

# उपसहसंयोजन यौगिक

## [Co-ORDINATION COMPOUND]

9

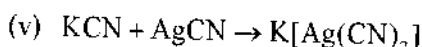
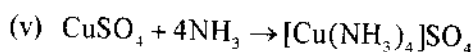
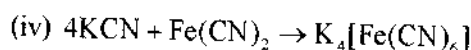
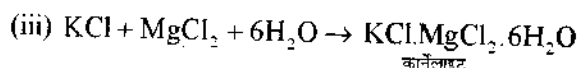
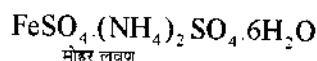
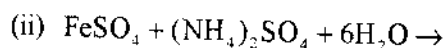
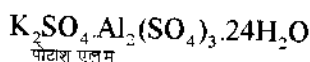
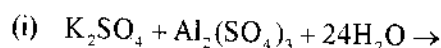
अध्याय

### Inside the Chapter.....

- |  |                                      |
|--|--------------------------------------|
| 9.1 योगात्मक यौगिक   | 9.10 उपसहसंयोजक यौगिकों में समावयवता |
| 9.2 उपसहसंयोजक यौगिकों से संबंधित प्रमुख शब्द एवं उनकी परिभाषाएँ | 9.11 संरचनात्मक समावयवता             |
| 9.3 लिंगेडो के प्रकार  | 9.12 त्रिविम समावयवता                |
| 9.4 उपसहसंयोजक यौगिकों से संबंधित परिभाषिक शब्द                  | 9.13 उपसहसंयोजक यौगिकों में बंध      |
| 9.5 समन्वय मंडल एवं आयनिक मंडल                                   | 9.14 उपसहसंयोजक यौगिकों का स्थायित्व |
| 9.6 समन्वय बहुफलक  | 9.15 उपसहसंयोजक यौगिकों का महत्व     |
| 9.7 होमोलैप्टिक तथा हैट्रोलेप्टिक संकुल                          | 9.16 पाठ्यपुस्तक के प्रश्न—उत्तर     |
| 9.8 केन्द्रीय धातु परमाणुओं की ऑक्सीकरण संख्याँ                  | 9.17 कुछ महत्वपूर्ण प्रश्न           |
| 9.9 उपसहसंयोजक यौगिकों के IUPAC नामकरण                           |                                      |

### 9.1 योगात्मक यौगिक

- जब दो या दो से अधिक सरल स्थायी यौगिकों को आण्विक अनुपात में मिश्रित कर वाष्पित किया जाता है, तो इसके फलस्वरूप नवीन स्टाईकियोमितीय पदार्थों के क्रिस्टल प्राप्त होते हैं।
- इन यौगिकों को **योगात्मक यौगिक** कहते हैं। इनके निम्न उदाहरण हैं—



योगात्मक यौगिक दो प्रकार के होते हैं—

#### (i) द्विक लवण (Double Salt)

- द्विक लवण, यौगिकों का एक भिन्न वर्ग है।

- जब समान ऋणायन युक्त दो साधारण लवणों को आपस में मिश्रित कर शुष्क होने तक वाष्पित करते हैं, तो **द्विक लवण** प्राप्त होते हैं।
- ये प्रायः जलयोजित (जलीय) क्रिस्टलीय लवण होते हैं।
- इनका अस्तित्व सिर्फ ठोस अवस्था में होता है।
- ये जलीय विलयनों में अपने आयनों में पृथक् हो जाते हैं।
- इन लवणों में धातु आयन अपनी सामान्य संयोजकता प्रदर्शित करते हैं।
- इन लवणों से तीन आयन्स बनते हैं दो सामान्य धनायन व एक सामान्य ऋणायन है।

जैसे—

- मोर लवण (Mohar's Salt)**— $FeSO_4 \cdot (NH_4)_2SO_4 \cdot 6H_2O$  उपर्युक्त लवण,  $FeSO_4$  व  $(NH_4)_2SO_4$  के सममोलर अनुपात में वाष्पिकृत होने से बनता है। जब इस द्विक लवण को जल में घोलते हैं तो ये निम्न आयनों का परीक्षण देते हैं।

$Fe^{2+}$ ,  $NH_4^+$ ,  $SO_4^{2-}$  आयन का परीक्षण देते हैं।

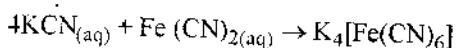
- क्रोमएलम (Cromealum)**— $K_2SO_4 \cdot Cr_2(SO_4)_3 \cdot 24H_2O$
- फेरिक एलम (Ferricalum)**— $(NH_4)_2SO_4 \cdot Fe_2(SO_4)_3 \cdot 24H_2O$
- पोटाश फिटकरी (Potashalum)**— $K_2SO_4 \cdot Al_2(SO_4)_3 \cdot 24H_2O$
- कार्नेलाइट (Carnelite)**— $KCl \cdot MgCl_2 \cdot 6H_2O$

सारणी 9.2

क्र. सं.	द्विक लवण	परीक्षण देने वाले आयन
1.	कार्नेलाइट $KCl \cdot MgCl_2 \cdot 6H_2O$	$K^+$ , $Mg^{2+}$ , $Cl^-$
2.	मोर लवण $FeSO_4 \cdot (NH_4)_2SO_4 \cdot 6H_2O$	$Fe^{2+}$ , $NH_4^+$ , $SO_4^{2-}$
3.	क्रोम एलम $K_2SO_4 \cdot Cr_2(SO_4)_3 \cdot 24H_2O$	$K^+$ , $Cr^{3+}$ , $SO_4^{2-}$
4.	फेरिक एलम $(NH_4)_2SO_4 \cdot Fe_2(SO_4)_3 \cdot 24H_2O$	$NH_4^+$ , $Fe^{3+}$ , $SO_4^{2-}$
5.	पोटाश फिटकरी $K_2SO_4 \cdot Al_2(SO_4)_3 \cdot 24H_2O$	$K^+$ , $Al^{3+}$ , $SO_4^{2-}$

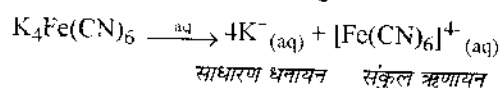
### (ii) संकुल यौगिक या उपसहसंयोजक यौगिक (Co-ordination compounds)

- इनका निर्माण ठीक उसी प्रकार से होता है जिस प्रकार से द्विक लवणों को बनाते हैं।
- एक बीकर में पोटेशियम सायनाइड एवं फेरस सायनाइड के जलीय विलयन को मिश्रित कर शुष्क होने तक वाष्पकृत करने पर, संकुल यौगिक या उपसहसंयोजक यौगिक प्राप्त होते हैं। जिसे पोटेशियम फेरोसायनाइड कहते हैं।

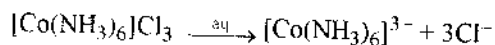


- जब किसी उपसहसंयोजक यौगिक को जल में घोला जाता है तो ये सिर्फ दो आयन देते हैं।

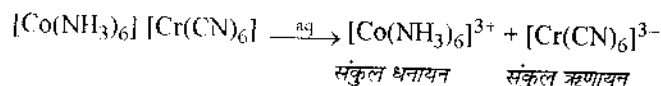
(i) एक साधारण धनायन व एक संकुल ऋणायन—



(ii) एक संकुल धनायन व एक सामान्य ऋणायन



(iii) एक संकुल धनायन व एक संकुल ऋणायन



“जब दो स्थायी आण्विक यौगिकों के संयोग के परिणामस्वरूप बने आण्विक यौगिक, जिसमें इनकी पहचान ठोस व विलयन अवस्था में बनी रहती है एवं इसके गुण इनके अवयवी कणों से बिल्कुल भिन्न होते हैं, उपसहसंयोजक यौगिक कहते हैं।

**Note**—हमने देखा कि  $KCN$  व  $Fe(CN)_2$  को मिलाने से  $K_4Fe(CN)_6$  प्राप्त हुआ, संयोग में भाग लेने वाले साधारण लवणों से प्राप्त आयन  $K^+$   $Fe^{2+}$  व  $CN^-$  है लेकिन  $[K_4Fe(CN)_6]$  से प्राप्त आयन  $K^+$  व  $[Fe(CN)_6]^{4-}$  है। अतः पहले से उपस्थित आयन  $Fe^{2+}$  व  $CN^-$  अब  $[Fe(CN)_6]^{4-}$  फेरोसायनाइड में बदल गये हैं। अतः प्राप्त यौगिक  $K_4Fe(CN)_6$ ,  $Fe^{2+}$  व  $CN^-$  आयन के परीक्षण नहीं देता है।

सारणी 9.3

क्र.	उपसहसंयोजक यौगिक	धनायन	ऋणायन
1.	$[Ag(NH_3)_2]Cl$	$[Ag(NH_3)_2]^+$	$Cl^-$
2.	$[Cu(H_2O)_4]SO_4$	$[Cu(H_2O)_4]^{2+}$	$SO_4^{2-}$
3.	$K_2[PtF_6]$	$K^+$	$[PtF_6]^{2-}$
4.	$K_3[Al(C_2O_4)_3]$	$K^+$	$[Al(C_2O_4)_3]^{3-}$
5.	$[Co(NH_3)_6][Cr(CN)_6]$	$[Co(NH_3)_6]^{3+}$	$[Cr(CN)_6]^{3-}$
6.	$[Pt(NH_3)_4][PtCl_4]$	$[Pt(NH_3)_4]^{2+}$	$[PtCl_4]^{2-}$

- उपसहसंयोजक यौगिकों में कम से कम एक संकुल आयन अवस्था में उपस्थित होता है।
- संकुल आयन या अणु में एक धातु धनायन उपस्थित होता है जो दो या दो से अधिक उदासीन अणुओं या आयनों से जुड़ा होता है। धातु धनायन से जुड़े ये उदासीन अणु या आयन, लिगेण्ड कहलाते हैं।
- लिगेण्ड व धातु धनायन के मध्य उपसहसंयोजक बन्ध बनता है इसलिए इन यौगिकों को उपसहसंयोजक यौगिक कहते हैं।

### (iii) द्विक लवण एवं उपसहसंयोजक यौगिकों में अन्तर (Difference in double & Complex Salts)

**द्विक लवण (Double Salt)**

- द्विक लवणों का निर्माण, दो साधारण लवणों के सममोलर अनुपात में मिश्रित होने से बनते हैं।
- इन लवणों का अस्तित्व सिर्फ ठोस अवस्था में होता है।
- ये जलीय विलयनों में तीन प्रकार के आयनों में टूटते हैं दो धनायन व एक ऋणायन
- इन लवणों में धातु आयन अपनी सामान्य संयोजकता प्रदर्शित करते हैं।
- संघटक लवणों की प्रकृति आयनिक होती है।
- इनके गुण, उपस्थित संघटक आयनों के गुण होते हैं।

### उपसहसंयोजक यौगिक (Co-ordination Compounds)

- उपसहसंयोजक यौगिकों का निर्माण दो साधारण लवणों के सममोलर अनुपात से भी हो सकता है और नहीं भी।
- इनका अस्तित्व ठोस व विलयन दोनों में होता है।
- इन्हें जल में घोलने पर ये दो आयनों में बदलते हैं। एक जटील व एक साधारण आयन या दोनों जटिल आयनों में
- उपसहसंयोजक यौगिकों में उपस्थित धातु आयन की संयोजकता पूर्णतया भिन्न होती है।
- इनमें आयनिक व उपसहसंयोजक प्रकृति होती है।
- जटील आयन का गुण उपस्थित संघटकों के गुणों से प्रायः भिन्न होते हैं।

### अभ्यास-9.1

- द्विक लवण किसे कहते हैं? दो उदाहरण दीजिये।
- संकुल यौगिक किसे कहते हैं। समझाइये।
- निम्न यौगिकों को साधारण लवण, द्विकलवण व संकुल यौगिकों में छांटिये।  
(i)  $NaCl$  (ii)  $KCl \cdot MgCl_2 \cdot 6H_2O$  (iii)  $[Cu(NH_3)_4]SO_4$

### उपसहसंयोजन यौगिक

- (iv)  $\text{FeSO}_4 \cdot (\text{NH}_4)_2\text{SO}_4 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$  (v)  $\text{Al}_2(\text{CO}_3)_3$  (vi)  $\text{CaSO}_4$  (vii)  $\text{K}_2\text{SO}_4 \cdot \text{Al}_2(\text{SO}_4)_3 \cdot 24\text{H}_2\text{O}$  (viii)  $\text{K}_4\text{Fe}(\text{CN})_6$  (ix)  $\text{K}_3\text{Fe}(\text{CN})_6$  (x)  $\text{K}_3[\text{Cu}(\text{CN})_4]$
4. निम्न के सूत्र लिखिये—  
 (i) पोटैश फिटकरी (ii) मोर लवण (iii) कार्नेलाइट  
 (iv) पोटेशियम फेरोसायनाइड (v) पोटेशियम फेरीसायनाइड
5. द्विक लवण व उपसहसंयोजक यौगिकों में अन्तर बताइये।
6. निम्न द्विक लवण, जलीय विलयन में कौन से आयन देंगे।  
 (i)  $\text{KCl} \cdot \text{MgCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$  (ii)  $\text{FeSO}_4 \cdot (\text{NH}_4)_2\text{SO}_4 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$   
 (iii)  $\text{K}_2\text{SO}_4 \cdot \text{Al}_2(\text{SO}_4)_3 \cdot 24\text{H}_2\text{O}$   
 (iv)  $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4 \cdot \text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3 \cdot 24\text{H}_2\text{O}$   
 (v)  $\text{K}_2\text{SO}_4 \cdot \text{Cr}_2(\text{SO}_4)_3 \cdot 24\text{H}_2\text{O}$
7. निम्न उपसहसंयोजक यौगिक जल में धोलने पर कौनसे आयन देंगे।  
 (i)  $[\text{Ag}(\text{NH}_3)_2]\text{Cl}$  (ii)  $[\text{Cu}(\text{H}_2\text{O})_4]\text{SO}_4$   
 (iii)  $\text{K}_2[\text{PtF}_6]$  (iv)  $\text{K}_3[\text{Al}(\text{C}_2\text{O}_4)_3]$   
 (v)  $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6][\text{Cr}(\text{CN})_6]$  (vi)  $[\text{Pt}(\text{NH}_3)_4][\text{PtCl}_4]$

### उत्तरमाला

1. पृष्ठ संख्या 9.1 पर देखें।  
 2. पृष्ठ संख्या 9.1 पर देखें।  
 3. (i)  $\text{NaCl}$  — साधारण लवण  
 (ii)  $\text{KCl} \cdot \text{MgCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$  — द्विकलवण  
 (iii)  $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]\text{SO}_4$  — संकुल यौगिक  
 (iv)  $\text{FeSO}_4 \cdot (\text{NH}_4)_2\text{SO}_4 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$  — द्विक लवण  
 (v)  $\text{Al}_2(\text{CO}_3)_3$  — साधारण लवण  
 (vi)  $\text{CaSO}_4$  — साधारण लवण  
 (vii)  $\text{K}_2\text{SO}_4 \cdot \text{Al}_2(\text{SO}_4)_3 \cdot 24\text{H}_2\text{O}$  — द्विक लवण  
 (viii)  $\text{K}_4\text{Fe}(\text{CN})_6$  — संकुल यौगिक  
 (ix)  $\text{K}_3\text{Fe}(\text{CN})_6$  — संकुल यौगिक  
 (x)  $\text{K}_3[\text{Cu}(\text{CN})_4]$  — संकुल यौगिक
4. (i)  $\text{K}_2\text{SO}_4 \cdot \text{Al}_2(\text{SO}_4)_3 \cdot 24\text{H}_2\text{O}$   
 (ii)  $\text{FeSO}_4 \cdot (\text{NH}_4)_2\text{SO}_4 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$   
 (iii)  $\text{KCl} \cdot \text{MgCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$   
 (iv)  $\text{K}_4\text{Fe}(\text{CN})_6$   
 (v)  $\text{K}_3\text{Fe}(\text{CN})_6$
5. पृष्ठ संख्या 9.2 पर देखें।
6. (i)  $\text{KCl}$ ,  $\text{MgCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$  द्विकलवण निम्न आयन देगा  
 $\text{K}^+$ ,  $\text{Mg}^{2+}$  व  $\text{Cl}^-$  आयन देता है।  
 (ii)  $\text{FeSO}_4 \cdot (\text{NH}_4)_2\text{SO}_4 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$  द्विक लवण निम्न आयन देगा।  
 $\text{Fe}^{2+}$ ,  $(\text{NH}_4)^+$ ,  $\text{SO}_4^{2-}$  आयन देगा।  
 (iii)  $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4 \cdot \text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3 \cdot 24\text{H}_2\text{O}$  द्विक लवण निम्न आयन देगा।  
 $\text{NH}_4^+$ ,  $\text{Fe}^{3+}$ ,  $\text{SO}_4^{2-}$  आयन देता है।  
 (iv)  $\text{K}_2\text{SO}_4 \cdot \text{Al}_2(\text{SO}_4)_3 \cdot 24\text{H}_2\text{O}$  द्विक लवण निम्न आयन देगा।  
 $\text{K}^+$ ,  $\text{Al}^{3+}$  व  $\text{SO}_4^{2-}$  आयन देता है।

### 9.3

- (v)  $\text{K}_2\text{SO}_4 \cdot \text{Cr}_2(\text{SO}_4)_3 \cdot 24\text{H}_2\text{O}$  द्विक लवण निम्न आयन देता है।  
 $\text{K}^+$ ,  $\text{Cr}^{3+}$ ,  $\text{SO}_4^{2-}$  आयन देता है।
7. (i)  $[\text{Ag}(\text{NH}_3)_2]\text{Cl}$  उपसहसंयोजक यौगिक निम्न आयन देगा।  
 $[\text{Ag}(\text{NH}_3)_2]^+$  व  $\text{Cl}^-$   
 (ii)  $[\text{Cu}(\text{H}_2\text{O})_4]\text{SO}_4$  उपसहसंयोजक यौगिक निम्न आयन देगा।  
 $[\text{Cu}(\text{H}_2\text{O})_4]^{2+}$  व  $\text{SO}_4^{2-}$   
 (iii)  $\text{K}_2[\text{PtF}_6]$  उपसहसंयोजक यौगिक निम्न आयन देगा।  
 $\text{K}^+$  व  $[\text{PtF}_6]^{2-}$   
 (iv)  $\text{K}_3[\text{Al}(\text{C}_2\text{O}_4)_3]$  उपसहसंयोजक यौगिक निम्न आयन देगा।  
 $\text{K}^+$  व  $[\text{Al}(\text{C}_2\text{O}_4)_3]^{3-}$   
 (v)  $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6][\text{Cr}(\text{CN})_6]$  उपसहसंयोजक यौगिक निम्न आयन देगा।  
 $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$  व  $[\text{Cr}(\text{CN})_6]^{3-}$   
 (vi)  $[\text{Pt}(\text{NH}_3)_4][\text{PtCl}_4]$  उपसहसंयोजक यौगिक निम्न आयन देगा।  
 $[\text{Pt}(\text{NH}_3)_4]^{2+}$  व  $[\text{PtCl}_4]^{2-}$

### 9.2 उपसहसंयोजक यौगिकों में सम्बन्धित प्रमुख शब्द एवं उनकी परिभाषाएँ

- (1) **केन्द्रीय आयन**— धनायन या उदासीन धातु परमाणु जिससे दो या दो से अधिक उदासीन अणु या ऋणायन उपसहसंयोजक बंध से बंधित हो **केन्द्रीय आयन** कहलाता है।
- केन्द्रीय आयन इलेक्ट्रॉन युग्म ग्राही की तरह व्यवहार करता है क्योंकि लगभग समान ऊर्जा वाले रिक्त कक्षक होते हैं।
- (2) **लिगेण्ड (Ligands)**
- ये एक परमाणु या परमाणुओं का समूह होते हैं, जिनमें इलेक्ट्रॉन युग्म देने की प्रवृत्ति होती है, लिगेण्ड कहलाते हैं। लिगेण्ड का वह परमाणु जो इलेक्ट्रॉन युग्म देता है, उसे दाता परमाणु कहते हैं।

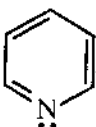
### 9.3 लिगेण्ड के प्रकार

दाता परमाणुओं की संख्या के आधार पर, लिगेण्डों को विभिन्न वर्गों में विभाजित किया जा सकता है —

#### 1. एकल दन्तुक लिगेण्ड (Unidentate Ligand)

- वह लिगेण्ड, जिसमें केवल एक दाता परमाणु होता है जो कि एक इलेक्ट्रॉन युग्म देने की प्रवृत्ति रखता है, **एकल दन्तुक लिगेण्ड** कहलाता है, उदाहरण—  $\text{CN}^-$ ,  $\text{F}^-$ ,  $\text{Cl}^-$ ,  $\text{Br}^-$ ,  $\text{OH}^-$ ,  $\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{NH}_3$ ,  $\text{NO}_2^-$ ,  $\text{C}_5\text{H}_5\text{N}$  (पिरीडीन) आदि।
  - ये तीन प्रकार के होते हैं—  
 (i) उदासीन एकदन्तुक लिगेण्ड।  
 (ii) ऋणात्मक एकदन्तुक लिगेण्ड।  
 (iii) धनात्मक एकदन्तुक लिगेण्ड।
- (ii) **उदासीन एक दन्तुक लिगेण्ड (Neutral-monodentate ligands)**
- इन लिगेण्ड पर कोई आवेश नहीं होता।
  - इनके नाम में कोई लाक्षणिक समापन नहीं होता।

सারণी 9.4

S.N.	Name of Neutral ligands	Formula	Charge	Name of ligand in its complex	Donor atom
1.	Amonia	$\begin{array}{c} \text{H} \\   \\ \text{:N-H} \\   \\ \text{H} \end{array}$	Zero	Ammine	N
2.	Water	$\text{H}-\ddot{\text{O}}-\text{H}$	Zero	Aqua	O
3.	Phosphine	$\begin{array}{c} \text{H}-\ddot{\text{P}}-\text{H} \\   \\ \text{H} \end{array}$	Zero	Phosphine	P
4.	Nitric Oxide	$\text{:N}\equiv\text{O:}$	Zero	Nitrosyl	N
5.	Carbon monoxide	$\text{:C}\equiv\text{O:}$	Zero	Carbonyl	C
6.	Pyridine (py)		Zero	Pyridine	N
7.	Thiourea	$\begin{array}{c} \ddot{\text{S}} \\    \\ \text{H}_2\ddot{\text{N}}-\text{C}-\ddot{\text{N}}\text{H}_2 \end{array}$	Zero	Thiourea	S
8.	Triphenyl Phosphin	$\begin{array}{c} \text{C}_6\text{H}_5-\ddot{\text{P}}-\text{C}_6\text{H}_5 \\   \\ \text{C}_6\text{H}_5 \end{array}$	Zero	Triphenyl Phosphin	P
9.	Thiocarbonyl	$\text{:C}\equiv\text{S:}$	Zero	Thiocarbonyl	C

(ii) ऋणात्मक एक दन्तुक लिगेण्ड इन लिगेण्डों का नाम 'O' से समाप्त होता है।

S.N.	Name of -ve legand	Formula	Charge	Name of ligand in its complex	Donor atom
1.	Halide ion	$\begin{array}{c} \ddot{\text{F}}:\ominus \\ \ddot{\text{Cl}}:\ominus \\ \ddot{\text{Br}}:\ominus \\ \ddot{\text{I}}:\ominus \end{array}$	- 1 - 1 - 1 - 1	Fluorido Chlorido Bromido Iodido	F Cl Br I

2.	Hydroxide	$\text{:}\ddot{\text{O}}\text{:}^{\ominus}\text{H}$	-1	Hydroxo	O
3.	Cyanide	$\text{:}\ddot{\text{C}}\equiv\text{N:}^{\ominus}$	-1	Cyano	C
4.	Isocyanide	$\text{:}\ddot{\text{N}}\equiv\text{C:}^{\ominus}$	-1	Isocyano	N
5.	Nitro	$\text{:}\ddot{\text{N}}\equiv\text{O}^{\oplus}$ $\text{O}^{\ominus}$	-1	Nitro	N
6.	Nitrite	$\text{O}=\text{N}-\ddot{\text{O}}\text{:}^{\ominus}$	-1	Nitrito	O
7.	Cyanate	$\text{:}\ddot{\text{C}}\equiv\text{N}\rightarrow\text{O}^{\ominus}$	-1	Cyanato	O
8.	Isocyanate	$\text{:}\ddot{\text{N}}=\text{C}=\text{O}^{\ominus}$	-1	Isocyanato	N
9.	Thiocyanate ion	$\text{N}\equiv\text{C}-\ddot{\text{S}}\text{:}^{\ominus}$	-1	Thiocyanato	S
10.	Isothiocyanate ion	$\text{:}\ddot{\text{N}}=\text{C}=\text{S}^{\ominus}$	-1	Iso thiocyanato	N
11.	Amide	$\text{:}\ddot{\text{N}}\text{:}^{\ominus}\begin{matrix} \text{H} \\ \diagup \\ \text{H} \end{matrix}$	-1	Amido	N
12.	Acetate	$\text{CH}_3-\text{C}(=\text{O})-\ddot{\text{O}}\text{:}^{\ominus}$	-1	Acetato	O
13.	Cyclopentadienyl ion	$\begin{matrix} \text{HC} & & \text{CH} \\ & \diagdown & / \\ & \text{C} & \\ & / & \diagdown \\ \text{HC} & & \text{CH} \end{matrix} \text{:}^{\ominus}$	-1	Cyclopentadienyl	C
14.	Oxide ion	$\text{:}\ddot{\text{O}}\text{:}^{2-}$	-2	Oxido	O
15.	Sulphide ion	$\text{:}\ddot{\text{S}}\text{:}^{2-}$	-2	Sulphido	S

16.	Imide ion	$\text{H}-\ddot{\text{N}}:^{\ominus}$	-1	Imido	N
17.	Carbonate	$\text{O}=\text{C} \begin{array}{l} \nearrow \ddot{\text{O}}:^{\ominus} \\ \searrow \ddot{\text{O}}:^{\ominus} \end{array}$	-2	Carbonato	O
18.	Peroxide	$\begin{array}{c} \ominus \\ \ddot{\text{O}} \\ \vdots \end{array} - \begin{array}{c} \ominus \\ \ddot{\text{O}} \\ \vdots \end{array}$	-2	Peroxido	O
19.	Sulphite	$\begin{array}{c} \ominus \\ \ddot{\text{O}} \\ \vdots \end{array} \text{S} \begin{array}{c} \ominus \\ \ddot{\text{O}} \\ \vdots \end{array} \\ \parallel \\ \text{O}$	-2	Sulphito	O
20.	Sulphate	$\begin{array}{c} \ominus \\ \ddot{\text{O}} \\ \vdots \end{array} \text{S} \begin{array}{c} \ominus \\ \ddot{\text{O}} \\ \vdots \end{array} \\ \parallel \quad \vdots \\ \text{O} \quad \text{O}$	-2	Sulphato	O

