

एकक

7

p-ब्लॉक के तत्व

उद्देश्य

इस एकक के अध्ययन के पश्चात् आप —

- 15, 16, 17 और 18 वर्ग के तत्वों के रसायन में सामान्य प्रवृत्तियों के महत्व को समझ सकेंगे;
- डाइनाइट्रोजन और फॉस्फोरस तथा उनके कुछ महत्वपूर्ण यौगिकों के संश्लेषण, गुणों और उपयोगों के बारे में सीख सकेंगे;
- डाइ ऑक्सीजन और ओज़ोन के संश्लेषण, गुण और उपयोग तथा कुछ सामान्य ऑक्साइडों के रसायन का वर्णन कर सकेंगे;
- सल्फर के अपररूपों, इसके महत्वपूर्ण यौगिकों के रसायन तथा इसके ऑक्सोअम्लों की संरचना के बारे में जान सकेंगे;
- क्लोरीन और हाइड्रोक्लोरिक अम्ल के संश्लेषण, गुणों तथा उपयोगों का वर्णन कर सकेंगे;
- अंतर्राहैलोजनों के रसायन तथा हैलोजनों के ऑक्सोअम्लों की संरचना के बारे में जान सकेंगे;
- उत्कृष्ट गैसों के उपयोग बता सकेंगे;
- दैनिक जीवन में इन तत्वों और इनके यौगिकों के महत्व को समझ सकेंगे।

“रसायन में विविधता *p*-ब्लॉक तत्वों की स्पष्ट पहचान है जो उनकी अपने एवं *s*-, *d*- व *f*- ब्लॉक तत्वों के साथ अभिक्रिया करने की प्रवृत्ति से स्पष्ट है।”

कक्षा XI में आप जान चुके हैं कि *p* ब्लॉक के तत्व आवर्त सारणी के वर्ग 13 से 18 में रखे गए हैं। इनके संयोजकता कोश का इलेक्ट्रॉनिक विन्यास ns^2np^{1-6} (हीलियम, He, के अतिरिक्त, विन्यास $1s^2$) है, *p*-ब्लॉक के तत्वों के गुण अन्य तत्वों की ही भाँति परमाणवीय आकारों, आयनन एवं लवण्यता, इलेक्ट्रॉन लब्धि एवं लवण्यता विद्युतऋणात्मकता से बहुत अधिक प्रभावित होते हैं। द्वितीय आवर्त में *d*-कक्षकों की अनुपस्थिति तथा भारी तत्वों में *d* या *d* और *f*-कक्षकों (तृतीय आवर्त एवं उसके पश्चात्वर्ती) की उपस्थिति का तत्वों के गुणों पर सार्थक प्रभाव होता है। इसके अतिरिक्त तीनों प्रकार के तत्वों— धातु, उपधातु तथा अधातु की उपस्थिति इनके रसायन को विविधता प्रदान करती है।

आवर्त सारणी के *p*-ब्लॉक के वर्ग 13 व 14 के तत्वों के रसायन का कक्षा XI में अध्ययन करने के पश्चात् इस एकक में आप इसके बाद के वर्गों के तत्वों के रसायन के बारे में पढ़ेंगे।

वर्ग 15 में तत्व, नाइट्रोजन, फॉस्फोरस, आर्सेनिक ऐन्टिमनी तथा बिस्मथ सम्मिलित हैं। जैसे-जैसे हम वर्ग में नीचे की ओर बढ़ते हैं, अधात्विक गुण, उपधात्विक गुणों से होते हुए धात्विक गुणों में परिवर्तित हो जाते हैं। नाइट्रोजन तथा फॉस्फोरस अधातुएं, आर्सेनिक तथा ऐन्टिमनी उपधातुएं तथा बिस्मथ एक धातु है।

वायुमंडल में आण्विक नाइट्रोजन का आयतन 78% है। भूपर्फटी के खनिजों में यह सोडियम नाइट्रेट (चिली साल्टपीटर या चिली शोरा) तथा पोटैशियम नाइट्रेट (इंडियन साल्टपीटर) के रूप में पाया जाता है। जीवों और वनस्पतियों में यह प्रोटीन के रूप में पाया जाता है। फॉस्फोरस ऐपेटाइट वर्ग के खनिजों

7.1 वर्ग 15 के तत्व

7.1.1 उपलब्धता

$\text{Ca}_9(\text{PO}_4)_6 \cdot \text{CaX}_2$ ($\text{X} = \text{F}, \text{Cl}$ अथवा OH), (उदाहरण— फ्लुओरोऐपेटाइट $\text{Ca}_9(\text{PO}_4)_6 \cdot \text{CaF}_2$) में मिलता है, जो कि फॉस्फेट चट्टानों के मुख्य घटक होते हैं। फॉस्फोरस प्राणियों एवं पादप पदार्थों का आवश्यक अवयव होता है। यह अस्थियों तथा अन्य जीवित कोशिकाओं में उपस्थित होता है। फॉस्फोप्रोटीन दूध तथा अंडों में उपस्थित होते हैं। आर्सेनिक, ऐन्टिमनी तथा बिस्मथ मुख्यतः सल्फाइड खनिजों के रूप में पाए जाते हैं।

इस वर्ग के तत्वों के महत्वपूर्ण परमाणिक तथा भौतिक गुण उनके इलेक्ट्रॉनिक विन्यास के साथ सारणी 7.1 में दिए गए हैं। इस वर्ग के कुछ परमाणिक, भौतिक और रासायनिक गुणों की प्रवृत्तियों की चर्चा नीचे की गई है।

सारणी 7.1— वर्ग 15 के तत्वों के परमाणिक तथा भौतिक गुण

गुण	N	P	As	Sb	Bi
परमाणु क्रमांक	7	15	33	51	83
परमाणिक द्रव्यमान/g mol ⁻¹	14.01	30.97	74.92	121.75	208.98
इलेक्ट्रॉनिक विन्यास	[He]2s ² 2p ³	[Ne]3s ² 3p ³	[Ar]3d ¹⁰ 4s ² 4p ³	[Kr]4d ¹⁰ 5s ² 5p ³	[Xe]4f ¹⁴ 5d ¹⁰ 6s ² 6p ³
आयनन एन्थैल्पी ($\Delta_i H$)/(kJ mol ⁻¹)	I II III	1402 2856 4577	1012 1903 2910	947 1798 2736	834 1595 2443
विद्युत ऋणात्मकता	3.0	2.1	2.0	1.9	1.9
सहसंयोजक त्रिज्या/pm ^a	70	110	121	141	148
आयनी त्रिज्या/pm	171 ^b	212 ^b	222 ^b	76 ^c	103 ^c
गलनांक/K	63*	317 ^d	1089 ^e	904	544
क्वथनांक/K	77.2*	554 ^d	888 ^f	1860	1837
घनत्व/[g cm ⁻³ (298 K)]	0.879 ^g	1.823	5.778 ^h	6.697	9.808

^a E^{III} एकल बंध (E = तत्व); ^b E^{3-} ; ^c E^{3+} ; ^d श्वेत फॉस्फोरस ^e धूसर 38.6 atm पर; ^f उर्ध्वपातन ताप ^g 63 K पर ^h धूसर α - रूप * आणिक N_2

7.1.2 इलेक्ट्रॉनिक विन्यास

इन तत्वों का संयोजकता कोश इलेक्ट्रॉनिक विन्यास, $ns^2 np^3$ होता है। इन तत्वों के s कक्षक पूर्णतया भरे होते हैं तथा p कक्षक अर्धभरित होते हैं, जो इनके इलेक्ट्रॉनिक विन्यास को अतिरिक्त स्थायित्व प्रदान करते हैं।

7.1.3 परमाणु एवं आयनी त्रिज्या

वर्ग में नीचे की ओर बढ़ने पर सहसंयोजक तथा आयनी (किसी एक विशेष अवस्था में) त्रिज्याओं के आकार में वृद्धि होती है। N से P तक सहसंयोजक त्रिज्या में विचारणीय वृद्धि होती है। हालाँकि, As से Bi तक सहसंयोजक त्रिज्या में बहुत कम वृद्धि प्रेक्षित की जाती है। यह भारी सदस्यों में पूर्ण भरे d और / या f कक्षकों की उपस्थिति के कारण है।

7.1.4 आयनन एन्थैल्पी

वर्ग में नीचे की ओर बढ़ने पर आयनन एन्थैल्पी परमाणिक आकार में लगातार वृद्धि के कारण घटती है। अर्धभरित p -कक्षीय इलेक्ट्रॉनिक विन्यास के अतिरिक्त स्थायित्व एवं छोटे आकार

के कारण संगत आर्वतों में वर्ग संख्या 15 के तत्वों की आयनन एन्थैल्पी वर्ग 14 के तत्वों की अपेक्षा बहुत अधिक होती है। विभिन्न आयनन एन्थैल्पियों का आपेक्षित क्रम निम्नलिखित है— $\Delta_t H_1 < \Delta_t H_2 < \Delta_t H_3$ (सारणी 7.1)

7.1.5 विद्युतऋणात्मकता

7.1.6 भौतिक गुण

7.1.7 रासायनिक गुण

सामान्यतः: वर्ग में नीचे की ओर जाने पर परमाणिक आकार में वृद्धि के साथ विद्युतऋणात्मकता का मान घटता है हालाँकि भारी तत्वों में यह अंतर बहुत अधिक नहीं है।

इस वर्ग के सभी तत्व बहुपरमाणुक हैं। डाइनाइट्रोजन एक द्विपरमाणुक गैस है जबकि अन्य सभी ठोस हैं। वर्ग में नीचे की ओर जाने पर धात्विक गुण बढ़ता है। नाइट्रोजन तथा फॉस्फोरस अधातु हैं, आर्सेनिक और ऐन्टिमनी उपधातु हैं तथा बिस्मथ धातु है। ऐसा आयनन एन्थैल्पी में कमी तथा परमाणिक आकार में वृद्धि के कारण है। सामान्यतया वर्ग में ऊपर से नीचे की ओर जाने पर क्वथनांक में वृद्धि होती है, परंतु गलनांक, आर्सेनिक तक बढ़ते हैं और उसके बाद बिस्मथ तक घटते हैं। नाइट्रोजन के अलावा सभी तत्व अपररूपता प्रदर्शित करते हैं।

ऑक्सीकरण अवस्थाएं तथा इनकी क्रियाशीलता में पाई जाने वाली प्रवृत्तियाँ

इन तत्वों की सामान्य ऑक्सीकरण अवस्थाएं $-3, +3$ तथा $+5$ हैं। आकार तथा धातु लक्षणों में वृद्धि के कारण वर्ग में नीचे की ओर जाने पर -3 ऑक्सीकरण अवस्था प्रदर्शित करने की प्रवृत्ति घटती है। वास्तव में वर्ग का अंतिम सदस्य, बिस्मथ -3 ऑक्सीकरण अवस्था में शायद ही कोई यौगिक बनाता हो। वर्ग में नीचे की ओर जाने पर $+5$ ऑक्सीकरण अवस्था का स्थायित्व घटता है। बिस्मथ (V) का एकमात्र अभिलक्षणिक यौगिक BiF_5 है। वर्ग में नीचे की ओर $+5$ ऑक्सीकरण अवस्था के स्थायित्व में कमी तथा $+3$ ऑक्सीकरण अवस्था (अक्रिय युगल प्रभाव के कारण) के स्थायित्व में वृद्धि होती है। ऑक्सीजन के साथ अभिक्रिया करने पर नाइट्रोजन $+1, +2, +4$ ऑक्सीकरण अवस्थाएं भी प्रदर्शित करती हैं। फॉस्फोरस भी कुछ ऑक्सो अम्लों में, $+1$ तथा $+4$ ऑक्सीकरण अवस्थाएं प्रदर्शित करता है।

नाइट्रोजन की $+1$ से $+4$ तक सभी ऑक्सीकरण अवस्थाओं की प्रवृत्ति अम्ल विलयन में असमानुपातन की होती है। उदाहरण के लिए—



इसी प्रकार फॉस्फोरस की लगभग सभी मध्यवर्ती ऑक्सीकरण अवस्थाएं क्षार व अम्ल दोनों में $+5$ और -3 ऑक्सीकरण अवस्थाओं में असमानुपातित हो जाती हैं हालाँकि आर्सेनिक ऐन्टिमनी और बिस्मथ की $+3$ ऑक्सीकरण अवस्था असमानुपातन के संदर्भ में बहुत अधिक स्थायी हो जाती है।

नाइट्रोजन की अधिकतम सहसंयोजकता 4 ही हो सकती है; क्योंकि केवल 4 कक्षक (एक *s* तथा तीन *p*) ही बंधन के लिए उपलब्ध हैं। भारी तत्वों में बाहरी कोश में रिक्त *d* कक्षक होते हैं, जो बंधन (सहसंयोजी) के लिए उपयोग किए जा सकते हैं, अतः उनकी सहसंयोजकता बढ़ा देते हैं जैसे PF_6^- में।

नाइट्रोजन का असामान्य गुण (व्यवहार)

नाइट्रोजन छोटे आकार, उच्च विद्युतऋणात्मकता, उच्च आयनन एन्थैल्पी एवं *d* कक्षकों की अनुपलब्धता के कारण वर्ग के अन्य सदस्यों से भिन्न होती हैं। नाइट्रोजन की स्वयं के साथ व छोटे आकार तथा उच्च विद्युतऋणात्मकता वाले तत्वों (जैसे C, O) के साथ, $p\pi-p\pi$ बहुआबंध बनाने की विशिष्ट प्रवृत्ति होती है। इस वर्ग के भारी तत्व $p\pi-p\pi$ बंध नहीं बनाते क्योंकि उनके परमाणु कक्षक इतने बड़े और विसरित होते हैं कि वे प्रभावी अतिव्यापन नहीं

कर सकते। इस प्रकार नाइट्रोजन दो परमाणुओं के बीच एक त्रिबंध (एक σ तथा दो π) के साथ एक द्विपारमाणुक अणु रूप में पाया जाता है, परिणामस्वरूप इसकी बंध एन्थैल्पी ($941.4 \text{ kJ mol}^{-1}$) बहुत उच्च है। इसके विपरीत फ़ॉस्फोरस, आर्सेनिक तथा ऐन्टिमनी P–P, As–As तथा Sb–Sb जैसे एकल बंध बनाते हैं, जबकि बिस्मथ तात्विक अवस्था में धात्विक बंध बनाता है एक N–N बंध, एक P–P बंध की अपेक्षा दुर्बल होता है क्योंकि इसमें अबंधी इलेक्ट्रॉनों के उच्च अंतराइलेक्ट्रॉनिक प्रतिकर्षण के कारण बंध लंबाई कम होती है। परिणामतः नाइट्रोजन में शृंखलन प्रवृत्ति दुर्बल होती है। इसके संयोजकता कोश में d कक्षकों की अनुपस्थिति दूसरा कारक है जो इसके रसायन को प्रभावित करता है। इसकी सहसंयोजकता केवल 4 तक ही सीमित रहने के अलावा नाइट्रोजन $d\pi-p\pi$ बंध नहीं बना सकता जैसा कि भारी तत्व करते हैं, उदाहरणार्थ $\text{R}_3\text{P}=\text{O}$ तथा $\text{R}_3\text{P}=\text{CH}_2$ (R = ऐल्किल समूह)। फ़ॉस्फोरस तथा आर्सेनिक संक्रमण तत्वों के साथ भी $d\pi-d\pi$ बंध बना सकते हैं, जब उनके $\text{P}(\text{C}_2\text{H}_5)_3$ तथा $\text{As}(\text{C}_6\text{H}_5)_3$ जैसे यौगिक लिंगेन्डों के रूप में कार्य करते हैं।

(i) हाइड्रोजन के प्रति क्रियाशीलता

वर्ग 15 के सभी तत्व EH_3 प्रकार के हाइड्राइड बनाते हैं, जहाँ E = N, P, As, Sb या Bi हो सकता है। इनके हाइड्राइडों के कुछ गुण सारणी 7.2 में दर्शाए गए हैं। हाइड्राइड उनके गुणों में नियमित क्रमिक परिवर्तन दर्शाते हैं। हाइड्राइडों का स्थायित्व NH_3 से BiH_3 तक घटता है जो कि उनकी बंध वियोजन एन्थैल्पी से प्रेक्षित किया जा सकता है। परिणामस्वरूप, हाइड्राइडों का अपचायी गुण बढ़ता है। अमोनिया केवल एक मृदु अपचायक है, जबकि BiH_3 प्रबलतम अपचायक है। क्षारकता भी इसी क्रम में घटती है—



सारणी 7.2— वर्ग 15 के तत्वों के हाइड्राइडों के गुण

गुण	NH_3	PH_3	AsH_3	SbH_3	BiH_3
गलनांक/K	195.2	139.5	156.7	185	—
क्वथनांक/K	238.5	185.5	210.6	254.6	290
(E–H) आबंध दूरी/pm	101.7	141.9	151.9	170.7	—
HEH कोण (°)	107.8	93.6	91.8	91.3	—
$\Delta_f H^\ominus/\text{kJ mol}^{-1}$	- 46.1	13.4	66.4	145.1	278
$\Delta_{\text{वियोजन}} H^\ominus (\text{E}-\text{H})/\text{kJ mol}^{-1}$	389	322	297	255	—

(ii) ऑक्सीजन के प्रति क्रियाशीलता

ये सभी तत्व दो प्रकार के ऑक्साइड— E_2O_3 तथा E_2O_5 बनाते हैं। तत्व की उच्च ऑक्सीकरण अवस्था का ऑक्साइड निम्न ऑक्सीकरण अवस्था के ऑक्साइड की तुलना में अधिक अम्लीय होता है। वर्ग में नीचे जाने पर अम्लीय गुण घटता है। नाइट्रोजन और फ़ॉस्फोरस के E_2O_3 प्रकार के ऑक्साइड पूर्णतया अम्लीय हैं जबकि आर्सेनिक तथा ऐन्टिमनी के उभयधर्मी तथा बिस्मथ के प्रबल क्षारीय हैं।

(iii) हैलोजन के प्रति क्रियाशीलता

इन तत्वों की अभिक्रियाओं में हैलाइडो की दो श्रेणियाँ— EX_3 तथा EX_5 बनती हैं। नाइट्रोजन के संयोजकता कोश में d कक्षकों की अनुपस्थिति के कारण यह पेन्टाहैलाइड नहीं बनाता। पेन्टाहैलाइड ट्राईहैलाइडों की अपेक्षा अधिक सहसंयोजी होते हैं। नाइट्रोजन के अलावा इन सभी तत्वों के ट्राईहैलाइड स्थायी होते हैं। नाइट्रोजन के लिए केवल NF_3 ही स्थायी है। BiF_3 के अतिरिक्त सभी ट्राईहैलाइड मुख्य रूप से सहसंयोजी प्रकृति के होते हैं।

(iv) धातुओं के प्रति क्रियाशीलता

यह सभी तत्व धातुओं के साथ अभिक्रिया करके द्विअंगी यौगिक बनाते हैं जिनमें यह -3 ऑक्सीकरण अवस्था दर्शाते हैं। जैसे Ca_3N_2 (कैल्शियम नाइट्राइड) Ca_3P_2 (कैल्शियम फॉफाइड) Na_3As_2 (सोडियम आर्सेनाइड) Zn_3Sb_2 (जिंक एन्टीमोनाइड) तथा Mg_3Bi_2 (मैग्नीशियम बिस्मथाइड)।

उदाहरण 7.1

यद्यपि नाइट्रोजन +5 ऑक्सीकरण अवस्था दर्शाता है, लेकिन यह पेन्टाहैलाइड नहीं बनाता। कारण दीजिए।

हल

नाइट्रोजन में $n=2$ है, जिसमें केवल s तथा p कक्षक हैं। इसमें सहसंयोजकता का चार से आगे प्रसार करने के लिए d कक्षक नहीं हैं। इसीलिए यह पेन्टाहैलाइड नहीं बनाता।

उदाहरण 7.2

PH_3 का क्वथनांक NH_3 की अपेक्षा कम होता है। क्यों?

हल

NH_3 की भाँति PH_3 अणु द्रव अवस्था में हाइड्रोजन बंध की सहायता से बंधित नहीं होते, इसी कारण PH_3 का क्वथनांक NH_3 से कम होता है।

पाठ्यनिहित प्रश्न

7.1 ट्राईहैलाइडों से पेन्टाहैलाइड अधिक सहसंयोजी क्यों होते हैं?

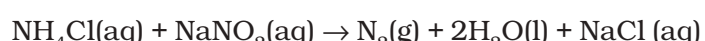
7.2 वर्ग 15 के तत्वों के हाइड्राइडों में BiH_3 सबसे प्रबल अपचायक क्यों है।

7.2 डाइनाइट्रोजन

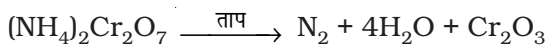
विरचन

डाइनाइट्रोजन का व्यावसायिक उत्पादन वायु के द्रवीकरण तथा प्रभाजी आसवन से किया जाता है। पहले द्रव नाइट्रोजन (क्वथनांक 77.2K) आसवित होती है एवं ऑक्सीजन (क्वथनांक 90K) शेष रह जाती है।

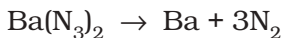
प्रयोगशाला में डाइनाइट्रोजन बनाने के लिए अमोनियम क्लोराइड के जलीय विलयन की सोडियम नाइट्राइट के साथ अभिक्रिया कराई जाती है—



इस अभिक्रिया में थोड़ी मात्रा में NO तथा HNO_3 भी बनते हैं; इन अशुद्धियों को गैस को पौटैशियम डाइक्रोमेट युक्त सल्फ्यूरिक अम्ल के जलीय विलयन में से प्रवाहित कर दूर किया जा सकता है। इसे अमोनियम डाइक्रोमेट के तापीय अपघटन से भी प्राप्त किया जा सकता है।



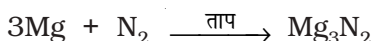
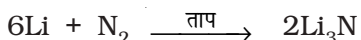
अति शुद्ध अवस्था में नाइट्रोजन सोडियम या बेरियम एजाइड के तापीय अपघटन से भी प्राप्त की जा सकती है।



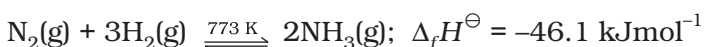
गुण

डाइनाइट्रोजन एक रंगहीन, गंधहीन, स्वादहीन तथा अविषैली गैस है। नाइट्रोजन परमाणु के दो स्थायी समस्थानिक ^{14}N तथा ^{15}N हैं। इसकी जल में विलेयता बहुत कम है (23.2 cm^3 प्रति लीटर जल, $273K$ ताप तथा 1 बार दाब पर) तथा हिमांक और क्वथनांक भी कम हैं (सारणी 7.1)।

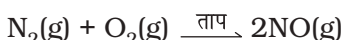
$N≡N$ बंध की उच्च बंध एन्थैल्पी के कारण डाइनाइट्रोजन कमरे के ताप पर काफी अक्रिय है। यद्यपि, ताप में वृद्धि के साथ क्रियाशीलता तेज़ी से बढ़ती है। उच्च ताप पर यह कुछ धातुओं के साथ सीधे संयुक्त होकर मुख्य रूप से आयनिक नाइट्राइडों तथा अधातुओं के साथ सहसंयोजक नाइट्राइडों को बनाती है। कुछ विशिष्ट अभिक्रियाएं हैं—



यह उत्प्रेरक की उपस्थिति में लगभग 773 K ताप पर यह हाइड्रोजन के साथ संयोजित होकर अमोनिया बनाती है (हाबर प्रक्रम)।



डाइनाइट्रोजन, केवल अत्यधिक उच्च ताप (लगभग 2000 K) पर डाइऑक्सीजन के साथ संयोग कर नाइट्रिक ऑक्साइड, NO बनाती है।



उपयोग

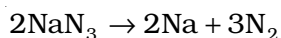
डाइनाइट्रोजन का मुख्य उपयोग अमोनिया तथा नाइट्रोजन युक्त अन्य औद्योगिक रसायनों (उदाहरण— कैल्सियम सायनेमाइड) के निर्माण में है। जहाँ अक्रिय वातावरण की आवश्यकता होती है; वहाँ भी इसका उपयोग होता है। (जैसे— लोहा और स्टील उद्योग, अभिक्रियाशील रसायनों के लिए अक्रिय तनुकारी) द्रव नाइट्रोजन का उपयोग जैविक पदार्थों एवं खाद्य सामग्री के लिए प्रशीतक के रूप में और क्रायोसर्जरी में होता है।

