

جامعة جنوب الوادى
كلية العلوم بقنا
قسم الكيمياء

محاضرات في الاصباغ

اعداد:

ا.م.د: حسين تميرك

لطلاب الفرقة الثانية بكلية التربية شعبة العلوم البيولوجية و
الجيولوجية

الترم الثاني : 2022/2023

الأصباغ

مقدمة:-

ليست الصباغة إلا تلوين المنسوجات والجلود والمواد الأخرى بطريقة تجعل اللون ثابتاً، ويظهر كما لو كان جزءاً متماً للنسيج وليس مجرد دهان سطحي. لقد كان عدد المواد المستخدمة لإنتاج الألوان قليلاً في العصور القديمة وكانت تستخرج من المصادر النباتية أو الحيوانية. ومنذ قديم الزمان أي من حوالي 3000 سنة قبل الميلاد استخدم المصريون صبغة النيلة (indigo) التي توجد على هيئة مركب جليكوزيد في ورقة نبات النيلة. أما الالizarين وهو أيضاً مادة ملونة فقد عرفت من قديم الزمان حيث توجد في جذور نبات العقلق. وبالرغم من أنه هو نفسه مادة ملونة ضعيفة فإنه يعطي مع الأملاح الفلزية ظلالاً مختلفة من الألوان الحمراء والزرقاء. وكان قدماء المصريين ينتجون اللون الأحمر الأرجواني أو الفاقع بغمض النسيج أولاً في محلول الشبة أو ماء الجير ثم غليه بعد ذلك في محلول مستخلص من جذور نبات العقلق. أما القرمز الصوري (بنسبة إلى مدينة صور) فكان يستخرج من قواقع صغير (Murex bandaris) يوجد بالقرب من مدينة صور، وسمى بالأزرق الملكي وذلك لندرته وارتفاع ثمنه، وكانت هذه الأصباغ وأمثلة قليلة غيرها التي وجدت في الطبيعة تؤلف المواد الملونة في العصور القديمة، وظلت تستخدم على مر العصور

مع إضافات قليلة حتى ظهور صناعة تخلق المواد الملونة في الجزء الأخير من القرن التاسع عشر.

أما في الوقت الحاضر فإن النيلة والأليزارين الأزرق الصوري (6,6'-ثنائي برومومونديجو dibromoindigo) ومئات عديدة أخرى من الأصباغ تُخلق بتكليف زهيدة من مواد ناتجة من قطران الفحم، ولذلك يطلق عليها أصباغ قطران الفحم أو أصباغ الأنيلين بالرغم من أن كثيراً منها ليس له علاقة مباشرة بالأنيلين نفسه. وتنتمي مثل هذه الأصباغ إلى فصائل عديدة بنيت على أساس تركيبها الكيميائي، ويحسن عند دراستها إلا أنها بدراسة الأصباغ نفسها، بل يجدر بنا أن ننبه الأذهان إلى العلاقة بين لون المادة وتركيبها الجزيئي. وفيما يلي بعض الأمثلة التي توضح هذه العلاقة.

(2) اللون والتركيب:

إن لون المادة يتوقف على قدرتها على امتصاص جزء من الضوء في الطيف المرئي، فمثلاً إذا امتصت مادة ما كل الضوء ماعدا اللون الأحمر فهي إذن تسمح بمرور (Transmits) اللون الأحمر أو تعكسه، ولذا تظهر حمراء، وعلى النقيض من ذلك إذا امتصت اللون الأحمر فقط، فإن الضوء الذي تسمح بمروره أو تعكسه يحوي جميع الألوان المرئية ما عدا اللون

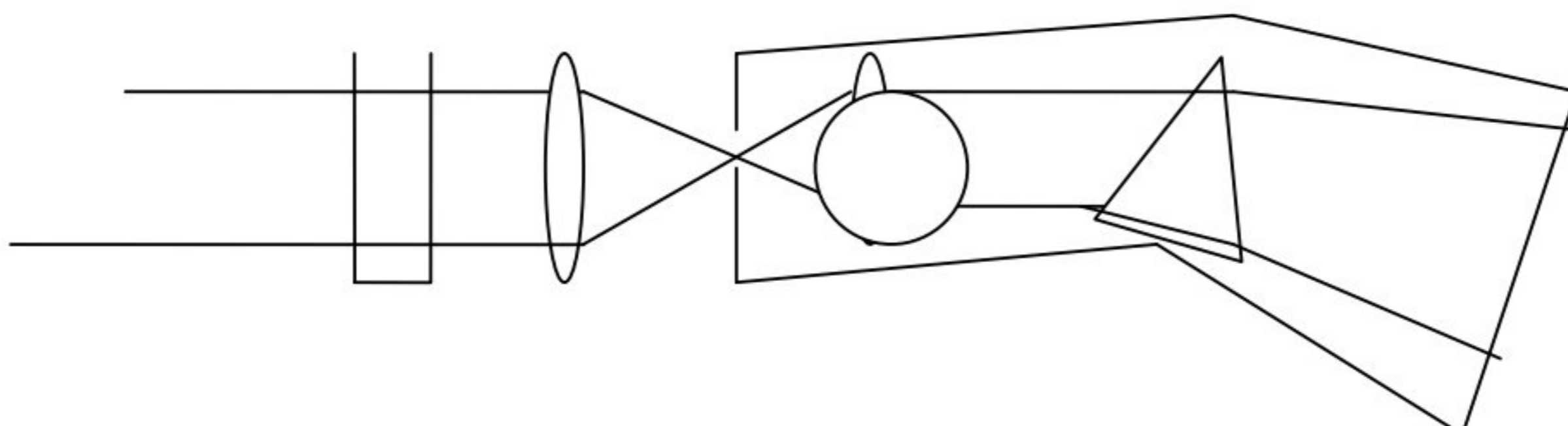
الأحمر، ولذا فإنها تظهر للعين في اللون المكمل للأحمر، وهو الأزرق الضارب للخضراء، ويبين الجدول التالي أزواج الألوان المكملة.

اللون المكملة ألوان الموجة طول (وحدات انجستروم)	اللون المكملة ألوان الموجة طول (وحدات انجستروم)
5450 - 5300	أخضر ضارب للصغار
5800 - 5450	أصفر
6300 - 5800	برتقالي
7200 - 6300	أحمر ضارب للخضراء
7500 - 7200	أزرق أرجواني
4200 - 4000	بنفسجي
4450 - 4200	نيلة
4900 - 4450	أزرق
5100 - 4900	أزرق ضارب للخضراء
5300 - 5100	أخضر

فإذا ما امتصت مادة ما لوناً من المذكور في أحد الأعمدة في الجدول فإنها ستظهر في اللون المقابل قرين كل لون في العمود الثاني، وهناك بعض المواد التي تمتص أكثر من لون واحد من ألوان الضوء،

ولذلك فإن تأثيرها في العين في هذه الحالة ناتج من تداخل الألوان المكملة للألوان الممتدة.

إن معظم المركبات العضوية لها خاصية الامتصاص الانتقالية للضوء ولكن في الغالبية العظمى للحالات يكون الامتصاص في المنطقة فوق البنفسجية حيث لا يمكن لعين الإنسان أن تحس أو تتأثر به، وذلك فإن العين لا تصح كأداة لدراسة امتصاص الضوء كما يصلاح لها المطياف أو الإسكتروجراف (Spectrograph) حيث تستخدم ألواح فوتوجرافية حساسة لمدى أوسع من أطوال الموجات الضوئية، إذ أنها تمتد من فوق البنفسجية إلى تحت الحمراء مارة بالمنطقة المرئية. والشكل التالي يبين كيفية استخدام هذا المطياف كما يأتي:



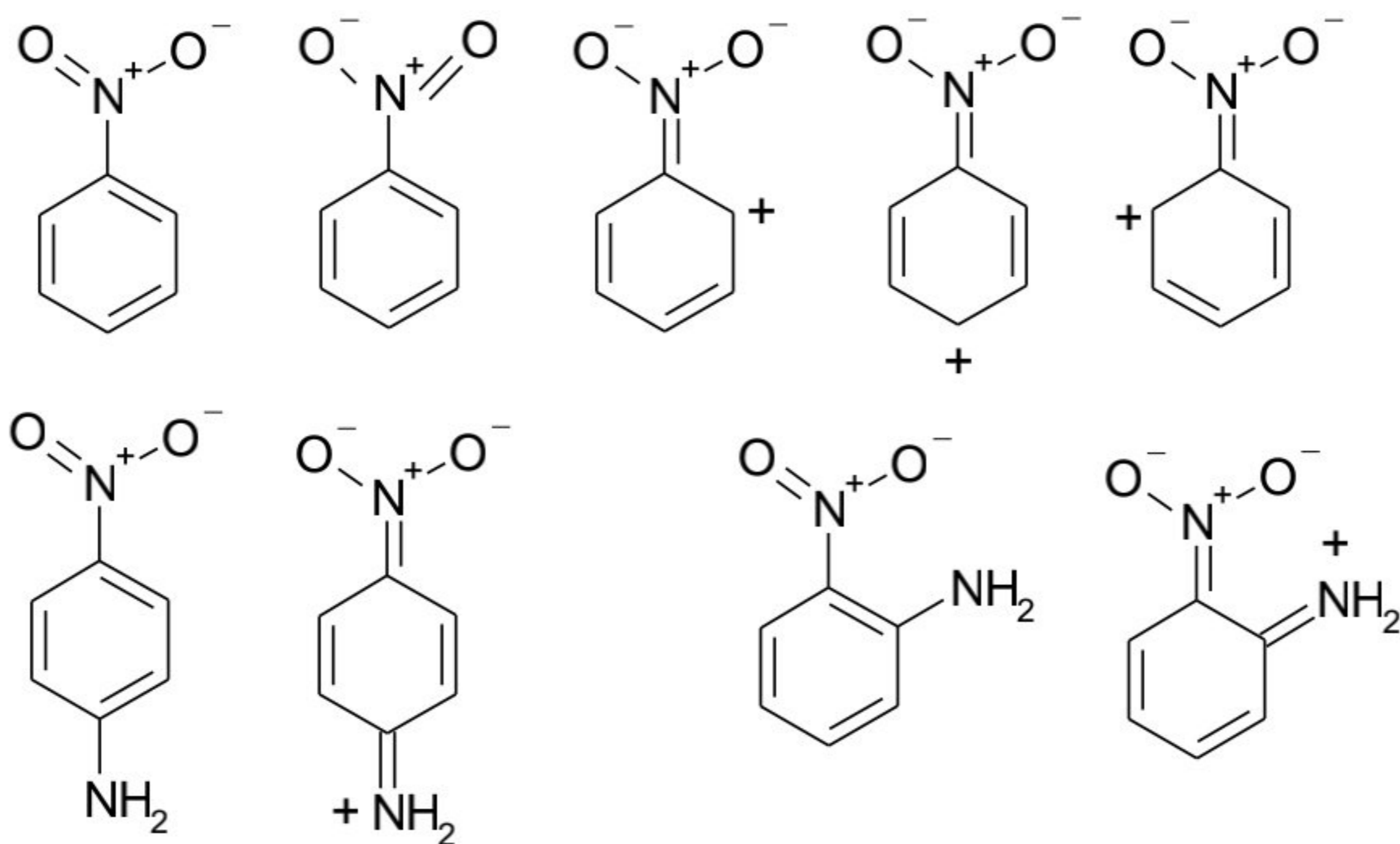
(شكل 1)

إذا مر ضوء من المصدر (L) جلال خلية فارغة من الكوارتز ثم خلال منشور بالمطياف فإنه يخرج منتشرأً على شكل طيف وبذلك يتعرض اللوح الفوتوغرافي الحساس لجميع أطوال الموجات الضوئية من الأشعة تحت الحمراء إلى الأشعة فوق البنفسجية والصورة الموجبة التي يحصل عليها من هذه الصورة السالبة توضح جميع الموجات الضوئية في الطيف كما هو واضح في الرسم البياني (أ) من الشكل 2، ولتسجيل امتصاص الطيف لسائل ما ثُملأ خلية الكوارتز بهذا السائل ثم نعيد تصوير الطيف، فإذا امتص هذا السائل أي طول من الموجات الضوئية فإنه يظهر أسود على اللوحة الفوتوغرافية الموجبة والتي كانت بيضاء في اللوحة السالبة، والياب بعض الرسوم البيانية التي توضح الامتصاص الطيفي للبترول والأنيلين (مقطر مرتين في جو من الهيدروجين) ثم النيتروبنزين.

بفحص الطيف (ب) يتبين أن الضوء المار من خلال سائل البنزين في خلية الكوارتز قد امتص منه موجات ضوئية ذات أطوال أقل من 2850 انجستروم (١°)، ويصاحب هذا الامتصاص تذبذب الالكترونات في الجزيئ نتيجة لإزعاجها بأشعة ضوئية ذات تردد معين، ويمكن مقارنة هذه الحالة بظاهرة التردد التأثيري لشوكة رنانة أو وتر البيانو إذا ما نشطت بنغمة لها نفس التردد صادرة من آلة مجاورة. وعلى هذا فإن جزءاً معينا

من الضوء فوق البنفسجي قد امتصه البنزين، وإن هذه الحقيقة قد سجلت على اللوحة الفوتوغرافية، في حين أن العين لا يمكن أن تحس بهذا الامتصاص في المنطقة فوق البنفسجية، ولذلك يوصف البنزين بأنه مادة عديمة اللون.

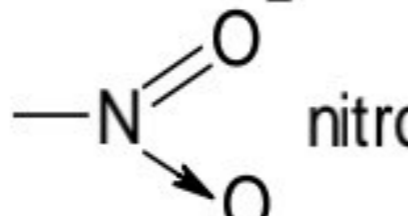
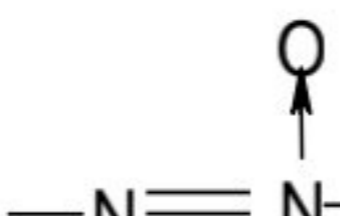
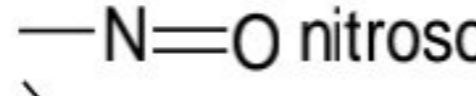
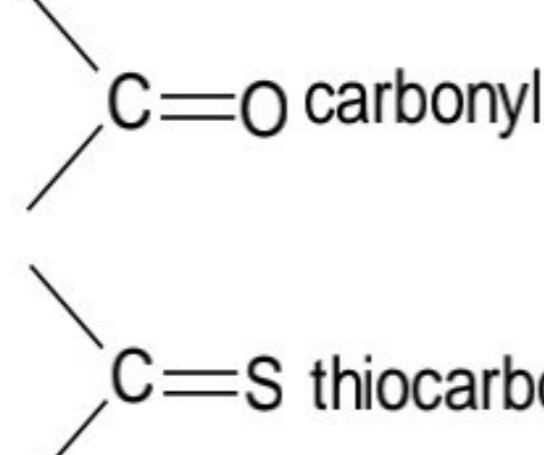
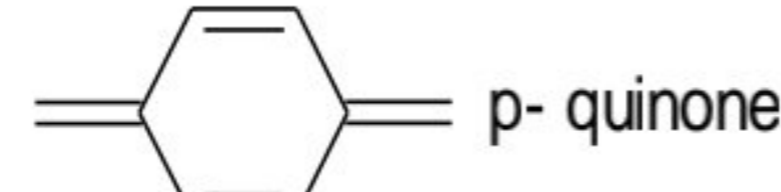
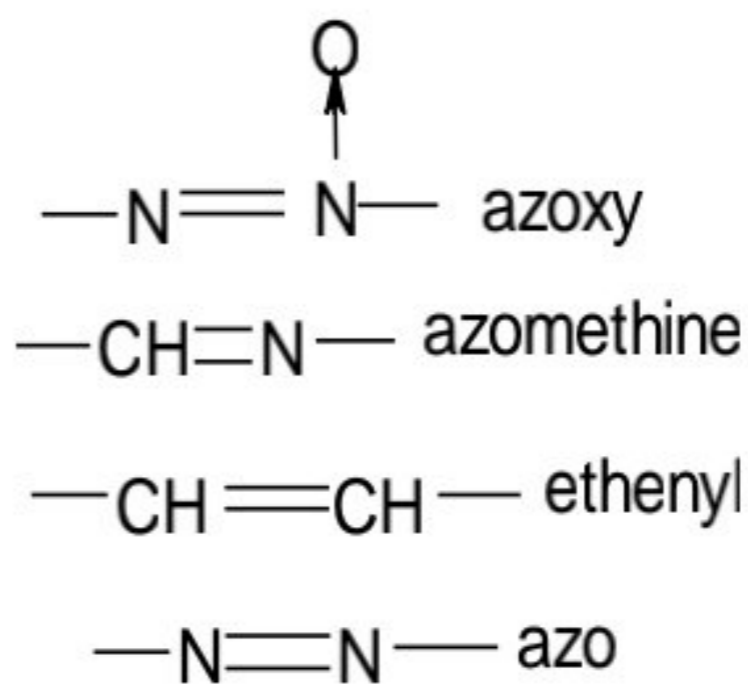
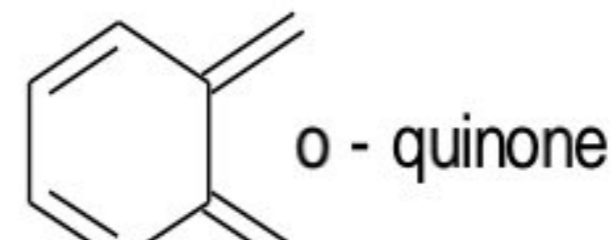
أما في حالة النيترو-بنزين فإن المطياف يوضح أن الضوء البنفسجي والنيلي قد امتصا امتصاصا كاملا تقريبا، ولذلك فإنه يظهر بلونه المكمل وهو الأصفر، وامتداد حزمه الامتصاص من فوق البنفسجي إلى الجزء المرئي من الطيف له علاقة بازدياد التذبذب الإلكتروني الذي تعكسه مجموعة النيترو على حلقة البنزين، وحيث إن النيترو تسمى مجموعة حاملة للون (كروموفور، chromophore) والكلمة مشتقة من الأصل اليوناني (لون = chroma، يحمل = phorein).



resonance structures of nitrobenzene & nitroaniline

يُلاحظ في جميع صيغ النيترو- بنزين المبينة بعاليه والتي لها تكوين أرثو- وبارا- كينون (o- and p-quinone) وجود شحنة موجبة على ذرة الكربون. فإذا ما ارتبطت بالحلقة مجموعة مانحة للإلكترونات في الوضع أرثو- أو بارا- بالنسبة لمجموعة النيترو فإن مساهمة التكوين الكينوني في التركيب الإلكتروني لجزئ سوف يزداد بشكل واضح حيث إن المجموعات المانحة للإلكترونات أكثر استعداداً لتقبل الشحنات الموجبة عن ذرة الكربون، وتبعاً لذلك يزداد اللون وضوها. وهذا الشرط يتوافر في وجود مجموعة الأمينو حيث أنها مجموعة مانحة قوية للإلكترونات، ولذا فإن النيترو- انيلين أكثر اصفاراً من النيترو- بنزين، أما أرثو- نيترو-

انيلين فإنه برتقالي اللون، حيث إن مجموعة الأمينو تساعد في ظهور اللون، ولذا فإنها تسمى بالاكسوクロم (auxochrome) أي مجموعة مساعدة للألوان. يدعم هذا الرأي الحقيقة المعروفة بأن بارا-نيترو-انيلين ذو عزم ازدواج كبير يساوي $6,1 \times 10^{-18}$. وهذا يدل على أن التركيب الكينوني يسهم بنصيب وافر في حالة الجزيء الحقيقة. أدت المشاهدات لعدد كبير من المركبات إلى تقسيمها إلىمجموعات معينة مثل الكروموفورات (حاملة الألوان) كمجموعة النيترو، والاكسوクロمات كمجموعة الأمينو، والجدول 1 يوضح هذه المجموعات الأكثر شيوعا.

auxochrome	chromophore
—O-H hydroxyl	 nitro
—NH ₂ amino	 azoxy
—NHR monoamino	 nitroso
—NR ₂ diamino	 carbonyl  p- quinone
	 azomethine  o - quinone

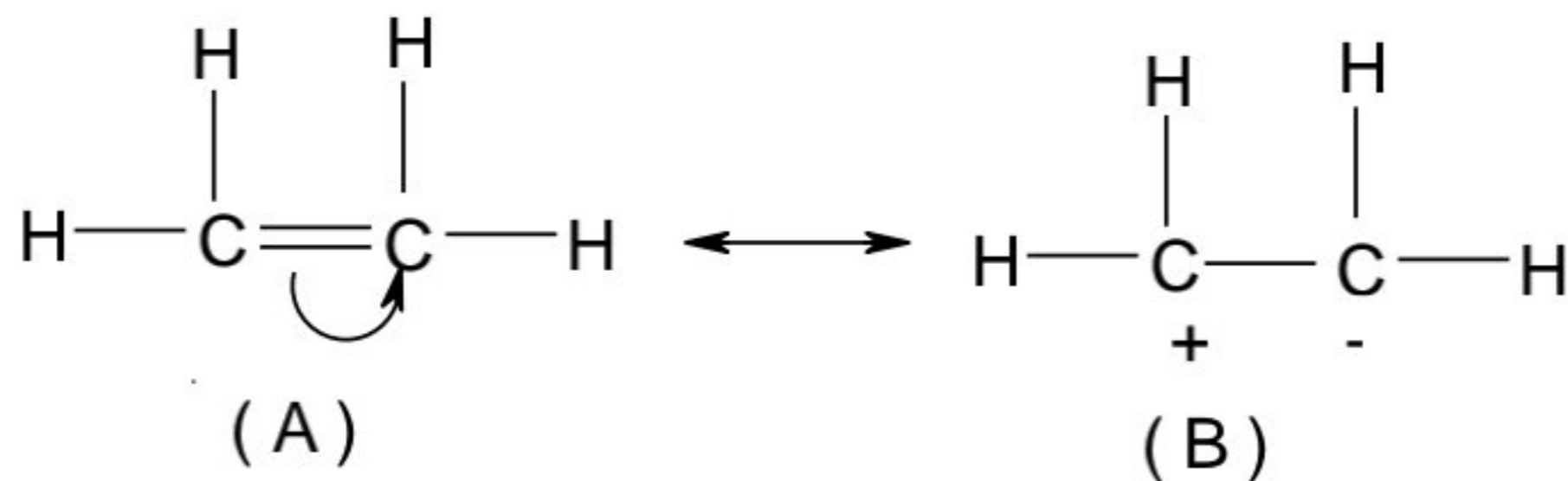
Chromophores and auxochromes

جدول 1

بفحص القائمتين يتضح أن المجموعات الكروموفورية تكون غير مشبعة، غالبا تكون مستقبلة للإلكترونات في حين أن الأوكسوكرومات مجموعات مانحة للإلكترونات. يمكن اعتبار أن التركيبات الأرثو- والبارا- كينونية هي حالات خاصة لعديد من مجموعات الإيثينيل كما أن مجموعات الكربوكسيل وحمض السلفونيك بالإضافة إلى الها لوجينات كثيراً ما توجد في المركبات الملونة ولكنها قليلة التأثير كクロموفورات أو كاوكسوكرومات.

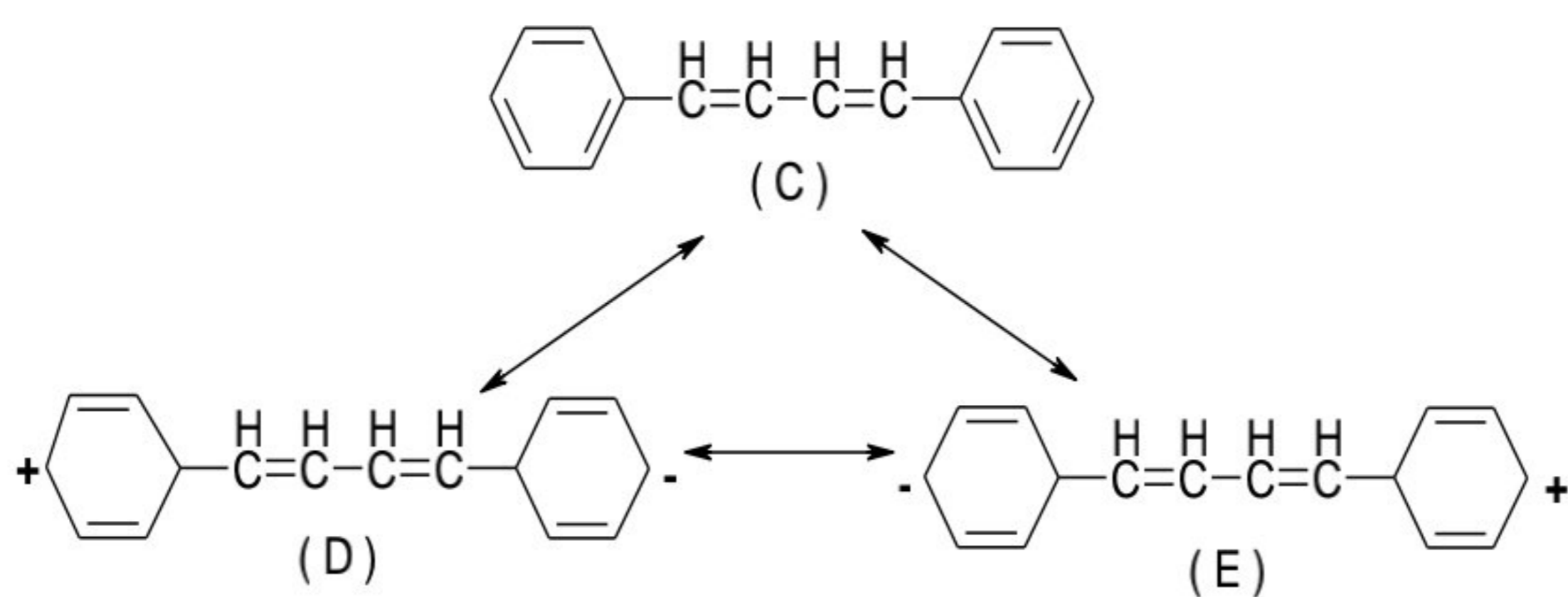
3- هيدروكرونونات ملونة:-

إن امتصاص الضوء يصاحبه تذبذب الكتروني داخل الجزيء أو الأيون، فإذا أخذنا الأثيلين مثلاً فإننا نجد أن الطاقة الممتصة لإزاحة الإلكترونات من ترتيبها الموضح في الصيغة (A) إلى ذلك الموضح في الصيغة (B)، إلا أنه نظراً لأن الجزيء يميل للعودة إلى الوضع (A) لقصر المسافة بين الشحتتين المتضادتين فإن معدل سرعة تذبذب الإلكترونات يكون كبيراً، وعليه فإن حزمة الامتصاص تقع في المنطقة فوق البنفسجية البعيدة حيث لا تؤثر في عين الإنسان.



أما المركبات مثل ثنائي-فنيل بيوتاداين (diphenylbutadiene) فإن الطاقة الممتصة من الضوء الساقط قد تسبب إزاحة الالكترونات في الصيغة (C) إلى اليمين، وبذلك تستحدث الصيغة (D)، أما الإزاحة المماثلة إلى اليسار فإنها تنتج التركيب (E).

ويلاحظ في كلا التركيبين المستقطبين للجزئ الشحنات المتنضدة مبتعدة جدا عن بعضها، وعلى ذلك فإن قوى استعادة الالكترونات لوضعها الأصلي أقل بكثير منها في حالة جزئ الايثيلين السابق ذكره، كما أن معدل الذبذبة الإلكترونية أقل منها في حالة الايثيلين، وعلى ذلك فحزمة الامتصاص لثنائي- فنيل بيوتايداين (diphenylbutadiene)، بالرغم من أنها ما زالت في منطقة الأشعة فوق البنفسجية التي لا تتأثر بها العين فإنها قريبة جدا من الطيف المرئي.

