

كيمياء عضوية (1) طلاب الفرقة الأولى بكلية التربية بالغردقة شعبة العلوم البيولوجية و الجيولوجية الترم الأول 2023/2022 د/ حسين حسن عباس





أسس

الكيمياء العضوية



إعداد أعضاء هيئة التدريس بقسم الكيمياء

الفصل الأول

نبذة تاريخيــــة

ومفاهيم أساسية

مقدمـة

الكيمياء العضوية هي ذلك الفرع من الكيمياء الذي يختص بدراسة خواص مركبات الكربون وتفاعلاتها لذا يمكن تسميتُها بكيمياء مركبات الكربون. أُشتُقت كلمةعضوية Organic من كلمة Organic من المركبات يمكن الحصول عليها فقط وتعني عضو حيث كان يُعتقد قديما أن هذا النوع من المركبات يمكن الحصول عليها فقط من الكائنات الحية نباتيه كانت أو حيوانية وكانت تُعرف هذه النظرية بنظرية القوي الحيوية. ظل هذا الإعتقاد سائدا حتي تمكن العالم الألماني فوهلر Wohler عام 1828 من الحصول علي مادة اليوريا (مادة عضوية توجد في بول الثدييات) من مواد غير عضوية معمليا وذلك بتفاعل كلوريد الآمونيوم مع سيانيات الفضه ثم بتسخين سيانات الآمونيوم الناتجه كما في المعادلة الأتيه:

بعد هذه التجربة أصبح واضحا أنه يمكن الحصول علي المركبات العضوية من مصادر غير حية معمليا وعليه أنطلق العلماء بتحضير الكثير والكثير من هذه المركبات حتى يومنا هذا في شتى مجالات الحياة حتى أصبحت تؤثر بشكل مباشر وغير مباشر علي حياة الإنسان وسعادته. فالمركبات العضوية دخلت في صناعة العقاقير الطبية والمطاط والألياف الصناعية والورق والأحبار والأصباغ وورنيش الأحذية والبلاستيك والمبيدات الحشرية والأسمدة والمفرقعات والشموع والمنظفات ومستحضرات التجميل والعطور والبويات والبوليمرات والبترول والغاز الطبيعي ومواد التخدير والفريونات ومبريدات السيارات....إلخ كما تُعتبر المركبات العضوية هي المكون الأساسي للنباتات والحيوانات كالبروتينات والكربوهيدرات والفيتامينات والمواد الدهنية والإنزيمات والهرمونات وغيرها والصفة التركيبية المشتركه لهذه المواد هي إحتوائها علي عنصر الكربون وأملاح الكربونات والسيانيد، بدراسة مركبات عنصر الكربون كما ذكرنا سابقا بإستثناء أكاسيد الكربون وأملاح الكربونات والسيانيد، بينما علم الكيمياء الغير عضوية فيهتم بدراسة بقية العناصر الأخري. جدير بالذكر هنا أن عدد المركبات العضوية يزيد عن 10 ملايين مركب والعدد في زيادة مستمره يوما بعد يوم علي عكس المركبات الغير عضوية التي لايتعدي عددها نصف مليون مركب، ويرجع السبب في ذلك إلى أن المركبات الغير عضوية التي لايتعدي عددها نصف مليون مركب، ويرجع السبب في ذلك إلى أن

المركبات العضوية تتكون بشكل رئيسي من عنصر الكربون والذي له القدرة علي الإرتباط مع نفسه أو مع غيره من العناصر كالأكسجين والنتيروجين والكبريت وغيرهما بروابط أحادية أو ثنائية أو ثلاثية كلا على حسب تكافؤه.

خصائص المركبات العضوية

سنذكر هنا أهم الخصائص التي تمتاز بها المركبات العضوية

- 1- التركيب الكيميائي: لابد أن تحتوي المركبات العضوية على عنصر الكربون.
- 2- نوع الروابط: تحتوي المركبات العضوية على روابط تساهمية Covalent bond لذا فهي تعتبر مواد غير إلكتروليتيه لاتوصل التيار الكهربائي لعدم قدرتها على التأين كما أن درجة إنصهارها وغليانها منخفضة نسبيا مقارنة بالمركبات غير العضوية. (هنا يمكن للمحاضر شرح أنواع الروابط الكيميائية بصورة مبسطه)
- 3- **طبيعة التفاعلات**: تتم التفاعلات العضوية بواسطة الجزيئات وهي تفاعلات بطيئة نسبيا بعكس تفاعلات المركبات الغير عضوية التي تتم بواسطة الأيوانات لذلك تفاعلاتها سريعه.
 - 4- البلمره: تمتاز المركبات العضوية بقدرتها على تكوين بوليمرات.
- 5- **المشابهة الجزيئية** (الأيزوميرزم Isomerism): هي ظاهرة وجود عدة مركبات عضوية تشترك في صيغة جزيئية واحدة ولكنها تختلف عن بعضها في صيغتها البنائية والخواص الكيميائية والفزيائية.

مثال على ذلك: الصيغة الجزيئية C_2H_6O تمثل مركبين مختلفين تماما هما الكحول الإيثيلي وإيثر ثنائى الميثيل، كما مبين في الشكل المخطط التالى:

تقسيم المركبات العضوية

أمام هذا الكم الهائل من المركبات العضوية فقد قسم العلماء هذه المركبات بشكل منظم في مجموعات قليلة العدد نسبيا وقد بُنِيَّ هذا التقسيم على مفهوم المجموعات الوظيفية Functional وهي عباره عن الجزء الفعَّال في المركب الذي يجري عليه معظم التفاعلات الكيميائية ويحدد كثير من الخواص الفيزبائية للمركب.

المجموعة الفعالة Functional Group:

يُطلق لفظ المجموعة الفعالة على ذرة أو مجموعة من الذرات توجد في تركيب جزيء المركب العضوي وتحدد فاعلية هذا المركب. وفقا لذلك فقد تم تقسيم المركبات العضوية إلى مجموعات محددة، حيث تضم كل مجموعة آلاف المركبات طبقا للمجوعة الفعالة بها. يبين الجدول التالي أهم المجموعات الفعالة.

أمثلة	إسم المجموعة الفعالة	الصيغة البنائية
		للمجموعــة الفاعلة
H ₂ C=CH ₂	الألكينات	c=c/
H-C≡C-H	الألكاينات	—c≡c—
H₃C−OH	الكحولات	— <mark>С</mark> -ОН
H ₃ C-O-CH ₃	الإيثرات	-c-o-c-
О Н ₃ С-С-Н	الألدهيدات	О —С-Н
O H ₃ C-C-CH ₃	الكيتونات	-C-C-C-
О H-С-ОН	الأحماض الكربوكسيلية	О —С-ОН
H ₃ C-CI,	الهاليدات	—C— X X= Cl, Br, I, F
	مشتقات الأحماض الكربوكسيلية	O —C-Y Y= X, R, NR ₂ , OR
H ₃ C-NO ₂ ,	مركبات النيترو	—C−N,⊝
H ₃ C−C≡N	النيتريلات	—C-C≡N
H₃C−SH	الثيولات	C-SH

وفيما يلي نوضح أهمية المجموعة الفعالة بالمثال الأتي:

كلا من المركبين أ،ب تحتوي على مجموعة فورمايل (CHO-) المميزة للألدهيدات، هذه المركبات لها خواص كيميائية متشابهة. فمجموعة الفورمايل في كل منها يمكن إختزالها ليتحول المركب إلى كحول كما يمكن أكسدتها لتعطى حمضا كربوكسيليا.

يتضح من التفاعلات السابقة أنه برغم إختلاف البنية التركيبية للمركبين أ،ب إلا أنها تعطي نواتج متشابهة نظرا لوجود مجموعة الفورمايل (CHO-) المشتركة بغض النظر عن بقية الجزيء. أي أن المجوعة الفعالة هي الجزء النشط في جزيء المركب العضوي.

وأخيرا يمكن القول بأن كل هذه المجوعات عبارة عن مشتقات لمركبات الهيدروكربون، وسوف نتناول دراسة كل مجموعة علي حده من حيث خواصها الفيزيائية والكيميائية وكذلك أهميتها الإقتصادية في الفصول القادمة.

5

طبيعة التفاعلات العضوية وتصنيفها

تفاعلات المواد العضوية ماهي إلاَّ كسر (فك) روابط وتكون روابط أخرى جديدة، وكما ذكرنا سابقا أن الروابط في معظم المركبات العضوية هي روابط تساهمية حيث تمثل كل رابطة منها بإلكترونين بين الذرتين المرتبطتين. قد يحدث هذا الكسر بشكل متجانس Hemolytic حيث تحتفظ كل من الذرتين المرتبطتين بإلكترون، أو بشكل غير متجانس Heterolytic حيث تحتفظ إحدى الذرتين بالكتروني الرابطة، وفيما يلى توضيح لتلك الحالات

$$-c$$
 $+ \cdot x$ $\rightarrow -c$ $+ \cdot x$ $\rightarrow -c$

جدير بالذكر أن كسر الرابطة يحتاج إلي طاقة، كما أن تكوينها ينتج عنه طاقة وتختلف كمية الطاقة المطلوبة لكسر الرابطة أو الناتجة لتكوينها بإختلاف الذرات الداخلة في تركيب الجزئ حسب سالبيتها الكهربية. حيث يتحدد نوع الكسر (متجانس أو غير متجانس) وفقا للسالبية الكهربية للذرات المرتبطة، فإذا كانت الذرة X في المثال أعلاه لها سالبية كهربية مقاربة لذرة الكربون المرتبطة بها فإن الكسر يكون متجانس ويؤدي الكسر المتجانس إلي تكوين شقوق حره، حيث يتميز الشق الحر بإحتوائه علي إلكترون منفرد (غير مزدوج) وهو غير مستقر لذلك يتفاعل في الحال مع شق حر أخر. أما لو كانت السالبية الكهربية بين الذرتين المرتبطتين مختلفه فإن الكسر المتوقع هو كسر غير متكافئ وينتج عنه أيون كربانيون Carbanion (ذرة الكربون تحمل شحنة سالبة) إذا كانت سالبيتها الكهربية أعلى من الذره X، والعكس لو كانت X أعلي سالبية كهربية من ذرة الكربون فإن الكسر ينتج عنه أيون كربيونيوم Carbonium ion (ذرة الكربون تحمل شحنة موجبة).

من المعروف أن جميع التفاعلات الكيميائية تحدث عند مراكز الشحنات والتي يطلق عليها الكواشف حيث أن لها القدرة بالهجوم علي روابط الجزيئات العضوية والذي يسفر عنه تكوين روابط جديدة. هذه الكواشف شديدة الفاعلية وهي إما أن تكون شقوق حره (كسر متجانس) أو أيونات موجبة أو سالبة ويطلق عليها كواشف إلكتروفيلية (Electrophiles (E+) وكواشف نيكلوفيلية (Nucleophiles (Nu⁻) علي التوالي. وبصورة عامة يعرف الكاشف الإلكتروفيلي بأنه الكاشف الذي يمكنه أن يستقبل الإلكترونات (حمض لويس) ويمكن أن يكون موجب الشحنة أو متعادل مثل:

أما الكاشف النيكلوفيلي فهو الكاشف الذي لدية القدرة علي إعطاء إلكترونات (قاعدة لويس) وأيضا يمكن أن يكون سالب مثل: $^-$ HO-, RO-, RS-, CN أو جزئي متعادل أحد ذراته به زوج حر من الإلكترونات مثل: $^-$ H₃N-, H₂O-

ومن ثم، فإن التفاعلات العضوية توضح التغيرات التي تحدث على روابط ذرات الكربون التي تحدث عندها التفاعل، لذا يمكن تصنيف التفاعلات إلى ثلاث أقسام رئيسية:

1- تفاعلات الإستبدال أو الإحلال (Substitution): حيث تزاح ذرة أو مجموعة مرتبطة بذرة الكربون وبحل محلها ذرة أو مجموعه أخرى.

جدير بالذكر أن غالبية تفاعلات الإستبدال تتم بواسطة الكواشف الباحثة عن الشحنة الموجبة ويرمز للتفاعل بالرمز (S_N)

2- تفاعلات الإضافة (Addition):

وهي التفاعلات التي يتم فيها إضافة جزيئين من نفس المادة أو من مادتين مختلفتين لتكوين جزيء واحد فقط، ويوجد هذا النوع من التفاعلات في جميع المركبات التي تحتوي علي روابط ثنائية وثلاثية مثال:

3- تفاعلات الإنتزاع أو الحذف (Elimination):

تشتمل علي نقص عدد المجموعات المرتبطة بذرات الكربون حيث يصبح الجزيء غير مشبع.

$$CH_3CH_2Br$$
 + NaOH \longrightarrow $CH_2=CH_2$ + H_2O + NaBr

4- تفاعلات التكاثف Condensation: هذا النوع من التفاعلات يكون مصحوبا بخروج جزيئات بسيطة مثل H₂O, HCl, HBr من جزيئات بسيطة مثل

$$CH_3COOCH_2CH_3 \longrightarrow CH_3COOCH_2CH_3 + H_2O$$

5- تفاعلات البلمرة Polymerization : البلمرة هي إتحاد جزيئين أو أكثر لتكوين جزيءأكبر وهناك نوعين من البلمرة (باللإضافة وبالتكاثف).

مفاهيم أساسية

أسئلة على الفصل الأول

س1: أذكر اسم المجموعه الفعالة في المركبات الآتية:

 $CH_3COOCH_2CH_3$ CH_3CH_2Br $CH_2=CH_2$ Me^{O} Me

HCHO CH₃NO₂

س2: وضح نوع كلا من التفاعلات التالية:

a)
$$+ Cl_2 \xrightarrow{FeCl_3} + HCl$$

c) RCOOH + R₁OH
$$\xrightarrow{\text{H}_2\text{SO}_4}$$
 RCOOR₁ + H₂O

d)
$$2 \stackrel{H}{\longrightarrow} H$$
 $\stackrel{Cat., Heat}{\longrightarrow} \stackrel{\left[\begin{array}{cc} H & H \\ C & C \\ H & H \end{array}\right]_n}$

Hydrocarbons

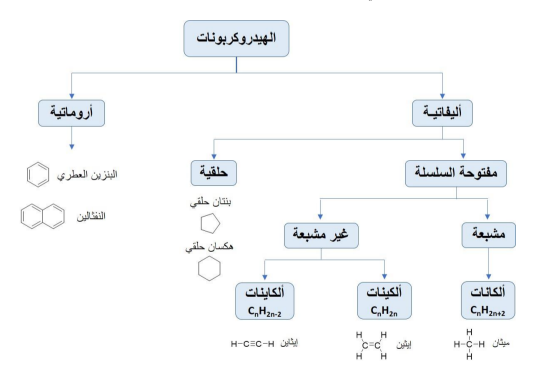
الفصل الثاني الفصل الثاني

في هذا الفصل سنتناول دراسة الهيدروكربونات والتي تشمل الألكانات والألكينات والألكاينات من حيث التسمية وخواصها الفيزبائية والكيميائية.

الأهـداف:

- 1- كيفية تسمية مركبات الهيدروكربون
- 2- معرفة الخواص الفيزيائية للهيدروكربون
 - 3- كيفية تحضير مركبات الهيدروكربون

الهيدروكربونات هي مركبات عضوية تحتوي علي عنصري الكربون والهيدروجين فقط ويمكن تقسيمها طبقا للمخطط التالى:



أولا: الهيدروكربونات الأليفاتية مفتوحة السلسة

الألكانات (البارافينات) Alkanes

الألكانات عبارة عن مركبات هيدروكربونية مشبعة، أي ترتبط ذرات الكربون في جزيئاتها بروابط أحادية قوية من النوع سيجما (σ) التي يصعب كسرها لذا فهي مركبات خاملة كيميائيا نسبيا. توجد في الغاز الطبيعي والنفط الخام ويتم فصلها عن بعضها بواسطة التقطير التجزيئي، وتلعب الألكانات دورا هاما كوقود ومواد أولية تستخدم في تحضير العديد من المركبات العضوية، وأول أفراد هذه المجموعه هو الميثان الذي يتكون بتحلل المواد النباتية في قاع البرك والمستنقعات لذلك يطلق علية غاز المستنقعات.

الصيغة الجزيئية العامة: CnH2n+2 ، حيث n عدد ذرات الكربون

تسمية الألكانات: في البداية يجب أن نعرف أسماء المقاطع المعبره عن عدد ذرات الكربون في المركب العضوي، الجدول التالي يوضح أسماء المقاطع العشرة الأولى بالإضافة إلى الألكان المقابل.

عدد ذرات	إسم المقطع المقابل	الألكان المقابل	الإسم
الكربون	لعدد ذرات الكربون	C_nH_{2n+2}	
C1	میث	CH ₄	میثان
C2	إيث	C₂H ₆	إيثان
C3	بروب	C₃H ₈	بروبا ن
C4	بيوت	C ₄ H ₁₀	بيوتا ن
C5	بنت	C ₅ H ₁₂	بنتان
C6	هکس	C ₆ H ₁₄	هکسان
C7	هبت	C ₇ H ₁₆	هبتان
C8	أوكت	C ₈ H ₁₈	أوكتان
C9	نون	C ₉ H ₂₀	نونان
C10	ديك	C ₁₀ H ₂₂	دیکان

بدراسة الجدول السابق نلاحظ الآتى:

- 1- كل مركب يزيد عن الذي يسبقه بمجموعة ميثيلين (CH₂)
- 2- جميع مركبات السلسلة تنتهي بالمقطع (آن، ane) الذي يدل علي إنتمائه لسلسلة الألكانات
- 3- تُكُون الألكانات سلسلة متجانسة والتي تُعرف بأنها مجموعة من المركبات يجمعها قانون جزيئي عام وتشترك في خواصها الكيميائية وتتدرج في خواصها الفيزيائية.

مجموعة أو شق الألكيل (Alkyl Radical (R

هي مجموعة أحادية التكافؤ لا توجد منفردة وتشتق نظريا من الألكان المقابل بنزع ذرة هيدروجين واحدة ويرمز لها بالرمز R وتسمي بإسم الألكان المشتقة منه بإستبدال المقطع (آن) بالمقطع (يل وصيغتها العامة CnH2n+1> أمثلة:

$$C_{n}H_{2n+2}$$
 $\xrightarrow{-H}$ $C_{n}H_{2n+1}$
 $Alkane$ $Alkyl$
 $il \Delta l$
 $il \Delta l$

تسمية الألكانات بنظام الأيوباك (IUPAC):

في قديم الزمان إستخدم الكيميائيون أسماءاً للمركبات العضوية القليلة التي كانوا يعرفونها آنذاك وكانت هذه الأسماء تشير إلى المصدر الذي أستخلص منه هذا المركب وعرفت هذه الأسماء بالأسماء الشائعة، ومع التقدم السريع والمستمر في تحضير المركبات العضوية إتفق علماء الإتحاد الدولي للكيمياء البحتة والتطبيقية

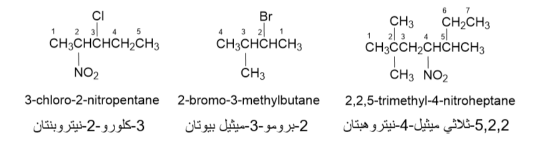
(International Union of Pure and Applied Chemistry) IUPAC

على إتباع نظام معين في تسمية أي مركب عضوي بحيث تُمكن كل من يقرأه أو يكتبه من التعرف على بناء هذا المركب على النحو التالى:

- 1- تُحدد أطول سلسلة كربونية متصلة سواء كانت مستقيمة أو متفرعه ومنها يُحدد إسم الألكان بناءاً على عدد ذرات الكربون بها.
- 2- إذا كانت أطول سلسلة كربونية خالية من التفرعات فإن ذرات الكربون ترقم من أي طرف في السلسلة يمينا أو يسارا.
- إذا كانت أطول سلسلة كربونية متصلة بمجموعة ألكيل أو أي ذرات أخري فإن ترقيم السلسلة الكربونية يبدأ من الطرف الأقرب لمكان التفرع، وتبدأ التسمية برقم ذرة الكربون الذي يخرج منها الفرع مع وضع فاصلة (،) بين كل رقمين وخط قصير (-) بين الرقم والإسم ثم إسم الفرع وتنتهى التسمية باسم الألكان >>> مثال

4- عند وجود أكثر من مجموعه مستبدلة من نفس النوع تُسبق ببادئة توضح عدد هذه المجموعات مثلا ثنائي di ، ثلاثي tetra أو خماسي penta ... وهكذا

- 5- إذا كان الفرع ذرة هالوجين (كلور بروم يود فلور) أو مجموعة نيترو فيكتب أسمها منتهياً بحروف (و) فيُقال كلورو، برومو أو نيترو.
- 6- إذا كانت المستبدلات (الفروع) مختلفة مثلا مجموعات ألكيل وهالوحينات فترتب حسب الترتيب الأبجدي لأسمائها اللاتينية، بعد الترقيم من الطرف الذي يعطي لكل المستبدلات أقل مجموع ممكن
 - 7- المجموعة التي لها أسبقية التسمية تأخذ الرقم الأصغر...>> أمثلة على قاعدة 5،6،7



8- يجب أن يكون عدد الأرقام الظاهرة في الاسم مساوياً لعدد التفرعات أو المستبدلات في السلسلة.

تسمية الألكانات الحلقية Cycloalkanes: الصيغة العامة CnH_{2n}

- 1- يُسبق الاسم الأساسي بكلمة حلقي (Cyclo).
- عند وجود أكثر من مجموعة مستبدلة يتم تحديد موقعها بحيث تأخذ أصغر أرقام ممكنة
 مع مراعاة الأبجدية.
- 3- عند إرتباط الحلقة بسلسلة جانبية مفتوحة يعطى الاسم الأساسي على حسب عدد ذرات الكربون كما يلى:

$$CH_3$$
 CH_3 methylcyclohexane propylcyclopentane butylcyclopropane بیوتیل سیکلوبروبان بروبیل بنتان حلقی H_3 CH_3 H_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3

sec-butylcyclobutane 1-i

1-isobutyl-3-isopropylcyclopentane

الخواص الفيزائية للألكانات:

الألكانات مركبات غير قطبية nonpolar تتميز بإنخفاض درجات غليانها مقارنة بالمواد العضوية الأخرى.

درجة الغليان: تزداد درجة غليان الألكانات بزيادة الوزن الجزيئي تزايدا منتظما بغض النظر عن التركيب البنائي للجزيء. درجة غليان الألكانات الحلقية أعلى من درجة الألكانات غير الحلقية.