उदाहरण 7.3

सोडियम ऐजाइड के तापीय अपघटन की अभिक्रिया लिखिए।

हल

सोडियम ऐजाइड तापीय अपघटन से डाइनाइट्रोजन गैस देता है।



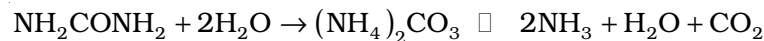
पाठ्यनिहित प्रश्न

7.3 N_2 कमरे के ताप पर कम क्रियाशील क्यों है?

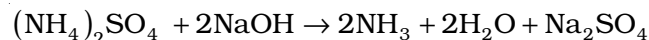
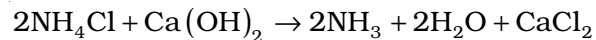
7.3 अमोनिया

विरचन

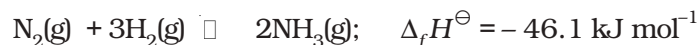
अमोनिया कम (सूक्ष्म) मात्राओं में वायु तथा मिट्टी में उपस्थित रहती है। जहाँ यह नाइट्रोजनयुक्त कार्बनिक पदार्थों के विघटन से बनती है उदाहरणार्थ—यूरिया



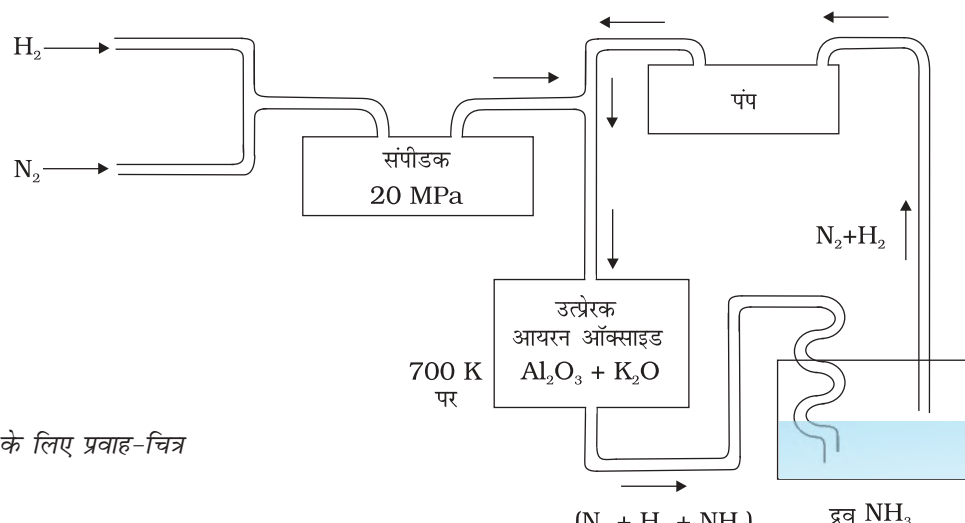
छोटे स्तर पर अमोनिया, अमोनियम लवणों से प्राप्त होती है, जो कॉस्टिक सोडा या कैल्सियम हाइड्रॉक्साइड से क्रिया करने पर विघटित हो जाते हैं।



व्यापक स्तर पर अमोनिया हाबर प्रक्रम द्वारा बनाई जाती है।



ले-शैतैलए सिद्धांत के अनुसार उच्च दाब अमोनिया निर्मित करने के लिए अनुकूल होता है। अमोनिया के उत्पादन के लिए अनुकूलतम परिस्थितियाँ $200 \times 10^5 \text{ Pa}$ (लगभग 200 वायुमंडलीय दाब, $\sim 700 \text{ K}$ ताप तथा थोड़ी मात्रा में K_2O तथा Al_2O_3 युक्त आयरन ऑक्साइड जैसे उत्प्रेरक का उपयोग है, ताकि साम्य अवस्था प्राप्त करने की दर बढ़ाई जा सके। अमोनिया के उत्पादन के लिए प्रवाह-चित्र 7.1 में दर्शाया गया है।

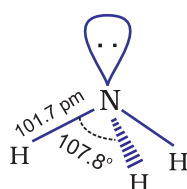


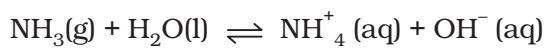
चित्र 7.1—अमोनिया उत्पादन के लिए प्रवाह-चित्र

गुण

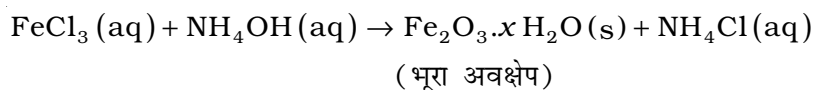
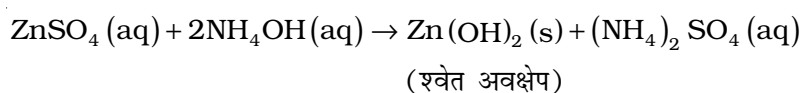
अमोनिया एक तीखी गंधवाली, रंगहीन गैस है। इसका हिमांक तथा क्वथनांक क्रमशः 198.4 K तथा 239.7 K है। जल की भाँति ही द्रव और ठोस अवस्थाओं में यह हाइड्रोजन बंधों द्वारा बंधित होती है जिसके कारण इसके गलनांक व क्वथनांक के मान इसके अणु द्रव्यमान के आधार पर अपेक्षित मानों की अपेक्षा अधिक होते हैं। अमोनिया का अणु त्रिकोणीय पिरैमिडी है जिसके शीर्ष पर नाइट्रोजन परमाणु है। दर्शाए गए चित्र के अनुसार इसमें तीन आबंध युगल तथा एक एकाकी युगल है।

अमोनिया गैस जल में अत्यधिक विलेय है। OH^- आयन बनने के कारण इसका जलीय विलयन दुर्बलतः क्षारीय है।

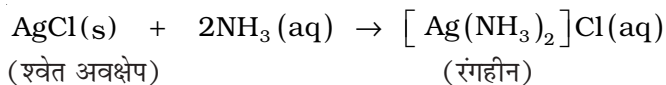
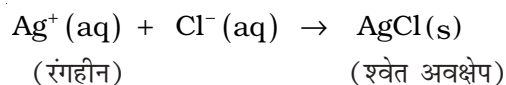
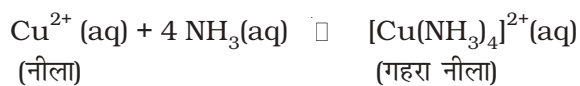




यह अम्लों के साथ अमोनियम लवण बनाती है उदाहरणार्थ NH_4Cl , $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$ इत्यादि। एक दुर्बल क्षार के रूप में यह कई धातुओं के लवणों के विलयनों से उनके हाइड्राक्साइडों (कुछ धातुओं के जलीय ऑक्साइडों) को अवक्षेपित करती है। जैसे—



अमोनिया अणु के नाइट्रोजन परमाणु पर एक एकाकी इलेक्ट्रॉन युगल की उपस्थिति इसे लूँग्स क्षारक बनाती है। यह इलेक्ट्रॉन एकाकी युगल दान करके धातु आयनों के साथ बंध बनाता है। ऐसे संकुल यौगिकों के बनने का Cu^{2+} तथा Ag^+ जैसे धातु आयनों को पहचानने में अनुप्रयोग है—



उपयोग

अमोनिया कई नाइट्रोजनी उर्वरकों के उत्पादन (अमोनियम नाइट्रेट, यूरिया, अमोनियम फ़ॉस्फेट तथा अमोनियम सल्फेट) तथा कुछ अकार्बनिक यौगिकों के उत्पादन में उपयोग किया जाता है। जिनमें से नाइट्रिक अम्ल एक प्रमुख है। द्रव अमोनिया प्रशीतक के रूप में भी उपयोग में आती है।

उदाहरण 7.4 NH_3 लूँग्स क्षारक की तरह व्यवहार क्यों करती है?

हल अमोनिया में नाइट्रोजन परमाणु पर एक एकाकी इलेक्ट्रॉन युगल प्रदान करने के लिए उपलब्ध है इसलिए यह लूँग्स क्षारक की तरह व्यवहार करती है।

पाद्यनिहित प्रश्न

7.4 अमोनिया की लब्धि को बढ़ाने के लिए आवश्यक स्थितियों का वर्णन कीजिए।

7.5 Cu^{2+} विलयन के साथ अमोनिया कैसे क्रिया करती है?

7.4 नाइट्रोजन के ऑक्साइड

नाइट्रोजन विभिन्न ऑक्सीकरण अवस्थाओं के अनेक ऑक्साइड बनाती है। इन ऑक्साइडों के नाम, सूत्र, विरचन तथा भौतिक रंग-रूप सारणी 7.3 में दिए गए हैं। ऑक्साइडों की मुख्य लूहस डॉट अनुनाद संरचनाएं तथा आबंध प्राचलों को सारणी 7.4 में दिया गया है।

सारणी 7.3 – नाइट्रोजन के ऑक्साइड

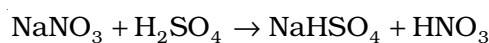
नाम	सूत्र	नाइट्रोजन की ऑक्सीकरण अवस्था	बनाने की सामान्य विधियाँ	भौतिक रंग-रूप तथा रसायनिक प्रकृति
				अवस्था
डाइनाइट्रोजन ऑक्साइड (नाइट्रोजन (I) ऑक्साइड)	N ₂ O	+ 1	$\text{NH}_4\text{NO}_3 \xrightarrow{\text{ताप}} \text{N}_2\text{O} + 2\text{H}_2\text{O}$	रंगहीन गैस, उदासीन
नाइट्रोजन मोनोऑक्साइड (नाइट्रोजन (II) ऑक्साइड)	NO	+ 2	$2\text{NaNO}_2 + 2\text{FeSO}_4 + 3\text{H}_2\text{SO}_4 \rightarrow \text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3 + 2\text{NaHSO}_4 + 2\text{H}_2\text{O} + 2\text{NO}$	रंगहीन गैस, उदासीन
डाइनाइट्रोजन ट्राइऑक्साइड (नाइट्रोजन (III) ऑक्साइड)	N ₂ O ₃	+ 3	$2\text{NO} + \text{N}_2\text{O}_4 \xrightarrow{250\text{ K}} 2\text{N}_2\text{O}_3$	नीला ठोस, अम्लीय
नाइट्रोजन डाइऑक्साइड (नाइट्रोजन (IV) ऑक्साइड)	NO ₂	+ 4	$2\text{Pb}(\text{NO}_3)_2 \xrightarrow{673\text{ K}} 4\text{NO}_2 + 2\text{PbO}$	भूरी गैस, अम्लीय
डाइनाइट्रोजन टेट्राऑक्साइड (नाइट्रोजन (IV) ऑक्साइड)	N ₂ O ₄	+ 4	$2\text{NO}_2 \xrightarrow[\text{ताप}]{\text{उत्तर}} \text{N}_2\text{O}_4$	रंगहीन ठोस/द्रव, अम्लीय
डाइनाइट्रोजन पेन्ट्राऑक्साइड (नाइट्रोजन (V) ऑक्साइड)	N ₂ O ₅	+ 5	$4\text{HNO}_3 + \text{P}_4\text{O}_{10} \rightarrow 4\text{HPO}_3 + 2\text{N}_2\text{O}_5$	रंगहीन ठोस, अम्लीय

7.5 नाइट्रिक अम्ल

नाइट्रोजन H₂N₂O₂ (हाइपोनाइट्रस अम्ल) HNO₂ (नाइट्रस अम्ल), HNO₃ (नाइट्रिक अम्ल) जैसे ऑक्सो अम्ल बनाती है। इनमें HNO₃ सबसे महत्वपूर्ण है।

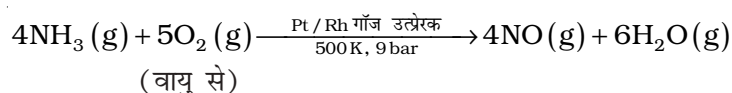
विरचन

प्रयोगशाला में, नाइट्रिक अम्ल, कॉच के रिटॉर्ट (भभका) में सांद्र H₂SO₄ तथा NaNO₃ अथवा KNO₃ को गर्म करके प्राप्त किया जाता है।



व्यापक स्तर पर यह मुख्यतः ओस्टवाल्ड प्रक्रम द्वारा बनाया जाता है।

यह विधि अमोनिया (NH₃) के वायुमंडलीय ऑक्सीजन द्वारा उत्प्रेरकीय ऑक्सीकरण पर आधारित है।



सारणी 7.4 – नाइट्रोजन के ऑक्साइडों की संरचना

सूत्र	अनुनाद संरचनाएं	आबंध प्राचल
N_2O	$\ddot{\text{N}}=\text{N}=\ddot{\text{O}} \longleftrightarrow :\text{N}\equiv\text{N}-\ddot{\text{O}}:$	$\text{N} - \text{N} - \text{O}$ 113 pm 119 pm ऐसिक
NO	$:\text{N} = \ddot{\text{O}}: \longleftrightarrow :\dot{\text{N}} = \ddot{\text{O}}:$	$\text{N} - \text{O}$ 115 pm
N_2O_3		 समतलीय
NO_2		 कोणीय
N_2O_4		 समतलीय
N_2O_5		 समतलीय

उदाहरण 7.5 NO_2 द्वितीयकृत क्यों होती है?

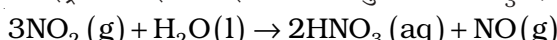
हल NO_2 में संयोजकता इलेक्ट्रॉन विषम संख्या में होते हैं। यह एक प्रारूपी विषम इलेक्ट्रॉन अणु की तरह व्यवहार करती है। द्वितयन होने पर यह स्थायी N_2O_4 अणु में परिवर्तित हो जाती है; जिसमें इलेक्ट्रॉनों की संख्या सम है।

पाठ्यनिहित प्रश्न

7.6 N_2O_5 में नाइट्रोजन की सहसंयोजकता क्या है?

इस प्रकार निर्मित नाइट्रिक ऑक्साइड ऑक्सीजन के साथ संयोग कर NO_2 देती है।
 $2\text{NO(g)} + \text{O}_2\text{(g)} \rightarrow 2\text{NO}_2\text{(g)}$

निर्मित नाइट्रोजन डाइऑक्साइड पानी में घुलकर HNO_3 देती है।

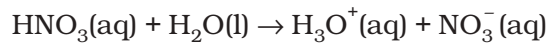


निर्मित NO पुनः चक्रित की जाती है तथा जलीय HNO_3 को आसवन द्वारा लगभग 68% द्रव्यमान तक सांद्रित किया जा सकता है। सांद्र H_2SO_4 द्वारा निर्जलीकरण से इसे 98% तक सांद्रित किया जा सकता है।

गुण

यह एक रंगहीन द्रव है (हिमांक 231.4 K तथा क्वथनांक 355.6 K)। प्रयोगशाला कोटि के नाइट्रिक अम्ल में HNO_3 68% द्रव्यमान होता है तथा इसका विशिष्ट घनत्व 1.504 होता है। गैसीय अवस्था में, HNO_3 की संरचना समतलीय है जैसा कि चित्र में दिखाया गया है।

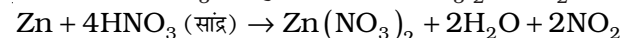
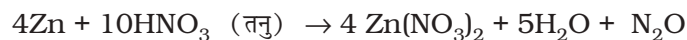
जलीय विलयन में नाइट्रिक अम्ल प्रबल अम्ल की तरह व्यवहार करता है तथा हाइड्रोनियम और नाइट्रोट आयन देता है।



सांद्र नाइट्रिक अम्ल प्रबल ऑक्सीकारक है तथा सोना एवं प्लेटिनम जैसी उत्कृष्ट धातुओं को छोड़कर अधिकतर धातुओं के साथ अभिक्रिया करता है। ऑक्सीकरण के उत्पाद अम्ल की सांद्रता, ताप तथा ऑक्सीकृत होने वाले पदार्थ की प्रकृति पर निर्भर करते हैं।



जिंक तनु नाइट्रिक अम्ल के साथ क्रिया करने पर N_2O तथा सांद्र अम्ल के साथ NO_2 देता है।

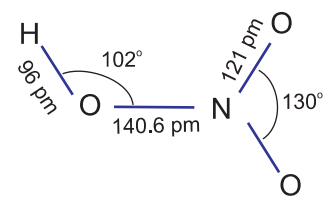
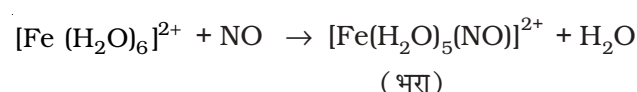
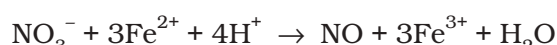


कुछ धातुएं (जैसे Cr, Al) सांद्र नाइट्रिक अम्ल में विलेय नहीं होती। क्योंकि धातु की सतह पर ऑक्साइड की पतली अक्रिय परत बन जाती है। सांद्र अधातुओं एवं उनके यौगिकों को भी आक्सीकृत करता है। आयोडीन आयोडिक अम्ल में, कार्बन कार्बन डाइऑक्साइड में, सल्फर सल्फ्यूरिक अम्ल में तथा फ़ॉस्फोरस फ़ॉस्फोरिक अम्ल में आक्सीकृत होता है।



भूरी-वलय परीक्षण

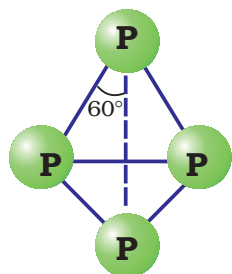
नाइट्रेटों के लिए सुपरिचित भूरा वलय परीक्षण Fe^{2+} आयनों की नाइट्रेटों को नाइट्रिक ऑक्साइड में अपचित करने की क्षमता पर निर्भर करता है, जो Fe^{2+} से अभिक्रिया कर भूरे रंग का संकुल बनाता है। यह परीक्षण सामान्यतया नाइट्रेट आयन युक्त जलीय विलयन में तनु फेरस सल्फेट विलयन मिलाने के पश्चात सावधानीपूर्वक परखनली की दीवार के सहरे सांद्र सल्फ्यूरिक अम्ल मिलाकर किया जाता है। विलयन तथा सल्फ्यूरिक अम्ल अंतरापृष्ठ पर एक भूरी वलय का बनना विलयन में नाइट्रेट आयन की उपस्थिति का संकेत करता है।



उपयोग

नाइट्रिक अम्ल का प्रमुख उपयोग उर्वरकों के लिए अमोनियम नाइट्रेट बनाने तथा विस्फोटक एवं पायरों तकनीक में प्रयुक्त होने वाले अन्य नाइट्रेटों के उत्पादन में है। यह नाइट्रोग्लिसरीन, ट्राइनाइट्रोटालुइन तथा अन्य कार्बनिक नाइट्रोयौगिकों के विरचन में भी प्रयुक्त होता है। इसके अन्य प्रमुख उपयोग स्टेनलैस स्टील के अम्लोपचार, धातुओं के निक्षारण और रॉकेट ईंधनों में ऑक्सीकारक के रूप में हैं।

7.6 फँस्फोरस के अपरक्षप

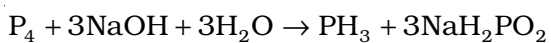


चित्र 7.2 – श्वेत फँस्फोरस

श्वेत फँस्फोरस

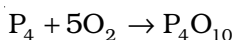
एक पारभासी श्वेतमोमी ठोस है। यह विषैला, जल में अविलेय परंतु कार्बन डाइसल्फाइड में विलेय होता है तथा अँधेरे में दीप्त होता है (रसोसंदीप्ति)।

अक्रिय वायुमंडल में यह उबलते हुए NaOH विलयन में घुलकर PH_3 देता है।



(सोडियम हाइपोफँस्फाइट)

P_4 अणुओं में कोणीय तनाव के कारण, जिनमें कोण केवल 60° का है, श्वेत फँस्फोरस कम स्थायी है तथा सामान्य परिस्थितियों में दूसरी ठोस प्रावस्थाओं से अधिक क्रियाशील होता है। यह वायु में तेजी से आग पकड़कर P_4O_{10} के सघन श्वेत धूम देता है

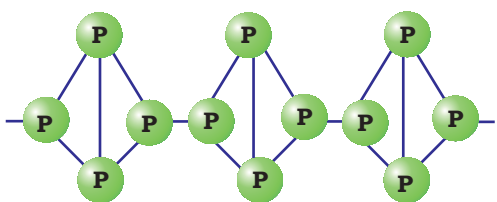


यह विविक्त चतुष्फलकीय P_4 अणुओं से बना होता है जैसा चित्र 7.2 में दिखाया गया है।

लाल फँस्फोरस

श्वेत फँस्फोरस को जब अक्रिय वातावरण में 573K ताप पर कई दिनों तक गर्म करने पर प्राप्त होता है। जब लाल फँस्फोरस को उच्च दाब पर गर्म किया जाता है तो काले

फँस्फोरसके प्रावस्थाओं की श्रेणियाँ प्राप्त होती हैं। लाल फँस्फोरस लोहे-जैसी धूसर चमक वाला होता है। यह गन्धहीन, अविषैला तथा जल एवं कार्बन डाइसल्फाइड में अविलेय है। रासायनिक रूप से लाल फँस्फोरस, श्वेत फँस्फोरस की तुलना में बहुत कम क्रियाशील होता है। यह अँधेरे में दीप्त नहीं होता। यह बहुलकी होता है जिसमें P_4 चतुष्फलक शृंखला के रूप में एक-दूसरे से जुड़े रहते हैं जैसा चित्र 7.3 में दिखाया गया है।



चित्र 7.3 – लाल फँस्फोरस

काला फँस्फोरस

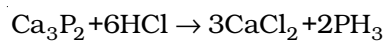
काले फँस्फोरस के दो रूप होते हैं, α -काला फँस्फोरस तथा β -काला फँस्फोरस। लाल फँस्फोरस को 803 K पर, बन्द नलिका में गर्म करने पर α -काला फँस्फोरस बनता है। इसे वायु में उर्ध्वपातित किया जा सकता है तथा इसके क्रिस्टल अपारदर्शी, एकनताक्ष या त्रिसमनताक्ष होते हैं। यह वायु में आक्सीकृत नहीं होता। β -काला फँस्फोरस श्वेत फँस्फोरस को 473 K ताप तथा उच्च दाब पर गर्म करके बनाया जाता है। यह वायु में 673 K तक नहीं जलता।

विरचन

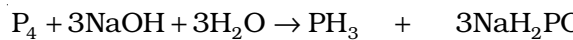
फँस्फीन, कैल्सियम फँस्फाइड की जल या तनु HCl से अभिक्रिया द्वारा बनाई जाती है।



7.7 फँस्फीन

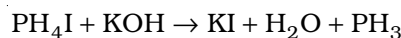


प्रयोगशाला में, यह श्वेत फॉस्फोरस को CO_2 का अक्रिय वातावरण में सांद्र कॉस्टिक सोडा विलयन के साथ गर्म करके बनाई जाती है।



(सोडियम हाइपो फॉस्फाइट)

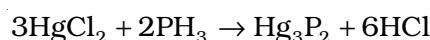
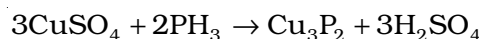
शुद्ध अवस्था में यह अज्वलनशील होती है लेकिन P_2H_4 या P_4 के वाष्पों की उपस्थिति के कारण यह ज्वलनशील हो जाती है। अशुद्धियों से शुद्ध करने के लिए, इसे HI में अवशोषित किया जाता है। जिससे फास्फोनियम आयोडाइड (PH_3I) बन जाए जो KOH से अभिक्रिया करने पर फॉस्फीन दे देता है।



गुण

यह एक रंगहीन, सड़ी मछली के समान गंध वाली अत्यंत विषैली गैस है। यह HNO_3 , Cl_2 तथा Br_2 जैसे आक्सीकारकों के वाष्पों की अतिसूक्ष्म मात्रा के संपर्क में आने पर विस्फोटित होती है।

यह जल में आर्थिक रूप से विलेय है। PH_3 का जलीय विलयन प्रकाश की उपस्थिति में विघटित होकर लाल फॉस्फोरस तथा H_2 देता है। कॉपर सल्फेट या मरक्यूरिक क्लोराइड विलयन द्वारा अवशोषित करने पर संगत फॉस्फाइड प्राप्त होते हैं।



फॉस्फोरस अमोनिया की तरह दुर्बल क्षारकीय है तथा अम्लों के साथ फॉस्फोनियम यौगिक देती है, उदाहरणार्थ—



उपयोग

फॉस्फीन का स्वतः: स्फूर्त दहन का तकनीकी रूप से उपयोग होम्ज सिग्नलों में किया जाता है। कैल्सियम कार्बाइड तथा कैल्सियम फॉस्फाइड के पात्रों को छेदित करके समुद्र में फेंक दिया जाता है जिससे गैसें उत्पन्न होती हैं, जलती हैं और संकेत के रूप में कार्य करती हैं। यह धूमपट में भी प्रयुक्त होती है।

उदाहरण 7.6

किस तरह से यह सिद्ध कर सकते हैं कि PH_3 की प्रकृति क्षारकीय है?

