

## تقنية مختبرات كيميائية

### أساسيات الكيمياء العضوية

١٤٠ كيم



الحمد لله وحده، والصلوة والسلام على من لا نبي بعده، محمد وعلى آله وصحبه، وبعد:

تسعى المؤسسة العامة للتعليم الفني والتدريب المهني لتأهيل الكوادر الوطنية المدرية القادرة على شغل الوظائف التقنية والفنية والمهنية المتوفرة في سوق العمل، ويأتي هذا الاهتمام نتيجة للتوجهات السديدة من لدن قادة هذا الوطن التي تصب في مجملها نحو إيجاد وطن متكامل يعتمد ذاتياً على موارده وعلى قوة شبابه المسلح بالعلم والإيمان من أجل الاستمرار قدماً في دفع عجلة التقدم التنموي: لتصل بعون الله تعالى لمصاف الدول المتقدمة صناعياً.

وقد خططت الإدارة العامة لتصميم وتطوير المناهج خطوة إيجابية تتفق مع التجارب الدولية المتقدمة في بناء البرامج التدريبية، وفق أساليب علمية حديثة تحاكي متطلبات سوق العمل بكافة تخصصاته لتلبى متطلباته ، وقد تمثلت هذه الخطوة في مشروع إعداد المعايير المهنية الوطنية الذي يمثل الركيزة الأساسية في بناء البرامج التدريبية، إذ تعتمد المعايير في بنائها على تشكيل لجان تخصصية تمثل سوق العمل والمؤسسة العامة للتعليم الفني والتدريب المهني بحيث تتوافق الرؤية العلمية مع الواقع العملي الذي تفرضه متطلبات سوق العمل، لتخرج هذه اللجان في النهاية بنظرة متكاملة لبرنامج تدريسي أكثر التصاقاً بسوق العمل، وأكثر واقعية في تحقيق متطلباته الأساسية.

وتتناول هذه الحقيبة التدريبية " أساسيات الكيمياء العضوية " لمتدرب قسم " تقنية مختبرات كيميائية " للكليات التقنية موضوعات حيوية تتناول كيفية اكتساب المهارات الالزمة لهذا التخصص.

والإدارة العامة لتصميم وتطوير المناهج وهي تضع بين يديك هذه الحقيبة التدريبية تأمل من الله عز وجل أن تسهم بشكل مباشر في تأصيل المهارات الضرورية الالزمة، بأسلوب مبسط يخلو من التعقيد، وبالاستعانة بالتطبيقات والأشكال التي تدعم عملية اكتساب هذه المهارات.

والله نسأل أن يوفق القائمين على إعدادها المستفيدين منها لما يحبه ويرضاه: إنه سميع مجيب الدعاء.

الإدارة العامة لتصميم وتطوير المناهج

الحمد لله والصلوة والسلام على رسول الله صلوات الله وسلامه عليه .. وبعد ، من المعروف أن تقدم أي أمة من الأمم يقاس بما يحققها أبناؤها من إنجازات علمية سواء في مجال البحث أو التأليف ، وحيث إن حركة التأليف والترجمة قد بدأت نشطة على مستوى المملكة العربية السعودية في هذه الأيام وخصوصاً على مستوى المؤسسة العامة للتعليم الفني والتدريب المهني ، وتواصلاً مع هذه الجهد فقد قامت الإدارة العامة لتصميم وتطوير المناهج بالمؤسسة بتطوير الخطة الدراسية بما يتاسب مع متطلبات سوق العمل ومن ثمرات هذه الجهد الحقيقة التدريبية ، التي بين أيدينا ، تمثل المرحلة الأولى من دراسة الكيمياء العضوية في الكليات التقنية والتي تحتوي على تسعه فصول وهذه الفصول في مجموعها تغطي فيما أرى المباحث الرئيسية والمفاهيم الأساسية والمهمة والتي يحتاجها طالب قسم التقنية الكيميائية - شعبة المختبرات - حتى يستطيع التعامل مع المواد الكيميائية العضوية من حيث التسمية والتحضير والخواص الفيزيائية وإجراءات السلامة الخاصة بهذه المواد . وقد روعي في عرض الموضوعات المختلفة سهولة الأسلوب ، سلامته ، وتجنب التكرار الممل الذي قد يدفع الطالب إلى العزوف عن الموضوع . وقد فضلت في موضوع التسمية لأهميته لهذا التخصص ، وذلك لمساعدة الطالب على الفهم بطريقة واضحة ومنظمة . كما اتبعت كل فصل بعد لا يأس به من الأسئلة المختلفة المستوى ، التي يمكن أن تقيس فهم الطالب لما درسه ، وتساعد في الوقت نفسه على ترسیخ المادة العلمية ومفاهيمها الأساسية في ذهن الطالب .

وفي الختام نسأل الله العلي القدير أن ينفع بعلمنا هذا أبناءنا الأحبة الذين يشكلون القاعدة الرئيسية في نهضة هذه الأمة ، وأرجو بالوقت نفسه بكل ملاحظة يبيدها الأخوة المدرسين والطلاب . إذ بذلك يحبون عملنا تجاه الأفضل ، وأسائل الله أن يكون هذا العمل خالصاً لوجهه الكريم .



## أساسيات الكيمياء العضوية

### أسس عامة

أسس عامة

١

### الجدارة :

دراسة الأسس العامة للكيمياء العضوية ، مثل نشأة الكيمياء العضوية ، والجماعات الفعالة ، وتفاعلات المواد العضوية .

### الأهداف :

عندما تكمل هذا الفصل يكون لديك القدرة على :

- ١ معرفة نوع المركب العضوي بناءً على المجموعة الفعالة الموجودة .
- ٢ تحديد نوع التفاعل العضوي وذلك بمعرفة المواد المتفاعلة والمادة الناتجة من التفاعل .

### مستوى الأداء المطلوب :

أن يصل المتدرب إلى إتقان هذه الجدارة بنسبة ٨٠٪ .

### الوقت المتوقع للمتدرب :

ساعة واحدة .

### الوسائل المساعدة :

. Overhead Projector

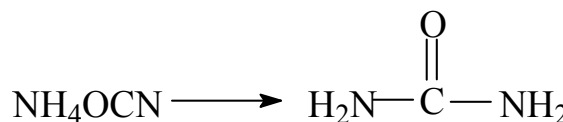
نماذج فراغية للمركبات العضوية .

### متطلبات الجدارة :

احتياز الحقيقة الثالثة بكل جدارة .

## ١ - مقدمة :

الكيمياء العضوية من الممكن أن تعرف ببساطة بأنها كيمياء مركبات الكربون . وكلمة عضوية Organic ناشئة من كون المركبات العضوية يمكن الحصول عليها فقط من مصادر نباتية وحيوانية ، أي أنها تستمد من الكائنات الحية ، وكان يعتقد أيضا ، بأنها لابد من وجود ما يسمى بالقوة الحية . التي توجد فقط في أجسام الكائنات الحية ، نباتية كانت أو حيوانية ، لتصنيع المركبات العضوية . وبقي هذا الاعتقاد سائدا حتى تمكّن العالم فولر Wohler 1828 من الحصول على مادة اليوريا ( وهي مادة عضوية وإحدى مكونات البول ) من مواد غير عضوية وذلك بتسخين سيلانات الأمونيوم ، كما في المعادلة التالية :



وبعد تلك التجربة ، أصبح واضحا ، أنه يمكن الحصول على المركبات العضوية من مصادر غير حية ، كما أنه يمكن تصنيفها في المختبر .

إن عدد المركبات العضوية المعروفة حتى الآن تزيد على ثلاثة ملايين مركب ، وهذا العدد يفوق بمرات كثيرة عدد المركبات غير العضوية . كما أن الآلاف من المركبات العضوية الجديدة يكتشف كل عام . ويرجع السبب في ذلك أن المركبات العضوية تتكون بشكل رئيس من عنصر الكربون والذي له القدرة على عمل روابط مع نفسه ومع غيره من العناصر .

ودراسة الكيمياء العضوية مهمة جداً في كثير من المجالات التي تؤثر بشكل مباشر أو غير مباشر في حياة الإنسان وسعادته. فهي كيمياء المكونات الأساسية للنباتات والحيوانات ، كالبروتينات والكربوهيدرات والفيتامينات والمواد الدهنية والإنزيمات والهرمونات وغيرها ، كما أن المركبات العضوية مهمة في صناعة الملابس التي نلبسها ، والوقود الذي نستعمله في المصانع ، ولتحريك السيارات والطائرات والسفن ، كما تدخل الكيمياء العضوية في صناعة الأدوية والعقاقير ، كما تدخل في صناعة الورق والمطاط والبلاستيك ، والمبيدات الحشرية والأسمدة ، والمتفجرات وغيرها .

ويعد البترول والغاز الطبيعي والفحم من أهم المصادر التي نحصل منها على الكثير من المركبات العضوية.

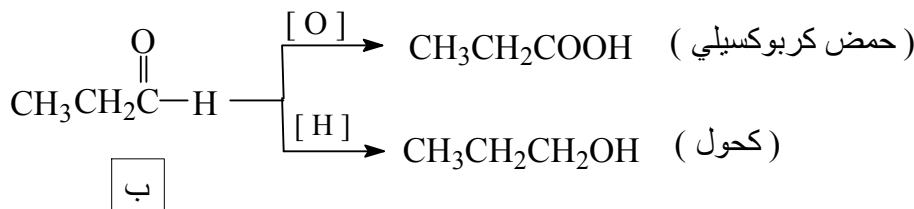
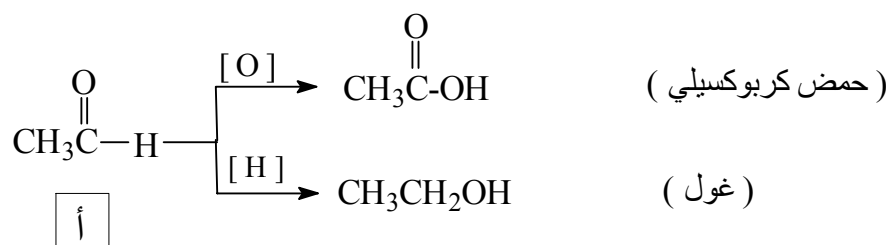
ولتسهيل دراسة هذا العدد الكبير من المركبات العضوية ، فقد قسمت تلك المركبات إلى عدد من المجموعات التي لها تشابه كبير في الخواص الفيزيائية والكيميائية . وقد بني هذا التقسيم على مفهوم المجموعات الوظيفية Functional Groups . والمجموعة الوظيفية ، هي الجزء الفعال من المركب العضوي ، الذي تجري عليه معظم التفاعلات الكيميائية ويحدد كثير من الخواص الفيزيائية للمركب . فالمجموعة الوظيفية التي تشير إلى الأغوال على سبيل المثال ، هي مجموعة الميدروكسيل (OH<sup>-</sup>) مرتبطة برابطة مفردة مع ذرة كربون مهجنة من نوع sp<sup>3</sup> . وسنحاول في هذا الفصل إعطاء لحة موجزة عن المجموعات الوظيفية المهمة ، والتعرض بشكل مبسط للتسمية والخواص الفيزيائية والخواص الكيميائية ، أما التفاصيل فستترك لمقررات متخصصة ومتقدمة في الكيمياء العضوية .

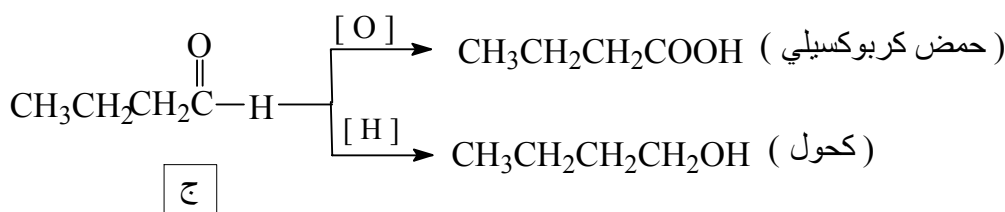
## ٢- المجموعة الفعالة : Functional Group

يطلق لفظ المجموعة الفعالة على ذرة أو مجموعة من الذرات توجد في تركيب جزيء المركب العضوي وتحدد فعالية هذا المركب . فعلى سبيل المثال فإن كلا من المركبات أ، ب، ج يحتوى مجموعة

$\begin{array}{c} \text{O} \\ \parallel \\ \text{C}-\text{H} \end{array}$

المميزة للألدهيدات . لهذه المركبات الثلاثة صفات و خواص كيميائية متشابهة فكل واحد منها يمكن أكسدته و اخترزاله إلى حمض كربوكسيلي و كحول على التوالي :





وكلما يتضح من التفاعلات السابقة أنه على الرغم من اختلاف البنية التركيبية للمركبات الثلاثة إلا أنها جميعاً تعطي نواتج متشابهة نظراً لوجود مجموعة الألدهيد ( -CHO ) المشتركة في تركيبها بغض النظر عن بقية الجزيء . وعليه فإن المجموعة الفعالة هي الجزء النشط في جزء المركب العضوي ، ووفقاً لذلك فإنه يتم تقسيم المركبات العضوية إلى طوائف محددة . ففكرة تقسيم المركبات العضوية إلى طوائف كل منها تضم آلاف المركبات ولكن بمجموعات فعالة معينة ، لها أهمية كبيرة خاصة فيما يتعلق بتسمية المركبات العضوية وكذلك تحديد موقع التفاعل في جزيئات هذا المركب . ويبين جدول ( ١ - ١ ) أهم المجموعات الفعالة .

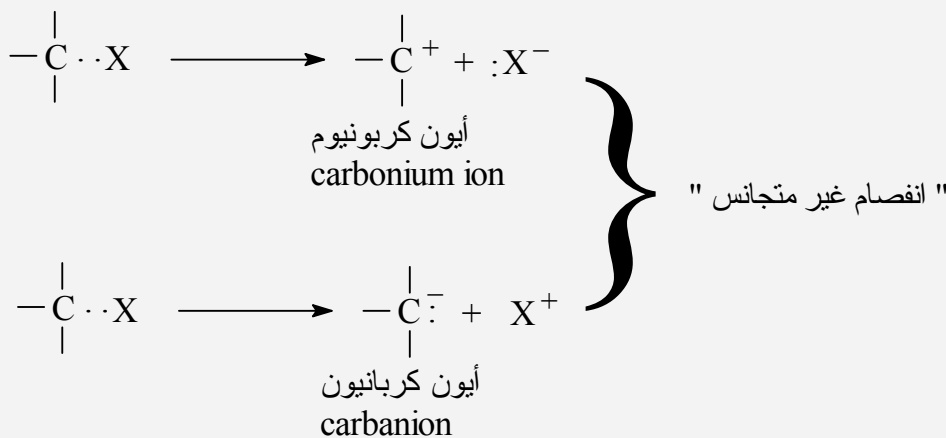
جدول ( ١ - ١ ) : المجموعات الفعالة

أمثلة	اسم المجموعة الفعالة	الصيغة البنائية للمجموعة الفعالة
$\text{H}_2\text{C}=\text{CH}_2$	الألكينات	
	المركبات الأروماتية ( المركبات العطرية )	
$\text{H}-\text{C}\equiv\text{C}-\text{H}$	الألكاينات	$-\text{C}\equiv\text{C}-$
$\text{CH}_3\text{I}$ ,	الهاليدات العضوية	$\begin{array}{c} \text{X} \\   \\ -\text{C}- \\   \\ \text{---} \end{array}$ ( $\text{X} = \text{I}, \text{Br}, \text{Cl}, \text{F}$ )
$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$	الكحولات	$\begin{array}{c}   \\ -\text{C}-\text{OH} \\   \end{array}$

$\text{CH}_3-\text{O}-\text{CH}_3$	الإيثرات	$\begin{array}{c}   &   \\ -\text{C} & -\text{O}-\text{C}- \\   &   \end{array}$
$\begin{array}{c} \text{O} \\    \\ \text{CH}_3-\text{C}-\text{H} \end{array}$	الألدهيدات	$\begin{array}{c} \text{O} \\    \\ -\text{C}-\text{H} \end{array}$
$\begin{array}{c} \text{O} \\    \\ \text{CH}_3-\text{C}-\text{CH}_3 \end{array}$	الكيتونات	$\begin{array}{c}   &   \\ -\text{C} & =\text{C}-\text{C}- \\   &   \end{array}$
$\begin{array}{c} \text{O} \\    \\ \text{H}-\text{C}-\text{OH} \end{array}$	الحموض الكربوكسيلية	$\begin{array}{c} \text{O} \\    \\ -\text{C}-\text{OH} \end{array}$
$\begin{array}{c} \text{O} \\    \\ \text{CH}_3-\text{C}-\text{OCH}_3 \end{array}$	مشتقات الحموض الكربوكسيلية ( $\text{Y} = \text{Cl}, \text{OR}, \text{NR}_2, \dots$ )	$\begin{array}{c} \text{O} \\    \\ -\text{C}-\text{Y} \end{array}$
$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\   \\ \text{CH}_3\text{NH}_2, \text{CH}_3\text{NH} \end{array}$	الأمينات	$\begin{array}{c}   &   \\ -\text{C} & -\text{N}- \\   &   \end{array}$
$\text{CH}_3\text{CN}$	النيتريلات	$\begin{array}{c}   \\ -\text{C}-\text{C}\equiv\text{N} \\   \end{array}$
$\text{CH}_3\text{NO}_2, \text{NO}_2$	مركبات نيترو	$\begin{array}{c}   \\ -\text{C}-\text{N}-\text{O}- \end{array}$
$\text{CH}_3\text{SH}$	الثيولات	$\begin{array}{c}   \\ -\text{C}-\text{SH} \end{array}$

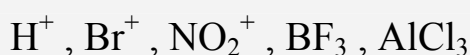
### ٣- تفاعلات المواد العضوية :

إن تفاعلات المواد العضوية ليست سوى انفصام (فك) روابط وتكون روابط أخرى جديدة . والروابط في معظم المركبات العضوية هي روابط تساهمية تمثل الواحدة منها بـ إلكترون بين الذرتين المرتبطتين . وقد يحدث انفصام بشكل متجانس "hemolytic" حيث تحافظ كل من الذرتين المرتبطتين بـ إلكترون ، أو بشكل غير متجانس "heterolytic" حيث تحافظ إحدى الذرتين بـ إلكتروني الرابطة . وللوضيح ذلك دعنا نلق نظرة على الاحتمالات المتوقعة من انفصام الرابطة بين ذرة X وذرة كربون .



ويحتاج انفصام الرابطة إلى طاقة ، كما أن تكوينها ينتج عنها طاقة . وطاقة التفاعلات من أهم الأمور التي يتعامل معها دارس الكيمياء عند دراسة التفاعلات الكيميائية . هذا وتحتفل كمية طاقة انفصام الرابط باختلاف الروابط وكذا تختلف كمية الطاقة الذي تنتج عن تكوين الروابط .

ويتحدد نوع الانفصام وفقاً للسالبية الكهربية للذرات المرتبطة ، فإذا كانت ذرة X في مثالنا أعلىه تتمتع بسالبية كهربية مقاربة لنظيرها في الكربون ، عندئذ تتوقع أن يحدث انفصام متجانس . أما لو كانت السالبية الكهربية مختلفة عن نظيرها لذرة الكربون فإن الانفصام المتوقع هو غير متجانس وتكون الأيونات السالبة (أيون الكربانيون) إذا كانت X أقل سالبية كهربية من الكربون . وتتشا الأيونات الموجبة (أيون الكربونيوم) إذا كانت قابلية ذرة الكربون لجذب الإلكترونات أقل من ذرة X . وعن مدى قطبية هذه الروابط يمكن إدراك كيفية تكون الأيونات المشحونة . وحيث إن جميع التفاعلات تحدث عند مراكز الشحنات فإنه يطلق على هذه المراكز بالكاشف ولديها القدرة بالهجوم على روابط الجزيئات العضوية والذي يسفر عنه تكوين روابط جديدة . هذه الكواشف شديدة الفعالية وهي إما أن تكون جذوراً حرة (انفصام متجانس) أو أيونات موجبة أو سالبة ، ويطلق عليها كواشف إلكتروفильية ( $\text{E}^+$ ) Electrophiles وكواشف نيكلوفيلية ( $\text{Nu}^-$ ) Nucleophiles على التوالي . وبصورة عامة يعرف الكاشف الإلكترونيبي بأنه الكاشف الذي لديه استعداد لتقبل الإلكترونات (يفتقرا للشحة السالبة) أي أنه حمض لويس . ويمكن أن يكون موجباً أو متعادلاً مثل :



أما الكاشف النيكلوفيلي فهو الكاشف الذي لديه القدرة على إعطاء الإلكترونات ( غني بالإلكترونات ) أي أنه قاعدة لويس . ويمكن أن يكون سالباً أو متعادلاً مثل:



إن تصنيف التفاعلات العضوية يوضح التغيرات التي تحدث على روابط ذرات الكربون التي يحدث عنها التفاعل ، ووفقاً لذلك فإنه يمكن تصنيفها إلى ثلاثة أقسام رئيسية :

- ١ - تفاعلات الإستبدال أو الإحلال **substitution** ، حيث تزاح ذرة أو مجموعة مرتبطة بذرة الكربون ويحل محلها ذرة أو مجموعة أخرى .