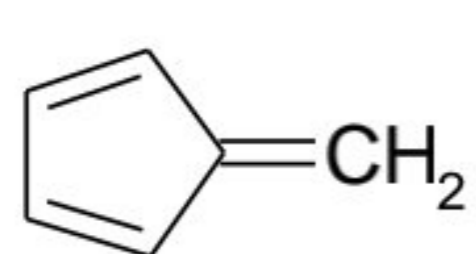


وإذا زاد قليلا طول المجموعة المتزاوجة المشتملة على الروابط الأحادية والمزدوجة بالتبادل بإدخال مجموعة أوليفينية أخرى بين حلقتين البنزين $C_6H_5-(CH=CH)_3-C_6H_5$ فإن معدل ترددتها أو ذبذبتها الالكترونية س يجعلها تمتص في منطقة اللون البنفسجي المرئي، ولذا تظهر للعين صفراء اللون (اللون الأصفر هو اللون المكمل للبنفسجي). وقد وجد أنه بازدياد طول المجموعة المزدوجة بالتبادل كما في حالة ثانية فينيل بوليمرات $C_6H_5-(CH=CH)_x-C_6H_5$ فإن لونها يقتم تدريجيا فيكون برتقالي إذا كانت $n=10$ وب بنفسجيا قاتما إذا كانت $n=11$. ولما كنت الألوان لمثل هذه الهيدروكربونات ظهرت قبل عام 1930 على أساس اشتمالها على عدد كبير منمجموعات الايثينيل $(-CH=CH-)$ الكروموفورية، ومع احتفظنا بفكرة المجموعات الكروموفورية إلى الآن فإنها قد عدلت بحيث يعزى هذا التغير التدريجي في اللون إلى سهولة

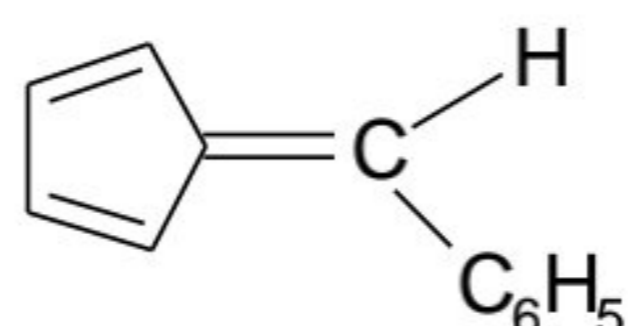
الذبذبة الإلكترونية إذا ما نشطت هذه المجموعة المزدوجة بالتبادل بتأثير ما تمتصه من ضوء.

يُعزى لون البوليبيات الموجودة في نبات الجزر وبعض المنتجات الغذائية الأخرى إلى تعدد مجموعات الإيثينيل المترادلة. مثل هذه الهيدروكربونات الملونة ليست أصباغا، إلا أنها تعطينا أمثلة واضحة للعلاقة بين مجموعة الروابط المزدوجة المترادلة داخل الجزيء وبين لون المركب.

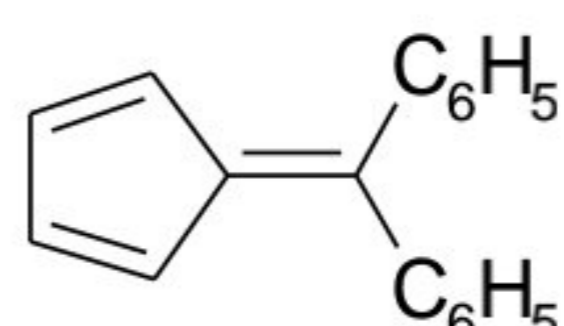
إن كثيراً من الهيدروكربونات الحلقة المشتملة على روابط مزدوجة بالتبادل ملونة، مثلاً الفولفين (Fulvene) وهو أحد ايزومرات البنزين ذو لون أصفر، في حين أن مشتقه أحادي- وثنائي- الفينيل (phenyl- and vinyl-) أحمر اللون، ويرجع اختلاف طيف الامتصاص للفولفين عن البنزين إلى أن الروابط المزدوجة في الفولفين لا تصنع مجموعة مزدوجة بالتبادل، وإدخال مجموعة فينيل في مجموعة المثيلين يزيد في عمق اللون.



Fulvene
(yellow)



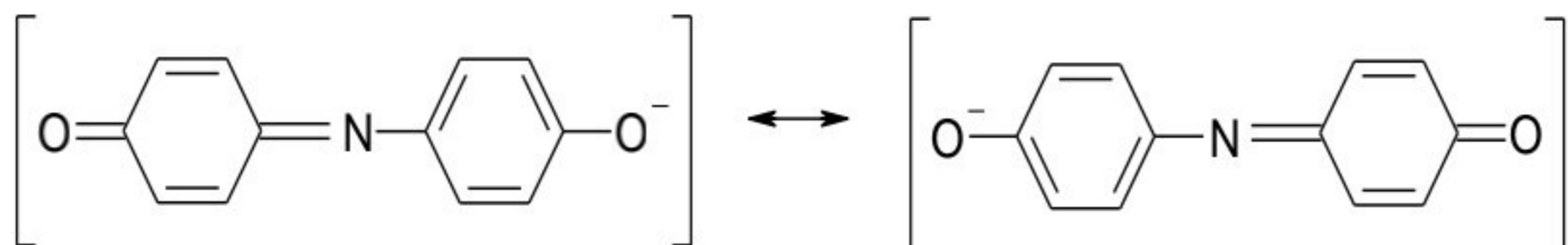
Phenylfulvene
(red)



Diphenylfulvene
(red)

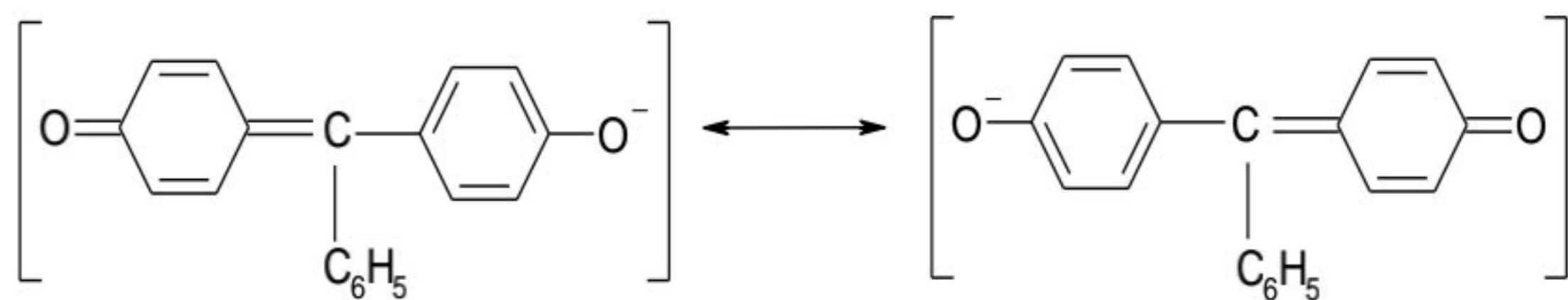
4- مجموعة ذات روابط مزدوجة متبدلة لأيون صبغة:

إن معظم الأصباغ ما هي إلا أملاح للأحماض أو قواعد وفي كلتا الحالين نجد أن أيون الصبغة ذو مجموعة تشمل على روابط أحادية وثنائية متبدلة، وهي هجين الكتروني لعدد من التراكيب المختلفة. ولهذا فمن المتوقع أن يرجع سبب امتصاص الضوء في هذا الأيون إلى تذبذب الإلكترونات ، وغالباً ما تكون أيونات الصبغة مجموعات متماثلة بها روابط بالتبادل، ويمكن تمثيلها باثنين أو أكثر من الصيغ الإلكترونية المتكافئة؛ فمثلاً في حالة الاندوفينولات التي تُحضر بتكافُف الكينون مع أمينو-فينول يلاحظ أنه بالرغم من أنها غير ثابتة ثباتاً كافياً يجعلها صالحة للاستخدام كصبغة، فإنها تعطي في المحاليل القلوية ألواناً زرقاء قوية، وعند كتابة صيغة أيون الصبغة يمكننا وضع الشحنة السالبة على أي من ذرتي الأكسجين.



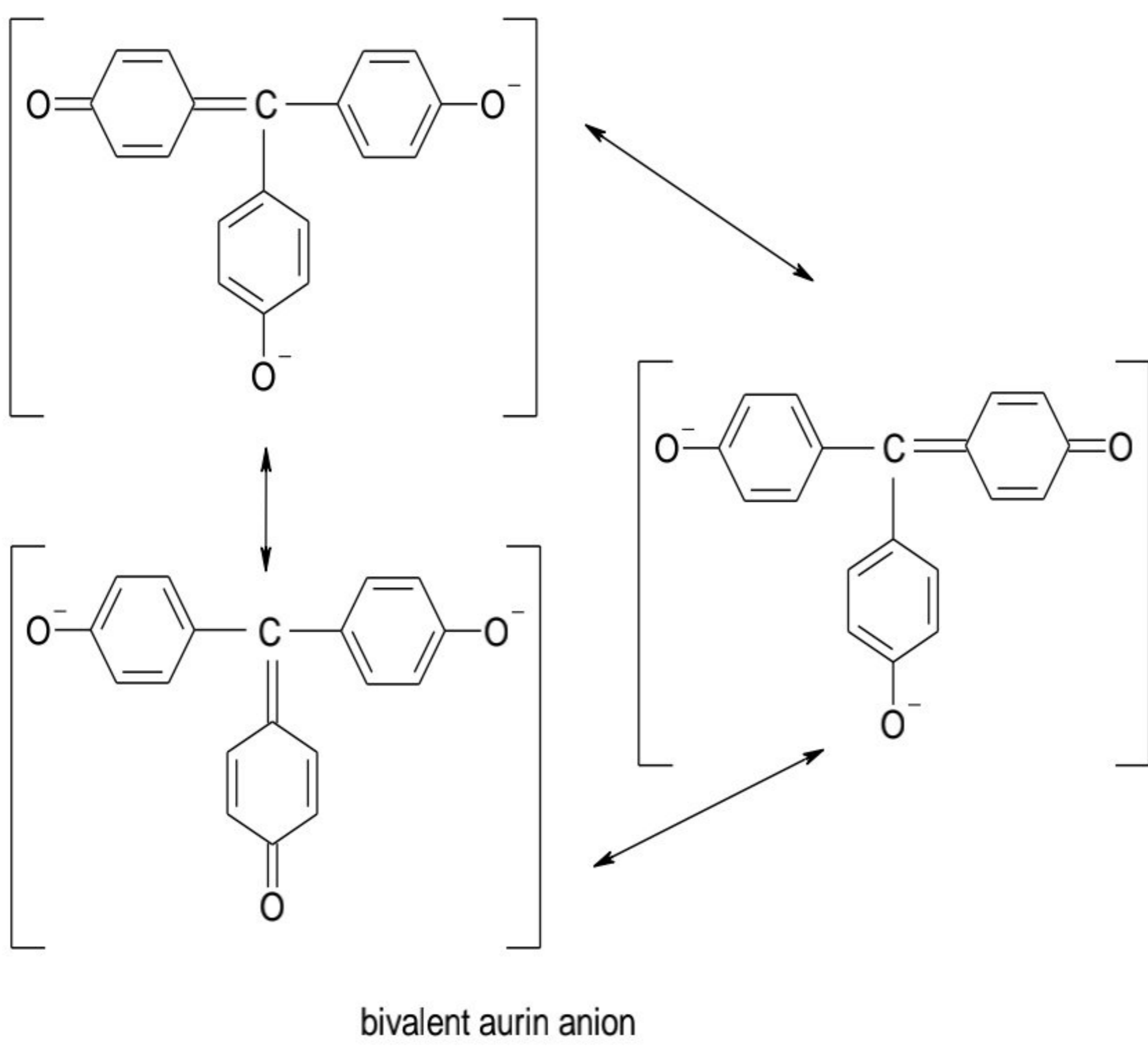
contributing structures in the indophenol anion

يمكن زيادة إيضاح هذه الفكرة بالبنزأورين (benzaurin) فهو مسحوق أحمر مشرب بالصفرة، يكتسب اللون الأزرق في المحاليل القلوية، وقد تكون الشحنة السالبة على أي من ذرتى الأكسجين، كما أن أيوناتها كما هي الحال في الاندوفينول (indophenols) ما هي إلا هجين لرنين الكترونى للتركيبين النهائين الموضعين بالصيغتين التاليتين:



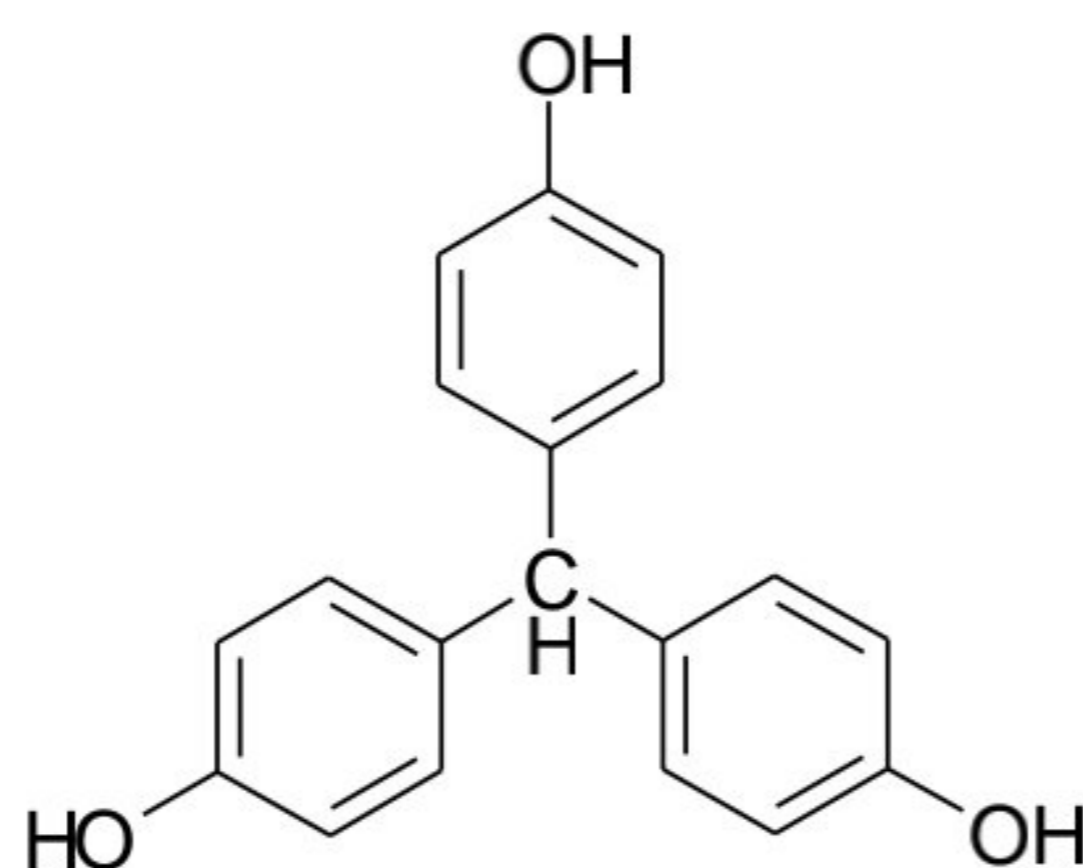
contributing structures in the benzaurin anion

لا تؤثر الاوكسوكرومات في لون الصبغة فقط، بل إنها تساعد أيضا على تثبيتها في النسيج، ويعزى عدم صلاحية البنزأورين كصبغة لعدم اشتماله على عدد كاف من الاوكسوكرومات. بإدخال مجموعة هيدروكسيل إضافية في حلقة البنزين الأخرى تتكون صبغة الأورين، ويتميز ملحتها ثنائي الصوديوم بلون أحمر واضح. والأيون السالب لهذه الصبغة يمكن كتابته بأى من الصيغ الآتية، وهو يستعمل لصباغة أوراق الحائط وبعض الأوراق الأخرى.



5- فقدان اللون بالاختزال (الأصباغ عديمة اللون):

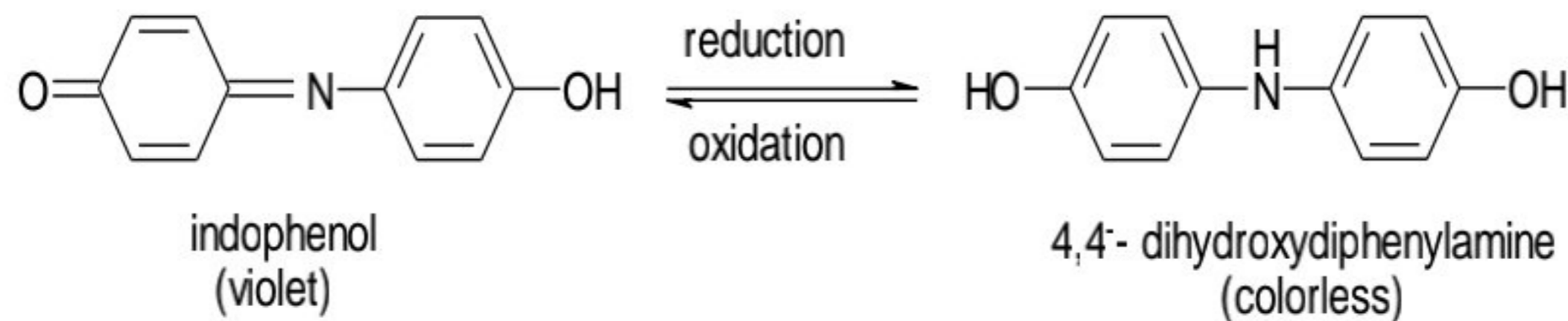
إن طول المجموعات المشتملة على روابط زوجية وأحادية متبادلة لصبغة ما عامل مهم في تكوين اللون، وأي تغيير في تركيب الصيغة يسبب عزل جزء من مجموعة الروابط المزدوجة المترادفة عن بقية جزئ الصبغة أو (أيونها) يؤدي عادة إلى إزاحة حزمة الامتصاص نحو المنطقة فوق البنفسجية للطيف، وبذلك يختفي اللون المرئي. فمثلاً اختزال مجموعة الكينونويد (quinonoid) في صبغة الأورين إلى حالة البنزينوينيد (benzenoid) تركز مجموعة الروابط المزدوجة المترادفة في حلقة البنزين الفردية، وبذلك يزول اللون، ويمكن استرجاع اللون الأصلي ثانياً بالأكسدة.



4,4',4''- trihydroxy triphenyl methan

(white aurin)

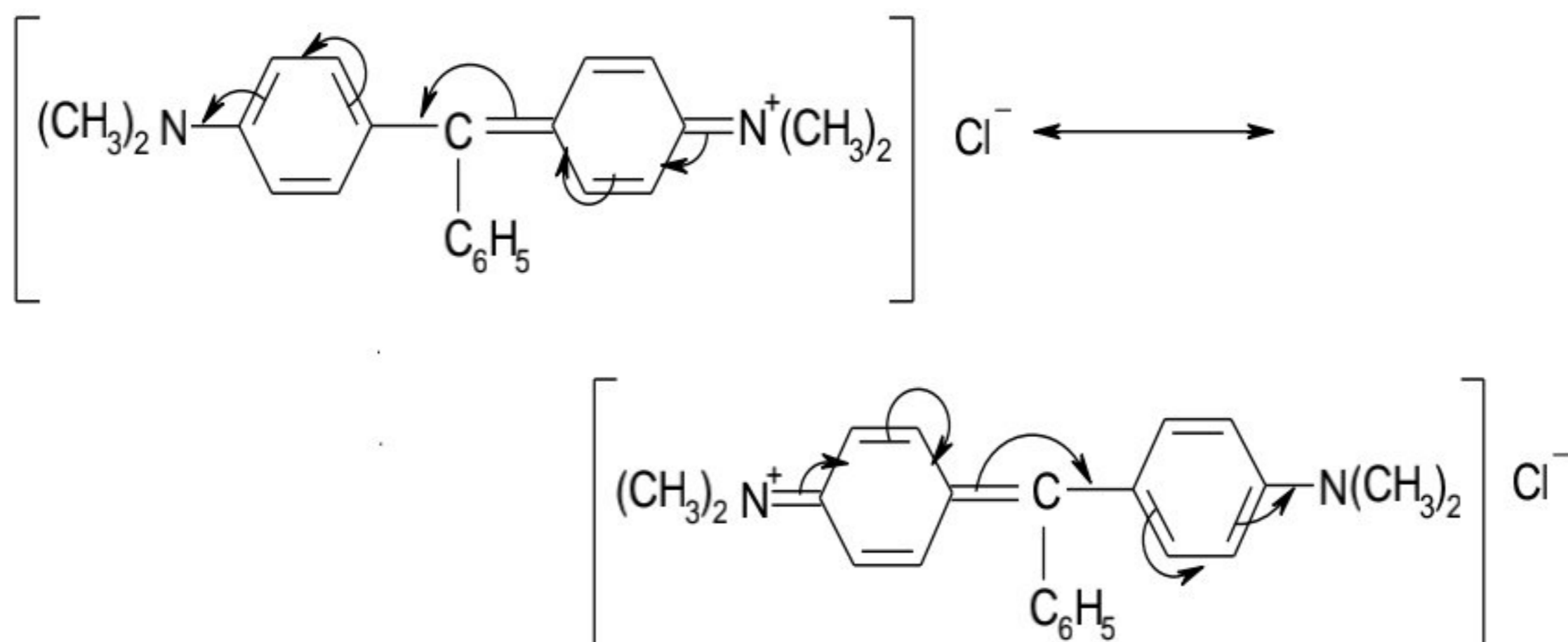
يُطلق على الأشكال المختزلة للأصباغ- وهي عديمة اللون أو ذات ألوان باهتة- بالأصبع عديمة اللون.



وكذلك عند احتزاز صبغة من نوع اندو- فينول ينتج مركب ثلائي- فينيل أمين عديم اللون، فالعملية عكسيّة، ويمكن استرجاع لون الصبغة ثانيةً بالأكسدة. تستخدم مشتقات ثلائي- فينيل أمين كأدلة احتزالية مؤكّدة في عمليات التحليل الكمي، مثل أملاح النحاسوز مع ثلائي الكرومات.

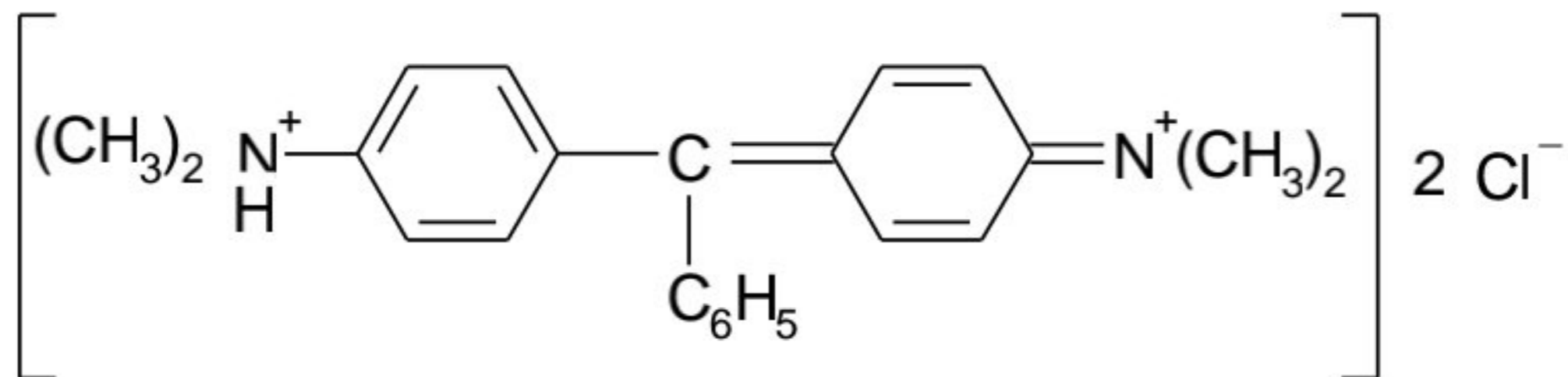
6- تغير اللون في المحاليل الحمضية:

إن تغير لون صبغة ما بإضافة حمض يمكن إيضاحه بدراسة إحدى الصبغات المألوفة مثل أخضر الملاكيت (Malachite green) التي تعتبر هجينًا لرنين الكتروني للتركيبين الأساسيين الموضعين في الصيغتين الآتيتين:



contributing structures in the malachite green

وفيهما تتم إزاحة أزواج الإلكترونات كما هو موضح بالأسهم. إذا ما أضيف حمض (ول يكن الهيدروكلوريك مثلا) إلى محلول مخفف من هذه الصبغة فإن البروتون يتهد بزوج الإلكترونات الطليق على إحدى ذرتي النتروجين مما يسبب إعاقة الذبذبة الإلكترونية إلى حد كبير فيتحول لون محلول من الأزرق الضارب للخضراء إلى الأصفر الباهت.