हल

PH_3 HI जैसे अम्लों से क्रिया करता है जिससे PH_4I बनता है जो यह दर्शाता है कि इसकी प्रकृति क्षारकीय है।



फॉस्फोरस परमाणु पर एकाकी युगल की उपस्थिति के कारण PH_3 उपरोक्त अभिक्रिया में लूइस छारक की तरह कार्य कर रही है।

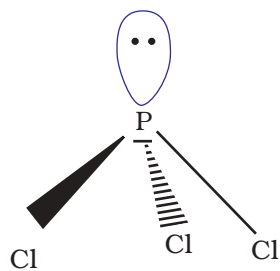
पाद्यनिहित प्रश्न

7.7 PH_3 से PH_4^+ का आबंध कोण अधिक है। क्यों?

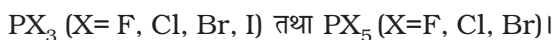
7.8 क्या होता है जब श्वेत फँस्फोरस को CO_2 के अक्रिय वातावरण में सांद्र कॉस्टिक सोडा विलयन के साथ गर्म करते हैं?

7.8 फँस्फोरस के हैलाइड

7.8.1 फँस्फोरस ट्राईक्लोराइड

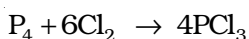


फँस्फोरस दो प्रकार के हैलाइड बनाता है—



विरचन

यह श्वेत फँस्फोरस पर शुष्क क्लोरीन प्रवाहित करने से प्राप्त होता है

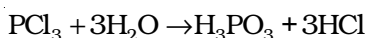


यह थायोनिल क्लोराइड की अभिक्रिया श्वेत फँस्फोरस के साथ करने से भी प्राप्त किया जाता है।

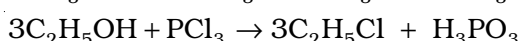
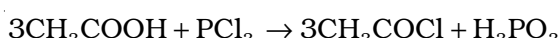


गुण

यह रंगहीन तैलीय द्रव है तथा नमी की उपस्थिति में जल अपघटित हो जाता है।



यह CH_3COOH , $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$ जैसे $-\text{OH}$ समूह युक्त कार्बनिक यौगिकों से क्रिया करता है



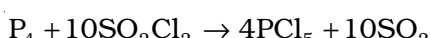
इसकी आकृति पिरैमिडी है जैसा यहाँ चित्र में दिखाया है जिसमें फँस्फोरस SP^3 संकरित है।

विरचन

फँस्फोरस पेन्टाक्लोराइड श्वेत फँस्फोरस की शुष्क क्लोरीन के आधिक्य में अभिक्रिया से बनता है।

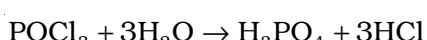
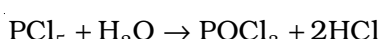


इसे फँस्फोरस पर SO_2Cl_2 की क्रिया द्वारा भी बनाया जा सकता है।

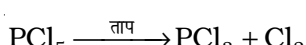


गुण

PCl_5 एक हल्का पीत-श्वेत पाउडर है तथा नम वायु में यह जल अपघटित होकर POCl_3 देता है और अंततः फँस्फोरिक अम्ल में परिवर्तित हो जाता है।



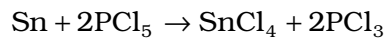
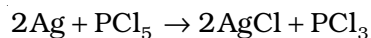
गर्म करने पर यह उर्ध्वपातित होता है परन्तु अधिक गर्म करने से वियोजित हो जाता है।



यह $-OH$ समूह युक्त कार्बनिक यौगिकों के साथ अभिक्रिया करके उन्हें क्लोरो व्युत्पन्नों में परिवर्तित कर देता है।



सूक्ष्म विभाजित धातुएं PCl_5 के साथ गरम करने पर संगत क्लोराइड बनाती हैं।



इसका उपयोग कुछ कार्बनिक यौगिकों के संश्लेषण में किया जाता है उदाहरणार्थ—

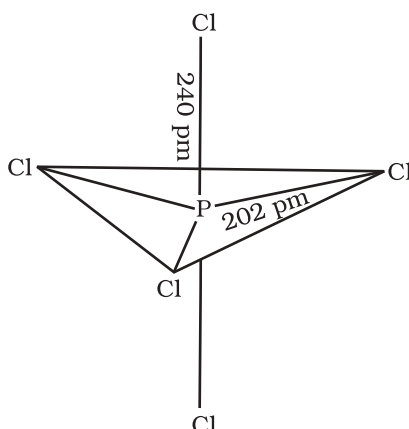


द्रव तथा गैसीय प्रावस्थाओं में इसकी संरचना त्रिसमनताक्ष द्विपिरैमिडी होती है जैसा यहाँ दर्शाया गया है।

तीनों निरक्षीय (equatorial) P-Cl आबंध समतुल्य हैं।

जबकि दो अक्षीय आबंध (axial) निरक्षीय बंधों से बड़े हैं। इसका मुख्य कारण यह है कि निरक्षीय आबंध युगलों की तुलना में अक्षीय (axial) आबंध युगलों पर अधिक प्रतिक्रिया होता है।

ठोस प्रावस्था में, यह एक आयनिक ठोस $[PCl_4]^+[PCl_6]^-$ की तरह विद्यमान होता है, जिसमें धनायन $[PCl_4]^+$ चतुष्फलकीय होता है तथा ऋणायन $[PCl_6]^-$ अष्टफलकीय होता है।

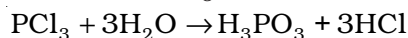


उदाहरण 7.7

PCl_3 नमी में धूम क्यों देता है?

हल

नमी की उपस्थिति में PCl_3 जल-अपघटित होकर HCl के धूम देता है।



उदाहरण 7.8

क्या PCl_5 के पाँचों आबंध समतुल्य हैं? अपने उत्तर की पुष्टि कीजिए।

हल

PCl_3 की त्रिकोणीय द्विपिरैमिडी संरचना है। इनके तीनों निरक्षीय (equatorial) P-Cl आबंध समान हैं। परंतु दो अक्षीय आबंध भिन्न हैं तथा निरक्षीय आबंधों से बड़े हैं।

पाद्यनिहित प्रश्न

7.9 क्या होता है जब PCl_5 को गर्म करते हैं?

7.10 PCl_5 की भारी पानी में जल अपघटन अभिक्रिया का संतुलित समीकरण लिखिए।

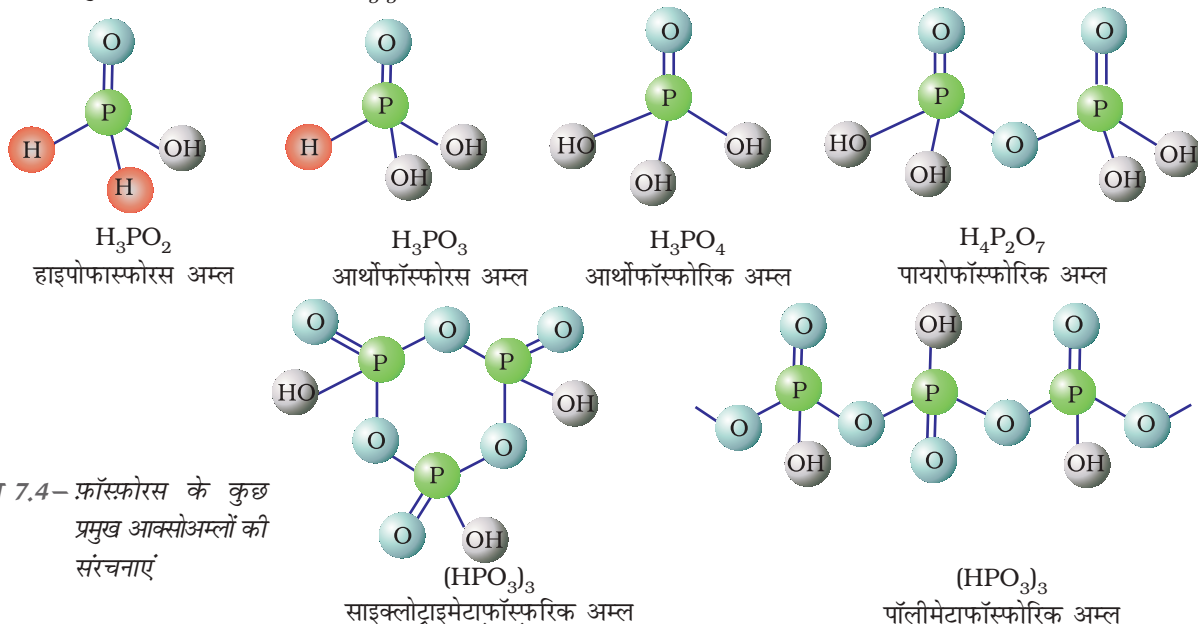
7.9 फँस्फोरस के ऑक्सो अम्ल

फँस्फोरस अनेक ऑक्सो अम्ल बनाता है। फँस्फोरस के महत्वपूर्ण ऑक्सोअम्ल सूत्र, बनाने की विधि तथा उनकी संरचनाओं में उपस्थित कुछ अभिलक्षणिक आबंधों को सारणी 7.5 में दिया गया है। ऑक्सोअम्लों के संघटन H_2O अणु अथवा O-परमाणु के ग्रहण करने या त्यागने की दृष्टि से परस्पर संबंधित होते हैं। कुछ महत्वपूर्ण ऑक्सोअम्लों की संरचनाएं चित्र 7.4 में दी गई हैं—

सारणी 7.5 – फ़ॉस्फोरस के आक्सोअम्ल

नाम	सूत्र	फ़ॉस्फोरस की आक्सीकरण अवस्था	अभिलक्षणिक आबंध तथा उनकी संख्या	विरचन
हाइपोफ़ॉस्फोरस (फ़ॉस्फीनिक)	H_3PO_2	+ 1	एक P-OH दो P-H एक P=O	श्वेत P_4 + क्षार
आर्थो फ़ॉस्फोरस (फ़ॉस्फोनिक)	H_3PO_3	+ 3	दो P-OH एक P-H एक P=O	$P_2O_3 + H_2O$
पायराफ़ॉस्फोरस	$H_4P_2O_5$	+ 3	दो P-OH दो P-H दो P=O	$PCl_3 + H_3PO_3$
हाइपोफ़ॉस्फोरिक	$H_4P_2O_6$	+ 4	चार P-OH दो P=O एक P-P	लाल P_4 + क्षार
आर्थोफ़ॉस्फोरिक	H_3PO_4	+ 5	तीन P-OH एक P=O	$P_4O_{10} + H_2O$
पायरो फ़ॉस्फोरिक	$H_4P_2O_7$	+ 5	चार P-OH दो P=O एक P-O-P	गर्म फ़ॉस्फोरिक अम्ल
मेटाफ़ॉस्फोरिक*	$(HPO_3)_n$	+ 5	तीन P-OH तीन P=O तीन P-O-P	फ़ॉस्फोरस अम्ल + Br_2 , बन्द नली में गर्म

* केवल बहुलकी रूप में अस्तित्व $(HPO_3)_3$ के अभिलक्षणिक आबंध सारणी में दिए गए हैं।

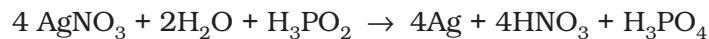


चित्र 7.4 – फ़ॉस्फोरस के कुछ प्रमुख आक्सोअम्लों की संरचनाएँ

ऑक्सोअम्लों में फॉस्फोरस अन्य परमाणुओं द्वारा चतुष्फलकीय रूप से घिरा रहता है। सभी अम्लों में कम-से-कम एक P=O आबंध तथा एक P-OH आबंध होता है। उन ऑक्सोअम्लों में, जिनमें फॉस्फोरस की निम्न आक्सीकरण अवस्था (+5 से कम) होती है, P = O तथा P-OH आबंधों के अतिरिक्त या तो P-P (जैसे $H_2P_2O_6$ में) या P-H (जैसे H_3PO_2 में) आबंध होते हैं, परंतु दोनों नहीं। फॉस्फोरस की +3 ऑक्सीकरण अवस्था वाले इन अम्लों की प्रवृत्ति, उच्च या निम्न ऑक्सीकरण अवस्थाओं में असमानुपातित होने वाली होती है। उदाहरण के लिए आर्थोफॉस्फोरस अम्ल (या फॉस्फोरसअम्ल) गर्म करने पर असमानुपातित होकर आर्थोफॉस्फोरिक अम्ल (या फॉस्फोरिकअम्ल) तथा फॉस्फीन देता है।



वह अम्ल जिनमें P-H आबंध होते हैं, प्रबल अपचायक गुण वाले होते हैं। इसीलिए हाइपो फॉस्फोरस अम्ल में दो P-H आबंध होने के कारण यह एक अच्छा अपचायक है तथा ये उदाहरण के लिए $AgNO_3$ को धात्विक चाँदी में अपचित कर देता है।



ये P-H आबंध आयनीकृत होकर H^+ नहीं देते तथा क्षारकता में कोई भूमिका नहीं निभाते। केवल वे ही हाइड्रोजन परमाणु आयनन योग्य होते हैं। जो और क्षारकता उत्पन्न करते हैं। P-OH आबंध में आक्सीजन के साथ जुड़े रहते हैं। इसलिए H_3PO_3 तथा H_3PO_4 क्रमशः द्विक्षारकीय और त्रिक्षारकीय हैं; क्योंकि H_3PO_3 की संरचना में दो P-OH आबंध तथा H_3PO_4 तीन आबंध होते हैं।

उदाहरण 7.9

आप H_3PO_2 की संरचना के आधार पर इसका अपचायक व्यवहार कैसे स्पष्ट कर सकते हैं?

हल

H_3PO_2 में, दो H परमाणु P परमाणु से सीधे आबंधित होते हैं जो इस अम्ल को अपचायक गुण देते हैं।

पाठ्यनिहित प्रश्न

7.11 H_3PO_4 की क्षारकता क्या है?

7.12 क्या होता है जब H_3PO_3 को गरम करते हैं?

7.10 वर्ग 16 के तत्व

आवर्त सारणी के वर्ग 16 में ऑक्सीजन, सल्फर, सिलीनियम, टेल्यूरियम तथा पोलोनियम निहित हैं। यह कभी-कभी केल्कोजौन समूह की तरह जाना जाता है। यह नाम, ब्रास के लिए ग्रीक भाषा के शब्द से व्युत्पन्न हुआ है तथा सल्फर एवं इसके समवर्णियों का कॉपर के साथ संगुणन होने की ओर इंगित करता है। अधिकांश कॉपर खनिजों में या तो ऑक्सीजन अथवा सल्फर और बहुधा वर्ग के अन्य सदस्य पाए जाते हैं।

7.10.1 उपलब्धता

पृथ्वी पर सभी तत्वों में से ऑक्सीजन सबसे अधिक प्रचुरता में पाई जाती है। भूर्पर्टी के द्रव्यमान का लगभग 46.6% ऑक्सीजन के द्वारा निर्मित है। शुष्क वायु में आयतन के 20.946% ऑक्सीजन होती है।

हालाँकि भूपर्फटी में सल्फर की उपलब्धता केवल 0.03 से 0.1% है, संयुक्त अवस्था में सल्फर मुख्यतया सल्फेटों के रूप में जिसम CaSO₄.2H₂O, एप्सम लवण MgSO₄.7H₂O, बेराइट BaSO₄ तथा सल्फाइडों के रूप में गेलेना PbS, यशद ब्लैंड ZnS, कॉपर पाइराइट CuFeS₂ में पाई जाती है। सल्फर की सूक्ष्म मात्रा ज्वालामुखी में हाइड्रोजन सल्फाइड के रूप में पाई जाती है। कार्बनिक पदार्थों; जैसे— अंडे, प्रोटीन, लहसुन, प्याज़, सरसों, बाल तथा ऊन में सल्फर होती है।

सिलीनियम तथा टेल्यूरियम सल्फाइड अयस्कों में धातु सेलेनाइडों तथा टेलुराइडों के रूप में पाए जाते हैं। पोलोनियम प्रकृति में थोरियम तथा यूरेनियम खनिजों के विघटन उत्पाद के रूप में पाया जाता है।

वर्ग 16 के महत्वपूर्ण परमाणिक एवं भौतिक गुण उनके इलेक्ट्रॉनिक विन्यास के आधार पर सारणी 7.6 में दिए गए हैं। कुछ परमाणिक भौतिक तथा रासायनिक गुणों और उनकी प्रवृत्तियों की विवेचना नीचे की गई है।

सारणी 7.6— वर्ग 16 के तत्वों के कुछ भौतिक गुण

गुण	O	S	Se	Te	Po
परमाणु क्रमांक	8	16	34	52	84
परमाणु द्रव्यमान/g mol ⁻¹	16.00	32.06	78.96	127.60	210.00
इलेक्ट्रॉनिक विन्यास	[He]2s ² 2p ⁴	[Ne]3s ² 3p ⁴	[Ar]3d ¹⁰ 4s ² 4p ⁴	[Kr]4d ¹⁰ 5s ² 5p ⁴	[Xe]4f ¹⁴ 5d ¹⁰ 6s ² 6p ⁴
सहसंयोजक त्रिज्या/(pm) ^a	66	104	117	137	146
आयनी त्रिज्या, E ²⁻ /pm	140	184	198	221	230 ^b
इलेक्ट्रॉन लब्धि एथैल्पी	-141	-200	-195	-190	-174
/Δ _{eg} H kJ mol ⁻¹					
आयनन एथैल्पी	1314	1000	941	869	813
(Δ _i H ₁)/kJ mol ⁻¹					
विद्युतऋणत्वकता	3.50	2.58	2.55	2.01	1.76
घनत्व /g cm ⁻³ (298 K)	1.32 ^c	2.06 ^d	4.19 ^e	6.25	-
गलनांक/K	55	393 ^f	490	725	520
क्वथनांक/K	90	718	958	1260	1235
ऑक्सीकरण अवस्थाएं*	-2,-1,1,2	-2,2,4,6	-2,2,4,6	-2,2,4,6	2,4

^a एकल बंध ^b लगभग मान ^c गलनांक पर ^d विषमलंबाक्ष गंधक ^e षट्कोणीय धूसर ^f एकनताक्ष रूप, 673 K.

* ऑक्सीजन, आक्सीजन फ्लुओराइडों, OF₂ तथा O₂F₂ में क्रमशः +2 तथा +1 ऑक्सीकरण अवस्था दर्शाती है।

7.10.2 इलेक्ट्रॉनिक विन्यास वर्ग 16 के तत्वों के बाह्य कोशों में छः इलेक्ट्रॉन होते हैं तथा सामान्य इलेक्ट्रॉनिक विन्यास ns²np⁴ होता है।

7.10.3 परमाणु तथा आयनी त्रिज्या वर्ग में ऊपर से नीचे की ओर बढ़ने पर कोशों की संख्या में वृद्धि के कारण आयनी तथा परमाणु त्रिज्याओं के मानों में वृद्धि होती है। तथापि ऑक्सीजन परमाणु का आकार अपवाद स्वरूप छोटा होता है।

7.10.4 आयनन एन्थैल्पी

वर्ग में नीचे की ओर बढ़ने पर आयनन एन्थैल्पी में कमी होती है। इसका कारण आकार में वृद्धि है। तथापि इस वर्ग के तत्वों की आयनन एन्थैल्पी का मान वर्ग 15 के संगत आवर्तों के तत्वों से निम्न होता है। इसका कारण यह है कि वर्ग 15 के तत्वों में अतिरिक्त स्थायित्व प्राप्त अर्धभरित इलेक्ट्रॉनिक विन्यास के p -कक्षक उपस्थित होते हैं।

7.10.5 इलेक्ट्रॉन लब्धि एन्थैल्पी

ऑक्सीजन परमाणु की सुसंबद्ध प्रकृति के कारण इसकी इलेक्ट्रॉन लब्धि एन्थैल्पी सल्फर की अपेक्षा कम ऋणात्मक होती है। तथापि सल्फर से पोलिनियम तक पुनः इसके मान कम ऋणात्मक होते जाते हैं।

7.10.6 विद्युतऋणात्मकता

फ्लुओरीन के बाद, ऑक्सीजन की विद्युतऋणात्मकता का मान, सब तत्वों से उच्चतम होता है। वर्ग में परमाणु क्रमांक में वृद्धि के साथ विद्युतऋणात्मकता में कमी होती जाती है। इससे यह प्रदर्शित होता है कि ऑक्सीजन से पोलोनियम तक धात्विक लक्षणों में वृद्धि होती है।

उदाहरण 7.10

वर्ग 15 के संगत आवर्तों के तत्वों की तुलना में वर्ग 16 के तत्वों की प्रथम आयनन एन्थैल्पी का मान सामान्यतया कम होता है, क्यों?