- ٢ - تفاعلات الإضافة **addition** : يشتمل هذا النوع من التفاعلات على زيادة عدد المجموعات المرتبطة بذرات الكربون حيث يصبح الجزيء مشبعاً.

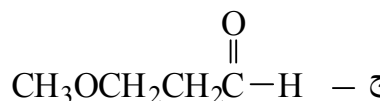
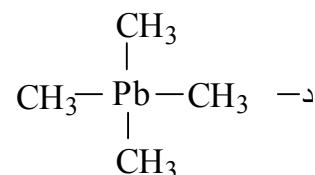
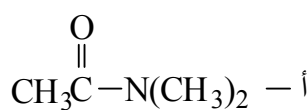
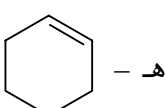
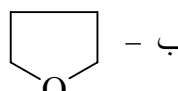
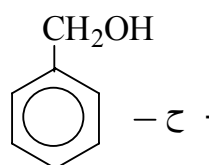


- ٣ - تفاعلات الانتزاع (الحذف) **elimination** ، ويشتمل على نقصان عدد المجموعات المرتبطة بذرات الكربون حيث يصبح الجزيء غير مشبع ( تزداد خاصية عدم التشبع بالجزيء ) .



**أسئلة**

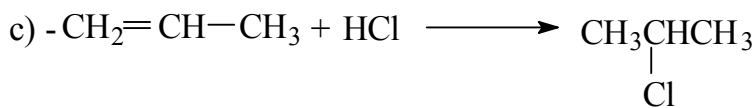
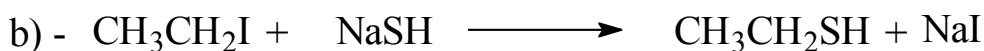
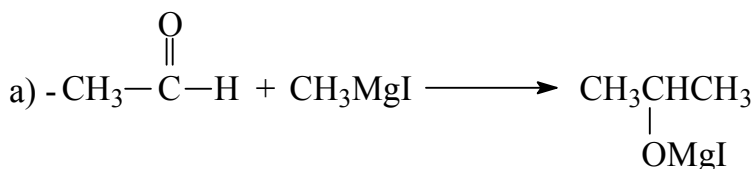
س١ : اذكر اسم المجموعة الفعالة في المركبات التالية :



س٢ : أي الكواشف التالية يعتبر إلكتروفيلي وأيها يعتبر نيكليوفيلي ، ولماذا ؟



س٣ : ما نوع كل من التفاعلات التالية :



**اجابة الأسئلة ٤ - ١**

ج ١ :

أ - أميد      ج - كحول      ه - إلكين      ح - إلدهيد

ج ٢ :

: نيوكليلوفيل وذلك لوجود زوج الكتروني حر على النيتروجين .  $\text{CH}_3\text{NH}_2$

: نيكليلوفيل وذلك لوجود زوجين حرين على ذرة الأكسجين .  $\text{CH}_3\text{OH}$

: نيكليلوفيل لوجود شحنة سالبة .  $\text{F}^-$

: إلكتروفيل لأنه حامض لويس .  $\text{ZnCl}_2$

ج ٣ : التفاعل الثاني يعتبر تفاعل استبدال .

التفاعل الثالث يعتبر تفاعل إضافية .



## أساسيات الكيمياء العضوية

### المركبات الهيدروكربونات

**الجداة :**

دراسة الهيدروكربونات والتي تشمل الألكانات والألكينات والألكاينات من حيث التسمية والتحضير والتفاعلات والخواص الفيزيائية .

**الأهداف :**

عندما تكمل هذا الفصل يكون لديك القدرة على : -

١. تسمية أغلب المركبات الهيدروكربونية .
٢. تحديد ظروف التفاعل اللازم لتحضير الهيدروكربونات .
٣. الإلمام بالخواص الفيزيائية للهيدروكربون لتمثل حالة المادة ( صلبة ، سائلة ، غازية ) ، درجات الغليان والانصهار .

**مستوى الأداء المطلوب :**

أن يصل المتدرب إلى إتقان هذه الجدارة بنسبة ٨٥٪ .

**الوقت المتوقع للمتدرب :**

٨ ساعات .

**الوسائل المساعدة :**

١. جهاز عرض رأسي Overhead Projector .
٢. نماذج فراغية للمركبات العضوية .
٣. عينات لبعض المواد المراد دراستها .
٤. مختبر .

**متطلبات الجدارة :**

اجتياز الحقيقة الثالثة بكل جدارة .

**١ - المقدمة**

هي مركبات تحتوي على كربون وهيدروجين فقط ومن الممكن تقسيم الهيدروكربونات مبدئياً إلى صنفين رئيسيين :

**أولاً - هيدروكربونات اليفاتية :**

وتتضمن مركبات مستقيمة السلسلة ومتفرعة وحلقية ويمكن تقسيم الهيدروكربونات الاليفاتية إلى مجموعتين ، وذلك بموجب نوعية روابط الكربون - الكربون التي تتضمنها . وهاتان المجموعتان هما :

**أ. الهيدروكربونات المشبعة saturated** ، وتحتوي على روابط كربون - كربون مفردة فقط وتسمى الkanات Ethane  $\text{CH}_3\text{-CH}_3$  alkanes مثل

**ب. الهيدروكربونات غير مشبعة unsaturated** ، وتحتوي على روابط كربون - كربون متعددة، وتشمل:

١ - **الألكينات alkenes** ، التي تحتوي على روابط كربون - كربون مزدوجة ( $\text{C}=\text{C}$ ) ،  
والألكاينات alkynes التي تحتوي على رابطة كربون - كربون ثلاثية ( $\text{C}\equiv\text{C}$ ) ،  
والمركبات التي تحتوي على أكثر من رابطة متعدد ، سواء كان المركب مفتوح السلسلة أم حلقيا .

٢ - **الهيدروكربونات الأромاتية العطرية Aromatic Hydrocarbons** وتشمل البنزين ومشتقاته ،  
والميدروكربونات المتعددة الحلقة كالنفالين  $\text{C}_{10}\text{H}_8$  وغيرها .

**٢ - الألكانات : Alkanes**

الألكانات مركبات هيدروكربونية مشبعة ، أي تحتوي على ذرات الكربون والهيدروجين ، وتوجد في الغاز الطبيعي والبترول ، وأول أفراد هذه المجموعة هو الميثان الذي يتكون بتحلل المواد النباتية في قاع البرك حيث لا يوجد هواء وهو يعرف بغاز المستنقعات ، ويطلق على الألكانات أحياناً البرافينات .

## الصيغة الجزيئية العامة

جميع المركبات الهيدروكربونية المشبعة لها الصيغة الجزيئية التالية :  $C_nH_{2n+2}$  حيث  $n$  عدد صحيح موجب ( $n = 1, 2, 3, \dots$ ) ويدل ( $n$ ) على عدد ذرات الكربون . وتبين الصيغة الجزيئية هذه أن هذه المركبات مشبعة ، ترتبط كل ذرة فيها بأربع روابط فردية ، بعضها يكون مع ذرة هيدروجين أو أكثر وبعضها مع ذرة أو ذرات كربون .

### ١ - ٢- تسمية الألكانات :

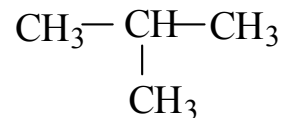
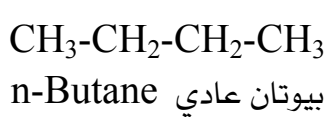
إن جميع الألكانات تنتهي دائمًا بالقطع (-ane) ، الألكانات الأربع الأولى لها أسماء خاصة أما ما يليها فلها أسماء مشتقة من ذرات الكربون (باللغة الإغريقية) التي في الجزيء وتنتهي بالقطع (-ane) ، وفيما يلي جدول (١-٢) يوضح ذلك

جدول (١-٢) تسمية الألكينات

<b>n</b>	<b>اسم المركب</b>	<b>الصيغة</b>
1      methane	ميثان	$CH_4$
2      ethane	إيثان	$CH_3CH_3$
3      propane	بروبان	$CH_3CH_2CH_3$
4      butane	بيوتان	$CH_3CH_2CH_2CH_3$
5      pentane	بنتان	$CH_3(CH_2)_3CH_3$
6      hexane	هكسان	$CH_3(CH_2)_4CH_3$
7      heptane	هبتان	$CH_3(CH_2)_5CH_3$
8      octane	أوكتان	$CH_3(CH_2)_6CH_3$
9      nonane	نونان	$CH_3(CH_2)_7CH_3$
10     decane	ديكان	$CH_3(CH_2)_8CH_3$

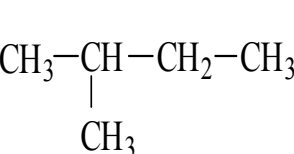
واضح أن كل مركب من هذه المجموعة يزيد عن المركب السابق له زيادة ثابتة هي  $\text{CH}_2$  وتسمى مثل هذه المجموعة ميثيلين Methylene ، ويمكن أن يكون لنفس الصيغة الجزيئية أكثر من مشابه كما يتضح من الأمثلة التالية :

**المثال الأول :** Butane  $\text{C}_4\text{H}_8$



Aizoo - بيوتان

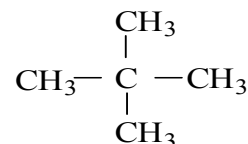
**المثال الثاني :** Pentane  $\text{C}_5\text{H}_{12}$



بنتان - أيزو  
Isopentane



بنتان - عادي  
N-pentane



بنتان - نيو  
Neopentane

### مجموعة الألكيل (R-) : Alkyl Group

مجموعة الألكيل (R-) عبارة عن الكان أزيلت منه ذرة هيدروجين فعند إزالة ذرة هيدروجين من الميثان نحصل على مجموعة methyl  $\text{CH}_3$  ميثيل ، وعند إزالة ذرة هيدروجين من الإيثان نحصل على مجموعة اثيل ( Ethyl )  $\text{CH}_3\text{CH}_2-$  . ويبين الجدول ( 2-2 ) مجموعات الألكيل المهمة والشائعة الاستعمال في الكيمياء العضوية

## الجدول رقم ٢ - أسماء مجموعات الألكيل الشائعة .

اسم مجموعة الألكيل	الصيغة البنائية لمجموعة الألكيل	الألكان
Methyl	$\text{CH}_3-$	Methane $\text{CH}_4$
Ethyl	$\text{CH}_3\text{CH}_2-$	Ethane $\text{CH}_3\text{CH}_3$
N-Propyl	$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2-$	Propane $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_3$
Isopropyl n-Butyl sec- Butyl	$\begin{array}{c}   \\ \text{CH}_3-\text{CH}-\text{CH}_3 \\   \\ \text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2- \\   \\ \text{CH}_3\text{CHCH}_2\text{CH}_3 \end{array}$	$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_3$ n-Butane
Isobutyl	$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\   \\ \text{CH}_3\text{CH} \text{ CH}_2- \end{array}$	$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\   \\ \text{CH}_3\text{CH} \text{ CH}_3 \end{array}$
Tert-butyl	$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\   \\ \text{CH}_3\text{C} \diagdown \text{CH}_3 \\   \\ \text{CH}_3 \end{array}$	Isobutane

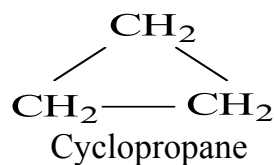
## تسمية الألكانات الحلقيّة Cycloalkanes

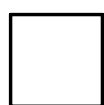
وتسمى بإضافة المقطع سايكلو أو حلقي لاسم الألكان المقابل لذرات الكربون المكونة للحلقة :



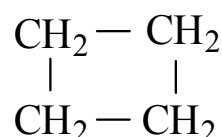
بروبان حلقي

أو



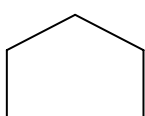


بيوتان حلقي

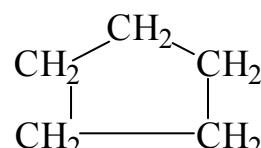


أو

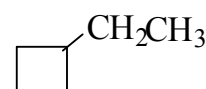
Cyclobutane



بيوتان حلقي



Cyclopentane



Ethylcyclopropane

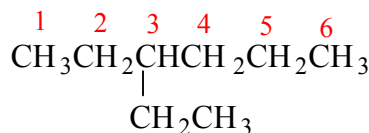
### الطريقة النظامية لتسمية الألكانات : IUPAC

تسمى الألكانات المتفرعة والمعقدة باتباع مجموعة من القواعد التي وضعها الاتحاد الدولي للكيمياء البحتة والتطبيقية ، التي تعرف بقواعد: IUPAC

International Union of Pure and Applied Chemistry.

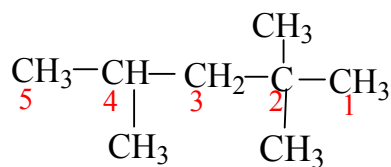
وهذه القواعد هي :

- (١) تُعد أطول سلسلة كربونية مستمرة في الصيغة البنائية هي المركب الأساس (الأم) أما المجموعات الألكيلية الجانبية فتعد فروعًا أو بدائل .
- (٢) ترقم السلسلة الرئيسية من الطرف أو النهاية الأقرب إلى الفرع الجانبي بحيث يأخذ الفرع أقل عدد من الأرقام . ويتم البدء في كتابة الاسم بوضع الرقم الدال على الفرع متبعاً بخط قصير ( - ) ثم يليه اسم الفرع (البديل) وأخيراً اسم المركب الأساسي ، ويختتم الاسم بالقطع ane ليدل على أن المركب مشبع أما الفروع الألكيلية فكل منها يختتم بالقطع yl كما يتضح من المثال التالي :



## 3-Ethyl hexane

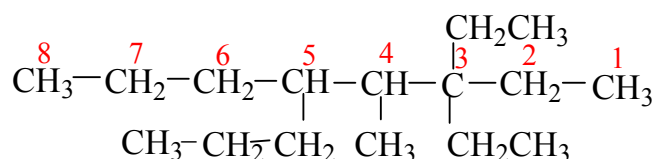
إذا تعدد وجود البدائل التي هي من نوع واحد ( كالجموعات الألكيلية المتشابهة ) على طول السلسلة الكربونية الرئيسية ، تستخدم المقاطع penta ، tetra ، tri ، di وهكذا تدل على التكرار أي اثنين ، ثلاثة ، أربعة أو خمسة ..... الخ وموقع هذه البدائل يدل عليها بأرقام مناسبة تفصل بينهما فاصلة ، وهكذا وإذا تكرر البديل نفسه مرتين على ذرة كربون واحدة فيتكرر الرقم مرتين كما يتضح من المثال التالي :



## 2-2-4-Trimethylpentane

إذا اتصلت عدة بدائل الكيلية مختلفة على السلسلة الرئيسية فتتم تسميتها وفقا لنظام

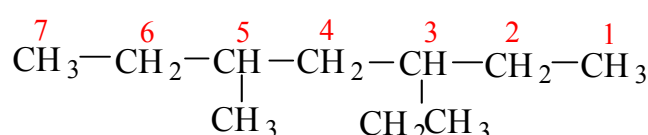
الترتيب الأبجدي مثال :



## 3,3-Diethyl-4-methyl-5-n-propyloctane

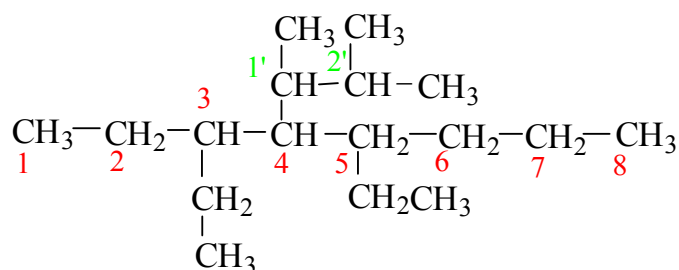
عندما تقع مجموعتان فرعيتان مختلفتان على بعد واحد من كل طرفي السلسلة الرئيسية

من الطرف الأقرب إلى الفرع الذي يبدأ أولا في الهجاء اللاتيني كما يلي :



## 3-Ethyl-5-Methylheptane

إذا كان البديل (أو الفرع) سلسلة الكيلية ذات فروع أخرى متشعبه فإنه تتم تسميتها كما لو كانت مركبا قائما بذاته ، إلا انه ينتهي بالقطع (yl) بدل من المقطع (ane) ، كما انه يتم ترقيمه ابتداء من ذرة الكربون المتصلة بالسلسلة الأم مع مراعاة وضع الاسم بين قوسين ويسبق هذين القوسين رقم ذرة الكربون التي يقع عليها الفرع المتشعب كما يتضح من المثال التالي :



## 3-Ethyl-4(1',2',Dimethylpropyl) nonane

إذا وجدت بدائل أخرى على السلسلة الأم غير مجموعات الألكيل مجاميع البدائل (المجموعة) على تلك السلسلة يتم ترتيبها عن طريقة الحروف الأبجدية . ويوضح الجدول التالي أسماء لبعض البدائل المجموعة ) غير الألكيلية :

F: Fluoro

NO<sub>2</sub>: Nitro

Cl: Chloro

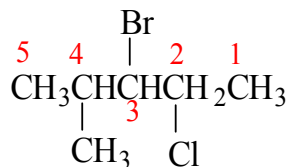
NH<sub>2</sub>: Amino

Br: Bromo

CN: Cyano

I: Iodo

مثال :



3-Bromo-2-chloro-4-methylpentane

مما يجدر ذكره أنه عند استخدام نظام الحروف الأبجدية كأساس لترتيب المجموعة فإن البدائة iso- وكذلك البدائة neo تؤخذ أحرفها الأولى بعين الاعتبار كجزء من الحروف الهجائية عند التسمية ، أما الحروف أو البوادي tert- di و sec- وكذلك tri فإنها لا تؤخذ بعين الاعتبار كجزء من الحروف الهجائية .

## ٢- ٢- الخواص الفيزيائية الألكانات :

الألكانات مركبات غير قطبية nonpolar ، تتميز بانخفاض درجات غليانها مقارنة بالمواد العضوية الأخرى ، فالألكانات من  $C_1$  إلى  $C_4$  غازات عند درجات الحرارة العادية ، أما الألكانات من  $C_5$  إلى  $C_{17}$  فتكون سائلة ، بينما نجد أن الألكانات التي يزيد عدد ذرات الكربون فيها على ١٨ تكون في الحالة الصلبة . أما فيما يتعلق في الذائبية ، فإن الألكانات لا تذوب في الماء ، ولكنها تذوب في المذيبات غير القطبية ، كالبنزين والإيثر ورابع كلوريد الكربون حسب القاعدة العامة في الذائبية التي تنص على أن (المثل يذيب المثل) والألكانات أقل كثافة من الماء ، إذ تطفو الألكانات السائلة على سطح الماء عند محاولة مزجها .

## ٣- ٢- الخواص الكيميائية للألكانات :

تعد الألكانات مواد خاملة كيميائيا ، لذلك يطلق عليها أحيانا لفظ البرافينات للدلالة على خمولها الكيميائي أما تفاعلاتها الرئيسية فهي :

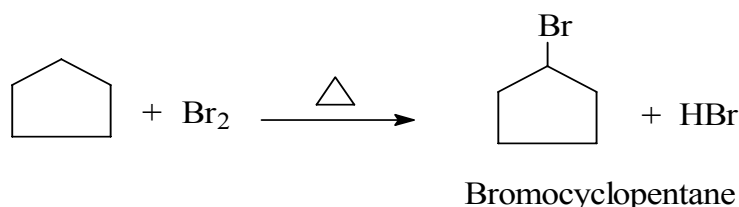
### - ١- الاحتراق : combustion

تفاعل الألكانات شانها في ذلك شأن معظم المركبات العضوية - مع كمية كافية من الأكسجين لإعطاء ثاني أكسيد الكربون وبخار الماء . إضافة إلى كمية من الطاقة .