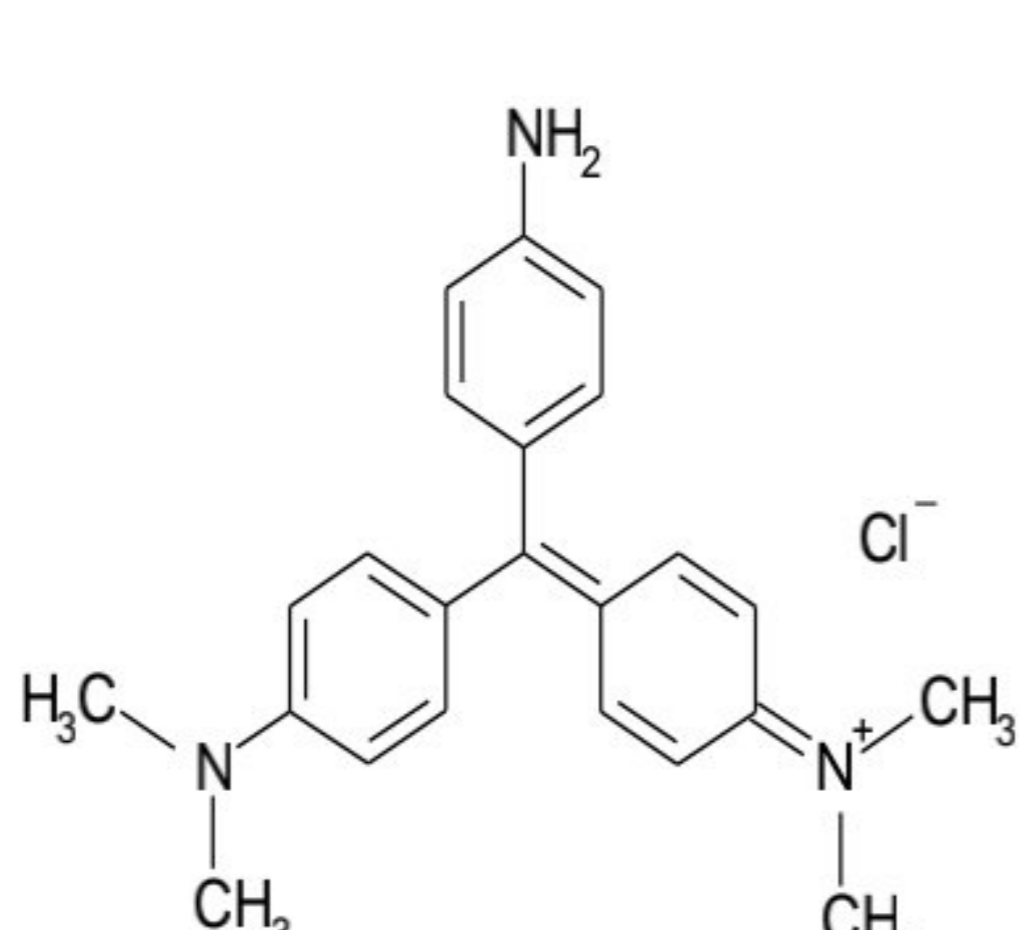


malachite green hydrochloride

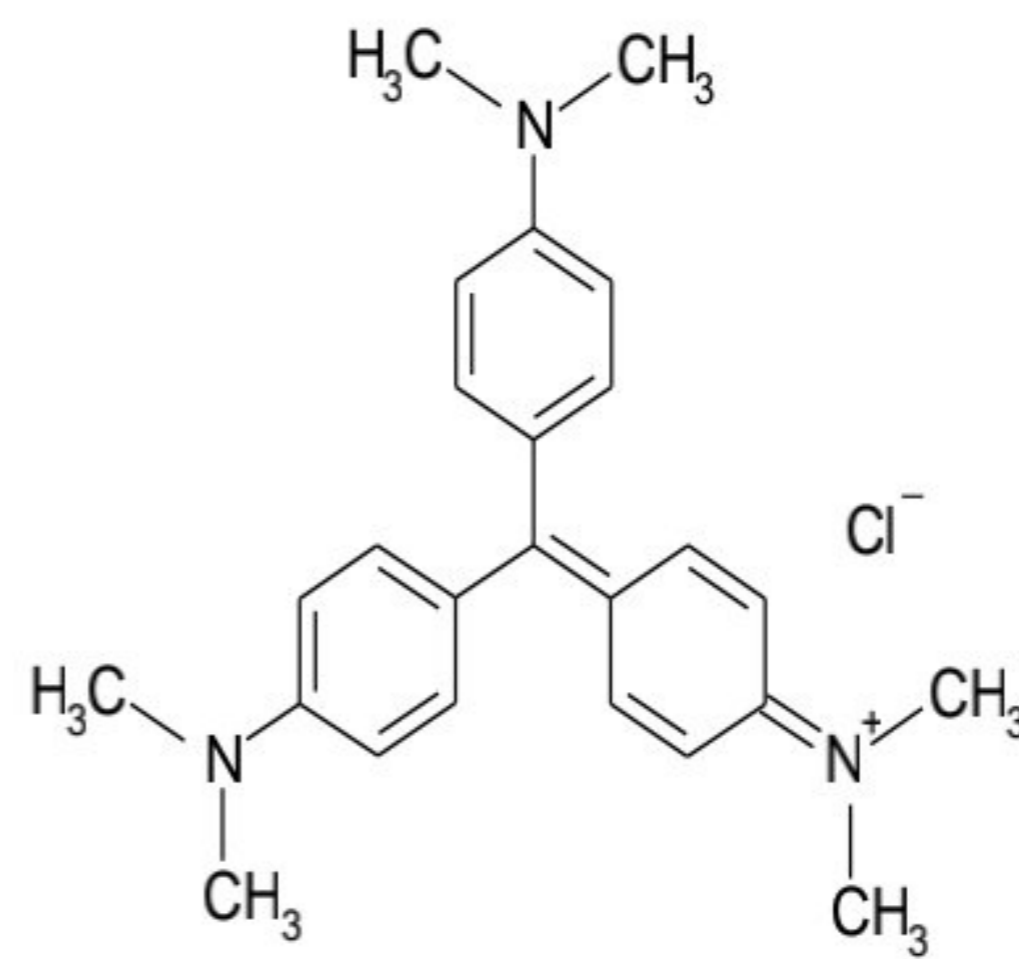
7- مجموعة باثوكروميك وهيسوクロميك:

يتأثر لون صبغة ما بإحلال مجموعات باثوكروميك (مظهرة) أو مجموعات ذات تأثير عكسي تسمى بمجموعات هيسوクロميك (مضعفة).

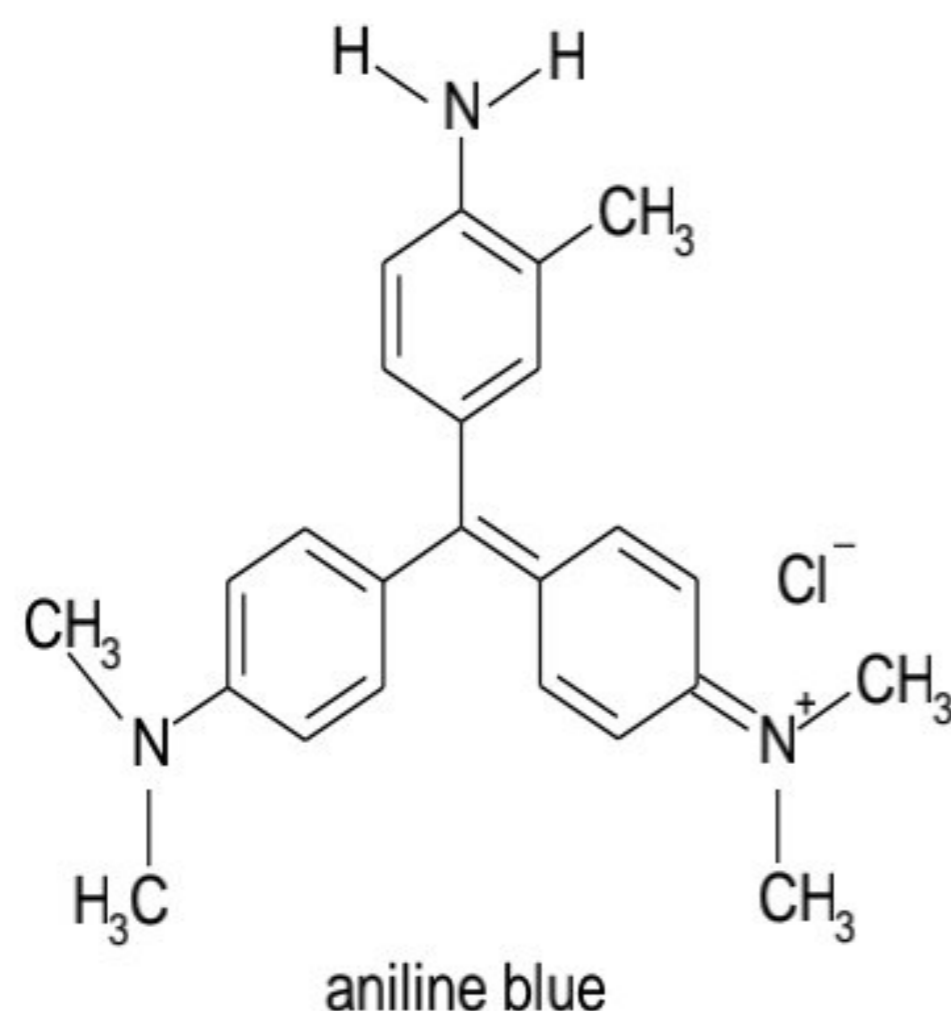
توضح السلسلة الآتية من الأصباغ التغير اللوني الناتج من إحلال مجموعات باثوكروميه في مجموعة الأمينو (وهي مجموعة أوكسوكروم) لصبغة بارا- روزانيلين .



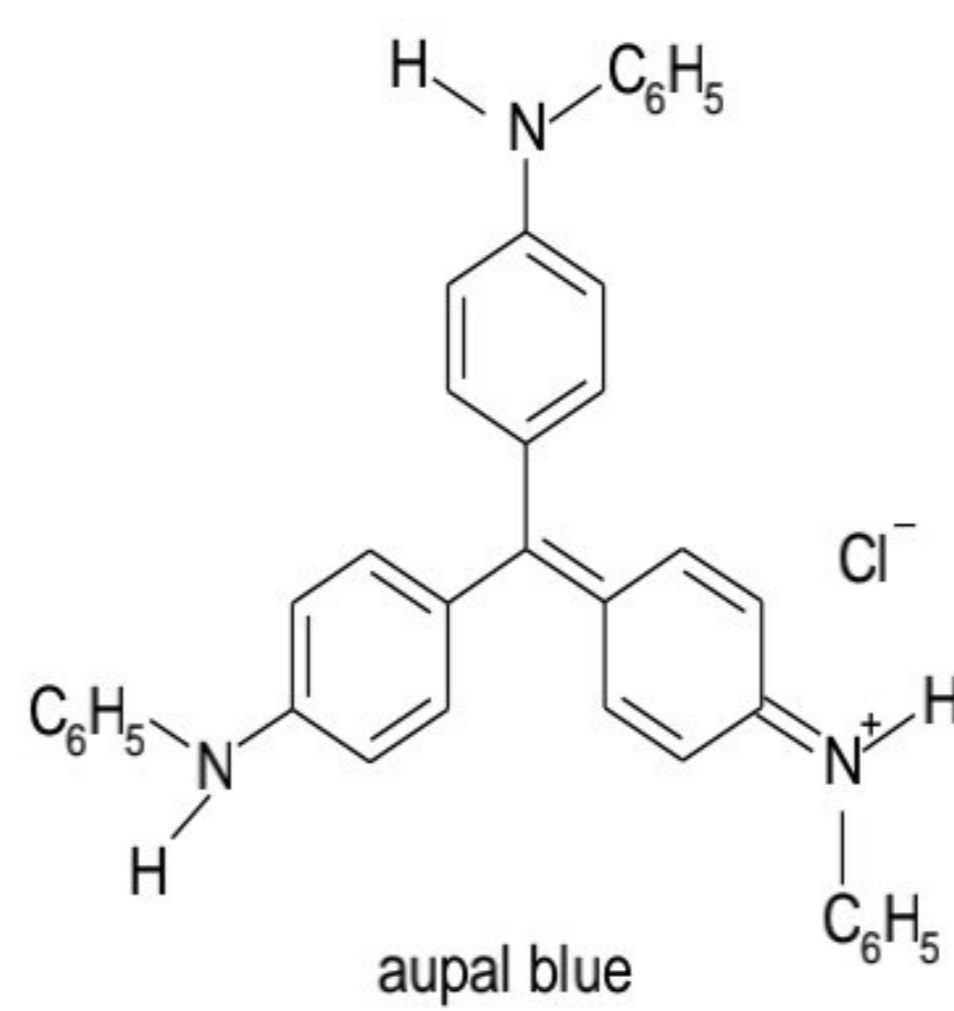
p- rosaniline



crystal violet



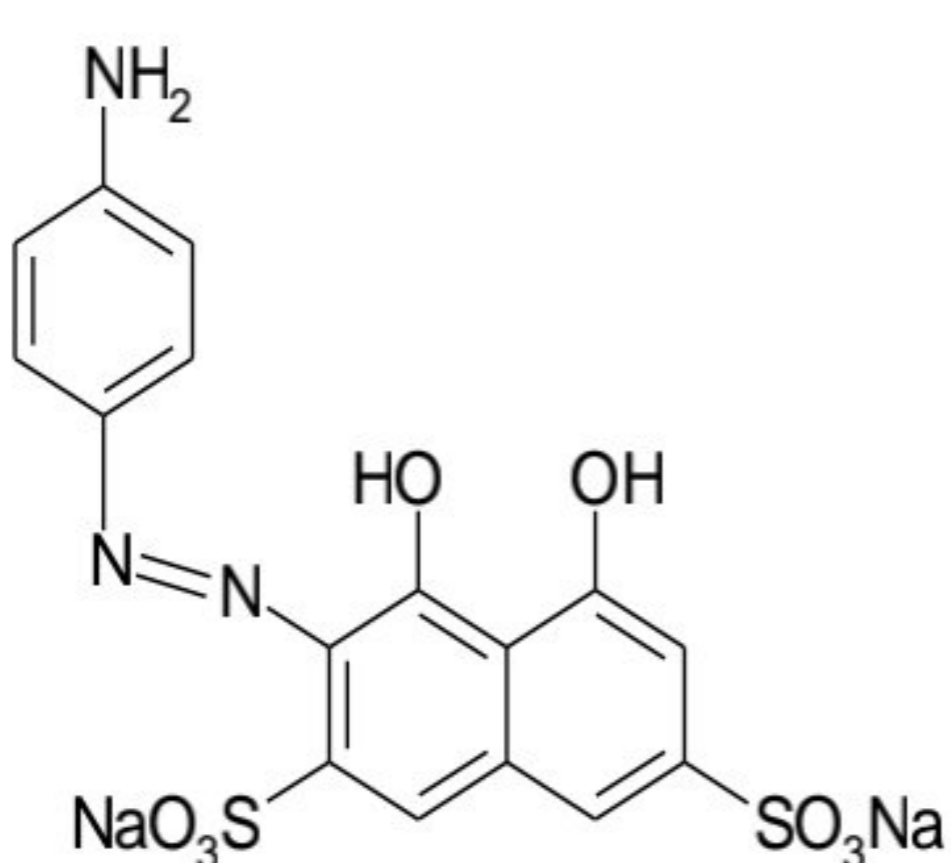
aniline blue



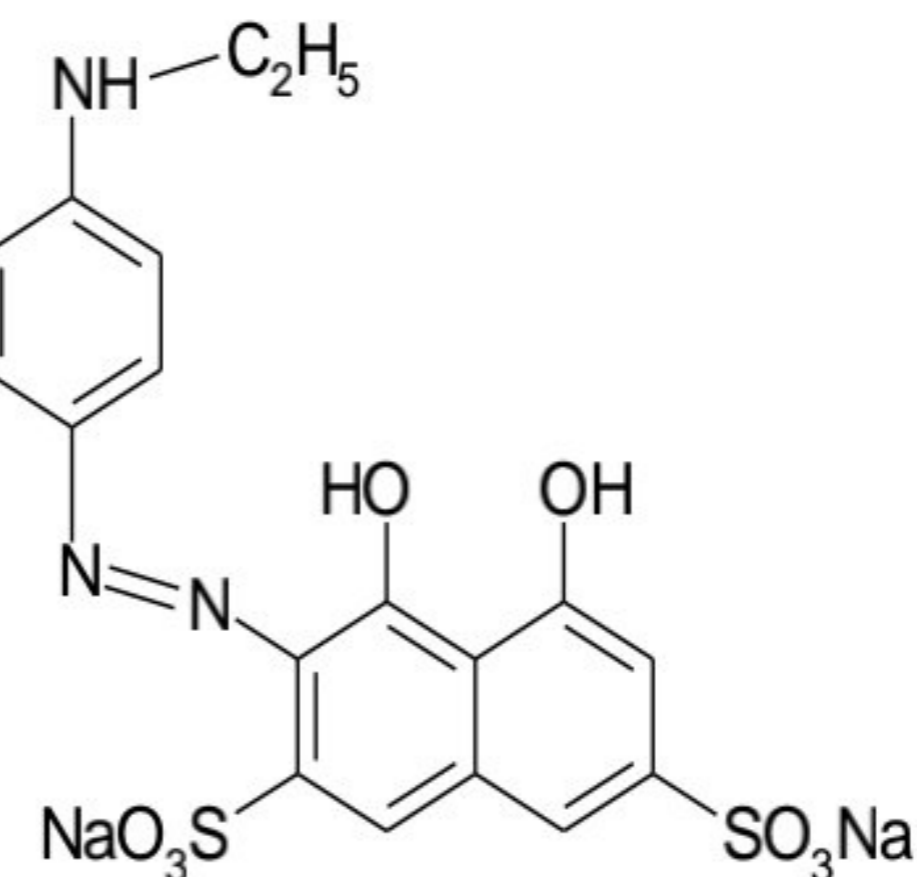
aupal blue

وعلى العموم فمجموعات الألكيل (-R) والأريل (-Ar) هما مجموعات باشوكروميه (مظهرة اللون). أما مجموعات الأستيل (-CH₃CO-) والأسيل (-RCO-) فهي مجموعات هيبيشكروميه (مخففة للون)، من الواضح أن المجموعات الأخيرة تعيق من الذبذبة الإلكترونية لآيون الصبغة لأنها مجموعات قابلة للإلكترونات، فاستبدال مجموعة الأمينو بمجموعة اسيتامينو في صبغة بارا-روزانيلين يسبب تخفيفاً كبيراً في اللون إلى حد أنها تصبح غير صالحة كصبغة، كما أن إتلاف قاعدية مجموعة الأمينو يؤدي إلى أن الصبغة تفقد قدرتها على الالتصاق بالنسيج.

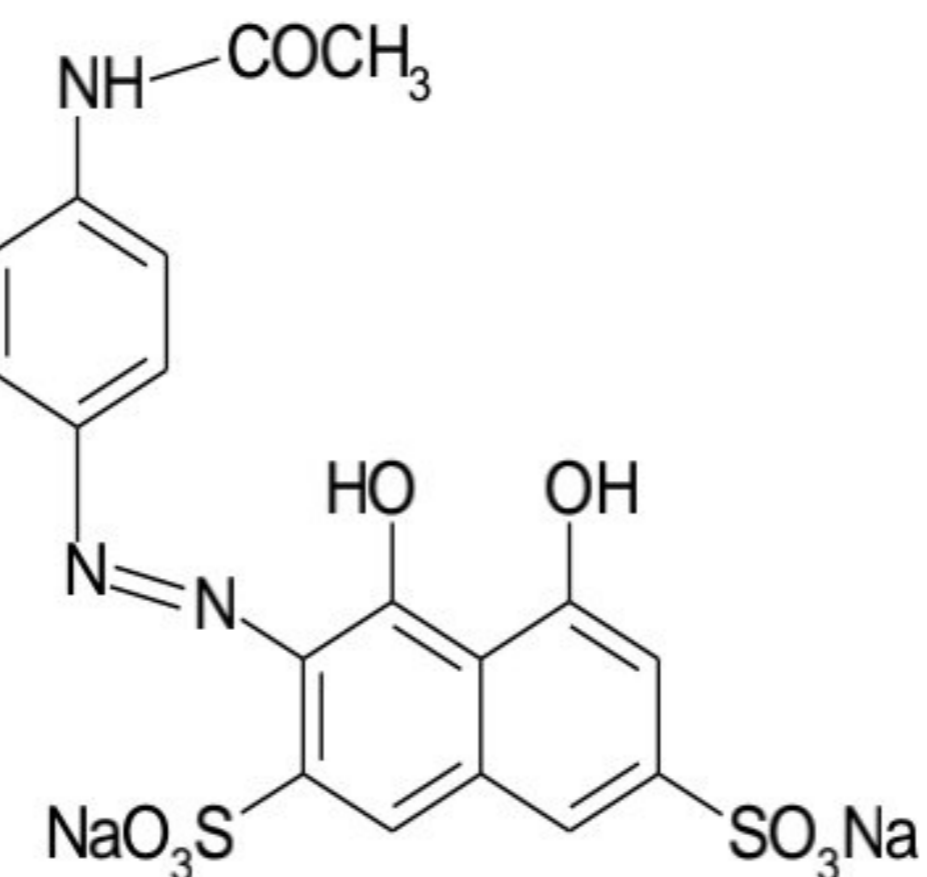
إن مجموعات الهيبيشكروميك المخففة للألوان عظيمة الفائدة في حالة أصباغ الأزو التي بها عدد كبير من الأكسوكرومات، بأسيلة جزء منها ينتج أصباغاً أخف لوناً. والصيغ الآتية توضح التغير (في اللون) عند الكلة (مجموعة باشوكروميه) أوأسيلة (مجموعة هيبيشكروميه) لمجموعة الأمينو.



victoria violet



ethyl blue acid



constant red acid

تؤدي أسيلة مجموعة الأمينو إلى إزاحة حزمة الامتصاص للصبغة ناحية الموجات طويلة الموجة، وبذلك يتغير لون الصبغة من البنفسجي إلى الأزرق، وعلى العكس فإن أسيلة مجموعة الأمينو تزيح حزمة الامتصاص نحو موجات الضوء القصيرة، ولذا يتغير لون الصبغة من البنفسجي إلى الأحمر.

تسمية الأصباغ:

إن كثيرا من الأصباغ ذات تراكيب جزيئية كبيرة، وأسمائها الكيميائية طويلة جدا لا تناسب الاستعمال التجاري، ولذا يضع المنتجون أسماء خاصة للأصباغ التي ينتجونها، ويترب على ذلك أن صبغة معينة قد تباع في الأسواق تحت أسماء مختلفة عديدة، فمثلاً أسماء بارا- روزانيلين (fuchsine) والماجنتا (magenta) والفوشين (pararosaniline) لصبغة واحدة حمراء وردية.

لإزالة هذا التضارب في الأسماء وُضعت مواصفات خاصة لكل صبغة فنشرت جمعية الصباغين والملونين بإنجلترا عام 1924 (The Society of Dyers and Colorists, England) « دليل اللون » وفيه عينت رقمًا خاصًا لكل صبغة. أما في ألمانيا فقد وضع شولتز (Schultz) جدولًا للمواد الملونة (Farbstofftabellen) ليؤدي نفس الغرض.

نظرية فيت للألوان

وضع فيت نظريته للألوان على اعتبار أن الصيغة تتكون من ثلاثة أجزاء: (1) كروموجين (منتج اللون) وهي (مجموعة توجد في الكروموجين) المادة الأب أو الأصل، والتي منها يمكن أن تنشأ الصبغة (2) كروموفور (حامل اللون) وهي مجموعة توجد في الكروموجين (3) الأكسوكروم (مجموعة مظهرة للألوان) وهي التي يمكن أن تكون أملاحاً مع الأحماض أو القلويات. توضح صبغة أخضر الملائكة هذه النظرية بسهولة، وبما أنها أحد مشتقات ثلاثي فنيل- ميثان، فيمكن اعتبار الأخير أنه الكروموجين لصبغة أخضر الملائكة. اعتبر فيت أن التكوين الكينوني هو الكروموفور، أما مجموعة ثانوي مثيل- أمينو (وخاصة تلك التي توجد على حلقة البنزينويد) فهي الأكسوكروم. ولقد كانت هذه النظرية مفيدة خلال السنوات التي نشأت فيها صناعة الصباغة (1875- 1920)، ولكنها تحتاج إلى بعض المراجعة لصياغتها ووضعها في الأسلوب الحديث، وحسب الآراء الحديثة فإن الهيدروكربون الأصلي (كروموجين) لصبغة أخضر الملائكة هو مادة ثلاثي فنيل ميثان (triphenylmethane) وبذالا لا يحتاج الجزء الأول من نظرية فيت إلى أي تعديل، أما الذي يحتاج إلى تعديل فهما الجزءان الثاني والثالث من النظرية (Chromophore and

اللذان اعتبرهما فيت قسمين مستقلين للصبغة، في حين (auxochrome) أنهما بالنسبة للرأي الحديثة جزءان في وحدة تربطهما ظاهرة الرنين الإلكتروني، فالروابط الكينونية محددة المكان داخل إحدى الحلقتين، ولكن المجالات الكهربائية منتشرة حول أيون الصبغة بصفة عامة، والصيغ التي تكتب بها على الورق لا تمثل إلا الحالات القصوى للرنين وتبيّن فيها الرابطة الكينونية على إحدى الحلقتين.

تصنيف الأصياغ

إن تكوين الأصياغ أو إنتاجها ينقلنا تلقائياً إلى مشكلة بناء الجزيء ذي المقدرة على أن يكون له رنين الكتروني مماثل لما ذكر آنفاً. هناك أنواع عديدة من المواد لها مثل هذه الاحتمالات، ولذا فإن الأصياغ قد تنتهي إلى أصناف مختلفة من المركبات. يمكن تصنيف الأصياغ بعدة طرق تعتمد على وجهات نظر مختلفة، فيمكن تصنيفها حسب طرق استخدامها أو أنواع المواد التي تُستخدم لها مثل القطن والحرير والصوف والجلد والورق وهكذا، أو تُصنف حسب تركيبها الكيميائي، وطريقة التصنيف الأخيرة هي أكثر الطرق صلاحية للغرض الحالي من الدراسة. وسوف نذكر فيما يلي بعض الأصياغ شائعة الاستعمال والتي تنتهي إلى الأصناف الآتية:

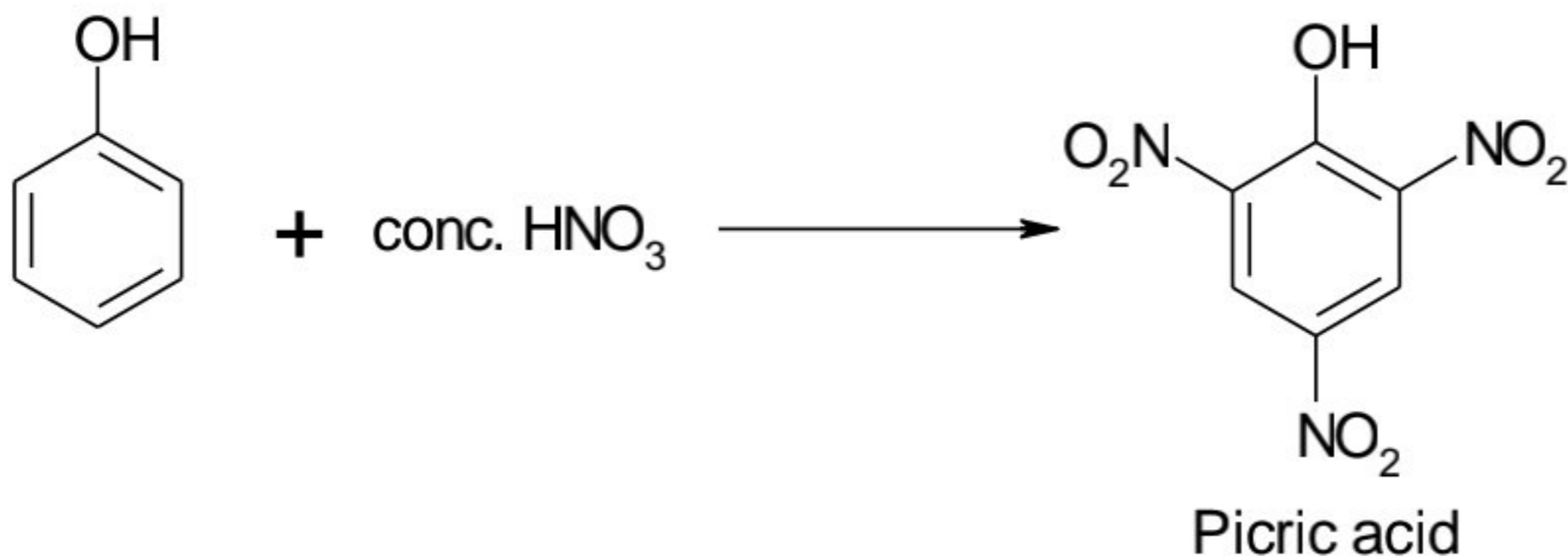
- | | |
|---------------------------|--------------------|
| 1- أصياغ نيترو ونيتروزو | 2- أصياغ آزو |
| 3- أصياغ ثلاثي فنيل ميثان | 4- أصياغ فثالين |
| 5- آزين | 6- أصياغ انثراكيون |
| 7- أصياغ الدن أو الأحواض | 8- أصياغ الأزهار |

أصباغ نيترو- ونيتروزو (Nitro- nitroso Dyes)

إن أصباغ هذا الصنف هي مشتقات مركبات نيترو- ونيتروزو فينولات
(nitro- and nitrosophenols)

i- حمض البكريك (picric acid)

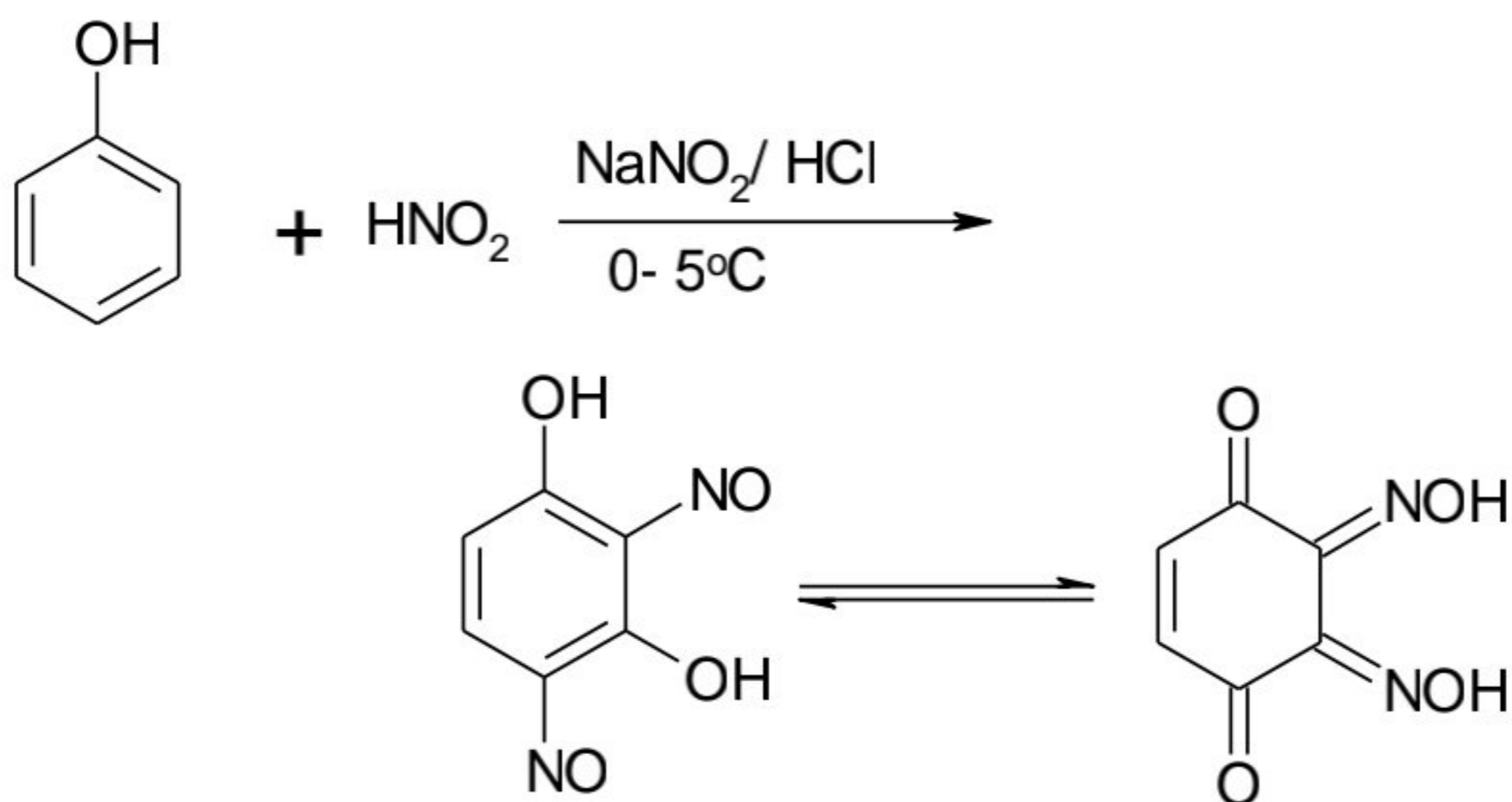
وهو عضو معروف في هذه المجموعة ويحضر من نيترة الفينول:



يستخدم لصبغ الحرير والصوف باللون الأصفر، إلا أنه يستخدم أساساً في صناعة المتفجرات.