हल

वर्ग 15 के तत्वों में अतिरिक्त स्थायित्व प्राप्त अर्धभरित इलेक्ट्रॉनिक विन्यास के p -कक्षक होते हैं। अतः वर्ग 16 के तत्वों की तुलना में इनमें से इलेक्ट्रॉन को निकालने में बहुत अधिक मात्रा में ऊर्जा की आवश्यकता होती है।

7.10.7 भौतिक गुण

वर्ग 16 के तत्वों के कुछ भौतिक गुण सारणी 7.6 में दिए गए हैं। ऑक्सीजन तथा सल्फर अधातु, सिलीनियम तथा टेल्यूरियम उपधातु हैं जबकि पोलोनियम एक धातु है। पोलोनियम रेडियोधर्मी होता है तथा अल्प आयु है (अर्धायु 13.8 दिन)। सभी तत्व अपररूपता प्रदर्शित करते हैं। वर्ग में नीचे की ओर बढ़ने पर परमाणु क्रमांक में वृद्धि के साथ गलनांक तथा क्वथनांक में वृद्धि होती है। ऑक्सीजन तथा सल्फर के गलनांक और क्वथनांक के मध्य बहुत ज्यादा अंतर को उनकी परमाणुकता के आधार पर समझाया जा सकता है। ऑक्सीजन द्विपरमाणुक अणु (O_2) के रूप में विद्यमान होता है जबकि सल्फर बहुपरमाणुक अणु (S_8) के रूप में विद्यमान होता है।

7.10.8 रासायनिक गुण

ऑक्सीकरण अवस्थाएं तथा रासायनिक क्रियाशीलता में प्रवृत्तियाँ

वर्ग 16 के तत्व अनेक ऑक्सीकरण अवस्थाएं (सारणी 7.6) प्रदर्शित करते हैं। -2 ऑक्सीकरण अवस्था का स्थायित्व वर्ग में नीचे की ओर घटता है। पोलिनियम कतिपय ही -2 ऑक्सीकरण अवस्था प्रदर्शित करता है। ऑक्सीजन की विद्युतऋणात्मकता बहुत उच्च होने के कारण OF_2 के उदाहरण को छोड़ कर जिसमें इसकी ऑक्सीकरण अवस्था +2 है। यह केवल -2 ऋणात्मक ऑक्सीकरण अवस्था दर्शाता है। वर्ग के अन्य तत्व +2, +4, +6 ऑक्सीकरण अवस्थाएं दर्शाते हैं, लेकिन +4 तथा +6 अधिक सामान्य हैं। सल्फर सिलीनियम तथा टेल्यूरियम सामान्यतया ऑक्सीजन के साथ यौगिकों में +4 ऑक्सीकरण अवस्था तथा फ्लुओरीन के साथ यौगिकों में +6 ऑक्सीकरण अवस्था दर्शाते हैं। वर्ग में नीचे की ओर बढ़ने पर +6 ऑक्सीकरण अवस्था का स्थायित्व घटता है और +4 ऑक्सीकरण अवस्था का स्थायित्व बढ़ता है (अक्रिय युग्म प्रभाव)। +4 तथा +6 ऑक्सीकरण अवस्थाओं में आबंधन प्राथमिक रूप से सहसंयोजक होता है।

ऑक्सीजन का असामान्य व्यवहार

द्वितीय आवर्त में उपस्थित *p*-ब्लॉक के अन्य सदस्यों की भाँति ऑक्सीजन का असामान्य व्यवहार इसके छोटे आकार तथा उच्च विद्युतऋणात्मकता के कारण होता है छोटे आकार तथा उच्च विद्युतऋणात्मकता के प्रभावों का एक विशिष्ट उदाहरण जल में प्रबल हाइड्रोजन बंध की उपस्थिति है जो कि H_2S में नहीं पाया जाता है।

ऑक्सीजन में *d* कक्षकों की अनुपस्थिति के कारण इसकी सहसंयोजकता 4 तक सीमित होती है और व्यवहार में 2 से अधिक दुर्लभ है। दूसरी ओर वर्ग के अन्य तत्वों में संयोजकता कोश का विस्तार हो सकता है और सहसंयोजकता 4 से अधिक होती है।

(i) हाइड्रोजन के प्रति क्रियाशीलता

वर्ग 16 के सभी तत्व H_2E ($E = O, S, Se, Te, Po$) प्रकार के हाइड्राइड बनाते हैं। हाइड्राइडों के कुछ गुण सारणी 7.7 में दिए गए हैं। इनका अम्लीय गुण H_2O से H_2Te तक बढ़ता है। अम्लीय गुण में वृद्धि को वर्ग में नीचे की ओर जाने पर के लिए बंध ($H-E$) वियोजन एन्थैल्पी में कमी द्वारा समझा जा सकता है। बंध ($H-E$) वियोजन एन्थैल्पी में वर्ग में नीचे की ओर जाने पर कमी होने के कारण हाइड्राइडों के तापीय स्थायित्व में भी H_2O से लेकर H_2Po तक कमी होती है। जल के अतिरिक्त सभी हाइड्राइड अपचायक गुण वाले होते हैं तथा यह गुण H_2S से लेकर H_2Te तक बढ़ता है।

सारणी 7.7— वर्ग 16 के तत्वों के हाइड्राइडों के गुण

गुण	H_2O	H_2S	H_2Se	H_2Te
गलनांक/K	273	188	208	222
क्वथनांक/K	373	213	232	269
$H-E$ दूरी/pm	96	134	146	169
HEH कोण (°)	104	92	91	90
$\Delta_f H/\text{kJ mol}^{-1}$	-286	-20	73	100
$\Delta_{\text{वियोजन}} H (H-E)/\text{kJ mol}^{-1}$	463	347	276	238
वियोजन स्थिरांक ^a	1.8×10^{-16}	1.3×10^{-7}	1.3×10^{-4}	2.3×10^{-3}

^a जलीय विलयन, 298 K

(ii) ऑक्सीजन के प्रति क्रियाशीलता

ये सभी तत्व EO_2 तथा EO_3 प्रकार के ऑक्साइड बनाते हैं जहाँ $E = S, Se, Te$ तथा Po । ओजोन (O_3) तथा सल्फर डाइऑक्साइड (SO_2) गैसें हैं जबकि सिलीनियम डाइऑक्साइड (SeO_2) एक ठोस है। डाइऑक्साइड का अपचायक गुण SO_2 से TeO_2 तक कम होता जाता है। SO_2 एक अपचायक है जबकि TeO_2 एक ऑक्सीकारक है। EO_2 प्रकार के ऑक्साइडों के अतिरिक्त सल्फर, सिलीनियम तथा टेल्यूरियम EO_3 प्रकार के ऑक्साइड (SO_3, SeO_3, TeO_3) भी बनाते हैं। दोनों प्रकार के ऑक्साइड अम्लीय प्रकृति के होते हैं।

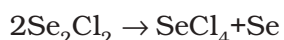
(iii) हैलोजन के प्रति क्रियाशीलता

वर्ग 16 के तत्व EX_6, EX_4 तथा EX_2 प्रकार के अनेक हैलाइड बनाते हैं, जहाँ E इस वर्ग की धातु है तथा X एक हैलोजन है, हैलाइडों का स्थायित्व के घटने का क्रम है $F > Cl > Br > I$ । हेक्साहैलाइडों में केवल हेक्साफ्लुओराइड ही स्थायी हैलाइड होते हैं। सभी

हेक्साफ्लुओराइड गैसीय प्रकृति के हैं। इनकी संरचना अष्टफलकीय होती है। सल्फर हेक्साफ्लुओराइड, SF_6 , त्रिविमीय कारणों से असाधारण रूप से स्थायी होता है।

टेट्राफ्लुओराइडों में से SF_4 एक गैस, SeF_4 द्रव तथा TeF_4 एक ठोस है। ये हेक्साफ्लुओराइड sp^3d संकरित होते हैं, अतः इनकी संरचना त्रिकोणीय द्विपिण्डी होती है जिसमें एक निरक्षीय (equatorial) स्थिति पर एक एकाकी इलेक्ट्रॉन युगल होता है। यह ज्यामिति सी-सॉ (see-saw) ज्यामिति भी कहलाती है।

ऑक्सीजन को छोड़कर सभी तत्व डाइक्लोराइड तथा डाइब्रोमाइड बनाते हैं। यह डाइहेलाइड SP^3 संकरण द्वारा बनते हैं तथा चतुष्कलकीय संरचना के होते हैं। सुपरिचित मोनोलाइड द्वितीय (dimer) प्रकृति के हैं जैसे S_2F_2 , S_2Cl_2 , S_2Br_2 , Se_2Cl_2 तथा Se_2Br_2 । यह द्वितीय हेलाइड निम्न प्रकार से असमानुपातित होते हैं—



उदाहरण 7.11

H_2S , H_2Te की अपेक्षा कम अम्लीय क्यों हैं?

हल

वर्ग में नीचे की ओर बढ़ने पर बंध (E-H) वियोजन एन्थैल्पी में कमी आने के कारण अम्लीय गुणों में वृद्धि होती है।

पाठ्यनिहित प्रश्न

7.13 सल्फर के महत्वपूर्ण स्रोतों को सूचिबद्ध कीजिए।

7.14 वर्ग 16 के तत्वों के हाइड्राइडों के तापीय स्थायित्व के क्रम को लिखिए।

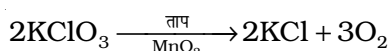
7.15 H_2O एक द्रव तथा H_2S गैस क्यों हैं?

7.11 डाइऑक्सीजन

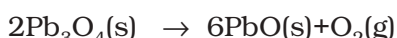
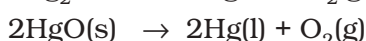
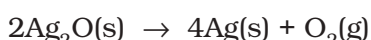
विचरण

डाइऑक्सीजन, प्रयोगशाला में निम्नलिखित विधियों से प्राप्त की जाती है।

(i) ऑक्सीजन युक्त लवणों जैसे क्लारेटों, नाइट्रेटों तथा परमैग्नेटों को गर्म करने पर—



(ii) वैद्युत रासायनिक श्रेणी में नीचे के तत्वों के ऑक्साइडों तथा कुछ धातुओं के उच्चतर ऑक्साइडों के तापीय विघटन द्वारा—



(iii) हाइड्रोजन पाराऊक्साइड आसानी से उत्प्रेरक जैसे सूक्ष्म विभाजित धातुएं तथा मैंगनीज डाइऑक्साइड द्वारा वियोजित होकर जल तथा डाइऑक्सीजन देती हैं—



व्यापक स्तर पर इसे जल या वायु से भी बनाया जा सकता है। जल के वैद्युत अपघटन में हाइड्रोजन कैथोड पर तथा ऑक्सीजन एनोड पर मुक्त होती है।

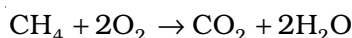
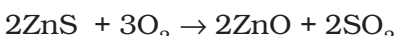
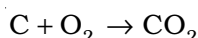
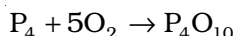
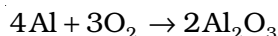
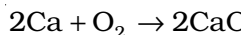
औद्योगिक रूप से, डाइऑक्सीजन वायु से प्राप्त की जाती है। पहले कार्बन डाइऑक्साइड तथा जल वाष्प को हटाते हैं, तत्पश्चात् बची गैसों को द्रवित करते हैं तथा आंशिक आसवन द्वारा डाइनाइट्रोजन तथा डाइऑक्सीजन प्राप्त होती है।

गुण

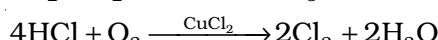
डाइऑक्सीजन एक रंगहीन, गंधहीन गैस है। 293 K ताप पर इसकी 100cm^3 जल में विलेयता 3.08cm^3 की सीमा तक होती है, जो कि समुद्री तथा जलीय जीवन के लिए पर्याप्त है। यह 90 K पर द्रवीकृत तथा 55 K पर जम जाती है। ऑक्सीजन परमाणु के तीन स्थायी समस्थानिक हैं— ^{16}O , ^{17}O तथा 18O । इलेक्ट्रॉनों की सम संख्या के होने पर भी आण्विक ऑक्सीजन का अनुचुंबकीय होना विलक्षण है (देखें कक्षा XI रसायन पुस्तक एकक-4)।

डाइऑक्सीजन, केवल कुछ धातुओं (जैसे Au, Pt) तथा कुछ उत्कृष्ट गैसों को छोड़कर लगभग सभी धातुओं और अधातुओं के साथ सीधी क्रिया करती है। इसका अन्य तत्वों के साथ संयोग प्रायः प्रबल उष्माक्षेपी होता है जो अभिक्रिया जारी रखने में सहायक होता है। हालाँकि अभिक्रिया को प्रारंभ कराने के लिए उच्च बाह्य ताप की आवश्यकता होती है क्योंकि ऑक्सीजन-ऑक्सीजन द्विबंध की आवंध वियोजन एथैल्पी उच्च ($493.4 \text{ kJ mol}^{-1}$) होती है।

डाइऑक्सीजन की धातुओं, अधातुओं तथा दूसरे यौगिकों के साथ कुछ अभिक्रियाएं नीचे दी गई हैं—



कुछ यौगिकों का उत्प्रेरकी आक्सीकरण होता है।



उपयोग

सामान्य श्वसन तथा दहन प्रक्रिया में इसकी महत्वा के अतिरिक्त ऑक्सीजन का उपयोग ऑक्सीऐसीटिलीन वेल्डिंग में; अनेक धातुओं के उत्पादन में, विशेषकर स्टील के लिए होती है। अधिकतर अस्पतालों अत्यधिक ऊँचाई पर उड़ानों तथा पर्वतारोहण में ऑक्सीजन के सिलिंडर उपयोग किए जाते हैं। द्रव ऑक्सीजन में हाइड्रैजीन जैसे ईंधनों का दहन राकेटों को ऊपर उठाने के लिए विस्मयकारी दबाव प्रदान करता है।

पाठ्यनिहित प्रश्न

7.16 निम्नलिखित में से कौन सा तत्व ऑक्सीजन के साथ सीधे अभिक्रिया नहीं करता?

Zn, Ti, Pt, Fe

7.17 निम्नलिखित अभिक्रियाओं को पूर्ण कीजिए।



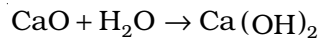
7.12 सामान्य ऑक्साइड

ऑक्सीजन का किसी अन्य तत्व के साथ द्विअंगी यौगिक ऑक्साइड कहलाता है। जैसा कि पहले बताया जा चुका है, ऑक्सीजन आवर्त सारणी के अधिकतर तत्वों से अभिक्रिया करके ऑक्साइड बनाती है। ऐसे बहुत से उदाहरण हैं जहाँ एक तत्व, दो या अधिक ऑक्साइड बनाता है। ऑक्साइडों की प्रकृति तथा गुणों में अत्यधिक भिन्नता है। ऑक्साइड सामान्य (जैसे MgO , Al_2O_3) तथा संयुक्त (Pb_3O_4 , Fe_3O_4) हो सकते हैं। सामान्य ऑक्साइडों को उनके अम्लीय, क्षारकीय तथा उभयधर्मी गुणों से वर्गीकृत किया जा सकता है। ऑक्साइड जो जल के साथ संयोग कर अम्ल देता है, अम्लीय ऑक्साइड कहलाता है (जैसे, SO_2 , Cl_2O_7 , CO_2 , N_2O_5) उदाहरणार्थ SO_2 जल के साथ संयोग कर H_2SO_3 अम्ल देता है।



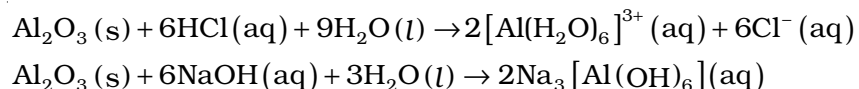
सामान्य नियम के अनुसार केवल अधातु ऑक्साइड अम्लीय होते हैं परंतु कुछ धातुओं के ऑक्साइड जिनमें धातु की ऑक्सीकरण अवस्था उच्च होती है, अम्लीय होते हैं (जैसे— Mn_2O_7 , CrO_3 , V_2O_5)।

ऑक्साइड जो जल में क्षारक देते हैं, क्षारकीय ऑक्साइड कहलाते हैं (जैसे Na_2O , CaO , BaO) उदाहरणार्थ CaO जल के साथ संयोग कर $Ca(OH)_2$ क्षार देता है।



सामान्यतया धात्विक ऑक्साइड क्षारकीय होते हैं। कुछ धात्विक ऑक्साइड द्वैत व्यवहार प्रदर्शित करते हैं। वे अम्लीय तथा क्षारकीय दोनों प्रकार के ऑक्साइडों के गुण प्रदर्शित करते हैं। इन ऑक्साइडों को उभयधर्मी आक्साइड कहते हैं। वे अम्लों तथा क्षारकों, दोनों के साथ अभिक्रिया करते हैं।

उदाहरणार्थ— Al_2O_3 अम्लों व क्षारकों दोनों के साथ क्रिया करता है।



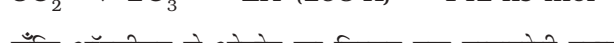
कुछ ऐसे ऑक्साइड हैं जो न तो अम्लीय होते हैं न ही क्षारकीय। ये ऑक्साइड उदासीन ऑक्साइड कहलाते हैं। CO , NO तथा N_2O उदासीन ऑक्साइडों के उदाहरण हैं।

ओज़ोन ऑक्सीजन का अपररूप है, यह इतनी क्रियाशील होती है कि समुद्र तल की ऊँचाई पर यह लंबे समय तक वातावरण में नहीं रहती। लगभग 20 km ऊँचाई पर यह सूर्य के प्रकाश की उपस्थिति में वायुमंडलीय ऑक्सीजन से बनती है।

यह ओज़ोन परत भू-पृष्ठ को पराबैंगनी विकिरणों (UV) की अधिक मात्रा से बचाती है।

विरचन

ऑक्सीजन की एक मंद शुष्क धारा निरव वैद्युत विसर्जन से गुज़रे जाने पर ओज़ोन में परिवर्तित (10%) हो जाती है।



चूँकि ऑक्सीजन से ओज़ोन का विरचन एक उष्माशोषी प्रक्रम है, अतः इसके विरचन में निरव वैद्युत विसर्जन का उपयोग आवश्यक है ताकि इसका विघटन न हो।

7.13 ओज़ोन

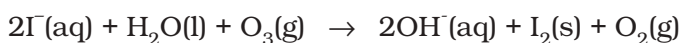
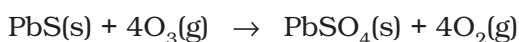
यदि ओज़ोन की 10% से अधिक सांद्रता की आवश्यकता हो तो ओज़ोनिन्ट्रों की बैटरी का उपयोग किया जा सकता है तथा शुद्ध ओज़ोन (385 K क्वथनांक) को एक द्रव ऑक्सीजन से घरे पात्र में संघनित किया जा सकता है।

गुण

शुद्ध ओज़ोन एक हल्की पीत-नीली गैस, गहरा नीला द्रव तथा बैंगनी-काला ठोस होती है। ओज़ोन की अभिलक्षणिक गंध होती है और थोड़ी मात्रा में यह हानिकारक नहीं होती। परंतु यदि सांद्रता 100 भाग प्रति मिलियन (100 ppm) से अधिक बढ़ जाए तो श्वास लेने में असुविधा होती है जिससे सिरदर्द व मिलती उत्पन्न होती है।

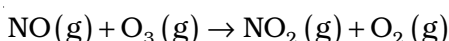
ओज़ोन उष्मागतिकीय रूप से ऑक्सीजन की तुलना में अस्थायी है; क्योंकि इसके ऑक्सीजन में विघटन से उष्मा मुक्त (ΔH ऋणात्मक) होती है और एन्ट्रॉपी (ΔS धनात्मक) में वृद्धि होती है। दोनों प्रभाव एक-दूसरे को प्रबलित करते हैं जो इसके ऑक्सीजन में परिवर्तन के लिए गिब्ज ऊर्जा (ΔG) परिवर्तन का अधिक ऋणात्मक मान देते हैं। इसलिए यह वास्तव में आश्चर्यजनक नहीं है कि ओज़ोन की उच्च सांद्रता भयंकर विस्फोटक हो सकती है।

यह बहुत आसानी से नवजात ऑक्सीजन मुक्त करने के कारण ($O_3 \rightarrow O_2 + O$) प्रबल ऑक्सीकारक होती है। उदाहरण के लिए यह लेड सल्फाइड को लेड सल्फेट में और आयोडाइड आयनों की आयोडीन में ऑक्सीकृत करती है।



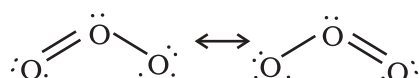
जब ओज़ोन, बोरेट बफर (उभय प्रतिरोधी) (pH 9.2) से उभय प्रतिरोधित पोटैशियम आयोडाइड विलयन के आधिक्य से अभिक्रिया करती है तो आयोडीन मुक्त होती है जिसका मानक सोडियम थायोसल्फेट विलयन के साथ अनुमापन किया जा सकता है। यह O_3 गैस के आकलन की मात्रात्मक विधि है।

प्रयोग दर्शाते हैं कि नाइट्रोजन के ऑक्साइड (विशेष रूप से नाइट्रिक ऑक्साइड) ओज़ोन के साथ अत्यधिक तीव्रता से संयुक्त होते हैं। अतः यह सम्भव है कि सुपरसोनिक जेट विमानों के निकास तंत्र से उत्सर्जित नाइट्रोजन ऑक्साइड ऊपरी वायुमंडल में ओज़ोन परत की सांद्रता में मंद गति से क्षरण कर रही हो।



इस ओज़ोन परत को दूसरा खतरा संभवतया फ्रेअॉनों के उपयोग से है जिनका उपयोग ऐरोसोल स्प्रे तथा प्रशीतकों के रूप में किया जाता है।

ओज़ोन अणु में दो ऑक्सीजन-ऑक्सीजन आबंध लंबाइयाँ समान हैं। (128 pm) और जैसा कि अपेक्षित है अणु कोणीय है जिसमें बंधक कोण लगभग 117° है। यह निम्नलिखित दो प्रमुख रूपों का अनुनादी संकर है—



उपयोग

यह एक (जर्मनाशी) कीटाणु विसंक्रासी तथा जल को रोगाणुरहित (निर्जर्म) करने में उपयोग किया जाता है। इसका तेलों, हाथीदाँत, आटे तथा स्टार्च आदि को विरंजित करने में भी उपयोग किया जाता है। पोटैशियम परमैंगनेट के उत्पादन में यह एक ऑक्सीकारक के रूप में कार्य करती है।

पाद्यनिहित प्रश्न

7.18 O_3 , एक प्रबल ऑक्सीकारक की तरह क्यों क्रिया करती है?

7.19 O_3 का मात्रात्मक आकलन कैसे किया जाता है?

7.14 सल्फर के अपरस्पष्ट

सल्फर के अनेक अपरस्पष्ट हैं जिसमें पीली विषमलंबाक्ष (α -सल्फर) तथा एकनताक्ष (β -सल्फर) रूप अति महत्वपूर्ण हैं। कक्षताप पर विषमलंबाक्ष सल्फर स्थायी अपरस्पष्ट है जो 369 K ताप पर गर्म करने से एकनताक्ष (monoclinic) सल्फर में रूपांतरित हो जाती है।

विषमलंबाक्ष सल्फर (α -सल्फर)

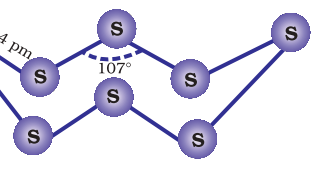
यह अपरस्पष्ट पीले रंग का होता है जिसका गलनांक 385.8 K तथा विशिष्ट घनत्व 2.06 होता है। विषमलंबाक्ष सल्फर के क्रिस्टल गंधक शलाका के CS_2 में विलयन को वाष्पीकृत करके बनाए जाते हैं। यह जल में अविलेय है परंतु कुछ मात्रा में बेन्जीन, एल्कोहॉल तथा ईथर में विलेय है। यह CS_2 में पूर्णतया विलेय है।

एकनताक्ष सल्फर (β -सल्फर)

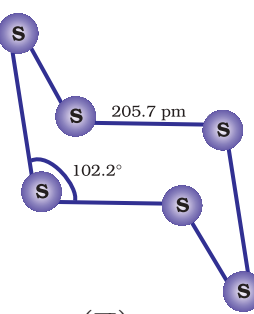
इसका गलनांक 393 K है तथा विशिष्ट घनत्व 1.98 है यह CS_2 में विलेय है। सल्फर के इस अपरस्पष्ट को बनाने के लिए विषमलंबाक्ष गंधक को एक तश्तरी में पिघलाकर तथा पपड़ी बनाने तक ठंडा करते हैं। इस पपड़ी में दो छिद्र करते हैं। जिनमें से बचा हुआ द्रव निकाल लिया जाता है। पपड़ी को हटाने पर, रंगहीन, सुई के आकार के β -सल्फर के क्रिस्टल बनते हैं।

यह 369 K के ऊपर ताप पर स्थायी है तथा इसके नीचे ताप पर α -सल्फर में रूपांतरित हो जाती है। इसके विपरीत α -सल्फर 369 K से नीचे ताप पर स्थायी है तथा इसके ऊपर ताप पर β -सल्फर में रूपांतरित हो जाती है। 369 K पर दोनों रूप स्थायी हैं। यह ताप, संक्रमण ताप कहलाता है। विषमलंबाक्ष तथा एकनताक्ष दोनों ही सल्फर अपरस्पष्टों में S_8 अणु होते हैं। यह S_8 अणु विभिन्न प्रकार से संकुलित होकर विभिन्न क्रिस्टलीय संरचनाएँ बनाते हैं। दोनों अपरस्पष्टों में S_8 वलय प्रकुंचित होती हैं तथा किरीटाकार (crown shaped) होती है। आण्विक विमाएं चित्र 7.5 (क) में प्रदर्शित की गई हैं।

पिछले दो दशकों में सल्फर के अनेक रूपांतरण संश्लेषित किए गए हैं जिनमें 6–20 सल्फर परमाणु युक्त वलय होती हैं। साइक्लो S_6 वलय में कुर्सी रूप धारण करती है जिसकी विमाएं चित्र 7.5 (ख) में दर्शाई गई हैं।



(क)



(ख)

चित्र 7.5 (क) विषमलंबाक्ष सल्फर में S_8 वलय तथा

(ख) S_6 रूप संरचनाएँ

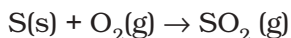
उदाहरण 7.12 सल्फर का कौन सा रूप अनुचुंबकीय व्यवहार प्रदर्शित करता है?