الحالة الفيزيائيــة:

الألكانات من C1-C4 غازات عند درجات الحرارة العادية، أما الألكانات من C5-C17 فتكون سائلة، بينما نجد أن الألكانات التي يزيد عدد ذرات الكربون فيها على 18 تكون في الحالةالصلب. الذوبانية:

الألكانات لا تذوب في المذيبات القطبية مثل الماء بسبب ضعف قطبيتها و لكنها تذوب في المذيبات غير القطبية , كالبنزين و الإيثر و رابع كلوريد الكربون حسب القاعدة العامة في الذوبانية التي تنص على أن (الشبيه يذيب الشبيه)، وتمتزج الألكانات السائلة فيما بينها بأي نسبة و لها ميل تجاه الدهون و الزيوت بسبب إحتواء الزيوت و الدهون على سلسلة هيدروكربونية طويلة لذا تستخدم الألكانات في التنظيف الجاف وإزالة الدهون.

الكثافة:

الألكانات أقل كثافة من الماء, إذ تطفو الألكانات السائلة على سطح الماء عند محاولة مزجها

الخواص الكيميائية للألكانات:

الألكانات مركبات خاملة كيميائياً بسبب قوة الروابط C-H ، C-C التى لا تنكسر إلا عند درجات الحرارة العالية ونظراً لتقارب ذرتي الكربون والهيدروجين في قيم الكهروسالبية يجعل روابط C-H ذات قطبية منخفضة جداً وبناءاً عليه لا تتأثر الألكانات بالقواعد ، ولعدم وجود إلكترونات حرة في جزيئاتها فهي لا تتأثر بالأحماض المعدنية المركزة في الظروف العادية وكذلك لا تتأثر بالعوامل المؤكسدة لذلك تستخدم الألكانات كمذيبات في تفاعلات المجموعات الوظيفية الأخرى وتمتاز معظم تفاعلات الألكانات بهجوم متفاعل يحتوي على إلكترونات غير رابطة مثل الأكسجين والكلور على الألكان .

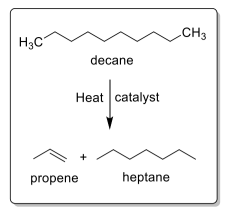
أولا: مصادر وتحضير الألكانات:

يعتبر النفط Petroleum المصدر الرئيسي للألكانات وهو عباره عن مخلوط معقد من المركبات العضوية معظمها ألكانات وخليط من الهيدروكربونات الأخري بالإضافة لمركبات الأكسجين والنيتروجين والكبريت.

تكرير النفط (البترول) Petroleum refining : عباره عن عمليات فصل فيزيائية يتم فيها الحصول على عدة نواتج لمكونات النفط

أهم عمليات تكرير النفط:

- 1- التقطير التجزيع Fractional distillation: يتم فيه فصل النفط فصلا جزئيا إعتمادا على إختلاف مكوناته في درجة التطاير مع ملاحظة أنه لا يتم فصل مكوناته فصلا كاملا.
- 2- التكسير Cracking: هي عملية كيميائية تهدف لتحويل بعض أجزاء النفط إلى جازولين، تجري هذه العملية أثناء تكرير البترول وذلك لتحويل النواتج البترولية طويلة السلسلة والثقيلة (الأقل إستخداما) إلى جزيئات أصغر وأخف (الأكثر إستخداما) وتتم هذه العملية بتسخين منتجات البترول الثقيلة تحت ضغط مرتفع في وجود عوامل حفازة وتسمي هذه العملية بالتكسير الحراري الحفزي Thermal Catalytic Cracking



أهم نواتج عمليات تكربر البترول

- 1- الغاز الطبيعي: يحتوي علي C1-C4 من ذرات الكربون ويكون معدل غليانها أقل من ℃20، ويشكل الميثان 80% من الغاز الطبيعي.
- 2- الجازولين: يحتوي علي C5-C11 من ذرات الكربون ويكون معدل غليانه من °C0-00-00 ويستخدم كوقود للسيارات (يطلق عليه تجاريا إسم بنزين السيارات). يعبر عن جودة وقود الجازولين برقم الأوكتان Octane number وهو عبارة عن مقياس لمقدرة الوقود على مقاومة الاحتراق المبكر (طرقات المحرك) ويتدرج من الصفر إلي المئة حيث يقارن بين المركبين n-heptane و 2,2,4-Trimethylpentane و \$2,2,4-Trimethylpentane و يعرف بإسم شائع أيزوأوكتان) والهبتان العادي أعطي بسلاسة لذا أعطي رقم أوكتان 100 (يعرف بإسم شائع أيزوأوكتان) والهبتان العادي أعطي رقم أوكتان صفر. فالجازولين الذي له رقم أوكتان 90 يكون عبارة عن خليط من 90% أيزوأوكتان و 10% من الهبتان العادي وكلما زاد رقم الأوكتان كلما زادت جودة الجازولين.
- 3- الكيروسين: يحتوي علي C11-C14 من ذرات الكربون ويكون معدل غليانه من -175 من ذرات الكيروسين: يحتوي علي 34-C11 من ذرات النفاثة (معروف تجاريا بإسم الجاز).
- 4- **زيت الغاز (السولار)**: يحتوي على C14-C25 من ذرات الكربون ويكون معدل غليانه من C14-C25 ويستخدم كوقود لمحركات الديزل.
- 5- زيوت التزليق والشمع: تحتوي علي أكثر من 20 ذرة كربون ومعدل غليانها 400oC وتستخدم كزيوت تشحيم وأحيانا في مستحضرات التجميل مثل شمع البرافين.

6- القطران: يحتوي على 20 ذرة كربون وهي غير متطايرة وتستخدم في رصف الأسقف والشوارع (يعرف بالأسفلت).

7- **الكينات ذات سلسلة قصيرة** مثل الإيثين والبروبين التي تقوم عليها صناعات كيميائية كثيرة أهمها صناعة البوليمرات.

طرق تحضير الألكانات:

أولا: من هاليدات الألكيـل

1- **إختزال هاليدات الألكيل:** يتم إختزال هاليد الألكيل في وجود الخارصين (Zn) ومحلول حامضي حيث يحل الهيدروجين الأقل كهروسالبية محل الهالوجين الأعلي كهروسالبية لذا يعتبر تفاعل إختزال.

$$2 \xrightarrow{\text{H}_3\text{C}} \xrightarrow{\text{CH}_3} \xrightarrow{\text{Zn}, H} 2 \xrightarrow{\text{H}_3\text{C}} \xrightarrow{\text{CH}_3} + \text{ZnBr}_2$$
2-bromobutane butane

 $2 \xrightarrow{\text{H}_3\text{C}} \xrightarrow{\text{CH}_3} + \text{ZnBr}_2$
 $2 \xrightarrow{\text{LiAlH}_4} \xrightarrow{\text{H}_3\text{C}} \xrightarrow{\text{CH}_3} + \text{CH}_3$

2-bromo-2-methylhexane

 $2 \xrightarrow{\text{CH}_3} \xrightarrow{\text{LiAlH}_4} \xrightarrow{\text{H}_3\text{C}} \xrightarrow{\text{CH}_3} \xrightarrow{\text{CH}_3}$

2-methylhexane

 $2 \xrightarrow{\text{CH}_3} \xrightarrow{\text{CH}_3}$

2- تفاعلات جرينارد Grignard reagents: إكتشف العالم الفرنسي Crignard عنث تحضر سنة 1900 م هاليدات الماغنسيوم التي تستخدم في التحضيرات العضوية حيث تحضر هذه المتفاعلات بتفاعل هاليد عضوي مع فلز الماغنسيوم في الإيثر كمذيب عضوي.

$$R \rightarrow R:Mg:X$$

$$R = 1^{\circ}, 2^{\circ}, 3^{\circ} \text{ alkyl, aryl, or alkenyl}$$

$$X = Cl, \text{ Br or } l$$

$$R = 1^{\circ}, 2^{\circ}, 3^{\circ} \text{ alkyl, aryl, or alkenyl}$$

$$X = Cl, \text{ Br or } l$$

$$R = 1^{\circ}, 2^{\circ}, 3^{\circ} \text{ alkyl, aryl, or alkenyl}$$

$$R = 1^{\circ}, 2^{\circ}, 3^{\circ} \text{ alkyl, aryl, or alkenyl}$$

$$R = 1^{\circ}, 2^{\circ}, 3^{\circ} \text{ alkyl, aryl, or alkenyl}$$

$$R = 1^{\circ}, 2^{\circ}, 3^{\circ} \text{ alkyl, aryl, or alkenyl}$$

$$R = 1^{\circ}, 2^{\circ}, 3^{\circ} \text{ alkyl, aryl, or alkenyl}$$

$$R = 1^{\circ}, 2^{\circ}, 3^{\circ} \text{ alkyl, aryl, or alkenyl}$$

$$R = 1^{\circ}, 2^{\circ}, 3^{\circ} \text{ alkyl, aryl, or alkenyl}$$

$$R = 1^{\circ}, 2^{\circ}, 3^{\circ} \text{ alkyl, aryl, or alkenyl}$$

$$R = 1^{\circ}, 2^{\circ}, 3^{\circ} \text{ alkyl, aryl, or alkenyl}$$

$$R = 1^{\circ}, 2^{\circ}, 3^{\circ} \text{ alkyl, aryl, or alkenyl}$$

$$R = 1^{\circ}, 2^{\circ}, 3^{\circ} \text{ alkyl, aryl, or alkenyl}$$

$$R = 1^{\circ}, 2^{\circ}, 3^{\circ} \text{ alkyl, aryl, or alkenyl}$$

$$R = 1^{\circ}, 2^{\circ}, 3^{\circ} \text{ alkyl, aryl, or alkenyl}$$

$$R = 1^{\circ}, 2^{\circ}, 3^{\circ} \text{ alkyl, aryl, or alkenyl}$$

$$R = 1^{\circ}, 2^{\circ}, 3^{\circ} \text{ alkyl, aryl, or alkenyl}$$

$$R = 1^{\circ}, 2^{\circ}, 3^{\circ} \text{ alkyl, aryl, or alkenyl}$$

$$R = 1^{\circ}, 2^{\circ}, 3^{\circ} \text{ alkyl, aryl, or alkenyl}$$

$$R = 1^{\circ}, 2^{\circ}, 3^{\circ} \text{ alkyl, aryl, or alkenyl}$$

$$R = 1^{\circ}, 2^{\circ}, 3^{\circ} \text{ alkyl, aryl, or alkenyl}$$

$$R = 1^{\circ}, 2^{\circ}, 3^{\circ} \text{ alkyl, aryl, or alkenyl}$$

$$R = 1^{\circ}, 2^{\circ}, 3^{\circ} \text{ alkyl, aryl, or alkenyl}$$

$$R = 1^{\circ}, 2^{\circ}, 3^{\circ} \text{ alkyl, aryl, or alkenyl}$$

$$R = 1^{\circ}, 2^{\circ}, 3^{\circ} \text{ alkyl, aryl, or alkenyl}$$

$$R = 1^{\circ}, 2^{\circ}, 3^{\circ} \text{ alkyl, aryl, or alkenyl}$$

$$R = 1^{\circ}, 2^{\circ}, 3^{\circ} \text{ alkyl, aryl, or alkenyl}$$

$$R = 1^{\circ}, 2^{\circ}, 3^{\circ}, 3^{\circ} \text{ alkyl, aryl, or alkenyl}$$

$$R = 1^{\circ}, 2^{\circ}, 3^{\circ}, 3^{\circ},$$

3- تفاعل فورتز Wurtz:

وفيه يتم تفاعل هاليدات الألكيل مع فلز الصوديوم، حيث يتحد جزيئان من هاليد الألكيل بعد إنتزاع الهالوجين منهما بواسطة الصوديوم.

$$R-X + 2Na \longrightarrow R-R + 2NaX$$

ويتضح من هذا التفاعل أن أصغر ألكان يمكن تحضيره يجب أن يحتوي على ذرتي كربون على الأقل.

ثانيا: من الأحماض الكربوكسيلية الأليفاتية

أ- بنزع مجموعة الكربوكسيل من الحمض وذلك بتسخين ملح الحمض الصلب مع الجير المودى (NaOH/CaO)

فمثلا يمكن تحضير الميثان من خلات الصوديوم (منا يتم عرض فيديو لتحضير المثان).

ويمكن تطبيق هذه الطريقة علي الأحماض ثنائية القاعدة (الكربوكسيل)، فمثلا يمكن تحضير البيوتان بتسخين أديبات الصوديوم مع الصودا كاوبة جافه.

ONA +
$$2NaOH$$
 $\xrightarrow{\triangle}$ H_3C CH_3 + $2Na_2CO_3$ butane sodium adipate

ب- تفاعل كولب:

ويشمل هذا التفاعل علي التحليل الكهربائي للمحاليل المركزة لأملاح الأحماض، ويطلق علي هذا النوع من التفاعلات إسم التفاعلات الكهروعضوية. فمثلا عند التحليل الكهري لمحلول مركز لخلات الصوديوم فإن أيون الصوديوم يتجه نحو المهبط (الكاثود – القطب السالب) ليكتسب إلكترونا متحولا إلي ذرة الصوديوم التي تتفاعل مع الماء لتعطي هيدروكسيد الصوديوم وهيدروجين، أما شق الخلات السالب فيتجه نحو المصعد (الأنود – القطب الموجب) ليفقد إلكترونا معطيا شق الخلات الحره وبالتالي يفقد ثاني أكسيد الكربون ليعطى شق الميثيل الحر، وبإتحاد إثنين من شق الميثيل الحريتكون الإيثان.

<u>ثالثا: بإختزال الكحولات</u>: تختزل الكحولات بواسطة حمض الهيدرويوديك HI عند درجات حرارة عالية معطية البارافينات المقابلة

$$R-OH + 2HI \xrightarrow{\text{Heat}} R-H + H_2O + I_2$$

رابعا: هدرجة الهيدروكربونات الغير مشبعة : يمكن تحضير الألكانات عن طريق اختزال الألكينات أو الكاينات بواسطة الهيدروجين في وجود عامل مساعد مثل البلاتين أوالنيكل أوالبلاديوم.

تحضير البروبان الحلقي

1- تفاعل سيمون – سميث Simmons-Smith reaction

. Zn(Cu) في وجود diiodo methane CH_2l_2 في وجود

2- إختزال هاليدات الألكيل:

تفاعلات الألكانات

1- تفاعل الإحتراق Combustion reaction

هو تفاعل الألكانات مع الأكسجين ويعتبر من أهم تفاعلاتها نظراً لأستخدمها كوقود حيث أن جميع الألكانات قابلة للاشتعال، وهناك نوعين من الإحتراق

أ- **الإحتراق الكامل**: يتم في وفرة من الأكسجين ويعطي غاز ثاني أكسيد الكربون وبخار ماء وتنطلق طاقة تسمى طاقة الاحتراق.

ب- **الإحتراق الغير كامل**: يتم في نقص الأكسجين ويعطي أول ثاني أكسيد الكربون وبخار ماء وطاقة.

$$C_nH_{2n+2} + \frac{2n+1}{2}O_2 \longrightarrow nCO + (n+1)H_2O + energy$$
 $CH_4 + 3/2O_2 \longrightarrow CO + H_2O + energy$

ملاحظات:

- ♦ إذا كان النقص كبيراً في الأكسجين يتم الحصول على سناج الفحم (أسود الكربون) وهو نقي
 ويستخدم في صناعة الحبر والطلاء.
- ❖ يفضل الحصول على الطاقة من الإحتراق الكامل للألكان لأن كمية الطاقة المنبعثة من الإحتراق غير الكامل تكون أقل بكثير من تلك المنبعثة من الأحتراق الكامل بالإضافة لانبعاث غاز .CO.

2- تفاعل الهلجنة Halogenation reaction

هو عبارة عن إستبدال ذرات الهيدروجين في الألكان بذرات هالوجين وتختلف سرعة التفاعل من هالوجين لأخر.

يتفاعل كل من الكلور والبروم مع الألكان في درجة حرارة الغرفة تفاعل متسلسل Chain للواتج وجود الأشعة البنفسجية Ultraviolet UV ويعطي خليط من النواتج حيث يتكون في كل خطوة منتج يعمل كمتفاعل في الخطوة التي تليها ويمتاز هذا التفاعل بالاستبدال المتكرر لأن جميع ذرات الهيدروجين في الألكان قادرة على التفاعل.

مثال: كلورة الميثان-

$$CH_{4} + CI_{2} \xrightarrow{h\nu} CH_{3}CI + HCI$$

$$chloromethane$$

$$CH_{3}CI + CI_{2} \xrightarrow{h\nu} CH_{2}CI_{2} + HCI$$

$$CH_{2}CI_{2} + CI_{2} \xrightarrow{h\nu} CHCI_{3} + HCI$$

$$CHCI_{3} + CI_{2} \xrightarrow{h\nu} CCI_{4} + HCI$$

هلجنة الألكانات الحلقية:

$$\begin{array}{|c|c|c|c|c|}\hline & + & Cl_2 & \underbrace{\begin{array}{c} heat \\ light \\ \hline \end{array}} & Cl \\ \hline & chlorocyclopentane \\ \hline & + & Br_2 & \underbrace{\begin{array}{c} heat \\ light \\ \hline \end{array}} & bromocyclohexane \\ \hline \end{array}$$

هلجنة الألكانات العليا:

- الهلجنة الأحادية للألكانات العليا تؤدي إلى تكوين خليط من النواتج يتوقف عددها على عدد أنواع الهيدروجين به
- عند كلورة ألكان يحتوي على خليط من هيدروجين أولي وثانوي تكون جميع ذرات الهيدروجين في كل نوع متكافئة فأن الكلورة تتبع ثبات الجذر الحر free radical .

• عند الكلورة الأحادية للألكانات التى تحتوي على خليط من أنواع مختلفة من الهيدروجين تتكون نواتج لا تتبع ثبات الجذر الحر وتفسير ذلك هو أن الكلور يتميز تفاعله بالسرعة والشدة حيث يتفاعل على أساس طاقات تفكك الروابط ونظراً لأن الفارق في مقدار هذه الطاقات ليس كبيرا جداً فأن الكلور لا يستطيع التمييز بين أنواع الهيدروجين الثلاثة لذا يكون غير انتقائي Non-selective على العكس من البروم الذي يكون تفاعله أبطأ وأكثر انتقائية Selective من حيث التمييز بين أنواع الهيدروجين على الرغم من انه أقل فاعلية من الكلور .

قيم الفاعلية النسبية عند الكلورة:

Relative reactivity toward chlorination : $R_3CH > R_2CH_2 > RCH_3$ 5 3.8 1

$$^{1^{\circ}}_{CH_3-CH_2-CH_2-CH_3}$$
 n-Butane مثال 1: حساب نسب نواتج الكلورة الأحادية للمركب n-Butane مثال 1: حساب نسب نواتج الكلورة الأحادية للمركب $6 \times 1 + 4 \times 3.8 = 6 + 15.2 = 21.2$ % 1-Chloro butane = $\frac{\text{No } 1^{\circ} \text{ H x reactivity}}{21.2} \times 100 = \frac{6}{21.2} \times 100 = 28.3 \%$ % 2-Chloro butane = $\frac{\text{No } 2^{\circ} \text{ H x reactivity}}{21.2} \times 100 = \frac{15.2}{21.2} \times 100 = 71.7 \%$

مثل 2: تنبأ بنسب متشكلات نواتج الكلورة الأحادية للمركب 2-Methyl butane ؟

 $9 \times 1 + 2 \times 3.8 + 1 \times 5 = 9 + 7.6 + 5 = 21.6$

% 2-Chloro-3-methyl butane =
$$\frac{7.6}{21.6}$$
 x 100 = 35.2 %

% 2-Chloro-2-methyl butane =
$$\frac{5}{21.6}$$
 x 100 = 23.1 %

النسبة المتوقعة لإحلال الكلور محل الهيدروجين الأولى هي :

$$=\frac{9}{21.6} \times 100 = 41.7 \%$$

🗆 المركب يحتوي على نوعين من الهيدروجين الأولي فأن النسبة المتوقعة لكل نوع تكون كما يلي :

% 1-Chloro-2-methyl butane =
$$\frac{6}{9}$$
 x 41.7 = 27.8 %

% 1-Chloro-3-methyl butane =
$$-\frac{3}{9}$$
 x 41.7 = 13.9 %

مثال 8/ یوضح انتقائیة البروم حسب فاعلیة الهیدروجین ($^{\circ}$ H > $^{\circ}$ H > $^{\circ}$ H) ?

3- تفاعل النيتره Nitration reaction

تتفاعل البارافينات مع حمض النيتريك تحت ظروف معينة لتعطى نيترو بارافينات

$$H_3C \cap CH_3 + HNO_3 \longrightarrow H_3C \cap NO_2 + H_3C \cap CH_3$$

$$H_3C \cap NO_2 + O_2N - CH_3$$

الألكينات (الأوليفينات) Alkenes

الألكين في الكيمياء العضوية هو هيدروكربون غير مُشَبَّع يحتوى على الأقل رابطة واحدة ثنائية بين ذرتي كربون. تُكون الألكينات البسيطة التي تحتوى على رابطة واحدة مزدوجة سلسلة متجانسة، والألكينات لها الصيغة العامة كرياء أي أنه يمكن إعتبار الألكينات مشتقات من الألكانات وذلك بإنتزاع ذرتي هيدروجين من جزيء الألكان المقابل.

تسمية الألكينات النظامية IUPAC:

- تتبع نفس الخطوات السابقة في تسمية الألكان علي أن يبدأ ترقيم أطول سلسلة كربونية من الطرف الأقرب من الرابطة المزدوجة بغض النظر عن أي مستبدلات أخري، وتعطي الإسم الأساسي للألكان المقابل مع إستبدال المقطع آن ane بالمقطع ين ene.
- عند وجود مجموعة مستبدلة ورابطة زوجية فإن أولوية الترقيم تكون للرابطة الزوجية، أما في حال تماثل موقعها على السلسلة فأن الترقيم يبدأ من أقرب تفرع.
 - عند وجود أكثر من رابطة زوجية على السلسلة يتم استخدامdi, tri,.... عددها.
- في الألكينات الحلقية تأخذ الرابطة الزوجية رقمي 1 و 2 بحيث يكون اتجاه الترقيم يعطي اقل رقم للمجموعات المستبدلة.

التسمية الشائعة:

تسمى الألكينات البسيطة بأسماء شائعة باستبدال المقطع ene بالمقطع أمثلة:

$$CH_3$$
 H_3C
 CH_2
 H_3C
 CH_2
 $H_2C=CH_2$

Isobutylene propylene Ethylene

المثيلين بروبلين آيزوبيوتلين

لبعض المجموعات أسماء شائعة خاصة بها مثل:

: Isomerism of Alkenes التشكل في الألكينات

توجد في الألكينات ثلاثة أنواع من المتشكلات وهي : متشكلات هيكلية وموضعية ومتشكلات وظيفية.

كما يوجد أيضا متشكلات هندسية حول الرابطة المزدوجة هي-: سيس Cis وترانس Trans أو Z و E وذلك بسبب وجود الرابطة الثنائية التي تسبب عدم القدرة على الدوران حولها.