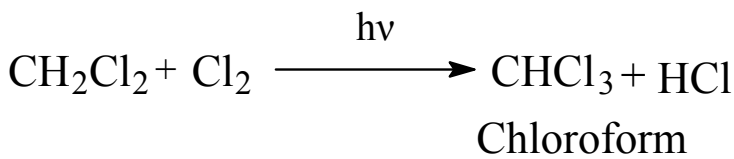
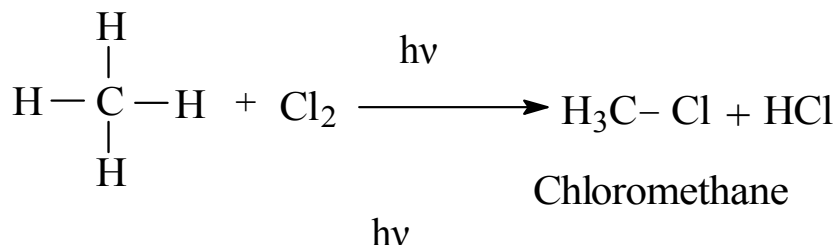
٢ - الـ **halogenation** :

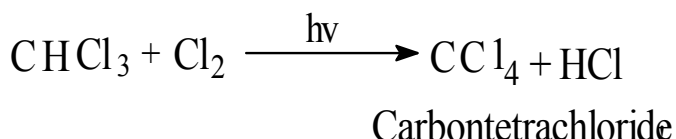
تفاعل الألكانات ( والالكانات الحلقي ) مع الكلور  $\text{Cl}_2$  والبروم  $\text{Br}_2$  بوجود أشعة الشمس ، أو بالتسخين لإعطاء هاليدات الألكيل ، إذ تستبدل واحدة أو أكثر من ذرات الهيدروجين في الألكان بكلور أو بروم ، كما في الأمثلة التالية :

مثال ( ١ ) :



مثال ( ٢ ) :

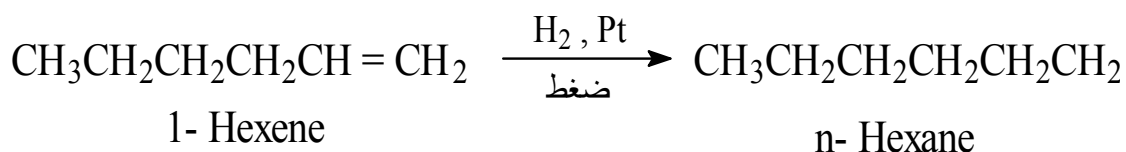
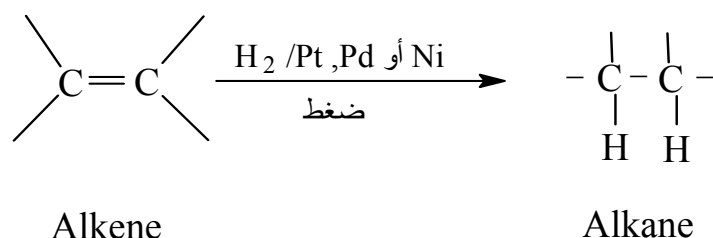
 $\text{hv}$



ومن الصعب الحصول عليها في صورة نقية بالطريقة السابقة وذلك لتقارب درجة غليانها ، ولكن يمكن الحصول على مثل هذه المركبات وعلى درجة كبيرة من النقاوة بطرق كيميائية مختلفة أهمها :

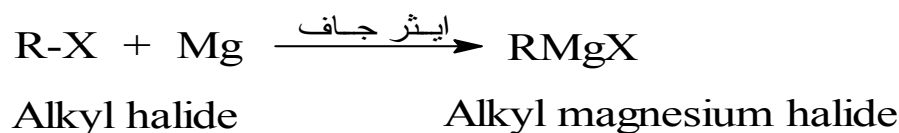
أ: اختزال (هدقة) الألكنات.

يمكن اختزال الألكينات بواسطة الهيدروجين في وجود عامل مساعد مثل البلاتين أو النيكل أو البلاديوم لتعطى الكائنات.

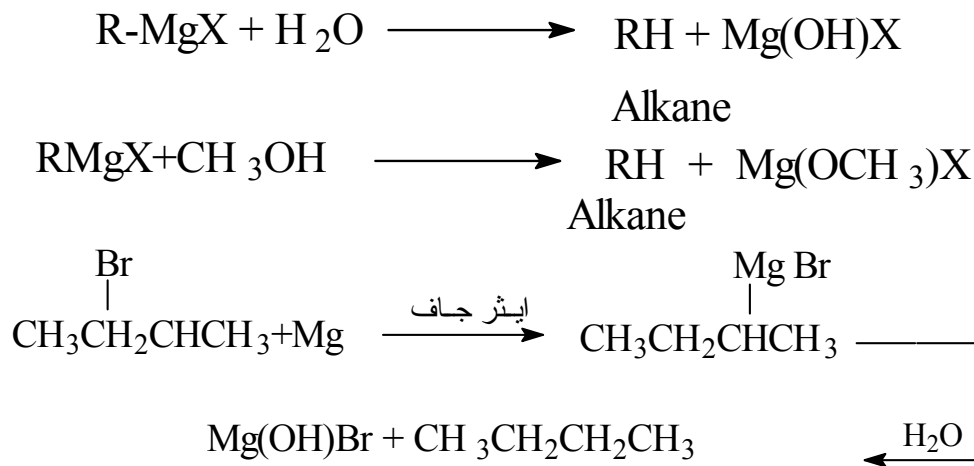


ب. تفاعل جرينارد :

يتفاعل معدن الماغنيسيوم مع هاليدات الألكيل ، في وجود الإيثر الجاف كمذيب ، ليعطي مركبات تسمى كواشف جرينارد Grignard reagents . تعتبر هذه من أهم الكواشف المفيدة في التفاعلات العضوية .

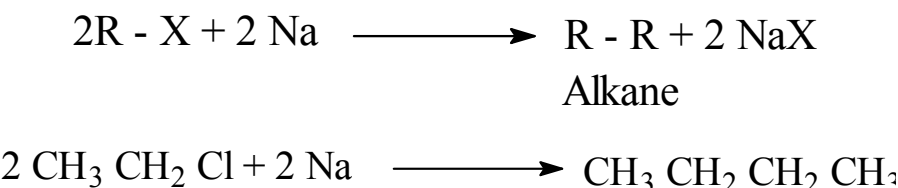


يتفاعل ذلك المركب القطبى مع الماء أو أي مركب يحمل ذرة هيدروجين حمضية مثل الكحولات ليعطى الألkan المقابل .



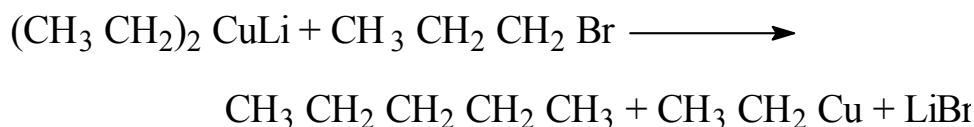
#### ج. تفاعل فورتز:

يتفاعل معدن الصوديوم مع هاليد الألکيل ليعطى الکانات متماثلة متاظرة .

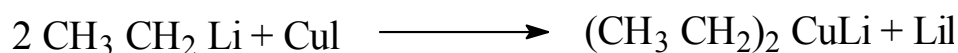
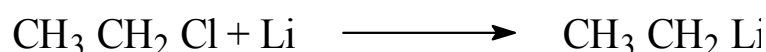


#### د. استخدام مرکبات النحاس والليثيوم :

في هذه الطريقة يمكن الحصول على الألکانات من جراء اتحاد سلسلتين الكيليتين متماثلين أو مختلفين وذلك بتفاعل هاليد الألکيل مع ليثيوم شائي الكيل النحاس ، كما يتضح من خلال التفاعلات التالية :



هذا ويحضر ليثيوم ثائي الكيل النحاس وفقاً للمعادلة التالية :



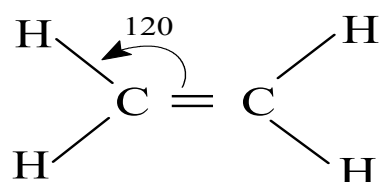
#### ٤ - ٢- مصادر الألكانات وطرق تحضيرها :

يعد البترول والغاز الطبيعي المصدرين الرئيسيين للألكانات ، والهيدروكربونات بشكل عام . إذ يشكل الميثان أكثر من ٨٠٪ من الغاز الطبيعي ، أما المكونات الأخرى فهي الإيثان والبروبان والبيوتان . أما البترول فهو مزيج معقد من مواد عضوية مختلفة ، وتشكل الهيدروكربونات معظمها .

ويتم فصل مكونات البترول عن بعضها عن طريق عملية التكرير Refining . إلا أن الألكانات العليا يصعب ذلك .

### ٣- الألکينات : alkenes

الألکينات هيدروكربونات غير مشبعة تحتوي على رابطة كربون - كربون مزدوجة ( $C=C$ ) ، وتسمى أحياناً بالأوليفينات olefins ، والصيغة العامة للألکينات غير الحلقة هي  $C_nH_{2n}$  ، وللألكينات الحلقة  $C_nH_{2n-2}$  وأبسط عضو في عائلة الألکينات هو الإثيلين  $C_2H_4$ .



### ١- ٢- تسمية الألکينات :

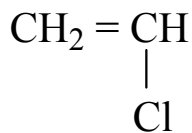
#### ب. التسمية الشائعة :

تستخدم التسمية الشائعة في حالة الألکينات ذات الأوزان الجزيئية الواطئة وذلك باستبدال المقطع -ane الذي يقع في نهاية اسم المركب الألکاني alkane بالمقطع -ylene ليصبح المركب الكيلين ، كما هو موضح في الجدول التالي :

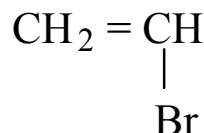
جدول (2-3-1) يوضح طريقة تسمية الألکينات الشائعة .

الإلكين Alkene	الألكان Alkane
Ethylene $CH_2=CH_2$	Ethane $CH_3CH_3$
Propylene $CH_3-CH=CH_2$	Propane $CH_3CH_2CH_3$
Butylene $CH_3CH_2CH=CH_2$	n-Butane $CH_3CH_2CH_2CH_3$
B-Butylene $CH_3CH=CHCH_3$	
Isobutylene $CH_3-\overset{ }{CH}-CH_2$ $CH_3$	Isobutane $CH_3-\overset{ }{CH}-CH_3$ $CH_3$

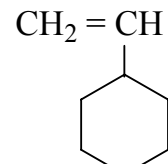
- هذا ويمكن تسمية المركبات المشتقة من الأيثيلين  $\text{CH}_2=\text{CH}_2$  بأسماء خاصة حيث تعطي مجموعة - $\text{CH}=\text{CH}_2$  اسم مجموعة فاينيل ( Vinyl group ) كما يلي :



Vinyl Chloride

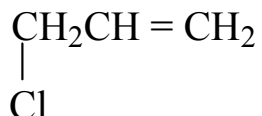


Vinyl bromide



Vinyl Cyclohexane

أما المجموعة المشتقة من البروبيلين  $\text{CH}_3\text{CH}=\text{CH}_2$  فتسمى مجموعة الـil ( allyl group ) مثال :

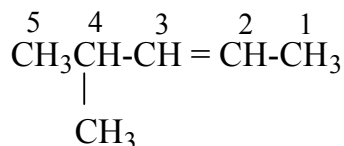


Allyl Chloride

### ج. التسمية النظامية : IUPAC

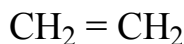
عندما يزداد حجم الجزيئات تزداد تبعاً لذلك صعوبة تسميتها ، ولهذا فقد تم اتباع نظام التسمية المعروف بنظام أيوباك للتسمية IUPAC ( التسمية النظامية ) المستمد مما سبق أن درسناه في حالة الألكانات ولفهم هذه التسمية يمكن اتباع الخطوات التالية :

- ١) تحثار أطول سلسلة تحتوي الرابطة الشائبة لتعبر عن السلسلة الأم ( الأصل ).
  - ٢) تسمية هذه السلسلة يتم استبدال النهاية -ane الموجودة في نهاية اسم المركب الألكاني بالنهاية - . ene
  - ٣) ترقم السلسلة من الطرف الأقرب للرابطة الشائبة ، بغض النظر عن المجموعات الفرعية التي تسمى كالمعتاد بعد تحديد مواضعها .
- حيث إن الرابطة الشائبة تربط بين ذريي كربون برقمين مختلفين ، فإنه يتم اختيار أقل الرقمين عدداً ليدل على مكان الرابطة ، كما يتضح من المثال التالي :



4- Methyl - 2- Pentene

أمثلة أخرى لتوضيح القواعد السابقة :



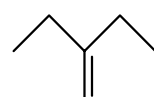
Ethene



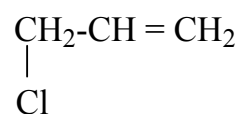
Propene



1-Butene

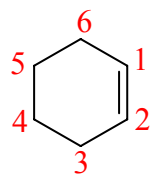


2-Ethyl-1-Butene

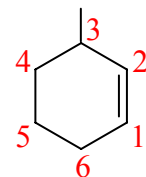


3-Chloro -1- Propene

تم تسمية الحلقات الألكينية بحيث تقع الرابط المزدوجة بين ذرات الكربون رقم واحد وذرة الكربون رقم اثنين بصفة دائمة ، لذلك فلا داعي لوضع الرقم أمام الاسم . عند وجود بدائل على الحلقة فإن الترقيم يستمر بحيث يعطي المجموعة البديلة أصغر الأرقام .

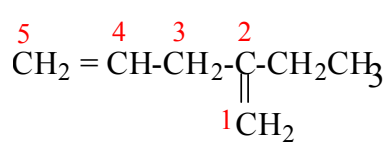


Cyclohexene  
(1-Cyclohexene)  
وليس

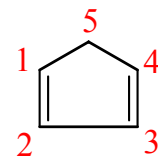


3-Methylcyclohexene  
(6-Methylcyclohexene)  
وليس

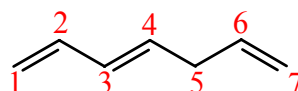
تستخدم المقاطع -ene ، di ، tri ، tetra ..... للدلالة على عدد الروابط المضاعفة وذلك قبل المقطع -ene مباشرة مع تحديد مكان الروابط الثنائية في السلسلة بأقل عدد ممكن كما سبق أن أشرنا إليه في حالة الرابطة الواحدة .



2-Ethyl,1,4-Pentadiene

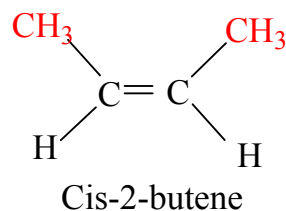
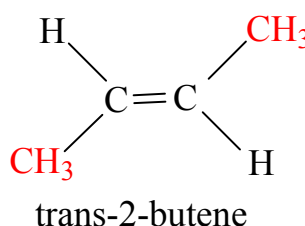


1,3-Cyclopentadiene



1,3,6-Heptatriene

إضافة إلى ظاهرة التشكيل البنائي الموجودة في الألكينات ( اختلاف مركيبين أو أكثر في مكان الرابطة المزدوجة كما في 1-butene و 2-butene ) تظهر في بعض الألكينات ظاهرة التشكيل الهندسي ، وذلك بسبب عدم وجود حرية دوران حول الرابطة المزدوجة . فهناك متشكلان هندسيان للمركب 2-butene وهما :



فعدما تكون المجموعتان المتماثلتان ( مجموعتا المثيل أو ذرتا الهيدروجين في المثال السابق ) في الاتجاه نفسه ، يسمى المركب ( cis - سيس ) ، وعندما تكونان في اتجاهين مختلفين يسمى المركب ( أو المتشكل ) ترانس ( trans ) . والمتشكلان سيس وترانس مركيبان مستقلان ، يختلفان عن بعض في الخواص الفيزيائية ، فدرجة غليان cis-2-butene على سبيل المثال ، ٣٧ م درجة غليان ٠٩ م .

## ٢- ٣- الخواص الفيزيائية للألكينات :

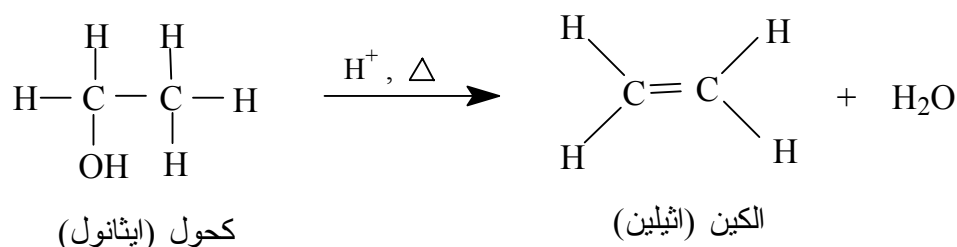
لا تختلف الألكينات كثيراً عن الألكانات في خواصها الفيزيائية فهي تشبه الألكانات المقاربة لها في الوزن الجزيئي ، في درجات غليانها وذائبيتها ، فهي كالألكانات لا تذوب في الماء ، بل تذوب في المذيبات غير القطبية كالبنزين والأيشير ورابع كالوريد الكربون ، وهناك اختلاف بين الألكينات والألكانات ، وهو أن الألكانات تذوب في حمض الكبريتيك المركز بينما لا تذوب الألكانات في هذا الحمض .

## ٣- ٣- طرق تحضير الألكينات :

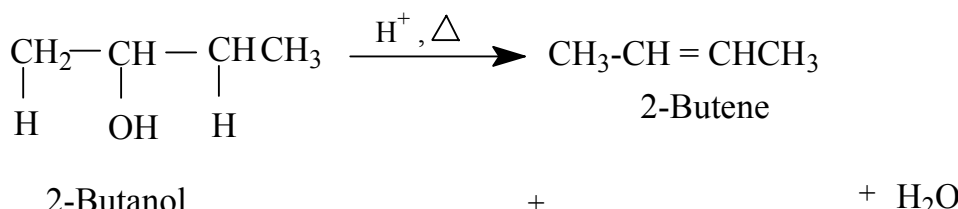
تحضر الألكينات بطرقتين رئيسيتين في المختبر وهما :

٤) انتزاع الماء من الكحول :

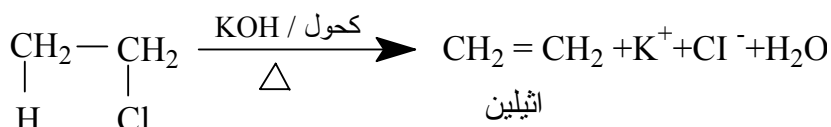
عند تسخين الأخير ، بوجود كمية قليلة من حمض  $H^+$  ، وأكثر الحموض استعمالاً في هذا المضمار هي حمض الكبريت  $H_2SO_4$  وحمض الفسفور  $H_3PO_4$  .



وعندما يؤدي انتزاع الماء إلى تكوين ناتجين مختلفين ، فإن الإلكين الأكثر استبدالاً ( الإلكين الذي تحمل فيه ذرتاً كربون الرابطة المزدوجة أكبر عدد من مجموعة الألكيل ) هو الناتج الرئيس ، كما المثال التالي :

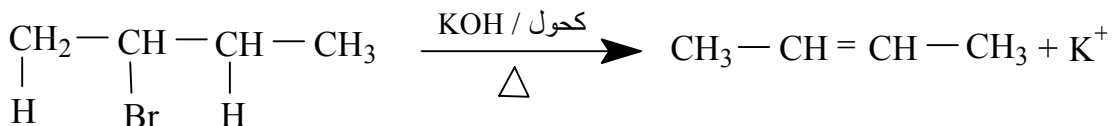


(٥) انتزاع هاليد الهيدروجين من هاليد الإلکيل :  
يتم نزع جزء  $\text{X}$  (  $\text{I}$  ,  $\text{Br}$ ,  $\text{Cl} = \text{X}$  ) من هاليدالالکيل عند تسخينه مع الكحول في وجود  $\text{KOH}$ .



كلورو ايثان

وإذا أدى انتزاع هاليد الهيدروجين إلى تكوين ناتجين ، فإن الإلکين الأکثر استبدالا هو الناتج الرئيس ، كما في الكحولات ، والمثال التالي يوضح ذلك :



٢ - بروموبوتان

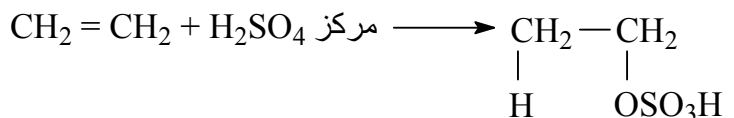
٢ - بيوتين (ناتج رئيس)



١ - بيوتين (ناتج فرعى)

١. ضافة حمض الكبريتิก المركب  $\text{H}_2\text{SO}_4$  البارد :

يضاف الحمض لإعطاء كبريتات الألكيل الهيدروجينية ، بينما لا تتفاعل الألكانات مع هذا الحمض ، ويستعمل هذا التفاعل في التفريق بين الألكانات والإلکينات. وتتبع الإضافة قاعدة ماركوفنيكوف .