हल वाष्प अवस्था में सल्फर आंशिक रूप में S_2 अणु के रूप में पाया जाता है, जिसमें O_2 की तरह प्रतिआबंधन आर्बिटल π^* में अयुग्मित इलेक्ट्रॉन होने के कारण अनुचुंबकत्व का गुण प्रदर्शित होता है।

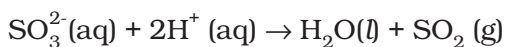
7.15 सल्फर डाइऑक्साइड

विरचन

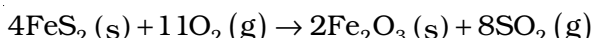
सल्फर डाइऑक्साइड सल्फर को वायु या ऑक्सीजन में जलाने पर तब बनती है साथ ही सूक्ष्म रूप में (6–8%) सल्फर ट्राइऑक्साइड भी बनती है



प्रयोगशाला में, यह किसी सल्फाइट की सांद्र सल्फ्यूरिक अम्ल के साथ अभिक्रिया करके आसानी से बन जाती है।



इसका औद्योगिक उत्पादन सल्फाइड अयस्कों के भर्जन से सहउत्पाद के रूप में होता है।

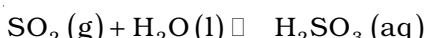


गैस को शुष्क करने के पश्चात् दाब द्वारा द्रवीकृत किया जाता है तथा स्टील के सिलिंडरों में संग्रह कर लिया जाता है।

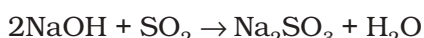
गुण

सल्फर डाइऑक्साइड तीखी गंध वाली रंगहीन गैस है तथा जल में अत्यधिक विलेय है। यह कक्ष ताप व दो वायुमंडलीय दाब पर द्रवित होती है तथा 263 K पर उबलती है।

सल्फर डाइऑक्साइड को जल में प्रवाहित करने पर सल्फ्यूरस अम्ल का विलयन प्राप्त होता है।

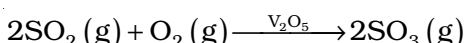
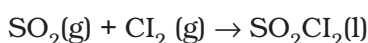


यह सोडियम हाइड्रोऑक्साइड विलयन के साथ आसानी से अभिक्रिया कर सोडियम सल्फाइट बनाती है जो कि सल्फर डाइऑक्साइड की ओर अधिक मात्रा के साथ अभिक्रिया कर सोडियम हाइड्रोजन सल्फाइट बनाता है।

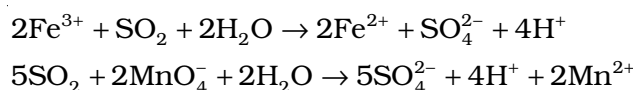
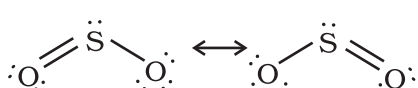


जल तथा क्षार के साथ अभिक्रिया में सल्फर डाइऑक्साइड का व्यवहार कार्बन डाइऑक्साइड से बहुत मिलता-जुलता है।

सल्फर डाइऑक्साइड चारकोल की उपस्थिति में क्लोरीन के साथ जो कि उत्प्रेरक की तरह कार्य करता है। अभिक्रिया करने पर सल्फ्यूरिक क्लोराइड SO_2Cl देता है। यह ऑक्सीजन द्वारा वेनेडियम (V) ऑक्साइड उत्प्रेरक की उपस्थिति में आक्सीकृत होकर सल्फर ट्राइऑक्साइड बनाता है।



नम सल्फर डाइऑक्साइड अपचायक की तरह व्यवहार करती है। उदाहरणार्थ यह आयरन (III) आयन को आयरन (II) आयन में परिवर्तित करती है तथा अम्लीय पोटैशियम परमैग्नेट (VII) विलयन को रंगहीन कर देती है। बाद की अभिक्रिया गैस के परीक्षण के लिए सुविधाजनक है।



SO_2 का अणु कोणीय है यह दो विहित रूपों का अनुनाद संकर है

उपयोग

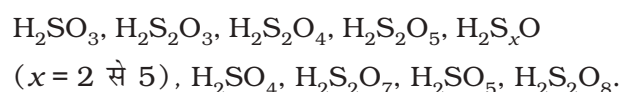
सल्फर डाइऑक्साइड का उपयोग होता है— (i) शर्करा एवं पेट्रोलियम के शोधन में (ii) ऊन तथा रेशम के विरंजन में (iii) प्रतिक्लोर, विसंक्रामक तथा परिरक्षक के रूप में। सल्फर डाइऑक्साइड से सल्फ्यूरिक अम्ल, सोडियम हाइड्रोजनसल्फाइट तथा कैल्सियम हाइड्रोजन सल्फाइट (औद्योगिक रसायन) का उत्पादन होता है। द्रव SO_2 अनेक कार्बनिक तथा अकार्बनिक रसायनों के लिए विलायक के रूप में प्रयुक्त होती है।

पाठ्यनिहित प्रश्न

- 7.20 तब क्या होता है जब सल्फर डाइऑक्साइड को Fe(III) लवण के जलीय विलयन में से प्रवाहित करते हैं?
- 7.21 दो S-O आबंधों की प्रकृति पर टिप्पणी कीजिए जो SO_2 अणु बनाते हैं क्या SO_2 अणु के ये दोनों S-O आबंध समतुल्य हैं।
- 7.22 SO_2 की उपस्थिति का पता कैसे लगाया जाता है?

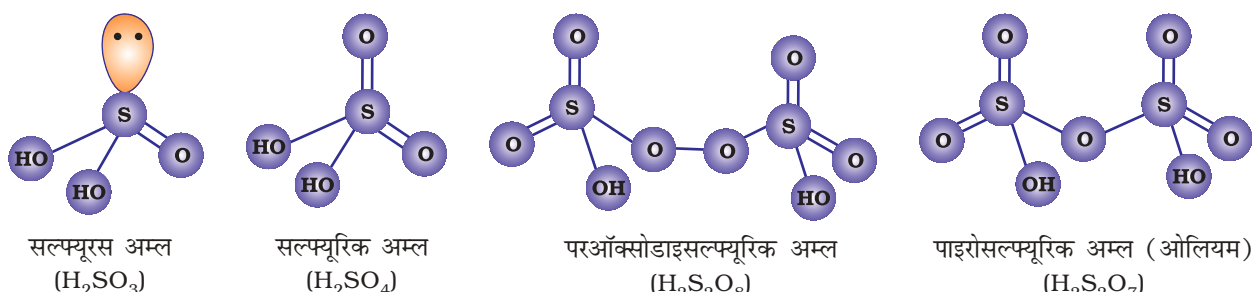
7.16 सल्फर के ऑक्सोअम्ल

सल्फर अनेक ऑक्सोअम्ल बनाता है जैसे



कुछ ऑक्सोअम्ल अस्थायी होते हैं तथा इनका पृथक्करण नहीं किया जा सकता। इनका अस्तित्व जलीय विलयन में अथवा लवणों के रूप में होता है।

सल्फर के कुछ महत्वपूर्ण ऑक्सोअम्लों की संरचनाएं चित्र 7.6 में दर्शाई गई हैं।



चित्र 7.6— सल्फर के कुछ महत्वपूर्ण ऑक्सोअम्लों की संरचनाएं

7.17 सल्फ्यूरिक अम्ल

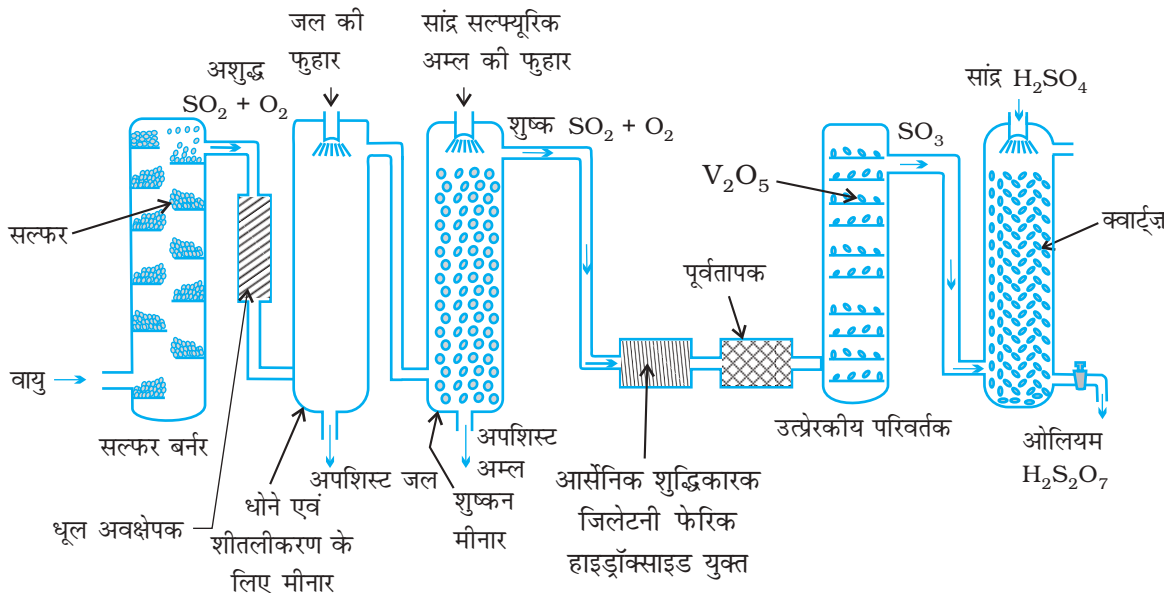
उत्पादन

पूरे विश्व में, सल्फ्यूरिक अम्ल अतिमहत्वपूर्ण औद्योगिक रसायनों में से एक है। सल्फ्यूरिक अम्ल का उत्पादन संस्पर्श प्रक्रम द्वारा तीन चरणों में संपन्न होता है।

(i) सल्फर अथवा सल्फाइड अयस्कों को वायु में जलाकर सल्फर डाइऑक्साइड का उत्पादन करना।

(ii) उत्प्रेरक (V_2O_5) की उपस्थिति में ऑक्सीजन के साथ अभिक्रिया कराकर SO_2 का SO_3 में परिवर्तन करना।

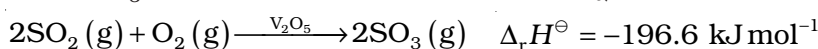
(iii) SO_3 को सल्फ्यूरिक अम्ल में अवशोषित करके ओलियम ($H_2S_2O_7$) प्राप्त करना। सल्फ्यूरिक अम्ल के उत्पादन का प्रवाह चित्र, चित्र 7.7 में दिया गया है।



चित्र 7.7— सल्फ्यूरिक अम्ल के उत्पादन का प्रवाह चित्र

प्राप्त सल्फर डाइऑक्साइड को धूल के कणों एवं आर्सेनिक यौगिकों जैसी अन्य अशुद्धियों से मुक्त कर शुद्ध कर लिया जाता है।

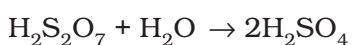
सल्फ्यूरिक अम्ल के उत्पादन में ऑक्सीजन द्वारा SO_2 गैस का V_2O_5 उत्प्रेरक की उपस्थिति में SO_3 प्राप्त करने के लिए उत्प्रेरकी ऑक्सीकरण मूल पद है।



यह अभिक्रिया उष्माक्षेपी तथा उत्क्रमणीय है एवं अग्र अभिक्रिया में आयतन में कमी आती है। अतः कम ताप और उच्च दाब उच्च लिंब्ध (yield) के लिए उपयुक्त स्थितियाँ हैं। परंतु तापक्रम बहुत कम नहीं होना चाहिए अन्यथा अभिक्रिया की गति धीमी हो जाएगी। सल्फ्यूरिक अम्ल के उत्पादन में प्रयुक्त सयंत्र का संचालन 2 bar दाब तथा 720 K ताप पर किया जाता है। उत्प्रेरकी परिवर्तित्र से प्राप्त SO_3 गैस, सांद्र सल्फ्यूरिक अम्ल में अवशोषित होकर ओलियम, $H_2S_2O_7$ बना देती है। जल द्वारा ओलियम का तनुकरण करके वांछित सांद्रता वाला सल्फ्यूरिक अम्ल प्राप्त कर लिया जाता है। प्रक्रम के सतत संचालन तथा लागत में भी कमी लाने के लिए उद्योग में उपरोक्त दोनों प्रक्रियाएं साथ-साथ संपन्न की जाती हैं।



(ओलियम)



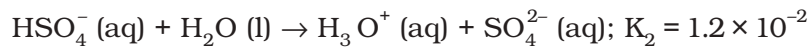
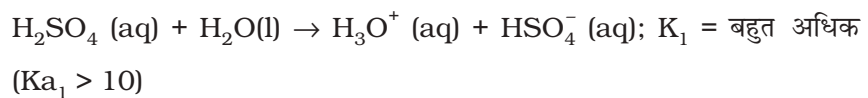
संपर्क विधि द्वारा प्राप्त सल्फ्यूरिक अम्ल की शुद्धता सामान्यतः 96 – 98% होती है।

गुण

सल्फ्यूरिक अम्ल एक रंगहीन, गाढ़ा तैलीय द्रव है जिसका 298 K ताप पर विशिष्ट घनत्व 1.84 g cm^{-3} है। 283 K ताप पर अम्ल जम जाता है तथा 611 K ताप पर उबलने लगता है। यह जल में अत्यधिक ऊष्मा निर्गमन के साथ घुलता है, अतः सांद्र सल्फ्यूरिक अम्ल का तनुकरण करने में बहुत सावधानी रखनी चाहिए। सांद्र सल्फ्यूरिक अम्ल को जल में कम मात्रा में, धीमे-धीमे डालना चाहिए तथा उसको लगातार हिलाते रहना चाहिए।

सल्फ्यूरिक अम्ल की रासायनिक अभिक्रियाएं इसकी निम्न विशेषताओं के फलस्वरूप हैं— (क) निम्न वाष्पशीलता (ख) प्रबल अम्लीय गुण (ग) जल के प्रति प्रबल बंधुता तथा (घ) ऑक्सीकरण कर्मक का गुण।

जलीय विलयन में सल्फ्यूरिक अम्ल का आयनन दो चरणों में होता है—

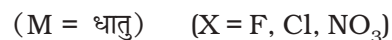
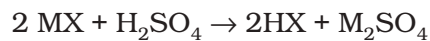


K_{a_1} का अधिक मान यह दर्शाता है कि H_2SO_4 अधिकतर H^+ तथा HSO_4^- में वियोजित है।

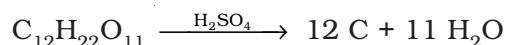
वियोजन स्थिरांक (K_a) का अधिक मान अम्ल की अधिक प्रबलता दर्शाता है।

अम्ल लवणों की दो श्रेणियाँ देता है, सामान्य सल्फेट (जैसे सोडियम सल्फेट तथा कॉपर सल्फेट) एवं अम्लीय सल्फेट (जैसे सोडियम हाइड्रोजनसल्फेट)।

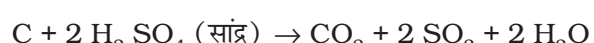
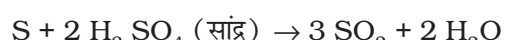
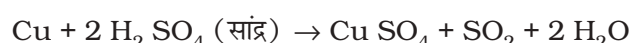
निम्न वाष्पशीलता के कारण सल्फ्यूरिक अम्ल का उपयोग अधिक वाष्पशील अम्लों के उनके संगत लवणों से उत्पादित करने के लिए किया जाता है।



सांद्र सल्फ्यूरिक अम्ल एक प्रबल निर्जलन कर्मक है। अनेक नम गैसों को सल्फ्यूरिक अम्ल में से प्रवाहित करके शुष्क किया जाता है, यदि ये गैसें सल्फ्यूरिक अम्ल से अभिक्रिया न करती हों। सल्फ्यूरिक अम्ल कार्बनिक पदार्थों से जल निष्कासित करता है जैसा इसकी कार्बोहाइड्रेट पर आदाधन क्रिया से स्पष्ट है।



गरम सांद्र सल्फ्यूरिक अम्ल एक मध्यम प्रबलता का ऑक्सीकारक है। इस संदर्भ में इसका स्थान फॉस्फोरिक अम्ल तथा नाइट्रिक अम्ल के बीच आता है। धातुएं तथा अधातुएं दोनों ही सांद्र सल्फ्यूरिक अम्ल द्वारा ऑक्सीकृत हो जाती हैं तथा इस प्रक्रिया में सल्फ्यूरिक अम्ल SO_2 में अपचित हो जाता है।



उपयोग

सल्फूरिक अम्ल एक अत्यधिक महत्वपूर्ण औद्योगिक रसायन है। किसी राष्ट्र की औद्योगिक सामर्थ्य उस राष्ट्र में सल्फूरिक अम्ल के उत्पादन और उपयोग में आने वाली मात्रा के आधार पर आँकी जा सकती है। सल्फूरिक अम्ल की आवश्यकता, हजारों यौगिकों के उत्पादन तथा बहुत से औद्योगिक प्रक्रमों में होती है। इस अम्ल की अधिकांश मात्रा का उपयोग उर्वरकों के उत्पादन में किया जाता है (उदाहरण— अमोनियम सल्फेट, सुपरफॉस्फेट)।

सल्फूरिक अम्ल के अन्य उपयोग हैं—

- | | |
|---------------------------------|--|
| (क) पेट्रोलियम के शोधन में; | (ख) वर्णकों, प्रलेपों तथा रंजकों के मध्यवर्तियों के उत्पादन में; |
| (ग) अपमार्जक उद्योग में; | (घ) धातुकर्मीय प्रक्रमों में (उदाहरण इनेमलन वैद्युतलेपन एवं यशदलेपन के पहले धातुओं के शोधन में); |
| (च) संचायक बैटरियों में; | (छ) और नाइट्रोसलुलोज उत्पादों के उत्पादन में तथा |
| (ज) प्रयोगशाला अभिकर्मक की तरह। | |

उदाहरण 7.13

तब क्या होता है जब—

- (i) कैल्सियम फ्लुओराइड में सांद्र H_2SO_4 मिलाया जाता है?
(ii) SO_3 को पानी में प्रवाहित किया जाता है?

हल

- (i) यह हाइड्रोजन फ्लुओराइड बनाता है।
$$CaF_2 + H_2SO_4 \rightarrow CaSO_4 + 2HF$$
- (ii) SO_3 घुल जाती है तथा H_2SO_4 प्राप्त होता है।
$$SO_3 + H_2O \rightarrow H_2SO_4$$

पाठ्यनिहित प्रश्न

7.23 उन तीन क्षेत्रों का उल्लेख कीजिए जिनमें H_2SO_4 महत्वपूर्ण भूमिका निभाता है।

7.24 संस्पर्श प्रक्रम द्वारा H_2SO_4 की मात्रा में वृद्धि करने के लिए आवश्यक परिस्थितियों को लिखिए।

7.25 जल में H_2SO_4 के लिए $K_{a_2} \ll K_{a_1}$ क्यों है?

7.18 वर्ग 17 के तत्व

फ्लुओरीन, क्लोरीन, ब्रोमीन, आयोडीन तथा ऐस्टैटीन वर्ग 17 के सदस्य हैं। ये तत्व संयुक्त रूप से हैलोजन कहलाते हैं [ग्रीक भाषा में हेलो का अर्थ है लवण तथा जेनेस का अर्थ है उत्पन्न करना अर्थात् लवण पैदा करने वाले] हैलोजन अति क्रियाशील अधातु तत्व हैं। वर्ग 1 व 2 की तरह वर्ग 17 के तत्व भी आपस में बहुत अधिक समानता दर्शाते हैं। इतनी समानता आवर्त सारणी के अन्य वर्गों के तत्वों में नहीं पाई जाती। इनके रासायनिक तथा भौतिक गुणों में भी नियमित परिवर्तन होता है। ऐस्टैटीन रेडियोधर्मी तत्व है।

7.18.1 उपलब्धता

फ्लुओरीन और क्लोरीन बहुलता से उपलब्ध है जबकि ब्रोमीन तथा आयोडीन कम मात्रा में। फ्लुओरीन मुख्यतया अविलेय फ्लुओरस्पार CaF_2 , क्रायोलाइट Na_3AlF_6 तथा फ्लुओरएपेटाइट $3Ca_3(PO_4)_2 \cdot CaF_2$ और थोड़ी मात्रा में नदी जल, पादपों, जीवों की हड्डियों तथा दाँतों में उपस्थित होती है।

समुद्री पानी में सोडियम पोटैशियम मैग्नीशियम तथा कैल्शियम के क्लोराइड, ब्रोमाइड तथा आयोडाइड उपस्थित होते हैं लेकिन मुख्यतया यह सोडियम क्लोराइड विलयन (द्रव्यमान द्वारा 2.5%) है। शुष्क हुए समुद्री निक्षेपों में सोडियम क्लोराइड तथा कारनेलाइट $KCl \cdot MgCl_2 \cdot 6H_2O$ जैसे यौगिक उपस्थित होते हैं। कुछ समुद्री जीवों के तंत्र में आयोडीन होती है; बहुत से समुद्री पादपों में 0.5% आयोडीन तथा चिली साल्टपीटर में 0.2% तक सोडियम आयोडेट पाया जाता है।

वर्ग 17 के तत्वों के परमाणिक तथा भौतिक गुण एवं इलेक्ट्रॉनिक विन्यास के साथ सारणी 7.8 में दिए गए हैं।

सारणी 7.8— हैलोजनों के परमाणिक एवं भौतिक गुण

गुण	F	Cl	Br	I	At ^a
परमाणु क्रमांक	9	17	35	53	85
परमाणिक द्रव्यमान/g mol ⁻¹	19.00	35.45	79.90	126.90	210
इलेक्ट्रॉनिक विन्यास	[He] $2s^22p^5$	[Ne] $3s^23p^5$	[Ar] $3d^{10}4s^24p^5$	[Kr] $4d^{10}5s^25p^5$	[Xe] $4f^{14}5d^{10}6s^26p^5$
सहसंयोजक त्रिज्या/pm	64	99	114	133	—
आयनी त्रिज्या/pm	133	184	196	220	—
आयनन एन्थैल्पी/kJ mol ⁻¹	1680	1256	1142	1008	—
इलेक्ट्रॉन लब्धि एन्थैल्पी	-333	-349	-325	-296	—
विद्युत ऋणात्मकता/kJ mol ⁻¹	4	3.2	3.0	2.7	2.2
$\Delta_{\text{Hyd}}H(X^-)/\text{kJ mol}^{-1}$	515	381	347	305	—
गलनांक/K	54.4	172.0	265.8	386.6	—
क्वथनांक/K	84.9	239.0	332.5	458.2	—
घनत्व/g cm ⁻³	1.5 (85) ^c	1.66 (203) ^c	3.19(273) ^c	4.94(293) ^d	—
दूरी X – X/pm	143	199	228	266	—
आबंध वियोजन एन्थैल्पी/(kJ mol ⁻¹)	158.8	242.6	192.8	151.1	—
E°/V	2.87	1.36	1.09	0.54	—

a रेडियोधर्मी *b* पॉलिंग स्केल *c* द्रव के लिए कोष्ठ में दिया गया ताप K दर्शाता है *d* ठोस *e* अर्धसेल अभिक्रिया $X_2(Ag) + 2e^- \rightarrow 2X^- (aq)$

कुछ परमाणिक भौतिक तथा रासायनिक गुणों की प्रवृत्ति नीचे की गई है—

7.18.2 इलेक्ट्रॉनिक विन्यास

इन सभी तत्वों के बाह्यतम कोश में सात इलेक्ट्रॉन ($ns^2 np^5$) होते हैं। जो कि उससे अगली उत्कृष्ट गैस से एक इलेक्ट्रॉन कम होता है।

7.18.3 परमाणु तथा आयनी त्रिज्या

अधिकतम प्रभावी नाभिकीय आवेश के कारण हैलोजनों की आयनी त्रिज्या अपने यथाक्रम आवर्ती में सबसे छोटी होती है। फ्लुओरीन की परमाणु त्रिज्या दूसरे आवर्त के अन्य तत्वों के समान बहुत छोटी होती है। क्वान्टम कोशों की संख्या में फ्लुओरीन से आयोडीन तक वृद्धि होने के कारण परमाणु तथा आयनी त्रिज्या में वृद्धि होती है।

7.18.4 आयनन एन्थैल्पी

इनकी इलेक्ट्रॉन त्यागने की प्रवृत्ति कम होती है। इसलिए इनकी बहुत उच्च आयनन एन्थैल्पी एन्थैल्पी में कमी होती है। परमाणिक आकार में वृद्धि होने के कारण वर्ग में नीचे की ओर आने पर आयनन एन्थैल्पी में कमी होती है।

7.18.5 इलेक्ट्रॉन लब्धि एन्थैल्पी

संगत आवर्तों में हैलोजनों की इलेक्ट्रॉन लब्धि एन्थैल्पी सबसे अधिक ऋणात्मक होती है। इसका कारण यह है कि इन तत्वों के परमाणुओं में स्थायी उत्कृष्ट गैस विन्यास से केवल एक इलेक्ट्रॉन कम होता है। वर्ग में नीचे जाने पर वर्ग के तत्वों की इलेक्ट्रॉन लब्धि एन्थैल्पी कम ऋणात्मक होती जाती है। हालाँकि फ्लुओरीन की ऋणात्मक इलेक्ट्रॉन लब्धि एन्थैल्पी क्लोरीन की तुलना में कम होती है। ऐसा फ्लुओरीन परमाणु के छोटे आकार के कारण होता है। परिणामस्वरूप फ्लुओरीन के अपेक्षाकृत छोटे 2p कक्षकों में प्रबल अंतरइलेक्ट्रॉनिक प्रतिकर्षण होते हैं। अतः आने वाला इलेक्ट्रॉन ज्यादा आकर्षण अनुभव नहीं करता।

7.18.6 विद्युतऋणात्मकता

इनकी विद्युतऋणात्मकता बहुत उच्च होती है। वर्ग में नीचे की ओर विद्युतऋणात्मकता में कमी होती जाती है। आवर्त सारणी में फ्लुओरीन सबसे अधिक विद्युतऋणात्मक तत्व हैं।

उदाहरण 7.14

आवर्त सारणी में यथा क्रम आवर्त में हैलोजन की अधिकतम ऋणात्मक इलेक्ट्रॉन लब्धि एन्थैल्पी क्यों होती है?