وهي متشكلات لها نفس التركيب البنائي ونفس الترتيب لذرات الجزئ ولكنها تختلف في توزيع الذرات أو المجموعات حول الرابطة الثنائية (يمكن إعطاء أمثلة لتوضيح هذا النوع من التشكل).

طرق تحضير الألكينات (الأوليفينات):

1- من أكسدة الألكانات:

2- نزع الماء من الكحولات:

يجري هذا التفاعل بتسخين الكحول مع حمض الكبريتيك المركز عند درجة حرارة 170-0180م

وجدير بالذكر هنا أن نفس التفاعل السابق عند درجة حرارة 140 ينتج ثنائي إيثيل إيثر

3- من هاليدات الألكيل R-X:

وذلك بتفاعلها مع هيدروكسيد البوتاسيوم الكحولية وينتج عن ذلك نزع ذرة هالوجين وذرة هيدروجين من ذرتين كربون متجاورين ويعرف هذا التفاعل بحذف بيتا β-elimination.

وسهولة إزالة هاليد الهيدروجين تتوقف علي طبيعة ذرة الكربون المتصلة بالهالوجين $R_3C-X > R_2CH-X > RCH_2-X$

إن هاليدات الألكيل التي لا تملك هيدروجين بيتا لا تخضع لهذا التفاعل.

4- **من المركبات ثنائية الهاليد المتجاورة**: وذلك بتسخينها مع مسحوق الزنك

5- من هدرجة (إختزال) الألكاينات:

$$\begin{bmatrix}
H_3C & CH_3 & Pt \\
H_2 & H_3C & CH_3
\end{bmatrix}$$

6- تخليق كولب: وذلك بالتحليل الكهربي لمحاليل أملاح الأحماض ثنائية الكربوكسيل فمثلا يمكن تحضير الأيثيلين من التحلل الكهربي لأملاح حامض السكسنيك.

ثبات الألكسنات:

المتشكل الهندسي Trans أعلى ثباتاً من المتشكل الهندسي Cis بسبب الإجهاد الناتج عن تزاحم مجموعتي الألكيل على نفس الجانب من الرابطة الزوجية.

إن الرابطة بين ذرتي كربون $sp^3 - sp^2$ أقوى من الرابطة بين ذرتي كربون $sp^3 - sp^3$ وبالتالي فأن الألكينات الأعلى استبدالاً تكون عدد من روابط $sp^3 - sp^3$ أكثر من الألكينات الأقل استبدالاً حيث الألكينات الألكيل على دفع الإلكترونات نحو الرابطة الثنائية وبالتالي تلبي حاجة ذرات كربون $sp^3 - sp^3$ الجاذبة للألكترونات .

سؤال : ما هو الألكين الأكثر ثباتا في الأزواج التالية ؟

- a) 1-Butene, 2-Methyl propene
- b) (Z)-2-Hexene, (E)-2-Hexene)

الخواص الفنزبائية للألكيلنات:

الألكينات بصفة عامة مركبات ثابتة، ولكنها أنشط من الألكانات

الذوبانية: لا تذوب الالكينات في الماء،ولكنها تذوب في المذيبات الغير قطبية، مثل: البنزين

الكثافة: الالكينات عموما لها كثافة اقل من كثافة الماء.

درجة الغليان: تمتاز الألكينات بأن لها درجة إنصهار وغليان منخفضة تزداد درجة غليان الالكينات مع زيادة عدد ذرات الكربون والتشعب يقلل درجة الغليان.

الخواص الكيميائيـــة للألكيــنات:

تعتبر الألكينات أكثر نشاطا من الألكانات ويرجع ذلك إلى إحتوائها على روابط من نوع باي (π) الضعيفة سهلة الكسر. سنتناول هنا أهم تفاعلات الألكينـــات

1- **الإحتراق**: تحترق الألكينات في الهواء من خلال تفاعل طارد للحرارة وينتج ثاني أكسيد الكربون وبخار الماء

$$C_2H_4 + 3O_2 \xrightarrow{\triangle} 2CO_2 + 2H_2O + Energy$$

2- تفاعلات الإضافة: التفاعل الأساسي في الألكيات

يؤدى تفاعل الإضافة إلى كسر الرابطة π وتكوين رابطتين σ وهذا التفاعل مفضل من حيث الطاقة لأن الحرارة المنبعثة من تكوين رابطتين σ تفوق الطاقة اللازمة لكسر رابطة π وبناءاً علية تكون هذه التفاعلات طاردة للحرارة Exothermic

الهدرجة (إضافة الهيدروجين): يتم هذا التفاعل في وجود عوامل حفازه لينتج الألكان
 المقابل

الهلجنة (إضافة الهالوجينات X₂): يُستغل هذا التفاعل للكشف عن الألكينات غير
 المشبعة حيث يزول لون ماء البروم عند تفاعله مع الألكين.

III. الأكسدة: عند معالجة الألكينات بمحلول مخفف من برمنجنات البوتاسيوم أو محلول فوق أكسيد الهيدروجين فإنه تضاف مجموعتي هيدروكسيل إلى طرفي الرابطة الثنائية وتتكون مركبات تعرف بالدايول (الجليكولات). يعرف هذا التفاعل بتفاعل باير

ال إضافة هاليدات الهيدروجين X-H :

تتفاعل الألكينات بالإضافة مع هاليدات الهيدروجين وهي مادة غير متماثلة حيث تنكسر الرابطة باي وتتصل ذرة هيدروجين بإحدي ذرتي الكربون في الرابطة باي وذرة الهالوجين بذرة الكربون الأخري ويتكون هاليد الألكيل المقابل – وتتوقف نواتج الإضافة على نوع الألكين:

أ) إذا كان الألكين متماثل (أي أن ذرتي الكربون المتصلتين بالرابطة المزدوجة تحتويان نفس العدد من ذرات الهيدروجين) فتضيف أي من ذرتي الكربون ذرة الهيدروجين والذرة الأخري تضيف الهالوجين

ب) إذا كان الألكين غير متماثل (أي أن ذرتي الكربون المتصلتين بالرابطة المزدوجة تحتويان عددا غير متساو من ذرات الهيدروجين)، نجد أن ذرة الهيدروجين X^- تضاف إلي ذرة الكربون الأغني بالهيدروجين X^- بينما ذرة الهالوجين X^- تضاف إلي ذرة الكربون الأخري المتصلة بعدد أقل من ذرات الهيدروجين، وتسمي هذه القاعدة بقاعدة ماركونيكوف.

قاعدة ماركونيكوف:

عند الإضافة الأيونية لمتفاعل غير متماثل إلى ألكين غير متماثل فأن الشق الموجب يضاف إلى ذرة الكربون المتصلة بأعلى عدد من ذرات الهيدروجين، بينما يتجه الشق السالب لذرة الكربون المتصلة بأقل عدد من ذرات الهيدروجين.

لإماهـة (الهـيدرة الحفزية) إضافة الماء H-OH:

نظرا لأن الماء إلكتروليت ضعيف فإن تركيز أيون الهيدروجين الموجب يكون ضعيفا ولا يستطيع كسر الرابطة المزدوجة لذا يُضاف الماء إلى الألكينات في وجود الأحماض لتوفير أيون الهيدروجين الموجب مكونا الكحولات، وعملية الإضافة تتبع قاعدة ماركونيكوف

لا تفسر قاعدة ماركونيكوف جميع تفاعلات الإضافة التي تتم بين الأحماض الهالوجينية والأوليفينات فمثلا يتفاعل H-Cl مع كحول الأليل علي عكس قاعدة ماركونيكوف.

وقد أمكن تفسير هذه الإضافة أنها تعتمد علي نوع المشتقات علي طرفي الرابطة المزدوجة نتيجة لإستقطابها، وبالتالي تظهر إزاحة االكترونية في أي من الإتجاهين وتظهر شحنة موجبة وشحنة سالبة على طرفي الرابطه المزدوجة، وبذلك تتحدد إضافة الأحماض الهالوجينية.

VI الإضافة عكس قاعدة ماركونيكوف :عند إضافة هاليد الهيدروجين في وجود البيروكسيد (ROOR) فإن الإضافة تتم عكس قاعدة ماركونيكوف، ويسمى هذا بالتأثير البيروكسيدي.

VII. إضافة الهيبوهالو (XOH): عند هلجنة الألكين في محلول مائي بدلا من رابع كلوريد الكربون يعطي هالوهيدرين

NaOH

$$X = CI$$

NaOCI

 $X_2 + H_2O$

XOH + HX

 $X = CI, Br, I$

Hypohalous acids

 H_3C
 CH_2
 CH_2
 H_2O
 H_3C
 CH_2
 CI
 CI

VIII. تفاعل الهلجنة والإستبدال الأليلي Halogenation and Allylic substitution عند الهلجنة في الطور الغازي ودرجة حرارة مرتفعة أو تسليط ضوء مناسب فأن الهلجنة تتم في مجموعة الميثيل ولا تتم إضافة الهالوجين على الرابطة الزوجية.

الفصل الثاني الفصل الثاني

يمكن استخدام N-Bromo succinimide (NBS) لهلجنة الألكينات بالبروم في الموقع الأليلي دون أن يؤثر على الرابطة المزدوجة.

IX. تفاعلات شطر الألكينات:

1- التفاعل مع الأوزون Ozonisation:

يتماعل الأوزون بقوة مع الألكين ويعطي مركبات تسمى أوزونايد Ozonide التي يتم إختزالها بالخارصين Z أو كبريتيد ثنائي الميثيل $(CH_3)_2$ إلى الدهيدات أو كيتونات وعند إعادة أكسدة مركبات الأوزونايد باستخدام H_2O_2 يتم تحويلها إلى أحماض كريوكسيلية وكيتونات.

2- التفاعل مع برمنجنات البوتاسيوم KMnO4:

تتفاعل البرمنجنات مع الألكين على الساخن في محلول مركز من أيون البرمنجنات فينتج كيتونات وأحماض كربوكسيلية و في حالة وجود مجموعة طرفيه CH_2 فأنها تتأكسد إلى CO_2 .

$$\frac{\text{KMnO}_4, \text{ }^{\bullet}\text{OH}}{\Delta} \qquad \text{COOH}$$

$$\text{cyclohexene} \qquad \text{adipic acid}$$

$$H_3\text{C} \xrightarrow{\text{CH}_2} \frac{\text{1- KMnO}_4, \text{ }^{\bullet}\text{OH}}{2\text{- H}^{+}} \qquad H_3\text{C} \xrightarrow{\text{CH}_3} + \text{CO}_2 + \text{H}_2\text{O}$$

$$\text{2-methylbut-1-ene}$$

X. تفاعل الإضافة الحلقية:

يعرف هذا التفاعل بتفاعل ديلز-ألدر نسبة للعالمين الألمانيين كالمانيين التفاعل بتفاعل ديلز-ألدر نسبة للعالمين الألمانيين وإلى الدايينات لتكوين Alder وهو عبارة عن تفاعل تضاف فيه الألكينات إلى بعضها أو إلى الدايينات لتكوين مركبات حلقية وتكون المتفاعلات الأساسية في هذا التفاعل هي ألكين مع dienophile" أى حيث يسمى الألكين الذي يتحد مع الدايين في هذا التفاعل باسم "diene lover" ألمحب للدايين "diene lover"

عند وجود مجموعة ساحبة للإلكترونات electron-withdrawing group على الرابطة الزوجية dienophile يزداد مردود هذا التفاعل بشكل أكبر.

XI. البلمرة Polymerization:

هى عملية ربط عدد كبير من الجزئيات الصغيرة والبسيطة لتكوين جزئيات ضخمة ذات وزن جزيئي عالى تدعى البوليمرات polymers التي تتكون من وحدات متكررة تعرف الوحدة منه monomer والتي تتحول إلى البوليمر بتفاعل البلمرة.

يعتبر إنتاج البوليمرات في الدرجة الثانية بعد إنتاج الفولاذ steel كدليل على حيوية النظم الاقتصادية للدول حيث تستعمل هذه المواد في معظم الأشياء من حولنا مثل الملابس والطلاء وهياكل السيارات والأكياس واللدائن وغيرها ونظرا للاستعمالات الواسعة لهذه المواد يجب أن تكون قوية ومستقرة وخاملة كيميائياً ولقد استطاع الكيميائيون أن يربطوا بين التركيب الكيميائي للجزئ المبلمر وبين خواصه الطبيعية حيث أمكن تغيير بعض الخواص بما يتوافق مع استعمالاته.

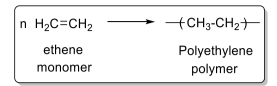
إن معظم هذه المواد لا تخضع للتحلل الحيوي لأنها تنتج من عمليات مخبريه أو صناعية وليست عمليات تجري في الطبيعة ، ولكن ليست جميع البوليمرات صناعية حيث يوجد مبلمرات طبيعية مثل الحرير والصوف والبروتينات والنشا.

تنقسم تفاعلات البلمرة إلى نوعان هما: بلمرة الإضافة وبلمرة التكثيف.

<u>أولا:</u> بولـيمرات الإضافة :

هي عبارة عن تفاعلات يتم فيها إضافة عدد كبير من جزيئات الألكين بحيث يكون الناتج الوحيد من التفاعل هو البوليمر.

مثال: تحت ضغط وحرارة مرتفعين وفي وجود الأكسجين يتعرض الإيثيلين للبلمرة بالإضافة حيث تُضاف جزئات الإيثيلين لبعضها وتنتج ألكانات طوبلة السلسلة من نوع البلاستيك.



يمتاز البولي إيثيلين بأنه غير قابل للذوبان في العديد من السوائل الشائعة نظراً لوزنه الجزيئي الكبير ومقاومته للهجوم الكيميائي وبذلك حل مكان الزجاج والفولاذ والألمونيوم في العديد من الاستخدامات.

يبدأ تكوين البوليمر بجذر حر أو أيون يمكنه الإضافة إلى المونمر وتنشيطه ويعرف بإسم البادئ initiator حيث ترتبط الخواص الطبيعية للبولي إيثيلين (والبوليمرات الأخرى) بطول السلسلة أو متوسط الوزن الجزيئي كما يلي:-

- 1- إذا كان تركيز البادئ عالياً فأن العديد من سلاسل المبلمر تبدأ بالتكون مباشرة وإذا كان تركيز البادئ منخفضا فأن عدد قليل من السلاسل يبدأ في التكون.
- 2- عند تساوي جميع العوامل وكان تركيز البادئ عالياً يتكون العديد من السلاسل القصيرة منخفضة الوزن الجزيئي وإذا كان تركيز البادئ منخفضا فأنه يتكون عدد قليل من السلاسل الطوبلة مرتفعة الوزن الجزيئي.

الوحدة الأحادية monomer	اسم البوليمر polymer name	الاسم التجاري Trade name	الصفات specification	الاستعمالات Uses
CH ₂ =CH ₂	Polyethylene	Polythene	متين وخفيف الوزن	الأغشية والعزل الكهربي
CF ₂ =CF ₂	Polytetrafluoro ethylene	Teflon	مقاوم للحرارة وغير قابل للاشتعال	الحماية من التآكل الكيميائي
CH ₂ =CHCI	Polyvinyl chloride	Koroseal	متين ومقاوم للاحتكاك	تغليف الأغذية
CH ₂ =CHCN	polyacrylonitrile	Orlon	قوي وغير قابل للالتصاق	صناعة الألياف

ثانيا: بوليمرات التكاثف:

تختلف بوليمرات التكثيف عن بوليمرات الإضافة في انفصال جزئ ماء أو جزئ آخر صغير (مثل الكحول) إلى جانب البوليمر. وفي الغالب المونمر ات المتفاعله تكون مختلفة.

1- النايلون Nylon:

ينتج من تفاعل حامض عضوي ثنائي القاعدية مع ثنائي أمين ويسمى بولي أميد.

أ) *النايلون 66* :

حيث يعتبر أكثر أنواع النايلون شيوعاً وهو الذي يتكون من البلمرة المشتركة لـ Adipic عتبر أكثر أنواع النايلون شيوعاً وهو الذي يتكون من 6 ذرات كربون لذلك متاللون 66.

ب) *النايلون 6* :

2- الداكرون Dacron:

ويعرف كذلك باسم تيريلين terylene أو مايلار Mylar

الألكاينات (الأسيتيلينات) Alkynes

الألكاينات هي هيدروكربونات بها رابطة ثلاثية على الأقل بين ذرتي كربون. صيغتها العامة C_nH2_{n-2} وتعرف الألكاينات أيضا باسم الأسيتيلينات, نسبة إلى أبسط أنواع الألكاينات الاسيتيلين C_2H2_n وذلك على الرغم من أن الأسيتيلين هو أيضا إسم أول مركبات هذه السلسة, وإن كان اسمه الرسمى إيثاين.

تسمية الألكاينات:

- يشتق اسم الألكاين من إسم الألكان المقابل باستبدال المقطع (ان ane) بالمقطع (اين yne) مع تحديد موقع الرابطة الثلاثية.
- ترقم أطول سلسلة تحوي الرابطة الثلاثية من أقرب ذرة كربون طرفية للرابطة الثلاثية
 بغض النظر عن المجموعة المستبدلة.
- عند تساوى موقع الرابطة الثلاثية من طرفي السلسة يتم الترقيم من أقرب تفرع إن وجد.

يمكن تسمية الألكاينات البسيطة كمشتقات للأستيلين، مثال:

•	CH₃C≡CH	CH₃C≡CCH₃	СН₂=СНС≡СН
IUPAC name:	Propyne	2-Butyne	1-Buten-3-yne
Common name:	Methylacetylene	Dimethylacetylene	Vinylacetylene

طرق تحضير الألكاينات:

1- نزع هاليد الهيدروجين من المركبات ثنائية الهاليد:

تُحضر الألكاينات من هاليدات ثنائية وذلك بتفاعلها مع هيدروكسيد البوتاسيوم أو الصوديوم الكحولية لنحصل على هاليد فاينيل الذي بدوره يعالج مع قاعدة أقوى مثل أميد الصوديوم لنحصل على ألكاين بعد انتزاع جزيئين HX

الفصل الثاني الفصل الثاني الفصل الثاني

2- من المركبات ثنائية الهاليد على ذرة كربون واحدة:

عند تحضير الألكاينات من هاليدات ألكيل توأمية يستخدم أميد الصوديوم لإنتاج الألكاينات الوسطية. الألكاينات الطرفية بينما يستخدم هيدروكسيد البوتاسيوم لإنتاج الألكاينات الوسطية.

$$NaNH_2$$
 Hc CH_3 H_2O 1-pentyne H_3C CH_3 H_2O 1-pentyne H_3C H_3 H_3C H_3 H_3

3- من الهاليدات الرباعية:

يتم تمرير أبخرة الهاليدات الرباعية على مسحوق الخارصين في كحول لتتكون الألكاينات

4- تفاعل كولب للألكاينات:

عند إخضاع محاليل مركزة للأملاح القلوية للأحماض غير المشبعة ثنائية الكربوكسيلية للتحلل الكهربي تنتج الألكاينات.

5- تحضير الأسيتيلين في الصناعة من الميثان: وذلك بالإنحلال الحراري للميثان

6- تحضير الأسيتيلين معمليا من كربيد الكالسيوم: وذلك بتفاعل كربيد الكالسيوم مع الماء. ويُحضر كربيد الكالسيوم بصهر أكسيد الكالسيوم مع فحم الكوك في فرن كهربي عند درجة حرارة 2000°م.

7- ألكلة الأسيتيلين (لتحضير مشتقات الأسيتيلين):

من الطرق المهمة لتحضير الألكاينات استخدام ملح صوديومي لألكاين طرفي وتفاعله مع هاليد ألكيل أولي ، ويحضر الملح بتفاعل ألكاين طرفي مع قاعدة قوية مثل أميد الصوديوم أو البوتاسيوم حيث يتم انتزاع ذرة الهيدروجين الاسيتلينية حيث يتحول الألكاين إلى مشتق أحادي الصوديوم.

وتستخدم مركبات الكاينيد الصوديوم لتحضير العديد من الألكاينات الأخرى وذلك بتفاعلها مع هاليدات ألكيل الأولى ويسمي هذا التفاعل بتفاعل الإستطالة حيث نلاحظ في التفاعل التالي أننا بدأنا الأستيلين (ألكاين يحتوي على ذرتين كربون) لنحصل على 1-بيوتاين (ألكاين يحتوى على أربع ذرات كربون).

الخواص الفيزيائية للألكاينات:

1- الحالة الفيزبائية:

- تتشابه الحالة الفيزيائية للألكاينات مع الحالة الفيزيائية للألكانات والألكينات التي لها نفس الهيكل الكربوني.

- الألكاينات منخفضة الوزن الجزيئي (من C_1 إلى C_4) تكون في الحالة الغازية عند درجات الحرارة العادية
 - الألكاينات من C_{18} إلى C_{18} مواد سائلة عند درجات الحرارة العادية -
 - الألكاينات من C₁₈ لأعلى فهي مواد صلبة عند درجات الحرارة العادية.

2- الذويانية:

لا تذوب الألكاينات في الماء ولكن تذوب في المذيبات غير القطبية أو ضعيفة القطبية مثل (الإيثر و CCl4 والألكانات السائلة) ، وعلى الرغم من أنها ضئيلة الذوبان في الماء إلا أنها أعلى من ذوبانية الألكانات والألكينات .

3- درجة الغليان:

درجة غليان الألكاينات أعلى من درجات غليان الألكانات والألكينات المقابلة نظراً للقطبية الناتجة عن الرابطة الثلاثية. وتزيد درجة غليان الألكاينات كلما زاد الوزن الجزيئي.

الخواص الكيميائية للألكابنات:

تتشابه الألكاينات والألكينات في كثير من الخواص الكيميائية فكل منها تتفاعل بالإضافة، إلا أن الألكاينات تضيف جزئين من المادة المتفاعلة عوضاً عن جزئ واحد بالنسبة للألكينات وتتميز ذرات الهيدروجين في الألكانات أو الهيدروجين الطرفية في الألكاينات بدرجة حمضية كبيرة مقارنة بذرات الهيدروجين في الألكانات أو الألكينات.

