жараёнлар ва уларнинг иссиқлик эфектларини топиш усуллари билан танишиб чиқамиз.

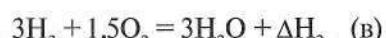
## V. 1. ЁНИШ РЕАКЦИЯСИННИГ ИССИҚЛИК ЭФФЕКТИ

Ёниш иссиқлиги деб бир моль модда тұла ёниб, іоқори оксид ҳосил бўлиши учун сарфланган иссиқлик миқдорига айтилади. Бу стандарт шароитда аниқланади ва ҳисобланади.

Масалан,  $\text{NH}_3$  молекуласининг ёниш реакцияси тенгламаси қуйидагича ёзилади:



бу ерда:



реакцияларининг иссиқлик эффектлари ҳисобга олинган ҳолда, (b) ва (v) тенгламалардан (d) тенгламани айриб ташлаб (a) тенглама келиб чиқишини күзда тутган ҳолда

$$\Delta H = \frac{\Delta H_1 + 3\Delta H_2 + 2\Delta H_3}{2} \text{ ни келтириб чиқарамиз}$$

1 моль-экв. кислота билан 1 моль-экв. ишқорнинг ўзаро таъсири натижасида ажралиб чиқадиган иссиқлиқ миқдори **нейтралланиш реакциясинг иссиқлик эффекти** деб аталади. Нейтраллаш иссиқлиги қуйидаги формула ёрдамида ҳисоблаб топилади:

$$\Delta H_{\text{H}} \text{ ёки } Q_{\text{H}} = \frac{t(m_1 \cdot c_1 + m_2 \cdot c_2 \cdot \Theta_{\text{кислота}})}{m_{\text{кислота}}}$$

Бунда:  $C_1$ -шишанинг солиштирма иссиқлик сигими, 0,753 кЖ/г-град;

$C_2$ -эритувчининг солиштирма иссиқлик сигими, 4,184 кЖ/г-град  $\Theta_{\text{кислота}}$  - кислота эквиваленти;  $m_1$  - ички стаканнинг массаси, г;  $m_2$  - эритманинг массаси, г.

1 моль модда эриши жараёнда ажралиб чиқадиган ёки ютиладиган иссиқлиқ миқдори эриш иссиқлик эффекти

дайилади ва у реакциянинг иссиқлиқ эффекти каби  $\text{O}_2$  ёки  $\Delta H$  билан белгиланади. Эриш иссиқлиги қуйидаги формула бўйича ҳисобланади:

$$\Delta H = \frac{C \cdot m \cdot \Delta t \cdot M_{\text{модда}}}{m_1 \cdot 1000}$$

бунда: С - эритувчининг солиштирма иссиқлик сигими (сув C = 4,18 кЖ/г-град га тенг) m - эритма,  $\Delta t$  - температуралар айримаси,  $M_{\text{модда}}$  - эриган модданинг нисбий молекуляр массаси,  $m_1$  - эриган модданинг массаси. Сувсиз туз билан сувдан 1 моль туз гидрати ҳосил бўлишида ажралиб чиқадиган иссиқлиқ миқдори **гидратланиш иссиқлиги** дайилади. Гидратланиш иссиқлиги  $Q_r$   $\Delta H_r$  ни топиш учун сувсиз тузнинг эриш иссиқлиги  $Q^1$  дан ҳосил бўлган гидратнинг эриш иссиқлиги  $Q^1$  айриб ташланади:

$$Q_r = Q^1 - Q^1 \text{ ёки } \Delta H_r = \Delta H^1 - \Delta H^1$$

**Масалан.** 2 г сувсиз  $\text{CuSO}_4$  50 г сувда эритилганда температура 4 градусга кўтарилади.  $\text{CuSO}_4$  нинг гидратланиш иссиқлигини ҳисобланг.

Е ч и ш: а) сувсиз  $\text{CuSO}_4$  нинг эриш иссиқлигини ҳисоблаймиз:

$$\Delta H = \frac{cm_{\text{H}_2\text{O}} \cdot M_{\text{CuSO}_4} \cdot \Delta t}{m \cdot 1000} = \frac{4,187 \cdot 50 \cdot 4 \cdot 160}{2 \cdot 1000} = 66,992 \text{ кЖ}$$

$$\text{б) } \Delta H_r = \Delta H - \Delta H^1 = -66,992 - (-11,52) =$$

$$= 73,512 \text{ кЖ/моль}$$

(гидрат-молланиш-экзотермик жараён). Моддаларнинг ҳосил бўлиши иссиқликларини бир-бирига таққослаш натижасида қуйидагилар аниқланади:

1. Д. И. Менделеев жадвалининг маълум қаторида турган элементлардан бирималар ҳосил бўлишида кузатиладиган иссиқлиқ ўзаро биркувчи элементларнинг тартиб ракамлари орасидаги фарқнинг ортиши билан ортиб боради. Масалан:

$$\Delta H_{\text{NaCl}} = -413,0 \text{ кЖ/моль; } \frac{1}{2} \Delta H_{\text{MgCl}} = -321,0 \text{ кЖ/моль}$$

$$\frac{1}{3} \Delta H_{\text{AlCl}_3} = 231,1 \text{ кЖ/моль.}$$

Бу ерда битта кимёвий бөг учун түгри келадиган иссиқлик миқдори берилған. Бу сонларни бир-бираға таққослаб, қуйидаги қоида аниқланған: ўшаш бирикмалар ҳосил бўлганда оралиқ элемент бирикмасининг ҳосил бўлиш иссиқлиги унинг ёнидаги иккала элемент бирикмалари ҳосил бўлиш иссиқликларининг ўргача арифметик қийматига тенг бўлади. Масалан:  $MgCl_2$  ҳосил бўлиш иссиқлиги:

$$\frac{1}{2} \Delta H_{MgCl_2} = \frac{-413,0 - 232,1}{2} = \frac{-645,1}{2} = -322 \text{ кЖ/мол.}$$

Бу қоида 1928 йил А. М. Беркенгейм томонидан таърифланган.

2. Бирор метал даврий жадвалнинг маълум группасидаги металлмас элемент билан бирикма ҳосил қилиш иссиқлиги унинг атом массаси ортиши билан камаяди. Масалан:

$$\Delta H^0_{AgF} = -202,9 \text{ кЖ/мол.}; \Delta H^0_{AgCl} = -126,8 \text{ кЖ/мол.}$$

$$\Delta H^0_{AgBr} = -99,16 \text{ кЖ/мол.}; \Delta H^0_{AgI} = -64,2 \text{ кЖ/мол.}$$

3. Бир металл металлмас элемент билан бир неча хил бирикма ҳосил қила оладиган бўлса, уларнинг биринчи атомлари бирикканда энг кўп иссиқлик чиқади, кейинги атомлари бирикканда эса камроқ иссиқлик чиқади. Масалан:  $\Delta H_{FeCl_3} = -341,0 \text{ кЖ/мол.}$ ,  $\Delta H_{FeCl_2} = -405,0 \text{ кЖ/мол.}$  Бу қоидага асосланиб, бирикмадаги энг кейинги металл бўлмаган атомни чиқарив юбориш осон, деган холоса чиқара оламиз.

4. Кимёвий хоссалари жиҳатдан яқин бўлган элементларнинг ўшаш бирикмаларининг ҳосил бўлиш иссиқликлари бир-бириникига яқин бўлади:

$$\Delta H_{NaOH} = -426,6 \text{ кЖ/мол.}; \Delta H_{LiOH} = -487,8 \text{ кЖ/мол.}$$

$$\Delta H_{CsOH} = -406,5 \text{ кЖ/мол.}; \Delta H_{KOH} = -425,93 \text{ кЖ/мол.}$$

5. Кристалл модданинг ҳосил бўлиш иссиқлиги аморф модданинг ҳосил бўлиш иссиқлигидан ортиқдир.

6. Бирикмаларнинг атомлардан ҳосил бўлиш иссиқлиги уларнинг молекулалардан ҳосил бўлиш иссиқлигидан юқори бўлади.

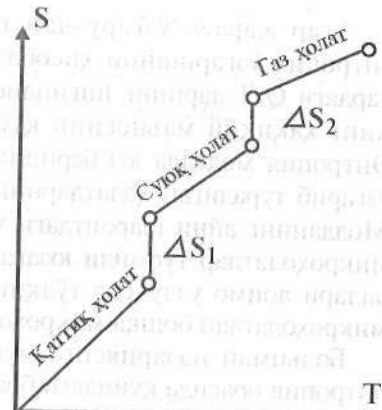
Кимёвий бирикмаларнинг ҳосил бўлиш иссиқликлари билан элементларнинг даврий системада жойлашган ўрни орасида ҳам маълум боғланиш бор. Бу боғланиши абсциссалар ўқига элементларнинг Д. И. Менделеев даврий системасидаги тартиб рақамлари, ординаталар ўқига уларнинг маълум синфга оид бирикмаларининг ҳосил бўлиш иссиқликларини қўйиб, ҳар бир синфнинг ўзига хос диаграммасини ҳосил қилиш мумкин.

**Энтропия.** Иссиқлик машиналарида иссиқликнинг анча қисми бекорга сарфланади. Бошқа турдаги энергиялардан фойдаланилганда ҳам энергиянинг маълум қисми иссиқликка айланаб, бир қисми бекорга истроф бўлади. Масалан, электр лампочкасида электр энергиясининг фақат озгина қисми ёруғликка, қолган қисми эса иссиқликка айланади. Иссиқликка айланган энергия атрофидаги муҳитга тарқалиб кетади ва ундан фойдаланиб бўлмайди; демак, энергия миқдори ўзгармаса ҳам, унинг сифати ўзгаради, яъни энергия ўз қийматини йўқотади. Қийматини йўқотган бундай энергия миқдорини ифодалаш учун термодинамикага **энтропия** тушунчаси киритилган.

Изотермик (ўзгармас температурада) жараёнда ютилган иссиқликлар йигиндисининг мутлақ температурага нисбати системанинг энтропиясининг ўзгариши деб аталади ва қуйидаги қийматга эга бўлади:

$$\Delta S = Q/T$$

Мувозанат ҳолатидаги ҳар қандай система “энтропия” номли ўзига хос ҳолат функциясига эга бўлиб энтропиянинг қайтар жараёнларда ўзгариши  $\Delta S = S_2 - S_1 = Q/T$  тенглами асосида ҳисобланади (бу ерда,  $Q$  – мазкур температура  $T$  да ютиладиган ёки ажralиб чиқадиган иссиқлик миқдори).



К 1-расм. Энтропиянинг температурага боғлиқлиги.

Агар жараён узгарувчан температурада содир булса, энтропия узгаришини *\ncs5lai1* учун барча температура-лардаги  $\wedge\wedge$  ларнинг йигиндинисин олиш керак. Энтропия-нинг *щкдкдй* маъносини к,уидагича тушуниш мумкин. Энтропия моддада юз бериши мумкин булган ва узлуксиз узгариб турадиган };олатларини акс эттирувчи функциядир. Модцанинг айни шароитдаги x;олати жуда 1ф1 турли-туман микроб $\wedge$ олатлар туфайли юзага чикади, чунки модда зарра-чалари доимо узлуксиз тулк;инсимон х.аракатда булиб, бир микрох.олатдан бошк,а микро $\wedge\wedge$ олатга утиб туради.

Больцман назариясига мувофик, холатлар сони билан энтропия орасида куйидаги борланиш мавжуд:

$N$  — Авогадро сони,  $K$  - универсал газ доимийси,  $\bar{X}$  - микроДолатлар сони.

Узлуксиз узгариб турадиган микро<sup>^</sup>олатлар сони к<sup>^</sup>анча куп булса, модда x<sup>^</sup>олатининг тартибсизлик даражаси  $y^u$  шунчалик катта булади. Модда тартибли  $\lambda^u$  олатдан тартибсиз x<sup>^</sup>олатга утганда унинг энтропияси ортади. Энтропия узгариши куйидаги формула билан ифодаланади:

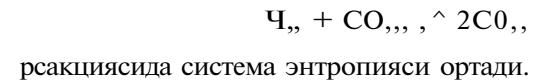
A5' = Шн иккинчи );;олатдаги тартибсизлик биринчи ?^олатдаги тартибсизлик

**\ 1. Түрли жараёнларда энтропиянинг Ўзариши.** Модда юқори температурали холатда булса, унинг энтропияси юқори булади. Масалан, бир моль сувнинг энтропияси бир моль музнинг энтропиясидан  $21,0\text{ кДж/К}$  ортик, бўлади.

Киздирилганда моддаярнинг энтропияси ортади,  $\Delta H$  узгарганда газларда хам шундай булади. Босим  $\Delta H$  газларнинг энтропиясига кескин таъсир этади. Босимнинг ортиши газнинг энтропиясини оширади. Модда  $\Delta H$  олатининг узгариши энтропиянинг узгаришига катта таъсир этади. У! - расмда келтирилган графикада температура ошганда энтропиянинг модда  $\Delta H$  узгаргандагига нисбатан деярли узгармаслиги курсатилган. Графикда модда  $\Delta H$  олатининг узгариши энтропиянинг кескин узгаришига сабаб булишини курамиз.

Демак, энтропиянинг узариши модданинг тартибсизлик даражасига туғри пропорционалдир.

'•)! гропия каймати Ж/моль-град билан улчанади. Суюк;лик Пу' \олатига утганида, кристалл модда сувда эриганда, яньни м<)дда бир агрегат х.олатдан иккинчи агрегат холатга >тганида система энтропияси ортади. Агар бут конденсацияланыб, суюк; гки кристалл x\олатта утса, модда энтропияси камаяди. Шу-ши ||'дек, кимёвий жараён вак;тида х,ам энтропия ортиши ёки кммайиши мумкин. Масалан:



**Мисол:** 1 моль сув 100°C да буглатилди. Сувнинг солишиштирма квайнаш иссикчиги 225,8 кЖ булса, 1 моль сув 100 °C да бугланганда унинг энтропияси квичагча ортади?

Е ч и ш. Сувнинг қайнаш температурасида бугланиш изотермик жараён булгани учун сув энтропиясининг ортиши  $\delta = P/T$  формула билан хисоблаб топилади.

$$(? = 539,8 \cdot 18 = 9716,4 \text{ кал;}$$

$$7=273,2 + 100 = 373,2";$$

$$\Delta H = \frac{9716,4}{373,2} = 26,04 \cdot \frac{\text{кал.}}{\text{град.моль}} \quad \text{или } 108,85 \cdot \frac{\text{Ж}}{\text{град.моль}}$$

Демак, энтропия 108,85 Ж/град, моль га ортар экан.

**41. Эркин ва болгланган энергия.** Термодинамика к.онунига мувофик; жисмдаги энергиянинг бир к?1сми ишга айланмайди, жараён мобайнида жисм ички энергиясининг фактат маълум к.исмигина ишга айланиши мумкин. Жисм энергиясининг ишга айланиши мумкин булган к.исми унинг эркин энергияси, ишга айлана олмайдиган к.исми эса болгланган энергия деб аталади. Шундай к.илиб:

бу ерда: {7- жисмнинг ички энергияси, /<sup>8</sup>- эркин энергия,  
<sup>8</sup> — багланган энергия.

Жисмдаги бу энергияларнинг мутлак, кўйиматини хисоблаш булмайди, лекин жараён вакътида бажарилган иш ва

$\frac{1}{2} \text{N}_2 + \frac{1}{2} \text{O}_2 = \text{NO}$   
 реакция учун  $\Delta H^0 = 91,37 \text{ кЖ}$ . $T\Delta S = 298 [210,6 - (\frac{1}{2} \cdot 199,9 - \frac{1}{2} \cdot 205,4)] = 3 \text{ кЖ}$ .

### Такрорлаш учун материаллар

**Бобнинг қисқача мазмуни.** Боб кимёвий реакциялар энергияси ва термодинамика қонунларини ўрганади. Жисм потенциал энергияга эга бўлади, уни бошқа элементлар ҳолатлари ёки ички тузилишига қараб аниқланади. Экзотермик ва эндотермик жараёнлар, энтальпия ва энтропия ўзгаришлари, ҳолат функциялари, Гесс қонуни, стандарт ҳосил бўлиш иссиқлиги, иссиқлик сифими (калориялилик) ва бошқа катталиклар ўрганилади.

#### Бобни ўрганишдан мақсад.

Боб билан танишган талаба қуидагиларни билиб олиши зарур бўлади:

1. Кинетик энергияни потенциал энергиядан ажратса олиш.
2. Экзотермик жараёнларни эндотермик жараёнлардан фарқлай олиш.
3. Энтальпия ва энтропия катталикларини ҳисоблаш.
4. Кимёвий материал ва хом ашёлар калорияларининг миқдорини билиш ва аниқлаш усуулларини ўрганиш.
5. Бир иссиқлик бирлилигини бошқасига ўтказа олиш ҳамда моляр иссиқлик катталикларидан солиштирма катталикларга ўтишини уddyалай олиши керак.

### Машқлар

1. Кинетик энергия билан потенциал энергия фарқларини тушунтириб беринг. Мисоллар келтиринг.
2. Ойнинг массаси  $7,3 \cdot 10^{22} \text{ кг}$  га teng. Ой Ер атрофидаги  $1,0 \cdot 10^5 \text{ см}/\text{с}$  чизиқли тезлик билан ҳаракатланади. Ойнинг Ерга нисбатан кинетик энергиясини топинг.
3. Музнинг эриши, эфирнинг буғланиши, натрийнинг сув билан бирикиши, яшин разряди, буғдан иссиқликнинг ажралиши каби жараёнларнинг қайси бири эндотермик, қайси бири экзотермик жараёнларга киради.
4. Чўмилиш ҳавзаси  $240 \text{ м}^3$  сувни сифдиради. Атрофга тарқалувчи иссиқлик миқдорини ҳисобга олмагандаги ҳовуздаги сув температурасини  $16^\circ$  дан  $24^\circ$  га кўтариш учун қандай миқдордаги иссиқлик керак бўлишини ҳисоблаб топинг.

5. Ўзи ўзича рўй берадиган реакцияларда эркин энергия қандай ўзгарилиди. Ўзи бормайдиган реакцияларни мажбуран ўтказиб бўладими? Мумкин бўлса, қай тарздалигини тушунтиринг.

6. Айтайлик, бир катта идишга 500 та оқ рангли ва 500 та қўқ рангли шарчалар бараварига жойлаштирилди. Шарчалар “аралашмаси” энтропияси билан оқ ҳамда қўқ шарчалар аралаштирилгунча бўлган энтропиялар йигиндиси қай ҳолда ортиқ бўлишини тушунтиринг.

### Тест саволлари

1. Стандарт ҳолатда аммоний нитратининг парчаланиши  $\text{NH}_4\text{NO}_3 \rightarrow \text{N}_2\text{O} + 2\text{H}_2\text{O}$  мумкинми? Жавобингизни  $\Delta G_{298}$  (кЖ) ёрдамида исботланг.  
 а) йўқ, – 169,9. б) ҳа, – 169,9. в) йўқ, – 169,9. г) ҳа, + 169,9.  
 д) йўқ, + 339,8.
2. Оддий моддалардан  $2,69 \cdot 10^{-2} \text{ кг мис (П)}$  – хлориднинг ҳосил бўлишида 41,17 кЖ иссиқлик ажралиб чиқди. Мис (П) – хлориднинг ҳосил бўлиш иссиқлигини аниқланг.  
 а) – 857,7. б) – 205,9. в) – 205,9. г) – 857,2. д) – 411,8.
3.  $5,6 \cdot 10^{-3} \text{ м}^3$  водородни (н.ш) фтор билан таъсиrlаниши натижасида қанча миқдорда иссиқлик ажралиб чиқади ёки ютилади?  
 а) – 6778. б) – 135,56. в) + 135,56. г) + 6778. д) – 0.
4. Алюминий оксидини ҳосил бўлиш иссиқлиги – 1675 кЖ/моль бўлса, 10г. Алюминий оксидини ҳосил бўлишида қанча иссиқлик ажралиб чиқади?  
 а) – 39,2. б) – 164,2. в) – 400,3. г) – 1675. д) – 600,6.
5. Агар 140 г кальций оксидини карбонат ангилрид билан таъсиrlаниши натижасида 106 ккал иссиқлик ажралиб чиқади. Реакциянинг иссиқлик эффективи (кЖ) аниқланг.  
 а) – 393. б) – 177. в) – 376. г) – 376. д) – 177.
6. Углерод моноксиди билан  $5,6 \cdot 10^{-3} \text{ м}^3$  кислород (н.ш) таъсиrlаниши натижасида қанча иссиқлик (кЖ) ажралиб чиқади?  
 а) – 494. б) – 98,8. в) – 1976. г) – 692. д) – 395,2.
7. Агар  $3,04 \cdot 10^{-3} \text{ кг}$  магнийни ёндириш натижасида 76,16 кЖ иссиқлик ажралиб чиқса, магний оксидининг ҳосил бўлиш иссиқлиги қанча бўлишини аниқланг.  
 а) – 301. б) – 601. в) 0 – 601. г) – 301. д) – 1202.

## V I БОБ КИМЁВИЙ РЕАКЦИЯЛАР КИНЕТИКАСИ ВА КИМЁВИЙ МУВОЗАНАТ

### V I. 1. ФОРМАЛ КИНЕТИКА

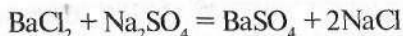
Кимёвий кинетика реакциялар тезлигиге ҳақидағы таълимот. Масалан, портлаш жараёнлари секунднинг ўн мингдан бир улушида борса, баъзи реакциялар соатлар ва кунлар давомида содир бўлади. Кимёвий реакциялар кинетикасини ўрганиш илмий ва амалий аҳамият касб этади. Саноатда маҳсулот олиш учун ўтказиладиган реакциянинг қандай тезликда бориши унинг иқтисодий самарасига таъсир қиласди. Мазкур реакциянинг тезлигини ошириш ва халал берувчи реакциялар тезлигини камайтириш ишлаб чиқариш унумини оширишга, хомашёдан тўлароқ фойдаланиш ва кам вақт ичидаги кўп маҳсулот ишлаб чиқаришга имкон беради. Шунинг учун реакцияларнинг қайси шароитда тез ёки секин боришини аниқлаш ва шунга қараб, уларнинг тезликларини бошқара билиш ҳозирги илмий техника тараққиёти асрида фоят мухимdir.

Илмий жиҳатдан олганда эса, кимёвий реакциялар кинетикасини ўрганиш турли реакцияларнинг қандай йўллар билан боришини, яъни уларнинг механизмини ўрганишга ёрдам беради. Бу эса кимёвий реакциянинг йўналишини ва уларнинг тезлигини бошқариш имконини яратади. XIX аср охирларигача реакцияларнинг классификацияси, шу билан бир қаторда фақат оддий реакцияларнигина бошқарадиган тенгламалар билан шуғулланишган, физик-кимёвинг бу қисми **формал кинетика** деб юритилади. XX асрнинг бошларида кинетикани ўрганишда асосий эътибор кимёвий реакцияларнинг моҳияти ва механизмини ўрганишга қаратилди, реакциялар кинетикасини мумкин қадар чуқур ва тўла ўрганишга киришилди. Умуман, кимёвий реакцияларнинг тезлигиге ҳақидағы тушунча кимёдаги энг муҳим тушунчалардан бўлиб, моддаларнинг ўзгариши ва уларни саноат миқёсиде олишнинг иқтисодий самарадорлиги ҳақидағы тасаввурлар билан боғлиқдир. Кимёвий жараёнларни бошқарувчи энг муҳим факторлар (моддалар табиатдан ва эритувчилардан ташқари) тўрттадир: 1) температура; 2) босим; 3) реакцияга киришувчи моддалар концентрацияси; 4) катализатор.

Бу учтаси (температура, босим, моддалар концентрацияси) реакциянинг кузатиладиган тезлигига ҳам, мувозанат ҳолатига ҳам таъсир этади, тўртинчиси эса фақат реакция тезлигига таъсир эта олади. Кимёвий реакциялар тезлигига оид муаммоларни ҳал қилишда Ҳ. Р. Рустамов ва унинг шогирдлари бажартган ишлари фанга муҳим ҳисса бўлиб қўшилди.

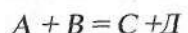
### V I. 2. КИМЁВИЙ РЕАКЦИЯЛАР ТЕЗЛИГИ

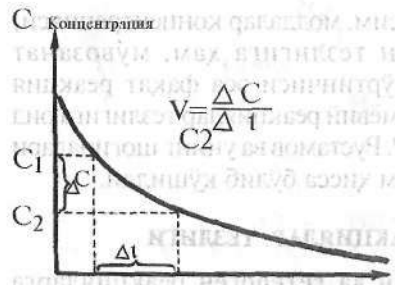
Барча реакциялар гомоген ва гетероген реакцияларга бўлинади. Юқорида реакциялар турли тезлик билан боради, деб айтгандик. Тез борувчи реакцияларга электролитлар орасида бўладиган реакциялар киради. Мисол тариқасида  $\text{BaSO}_4$  чўкмасининг ҳосил бўлиш реакциясини кўриш мумкин:



Баъзи реакциялар эса, масалан, ер қаърида борувчи реакциялар миллион йиллар давом этади. **Реакция тезлиги маълум вақт ичидаги ҳажм ёки юза бирлигига ўзаро таъсир этувчи моддалар миқдорининг** (концентрациянинг) ўзгаришидир.

Реакция тезлигини топишда реакцияга киришаётган моддаларни ёки реакция маҳсулотларини олишнинг аҳамияти йўқ. Одатда, қайси молданинг миқдорини ўлчаш қулай бўлса, реакция тезлиги шу модда концентрациясининг ўзгариши билан ўлчанади. Лекин реакцияга киришаётган моддаларнинг концентрациялари вақт ўтиши билан камаяди, маҳсулотларники эса, аксинча, ортиб боради. Натижада турли вақт ичидаги реакция тезлиги турлича боради. Шунинг учун реакциянинг “ҳақиқий тезлиги” ва “ўртacha тезлиги” деган тушунчалар киритилади. Одатда концентрация молларда, вақт эса секундлар ёки минутларда ифодаланади. Масалан, реакцияга киришаётган моддалардан бирининг бошлангич концентрацияси 2 моль/л бўлиб, реакция бошланганидан кейин 8 секунд ўтгач 1,2 моль/л бўлиб қолса, реакциянинг ўртacha  $2 - 1,2 / 8 = 0,1$  тезлиги моль/л сек га тенг бўлади. Куйидаги умумий тенглама билан борадиган реакциянинг тезлигини кўриб чиқамиз:





*A – модда сарғланган сари реакциянинг тезлиги VI.1 - расмда күрсатилгандек камая боради. Бундай реакциянинг тезлиги фақат муайян вақт оралиги учун тегишили эканлигидан келиб чиқади. Агар A модданинг концентрацияси бирор  $t_1$  вақтда  $C_1$  катталика,  $t_2$  вақтда эса  $C_2$  катталика тенг бўлса,  $\Delta t = t_2 - t_1$  вақт бирлигидан модда концентрациясининг ўзгариши  $\Delta C = C_2 - C_1$  бўлади, бунда реакциянинг ўртча тезлиги қўйидагича топилади:*

$$\Delta V = \frac{C_2 - C_1}{t_2 - t_1} = \frac{\Delta C}{\Delta t}$$

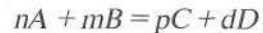
Бу ерда:  $A$  модда концентрацияси камайиши ва бинобарин  $C_2 - C_1$  айрманинг қиймати манфий бўлишига қарамай, реакциянинг тезлиги фақат мусбат катталикка эга бўлиши мумкин, шу сабабли минус (-) ишораси қўйилмайди. Агар реакция маҳсулотларидан бирортаси концентрациясининг ўзгаришини қузатсан, у реакция давомида ортиб боради, шу сабабли келтирилган тенгламанинг ўнг қисмига плюс (+) ишораси қўшиш керак. Реакциянинг тезлиги доимо ўзгариб турганлиги учун кимёвий кинетикада фақат реакциянинг ҳақиқий тезлиги "J" кўриб чиқиласди; ҳақиқий тезлик деганда, маълум вақтда реакциянинг айни моментдаги тезлиги тушинилади. Бунда ишорага эътибор берилмайди. Моддалар ўзаро таъсир этишлари учун уларниг молекулалари тўқнашиши керак. Вақт бирлигидаги тўқнашишлар сони молекулаларнинг ҳаракат тезлигига боғлиқ бўлади. Лекин ҳар қандай тўқнашиш ҳам янти модданинг ҳосил бўлишига олиб келмайди. Ўзаро эффектив таъсир фақат маълум энергия захирасига эга бўлган молекулалар ўргасида содир бўлади. Бундай молекулалар актив молекулалар дейилади. 1 моль моддаладиги барча молекулаларни "актив" ҳолатга келтириш учун зарур бўлган энергияга активланиш энергияси ( $E_{актив.}$ ) дейилади. У ккал /моль ва кЖ/моль

билан ифодаланади. Шу каби заррачаларнинг тўқнашиши сони ҳажм бирлигидаги молекулалар сонига, яъни реакцияга киришувчи моддалар концентрациясига боғлиқ бўлади.

### VI.3. РЕАКЦИЯ ТЕЗЛИГИНИНГ КОНЦЕНТРАЦИЯГА БОҒЛИҚЛИГИ

Кимёвий реакциянинг тезлиги реакцияга киришувчи моддалар концентрациясига боғлиқ; концентрация қанча катта бўлса, ҳажм бирлигидаги шунча кўп молекула бор бўлиб, уларнинг тўқнашуви ортади ва реакция маҳсулотига айланади, натижада реакция шунча тез боради. Вақт ўтиши билан кимёвий реакциянинг тезлиги камаяди. Бунга сабаб шуки, реакцияга киришувчи моддалар концентрациясининг вақт ўтиши билан камайиши молекулаларнинг бир-бири билан тўқнашув эҳтимоллигини камайтиради. Реакция тезлигининг реакцияга киришувчи моддалар концентрациясига боғлиқлигини ўрганиш **массалар таъсири қонунининг** кашф этилишига (1867) сабаб бўлди. Бу қонун Гульберг ва Ваагетомонидан кашф этилган бўлиб қўйидагича ифодаланади: "**Ўзгармас температурада кимёвий реакцияларининг тезлиги реакцияга киришувчи моддалар концентрацияларининг кўпайтмасига тўғри пропорционалдир**". Агар – реакция тенгламасида стехиометрик коэффициентлар бўлса, улар ҳисобга олинади ва даражада кўрсатгичида ёзилади:

Умумий кўринишда ёзилган қўйидаги реакция тенгламаси учун



массалар таъсири қонунига асосан реакция тезлиги қўйидагича ифодаланилади:

$$V = K C^n A \cdot C^m B \quad \text{ёки} \quad V = K [A]^n \cdot [B]^m$$

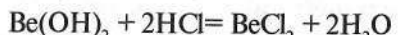
$C_A$  ва  $C_B$  лар –  $A$  ва  $B$  моддаларнинг айни вақтдаги моляр концентрациялари, моль/л;

$n$  ва  $m$  лар – реакцияга киришаётган моддаларнинг стехиометрик коэффициентлари;

$K$  – реакциянинг тезлик константаси.

Реакция тезлик константасининг физик маъноси шундан

иборатки, у сон жиҳатдан реакцияга киришувчи моддаларнинг концентрациялари 1 моль/л га тенг бўлгандаги реакция тезлигига тенгдир. У ўзаро таъсир этаётган моддаларнинг табиати, температура ва катализаторга боғлиқ бўлиб, концентрацияга боғлиқ эмас. Масалан,

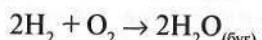


реакция тезлиги қўйидагича ифодаланади:

$$V = K C_{\text{Be(OH)}_2} \cdot C^2 \text{ HCl} \quad \text{ёки} \quad V = K [\text{HCl}]^2$$

Агар кимёвий реакцияга газ ҳолатдаги моддалар киришишса, у ҳолда ҳажм бирлигидаги молекулалар сони газлар босимига пропорционал бўлади, яъни босим қанча ортса, концентрация шунча марта ошади.

Масалан,



$$V = K \cdot P_{\text{H}_2}^{\frac{1}{2}} \cdot P_{\text{O}_2}$$

бу ерда;  $P_{\text{H}_2}$  ва  $P_{\text{O}_2}$  водород билан кислороднинг парциал босимлари.

**Мисол.**  $2\text{SO}_2 + \text{O}_2 = 2\text{SO}_3$  реакцияда аралашманинг ҳажми икки марта кичрайтирилганда тезликнинг қандай ўзгаришини аниқланг.

**Ечиш.** Ҳажмнинг ўзгаришидан олдин  $\text{SO}_2$  ва  $\text{O}_2$  ларнинг буф босимлари тегишлича  $P_{\text{SO}_2}$  ва  $P_{\text{O}_2}$  га тенг бўлсин. Бу ҳолда:  $V = K P_{\text{SO}_2}^{\frac{1}{2}} \cdot P_{\text{O}_2}$  бўлади, ҳажмнинг икки марта кичрайтирилиши тезлик тенгламасида қўйидагича ўз ифодасини топади:

$$V = K \cdot 2^2 P_{\text{SO}_2}^{\frac{1}{2}} \cdot 2 P_{\text{O}_2}^{-\frac{1}{2}} = K \cdot 2^2 \cdot 2 = 8K$$

Демак, тезлик олдингига нисбатан 8 марта ошар экан.

Бир неча оралиқ реакциялар орқали содир бўладиган мураккаб кимёвий жараённинг тезлиги улар орасида энг секин борадиган оралиқ реакциянинг стехиометрик тенгламаси билан аниқланади. Гетероген системадаги кимёвий реакция-

ларда, яъни реакцияларда газ, эриган моддалар билан бир қаторда қаттиқ моддалар ҳам иштирок этса, у қаттиқ моддалар реакцияга чегара сирти – юзаси орқали киришади. Қаттиқ модда қанча майда бўлса, реакцияга киришувчи юза шунча катта ва кимёвий реакция тезлиги шунча юқори бўлади. Шунга кўра, қаттиқ модда юзасининг катта ёки кичикилиги тезликка таъсир этувчи омиллардан бири бўлиб хисобланади.

Массалар таъсири қонунини қўйидаги гетероген системадаги реакция учун кўллайлик:



$$V = K \cdot P_{\text{H}_2}$$

Юқоридаги тенгламадан кўриниб турибдики, бу реакция тезлигининг ифодасига қаттиқ моддаларнинг концентрациялари кирмайди, чунки, улар ўзгармасдир, яъни бу реакциянинг тезлиги фақат водороднинг концентрациясига ёки босимига боғлиқ бўлади.

#### VI. 4. РЕАКЦИЯ ТЕЗЛИГИГА ТЕМПЕРАТУРАНИНГ ТАЪСИРИ

Атом ва молекулаларнинг кўзгалган ҳолатларида реакцияга киришиш хусусияти кучаяди. Заррачаларни кўзғатиш учун, масалан, температурани ошириш, босимни кўпайтириш, реакцияга киришаётган моддаларга рентген нурлари, ультрабинафша нурлар,  $\gamma$  - нурлар таъсир эттириш керак. Температура ўзгарганда реакция тезлигининг ўзгаришига сабаб, унинг тезлик константаси “ $K$ ” ни ўзгаришидир. Масалан,  $0^\circ\text{C}$  да реакциянинг тезлик константаси 1 га тенг бўлса,  $10^\circ\text{C}$  да 2 га тенг бўлади,  $20^\circ\text{C}$  да 4 га,  $30^\circ\text{C}$  да 8 га,  $40^\circ\text{C}$  да 16 га,  $50^\circ\text{C}$  да 32 га,  $60^\circ\text{C}$  да 64 га,  $70^\circ\text{C}$  да 128 га,  $80^\circ\text{C}$  да 256 га,  $90^\circ\text{C}$  да 512 га,  $100^\circ\text{C}$  да эса 1024 га тенг бўлади. Реакция тезлигининг температурага боғлиқлигини **Вант-Гофф** аниқлади ва қўйидаги қоидани таърифлади (кашф қилди) **“Температура ҳар 10 градусга кўтарилиганда реакциялар тезлиги 2–4 марта ортади”**. Фараз қилайлик, бирор реакциянинг тезлиги ҳар  $10^\circ\text{C}$  да 3 марта ортсан. У ҳолда агар  $0^\circ\text{C}$  да реакция тезлиги 1 га тенг бўлса, температура  $100^\circ\text{C}$  га ортганда реакция тезлиги 1000 марта ортади.

Агар  $t_1$  °С даги тезликни  $V_{t_1}$  билан,  $t_2$  °С градусдаги тезликни  $V_{t_2}$  билан белгиласак, реакция тезлигининг температура билан боғлиқлиги қуйидаги математик ифода билан ифодаланади:

$$V_{t_2} = V_{t_1} \cdot \gamma \frac{t_2 - t_1}{10}$$

бу ерда:  $\gamma$  – температура 10°С күтәрилганда реакция тезлигининг неча марта ортишини күрсатувчи сон, у **реакциянинг температура коэффициенти** деб аталади. Вант-Гофф қоидасига биноан, гомоген реакциялар тезликларининг температура коэффициентлари 2–4 га тенг бўлади. Кўпчилик реакцияларнинг температура коэффициентлари бир-бидан кам фарқ қиласди. Юқоридаги мисолларда температура арифметик прогрессия бўйича кўпайган ҳолатларда реакция тезлиги геометрик прогрессия бўйича ортишини кузатдик. 1889 йили Аррениус тезлик константаси билан температура ўртасида боғланиш борлигини аниқлаб, бу боғланиши қуйидаги эмпирик формула билан ифодалади:

$$\lg K = C - \frac{B}{T}$$

бу ерда,  $K$  – реакциянинг тезлик константаси,  $C$  ва  $B$  – айни реакция учун хос константалар.  $T$  – мутлақ температура.

Буда назарияга асосан реакция тезлиги икки хил тавсифланади: 1. Актив молекулалар сонини ошириш учун температура кўтарилади. 2. Активланиш энергиясини камайтириш йўли билан реакция тезлиги ўзгартирилади. Бунга мувофиқ кимёвий реакцияга – айни реакцияни амалга ошириш учун етарли энергияси бўлган актив молекулаларгина киришади. Ноактив молекулаларга керакли кўшимча энергия бериб, уларни актив молекулаларга айлантириш мумкин, бу жараён **активланиш** дейилади. Молекулани активланиш усулларидан бири юқорида эслатиб ўтилганидек температурани ошириш йўлидир.

Температура кўтарилганда актив молекулалар сони геометрик прогрессия бўйича кўпайди, натижада реакция тезлиги ортади. Реакция тезлиги тажриба йўли билан аниқланади ва  $E_a$  ҳарфи билан белгланади ва кЖ/моль да ифодаланади.

Больцман назариясига кўра кимёвий реакциянинг тезлиги актив ва актив бўлмаган молекулалар орасидаги нисбатга боғлиқ бўлади. Бу нисбат Больцман қонунига биноан қуйидаги тенглама билан ифодаланади:

$$\frac{N_1}{N_0} = \frac{E}{RT}$$

Бу ерда:  $N_1$  – актив молекулалар сони,  $N_0$  – барча молекулалар сони,  $E$  – активланиш энергияси,  $T$  – мутлақ температура,  $R$  – газ константаси.

1953 йили Эйринг ва Поляни таклиф этган назариялар бўйича реакциянинг активланиш энергияси дастлабки моддаларни “актив комплекс” ҳолатига ўтказиш учун зарур бўлган энергия миқдоридир. “Актив комплекс” назарияга мувофиқ дастлабки моддалар “актив комплекс” орқали реакция маҳсулотларига ўта олади. Бу назарияга кўра дастлабки моддалар актив комплекс орқали реакцияга кириша оладиган ҳолатга ўтганда система энергетик жиҳатдан оддий ҳолатга ўтади. Масалан, реакцияга киришадиган  $A$  ва  $B$  моддалар реакция маҳсулотлари  $C$  ва  $D$  ни ҳосил қилиш учун улар энергетик ғовни енгид ўтиши керак. Бунга активланиш энергияси ( $E_a$ ) сарфланади, яъни системанинг энергияси шу катталик қадар ортади. Бунда реакцияга киришадиган моддаларнинг заррачаларидан ўтиш ҳолати ёки активланган комплекс дейиладиган беқарор группача ҳосил бўлали, реакция мобайниси  $C$  ва  $D$  нинг ҳосил бўлишига олиб келади. Масалан,  $BC$  ва  $A$  моддалар реакцияга киришиб,  $AB$  ва  $C$  моддалар ҳосил қилса, бу реакциянинг актив комплекс орқали бориши қуйидагича ифодаланади:

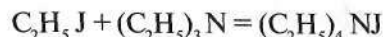


дастлабки “актив комплекс” реакцияниниң моддалар комплекс маҳсулотлари менендишадиганда

## VI.5. КИМЁВИЙ РЕАКЦИЯ ТЕЗЛИГИГА ЭРИТУВЧИННИГ ТАЪСИРИ

Кимёвий реакциянинг тезлигига юқорида бир неча марта қайд этилган факторлардан ташқари эритувчилар ҳам катта таъсир кўрсатади. Кўпчилик реакциялар эритувчи

алмаштирилганда ўз тезлигини ўзгартиради. Бунга мисол қилиб қуидаги реакцияни күрсатиш мумкин.



Бу реакциянинг тезлиги эритувчи табиатига қараб, анчагина ўзгаради. Бунда реакция кинетикасини тавсифловчи асосий катталиклар  $E$  ҳам,  $K$  ҳам ўзгаради. Реакция тезлигининг эритувчиларда газ мұхитидагига қараганда камайиши активликнинг камайиши (дезактивланиш) ҳодисасидан келип чиқади, деган фикрлар маылум. Бу назарияга күра актив молекулалар эритувчининг молекулалари билан түқнашиб, ўз активлигини йўқотади. Түқнашиш назариясига асосланган бу физик назария бир томонлама бўлиб, эритувчиларнинг турлича таъсир этиш сабабларини тушунтира олмади. Ўтказилган кўп тажрибалар эритувчиларнинг таъсири углеводородларда (айниқса, алифатик углеводородларда) ўтказилган реакцияларнинг тезлиги кам бўлишини кўрсатди. Галогенларнинг ҳосилаларида реакция тезлиги озроқ ортади, кетон ва спиртларда эса юқори бўлади. Эритувчиларнинг реакция тезлигига таъсирини уларнинг бирор физик хоссаси билан боғлашга уриниб кўрилди. Лекин бу ҳам эритувчиларнинг турлича таъсир этиш сабабини тўла-тўкис тушунтириб бера олмади.

Реакциянинг тезлигига эритувчининг реакцияга киришаётган моддалар ёки реакция маҳсулоти билан турли бирикмалар, масалан, сольватлар ҳосил қилиши катта таъсир қиласди. Углеводородларнинг эриган модда (реагент) лар билан бирикма ҳосил қилиш эҳтимоллиги жуда кам. Кутбли ва айниқса, водород боғланиш мавжуд бўлган эритувчиларнинг эриган моддалар билан бирикмалар ҳосил қилиши анча осон. Эритувчини реагентларнинг бирортаси билан бекарор оралиқ бирикма ҳосил қилиши ва бунинг натижасида реакция активланиш энергиясининг камайиши мумкин. Бу эса реакцияни тезлаштиради. Агар ҳосил бўлган оралиқ бирикма барқарор бўлса, реакциянинг активланиш энергияси ортиб, реакция тезлиги камайиши мумкин.

**Реакциянинг активланиш энтропияси.** Реакция тезлиги факат активланиш энергиясининг қийматигагина эмас, балки

молекулалар таркибидаги атомлар ва атом группаларининг жойланишига, уларнинг катта-кичиликлиги ва шаклларига боғлиқдир. Баъзан, энергияси реакциянинг активланиш энергиясига тенг бўлган тўқнашувлар (ҳатто ундан катта қийматли энергияга эга бўлган тўқнашувлар) натижасида ҳам реакция амалга ошмаслиги мумкин. Бундан ташқари, кимёвий реакция жараёнда реакцияга кришувчи моддаларда боғлар узилиб янги боғланишлар вужудга келиши натижасида заррачаларнинг тартибсиз ҳаракати бирмунча ортиб, активланиш жараёнда системанинг энтропияси ҳам анча ўзгаради. Шу ҳолатга мос келадиган энтропия **активланиш энтропияси** дейилади. Модда ҳолатининг содир бўлиш эҳтимоллиги билан унинг энтропияси орасидаги боғланиш Больцманнинг иссиқлик **флуктуацияси назариясига** биноан тузилган формула билан ифодаланади:

$$S = K \cdot \ln W, \quad W - \text{Больцман эфекти}$$

Актив ҳолатга тўғри келадиган энтропия эса  $S_{\text{акт}}^*$  га тенг бўлади:

$$S_{\text{акт}}^* = K \ln W$$

Агар  $S_{\text{акт}}^*$  ни Авогадро сонига кўпайтирсак, 1 моль модда учун ҳисобланган активланиш энтропиясини топа оламиз:

$$S_{\text{акт}} = S_{\text{акт}}^* \cdot N_A = N_A \cdot K \ln W = R \ln W$$

бундан

$$\ln W = S_{\text{акт}}^*/R \text{ ёки } W = e^{S_{\text{акт}}^*/R}$$

келиб чиқади. Кўпгина ҳолларда  $S_{\text{акт}}^*$  – активланиш энтропияси тажриба йўли билан аниқланади.

#### УЗ.6. ОДДИЙ ВА МУРАККАБ РЕАКЦИЯЛАР

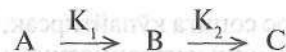
Агар реакция ўзининг стехиометрик тенгламасига мувофиқ биргина босқичда борса, бундай реакция оддий реакция дейилади. Оддий реакциянинг кинетик тенгламаси

фақат битта тезлик константаси билан тавсифланади. Күпчилик кимёвий реакциялар анча мураккаб тарзда боради, чунки бир вақтнинг ўзида бир неча хил оддий реакциялар ёнма-ён, кетма-кет, туташ ва қайтар равишда боради. Мураккаб реакцияларнинг кинетик таълимоти реакцияни ташкил қылган ҳар қайси оддий реакция бир вақтнинг ўзида мустақил боради, деган фаразга асосланган. Уларнинг ҳар қайсиси массалар таъсири қонунига бўйсунади.

Параллель реакцияларда дастлабки моддалар иккى ёки бир неча йўналишда ўзаро таъсир этиб, айни вақтда  $A \xrightarrow{C} B$  схемага мувофиқ, бир неча маҳсулот ҳосил бўлади. Масалан,



Мураккаб реакциялардаги оддий реакциялар параллель равишида бораётган бўлса, бу мураккаб реакциянинг умумий тезлиги оддий реакциялар тезликларининг алгебраик йигиндисига teng бўлади. Параллель реакциялар шароитини (температура, эритувчи ва катализаторларини) ўзgartириш йўли билан жараённи керакли йўналишга буриш мумкин. Кетма-кет реакциялар бир неча босқичда борадиган реакциялардир. Бундай реакциялардан оралиқ моддалар ҳосил бўлади.



Кетма-кет тартибда борадиган реакцияларда умумий жараённинг тезлиги энг секин борувчи босқич тезлиги билан ўлчанади. Кетма-кет борадиган реакциялар жуда кўп учрайди. **Туташ (индукцияланган) реакциялар** деб бир муҳитда борадиган ва бир-бирига таъсир кўрсатадиган иккى реакцияга айтилади. Булардан бири фақат иккинчиси билан биргаликда бора олади. Туташ реакциялар кинетикаси 1905 йилда Н. А. Шилов томонидан мукаммал текширилган ва бу ҳодиса “**кимёвий индукция**” деб аталади.

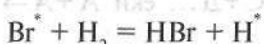
Қайтар реакция иккى қарама-қарши йўналишда борадиган реакциялардир.

**Занжир реакциялар.** Оддий механизм билан борадиган бир, икки ва кўп молекуляр реакциялардан ташқари занжир механизми билан борадиган мураккаб реакциялар ҳам мавжуд.

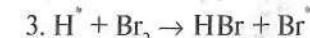
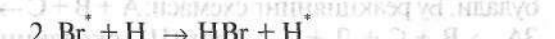
Бундай реакцияларни дастлаб 1913 йилда Боденштейн нур таъсирида  $\text{HCl}$  нинг ҳосил бўлиши реакциясида ўрганган. Занжир реакциялар ва уларга тегишли таълимотни бойитиша академик Н. Н. Семёнов ва унинг шогирдларининг хизмати каттадир. Занжир реакциялар кенг тарқалган бўлиб, оддий портлаш (оксидланиш-ёниш), крекинг, полимерланиш реакциялари ва бошқалар занжир механизми билан боради. Занжир реакцияларнинг ўзига ҳос бир қанча хусусияти бор. Н. Н. Семёновнинг назариясига кўра. Занжир реакциянинг бошланиши учун актив марказ ҳосил бўлиши керак. Бундай актив марказ вазифасини валентлиги тўйинмаган атом ёки радикаллар бажаради. Масалан,  $\text{H}_2 + \text{Br}_2 = 2\text{HBr}$ , реакциясида нур таъсирида энг оддий бром молекуласи диссоциланиб, бром атомини ҳосил қиласди:



Водород бромга нисбатан қийинроқ ажралгани учун, у диссоциланмайди. Бром атоми реакцияни бошлаб берувчи актив марказ бўлади ва у водород молекуласи билан реакцияга киришади:



Ҳосил бўлган водород атоми актив марказ бўлади ва у бром молекуласи билан реакцияга киришади. Реакция натижасида янги актив марказ – бром атоми ҳосил бўлади. Бу жараён узлуксиз давом этади:



## VI.7. КИМЁВИЙ РЕАКЦИЯЛАР ТАРТИБИ

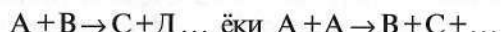
Вант-Гофталимотига биноан реакциялар кинетик жиҳатдан молекулярги ва тартибига кўра классификацияланади. Реакциянинг молекулярги бир вақтда ҳақиқатдан тўқнашиб, кимёвий реакцияга киришган молекулалар сони билан белгиланади.

Реакциялар бу жиҳатдан бир молекуляр (мономолекуляр), икки молекуляр (бимолекуляр), уч молекуляр (тримолекуляр) ва шу каби синфларга бўлинади. Одатда кўпчилик реакциялар бимолекуляр бўлади. Бир молекуляр (мономолекуляр) реакциялар қуидаги схема билан ифодаланиши мумкин. Масалан, газ муҳитда борадиган реакция:



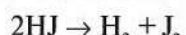
мономолекуляр реакцияга мисол бўла олади.

Бимолекуляр реакциялар деб бир модданинг молекуласи иккинчи модданинг бир молекуласи билан тўқнашувчи ёки биртур модданинг икки молекуласи ўзаро тўқнашиши натижасида содир бўладиган реакцияларга айтилади. Биомолекуляр реакциянинг схемаси

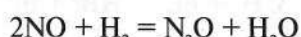


шаклида ёзилади.

Водород йодиднинг парчаланиши бимолекуляр реакция учун мисол бўла олади:



Тримолекуляр реакциялар бир вақтнинг ўзида бир модданинг уч молекуласини тўқнашиши натижасида содир бўлади. Бу реакциянинг схемаси:  $A + B + C \rightarrow D + E + G + \dots$  ёки  $3A \rightarrow B + C + D + \dots$ . Азот (II)-оксидининг водород билан қайтарилиши тримолекуляр реакция учун яқъол мисолидир:

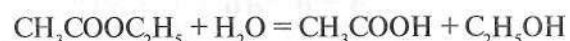


**Реакция тартиби.** Реакция тартиби реакция тезлигининг бирикаётган моддалар концентрациясига қандай боғлиқлигини кўрсатади, яъни реакция тезлиги концентрациянинг

қандай даражада ўзгаришига боғлиқ бўлса, реакция тартиби ўша даражани кўрсатувчи сонга тенг бўлади.

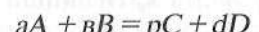
Масалан,  $V = KCl^n + C_2^m$  бўлса.  $m + n$  йифиндиси реакциянинг тартибини билдиради.

Реакция ноль, бир, икки, уч ва юқори тартибли бўлиши мумкин. Реакциянинг тартиби, ҳатто касрли ҳам бўла олади. Мисол учун, мураккаб эфирнинг суюлтирилган эритмада гидролизланиши қуидаги тенглама билан ифодаланади:



Бунда сув кўп бўлганинидан реакциянинг ва унда иштирок этатган модданинг концентрацияси амалий жиҳатдан ўзгармай қолади. Шунинг учун реакциянинг тезлиги факат эфирнинг концентрациясига боғлиқ бўлади. Демак, бу реакция икки молекуляр бўлиб, биринчи тартибли реакциядир.

Реакциянинг тезлиги реакция давомида ўзгармаса, бундай реакциялар ноль тартибли бўлади. Масалан, радиоактив моддаларнинг парчаланиши ноль тартибли реакциядир. Реакциянинг тартиби эмпирик равишда топилади:

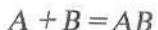


Реакциянинг кинетик тенгламаси:  $= KC_a^a \cdot C_b^b$  бўлгани учун бу реакциянинг тартиби концентрацияларнинг даражаси кўрсаткичлари йифиндисига  $a + b = n$  га тенгdir.

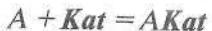
## VI.8. КАТАЛИЗ

Реакция тезлигини ўзгартириб, реакция маҳсулотлари тартибига кирмайдиган моддалар **катализаторлар** дейилади. Илгари айтилганидек, реакция тезлигини ошириш йўлларидан бири реакциянинг активланиши энергиясини камайтиришдир. Реакцияларнинг активланиши энергияси катализаторлар ёрдамида камайтирилади. Кўпчилик катализаторлар реакциянинг тезлигини минг марталаб ошириб юборади. Қайтар жараёнларда катализатор тўғри ва тескари реакциялар тезлигини бир хил даражада ўзгартиради, яъни, мувозанат константаси катталигини ўзгартирмагани ҳолда мувозанатнинг тез қарор топишига имкон беради. Реакция тезлигининг катализатор таъсирида ўзгариши **катализ** дейилади. Катализ

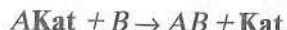
икки хил: **гомоген** ва **гетероген** катализга бўлинади. Агар катализатор ҳамда реакцияга киришувчи моддалар бир фазада бўлса, бу **гомоген катализ** дейилади. Гетероген катализда реакцияга киришувчи моддалар ва катализатор ҳар хил фазада бўлади. Гетероген катализда катализатор, кўпинча қаттиқ модда бўлади. Катализаторнинг реакция тезлигига таъсирининг можияти шундан иборатки, реакцияга киришувчи модда билан катализатор орасида оралиқ бирикма ҳосил бўлади. Секин борадиган реакция



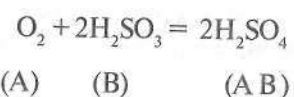
реакцияга кириша оладиган оралиқ бирикма **AKat** ҳосил қилиши натижасида тезлашади:



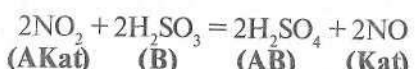
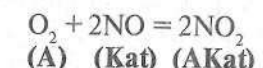
Оралиқ бирикма **AKat** дастлабки олинган иккинчи модда **B** билан реакцияга киришиб **AB** моддани ҳосил қиласди



Кўриб ўтилган схемадан катализаторнинг ҳар бир заррачasi реакцияда жуда кўп марта қатнашиши мумкин эканлиги маълум бўлди. Гомоген катализга сульфит кислотанинг ҳаводаги кислород билан оксидланиши мисол бўла олади:



Бу реакция жуда секин боради. Лекин, азот (II)-оксид иштирокида бу реакция қўйидаги жараёнларнинг содир бўлиши натижасида анча тез боради:



Катализатор (**Kat**) ролини ўйнаган азот (II)-оксид ўзгармай қолганлиги тенгламадан кўриниб турибди.

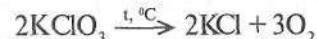
Гетероген катализда ўзаро таъсир этувчи моддалар катализатор сиртида реакцияга киришади. Реакцияга киришувчи

моддалар молекулалари катализ ҳодисасидан олдин, адсорбент сиртида алоҳида нукталарга адсорбланди. Катализаторнинг актив марказлари деб аталағидан бу нукталарда адсорбцияланган молекулалар ўзгаради, бунинг натижасида охирги маҳсулотнинг ҳосил бўлиши тезлашади.

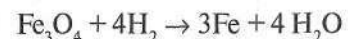
Гетероген катализни **A. С. Султонов, F. X. Хўжаев, A. Абдуқодиров** ва бошқалар чуқур ўрганиб, бу соҳада анчагина янгиликлар яратдилар. Булар нефтни қайта ишлаш, иккиласми маҳсулотларни ишга солиш ва юқори унумли катализаторлардан фойдаланишидир.

#### VI.9. КИМЁВИЙ МУВОЗАНАТ

Маълум чегараланган ҳажмдаги жисмлар группаси **система** дейилади. Системани ташкил қилувчи моддалар бир-бирига таъсир этиб туради. Система гомоген, яъни бир жинсли (масалан, газлар аралашмаси, газлар ёки тузлар эритмаси) ва гетероген, яъни бир-биридан физик ва кимёвий хоссалари жиҳатдан фарқ қиласди. Система гомоген кимёвий хоссалари ёки бир неча қисмдан тузилган бўлади. Сув билан керосин, симоб билан сув, сув билан қаттиқ моддалар аралашмаси бунга мисол бўла олади. Гомоген система бир фазадан, гетероген система эса икки ёки ундан ортиқ фазалардан тузилган бўлади. Кўпгина кимёвий реакциялар охиригача боради. Масалан, бертоле тузи қиздирилганда калий хлорид тузига ва кислородга тўлиқ парчаланади:



Лекин шу шароитда калий хлорид тузи билан кислород бирикиб, қайтадан Бертоле тузини ҳосил қиласди. Шунинг учун бундай реакциялар амалда **қайтмас**, бошқача айтганда, **бир томонлама борувчи реакциялар** деб аталади. Темир оксид кукуни билан водород орасида бўладиган реакция эса бошқача табиатга эга:



Шу шароитнинг ўзида темир билан сув реакцияга киришиб, дастлабки моддаларни ҳосил қилиши мумкин:



Шундай қилиб бир вақтнинг ўзида айни температурада бир-бирига қарама-қарши бўлган икки йўналишдаги реакция боради. Бир шароитнинг ўзида икки томонга бора оладиган жараён қайтар, бошқача қилиб айтганда, **икки томонлама борадиган жараён дейилади**. Кимёвий жараёнларнинг қайтар эканлигини кўрсатиш учун, реакция тенгламасидаги тенглик белгиси ўрнига қарама-қарши икки йўналиши кўрсатилади:



Бундай реакциялар охиригача бора олмайди, чунки бунда ҳосил бўлган реакция маҳсулотлари ўзаро реакцияга киришиб яна қайтадан реакция учун олинган моддаларни ҳосил қиласди. Қайтар реакциялар умумий тарзда қўйидагича ифодаланиши мумкин:



Массалар таъсири қонунига кўра, тўғри (чапдан ўнга борадиган) реакциянинг тезлиги А ҳамда В моддаларнинг концентрациялари кўпайтмасига тўғри пропорционалdir (моддалар концентрациялари одатда моляр концентрацияда ифодаланади). Шундай қилиб тўғри реакция тезлиги:

$$V_1 = K_1 C_A^a \cdot C_B^b$$

формула билан ифодаланади.

Бу ерда:  $V_1$  – тўғри реакциянинг тезлиги,  $K_1$  – тўғри реакциянинг тезлик константаси,  $C_A^a$  – А модданинг концентрацияси,  $C_B^b$  – В модданинг концентрацияси. Тескари реакциянинг тезлиги эса ўз навбатида қўйидагича ифодаланади:

$$V_2 = K_2 \cdot C_C^c \cdot C_D^d$$

бу ерда:  $K_2$  – тескари реакциянинг тезлик константаси,  $V_2$  – тескари реакциянинг тезлиги,  $C_C^c$  – С модданинг концентрацияси,  $C_D^d$  – Д модданинг концентрацияси.

Вақт ўтиши билан реакцияга киришаётган моддалар концентрациялари камайиши натижасида тўғри реакциянинг тезлиги  $V_1$  камаяди, тескари реакциянинг тезлиги  $V_2$  эса ортади, чунки олинган моддалар концентрациялари камайиб, ҳосил бўлаётган моддалар концентрациялари ортиб боради.

Ниҳоят, маълум бир вақтдан кейин уларнинг тезлиги ўзаро тенглашиб қолади ( $V_1 = V_2$ ) ва натижада кимёвий мувозанат қарор топади. Тўғри реакция билан тескари реакция тезликлари ўзаро тенглашган ҳолат **кимёвий мувозанат** деб аталади. Реакцияда иштирок этётган моддаларнинг мувозанат ҳолатдаги концентрациялари эса **мувозанат концентрациялари** дейилади. Юқорида қайд қилинганидек кимёвий мувозанат вақтида

$$V_1 = V_2,$$

яъни

$$K_1 \cdot C_A^a \cdot C_B^b = K_2 \cdot C_C^c \cdot C_D^d \quad \text{бўлади.}$$

Маълум бир температурада  $K_1$  ва  $K_2$  ўзгармас катталиклар бўлгани учун уларнинг нисбати ҳам ўзгармас катталиклариди:

$$\frac{K_1}{K_2} = K \quad \text{ёки} \quad K_c = \frac{C_C^c \cdot C_D^d}{C_A^a \cdot C_B^b}$$

бу ерда:  $K_c$  – моляр концентрация ёрдамида ифодаланган мувозанат константаси. Ке турли реакциялар учун маълум қийматга эга бўлиб, фақат температура ўзгариши билан ўзгарилиши. Маълумки, доимий температурада модданинг буғ босими унинг концентрациясига пропорционал бўлади. Шунинг учун газ мухитида борадиган реакцияларда концентрация ўрнига буғ босимидан фойдаланилади. Бу ҳолда мувозанат константаси қўйидаги кўринишга эга бўлади:

$$K_m = \frac{P_C^c \cdot P_D^d}{P_A^a \cdot P_B^b}$$

$K_m$  – буғ босими билан ифодаланган мувозанат константаси.  $K_c$  ва  $K_m$  ўртасидаги муносабатни топиш учун Менделеев-

– Клапейрон тенгламаси  $PV = nRT$  дан фойдаланиб  $P = \frac{n}{V} \cdot RT$  ни келтириб чиқарамиз.

$\frac{n}{V}$  концентрацияни ифодалагани учун  $P = CRT$  деб ёзиш мумкин. Масалан, А модда учун босимни қўйидагича ифодаласак:

$$P_a = C_a \cdot RT$$

Хар қайси модда учун буг босимларини шу тариқа ёзис,  $K_m$  учун қуйидаги математик ифодаларни көлтириб чиқарамиз:

$$\begin{aligned} K_m &= \frac{P_c^c \cdot P_d^d}{P_A^a \cdot P_B^b} = \frac{C_c^c (RT)^c \cdot C_d^d (RT)^d}{C_A^a (RT)^a \cdot C_B^b (RT)^b} = \\ &= \frac{C_c^c \cdot C_d^d}{C_A^a \cdot C_B^b} \cdot (RT)^{-(a+b)+(c+d)} \\ \text{ёки } &\frac{C_c^c \cdot C_d^d}{C_A^a \cdot C_B^b} \quad \text{ни } K_c \text{ орқали ёсак,} \end{aligned}$$

$K_m = K_c \cdot (RT)^n$  формула келиб чиқади, бу ерда  $n = -(a+b) + (c+d)$ . Кимёвий мувозанат ҳолатига қуйидаги учта қоидатада тааллуқли бўлади:

1. Агар система бир шароитда кимёвий мувозанат ҳолатида бўлса, вақт ўтиши билан унинг таркиби ўзгармайди.

2. Агар кимёвий мувозанатда турган система ташқи таъсир орқали мувозанат ҳолатидан чиқарилса, ташқи таъсир йўқотилганда система яна мувозанат ҳолатига қайтади.

3. Қайтар реакция маҳсулотларини ўзаро реакцияга киритиш йўли билан ёки реакция учун олинган моддаларни бир-бирига таъсир эттириш йўли билан кимёвий мувозанат ҳолатига эришиш мумкин.

Кимёвий мувозанатга концентрация, босим ва температуранинг таъсири Ле-Шателье принципи асосида тушунирилади. Ле-Шателье принципи қуйидагича таърифланади: *Кимёвий мувозанат ҳолатидаги системада ташқаридан таъсир этилиб, унинг бирор шароити ўзгарилиса, системада ўша ташқи таъсирини камайтиришига интиладиган жараён кучаяди.*

Кимёвий мувозанатга концентрация, температура ва босимнинг таъсирини Ле-Шателье принципи асосида кўриб чиқамиз.

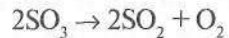
#### **Кимёвий мувозанат ҳолатига температуранинг таъсири.**

Ле-Шателье принципига мувофиқ, кимёвий мувозанатдаги системанинг температураси оширилганда кимёвий мувозанат температура пасайдиган, яни иссиқлик ютиладиган реакция томонига силжийди. Аксинча, температуранинг пасайтирили-

ши кимёвий мувозанатни иссиқлик ажralиб чиқадиган реакция томонига силжитади. Демак, температуранинг кўтарилиши эндотермик реакциянинг боришига, пасайиши эса, экзотермик реакциянинг боришига ёрдам беради. Масалан:

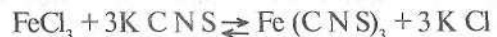


тенглама билан ифодаланган мувозанат системасини олсак,  $SO_3$  нинг ҳосил бўлиши экзотермик реакция бўлганини учун Ле-Шателье принципига кўра, температура оширилганда  $O_2$  ажralади, яни мувозанат ўнгдан чапга қуйидаги йўналишида силжийди :



Аксинча, температура пасайтирилганда  $SO_2$  билан  $O_2$  бирикib  $SO_3$  ҳосил қиласи, яни мувозанат  $2SO_2 + O_2 \rightarrow 2SO_3$  реакция томонга силжийди.

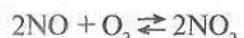
**Кимёвий мувозанатга концентрациянинг таъсири.** Кимёвий мувозанат ҳолатидаги системада моддалардан бирининг концентрацияси оширилса, системада мумкин бўлган реакциялар шундай кучаядик, натижада концентрацияси оширилган модда сарф бўлади. Масалан, бизга



тенгламаси билан ифодаланган мувозанат система берилган бўлсин. Бу реакцияда  $FeCl_3$  нинг концентрацияси оширилса, мувозанат тўғри реакциянинг тезлиги ортадиган томонга, яни ўнг томонга силжийди.  $KCl$  нинг концентрацияси оширилса, мувозанат тескари реакциянинг тезлиги ортадиган томонга, яни чапга силжийди.

**Кимёвий мувозанат ҳолатига босимнинг таъсири.** Газсимон моддалар иштирок эттирилган ва ҳажм ўзгарилигин системаларда кимёвий мувозанат босим ўзгариши билан ўзгариади. Ле-Шателье принципига мувофиқ агар мувозанат ҳолатида турган системанинг босими оширилса, кимёвий мувозанат босимни камайтирувчи реакция томонига силжийди: аксинча босим камайтирилса, мувозанат босимни оширувчи реакция томонига силжийди. Лекин шуни ҳам эсда тутиш керакки, ўзгармас температурада ва реакция олиб борилаётган берк идишида босим ўзгариши учун молекулаларнинг умумий сони кимёвий реакция натижасида ўзгариши лозим. Мисол

тариқасида NO ва O<sub>2</sub>дан NO<sub>2</sub> ҳосил бўлиш реакциясини кўриб чиқамиз:



Реакция тенгламасидан икки молекула азот (II)-оксид бир молекула кислород билан биришиб, икки молекула азот (IV)-оксид ҳосил бўлиши кўриниб турибди. Масалан, шундай мувозанатда турган системанинг босимини оширсак, мувозанат ҳажми камайиши билан борадиган реакция томонига силжайди. Аксинча босим пасайтирилса, мувозанат молекулалар сони кўпаядиган реакция томонига силжайди. Кимёвий кинетика таълимотига кўра, кимёвий мувозанат V<sub>1</sub> = V<sub>2</sub> бўлгандагина амалга ошади. Термодинамика таълимоти эса бу ҳолатга системанинг эркин энергияси (G) нинг энг кичик қиймати тўғри келади деб таъкидлайди. Юқорида айтилган фикрни “изотермик-изобарик” жараёнлар учун куйидагича ёёсак бўлади:

$$\Delta G < 0$$

Термодинамик мувозанат вақтида система эркин энергиясининг қиймати ўзгармайди, яъни  $\Delta G = 0$ .

$\Delta G$ -реакцияни йўналтирувчи умумий энергия-изобарик потенциал бўлиб, 1961 йилдаги халқаро келишувга мувофиқ Гиббснинг эркин энергияси номи билан аталади. Гиббснинг эркин энергиясини моддадаги энергия ва энтропияни ифодаловчи катталилк деб таърифлаш мумкин.

Термодинамиканинг иккинчи қонунидан маълумки, ўз ихтиёрига ташлаб қўйилган ажратилган системаларда унинг эркин энергияси камая оладиган жараёнларгина ўз-ўзидан содир бўлиши мумкин. Агар термодинамик мувозанатда турган системанинг шароити ўзгарса, система термодинамик мувозанат ҳолатидан чиқади. Айни вақтда система-нинг эркин энергиясини ўзгарирадиган жараёнлар содир бўлади. Бу жараёнлар система янги шароитда бошқа мувозанат ҳолатга ўтгунча, яъни системанинг эркин энергияси айни шароитда минимум қийматни олгунча давом этади. Демак, ажратилган системада эркин энергияни камайтирувчи жараёнларгина ўз-ўзидан содир бўлади ва унинг

натижасида система мувозанат ҳолатига ўтади. Эркин энергиянинг камайиши ҳисобига эса система маълум иш бажаради. Бажариладиган ишнинг миқдори системада қайтар жараён рўй бергандагина максимал қийматга эга бўлади. Кимёвий реакция жараёнида бажариладиган максимал ишнинг ишораси эса, реакциянинг ўз-ўзидан бориши ёки бормаслигини кўрсатади.

Ўзгармас босим ва ўзгармас температурада содир бўладиган жараёнлар учун (яъни изобарик ва изотермик) эркин энергиянинг камайиши максимал ишга тенг бўлади:

$$\Delta G = Ap$$

Аризотермик-изобарик жараёнларда реакциянинг максимал бажарган иши. Агар қайтар реакция натижасида система кимёвий мувозанат ҳолатига келадиган бўлса, унинг эркин энергияси минимал қийматга эга бўлади ва бундай система энди ҳеч қандай иш бажара олмайди:

$$Ap = 0$$

Агар система мувозанат ҳолатида бўлмаса, унинг эркин энергиясини камайтиришга қаратилган жараёнлар рўй беради. Система натижада мувозанат ҳолатига ўтади. Мувозанат ҳолатида турган системанинг мувозанат константасининг моддаларнинг концентрациялари орасидаги муносабат катталигига боғлиқ. Демак, реакциянинг максимал иши билан мувозанат константаси орасида маълум боғланиш бўлиши керак.

Агар қайтар реакция:



тенглама билан ифодаланса, бу реакциянинг максимал иши A билан мувозанат константаси K<sub>c</sub> орасида куйидаги боғланиш бўлиши назарий усулда аниқланган.

Агар реакция ўзгармас босимда ва ўзгармас температурада содир бўлса, унинг изотермик тенгламаси қуйидаги кўринишда ёзилади:

$$-\Delta G = Ap = RT(\ln K_m - \ln \cdot \frac{P_c^c \cdot P_d^d}{P_A^a \cdot P_B^b})$$

бу ерда:  $A_p$ -изобарик -изотермик жараённинг максимал иши.  $P_c P_d P_a P_b$  жараёнда қатнашаётган С, Д, А, В моддаларнинг буг босими. Реакция учун олинган моддалардан ҳар бирининг дастлабки концентрацияси (ёки буг босими) 1 га тенг бўлса, натурал логарифмни ўнлик логарифмга айлантириб, юқорида келтирилган формуладан қўйидаги ифодани ҳосил қиласиз:

$$-\Delta G = 2,3 \cdot RT \ln K_m$$

Бу формуладан фойдаланиб, реакциянинг айни температурадаги максимал ишини мувозанат константаси ктталигидан ҳисоблаб топиш мумкин. Максимал ишининг ишорасига қараб айни шароитда (берилган температура ва концентрацияда) қайтар реакция қайси томонга боришини олдиндан айтса бўлади:

1. Агар  $\Delta V > 0$  бўлса, реакция чапдан ўнгга, яъни тўғри йўналишда боради.
  2. Агар  $\Delta V < 0$  бўлса, реакция тескари йўналишда бўлади.
  3. Агар  $\Delta V = 0$  бўлса, система кимёвий мувозанат ҳолатида қолади.  $A_p = -\Delta G$  бўлганлиги учун бу муносабатларни қўйидагича ифодалаш мумкин:
- $\Delta G = 0$  бўлса, система мувозанат ҳолатида турган бўлади.
- $\Delta G < 0$  бўлса, реакция тўғри йўналишда боради.
- $\Delta G > 0$  бўлса, реакция тескари йўналишда боради.

**Кимёвий жараёнларнинг йўналиши.** 1. Агар бирор системада энергия ўзгармаса, яъни системага ташқаридан энергия берилмаса ёки системадан энергия чиқмаса, жараён фақат энтропия кўпаядиган йўналишда амалга ошади.  $\Delta S$  максимумга интилади.

2. Агар системада энтропия ўзгармаса, яъни заррачаларнинг жойлашиш тартиби бир хил қолса жараён фақат энергия камаядиган йўналишда амалга ошади. Ўзгармас ҳажм ва ўзгармас температурада ички энергия  $-\Delta U$  минимумга интилади. Ўзгармас босим ва ўзгармас температурада эса "энталпия"  $\Delta H$  минимумга интилади.

3. Ўзгармас босим ва ўзгармас температурада содир бўладиган кимёвий жараёнларда бир вақтнинг ўзида ҳам энергия, ҳам энтропия ўзариши мумкин. Бундай ҳолларда реакцияни ҳаракатлантирувчи умумий куч қайси йўналишда

минимумга интилса, кимёвий жараён ҳам ана шу йўналишда амалга ошади. Ўзгармас босим ва ўзгармас температурада содир бўладиган изобар потенциалнинг ўзариши:

$$\Delta G = \Delta H - T \Delta S$$

эканлиги ҳисобга олинган ҳолда қўйидагича ифодани ёзишимиз мумкин:

$$-2,3 \cdot RT \ln K = \Delta H - T \Delta S$$

бундан,

$$\frac{-2,3 \cdot RT \ln K}{T^c} = \frac{\Delta H - T \cdot \Delta S}{T^c} \quad \text{ҳосил бўлади}$$

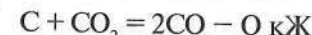
ва ниҳоят  $-2,3 RT \ln K = \frac{\Delta H}{T} - \Delta S$  ни келтириб чиқарамиз.

$\Delta H = -Q$  бўлганлиги сабабли экзотермик ва эндотермик жараёнлар учун қўйидагиларни ҳосил қиласиз.

Экзотермик жараёнлар учун:

$$-2,3 RT \ln K = \Delta S + Q/T$$

Эндотермик жараёнлар учун  $92,3 R \ln K = \Delta S - Q/T$ . Келтирилган ифодалардан экзотермик реакцияларда температура кўтарилиши билан мувозанат константасининг камайишини кўриш мумкин. Аксинча, эндотермик реакцияларда температура кўтарилиши билан мувозанат константасининг ортишини кузатиш мумкин. Масалан:



Юқоридаги қайтар реакцияда температура кўтарилиши билан мувозанат константаси ортади:

$$K_{298}^0 = 3,2 \cdot 10^{-10}, K_{982} = 1,0, K_{1200} = 199.$$

Реакциянинг изобар тенгламасини анализ қилиш натижасида қўйидаги математик ифодаларни келтириб чиқарамиз.

$$RT \ln K = \Delta H - T \Delta S$$

$$RT \ln K = \Delta S - \Delta H / \Delta T$$

Бу ерда  $\Delta H$  реакциянинг энталпия фактори,  $T \Delta S$  эса – реакциянинг энтропия фактори деб юритилади.  $\Delta H$  – системада тартибсизлик даражасини камайтираса,  $T \Delta S$  – тартибсизлик даражасини кўпайтиришга интилади.  $\Delta G = 0$  бўлганда энталпия фактори реакциянинг энтропия факторига тенг бўлади:

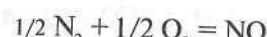
$$\Delta H = T \Delta S$$

Бу шароитда система мувозанат ҳолатига келади. Ўз-ўзича содир бўладиган реакциялар учун  $\Delta G < 0$ . Реакциянинг иссиқлик эффекти стандарт шароит ( $298^{\circ}\text{K}$  ёки  $25^{\circ}\text{C}$ ) да ва 1 атм. босимда кЖ ёки Ж ўлчов бирлигига бералади, уни  $\Delta H_{298}^0$  ишора билан ёзилади.  $\Delta H^0$  – реакция вақтидаги энталпия ўзгариши деб қабул қилинади.  $\Delta H^0$  билан  $\Delta S^0$  – температура ўзгариши билан ўзгармайди деб фараз қилсак,  $\Delta G^0$  температура ўзгариши билан  $\Delta G^0 = \Delta H^0 - T \Delta S^0$  тенгламага мувофиқ ўзгариши.  $\Delta G^0$  ва  $\Delta S^0$  ҳам стандарт ҳолат учун олинган катталиклардир. Бу ерда учта муҳим вариант бўлиши мумкин.

1.  $\Delta H^0$  ҳам,  $\Delta S^0$  ҳам реакциянинг боришига ёрдам беради, бунинг учун  $\Delta H < 0$  ва  $\Delta S > 0$  бўлиши керак. Бунда асосий вазифани энталпия фактори бажаради.

2. Реакциянинг боришига фақат  $\Delta H^0$  ёрдам беради. Бу ҳолда  $\Delta H^0$  катта манфий қийматга эга бўлади:  $\Delta H^0 < 0$ .

3.  $\Delta H^0 > 0$  бўлиб, энталпия факторининг  $\Delta H^0$  ортиши энтропия фактори  $T \Delta S$  нинг ортувини “босиб кетади”. Эндотермик реакцияларда  $T \Delta S$  энталпия факторини “боса олмайди”. Масалан:



реакция учун  $\Delta H^0 = 91,37 \text{ кЖ}$ .

$$T \Delta S = 298 \cdot [210,6 (1/2 \cdot 199,9 + 1/2 \cdot 205,04)] = 3 \text{ кЖ}$$

Реакциянинг изобар потенциали:

$$\Delta G^0 = \Delta H^0 - T \Delta S^0 = 91,37 - 3 = 88,37 \text{ кЖ}$$

Демак, стандарт ҳолатда бу реакция ўз-ўзича содир бўлмайди.

### Қайтариш учун материал

**Бобнинг қисқача мазмуни.** Бу ерда кимёвий реакциялар тезлиги ўрганилади. Ҳар бир реакция ўз тезлигига эга бўладики, бунда реакцияга киришаётган ва ҳосил бўлаётган маҳсулотлар табиати аҳамиятга эга. Бирор реакциянинг тезлигини ошириш ёки камайтириши мақсадида катализатор қўлланилади, зарур пайтларда босим ва температурадан фойдаланилади. Реакциялар механизмини ўрганишда кинетик маълумотлар асосий омил бўлиб хизмат қиласади.

### Бобни ўрганишдан мақсад

1. Реакция тезлигини аинқлаш йўлларини билиб олиш.
2. Реакцияга киришаётган моддалар концентрациясининг вақт оралиғида ўлчай олиш ва кинетик эгри чизиқларни чиза олиш.
3. Олинган тажриба маълумотларига асосланиб кинетик тенгламалар тузишни ўрганиш.

### Машқ ва масалалар

1. Реакцион аралашмадаги водород бромид концентрацияси ўлчаниб қўйидаги натижалар олинди:

Реакция бошидан ҳисобланган вақт, с . . . . . о 10 20 30 40 50

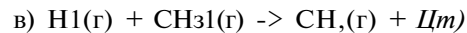
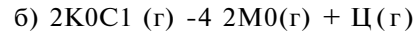
Водород бромид концентрацияси, моль/л . . . . . о 0,25 0,35 0,45 0,55 0,60

Вақтнинг ажратилган ҳар 10 секунддаги қисмидаги реакциянинг ўртача тезлигини ҳисобланг. Реакция тезлиги қандай бирликларда ўлчанади.

2. Водород бромид синтези реакциясининг биринчи ва иккинчи босқичлари учун кинетик тенглама тузинг. Ушбу реакциялар ва умумий реакция учун реакциялар тартибини топинг.

3. Реакцияларда қўлланилаётган реагентлар концентрацияси, температура ёки бир катализатор иккинчиси билан алмаштирилганда тезлик константаси катталигининг ўзгариш-ўзгармаслигини айтиб беринг.

4. Қуйидаги реакцияларнинг ҳар бири учун сарфланаётган ҳар бир реагент билан ҳосил бўлаётган маҳсулот тезлиги орасидаги нисбатни аниқланг :



5.20з(г)  $\rightarrow 30^\wedge$  реакциясида маъл $\wedge$  ва $\wedge$ т ичидаги сарфланган озоннинг уртача тезлиги  $9,0 \cdot 10^{10}$  атм/м $-c$  га тенглиги ани $\wedge$ ланган. Шу вакт ичидаги O<sub>2</sub> нинг  $^\wedge$ осил булиш тезлигини топинг (узгармас  $>$ ажмада).

6.  $2\text{K}_0(\text{г}) + 2\text{H}_2(\text{г}) \rightarrow 2\text{M}_2(\text{г}) + 2\text{H}_2\text{O}(\text{г})$  реакцияси учуй N<sub>0</sub> нинг сарфланиши за N<sub>2</sub> нинг  $^\wedge$ осил булиш тезлигини ани $\wedge$ анг.

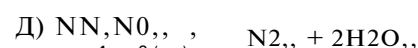
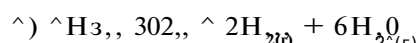
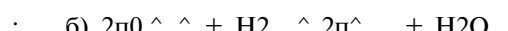
76-масаладаги реакция H $^\wedge$  буйича биринчи тартибга ва N<sub>0</sub> буйича иккинчи тартибга эга. Реакция учун тезлик тенгламасини ёзинг.

8.3-масалада реакция учун реагентлар концентрацияси  $>$  ф літр учун моль (моль/л) да ифодаланган булса, ушбу реакциянинг тезлик константаси K к $\wedge$ андай бирликларда топилади?

9. Гетероген катализатор активлиги уни тайёрлаш усули ва куллаш олдидан утказилган ишловга боғлиқ., Бунинг сабаблари нимада?

Ю.Молекулалар учрашуви кимёвий реакцияларга олиб келиши мумкин булган к $\wedge$ андай факторларни бриасиз?

11. Куйидаги реакцияларнинг хар бири учун мувозанат константасини ифодаланг:



12. Газ холидаги водород йодид 425 °С ли идишга солингацда 1 $\mu\text{мсм}$ ан водород ва йодга парчаланди:



Мувозанатдаги аралашма та $\wedge$ уили  $[H] = 4,79 \cdot 10^{-3}$  М/л,  $[I_2] = 4,79 \cdot 10^{-3}$  М/л,  $[HI] = 3,53 \cdot 10^{-3}$  М/л тенглигини курсатди. Курсатилган температурадаги K<sub>c</sub> ни топинг.

13. Берилган мувозанатдаги система C $+ \text{CO}_2 \rightarrow 2\text{CO}$  (A Н 119,8 к $\wedge$ К) га к $\wedge$ андай узгаришлар ва факторлар таъсир этишини ;|| Ийланг (Ле-Шателье принципи асосида):

а) CO<sub>2</sub>, нинг кушилиши;

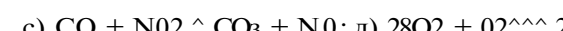
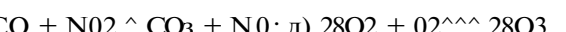
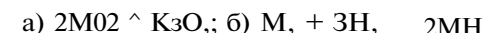
б) C $^\wedge$ , нинг кушилиши;

в) маълум микдордаги исикдикнинг киритилиши;

г) системанинг сикдлыш $^\wedge$ ; д) катализаторнинг киритилиши;

д) CO $^\wedge$ , нинг чик $^\wedge$ ариф юборилиши.

14. Реакцияларда ишлатилган моддалар концентрацияси моль/л да улчанган булса, куйида келтирилган ? $\wedge$ ар бир системада мувозанат константаси K к $\wedge$ андай бирликларда улчанишини анҷоянг:



15. Минерал угитлар ишлаб чи $\wedge$ арувчи корхоналарда азот оксидлари аралашмаси булган  $^\wedge$ изгиш-к $^\wedge$ унгир газлар атмосферага учирилиб юборилади. Аралашма таркибини ани $\wedge$ ланг, унинг рангини йил фаслларига к $\wedge$ араб узгариб туриши сабабини тушунтиринг.

16. Аммиак синтезида босим ошса, мувозанат к $\wedge$ ай томонга суримишини айтинг.

### Тест саволлари

1. Мувозанатдаги система N<sub>2</sub> + 3H<sub>2</sub>  $\rightarrow 2\text{NH}_3$ ; [H] = 0,9; [H<sub>2</sub>] = 0,6; Р $\text{CH}_3$  = 6 моль/л га узгарса, бошлангич  $\wedge$ олапта нисбатан босим к $\wedge$ андай узгариши?

А. 1,8 марта ортади. В. 1 $^\wedge$  марта камаяди.

С. 1,8 марта камаяди. Д. 1 $^\wedge$  марта ортади. Е. Узгармайди.

2. Агар  $2\text{SO}_2 + \text{O}_2 = 2\text{SO}_3$  реакциянинг унуми 70% бўлса, 0,42 моль/олтингутурт (VI)-оксиди ҳосил бўлган. Олтингутурт (IV)-оксидининг дастлабки миқдорини аниқланг.

A.0, 29, B. 0, 42, C. 0, 6, D.1, 2, E.1, 6.

3. Реакциянинг температура коэффициенти 2 га тенг бўлганда, 60 °C да тезлиги 0,64 моль/л·с<sup>-1</sup> га тенг. Температура 10 °C бўлганда реакция тезлигини аниқланг.

A.0, 01, B.0, 02, C.20, 48, D.40, 96, E.0, 04.

4.  $\text{CaCO}_3 \rightarrow \text{CaO} + \text{CO}_2$  – Q системадаги мувозанатни ўнгга силжитиш учун қандай фактордан фойдаланиш керак?

- A. Температурани ошириш. B. Температурани камайтириш.  
C. Босимнинг ортиши. D. Босимнинг камайиши.  
E. Маҳсулотлар концентрациясининг камайиши.

5.  $\text{NO} + \text{O}_2 = 2\text{NO}_2$  реакцияда  $[\text{NO}] = 0,6$  моль/л,  $[\text{O}_2] = 0,5$  моль/л бўлганда, тезлик моль/л · с га тенг. Тўғри реакциянинг тезлик константасини аниқланг.

A.0,06; B.0,1; C.1,0; D.1,2; E.1,6.

6. Агар  $\text{CO} + \text{Cl}_2 \rightleftharpoons \text{COCl}_2$  системада  $[\text{CO}] = 0,2$ ;  $[\text{COCl}_2] = 0,8$  моль/л, мувозанат константаси 40 га тенг бўлса, хлорнинг бошлангич концентрациясини аниқланг.

A.0,1, B.0,2, C.0,8, D.0,9 E.1,0.

7. Реакциянинг тезлик коэффициенти 5 га тенг бўлганда, тезликни 625 баробар ошириш учун температурани неча градусга ошириш керак?

A.10, B.25, C 40, D.125, E.150.

8.  $2\text{H}_2 + \text{O}_2 = 2\text{H}_2\text{O}$  реакцияда бошлангич  $[\text{H}_2] = 0,4$ ;  $[\text{O}_2] = 0,2$  моль/л га тенг. Водороднинг моляр улуши 40% га камайганда моддалар концентрациясини аниқланг.

A.0,12 ва 0,16; B.0,24 ва 0,16; C.0,24 ва 0,12;  
D.0,12 ва 0,24; E.0,24 ва 0,32.

## VII БОБ ЭРИТМАЛАР

Эритмалар кенг тарқалган бўлиб, атрофимизни ўраб ва бизга ҳаёт бағишлиб турган ҳаво, жез, биологик суюқликлар бўлган қон, лимфа ва бошқалар уларга мисол бўла олади.

Нисбий миқдори кенг кўламда ўзгара олувчи икки ва ундан ортиқ компонент – таркибий қисмлардан ташкил топган қаттиқ ёки суюқ гомоген фаза эритма дейилади.

### VII.1. ЭРИТМАЛАРНИНГ УМУМИЙ ХОССАЛАРИ. КОНЦЕНТРАЦИЯНИ ИФОДАЛАШ УСУЛЛАРИ

Барча эритмалар эриган моддалар ва эритувчидан ташкил топган бўлади, бундай муҳитда моддалар молекула ёки ионлар ҳолида бир текис тарқалади. Эритмалар таркибининг доимий эмаслиги уларни механик аралашмаларга яқинлаштиради, аммо ўзининг бир жинслилиги билан улардан фарқланади.

Эриган модда фазаси билан мувозанатда бўлган эритма тўйинган хисобланади. Булар кам тарқалганилиги сабабли у қадар амалий аҳамиятта эга эмас. Амалиётда тўйинмаган эритмалар, яъни таркибида эриган модда концентрацияси камроқ бўлган эритмалар кўп ишлатилади.

Эритма ёки эритувчининг маълум ҳажмида эриган модданинг миқдори эритманинг концентрацияси дейилади.

Эритмада эриган модда концентрацияси юқори бўлганда концентранган, кам бўлганда суюлтирилган эритма деб юритилади.

Концентрацияни ифодалашнинг бир неча миқдорий усуллари маълум.

1. Процент (фоиз) концентрация – бу эритманинг 100 бирлик массасида эриган модданинг массалар сони (масалан, граммлар сони) билан белгиланади.

Процент концентрация,  $C\% = \frac{\text{эриган модда массаси}}{\text{эритманинг умумий массаси}} \cdot 100$ .

Мисол: натрий хлориднинг 10% ли эритмаси дейилганда шундай эритма тушуниладики, унинг 100 граммида 10 г NaCl ва 90 г H<sub>2</sub>O бўлади.

2. Моляр концентрация (молярлик) – 1 л эритмада эриган модда моль лари сони билан белгиланади.

Моляр концентрациянинг математик ифодаси  $C_m = \frac{n}{v}$  моль/л. билан ифодаланади. Бу ерда;  $C_m$  – моляр концентрация,  $n$  – модда миқдори (мольлари сони),  $v$  – эритма ҳажми (л).

**Мисол.** Нитрат кислотанинг 2 моляр эритмаси берилган то да ҳар литрида икки моль, яъни 126 г  $HNO_3$  бўлган эритма тушунилади.

**3. Эквивалент концентрация ёки нормаллик мазкур** то да эритманинг бир литрида эриган модда эквивалентлар сони билан ифодаланади (н. ҳарфи билан белгиланади).

**Мисол.** Нитрат кислотанинг 2н эритмаси дейилганда ҳар литрида икки эквивалент, яъни 126 г,  $HNO_3$  бўлган эритма тушунилади.

**4. Молял концентрация** (моляллик - $C_m$  ҳарфи билан белгиланади) 1000 г да эритувчи эриган модданинг моль лар сони. Бу йўл билан аниқланган концентрация моль - масса концентрацияси (моляллик) дейилади.

**Мисол.** Нитрат кислотанинг 2 молял эритмаси дейилганда, 1000 г сувда 2 моль  $HNO_3$  эритилишидан ҳосил бўлган эритма тушунилади.

**5. Мазкур модда моль лар сонини эритмада мавжуд бўлган барча моддалар моль лари умумий сонига нисбати шу модда (компонент) нинг моль қисми деб аталади.** Бир модда иккинчи моддада эриганда эриган модда моль қисми ( $N_2$ ) қуидагича топилади

$$N_2 = \frac{n_1}{n_1 + n_2}$$

бу ерда,  $n_1$  ва  $n_2$  – эритувчи ва эриган моддалар моль лар сони.