## (iii) धनात्मक एक दन्तुक लिगेण्ड (Positive monodentate ligands)

- इन लिगेण्डों पर एक धन आवेश होता है।

- इनके नाम के अन्त में 'ium' (इयम) लिखते हैं।

## धनात्मक एक दन्तुक लिगेण्ड

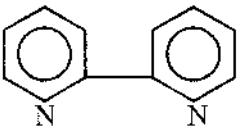
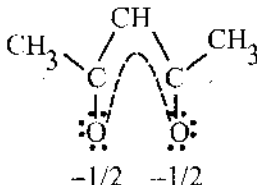
S.N.	Name of +ve ligand	Formula	Charge	Name of ligand in its complex	Donor atom
1.	Nitroniumion	$\text{NO}_2^{\oplus}$	-1	Nitronium	N
2.	Nitrosonium	$:\text{N}=\text{O}^{\oplus}$	+1	Nitrosonium	N
3.	Hydrazinium ion	$\ddot{\text{N}}\text{H}_2 \quad \text{NH}_3^{\oplus}$	+1	Hydrozinium	N

## 2. द्विदन्तुक लिगेण्ड (Bidentate ligands)

- इन लिगेण्ड में दो दाता परमाणु उपस्थित होते हैं।

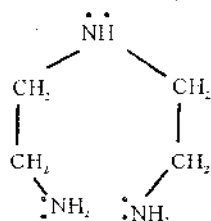
- इनके निम्न उदाहरण हैं-

S.N.	Name of ligand	Formula	Charge	Name of ligand in its complex	Donor atom
1.	Oxalate ion (ox)	$\begin{array}{c} \text{O} \\   \\ \text{C} \quad \ddot{\text{O}}:^{\ominus} \\   \\ \text{C} \quad \ddot{\text{O}}:^{\ominus} \\   \\ \text{O} \end{array}$	-2	Oxalato	2 oxygen
2.	Ethylenediamine (en)	$\text{CH}_2-\ddot{\text{N}}\text{H}_2$ $\text{CH}_2-\ddot{\text{N}}\text{H}_2$	Zero	Ethane 1, 2-diamine	2(N)
3.	Glycinate ion (Gly)	$\text{CH}_2-\ddot{\text{N}}\text{H}_2$ $\text{C}-\ddot{\text{O}}:^{\ominus}$ $ $ $\text{O}$	-1	Glycinato	N and O

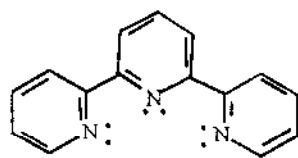
4.	Dipyridyl (dipy)		Zero	Dipyridyl	2(N)
5.	Dimethyl glyoximate (dmg)	$\begin{array}{c} \text{CH}_3 - \text{C} - \ddot{\text{N}} - \text{OH} \\   \\ \text{CH}_3 - \text{C} = \ddot{\text{N}} - \ddot{\text{O}}^- \end{array}$	-1	Dimethyl glyoximate	N and O
6.	Acetylacetonate (acac)		1	Acetylacetonate	2[O]

### 3. त्रिदन्तुक ललैण्ड (Tridentate ligands)

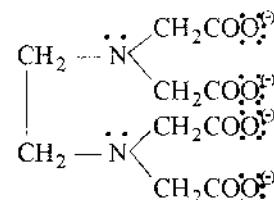
- वे ललैण्ड, जलनमें तीन दाता परमाणु उपस्थलत हो, उन्हें त्रिदन्तुक ललैण्ड कहते हैं।
- ये तीन इलेक्ट्रॉन युग्म देते हैं। उदाहरण -



एथलीन ड्राईएमीन  
(Dien)

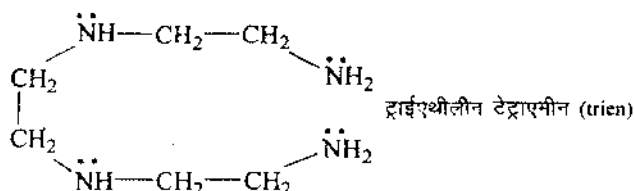


2,2',2''-टरपिरडीन (Terpy)



### 4. चतुःदन्तुक ललैण्ड (Tetradentate ligands)

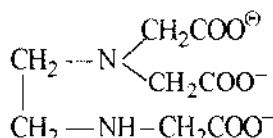
- वे ललैण्ड, जलनमें चार दाता परमाणु उपस्थलत हों, उन्हें चतुःदन्तुक ललैण्ड कहते हैं।
- ये चार इलेक्ट्रॉन युग्म देते हैं।
- उदाहरण-



एथलीन ड्राईएमीन टेट्राएमीन (trien)

### 5. पंचदन्तुक ललैण्ड (Pentadentate ligands)

- वे ललैण्ड, जलनमें पांच दाता परमाणु उपस्थलत हो, उन्हें पंच दन्तुक ललैण्ड कहते हैं।
- इनमें पांच इलेक्ट्रॉन युग्म देने की प्रवृत्तल होती है।
- उदाहरण- एथलीनड्राईएमीनटेट्राऐसीटेटो [EDTA]<sup>3-</sup>

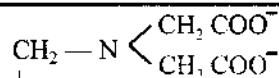


### 6. हेक्सादन्तुक ललैण्ड (Hexadentate ligands)

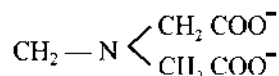
- वे ललैण्ड, जलनमें छः दाता परमाणु उपस्थलत हो, उन्हें हेक्सा दन्तुक ललैण्ड कहते हैं।
- इनमें छः इलेक्ट्रॉन युग्म देने की प्रवृत्तल होती है।
- उदाहरण- एथलीनड्राईएमीनटेट्राऐसीटेटो [EDTA]<sup>3-</sup>

### याद रखने योग्य बातें-

- यदल कलसी ललैण्ड में एक ही दाता परमाणु पर दो एकांकी इलेक्ट्रॉन युग्म उपस्थलत हों तो वह द्विदन्तुक ललैण्ड नहीं कहलाता, वह एक दन्तुक ललैण्ड ही कहलायेगा। जैसे-  $\text{H}_2\ddot{\text{O}}:$
- en- Ethylenediamine Ethane-1, 2-diamine लिखते हैं। अर्थात यहा amine में एक ही m का प्रयोग करते हैं। लेकलन  $\text{NH}_3$  के नाम में ammine. दो m का प्रयोग करते हैं।
- कुछ ललैण्ड में दो दाता परमाणु होते हैं जैसे  $\text{SO}_4^{2-}, \text{CO}_3^{2-}, \text{SO}_3^{2-}, \text{S}_2\text{O}_3^{2-}$ . अतः इन्हे द्विदन्तुक कहना चाहल। लेकलन ये ँक दन्तुक ललैण्ड की तरह ही कार्य करते हैं। क्यॉकल यहाँ दोनों दाता परमाणु एक ही परमाणु से जुड़े होते हैं अतः एक ही दाता परमाणु माना जाता है।
- कुछ पॉलीदन्तुक ललैण्ड नम्यदन्तुक [Flexidentates] होते हैं जो एक सामान्य संकेत से प्रदर्शलत होते हैं। लेकलन उनमें दाता परमाणुओं की संख्या अलग-अलग होती है। जैसे- (i) EDTA यह षटदन्तुक ललैण्ड होने पर इसका नाम Ethylene diamine tetra acetato होगा, पंचदन्तुक ललैण्ड होने पर इसका नाम Ethylene diamine triacetato होगा



Ethylenediaminetetracetato [EDTA]<sup>4-</sup>



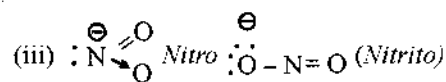
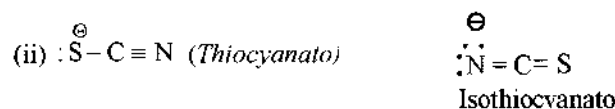
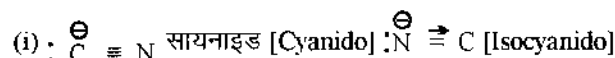
Ethylenediaminetriacetato [EDTA]<sup>3-</sup>

### 9.4 उपसहसंयोजक यौगिकों से सम्बन्धित प्रमुख परिभाषिक शब्द

#### (1) उभयदन्ती लिगेण्ड—

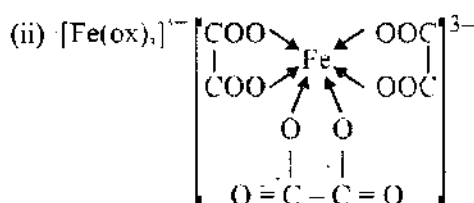
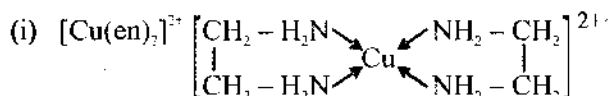
- कुछ लिगेण्ड में दो प्रकार के दाता परमाणु उपस्थित होते हैं। परन्तु एक समय में केवल एक ही दाता परमाणु का कार्य करते हैं, ऐसे लिगेण्ड को **उभयदन्तुक लिगेण्ड** कहते हैं।

जैसे —



- (2) **कीलेट लिगेण्ड**—बहुदन्तुक लिगेण्ड केन्द्रीय आयन से अपने दो या दो से अधिक दाता परमाणुओं का प्रयोग उपसहसंयोजक बंध के लिए करता है, तो एक वलय संरचना प्राप्त होती है। इस वलय को **कीलेट वलय और लिगेण्ड को कीलेट लिगेण्ड** कहते हैं।

उदा.—एथिलीन डाइऐमीन (en), ऑक्सेलेटो (ox) आयन आदि।



- (3) **उपसहसंयोजन संख्या**—केन्द्रीय धातु आयन से लिगेण्डों द्वारा बनाए गए उपसहसंयोजक बंध की कुल संख्या **उपसहसंयोजन संख्या** कहलाती है।

- उदाहरणार्थ**— $[\text{Cu(NH}_3)_4]^{2+}$  में Cu की उपसहसंयोजन संख्या 4 है।

$[\text{Ag(CN)}_2]^-$  में Ag की उपसहसंयोजन संख्या 2 है।

- इसी प्रकार एथिलीन डाई ऐमीन (en) तथा आक्सेलेटो (ox) द्विदन्तुक लिगेण्ड है, तो  $[\text{Fe(ox)}_3]^{3-}$  एवं  $[\text{Co(en)}_3]^{3-}$  में क्रमशः Fe एवं Co की समन्वयन संख्या 6, 6 है।

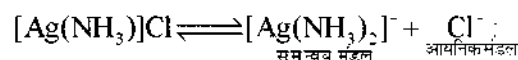
### 9.5 समन्वय मंडल एवं आयनिक मंडल

- जब यौगिक में उपस्थित धातु परमाणु अथवा धातु आयन से एक निश्चित संख्या में आबन्धित आयन अथवा अणु मिलकर एक उपसहसंयोजन सत्ता का निर्माण करते हैं, इसे **समन्वय मण्डल** कहते हैं।

इसे बर्गीकार कोष्ठक में रखकर, प्रदर्शित करते हैं।

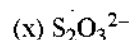
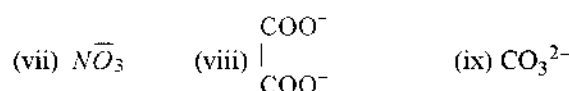
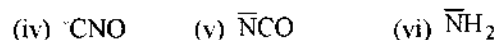
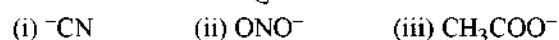
- जैसे—  $[\text{CoCl}_3(\text{NH}_3)_3]$ ;  $[\text{PtCl}_2(\text{NH}_3)_2]$ ;  
 $[\text{Fe(CN)}_6]^{4-}$  व  $[\text{Co(NH}_3)_6]^{3+}$
- किसी उपसहसंयोजन सत्ता में उपस्थित केन्द्रीय धातु परमाणु/आयन जो एक निश्चित संख्या में अन्य आयनों/समूहों से एक निश्चित ज्यामिती व्यवस्था में परिवर्द्ध रहता है, **केन्द्रीय परमाणु** अथवा **आयन** कहलाता है।

- जैसे—  $[\text{NiCl}_2(\text{H}_2\text{O})_4]$  में केन्द्रीय आयन  $\text{Ni}^{2+}$  है।  
 $[\text{PtCl}_2(\text{NH}_3)_2]$  में केन्द्रीय आयन  $\text{Pt}^{2+}$  है।  
 $[\text{CoCl}(\text{NH}_3)_5]^{2+}$  में केन्द्रीय आयन  $\text{Co}^{3+}$  है।



### अभ्यास-9.2

- लिगेण्ड की पूर्ण व्याख्या दीजिये।
- एक दन्तुक लिगेण्ड किसे कहते हैं। उदाहरण दीजिये।
- द्वि दन्तुक लिगेण्ड किसे कहते हैं। उदाहरण दीजिये।
- त्रि दन्तुक लिगेण्ड किसे कहते हैं उदाहरण दीजिये।
- चतुः दन्तुक लिगेण्ड किसे कहते हैं उदाहरण दीजिये।
- पंच दन्तुक लिगेण्ड किसे कहते हैं। उदाहरण दीजिये।
- हैक्सा दन्तुक लिगेण्ड किसे कहते हैं। उदाहरण दीजिये।
- निम्न लिगेण्ड का नाम संकुल यौगिकों में क्या देंगे।



- निम्न की संरचनायें दीजिये।

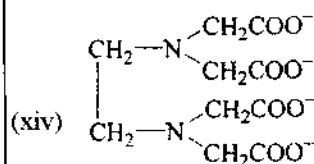
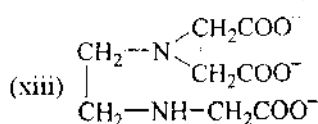
(i) कार्बोनेटो (ii) इमिडो (iii) ऐमीन (iv) ऐक्वा (v) पिरीडीन (vi) नाइट्रोनियम आयन (vii) hydraziniumcation (viii) एथिलीन डाइऐमीन (ix) ऑक्सेलेटो (x) ग्लाइसिनो (xi) डाइएथिलीन ट्राइऐमीन (xii) ट्राइएथिलीन टेट्राऐमीन (xiii) एथिलीन डाइऐमीन ट्राइऐसीटेटो



- (xiv)  $[\text{EDTA}]^{4-}$
10. कीलेट बलय किसे कहते हैं उदाहरण द्वारा समझाइये।
11. निम्न संकेतों के नाम व संरचना दीजिये।  
(i) en (ii) dien (iii) py (iv) Dipy (v)  $[\text{EDTA}]^{3-}$  (vi)  $[\text{EDTA}]^{4-}$
12. निम्न लिगेण्डों में कौन से तत्व दाता परमाणु है।  
(i) कार्बोनेटो (ii) सल्फेटो (iii) ऐथिलीन डाइऐमीन (iv) नाइट्राइटो  
(v) नाइट्रेटो (vi)  $[\text{EDTA}]^{3-}$  (vii)  $[\text{EDTA}]^{4-}$
13. निम्न लिगेण्डों पर आवेश की संख्या बताइये।  
(i) Imido (ii) amido (iii) Gly (iv) dmg (v) OX (vi) acac (vii) carbonato (viii) Sulphato (ix) Nitrato (x) Ethylene diamine triacetato (xi) Isothiocyanato (xii) peroxo.
14. निम्न लिगेण्डों का वर्गीकरण कीजिये। [एक दन्तुक, द्विदन्तुक.....]  
(i) OX (ii) trien (iii) dipy (iv)  $[\text{EDTA}]^{3-}$  (v) Gly (vi) dmg  
(vii) nitrato (viii) terpy (ix) acac (x) en
15. उभय दन्तुक लिगेण्ड किसे कहते हैं। तीन उदाहरण दीजिये।

### उत्तरमाला

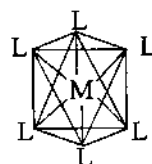
1. पृष्ठ संख्या 9.3 पर बिन्दु 9.2 भाग 2 पर देखें।
2. पृष्ठ संख्या 9.3 पर बिन्दु 9.3 भाग 1 पर देखें।
3. पृष्ठ संख्या 9.6 पर बिन्दु 9.3 भाग 2 पर देखें।
4. पृष्ठ संख्या 9.7 पर बिन्दु 9.3 भाग 3 पर देखें।
5. पृष्ठ संख्या 9.7 पर बिन्दु 9.3 भाग 4 पर देखें।
6. पृष्ठ संख्या 9.7 पर बिन्दु 9.3 भाग 5 पर देखें।
7. पृष्ठ संख्या 9.7 पर भाग 6 देखें।
8. (i) Cyano (ii) Nitrito  
(iii) Acetato (vi) सायनेटो  
(v) आइसोसायनेटो (vi) ऐमीडो  
(vii) नाइट्रेटो (viii) ऑक्सेलेटो  
(ix) कार्बोनेटो (x) थायोसल्फेटो
9. (i)  $\text{CO}_3^{2-}$  (ii)  $\text{—NH}_2^{2-}$   
(iii)  $\text{NH}_3$  (iv)  $\text{H}_2\text{O}$   
(v)  $\text{C}_5\text{H}_5\text{N}$  (v)  $\text{NO}_2^+$
- (vii)  $\text{NH}_2 - \text{NH}_3^+$  (viii)  $\begin{array}{c} \text{CH}_3\text{NH}_2 \\ | \\ \text{CH}_2\text{NH}_2 \end{array}$
- (ix)  $\begin{array}{c} \text{COO}^- \\ | \\ \text{COO}^- \end{array}$
- (x)  $\text{NH}_2\text{CH}_2\text{COO}^-$
- (xi)  $\text{NH}_2 - \text{CH}_2\text{CH}_2\text{NHCH}_2\text{CH}_2 - \text{NH}_2$
- (xii)  $\text{NH}_2(\text{CH}_2)_2\text{NH}(\text{CH}_2)_2\text{NH}(\text{CH}_2)_2\text{NH}_2$



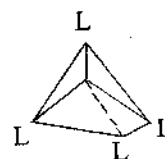
10. पृष्ठ संख्या 9.8 पर बिन्दु 9.4 (2) भाग देखें।
11. (i) en – ऐथिलीनडाइऐमीन  
(ii) dien – डाइऐथिलीनडाइऐमीन  
(iii) py – पिरीडीन  
(iv) Bipy – 2,2-डाइपिरीडील  
(v)  $[\text{EDTA}]^{3-}$  ऐथिलीन डाइऐमीनडाइऐसीटेटो  
(vi)  $[\text{EDTA}]^{4-}$  ऐथिलीनडाइऐमीनटेट्राऐसीटेटो
12. (i) O  
(ii) O  
(iii) Two N  
(iv) O  
(v) O  
(vi) Two N and Three O  
(vii) Two N and four O
13. (i) -2 (ii) -1 (iii) -1 (iv) -1  
(v) -2 (vi) -1 (vii) -2 (viii) -2  
(ix) -1 (x) -3 (xi) -1 (xii) -2
14. (i) द्विदन्तुक (ii) चतुदन्तुक (iii) द्विदन्तुक  
(iv) पंचदन्तुक (v) द्विदन्तुक (vi) द्विदन्तुक  
(vii) एक दन्तुक (viii) त्रिदन्तुक (ix) द्विदन्तुक  
(x) द्विदन्तुक
15. पृष्ठ संख्या 9.8 पर बिन्दु 9.4 भाग (1) देखें।

### 9.6

- संकुल यौगिक में उपस्थित केन्द्रिय धातु परमाणु/आयन से सीधे जुड़े लिगेण्ड समूहों की दिक् स्थान व्यवस्था (Special arrangement) को समन्वय बहुफलक कहते हैं।
- समन्वय बहुफलक प्रायः अष्टफलकीय, वर्गाकार समतलीय तथा चतुष्फलकीय मुख्य है।
- $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$ ,  $[\text{Cr}(\text{H}_2\text{O})_6]^{3+}$  अष्टफलकीय बहुफलक है।
- $[\text{Ni}(\text{CO})_4]$  चतुष्फलकीय बहुफलक है।
- $[\text{PtCl}_4]^{2-}$  वर्गाकार समतलीय बहुफलक है।

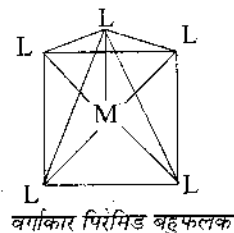
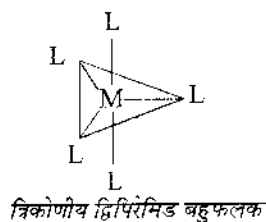
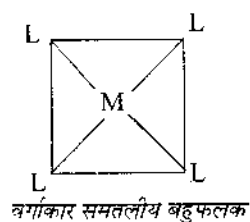


अष्टफलकीय बहुफलक



चतुष्फलकीय बहुफलक

9.10



9.7 होमोलेप्टिक तथा हैट्रोलेप्टिक संकुल  
(Homoleptic and Heteroleptic Complexes)

- ऐसे संकुल जिनमें धातु परमाणु/आयन केवल एक प्रकार के दाता समूह से जुड़ा हो, उन्हें होमोलेप्टिक संकुल कहते हैं।
- जैसे— $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$ ,  $[\text{Cr}(\text{H}_2\text{O})_6]^{3+}$ ,  $[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{4-}$  संकुल होमोलेप्टिक संकुल कहते हैं।
- ऐसे संकुल जिनमें धातु परमाणु/आयन एक से अधिक प्रकार के दाता समूहों से जुड़ा हो, उन्हें हैट्रोलेप्टिक संकुल कहते हैं।
- जैसे— $[\text{Co}(\text{NH}_3)_4\text{Cl}_2]^+$ ,  $[\text{Cr}(\text{H}_2\text{O})_5\text{Cl}]^{2+}$  हैट्रोलेप्टिक संकुल कहते हैं।

9.8 केन्द्रीय धातु परमाणु की ऑक्सीकरण अंक

- केन्द्रीय धातु परमाणु से अन्य सभी परमाणुओं, अणुओं एवं आयनों को पृथक कर लेने के पश्चात् शेष आवेश की संख्या धातु परमाणु की ऑक्सीकरण संख्या प्रदर्शित करती है।
- किसी संकुल यौगिक में केन्द्रीय धातु परमाणु की ऑक्सीकरण अवस्था निर्धारित करने के लिए निम्नलिखित नियमों को ध्यान में रखना आवश्यक है।
  - (i) किसी भी उदासीन संकुल में अवयवी केन्द्रीय धातु परमाणु और उससे जुड़े लिगेण्ड के आवेशों का योग शून्य होता है।
  - (ii) संकुल आयन के समन्वयी मंडल पर उपस्थित आवेश उसके अवयवी केन्द्रीय धातु परमाणु और उससे जुड़े लिगेण्डों के आवेश का योग होता है।

उदाहरण—

- (i)  $[\text{Pt}(\text{NH}_3)_3\text{Cl}_3]$  में Pt की ऑक्सीकरण अवस्था निम्न प्रकार निर्धारित कर सकते हैं—  
 $\text{NH}_3$  की ऑक्सीकरण अवस्था = 0  
 $\text{Cl}$  की ऑक्सीकरण अवस्था = -1  
 $\text{Pt}$  ऑक्सीकरण अवस्था = x  
 अतः  $x + 3(0) + 3(-1) = 0$ ,  $x + 0 - 3 = 0$ ,  $x = +3$
- (ii)  $\text{K}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]$  में Fe की ऑक्सीकरण अवस्था निम्न प्रकार निर्धारित कर सकते हैं—  
 $\text{K}$  की ऑक्सीकरण अवस्था = +1  
 $\text{CN}$  की ऑक्सीकरण अवस्था = -1  
 $\text{Fe}$  की ऑक्सीकरण अवस्था = x  
 अतः  $4(+1) + x + 6(-1) = 0$ ,  $+4 + x - 6 = 0$ ,  $x = +2$

Table 9.2. उपसहसंयोजक यौगिकों में प्रयोग से आने वाले शब्द

उपसहसंयोजक यौगिक	समन्वय मण्डल	लिगेण्ड	केन्द्रीय धातु आयन व उस पर ऑक्सीकरण अंक	उपसहसंयोजक संख्या	आकृति
$\text{K}_3[\text{Fe}(\text{C}_2\text{O}_4)_3]$	$[\text{Fe}(\text{C}_2\text{O}_4)_3]^{3-}$	$3\text{C}_2\text{O}_4^{2-}$	Fe III	6	Octahedral
$\text{K}_4[\text{FeF}_6]$	$[\text{FeF}_6]^{4-}$	$6\text{F}^-$	Fe II	6	Octahedral
$[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]\text{Cl}_3$	$[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$	$6\text{NH}_3$	Co III	6	Octahedral
$[\text{NiCl}_2(\text{H}_2\text{O})_4]$	$[\text{NiCl}_2(\text{H}_2\text{O})_4]$	$2\text{Cl}^-$ & $4\text{H}_2\text{O}$	Ni II	6	Octahedral
$[\text{Co}(\text{CN})_5\text{F}]$	$[\text{Co}(\text{CN})_5\text{F}]^{3+}$	$5\text{CN}^-$ & $\text{F}^-$	Co III	6	Octahedral
$[\text{Ni}(\text{CN})_4]$	$[\text{Ni}(\text{CN})_4]^{2-}$	$4\text{CN}^-$	Ni II	4	Square planar
$\text{Ni}(\text{CO})_4$	$[\text{Ni}(\text{CO})_4]$	$4\text{CO}$	Ni(0)	4	Tetrahedral
$[\text{NiCl}_4]$	$[\text{NiCl}_4]^{2-}$	$4\text{Cl}^-$	Ni II	4	Tetrahedral