हल

हैलोजन अपने यथाक्रम आवर्त में बहुत छोटे आकार के होते हैं। अतः इन पर उच्च प्रभावी नाभिकीय आवेश होता है; फलतः ये आसानी से एक इलेक्ट्रॉन ग्रहण कर उत्कृष्ट गैसों का इलेक्ट्रॉनिक विन्यास प्राप्त कर लेते हैं।

7.18.7 भौतिक गुण

हैलोजन अपने भौतिक गुणों में अबाध विचरण दर्शाते हैं। फ्लुओरीन तथा क्लोरीन गैस हैं, ब्रोमीन एक द्रव तथा आयोडीन एक ठोस है। बढ़ते हुए परमाणु क्रमांक के साथ इनके गलनांक तथा क्वथनांकों में नियमित रूप से वृद्धि होती है। सभी हैलोजन रंगीन होते हैं। इसका कारण यह है कि दृश्य प्रक्षेत्र में विकिरणों का अवशोषण होता है तथा बाह्यतम कोश के इलेक्ट्रॉन उत्तेजित होकर उच्च ऊर्जा स्तर में चले जाते हैं। विकिरण के भिन्न-भिन्न क्वान्टम अवशोषित करने के कारण वे अलग-अलग रंग प्रदर्शित करते हैं जैसे फ्लुओरीन पीला, क्लोरीन हरापन लिए हुए पीला, ब्रोमीन लाल तथा आयोडीन बैंगनी रंग का होता है। फ्लुओरीन तथा क्लोरीन जल से अभिक्रिया करती हैं। ब्रोमीन तथा आयोडीन जल में अल्प विलेय हैं परंतु बहुत से कार्बनिक विलायकों जैसे क्लोरोफार्म, कार्बन टेट्राक्लोराइड, कार्बन डाइसल्फाइड, हाइड्रोकार्बन में विलेय हैं तथा रंगीन विलयन बनती हैं।

एक रोचक अपवाद सारणी 7.8 में यह देखने को मिलता है कि Cl_2 की तुलना में फ्लुओरीन F_2 की वियोजन एन्थैल्पी का मान कम है। जबकि क्लोरीन के बाद $\text{X}-\text{X}$ आबंध वियोजन एन्थैल्पी के मानों में आपेक्षित प्रवृत्ति पाई जाती है, $\text{Cl}-\text{Cl} > \text{Br}-\text{Br} > \text{I}-\text{I}$ । इस असंगति का एक कारण F_2 के एकाकी युगलों के मध्य इलेक्ट्रॉन - इलेक्ट्रॉन प्रतिकर्षण का सापेक्षतः अधिक होना है जो कि क्लोरीन की तुलना में एक दूसरे के अधिक सन्निकट है।

उदाहरण 7.15

यद्यपि फ्लुओरीन की इलेक्ट्रॉन लब्धि एन्थैल्पी क्लोरीन की तुलना में कम ऋणात्मक है लेकिन फ्लुओरीन, क्लोरीन की अपेक्षा प्रबल ऑक्सीकारक है, क्यों?

हल

यह इस कारण है क्योंकि-

- $\text{F}-\text{F}$ आबंध की वियोजन एन्थैल्पी कम है (सारणी 7.8)।
- F^- की जलयोजन एन्थैल्पी उच्च है (सारणी 7.8)।

7.18.8 रासायनिक गुण

ऑक्सीकरण अवस्थाएं तथा रासायनिक क्रियाशीलता की प्रवृत्ति—

सभी हैलोजन – 1 ऑक्सीकरण अवस्था प्रदर्शित करती हैं तथापि क्लोरीन, ब्रोमीन तथा आयोडीन +1, +3, +5 तथा +7 ऑक्सीकरण अवस्थाएं भी प्रदर्शित करती हैं। जैसा कि नीचे स्पष्ट किया गया है।

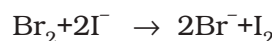
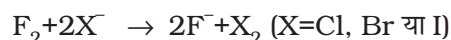
हैलोजन परमाणु
मूल अवस्था (ग्राउंड अवस्था) में
(फ्लुओरीन को छोड़कर)

	ns	np	nd	
प्रथम उत्तेजित अवस्था				1 अयुगलित इलेक्ट्रॉन -1 या +1 ऑक्सीकरण अवस्था का स्पष्टीकरण देता है
द्वितीय उत्तेजित अवस्था				3 अयुगलित इलेक्ट्रॉन +3 ऑक्सीकरण अवस्था का स्पष्टीकरण देता है
तृतीय उत्तेजित अवस्था				5 अयुगलित इलेक्ट्रॉन +5 ऑक्सीकरण अवस्था का स्पष्टीकरण देता है।
				7 अयुगलित इलेक्ट्रॉन +7 ऑक्सीकरण अवस्था का स्पष्टीकरण देता है

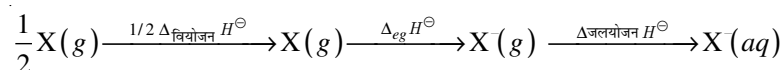
क्लोरीन, ब्रोमीन तथा आयोडीन की उच्च ऑक्सीकरण अवस्थाएं मुख्यतया तब प्राप्त होती हैं जब हैलोजन छोटे तथा उच्च विद्युत ऋणात्मकता वाले फ्लुओरीन तथा ऑक्सीजन परमाणुओं के साथ संयोग करते हैं, जैसे— अंतराहैलोजनों, ऑक्साइडों तथा ऑक्सोअम्लों में +4 व +6 ऑक्सीकरण अवस्थाएं क्लोरीन तथा ब्रोमीन के ऑक्साइडों तथा ऑक्सोअम्लों में पाई जाती हैं। फ्लुओरीन के परमाणु के संयोजकता कोश में कोई d कक्षक नहीं होता। अतः यह अपने अष्टक का प्रसार नहीं कर सकता। सबसे अधिक विद्युत ऋणात्मकता होने के कारण यह केवल -1 ऑक्सीकरण अवस्था प्रदर्शित करता है।

सभी हैलोजन अतिक्रियाशील होते हैं। ये धातु तथा अधातुओं के साथ अभिक्रिया कर हैलाइड बनाते हैं। वर्ग में नीचे की ओर जाने पर हैलोजनों की क्रियाशीलता कम होती है।

एक इलेक्ट्रॉन तत्काल प्रतिग्रहण कर लेने की प्रवृत्ति के कारण हैलोजनों की प्रबल ऑक्सीकारक प्रकृति होती है। F_2 प्रबलतम ऑक्सीकारक हैलोजन है और यह दूसरे हैलाइड आयनों को विलयन में या यहाँ तक कि ठोस प्रावस्था में भी ऑक्सीकृत कर देती है। सामान्यतया एक हैलोजन उच्च परमाणु क्रमांक के हैलाइड आयनों को ऑक्सीकृत करती है।

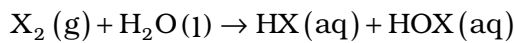
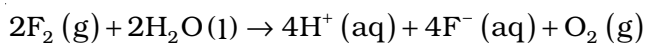


वर्ग में नीचे की ओर जाने पर हैलोजनों के जलीय विलयन में घटती हुई ऑक्सीकारक प्रवृत्ति की पुष्टि उनके मानक इलैक्ट्रोड विभावों से होती है। सारणी 7.8 जो कि नीचे दर्शाए गए प्राचलों पर निर्भर करते हैं—

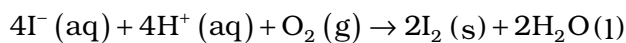


हैलोजनों की तुलनात्मक ऑक्सीकारक सामर्थ्य को उनकी जल के साथ अभिक्रिया से और अधिक समझा जा सकता है। फ्लुओरीन जल को ऑक्सीजन में ऑक्सीकृत कर देती है। जबकि क्लोरीन तथा ब्रोमीन जल के साथ अभिक्रिया कर संगत हाइड्रोहैलिक और हाइपोहैलस अम्ल बनाती हैं। आयोडीन की जल के साथ अभिक्रिया अस्वतः प्रवर्तित है।

वास्तव में, I^- अम्लीय माध्यम में ऑक्सीजन द्वारा ऑक्सीकृत किया जा सकता है, जो कि फ्लुओरीन द्वारा प्रदर्शित अभिक्रिया का ठीक विपरीत है।



(जहाँ $X = Cl$ या Br)



फ्लुओरीन का असामान्य व्यवहार

p-ब्लॉक में द्वितीय आवर्त में उपस्थित अन्य तत्वों की भाँति फ्लुओरीन भी कई गुणों में असामान्य है। उदाहरण के लिए आयनन एन्थैल्पी, विद्युत ऋणात्मकता तथा विद्युत विभव, यह सभी फ्लुओरीन के लिए, अन्य हैलोजनों की प्रवृत्तियों के आधार पर अपेक्षित मानों से उच्च होते हैं। इसके अतिरिक्त आयनी तथा सहसंयोजी त्रिज्या, गलनांक, क्वथनांक, आबंध वियोजन एन्थैल्पी तथा इलेक्ट्रॉन लाइंब्ध एन्थैल्पी अपेक्षित मानों से भी बहुत कम होते हैं। फ्लुओरीन का असामान्य व्यवहार इसके छोटे आकार, उच्च विद्युत ऋणात्मकता, निम्न $F - F$ बंध वियोजन एन्थैल्पी तथा संयोजकता कोश में कक्षकों की अनुपलब्धता के कारण होता है।

फ्लुओरीन की अधिकांश अभिक्रियाएँ उष्माक्षेपी होती हैं (इसका मुख्य कारण है दूसरे तत्वों के साथ इसके छोटे तथा प्रबल आबंधों को बनाना)। यह केवल एक ऑक्सोअम्ल बनाती है जबकि दूसरे हैलोजन कई ऑक्सोअम्ल बनाते हैं। हाइड्रोजन फ्लुओराइड प्रबल हाइड्रोजन आबंधों के कारण एक द्रव है (क्वथनांक 293 K)। दूसरे हाइड्रोजन हैलाइड गैसें हैं।

(i) हाइड्रोजन के प्रति अभिक्रियाशीलता

ये सभी हाइड्रोजन के साथ अभिक्रिया कर हाइड्रोजन हैलाइड बनाती हैं। परंतु फ्लुओरीन से आयोडीन तक हाइड्रोजन के प्रति बंधुता में कमी आती है। हाइड्रोजन हैलाइड जल में विलेय होकर हाइड्रोहैलिक अम्ल बनाते हैं। हाइड्रोजन हैलाइडों के कुछ गुणों को सारणी 7.9 में दिया गया है। इन अम्लों की अम्लीय सामर्थ्य निम्न क्रम में है— $HF < HCl < HBr < HI$ । इन हैलाइडों का स्थायित्व वर्ग में नीचे की ओर बढ़ने पर घटता है। इसका कारण आबंध ($H - X$) वियोजन एन्थैल्पी में कमी का क्रम, $H - F > H - Cl > H - Br > H - I$, होना है।

सारणी 7.9— हाइड्रोजन हैलाइडों के गुण

गुण	HF	HCl	HBr	HI
गलनांक/K	190	159	185	222
क्वथनांक/K	293	189	206	238
आबंध दूरी ($H - X$)/pm	91.7	127.4	141.4	160.9
$\Delta_{वियोजन} H^\ominus / \text{kJ mol}^{-1}$	574	432	363	295
pKa	3.2	-7.0	-9.5	-10.0

(ii) ऑक्सीजन के प्रति अभिक्रियाशीलता

हैलोजन ऑक्सीजन से संयोग कर बहुत से ऑक्साइड बनाते हैं परंतु इनमें से अधिकांश अस्थायी होते हैं। फ्लुओरीन दो ऑक्साइड, OF_2 तथा O_2F_2 बनाती है परंतु केवल OF_2 ही 298 K ताप पर स्थायी होता है। ये ऑक्साइड आवश्यक रूप से ऑक्सीजन फ्लोराइड हैं।

क्योंकि फ्लुओरीन की विद्युत ऋणात्मकता ऑक्सीजन से अधिक है। ये दोनों प्रबल फ्लुओरीनन कारक हैं। O_2F_2 , प्लूटोनियम को PuF_6 में ऑक्सीकृत कर देता है। इस प्रकार इस अभिक्रिया का उपयोग भुक्तशेष नाभिकीय ईंधन से प्लूटोनियम को PuF_6 के रूप में हटाने हेतु किया जाता है।

क्लोरीन, ब्रोमीन तथा आयोडीन भी ऑक्साइड बनाती हैं जिनमें इन हैलोजनों की ऑक्सीकरण संख्या +1 से +7 तक होती है। गतिज तथा उष्मागतिक कारकों के संयोग के कारण सामान्यतया हैलोजनों द्वारा निर्मित ऑक्साइडों के स्थायित्व का घटता क्रम $I > Cl > Br$ होता है। हैलोजनों के उच्चतर ऑक्साइडों की प्रवृत्ति निम्नतर ऑक्साइड्स की अपेक्षा अधिक स्थायी होने की होती है।

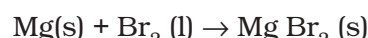
क्लोरीन के ऑक्साइड Cl_2O , ClO_2 , Cl_2O_6 तथा Cl_2O_7 अत्यधिक क्रियाशील ऑक्सीकारक तथा विस्फोटक प्रवृत्ति के होते हैं। ClO_2 का उपयोग कागज की लुगदी तथा वस्त्रों के विरंजीकरण और पीने के पानी के शुद्धिकरण में किया जाता है।

ब्रोमीन के ऑक्साइड, Br_2O , BrO_2 , BrO_3 सबसे कम स्थायी होते हैं (मध्य पक्षित अनियमितता) तथा इनका अस्तित्व केवल कम ताप पर होता है। ये बहुत प्रबल ऑक्सीकारक होते हैं।

आयोडीन के ऑक्साइड, I_2O_4 , I_2O_5 , I_2O_7 अविलेय ठोस हैं तथा गरम करने पर विघटित हो जाते हैं। I_2O_5 बहुत अच्छा ऑक्सीकारक है तथा इसका उपयोग कार्बन मोनोक्साइड के आकलन में होता है।

(iii) धातुओं के प्रति अभिक्रियाशीलता

हैलोजन धातु के साथ अभिक्रिया करके धातु हैलाइड बनाते हैं। उदाहरणार्थ, ब्रोमीन मैग्नीशियम के साथ अभिक्रिया करके मैग्नीशियम ब्रोमाइड देता है



हैलाइड के आयनिक गुण इस क्रम में कम होते हैं— $MF > MCl > MBr > MI$ जहाँ M , एक संयोजी धातु है।

यदि धातु एक से अधिक ऑक्सीकरण अवस्थाएं प्रदर्शित करती हैं तो उच्च ऑक्सीकरण अवस्था वाले हैलाइड, निम्न ऑक्सीकरण अवस्था वाले हैलाइडों से अधिक सहसंयोजक होंगे। उदाहरण के लिए $SnCl_2$, $PbCl_2$, $SbCl_3$ तथा UF_4 की अपेक्षा क्रमशः $SnCl_4$, $PbCl_4$, $SbCl_5$ तथा UF_6 अधिक सहसंयोजक होते हैं।

(iv) हैलोजन की अभिक्रियाशीलता अन्य हैलोजनों के प्रति

हैलोजन अन्य हैलोजनों के साथ संयोग कर बहुत से यौगिक बनाते हैं, जो अंतरा हैलोजेन कहलाते हैं जिनके प्रकार हैं— XX , XX_3 , XX_5 तथा XX_7 , जहाँ $X-$ बड़े आकार का हैलोजन तथा X छोटे आकार का हैलोजन है।

उदाहरण 7.16

फ्लुओरीन केवल -1 ऑक्सीकरण अवस्था प्रदर्शित करता है जबकि अन्य हैलोजन +1, +3, +5 तथा +7 ऑक्सीकरण अवस्थाएं भी प्रदर्शित करते हैं। व्याख्या कीजिए।

हल

फ्लुओरीन सबसे अधिक विद्युत ऋणात्मक तत्व है तथा कोई धनात्मक ऑक्सीकरण अवस्था प्रदर्शित नहीं कर सकती। दूसरे हैलोजनों में d कक्षक होते हैं तथा वह अपने अष्टक का विस्तार करके +1, +3, +5 तथा +7 ऑक्सीकरण अवस्थाएं प्रदर्शित कर सकते हैं।

पाठ्यविहित प्रश्न

- 7.26 आबंध वियोजन एन्थैल्पी, इलेक्ट्रॉन लब्धि एन्थैल्पी तथा जलयोजन एन्थैल्पी जैसे प्राचलों को महत्व देते हुए F_2 तथा Cl_2 की ऑक्सीकारक क्षमता की तुलना कीजिए।
- 7.27 दो उदाहरणों द्वारा फ्लुओरीन के असामान्य व्यवहार को दर्शाइए।
- 7.28 समुद्र कुछ हैलोजन का मुख्य स्रोत है। टिप्पणी कीजिए।

7.19 क्लोरीन

शैले ने 1774 में HCl पर MnO_2 की अभिक्रिया द्वारा क्लोरीन को खोजा था। 1810 में डेवी ने इसकी तात्त्विक प्रकृति को स्थापित किया तथा इसके रंग के आधार पर इसे क्लोरीन नाम दिया। (ग्रीक, *Chloros* – हरित-पीला)

विरचन

इसे निम्नलिखित में से किसी भी विधि द्वारा बनाया जा सकता है—

- (i) सांद्र हाइड्रोक्लोरिक अम्ल को मैग्नीज डाइऑक्साइड के साथ गर्म करके



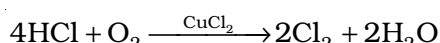
परंतु, HCl के स्थान पर नमक तथा सांद्र H_2SO_4 का मिश्रण उपयोग में लिया जाता है।

- (ii) पोटैशियम परमैग्नेट की HCl से अभिक्रिया करने पर



क्लोरीन का उत्पादन

- (i) डेकॉन विधि — इनमें 723 K पर हाइड्रोजन क्लोराइड गैस का $CuCl_2$ (उत्प्रेरक) की उपस्थिति में वायुमंडलीय ऑक्सीजन द्वारा ऑक्सीकरण करते हैं।

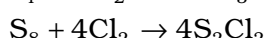
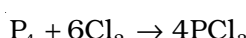
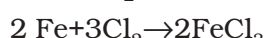
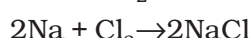


- (ii) वैद्युतअपघटन प्रक्रम — क्लोरीन लवण जल (सांद्र $NaCl$ विलयन) के वैद्युतअपघटन द्वारा प्राप्त की जाती है) क्लोरीन ऐनोड पर प्राप्त होती है। यह बहुत से रासायनिक उद्योगों में सहउत्पाद के रूप में भी प्राप्त होती है।

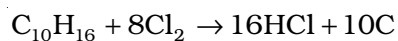
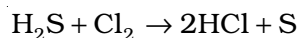
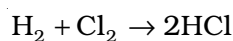
गुण

यह तीखी गंध वाली, दमघोटू हरित-पीली गैस है। यह वायु से 2.5 गुना भारी है। यह हरित-पीले द्रव के रूप में आसानी से द्रवित की जा सकती है जो कि 239 K पर उबलती है। यह जल में विलेय है।

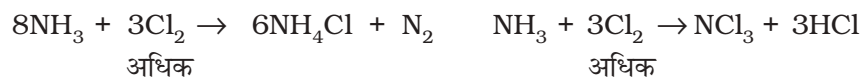
क्लोरीन बहुत सी धातुओं तथा अधातुओं के साथ क्रिया कर क्लोराइड बनाती है।



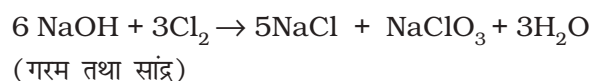
इसकी हाइड्रोजन के प्रति अत्यधिक बंधुता होती है। यह हाइड्रोजन युक्त यौगिकों के साथ अभिक्रिया कर HCl बनाती है।



अमोनिया के आधिक्य के साथ, क्लोरीन, नाइट्रोजन तथा अमोनियम क्लोराइड देती है जबकि क्लोरीन अधिक होने पर नाइट्रोजन ट्राइक्लोराइड (विस्फोटक) बनता है।



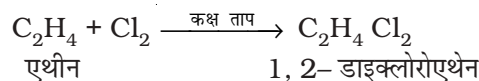
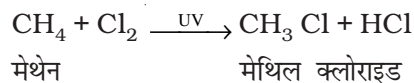
ठंडे तथा तनुक्षारकों के साथ, क्लोरीन क्लोराइड और हाइपोक्लोराइट का मिश्रण देती है। परंतु गरम तथा सांद्र क्षारकों के साथ, क्लोराइड तथा क्लोरेट बनते हैं।



शुष्क बुझे हुए चूने के साथ यह विरंजक चूर्ण (ब्लीचिंग पाउडर) देती है।

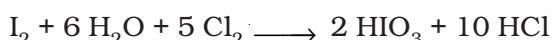
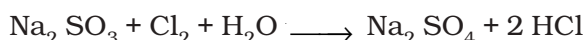
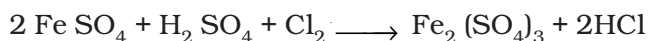
गर्म तथा सांद्र विरंजक चूर्ण का संघटन $\text{Ca}(\text{OCl})_2 \cdot \text{CaCl}_2 \cdot \text{Ca}(\text{OH})_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ है।

क्लोरीन हाइड्रोकार्बनों के साथ अभिक्रिया करती है तथा संतृप्त हाइड्रोकार्बनों के साथ प्रतिस्थापन उत्पाद और असंतृप्त हाइड्रोकार्बनों के साथ योगज उत्पाद देती है। उदाहरणार्थ—

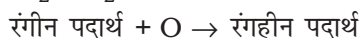
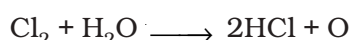


HCl तथा HOCl के निर्माण के कारण क्लोरीन जल का पीला रंग उड़ जाता है। इस प्रकार प्राप्त हाइपोक्लोरस अम्ल (HOCl) नवजात ऑक्सीजन देता है जो कि क्लोरीन के विरंजक तथा ऑक्सीकारक गुणों के लिए उत्तरदायी है।

(i) यह फेरस को फेरिक, सल्फाइट को सल्फेट, सल्फर डाइऑक्साइड को सल्फूरिक अम्ल तथा आयोडीन को आयोडिक अम्ल में ऑक्सीकृत करती है।



(ii) यह एक प्रबल विरंजक है, विरंजन क्रिया ऑक्सीकरण के कारण होती है



यह नमी की उपस्थिति में वानस्पतिक अथवा कार्बनिक पदार्थों को विरंजित करती है। क्लोरीन का विरंजक प्रभाव स्थायी होता है।

उपयोग

इसका उपयोग (i) काष्ठ लुगदी (कागज़ तथा रेओन के उत्पादन में आवश्यक होती है), कपास तथा वस्त्रों के विरंजन में (ii) सोने तथा प्लैटिनम के निष्कर्षण में (iii) रंजकों, औषधों तथा कार्बनिक पदार्थों जैसे CCl_4 , CHCl_3 , DDT, प्रशीतकों इत्यादि के उत्पादन में (iv) पीने के जल को निर्जम (जीवाणुरहित) करने में (v) विषेली गैसों, जैसे फॉस्जीन (COCl_2) अशु गैस (CCl_3NO_2), मस्टर्ड गैस ($\text{ClCH}_2\text{CH}_2\text{SCH}_2\text{CH}_2\text{Cl}$) के बनाने में होता है।