Концентрациялари нормаллик билан ифодаланган эритмалардан фойдаланиб, эриган моддалар қолдиқсиз реакцияга киришишлари учун улар қандай ҳажмий нисбатда аралашишини олдиндан ҳисоблаб топиш мумкин бўлади.

Нормаллиги  $C_{H_1}$  бўлган А модданинг  $V_1$  литри нормаллиги  $C_{H_2}$  бўлган Б модданинг  $V_2$  литри билан реакцияга киришиди, дейлик. Бу А модданинг  $C_{H_1} \cdot V_1$  эквиваленти ва Б модданинг  $C_{H_2} \cdot V_2$  эквиваленти реакцияга киришганлигини билдиради. Демак, моддалар эквивалент миқдорда реакцияга киришади, шунинг учун:

$$C_{H_1} : V_1 = C_{H_2} : V_2$$

ёки

$$V_1 : V_2 = C_{H_1} : C_{H_2}$$

деб ёза оламиз.

Шундай қилиб, реакцияга киришаётган моддалар эритмасининг ҳажми, улар нормалликларига тескари пропорционалдир.

Бундан, реакциялар учун зарур эритмалар ҳажмини аниқлаш билан бир қаторда, аксинча, реакцияга сарфланган эритмалар ҳажми бўйича улар концентрацияларини ҳам топиш имконияти туғилади.

## VII. 2. ЭРУВЧАНЛИК

**Модданинг у ёки бу эритувчидаги эриш хусусияти эрувчанлик дейилади.** Мазкур шароитда модданинг эрувчанлик ўлчови унинг 7 тўйинган эритмаси концентрацияси билан белги-ланади. Кўпинча, эрувчанлик эритувчининг 100 масса бирлигини мазкур шароитда тўйинтирувчи сувсиз модданинг масса бирлиги сони билан белгиланади ва бу йул билан ифодаланган эрувчанликни эрувчанлик коэффициенти дейилади.

100 г сувда 1 гдан ортиқ модда эриса - яхши эрийдиган, 100 г сувда 1 г дан 0,001 гача модда эриса кам эрийдиган, 0,001 г дан оз эрийдиган моддаларга эримайдиган моддалар дейилади.

Қаттиқ жисмларнинг эриши аксарият ҳолларда иссиқлик ютилиши билан боради. Бунда энергиянинг кўпгина қисми кристалл панжарани парчалашга сарфланади. Бу энергия гидрат (сольват)лар ҳосил бўлишида ажralадиган энергия билан қопланади.

Ле-Шателье принципини модданинг кристалл ҳолати ва унинг тўйинган эритмасига қўллаб, модда энергия ютиш билан эриганда температуранинг кўтарилиши унинг эришини оширади леган хulosани чиқариши мумкин. Аксинча, гидратланиш энергияси эритма ҳосил бўлиши учун етарли бўлганда, яъни эриш энергия ажralиши билан борса, бундай ҳолда температура кўтарилиши эрувчанликни камайтиради. Бундай ҳодиса сувда ишқорлар, литий, магний ва алюминийнинг кўпгина тузлари эриганда рўй беради.

Суюқликларнинг бир-бирида эриши чегараланган ҳолатдан чегараланмаган ҳолатга ўтиш температураси **эрувчанликнинг критик температураси** дейилади.

Агар икки бир-бири аралашмайдиган суюқликдан иборат системага буларнинг ҳар бирида эрий оладиган учинчи модда киритилса, унда эриган модда бу суюқликларда эришига мос пропорционалликда тарқалади. Бундан **тақсимланиш қонуни** келиб чиқади, яъни икки аралашмайдиган эритувчидаги оладиган модда ўзгармас температурада моддалар орасида шундай тақсимланади, бу эритмалардаги унинг концентрациялар нисбати умумий эриган модда миқдорига боғлиқ бўлмаган ҳолда доимий бўлади:

$$\frac{C_1}{C_2} = K$$

Бу ерда:  $C_1$  ва  $C_2$  – эриган модданинг биринчи ва иккинчи эритувчидаги концентрациялари;  $K$  – тарқалиш коэффициенти.

Газларнинг сувда эриши экзотермик жараёндир. Шу сабабли газларнинг эрувчалиги температура кўтарилиши билан пасяди. Органик эритувчиларда газлар эриганда иссиқлик ютилиши ҳолатлари учрайди. Бундай ҳолатларда температура ортиши билан газларнинг эрувчалиги кўпаяди.

Газ суюқликларда эриганда мувозанат вужудга келади ва бунда системанинг ҳажми бирмунча камаяди. Демак, босимнинг кўтарилиши мувозанатни ўнгга томон суради, яъни газ эрувчалигини оширади.

Газ босими, масалан, икки баравар оширилса, унинг молекулалари концентрацияси суюқлик устида шунча марта ортади, бунда газнинг эриши ҳам тезлашади. Мувозанат бузилади. Янги босимда мувозанат вужудга келиши учун эриган молекулалар концентрацияси ҳам икки баравар ортади. Бундай ҳодиса Генри қонуни билан тушунтирилади.

Доимий температурада суюқликнинг мазкур ҳажмida эриётган газ массаси газнинг парциал босимига тўғри пропорционалдир.

Генри қонуни қуйидаги тенглама билан ифодаланади:

$$C = kP$$

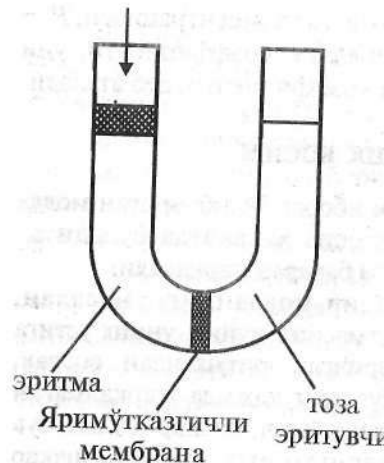
бу ерда,  $C$  – тўйинган эритмадаги газ концентрацияси;  $P$  – парциал босим;  $k$  – пропорционаллик коэффициенти, уни Генри константаси (ёки Генри коэффициенти) деб аталади.

### VII. 3. ОСМОТИК БОСИМ

Эритма гомоген системадан иборат бўлиб, эриган модда ва эритувчи заррачалар тартибсиз ҳаракатда бўлади ва эритманинг бутун ҳажми бўйича баравар тарқалади.

Агар цилиндрга қандайдир модданинг, масалан, шакарнинг концентрангандан эритмасини қўйиб, унинг устига шакарнинг бирмунча суюлтирилган эритмасидан солсак, бунда аввал, шакар билан сув тенг ҳажмда тарқалмаган ҳолатда бўлади. Аммо бироз вақт ўтгач, шакар билан сув молекулалари бир текис тарқалган ҳолатга ўтади. Бу шакар молекулаларининг концентрангандан эритмадан суюлтирилган эритмага ва аксинча, сув молекулаларини суюлтирилган эритмадан концентрангандан эритмага ўта бориши ҳисобига бўлади. Бунда концентрангандан эритмадан суюлтирилган эритмага ўтувчи шакар молекулалари исталган вақт ичидан кўпроқ бўлиши турган гап. Шундай қилиб, концентрангандан эритмадан суюлтирилган эритмага шакарнинг йўналиши вужудга келади, сув эса суюлтирилган эритмадан концентрангандан эритмага ҳаракат қиласи, яъни ҳар бир заррача концентрацияси кам тарафга ҳаракат қила бошлайди. Заррачалар ҳаракатланиб кўчиб, унинг концентрациясини тенглаштиришга олиб келувчи жараён диффузия дейилади. Диффузияда системанинг энтропияси ортади. Кўрсатилган мисолда эриган модда ва эритувчи заррачалари қарама-қарши йўналишда ҳаракат қиласи. Бундай ҳолат тўқиашувчи ёки икки ёқлама диффузия дейилади. Агар икки эритма эритувчини ўтказадиган ва эриган моддани ўтказмайдиган тўсиқ кўйилса, ўзгacha ҳодиса кузатилади. Бундай яримўтказгичлар деб аталадиган тўсиқлар табиатда ҳам учрайди, уларни сунъий равишда тайёрласа ҳам бўлади.

Лойдан ясалган тешикчаларга эга цилиндрга бирор эритма, масалан, шакар эритмасини қўйиб, цилиндрни сувга туширсан, бунда концентрациялар тенглашуви фақат сувнинг ўтиши ҳисобига амалга ошади. Сув молекулалари кўп миқдорда эритмага ўта бошлайди, бунинг орқасида эритма



түлдира бошлайди. Эритманинг найдаги сатхи күтарила бориши билан сув молекулаларининг эритмага ўтишига түсінілкің қылувчи ортиқча босим - (**гидростатик босим**) вужуда келади. Гидростатик босим маълум бирликка еттач, мувозанатдаги эритманинг осмотик босими юзага келади. Мана шундай мувозанатдаги гидростатик босимни ўлчаш орқали осмотик босимни аниқлаш мумкин. Осмос ҳодисаси ҳайвон ва ўсимликлар ҳаётида муҳим роль ўйнайди. Осмос туфайли ўсимлик поясидан юқорига сув күтарилади ва хужайраларни таъминлади.

Турли эритмаларнинг осмотик босими ўрганилган ва унинг катталиги эритма концентрацияси билан температурага боғлиқті аниқланган. Бундай тажрибалар осмотик босим ҳосил бўлишида эриган модда ёки эритувчи табиати аҳамиятининг йўқлигини тасдиқлаган.

1886 йилда Вант-Гофф унча юқори концентрацияга эга бўлмаган электролитмаслар эритмалари учун осмотик босим концентрация ва температурага боғлиқлигини қўйидаги тенглама билан ифодалади:

$$P = 1000 \cdot CRT$$

бу ерда:  $P$  – осмотик босим (Па);  $C$  – унинг моляр ҳажм концентрацияси (моль/л),  $R$  – универсал газ доимийсиги, 8,314 (Ж/моль. К);  $T$  – мутлақ температура.

ҳажми кўпая боради, шакар концентрацияси эса камая боради. **Ярим үтказғич түсік орқали амалга ошувчи бундай бир ёқлама диффузия осмос дейилади.**

VII. 1-расмда осмотик босимни ўлчаш асбобининг схемаси келтирилган. 2-идишини шакар эритмаси билан тўлдириб, уни 1-идишидаги сувга солиб қўямиз. Осмос туфайли эритма ҳажми кўпая боради ва найни

#### VII. 4. ТЎЙИНГАН БУФ БОСИМИ

Рауль қонуни

Мазкур температурада ҳар бир суюқлик устидаги тўйинган буг босими доимий қийматга эга бўлади. Бирор модданинг суюқликда эриши унинг тўйинган буг босимининг камайишига олиб келиши тажрибалардан кўринади.

1887 йили Рауль тўйинган буг босимига доир қонунини ўюн қилди. Эритма устидаги тўйинган буг босимининг нисбий камайиши эриган модданинг моль қисмiga тенгdir.

Рауль қонунининг математик ифодаси қўйидаги тенглама орқали ифодаланади:

$$\frac{P_0 - P}{P_0} = N_2$$

бу ерда:  $P_0$  – тоза эритувчининг тўйинган буг босими;  $P$  – эритманинг буг босими;  $N_2$  – эриган модда моль қисми.

Рауль эритмаларнинг қайнаши ва музлашини ўрганиб, электролитмасларнинг суюқтирилган эритмалари учун қайнаш температурасининг ошуви ва музлаш температурасининг камайиши эритма концентрациясига пропорционаллигини топди:

$$T_{\text{қайнаш}} = \varepsilon C_m = \frac{\varepsilon \cdot a \cdot 1000}{b \cdot M_r}$$

$$T_{\text{музлаш}} = k C_m = \frac{k \cdot a \cdot 1000}{b \cdot M_r}$$

бу ерда:  $C_m$  – моль-масса концентрация (моляллик),  $a$  – эриган модда массаси,  $b$  – эритувчининг массаси,  $M_r$  – эриган модданинг моль массаси.  $\varepsilon$  ва  $k$  эбулиоскопик (қайнаш) ва криоскопик (музлаш) доимийси, улар эритувчи табиатига боғлиқ бўлиб, эриган модда табиатига боғлиқ бўлмайди. Моддаларнинг молекуляр массасини аниқлашда эритмалар қайнаш ва музлаш температураларини ўлчашта мўлжалланган эбулиоскопик ва криоскопик усуллардан фойдаланилади, яъни:

$$M_r = \frac{E \cdot a \cdot 1000}{\sigma \cdot T_{\text{қайнаш}}} \quad \text{эбулиоскопик усул}$$

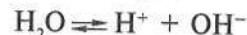
$$M_r = \frac{E \cdot a \cdot 1000}{\sigma \cdot T_{\text{музлаш}}} \quad \text{криоскопик усул}$$

## VII. 5. КИСЛОТА ВА АСОС НАЗАРИЯЛАРИ

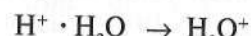
Хозирги вақтда кислота ва асослар ҳақида умумлашган бир қанча назариялар мәлум. Булардан сольвосистемалар назарияси, протон назарияси ва электрон назарияси көнгүлланилади. Бу назарияларнинг ҳар бири турлича негизлар асосида келиб чиқкан бўлишига қарамай, бир-бирига зид эмас ҳамда кислота – асос бирикмаларнинг ўзига хос томонларини очиб беради. Кислота ва асос ҳақидаги назарияларнинг ҳозирги ифодасини ишлаб чиқишида бошқалар билан бир қаторда Ўзбекистонлик олим М.И. Усановичнинг хизмати катта бўлди.

### 1. Сольвосистема назарияси

Сув диссоциланганда:



вужудга келган  $\text{H}^+$  ва  $\text{OH}^-$  ионлари бошқа ионлар каби сувли эритмада гидратланади. Водород иони сув молекуласи билан осонгина бирикиб, гидроксоний ионини ҳосил қиласди.



Гидроксонийни баъзи бирикма (комплекс)ларидан кристалл ҳолда ажратиб олиш мумкинлиги аниқланган.

Шундай қилиб, сувнинг ўзи диссоциланганда ҳам гидроксоний иони вужудга келиши қуйидаги тенгламадан кўриниб турибди:



Ўтказилган тажрибалар аминларнинг кўпгина анерганик тузларни эритиши, уларнинг эритмалари ҳам ток ўтказишини кўрсатди, бу электролитик диссоциланишдан дарак берди. Электролитларнинг сувдаги эритмаларида ва суюқ амиакда ўтказилган реакциялар орасида яқинлик борлиги кўринди. Амиакнинг ўзи ҳам оз бўлсада, диссоциланиши аниқланган:



Водород иони эритмада сольватланган бўлиб, у эритувчининг бир молекуласи билан тезгина реакцияга киришади:



Натижада гидроксоний ионига ўхшашиб ўтказилган аммоний иони ҳосил бўлади. Амиакнинг диссоциланиши ҳам сувники каби боради:



$\text{NH}_2^-$  иони  $\text{OH}^-$  га ўхшашиб ионидир.

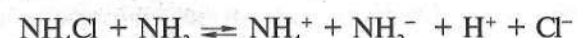
Амиак билан ўтказилган илмий кузатишлар металларнинг амидларини гидроксидларга ўхшашиб бирикмалар деб қарашга имкон берди.

Бу ўхшашиб  $\text{OH}^-$  ва  $\text{NH}_2^-$  ионлари ҳамда сув билан амиак молекулаларининг изоэлектронлик хусусиятлари билан янада равшанлашади. Булар орасидаги ўхшашиб уларнинг кўпгина хоссаларида намоён бўлади. Асосларнинг сувдаги эритмалар и каби амидларнинг амиакли эритмалари диссоциланиши туфайли электр токини ўтказади.



Мана шу эритмаларда фенофталеин қизаради, кислота қўшилганда улар нейтралланади. Амидларнинг эриши гидроксидларнинг эришига мос келади. Бундан суюқ амиак муҳитидаги металл амидлари  $\text{OH}^-$  группасига эга бўлмаслигига қарамай, ўзини кучли асослардек тутади, деган хулоса келиб чиқади.

Агар суюқ амиакда аммоний тузи эритилиб, тегишлича кислота хусусиятга эга эритма ҳосил қилинса ва олинган маълумотлар таққосланса, буларнинг бир хиллигини, яни ҳар иккала ҳолда ҳам аммоний тузи эритмаси ҳосил бўлиши кузатилади:



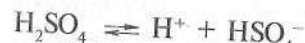
Франклин суюқ амиакда эритилган аммоний тузлари металларнинг амидлари билан кислоталар каби реакцияга киришишини кўрсатди. Демак, суюқ амиакдаги аммоний тузлари ўзини кислота каби тутади. Суюқ амиакдаги нейтралланиш реакцияси диссоцилланмаган эритма молекулаларининг ҳосил бўлишига олиб келувчи жараёндан иборат бўлади. Кўрилган қонуниятлар кислота ва асосларнинг янги сольвосистемалар назариясида ўз аксини топди.

Ушбу назарияга биноан эритмада эритувчи диссоциланганда мусбат ионлар ҳосил қелувчи бирикма шартли равишда кислота

деб қаралади, асос бўлиб эса эритувчининг ўзи диссоциланганда манфий ионлар ҳосил қиливчи бирикмалар қабул қилинади.

**2. Протон назарияси.** Бренстед-Лаурилар томонидан таклиф қилинган бу назарияга асосан протон бера олувчи ҳар қандай заррача (молекула ёки ион) **кислота** бўлади. Протонни бириктириб олувчи ҳар қандай заррача **асосдир**.

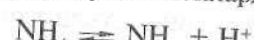
Протон назариясига мувофиқ кислоталар учга бўлинади:  
**1) нейтрал кислоталар:** буларга мисол қилиб хлорид кислота ёки сульфат кислотани кўрсатиш мумкин:



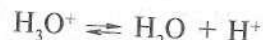
**2) анион кислоталар:** манфий ионлардан иборат бўлади:



**3) катион кислоталар:** мусбат ионлардан иборат бўлади:



ва



Катион кислоталарга кўп валентли металларнинг гидратланган ионлари ҳам киради.

Кўпгина комплексларни кислоталарга қўшиш мумкини, буларнинг ҳам протон бериши тажрибаларда исботланган.

Асосларни ҳам кислоталар каби нейтрал (сув, аминобирикмалар) анионли ( $\text{Cl}^-$ ,  $\text{OH}^-$ ) ва катионли ( $\text{H}_3\text{O}^+$ ,  $\text{NH}_4^+$ ) синфларга ажратиш мумкин.

Протон назариясига мувофиқ протон ажralишининг ҳар қандай реакцияси куйидаги схема орқали ифодаланади:



Бундай жараёнда иштирок этувчи асос ва кислота мужассамлашган бўлади. Масалан, гидросульфат аниони –  $\text{HSO}_4^-$  сульфат кислота –  $\text{H}_2\text{SO}_4$  билан мужассамлашган асос,

$\text{H}_3\text{O}^+$  иони эса асос бўлган  $\text{H}_2\text{O}$  билан мужассамлашган кислотадир.

Протон назарияси органик моддалар – аминлар, эфир, кетон ва тиоэфирларнинг асос хусусиятини тушунтириб беради. Бундай бирикмалар донор – акцептор боғи бўйича протонни бириктириб, мужассамлашган кислоталар бўлган оний – катионлар ҳосил қиласди.



Протон назариясида эритувчининг протон ажralиши билан борадиган диссоциланиши катта аҳамиятга эгадир. Бунинг миқдорий катталиги **автопротолиз константаси** (автопротолизнинг ион кўпайтмаси) билан характерланади.

Эритувчининг ўзи қанчалик кучли диссоциланса, унинг кислоталилиги шунчалик юқори бўлади.

Эритувчининг яна бир муҳим хусусияти унинг **протонга мойиллиги** бўлиб, мазкур эритувчида протоннинг сольватланишида ажralувчи энергия билан белгиланади. Протонга мойиллик қанчалик кўп бўлса, эритувчининг асос хоссалари шунчалик кучли намоён бўлади. Протонга мойиллик амиакда кучли, бундан кейинги ўринда гидразин, сув, этил спирт ва бошқалар туради.

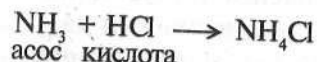
Осонлик билан протон бириктирувчи моддалар **протофиллар** (амиак, гидразин ва бошқалар) ва осон узатувчилар эса **протогенлар** ( $\text{HF}$ ,  $\text{HNO}_3$  ва бошқалар) дейилади. Протонни бир йўла ҳам бириктириб, ҳам узатувчилар **амфипротонлар** (сув, метил спирт ва бошқалар) деб аталади.

Кислоталар (ёки асослар) кучининг фарқини сездиришадиган эритувчилар **нивелирловчилар** дейилади.

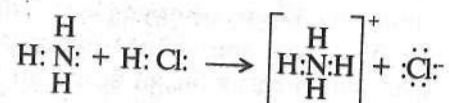
Кислоталар (ёки асослар) кучининг фарқини юқори даражада сездирадиган эритувчилар **дифференцияловчилар** дейилади. Кислоталар учун дифференцияловчи эритувчилар сифатида сувга қараганда протонга мойиллиги камроқ бўлган сирка кислота, этил спирт, ацетон ва шу қаби органик эритувчиларни кўрсатиб ўтиш мумкин.

Агар сувсиз сирка кислота кислоталар учун дифференциалловчи эритувчи бўлса, асослар учун нивелирловчи эритувчи бўлади.

**3. Электрон назарияси.** Бу назарияни Льюис тақлиф қилган бўлиб, асос сифатида кимёвий боғ ҳосил бўлиши учун электрон жуфти берувчи модда, кислота сифатида эса электрон жуфтларини қабул қилувчи модда – электрон жуфтлари акцептори қабул қилинган. Электрон назариясига кўра кислота - асос реакцияси донор-акцептор боғланишнинг ҳосил бўлишидан иборатdir. Кислота билан асоснинг бирикишидан **аддуктлар** деб аталувчи тузсимон модда ҳосил бўлади:



ёки



Электрон назария сувли эритмаларда борадиган нейтралланиш, комплекс ҳосил бўлиши, аминобирикмаларнинг баъзи галогенидлар билан, ангидридларнинг сув билан реакцияларини ўхшаш жараёнлар сифатида қарайди. Электрон жуфтлар донори бўлган моддалар **Льюис асослари**, электрон жуфтларнинг акцептори бўлган моддалар **Льюис кислоталари** дейилади.

Льюис асосларига баъзи аминобирикмалар (аммиак, алифатик ва ароматик аминлар, галогенид-ионлар, пиридин асослари, хинолин асослари ва хоказолар), кетонлар ёки умумий формуласи  $\text{X}_2\text{CO}$  бўлган ( $\text{X}$ -галоген атоми) бирикмалар киради.

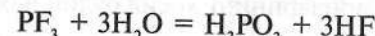
Льюис кислоталарига мисол қилиб бир қатор элементларнинг галогенидлари ( $\text{BF}_3$ ,  $\text{AlCl}_3$ ,  $\text{SiCl}_4$  ва бошқалар), кумуш, хром, платина каби ҳамда бошқа ионларни – комплекс ҳосил қилувчиларни кўрсатиш мумкин. Буларнинг баъзилари амалий аҳамиятга эгadir.

Кислота-асос назарияси доирасидаги реакциялар ўзининг тез бориши, катализатор қўллашни талаб қиласлиги ва маҳсулот унумининг 100% га қадар етиши билан ажralиб туради. Бундай реакциялар кимёвий анализда кўп қўлланилади. Айниқса, сувсиз титрлашда жуда қўл келади. Кислота-асос назариясидан анорганик синтезда фойдаланиб, жуда кўплаб янги моддалар олинган. Фторлашда олинадиган синтетик материаллар, биологик актив моддалар, тибиёт учун зарур дори-дармонлар ва бошқалар бунга мисол бўла олади. Суюқ аммиакда олиб борилувчи бир қанча реакциялар ҳам кислота-асос реакцияларидан ҳисобланади. Бошқа йўллар билан олиб бўлмайдиган моддалар – кремний, тетрамид, нитрозиламид, сульфамид ва шу каби бошқа муҳим бирикмалар шу йўл билан олингандиги кислота-асос назариясининг фақат назарий аҳамиятга эга бўлиб қолмай, унинг улкан амалий истиқболи борлигидан далолат беради.

## VII. 6. ГИДРОЛИЗ

**Модда билан сув орасида содир бўладиган алмашинув реакциясига гидролиз дейилади.**

Гидролизнинг мазмуни сув таъсирида парчалаш (деструкциялаш) демакдир. Масалан, фосфор (III)-фторид  $\text{PF}_3$  сув билан осон реакцияга киришиб, фосфит кислота ва водород фторид ҳосил қиласди:



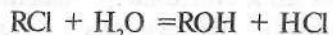
Турли хил синфларга киравчи бирикмалар гидролизга учрайди. Айниқса, тузлар гидролизи муҳим аҳамиятга эга. Тузлар гидролизида кислота ва асослар ҳосил бўлади. Гидролиз реакциясига кучсиз кислота билан кучсиз асосдан, кучсиз кислота ва кучли асосдан ёки кучсиз асос билан кучли кислотадан ҳосил бўлган тузлар гидролизга учрайди, нейтралланиш бу ҳолда қуйида ифодаланган реакция билан белгиланади:



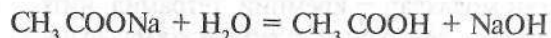
тескари реакция, яъни сув молекуласининг ионларга диссоциланиши жуда кам даражада боради. Гидролизда эримайдиган ёки учувчан модда ҳосил бўлиши, дастлабки

модданинг охиригача парчаланганлигини билдиради. Тузлар гидролизи туфайли буфер эритмалар мавжуд бўлади.

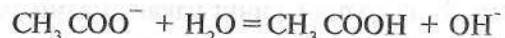
Органик бирикмалар кислота ёки ишқорлар иштироқида гидролизланади:



Аниқ мисол тариқасида бир асосли кислота билан бир валентли металдан ташкил топган туз – натрий ацетатни олайлик. Ушбу туз кучсиз кислота билан кучли асосдан ташкил топган бўлиб, унинг гидролизи қуйидагича боради:



ёки ион-молекуляр ҳолда ёсак:



Тенгламадан ушбу мисолда гидролиз туз аниони ҳисобига ва реакция  $\text{OH}^-$  иони ажралиши билан бораётганлиги кўринади. Аммо сувнинг ион кўпайтмаси  $[\text{H}^+] \cdot [\text{OH}]$ -доимий катталик бўлганлиги сабабли  $\text{OH}^-$  ионларининг кўпайиб бориши водород ионларининг камайишига олиб келади. Бундан равшанки, кучсиз кислота билан кучли ишқордан ҳосил бўлган тузлар эритмаси ишқорий муҳитга эга бўлади.

Шунга ўхшашиб кучсиз асос билан кучли кислотадан ташкил топган туз катиони гидролизга берилади ва натижада реакция водород ионларининг ҳосил бўлиши билан боради:



$\text{H}^+$  ионларининг йигилиши  $\text{OH}^-$  ионлари концентрациясининг камайишига олиб келади. Шундай қилиб, кучсиз асос билан кучли кислотадан ҳосил бўлган тузлар эритмаси кислотали муҳитга эга бўлади.

Юқорида келтирган мисоллардан кўриниб турибдики, эритмада бўлган тузнинг ҳаммаси эмас, балки маълум қисми гидролизланади. Бошқача қилиб айтганда, эритмада туз билан у ҳосил қиласидан кислота ва асос орасида мувозанат вужудга келади. Гидролизланадиган модда қисми – гидролиз даражаси мувозанат константасига ҳамда температура ва туз концентрациясига боғлиқdir.

Гидролиз тенгламасини умумий ҳолда ёзамиш.  $\text{HA}$  – кислота,  $\text{MOH}$  – асос,  $\text{MA}$  – улар ҳосил қиласи туз.

Бунда гидролиз учун қуйидаги тенгламани ёзамиш:



Бунда мувозанат константаси қуйидагича ёзилади:

$$K = \frac{[\text{HA}] \cdot [\text{MOH}]}{[\text{MA}] \cdot [\text{H}_2\text{O}]}$$

Сув концентрацияси суюлтирилган эритмаларда амалий жиҳатдан олганда доимий катталикка эга.  $K [\text{H}_2\text{O}] = K_2$  деб белгилаб мувозанат константаси  $K_2$  ни топамиш:

$$K_2 = \frac{[\text{HA}] \cdot [\text{MOH}]}{[\text{MA}]}$$

Гидролиз константаси қиймати мазкур тузнинг гидролизга киришиш хусусиятини белгилайди.

Кучсиз кислота билан кучли асосдан ташкил топган туз учун гидролиз константаси кислотанинг диссоциланиш константаси  $K_{\text{кисл.}}$  билан қуйидагича боғланади:

$$K_r = \frac{K_{\text{H}_2\text{O}}}{K_{\text{кисл.}}}$$

Ушбу тенгламадан  $K_{\text{кисл.}}$  қанчалик кичик бўлса,  $K_r$  шунчалик катта бўлиши кўриниб турибди. Бошқача сўз билан айтганда **кислота қанчалик кучсиз бўлса, унинг тузлари шунчалик юқори даражада гидролизланади**.

Кучсиз асос билан кучли кислотадан ташкил топган тузлар учун юқоридагига ўхшашиб ҳолда гидролиз константаси асоснинг диссоциланиш константаси  $K_{\text{асос}}$  билан қуйидагича боғланади:

$$K_r = \frac{K_{\text{H}_2\text{O}}}{K_{\text{асос}}}$$

Бинобарин, асос қанчалик кучсиз бўлса, у ҳосил қиласи тузлар шунчалик юқори даражада гидролизланади.

Кучсиз кислота билан кучсиз асосдан ташкил топган тузлар учун гидролиз константаси кислота ҳамда асосларнинг диссоциланиш константаси билан қуйидагича боғланади:

$$K = \frac{K_{H_2O}}{K_{\text{кисл.}} \cdot K_{\text{асос.}}}$$

Гидролиз саноатда ва ҳаётда муҳим аҳамиятга эга: саноатда спиртлар, феноллар, ўсимлик мойлари ва ҳайвон ёғидан юқори алифатик кислоталар олинади. Мураккаб эфирлар, гликозид ва амид боғлари гидролизи тирик организмлар ҳаёт фаолиятида муҳим роль ўйнайди.

### **Такрорлаш учун материаллар**

**Бобнинг қисқача мазмуни.** Эритмалар атом, ион ёки молекулаларнинг гомоген (бир жинсли) аралашмасидир. Эриган модда билан эритувчининг нисбий миқдорини суюлтирилган ёки концентрланган эритма сифатида белгиланади. Модданинг эрувчанлигини ўзгартириш учун температура ва босимни ўзгартириш зарур бўлади. Газнинг эриши босим ортиши билан кўпаяди. Ле-Шателье принципи мана шу ҳодисани тушунтиради. Яримўтказгич мемраналар билан иш кўрилганда юзага келувчи осмотик босим устида фикр юритилади.

### **Бобни ўрганишдан мақсад**

1. Молярлик, моляллик, моль қисм, нормаллик ва процент (фоиз) концентрацияни ўрганиш.
2. Концентрланган, суюлтирилган, тўйинган ва тўйинмаган эритмаларни таснифлаш.
3. Коллоид эритмани чин эритмалардан фарқлай олиш.

### **Машқ ва масалалар**

1. Қуйидаги тузларнинг гидролиз реакциясини тузинг:  
а)  $\text{CH}_3\text{COONa}$ ; б)  $\text{Na}_2\text{CO}_3$ ; в)  $\text{KHS}$ .  
Бу тузлар учун гидролиз константасини ҳисобланг.
2. Қуйидаги бирикмалар учун диссоциланиш тенгламаларини тузинг: а)  $\text{H}_2\text{SO}_4$ ; б)  $\text{H}_2\text{S}$ ; в)  $\text{HCN}$ ; г)  $\text{H}_2\text{SiO}_3$ ; д)  $\text{NH}_4\text{OH}$ .
3. Аммиакли буфер эритмага озроқ миқдорда кислота ёки ишқор қўшилганда унинг водород кўрсатгичи pH нинг ўзгармаслигини тушунтириб беринг.

4. Қуйида келтирилган эритмаларнинг ҳар бирида эриган модда моллар сонини ҳисобланг:

- а) 0,358 М ли  $\text{Cu}(\text{NO}_3)_2$  эритмасининг 256 мл да;
- б) 0,0567 М ли  $\text{HBr}$  эритманинг  $400 \cdot 10^4$  мл да;
- в) 0,565%  $\text{NaCl}$  сақловчи  $\text{NaCl}$  сувли эритмасининг 450 г да.

5.  $\text{CuCl}_2$  сувда эриганда иссиқлик ажралади ( $46,4 \text{ кЖ/моль CuCl}_2$ ). Ле-Шателье принципидан фойдаланиб, температуранинг шу туз эрувчанлигига таъсирини аниқланг.

6. Агар  $\text{HgCl}_2$  нинг 0,01 М ли эритмасидан ток ўтказилса,  $\text{KCl}$  нинг шундай эритмасидагига қараганда лампочка кучсизроқ ёнади. Бунинг боиси нимада?

7. Кўрсатилган коллоидларнинг қай бири гидрофил ва қай бири гидрофоб эканлигини аниқланг:

- а) гомогенлаштирилган сутдаги сарик ёғ;
- б) желе;
- в) коллоидал олтиннинг сувли эритмаси;
- г) гоголь-моголь.

8. Соч ювиладиган шампуналар одатда натрий лаурилсульфат  $[\text{CH}_3(\text{CH}_2)_{11}\text{OSO}_3^- \text{Na}^+]$  хилидаги ювиш воситасини сақлайди. Шундай модданинг сочни тозалаш сабабини тушунтиринг. Сочдан табиий мойларнинг ювилиб кетиши нимага боғлиқ?

9. Қуйида келтирилган ионлардан қайси бири сувли эритмада кучли гидратланади:  $\text{K}^+$ ;  $\text{Cs}^+$ ;  $\text{Cu}^{2+}$ ?

10. Музлаган йўлга  $\text{NaCl}$  ёки  $\text{CaCl}_2$  каби тузлар сепилса, муз эрийди. Жараённи тушунтиринг.

### **Тест саволлари**

1. Кўрғошин йодиднинг  $0,1 \text{ м}^3$  тўйинган эритмасидаги масса миқдорини аниқланг.

$A. 1,35 \cdot 10^{-3}; B. 0,3; C. 30,0; D. 6,5 \cdot 10^{-4}; E. 15,0.$

2. Диссоциланиш даражаси 1,0% бўлган сирка кислотанинг pH ини ҳисобланг.

$A. 0,76; B. 2,76; C. 3,76; D. 4,76; E. 5,76.$

3. 10%ли нитрат кислота ҳосил қилиш учун  $2 \cdot 10^{-3} \text{ м}^3$  сувга қанча ҳажм 50% ли (мл) ( $d=1316 \text{ кг/м}^3$ ) нитрат кислота қўшиш керак?

$A. 400; B. 307,8; C. 500; D. 384,6; E. 350.$

## VIII Б О Б ЭЛЕКТРОКИМЁВИЙ ЖАРАЁНЛАР

4. Концентрациялари 0,02 М КОН ва 0,1 М  $\text{NH}_4\text{OH}$  ни аралаштириш натижасида ҳосил бўлган эритма pH ини ҳисобланг.

A.1,0; B.2,0; C.11; D.12; E.5.

5. Барий гидроксид эритмаси ( $\text{Ba}^{+2}$  иони концентрацияси  $5 \cdot 10^{-4}$  моль/л бўлса) pH ини аниқланг?

A.3; B.4; C.5; D.10; E.11.

6. Концентрациялари 3 м бўлган натрий гидроксидини 1 М хлорид кислота билан аралаштириш натижасида ҳосил бўлган эритманинг pH ни аниқланг (бир хил ҳажмда).

A.0; B.13,0; C.13,7; D.14,0; E.5.

7. Концентрацияси 0,25 н, 0,5 л сирка кислотасини диссоциланган молекулалари сонини 5 баробар ошириш учун қанча ҳажм (л) сув қўшиш керак?

A.6; B.8; C.10; D.14; E.16.

8.  $298^\circ\text{K}$  да ЭК =  $5 \cdot 10^{-12}$ . Магний гидроксиднинг тўйинган эритмаси pH ини ҳисобланг.

A.7; 7; B.10; C.9,7; D.4,3; E.0.

9. Концентрацияси  $5 \cdot 10^{-4}$  м бўлган сульфат кислотанинг рОН ни аниқланг.

A.3; B.4; C.10; D.11; E.13.

10. 20% ли 3 м<sup>3</sup> аммоний хлорид ( $\rho = 1060$  кг/м<sup>3</sup>) эритмасидан 10% ли эритма тайёрлаш учун қанча ҳажм (м<sup>3</sup>) сув қўшиш керак?

A.2,7; B.2,9; C.3,18; D.34; E.4,0.

11. Массаси  $2,43 \cdot 10^{-3}$  кг бўлган олтингугурт  $3 \cdot 10^{-2}$  кг бензолда эриши натижасида қайнаш температураси  $0,81^\circ\text{C}$  га ошган. Эритмадаги олтингугурт молекуласи нечта атомдан иборат эканлигини аниқланг.

A.2; B.4; C.6; D.8; E.10.

12. 0,05 кг сувда 0,006 кг электролит мас модда эритилса, эритманинг музлаш температураси  $-3,72^\circ\text{C}$  га тенг бўлади. Эриган модданинг моль массасини аниқланг.

A.40; B.60; C.70; D.80; E.90.

Кимё технологиясида электр токи билан боғлиқ бўлган кўпгина жараёнлар учрайди. Электрокимё заводлари, электрокимё комбинатлари ва ишлаб чиқариш бирлашмаларида ана шундай жараёнлар амалга оширилади. Реакция натижасида электр токи ҳосил бўладиган жараёнлар ҳам учрайди.

Электр токи билан боғлиқ бўлган кимёвий реакциялар орасидаги боғланишларни электрокимё соҳаси ўрганади.

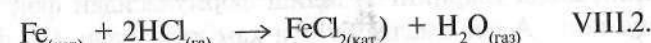
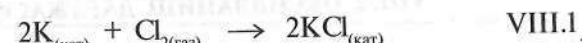
Электрокимёвий жараён саноатда, техника ва турмушда кент тарқалган. Электр батареялар, аккумуляторлар тайёрлаш, металларни электр токи ёрдамида ажратиб олиш, металл қопламалар олиш учун металларни чўқтириш, металлар коррозияси ва бошқа қатор электрокимёвий жараёнлар шулар жумласидандир.

Ўзбекистонда электрокимё жараёнларини А. М. Муртазаев, Ф.Қ. Курбонов ва С. Эшонхўжаевлар ўрганишиди.

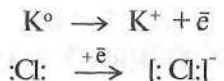
Электр токи электр зарядларининг кўчиши билан боғлиқдир. Шу сабабли электрокимёда электронларнинг бир моддадан иккинчисига ўтиши билан боғлиқ бўлган реакциялар ўрганилади. Бундай реакциялар **оксидланиш-қайтарилиш реакциялари** дейилади.

### ХІІІ. 1. ОКСИДЛАНИШ-ҚАЙТАРИЛИШ РЕАКЦИЯЛАРИ

Бир қатор реакцияларда иштирок этайдан элементларнинг валентликлари ўзгаргани тажрибаларда исботланган:



Калий ва хлор атомлари ўзаро бирикиб  $\text{KCl}$  ҳосил бўлиш реакцияси калий атомидан хлор атомига электрон кўчиш билан боради. Ушбу реакцияни икки жараённинг амалга ошуви деб қараш мумкин:



Ушбу жараёнларнинг ҳар бири ярим реакция дейилади. Ана шу яримреакциялар йифиндиши, яъни нейтрап атомлардан ион ҳолатдаги заррачаларнинг ҳосил бўлиши тўлиқ реакция ҳисобланади:



Шундай қилиб, электрон йўқотиш билан борадиган реакциялар **оксидланиш**, электрон қабул қилиш билан борадиган реакциялар эса **қайтарилиш** реакциялари дейилади. Оксидланишинг оксидланиш даражасининг ошуви, қайтарилишинг эса оксидланиш даражасининг камайиши билан борадиган жараён деб белгиласа ҳам бўлади.

Оксидланиш-қайтарилиш реакцияларида оксидланишга сабаб бўлувчи модда **оксидловчи** дейилади.

Оксидловчи электронни қўшиб олиб ўзи **қайтарилади**. Шунингдек, қайтарилишини амалга оширувчи модда **қайтарувчи** дейилади. VIII. 2. реакцияда водород хлорид<sup>-</sup> оксидловчи, темир эса қайтарувчи. Реакцияда қайтарувчни модда доимо оксидловчи, оксидланувчи модда эса қайтарувчи ҳисобланади.

Оксидланиш-қайтарилиш реакциялари айни бир вақтда содир бўлади. Даврий жадвалдаги элементларнинг оксидловчилик ва қайтарувчилик хоссалари ҳам даврий равища ўзгаради.

## VIII. 2. ОКСИДЛАНИШ ДАРАЖАСИ

Молекулаларда атомларнинг оксидланиш даражасини аниқлашда уларнинг тузилиш формуласидан фойдаланиш мумкин. Аммо амалда бу йўл кам қўлланади. Оксидланиш даражасини аниқлашда куйидаги қоидаларга риоя қилиш зарур.

1. Модданинг элемент ҳолатидаги оксидланиш даражаси нолга тенг.  $\text{Na}$ ,  $\text{Cl}_2$ ,  $\text{N}_2$ ,  $\text{P}$  да ҳар бир атомнинг оксидланиш даражаси нолга тенг, чунки боф ҳосил бўлишида иштирок эттаётган электронлар атомлар орасида баравар тарқалади.

2. Бирикмаларда, кўпроқ электроманфийликка эга элементларнинг оксидланиш даражаси манфий, камроқ электроманфийликка эга бўлганларининг оксидланиш даражаси мусбат деб қабул қилинади. Оксидланиш даражасининг мутлақ катталиги элемент валентлигига яқинроқ бўлади ёки унинг атомларини ҳосил қўлувчи боғлари орасида жойлашган электрон жуфтлари сонига тенг бўлади.

3. Ҳар бир молекула ёки молекуляр ионда барча атомларнинг манфий ва мусбат оксидланиш даражалари йифиндиши умумий зарядга тенг бўлиши керак. Элементларнинг даврий жадвалидан маълум қонуният асосида уларнинг оксидланиш даражаларини билиб олиш мумкин.

VIII. 1-жадвалда баязи элементларнинг реакцияларда кўпроқ учрайдиган оксидланиш даражалари келтирилган. Жадвал маълумотларидан кўриниб турибдики, элементларнинг валентликлари иккига, учга, тўртга, бешга ва ҳатто олтига ҳам тенг бўлиши мумкин. Бу жиҳатдан азот, марганец, бром ва бошқа элементлар дикқатта сазовор. Элементларнинг юқори ва қуий оксидланиш даражаси атомнинг тартиб рақами билан даврий равища боғлиқ эканлиги ҳам яқъол кўриниб туриди. Ишқорий металлар бирикмаларида оксидланиш даражалари +1 га тенг. Бу элементлар бошқа элементлар билан бирекиб кимёвий боф ҳосил қилишида битта электрон бераб мусбат зарядланган ионга айланади. 2A группа элементлари +2 оксидланиш ҳолатида, 3A группадаги табиатда кўп учрайдиган алюминий доимо +3 га тенг бўлган оксидланиш даражасини намоён қиласди.

VIII. 1-жадвал

## Даврий жадвалдаги дастлабки элементларнинг оксидланиш даражаси

Элемент	Атомнинг тартиб рақами	Оксидланиш даражаси
Литий	3	+1
Бериллий	4	+2
Бор	5	+3
Углерод	6	+2; +4; -4

### VIII.1 - жадвалнинг давоми

Азот	7	+1; +2; +3; +4; +5; -3
Кислород	8	-2
Фтор	9	-1
Натрий	11	+1
Магний	12	+2
Алюминий	13	+3
Кремний	14	+4; -4
Фосфор	15	+5; -3
Олтингугурт	16	+4; +6; -2
Хлор	17	+7; -1
Калий	19	+1
Кальций	20	+2
Скандий	21	+3
Титан	22	+3; +4
Ванадий	23	+4; +5
Хром	24	+2; +3; +6
Марганец	25	+2; +3; +4; +5; +6; +7
Темир	26	+2; +3
Кобальт	27	+2; +3
Никель	28	+2; +3
Мис	29	+1; +2
Рух	30	+2
Галлий	31	+3
Германий	32	+2; +4; -4
Мишъяк	33	+3; +5; -3
Селен	34	+4; +6; -2
Бром	35	+1; +3; +5; -1
Криптон	36	+4

Кучли электроманфий элемент бўлган фтор доимо -1 га тенг оксидланиш даражасига эга бўлади. Кислород асосан -2 га тенг оксидланиш ҳолатида учрайди. Фақат пероксидларда ушбу қоидадан четга чиқилади.  $\text{NO}_2^-$ -пероксид ионида ва пероксид молекулаларида кислороднинг оксидланиш даражаси -1 га тенг бўлади.

**Шундай қилиб, бирор бирикмадаги атомлар бутунлай ионларга айланган, деб фараз қилинганда модда таркибидаги**

**исталган элементларнинг шартли заряди айни элементнинг оксидланиш даражаси деб қабул қилинади.**

Оксидланиш даражасини аниқлашида кислороднинг оксидланиш даражаси доимо - 2 га, водородники эса +1 та тенглигидан фойдаланилади. Эркин элементларнинг оксидланиш даражаси нолга тенг бўлади.

Сувда водороднинг оксидланиш даражаси +1, кислородники -2 дир. Ош тузида натрийники +1, хлорники -1 дир. Калий перманганат ( $\text{KMnO}_4$ ) да бўлган марганец атомининг оксидланиш даражасини аниқлаш учун кислороднинг оксидланиш даражаси - 2 га тенглигини ҳисобга олиб, қуйидаги тенгламадан фойдаланиш керак:  $\text{K}^+ \text{Mn}^x \text{O}_4^{-2}$

$$1 + X + 4(-2) = 0$$

$$X = +7$$

$X$  – марганецнинг оксидланиш даражаси.

Калий перманганат  $\text{KMnO}_4$  да марганецнинг оксидланиш даражаси +7 га, сульфат  $\text{SO}_4^{2-}$  ионида олтингугуртнинг оксидланиш даражаси +6 га,  $\text{NO}_3^-$  ионида азотнинг оксидланиш даражаси +5 га тенг. Метанда углероднинг оксидланиш даражаси -4 га, углерод (II)-оксид ( $\text{CO}_2$ ) да +4, формальдегид ( $\text{CH}_2\text{O}$ ) да нолга, чумоли кислота  $\text{HCOOH}$  да +2 га ва этиленда - 2 га тенгdir. Бунинг боиси “оксидланиш даражаси” нинг формал тушунча эканлигидир. Бунда кутбли ва ковалент бирикмалар ҳам ионли бирикмалар сифатида қаралади, яъни у ҳақиқий боғланишларни ифодаламайди. Шундай бўлсада, бу тушунча анчагина масалаларни ҳал қилишда қўл келади. Реакцияга кираётган мoddанинг қайси бири оксидловчи, қайси бири қайтарувчи эканлигини билиб олишга ёрдам беради.

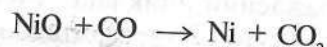
### VIII.3. ОКСИДЛАНИШ-ҚАЙТАРИЛИШ РЕАКЦИЯЛАРИНИНГ ТУРЛАРИ

Мазкур реакцияларнинг уч тури бўлиб, булар қуйидагилар:

- 1) молекулаларо (ионлараро) реакциялар;
- 2) молекула (ион) да содир бўладиган оксидланиш-қайтарилиш жараёнлари;

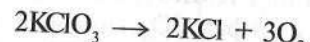
3) оксидловчилик ва қайтарувчилик вазифалари мазкур элемент атомларининг ўзи бажарадиган диспропорцияланиш реакциялари.

Биринчи турдаги реакцияларда оксидловчи элемент бир модда таркибиде, қайтарувчи элемент эса иккинчи модда таркибиде бўлади. Оксидланиш-қайтарилиш реакциялари бораётгандада ҳар хил молекулалардаги элементларнинг оксидланиш даражаси ўзгаради:



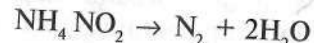
Бунда никелнинг оксидланиш даражаси пасаяди, углеродники ортади.

Иккинчи тур реакцияларда айни бир молекула таркибига кирувчи турли элементларнинг оксидланиш даражаси ўзгаради. Куйидаги реакцияда:



Хлор иони  $\text{Cl}^{+5}$  оксидловчи, кислород иони  $\text{O}^{-2}$  қайтарувчи сифатида иштирок этади.

Учинчи турга кирувчи диспропорцияланиш реакциясига мисол қилиб, лабораторияда тоза азот олишда қўлланиладиган аммоний нитритнинг парчаланишини кўрсатиш мумкин:



Бу ерда:  $\text{NH}_4^+$  иони оксидланиб,  $\text{NO}_2^-$  иони эса азотга айланаб қайтарилади.

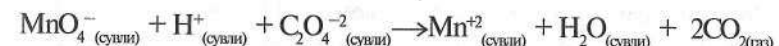
#### VIII. 4. ОКСИДЛАНИШ-ҚАЙТАРИЛИШ РЕАКЦИЯЛАРИ ТЕНГЛАМАЛАРИНИ ТУЗИШ

Оксидланиш-қайтарилиш реакциялари тенгламаларини тузишда маълум қоидаларга риоя қилинади. Йўқотилган электронлар сонини қабул қилинган электронлар сонига тенг бўлиши, элементлар сонининг реакциянинг чап ва ўнг

томонда бир-бирига тенг келиши (зарядларнинг алгебраик йиғиндиси ҳар икки томонда тенглиги) ва реакция натижасида ҳосил бўлган кислород иони  $\text{O}^{2-}$  кислотали мухитда водород ионлари билан бирикib сувга айланиси, ишқорий ёки нейтрал мухитли эритмада гидроксид ионлари ҳосил бўлишини ҳисобга олиш керак бўлади. Тенгламаларни тузишда икки усул қўлланилади.

**1. Электрон баланс усули.** Қайтарувчи йўқотган умумий электронлар сони оксидловчи қабул қилиб олган электронлар сонига тенгламаларни жараёнинг ҳар бир босқичи учун ионли тенгламалар тузилиб, булар тегишли коэффициентларга кўпайтирилади ва бир-бирларига қўшилган ҳолда уларнинг йиғиндиси топилади. Бу усул оксидланиш даражасини ҳисобга олиш усули деб ҳам юритилади.

Буни куйидаги мисолда кўриб чиқамиз:



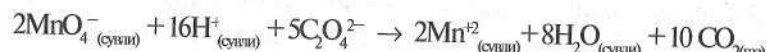
Реакция тенгламасини тузиш учун куйидагича иш тутамиз:

а) тенгламанинг икки томонида ҳар бир элементнинг ўзгарган оксидланиш даражасини аниқлаймиз, яъни бу билан қайси элемент оксидланаётгани ёки қайтарилаётганини билиб оламиз. Юқоридаги мисолда тенгламанинг ҳар икки томонида водороднинг оксидланиш даражаси +1 га тенг, кислороднинг оксидланиш даражаси -2 га тенг – буларнинг иккаласи ҳам оксидланмаяпти ёки қайтарилаётганини билиб оламиз. Аммо марганецнинг оксидланиш даражаси  $\text{MnO}_4^-$  да +7 дан  $\text{Mn}^{+2}$  гача ўзгарайяпти, углероднинг оксидланиш даражаси  $\text{C}_2\text{O}_4^{2-}$  да +3 дан  $\text{CO}_2$  да +4 га кўтарилаётганини билиб оламиз;

б) оксидланишда ёки қайтарилишда ҳар бир элементнинг оксидланиш даражаси ўзаришини аниқлаймиз. Марганецнинг оксидланиш даражаси бешта бирликка; углеродники эса битта бирликка ўзгарайяпти. Аммо  $\text{C}_2\text{O}_4^{2-}$  таркибиде иккита углерод атоми борлигидан ҳар бир углероднинг оксидланиш даражаси бир  $\text{C}_2\text{O}_4^{2-}$ -ионига ҳисобланганда углероднинг оксидланиш даражаси иккига тенг бўлади;

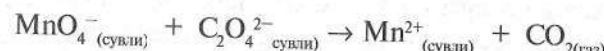
в) иккинчи босқичдаги оксидланиш даражаларининг ўзгаришини ҳисобга олган ҳолда оксидловчи ва қайтарувчилар оксидланиш даражаларининг баравар ортиши ва камайишини таъминловчи моль лар сонининг нисбатини аниқлаймиз. Бу  $C_2O_4^{2-}$  иони томонидан чиқарилувчи ва  $MnO_4^-$  томонидан бириктириб олинувчи электронлар сонига тенг бўлади. Шунда ионлар нисбати  $5C_2O_4^{2-} : 2MnO_4^-$  каби бўлади, умумий электрон баланс коэффициентлари марганец учун  $10 : 2 = 5$  га ва углерод учун эса  $2 \cdot 2 = 1$  га тенг бўлади;

г) оксидланаётган ва қайтарилаётган моддалар коэффициентлари аниқлангандан кейин қолган элементлар атомлари сони тенглаштирилади. Юқоридаги мисолда  $5C_2O_4^{2-}$  иони 10 та углерод атомига эга, бу тенгламанинг ўнг томонида 10 та  $CO_2$  жойлашувини тақозо этади. Тенгламанинг чап томонида 28 та кислород атоми ( $2MnO_4^-$  да 8 та ва  $5C_2O_4^{2-}$  да 20 та) бўлиб, унинг ўнг қисмига 8 молекула сув ўрнашганда 28 та кислород атоми ( $8H_2O$  да 8 та ва 10 та  $CO_2$  да 20 та) жойлашади. 8 молекула сувнинг тенгламанинг ўнг томонида, чап томонда эса 16 та  $H^+$  ни жойлаштиришини тақозо қиласди:



**2. Яримреакциялар (ион-электрон) усули.** Оксидланиш қайтарилиш реакциялари тенгламаларини яримреакциялар ёрдамида тузиш усулини перманганат иони  $MnO_4^-$  билан оксалат иони  $C_2O_4^{2-}$  орасида кислотали мухитда борадиган реакция мисолида кўриб чиқамиз.

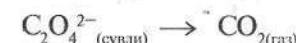
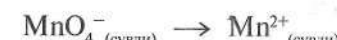
$C_2O_4^{2-}$  нинг нордон эритмасига  $Mn_4^-$  қўшилганда перманганат ионининг кўнгир-бинафша ранги йўколади. Бунда эритмадан углерод (II)-оксиди ( $CO_2$ ) ажralиб чиқиб, эритма  $Mn^{2+}$  учун хос бўлган оч-қизғиши рангга ўтади. Тўлиқ бўлмаган реакция тенгламасини қўйидагича ифодалаш мумкин:



Амалда бу реакция водород ионлари ( $H^+$ ) концентрациясининг камайиши ва сув ҳосил бўлиши билан бориши

аниқланган. Бунга реакция тенгламасини тузиб, тўла ишонч ҳосил қиласа бўлади. Бунинг учун уч босқичдан иборат қўйидаги ишни бажаришимиз лозим.

Биринчи босқичда бирида оксидловчи, иккинчисида қайтарувчи иштирок этадиган иккита яримреакция ёзилади:



Иккинчи босқичда ҳар бир яримреакцияни охирига стказилиб, алоҳида-алоҳида тенгланади. Реакция кислотали мухитда олиб борилганда водород ва кислород атомлари сонини тенглаштириш учун реагентларга ёки реакция маҳсулотларига  $H^+$  ва  $H_2O$ , ишқорий мухитда эса  $OH^-$  ва  $H_2O$  қўшилади. Перманганат иони иштирок этадиган яримреакцияда тенгламанинг иккি томонида биттадан марганец атоми бор. Аммо тенгламанинг чап қисмида тўртта кислород атоми бўлиб, ўнг томонида битта ҳам йўқ.  $MnO_4^-$  да бўлган тўртта кислород атомларини тенглаштириш мақсадида маҳсулотлар қатори тўртта сув молекуласи билан тўлдирилади:

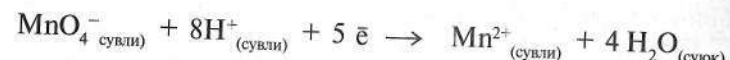


Олдинги бажарган амалларимиз натижасида маҳсулотлар орасида вужудга келган саккиз водород атомини тенглаштириш учун реагентларга саккизга  $H^+$  ионини қўшамиз:

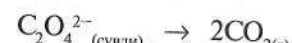


Бу босқичда тенгламанинг иккি қисмида ҳар бир элемент атомлари сони бир хил бўлиб, зарядларни тенглаштириш керак, холос. Реагентлар заряди  $+8 - 1 = +7$  га тенг бўлган ҳолда, маҳсулотлар заряди  $-2 + 4 (0) = 2$  дир. Зарядларни тенглаштириш учун тенгламанинг чап қисмига бешта электрон қўшиш (марганецнинг оксидланиш даражаси +7 дан

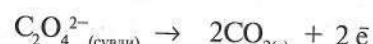
+2 гача ўзгаради), яни у беш электронни бирлаштириши керак:



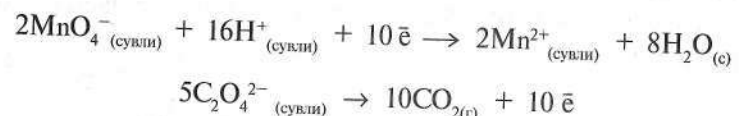
Оксалат ион учун ҳам шундай амални бажариб, яримреакцияни ифодалаймиз:



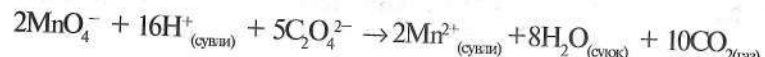
Зарядларни тенглаштириш учун сўнгги тенгламанинг ўнг қисмига икки электрон қўшамиз:



Учинчи босқичда ҳар бир яримреакция тенгламасини реакция бириктириб олаётган ҳамда иккинчи реакция ажрататётган электронлар сонига тенгловчи кўпайтмага кўпайтириш зарур. Юқоридаги мисолда перманганат -ионли яримреакцияни 2 га, оксалат ионли яримреакцияни 5 га кўпайтириш керак:



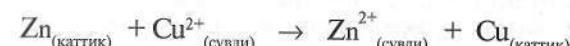
Шундай қилиб, яримреакциялар тенгламалари йифиндиси тўла тенгламани ташкил этади:



### VIII. 5. ГАЛЬВАНИК ЭЛЕМЕНТЛАР

Ўз-ўзидан борадиган ҳар қандай оксидланиш-қайтарилиш реакциясида ажралиб чиқадиган энергияни электр ишини бажариш учун йуналтиrsa бўлади. Бу гальваник элементларда амалга оширилади. Электронларнинг кўчиши реагентлар орасида бормай, ташки занжир орқали ўтувчи мослама ана шундай элемент ролини бажара олади. Агар рух пластинка

олиб уни мис иони ( $\text{Cu}^{2+}$ ) бўлган эритмага солинса, юқорида айтилган ўз-ўзидан борувчи реакцияни кузатиш мумкин. Реакция сўнгидаги сувдаги  $\text{Cu}^{2+}$ -ионлари учун хос бўлган эритманинг зангори ранги йўқолади ва рух металли юзасида металл ҳолидаги мис ажралиб чиқа бошлайди. Бир вақтнинг ўзида рух эрий бошлайди:

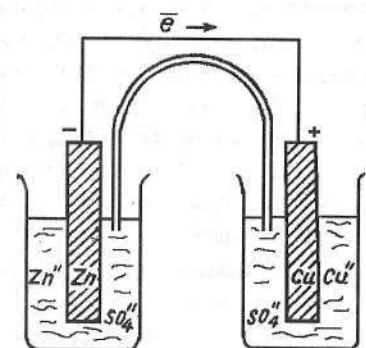


XIII. 1-расмда Zn билан  $\text{Cu}^{2+}$  ишлатилувчи гальваник элемент схемаси кўрсатилган. Бу мосламада мис занжир орқали келаётган электронлар ҳисобига қайтарилади.

Ташки занжир орқали боғланган ички металл ярим элементлари **электродлар** деб, оксидланиш борадиган электрод эса **анод**, қайтарилиш борадиган электрод эса **катод** дейилади. Анод манфий электрод ( $\text{Эн}$ ), катод эса мусбат электрод бўлиб хизмат қиласи.

Металлар сув ёки туз эритмасига туширилганда уларнинг устки қисмидаги ионларига сув молекулалари ўзининг манфий қутблари билан таъсир этиб металл ионларини ажратиб олади. Бу пайтда сувда металл ионларининг гидратлари ҳосил бўлади. Металл пластинка юзаси манфий зарядланиб қолади.

Бунинг натижасида сувга ўтган ионлар металл атрофини куршаб, қўшэлектр зарядлари қаватини вужудга келтиради. Натижада металл билан сув чегарасида турли хил зарядли электропотенциал пайдо бўлади. Вужудга келган потенциаллар фарқи электрод понтиениали деб юритилади. Металлар (ёки уларнинг пластинкалари) ўз тузлари эритмасига туширилганда ҳам потенциаллар фарқи вужудга келиши мумкин.



VIII. 1-расм.  
Гальваник элементнинг  
ишлаш схемаси.

Активлик қаторида водороддан олдин жойлашган металлар ўз тузлари эритмасига туширилганда эритмага ионлар ажралиб чиқади. Водороддан кейин жойлашган металлар ўз тузлари эритмасида водородга нисбатан мусбат зарядга эга бўлади. Чунки металлар актив бўлмаганилиги сабабли эритмага электрон чиқара олмайди. Уларнинг эркин электронларини эритмада бўлган металл ионлари қабул қилиб нейтралланади ва метал юзасига тўпланади. Металл электронлари сони ўзидағи мусбат ионлар сонидан камайиб кетганилиги сабабли металл мусбат зарядланади, анионлар мўллиги сабабли эритма манфий зарядланади. Шу сабабли бир қанча металларнинг потенциаллари мусбат қийматга эга бўлади (яна таъкидлаймиз: водород электродининг потенциалига нисбатан).

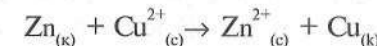
Металл иони концентрацияси 1 н бўлган эритмага мазкур металл туширилганда вужудга келадиган потенциал нормал электрод потенциали ( $E^\circ$ ) дейилади. Потенциалларни ўлчашда бирлик сифатида нормал водород потенциали, стандарт электрод сифатида эса нормал водород электрод қабул қилинган.

Металларнинг нормал потенциалларини назарда тутиб, улар тартиб билан бир қаторга қўйилса, водороднинг бир томонида манфий потенциалга эга металлар, иккинчи томонида эса мусбат потенциалли металлар жойлашади. **У металларнинг кучланиш қаторидан иборат бўлиб, улар активлик қатори** деб ҳам аталади. Нормал потенциалларни аниклаб, металларнинг активлигини билиб олса бўлади. Актив металлар потенциаллари манфий бўлиши билан тавсифланади. VIII. 2-жадвалда металларнинг нормал шароитдаги ( $25^\circ\text{C}$ ) стандарт электрод потенциаллари келтирилган. Нормал потенциаллар орқали нормал электродлардан ташкил топган турли гальваник элементларнинг электр юритувчи кучини ҳисоблаб топиш мумкин.

Гальваник элементнинг электр юритувчи кучи (ЭЮК) электронларни ташки занжир бўйича ҳаракатлантирувчи кучи (электр босими) демакдир. ЭЮК – электр кучланиш бирлиги вольтда ўлчанади ва гальваник элемент кучланиши ёки **потенциали** деб юритилади. 1 кулонга teng заряд 1 Ж энергия олиш учун teng бўлган ЭЮК бўлиб, қуйидагича ифодаланади:

$$1\text{В} = 1\text{Ж}/\text{Кл}$$

Гальваник элемент стандарт шароитда ишлаганды  $E^\circ$  билан ифодаланадиган стандарт ЭЮК ни вужудга келтирилади:



Н нинг концентрацияси 1 г · ион/л бўлган кислотага платина электроди туширилиб, ташқаридан водород гази берилиб турган пайтда вужудга келган потенциал с т а н д а р т ш а р о и т д а г и потенциал деб юритилади ва  $E_\circ = 0$  деб қабул қилинади.

#### VII.2 -жадвал

##### Металларнинг стандарт потенциаллари ( $E^\circ$ ) (сувлни эритмада, вольт ҳисобида)

Электродлар	$E^\circ$	Электронлар	$E^\circ$	Электродлар	$E^\circ$
Ag +	+0,799	F e <sup>2+</sup>	-0,440	Pb <sup>2+</sup>	-0,126
Al <sup>3+</sup>	-1,66	Fe <sup>3+</sup>	+0,771	S n <sup>2+</sup>	-0,136
Ba <sup>2+</sup>	-2,90	2 H +	+0,000	S n <sup>4+</sup>	+0,154
Ca <sup>2+</sup>	-2,87	H g +	+0,789	I n <sup>2+</sup>	-0,763
Cd <sup>2+</sup>	-0,403	2H g <sup>2</sup>	+0,920	Au +	+1,7
Ge <sup>2+</sup>	+1,61	H g <sup>2+</sup>	+0,854		
Co <sup>4+</sup>	-0,277	K +	-2,925		
Co <sup>3+</sup>	+1,842	Li +	-3,05		
Cu <sup>3+</sup>	-0,74	Mg <sup>2+</sup>	-2,37		
Cu +	+0,337	Mn <sup>2+</sup>	-1,18		
Cu <sup>2+</sup>	+0,521	N a +	-2,71		
		N i <sup>2+</sup>	-0,28		

Бундай рух мис гальваник элементнинг Э Ю К ини топиш учун мусбат потенциалдан манфий потенциални айриш керак бўлади:  $0,34 - (0,763\text{В}) = 1,103\text{В}$ . Электр юритувчи куч иккала электрод потенциалнинг алгебраик йиғиндисидан келиб чиқади.

Кимёвий жараёнлар ҳам ўз потенциаллари билан тавсифланади. Механик гравитацион потенциал каби ўзи

борадиган жараёнларда у камаяди. Бирикишнинг ҳаракатлантирувчи кучи тамомланиши натижасида потенциал минимумга етади.  $p$ ,  $T = \text{const}$  бўлганда кимёвий жараёнларнинг ҳаракатлантирувчи кучи бўлган потенциални **изобар-изотермик** потенциал ёки қисқача қилиб **изобар потенциал** дейиш қабул қилинган. У Гиббс энергияси ( $G$ ) деб ҳам юритилади. Мана шу потенциалнинг камайиши жараёнга, унинг "кимёвий траекториясига" боғлиқ бўлмайди ва реакция ёрдамида мазкур ҳолатдан мувозонат ҳолатта ўтиш вақтида сарфланиши система томонидан бажарилган максималига тенг бўлади:  $-\Delta G = A'_{\max}$ .

Жараённи принципиал амалга ошиш шарти, яъни реакциянинг ўз-ўзидан рўй бериши (иш сарфланмаган ҳолда) мумкинлиги қуидаги тенгсизлик билан ифодаланади:

$$\Delta G^{\circ} < 0$$

$\Delta G > 0$  бўлган жараённи принципиал ўтказиб бўлмаслиги тушунилади.

Гиббс энергиясининг ўзаришини тажрибалар ёрдамида аниқлаш мумкин. Гальваник элементлардан фойдаланиб, электр юритувчи кучни ўлчаш оксидланиш-қайтарилиш реакцияларида  $G$  ни аниқлашнинг кенг қўлланиладиган усулларидан бири ҳисобланади.  $G$  ни аниқлаш учун мис ( $\Pi$ )-сульфат эритмасидан рух мисни сиқиб чиқариши реакциясини кўриб чиқамиз:



Бу реакция термостатда, яъни доимий босим ва температура ( $P=1\text{at}$ .  $3\text{kPat}=28^\circ\text{C}$ ) берилганда Гесс қонунига биноан қуидагича иссиқлик эфектига эга бўлади:

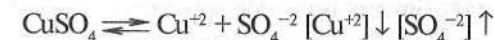
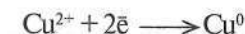
$$\Delta H = \Delta H_{(\text{pH})_{\text{ZnSO}_4}} - \Delta H_{\text{CuSO}_4} = -(1065) - (844) = -221 \text{ kJ}$$

Шу реакция гальваник элементда ўтказилганда рух пластикасини рух сульфат эритмасига, мис пластинкасини эса мис сульфат эритмасига тушириб қўйилади. Ҳар иккала ярим элемент ток ўтказувчи эритма билан тўлдирилган U симон най билан туташтирилса, гальваник элемент (Даниел-

Якоби элементи) вужудга келади. Биринчи ярим элементда оксидланиш реакцияси амалга ошади:



Натижада мувозанат бузилади. Иккинчи ярим элементда қайтарилиш реакцияси кетади:



бунда мувозанат бузилади.

Ток ҳосил бўлиш реакцияси қуидагича ифодаланади:



Бунда рух ўзининг 2та электронини мисга бериб, мусбат зарядланаётганлигини, мис эса уларни қабул қилиб нейтралланаётганини ва сульфат ионлари ташқи занжир орқали ҳаракатланаётган электронлар йўналишига қарама-қарши йўналишда кетаётганини билиб олиш мумкин.

Гальваник элементнинг электр юритувчи кучи компенсацияланганда максимал иш бажарилади. Бу ҳолатда токнинг бажарган иши учун қуидагича тенгламани ёзсан бўлади:

$$-\Delta G = nFE$$

(VIII.3)

Шундай қилиб, оксидланиш-қайтарилиш жараёнларида Гиббс энергиясининг ўзариши гальваник элементлар электр юритувчи кучи манбаи бўлиб хизмат қиласи. Е ни ўлчаб, VIII.3 тенгламадан гальваник элементда бораётган реакция учун  $\Delta G$  ни ҳисоблаб чиқариш мумкин.

Гальваник элемент ёрдамида реакциянинг "эркин" энергиясини назарий жиҳатдан тўла равишда электр энергияга айлантириш мумкин.

Ҳозирги вақтда электр токининг кимёвий манбаларидан бўлган ёқилғи элементларини яратиш борасида илмий ишлар

олиб борилмоқда. Тез оксидланувчи водород, гидразин ва бошқа моддалар ёқилғи сифатида амалий аҳамият касб этмоқда.

Гальваник элементлар хизматидан ҳаммамизга маълум бўлган автомобилларда, самолёт, пароход, тепловоз ва бошқа транспорт воситаларида фойдаланилади. Улар саноат корхоналарида, техника ва ҳалқ хўжалигининг турли соҳаларида ҳам кенг кўлланилиши маълум. Электр токининг кимёвий манбаларидан бундан бўён ҳам кенгрок фойдаланиш кўзда тутилмоқда.

**Оксидланиш-қайтарилиш жараёнлари потенциалининг концентрацияга боғлиқлиги.** Ностандарт шароитда ишловчи гальваник элемент электр юритувчи кучи  $E$  ни температура ва маҳсулотлар концентрацияси орқали ҳисоблаб чиқариш мумкин. Бундай ҳисобларни  $G$  билан  $G^0$  ни боғловчи қуйидаги тенглама орқали амалга ошириш мумкин:

$$\Delta G = \Delta G^0 + 2,303 RT \ell q C \quad (\text{VIII}, 4)$$

VII. 4 тенгламага биноан,  $G = -nFE$  сабабли қуйидагини ёза оламиш:

$$-nFE = -nEF^0 + 2,303 RT \ell q C \quad (\text{VIII}, 5)$$

Бу тенгламани  $E$  бўйича ечамиш:

$$E = E^0 - \frac{2,303 RT}{nF} \ell q C \quad (\text{VIII}, 6)$$

Бу нисбат Нернст тенгламаси номи билан маълум.  $298^0$  К да  $2,303 RT/F$  катталиги  $0,0591$  В га тенг бўлганлиги сабабли Нернст тенгламасини оддийроқ кўринишда ифодалаш мумкин:

$$E = E^0 - \frac{0,059}{n} \cdot \ell q C \quad (\text{VIII}, 7)$$

Ушбу тенгламани:



$E^0 = 1,10$  В реакцияга қўллаб кўрамиз. Бу ерда  $n = 2$  тенг бўлиб, Нернст тенгламаси қуйидагича кўринишга эга бўлади:

$$E = 1,10B - \frac{0,059 1B}{2} \ell q \frac{[\text{Zn}^{2+}]}{[\text{Cu}^{2+}]} \quad (\text{VIII}, 8)$$

VIII.8 тенгламадан рух билан мис орасида оксидланиш-қайтарилиш реакцияси боришига асосланган гальваник элементнинг электр юритувчи кучи  $[\text{Cu}^{2+}]$  кўпайиши ва  $[\text{Zn}^{2+}]$  камайиши билан ортади. Масалан,  $[\text{Cu}^{2+}] = 5.0$  ва  $0,5\text{M}$  бўлганда

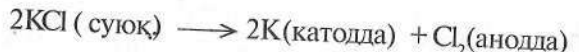
$$E = 1,10B - \frac{0,059 1B}{2} \cdot (-2,00) = 1,16 \text{ B}$$

га эга бўламиш.

Умумий ҳолатда, агар реагентлар концентрацияси маҳсулотлар концентрациясига нисбатан ортса, бу гальваник элементда кетадиган реакциянинг ўз-ўзидан бориши даражасини ва унинг электр юритувчи кучини оширишига олиб келади. Агар маҳсулотлар концентрацияси нисбатан ортса, электр юритувчи куч камаяди. Электрокимёвий элемент ишлаетгандা реагентлар камаяди ва маҳсулотлар ҳосил бўлади. Бу билан боғлиқ бўлган реагентлар концентрациясининг камайиши ва маҳсулотлар концентрациясининг ортиши элементнинг электр юритувчи кучини аста-секин камайишига олиб келади.

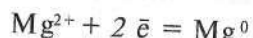
### VIII.6. ЭЛЕКРОЛИЗ ЖАРАЁНЛАРИ

Ўз борувчи оксидланиш-қайтарилиш реакциялари гальваник элементлар, яъни электр энергияси ишлаб чиқарувчи электрокимёвий ускуналар яратишда кўлланилади. Иккинчи томондан, электр токи ёрдамида ўз-ўзидан бормайдиган оксидланиш-қайтарилиш реакцияларини ҳам амалга ошира бўлади, бунга мисол қилиб суюқлантирилган калий хлоридни у таркиб топган элементларга ажralишини кўрсатиш мумкин:

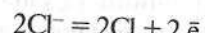


Ташқи электр манбаи ёрдамида амалга оширилувчи бундай реакциялар электролиз жараёни дейилади. Жараён электролитик ячейка (электролизёр) ларда олиб борилади.

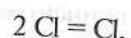
Электролиз жараёни кўпинча суюқлантирилган ёки электролит эритмалар орқали электр токи ўтказилиб амалга оширилади. Иккинчи мисол тариқасида суюқлантирилган магний хлориднинг электролизини кўриб чиқамиз. Магний хлориднинг суюқланмасидан ток ўтаётганда магний катионлари электр майдони таъсирида манфий электрод-катод томон силжийди. Бунда ташқи занжир орқали келаётган электронлар билан бирикиб, улар қайтарилади:



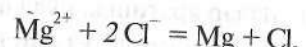
Хлор анионлари мусбат электрод анодга силжийди ва ортиқча электронларни йўқотиб оксидланади. Бунда, дастлабки электрокимёвий босқичда хлор ионлари оксидланади:



бундан хлор атомлари бирикиб молекулага айланади:



Электроларда борадиган жараёнлар тенгламаларини қўшиб,  $\text{MgCl}_2$  суюқланмасининг электролизи учун оксидланиш-қайтарилиш реакциясининг умумий тенгламасини ҳосил қиласмиз:



Ушбу реакция ўз-ўзидан бормайди, уни ўтказиш учун зарур бўлган электр энергияси ташқи манбадан олинади.

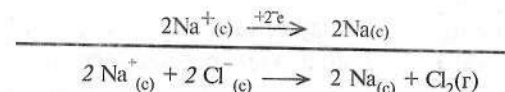
Электролизда катод манфий, анод эса мусбат зарядланади, электролар заряди белгилари гальваник элемент ишидагига тескари бўлади.

Электролизда кимёвий реакция ташқаридан уланадиган электр токи энергияси ҳисобига боради, гальваник элементда эса унда ўз-ўзидан борадиган кимёвий реакция энергияси электр энергияга айланади. Электр энергияси аккумулятор батареяси ёки бошқа ток манбайдан олинади. Электр токи манбайдан қатъи назар, у электронларни бир электролдан ҳайдаб, иккинчи электролдан чиқариб юборувчи “электрон насос” ролини ўйнайди. Электронлар электролдан чиқиб кетганда унда мусбат заряд ҳосил бўлади, электронлар электролга келганда унда манфий заряд вужудга келади.  $\text{NaCl}$  суюқланмаси электролизида  $\text{Na}^+$  ионлари концентрацияси шу электрод атрофида камайгани сари унга яна қўшимча ионлар кела бошлиди. Мусбат электролда  $\text{Cl}^-$  ионлари кўчиши ҳам худди шу тарзда рўй беради, бу ерда улар электронларни бериб оксидланади. Гальваник элементдаги каби қайтарилиш бораётган электрод катод дейилиб, оксидланиш кетаётган электрод анод номини олади. Шундай қилиб, электролитик ячейкада қўйидаги реакциялар содир бўлади:

Анодда



Катодда



$\text{NaCl}$  нинг сувли эритмасини электролиз қилиб натрий олиб бўлмайди. Бунга сабаб сувнинг  $\text{Na}^+$  ионига қараганда осон қайтарилишидир. Шу сабабли  $\text{NaCl}$  нинг сувли эритмаси электролизида катодда молекуляр ҳолдаги водород ажралади. Анодда эса  $\text{Cl}^-$  ёки  $\text{H}_2\text{O}$  оксидланиши мумкин. Буларнинг стандарт оксидланиш потенциаллари ўзаро яқин бўлганлиги сабабли сув хлор ионига нисбатан осонроқ оксидланиши керак.

Аммо баъзи пайтларда реакцияни амалга ошириш учун электрод потенциаллари кўрсатгандан юқорироқ кучланиш зарур бўлади. Электролизни ўтказиш учун зарур бўлган кўшимча кучланиш эффектив кучланиш дейилади. Эффектив кучланишили электродлардаги реакцияларнинг тезлиги анча юқори бўлади. Дарҳақиқат, кўриб ўтилган мисолда эффектив кучланиш шунчалик юқорики, Cl<sup>-</sup> иони сувга қараганда енгил оксидланиб; Cl<sub>2</sub> ажралади. Шу сабабдан NaCl нинг сувли эритмаси электролизида катодда H<sub>2</sub>, анонда Cl<sub>2</sub> ҳосил бўлади. Бу жараён ишлаб чиқаришда саноат миқёсида амалга оширилган.

Электролиз натижасида ажралган моддаларнинг миқдорини дастлаб Фарадей ўрганди. У ўзининг илмий қузатувлари асосида қуйидаги икки қонунни эълон қилди:

1. Электролиз жараёнда ҳосил бўлаётган модда массаси эритмадан ўтган электр токи миқдорига тўғри пропорционаллайдир. Металл билан эритма чегарасида электрокимёвий жараён амалга ошади. Электролит ионлар металл электронлари билан бирикади, яъни мoddанинг электролитик ҳолда ажралиб чиқиши шу жараённинг натижасидир. Электродда ҳосил бўлуви миқдори занжирдан ўтган электронлар сонига, яъни электр токи миқдорига пропорционал бўлади. Электролитик ячейкадан 1 моль электронлар заряди ўтганда 2 моль натрий металли чўқади, 2 моль электронлар заряди ўтганда 2 моль натрий йифилади.

Электролитик ячейкадан ўтаётган заряд миқдори кулонларда ўлчанади.

96500 Кулон (Кл) 1 Фарадейни ташкил қиласи:

1 Ф = 96500 Кл = 1 моль электронлар заряди.

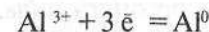
Ток кучи 1 амперга тенг бўлганда ўтказгичнинг кесими юзасидан 1 секундда ўтадиган электр заряди 1 кулон хисобланади.

**Мисол.** Ток кучи 10,0 амперга тенг бўлганда AlCl<sub>3</sub> эритмаси орқали электролитик ячейкада 1 соат давомида ҳосил бўлган алюминий миқдорини аниқланг.

Мисолни ечиш учун электр токи миқдорини аниқлаймиз. Бунинг учун ток кучини вақтга қўпайтирамиз:

$$\text{Электр токи миқдори} = 10,0 \text{ ампер} \cdot \frac{3600 \text{ сек} \cdot 1 \text{ кулон}}{1 \text{ ампер} \cdot \text{сек}} = 3,60 \cdot 10^4 \text{ Кл}$$

Al<sup>3+</sup> нинг қайтарилиш яримреакцияси қуйидагича ифодаланади:



Ажратиб олинган алюминий миқдори электролизёр орқали ўтган электронлар сонига боғлиқ бўлади: 1 моль Al~3Ф. Шунинг учун ажратиб олинган металл миқдорини куйидагича топиш мумкин:

$$Al(\text{г}) \text{ массаси} = 3,60 \cdot 10^4 \text{ Кл} \cdot \frac{1\Phi}{96500\text{кл}} \cdot \frac{1 \text{ моль} \cdot 27\text{г Al}}{3 \text{ Ф} \cdot 1 \text{ моль} \cdot Al} = 3,36 \text{ г}$$

2. Турли хил кимёвий эритмалардан бир хил миқдорда электр токи ўтказилса эквивалент миқдорда моддалар ҳосил бўлади. Хлорид кислота, кумуш нитрат, мис (II)-хлорид ва қалай (IV)-хлорид эритмалари орқали электр токи ўтказилиб маълум вақтдан сўнг электролиз маҳсулотлари миқдори ўлчанган. Хлорид кислота орқали маълум вақт ичida электр токи ўтганда 1 г (0,5 моль) водород ҳосил бўлганда бошқа эритмалардан катодда ўз навбатида 107,9 г кумуш, 31,8 мис ва 29,7 г қалай ажралган. Ҳосил бўлган металлар миқдорини уларнинг атом массалари билан солиширилгандага кумуш 1 моль, мис 0,5 моль ва қалай ҳаммаси бўлиб 0,25 моль ажралгани маълум бўлади, яъни катодда ажралган моддалар миқдори уларнинг моль-эквивалентига тенгdir.

Электролиз металлургия, кимё саноати ва гальванотехникада кенг қўлланилади. Эритилган минераллар, тузлар ва суюқланмалардан металлар ажратиб олинади. Олтин, кумуш ва бошқа металлар ҳам электролиз йўли билан олиниши мумкин. Электролитик рафинация, электроэкстракция ва бошқа саноат усулларидан фойдаланилади. Автомобиль саноатида, машинасозлик ва халқ хўжалигининг бошқа қатор соҳаларида металларни электролитик қоплаш усулидан кенг фойдаланилади.

Гальванопластика орқали бромларнинг аниқ металл нусхалари олинади. Нашриётларда клишчелар, матрица, радиотехник схемалар тайёрланади. Пўлатни электролитик силлиқлаш алюминий ва магнийни оҳорлаш ишлари ҳам электролиз ёрдамида бажарилади. Никеллаш, хромлаш каби ва бошқа бир қанча муҳим ишлар ҳам шундай жараёйга киради. Булар metallарнинг коррозияга чидамлилигини бир неча баравар оширади.

Кимё саноатида хлор, бром, йод каби кўпгина оксидловчилар ҳам электролиз ёрдамида олинади.

### **Такрорлаш учун материаллар**

**Бобнинг қисқача мазмуни.** Оксидланиш-қайтариш реакциялари иккита яримреакциядан ташкил топиб, буларнинг бирида оксидланиш (электроннинг ажралиши), иккинчисида қайтарилиш (электронни бириттириш) амалга ошади. Оксидланаётган модда қайтарувчи, қайтарилаётган модда эса оксидловчи бўлиб хизмат қиласди. Ўз-ўзидан борувчи реакциялардан гальваник элементларда фойдаланиб электр токи ҳосил қилинади. Гальваник элементнинг электронларни ташки занжир орқали аноддан катодга томон “ҳаракатлантирувчи куч” манбаи сифатида қараш мумкин. Бу ҳаракатланувчи кучни электр юритувчи куч (ЭЮК) деб юритилади. Ионлар концентрацияси бирга тент бўлгандаги потенциаллар фарқини стандарт электрод потенциали дейилади. У  $E^0$  билан ифодаланади.

Оксидланиш - қайтарилиш жараёнини билиш электр батареялар яратиш ва оксидланиш-қайтарилиш реакцияларидан фойдаланиб metallарни қайтариш, қоплаш ҳамда рафинациялашда фойдаланишга имкон беради.

### **Бобни ўрганишдан мақсад.**

1. Оксидланиш - қайтарилиш реакцияларида қайси моддалар оксидловчи ёки қайтарувчи эканлигини ажратади олиш.
2. Яримреакциялар усулидан фойдаланиб оксидланиш-қайтарилиш реакцияларини тузиш ва тенглаштириш.
3. Гальваник элемент ЭЮК ни ҳисоблайди олиш.

4. Ўз-ўзича борувчи реакциялар учун электрод потенциалларини айтиб бериш.

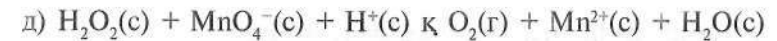
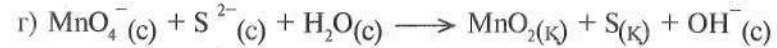
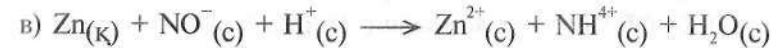
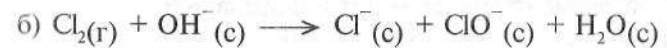
5. Нернст тенгламасидан фойдаланиб  $E$  ва  $E^0$  нинг берилган катталикларига асосан ионлар концентрациясини аниқлаб олиш.

6. Кўроғшин аккумуляторини тушунтириш ва ишлаш принципини тушунтира билиш талаб қилинади.

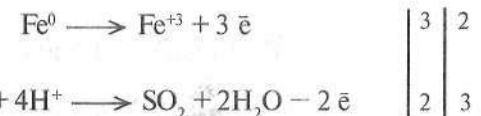
7. Коррозия жараёнининг моҳиятини тушуниб, metallарнинг катод ҳимоясини тушунтира олиш.

### **Машқ ва масалалар**

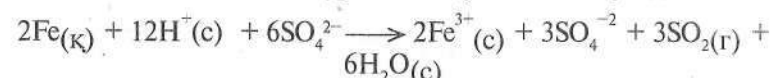
1. Қуйида келтирилган тенгламаларни ион-электрон баланс усули билан тенглаб, реакцияларнинг тўлиқ молекуляр тенгламаларини ёзиб ҳар бир ҳолат учун оксидланаётган ва қайтарилаётган моддаларни кўрсатинг:

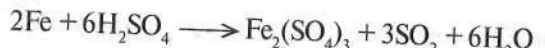


Намуна: 1. а) Яримреакциялар қуйидаги тенгламалар билан ифодаланади:



балансланган тенглама кўриниши қуйидагича бўлади:

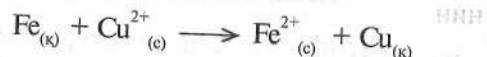




Бу реакцияда Fe оксидланади,  $\text{SO}_4^{2-}$  қайтарилади.

2. Гидразин  $\text{N}_2\text{H}_4$  ва диазот тетроксида  $\text{N}_2\text{O}_4$  күшилганды үзи алангаланувчи аралашма ҳосил қиласи, у ёқилғи сифатида құлланилади. Реакция маңсулотлари сифатида  $\text{H}_2\text{N}_2$  ва  $\text{H}_2\text{O}$  ажралади. Реакциянинг түлиқ кимёвий тенгламасини тузинг; ушбу реакцияда қайси модда қайтарувчи ва қайси модда оксидловчи эканлигини анықланг.

3. Куйидаги реакция асосида гальваник элементтни чизинг:



Расмда анод ва катодни күрсатинг, гальваник элементтинг мусбат ва манфий құтбларини белгиланг. Ионлар ҳамда электронлар ҳаракати йўналишини белгилаб, стандарт шароитда шу гальваник элемент ҳосил қилувчи ЭЮК ни ҳисоблаб топинг.

Жаъоб: элементтинг стандарт потенциали  $0,44 + 0,34 = 0,78$  Вга тенг.

4. Куйида келтирилган заррачалардан қайси бири қайтарувчи бўлиб хизмат қила олади (яъни қийин оксидланади):

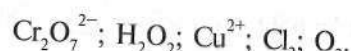
- a)  $\text{Na}^+$ ; б)  $\text{Cl}^-$ ; в)  $\text{SO}_4^{2-}$ ; г)  $\text{Cl}_2$ ?

Жавобингизни қисқа ва аниқ тушунтиринг.

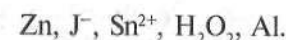
5. Күрсатилган заррачалардан қайси бири одатда оксидловчи бўлиб хизмат қилмайди (яъни қийинлик билан қайтарилади):

- a)  $\text{F}^-$ ; б)  $\text{ClO}_3^-$ ; в)  $\text{Na}$ ; г)  $\text{Cl}_2$ ?

6. Күрсатилган заррачаларни уларнинг оксидловчилик хусусияти орта бориши тартибида жойлаштиринг:



7. Күрсатилган заррачаларнинг қайтарувчилик хусусияти орта бориши тартибида жойлаштиринг:



8. Күрсатилган заррачалардан қайсилари нордон эритмада  $\text{MnO}_4^-$  иони билан оксидлана олади:

- a)  $\text{Cl}^-$ ; б)  $\text{Cl}_2$ ; в)  $\text{Cz}^{3+}$ ; г)  $\text{Fe}^{2+}$ ; д)  $\text{Cu}^+$ ?

9. Суюқланма ҳолдаги  $\text{AlCl}_3$  билан худди шу тузнинг сувдаги эритмаси инерт электродларда электролиз қилинганда турли маңсулотлар ҳосил бўлишини тушунтиринг. Ҳар икки ҳолда ҳосил бўлувчи маңсулотларни ёзинг.

10.  $\text{NaCl}$  нинг сувли эритмасидан 1 соат давомида кучи 2,00 А ток ўтказилгандаги электролиз пайтида неча литр газ ҳолдаги (нормал шароитда) хлор  $\text{Cl}_2$  ажралади?

11. Антифризларга қўшилган оз миқдордаги аминобирикмалар металл коррозияси ингибиторлари ролини баъзаради. Металларни занглашдан сақловчи бундай бирикмалар (Бренстед асослари сифатида) хусусиятини тушунтиринг.

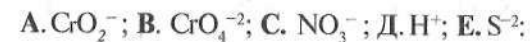
12. Ерда жойлашган мис қувур рух билан қопланган пўлат қувур билан уланганда коррозия жараёнининг қай хили вужудга келишини тавсифлаб беринг.

### Тест саволлари

1.  $\text{Cr}_2\text{O}_3$  иони ишқорий мұхитда қайтарилганда қандай ион ҳосил бўлади?



2. Куйидаги ионларнинг қайси бири факат оксидловчи хоссасини намоён қиласи?



3. Калий перманганатни кучли ишқорий мұхитда қайтариш натижасыда қандай модда ҳосил бўлади?

- A.  $\text{Mn}(\text{OH})_2$ ; B.  $\text{MnO}_4^{2-}$ ; C.  $\text{MnO}_2$ ; D.  $\text{Mn}^{4+}$ ; E.  $\text{MnO}^4$ .

4. Темирни суюлтирилган сульфат кислотада эритиш натижасыда қандай модда ҳосил бўлади?

- A.  $\text{H}_2\text{S}$ ; B. S; C.  $\text{H}_2$ ; D.  $\text{SO}_3^-$ ; E.  $\text{SO}_2$ .

5. Қуйидаги реакция тенгламасини тенглаштириб, коэффициентлар йиғиндисини ҳисобланг.

A.24. B.26. C.28. D.30. E.32.

6. Қайси металл суюлтирилган нитрат кислотани азоттacha қайтаради?

- A. Aq, B. Zn, C. Pb, D. K, E.Cu.

7. Қуйидаги қайси заррачалардан бири фақат қайтарувчи хоссасини намоён қиласди?