## 9.9 उपसहसंयोजक यौगिकों का नामकरण

- किसी दिये गये उपसहसंयोजक यौगिक का I.U.P.A.C. में नामकरण करने पर निम्न नियमों का ध्यान रखना चाहिये—
- साधारण लवणों के समान ही इन यौगिकों के नामकरण में पहले धनायन का नामकरण करते हैं व फिर ऋणायन का नामकरण।  
 $K_4Fe(CN)_6 \rightarrow$  पोटेशियम हेक्सासायनोफेरेट (II)  
धनायन ऋणायन  
 $[CoCO_3(NH_3)_3]Cl \rightarrow$  ट्राइऐमीन कार्बोनेटोकोबाल्ट (III) क्लोराइड  
धनायन ऋणायन
- नामकरण में धनायन व ऋणायन का नाम लिखते समय उनकी संख्या का उल्लेख नहीं करते। जैसे—
- (i)  $K_3Fe(CN)_6$  के नाम में धनायन के यहां तीन पोटेशियम है। अतः इसे ट्राइपोटेशियम नहीं लिखना चाहिये, लेकिन इसे सिर्फ पोटेशियम ही लिखेंगे।
- (ii) इसी प्रकार  $[Co(H_2O)_6]Cl_3$  में ऋणायन को ट्राइ क्लोराइड नहीं लिखना चाहिये, लेकिन यहां हम सिर्फ क्लोराइड ही लिखेंगे।  
 $K_3Fe(CN)_6$  ट्राइपोटेशियम फेरीसायनाइड गलत है।  
 पोटेशियम फेरीसायनाइड सही है।  
 $[Co(H_2O)_6]Cl_3$  hexaaquocobalt(III) trichloride गलत है।  
 hexaaquocobalt (III) chloride सही है।
- किसी उपसहसंयोजक यौगिक में धनायन या ऋणायन में से कोई भी संकुल हो सकता है, या दोनों भी संकुल हो सकते हैं। अतः किसी संकुल का नामकरण निम्न प्रकार से करते हैं।
- (a) धनायन संकुल का नामकरण
  - किसी धनायन संकुल के नामकरण करते समय सबसे पहले अंग्रेजी वर्णमाला क्रम में लिगेण्ड का नाम लिखते हैं। इसके बाद केन्द्रीय धातु परमाणु आयन का नाम लिखते हैं। इसके पश्चात् छोटे कोष्ठक में धातु परमाणु की ऑक्सीकरण अवस्था रोमन अंकों में लिखते हैं।  
 लिगेण्ड केन्द्रीय धातु परमाणु धातु की ऑक्सीकरण का नाम या आयन का नाम अवस्था रोमन अंकों में
  - संकुल धनायन और उदासीन संकुल अणु का नाम लिखते समय, धातु परमाणु के नाम के साथ कोई अनुलग्न नहीं लगाते हैं परन्तु धातु परमाणु का वह नाम लिखते हैं, जिस नाम से धातु परमाणु का प्रतीक चिन्ह बना होता है। जैसे— सिल्वर (Ag) का संकुल आयन में नाम “अर्जेंटम” प्रयुक्त करते हैं। इसी प्रकार Au आरम कहते हैं।
  - यदि समान लिगेण्ड की संख्या दो, तीन, चार, पांच एवं छः हो तो इनके नामकरण के पूर्व क्रमशः di, tri, tetra, penta व hexa शब्दों का प्रयोग करते हैं, परन्तु इन शब्दों को अंग्रेजी वर्णमाला क्रम में प्राथमिकता नहीं देते हैं।  
 उदा.  $[Co(NH_3)_6]Cl_3$  हैक्साऐमीनकोबाल्ट (III) क्लोराइड  
 $[PtCl_2(NH_3)_3(NO)]Br$  ट्राइऐमीनडाइक्लोरोनोडोनाइट्रोसिल प्लेटिनम (III) ब्रोमाइड
  - यदि लिगेण्ड के नाम में डाइ, ट्राई, टेट्रा आदि शब्द पहले से उपस्थित हो, ऐसे लिगेण्ड एक से अधिक क्रमशः 2, 3 या 4 होने पर क्रमशः

पूर्वलग्न बिस, ट्रिस व टेट्राकिस आदि का प्रयोग करते हैं।

जैसे— ट्राइफेनिल फॉस्फीन के दो अणुओं  $(Ph_3P)_2$  को लिगेण्ड के रूप में बिस [ट्राइफेनिलफॉस्फीन] लिखेंगे।

इसी प्रकार  $[cn]_3$  को ट्रिस (एथिलीनडाइऐमीन) लिखेंगे।

### (b) ऋणायन संकुल का नामकरण

किसी ऋणायन संकुल का नामकरण धनायन संकुल की तरह होता है। सिर्फ ऋणायन संकुल में उपस्थिति धातु आयन के नाम के अन्त में ऐट लगाते हैं।

जैसे—  $[Co(CN)_6]^{-3}$  हैक्सासायनोकोबाल्टेट (III) आयन

$[Co(CN)_6]^{-3}$  हैक्सासायनोकोबाल्ट (III) आयन

लिगेण्ड का नामकरण पीछे देखें।

उपरोक्त नियमों को अच्छी तरह समझने के लिये हम निम्न उदाहरण देखते हैं।

### ध्यान रखने वाले बिन्दु—

- संकुल यौगिक का नाम बड़े अक्षर [Capital Letter] से प्रारम्भ नहीं करना चाहिये।  
 $K_2[Zn(CN)_4]$  Potassium tetracyanozincate (II) गलत है।  
 potassium tetracyanozincate (II) सही है।
- संकुल यौगिक का नाम एक ही शब्द में लिखा जाना चाहिये इनमें कोई अन्तराल नहीं होना चाहिये।
- आयनिक संकुलों के नाम में संकुल आयन और प्रति आयन के मध्य स्थान छोड़ना चाहिये।  
 $K_3[Fe(CN)_6]$  potassium hexacyanoferrate (III) सही है।  
 potassiumhexacyanoferrate (III) गलत है।
- अन आयनिक संकुलों के नाम एक ही शब्द में लिखे जाने चाहिये।
- एक से अधिक उपसहसंयोजक परमाणुओं वाले एक दन्तुक लिगेण्ड उभय दन्तुक लिगेण्ड को या तो अलग-अलग नामों द्वारा प्रदर्शित करते हैं जैसे cyano एवं Isocyano अथवा लिगेण्ड के नाम के बाद दाता परमाणु का प्रतीक लिखते हैं, इनको एक योजक [Hyphen] द्वारा पृथक करते हैं।  
 $(NH_4)_3[Cr(SCN)_6]$   
 ammonium hexathiocyanato-S-chromate (III)  
 या  
 ammonium hexathiocyanatochromate (III)  
 $(NH_4)_2[Pt(NCS)_6]$   
 ammonium hexaisothiocyanato-N-platinate (IV)  
 ammonium hexaisothiocyanatoplatinate (IV)
- धनात्मक व उदासीन लिगेण्डों का नाम तो किसी विशेष रूप से सम्मम नहीं होता है परन्तु ऋणायनों के नाम के अन्त में ऐट [ate] लगता है।  
 Lead – plumbate  
 Zinc – Zincate  
 Silver – Argentate  
 Iron – Ferrate  
 Platinum – platinate  
 Gold – Aurate  
 Tin – Stanate  
 Cobalt – Cobaltate

Copper – Cuprate

Chromium – Chromate

- सामान्यतया केन्द्रीय धातु परमाणु या आयन की ऑक्सीकरण अवस्था को उसके नाम के बाद रोमन अंकों जैसे— I, II, III, IV या 0 द्वारा एक कोष्ठक में रखकर दर्शाते हैं।

 $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]\text{Cl}_3$  hexaamminecobalt (III) chloride

 $[\text{Ni}(\text{CO})_4]$  tetracarbonylnickel [0]

 $\text{Na}_3[\text{Fe}(\text{CN})_6]$  sodium hexacyanoferrate (III)

IUPAC में नामकरण को समझने के लिए निम्न उदाहरण देखते हैं-

### Naming of anionic complexes

1.  $\text{K}[\text{Ag}(\text{CN})_2]$  potassium dicyanoargentate (I)
2.  $\text{K}_2[\text{HgCl}_4]$  potassium tetrachloridomercurate (II)
3.  $\text{K}[\text{PtCl}_3(\text{NH}_3)]$   
potassium amminechloridoplatinate (II)
4.  $\text{Na}[\text{Au}(\text{CN})_2]$  sodium dicyanoaurate (I)
5.  $\text{Na}_3[\text{Co}(\text{NO}_2)_6]$  sodium hexanitrito-N-cobaltate (III)
6.  $\text{K}_3[\text{Fe}(\text{CN})_5\text{NO}]$   
potassium pentacyanonitrosylferrate (II)
7.  $\text{K}_3[\text{Co}(\text{C}_2\text{O}_4)_3]$  potassium trioxalatocobaltate (III)
8.  $\text{K}_4[\text{Ni}(\text{CN})_4]$  potassium tetracyanonickelate [O]
9.  $\text{Na}[\text{Co}(\text{CO})_4]$  sodium tetracarbonylcobaltate (-I)
10.  $\text{K}_2[\text{PtF}_6]$  potassium hexafluoridoplatinate (IV)
11.  $\text{K}_2[\text{OsCl}_5\text{N}]$  potassium pentachloridonitridoosmate (VI)
12.  $\text{Fe}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]_3$  ferric hexacyanoferrate (II)
13.  $\text{Na}[\text{PtBrCl}(\text{NO}_2)(\text{NH}_3)]$   
Sodium amminebromidochloridonitrito-N-platinate (II)
14.  $\text{K}_2[\text{PdCl}_4]$  potassium tetrachloridopalladate (II)
15.  $\text{K}_2[\text{Zn}(\text{OH})_4]$  potassium tetrahydroxozincate (II)
16.  $\text{Hg}[\text{Co}(\text{CNS})_4]$  mercury tetrathiocyanatocobaltate.
17.  $\text{K}[\text{CrF}_4\text{O}]$  potassium tetrafluoridoxochromate (V)

### Naming of Cationic Complexes

1.  $[\text{PtCl}(\text{NH}_2\text{-CH}_3)(\text{NH}_3)_2]\text{Cl}$   
diamminechlorido(methylamine)platinum II chloride
2.  $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]\text{ClSO}_4$   
hexaamminecobalt (III) chloridesulphate
3.  $[\text{PtCl}(\text{NO}_2)(\text{NH}_3)_4]\text{SO}_4$   
tetramminechloridonitrito-N-platinum (IV) sulphate
4.  $[\text{CrCl}_2(\text{H}_2\text{O})_6]\text{NO}_3$   
tetraaquadichloridochromium (III) nitrate
5.  $[\text{Cu}(\text{H}_2\text{O})_2(\text{NH}_3)_4]\text{SO}_4$   
tetramminediaquacopper (II) sulphate
6.  $[\text{Rh}\{(\text{C}_6\text{H}_5)_3\text{P}\}_3]\text{Cl}$   
tris(triphenyl phosphine) rhodium (I) chloride
7.  $[\text{CoBr}_2(\text{en})_2]\text{Cl}$   
dibromidobis (ethane-1, 2-diamine) cobalt (III) chloride.
8.  $[\text{CoF}_2(\text{en})_2]\text{ClO}_4$   
bis(ethylenediamine) difluoridocobalt (III) perchlorate
9.  $[\text{CoCl}_2(\text{en})_2]_2\text{SO}_4$

dichloridobis (ethane-1, 2-diamine) cobalt (III) sulphate.

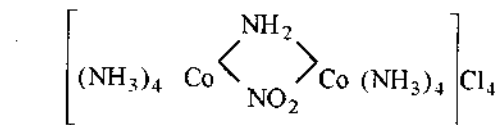
10.  $[\text{CoCl}(\text{NH}_3)_4(\text{H}_2\text{O})]\text{Cl}_2$   
tetrammineaquachloridocobalt (III) chloride.

### Naming of Neutral ligands

1.  $[\text{CoCl}_2(\text{NO}_2)(\text{NH}_3)_3]$   
triamminedichloridonitrito-N-cobalt (III)
2.  $[\text{Cr}(\text{PPH}_3)(\text{CO})_5]$   
pentacarbonyltriphenylphosphinechromium (0)
3.  $\text{Ni}(\text{CO})_4$  tetracarbonylnickel (0).
4.  $[\text{Ni}(\text{dmg})_2]$  bis (dimethylglyoximate)nickel (II)
5.  $[\text{Fe}(\text{C}_5\text{H}_5)_2]$  bis (cyclopentadienyl) iron(II).
6.  $[\text{PtCl}_2(\text{C}_5\text{H}_5\text{N})(\text{NH}_3)]$   
amminedichlorido(pyridine) platinum(II)
7.  $[\text{V}(\text{acac})_2\text{O}]$   
bis (acetylacetonato) oxovanadium (IV)
8.  $\text{Mn}_3(\text{CO})_{12}$  dodecarbonyltrimanganese [0]
9.  $[\text{Pt}(\text{NH}_3)_4][\text{PtCl}_4]$   
tetrammineplatinum (II) tetrachloridoplatinate (II)
10.  $[\text{Cr}(\text{NCS})(\text{NH}_3)_5][\text{ZnCl}_4]$   
pentaammineisothiocyanatochromium (III) tetrachloridozincate (II)
11.  $[\text{CoCl}_2(\text{NH}_3)_4]_3[\text{Cr}(\text{CN})_6]$   
tetramminedichlorido cobalt (III) hexacyanochromate (III)
12.  $[\text{Pt}(\text{Py})_4][\text{PtCl}_4]$   
tetrapyridinoplatinum (II) tetrachloridoplatinate (II)

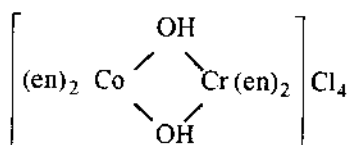
### बहुकेन्द्रीय संकुल यौगिकों का नामकरण

- यदि किसी जटिल यौगिक में दो या दो से अधिक धातु उपस्थित हो तो उसे बहुकेन्द्रीय जटिल यौगिक कहते हैं।
- वे लिगेण्ड [सेतु लिगेण्ड] जो दो धातु परमाणुओं को जोड़ते हैं उनसे पहले  $\mu$  पूर्व लग्न प्रयुक्त करते हैं।
- सेतु लिगेण्ड को अन्य लिगेण्डों के साथ वर्णमाला क्रम में लिखा जाता है।



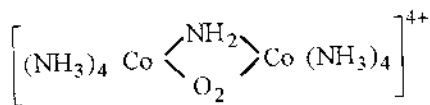
टेट्राऐमीन कोबाल्ट (III)  $\mu$  ऐमीडो- $\mu$ -नाइट्रो टेट्राऐमीनकोबाल्ट (III) chloride

tetramminecobalt (III)  $\mu$ -amido- $\mu$ -nitritotetramminecobalt (III) chloride



bis-(ethylenediamine) Cobalt (III)- $\mu$ -dihydroxybis-(ethylenediamine) chromium (III) chloride

### उपसहसंयोजन यौगिक

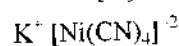


tetraminecobalt (III)-μ-amido-μ-super  
oxotetramminecobalt (III) ion,

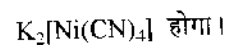
#### IPUAC नाम के आधार पर सूत्र लिखना

- किसी संकुल यौगिक का IUPAC नाम ज्ञात होने पर, उसका सूत्र निम्न नियमों के अनुसार लिखा जा सकता है -
- (1) यौगिक के नाम को दो भागों धनायन और ऋणायन में बांट लेते हैं।
- (2) सरल धनायन या ऋणायन को, उस पर उसका आवेश/संयोजकता को प्रदर्शित करते हुए लिखते हैं।  
जैसे -  $\text{Na}^+$ ,  $\text{K}^+$ ,  $\text{Cl}^-$ ,  $\text{SO}_4^{2-}$  आदि।
- (3) संकुल आयन का सूत्र लिखते समय सर्वप्रथम धातु आयन का संकेत, फिर ऋणावेशित लिगेन्ड, उदासीन लिगेन्ड और अन्त में धनावेशित लिगेन्ड लिखते हैं। दो या दो से अधिक ऋणात्मक लिगेन्ड आने पर, उन्हें अंग्रेजी वर्णमाला के अनुसार लिखेंगे।  
उदा. -  $[\text{NiCl}_2(\text{en})_2]$ ,  $[\text{Cr}(\text{NCS})_4(\text{NH}_3)_2]^{-1}$   
 $[\text{CrBrCl}(\text{NH}_3)_4]^{+1}$
- (4) पूरे संकुल आयन को बड़े कोष्ठक [ ] में लिखते हैं जो कि समन्वय क्षेत्र कहलाता है।
- (5) अब धातु आयन और लिगेन्ड पर उपस्थित आवेश की सहायता से, संकुल आयन पर आवेश ज्ञात करते हैं और यह आवेश बड़े कोष्ठक के ऊपर लिख देते हैं।  
उदा. -  $\text{Ni}(\text{en})_2\text{Br}_2$  पर आवेश  $= (+4) + (0) + (-2) = +2$  है,  
अतः इसे  $[\text{Ni}(\text{en})_2\text{Br}_2]^{+2}$   
धातु आयन पर आवेश उसके नाम के साथ कोष्ठक ( ) में लिखी रोमन संख्या से ज्ञात हो जाता है।
- (6) अब धनायन और ऋणायन को ऐसी पूर्ण संख्याओं से गुणा करते हैं कि कुल धनावेश और कुल ऋणावेश बराबर हो जावे।
- dibromidobis (ethylenediamine) nickel (IV) chloride  
 $[\text{NiBr}_2(\text{en})_2]$  व  $\text{Cl}$   
यहाँ वर्गाकार कोष्ठक में उपस्थित Ni का ऑक्सीकरण अंक (IV) है 2Br का आं अंक -2 है en का आं अंक शून्य है। अतः समन्वय मण्डल पर कुल आवेश  $[+4 - 2 = +2] + 2$  होगा।  
 $[\text{NiBr}_2(\text{en})_2]^{+2} \text{Cl}^-$   
अतः उपरोक्त यौगिक का सूत्र  
 $[\text{NiBr}_2(\text{en})_2] \text{Cl}_2$  होगा।
- potassium tetracyanonicklate (II)  
 $\text{K}[\text{Ni}(\text{CN})_4]$   
यहाँ K का आं अंक +1 है, समन्वय मण्डल में Ni का आं अंक +2

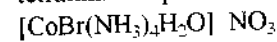
व चार  $\text{CN}^-$  आयन का आं अंक -4 है। समन्वय मण्डल पर कुल आवेश [-2] है।



अतः उपरोक्त यौगिक का सूत्र

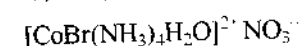


tetrammineaquobromidocobalt(III) nitrate

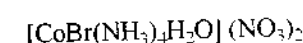


यहाँ वर्गाकार कोष्ठक में उपस्थित Co का ऑक्सीकरण अंक +3 है।

Br का -1 है,  $\text{NH}_3$  का शून्य व  $\text{H}_2\text{O}$  का शून्य है अतः समन्वय मण्डल पर कुल आवेश  $[+3 - 1 = +2] + 2$  है।  $\text{NO}_3^-$  नाइट्रेट पर -1 है। अतः



अतः उपरोक्त यौगिक का सूत्र होगा



#### अन्य उदाहरण -

- copper hexacyanoferrate (II)  
 $\text{Cu}[\text{Fe}(\text{CN})_6]$ ;  $\text{Cu}^{2+} [\text{Fe}(\text{CN})_6]^{4-}$ ;  $\text{Cu}_2[\text{Fe}(\text{CN})_6]$
- ammonium diamminetetraisothiocyanatochromate (III)  
 $\text{NH}_4[\text{Cr}(\text{NCS})_4(\text{NH}_3)_2]$ ;  $\text{NH}_4^+ [\text{Cr}(\text{NCS})_4(\text{NH}_3)_2]^{-1}$   
अतः  $\text{NH}_4[\text{Cr}(\text{NCS})_4(\text{NH}_3)_2]$
- diamminedichloridoplatinium (II)  
 $[\text{PtCl}_2(\text{NH}_3)_2]$
- hexaammineplatinum (II) chloride  
 $[\text{Pt}(\text{NH}_3)_6]\text{Cl}$ ;  $[\text{Pt}(\text{NH}_3)_6]^{2+} \text{Cl}^-$ ;  $[\text{Pt}(\text{NH}_3)_6]\text{Cl}_2$
- कॉपर हेक्सासायनोफेरेट (II)  
 $\text{Cu}[\text{Fe}(\text{CN})_6]$ ;  $\text{Cu}^{2+} [\text{Fe}(\text{CN})_6]^{4-}$   $\text{Cu}_2[\text{Fe}(\text{CN})_6]$
- अमोनियम डाईऐमीनटेट्राआइसोथायोसायनेटोक्रोमेट (III)  
 $\text{NH}_4[\text{Cr}(\text{NCS})_4(\text{NH}_3)_2]$ ;  $\text{NH}_4^+ [\text{Cr}(\text{NCS})_4(\text{NH}_3)_2]^{-1}$
- डाईऐमीनडाइक्लोरीडोप्लेटिनम (II)  
 $[\text{PtCl}_2(\text{NH}_3)_2]$
- हेक्साऐमीनप्लेटिनम (II) क्लोराइड  
 $[\text{Pt}(\text{NH}_3)_6]\text{Cl}_2$

### 9.10 उपसहसंयोजक यौगिकों में समावयवता (Isomerism in Co-ordination Compounds)

- वे दो या दो से अधिक यौगिक, जिनके अणुसूत्र समान हो लेकिन उनकी संरचना या त्रिविम व्यवस्था भिन्न हो, समावयवी कहलाते हैं व इसके गुण को समावयवता कहते हैं।
- ये यौगिक दो प्रकार की समावयवता प्रदर्शित करते हैं-  
(A) संरचनात्मक समावयवता (Structural Isomerism)  
(B) त्रिविम समावयवता (Stereo Isomerism)

### 9.11 संरचनात्मक समावयवता (Structural Isomerism)

- इस समावयवता में उपसहसंयोजक यौगिकों की संरचना में भिन्नता होती है, अतः इन्हें **संरचना समावयवी** कहते हैं व इनके इस गुण को **संरचनात्मक समावयवता** कहते हैं।
- संरचनात्मक समावयवता को निम्न भागों में बांटा गया है—

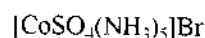
#### 9.11.1 आयनन समावयवता (Ionisation Isomerism)

- इस समावयवता में उपसहसंयोजक यौगिकों के अणुसूत्र समान रहते हैं।
- वे उपसहसंयोजक यौगिक, जिनके विलयन में प्राप्त आयन भिन्न-भिन्न हो, **आयनन समावयवी** कहलाते हैं तथा इसे **आयनन समावयवता** कहते हैं।

- उदाहरण—

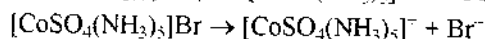
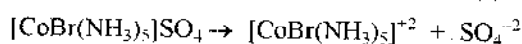


पेन्टाऐमीनब्रोमीडोकोबाल्ट (III) सल्फेट

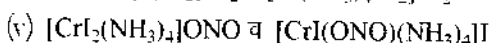
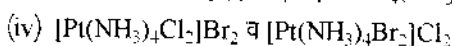
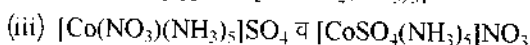
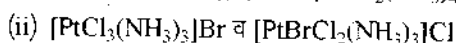
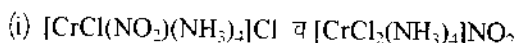


पेन्टाऐमीनसल्फेटोकोबाल्ट (III) ब्रोमाइड

- उपरोक्त दोनों उपसहसंयोजक यौगिक, **आयनन समावयव** कहलाते हैं। क्योंकि ये दोनों अलग-अलग आयन देते हैं।

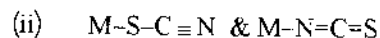
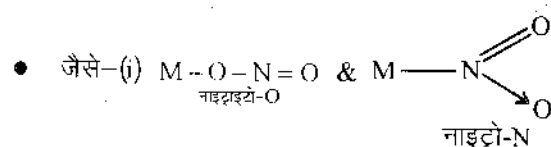


- उपरोक्त दोनों विलयनों में, जिसमें  $\text{SO}_4^{2-}$  आयन उपस्थित है, वह बैंगनी रंग देता है व जिस विलयन में  $\text{Br}^{-}$  आयन है, लाल रंग देते हैं। इसके अन्य उदाहरण निम्न है—



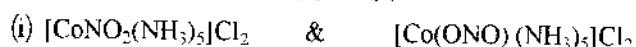
#### 9.11.2. बन्धक समावयवता (Linkage Isomerism)

- यह समावयवता ऐसे उपसहसंयोजक यौगिक प्रदर्शित करते हैं, जिनमें **उभयदन्तुक लिगेण्ड** उपस्थित होता है।
- ऐसे यौगिकों के दो बन्धक समावयवी होते हैं, जिनमें केन्द्रीय धातु परमाणु या आयन से उपसहसंयोजक बन्ध से जुड़े लिगेण्ड दाता परमाणु भिन्न-भिन्न होता है।
- इस प्रकार के यौगिक एक तरह से क्रियात्मक समावयवी होते हैं।



थायोसायनेटो-S आइसोथायोसायनेट-N

- इस समावयवता के निम्न उदाहरण है।



पीला रंग

लाल रंग

पेन्टाऐमीननाइट्रोकोबाल्ट (III) पेन्टाऐमीननाइट्राइटोकोबाल्ट (III)

क्लोराइड

क्लोराइड



पेन्टाऐक्वाथायोसायनेटो

पेन्टाऐक्वाआइसोथायोसायनेटो

क्रोमियम (III) आयन

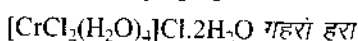
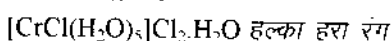
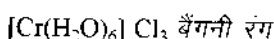
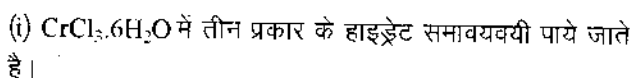
क्रोमियम (III) आयन

#### 9.11.3. हाइड्रेट समावयवता (Hydrate Isomerism)

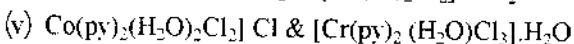
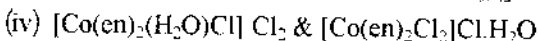
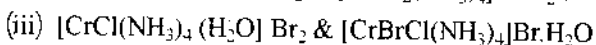
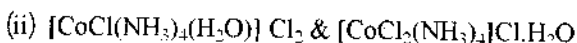
- इस समावयवी में एक समावयवी में जल लिगेण्ड के रूप में व दूसरे समावयवी में क्रिस्टलीय जल के रूप में रहते हैं। अतः उपसहसंयोजक यौगिक के समन्वयन क्षेत्र और आयनन क्षेत्र में उपस्थित जल के अणुओं की संख्या में अन्तर होता है।

- अतः इस प्रकार के समावयवीयों को **हाइड्रेट समावयवी** कहते हैं।

- उदाहरण—



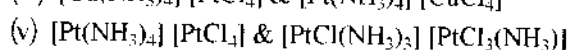
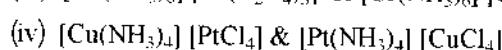
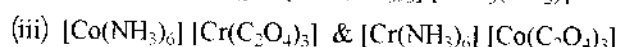
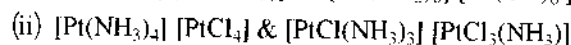
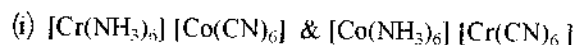
अन्य उदाहरण—