أولا: تفاعلات الإضافــة:

1- إضافة الهيدروجين:

تحتاج الألكاينات إلى ضعف كمية الهيدروجين التي تحتاجها الألكينات من الهيدروجين بسبب وجود الرابطة الثلاثية في جزيئاتها ويمكن التحكم في ناتج هدرجة الألكاينات من حيث الحصول على ألكينات أو ألكانات كما يلى:

عند إجراء هدرجة جزئية للألكاينات فإنها تتكون ألكينات Cis أو trans اعتماداً على نوعية العامل الحفاز المستخدم .فاستخدام الهيدروجين والبلاديوم يكون الناتج trans-alkene أما استخدام الصوديوم أو الليثيوم في النشادر السائلة ينتج

إذا إحتوى مركب على الرابطتين الثنائية والثلاثية فإن الرابطة الثلاثية تصبح أكثر فاعلية تجاه الهدرجة من الرابطة المزدوجة وخاصة إذا ما استخدم عامل اختزال مناسب مثل فلز الصوديوم أو الليثيوم في النشادر السائل:

$$H_3C$$
 CH_3
 H_3C
 CH_3
 CH_3

2- إضافــة الهالوجينــات X2 (الهلجنـة):

يضاف مول أو مولين من غاز الهالوجينات مثل الكلور أو البروم ، إلى الألكاينات في مذيب لتتم الإضافة مرة أو مرتين:

وعند إضافة الهالوجين لمركب يحتوي على رابطة زوجية وأخري ثلاثية فأنه يمكن التحكم في ناتج الإضافة وذلك عن طريق الإضافة البطيئة للهالوجين عند درجة حرارة منخفضة ، وتكون الرابطة الثلاثية أقل فاعلية تجاه إضافة الهالوجينات من الرابطة الثنائية (عكس الهدرجة) فتتم الإضافة على الرابطة الزوجية وتبقى الرابطة الثلاثية غير متأثرة في المركب

3- إضافة هاليدات الهيدروجين:

تتبع إضافة متفاعل غير متماثل (HX) إلى الألكاينات غير المتماثلة قاعدة ماركونيكوف:

4- إضافة الماء (الهيدرة الحفزية):

وفيه تتم إضافة الماء في وجود حمض الكبريتيك المخفف مع كمية حفزية من كبريتات الزئبقيك HgSO₄.

عند إضافة الماء للإلكاينات (حسب قاعدة ماركونيكوف) تنتج مركبات تسمي enol وهي غير مستقرة بسبب وجود مجموعة هيدروكسيل ورابطة مزدوجة على نفس ذرة الكربون فيحدث لها عملية إعادة ترتيب تسمى بالنزوح tautomerization ينتج عنها مركبات الكربونيل. هذا التفاعل مهم جدا حيث يمكن تحضير الألدهيدات والكتيونات ومن ثم يمكن أكسدة الألدهيدات لينتج الأحماض الكربوكسيلية المقابلة، أو إخترالها لينتج الكحولات المقابلة.

5- البلـمرة (بلمرة الأسيتيلين):

عند إمرار غاز الأسيتيلين في أنبوبة ساخنة لدرجة الإحمرار فإنه يتجمع ليعطي المركب الحلقي العطري المعروف بالبنزين. وتحت نفس الظروف يتبلمر ميثيل أسيتيلين ليعطي ثلاثي ميثيل بنزين

$$3$$
 HC=CH \triangle/P بنزین CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 mesitylene

ثانيا: تكون مشتقات فلزية (الصفة الحامضية):

ترجع حامضية الألكاينات إلى وجود ذرة هيدروجين مرتبطة بذرة كربون طرفية للرابطة الثلاثية، وتعتبر حامضية الألكاينات من أهم ما يميز الألكاينات عن الألكانات والالكينات التي لها نفس الهيكل الكربوني حيث تتفاعل كحمض مع القواعد القوية مثل أميد الصوديوم Nah لتكون Nah لتكون Acetylide anion

H-C=C-H +: NH₂ H-C=C: + NH₃

$$R-C=C-H + Na \xrightarrow{(NH_3)_{eq}} R-C=C: Na + NH3$$

ولأن الماء أكثر حمضية (قاعدة ضعيفة) من الأسيتيلين فأن أيون الهيدروكسيد لا يكون بالقوة الكافية التي تحول الألكاين الطرفي إلى أنيون الألكاين كما هو موضح بالمعادلة الآتية:

نظراً لحمضية الالكاينات الطرفية يعتبر أيون الكاربانيون Carbanion المشتق منها قاعدة قوية

$$-c \equiv c \circlearrowleft$$

قاعدة قوية

تتفاعل نترات الفضة النشادرية Ammoniacal Silver nitrate مع الألكاينات حيث تعطي راسب أبيض من ألكاينيد الفضة Silver alkynide وكذلك يتفاعل مع $^+$ 2 ($^+$ 2 بنفس الطريقة ويعطي راسب أحمر من إلكاينيد النحاس.

الفصل الثاني الفصل الثاني الهيدروكربونات

ملاحظة:

يستخدم هذا التفاعل للتمييز بين الألكاينات الوسطية والطرفية وكذلك بين الألكاينات الطرفية والألكينات لأنه يصعب التمييز بينها بإزالة لون البروم أو بالتفاعل مع البرمنجنات.

ثالثا: تفاعلات الأكسدة:

هي تفاعلات تنشطر فيها جزئيات الألكاينات بالأكسدة Oxidiation cleavage إلى أحمض كربوكسيلية وذلك بالتفاعل مع الأوزون أو برمنجانات البوتاسيوم القاعدية.

أ) التفاعل مع الأوزون:

تتفاعل الألكاينات مع الأوزون لتعطي أوزونيدات التي بدورها تتحلل بالماء لينتج كيتون ثنائي، الذي بدوره يتأكسد إلى أحماض كربوكسيلية بواسطة فوق أكسيد الهيدروجين الذي يتكون ضمن الت فاعل

$$HC \equiv CH$$
 $\xrightarrow{O_3}$ $HC \xrightarrow{C}CH$ $\xrightarrow{H_2O}$ $\xrightarrow{H_2O}$ $\xrightarrow{H_2O}$ $\xrightarrow{H_2O}$ $\xrightarrow{H_2O}$ $\xrightarrow{H_2O}$ \xrightarrow{R} \xrightarrow{C} \xrightarrow{C} \xrightarrow{C} \xrightarrow{C} \xrightarrow{C} $\xrightarrow{H_2O}$ \xrightarrow{R} \xrightarrow{C} \xrightarrow{C} \xrightarrow{C} \xrightarrow{C} $\xrightarrow{H_2O}$ \xrightarrow{R} \xrightarrow{C} \xrightarrow{C}

الفصل الثاني الفصل الثاني

ب) إنشطار الألكاينات بالبرمنجنات KMnO4:

تظهر الألكاينات مقاومة أكبر من الألكينات تجاه تفاعلات الأكسدة ، ومع هذا فإن محلول برمنجنات البوتاسيوم القاعدية تعمل على شطر الرابطة الثلاثية لتعطي غاز ثاني أكسيد الكربون وأحماض كربوكسيلية:

$$R-C \equiv CH \xrightarrow{[O_4]} R-COOH + CO_2$$

جدول التمييز بين الألكانات والألكينات والألكاينات

الألكانات الألكي	التجربة
	1) الاشتعال أو الاحتراق
لیس له تأثیر یزیل لون ،	2) تأثير ماء البروم
لیس له تأثیر یزیل	3) تأثير محلول مخففمن برمنجنات البوتاسيوم
لیس له تأثیر لیس لا	4) تأثير نترات الفضة النشادرية
ليس له تأثير ليس لا	5) تأثیر کلورید النحاسوز
	تشتعل بلهب غير تشتعل بله مضئ ومد ليس له تأثير يزيل لون ه ليس له تأثير يزيل ليس له تأثير ليس له تأثير ليس له

ملاحظة: سوف يتم دراسة الهيدروكربونات الأروماتية في كورس أخر يسمى (الأروماتية)

أسئـــلة عامة على الفصل الثانـي

- 1- كيف يمكنك تحضير غاز الأسيتيلين من هيدروكربون مشبع؟
 - 2- أكتب أسماء المركبات الأتية:

$$H_3C$$
 CH_3 H_3C CH_2

$$H_3C$$
 CI
 CH_3
 H_3C
 NO_2
 CH_3

3- إرسم الشكل البنائي للأسماء الآتية:

هكسان حلقي

2-برومو-3-نيتروهبتان

3-كلورو-1-بنتاين

إيثيل أسيتيلين

2-نيترو-2-بيوتين

- 4- وضح بالمعادلات الكيميائية كيف تفرق بين غاز الميثان والإيثيلين؟
- 5- إرسم الصيغة البنائية للمونومرات اللازمة لتحضير البوليمرات الأتية:

$$\begin{bmatrix}
H & H \\
-C & C
\end{bmatrix}_{n}$$

$$\begin{bmatrix}
F & F \\
-C & C
\end{bmatrix}_{n}$$

Alcohols

الكحولات Alcohols

الكحولات: هي مركبات عضوية تتميز بوجود مجموعة الهيدروكسيل (OH) في جزيئاتها مرتبطة بمجموعة ألكيل (أليفاتية) وتعتبر مشتقة من الهيدروكربونات بإستبدال ذرة هيدروجين بمجموعة هيدروكسيل.

ملاحظة: الفينولات أيضا تحتوي جزيئاتها علي مجموعة هيدروكسيل، لكن ترتبط إرتباط مباشر بحلقة أروماتية (سوف يتم دراستها في كورس الأروماتية)

تسميــة الكحولات:

1- حسب نظام الأيوباك IUPC:

يشتق الاسم باستبدال الحرف e من المقطع ane من اسم الألكان المقابل بالمقطع lo فمثلاً Methane تصبح Methanol، مع مراعاة تحديد موقع مجموعة الهيدروكسيل برقم ذرة الكربون المرتبطة بها بحيث يجب أن تأخذ أقل رقم ممكن.

تسمى مجموعة الهيدروكسيل وذرة الكربون المرتبطة بها بمجموعة الكربينول Carbinol

2- التسمية الشائعة:

يتم تسمية مجموعة الألكيل أولاً ثم تتبع بكلمة alcohol.

في التسمية الشائعة اصطلح على أن يطلق اسم (أيزو) على شق الألكيل إذا كانت ذرة كربون مجموعة الهيدروكسيل متصلة بذرتي كربون (كحولات ثانوبة).

تسمية الأيوباك (الكان + ول = الكانول)	التسمية الشائعة (كحول + الكيلي)	المركب	
ميثانول	كحول ميثيلي	CH ₃ OH	
إيثانول	كحول إيثيلي	$CH_3 - CH_2 - OH$	
بروبانول	كحول بروبيلي	$CH_3 - CH_2 - CH_2 - OH$	
۲ — بروبانول	كحول أ يزو بروبيلي	H₃C−CH−CH₃ OH	
۲ – بيوتانول	كحول أ يزو بيوتيلي	CH ₃ -CH-CH ₂ -CH ₃ OH	

ملاحظة:

تسمى الكحولات أحياناً كمشتقات الكحول الميثيلي Methyl alcohol بحيث تكون مجموعات الألكيل مستبدلة على Methyl alcohol أو على مجموعة Carbinol كما يتضح من المثال التالى:-

تصنيف الكحولات:

تصنف الكحولات وفقاً لما يلي:

- 1- حسب عدد مجوعات الهيدروكسيل: تنقسم إلى أحادية وثنائية وثلاثية
- 2- حسب ذرة الكربون المتصلة بمجموعة الهيدروكسيل: تنقسم إلى أولية وثانوية وثالثية
 - 3- تصنف إلى كحولات أليفاتية وكحولات أروماتية

وسوف نتناول كلاً منها بالتفصيل ومع ذكر أمثلة لكلاً منها:

أولا: حسب عدد مجموعات الهيدروكسيل

1- أحادية الهيدروكسيل: هي الكحولات التي تحتوي جزيئاتها على مجموعة هيدروكسيل واحدة فقط.

2- ثنائية الهيدروكسيل: هي الكحولات التي تحتوي جزيئاتها على مجموعتي هيدروكسيل وتعرف بالاسم الشائع جليكول glycol ونظامياً دايول diol.

3- ثلاثية الهيدروكسيل: هي الكحولات التي تحتوي جزيئاتها على ثلاث مجموعات هيدروكسيل وتسمى نظامياً ترايول Triol.

4- **عديدة الهيدروكسيل**: كحولات تحتوي على أكثر من ثلاث مجموعات هيدروكسيل.

ثانيا: حسب ذرة الكربون المتصلة بمجموعة الهيدروكسيل (مجموعة الكاربينول) كالتالى:

كحــولات ثالثيــة	كحــولات ثانويــة	كحـولاث أوليــة	
كحولات ترتبط فيها مجموعة الكاربينول بسئلاث ذرات كربون	كحولات ترتبط فيها مجموعة الكاربينول بذرتي كربون وذرة هيدروچين واحدة	كحولات تكون فيها مجموعة الكاربينول طرفيه أو ترتبط بذرة كربون واحدة وذرتي هيدروچين	التعريــف
$\begin{array}{c} R \\ R - C - OH \\ R \end{array}$	H R—C—OH R	H R—C—OH H	الصيفة. العامسة
CH ₃ H ₃ C C OH CH ₃	H H ₃ C	H H ₃ CCOH H کحول إيثيلي	مثــال
كحول بيونيلي ثالثي ٢ ــ ميثيل ــ ٢ ــ بروبانول	(كحول أيزو بروبيلي) ٢ ــ بروبانول	ححول رئيسي إيثانول	

ثالثا: كحولات أليفاتية وكحولات أروماتية:

الكحولات الأليفاتية: هي التي لا تحتوي جزيئاتها على حلقة أروماتية، (كحول إيثيلي)

الكحولات الأروماتية: هي التي تحتوي جزيئاتها على حلقة أروماتية مثل البنزين، (كحول بنزيلي)

الطرق العامة لتحضير الكحولات الاحادية

1- إماهة (هيدرة) الألكينات: يُضاف الماء للألكين في وسط حمضي، مع ملاحظة إتباع قاعدة ماركونيكوف. حيث يضاف حمض الكبريتيك المركز البارد للألكينات لتتكون كبريتات ألكيل هيدروجينية وبحسب قاعدة ماركينكوف التى تتعرض بعد ذلك للتحلل المائي لتعطي الكحولات.

ملحوظه: الأيثين هو الألكين الوحيد الذي يعطي كحول أولي بالهيدرة الحفزية – أما بقية الألكينات فتعطى كحولات ثانوبة أو ثالثية (قاعدة ماركونيكوف)

$$H_2C=CH_2 + H-OSO_3H$$
 $\xrightarrow{\Delta}$ $CH_3-CH_2-OSO_3H$ $\xrightarrow{\delta}$ $CH_3-CH_2-OSO_3H$ $\xrightarrow{\delta}$ $CH_3-CH_2-OSO_3H$ $\xrightarrow{\delta}$ $CH_3-CH_2-OH + H_2SO_4$

ويحضر الإيثانول صناعياً بإماهة الإيثيلين المستمد من النفط الخام كما يلى-:

2- **من هاليدات الألكيل**: يمكن تحضير الكحولات بتسخين هاليدات الألكيل التي يتكون شقها الألكيلي من الشق الألكيلي للكحول المطلوب مع المحاليل المائية للقلويات القوية مثل هيدروكسيد الصوديوم أو البوتاسيوم، فتحل مجموعات الهيدروكسيل محل شق الهاليد ويتكون الكحول المقابل.

ترتيب الهالوجينات حسب سهولة انتزاعها من هاليد الألكيل كما يلي : اليود > البروم > الكلور الكحولات

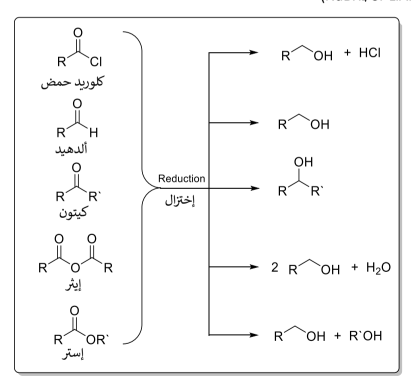
3- هيدرة الأسترات بالقلوبات:

4- تسخين الإثيرات مع حمض الكبريتيك المخفف تحت ضغط مرتفع

$$H_3C$$
 O CH_3 + H_2O H_2SO_4 H_3C OH H_3C OH H_3C H_3C

5- إختزال المركبات المحتوية على مجموعة كربونيل CO.

يتم اختزال مجموعة الكربونيل إلى مجموعة هيدروكسيل حيث يضاف الهيدروجين إلى مجموعة الكربونيل في الألدهيدات أو الكيتونات وكذلك الأحماض الكربوكسيلية وكلوريدات الأحماض والأنهيدريدات والاسترات، مكوناً كحولات أولية وكحولات ثانوية. (NaBH4 or LiAlH4)



الكحولات الكحولات

6- إختزال الأحماض الكربوكسيلية:

RCOOH
$$\xrightarrow{\text{Red.}}$$
 RCHO $\xrightarrow{\text{Red.}}$ RCH₂OH

7- تفاعل جرينارد: يتفاعل كاشف جرينارد RMgX مع مركبات الكربونيل والإيبوكسيدات والألكاينات الطرفية، حيث يمكن تحضير الكحولات الأولية والثانوية والثالثية وذلك باستخدام المتفاعلات المناسبة فمثلاً عند استخدام فورمالدهيد فأننا نحصل على كحول أولى ، ونحصل على كحول ثانوي إذا ما استخدمت اسيتالدهيد ، ويتكون كحول ثلثي إذ استخدم أسيتون كما يتضح من المعادلات التالية بالطرق الآتية :

الخواص الفيزيائية:

1- الحالة الفيزيائية:

المركبات الأولي: سوائل خفيفة – تمتزج بالماء امتزاجاً كاملاً المركبات المتوسطة: زيتية القوائم – شحيحة الذوبان في الماء المركبات العليا: مواد صلبة ذات قوام شمعي – عديمة الذوبان في الماء

2- القطبية: نظراً لوجود مجموعة OH القطبية فإن الكحولات مركبات قطبية حيث تتكون شحنة موجبة على ذرق الهيدروجين والكربون وتتكون شحنة سالبة جزيئية على ذرة الأكسجين وذلك لأن الأكسجين له سالبية كهربية أعلى من الهيدروجين والكربون. وهذه القطبية هي السبب في تكوين الروابط الهيدروجينة بين جزئيات الكحولات.

3- درجة الغليان : للكحولات درجة غليان مرتفعة مقارنة بدرجة غليان الهيدروكربونات المقابلة لها في الوزن الجزيئي (الألكانات والأيثرات وهاليدات الألكيل) وذلك لمقدرة الكحولات على تكوين روابط هيدروجينية بين جزيئاتها. فمثلاً درجة غليان الميثانول هي 65°C بينما الإيثان غاز.



هذه الرابطة الهيدروجينية عبارة عن تجاذب اليكتروستاتيكي يؤدي إلى تجمع الجزيئات لتكون جزيئات أكبر تحفظها سوياً. وترتفع نتيجة لذلك درجات الغليان ، وتزيد الحاجة إلى طاقة أكبر لكسر هذا التجمع الذي لا يوجد مثله في الهيدروكربونات أو الايثرات .

تزداد درجة الغليان بزيادة الوزن الجزيئي وفي المتشكلات الكحولية تقل درجة الغليان بزيادة التفرع في السلسلة الهيدروكربونية حيث تعمل على إبعاد الجزيئات عن بعضها البعض فتقل قوى فاندرفال وتضعف الروابط الهيدروجينية.

- 4- الذوبانية (الإمتزاجية): بسبب مقدرة الكحولات على تكوين روابط هيدروجينية مع جزئيات الماء فأن الكحولات ذات الوزن الجزيئي المنخفض تذوب بأى كمية في الماء مثل الميثانول والإيثانول والبروبانول وكحول الأليل ، وتقل الذوبانية بزيادة طول السلسلة الهيدركربونية لأنها تصبح أكثر شبهاً بالهيدركربونات. وكلما صغر حجم مجموعة الألكيل كلما زادت الذوبانية.
- تزداد كل من درجة الغليان والذوبانية بزيادة عدد مجموعات الهيدروكسيل وذلك بسبب زبادة عدد الروابط الهيدروجينية التي يمكن للجزئ أن يكونها.
- 5- **الحامضية والقاعدية للكحولات**: تسلك الكحولات سلوكاً مشابهاً لسلوك الماء من حيث الحمضية والقاعدية فهي تسلك سلوك كل من الحوامض الضعيفة والقواعد الضعيفة.
- الكحولات كقواعد : تكتسب الكحولات البروتون بواسطة الأحماض القوية وتتكون ROH_2^+ Oxonium ايونات

الكحولات كحوامض: تتفكك في المحاليل المائية وتعطي أيون الهيدرونيوم وأيون _ - RO Alkoxide

$$\begin{bmatrix}
\vdots \\
R \stackrel{\circ}{\sim} H + H_2 \stackrel{\circ}{\circ} : \longrightarrow R \stackrel{\circ}{\circ} : + H_3 O^{\uparrow} :
\end{bmatrix}$$

الخواص الكيميائية:

يمكن تقسيم التفاعلات الكيميائية للكحولات إلى مايلي:

- 1- تفاعلات خاصة بذرة هيدروجين مجموعة الهيدروكسيل:
- أ) تتفاعل الكحولات كحوامض مع الفلزات القلوية مثل الصوديوم والبوتاسيوم والليثيوم حيث تحل محل ذرة الفلز محل ذرة الهيدروجين في مجموعة الهيدروكسيل

$$\left[H_3 C \frown OH + Na \longrightarrow H_3 C \frown O Na^+ + \frac{1}{2} H_2 \right]$$

ب) تكوين الإستر: تتفاعل الكحولات مع الأحماض الكربوكسيلية أو مشتقاتها (كلوريدات الأحماض او الأنهيدريدات) وتكون الإسترات والماء ويتم هذا التفاعل في وجود حمض الكبريتيك المركز ليعمل على نزع الماء ومنع حدوث التفاعل العكسى.

2- تفاعلات خاصة بمجموعة الهيدروكسيل: تتفاعل الكحولات مع هاليدات الهيدروجين HX لتعطي هاليدات ألكيل R-X

$$R-OH + HX \longrightarrow R-X + H_2O$$

$$X = I > Br > CI$$

$$H_3C \frown OH \xrightarrow{HI} H_3C \frown I + H_2O$$

$$CH_3 \\ H_3C - C - CH_2 - OH \xrightarrow{CH_{3q}/25^{\circ}C} H_3C - C - CH_2 - CI$$

$$CH_3 \\ CH_3 \\ CH_3$$

3- تفاعلات خاصة بمجموعة الكاربينول: تتأكسد الكحولات بالعوامل المؤكسدة مثل ثاني كرومات البوتاسيوم أو برمنجنات البوتاسيوم المحمضتين بحمض الكبريتيك المركز وتختلف نواتج الأكسدة تبعا لنوع الكحول

ملحوظة: عندمت تتصل مجموعتي هيدروكسيل بذرة كربون واحدة يكون المركب الناتج غير ثابت وسرعان مايفقد جزيء ماء ويتحول إلى مركب ثابت.

أ) **أكسدة الكحولات الأوليـة**: تتأكسد الكحولات الأولية على خطوتين حيث تعطي ألدهيدات أولاً ثم تتأكسد إلى أحماض كربوكسيلية.