كبريتات الايثيل الهيدروجينية

## ٢. البلمرة : Polymerization

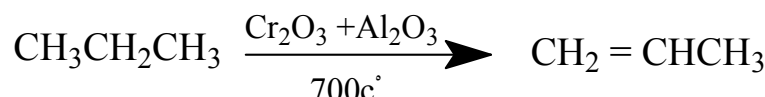
تضاف جزيئات الإلكين إلى بعض - وتحت ظروف معينة - لإعطاء مركبات ذات وزن جزيئي عال تسمى مبلمرات polymers . وللمبلمرات استعمالات كثيرة جدا لا يتسع المجال للتحدث عنها ، إذ يستطيع الطالب الرجوع إلى كتب متخصصة في هذا المجال .

### ثانياً : تحضير الإلكينات في الصناعة :

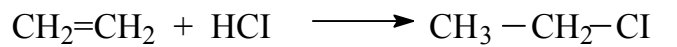
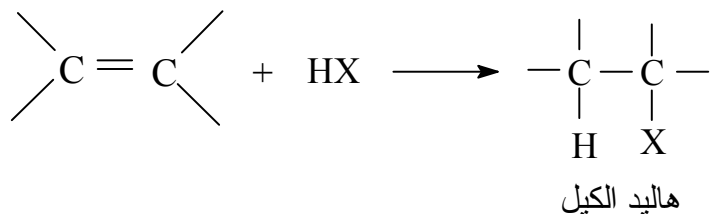
يحضر الايثيلين في الصناعة في أوروبا الغربية من جزء النفاث Naphtha fraction الناتجة من تقطير البترول ، وهكذا الجزء يحتوي على الكانات مستقيمة السلسلة تحتوي على ٤ ذرات كربون ويمرر هذا بواسطة البحار في الأنابيب مسخنة حتى درجة حرارة ٧٠٠ - ٩٠٠ م ، والايثيلين الناتج ينقى بواسطة التقطير التجاري .

يحضر الايثيلين في المصانع في الولايات المتحدة بواسطة تحويل الإيثان الناتج من الغاز الطبيعي الربط عند درجة حرارة عالية .

يحضر البروپين من البروبان بواسطة الحرارة العالية وجود ( Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub>+Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> ) كعامل مساعد ، وكذلك من التقطير البترولي .

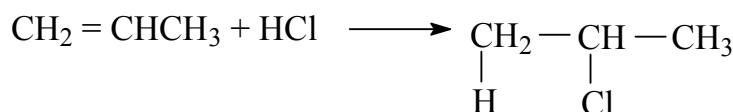


: ( X = Cl , Br, I ) HX إضافة هاليد الهيدروجين



كلورو ايثان (كلوريد اثيل)

وفي حالة إضافة هاليدات الهيدروجين إلى الکين غير متماثل ، فإن ذرة الهيدروجين تضاف إلى کربون الرابطة المزدوجة ، التي تحمل أكبر عدد من ذرات الهيدروجين ، وهو ما يعرف بقاعدة مارکوفنيکوف Markovnikov's Rule نسبة إلى العالم الروسي مارکوفنيکوف.

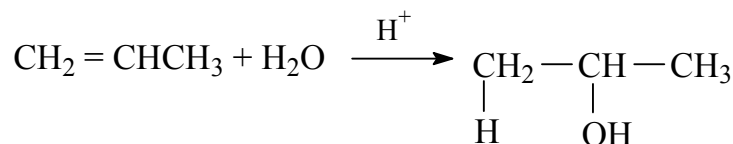


بروبين

٢ - كلوروبروبان

: Hydration إضافة الماء

يضاف الماء إلى الإلکين بوجود كمية قليلة من الحمض  $\text{H}^+$  لإعطاء الكحول . وتتبع الإضافة قاعدة مارکوفنيکوف .



بروبين

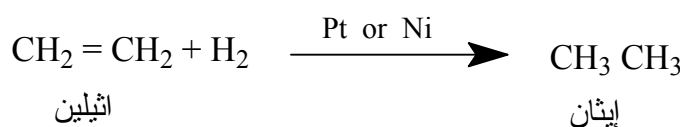
٢ - بروبانول

#### ٤ - ٣ - تفاعلات الألكيныات :

التفاعل الرئيس للألكينيات هو تفاعل الإضافة ، لأنها مركبات غير مشبعة . وتم الإضافة إلى الرابطة . ومن أهم تلك التفاعلات ما يلي :

##### ١. الهدارة : Hydrogenation

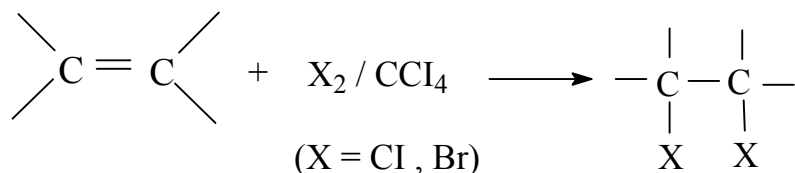
يضاف الهيدروجين إلى الإلکين بوجود Pt أو Ni أو Pd ( عوامل حفازة ) Catalysts لإعطاء الإلکان .



وفي هذا التفاعل ، تضاف ذرة هيدروجين إلى إحدى ذرتي الرابطة المزدوجة ، وتضاف ذرة الهيدروجين الأخرى إلى الطرف الآخر من الرابطة المزدوجة

##### ٢. الملجنة : Halogenations

يضاف الكلور أو البروم المذاب في مذيب خامل إلى الإلکين لإعطاء شائي كلور أو شائي برومومو الكان .

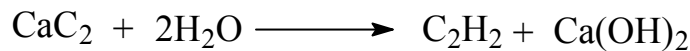
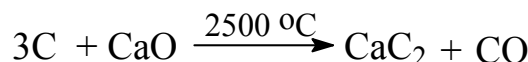


ويستعمل تفاعل البروم مع الإلکين عن وجود الرابطة المزدوجة ( والرابطة الثلاثية - ) ، ويختفي لون البروم الأحمر عند إضافته إلى الكين .

## ٤- الألکاینات : Alkynes

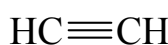
الألکاینات هيدروكربونات غير مشبعة تحتوي على رابطة كربون - كربون ثلاثة ( ) -  $C \equiv C$  . والصيغة الجزيئية للألکانات هي  $C_nH_{2n-2}$  ، وأبسط الألکاینات المعروفة هو غاز الأستيلين  $C_2H_2$  ، الشكل الهندسي للجزي خطي ، بسبب استعمال ذرتى الكربون لأفلاك sp المهجنة ، أي أن ذرتى الكربون وذرتي الهيدروجين تقع جمبعها على خط مستقيم . ويحترق غاز الأستيلين مع الأكسجين لإعطاء لهب ذي حرارة عالية جدا تصل إلى  $3000^{\circ}C$  ، ولهذا السبب يستعمل غاز الأستيلين في أعمال اللحام.

يتم تحضير الأستيلين صناعيا بتسخين فحم الكوك مع أكسيد الكالسيوم  $CaO$  في فرن كهربائي ، ثم معالجة كربيد الكالسيوم  $CaS_2$  الناتج بالماء .



## ١- ٤- تسمية الألکاینات :

يمكن تسمية الألکاینات بالطريقة الشائعة أو حسب التسمية النظامية ( اي نظام IUPAC ) ففي التسمية الشائعة يستخدم الأستيلين كمرجع لبعضها ، وبخاصة الجزيئات الصغيرة ، و الأستيلين هو اسم شائع لأصغر جزء الألکایني ، وفي التسمية النظامية تتبع قواعد التسمية نفسها للألکاینات إلا أن النهاية -yne تحل محل النهاية -ene كما يتضح من الأمثلة التالية :



Acetylene

Methyl acetylene

Ethyl acetylene

تسمية شائعة

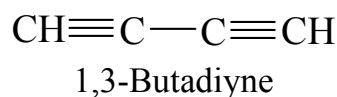
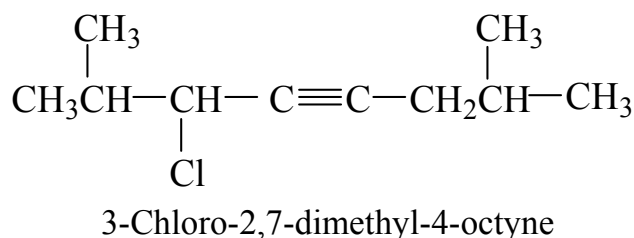
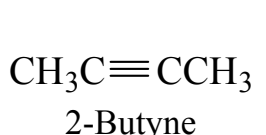
Ethyne

Propyne

1- Butyne

تسمية نظامية

أمثلة على التسمية النظامية : IUPAC



وفي حالة وجود رابطتين إحداهما ثنائية والأخرى ثلاثية في المركب على بعدين متساوين من الطرفين ، فإن الرابطة الثنائية تأخذ أقل الأرقام وتبقى النهاية كـ *yne* مسبوقة برقم الدال على موقع الرابطة الثلاثية ، وهذا يأتي مسبوقاً بالاسم الدال على وجود *alkene* .



1-Penten-4-yne

وفي حالة تفاوت بعد الرابطتين عن الطرف يبدأ الترقيم من الطرف الأقرب لأي من الرابطتين وينتهي الاسم بالقطع *-yne* بصفة دائمة .

#### ٢ - ٤ - الخواص الفيزيائية للألكاينات :

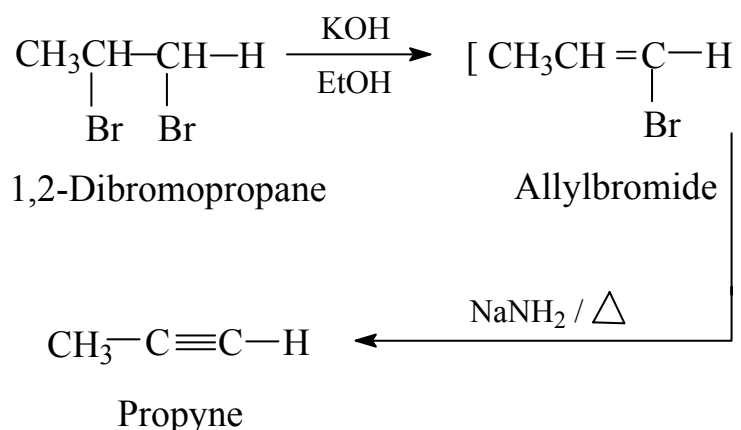
الألكاينات مركبات غير قطبية فهي لا تذوب في الماء ولكن شديدة الذوبان في المذيبات العضوية كالبنزين ورابع كلوريد الكربون . وهي تشبه الألكاينات في درجة غليانها ، فمثلاً تجد أن المركبات من  $\text{C}_2$  إلى  $\text{C}_4$  عبارة عن غازات ، والمركبات من  $\text{C}_4$  إلى  $\text{C}_{16}$  عبارة عن سوائل وأعلى من  $\text{C}_{17}$  تكون مواد صلبة .

## ٤ - ٣ - تحضير الألكاينات :

تحضر الألكاينات مخبرياً بعدة طرق تحضيرها من هاليدات الألكيل الثانية وتحضيرها من استييليدات الصوديوم كما يلي :

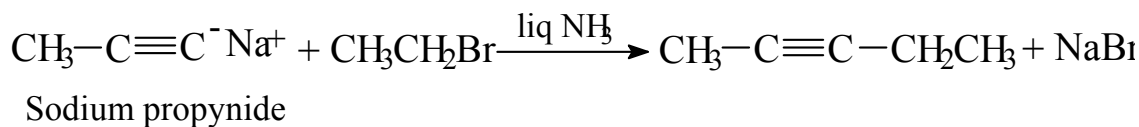
## ١. نزع الهيدروجين والهalogens من الألكيل ثانوي الهاليد : Dehydrohalogenation

يتم نزع ذرتى هيدروجين وذرتى halogens من ذرتى كربون متباورتين على مرحلتين كما يلى :



## ٢. من استييليدات الصوديوم ومشتقاتها :

يتفاعل استييليد الصوديوم مع هاليدات الألكيل الأولية لبناء سلاسل هيدروكربونية طويلة كما يلى :

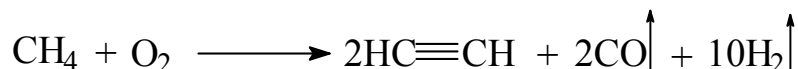


ولا تصلح هذه الطريقة مع هاليدات الألكيل الثانوية أو الثالثية وذلك لأن الأستيليد يعمل كقاعدة قوية تتفاعل مع الهايدرات الثانوية والثالثية وتنتج مركبات هيدروكربونية غير مشبعة.

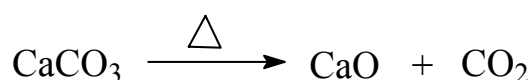
### الطرق الصناعية المستخدمة في تحضير الألكاينات :

يعتبر الأستيلين من أهم مركبات الألكاينات في الصناعة إذ يمكن استخدامه في تحضير كثير من المركبات الكيميائية ، واهم الطرق الصناعية لتحضير الأستيلين ما يلي :

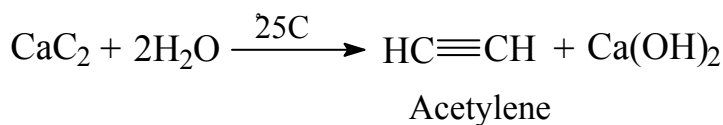
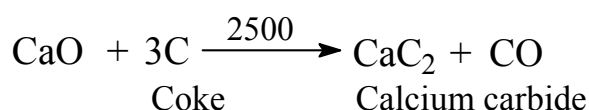
- ١ - طريقة التكسير الحراري للميثان : في هذه الطريقة يسخن الميثان عند درجة حرارة عالية جداً فينتج الأستيلين مخلوطاً بمواد أخرى كما يتضح من المعادلة التالية :



- ٢ - من كربونات الكالسيوم : يمكن الاستعاضة عن الطريقة السابقة بطريقة صناعية أخرى أقل تكلفة وأكثر ملاءمة ، وفي هذه الطريقة تسخن كربونات الكالسيوم وينتج الجير الحي ، يلي ذلك تسخين الجير الحي الناتج مع الفحم (فحم الكوك) في فرن كهربائي حيث يتكون كربيد الكالسيوم ثم يضاف الماء إلى كربيد الكالسيوم وينتج الأستيلين وفقاً للمعادلات التالية :



Calcium carbonate



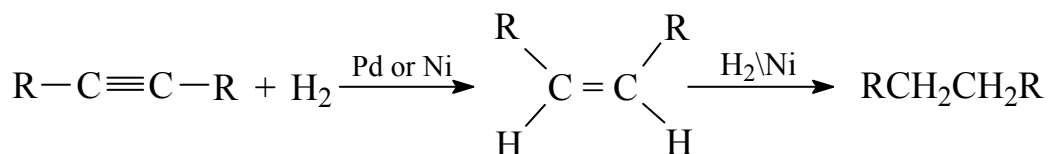
## ٣ - ٤- تفاعلات الألكاينات :

تم تفاعلات الاضافة على الرابطة الثلاثية في مرحلتين :

في المرحلة الأولى تتكون الألكينات ، وفي المرحلة الثانية تتكون مركيبات مشبعة هي الألكانات . هذا وتأكسد الألكاينات بالعوامل المؤكسدة المختلفة كما يتبع من خلال التفاعلات التالية :

## ١. إضافة الهيدروجين :

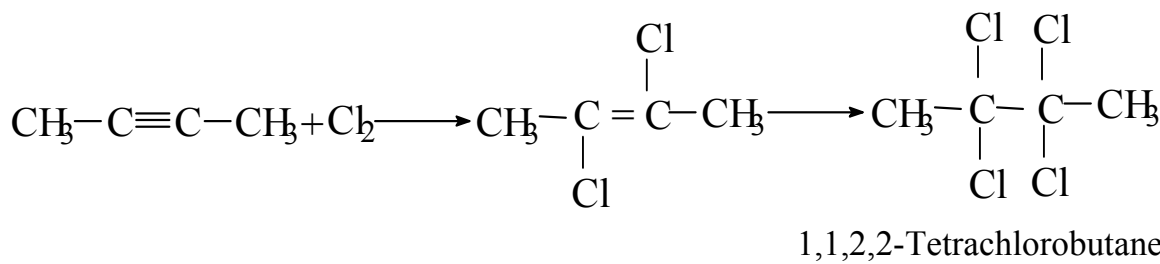
عند تمرير مولين من الهيدروجين على الألكينات بوجود عامل مساعد مثل البلاتين او البلاديوم او النيكل ، فإنه يتكون الألكان المطابق .



والحصول على ألكين فقط فإنه يستوجب استخدام عامل مساعد صمم لتفاعل مثل النيكل بورايد-Ni Linders catalyst او بورايد البوتاسيوم مع أسيتات الرصاص  $\text{Pb}(\text{OAc})_4$  او عامل ليندلر  $\text{B}_2$  .  $\text{Pd/CaCO}_3$

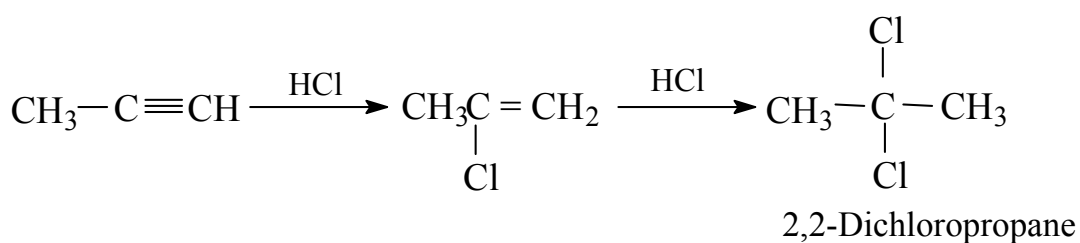
## ٢. اضافة الهايوجين :

تفاعل الألكاينات مع الهايوجينات بسهولة معطية في البداية الكينات ثنائية وباستمرار التفاعل فإنه ينتج الكائنات رباعية الهايد كما يلي :



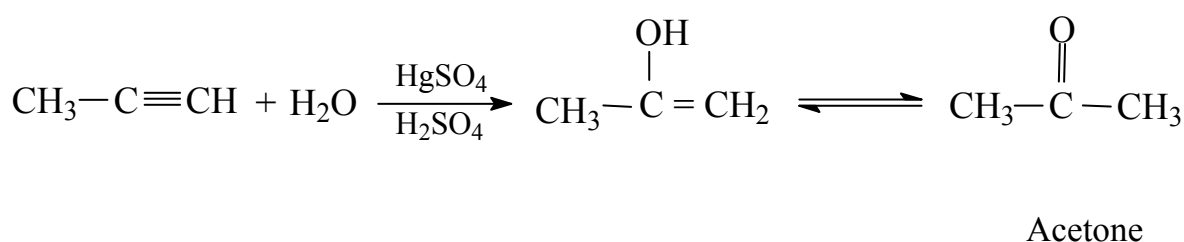
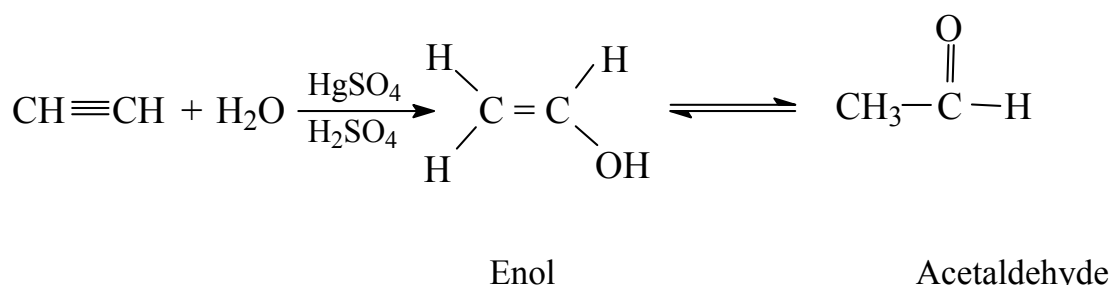
## ٣. إضافة هاليدات الهيدروجين :

تفاعل الألكاينات مع هاليدات الهيدروجين تفاعلات إضافة وتتبع الإضافة في هذه الحالة قاعدة ماركونيكوف ، فمثلا عند تفاعل مولين من هاليدات الهيدروجين مع الألكاين يتكون في البداية هاليد الإلکين وباستمرار التفاعل يتكون الكان يحتوي على ذرتی هيدروجين تقعان على ذرة كربون واحدة .