#### 9.11.4. समन्वयी समावयवता (Co-ordination Isomerism)

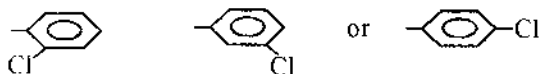
- यह समावयवता उन संकुल यौगिकों में पाई जाती है जिनमें दोनों भाग (धनायन व ऋणायन) संकुल आयन के रूप में स्थित होते हैं।
- दो संकुल आयनों के मध्य लिगेण्डों के विनिमय के कारण इस प्रकार की समावयवता उत्पन्न होती है।

उदाहरणार्थ—



### 9.11.5. लिगेण्ड समावयवता (Ligand Isomerism)

- वे संकुल यौगिक जिनमें लिगेण्ड स्वयं समावयवता प्रदर्शित करते हैं, लिगेण्ड समावयवी कहलाते हैं।  
क्लोरोफेनिल लिगेण्ड तीन प्रकार की स्थिति समावयवता दर्शाता है।



1-क्लोरोफेनिल    2-क्लोरोफेनिल    4-क्लोरोफेनिल

अतः निम्न तीनों संकुल यौगिक लिगेण्ड समावयवी कहलाते हैं:-

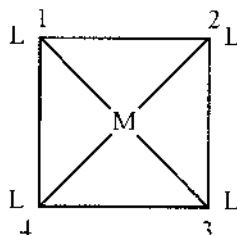
1.  $[\text{Cr}(\text{NH}_3)_5\{\text{C}_6\text{H}_4\text{Cl}(2)\}]\text{Cl}_2$
2.  $[\text{Cr}(\text{NH}_3)_5\{\text{C}_6\text{H}_4\text{Cl}(3)\}]\text{Cl}_2$
3.  $[\text{Cr}(\text{NH}_3)_5\{\text{C}_6\text{H}_4\text{Cl}(4)\}]\text{Cl}_2$

### 9.12 त्रिविम समावयवता (Stereo Isomerism)

- जब दो या दो से अधिक उपसहसंयोजक यौगिक आपस में संरचना व अणुसूत्र में समानता प्रदर्शित करते हैं, लेकिन उनमें उपस्थित केन्द्रीय धातु परमाणु से बन्धित लिगेण्डों की आकाशीय व्यवस्था में भिन्नता हो तो, उन्हें त्रिविम समावयवी व इनके इस गुण को त्रिविम समावयवता कहते हैं।
- ये यौगिक दो प्रकार की समावयवता प्रदर्शित करते हैं—  
(a) ज्यामिती समावयवता (b) प्रकाशिक समावयवता

#### 9.12.1. ज्यामिती समावयवता (Geometrical Isomerism)

- संकुल यौगिकों में उपस्थित लिगेण्ड की भिन्न ज्यामिती व्यवस्था के कारण उत्पन्न समावयवता को, ज्यामिती समावयवता कहते हैं।
- इसमें एक समावयवी में दोनों समान लिगेण्ड एक ही ओर या एक-दूसरे के निकट उपस्थित होते हैं तथा दूसरे समावयवी में दोनों समान लिगेण्ड विपरित दिशाओं में होते हैं तथा इन्हें क्रमशः समपक्ष और विपक्ष समावयवी कहते हैं।
- अतः इसे समपक्ष-विपक्ष समावयवता भी कहते हैं।
- यह समावयवता समन्वय संख्या चार के वर्ग समतलीय तथा छः के अष्टफलकीय संकुल यौगिकों में पाई जाती है।
- 4 समन्वय संख्या वाले चतुष्फलकीय संरचना वाले संकुल यौगिक, ज्यामितिय समावयवता प्रदर्शित नहीं करते हैं क्योंकि इनमें किन्हीं भी दो लिगेण्ड के मध्य कोण हमेशा समान रहता है।
- वर्गीकार समतलीय संकुलों में ज्यामिती समावयवता के लिये हमें बन्ध कोण को समझना होगा।
- इनमें दो प्रकार के बन्ध कोण होते हैं  $90^\circ$  व  $180^\circ$



- उपरोक्त संरचना में  $1, 2, 3, 4 = 4 \times 90^\circ$
- उपरोक्त संरचना में  $1, 3 = 2, 4 = 180^\circ$
- अतः जब दो समान लिगेण्डों के मध्य कोण  $90^\circ$  होगा तो उसे समपक्ष ज्यामिती समावयव कहेंगे।
- अतः जब दो समान लिगेण्डों के मध्य कोण  $180^\circ$  होगा तो उसे विपक्ष ज्यामिती समावयव कहेंगे।

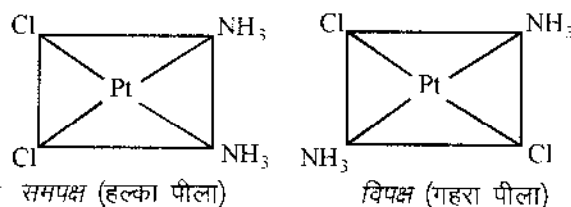
#### (1) समन्वय संख्या 4 वाले संकुल यौगिक

- यदि केन्द्रीय धातु आयन को M से व विभिन्न एक दन्तुक लिगेण्ड को A, B, C, D से प्रदर्शित करे तो निम्न प्रकार के वर्ग समतलीय यौगिक ज्यामिती समावयवता प्रदर्शित करते हैं।

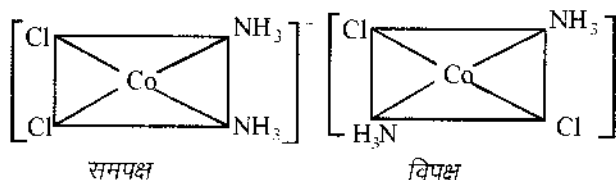
$\text{MA}_2\text{B}_2$ ,  $\text{MA}_2\text{BC}$ ,  $\text{MABCD}$  एवं  $\text{MABCD}$

#### (1.a) $\text{MA}_2\text{B}_2$ प्रकार के समतलीय यौगिक

- $[\text{PtCl}_2(\text{NH}_3)_2]$  इसका समपक्ष रूप हल्का पीला व विपक्ष रूप गहरा पीला होता है।

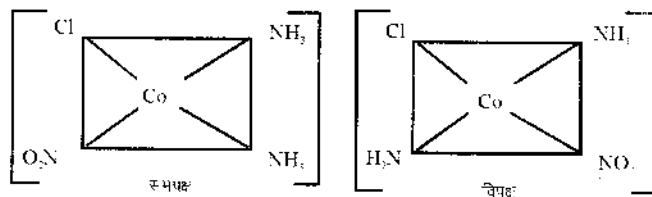


- $[\text{CoCl}_2(\text{NH}_3)_2]^+$  भी समपक्ष व विपक्ष ज्यामिती समावयवता प्रदर्शित करते हैं।



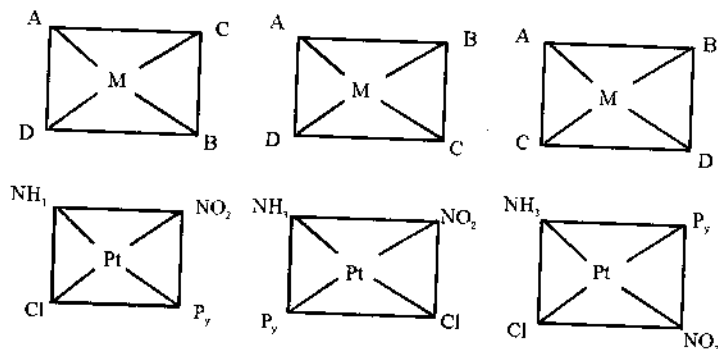
#### (1.b) $\text{MA}_2\text{BC}$ प्रकार के समतलीय यौगिक-

- ये भी दो रूपों में पाये जाते हैं। जिन्हें समपक्ष व विपक्ष कहते हैं।
- $[\text{CoCl}(\text{NO}_2)(\text{NH}_3)_3]^+$  में दो रूप समपक्ष व विपक्ष



#### (1.c) MABCD प्रकार के समतलीय यौगिकों के लिये

- इस प्रकार के उपसहसंयोजक वर्गसमतलीय यौगिक, तीन प्रकार के ज्यामिती समावयवी प्रदर्शित करते हैं।
- इस प्रकार के संरचनाओं को प्राप्त करने के लिये किसी एक लिगेण्ड की स्थिति को निश्चित करते हैं और अन्य तीनों लिगेण्डों को बारी-बारी से इसकी विपक्ष स्थिति पर रखते हैं।

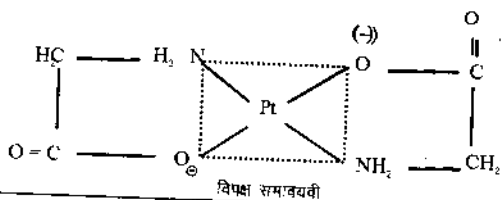
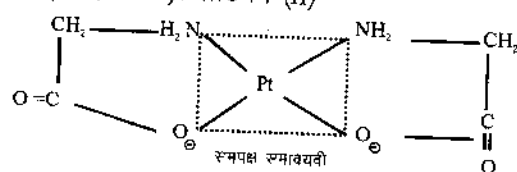


(1.d)  $M(AB)_2$  प्रकार के वर्ग समतलीय उपसहसंयोजक यौगिक में (AB) असममित द्विदन्तुक लिगेण्ड हैं, ये भी ज्यामिती समावयवता प्रदर्शित करते हैं।

$[Pt(Gly)_2]$

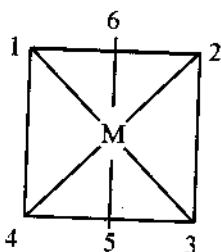
यहाँ  $Gly \rightarrow H_2N-CH_2-COO^-$  लिगेण्ड है।

डाई (ग्लाइसीनेटो) प्लेटिनम (II)



नोट: ज्यामिती समावयवता  $MA_4$ ,  $MA_3B$ ,  $MAB_3$  प्रकार के वर्ग समतलीय संकुल यौगिक प्रदर्शित नहीं करते हैं।

- अष्टफलकीय समतलीय संकुलों में ज्यामिती समावयवता के लिये हमें बन्ध कोण को समझना होगा।
- इनमें दो प्रकार के बन्ध कोण होते हैं  $90^\circ$  व  $180^\circ$

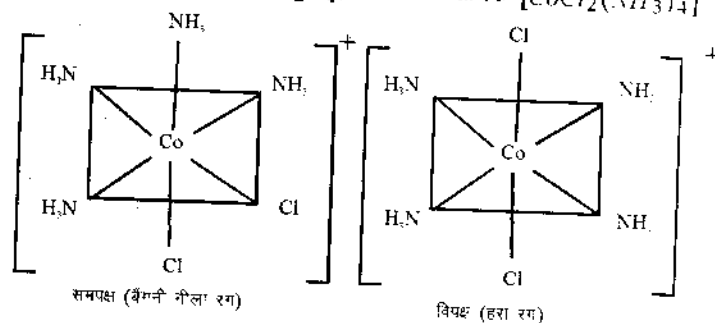


- उपर्युक्त संरचना में  $1, 2 = 2, 3 = 3, 4 = 4, 1 = 1, 6 = 2, 6 = 3, 6 = 4, 6 = 5 = 2, 5 = 3, 5 = 4 = 90^\circ$  के कोण हैं।  
अतः स्थिति  $1, 2 = 2, 3 = 3, 4 = 4, 1 = 1, 6 = 2, 6 = 3, 6 = 4 = 90^\circ$   
स्थिति  $1, 3 = 2, 4 = 5, 6$  समान है व इनके मध्य कोण  $180^\circ$
- जब समान दो लिगेण्डों के मध्य कोण  $90^\circ$  हो तो उन्हें समपक्ष समावयव कहते हैं।
- जब समान दो लिगेण्डों के मध्य कोण  $180^\circ$  हो तो उन्हें विपक्ष समावयव कहते हैं।

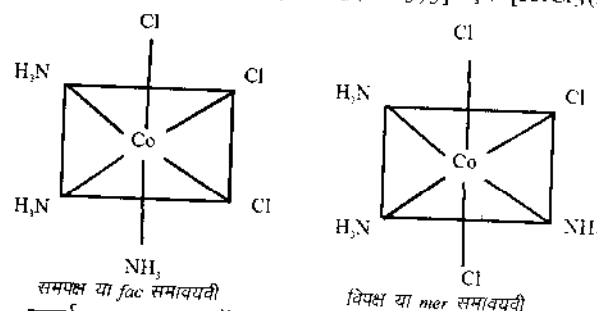
## 2. समन्वयी संख्या 6 वाले संकुल यौगिक

- इनकी आकृति अष्टफलकीय होती है।
- इस समन्वय संख्या में निम्न प्रकार के यौगिक ज्यामिती समावयवता प्रदर्शित करते हैं -  $MA_4B_2$ ,  $MA_2B_4$ ,  $MA_3B_3$ ,  $MA_4BC$

### 2a. $MA_4B_2$ , या $MA_2B_4$ , प्रकार के यौगिक $[CoCl_2(NH_3)_4]^+$



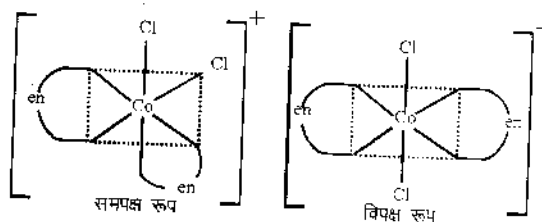
### 2b. $MA_3B_3$ में उदाहरण $[CoCl_3(NH_3)_3]$ एवं $[RhCl_3(P_3)_3]$



- उपर्युक्त उदाहरण में समपक्ष रूप में समान लिगेण्ड अष्टफलक के एक फलक के तीनों कोनों पर उपस्थित होते हैं। इसलिये इसे फलकीय [Facial] या fac. समावयवी भी कहते हैं। जबकि विपक्ष समावयवी में ऐसा नहीं होता। इसे रेखांशिक (meridional) या mer. समावयवी कहते हैं।

### 2c. MAB CDEF प्रकार के अष्टफलकीय संकुल में 15 प्रकार के विभिन्न ज्यामिती समावयव बनते हैं।

### 2d. $M(AA)_2B_2$ या $M(AA)_2BC$ प्रकार के अष्टफलकीय उपसहसंयोजक यौगिक के लिये (यहाँ (AA) समद्विदन्तुक लिगेण्ड है) $[CoCl_2(en)_2]^+$ एवं $[NiCl_2(ox)_2]^{4-}$ में यह समावयवता प्रदर्शित होती है।



### प्रकाशिक समावयवता (Optical Isomerism)

- वे संकुल यौगिक जो ध्रुवित प्रकाश के तल को बाएँ या दाएँ घुमाते हों, उन्हें प्रकाशिक समावयवी कहते हैं व इनके इस गुण को प्रकाशिक समावयवता कहते हैं।



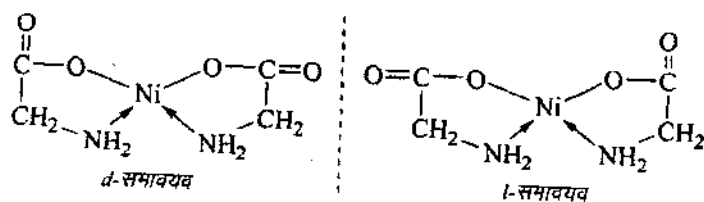
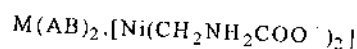
## उपसहसंयोजन यौगिक

9.17

- ये एक दूसरे के दर्पण प्रतिबिम्ब होते हैं और ये एक दूसरे पर आध्यारोपित नहीं होते।
- इनमें किसी प्रकार की सममिती नहीं होती।
- समन्वय संख्या 4 वाले चतुष्फलकीय संरचनाओं में प्रकाशिक समावयवता पाई जाती है। परन्तु वर्ग समतलीय संकुल सममिती तल की उपस्थिति के कारण, प्रकाशिक समावयवता प्रदर्शित नहीं करते हैं।
- समन्वय संख्या 6 वाले अष्टफलकीय संरचना वाले यौगिक भी प्रकाशिक समावयवता प्रदर्शित करते हैं।
- वे समावयव जो ध्रुवित प्रकाश को बायें और घुमाये उन्हें  $l(-)$  द्वारा प्रदर्शित करते हैं, जो ध्रुवित प्रकाश को दायी और घुमाये उन्हें  $d(+)$  द्वारा प्रदर्शित करते हैं।

### 1. समन्वयी संख्या (4) के चतुष्फलकीय संकुल

- ऐसे संकुल यौगिक, जिनमें केन्द्रीय परमाणु से असममित द्विदन्तुक के दो लिगेण्ड जुड़े हो, तो वे प्रकाशिक समावयवता प्रदर्शित करते हैं। जैसे -



इसी प्रकार डाइबेन्जायलऐसीटोनेटोबेरिलियम (II) भी प्रदर्शित करते हैं।

### 2. अष्टफलकीय संकुलों द्वारा

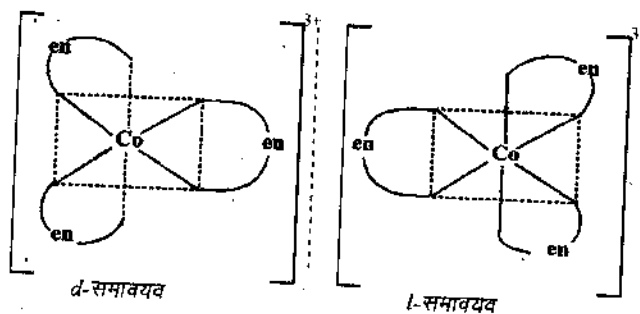
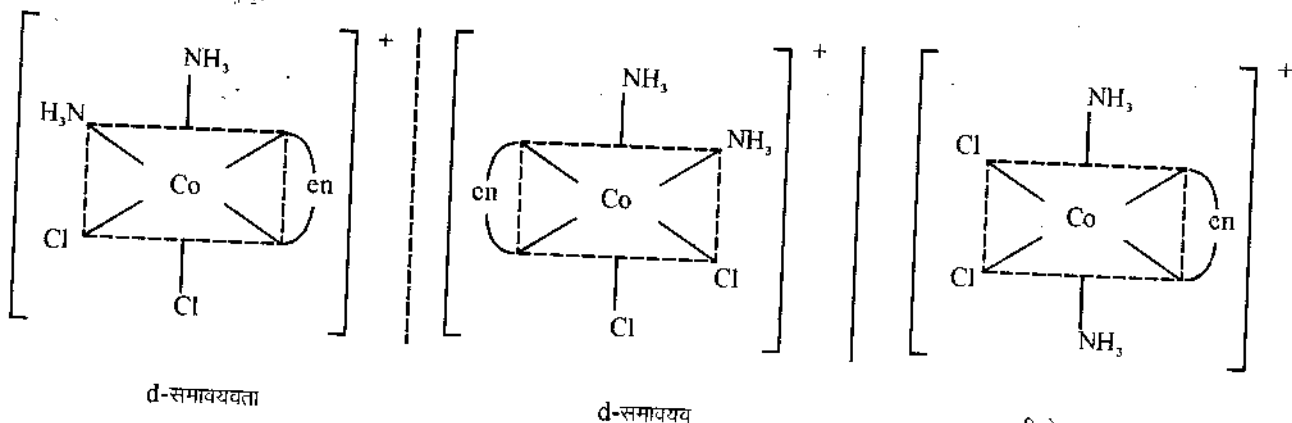
निम्न तीन प्रकार के अष्टफलकीय संकुल प्रकाशिक समावयवता प्रदर्शित करते हैं -

#### 2a. $M(AA)_3$ प्रकार के अष्टफलकीय यौगिक, जिसमें तीन

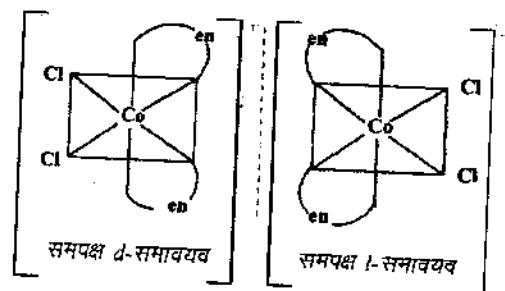
समद्विदन्तुक लिगेण्ड उपस्थित होते हैं। उदाहरण -  $[Co(en)_3]^{+3}$

तीन रूपों में प्रकाशिक समावयवता प्रदर्शित करते हैं।

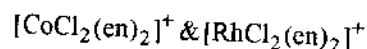
(i)  $[CoCl_2(en)(NH_3)_2]^+$



#### 2b. $M(AA)_2B_2$ और $M(AA)_2BC$ प्रकार के अष्टफलकीय यौगिक, जिनमें दो समद्विदन्तुक लिगेण्ड उपस्थित होते हैं।



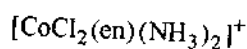
उदाहरण -



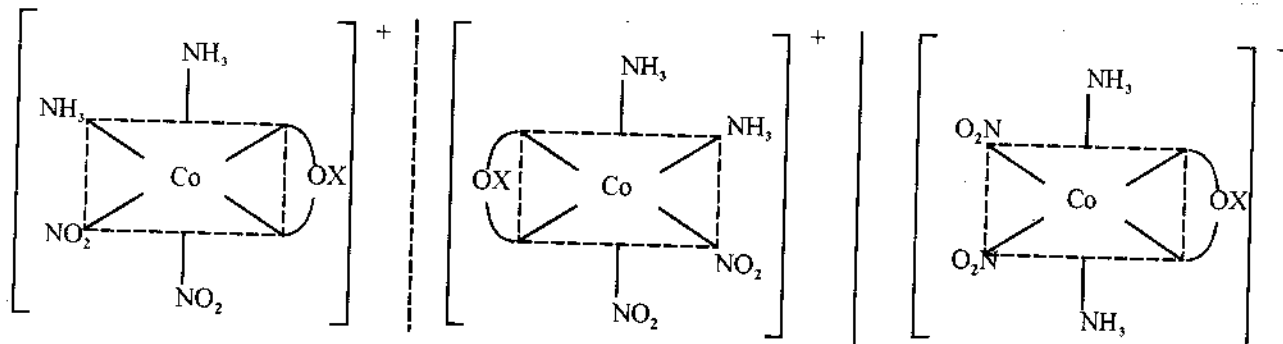
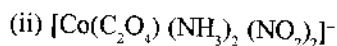
- उपर्युक्त दोनों  $[CoCl_2(en)_2]^+$  के समक्ष रूप के  $d$  और  $l$  दो प्रकाशिक समावयवी हैं। इसका विपक्ष रूप सममिती तल की उपस्थिति के कारण प्रकाशिक समावयवता प्रदर्शित नहीं करता है।

- अतः  $[CoCl_2(en)_2]^+$  ज्यामितिय और प्रकाशिक दोनों समावयवता प्रदर्शित करता है।

#### 2c. $M(AA)B_2C_2$ प्रकार के अष्टफलकीय यौगिक, जिनमें एक समद्विदन्तुक लिगेण्ड उपस्थित होते हैं। उदाहरण -



मीसोरूप



ol-समावयव

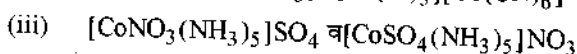
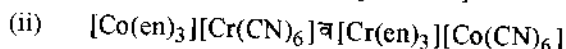
l-समावयव

मीसोरूप

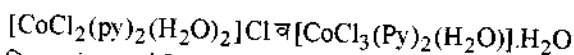
**अभ्यास-9.3**

प्रकार की ज्यामिती समावयवता प्रदर्शित करेगा।

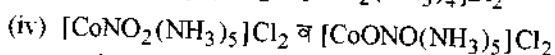
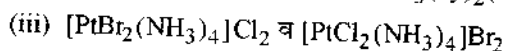
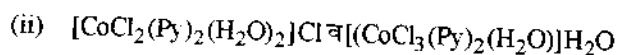
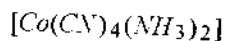
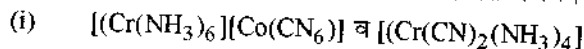
- प्र. 1 आयनन समावयवता किसे कहते हैं ? उदाहरण देकर समझाइये।  
 प्र. 2 बन्धक समावयवता किसे कहते हैं ? उदाहरण देकर समझाइये।  
 प्र. 3 हाइड्रेट समावयवता किसे कहते हैं ? उदाहरण देकर समझाइये।  
 प्र. 4 समन्वयी समावयवता किसे कहते हैं ? उदाहरण देकर समझाइये।  
 प्र. 5 लिगेण्ड समावयवता किसे कहते हैं ? उदाहरण देकर समझाइये।  
 प्र. 6 बहुलीकरण समावयवता किसे कहते हैं ? उदाहरण देकर समझाइये।  
 प्र. 7 ज्यामिती समावयवता किसे कहते हैं ? उदाहरण देकर समझाइये।  
 प्र. 8 प्रकाशिक समावयवता किसे कहते हैं ? उदाहरण देकर समझाइये।  
 प्र. 9 निम्न यौगिक कौनसी समावयवता प्रदर्शित करते हैं।



(iv)



- प्र. 10 निम्न संकुल यौगिक कौनसी समावयवता प्रदर्शित करेंगे।



- प्र. 11 समन्वय संख्या 4 वाले कौनसे संकुल यौगिक ज्यामिती समावयवता प्रदर्शित करते हैं।  
 प्र. 12 समन्वय संख्या 4 वाले कौनसे संकुल यौगिक ज्यामिती समावयवता प्रदर्शित नहीं करते।  
 प्र. 13 समन्वय संख्या 6 वाले कौनसे संकुल यौगिक ज्यामिती समावयवता प्रदर्शित करते हैं।  
 प्र. 14 समन्वय संख्या 6 वाले कौनसे संकुल यौगिक ज्यामिती समावयवता प्रदर्शित नहीं करते।  
 प्र. 15 MABCDEF प्रकार का संकुल यौगिक कितने प्रकार की ज्यामिती समावयवता प्रदर्शित करेगा।  
 प्र. 16 MABCD प्रकार का वर्गाकार समतलीय संकुल यौगिक कितने

- प्र. 17 MABCD संकुलन यौगिक से बनने वाले तीनो ज्यामिती समावयवों की संरचनायें बनाइये।