- A. J, B.  $\text{Cr}^{3+}$ , C.  $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$ , D.  $\text{S}^{4+}$ , E.  $\text{S}^{+6}$ .

8. Қайси модда ҳам оксидловчи, ҳам қайтарувчи вазифасини бажара олади?

- A.  $\text{H}_2\text{SO}_3$ , B.  $\text{H}_2\text{S}$ , C.  $\text{H}_2\text{SO}_4$ , D.  $\text{H}_2\text{CO}_3$ , E.  $\text{SO}_3$ .

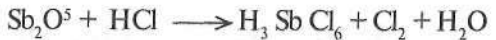
9. Кальцийни концентранган сульфат кислота билан реакцияси оқибатида қандай модда ҳосил бўлади?

- A.  $\text{SO}_2$ , B.  $\text{H}_2\text{S}$ , C.  $\text{H}_2$ , D. S, E.  $\text{SO}_3$ .

10. Нитрат кислотани тўлиқ қайтариш маҳсулотини аниқланг.

- A.  $\text{NO}_2$ , B. NO, C.  $\text{N}_2\text{C}_3$ , D.  $\text{NH}_4^+$ , E.  $\text{N}_2$ .

11. Қуйидаги реакция тенгламаси коэффициентларини танлаб, сув молекуласи олдидағи коэффициентни кўрсатинг.



- A.2. B.5. C. 10. D.18. E.21.

12. Кислотали мұхитда қайси модда ва ионлар бир вақтнинг ўзида мавжуд бўла олади?

- A.  $\text{H}_2\text{S}$  ва  $\text{Cl}_2$ , B.  $\text{Fe}^{+2}$  ва  $\text{Cl}^-$ , C.  $\text{SO}_4^{+2}$  ва  $\text{Fe}^{+2}$ , D.  $\text{SO}_3^{-2}$  ва  $\text{S}^{-2}$ , E.  $\text{K}_2\text{O}$  ва  $\text{Na}_2\text{O}$ .

13. Идишдаги  $\text{Cu}(\text{NO}_3)_2$ ,  $\text{AgNO}_3$ ,  $\text{Pb}(\text{NO}_3)_2$ ,  $\text{Bi}(\text{NO}_3)_3$  тузлари аралашмасини электролиз қилганда ажралиб чиқадиган металлар тартибини аниқланг.

- A. Cu, Ag, Bi, Pb; B. Pb, Cu, Bi, Ag; C. Ag, Cu, Bi, Pb; D. Pb, Bi, Cu, Ag; E. Bi, Pb, Ag, Cu.

14. Мис (II)-сульфат эритмасини электролиз қилганда анодда қандай модда ажралиб чиқади?

- A.  $\text{SO}_4^{-2}$ , B. S, C. O<sub>2</sub>, D.  $\text{SO}_2$ , E.  $\text{SO}_3$ .

15. Темир (III)-сульфат эритмаси орқали 144750 К ток ўtkazilса анодда қанча ҳажм (н.ш) газ ажралиб чиқади?

- A. 74; B. 84; C. 94; D. 104; E. 114.

16.  $\text{Na}_2\text{SO}_4$  эритмасини электролиз қилиш натижасыда катодда 22, 4 л (н.ш) газ ажралиб чиқиши учун қанча миқдорда ток (к) ўтказиш керак?

- A. 96500; B.  $2,93 \cdot 10^4$ ; C.  $1,93 \cdot 10^5$ ; D.  $3,5 \cdot 10^5$ ; E.  $4,5 \cdot 10^5$ .

17. Иккита идишдаги  $\text{FeSO}_4$  ва  $\text{CuCl}_2$  эритмалари орқали маълум миқдорда ток ўтказилганда 1,4 л хлор (н.ш) ажралиб чиқган бўлса, катодда ҳосил бўлган темирнинг масса миқдорини аниқланг.

- A.2.5; B.3.5; C. 4.5; D. 5.5; E. 6.5.

## ІХ БОБ

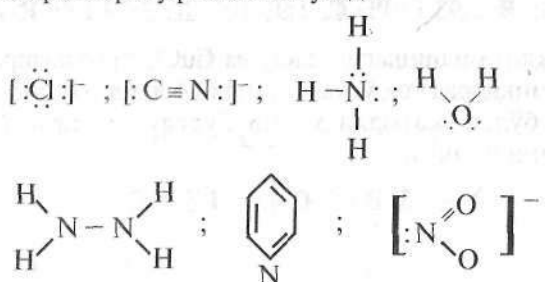
### КООРДИНАЦИОН БИРИКМАЛАР

#### ІХ.1. КОМПЛЕКС БИРИКМАЛАРНИНГ ТУЗИЛИШИ

Металларнинг реакцияда электрон йўқотишлари улар учун алоҳида хусусият эканлиги олдинги бобларда айтиб ўтилди. Ҳосил бўлувчи мусбат зарядланган ионлар—катионлар эркин ҳолда бўлмай, уларни қуршаб турувчи анионлар билан биргаликда мавжуд бўладики, бу зарядларнинг мувозанатига олиб келади. Металларнинг катионлари—Льюис кислоталари (Г. Н. Льюис кислота сифатида электрон жуфтига эга бўлган акцепторни, асос сифатида эса шу электронлар жуфти донорини тушунтирган) хоссаларига ҳам эгадир. Уларнинг бўлинмаган электрон жуфтларига нейтрал молекула ёки анионлар билан боғланиши мумкинлигини билдиради. Шундай қисмчалар комплекс ионлар ёки комплекслар, таркибида шундай ионлар бўлган бирикмалар эса координацион бирикмалар дейилади.

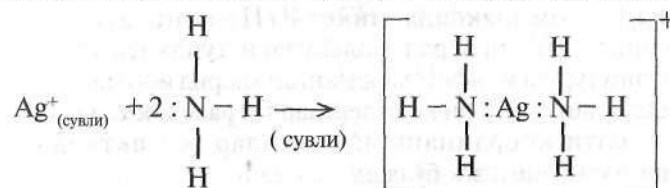
Координацион бирикмалар кимёда кенг ўрганилади. Ҳозирги вақтда кўпгина металлорганик бирикмалар, витаминалар ( $B_{12}$ ), қон гемоглобини, хлорофил ва бошқалар ҳам шундай бирикмалардан ҳисобланади.

Комплекс бирикмаларда металл атомларини ўраб турувчи молекула ёки ионлар лигандлар (лотинча—Ligare—боғловчилар) деб аталади. Улар энг камидан битта тақсимланмаган валент электронлар жуфтига эга бўлади:



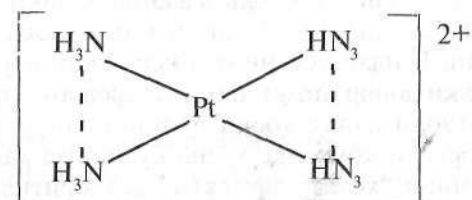
Баъзи ҳолларда металл билан унинг лигандлари орасида ҳосил бўлувчи боғларни мусбат ион билан манфий ион ёки кутбланган молекулаларнинг манфий томонлари орасида ҳосил бўлувчи электростатик тортишув билан ҳам тушунтирилади. Шунга кўра, металларнинг комплекс бирикмалар ҳосил қилиш хусусияти металл ионининг мусбат заряди ортиши ва унинг

ион радиуси камайиши билан ортади. Ишқорий металларнинг ионлари  $\text{Na}^+$  ва  $\text{K}^+$  катта қийинчилик билан комплекслар ҳосил қилгани ҳолда оралиқ металларнинг кўп зарядли мусбат ионлари комплекс ҳосил қилишга мойиллиги билан ажралиб туради.  $\text{Cr}^{3+}$  ионининг  $\text{Al}^{3+}$  ионига қараганда мустаҳкамроқ комплекс ҳосил қилиши ҳам диққатга сазовор. Металл иони билан лиганд орасида ҳосил бўлувчи боғ аввал лигандга тегишли бўлган электрон жуфтининг улар ўртасида мужассамлашуви ҳисобига амалга ошиши қўйидаги мисолдан ҳам кўринади:



Комплекс ион ҳосил бўлганда, лигандлар металл атрофида йиғилаётти, деган маъно тушунилади. Металлнинг марказий иони ва у билан боғланган лигандлар координацион сферани ташкил этади. Шунинг учун координацион бирикмаларни ифодалашда ички координацион сферани бирикманинг бошқа қисмларидан ажратиш мақсадида квадрат қавслардан фойдаланилади.  $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]\text{SO}_4$  формуласига эга бўлган молдада  $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]^{2+}$  ва  $\text{SO}_4^{2-}$  ионларини ўз ичига олган координацион бирикма ифодаланган. Бу бирикмада тўрт молекула аммиак икки валентли мис билан тўғридан-тўғри боғлангандир.

Комплексдаги марказий металл атоми билан тўғридан-тўғри боғланган лиганд атоми **донор атоми** дейилади. Комплексида донор атоми азот атоми ҳисобланади.



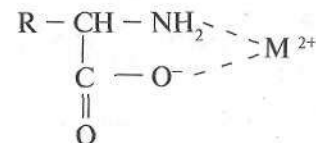
Металл иони билан боғланган донор атоми сони металлнинг **координацион сони** деб юритилади. Юқоридаги комплексда платинанинг координацион сони 4 га,  $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$  да эса кобальтнинг координацион сони 6 га тенг. Баъзи

металларнинг ионлари доимий координацион сонга эга бўлади. Уч валентли хром билан кобальтнинг координацион сони 6 га, икки валентли платинанини 4 га тенглиги аниқланган. Координацион сон кўпинча 4 ва 6 га тенг бўлади. Бу сон металл ионининг катта-кичиклиги ва уни ўраб турган лигандларга ҳам боғлиқ бўлади. Лиғандлар йирик бўлганда, улар металл иони атрофида камроқ тўплана олади. Марказий атомига бириккан манфий заряд металл ташувчи лигандлар ҳам координацион соннинг камайишига сабаб бўлади.  $[Ni(NH_3)_6]^{2+}$  комплексида никель (II)-иони атрофида аммиакнинг 6 та нейтрал молекуласи тўплана олади. Марказий атомига бириккан манфий зарядланган хлорид ион йигилади. Тўрт координацион сонли комплекслар **тетраэдрик ёки текис-квадрат**, олти координацион сонлилар эса **октаэдрик** геометрик тузилишга эга бўлади.

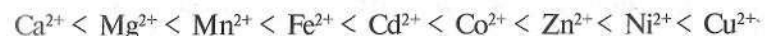
#### IX. 2. ХЕЛАТЛАР ВА УЛАРНИНГ БИОЛОГИК СИСТЕМАЛАРДАГИ РОЛИ

Биометалларнинг координацион бирикмалари организмда муҳим функцияларни бажаради. Оддий шароитда молекула ёки ионлар биометалл иони ҳамда битта донор атоми билан координацияланади. Бундай **заррачалар монодентат** (“**биртишли**”) лигандлар дейилади. Буларга  $OH^-$ ,  $F^-$ ,  $Cl^-$  каби ва бошқа оддий ионлар киради. Баъзи кўп атомли анион ( $NO^{3-}$ ,  $CO_3^{2-}$ ,  $SO_4^{2-}$ ) ва бошқалар ҳам монодентат усулида координация-ланиши мумкинлиги аниқланган. Организмнинг 90% дан ортиқ массаси монодентат лиганд ҳисобланган ва кислород атоми орқали координациялашган сув молекуласига тўғри келади. Сув молекуласи ўзига ҳос бурчак структурасига ( $O-H$  боғлари орасидаги бурчак  $105^\circ$  га тенг) ва  $1.87\text{ D}$  диполь моментига эга. Аминлар ва баъзи азотли бирикмалар ҳам шу монодентат усулида битта донор атоми орқали координацияланади. Бундай усулининг амалга ошуви учун металл атомлари икки донор атоми, икки углерод атомларидан беш ёки олти аъзоли ҳалқа ҳосил бўлиши зарур. **Бидентант** лигандлар орқали комплекс ҳосил бўлишида ҳалқаларнинг вужудга келиши “**хелат эффекти**” деб юритилади. **Хелат** координацион бирикмалар шунга ўхшац монодентат лигандлар билан ҳосил қилинган бирикмаларга нисбатан бирмунча барқарорлиги билан ажralиб туради (5 аъзолилар олти аъзолиларга қараганда барқарор). Баъзи пайтларда бесқарор бўлган тўрт ва етти аъзоли ҳалқалар ҳосил бўлиши аниқланган.

Тирик организмда бўлган лиганд (биолиганд)лар яхши хелат ҳосил қилувчилардан ҳисобланади. Буларга - аминокислоталарнинг анионлари ( $H_2NCHRCOO^-$ ), пиридин қаторининг баъзи азотли асослари, нуклеотидлар ва бошқалар киради. Тирик организмда ҳосил бўладиган координацион бирикмалардан металларнинг аминокислотали комплексларини кўрсатиб ўтиш зарур. Булардан бири беш аъзоли хелат ҳалқасидир:

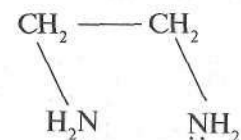


Аминокислота комплексларининг барқарорлиги қўйидаги тартибда (қатордагидек) ортади:

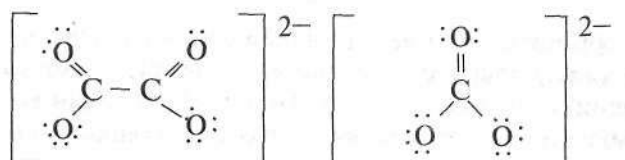


Бу ерда кислород билан амин азоти донор атомлари вазифасини бажарганда қатор ўз кучини тўла сақладайди.

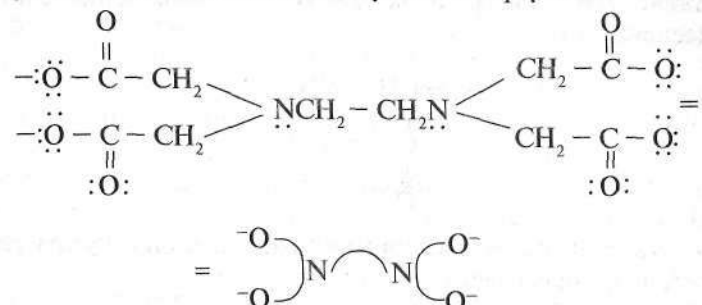
Икки ва ундан ортиқ донор атомига эга бўлган лигандлар металл ионлари атрофида координацияланади. Булар полидентат лигандлар деб ном олган. Икки ва ундан ортиқ донор атомлари орасидаги металлни ўзига тортиш хусусиятига эга эканлиги туфайли уларни хелатловчи (грекча—қисқичбақа панжаси сўзидан олинган) агентлар ёки хелатлар дейилади. Буларнинг энг оддий вакили диаминdir:



Ушбу лиганддаги иккита азот атомида (донор атомларида) электрон жуфтлари бир-биридан бироз узоқда жойлашган бўлиб, лиғанд молекуласининг қисмлари металл иони атрофида айланади, натижада ҳар иккала азот атоми металл билан координацион боф ҳосил қила олади. Этилендиамин бидентат лиганд бўлиб, оксалат-ион  $C_2O_4^{2-}$  ва карбонат -ион  $CO_3^{2-}$  ҳам шу қаторга киради:

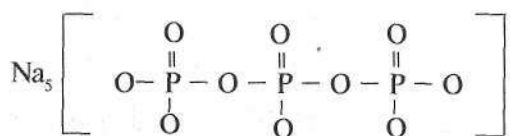


Этилендиамин тетрасирка кислота аниони бўлган куйидаги полидентат ҳам кенг тарқалган:



Ушбу ион олтида донор атомига эга бўлиб, буларнинг ҳаммаси бир вақтнинг ўзида металл иони билан координацион боғ ҳосил қила олади, бунда лиганд металл иони атрофига буралиб қолади. Хелатловчи агентлар лигандларга қарамакарши ўлароқ барқарорроқ комплекслар ҳосил қиласи.

Комплекс ҳосил қилувчилар анализларда, реакцияни ўтказиш учун халақит берувчи металл ионларини тутиб қолишида, табиий сувларни қайта ишлашида, тозалашда ва бошқа мақсадларда қўлланилади. Сувдаги катионлар комплексга ўтиб, совун ва сунъий юувучи воситаларнинг хоссаларига птур етказмайди. Таркибида  $\text{Mg}^{2+}$  ва  $\text{Ca}^{2+}$  ионлари бўлган қаттиқ сувларни юмшатишда ишлатиладиган натрий триполифосфат



мухим ва арzon сунъий юувучи восита ҳисобланади.

Углерод, водород, кислород ва азот биологик ҳужайраларнинг асосий массасини ташкил этади. Булар билан бир қаторда ҳаёт жараёнларининг тўлиқ ўтиши учун мис, темир, марганец, рух, кобальт ва молибден каби элементлар зарурлиги маълум.

Уларда турли электрон-донор группалар билан комплекс ҳосил қилиш хусусияти кучли намоён бўлади. Организмда кечадиган турли реакцияларни ўтказишига ёрдам берадиган катализаторлар – ферментлар ҳам металл ионлари туфайли мавжуд бўла олиши аниқланган. Қизиги шундаки, организм учун зарур кимёвий элементлардан бирортаси етишмай қолганда унинг иш функцияси бузилади, киши бетоб бўлади, ўзини ёмон сезади. Бу ҳолатнинг узайиши инсонни ҳаётдан кўз юмишигача олиб келган пайтлари қайд қилинган. Организм учун натрий, магний, кальций, калий, фосфор, олтингугурт ва хлор ҳам зарурлиги илмий асосда тасдиқланган.

Биологик жараёнларда катта муҳим аҳамиятга эга бўлган кўп аъзоли гетероциклик бирикмалардан порфириналар ҳам комплекс бирикмалар ҳосил қиласи. Турли порфириналар бир-биридан таркибига кирган металлар ёки ўринбосарлар группаси билан, шунингдек, четдаги углеродга бириккан лигандлари билан фарқ қиласи. Гемоглабин ана шу порфириналар группасига киради. У қонда кислород ташувчи бўлиб хизмат қиласи. Қонда темир ва магнийнинг бўлиши гемоглабин билан боғлиқ. Организмда темир етишмаганди киши анемия касаллиги билан оғрийди. Бунда у қувватсизланади ва кўп ухлайдиган бўлиб қолади. Темир ва шу каби бошқа микроэлементлар ўсимликлар учун ҳам зарур.

### IX. 3. КОМПЛЕКС БИРИКМАЛАР НОМЕНКЛАТУРАСИ ВА ИЗОМЕРИЯСИ

Комплекс бирикмаларни номлашда эмпирик номенклатурадан фойдаланилади. Бундай номларнинг баъзилари ҳозирги кунгача сақланиб қолган. Рейнеке тузи  $\text{NH}_4[\text{Cr}(\text{NH}_3)_2(\text{NCS})_4]$  ана шундай комплекслардан биридир. Назарий ва амалий кимё Халқаро иттифоқи (ИЮПАК) қабул қиласи номенклатура Ватанимизда 1963 йилдан бошлаб жорий этилган бўлиб, комплекс бирикмалар учун у куйидагича қўлланилади:

**1. Тузларда аввало катион номи, сўнгра анион номи айтилади.**

$[\text{Co}(\text{NH}_3)_5\text{Cl}] \text{Cl}_2$  – пентааминхлорокобалт (II)-хлорид.

$[\text{Co}(\text{NH}_3)_6] [\text{Cr}(\text{C}_2\text{O}_4)_3]$  – гексаамин кобалт (III)-триоксалат хром (III).

**2. Комплекс ион ёки молекулани номлашда металларга эътибор берилади. Лигандлар уларнинг зарядларидан қатти**

**назар алфавит тартибида саналади.** Комплекснинг формуласи ёзіб бўлингач, биринчи бўлиб металл кўрсатилади  $K_2[Pt(N_2O_2Cl_2)]$  дихлородинитритплатинат (II)-калий.

**3. Анион лигандларга “О” қўшимчасини қўшиб, нейтрал лигандлар молекула каби ўқилади.** Масалан,  $N_3^-$  – азидо,  $Br^-$  – бромо  $CN^-$  – циано,  $C_2O_4^{2-}$  – оксалато ва ҳ. к.  $K_2[Ni(CN)_4]$  – тетрацианоникелат (II)-калий.  $[Al(H_2O_6)]Cl_3$  – гексааквоалюминий (III)-хлорид.

**4. Лиғандлар сони (1 дан ортиқ бўлганда) грек рақамлари билан белгиланади** (лигандлар сони 2, 3, 4, 5 ва 6 бўлганда ди-, три-, тетра-, пента- ва гекса деб ёзилади).

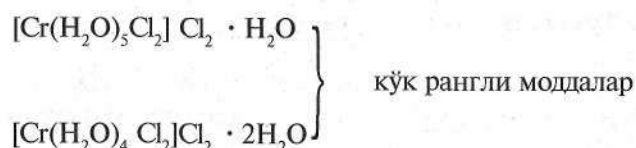
Агар лиғанд номининг ўзида грек қўшимчаси бўлса, масалан, моноди- ва ҳоказо, унда лиғанд номи қавсга олинниб, унга бошқа қўшимча қўшиб ёзилади (бис-, трис-, тетракис-, гексакис каби ифодаланади), лиғандлар тегишлича 2, 3, 4, 5 ва 6 бўлганда.

$[Co(NH_2-CH_2-CH_2NH_2)_3]Cl$ -трис (этилендиамин) кобальт (III) хлорид

**5. Комплекс анионлар номига -ам қўшимчаси қўшиб ўқилади.** Масалан:  $K_2[Ni(CN)_4]$  - тетрацианоникелат (II) -калий.

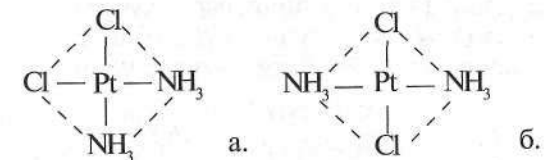
6. Металлнинг оксидланиш даражаси унинг номи ортига қавсга олинган рим сонлари билан белгиланади. Масалан,  $[Co(NH_3)_5Cl]_2^+$  да кобальтнинг оксидланиш даражаси плюс учга тенглигини кўрсатиш учун римча (III) дан фойдаланилади.

Комплекс бирикмаларда **структуря** (ҳолат ва координацион) изомерия ва **стерео** (геометрик, оптик) изомериялар бор. Буларнинг биринчисида бирорта лиғанд баъзи ҳолларда металл билан координацион боғ орқали тўғридан-тўғри боғланган бўлса, бошқаларида у кристалл тўрнинг координацион таъсир доирасидан ташқарида бўлади. Буни қўйидаги комплекс бирикма  $[CrCl_2(H_2O)_6]$  мисолида намойиш қилиш мумкин:



Стереоизомерлар бир хил кимёвий боғланишга эга, лекин бир-биридан фазодаги жойлашуви бўйича фарқ қиласи. Кўйида

кўрсатилганидек,  $Pt(NH_3)_2Cl_2$ - комплекс бирикмада хлор – лигандлар ёнма-ён ҳолда (а) ёки қарама-қарши томонларда жойлашиши мумкин:



Координацион сферада донор атомларининг турлича жойлашуви ҳисобига вужудга келадиган изомерия тури **геометрик ёки қисс- ва транс- изомерия** дейилади.

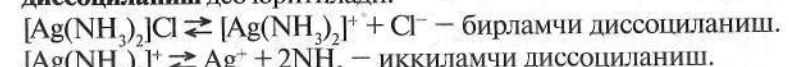
Кўйида:  $Pt(NH_3)_2Cl_2$  комплекс бирикмадаги геометрик изомерларнинг кўриниши тасвирланган: а) қисс-изомер; б) транс-изомер.

Бир хил группалар ёнма-ён жойлашган изомер молекулалари қисс-изомер, бир хил группалар бир-биридан узоқда жойлашганлари эса транс-изомер ҳисобланади.

Кўзгуда бир-бирининг аксини ифодаловчи изомерлар оптик изомерлар турига киради. Инсоннинг иккى қўли бир-бирига жуда ўхшагани билан улар бир-бирига барча жиҳатдан мос келади деб бўлмайди. Оптик изомерларнинг физик ва кимёвий хоссалари ўзаро ўхшашиб, кўринишлари фақат кўзгудагина акс этгандагина яқинлигини айтаб ўтамиш.

#### IX.4. КОМПЛЕКС БИРИКМАЛарНИНГ БАРҚАРОЛИГИ ВА УЛАРДАГИ БОҒЛАНИШ ТАБИАТИ

Комплекс бирикмаларнинг барқарорлиги анчагина омилларга боғлиқ. Бундай бирикмаларда ташқи ва ички доираларнинг барқарорлиги ҳар хил бўлади. Ташқи доирадаги комплекс ион электростатик кучлар орқали боғланниб, сувли эритмаларда осон ажралади. Бундай парчаланиш **бирламчи диссоциланиш** дейилади ва у кучли электролитлар каби тўлиқ ўтади. Ички сферада бўлган лиғандлар марказий атом билан анча кучли боғланган бўлиб, кам даражада ажралади. Комплекс бирикманинг ички сферасидаги парчаланиш **иккиламчи диссоциланиш** деб юритилади.



Иккиласи диссоциланиш комплекс заррача, марказий ион ва лигандлар орасида мувозанат вужудга келгандагина мавжуд бўла олади. Мисол тариқасида  $[Ag(NH_3)_2]^+$  ни олайлик. Унинг ионларга диссоциланиши барча кучсиз электролитлар каби массалар таъсири қонунига бўйсунади ҳамда **мувозанат комплекс константаси ёки бекарорлик константаси** дейилади:

$$K = \frac{[Ag^+] \cdot [NH_3]^2}{[Ag(NH_3)_2]^+} = 6,8 \cdot 10^{-8}$$

Комплекснинг бекарорлик константаси турли комплекс ионлар учун ҳар хил қийматга эга бўлиб, комплекснинг қанчалик барқарорлигини билдиради.

**IX.1 -жадвалда** кумушнинг бир турга кирувчи комплекслари учун бекарорлик константаси кўрсатилган:

*IX. 1 - жадвал  
Кумуш комплекслари бекарорлик константаси*

Комплекс ионлар	Бекарорлик константаси
$[Ag(NO_3)_2]^-$	$1,3 \cdot 10^{-3}$
$[Ag(NH_3)_2]^+$	$6,8 \cdot 10^{-8}$
$[Ag(S_2O_3)_2]^{2-}$	$1 \cdot 10^{-13}$
$[Ag(CN)_2]^-$	$1 \cdot 10^{-21}$

Жадвал маълумотларидан комплекснинг барқарорлиги нитрат ион  $[Ag(NO_3)_2]^-$  дан циан  $[Ag(CN)_2]^-$  ионига ўтиши билан ортиб борялти.  $[Ag(CN)_2]^-$  иони жуда барқарор бўлгани учун комплекс туз эритмасига калий йодид қўшилганда ҳам кумуш йодид чўкмаси ҳосил бўлмайди. Кумуш сульфиднинг эрувчанлик қўпайтмаси жуда кичик бўлганлиги сабабли водород сульфид қўшилганда кумуш сульфид чўкмаси пайдо бўлганлиги сезилади.

Кейинги вақтларда комплекс бирикмалар мустаҳкамлини тавсифлашда бекарорлик константасининг акси бўлган катталикини – барқарорлик константаси деб аташ таклиф қилинди. Улар орасида қўйидаги нисбат бор:

$$K_{\text{барқ.}} = 1/K_{\text{бекар.}}$$

$[Ag(NH_3)_2]^+$  иони учун бекарорлик константаси қўйидагича ифодаланади:

$$K_{\text{барқ.}} = \frac{1}{K_{\text{бекар.}}} = \frac{[Ag(NH_3)_2]^+}{[Ag^+] \cdot [NH_3]^2}$$

Эритмаларда кучсиз электролитлар, масалан, кўп негизли кислоталардаги каби комплексларнинг **босқичли** диссоциланиши учрайди.

Барқарорлик константаси марказий атом билан лигандларга кўп жиҳатдан боғлиқлиги амалда исботланган. Марказий ионлари кучсиз қутблантириш хусусиятига эга комплексларда (ишқорий ва ишқорий-ер металларда) барқарорлик марказий ион билан лигандлар орасидаги электростатик бирикишнинг кучайиши орқали ортиши аниқланган бўлиб, марказий ион ва лигандлар заряди юқори ҳамда уларнинг радиуси кам бўлганда комплекснинг барқарорлиги юқори бўлади. Бундай катионлар  $[NH_4]Cl$ ,  $K[MgCl_3]$  таркибида кичик давр элементлари кислород, азот  $K[AlH_4]$ ,  $K[AlF_4]$  ва  $F^-$  ионлари бор лигандлар билан бирмунча барқарорроқ бўлган комплекслар ҳосил қиласи.

Платина оиласи металлари ҳосил қилган катионлар, симоб, кумуш ва олтин ионлари (буларда қутбланиш кучли намоён бўлади ва марказий атом билан лигандлар орасидаги боғланиш ковалент боғланишга яқин) сингил қутбланувчи лигандлар билан ҳосил қилган комплекслари бирмунча барқарор бўлади. Буларга таркибида фосфор ва олтингурут атомлари,  $\Gamma^-$  ионлари бор лигандлари мисол бўла олади. Ўз лигандларини тез алмаштира оладиган комплекслар **лабил**, қийин алмаштирувчилари эса **инерт комплекслар** деб юритилади. Лабил ва инерт комплекслар орасидаги фарқ вужудга келувчи мувозанатнинг ҳолати билан эмас, балки аксинча, лигандлар алмашингандаги реакция натижасида ҳосил бўладиган мувозанат тезлиги билан белгиланади.

Комплекс бирикмаларнинг асосий қисми металлнинг марказий иони билан лиганд аниони ёки қутбланган молекула орасидаги электростатик тортишув ҳисобига вужудга келади деб қаралади. Тортишув кучлари билан бир қаторда бир хил зарядланган лигандлар орасида электростатик итарилиш кучлари ҳам мавжуд бўлади. Натижада минимал потенциал энергияга эга бўлган барқарор атомлар (ионлар) группачаси вужудга келади.

Комплекс бирикмаларнинг ҳосил бўлиш назарияси дастлаб асримизнинг йигирманчи йилларида В. Коссел билан А. Магнус томонидан ишлаб чиқилган. Олимлар ионларни деформацияланмайдиган шар, зарядланган доираларга ўхшатиб, булар ўзаро Кулон қонуни бўйича бирикади, деган фикрни ўртага ташладилар. Комплекс ҳосил қилувчи ион ўзига тескари зарядланган ионни ҳам, қутбли молекулани ҳам тортаверади. Иккинчи томондан, марказий ион атрофида қанчалик кўп заррачалар тўпланса, комплекс ҳосил қилувчи заррачалар орасидаги ўзаро итарилиш кучлари ҳам шунчалик кўп бўлади. Коссел билан Магнус ўз тажрибаларига асосланиб, лигандлар билан комплекс ҳосил қилувчилар орасидаги боғланиш энергиясини ҳисоблаб чиқдилар. Шунга кўра, лигандлар сони кўпайиб бориши билан улар орасидаги ўзаро итарилиш кучлари кучаяди, бу эса комплекс мустаҳкамлигининг камайишига олиб келади (IX.2-жадвал).

IX. 2 - жадвал  
Турли зарядли ион-комплекс ҳосил қилувчиларнинг  
координацион сонлари

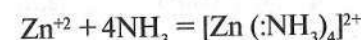
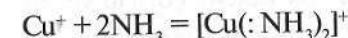
Тартиб сони	Комплекс ҳосил қилувчилар(ионлар)	Коопр.сони
1	Бир зарядлилар	2;3
2	Икки зарядлилар	4
3	Уч зарядлилар	4;6

Шундай қилиб, электростатик тушунчалар комплекс бирикмаларнинг ҳосил бўлишини тушунтириб, уларнинг мустаҳкамлик даражасини назарий жиҳатдан аниқлашга ёрдам беради ва маълум даражада аниқланган координацион сонларни изоҳлаб беради. Аммо комплексларни деформацияланмайдиган зарядланган доира сифатидаги агрегат деб қаралиши, қандайдир моделга ўхшатилиши уларнинг кўпгина ўзига хос хусусиятларини тушунтириб беришга ожизлик қилди. Чунончи, бу тушунчалар координацион сони тўртга тенг бўлган бир қанча комплекслар ( $Pd^{+2}$ ,  $Pt^{+2}$  ва бошқалар) ясси тузилишга эвалигини изоҳлаб бера олмади. Зарядланган шар модели бўйича тушунтириладиган бўлса, бу ерда тўртта лиганд тетраэдрик, жойлашуви energetik жиҳатдан осонроқ бўларди.

Электростатик тушунчалар комплекс бирикмаларнинг магнит хоссаларини тушунтиришга ҳам ожизлик қилди.

Ҳозирги вактда комплекс бирикмалардаги кимёвий боғларни тушунтириш ва ҳисоблаш ишларида квант-кимё усулларидан фойдаланилмоқда. Бунда комплекс ҳосил бўлишининг валент боғлари усули ва кристалл майдон назариясидан фойдаланилади.

$NH_4^+$  иони амиак молекуласида электрон жуфти борлиги туфайли ҳосил бўлиши маълум. Уни амиак молекуласининг водород ионига бирикиси натижасида ҳосил бўлади деб тушунтирилади. Амиак молекуласининг металлар билан бирикаб амиакатлар ҳосил қилиши ҳам шу тарзда боради:



Валент боғлар усули бўйича комплексларнинг ҳосил бўлишида лигандларнинг жуфт электронлари қатнашганда донор-акцептор боғлар вужудга келади. Электрон жуфтлар лиганд билан марказий ион орасида комплекс ҳосил қилувчининг эркин гибрид орбиталларини эгаллаган ҳолда умумлашиб қолади.

Юқорида келтирилган мисолда  $Cu^{+2}$  ва  $Zn^{+2}$  ионлари учинчи тугалланган қаватга эга бўлиб, тўртинчи қаватда уларда бўш s- ва p- орбиталлар бор.  $[Cu(NH_3)_2]^+$  комплексида амиакининг ўнта электрони sp-гибрид орбиталларни эгаллайди, бундай гибридланиш заррачанинг тўғри чизиқли бўлишини белгилайди.  $[Zn^{+2}(NH_3)_4]^{P+}$  комплексида эса тўртга электрон жуфт sp-гибридланган орбитални эгаллайди ва бунда комплекс тетраэдрик тузилишга эга бўлади.

Донор-акцептор боғланишнинг ҳосил бўлишида комплексларда s- ва p-орбиталлар билан бир қаторда d-орбиталлар ҳам қатнашиши мумкин. Бунда валент боғлар назариясига кўра гибридланишда d-орбиталлар иштирок этади. Шундай қилиб, комплекслар ҳосил бўлишида sp,  $sp^2$ ,  $sp^3$ ,  $sp^2d$  ва  $sp^3d^2$ -гибридланиш ҳоллари учрайди. Бунда комплекслар

тегишлича чизиқли, тригонал, тетраэдрик, ясси квадрат ва октаэдрик түзилишга эга бўлади.

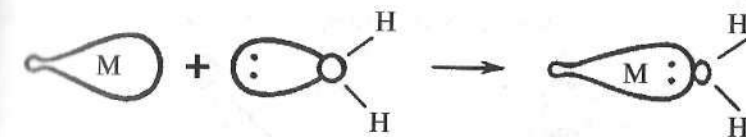
Юқорида келтирилган комплекс  $[Zn(NH_3)_4]^{2+}$  да рух иони лигандлар учун (схемада шартли равища нуқталар билан кўрсатилган) электрон жуфтларни битта 4s ва учта 4p орбиталлар узатади, бунда  $sp^3$ -гибридланиш (тетраэдрик координацияланиш) амалга ошади. Координацион сони иккига тенг бўлган  $sp$ -гибридланиш  $[Ag(NH_3)_2]^+$  комплексида лигандлар чизиқли координацияланган бўлади.

Валент боғлар усули комплекс бирималарнинг маълум координацион сонлари ҳамда геометрик шаклларини тушунтириб беради, шунингдек, комплексларнинг реакцияга киришиш-киришмаслигини олдиндан айтиб беришга ҳам имкон беради. Бироқ валент боғлар усули комплексларнинг оптик хоссаларини, улардаги боғланишнинг барқарорлигини миқдорий жиҳатдан ифодалаш ва стереокимё масалаларини анализ қилишда бирмунча ожизлик қиласди.

#### IX.5. КРИСТАЛЛ МАЙДОН НАЗАРИЯСИ

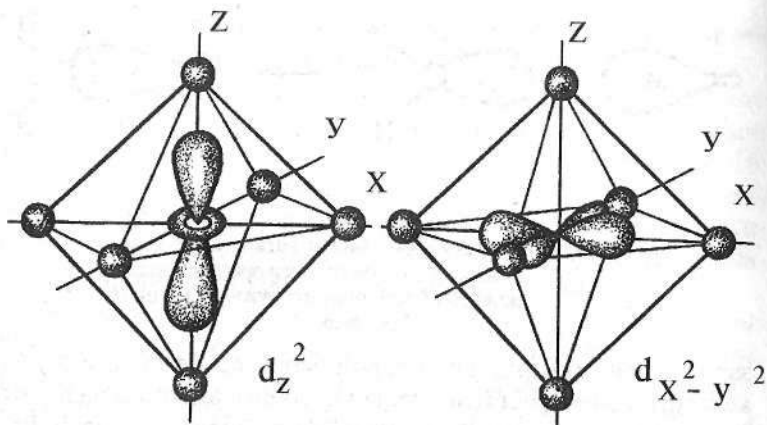
Ушбу назария қаттиқ кристалл моддалар хоссаларини изоҳлашга қаратилган. Бу назарияга мувофиқ барча металларнинг ионлари комплекс ҳосил қилиш хусусиятига эга бўлиб, бу оралиқ элементларда кучлироқ намоён бўлади. Оралиқ металлар комплексларининг магнит хоссалари ва ранги металлар атомлари орбиталларида d-электронларнинг борлиги билан изоҳланади. Оралиқ металлар комплексларидаги кимёвий боғланиш моделини ва бу моддаларга хос бўлган хоссалар **кристалл майдон назарияси** ёрдамида тушунтирилади. Бу назария марказий ионнинг d-орбиталларига лигандларнинг таъсири этишини кўрсатади. Эркин атом ёки ионнинг битта электрон қобигига тегишли барча d-электронлар энергияси бир хил бўлиб, бу электронлар бир энергетик сатҳи эгаллайди.

Металл ионининг ўз атрофига лигандлар (масалан, сув тўплаш хусусияти Льюиснинг кислота-асос бирикини назарияси асосида тушунтирилади. Бунда асосни, бошқача қилиб айтганда, лигандни электрон жуфтлари донори деб қараш мумкин. Бу электронларни акцептор вазифасини ўтовчи металл ионининг вакант орбитали қабул қиласди. Металл иони билан уни ўраб турувчи лигандлар орасидаги тортишиши металл ионидаги мусбат



IX.1.-расм. Металл атоми билан лиганд орасидаги  
Льюис кислотаси ва асоси орасида донор-  
акцептор бирекишининг вужудга келиши  
схемаси.

заряд билан лиганддаги манфий зарядлар орасида вужудга келадиган электростатик кучлар ҳисобига амалга ошади, деб фароз қилиш мумкин. Ион ҳолатдаги лигандлар (масалан,  $Br^-$  ёки  $SCN^-$ ) бўлганда электростатик бирекиши металл марказидаги мусбат заряд билан ҳар бир лиганддаги манфий заряд орасида қарор топади. Лиғандлар сифатида нейтрал молекулалар намоён бўлса (масалан, сув ёки амиак бўлганда), бу қутбли молекулаларнинг электрон жуфтлари жойлашган манфий қисми металл марказига йўналган бўлади. IX.1 -расмда кўрсатилганидек, лигандлар марказий металл билан кучли боғланади. Льюис асоси ролини бажарувчи лиганд металлнинг гибрид орбиталига электрон бериб, электрон донор ишини бажаради. Аммо лиғандлар бир-биридан қочишига ҳам интилади. Шу сабабли, ҳар қандай комплексда ҳам лигандларнинг металлга тортишиш кучи билан лигандларнинг ўзаро итарилиш кучлари орасида мувозанат вужудга келади. Лиғандларнинг металл маркази атрофида геометрик жойлашувчи металл билан лигандлар орасида максимал тортишув кучларининг вужудга келиши лигандлар орасидаги итариш кучларини минимал ҳолатга келтиради. Бу барқарор комплекс ҳосил бўлишининг асосий шарти ҳисобланади. Бир вақтнинг ўзида металл ионининг ташқи электронлари билан лигандлардаги манфий зарядлар орасида итарилиш содир бўлади. Буни кристалл майдоннинг таъсири ёки лигандлар майдони дейилади. Натижада металл ионининг d-электронлари энергияси ортади. Металл иони d-орбиталларининг ҳаммаси лигандлар майдони таъсирига бир хилда берилмаслиги мумкин, албатта. d- орбиталларнинг фазодаги йўналиши беш хил бўлиши мумкинлиги аниқланган



IX.2-расм. Октаэрик комплексда  $d_z^2$  ва  $d_{x^2-y^2}$  орбиталларининг ҳолати.

( $x$ ,  $y$ ,  $z$  ўқларида). Кристалл майдон назарияси  $d$ -электрон булутлари лигандлар эгаллаган жойларни банд қилмасликка интилишини назарда тутади. Марказий ионнинг  $d$ -электронлари сони кўпайгандан комплекснинг барқарорлашиш энергияси ўзгаради.

IX.2-расмда лигандлар билан  $d_{x^2-y^2}$  ва  $d_z^2$  орбитал орасида энг кўп электростатик қаршилик кучи пайдо бўлади.  $d_{xy}$  - орбиталга лигандларнинг таъсири кучсизроқ бўлади. Колган  $d$ -орбиталлар эса кўйи энергетик ҳолатни эгаллайди.

Тетраэдрик комплексларда лигандлар  $d_{xy}$ ,  $d_{yz}$  ва  $d_{zx}$  орбиталларга энг кўп электростатик қаршилик кўрсатади, бу ерда  $d_{x^2-y^2}$  ва  $d_z^2$  орбиталлар кўйи энергетик ҳолатни эгаллайди.

Лигандлар ҳосил қилган майдон кучининг лигандлар табиатига боғлиқлиги аниқланган. Комплекс бирикмалар спектрини ўрганиш лигандлар кристалл майдони кучининг сусайиб боришига кўра қуидаги қаторга жойланишини кўрсатган:



Бу кетма-кетлик спектрокимёвий қатор дейилади.

Комплексларнинг чуқурроқ тадқиқ қилиниши натижасида оралиқ металларнинг ионлари билан лигандлар орасидаги кимёвий боғланиш қисман ковалент табиатга эга эканлиги аниқланди.

Комплекс бирикмаларни ўрганишда Республикаизм олимларининг хизмати ниҳоятда катта. А. Шамсиев, М. А. Азизов, академик Н. А. Парпиев бошчилигида арилгидразонлар комплекси кимёси ўрганилди. Координацион бирикмалар термолизи, нодир, кам тарқалган ҳамда ўткинчи металлар ҳосил қилувчи комплекслар, тиоциамат комплекслари, уларнинг кристалл-кимёси ва улар билан боғлиқ бошқа қатор масалалар тадқиқ қилинди. Координацион бирикмаларнинг ўзига хос хусусиятлари кўп тажрибалар ёрдамида аниқланди. Олинган комплексон ва комплексонатларнинг халқ хўжалигидаги кўлланиш соҳалари топилди. Ўсимликларнинг турли касалликларга қарши ишлатиладиган препаратларга кўшиладиган комплексонлар амалиётга татбиқ этилди; оқава сувларни тозалаш, зарарли газларни тутиб қолиш ва рангли металларни ажратиб олишда қўл келди. Бу ишларни бажаришда, А. Б. Аловитдинов, А. Қўшоқбоев, Ҳ. Икромов, Л. Толипова ва бошқаларнинг хизмати катта бўлди.

### Қайтариш учун материал

**Бобнинг қисқача мазмуни.** Координацион (комплекс) бирикмаларда металлар ионини ўраб турувчи ва лигандлар деб аталувчи ион ёки молекулалар мавжуд бўлади. Металл иони ва лигандлар комплекснинг координацион сферасини ташкил этади. Металл ионига бириккан лиганд атоми донор атом дейилади. Металл ионига бириккан донор атомлар сони **координацион сон** деб аталади. Координацион бирикмаларда изомерия ҳодисаси намоён бўлади. Буларнинг *стереоизомерия, геометрик* ва *оптик* турлари мавжуд. Координацион бирикмаларнинг қўпгина хоссалари кристалл майдон назарияси орқали тушунтирилади.

### Бобни ўрганишдан мақсад

- Металлнинг берилган оксидланиш даражасига кўра комплекс ионнинг зарядини аниқлаш.

2. Берилган формулага кўра координацион бирикмаларни номлай олиш.
3. Берилган таркибига кўра мумкин бўлган изомерларни ёза билиш.
4. Спектрокимё қаторини тавсифлаш

### *Mash'ka masalalar*

1. Қуидаги комплекс бирикмаларни ИЮПАК номенклатураси бўйича номланг, ички координацион сфераси, комплекс ҳосил қўлувчи ион, лигандлар ва ташқи сфера ионларини кўрсатинг: а)  $K_2[PtCl_4]$ ; б)  $K_4[Fe(CN)_6]$ ; в)  $[Ag(NH_3)_2]_2Br$ ; г)  $K[BF_4]$ .
2. Валент боғлар усули ёрдамида аммиак молекуласининг лиганд бўла олиши, аммоний катиони  $NH^{+4}$  нинг эса лиганд бўла олмаслигини тушунтириб беринг.
3. Лабиль (“ўзгарувчан”) ва инерт (“барқарор”) комплекслар бир-биридан қандай фарқланади?
4. Координацион бирикмаларда қандай гибридланишларни биласиз?
5. Қуидаги координацион бирикмаларнинг ҳар бирида металлининг марказий атоми оксидланиш даражасини кўрсатинг:
  - а)  $K_4[Fe(CN)_6]$ ; б)  $Na_3[Cr(C_2O_4)_3]$ ;
  - в)  $[Pt(NH_3)_4Cl_2]Cl_2$ ; г)  $[Cr(NH_3)_4Br_2]Br$ .
6.  $[Pt_{(en)}(NO_2)_2]Br_2$  бирикмаси стереоизмерларининг тузилиш шаклини ифодаланг.
7. Тажрибалар темир (II) қуий спин ҳолатида бўлганида унинг ион радиуси юқори спин ҳолатидагига нисбатан паст бўлишини кўрсатди. Бу ҳолатни қандай изоҳлаш мумкин?

### Х Б О Б

## ЭЛЕМЕНТЛАРНИНГ УМУМИЙ ХОССАЛАРИ ВА УЛАРНИНГ АСОСИЙ БИРИКМАЛАРИ. S - ЭЛЕМЕНТЛАР

### X.1. БИРИНЧИ ГРУППА АСОСИЙ ГРУППАЧАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРНИНГ УМУМИЙ ХОССАЛАРИ

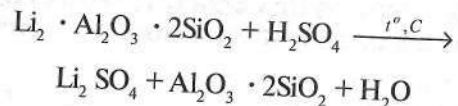
Биринчи группа асосий группачаси элементлари ишқорий металлар деб аталиб, улар Li, Na, K, Rb, Cs ва Fr элементларидан иборат. Бу элементларнинг ташқи электрон қаватларида  $s^1$  электронлари мавжуд. Шунинг учун бу элементлар кимёвий реакция пайтида  $s_1$  электронни осонгина йўқотиб кучли қайтарувчи хоссасини намоён қиласи ва доимо +1 оксидланиш даражасига эга бўлади. Бу элементларда Li дан Fr га томон атом радиуслари катталашади, аммо ион зарядлари ўзгармайди. Шунинг учун бу элементларнинг металлик ва қайтарувчилик хоссалари ортиб боради. Бу элементларни ишқорий металлар деб аталишига сабаб, улар сув билан шиддатли реакцияга киришиб, асос ва водород ҳосил қиласи. Ҳосил бўлган асослари кучли ишқорлардир.

**Табиятда учраши.** Ишқорий металлар соф ҳолда табиятда учрамайди. Кўпгина элементларга ўхшаб, улар алюмосиликатлар таркибида учрайди. Литийнинг энг муҳим минераллари лепидолит  $K_2O \cdot 2Li_2O \cdot Al_2O_3 \cdot 6SiO_2 \cdot Fe(OH)_2$ , сподумен  $Li_2O \cdot Al_2O_3 \cdot 2SiO_2$ , амблигонит  $LiAlPO_4F$  ёки  $LiAlPO_4OH$  ва бошқалар. Натрий минераллари тош туз  $NaCl$ , Глабуер тузи  $Na_2SO_4 \cdot 10H_2O$ , криолит  $Na_3AlF_6$ , бура  $Na_2B_4O_7 \cdot 10H_2O$ , сильвинит  $NaCl \cdot KCl$ , чили селитраси  $NaNO_3$ , дала шпати  $Na_2O \cdot Al_2O_3 \cdot 6SiO_2$  ҳолида урайди. Калий минераллари сильвинит  $NaCl \cdot KCl$ , дала шпати  $K_2O \cdot Al_2O_3 \cdot 6SiO_2$ , сильвин  $KCl$ , карналлит  $KCl \cdot MgCl_2 \cdot 6H_2O$  ва ўсимлик кули таркибида  $K_2CO_3$  ҳолида учрайди.

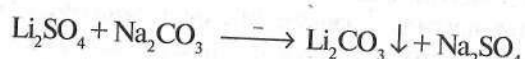
Рубидий элементи табиятда кенг тарқалган бўлишига қарамай, мустақил минераллар ҳосил қilmайди. Табиятда у калийнинг йўлдоши ҳисобланиб, турли тоғ жинслари, айниқса, алюмосиликатлар таркибида учрайди. Цезий элементи рубидийга қараганда анча сийрак элемент ҳисобланади. Таркибида энг кўп цезий бўлган минерал- полуцит  $4Cs_2O \cdot 4Al_2O_3 \cdot 18SiO_2 \cdot 2H_2O$  дир.

Франций элементи минераллари табиятда учрамайди, унинг изотоплари сунъий равишда ҳосил қилинади.

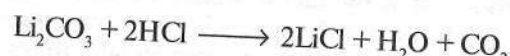
**Олиниши.** Таркибидаги юқоридаги элементлар бўлган миераллар биринчи навбатда бойитилади (ортиқча жинслар чиқариб ташланади). Бойитилган рудалар таркибидаги элементларни эритмага ёки қайта ишлаш учун қулай ҳолатта келтирилиб қўйидаги усувлар билан олинади:



Ҳосил қилинган  $\text{Li}_2\text{SO}_4$  ни карбонатлар ҳолида чўктирилади:

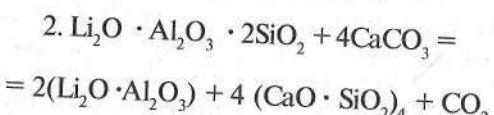


Ҳосил қилинган карбонатлар  $\text{HCl}$  иштирокида эритмага ўтказилади.



Ҳосил қилинган  $\text{LiCl}$  ни 1:1 нисбатда  $\text{KCl}$  тузи билан араплаштириб суюқлантирилади ва электролиз қилинади. Бунда анод сифатида графитдан, катод сифатида темир электродлардан фойдаланилади. Катодда  $\text{Li}$  метали қайтарилади:  $\text{Li}^+ + \bar{e} \longrightarrow \text{Li}$ .

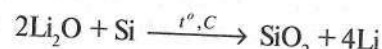
Анодда эса хлор иони оксидланади:  $2\text{Cl}^- - 2\bar{e} \longrightarrow \text{Cl}_2$ .



Ҳосил қилинган литий минерали ишқор таъсирида эритмага ўтказилади:  $\text{Li}_2\text{O} \cdot \text{Al}_2\text{O}_3 + \text{Ca}(\text{OH})_2 = 2\text{LiOH} + \text{CaO} \cdot \text{Al}_2\text{O}_3$ .

Ҳосил қилинган  $\text{LiOH}$  эритмаси  $\text{HCl}$  таъсирида  $\text{LiCl}$  тузыга айлантирилади, эритмани буғлатиб қолган  $\text{LiCl}$  тузи суюқлантириб электролиз қилинади.

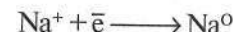
3. Тоза ҳолдаги литий метали литий оксиди  $\text{Li}_2\text{O}$  ни кремний ёки алюминий билан қайтариб олинади:



Натрий метали асосан икки хил усул билан олинади:

- Натрий гидроксидни суюқлантириб, электролиз қи-

линиади. Бунда катод темирдан, анод эса никелдан ясалади, катодда  $\text{Na}$  иони қайтарилади:

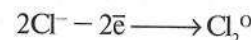


Анодда эса  $\text{OH}^-$  ионлари оксидланаб, кислород ажралиб чиқади:



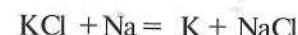
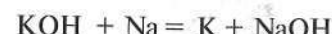
Бу усул тоза натрий олиниши ва жараённинг паст температурада олиб борилиши каби афзаликларга эга. Лекин хомашё сифатида  $\text{NaOH}$  нинг таннархи бирмунча юқорилигини эслатиб ўтиш лозим.

2.  $\text{NaCl}$  тузи суюқлантириб, электролиз қилинади. Бу усулда хомашё сифатида тоза ҳолдаги  $\text{NaCl}$  ишлатилса,  $\text{NaCl}$  билан  $\text{Na}$  металининг суюқланыш температуралари бир-бирига яқин бўлгани учун натрий металини соғ ҳолда ажратиб олиш анчагина ноқулайдир. Бундан ташқари, натрийнинг тўйинган буғ босими тахминан ҳавонинг тўйинган буғ босимига яқин қийматта эга, бу эса натрийнинг кўп йўқотилишига сабаб бўлади. Шунинг учун  $\text{NaCl}$  тузыга  $\text{NaF}$ ,  $\text{KCl}$  ёки  $\text{CaCl}_2$  тузлари араплаштирилиб, унинг суюқланыш температурасини камайтириб, электролиз қилинади. Катодда  $\text{Na}$  ва ионлари қайтарилади. Бу арапашма буғлатириб, ҳайдаб  $\text{Na}$  ажратиб олинади. Анодда эса  $\text{Cl}^-$  иони оксидланади:



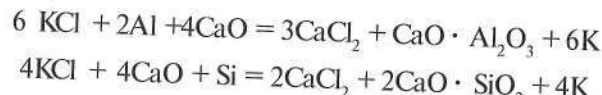
Юқорида кўриб ўтилган усувларни калий металини олиш учун кўллааб бўлмайди. Чунки калийнинг реакцияга киришиш хусусияти кучли, яъни ажралиб чиқаётган кислород билан тезда оксидланаб кетади. Шунинг учун калийни олишда қўйидаги усувлардан фойдаланилади:

1. Суюқлантирилган  $\text{KOH}$  ёки  $\text{KCl}$  эритмасидан калийни натрий билан сиқиб чиқарилади:



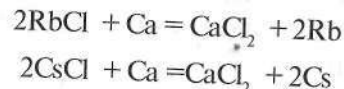
2.  $\text{KCl}$  ва  $\text{NaCl}$  тузлари арапашмасини суюқлантириб электролиз қилинади. Катодда қайтарилган  $\text{Na}$  ва  $\text{K}$  арапашмалари вакуумда ҳайдалиб калий ажратиб олинади.

3. KCl тузи вакуумда алюминий ёки кремний билан қайтариб олинади:

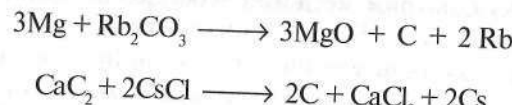


Рубидий ва цезийни олишнинг энг қулай усуллари қуйидагилардан иборат:

1. Хлорли бирималарини қиздириб, вакуумда Ca билан қайтарилади:



2. Карбонатлари ёки хлоридлари юқори температурада Mg ёки CaC<sub>2</sub> иштирокида қайтарилади:

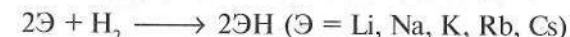


Li, Na, K – металлари саноатла герметик беркитилган темир идишларда, лабораторияда эса керосин остида сақланади. Rb ва Cs металлари пайвандланган шиша ампулаларда сақланади.

**Хоссалари.** Li, Na, K, Rb элементлари оқиши кумуш рангли ялтироқ, Cs сарғиши-тилла рангли, осон суюқланадиган металлардир. Ҳавода ўз-ўзидан оксидланади. Оксидланиш жараёни нам ҳавода шиддатли равишда рўй беради. Бу элементлар иссиқликни ва электр токини яхши ўтказади. Калий ва рубидий кучсиз радиоактив хосса намоён қиласди. Францийнинг узоқ яшайдиган изотоплари йўқ. Энг узоқ яшайдиган изотопининг ярим емирилиш даври 21 минутни ташкил этади. Ҳамма ишқорий металлар кучли қайтарувчилардир. Уларнинг стандарт электрод потенциаллари манфий бўлиб, мутлақ қўйматга эга. Ишқорий металлар ҳосил қилган бирималарда кўпинча ион боғланиш мавжуд. Бу боғланиш литийдан цезийга томон группа бўйича камайиб боради. Суюқлантирилганда элементлар ионлашган ҳолатда бўлиб, электр токини яхши ўтказади. Ишқорий металлар ионлари комплекс бирималар ҳосил қилмайди, чунки уларнинг мусбат зарядлари кичик, радиуслари эса каттадир. Бундан

ташқари, уларнинг ташқи электрон қаватларида d-электронлар мавжуд эмас.

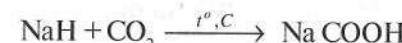
**Бирималари.** Ишқорий металлар водород билан қиздирилганда бирикраб гидридлар ҳосил қиласди:



Бу гидридлар ионли панжарага эга бўлган қаттиқ кристалл моддалардир. Гидридларда водород иони H<sup>+</sup> анион ролини бажаради. Буни суюқлантирилган ёки аммиакли әритмаларини электролиз қилиш натижасида анодда водород молекуласининг ҳосил бўлиши билан исботлаш мумкин. Гидридларнинг термик барқарорлиги LiH дан CsH га томон группа бўйича камайиб боради. Ишқорий металларнинг гидридлари кучли қайтарувчилардир. Сув билан шиддатли реакцияга киришиб водородни сиқиб чиқаради:



Қиздирилганда гидридлар CO<sub>2</sub> билан бирикраб органик бирималар ҳосил қиласди:

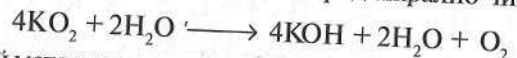


Ишқорий металлар гидридларининг реакцияга кириш хусусияти LiH дан CsH га ўтган сари ортиб боради. Ҳамма ишқорий металлар кислород билан осон реакцияга киришади. Ортиқча миқдорда кислород иштирокида литий Li<sub>2</sub>O ва қисман Li<sub>2</sub>O<sub>2</sub> ҳосил қиласди, натрий эса Na<sub>2</sub>O ва Na<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, K, Rb, Cs лар эса Э<sub>2</sub>O ва Э<sub>2</sub>O<sub>2</sub> таркибли оксид ва кўш пероксидлар ҳосил қиласди.

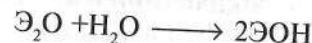
**Литий ва натрий** оксидлари рангиз, **калий** ва **рубидий** оксидлари сариқ, **цезий оксиди** эса қизғиши тусли моддалардир. Бу металларнинг пероксидлари диамагнит O<sub>2</sub><sup>-2</sup> ионига, кўш пероксидлари эса парамагнит O<sub>2</sub><sup>-1</sup> ионига эга бўлиб, нейтрагл молекуласидан боғланиш энергияси билан қисман фарқ қиласди. Пероксидлар ва қўш пероксидлар кучли оксидловчилардир. Ишқорий металларнинг пероксидлари водород пероксиднинг тузлари бўлиб, сувда эриши натижасида тўлиқ гидролизланади:



Хосил бўлган  $\text{H}_2\text{O}_2$  ишқорий муҳитда тезда сувга ва кислородга парчаланиб кетади. Ишқорий металларнинг қўш пероксидларига сув таъсир эттирилса, кислород ажralиб чиқади:



Ишқорий металларнинг оксидлари сув билан яхши реакцияга киришиб, гидроксидлар ҳосил қиласи:

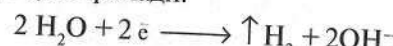


Ишқорий металларнинг гидроксидлари рангсиз, сувда яхши эрийдиган, осон суюқланувчи кристалл моддалардир. Саноатда энг кўп ишлатиладиган ишқорлар асосан ўювчи натрий ( $\text{NaOH}$ ) ва ўювчи калий ( $\text{KOH}$ ) дир. Бу ишқорлар кучли кристаллогидратлар бўлгани учун ҳаводаги намни осон ўзига бириктириб олади. Суюқлантирилган ишқорлар чинни ва шишаларни эрита олади:

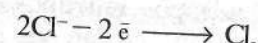


Ўювчи натрий техникада асосан  $\text{NaCl}$  эритмасини электролиз қилиш усули билан олинади. Бунда катод сифатида темирдан, анод сифатида графитдан ясалган электродлар ишлатилади.

Катодда сув қайтарилади:



анодда хлор иони оксидланади:



Катодда қайтарилмаган  $\text{Na}^+$  ионлари билан  $\text{OH}^-$  бирикib  $\text{NaOH}$  ни ҳосил қиласи. Бундай  $\text{NaOH}$  унча тоза бўлмайди, чунки унинг таркибида электролизга учрамаган  $\text{NaCl}$  бўлади. Тоза ҳолдаги  $\text{NaOH}$  олиш учун, катод сифатида симобдан фойдаланилади. У ҳолда катодда водород ажralиб чиқмай, натрий иони қайтарилади:



Ажralиб чиқсан  $\text{Na}$  металлини симоб ўзида эритиб амальгама ҳосил қиласи. Амальгама сувли идишларга солингандан таркибидаги  $\text{Na}$  эриб,  $\text{NaOH}$  ҳосил қиласи.

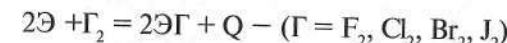
Баъзи ҳолларда  $\text{NaOH}$  ни сода эритмасини оҳакли сув билан ишлов бериш усули орқали олиш мумкин:



Ҳамма ишқорий металлар кислоталар билан реакцияга киришиб, туз ҳосил қиласи ва водородни сиқиб чиқара олади:



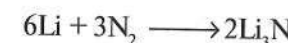
Ишқорий металлар озгина қиздирилганда галогенлар билан бирикib галогенидларни ҳосил қиласи:



Металларга олтингугурт таъсир эттириб ёки ишқорларни водород сульфид билан нейтраллаб ишқорий металларнинг сульфидлари ҳосил қилинади:  $2\text{Э} + \text{S} \longrightarrow \text{Э}_2\text{S}$



Ишқорий металлардан фақатгина  $\text{Li}$  оддий шароитда азот билан бирикib нитрид ҳосил қиласи:



Литийнинг бу нитриди сув билан шиддатли реакцияга киришади:

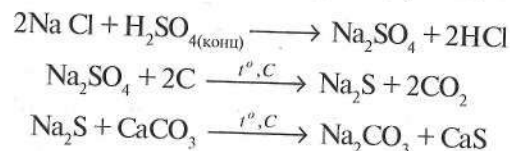


Бошқа ишқорий металларнинг нитридлари юқори температурада ва электр учқунлари таъсирида ҳосил қилинади, улар оддий шароитда бекарор бўлган газлардир. Ишқорий металлар кўп асосли кислоталар қоллиқлари билан ўрга  $\text{Э}_2\text{CO}_3$ ,  $\text{Э}_2\text{SO}_3$ ,  $\text{Э}_2\text{SO}_4$ ,  $\text{Э}_3\text{PO}_4$  ва нордон  $\text{ЭHCO}_3$ ,  $\text{ЭHSO}_3$ ,  $3\text{HSO}_4$ ,  $\text{ЭH}_2\text{PO}_4$ ,  $\text{Э}_2\text{HPO}_4$ ,  $\text{ЭHS}$  тузлар ҳосил қиласи. Бу элементларнинг нордон тузлар ҳосил қилиши ва уларнинг термик барқарорлиги группа бўйича  $\text{Li}$  дан  $\text{Cs}$  га қараб ортиб боради. Ишқорий металларнинг тузлари асосан сувда яхши эрийдиган моддалардир.

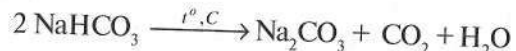
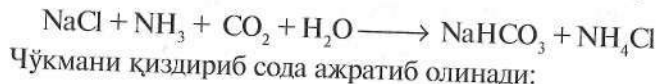
Халқ ҳужалигининг кўлгина соҳаларида кенг қўлланилувчи сода ҳозирги пайтда қуйидаги уч усул билан олинади:

**1. Леблан усули.** Бу усулда ош тузига концентранган сульфат кислота таъсир эттириб натрий сульфат ҳосил

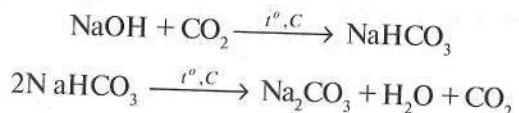
қилинади. Ҳосил қилинган натрий сульфат оқактош ва күмир билан аралаштирилиб пеңда қиздирилади, яни:



**2. Сольвей усули.** Бу усулда ош тузи аммиак ва карбонат ангидрид билан түйинтирилиб  $\text{NaHCO}_3$  чўкмага туширилади.



**3. Электролитик усул.** Ош тузи эритмасини электролиз қилиш натижасида ҳосил бўлган ўювчи натрийни карбонат ангидрид таъсирида чўқтириб, сўнгра уни қиздириб сода олинади:



Ҳосил бўлган  $\text{CO}_2$  яна қайта ишлатилади.

**Ишлатилиши.** Ишқорий металлар ва уларнинг бирокмалари органик моддаларни синтез қилишда, алюминий ишлаб чиқариш, шиша ва керамик моддалар олиш, сунъий тола ишлаб чиқариш ва минералитлар олишда ишлатилади. Ватанимизда қурилаётган сода заводи (Қарақалпостонда) 2004 йили ишга тушади.

## X. 2. ИККИНЧИ ГРУППА АСОСИЙ ГРУППАЧАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

Иккинчи группа асосий группачаси элементларига  $\text{Ba}$ ,  $\text{Mg}$ ,  $\text{Ca}$ ,  $\text{Sr}$ ,  $\text{Ra}$  киради. Бу элементларнинг ташқи электрон қаватларида  $s^2$  электронлари мавжуд. Шунинг учун кимёвий реакция пайтида  $s^2$  электронларини бераб,  $+2$  га тенг оксидланиш даражасини намоён қиласидар.

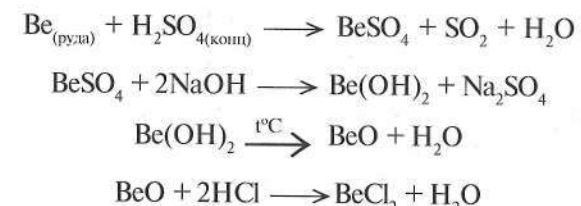
Уларнинг қайтарувчилик хоссалари ишқорий металларнига қараганда кучсизроқ ифодаланган. Иккинчи

группа асосий группачаси элементларининг ион радиуслари ишқорий металларнинг ион радиусларидан кичик. Шунинг учун бу элементларнинг гидроксидлари ишқорий металларнинг гидроксидларига қараганда кучсиз асос хоссасини намоён қиласиди. Бу элементларнинг гидроксидларининг асос хоссалари группа бўйича  $\text{Be}$ дан  $\text{Ra}$ га томон ортиб боради, чунки элементларнинг ион радиуслари ортиб боради.  $\text{Be(OH)}_2$  амфотер,  $\text{Mg(OH)}_2$  кучсиз асос,  $\text{Ca(OH)}_2$ ,  $\text{Sr(OH)}_2$ ,  $\text{Ba(OH)}_2$  лар кучли асос хоссасига эга.  $\text{Be}$  билан  $\text{Mg}$  бир группада ёнма-ён жойлашганига қарамай, хоссалари бирбиридан кескин фарқ қиласиди: бериллий оксиди ва гидроксиди имфотер хоссага,  $\text{Mg}$  элементининг оксиди ва гидроксиди эса асос хоссасига эга. Бунга сабаб шуки,  $\text{Be}$  нинг ион радиуси  $\text{Mg}$  нинг ион радиусига қараганда икки марта кичик.

**Бериллий.** Бериллий иккинчи группа асосий группачасига жойлашган бўлиб,  $1s^2 2s^2$  электрон конфигурациясига эга. Унинг оксидланиш даражаси  $+2$  га тенг. Бериллийни биринчи бўлиб 1827 йилда Велёр бериллий хлоридни калий билан қайтариб олишга муваффақ бўлган.

**Табиятда учраши.** Бериллий табиятда асосан берилл  $\text{Al}_2\text{O}_3 \cdot 3\text{BeO} \cdot 6\text{SiO}_2$ , феникит  $2\text{BeO} \cdot \text{SiO}_2$ , хризоберилл  $\text{Al}_2\text{O}_3 \cdot \text{BeO}$  минераллари ҳолида учрайди.

**Олиниши.** 1. Таркибида бериллий бўлган рудалар бойитилади. Ҳосил қилинган концентрат оқактош билан аралаштирилиб куйдирилади, сўнгра бу қотишма концентранган  $\text{H}_2\text{SO}_4$  билан ишланади



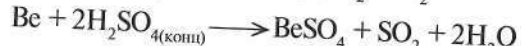
Ҳосил қилинган бериллий хлорид тузини натрий хлорид билан аралаштириб (суюқланиш температурасини пасайтириш мақсадида) суюқлантирилади ва электролиз қилинади. Катодда бериллий металл ҳолида қайтарилади.

2. Бериллийнинг фторли бирокмасини индукцион электр печларда магний билан қайтариб металл ҳолида олиш мумкин:

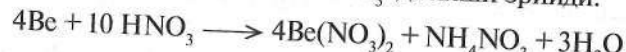


Хосил бўлган Be металлини  $1300^{\circ}$  да суюқлантириб  $MgF_2$  шлакидан ажратилиди.

**Хоссалари.** Бериллий гексагонал кристалл тузилишга эга бўлган, кулранг-кумушсизмон ялтироқ металл. У сувда ва ҳавода BeO ҳолида юпқа парда билан қопланади. Оддий шароитда хлорид ва концентранган сульфат кислоталари, ҳамда ишқорлар билан реакцияга киришиб тузлар ҳосил қиласди.



Бериллий концентранган кислота таъсирида пассивланади, суюлтирилган  $HNO_3$  да яхши эрийди.



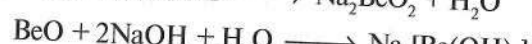
Бериллий қиздирилганда N, P, S ва галогенлар билан  $Be_3N_2$ ,  $Be_3P_2$ ,  $Be_2C$ ,  $BeG_2$  таркибли бирималар ҳосил қиласди.

### БЕРИЛЛИЙ БИРИКМАЛАРИ

**Бериллий оксид** BeO – амфотер хоссага эга бўлган, юқори температурада суюқланувчи, сувда эримайдиган оқ рангли кукун. У юқори ҳароратда суюқлантирилганда кислотали ва асосли оксидлар билан реакцияга киришиб туз ҳосил қиласди:

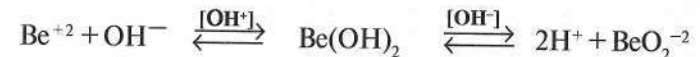


Бериллий оксиди қайноқ кислоталар ва ишқорлар билан реакцияга киришиди:

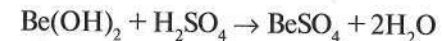
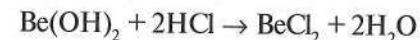


Бериллий оксиди ўтга ва иссиқликка чидамли шиша ва чинни материалларни олишда, атом техникасида, органик моддаларни синтез қилишда ишлатилиди. Бериллий гидроксид

$Be(OH)_2$  амфотер хоссага эга бўлган, сувда эримайдиган оқ рангли чўкма. Кислота ва асос хоссасига эга эканлигини қўйидаги схема билан тушунтириш мумкин:



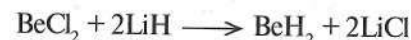
Шунинг учун  $Be(OH)_2$  кислоталар ва ишқорлар билан реакцияга киришади:



**Бериллий нитрид** –  $Be_3N_2$  жуда қаттиқ, юқори температурада суюқланадиган рангсиз кристалл модда. Қиздирилганда сув ва кислоталар таъсирида парчаланади:



**Бериллий гидрид**  $BeH_2$  – кучли қайтарувчи хоссага эга бўлган полимер модда. Уни  $BeCl_2$  га эфир эритмасида  $LiH$  таъсир эттириб ҳосил қилиш мумкин:



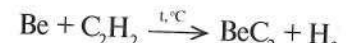
$BeH_2$  сув таъсирида осон парчаланиб водород ажралиб чиқади.



$BeH_2$  амфотер хоссага эга бўлгани учун ишқорий ва кислотали гидридлар билан бирикиб комплекс бирималар ҳосил қиласди:



Бериллий карбидлар  $BeC_2$  ва  $Be_2C$  – бериллий кукунига юқори температурада ацетилен ёки бериллий оксидига чўглатилган кўмир таъсир эттириб ҳосил қилинади:



Бериллий карбидлар сув билан шиддатли реакцияга киришади:



**Бериллий фторид**  $\text{BeF}_2$  - сувда осон эрийдиган, шишиасимон бир неча модификацияга эга бўлган модда, у ишқорий металларнинг фторидлари билан сувда яхши эрийдиган комплекс бирикмалар ҳосил қиласди:



Бериллий хлорид  $\text{BeCl}_2$  сувда яхши гидролизланади, рангиз кристалл гидрат моддалар ҳосил бўлади:



Шунга кўра бериллийнинг  $\text{Be}(\text{NO}_3)_2$  ва  $\text{BeSO}_4$  кислородли тузлари мавжуд.

Булар кўпгина тузлар билан қўшалоқ бирикмалар ҳосил қиласди:



Бериллий тузлари мазаси ширин таъмга эга бўлишига қарамасдан заҳарли моддалардир.

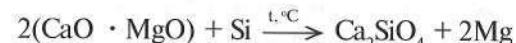
**Ишлатилиши.** Бериллий ва унинг бирикмалари иссиқликка ва ўтга чидамли, шиша, керамик буюмлар олишда, цемент саноатида, тиббиёт, қишлоқ хўжалик зараркунандаларига қарши курашишда, тўқимачилик, кондитер саноатида ва органик моддаларни синтез қилишда ишлатилади.

**Магний.** Магнийнинг электрон конфигурацияси  $1s^2 2s^2 2p^6$   $3s^2$  дир. Тоза ҳолатда магнийни биринчи бўлиб 1829 йили А. Бюсси ажратиб олган. Тартиб рақами 12, атом массаси 24,312. Магнийнинг учта барқарор изотопи маълум:  $^{24}_{12}\text{Mg}$ ,  $^{25}_{12}\text{Mg}$ ,  $^{26}_{12}\text{Mg}$ .

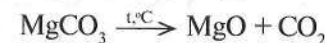
Табиатда магний асосан силикатлар  $\text{Mg}_2\text{SiO}_4$  – оливин минерали ҳолида, карбонатлар – доломит  $\text{CaMg}(\text{CO}_3)_2$  ва магнезит  $\text{MgCO}_3$  минераллари ҳолида, хлоридлар – карналлит  $\text{KCl} \cdot \text{MgCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$  минерали ҳолида учрайди. Бундан ташқари, денгиз сувлари таркибида  $\text{MgCl}_2$  ҳолида учрайди.

**Олинниши.** 1. Тузлари  $\text{KCl} \cdot \text{MgCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$  ёки  $\text{MgCl}_2$  ни суюқлантириб электролиз қилиш усули билан олинади. Бунда катодда  $\text{Mg}$  эркин ҳолда, анодда эса  $\text{Cl}_2$  ажратиб чиқади.

2. **Металлотермик усул.** Бу усулда вакуум электр печларида  $1200-1300^\circ\text{C}$  да қиздирилган доломитни кремний билан қайтариб олинади:



3. **Углеродотермик усул.** Бу усулда магний бирикмалари юқори температурада қиздирилиб, оксидларга айлантирилади ва чўғлатилган кўмур билан қайтарилади:



**Хоссалари.** Магний оқиш-кумушранг, ялтироқ, асос хоссасига эга бўлган металл, зичлиги  $1,74 \text{ g/cm}^3$ , суюқланиш температураси  $650^\circ\text{C}$ , қайнаш температураси  $1103^\circ\text{C}$ . Магний ҳавода оксидланиб, хирадашади, ўз бирикмаларида ҳамма вақт икки валентли бўлади, координацион сони 6 га тенг.

Магний совуқ сув билан жуда суст, қайноқ сув билан тезда реакцияга киришади:



Магний  $\text{HF}$  ва  $\text{H}_3\text{PO}_4$  кислоталарда кам эрийди.  $\text{HCl}$ ,  $\text{H}_2\text{SO}_4$ ,  $\text{HNO}_3$  кислоталарида яхши эрийди:



Магний ишқорларда эримайди. Магний қиздирилганда кўпгина металлар таъсирида  $\text{Mg}_3\text{Al}_2$ ,  $\text{Mg}_3\text{Sb}_2$ ,  $\text{Mg}_2\text{Pb}$  таркибли интерметалл бирикмалар ҳосил қиласди. Бундан ташқари, магний қиздирилганда кўпгина металлмаслар билан бирикиб  $\text{MgSi}$ ,  $\text{Mg}_3\text{P}_2$ ,  $\text{MgS}$ ,  $\text{MgCl}_2$  таркибли бирикмалар ҳосил қиласди. Магний водород билан оддий шароитда бирикмайди. Фақат 200 атмосфера босимида ва  $570^\circ\text{C}$  да катализаторлар

иштирокида бирикади. Магнийнинг водородли бирикмаси асосан билвосита усул билан олинади. Масалан:



Магний гидрид  $\text{MgH}_2$  күкүн ҳолидаги күмушранг қаттық модда, сув таъсирида осон парчаланади. Алюминий ва бериллий гидрилларига қараганда термик барқарор. Бундан ташқари, магнийнинг гидрид-борат  $\text{Mg}[\text{BH}_4]_2$  ва гидрид-алюминат  $\text{Mg}[\text{Al}_4]_2$  бирикмалари ҳам маълум.

**Магний оксид**  $\text{MgO}$  – юқори температурада суюқланадиган, асос хоссасига эга бўлган оқ тусли кристалл модда. Техникада асосан магний карбонатнинг термик парчаланиши натижасида олинади:

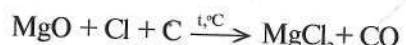


Магний оксид қайноқ сувда жуда оз эрийди, кислоталар билан реакцияга киришиб туз ҳосил қиласди:

**Магний гидроксид**  $\text{Mg}(\text{OH})_2$  – сувда кам эрийдиган, асос хоссасига эга бўлган кристалл модда. Магний гидроксид аммоний тузларидан аммиакни сиқиб чиқара олади:

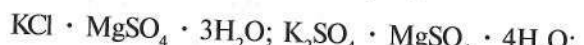


**Магний хлорид**  $\text{MgCl}_2$  – октаэдрик тузилишга эга бўлган, ион боғланишли оқ тусли кристалл модда. Магний оксид кўмир иштирокида хлорлаш усули билан олинади:

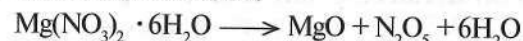


Магний хлорид кристалл гидрати  $\text{MgCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$  денгиз сувларини қуритиш усули билан олинади.

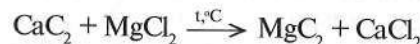
**Магний сульфат**  $\text{MgSO}_4$  – оқ тусли кукун. Сув таъсирида моногидрат  $\text{MgSO}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$  ва гептагидрат  $\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$  ҳосил қиласди. Магний сульфат ишқорий металларнинг тузлари билан қўйидаги кўшалоқ тузларни ҳосил қиласди:



**Магний нитрат**  $\text{Mg}(\text{NO}_3)_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$  – сувда яхши эрийдиган гигроскопик модда. Термик бекарор бўлгани учун қиздирганда  $\text{MgO}$  ҳосил қилиб парчаланади;



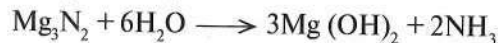
**Магний карбид**  $\text{MgC}_2$  – кальций карбидга магний хлорид таъсир эттириш натижасида ҳосил бўлади:



Магний карбит сув таъсирида шиддатли парчаланиб ацетилен ҳосил қиласди.



**Магний нитрид**  $\text{Mg}_3\text{N}_2$  – магнийни азот атмосферасида қиздирниш натижасида ҳосил қилинади, сув таъсирида аммиак ҳосил қилиб парчаланади:



Магнийни юқорида келтирилган бирикмаларидан ташқари, унинг сувда ёмон эрийдиган тузлари  $\text{Mg}_3(\text{PO}_4)_2$ ,  $\text{Mg}_3(\text{AsO}_4)_2$ ,  $\text{MgCO}_3$ ,  $\text{MgF}_2$  ҳам бор.

**Ишлатилиши.** Магний ва унинг бирикмалари интерметалл бирикмалар ҳосил қилишда, ракета техникасида, керамика, шиша ва цемент олишда, тўқимачиликда, аччиқтош олишда ишлатилади.

**Кальций группачаси элементлари.** Кальций группачаси элементларига кальций  $\text{Ca}$ , стронций  $\text{Sr}$ , барий  $\text{Ba}$  ва радий  $\text{Ra}$  киради. Бу элементларнинг ташқи электрон қаватларида  $s^2$  электронлар мавжуд. Группа бўйича элементларнинг атом ва ион радиуслари ортиб боради. Шунинг учун бу элементларнинг активлиги ҳам ортиб боради.

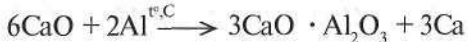
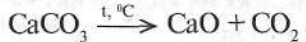
**Табиятда учраши.** Ер қобиғида кальцийнинг олтига, стронцийнинг тўртта, барийнинг еттита барқарор изотопи бор. Булардан энг кўп тарқалганлари  $\text{Ca}$ ,  $\text{S}$  ва  $\text{Ba}$  лардир. Радий радиоактив элемент бўлгани учун унинг барқарор изотоплари йўқ. Лекин сунъий равишда ҳосил қилинган саккизта радиоактив изотоплари маълум.

Кальций ер қобиғида энг кўп тарқалган элементлардан ҳисобланади. Табиятда асосан силикатлар  $\text{CaSiO}_3$  ва

алюмосиликатлар  $\text{CaO} \cdot \text{Al}_2\text{O}_3 \cdot 2\text{SiO}_2$  ҳолида учрайди. Булардан ташқари, кальций карбонат  $\text{CaCO}_3$ , ангидрит  $\text{CaSO}_4$ , гипс  $\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ , флюорит  $\text{CaF}_2$ , апатит  $\text{Ca}_5(\text{PO}_4)_3(\text{F}, \text{Cl}, \text{OH})$  ва фосфорит  $\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2$  лар ҳолида учрайди. Барий ва стронцийлар асосан стронциит  $\text{SrCO}_3$ , витерит  $\text{BaCO}_3$ , целистин  $\text{SrSO}_4$ , барит  $\text{BaSO}_4$  минераллари ҳолида учрайди. Радий эса уран рудаси таркибida қисман учрайди.

**Олининши.** Кальций, стронций, барий металлари биринчи марта Хэви томонидан электролиз қилиб олинган. Электролиз қилиш жараённида уларнинг тузлари юқори температурада суюқлантирилади. Катодда металлар ажралиб чиқади. Бу элементлар тузларини суюқлантиришида уларнинг суюқланиш температуруларини камайтириш учун баъзи тузлардан фойдаланилади.

Бундан ташқари кальций, стронций, барий металларини вакуумда алюмотермия усули билан ҳам олиш мумкин:



Ҳозирги пайтда бу элемент карбидларини юқори температурада парчалаб олиш усули ҳам маълум. Бунда элементлар буф ҳолида учиб чиқади, углерод эса қаттиқ графит ҳолида қолади. Металл ҳолидаги радији 1910 йилда Мария Кюри ва Андрэ Дебъерну томонидан  $\text{RaCl}_2$  тузи эритмасини электролиз қилиш усули билан олинган. Бунда симобдан ясалган катод ва платина билан иридий аралашмасидан тайёрланган қотишмадан ясалган аноддан фойдаланилган. Катоддаги симобни 700 °C да водород оқими билан ҳайдаб, радиј тоза ҳолида ажратиб олинган.

**Физик хоссалари.** Иккинчи группанинг асосий группачаси элементлари (бериллийни истисно қилганда) металл хоссаларига эга. Эркин ҳолда кумушранг – оқ, юмшоқ моддалар бўлиб, ишқорий металларга қараганда қаттиқроқ, эриш ва қайнаш температураси анча юқоридир. Радийдан бошқа элементлар зичлиги бўйича енгил металларга киради. Бериллий ўз хоссалари билан алюминийга, магний эса

хоссалари билан тоқ группача элементлари, айниқса рухга яқин туради.

Кальций 850°C да эрийди, ҳавода оксид пардаси билан қоилинади, қиздирилганда қизғиши аланга бериб ёнади. Барий 710°C да эрийди, 1638°C да қайнайди, зичлиги 3,76 г/см<sup>3</sup>. Стронцийнинг эриш температураси 770°C, қайнаш температураси 1380°C, зичлиги 2,63 г/см<sup>3</sup>.

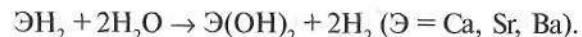
**Кимёвий хоссалари.** Бу металлар актив металлмаслар билан одатдаги шароитда бирикади. Азот, водород, углерод, кремний каби металлмаслар билан бир оз қиздирилганда реакцияяга киришади. Бу реакциялар иссиқлик ажралиб чиқиши билан боради. Бу металлар қиздирилганда кўпгина металлар билан бирикб интерметалл бирикмалар ҳосил қиласиди. Металларнинг реакцияяга киришиши хусусияти  $\text{Ca-Zr-Ba-Ra}$  жойлашиш қаторида ортиб боради.. Бу элементлар совуқ сув билан ҳам реакцияяга киришади. Реакцияяга киришиши хусусияти  $\text{Ca}$  дан  $\text{Ra}$  га ўтган сари ортиб боради:



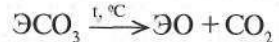
Бу элементлар кислоталар билан шиддатли реакцияяга киришади, ишқорлар эса таъсир этмайди.

**Бирикмалари.** Кальций группачаси элементлари кимёвий боғланишнинг ҳосил бўлишида f–орбиталлар катта роль ўйнайди. Шунинг учун бу элементларнинг координацион сонлари 6 ва 8 га тенг бўлади.

Бу элементларни  $\text{EH}_2$  таркибли гидридлари маълум. Бу гидридлар ташқи кўриниши ва хоссалари билан ишқорий металларнинг гидридларига ўхшаш. Лекин уларнинг парчаланиш температурулари бирмунча юқори. Бу гидридлар сув таъсирида тез парчаланади.



**Оксидлари ва гидроксидлари.** Бу элементлар  $\text{EO}$  таркибли оксидлар ҳосил қиласиди. Элементларнинг оксидлари уларнинг карбонатларини термик парчалаш усули билан ҳосил қилинади.



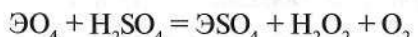
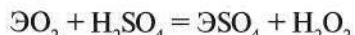
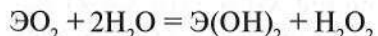
Элементларнинг оксидлари юқори температурада суюқланадиган моддалардир. Суюқланиш температурулари  $\text{CaO}$  дан

BaO га томон камайиб боради. Бу оксидлар қиздирилганды сувда эриб,  $\text{Э(OH)}_2$  таркибли асос хоссасига эга бўлган гидроксидлар ҳосил қиласди. Бу гидроксидларнинг сувда эриши  $\text{Ca(OH)}_2$  дан  $\text{Ba(OH)}_2$  га қараб ортиб боради.

Кальций группачаси элементлари ҳам ишқорий металлар каби кислород билан оқ рангли  $\text{ЭO}_2$  таркибли пероксидлар, сарик рангли  $\text{ЭO}_4$  таркибли қўш пероксидлар ҳосил қиласди. Бу бирикмалар элемент гидроксидларига водород пероксид таъсири эттириш билан ҳосил қилинади:



Уларнинг пероксидлари сув таъсирида осон гидролизланади ва кислоталар билан реакцияга киришади.



Бу элементларнинг галогенидларидан кальций фторид  $\text{CaF}_2$  ни, кристалл ҳолатидаги кальций карбонатни фторид кислота билан нейтраллаб ҳосил қиласди:



$\text{CaF}_2$  сувда қийин эрийдиган осон коллоид эритма ҳосил қиласдиган кукун модда. Суюлтирилган кислоталарда эримайди, лекин концентранган кислоталарда эрийди:



$\text{SrF}_2$  ва  $\text{BaF}_2$  олининиши ва хоссалари билан  $\text{CaF}_2$  га ўхшашибди. Уларнинг хлоридлари  $\text{ЭCl}_2$  таркибга эга. Бу бирикмалар элементларнинг карбонат бирикмаларида хлорид кислота таъсири эттириб ҳосил қилинади:



Элементларнинг хлоридлари кучли кристаллгидратлар бўлгани сабабли уларнинг эритмалари буғлатилгандан  $\text{BaCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{CaCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{SrCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$  ҳолида кристалланади.

Бу элементлар  $\text{Э(NO}_3)_2$  таркибли нитратлар ҳосил қиласди. Уларнинг карбонатларига нитрат кислота таъсири эттириб ёки

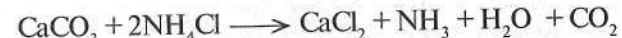
оддий алмашиниш реакцияси натижасида нитратлари ҳосил қилинади:



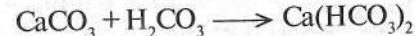
ёки



**Кальций карбонат**  $\text{CaCO}_3$  – оқ тусли сувда жуда кам эрийдиган, термик парчаланадиган модда. Табиатда оҳактош ва мармар ҳолида жуда кўп учрайди. Кислоталарда ва аммоний тузларида осон парчаланади:



Ортиқча олинган карбонат кислота ва сувда яхши эрийдиган биокарбонат бирикмага айланади:



**Стронций карбонат**  $\text{SrCO}_3$  табиатда ромбик тузилишга эга бўлган стронцианит минерали ҳолида учрайди. Бу минерал техникада асосан  $\text{SrSO}_4$  ни маҳсус печларда суюқлантириб, сода таъсири эттириш йўли билан олинади:

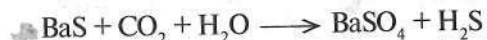
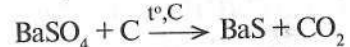


Тоза ҳолатдаги стронций  $\text{SrCO}_3$  тузлари эритмаларидан аммоний карбонат таъсирида чўқтириб олинади:



**Барий карбонат**  $\text{BaCO}_3$  – табиатда асосан витерит минерали ҳолида учрайди. Техникада  $\text{BaCO}_3$  икки хил усулда олинади:

1.  $\text{BaSO}_4$  га юқори температурада чўғлантирилган кўмир таъсири эттириб, ҳосил бўлган  $\text{BaS}$  ва  $\text{CO}_2$  ни сув таъсирида конденсатлаб ҳосил қилинади:



2. Кукун ҳолатдаги  $\text{BaSO}_4$  га юқори температура ва босимда калий карбонат таъсири эттириб  $\text{BaCO}_3$  олинади:

Учинчи группа асосий группача элементларининг оксид ва гидроксидларининг асос хоссалари  $\text{Al(OH)}_3$  -  $\text{Ga(OH)}_3$  -  $\text{In(OH)}_3$  -  $\text{Tl(OH)}_3$  қаторида кучайиб, кислотали хоссалари кучсизланиб боради. Чунки  $\text{Al}^{+3}$  дан  $\text{Tl}^{+3}$  га ўтган сайн ион радиуслари катталашиб боради.