उदाहरण 7.17

Cl_2 की गर्म तथा सांद्र NaOH के साथ अभिक्रिया की संतुलित रासायनिक समीकरण लिखिए। क्या यह अभिक्रिया असमानुपातन अभिक्रिया है? औचित्य बतलाइए।

हल



हाँ, क्लोरीन शून्य ऑक्सीकरण अवस्था से -1 तथा +5 ऑक्सीकरण अवस्थाओं में परिवर्तित होती है।

पाद्यनिहित प्रश्न

7.29 Cl_2 की विरंजक क्रिया का कारण बताइए।

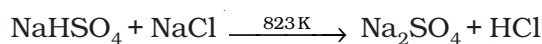
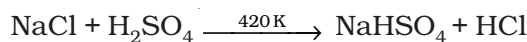
7.30 उन दो विषेली गैसों के नाम बताइए जो क्लोरीन गैस से बनाई जाती हैं।

7.20 हाइड्रोजन क्लोराइड

यह अम्ल 1648 में ग्लैबर ने साधारण लवण (नमक) को सांद्र सल्फ्यूरिक अम्ल के साथ गर्म कर प्राप्त किया। 1810 में डेवी ने प्रदर्शित किया कि यह हाइड्रोजन तथा क्लोरीन का यौगिक है।

विरचन

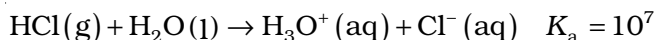
प्रयोगशाला में यह सोडियम क्लोराइड को सांद्र सल्फ्यूरिक अम्ल के साथ गरम करके बनाया जाता है।



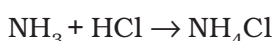
HCl गैस को सांद्र सल्फ्यूरिक अम्ल में प्रवाहित करके शुष्क किया जा सकता है।

गुण

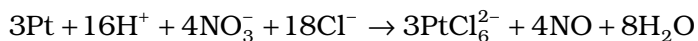
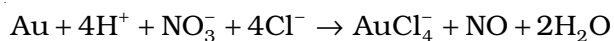
यह रंगहीन व तीक्ष्ण गंध वाली गैस है। यह आसानी से रंगहीन द्रव में द्रवित हो जाती है (क्वथनांक 189 K) तथा श्वेत क्रिस्टलीय ठोस के रूप में जम जाती है (हिमांक 159 K)। यह पानी में अत्यधिक विलेय है तथा निम्न प्रकार से आयनित होती है—



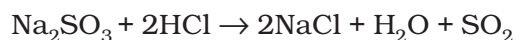
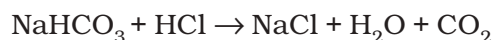
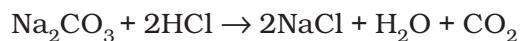
इसका जलीय विलयन को हाइड्रोक्लोरिक अम्ल कहते हैं। वियोजन स्थिरांक का उच्च मान प्रदर्शित करता है कि यह जल में एक प्रबल अम्ल है। यह आमोनिया से अभिक्रिया करती है तथा NH_4Cl के श्वेत धूम देती है।



सांद्र HCl के तीन भाग तथा सांद्र HNO_3 के एक भाग को मिलाने पर एक्वारेजिया बनता है। जो कि सोने तथा प्लैटिनम जैसी अक्रिय धातुओं (जैसे सोना, प्लैटिनम) को घोलने के लिए काम में लाया जाता है।



हाइड्रोक्लोरिक अम्ल दुर्बल अम्लों के लवणों जैसे कार्बोनेट, हाइड्रोजन कार्बोनेट, सल्फाइट इत्यादि को विघटित कर देता है।



उपयोग

इसके उपयोग हैं—

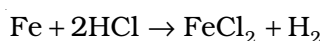
- (i) क्लोरीन, अमोनियम क्लोराइड तथा ग्लूकोस (अन्न स्टार्च से) के उत्पादन में,
- (ii) अस्थियों से सारेस निकालने और अस्थि कोयले के शुद्धिकरण में, तथा
- (iii) औषध में तथा प्रयोगशाला अभिकर्मक के रूप में।

उदाहरण 7.18

HCl सूक्ष्म चूर्णित लोहे से अभिक्रिया करने पर फेरस क्लोराइड बनता है, न कि फेरिक क्लोराइड, क्यों?

हल

इसकी आयरन से अभिक्रिया में H_2 बनती है। हाइड्रोजन का मुक्त होना फेरिक क्लोराइड के बनने को रोकता है।



7.21 हैलोजनों के ऑक्सोअम्ल

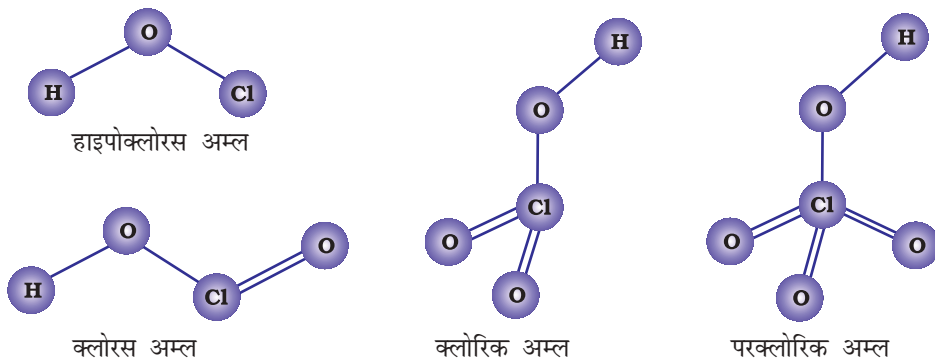
उच्च विद्युत ऋणात्मकता तथा छोटे आकार के कारण फ्लूओरीन एक मात्र ऑक्सोअम्ल HOF बनाती है जो फ्लूओरिक (1) अम्ल या हाइपोफ्लूओरस अम्ल कहता है। अन्य हैलोजन अनेक ऑक्सोअम्ल बनाते हैं। जिनमें से अधिकांश शुद्ध रूप में पृथक नहीं किए जा सकते। ऑक्सोअम्ल केवल जलीय विलयन में अथवा लवण के रूप में स्थायी हैं।

हैलोजनों के ऑक्सोअम्ल सारणी 7.10 में दिए गए हैं तथा उनकी संरचनाएं चित्र 7.8 में दी गई हैं।

सारणी 7.10— हैलोजनों के ऑक्सोअम्ल

हेलिक (I) अम्ल (हाइपोहेलस अम्ल)	HOF (हाइपोफ्लूओरस अम्ल)	HOCl (हाइपोक्लोरस अम्ल)	HOBr (हाइपो ब्रोमस अम्ल)	HOI (हाइपोआयोडस अम्ल)
हेलिक (III) अम्ल (हेलस अम्ल)	—	HOClO (क्लोरस अम्ल)	—	—
हेलिक (V) अम्ल (हेलिक अम्ल)	—	HOClO_2 (क्लोरिक अम्ल)	HOBrO_2 (ब्रोमिक अम्ल)	HOIO_2 (आयोडिक अम्ल)
हेलिक (VII) अम्ल (पर हेलिक अम्ल)	—	HOClO_3 (परक्लोरिक अम्ल)	HOBrO_3 (परब्रोमिक अम्ल)	HDIO_3 (परआयोडिक अम्ल)

चित्र 7.8— क्लोरीन के ऑक्सोअम्लों की संरचनाएँ

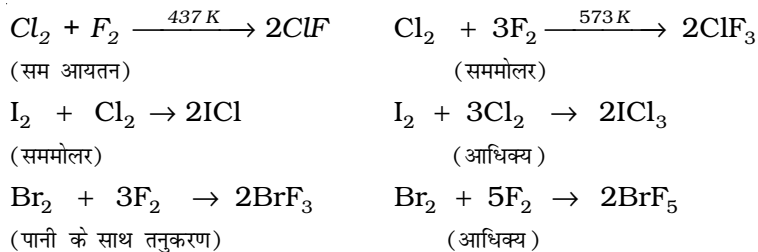


7.22 अंतराहैलोजन यौगिक

जब दो भिन्न हैलोजन एक दूसरे से अभिक्रिया करते हैं तब अंतराहैलोजन यौगिक बनते हैं। इन्हें सामान्य संघटनों XX' , XX'_3 , XX'_5 तथा XX'_7 से प्रदर्शित किया जा सकता है। जहाँ X बड़े आकार वाला हैलोजन है तथा X' छोटे आकार वाला, एवं X , X' की तुलना में अधिक विद्युत धनात्मक है। जैसे—जैसे X और X' की त्रिज्याओं का अनुपात बढ़ता है, प्रति अणु परमाणुओं की संख्या भी बढ़ती है। अतः आयोडीन (VII) फ्लोराइड में परमाणुओं की संख्या अधिकतम होनी चाहिए। क्योंकि I और F के बीच त्रिज्याओं का अनुपात अधिकतम है। इसीलिए इसका सूत्र $1F_7$ होता है जिसमें परमाणुओं की संख्या अधिकतम है।

विरचन

अंतराहैलोजन यौगिक सीधे संयोग द्वारा या किसी हैलोजन की एक निम्नतर अंतराहैलोजन यौगिक पर अभिक्रिया द्वारा बनाए जा सकते हैं। निर्मित उत्पाद कुछ विशिष्ट परिस्थितियों पर निर्भर करते हैं। जैसे—



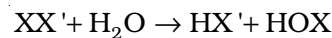
गुण

अंतराहैलोजन यौगिकों के कुछ गुण सारणी 7.11 में दिए गए हैं।

ये सभी सहसंयोजक अणु होते हैं और प्रतिचुंबकीय प्रकृति के होते हैं। ClF के अतिरिक्त जो कि 298K पर एक गैस है, ये सभी वाष्पशील ठोस या द्रव हैं। इनके भौतिक गुण अवयवी हैलोजनों के मध्यवर्ती होते हैं। केवल यह अंतर होता है कि इनके गलनांक व क्वथनांक अपेक्षित मानों से थोड़े उच्च होते हैं।

इनकी रासायनिक अभिक्रियाओं की तुलना पृथक अवयवी हैलोजनों से की जा सकती है। सामान्यतया अंतरा हैलोजन यौगिक हैलोजनों की अपेक्षा अधिक क्रियाशील होते हैं (फ्लुओरीन के अतिरिक्त)। ऐसा अंतरा हैलोजनों के $X-X'$ आबंधों का हैलोजनों के $X-X$ आबंधों की तुलना में दुर्बल होने के कारण होता है (F-F आबंध को छोड़कर)। ये सभी जल अपघटित होकर छोटे हैलोजन के संगत हैलाइड आयन, और बड़े हैलोजन के संगत

हाइपोहैलाइट (जब XX') हैलाइट (जब XX'_3), हैलेट (जब XX'_5) तथा परहैलेट (जब XX'_7) आयन देते हैं।



इनकी आण्विक संरचनाएं बहुत रोचक होती हैं जो कि VSEPR सिद्धांत के आधार पर समझाई जा सकती हैं (उदाहरण 7.19)। XX'_3 यौगिकों की संरचना बंकित T-आकार की, XX'_5 यौगिकों की संरचना वर्गाकार पिरैमिडी तथा XF_7 की संरचना पंचकोणीय द्विपिरैमिडी होती है (सारणी 7.11)।

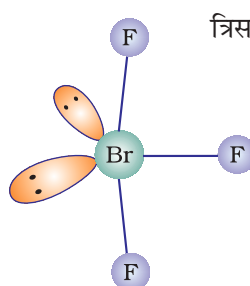
सारणी 7.11 – अंतरायौगिकों के कुछ गुण

प्रकार सूत्र	भौतिक अवस्था तथा रंग	संरचना
XX'_1	ClF	रंगहीन गैस
	BrF	फीकी भूरी गैस
	IF ^a	स्पेक्ट्रमिकी द्वारा संसूचित
	BrCl ^b	गैस
	ICl	रुबी लाल ठोस (α -रूप) भूरा लाल, ठोस (β -रूप)
	IBr	काला ठोस
XX'_3	ClF ₃	रंगहीन गैस
	BrF ₃	पीला हरा द्रव
	IF ₃	पीला पाउडर
	ICl ₃ ^c	नारंगी ठोस
	IF ₅	रंगहीन गैस परंतु 77K के नीचे ठोस
XX'_5	BrF ₅	रंगहीन द्रव
	ClF ₅	रंगहीन द्रव
	IF ₇	रंगहीन गैस
XX'_7		
		वर्ग पिरैमिडी
		पंचकोणीय द्विपिरैमिडी

^a बहुत अस्थायी ^b शुद्ध ठोस कमरे के ताप पर ज्ञात ^c Cl-से द्वितीय बनाता है (I_2Cl_6) * अनिश्चित

उदाहरण 7.19

हल

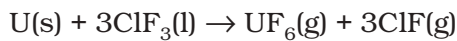


VSEPR सिद्धांत के आधार पर BrF_3 की आकृति की व्याख्या कीजिए।

केंद्रीय परमाणु Br के संयोजकता कोश में सात इलेक्ट्रॉन हैं। इनमें से तीन इलेक्ट्रॉन तीन फ्लुओरीन परमाणुओं के साथ इलेक्ट्रॉन युगल आबंध बना लेते हैं तथा चार इलेक्ट्रॉन शेष रह जाते हैं। इस प्रकार अब तीन आबंध युगल तथा दो एकाकी युगल VSEPR सिद्धांत के अनुसार सभी इलेक्ट्रॉन युगल त्रिसमनताक द्विपिरैमिडी के शीर्षों पर स्थित रहते हैं। दो एकाकी इलेक्ट्रॉन युगल निरक्षीय स्थान पर स्थित होंगे जिससे कि एकाकी युगल-एकाकी युगल तथा आबंध युगल एकाकी युगल के बीच प्रतिकर्षण न्यूनतम रहें। उल्लेखनीय है कि ये प्रतिकर्षण, आबंध युगल-आबंध युगल प्रतिकर्षण से अधिक होते हैं। इसके अतिरिक्त अक्षीय फ्लुओरीन परमाणु, एकाकी युगल-एकाकी युगल के बीच प्रतिकर्षण को कम करने के लिए निरक्षीय फ्लुओरीन परमाणु की तरफ़ झुक जाते हैं जिससे एकाकी युगल-एकाकी युगल प्रतिकर्षण न्यूनतम रहे। इस प्रकार BrF_3 की आकृति थोड़ी बंकित 'T' आकृति की हो जाती है।

उपयोग

यह यौगिक अजलीय विलायकों की तरह उपयोग में लाए जा सकते हैं। अंतर्राहैलोजन यौगिक बहुत उपयोगी है। फ्लुओरीनीकरण कारक होते हैं। ClF_3 तथा BrI_3 का उपयोग यूरेनियम ^{235}U के संवर्धन हेतु UF_6 के उत्पादन में किया जाता है।



पाद्यनिहित प्रश्न

7.31 I_2 से ICl अधिक क्रियाशील क्यों है?

7.23 वर्ग 18 के तत्व

7.23.1 उपलब्धता

वर्ग 18 में छः तत्व हैं— हीलियम, निओन, ऑर्गन, क्रिप्टॉन, जीनॉन तथा रेडॉन। ये सभी गैसें हैं तथा रासायनिक रूप से अक्रिय हैं ये बहुत कम यौगिक बनाती हैं इसी कारण इन्हें उत्कृष्ट गैसें कहते हैं।

रेडॉन के अतिरिक्त अन्य सभी उत्कृष्ट गैसें वायुमंडल में पाई जाती हैं। आयतन के अनुसार, इनकी शुष्क वायु में बाहुल्यता लगभग 1 प्रतिशत है जिसमें ऑर्गन प्रमुख अवयव है। हीलियम तथा कभी-कभी निओन रेडियोधर्मी उत्पत्ति के खनिजों में पाए जाते हैं। जैसे पिचब्लैन्ड, मोनेजाइट, क्लीवाइट। हीलियम का मुख्य औद्योगिक स्रोत प्राकृतिक गैस है। जीनॉन तथा रेडॉन इस वर्ग के दुर्लभतम तत्व हैं। रेडियम (^{226}Ra) के विघटन उत्पाद की तरह रेडॉन प्राप्त होता है— $^{226}_{88}\text{Ra} \rightarrow ^{222}_{86}\text{Rn} + ^4_2\text{He}$

वर्ग 18 के तत्वों के महत्वपूर्ण परमाणिक तथा भौतिक गुण उनके इलेक्ट्रॉनिक विन्यास के साथ सारणी 7.12 में दिए गए हैं।

सारणी 7.12— वर्ग 18 के तत्वों के परमाणिक एवं भौतिक गुण

गुण	He	Ne	Ar	Kr	Xe	Rn*
परमाणु क्रमांक	2	10	18	36	54	86
परमाणु द्रव्यमान (g mol^{-1})	4.00	20.18	39.95	83.80	131.30	222.00
इलेक्ट्रॉनिक विन्यास	$1s^2$	$[\text{He}]2s^22p^6$	$[\text{Ne}]3s^23p^6$	$[\text{Ar}]3d^{10}4s^24p^6$	$[\text{Kr}]4d^{10}5s^25p^6$	$[\text{Xe}]4f^{14}5d^{10}6s^26p^6$
परमाणु त्रिज्या/ pm	120	160	190	200	220	—
आयतन एन्थैल्पी/ kJmol^{-1}	2372	2080	1520	1351	1170	1037
इलेक्ट्रॉन लब्धि एन्थैल्पी/ kJmol^{-1}	48	116	96	96	77	68
घनत्व (at STP)/ gcm^{-3}	1.8×10^{-4}	9.0×10^{-4}	1.8×10^{-3}	3.7×10^{-3}	5.9×10^{-3}	9.7×10^{-3}
गलनांक/K	—	24.6	83.8	115.9	161.3	202
क्वथनांक/K	4.2	27.1	87.2	119.7	165.0	211
वायुमंडलीय में अंश (% आयतन)	5.24×10^{-4}	—	1.82×10^{-3}	0.934	1.14×10^{-4}	8.7×10^{-6}

* रेडियोधर्मी

उदाहरण 7.20 वर्ग 18 के तत्वों को उत्कृष्ट गैसों के नाम से क्यों जाना जाता है?

हल

वर्ग 18 में उपस्थित तत्वों के संयोजकता कोशों में पूर्ण भरित कक्षक होते हैं तथा ये कुछ तत्वों के साथ केवल विशेष स्थितियों में अभिक्रिया करते हैं। जिसके कारण ये उत्कृष्ट गैसों के नाम से जाने जाते हैं।

यहाँ वर्ग के परमाणिक, भौतिक तथा रासायनिक गुणों की प्रवृत्तियों की व्याख्या की गई है।

7.23.2 इलेक्ट्रॉनिक विन्यास हीलियम के अतिरिक्त सभी उत्कृष्ट गैसों का सामान्य इलेक्ट्रॉनिक विन्यास ns^2np^6 होता है जो कि हीलियम के लिए $1s^2$ है (सारणी 7.14) उत्कृष्ट गैसों के बहुत से गुण जिनमें अक्रिय प्रकृति शामिल है, उनकी संवृत कोश संरचना के कारण होती है।

7.23.3 आयनन एन्थैल्पी

स्थायी इलेक्ट्रॉनिक विन्यास के कारण इनकी गैसों में आयनन एन्थैल्पी बहुत अधिक होती है। जबकि परमाणिक आकार में वृद्धि के साथ वर्ग में नीचे की ओर बढ़ने पर यह कम होती जाती है।

7.23.4 परमाणु त्रिज्या

परमाणु क्रमांक में वृद्धि के साथ-साथ वर्ग में नीचे की ओर परमाणु त्रिज्या में वृद्धि होती है।

7.23.5 इलेक्ट्रॉन लब्धि एन्थैल्पी

उत्कृष्ट गैसों का स्थायी इलेक्ट्रॉनिक विन्यास होने के कारण इनकी प्रवृत्ति इलेक्ट्रॉन ग्रहण करने की नहीं होती, अतः इनकी इलेक्ट्रॉन लब्धि एन्थैल्पी का मान अधिक धनात्मक होता है।

7.23.6 भौतिक गुण

सभी उत्कृष्ट गैसें एक परमाणिक हैं। यह रंगहीन, गंधहीन तथा स्वादहीन होती हैं। जल में अल्प विलेय हैं। इनके गलनांक तथा क्वथनांक अत्यधिक निम्न होते हैं, क्योंकि इन तत्वों में एक मात्र अंतरापरमाणुक अन्योन्यक्रिया दुर्बल परिक्षेपण बलों के कारण होती है। ज्ञात पदार्थों में हीलियम का क्वथनांक (4.2 K) निम्नतम होता है। हीलियम में प्रयोगशाला में प्रयुक्त होने वाले साधारण पदार्थों, जैसे कि रबर, काँच तथा प्लास्टिक में से विसरित होने का असामान्य गुण पाया जाता है।

उदाहरण 7.21 उत्कृष्ट गैसों के क्वथनांक बहुत कम क्यों होते हैं?