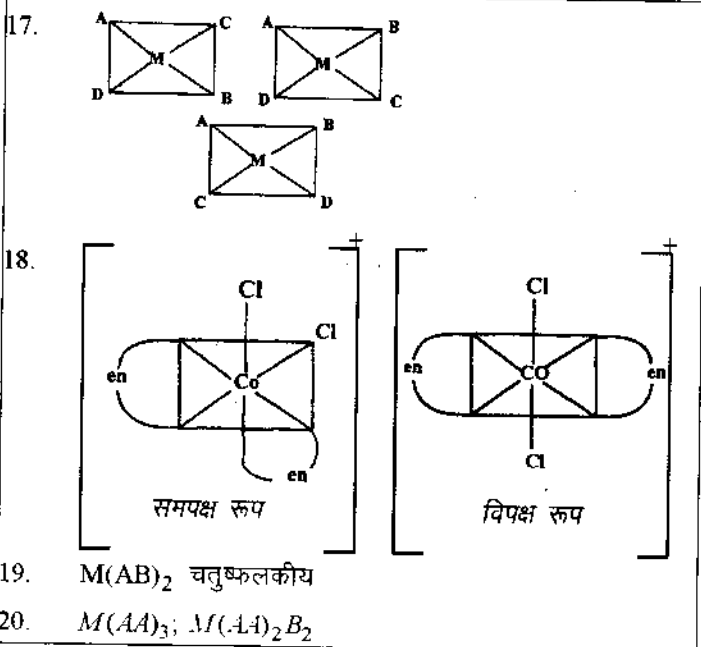
- प्र. 18
- $[\text{CoCl}_2(\text{en})_2]^{+1}$
- के ज्यामिती समावयवों की संरचना बनाये।

- प्र. 19 समन्वय संख्या 4 वाले कौनसे संकुल यौगिक प्रकाशिक समावयव प्रदर्शित करते हैं।

- प्र. 20 समन्वय संख्या 6 वाले कौनसे संकुल यौगिक प्रकाशिक समावयवता प्रदर्शित करते हैं।

**उत्तरमाला**

- पृष्ठ संख्या 9.14 पर 9.16.1 भाग पर देखें।
- पृष्ठ संख्या 9.14 पर 9.11.2 भाग पर देखें।
- पृष्ठ संख्या 9.14 पर 9.11.3 भाग पर देखें।
- पृष्ठ संख्या 9.14 पर 9.11.4 भाग पर देखें।
- पृष्ठ संख्या 9.15 पर 9.11.5 भाग पर देखें।
- पृष्ठ संख्या 9.15 पर 9.11.6 भाग पर देखें।
- पृष्ठ संख्या 9.15 पर 9.12.1 पर देखें।
- पृष्ठ संख्या 9.16 पर 9.12.2 पर देखें।
- (i) बन्धक (ii) समन्वयी  
(iii) आयनन (iv) हाइड्रेट
- (i) समन्वयी (ii) हाइड्रेट  
(iii) आयनन (iv) बन्धन
- $\text{MA}_2\text{B}_2, \text{MA}_2\text{BC}, \text{MABC}_2$  एवं MABCD प्रकार के संकुल यौगिक ज्यामिती समावयवता प्रदर्शित करते हैं।
- $\text{MA}_4, \text{MA}_3\text{B}$  व  $\text{MAB}_3$  प्रकार के संकुल यौगिक ज्यामिती समावयवता प्रदर्शित नहीं करते।
- $\text{MA}_4\text{B}_2$  या  $\text{MA}_2\text{B}_4, \text{MA}_3\text{B}_3, \text{M}(\text{AA})_2\text{B}_2, \text{M}(\text{AA})_2\text{BC}$  प्रकार के संकुल यौगिक ज्यामिती समावयवता प्रदर्शित करते हैं।
- $\text{MA}_6, \text{MA}_5\text{B}$  संकुल यौगिक ज्यामिती समावयवता प्रदर्शित नहीं करते।
- यह 15 प्रकार के ज्यामिती समावयवता प्रदर्शित करेगा
- तीन प्रकार की ज्यामिती समावयवता प्रदर्शित करता है



### 9.13 उपसहसंयोजक यौगिकों में बन्धन

#### (Bonding in Coordination Compounds)

- उपसहसंयोजक यौगिकों में धातु आयन तथा उससे जुड़े लिगेण्डों के मध्य बन्धन की प्रकृति को निम्न सिद्धान्तों द्वारा समझाया जा सकता है—

(1) संयोजकता बन्ध सिद्धान्त (2) क्रिस्टल क्षेत्र सिद्धान्त

#### 9.13.1 संयोजकता बन्ध सिद्धान्त (Valence Bond Theory)

- यह सिद्धान्त वैज्ञानिक लाइनस पालिंग के द्वारा दिया गया है। इस सिद्धान्त द्वारा संकुल यौगिकों की संरचना और चुम्बकीय गुणों की व्याख्या की जा सकती है। यह सिद्धान्त संकरण पर आधारित है। इस सिद्धान्त की मुख्य धारणाएँ निम्न हैं—
- (i) सर्वप्रथम केन्द्रीय धातु परमाणु अपनी ऑक्सीकरण अंक के अनुरूप, इलेक्ट्रॉन त्यागकर धनायन बनाता है।
- (ii) अब केन्द्रीय धातु आयन, लिगेण्डों के साथ बन्ध बनाने के लिए आवश्यक संख्या में रिक्त कक्षक उपलब्ध कराता है, जिनकी संख्या समन्वयी संख्या और संकरण पर निर्भर करती है। ये रिक्त कक्षक, संयुक्त होकर समान ऊर्जा व आकृति के नये संकरित कक्षक बनाते हैं, जिनकी विशिष्ट ज्यामिति होती है।
- (iii) ये रिक्त संकरित कक्षक, लिगेण्ड के दाता परमाणु के इलेक्ट्रॉन युग्म युक्त कक्षकों से अतिव्यापन करके, उपसहसंयोजक बन्ध बनाते हैं। इस प्रकार बने बन्धों की ऊर्जा समान होती है तथा ये बन्ध दिशात्मक होते हैं। इस प्रकार केन्द्रीय धातु आयन के संकरित कक्षक और लिगेण्ड के मध्य बन्ध बनने से बने संकुल अणु या आयन की एक निश्चित ज्यामिति होती है।

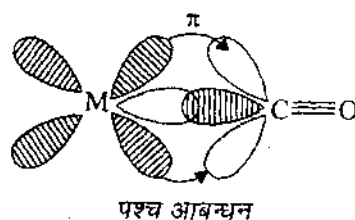
- (iv) यदि संकरण में केन्द्रीय धातु परमाणु के बाह्य  $d$ -कक्षक ( $nd$  कक्षक) भाग लेते हैं तो इसे बाह्य कक्षक संकुल या चक्रण युक्त संकुल या उच्च चक्रण संकुल कहते हैं। यदि आन्तरिक  $d$ -कक्षक  $[(n-1)d$  कक्षक] भाग लेते हैं तो इसे आन्तरिक कक्षक संकुल, चक्रण युग्मित संकुल या निम्न चक्रण संकुल कहते हैं।
- (v) यदि लिगेण्ड प्रबल इलेक्ट्रॉन युग्म दाता होता है तो यह धातु आयन के इलेक्ट्रॉन का पुनर्विन्यास करके, अयुग्मित इलेक्ट्रॉन को युग्मित कर देता है। जिससे अधिक संख्या में रिक्त  $d$ -कक्षक संकरण में भाग लेने के लिए उपलब्ध हो जाते हैं। इस प्रकार इलेक्ट्रॉन के युग्मन से चुम्बकीय आघूर्ण कम हो जाता है, जिससे निम्न चक्रण संकुल बनता है। आन्तरिक  $d$ -कक्षक  $[(n-1)d]$  निम्न चक्रण संकुल बनाते हैं।
- (vi) यदि लिगेण्ड दुर्बल इलेक्ट्रॉन युग्म दाता होता है तो यह धातु आयन के अयुग्मित इलेक्ट्रॉन का युग्मन नहीं कर सकता है। अतः अयुग्मित इलेक्ट्रॉन की संख्या अधिक होने से चुम्बकीय आघूर्ण अधिक हो जाता है, जिससे उच्च संकुल बनता है। बाह्य  $d$ -कक्षक ( $nd$ ), उच्च चक्रण संकुल बनाते हैं।

दुर्बल लिगेण्ड =  $I^- < Br^- < Cl^- < F^- < OH^- < C_2O_4^{2-} < H_2O$

प्रबल लिगेण्ड

=  $NCS^- < Py < NH_3 < en < bipy < NO_2^- < CN^- < CO$

- (vii) लिगेण्ड के पास एकाकी इलेक्ट्रॉन युग्म युक्त न्यूनतम एक कक्षक अवश्य होता है जो धातु के रिक्त संकरित कक्षक के साथ अतिव्यापन करके  $\sigma$  बन्ध ( $L \rightarrow M$ ) बनाता है।
- (viii) धातु के इलेक्ट्रॉन युग्म युक्त असंकरित  $d$ -कक्षक, लिगेण्ड के रिक्त बंधी या विपरित बंधी कक्षकों से अतिव्यापन करके  $\pi$ -बन्ध बनाते हैं तो इसे पश्च आबन्धन (Back bonding) कहते हैं। इस प्रकार  $\sigma$  बन्ध बनने से धातु आयन पर एकत्रित ऋणावेश का धातु तथा लिगेण्ड पर  $\pi$ -बन्धन द्वारा पुनः वितरण हो जाता है।



- (ix) यदि संकुल यौगिक में अयुग्मित इलेक्ट्रॉन उपस्थित होते हैं तो वह अनुचुम्बकीय होता है और यदि युग्मित इलेक्ट्रॉन उपस्थित हो तो वह प्रतिचुम्बकीय होता है।

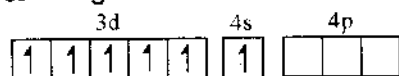
- (x) यदि संकुल यौगिक में संकरण के प्रकार का ज्ञान हो तो संकुल यौगिक के अणु की आकृति, बन्ध कोण और चुम्बकीय प्रकृति की जानकारी हो जाती है। उपसहसंयोजक यौगिकों में संकरण के प्रकार, ज्यामिति और उदाहरण निम्न हैं—

समन्वयी संख्या	संकरण	ज्यामिति	उदाहरण
2	$sp$	रेखीय	$[\text{Ag}(\text{NH}_3)_2]^+$ , $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_2]^+$ $[\text{Ag}(\text{CN})_2]^-$
3	$sp^2$	त्रिकोणीय	$[\text{HgI}_3]^-$
4	$sp^3$	चतुष्फलकीय	$[\text{Ni}(\text{CO})_4]$ , $[\text{ZnCl}_4]^{2-}$ $[\text{NiCl}_4]^{2-}$ , $[\text{Zn}(\text{NH}_3)_4]^{+2}$
4	$dsp^2$	समतलीय वर्गाकार	$[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]^{+2}$ $[\text{Ni}(\text{CN})_4]^{2-}$
6	$d^2sp^3$	अष्टफलकीय	$[\text{Cr}(\text{NH}_3)_6]^{+3}$ , $[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{4-}$ , $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{+3}$
6	$sp^3d^2$	अष्टफलकीय	$[\text{CoF}_6]^{3-}$ , $[\text{Co}(\text{H}_2\text{O})_6]^{+3}$ , $[\text{FeF}_6]^{3-}$

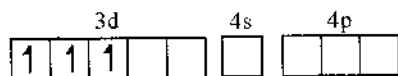
### 9.13.2 अष्टफलकीय संकुल (समन्वय संख्या 6)

#### (1) हेक्साऐमीनक्रोमियम (III) आयन $[\text{Cr}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$

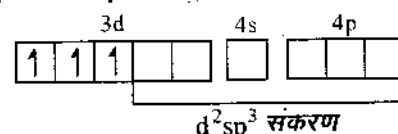
- क्रोमियम का बाह्य इलेक्ट्रॉनीय विन्यास  $3d^5 4s^1$
- इस संकुल में क्रोमियम परमाणु की ऑ. अ. = +3 है।
- इसकी समन्वय संख्या 6 है।
- Cr परमाणु का आद्य अवस्था में इलेक्ट्रॉनीय विन्यास



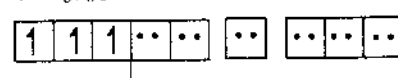
Cr<sup>3+</sup> का इलेक्ट्रॉनीय विन्यास



Cr<sup>3+</sup> में  $d^2sp^3$  संकरण

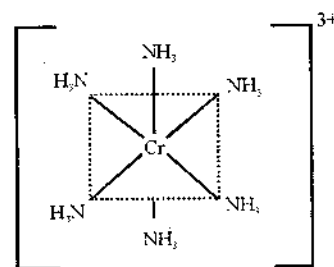


$[\text{Cr}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$  का बनना



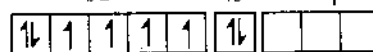
- छ:  $\text{NH}_3$  अणुओं से छः एकांकी इलेक्ट्रॉन युग्म प्रदान करने पर छः उपसहसंयोजक बंध बनते हैं।

- इस संकुल की अष्टफलकीय आकृति होगी और प्रत्येक बन्ध कोण  $90^\circ$  होता है।
- तीन अयुग्मित इलेक्ट्रॉन उपस्थित होने के कारण यह रंगीन व अनुचुम्बकीय है।
- इसका चुम्बकीय आघूर्ण का मान 3.87 है। यह एक आन्तरिक कक्षक (निम्न चक्रण) संकुल है क्योंकि इसके संकरण में आन्तरिक d-कक्षक भाग लेते हैं।

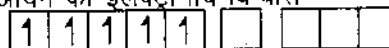


#### (2) हेक्सासायनोफैरेट (III), आयन, $[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{3-}$

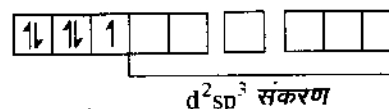
- Fe - परमाणु का बाह्य इलेक्ट्रॉनीय विन्यास  $3d^6 4s^2$  होता है इस संकुल में Fe की आक्सीकरण अवस्था +3 है।
- इसकी समन्वय संख्या = 6
- Fe परमाणु का आद्य अवस्था में इलेक्ट्रॉनीय विन्यास



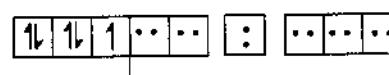
Fe<sup>3+</sup> आयन का इलेक्ट्रॉनीय विन्यास



Fe<sup>3+</sup> का  $d^2sp^3$  संकरण [प्रबल लिगेण्ड  $\text{CN}^-$  के कारण] युग्मित



$[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{3-}$  का बनना

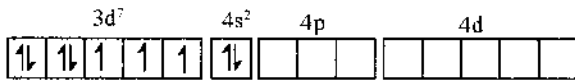


छ:  $\text{CN}^-$  से छः एकांकी इलेक्ट्रॉन युग्म

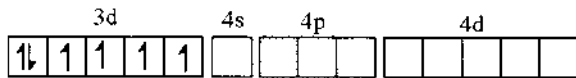
- $\text{CN}^-$  प्रबल लिगेण्ड हैं। इसके प्रबल इलेक्ट्रॉन युग्मदाता प्रभाव के कारण, Fe<sup>3+</sup> में इलेक्ट्रॉन का पुनर्विन्यास होने से 3d के चार अयुग्मित इलेक्ट्रॉन, युग्मित हो जाते हैं। जिससे दो d-कक्षक रिक्त हो जाते हैं।
- $d^2sp^3$  संकरण के कारण इस संकुल आयन की ज्यामिति अष्टफलकीय होगी।
- इसमें एक अयुग्मित इलेक्ट्रॉन उपस्थित होने के कारण यह रंगीन एवं अनुचुम्बकीय होगा।
- यह एक आन्तरिक कक्षक (निम्न चक्रण) संकुल है।
- इसका चुम्बकीय आघूर्ण का मान = 1.7 है।

(3) हेक्साफ्लूओरोकोबाल्टेट (III) आयन  $[\text{CoF}_6]^{3-}$

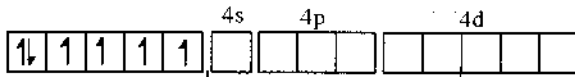
- कोबाल्ट ( $Z=27$ ) का बाह्य इलेक्ट्रॉनीय विन्यास  $3d^7 4s^2$  है।
  - इस संकुल में Co की आक्सीकरण अवस्था +3 है।
  - इसकी समन्वय संख्या = 6
- Co परमाणु का आद्य अवस्था में इलेक्ट्रॉनिक विन्यास



Co<sup>3+</sup> आयन का इलेक्ट्रॉनीय विन्यास ( $d^6s^2$ )

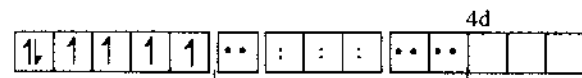


Co<sup>3+</sup> का  $sp^3d^2$  संकरण



$sp^3d^2$  संकरण

$[\text{CoF}_6]^{3-}$  आयन का बनना

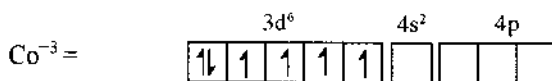


छ: F<sup>-</sup> से छ: एकांकी इलेक्ट्रॉन युग्म

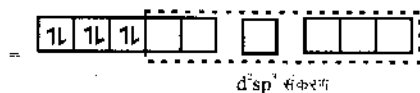
- $sp^3d^2$  संकरण के कारण इसकी ज्यामिति अष्टफलकीय है।
- इसमें 4 अयुग्मित इलेक्ट्रॉन उपस्थित होने के कारण, यह रंगीन तथा अनुचुम्बकीय है।
- F<sup>-</sup> आयन के दुर्बल लिगेण्ड क्षेत्र के कारण Co<sup>3+</sup> में 3d-इलेक्ट्रॉनों का युग्मन नहीं हो पाता। इसलिये इसमें बाह्य 4d-कक्षक संकरण में प्रयुक्त होते हैं। उच्च कोश के d-कक्षक प्रयुक्त होने के कारण यह बाह्य कक्षक (उच्च चक्रण) संकुल है जो इसके अनुचुम्बकीय गुण से भी पता चलता है।

(4) हेक्साएमीनकोबाल्ट (III) आयन

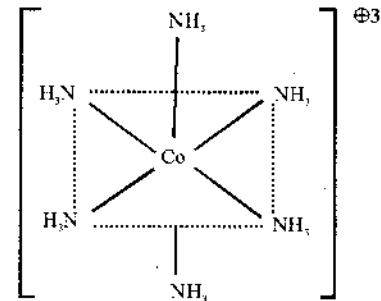
- इसमें Co की आ. अवस्था +3 और समन्वयी संख्या 6 हैं।
- Co<sup>3+</sup> का इलेक्ट्रॉन विन्यास निम्न है—



Co<sup>3+</sup> में  $d^2sp^3$  संकरण



$[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$  का बनना



- 6NH<sub>3</sub> अणुओं से छ:  $lp$  ग्रहण करने से 6 उपसहसंयोजक बन्ध बनते हैं। (आन्तरिक कक्षक संकुल)
- NH<sub>3</sub> प्रबल लिगेण्ड हैं। इसके प्रबल इलेक्ट्रॉन युग्म दाता प्रभाव के कारण Co<sup>3+</sup> में इलेक्ट्रॉन का पुनर्विन्यास होने से चार अयुग्मित इलेक्ट्रॉन (3d कक्षकों के) युग्मित हो जाते हैं, जिससे दो 3d-कक्षक रिक्त हो जाते हैं।
- अब दो रिक्त 3d-कक्षक, एक रिक्त 4s कक्षक और तीन रिक्त 4p कक्षकों के मध्य  $d^2sp^3$  संकरण से समान ऊर्जा व आकृति के 6 नये संकरित कक्षक बनते हैं, जिनकी अष्टफलकीय व्यवस्था होती है।
- 6NH<sub>3</sub> अणु अपना एक-एक  $e$  युग्म इन रिक्त संकरित कक्षकों को देकर 6 उपसहसंयोजक बन्ध बनाते हैं। अतः  $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$  आयन की अष्टफलकीय आकृति होती है तथा प्रत्येक बन्ध कोण 90° का होता है।
- क्योंकि इसमें आन्तरिक d-कक्षक संकरण में भाग लेते हैं, अतः यह आन्तरिक कक्षक (निम्न चक्रण) संकुल है।
- इसमें सभी इलेक्ट्रॉन युग्मित हैं, अतः यह प्रतिचुम्बकीय होता है।

9.13.3 क्रिस्टल क्षेत्र सिद्धान्त (Crystal field Theory)

- प्रारम्भ में इस सिद्धान्त को केवल आयनिक क्रिस्टलों पर लागू किया गया था। इसलिये इसे क्रिस्टल क्षेत्र सिद्धान्त कहते हैं। इस सिद्धान्त की मुख्य धारणाएँ निम्न हैं—
- इस सिद्धान्त के अनुसार संकुल आयनों में धातु आयन और लिगेण्ड के मध्य आयनिक बन्ध होता है। अतः धातु आयन और लिगेण्ड के मध्य स्थिर विद्युत आकर्षण बल होता है। अतः लिगेण्ड के इलेक्ट्रॉन धातु आयन के कक्षकों में प्रवेश नहीं करते हैं और कक्षकों में संकरण नहीं होता है। यदि लिगेण्ड ऋणायन होता है तो वह धातु आयन की ओर स्थिर वैद्युत आकर्षण बल से आकर्षित होता है। यदि लिगेण्ड उदासीन होता है तो इसका ऋण ध्रुव धातु आयन की ओर आकर्षित होता है।
  - धातु आयन और लिगेण्ड के मध्य निम्न दो प्रकार के बल कार्य करते हैं—
    - आकर्षण बल—धातु आयन की नाभिक और लिगेण्ड के इलेक्ट्रॉन के मध्य आकर्षण बल लगता है।
    - प्रतिकर्षण बल—धातु आयन और लिगेण्ड के इलेक्ट्रॉन के मध्य

प्रतिकर्षण बल लगता है। धातु आयन के जो कक्षक, लिगेण्ड के अधिक निकट होते हैं, वे अधिक प्रतिकर्षित होते हैं, जिससे धातु आयन के कक्षकों की समभ्रंशता समाप्त हो जाती है।

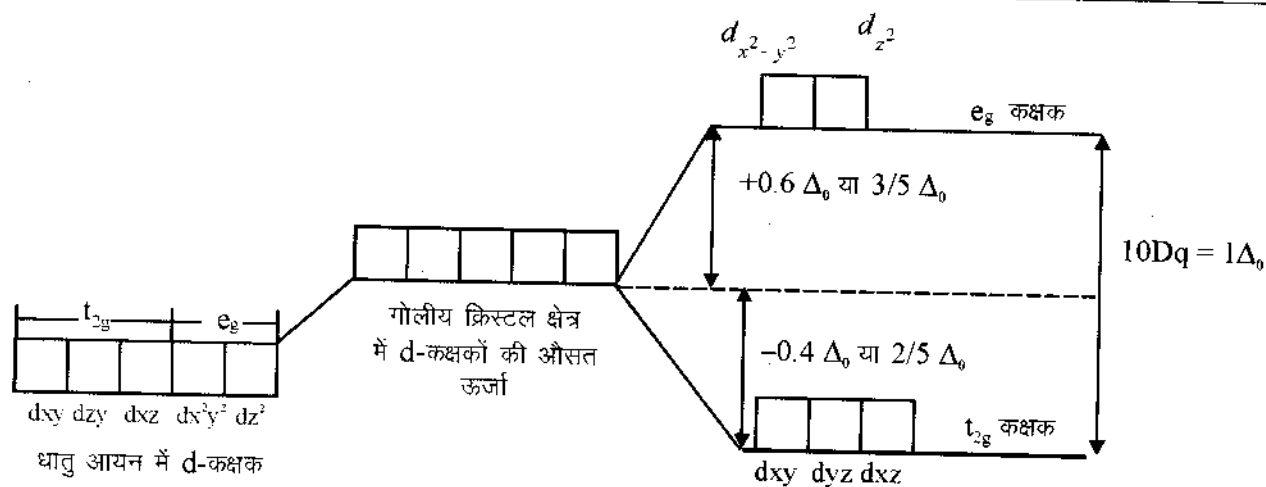
- इस कारण धातु आयन के समभ्रंश d-कक्षकों का दो भिन्न ऊर्जा स्तरों के समूहों में विभाजन हो जाता है। यह विभाजन लिगेण्डों के क्रिस्टल क्षेत्र के कारण होता है। इसे **क्रिस्टल क्षेत्र विपाटन** कहते हैं तथा दोनों समूहों में विभाजित कक्षकों की ऊर्जा के अन्तर को **क्रिस्टल क्षेत्र विपाटन ऊर्जा** कहते हैं तथा इसे  $\Delta$  से व्यक्त करते हैं।
- विभिन्न समन्वयी संख्या और विभिन्न ज्यामिति के संकुलों में क्रिस्टल क्षेत्र विभाजन भिन्न-भिन्न होता है। उदाहरण-

#### अष्टफलकीय संकुलों में d-कक्षकों का विभाजन-

- धातु आयन के पाँचों d-कक्षकों की ऊर्जा परस्पर समान (समभ्रंश) होती है। इनमें से दो  $d_{x^2-y^2}$  व  $d_{z^2}$  कक्षकों में इलेक्ट्रॉन घनत्व, अक्षों पर केन्द्रित होता है जबकि शेष तीनों  $d_{xy}$ ,  $d_{yz}$  और  $d_{xz}$  कक्षकों में इलेक्ट्रॉन घनत्व, अक्षों के मध्य केन्द्रित होता है।
- अष्टफलकीय संकुल में धातु आयन अष्टफलक के केन्द्र पर पाया जाता है और 6 लिगेण्ड, अष्टफलक के 6 कोनों की ओर से केन्द्रीय धातु आयन की ओर अग्रसित होते हैं तथा इनके इलेक्ट्रॉन

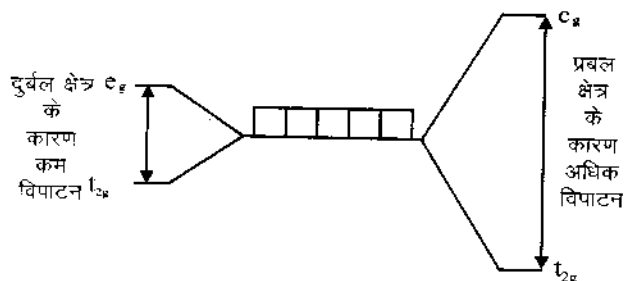
के द्वारा d-कक्षक प्रतिकर्षित होते हैं, जिससे d-कक्षकों की ऊर्जाओं में परिवर्तन होता है।