Таллийнинг  $\text{TiOH}$  таркибли гидроксида кучли асос хоссасини намоён қиласди. Чунки  $\text{Ti}^+$  иони катта радиус ва кичик зарядга эга.

**Бор.** Борнинг ташқи электрон қаватида  $s^2 \cdot p^1$  электронлар мавжуд. Унинг иккита табиий барқарор  ${}^{10}_5\text{B}$ ,  ${}^{11}_5\text{B}$  изотопи маълум.

**Табиятда учраши.** Бор табиятда эркин ҳолатда учрамайди, кўпинча унинг кислород билан ҳосил қилган бирикмалари учрайди. Бор вулқонларнинг отилиши натижасида вужудга келган иссик сувлар таркибида  $\text{H}_3\text{BO}_3$  ҳолида учрайди. Табиятда эса шу кислота ҳосил қилган минераллар ҳолида кенг тарқалган. Бундай бирикмаларга бура  $\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$ , борацит  $\text{Mg}_3\text{B}_3\text{O}_{15} \cdot \text{MgCl}_2$ , пардермит  $\text{Ca}_2\text{B}_6\text{O}_{11} \cdot 3\text{H}_2\text{O}$ , колеманит  $\text{Ca}_2\text{B}_6\text{O}_{11} \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ , кернит  $\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$  ва бошқалар мисол бўла олади.

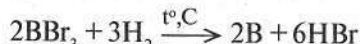
**Олинини.** Тоза бўлмаган борни биринчи бўлиб 1908 йили Гей-Люссак ва Тенарлар бор ангидридини юқори температурада калий билан қайтариб олишга муваффақ бўлишган. Ҳозирги пайтда бор асосан **металлотермия** усули билан олинади:



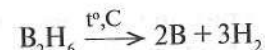
ёки



Бу реакцияларда ажралиб чиқсан аморф бор термик ишлов бериш натижасида кристалл борни айлантирилади. Металлотермик усул билан олинган бор унча тоза бўлмайди. Тоза ҳолатдаги бор унинг бирикмаларини суюқлантириб электролиз қилиш усули билан олинади. Жуда тоза ҳолати борни, буғ ҳолатдаги бор бромидни чўғлатилган танталдан ясалган сим иштироқида водород билан қайтариб ҳосил қилиш мумкин:



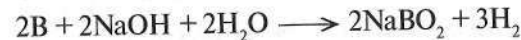
Шунингдек, бор унинг водородли бирикмаларини термик парчалаб ҳосил қилиш ҳам мумкин:



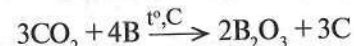
**Хоссалари.** Тоза ҳолдаги бор икки хил-аморф ва кристалл модификацияга эга. Аморф бор қўнғир тусли, ҳидсиз, мазасиз кукун. Кристалл бор қорамтири-кулранг тусли қаттиқ модда. Тоза ҳолда бор инерт модда. Оддий шароитда фақатгина фтор билан бирика олади. Қиздирилганда бор хлор, бром ва олтингугурт билан реакцияга киришади. Борга суюлтирилган кислоталар таъсири этмайди. Қиздирилганда концентранган  $\text{H}_2\text{SO}_4$  ва  $\text{HNO}_3$  кислоталарда, зар сувида эриди:



Бор ишқорлар билан яхши реакцияга киришади:



Юқори температурада бор кучли қайтарувчи хоссасига эга.

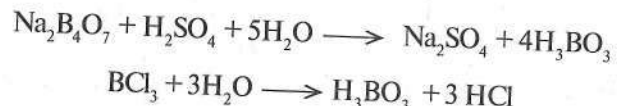


Юқори температурада бор кўпгина металлар билан бирикиб  $\text{Me}_3\text{B}_2$ ,  $\text{MeB}$ ,  $\text{Me}_3\text{B}_4$ ,  $\text{MeB}_2$ ,  $\text{MeB}_6$  таркибли иссиқликка ва кислоталарга чидамли интерметалл бирикмалар ҳосил қиласди. Айниқса борнинг d-оиласи элементлари билан ҳосил қилган бирикмалари қотишмалари юқори температурада суюқланадиган қаттиқ моддалардир.

**Бирикмалари.** Бор  $\text{B}_n\text{H}_{n+4}$  ва  $\text{B}_n\text{H}_{n+6}$  таркибли водородли бирикмаларга эга. Борнинг водородли бирикмалари боранлар деб аталади. Булар ичida ҳалқ ҳўжалигига кенг ишлатиладигани диборан  $\text{B}_2\text{H}_4$  дир. Диборан электр заряди таъсирида бор галогенилларга водород таъсири эттириш йўли билан ҳосил қилинади. Бу реакция қўйидаги босқичларда боради:



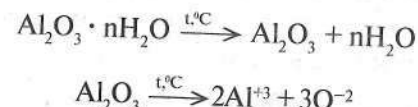
$\text{B}_2\text{O}_3$  қиздирилганда металл таъсирида қайтарилади. **Борат кислота**,  $\text{H}_3\text{BO}_3$  – оқ тусли, ялтироқ кристалл модда. Бор тузларига кислота таъсир эттириб ёки бор галогенидларини гидролиз қилиб ҳосил қилинади:



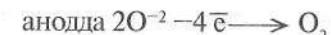
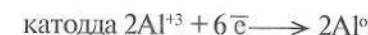
**Алюминий.** Алюминийнинг ташқи электрон қаватида  $s^2 \cdot p^1$  электронлар мавжуд. Алюминий атомининг ташқи қаватидан олдинги қаватида бўш d- орбиталлар бўлгани учун кўпгина хоссалари билан бордан фарқ қиласи. Бундан ташқари, алюминий атоми  $sp^3 d^2$  ва  $sp^3$  гибридланган ҳолатда бўла олади. Шунинг учун алюминий катион, анион, комплекс бирикмалар ҳосил қиласи. Алюминийнинг оксидланиш даражаси +3 га, координацион сонлари эса 4 ва 6 га тенг.

**Табиятда учраши.** Алюминий табиятда асосан алюмосиликатлар, ортоклаз  $\text{K}_2 \cdot \text{Al}_2\text{O}_3 \cdot 6\text{SiO}_2$ , альбит  $\text{Na}_2\text{O} \cdot \text{Al}_2\text{O}_3 \cdot 6\text{SiO}_2$ , анортит  $\text{CaO} \cdot \text{Al}_2\text{O}_3 \cdot 2\text{SiO}_2$  каолинит  $\text{Al}_2\text{O}_3 \cdot 2\text{SiO}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$  минераллари ҳолида учрайди. Булардан ташқари, алюминий боксит  $\text{Al}_2\text{O}_3 \cdot n\text{H}_2\text{O}$ , криолит  $\text{Na}_3\text{AlF}_6$  лар ҳолида кенг тарқалган.

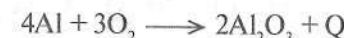
**Олиниши.** Алюминийни биринчи бўлиб Эрстедт ва Вёлер алюминий хлоридни калий металли билан қайтариб олишган. Кейинчалик Девиль алюминий қўшалоқ тузларини  $\text{AlCl}_3 \cdot \text{NaCl}$  натрий металли билан қайтариб, тоза алюминий олишга эришган. Алюминий олишнинг саноатда электролиз усули кашиф этилгандан сўнг уни П. Т. Федотов назарияси асосида олиш одат бўлди. Бу усул термик ишлов берилган бокситни суюқлантириб, графитдан ясалган электродлар ёрдамида электролиз қилишга асосланган. Бунда бокситнинг суюқланиш температурасини пасайтириш мақсадида фоторид ( $\text{CaF}_2$ ,  $\text{MgF}_2$ ,  $\text{AlF}_3$ ) лар қўшилади. Бунда электролиз жараёни қуйидагича боради:



Катодда алюминий қайтарилади, анодда эса кислород оксидланади:



**Хоссалари.** Алюминий – оқиши кумушранг, ялтироқ, сенгил, пластик ва иссиқликни яхши ўтказадиган, кучсиз парамагнит хоссасига эга бўлган амфотер металл. Кукун ҳолидаги алюминий ҳавода қиздирилганда оксидланади ва  $\text{Al}_2\text{O}_3$  ҳосил бўлади:



У амфотер хоссасига эга бўлгани учун кислоталар, ишқорлар билан реакцияга киришади:



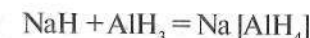
Алюминий юқори температурада d- оиласи элементлари билан иссиқликка чидамли қотишмалар, қиздирилганда галогенлар билан бирикib  $\text{Al}_2\text{O}_3$  таркибли **галогенидлар** ҳосил қиласи ( $\Gamma = \text{F}_2, \text{Cl}_2, \text{J}_2$  ва ҳоказо). Алюминийнинг бу галогенидлари яхши гидролизга учрайди ва ишқорий металларнинг гидридлари билан бирикib **комплекс бирикмалар** ҳосил қиласи:  $\text{AlCl}_3 + 3\text{H}_2\text{O} \longrightarrow \text{Al}(\text{OH})_3 + 3\text{HCl}$

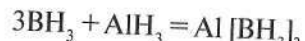


Алюминий тўғридан-тўғри водород билан бирикмайди. Унинг водородли бирикмалари билвосита усул билан ҳосил қилинади.  $\text{LiH}$  кўпроқ миқдорда олинса у  $\text{AlCl}_3$  билан реакцияга киришиб литий альмогидрил ҳосил қиласи:

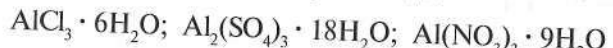


$\text{AlH}_3$  – алюминий гидрид термик бекарор бирикма, ишқорий металл гидридлари билан комплекс бирикмалар ҳосил қиласи.



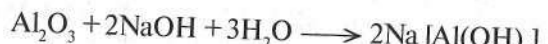


Алюминий қиздирилгандан азот билан бирикиб  $\text{AlN}$  алюминий нитрид, олтингүргүт билан бирикиб  $\text{Al}_2\text{S}_3$  алюминий сульфид, углерод билан бирикиб  $\text{Al}_4\text{C}_3$  алюминий карбид ҳосил қиласы. Алюминийнинг деярли барча тузлари кристаллогидратлардир. Шунинг учун таркибиға бир нечта сув молекулаларини бириктириб олади:

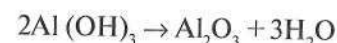
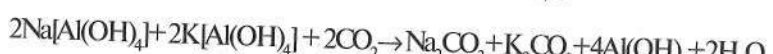
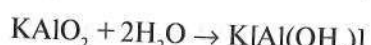
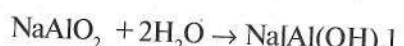
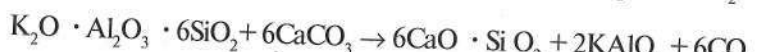
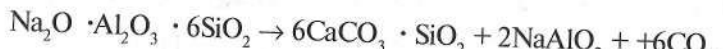


Алюминийнинг бу бирикмалари күпгина тузлар билан күшалоқ туз аччиқтош ҳосил қиласы. Алюминийнинг саноатда энг күп ишлатиладиган бирикмалари  $\text{Al}_2\text{O}_3$  ва  $\text{Al}(\text{OH})_3$  дир.

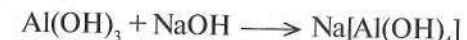
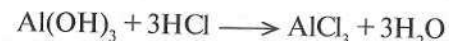
**Алюминий оксид**  $-\text{Al}_2\text{O}_3$ , оқ куқун, түккіз хил модификацияға эга. Булар ичіда энг беқарор модификацияси кристалл панжарасыга эга бўлган ромбоэдрик d -  $\text{Al}_2\text{O}_3$  ва кубсимон h-  $\text{Al}_2\text{O}_3$  дир. Кристалл ҳолатидаги  $\text{Al}_2\text{O}_3$  кимёвий барқарор сув ва кислоталар таъсирига жуда чидамли, ишқорда узоқ қиздирилгандан қисман эрийди. Куқун ҳолатдаги  $\text{Al}_2\text{O}_3$  амфотер хоссага эга бўлгани учун кислота ва ишқорларда эрийди:



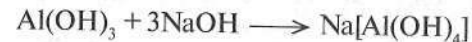
Саноатда дала шпатлари маҳсус печларда қиздирилиб, оқжактошлар иштирокида пиширилади. Ҳосил бўлган хомашёни сувда эритиб карбонат ангидрид таъсирида  $\text{Al}(\text{OH})_3$  чўкмага термик ишлов бериш йўли билан уни  $\text{Al}_2\text{O}_3$  га айлантирилади.



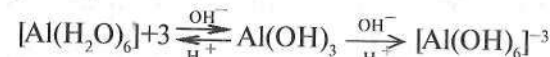
Алюминий гидроксид  $\text{Al}(\text{OH})_3$  – оқ ранги, амфотер хоссасига эга бўлган чўкма. Кислота ва ишқорларда яхши эрийди.



ёки



Умуман олганда бу реакцияларни қуйидаги схема асосида тушунтириш мумкин:



$\text{Al}(\text{OH})_3$  лабораторияда билвосита усул билан олинади.



**Ишлатилиши.** Алюминий ва унинг бирикмалари электротехникада турли хил қотишмалар олишда, кондитер ва түкимачилик саноатида, иссиқликка ва ўтга чидамли моддалар тайёрлашда, керамика, цемент ва шиша олишда, органик моддаларни синтез қилишда ишлатилади.

#### Х.4. ГАЛЛИЙ ГРУППАЧАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИ

Галлий группачаси элементларига галлий Ga, индий In ва таллий Tl киради. Бу элементларнинг ташқи электрон қаватларида  $s^2$ ,  $p^1$  электронлар мавжуд. Бу элементларнинг оксидланиш даражаси +3 га тенг, фақат таллий +1 оксидланиш даражасини ҳам намоён қиласы. Галлий ва индий  $sp^3 d^2$  гибридланган орбиталлар ҳосил қилганида координацион сони 6 га, таллий эса  $sp^3 d^2 f$  гибридланган орбитал ҳосил қилгани учун координацион сони 8 га тенг бўлади.

**Табиатда учраши.** Табиатда галлийнинг  $^{69}_{131}\text{Ga}$ ,  $^{71}_{131}\text{Ga}$ , индийнинг  $^{113}_{149}\text{In}$ ,  $^{115}_{149}\text{In}$  ва таллийнинг  $^{203}_{108}\text{Tl}$ ,  $^{205}_{108}\text{Tl}$  каби изотоплари бор. Бу элементлар табиатда галлит лорандит ва авиценит минераллари ҳолида алюминий, рух, кўргошин рудалари таркибида жуда оз миқдорда учрайди.

**Олиниши.** Галлийни биринчи бўлиб Лекок-дерб Уабодран 1875 йили рух рудаларини спектр нурлари билан текшириш

натижасида топган. Галлийни ажратиб олиш усули бирмунча мураккабдир. Бунинг учун лаборатория шароитида галлийни биринчи навбатда цианоферратлар ҳолида чўқтириб, қиздириш натижасида  $\text{Ga}_2\text{O}_3$  ва  $\text{Fe}_2\text{O}_3$ лар аралашмаси ҳосил қилинади. Бу аралашмани калий гидросульфат иштирокида суюқлантириб ишқорий муҳитда темир бирикмалари чўқтирилади. Эритмада галлий бирикмалари қолади. Эритмадан  $\text{Ga}(\text{OH})_3$  ни хлорид кислота ва аммиак иштирокида чўқтириб, қиздирилади. Ҳосил бўлган галлий оксида  $\text{Ga}_2\text{O}_3$  ни водородли муҳитда қайтариб тоза ҳолда галлий метали ажратиб олинади.

Индий элементини биринчи бўлиб 1863 йили Райх ва Рихтер рух рудалари таркибидан ажратиб олишга муваффақ бўлганлар. Лабораторияда индийни олишида таркибида индий элементи кўп бўлган қўрошин ва рух рудалари хлорид кислота билан ишланади. Натижада у баъзи оғир металлар билан биргаликда қуйқа таркибида қолади. Бу қуйқадаги оғир металлар водород сульфид таъсирида чўқтирилади. Эритма аммиак таъсирида ишланиб, индий кристаллгидрати ҳосил қилинади. Ҳосил бўлган кристаллгидратга термик ишлов бериб  $\text{In}_2\text{O}_3$  га айлантирилади. Ҳосил бўлган индий оксида водород билан қайтарилади ёки суюқлантирилиб электролиз қилиш натижасида тоза индий ажратиб олинади.

Таллий элементини биринчи бўлиб 1861 йили Крукс сульфат кислота ишлаб чиқарадиган заводлардаги қўрошин камераларида тўпланган қуйқани спектр анализ қилиш жараённида учратган. Лабораторияда таллийни олиш учун таркибида таллий мўл бўлган колчеданлар қайноқ сувда ювилиб, эритмага ўтган хлоридлар ҳолида чўқтирилади. Чўкмани сульфатлар ҳолида эритмага ўтказиб, электролиз қилиш натижасида тоза таллий ажратиб олинади.

**Хоссалари.** Галлий – кумушранг оқиши, ялтироқ металл. Галлий даврий системада алюминий жойлашган қаторда тургани учун ўзининг кимёвий хоссалари билан алюминийга жуда ўхшаш.

Галлий қиздирилганда кислород билан бирикади.



Галлий алюминийга ўхшаб амфотер хоссага эга бўлганлиги учун кислота ва ишқорларда эрийди:



Галлий қиздирилганда кўпгина металлар билан паст температурада суюқланадиган қотишмалар ҳосил қиласи.

**Индий** – оқиши кумушранг, ялтироқ, юмшоқ, паст температурада суюқланадиган металл. Оддий шароитда индий кислород таъсирида ялтироқлигини ўзгартирмайди, қиздирилганда юпқа парда ҳосил қилиб оксидланади. Индий суюқланиш температурасидан юқорида жуда тез оксидланади. Индий қиздирилганда хлорда шиддатли ёнади. Индий бошқа галогенлар ва олтингугурт билан тўғридан-тўғри бирикиб,  $\text{InBr}_3, \text{InJ}_3, \text{In}_2\text{S}_3$  таркибли бирикмалар ҳосил қиласи. Хлорид кислотада яхши, сульфат ва нитрат кислоталарда қисман эрийди. Қиздирилганда эриш жараёни тезланади. Индий қиздирилганда ишқорларда оз миқдорда эрийди, ҳаво ва сув таъсирида осон коррозияланади.

Тоза ҳолда таллий оқ, ялтироқ, юмшоқ,  $302, 5^{\circ}\text{C}$  да суюқланадиган металл. Ҳавода жуда тез оксидланади, чунки бир валентли таллий бирикмалари ишқорий металларнинг бирикмаларига ўхшаб асос хоссага эга. Таллий хлорид ва сульфат кислоталарда ёмон, суюлтирилган нитрат кислотада яхши эрийди. Суюлтирилган ишқорлар таллийга таъсири этмайди. Оддий шароитда таллий галогенлар билан тўғридан-тўғри бирикади. Қиздирилганда олтингугурт групрачаси элементлари билан реакцияга киришади. Суюқлантирилганда мишъяқ ва сурма билан бирикади. Таллий бор, кремний, азот, фосфор билан реакцияга киришмайди. Таллий молекуляр водород билан бирикмайди.

**Бирикмалари.** Галлий хлорид  $\text{GaCl}_3$  – оқ кристалл модда. Электр токи таъсирида галлийга хлор таъсири эттириб ёки металлни хлорид кислотада эритиб олиш мумкин:



Галлий хлорид сувда яхши эриши натижасида катта иссиқлик энергияси ажралиб чиқади:



**Галлий бромид**  $\text{GaBr}_3$  – галлий йодид  $\text{GaJ}_3$ , галлий фторид  $\text{GaF}_3$  сувда ва суюлтирилган кислоталарда қийин эрийдиган рангсиз кристалл маддалардир. Хоссалари билан  $\text{GaCl}_3$  га ўштайди.

**Галлий оксид**  $\text{Ga}_2\text{O}_3$  – оқ рангли кукун. Уни галлий нитрат ва галлий сульфатни термик парчалаш натижасида ҳосил қилинади.  $\text{Ga}_2\text{O}_3$  қиздирилганда кислота ва ишқорларда эриш хоссасини йўқотади.  $\text{Ga}_2\text{O}_3$  электр токида водород таъсирида галлий металлигача қайтарилади. Бу жараён икки босқичда боради:



Галлий оксид алюминий оксидга ўшаш  $\alpha$ - $\text{Ga}_2\text{O}_3$ ,  $\beta$ - $\text{Ga}_2\text{O}_3$  модификацияга эга. Галлий гидроксид  $\text{Ga(OH)}_3$  – оч-кулранг тусли амфотер хоссага эга бўлган аморф мадда. Уч валентли галлий тузларига ишқорлар таъсири эттириши натижасида ҳосил қилинади. Галлий сульфид  $\text{Ca}_2\text{S}_3$ , оч-сарғиш кукун. Галлийга юқори температурада олтингутурт таъсири эттириши натижасида ҳосил қилинади. Сув таъсирида  $\text{H}_2\text{S}$  ажратиб парчаланади. Қиздирилганда  $\text{Ca}_2\text{S}_3$  ҳосил қилиб қайтарилади.

**Галлий сульфат**  $\text{Ca}_2(\text{SO}_4)_3$  – сувли эритмаларни қуритиш натижасида таркибида 18 молекула сувни сақлаган ҳолда оқ рангли юмшоқ пластинкасимон кристалланади  $\text{Ca}_2(\text{SO}_4)_3$  сувда яхши эрийди, қиздирилганда  $\text{SO}_3$  ҳосил қилиб парчаланади. Булардан ташқари,  $\text{Ca}(\text{NO}_3)_3 \cdot 8\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{NH}_4\text{Ca}(\text{SO}_4)_2 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$  таркибли кристаллгидрат бирикмалари мавжуд.

**Индий хлорид**  $\text{In Cl}_3$  – оч кулранг, ялтироқ кристалл, қиздирилган индий металлига ёки индий оксидига чўғлантирилган кўмир иштирокида хлор таъсири эттириб олинади. Индий хлорид сувда яхши гидролизланади. Индий хлорид эритмаси буғлатилганда  $\text{InCl}_4 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$  ҳолида кристалланади. Ишқориј металларнинг хлоридлари билан  $(\text{NH}_4)\text{InCl}_5 \cdot \text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{K}_3\text{InCl}_6 \cdot 1,5\text{H}_2\text{O}$  таркибли қўшалоқ тузлар ҳосил қиласди. Индий йодид ва индий бромид бирикмалари хоссалари жиҳатидан индий хлорид бирикмасига ўштайди.

**Индий оксид**  $\text{In}_2\text{O}_3$  – оч сариқ рангли амфотер хоссага эга бўлган кукун. Индийни қиздириб кислород иштирокида ёндириш ёки гидроксид сульфат ва нитрат бирикмаларини термик парчалаш натижасида  $\text{In}_2\text{O}_3$  ҳосил қилинади.  $\text{In}_2\text{O}_3$

қиздирилганда кислоталарда эрийди, ишқорларда кам эрийди. Узоқ вақт қиздириш натижасида кукун  $\text{In}_2\text{O}_3$  кристалл тузилишга айланади. Индий гидроксид  $\text{In(OH)}_3$  билвосита усуlda, унинг тузларига ишқор таъсири эттириб олинади. Таллий ўз бирикмаларида +1 ва +3 оксидланиш даражасини намоён қиласди. Лекин таллийнинг бир валентли бирикмалари барқарор маддалардир. Уч валентли таллийнинг бирикмалари бир валентли таллий бирикмасига тезда қайтарилади, шунинг учун улар кучли оксидловчи ҳисобланади. Бир валентли таллий бирикмалари хоссалари билан ишқориј металларнинг бирикмаларига, уч валентли бирикмалари эса, алюминий бирикмаларига ўштайди. Масалан, таллий (І) гидроксид сувда яхши эриб кучли асос хоссасини намоён қиласди. Таллийнинг қарбонатли бирикмаси эрувчанилиги ва хоссалари билан  $\text{K}_2\text{CO}_3$  ва  $\text{Na}_2\text{CO}_3$  га ўштайди. Бир валентли таллийнинг кўпгина тузлари рангсиз, қиздирилганда учувчан, эритмаларидан сувсиз кристалланадиган маддалардир. Таллийнинг кучсиз кислоталар билан ҳосил қилган тузлари гидролизга яхши учраб, ишқориј муҳит намоён қиласди. Лекин бир валентли таллий бирикмалари комплекс бирикмалар ҳосил қилиш хоссасига эга эмаслиги билан ажралиб туради.

Таллийнинг уч валентли бирикмалари комплекс бирикмалар ҳосил қилиш хоссасига эга. Уч валентли таллийнинг сульфат ва нитрат бирикмалари, ҳатто нам ҳавода секин-аста гидроксидга айланаб қолади. Уч валентли таллий тузлари гидролиз натижасида кислотали муҳит намоён қиласди.

**Ишлатилиши.** Галлий, индий, таллий ва уларнинг бирикмалари юқори температураларни ўлчашда ишлатиладиган термометрлар, яримўтказичлар, паст температурада суюқланадиган қотишмалар олишда, вакуум асбоблари, электронай ва фотоэлемент тайёrlашда, тиббиётда, органик маддаларни синтез қилишда ишлатилади.

## XI БОБ

### УГЛЕРОД КИМЁСИ

Углероднинг иккита барқарор изотопи  $^{12}\text{C}$  (99, 892%) ва  $^{13}\text{C}$  (1,108%) бор. Радиоактив изотопи мухим аҳамиятга эга (унинг ярим емирилиш даври 5600 йил) бўлиб, изотоп индикатори сифатида қўлланилади. Углерод Қуёшда ҳам учрайди. Углерод ва унинг бирикмалари табиатда кенг тарқалган. Бунинг боиси шундаки, углерод бошқа кимёвий элементлардан фарқ қиласидиган ўзига хос хусусиятларга эга.

1. Ўглерод кўпгина элементлар билан бирика олади. Унинг бу хусусияти даврий системадаги ўрни, электронейтраллиги ва ковалент борғ ҳосил қилиши билан боғлиқ.

2. Углерод атомлари бир-бири билан бирикиб, турли хилдаги углерод занжирларини ҳосил қила олади. Тўғри занжирли оддий углеводородлар, тармоқланган юқори молекулали бирикмалар, бир ҳалқали ва кўп ҳалқали ароматик бирикмалар шулар жумласидандир.

3. Органик бирикмаларнинг катта қисми фақат кимёвий тузилиши билан фарқ қиласидиган изомерларга эга. Бу изомерия ҳодисаси билан боғлиқдир. Шунинг учун ҳам углерод ўзининг бирикмаларини кўплиги, техника, инсонлар, жоноворлар оламида бениҳоя аҳамиятли бўлгани учун барча бошқа элементлардан ажралиб туради. Углерод бирикмаларисиз табиатни, ҳаётимизни ва борлиқни тасаввур қилиб бўлмайди. У ҳаётнинг асоси бўлган оқсиллар, мева, сабзавот, ўсимликлар, кўмир, нефть, газлар, оламни ўраб турган минглаб хил бойликлар таркибига киради.

Ҳозирги вақтда бир неча миллион органик бирикма маълум, буларнинг катта қисми саноат миқёсида ишлаб чиқарилмоқда. Буларга ҳар йили миллион-миллион тонна ишлаб чиқарилаётган полимерлар, спиртлар, озуқа маҳсулотлари, кислоталар, ёѓлар, мойлар, ёқилғилар мисол бўлади. Бу маҳсулотларнинг асосий қисми ҳалқ хўжалиги, тиббиёт, техника ва саноат учун зарур бўлган бирикмалардир. Агар ҳали синтез қилиб олинмаган, лекин олимлар фикрила яшаётган изомер бирикмаларни ҳисобга олсан, бу ҳали математика фанига ҳам маълум бўлмаган улкан сонларни ҳосил қиласидиган бўларди. Буни қўйидаги мисолда исботглаш мумкин: таркибида йигирмата углероди бўлган эйкозаннинг изомерлар

сони 36 797 588 га ва 30 та углероди бўлган бирикмада изомерлар сони 4111846763 га tengdir. Изомерлар сони шундай тез ўсиб боралиган шароитда таркибида 100 та углероди бўлган гептан номли углеводородни изомерлар сони қандай улкан бўлиб кетишини кўз олдингизга оласизми?

Углерод даврий жадвалда тўртинчи группага мансуб элемент бўлиб, уни эркин ҳолатда дастлаб А. Лавуазье текширган. Углерод лотинча “carbonum” сўзидан олинган: “carbo” сўзи “кўмир” демакдир.

**Углерод аллотропияси.** Углерод табиатда бир неча хил кўринишда учрайди. Бу илмий адабиётда углерод аллотропияси деб юритилади. Углерод *графит*, *олмос*, *карбин* ва *лонсдейлит* сифатида учрайди. Графит табиий минерал бўлиб, кўп нарсалар таъсирига берилмайдиган ва жуда юқори иссиқликка чидайдиган маҳсулотдир. Сунъий графит ҳам яратилган. *Графит* – минерал бўлиб, грекча, *графо* – ёзаман сўзидан келиб чиқсан. Графит кимёвий жиҳатдан жуда пишиқ бўлиб, унга қайноқ ишқор ва кислоталар таъсири этмайди (тутовчи нитрат кислота бундан мустасно). У 3700 °C да суюқликка айланмаган ҳолда буғга ўгади. Уни суюқликка айлантириш учун температурани 3800 – 3900 °C гача етказган ҳолда босимни ошириш зарур бўлади.

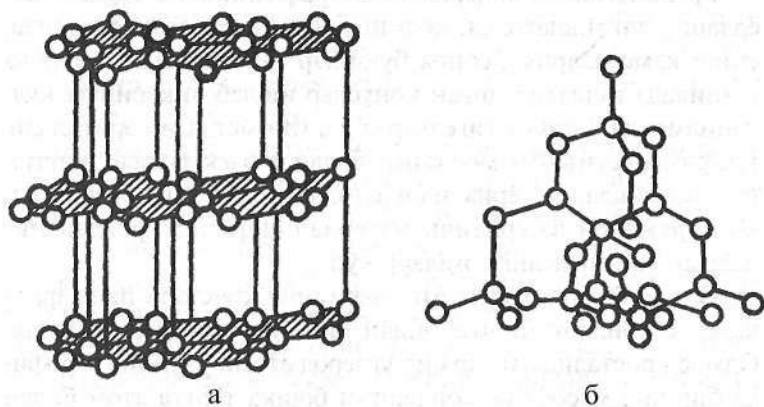
Ер юзида ишлаб чиқарилаётган графитнинг 4% и қалам тайёрлаш учун ишлатилса, қолган қисми атом реакторларида, ёниш камераларида, сопол буюмлар тайёрлашда, саноат ва техникада ишлатиладиган конуслар ишлаб чиқаришида қўлланилмоқда. Графит тигелларда рангли металлар эритилади. Графитдан сунъий олмос тайёрланади. У электродлар, қаттиқ подшипниклар материали сифатида ишлатилади. Графитдан конструкцион ва ёрдамчи материал сифатида фойдаланилаётган техниканинг соҳалари кўп.

Олмос билан графит атомларининг кристалл панжарада қандай жойлашганлиги билан бир-биридан фарқ қиласиди. Олмос кристалидаги ҳар бир углерод атоми ўзининг атрофида бир хил масофада жойлашган бошқа тўртга атом билан ковалент борғ орқали боғланган.

Графит кристаллари олти звеноли ҳалқаларнинг бир-бирига тугашувидан ҳосил бўлган атом қатламларидан ташкил

топган. Бу қатламлар бир-биридан 0,335 нм га тенг масофада жойлашган бўлиб, ҳаракатчан электронлар воситасида боғланади. Бундай боф туфайли графитда металлик хоссалари мавжуд. Графитнинг тиниқмаслиги, ялтироқлиги, юқори электр ўтказувчанлиги шунга боғлик. Алоҳида ажратиб олинган қатламда атомлар кучли боғланган, лекин қатламлар орасидаги боғлар қусиз бўлиб, кристалл юпқа қатламларга осон ажратилади. Моддаларнинг кимёвий таркиби бир хил бўлиб, кристалл панжара тузилиши ҳар хил бўлганда полиморфизм ҳодисаси вужудга келади. Бундай моддалар *полиморф модификациялар* дейилади. Шундай қилиб, олмос билан графит (шу жумладан, карбин ҳам) углероднинг полиморф модификациялари ҳисобланади. Олмоснинг зичлиги 3,52 г/см<sup>3</sup> га тенг бўлиб (таркибида аралашма сифатида графит ва бошқалар бўладиган карборундники 3,0 г/см<sup>3</sup> атрофида), графитники 2,23 г/см<sup>3</sup> га тенг. Графит атом структурасининг “пўлатлиги” зичлигини деярли бир ярим марта камайтиришга олиб келади, улондайлит метеоритларда топилган ва сунъий йўл билан олинган. Унинг тузилиши ва хоссалари ўрганилайти.

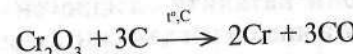
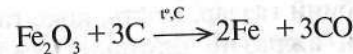
Олмос барча соҳаларга кириб бормоқда. Энди у техника ва саноатда ўзининг муносаб ўрнини эгалламоқда.



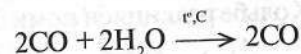
XI.1-расм. Олмос (а) ва графит (б) нинг атом структураси кўринишлари.

Активланган кўмир газларни яхши ютади (адсорбилияди), учувчан суюқликларни ҳаводан ва газлар аралашмасидан ютиб олади, противогазларда кўлланилади (буни Н.Д. Зелинский таклиф қилган) ва кўпгина кимёвий реакцияларда катализатор вазифасини бажаради. Кўмир газлар билан бир қаторда суюқликларни ҳам ютиш хусусиятига эга.

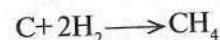
**Кимёвий хоссалари.** Оддий шароитда углерод (графит, кўмир, олмос) инерт бўлиб, қиздирилганда хоссалари ўзгаради. Бунда кўмир кислород билан осонгина бирикади ва қайтарувчи бўлиб ҳисобланади. Рудалардан металларни эритиб ажратиб олиш металлар оксидларини кўмир билан қайташиб асосланган бўлиб, металлургияда кенг кўлланилади:



Углерод кислород билан бирикаб, углерод монооксиди (исгази) ва углерод диоксиди (карбонат ангидрид) ҳосил қиласи:



Юқори температурада углерод металлмаслар билан бирикаб, турли бирикмалар ҳосил қиласи:



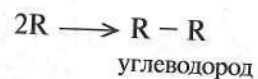
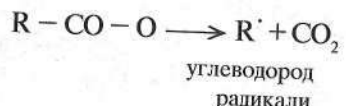
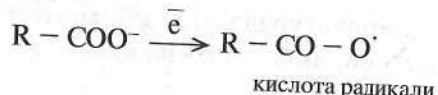
## УГЛЕВОРОДЛЛАР

Икки кимёвий элемент – углерод ва водороддан ташкил топган бирикмалар углеводородлар дейилади. Таркиби ҳаммаси бўлиб икки элементдан иборат бундай бирикмалар

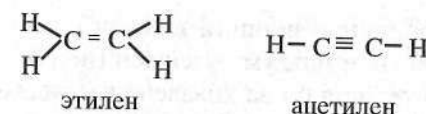
хоссалари жиҳатидан бир-биридан унчалик фарқ қилмаслиги керак эди. Амалда эса бунинг аксини кўрамиз. Углеводородлар тузилишининг ўзига хос хусусияти уларда барқарор углерод-углерод боғларининг борлиги бўлиб, булар оддий, қўш боғ ва уч боғ билан боғланган бўлади. Бошқа бирор элемент бундай структурали бирикмаларни ҳосил қила олмайди. Шунинг учун ҳам углеводородлар ва уларнинг ҳосилалари беҳад кўп ва турли-тумандир.

Углеводородлар тўрт синфга бўлинади: *алканлар* (тўйинган углеводородлар, парафинлар), *алкенлар* (олефинлар, тўйинмаган углеводородлар); *алкинлар* (ацетиленлар, уч боғли углеводородлар) ва *ароматик углеводородлар*.

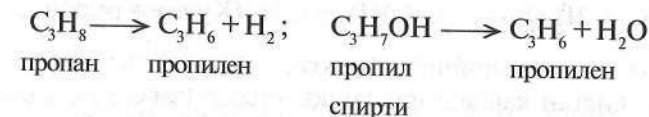
**Алканлар** табиий газлар, нефть, кокс газлари ва бошқа бирикмалардан ажратиб олинади. Улар тўйинмаган углеводородларни каталитик гидрогенлаш, галогенли ҳосилаларни қайташиб билан ҳам синтез қилинади. Карбон кислота тузларини электролиз қилганда ҳам алканлар ҳосил бўлади. Бунда кислота анионлари анодда эркин радикалларга парчаланиб, ўзаро бирикади ва мураккаброқ углеводородлар ҳосил қиласди. Бу Кольбе реакцияси номи билан маълумдир:



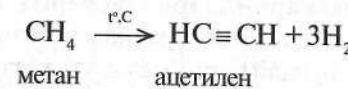
Молекуласида углерод атомлари орасида қўш боғ мавжуд бўлган бирикмалар **олефинлар** (тўйинмаган углеводородлар), уч боғ бўлган бирикмалар эса **ацетилен углеводородлари** дейилади. Этилен ва ацетилен буларнинг оддий вакиллари ҳисобланади:



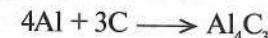
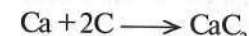
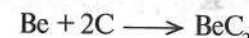
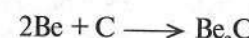
Этилен қатори углеводородларига пропилен  $C_3H_6$ , бутилен  $C_4H_8$ , амилен  $C_5H_{10}$  ва бошқалар киради. Олефинлар нефть маҳсулотлари, кокс газлари, тўйинган углеводородлардан ва спиртларни дегидрогенлаш ва дегидратлаш йўли билан олинади:



Ацетилен табиий газлар (метан) дан ва кальций карбиддан қуйидаги реакциялар орқали олинади:

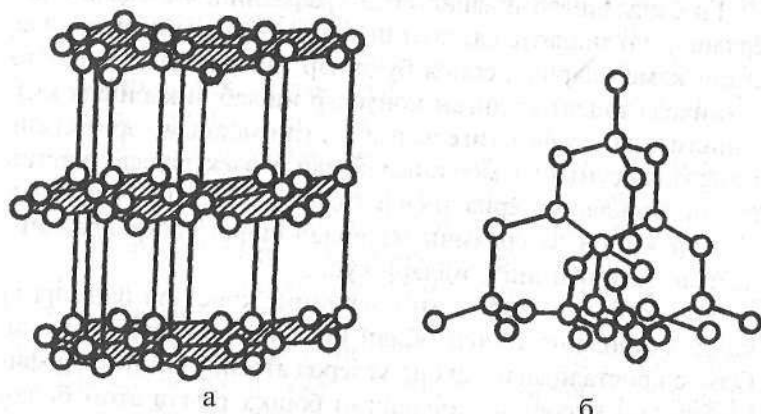


**Металл карбидлари.** Углероднинг унга нисбатан электромусбат бўлган металлар ва бошқа элементлар билан ҳосил қиласган бирикмалари **карбидлар** дейилади. Металлар кўмир билан қиздирилганда карбидлар ҳосил бўлади.



топган. Бу қатламлар бир-биридан 0,335 нм га тенг масофада жойлашган бўлиб, ҳаракатчан электронлар воситасида боғланади. Бундай боғ туфайли графитда металлик хоссалари мавжуд. Графитнинг тиниқмаслиги, ялтироқлиги, юқори электр ўтказувчанилиги шунга боғлиқ. Алоҳида ажратиб олинган қатламда атомлар кучли боғланган, лекин қатламлар орасидаги боғлар кучсиз бўлиб, кристалл юпқа қатламларга осон ажратилади. Моддаларнинг кимёвий таркиби бир хил бўлиб, кристалл панжара тузилиши ҳар хил бўлганда полиморфизм ҳодисаси вужудга келади. Бундай моддалар *полиморф модификациялар* дейилади. Шундай қилиб, олмос билан графит (шу жумладан, карбин ҳам) углероднинг полиморф модификациялари ҳисобланади. Олмоснинг зичлиги 3,52 г/см<sup>3</sup> га тенг бўлиб (таркибida аралашма сифатида графит ва бошқалар бўладиган карборундники 3,0 г/см<sup>3</sup> атрофида), графитники 2,23 г/см<sup>3</sup> га тенг. Графит атом структурасининг “пўлатлиги” зичлигини деярли бир ярим марта камайтиришга олиб келади, улонсдейлит метеоритларда топилган ва сунъий йўл билан олинган. Унинг тузилиши ва хоссалари ўрганилаяпти.

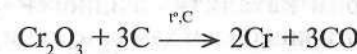
Олмос барча соҳаларга кириб бормоқда. Энди у техника ва саноатда ўзининг муносаб ўрнини эгалламоқда.



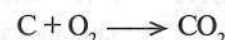
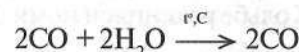
XI.1-расм. Олмос (а) ва графит (б) нинг атом структураси кўринишлари.

Активланган қўмир газларни яхши ютади (адсорбилайди), учувчан суюқликларни ҳаводан ва газлар аралашмасидан ютиб олади, противогазларда қўлланилади (буни Н.Д. Зелинский таклиф қилган) ва кўпгина кимёвий реакцияларда катализатор вазифасини бажаради. Қўмир газлар билан бир қаторда суюқликларни ҳам ютиш хусусиятига эга.

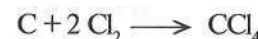
**Кимёвий хоссалари.** Оддий шароитда углерод (графит, қўмир, олмос) инерт бўлиб, қиздирилганда хоссалари ўзгаради. Бунда қўмир кислород билан осонгина бирикади ва қайтарувчи бўлиб ҳисобланади. Рудалардан металларни эритиб ажратиб олиш металлар оксидларини қўмир билан қайташибга асосланган бўлиб, металлургияда кенг қўлланилади:



Углерод кислород билан бирикаб, углерод монооксиди (исгази) ва углерод диоксиди (карбонат ангидрид) ҳосил қиласи:



Юқори температурада углерод металлмаслар билан бирикаб, турли бирикмалар ҳосил қиласи:

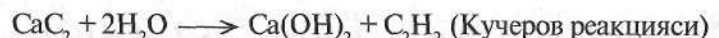


## УГЛЕВОДОРОДЛАР

Икки кимёвий элемент – углерод ва водороддан ташкил топган бирикмалар углеводородлар дейилади. Таркиби ҳаммаси бўлиб икки элементдан иборат бундай бирикмалар

Карбидлар кристалл тузилишга эга бўлиб, уларда кимёвий боғланишнинг уч хили маълум: тузсимон (ион боғланишли), металлсимон (интерметалл) ва ковалент карбидлар.

Тузсимон карбидлар ион ва ковалент боғлар оралиғидаги боғ табиатига эга бўлиб, буларнинг вакиллари  $\text{Be}_2\text{C}$ ,  $\text{Mg}_2\text{C}_3$ ,  $\text{CaC}_2$ ,  $\text{LaC}_2$ ,  $\text{Al}_4\text{C}_3$  ва бошқалар киради, улар сув билан ўзаро таъсирилашганда, гидроксидлар ва тегишли углеводородлар ҳосил бўлади:



Баъзи металларнинг (айниқса, миснинг) ацетилен билан ҳосил қилган карбидлари ташқи таъсири (зарба) натижасида тез парчаланади. Буларга  $\text{Cu}_2\text{C}$ ,  $\text{Ag}_2\text{C}_2$ ,  $\text{Au}_2\text{C}_2$  ва  $\text{Hg}_2\text{C}$  лар мисол бўлади. Уран карбидига сув таъсири эттирилганда газ ва суюқ ҳолдаги турли углеводородлар аралашмаси ҳосил бўлади.

Металлсимон карбидларда углерод атомлари зич жойлашган металл атомлари орасидаги октаэдрик бўшлиқларда жойлашади. Бундай бирикмалар ўға қаттиқлиги ва эриш температурасининг юқорилиги билан ажralиб туради. Масалан, ниобий карбид  $\text{NbC}$  3500°, гафний карбид  $\text{HfC}$  3890° ва тантал карбид  $\text{TaC}$  3900 °С да суюқланади. Булар қийин суюқланадиган моддалардан бўлиб сув, кислота ва зар суви билан ҳам реакцияга киришмайдиган кимёвий пассив бирикмалар қаторига киради. Электр токини металлар каби яхши ўтказади.

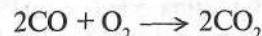
d-қатор элементлари карбидларининг таркиби ўзгарувчан (титан карбидда углерод миқдори 0,6-1,0%, ванадийда 0,58-1,0% атрофида) бўлади. Кремний карбид  $\text{SiC}$  ва бор карбид  $\text{B}_4\text{C}_3$  ҳам шулар жумласига киради. Бу кимёвий тоза бирикмалардаги элементлараро боғланиш ҳақиқий ковалент боғига яқин бўлади. Бунинг сабаби, кремний ва борнинг даврий системада углеродга яқин жойлашганилиги ҳамда атомлар ўлчами ва электроманфийли қиймати жиҳатидан яқинлигидадир.

Металлар карбидлари машинасозликда, шиша қирқишида, металлургия, кимё саноати ва бошқаларда қўлланилади.

**Углероднинг кислородли бирикмалари.** Углероднинг кислородли бирикмаларидан анчагинаси маълум бўлиб,

буларга  $\text{CO}$ ,  $\text{CO}_2$ ,  $\text{C}_3\text{O}_2$ ,  $\text{C}_5\text{O}_2$ ,  $\text{C}_6\text{O}_9$  ва циклик бирикма (эфир) лардан  $\text{C}_{12}\text{O}_{12}$  билан  $(\text{C}_4\text{O}_3)_n$  лар киради. Булардан углерод моноксид –  $\text{CO}$  билан диоксид –  $\text{CO}_2$  анорганик моддалар, қолганлари эса органик бирикмалар қаторига киритилади.

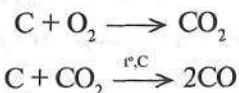
**Углерод моноксид.** Рангиз, сувда кам эрувчан ҳамда ҳидсиз газ. Уни “ис гази” (кўмир чала ёнгандан ёки органик бирикмалар оксидланганда ҳосил бўлади) деб ҳам юритадилар. Углерод моноксид жуда заҳарли газ бўлиб, одам қонидаги гемоглобинни бузади. Унинг ҳавода рухсат этилган концентрацияси 0,02мг/л ни ташкил этади. Углерод моноксид ёниб, диоксидга айланади:



$\text{CO}$  лаборатория шароитида чумоли кислотага ўзига сувни тортиб олувчи реагентларни таъсири эттириб олса бўлади ( $\text{H}_2\text{SO}_4$ ,  $\text{P}_2\text{O}_5$ ):

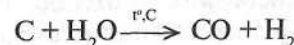


Саноатда углерод моноксид генератор гази, сув гази ва аралаш газ ҳолида олинади. Генератор гази ҳавода кўмирни чала ёндириб олинади:



Генератор газида 25% углерод моноксид, 70% азот, 4,0% углерод диоксид, 0,3% миқдорда метан, кислород ва водород бўлади.

Агар чўғланган кўмирдан сув буғи ўтказилса, углерод моноксиднинг водород билан аралашмаси ҳосил бўлади (техникада бу аралашма сув гази номи билан маълум):



Сув газининг таркиби:  $\text{CO} - 40,0\%$ ,  $\text{H}_2 - 50,0\%$ ,  $\text{CO}_2 - 5,0\%$ ,  $\text{H}_2\text{O} - 4,0\%$  ва ҳоказо.

Сув гази олиш реакцияси эндотермик жараён бўлганлиги сабаби кўмир совийди. Кўмирни чўғланган ҳолда сақлаб туриш учун генератор гази ва сув гази олиш реакциялари бир вақтнинг ўзидаги бориши керак:

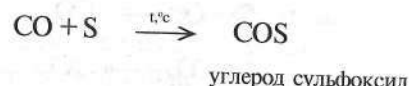


Бу реакцияда мувозанат юқори температурада ( $> 1000^{\circ}\text{C}$ ) ўнгга силжиган бўлади, пастда эса чап томонга силжийди ( $H^{\circ} = 172 \text{ кЖ}, s^{\circ} = 176 \text{ Ж/К}$ ).

Чўғланган кўмирга бир вақтнинг ўзида сув буғи ва ҳаво берилганда аралаш газ ҳосил бўлади. Унинг таркиби қуидагичадир (ўрта ҳисобда) : CO - 30,0%, H<sub>2</sub> - 15,0%, CO<sub>2</sub> - 5,0%, N - 5,0%.

Углерод моноксид – кучли қайтарувчи. Унинг молекуласидаги кимёвий боғланиш кучли бўлганлиги сабабли, углерод моноксид иштирокида борадиган оксидланиш-қайтарилиш реакциялари юқори температурадагина тез боради. Оксидларни углерод моноксид ёрдамида қайтариш металлургияда катта ахамиятга эга.

Углерод моноксид бириктириб олиш реакцияларига кирицади:



**Металлар карбониллари.** Углерод (II)-оксиднинг металлар билан бирикмаларининг сони мингдан ортади, ҳаммаси заҳарли моддалар ҳисобланади. Металл-лиганд боғланиши мавжудлиги сабабли улар  $\pi$ -комплексларга яқин туради. CO-лигандлар углерод атоми орқали металлар билан оксидланиш даражаси ноль бўлган ҳолатда ковалент боғланган d-элементлари карбониллари енгил, сувда эримайдиган, кутбланмаган эритмаларда эрийдиган, тез учувчан, кислота ва ишқорларга индефферент бўлган бирикмалардир. Металлар карбонилларини 100–200 °C юқори босимда кукунсизмон металлга углерод моноксид таъсир эттириб олинали.

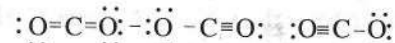
## Айрим металларнинг карбониллари

Темир	Никель	Кобальт	Хром	Вольфрам
$\text{Fe}(\text{CO})_4$	$\text{Ni}(\text{CO})_4$	$\text{CO}(\text{CO})_8$	$\text{Cr}(\text{CO})_6$	$\text{W}(\text{CO})_6$
$\text{Fe}(\text{CO})_5$		$\text{CO}(\text{CO})_{12}$		
$\text{Fe}(\text{CO})_{12}$		$\text{CO}(\text{CO})_{16}$		

Карбониллар диамагнитлардир. CO нинг металл билан ўзаро боғи жуда мустаҳкамлиги бу ерда донор-акцептор ва датив бирикиш борлиги билан тушунтирилади. Шунга қарамай, карбониллар қиздирилгандаги металл ва CO га осонгина парчаланади. Никель карбонилининг парчаланиши портлаш билан боради.

Металларнинг карбониллари кимёвий реакцияларда СО группаларини бошқа лигандлар (түйинмаган углеводородлар, фосфинлар, аминлар, изонитриллар, NO ва бошқалар) га тўла ёки қисман алмашади. Галогенлар билан реакцияга киришади, карбонил металл анионигача қайтарилади. Металларнинг карбониллари, саноатда гидроформиллаш, карбоксиллаш, гидрогенлаш ва полимерлаш каби реакцияларда катализатор сифатида ҳамда турли металл-органик бирикмалар синтезида хомацё сифатида ишлатилади.

**Углерод диоксид** –  $\text{CO}_2$ . Органик бирикмалар оксидланиши натижасида доимо ҳосил бўлиб туради. Нормал босимда 100 л сувда  $0^\circ\text{C}$  да 171 л,  $10^\circ\text{C}$  да 119 л ва  $20^\circ\text{C}$  да 88 л  $\text{CO}_2$  эрийди. Босим ортиши билан унинг сувда эриши кўпаяди.  $\text{CO}_2$  молекулалари орасидаги ковалент боғнинг табиати улар орасидаги донор-акцептор бирикишни йўқقا чиқаради.  $\text{CO}_2$  молекуласидаги углерод - кислород бояи орасидаги масофа ( $116 \text{ нм}$ ) чумоли альдегидникига қараганда  $6 \text{ нм}$  га камроқдир. Уч боғнинг мавжудлиги структура резонанси билан боғликдир:

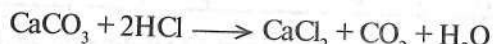


Қаттқы қолдаги углерод диоксиди суюқланмасдан – 78°C да буғланади. У ҳаводан бир ярим баравар оғир, ҳаводаги 10% ли миқдори нафас олишни тұхтатғанлығи сабабли ҳаёт учун ҳавфли хисобланади.

Саноатда  $\text{CO}_2$  оқактошни қиздириб олинади:



Лабораторияда  $\text{CO}_2$  Кипп аппаратида қуидаги реакция билан синтез қилинади:



Углерод диоксид сода, карбамид, карбонат кислота олишда, сув ва мева шарбатларини газлаштириша күлланилади. “Куруқ муз” мұзқаймоқ тайёлашда ҳамда озиқ-овқат маҳсулотларини сақлашда, совитиш зарур бўлган ишларда кенг ишлатилади.

**Карбонат кислота**  $-\text{H}_2\text{CO}_3$  сувли эритмадагина мавжуд бўла олади. Қиздирилганда углерод диоксид учуб кетади.  $\text{H}_2\text{CO}_3$  нинг ҳосил бўлиш мувозанати чапга сурилади ва охирида сув қолади. У кучсиз кислоталардан бўлиб,  $K_1 = 4,2 \cdot 10^{-7}$  ва  $K_2 = 4,8 \cdot 10^{-11}$  га teng.  $\text{CO}_3^{2-}$ -иони ясси учбурчак тузилишига эга ( $\text{sp}^2$ -гибридланган ҳолат ва делокалланган  $\pi$  – боғ),  $d(\text{C}-\text{O}) = 129$  нм га teng.

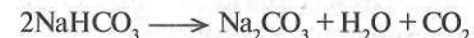
Икки асосли карбонат кислота ўрга ва нордон тузлар ҳосил қиласи. Ўрта тузлар **карбонатлар**, нордонлари эса **гидрокарбонатлар** дейилади. Карбонатлар одатда сувда кам эрийди. Натрий, калий, рубидий ва цезий ва аммоний карбонатлар сувда яхши эрийди. Карбонатлар қиздирилганда металл оксиди ва  $\text{CO}_2$  ҳосил қилиб парчаланади. Элементнинг металлик хосаси кучли намоён бўлиши билан карбонат тузларининг барқарорлиги ҳам ортиб боради. Натрий карбонат парчаланмасдан суюқланади, кальций карбонат  $825^\circ\text{C}$  да, кумуш карбонат эса  $100^\circ\text{C}$  да парчаланади.

Ишқорий металлар учун нордон карбонат (гидрокарбонат) лар маълум. Секин қиздирилганда улар осон парчаланади. Гидрокарбонатлар  $\text{NaHCO}_3$  дан  $\text{CsHCO}_3$ га ўтганда барқарорлиги ортади.

Карбонат кислота тузлари углерод диоксидга ишқор таъсир эттириш орқали олиниши мумкин:



Гидрокарбонатлар қиздирилганда карбонатларга ўтиши мумкин:



Сувда эримайдиган карбонатлар тегишли тузлар билан алмашиниш реакцияларида ҳосил қилинади. Сувда эрийдиган карбонатлар таъсирида гидролизланадиган катионлар ( $\text{Be}^{2+}$ ,  $\text{Mg}^{2+}$ ,  $\text{Zn}^{2+}$  ва бошқалар) асос карбонатларни, кучли гидролизланадиган карбонатлар эса ( $\text{Al}^{3+}$ ,  $\text{Cr}^{3+}$ ,  $\text{Ti}^{4+}$  ва бошқалар) гидроксид қолдиқларини беради.

Карбонат кислота тузларидан кальций карбонат  $\text{CaCO}_3$  табиатда оқактош, бўр ва мармар кўринишида кенг тарқалган. Магний карбонат  $\text{MgCO}_3$  магнезит номи билан маълум бўлган минералdir.

Мис гидроксокарбонат  $(\text{CaOH})_2 \text{CO}_3$  табиатда учрайдиган малахит минералиdir. Баъзи карбонатлар, шу жумладан, темир шпати  $\text{FeCO}_3$  ва гальмей  $\text{ZnCO}_3$  қимматли руда ҳисобланаби, асосан метал олишда ишлатилади.

**Натрий карбонат**  $\text{Na}_2\text{CO}_3$ . У сода номи билан юритилиб, унинг бир неча хили маълум:

$\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$  – кристаллгидрат

$\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$  – кристалл-карбонат

$\text{Na}_2\text{CO}_3$  – кальцийланган сода

$\text{NaHCO}_3$  – ичимлик сода

Энг кўп ишлатиладиган кальцинациланган (криSTALLизация суви бўлмаган) содадир. Шиша, совун, тўқимачилик, бўёқчилик, сувни юмшатиш ва бошқа қатор соҳаларда ишлатилади.

Ичимлик содадан тиббиёт, озиқ-овқат саноати, фармацевтика ва бошқа тармокларда кенг фойдаланилади.

**Углероднинг галогенили бирикмалари.** Углерод галогенлар билан кўпгина бирикмалар ҳосил қиласи. Фақат фтор углерод билан тўғридан-тўғри бирикиб,  $\text{CF}_4$  – тетрафтор ҳосил қиласи. Графит билан хлорнинг реакциясини паст температурада ўтказиш термодинамик жиҳатдан мумкин бўлсада, амалда

углерод (IV) - хлорид –  $\text{CCl}_4$  ҳосил бўлмайди, лекин  $\text{CCl}_4$  метанга хлор таъсир эттириб олинади.

**Фреонлар.** Углероднинг галогенли ҳосилаларидан  $\text{CF}_4$  билан  $\text{CCl}_4$  амалий аҳамиятга эга. Углерод (IV)-фторид –  $\text{CF}_4$  газ бўлиб,  $-128^{\circ}\text{C}$  қайнайди,  $-184^{\circ}\text{C}$  да қотади. Жуда инерт модда бўлиб, ўзи ва унинг хлорли ҳосилалари фреонлар номи билан маълум. Булар совитиш техникасида кўлланилади.

**Фреон – 12** деб аталувчи дифтордихлорметан –  $\text{CF}_2\text{Cl}_2$  совитиш машинасининг ишчи суюқлиги (хладоагент) ҳисобланади. Фреонлар жуда барқарор моддалар бўлиб гидролизланмайди, шу сабабли металларни коррозияга учратмайди. Улар инсектофунгицилардан аэрозоллар тайёрлашда эритувчи ва фторли ҳосилалар олишда оралиқ модда сифатида кўлланилади. Кенг тарқалган фреон-12 углерод (IV)-хлорид  $\text{CCl}_4$  билан HF дан олинади (катализатор сифатида  $\text{SIF}_5$  ишлатилади):

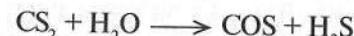


**Фосген –  $\text{COCl}_2$ .** Карбонат кислотанинг дихлорандигидриди, кўнғир газ,  $-118^{\circ}\text{C}$  да қотади,  $8,2^{\circ}\text{C}$  да қайнайди.  $d = 1,420$ . Сувда ёмон, органик эритувчиларда яхши эрийди.

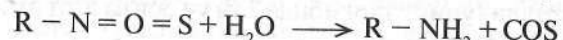
У углерод оксид билан хлордан активланган кўмир иштирокида олинади. Фосген баъзи эритмалар (масалан, диэтилкарбонат), дифенилметан бўёқлари, даволаш препаратлари, поликарбонатлар ва бошқа моддалар олишда ишлатилади. У ўта заҳарли модда. Биринчи жаҳон уруши йилларида (1914–1918) заҳарловчи модда сифатида кўлланилган. Ундан противогаз ёрдамида сақланиш мумкин.

**Углероднинг олтингугуртли бирикмалари.** Углерод дисульфид –  $\text{CS}_2$ ,  $-111,9^{\circ}\text{C}$  да қотадиган,  $46,2^{\circ}\text{C}$  да қайнайдиган суюқлик. У сувда ёмон, органик эритмаларда яхши эрийди,  $150^{\circ}\text{C}$  атрофида сув таъсирида ажратиб олинади. Уни чўғланган писта кўмирга олтингугурт таъсир эттириб олинади. Углерод дисульфид вискоза саноатида цеплюзоза ксантогенатини олишда,  $\text{CCl}_4$  синтезида ва бошқа реакцияларда ишлатилади. Ундан қишлоқ хўжалиги зараркунандаларига ва бегона ўтларга қарши курашда кенг фойдаланилади.

Углерод сульфоксид –  $\text{COS}$ . Углерод (II)-оксидни олтингугурт билан юқори температурада қиздириб ёки  $400^{\circ}\text{C}$  да углерод дисульфидга сув таъсир эттириб олинади:



Изотиоциан кислота эфирига (хантал мойига) сульфат кислота иштирокида сув таъсир эттириб олса ҳам бўлади:

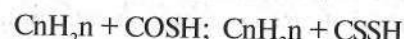


Углерод сульфоксид кучсиз қўланса ҳидли рангиз газ бўлиб, асабга таъсир этади. Ишқорга ютирилганда  $\text{KO} - \text{CO} - \text{SK}$  таркибли монотиокарбонат кислота тузи ҳосил бўлади. Алкоголятор билан шу кислотанинг нордан тузларини ҳосил қиласди:



COS баъзи синтезларда ҳамда сифат реакцияларида ишлатилади.

**Тиокарбонат кислоталар.** Буларга мисол қилиб умумий кўринишда куйидагиларни кўрсатиш мумкин:



Тиокарбонат кислоталарнинг барқарор тузлари маълум бўлиб, пестициллар, флотореантлар, вулканизация тезлаткичлари сифатида ишлатилади. Тиомочевина, тиокарбамин кислоталар, тиофосген, дитиокарбамин кислоталар, тритиокарбонат кислоталар эфиirlари ва тузлари ҳам амалий аҳамиятга эга.

**Углероднинг азотли бирикмалари.** Дициан –  $\text{C}_2\text{N}_2$ . Электр ёйи таъсирида юқори температурада углерод тўғридан-тўғри азот билан бирикиб дициан ҳосил қиласди. Дициан –  $28^{\circ}\text{C}$  да қотади,  $-21^{\circ}\text{C}$  да қайнайди, заҳарли газ, тез алангланади, унинг киелород билан аралашмаси ёнганда температура  $4500^{\circ}\text{C}$  гача кўтарилади. Дициан молекуласи чизиқли тузилишга эга:  $\text{N} \equiv \text{C} - \text{C} \equiv \text{N}$ : атомлари орасидаги масофа  $d_{(\text{c}-\text{c})} = 137$  нм,  $d_{(\text{e}-\text{N})} = 113$  нм.

Дициан қиздирилганда ( $500^{\circ}\text{C}$ ) полимерланиб қорамтирижигарранг тусли суюқланмайдиган парациянга айланади:

Ҳавосиз жойда парациан 860°C гача қиздирилганды яна дицианга айланади. HCN ни кислород, NO<sub>2</sub> ёки H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> билан каталитик оксидлаб парациан олинади. Оз миқдордаги дициан KCN нинг сувдаги эритмаси ва мис (II)- сульфатнинг ўзаро таъсиридан ҳосил қилиниши мумкин.

Парациан кимёвий хоссалари жиҳатдан галогенларга яқин туради. Шунинг учун ҳам реакцияга жуда осон киришадиган модда ҳисобланади. Бунда ҳосил бўладиган бирикмалар ўз таркиби билан галогенлардан олинадиган моддаларнига ўхшаб кетади (унинг таркибидаги 2 та уч боғ ва азот атомларида электрон жуфтлар бор):



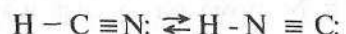
Дициан этилендиамин ишлаб чиқаришда, металларни қирқиша ва пайвандлашда ёқилғи сифатида ишлатилади.

Дициандиамид HN - C(NH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>, NHNC дициан ҳосилаларидан ҳисобланади. У медамин саноатида, дициандиамид – формальдегид смолалари тайёрлашда, барбитурат кислота ва унинг тузларини олишда ҳамда эпоксид смоллари қотиргичлари сифатида ишлатилади.

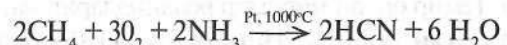
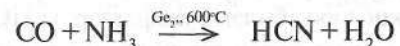
1, 4-дицианбутен – 2 – NCH<sub>2</sub>CH = CHCH<sub>2</sub>CHN ҳам дицианнинг ҳосиласи бўлиб, адиподинитрилни олишда ишлатилади.

Цианид кислота HCN. Рангсиз, енгил, учувчан суюқлик, 26,5°C да қайнайди, аччиқ бодом ҳидига эга. Энг кучли заҳарли моддалардан бири. Сувли эритмасида кучсиз кислота хоссаларини намоён қиласи (K = 2,1·10<sup>-9</sup>).

Сувсиз суюқ цианид кислота кучли ионловчи эритивчи бўлиб, унда эриган электролитлар ионларга диссоциланади. Цианид кислота икки хил кўринишга эга бўлиб, таутомер мувозанатда бўлади:



Саноатда цианид кислота қўйидаги каталитик реакциялар билан олинади:



Цианид кислота қишлоқ хўжалигида, баъзи синтезларда ва комплекс бирикмалар олишда ишлатилади.

HCN тузлари цианид ишлаб дейилади. Булардан RCN ва NaCN амалий аҳамиятга эга. Улар сувда яхши эрийдиган заҳарли моддалардир. Саноатда металларнинг амидларини юқори температурада кўмир билан қиздириб олинади. Сувда гидролизланади:



Цианид кислота тузлари эритмалари ишқорий реакцияга эга бўлиб, уларнинг ҳиди цианид кислотани эслатади.

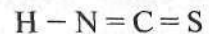
KCN билан NaCN кислород иштирокида олтин ва кумушни эритишга қодирлиги сабабли бу металларни рудалардан ажратиб олишда кўлланилади. Бу тузлар органик синтезларда, гальванопластика ва гальваностегияда ишлатилади.

Таркибida циан группа бор комплекслар ҳам анчагина учрайди: K<sub>4</sub>[Fe(CN)<sub>6</sub>], Fe(CN)<sub>4</sub> · 4KCN, K<sub>3</sub>[Fe(CN)<sub>6</sub>] шулар жумласиданди.

Роданид кислота – HSCN. Тиоцианат кислота ҳам деб аталади. У икки таутомер ҳолда бўлади:



Тиоцианат  
кислота



Изотиоцианат  
кислота

У мойсимон, учувчан ўткир ҳидли суюқлик, осонгина парчаланади. Роданид кислотанинг сувли эритмаси кучли кислота бўлиб, K = 0,14, шу сабабли ишқорий металларнинг тузлари бўлган роданилар гидролизга учрамайди. Роданид кислотанинг алкил ҳосилалари маълум, унинг ўзидан тиоцианатларни олишда кўлланилади.

Роданид кислота тузлари (роданилар) кристаллар бўлиб, кўплари сувда, спиртда, эфир ва ацетонда эрийди. Сувдаги

эритмаларида кислород билан сульфатлар ва HCN гача оксидланади, хлор ва бром билан бирикиб, циангалогенли ҳосилалар беради. Темир билан металлар роданилларигача, рух билан (HCl эритмасида) эса  $\text{CH}_3\text{NH}_2$  ва  $\text{H}_2\text{S}$  гача қайтарилади.

Роданиллар металл шианидлари билан олтингугуртнинг ўзаро таъсири натижасида олинади. Металл сульфатлари ёки нитратларининг барий ва натрий тиоцианатларига алмаштирилиши ҳамда металлар гидроксидлари ёки карбонатлари роданид кислота билан реакцияга киритилганда ҳам роданиллар ҳосил бўлади.

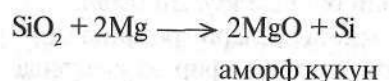
Роданиллар гафний билан цирконий экстракциясида реагент сифатида, темир ва пўлатни тоблашда, газламалар ишлаб чиқаришда, гальванотехника, совитувчи эритмаларни тайёрлашда, фотографияда, металларни фотометрик усул билан аниқлашда ва шу каби бошқа ишларда кенг қўлланилади.

## XII Б О Б

### КРЕМНИЙ ВА УНИНГ БИРИКМАЛАРИ

**Табиатда тарқалиши, олиниши ва физик ҳоссалари.** Кремнийнинг табиатда 3 та барқарор изотопи бор:  $^{28}\text{Si}$ ,  $^{29}\text{Si}$  ва  $^{30}\text{Si}$ . Ер қаърида масса бўйича 27,6% ни ташкил этади (кислороддан кейин иккинчи ўринда туради). Кремний табиатда  $\text{SiO}_2$  кремний (IV)- оксид, силикат ангидрид, кумтупроқ ва силикат кислота тузлари (силикатлар) ҳолида учрайди. Унинг бирикмаларидан алюмосиликат (дала шпати, слюда, каолин ва бошқа) лар айниқса кенг тарқалган. Кремний минераллар ва тоғ жинслари таркибидаги бош элемент ҳисобланади. Ўсимлик ва ҳайвонлар организмида ҳам учрайди.

Кремнийнинг электрон конфигурацияси  $\text{KL}-3\text{S}^2 3\text{p}^2$ . Дастрас 1811 йилда Ж.Л. Гей-Люссак ва Л.Ж. Тенар томонидан олинган. Эркин ҳолдаги кремний майдага оқ кум-кремний (II)-оксидни магний билан қиздириб олинади:



Техникада тетрахлорислан –  $\text{SiCl}_4$  дан ажратиб олинади:

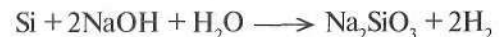


Кристалл ҳолдаги кремний қўнғир-кулранг бўлиб, смолосимон ялтироқ. Унинг кристалл тўри томонлари марказлашган куб шаклида (олмосники каби) бўлади.

Кремний яримўтказгич бўлиб, ИҚ - нурларни ўтказади (қайташ хусусияти 0,3, синдириш кўрсаткичи 3,87). Ундан фотоэлемент, кучайтиргич ва ток тўғрилагичлар тайёрланади. Кремний асосида тайёрланган элементларнинг  $250^\circ\text{C}$  гача ишлай олиши ундан фойдаланиш соҳаларини кенгайтиради.

**Кимёвий ҳоссалари.** Кремний суюқлантирилган металларда эрийди, аста-секин совитилганда, октаэдрик панжара ҳосил қилиб кристалланади, оксидланиш даражаси  $-3$ ,  $+2$  ва  $+4$ . Паст температурада у кимёвий жиҳатдан инерт ҳисобланади. Кислород атмосферасида  $400^\circ\text{C}$  дан юқорида оксидланаади. Газ ҳолдаги водород фторид билан оддий шароитда, водород хлорид ва водород бромидлар билан эса  $400 - 500^\circ\text{C}$  да реакцияга киришади. Кремний галогенлар, водород ва углерод билан бирикиб тегишлича кремний галогениллар, силанлар ва карбид (карборунд) ҳосил қиласи. Олтингугурт ва азот билан ( $600 - 1000^\circ\text{C}$  да) ҳам бирикади. Бор билан  $\text{SiB}_4$  ва  $\text{Si}_2\text{B}_6$  каби бирикмалари маълум.

Кремний водород фторид билан нитрат кислота аралашмасида, ишқор ва кўпгина металларнинг суюқлантирилган эритмаларида эрийди. Ишқорлар кремний билан реакцияга киришиб, водород ва силикат кислота тузларини ҳосил қиласи:



Кремнийнинг кўпгина металлар билан ҳосил қилган силициллари ( $\text{Mg}_2\text{Si}$ ,  $\text{FeSi}$ ,  $\text{Cr}_3\text{Si}$  ва ҳоказо) қийин эрийдиган, электр токини ўтказувчи материаллардан ҳисобланади. Булар ҳоссалари жиҳатдан интерметалл бирикмаларини эслатади.

**Кварцнинг тузилиши ва ҳоссалари.** Кварц кристалл ҳолдаги кремний (II)-оксиддан иборат, табиатда учрайди. Кварцнинг тиник,

рангсиз кристаллари олти қирралы пирамидада жойлашган олти қирралы призма шаклига эга бўлиб, тоф биллури дейилади. Арапашмалар таъсирида бинафша рангта бўялган тоф биллури *аметист*, қўнғир ранглиси ту тун симон топаз дебном олган. Кварц кўринишларидан бири чақмоқ тошлир. Майдада кристалл ҳолдаги *агат ва яшма* ҳам кенгтарқалган. Кварц кўпгина мураккаб тоф жинслари (гранит, гнейс) таркибига киради. Оддий кум кварцнинг майда қисмидир.

Кварц оддий шароитда сувда деярли эримайди, лекин босим остида қиздирилган сувда 100°C дан юқорида эрийди. Мана шу усулдан фойдаланиб, сунъий кварцнинг йирик монокристаллари (30 см ва ундан юқори) ўстирилади. Кварц кислоталарда эримайди, бундан фақат водород фторид мустаснодир. Кварц билан НА бирикканда қўйидагича реакция боради:



Кварц ишқорлар билан реакцияга киришиб силикатлар ҳосил қиласди. Бундай моддалар кварц билан металл оксидларини арапаштириб қиздирилганда ҳам ҳосил бўлади.

Кварц тоза кремний, кварц шиша, силикальцит абразив материаллари қимматбаҳо тошлар тайёрлашда хомашё ҳисобланади.

**Кварц шиша.** Кварц шиша ультрабинафша нурларни ўтиказади, юқори температура таъсирига чидамли. Унинг термик кенгайиш коэффициенти жуда кичик бўлиб, иситилганда ёки совитилганда ҳажми ўзгармайди. Кварц шишани 1500°C гача қиздириб совуқ сувга туширилганда унга ҳеч нима қилмайди. Ваҳоланки, оддий шишадан ясалган турли буюмлар бир оз қиздирилганда сув томчилари таъсиридан дарз кетади. Кварц шиша кимё саноатида, лаборатория асбобларини ясашида, ўтга ва кучли реагентларга чидамли идишлар, қувур (найча) ва реакторлар тайёрлашда кўлланилади. Тиббиётда, кино, илмий ишлар ва бошқа қатор соҳаларда кенг қўлланиладиган симоб лампалари ҳам кварц шишадан тайёрланади.

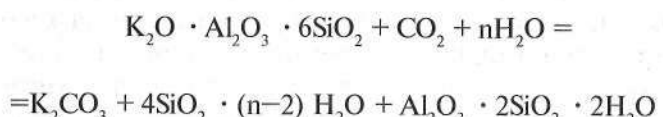
Силикат кислоталар ва уларнинг тузлари. Умумий формуласи  $n \text{SiO}_2 \cdot m\text{H}_2\text{O}$  бўлиб, бу ерда;  $n = 1 - 2$ ,  $m = 1 - 2$  га тенг. Эркин ҳолда метасиликат кислота –  $\text{H}_2\text{SiO}_3$ , ортосиликат кислота –  $\text{H}_4\text{SiO}_4$  ва диметасиликат кислота –  $\text{H}_2\text{SiO}_5$  ажратиб олинган. Булар икки негизли кучсиз кислоталар ҳисобланади. Тўйинган сувли эритмаларида золлар ҳосил қиласди,  $\text{pH} > 5 - 6$  да булар гелларга айланади, куриганда силикагеллар вужудга келади. Янги олинган гель сув, кислота ва ишқорда маълум даражада эрийди. Силикат кислота сувда коллоид эритма ҳосил қиласди. Силикат кислота таркибидаги сувнинг камая бориши унинг сувда кислота ва ишқорларда эрувчанлигини пасайтира боради. У қиздирилганда сув билан силикат ангидрилга ажратилади. Силикат кислота силикатларга  $\text{HCl}$  ёки аммоний хлорид таъсириб олинади. Кремнийнинг полигалогенли бирикмалари ( $\text{SiCl}_4$ ) гидролизланганда ҳам силикат кислота ҳосил бўлади. Ишқорий металлар силикатлари сувда эрийди. Булар эрувчан шишалар дейилади. Эрувчан шишалар кремний (II)- оксид – кварцни ишқорий металлар карбонатлари ёки гидроқсидлари билан қиздириб олинади:



Молекуласида икки ва ундан ортиқ кремний атомлари бўлган кислоталар **полисиликат кислоталар** дейилади. Булар оддий силикат кислоталарнинг конденсатланишидан ҳосил бўлади ва бошқалар шулар жумласиданди. Бундай кислота тузлари **полисиликатлар** деб юритилади. Силикат ва полисиликатларнинг тузилиши рентген нурлари орқали текширилганда кристалл панжараларда тетраэдр шаклидаги  $\text{SiO}_4^{4-}$  анионлари бир-бири билан кислород атомлари орқали бирикканлигини кўрсатди. Тетраэдр марказида кремний атоми жойлашган бўлиб, унинг чўққиларида кислород атомлари туради. Кристалл тузилишига қараб силикатлар олтига синфга бўлинади (якка-якка ортосиликатлар, пиросиликатлар, циклик силикатлар, чексиз занжирлардан ташкил топган пироксин ва амфиболлар ҳамда бошқалар).

Фазовий түрлардаги кремний атомлари алюминий атомларига алмашиниши натижасыда алюмосиликатлар ҳосил бўлади. Табиий силикатларда кремний билан алюминий атомлари ўзаро кислород билан боғланади. Алюмосиликатларнинг муҳим ва кўп тарқалган вакиллари дала шпатларидир. Булар таркибига кремний ва алюминий оксидлари билан бир қаторда калий, натрий ёки кальций оксидлари киради. Пластиинкасимон тузилишга эга бўлган слюда алюмосиликат ҳисобланади. Унинг таркиби бирмунча мураккаб бўлади.

Турли тупроқларнинг асосини каолин ташкил қиласди. У оддий дала шпати (ортоклаз) дан қўйидаги реакция натижасыда ҳосил бўлади:



Тоза каолин кам учрайди. Оқ рангли каолин тоза ҳисобланади ва озгина кварц – кум аралашмасига эга бўлади. Тоза каолин чинни ишлаб чиқаришила ишлатилиди.

**Ситаллар.** Бир гурӯҳ олимлар саноати миқёсида металлургия саноати ташландиқлари ҳисобланган шлаклан ажойиб хоссаларни ўзида мужассамлаштирган янги материал – ситаллни яратди. Қисман кристалланган шишасимон фазодан иборат ситалл жуда юқори механик пишиқлик ва кимёвий чидамлиликка эгадир. Техникада ситаллар пирокерам, девитрокерам номи билан ҳам маълум. Микрокристаллар катталиги 1 мкм дан кичик бўлади.  $\text{Li}_2\text{O} - \text{Al}_2\text{O}_3 - \text{SiO}_2$  асосида тайёрланган ситаллар оптик тиниқ бўлади.  $\text{MgO} - \text{Al}_2\text{O}_3 - \text{SiO}_2$  асосидаги радиотиниқликка,  $\text{Cs}_2\text{O} - \text{Al}_2\text{O}_3 - \text{SiO}_2$  асосидагиси эса иссиқликка чидамли бўлиб, эритилган металларга нисбатан инерт ралиация таъсирига бефарқ бўлади.

Ситаллардан трубопроводлар, кимёвий реакторлар, насос деталлари, фильералар, телескоплар учун астрокўзгулар, электролиз ванналари учун футеровка материаллари, электроизоляторлар, коррозияга чидамли қурилиш конструкциялари ва бошқалар тайёрланади. Фотоситаллар эса микромодел плиталари, матбуот схемалари панеллари ва фотоэлектрон кўпайтиргичлар тайёрлашда ишлатилиди.

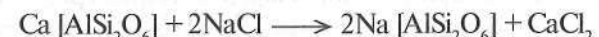
**Цеолитлар.** Умумий формуласи  $M_{2/n}\text{O} \cdot \text{Al}_2\text{O}_3 \cdot x\text{SiO}_2 \cdot y\text{H}_2\text{O}$  бўлган алюмосиликатлар бўлиб,  $M$  – ишқорий ёки ишқорий-ер металл,  $n$  – унинг оксидланиш даражаси. Оддий шароитда бир хил тузилишли бўшлиқлари сув молекулалари билан тўлган бўлади. Сув бўшлиқдан чиқарилиб, яна тўлдирилиши мумкин.

Цеолитлар бошқа моддаларни ютиш (адсорбциялаш) хусусиятига эга. Буларнинг баъзилари эритмалардаги ионларни ўз таркибидаги ионларнинг эквивалент миқдорига алмаштириш хусусиятига эга бўлади. Цеолитлар турли катталиқдаги молекулаларни ажратиш хусусиятига эгалиги туфайли молекуляр элаклар сифатида қўлланилади. Муҳим цеолитлардан бири **натролит** –  $\text{Na}_2[\text{Al}_2\text{Si}_3\text{O}_{10}] \cdot 2\text{H}_2\text{O}$  бўлиб, саноат ва халқ хўжалигининг кенг соҳаларида ишлатилиди.

Синтетик цеолитлар олиш мақсадида натрий силикат ва алюминат аралашмаси 80–100°C да кристалланади. Кристалитга 15–20% ёпишқоқ лой қўшилали ва диаметри 2–4 мм бўлган цеолит доналари тайёрланади. Катион алмашиниши натижасида ( $\text{CaCl}_2$  эритмасида) натрийли бирикмасидан калийли бирикмасига ўтиши мумкин бўлади. Пермутит номли алюмосиликатлар буғ қозонларида ишлатиладиган сувни юмшатиш мақсадида қўлланилади (сувдаги кальций ўринини натрий эгалайди):



Ҳосил бўлган кальцийли пермутитни  $\text{NaCl}$  эритмасига туширсан, у қайтадан ўзининг дастлабки натрийли формасига ўтади:



Цеолитларга ион алмаштиргичлар деб қараш мумкин. Оддий цеолитларда  $\text{SiO}_2$  нинг  $\text{Al}_2\text{O}_3$  га моль нисбати 1 дан 2 гача бўлади. Бу нисбат кислоталарга цеолитларда (эрионит, морденит, клиноптилолитда) 6 дан 10 гача бўлади. Цеолитлар моддаларни қуритишда, аралашмаларни ажратиш, ион аралаштиргичлар, катализатор сифатида қўлланилади.

**Кремнийнинг водородли бирикмалари (силанлар).** Умумий формуласи  $\text{Si}_n\text{H}_{2n+2}$  бўлиб,  $n = 1 - 8$ . Булар **кремневодород** деб

ҳам аталади (углеводородларга ўхшаш):  $\text{SiH}_4$  – моносilan,  $\text{Si}_2\text{H}_6$  – дисilan,  $\text{Si}_3\text{H}_8$  – трисilan,  $\text{Si}_4\text{H}_{10}$  – тетрасilan боғи C – C боғига нисбатан анча күчсизлиги сабабли кремний атомлари ўзаро узун занжирли (-Si – Si – Si-) бирикмалар ҳосил қилиш хусусиятига эга эмас. Силанлар углеводородларга қараганда бирмунча бекарор. Дастраски иккى вакили газ, қолганлари сингил учувчан заҳарли суюқлар бўлиб, сув таъсирида парчаланади. Спирт, бензин, олтингугурт ва водородда эриди, кислоталар билан ( $\text{HCl}$  бундан мустасно) реакцияга киришмайди, галогенлар билан портлаб реакцияга киришади, ишқорлар билан бирикади.

**Моносilan** –  $\text{SiH}_4$  триэтоксиланни  $20 - 80^{\circ}\text{C}$  да натрий иштирокида парчалаб олиниши мумкин. Уни металлар силицидларига кислота ёки ишқорлар таъсир эттириб олиш ҳам мумкин:



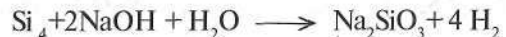
Моносilan ҳавода ўз-ўзидан оксидланиб (ёниб), кремний диоксид билан сувга айланади:



Сув таъсирида эса кремний диоксид билан водород ҳосил бўлади:



Ушбу реакция ишқорий муҳитда яна ҳам тезроқ боради:



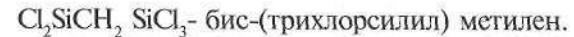
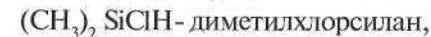
Кремнийнинг электромусбат элементлар, асосан металлар билан ҳосил қилган бирикмалари **силицидлар** дейилади. Ишқорий ва ишқорий-ер металлар, мис ва рух группачалари металлари билан берган силицидлари сув билан парчаланади, кислота ва ишқорлар билан реакцияга киришади. Ҳавода қиздирилганда ва галоген буғлари таъсирида аллангаланади. Буғ ёки эритилган олтингугурт, фосфор, селен ва теллур билан реакцияга киришади.

Металларнинг силицидлари кремний ва металлар аралашмаларини қиздириши ( $500-1200^{\circ}\text{C}$ ), металлар оксидларини  $\text{Si}$  ёки  $\text{SiO}_2$  билан аралаштириб қиздириш, металларни  $\text{SiCl}_4$  ва  $\text{H}_2$  билан реакцияга киритиш ёки  $\text{K}_2\text{SiF}_6$  ҳамда металл оксидлари аралашмасини электролиз қилиш йўли билан олинади. Темир,

марганец, бор силицидлари, вольфрам ва молибден дисилицидлари ана шундай усул билан тайёрланали ва кўплаб ишлатилади.

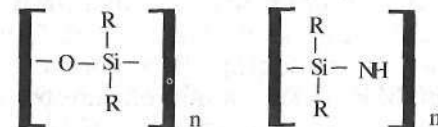
Силицидлар керметлар компоненти, иссиқлик ва коррозияга чидамли футеровкалар тайёрлаш учун хомашё ҳисобланади.

**Кремнийорганик бирикмалар. Силиконлар.** Молекуласида битта ёки бир нечта кремний атоми углерод атоми билан тўғридан-тўғри ёки бошқа элементлар атомлари орқали боғланган бирикмалар бўлиб, моносilan ҳосиллари сифатида қаралади. Кремнийорганик бирикмаларда барча ўринбосарлар кўрсатилади:



Мономер ҳолдаги кремнийорганик бирикмалар элемент ҳолатидаги кремнийни ёки  $\text{SiCl}_4$ ,  $\text{HSiCl}_3$  ёки  $\text{Si}_2\text{Cl}_6$  ни органик бирикмалар билан реакцияга киритиш асосида ҳосил қилинади. Булар кремнийорганик полимерлар (силиконлар) олишда хомашё бўлиб хизмат қиласди.

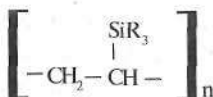
Кремнийорганик полимерлар макромолекула звеносида кремний атомлари бўлади. Асосий занжирнинг тузилишига қараб булар 3 группага бўлинади. Биринчи группага анорганик занжирда кетма-кет келувчи  $\text{Si}$  ва органоген элементлар, O ёки N ёки S атомлари бўлган полиорганосилоксанлар (полиорганосилазанлар, полиорганосилоксанлар) киради:



Уларда углерод кремний атомлари билан боғланган ён группаларда жойлашади. Иккинчи группага Сатомлари кетма-кет жойлашган органоанорганик занжирли бирикмалар, чунончи, полиоргоалкилен (фенилен) силанлар киради:



Сўнгти учинчи группага эса  $\text{Si}$  атомлари ён занжирда жойлашган органик занжирли бирикмалар (полиалкилен-силанлар) киради:



Күрсатылған кремнийорганик полимерларда  $\text{R}=\text{CH}_3, \text{C}_2\text{H}_5$  ва  $\text{C}_6\text{H}_5$  ва бошқа группалар бўлиши мумкин.

Кремнийорганик полимерлар мономерларни полимерлаб (масалан, анион полимерланиш йўли билан) гидролитик поликонденсациялаб ёки шунга ўхшаш бошқа йўллар билан олинади.

Молекуляр массалари юқори бўлади. Кремнийорганик бирикмалардан бўлган полидиметилсилоксаннинг молекуляр массаси 2 800000 га боради.

Кремнийорганик бирикмалар ниҳоятда қимматли ва ўзига хос хоссаларга эгалиги билан ажралади. Ўта паст температура таъсирига ҳам, юқори температурага ҳам бардош бера олувчи полимерлар кремнийорганика маҳсулидир. Кейинги йилларгача табиий каучук резина саноати учун энг яхши хомашё ҳисобланарди. Лекин ҳозир табиий каучук техника талабларига тўлиқ жавоб бера олмай қолди.  $-60^{\circ}\text{C}$  да табиий каучук мурт бўлиб қолади - сал букилса синиб кетаверади. Ваҳоланки, кремнийорганик силикон, каучук  $70-80^{\circ}\text{C}$  дан иссиқликкача чидайди.

Кремнийорганик бирикмалар фақат қаттиқ ҳолдагина эмас, балқи суюқ ҳолда ҳам ишлатилиши мумкин. Суюқ ҳолдаги бирикмалар ҳам кўпгина қимматли хоссаларга эга. Масалан, маҳсус кремнийорганик суюқлик билан ишланган автомобиль ойнаси сув юқтирмайди, доимо тоза турадиган бўлиб қолади. Маълумки, чинни, ойна, ёғоч, керамикадан ясалган буюмлар нам ҳолида электр токини ўтказиш хоссасига эга. Агар улар юпқа кремнийорганик плёнка билан қопланса, изоляторлик хоссаси ҳар қандай шароитда ҳам ўзгармайдиган бўлиб қолади. Масалан, пальто материаллари кремнийорганик суюқликлар билан ишланганда кўриниши ўзгармайди.

Этилсилоксан суюқлиги қоғоз, картон, газмол ва бошқа нарсаларга юпқа плёнка сифатида қопланганда уларга сув таъсири этмайдиган бўлади. Шу йўл билан нодир китоблар, кўлэзма ва хужжатларни абадий сақлаш мумкин. Бу суюқликларнинг яна бир ажойиб хусусияти шундан иборатки, улар буюмларда майда тешикчаларни беркитмайди. Шундай қилиб, кремнийорганик полимерлар билан қопланган буюмлардан ҳаво бемалол ўтга-

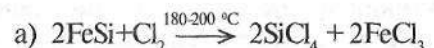
веради, сув эса асло ўтмайди. Бу суюқлик билан ишланган газмол ва бошқа буюмлар жуда майин ва ялтироқ бўлади. Кремнийорганик полимерлар нонвойчиликда ҳам кенг қўлланилмоқда. Кремнийорганик полимер материалларга қўёш нури, озон ва жуда кучли кислота ҳамда ишқор таъсир этмайди. Кремнийорганик полимерларнинг хизмат даври органик полимерлар хизмат давридан камида беш-ён баравар қўпдир. Кремнийорганик полимерларнинг қўплари очиқ алангада ёнмайди. Улардан ўт ўчирувчилар, металлурглар, кимё саноати ходимлари учун кийим-кечаклар, кабеллар, электрогенераторлар, трансформатор ва электротехника асбоб-ускуналарини тайёрлашда муваффақият билан фойдаланилмоқда. Кремнийорганик бирикмалар билан қопланган металл зангламайди, унинг хизмат даври бир неча ўн баравар ортади. Кремнийорганик бирикмалар асосида яратилган лаклар жуда юқори температура таъсирига чидамли бўлиб, об-ҳаво ўзгаришлари, намлик ва турли реагентларга бардош бера олади.

Кремнийорганик бирикмалар тиббиёт ва фармацевтика саноатида қўплаб қўлланила бошланди. Улардан ясалган тиш протезлари нам тортмайди ва овқат қолдиқларини тутмайди.

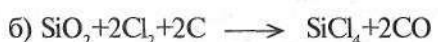
Кремнийорганик бирикмалар энг қимматли яримўтказгич бўлгани сабабли радиотехника саноатида ҳам кенг ишлатилади. Гугурт қутичасидек келадиган чўнтак радиоприёмникларидан тортиб, космик кемаларда қўлланилаётган радиоприёмникларда ҳам ана шу яримўтказгичлардан фойдаланилмоқда.

Кремнийорганик бирикмаларни (улар полимерорганикосилоксанлар деб ҳам аталади) яратиш ва улардан амалда фойдаланишда академик К. А. Андрианов бошлиқ бир группа олимлар иши ниҳоятда аҳамиятлидир.