ب) أكسدة الكحولات الثانوية: تتأكسد على خطوة واحدة وتعطي كيتون. يمكن إستخدام أُكسيد الزنك ZnO أو هيبوكلورات الصوديوم NaOCl

- ت) أكسدة الكحولات الثالثية: لا تتأكسد تحت الظروف العادية لأن أكسدتها تتطلب كسر رابطة C-C ويستخدم تفاعل التأكسد بكرومات البوتاسيوم للكشف عن نوعية الكحولات، حيث يتحول لون المحلول من أحمر برتقالي إلى اللون الأخضر في حالة الكحولات الأولية والثنائية فقط ، ولا يتغير في حالة الكحولات الثالثية .
- 4- تفاعلات خاصة بجزيء الكحول كله: عند تسخين الكحول مع حمض الكبريتيك المركز يفقد الكحول جزئ ماء ويعتمد ناتج التفاعل على درجة الحرارة، حيث ينزع حمض الكبريتيك جزي ماء من جزيئين من الكحول عند درجة حرارة 140°C وينزع جزئ ماء من جزئ واحد من الكحول عند درجة حرارة 20°C .

الكحولات الكحولات

الكحولات ثنائية الهيدروكسيل

يعتبر الإيثيلين جليكول OH-CH2-CH2-OH أبسط مركبات هذه المجموعة، ويدخل في إستخدامات عديدة منها:

- 1- يستخدم في مبردات السيارات في المناطق الباردة كمادة مانعه للتجمد.
- 2- يستخدم في سوائل الفرامل الهيدروليكية وأحبار الأقلام الجافه وأحبار الطباعة حيث يتميز بأنه ذو لزوجة عالية.
- 3- يحضر منه البولي إيثيلين جليكول (PEG) الذي يدخل في تحضير ألياف الداكرون وأفلام التصوير وأشرطة التسجيل.

البروبلين جليكول يدخل في مستحضرات مزيلات الدهون

الكحولات ثلاثية الهيدروكسيل

يعتبر الجلسرول أبسط مركبات هذه المجموعة، وله إستخدامات عديدة منها

- 1- يستخدم كمادة مرطبة للجلد في مستحضرات التجميل والكريمات
 - 2- يدخل في صناعة النسيج لأنه يكسب الأقمشة المرونه والنعومة
- د- يدخل في صناعة المتفجرات، حيث تجري علية عملية النيترة ليعطي النيتروجلسرين
 الذي يستخدم أيضا لتوسيع الشرايين في علاج الأزمات القلبية

مركبات عديدة الهيدروكسيل:

تعتبر الكربوهيدرات مواد ألدهيدية أو كيتونية عديدة الهيدروكسيل أي أنها تحتوي على أكثر من مجموعة هيدروكسيل بجانب مجموعة كيتون مثل الجلوكوز أو الفركتوز $C_6H_{12}O_6$.

إرسم الصيغة البنائية للجلوكوز والفركتوز ؟

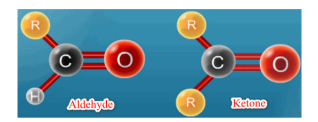
الفصل الرابع الألدهـيدات والكيتونـات

Aldehydes and ketones

الألدهيدات والكيتونات Aldehydes and Ketones

الألدهيدات: تتصل فيها مجموعة الكربونيل بذرة هيدروجين واحدة على الأقل ويطلق عليها -CHO وتكتب of ormyl

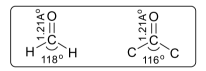
الكيتونات : تتصل فيها مجموعة الكربونيل بذرتي كربون وتعرف بمجموعة الكيتون C=O-



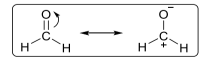
مجموعة الكربونيل

مجموعة الكربونيل هي مجموعة غير مشبعة تتكون من ذرة أكسجين مرتبطة برابطة زوجية مع ذرة كربون وتعتبر من أهم المجموعات العضوية فهي توجد في جزيئات الأحماض الكربوكسيلية ومشتقاتها.

بناء مجموعة الكربونيل: إن تهجين ذرة الكربون في مجموعة الكربونيل من نوع SP2 وبالتالي هي والذرات الثلاثة المرتبطة بها في مستوى واحد والشكل الفراغي هو مثلث مسطح Planar triangle



إن مجموعة الكربونيل تجمع بين خاصيتى عدم التشبع والقطبية فهي مجموعة مستقطبة بسبب ارتفاع كهروسالبية ذرة الأكسجين والتأثير الرنيني لها.



تسمية الألدهيدات:

1- نظام الأيوباك: تسمى الألدهيدات بإضافة المقطع (ال) إلى إسم الألكان المقابل، مثال:

إيثانال CH3CHO, ميثانال

عند اتصال مجموعة الفورميل بمركب حلقي يتم تسمية المركب الحلقي ثم يتبع الاسم بكلمة carbaldehyde

2- **التسمية الشائعة**: تشتق من الأسماء الشائعة للأحماض الكربوكسيلية التي تنتج من تأكسدها باستبدال المقطع (وبك) من اسم الحمض بكلمة (الدهيد).

أسبتالدهيد CH₃CHO, فورمالدهيد H-CHO

تسميــة الكيتونــات:

- 1- نظام الأيوباك: تسمي الكيتونات بإضافة المقطع (ون) إلي إسم الألكان المقابل، وترقم السلسلة بحيث تأخذ مجموعة الكربونيل أقل رقم ممكن مثال: بروبانون CH₃CH₂COCH₂CH₃، 8-بنتانون CH₃CH₂COCH₃،
- 2- التسمية الشائعة : تسمى الكيتونات بطريقة مشابهة لتسمية الإيثرات الشائعة حيث تسمى المجموعتين العضويتين ثم تكتب كلمة Ketone مثل: ثنائى ميثيل كيتون CH₃COCH₂CH₃، إيثيل-ميثيل-كيتون CH₃COCH₂CH₃،

تصنيف الألدهيدات والكيتونات:

تصنف كلا من الألدهيدات والكيتونات على حسب المجموعة المرتبطة بمجموعة الفورمايل أو مجموعة الكيتون إلى مركبات أليفاتية (مشبعة أو غير مشبعة) أو أروماتية، أمثلة:

$$H_3C-CHO$$
 H_3C-H_2C-CHO $H_2C=C-CHO$ acetaldehyde propionaldehyde acrylaldehyde Ethanal Propanal 2-Propenal ایثزالدهید H_3C-CHO H_3C-CH

الطرق العامة لتحضير الألدهيدات والكيتونات:

- 1- أكسدة الكحولات: هي تفاعلات تتم على مجموعة الكربينول ويتوقف الناتج على نوع الكحول كما يلى:
 - ♦ أكسدة الكحولات الأولية: تتأكسد الكحولات الأولية على خطوتين حيث تعطي ألدهيدات أولاً ثم تتأكسد إلى أحماض كربوكسيلية.

للحصول على الألدهيد يتم إزالته من التفاعل حتى لا يتأكسد إلى حمض كربوكسيلي وذلك اعتماداً على الفارق في درجة الغليان ولكن هذه الطريقة لا تعطي مردوداً عال من الألدهيد لذلك تحضر صناعيا باستخدام فلز النحاس مع التسخين لإزالة الهيدروجين.

$$H_3C-CH_2-OH \xrightarrow{Cu} H_3C \xrightarrow{O} H$$

معمليا يستخدم متراكب (PYridinium chloro chromate (PCC) كعامل مؤكسد، حيث يؤكسد الكحول الأولي إلي ألدهيد فقط دون أن يؤثر علي أي رابطة مزدوجة موجودة في الجزيء الكحول.

$$H_3C-C=CH-CH_2-OH$$

$$\xrightarrow{PCC}$$
 $H_3C-C=CH-CH_2-OH$

$$\xrightarrow{PCC}$$
 $H_3C-C=CH-C'$

$$H_3C-C=CH-C'$$

$$GH_2CI_2$$
3-methyl-2-butenal

💠 أكسدة الكحولات الثانوية: تتأكسد على خطوة واحدة وتعطى كيتون

♦ أكسدة الكحولات الثالثية: لا تتأكسد في وجود العوامل المؤكسدة في الظروف العادية.
 عند تمرير أبخرة الكحولات الأولية والثنائية والثالثية فوق النحاس الساخن ℃300 فإنها تفقد جزئي هيدروجين وتتحول إلى إلدهيدات وكيتونات والكينات على التوالى:

2- شطر الألكينات بالأكسدة:

❖ التفاعل مع الأوزون Ozonization:

يتفاعل الأوزون بقوة مع الألكين ويعطي مركبات تسمى أوزونايد Ozonide التي يتم اختزالها بالخارصين Zn أو Z dimethyl sulfide (Z أو Z الدهيدات أو كيتونات وعند إعادة أكسدة مركبات الأوزونايد باستخدام Z يتم تحويلها إلى أحماض كريوكسيلية وكيتونات، تم ذكر المعادلات سابقا في الألكينات.

💠 التفاعل مع برمنجنات البوتاسيوم:

تتفاعل البرمنجنات مع الألكين على الساخن في محلول مركز من أيون البرمنجنات فينتج كيتونات وأحماض كربوكسيلية و في حالة وجود مجموعة طرفيه $-CH_2$ - فأنها تتأكسد إلى CO_2 ، تم ذكر المعادلات سابقا في الألكينات.

3- هيدرة الألكاينات:

إضافة الماء في وجود حمض الكبريتيك المخفف مع كمية حفزية من كبريتات الزئبقيك، تم ذكر المعادلات سابقا في الألكينات.

4- تفاعل فريدل كرافت (أسيتلة)

5- إختزال كلوريدات الأحماض بالهيدروجين: في وجود عامل حفاز مثل البلاديوم أو كبريتات الباريوم.

6- تفاعل جرينارد: تتفاعل كواشف جرينيارد مع كلوريدات الأحماض مكونة الكيتونات

الخواص الفيزيائية للألدهيدات والكيتونات

- 1- **الحالة الفيزيائية:** جميع الألدهيدات والكيتونات سوائل عند درجة حرارة الغرفة ماعدا الفورمالدهيد فهو غاز عديم اللون.
- 2- درجة الغليان: إن قطبية مجموعة الكربونيل تجعل الألدهيدات والكيتونات مركبات عالية القطبية وهذه الخاصية تعمل على إنشاء قوى تجاذب بين الجزيئات أو ما يطلق عليه تجاذب بين الشحنة الجزئية السالبة على أكسجين مجموعة الكربونيل لجزيء والشحنة الجزئية الموجبة على كربون مجموعة الكربونيل لجزيء آخر. وبسبب هذه القطبية يكون لها درجات غليان أعلى من درجات غليان الهيدروكربونات والإيثرات المقابلة لها في الوزن الجزيئي، ولكنها أقل من درجات غليان الكحولات المقابلة لها في الوزن الجزيئي نظراً لعدم مقدرتها على تكوين روابط هيدروجينية بين جزيئاتها.

3- الذوبانية (الإمتزاجية): تمتزج الألدهيدات والكيتونات منخفضة الوزن الجزيئي في الماء بدرجة عالية وذلك لمقدرتها على تكوين روابط هيدروجينية مع ذرة الهيدروجين في جزئ الماء وتقل الذوبانية بزيادة الوزن الجزيئي وطول السلسلة الهيدروكربونية لجزيء الألدهيد أو الكيتون.

الخواص الكيميائية للألدهيدات والكيتونات

أولا: الأكسدة

تتأكسد الألدهيدات بسهولة وتعطي أحماض كربوكسيلية تحتوي على نفس عدد ذرات الكربون، أما الكيتونات فلا تتأكسد إلا تحت ظروف خاصة لأن أكسدتها تحتاج إلى كسر رابطة C-C.

من العوامل المؤكسدة المستخدمة لأكسدة الألدهيدات: HNO_3 الساخن، $KMnO_4$ ، وكاشف جونز CrO_3 وهو عبارة عن CrO_3 في محلول مائي لحمض الكبريتيك، وكاشف تولن Ag_2O أكسيد الفضة Ag_2O في محلول الأمونيا المائي $NH_4OH.H_2O$).

$$CH_{3}(CH_{2})_{4}CHO \xrightarrow{Jones \cdot reagent} CH_{3}(CH_{2})_{4}COOH$$

$$85\%$$

$$CH_{3}-CH_{2} \xrightarrow{C} C \xrightarrow{C} CH - CH_{3} \xrightarrow{Tollens \ reagent} CH_{3}-CH_{2} \xrightarrow{C} C \xrightarrow{C} CH_{3} + Ag$$

$$2-Hydroxy-3-pentanone$$

$$(\alpha - Hydroxy)$$
Silver mirror

لا تتأكسد الكيتونات في الظروف العادية ولكن تتطلب أكسدتها ظروف خاصة حيث يمكن أن تتأكسد بالعوامل المؤكسدة القوية مثل $KMnO_4$ القلوي أو حمض الكروميك أو حمض النيتريك المركز لتعطى أحماض كربوكسيلية بذرات كربون أقل من الكيتون نفسه.

$$CH_3-C-CH_3+O_2$$
 $KMnO_4 \rightarrow CH_3$ $CH_3-C-OH+CO_2 + H_2O$ $COOH$ $COOH$ حامض الأديبيك $COOH$ $COOH$ $COOH$

ثانيا: الإختزال

يُضاف الهيدروجين إلى مجموعة الكربونيل مكوناً كحولات أولية وكحولات ثانوية وذلك باستخدام العوامل التالية في وجود الهيدروجين: (Ni,Pt or Pd), (LiAlH4), (LiAlH4) ولا تؤثر العوامل المختزلة (LiAlH4), (NaBH4), (LiAlH4) على روابط C-C المتعددة. يختزل هيدريد الصوديوم مجموعة الفورميل فقط ولا يختزل مجموعة النيترو

$$CH_{3}-CH=CH-CHO+H_{2}\xrightarrow{Ni}CH_{3}-CH_{2}-CH_{2}-CH_{2}OH$$

$$CH_{3}-CH=CHO+H_{2}\xrightarrow{Ni}CH_{3}-CH_{2}-CH_{2}-CH_{2}OH$$

$$CH_{2}OH$$

$$CH_{2}OH$$

$$NaBH_{4}$$

$$CH_{3}OH$$

$$NO_{2}$$

كما يمكن إختزال مجموعة الفورميل إلي مجموعة ميثيلين - CH_2 - وذلك بإستخدام كاشف كليمنس (CH₂- وذلك بالقواعد لأنه يتم في وسط (Clemmensen reduction) الذي يُستخدم مع المركبات التي تتأثر بالقواعد لأنه يتم في وسط حامضي. ويمكن أيضا إستخدام كاشف وولف – كشنر (Wolff-Kishner reduction) حيث للاطاعتمان التي تتأثر بالأحماض لأنه يتم في وسط قاعدي حيث يضاف Hydrazine يستخدم مع المركبات التي تتأثر بالأحماض لأنه يتم في وسط قاعدي حيث يضاف N_2H_4

$$\begin{array}{c|c} C\\ C\\ C\\ H_2(C\\ H_2)_3\\ C\\ H_2\\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} C\\ H_2(C\\ H_2)_4\\ C\\ H_3\\ \end{array}$$

CHO
$$\begin{array}{c} CHO \\ \hline N_2H_4 \\ \hline KOH \end{array} + N_2 + H_2O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} CH_3 \\ \hline CH_3O \\ \hline$$

ثالثا: تفاعلات الإضافة

بالإضافة إلى القطبية العالية لمجموعة الكربونيل وكذلك سهولة إزاحة الكترونات π الخاصة بها فإن مجموعة الكربونيل تهيئ مركزاً اليكتروفيلياً (ذرة كربون تحمل شحنة جزيئية موجبة) للتفاعل مع كواشف نيوكليوفيلية لتعطى نواتج إضافة:

$$Nu: + R \xrightarrow{\delta^{+}} C = O \xrightarrow{\bullet} Nu - C \xrightarrow{R} R$$

إضافة الكحول إلى الألدهيدات والكيتونات

للألدهيدات: عند إضافة كحول إلى ألدهيد يحدث اتزان بينهما ويتكون ناتج غير مستقر يسمى نصف أسيتال أو هيمي أسيتال Hemi acetal وذلك في وجود عامل حفاز HCl، وبزيادة الكحول يتكون الأسيتال Acetal.

للكيتونات: عند إضافة الكحول إلى الكيتون يتكون ناتج غير مستقر يسمى نصف كيتال Hemi للكيتونات: عند إضافة الكحول إلى مركب أكثر استقرارا في وجود زيادة من الكحول يسمى كيتال ketal

- إضافة مركبات جرينارد: سبق شرح هذا التفاعل بالتفصيل في تحضير الكحولات.
- إضافة سيانيد الهيدروجين HCN: عند إضافة سيانيد الهيدروجين HCN للألدهيد أو الكيتون ينتج Cyanohydrin الذي يمكن تحويله إلى أمين اولي أو حمض كربوكسيلي كما يلى:

الفصل الرابع

OH
$$CH-CN$$

$$OH$$

$$CH-CH_{2}-NH_{2}$$

$$2-Amino-1-phenyl ethanol$$

$$OH$$

$$CH-COOH$$

$$A$$

• إضافة كبرىتيت الصوديوم الهيدروجينية للألدهيدات والكيتونات:

تتفاعل الألدهيدات وميثيل كيتونات مع محلول مائي مشبع من NaHSO3 لتعطي أملاح كنواتج إضافة تنفصل من المحاليل، ويمكن لهذه الأملاح أن تتميأ في وسط حمضي أو قاعدي لتعطي ثانية مركبات الكربونيل. لذا فإن تكوين مثل هذه الأملاح ثم تميؤها تعتبر طريقة جيدة لتنقية مركبات الكربونيل وفصلها عن مركبات أخرى.

رابعا: تفاعلات التكاثف (خروج جزئ ماء H2O):

التفاعل مع هيدروكسيل أمين NH₂OH: حيث يتكون ألدوأُكزيم في حالة الألدهيدات وكيتوأكزيم في حالة الكيتونات.

$$CH_3$$
— C = O + H_2N — OH — H^+ CH_3 — C = N — OH + H_2O

Acetaldoxime

$$CH_3$$
 CH_3
 CH_3

2. التفاعل مع الهيدرازين ومشتقاته: حيث يتكون هيدرازون ومشتقاته.

3. التفاعل مع السميكربازيد Semi carbazide:

4. تكاثف ألدول: نظراً لوجود مجموعتي aldehyde, alcohol في ناتج هذا التفاعل أطلق اسم Aldol على المركبات التي يشتمل تركيبها على β-Hydroxy aldehyde ويعتبر هذا التفاعل مهم في التصنيع العضوي لأنه طريقة مناسبة لربط الجزيئات الصغيرة وتكوين جزئيات أكبر تحتوي على مجموعتين وظيفيتين، ولكي يحدث هذا التفاعل يشترط أن يحتوى أحد المركبين المتفاعلين على hydrogen ويمكن أن يتم هذا التفاعل في الوسط القاعدى كما يلى:

يحدث هذا التكاثف مع الكيتونات الطرفية أي من نوع عند تفاعلها مع محلول مائي من Sodium bisulfate NaHSO₃ حيث لا تتفاعل الكيتونات الضخمة بسبب الإعاقة الفراغية لمجموعات الألكيل.

$$\begin{array}{c|c} & O & H & \overset{\alpha}{\longrightarrow} & \overset{O}{\subset} & H_2 - C & & \underbrace{\begin{array}{c} O \\ \\ \\ \\ \\ CH_3 \end{array}} & \overset{\alpha}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \\ \\ CH_3 \end{array}} & \overset{O}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \\ \\ \\ CH_3 \end{array}} & \overset{O}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \\ \\ \\ CH_3 \end{array}} & \overset{O}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{O}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{O}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{O}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{O}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{O}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{O}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{O}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{O}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{O}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{O}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{OH}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{OH}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{OH}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{OH}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{OH}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{OH}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{OH}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{OH}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{OH}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{OH}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{OH}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{OH}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{OH}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{OH}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{OH}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{OH}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{OH}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{OH}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{OH}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{OH}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{OH}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{OH}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{OH}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{OH}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{OH}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{OH}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \\ \end{array}} & \overset{OH}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \end{array}} & \overset{OH}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \end{array}} & \overset{OH}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \end{array}} & \overset{OH}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \end{array}} & \overset{OH}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \end{array}} & \overset{OH}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \end{array}} & \overset{OH}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ \\ \end{array}} & \overset{OH}{\longrightarrow} & CH_3 - \underbrace{\begin{array}{$$

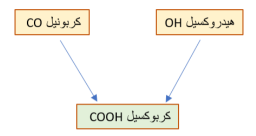
يشذ أي ألدهيد لايحتوي علي هيدروجين ألفا عن بقية الألدهيدات في هذا التفاعل حيث أنه عند معالجته بهيدروكسيد الصوديوم يتأكسد جزئ منه علي حساب جزئ أخر ليعطي كحول وحمض كربوكسيلي ويعرف هذا التفاعل بتفاعل كانيزارو Cannizaro reaction.

الفصل الخامس الأحماض الكربوكسيليـــة

Carboxylic acid

الأحماض الكربوكسيليــة Carboxylic acid

تحتوي الأحماض الكربوكسيلية على مجموعة الكربوكسيل COOH- وهي عبارة عن مجموعتي الهيدروكسيل والكربونيل مرتبطين معاً وقد أشتق اسم كربوكسيل من المقطع الأول لكلمة كربونيل والمقطع الأخير من كلمة هيدروكسيل كما يلى:



تتميز الأحماض الكربوكسيلية بأنها أقوى الأحماض العضوية . كما تسمى بالأحماض الدهنية كون الحصول عليها من تميؤ الدهون والزبوت ممكناً.

ترتبط ذرة الكربون في مجموعة الكربونيل بمجموعة الهيدروكسيل بتهجين sp2 ويوجد في مجموعة الكربوكسيل ثلاث روابط قطبية هي الرابطة C-O الثنائية والرابطة C-O الأحادية والرابطة D-H

تسمية الأحماض الكريوكسيلية

أولا: التسمية النظامية IUPAC:

يشتق اسم الحمض الكربوكسيلي باستبدال الحرف (e) من اسم الألكان المقابل بالمقطع (oic) ثم تتبع بكلمة (acid)، يُضاف المقطع (ويك) للألكان المقابل.

تستخدم الأرقام لتحديد مواقع المستبدلات إن وجدت حيث يبدأ الترقيم من ذرة الكربون في مجموعة الكربوكسيل.

عند ارتباط مجموعة الكربوكسيل بمركب حلقي فأنها تسمى بطريقة مشابهة لتسمية الألدهيدات حيث يسمى المركب الحلقى ثم يتبع بكلمة Carboxylic acid.

ثانيا: التسمية الشائعة:

إن لكثير من الأحماض الكربوكسيلية أسماء شائعة تدل على المصدر الطبيعي لها فمثلاً حمض الميثانويك Methanoic يعرف باسم حامض الفورميك Formic acid المشتق من كلمة لاتينية تعنى النمل لأنه كان يحضر بتقطير نوع من أنواع النمل وحمض الإيثانويك Ethanoic يعرف باسم حامض الأسيتيك Acetic acid أو حامض الخليك ومشتق من كلمة لاتينية تعني الخل حيث كان يحضر من الخل وهكذا.