- क्योंकि  $d_{x^2-y^2}$  और  $d_{z^2}$  कक्षकों की पालियाँ धातु आयन की ओर x, y व z अक्ष पर अग्रसित होने वाले लिगेण्डों के मार्ग में आती हैं, अतः इन पर अधिक प्रतिकर्षण लगता है।
- जबकि शेष तीनों  $d_{xy}$ ,  $d_{yz}$  व  $d_{xz}$  कक्षकों की पालियाँ अक्षों के मध्य होने के कारण, इन पर कम प्रतिकर्षण लगता है।
- इस कारण पाँचों d-कक्षक दो ऊर्जा समूहों में विभाजित हो जाते हैं। एक समूह में  $d_{x^2-y^2}$  व  $d_{z^2}$  कक्षक होते हैं, जिनकी ऊर्जा अधिक होती है तथा इन्हें  $e_g$  कक्षक कहते हैं क्योंकि इन पर लिगेण्डों का अधिक प्रतिकर्षण लगता है।
- जबकि दूसरे समूह में  $d_{xy}$ ,  $d_{yz}$  व  $d_{xz}$  कक्षक होते हैं, जिनकी ऊर्जा कम होती है तथा इन्हें  $t_{2g}$  कक्षक कहते हैं क्योंकि इन पर लिगेण्डों का प्रतिकर्षण कम लगता है।
- इसे क्रिस्टल क्षेत्र विपाटन कहते हैं तथा  $e_g$  और  $t_{2g}$  कक्षकों की ऊर्जा के मध्य अन्तर को **क्रिस्टल क्षेत्र विपाटन ऊर्जा** कहते हैं। इसे  $\Delta_0$  ( $\Delta$  = ऊर्जा का अन्तर व O = अष्टफलकीय) द्वारा या  $10Dq$  द्वारा व्यक्त करते हैं।



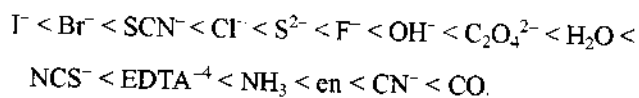
अष्टफलकीय क्रिस्टल क्षेत्र में d-कक्षकों का विपाटन

- क्रिस्टल क्षेत्र विपाटन ऊर्जा  $\Delta_0$  का मान धातु आयन और लिगेण्ड की प्रकृति पर निर्भर करता है। यदि लिगेण्ड दुर्बल क्षेत्र उत्पन्न करे तो विपाटन कम होगा और यदि लिगेण्ड प्रबल क्षेत्र उत्पन्न करे तो विपाटन अधिक होगा अर्थात्



- धातु आयन पर धनावेश बढ़ने पर क्रिस्टल क्षेत्र विपाटन ( $\Delta_0$ ) ऊर्जा का मान भी बढ़ता है। अर्थात्  $\Delta_0$  के मान में वृद्धि होती है। क्योंकि अधिक धनावेशित धातु आयन लिगेण्ड को अधिक ध्रुवित करेगा।

- विभिन्न लिगेण्डों को उनकी बढ़ती हुई विपाटन अर्थात् उनकी बढ़ती हुई प्रबलता के क्रम में एक श्रेणी में व्यवस्थित किया जाये तो यह श्रेणी स्पेक्ट्रो रासायनिक श्रेणी (spectrochemical series) कहलाती है।



## क्रिस्टल क्षेत्र सिद्धान्त के अनुप्रयोग—

- इस सिद्धान्त द्वारा संकुल यौगिकों के चुम्बकीय गुणों की व्याख्या आसानी से की जा सकती है। किसी धातु आयन में d-कक्षकों के इलेक्ट्रॉन का वितरण निम्न दो बातों पर निर्भर करता है—

(1) क्रिस्टल क्षेत्र विपाटन ऊर्जा  $\Delta_0$  का मान।

(2) युग्मन ऊर्जा  $\pi$  अर्थात् दो इलेक्ट्रॉन के युग्मन हेतु आवश्यक ऊर्जा

- प्रबल क्षेत्र लिगेण्ड के लिए  $\Delta_0$  का मान,  $\pi$  की तुलना में अधिक होता है और दुर्बल क्षेत्र लिगेण्ड के लिए  $\Delta_0$  का मान,  $\pi$  की तुलना में कम होता है। इस प्रकार दो स्थितियाँ उत्पन्न होती हैं—

- (1) जब  $\Delta_0 > \pi$  व अर्थात् प्रबल क्षेत्र लिगेण्ड में, इलेक्ट्रॉन कम ऊर्जा के कक्षकों में भरे जायेंगे। इस प्रकार निम्न चक्रण संकुल बनता है। क्योंकि इलेक्ट्रॉन का युग्मन होगा।

## COMPLEX SHOWING DIFFERENT CHARACTERS

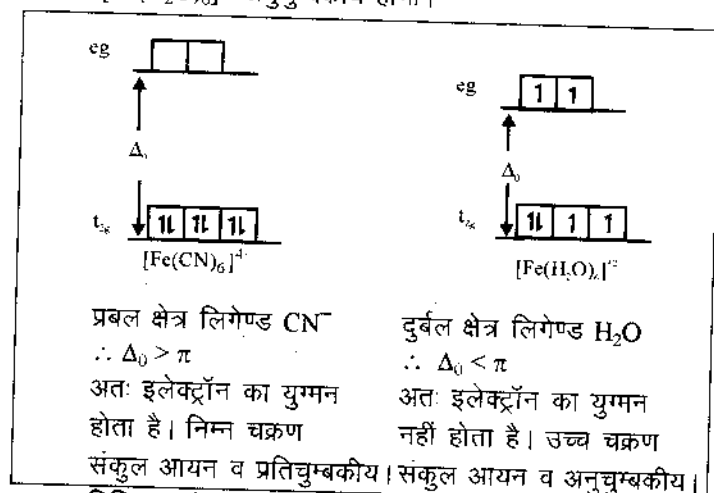
(In Nature D-Diamagnetic - प्रतिचुम्बकीय; P-Paramagnetic- अनुचुम्बकीय)

Complex ions	Central ions	Co-ordination number	Electronic configuration	Electronic configuration Excited-state	Hybridisation	No. of unpaired electrons	Bond angle	Shape	Nature
[Ag(NH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> ] <sup>+</sup>	Ag <sup>+</sup>	2	Ground-state 4d <sup>10</sup> s <sup>0</sup> p <sup>0</sup>	4d <sup>10</sup> s <sup>0</sup> p <sup>0</sup>	sp	zero	180°	Linear	D
[Ag(CN) <sub>2</sub> ] <sup>-</sup>	Ag <sup>+</sup>	2	4d <sup>10</sup> s <sup>0</sup> p <sup>0</sup>	4d <sup>10</sup> s <sup>0</sup> p <sup>0</sup>	sp	zero	180°	Linear	D
[FeCl <sub>4</sub> ] <sup>-</sup>	Fe <sup>3+</sup>	4	3d <sup>5</sup> s <sup>0</sup> p <sup>0</sup>	3d <sup>5</sup> s <sup>0</sup> p <sup>0</sup>	sp <sup>2</sup>	5	109°28'	Tetra-hedral	P
[Ni(CO) <sub>4</sub> ]	Ni	4	3d <sup>8</sup> s <sup>2</sup> p <sup>0</sup>	3d <sup>10</sup> s <sup>0</sup> p <sup>0</sup>	sp <sup>3</sup>	zero	109°28'	Tetra-hedral	D
[Zn(NH <sub>3</sub> ) <sub>4</sub> ] <sup>2+</sup>	Zn <sup>2+</sup>	4	3d <sup>10</sup> s <sup>0</sup> p <sup>0</sup>	3d <sup>10</sup> s <sup>0</sup> p <sup>0</sup>	sp <sup>3</sup>	zero	109°28'	Tetra-hedral	D
[ZnCl <sub>4</sub> ] <sup>2-</sup>	Zn <sup>2+</sup>	4	3d <sup>10</sup> s <sup>0</sup> p <sup>0</sup>	3d <sup>10</sup> s <sup>0</sup> p <sup>0</sup>	sp <sup>3</sup>	zero	109°28'	Tetra-hedral	D
[CuCl <sub>4</sub> ] <sup>2-</sup>	Cu <sup>2+</sup>	4	3d <sup>9</sup> s <sup>0</sup> p <sup>0</sup>	3d <sup>9</sup> s <sup>0</sup> p <sup>0</sup>	sp <sup>3</sup>	1	109°28'	Tetra-hedral	P
[Cd(NH <sub>3</sub> ) <sub>4</sub> ] <sup>2+</sup>	Cd <sup>2+</sup>	4	4d <sup>10</sup> s <sup>0</sup> p <sup>0</sup>	4d <sup>10</sup> s <sup>0</sup> p <sup>0</sup>	sp <sup>3</sup>	zero	109°28'	Tetra-hedral	D
[Hg(NH <sub>3</sub> ) <sub>4</sub> ] <sup>2+</sup>	Hg <sup>+2</sup>	4	5d <sup>10</sup> s <sup>0</sup> p <sup>0</sup>	5d <sup>10</sup> s <sup>0</sup> p <sup>0</sup>	sp <sup>3</sup>	zero	109°28'	Tetra-hedral	D
[Ni(CN) <sub>4</sub> ] <sup>2-</sup>	Ni <sup>2+</sup>	4	3d <sup>8</sup> s <sup>0</sup> p <sup>0</sup>	3d <sup>8</sup> s <sup>0</sup> p <sup>0</sup>	dsp <sup>2</sup>	zero	90°	Square planar	D
[Pt(NH <sub>3</sub> ) <sub>4</sub> ] <sup>2+</sup>	Pt <sup>2+</sup>	4	4d <sup>8</sup> s <sup>0</sup> p <sup>0</sup>	4d <sup>8</sup> s <sup>0</sup> p <sup>0</sup>	dsp <sup>2</sup>	zero	90°	Square planar	P
[Cr(NH <sub>3</sub> ) <sub>6</sub> ] <sup>3+</sup>	Cr <sup>3+</sup>	6	3d <sup>3</sup> 4s <sup>0</sup> 4p <sup>0</sup>	3d <sup>3</sup> 4s <sup>0</sup> 4p <sup>0</sup>	d <sup>2</sup> sp <sup>3</sup>	3	90°	Octahedral	P
[Cr(H <sub>2</sub> O) <sub>6</sub> ] <sup>3+</sup>	Cr <sup>3+</sup>	6	3d <sup>3</sup> 4s <sup>0</sup> 4p <sup>0</sup>	3d <sup>3</sup> 4s <sup>0</sup> 4p <sup>0</sup>	d <sup>2</sup> sp <sup>3</sup>	3	90°	Octahedral	P
[Fe(CN) <sub>6</sub> ] <sup>4-</sup>	Fe <sup>2+</sup>	6	3d <sup>6</sup> 4s <sup>0</sup> 4p <sup>0</sup>	3d <sup>6</sup> 4s <sup>0</sup> 4p <sup>0</sup>	d <sup>2</sup> sp <sup>3</sup>	zero	90°	Octahedral	D
[Co(NH <sub>3</sub> ) <sub>6</sub> ] <sup>3+</sup>	Co <sup>3+</sup>	6	3d <sup>6</sup> 4s <sup>0</sup> 4p <sup>0</sup>	3d <sup>6</sup> 4s <sup>0</sup> 4p <sup>0</sup>	d <sup>2</sup> sp <sup>3</sup>	zero	90°	Octahedral	D
[Fe(CN) <sub>6</sub> ] <sup>3+</sup>	Fe <sup>3+</sup>	6	3d <sup>5</sup> 4s <sup>0</sup> p <sup>0</sup>	3d <sup>5</sup> 4s <sup>0</sup> p <sup>0</sup>	d <sup>2</sup> sp <sup>3</sup>	1	90°	Oct	P

$[\text{CoF}_6]^{3-}$	$\text{Co}^{3+}$	6	$3d^6 4s^0 4p^0 4d^0$	$3d^6 4s^0 4p^0 4d^0$	$sp^3 d^2$	4	$90^\circ$	Octahedral	P
$[\text{FeF}_6]^{3-}$	$\text{Fe}^{3+}$	6	$3d^5 4s^0 4p^0 4d^0$	$3d^5 4s^0 4p^0 4d^0$	$sp^3 d^2$	5	$90^\circ$	Octahedral	P
$[\text{Ni}(\text{NH}_3)_6]^{2+}$	$\text{Ni}^{2+}$	6	$3d^8 4s^0 4p^0 4d^0$	$3d^8 4s^0 4p^0 4d^0$	$sp^3 d^2$	2	$90^\circ$	Octahedral	P
$[\text{Cr}(\text{H}_2\text{O})_6]^{2+}$	$\text{Cr}^{2+}$	6	$3d^4 4s^0 4p^0 4d^0$	$3d^4 4s^0 4p^0 4d^0$	$sp^3 d^2$	4	$90^\circ$	Octahedral	P

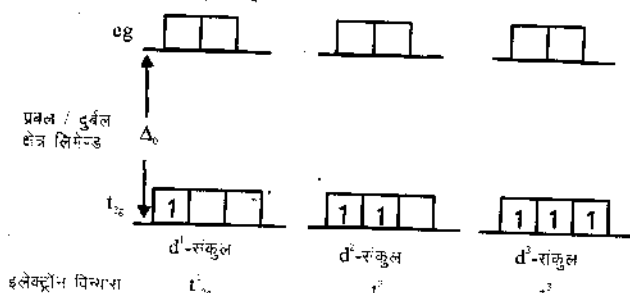
- (2) जब  $\Delta_0 < \pi$  अर्थात् दुर्बल क्षेत्र लिगेण्ड में इलेक्ट्रॉन का युग्मन नहीं होगा। इलेक्ट्रॉन उच्च ऊर्जा के कक्षकों में भी रहेंगे। इसमें अधिकतम इलेक्ट्रॉन अयुग्मित होंगे। इस प्रकार उच्च चक्रण संकुल बनेगा।

- उदाहरण  $[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{4-}$  संकुल आयन प्रतिचुम्बकीय होगा और  $[\text{Fe}(\text{H}_2\text{O})_6]^{2+}$  अनुचुम्बकीय होगा।



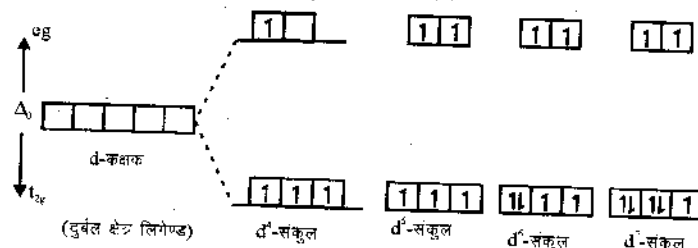
विभिन्न इलेक्ट्रॉन विन्यास वाले धातु आयनों में d-कक्षकों का क्रिस्टल क्षेत्र विपाटन—

- (i)  $d^1, d^2$  और  $d^3$  इलेक्ट्रॉन विन्यास वाले धातु आयनों के द्वारा रंगीन और अनुचुम्बकीय संकुल बनाये जाते हैं। इन धातु आयनों के साथ चाहे दुर्बल क्षेत्र लिगेण्ड से संकुल बने या चाहे प्रबल क्षेत्र लिगेण्ड से संकुल बने, इनका इलेक्ट्रॉनीय विन्यास दोनों में एक समान निम्न रहता है—



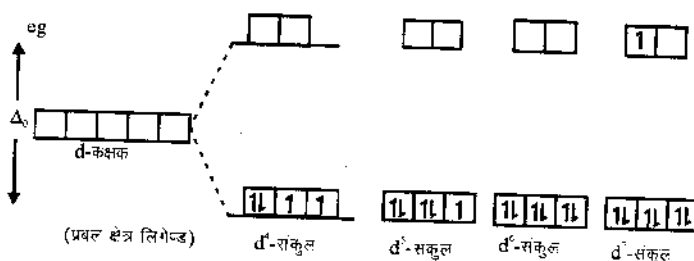
- (ii) जिन धातु आयनों का इलेक्ट्रॉन विन्यास  $d^4$  होता है, इनमें पहले  $t_{2g}$  में तीन अयुग्मित इलेक्ट्रॉन, फिर eg में अयुग्मित इलेक्ट्रॉन भरते हैं तथा इसके पश्चात् अगर इलेक्ट्रॉन शेष बचता है तो वह

$t_{2g}$  में जाकर युग्मन करते हैं। यह क्रम धातु आयन के दुर्बल क्षेत्र लिगेण्ड के साथ बन्ध बनाकर संकुल बनाते समय होता है क्योंकि इनके लिए  $\Delta_0 < \pi$  होता है।



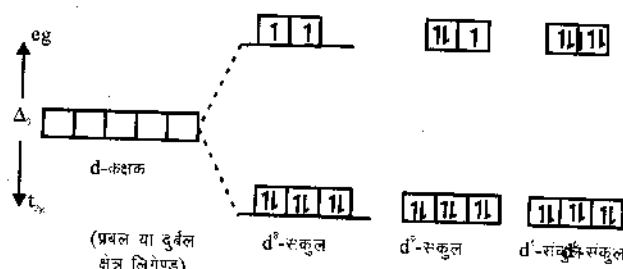
इलेक्ट्रॉन विन्यास  $t_{2g}^3, eg^1$   $t_{2g}^3, eg^2$   $t_{2g}^4, eg^2$   $t_{2g}^5, eg^2$

- (III)  $d^4$  इलेक्ट्रॉन विन्यास वाले धातु आयन, प्रबल क्षेत्र लिगेण्ड ( $\Delta_0 > \pi$ ) के साथ संकुल बनाने पर, पहले  $t_{2g}$  कक्षकों में इलेक्ट्रॉन का युग्मन होता है तथा फिर शेष बचे इलेक्ट्रॉन eg कक्षकों में भरे जाते हैं। क्योंकि इनके लिए  $\Delta_0 > \pi$  होता है।



इलेक्ट्रॉन विन्यास  $t_{2g}^4, eg^0$   $t_{2g}^5, eg^0$   $t_{2g}^6, eg^0$   $t_{2g}^6, eg^1$

- (IV)  $d^{8-10}$  इलेक्ट्रॉन विन्यास वाले धातु आयनों के दुर्बल और प्रबल क्षेत्र लिगेण्ड में से किसी के साथ भी संकुल बनाने पर, इनके लिए केवल एक ही संभावना होती है जो कि निम्न है—



इलेक्ट्रॉन विन्यास  $t_{2g}^6, eg^2$   $t_{2g}^6, eg^3$   $t_{2g}^6, eg^4$



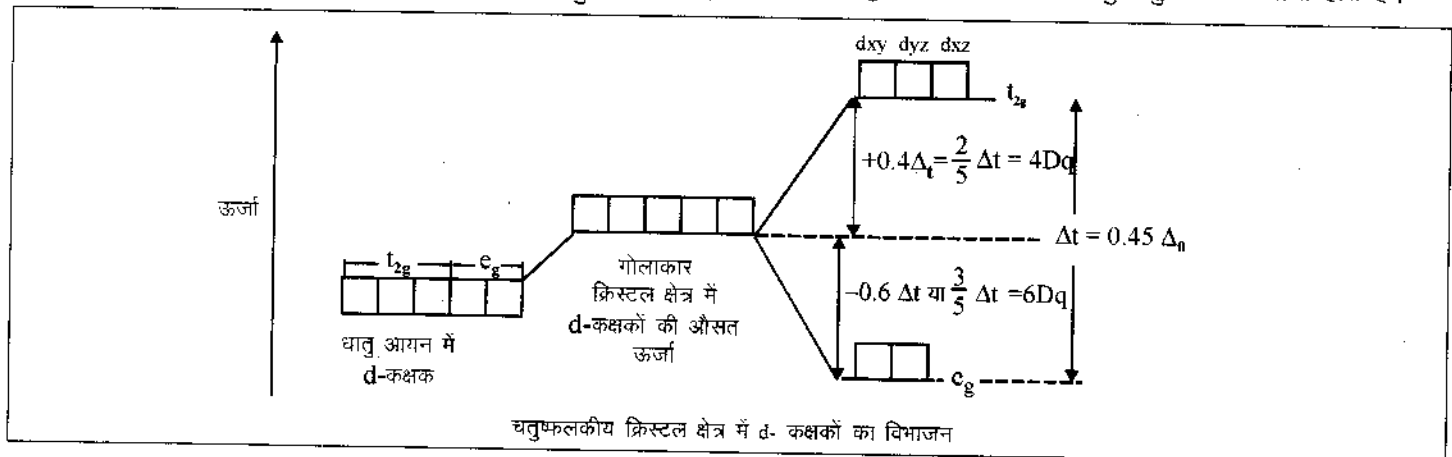
- (V) उपर्युक्त इलेक्ट्रॉन विन्यास के आधार पर यह निष्कर्ष निकलता है कि अष्टफलकीय ज्यामिति में  $d^0$ ,  $d^{10}$  तथा प्रबल क्षेत्र लिगेण्ड के  $d^6$  संकुल प्रतिचुम्बकीय होते हैं।
- (VI) चतुष्फलकीय संकुलों में  $d$ -कक्षकों का विभाजन—चतुष्फलकीय संकुलों में  $d$ -कक्षकों का विभाजन अष्टफलकीय संकुलों के विभाजन का उल्टा तथा कम होता है। ऐसा इसलिए होता है क्योंकि चारों लिगेण्ड अक्षों के मध्य से केन्द्रीय परमाणु की ओर अग्रसर होते हैं। अतः  $t_{2g}$  जिनकी पालिया अक्षों के मध्य विद्यमान है। अधिक प्रतिकर्षण अनुभव करती हैं। और  $e_g$  कक्षकों पर कम प्रतिकर्षण अनुभव होता है।

अतः चतुष्फलकीय क्षेत्र में  $d$ -कक्षकों का विभाजन इस प्रकार होता है की  $t_{2g}$  कक्षकों की ऊर्जा में  $+0.4$  की वृद्धि होती है तथा  $e_g$  कक्षकों में  $-0.6 \Delta_t$  की कमी होती है।

अतः  $\Delta_0 = 9/4 \Delta_t$  अथवा  $\Delta_t = 0.44 \Delta_0$

$$\Delta_t = \frac{4}{9} \Delta_0 \quad \Delta_t > \Delta_0$$

यहाँ कक्षकों की विभाजित ऊर्जा इनकी जयादा नहीं होती है जो इलेक्ट्रॉनों को युग्मन के लिए बाध्य करे इसलिए चतुष्फलकीय संकुलों में निम्न चक्रण संकुल मुश्किल से प्राप्त होते हैं।



चतुष्फलकीय क्रिस्टल क्षेत्र में  $d$ -कक्षकों का विभाजन

चतुष्फलकीय संकुलों में  $t_{2g}$  व  $e_g$  कक्षकों में इलेक्ट्रॉनों का वितरण-

क्रम संख्या	चतुष्फलकीय संकुल के $d$ -कक्षकों में $e^-$	प्रबल क्षेत्र लिगेण्डों के लिए विन्यास ( $\Delta_0 > P$ )	दुर्बल क्षेत्र लिगेण्डों के लिए विन्यास ( $\Delta_0 < P$ )
1.	$d^1$	$e_g^1 t_{2g}^0$ P	$e_g^1 t_{2g}^0$ P
2.	$d^2$	$e_g^2 t_{2g}^0$ P	$e_g^2 t_{2g}^0$ P
3.	$d^3$	$e_g^3 t_{2g}^0$ P	$e_g^2 t_{2g}^1$ P
4.	$d^4$	$e_g^4 t_{2g}^0$ P	$e_g^2 t_{2g}^2$ P
5.	$d^5$	$e_g^4 t_{2g}^1$ P	$e_g^2 t_{2g}^3$ P
6.	$d^6$	$e_g^4 t_{2g}^2$ P	$e_g^3 t_{2g}^3$ P
7.	$d^7$	$e_g^4 t_{2g}^3$ P	$e_g^4 t_{2g}^3$ P
8.	$d^8$	$e_g^4 t_{2g}^4$ P	$e_g^4 t_{2g}^4$ P
9.	$d^9$	$e_g^4 t_{2g}^5$ P	$e_g^4 t_{2g}^5$ P
10.	$d^{10}$	$e_g^4 t_{2g}^6$ D	$e_g^4 t_{2g}^6$ D

D = Diamagnetic (प्रतिचुम्बकीय)

P = Paramagnetic (अनुचुम्बकीय)

क्रिस्टल क्षेत्र स्थायीकरण ऊर्जा (CFSE) :

अष्टफलकीय संकुल हेतु

$$(\text{CFSE}) = [-4 n(t_{2g}) + 6n(e_g)] D_q$$

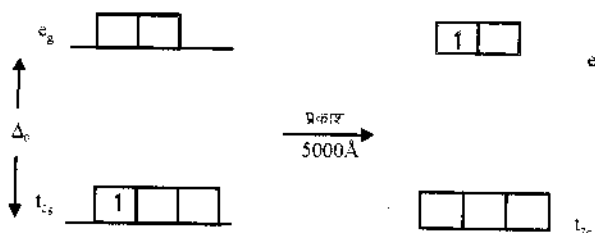
चतुष्फलकीय संकुल हेतु

$$(\text{CFSE}) = [+6 n(t_{2g}) - 4n(e_g)] D_t$$

जहाँ  $n$  = इंगित कक्षकों में इलेक्ट्रॉनों की संख्या है।

#### संक्रमण धातु आयनों के रंग और संकुल यौगिकों के रंग

- किसी संक्रमण धातु आयन और इसके संकुल यौगिकों के रंग का कारण, क्रिस्टल क्षेत्र सिद्धान्त के आधार पर समझाया जा सकता है।
- एक गैसीय धातु आयन के पाँचों  $d$ -कक्षकों की ऊर्जा परस्पर समान होती है परन्तु संकुल यौगिक में धातु आयन, चारों ओर से लिगेण्डों से घिरा रहता है।
- जिससे पाँचों  $d$ -कक्षक, दो भागों  $e_g$  व  $t_{2g}$  में विभाजित हो जाते हैं।
- क्रिस्टलीय लवण और जलीय विलयन में जल के अणु लिगेण्ड के समान कार्य करते हैं, जिससे ये  $d$ -कक्षकों के क्रिस्टल क्षेत्र विपाटन के लिए जिम्मेदार होते हैं।
- उदा.-जलीय  $\text{Ti(III)}$  आयन एक संकुल आयन  $[\text{Ti}(\text{H}_2\text{O})_6]^{+3}$  की तरह व्यवहार करता है। यह संकुल आयन, दृश्य प्रकाश क्षेत्र से  $\Delta_0$



के मान के बराबर ( $5000\text{\AA}$ ) ऊर्जा का अवशोषण करके,  $t_{2g}$  के एक इलेक्ट्रॉन को  $e_g$  कक्षक में उत्तेजित कर देता है। जिससे संकुल का रंग बैंगनी दिखाई देता है। अतः  $[\text{Ti}(\text{H}_2\text{O})_6]^{+3}$  के बैंगनी रंग का कारण  $t_{2g}$  इलेक्ट्रॉन का  $e_g$  में  $d-d$  संक्रमण है।

- वे कारक, जो क्रिस्टल क्षेत्र विपाटन ऊर्जा ( $\Delta_0$ ) के मान को प्रभावित करते हैं, वे कारक संकुल के रंग को भी प्रभावित करते हैं। ये कारक निम्न हैं—

- (1) लिगेण्ड की प्रकृति
- (2) धातु आयन पर आवेश
- (3) संकुल की ज्यामिति
- (4)  $d$ -इलेक्ट्रॉन की संख्या

- अतः विभिन्न कारकों के प्रभाव के कारण, एक धातु आयन के विभिन्न संकुल यौगिकों के रंग भिन्न-भिन्न हो सकते हैं। उदा.