**Кремнийорганик галогенли бирикмалари.** Кремний галогенлар билан осон реакцияга киришади. Кремний галогенидлардан  $\text{SiCl}_4$  билан  $\text{SiF}_4$  муҳим аҳамиятта эга.  $\text{SiCl}_4$  куйидаги реакциялар асосида олинади:



Ушбу реакцияда  $\text{Si}_2\text{Cl}_6$  ва  $\text{Si}_3\text{H}_8$  лар ҳам ҳосил бўлади:



$\text{SiCl}_4$   $-57^{\circ}\text{C}$  да қайнаб,  $-68^{\circ}\text{C}$  да қотадиган рангиз суюқлик, зичлиги  $-1,5237$  ( $0^{\circ}\text{C}$ ). Сувда тез гидролизланади:



асосан кремнийорганик бирикмалар синтезвда кулланилади.  
 $\text{^1P4} \sim \text{Ф}^{-\wedge\wedge\wedge}\text{Рит H}^{\wedge}\text{ЗО}^{\wedge}$  билан кремний диоксиднинг узаро гаъсиридан х'осил булади:



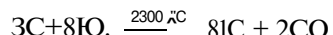
$\text{5IP4}$  ~уткир 5<sup>йиди</sup> рангиз газ булиб, сувда гидролизланади. Спирт ва ацетовда эрийди. Фторсиликатларни термик парчалаб олинади.  $81\text{p}^{\wedge}$ -гексафторсиликат кислота НДЗхР<sup>^</sup> ва анорганик фторидларни олишда асосий хомашёдир.

Гексафторсиликат кислота 81<sup>йиди</sup> нинг гидролизидан 5<sup>йосил</sup> булади. Бу кислота эркин холда турганда НР билан  $81\text{P}^{\wedge}$  га парчаланади. Сувли эритмасида барк<sup>арор</sup> икки негизли кучли кислота хрсбланади (0,1 эритманинг диссоциалишдаражаси 76,0 % га тенг).  $81\text{p}^{\wedge}$ - октаэдрик тузилишга ( $\text{зрM}^{\wedge}$ -гибридланишга) эга.

Гексафторсиликат кислота тузлари (фторсиликатлар) маълум. Буларнинг куплари сувда яхши эрийди, фак<sup>аг</sup> натрий, калий, рубидий, цезий ва барий фторсиликатлари нисбатан кам эрийди.

Гексафторсиликат кислота ва унинг баъзи бирикмалари дезинфекциялаш ишларида ёгоч консерванти урнида, шиша тайёрлашда, тупроқдарни мустаздкамловчи реагент сифатида ва бошқа со<sup>даларда</sup> кулланилади.

Кремний карбид (карборунд)  $81\text{C}$  - к<sup>атти</sup>к., 1<sup>жийин</sup> эрувчан модда. Унинг кристалл панжараси олмосникига ухаш. Кремний карбид электр печларида кремний диоксидни углерод билан ю<sup>ори</sup> температурада к<sup>издириб</sup> олинади:



У кислород иштирокида эритилган ишк<sup>орлар</sup> билан тез реакцияга киришади. 600 °Сдан ю<sup>ори</sup> температурада хлор билан реакцияга киришади, 1300 °Сдан ю<sup>ори</sup>да эса гидролизланади.

Унинг катти<sup>лиги</sup> олмосникига як<sup>ин</sup>. Карборунд ярим угказгич хоссага эга. Тоза карборунд электр токини яхши утказади.

Абразив материал сифатида электр печларида, матрикалар тайёрлашда, утга чидамли буюмлар ишлаб чик<sup>аришда</sup>, диод ва фотодиодларда кенг кулланилади.

**Кремний ва унинг бирикмаларини** кулланилиши. Кремний техникада пулат ва рангли металлар саноатида легирловчи ку-

шимча материал сифатида кенг ишлатилади. Тоза кремний • локстротехника ва электроникада диодлар, транзисторлар, К<sup>ори</sup> вольтли тиристорлар фотоузгарткичлар сифатида кулланилади. Котишмалар тайёрлашда хам кремний хизматидан ()йдаланилади.

Шиша толалар, ситаллар, ч<sup>инни</sup>, цемент, керамика буюмлар ва бошқа хил материаллар дунёда йилига миллион • ғонналаб ишлаб чик<sup>арилади</sup>. Алюмосиликатлар, кремний оксидлари, цеолитлар ва бошқа унлаб хил мураккаб таркибли бирикмалар турли саноат реакцияларида катализатор булиб хизмат к<sup>илмокда</sup>. Кремний органик бирикмалардан сув ости кабелларида, кимёвий реакторларни хайдовчи насос ва кувурлар тайёрлаши, сунъий қон томирлари ва клапанлар ясашда кенг фойдаланилаётганлиги маълум. Кремний карбид бургулаш ишлари, станоксозлик, ойнасозлик, дурадгорлик ва бошқа со<sup>даларда</sup> ишлатилмокда.

Кремнийнинг куп бирикмалари минерал хомашёдир. Улар йилига миллион тонналаб қазиб олинмокда. Буёқлар, пигмент ва бопча шу каби маҳ<sup>сулолгар</sup> хам халқ<sup>и</sup> хужалигига кенг ишлатилади. Тарихий обидаларимиздаги архитектура безаклари, бўёшгарни минг йиллар давомида узгартирмай сакдаб кеяётган глазур к<sup>огламалари</sup> хам кремний бирикмалари асосида тайёрланган.

Кремний ва унинг бирикмалари асосида силикат саноатини ривожлантирипвда республикамиз олимларининг х<sup>иссалари</sup> каттадир. Жумладан, проф. А. Х. Исмоилов шогирдлари билан биргаликда ма<sup>аллий</sup> хомашё минерал бойликлари асосида нафис, мустахдам ва нисбатан пастроқ, температурада пишадиган чинни буюмлар олиш технологиясини яратиб, пашаб чик<sup>арилшга</sup> жорий к<sup>илинди</sup>. Хал к, хужалигининг турли соҳаларида ишлатиладиган янги сопол ва керамика маҳ<sup>сулолари</sup> олиш технологиясини яратишда эса олимлардан Ф. Х. Тоҷиев ва Н. А. Сирожиддиновнинг олиб борган илмий изланишлари та<sup>синга</sup> лойикдир. Республикаизда ишлаб чик<sup>ариш</sup> саноатини ривожлантиришда хамда турли хил чи<sup>диндилардан</sup> рангли, оқ<sup>и</sup>, декоратив ва маҳсус цемент ишлаб чик<sup>аритда</sup> Й. Тошпулатов, И.С. Канцепольский ва Т. А. Отакузиев олиб борган илмий ишлар катта а<sup>ми</sup>яштага эга. Шиша ва шиша маҳ<sup>сулолари</sup> рангли ва техник шиша олиш технологиясини яратишда А. А. Исматов, С. К<sup>осимова</sup> ва бошқ<sup>аларнинг</sup> илмий-тадқиқ<sup>отлари</sup> саноатда кулланила бошланди. Узбек олимларининг илмий изланишлари натижаси лазер техникаси учун зарур булган ишшанинг янги тури билан бойитилди.

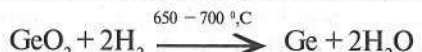
## XIII БОБ

### ГЕРМАНИЙ, ҚАЛАЙ, ҚҮРГОШИН

**Элементларнинг умумий тавсифи, табиатда учраши.** Германийдан қўргошинга ўтган сари бу элементларнинг металлик хоссалари ортиб боради. Ушбу қонуният элементларнинг физик ва кимё хоссаларида ҳам намоён бўлади. Германийнинг ўзи кўпроқ қўлланилади, бирикмалари эса унчалик кўп ишлатилмайди. Қалай ва қўргошин бирикмаларидан  $\text{SnCl}_3$ ,  $\text{SnCl}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{SnO}_2$ ,  $\text{SnCl}_2 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{SnSO}_4$ ,  $\text{PbO}$ ,  $\text{Pb}_3\text{O}_4$ ,  $\text{Pb}(\text{NO}_3)_2$ ,  $\text{Pb}(\text{CH}_3\text{COO})_2$ ,  $\text{Pb}(\text{C}_2\text{H}_5)_4$  саноат аҳамиятига эга.

Ер қобигида германий  $10 \cdot 10^{-4}\%$ , қалай  $4 \cdot 10 - 3\%$  ва қўргошин  $10 \cdot 10^{-4}\%$  миқдорда учрайди. Булар нисбатан кам тарқалган элементлардан ҳисобланади. Д. И. Менделеев германий элементи хоссаларини у ҳали очилмасданоқ айтиб берган эди (1871 й.). Германий манбаи сифатида унинг сульфиди  $\text{GeS}_2$ - ва тошкўмирнинг кулидан фойдаланилади. Қалай ва қўргошиннинг касситерит (қалайтош) -  $\text{SnO}_2$ , галенит (қўргошин ялтироғи) -  $\text{PbS}$ , англезит -  $\text{PbSO}_4$ , церуссит -  $\text{PbCO}_3$  ва крокоит -  $\text{PbCrO}_4$  лари табиатда учрайди.

**Олинини.**  $\text{GeCl}_4$  ни гидролизлаб  $\text{GeO}_2$  ҳосил қилинади, кейин у қуритилади ва водород билан қайтарилади:



Германий концентрати хлорид кислота билан оксидланувчи иштирокида парчаланганди ҳам германий ҳосил бўлади. Тоза германий зоналаб эритиш ўйли билан ( $1000^\circ\text{C}$  атрофика) вакуумда монокристалларни ўстириб ҳосил қилинади.

Қалай билан қўргошин олишда аввал табиий рудалар флотация усули билан бойтиллади. Сўнгра металлар қуйидаги реакциялар ёрдамида ажратиб олинади:

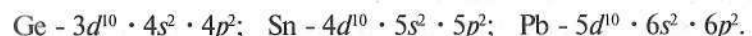


Кўп миқдордаги қалай ишлатиб бўлган консерва баңкаларини хлор билан қайта ишлаб олинади.

**Хоссалари.** Германий металли ялтироқлигига эга мўрт модда. Қалай билан қўргошин эса осон суюқланувчан юмшоқ

металлдир. Қўргошин зангори бўлиб товланади, қалай оқ ва кулранг бўлади. Оқ рангли қалай олмос каби тузилишга эга, кулранг қалай эса  $13,2^\circ\text{C}$  дан паст температурада барқарор бўлиб, яrimўтказгич хоссасини намоён қиласди. Кулранг қалай оқ ранглигидан фарқ қилиб, қаттиқ ва мўртдир. Қалайнинг учинчи шакли  $161^\circ\text{C}$  дан юқорида мавжуд бўлади. Суюқлантирилган қалай совутилаётганда металлнинг силлиқ юзаси маълум бир пайтдан сўнг хирадашиб қолиши унинг шакл ўзгаришига хос белгидир. Озгина миқдордаги кулранг қалай тоза металл устига кўйиб қўйилганда, у тезда кулранг кукунсимон қалайга айланиб қолади. Бу ҳодисани илгари “қалай вабоси” дейишган. Бу ердаги озгина миқдордаги кулранг қалай кристалл “хамиртуруш” ролини ўйнайди. Қалай идишларнинг кукунга айланиб қолиши ҳаммани ҳайратга соларди. Бу қаттиқ орқасида рўй берувчи ҳодисадир.

Элемент атомларининг электрон қобиқлари асосий ҳолатда қуйидаги конфигурацияга эга бўлади:

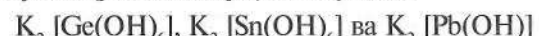


Ушбу элементларнинг  $+4$  га тенг юқори оксидланиш даражасига эга бўлиши кимёвий боғларнинг вужудга келишида ташки қаватдаги барча электронларнинг иштирок этажланлигини билдиради.

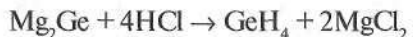
$\text{Ge}^{+2}$  кучли қайтарувчи бўлса,  $\text{Pb}^{+4}$  кучли оксидловчи.  $\text{PbJ}_4$  ёки  $\text{PbBr}_4$  каби бирикмалар бўлмайди.  $\text{PbCl}_4$ - жуда ҳам бекарор бирикма.  $\text{Pb}^{+4}$  нинг оксидловчилик хусусиятининг юқорилиги қўргошин аккумулятори ишида яққол намоён бўлади:



Бу ерда қўргошин анод, қўргошин диоксид катод бўлиб хизмат қиласди. Оксидловчи бўлмаган кислоталар билан германий реакцияга киришмайди, қалай ва қўргошин эса реакцияга киришади, бунда водород ажралиб чиқади. Германий, қалай ва қўргошин оддий шароитла, оксидловчилар йўқлигига ишқор эритмалари билан реакцияга киришмайди. Аммо шу пайтда реакцион мұхитта бироз  $\text{H}_2\text{O}_2$  киритилса, уларнинг эриб комплексларга айланганлигини аниқлаш мумкин. Бунда қуйидагилар ҳосил бўлади:



**Бирикмалари.** Германий, қалай ва құрғошин водород билан бирикмайды. Элементлар гидридлари билвосита йүллар билан олинади. Германоводород (герман) қуйидаги реакция ёрдамида олинади:



$\text{GeH}_4$  - газ,  $-88,5^{\circ}\text{C}$  да суюқланади,  $-165^{\circ}\text{C}$  да қотади.  $\text{Ge}_2\text{H}_8$  ва  $\text{Ge}_3\text{H}_8$  суюқлик бўлиб, уларнинг полимерлари германий гидридлари:  $(\text{GeH})_x$  ва  $(\text{GeH}_2)_x$  ҳам маълум.

Қалай гидрид  $\text{SnH}_4$  газсизмон бекарор модда. Құрғошин гидрид жуда бекарор бўлганлиги сабабли уни эркин ҳолда олиб бўлмайди.

Оксидлари  $\text{GeO}_2$ ,  $\text{SnO}_2$  ва  $\text{PbO}_2$  турли йўллар билан ҳосил қилинади. Дастраслабки иккى оксид элементларни кислород билан оксидлаб олинади. Қурғошин диоксиди  $\text{PbO}_2$  құрғошин ацетат ёки сурик ( $\text{Pb}_3\text{O}_4$ ) дан турли реагентлар ёрдамида синтез қилинади.

$\text{PbO}_2$  - қорамтири-жигарранг кукун бўлиб, кучли оксидловчилар қаторига киради. У олтингугурт билан реакцияга киритилганда ёниб кетади, натижада  $\text{PbS}$  ва  $\text{PbSO}_4$  аралашмаси ҳосил бўлади.  $\text{Pb}_3\text{O}_4$  сувсиз сирка кислота билан реакцияга киришганда қурғошин диацетат -  $\text{Pb}(\text{CH}_3\text{COO})_2$  ва тетраацетат -  $\text{Pb}(\text{CH}_3\text{COO})_4$  ҳосил бўлади.

**Германий (қалай, құрғошин) оксид** ишқорлар билан реакцияга киришиб, гидроксогерманат (гидрокостаннат, гидроксолюмбат) ҳосил қиласди:

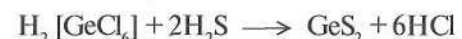
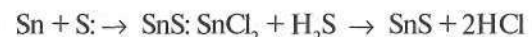


Бу элементларнинг оксидларига мос келадиган кучсиз германий, қалай ва құрғошин кислоталари маълум. Оксидларда доимо боғланган сув молекулалари бўлгани учун ( $\text{EO}_2 \cdot x\text{H}_2\text{O}$ ), буларни бир вақтнинг ўзида кислоталар деб ҳисоблаш ҳам мумкин. Одатда,  $\text{GeO}_2 \cdot x\text{H}_2\text{O}$  ни германий кислотаси,  $\text{PbO}_2 \cdot x\text{H}_2\text{O}$  ни эса құрғошин диоксиди деб белгилаш қабул қилинган.  $\text{SnO}_2 \cdot x\text{H}_2\text{O}$  учун  $\alpha$ - ва  $\beta$ -шакллар маълум  $\alpha\text{-SnO}_2 \cdot x\text{H}_2\text{O}$  ишқор ва кислоталарда эрийди,  $\beta\text{-SnO}_2 \cdot x\text{H}_2\text{O}$  эса уларда эримайди. Маълум вақт ўтиши билан  $\alpha$ -кислота зарралар агрегатланиши ҳисобига  $\beta$ -кислотага ўтади.

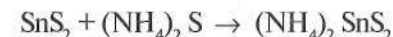
Германий ва қалай галогенидлари оддий моддаларнинг ўзарота тасиридан олинади.  $\text{GeCl}_4$  билан  $\text{SnCl}_4$  - оддий шароитда суюқликлар бўлиб, сувли эритмаларида гидролизланади.  $\text{SnCl}_4$  гидролизида кўп ядроли гидрокомплекслар ҳосил бўлади. Сувсиз  $\text{SnCl}_4$  ҳавода парчаланиши ҳисобига тутунланади ва кристаллогидрат  $\text{SnCl}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$  ҳосил қиласди. Эркин орбиталарга эга бўлган  $\text{SnCl}_4$  Льюис кислотаси ҳисобланаб, аддуктлар ҳосил қиласди.  $\text{GeCl}_2$  бирикмаси  $\text{GeCl}_4$ дан олинади.  $\text{SnCl}$  ва  $\text{PbCl}_2$  металл ёки унинг оксидини қайноқ  $\text{HCl}$  да эритиши йўли билан олинади.  $\text{SnCl}_2$  кучли қайтарувчи бўлиб, олтин ва симони ажратиш жараённида,  $\text{SnCl}_4$  олишда, ацидокомплекслар ҳосил қилишда ишлатилади.

Германий гидроксид  $\text{Ge}(\text{OH})_4$  ва қалай гидроксид  $\text{Sn}(\text{OH})_4$  амфотер гидроксидлар, аммо уларда кислотали хоссалар равшан намоён бўлади.  $\text{Ge}(\text{OH})_2$ ,  $\text{Sn}(\text{OH})_2$  ва  $\text{Pb}(\text{OH})_2$  - асосан амфотер хоссалари моддалардир.

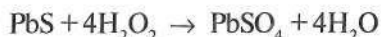
Германий, қалай ва құрғошин сульфидлар (ёки дисульфидлар) элементларнинг олтингугурт билан тўғридан-тўғри бириквишидан ёки галогенли бирикмаларга  $\text{H}_2\text{S}$  тасириш йўли билан олинади:



$\text{GeS}_2$  - оқ ва  $\text{SnS}_2$  - сариқ рангли модда. Майдаланган қалай, олтингугурт ва аммоний хлоридни қўшиб қиздириш натижасида ҳосил бўлган бирикма “бронза” бўёғини тайёрлашда ишлатилади. Құрғошин дисульфид аммоний тиостаннатнинг олининиша хомашё ҳисобланади:



Бу реакциядан аналитик кимёда баъзи катионларни ажратиш мақсадида фойдаланилади. Қалай моносульфид  $\text{SnS}$  концентранган  $\text{HCl}$  да ва бошқа оксидловчи кислоталарда эрийди.  $\text{GeS}$  - металлсизмон ялтироқ,  $615^{\circ}\text{C}$  да эрийди, сувда эримайди.  $\text{PbS}$  - қора рангли модда,  $1120^{\circ}\text{C}$  да эрийди, ярим ўтказич хоссасига эга. У водород пероксид билан реакцияга киришиб, оқ рангли құрғошин сульфатни ҳосил қиласди:



Ушбу реакциядан қадимий амалий санъат асарларини реставрация қилишда фойдаланилади.  $\text{SnSO}_4$  - осон эрувчанлиги туфайли кенг күлланилади.

IV группанинг бош групачаси элементларидан углерод билан кремний металлмаслар, қалай билан қўрошин типик металл ҳисобланади. Буларнинг ичидаги германий соғи металл, аммо у амфотер хоссага эга. Германий, қалай ва қўрошин икки валентли бирикмаларини барқарорлиги германийдан қўрошинга қараб ортиб бориши маълум. Умуман олганда, икки валентли қўрошин бирикмалари нисбатан барқарор бўлади. Тўрт валентли қўрошин бирикмалари кучсиз кислота хоссаларига, икки валентли бирикмалари эса асос хоссаларига эгалиги ҳам аҳамиятга эга. Шундай қилиб, германийдан қўрошининг томон элементлар атомларининг радиуси каталаша боради, бу эса металлмас хоссаларининг камайиб, металлик хоссаларининг кучайишига олиб келади. Бу қонуният элементларнинг физик хоссаларига хос бўлиб, кимёвий хоссаларида ҳам ўз аксини топади.

**Ишлатилиши.** Германий яримўтказгич материал, диодлар, транзистор, термо- ва фоторезисторларда, қотишмалар тайёрлашда, линзалар ишлаб чиқаришда ишлатилади. Германатлар ва германийнинг органик бирикмалари тури соҳаларда кенг күлланилади.

Қалай кўпгина қотишмаларни, яъни латун, бронза, баббит, оқ тунука ва шу каби материалларни тайёрлашда уларга кўшилади. Электролизда, металлургияда, газларни тайёрлашда, фальга тайёрлашда, қувурлар, бадиий буюмлар, шиша идиштовоқлар ишлаб чиқаришда ва бошқа қатор соҳаларда кенг күлланилади.

Қўрошин электр кабелларни тайёрлашда, кимёвий аппаратларни қоплашда, ионлаштирувчи нурлардан сақловчи мосламалар ишлаб чиқаришда, босмахоналар ва аккумуляторлар саноатида кенг күлланилади. Пигментлар (сурик  $\text{Pb}_3\text{O}_4$ , хром сариги  $\text{PbCrO}_4$  ва бошқалар) тайёрлашда, оптик шиша ва биллур ишлаб чиқаришда, яримўтказгичлар саноатида, ядро техникасида ҳамда бошқа соҳаларда қўрошин ва унинг бирикмаларидан кенг фойдаланилади.

## XIV БОБ

### АЗОТ ГРУППАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

Д. И. Менделеев даврий системасининг бешинчи группаси асосий групачаси элементларининг хоссалари кескин ўзгариши билан ажralиб туради. Масалан, азот барқарор газ бўлса, фосфор қаттиқ ҳолдаги металлмас ҳисобланади. Висмут эса металлдир. Асосий групача элементларида азотдан висмутга ўтган сари нисбий электрманфийлик бирмунча камайиб боради. Элементлар сиртқи қаватидаги беш электронини  $s^2p^3$  берганда оксидланиш даражаси +5, элементлар билан ковалент bogланганда уч валентли ва уч электрон бириктириб олганда эса оксидланиш даражаси -3 га тенг бўлади. Бошқача қилиб айтганда, бу элементларнинг ўз бирикмаларидаги оксидланиш даражаси +5 дан -3 га қадар ўзгариади. Азотдан фосфорга ўтилганда уларнинг +5 га тенг оксидланиш даражасига эга бўлган бирикмаларининг мустаҳкамлиги ортиши ва аксинча фосфордан висмутга ўтган сари +5 га тенг оксидланиш даражасига эга бўлган бирикмаларининг мустаҳкамлиги камайиши тажрибаларда исботланган.

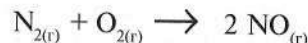
Буни уларнинг оксидлари  $\text{N}_2\text{O}_5 \rightarrow \text{P}_2\text{O}_5 \rightarrow \text{As}_2\text{O}_5 \rightarrow \text{Sb}_2\text{O}_5 \rightarrow \text{Bi}_2\text{O}_5$  қаторида кислота хоссаларининг сусайиб, асос хоссаларининг кучайиб бориши ҳам тасдиқлайди.

#### XIV.1. АЗОТ

Азот N – атом массаси 14,0067, электрон конфигурацияси  $KL - 2s^2 \cdot 2p^3$ . Табиатда икки барқарор изотоп  $^{14}\text{N}$  ва  $^{15}\text{N}$  маълум. Бу элемент 1772 йилда Д. Резерфорд томонидан аниқланган бўлиб, икки йилдан кейин А. Лавузье унга “азот” деб ном берган. Азотнинг асосий қисми атмосферада (массаси бўйича 75,6%) эркин ҳолатда бўлиб, бирикмалар ва минераллар таркибида, тирик организмларда учрайди. Унинг молекуласи иккита атомдан тузилган,  $\text{N}_2 - 196^\circ\text{C}$  да суюқланади ва  $-210^\circ\text{C}$  да қотади. Ўзи рангиз ва ҳидсиз газ, суюқ ҳаводан фракциялаб ҳайдаш (реактификация) йўли билан ажратиб олинади. Одатдаги шароитда кимёвий инерт ҳисобланади (фақат литий билан бирикади). Юқори температурада ( $400-500^\circ\text{C}$ ) ишқорий ва ишқорий-ер металлар билан нитридлар ҳосил қиласи, платина иштирокида кислород билан 27-34 МПа босимда водород билан реакцияга

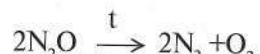
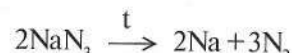
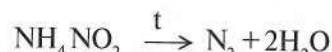
киришади. Электр разряды таъсирида бор, титан, магний ёки кальций нитридларнинг парчаланишидан ҳосил бўлувчи актив азот кислород ҳамда водород билан, олтингугурт, фосфор буғи ва баъзи металлар билан шиддатли реакцияга киришади.

Атмосферада бўладиган кучли электр разрядлар таъсирида (чақмоқ чаққандада) азот билан кислород бирикади:



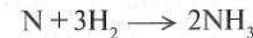
Бу реакция чақмоқ чаққандада ажralган иссиқлик ва ҳавонинг ионланиши таъсирида  $\text{N}_2$  молекулалари узилиши туфайли содир бўлади. Молекуляр ҳолдағи азот ( $\text{N}_2$ ) дан таркибida азот бор бирикма ҳосил бўлишини ўз ичига олувчи ушбу оддий реакция азотни боғлашга (фиксациялашга) яққол мисолдир. Саноатда азотни боғлашнинг дастлабки мисоли Габер усули (аммиак олиш) ҳисобланади. Боғланган азот тупроқ унумдорлигини сақлаш билан боғлиқ бўлганилиги учун ҳам аҳамиятга эга.

Лабораторияда азотни қуйидаги реакциялар ёрдамида олиш мумкин:



Электрманфийлиги жиҳатидан азот фтор билан кислороддан кейинда турди, шу сабабли азот атоми кислород ва фтор атомлари орасидаги боғларда мусбат кутбланган бўлади. Хлор, бром ва баъзи бошқа элементлар билан ҳосил қилган бирикмаларида кутбланмаган ковалент боғланишга яқин бўлади. Бошқа элементлар билан бириккан азот манфий кутбланиди. Азотнинг кўпгина бирикмалари саноат миқёсида ишлаб чиқарилади ва халқ ҳўжалигининг турли соҳаларида қўлланилади.

**Бирикмалари.** Азот водород билан қатор бирикмалар ҳосил қилади. Булардан муҳими аммиак  $\text{NH}_3$  ҳисобланади:



Лабораторияда аммиак, одатда аммоний хлоридга ишқор таъсир эттириб олинади:



Аммиак саноатда пўлат колонкаларда  $450^\circ\text{C}$  30 МПа босимда синтез қилинади. Реакцияда фоваксимон темир катализатор бўлиб хизмат қиласди. Реакция учун зарур бўлган азот-водород аралашмаси табиий газни конверсия қилиб олинади. “Чирчиқэлектркимёсаноат” бирлашмасида аммиак шу йўл билан олинади.

Нормал шароитда газ ҳолатдаги 1 л аммиакнинг массаси 0,77 граммга teng. Аммиак  $+ 33, 40^\circ\text{C}$  да суюқланади,  $-77, 80^\circ\text{C}$  да қотади. Сувда яхши эрийди: бир ҳажм сув 700 ҳажм аммиакни эритади. Концентранган зритмасида массаси бўйича 25% аммиак бўлади. Бу эритма на шатир (новшадил) спирт деб аталади.

Суюқ аммиакда унинг молекулалари водород боғлари ҳисобига ассоциланади. Суюқ аммиак эритувчи хусусиятига эга бўлиб, унда қатор актив металлар (ишқорий, ишқорий-ер металлар, Al ва бошқалар) эрийди. Металларнинг аммиакдаги суюлтирилган эритмалари зангори рангга, концентранган эритмалари металлсизмон ялтироқ, ранги эса бронзани эслатади. Аммиакда эриган металл аста-секин амид бирикмага ўтади:

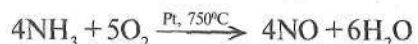


Металл аммиак эритмалари электр токини ўтказади, унда металл атомлари мусбат ионлар ва электронларга парчаланади, булар аммиак молекулалари томонидан сольватланади. Боғланмаган (“сузувчан”) электронларга эга металл аммиак эритмалари кучли қайтарувчи ҳисобланади. Аммиакда азотнинг оксидлаши даражаси  $-3$  га teng бўлганилиги учун, аммиак қатор реакцияларда қайтарувчи вазифасини бажаради.

У кислородда оч-кўкиш ранг ҳосил қилиб ёнади:



Аммиак ҳавода ёнмайди, платина катализатори иштирокида эса азот (II)-оксидгача оксидланади:



Аммиак хлор билан реакцияга киришади:



Аммиак асосида амидлар ( $\text{NH}_2^-$ ), имидлар ( $\text{NH}^{=2}$ ) ва нитридлар  $\text{N}^{-3}$  олинади. Булар одатта қаттиқ моддалар бўлиб, сув билан реакцияга киришганда яна аммиак ва металларнинг гидроксидлари ҳосил бўлади. Баъзи нитридларда ( $\text{BN}$ ,  $\text{Si}_3\text{N}_4$  ва бошқалар) кимёвий боғланиш ковалент боғланиш табигитаига яқинлашади ва р-элементлар нитридлари карбидларга ўхшайди. Бундай нитридлар қийин эрувчан, қаттиқ ва кимёвий жихатдан инерт бўлади. Аммиакнинг галогенли ҳосилалари ҳам маълум. Аммиакда учала водород галогенларга алмашган бирикмалар (бундан  $\text{NF}_3$  мустасно) портлаш билан азот ва галогенларга ажраладиган бекарор моддалардир.

А з о т ф т о р и д –  $\text{NF}_3$  рангсиз газ, оддий шароитда сув билан реакцияга киришмайди, қиздирилганда водород билан водород фторид ҳосил қиласди.

Хлорамин –  $\text{NH}_2\text{Cl}$ , фторамин –  $\text{NH}_2\text{F}$  хлорамин –  $\text{NHCl}_2$  ва фтормин –  $\text{NHF}_2$  ҳам мавжуд. Хлораминалар оқартич, дезинфекцияловчи воситалар ва заҳарли моддаларни дегазациялашда қўлланилади.

Аммиакнинг сувдаги эритмаси аммоний гидроксид деб атади. У кучсиз асос  $\text{NH}_4\text{OH}$  молекулаларининг диссоциациини натижаси деб изоҳланади:

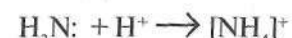


Аммиакнинг  $18^\circ\text{C}$ даги диссоциланиш константаси қўйидагича:

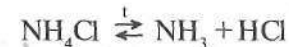
$$K = \frac{[\text{NH}_4^+][\text{OH}^-]}{[\text{NH}_4\text{OH}]} = 1,75 \cdot 10^{-5}$$

Аммиакнинг сув билан ўзаро таъсирида аммиак молекулаларининг озроқ қисми сувдан протон бириктириб олади, натижада аммоний катиони –  $\text{NH}_4^+$  ва гидроксид ион ҳосил

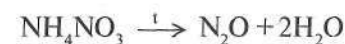
бўлади. Аммоний катионида тўртта ковалент боғланиш бор, улардан биттаси донор-акцептор механизми бўйича ҳосил бўлади:



Аммоний тузлари аммиак билан кислоталарнинг ўзаро таъсири натижасида ҳосил бўлади. Таркибида  $\text{NH}_4^+$  иони бўлган бу тузлар, асасан қаттиқ моддалардан иборат. Учувчан кислота тузлари қиздирилганда газсимон ҳолатга ўтиб парчаланади, совитилганда яна бирикади. Буни аммоний хлорид мисолида кўриш мумкин:



Таркибида оксидлаш хусусияти кучлироқ бўлган аниони бор аммоний тузларининг парчаланиши қайтмас реакциядир. Бунга сабаб, бундай тузлар қиздирилганда оксидланиш-қайтарилиш реакцияси рўй бераб, аммоний иони оксидланади, анион эса қайтарилади. Бунга аммоний нитрид ёки аммоний нитратнинг парчаланиши мисол бўла олади:



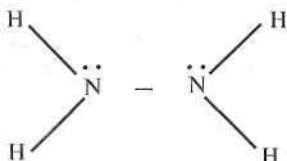
Аммиакнинг электрон донорлик хусусиятини лиганд таркибида кирувчи кўпгина комплекс бирикмаларда кўриш мумкин.

Аммиак ва унинг бирикмалари кенг қўлланилади. Унинг сувли эритмаси саноатда, қишлоқ хўжалигига, тиббиёт ва кундалик турмушида қўлланилади. У асосан минерал ўғитлар ва турли хил бирикмалар олишда ишлатилиади. Совитиш техникасида аммиакдан кенг фойдаланилади. Аммоний сульфат –  $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$  ва аммоний нитрат –  $\text{NH}_4\text{NO}_3$  ўғитлари кенг қўлланилади. Аммоний хлорид –  $\text{NH}_4\text{Cl}$ , чит ва газлама ишлаб чиқаришида, уларни бўяшда, гальваник элементларда, қўргошин ва қалай билан уланадиган металлар юзасини тозалашда ишлатилиади.

Суюқ аммиак (ўғит) нинг афзаллиги шундаки, унинг таркибида азот кўп. Бундай ўғитлар республикамиз кимё корхоналарида (“Чирчиқэлектркимёсаноат”, “НавоийАЗот” иш-

лаб чиқарыш бирлашмаси ва бошқа корхоналарда) күплаб ишлаб чиқарылмоқда ва пахта далаларида құлланилмоқда.

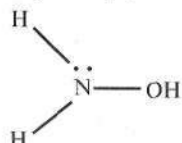
**Гидразин.** Гидроксиламин. Азидоводород. Аммиакнинг водородли бирикмаларидан бўлган гидразин -  $N_2H_4$  рангиз суюқлик бўлиб,  $113,5^{\circ}C$ да қайнайди.



Унинг тузилиш формуласидан азот атомларида бўлинмаган электрон жуфтлари борлиги кўриниб турибди. Бу гидразинни бириктириб олиш реакцияларига мойиллигидан далолат беради. Гидразин сувда яхши эрийди ва турли нисбатларда аралашади. Сувдаги эритмасида кучсиз асос хоссаларини намоён қиласи, кислоталар билан донор-акцептор механизм бўйича реакцияга киришиб, битта ёки иккита водород ионини бириктиради, натижада икки қатор тузлар (гидразоний хлоридлари -  $N_2H_4 \cdot HCl$  ва  $N_2H_4 \cdot 2HCl$ ) ни ҳосил қиласи. Гидразин натрий гипохлорит билан аммиакнинг ўзаро таъсири натижасида олинади. Гидразин сув молекуласини бириктириб гидрат -  $N_2H_4 \cdot H_2O$  ҳосил қиласи. Гидразингидрат суюқлик,  $52^{\circ}C$  да суюқланади,  $119^{\circ}C$  да қайнайди, кучсиз асос хоссасига эга.

**Гидразин ва унинг ҳосилалари қайтарувчи ҳисобланади.** Ҳаво атмосферасида ёки кислородда ёнганда кўп иссиқлик ажралиб чиқади, шунинг учун у ракета двигателлари ёнилғисининг таркибий қисми сифатида ишлатилади. Гидразин ва унинг бирикмалари заҳарли моддалар қаторига киради.

**Гидроксиламин** -  $NH_2OH$  молекуласидаги азот атоми бўлинмаган электрон жуфтига эга:



Гидроксиламин  $33^{\circ}C$  да суюқланадиган рангиз кристалл бўлиб, сувда яхши эрийди, кислоталар билан реакцияга киришиб тузлар ҳосил қиласи. У аммиакка ўхшашиб бириктириб олиш реакцияларига киришади. Гидроксиламинда азотнинг

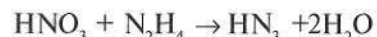
оксидланиш даражаси - 1 га тенг. Шунинг учун у бир йўла қайтарувчи ва оксидланувчи хоссаларини намоён қила олади.

Гидроксиламин нитрат кислотадан олинади:



Гидроксиламин ва унинг ҳосилалари кўпроқ қайтарувчи сифатида маълум. Гидроксиламин оқсилларни олишда ва карбонил бирикмаларни титрометрик аниқлашада реагент сифатида қўлланилади.

**Азидоводород, азид кислота (азомид)** -  $HN_3$ , нитрат кислота билан гидразиннинг сувли эритмасидан олинади:

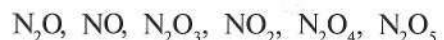


Азидоводород  $36^{\circ}C$ да қайнавчи,  $-80^{\circ}C$ да қотадиган ўткир ҳидри рангиз суюқлик, кучсиз кислота. Унинг натрийли тузидан саноатда кенг фойдаланилади. Азидоводород сувли эритмада  $H^+$  ва  $N^3$ -ионларига диссоциланади.  $N^3$ -аниони чизиқли тузилишга эга бўлиб, унинг электрон тузилишини қуидаги ча ифодалаш мумкин:



Азидоводороднинг ўзи ва тузлари бўлган азиллар ҳам тез портгайдиган моддалардан ҳисобланади. Кўроғиш азид  $Pb(N_3)_2$  портловчи моддалар учун детонатор сифатида ишлатилади. Азидоводород билан кучли водород хлорид аралашмасидан олтин ёки платинани эритиш мақсадида фойдаланилади.

**Азот оксидлари.** Азот электрманфийлиги жиҳатидан фақат фтор билан кислороддан кейинда туриши маълум. Унинг оксид ва оксиационларидаги оксидланиш даражаси +1 дан +5 га боради. Азотнинг олтига оксили маълум бўлиб, булар куйидагилардир:



Азот оксидлари газ, суюқлик ва кристалл ҳолда учрайди, рангиз ёки қўнғир рангга эга. Азот гипоксили -  $N_2O$  ёқимли ҳидга эга, уни “хушнуд қилувчи газ” деб ҳам аталади.

Водород аммиак, углерод (II)-оксид ва органик бирикмалар билан портлашга мойил аралашмалар ҳосил қиласди. Уни аммоний нитрат  $\text{NH}_4\text{NO}_3$  ни термик парчалаш йўли билан олинади:



$\text{N}_2\text{O}$  - ҳозирги вақтда тиббиётда, аэрозол ва кўпик ҳосил қилувчи моддалар ишлаб чиқаришда қўлланилади.

**Азот (II)-оксид (монооксид) NO** - сувда ёмон эрувчи рангиз ва заҳарли газ (асабга салбий таъсир этади). Лабораторияда уни суюлтирилган нитрат кислотани мис ёки темир иштирокида қайтариб олинади. Азот (II)-оксид кислород билан реакцияга киришиб, азот (IV)-оксидга айланади:

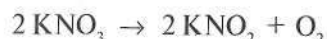


Азот (II)-оксид нитрат кислота ишлаб чиқаришда оралиқ модда бўлиб хизмат қиласди. Азот (IV) оксид -  $\text{NO}_2$  қўнгир рангли газ, заҳарли, ҳиди кишини бўғади. Паст температурада ўз-ўзидан димерига ўтади:



$\text{N}_2\text{O}_4$  - шароитта қараб суюқ ва қаттиқ ҳолда ҳам бўлиши мумкин. Азот (II)-оксид монооксидни платина катализатори иштирокида оксидлаб; ёки оғир металлар нитратларини термик парчалаб олинади. У нитрат кислота хомашёси, суюқ ракета ёқилгиси учун оксидловчи сифатида, нефть маҳсулотларидан олтингугуртни ажратишда ва органик бирикмаларни каталитик оксидлашда ишлатилади.

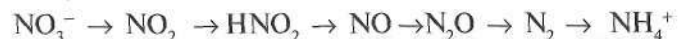
**Нитрит кислота -  $\text{HNO}_2$**  Суюлтирилган эритма ҳолида мавжуд бўла олади. Туз ва эфиirlари **нитритлар** дейилади. Уни нитритларнинг сувдаги эритмасига кислота таъсир эттириш йўли билан олинади. Кучсиз кислота, бекарор, парчаланганда нитрат кислота, азот оксид ва сув ҳосил қиласди. Ишқорий металлар нитритларни (С ва Fe иштирокида) қиздириб олинади:



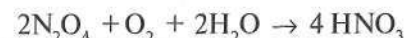
**Нитрат кислота -  $\text{HNO}_3$** . Рангиз суюқлик, сувдан 1,5 баравар оғир, 86,0°C да қайнайди. Сув билан аралашади,

азеотроп ва кристаллогидратлар ҳосил қиласди. Кучли оксидловчи, бошқа моддаларни оксидлагандага азотнинг оксидланиш даражаси +4, +3, +2, +1 ва -3 гача ўзгаради.

Буни қўйидаги схема орқали ифодалаш мумкин (нордон эритмада):



Нитрат кислота аммиакни ҳаво кислороди ёрдамида 750° да оксидлаб олинади. Уни диазот тетраоксиддан қўйидаги реакция орқали олиш усулини нитрат кислотанинг бевосита синтези дейилади:



Нитрат кислотанинг маълум оксидланиш даражагача қайтарилиши унинг концентрациясига ва қайтарувчи модданинг активлигига боғлиқ бўлиши кўп тажрибаларда кўрилган. Унда қўргошин ва қалай эриганда  $\text{NO}_2$  ажралади, кумуш эритилса NO билан  $\text{NO}_2$  нинг аралашмаси ҳосил бўлади. Суюлтирилган нитрат кислота мис билан темирга таъсир эттирилганда NO гази ажралади. Кислотага Zn таъсир эттирилганда концентрацияга қараб  $\text{N}_2\text{O}$ ,  $\text{N}_2$  ва  $\text{NH}_3$  ҳосил бўлади. Нитрат кислота олтингугурт, фосфор ва углерод билан ўзаро таъсир этиб, сульфат кислота, фосфат кислота ва карбонат ангидрид ҳосил қиласди.

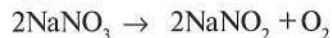
Нитрат кислота пластик массалар саноатида, дори-дармонлар ишлаб чиқаришда, бўёқчиликда, портловчи моддалар, азотли ва комплекс ўғитлар тайёрлашда кенг қўлланилади.

Нитрат кислота кўп металларни ўзида эритиш хусусиятига эгалиги туфайли ундан саноат миқёсила фойдаланилади. Сульфат кислота билан аралашмаси нитратловчи аралашма сифатида ишлатилади.

Бир ҳажм нитрат кислотанинг уч ҳажм хлорид кислота билан аралашмаси “зар суви” деб юритилади. У ўзида олтин, платина ва бошқа металларни эритади. Аналитик кимёда оксидловчи сифатида қўлланилади.

Нитрат кислота тузлари бўлган нитратлар, асосан, оқ рангли кристаллар бўлиб, сувда яхши эрийди. Натрий, калий, кальций, барий ва аммоний нитратлар **селитралар** деб ҳам аталади. Нитратлар металларга, оксидларга, гидроксидлар ва баъзи тузларга  $\text{HNO}_3$  билан таъсир эттириб олинади. Нитратлар

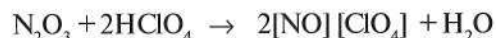
юқори температура таъсирида парчаланади. Кумуш группаси элементлари нитратлари қиздирилганда парчаланмай суюқланыш хоссасига эга. Актив металлар нитратлари парчаланганда нитратларга айланади:



Азот оксигалогенидларидан бўлган нитрозилхlorид -  $\text{NOCl}$  қизғиши-сариқ рангли газ бўлиб,  $-61^{\circ}\text{C}$ дан пастда қизил қон рангли кристаллар ҳосил қиласди. Нитрозилхlorид сув таъсирида нитрат кислота ва  $\text{HCl}$  га парчаланади:



Нитрозилперхlorат қуйидаги усул билан олинади:



Нордон нитрозилсульфат (нитрозилсульфат кислота) ҳам  $\text{N}_2\text{O}_3$  га сульфат кислота таъсириб олинади.

**Нитрозилхlorид,  $\text{NOCl}$ -** беқарор модда бўлиб, бир оз иситилганда азот (II)-оксид билан хлорга парчаланади. **Нитро-зилфторид -  $\text{NOF}$  ва нитро-зилфторид -  $\text{NOF}$**  лар ҳам маълум. Азот оксигалогенидлари баязи синтезларда кўлланилади.

**Азот бирикмаларининг кўлланилиши.** Азот амиак олишда, совитиш аппаратларида, металлургияда ва кимё саноатида инерт муҳит сифатида, электр лампалари ҳамда газ термометрларида кўлланилади. Таркибида азот бўлган хилмажил минерал ўғитлардан қишлоқ хўжалигида кенг фойдаланилади. Азот ва унинг бирикмалари қишлоқ хўжалиги учун зарурдир.

Йилига ердан олинадиган экин ҳисобига ҳар гектар тупроқдан 0,8 - 250 килограммгача азот йўқолади. Ҳаводаги электр разряди пайтида азот билан кислороддан азот оксидлари ҳосил бўлади. Улар қор ва ёмғир сувларида эриб, ҳар гектар ерни 15 кг гача азот бирикмалари билан бойитади. Тупроқда бўладиган бактериялар ҳам ер қувватини боғланган азот билан кучайтиради. Бундай бактерияларнинг маълум турлари атмосфера азотини ўзлаштириб, ҳар гектар ерда 150 килограммгача боғланган азот йиға олади.

Таркибида азот бўлган гетероциклик бирикмалар ўнлаб хил дори-дармонлар, юқори молекулали бирикма (полимер)лар, ўсимликларни ҳимоя қилувчи ва металлар коррозиясига қарши ишлатилувчи воситалар тайёрлашда кенг кўлланилади.

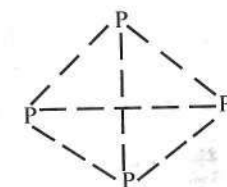
Республикамида ўғит саноатини вужудга келтиришда мархум академик М. Н. Набиевнинг хизмати бекиёсdir. Унинг шогирдлари билан биргаликда яратган қатор ўғит хиллари пахтачиликда, мева, сабзавот ва бошқа экинлар ҳосилини оширишда амалий аҳамият касб этди. Ўғитлар кимёси илмий-тадқиқот институти ходимлари ўғитларнинг микроэлементли хилларини яратишда дикқатта сазовор ишларни бажардилар ва амалиётда татбиқ этдилар. Бундай ўғитлар нафақат Ўзбекистонда, балки бутун Марказий Осиё республикалари қишлоқ хўжалигида кўлланилмоқда. Бу соҳада Ф. М. Мирзаев, С. Т. Тўхтаев, С. Усмонов, Р. Ёқубов, Б. М. Беглов ва бошқаларнинг бажарган ишлари таҳсинга сазовордир.

#### XIV. 2. ФОСФОР

**Фосфор P** – атом массаси 30,9737, электрон конфигурацияси  $\text{KL}-3s^2 \cdot 3p^3$ . Табиатда фосфор ягона изотоп  $^{31}\text{P}$  ҳолида учрайди. Фосфор ўз бирикмаларида  $-3$  дан  $+5$  га қадар оксидланиш даражасига эга бўлади. Электроманфийлиги азотга нисбатан пастлиги туфайли фосфор кўпроқ мусбат оксидланган ҳолатда учрайди.

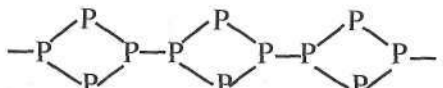
Фосфор 1669 йили X. Бранд томонидан очилган. Ер қобиғидаги миқдори (масса бўйича)  $9,3 \cdot 10^{-2}\%$ . Табиатда, асосан фосфат минераллари – апатит  $\text{Ca}_5(\text{PO}_4)_3(\text{F}, \text{Cl})$  ва фосфоритлар  $\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2, \text{Ca}_5(\text{PO}_4)_3(\text{OH}, \text{CO}_3)$  сифатида учрайди. Унинг аллотропик модификациялари маълум. Оқ фосфор ( $\alpha$  - ва  $\beta$  - шакллари бор) қаттиқ ва суюқ ҳолатда  $\text{P}_4$  таркибли тетраэдр шаклидаги молекулалар ҳосил қиласди.

Фосфор атомлари орасидаги боғ узунлиги 0,221 нм га, валент бурчаклари  $60^{\circ}$  га teng:



Оқ фосфор ҳавода  $44^{\circ}\text{C}$  да ўзи-ўзидан алангаланиб кетади. У жуда заҳарли. Қиздиргандага платина билан реакцияга киришади. Ҳаво кислороди, олтингугурт ва металлар билан бевосита бирикади. Оқ фосфор  $\text{CS}_2$  да эрийди. Ҳавосиз жойда

400°C да 1 соат давомида қиздирилган оқ фосфор қизил фосфорга айланади. Қизил фосфор аланталанмайды, у бирмунча заҳарсиз ҳисобланади. Қизил фосфор занжирсимон тузилишга эга:



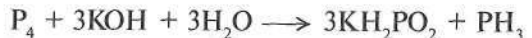
Кизил фосфорнинг зичлиги 2,4 г/см<sup>3</sup>, углерод сульфид CS<sub>2</sub> да эримайди.

Қора фосфор оқ фосфорни 220 – 370°C да юқори босим остида саккиз кун давомида қиздириш орқали олинади. Зичлиги 2,7 г/см<sup>3</sup>, CS<sub>2</sub> да эримайди, электр токини ўтказади.

Фосфор саноат миқёсида кальций фосфатни SiO<sub>2</sub> иштироқида кокс билан қайтариб олинади:

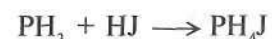


**Фосфорнинг водородли бирикмалари.** Фосфин ва унинг хоссалари. Булар фосфоридлари деб ҳам юритлади. Фосфин – PH<sub>3</sub> (газ), диfosfin – P<sub>2</sub>H<sub>4</sub> (суюқлик), P<sub>2</sub>H ёки P<sub>12</sub>H<sub>6</sub> (қаттиқ моддалар) шулар жумласига киради. Фосфин ёқимсиз ҳидга эга бўлиб, сувда, CS<sub>2</sub>, бензол, эфир ва циклогексанолда эрийди. Кучли қайтарувчилардан ҳисобланади. Қиздирилганда парчаланади, 100°C дан юқорида ҳавода аланталаниб кетади. Фосфиннинг кислород билан аралашмаси портлайди. Фосфин қуйидаги реакция ёрдамида олинади:

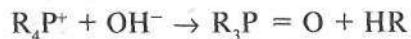


Фосфин кальций ёки алюминий фосфиддан ҳам олинниши мумкин. Фосфиннинг сувдаги эритмалари ўзига хос хусусиятга эга. Уларда кислота ва асос хоссалари борлиги сезилмайди. Аммо фосфин кучли кислоталар билан фосфорнинг тузларини ҳосил қила олади:

Фосфин тоза фосфор олиш мақсадида ҳамда фосфорорганик бирикмалар синтезида ишлатилади. Фосфиннинг ҳосилаларидан бўлган фосфиналкиленлар, фосфинатлар, фосфинитлар, фосфиноксидлар ва фосфитлар турли соҳаларда қўлланилади.



**Фосфоний биримлари.** Умумий формуласи: R<sub>3</sub>P<sup>+</sup> X<sup>-</sup> (R=Н, алкил, арил; X=Cl<sup>-</sup>, Br<sup>-</sup>, J<sup>-</sup>, OH<sup>-</sup>, OR<sup>-</sup>) бўлган кристаллар. Кутбли эритмаларда эрийди. Булар осон гидролизланади ва қиздирилганда диссоциланади. Тўртламчи фосфоний бирикмалари барқарор бўлиб, гидроксидлари асос хоссаларига эга. Қиздирилганда учламчи фосфинлар оксили ҳосил бўлади:



Фосфоний литийорганик бирикмалар билан бирикканда илдлар ҳосил бўлади.

Фосфоний тузлари фосфиннинг ҳосилаларига алкил (арил) галогенидлар таъсир эттириб ёки фосфорнинг галогенидлари (РГ<sub>5</sub>) га Гринъяр реактиви қўшиб олинади.

Тўртламчи фосфоний бирикмалари экстрагент, эмульгатор ва фотогреагентлар сифатида қўлланилади.

Металлар фосфидлари улар нисбий электр мусбатлиги юқори бўлган элементларнинг фосфор билан бирикмалари бўлиб, 600 – 1200°C да вакуумда ёки инерт атмосферада олинади.

Ишқорий ва ишқорий-ер металлар фосфидлари осон гидролизланади ва кислоталар билан реакцияга киришади. d-элементлар оиласига мансуб кўпгина элементлар фосфидлари 2000°C дан юқорида эрийдиган бирикмалар бўлиб сувда эримайди, кислоталар таъсирига берилмайди. Фосфидлар ярим-ўтказгич материаллар сифатида ва металларни оксидланишдан сақлайдиган ҳимоя қопламлари тайёрлашда ишлатилади.

**Фосфорнинг кислородли бирикмалари.** Фосфорнинг P<sub>2</sub>O<sub>3</sub> (димери P<sub>4</sub>O<sub>6</sub>), P<sub>3</sub>O<sub>4</sub> ва P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> (димери P<sub>4</sub>H<sub>10</sub>) каби оксидлари бор. Буларда фосфорнинг оксидланиш даражаси +3 ва +5 га тенг. Субоксиди P<sub>2</sub>O<sub>4</sub> ҳам маълум.

Фосфор (V)-оксид P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>(P<sub>4</sub>H<sub>10</sub>) – кучсиз уч негизли фосфат кислота H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub> нинг ангидриди бўлиб, сувни шиддатли бириктириб олишга мойил бўлади. Шунинг учун ҳам у сувсизлантирувчи восита сифатида ишлатилади. Фосфор (III)-оксид P<sub>2</sub>O<sub>3</sub> (P<sub>4</sub>O<sub>6</sub>) эса кучсиз уч асосли фосфит кислота H<sub>3</sub>PO<sub>3</sub> нинг ангидриди ҳисобланади. P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> қорсимон масса бўлиб, 420°C да суюқланади, у қуруқ ҳавода фосфорни

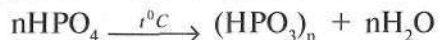
ёндириш йўли билан олинади. Газ ва суюқликларни қуритишда, органик ва анорганик синтезда конденсацияловчи агент, изобутилен синтезида катализатор ва фосфат шишалар олишида қўшимча сифатида ишлатилади. Фосфор оксидлари кислоталар олиш учун хомашё бўлиб ҳисобланади.  $P_2O_5$  бир молекула сув билан метафосфат кислота -  $HPO_3$ , икки молекула сув билан пирофосфат кислота -  $H_4P_2O_7$  ва уч молекула сув билан бириккандада эса ортофосфат кислота -  $H_3PO_4$  ҳосил бўлади. Булар ичидаги ортофосфат кислота ҳисобланади. Фосфат кислота  $42^{\circ}C$  да суюқланадиган ва ҳавода буғланувчи қаттиқ модда. Саноатда фосфат кислота суюқлик сифатида ишлаб чиқарилади. У табиий фосфоритни  $H_2SO_4$  да эритиш йўли билан олинади. Фосфат кислотани буғ ҳолатидаги фосфорни сув иштироқида катализитик оксидлаш йўли билан ҳам олиш мумкин.

Ортофосфат кислота тузлари фосфор дейилади. Буларга  $K_2H_2PO_4$  (калий дигидрофосфат),  $K_2HPO_4$  (калий гидрофосфат) ва  $K_3PO_4$  (калий фосфат) мисол бўлади. Пирофосфатлар ( $NaP_2O_7$  ва бошқалар) ҳам маълум. Фосфат кислота ва унинг тузлари синтетик юувучи воситаляр ва фосфорли ўғитлар ишлаб чиқаришда ишлатилади.

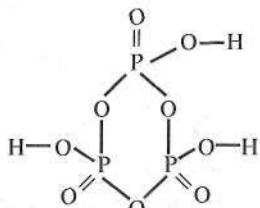
Фосфит ва фосфат кислота қиздирилганда конденсация реакцияларига киришуви ўзига хос хусусиятларидан ҳисобланади. Бу кислоталарнинг икки, уч ёки ундан ортиқ молекулалари биришиб, йирикроқ молекулалар ҳосил қўлганда сув ажралиб чиқади:



Конденсация давом эттирилганда эмпирик формуласи  $HPO_3$  бўлган фосфатлар ҳосил бўлади:



Ана шундай кислоталардан бўлган триметафосфат кислота ( $HPO_3$ )<sub>3</sub> циклик тузилишга эга:



**Фосфор галогенидлари.** Булар қаторига  $PF_3$ ,  $PF_5$ ,  $PCl_3$ ,  $PCl_5$ ,  $PBr_3$ ,  $PBr_5$  ва  $PJ_3$  лар киради.  $P-X$  ( $X$  – галоген) да боғларнинг қутбланганлиги қуйидаги қаторда ўзгаради.  $PF > PCl > PBr > PJ$ .

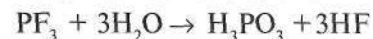
Бу қатор фосфор билан галогенлар орасидаги электроманфийлик фарқига мос келади.

Фосфор уч фторид  $PF_3$  қуйидаги реакция ёрдамида олинади:



$PF_5$  элементлардан тўғридан-тўғри олиниши ёки  $CaF_2$  ни  $P_4H_{10}$  билан қиздириб синтез қилиниши мумкин.  $PCl_3$  оқ ёки қизил фосфорга хлор таъсир эттириб олинади. Бошқа галогенлар ҳам шу йўл билан ҳосил қилиниши мумкин.

Фосфор галогенидлари сув билан гидролизланади. Сув мўл бўлганда реакция маҳсулотлари сифатида фосфорнинг кислородли кислоталари ва водород галогенидлар ҳосил бўлади.



Юқоридаги реакциялардан лабораторияда сувни камрок ишлатиб галогеноводород олиш мақсадида фойдаланилади. Фосфор галогенидлари спиртлар ва карбон кислоталарни галогенлашда ва металлар коррозиясига қарши курашиша ишлатилади.

**Фосфорокситрихлорид** (фосфор хлороксид, хлорли фосфорил)  $POCl_3$ ,  $107,2^{\circ}C$  да қайнайди. У хлороформда, углерод (IV)-хлорид ва бензолда эрийди.  $PCl_3$  ни кислород билан  $20 - 50^{\circ}C$  да оксидлаб ёки  $PCl_5$  ни сув этишмаган ҳолда гидролизлаб олинади. У трибутилфосфат олишида ва баъзи реакцияларда катализатор сифатида ишлатилади.

**Фосфорокситрифтотид**  $POF_3$  газ ҳолатдаги модда бўлиб, сув билан гидролизланади.  $POCl_3$  ёки  $P_2O_5$  га фтор таъсир эттириб олинади. Спирт ва ацетон углерод (IV)-хлоридда яхши эрийди. Фторфосфат кислоталар ва фторфосфатлар олишида оралиқ модда ҳисобланади.

**Фосфор ва унинг бирикмалари и ишлатилиши.** Фосфор фосфат кислоталар олишида, соатсозлиқда, металл қотишмаларини тайёрлашда ва гугурт саноатида кенг күлланилади. Унинг ўнлаб хил бирикмалари минерал ва микроғитлар ишлаб чиқаришда, полимерлар саноатида ишлатилиади. Консерва ва гўшт саноатида ишлаб чиқарилувчи балиқ ва гўшт фосфорга бой маҳсулотлар ҳисобланади.

Фосфор ва унинг бирикмалари биологик системаларда катта аҳамиятга эга. Фосфор РНК ва ДНК даги фосфат групбалари таркибига киради, у оқсил синтези ва насл информациини сақлашда иштирок этади. У биологик ҳужайраларда энергия захирасини яратувчи аденоцитрифосфат молекулалари таркибига киради. Равшанки, таркибиди фосфор бирикмалари бор моддалар биокимёвий жараёнларда катта аҳамият касб этади.

#### XIV. 3. МИШЬЯК, СУРЬМА ВА ВИСМУТ ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ХОССАЛАРИ

**Элементларнинг умумий тавсифи. Табиатда учраши.** Инсониятга илгаридан маълум бўлган бу элементларнинг хоссаларида ўзига хос хусусиятлар билан бир қаторда кўп яқинликлар ҳам бор.

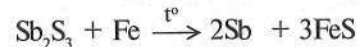
Мишияк ўз бирикмаларида кўпроқ  $-3$ ,  $+3$ ,  $+5$ , сурьма  $+3$  ва  $+5$ , висмут эса  $+3$  оксидланганлик даражасини намоён қиласди. Элементларнинг муҳим бирикмалари арсин -  $\text{AsH}_3$ , галлий арсенид -  $\text{GaAs}$ , арсин оксид -  $\text{As}_2\text{O}_3$ , арсин хлорид -  $\text{AsCl}_3$ , олтингугуртли бирикмаси -  $\text{As}_2\text{S}_3$ , стибин хлоридлари  $\text{SbCl}_3$ ,  $\text{SbCl}_5$ , олтингугуртли бирикмаси -  $\text{Sb}_2\text{S}_3$ , оксили  $\text{Sb}_2\text{O}_5$ , комплекс бирикмаси -  $\text{Na}[\text{Sb}(\text{OH})_6]$ , висмут оксиди -  $\text{Bi}_2\text{O}_3$ , нитрати -  $\text{Bi}(\text{NO}_3)_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$  аҳамиятлидир.

Ер қобигида мишияк  $1,7 \cdot 10^{-24\%}$ , сурьма  $5 \cdot 10^{-5\%}$  ва висмут  $2 \cdot 10^{-5\%}$  ни ташкил этади. Табиатда мишияк асосан металлар ёки олтингугурт билан биргаликда учрайди, эркин ҳолда кам бўлади. Сурьма эса эркин ҳолда ва олтингугуртли бирикмаси сифатида учрайди. Висмут табиатда нисбатан кам тарқалган бўлиб, висмут охраси -  $\text{Bi}_2\text{O}_3$  (бисмит) ва висмут ялтироғи -  $\text{Bi}_2\text{S}_3$  сифатида учрайди. Мишиякнинг минералларидан арсенопирит -  $\text{FeAsS}$ , реальгар  $\text{As}_4\text{S}_4$  ва аурипигмент -  $\text{As}_2\text{S}_3$  лар маълум. Сурьманнинг сульфиди бўлган антимонит -  $\text{Sb}_2\text{S}$ , (сурьма ялтироғи) ҳам табиатда кенг тарқалган.

Мишияк ва унинг бирикмалари кучли заҳарли моддалар ҳисобланади. Стибин -  $\text{SbH}_3$  ҳам шундай заҳарли бирикмалардан биридир.

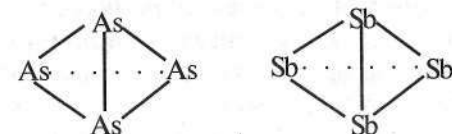
**Олиниши ва хоссалари.** Мишияк арсенопирит  $\text{FeAsS}$  ни юқори температурада парчалаб олинади.

Сурьма антимонитни темир билан қиздириш орқали ҳосил қилинади:



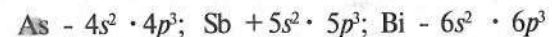
Кўмир билан қайтарилган оксидларидан ҳам ўз навбатида мишияк билан сурьма ажратиб олинади. Висмут эса висмутинит  $\text{Bi}_2\text{S}_3$  ни оксидлаб ёки висмут (III)- оксидни  $\text{Bi}_2\text{O}_3$  ни қайтариб (углерод билан) олинади. Висмутнинг асосий қисми қўроғишина мис олишида қоладиган саноат чиқиндиларидан ажратиб олинади.

Мишияк билан сурьманнинг ҳам фосфор каби аллотропик ўзгаришлари маълум. Юқори температурагача қиздирилган элементлар буғлари тез совитилганда иккала элемент сарик рангли металлмас хоссаларга эга бўлган қаттиқ моддаларга айланади. Буғ ҳолатида элементлар ҳам оқ фосфор каби тетраэдрик молекулалар  $\text{As}_4$  ва  $\text{Sb}_4$  куйидагича кўринишга эга бўлади:



Булар иситилганда ёки нур таъсир эттирилганда кулранг ҳолдаги металл хосали атомлардан тузилган қаватларга эга бўлади. Висмут буғ ҳолида  $\text{Bi}_2$  тузилишда ҳам бўлади. Висмут кўпроқ оқишиб-қизгиши рангли металл хосасига эга элементdir. Мишияк билан сурьма мўрт бўлиб висмутда бу хусусият нисбатан камроқ бўлади. Висмутнинг суюқ ҳолатдаги зичлиги қаттиқ ҳолатдаги зичлигидан ортиқ эканлиги маълум.

Асосий ҳолатда элементларнинг ташқи электрон қобиқлари конфигурацияси куйидагича бўлади:



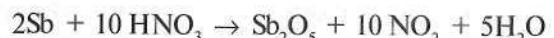
Оддий шароитда ҳавода мишияк секин оксидланади, қаттиқ қиздирилганда ёниб оқ рангли оксид -  $\text{As}_2\text{O}_3$  га

айланади. Мишъяк сувда эримайди. Юқори температурада мишъяк қўпгина элементлар билан тўғридан-тўғри бирикади:



Мишъяк одатдаги шароитда концентранган  $\text{HNO}_3$  ва  $\text{H}_2\text{SO}_4$  билан, қиздирилганда эса зар суви ва ишқор эритмалари билан реакцияга киришади.

Суръма одатдаги шароитда галогенлар ( $\text{F}$  бундан мустасно) билан, қиздирилганда кислород, концентранган  $\text{H}_2\text{SO}_4$  ва  $\text{HNO}_3$ , зар суви билан реакцияга киришади:



Висмут одатдаги шароитда сув ва кислород билан реакцияга киришмайди, қиздирилганда галоген ва халькогенлар, концентранган  $\text{H}_2\text{SO}_4$  ва  $\text{HNO}_3$  билан реакцияга киришади. У ишқорий, ишқорий-ер ва нодир металлар билан реакцияга киришиб висмутидлар ҳосил қиласди.

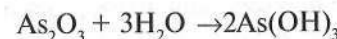
Мишъяк металлар билан ҳосил қиласган бирикмалар арсинидлар дейилади. Булар юқори температурада эрийдиган зич моддалар бўлиб, баъзилари гидролизланади. Оксилловчилар таъсирида арсенитларга айланади. Арсенидлар элементларни вакуумда ёки инерт атмосферада қиздириш билан ҳосил қилинади. Стибинидлар (антимонидлар) суръманинг металлар билан бирикмаси бўлиб, кристалл тузилишга эга. Ишқорий металларнинг стибинидлари сув билан парчаланади. Концентранган кислоталар ва зар суви ҳам стибинидларга таъсири қиласди.

Арсенидлар билан стибинидлар яримўтказувчанлик хоссасига эга. Улар қуёш батареяларида, инфрақизил-детекторларда, Холл датчиклари, туннель диодлари, нур диодлари, транзисторлар ва лазер қурилмаларида кўлланилади.

**Бирикмалари ва уларнинг хоссалари.** Мишъяк, суръма ва висмут водород билан тўғридан-тўғри реакцияга киришмайди. Арсин  $\text{AsH}_3$  ва стибин  $\text{SbH}_3$  қўланса ҳидли газ бўлиб, сувда эримайди, тез парчаланади ва ўта заҳарли. Висмутин  $\text{BiH}_3$  эса стибинга қараганда ҳам бекарордир. Булар элементларнинг турли бирикмаларини актив металлар билан қайтариш орқали олиниб, “кўзгу” ҳосил қиласди.

Мишъяк, суръма ва висмут оксидлари ( $\text{Э}_2\text{O}_3$ ) тегишлича элементларнинг кислород билан реакциясидан ҳосил бўлган кристаллардан иборат. Буғ ҳолатдаги  $\text{As}_2\text{O}_3$  ва  $\text{Sb}_2\text{O}_3$  лар димер молекулалар ( $\text{As}_4\text{O}_6$  ва  $\text{Sb}_4\text{O}_6$ ) шаклида бўлади.

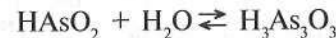
**Мишъяк ангидрид,**  $\text{As}_2\text{O}_3$  маргумуш номи билан ҳам мълум. Сувда эрийди, бунда арсенит кислота ҳосил бўлади.  $\text{As}_2\text{O}_3$  амфотер ҳоссага эгалити сабабли ҳам кислота, ҳам ишқорлар билан реакцияга киришиб тузлар ҳосил қиласди.  $\text{Sb}_2\text{O}_3$  ва  $\text{Bi}_2\text{O}_3$  лар сувда эримайди. Гидроксидлари  $\text{Sb}(\text{OH})_3$  ва  $\text{Bi}(\text{OH})_3$ ,  $\text{Sb}$  ва  $\text{Bi}$  тузлари эритмасига ишқорлар таъсириб олинади. Мишъяк гидроксид  $\text{As}_2\text{O}_3$  ни сувда эритиб олинади:



Мишъяк гидроксиди ҳам амфотер ҳоссаларни намоён қиласда, унда кислота ҳоссалари устунроқ туради.  $\text{Bi}(\text{OH})_3$  асос ҳоссаларига эга. У концентранган ишқор эритмаларида жуда оз эрийди, ишқорий муҳитда қалай бирикмалари  $\text{Bi}(\text{OH})_3$  ни металлгача қайтаради.

Оқрангли гидратланган оксид модда  $\text{Sb}_2\text{O}_5 \cdot x\text{H}_2\text{O}$  ни  $\text{KOH}$  билан қиздирилганда калийнинг гексагидроксостибинати  $\text{K}[\text{Sb}(\text{OH})_6]$  ҳосил бўлади.

Мишъяк ва суръма кислоталари нитрат ва фосфат кислоталари қараганда кучсиз ҳисобланади. Масалан,  $\text{HAsO}_2$  ( $K = 6 \cdot 10^{-10}$ ) эритмасида мувозанат чапга сурилган бўлади:



$\text{H}_3\text{As}_3\text{O}_3$  кислота фосфит кислота  $\text{H}_3\text{PO}_4$  дан фарқли ўлароқ  $\text{As}-\text{H}$  боғига эга эмас, тузилиши  $\text{As}(\text{OH})_3$  дир. Арсенит кислота ва унинг тузлари кучли қайтарувчилардан ҳисобланади.

Арсенат кислота  $\text{H}_3\text{AsO}_4$  ўртача кучли, аммо фосфат кислотадан кучсизроқ. Уч негизли бу кислотанинг ионланиш константаси

$$K_1 = 5 \cdot 10^{-3}, K_2 = 4 \cdot 10^{-5} \text{ ва } K_3 = 6 \cdot 10^{-10} \quad (25^\circ \text{ C})$$

Метафосфат ва пирофосфат кислоталар каби мишъякнинг ҳам мета  $\text{HAsO}_3$  ва пирокислоталари  $\text{H}_4\text{AS}_2\text{O}_7$  мавжуд.  $\text{H}_3\text{SbO}_3$  ёки  $\text{Sb}(\text{OH})_5$ -антимонат кислота ёки стибин (V)-гидроксид дейишлиб, оқ аморф моддадан иборатдир. У амфотер ҳоссага эга. Суръманинг пироантимонат кислота  $\text{H}_4\text{Sb}_2\text{O}_7$  си ҳам

мавжуд.  $H_3SbO_5$ ,  $HSbO_3$  ва  $H_4Sb_2O_7$  лар күчсиз кислота ҳисобланади.

Эркин ҳолда ажратиб олинмаган висмут кислотанинг тузлари ҳам бор, улар *висмутатлар* деб аталади. Буларга  $NaBiO_3$  ва  $AgBiO_3$  мисол бўла олади. Висмутатлар кучли оксидловчилик ҳисобланади. Арсенатлар эса фосфатларга ўхшайди.

Мишъяк (III), суръма (III) ва висмут (III) нинг галогенли бирикмалари юқори температурада қайновчи суюқлик ёки кристалл моддалардир. Улар элементларнинг бирикишидан ёки бошқа бирикмаларидан ҳосил қилинади:  $AsCl_3$ ,  $AsJ_3$ ,  $AsF_3$ ,  $SbCl_3$ ,  $SbBr_3$ ,  $SbJ_3$ ,  $BiCl_3$ ,  $BiBr_3$ ,  $BiJ_3$  ва  $BiF_5$  лар реакцияларда катализатор, аналитик реактив, яrimўтказгич бирикмалар синтези, керамик буюмлар хомашёсига қўшимча сифатида, газмолларни бўяшда ва бошқа соҳаларда қўлланилади.

Пентагалогениллардан фақат  $AsFS$ ,  $SbCl_5$  ва  $BiF_5$  лар маълум. Буларнинг баъзилари гидролизланади. Пентагалогениллар галогенловчи агент бўлиб реакцияларда катализатор, соғ  $As$ ,  $Sb$  ва  $Bi$  ларни олишда хомашё бўлиб хизмат қиласди.

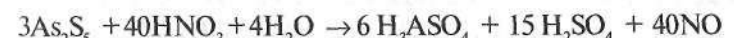
А н т и м о н и л тузлари умумий формуласи  $(SbO)_nX$  бўлиб, бу ерда  $X=Cl^-$ ,  $SO_4^{2-}$ ,  $NO_3^-$  дир.  $Sb^{+3}$  тузларига  $Sb_2(SO_4)_3 \cdot H_2O$ ,  $Sb(NO_3)_3$ ,  $SbPO_4$  ва  $Sb_2S_3$  киради. Калий антимонил тартрат  $K_2[Sb(C_4H_9O_6)_2] \cdot 3H_2O$  кристалл модда бўлиб, сувда эрийди, тиббиётда “кустирадиган тош” сифатида маълум.

В ис мут ил тузлари  $(BiO)_nX$  (бу ерда  $X=F^-$ ,  $Cl^-$ ,  $Br^-$ ,  $CO_3^{2-}$ ,  $NO_3^-$ ,  $SO_4^{2-}$ ) сувда эримайди.  $BiOCIO_4$  - сувда эрийди. Висмутил карбонатнинг кристаллогидрати  $(BiO)_2 \cdot CO_3 \cdot H_2O$  кристалл бўлиб, сув ва спиртда эримайди. У водород хлорид ва нитрат кислота таъсирида парчаланади. Сода ёки  $(NH_4)_2CO_3$  билан висмут тузлари эритмаларининг реакцияси натижасида олинади. Бу туз сил ва ошқозон касалликларини даволашда қўлланилади.

Элемент бирикмаларининг олтингугурт билан ўзаро таъсиридан  $As_4S_3$ ,  $As_5S_4$ ,  $As_2S_3$ ,  $As_2S_5$ ,  $Sb_2S_3$ ,  $Sb_2S_5$ ,  $Bi_2S_3$  каби қатор сульфидлар ҳосил бўлади. Мишъяк сульфидлари сариқ, суръманники зарғаллоқ ва висмутники қора бўлганлиги туфайли уларни бир-биридан осон фарқ қилиш мумкин. Аморф ҳолдаги зарғалдоқ  $Sb_2S_3$  шаклга ўтади. Қора рангли суръма сульфи迪  $Sb$  ва  $S$  лар бирикканда ҳам ҳосил бўлади.

Юқорида формуласи келтирилган сульфидлар сувда ва оксидловчи бўлмаган кислоталарда эримайди.  $As_2S_3$  нинг

концентранган нитрат кислотада эриш реакцияси қуийдагича боради:



Мишъякнинг  $As_2S_3$  ва  $As_2S_5$ , ҳамда суръманинг  $Sb_2S_3$  каби сульфид бирикмалари бошқа сульфидлардан фарқ қилиб, аммоний сульфид  $(NH_4)_2S$  эритмасида эрийди, бунда тиокислоталарнинг  $(NH_4)_3AsS_3$ ,  $(NH_4)_3AsS_4$ ,  $(NH_4)_3SbS_3$  каби тузлари ҳосил бўлади. Бу реакциядан анализларда мишъяк ва суръмани бошқа элементлардан ажратиб олиш мақсадида фойдаланилади. Тиокислота тузларининг нордон эритмасидан эркин тиокислоталар ажралади. Булар тегишли металлар сульфидлари билан  $H_2S$  га осон парчаланади.

**Ишлатилиши.** Мишъяк қотишмалар ва яrimўтказгич материаллар таркибида киради. Мишъяк бирикмалари маҳсус шишалар ишлаб чиқаришда, чарм-мўйна буюмларини консервалашда, ёғоч антисептиги, физиологик актив ва заҳарли моддалар тайёрлашда ишлатилади.

Суръма ҳам кўпинча қотишмалар таркибида киради. У яrimўтказгичлар техникасида ишлатилади. Қўроғин аккумулятори пластинкаларини тайёрлашда суръма ва мишъяқдан фойдаланилади. Суръма бирикмалари пигмент, бўёқ, глазурь ва эмаль ишлаб чиқаришда ишлатилади. Суръма сульфат ва сульфид (V) пиротехникада ишлатиладиган қотишмаларга қўшилади.

Висмут турли қотишмалар, шу жумладан, енгил суюқланадиган Вуд қотишмаси таркибида киради. Бундай қотишмалардан пластмасса буюмлари ва абразив материаллар учун қолиплар тайёрланади. Термоэлектрик генераторларда ва ядро реакторларида висмутдан фойдаланилади. Висмут титанат оптик модулятор ва акустик тузаткичларда ишлатилади. Висмут молибден катализаторларидан саноатда фойдаланилади. Висмуталлар бир қанча элементларни фотометрик ва экстракцион-фотометрик усул билан аниқлашда ишлатилади. Висмут бирикмаларидан тиббиётда, қишлоқ хўжалиги, косметика ва шу каби бошқа кўпгина соҳаларда фойдаланилади.

## XV БОБ

### ДАВРИЙ СИСТЕМАНИНГ VI ГРУППА АСОСИЙ ГРУППАЧАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИ

**Умумий тавсифи.** Даврий системанинг олтинчи группа асосий группача элементаларига кислород -O, олтингугурт -S, селен-Se, теллур -Te ва полоний -Po киради. Бу элементлар атомларининг ташқи электрон қаватларида  $s^2, p^4$  электронлар мавжуд. Шунинг учун (кислороддан бошқа) бу элементларнинг валентликлари -2 дан +6 гача ўзгаради. Кислород атомининг ташқи электрон қаватида олтига электрони бўлишига қарамасдан, у ҳар доим бошқа атомлардан иккита электрон қабул қилиб, оксидланиш даражаси манфий иккига тенг бўлади. Кислород атомининг ионланиш потенциали катта қийматга эга бўлганлиги учун атомда электронлар жуда мустаҳкам жойлашгандир. Шунинг учун кислород атомидан электрон тортиб оладиган элемент фақат фтор атомидир. S, Se, Te, Po элементлари эса Коссель назариясига асосан ўз ташқи электрон қаватларидаги электронлар сонини саккизга етказиш учун бошқа элементлардан иккита электрон қабул қилиб манфий зарядланади. Бундан ташқари, бу элементлар ташқи қаватда жойлашган олтига электронини йўқотиб мусбат зарядга эга бўлади. Олтинчи группа асосий группача элементларининг металлмаслик хоссалари, группа бўйича юқоридан пастга қараб камайиб боради. Шунинг учун кислород ва олтингугурт кучли металлмас хоссасини, селен ва теллур эса металл ва металлмас хоссалини, полоний эса кучли металл хоссасини намоён қиласди.

#### XVI. КИСЛОРОД

Кислород атоми  $1s^2 \cdot 2s^2 \cdot 2p^4$  электрон формулага эга. Кислород табиатда эркин ва кимёвий бирикма ҳолида учрайди. Унинг барқарор  $^{16}\text{O}$ ,  $^{17}\text{O}$  ва  $^{18}\text{O}$  изотоплари маълум. Бундан ташқари, сунъий равишда ҳосил қилинган  $^{14}\text{O}$ ,  $^{15}\text{O}$ ,  $^{19}\text{O}$  каби бекарор изотоплари ҳам бор. Кислород эркин ҳолда ҳаво таркибида 20,9% ни ташкил этади. Кимёвий бирикма ҳолида сув ва Ер қобигидаги кўпгина моддалар таркибида учрайди.

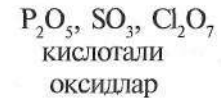
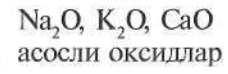
**Олинини.** Кислородни биринчи бўлиб, бир-бирларидан бехабар ҳолда, Шееле ва Пристлилар олишга муваффақ бўлганлар. Шееле биринчи марта селитрани термик парчалаб кислород олган. Пристли эса пиролюзитга концентранган

сульфат кислота таъсир эттириб кислород олишга эришган. Кислород лабораторияда бертолле тузини ва нитратларни термик парчалаб олинади. Бундан ташқари, лаборатория шароитида сувни, ишқорларни электролиз қилиб ҳам кислород олинади.

Хозирги вақтда техникада кислород Линде усулида суюқ ҳавони фракциялаб ва сувни электролиз қилиш усули билан олинади. Сувни электролиз қилиш натижасида катодда водород, анодда эса кислород ажралиб чиқади.

**Хоссалари.** Кислород газ ҳолатда рангсиз, мазасиз, ҳидсиз модда. Унинг молекуласи икки атомдан тузилган. Суюқ ва қаттиқ ҳолатда кислород оч-ҳаворанг, парамагнит хоссасини намоён қилиб, электр токини ўтказади.

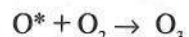
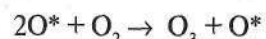
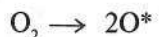
Қаттиқ ҳолатда кислород гексагонал кристалл тузилишга эга. Жуда тез совитиш натижасида кристалл структураси ўзгариб, янги фазага ўтади. Молекула ҳолатдаги кислородда (Полинг назариясига асосан) иккита электрон жуфтни ҳисобига вужудга келган иккиласми боғланиш эмас, балки иккита уч электронли боғланиш билан ўралган битта оддий боғланиш мавжуддир. Шу нуқтаи назардан  $\text{O}_2$  молекуласининг тузилишини қуйидагича ифодалаш мумкин: [O --- O] Кислороднинг ўзига хос хоссаларидан бири элементлар билан бирикма ҳосил қилишида ёруғлик ва иссиқликнинг ажралиб чиқаришидир. Кислород оддий шароитда пассив модда, лекин қиздирилганда ва катализаторлар иштирокида деярли барча элементлар билан бирика олади. Элементларнинг кислородли бирикмалари оқсида деб аталади. Элементлар кислородли бирикмаларининг асосли хоссалари Д.И. Менделеевнинг кимёвий элементлар даврий системасида давр бўйича чапдан ўнгга қараб сусайиб, кислотали хоссалари ортиб боради. Чунки элементлар билан кислороднинг бирикиши натижасида кимёвий боғланиш (табиати) ҳам ўзгариб боради. Агар кислород билан элемент орасида ион боғланиш вужудга келса бирикмалар асос хоссасига, ион-ковалент боғланиш вужудга келса бирикмалар амфотер хоссага, ковалент боғланиш вужудга келса бирикмалар кислотали хоссага эга бўлади:



Асосли оксидлар сувда эриб ишқорлар, кислотали оксидлар сувда эриб кислоталар ҳосил қиласи. Амфотер оксидлар сувда ёмон, лекин кислоталарда ва ишқорларда яхши эрийди. Кислороднинг элементлар билан ҳосил қилган бошқа бирикмаларини, ҳар қайси элементнинг умумий хоссаларини ўрганишда батафсил тушунтириб берилади. Кислороднинг аллотропик шаклларидан бири озондир.

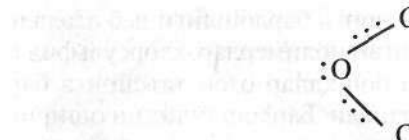
**Озон.** 1785 йилда Ван Марум электр машиналари ишлаётган вақтда ёқимсиз ҳид пайдо бўлганини пайқади. Кейинчалик 1840 йилда Шёнбайн суюлтирилган сульфат кислотани электролиз қилиш натижасида ажралиб чиқсан ёқимсиз ҳидли газ озон эканлигини аниқлади. Озон сўзи грекча “ҳидли” сўзидан олинган. Озон нам оқ фосфорнинг ҳавода оксидланишидан, кислородга бой бўлган перманганат ва бихромат бирикмаларининг концентранган сульфат кислотада парчаланишидан, шунингдек, фторгә сув ва ҳаво таркибидаги кислородга ультрабинафша нурлари таъсир эттирилганда ҳам ҳосил бўлади.

Кислороддан озон ҳосил бўлиши занжир реакцияси қуидаги схема бўйича боради:



Техникада озон маҳсус озонаторларда олинади.

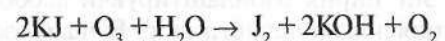
Озоннинг молекуляр тузилишини қуидаги тушунтириш мумкин. Озон молекуласидаги марказий кислород атоми  $\text{sp}^2$  гибридланган ҳолатда бўлади. Марказий атомнинг икки  $\text{sp}^2$  гибридланган орбитали иккита  $\sigma$  орбиталь ҳосил қилишда иштирок этади. Учинчи гибридланган  $\text{sp}_2$  орбиталь бўлинмаган электрон жуфтига эга бўлади. Марказий атомнинг  $2\text{p}$  орбитали четдаги атомларнинг  $2\text{p}$  орбиталлари билан  $\pi - \text{боғ}$  орбиталь ҳосил қилишда иштирок этади. Қолган электронлар эса бўшаштирувчи орбиталларга жойлашади. Олтита боғловчи электронлар ҳисобига боғланиш тартиби 1,5 га teng бўлади. Шунинг учун озон молекуласи структура формуласини қуидаги изоҳлаш мумкин:



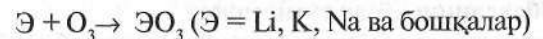
Одатдаги шароитда озон ҳаворанг газ. Кислородга нисбатан молекуляр массаси, қутбланувчанлиги ва қутловчилиги катта бўлгани учун қайнаш температураси ҳам юқори. Суюқ ҳолатда озон тўқ-ҳаворанг, қаттиқ ҳолатда тўқ-бинафша рангли кристалл модда. Озон молекуласи бир мунча бекарор, юқори концентрацияда портлаб парчаланади. Озоннинг оксидловчилик хоссаси кислороднига қараганда кучли. Шунинг учун одатдаги шароитда кўпгина кимёвий пассив элементларни оксидлай олади:



Озонни аниқлаш учун калий йодид эритмасидан фойдаланиш мумкин:



Ишқорий металлар озон таъсирида озонидлар ҳосил қиласи.



Озонидлар мусбат зарядланган металл ва манфий зарядланган  $\text{O}_3^-$  ионидан ташкил топган қизил рангли моддалардир.

Озон кучли оксидловчи бўлгани учун ичимлик сувларни тозалашда кўл келади, ҳавони дезинфекция қилиш воситаси ва органик моддаларни синтез қилишда хомашё сифатида фойдаланилади.

**Озоннинг қўлланилиши.** Озон ёрдамида оксидлар, озонидлар ёки бошқа маҳсулотларнинг ҳосил бўлишига озонлаш реакцияси дейилади. Ушбу реакциядан карбонил бирикмаларини синтез қилишда, лаборатория амалиётида эса кўш  $\text{C}=\text{C}$  боғларининг ҳолатини аниқлашда фойдаланилади.

Озоннинг ҳаво ёки кислород билан аралашмаси сув ва ҳавони дезинфекциялашда, газмоллар, минерал мойларни оқартиришда қўлланилади. У бактерицид хусусиятига эга бўлган моддадир. Озон таъсирида деформацияланган (чўзилган) резина буюмнинг чатнаб ёрилишига қаршилик кўрса-

тиш хусусияти резинанинг озонга бардошлиги деб аталади. Этилен ва пропилендан олинган полимерлар, хлорсульфидли полиэтилен, фторкаучук ва бошқалар озон таъсирига бардошли резиналардан ҳисобланади. Бардошлиликни ошириш мақсадида резиналар таркибига антиозонантлар қўшилади, ўта чидамли моддалар билан қопланади, буюм юзаси кимёвий ишланади.

Озон микроорганизмлар кушандаси ҳисобланганлигидан ундан техникада, шунингдек уй, ишхона, цех ва корхоналарнинг бузилган ҳавосини тозалашда, сувни зарарсизлантириш ва атроф муҳитни муҳофаза қилишда кенг фойдаланилади. Полимерларга юпқа қаватли оксид пардалари ёки ҳимоя қатлами қоплашда, юза рельефини ўзгартириш, юзидағи функционал группалар таркибини анализ қилиш, уни бўяш ёки рангсизлантиришда ҳам унинг хизмати катта.

Стерилловчи модда сифатида ичимлик сувларини тайёрлаш жараёнида ҳам ундан кенг фойдаланилади. Ҳозир Москва аҳолиси озонлаштирилган сувни истеъмол қиласди. Европадаги энг йирик озонлаштирувчи асбоб Москва сув қувури станциясида жойлашгандир. Бундай озонлаштириш мосламалари шаҳарларда ҳам тез орада пайдо бўлиши кутилмоқда. Саноат чиқинди сувларни тозалашда ҳам озондан кенг фойдаланиш кўзда тутилмоқда.

Озоннинг қатор бирикмалари ҳам маълум бўлиб, улардан турли соҳаларда фойдаланилмоқда. Масалан, анорганик озонидлар қизил кристаллар бўлиб, 60°С дан юқорида парчаланади. Озоннинг органик бирикмалари ҳам мавжуд бўлиб, улардан кимёвий реакцияларда ва баъзи бошқа мақсадларда фойдаланилади.

Озоннинг техникада қўлланилиш соҳаларидан баъзилари устида тўхталиб ўтамиш.

О з о н н и н г м о д и ф и к а ц и я л а ш х у с у с и я т л а р и . Полимер маҳсулотлари хоссаларини модификациялаш ва уларнинг барқарорлик хусусиятларини ошириш бугунги кунда фанимизнинг ҳал қилиб бериши зарур бўлган вазифаларидан биридир. Озоннинг полимер маҳсулотлари билан реакцияларини ўрганиш орқали уларнинг физик-кимёвий хусусиятларини мақсадли томонга қараб ўзгартиришга имкон яратилганлигини айрим мисолларда қўрсатиб ўтамиш. Баъзи маҳсулотларнинг металларга қўшилиш, бўялиш ва ёпилиш

хусусиятларини ошириш ҳамда электр ўтказувчанигини ўзгартириш каби ишлар шулар жумласидандир.

Озон модификациялаш жараёнларида юқори разрядларнинг фаол компоненти сифатида қўлланилади. Полимер пардаларни тожли разряд ёрдамида қайта ишлаш техникасида кенг қўлланилади. Ушбу жараёnda полизилен пардаси ёки ўзга пластикни разрядловчи мослама электрод орасидан ўтказилади. Электродлардан бири кварц қувурчага жойлаштирилган бўлиб, улар ўзгарувчан кучли ток манбаига уланади. Разрядда ҳосил бўлган фаол зарралар, шу жумладан, озон ҳам парда хоссаларини зарур йўналишда ўзгартириб, унинг юзаси билан реакцияга киришади. Шунга ўхшаш натижаларни парда устидан озонлаштирилган ҳаво оқими ўтказилганда ҳам олиш мумкин. Қоғоз пульпаларига озон билан ишлов берилса яхши натижга (оқартирувчи) бериши маълум. Бу ҳолда қоғознинг чидамлилиги ортади. Озондан (оқартирувчи агент сифатида фойдаланиб) оқ қоғоз олиш технологияси ҳам таклиф этилган. Пульпада озон қўшбог билан боғланган хиноид типидаги моддаларни парчалайди. Бунда озон қўшбогли системалар билан тез реакцияга киришиб, рангиз маҳсулотлар ҳосил қиласди. Сўнгти вақтларда функционал группалари бўлган олигомерларга талаб ортиб бормоқда. Бунда молекуляр массаси 2000 – 4000 бўлган ва углеводород занжирининг икки томони маълум функционал группалар (-ОН, -СООН, -NH<sub>2</sub>-Cl) дан ташкил топган моддалар назарда тутилади. Кўпинча икки томони гидроксид группалардан ташкил топган олигомерлардан фойдаланилади. Улар кўпиксимон материаллар, мотор ёғларини қуюқлаштирувчи моддалар, электр токини яхши ўтказадиган композицион материаллар, коррозияга қарши фойдаланилдиган қопламалар ишлаб чиқаришда қўлланилади. Бундай олигомерларни олиш учун ё катта макромолекулаларни майда қисмларга бўлиш ёки мономерни керак бўлган узунликдаги молекулагача узайтириш зарур. Макромолекула структурасини озон ёрдамида қирқиши усули асосида озоннинг тез реакцияга кириша олиш ва унинг қўш бօғга танлаб таъсир эта олиш хусусиятлари ётади. Масалан, изобутилен сополимерлари изопрен, ёки пентадиен озон ёрдамида ишланса макромолекуланинг бузилиши қўш бօғ жойлашган ерда рўй беради. Бу вақтда кислород атоми ҳосил бўлган қисм таркибиға кириб керак бўлган функционал группани ҳосил қиласди.