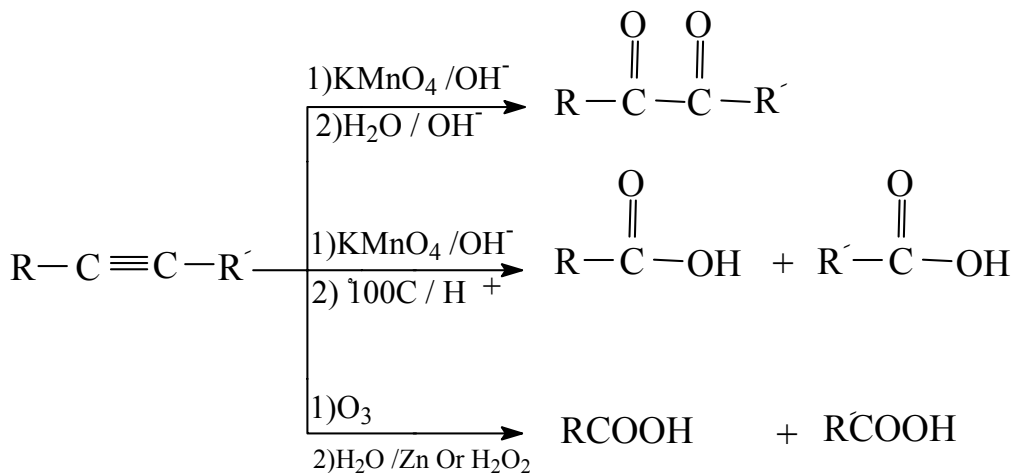
## ٤. إضافة الماء :

يضاف جزء الماء إلى الألكاين حسب قاعدة ماركونيكوف ويستخدم حمض الكبريت المخفف وكمبيتات الزئبق mercuric sulfate كعامل مساعد ، وعند الإضافة يتكون إينول غير ثابت لا يلبث أن يتحول إلى مركب ثابت هو الكيتون أو الألدهيد .



**٥. أكسدة الألکاينات :**

**تَأَكَّسِدُ الْأَلْكَائِنَاتُ بِوَاسْطَةِ بِرْمَجَنَاتِ الْبُوتَاسِيُومُ أَوِ الْأَوزُونُ أَوْ غَيْرُهَا مِنِ الْمُؤَكَّسَدَاتِ الْقَوِيَّةِ**  
**لِتُعْطِي مَرْكَبَاتَ مُخْتَلَفَةَ كَمَا تَبَيَّنَ مِنِ الْمَعَادِلَاتِ التَّالِيَّةِ :**

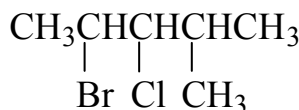
**٤ - ٢- أهمية المركبات العضوية ذات الروابط الثنائية والثلاثية**

تعتبر المركبات العضوية ذات الروابط الثنائية والثلاثية على درجة كبيرة من الأهمية الصناعية والطبيعية . فمثلا تدخل بعض المركبات ذات الروابط الثنائية في إنتاج مواد بلاستيكية عديدة كالبولي إيثيلين والبولي بروبيلين وبولي فاينيل كلورايد (PVC) وفي صناعة المطاط كالبولي إيزوبرين كما توجد الروابط الثنائية ضمن تركيب بعض الفيتامينات مثل فيتامين A والعاقاقير الطبيعية كالاتاموكسيفين المضاد لسرطان الثدي .

تدخل الروابط الثلاثية في تركيب كثير من العاقاقير الطبيعية مثل حبوب منع الحمل أو العاقاقير المختلفة لضغط الدم مثل باراقلين Payragyline .

## ٢-٥ أسئلة وإجابة بعضها

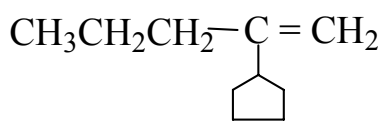
س ١ - اذكر اسم المركبات التالية حسب طريقة أيباك IUPAC للتسمية :



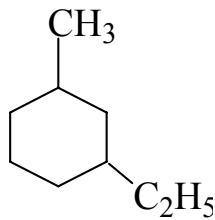
ب -



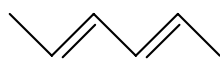
أ -



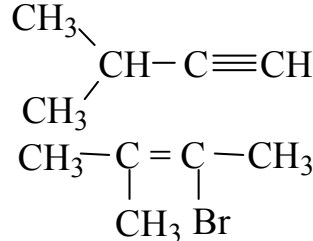
د -



ج -



و -



ه -

ز -

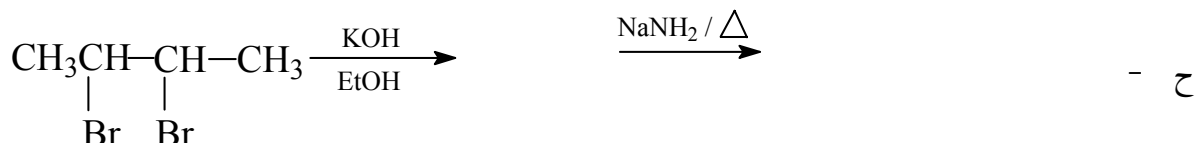
س ٢ - اكتب الشكل البنائي لكل من المركبات التالية :



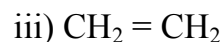
س ٣ - اكتب معادلة تفاعل متوازنة تبين فيها احتراق المركب  $\text{C}_6\text{H}_{14}$  بفائض من الأكسجين ؟

س ٤ - لماذا الألكانات والألكانات الحلقي لا تذوب في الماء ؟

س٥ - أكمل المعادلات التالية :



س٦ - مبتدأ بالإيثanol ، كيف يمكن أن تحضر ما يلي :



س٧ - أكتب الصيغة البنائية للمركبات الناتجة من تفاعل كل من :

3-Bromo-1-pentyne ,

4-Methyl-2-hexene

مع الكواشف التالية :



## إجابة بعض الأسئلة ٥ - ٢-

ج ١ :

١. ١- 2,2-Dimethyl Propane

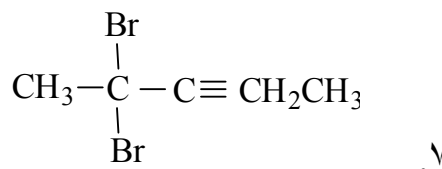
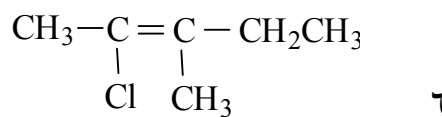
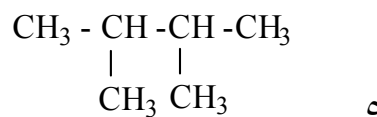
٢. ج- 3-Ethyl-1-Methyl cyclohexane

٣. هـ- 3-Methyl -1- butyne

٤. ز- 2- Bromo -3-Methyl -2- butene

ج ٢ :

٤.



ج ٤ : الألكانات والألكاينات الحلقيّة لا تذوب في الماء لأنّها مركيبات غير قطبية.

ج ٥ :

$\text{CH}_4 + 2\text{O}_2 \longrightarrow \text{CO}_2 + 2\text{H}_2\text{O} + \text{Heat}$	٢. بـ -
$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH} \xrightarrow[\Delta]{\text{H}^+} \text{CH}_2 = \text{CH}_2 + \text{H}_2\text{O}$	٣. دـ -
$\text{CH}_3 - \text{CH} = \text{CH} - \text{CH}_3 + \text{Br}_2 \xrightarrow{\text{CCl}_4} \begin{array}{c} \text{CH}_2\text{CH} - \underset{\text{Br}}{\underset{ }{\text{CH}}} \underset{\text{Br}}{\underset{ }{\text{CH}}} \text{CH}_3 \\   \\   \end{array}$	٤. وـ -



## أساسيات الكيمياء العضوية

### المركبات الأرomaticية

**الجدارة :**

دراسة الأسس العامة للمركبات الأروماتية مثل الخاصية الأروماتية ، والخواص الفيزيائية ، والتفاعلات الكيميائية وخصوصاً تفاعلات الاستبدال الأروماتي الإلكتروني .

**الأهداف :**

عندما تكمل هذا الفصل يكون لديك القدرة على :

١. معرفة نوع المركب العضوي هل هو أروماتي أم غير ذلك .
٢. كتابة صيغ وأسماء المركبات الأروماتية .
٣. الإلمام بالخواص الفيزيائية للمركبات الأروماتية .
٤. تحديد نوع التفاعلات الأروماتية .

**مستوى الأداء المطلوب :**

أن يصل المتدرب إلى إتقان هذه الجدارة بنسبة ٩٠ % .

**الوقت المتوقع للتدريب :**

٤ ساعات .

**الوسائل المساعدة :**

١. جهاز عرض رأسي Overhead Projector .
٢. عينات لبعض المواد المراد دراستها .
٣. مختبر .

**متطلبات الجدارة :**

اجتياز الحقيبة الثالثة بكل جدارة .

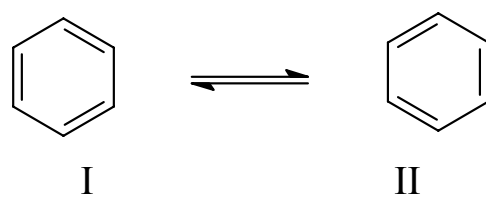
**3 - مقدمة :**

يطلق لفظ المركبات الأروماتية عموماً على المركبات الكيميائية العضوية الحلقيّة غير المشبعة وذات الخصائص المميزة . قد تكون هذه المركبات متجانسة أي أن حلقاتها مكونة من ذرات الكربون والهيدروجين فقط وقد تكون غير متجانسة يدخل في تركيب حلقاتها ذرة أو أكثر من ذرة أخرى غير ذرات الكربون والهيدروجين مثل الأكسجين والنitrogen والكبريت .

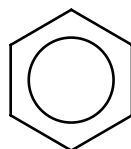
يُستعمل المصطلح الروماني (Aromatic) عادة في وصف مشتقات البنزين (ذات الروائح العطرية) المستخلصة من النباتات إذ تحتوي هذه المركبات عادة على مجموعات مختلفة مثل  $\text{OCH}_3$  ،  $\text{COOCH}_3$  ،  $\text{COOH}$  إلخ متصلة بحلقة تحمل الصيغة الجزئية  $\text{C}_6\text{H}_5$  - إلا أنه مع الوقت تم اكتشاف مركبات أخرى تحتوي على الحلقة نفسها  $\text{C}_6\text{H}_5$  - وهذه أثماً أن تكون عديمة الرائحة أو ذات رائحة كريهة ، لذا فقد تم التخلّي في هذا العرض عن المصطلح العربي (عطرية) ليطلق لفظ المصطلح اللاتيني كما هو أي أروماتي .

**3 - تركيب البنزين :**

يعد البنزين  $\text{C}_6\text{H}_6$  أبسط المركبات الأروماتية وفي البنزين تتصل ذرات الكربون مع بعضها على شكل سداسي منتظم تتبادل فيه الروابط المفردة والمزدوجة . والبنزين جزيء مستو، تقع فيه ذرات الكربون والهيدروجين في مستوى واحد ، إذ تستعمل ذرات الكربون أفلاك  $\text{sp}^2$  المهجنة . وجميع روابط كربون - كربون في البنزين متساوية في الطول وتبلغ ( $139^\circ\text{A}$ ) ، وهي أطول من الرابطة المزدوجة  $\text{C}=\text{C}$  ( $122^\circ\text{A}$ ) ، وأقصر من الرابطة المفردة  $\text{C}-\text{C}$  ( $154^\circ\text{A}$ ) . وأما الصيغة البنائية للبنزين فقد مثلها الكيميائي الألماني كيكيل Kekule كما يلي :



منتظم ويمثل الشكلان I ، II بنائي رنين . والبناء الحقيقي للبنزين هو مزيج Hybrid من البناءين I ، II . لذلك يمثل البنزين بشكل سداسي وبداخله حلقة للدلالة على أن الإلكترونات غير مرکزة أو منتشرة Delocalized



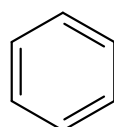
### ٣-٣ الخصية الأروماتية :

تلخص الخواص العامة للمركبات الأروماتية بالنقاط التالية :

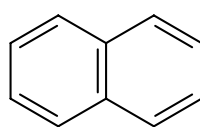
١. أن تكون المركبات العضوية على شكل حلقي وتكون ذرات الكربون في مستوى واحد (حلقة مستوية) حتى يمكن تداخل دارات P بشكل أشمل ويسمح بالطنين ( تحرك الإلكترونات) بشكل مستمر .
٢. أن تحتوي على روابط ثنائية متبادلة .
٣. لا تكون ذرات الكربون المكونة للحلقة مفصولة بذرة كربون مشبعة .
٤. أن يطبق عليها قانون هيوك (Huckel's rule) الذي يحدد عدد الإلكترونات السالبة أو المكونة لروابط  $\pi$  ويأخذ الصيغة التالية ( $4n+2$ ) حيث ( $n = 0, 1, 2, 3, \dots$ ) فمثلا حلقة البنزين التي يوجد فيها ستة إلكترونات (مكونة لثلاث روابط  $\pi$ ) تتمشى مع القانون حيث انه بالتعويض عن قيمة  $n$  بـ (١) نجد أن العدد الناتج مساويا (٦) كما يلي :

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

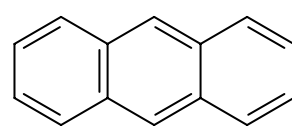
لذا ويمكن تطبيق القانون السابق على بعض المركبات الحلقيّة (المتجانسة وغير المتجانسة) لاستنتاج خاصيتها الأروماتية كما يلي :



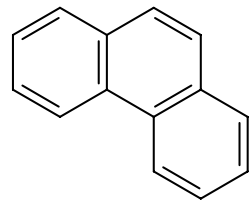
Benzen  
 $n=1$



Naphthalene  
 $n=2$



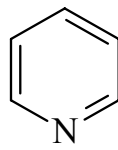
Anthracene  
 $n=3$



Phenanthrene

$$n=3$$

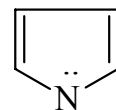
$$4(3)+2=14 \pi\text{es}$$



Pyridine

$$n=1$$

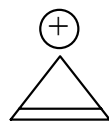
$$4(1)+2=6 \pi\text{es}$$



Pyrrole

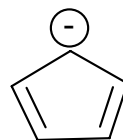
$$n=1$$

$$4(1)+2=6 \pi\text{es}$$



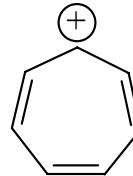
$$\begin{array}{c} (+) \\ \text{---} \\ \text{---} \end{array}$$

$$\begin{array}{c} n = 0 \\ 4(0)+2=2 \pi\text{es} \end{array}$$



$$\begin{array}{c} (-) \\ \text{---} \\ \text{---} \end{array}$$

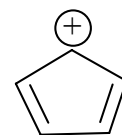
$$\begin{array}{c} n = 1 \\ 4(1)+2=6 \pi\text{es} \end{array}$$



$$\begin{array}{c} (+) \\ \text{---} \\ \text{---} \end{array}$$

$$\begin{array}{c} n = 1 \\ 4(1)+2=6 \pi\text{es} \end{array}$$

ومن المركبات الحلقي غير الأромاتية :



### 3- الخواص الفيزيائية للبنزين :

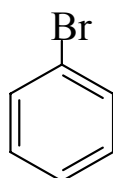
البنزين سائل عديم اللون ، ذو رائحة عطرية مميزة . يغلي عند  $80^{\circ}\text{C}$  وإذا برد تحول إلى بلورات شفافة تتصهر عند  $4,5^{\circ}\text{C}$  وهو شحيح الذوبان في الماء لكنه يمتزج مع معظم المذيبات العضوية حيث إنه يعتبر جزيئاً غير قطبي وذلك لأنّه مكون من هيدروجين وكربيون فقط إلا أنه نسبياً أعلى قطبية من الهيدرو كربونات المشبعة لاحتواه على إلكترونات  $\pi$ .

**٣-٤ تسمية مشتقات البنزين :**

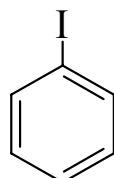
مشتقات البنزين هي نواتج استبدال ذرة هيدروجين أو أكثر بذرة أو مجموعة أخرى فعند تسمية

هذه المشتقات هناك ثلاثة حالات هي كما يلي :

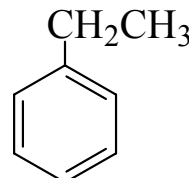
١. عند استبدال ذرة هيدروجين بذرة أو مجموعة أخرى تكون التسمية على النحو التالي :  
جرت العادة بذكر اسم المجموعة المرتبطة بحلقة البنزين أولا ثم يختتم الاسم بكلمة بنزين :



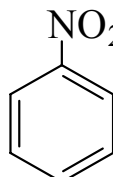
Bromobenzene



Iodobenzene

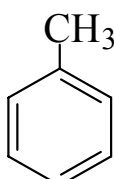


Ethylbenzene

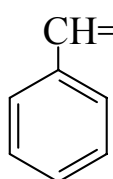


Nitrobenzene

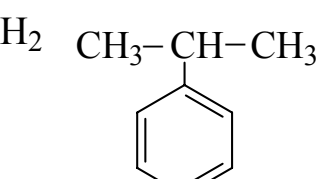
وقد تأخذ هذه المشتقات أسماء شائعة مثل :



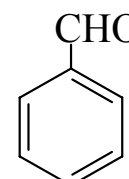
Toluene



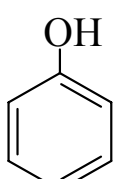
Styrene



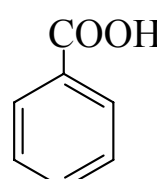
Cumene



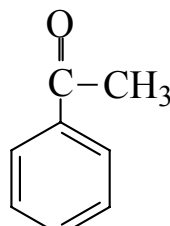
Benzaldehyde



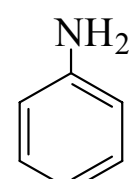
Phenol



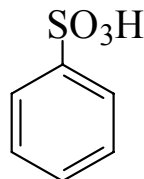
Benzoic acid



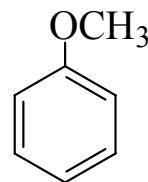
Acetophenone



Aniline

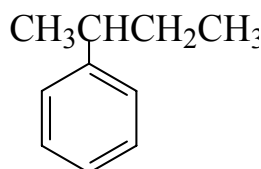


Benzenesulfonic acid

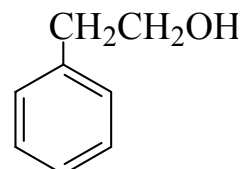


Anisole

وفي بعض الأحيان يستحسن أن تعتبر حلقة البنزين هي المجموعة البديلة ، وتأخذ الاسم فينيل خاصة إذا كانت المجموعة المرتبطة بحلقة البنزين ليس لها اسم شائع أو بسيط .