$[\text{Ni}(\text{H}_2\text{O})_6]^{+2}$ हरा रंग	$[\text{Ni}(\text{NH}_3)_6]^{+2}$ नीला रंग	$[\text{Ni}(\text{en})_3]^{+2}$ गहरा नीला रंग
$[\text{Co}(\text{H}_2\text{O})_6]^{+2}$ गुलाबी रंग	$[\text{CoCl}_4]^{-2}$ नीला रंग	
$[\text{Mn}(\text{H}_2\text{O})_6]^{+2}$ गुलाबी रंग	$[\text{MnCl}_4]^{-2}$ आदि। हरा रंग	

#### 9.14 उपसहसंयोजक यौगिकों का स्थायित्व

- उपसहसंयोजक यौगिक केन्द्रीय धातु आयन और लिगेण्डों के संयोग से बनते हैं।
- यदि इनके मध्य प्रबल आकर्षण बल लगता है तो संकुल आयन स्थायी होता है।
- यद्यपि अधिकतर संकुल आयन स्थायी होते हैं परन्तु जलीय विलयन में इनका थोड़ी सी मात्रा में अपघटन हो जाता है।
- इस प्रकार अपघटित आयनों और अनअपघटित संकुल आयनों के मध्य एक साम्य स्थापित हो जाता है, जिसे निम्न प्रकार से प्रदर्शित कर सकते हैं—



धातु आयन लिगेण्ड संकुल आयन

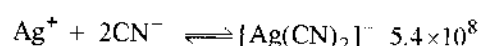
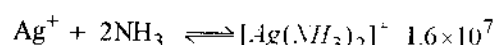
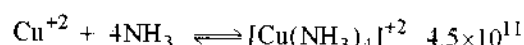
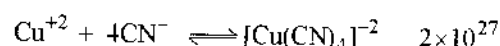
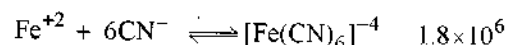
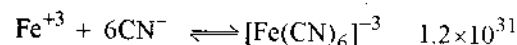
अतः द्रव्यानुपाती क्रिया के नियम से इस साम्य के लिए—

$$\text{साम्य स्थिरांक } K = \frac{[ML_x]^{+n}}{[M^{+n}][L]^x}$$

- यहाँ साम्य स्थिरांक  $K$ , संकुल यौगिकों का स्थायित्व स्थिरांक कहलाता है। अतः इसे  $K_s$  से व्यक्त करते हैं।
- किसी संकुल के लिए  $K_s$  का मान जितना अधिक होता है, वह संकुल उतना ही अधिक स्थायी होता है।
- एक ही धातु आयन का विभिन्न लिगेण्डों के साथ  $K_s$  का मान भिन्न-भिन्न होता है।

अतः इनका स्थायित्व भी भिन्न-भिन्न होता है। उदा.—

साम्य स्थिरांक ( $K_s$ )



- (क) अतः  $[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{-3}$  अधिक स्थाई है  $[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{-4}$  से

इसी प्रकार  $[\text{Cu}(\text{CN})_4]^{-2}$  अधिक स्थाई है  $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]^{+2}$  से

इसी प्रकार  $[\text{Ag}(\text{CN})_2]^{-}$  अधिक स्थाई है  $[\text{Ag}(\text{NH}_3)_2]^{+}$  से

उपसहसंयोजक यौगिकों के स्थायित्व को प्रभावित करने वाले कारक (Factors affecting the stability of coordination compounds)

- उपसहसंयोजक यौगिकों का स्थायित्व मुख्यतः निम्न तीन कारकों पर निर्भर करता है—

- (1) केन्द्रीय धातु आयन की प्रकृति- केन्द्रीय धातु आयन पर आवेश घनत्व (आवेश/त्रिज्या) बढ़ने पर संकुल यौगिक का स्थायित्व बढ़ता है।

उदा.—  $\text{Fe}^{+3}$  पर आवेश घनत्व,  $\text{Fe}^{+2}$  से अधिक है। अतः

$[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{-3}$  का स्थायित्व,  $[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{-4}$  से अधिक है।

- $\text{Cu}^{+2}$ ,  $\text{Ni}^{+2}$ ,  $\text{Co}^{+2}$  और  $\text{Fe}^{+2}$  में,  $\text{Cu}^{+2}$  का आकार सबसे छोटा होता है। अतः इन सभी आयनों का एक समान लिगेण्ड से बनने वाले संकुलों में  $\text{Cu}^{+2}$  का संकुल सबसे अधिक स्थायी होता है क्योंकि इन सभी में  $\text{Cu}^{+2}$  पर आवेश घनत्व सर्वाधिक है।

- (2) **लिगेण्ड की प्रकृति**- लिगेण्ड में इलेक्ट्रॉन युग्म देने की प्रकृति बढ़ने पर, संकुल का स्थायित्व बढ़ता है। लिगेण्ड की इलेक्ट्रॉन युग्म देने की प्रवृत्ति, लिगेण्ड के क्षारीय गुणों पर निर्भर करती है। लिगेण्ड की क्षारीय प्रकृति बढ़ने पर, इसकी इलेक्ट्रॉन युग्म देने की प्रकृति भी बढ़ती है, जिससे संकुल का स्थायित्व बढ़ता है।

उदा-  $\text{CN}^-$  लिगेण्ड,  $\text{NH}_3$  लिगेण्ड की अपेक्षा प्रबल क्षारीय है। इस कारण  $[\text{Cu}(\text{CN})_4]^{-2}$  का स्थायित्व,  $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]^{+2}$  से अधिक है।

जिन ऋणावेशित लिगेण्डों पर उच्च ऋणावेश और आकार छोटा होता है, उनके संकुल अधिक स्थायी होते हैं।

- (ख)  $[\text{FeF}_6]^{3-}$  आयन  $[\text{FeCl}_6]^{3-}$  से अधिक स्थाई है।

$[\text{FeCl}_6]^{3-}$  आयन  $[\text{FeBr}_6]^{3-}$  से अधिक स्थाई है।

- (3) **किलेट वलय की उपस्थिति** - यदि लिगेण्ड, धातु आयन के साथ किलेट वलय बनाते हैं तो संकुल का स्थायित्व बढ़ता है। उदा.-  $[\text{Ni}(\text{NH}_3)_6]^{+2}$  की तुलना में किलेट वलय युक्त  $[\text{Ni}(\text{en})_3]^{+2}$  अधिक स्थायी है।

### 9.15 उपसहसंयोजन यौगिकों का महत्व तथा अनुप्रयोग

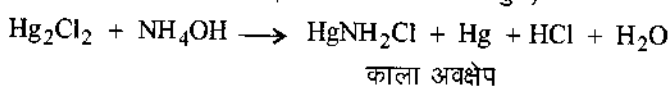
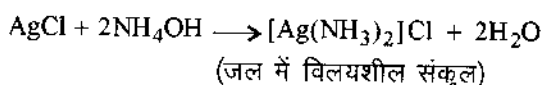
उपसहसंयोजन यौगिकों का महत्व, निम्न में होता है-

1. गुणात्मक विश्लेषण में
2. धातुओं के निष्कर्षण में
3. जैव प्रणालियों में।

#### 9.15.1 गुणात्मक विश्लेषण में उपसहसंयोजक यौगिकों का महत्व

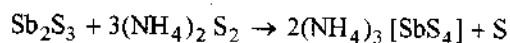
- गुणात्मक विश्लेषण की दृष्टि से उपसहसंयोजक यौगिकों का विशेष महत्व है। गुणात्मक विश्लेषण में क्षारीय मूलकों की पहचान करते समय अनेक ऐसे उदाहरण आते हैं जिनमें धातु आयनों के संकुल यौगिक बनते हैं।

- (i) प्रथम समूह में  $\text{Ag}^+$  और  $\text{Hg}_2^{+2}$  के अवक्षेप  $\text{AgCl}$  व  $\text{Hg}_2\text{Cl}_2$  का मिश्रण प्राप्त होता है। इन्हें पृथक करने के लिए, इसमें  $\text{NH}_4\text{OH}$  मिलाते हैं तो  $[\text{Ag}(\text{NH}_3)_2]\text{Cl}$  का घुलनशील संकुल और  $\text{Hg}(\text{NH}_2)\text{Cl}$  का अधुलनशील काला संकुल बनता है, जिन्हें छानकर अलग कर लेते हैं।

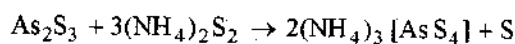


- (ii) द्वितीय समूह के धातु सल्फाइडों का समूह II-A तथा समूह II-

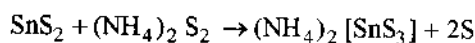
B में पृथक्करण पीले अमोनियम सल्फाइड में विलेयता के आधार पर किया जाता है। II-B समूह के सल्फाइड पीले अमोनियम सल्फाइड से क्रिया कर विलेयशील संकुल बनाते हैं। जबकि II-A समूह के सल्फाइड अविलेय रहते हैं।



अमोनियम थायो एण्टिमोनेट

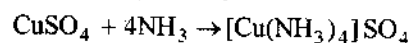


अमोनियम थायोआर्सेनेट



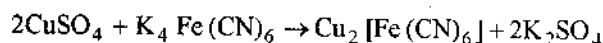
अमोनियम थायोस्टेनेट

- (iii)  $\text{Cu}^{2+}$  आयनों का परीक्षण इसकी द्रव अमोनिया से क्रिया द्वारा प्राप्त नीले रंग के संकुल यौगिक के आधार पर किया जाता है।



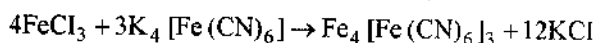
टेट्राएम्मीनकॉपर (II) सल्फेट

- (iv) इसी प्रकार  $\text{Cu}^{2+}$  आयन, पोटैशियम फ़ैरो साइनाइड विलयन से क्रिया कर चॉकलेट रंग का संकुल बनाते हैं। यह क्रियायें  $\text{Cu}^{2+}$  आयनों का परीक्षण है।

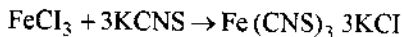


चॉकलेट रंग का अवक्षेप

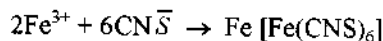
- (v) तृतीय समूह में  $\text{Fe}^{3+}$  आयनों का परीक्षण निम्न दो अभिक्रियाओं पर आधारित है जिनमें  $\text{Fe}^{3+}$  आयन के संकुल यौगिक बनते हैं।



फ़ैरी-फ़ेरोसायनाइड (नीला रंग)

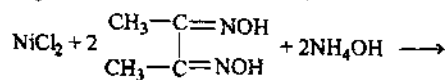


फ़ैरिक थायोसायनेट (लाल रंग)

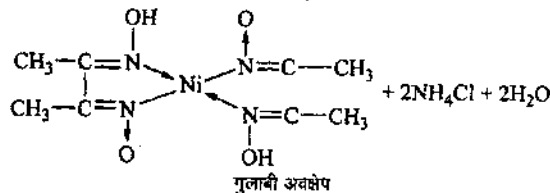


फ़ैरी-फ़ैरिक थायोसायनेट (लाल रंग)

- (vi) चतुर्थ समूह में  $\text{Ni}^{2+}$  आयनों का परीक्षण डाइमेथिल ग्लाइऑक्सीम अभिकर्मक द्वारा किया जाता है। इस अभिक्रिया में गुलाबी रंग का संकुल निकल डाइमेथिल ग्लाइऑक्सीमेट प्राप्त होता है।



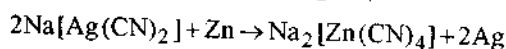
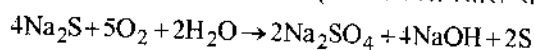
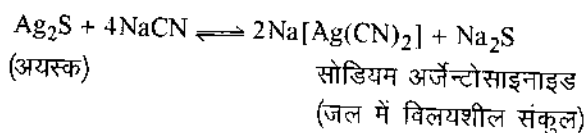
डाइमेथिल ग्लाइऑक्सीम



#### 9.15.2 उपसहसंयोजक यौगिकों का महत्व

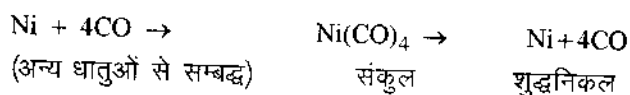
- (i) सिल्वर तथा गोल्ड का निष्कर्षण, उनके अयस्क से संकुल यौगिक बनाकर किया जाता है। उदाहरणार्थ, सान्द्रित सिल्वर अयस्क (सिल्वर ग्लांस) को सोडियम सायनाइड विलयन में

मिलाकर उसमें वायु प्रवाहित की जाती है। सिल्वर एक विलेयशील संकुल के रूप में घुल जाता है, जिसे जिंक की छिलन डाल कर पृथक कर लिया जाता है।



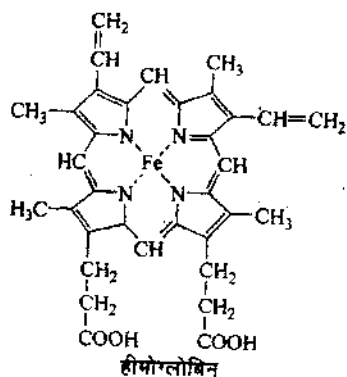
सोडियम टेट्रा सायनोजिंकेट

- (ii) निकल का अन्य धातुओं से पृथक्करण कार्बन मॉनोक्साइड की अभिक्रिया द्वारा वाष्पशील संकुल (निकल टेट्रा कार्बोनिल) बनाकर किया जाता है (मॉड प्रक्रम)। यह गर्म करने पर पुनः विघटित होकर शुद्ध निकल तथा कार्बन मॉनोक्साइड देता है।

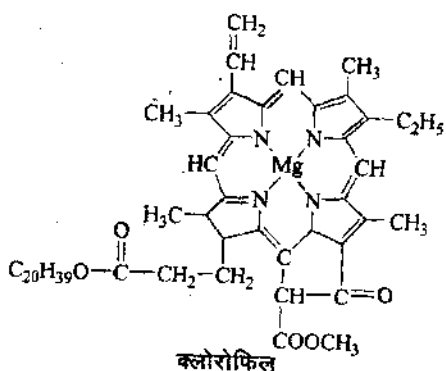


### 9.15.3 जीव प्रणालियों में उपसहसंयोजक यौगिक का महत्व

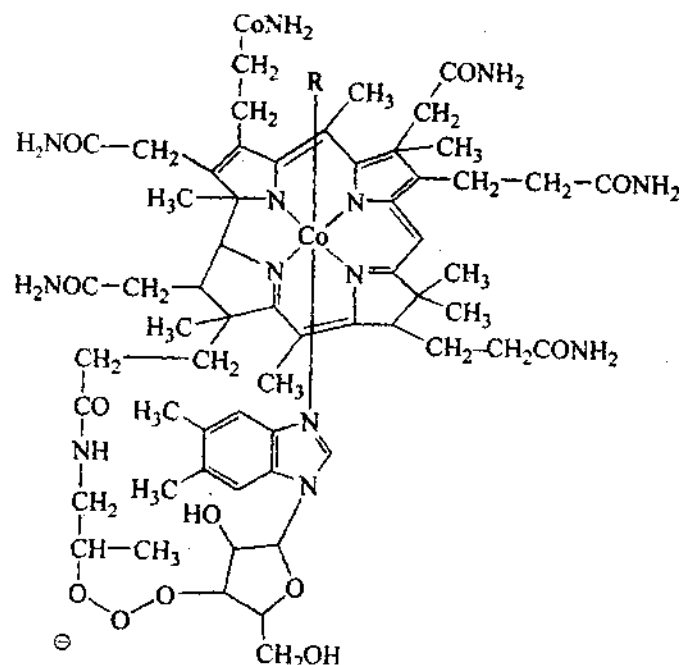
- धातु संकुलों का जीव प्रणालियों में महत्वपूर्ण योगदान है। रक्त में पाया जाने वाला हीमोग्लोबिन आयरन  $\text{Fe}^{2+}$  का एक संकुल यौगिक है जो जीव जन्तुओं की कोशिकाओं तक ऑक्सीजन पहुंचाता है।



- हरे पेड़-पौधों में उपस्थित क्लोरोफिल Mg का एक संकुल यौगिक है। यह पेड़-पौधों में होने वाली प्रकाश संश्लेषी प्रक्रिया में सहायक है।



- विटामिन 'बी-12' (सायनोकोबालेमिन) एक  $\text{Co}^{3+}$  युक्त संकुल यौगिक है। यह एनिमिया रोग में काम आता है।



- $[\text{Pt}(\text{NH}_3)_2\text{Cl}_2]$  को सिस-प्लैटिन कहते हैं, यह ऐन्टीट्यूमर कर्मक है। यह कैंसर के उपचार हेतु प्रयोग में लेते हैं।
- $\text{Ca}[\text{EDTA}]$  संकुल यौगिक, शरीर में उपस्थित Pb को हटाने में प्रयुक्त करते हैं।
- इनके अतिरिक्त भी अनेक ऐसे संकुल जिनका जैविक तंत्र प्रणाली में महत्वपूर्ण योगदान है।
- जैसे, साइटोक्रोम-सी ( $\text{Fe}^{2+}$  का एक संकुल) जैविक प्रणाली में होने वाली इलेक्ट्रॉन स्थानान्तरण अभिक्रियाओं में सहायक है।
- इसी प्रकार प्लास्टोसाइनिन ( $\text{Cu}^{2+}$  का संकुल) पेड़-पौधों में प्रकाश संश्लेषण के समय इलेक्ट्रॉन स्थानान्तरण में सहायक है।

### 9.16 पाठ्यपुस्तक के प्रश्न-उत्तर

वस्तुनिष्ठ प्रश्न-

1.  $\text{K}_3\text{Fe}(\text{CN})_6$  में स्थित Fe का ऑक्सीकरण अंक है-

- (a) 2 (b) 3  
(c) 0 (d) कोई नहीं

Ans.(b)

2. निम्न में किसकी आकृति चतुष्फलकी है-

- (a)  $[\text{Ni}(\text{CN})_4]^{2-}$  (b)  $[\text{NiCl}_4]^{2-}$   
(c)  $[\text{PdCl}_4]^{2-}$  (d)  $\text{Ni}(\text{CO})_4$

Ans.(d)

3.  $[EDTA]^{4-}$  की उपसहसंयोजक संख्या क्या है-

- (a) 3 (b) 6  
(c) 4 (d) 5

Ans. (b)

4.  $[Pt(NH_3)_2Cl_2]$  के कुल ज्यामिति समावयवों की संख्या है-

- (a) 3 (b) 2  
(c) 4 (d) 1

Ans. (b)

5. एक जटिल यौगिक का निर्माण  $NO_3^-$  व  $Cl^-$  लिगेण्ड से प्राप्त होते हैं, जब  $AgNO_3$  विलयन मिलाया जाता है, तो  $AgCl$  के दो मोल अवक्षेपित होते हैं, यौगिक का सूत्र होगा-

- (a)  $[Co(NH_3)_5NO_3]Cl_2$  (b)  $[Co(NH_3)_5Cl]NO_3Cl$   
(c)  $[Co(NH_3)_5Cl]NO_3$  (d) None

Ans. (a)

6. निम्न में से कौन प्रकाशिक समावयवता प्रदर्शित करता है-

- (a)  $[Co(CN)_6]^{3-}$  (b)  $[ZnCl_4]^{2-}$   
(c)  $[Co(en)_2Cl_2]$  (d)  $[Cu(NH_3)_4]^{2+}$

Ans. (c)

7.  $Ni(CO)_4$  में संकरण अवस्था है-

- (a) sp (b)  $sp^2$   
(c)  $dsp^2$  (d)  $sp^3$

Ans. (d)

8. क्लोरोफिल में कौनसा तत्व पाया जाता है-

- (a) Co (b) Mg  
(c) Fe (d) Ni

Ans. (b)

अतिलघुत्तरात्मक प्रश्न-

1.  $[K_3Fe(CN)_6]$  में केन्द्रीय धातु आयन का ऑ. अं. व उपसहसंयोजक संख्या बताइये?

उत्तर-  $[K_3Fe(CN)_6]$

$$3[+1] + 1[x] + 6[-1] = 0$$

$$3 + x - 6 = 0$$

$$x = 3$$

अतः Fe आयन का ऑक्सीकरण अंक +3 है।

Fe आयन से छः  $CN^-$  जुड़े हैं, अतः उपसहसंयोजक संख्या 6 है।

2. जल की कठोरता को दूर करने के लिये कौनसा लिगेण्ड की जरूरत होगी?

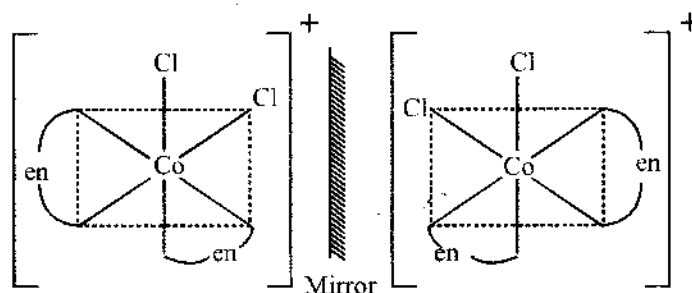
उत्तर-  $[EDTA]^{4-}$

3.  $LiAlH_4$  का IUPAC में नाम होगा?

उत्तर- Lithium Tetrahydro aluminate III

4.  $Cis[Co(en)_2Cl_2]$  के दोनों प्रकाशिक समावयव के चित्र बताइये।

उत्तर-



cis isomer shows optical isomers

5.  $Ni^{2+}$  ion का चुम्बकीय आघूर्ण का मान क्या होगा?

उत्तर-  $Ni^{2+}$  में दो अयुग्मित es उपस्थित हैं।

6.  $[Mn_2(CO)_{12}]$  का IUPAC में नाम होगा?

उत्तर-  $Mn_2[CO]_{12}$

Dodeca carbonyl magnese (o)

7. उभयदन्तुक लिगेण्ड का एक उदाहरण दीजिए एवं बताइये कि इसे उभयदन्तुक लिगेण्ड क्यों कहते हैं?

उत्तर-  $-C \equiv N$   $-N \equiv C$

सायनाइड एक उभयदन्तुक लिगेण्ड का उदाहरण है, क्योंकि इससे दो प्रकार के दाता परमाणु [C एवं N] भाग लेते हैं।

8. निम्न लिगेण्डों में एक दन्तुक एवं द्विदन्तुक लिगेण्ड को पहचानिए।

- (a) en (b)  $CN^-$   
(c) acac (d) dmg

उत्तर- (a) en - ethylenediamine - द्विदन्तुक

(b)  $CN^-$  - Cyanide - एक दन्तुक

(c) acac - Acetylacetonato - द्विदन्तुक

(d) dmg - dimethylglyoximinato - द्विदन्तुक

लघुत्तरात्मक प्रश्न-

1. किलेट प्रभाव क्या है? उदाहरण देकर समझाइये।

उत्तर-बिन्दु 9.4 (2) पेज 9.8 देखें।

2. दो जटिल यौगिक जिनके अणुसूत्र  $Co(NH_3)_5SO_4Br$  को बोतल A व B में रखा गया। इनमें से एक में  $BaCl_2$  के साथ सफेद अवक्षेप देता है, जबकि दूसरा  $AgNO_3$  के साथ पीला अवक्षेप देता है, A व B बोतल में उपस्थित यौगिकों का सूत्र दीजिए।

उत्तर- बोतल A  $[Co(NH_3)_5Cl]SO_4$  यह  $BaCl_2$  के साथ  $BaSO_4$  का सफेद अवक्षेप देता है।

बोतल B  $[Co(NH_3)_5SO_4]Br$  यह  $AgNO_3$  के साथ  $AgBr$  का पीला अवक्षेप देता है।

3. निम्न यौगिकों में केन्द्रीय धातु आयन का ऑक्सीकरण अंक ज्ञात कीजिए।

- (a)  $K_3[Fe(C_2O_4)_3]$  (b)  $[Fe(CN)_6]^{3-}$

उत्तर- (a)  $K_3[Fe(C_2O_4)_3]$

$$3[+1] + 1[x] + 3[-2] = 0$$

$$3 + x - 6 = 0$$

$$x = +3$$



$$1[x] + 6[-1] = -3$$

$$x - 6 = -3$$

$$x = +3$$

4.  $sp^3$  व  $dsp^2$  संकरणों की ज्यामिति एवं एक उदाहरण दीजिए।

उत्तर-  $sp^3$  - चतुष्फलकीय  $\text{Ni}(\text{CO})_4$

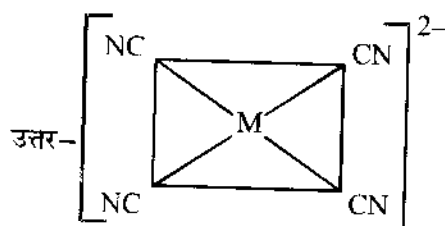
$dsp^2$  - वर्गाकार समतलीय  $[\text{Ni}(\text{CN})_4]^{2-}$

5. धातुओं के निष्कर्षण में उपसहसंयोजक यौगिकों के महत्व के बारे में बताइये।

उत्तर- बिन्दु 9.15.2 (पेज 9.27 पर) देखें।

निबन्धात्मक प्रश्न-

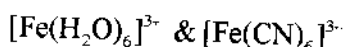
1.  $[\text{Ni}(\text{CN})_4]^{2-}$  का स्वच्छ चित्र दीजिए एवं केन्द्रीय धातु आयन पर संकरण अवस्था बताइये।



संकरण अवस्था  $dsp^2$

वर्गाकार समतलीय आकृति

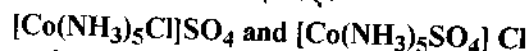
2. क्रिस्टल क्षेत्र सिद्धांत के आधार पर निम्न यौगिकों के गुणों का वर्णन कीजिए।



उत्तर- बिन्दु 9.13.2 (2)

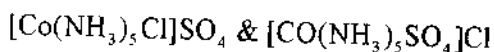
3. आयनन समावयवता को समझाइये।

निम्न के IUPAC नाम दीजिए।



उपर्युक्त समावयव आयनन समावयव के लिये evidence भी दें।

उत्तर- जब दो या दो से अधिक यौगिकों को उनके जलीय विलयन में विलेय कराया जावे, तो वे भिन्न-भिन्न आयनन देते हो, तो उन्हें आयनन समावयव कहते हैं।

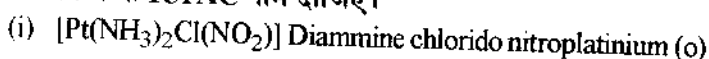


• Penta ammine chloridocobalt III sulphate

• Pentaammine sulphato cobalt III chloride

• उपरोक्त प्रथम समावयव में  $\text{BaCl}_2$  मिलाने पर  $\text{BaSO}_4$  का सफेद अवक्षेप प्राप्त होता है, जबकि दूसरे समावयव में  $\text{AgNO}_3$  मिलाने पर  $\text{AgCl}$  का सफेद अवक्षेप बनाता है।