**Сув**  $\text{H}_2\text{O}$  кислороднинг водород билан ҳосил қилган асосий бирикмаси ҳисобланади. Сув таркибида массаси жиҳатдан 11,19% водород ва 88,81% кислород бор. Сув табиатда тоза ҳолда учрамайди. Сув таркибида ҳар доим кўпгина моддалар эриган бўлади. Дарё ва булоқ сувларида асосан кальций ва магний бикарбонатлар эриган бўлиб, улар сувнинг “қаттиқлигини” ташкил этади. Баъзан сувда тоф жинслари таркибига кирувчи моддалар ҳам эриган бўлади. Сувда темир, марганец, азот, кислород, карбонат ангирид, водород сульфид ва бошқа моддалар эриган бўлса, бундай сувни минерал сувлар дейилади. Табиий сувлар ичидаги ёмғир, қор, кўл сувлари энг тоза ҳисобланади. Бундан ташқари, сув кўпгина кимёвий моддалар таркибида ҳам учрайди.

Бундай сувлар қуидагилардан иборат:

1. Гироскопик сув – бундай сувлар кимёвий моддалар юзасига абсорбцион куч ҳисобига жойлашган бўлади. Бундай сувларни йўқотиш учун катта энергия талаб қилинмайди.

2. Кристализацион суви – бундай сув кимёвий моддалар таркибига водород боғланиш ҳисобига ёки донор-акцептор боғланиш ҳисобига стехиометрик нисбатларда жойлашган бўлади. Бундай сувни ажратиб, чиқариб юбориш учун анчагина энергия сарфланади. Бундай бирикмаларга  $\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{SnSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{FeSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{CoSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{NiSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$  мисол бўла олади.

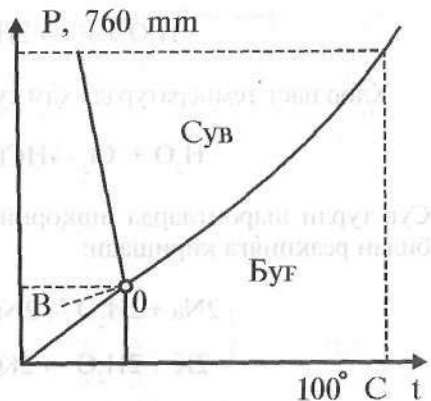
3. Конституцион сув – кимёвий моддалар билан жуда мустаҳкам боғланган. Бундай сувларни ажратиш учун жуда катта энергия сарфланади ёки кимёвий жараённи вужудга келтириш керак. Бунга  $\text{Ca}(\text{HCO}_3)_2$  ва  $\text{Mg}(\text{HCO}_3)_2$  лар мисол бўла олади.

**Сувнинг физик хоссалари.** Сув ҳидсиз, мазасиз, рангсиз модда. Уч хил: газ, суюқ, қаттиқ агрегат ҳолатда бўлади. Сувнинг 4°C даги зичлиги 1 г/ $\text{cm}^3$  га тенг. Температурани 4°C дан ортиши ёки камайиши натижасида сувнинг зичлиги 1 г/ $\text{cm}^3$  дан кам қийматга эга бўлади. Бу ҳодиса сувнинг зичлик аномалияси дейилади. Тоза сувнинг солиши тирима иссиқлик сигими ҳамма суюқ ва қаттиқ моддаларни билан катта – 1 ккал/г ёки 4,18 кЖ/г. Демак, 1 г сувни 10°C иситиш учун бошқа моддаларни иситишда кетадиган иссиқликга қараганда кўпроқ иссиқлик талаб этилади. Бу сувнинг иссиқлик сифим аномалияси деб аталади.

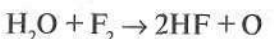
Сув доим буғланиб туради. Сувнинг буғланиши натижасида вужудга келган босим буғ босими дейилади. Сувнинг буғ босими температура ортиши билан ортади. Сув берк идишда буғлатилса – молекулаларининг буғ фазасига ўтиши ва молекулаларининг буғ фазадан сув фазасига ўтиши жараёнлари вужудга келади. Бу икки жараён тенглашганда вужудга келган мувозанат динамик мувозанат дейилади. Суюқлик билан мувозонат ҳолатда бўлган буғнинг ўзгармас температурадаги босими, ўша суюқликнинг тўйинган буғ босими дейилади. Мальум температурада ва босимда сув бир агрегат ҳолатдан бошқа агрегат ҳолатга ўтиши мумкин, яъни муз  $\rightarrow$  ხароқ  $\rightarrow$  буғ. Сув, буғ, ва муздан иборат мувозанат ҳолатдаги система гетероген система учун мисол бўла олади. Гетероген система қайси фазанинг мавжуд бўла олиш шароитини ҳолат диаграмаси орқали тавсифлаши мумкин. Бундай диаграммани тузиш учун сув ва буғ босимлари, музнинг турли суюқланиши температуруларини ўзгаришидан фойдаланилади (XV.1-расм).

Бу диаграммадаги OA чизигига тўғри келадиган босим ва температуруларда сув ва буғ ўзаро мувозанатда бўлади. Бу чизиқдан юқорида ётувчи босим ва температуруларда сув суюқ ҳолатда бўлади, пастки нуқталарга тўғри келадиган босим ва температуруларда сув фақат буғ ҳолатдагина мавжуд бўла олади. OB чизигининг устидаги нуқталарга тўғри келадиган босим ва температуруларда муз, бу чизиқнинг тагидаги нуқталарга тўғри келадиган босим ва температуруларда буғ мавжуд бўлади. OB чизигига тўғри келадиган босим ва температуруларда муз билан буғ мувозанатда бўлади. Икки чизиқ кесишиган O нуқтада уч фаза ўзаро мувозанатда бўлади.

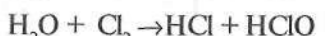
**Сувнинг кимёвий хоссалари.** Сув молекулаларининг ҳосил бўлишида жуда катта миқдорда иссиқлик ажралиб чиқади. Шунинг учун ҳам сув молекуласи иссиққа чидамлидир. Сув газ ҳолидаги фтор билан одатдаги шароитда реакцияга киришади:



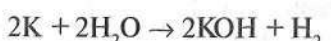
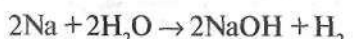
XV.1-расм. Сувнинг ҳолат диаграмаси.



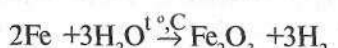
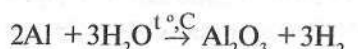
Хлор паст температурада ҳам сувда эрийди:



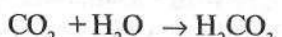
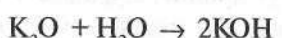
Сув турли шароитларда ишқорий ва ишқорий-ер металлар билан реакцияга киришади:



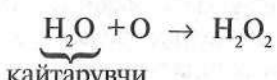
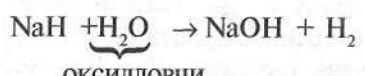
Юқори температурада сув буги бошқа металлар билан реакцияга киришади:



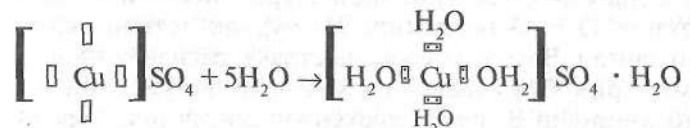
Сув кўпгина мураккаб моддалар билан реакцияга киришади. Асосли оксидлар билан бирикиб ишқорлар, кислотали оксидлар билан бирикиб кислоталар ҳосил қиласди:



Сув кўпгина тузлар билан реакцияга киришиши натижасида гидролиз жараёни вужудга келиб кислоталар ёки асослар ҳосил бўлади. Сув кўпгина бирикмалар билан реакцияга киришганда ҳам оксидловчи, ҳам қайтарувчи вазифасини бажара олади:

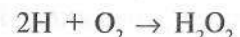


Кўпгина кимёвий моддалар ўзларида бир неча молекулаларини бириктирган ҳолда мавжуд бўлади. Бундай моддалар **кристалгидратлар** деб аталади. Кристалгидратлар ҳосил бўлишида бир вақтнинг ўзида бир неча кимёвий боғланиш мавжуд бўлади. Сув молекулалари кимёвий моддалар билан донор-акцептор ва водород боғланиш натижасида бирикади:



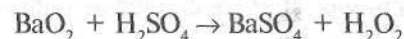
Сувда жуда кўп тузлар гидролизланиб кислоталар ва асослар ҳосил қиласди. Сув қутбли модда бўлганлиги учун кўп моддаларни ўзида эрита олади.

**Водород пероксид.** Водород пероксид  $\text{H}_2\text{O}_2$  ни 1818 йилда Тенор каашф этган. Водород пероксид атомар водородга молекуляр кислород таъсир эттириш натижасида ҳосил бўлади:

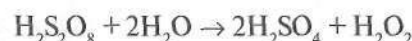


Агар бу жараён секинлик билан совитилса, ҳосил бўлган  $\text{H}_2\text{O}_2$  тезда сувга ва кислородга ажралиб кетади. Шунинг учун водород ёниши натижасида ҳосил бўлган маҳсулот тезда совитилиб водород пероксид ҳосил қилинади. Водород алангасини муз сиртига юбориш натижасида ҳосил бўлган суюқлик таркибида водород пероксид ҳосил бўлишини кузатишимиш мумкин. Бундан ташқари, нам кислородни  $2000^{\circ}\text{C}$  да қиздириш натижасида, нам кислород билан водород аралашмасидан электр заряди ўтказилганда, сувга ультрабинафша нурлар ёки озон таъсир эттирилганда ҳам водород пероксид ҳосил бўлади.

**Олиниши.** Илгари саноатда водород пероксид, барий пероксид тузига кислота таъсир эттириб олинар эди:

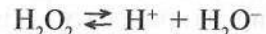


Ҳозирги вақтда саноатда, асосан персульфат кислота ёки унинг тузларига сув таъсир эттириб олинади:

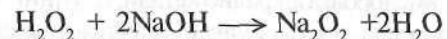


**Хоссалари.** Тоза водород пероксид қиёмсимон, рангиз суюқлик. Одатдаги босимда қайнатиб бўлмайди, чунки осон парчаланиб кетади. Шунинг учун водород пероксид паст босимда қайнатилади. Водород пероксид музлаганда иғнасимон кристаллар ҳосил қиласди. Водород пероксиднинг электрон формуласи структура тузилиши  $H - O - O - H$  дир. Демак, водород пероксидда водород атомлари  $-O - O -$  кўприк орқали бирикади. Оптик усул билан водород пероксид структура тузилиши тўғри чизиқли бўлмасдан, балки  $-O - O$  боғланиш  $95^\circ$  бурчак остида эканлиги аниқланган. Водород пероксид структурасида боғланишлар симметрик бўлмаганлиги учун, молекулалари кучли қутблангандир. Водород пероксид молекулалари ўзаро кучли водород боғланиш орқали мустаҳкам боғланган бўлади.

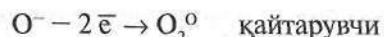
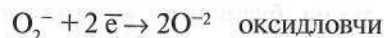
Ниҳоятда тоза ҳолда водород пероксид барқарор модда, лекин озигина бошқа моддалар таъсирида осон парчаланади. Водород пероксид сувдаги эритмаларида ионларга қуйидагича диссоциланади:



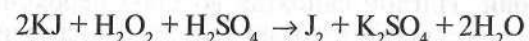
Водород пероксид диссоциланганда  $H^+$  ионлари ҳосил қилгани учун кучсиз кислота ҳисобланади. Шунинг учун  $K_2O_2$ ,  $Na_2O_2$ ,  $BaO_2$  каби тузларни ҳосил қила олади:



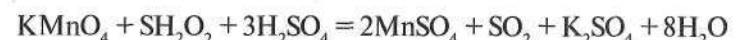
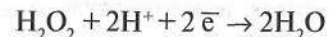
Водород пероксид оксидлаш ва қайтариш хоссаларига эга.



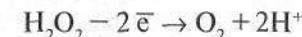
Бунга қуйидаги реакция тенгламалари мисол бўла олади:



Қуйидаги реакцияда  $H_2O_2$  оксидловчи сифатида иштирок этади:



Бу реакцияда  $H_2O_2$  қайтарувчи сифатида иштирок этади:

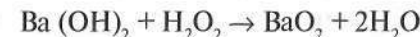


Лекин водород пероксидда оксидлаш хоссаси унинг қайтариш хоссасига қараганда кучли намоён бўлади.

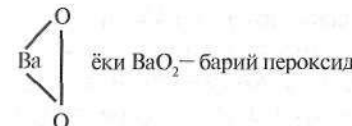
Концентранган  $H_2O_2$  эритмасини қоғозга, қипик ва бошқа моддаларга таъсирилса, улар ўз-ўзидан ёниб кетади.

Водород пероксид таббиётда дезинфекция мақсадларида, тўқимачилик саноатида бўёқ олишда, ёқилғиларнинг ёнишини кучайтиришда ишлатилади.

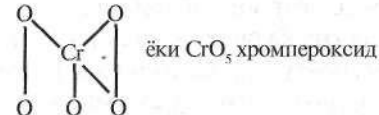
**Пероксид бирикмалар.** Молекулаларида пероксид боф бўлган бирикмаларга пероксибирикмалар дейилади. Пероксибирикмаларни, асосан водород пероксиднинг ҳосиласи деб қараш мумкин. Водород пероксид молекуласидаги водородни металлар ёки металлмаслар билан алмаштириб пероксибирикмалар ёки кислота қолдиги билан алмаштириб пероксикислоталар ҳосил қилинади:



Пероксибирикмаларнинг структура тузилишини қуйидагича ифодалаш мумкин:



ёки  $BaO_2$  – барий пероксид



ёки  $CrO_5$  хромпероксид

Пероксибирикмалар кучли оксидловчи сифатида ишлатилади.

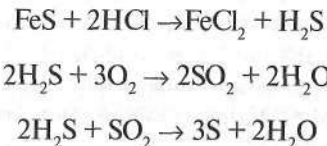
## XV. 2. ОЛТИНГУГУРТ

Олtingугурт атомининг ташқи электрон қаватида  $s^2p^4$  электронлар мавжуд. Олtingугуртнинг ташқи электрон қаватида кислородга ўхшаб олтита электрон бор. Лекин шунга қарамасдан хоссалари билан ундан кескин фарқ қиласди. Бунинг сабаби олtingугуртда  $3d$ - орбиталнинг мавжудлигидир. Шунинг учун олtingугуртнинг оксидланиш даражаси  $-2,0$ ,  $+2$ ,  $+4$  ва  $+6$  бўла олади. Олtingугуртнинг тўртта  $^{32}S$ ,  $^{33}S$ ,  $^{34}S$ ,  $^{36}S$  табиий ва иккита  $^{31}S$ ,  $^{37}S$  сунъий ҳосил қилинган радиоактив изотоплари маълум.

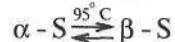
**Табиатда учраши.** Олтингугурт табиатда эркин ҳолда  $\text{FeSr}$ ,  $\text{ZnS}$ ,  $\text{PbS}$ ,  $\text{HgS}$ ,  $\text{CuFeS}_2$ ,  $\text{Cu}_2\text{S}$  ва сульфатлар –  $\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{MgSO}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$ , сульфидлар  $\text{BaSO}_4$ ,  $\text{SnSO}_4$  ҳолида учрайди.

**Олинниши.** 1. Олтингугурт саноатда табиий манбалардан шахта усулида қазиб олинади. Агар олтингугурт төг жинслари билан арапашган бўлса, жойида суюқлантириб ажратиб олинади.

2. Таркибида колчеданлар ва металл ялтироқлари бўлган рудалар бойитилади. Бойитилган концентрат қайноқ хлорид кислотада ишланади. Олтингугурт водород сульфид ҳолида ажратиб ёндирилади ва олтингугурт (IV)- оксид таъсирида қайтариб, ажратиб олинади:

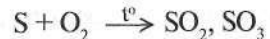


**Хоссалари.** Олтингугурт қристалл ҳолатда икки хил:  $\alpha$ -олтингугурт ва  $\beta$ -олтингугурт аллотропик модификацияга эга:

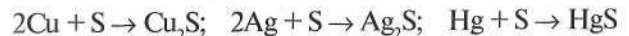


Бу аллотропик шакл ўзгаришда ҳажм ортиши кузатилади  $\gamma$ -S саккиз бурчакли ҳалқасимон  $\text{S}_8$  молекулалардан тузилган. Олтингугурт қиздирилса  $112,8^\circ\text{C}$  да суюқланади. Агар суюқ олтингугуртни қиздириш давом этаверса,  $160^\circ\text{C}$  да ранги қўнғир тусга кириб қовушқоқ бўлиб қолади, чунки бу температурада саккиз бурчакли ёпиқ занжирлар узилиб, улар ўрнини очиқ занжирлар эгаллай бошлайди. Температура  $250^\circ\text{C}$  дан ошганда очиқ занжирлар ҳам узила бориб,  $448^\circ\text{C}$  да олтингугурт қайнаб, буғдана бошлайди. Олтингугурт буғлари температуранинг кўтарилишига қараб  $\text{S}_8$ ,  $\text{S}_6$ ,  $\text{S}_4$ ,  $\text{S}_2$  молекулалардан ташкил топган бўлади.

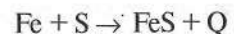
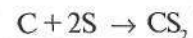
Лабораторияда кўпгина кимёвий реакциялар натижасида олтингугурт эритмада чўқади. Бундай олтингугурт ниҳоятда майдо суспензиялардан иборат бўлиб, аморф олтингугуртни ташкил қилади. Аморф олтингугурт қиздирилиб кристалл олтингугуртга айлантирилади. Паст температурада олтингугуртнинг реакцияга киришиш хусусияти жуда суст бўлиб, қиздирилганда у активлашади. Олтингугурт қиздирилганда ҳавода ёнади:



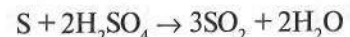
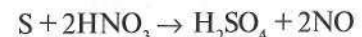
Оддий шароитда олтингугурт ишқорий металлар, мис, кумуш ва симоб билан реакцияга киришади:



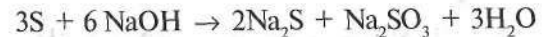
Олтингугурт углерод ва темир билан юқори температурада бирикади:



Олтингугурт қайноқ концентранган кислоталар билан реакцияга киришади:



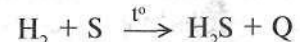
Олтингугурт қиздирилганда ишқор таъсирида диспропорцияланади:



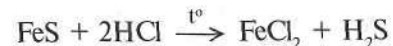
**Ишлатилиши.** Олтингугурт ва унинг табиий бирикмалари табиий каучук олишда, портловчи модда тайёрлашда, тиббиётда, қишлоқ хўжалик зараркундаларига қарши курашишда, тўйқимачилик саноатида ишлатилади.

**Бирикмалари.** Олтингугуртнинг ҳалқ хўжалигига энг кўп ишлатиладиган бирикмаларидан бород сульфиддир. Табиатда водород сульфид минерал сувлар ва вулкан газлари таркибида учрайди.

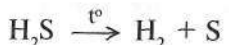
Водород сульфид юқори температурада водородга олтингугурт таъсир эттириб ҳосил қилинади:



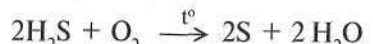
Лабораторияда водород сульфид Кипп аппаратида олинади:



Водород сульфид - рангиз, құланса ҳидга эга бүлгап захарлы газ, молекуласининг тузилиши сувникига ўшашадыр. Водород сульфид қаттық қиздирилганданда парчаланады, кислород таъсирида ёнады:



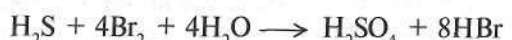
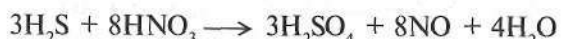
Агар кислород етишмаса ёки реакция паст температурада олиб борилса олтингугурт әркін ҳолатда ажралиб чиқады:



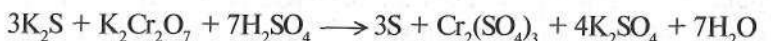
Водород сульфиднинг сувдаги эритмаси иккى негизли кучсиз кислота хосасыга эга:



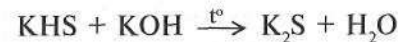
Водород сульфид кучли қайтарувчи бүлгапнлиги учун оксидловчилар таъсирида оксидланады:



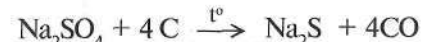
Агар оксидловчилар оз миқдорда олинса, водород сульфид фақат  $\text{S}^0$  гача оксидланады:



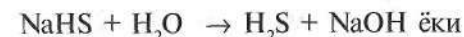
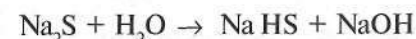
Водород сульфид асос ва тузларнинг эритмаларига юборилганданда металл сульфидлар ҳосил бўлади. Ишқорий металларнинг сульфидлари сувда эрийдиган моддалардир. Калий сульфид иккى босқичда ҳосил қилинади:



Натрий сульфид натрий сульфатни кўмир ёрдамида қайтариш усули билан олинади:

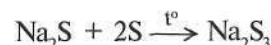


Калий ва натрий сульфидларининг сувли эритмалари кучли ишқорий реакция намоён қиласи:



Водород сульфид кўпгина металлар тузларнинг сувдаги эритмаларига юборилса, металлар сульфидлар ҳолида тезда чўкали. Чунки бу металларнинг сульфидлари сувда ёмон эрийдиган моддалардир. Масалан:  $\text{HgS}$ ,  $\text{PbS}$ ,  $\text{Sb}_2\text{S}_3$ ,  $\text{CuS}$ ,  $\text{CdS}$ ,  $\text{ZnS}$ ,  $\text{MnS}$ ,  $\text{NiS}$  ва ҳоказо.

Металларнинг сувда эрийдиган сульфидлари олтингугурт таъсирида полисульфидлар ҳосил қиласи:



Асосли сульфидлар кислотали ва амфотер сульфидлар билан бирикib комплекс бирикмалар ҳосил қиласи:



Кучсиз асосларнинг катионларини сульфидлар ҳолида чўқтириш мумкин эмас, чунки реакцияда гидролиз жараёни ҳам вужудга келади:

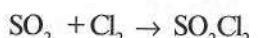
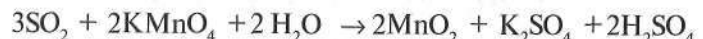
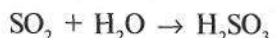


Олтингугурт кислород билан, асосан  $\text{SO}_2$  ва  $\text{SO}_3$  оксидларини ҳосил қиласи.

Сульфит ангири -  $\text{SO}_2$  олтингугуртни ҳавода ёндириш натижасида ҳосил бўлади:



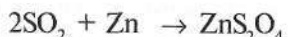
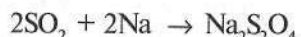
Сульфит ангидрид рангсиз, ўткір ҳидли зақаралы газ, сувда яхши эрийди, кучли қайтарувчи:



Хатто нитрат кислотани ҳам қайтаради:



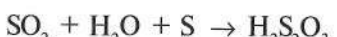
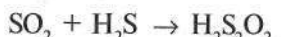
Сульфит ангидрид кучли қайтарувчилар таъсирида оксидловчи хоссасини намоён қиласы:



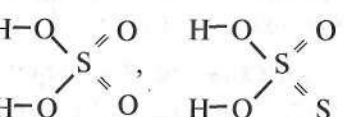
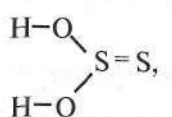
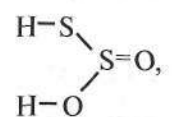
Сульфит ангидрид водород сульфидни оксидлайди:



Бұраңғы реакция сувли эритмада олиб борилса, оралиқ маңсулот сифатыда тиосульфит  $\text{H}_2\text{S}_2\text{O}_2$  ва тиосульфит  $\text{H}_2\text{S}_2\text{O}_3$  кислоталар ҳосил болады:

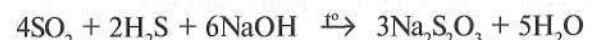


Бұраңғы кислоталарнинг структура түзилишлари сульфит ва сульфат кислоталарининг ҳосилалари деб қаралиши мүмкін

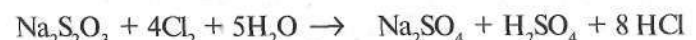


Бұраңғы кислоталар жуда бекарор болады, әлеңдегендегі мавжуддир. Лекин уларнинг түzlары барқарор моддалардир. Масалан, натрий тиосульфат тузи  $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$  барқарор кристалл модда.

Саноатда натрий тиосульфат тузи натрий сульфит тузининг сувли эритмасига олтингүргүрт аралаштириб қайнатылыштың ишқорий мұхиттада  $\text{SO}_2$  га  $\text{H}_2\text{S}$  таъсир эттириб олинады:



Кимёвий реакцияларда  $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$  фақат кучли қайтарувчи ҳисобланады. У ҳолда молекуладаги ҳар иккала олтингүргүрт атоми электрон йүқтөтіб, үз оксидланиш даражаларини  $\text{S}^{+6}$  га етказады:



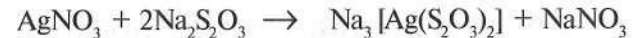
Тиосульфат кислота түzlары кучли кислоталар таъсирида  $\text{SO}_2$ , ва  $\text{S}$  ҳосил қилип парчаланады:



Баъзи ҳолларда тиосульфат тузларининг парчаланиси натижасыда сульфид ва сульфат бирикмалар ҳосил болады:



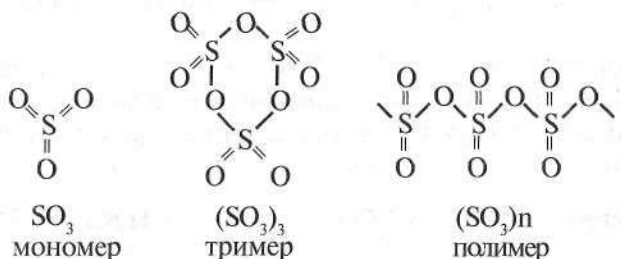
Агар ортиқча миқдорда натрий тиосульфат олинса, эрийдиган комплекс бирикма ҳосил болып шығады, олтингүргүртнинг оксидланиш даражасы ўзгармасдан қолады:



Бұраңғы фотографияда кенг құлланилады. Сульфат ангидрид  $\text{SO}_3$  олтингүргүртнің мүл кислород иштирокида ёндиріштің сульфит ангидриднинг ёниши натижасыда ҳосил болады:



Сульфат ангидриднинг ҳосил бўлишида P(sp<sup>2</sup>)- гибридланган валент орбиталларни иштирок этиши табиийдир. Шунинг учун SO<sub>3</sub> молекулалари осон полимерланади. Сульфат ангидрид молекуласи буг ҳолатда мономер, SO<sub>2</sub> – суюқ ҳолатда циклик тример (SO<sub>3</sub>)<sub>3</sub>, қаттиқ ҳолатда турли узунликка эга бўлган занжирсизон полимердан иборат. Бу молекулаларнинг структура тузилишларини қўйидагича тасвирлаш мумкин:



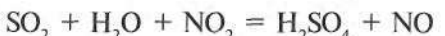
Сульфат ангидридан сувда бевосита эртиб бўлмайди, чунки бу жараён катта иссиқлик ажralиб чиқиши билан боради.

**Сульфат кислота.** Сульфат кислота саноатда икки хил - нитроза ва контакт усулларда олинади.

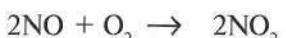
Сульфат кислотани нитроза усули билан олиш дастлаб VIII асрда қўлланилган бўлиб, у қўйидаги реакция тенгламаларига асосланади. Дастлаб олтингугурт ёки пиритни ёндириб SO<sub>2</sub> ҳосил қилинади:



Ҳосил бўлган сульфит ангидридга азот (IV)-оксид таъсир эттирилади:

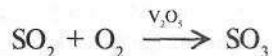


Реакция натижасида ҳосил бўлган азот (II)-оксид кислород таъсирида NO<sub>2</sub> га айлантирилади:

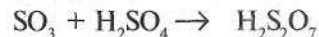


Ҳосил бўлган NO<sub>2</sub>дан яна сульфат кислота олишда фойдаланилади. Демак, сульфат кислота олишда NO кислород

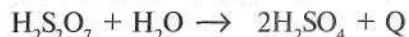
ташувчи, яъни катализатор ҳисобланади. Бу усул билан олинган сульфат кислота 80% ли бўлади. Бундай таркибли сульфат кислота, асосан минерал ўғитлар чиқаришда фойдаланилади. Контакт усулда эса сульфит ангидрид катализатор таъсирида оксидланади:



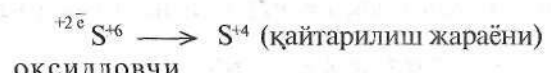
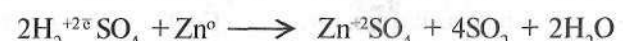
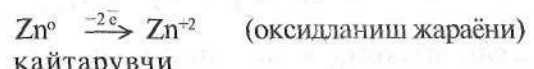
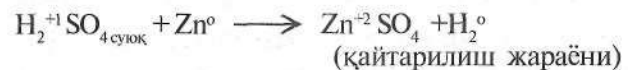
Ҳосил бўлган SO<sub>3</sub> концентранган сульфат кислотага ютдирилади:



Ҳосил бўлган маҳсулот “олеум” деб аталади ва сув таъсир эттириб, сульфат кислота олинади:



Кимёвий тоза сульфат кислота, мойсимон, рангсиз суюқлик, икки негизли кучли кислота ҳисобланади. Сульфат кислота кучли оксидловчидир. Суютирилган сульфат кислота металларга таъсир эттирилганда оксидловчи ролини H<sup>+</sup> ионлари, концентранган сульфат кислота таъсир эттирилганда эса SO<sub>4</sub><sup>-2</sup> ионлари бажаради:

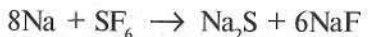




қайтарувчи

Сульфат кислота иккى негизли бўлганлиги учун ўрта ва нордон тузлар ҳосил қиласди. Сульфат кислота аччиқтош олишда, аккумулятор тайёрлашда, конденсация реакцияларида, органик моддаларни синтез қилишда ишлатилади.

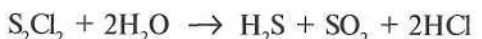
Олтингугуртнинг галогенли бирималари. Олтингугурт фтор билан тўғридан-тўғри бирикканда, асосан  $\text{SF}_6$  ҳосил бўлади. Лекин жуда оз миқдорда қўшимча сифатида  $\text{SF}_4$  ва  $\text{S}_2\text{F}_{10}$ лар ҳосил бўлади.  $\text{SF}_6$  рангсиз жуда беқарор газ, кимёвий инерт. Ҳатто суюқлантирилган  $\text{KOH}$ , сув буғи билан ҳам реакцияга киришмайди. Лекин суюқлантирилган натрий метали билан  $250^\circ\text{C}$  да, водород билан электр учқуни таъсирида реакцияга киришади. Олтингугурт гексафторид натрий билан диметил эфир эритмасида яхши реакцияга киришади:



Олтингугурт вакуумда  $\text{AgF}$  билан бирикиб  $\text{S}_2\text{F}_2$  ҳосил қиласди.  $\text{S}_2\text{F}_2$  рангсиз, иккى хил модификацияга эга бўлган газ.  $\text{SCl}_2$  ни  $\text{NaF}$  га ацетонитрил иштирокида  $70-80^\circ$  да таъсири эттирилса, олтингугурт тетрафторид  $\text{SF}_4$  ҳосил бўлади:



$\text{SF}_4$  – кимёвий актив, сув таъсирида тез  $\text{SO}_2$  ҳосил қилиб гидролизланади, турли металларни фторлашда ишлатилади. Олтингугуртни суюқлантириб, хлор гази ўтказилса,  $\text{S}_2\text{Cl}_2$  ҳосил бўлади. Олтингугурт monoхлорид қовоқ рангли қўланса ҳидга эга бўлган суюқлик, сув таъсирида осон парчаланади:



$\text{S}_2\text{Cl}_2$  ўзида олтингугуртни яхши эритади, шунинг учун каучукни вулқонлашда ишлатилади. Агар олтингугуртга хлорни ортиқча миқдорда ва катализаторлар ( $\text{FeCl}_3$ ,  $\text{SnCl}_4$ ,  $\text{J}_2$ ) иштирокида таъсири эттирилса,  $\text{SCl}_2$  ҳосил бўлади. Олтингугурт ди-хлорид  $\text{SCl}_2$  қизил тусли суюқлик, ўз-ўзидан парчаланиб кетади:

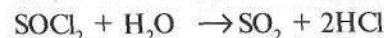


Олтингугурт monoхлоридга паст температурада хлор билан ишлов берилса сариқ рангли олтингугурт тетрахлорид  $\text{SCl}_4$  кристаллари ҳосил бўлади. Олтингугурт тетрахлорид –  $30^\circ$  дан юқори температурада осон парчаланиб кетади.

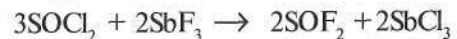
Олтингугурт, асосан уч хил типдаги оксогалогенидлар ҳосил қиласди:

1. Тионилгалогенидлар - умумий формуласи  $\text{SO}\Gamma_2$ ,
2. Сульфурилгалогенидлар - умумий формуласи  $\text{SO}_2\Gamma_2$ ,
3. Мураккаб олтингугурт оксогалогенидлар –  $\text{HSO}_3\Gamma$ .

Олтингугуртнинг тионил  $\text{SOF}_2$ ,  $\text{SOCl}_2$ ,  $\text{SOBr}_2$ ,  $\text{SOFCI}$  галогенидлари маълум. Бу тионил галогенлардан тионилфторид сув билан жуда секин реакцияга киришади, қолганлари эса шиддатли реакцияга киришади:



Олтингугуртнинг тионилгалогенидлари асосан қуйидаги усуслар билан олинади:

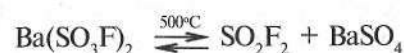


Тионилгалогенидлар вакуумда оддий ва паст температураларда барқарор, қиздирилганда  $\text{SO}_2$  ва эркин галогенлар ҳосил қилиб парчаланади. Тионилгалогенидлар металларнинг сувсиз галогенидларини уларни оксидларидан, кристаллгидратларидан, гидроксидларидан ажратиб олишда ишлатилади.

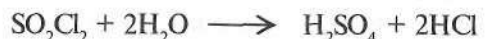
Олтингугуртнинг  $\text{SO}_2\text{F}_2$ ,  $\text{SO}_2\text{Cl}_2$ ,  $\text{SO}_2\text{FCI}$ ,  $\text{SOFBr}$  таркибли сульфурилгалогенидлари ҳам маълум. Буларнинг ичидә энг аҳамиятлилари  $\text{SO}_2\text{F}_2$  ва  $\text{SO}_2\text{Cl}_2$  дир. Сульфурилхлорид сульфит ангидридига катализатор иштирокида тўғридан-тўғри хлор таъсири эттириб ҳосил қилинади:



Сульфурилфторид эса барий фторсульфатни термик парчалаб ҳосил қилинади:

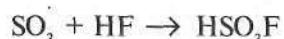


Сульфурилхlorид қиздирилганда парчаланади, сув билан осон реакцияга киришади:



Нам ҳаво таъсирида тутаб ёнади. Сульфурилфтогорид кимёвий инерт газ, сув билан реакцияга киришмайди, концентранганди ишқорларнинг сувли эритмаларида осон гидролизланади.

Олтингугуртнинг мураккаб оксохlorид  $\text{S}_2\text{O}_5\text{Cl}_2$  ва оксогаторид  $\text{SOF}_4$ ,  $\text{S}_2\text{O}_5\text{F}_2$ ,  $\text{SO}_3\text{F}_2$  лари маълум. Олтингугуртнинг  $\text{HSO}_3\text{F}$  ва  $\text{HSO}_3\text{Cl}$  таркибли оксогалогенид кислоталари бор. Бу кислоталарни сульфат кислотанинг ҳосилалари деб қарааш мумкин. Агар сульфат кислота молекуласидаги иккита  $\text{OH}^-$  иони ўрнини галогенлар эгалласа сульфурилгалогенидлар, агар битта  $\text{OH}^-$  группаси эгалласа оксогалогенид кислоталар ҳосил бўлади. Саноатда фторсульфон кислотани  $\text{KHF}_2$  ёки  $\text{CaF}_2$  ларни  $250^\circ$  ишлаш ва сульфат ангидридни сувсиз  $\text{HF}$  билан реакцияга киритиб олиш мумкин:



Фторсульфон кислота тузлари сульфат ангидридга  $\text{CaF}_2$  таъсир эттириб олиниши мумкин:



Фторсульфон кислота рангсиз суюқлик фторларнанда кулагай реагент ҳисобланади. Бундан ташқари у кўпгина барқарор тузлар ҳосил қиласи. Фторсульфон жуда кучли кислота сув таъсирида қисман гидролизланади. Хлорсульфон кислота эса рангсиз ўз-ўзидан тутайдиган суюқлик, сув таъсирида шиддат билан гидролизланади, барқарор тузлар ҳосил қиласи. Хлорсульфон кислотани сульфат ангидридга газсимон водород хlorид таъсир эттириб ҳосил қилинади.

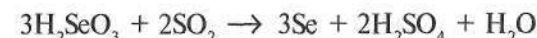
### XV. 3. СЕЛЕН, ТЕЛЛУР, ПОЛОНИЙ

**Умумий тавсифи.** Селен, теллур, полоний элементлари групга бўйича уларнинг хоссалари, атом ўлчамлари ўзгариши билан маълум қонуният асосида қўйидагича ўзгариб боради. Бу элементлар водородли бирикмаларининг термик барқарор-

лиги  $\text{Se} \rightarrow \text{Po}$  қатори бўйича камайиб боради. Бу элементларда  $\text{Se} - \text{Te} - \text{Po}$  тартибида металлик хоссалари,  $\text{SeBr}_6^{-2}$ ,  $\text{TeBr}_6^{-2}$ ,  $\text{PoJ}_6^{-2}$  таркибли комплекс анионларини ҳосил қилиш хусусияти ортиб, катион хослиги камайиб боради.

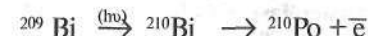
**Таблица учраши.** Селен табиатда, селенидлар ҳолида сульфидлар билан аралашган ҳолда бўлади. Теллур табиатда жуда оз миқдорда учрайди. Теллур ҳам сульфидлар билан аралашган ҳолда бўлиб, муҳим бирикмалари  $\text{Ag}_2\text{Te}$  - теллурид ва  $\text{AgAuTe}_4$  - олтин теллуридлар. Теллур металл сульфидларини қайта ишлаша ва электролитик тоза мис олишда кўшимча маҳсулот сифатида ажралиб чиқади. Полоний радиоактив элемент, асосан уран рудаси таркибида қисман учрайди. Бу элементлардан селеннинг 6 та, теллурнинг 8 та барқарор изотоплари маълум.

**Олиниши.** Таркибидаги селен ёки теллур бўлган рудалар бойитилади. Бойитилган селен рудасига концентранганди сульфат кислота ва натрий аралашмаси билан ишлов берилади. Натижала руда таркибидаги селен оксидланиб селенит кислотага айланаб эритмага ўтади. Сўнгра бу эритма орқали сульфит ангидрид ўтказиб қизил тусли эркин селенга қадар қайтарилгач, чўкмага туширилади:



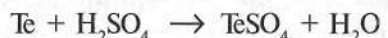
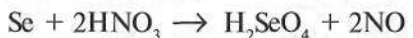
Таркибидаги теллур бўлган руда, дастлаб мўл кислород таъсирида ёндирилади, натижада теллурнинг кислота ёки ишқорда эрийдиган бирикмаси ҳосил қилинади. Бу эритмага сульфит ангидрид юборилса, теллур эркин ҳолда чўкмага тушади. Полоний бирикмаларининг сувдаги эритмаларини кумуш, никель ва платинадан тайёрланганди электролидлар иштирокида электролиз қилиниб катодда чўқтирилади.

Сўнгра вакуумда ҳайдаш йўли билан тоза полоний ажратиб олиниади. Сунъий усулда полоний висмутни ядро реакторларида нурлантириш натижасида ҳосил қилинади:



**Хоссалари.** Селен ва теллур бир нечта модификацияга эга. Селеннинг иккита металлмас ва битта металлсимон модификацияси бор. Теллурнинг битта кумушсимон оқ кристалл ёки

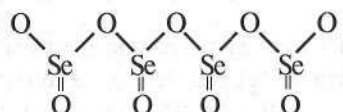
кулранг тусли куқун модификацияси мавжуд. Суюқлантирилган селенни тез совитиш натижасида қизғыш-жигарранг ялтироқ селен олиш мүмкін. Аморф селен сувда эримайды, углерод (IV)-сульфидда озроқ эрийди, қиздірилганды, үзидан күп иссиқлик чиқарып металсімон селенга айланади. Селенинг бу модификацияси барқарор бўлиб, электр токини ўтказади, ёруғлик таъсирида электр ўтказувчанлиги ортади. Теллур ҳам қиздірилганды куқун ҳолатдан кристалл ҳолатга ва кристалл ҳолатдан куқунга айланади. Теллур жуда мурт модда бўлиб, ярим ўтказгич хоссасини намоён қиласи. Селенга оддий шароитда ҳаво таъсир этмайды, теллур эса одатдаги шароитда  $\text{TeO}_2$  ҳосил қилиб оксидланади. Селен ва теллур кучли оксидловчи хоссасига эга бўлган концентрланган кислоталарда эрийди:



Селен ва теллур ишқорларда эрийди:



Селен ва теллур галогенлар билан бирикиб галогениллар, металлар билан эса селенид ва теллуриллар ҳосил қиласи. Селен ва теллурнинг галогенли бирикмалари заҳарли моддалар. Селен ва теллур тетрафторорид кучли фторлаш хоссасига эга, ишқорий ва бошқа актив металлар билан  $\text{SeF}_5^-$  ва  $\text{TeF}_5^-$  таркибли анионларга эга бўлган тузлар ҳосил қиласи. Селен ва теллурнинг  $\text{SeF}_6$  ва  $\text{TeF}_6$  бирикмалари  $\text{SF}_6$  га қараганда реакцияга кириш хусусияти кучли бўлиб, сув таъсирида тўлиқ гидролизланади. Селен ва теллурнинг  $\text{SeO}_2$ ,  $\text{TeO}_2$ ,  $\text{SeO}_3$  ва  $\text{TeO}_3$  таркибли оксидлари маълум.  $\text{SeO}_2$  оқ тусли учувчан қаттиқ модда, газ ҳолатда симметрик молекулани ташкил қиласи, бошқа ҳолатда занжирсімон полимерланади :



$\text{SeO}_2$  сувда осон эриб, селенит  $\text{OSe(OH)}_2$  кислотани ҳосил қиласи. Бу кислота эритмаларида  $\text{HSeO}_3^-$  ва  $\text{SeO}_3^{2-}$  ионлар ҳосил қилиб босқичли диссоциланади. Бу кислота концентрланган ҳолатда бўлганида пироселенит иони ҳосил бўлади:



Селенит кислота ва унинг тузлари кучли оксидловчи хоссасига эга.

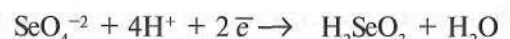
Шунинг учун  $\text{SO}_2$ ,  $\text{HJ}$ ,  $\text{H}_2\text{S}$  ва бошқа моддаларни оксидлайди.



$\text{TeO}_2$ -оқ рангли қаттиқ модда, ион панжаралар ҳосил қилиб кристалланади, сувда эрийди, тўйинган эритмаси теллурит кислота бўлиб, фақат эритмаларидагина мавжуд.  $\text{TeO}_2$  кучли асосларда эриб теллуритлар, битетлуритлар ва политетлуритлар ҳосил қиласи.

$\text{SeO}_3$  ни эркин ҳолатда ажратиб олиш жуда қийин. Чунки  $\text{SeO}_3$  кучли оксидловчи хоссасига эга бўлгани учун кўпгина эритувчилар билан портглаш ҳосил қилиб реакцияга киришади. Лекин вакуумда диэтил эфирда,  $\text{SO}_2$  ва сирка ангидридда эрийди.  $\text{SeO}_3$  гигроскопик, сувда осон эриб селенат кислота ҳосил қиласи, кристалл ҳолатда шарсімон молекуладан иборат бўлади.

Селенат кислота ва унинг тузлари селенитларга кучли оксидловчилар ёки суюқлантирилган селенга калий нитрат таъсир эттириб олиш мүмкін. Тоза ҳолдаги селенат кислота рангсиз кристалл гидратлар ҳосил қиласи, хоссалари билан сульфат кислотага ўхшайди. Қиздірилганды кислород ажратиб парчаланади, кучли оксидловчи:



$\text{TeO}_3$  - теллурат кислотани сувсизлантириб ҳосил қилинади, сувда секин эрийди, кучли асослар билан бирикиб теллурат бирикмалар ҳосил қиласи.

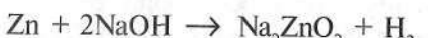
Теллурат кислота селенат ва сульфат кислоталардан кескин фарқ қилиб, таркиби  $\text{Te}(\text{OH})_6$  формула билан ифодаланади. Бу кислота ва унинг тузларини теллурни ёки  $\text{TeO}_2$  ни кучли оксидловчилар ( $\text{K}_2\text{O}_2$ ,  $\text{No}_2\text{O}_2$ ,  $\text{CrO}_3$ ) билан оксидлаб олиш

мумкин. Селен, теллур ва уларнинг бирикмалари яримўт-казичилар тайёрлашда, металургияда, каучукни вулқонлашда, шиша ишлаб чиқаришда, резина саноатида, органик моддаларни синтез қилишда катализатор сифатида ишлатилади.

## XVI БОБ ВОДОРОД ВА УНИНГ ХОССАЛАРИ

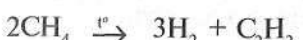
Водород бошқа элементларга қараганда оддий тузилишга эга. Водороднинг ядро заряди +1 га teng бўлиб, битта  $S^1$  электрони мавжуд. Водороднинг 3 та изотопи бор. Протий  $^1H$ , дейтерий  $^2H$  ва тритий  $^3H$ . Водород изотоплари протий - бир proton ва бир электрон, дейтерий - бир proton, бир нейтрон ва бир электрондан ташкил топган. Водород табиатда эркин ҳолда сув, нефть, тошкўмир, органик бирикмалар таркибида учрайди.

**Олиниди.** Водород лабораторияда рух ёки алюминий металлига кислота ёки ишқорлар таъсир эттириб олинади.

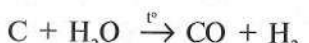


Водород саноатда қуйилаги усуслар билан ҳосил қилинади.

1. Табиий органик моддалардан олинади:



2. Чўглантирилган коксга сув буғи таъсир эттириб олинади:



3. Сувни электролиз қилиб олинади:

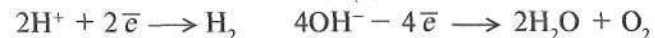


24



K(-)

A(+)



**Хоссалари.** Водород атоми ўзидан бир электрон бериб,  $H^+$  ионига айланади. Бундай мусбат зарядланган водород иони кўпгина ковалент боғланишни бирикмаларда кузатилади. Оддий шароитда бундай бирикмалар газсимон, суюқ ва қаттиқ моддалардир. Бундай бирикмаларнинг хоссалари водород билан боғланган элементларнинг табиатига боғлиқ бўлади.  $H_2O$ ,  $NH_3$  лар кутбланган бўлгани учун улар суюқ ҳолатда яхши эритувчи ҳисобланади. Водород иони  $H^+$  ҳолатда њеч қачон эритмада мавжуд бўла олмайди. Фақат сольватланган  $H_3O^+$  мавжудлиги аниқланган. Маълум эритмаларда сольватланган водород иони ҳосил қилган бирикмалар *кислоталар* деб аталади.

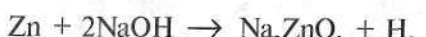
Водород атоми ўзи билан бирикаётган элементнинг табиатга қараб битта электрон қабул қилиб  $H^-$  ионини ҳосил қилиши мумкин. Агар водород кимёвий реакцияда оксидловчи вазифасини бажарса, у худди галогенлар каби бирикма ҳосил қиласди. Бундан ташқари, водород молекуласини электр разряд орқали ўтказиш натижасида атом ҳолатдаги водород ҳосил бўлади. Атомар водород - водород молекуласига қараганда бир неча марта активдир. Атомар водород битта тоқ электронли система бўлгани учун кўпгина бошқа элементлар билан ковалент боғланиш ҳосил қилиб осон бирикади. Атомар водород кўпгина металларда осонлик билан эрийди. Бунинг натижасида қотишмалар, интерметалл бирикмалар ва қаттиқ эритмалар ҳосил бўлади. Атомар водородлар бир-бира билан ковалент боғланиш орқали молекуляр водород ҳосил қиласди. Молекуляр водород жуда мустаҳкам, кам кутбланувчан, енгил ва ҳатракатчан кичик молекуладир. Шу сабабли водород паст температурада суюқланади ва қайнайди. Молекуляр водород сувда ва органик эритувчиларда кам эрийди, юқори температурада атомларга парчаланади. Қаттиқ ҳолатда водород гексагонал кристалл панжарага эга. Водород молекуласи оксидловчи ва қайтарувчи хоссасини намоён қиласди. Одатдаги шароитда водород актив эмас, у фақатгина фтор билан бирика олади. Қиздирилганда ёки ёргуллик таъсирида кўпгина металлмаслар - хлор, бром, кислород билан реакцияга киришади. Водороднинг қайтарувчи

мумкин. Селен, теллур ва уларнинг бирикмалари яримўт-казичлар тайёрлашда, металургияда, каучукни вулқонлашда, шиша ишлаб чиқаришда, резина саноатида, органик моддаларни синтез қилишда катализатор сифатида ишлатилади.

## XVI БОБ ВОДОРОД ВА УНИНГ ХОССАЛАРИ

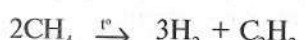
Водород бошқа элементларга қараганда оддий тузилишга эга. Водороднинг ядро заряди +1 га тенг бўлиб, битта  $S^1$  электрони мавжуд. Водороднинг 3 та изотопи бор. Протий  $^1H$ , дейтерий  $^2H$  ва тритий  $^3H$ . Водород изотоплари протий - бир протон ва бир электрон, дейтерий - бир протон, бир нейтрон ва бир электрондан ташкил топган. Водород табиатда эркин ҳолда сув, нефть, тошкўмир, органик бирикмалар таркибида учрайди.

**Олинини.** Водород лабораторияда рух ёки алюминий металлига кислота ёки ишқорлар таъсир эттириб олинади.

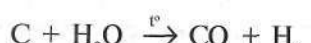


Водород саноатда қуйидаги усуслар билан ҳосил қилинади.

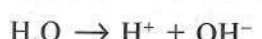
1. Табиий органик моддалардан олинади:



2. Чўглантирилган коксга сув буғи таъсир эттириб олинади:



3. Сувни электролиз қилиб олинади:

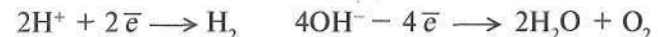


24



K(-)

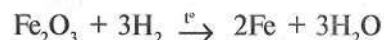
A(+)



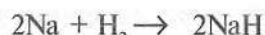
**Хоссалари.** Водород атоми ўзидан бир электрон бериб,  $H^+$  ионига айланади. Бундай мусбат зарядланган водород иони кўпгина ковалент боғланишли бирикмаларда кузатилади. Оддий шароитда бундай бирикмалар газсимон, суюқ ва қаттиқ моддалардир. Бундай бирикмаларнинг хоссалари водород билан боғланган элементларнинг табиатига боғлиқ бўлади.  $H$ ,  $H_2O$ ,  $NH_3$  лар кутбланган бўлгани учун улар суюқ ҳолатда яхши эритувчи ҳисобланади. Водород иони  $H^+$  ҳолатда њеч қачон эритмада мавжуд бўла олмайди. Фақат сольватланган  $H_3O^+$  мавжудлиги аниқланган. Маълум эритмаларда сольватланган водород иони ҳосил қилган бирикмалар *кислоталар* деб аталади.

Водород атоми ўзи билан бирикаётган элементнинг табиатга қараб битта электрон қабул қилиб  $H^-$  ионини ҳосил қилиши мумкин. Агар водород кимёвий реакцияда оксидловчи вазифасини бажарса, у худди галогенлар каби бирикма ҳосил қиласди. Бундан ташқари, водород молекуласини электр разряд орқали ўтказиш натижасида атом ҳолатдаги водород ҳосил бўлади. Атомар водород - водород молекуласига қараганда бир неча марта активдир. Атомар водород битта тоқ электронли система бўлгани учун кўпгина бошқа элементлар билан ковалент боғланиш ҳосил қилиб осон бирикади. Атомар водород кўпгина металларда осонлик билан эрийди. Бунинг натижасида қотишмалар, интерметалл бирикмалар ва қаттиқ эритмалар ҳосил бўлади. Атомар водородлар бир-бира билан ковалент боғланиши орқали молекуляр водород ҳосил қиласди. Молекуляр водород жуда мустаҳкам, кам кутбланувчан, енгил ва ҳатракатчан кичик молекуладир. Шу сабабли водород паст температурада суюқланади ва қайнайди. Молекуляр водород сувда ва органик эритувчиларда кам эрийди, юқори температурада атомларга парчаланади. Қаттиқ ҳолатда водород гексагонал кристалл панжарага эга. Водород молекуласи оксидловчи ва қайтарувчи хоссасини намоён қиласди. Одатдаги шароитда водород актив эмас, у фақатгина фтор билан бирика олади. Қиздирилганда ёки ёргуллик таъсирида кўпгина металлмаслар - хлор, бром, кислород билан реакцияга киришади. Водороднинг қайтарувчи

хоссасидан фойдаланиб, уни металл оксидларидан металлни қайтаришда ишлатилади:



Актив металлар билан водород оксидловчи сифатида реакцияга киришади:



Водород юқори температурада күпгина металларда эриши натижасида қотишмалар ҳосил қиласы. Булардан ташқари, водород мұсbat зарядлы молекуляр ион  $\text{H}_2^+$  ва манфий зарядлы молекуляр  $\text{H}_2^-$  ион ҳолида ҳам мавжуд бўла олади. Лекин водороднинг бу ионлари бекарор бўлиб, жуда қисқа вақт мавжуд бўла олиши билан тавсифланади.

Тарқибida бирор элемент ва водород бўлган мураккаб бирикмалар гидридлар деб аталади. Гидридлар водород билан элемент орасидаги боғланишнинг табиатига қараб тузсимон, учувчан ва полимер гидридларга бўлинади.

**Тузсимон гидридлар.** Водород ишқорий ва ишқорий-ер металлар билан  $\text{MeH}$ ,  $\text{MeH}_2$  тарқибли тузсимон гидридлар ҳосил қиласы. Бу гидридлар оқ кристалл мoddалар бўлиб, кучли реакцияга киришиш хусусиятига эга. Тузсимон гидридлар металлар билан водородни юқори температурада тўғридан-тўри таъсир этиши натижасида ҳосил бўлади. Тузсимон гидритлар суюқлантирилган ишқорий металларнинг галогенидларида яхши эрийди. Бундай эритмалар электролиз қилинганда анодда водород молекулалари ажралиб чиқади. Тузсимон гидридлар термик бекарор, қиздирилганда металл билан водородга осон парчаланади, сув билан шиддатли реакцияга киришади.



Шунинг учун тузсимон гидридлар кимёвий реакцияларда асос хоссасини намоён қиласы.

**Учувчан гидридлар.** Водород IV, V, VI группаларга оид металлмаслар билан бирикиси натижасида ҳосил бўлган

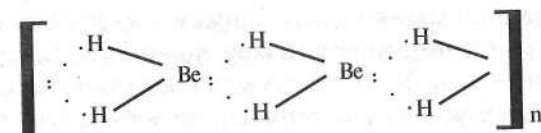
гидридлар учувчан гидридларга мисол бўла олади. Учувчан гидридларда водород билан элемент орасида ковалент боғланиш мавжуддир. Бундай гидридларнинг гидролизи натижасида кислотали мухит намоён бўлади:



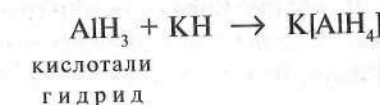
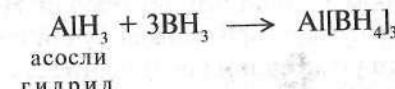
Учувчан гидридлар тузсимон гидридлар билан эфирлар иштирокида комплекс бирикмалар ҳосил қиласы. Бундай гидридларнинг нисбий молекуляр массаси ортиши билан суюқланиш ва қайнаш температуралари ортиб боради. Лекин  $\text{HF}$ ,  $\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{RH}_3$  бирикмалар бу қоидага бўйсунмайди. Чунки бу бирикмалар кучли қутбланган бўлгани учун қўшимча боғланиш ҳосил қилиб  $(\text{NH}_3)_n$ ,  $(\text{HF})_n$ ,  $(\text{H}_2\text{O})_n$ ,  $(\text{RH}_3)_n$  полимерланган бўлади. Шунинг учун  $\text{NH}_3$  ва  $\text{RH}_3$  бирикмаларда кучсиз асос хоссаси намоён бўлади.

**Полимер гидридлар.** Полимер гидридларда водород билан элемент орасида қисман ион, қисман ковалент боғланиш мавжуд бўлади. Бундай бирикмаларни асосан амфотер хоссага металлар ҳосил қиласы. Бу бирикмалар оқ рангли, учмайдиган, органик эритувчиларда эримайдиган мoddалардир.

Полимер гидридларнинг бундай хоссаларга эга бўлиши, водород кўприкчаси орқали бир-бирлари билан бирикб полимерланишиданdir:



Амфотер гидридлар асосли гидридлар билан реакцияга киришади. Алюминий гидрид реакцияга киришаётган мoddанинг табиатига қараб ҳам донор, ҳам акцептор вазифасини бажаради :



Бундан ташқари, водород оралиқ металлар билан ҳам гидрилар ҳосил қиласы.

Водороднинг оралиқ металлар билан ҳосил қилган гидриларидан асосан металл боғланиш мавжуд бўлиб, улар кулранг ёки қора рангли қаттиқ мўрт моддалардир.

Водород ва унинг бирикмалари аммиакни синтез қилишда, водород хлорид олишда, синтетик суюқ ёқилғилар ишлаб чиқаришда, нефть маҳсулотларини тозалашда, ёғларни гидрогенлашда, металларни пайвандлашда, вольфрам, молибден ва бошқа элементларни оксидларидан қайтариб олишда, термоядро ёқилғи сифатида, органик моддаларни синтез қилишда ишлатилади.

## XVII БОБ

### ЕТТИНЧИ ГРУППА АСОСИЙ ГРУППАЧАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

Еттинчи группа асосий группачаси элементларига фтор F, хлор Cl, бром Br, йод J ва астат At киради. Бу элементлар атомларининг ташқи электрон қаватларидаги  $s^2p^5$  электронлари мавжуд. Бу элемент атомлари ўзига битта электрон бириктириб олиб, ўзларининг сиртқи қаватларидаги электронлар сонини саккизтага етказиб, инерт газлар конфигурациясига эга бўлишга интилади. Улар эркин ҳолатда кучли оксидловчилардир. Бу элементларни **галогенлар** деб юритилади. Галоген сўзи юонча сўз бўлиб, туз ҳосил қилувчи деган маънога эга. У ўз бирикмаларида фақатгина – I оксидланиш даражасини намоён қиласы. Чунки фтор атомнинг электроманфийлиги катта қийматга эга бўлгани учун, ҳатто кислороддан ҳам электронни тортиб олиб,  $OF_2$  таркибли кимёвий бирикма ҳосил қиласы. Хлор, бром ва йоднинг водородли  $HCl$ ,  $HBr$ ,  $HJ$  бирикмаларининг сувдаги эритмалари кучли кислоталар бўлиб,  $HCl$  дан  $HJ$  га ўтган сайин кислотали хоссалари кучайиб боради,  $HCl$ ,  $HBr$ ,  $HJ$  ларнинг қайтарувчанлик хоссалари ҳам  $HCl$  дан  $HJ$  га томон кучайиб боради, чунки галогенларнинг ион заряди ўзгармаган ҳолда ион радиуслари ортиб боради. Хлор, бром, йод ўзларини ташқи электрон қаватларидаги

еттига электронни бериб, оксидланиш даражаларини +1 дан +7 гача ўзгартира олади. Астат эса табиий радиоактив емирилишларнинг оралиқ маҳсулотлари сифатида, ядро реакциялари ёрдамида сунъий равишда ҳосил қилинади. Қисман радиоактив хоссасига эга.

**Галогенларнинг табиятда учраши.** Фторнинг битта - F, хлорнинг иккита -  $^{35}Cl$ ,  $^{37}Cl$ , бромнинг иккита -  $^{79}Br$ ,  $^{81}Br$  ва йоднинг битта -  $^{127}I$  барқароор изотоплари мавжуд. Бундан ташқари бу элементларнинг сунъий равишда ҳосил қилинган бир нечтадан бекарор изотоплари ҳам маълум. Бу элементларни табиятда учрайдиган асосий минераллари қуйидагилардан иборат.

$CaF_2$  - флюорит,  $Ca_5(PO_4)_3F$  - фторапатит,  $Na_3AlF_6$  - криолит,  $NaCl$  - ош тузи,  $KCl$  - сильвин,  $NaCl \sqrt{KCl}$  - сильвинит,  $KCl \sqrt{MgCl_2 \sqrt{6H_2O}}$  - карналлит,  $AgBr$  - бром-аргирит,  $Ag (Cl, Br)$  - эмболит,  $Ca(JO_3)_2$  - лаутарат,  $AgJ$  - йод аргерит ва бошқалар. Булардан ташқари, бу элементлар денгиз сувлари таркибида ҳар хил бирикмалар ҳолида учрайди.

**Олинини.** Фтор элементини 1886 йилда А. Муассан, хлорни 1774 йилда К. Шееле, бромни 1826 йилда Ж. Балар, йодни 1811 йилда Б. Куртуа, астатни 1940 йилда Д. Карлсон, К. Мак-Кензи ва Э. Сегрелар ажратиб олганлар.

Хозирги вақтда фтор  $CaF_2$  ёки  $KF$ ,  $HF$  таркибли тузларни юқори температурала суюқлантириб электролиз қилиб олинади. Электрод сифатида графитдан фойдаланилadi. Лабораторияда хлор қуйидаги усуслар билан олинади:

1. Водород хлорид эритмасига оксидловчи таъсир эттирилади:

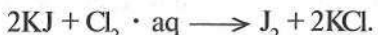
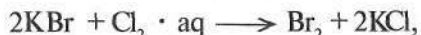


2. Табиий ош тузига концентранган сульфат кислота иштирокида оксидловчилар таъсир эттирилади:



Техникада хлор  $NaCl$  эритмасини электролиз қилиш натижасида олинади. Бунда катод сифатида чўян ёки симоб ишлатилади. Анодда хлор оксидланади, катодда эса водород қайтарилади.

Бром ва-йод, бромид ва йодидларга хлор таъсир эттириб олинади:



Астат металл висмутни  $\alpha$ -заррачалари билан нурлантириб, экстракция қилиб олинади.

**Хоссалари.** Фтор оч-сарғиши, ўткір ҳидли газ. Эркин ҳолатда фтор молекулаларидан иборат бўлади. Паст температурада моноклиник панжара ҳосил қилиб кристалланади, юқори температурада кубсизмон панжара  $\beta$  -  $\text{F}_2$  модификациясига айланади. Фтор сувда яхши эрийди, водород билан жуда шиддатли реакцияга киришади.

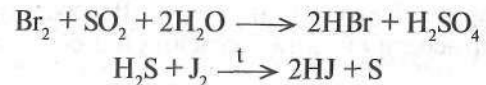


Фтор инерт газлардан ташқари кўпгина кукун ҳолатидаги металлар билан ва C, Si, P, S каби металлмаслар билан қиздирилганда реакцияга киришиб **фторидлар** ҳосил қиласди. Кислород ва азот билан бевосита бирикмайди. Кўроғошин, никель ва мис металлари ва уларнинг қотишмалари фтор атмосферасида қиздирилганда, сирти барқарор фторид пардаси билан қопланади. Фтор кўпгина оксидлар, гидроксидлар ва уларнинг тузлари, углеродлар ва сув билан шиддатли реакцияга киришади. Хлор оч-сарғиши тусли ўткір ҳидга эга бўлган газ. Хлор сувда  $\text{CCl}_4$ ,  $\text{TiCl}_4$ ,  $\text{SiCl}_4$  ларда эрийди. Хлорда d - орбиталлари мавжуд бўлгани учун унинг оксидланиш даражаси -I дан +7 гача ўзгаради. Хлор кучли оксидловчи бўлгани учун кўпгина металлар ва металлоидлар билан реакцияга киришади. Водород хлор атмосферасида ёруғлик таъсирида шиддатли ёниши натижасида оқ тусли водород хлорид гази ҳосил қиласди.

Бром - тўқ-қизгиш-қорамтири тусли суюқлик, буғлари ўткір ҳидли, тўқ-сарғиши рангли, бўғувчи газ. Бромнинг электронга мойиллиги хлорнидан кичик. Шунинг учун бром хлорга қараганда сустроқ реакцияга киришади.

**Йод** - қорамтири бинафша рангли, металлсизмон ялтироқ, ромбик кристалл панжарага эга бўлган модда. Қиздирилганда тўғридан-тўғри буғланади. Буғ ҳолатда йод икки атомли молекуладан иборат. Йод сувда ёмон эрийди,  $\text{CS}_2$ ,  $\text{CCl}_4$  ларга

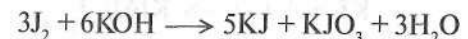
ўхшаш қутбланмаган эритувчиларда яхши эриб, бинафша рангли эритмалар ҳосил қиласди. Тўйинмаган углеводородларда, суюқ  $\text{SO}_2$  спирт ва кетонларда йод эриб жигарранг тусли эритмалар ҳосил қиласди. Йод оддий шароитда фтор билан, қиздирилганда водород, кремний, олтингугурт ва бошқа кўпгина металлмаслар билан реакцияга киришади. Йод нам таъсирида кўпгина металлар билан бирикib йодидлар ҳосил қиласди. Йоднинг сувдаги эритмаси бошқа галогенлар билан бирикади. Йоднинг оксидловчи хоссаси хлор ва бромнига қараганда кучсизроқ намоён бўлади:



**Астат** - ўз хоссалари билан бирмунча йодга ўхшаш, лекин радиоактив металл хоссасига ҳам эга. Одатдаги шароитда ўз-ўзидан буғланади.

Астат органик эритувчиларда яхши эрийди, унинг оксидланиш даражаси -I дан +7 гача ўзгаради. Бу элементларда группа бўйича F - Cl - Br - J - At қаторида чапдан ўнгга томон электронга мойиллик камайгани учун, молекулаларининг электрод потенциаллари ҳам камаяди, лекин қайтарувчи хоссалари кучайиб боради. Бу элементларни термик барқарорлиги фтордан хлор молекулаларига ўтган сари ортиб боради, кейин хлордан йод молекуласи томон атом радиуслари ортиб боргани учун, атомлар бир-бири билан кучсизроқ кимёвий боғланиш ҳосил қиласди. Фтордан хлор молекуласи томон мустаҳкам кимёвий боғланиш ҳосил бўлишига сабаб, фтор молекуласи фақатгина валент электронлар жуфтни ҳисобига ҳосил бўлса, хлор, бром ва йод молекулаларида эса бу электрон жуфтдан ташқари донор акцептор боғланиш ҳам мавжуд бўлади. Бунга сабаб, фтор атомида бўш d - орбиталлари мавжуд эмас, хлор, бром ва йод атомларида эса бўш d - орбиталлари мавжуд.

Хлор, бром ва йод элементлари ишқор эритмаларида диспропорцияланиши хоссасини намоён қиласди:

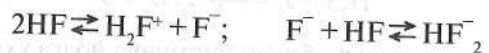


## XVII.1. ГАЛОГЕНЛАРНИНГ ВОДОРОДЛИ БИРИКМАЛАРИ

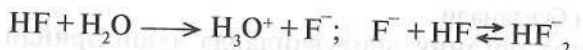
**Водород фторид.** Газ ҳолдаги водород фторид саноатда  $\text{CaF}_2$ , га концентранганды сульфат кислота таъсири эттириб ёки нордон фторидларни қиздириб олинади:



Тоза водород фторид рангсиз, ўткір ҳидлы заһарлы газ. Паст температурада рангсиз, ҳавода шиддатли тутайдыган құтблы молекулалардан иборат бүлганды суюқлик. Водород фторид үртака күчдеги бир асослы кислота хоссасини намоён қиласы.



Сувдаги эритмасида мувозанатда бўлади:



Водород фторид шиша таркибидаги  $\text{SiO}_2$  ни эритиб газ симон  $\text{Si F}_4$  ҳосил қиласы:



Акцептор фторид иони бўлган баъзи  $\text{BF}_3$ ,  $\text{AsF}_5$ ,  $\text{SbF}_5$  ва  $\text{SnF}_4$  таркибли моддаларнинг HF даги эритмалари жуда кучли кислота хоссасини намоён қиласы. Чунки бу моддалар HF да эриши натижасида  $\text{H}_2\text{F}^+$  ионининг концентрацияси ортади:



Шунинг учун бундай эритмалар кўпгина металларни эритади. Ҳатто нитрат кислота ҳам HF эритмаси билан ўзаро таъсирашганда асос хоссасини намоён қиласы:



Водород фторид эритмаси сувда ёмон эрийдиган  $\text{NaF}$ ,  $\text{KF}$ ,  $\text{CaF}_2$  таркибли тузларни ҳосил қиласы. Темир, алюминий, хром титан ва бошқа металларнинг фторидлари билан комплекс бирикмалар ҳосил қиласы:



**Водород хлорид.** Водород хлорид, асосан ёруғлик нури таъсирида водородга хлор таъсири эттириб олинади. Ҳосил бўлган газ ҳолдаги водород хлоридни адсорбцион камераларда сувга юттириб, концентранганды хлорид кислота олинади. Водород хлоридни ош тузига концентранганды сульфат кислота таъсири эттириб ҳам олиш мумкин. Бу жараён икки босқичда давом эттирилади:



Ҳозирги вақтда водород хлорид органик моддаларни хлорлашда ва гидрохлорлашда қўшимча маҳсулот сифатида ҳосил қилинмоқда. Бундан ташқари,  $\text{MgCl}_2$  нинг гидролизи натижасида ҳам водород хлорид ҳосил бўлади.

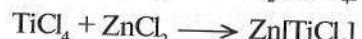
Оддий шароитда водород хлорид рангсиз, ўткір ҳидлы газ. Сувда яхши эриб, хлорид кислота ҳосил қиласы. Водород хлорид эритмаси ишқорија ва ишқорија-ер металлар билан реакцияга киришиб водород ажратиб чиқаради, кислород таъсирида эркин хлор ҳосил қилиб оксидланади. Водород хлоридни турли усувлар билан ҳосил қилган  $\text{ECl}_x$  таркибли хлорид бирикмалари маълум. Бу бирикмалар асос, амфотер ва кислота хоссасига эга. Бундай хоссаларга эга бўлиши элемент билан хлор орасида вужудга келган кимёвий бөгланишнинг табиятига бөглиқ бўлади. Ионли хлоридлар асос хоссасига эга бўлиб, юқори температурада суюқланадиган, сувда яхши эрийдиган қаттиқ кристалл моддалардир. Ковалент бөгланишли хлоридлар эса кислота хоссасига эга бўлган осон суюқланадиган ёки газ ва суюқ моддалардир. Ион ковалент бөгланишли хлоридлар эса амфотер хоссага эга бўлиб оралиқ ҳолатни эгаллаган, сувда яхши эрувчан моддалардир. Асосли хлоридлар гидролизга учрамайди, кислотали хлоридлар тўлиқ гидролизланади:



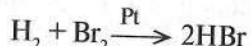
Асос хоссасига эга бўлган хлоридлар кислотали хлоридлар билан реакцияга киришиб, комплекс бирикмалар ҳосил қиласы. Комплекс бирикмаларнинг ҳосил бўлишида асосли хлоридлар донор вазифасини, кислотали хлоридлар акцептор вазифасини бажаради:



Амфотер хлоридлар кислотали ва асосли хлоридлар билан бирикиб, комплекс бирикмалар ҳосил қиласи:



**Водород бромид** - ўткір ҳидга эга бўлган, ҳавода ўз-ўзидан тутайдиган газ. Водород бромид 200–300 °C да платинадан тайёрланган катализатор иштирокида водородга бром таъсир эттириб олинади:



Водород бромид PBr<sub>3</sub> ни гидролиз қилиб ҳам олинади:



Водород бромид органик моддаларни бромлашда ҳам кўшимча маҳсулот сифатида ҳосил қилинади. Водород бромиднинг сувдаги эритмаси кучли кислота. Водород бромид этанолда ҳам яхши эрийди. Водород бромид эритмаси металларга, металл оксидлари ва гидроксидлари билан яхши реакцияга киришади. Бромид кислотанинг тузлари - металл бромидлар сувда яхши эрийдиган моддалардир.

**Водород йодид** - рангсиз бўғувчи газ, ҳавода ўз-ўзидан кучли тутайди. Водород йодид юқори температурада катализатор иштирокида водородга йод таъсир эттириб ёки PJ<sub>3</sub> ни гидролиз қилиб олинади. Водород йодид сувда яхши эрийди. Сувдаги эритмаси кучли кислота, ёруғлик таъсирида ўз-ўзидан йод ҳосил қилиб парчаланади.

Водород йодиднинг сувдаги эритмаси ҳосил қилган тузлари - металл йодидлар кучли қайтарувчи хоссага эга:



Ишқорий ва ишқорий-ер металларининг йодидлари сувда яхши эрийдиган, қиздирилганда ва ёруғлик таъсирида осон парчаланадиган моддалардир. Галогенларнинг водородли бирикмаларини термик барқарорлиги ва ҳосил бўлиш иссиқликлари HFдан HJ га ўтган сари камайиб боради. Бунга сабаб галогенларнинг атом радиуслари ортиб, водород билан

ҳосил қилган кимёвий боғланиш энергиясининг камайиб боришидир. Галогенид кислоталарининг кучи HCl – HBr – HJ қатор бўйлаб ортиб боради. Водород галогенидларнинг қайтарувчилик хоссалари HCl – HBr – HJ қатор бўйлаб кучайиб боради.

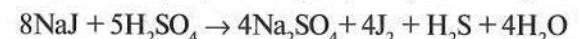
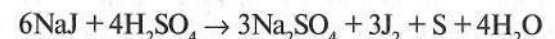
Натрий хлоридга концентранган сульфат кислота таъсир эттирилса, газ ҳолда водород хлорид ҳосил бўлади:



Водород бромид ва водород йодидни бу усул билан олиб бўлмайди. Чунки улар кучли қайтарувчилар учун эркин бром ва йодгача оксидланади:



Водород йодид жуда кучли қайтарувчи бўлгани сабабли ҳатто суюлтирилган сульфат кислотани водород сульфидгача қайтаради:

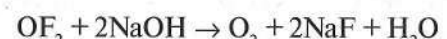


## XVII. 2. ГАЛОГЕНЛАРНИНГ КИСЛОРОДЛИ БИРИКМАЛАРИ

Галогенлар кислород билан тўғридан-тўғри бирикмайди, лекин уларнинг оксидлари, кислородли кислоталари, ҳосил қилган тузлари халқ хўжалигига катта аҳамиятта эга.

**Кислород фторид.** Фторнинг OF<sub>2</sub>, O<sub>2</sub>F<sub>2</sub>, O<sub>3</sub>F<sub>2</sub> ва O<sub>4</sub>F<sub>4</sub> таркибли кислородли бирикмалари маълум. Кислород фторид OF<sub>2</sub> водород фторид ва калий фторид аралашмалари эритмасини электролиз қилиб олинади.

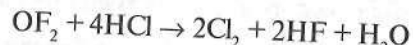
**Кислород дифторид** - оч сарғиш тусли, заҳларли, унча актив бўлмаган газ. Кислород дифторидни H<sub>2</sub>, CH<sub>4</sub> ва CO билан аралашмаси учқун таъсирида кучли портграйди, Cl<sub>2</sub>, Br<sub>2</sub> ва J<sub>2</sub> билан аралашмаси оддий шароитда ўз-ўзидан портграйди. OF<sub>2</sub> исшқорлар таъсирида парчаланади:



Сув билан секин реакцияга киришади, лекин сув буғи таъсирида портлайди:



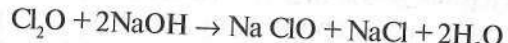
Кислород фторид бошқа галоген кислоталар ёки тузлари эритмаларидан галогенларни сиқиб чиқаради:



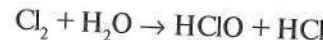
Кислород дифторид таъсирида металлар ва металлмаслар оксидланади.

**Диоксодифторид**  $\text{O}_2\text{F}_2$  - оч сарғиши - қызил тусли қаттиқ модда, термик барқарор, кучли оксидловчи ва фторловчи хоссага эга. Кўпгина моддалар диоксодифторид билан аралаштириш натижасида портлайди.  $\text{O}_3\text{F}_2$  ва  $\text{O}_4\text{F}_2$  лар ёпишқоқ, очқизгиш тусли суюқликлар бўлиб, фақат паст температурадагина мавжуд бўла оладиган, термик бекарор моддалардир. Хлорнинг  $\text{Cl}_2\text{O}$ ,  $\text{ClO}_2$ ,  $\text{Cl}_2\text{O}_6$  ва  $\text{Cl}_2\text{O}_7$  таркибли кислородли бирикмалари маълум.

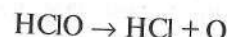
**Хлор (I)-оксид**  $\text{Cl}_2\text{O}$  - янги тайёрланган симоб (II)-оксидга хлор гази юбориш билан ҳосил қилинади.  $\text{Cl}_2\text{O}$  - одий шароитда сарғиши қизғиши тусли газ, қиздирилганда ёки электр учунни таъсирида  $\text{Cl}_2$  ва  $\text{O}_2$  ҳосил қилиб портлайди. Хлор (I)-оксиди сувда эритилганда сарғиши қызил тусли, маълум миқдорда гипохлорит кислота  $\text{HClO}$  бўлган эритма ҳосил қиласи. Хлор (I)-оксиди ишқорлар таъсирида гипохлорит тузлар ҳосил қиласи. Гипохлорит тузлар кучли оксидловчилардир:



Хлор (I)-оксидга тўғри келадиган кислоталар гипохлорит кислота, тузлари эса **гипохлоритлар** деб аталади. Гипохлорит кислота  $\text{HClO}$  хлорнинг гидролизи натижасида ҳосил бўлади:



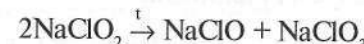
Гипохлорит бир негизли кучсиз кислотадир, осон парчаланади:



Гипохлорит кислота тузларини ишқор эритмаларига хлор таъсириш усули билан ҳосил қилинади:

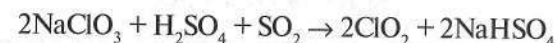


Хлорид кислота ангидриди  $\text{Cl}_2\text{O}_3$  олинган эмас. Лекин уни фақаттина эритмалардагина мавжуд бўлган барқарор хлорид кислотаси олинган. Хлорид кислота кучсиз кислота ва кучли оксидловчи. Унинг ҳосил қилган тузлари **хлоритлар** деб аталаб, сувда яхши эрийдиган рангсиз моддалардир. Хлоритлар кислотали муҳитда оксидловчи хоссасига эга. Қиздирилганда портлаш ҳосил қилиб парчаланади:



Хлор (IV)-оксиди  $\text{KClO}_3$  га қайтарувчи сифатида оксалат кислота иштирокида суюлтирилган  $\text{H}_2\text{SO}_4$  таъсири эттириб олинади. Бу реакцияда ажралиб чиқаётган  $\text{SO}_2$  ва  $\text{ClO}_2$  ни суюлтиришда ишлатилади.

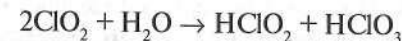
Саноатда  $\text{ClO}_2$  натрий хлорит тузига қайтарувчи сифатида сульфит ангидриди иштирокида сульфат кислота таъсири эттириб олинади:



$\text{ClO}_2$  - сарғиши-яшил тусли, ўтқир ҳидли, симметрик структурага эга бўлган газ.  $\text{ClO}_2$  - кутбли модда бўлгани учун реакцияга киришиши кучли, ҳавода ўз-ўзидан шиддатли портлайди, кучли оксидловчи. Ишқорлар билан хлорит ва хлоратлар ҳосил қиласи:



Сув билан хлорит ва хлорат кислота эритмаларини ҳосил қиласи:

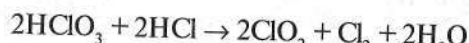


Хлор (IV)-оксид эритмаси қоронғида барқарор, ёруғлик таъсирида секин-аста  $\text{HCl}$  ва  $\text{HClO}_3$  ҳосил қилиб парчаланади. Хлор (IV)-оксид  $\text{ClO}_2$  га мувофиқ келадиган кислота олинган эмас.

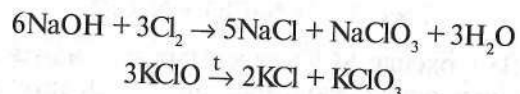
Хлорат ангидриди  $\text{Cl}_2\text{O}_5$  олинган эмас. Лекин унга мос келадиган хлорат кислота  $\text{HClO}_4$  мавжуд. Хлорат кислотани барий хлоратга сульфат кислота таъсири эттириб олинади.



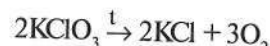
Хлорат кислота бир негизли кучли кислота, ўз хоссалари билан  $\text{HNO}_3$  кислотага ўштайди. Хлорат кислотанинг хлорид кислота билан аралашмаси худди зар суви каби кучли оксидловчидир:



Хлорат кислота тузлари **хлоратлар** деб аталади. Улар хлорга ишқор эритмасини таъсир эттириб ёки гипохлоритларни термик парчалаб ҳосил қилинади:



Хлоратлар  $\text{KCl}$  ёки  $\text{NaCl}$  эритмаларини электролиз қилиш натижасида ҳам ҳосил бўлади. Хлоратлар сувда яхши эрийдиган, рангсиз, қиздирилганда кислород ажратиб парчалана-диган моддалардир:



Хлоратлар кучли оксидловчи бўлгани учун қайтарувчилар билан аралаштирилганда портловчи моддалар ҳосил бўлади.

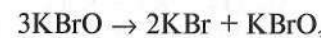
**Хлор (VI) - оксид** паст температурада  $\text{ClO}_2$  га озон таъсир эттириш натижасида ҳосил қилинади. Хлор (VI)- оксид оддий шароитда қизил-қорамтири тусли суюқлик, тоза ҳолда барқарор, органик моддалар таъсирида кучли портлайди, хлор (VI)-оксид сувда эриши натижасида перхлорат кислота ҳосил қиласи.

Хлор (VII)- оксид  $\text{Cl}_2\text{O}$ , рангсиз мойсимон суюқлик, сувда яхши эрийди, қиздирилганда ва зарб таъсирида портлайди. Хлор (VII)- оксидга мос келадиган перхлорат кислота перхлорат тузларга вакуумда сульфат кислота таъсир эттириб олинади. Перхлорат кислота ҳавода ўз-ўзидан тутайдиган, тёrmик бекарор, сувда яхши эрийдиган органик моддалар таъсирида тез парчаланадиган суюқлик. Бу кислота тузларини хлоратларни катализаторсиз парчалаб олинади. Хлорнинг кислородли кислоталари кучи хлорнинг оксидланиш даражаси ортиши билан орталди, оксидланиш хусусияти эса камаяди.

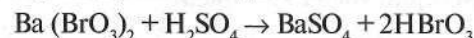
Бромнинг  $\text{Br}_2\text{O}$ ,  $\text{BrO}_2$ ,  $\text{BrO}_3$  ва  $\text{Br}_2\text{O}_7$  таркибли кислородли бирикмалари маълум.

**Бром(I)- оксид**  $\text{Br}_2\text{O}$  -қўнғир-қизгиш тусли суюқлик, қиздирилганда шиддатли парчаланади. Бром (IV) -оксид сарик рангли қаттиқ модда, юқори температурада бекарор, маълум шароитда вакуумда  $\text{Br}_2\text{O}$  ҳосил қилиб парчаланади. Бром (VI)-оксид  $\text{BrO}_3$  оқ рангли, қаттиқ бекарор модда. Бром (VII)-оксид  $\text{Br}_2\text{O}_7$  оқ рангли, сувда яхши эрийдиган қаттиқ модда.

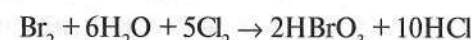
**Бромнинг гипобромид  $\text{HBrO}$  ва бромат  $\text{HBrO}_3$  кислоталари** бор. Гипобромид кислота бромни симоб (II)-оксид иштирокида сувда эритиб олинади. Гипобромид кислота гипобромидлари термик бекарор бўлгани учун қиздирилганда диспропорцияланади:



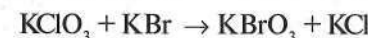
Бромат кислота барий броматга суюлтирилган сульфат кислота таъсир эттириб олинади:



Бундан ташқари, бромли сувга хлор таъсир эттириб ҳам бромат кислота олиш мумкин:



Бромат кислотага мос келадиган тузлар **броматлар** деб аталади. Броматлар бромитларни термик парчалаб ёки хлоратларга бромидлар таъсир эттириб олинади:

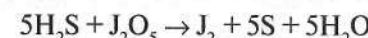


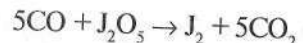
Техникада броматлар  $\text{KBr}$  ва  $\text{NaBr}$  эритмаларини электролиз қилиб олинади.

Йоднинг  $\text{J}_2\text{O}$  ва  $\text{J}_2\text{O}_5$  таркибли кислородли бирикмалари маълум:  $\text{J}_2\text{O}_5$  - оқ рангли кристалл тузилишига эга бўлган бекарор модда. Перийодат кислотани термик парчалаш натижасида ҳосил қилинади.  $\text{J}_2\text{O}_5$ - 300° гача бекарор, кейин йод ва кислород ҳосил қилиб суюқланади. У сув билан шиддатли реакцияга киришади:

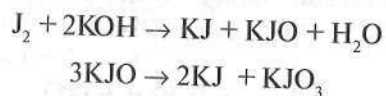


$\text{J}_2\text{O}_5$  - кучли оксидловчи бўлгани учун  $\text{H}_2\text{S}$ ,  $\text{HCl}$  ва  $\text{CO}$  лар билан реакцияга киришади:



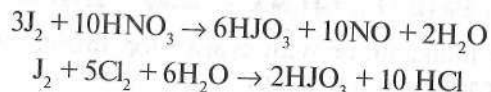


Йоднинг гипоидид  $\text{HJO}$ , йодат  $\text{HJO}_3$  ва перидат  $\text{HJO}_4$  таркибли кислородли кислоталари бор. Гипоидит кислотанинг тузлари гипоидитлар жуда бекарор моддалар бўлиб, осонлик билан йодатларга айланади. Лекин гипоидитлар кислотага қараганда барқарор моддалардир. Агар йодга ишқор таъсир эттирилса, аввал гипоидатлар, сўнг улар йодатларга ва йодидларга парчаланади:



Гипоидит кислота ва унинг тузлари оксидловчилардир.

Йодат кислотани  $\text{HJO}_3$  йодга нитрат кислота ёки хлорли сув таъсир эттириб ҳосил қилинади:



Йодат кислота сувда яхши эрийдиган рангиз кристалл модда. Йодат кислотанинг тузлари йодатлар, броматлар ва хлоратлар каби нейтрал ва ишқорий эритмаларда оксидловчи хоссани намоён қилмайди, зарба таъсирида портлайди.  $\text{HCl}_3$  -  $\text{HBrO}_3$  -  $\text{HJO}_3$  қаторда кислоталарнинг барқарорлик даражаси чапдан ўнга томон кучаяди, оксидланиш хоссаси ва кислотанинг кучи пасайиб боради.

Галогенлар ўзаро бирикниб, асосан бирламчи ва учламчи бирикмалар ҳосил қиласиди. Булардан  $\text{BrCl}$ ,  $\text{JCl}$ ,  $\text{JCl}_3$ ,  $\text{JBr}$  лардан бошқа барча бирикмалар фтор галогенлардир.

Бирламчи галогенли бирикмаларнинг реакцияга киришиши хусусияти учли бўлиб, оксидловчи хоссасига эга, кўпгина эркин ҳолатдаги элементлар билан бирикниб галогенидлар арашмасини ҳосил қиласиди. Улар сув таъсирида гидролизланади:



Учламчи галогенлараро бирикмалар сув таъсирида кучли портлаш ҳосил қилиб парчаланади. Галогенлараро бирикмалар ичига энг кўп тарқалганлари галогенфторидлардир.  $\text{ClF}$  ва  $\text{ClF}_3$  ни тўғридан-тўғри мис идиша 250°C да хлорга фтор таъсир

эттириб олиш мумкин.  $\text{ClF}_5$  ни  $\text{ClF}_5$  га 250 атмосфера босимда 350°C да  $\text{F}_2$  таъсир эттириб олинади. Галогенфторидлар реакцияга киришиши хусусияти кучли бўлгани учун органикада фторлаш кенг кўлланилади. Галогенфторидларнинг активлиги  $\text{ClF}_3$  -  $\text{BrF}_5$  -  $\text{JF}_7$  -  $\text{ClF}$  -  $\text{BrF}_3$  -  $\text{JF}_5$  -  $\text{BrF}$  қатор бўйича чапдан ўнга ўтган сари камайиб боради. Галогенлар ва уларнинг бирикмалари тиббиётда, фотографияда, озиқ-овқат саноатида, қишлоқ хўжалик зааркунандаларига қарши курашишда, дезинфекция мақсадларида, портловчи моддалар олиш, органик моддаларни синтез қилиш ва спектроскопияда ишлатилади.

### **Такрорлаш учун материаллар**

**Бобнинг асосий мазмуни.** Металл ва металлмаслар ўзларининг физик ва кимёвий хоссалари билан фарқланадилар. Металлмаслар металлардан фарқли ўлароқ ялтироқ бўлмайди, ишловга яхши берилмайди, электр токи ва иссиқликни ёмон ўтказади. Бундан ташқари, металлмасларнинг юқори ионланиш энергиясига эга бўлиши уларнинг электроманфийлиги катталиги билан тавсифланади. Алоҳида группаларга кирувчи элементларда атом рақами орта бориши билан атом радиуси ҳам кўпая боради, электроманфийлиги ва ионланиш энергияси камаяди. Элементларда металл табиати уларнинг электроманфийлигига қараб ўзгарамади. Асл газлар мустаҳкам ва барқарор электрон конфигурацияга эгалиги туфайли, бирикмаларнинг камлиги билан тавсифланади. Фақат ксеноннинг фторидлари ва оксидлари, ҳамда криптоннинг фториди  $\text{KrF}_2$  олинган.

Мазкур бобда элементларнинг асосан бош группа (A) га кирадиган вакиллари қаралади. Уларнинг табиатда учраши, минераллари, олиниши, физик-кимёвий хоссалари, ишлатилиши ҳамда аҳамияти ҳақида матълумотлар берилган. Шу муносабат билан бу ерда келтирилаётган машқ ва масалалар ҳамда тест саволлари барча группа учун типик бўлишини ҳисобга олиб умумий ҳолда берилшини лозим деб топамиз.

### **Бобни ўрганишидан мақсад**

- Элементнинг даврий жадвалдаги ўрни ҳамда хоссаларига асосланган ҳолда мазкур элементни металл ёки металлмаслигини аниқлай олиш.

2. Металлар ва металлмасларнинг структураларини фарқлай билиш.
3. Группалар ёки даврлардаги баъзи элементларнинг электроманфийлиги ва металлик табиатини айтиб бериш.
4. Элементларни турли усулларда олишнинг кимёвий тенгламаларини тузиш.
5. Элементлар бирикмаларида оксидланиш даражаларини белгилай олиш.
6. Элементларнинг кислородли, галогенли, водородли ва олтингурутли бирикмаларининг хоссаларини, уларни олиш йўллари ва шароитларини билиш.