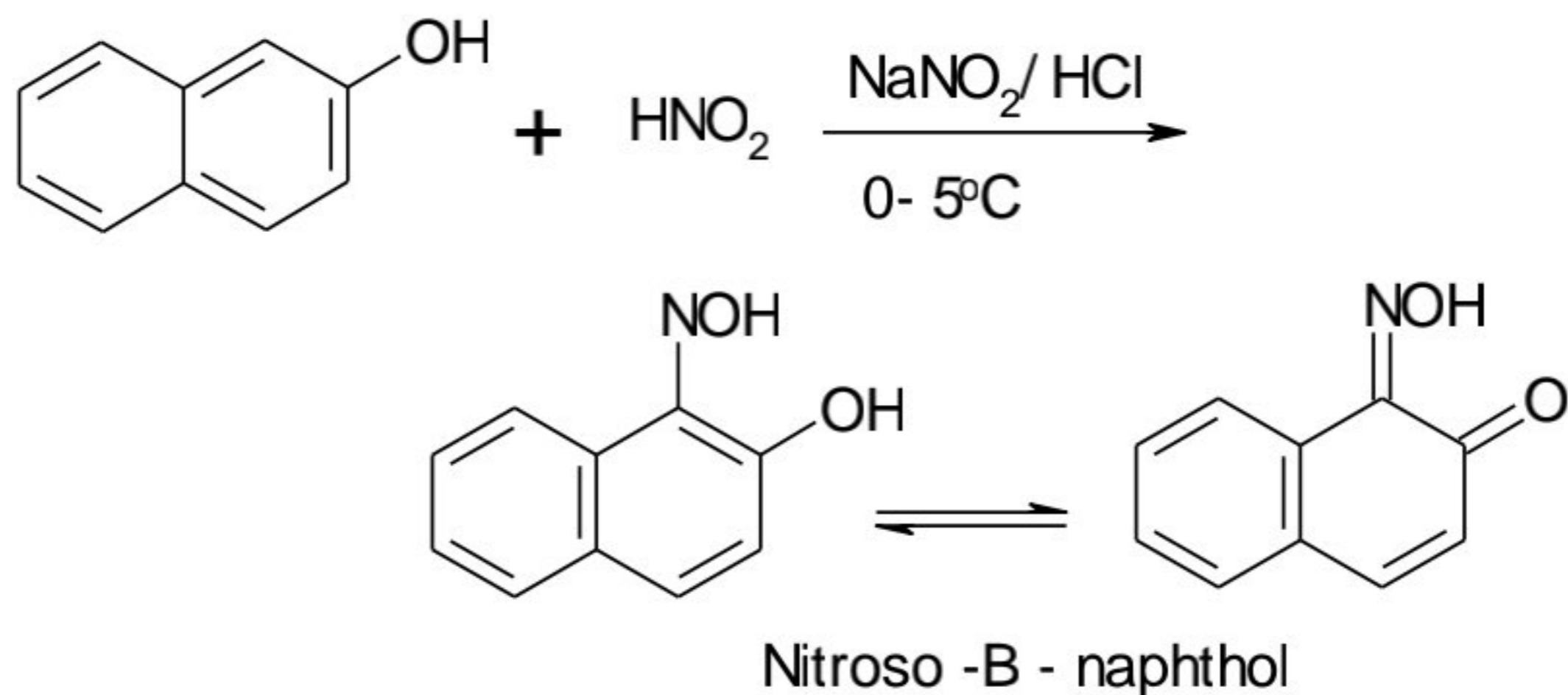
ii- أخضر ريزورسين (resorcin green)

وهو ثنائي نيتروزو- ريزورسينول (dinitrosoresorcinol) يحضر بتأثير حمض النيتروز على الريزورسينول، ويستخدم في العادة لصباغة الأنسجة ويثبت على النسيج بمرسخ من أملاح الحديد. والنيتروزوفينولات مواد توتوميرية (tautomeric) مع الكينون- اوكسيم، وغالبا ما توجد هذه الأصباغ في الصيغة الأخيرة وخاصة عند تحويلها إلى محاليل ملونة بمعالجتها بمرسخات اللون الفلزية.



iii- أخضر نفثول ي (naphthol green u)

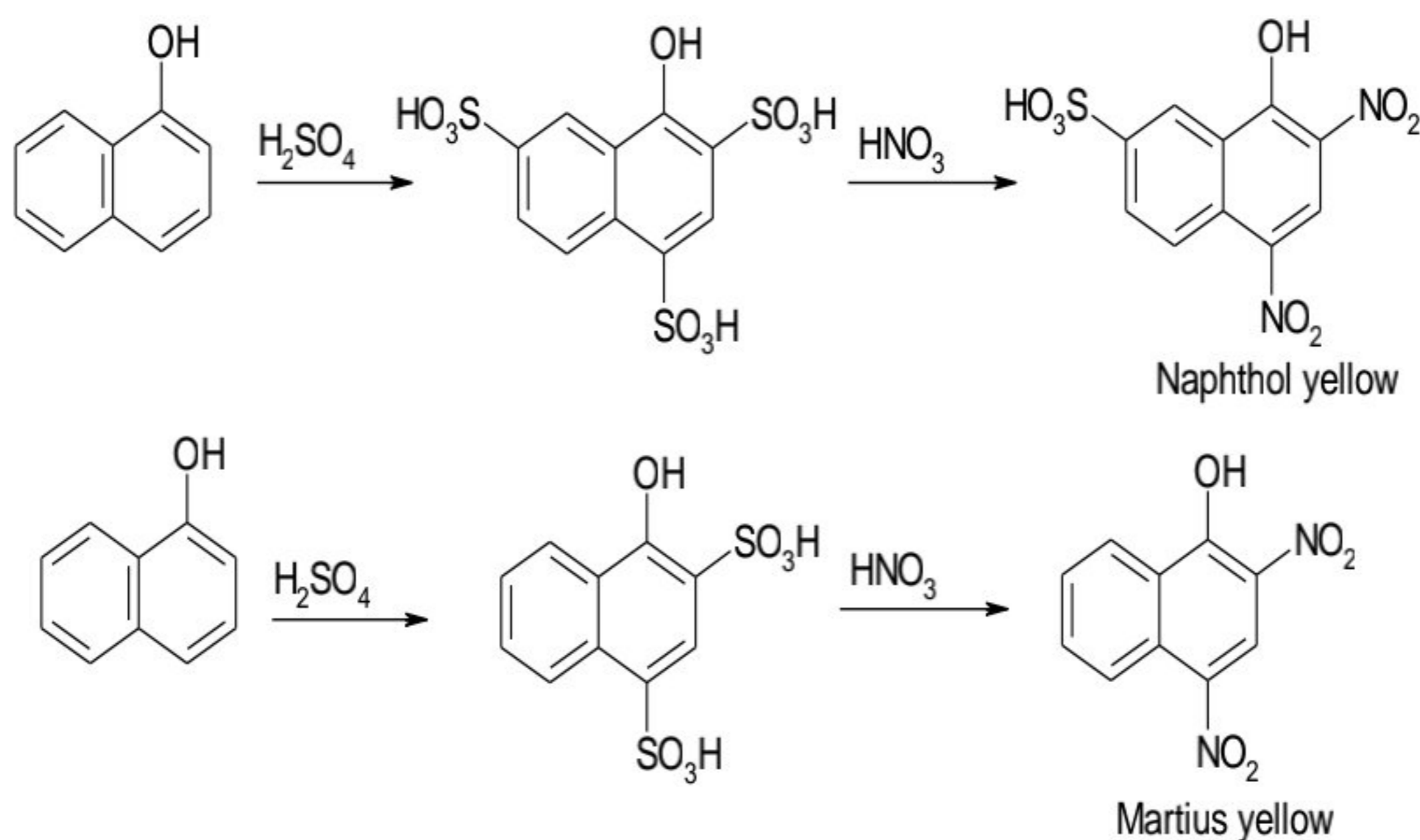
نيتروزو بيتا- نفثول (nitroso β - naphthol) صبغة تسمى أخضر نفثول ي أو جامبين ي وبأسماء أخرى عديدة، وتحضر بتأثير حمض النيتروز على بيتا نفثول وتعطي الصوف اللون الأخضر إذا ما استخدم ملح كمرسخ لللون، أو اللون البني إذا ما استخدم ملح الكروم أو النيكل أو الكوبالت.



iv- أصفر ماريتوس وأصفر نفثول س (maretous and naphthol)

:c

من أصباغ النيتروزو الأخرى صبغة أصفر ماريتوس وصبغة أصفر نفثول س، وهى أصباغ مباشرة للصوف وتستخدم عادة للأنسجة في حمام حمضي ضعيف. وينتج أصفر نفثول س عن طريق سلفنه 1- نفثول إلى حمض 1- نفثول- 2,4,6- ثلاثي سلفونيك (trisulphonic acid) ثم إحلال مجموعتي نيترو محل مجموعتي حمض السلفونيك في الوضعين 2,4 . أما أصفر ماريتوس فيحضر بنفس الطريقة، ولكن بدرجة سلفنه أقل.

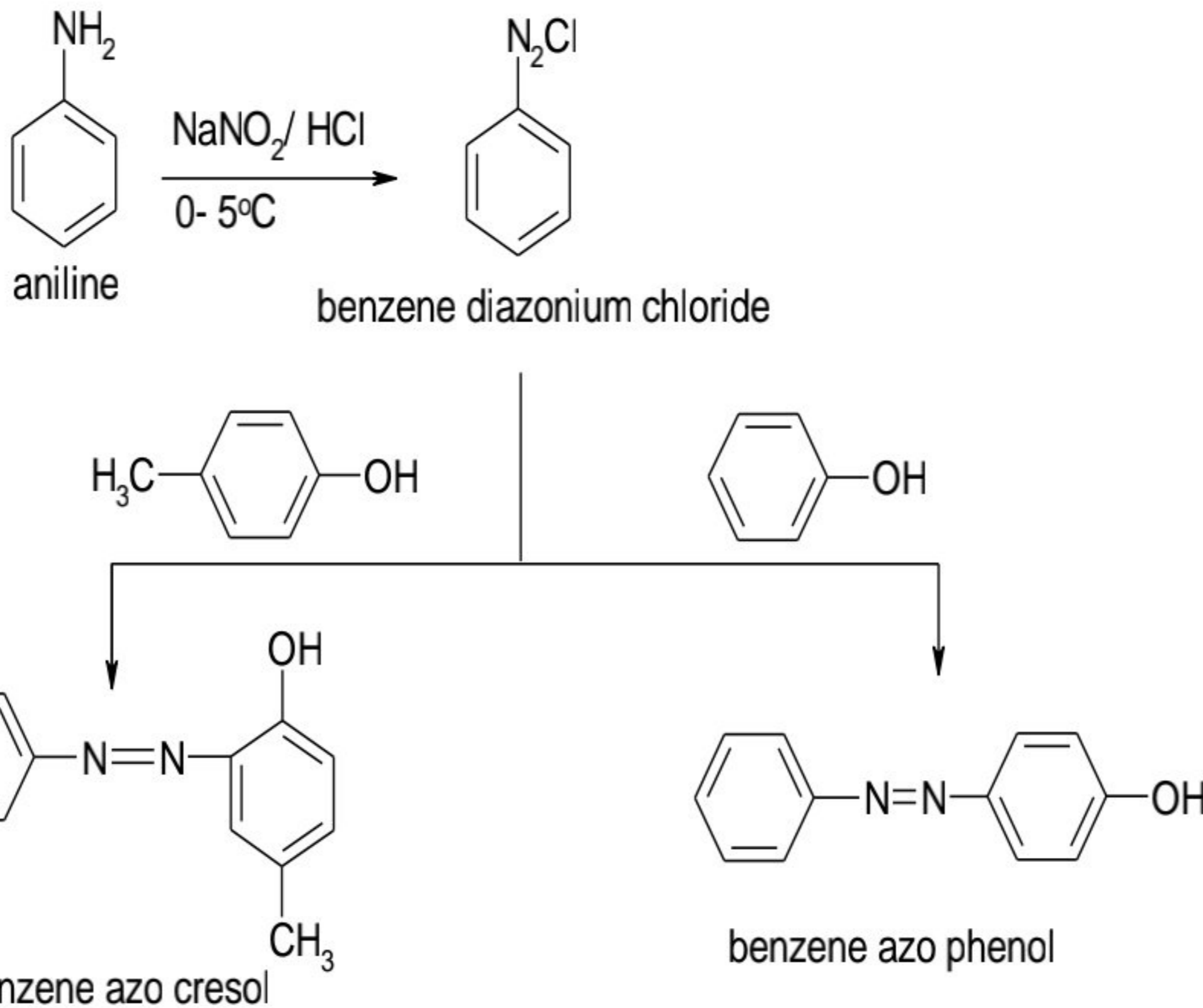


وبعداً لنظرية فيت تعتبر مجموعات النيترو في هذه الأصباغ مجموعات حاملة للألوان (كروموفورات)، أما مجموعات الهيدركسيل فهي مجموعات أوكسوكرومات.

أصياغ الآزو

يمكن بسهولة تحضير مجموعة أصياغ الآزو ذات النطاق الواسع في الألوان، وكثير منها ثابت تماماً للضوء وعوامل التنظيف، ولهذا فهي تكون إحدى الفصائل الهامة من المواد الملونة. ولتحضير إحدى صبغات الآزو يختار أمين أروماتي أولي، وتجري عليه عملية الدسترة ثم تفاعل الازدواج (coupling) مع فينول أو أمين أروماتي أولي.

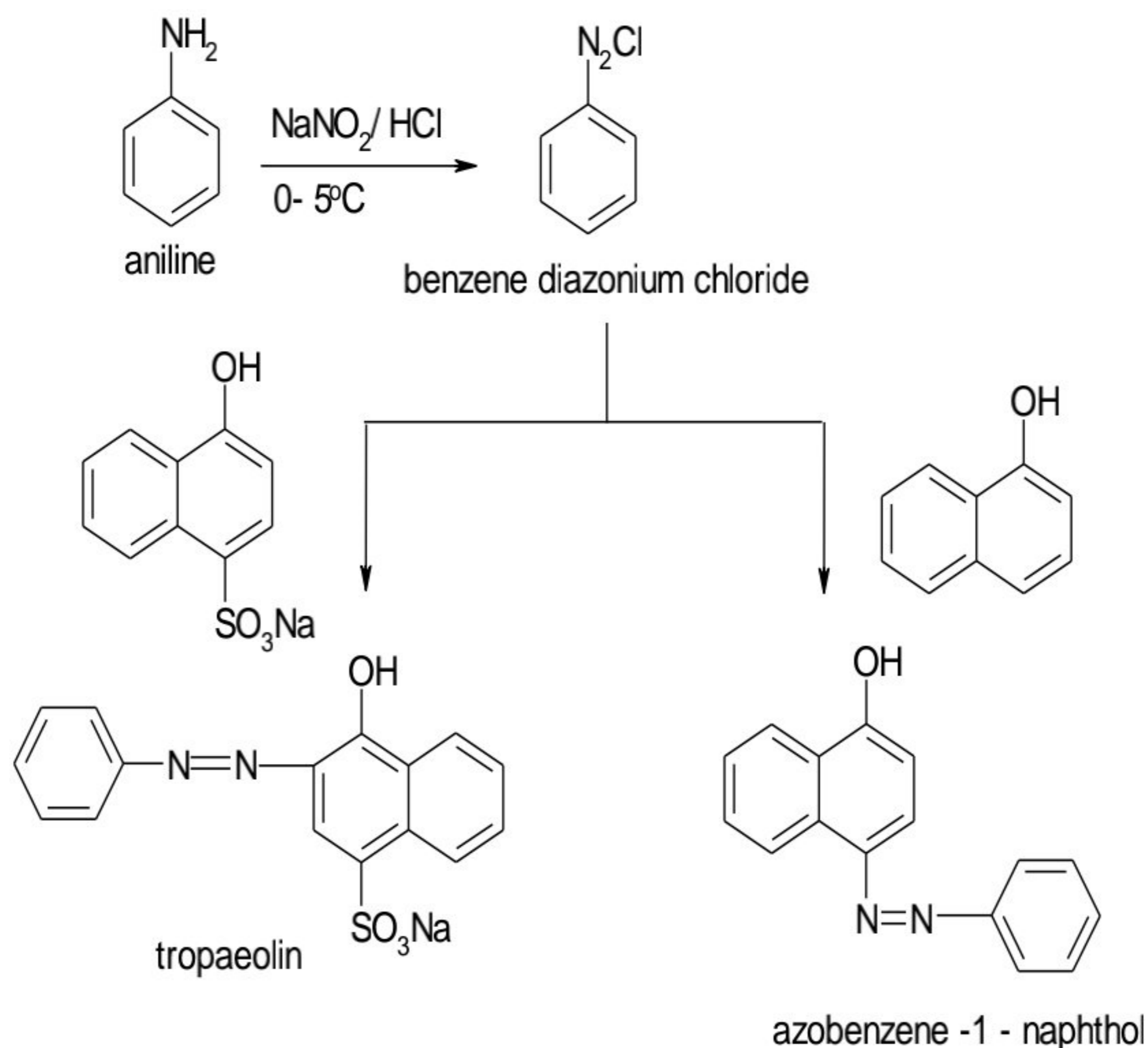
نـ- الأوضاع التي يحدث عندها تفاعل الازدواج: يزدوج ملح الديازونيوم مع الوضع بارا بالنسبة لمجموعات الهيدروكسيل أو الأمين، أما إذا كان الوضع مشغولاً بمجموعة أخرى، ففي هذه الحالة يحدث التزاوج عند الوضع أرثو بالنسبة للمجموعة الموجهة.



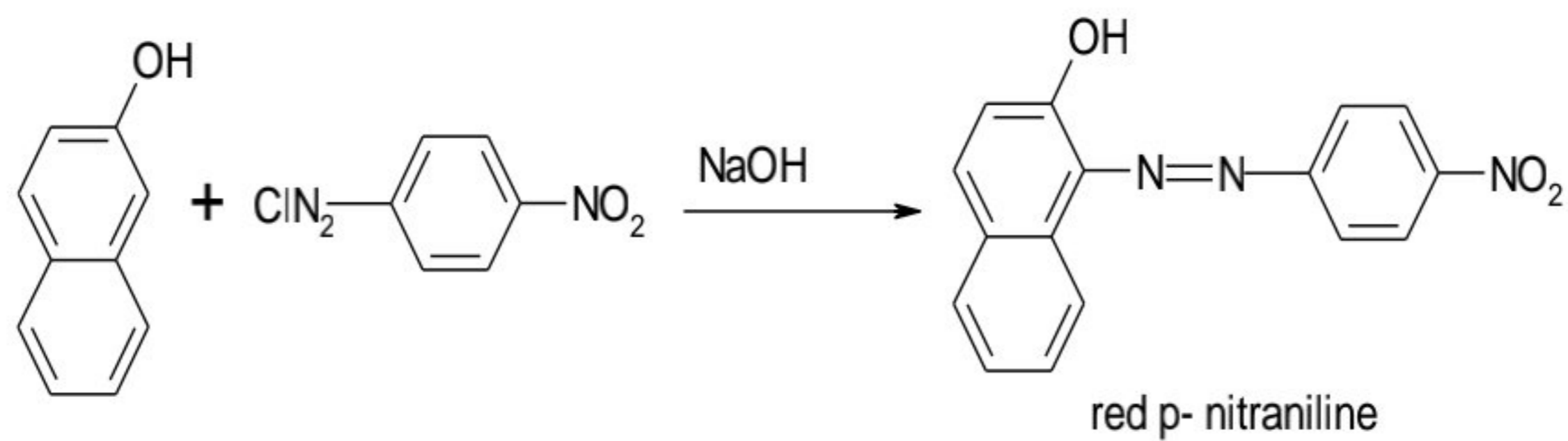
وعادة ما يحدث تفاعل الازدواج بين أملاح الديازونيوم والفا- نفثول

الوضع (4)، إلا إذا كان الوضع مشغولاً. وفي هذه الحالة يحدث الازدواج

عند الوضع (2). (coupling)



أما بيتا- نفثول (β-naphthol) وبيتا- نفثيل أمين (β-naphthylamine) فإنها تتفاعل بالازدواج عند الوضع 1 فقط. وإذا كان الوضع مشغولاً فإن التفاعل لا يحدث إطلاقاً.



iii- إثر الاوكسوكرومات على أصباغ الآزو: في صبغة الآزو البسيطة مثل

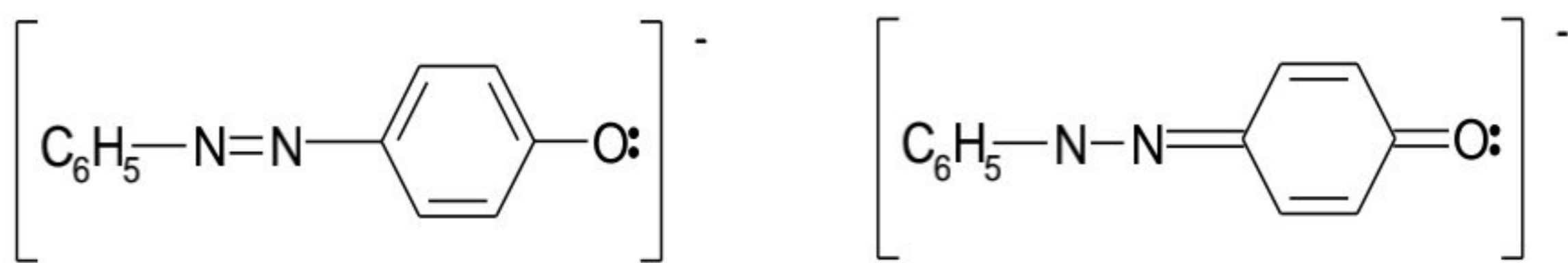
p- hydroxyazobenzene: C₆H₅ - N - O - C₆H₄OH

(= N - C₆H₄OH) فإن جزئ الآزو بنزين هو الكروموجين (المنتج

لللون) لاحتوائه على مجموعة الآزو - N = - الكروموفورية (حاملة

اللون)، في حين أن مجموعة الهيدروكسيل هي الأكسوكروم والأيون

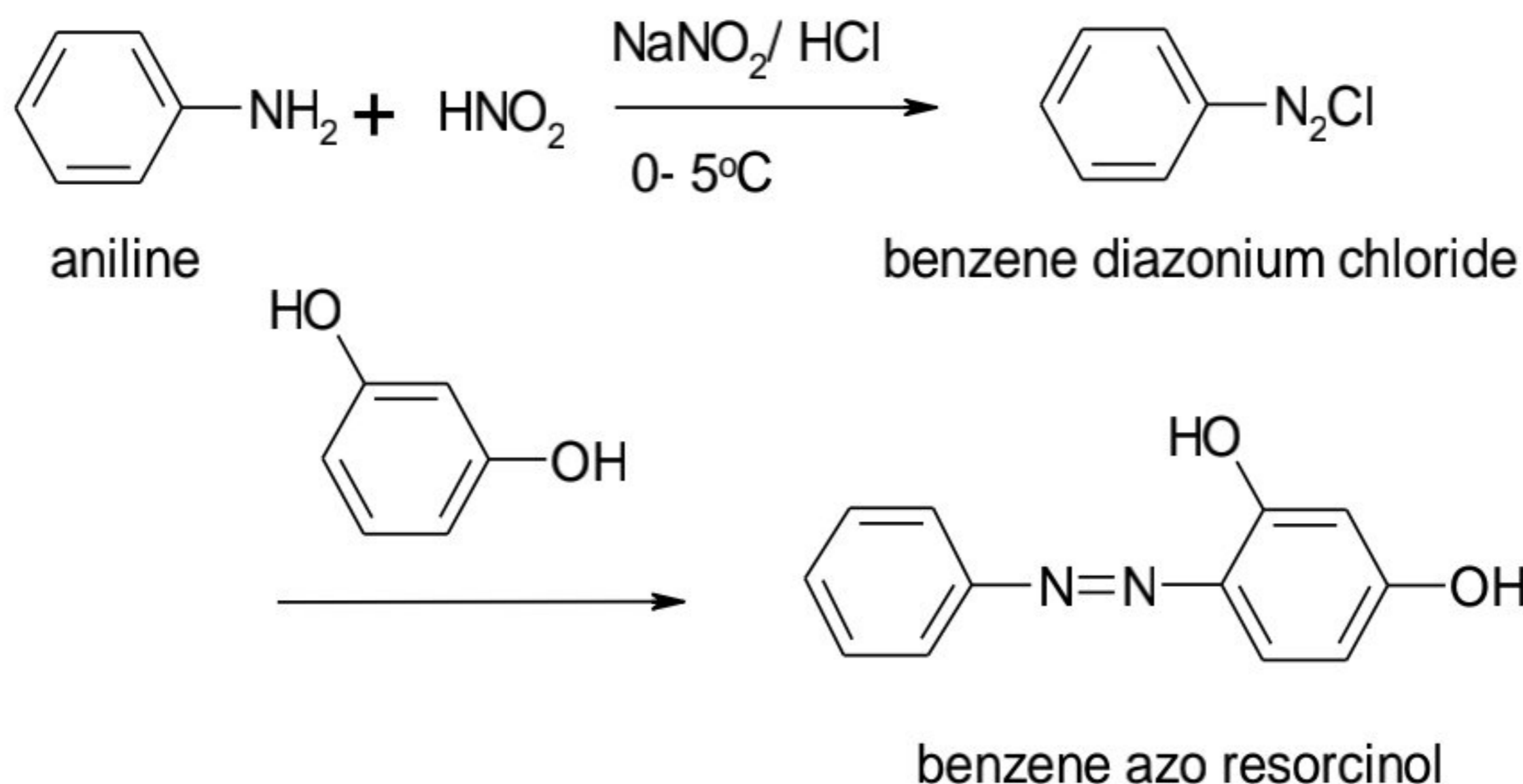
السالب لهذه الصبغة ما هو إلا هجين للتركيب الآتية:



وبإدخال مجموعة هيدروكسيل أخرى (أكسوكروم) في الوضع أورثو

لمجموعة الآزو يزيد طاقات الرنين الإلكتروني، ولهذا يكتسب البنزين آزو

ريزورسينول (benzene azo resorcinol) اللون البرتقالي.