4. निम्न के IUPAC नाम दीजिए।



(ii)  $\text{Na}[\text{BH}_4]$  sodium tetrahydro borate III

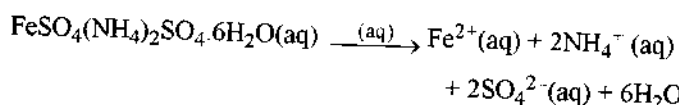
(iii)  $[\text{Co}(\text{NH}_3)_5\text{CO}_3]\text{Cl}$  Pentaammine carbonato cobalt III chloride

(iv)  $\text{Zn}_2[\text{Fe}(\text{CN})_6]$  Zinc hexacyano ferrate II

## 9.17 उपसहसंयोजन एवं उत्तर

प्र.1.  $\text{FeSO}_4$  विलयन तथा  $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$  विलयन का 1:1 मोलर अनुपात में मिश्रण  $\text{Fe}^{2+}$  आयन का परीक्षण देता है परंतु  $\text{CuSO}_4$  व जलीय अमोनिया का 1:4 मोलर अनुपात का मिश्रण  $\text{Cu}^{2+}$  आयनों का परीक्षण नहीं देता।

उत्तर- जब  $\text{FeSO}_4$  एवं  $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$  विलयनों को 1:1 मोलर अनुपात में मिलाया जाता है तो मोर (Mohar's) का लवण नामक एक द्विक लवण बनता है। इसका सूत्र  $\text{FeSO}_4 \cdot (\text{NH}_4)_2\text{SO}_4 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$  है। जलीय विलयन में यह लवण निम्नवत् वियोजित होता है-



यह विलयन  $\text{Fe}^{2+}$  आयन समेत सभी आयनों का परीक्षण देता है।

दूसरी ओर, जब  $\text{CuSO}_4$  एवं  $\text{NH}_3$  को 1:4 मोलर अनुपात में मिलाया जाता है तो  $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]\text{SO}_4$  संकुल बनता है। चूँकि  $\text{Cu}^+$  आयन संकुल सत्ता का भाग है अतः यह अपना लाक्षणिक परीक्षण नहीं देता है।

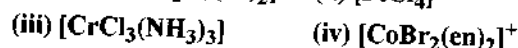
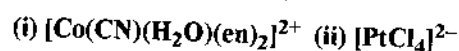
प्र.2. प्रत्येक के दो उदाहरण देते हुए निम्नलिखित को समझाइए- उपसहसंयोजन सत्ता, लिगेण्ड, उपसहसंयोजन संख्या, उपसहसंयोजन बहुफलक, होमोलैटिक तथा हेटरोलैटिक।

उत्तर- कृपया उत्तर के लिए पाठ्य पुस्तक देखिए।

प्र.3. एकदन्तुक, द्विदन्तुक तथा उभयदन्तुक लिगेण्ड से क्या तात्पर्य है? प्रत्येक के दो उदाहरण दीजिए।

उत्तर- कृपया उत्तर के लिए पाठ्य पुस्तक देखिए।

प्र.4. निम्नलिखित उपसहसंयोजन सत्ता में धातुओं के ऑक्सीकरण संख्या का उल्लेख कीजिए-



उत्तर- (i) Co की ऑक्सीकरण संख्या :  $x - 1 + 0 + 2(0) = +2$

$$x = +2 + 1 = +3$$

(ii) Pt की ऑक्सीकरण संख्या :  $x + 4(-1) = -2$

$$\text{या } x = -2 + 4 = +2$$

(iii) Cr की ऑक्सीकरण संख्या :  $x + 3(-1) + 3(0) = 0$

$$x = +3$$

(iv) Co की ऑक्सीकरण संख्या :  $x + 2(-1) + 2(0) = 1$

$$x = +1 + 2 = +3$$

(v) Fe की ऑक्सीकरण संख्या :  $x + 6(-1) = -3$

$$x = -3 + 6 = +3$$

प्र.5. IUPAC नियमों के आधार पर निम्नलिखित के लिए सूत्र लिखिए-

- टेट्राहाइड्रोऑक्सो जिंकेट (II)
- हेक्साऐमीनकोबाल्ट (III) सल्फेट
- पोटाशियम टेट्राक्लोरोडिओपैलेडिमेट (II)
- पोटाशियम ट्राई (ऑक्सेलेटो) क्रोमेट (III)
- डाइऐमीनडाइक्लोरोडिओप्लैटिनम (II)
- हेक्साऐमीनप्लैटिनम (IV)
- पोटाशियम टेट्रासायनोनिकैलेट (II)
- टेट्राब्रोमिडोक्वुपरेट (II)
- पेण्टाऐमीननाइट्रोटो-O- कोबाल्ट (III)
- पेन्टाऐमीननाइट्रोटो-N- कोबाल्ट (III)

- उत्तर- (i)  $[Zn(OH)_4]^{2-}$  (ii)  $[Co(NH_3)_6]_2(SO_4)_3$   
 (iii)  $K_2[PdCl_4]$  (iv)  $K_3[Cr(ox)_3]$   
 (v)  $[Pt(NH_3)_2Cl_2]$  (vi)  $[Pt(NH_3)_6]^{4+}$   
 (vii)  $K_2[Ni(CN)_4]$  (viii)  $[CuBr_4]^{2-}$   
 (ix)  $[Co(NH_3)_5(ONO)]^{2+}$  (x)  $[Co(NH_3)_5(NO_2)]^{2+}$

प्र.6. IUPAC नियमों के आधार पर निम्नलिखित के सुव्यस्थित नाम लिखिए-

- $[Co(NH_3)_6]Cl_3$
- $[Co(NH_3)_4Cl(NO_2)]Cl$
- $[Ni(NH_3)_6]Cl_2$
- $[Pt(NH_3)_2Cl(NH_2CH_3)]Cl$
- $[Mn(H_2O)_6]^{2+}$
- $[Co(en)_3]^{3+}$
- $[Ti(H_2O)_6]^{3+}$
- $[NiCl_4]^{2-}$
- $[Ni(CO)_4]$

- उत्तर- (i) हेक्साऐमीनकोबाल्ट (III) क्लोराइड  
 (ii) टेट्राऐमीनक्लोरोडिओनाइट्रोटो-N- कोबाल्ट (III) क्लोराइड  
 (iii) हेक्साऐमीननिकल (II) क्लोराइड  
 (iv) डाइऐमीनक्लोरोडिओ (मेथिलऐमीन) प्लैटिनम (II) क्लोराइड  
 (v) हेक्साऐक्वामैंगनीज (II) आयन  
 (vi) ट्रिस (एथेन-1, 2-डाइऐमीन) कोबाल्ट (III) आयन  
 (vii) हेक्साऐक्वाटाइट्रेनियम (III) आयन  
 (viii) टेट्राक्लोरोडिओनिकैलेट (II) आयन  
 (ix) टेट्राकार्बोनिलनिकल (0)

प्र.7. उपसहसंयोजन यौगिक के लिए संभावित विभिन्न प्रकार की समावयवताओं को सूचीबद्ध कीजिए तथा प्रत्येक का एक उदाहरण दीजिए।

उत्तर- कृपया उत्तर के लिए पाठ्यभाग को देखिए।

प्र.8. निम्नलिखित उपसहसंयोजन सत्ता में कितने ज्यामितीय समावयव संभव हैं?

- $[Cr(C_2O_4)_3]^{3-}$
- $[Co(NH_3)_3Cl_3]$

उत्तर- (i)  $[Cr(C_2O_4)_3]^{3-}$  : ज्यामितीय समावयवता नहीं दर्शाता है।

(ii)  $[Co(NH_3)_3Cl_3]$  : दो ज्यामितीय समावयव : fac एवं mer

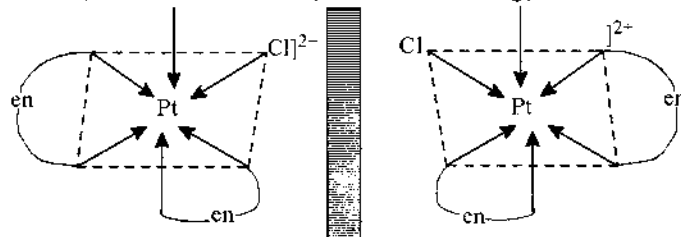
प्र.9. निम्न के प्रकाशित समावयवों की संरचनाएँ बनाइए-

- $[Cr(C_2O_4)_3]^{3-}$
- $[PtCl_2(en)_2]^{2+}$
- $[CrCl_2(en)(NH_3)_2]^+$

उत्तर- (i)  $[Cr(C_2O_4)_3]^{3-}$  : पुस्तक का पाठ्य भाग देखें।

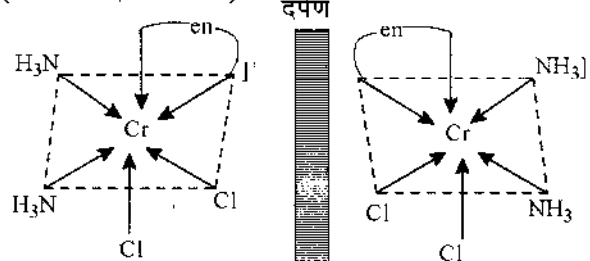
(ii) Cis  $[PtCl_2(en)_2]^{2+}$

(मात्र समपक्ष-समावयव दर्पण)



(iii) Cis- $[Cr(NH_3)_2Cl_2(en)]^+$

(मात्र समपक्ष समावयव)



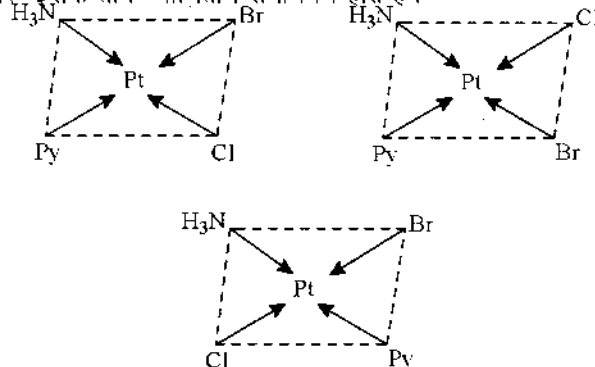
प्र.10. निम्नलिखित के सभी समावयवों (ज्यामितीय और ध्रुवण) की संरचनाएँ बनाओ।

- $[CoCl_2(en)_2]^+$
- $[Co(NH_3)Cl(en)_2]^{2+}$
- $[Co(NH_3)_2Cl_2(en)]^+$

उत्तर- उत्तर हेतु पुस्तक का पाठ्य भाग में देखें।

प्र.11.  $[Pt(NH_3)(Br)(Cl)(py)]$  के सभी ज्यामितीय समावयव लिखिए। इनमें से कितने ध्रुवण समावयवता दर्शाएंगे?

उत्तर- इसके तीन ज्यामितीय समावयव होते हैं।

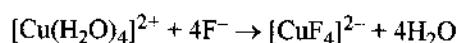


प्र.12. जलीय कॉपर सल्फेट विलयन ( नीले रंग का ) निम्नलिखित प्रेक्षण दर्शाता है—

(i) जलीय पोटैशियम प्लूओराइड के साथ हरा रंग

(ii) जलीय पोटैशियम क्लोराइड के साथ चमकीला हरा रंग उपर्युक्त प्रायोगिक परिणामों को समझाइए।

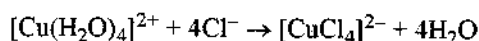
उत्तर—(i) हरा अवक्षेप जटिल पोटैशियम टेट्राफ्लोरोडोक्सीपरेट (II) के बनने के कारण होता है।



नीला

हरा अवक्षेप

(ii) चमकदार हरा विलयन टेट्राक्लोरोडोक्सीपरेट (II) के बनने के कारण होता है।

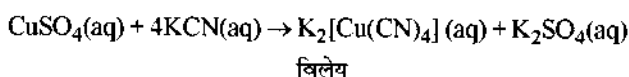


नीला

चमकदार हरा विलयन

प्र.13. कॉपर सल्फेट के जलीय विलयन में जलीय KCN को आधिक्य में मिलाने पर बनने वाली उपसहसंयोजन सत्ता क्या होगी? इस विलयन में जब  $\text{H}_2\text{S}$  गैस प्रवाहित की जाती है तो कॉपर सल्फाइड का अवक्षेप क्यों नहीं प्राप्त होता?

उत्तर—KCN और  $\text{CuSO}_4$  के जलीय विलयनों को मिलाने पर, पोटैशियम टेट्रासायनोडोक्सीपरेट (II) का संकुल प्राप्त होता है।



विलेय

यह संकुल पर्याप्त स्थायी होता है जैसा कि स्थिरता नियतांक के मान ( $K=2 \times 10^{27}$ ) से स्पष्ट है। अतः  $\text{H}_2\text{S}$  गैस को विलयन से प्रवाहित करने पर यह विखण्डित नहीं होता है तथा  $\text{CuS}$  का कोई अवक्षेप प्राप्त नहीं होता है।

प्र.14. संयोजकता आबंध सिद्धान्त के आधार पर निम्नलिखित उपसहसंयोजक सत्ता में आबंध की प्रकृति की विवेचना कीजिए—

(i)  $[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{4-}$  (ii)  $[\text{FeF}_6]^{3-}$

(iii)  $[\text{Co}(\text{C}_2\text{O}_4)_3]^{3-}$  (iv)  $[\text{CoF}_6]^{3-}$

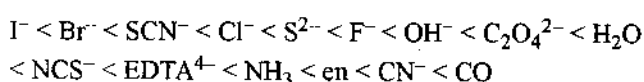
उत्तर—उत्तर के लिए कृपया पाठ्य भाग देखिए।

प्र.15. अष्टफलकीय क्रिस्टल क्षेत्र में d- कक्षकों के विपाटन को दर्शाने के लिए चित्र बनाइए।

उत्तर—कृपया उत्तर के लिए पाठ्य भाग का अवलोकन कीजिए।

प्र.16. स्पेक्ट्रोमीरासायनिक श्रेणी क्या है? दुर्बल क्षेत्र लिगेण्ड तथा प्रबल क्षेत्र लिगेण्ड में अंतर स्पष्ट कीजिए।

उत्तर—लिगेण्डों के क्षेत्र प्रबलता के क्रम को स्पेक्ट्रोमीरासायनिक श्रेणी कहते हैं।



यहाँ  $\text{I}^-$  दुर्बलतम लिगेण्ड व  $\text{CO}$  अधिकतम क्षेत्र सामर्थ्य युक्त प्रबलतम लिगेण्ड है।

(i) दुर्बल क्षेत्र लिगेण्ड जैसे  $\text{I}^-$ ,  $\text{Br}^-$ ,  $\text{SCN}^-$ ,  $\text{Cl}^-$ ,  $\text{S}^{2-}$ ,  $\text{F}^-$  के सन्दर्भ में  $\Delta < \pi$  यह ऊर्जा की व मात्रा है जो एकल कक्षक में इलेक्ट्रॉनों के युग्मन के लिए आवश्यक होती है, इनसे बनने वाला संकुल उच्च चक्रण (High spin) का होता है।

(ii) प्रबल क्षेत्र लिगेण्ड जैसे  $\text{CN}^-$ ,  $\text{CO}$ ,  $\text{en}$ ,  $\text{NH}_3$  के सन्दर्भ में  $\Delta > \pi$  इनमें बनने वाला संकुल निम्न चक्रण (low spin) का होता है।

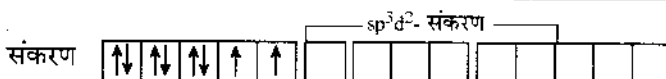
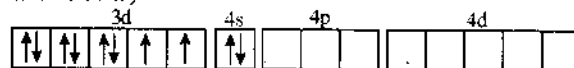
प्र.17. क्रिस्टल क्षेत्र विपाटन ऊर्जा क्या है? उपसहसंयोजन सत्ता में d- कक्षकों के वास्तविक विन्यास को  $\Delta_o$  के मान के आधार पर कैसे निर्धारित किया जाता है?

उत्तर—जब लिगेण्ड किसी विशिष्ट धातु आयन की ओर जाते हैं तो d- कक्षक दो सेटों में टूट जाता है, जिसमें से एक ऊर्जा की अपेक्षाकृत कम तथा दूसरे की ऊर्जा अपेक्षाकृत अधिक होती है। कक्षकों के इन दोनों सेटों की ऊर्जाओं में अन्तर को क्रिस्टल क्षेत्र स्थायित्व ऊर्जा (CFSE) कहते हैं। विस्तृत विवरण हेतु कृपया पाठ्य पुस्तक देखिए।

प्र.10.  $[\text{Ni}(\text{H}_2\text{O})_6]^{2+}$  का विलयन हरा है परंतु  $[\text{Ni}(\text{CN})_4]^{2-}$  का विलयन रंगहीन है। समझाइए।

उत्तर—Ni परमाणु ( $Z = 28$ )

(आद्य अवस्था)



$[\text{Ni}(\text{H}_2\text{O})_6]^{2+}$



छ:  $\text{H}_2\text{O}$  अणुओं से छ: इलेक्ट्रॉन युग्म

चूँकि  $\text{H}_2\text{O}$  दुर्बल लिगेण्डों को निरूपित करता है, अतः वे कोई इलेक्ट्रॉन युग्म नहीं बनाते हैं। परिणामस्वरूप संकुल में दो अयुग्मित इलेक्ट्रॉन होते हैं और संकुल रंगीन होता है। d-d संक्रमण लाल रंग के संगत विकिरणों को अवशोषित करता है और विकिरित पूरक रंग हरा होता है।

$[\text{Ni}(\text{CN})_4]^{2-}$  का निर्माण—विस्तृत विवरण हेतु पाठ्य पुस्तक देखिए। जैसा कि संकुल में कोई अयुग्मित इलेक्ट्रॉन नहीं होता है, इसकी प्रकृति प्रतिचुम्बकीय होती है।

प्र.19.  $[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{4-}$  तथा  $[\text{Fe}(\text{H}_2\text{O})_6]^{2+}$  के तनु विलयनों के रंग भिन्न होते हैं। क्यों?

उत्तर—इन दोनों संकुलों में Fe की ऑक्सीकरण अवस्था +2 तथा विन्यास



$d^6$  होता है। इसका अर्थ है कि इसमें चार अयुग्मित इलेक्ट्रॉन होते हैं। दुर्बल  $H_2O$  लिगेण्डों की उपस्थिति में इलेक्ट्रॉन युग्मित नहीं होते हैं। जब कि  $CN^-$  प्रबल लिगेण्डों को निरूपित करता है। यह इलेक्ट्रॉनों की युग्मित करता है और संकुल में कोई अयुग्मित इलेक्ट्रॉन नहीं बचता है। अतः इस संकुल का रंग भिन्न होता है।

प्र.20. निम्न संकुलों में केंद्रीय धातु आयन की ऑक्सीकरण अवस्था, d- कक्षकों का अधिग्रहण एवं उपसहसंयोजन संख्या बतलाइए-

- (i)  $K_3[Co(C_2O_4)_3]$  (ii)  $(NH_4)_2[CoF_4]$   
(iii)  $Cis[CrCl_2(en)_2]Cl$  (iv)  $[Mn(H_2O)_6]SO_4$

उत्तर- (i) ऑक्सीकरण अवस्था = +3 उपसहसंयोजन संख्या = 6

$$d- \text{ कक्षक अध्यासन है: } 3d^6 = t_{2g}^4 e_g^2$$

(ii) ऑक्सीकरण अवस्था = +2, उपसहसंयोजन संख्या = 4

$$3d^7 = (t_{2g}^5 e_g^2)$$

(iii) ऑक्सीकरण अवस्था = +3 उपसहसंयोजन संख्या = 6

$$3d^3 = (t_{2g}^3)$$

(iv) ऑक्सीकरण अवस्था = +2 उपसहसंयोजन संख्या = 6

$$3d^5 = (t_{2g}^3 e_g^2)$$

प्र.21. निम्न संकुलों के IUPAC नाम लिखिए तथा ऑक्सीकरण अवस्था, इलेक्ट्रॉनिक विन्यास और उपसहसंयोजन संख्या दर्शाइए। संकुल का त्रिविम रसायन तथा चुंबकीय आघूर्ण भी बतलाइए:

- (i)  $K[Cr(H_2O)_2(C_2O_4)_2] \cdot 3H_2O$  (ii)  $[CrCl_3(Py)_3]$   
(iii)  $K_4[Mn(CN)_6]$  (iv)  $[Co(NH_3)_5Cl]Cl_2$   
(v)  $Cs[FeCl_4]$

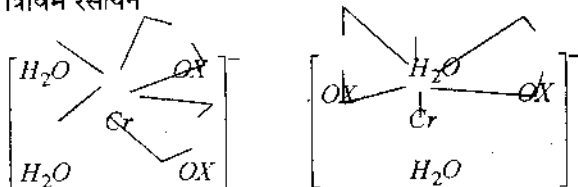
उत्तर- (i) IUPAC नाम : पोटैशियम डाइएक्वाडाइऑक्जलेटोक्रोमियम (III) ट्राईहाइड्रेट

$$Cr \text{ की ऑक्सीकरण अवस्था} = +3; 3d^3 (t_{2g}^3 e_g^0)$$

उपसहसंयोजन संख्या = 6; आकृति = अष्टफलकीय, तीन अयुग्मित इलेक्ट्रॉन

$$\text{चुंबकीय आघूर्ण } (\mu) = \sqrt{n(n+2)} = \sqrt{3 \times 5} = \sqrt{15} \text{ BM} = 3.84 \text{ BM}$$

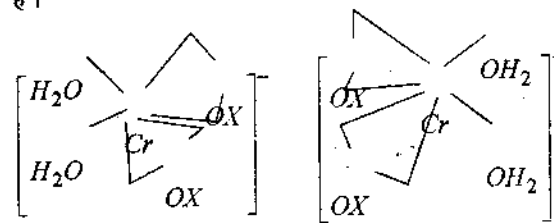
त्रिविम रसायन



(cis)

(trans)

cis समावयवी d तथा / प्रकाशिक समावयवों के रूप में पाया जाता है।



(ii) IUPAC नाम: ट्राइक्लोरोडिडोटाईपिरीडीनक्रोमियम (III)

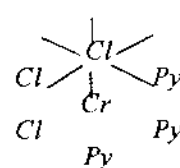
$$Cr \text{ की ऑक्सीकरण अवस्था} = +3; 3d^3 (t_{2g}^3 e_g^0)$$

उपसहसंयोजन संख्या (CN) = 6

आकृति = अष्टफलकीय; तीन अयुग्मित इलेक्ट्रॉन

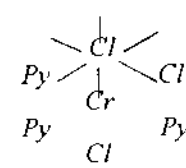
$$\text{चुंबकीय आघूर्ण } (\mu) = 3.87 \text{ BM}$$

त्रिविम समावयव



cis

ज्यामिति समावयवी



trans

(iii) IUPAC नाम: पोटैशियम हेक्सासायनोमैंगनेट (II)

$$Mn \text{ की ऑक्सीकरण अवस्था} = +2; 3d^5 (t_{2g}^3 e_g^2)$$

उपसहसंयोजन संख्या = 6

आकृति = अष्टफलकीय; एक अयुग्मित इलेक्ट्रॉन

$$\text{चुंबकीय आघूर्ण } (\mu) = \sqrt{n(n+2)} = \sqrt{1 \times 3} = \sqrt{3} \text{ BM} = 1.73 \text{ BM}$$

त्रिविम समावयवता अनुपस्थित

(iv) IUPAC नाम: पेन्टाऐम्मीनक्लोरोडिकोबाल्ट (III) क्लोराइड

$$Co \text{ की ऑक्सीकरण अवस्था} = +3; 3d^6 (t_{2g}^4 e_g^2)$$

उपसहसंयोजन संख्या (CN) = 6

आकृति = अष्टफलकीय, शून्य अयुग्मित इलेक्ट्रॉन

$$\text{चुंबकीय आघूर्ण } (\mu) = 0$$

त्रिविम समावयवता अनुपस्थित

(v) IUPAC नाम: सीजियमटेट्राक्लोरोडिडोफेरेट (III)

$$Fe \text{ की ऑक्सीकरण अवस्था} = +3; 3d^5 (t_{2g}^3 e_g^2)$$

उपसहसंयोजन संख्या (CN) = 4

आकृति = चतुष्फलकीय, पाँच अयुग्मित इलेक्ट्रॉन

$$\text{चुंबकीय आघूर्ण } (\mu)$$

$$= \sqrt{n(n+2)} = \sqrt{5 \times 7} = \sqrt{35} \text{ BM} = 5.92 \text{ BM}$$

त्रिविम समावयवता अनुपस्थित

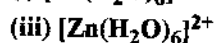
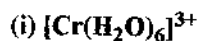
प्र.22. उपसहसंयोजन यौगिकों के विलयन में स्थायित्व से आप क्या समझते हैं? संकुलों के स्थायित्व को प्रभावित करने वाले कारकों का उल्लेख कीजिए।

उत्तर- कृपया उत्तर हेतु पाठ्य भाग का अध्ययन कीजिए।

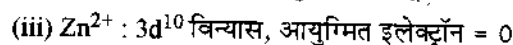
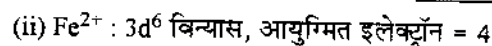
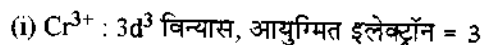
प्र.23. कीलेट प्रभाव से क्या तात्पर्य है? एक उदाहरण दीजिए।

उत्तर- कृपया उत्तर हेतु पाठ्य भाग का अध्ययन कीजिए।

प्र.24. निम्नलिखित आयनों में से किसके चुंबकीय आघूर्ण का मान सर्वाधिक होगा?

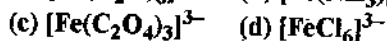


उत्तर- संकुलों में धातुओं की ऑक्सीकरण संख्या एवं उनके इलेक्ट्रॉनीय विन्यास निम्न हैं—



अधिकतम आयुग्मित इलेक्ट्रॉनों वाले (ii) संकुल का चुंबकीय आघूर्ण उच्चतम है। अतः सही विकल्प (ii) है।

प्र.25. निम्न में सर्वाधिक स्थायी संकुल है—



उत्तर- इन सभी संकुलों में Fe की आ. सं. (O.S.) + 3 है। जबकि (c) संकुल एक कीलेट है क्योंकि तीन  $\text{C}_2\text{O}_4^{2-}$  आयन कीलेटकारी लिगेण्डों की भाँति कार्य करते हैं। अतः सबसे स्थायी संकुल (c) है।