### ***Машқ ва масалалар***

1. Металлни металлмасдан фарқловчи икки кимёвий ва иккита физик хоссасига мисол келтириш.
2. Бобда келтирилган материаллардан фойдаланиб кислород билан рухнинг кимёвий ва физик хоссаларини ёнма-ён ёзib чиқинг. Мазкур маълумотлар кислороднинг металлмас, рухнинг металл элемент эканлигини исботлашига аҳамият беринг.
3. Галогенлар (ёки бошқа элементлар) ни саноат миқёсида олинувчи усулларининг тўла кимёвий реакцияларини ифодаланг.
4. Элемент сифатидаги фторнинг нега сувли эритмадан олиш мумкин эмаслигини тушунтириш.
5. 600 г  $H_2S$  ни 200° С да ва 1334 ПА босимда ёқилганида қанча ҳажмда  $SO_2$  гази ҳосил бўлади?
6. Нима учун фосфор хона температурасида азотдан фарқли ўлароқ икки атомли молекула  $P_2$  ҳосил қиласайди?
7. Кўйидаги кислоталарнинг ҳар бири учун ангидриди формуласини келтириш:  $H_3PO_3$ ,  $HClO_4$ ,  $H_3AsO_4$ ,  $H_3BO_3$ ,  $H_2SO_4$ ,  $H_2CO_3$

### **XVIII БОБ**

#### **d - ЭЛЕМЕНТЛАР**

##### **XVIII. 1. ҚЎШИМЧА ГРУППАЧА ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ**

d-элементлар ҳар қайси катта даврда s- ва p- элементлар орасидаги ўнта катакни ишғол қиласади.

Бу элементларнинг умумий сони 33 та бўлиб, тўртинчи, бешинчи, олтинчи даврларда ўнтадан ва еттинчи даврда учтадир. Қўшимча группача элементлари оралиқ элементлар деб ҳам юритилади.

d-элементларда бир элементдан иккинчисига ўтилганда атомларнинг сиртқи қаватдан битта ичкари қаватига ортиб борувчи битта электрон жойлаши борали. Бу элементларнинг кимёвий хоссалари сиртқи ва ундан битта ичкариги қаватларга жойлашган электронлар сонига боғлиқ бўлади. d- элементларнинг ўзига хос хусусиятлари металлар атомларининг электрон тузилишига - сиртқи электрон қаватда кўпинча иккита s-электрони (баъзан, битта s-электрон) бўлиши билан тавсифланади. Бу элементлар атомларининг ионланиш энергия миқдори камлиги сабабли сиртқи электронлар ядро билан нисбатан бўшроқ боғлангандир. Шунга кўра, оралиқ элементлар ҳосил қиласан бирикмаларида мусбат оксидланганлик намоён қиласади, бу уларнинг асосий группача металлари каби металлик хусусиятларига эга бўлишини тақозо қиласади. Аммо асосий ва қўшимча группача металлари орасида маълум фарқлар ҳам мавжуд. Оралиқ элемент атомларининг сиртқидан олдинги электрон қаватларида электронлар билан тўлмаган d-сатҳча мавжуд бўлади. Оралиқ элементлар атомлари кимёвий боғланиш ҳосил қиласанда фақат ташқи электронлар эмас, балки d-электронлари ҳам иштирок этади. Шу сабабли оралиқ элементлар учун асосий группача металларига қараганда ўзгарувчан валентли бўлади. Бунинг натижасида оралиқ элементларда барқарор комплекс бирикмалар ҳосил қилишига мойиллик кўпроқ сезилади.

Ҳар бир даврда асосий группача элементлари, яъни s- ва p- элементларида уларнинг тартиб белгиси орта борган сари атомлар ташқи электрон қаватида электронлар сони кўпая боради, бу типик металлардан металлмасларга ўтишга олиб келади. Оралиқ элементларда эса тартиб сонининг ортиши билан ташқи электрон қаватларининг тузилиши деярли ўзгармайди, шунинг учун элементлар хоссалари ҳам асосий группача элементларига қараганда жуда секинлик билан ўзгаради. Скандий, титан, ванадий, хром ва марганецда юқори оксидланиш даражаси гуруҳ тартиб сонига тенг бўлса, темириники олти, кобальт билан никельники уч, мис ва рухники икки бўлади. Шунга қараб моддалар барқарорлиги ҳам

ўзгаради.  $TiO$  ва  $VO$  оксидларидан титан билан ванадийнинг оксидланганлик даражаси +2 бўлиб, кучли қайтарувчи ҳисобланади. Лекин уларга ўхшаш мис ва рух оксидлари қайтариш хусусиятига эга эмас.

### XVIII. 2. СКАНДИЙ ГРУППАЧАСИ

III группанинг кўшимча группачасига скандий (Scandium) Sc, иттрий (ittrium), лантан (lantanium) La ва актиний (Actinium) Ac киради.

Скандийнинг мавжудлигини Д. И. Менделеев 1870 йилда олдиндан айтиб берган. Орадан тўқиз йил ўтгач, уни Л. Н. Нильсон тоза ҳолда олади.

Скандий группачаси элементлари атомлари ташқи электрон қаватларида иккитадан ва ундан кейинги қаватда эса тўққизтадан электрон сақлайди.

Куйида группача элементлари атомларининг ташқи ва ундан олдинги электрон қаватлари тузилиши келтирилган:

Sc	$3s^2$	$3p^6$	$3d^1$	$4s^2$
V	$4s^2$	$4p^6$	$4d^1$	$5s^2$
La	$5s^2$	$5p^6$	$5d^1$	$6s^2$
Ac	$6s^2$	$6p^6$	$6d^1$	$7s^2$

Уларда тартиб белгиси ошган сари ионланиш энергияси (6,66 эВ дан 5,51 эВ гача) камайиб боради, ион радиуси эса (0,083 дан 0,11 нм гача) ортади. Группачанинг ҳар бир элементи ўзидан кейин тегишлича d-элементлар декадасини вужудга келтиради. Скандий группачаси элементларининг ўз бирикмаларидаги оксидланганлик даражаси кўпинча +3 га тенг бўлади.

Скандий, иттрий ва лантан ер қобигида массаси бўйича  $10^{30} \cdot \%$  ни ташкил этади. Актиний анча кам тарқалган бўлиб, массаси бўйича  $6 \cdot 10^{-10} \%$  атрофидадир.

Скандий группачаси элементлари уларнинг фторилларини (баъзан, хлорилларини) қайтариб олинади. Бирикмалари эса тузлари ёки оксидларидан турли йўллар билан синтез қилинади.

Скандий группачасининг элементлари эркин ҳолатда юқори температурада суюқланадиган оқ-кумуш ранг металлар бўлиб, суюлтирилган анорганик кислоталар ( $HCl$ ,  $H_2SO_4$  ва  $HNO_3$ ) да эрийди. Қиздирилганда кўпгина металлмаслар билан реакцияяга киришади.

Гидроксидлари асосли хоссага эга. Қиздирилганда оксидларга ўтади. Лантан гидроксиди  $La(OH)_3$  кучли асос ҳисобланади. Скандий гидроксиди концентранглан ишқор эритмасида гидроксоскандиатга (масалан,  $Na_3[Sc(OH)_6]$ ) айланади. Группача элементлари гидроксидларидан бъзилари аморф ҳолда ҳам учрайди. Гидроксидлар элементлар тузларининг сувли эритмаларидан амиак ёки ишқорлар билан чўқтириб олинади. Улар элементларнинг бошқа элементларини олишда хомашё бўлиб хизмат қиласади.

Скандий группаси элементлари комплекс бирикмалар ҳосил қиласади. Масалан, скандий оксалат гексагидрати  $Sc_2(C_2O_4)_3 \cdot 6H_2O$  ёки  $MeSc(C_2O_4)_2 \cdot 2H_2O$  ва  $Me_3Sc(C_2O_4)_3 \cdot 4H_2O$  (Метал-ишқорий металл) каби комплекслари скандийнинг галоидли бирикмалари нейтрал ёки нордон эритмаларига оксалат кислота таъсир эттириб ҳосил қилинади.

Скандий группачаси элементлари бирикмалари лазер материаллари, электрон асбобларда катодлар ва ЭХМ ларда ишлатилувчи ферритлардан ясалувчи ёдлаб қолиш мосламаларда қўлланилади.

### XVIII. 3. ТИТАН ГРУППАЧАСИ

Бу группача титан (Titanium) Ti, цирконий (Zirconium) Zr, гафний (Hafnium) Hf ва сунъий равишда олинган курчатовий (Kurchatovium) Ku ни ўз ичига олади. Тўртинчи группа асосий группачаси металлари бўлган қалай ва қўргошинга қараганда титан группачаси элементларда металлик хусусияти кучлироқ бўлади.

Титан группачаси элементлари атомлари ташқи қаватда иккитадан, ташқаридан иккинчи қаватда 10 тадан электрон сақлайди, буларнинг иккитаси d-сатҳчада жойлашади. Шу сабабли титан группачасида металлар учун хос оксидланиш даражаси +4 га, кам ҳолларда +3 ва +2 га тенг бўлади. Цирконий +1 ҳам бўлади.

Титан группачаси элементлари эркин ҳолатда типик металлар бўлиб, кўринишидан пўлатга ўхшайди. Буларнинг ҳаммаси қийин суюқланувчан ҳаво ва сув таъсирига берилмайдиган оқ-кумушранг ялтироқ металлардир.

Титанинг табиатда (масса сони 46–50 бўлган) бешта изотопи маълум. Асосий минераллари рутил -  $TiO_2$ , ильменит

-  $\text{FeTiO}_3$ , титаномагнетит -  $\text{FeTiO}_4$ , первовскит -  $\text{CaTiO}_3$ , лопарит -  $(\text{Na}, \text{Ge}, \text{Ca}) \cdot (\text{Nb}, \text{Ta})_2\text{O}_6$  ва титанит -  $\text{CaTiO}(\text{SiO}_4)$  дир.

Цирконийнинг икки минерали бор, булар циркон  $\text{ZrSiO}_4$  ва балделеит  $\text{ZrO}_2$  лардир.

Гафний изоморф аралашма сифатида цирконий минераларида учрайди.

Титан руда ёки концентратларидан унинг диоксидига ўтказилиб, кейин хлорланади ва магний билан қайтариб қайта ҳосил қилинади. Магний ўрнида баъзан натрий ҳам қўлланади. Цирконий, циркон рудасини  $\text{K}_2[\text{SiF}_6]$  билан қиздириб ёки хлорлаб, кейин қайтариб олинади. Мана шу усул билан гафний ҳам ажратилади.

Хона температурасида титан  $\text{HCl}$ ,  $\text{H}_2\text{SO}_4$  иссиқ ҳолдаги  $\text{CCl}_3\text{COOH}$ ,  $\text{HCOOH}$ ,  $(\text{COOH})_2$  билан қиздирилганда эса кислород ( $400^{\circ}\text{C}$ — $500^{\circ}\text{C}$ ), азот ( $600^{\circ}\text{C}$ дан юқори) ва галоидлар ( $200^{\circ}\text{C}$ ) билан реакцияга киришади. Водород ва атмосфера газларини ютади.

Цирконий  $\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{HCl}$ ,  $\text{HNO}_3$ ,  $\text{H}_3\text{PO}_4$  ва ишқорлар таъсирига чидамли. Кислород галогенлар билан реакцияга киришади, водород ва азотни ютади. Қиздирилганда  $\text{HF}$  эритмаси, концентранган  $\text{H}_2\text{SO}_4$  ва зар суви билан реакцияга киришади. Гафний кимёвий хоссалари бўйича цирконийга яқин туради, курчатовий эса гафнийнинг аналогидир.

Титан группачаси элементлари антикоррозион материаллар тайёрлашда, ядро реакторларида, геттер сифатида, қотишмалар тайёрлашда, ракетасозлик ва кемасозликда, кимёвий асбоблар ишлаб чиқариша ва бошқа соҳаларда кенг қўлланилади.

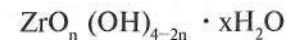
**Титан диоксиди  $\text{TiO}_2$**  - сувда ва суюлтирилган кисоталарда эримайдиган оқ кристалл модда. Кислота ва ишқорлик хоссалари кучсиз намоён бўлувчи амфотер оксидидир. Табиатда рутил, анатаз ва брукит номида уч модификацияда учрайди. Титан белилалар, эмаллар, шиша, глазурь, тўлдиргич ва пигмент тайёрлашда кенг қўлланилади.

**Цирконий диоксид  $\text{ZrO}_2$**  - кимёвий реагентлар таъсирига берилмайдиган ва термик кенгайиш коэффициенти ўта кичик бўлган бирикма. Керамика ва ўтга чидамли буюмлар, эмаллар, маҳсус шиша, глазурь, лазер материаллари ва қиммматбаҳо тошлар—фianитлар олишида қўлланилади. Қаттиқ ҳолдаги электролит ва пъезоэлектрик сифатида ишлатилади.

**Гафний диоксид  $\text{HfO}_2$**  -  $2780^{\circ}\text{C}$  да эрувчан ва  $5400^{\circ}\text{C}$  да қайнайдиган бирикма.  $\text{HF}$  ва  $\text{H}_2\text{SO}_4$  да эрийди. Ядро реактор-

ларида бошқарувчи стержень, ҳимоя экранлари, маҳсус шиша ва ўтга чидамли буюмлар тайёрлашида қўлланилади.

Цирконий гидроксидлари кристалл ёки гельсимон моддалар бўлиб, ўзгарувчан таркибга эга:



бу ерда:  $n = 0 + 4$

Булар  $\text{ZrO}_2$  ва тоза цирконий олишида хомашё сифатида ишлатилади.

Метатитанат кислота  $\text{H}_2\text{TiO}_3$  ва ортотитанат кислота  $\text{H}_4\text{TiO}_4$  тузлари титанатлар деб номланади. Ишқорий металлар титанатлари  $800$ — $1000^{\circ}\text{C}$  да эрийди, сувда гидролизланади. Икки валентли элементлар титанатлари янада қийинроқ эрийди, сувда эримайди ва фақат концентранган кислоталардагина парчаланади.

Титан, цирконий ва гафний галогенидларида  $+2$ ,  $+3$  ва  $+4$  оксидланиши даражасини намоён қиласди.  $\text{Me}_4\text{G}$  ҳолатда барқарор бўлади. Бигалогенидлари бекарор бўлиб, қайтарувчи хусусиятига эга. Галогенидлар тутун шашкалари Циглер-Натта катализаторлари компоненти, маҳсус шишелар тайёрлашида ва пайвандлаши ишларида флюс сифатида қўлланилади.

#### XVIII. 4. ВАНАДИЙ ГРУППАЧАСИ

Бу группачага бешинчи группанинг қўшимча группаси элементлари бўлган ванадий (Vanadium)  $\text{V}$ , ниобий (Niobium)  $\text{Nb}$  ва тантал (Tantalum)  $\text{Ta}$  киради. Атомларининг ташқи электрон қаватларида иккита ёки битта электрон сақлаган ҳолда улар асосий группача элементларидан металлик хоссаларининг юқорилиги ҳамда водородли бирикмаларининг йўқлиги билан фарқланади.

Ванадий группачаси элементлари ўз бирикмаларида қўпинча  $+5$  оксидланиши даражасини намоён қиласди. Табиатда бу элементлар - патронит  $\text{VS}_3$ , карнотит  $\text{K}_2(\text{UO}_2)_2(\text{VO}_4)_2 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$ , роскоэлит  $\text{KJ}_2(\text{AlSi}_3\text{O}_{10})(\text{OH})_2$ , колумбит - танталит ( $\text{Ca}, \text{Na})(\text{Nb}, \text{Ta})_2\text{O}_6$ , прохлор ( $\text{Fe}, \text{Mn})(\text{NbTa})_2\text{O}_6$ , лопарит ( $\text{Na}, \text{Ge}, \text{Co}_2(\text{Ti}, \text{Nb}, \text{Ta})\text{O}_4$  ва микролит ( $\text{Na}, \text{Ca})_2(\text{TaTi})_2\text{O}_6(\text{F}, \text{OH})$  каби минераллар таркибида учрайди.

Ванадий шу элемент бўлган шакллардан, ниобий ва тантал оксидларини углерод билан қайтариб ёки электролиз қилиб олинади. Эркин ҳолдаги ванадий, ниобий ва тантал кимёвий

реагентлар таъсирига унчалик берилмайди. Уларнинг эриш температуралари юқорилиги сабабли қийин эрувчан металлар ҳисобланади.

**Ванадий.** Атом белгиси 23, атом массаси 50, 9414. Табиатда икки барқарор изотопи  $^{50}\text{V}$  ва  $^{51}\text{V}$  маълум. 1869 йилда Г. Э. Роско томонидан олинган. Ер пўстлогидаги массаси бўйича миқдори 0, 015 % ни ташкил этади.

Ванадий таркибida ванадий бўлган темир ва полиметалл рудалардан олинади. У одатда, рудалардан ванадийнинг темир билан қотишмаси—феррованадий ёки ванадий ангидриди  $\text{V}_2\text{O}_5$  ҳолида олинади. Тоза ванадий металини  $\text{V}_2\text{O}_5$  ёки  $\text{VCl}_3$  ни қайтариб ёки  $\text{VCl}_3$  ни термик диссоциациялаб ҳосил қилинади.

Тоза ҳолда ванадий кумушсимон кулранг пластик металл, 1900 °C да эрийди. Унга сув, денгиз суви, ишқор эритмалари таъсири қилмайди. Туз ва суюлтирилган кислота эритмалари ( $\text{HCl}$ ,  $\text{HNO}_3$ ,  $\text{H}_2\text{SO}_4$ )га ҳам бефарқдир. 300 °C дан юқорида ванадий ҳаво кислороди, галогенлар, водород билан, 700 °C дан юқорида эса азот ва углерод билан реакцияга киришади. Ванадий фторид кислота, нитрат кислота ва зар сувида эрийди. У ўз бирикмаларида икки, уч ва беш валентли бўлади.

Ванадийнинг  $\text{VO}$ ,  $\text{V}_2\text{O}_3$ ,  $\text{VO}_2$  ва  $\text{V}_2\text{O}_5$  каби оксидлари маълум. Юқори оксида бўлган  $\text{V}_2\text{O}_5$  кислота табиатига эга, диоксиди  $\text{VO}_2$  эса амфотердир. Куйи оксидлари бўлган  $\text{VO}$  ва  $\text{V}_2\text{O}_3$  лар асос хоссаларига эга. Оксидлари орасида  $\text{V}_2\text{O}_5$  ва унинг ҳосилалари катта аҳамиятга эга.

Ванадий (V)- оксида ёки ванадат ангидрид  $\text{V}_2\text{O}_5$  тўқ-сариқ рангли, ишқорларда эриб, метаванадат кислотаси  $\text{HVO}_3$  ни ҳосил қиласди.

Ванадат ангидрид сульфат кислота олиш жараёнида катализатор сифатида, маҳсус шишалар, глазурь ва люминофорлар тайёрлашда қўлланилиди.

**Ванадий гидроксид**  $\text{V}(\text{OH})_3$  яшил рангли ипир-ипир чўкма. Қиздирганда оксиддага айланади. Тузларидан—ванадий сульфат  $\text{V}_2(\text{SO}_4)_3$  сариқ рангли қуқун бўлиб, сувда эримайди, ишқорий металлар сульфатлари билан қўш тузлар ҳосил қиласди. Умуман, уч валентли ванадий бирикмалари тез оксидланувчи моддалар ҳисобланади.

Ванадий галогенлар билан бир қатор тузлар ҳосил қиласди. Буларга  $\text{VF}_3$ ,  $\text{VCl}_2$ ,  $\text{VCl}_3$ ,  $\text{VCl}_4$  мисол бўла олади. Бу тузлар суюқ ёки кристалл бўлиб, элементлардан ёки уларнинг ҳосилалари-

дан олинади. Ванадий хлороксиди (окситрихлорид)  $\text{VOCl}_3$  сариқ суюқлик бўлиб, -78 °C да қотади, 126,7 °C да қайнайди. Бензолда, петролей эфири, ацетон, спирт, сирка ангидрилда эрийди, сувда гидролизланиб  $\text{V}_2\text{O}_5$  ва  $\text{SOCl}_2$  ҳосил қиласди. Ванадий хлороксиди (окситрихлорид) эпитаксиал плёнкалар тайёрлашда қўлланилиди.

Метаванадат кислота  $\text{HVO}_3$  тузлари **ванадатлар** номи билан маълум. Пированадат, метаванадат ва ортovanадатларнинг ҳосил бўлиши эритманинг водород кўрсаткичи (рН) га боғлиқ. Эритмада водород ионлари ошганда (рН камайганда) ванадатларнинг полимерланиши ва конденсатланиши натижасида уларнинг таркиби мураккаблашади.

Ванадатлар кучли ишқорий мұхитда водород пероксид билан реакцияга киришиб, пероксованадатлар ҳосил қиласди.

Ванадий қуйи оксидлари кислоталар билан тузлар ҳосил қиласди. Булар ванадиллар номи билан маълум. Уларнинг вакиллари сифатида ванадил сульфат  $\text{VOSO}_4$  ва ванадил хлорид  $\text{VOCl}_2$  ни кўрсатиш мумкин.

**Ниобий ва тантал.** Ниобийнинг атом рақами 41, атом массаси 92,9064. Унинг ягона табиий  $^{93}\text{Nb}$  изотопи маълум. Ниобий Ер қобигида массаси бўйича  $2 \cdot 10^{-3}$ % ни ташкил этади. Танталнинг атом рақами 73, атом массаси 180,948. Табиатда иккита изотопи бор - биринчиси  $^{181}\text{Ta}$  барқарор ва иккинчиси  $^{180}\text{Ta}$  радиоактив. Кейинги изотопнинг ярим емирилиш даври 10<sup>12</sup> йилдан ортиқроқдир.

Танталнинг Ер қобигидаги масса бўйича миқдори  $2 \cdot 10^{-4}$  % ни ташкил қиласди.

Ниобий 1801 йилда Ч. Хатчет, тантал эса бир йилдан кейин А. Г. Экеберг томонидан очилган. Аммо тоза ниобий 1903 йилда, тоза тантал эса 1907 йилда олинган. Бу элементлар табиатда колумбиттанталит группасидаги ( $\text{Fe}, \text{Mn}$ )  $(\text{Nb}, \text{Ta})_2\text{O}_6$  - пирохлор, ( $\text{Ca}, \text{Na}$ )  $(\text{Nb}, \text{Ta})\text{O}_6 \cdot (\text{OH}, \text{F})$  - лопарит ( $\text{Na}, \text{Ge}, \text{Ca}$ )  $(\text{Ti}, \text{Nb}, \text{Ta})\text{O}_3$  минераллар таркибида учрайди.

Ниобий ва тантал оксидларини юқори температурада қайтариши ёки электролиз қилиш йўли билан олинади. Бунда металларнинг комплекс фторидларидан хомашё сифатида фойдаланиш мумкин.

Ниобий билан танталнинг хоссалари ванадийга ўхшайди. Ниобий ва танталнинг атом ва ион радиусларини бир хиллиги уларнинг хоссаларидаги ўзаро ўхшашликдан дарак беради. Бу ҳар иккала элемент кулранг пластик металл бўлиб, юқори

температурада суюқланади. Механик хоссалари уларнинг тозалиги билан боғлиқ. Водород, азот ва кислород каби аралашмалар бу металларнинг мўртлигини оширади.

Ниобий билан тантал агрессив муҳит таъсирига берилмайди. Уларга  $HCl$ ,  $H_2SO_4$ ,  $HClO_4$  ва “зар суви” таъсир қилимайди. Металлар юзасида ҳосил бўлувчи ўта пишиқ ва кимёвий мустаҳкам юпқа оксид плёнкалари уларни ҳимоя қиласиди. Шу сабабдан шу оксид плёнка  $Ta_2O_5$  билан реакцияга кириша оловучи ёки унинг орасидан ўта оловучи бирикмаларгина танталга таъсир кўрсата олади. Бундай реагентларга фтор билан водород фторидлар киришади.

Ниобий ва танталнинг оксидланганлик даражаси асосан +5 га тенг, баъзан +1 дан +4 гача боради. Ҳар иккала элемент юқори температурада кислород, азот, углерод ва галоидлар билан реакцияга киришади. Ниобий ва танталнинг юқори оксидлари  $Nb_2O_5$  ва  $Ta_2O_5$  кислота табиатига эга. Ишқорлар билан қиздирилганда ниобат ва танталатлар ҳосил бўлади. Ушбу оксидлар сувда эримайди. Улар қотишмалар тайёрлашда ярим хомашё, ўтга чидамли буюмлар, керметлар, ИК-нурларини ўтказмайдиган юқори синдириш коэффициентига эга бўлган шишалар компоненти сифатида қўлланилади.

Ниобий ва тантал галоидлари уларнинг оксидларига  $SOCl_2$ ,  $SCl_4$  ва  $S_2Cl_2$  лар таъсир эттириб олинади. Олинган галоидлар қисман гидролизланганда оксигалоидлар ҳосил бўлади (масалан,  $NbOCl_3$ ). Галоидли бирикмалари –  $NbJ_5$ ,  $NbCl_5$ ,  $NbF_5$ ,  $TaCl_5$ ,  $TaF_5$  ва қатор комплекс бирикмалари –  $Na[NbF_6]$ ,  $K_2[NbF_6]$ ,  $Kr_2[NbOF_5] \cdot H_2O$ ,  $Na[TaF_6]$ ,  $K_2[TaF_7]$ ,  $Na_3[TaF_8]$  маълум. Булар металларни қоплашда ва тоза металлар олишда ишлатилади.

Ниобий ва танталнинг  $NbS_2$ ,  $NbS_4$ ,  $NbN$ ,  $NbC$ ,  $NbSi_2$ ,  $NbGe$ ,  $NbGa$ ,  $TaS_2$ ,  $TaSi_2$ ,  $TaB_2$ ,  $TaC$ ,  $TaN$  ва бошқа бирикмалари маълум. Булар юқори иссиқлик таъсирига чидамли қотишмалар, ўта сезувчан барометрлар тайёрлашда, телевизор nailari, узатувчи нишонларини ишлаб чиқаришда ва бошқа соҳаларда қўлланилади.

Ниобий ва тантал ҳамда уларнинг бирикмаларидан электротехникада, машинасозликда, ядро энергетикасида, юқори температурали печларда, сунъий толалар саноатида ва тиббиётда фойдаланилади.

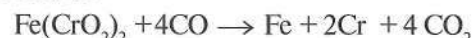
## XIX БОБ

### ХРОМ ГРУППАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

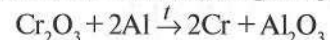
Хром группаси Д. И. Менделеев даврий системасининг олтинчи қўшимча группасига жойлашган бўлиб, хром  $Cr$ , молибден  $Mo$  ва вольфрам  $W$  ни ўз ичига олади. Булар d-элементлар оиласига киради. Бу элементларнинг Cr-Mo-W қаторда чапдан ўнгга ўтган сари ионланиш энергияси, атом ва ион радиуслари ортиб боради. Группача элементларнинг оксидланиш даражалари O дан +6 гача ўзгаради. Хромнинг оксидланиш даражаси +3, +6 бўлган бирикмалари, молибден ва вольфрамда эса +6 оксидланиш даражасига эга бўлган бирикмалари барқарор моддалардир. Хром, молибден, вольфрамнинг координацион сонлари 6 ва 4 га тенг. Бу сонлар молибден ва вольфрамда 8 гача етади. Кўпгина d-элементларига ўхшаб Cr, Mo, W паст оксидланиш даражасига эга бўлганда катион комплекс бирикмалар, юқори бўлганда эса анион комплекс бирикмалар ҳосил қилиш хусусиятига эга. Шунинг учун оксидланиш даражаси ортиши билан уларнинг бирикмаларини кислотали хоссалари кучая боради.

**Табиатда учраши.** Cr, Mo, W табиатда, асосан  $Fe(CrO_2)_2$  – хромит,  $Pb(CrO_4)_2$  – хромат,  $MoS_2$  – молибденит,  $Pb(MoO_4)_2$  – молибдат,  $CaWO_4$  – шеелит ва  $(Fe, Mn)WO_4$  – вольфрамит минераллари ҳолида учрайди. Хромни тўртта, молибденни иккита, вольфрамни бешта табиий изотопи маълум.

**Олиниши.** Таркибида хромитлар бўлган рудаларни қайтариб олинади:

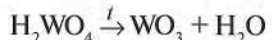


Хром тузларининг концентранган эритмалари электролиз қилинганда катодда тоза хром ажратиб олинади.  $Cr_2O_3$  ни водород атмосферасида алюминий билан қайтариб хром олиш мумкин:



Хром галогенидарини ( $CrI_2$ ,  $CrI_3$ ) чўглатилган хром сими иштирокида ҳайдаш усули билан ҳам олинади. Таркибида молибден бўлган рудалар бойитилади. Ҳосил қилинган концентрат таркибида 40 - 50% молибден бўлади. Концентратлар кислород иштирокида оксидланади, натижада  $MoO_3$  ҳосил бўлади. Ҳосил бўлган  $MoO_3$  руда билан аралашган бўлади. Бу аралашмани аммиакли сувда эритиб,  $(NH_4)_2MoO_4$  ҳосил қилинади. Ҳосил

бўлган  $(\text{NH}_4)_2 \text{MoO}_4$  ни термик парчалаб, тоза  $\text{MoO}_3$  ажратиб олиб, водород билан қайтарилади. Ҳосил бўлган Mo қуқун ҳолда бўлади, уни юқори температурада суюқлантирилиб металлга айлантирилади. Вольфрам олиш учун бойитилган вольфрам рудаси сода билан аралаштирилиб, юқори температурада суюқлантирилади, натижада ҳосил бўлган  $\text{NaWO}_4$  чўқтирилади. Чўкма ажратиб олингач, кислотада эритилади ва  $\text{H}_2\text{WO}_4$  ҳосил қилинади. Ҳосил бўлган вольфрамат кислота термик парчаланади:



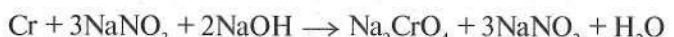
Сўнгра  $\text{WO}_3$  га чўғлатилган кўмир иштирокида ёки водород оқимида қайтариб вольфрам ажратиб олинади.

**Хоссалари.** Хром групчаси элементлари қаттиқ, юқори температурада суюқланадиган металлардир. Бу элементларнинг кимёвий активлиги Cr - Mo - W қаторида чапдан ўнгга томон камайиб боради. Масалан: хром суюқлантирилган HCl ва  $\text{H}_2\text{SO}_4$  дан водородни сиқиб чиқара олади. Вольфрам эса фақатгина қайноқ фторид ва нитрат кислота аралашмасида эриди:



Хлор концентрангандаги  $\text{HNO}_3$  ва  $\text{H}_2\text{SO}_4$  кислотага пассивлашади.

Қуқун ҳолатда хром, молибден ва вольфрам оксидловчилар иштирокида суюқлантирилган ишқорлар билан реакцияга киришади:

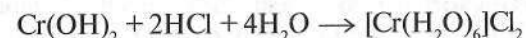
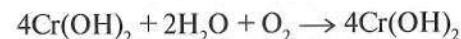
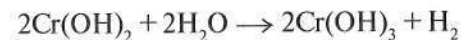


Одатдаги шароитда бу групчачи элементлари пассив бўлиб, фақат фтор билан реакцияга киришади. Қиздирилганда кўпгина металлмаслар билан бирикади.

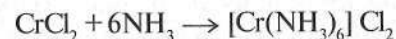
**Бирикмалари.** Хромнинг, асосан  $\text{CrO}$ ,  $\text{Cr}(\text{OH})_2$ ,  $\text{CrS}$ ,  $\text{CrCl}_2$  таркибли икки валентли бирикмалари маълум. Лекин бу моддалар бекарор, кислород таъсирида тезда оксидланади:



Икки валентли  $\text{Cr}(\text{OH})_2$  асосли хоссага эга бўлиб, сувни ҳам қайтаради, нам ҳавода оксидланади, фақат кислоталар билан реакцияга киришади:

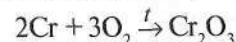


Икки валентли хромнинг галогенли бирикмалари аммиакда эриб аммиакат комплекс бирикмалар ҳосил қиласади:



Хромнинг валентлиги учга тенг бўлган бирикмалари барқарор моддалардир. Cr(III) нинг комплекс бирикмаларида ички сферанинг алмашиниши реакцияси жуда шиддатли қузатилади.

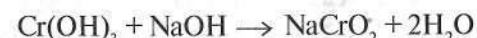
**Хром (III)-оксид-** $\text{Cr}_2\text{O}_3$  яшил рангли, юқори температурада суюқланадиган қуқун, структура тузилиши корундникига ўхшаш. Хром (III)-оксид хром металини қиздириб, кислород таъсири этириш натижасида ҳосил бўлади:



Хром (III) тузларига ишқор таъсириб, ҳосил бўлган чўкмани қиздириш орқали ҳам  $\text{Cr}_2\text{O}_3$  ҳосил қилиш мумкин. Юқори температурада  $\text{Cr}_2\text{O}_3$  инерт, лекин одатдаги шароитда амфотер хоссага эга. Шунинг учун кислота ва ишқорлар билан реакцияга киришади:



Хром (III) тузлари эритмасига ишқор таъсириб, хром (III)-гидроксидини чўқтириш мумкин.  $\text{Cr}(\text{OH})_3$ -амфотер хоссага эга, кислота ва ишқорлар билан реакцияга киришади:



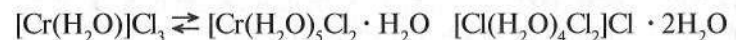
Бу реакцияларни қўйидаги умумий тенгламалар билан ифодалаш мумкин:



Хром (III) тузлари рангли моддалар бўлиб, эритмалардан кристалл гидратлар ҳолида ажралиб чиқади, буларга  $\text{CrCl}_3 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{K}_2\text{Cr}_2(\text{SO}_4)_4 \cdot 24\text{H}_2\text{O}$ ,  $(\text{NH}_4)_2\text{Cr}_2(\text{SO}_4)_4$  мисол бўла олади.

*Хром (III)-сульфид*  $\text{Cr}_2\text{S}_3$  хоссалари жиҳатидан алюминий сульфидга ўхшайди. Хром (III)-сульфидни сувли эритмада чўктириб ҳосил қилиш мумкин эмас, чунки у осонгина  $\text{Cr}(\text{OH})_3$  ва  $\text{H}_2\text{S}$  ҳосил қилиб гидролизга учрайди.

Хромнинг (III) валентли тузлари амин, ацидо - ва аквакомплекс бирикмалар ҳосил қиласди. Бу бирикмалар эритмада ҳам, кристалл ҳолатда ҳам барқарор моддалардир. Аквакомплекс бирикмаларда ички сферадаги сув молекулаларининг жойланишига қараб уларнинг ранги ўзгариб боради:



кўкиш бинафша

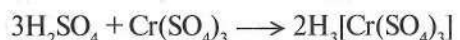
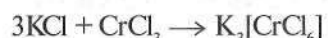
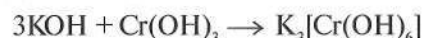
оч яшил

тўқ яшил

Хром (III) аммиакат комплекс бирикмалари қаттиқ ҳолатда барқарор, сувли эритмаларда эса секин-аста парчаланади:

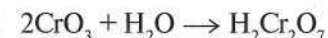
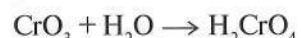


Хром (III) нинг жуда кўп анион комплекс бирикмалари маълум бўлиб, улар ҳ о м и т л а р д е б а т а л а д и . Хромит комплекс бирикмалар, асосан қуйидаги усуллар билан ҳосил қилинади:



Молибден (III) ва вольфрам (VI) - бирикмалари бекарор моддалардир.

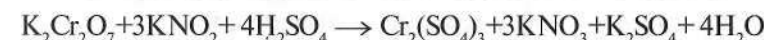
*Хром (VI)-оксид*  $\text{CrO}_3$  - тўқ қизил тусли кристалл модда, сувда эриб фақат эритмалардагина мавжуд бўладиган хромат ва бихромат кислоталар ҳосил қиласди:



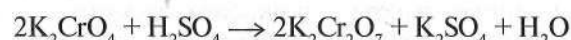
$\text{CrO}_3$ -юқори температурада бекарор, кислород ажратиб  $\text{Cr}_2\text{O}_3$  га айланади, органик бирикмаларни оксидлайди, спиртлар билан хромат кислотанинг эфирларини ҳосил қиласди. Бу моддалар кучли портловчилардир.

Хромат ва биохромат кислоталар ҳосил қиласган тузлари барқарор моддалар бўлиб, ҳ о м и т л а р ҳ о м о р а т л а р д е б а т а л а д и .

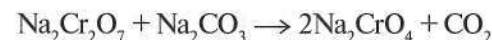
Хром (VI) бирикмалари кучли оксидловчилар бўлиб, қайтарилганда уч валентли хром бирикмаларига айланади:



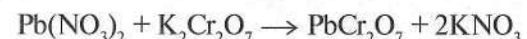
Хроматлар нейтрал ва ишқорий муҳитда барқарор бўлиб, кислотали муҳитда бихроматларга айланади:



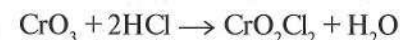
Бихроматлар ишқорий муҳитда ёки ишқорий металларнинг карбонатлари таъсирида хроматларга айланади:



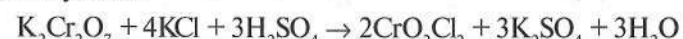
Ишқорий металларнинг хромат ва биохроматлари сувда яхши эрийдиган кристалл моддалардир. Лекин оғир металларнинг хроматлари ва бихроматлари сувда ёмон эрийдиган моддалар бўлгани учун улар алмашиниш реакцияси орқали ҳосил қилинади:



Агар бихроматларга ёки хром (VI)-оксидига газ ҳолдаги водород хлорид юборилса, хромил хлорид ҳосил бўлади:



Ҳ о м и л ҳ л о р и д ҳ а в о д а ўз-ўзидан тутайдиган, тўқ-қизил рангли суюқлик, сув таъсирида осон гидролизланади. Уни концентранган сульфат кислота иштирокида бихроматларга ишқорий металлар хлоридларини таъсир эттириб ҳам олиш мумкин:



**Молибден (VI)-оксид**,  $\text{MoO}_3$ , оқ-сағиши тусли мөддә бўлиб, ўзининг хоссалари жиҳатидан  $\text{CrO}_3$ дан фарқ қиласди. Вольфрам (VI) оксид- $\text{WO}_3$  сариқ тусли кристалл мөддә, сувда эримайди. Шунинг учун уларнинг оксидларини ишқорларда эритиб молибден ва вольфрам тузлари ҳосил қилинади:



Молибдат ва вольфраматларга кислота таъсир эттириб **молибдат**  $\text{H}_2\text{MoO}_4$  ва **вольфрамат**  $\text{H}_2\text{WO}_4$  кислоталарини ҳосил қилиш мумкин. Хромат, молибдат ва вольфраматлар, уларнинг эритмалари заҳарли мөддалардир.

Хром, молибден, вольфрам ва уларнинг бирикмалари металлургияда аъло сифатли пӯлат ишлаб чиқаришда, юқори температурада суюқланадиган иссиқликка ва ўтга чидамли буюмлар олишда, ракета техникасида, электр вакуум асборлари катодини тайёрлашда, коррозияга чидамли кимёвий асборлар олишда, бўёқчилик, тиббиёт ва органик мөддаларни синтезида ишлатилади.

## ХХ БОБ

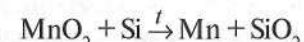
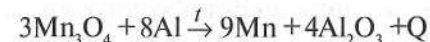
### МАРГАНЕЦ ГРУППАЧАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

Марганец группачасини марганец – Mn, технекий – Tc ва рений – Re ташкил қиласди. Бу элементларнинг ташқи электрон қаватларида  $d^5 s^2$  валент электронлари мавжуд. Шунинг учун бу элементларнинг оксидланиш даражаси 0 дан +7 гача ўзгаради. Марганец учун хос оксидланиш даражаси +2, +4 ва +7 га тенг. Технекий ва ренийда оксидланиш даражаси +7 дир. Бу группача элементларнинг бошқа оксидланиш даражасига эга бўлган бирикмалари беқарор мөддалардир. Бу элементларнинг координацион сонлари, асосан 6 ва 4, бундан ташқари технекий ва ренийда 7, 8 ва ҳатто 9 га тенг бўлиши мумкин. Бу элементларнинг ёксидланиш даражаси ортиши билан, уларнинг анион комплекс бирикмалар ҳосил қилиш хусусияти кучайди. Технекий ва ренийларнинг атом ва ион радиуслари бир-бира яқин бўлиб, марганецнидан фарқ қиласди.

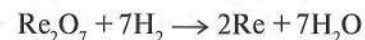
**Табиатда учраши.** Бу группача элементлари табиатда, асосан  $\text{MnO}_2$ -пиролозит,  $3\text{Mn}_2\text{O}_3 \cdot \text{MnSiO}_3$  – браунит,  $\text{Mn}_2\text{O}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$  – манганит,  $\text{MnCO}_3$  – рохохрозит,  $\text{Mn}_3\text{O}_4$  – гаусманит,  $\text{CuReS}_4$  –

жезказгенит ва бошқа минераллар ҳолида учрайди. Технекийнинг табиатда учрайдиган минераллари маълум эмас, фақат сунъий усуlda ҳосил қилинади.

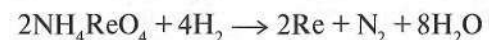
**Олинини.** Марганец электр печларида алюмотермик ва силикотермик усууллар билан олинади:



Бундай усул билан олинган Mn оксидлари билан аралашган ҳолда бўлади. Лекин бундай аралашмалар саноатда ўтга ва иссиқликка чидамли материаллар олишда асосий хомашё ҳисобланади. Тоза ҳолдаги марганец унинг иккى валентли тузларини электролиз қилиб олинади. Технекий элементи фақат сунъий усуlda олинади. Рений эса унинг оксидларини юқори температурада водород билан қайтариб олинади:

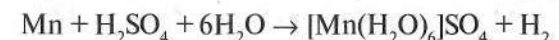
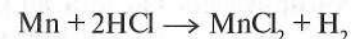


Бундан ташқари, рений элементини унинг перренат тузларини электролиз қилиб ёки водород оқимида қиздириб олинади.



Кўп миқдорда рений олишда атом саноати чиқиндиларидан фойдаланилади.

**Хоссалари.** Марганец – оч-кулранг тусли мўрт металл. У тўртта кристалл тузилиши модификацияга эга. Технекий – кумушсимон ялтироқ металл, гексагонал структурада кристалланади. Рений – кулранг кумушсимон, ялтироқ эластик металл, гексагонал структурада кристалланади. Бу элементларнинг кимёвий активлиги Mn – Tc – Re қаторида чапдан ўнгга ўтган сари камайиб боради, чунки кучланишлар қаторида Mn водородгача жойлашган бўлса, Tc билан Re ундан кейин жойлашган. Марганец суюлтирилган HCl ва  $\text{H}_2\text{SO}_4$  кислоталар билан актив реакцияга киришиб, водородни сиқиб чиқариши билан бирга катион аквакомплексларини ҳосил қиласди:



Технекий ва рений элементлари нитрат кислотада эриб, анион комплексларини ҳосил қиласы:



Марганец нитрат кислота таъсирида пассивлашади, у аммоний хлорид құшилған сувда яхши эрийди:



Марганец айниқса күкүн қолатда кимёвий актив металл, қиздирилғанда кислород, олтингугурт, фосфор, углерод, азот ва галогенлар билан реакцияга киришади. Алюминий, суръма, мис ва башқа металлар марганец билан ферромагнит қотышмалар ҳосил қиласы:

Технекий ўзининг кимёвий хоссалари жиҳатидан ренийга күпроқ, марганецга камроқ ўхшайды. Технекий “зар сувида” ва  $\text{HNO}_3 + \text{H}_2\text{O}_2$  аралашмасыда эрийди, кислород оқимида оксидланып,  $\text{Te}_2\text{O}_7$  ҳосил қиласы. Технекий ва рений юқори температурада қиздирилғанда кислород, олтингугурт ва галогенлар билан реакцияга киришади.

**Бирикмалари.** Марганец ва рений элементлари карбонил бирикмаларда оксидланиш даражалари нолға тенг бўлади. Бундай бирикмалар ковалент боғланишнинг донор-акцептор механизми асосида ҳосил бўлади. Бундай кимёвий боғланишнинг ҳосил бўлишида элементлар ўзларининг бўш d-орбиталларига, карбонил молекуласидаги боғланишда иштирок этмаган электрон жуфтларини жойлаштиради. Бу элементларнинг одатдаги шароитда барқарор бўлган сариқ ранги  $\text{Mn}(\text{CO})_{10}$ , рангсиз  $\text{Te}_2(\text{CO})_{10}$  ва  $\text{Re}_2(\text{CO})_{10}$  таркибли осон ҳайдаш мумкин бўлган карбонил бирикмалари маълум. Марганецни паст валентлик намоён қиласидан бирикмалари ичиде икки валентли бирикмалари энг кўп тарқалган. Бирикмаларнинг кўпчилиги сувда яхши эрийдиган моддалардир. Марганец (II) тузлари сувда эриши натижасыда  $[\text{Mn}(\text{H}_2\text{O})_6]^{+2}$  таркибли аквакомплекслар ҳосил қилиб диссоциланади. Марганец (II)-оксид ва марганец гидроксиди кимёвий хоссалари жиҳатидан амфотер моддалардир. Улар оксидланиш даражасини ўзгартирасдан, кислоталар билан реакцияга киришиб комплекс бирикмалар ҳосил қиласы.

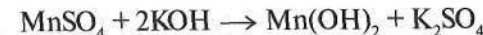


Ишқорлар билан узоқ вақт қаттиқ қиздирилғанда реакцияга киришиб анион комплекс бирикмалар ҳосил қиласы:

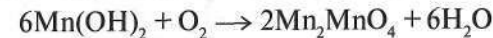


Бу комплекс бирикмалар сувли эритмаларда тўлиқ диссоциланади. Шунинг учун бу реакцияни оддий шароитда вужудга келтириш мумкин эмас.

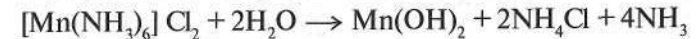
$\text{MnO}$ -кулранг яшил тусли, яримўтқазгич хоссанисига эга бўлган модда. У  $\text{MnO}_2$  ни водород атмосферасида қиздириб ёки  $\text{MnCO}_3$  ни термик парчалаб ҳосил қилинади.  $\text{MnO}$  сувда эrimайдиган модда бўлгани учун унинг гидроксидини билвосита усуlda, яъни марганец (II) тузларига ишқор таъсир эттириб ҳосил қилинади:



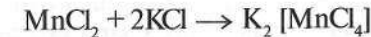
Ҳосил бўлган  $\text{Mn}(\text{OH})_2$  чўкмаси қайтарувчи хоссанисига эга бўлгани учун ҳаводаги кислород молекуласи таъсирида тезда қорайиб қолади:



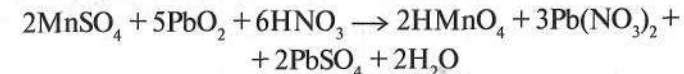
Марганец (II) бирикмалари аммиак таъсирида аммиакат комплекс бирикмалар ҳосил қиласы. Бундай комплекс бирикмалар сув таъсирида осон парчаланади:



Марганец (II) бирикмалари ишқорий металлар тузлари билан комплекс бирикмалар ҳосил қиласы:



Марганец (II) бирикмалари кислотали муҳитда кучли оксидловчилар таъсирида марганец (VII) гача қайтарилади:



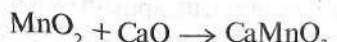
Технекий ва ренийнинг икки валентли бирикмалари бекарор моддалардир. Марганецнинг тўрт валентли бирикмаларидан энг барқарорлари  $\text{MnO}_2$  ва  $\text{MnF}_4$  дир.

Марганец (IV)-оксид —  $\text{MnO}_2$  — тўйқ қорамтири тусли күкүн модда, оддий шароитда сувда эrimайди, жуда инерт,

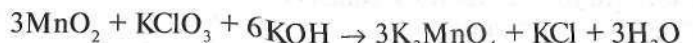
қиздирилганда кислоталар ва ишқорлар билан реакцияга киришади. Марганец (IV)-оксид кучли оксидловчи хоссасига эга бўлгани учун қиздирилганда кислоталарни оксидлайди:



Марганец (IV)-оксид ишқорлар ёки асосли оксидлар билан аралаштириб суюқлантирилганда манганилар ҳосил қиласи:



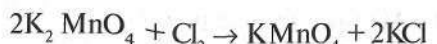
Марганец (IV)-оксид кучли оксидловчилар билан манганатлар ва перманганатлар ҳосил қиласи:



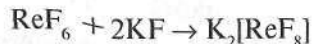
Технекий ва ренийларнинг  $\text{TeO}_2$ ,  $\text{ReO}_2$ ,  $\text{TcF}_4$ ,  $\text{ReF}_4$ ,  $\text{M}_2\text{TcO}_3$ ,  $\text{M}_2\text{ReO}_3$  таркибли барқарор бирикмалари маълум. Марганецнинг (VI) валентли бирикмалари бекарор моддалардир. Лекин манганинат  $\text{MnO}_4^{-2}$  иони ҳолида анчагина барқарор. Манганинатларнинг сувдаги эритмалари кучли ишқорий муҳитдаги на мавжуд бўла олади, лекин суюлтирилганда диспропорцияланади:



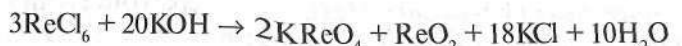
Марганец (VI) бирикмалари кучли оксидловчи. Лекин кучли оксидловчилар таъсирида перманганатларга айланади.



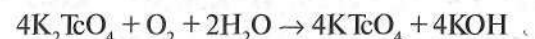
Технекий ва ренийларнинг олти валентли бирикмалари анчагина барқарор моддалардир. Уларнинг кислота хоссасига эга бўлган фторид, ҳлорид, оксид ва оксигалогенид бирикмалари мавжуд. Бу элементларнинг олти валентли галогенидлари ишқорий металларнинг галогенидлари билан анион комплекс бирикмалар ҳосил қиласи:



Бу галогенидлар ҳатто ишқорий муҳитда ҳам диспропорцияланади:

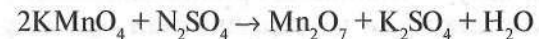


Технекий ва ренийларнинг олти валентли бирикмалари марганец бирикмаларига қараганда осон оксидланадиган моддалар бўлгани учун, ҳатто нам ҳаво таъсирида ҳам оксидланади:

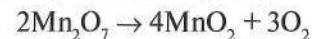


Марганецни  $\text{Mn}_2\text{O}_7$  ва  $\text{MnOF}_5$  таркибли етти валентли бирикмалари мавжуд. Технекий ва рений галогенид ва оксигалогенид бирикмалар ҳосил қиласи.

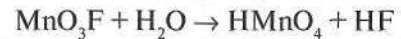
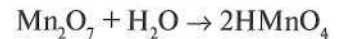
Марганец (VII)-оксид  $\text{Mn}_2\text{O}_7$ , яшил-қора тусли, ёғсимон суюқлик. Марганецнинг перманганат тузлари концентранган сульфат кислота таъсиридан эттириб ҳосил қилинади:



Бу реакцияда эҳтиёт чоралари кўрилмаса, ҳосил бўлган  $\text{Mn}_2\text{O}_7$  кучли портлаш ҳосил қилиб парчаланади.



*Технекий (VII)-оксид –  $\text{Tc}_2\text{O}_7$ , ва рений (VII)-оксид –  $\text{Re}_2\text{O}_7$*  анчагина барқарор, кристалл тузилишига эга бўлган сарик рангли моддалардир. Уларни металларга кислород таъсиридан тўғридан-тўғри олиш мумкин. Марганец, технекий ва ренийлар  $\text{MnO}_3\Gamma$ ,  $\text{TcO}_3\Gamma$ ,  $\text{ReO}_3\Gamma$  таркибли етти валентли оксигалогенид бирикмалар ҳосил қилинади. Бу бирикмалар кислота хоссасига эга бўлган моддалардир. Бу элементларнинг оксидлари ва оксигалогенидлари сув таъсирида кислоталар ҳосил қиласи:

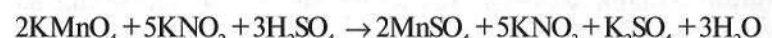
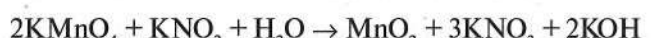
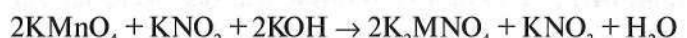


Бу элементлар кислоталарининг кучи  $\text{HMnO}_4$  –  $\text{HTcO}_4$  –  $\text{HReO}_4$  қатор бўйича чапдан ўнгга ўтган сари кучсизланиб боради. Бу кислоталарнинг ҳосил қилган тузлари сувда эрийдиган кучли оксидловчилардир. Булардан  $\text{KMnO}_4$  лабораторияда ва техникада кенг кўлланилади.

*Калий перманганат –  $\text{KMnO}_4$*  сувсиз ҳолатда ромбик системада кристалланади, қиздирилганда осон парчаланади:



Калий перманганат кучли оксидловчи бўлгани учун, реакция муҳитга қараб турлича қайтарилади:

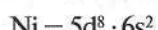
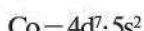
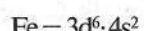


**Ишлатилиши.** Марганец, технекий, рений ва уларнинг бирикмалари олий сифатли пўлат олишида, электротехникада, тиббиётда, вакуум техникида, органик моддаларни синтез қилишда, иссиқликка ва ўтга чидамли буюмлар ишлаб чиқаришда қўлланилади.

## ХХI БОБ

### ТЕМИР ГРУППАЧАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

Темир группачаси элементларига темир – Fe, кобальт – Co ва никель – Ni киради. Бу группача элементларининг ташқи электрон қаватлари қуйидагича тузилган:



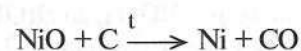
Бу группача элементлари ичда платина бъязи хоссалари билан қолган элементлардан фарқ қилгани сабабли уни алоҳида кўриб ўтамиз. Темир, кобальт ва никелнинг оксидланиш даражаси +2 ва +3 бўлиб, Fe–Co–Ni қаторида чапдан ўнга томон +3 даражали бирикмаларнинг мустаҳкамлиги пасаяди.  $\text{Fe}^{2+}$  ионидан  $\text{Ni}^{2+}$  га ўтганда радиуси кичиклашади. Шунинг учун  $\text{Ni}(\text{OH})_2$  нинг асослик хоссаси  $\text{Fe}(\text{OH})_2$  га қараганда кучсизdir.  $\text{Fe}(\text{OH})_3, \text{Co}(\text{OH})_3$  ва  $\text{Ni}(\text{OH})_3$  амфотер хоссага эга бўлган моддалардир.  $\text{Fe}^{2+} - \text{Co}^{2+} - \text{Ni}^{2+}$  қаторида чапдан ўнга ўтган сари бирикмаларининг қайтарувчанлик

хоссалари камаяди.  $\text{Fe}^{3+} \text{Co}^{3+} \text{Ni}^{3+}$  қаторида чапдан ўнга ўтган сари бирикмаларнинг оксидловчилик хоссалари кучаяди.

**Табиатда учраши.** Темир табиатда, асосан  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  – гематит,  $\text{Fe}_3\text{O}_4$  – магнетит,  $\text{HFeO}_2 \cdot n\text{H}_2\text{O}$  – лимонит,  $\text{FeCO}_3$  – сидерит,  $\text{FeS}_2$  – пирит минераллари ҳолида учрайди. Кобальт  $\text{CuCoS}_4$  – корролит,  $\text{Co}_3\text{O}_4$  – линнеит,  $\text{CoAsS}$  – кобальтин минераллари ҳолида, никель эса  $(\text{Fe}, \text{Ni})_9 \text{S}_8$  – петландит,  $\text{NiAs}$  – никелин,  $\text{NiSi}_4\text{O}_{10} (\text{OH})_2 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$  – гарниерит минераллари таркибида учрайди.

**Олинини.** Тоза ҳолдаги темир, унинг карбонил бирикмаларини термик парчалаб ёки тузлари эритмаларини электролиз қилиб олинади:

Кобальт ва никель уларнинг оксидларига чўғлатилган кўмир таъсир эттириш ёки хлорид ва сульфат тузларини электролиз қилиш йўли билан соғ ҳолда ажратиб олинини мумкин:



Бундан ташқари, бу элементлар гидроксидларининг амиакли эритмаларига юқори босимда водород таъсир эттирилганда ҳам бу металлар эркин ҳолатда ажралиб чиқади.

**Хоссалари.** Тоза ҳолдаги темир–кумушсимон кулранг, ялтироқ металл  $\alpha$  ва  $\beta$  модификацияга эга. Темир 910 °C гача ҳажмий марказлашган кристалл панжара тузилишига ундан юқори температурада эса ёқлари марказлашган кристалл панжара тузилишига эга.

Кобальт – оч сарғиш-кўкимтири тусли металл. Паст температурада (430 °C гача) гексагонал кристалл панжара тузилиши ундан юқори температурада эса ёқлари марказлашган куб системада кристалланади.

Никель – оқиши-кумушсимон, ялтироқ металл, ёқлари марказлашган куб системада кристалланади.

Тоза ҳолда темир нам ҳавода занг ҳосил қилиб оксидланади, галогенлар билан бирекиб галогенидлар ҳосил қиласи. Темир концентрланган  $\text{HNO}_3$  ва  $\text{H}_2\text{SO}_4$  кислоталарда пасивланади. Қиздирилганда S, P, C, Si, As,  $\text{NH}_3$  лар билан реакцияга киришади.

Кобальт – оддий шароитда ҳаво таъсирига чидамли, қиздирилганда  $\text{CoO}$  – парда ҳосил қилиб оксидланади. Кобальт кукун ҳолида суюлтирилган кислоталарда эрийди, одатдаги шароитда фтордан ташқари ҳамма галогенлар билан реакцияга киришади, қиздирилганда  $\text{S}$ ,  $\text{P}$ ,  $\text{As}$  билан бирикмалар ҳосил қиласы.

Никелнинг сирти  $800^{\circ}\text{C}$  да оксидланади, суюлтирилган  $\text{HCl}$ ,  $\text{H}_2\text{SO}_4$  кислоталарда секин эрийди,  $\text{HNO}_3$  кислотада тез эрийди, концентранган  $\text{HNO}_3$  да пассивланади, галогенлар билан реакцияга киришади. Темир, кобальт ва никель элементларига ишқор таъсир этмайди.

**Бирикмалари.** Темир  $\text{FeO}, \text{Fe}_2\text{O}_3, \text{Fe}_3\text{O}_4$  таркибли оксидлар ҳосил қиласы.  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  – одатдаги шароитда барқарор модда, қиздирилганда  $\text{Fe}_3\text{O}_4$  ва  $\text{FeO}$  га айланади. Кобальт ва никель кислород таъсирида оксидланганда  $\text{CoO}$  ва  $\text{NiO}$  таркибли барқарор оксидлар ҳосил қиласы. Улар  $\text{Co}_2\text{O}_3$  ва  $\text{Ni}_2\text{O}_3$  таркибли оксидларга ҳам эга.

Бу элементларнинг оксидлари сувда эримайдиган моддалар бўлгани учун уларнинг  $\text{Э}(\text{OH})_2$  ва  $\text{Э}(\text{OH})_3$  таркибли гидроксидлари билвосита усуlda олинади. Темир, кобальт ва никель элементларининг (II)-оксидлари асос хосасига эга бўлиб, қайтарувчи хоссалари  $\text{Fe}^{2+}$ ,  $\text{Co}^{2+}$ ,  $\text{Ni}^{2+}$ -тартибида камайиб боради. Шунинг учун темир (II)-гидроксидни фақатгина кислородсиз муҳитда чўқтириш мумкин, чунки кислород таъсирида оксидланиб, темир (III)-гидроксидга айланади:

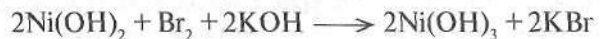


Кобальт (II)-гидроксиднинг ҳосил бўлиш реакцияси икки босқичда боради. Биринчи босқичда – сувда эримайдиган кўк рангли асосли туз ҳосил бўлади:



Иккинчи босқичда – тўйинган ишқор таъсирида пушти рангли кобальт (II)-гидроксид чўкмага тушади. Ҳосил бўлган чўкма ҳаво таъсирида секин-аста оксидланиб  $\text{Co}$  (III)-гидроксидга айланishi туфайли қорамтириганга эга бўлади. Никель (II)-ва кобальт (II)-гидроксидлар кислотали муҳитда

оксидловчи таъсирига чидамли, ишқорий муҳитда галогенлар таъсирида оксидланади:



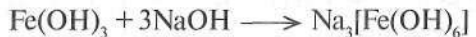
Темир (II) бирикмалари эса кислотали муҳитда ҳам оксидланади:



Темир (III), кобальт (III), никель (III)-гидроксидларининг оксидлаш хоссалари  $\text{Fe}^{3+} - \text{Co}^{3+} - \text{Ni}^{3+}$  қатор бўйича ортиб боради:



Темир (III)-гидроксидни, унинг уч валентли тузлари эритмасига ишқорлар таъсир эттириб ҳосил қилиш мумкин. Кобальт (III) ва никель (III)-гидроксидларни эса уларнинг икки валентли гидроксидларини оксидлаб ҳосил қилинади. Темир (III)-гидроксид сувда амалда эримайдиган, кислоталарда ва қайноқ концентранган ишқорларда эрийдиган оқрангли модда:



Темир, кобальт, никель металлари юқори температурада водородни ўзида эритади. Бу металлар таркибида водороднинг бўлиши, уларнинг механик хоссаларини сусайишига сабаб бўлади. Темир, кобальт ва никелнинг  $\text{ЭH}_2$  ва  $\text{ЭH}_3$  таркибли бекарор гидридлари маълум.

Темир, кобальт, никель қиздирилганда галогенлар билан бирикib  $\text{ЭG}_2$  ва  $\text{ЭG}_3$  таркибли галогенидлар ҳосил қиласы.

Темир, кобальт, никель элементларининг азот билан ҳосил қилган бирикмалари бекарор моддалардир. Булардан энг барқарори темир нитритdir. Темир, кобальт, никель юқори температурада углерод билан бирикib  $\text{Fe}_3\text{C}, \text{Co}_3\text{C}, \text{Ni}_3\text{C}$  таркибли металл карбидлар ҳосил қиласы.

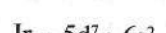
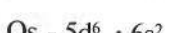
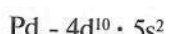
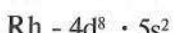
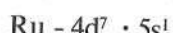
углерод системаси суюқланиш диаграммасида углерод массаси 5 % гача бўлади. Темирга секин-аста углерод кўшиб борилса, унинг суюқланиш температураси аввал камаяди, кейин углерод миқдори ортиши билан яна кўтарилади, натижада эвтетик қотишма ҳосил бўлади. Эвтетик қотишма таркиби 4,2 % C ва 95,8% Fe га тўғри келади. Таркибидаги углерод миқдори 4,2% дан ортиқ бўлган суюқ қотишма совитилса, цементит –  $\text{Fe}_3\text{C}$  ҳосил бўлиб, кристалланади.

Темир таркибидаги углероднинг массасига қараб ҳар хил таркибли пўлатларнинг турлича механик хоссаларига эга бўлишини изоҳлаш мумкин. Fe, Co, Ni пўлат таркибida олтингугурт ва фосфорнинг бўлиши уларнинг механик хоссаларига салбий таъсир кўрсатади. Шунинг учун металлар олтингугурт ва фосфордан яхши тозаланиши керак.

**Ишлатилиши.** Темир, кобальт, никель ва уларнинг бирикмалари металлургияда, ўтга ва иссиққа чидамли қотишмалар олишда, ракеталарнинг газ турбиналарини тайёрлашда, атом техникиси, лак-бўёқ саноатида, тиббиётда, қишлоқ хўжалиги, керамика, шиша ва цемент саноатида ва органик моддалар синтезида кўлланилади.

## XXI. 1. ПЛАТИНА ОИЛАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

Платина оиласи элементларига рутений – Ru, осмий – Os, родий – Rh, иридий – Ir, палладий – Pd ва платина – Pt киради. Бу элементларнинг ҳаммаси тарқоқ оғир металлардир. Бу элементларда қуидаги электронлар мавжуд:

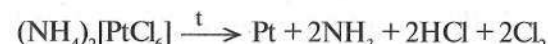


Бу элементларнинг электрон формулаларидан кўриниб турибдики, улар ўзларининг d-орбиталларидаги электронлар сонини 10 тага етказишига интилиб боради.

Платина оиласи элементлари жуда кўп сунъий радиоактив изотоплар ҳосил қилади. Бу металлар табиатда турға ҳолда ёки кўпгина нодир металлар билан аралашган қотишмалар ҳолида учрайди. Бундан ташқари,  $\text{PtAs}_2$  ( $\text{Pt}, \text{Pd}, \text{Ni}$ )S таркибли минераллари ҳам маълум.

**Олиниши.** Платина оиласи элементларини олишда, асосан мис, никель, сульфид рудаларидан фойдаланилади. Бу рудалар флотация усули билан бойитилади. Ҳосил қилинган концентратдан мис ва никель ажратиб олинади. Қолган аралашма кўйдирилиб, концентранган сульфат кислота билан ишлов берилади. Ҳосил бўлган чўкмани зар сувида эритиб, қиздирилади. Натижада чўкма таркибидаги металлардан платина  $\text{H}[\text{PtCl}_6]$ , олтин- $\text{H}[\text{AuCl}_4]$ , иридий- $\text{H}_3[\text{IrCl}_6]$ , рутений- $\text{H}_2[\text{RuCl}_6]$ , палладий- $\text{H}_2[\text{PdCl}_6]$ , родий- $\text{H}_3[\text{RhCl}_6]$  эритмага ўтади, осмий эса оксид ҳолида чўкмада қолади. Эритма фильтранади, чўкмага юқори температурада кучли оксидловчи таъсир эттириб  $\text{OsO}_4$  гази ҳосил қилинади. Ҳосил бўлган газ ишқорнинг сувли эритмасида йигилади. Эритмага аммиак ва аммоний хлорид аралашмаси таъсир эттириб, осмий  $[\text{OsO}_2(\text{NH}_3)_4]\text{Cl}_2$  ҳолида чўқтирилади. Чўкмага  $\text{H}_2$  таъсир эттириб, эркин осмий қайтарилади.

Рудага ишлов бериш натижасида ҳосил бўлган фильтратга қайтарувчи таъсир эттириб биринчи навбатда олтин ажратиб олинади. Қолган маҳсулотга  $\text{NH}_4\text{Cl}$  таъсир эттириб платинанинг  $(\text{NH}_4)_2[\text{PtCl}_6]\text{Cl}_2$  таркибли, қийин эрийдиган комплекс тузи ҳосил қилинади. Сўнгра комплекс туз қиздирилиб тоза платина, ажратиб олинади:



Фильтратга нитрат кислота кўшиб эритма буғлатилади ва иридий хлорид ҳолида чўқтирилади. Қолган эритмага қайтарувчи таъсир эттириб палладий ва родий  $[\text{Pd}(\text{NH}_3)_2\text{Cl}_2]$ ;  $[\text{Rh}(\text{NH}_3)_2\text{Cl}_2]$  ҳолида ажратиб олинади. Бу комплекс бирикмалар қиздириб эркин металлар ҳосил қилинади.

**Хоссалари.** Платина оиласи элементлари оқ-кулранг тусли ялтироқ металлардир. Осмий ва иридий юқори температурада

суюқланади. Рутений ва осмий жуда қаттиқ, лекин мұртдир. Родий, палладий ва платина у қадар қаттиқ әмас, лекин жуда қовушқоқ, осон яссиланади. Шунинг учун улардан іопқа пластинкалар ва ингичка симлар тайёrlаш мүмкін. Рутений – оддий шароиттда кислота ва ишқорлар таъсирига чидамли, қиздирилғанда кислоталар билан реакцияға киришади. Куқун ҳолатда  $\text{NaOCl}$  әритмаси билан реакцияға киришади. Қиздирилғанда  $\text{F}_2$ ,  $\text{Cl}_2$ ,  $\text{Br}_2$ ,  $\text{S}$ ,  $\text{Se}$ ,  $\text{Te}$ ,  $\text{Po}$  лар билан бирикади.

Оスマй қаттиқ ҳолатда кислота ва ишқор таъсирига чидамли, суюқлантирилған ишқор билан сувда эрийдиган бирикмалар ҳосил қиласы. Куқун ҳолатдаги осмий қиздирилғанда  $\text{HNO}_2$ ,  $\text{H}_2\text{SO}_4$ ,  $\text{F}_2$ ,  $\text{Cl}_2\text{S}$ ,  $\text{Se}$ ,  $\text{Te}$  ва  $\text{Po}$  билан реакцияға киришади. Родий қаттиқ ҳолатда барча кислоталар, ишқорлар ва “зар суви” таъсирига чидамли. Куқун ҳолатда қайнот  $\text{H}_2\text{SO}_4$ ,  $\text{HBr}$  ва  $\text{NaOCl}$  билан реакцияға киришади, 600 °C дан юқори температурада  $\text{F}_2$ ,  $\text{Cl}_2$ ,  $\text{Br}_2$ ,  $\text{S}$  ва  $\text{Se}$  билан бирикади.

**Палладий** – 600–800 °C да ҳавода  $\text{PdO}$  ҳосил қилиб оксидланади,  $\text{H}_2$  ни ўзига ютиб олади. Палладий қайнот концентранған  $\text{H}_2\text{SO}_4$ ,  $\text{HNO}_3$  ва “зар сувида” эрийди, 400–600 °C да галогенлар,  $\text{B}$ ,  $\text{Si}$ ,  $\text{S}$ ,  $\text{P}$  лар билан бирикади.

**Иридий** – ҳавода 2300 °C да ҳам барқарор, кислоталар, ишқорлар ва “зар суви” таъсирига чидамли. Куқун ҳолатда суюқлантирилған  $\text{Na}_2\text{O}_2$  ва  $\text{BaO}_2$  билан, қиздирилғанда әса  $\text{F}_2$ ,  $\text{Cl}_2$ ,  $\text{Br}_2$ ,  $\text{O}_2$ ,  $\text{S}$ ,  $\text{Se}$ ,  $\text{Te}$ ,  $\text{Po}$  лар билан реакцияға киришади.

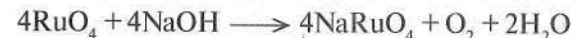
**Платина** – ҳава таъсирига чидамли, юқори босим ва юқори температурада қисман оксидланади, кислота ва ишқорда әримайды. Фақатгина “зар сувида” эрийди, суюқ  $\text{Br}_2$  да секин эрийди, 400–500 °C дан юқори температурада галогенлар,  $\text{P}$ ,  $\text{S}$ ,  $\text{C}$ ,  $\text{Si}$  ва  $\text{Se}$  билан бирикади.

**Бирикмалари.** Платина оиласи элементларининг қуйидаги кислородли бирикмалари маңым.

**RuO<sub>2</sub>** – құкиш қорамтیر тусли кристалл модда, рутенийга юқори температурада кислород таъсир эттириб, ёки  $\text{RuS}_2$  ва  $\text{RuCl}_3$  ни оксидлаб ҳосил қилинади. Рутений (IV)-оксид 700 °C да ўзидан кислород ажратып парчаланади.

**RuO<sub>4</sub>** – оч-сарғыш тусли, учувчан кристалл, жуда зақарлы, ўткір ҳидли модда. Бу оксид рутений тузларига кислотали мұхитда кучли оксидловчилар ( $\text{HJO}_4$ ,  $\text{KMnO}_4$ ,  $\text{KBrO}_3$ ) таъсир эттириб ҳосил қилинади.  $\text{RuO}_4$  -  $\text{CCl}_4$  ва суюлтирилған  $\text{H}_2\text{SO}_4$  да яхши эрийди, 180 °C дан юқори температурада қиздирилғанда

кучли портлаш ҳосил қилиб  $\text{RuO}_2$  ва  $\text{O}_2$  га парчаланади, ишқорларда қуйидаги реакция асосида эрийди:



**OsO<sub>2</sub>** – жигарранг-қорамтир тусли модда. Оスマй металини  $\text{NO}$  билан ёки  $\text{OsO}_4$  ни қиздириб ҳосил қилинади.  $\text{OsO}_2$  қиздирилғанда  $\text{OsO}_4$  ва  $\text{O}_2$  ҳосил қилиб диспропорцияланади.

**OsO<sub>4</sub>** – рангсиз учувчан кристалл, ўткір ҳидга әга, жуда зақарлы модда. Органик моддалар таъсирида осон қайтарилади. Бу оксид кислоталарда оз миқдорда эрийди, кучли оксидловчи, ишқорларда эриб  $[\text{OsO}_4(\text{OH})_3]^{2-}$  таркибли ионлар ҳосил қиласы:



**Ru<sub>2</sub>O<sub>3</sub>** – жигарранг тусли корунд типидаги модда, рутений (III) нитратни қиздириш натижасыда ҳосил бўлади. У кристаллогидрат,  $\text{Ru}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$  таркибга әга, ишқорий мұхитда кучли оксидловчилар таъсирида  $\text{RuO}_2 \cdot n\text{H}_2\text{O}$  га айланади.

**JrO<sub>4</sub>** – тўқ қорамтир-жигарранг тусли куқун, кристаллогидрат бўлгани учун  $\text{Jr}_2\text{O}_3 \cdot n\text{H}_2\text{O}$  таркибга әга. Бу оксид иридиини  $\text{K}_2[\text{JrCl}_6]$  таркибли комплекс бирикмаларини  $\text{Na}_2\text{CO}_3$  билан араплаштириш натижасыда ҳосил қилинади.

**JrO<sub>2</sub>** – қора рангли кристалл,  $\text{Jr}(\text{OH})_4$  ни азот атмосферасыда қиздириб ёки  $\text{Na}_2[\text{JrCl}_6]$  таркибли комплекс бирикмаларига ишқор таъсир эттириб ҳосил қилинади. Бу оксид сувда, кислота ва ишқорларда, 800° дан юқори температурада парчаланади.

**PtO** – яшил-қорамтир тусли кристалл, кислота ва ишқорларда әримайды, фақат концентранған  $\text{HBr}$  билан реакцияға киришади. Палладий металига 800–850 °C да кислород таъсир эттириб ҳосил қилинади.

**PtO<sub>2</sub>** – тўқ қизғыш-қорамтир тусли кристалл, сувда, кислоталарда әримайды. Термик бекарор, 200 °C дан юқори температурада парчаланади. Бу оксид  $\text{Pt}(\text{OH})_2$  ни термик парчалаб олинади.

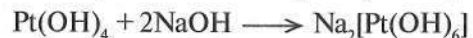
**Ru(OH)<sub>4</sub>** ва **Os(OH)<sub>4</sub>** – қора рангли аморф моддалар, сувда, суюлтирилған кислота ва ишқорларда, концентранған  $\text{HNO}_3$ ,  $\text{HClO}_4$ ,  $\text{H}_2\text{O}_2$  да әримайды, “зар суви”да парчаланади.

**Rh(OH)<sub>3</sub>**—сариқ рангли аморф модда, термик бекарор, 200 °C дан юқори температурада парчаланади, сувда эримайди. Родийнинг (III) валентли тузларига ишқор таъсириб олинади.

**Jr(OH)<sub>2</sub>**—кўнғир тусли, қисман кристалл хоссага эга бўлган модда, сувда эримайди, суюқлантирилганда кислота ва ишқорлар билан реакцияга киришади. Бу оксид палладий (II) тузларини гидролиз қилиб ёки палладийни суюқлантириб, Na<sub>2</sub>O<sub>2</sub> таъсирида ҳосил қилинади.

**Pt(OH)<sub>2</sub>**—қора рангли чўкма, сувда эримайди, кислоталар таъсирига чидамли, суюқлантирилган ишқорлар билан қисман реакцияга киришади.

**Pt(OH)<sub>4</sub>**—тўқ-кўнғир рангли чўкма, сувда эримайди, амфотер хоссага эга. Кислота ва ишқорлар билан реакцияга киришиб, анион комплекс бирикмалар ҳосил қиласди:



**RuS<sub>2</sub>**—тўқ яшил тусли кристалл, 1000° да парчаланади, ишқорлар ва қайноқ H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> билан реакцияга киришмайди. Юқори температурада инерт газ атмосферасида рутенийга олтингугурт таъсириб ёки K<sub>4</sub>[Ru<sub>2</sub>Cl<sub>10</sub>] ва K<sub>2</sub>[RuCl<sub>6</sub>] таркибли комплекс бирикмаларига 80 °C да Na<sub>2</sub>S таъсириб ҳосил қилинади. Рутенийнинг [Ru<sub>3</sub>(CO)<sub>12</sub>]<sub>n</sub> таркибли зангори рангли карбонил бирикмаси маълум. Бу бирикмалари сувда эримайдиган, органик эритувчиларга яхши эрийдиган моддалар бўлиб, металлар, керамика, шиша сиртларини рутений билан қоплашда ишлатилади.

**RuCl<sub>3</sub>**—тўқ-қорамтири тусли кристалл, сувда эримайди, карбонил атмосферасида рутенийга хлор таъсириб олинади.

**OsS<sub>2</sub>**—тўқ-қорамтири тусли кристалл, сувда, ишқорлар кучсиз ва концентратланган кислота (HNO<sub>3</sub>, H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, HClO<sub>4</sub>) ларда эримайди, зар сувида парчаланади. Органик моддаларни синтез қилишда ишлатилади.

**OsCl<sub>4</sub>**—қиззиш-қорамтири тусли кристалл, гигроскопик, сув ва водород хлоридда гидролизланиб, комплекс бирикмалар ҳосил қиласди, органик эритувчиларда эримайди.



**PtCl<sub>2</sub>**—кўнғир-яшил тусли кристалл, 550 °C да парчаланади, сувда ва органик эритувчиларда эримайди. Юқори температурада платинага хлор таъсириб ёки H<sub>2</sub>[PtCl<sub>6</sub>] · 6H<sub>2</sub>O ни термик парчалаб ҳосил қилинади. Органик моддаларни синтез қилишда катализатор сифатида ишлатилади.

**Ишлатилиши.** Платина оиласи элементлари ва уларнинг бирикмалари аммиакни оксидлашда, парафин ва олефин углеводородларни гидроизомерлашда, газларни CO ва N<sub>2</sub> дан тозалашда, юқори температураларни ўлчайдиган термопараларни тайёрлашда, кимёвий идишлар олишда, тибиёт асблобларини тайёрлашда, конденсатор ва резистор материаларини ясашда, металлар сиртини қоплашда ишлатилади.

## X X I I Б О Б

### МИС ГРУППАЧАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

Мис группачаси элементларига Cu—мис, Ag—кумуш, Au—олтин киради. Бу группача элементлари атомларининг ташки электрон қаватида s<sup>1</sup>-электронлар мавжуд бўлишига қарамасдан d-элементлар оиласига киради. Чунки бу элементларнинг валент электронлари фақаттана s-электронлар эмас, балки d-электронлари ҳамдир. Шунинг учун бу элементларнинг оксидланиш даражаси фақат +1 эмас, масалан, мисники +1, +2, олтинники +3, кумушники эса +1 га тенг барқарор бирикмалар. +1 валентли кумуш бирикмаларининг барқарор бўлишига сабаб, мис ва олтин элементларини кираганда электрон конфигурациясининг анча мустаҳкам бўлганилигидир.

**Табиятда учраши.** Мис табиятда, асосан Cu<sub>2</sub>S - мис ялтироғи, CuFeS<sub>2</sub> - колчедан, Cu<sub>2</sub>O - куприт, CuCO<sub>3</sub> · Cu(OH)<sub>2</sub> - малахит, соф кумуш, кўргошин, рух, кадмий ва бошқа металларнинг сульфидли минераллари билан аралашган ҳолда ёки Ag<sub>2</sub>S -аргенит, AgCl -кумуш хлорид, Ag<sub>3</sub>SbS<sub>3</sub> - пиараргирит, Ag<sub>3</sub>AsS<sub>3</sub> - прустит минераллари ҳолида учрайди. Олтин бу группача элементлари ичидаги тарқоқ ва нодир металл ҳисобланади. Шунинг учун олтин, асосан түгма ҳолда ёки AuTe - калаверит минерали ҳолида учрайди.

**Олиниши.** Таркибидаги мис бўлган рудалар флотация қилиб бойитилади. Ҳосил бўлган концентрат кислород атмосферасида

куйдирилади. Концентрат таркибидаги темир оксидлари ва кераксиз жинслар шлак ҳолида ажратиб олинади. Таркибидаги мис күп бўлган аралашма кислородли атмосферада қайтадан суюқлантирилади. Натижада мис рудасининг оксидланган қисми билан оксидланмаган қисми реакцияга киришиб хомаки мис қайтарилади. Ҳосил бўлган хомаки мис рафинация қилиниб, электролиз натижасида мис метали ажратиб олинади:



Бундан ташқари, мис гидрометаллургия усулида ҳам олинади. Бу усулда таркибида мис бўлган руда қайноқ сульфат кислота ёки аммиакли аралашма билан ишланади. Натижада руда таркибидаги мис  $\text{CuSO}_4$  ёки  $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]\text{SO}_4$  ҳолида эритмага ўтади. Эритмага темир таъсири эттириб ёки уни электролиз қилиб, эркин ҳолда мис метали ажратиб олинади.

Кумуш рудаси, асосан қўроғошин рудалар билан аралашган ҳолда бўлади. Шунинг учун таркибида кумуш бўлган рудалар суюқлантирилиб, усти очиқ ванналарда кислород таъсирида оксидланади. Натижада, қўроғошин  $\text{PbO}$  ҳолида суюқлантирилган аралашма юзига қалқиб чиқади, кумуш эса оксидланмай металл ҳолида чўкмага тушади. Бундан ташқари, суюқлантирилган рудаларга рух таъсири эттирилади. Кумуш рухда қўроғошиндагига қараганда яхши эриб, чўкмага тушади. Ҳосил бўлган чўкмадан дистилляция ёрдамида кумуш ажратиб олинади. Сульфиди рудалардан кумуш ажратиб олишда, суюқлантирилган массага натрий цианид таъсири эттириб, ҳосил бўлган кумушнинг комплекс бирикмаси рух билан қайтарилиб металл ажратиб олинади:

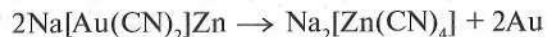


Олтин, асосан қуйидаги усуслар билан олинади:

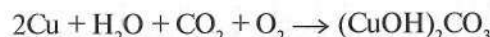
1. Таркибидаги олтин бўлган қумдан олтинни ажратиб олиш учун кум бир неча босқичда ювилади. Натижада солиштирма массаси кам бўлган қум ювилиб кетади ва олтин чўкмада қолади.

2. Таркибидаги олтин бўлган руда суюқлантирилиб, симоб билан аралаштирилади. Симоб ўзида фақат олтинни эритиб, амальгама ҳосил қиласи. Ҳосил бўлган амальгама термик парчаланиб, соф ҳолида олтин ажратиб олинади.

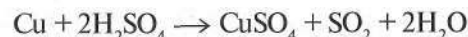
3. Таркибидаги олтин бўлган рудалар бойитилади. Ҳосил бўлган концентрат  $\text{KCN}$  ёки  $\text{NaCN}$  эритмаси билан ишланади. Натижада руда таркибидаги олтин комплекс бирикмага айланади. Унга рух таъсири эттириб, ҳосил бўлган олтин рафинация қилиниб металл ҳолида ажратиб олинади:



**Хоссалари.** Мис – қизғиши тусли эластик металл, ёқлари марказлашган куб системадаги кристалл панжарага эга. Оддий шароитда қуруқ ҳавода оксидланмайди. Лекин нам ҳавода,  $\text{CO}_2$  иштирокида юзаси кўкариб қолади:

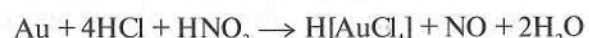


Мис қиздирилганда кислород таъсирида оксидланаби,  $\text{Cu}_2\text{O}$ ,  $\text{CuO}$  таркибли бирикмалар ҳосил қиласи, галогенлар, олтингугурт ва селен билан реакцияга киришади. Мис  $\text{HNO}_3$  ва  $\text{H}_2\text{SO}_4$  кислотада эрийди:



Кумуш – оқ рангли, ялтироқ юмшоқ металл, оддий шароитда ҳавода оксидланмайди, озон ва водород сульфид эритмаси билан реакцияга киришади. Кумуш қиздирилганда концентранган  $\text{H}_2\text{SO}_4$ ,  $\text{HNO}_3$ ,  $\text{KCN}$  ва  $\text{H}_2\text{O}_2$  аралашмаси ҳамда суюқлантирилган  $\text{KOH}$  ва  $\text{KNO}_3$  аралашмалари билан реакцияга киришади, галогенлар, олтингугурт, селен, теллур буғлари билан бирикади.

Олтин – сарғиши рангли юмшоқ металл, одатдаги шароитда оксидланмайди. Қиздирилганда галогенлар билан реакцияга киришади. Олтин  $\text{H}_2\text{SO}_4$  –  $\text{HNO}_3$  ва  $\text{HNO}_3$  –  $\text{NaCl}$  аралашмаларида, “зар суви”да, селенат кислотада эрийди:



**Бирикмалари.** Мис бромид –  $\text{CuBr}$ , рангиз кристалл, нам таъсирида яшил рангга бўялади, сувда эримайди. Қайнок  $\text{CuSO}_4$

ва KBr ёки NaBr эритмасига SO<sub>2</sub> таъсир эттириб ҳосил қилинади. Органик моддаларни синтез қилишда ишлатилади.

*Mис (I)-оксид* – Cu<sub>2</sub>O, қызил рангли кристалл, сувда эримайди. Чүглатилган мис металига кислород таъсир эттириб ёки миснинг бир валентли тузларига ишқор эритмасини таъсир эттириб ҳосил қилинади. Cu<sub>2</sub>O – мис купороси олишда, шиша, керамика ва глазурлар тайёрлашда пигмент сифатида ишлатилади.

*Mис (I)-сульфид* – Cu<sub>2</sub>S, қора рангли кристалл, сувда эримайди, юқори температурада суюқланади. Металлургияда ишлатилади.

*Mис (II)-гидроксид* – Cu(OH)<sub>2</sub>, кўкиш-яшил тусли аморф модда, қиздирилганда парчаланади, сувда эримайди. Мис тузларига ишқор эритмаси таъсир эттириб ҳосил қилинади. Шиша, керамика, эмаль, глазурь таркибида пигмент сифатида ишлатилади.

*Mис (II)-бромид* – CuBr<sub>2</sub>, қора рангли кристалл, сувда, ацетонда яхши эрийдиган гигроскопик модда. Водород бромид эритмасига CuO ёки CuCO<sub>3</sub> таъсир эттириб олинади. Фотографияда, органик моддаларни синтез қилишда ишлатилади.

*Mис (II)-хлорид* – CuCl<sub>2</sub>, жигарранг-сарғиш тусли, сувда, спиртда, ацетонда яхши эрийдиган кристалл модда. Мис (II) - оксидга хлорид кислота ёки CuSO<sub>4</sub> ва BaCl<sub>2</sub> таъсир эттириб ҳосил қилинади. Органик моддаларни синтез қилишда, газламаларни бўяшда ишлатилади.

*Mис (II)-оксид* – CuO, қора рангли кристалл, сувда эримайди, электролитларни тайёрлашда пигмент сифатида ишлатилади.

*Mис (II)-сульфид* – CuS, қора рангли кристалл, сувда эримайди. Мис тузлари эритмасига водород сульфид таъсир эттириб ҳосил қилинади. Бўёқлар таркибида пигмент сифатида ишлатилади.

*Mис (II)-сульфат* – CuSO<sub>4</sub>, кўкиш тусли кристалл, сувда яхши эрийди. Мис (II) - оксид ёки мис (II)-гидроксидга сульфат кислота таъсир эттириб ёки CuS ни кислород иштироқида пишириш натижасида ҳосил қилинади. CuSO<sub>4</sub> гальванотехникада, газламаларга ва терига ишлов беришда, бўёқчиликда, электролитлар тайёрлашда, фотографияда ишлатилади.

*Kумуш бромид* – AgBr, оч-сарғиш тусли кристалл, сувда эримайди. Кумушга бром таъсир эттириб ёки AgNO<sub>3</sub> га KBr нинг сувли эритмасини аралаштириб олинади. Фотографияда ёруғликка сезгир қоғозлар олишда ишлатилади.

*Kумуш (I)-оксид* – Ag<sub>2</sub>O, жигарранг-қорамтири тусли кристалл, сувда эримайди, ёруғлик таъсирида тезда парчаланади. Кумуш нитратта суюлтирилган ишқор таъсир эттириб чўқтирилади. Органик моддаларни синтез қилишда, газларни CO дан тозалашда фойдаланилади.

*Kумуш нитрат* – Ag NO<sub>3</sub>, оқ рангли, сувда, спиртда яхши эримайдиган кристалл, органик бирикмалар таъсирида кумуш металига осон қайтарилади. Кумуш нитрат фотографияда, тиббиётда ва аналитик кимёда ишлатилади.

*Kумуш хлорид* – AgCl, оқ рангли чўқма, сувда эримайди, ишқорий металларнинг цианилларида, тиосульфат ва NH<sub>4</sub>OH эритмаларида, концентранган нитрат кислотада яхши эрийди. Кумуш хлорид фотографияда, детекторлар олишда, спектрометрияда ишлатилади.

*Олтин (III)-хлорид* – AlCl<sub>3</sub>, қызил рангли кристалл, термик бекарор, сувда, хлорид кислотада яхши эрийди, эфирларда ёмон эрийди. Металларнинг сиртини олтин билан қоплашда, керамика ва шишеларга пардоz беришда кўлланилади.

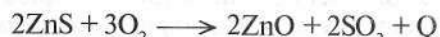
## ХХІІІ БОБ РУХ ГРУППАЧАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

Рух группачаси элементларига рух – Zn, кадмий – Cd ва симоб – Hg киради. Бу элементлар атомларининг ташки электрон қаватида s<sup>2</sup> электронлари мавжуд. Шунинг учун бу элементларнинг оксидланиш даражаси +2 га тенг. Симбонинг оксидланиш даражаси +2 га тенг бўлган жуда кўп бирикмалари маълум. Бундай бирикмалар димерланган бўлиб, Hg - Hg - боғланишнинг мавжудлиги исботланган. Рух, кадмий ва симоб атомлари ўзларининг сиртқи электрон қаватидан олдингисидаги электронларини бермайди. Бу жиҳатдан мис группачаси элементларидан фарқ қиласди. Рух, кадмий ва симоб II группанинг асосий группача элементлари каби актив, фаол эмас. Бунга сабаб, асосий группача элементлари билан қўшимча группача элементларининг ионланиш потенциали ва ион радиусларининг бир-биридан кескин фарқ қилишидир. Металларнинг кучланишлар қаторида рух билан кадмий водороддан олдинда турган бўлишига қарамасдан, сувдан водородни сиқиб чиқара олмайди, чунки бу металларнинг сиртида мустаҳкам

оксид парда мавжуд. Бу элементларнинг рух-кадмий-симоб қаторида металлик хоссалари камайиб боради.

**Табиятда учраши.** Рух табиятда, асосан вюрцит-ZnS, смитсонит- $ZnCO_3$ , каламин- $Zn[Si_2O_7(OH)_2 \cdot H_2O]$ , цинкит- $ZnO$ , кадмий гриконит-CdS, отавит-CdCO<sub>3</sub>, симоб эса тутма ҳолда ва киноварь HgS, ливингтонит-HgS · 2Pb<sub>2</sub>S<sub>3</sub> ва колорадоит минераллари ҳолида учрайди.