عند وجود ذرات أو مجموعات تفرع على السلسلة الكربونية فيشار إليها وإلى مواقعها باستخدام الأرقام ابتداءاً بذرة كربون مجموعة الكربوكسيل أو باستخدام الحروف اليونانية (ألفا وبيتا وجاما) ولأرقام ابتداءاً بذرة كربون رقم 2 أي الكربون المجاور لمجموعة الكربوكسيل كما يلى:

الأحماض الكربوكسيليــة

الفصل الخامس

الجدول التالي يوضح الأسماء الشائعة لبعض الأحماض ومصادرها الطبيعية والكلمة اللاتينية المشتقة منها.

إشتقاق الإسم	الإسم الشائع	المركب
تعني النمل Formica	Formic acid	HCO ₂ H
تعني الخل Acetum	Acetic acid	CH₃COOH
تعني الدهن Proto	Propionic acid	CH₃CH₂COOH
تعني الزبدة Butyrum	Butyric acid	CH₃(CH₂)₂COOH
تعني زهرة الناردين Valere	Valeric acid	CH₃(CH₂)₃COOH
تعني الماعز Caper	Caproic acid	CH ₃ (CH ₂) ₄ COOH

تصنيف الأحماض الكربوكسيلية

أولا: حسب عدد مجوعات الكربوكسيل

- 1- أحماض أحادية الكربوكسيل Monocarboxylic acid وهي التي تحتوي على مجموعة كربوكسيل واحدة وتعرف بالأحماض أحادية القاعدية.
 - 2- أحماض ثنائية الكربوكسيل Dicarboxylic acid وهي التي تحتوي على مجموعتين كربوكسيل وتعرف بالأحماض ثنائية القاعدية
 - 3- أحماض ثلاثية الكربوكسيل Tricarboxylic acid وهي التي تحتوي على ثلاث مجموعة كربوكسيل وتعرف بالأحماض ثلاثية القاعدية.

ثانيا: حسب نوع المجموعة العضوية المرتبطة بمجموعة الكربوكسيل

- أحماض كربوكسيلية أليفاتية (مشبعة و غير مشبعة)
 - أحماض كربوكسيلية أروماتية

ثالثا: حسب نوع المجموعات الوظيفية الأخرى الموجودة في جزيئاتها

أحماض كربوكسيلية أمينية تحتوي على مجموعة أمين ، أحماض كربوكسيلية كيتونية تحتوي على مجموعة كيتون وهكذا.

ملاحظة: تُعرف الأحماض الكربوكسيلية ذات السلسلة الهيدروكربونية الطويلة بالأحماض الدهنية وذلك لأن مصدرها الدهون والزبوت

طرق تحضير الأحماض الكربوكسيليــة

1- أكسدة الكحولات الأولية والألدهيدات

$$\begin{bmatrix} \mathsf{R}\mathsf{-CH_2}\mathsf{-OH} & \boxed{[\mathsf{O}]} & \mathsf{O} & \boxed{[\mathsf{O}]} & \mathsf{O} \\ \mathsf{R}\mathsf{-CH_2}\mathsf{-OH} & \mathsf{R}\mathsf{-C}\mathsf{-OH} \end{bmatrix}$$

2- أكسدة الألكيل بنزبن

يمكن أن تؤكسد مجموعة الألكيل في البنزين إلى مجموعة كربوكسيل باستخدام برمنجانات البوتاسيوم في وسط قاعدى.

$$CH_3$$
 CH_3 $COOH$ $COOH$

في المعادلة الأخيرة لم يحدث تفاعل لأن عملية الأكسدة تتم في ذرة الكربون المرتبطة بالحلقة مباشرة Benzylic carbon شرط وجود ذرة هيدروجين بنزيلية وهذا غير متوفر في مجموعة t-Butyle

3- أكسدة الألكينات

الألكينات ثنائية أو ثلاثية التفرع يمكن أن تتأكسد باستخدام كرومات البوتاسيوم أو الأوزون، لتعطى أحماض كربوكسيلية.

4- أكسدة كلوريدات الأحماض

R-COCI
$$\frac{1) \text{ NaOH, H}_2\text{O}}{2) \text{ H}_3\text{O}^+}$$
 R-COOH

5- من أملاح الأحماض

يمكن تحضير الأحماض الكربوكسيلية البسيطة بإضافة حمض الكبريتيك إلى الملح لحمض، ثم يقطر المخلوط، وتحضر الأحماض الكبيرة بإضافة حمض الكبريتيك إلى محلول مائي للملح ثم يستخلص الحمض بمذيب عضوي مثل ايثيل ايثر أو مذيب آخر.

$$2CH_3COONa \xrightarrow{H_2SO_4} 2CH_3COOH + Na_2SO_4$$

6- تميؤ الإسترات

عند غليان استر معين في محلول مائي لهيدروكسيد الصوديوم يتكون ملح صوديومي لحمض ونجد أنه عند معالجته بحمض HCl مخفف يعطي الحمض الكربوكسيلي. جدير بالذكر هنا أن الزيوت والدهون تعتبر إسترات للأحماض الدهنية ومن ثَم يمكن تحضير الأحماض الدهنية من تميؤ الدهون.

7- التحلل المائي لكلوريدات الأحماض وانهيدريدات الأحماض

8- تفاعل متفاعلات جرينارد مع Carbonation of Grignard reagent) CO₂ 8-

9- إماهة النيتريلات

$$H_3C-CN$$
 H_2O/H^+ H_3C NH_2 H_3O^+ H_3C OH

تمرين: كيف تحصل على حمض الفينيل أسيتيك من البنزيل بروميد؟

$$CH_2$$
-Br CH_2MgBr CH_2COOH
 Mg CO_2 H_3O^+ CO_3 CO_4 CO_4 CO_4 CO_5 CO_4 CO_5 CO_5 CO_6 C

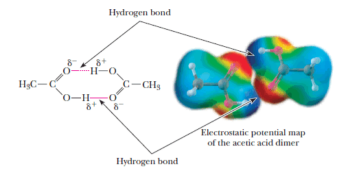
الخواص الفيزبائية للأحماض الكربوكسيلية

1- الحالة الفيزيائية:

الأحماض التي تحتوي على ذرة كربون واحدة إلى أربع ذرات كربون تكون سوائل خفيفة، أما التي تحتوي على خمس إلى تسع ذرات كربون تكون سوائل ثقيلة، بينما الأحماض التي تتكون من عشر ذرات كربون فأكثر تكون في الحالة الصلبة.

2- درجة الغليان:

بسبب القطبية العالية لجزئيات الأحماض الكربوكسيلية ومقدرتها على تكوين روابط هيدروجينية بين جزئياتها تكون ذات درجات غليان عالية جداً حيث تكون جزئ يعرف بالجزيء المضاعف dimer وهو عبارة عن ترابط جزيئين من جزئيات الأحماض الكربوكسيلية برابطة هيدروجينية فتصبح كأنها جزئ واحد.



6- Ilieulines:

الأحماض الكربوكسيلية الأربع الأولى تذوب بأي كمية في الماء بسبب مقدرتها على تكوين روابط هيدروجينية مع الماء.

تقل الذوبانية بزيادة الوزن الجزيئي إلى أن تصبح عديمة الذوبان في الماء.

تذوب جميع الأحماض الكربوكسيلية الأليفاتية والأروماتية في محلول مائي لهيدروكسيد الصوديوم وبيكربونات الصوديوم لتعطى أملاح الصوديوم.

RCOOH + NaOH
$$\longrightarrow$$
 RCOONa + H₂O
RCOOH + NaHCO₃ \longrightarrow RCOONa + H₂O + CO₂

الخواص الكيميائية للأحماض الكربوكسيلية

1- **الحامضية**: تصنف الأحماض الكربوكسيلية كأحماض ضعيفة بسبب تأينها الضعيف في الماء.

$$R - C + H_2O - R - C + H_3O^+$$

تزداد قوة الحامضية بوجود المجموعات الساحبة للإلكترونات لأنها تعمل على زيادة استقرار الأنيون حيث تقلل من تركيز الشحنة السالبة على ذرة الأكسجين في مجموعة الهيدروكسيل مما يجعل ذرة الأكسجين تسحب إلكترونات الرابطة O-H نحوها لتعويض النقص الإلكتروني فيسهل فقد البروتون.

تقل الحامضية بوجود المجموعات المعطية للإلكترونات حيث تعمل على زيادة تركيز الشحنة السالبة على ذرة الأكسجين في مجموعة الهيدروكسيل فتزداد قوة تجاذبها مع ذرة الهيدروجين.

2- تفاعل تكوين الأملاح: تتفاعل الأحماض الكربوكسيلية بسهولة مع المحاليل المائية لهيدروكسيد الصوديوم وبيكربونات وكربونات الصوديوم وتكون أملاح صوديوم ذائبة في الماء.

يستخدم هذا التفاعل في التمييز بين الأحماض الكربوكسيلية التي لا تذوب في الماء وبين الكحولات والفينولات التي لا تذوب في الماء أيضاً وذلك لأن الفينولات لا تتفاعل مع بيكربونات الصوديوم (ماعدا Nitrophenol) والكحولات التي لا تذوب في الماء لا تتفاعل مع المحلول المائي لهيدروكسيد الصوديوم أو بيكربونات الصوديوم. ولأملاح الأحماض الكربوكسيلية أهمية كبيرة حيث يمكن تحضير الألكان المقابل بتسخينها مع الجير الصودي (NaOH/CaO).

3- تفاعلات الإستبدال

• تكوين كلوريدات الحمض: وذلك بتفاعل الأحماض الكربوكسيلية مع عدة كواشف مثل SOCl₂, PCl₃, PCl₅

وعادة ما يفضل استخدام Thionyl Chloride SOCl₂ لسهولة التخلص من النواتج الجانبية الغازية مثل HCl , SO₂

• تكوين أنهيدريدات الحمض: وذلك عن طريق نزع الماء من الأحماض الكربوكسيلية كوين أنهيدريدات الحمض: Dehydration of carboxylic acids حيث يمكن لجزيئي حمض كربوكسيلي عند تسخينها فقد جزيئ ماء (في وجود خماسي أكسيد الفوسفور) لتعطي انهيدريد، ويمكن الحصول على انهيدريد متماثل أو غير متماثل اعتماداً على الحمض أو الأحماض المستخدمة.

• تكوين الإسترات: عن طريق تفاعل الأحماض الكربوكسيلية أو مشتقاتها مع الكحولات في وجود كمية حفزية من حمض الكبريتيك المركز أو HCl الغازي لتعطي أسترات، والأسترات هي مركبات أغلبها روائح محببة وعادة ما تستخدم كنكهات في كثير من أنواع العصائر المختلفة.

وهذا التفاعل عكسي لذا يجب إضافة مادة نازعة للماء مثل حمض الكبريتيك أو سحب الإستر المتكون من وعاء التفاعل أو عن طريق زبادة تركيز إحدى المتفاعلات.

• تكوين الأميدات: عن طريق تفاعل الأحماض الكربوكسيلية مع الأمونيا أو الأمينات Reaction with Ammonia or Amines حيث تتفاعل الأحماض الكربوكسيلية مع النشادر لتعطى أملاح امونيوم في المرحلة الأولى التي تعطى اميدات عند تسخينها.

• تفاعل إستبدال هيدروجين ألفا: حيث يتفاعل الهالوجين مع الحمض الكربوكسيلي في وجود الفوسفور الأحمر كعامل حفاز أو PBr_3 وهو الحفاز الفعلي لأن الفوسفور يتفاعل مع X_2 ويعطي PX_3 .

$$H$$
 $R-C-COOH$
 X_2, P
 X_2, P
 $R-C-COOH$
 $X=CI, Br$
 X
 $X=COOH$
 $X=CI, Br$
 X
 $X=COOH$
 $X=COOH$

4- تفاعلات نزع مجموعة الكريوكسيل:

- **نزع مجموعة الكربوكسيل من أملاح الأحماض**: بتسخينها مع الجير الصودي تم شرحها سابقا في تحضير الألكانات.

RCOONa
$$\frac{\text{NaOH / CaO}}{\triangle}$$
 RH + Na₂CO₃

- **التحليل الكهربي – تفاعل كولب**: تتحلل أملاح الأحماض الكربوكسيلية تحللاً كهربياً لتعطى الكانات بهيكل كربوني أكبر.

2 RCOONa
$$\xrightarrow{2 \text{ H}_2\text{O}}$$
 R-R + 2CO $_2$ + 2NaOH + H $_2$

الأحماض التي تحتوي على مجموعة كيتيونية في موقع بيتا β-Keto acids: تتفاعل في محلول حمضي عن درجة حرارة الغرفة.

$$\left(\begin{array}{c} O \\ H_3C - C - CH_2 - CO_2H \\ \hline \end{array} \right) \xrightarrow{H_3O^+} H_3C - C - CH_2 - H + CO_2$$
 أسيتون

5- إختزال مجموعة الكربوكسيل

يتم اختزال الأحماض الكربوكسيلية إلى كحولات أولية باستخدام LiAlH4 ولا يستخدم NaBH4 لأنه أقل حمضية من LiAlH4 وذلك لأن الرابطة Al-H تكون أكثر قطبية من الرابطة B-H

$$H_2C=CH-(CH_2)_4COOH$$
 $\frac{1) \text{ LiAlH}_4 \text{ , Et}_2O}{2) \text{ H}_3O^+}$
 $H_2C=CH-(CH_2)_4CH_2OH$
6-heptenoic acid
6-hepten-1-ol
حمض 6-هبتین-1-ول

Esters

الإسترات Esters

تعريف الإسترات

تعتبر الإسترات من مشتقات الأحماض الكربوكسيلية وذلك لأنه عند التحلل المائي للإسترات فإنها تعطى أحماضاً كربوكسيلية.

المجموعة الوظيفية للإسترات هي مجموعة Acyl group ولها الصيغة (-R-CO) مرتبطة بـ OR أو OR-CO): أو OAr- أى أن الصيغة العامة للأسترات (R-COOAr) أو OAr-):

تسمية الإسترات

يسمي الإستر بالتسمية النظامية بإضافة المقطع (وات) إلى الألكان المقابل لجزء الحمض ثم تُكتب مجموعة الألكيل الخاصه بجزء الكحول، كذلك يسمي بإسم الشق الحامضي وإسم الألكيل من الكحول، أو تسمية مجموعات الألكيل الطرفية ثم كتابة كلمة إستر ويراعي في ذلك الترتيب الأبجدي الأجنبي.

طرق تحضير الإسترات

الطريقة المباشرة لتحضير الإسترهي بتفاعل الحامض الكربوكسيلي مع الكحول ..مثال:

كما يمكن تحضير الإسترات من أملاح الفضة للأحماض الكربوكسيلية وذلك بغليها مع هاليدات الألكيل في محلول كحولى كما يلى:

كذلك يمكن تحضير الإسترات من تفاعل كلوريدات الأحماض والأنهيدريدات مع الكحولات، تم شرح المعادلات سابقا.

تحضير بعض الإسترات الهامه

1- تحضير الأسبرين

للأسبرين استعمالات طبية كثيرة فمثلاً يستخدم ضد الالتهابات ولتخفيف الآم الروماتيزم

2- تحضير زيت ونترجرين - المروخ (أبو فاس)

يستخدم في صناعة العديد من المراهم المختلفة ويعمل كمسكن موضعي.

3- تحضير الإسترات كمكسبات طعم ورائحة

فمثلا فورمات الأيزوبيوتيل لها رائحة الكريز ... بيوتات الميثيل لها رائحة الأناناس ... فورمات البروبيل لها رائحة التفاح ... وهكذا



4- الإسترات كدهون وزيوت

الدهون والزيوت عباره عن إسترات ناتجة من تفاعل الجلسرول (كحول ثلاثي الهيدروكسيل) مع الأحماض الدهنية لذا تسمي جزيئاتها بثلاثي الجلسريد. جدير بالذكر هنا أن التحلل المائي للدهن أو الزيت في وجود مادة قلوية قوية مثل هيدروكسيد الصوديوم أو البوتاسيوم ينتج عنه الملح الصوديومي أو البوتاسيومي للحمض الدهني (الصابون) وتسمي هذه العملية بالتصبن وهي الأساس الصناعي لتحضير كلا من الجلسرين والصابون.

5- الإسترات كبوليمرات (البولي إستر)

البولي إستر هي بوليمرات تنتج من عملية تكاثف مشتركه لمونومرين أحدهما لجزيء ثنائي الحامضية والأخر كحول ثنائي الهيدروكسيل، وأشهر أنواع البولي إسترات المعروفة هو نسيج الداكرون تم عرض تحضيرة سابقا.

الخواص الفيزيائية

الإسترات معظمها سوائل – تقل درجة غليانها كثيرا عن الأحماض والكحولات المتساوية معها في الكتله الجزيئية وذلك لعدم إحتوائها على مجموعة الهيدروكسيل القطبية التي تتسبب في تكوين الروابط الهيدروجينية في حالة الأحماض والكحولات – لها رائحة مميزه

الخواص الكيميائية

أولا: التحلل المائي

1) تحلل في الوسط الحامضي - حمض مخفف مثل HCl : ينتج عنه كحول وحمض (عكس عملية الأستره)

2) تحلل في الوسط القاعدي (التصبن)

ثانيا: التحلل الأمونيومي (النشادري)

تتفاعل الإسترات مع الأمونيا لتكون أميد الحامض والكحول

هناك تفاعلات أخري تم ذكرها سابقا كإختزال الإسترات بإستخدام LIAIH4 لتحضير الكحولات، كذلك تفاعل الإسترات مع كواشف جرينارد لتحضير الكحولات.

المركبات الأروماتية

- □ يطلق لفظ المركبات الأروماتية على المركبات العضوية الحلقية غير المشبعة
 - □ يستعمل المصلح أروماتي في وصف مشتقات البنزين C₆H₆
- الروائح العطرية المستخلصة من النباتات اذ تحتوي على \Box COCH3, COOH , COOCH3
- □ تم اكتشاف مركبات أخرى تحتوى على حلقة البنزين وهي اما عديمة الرائحة أوذات رائحة

DELIZELLE

ىرىپ سىرىن

Structure

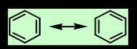
□ اقترح العالم كيكولي أن البنزين هو مركب حلقة ذوسطح
 مستو يتكون من 6 ذرت كربون و6 ذرات هيدروجين





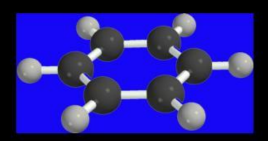


Formula = C_6H_6





□ تتصل كل ذرة كربون في الحلقة بثلاث ذرات أخرى فقط لذا فمن المتوقع وجود رابطة ثنائية على ذرة الكربون من النوع Sp²

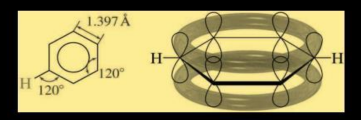


Planar ring of 6 hybridized carbons

- □ جميع الروابط بين ذرات الكربون =1.39 A⁰
 - الزواية بين الروابط المتجاورة 120⁰

المركبات الأروماتية لايكون للاكترونات حالة مستقرة بل تتحرك

باستمرارفي مسار دائراي The bond angles: 120 °

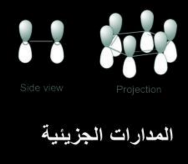


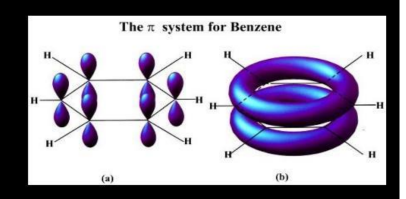
The C-C bond lengths: 1.39Å

التأرجح (الطنين)في حلقة البنزين Resonance

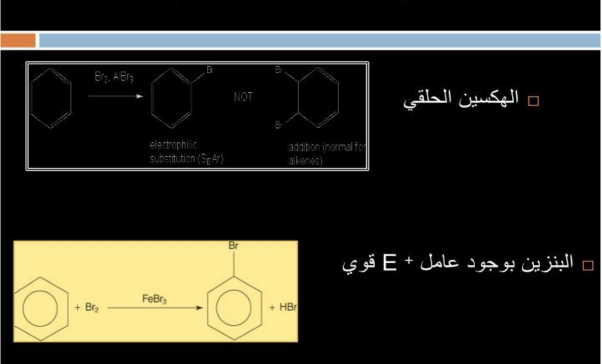
Benzene Pi System

جميع ذرات الكربون متراكبة ومتداخلة Overlap



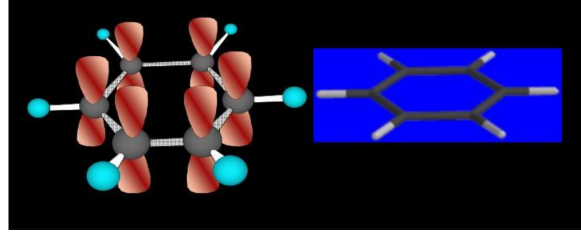


ثبات حلقة البنزين تجاة تفاعلات الاضافة للبرومين

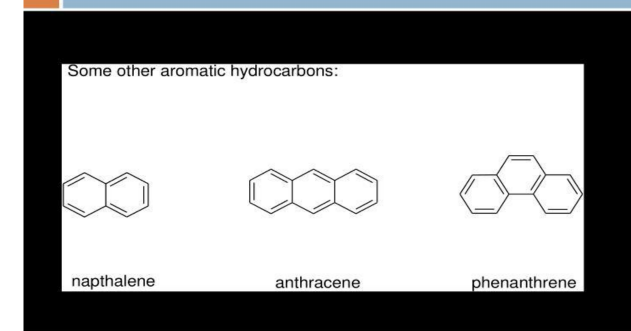


الخاصية الأروماتية

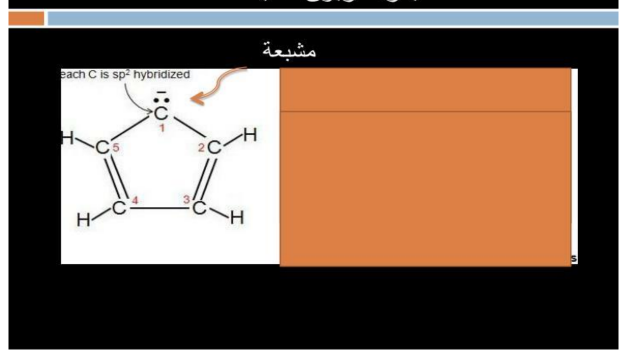
□ 1- أن تكون المركبات على شكل حلقي وتكون ذرات الكربون في مستوى واحد (حلقة مستوية) حتى يمكن تداخل مدرات pبشكل يسمح بالطنين بشكل مستمر



2- أن تحتوى على روابط ثنائية متبادلة .