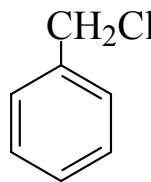


2-Phenylbutane

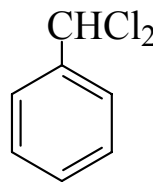


2-Phenylethanol

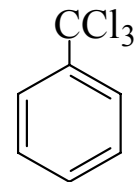
أما حين تستبدل ذرة هيدروجين واحدة في مجموعة ميثيل التولوين فتسمى تلك المجموعة **Benzyl** وفي حالة استبدال ذرتين هيدروجين تسمى **Benzal** ، أما حين استبدال ثلاث ذرات هيدروجين فتسمى **.Benzo**



Benzylchloride



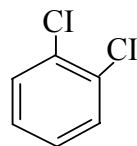
Benzalchloride



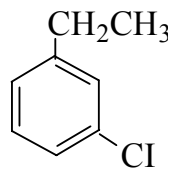
Benzotrichloride

٢. عندما تحمل حلقة البنزين مجموعتين بديلتين فإنه يتوقع وجود ثلاثة مركبات تبعاً لترتيب هاتين المجموعتين على الحلقة . ويطلق على المجموعتين المجاورتين المقطع أورثو (O) و على المجموعتين اللتين تفصلهما ذرة كربون واحدة المقطع (m) أما المجموعتان

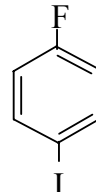
المتقابlatan فيطلق عليها المقطع بارا (p) . وعندما تكون المجموعات مختلفتين فتسميان بترتيب المجموعات بالحروف الأبجدية . ثم يختتم الاسم بكلمة Benzene . أو قد تذكر مجموعة واحدة ، ويختتم الاسم باسم مشتق البنزين ، كما في الأمثلة التالية :



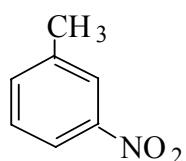
O-dichlorobenzene



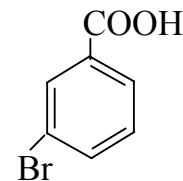
m-chloroethylbenzene



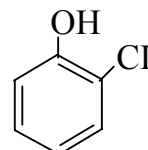
p-fluoroiodobenzene



m-nitrotoluene

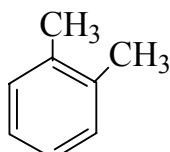


m-bromobenzoic acid

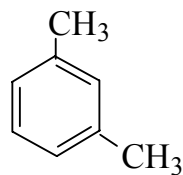


o-chlorophenol

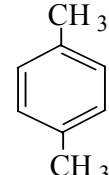
وفي حالة وجود مجموعة  $\text{CH}_3$ - فإنها تتبع التسمية الشائعة كما يلي :



o-xylene

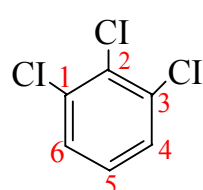


m-xylene



p-xylene

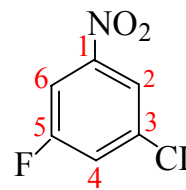
أما إذا كانت هناك ثلاثة مجموعات بدائلية أو أكثر فعنديز نرقم حلقة البنزين



1,2,3-trichlorobenzene

وليس

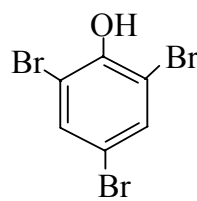
(1,2,6-trichlorobenzene)



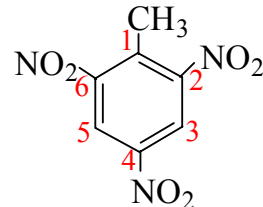
3-chloro-5-fluoronitrobenzene

(مجموعة النيترو يجب أن تقع على ذرة

الكربون رقم ١ )



2,4,6-tribromophenol



2,4,6-trinitrotoluene (TNT)

( مجموعة الفينول يجب أن تقع على ذرة

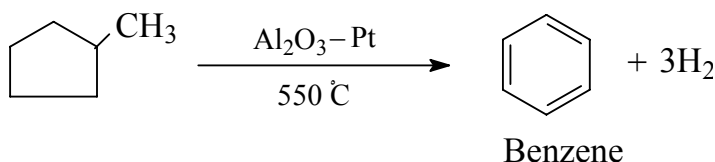
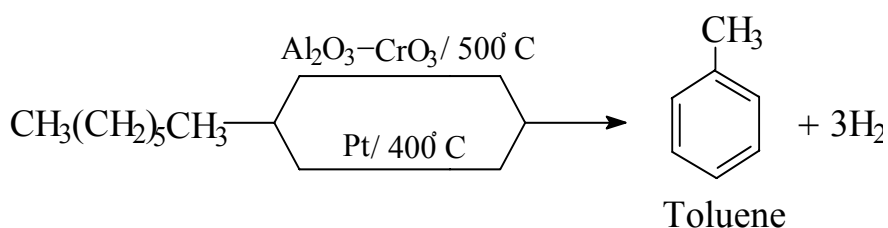
الكربون رقم ١ )

( مجموعة الميثيل يجب أن تقع على ذرة

الكربون رقم ١ )

**٦ - ٣ مصدر المركبات الأروماتية :**

يوجد البنزين ، مع غيرة من المركبات الأروماتية مثل التولوين والزيلين والفينول وغيرها ، في قطaran الفحم الذي ينتج من التقطير الإتلافي للفحم الحجري . وقطaran الفحم الناتج من تكثيف بعض الأجزاء المتطايرة عند التقطير الإتلافي للفحم في عدم وجود أكسجين في الهواء كما يمكن تحضير البنزين ومشتقاته من البترول بطريقة تحويل المركب ألا إلى مركب أromaticي ، وذلك من معاملة جزء خاص من قطارة البترول بالتسخين في وجود عوامل مساعدة.



### ٧ - ٣ تفاعلات المركبات الأروماتية :

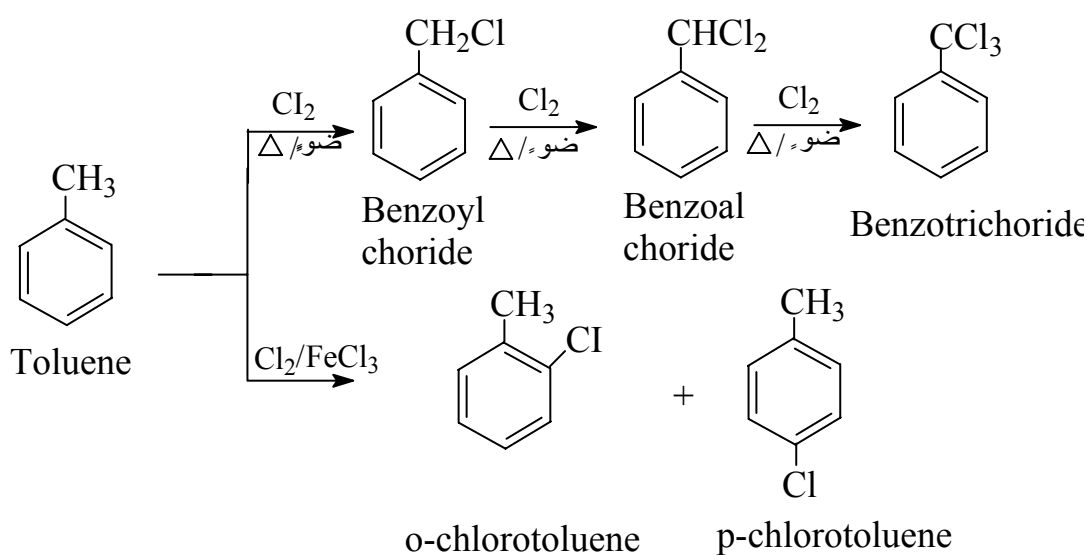
هناك نوعان من تفاعلات المركبات الأروماتية ، تشمل تفاعلات النوع الأول ما يتم على السلسلة الجانبية الموجودة على الحلقة ، وتشمل تفاعلات النوع الثاني ما يتم على نواة الحلقة نفسها .

#### ١. تفاعلات السلسلة الجانبية لألكيلات البنزين :

من أهم تفاعلات السلسلة الجانبية لألكيلات البنزين تفاعلات الملحنة وتفاعلات الأكسدة ويمكن توضيح هذين التفاعلين كما يلي :

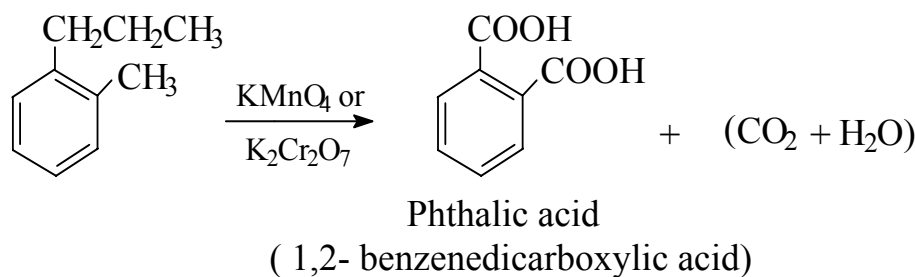
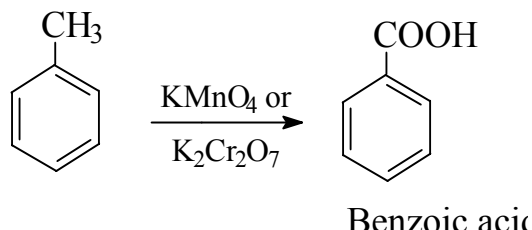
#### أ. تفاعلات الملحنة : Halogenation

بما أن ألكيلات البنزين تحتوي على جزء أليفاتي وجزء أروماتي ، فإننا نتوقع أن يخضع الجزء الأليفاتي (السلسلة الجانبية الألكيلية) لتفاعلات استبدال جذور حرة ، وهي التفاعلات المميزة للالككانت ، وذلك في وجود الضوء والحرارة لتوليد الجذور الحرة (ذرات الهايوجين) ، بينما يخضع الجزء الأروماتي لتفاعلات الاستبدال الأروماتي الإلكتروفيلي ، كما في حالة البنزين وذلك في وجود حموض لويس كعامل مساعدة . وبذلك يمكن أن نتحكم في توجيه الهايوجين عن طريق اختيار الظروف المناسبة ، فمثلا عند إمرار غاز الكلور في التولوين المغلي في وجود الضوء يتم الإحلال على السلسلة الجانبية أما في غياب الضوء وفي وجود كلوريد الحديد كعامل مساعد يتم الإحلال على حلقة البنزين .

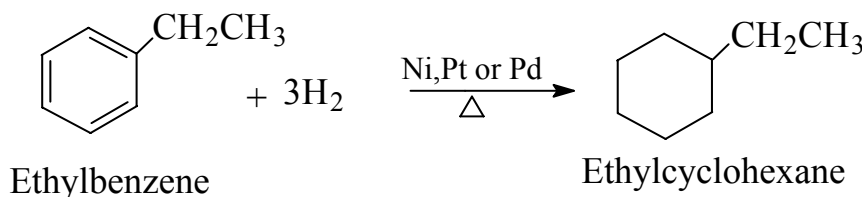


**بـ. أكسدة السلسلة الجانبية :**

بالرغم من أن حلقة البنزين وكذلك الهيدروكربونات الأليفاتية المشبعة صعبة التأكسد بواسطة برمجнатات البوتاسيوم أو ثاني كرومات البوتاسيوم إلا أن حلقة البنزين تجعل السلسلة الجانبية تتأكسد إلى مجموعة كربوكسيلية . وبغض النظر عن طول السلسلة الجانبية فإن الناتج هو حمض البنزويك وإذا تعددت المجموعات الألكيلية المرتبطة بحلقة البنزين فإن كل منها تتأكسد إلى مجموعة كربوكسيلية .

**١. تفاعلات تقع على حلقة البنزين :****أـ. هدرجة ألكيلات البنزين :**

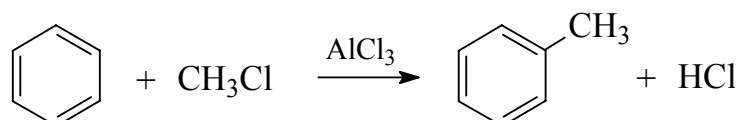
يمكن هدرجة ألكيلات البنزين كما هو الحال في البنزين ، وذلك في وجود عامل مساعد مثل النikel والبلاديوم والبلاتين ، ليعطي الكيل سيكلوكسان . فمثلا يمكن هدرجة Ethylbenzene إلى Cyclohexane .



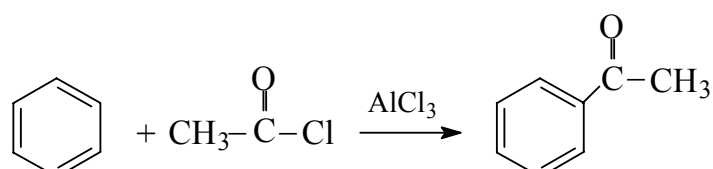
### الاستبدال الأروماتي الإلكتروني :

جزيء البنزين غير مشبع إلى حد كبير (وكذا الحلقات الأروماتية الأخرى) فإنه من المتوقع أن يزيل لون البروم في رباعي كلوريد الكربون عن طريق تفاعلات الإضافة إلى الرابطة الثنائية ، كما أنه من المتوقع أن يزيل لون برمجنتات البوتاسيوم عن طريق تفاعلات الأكسدة ، وأن يتفاعل مع الهيدروجين في وجود عامل حفظ ، إلا أن أيًا من تفاعلات الإضافة وتفاعلات الأكسدة التي تحدث في الألكينات لا تتم في حالة البنزين . وذلك إلى ثبات الروابط المضاعفة في البنزين نتيجة للتأرجح ، ولكن بشيء من التعديل في ظروف التفاعلات يحدث نوع من التفاعلات تسمى تفاعلات الاستبدال أو الإحلال ، وهذه لا تتم إلا بوجود عامل حفظ له القدرة على استقطاب أو تحرير العامل الإلكتروني ليصبح ذا مقدرة على التفاعل مع الحلقة الأروماتية ، هذا وتشمل تفاعلات الاستبدال على الحلقة الأروماتية ما يلي :

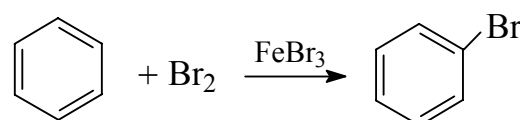
#### ١ - ألكلة ( فريدل - كرافت ) Alkylation



#### ٢ - أسيلة ( فريدل - كرافت ) Acylation

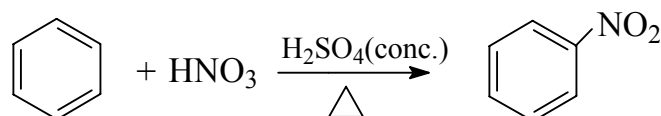


#### ٣ - الملجنة Halogenation



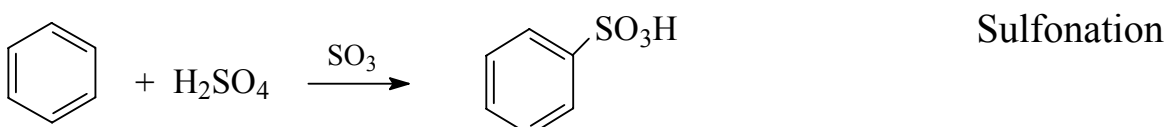
- ٤ -

## Nitration النيترة



السلفنه

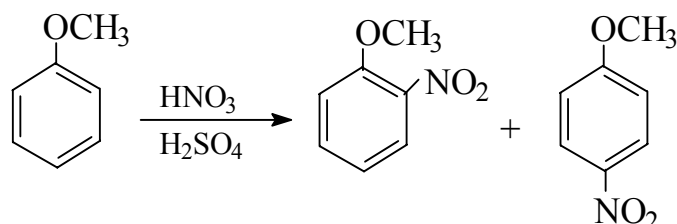
- ٥ -



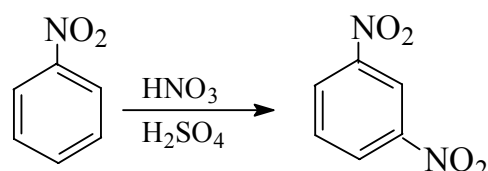
## Sulfonation

## ٨-٣ الفعالية والتوجيه في مشتقات البنزين :

لقد درسنا سابقاً تفاعلات الاستبدال الأروماتي الإلكتروفيلي على حلقة البنزين ، وذلك لتحضير مشتقات البنزين الأحادية المختلفة . وكما أن البنزين يخضع لتفاعلات الاستبدال الأروماتي الإلكتروفيلي ، فإن مشتقاته الأحادية هي الأخرى تخضع لتفاعلات نفسها . فمثلاً يمكن نيترة Anisole باستعمال خليط من حامض النتريك والكبريتيك المركzin ليكون خليط من أورثوبارا nitroanizole . كما أن نيترة الأنيزول بهذه الطريقة تتم بشكل أسرع من نيترة البنزين .

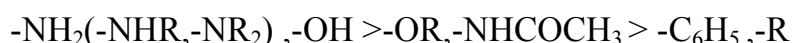


من ناحية أخرى نجد أن مركب نيتروبزن يتفاعل مع خليط حمض النتريك والكبريتيك المركzin مكوناً ميتا - شائي نيتروبزن كما أن نيترة النيتروبزن بهذه الطريقة تتم بصورة أبطأ من نيترة البنزين .



من المثالين السابقين يتضح لنا أنه عند مهاجمة الكواشف الإلكتروفيلية ( مثل  $O^+$  ،  $R^+$  ،  $NO_2^+$  ،  $CH_3C^+$  ،  $H^+$  ،  $Br^+$  ) لحلقة البنزين فإن المجموعة المرتبطة بحلقة البنزين ليست المسئولة فحسب عن سرعة التفاعل ونشاطه ، ولكنها تحدد أيضاً الموقع الذي يتم عليه إحلال المجموعة البديلة الجديدة ، ويمكن تقسيم المجاميع البديلة من ناحية توجيهه وتشييده تفاعلات الاستبدال الأروماتي الإلكتروفيلي إلى ثلاثة أقسام :

١. مجاميع منشطة وتعمل على توجيه الإلكتروفيلات للموسعين أورثو - وبارا وتشمل كلاً من المجاميع الآتية مرتبة حسب قوة تأثيرها في التوجيه وتشييده الفاعل :

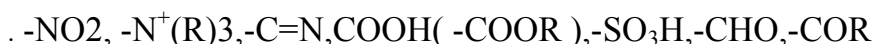


حيث إن (R) عبارة عن مجموعة الكيلية .

٢. مجاميع مثبطة وتعمل على توجيه الإلكتروفيلات للموسعين أورثو - وبارا وتشمل الهاوجينات .

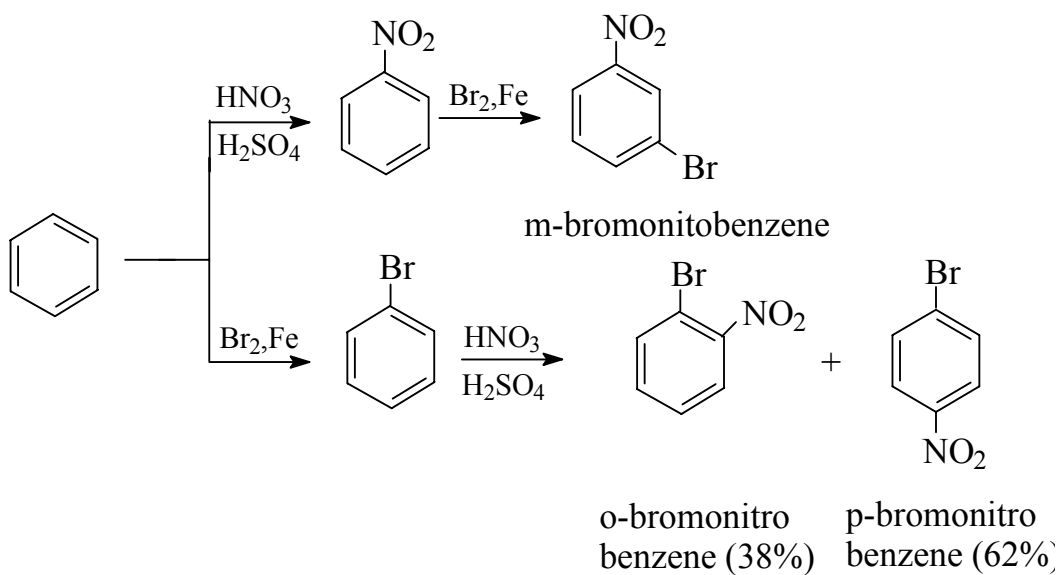


٣. مجاميع مثبطة وتعمل على توجيه الإلكتروفيلات للموضع ميتا . وتشمل كلاً من المجاميع الآتية :



ومن الأمثلة على تفاعلات الاستبدال الأروماتي الإلكتروفيلي مع مشتقات البنزين مايلي :

يمكن تحضير ميتا برومونيتروبزنين عن طريقة هلجنة النيتروبنزين ، كما يمكن تحضير الأورثو والبارا برومونيتروبزنين عن طريقة نيترة البروموبزنين .

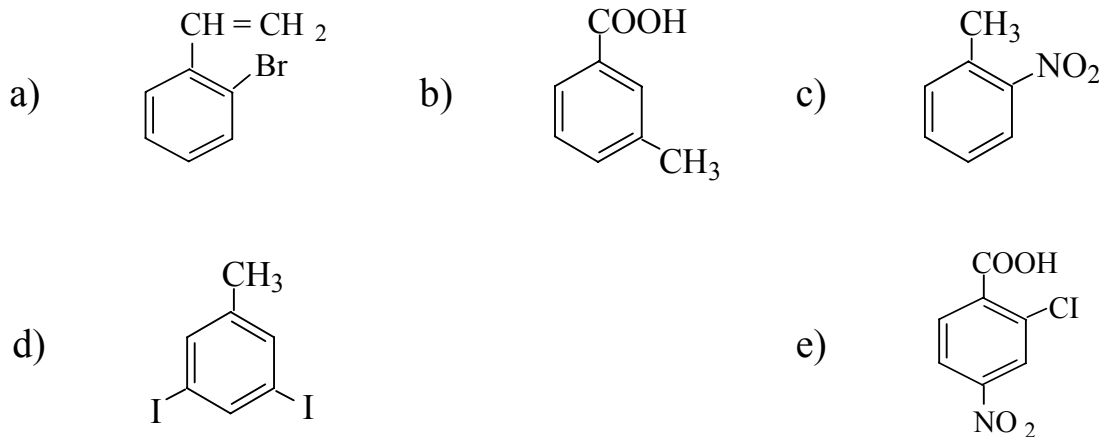


### ٩- التطبيقات الصناعية للمركبات الأروماتية :

تستخدم المركبات الأروماتية كمواد أولية في العديد من الصناعات وخاصة الصناعات البتروكيميائية . وكمثال على ذلك فإن البنزين يمكن تحويله إلى ستايرين ثم إلى بولي ستايرين (بلاستيك) ، كما يمكن تحويل البنزين إلى الكيل بنزين ، ثم إلى منظف صناعي وهكذا . هذا ويمكن تحويل التولوين إلى ثلاثي نيتروتولوين (متفجرات) . أما بارازايلين فيمكن تحويله إلى حمض تيرفاليك ، ثم إلى ألياف بولي استر . هذا وتستخدم الفينولات في تصنيع العديد من المنتجات مثل الأسبرين والمواد البلاستيكية ، كما يتم استخدام الأمينات في تصنيع الأصباغ وغيرها .