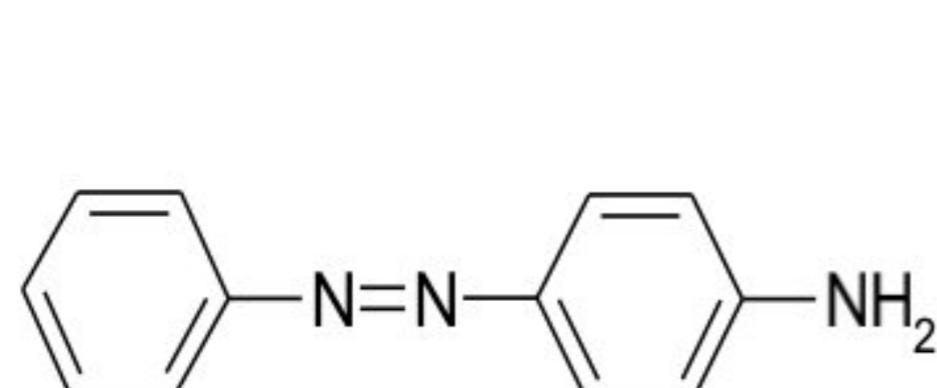


يمكن توضيح أثر الأكسوكروم على الألوان في الأصباغ بدراسة مقارنة

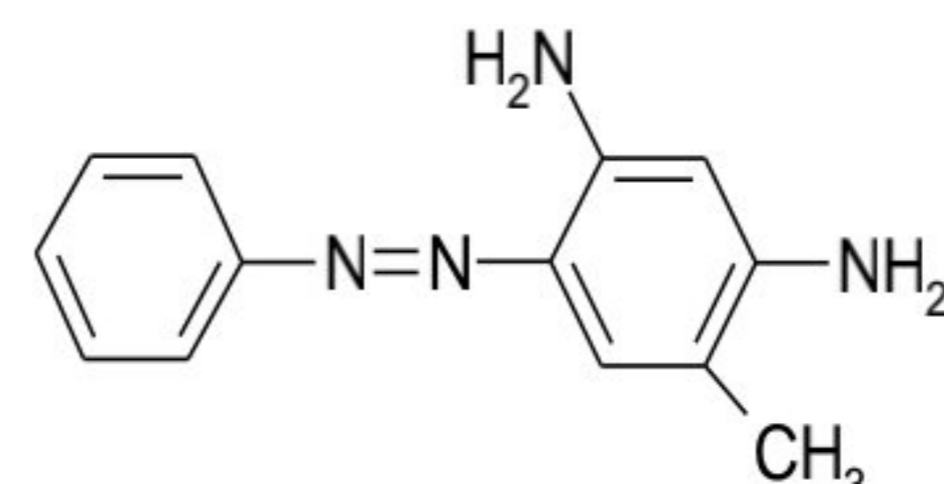
للمركبات بارا- أمينو آزوبنزين (p- aminoazobenzene) وكريزو

إندين 2,4,4'- - 2:4:4- ثلاثي أمينو بنزين (creso-indene)

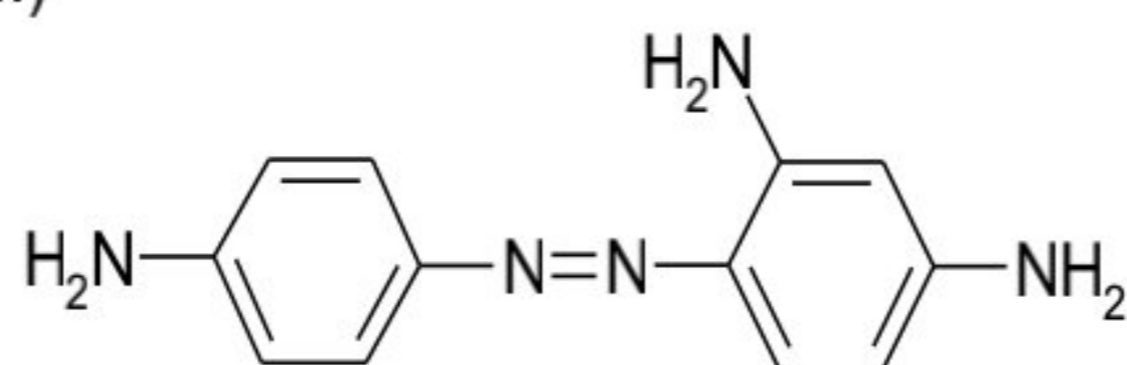
: (triarninoazobenzene



(yellow)



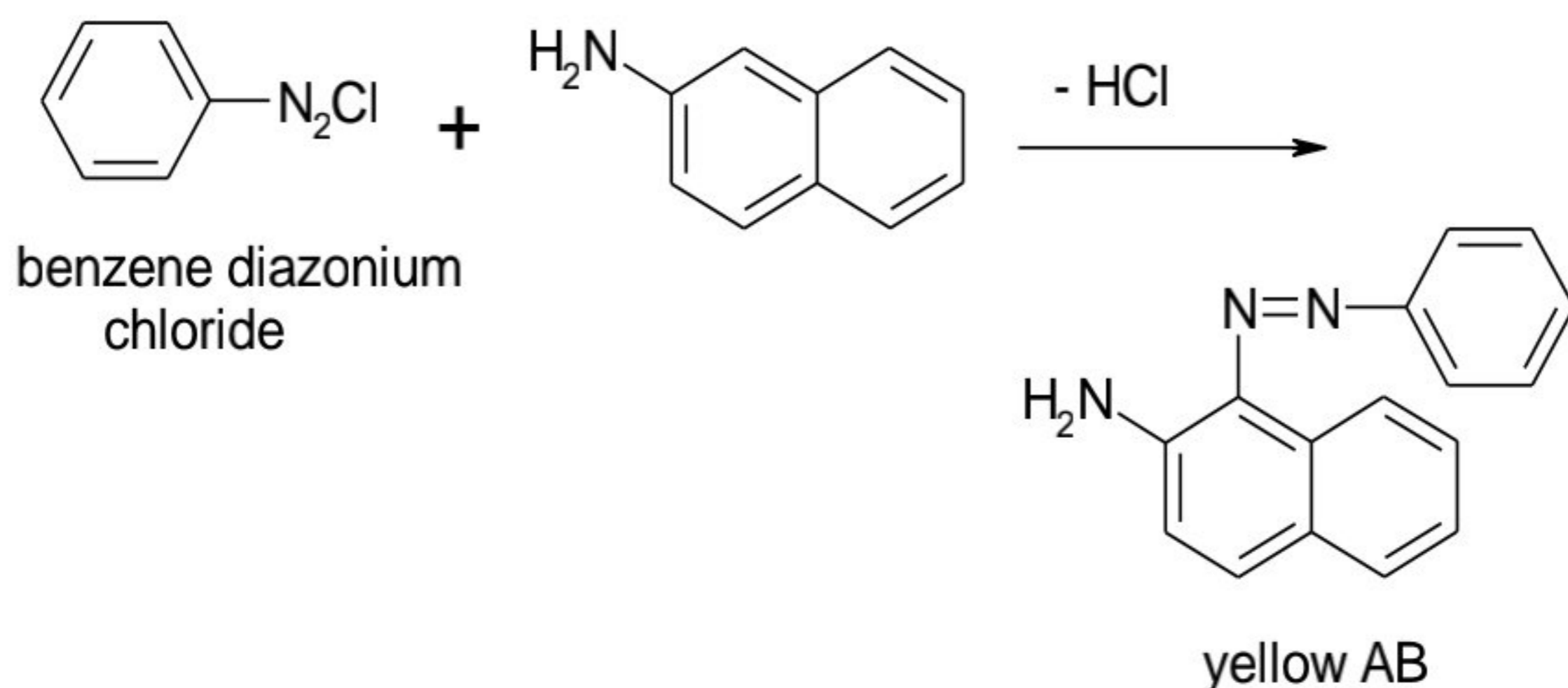
(orange)



2,4,4'- triamino azo benzene
(brown)

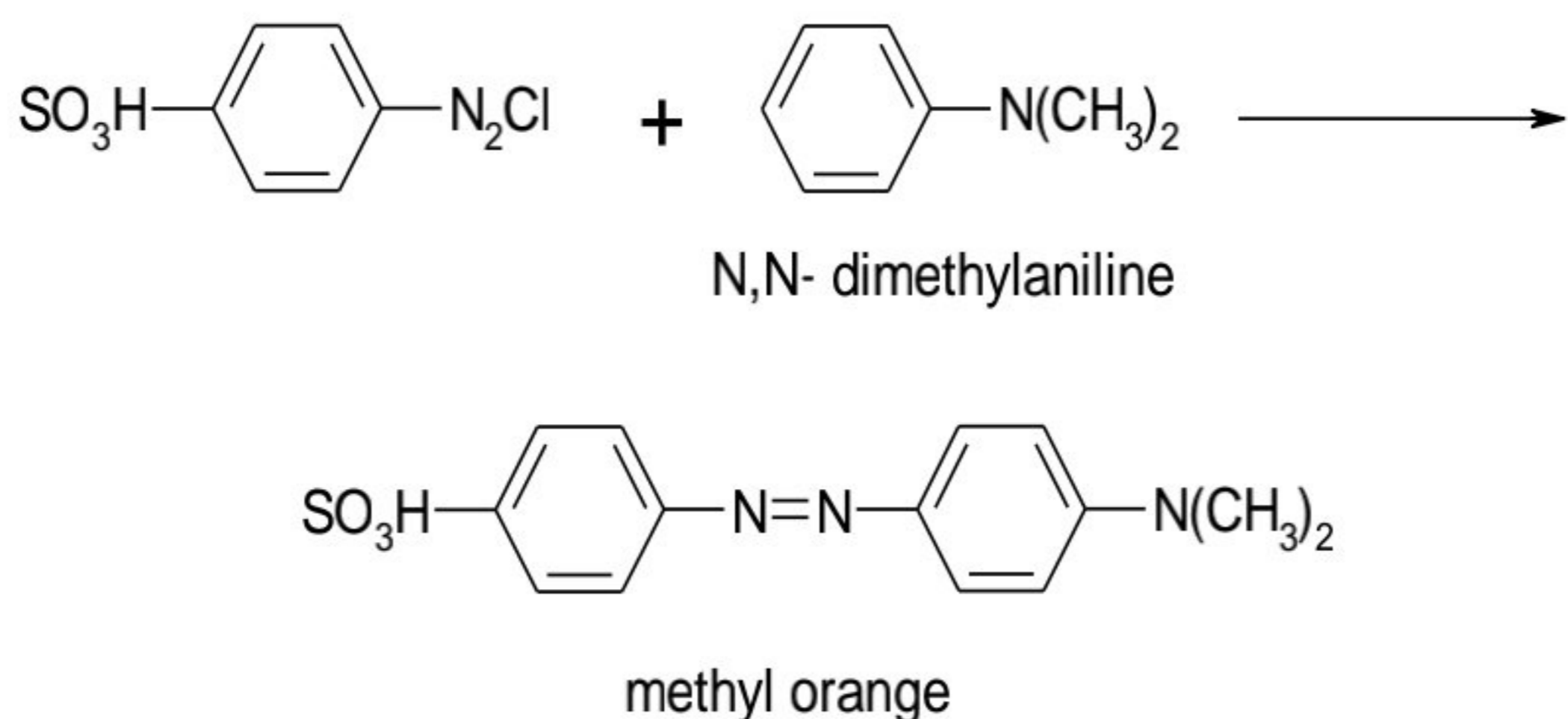
iii - أصفر A. ب (yellow W. B)، أصفر و. ب (yellow A. B)

هاتان الصبغتان من الأصباغ التي سُمح بها لتلوين الأطعمة وتستخدمان لتلوين الزبد والسمن الصناعي.

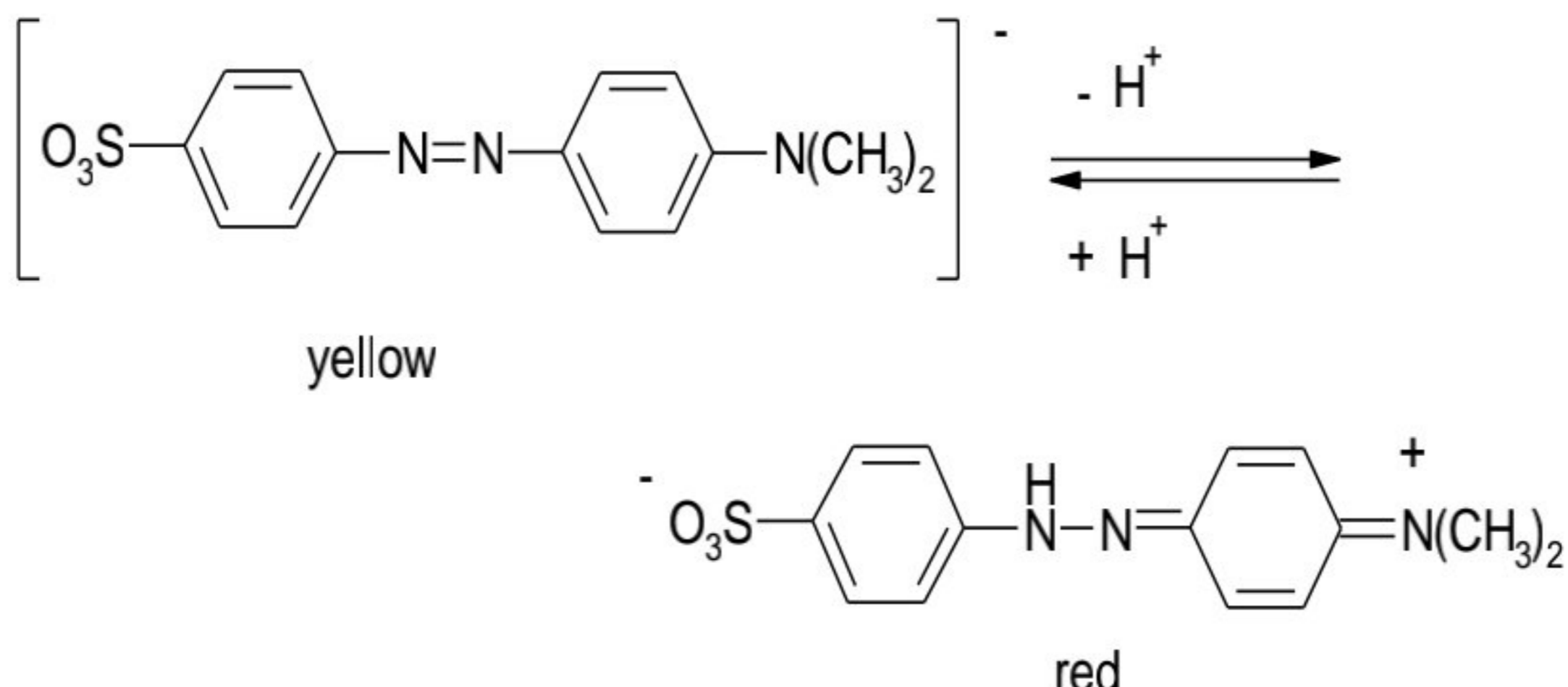


Iv- المثيل البرتقالي (methyl orange)

ويحضر بتفاعل الازدواج لدیازو حمض السلفانیلیک diazo-) مع ثنائی مثیل آنیلین (N,N-dimethylaniline) sulphanilic acid ویُستخدم لصباغة الصوف والحریر باللون البرتقالي، إلا أنه قليل النفع كصبغة لعدم ثباته عند تعرضه للضوء أو للغسيل.



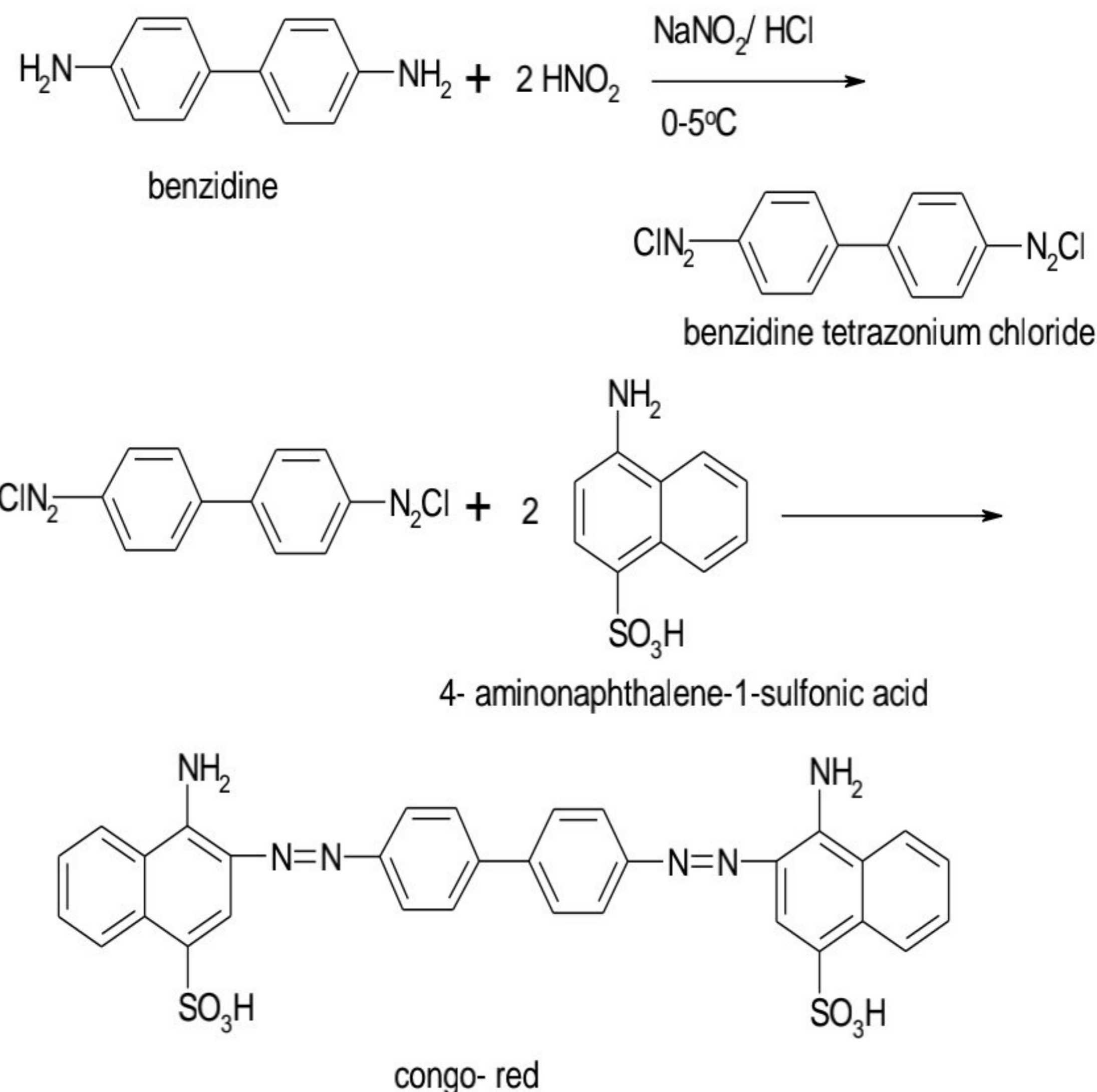
ویُعزى تغير لون الكشاف في المحاليل الحمضية والمحاليل القاعدية إلى التغير في تركيب أيونه، كما هو واضح في المعادلة الآتية:



يُعرف هيدروكلوريد هذه الصبغة باسم الهيليانثين.
يكون الكشاف في لونه الأحمر عبارة عن أيون مزدوج الشحنة

- أَحْمَرْ كُونْجُو : (Congo red)

كانت صبغة أحمر كونجو أول صبغة اكتشفت عام 1883م لصباغة القطن صباغة ثابتة مباشرة، وهذه القدرة على صباغة القطن دون الحاجة إلى النقع بطريقة المرسخ أعطت صبغة أحمر كونجو ومثيلاتها أهمية بالغة، وهي تحضر بكميات كبيرة بعملية تترازوتية للبنزيدين coupling) ثم تفاعلاً لها بالازدواج (tetrazotising of benzidine) مع حمض نفثينونيك (reaction



صبغة أحمر كونجو تُستخدم في المعامل ككشاف، وهي تعطي تغييراً في اللون عكس المشاهد في حالة عباد الشمس، فهي تعطي اللون الأحمر في المحاليل القلوية، واللون الأزرق في المحاليل الحمضية.

vi- بني بسمارك (Bismarck brown)

يمكن الحصول عليها بتفاعل ديازو (diazotization reaction)

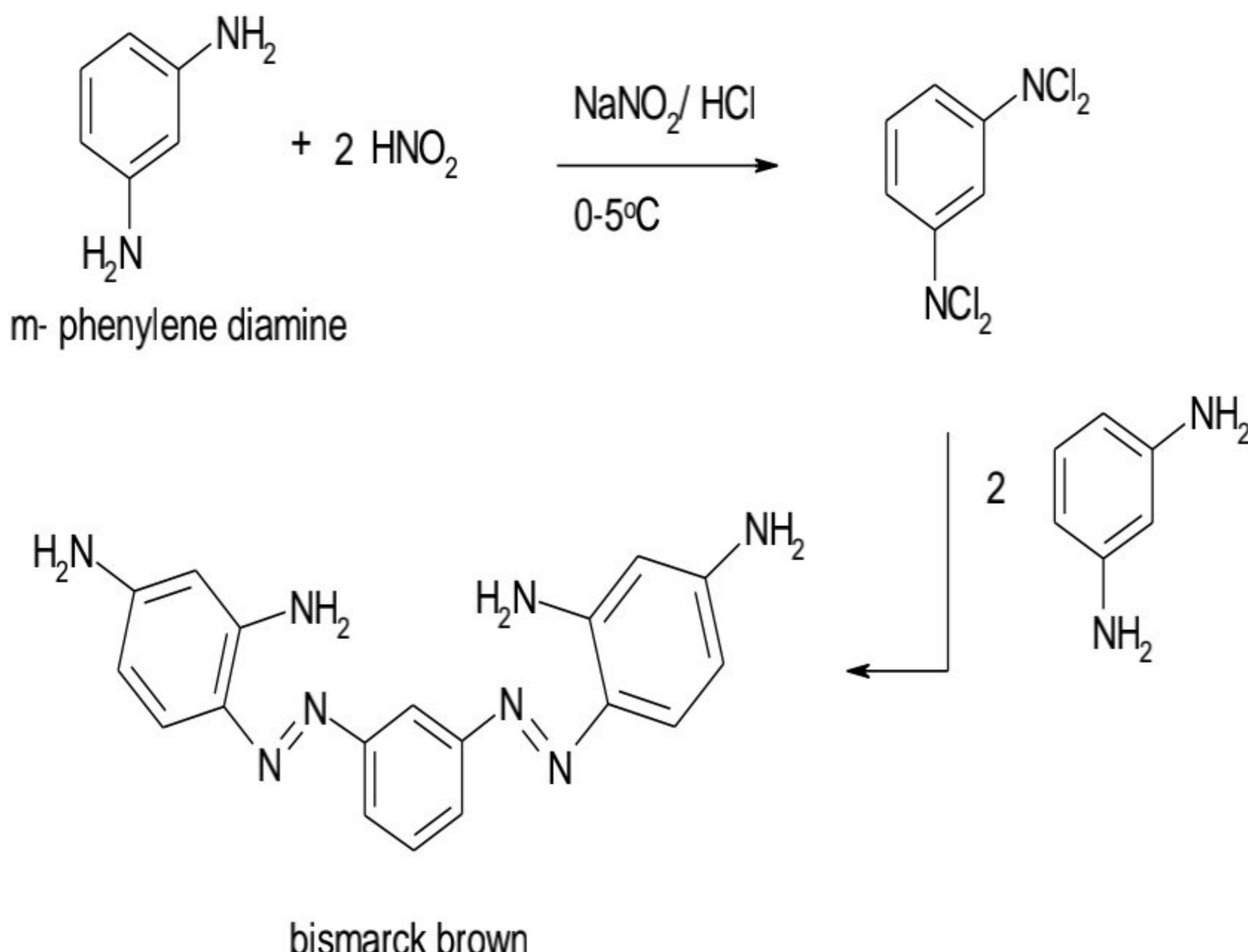
لكلتا مجموعتي الأميني في مركب ميتا- فنيلين ثانوي أمين (m-

azobisisobutyronitrile)، ثم ازدواجها مع جزيئين إضافيين من نفس

المركب، وصبغة بني بسمارك هذه- فضلا عن استعمالها في صباغة

المنسوجات فإنها تستخدم لتلوين الخشب قبل معالجته بالورنيش لإنتاج

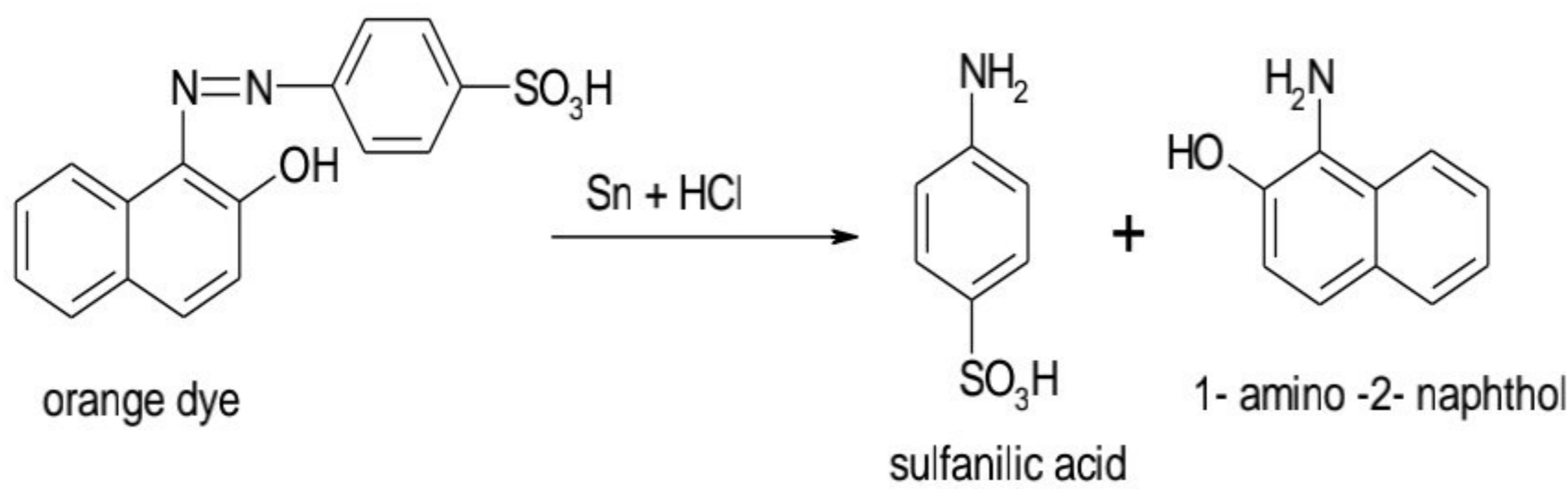
أثاثات مقلدة للماهوجني.



vii - تعدد أصباغ الأزو:

نرى من الأمثلة السابقة أنه إذا ما توافرت كميات مناسبة من مركبات الأمينو ومركبات الفينول لأمكن تخلق عدد وافر من أصباغ الأزو حيث يمكن إحداث تفاعل دسترة (diazotization reaction) على الأمينات الأولية، ثم تفاعل ازدواج مع مركبات الأمينو ومركبات الفينول الأخرى. والأمينات الأولية التي تستخدم عادة هي الأنيلين، الطولويدينات، الزيليدينات، النتروأنيلينات، حمض السلفانيليك، النثيل-أمينات، البنزيدين، وغيرها من المركبات.