3- أن لاتكون ذرة الكربون المكونة للحلقة مفصولة بذرة كربون مشبعة





4- أن ينطبق عليها قانون هيوكل (Huckels rule) الد
 يحدد عدد الالكترونات السالبة أو المكونة لروابط باي

Eric Hückel 1896

Hückel's Rule

4n + 2 Pi electrons

$$4(0) + 2 = 2$$

$$4(1) + 2 = 6$$

$$4(2) + 2 = 10$$

$$4(3) + 2 = 14$$

$$4(4) + 2 = 18$$

How does the 4n+2 Rule Work?

- كيف تطبق هذة القاعدة
- To apply the 4n+2 rule, first count the number of π electrons in the molecule.
- اولا: نقوم بعد الالكترونات باي في الجزئ 🗖
- Then, set this number equal to 4n+2 and solve for n.
- عدد الاكترونات بعد العد = 4n+2
- If n turns out to be 0 or any positive integer (1, 2, 3,...), the rule has been met.
- اذا كان الناتج هو صفر او 1, 2, 3, الخ اذن المركب يقابل القاعدة

مثال حلقة البنزين

find that n2. For example, benzene has six π electrons

For benzene, we =1, which is a positive integer, so the rule is met.

HUCKEL 4n+2 RULE

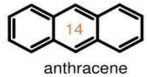
rediction: Compounds that have 4n+2 pi electrons a cyclic array will be <u>aromatic</u>.

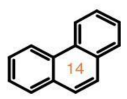
4n+2 series = 2, 6, 10, 14, 18, 22, 26, 30 etc.

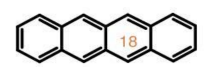
4n: 4 8 12 16 20 24 28 <u>not aromatic.</u>

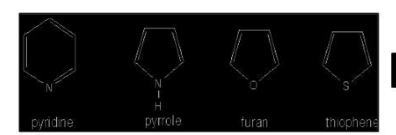




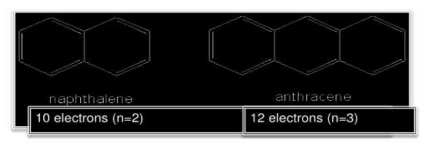








6 electrons (n=1)



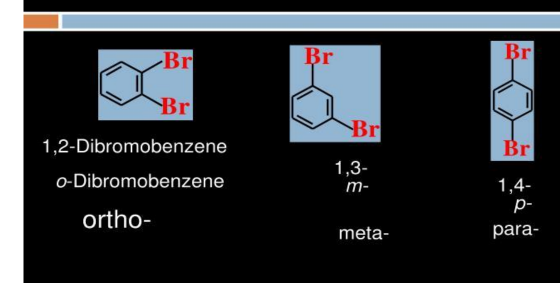
تسمية مشتقات البنزين

 عند استبدال ذرة هيدروجين أو أكثر من الذرات الواقعة على حلقة البنزين بذرة أو مجموعة يسمى اسم البديل المرتبط بحلقة النزين ثم يختم بكلمة ل Benzene

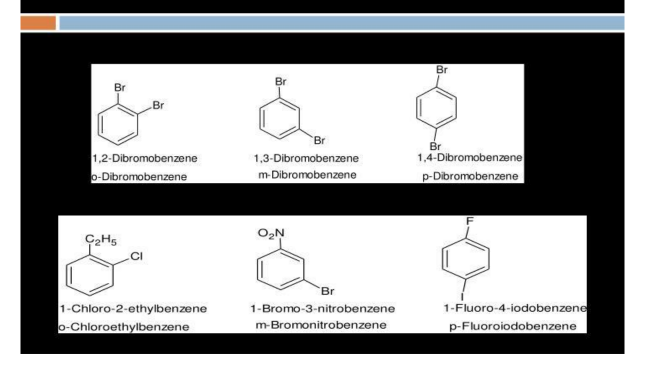
2- هناك أسماء شائعة لبعض المركبات الأروماتية مستعملة على نطاق واسع مثل

تأثير المجموعات البديلة على توجية التفاعل وعلى فعالية المركبات الأروماتية

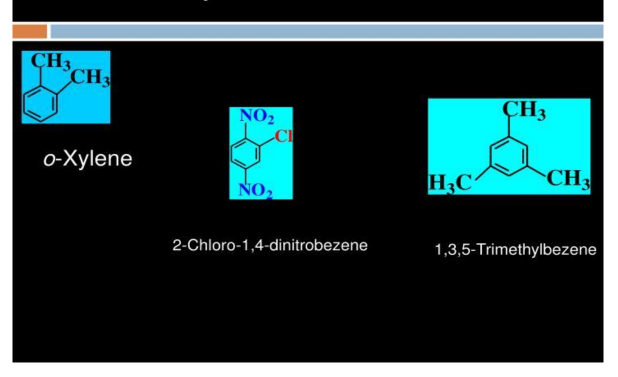
2- ortho, 3-mete , 4- para



. Disubstituted benzenes



3. Polysubstituted Benzenes

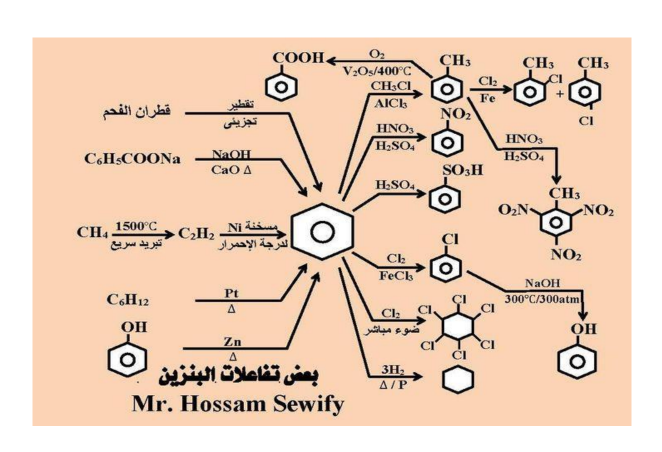


طرق تحضير البنزين

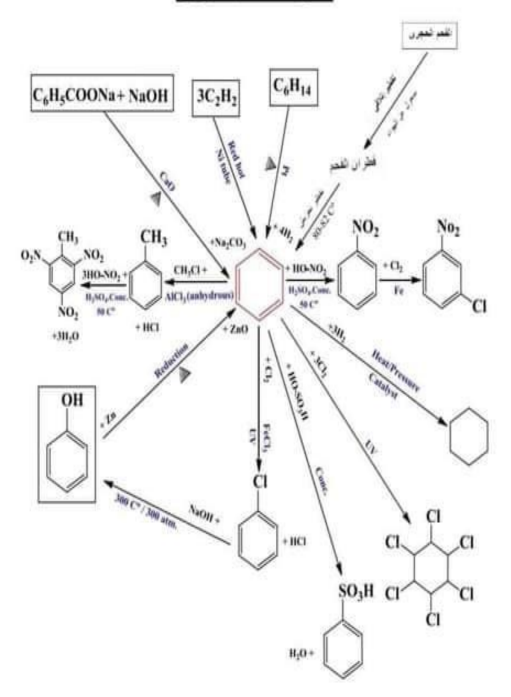
١- التفطير التجزيئي للبترول

٣- تسخين بنزوات الصوديوم مع جير الصودا ١

$$+ \text{NaOH} \qquad \frac{\Delta}{\text{Ca(OH)}_2} + \text{Na}_2\text{CO}_3$$



الخريطة الذهنية للبنزين



تفاعلات الحلقة الأروماتية

تفاعلات الأستبدال الأروماتي الالكتروفيلي

أسيلة الحلقة الأروماتية

الالكلة الحلقة الأروماتية

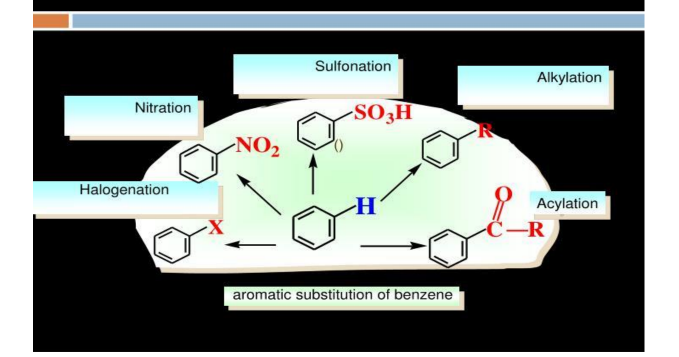
هلجنة الحلقة الأروماتية

سلفنة الحلقة الأروماتية

نترتة الحلقة الأروماتية

أكسدة السلسة الجانبية

Aromatic electrophilic substitution reactions



ألكلة حلقة البنزين

الأسيلة فريدل كرافت

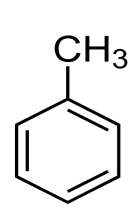
النترتة

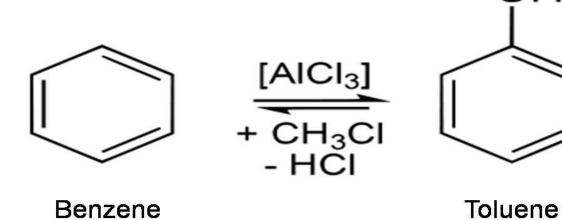
$$+ \text{HNO}_3 \xrightarrow{\text{H}_2\text{SO}_4 \atop 50 - 55 ^{\circ}\text{C}} + \text{H}_3^{+}\text{O} + \text{HSO}_4^{-}$$

تفاعل السلسلة الجانبية أكسدة السلسة الجانبية



التولويين







@aziz4ever

ĊH3

4- أكسدة مركبات الطولوين (ميثيل البنزين)

ويتأكسد الطولوين بواسطة ثاني أكسيد المنجنيز وحمض الكبريتيك الى بنز الدهيد.
 ويتم التأكسد تحت ظروف معينه لكى لا يتأكسد الألدهيد الناتج الى الحمض المقابل
 وأفضل طريقة لتحضير البنزالدهيد هي: الأكسدة بواسطة ثالث أكسيد الكروم
 وانهيدريد حمض الخليك

>

Toluene
$$H_2SO_4$$
 H_2SO_4 $H_2SO_$

Phenols

مقدمة:

الفينولات هي المركبات العطرية التي تحتوي مجموعة الهيدروكسيل (OH-) مرتبطة إرتباطا مباشراً بالحلقة العطرية وأبسط الفينولات هو الفينول نفسة والمركبات الفينولية الأخري تعتبر مشتقات من الفينول، وبعض منها له أسماء عامة.

والفينو لات إما أن تكون أحادية الهيدروكسيل Monohydric phenols أو ثنائية الهيدروكسيل Dihydric phenols أو ثلاثية الهيدروكسيل Trihydric phenols .

وبعض الفينولات تكون مركبات طبيعية هامة ومن أمثلتها الفانيلين Vanilin والتي تعطي طعم الفانيليا وأيضاً مركب:

وكذلك Principal irritant of poison ivy وهو المركب المهيج في سم إيفي: Tetrahydrourushiol وهو المركب المهيج في سم إيفي: Thymol والذي يستعمل طبياً في قتل الفطريات والديدان الشوكية hookworms الثيمول

- طرق تحضير الفينولات أحادية الهيدروكسيل: 1- بصهر ال- Sod. Arylsulphonatesمع هيدروكسيد الصوديوم ليعطي:

 $ArSO_3Na + 2NaOH \longrightarrow ArONa + Na_2SO_3 + H_2O$ وبمعادلة المصهور الناتج بحامض الكبريتيك (حامض معدني) يعطي الفينول الحر:

$$ArONa + H_2SO_4 \longrightarrow ArOH + H_2 + H_2SO_4$$

وهي إحدي الطرق الهامة لتحضير الفينولات.

2- بالتحلل المائي لأملاح ثاني الأزونيم، فمثلاً نحصل على الفينول بالتقطير البخاري لمحلول كبريتات ثاني الأزونيم.

$$ArN_2HSO_4 + H_2O \longrightarrow ArOH + N_2 + H_2SO_4$$

ويفصل الفينول من الناتج (المخلوط) بالتقطير بالبخار.

- الخواص الطبيعية للفينولات:

أما أن تكون الفينولات بللورات صلبة أو تكون علي هيئة سوائل، وهي عديمة اللون (لها رائحة خاصة) يتحول لونها إلي اللون القرموزي Pink بتعرضها للهواء والضوء، وذلك يرجع إلي أكسدتها. ويمكن تقطيرها بدون تحطم وتتطاير بالبخار = تذوب بقلة في الماء ، بينما تذوب مباشرة في الإيثير والإيثانول. وهي أحماض ضعيفة ومحلولها المائي له تأثير حامضي علي عباد الشمس. كلها مواد سامة ولها خواص مطهرة أي تستعمل كمطهرات Antiseptics والأن لايستعمل الفينول مباشرة علي المرضي لأنه كاو الجلد ولكنه مازال يستعمل لتنظيف الأجهزة الجراحية والطبية.

تفاعلات الفینول:

1- يعطي الفينول لون بنفسجي Violet مع كلوريد الحديديك، وهذه الخاصية هاصية مميزة للمركبات التي تحتوي المجموعة (enols) - C(OH).

2- يسلك الفينول مسلك الحامض الضعيف مكوناً الـ Phenoxides مع القلويات القوية.

$$C_6H_5OH + NaOH \longrightarrow C_6H_5ONa + H_2O$$

والفينول حامض ضعيف عن حامض الكربونيك Carbolic acid

، لذا يمكن فصل الفينول عن الأحماض الكربوكسيلية بجعل المحلول قلوي بواسطة هيدروكسيد الصوديوم ثم يمرر فيه ثاني أكسيد الكربون فينطلق الفينول من ملحة الصوديومي ثم يستخلص بواسطة الإيثير أما أملاح الأحماض

الكربوكسيلية لاتتحطم بواسطة ثانى أكسيد الكربون.

3- تنفاعل الفينولات (الفينول) مع خامس كلوريد الفوسفور ليعطي كمية صغيرة من الكلوروبنزين ولكن الناتج
 الأساسي يكون Triphenyl phosphate :

$$C_6H_5OH + PCI_5 \longrightarrow C_6H_5CI + POCI_3 + HCI$$

$$3C_6H_5OH + POCI_3 \longrightarrow (C_6H_5O)_3PO + 3 HCI$$

Triphenyl phosphate

-4 الإختزال Reduction:

يمكن اختزال الفينول إلى البنزين وذلك بامرار بخارة على حبيبات خارصين ساخنة:

$$C_6H_5OH + Zn \longrightarrow C_6H_5 + ZnO$$

ويعطي اختزال الفينول بواسطة الهيدروجين عند ضغط عالي وبمساعدة عامل مساعد مثل النيكل محصولاً كبيراً من سداسي هيدروفينول وهو في الحقيقة Gyclohexanol .

5- التفاعل مع الأمونيا:

يمكن تحويل الفينول إلى أنيلين وذلك بتسخينة مع الأمونيا أو في وجود كلوريد الخارصين كعامل مساعد:

$$C_6H_5OH + NH_3 \longrightarrow C_6H_5NH_2 + H_2O$$

وكما نعلم فإن مجموعة الهيدروكسيل الموجودة على حلقة البنزين مجموعة معطية للإلكترونات وهي توجه المجموعات الداخلة إلى الموضعين أورثو وبارا، ويؤدي ارتفاع الكثافة الألكترونية على الحلقة البنزينية في الفينول إلى سرعة الاستبدال على حلقة بنزين الفينول ومن أمثلة التفاعلات الاستبدالية.

(1) هلجنة الفينولات:

تتبروم الفينولات مباشرة في محلول البرومين المائي ليتكون 2,4,6-tribromophenol ولكن بمعاملة الفينول بالبرومين في رابع كلوريد الكربون يتكون غالباً البارابروموفينول. p-bromophenol.

$$OH$$
 + 3 Br₂ \longrightarrow Br \rightarrow Br + 3 HBr

$$OH$$
 + Br_2 \longrightarrow OH + HBr

(2) نيترة الفينولات:

يمكن نيترة الفينول بواسطة المحلول المائي لحامض النيتريك المخفف على درجة حرارة الغرفة ويتكون كل من الأرثو والبارانيتروفينول ويفصل مشابهي النيتروفينول بالتقطير بالبخار حيث أن الأرثونيتروفينول درجة ذوبانة في الماء منخفضة ولكنه عالى التطاير وذلك لوجود إرتباط هيدروجيني داخل نفس الجزئ.

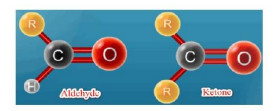
- ويستعمل الفينول في المجالات الأتية:

- 1- كمطهر من أنواع الصابون محاليل الغسيل والمراهم.
 - 2- كمادة حافظة في الأحبار.
 - 3- في صناعة البلاستيك (البكلايت).
 - 4- في تحضير حامض البكريك.
 - 5- في صناعة الصبغات.
- 6- لتصنيع الهكسانول الحلقى المحتاج إليه كمذيب للمطاط والورنيش.

الألدهيدات والكيتونات Aldehydes and Ketones

الألدهيـــدات: تتصل فيها مجموعة الكربونيل بذرة هيدروجين واحدة على الأقل ويطلق عليها اسم مجموعة الفورميل formyl وتكتب CHO-

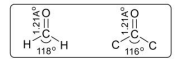
الكيتونـــــات: تتصل فيها مجموعة الكربونيل بذرتي كربون وتعرف بمجموعة الكيتون C=O-



مجموعة الكربونيل

مجموعة الكربونيل هي مجموعة غير مشبعة تتكون من ذرة أكسجين مرتبطة برابطة زوجية مع ذرة كربون وتعتبر من أهم المجموعات العضوية فهي توجد في جزيئات الأحماض الكربوكسيلية ومشتقاتها.

بناء مجموعة الكربونيل: إن تهجين ذرة الكربون في مجموعة الكربونيل من نوع SP2 وبالتالي هي والذرات الثلاثة المرتبطة بها في مستوى واحد والشكل الفراغي هو مثلث مسطح Planar triangle



إن مجموعة الكربونيل تجمع بين خاصيتى عدم التشبع والقطبية فهي مجموعة مستقطبة بسبب ارتفاع كهروسالبية ذرة الأكسجين والتأثير الرنينى لها.

تسميــة الألدهيــــدات:

1- نظام الأيوباك: تسمي الألدهيدات بإضافة المقطع (ال) إلي إسم الألكان المقابل، مثال:

إيثانال CH3CHO, ميثانال HCHO

عند اتصال مجموعة الفورميل بمركب حلقي يتم تسمية المركب الحلقي ثم يتبع الاسم بكلمة carbaldehyde مثل:

2- التسمية الشائعة : تشتق من الأسماء الشائعة للأحماض الكربوكسيلية التي تنتج من تأكسدها باستبدال المقطع (ويك) من اسم الحمض بكلمة (الدهيد).

أسيتالدهيد CH₃CHO ,فورمالدهيد H-CHO

تسمي____ة الكيتون___ات:

1- نظام الأيوب الكيتونات بإضافة المقطع (ون) إلي إسم الألكان المقابل، وترقم السلسلة بحيث تأخذ مجموعة الكربونيل أقل رقم ممكن مثال:

بروبانون CH3COCH3، 3-بنتانون CH3COCH3

2- التسمية الشائعة: تسمى الكيتونات بطريقة مشابهة لتسمية الإيثرات الشائعة حيث تسمى المجموعتين العضويتين ثم تكتب كلمة Ketone مثل:

ثنائی میثیل کیتون «CH₃COCH₃، إیثیل-میثیل-کیتون «CH₃COCH₂CH

تصنيف الألدهيدات والكيتونات:

تصنف كلا من الألدهيدات والكيتونات علي حسب المجموعة المرتبطة بمجموعة الفورمايل أو مجموعة الكيتون إلي مركبات أليفاتية (مشبعة أو غير مشبعة) أو أروماتية، أمثلة:

الطرق العامة لتحضير الألدهيدات والكيتونات:

- 1- أكسدة الكحولات: هي تفاعلات تتم على مجموعة الكربينول ويتوقف الناتج على نوع الكحول كما يلي:
- ♦ أكسدة الكحولات الأولية على خطوتين حيث
 تعطي ألدهيدات أولاً ثم تتأكسد إلى أحماض كربوكسيلية.

للحصول على الألدهيد يتم إزالته من التفاعل حتى لا يتأكسد إلى حمض كربوكسيلي وذلك اعتماداً على الفارق في درجة الغليان ولكن هذه الطريقة لا تعطي مردوداً عال من الألدهيد لذلك تحضر صناعيا باستخدام فلز النحاس مع التسخين لإزالة الهيدروجين.

معمليا يستخدم متراكب (PCC) بعمليا يستخدم متراكب (Pyridinium chloro chromate ودن أن كعامل مؤكسد، حيث يؤكسد الكحول الأولي إلي ألدهيد فقط دون أن يؤثر علي أي رابطة مزدوجة موجودة في الجزيء الكحول.

$$\begin{array}{|c|c|c|c|c|}\hline CH_3 & CH_3$$

أكسدة الكحولات الثانوية: تتأكسد على خطوة واحدة وتعطي كيتون

$$\begin{array}{c|c}
R \\
R-CH-OH & \underline{[O]} & R \\
\hline
CH_3 & ZnO & H_3C \\
\hline
H_3C-CH-OH & 380°C & H_3C
\end{array}$$

أكسدة الكحولات الثالثية: لا تتأكسد في وجود العوامل المؤكسدة في الظروف العادية.

عند تمرير أبخرة الكحولات الأولية والثنائية والثالثية فوق النحاس الساخن 300°C فإنها تفقد جزئي هيدروجين وتتحول إلى إلدهيدات وكيتونات والكينات على التوالي:

2- شطر الألكينات بالأكسدة:

♦ التفاعل مع الأوزون Ozonization:

يتفاعل الأوزون بقوة مع الألكين ويعطي مركبات تسمى أوزونايد dimethyl sulfide أو Zn التي يتم اختزالها بالخارصين Zn أو Ozonide CH_3) إلى الدهيدات أو كيتونات وعند إعادة أكسدة مركبات الأوزونايد باستخدام H_2O_2 يتم تحويلها إلى أحماض كربوكسيلية وكيتونات، تم ذكر المعادلات سابقا في الألكينات.

التفاعل مع برمنجنات البوتاسيوم:

تتفاعل البرمنجنات مع الألكين على الساخن في محلول مركز من أيون البرمنجنات فينتج كيتونات وأحماض كربوكسيلية و في حالة وجود مجموعة طرفيه -CH₂- فأنها تتأكسد إلى CO₂ ، تم ذكر المعادلات سابقا في الألكينات.

3- هيدرة الألكاينات:

إضافة الماء في وجود حمض الكبريتيك المخفف مع كمية حفزية من كبريتات الزئبقيك، تم ذكر المعادلات سابقا في الألكينات.

4- تفاعل فريدل كرافت (أسيتلة)

5- إختزال كلوريدات الأحماض بالهيدروجين: في وجود عامل حفاز مثل البلاديوم أو كبريتات الباريوم.