### أسئلة واجابة بعضها

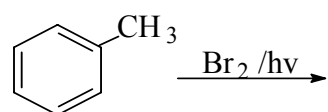
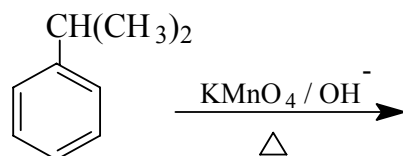
س١: اذكر أسماء المركبات التالية :

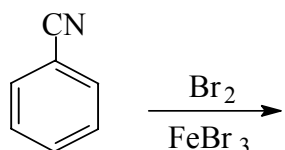
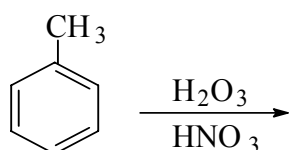
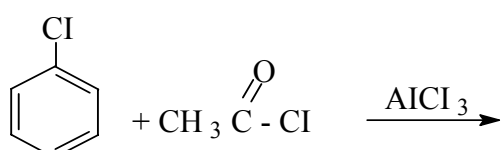
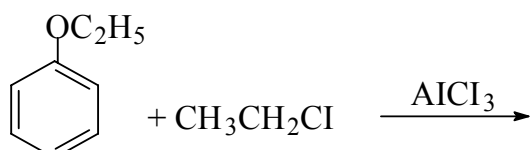
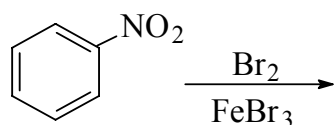


س٢: ارسم التركيب البنائي لكُل من المركبات التالية :

- |                               |                          |
|-------------------------------|--------------------------|
| a) 1,3,5-trichloro benzen     | b) m-bromotoluene        |
| c) p-bromoniro benzene        | d) lsopropyl benzene     |
| e) 4-bromo-2,3-dinitrotoluene | f) m-chloro benzoic acid |

س٣: اكمل المعادلات التالية واكتب الصيغ البنائية للنواتج الرئيسية :





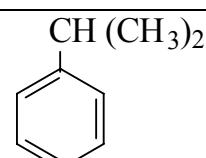
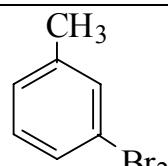
## إجابة بعض أسئلة ٨ - ٣

ج ١ :

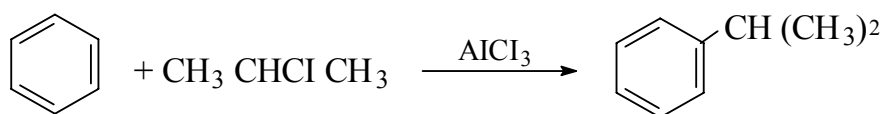
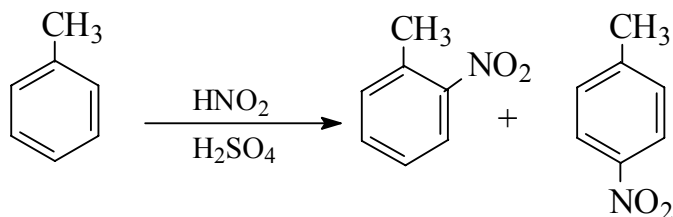
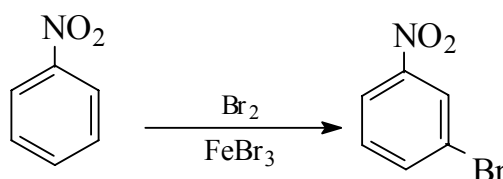
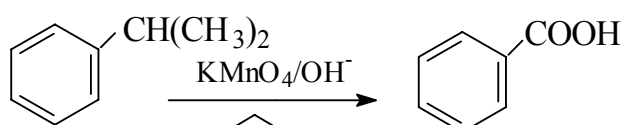
O-Bromostyrene - ١

3,5- Diiodo toluene - د

ج ٢ :



ج ٣ :





## أساسيات الكيمياء العضوية

### الهاليدات العضوية

الهاليدات العضوية

٤

### الجدارة :

دراسة هاليدات الألكيل العضوية والتعرف عليها من حيث التسمية والتحضير والتفاعلات والخواص الفيزيائية وأهميتها .

### الأهداف :

عندما تكمل هذا الفصل يكون لديك القدرة على :

١. تسمية هاليدات الألكيل العضوية .
٢. تحديد ظروف التفاعل اللازمة لتحضير هاليدات الألكيل العضوية .
٣. الإلمام بالخواص الفيزيائية والكيميائية لهاليدات الألكيل العضوية .

### مستوى الأداء المطلوب :

أن يصل المتدرب إلى إتقان هذه الجدارة بنسبة ٨٠٪ .

### الوقت المتوقع للمتدرب :

ساعتان .

### الوسائل المساعدة :

١. جهاز عرض رأسي Overhead Projector .
٢. نماذج فراغية للمركبات العضوية .
٣. مختبر .

### متطلبات الجدارة :

احتياز الحقيبة الثالثة بكل جدارة .

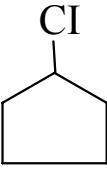
## ٤-١ مقدمة

الهاليدات العضوية هي مركبات هيدروكربونية تحتوي على ذرة هالوجين واحدة أو أكثر ، وهي مشتقة من الألكانات أو من المركبات الأرomaticية ، وتأخذ الصيغة العامة  $X - R$  ، حيث تعبّر  $R$  عن مجموعة ألكيل أو أريل ، وتعبر  $X$  عن ذرة هالوجين ، والهاليدات الأرomaticية أقل نشاطاً من الهاليدات الألكيلية ، لهذا فسوف نقتصر في دراستنا على الهاليدات الألكيلية فقط .

## ٤-٢ تقسيم وتسمية هاليدات الألكيل العضوية

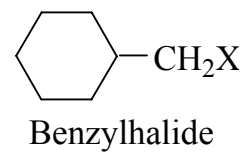
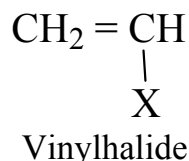
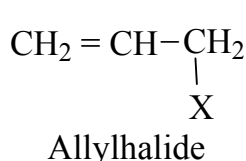
تقسم الهاليدات الألكيلية إلى ثلاث أنواع طبقاً لنوع ذرة الكربون المتصلة بالهاليد ، وهي هاليدات الألكيل الأولية وهاليدات الألكيل الثانية وهاليدات الألكيل الثالثية . هذا ويمكن تسمية هاليدات الألكيل هذه بإحدى طريقتين هما : الطريقة الشائعة والطريقة النظامية . فالتسمية بالطريقة الشائعة يكتب اسم الألكيل Alkyl متبعاً بكلمة تدل على نوع الهالوجين ( وهذه التسمية سترد بين قوسين ) ، أما التسمية بالطريقة النظامية IUPAC فيعتبر الهالوجين فرعاً ( بدليلاً ) على السلسلة الأصلية كما يتضح من الأمثلة التالية :

تسمية شائعة	$\text{CH}_3\text{Cl}$ (Methyl chloride)	$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{Br}$ (n-propyl bromide)	{	$1^\circ$ halides
تسمية نظامية	Chloromethane	1 - Bromopropane		هاليدات أولية

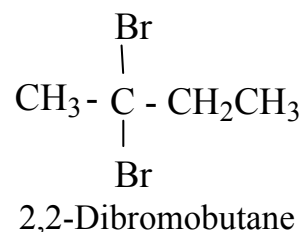
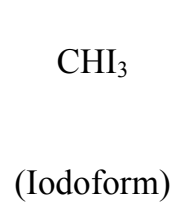
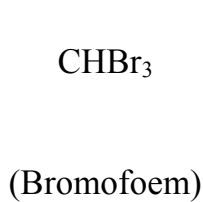
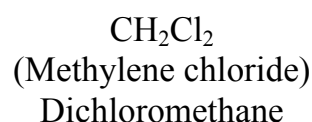
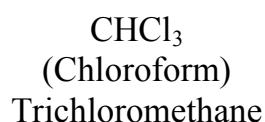
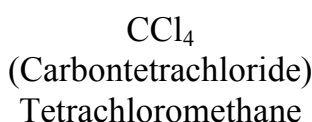
$\begin{array}{c} \text{I} \\   \\ \text{CH}_3 - \text{CH} - \text{CH}_3 \square \\ (\text{Isopropyl iodide}) \\ 2-\text{Iodopropane} \end{array}$	 (Cyclopentyl chloride)	{	$2^\circ$ halides
			هاليدات ثانوية

$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\   \\ \text{CH}_3 - \text{CH}_2 - \text{CH}_2 - \text{C} - \text{CH} = \text{CH}_2 \\   \\ \text{Br} \\ 3-\text{Bromo-3-methyl-1-hexene} \end{array}$	$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\   \\ \text{CH}_3 - \text{C} - \text{CH}_3 \\   \\ \text{Br} \\ (\text{tert-Butyl bromide}) \end{array}$	{	$3^\circ$ halides
			هاليدات ثالثية

هذا وتم تسمية بعض من الهاليدات العضوية بأسماء خاصة كما يلي :



عند تعدد ذرات الهايوجينات تستخدم المقاطع الدالة على التكرار كما يتضح مما يلي :



#### ٤- الخواص الفيزيائية

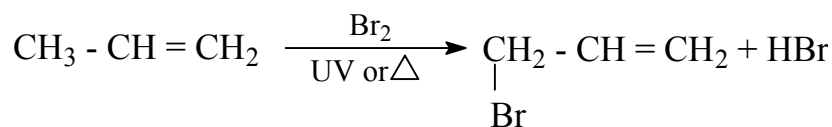
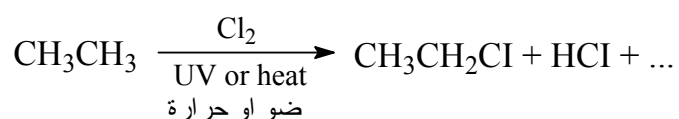
تصف الهاليدات العضوية الألكيلية بدرجات غليان عالية بسبب قطبية هذه الجزيئات ، وتزداد درجات الغليان في هاليدات الألكيل المتماثلة بزيادة الوزن الذري لعنصر الهاليدات ، والهاليدات العضوية لا تذوب في الماء على الرغم من كونها مركبات قطبية ، ويعود السبب في ذلك إلى عدم تكون روابط هيدروجينية بين جزيئاتها وجزيئات الماء . هذا وتميز مركبات البروم واليود (وكذلك الحال في المركبات التي تحمل أكثر من ذرة فلور أو أكثر من ذرة كلور) بأن لها كثافة أعلى من الماء .

### ٤- ٣- تحضير هاليدات الألكيل العضوية

يتم تحضير هاليدات الألكيل بطرق عديدة تم التعرف على الكثير منها في الفصول السابقة وهذه يمكن تلخيصها كما يلي :

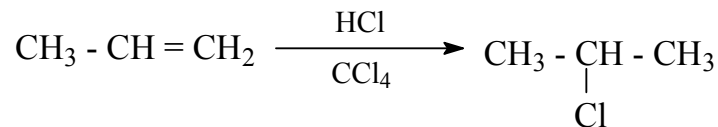
#### ١. الهاجنة المباشرة لسلسل الكربون الميدروجينية المشبعة (تفاعلات استبدال)

تتم هلاجنة ذرات الكربون المشبعة بالكلور أو البروم تحت الظروف المناسبة حيث تُستبدل ذرة الميدروجين ويتحول إلى هاليد العضوي .

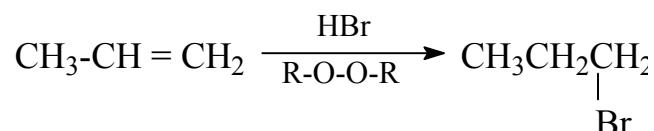


#### ٢. إضافة هاليدات الميدروجين إلى الألكينات والألكاينات

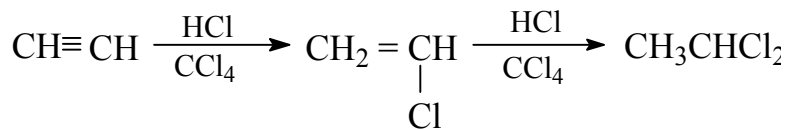
تم إضافة هاليدات الميدروجين مثل كلوريد أو بروميد الميدروجين إلى الرابطة المضاعفة في الألكينات حسب قاعدة ماركونيكوف وفقاً للمعادلة التالية :



وللحصول على ناتج بعكس قاعدة ماركونيكوف يضاف البيروفوكسيد إلى وسط التفاعل كما يتضح من المعادلة التالية :

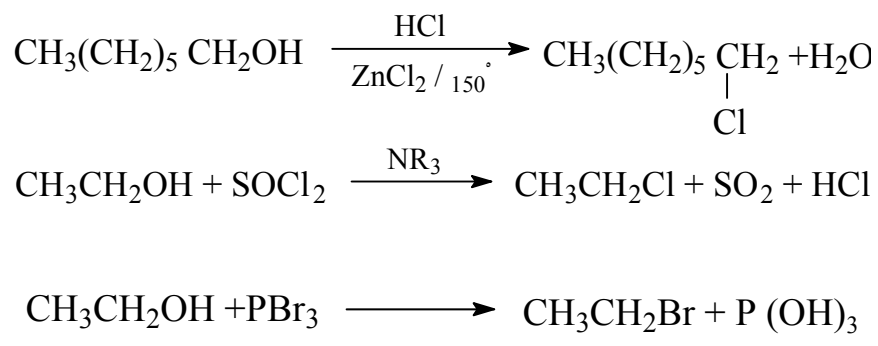


وعند إضافة هاليدات الهيدروجين إلى الروابط الثلاثية في الألكينات فإنه يتكون شائي الهاليد كما يلي:



### ٣. استبدال مجموعة الهيدروكسيل في الكحولات (تفاعلات استبدال)

تحضر هاليدات الألكيل أيضاً بتفاعل الكحولات مع هاليدات الهيدروجين  $\text{HX}$  أو هاليدات الكبريت مثل  $\text{SOCl}_2$  أو هاليدات الفوسفور ( $\text{PCl}_5$ ,  $\text{PCl}_3$ ,  $\text{PBr}_3$ ) وفقاً للمعادلات التالية :



### ٤- ٥ تفاعلات هاليدات الألكيل

تخضع هاليدات الألكيل لعدد من التفاعلات مثل تفاعلات الاستبدال النيكلوفيلي وتفاعلات الإزالة (الحذف). وهذان التفاعلان يتأثران بعوامل عديدة كنوع هاليدات الألكيل ونوع المذيب ونوع النيكلوفيل (أو القاعدة). كما أن هناك تفاعلات أخرى ينتج عنها مركبات عضو معدنية مثل مركبات جرينارد ومركبات الليثيوم والصوديوم ... إلخ.

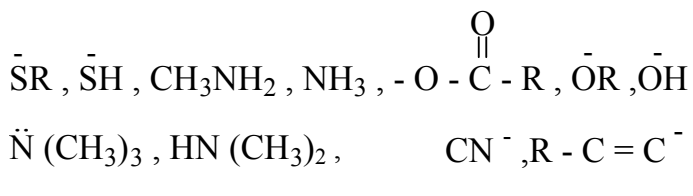
#### ١. تفاعلات الاستبدال النيكلوفيلي

تحمل ذرة الكربون المرتبطة بالهالوجين في مركبات هاليدات الألكيل شحنة جزئية موجبة تُسهل تفاعلاها مع الجزيئات الغنية بالإلكترونات (أي الكواشف النيكلوفيلية) حتى ولو كانت متعادلة

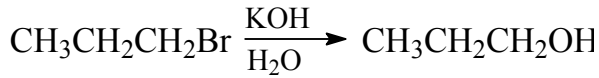
كالأمينات والأمونيا وينتج عن هذا استبدال ذرة الهالوجين بمجموعة نيكلوفيلية ، ولهذا السبب تعرف هذه التفاعلات بتفاعلات الاستبدال النيكلوفيلية كما يتبع من المعادلة التالية :



ومن المجموعات النيكلوفيلية التي تحل محل الهالوجين ما يلي :

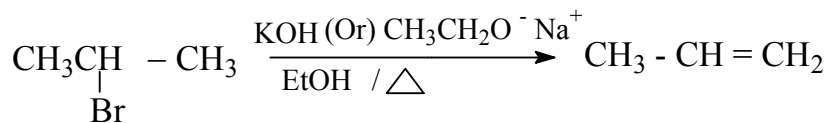


وتعتبر تفاعلات الاستبدال هذه من أهم التفاعلات العضوية ، إذ يمكن بواسطتها تحضير مركبات عضوية ذات مجموعات فعالة مختلفة ومن الأمثلة على ذلك ما يلي :



## ٢. تفاعلات الحذف (الانتزاع) (E)

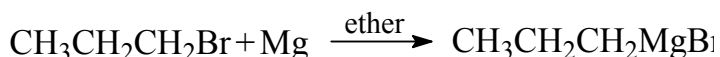
تفاعل هاليدات الألكيل مع القاعدة القوية ذات التركيز العالي في وسط قطبي ضعيف نسبياً وتحت درجة حرارة عالية (تساعد على كسر الرابطة بين الهيدروجين والكربون) وينتج الإلكين المطابق .



### ٣. تفاعلات تكوين المركبات العضو معدنية-٤

#### أ. تكوين مركب جرينارد Grignard formation

ت تكون مركبات جرينارد من جراء تفاعل هاليدات الألكيل مع معدن المغنيسيوم في وسط من الإثير.



تبزز أهمية مركبات جرينارد في تفاعلاتها مع عدد كبير من المركبات الكيميائية مثل إلبوكسيدات والألدヒدات والكيتونات وغيرها ، وذلك لتكوين مركبات أخرى أكبر حجماً .

#### ب. تكوين مركبات الليثيوم

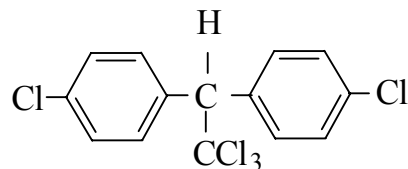
ت تكون مركبات الليثيوم وفقاً للمعادلة التالية :



هذه المركبات لها أهمية كبيرة في التحضيرات العضوية كما ورد في تحضير سلاسل الألكانات .

### ٦ - ٤ أهمية الهاليدات العضوية

تستعمل مركبات الهالوجين العضوية في كثير من مجالات الحياة العملية فهي تستخدم كمبيدات للحشرات مثل D.D.T



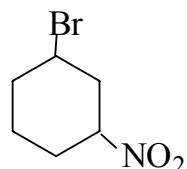
D.D.T

وتستخدم كمواد عازلة : مثل  $[\text{CF}_2-\text{CF}_2]_n$  Teflon - الذي يستعمل كطلاء في أواني الطبخ المنزلية حيث لا يلتصق عليه الغذاء ومادة الساران -  $[\text{H}_2-\text{CCl}_2]_n$  - المستخدمة كأغطية للمقاعد ولفائف الطعام . ومادة بي في سي  $[\text{CH}_2-\text{CHCl}_2]_n$  - PVC - المستخدمة في صنع الأنابيب والعوازل . ومادة

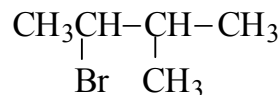
الهالوفورم  $\text{HCX}_3$ haloform وكذلك الهالوايثان مثل  $\text{CF}_3\text{CHClBr}$  ومادة الفريون  $\text{CCl}_2\text{F}_2$  و  $\text{CCl}_3\text{F}$  المستخدمة كعامل تبريد في الثلاجات والمكيفات ، كما تستعمل كغازات دفع في علب رش المبيدات الحشرية ومصففات الشعر ومعاجين الحلاقة . كما يدخل الهالوجين في تركيب الهرمونات والمركبات الكيميائية المستخدمة كمضادات حيوية Antibiotics ومضادات للفطريات Antifungus

#### ٧ - ٤ أسئلة وإجابة بعضها

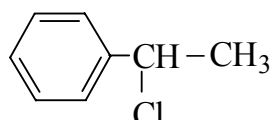
س ١ : سم المركبات التالية حسب التسمية النظامية أو ( IUPAC )



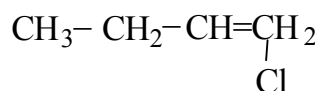
(ب)



(أ)



(د)

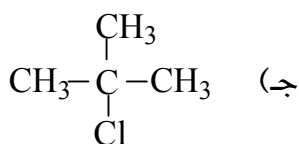


(ج)

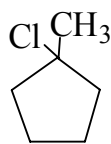


(هـ)

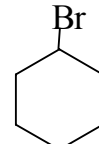
س ٢ : صنف الهاليدات التالية ( ١° أو ٢° أو ٣° )



(جـ)

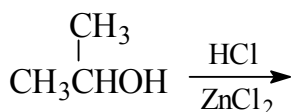


(بـ)



(أـ)

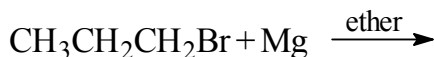
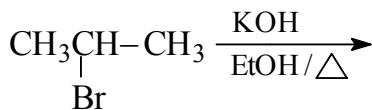
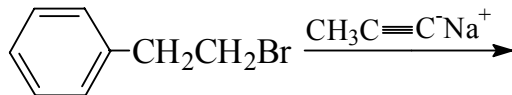
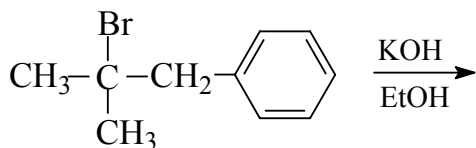
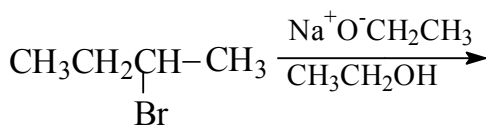
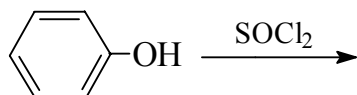
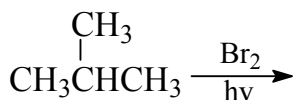
س ٣ : أكمل المعادلات التالية موضحاً الناتج الرئيس .