हल

उत्कृष्ट गैसें एक परमाणिक होने के कारण इनमें दुर्बल परिक्षेपण बलों के अतिरिक्त अन्य किसी प्रकार के अंतरापरमाणुक बल कार्यरत नहीं होते, इसलिए ये अति निम्न तापों पर द्रवित होती हैं अतः इनके क्वथनांक निम्न होते हैं।

7.23.7 रासायनिक गुण

सामान्यतया उत्कृष्ट गैसें सबसे कम क्रियाशील होती हैं। इनकी रासायनिक अभिक्रिया के प्रति अक्रियता के निम्न कारण दिए जाते हैं।

(i) उत्कृष्ट गैसों के संयोजकता कोश का पूर्णभरित इलेक्ट्रॉनिक विन्यास ns^2np^6 होता है [हीलियम में (15^2)]।

(ii) इनकी आयनन एन्थैल्पी अधिक होती है तथा इलेक्ट्रॉन लब्धि एन्थैल्पी अधिक धनात्मक होती है।

इनकी खोज के समय से ही इनकी सक्रियता बार-बार परखी जाती रही, परंतु इनके यौगिक बनाने के सभी प्रयास काफी समय तक असफल रहे। मार्च 1962 में नील बर्टलेट ने, जो कि उस समय ब्रिटिश कोलंबिया विश्वविद्यालय में थे, एक उत्कृष्ट गैस की

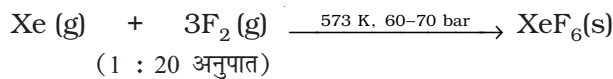
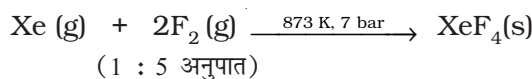
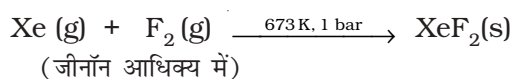
क्रियाशीलता प्रेक्षित की। उन्होंने पहले एक लाल रंग का यौगिक निर्मित किया जिसे $O_2^+PtF_6^-$ सूत्र से दर्शाया जा सकता है। उन्होंने अनुभव किया कि ऑक्सीजन की प्रथम आयनन एन्थैल्पी (1175 kJ mol^{-1}) जिनॉन (1170 kJ mol^{-1}) के लगभग बराबर है। उन्होंने Xe के इसी प्रकार के यौगिक बनाने का प्रयास किया और Xe तथा PtF_6 को मिलाकर लाल रंग के एक दूसरे यौगिक $Xe^+PtF_6^-$ के विरचन में सफलता प्राप्त की।

इस खोज के पश्चात् जीनॉन के बहुत से यौगिक, प्रमुख रूप से अधिक विद्युतऋणात्मकता वाले फ्लुओरीन एवं ऑक्सीजन तत्वों के साथ, संश्लेषित किए गए हैं।

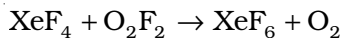
क्रिप्टॉन के बहुत कम यौगिक ज्ञात हैं। केवल क्रिप्टॉन डाइफ्लुओराइड (KrF_2) का विस्तृत अध्ययन किया गया है। रेडॉन के यौगिकों का पृथक्करण नहीं हो पाया है परंतु इनकी पहचान रेडियो अनुज्ञापक (रेडियो ट्रेसर) तकनीक द्वारा की गई है। Ar, Ne तथा He का कोई भी वास्तविक यौगिक ज्ञात नहीं है।

(क) जीनॉन-फ्लुओरीन यौगिक

अनुकूल प्रायोगिक परिस्थितियों में तत्वों से प्रत्यक्ष क्रिया द्वारा जीनॉन तीन प्रकार के द्विअंगी फ्लुओराइड, XeF_2 , XeF_4 तथा XeF_6 बनाती है।



XeF_6 को XeF_4 तथा O_2F_2 की 143K ताप पर अन्यन्यक्रिया से भी बनाया जाता है।

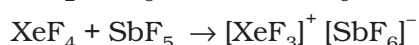


XeF_2 , XeF_4 तथा XeF_6 रंगहीन, क्रिस्टलीय ठोस पदार्थ हैं जो कि 298 K ताप पर आसानी से उर्ध्वप्राप्ति हो जाते हैं। यह प्रबल फ्लुओरीनीकरण कर्मक हैं। लेश मात्र जल से भी इनका जलअपघटन आसानी से हो जाता है। उदाहरणार्थ XeF_2 के जल अपघटन से Xe , HF तथा O_2 प्राप्त होते हैं।



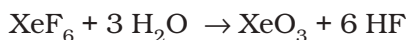
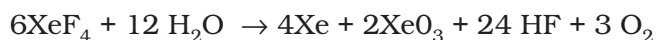
जीनॉन के तीनों फ्लुओराइडों की संरचनाओं की व्युत्पत्ति VSEPR सिद्धांत के आधार पर की जा सकती है। इन संरचनाओं को चित्र 7.9 में दर्शाया गया है XeF_2 तथा XeF_4 की संरचनाएं क्रमशः रैखिक तथा वर्ग समतलीय हैं XeF_6 में सात इलेक्ट्रॉन युगल हैं (6 आबंध युगल तथा एक एकाकी युगल है) अतः इसकी संरचना विकृत अष्टफलकीय है जैसा कि गैसीय प्रावस्था में प्रायोगिक आधार पर पाया गया है।

जीनॉन फ्लुओराइड, फ्लुओराइड आयन ग्राही से अभिक्रिया कर धनायन स्पीशीज तथा फ्लुओराइड आयन दाता से अभिक्रिया करके फ्लुओरोऋणायन बनाते हैं।

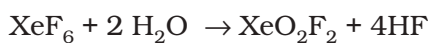
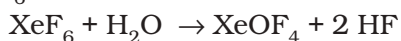


(ख) जीनॉन-ऑक्सीजन यौगिक

XeF_4 तथा XeF_6 के जल अपघटन फलस्वरूप XeO_3 प्राप्त होता है।

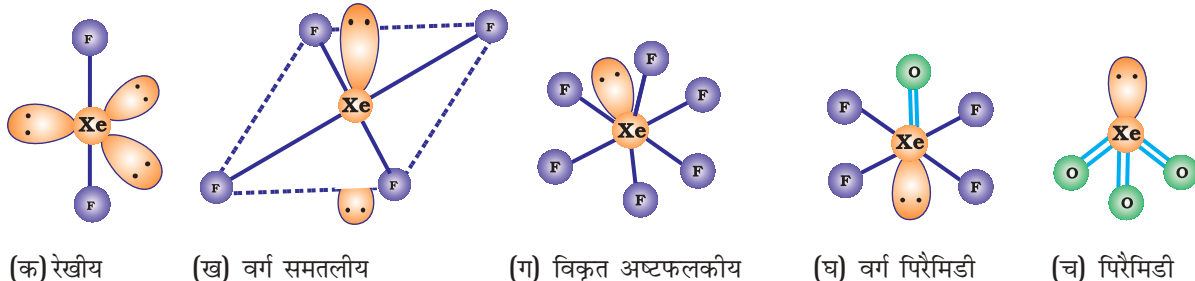


XeF_6 के आंशिक जल अपघटन से ऑक्सीफ्लूओराइड XeOF_4 तथा XeO_2F_2 प्राप्त होते हैं।



XeO_3 एक रंगहीन विस्फोटक ठोस पदार्थ है। इसकी संरचना पिरैमिडी है (चित्र 7.9)।

XeOF_4 एक रंगहीन वाष्पशील द्रव है जिसकी संरचना वर्ग समतलीय होती है (चित्र 7.9)।



चित्र 7.9— (क) XeF_2 , (ख) XeF_4 , (ग) XeF_6 , (घ) XeOF_4 तथा (च) XeO_3 की संरचनाएँ

उदाहरण 7.22 क्या XeF_6 का जल अपघटन एक रेडॉक्स अभिक्रिया है?

हल नहीं, जल अपघटन के उत्पाद XeOF_4 तथा XeO_2F_2 हैं जिनमें सभी तत्वों की ऑक्सीकरण अवस्थाएँ अभिक्रिया से पहले की अवस्था के समान हैं।

उपयोग

हीलियम अज्वलनशील तथा हल्की गैस है। अतः इसका उपयोग मौसम प्रेक्षण के लिए गुब्बारों में भरने के लिए किया जाता है। इसका उपयोग गैस शीति नाभिकीय रिएक्टरों में भी किया जाता है। द्रव हीलियम (क्वथनांक 4.2 K) को निम्न ताप पर संचालित प्रयोगों के लिए निम्नतापीकारक के रूप में उपयोग किया जाता है। इसके अतिरिक्त द्रव हीलियम का उपयोग अतिचालक चुंबक को उत्पन्न तथा कायम रखने के लिए किया जाता है जो कि आधुनिक NMR स्पेक्ट्रोमीटर तथा आधुनिक चिकित्सीय निदान में प्रयुक्त होने वाले चुंबकीय अनुनाद प्रतिबिंब (MRI) तंत्र के मुख्य अवयव हैं। आधुनिक गोताखोरी के उपकरणों में यह ऑक्सीजन के तनुकारी के रूप में उपयोग में आती है; क्योंकि इसकी विलेयता बहुत कम है।

निअॉन का उपयोग विसर्जन ट्यूब तथा प्रदीप्त बल्बों में विज्ञापन प्रदर्शन हेतु किया जाता है। निअॉन बल्बों का उपयोग बनस्पति उद्यान तथा ग्रीनहाउस में किया जाता है।

ऑर्गन का उपयोग उच्चताप धातु कर्मीय प्रक्रमों में अक्रिय वातावरण उत्पन्न करने के लिए किया जाता है। (धातुओं तथा उपधातुओं के आर्क वेलिंग में इसका उपयोग विद्युत बल्ब को भरने के काम आता है। प्रयोगशाला में इसका उपयोग वायु सुग्राही पदार्थों के प्रबन्धन में भी किया जाता है।

जीनॉन तथा क्रिप्टॉन के कोई विशेष उपयोग नहीं हैं। इनका उपयोग विशेष अवसरों के लिए बनाए गए बल्बों में किया जाता है।

पाद्यनिहित प्रश्न

- 7.32 हीलियम को गोताखोरी के उपकरणों में उपयोग क्यों किया जाता है?
- 7.33 निम्नलिखित समीकरण को संतुलित कीजिए— $\text{XeF}_6 + \text{H}_2\text{O} \rightarrow \text{XeO}_2\text{F}_2 + \text{HF}$
- 7.34 रेडॉन के रसायन का अध्ययन करना कठिन क्यों था?

सारांश

आवर्त सारणी के वर्ग 13 से 18 वाले तत्व *p*-ब्लॉक की रचना करते हैं। जिनके संयोजकता कोश का इलेक्ट्रॉनिक विन्यास $ns^2 np^{1-6}$ है। 13 व 14 वर्गों का अध्ययन कक्षा XI में किया गया। इस इकाई में शेष *p*-ब्लॉक वर्गों का विवेचन किया गया गया है।

वर्ग 15 में पाँच तत्व, N, P, As Sb तथा Bi आते हैं। जिनका सामान्य इलेक्ट्रॉनिक विन्यास $ns^2 np^3$ है। नाइट्रोजन इस वर्ग के अन्य तत्वों से, छोटे आकार, स्वयं तथा उच्च विद्युतऋणात्मकता वाले परमाणु जैसे O या C के साथ $p\pi - p\pi$ बहुआबंधों के निर्माण तथा अपने संयोजकता कोश का विस्तार करने के लिए कक्षकों की अनुपलब्धता के कारण इस वर्ग के अन्य तत्वों से भिन्न है। वर्ग 15 के तत्व गुणों में क्रमिक परिवर्तिता दर्शाते हैं। ये ऑक्सीजन, हाइड्रोजन तथा हैलोजनों के साथ अभिक्रिया करते हैं। ये दो महत्वपूर्ण ऑक्सीकरण अवस्थाएं + 3 तथा + 5 प्रदर्शित करते हैं। लेकिन +3 ऑक्सीकरण अवस्था, अक्रिय युगल प्रभाव के कारण भारी तत्वों में महत्वपूर्ण हो जाती है।

डाइनाइट्रोजन प्रयोगशाला तथा औद्योगिक दोनों स्तर पर बनाई जा सकती है। यह विभिन्न ऑक्सीकरण अवस्थाओं में आक्साइड निर्मित करती है जैसे, N_2O , NO , N_2O_3 , NO_2 , N_2O_4 तथा N_2O_5 । इन ऑक्साइडों की अनुनादी संरचनाएं होती हैं तथा इनमें बहुआबंध होते हैं। व्यापक स्तर पर, आमोनिया हॉबर प्रक्रम द्वारा बनाई जाती है। HNO_3 एक महत्वपूर्ण औद्योगिक रसायन है। यह प्रबल एकक्षारकी अम्ल है तथा शक्तिशाली ऑक्सीकारक है। HNO_3 भिन्न-भिन्न परिस्थितियों (अवस्था) में धातुओं तथा अधातुओं से क्रिया कर NO अथवा NO_2 बनाता है।

तत्व अवस्था में फ़ॉस्फोरस P_4 के रूप में पाया जाता है यह कई अपररूपों में पाया जाता है। यह हाइड्राइड, PH_3 का बनाता है जो एक बहुत विषेश गैस है। यह दो प्रकार के हैलाइडों PX_3 तथा PX_5 बनाता है। PCl_3 , श्वेत फ़ॉस्फोरस की शुष्क क्लोरीन के साथ अभिक्रिया द्वारा बनाया जाता है जबकि PCl_5 फ़ॉस्फोरस की SO_2Cl_2 के साथ अभिक्रिया द्वारा बनाया जाता है। फ़ॉस्फोरस बहुत से ऑक्सोअम्ल बनाता है। इनकी क्षारकता में अंतर $\text{P}-\text{OH}$ समूह की संख्या पर निर्भर करता है। ऑक्सोअम्ल जिनमें $\text{P}-\text{H}$ आबंध होते हैं, अच्छे अपचायक होते हैं।

वर्ग 16 के तत्वों का सामान्य इलेक्ट्रॉनिक विन्यास $ns^2 np^4$ है। उच्चतम ऑक्सीकरण अवस्था यह +6 प्रदर्शित करते हैं। वर्ग 16 के तत्वों के भौतिक तथा रासायनिक गुणों में क्रमिक परिवर्तन प्रेक्षित होता है। प्रयोगशाला में, डाइऑक्सीजन KClO_3 को MnO_2 की उपस्थिति में गरम करके बनाई जाती है। यह धातुओं के साथ अनेक ऑक्साइड निर्मित करती है। ओजोन (O_3) ऑक्सीजन का अपररूप है, जो एक प्रबल ऑक्सीकारक है। सल्फर कई अपररूप बनाता है, इनमें से सल्फर के α - तथा β -रूप बहुत महत्वपूर्ण हैं। सल्फर, ऑक्सीजन के साथ संयोग कर SO_2 तथा SO_3 जैसे ऑक्साइड बनाता है। SO_2 सल्फर तथा ऑक्सीजन के सीधे संयोग द्वारा बनाई जाती है। SO_2 का उपयोग, H_2SO_4 के उत्पादन में किया जाता है। सल्फर अनेक ऑक्सोअम्ल बनाता है, जिनमें सबसे महत्वपूर्ण H_2SO_4 है। इसके संपर्क प्रक्रम द्वारा बनाया जाता है। यह निर्जलन तथा ऑक्सीकरण कर्मक है। इसका उपयोग बहुत से यौगिकों के उत्पादन में किया जाता है।

आवर्त सारणी के वर्ग 17 में F, Cl, Br, I तथा At हैं। यह तत्व अत्यधिक क्रियाशील होते हैं और इसके कारण यह केवल संयुक्त अवस्था में पाए जाते हैं। इन तत्वों की सामान्य ऑक्सीकरण अवस्था -1 होती है। यद्यपि उच्चतम ऑक्सीकरण अवस्था +7 भी हो सकती है। यह भौतिक तथा रासायनिक गुणों में क्रमिक परिवर्तन प्रदर्शित करते हैं। यह आक्साइडों हैलाइडों अंतराहैलोजन यौगिकों तथा ऑक्सोअम्लों का निर्माण करते हैं। क्लोरीन, HCl की KMnO_4 के साथ अभिक्रिया द्वारा आसानी से प्राप्त की जाती है। HCl , NaCl को सांद्र H_2SO_4 के साथ गर्म करके प्राप्त की जाती है। हैलोजन परस्पर संयोग से X^{l}_n ($n = 1, 3, 5, 7$) अंतराहैलोजनों का निर्माण करते हैं। जहाँ X^{l} , X से हल्का होता है। हैलोजनों के कई ऑक्सोअम्ल

ज्ञात हैं। इन ऑक्सोअम्लों की संरचनाओं में हैलोजन केंद्रीय परमाणु है। जो सभी स्थितियों में एक – OH आबंध के साथ X-OH के रूप में आवंधित होते हैं। कुछ स्थितियों में X = O आबंध भी पाए जाते हैं।

आवर्त सारणी के वर्ग 18 में उत्कृष्ट गैसें आती हैं। हीलियम को छोड़कर जिसका विन्यास है $1s^2$, इनके संयोजकता कोश का इलेक्ट्रॉनिक विन्यास $ns^2 np^6$ होता है। रेडॉन को छोड़कर सभी गैसें वायुमंडल में पाई जाती हैं। रेडॉन, रेडियम ^{226}Ra के विघटन उत्पाद के रूप में प्राप्त होती है।

बाह्य कोश का अष्टक पूर्ण भरित होने के कारण इनकी यौगिक बनाने की प्रवृत्ति कम होती है। केवल कुछ परिस्थितियों में जिन्हें के, पत्तुओरीन तथा ऑक्सीजन के साथ यौगिक भली-भाँति अभिलक्षणित हैं। इन गैसों के कई उपयोग हैं। ऑर्गनिक उपयोग अक्रिय वातावरण देने में, हीलियम का उपयोग मौसम विज्ञान संबंधी जानकारी प्राप्त करने के लिए प्रयुक्त गुब्बारों को भरने में तथा निअॉन का उपयोग विसर्जन नली और प्रतिदीप्ति बल्बों में किया जाता है।

अभ्यास

- 7.1 वर्ग 15 के तत्वों के सामान्य गुणधर्मों को उनके इलेक्ट्रॉनिक विन्यास, ऑक्सीकरण अवस्था परमाणिक आकार, आयनन एन्थैल्पी तथा विद्युतऋणात्मकता के संदर्भ में विवेचना कीजिए।
- 7.2 नाइट्रोजन की क्रियाशीलता फॉस्फोरस से भिन्न क्यों है?
- 7.3 वर्ग 15 के तत्वों की रासायनिक क्रियाशीलता की प्रवृत्ति की विवेचना कीजिए।
- 7.4 NH_3 हाइड्रोजन बंध बनाती है। परंतु PH_3 नहीं बनाती क्यों?
- 7.5 प्रयोगशाला में नाइट्रोजन कैसे बनाते हैं? संपन्न होने वाली अभिक्रिया के रासायनिक समीकरणों को लिखिए।
- 7.6 अमोनिया का औद्योगिक उत्पादन कैसे किया जाता है?
- 7.7 उदाहरण देकर समझाइए कि कॉपर धातु HNO_3 के साथ अभिक्रिया करके किस प्रकार भिन्न उत्पाद दे सकती है?
- 7.8 NO_2 तथा N_2O_5 के अनुनादी संरचनाओं को लिखिए।
- 7.9 HNH कोण का मान, HPH, HAsH तथा HSbH कोणों की अपेक्षा अधिक क्यों है?

(संकेत - NH_3 में sp^3 संकरण के आधार तथा हाइड्रोजन और वर्ग के दूसरे तत्वों के बीच केवल $s-p$ आबंधन के द्वारा व्याख्या की जा सकती है।)
- 7.10 $\text{R}_3\text{P} = \text{O}$ है पाया जाता है जबकि $\text{R}_3\text{N} = \text{O}$ नहीं क्यों (R = ऐल्किल समूह)?
- 7.11 समझाइए कि क्यों NH_3 क्षारकीय है जबकि BiH_3 केवल दुर्बल क्षारक है।
- 7.12 नाइट्रोजन द्विपरमाणुक अणु के रूप में पाया जाता है तथा फॉस्फोरस P_4 के रूप में क्यों?
- 7.13 श्वेत फॉस्फोरस तथा लाल फॉस्फोरस के गुणों की मुख्य भिन्नताओं को लिखिए।
- 7.14 फॉस्फोरस की तुलना में नाइट्रोजन शृंखलन गुणों को कम प्रदर्शित करता है, क्यों?
- 7.15 H_3PO_3 की असमानुपातन अभिक्रिया दीजिए।
- 7.16 क्या PCl_5 ऑक्सीकारक और अपचायक दोनों कार्य कर सकता है? तर्क दीजिए।

- 7.17** O, S, Se, Te तथा Po को इलेक्ट्रॉनिक विन्यास, ऑक्सीकरण अवस्था तथा हाइड्राइड निर्माण के संदर्भ में आवर्त सारणी के एक ही वर्ग में रखने का तर्क दीजिए।
- 7.18** क्यों डाइऑक्सीजन एक गैस है जबकि सल्फर एक ठोस है?
- 7.19** यदि $O \rightarrow O^-$ तथा $O \rightarrow O^{2-}$ के इलेक्ट्रॉन लब्धि एन्थैल्पी मान पता हो, जो क्रमशः 141 तथा 702kJ mol^{-1} है, आप कैसे स्पष्ट कर सकते हैं कि O^{2-} स्पीशीज वाले ऑक्साइड अधिक बनते हैं न कि O^- वाले?
(संकेत – यौगिकों के बनने में जालक ऊर्जा कारक को ध्यान में रखिए)
- 7.20** कौन से एरोसोल्स ओजोन हैं?
- 7.21** संस्पर्श प्रक्रम द्वारा H_2SO_4 के उत्पादन का वर्णन कीजिए।
- 7.22** SO_2 किस प्रकार से एक वायु प्रदूषक है?
- 7.23** हैलोजन प्रबल ऑक्सीकारक क्यों होते हैं?
- 7.24** स्पष्ट कीजिए कि फ्लुओरीन केवल एक ही ऑक्सोअम्ल, HOF क्यों बनाता है।
- 7.25** व्याख्या कीजिए कि क्यों लगभग एक समान विद्युतऋणात्मकता होने के पश्चात् भी नाइट्रोजन हाइड्रोजन आबंध निर्मित करता है, जबकि क्लोरीन नहीं।
- 7.26** ClO_2 के दो उपयोग लिखिए।
- 7.27** हैलोजन रंगीन क्यों होते हैं?
- 7.28** जल के साथ F_2 तथा Cl_2 की अभिक्रियाएं लिखिए।
- 7.29** आप HCl से Cl_2 तथा Cl_2 से HCl को कैसे प्राप्त करेंगे? केवल अभिक्रियाएं लिखिए।
- 7.30** एन-बार्टलेट Xe तथा PtF_6 के बीच अभिक्रिया कराने के लिए कैसे प्रेरित हुए?
- 7.31** निम्नलिखित में फ़ॉस्फोरस की ऑक्सीकरण अवस्थाएं क्या हैं?
- (i) H_3PO_3 (ii) PCl_3 (iii) Ca_3P_2 (iv) Na_3PO_4 (v) POF_3 ?
- 7.32** निम्नलिखित के लिए संतुलित समीकरण दीजिए।
- (i) जब $NaCl$ को MnO_2 की उपस्थिति में सांद्र सल्फ्यूरिक अम्ल के साथ गरम किया जाता है।
(ii) जब क्लोरीन गैस को NaI के जलीय विलयन में से प्रवाहित किया जाता है।
- 7.33** जीनॉन फ्लुओराइड, XeF_2 , XeF_4 , तथा XeF_6 कैसे बनाए जाते हैं?
- 7.34** किस उदासीन अणु के साथ ClO^- , समइलेक्ट्रानी है? क्या एक अणु लुइस क्षारक है?
- 7.35** निम्नलिखित प्रत्येक समुच्चय को सामने लिखे गुणों के अनुसार सही क्रम में व्यवस्थित कीजिए–
- (क) F_2 , Cl_2 , Br_2 , I_2 - आबंध वियोजन एन्थैल्पी बढ़ते क्रम में
(ख) HF, HCl, HBr, HI - अम्ल सामर्थ्य बढ़ते क्रम में
(ग) NH_3 , PH_3 , AsH_3 , SbH_3 , BiH_3 - क्षारक सामर्थ्य बढ़ते क्रम में
- 7.36** निम्नलिखित में से कौन सा एक अस्तित्व में नहीं है?
- (a) $XeOF_4$ (b) NeF_2 (c) XeF_2 (d) XeF_6
- 7.37** उस उत्कृष्ट गैस स्पीशीज का सूत्र देकर संरचना की व्याख्या कीजिए जो कि इनके साथ समसंरचनीय है–
- (a) ICl_4^- (b) IBr_2^- (c) BrO_3^-
- 7.38** उष्कृष्ट गैसों के परमाणिक आकार तुलनात्मक रूप से बड़े क्यों होते हैं?
- 7.39** निझॉन तथा ऑर्गन गैसों के उपयोग सूचीबद्ध कीजिए।

कुछ पाद्यनिहित प्रश्नों के उत्तर

- 7.1 केंद्रीय परमाणु की जितनी उच्च धनात्मक ऑक्सीकरण अवस्था होती है। उतनी ही अधिक इसकी ध्रुवण क्षमता भी होती है जिसके कारण केंद्रीय परमाणु और अन्य परमाणु के बीच बने आबंध में सहसंयोजक लक्षण बढ़ते जाते हैं।
- 7.2 क्योंकि BiH_3 वर्ग 15 के हाइड्राइडों में सबसे कम स्थायी होता है।
- 7.3 क्योंकि प्रबल $p\pi - p\pi$ अतिव्यापन के कारण त्रिबंध $\text{N}\equiv\text{N}$ बनता है।
- 7.6 N_2O_5 की संरचना से पुष्टि होती है कि N_2 की सहसंयोजकता 4 है।
- 7.7 ये दोनों ही sp^3 संकरित हैं। PH_4^+ में चारों कक्षक आबंधित होते हैं जबकि PH में P पर एक एकाकी इलेक्ट्रॉन युगल है जो कि एकाकी युगल – आबंध युगल प्रतिकर्षण के लिए उत्तरदायी है जिससे आबंध कोण $109^\circ 28'$ से कम होता है।
- 7.10 $\text{PCl}_5 + \text{D}_2\text{O} \rightarrow \text{POCl}_3 + 2\text{DCl}$
- 7.11 H_3PO_4 अणु में तीन P–OH समूह उपस्थित हैं अतः इसकी क्षारकता 3 है।
- 7.15 ऑक्सीजन O_2 के छोटे आकार और उच्च विद्युतऋणात्मकता के कारण जल के अणु हाइड्रोजन आबंध से अधिक संयुणित होते हैं। इसके परिणामस्वरूप यह द्रव अवस्था में रहता है।
- 7.21 अनुनाद संरचनाओं के कारण दोनों S–O आबंध सहसंयोजी हैं तथा समान सामर्थ्य वाले हैं।
- 7.25 मुख्यतया H_3O^+ और HSO_4^- में प्रथम आयनन के कारण H_2SO_4 जल में एक प्रबल अम्ल है। HSO_4^- का H_3O^+ तथा SO_4^{2-} में आयनन नगण्य है अतः $K_{a_2} \ll K_{a_1}$ ।
- 7.31 सामान्यतः अंतराहैलोजन यौगिक हैलोजन की अपेक्षा अधिक क्रियाशील होते हैं। इसका कारण $\text{X}-\text{X}^1$ आबंध की अपेक्षा $\text{X}-\text{X}^1$ आबंध का दुर्बल होना है। अतः ICl, I_2 से अधिक क्रियाशील हैं।
- 7.34 रेडॉन रेडियोसक्रिय है तथा इसकी अर्धायु कम होती है जिससे रेडॉन के रसायन का अध्ययन कठिन हो जाता है।