**Олиниши.** Рух рудаси флотация усули билан бойитилиб, концентрат ҳосил қилинади. Ҳосил бўлган рух концентратини ёндириб рух оксид олинади:

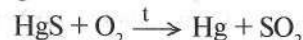


Рух оксидини углерод билан қайтариб рух ҳосил қилинади:



Гидрометаллургия усули билан рух металлини олиш учун куйдирилган рух рудаси сульфат кислотада эритилади. Натижада ҳосил бўлган  $ZnSO_4$  эритмаси электролиз қилиниб, рух ажратиб олинади.

Кадмий техникада рух билан бирга олинади. Таркибида кадмий бўлган руда сульфат кислотада эритилади. Ҳосил бўлган  $CdSO_4$  рух билан қайтарилиб ёки уни электролиз қилиб кадмий ажратиб олинади. Симоб техникада пиолметаллургия усулда HgS дан олинади. Бунинг учун симоб рудаси кислород ёрдамида куйдириласи. Ҳосил бўлган HgS термик бекарор бўлгани учун, у эркин симобга парчаланиб кетади:



Буғ ҳолда ҳосил бўлган симоб маҳсус идишга йигилиб, кейин ҳайдаш йўли билан тозаланади. Симобни олишда баъзан HgS га темир ёки кальций таъсири этириш реакциясидан фойдаланиш мумкин:

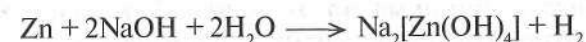
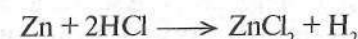


**Хоссалари.** Рух оқиш кумушранг металл, одатдаги шароитда мўрт, ҳаво ва сув таъсирига чидамли. Қиздирилганда рух сувни парчалайди. Эритмада водород ионлари ортиши билан рухнинг сиртидаги оксид парда емирилади, натижада унинг кимёвий реакцияга киришиши активлашади. Ҳатто

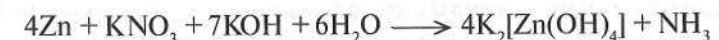
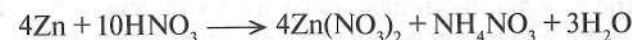
аммоний хлорид тузининг гидролизи натижасида ҳосил бўлган водород ионлари рухнинг эриш жараёнини тезлатади:



Рух амфотер металл бўлгани учун кислоталар ва ишқорлар билан реакцияга киришади:



Рух нитрат ва концентранган сульфат кислоталар билан жуда фаол реакцияга киришади. Рух жуда суютирилган нитрат кислотани аммоний ионигача қайтаради:



Кадмий оқ рангли, ялтироқ, юмшоқ металл. Кадмий ҳавода оксидланганда унинг сирти оксид парда билан қопланади. Кадмий юқори температурада жуда фаол металл, кислоталарда яхши эрийди, ишқорларда эримайди. Чунки  $H_2 + 2OH \rightleftharpoons 2H_2O$  система манинг стандарт оксидланиш потенциали  $Cd + 2OH \rightleftharpoons Cd(OH)_2$  системанинг стандарт оксидланиш потенциалидан катта. Шунга асосланиб водород кадмийга нисбатан кучли қайтарувчидир. Шунинг учун кадмий ишқорий муҳитда  $H^+$  ионини эркин водородгача қайтара олмайди. Юқори температурада кадмий актив металл, галогенлар билан бирикиб галогениллар ҳосил қиласи.

Симоб одатдаги температурада суюқ ялтироқ металл, қаттиқ ҳолатда  $\alpha$ -Hg ва  $\beta$ -Hg модификацияга эга. Симоб буғи ниҳоятда заҳарли. Симоб рух ва кадмийдан бирмунча фарқ қиласи. У рухга қараганда секин оксидланади. Лекин олтингугурт ва галогенлар билан одатдаги шароитда бирикади. Симоб қайноқ сульфат кислотада, “зар суви”да ва нитрат кислотада эрийди:



Симоб ортиқча микдорда олинса суюлтирилган нитрат кислота билан таъсири натижасида  $\text{Hg}(\text{NO}_3)_2$  ҳосил бўлади.



Симоб кўп металларни ўзида эритади. Бундай эритмалар амальгамалар деб аталади. Амальгамалар одатдаги температурада суюқ ёки юмшоқ бўлиши билан бошқа қотишмалардан фарқ қиласди. Амальгамаларни физик-кимёвий текшириш натижасида уларнинг баъзилари интерметалл бирималар эканлиги, баъзилари қаттиқ эритма, баъзилари суюқ эритма эканлиги аниqlанган.

**Бирималари.** Рух оксид -  $\text{ZnO}$ , оқ рангли кукун,  $\text{ZnCO}_3$ ,  $\text{Zn}(\text{NO}_3)_2$ ,  $\text{Zn}(\text{OH})_2$  ларни термик парчалаб ёки  $\text{ZnS}$  ни куйдириб ҳосил қилинади. Рух оксид ниҳоятда термик барқарор амфотер модда, кислота ва ишқорларда яхши эрийди. Рух оксид косметикада, бўёқ тайёрлашда, тиббиётда резина, шиша, керамика саноатида, электроникада яримутказгичларни тайёрлашда ишлатилади.

**Кадмий оксид - CdO** жигарранг тусли аморф ва кристалл модификацияга эга бўлган модда, сувда эримайди. Ҳавода аста-секин оқаради, чунки ҳаводан  $\text{CO}_2$  ни ютиб  $\text{CdCO}_3$  га айланади. Кадмий оксид, кадмийни ёки  $\text{CdS}$  ни оксидлаб ҳамда  $\text{Cd}(\text{OH})_2$ ,  $\text{CdCO}_3$  ларни термик парчалаб ҳосил қилинади. Пўлат сиртини қоплашда ишлатилади.

**Симоб (II)-оксид - HgO** сариқ ёки қизил рангли модификацияларга эга бўлган кристалл модда, сувда эримайди. Қиздирилганда парчаланади:



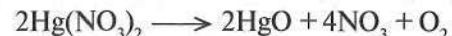
Сариқ модификацияга эга бўлган HgO кимёвий актив, уни симоб тузлари эритмасига  $\text{K}_2\text{CO}_3$  ёки ишқор таъсири эттириб ҳосил қилиш мумкин:



ёки

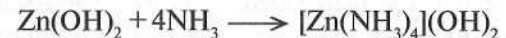
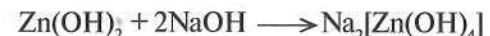


Қизил рангли симоб (II) - оксид  $\text{Hg}(\text{NO}_3)_2$  ни термик парчалаб ҳосил қилинади:



Симоб (II)-оксид кимёвий препаратлар олишда оксидловчи сифатида, бўёқчиликда пигмент тайёрлашда ишлатилади.

Рух ва кадмий гидроксидлари оқ рангли, сувда эримайдиган чўқмалар. Улар рух ва кадмий тузларига ишқор таъсири эттириб ҳосил қилинади. Кислоталарда, ишқорларда ва аммиак эритмасида яхши эрийди:



Симоб гидроксидларини уларнинг тузларига ишқор таъсири эттириб ҳосил қилиб бўлмайди, чунки парчаланиб, оксид ҳолида чўқадилар:



Рух, кадмий ва симоб (II)нинг нитратлари, сульфатлари, перхлоратлари, ацетатлари сувда яхши эрийдиган моддалардир. Бу моддаларнинг эритмалари заҳарлидир. Симоб (I) тузларининг кўпчилиги сувда эримайдиган моддалардир. Фақатгина сувда эрийдиган ва симобнинг бошқа тузларини олишда ишлатиладиган биримаси  $\text{Hg}_2(\text{NO}_3)_2$  дир:

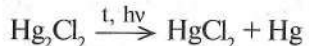


Симоб (I) тузлари симоб (II) тузларини қайтариб ҳам олиниши мумкин:



Симоб (I)-тузлари диспропорцияланиш хоссасига эга. Парчаланиш тезлиги анионнинг табиатига боғлиқ. Масалан,

$Hg_2Cl_2$  анчагина барқарор, фақатгина ёруғлик таъсирида қиздирилганда парчаланади, сульфид эса оддий шароитда шиддатли парчаланади:



Кадмий ва симоб (II) галогенидлари, цианидлари рух ва бошқа элементларнинг тузларига қараганда кам диссоциацияди, бу хосса  $Cl^- - Br^- - I^- - CN^-$  қаторида камайиб боради. Бунга сабаб, бундай бирикмаларда элементлар орасидаги ковалент боғланиш қучининг ортиб боришидир. Кадмий ва симобнинг хлорид, бромид, йодид, цианид ва роданид бирикмаларининг комплекс бирикмаларини ҳосил қилиш хусусияти  $Cl^- - Br^- - I^-$  қаторида ортиб боради, руҳда эса камайиб боради. Масалан, симоб (II)-нитрат эритмасига калий йодид таъсир эттирилса, симоб (II)- йодид чўқмага тушади:



Чўқмага калий йодид ортиқча миқдорда таъсир эттирилса, у комплекс бирикма ҳосил қилиб эриб кетади:



Симоб (I) галогенидлари сувда эримайдиган моддалардир.

Рух хлориднинг концентрланган эритмаси гидролиз натижасида комплекс бирикма ҳосил қиласи:



Шунинг учун рух хлорид эритмаси металларни пайвандлаша, сиртидаги оксид пардасини тозалашда ишлатилиди:



Рух, кадмий ва симоб (II) сульфидлар сувда эримайдиган моддалардир. Бу эритмаларнинг сульфидларини эрувчанлик кўпайтмалари  $Zn-Cd-Hg$  - қаторида камайиб бориши билан уларнинг кислоталарда эрувчанлиги камайиб боради. Масалан, рух сульфид суюлтирилган хлорид кислотада,  $CdS$  эса фақат концентрланган  $HCl$  да,  $HgS$  эса қайноқ концентрланган сульфат кислотада эрийди. Рух ва кадмий сульфидларидан

симоб (II)- сульфид ишқорий металларнинг сульфидларида эриши билан фарқ қиласи:



**Ишлатилиши.** Рух, кадмий, симоб ва уларнинг бирикмалари металларнинг сиртини руҳлашда, тибиётда, тўқимачиликда, шиша, керамика саноатида паст температурада суюқланадиган қотишмалар тайёрлашда, атом техникасида, барометр, термометр, люминофор лампалар ишлаб чиқаришда, гальваник элемент ҳосил қилишда, нодир металларни рудадан ажратиб олишда ишлатилиди.

### Такрорлаш учун материаллар

#### Бобнинг қисқача мазмуни

Даврий жадвалнинг қўшимча группача элементлари умумий тавсифи, табиатда учраши, олинниши, физик ва кимёвий хоссалари, ишлатилиши ҳамда аҳамияти ҳақида маълумотлар келтирилган. Скандий группачаси, титан, ванадий, марганец ва темир группачалари элементлари устида сўз юритилади. Шунингдек, платини оиласи элементлари, мис группачаси ва рух группачаси элементлари ҳақида ҳам маълумотлар берилган.

#### Бобни ўрганишдан мақсад

1. d-элементлар оиласига кирувчи элементларнинг умумий хоссаларини билиб олиш, уларнинг бирикмалари ҳамда саноатдаги аҳамияти ҳақидаги маълумотларни ўзлаштириб олиш.

2. Элементларнинг кимёвий хоссаларини сиртқи ва ички қаватларда жойлашган электронлар сонига боғлиқлигини билиш.

3. d-элементларда ўзгарувчан валентликларнинг намоён бўлишини мисолларда исботлаш.

### Машқ ва масалалар

1. Нима сабабдан d-элементларни оралиқ элементлар деб атайдилар?

2. Қўшимча группачалар элементлари хоссаларининг асосий группача элементларига қараганда кам ва секин ўзгаришининг боиси нимада?

3. Қўшимча групчача элементларининг ўзига хос хусусиятларини санаб беринг.

4.  $\text{CrCl}_3$  нинг эритмасига  $\text{KOH}$  эритмасидан ортиқча миқдорда қўшилди. Ҳосил бўлган суюқлик бромли сув билан аралаштирилди. Эритманинг яшил туси сариқ тусга ўтди. Содир бўлган жараённи тушунтириб, тенгламасини ёзинг.

### Тест саволлари

1.  $\text{HgS}$  қўйидаги моддаларнинг қайси бирида эрийди?

- A.  $\text{HCl}_{(\text{конц})}$ ; B.  $\text{HNO}_3_{(\text{суюлт})}$ ; C.  $\text{HNO}_3 + \text{HCl}_{(\text{конц})}$ ;  
D.  $\text{NaOH}_{(\text{суюлт})}$ ; E.  $\text{NaCl}_{(\text{эрит})}$ .

2. Хлорид кислота бура эритмасига қўшилганда қандай модда ҳосил бўлади?

A. Тетраборат кислота. B. Ортаборат кислота. C. Метаборот кислота. D. Натрий хлорид. E. Бор ангирид.

3. Борни лабораторияда олиш учун қайси усулдан фойдаланиш мумкин?

A.  $\text{B}_2\text{O}_3 + \text{Mg}$ ; B.  $\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7 + \text{Ca}$ ; C.  $\text{B}_2\text{H}_6$ ; D.  $\text{KBF}_4 + \text{Na}$ ; E.  $\text{B}_2\text{O}_3$ ,

4. Бор кислотасининг қайси тузи сувли эритмада энг барқарор?

A. Ортоборот. B. Тетраборат. C. Метаборот. D. Борат. E. Барқарор эмас.

5.  $\text{Al}_2\text{S}_3$  ни олиш учун қайси реакциядан фойдаланиш керак?

- A.  $\text{AlCl}_3 + \text{H}_2\text{S} + \text{H}_2\text{O} \longrightarrow$   
B.  $\text{Al}_2\text{O}_3 + \text{H}_2\text{S}_{(\text{газ})} \longrightarrow$   
C.  $\text{Al} + \text{S} \longrightarrow$   
D.  $\text{AlCl}_3 + (\text{NH}_4)_2\text{S} + \text{H}_2\text{O} \longrightarrow$   
E.  $\text{Al} + \text{H}_2\text{S} \longrightarrow$

6.  $\text{AgCl}$  ушбу моддаларнинг қайси бирида яхши эрийди?

A.  $\text{NaOH}$ ; B.  $\text{NH}_4\text{OH}$ ; C.  $\text{HNO}_3_{(\text{кайнок})}$ ;

D.  $\text{HCl}_{(\text{мўл миқдорда})}$ ; E.  $\text{H}_2\text{SO}_4$ .

7.  $\text{Mn}(\text{OH})_2$  га ишқорий муҳитда  $\text{KBrO}$  таъсир эттирилганда қайси модда ҳосил бўлади?

A.  $\text{K}_2\text{MnO}_4$ ; B.  $\text{MnO}_2$ ; C.  $\text{KMnO}_4$ ; D.  $\text{Mn}(\text{OH})_4$ ; E.  $\text{MnO}$ .

8. Қўйидаги бирикмаларнинг қайси бирида концентрангланган сульфат кислота таъсирида оксидланиш-қайтарилиш реакцияси содир бўлмайди.

A.  $\text{KJ}$ ; B.  $\text{NaJ}$ ; C.  $\text{NaBr}$ ; D.  $\text{NaCl}_4$ ; E.  $\text{KBr}$ .

9. Мис (I) хлорид эритмасидан ис газини ўтказганда қўйидаги моддаларнинг қайси бири ҳосил бўлади?

A.  $\text{CuClCO}$ ; B.  $\text{Cu}$ ; C.  $\text{Cu}_2\text{O}$ ; D.  $\text{CO}_2$ ; E.  $\text{Cu}(\text{OH})_2$ .

10. Водород сульфид олиш учун қўйидаги реакцияларнинг қайси биридан фойдаланиш керак?

A.  $\text{FeS} + \text{HCl}_{(\text{конц})} \rightarrow$ ; B.  $\text{PbS} + \text{HCl}_{(\text{суюлт})} \rightarrow$ ; C.  $\text{CuS} + \text{H}_2\text{SO}_4_{(\text{суюлт})} \rightarrow$   
D.  $\text{HgS} + \text{H}_2\text{SO}_4_{(\text{суюлт})} \rightarrow$ ; E.  $\text{FeS}_2 + \text{O}_2 + \text{H}_2\text{O} \rightarrow$ .

11. Эркин бром олиш учун қўйидаги реакцияларнинг қайси биридан фойдаланиш керак?

A.  $\text{KBrO}_{3(\text{эритма})} + \text{F}_2 \rightarrow$ ; B.  $\text{HBrO}_{(\text{эритма})} + \text{J}_2 \rightarrow$

C.  $\text{HBrO}_{3(\text{эритма})} + \text{Cl}_2 \rightarrow$ ; D.  $\text{NaBr} + \text{H}_2\text{SO}_4_{(\text{суюлт})} \rightarrow$ ; E.  $\text{KBr} + \text{J}_2 \rightarrow$

12. Титаннинг қайси бирикмаси термик барқарор?

A.  $\text{TiCl}_2$ ; B.  $[\text{Ti}(\text{H}_2\text{O})_4]\text{Cl}_3$ ; C.  $\text{TiCl}_4$ ; D.  $\text{Ti}(\text{OH})_2$ ; E.  $\text{Ti}(\text{OH})_4$ .

13. Метастаннат кислота қайси моддада эрийди?

A.  $\text{HCl}$ ; B.  $\text{HF}$ ; C.  $\text{H}_2\text{SO}_4_{(\text{суюлт})}$ ;  
D.  $\text{HNO}_3_{(\text{суюлт})}$ ; E.  $\text{H}_2\text{S}$ .

14. Хром саноатда қайси бирикмадан олинади?

**A.**  $K_2Cr_2O_{10}$ ; **B.**  $CrO_3$ ; **C.**  $Fe(CeO_2)_2$ ;

**D.**  $K_2CrO_4$ ; **E.**  $K_2CrO_7$ .

15. Лабораторияда сульфат ангидридни олиш учун қайси реакциядан фойдаланилади?

**A.**  $Cu + H_2SO_4$ (конц)  $\rightarrow$ ; **B.**  $FeS_2 + O_2 \rightarrow$ ;

**C.**  $Na_2SO_3$ (каттик) +  $H_2SO_4$ (конц)  $\rightarrow$ ; **D.**  $H_2S + O_2 \rightarrow$ ; **E.**  $S + O_2 \rightarrow$

16. Натрий металига сульфит ангидрид таъсир эттириши натижасида қандай модда ҳосил бўлади?

**A.**  $Na_2S$ ; **B.**  $Na_2S_2O_4$ ; **C.**  $Na_2SO_3$ ; **D.**  $Na_2SO_4$ ; **E.**  $S$ .

17. Гидрозинга кальций метали таъсир эттириш натижасида қандай модда ҳосил бўлади?

**A.**  $CaH_2$ ; **B.**  $NH_3$ ; **C.**  $H_2$ ; **D.**  $Ca_3N_2$ ; **E.** Реакция кетмайди.

18. Фосфат кислота неча асосли?

**A. 2.** **B. 3.** **C. 4.** **D. 5.** **E. 1.**

19. Фосфат ангидридига икки моль сув таъсир эттириш натижасида қандай модда ҳосил бўлади?

**A.**  $HPO_3$ ; **B.**  $H_3PO_3$ ; **C.**  $H_3PO_4$ ; **D.**  $H_4P_2O_7$ ; **E.**  $H_2PO_3$ .

20. Цианид кислотанинг нечта изомерини биласиз?

**A. 1.** **B. 2.** **C. 3.** **D. 4.** **E. 5.**

21. Кўрғошин (II)- йодид чўқмаси қайси эритмада яхши эрийди?

**A.**  $H_2S$ ; **B.**  $H_2SO_4$ ; **C.**  $HCl$ ; **D.**  $KJ$ ; **E.**  $KOH$ .

22. Рух металини ишқорий муҳитда нитратлар билан аралаштириб, куйдириш натижасида қандай модда ҳосил бўлади?

**A.**  $NH_3$ ; **B.**  $ZnO$ ; **C.**  $Zn(NO_3)_2$ ; **D.**  $NH_4NO_3$ ; **E.**  $Zn(OH)_2$ .

23. Рух металини аммиак эритмасида эриши натижасида қандай модда ҳосил бўлади?

**A.**  $Zn(OH)_2$ ; **B.**  $ZnO$ ; **C.**  $H_2$ ; **D.**  $NH_3$ ; **E.** Реакция кетмайди

24. Никель (III)- гидроксидни хлорид кислота билан реакцияси натижасида қандай модда ҳосил бўлади?

**A.**  $NiCl_3$ ; **B.**  $Ni_2O$ ; **C.**  $Cl_2$ ; **D.**  $Ni(OH)_2$ ; **E.** Реакция кетмайди.

25. Кобальт (III)- гидроксидини сульфат кислотаси билан реакцияси натижасида қандай модда ҳосил бўлади?

**A.**  $Cr_2(SO_4)_3$ ; **B.**  $O_2$ ; **C.**  $SO_2$ ; **D.**  $SO_3$ ; **E.**  $Cr_2O_3$ .

26. Ушбу галогенларнинг қайси бирининг электроман-фийлиги катта қийматга эга?

**A** - фтор; **B** - хлор; **C** - бром; **D** - йод; **E** - йод ва бром.

27. Куйидаги галогеноводородларнинг қайси бири термик барқарор?

**A.**  $HF$ ; **B.**  $HCl$ ; **C.**  $HBr$ ; **D.**  $HJ$  ва  $HBr$ .

28. Ортиқча миқдорда олинган хлорли сув билан калий йодиднинг таъсирланиши натижасида қандай модда ҳосил бўлади?

**A.**  $J_2$ ; **B.**  $HJ$ ; **C.**  $HJO$ ; **D.**  $HJO_3$ ; **E.**  $HJO_4$ .

29. Фтор табиатда қандай бирикма ҳолида учрайди?

**A.**  $KHF_2$ ; **B.**  $CaF_2$ ; **C.**  $3NaF_3$ ; **D.**  $AlF_3$ ; **E.**  $SiF_4$ .

30. Тоза водород йодид олиш учун қайси реакциядан фойдаланиш мумкин.

**A.**  $KJ(k) + H_2SO_4$ (конц)  $\rightarrow$

**B.**  $KJ(k) + HCl$ (конц)  $\rightarrow$

**C.**  $KJ(k) + H_3PO_4$ (конц)  $\rightarrow$

**D.**  $P(қизил) + J_2 + H_2O \rightarrow$

**E.**  $J_2(k) + H_2O \rightarrow$

31. Ушбу  $\text{Br}_2 + \text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons 5\text{HBr} + \text{HBrO}$  мувозанатни ўнгга силжитиши учун куйидаги қайси моддани қўшиш керак?

- A.  $\text{H}_2\text{SO}_4$ ; B.  $\text{NaOH}$ ; C.  $\text{AgNO}_3$ ; D.  $\text{CaCO}_3$ ; E.  $\text{NaBr}$ .

32. Кристалл ҳолатдаги йод куйидаги қайси модданинг сувли эритмаси билан реакцияга киришади?

- A.  $\text{NaCl}$ ; B.  $\text{KClO}_3$ ; C.  $\text{KJ}$ ; D.  $\text{KF}$ ; E.  $\text{NaF}$ .

33. Йодли кислородли бирикмаларнинг қайси бири энг барқарор?

- A. +1; B. +3; C. +5; D. +7; E. -1.

34.  $\text{Br}_4^-$  ионининг фазадаги конфигурацияси қандай кўринишга эга?

- A. Квадрат; B. Тўртбурчак пирамида; C. Тетраэдр; D. Олтибурчак, Е. Конуссимон.

35. Алюминий гидроксидини чўқтириши учун қайси модда эритмасидан ортиқча миқдорда олиш керак?

- A.  $\text{Na}_2\text{CO}_3$ ; B.  $\text{NaOH}$ ; C.  $\text{NH}_3$ ; D.  $\text{NH}_4\text{OH}$ ; E.  $\text{KOH}$ .

## XXIV БОБ

### f-ЭЛЕМЕНТЛАР

#### XXIV. 1. ЛАНТАНОИДЛАР (ЛАНТАНИДЛАР)

Даврий системанинг олтинчи даврига кирувчи 14 та элемент оиласи шундай ном билан аталади. Буларга церий (атом рақами 58), празеодим (59), неодим (60), прометий (61), самарий (62), европий (63), гадолиний (64), тербий (65), диспрозий (66), голмий (67), эрбий (68), тулий (69), иттербий (70) ва лютеций (71) киради. Иттрий билан лантаноидлар биргаликда сийрак-ер элементлари группасини ташкил этиб, церий ва иттерий группачалариiga бўлинади. Церийдан гадолинийгача бўлган элементлар енгил лантаноидлар, тербийдан лютецимгача бўлганлари оғир лантаноидлар дейилади. Енгил лантаноидлар группачасида бир элементдан иккинчи элементга ўтилганида 4f-орбиталга биттадан электрон

қўшилади. Оғир лантаноидлар группачаси элементлари атомларида 4f-орбиталларга аввалги еттитадан ташқари яна биттадан электрон қўшила боради.

Лантаноидлар атомларида 4f-погоначалар электронлар билан тўлиб боради. Улар атомларининг ташқи олтинчи қаватида иккитадан s-электрон бўлади. Гадолиний билан лютеций атомларининг бешинчи қаватида иккита s-, олтига p- ва биттадан d-электрон бор бўлиб, булар бу борада лантанга ўхшайди. Церийдан гадолинийга ўтилганда 4f-погонадаги электронлар сони иккidan еттитага қадар ортади. Лантаноидлар туркуми лютеций билан якунланади, унинг 4f-погоначасидаги электронлар сони 14 тадир:  $\text{Lu} - 5s^2 \cdot 5p^6 \cdot 5d^1 \cdot 6s^2$ .

Лантаноидларга хос бўлган оксидланиш даражаси +3. Лантаноид атомининг валентлик ҳолати кўпинча унинг таркибидаги  $5d \ 6s^2$  электронларга боғлиқлиги билан аниқланади. Шу сабабдан лантаноидлар кўпинча уч валентли ҳолатни намоён қиласиди. Лантан, гадолиний ҳамда лютецийга яқин элементларда ўзгарувчан валентлик сезилиади. Церийнинг уч ва тўрт валентлик ҳолат намоён қилиши 4f- ҳолатдаги бир электронининг s дан d га ўтиши билан тушунтирилади.

Лантаноидлардан самарий, европий ва иттербий икки валентли ҳолатни ҳам намоён қилиши мумкинлиги аниқланган.

Лантаноидлар қаторида атом сони орта борган сари ( $\text{Ge}$  дан  $\text{Lu}$  га қараб) ион радиуси камайиб боради. Бу ҳодиса лантаноидлар кириши (сиқилиши) дейилади.

f-Элементлар оралиқ элементлар жумласига киради. Уларнинг икки туркуми маълум. Биринчиси 4f-Элементлар, яъни лантаноидлар бўлиб, улар VI даврда лантандан кейинги ўн тўртта ўринни эгаллайди. Иккинчи туркумга 5f-Элементлар, яъни актионидлар киради. Булар VII даврда актинийдан кейинги 14-ўринни эгаллайди. Жами 28 та актионид элементлари маълум бўлиб, улар металлар жумласига киради. Ер қобигида масса бўйича миқдори  $1,6 \cdot 10^{-2}$  га тенг.

Табиатда учрайдиган бастнезит ( $\text{Gd}, \text{La}_{..}$ )  $\cdot \text{CO}_3\text{F}$  лопарит ( $\text{Na}, \text{Ca}, \text{Ce}_{..}$ ) $_2 (\text{Ti}, \text{Nb}, \text{Ta}_2\text{O}_6)$  ва монацит  $\text{G}, \text{La}_{..}$  $\text{PO}_4$  бўлиб, улар апатитларда, шунингдек, тантал, титан ва уран минераллари таркибида ҳам учрайди.

Лантаноидлар ўзларининг рудали концентратларига анорганик кислоталар ( $\text{H}_2\text{SO}_4, \text{HNO}_3$ ) ёки ишқорлар таъсир

эттириб ажратиб олинади. Гидроксидларидан ҳам хомашё сифатида фойдаланса бўлади. Кимёвий хоссалари жуда ўхшашлиги туфайли лантаноидларни бирикмаларидан тозалаб ажратиб олиш анча мушкул. Аммо кейинги йилларда уларни бир-биридан ажратувчи самарали усуллар ишлаб чиқилганки, бунда ҳар бир металл тоза ҳолда олинмоқда.

Лантаноидлар оқ-кумушранг типик металлар, кимёвий хоссалари жихатидан ишқорий-ер элементларига яқин туради. Улар анорганик кислоталарда эрийди, сув билан ўзаро таъсирилашиб, водород ажратади ва эримайдиган гидроксидлар ҳосил қиласди. Лантаноидлар одатдаги шароитда кислород билан, 200°C дан юқорида галогенлар, галоген-водород, углеводород, бор ва олтингурут билан реакцияга киришади. Лантаноидлар оксидлари, фторидлари, оксифторидлари, сульфид ва оксисульфидлари сувда эримайдиган қийин суюқланувчи моддалардир. Галогенидлари (фторидлар бундан мустасно), нитратлари ва перхлоратлари сувда яхши эрийди, сульфатлари камрок, фосфатлари, карбонат ва оксалатлари эса эримайди. Оксалатлари билан карбонатлари 800–900°C да оксидларигача парчаланади.

Европий, иттербий, самарий, тулий ва неодимнинг ванадатлари, вольфрамат, гексаборид, метафосфат, ортофосфат, ультрафосфат, молибдат ва ниобатлари, оксалат, сульфид, сульфат, тантадат, фторид ва хлоридлари маълум бўлиб, улар турли соҳаларда ишлатилиди. Бу бирикмалар тегишлича синтез қилиб олинади. Люминисценцияланувчи шишалар тайёрлашда активаторлар сифатида, лазер материаллари, ўтга чидамли буюмлар, атом реакторлари стерженлари тайёрлашда, компонентлар, чўян модификаторлари, яrimётказгич, қотишма ва бошқалар тайёрлашда қўлланилади.

Церий, празеодим, тербий, неодим ва диспрозий фторидлари ва бошқа бирикмаларидан кальций ёрдамида термик кайтариш, хлоридларини электролиз қилиш каби бошқа йўллар билан олинади. Улар мишметалл (қотишма)ларда компонент, алюминий ва магний қотишмаларидан легирловчи қўшимча, лазер материаллари ва плёнкаларни тайёрлашда ишлатилиди.

Лантаноидлар рангли металлар саноатида, электрон асбобларда геттерлар, магнит материаллари тайёрлашда компонентлар, ёндирувчи таркибли моддалар водорд

аккумулятори, бошқа металларни қайтарувчилар ва пўлат тайёрлаш саноатида қўлланилмоқда.

#### XXIV. 2. АКТИНОИДЛАР (АКТИНИЙДЛАР)

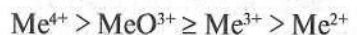
Даврий системанинг еттинчи даврига мансуб ўн тўрт элемент оиласи актиноидлар номи билан аталади. Буларга торийдан - лоуренсийгача бўлган (атом рақами 90–103) элементлар киради. Торий билан уран изотоплари узоқ яшайди. Бу элементлар табиий минераллар таркибида учрайди. Протактиний, нептуний ва плутоний изотоплари ҳам табиатда озроқ миқдорда бўлсада, учрайди. Ўзга актиноидлар табиатда учрамайди, улар уран ва баъзи трансуран элементларни ядро реакторларида нейтронлар билан нурлантириб ёки енгил элементлар ядролари теззлаткичларида олинади.

Актиноидлар кимёвий хоссалари ва бошқа жиҳатлари билан лантаноидларга яқинлиги бу икки оила элементларининг ташқи қобиқларининг бир хиллиги сабаблидир. Бу оиласаларга мансуб элементларнинг ташқи учинчи қобиқларини Тўлдириш - актиноидларда 5f-қобиқларда ва лантаноидларда 4f-қобиқларда боради. Актиноидлар лантаноидлардан оксидланиш даражасининг ҳар хиллиги билан фарқланади. Масалан, америцийники +2 дан +7 гача боради. Торийдан урангача оксидланиш даражаси +4 дан +6 гача барқарор ўсиб боради, кейин U–Nr–Pu–Am қаторида бир хил равиша +3 гача камаяди ва қолган элементлар учун шундай сақланиб қолади. Бундан фақат барқарор-оксидланиш даражаси +2 бўлган нобелий мустаснодир. Оксидланиш даражаси +2, +3 ва +4 бўлган актиноидлар сувли эритмалари гидратланган катион ҳолда бўлади. Оксидланиш даражаси +5 ва +6 бўлган актиноидлар учун  $\text{MeO}_2^+$  ва  $\text{MeO}_2^{2+}$  ион шакллари хосдир.

Атом рақамлари орта бориши билан актиноидларнинг бир туридаги ион радиусларининг камайиши ҳодисаси актиноид киришими дейилади. Уларнинг атом радиуслари лантаноидларни атом радиусларига қараганда каттароқ бўлади. Мана шу сабабли актиноидларнинг ташқи электронлари ядро билан кучсиз боғланади. Шу сабабли баъзи актиноидларнинг валентлиги олтига teng бўлади. Актиноидларнинг барча катионлари  $\text{NO}^{3-}$ ,  $\text{Cl}^-$  ва  $\text{ClO}_4^-$  каби анионлар билан сувда яхши эрийдиган тузлар ҳосил қиласди.

Оксидланиш даражаси +4 ва +6 бўлган актиноидлар рудаларнинг нитрат кислотали эритмаларидан 3-бутил фосфат ва шу каби бошқа органик экстрагентлар ёрдамида танлаб олинади.

Актиноидлар комплекс бирикмалар ҳосил қилишга мойил бўлиб, айниқса, кислородли аддендлар билан яхши бирикади. Комплекс ҳосил қилиш хусусияти қўйидаги қатор бўйича камайиб боради:



Актиноидларнинг координацион сонлари 4–12 оралиғида бўлади.

**Торий (Thorium)-Th** даврий жадвалнинг III группасидаги радиоактив кимёвий элемент, актиноид ҳисобланади. Табиатда асосан  $^{232}\text{Th}$  изотопи маълум. Ярим емирилиш даври  $1,389 \cdot 10^{10}$  йилга teng. 1828 йилда И. Берцелиус томонидан очилган. Ер қобигидаги масса бўйича миқдори  $8,0 \cdot 10^{-4}\%$  ga teng. 120 га яқин минерали бўлиб, булардан асосийлари торит  $\text{ThSiO}_4$  ва торианит  $(\text{Th}, \text{U})\text{O}_2$  дир. Торитнинг асосий олинадиган манбаи монацит  $[(\text{Ce}, \text{La}, \text{Pr})\text{PO}_4]$  бўлиб, таркибида 10% ча  $\text{ThO}_2$  бўлади.

Торий, оқ-кумушранг пластик металл, унга хос оксидланиш даражаси +4, баъзан +2 ва +3. Кукун ҳолдагиси пирофор бўлади. Иссиқ сувда диоксид пардаси билан қопланади.

Торий кальцийтермик ва электролиз усулларида бирикмаларидан олинади.

Торий одатдаги шароитда фтор, қиздирилганда  $\text{H}_2\text{Cl}_2, \text{Br}_2, \text{S}, \text{P}, \text{N}_2, \text{H}_2\text{S}$  билан реакцияга киришади, анорганик кислоталар аста-секин реакцияга киришади.

Торий магнийли қотишмаларни легирлашда, электролампалар тайёрлашда геттер сифатида ишлатилади, уранторий реакторларида муҳим ёқилги ҳисобланади.

Торий гидриди  $\text{ThH}_2$ , гидроксиди  $\text{Th}(\text{OH})_4$ , диоксиди  $\text{ThO}_2$ , монокарбиди  $\text{ThC}$ , дикарбиди  $\text{ThC}_2$ , нитрати  $\text{Th}(\text{NO}_3)_4 \cdot n\text{H}_2\text{O}$ , сульфати  $\text{Th}(\text{SO}_4)_2$ , тетрафториди  $\text{ThF}_4$ , тетрайодиди  $\text{ThI}_4$ , тетрахлориди  $\text{ThCl}_4$  ва бошқа бирикмалар маълум. Булар ториметрияда, ёқилги сифатида ва торий олишда ярим хомаше бўлиб хизмат қиласди.

**Уран (Uranium.)** U-даврий системанинг III группасидаги радиоактив кимёвий элемент. Табиатда унинг 3 та изотопи

маълум:  $^{238}\text{U}$ ,  $^{235}\text{U}$  ва  $^{234}\text{U}$ . Биринчи миқдори 99,282 %, ярим емирилиш даври  $4,51 \cdot 10^9$  йил. 1789 йилда М.Г.Клапрот томонидан  $\text{UO}_2$  сифатида очилган. Металл ҳолидаги уран эса 1841 йилда Э.Пелиго томонидан олинган. Ер қобигидаги ураннинг масса бўйича миқдори тахминан  $2,5 \cdot 10^{-4}\%$ . Ураннинг муҳим минераллари уранит  $(\text{U}, \text{Th})\text{O}_2$ , настурен  $\text{U}_3\text{O}_8$ , карнотит  $\text{K}_2\text{O} \cdot 2\text{UO}_3 \cdot \text{U}_2\text{O}_5 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$ , тяјумунит  $\text{CaO}_2 \cdot \text{UO}_2 \cdot \text{U}_2\text{O}_5 \cdot 8\text{H}_2\text{O}$  ва уран қораси деб аталувчи оксидлари  $(\text{UO}_2:\text{UO}_3)$  аралашмаларидан иборат. Саноат аҳамиятига эга бўлган бошқа минераллари (титанатлар, браннерит, коффинит, танталонибатлар ва бошқалар) ҳам маълум.

Уран оқ-кумушранг, ялтироқ металл. У рудаларидан турли йўллар билан ажратиб олинади. Ураннинг оксидланиш даражаси +3 дан +6 гача боради, баъзан +2 бўлади. Кукун ҳолдаги уран пирофордир, у сув билан реакцияга киришади.  $\text{HCl}$  ва  $\text{HNO}_3$  да тез  $\text{H}_3\text{PO}_4$  ва  $\text{HF}$  да эса секин эрийди, ишқорлар билан реакцияга киришмайди. Барча галогенлар азот ва фосфор билан бирикади.

Ураннинг кўпгина бирикмалари, шу жумладан, фторидлари, карбидлари, силицидлари, сульфат, сульфид, нитрид, фосфид ва оксалатлари маълум.

Уран оксиди  $\text{U}_3\text{O}_8$  кристалл модда бўлиб, уран бирикмаларини термик парчалаб ёки  $\text{UO}_8$  ни оксидлаб олинади.

$\text{U}_3\text{O}_8$  - уран кимёвий концентратларининг асосий компонентидир.

$\text{U}(\text{OH})_3$  - асос табиатига эга. Бунга оид тузлар ўзининг эриши бўйича лантаноидларнинг тегишлича тузларига ўхшайди.

Уран уч оксид ёки уран ангидрид  $\text{UO}_3$  кислоталарда эритилганда тузлар (масалан,  $\text{HCl}$  да  $\text{UO}_2\text{Cl}_2$ ) ҳосил бўлади. Буларда катионлик ролини уранил деб аталувчи ион -  $\text{UO}_2^{2+}$  бажаради. Уранил тузлари сариқ-яшил рангга эга бўлиб, сувда яхши эрийди. Уранил тузлари эритмаларига ишқор таъсир эттирилганда уранат кислота  $\text{H}_2\text{UO}_4$  тузлари - уранатлари ва диуранат кислота  $\text{H}_2\text{U}_2\text{O}_7$  тузлари диуранатлар ҳосил бўлади. Буларга натрий уранат  $\text{Na}_2\text{UO}_4$  ва натрий диуранат  $\text{Na}_2\text{U}_2\text{O}_7$  мисол бўла олади. Кейинги туз сариқ-яшил рангда товланувчи уран шишиасини олишда ишлатилади.

**Плутоний**(Plutonium) **Pu**-суный радиоактив кимёвий элемент. Масса сони 232 – 246 бўлган ўн бешта изотопи маълум. Г.Сиборг бошлиқ олимлар томонидан 1940 йилда уран ядро реакцияси ўрганилаётганда очилган.

Плутоний оқ-кумушранг мўрт металл. Оксидланиш даражаси +3 дан +7 гача, барқарори +4 га тенг. Хавода секин оксидланади, кукуни ва қириндиси пирофор бўлади.

Қизитилганда галогенлар  $H_2N_2S$ ,  $NH_3$ ,  $H_2O$  ва бошқалар билан реакцияга киришади, кислоталар ( $HCl$ ,  $HClO_4$ ,  $H_3PO_4$ ) да эрийди, концентрангтан  $HNO_3$  ва  $H_2SO_4$  да пассивланади. Кўпгина металлар билан интерметалл бирикмалар ҳосил қиласди.

Плутоний ядро энергетикасида ёқилғи, трансплутон элементлар олишда хомашё, ядро қуроли ишлаб чиқаришда ва космик аппаратлар бортларида электр токи манбай сифатида қўлланилади.

*Плутоний карбиди, фторидлари, хлоридлари, сульфиди, нитриди, гидриди, диоксиди ва гидратлари* турли соҳаларда қўлланилади. Буларнинг айримлари плутоний олишда хомашё ва перспектив ядро ёнилғилари ҳисобланади.

## ХХV Б О

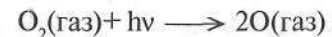
### АНОРГАНИК КИМЁ ВА ЭКОЛОГИЯ

Илгариги бобларда модданинг физик ва кимёвий хоссаларини изоҳловчи қонунлар билан танишдик. Атроф муҳитни яхшироқ ўрганиш мақсадида ана шу қонун ва қонуниятларни амалда қўллаш керак бўлади. Нима сабабдан атроф муҳит ифлосланади, уни қандай қилиб тоза тутишимиз ва келажак авлодларга мусаффо ҳолда етказишимиш учун нималар қилишимиз керак, деган муаммо келиб чиқаяпти.

Атмосфера ва атроф муҳитга тарқалаётган моддалар аввалига оддий бўлиб кўринсада, аслида улар бир-бирига қўшилиб, қуёш нури, босим, температура, сув ва шу каби бошқа омиллар таъсирида катта ўзгаришларга сабаб бўлаётгани маълум. Корхоналардан ажralиб, сувга ёки тупроқка қўшилиб атроф муҳитни турли чиқиндилар билан “бойитаётган” маҳсулотлар эндиликда атмосферани ифлослантириб бормоқда. Бунинг олдини олиш тез орада ҳал этилиши лозим бўлган муҳим масалалардан бўлиб қолди. Ушбу бобда ана шулар ҳақида фикр юритилади.

Атмосфера мураккаб система бўлиб, денгиз сатҳида ҳавонинг 99% и азот билан кислородга тўғри келади (қолганлари  $CO_2$  ва асл газлардан иборат).

Атмосферанинг таркибий нисбий молекуляр массаси 90 км баландликкача ўзгармайди, ундан юқорида эса тез ўзгаради. Масалан, денгиз сатҳидаги миқдори жуда кам бўлган гелий 500-1000 км баландликда атмосферанинг асосий компонентига айланади. Атмосфера таркибининг баландлик бўйича ўзгариши кимёвий ўзгаришлар билан боғлиқ бўлади. Қўёшнинг электромагнит нурланиши натижасида вужудга келадиган энергиянинг ютилиши орқасида атом ва молекулалар ионланади ҳамда диссоциланади. Бунда кислород молекулалари қўйидаги ҳолда атомларга диссоциланади:



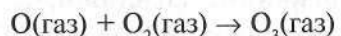
Бундай жараённинг давом этиши натижасида атмосфера таркибининг ўртacha нисбий молекуляр массаси пасайди. Чунончи молекуляр кислородники 32 га, атомар кислородники 16 га тенг. Таркибida атомар ва молекуляр ҳолдаги кислороди бўлган газ аралашмасининг молекуляр массаси 16-32 орасида бўлиши табиий. Атмосферада сувнинг фотодиссоциланиши ҳам қизиқиш түғдирали. Ер юзасидан атмосферанинг юқори қаватларига кўтариувчи сув миқдори унчалик кўп эмас. Аммо сувнинг атмосферадаги фотодиссоциланиши ерда кислородли атмосферанинг вужудга келишига сабаб бўлган, деган фикрлар мавжуд.

Атмосфера жуда кўп кимёвий реакциялар амалга ошади. Булардан электрон кўчиши билан борадиган реакциялар кимёнинг барча тармоқлари билан бир қаторда биокимё учун ҳам муҳимдир. Турли хил бирикмаларнинг ҳосил бўлиши, парчаланиши, алмашинув реакциялари, момақалдириқ пайтида амалга ошадиган озон  $O_3$  ҳосил бўлиши реакциялари инсон ва жоноворлар учун муҳим аҳамият касб этади. Алмашинув реакцияларига мисол қилиб қуйидаги жараёнларни кўрсатиш мумкин.



Юқоридаги реакциялар экзотермик реакциялар бүлганды туфайли осонлик билан амалга ошади. Атмосферанинг юқори қисміда NO нинг концентрацияси миллиондан бир қисмни ташкил қилишига қарамай  $\text{NO}^+$  атмосферанинг ўша қисміда әңг күп тарқалған ион ҳисобланади.

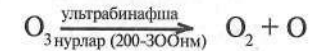
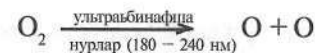
Мезосфера билан стратосферада ҳосил бўлувчи атомар кислород кислород молекуласи билан бирикіб, озон ( $\text{O}_3$ ) ни ҳосил қиласди:



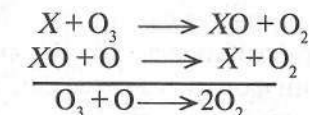
Озон молекуласи қўшимча энергияга эга. Унинг атомар ва молекуляр кислороддан ҳосил бўлиши энергиянинг ажралиши билан боради (105 кЖ/моль). Озон ўзидаги ортиқча энергияни йўқотишига интилади. У кўёш нурини ювиб, атомар ва молекуляр кислородга парчалана олади. Бунинг учун зарур бўлган энергияни тўлқин узунлиги 1140 нм дан ортиқ бўлмаган фотонлар етказиб беради. Озон молекуласининг тўлқин узунлиги 200–300 нм фотонларни ютиши инсоният учун катта аҳамиятга эга. Агар стратосферада озон қавати бўлмаганда, у қисқа тўлқинли катта энергия–фотонлар ерга ўтиб кетар эди. “Озон” қалқони бўлмаганида эди, ана шу катта энергияли фотонлар ўсимлик, ҳайвонот дунёси ва инсониятни, яъни Ерда ҳаётни йўқ қилган бўлур эди.

Озоннинг фотопарчаланиши унинг ҳосил бўлиш реакциясининг аксидир. Бу озоннинг ҳосил бўлиши ва парчаланишини циклик жараёнга айлантириб туради. Мана шу цикл орқасида Куёшнинг ультрабинафша нурланиши иссиқлик энергиясига айланади.

Озон қисқа тўлқинли ультрабинафша нурларни ( $\lambda=200-280\text{nm}$ ) тўла равишда, тўлқин узунлиги 280–320нм бўлган ультрабинафша нурларнинг эса 90 фоизини ютади. Озон миқдори стратосферада унча кўп бўлишига қарамай, унинг ультрабинафша нурларини ютиш қобилияти жуда юқоридир. Стратосферада ўзга газлар бўлмаган ҳолда озоннинг ҳосил бўлиши ва парчаланиш механизмини қуйидагича ифодалаш мумкин:



Стратосферада ушбу реакциялар мувозанатда бўлади. Лекин ўзга газлар ёки радикаллар мавжуд бўлганда озон парчаланади:

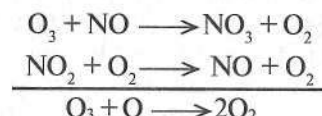


бу ерда:  $\text{X} = \text{H, OH, NO}_x, \text{Cl, Br}$ .

Атмосферада кўрсатилган радикаллар оддий шароитда ўзга компонентлар билан бирикади ва стратосферагача етиб бормайди.

Озон циклида қатор реакциялар амалга ошади. Булардан бири азот оксидлари қатнашуви билан борадиган реакциялардир.

Атмосферада азот моноксиди NO билан азот диоксиди  $\text{NO}_2$  кам концентрацияда бўлади. Озон NO билан бирикіб,  $\text{NO}_2$  ва  $\text{O}_2$  ни ҳосил қиласди. Кейин  $\text{NO}_2$  атомар кислород билан реакцияга киришади, натижада қайтадан NO билан  $\text{O}_2$  ҳосил бўлади. Бундан сўнг NO яна озон билан учрашади. NO иштирокида борувчи газ фазасидаги реакциялар натижасини қуйидагича ифодалаш мумкин:

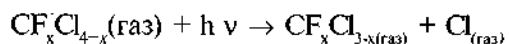


Юқоридаги реакциялардан NO гази  $\text{O}_3$  нинг парчаланишини тезлатиши, яъни у бу реакциянинг катализатори бўлиб хизмат қилиши кўриниб туребди.

Товушдан тез учувчи самолётлардан ажralувчи азот моноксиди озон қаватига салбий таъсир этиши мумкинлиги олимлар томонидан текширилмоқда. Бу борада баъзи илгор фикрларнинг амалиётга йўл олаётганлиги маълум.

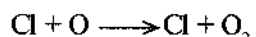
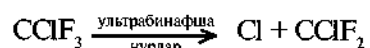
Хладонлар (фреонлар) ни озон қаватига салбий таъсир этиши аниқланган. Жуда барқарор бўлган бу бирикмалар гидролизланмайди ва металларни коррозияга учратмайди. Шу

сабабдан улар музлатиш установкаларида, аэрозол ҳосил қилиш учун инсектофуницид бирикмалари ва фторли бирикмалар синтезида көнг равишида құлланилади. Ана шу ишлар амалға оширилаётганданда хлор-фторметанларнинг маълум қисми атмосферага чиқади. Улар аста-секин юқорига күтарилади. Ерда зарарсиз бўлган бу моддалар стратосферага күтарилигандан қисқа тўлқинли ультрабинафша нурлар таъсирига берилади. 190–225 нм тўлқин узунлигидаги диапазонда юқори энергияли нур хлорфторметанларни фотолизга учратади. Бунда метандаги С - Cl бори нур таъсирида узилади:



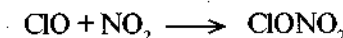
Ушбу реакция яна давом этиши мумкин. Ҳисоблар хлор атоми ҳосил бўлиши 30 км баландликда максимал тезликка эга бўлишини кўрсатди. Ана шу фотолиз орқасида ҳосил бўлган атомар ҳолдаги хлор кислород билан тез реакцияга киришиб, хлороксид ва атомар кислород ҳосил келади. Хлор оксиди ўз навбатида атомар кислород билан реакцияга кириша олади, натижада яна атомар ҳолдаги хлор вужудга келади. Ушбу жараён илгари кўриб ўтилган азот оксидининг атмосферадаги реакциясига ўхшайди. Ҳар икки реакция ҳам озоннинг атомар кислород билан реакциясига, яъни молекуляр кислороднинг ҳосил булишига олиб келади. Шу сабабли хлорфторметандан фойдаланишини чеклаш чоралари кўримоқда.

Таркибида хлор бўлган энг барқарор бирикмаларга азот диоксиди билан фреон (галоидуглерод)лар киради. Масалан, фреон-115 380 йил, фреон-12 эса 110 йил давомида барқарор бўлишлиги билан тавсифланади. Худди мана шу реагентлар стратосферага етиб боради ва ультрабинафша нурлар таъсирида парчаланади. Буни фреон - 12 мисолида кўрамиз:



Ҳосил бўлувчи хлор яна озон билан бирикади. Занжир реакцияси бўйича хлор ўзга бирикмалар билан бирикади.

Бирикшдан ҳосил бўлувчи моддалар, масалан,  $\text{NO}_x$  бўлиши мумкин:



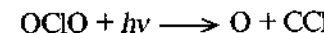
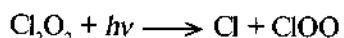
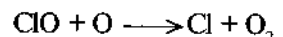
Стратосферада ҳосил бўлувчи хлор нитрати ҳам хлор, ҳам  $\text{NO}_2$  нинг манбаи ҳисобланиб, озоннинг парчаланишини катализлайди, бошқача қилиб айтгандан озон молекуласининг парчаланишини тезлатади. Одатда кун чиқсан пайтда ультрабинафша нурлари таъсирида хлор нитрати парчаланишидан ҳосил бўлган хлор билан азот диоксиди яна озон билан занжир реакциясига киришади. Хлорнинг ортиқча молекулалари реакция маҳсулоти бўлган  $\text{ClONO}_2$  нинг водород билан бирикиб, водород хлорид ҳосил қилиши ва атмосферанинг пастки қисмига ёмғир ёки қор билан ювилиши туфайлигина тамом бўлиши мумкин. Демак, осмондаги хлор бошимизга кислота ( $\text{HCl}$ ) бўлиб ёғилмоқда, унинг таъсирида дов-дараҳтлар куримоқда, мевалар ҳосили камаймоқда, касаллик кўпаймоқда, экологик вазият фақат стратосферадагина эмас, ерда ҳам бараварига бузилмоқда.

Озонни бузувчи азот диоксидининг манбаи бўлиб тупроқ, тропик ўрмонлар, океан ёки денгизларда рўй берувчи табиий жараёнлар натижасида вужудга келувчи азот моноксиди ( $\text{NgO}$ ) ҳам хизмат қилиши мумкин. Азот диоксидининг антропоген манбаига ўғитлар нитрификацияси ҳамда биологик массаларни ёкиш маҳсулотлари киради.

Тропосферанинг ифлосланган қатламларида азот оксидлари органик ва анерганик табиатдаги турли моддалар билан реакцияга киришиб озон ҳосил бўлишида катализатор вазифасини ўташи ҳам аниқланган. Тропосферада  $\text{NO}_x$  ҳаммаси бўлиб бир кундан етти кунгача мавжуд бўла олиши ҳамда барқарорлиги ҳам шу вақтдан ошмаслиги тажрибаларда кўрилди. Бу оксидлар фотокимёвий реакцияларда қисман парчаланади ёки ёғин-сочинлар билан пастга тушади. Стратосферада, ўзга газлар нисбатан кам бўлган жойда  $\text{NO}_2$  ҳам озон, ҳам хлор билан реакцияга киришиб,  $\text{NO}_2$  ва  $\text{ClONO}_2$  ни ҳосил қиласи дейилади. Стратосфера қуйи қатламларидағи  $\text{NO}$  нинг манбаи бўлиб, азотли бирикмалардан ташкил топган тез учувчи самолёт ва ракета ёқилғиларидан ажralувчи газлар ҳам хизмат қиласи. Гидразин ( $\text{N}_2\text{H}_4$ ) ва суюқ ҳолдаги азот тўрт оксиди ( $\text{N}_2\text{O}_4$ ) шундай моддалардан ҳисобланиб, учиш

аппаратларыда оксидловчи вазифасини ўтайды. Бундан ташқари юқори температурали чиқинди газлар стратосфераниң күйи қатламларидаги молекуляр азот оксидлари ( $\text{NO}_x$ ) гача оксидлашга күмаклашади. Стратосфераниң күйи қатламлари таркиби атмосфераникidan анча фарқланганлыги (компонентлар кам ва булутлар йўқлиги) туфайли у ерда ҳосил бўлувчи азот оксидлари узоқ вакт давомида сақлангани ҳолда озон билан ҳам, хлор биримлари билан ҳам юқорида кўрсатилганидек реакцияга киришади. Аммо бу ерда қайси реакция кўпроқ аҳамият касб этган механизмининг аниқ ифодаси ҳақида ва бошқа муҳим масалаларга оид аниқ бир маълумотларга эга эмасмиз. Илгариги маълумотларга ва ўтказилган математик моделлаларга кўра, ифлосланган стратосферада азот оксидлари озон ҳосил бўлишида муҳимдир, дейилганлыги эндиликда текширувларни талаб қилмоқда. Галогенуглеродларнинг парчаланиши натижасида ҳосил бўлган хлорни боғловчи метан устида ҳам айрим фикрлар мавжуд. Кейинги йилларда лабораторияларда ўтказилган тажрибалар булутлардаги муз бўлакчаларида ўтадиган гетероген реакцияларда азот оксидларининг фаол ўрни борлигини тасдиқлади.

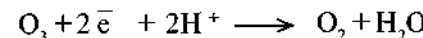
Баррат, Соломон ва бошқалар томонидан "Nature" журналида (1988) эълон қилинган мақолаларда озон ўпқонининг пайдо бўлиши механизмида хлор оксиди ( $\text{ClO}$ ) нинг димерланиши реакциясининг аҳамияти кўрсатилган. Кўйида Арктика тажрибаларига асосланиб ўпқон ҳосил бўлишида стратосферада қандай реакциялар содир бўлиши ифодалаб берилган;



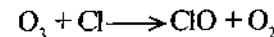
Реакция занжир механизмида борганилиги учун ҳам жуда кўп босқичда боради ва тўлиқ ўрганишни талаб қиласди.

Гидрат кислоталарида озоннинг парчаланиши радикал ва фотокимёвий реакциялар механизми билан боғлиқлиги ҳақида ҳам матъумотлар бор. Сувнинг фазовий ўтиши билан боғлиқ электр кимёвий реакциялар ҳам ўз ролини ўйнайди. Муз ёки гидрат кристалларининг вужудга келишида қаттиқ юзаларда электр зарядлари йигилади, бунинг натижасида вужудга келган потенциаллар фарқи 300 В гача боради. Озонни парчалашиб учун ҳаммаси бўлиб 2–2,5 В га тенг потенциаллар фарқи етарлидир. Фотокимёвий реакцияларда ҳам, электр кимёвий реакцияларда ҳам сувнинг фаза ўзгаришлари туфайли ўта фаол реагентлар ҳисобланган эркин электронлар, эркин радикаллар, ион радикаллар вужудга келади. Улар фақат юқори ҳароратдагина амалга ошиши мумкин бўлган термодинамик қаршиликни ёнгиги, қаттиқ совук шароитида ҳам реакцияни амалга оширади. Гидратларни сақловчи системаларда сувнинг фаза ўзгаришларида реакциянинг тез ўзгариши тажрибада исботланди.

Газ гидратларида фотокимёвий реакциялар самарали ўтади. Каттиқ фазалар нурлантирилганда фотокучиш ҳодисаси, жуда юқори кимёвий фаолликка эга бўлган эркин электрон ва радикаллар вужудга келади. Озон бўлган шароитда термодинамик қаршилик камайиб, реакция тезлиги өшади ва бу бошқа хил бириншиларга ҳам таъсир этади. Гидратларнинг ҳосил бўлишида хомашё шу жумладан, озон ҳам концентранади кейин фотолиз жараёнида янги юқори фаолликка эга бўлган реагентлар эркин электрон ва радикаллар, электронлар манбаи бўлган ион-радикаллар ҳосил бўлади. Уларнинг озон билан реакцияга киришиши қуйидаги оддий схема бўйича ўтади:



Бу реакциялар кислотали муҳитда ўтади. Бундан ташқари, қуйидаги реакциялар ҳам амалга ошиши мумкин:





Атомар ҳолдаги хлор билан водород ( $\text{HCl}$ ) фреонлари сувнинг фотолизи натижасида вужудга келади. Бу реакциялар лабораторияда синовдан ўтказилди. Бундан “газ гидратлари озон күшандаси” деган хulosани чиқариш мумкин.

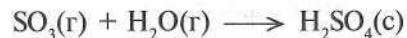
Агар В.П.Царев билан Р.П.Повилейколарнинг тахмини амалда тасдиқланса, озонни сақлаб қолишининг муҳим йўлларини ишлаб чиқиш мумкин бўлади. Бугунги кунда атмосферага чиқарип юборилаётган озон күшандалари бўлмиш фреонлар, азот-олтингугурт аралашмалар ва бошқа гидрат ҳосил қиливчиларни тезликда камайтириш керак. Стратосферада гидратлар ҳосил бўлишини олдини олишининг бирдан-бир йўли кўп валентли металларнинг тузлари - электролитлар, шу жумладан, газ гидратларини парчаловчи фторидларни сочиб юборишдир. Таъсир доираси юзлаб километрга етубчи системадан фойдаланиш ҳам газ гидратларини парчалашда муҳим аҳамиятга эга. Тезликда озон ўққонининг Арктика билан Антарктидалан бошқа ерларга тарқалишининг олдини олиш даркор. Бутун биосферани ўзгартириб юбориши мумкин бўлган жараённинг олди олинмаса, у ёмон оқибатларга олиб келиши мумкин.

Атмосферада олтингугурт бирикмалари ҳам учрайди. Улар вулқон газларидан ажралади, шунингдек, органик бирикмаларнинг бактериялар таъсирида чиришидан ҳосил бўлади. Океанларда ҳам олтингугурт диоксиди ҳосил бўлади. Атмосферада табиий равишида ҳосил бўлувчи олтингугурт бирикмалари микдори жуда оз, шу сабабли уларни ҳисобга олмаса ҳам бўлади. Аммо катта шаҳар ва саноат районларида олтингугурт бирикмалари микдорининг кўпайиб кетиши хавфли вазият туғдириши мумкин. Ҳавони заҳарловчи газ - олтингугурт диоксиди ( $\text{SO}_2$ ) ўткир ҳидли, сассиқ ва зарарли моддалардан биридир. Олтингугуртли рудалар кўйдирилганда (металл сульфиди оксидланади)  $\text{SO}_2$  микдори кўпайиб кетади:

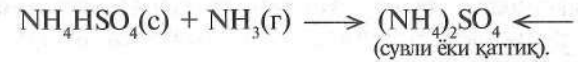
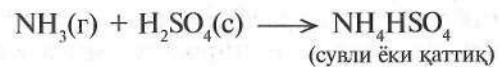


АҚШда олтингугуртли рудалар эритилганда ажралиб чиқаётган  $\text{O}_2$  нинг 8% и ҳавога ажралади. Ажралаётган  $\text{SO}_2$  нинг 80% и кўмир билан нефтнинг ёниши ҳисобига чиқади. АҚШ да қазиб олинадиган кўмир таркибида 8% гача (массаси

бўйича) олтингугурт борлиги ишни мураккаблаштиради. Шу сабабли АҚШ да атмосферага йилига 30 млн т  $\text{SO}_2$  чиқарип ташланмоқда. Бу модда катта моддий зарар қелтириши билан бир қаторда инсон соғлиғига ҳам зарар етказмоқда.  $\text{SO}_2$  гази  $\text{SO}_3$  гача оксидланганда унинг зарари янада ортади. Атмосферадаги майда заррачалар катализатор вазифасини ўтаганида бу жараён янада тезлашади. Ҳосил бўлган  $\text{SO}_3$  гази сув томчилари билан бирикиб, сульфат кислота ҳосил қиласи:



Скандинавия ва Шимолий Европа мамлакатларида “нордон ёмғир”нинг кўп ёғиши маълум. Ёмғир сувларида сульфат кислотанинг бўлиши кўлларда балиқларнинг камайиб кетишига, ва умуман, экологик занжирнинг бузилишига олиб келди. АҚШ да ёғувчи “нордон” ёмғирлар кўллар сувининг таркибини бузмоқда, металл иншоатларни коррозияга учратаяпти, хиёбон ва майдонлардаги санъат асарларини (ҳатто мармардан ясалган ҳайкалларни ҳам) ишдан чиқармоқда. Аммиак бор ерларда кислота-асос реакцияси амалга ошиб, аммоний гидросульфат  $\text{NH}_4(\text{HSO}_4)$  ёки аммоний сульфат  $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$  ҳосил қиласи:



Кўпгина саноат районлари осмонини қоплаб олувчи куюқ тутун юқорида қайд этилган тарзда ҳавода тарқалган аммоний сульфатdir.

Атмосферадаги  $\text{SO}_2$  ни йўқотишига доир жараёнларнинг йўқлиги ачинарли бир ҳолдир. Лекин бу муаммо ҳозирги даврнинг кечиктириб бўлмайдиган вазифаларидан бири эканлигини эсдан чиқармаслигимиз лозим.

Азот оксидларининг фотокимёвий смог (табиий туманнинг саноат чиқинди газлари, иситиш қурилмалари ва бошқалардан чиқувчи аралашмаларининг қўшилувидан ҳосил бўлган система) билан боғлиқлиги ўрганилган. Бу терминга АҚШдаги Лос-Анжелос шаҳри ҳолати сабаб бўлди. Ҳозир бундай

ёқимсиз ҳаво массаларига эга катта шаҳарлар сони тобора кўпайиб бораётганлиги маълум. Автомобиллар азот моноксиди ажратиб, атмосферани бузади. Ҳозир АҚШ да автомобиль 1 миль юрганда атмосферага 1 граммга яқин NO ёки NO<sub>2</sub> гази чиқариши аниқланган. 393 нм га тенг тўлқинли фотонлар таъсирида NO<sub>2</sub>, NO ва O га парчаланади:



Ҳосил бўлган атомар кислород турли реакцияларга, шу жумладан, билан реакцияга киришиб озон ҳосил қиласди. Озон O<sub>3</sub> ни NO<sub>2</sub> гача оксидлайди:



Ҳосил бўлган NO<sub>2</sub> ва O<sub>2</sub> лар автомобиль двигателининг ёнишидан ҳосил бўлувчи амиак, CO, CH<sub>4</sub>, C<sub>2</sub>H<sub>4</sub> олефинлар, ацетилен, альдегидлар ва SO<sub>2</sub> лар билан реакцияга киришиб турли моддаларни ҳосил қиласди. Булар смогнинг кучайишига олиб келади. Унинг миқдори шаҳарларда куннинг иккинчи ярмида, айниқса, кечкурун кўпайиши тажрибада аниқланган, бу инсон кўзига кунда кўриниб турган хавфли ҳодисадир.

Автомобиллардан ажralаётган газлар таркибида углерод моноксиди ҳам бор. У папирос тутунида ҳам анчагина миқдорда учрайди. Бу мудда инсон қонидаги гемоглобин билан барқарор комплекс ҳосил қилганлиги сабабли хавф туғдиради. Атмосферада CO миқдори кўпайган сари қоннинг организмга кислород етказиб бериш хусусияти камайиб боради. Бу инсоннинг фаол меҳнат фаолиятини сусайтиради, уни ланж қиласди, меҳнат унумдорлигини пасайтиради ва шу каби бошқа қатор афсусланарли ҳодисаларни келтириб чиқаради.

Углерод диоксиди билан сув буғи инфрақизил нурларни ютувчи атмосфера компонентлари ҳисобланади. Шу сабабли атмосферадаги углерод диоксиднинг миқдори планетамизнинг об-ҳаво шароитига таъсири этади. Кейинги ўн йилликларда кўмир, нефть, табиий газ ва бошқа минерал қазилма бойликларининг кўплаб ёндирилиши ҳисобига атмосферада CO<sub>2</sub> нинг миқдори бирмунча ортиб кетганлиги сезилмоқда. Ёқилғиларнинг бундай тезликда ёндирилишида қисқа вақт ичida планетамиз об-ҳавосида ўзгаришлар рўй бериши турган гап, деган фикрлар ўртага ташланмоқда.

Дунёдаги миллионлаб автомобиллардан ажralаётган газлар миқдорини камайтириш билан бу муаммоларни бирмунча ҳал қилиш мумкин, деган фикрлар ўртага ташланмоқда. Аммо бу чораларнинг кўрилиши жуда секинлик билан бораётганлиги кишиларни ташвишга солмоги лозимлиги кўриниб туриди.

## XXV. 1. ОЗОН ҚАТЛАМИНИ САҚЛАШ БЎЙИЧА ХАЛҚАРО ҲАМКОРЛИК

Озон қатламини сақлашда Бирлашган Миллатлар Ташкилоти (БМТ)нинг Атроф мухитни муҳофаза қилиш программаси (ЮНЕП) катта ўрин тутади.

Озон қатламини муҳофаза қилиш бўйича халқаро миқёсдаги ишлар 1974 йилда бошланди. Шу йил мазкур масала бўйича конвенцияга тайёргарлик кўрила бошланди. Конвенцияни тайёрлаш ва уларни қабул қилиш учун ўн бир йил вакт кетди, ниҳоят 1985 йилда қабул қилинди. “Озон қатламини муҳофаза қилиш бўйича Вена конвенцияси” бу борада дастлабки қадам бўлди. 1988 йилнинг ўрталарига қадар конвенцияни дунёнинг 27 мамлакати ва Европа Иқтисодий Юшмаси имзолади. 18 мамлакат, шу жумладан, МДҲ билан Украина ҳам уни тасдиқлади. Конвенция дунё бўйича хлорфтоглеродлар ишлаб чиқариш, қўллаш ва чиқариб юборишни текшириб туриш ҳақидаги протокол резолюциясини қабул қилди. Хлорфтоглеродлар бўйича экспертлар ишчи гурӯҳи (Вена гурӯҳи) тузилди. 1987 йилнинг сентябринда Монреальда 56 мамлакатнинг вакиллари иштирокида Халқаро конференция ўтказилди. Конференция аэрозоллар, совутгич қурилмалари ва бошқа мақсадларда қўлланилаётган хлор-фтоглеродларнинг ярмисини қисқартириш ҳақида қабул қилди ва протокол тайёрлади. Озон қатламига таъсири этадиган маҳсулотларнинг учдан икки қисмини ишлаб чиқарадиган мамлакатлар протоколни тасдиқладилар. Шунга асосан 1-жадвалдаги 1 группага кирувчи маҳсулотлар ишлаб чиқариш ва уни қўллаш 1986 йилдагидан ошиб кетмаслиги таъкидланди. 1 группага кирувчи маҳсулотлар ишлаб чиқариш 1993 йилга келиб 20 фоизга камайтирилиши талаб қилинди. Монреаль ва Венада қабул қилинган халқаро муҳим қарорларни дунё олимлари сидқидилдан кутиб олдилар. Италия, Япония, МДҲ ва бошқа мамлакат вакиллари озон қатламини бузувчи моддаларни

ишлиб чиқаришни камайтириш ва уларни заарсизлари билан алмаштириш ҳақида фикр юритдилар ҳамда бу масалани ҳал қилишда халқаро кучларни бирлаштириш зарурлигини уқтиридилар. Германия, АҚШ, Франция ва Швециянинг ҳамкорликда яратган ЧЕОПС лойиҳаси ҳам бу борада илк қадам бўлди. Ушбу лойиҳанинг асосий мақсади Арктиканинг Шпицберген атрофидаги озон қатламини текшириш ва назорат қилиб туришдир. Тажрибалар АҚШ нинг 1987 йили Чилининг Пунта Дренасида олиб борган илмий кузатувлари асосида ўтказилди. Тажрибаларда НАСАнинг стратосферада уча оладиган ва заррачаларни аниқлашга мосланган лазерли қурилма ҳамда массспектрометр билан жиҳозланган тезучар тайёраларидан фойдаланилди. Франция билан Германия лабораториялари ҳажми 35–100 минг куб метрли 5 та аэростат ажратди. Буларнинг ҳар бирида 28 километр баландликда таҳлил учун намуна олувчи жиҳозлар ўрнатилган бўлиб, кейин парашютлар ёрдамида ерга олиб тушилади. Олимлар Арктика устидаги озон ўпқонининг пайдо бўлиши Антарктиданни сингарими ёки ўзгачами деган саволга жавоб излаш мақсадида мана шундай ишларни бошлаб юбордилар.

1987 йилнинг октябрида Буюк Британиянинг Антарктидадаги Холли Бей станциясида стратосферанинг озон миқдори ўлчаниб, Добсон бирлиги 125 га тенглиги аниқланди. Бу бирлик 1985 йили 150, 1984 йили 190, 1979 йили эса 273 га тенг деб қайд этилади. Ўтган йиллар ичида озон миқдори икки баравар камайганлиги тажрибаларда аниқланди. Озон тешиги пайдо бўлганлиги маълум бўлди. Озон тешиги 10 миллион  $\text{km}^2$  майдонин эгаллаган эди. Бундай тешик 1988 йилнинг дастлабки икки ойи давомида Шимолий қутбда ҳам кузатилган саксонинчи йиллар ўргаларида МДҲ олимлари озон қатламини ўлчаб турган стансиялар матъумотларини компьютерларда анализ қилиб Москва, Киев, собиқ Ленинград (ҳозирги Санкт-Петербург), Ярославль каби йирик шаҳарлар устида ҳам 50 га яқин майда ҳамда қисқа даврли озон тешиклари пайдо бўлиб ўтганлигини қайд қилдилар. Ультрабинафаша нурлар кўпайгандан ердаги энг майда жонзотлар ҳам зарар кўриши мумкинлиги исботланган. Озон ҳужайра ядроши—хроматинни парчалайди, оқсилининг бўлиниши ва кўпайшини тўхтатади.

Қисқа тўлқинли ультрабинафаша нурланиш одамларда дезоксири бонуклеин кислота (ДНК) ни — наслий кодни

бузади, ҳатто ўлимга ҳам олиб бориши мумкин. Тўлқин узунлиги 255–265 нм атрофидаги нурланишда хавфли вазият туғилади.

Озон қатлами камайган сари, стратосфера совий бошлайди. Ер юзаси ва ҳаво исиб кетади. Бу ҳолатни карбонат ангидриди ( $\text{CO}_2$ ) туфайли вужудга келувчи “парник самарааси”нинг зарарли таъсирига солиштириш мумкин.

Ўзбекистон Республикаси Вазирлар Маҳкамасининг 2000 йил 24 январда қабул қиласан “Озон қаватини ҳимоя қилиш соҳасидаги шартномалар бўйича Ўзбекистон Республикасининг халқаро мажбуриятларини бажариш чора тадбирлари тўғрисида”ги қарори Вена конвенцияси ва Монреал протоколини кўллаб-куватловчи давлат ҳужжати бўлиб мамлакатимиз экологиясини яхшилашга қаратилган муҳим ҳужжатлардан бири бўлиб хизмат қиласади.

1989 йилнинг 1 январида озонни ҳимоя ҳилиш бўйича қабул қиласан Халқаро Монреал протоколи кучга кириб, озонни бузувчи моддалар ишлиб чиқаришни 10 йил ичида камиди 50 фоизга камайтириш кўзда тутилди. АҚШ, Канада, Норвегия, Янги Зеландия, Мексика, Швеция, Миср сингари мамлакатлар бу халқаро шартномани тасдиқладилар.

1990 йилнинг июнида Лондонда ўтказилган бир ҳафталиқ йигилишда дунёнинг 70 мамлакатидан келган олимлар озон қатламини кемирувчи кимёвий моддаларни камайтириш бўйича халқаро миқёсда келишиб олдилар. Тузилган протокол шартномасига кўра қабул қиласан қарорларни бажариш қатъий талаб қилинади. Шунга кўра 2000 йилгача хлорфоруглеродлар (фреонлар, хладагентлар) ишлиб чиқаришни камиди 50 фоизга камайтириш ва улардан фойдаланишини ҳам шунча миқдорда озайтириш кўзда тутилди.

Экологик вазиятни яхшилаш мақсадида Нью-Йоркда 1984 йили муниципалитет (маҳаллий ўз-ўзини идора қилиш органи) томонидан экологик полиция ташкил қилинди. Бундай хайрли иш зоро бошқа мамлакатларда, шу жумладан, бизнинг мамлакатимизда ҳам ташкил қилинса яхши бўлур эди. Экологик полиция шаҳарни ҳар хил зарарли чиқиндилар билан ифлослантирувчи шахсларни, завод ва корхоналарни излаб топади, айборларни жазолайди ҳамда жарима солади. Об-ҳавоийн бузилишини назорат қилиш, сувларни ифлослантирмаслик ва тозаликни нормада сақлаб тўриш ҳам полиция ходими зиммасига юкланган. Экологик полиция

ходимлари маҳсус кийим-кечак, респиратор, қўлқоп, тўпшонча ва бошқа зарур анжомлар билан таъминланган бўлади.

**Оқава сувларни тозалаш йўллари.** Академик И.В.Петрянов табиатнинг буюк инъомларидан бири бўлган сувни улуғлаб, ўзининг унга бағишиланган маҳсус китобини “Дунёдаги энг ажойиб модда” деб атагани бежиз эмас, албатта. Бу олим сув ва табиат бойликларини тоза тутиш, улардан рационал фойдаланиш ва келажак авлод учун сақлаш соҳасида катта ишлар қилаётган йирик мутахассисдир. И. В. Петрянов сувни эъзозлаш зарур дейди, инсоният ва жонзорлар сув билан ҳаёт эканлигини таъкидлайди. Аммо дунёнинг ҳамма ерида сувга эътибор билан қараляптими, у эъзозланяптими? Афсуски, ундей эмас.

Ҳозирги вақтда “оқава сувлар” атамаси кўп корхона ва саноат бирлашмаларида тез-тез тилга олинадиган бўлиб қолди. Бунинг боиси корхоналардан оқиб чиқаётган сувлар ифлосланиши билан бир қаторда ўзида қўпгина қимматли компонентларни ҳам оқизиб кетмоқда. Оқава сувлар таркибидағи заҳарли ва зарарли моддалар дунё океанини булғаяпти. Сувлардаги кислота, ишқор, кўргошин, мис, симоб, молибден, рух ва шу каби бошқа металларчи? Йилига корхоналар ҳисобидан сувга оқиб кетаётган минг-минг тонналаб қимматли металлар билан бир қаторда табиат инъоми – сув таркибининг ҳам ўзгариб бораётганлигини ҳисобга олмоқ зарур.

Мамлакатимизда бу масалаларга катта аҳамият берилмоқда. Жумладан, йирик кимё корхоналарида оқава сувлардан туз, металл, кислота, ишқор ва бошқа моддаларни тутиб қолувчи фильтрлар, каталитик мосламалар, аппарат, ёндириш печлари ишга туширилди. Метанол ва гликолларни ушлаб қолувчи қурилмалар ишга тушиши билан сув ҳавзалари зарарли моддалар таъсиридан халос бўлди.

Кимё саноатида сув кўп ишлатилиши маълум. Шу сабабли кейинги йилларда кам сув ишлатувчи технологик жараёнларни ишга солиш, оқава сувларни тоза сақлаган ҳолда улардан кўп циклларда фойдаланиш йўллари ишлаб чиқилди. Оқава сувлар алоҳида механик ва кимёвий тозалашдан ўтиб, биологик иншоотларга ва сўнгра адсорбцион тозалаш колонналарига юборилади. Оқава сувлардан ош тузи, цемент шихтаси компонентлари ва бошқа маҳсулотлар олинмоқда. Бу ишлар корхонага йилига уч млн сўм иқтисодий самара бераяпти.

Оқава сувларни кальций ва магний карбонатлар, алюминий ва темир гидроксидлар ёрдамида тозалаш йўл-

ларидан саноат миқёсида фойдаланилмоқда. Бу борада кремний (IV) - оксид, алюминий оксид ва цементлар ҳам кенг ишлатилмоқда. Шўр сувлардан чучук сув олишида оқава сувлардан турли металларни ажратиб олишида ва бошқа мақсадларда ионитлар ҳам қўлланилмоқда. Денгиз ва дарё сувларини нефтдан, мой ва шу каби бошқа маҳсулотлардан тозалашда ҳам юқорида айтилган усуллардан фойдаланилади.

Кимё корхоналаридан осмонга кўтариладиган газлар таркибидаги CO, CO<sub>2</sub>, SO<sub>2</sub>, кўргошин - рух ҳамда мишъяк чанги ва бошқалар атмосферани ифлослантиради. Ҳозирги замон техникаси ана шу зарарли аралашма ва чангларни тўлиқ тутиб қолиб, уларни фойдали ишлар учун қўллашга қурби етади. Яратилган адсорбцион колонналар, фильтр ва турли ютгичлар ҳавони тоза сақлаш имконини яратади. Ҳозирги кунда атмосферага кўтарилаётган газларнинг 70% дан кўпи ушлаб қолинмоқда. Бундан буён атмосферани ифлослантирувчи чиқинди газлар миқдори йил сайин камайиб бораверади. Ташкил этилган янги бошқарма, лаборатория ва бўлимлар атроф муҳитни муҳофаза қилиш бўйича илмий-координация ишлари, лойиҳа ва шу каби бошқа муҳим вазифаларни амалга ошириш билан шуғулланадилар. Ҳар бир корхона ва бирлашма ўзида шундай ишлар билан шуғулланувчи бўлим ёки группага эга бўлиши керак.

Республикамизда атроф муҳитни муҳофаза қилиш борасида диққатга сазовор ишлар қилинапти. Табиатни муҳофаза қилиш вилоят бўлимлари кўп соҳалар бўйича назорат ишларини олиб бормоқда. Оқава сувлардан металлларни ажратиб оловччи янги ионитлар синтез қилинмоқда, сорбентлар синовдан ўтаяпти, янги мосламалар ишга солинапти. Оқава сувлардан хром ва рухни ажратиб олиш схемаси ишлаб чиқилди. “Навоийазот” ишлаб чиқариш бирлашмасида келажакда оқава сувлар ҳажми суткасига 4000 м<sup>3</sup> га етади. Бундай катта миқордаги сувни тозалаб, ундан қайта фойдаланиш ва ажратиб олинувчи маҳсулотлардан фойдаланиш кўзда тутилади. Бу янгилик ҳозирги кунларда амалга оширилмоқда.

Цемент, оҳактош, ғишт ва бошқа қурилиш материаллари корхоналарида ҳам печлардан ажралиб чиқадиган газ ҳамда чангларни атмосферага чиқармаслик бўйича диққатга сазовор ишлар қилинмоқда.

Чиқитсиз технология деганда корхонада ишлаб чиқарилаётган маҳсулотларнинг ҳаммаси халқ ҳўжалигининг турли соҳаларида қўлланилади, деган маънени англамоқ керак. Реакторлардан ажралган чиқинди қайта ишланиб, керакли маҳсулотга айлантирадиган технология чиқиндисиз ҳисобланади. Кўқон мой комбинатида илгари чиқинди ҳисобланган данак, узум ва помидор уругларидан энди косметика ҳамда фармацевтика учун қимматли маҳсулотлар олинаётганлигини қайд этиш керак. Данак пўстлоқларидан моторларни тозалашда фойдаланилмоқда.

Нефтни қайта ишлаш корхоналарида ҳам чиқитсиз технология амалга оширилган. Нефтдан олинувчи барча маҳсулотлар халқ ҳўжалигининг турли соҳаларида қўлланилаётганлиги ҳаммамизга маълум. Нефтнинг чиқиндиси бўлган асфальт ва битумлар ҳам ҳозир ўта зарур маҳсулотга айланди.

Олмалиқ, Навоий ва Чирчиқдаги кимё корхоналарида экология масалаларига катта аҳамият берилмоқда. Келажакда нафақат мазкур корхоналар, балки республикаиздаги барча заводлар, ишлаб чиқариш бирлашмалари, каттаю кичик фирмалар чиқиндисиз технологияга ўтказилмоқда ишлаб чиқарилётган маҳсулот ва буюмлар ҳам жаҳон андозалари даражасига келтирилмоқда.

#### ФОЙДАЛАНИЛГАН АДАБИЁТЛАР

1. Н.С. Ахметов. “Общая и неорганическая химия”, “Высшая школа”, М., 1998.
2. М.Х. Карапетьянц, С.И. Дракин. “Строение вещества”, “Высшая школа”, М., 1978.
3. Р. Дикерсон, Г. Грэй, Дж. Хейт. “Основные законы химии”, “Мир”, 1982.
4. Т.Браун, Г.Ю. Лемей. “Химия в центре наук”, “Мир”, М., 1983.
5. М.Х. Карапетьянц, С.И. Дракин. “Общая и неорганическая химия”, “Химия” М., 1981.
6. Қ. Аҳмеров, А. Жалилов, А. Исмоилов. “Умумий ва анорганик кимё”. Тошкент. “Ўқитувчи”, 1988.

#### МУНДАРИЖА

Сўз боши .....	3
Кириш .....	5
<b>I боб. Умумий кимё .....</b>	<b>9</b>
I.1. Ўлчовлар ва бирликларнинг метрик системаси .....	9
I.2. Атом-молекуляр таълимот .....	13
I.3. Кимёвий элемент .....	15
I.4. Тоза модда ва аралашмалар .....	16
I.5. Анорганик бирикмалар номенклатураси .....	18
<b>II боб Атом тузилиши .....</b>	<b>21</b>
II.1. Атомлар .....	21
II.2. Авогадро сони .....	21
II.3. Атом массаси ва унинг ўлчами .....	25
II.4. Атомнинг тузилиши .....	27
II.5. Атом спектрлари .....	29
II.6. Атом тузилиши назарияларининг ривожлантирилиши .....	37
II.7. Заррачаларнинг тўлқин ҳусусиятлари .....	41
II.8. Масса билан энергия орасидаги боғланиш қонуниятлари .....	43
II.9. Квант механикаси. Шредингер тентгламаси .....	50
II.10. Водород атомининг тузилишини квант-механик назария асосида тушунтириш .....	54
II.11. Атом электронларининг квант сони .....	61
II.12. Ионланиши энергияси ва электронга мойиллик .....	73
<b>III боб. Д. И. Менделеевнинг даврий қонуни ва элементлар даврий системаси .....</b>	<b>79</b>
III.1. Даврий қонун ва унинг замонавий талқини .....	79
III.2. Даврий системанинг тузилиши .....	81
III.3. Атом тузилиши ва элементларнинг даврий системаси .....	84
<b>IV боб. Молекулалар тузилиши ва кимёвий боғланиш .....</b>	<b>92</b>
IV.1. Молекулалар, ионлар, эркин радикаллар .....	92
IV.2. Кимёвий боғланиш ва валентлик ҳақиқати тасаввурлар .....	93
IV.3. Кимёвий тузилиши назарияси .....	95
IV.4. Кимёвий боғланиш .....	99
IV.5. Кимёвий боғланишнинг асосий ҳусусиятлари .....	101
IV.6. Ион боғланиш .....	113
IV.7. Ковалент боғланиш .....	116
IV.8. Атомларда валентлик ҳолатлари ва максимал ковалентлик .....	121
IV.9. Ковалент боғланишнинг донор-акцептор механизми .....	124
IV.10. Ковалент боғланиш ҳусусиятлари .....	126
IV.11. Молекулаларнинг орбиталлар усули .....	131
IV.12. Молекулаларнинг диполь моменти .....	139
IV.13. Молекулаларро таъсир кучлари .....	140
IV.14. Ионларнинг кутбланиши .....	146
IV.15. Водород боғланиш .....	148
<b>V боб. Кимёвий термодинамика .....</b>	<b>153</b>
<b>V1. Ёниш реакциясининг иссиқлик эффекти .....</b>	<b>162</b>

<b>VI боб. Кимёвий реакциялар кинетикаси ва кимёвий мувозанат ....</b>	<b>172</b>
VI.1. Формал кинетика .....	172
VI.2. Кимёвий реакциялар тезлиги .....	173
VI.3. Реакция тезлигининг концентрацияга боғлиқлиги .....	175
VI.4. Реакция тезлигига температуранинг тасири .....	177
VI.5. Кимёвий реакция тезлигига эритувчининг тасири .....	179
VI.6. Оддий ва мураккаб реакциялар .....	181
VI.7. Кимёвий реакциялар тартиби .....	184
VI.8. Катализ .....	185
VI.9. Кимёвий мувозанат .....	187
<b>VII боб. Эритмалар .....</b>	<b>201</b>
VII.1. Эритмаларнинг умумий хоссалари. Концентрацияни ифодалаш усуллари .....	201
VII.2. Эрүвчалик .....	203
VII.3. Осмотик босим .....	205
VII.4. Тўйинган буг босими .....	207
VII.5. Кислота ва асос назариялари .....	208
VII.6. Гидролиз .....	213
<b>VIII боб. Электрокимёвий жараёнлар .....</b>	<b>219</b>
VIII.1. Оксидланиш-қайтарилиш реакциялари .....	219
VIII.2. Оксидланиш даражаси .....	220
VIII.3. Оксидланиш-қайтарилиш реакцияларининг турлари .....	223
VIII.4. Оксидланиш-қайтарилиш реакциялари тенгламаларини тушиш .....	224
VIII.5. Гальваник элементлар .....	228
VIII.6. Электролиз жараёнлари .....	235
<b>IX боб. Координацион бирикмалар .....</b>	<b>246</b>
IX.1. Комплекс бирикмаларнинг тузилиши .....	246
IX.2. Хелатлар ва уларнинг биологик системалардаги роли .....	248
IX.3. Комплекс бирикмалар номенклатураси ва изомерияси .....	251
IX.4. Комплекс бирикмаларнинг барқарорлиги ва улардаги боғланиш табиати .....	253
IX.5. Кристалл майдон назарияси .....	258
<b>X боб. Элементларнинг умумий хоссалари ва уларнинг асосий бирикмалари. S-элементлар .....</b>	<b>263</b>
X.1. Биринчи группа асосий группачаси элементларининг умумий хоссалари .....	263
X.2. Иккинчи группа асосий группачаси элементларининг умумий тавсифи .....	270
X.3. Учинчи группа асосий группачаси элементларининг умумий тавсифи .....	283
X.4. Галлий группачаси элементлари .....	291
<b>XI боб. Углерод кимёси .....</b>	<b>293</b>
<b>XII боб. Кремний ва унинг бирикмалари .....</b>	<b>312</b>
<b>XIII боб. Германий, қалай, қўргончи .....</b>	<b>324</b>

<b>XIV боб. Азот группачаси элементларининг умумий тавсифи .....</b>	<b>329</b>
XIV.1. Азот .....	329
XIV.2. Фосфор .....	339
XIV.3. Мишъяқ, суръма, висмут элементларининг умумий хоссалари .....	344
<b>XV боб. Даврий системанинг VI группа асосий группачаси элементлари .....</b>	<b>350</b>
XV.1.Кислород .....	350
XV.2.Олтингутурт .....	361
XV.3.Селен, теллур, полоний .....	372
<b>XVI боб. Водород ва унинг хоссалари .....</b>	<b>376</b>
<b>XVII боб. Еттинчи группа асосий группачаси элементларининг умумий тавсифи .....</b>	<b>380</b>
XVII.1. Галогенларнинг водородли бирикмалари .....	384
XVII.2. Галогенларнинг кислородли бирикмалари .....	387
<b>XVIII боб. d -элементлар .....</b>	<b>394</b>
XVIII.1. Кўшимча группача элементларининг умумий тавсифи .....	394
XVIII.2. Скандий группачаси .....	396
XVIII.3. Титан группачаси .....	397
XVIII.4. Ванадий группачаси .....	399
<b>XIX боб. Хром группачаси элементларининг умумий тавсифи .....</b>	<b>403</b>
<b>XX боб. Марганец группачаси элементларининг умумий тавсифи ..</b>	<b>408</b>
<b>XXI боб. Темир группачаси элементларининг умумий тавсифи .....</b>	<b>414</b>
XXI.1. Платина оиласи элементларининг умумий тавсифи .....	418
<b>XXII боб. Мис группачаси элементларининг умумий тавсифи .....</b>	<b>423</b>
<b>XXIII боб. Рух группачаси элементларининг умумий тавсифи .....</b>	<b>427</b>
<b>XXIV боб. f - элементлар .....</b>	<b>438</b>
XXIV.1.Лантаноидлар (Лантанидлар) .....	438
XXIV.2.Актиноидлар (Актинидлар) .....	441
<b>XXV боб. Анорганик кимё ва экология .....</b>	<b>444</b>
XXVI.1.Озон қатламини саклаш бўйича халқаро ҳамкорлик .....	455
Фойдаланилган адабиётлар .....	460

**Қ. Аҳмеров, А. Жалилов, Р. Сайфутдинов.**  
**УМУМИЙ ВА АНОРГАНИК КИМЁ**

*Олий ўқув юртлари талабалари  
учун дарслик*

Бадиий редактор *Ў. Салихов*  
Техник мухаррир *Т. Харитонова*

*Мусаҳҳих, М. Раҳимбекова*

Компьютерда ҳарф терувчилар ва саҳифаловчилар  
*Б. Б. Эсанов, М. Т. Ким, И. В. Гончарова.*

Теришга берилди 26.03.03. Босишга руҳсат этилди 20.05.03.

Бичими 84/108 1/<sub>32</sub> оғсет босма усулида босилди.

Шартли босма т.24,36. Нашр т.20,22. Нусхаси 2000. Буюргма № 90.

“Ўзбекистон” нашриёти, 700129, Тошкент, Навоий кўчаси, 30.  
Нашр № 170-2001

Ўзбекистон Матбуот ва ахборот агентлигининг 1- босмахонасида  
босилди. Тошкент, Сабон 1-берк кўча 2-уй. 2003.