6- تفاعل جرينارد: تتفاعل كواشف جرينيارد مع كلوريدات الأحماض مكونة الكيتونات

الخواص الفيزيائية للألدهيدات والكيتونات

- 1- الحالة الفيزيائية: جميع الألدهيدات والكيتونات سوائل عند درجة حرارة
 الغرفة ماعدا الفورمالدهيد فهو غاز عديم اللون.
- 2- درجة الغليان: إن قطبية مجموعة الكربونيل تجعل الألدهيدات والكيتونات مركبات عالية القطبية وهذه الخاصية تعمل على إنشاء قوى تجاذب بين الجزيئات أو ما يطلق عليه تجاذب بين الشحنة الجزئية السالبة على أكسجين مجموعة الكربونيل لجزيء والشحنة الجزئية الموجبة على كربون مجموعة الكربونيل لجزيء آخر. وبسبب هذه القطبية يكون لها درجات غليان أعلى من درجات غليان الهيدروكربونات والإيثرات المقابلة لها في الوزن الجزيئي، ولكنها أقل من درجات غليان الكحولات المقابلة لها في الوزن الجزيئي نظراً لعدم مقدرتها على تكوين روابط هيدروجينية بين جزيئاتها.
- 3- الذوبانيــة (الإمتزاجيـة): تمتزج الألدهيدات والكيتونات منخفضة الوزن الجزيئي في الماء بدرجة عالية وذلك لمقدرتها على تكوين روابط هيدروجينية مع ذرة الهيدروجين في جزئ الماء وتقل الذوبانية بزيادة الوزن الجزيئي وطول السلسلة الهيدروكربونية لجزيء الألدهيد أو الكيتون.

الخواص الكيميائية للألدهيدات والكيتونات

أولا: الأكسدة

تتأكسد الألدهيدات بسهولة وتعطي أحماض كربوكسيلية تحتوي علي نفس عدد ذرات الكربون، أما الكيتونات فلا تتأكسد إلا تحت ظروف خاصة لأن أكسدتها تحتاج إلى كسر رابطة C-C.

من العوامل المؤكسدة المستخدمة لأكسدة الألدهيدات: HNO_3 الساخن، $KMnO_4$ $KMnO_4$ وكاشف جونز Jones's reagent وهو عبارة عن Ag_2O في محلول مائي Ag_2O أكسيد الفضة Ag_2O في محلول الأمونيا المائي Mag_2O Mag_2O .

$$CH_{3}(CH_{2})_{4}CHO \xrightarrow{Jones \cdot reagent} CH_{3}(CH_{2})_{4}COOH$$

$$85\%$$

$$CH_{3}-CH_{2}-C-C+CH_{3} \xrightarrow{Tollens \ reagent} CH_{3}-CH_{2}-C-C+CH_{3}+Ag$$

$$2-Hydroxy-3-pentanone$$

$$(\alpha-Hydroxy)$$
Silver mirror

لا تتأكسد الكيتونات فى الظروف العادية ولكن تتطلب أكسدتها ظروف خاصة حيث يمكن أن تتأكسد بالعوامل المؤكسدة القوية مثل ٤MnO4 القلوي أو حمض الكروميك أو حمض النيتريك المركز لتعطى أحماض كربوكسيلية بذرات كربون أقل من الكيتون نفسه.

$$CH_3-C-CH_3+O_2$$
 $KMnO_4$ $CH_3-C-OH+CO_2$ $+H_2O$ $COOH$ COO

ثانيا: الإختزال

يُضاف الهيدروجين إلى مجموعة الكربونيل مكوناً كحولات أولية و كحولات ثانوية وكالله المعدروجين (NaBH4) , (LiAlH4) , (LiAlH4) , (LiAlH4) , (LiAlH4) , (NaBH4) , (Ni,Pt or Pd) ولا تؤثر العوامل المختزلة (NaBH4) , (LiAlH4) على روابط C-C المتعددة. يختزل هيدريد الصوديوم مجموعة الفورميل فقط ولا يختزل مجموعة النيترو

$$CH_3$$
— CH — CHO CH_2 — $CH_$

كما يمكن إختزال مجموعة الفورميل إلي مجموعة ميثيلين -CH₂- وذلك بإستخدام كاشف كليمنس (Clemmensen reduction) الذي يُستخدم مع المركبات التي تتأثر بالقواعد لأنه يتم في وسط حامضي. ويمكن أيضا إستخدام كاشف وولف – كشنر (Wolff-Kishner reduction) حيث يستخدم مع المركبات التي تتأثر بالأحماض لأنه يتم في وسط قاعدي حيث يضاف Hydrazine N₂H₄ ثم القاعدة.

CHO
$$\begin{array}{c} CHO \\ \hline N_2H_4 \\ \hline KOH \end{array} + N_2 + H_2O \\ \\ CH_3O \\ \hline CH_$$

ثـالثــا: تفاعلات الإضافــة

بالإضافة إلى القطبية العالية لمجموعة الكربونيل وكذلك سهولة إزاحة الكترونات π الخاصة بها فإن مجموعة الكربونيل تهيئ مركزاً اليكتروفيلياً (ذرة كربون تحمل شحنة جزيئية موجبة) للتفاعل مع كواشف نيوكليوفيلية لتعطي نواتج إضافة:

• إضافة الكحول إلى الألدهيدات والكيتونات

للألدهيدات: عند إضافة كحول إلى ألدهيد يحدث اتزان بينهما ويتكون ناتج غير مستقر يسمى نصف أسيتال أو هيمي أسيتال Hemi acetal وذلك في وجود عامل حفاز HCl، وبزيادة الكحول يتكون الأسيتال Acetal.

للكيتونات: عند إضافة الكحول إلى الكيتون يتكون ناتج غير مستقر يسمى نصف كيتال Hemi Ketal يتحول إلى مركب أكثر استقرارا في وجود زيادة من الكحول يسمى كيتال ketal

- إضافة مركبات جرينارد: سبق شرح هذا التفاعل بالتفصيل في تحضير الكحولات.
- إضافة سيانيد الهيدروجين HCN: عند إضافة سيانيد الهيدروجين HCN للألدهيد أو الكيتون ينتج Cyanohydrin الذي يمكن تحويله إلى أمين اولي أو حمض كربوكسيلي كما يلي:

• إضافة كبريتيت الصوديوم الهيدروجينية للألدهيدات والكيتونات:

تتفاعل الألدهيدات وميثيل كيتونات مع محلول مائي مشبع من ₃NaHSO لتعطي أملاح كنواتج إضافة تنفصل من المحاليل، ويمكن لهذه الأملاح أن تتميأ في وسط حمضي أو قاعدي لتعطي ثانية مركبات الكربونيل. لذا فإن تكوين مثل هذه الأملاح ثم تميؤها تعتبر طريقة جيدة لتنقية مركبات الكربونيل وفصلها عن مركبات أخرى.

رابعا: تفاعلات التكاثف (خروج جزئ ماء H2O):

التفاعل مع هيدروكسيل أمين NH₂OH: حيث يتكون ألدوأُكزيم في حالة الألدهيدات وكيتوأكزيم في حالة الكيتونـات.

$$CH_3$$
 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_4 CH_5 CH_5

$$CH_3$$
 CH_3
 CH_3

2. التفاعل مع الهيدرازين ومشتقاته: حيث يتكون هيدرازون ومشتقاته.

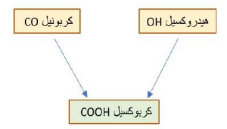
3. تــكاثف ألـــدول: نظراً لوجود مجموعتي aldehyde, alcohol في ناتج هذا التفاعل أطلق اسم Aldol على المركبات التي يشتمل تركيبها على β-Hydroxy aldehyde ويعتبر هذا التفاعل مهم في التصنيع العضوي لأنه طريقة مناسبة لربط الجزيئات الصغيرة وتكوين جزئيات أكبر تحتوي على مجموعتين وظيفيتين، ولكي يحدث هذا التفاعل يشترط أن يحتوى أحد المركبين المتفاعلين على hydrogen ويمكن أن يتم هذا التفاعل في الوسط القاعدي كما يلي:

يحدث هذا التكاثف مع الكيتونات الطرفية أي من نوع عند تفاعلها مع محلول مائي من Sodium bisulfate NaHSO₃ حيث لا تتفاعل الكيتونات الضخمة بسبب الإعاقة الفراغية لمجموعات الألكيل.

يشذ أي ألدهيد لايحتوي علي هيدروجين ألفا عن بقية الألدهيدات في هذا التفاعل حيث أنه عند معالجته بهيدروكسيد الصوديوم يتأكسد جزئ منه علي حساب جزئ أخر ليعطي كحول وحمض كربوكسيلي ويعرف هذا التفاعل بتفاعل كانيزارو Cannizaro reaction.

الأحماض الكربوكسيليــــــة Carboxylic acid

تحتوي الأحماض الكربوكسيلية على مجموعة الكربوكسيل COOH- وهي عبارة عن مجموعتي الهيدروكسيل والكربونيل مرتبطين معاً وقد أشتق اسم كربوكسيل من المقطع الأول لكلمة كربونيل والمقطع الأخير من كلمة هيدروكسيل كما يلي



تتميز الأحماض الكربوكسيلية بأنها أقوى الأحماض العضوية . كما تسمى بالأحماض الدهنية كون الحصول عليها من تميؤ الدهون والزيوت ممكناً.

ترتبط ذرة الكربون في مجموعة الكربونيل بمجموعة الهيدروكسيل بتهجين sp2 ويوجد في مجموعة الكربوكسيل ثلاث روابط قطبية هي الرابطة C=O الثنائية والرابطة O-H الأحادية والرابطة C-O

تسميــة الأحماض الكربوكسيليــــة

أولا: التسميـة النظاميــة IUPAC:

يشتق اسم الحمض الكربوكسيلي باستبدال الحرف (e) من اسم الألكان المقابل . بالمقطع (oic) ثم تتبع بكلمة (acid)، يُضاف المقطع (ويك) للألكان المقابل. تستخدم الأرقام لتحديد مواقع المستبدلات إن وجدت حيث يبدأ الترقيم من ذرة الكربون في مجموعة الكربوكسيل.

عند ارتباط مجموعة الكربوكسيل بمركب حلقي فأنها تسمى بطريقة مشابهة . لتسمية الألدهيدات حيث يسمى المركب الحلقى ثم يتبع بكلمة Carboxylic acid.

ثانيا: التسمية الشائعة:

إن لكثير من الأحماض الكربوكسيلية أسماء شائعة تدل على المصدر الطبيعي لها فمثلاً حمض الميثانويك Methanoic يعرف باسم حامض الفورميك Acetic acid المشتق من كلمة لاتينية تعنى النمل لأنه كان يحضر بتقطير نوع من أنواع النمل وحمض الإيثانويك Ethanoic يعرف باسم حامض الأسيتيك Acetic acid وامض الخليك ومشتق من كلمة لاتينية تعني الخل حيث كان يحضر من الخل وهكذا.

عند وجود ذرات أو مجموعات تفرع على السلسلة الكربونية فيشار إليها وإلى مواقعها باستخدام الأرقام ابتداءاً بذرة كربون مجموعة الكربوكسيل أو باستخدام الحروف اليونانية (ألفا وبيتا وجاما) γ , β , α في تحديد مواقع المستبدلات ابتداءاً من ذرة كربون رقم 2 أي الكربون المجاور لمجموعة الكربوكسيل كما يلي:

الجدول التالي يوضح الأسماء الشائعة لبعض الأحماض ومصادرها الطبيعية والكلمة اللاتينية المشتقة منها.

إشتقاق الإسم	الإسم الشائع	المركب
تعني النمل Formica	Formic acid	HCO₂H
تعني الخل Acetum	Acetic acid	CH₃COOH
تعني الدهن Proto	Propionic acid	CH₃CH₂COOH
تعني الزبدة Butyrum	Butyric acid	CH ₃ (CH ₂) ₂ COOH
تعني زهرة الناردين Valere	Valeric acid	CH₃(CH₂)₃COOH
تعني الماعز Caper	Caproic acid	CH ₃ (CH ₂) ₄ COOH

تصنيـــف الأحماض الكربوكسيليــــة

أولا: حسب عدد مجوعات الكربوكسيل

1- أحماض أحاديــة الكربوكسيل Monocarboxylic acid وهي التي تحتوي على مجموعة كربوكسيل واحدة وتعرف بالأحماض أحادية القاعدية.

2- أحماض ثنائيــة الكربوكسيل Dicarboxylic acid

وهي التي تحتوي على مجموعتين كربوكسيل وتعرف بالأحماض ثنائية القاعدية

3- أحماض ثلاثيــة الكربوكسيل Tricarboxylic acid

وهي التي تحتوي على ثلاث مجموعة كربوكسيل وتعرف بالأحماض ثلاثية القاعدية.

ثانيـــا: حسب نوع المجموعة العضوية المرتبطة بمجموعة الكربوكسيل

- أحماض كربوكسيلية أليفاتيــة (مشبعة و غير مشبعة)
 - أحماض كربوكسيلية أروماتيـــة

ثالثــا: حسب نوع المجموعات الوظيفية الأخرى الموجودة في جزيئاتها

أحماض كربوكسيلية أمينية تحتوي على مجموعة أمين ، أحماض كربوكسيلية كيتونية تحتوي على مجموعة كيتون وهكذا.

ملاحظة: تُعرف الأحماض الكربوكسيلية ذات السلسلة الهيدروكربونية الطويلة بالأحماض الدهنية وذلك لأن مصدرها الدهون والزيوت

طرق تحضير الأحماض الكربوكسيليـــــة

1- أكسدة الكحولات الأولية والألدهيدات

$$\begin{bmatrix}
R-CH_2-OH & \underline{[O]} & O & O \\
R-C-H_2-OH & R-C-OH
\end{bmatrix}$$

2- أكسدة الألكيل بنزين

يمكن أن تؤكسد مجموعة الألكيل في البنزين إلى مجموعة كربوكسيل باستخدام برمنجانات البوتاسيوم في وسط قاعدي.

$$CH_3$$
 CH_3 $COOH$ $COOH$

في المعادلة الأخيرة لم يحدث تفاعل لأن عملية الأكسدة تتم في ذرة الكربون المرتبطة بالحلقة مباشرة Benzylic carbon شرط وجود ذرة هيدروجين بنزيلية وهذا غير متوفر في مجموعة t-Butyle

3- أكسدة كلوريدات الأحماض

R-COCI
$$\frac{1) \text{ NaOH, H}_2\text{O}}{2) \text{ H}_3\text{O}^+}$$
 R-COOH

4- من أملاح الأحماض

يمكن تحضير الأحماض الكربوكسيلية البسيطة بإضافة حمض الكبريتيك إلى الملح لحمض، ثم يقطر المخلوط، وتحضر الأحماض الكبيرة بإضافة حمض الكبريتيك إلى محلول مائي للملح ثم يستخلص الحمض بمذيب عضوي مثل ايثيل ايثر أو مذيب آخر.

5- تميؤ الإسترات

عند غليان استر معين في محلول مائي لهيدروكسيد الصوديوم يتكون ملح صوديومي لحمض ونجد أنه عند معالجته بحمض HCl مخفف يعطي الحمض الكربوكسيلي. جدير بالذكر هنا أن الزيوت والدهون تعتبر إسترات للأحماض الدهنية ومن ثم يمكن تحضير الأحماض الدهنية من تميؤ الدهون.

6- التحلل المائى لكلوريدات الأحماض وانهيدريدات الأحماض

7- إماهة النيتريلات

$$H_3C-CN$$
 H_2O/H^+
 H_3C
 NH_2
 H_3O^+
 H_3C
 OH

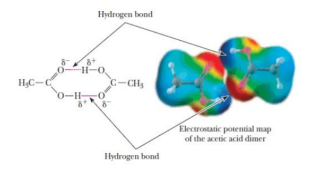
الخواص الفيزيائيــة للأحماض الكربوكسيليــة

1- الحالة الفيزيائيـــة:

الأحماض التي تحتوي على ذرة كربون واحدة إلى أربع ذرات كربون تكون سوائل خفيفة، أما التي تحتوي على خمس إلى تسع ذرات كربون تكون سوائل ثقيلة، بينما الأحماض التي تتكون من عشر ذرات كربون فأكثر تكون في الحالة الصلبة.

2- درجـة الغليـان:

بسبب القطبية العالية لجزئيات الأحماض الكربوكسيلية ومقدرتها على تكوين روابط هيدروجينية بين جزئياتها تكون ذات درجات غليان عالية جداً حيث تكون جزئ يعرف بالجزيء المضاعف dimer وهو عبارة عن ترابط جزيئين من جزئيات الأحماض الكربوكسيلية برابطة هيدروجينية فتصبح كأنها جزئ واحد.



3- الذوباني_____

الأحماض الكربوكسيلية الأربع الأولى تذوب بأي كمية في الماء بسبب مقدرتها على تكوين روابط هيدروجينية مع الماء.

تقل الذوبانية بزيادة الوزن الجزيئي إلى أن تصبح عديمة الذوبان في الماء.

تذوب جميع الأحماض الكربوكسيلية الأليفاتية والأروماتية في محلول مائي لهيدروكسيد الصوديوم وبيكربونات الصوديوم لتعطي أملاح الصوديوم.

RCOOH + NaOH
$$\longrightarrow$$
 RCOONa + H₂O
RCOOH + NaHCO₃ \longrightarrow RCOONa + H₂O + CO₂

الخواص الكيميائيــة للأحماض الكربوكسيليــة

1- **الحامضيــــة**: تصنف الأحماض الكربوكسيلية كأحماض ضعيفة بسبب تأينها الضعيف في الماء.

$$R - C + H_2O + H_3O^+$$

تزداد قوة الحامضية بوجود المجموعات الساحبة للإلكترونات لأنها تعمل على زيادة استقرار الأنيون حيث تقلل من تركيز الشحنة السالبة على ذرة الأكسجين في مجموعة الهيدروكسيل مما يجعل ذرة الأكسجين تسحب الكترونات الرابطة O-H نحوها لتعويض النقص الإلكتروني فيسهل فقد البروتون.

تقل الحامضية بوجود المجموعات المعطية للإلكترونات حيث تعمل على زيادة تركيز الشحنة السالبة على ذرة الأكسجين في مجموعة الهيدروكسيل فتزداد قوة تجاذبها مع ذرة الهيدروجين.

2- تفاعل تكوين الأملاح: تتفاعل الأحماض الكربوكسيلية بسهولة مع المحاليل المائية لهيدروكسيد الصوديوم وبيكربونات وكربونات الصوديوم وتكون أملاح صوديوم ذائبة في الماء.

يستخدم هذا التفاعل في التمييز بين الأحماض الكربوكسيلية التي لا تذوب في الماء وبين الكحولات والفينولات التي لا تذوب في الماء أيضاً وذلك لأن الفينولات لا تتفاعل مع بيكربونات الصوديوم (ماعدا Nitrophenol) والكحولات التي لا تذوب في الماء لا تتفاعل مع المحلول المائي لهيدروكسيد الصوديوم أو بيكربونات الصوديوم. ولأملاح الأحماض الكربوكسيلية أهمية كبيرة حيث يمكن تحضير الألكان المقابل بتسخينها مع الجير الصودي (NaOH/CaO).

3- تفاعلات الإستبدال

• تكوين كلوريدات الحمض: وذلك بتفاعل الأحماض الكربوكسيلية مع عدة كواشف مثل SOCl₂, PCl₃, PCl₅

وعادة ما يفضل استخدام 2Thionyl Chloride SOCl لسهولة التخلص من النواتج الجانبية الغازية مثل 3HCl , SO

• تكوين الإسترات: عن طريق تفاعل الأحماض الكربوكسيلية أو مشتقاتها مع الكحولات في وجود كمية حفزية من حمض الكبريتيك المركز أو HCl الغازي لتعطي أسترات، والأسترات هي مركبات أغلبها روائح محببة وعادة ما تستخدم كنكهات في كثير من أنواع العصائر المختلفة.

وهذا التفاعل عكسي لذا يجب إضافة مادة نازعة للماء مثل حمض الكبريتيك أو سحب الإستر المتكون من وعاء التفاعل أو عن طريق زيادة تركيز إحدى المتفاعلات.

• تكوين الأميدات: عن طريق تفاعل الأحماض الكربوكسيلية مع الأمونيا أو الأمينات Reaction with Ammonia or Amines حيث تتفاعل الأحماض الكربوكسيلية مع النشادر لتعطي أملاح امونيوم في المرحلة الأولى التى تعطى اميدات عند تسخينها.

4- تفاعلات نزع مجموعة الكربوكسيل:

نزع مجموعة الكربوكسيل من أملاح الأحماض: بتسخينها مع الجير الصودي تم شرحها سابقا في تحضير الألكانات.

RCOONa
$$\xrightarrow{\text{NaOH / CaO}}$$
 RH + Na₂CO₃

- **التحليل الكهربي – تفاعل كولب**: تتحلل أملاح الأحماض الكربوكسيلية تحللاً كهربياً لتعطي الكانات بهيكل كربوني أكبر.

5- إختزال مجموعة الكربوكسيل

يتم اختزال الأحماض الكربوكسيلية إلى كحولات أولية باستخدام LiAlH4 ولا يستخدم NaBH4 لأنه أقل حمضية من LiAlH4 وذلك لأن الرابطة -Al H تكون أكثر قطبية من الرابطة B-H

$$H_2C=CH-(CH_2)_4COOH$$
 $\frac{1) \text{ LiAlH}_4 , \text{ Et}_2O}{2) \text{ H}_3O^+}$
 $H_2C=CH-(CH_2)_4CH_2OH$
6-heptenoic acid
6-hepten-1-ol
عمض 6-هبتین-1-ول

Sources and References

133

- 1- HighBeam Encyclopedia: aromatic compound
- 2- Armit, James Wilkins; Robinson, Robert (1925).
- "Polynuclear heterocyclic aromatic types. Part II. Some anhydronium bases". J. Chem. Soc. Trans. 127: 1604-1618
- 3- Jensen, William B. (April 2009). "The circle symbol for aromaticity" (PDF). J. Chem. Educ. 86 (4): 423–424 Bibcode: 2009 JChEd. 86. 423 J. doi:10.1021/ed086p423.
- 4- March, Jerry (1985), Advanced Organic Chemistry: Reactions, Mechanisms, and Structure (3rd ed.), New York: Wiley, ISBN 0-471-85472-7
- 5- "Chemical Reactivity". www2.chemistry.msu.edu. Retrieved 2015-12-25.
- 6- Rocke, A. J. (2015). "It Began with a Daydream: The 150th Anniversary of the Kekulé Benzene Structure".

 Angew. Chem. Int. Ed. 54 (1): 46–50.

 doi:10.1002/anie.201408034. PMID 25257125.
- 7- McMurry, John (2007). Organic Chemistry (7th ed.). Brooks-Cole. pp. 515. ISBN 978-0-495-11258-7