13- كيفية استنباط تركيب صبغة آزو:- تعتمد طريقة استنباط التركيب لصبغة الأزو غير المعروفة على شطر جزئي الصبغة عند مجموعة أو مجموعات الأزو عن طريق الاختزال، ويتم ذلك باختزال الصبغة أولاً إلى مركب الهيدرازو (hydrazo compound R- NH- NH- R') الذي ينشطر عند زيادة احتزاله إلى جزيئين من مركبات الأمينو هما (R- NH₂)، (NH₂- R') وهذه يمكن عزلها ثم تمييزها. والمثال المعملي المألف لطريقة تعيين تركيب صبغة آزو مجهولة هو اختزال صبغة برتقالية 2.



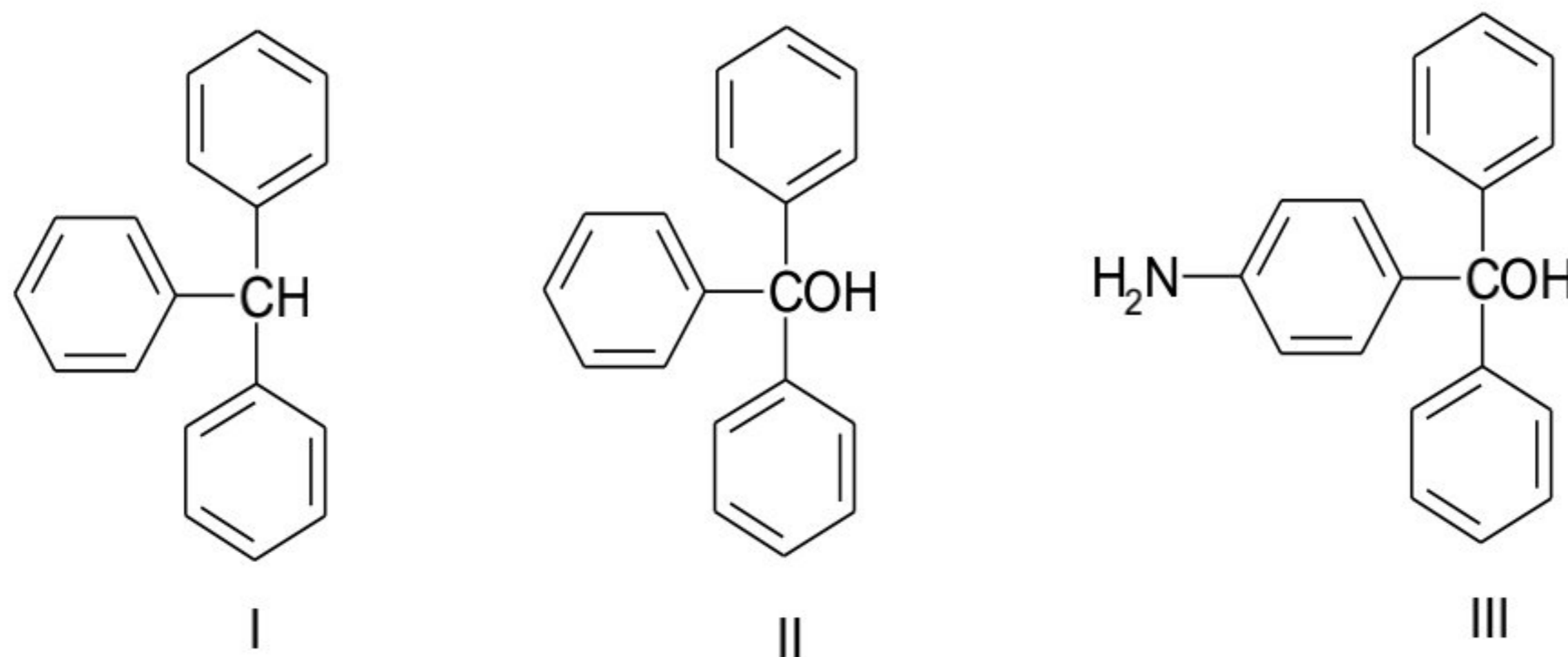
يُفصل حمض السلفانيليك (sulphanilic acid) عن 1- أمينو - 2- نفثول (1- amino- 2- naphthol) عن طريق اختلاف درجة ذوبانها ثم يختبر كل مركب على انفراد، وبذلك يمكن التعرف على كل جزء من شطري صبغة الأزو، ويجب ألا يغيب عن الذهن أن إحدى ذرتي النتروجين في صبغة الأزو جاءت أصلاً من نيتريت الصوديوم الذي أستخدم في تفاعل الديازو على أحد المركبات البينية. وعليه فهناك مجموعة أمينو إضافية في أحد نواتج الاختزال ولم تكن موجودة في أي من المادتين البينيتين، وواضح أنه في حالة صبغة برتقالي 2- المستخدمة كمثال توضيحي لهذه الطريقة- أن مجموعة الأمينو في جزء مركب النفثول، هي التي يجب إهمالها، حيث إن حذف مجموعة الأمينو من جزء حمض السلفانيليك (sulphanilic acid) يعطي حمض بنزين- سلفونيك (benzene sulphonic acid)، وهذا لا يستجيب لتفاعل الدسترة

coupling) أو لتفاعل الازدواج (diazotization reaction)

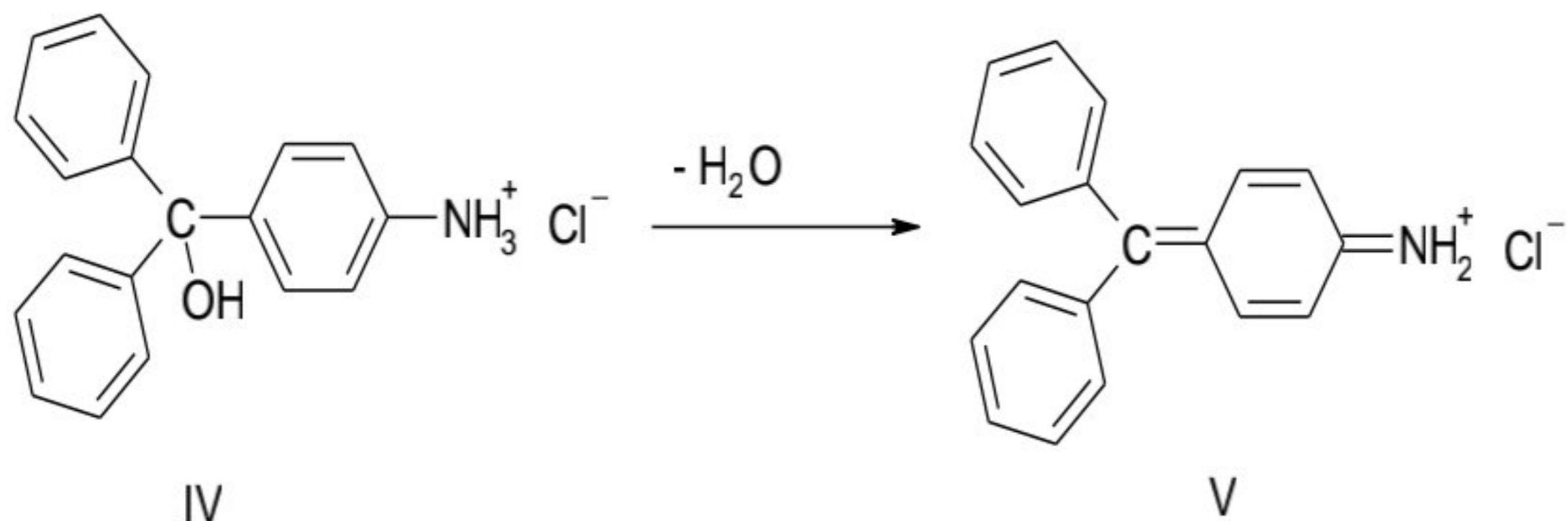
مع أملاح الديازونيوم. (reaction

أصباغ ثلاثي- فنيل- ميثان (Triphenylmethane dyes)

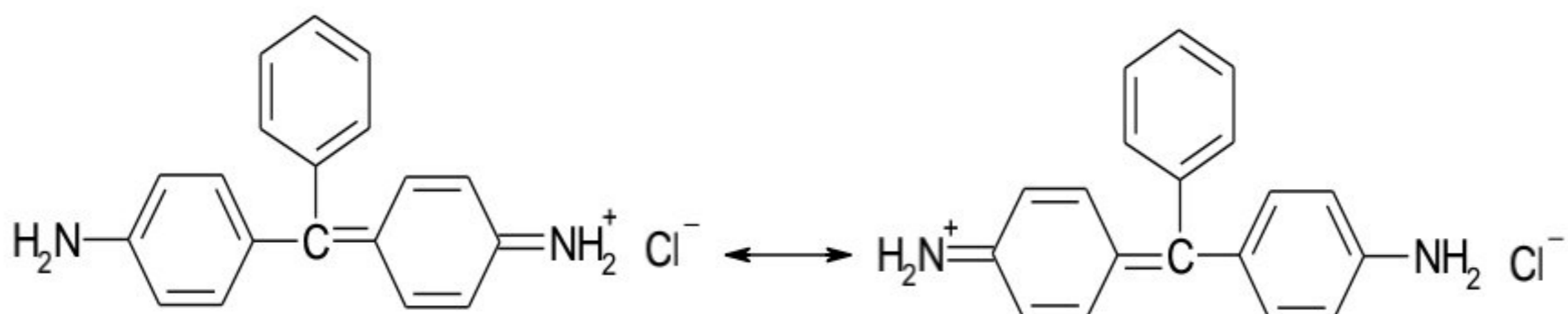
إن مركب ثلاثي فنيل ميثان (I) وهو هيدروكربون عديم اللون يمثل المادة الأصلية (クロムogenic) لعدد وفير من الأصباغ، وكذلك فإن مركبي ثلاثي فنيل كاربينول (II) triphenyl triphenyl carbinol (III)، بارا- أمينو ثلاثي فنيل كاربنول (carbinol عديما اللون.



يعطي المركب الأخير (III) مع الأحماض المعدنية أملاحاً برترنالية حمراء، كما يفقد الهيدروكلوريد (IV) جزئ من الماء متحولاً إلى ما يسمى هيدروكلوريد فوكسون - إيمين (fuchsonimine hydrochloride) أو كلوريد فوكسونيوم.



بالرغم من أن حلقة واحدة من حلقات بنزين المركب (V) توجد في الشكل الكينوني، فإنه ليست له القدرة على تكوين ألوان زاهية، ويُعزى ذلك كما سبق شرحه إلى أن الروابط الكينونية لا يمكنها أن تنتقل للحلقات الأخرى للمركب، وإدخال مجموعة أمينو ثانية في إحدى الحلقات الأромاتية الأخرى يسمح بتكوين التركيب الكينوني في أي من الحلقتين، وينتج بذلك المركب (VI) وهو صبغة اكتشفها العالم دوبنر في عام 1878، ولذا أطلق عليها اسم بنفسج دوبنر.



ميثان.

i- أخضر ملاكيت (Malachite green): يحضر بتسخين البنزالديهيد

مع ثانوي- ميثيل- أنيلين (N, N - dimethyl aniline) في وجود كلوريد

الخارصين المتصهور كعامل منتزع للماء، ثم بأكسدة القاعدة عديمة اللون

المكونة بثاني أكسيد الرصاص وحمض الهيدروكلوريد إلى الصبغة

المعروفة.

وقد ذكر سبب زوال لون أخضر ملاكيت بفعل حمض الهيدروكلوريد،

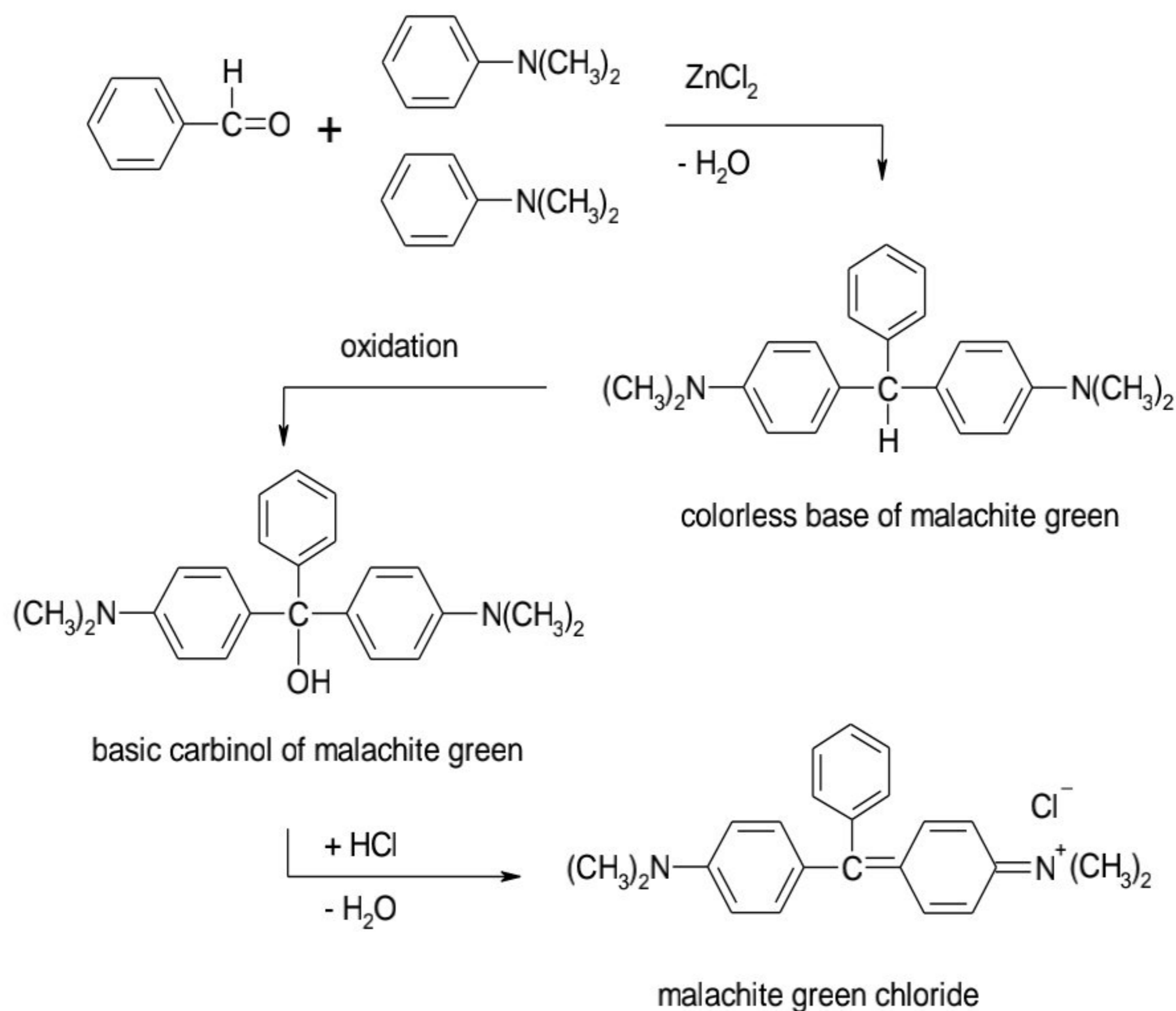
كما أن هذه الصبغة تفقد لونها أيضا إذا أصبحت محاليلها واضحة القلوية،

حيث يتحول ملح الصبغة بفعل هيدروكسيد الصوديوم إلى قاعدة الصبغة

(أي إن أيون الكلوريد قد استبدل بأيون هيدروكسيد)، وبذلك يتحول تدريجيا

أيون الصبغة القاعدي إلى أيون كربينول غير متain، وهذا ينفصل من

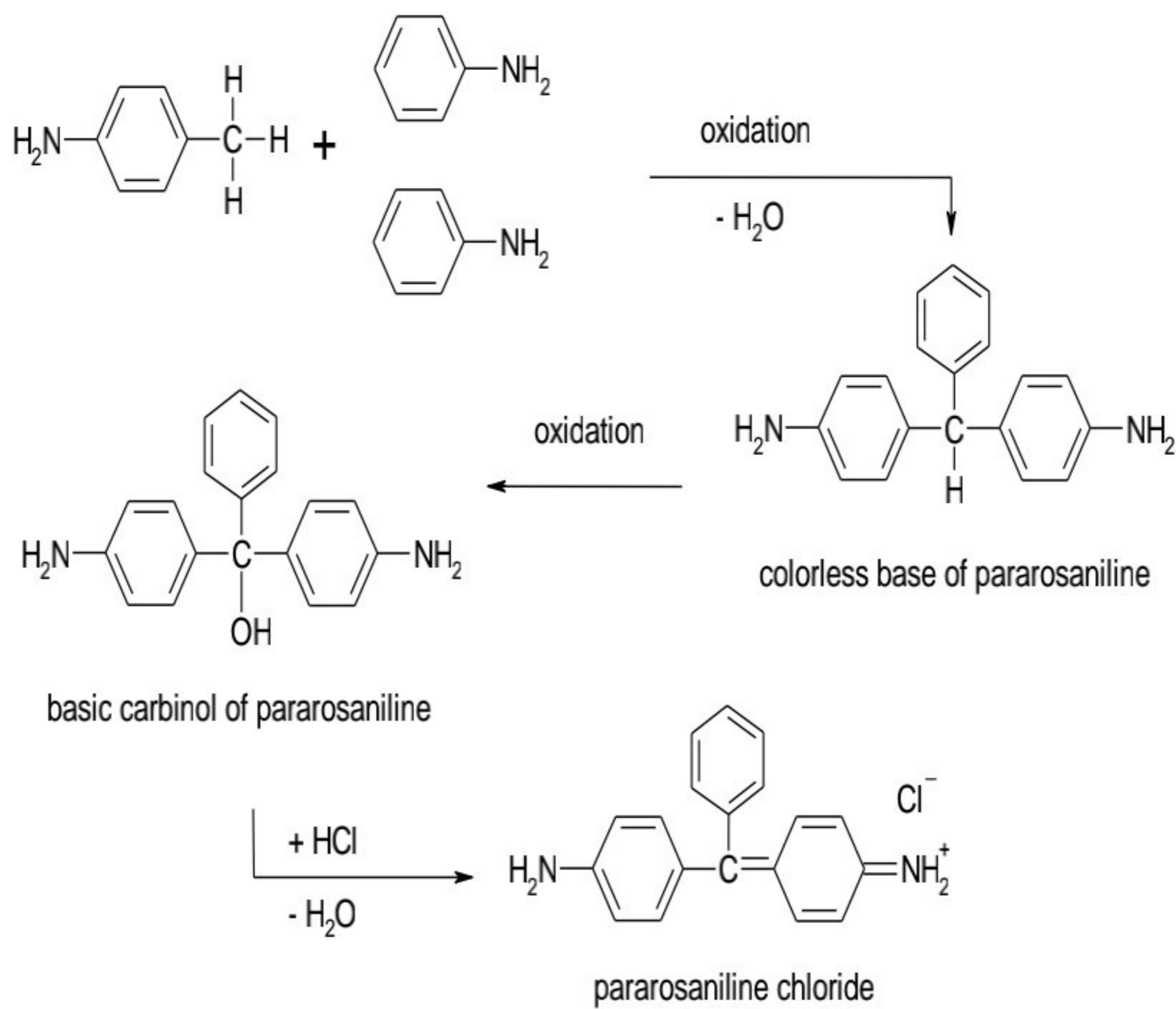
المحلول على شكل أبيض.



ترجع تسمية صبغة أخضر ملاكيت إلى أن لونها الأخضر المشرب بالزرقة يشبه لون خام النحاس المعروف باسم ملاكيت، ويكون أساساً من كربونات النحاس القاعدية وتضفي هذه الصبغة ألواناً جميلة خضراء مشربة بالزرقة على الصوف والحرير، أما إذا استخدمت لصباغة القطن فإنها تحتاج إلى النقع مع حمض التانيك المرسخ.

ii- بارا- روز- أنيلين (pararosaniline):- وهو مثال آخر من أصباغ

ثلاثي فنيل ميثان القاعدية، ويحضر مباشرةً من الأكسدة المباشرة لمخلوط من كلوريد الأنيلين والبارا- طولويدين.



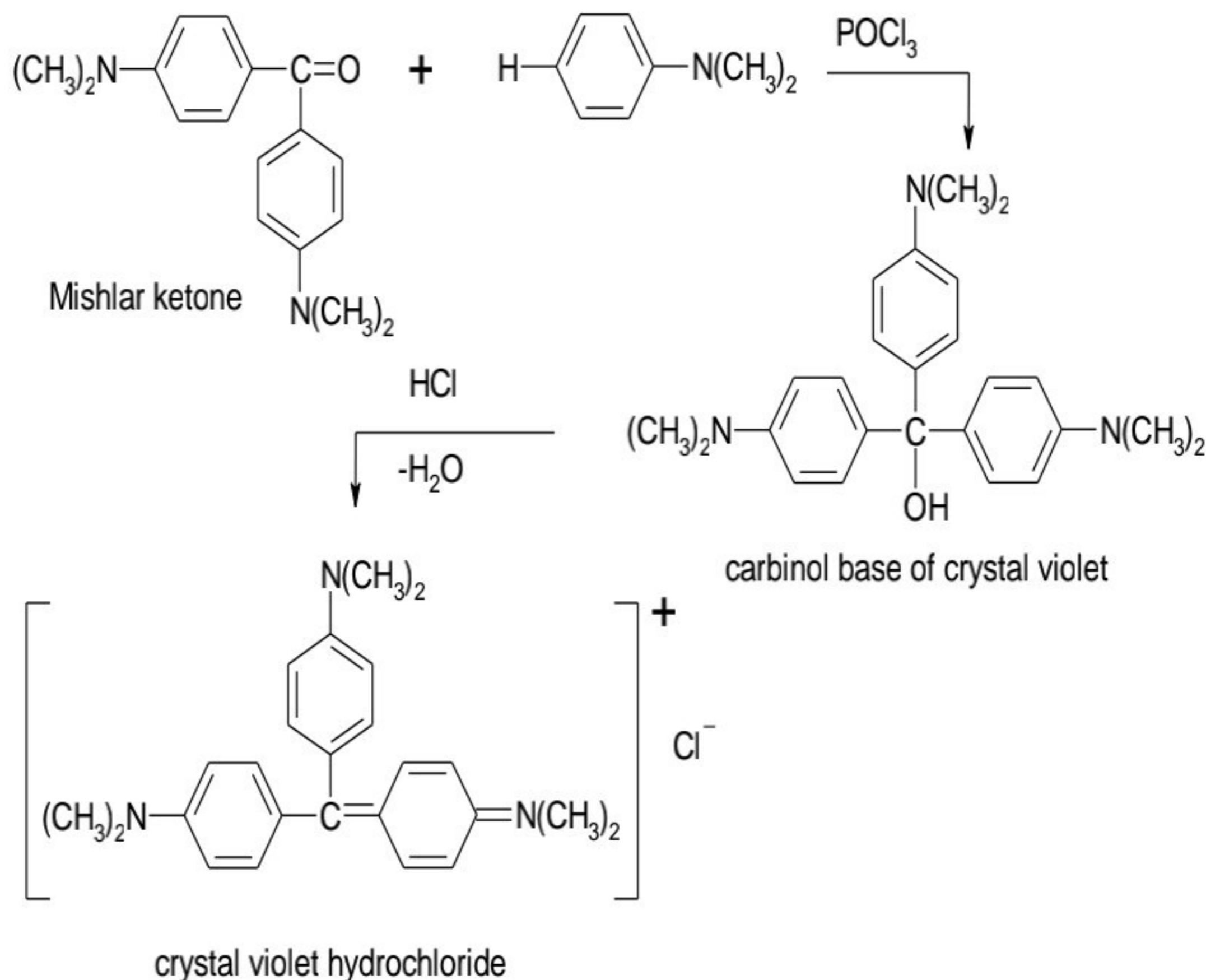
تصبغ الصوف والحرير بلون أحمر وردي، ولكنها في حالة القطن

تحتاج إلى استخدام مرسيخ مثل حمض التانيك.

iii- بنفسج كريستال (Crystal violet)

كристال (هكسا مثيل روزانيلين) بطرق مشابهة لتلك التي استخدمت في تحضير أخضر ملاكيت أو بارا- روزانيلين.

وهناك طريقة تخليقية أخرى تستحق العناية، وتبداً باستخدام كيتون ميشلر مع ثانوي مثيل أنيلين طبقاً للالمعادلات التالية:-



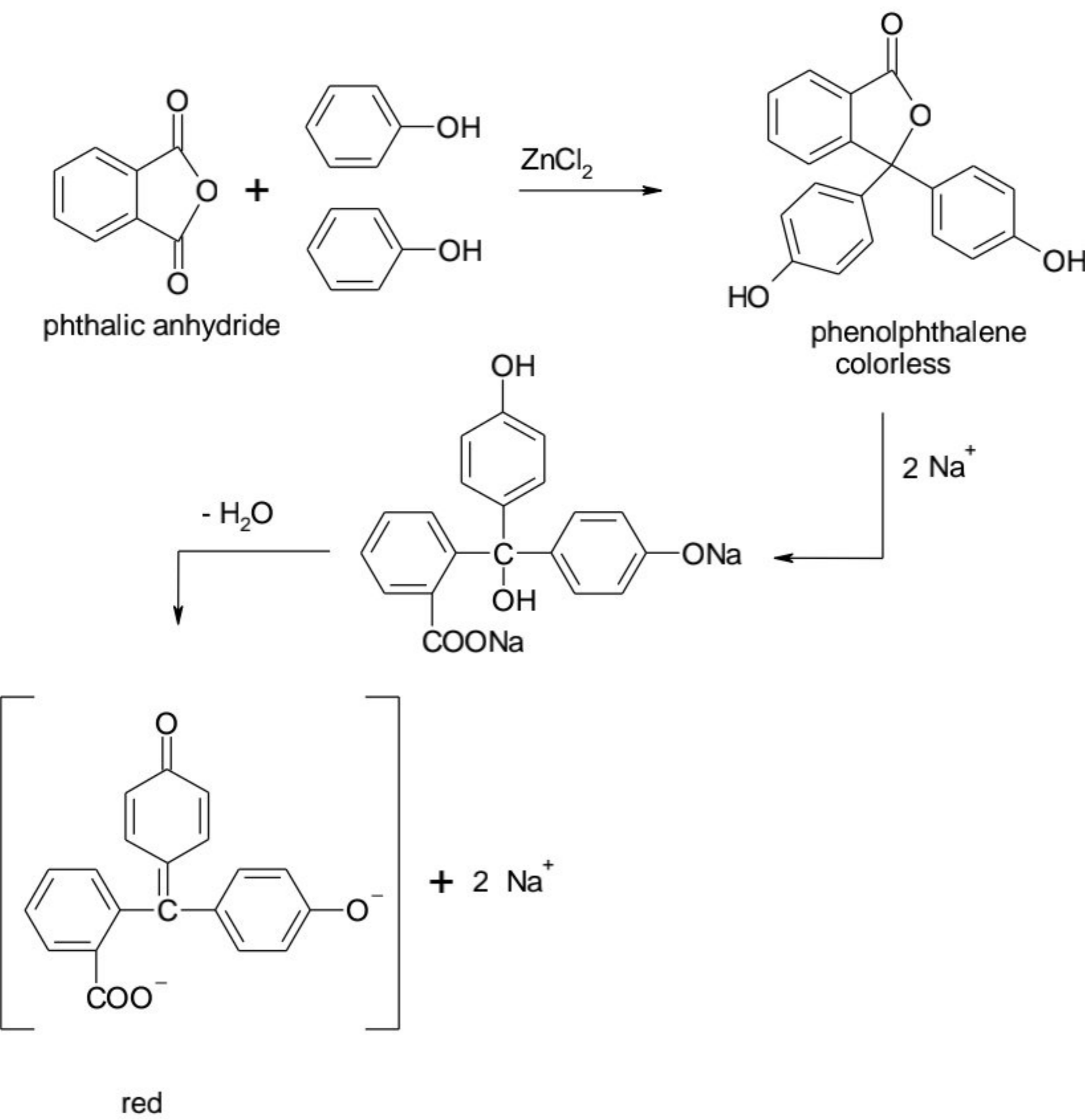
صبغة بنفسج كريستال صبغة ممتازة للصوف والحرير، إلا أنها تشبه أصباغ أخضر ملاكيت والفوكسين في أنها تحتاج إلى مرسخات إذا ما أُستخدمت لصباغة القطن.

الفثالينات (phthalenes)

تشق الأصباغ من نوع فثالين من انهيدريد الفثاليك (phthalic anhydride) بتكافه مع المركبات الفينولية، وبعض أعضاء هذه المجموعة أعلى قيمة كمواد كشافة منها كأصباغ.

i- فينولفثالين (phenolphthalein):

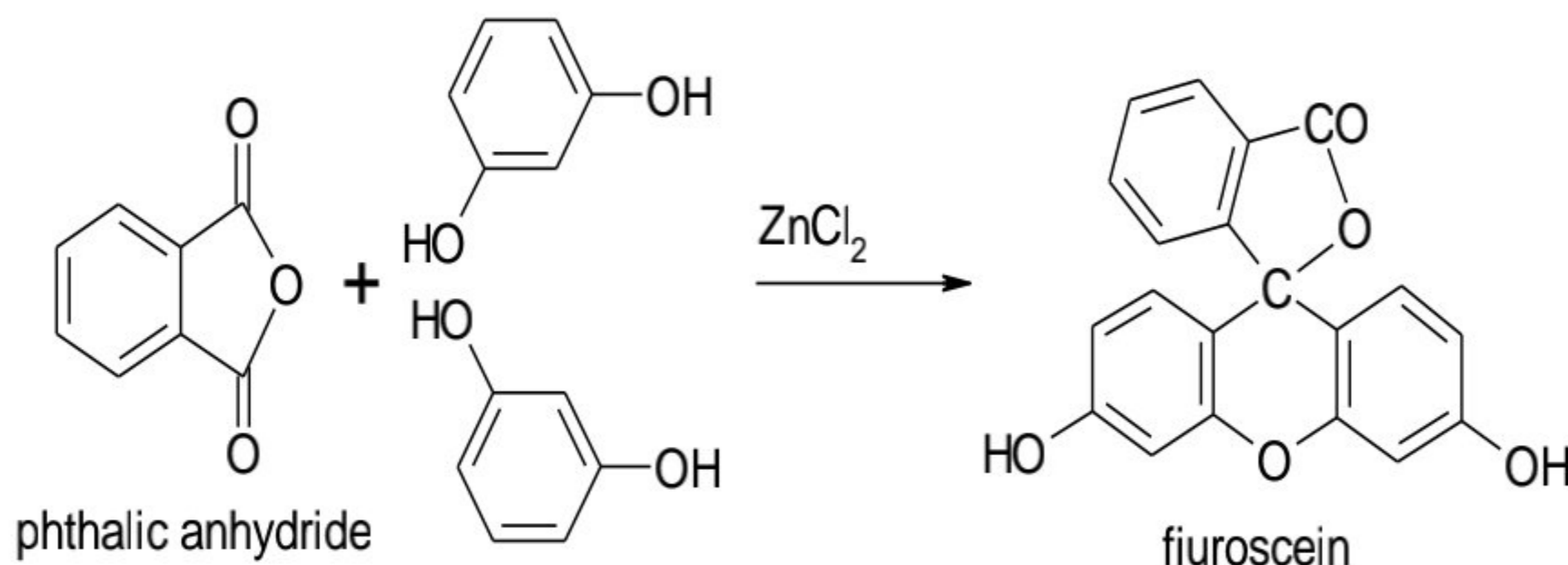
يمكن الحصول عليه بتسخين الفينول مع انهيدريد الفثاليك في وجود حمض الكبريتิก أو كلوريد الخارصين. والشكل عديم اللون لفينولفثالين والذي يتكون أولاً يتحول إلى اللون الأحمر بإضافة قلوي. أما إذا زادت نسبة تركيز أيونات الهيدروكسيد فإن اللون الأحمر يزول نتيجة لتكون قاعدي عديم اللون.



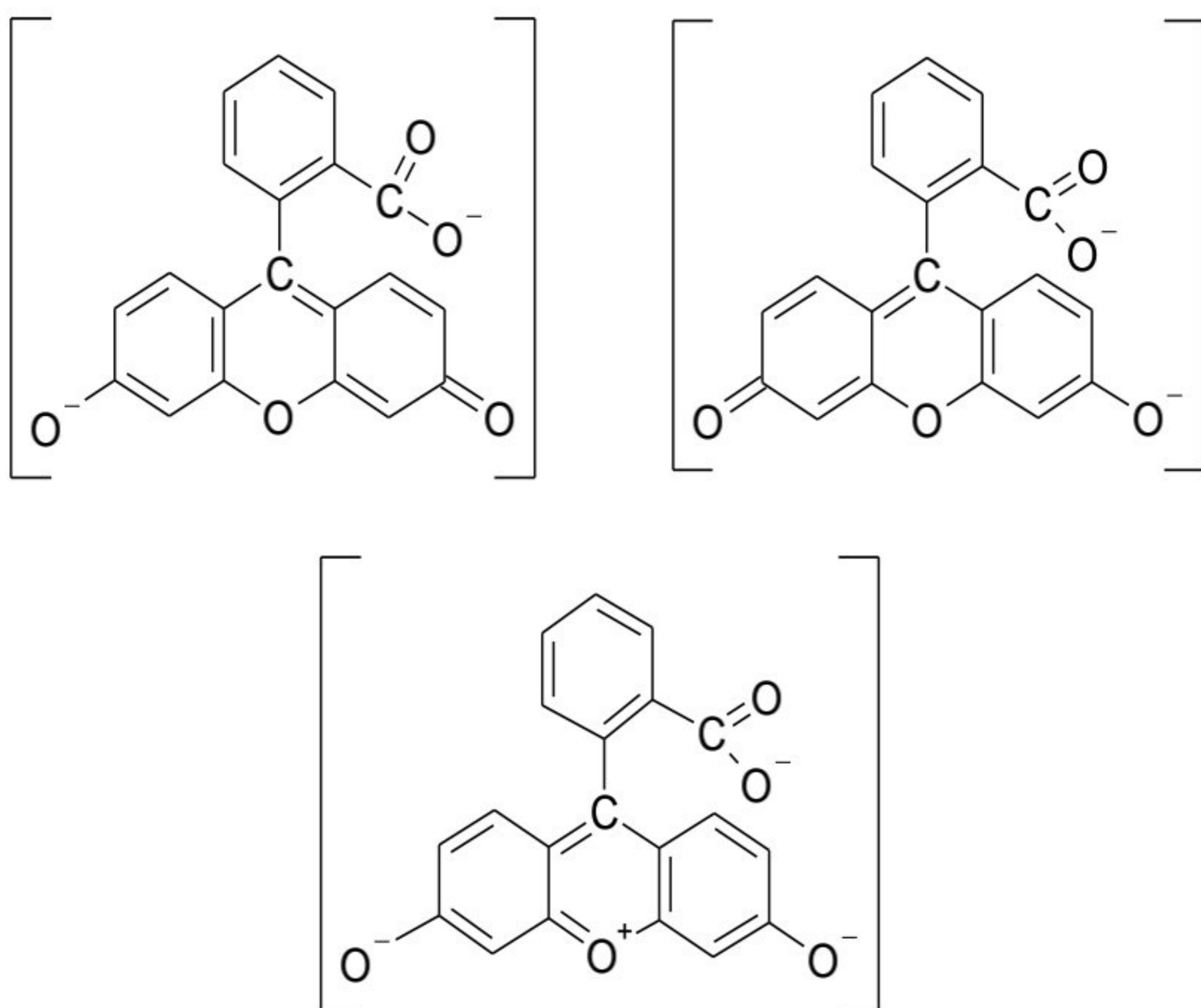
والفينولفاتلين هام ككشاف إلا أنه عديم القيمة كصبغة، كما يستخدم في الطب كمسهل، ولأنه شحيح الذوبان جداً في الماء فيستخدم محلوله الكحولي بنسبة 1% ككشاف.

ii- فلورسين (Flourescein):

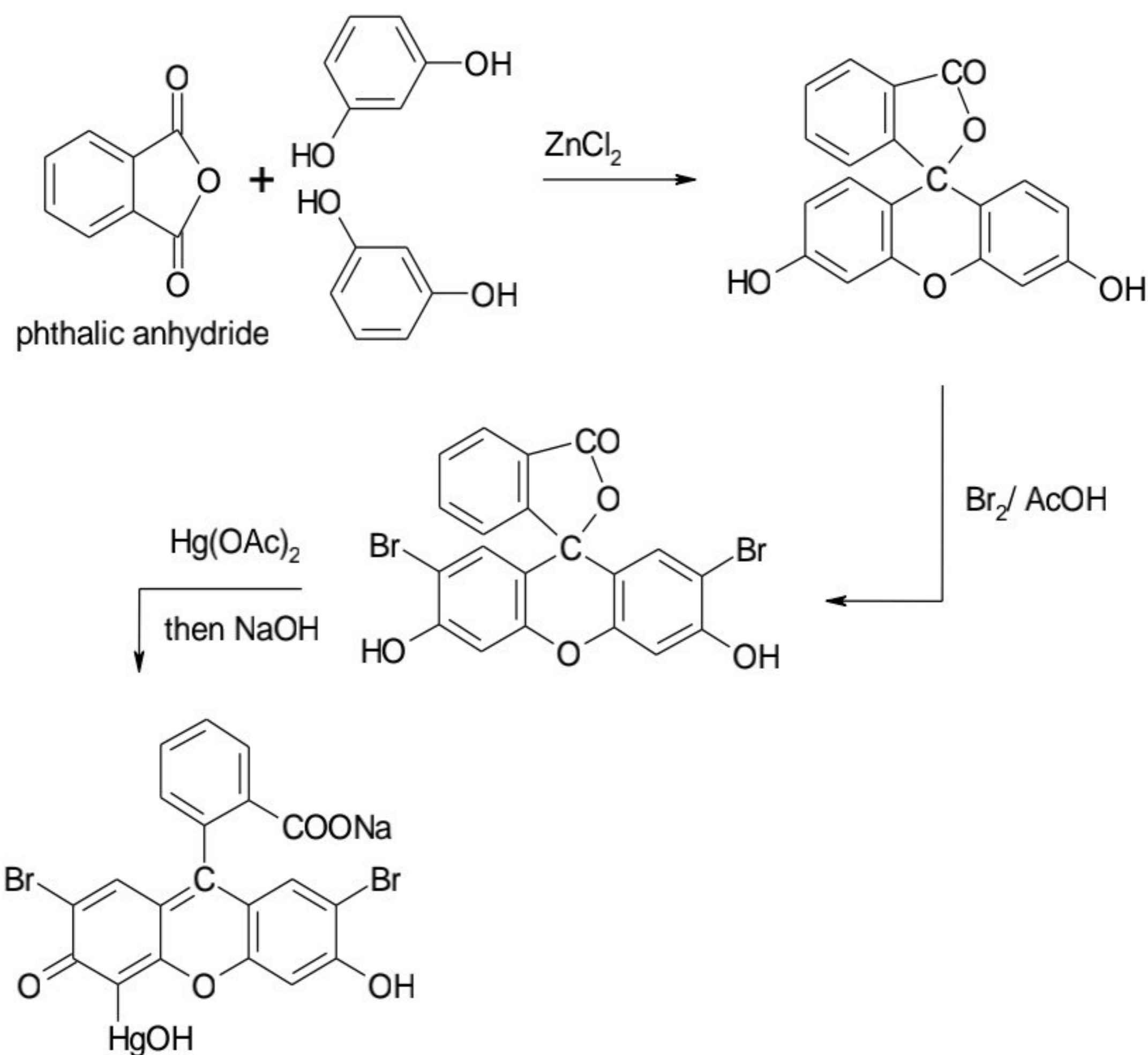
يمكن الحصول عليه بتخين مخلوط من أنهيدريد حمض الفتاليك وريزورسينول في وجود كلوريد خارصين لامائي لمدة 10 ساعات عند درجة 190-200°م، ويمكن أن يطلق عليه اسم "ريزورسينول- فتالين".



والفلورسين مسحوق برتقالي اللون يذوب في المحاليل القلوية ليعطى لوناً أخضر شديد الوضوح. ويظهر هذا المحلول باللون الأصفر إذا مر خلاه الضوء، وبالضوء الأخضر في الضوء المنعكس، وتعزى خاصية اللصف هذه إلى وجود « قنطرة » أكسجين تصل حلقتى البنزين لهذا الفلورين. يُطلق على الفلورسين اسم -4,4- ثنائى هيدروكسي فلورين، تتحلل حلقة اللاكتون مائياً بالقلويات لتعطي ايون الصبغة الذي يمكن اعتباره هجين لرنين إلكتروني لتراكيب مساهمة توضح الصيغ الآتية ثلاثة منها، كما يطلق أحياناً على الملح الصوديومي للفلورسين اسم " يوارنين "

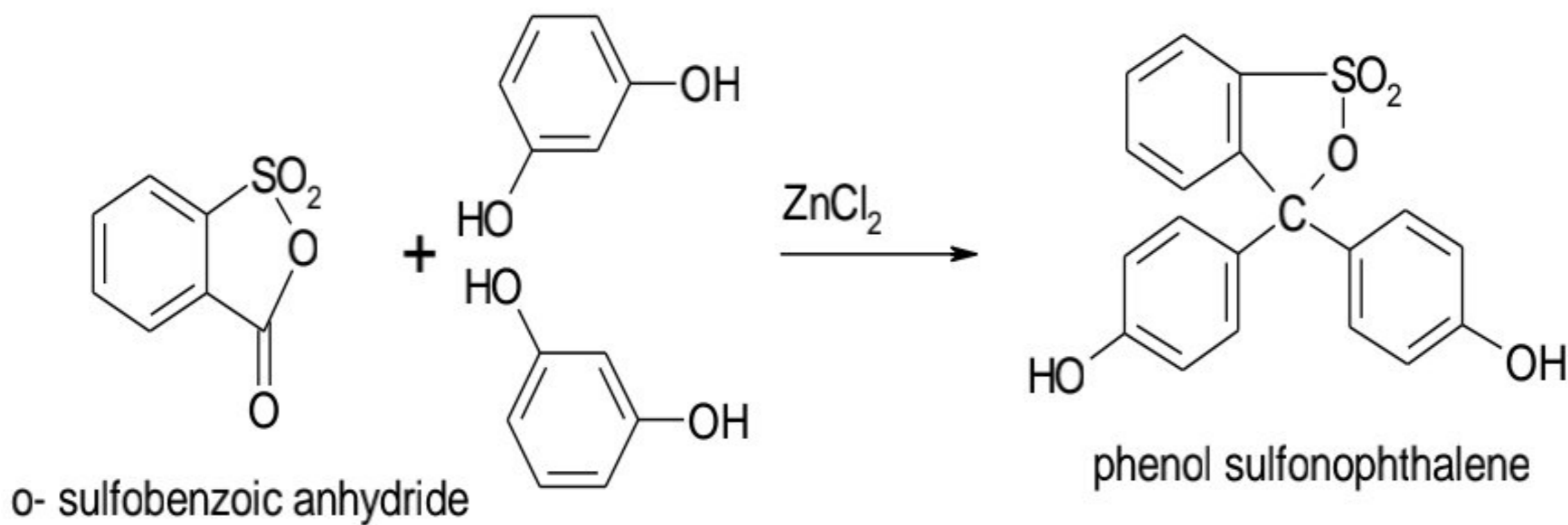


تؤدي زئبقية ثنائي بروميد الفلورسين إلى تكوين المادة المشهورة ميركيروكروم، وتم برومة محلول الفلورين في حمض الخليك بسهولة، ثم يزئبق ثنائي بروميد الفلورسين بخلات الزئبقيك، ثم بعد ذلك يعالج الناتج بمحلول هيدروكسيد الصوديوم فينتج الميركيروكروم، الذي يستخدم محلوله المائي بنسبة 2 % كمطهر.



السلفون- فثالينات (Sulfonophthalene)

كثير من السلفون- فثاليك مفيد جدا كمواد كشافة، ويُستخدم لتحضيرها أنهيدريد- أرثو- سلفوبنزويك (o-sulfobenzoic anhydride) بدلا من أنهيدrid حمض الفثاليك، وفيما يلي الصيغ الكيميائية للفينول- سلفون- فثالين وراباعي بروموفينول- سلفون- فثالين. يستخدم الملح أحادي الصوديوم للفينول- سلفون- فثالين للكشف التشخيصي على وظيفة الكلية.



انثراكينون (Anthraquinone)

يمكن تقسيم الأصباغ المنتمية لهذا النوع إلى قسمين:-

1- مشتقات انثراكينون هيدروكسيلية (مثل اليزارين)

وتشتمل على أملاح الفلزات كمرسخات.

2- أصباغ انثراكينون من نوع « الدن أو الفات» والتي

يجب احتزازها قبل معالجة النسيج بها.

اليزارين (Alizarin)

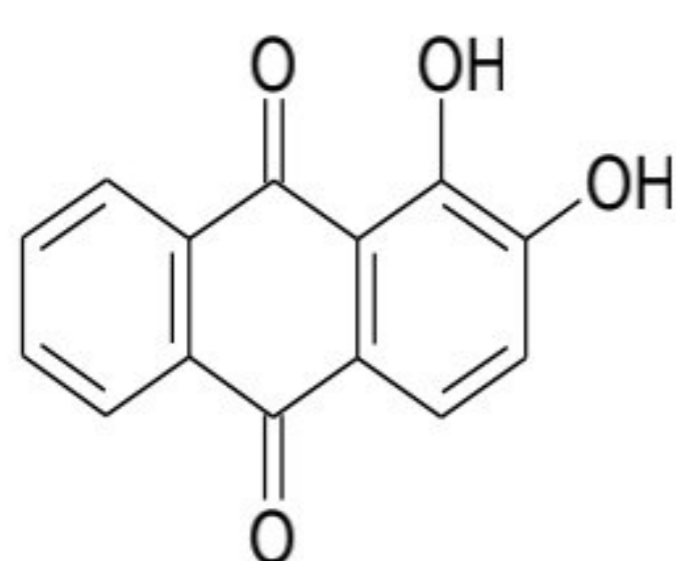
يوجد على شكل جلوكوزيد (هو حمض روبيثريل) في جذور نبات

العفلق. ولقد عرفه واستخدمه الأقدمون، وكانوا يستخلصونه من المصادر

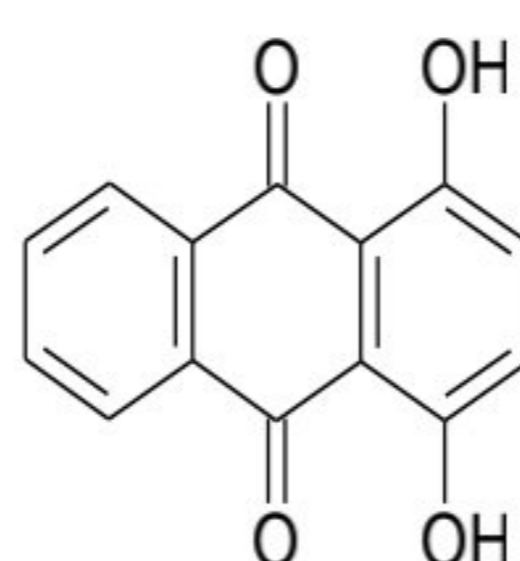
النباتية حتى الأزمنة الحديثة. وفي عام 1869 اكتشف العلمان جريبه

ولبيرمان Graebe and Liebermann طريقة لتخليقه في أثناء دراستهما

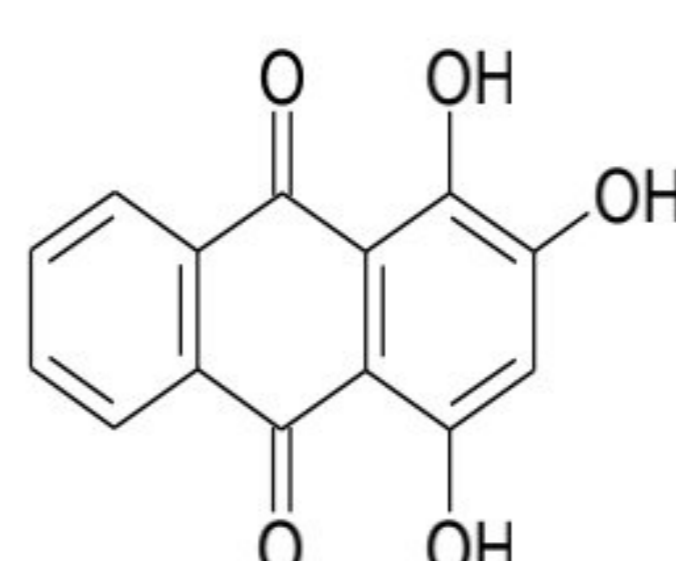
لتحضير مشتقات لأنثراكينون.



Alizarin



Quinizarin



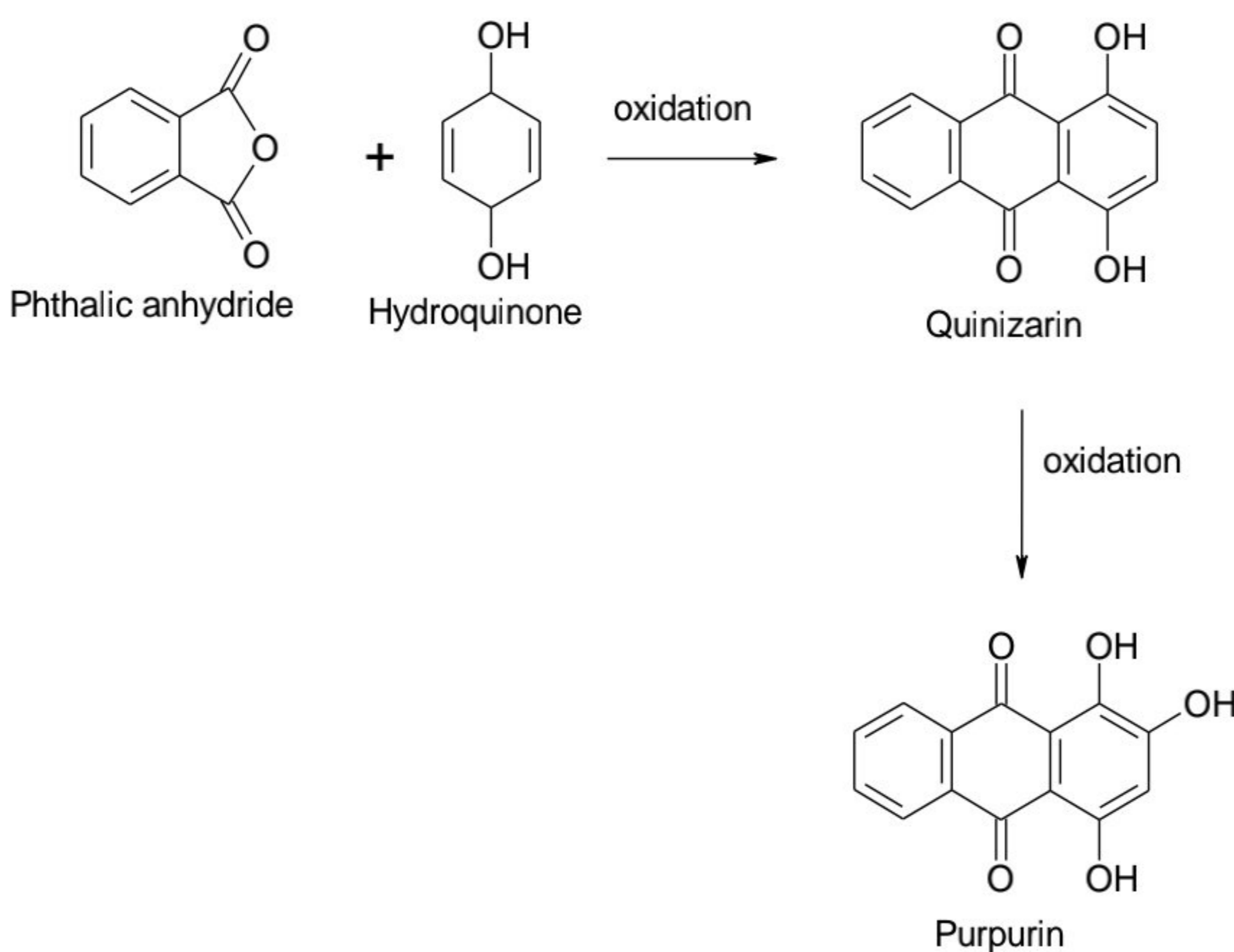
Purpurin

ويمكن تلخيص الخطوط الأساسية التي أدت إلى إثبات صيغة وتركيب الألizarين، ومنها أمكن تلخيصه فيما يلي:-

1- بقطير الألizarين مع برادة الخارصين يُختزل إلى الأنثراسين.

2- بتكتيف انهيدريد الفثاليك مع (phthalic anhydride) يتكون الهيدروكينون (hydroquinone) الكوينزارين (quinizarin) الذي إذا ما أكسد باحتراس أنتج البيربيورين (purpurin).

هي صبغة توجد مصاحبة للألizarين في جذور نبات العقلق.



ولابد من أن تكون مجموعات الهيدروكسيل في الكوينيزارين في وضع بارا-إداتها بالنسبة إلى الأخرى (أي 1 ، 4) لأنها حضرت من الهيدروكينون، ومن المحتمل أن تكون مجموعة الهيدروكسيل الأخرى في الوضع (2).

3- إذا أكسد الأليزارين بنفس الاحتياط أنتج بيربيورين أيضا، ولهذا

فمن الاحتمالات القوية أن يكون تركيب الأليزارين هو 2,1-ثنائي

هيدروкси انثراكينون (1,2- dihydroxy

.(anthraquinone

4- أخيرا يمكن الحصول على الأليزارين من أنهيدريد الفثاليك

والكاتيكول. ويُستخلص من ذلك أن مجموعتي الهيدروكسيل في

الأليزارين لابد أن تكون في الوضعين (1) ، (2) أو الوضعين (2)

(3)، إلا أن الاحتمال الأخير يُستبعد بناء على النتائج العملية

المذكورة في البندين الثاني والثالث آنفا، وعلى هذا فلابد أن يكون

تركيب الأليزارين هو 2,1-ثنائي هيدروкси انثراكينون (1,2-

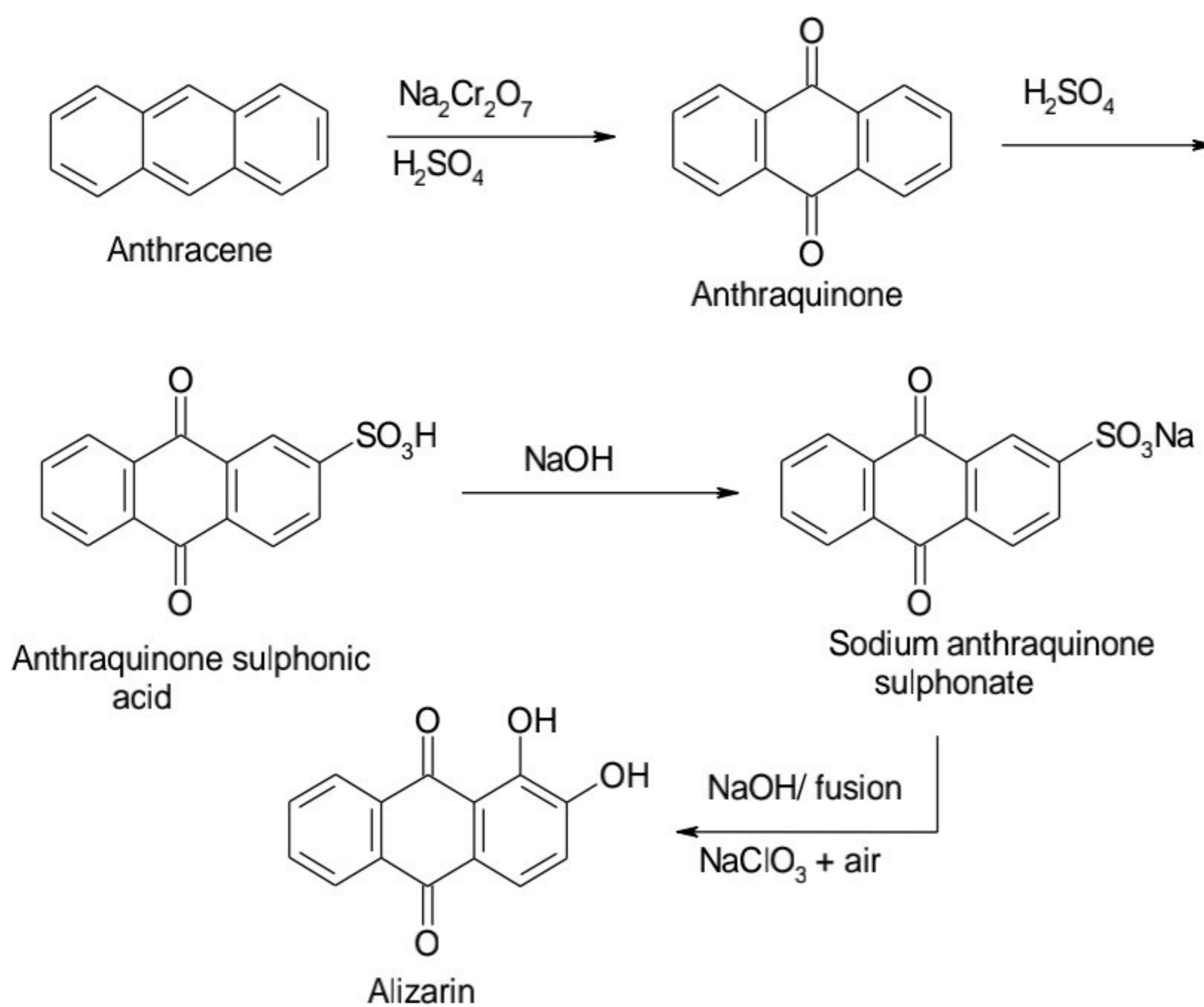
.(dihydroxyanthraquinone

يُحضر الأليزارين تجاريا عن طريق أكسدة الآنثراسين إلى الانثراكينون،

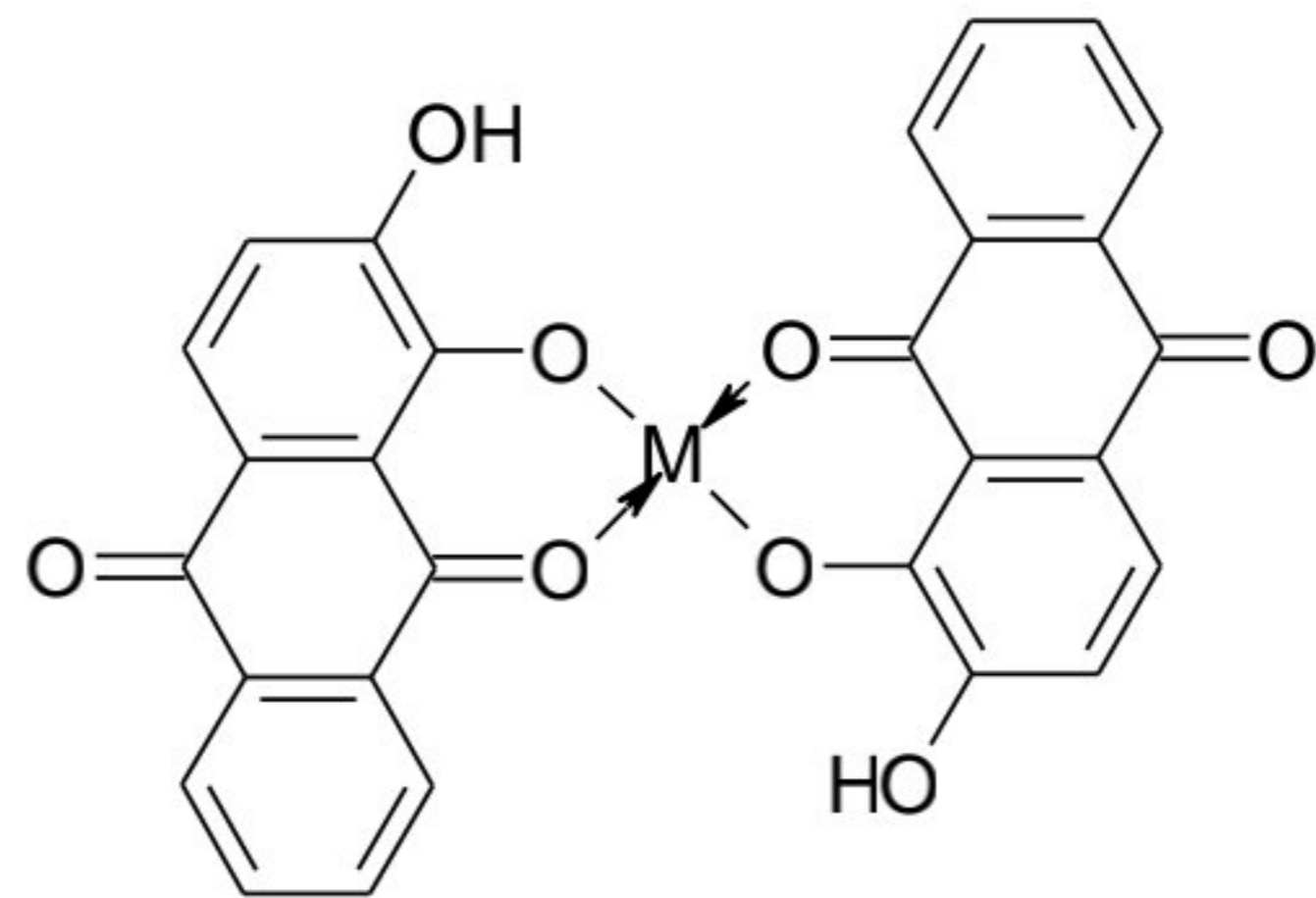
ثم سلفنة الأخير إلى حمض انثراكينون - بيتا- سلفونيك الذي يُصهر بعد

ذلك مع القلوي في الهواء الجوي، وتضاف عادة كمية ضئيلة من كلورات الصوديوم كعامل مؤكسد إضافي في أثناء عملية الاصهر.

والألزارين نفسه صبغة ضعيفة بالرغم من أن لونه أصفر، ولكنه يكون محاليل زاهية مع أملاح الألومنيوم والكالسيوم والحديد وغيرها من الفلزات، والأنسجة المرسخة بأملاح الألومنيوم والكالسيوم والقصدير تكتسب اللون الأحمر عند معالجتها بالأليزارين.



تعطي مرسخات الحديد محاليل بنفسجية قائمة، أما أملاح الكروم فتعطي
 الأوانا بنية ضاربة للحمرة، وينقع النسيج في العادة قبل صباغته في زيت
 أحمر- تركي (زيت خروع معالج بحمض الكبريتيك) ويعتقد أن المحاليل
 المعدنية للألizarين ذات تراكيب تناسقية تشبه تراكيب المشتقات الفلزية
 للأكسيمات^٤



أصباغ الدن

أصباغ الدن مركبات ملونة عديمة الذوبان إلا أنها تعطي بالاختزال نواتج غير ملونة (Leuco) قابلة للذوبان، وقد تكون نواتج الاختزال مواد ملونة أو لا لون لها؛ وهي ذات قابلية واضحة لألياف الأنسجة. وإذا ما أريد استخدام إحدى صبغات الدن فيجب اختزال الصبغة بهيدروكربونات الصوديوم ($\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_4$) أو بعامل اختزال آخر مناسب في معزل عن الهواء الجوي، ثم ينقع النسيج في محلول الصبغة المختزلة، ثم إذا عرض النسيج بعد ذلك للهواء الجوي أو أي عامل مؤكسد آخر فإن الصبغة تتآكسد إلى التركيب الملون عديم الذوبان، الذي يظل عالقاً بقوه بألياف النسيج.

وصبغة النيلة أو الانديجو (Indigo) هي أحد الأمثلة الكلاسيكية لأصباغ الدن. ولقد ثبت أن الأنسجة التي وجدت بأهرامات مصر مصبوغة بها. لا توجد صبغة النيلة طليقة في النبات، بل على شكل جلوكوزيد غير ملون يعرف باسم "انديكان" وهذا يعطي عند تحلله مادتي الجلوكوز والاندوكسيل، وهذا المركب الأخير يعطي النيلة (Indigo) بالأكسدة.

تركيب النيلة (الأنديجو): يمكن تلخيص أهم النقاط التي أُستخدمت لإثبات تكوين صبغة النيلة فيما يلي:-

(أ) أثبتت التحاليل الكمية والوصيفة وتعيين الوزن

الجزيئي أن القانون الجزيئي للصبغة هو $C_{16}H_{10}O_2N_2$.

(ب) أن التقطر الإتلافي للصبغة يعطي انيلين.

(ت) أن صهر الصبغة مع القلويات إما أن يعطي

انثراانيليك وإما انيلين حسب درجة الحرارة المستخدمة،

ويمكن تفسير ذلك بأن حمض الانثراانيليك يتكون أولاً،

ولكن بموالاة تسخينه عند درجات حرارة أعلى يفقد

الحمض مجموعة كربوكسيل، وبذلك يتحول إلى انيلين.

(ث) التأكسد القوي لصبغة النيلة ينتج جزيئين من

الايزاتين (Isatin): وعلى هذا فإن جزء الصبغة يتكون

من وحداتين (C_6H_5ON) مرتبطتين معاً.

(ج) يتوقف ناتج اختزال الايزاتين (Isatin) على

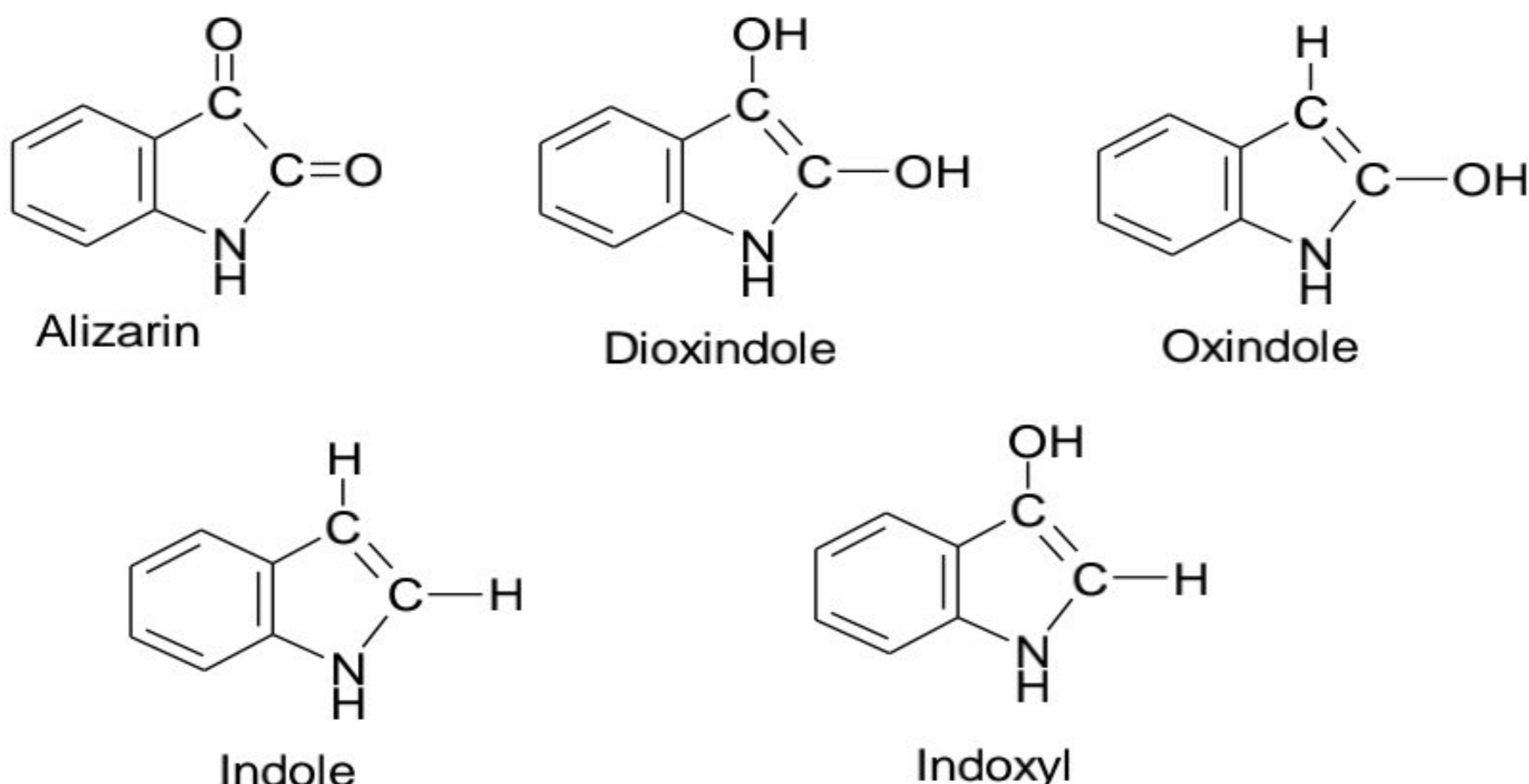
الشروط المستخدمة، فتعطي أحد المركبات الثلاثة الآتية:

ثنائي-أكسيندول (C_8H_7ON) وأكسيندول $(C_8H_7O_2N)$

أو اندول (C_8H_7N) .

(ح) يعطي الاندوكسيل (وهو أحد ايزوميرات

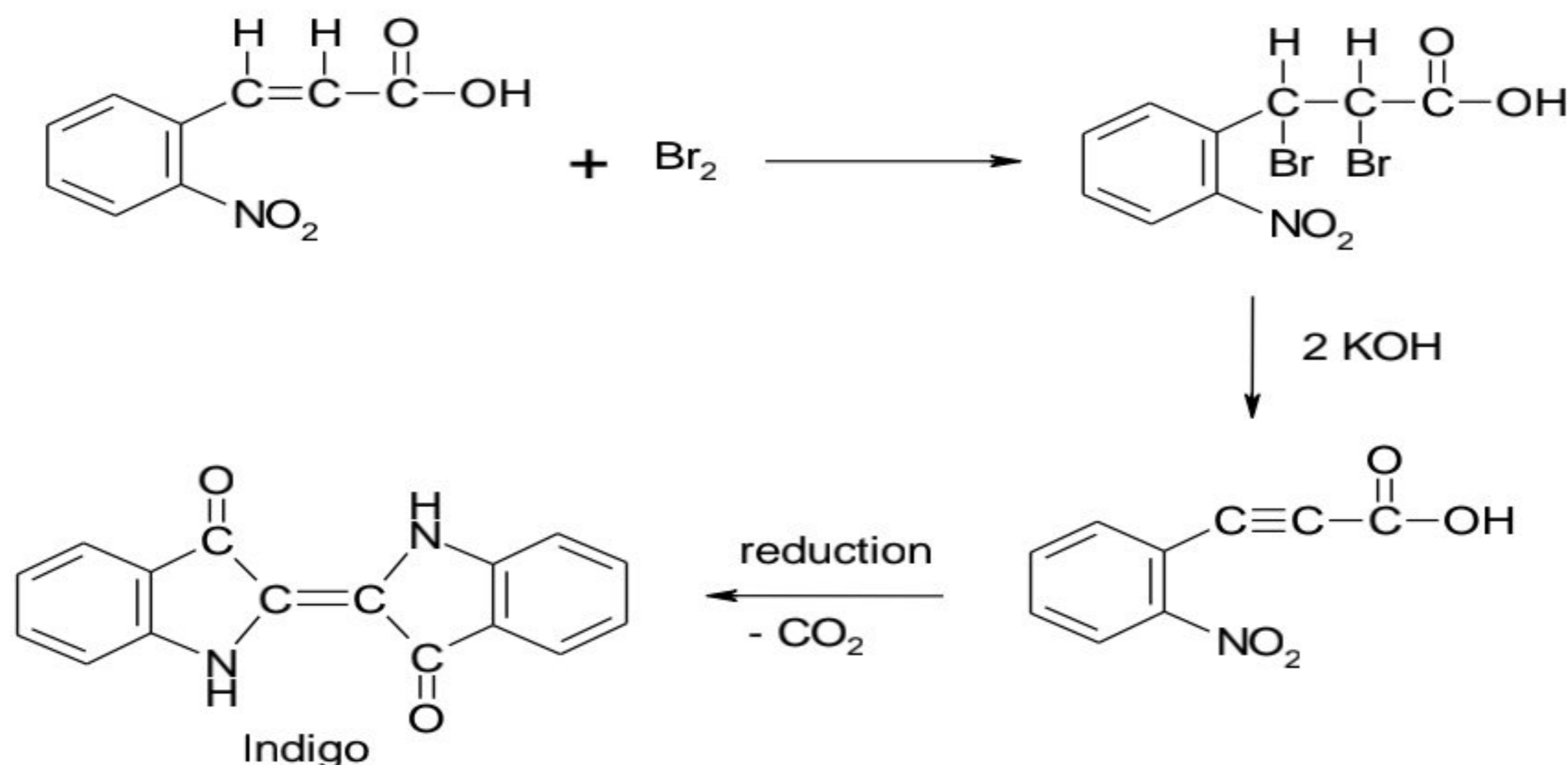
الاكسيندول) صبغة النيلة بالأكسدة.



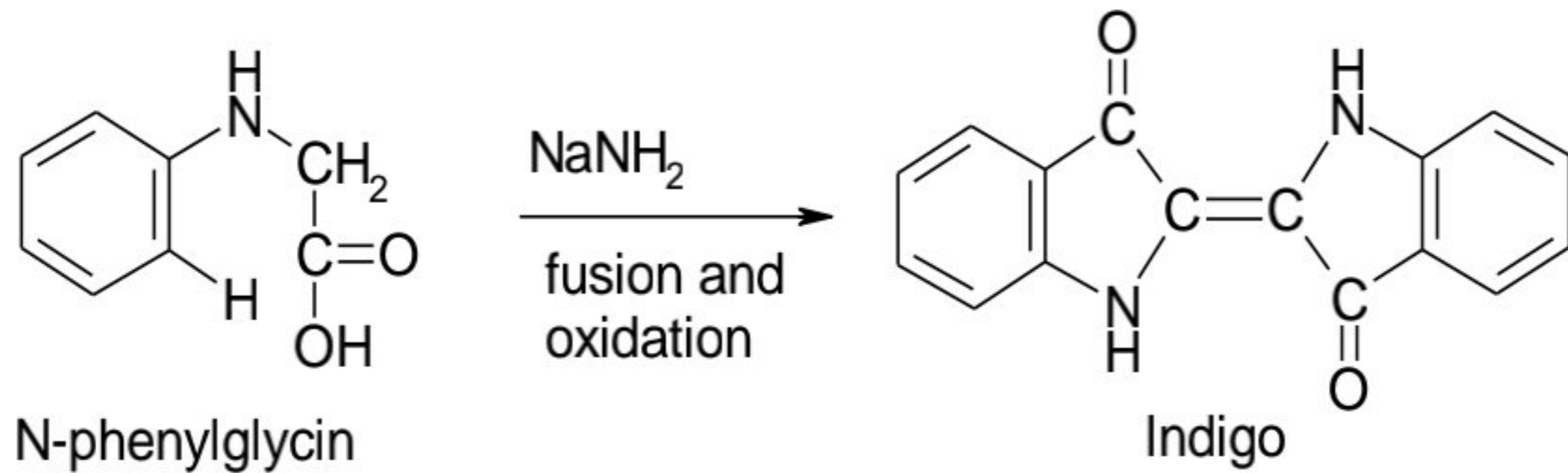
أقت هذه المشاهدات وغيرها الخاصة بصبغة النيلة ونواتج تحطيمها ضوءا على تركيب النيلة، الذي أمكن التتحقق منه بالوسائل التحليلية.

تخليق النيلة (الانديجو): استخدمت عدة طرق لتخليق النيلة بعد الاستعانة بما حصل عليه من معلومات خاصة بنواتج تحطيمها.

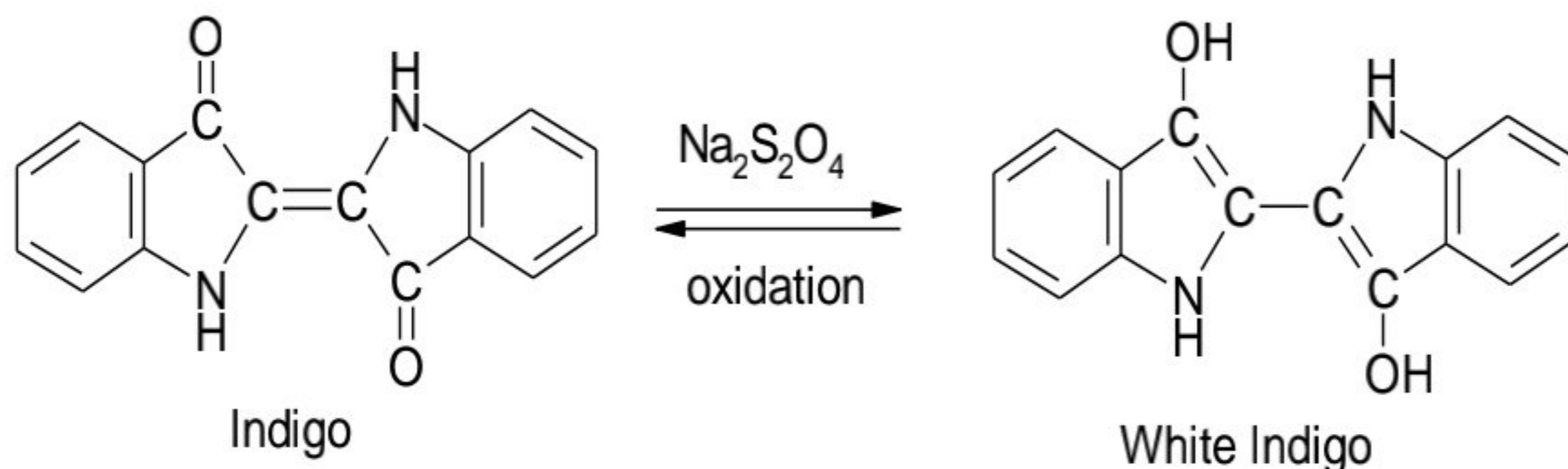
(أ) من حمض أرثو- نتروسيناميك (o-Nitrocinnamic acid)



(b) من فنيل جليسين (phenyl glycine)



صبغة النيلة تعطى عند اختزالها أبيض النيلة القابل للذوبان، وإذا ما
شرب ثوب بهذا المحلول ثم أكسد اكتسب لوناً أزرق ثابتاً.



المراجع

- 1- Color chemistry (synthesis, properties and applications of organic dyes and pigments (third edition), Heinrich Zollinger, 2001.**
- 2- Natural dyes, Chetan P. Mahajan, S. S. Surana, 2011.**
- 3- Chemistry of dyes and pigments, Shekh md. Mamun kabir, 2013.**
- 4- Metal-free synthetic organic dyes (1st edition), Ghodsi Ziarani, Razich Moradi, Negar Lashgari, hendrik G. Kruger, 2018.**
- 5- Synthetic dyes, Gurdeep R. Chatwal, 2016.**
- 6- Dyeing (processes, techniques and applications) Jie Fu, PH.D, 2014.**
- 7- Sustainable innovations in textile chemistry and dyes, Subramanian Senthilkannan Muthu, 2018.**

8- Dyeing and chemical technology of textile fibers, E. R. Trotman, 1985.

9- A text-book of dye chemistry: the chemistry of dyes-stuff (classic reprint), George Cornelius, 2018.

10-The chemistry of synthetic dyes, K. Venkataraman, 2021.