(أـ)



(بـ)



س٤: هل التفاعلات التالية استبدال أو تفاعلات نزع :



## إجابة بعض أسئلة ٧ - ٤

ج :

2-Bromo-3-methyl butane - أ

1-Bromo-2-Nitro cyclohexane - ب

1-chloro-1-butene - ج

ج :

ثالثي  $3^{\circ}$ 

ج)

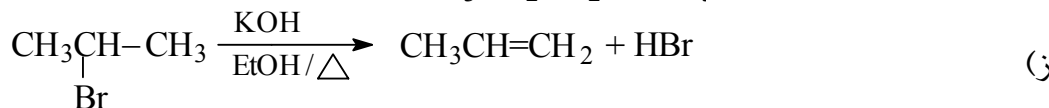
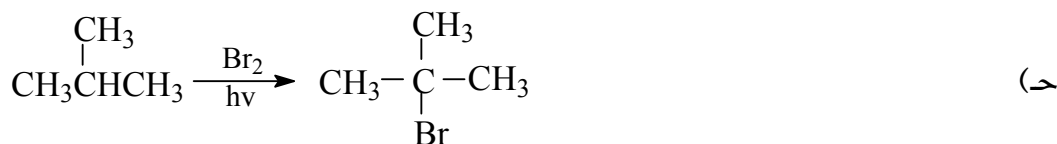
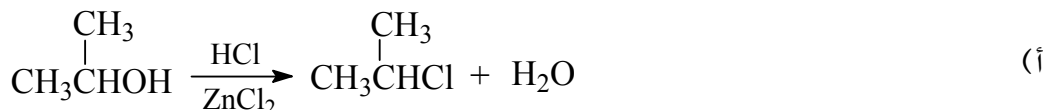
ثانوي  $2^{\circ}$ 

ب)

أولي  $1^{\circ}$ 

(أ)

ج :



ج :

١ - انتزاع

٢ - استبدال

٤ - استبدال



## أساسيات الكيمياء العضوية

### الكحولات والفينولات

### الجدارة :

دراسة الكحولات والفينولات والتعرف عليها من حيث التسمية والتحضير والتفاعلات الكيميائية والخواص الفيزيائية .

### الأهداف :

عندما تكمل هذا الفصل يكون لديك القدرة على :

١. تسمية الكحولات والفينولات .
٢. تحديد ظروف التفاعل اللازمة لتحضير الكحولات والفينولات .
٣. تحديد نوع الكحول الفينول وذلك بفحص الخواص الكيميائية و الفيزيائية .

### مستوى الأداء المطلوب :

أن يصل المترب إلى إتقان هذه الجدارة بنسبة ٨٠٪ .  
الوقت المتوقع للتدريب : ساعتان .

### الوسائل المساعدة :

١. جهاز عرض رأسي Overhead Projector .
٢. نماذج فراغية لبعض الكحولات والفينولات .
٣. مختبر .

### متطلبات الجدارة :

احتياز الحقيبة الثالثة بكل جدارة .

## ١- مقدمة :

**الكحولات والفينولات** مركبات عضوية تحتوي على مجموعة هيدروكسيل OH - . يأخذ الكحول الصيغة العامة ROH ، ويأخذ الفينول الصيغة ArOH ، وهذا التركيب مشتق من الماء حيث استبدلت ذرة الهيدروجين إما بمجموعة R أو Ar ، وتعتبر R عن مجموعة الكيلية وتعبر Ar عن مجموعة أريلية، أي أنه في حالة **الكحولات** تكون المجموعة الهيدروكسيلية متصلة بذرة كربون مشبعة<sup>3</sup> ، بينما تكون تلك المجموعة في **الفينولات** متصلة مباشرة بذرة كربون غير مشبعة<sup>2</sup>. لذلك فإن خواصها الفيزيائية والكيميائية مختلفة ، ومن هنا نجد أن مجموعة الهيدروكسيل المرتبطة بحلقة أромاتية لا تدخل مركباتها ضمن مركبات **الكحولات** . هذا وقد تحتوي المجموعة الألكيلية في **الكحولات** على رابطة مضاعفة أو ذرة هالوجين أو حلقة أromاتية أومجموعات أخرى . ومن **الكحولات** ما يتكون من مجموعة هيدروكسيل أو أكثر تقع على ذرات كربون مختلفة .

## ٢- تصنيف الكحولات :

تصنف **الكحولات** عادة إلى ثلاثة أصناف حسب عدد ذرات الكربون أو عدد المجموعات الألكيلية المرتبطة مباشرة بذرة الكربون الحاملة لمجموعة الهيدروكسيل ، كما يتضح من التراكيب التالية :

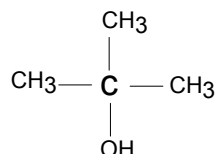
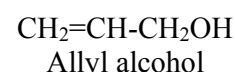
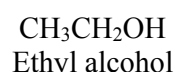
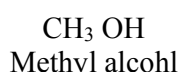
كحول ثالثي	كحول ثانوي	كحول أولي
Tertiary 3°	Secondary 2°	Primary 1°
$\begin{array}{c} \text{H} \\   \\ \text{R} - \text{C} - \text{OH} \\   \\ \text{R} \end{array}$	$\begin{array}{c} \text{R} \\   \\ \text{R} - \text{C} - \text{OH} \\   \\ \text{R} \end{array}$	$\begin{array}{c} \text{H} \\   \\ \text{R} - \text{C} - \text{OH} \\   \\ \text{H} \end{array}$
ذرة الكربون التي تحمل مجموعة OH - لا تحتوي على ذرات هيدروجين ولكن تحتوي على ثلاثة مجموعات الكيل.	ذرة الكربون التي تحمل مجموعة OH - تحتوي على ذرة هيدروجين ومجموعتي الكيل.	ذرة الكربون التي تحمل مجموعة OH - تحتوي على ذرتين هيدروجين ومجموعتين الكيل.

### ٣- تسمية الكحولات :

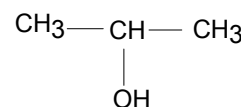
هناك طريقتان للتسمية وهما، طريقة التسمية الشائعة وطريقة التسمية النظامية IUPAC . والطريقة الأولى يمكن الأخذ بها في حالة المركبات البسيطة .

#### ١. التسمية بالطريقة الشائعة :

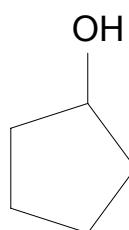
ويتم في هذه التسمية ذكر اسم المجموعة الهيدروكربونية تتبعها كلمة كحول:



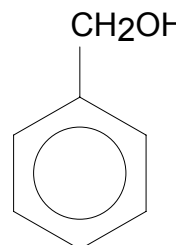
Isopropyl alcohol



Tert-Butyl alcohol



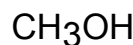
Cyclopentyl alcohol



Benzyl alcohol

#### ٢. التسمية النظامية : (حسب قواعد أيباك) :

١. يتم اختيار أطول سلسلة كربونية مستمرة تحتوي على مجموعة الهيدروكسيل OH - كمركب الكاني أساسي وتحذف من اسم هذا الألكان النهائي (e) وتستبدل بالمقطع ol - . مثال :



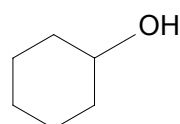
## Ethanol

## Methanol

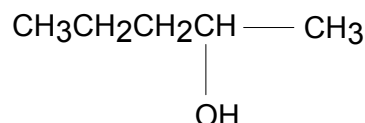
٢. ترقم السلسلة بحيث تعطى ذرة الكربون الحاملة لمجموعة الهيدروكسيل  $\text{OH}$ - أصغر رقم ممكناً بغض النظر عن المجموعات البديلة الأخرى ، وفي حالة المركبات الحلقية فإن ذرة الكربون الحاملة لمجموعة الهيدروكسيل تعطي الرقم (١) بصفة دائمة كما يتضح من الأمثلة التالية :



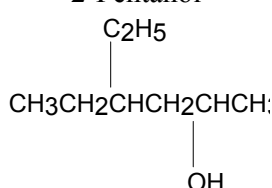
1-Propanol



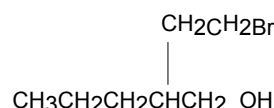
Cyclohexanol



2-Pentanol

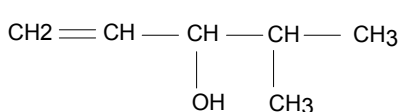


4-Ethyl-2-hexanol

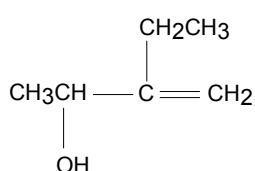


2-(2-Bromoethyl)-1-Pentanol

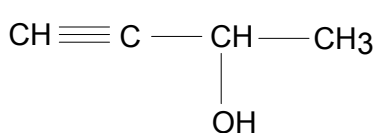
٣. إذا وجد في بناء المركب الكحولي روابط ثنائية أو ثلاثية فيجب اختيار السلسلة التي تحتوي على مجموعة الهيدروكسيل وتلك الروابط حتى ولو لم تكن المجموعات واقعة على أطول سلسلة . هذا وترقم السلسلة من الطرف الأقرب لمجموعة الهيدروكسيل حيث لها الأفضلية على الرابطة الثنائية والرابطة الثلاثية .



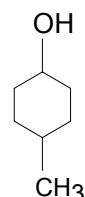
4-Methyl-1-Penten-3-ol



3-Ethyl-3-buten-2-ol

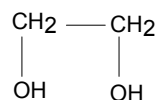


3-Butyn-2-ol

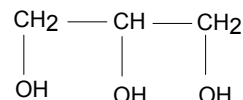


4-Methyl-2-cyclohexenol

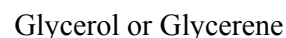
٤. إذا تعددت مجموعات الهيدروكسيل عندها توضع المقاطع o-, di-, tri-, tetra- قبل المقطع o- للإشارة إلى عدد تلك المجموعات. وبعضها له أسماء شائعة .



تسمية نظامية



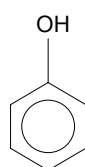
1,2,3-Propanetriol



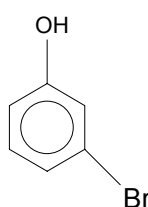
تسمية شائعة

### تسمية الفينولات:

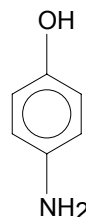
تم تسمية مشتقات الفينول بانتماها لأبسط مركبات تلك العائلة وهو الفينول وتسمى أيضاً بأسماء مختلفة ، فمثلاً تعتبر مجموعة OH- في بعض الحالات مجموعة بديلة يطلق عليها هيدروكسي ، كما في مركب البنزالديهيد وحمض البنزويك ، وقد تأخذ أسماء شائعة أخرى كالكريزول كما يتبيّن من الأمثلة التالية :



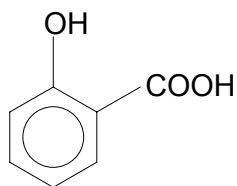
Phenol



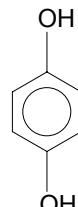
m-Bromophenol



p-Aminophenol



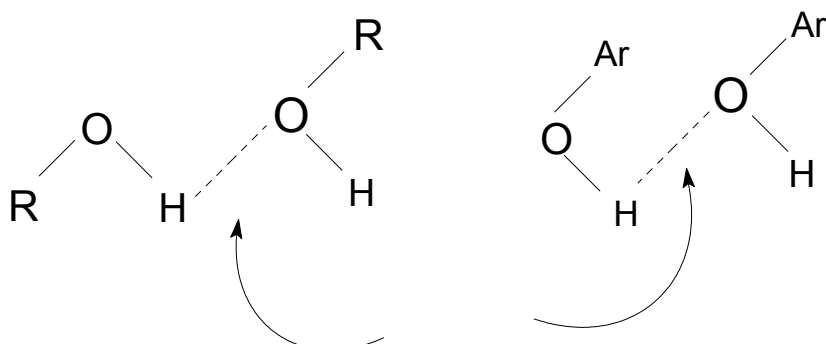
o-Hydroxybenzoic acid (Salicylic acid)



Hydroquinone

#### ٤- الخواص الفيزيائية للكحولات والفينولات :

ترتبط جزئيات الكحول أو الفينول بعضها ببعض بروابط هيدروجينية، وتشمل تلك الرابطة عند وجود ذرة هيدروجين مرتبطة برابطة تساهمية مع ذرة عالية السالبية الكهربية مثل الفلور والأكسجين والنیتروجين . لذلك تتميز الكحولات والفينولات بارتفاع درجة غليانها مقارنة بالمواد الأخرى التي تقابلها في الوزن الجزيئي (لها وزن جزيئي مقارب) ، والتي تحتوي على روابط هيدروجينية.

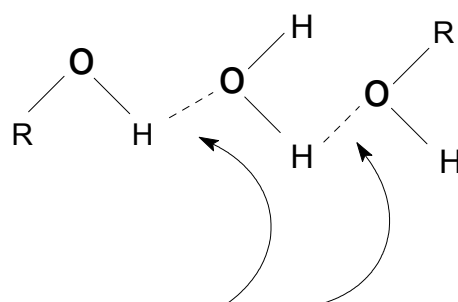


روابط هيدروجينية

وهيما يلي مقارنة بين درجات الغليان لمركبين متقاربين في الوزن الجزيئي ولكن يختلفان في التركيب أحدهما الإيثanol والأخر البروبان .

Ethanol	Propane	الوزن الجزيئي
٤٦ جم/مول	٧٨ م°	درجة الغليان
٤٤ جم/مول	٤٢ م°	

وستطيع الكحولات والفينولات عمل روابط هيدروجينية مع الماء ، مما يفسر ذاتيتها العالية فيه ، فالكحولات الصغيرة مثل الكحول الإيثيلي تمتزج مع الماء بشكل تام وبأية نسبة ، وتقل الذائبية كلما زاد الوزن الجزيئي ، أي كلما زاد عدد ذرات الكربون في المركب ، معبقاء عدد مجموعات الهيدروكسيل ثابتاً .

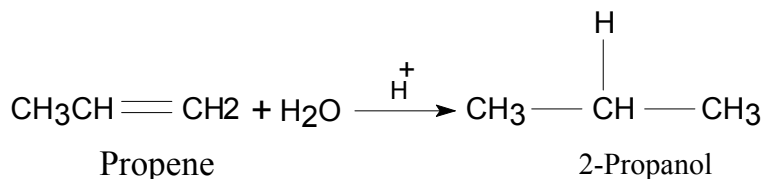


روابط هيدروجينية

## 5- تحضير الكحولات والفينولات :

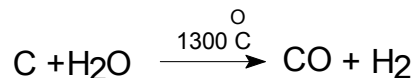
## أ. تحضير الكحولات :

تحضير الكحولات في المختبر بشكل عام بإضافة الماء المحمض إلى الألكينات ، وتتبع الإضافة قاعدة ماركونيكوف .

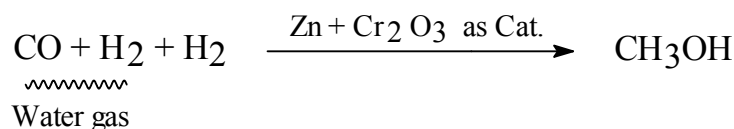


أما في الصناعة فسنذكر تحضير الميثanol Methanol والإيثانول Ethanol ، ففي حالة الميثانول هناك طريقتان :

أ. من الفحم : يمرر البخار على الفحم الساخن ليتكون غاز الماء water gas ( خليط من أول أكسيد الكربون والميدروجين ) .

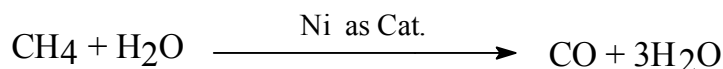


ثم يخلط Water gas مع نصف حجمه هيدروجين ثم يمرر على خليط من أكسايد الزنك والكروم الثلاثي عند درجة حرارة  $300^\circ\text{C}$  تحت ضغط جوي atm 300 .

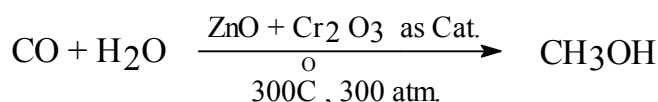


## ب. من الغاز الطبيعي : Natural gas

في هذه الطريقة يمرر الميثان الناتج من الغاز الطبيعي مع البخار على النيكل عند درجة حرارة  $900^\circ\text{C}$  تقريباً تحت ضغط .



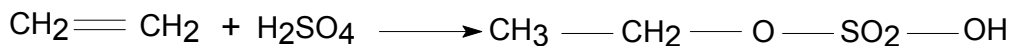
الخليط الغازات الناتج يسمى Synthesis ويتم تحويله إلى الميثانول حسب الطريقة السابقة .



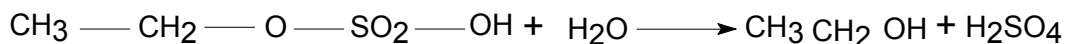
أما تحضير الإيثanol في الصناعة فهناك طریقتان :

أ. يمر الإيثيلين تحت ضغط على حمض كبريتيك مركز عند درجة

حرارة  $80^{\circ}\text{C}$  لتكوين Ethyl hydrogen sulphate



ثم يخفف الخليط بالماء ويقطر ليعطي محلول مائي للإيثanol .



ب. أما الطريقة الأحدث فهي إماهة الإسيتيلين بواسطة إمرار خليط

الإيثيلين والبخار فوق حامض صلب كعامل مساعد ( مثل Phosphoric

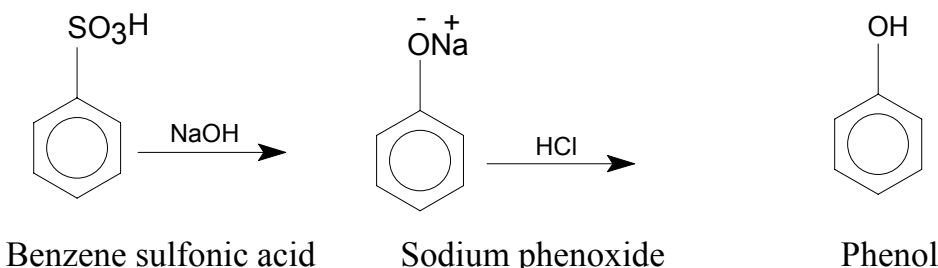
حمض الفسفوريك على السليكا ) عند درجة حرارة  $300^{\circ}\text{C}$

وضغط 70 atm تقريباً .

ج. تحضير الفينولات :

يتم الحصول على الفينولات في المختبر عن طريق صهر هيدروكسيد الصوديوم مع حمض

بنزين السلفونيك ومعالجة الفينوكسيد الناتج بحمض الهيدروكلوريك .



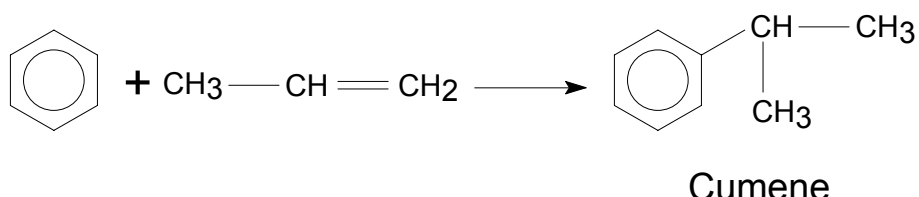
أما تحضير الفينول في الصناعة فهناك طریقتان :

١) من الكيومين Cumene ، يتم أولاً الكرة البنزين بواسطة البروبين Propene ، إما

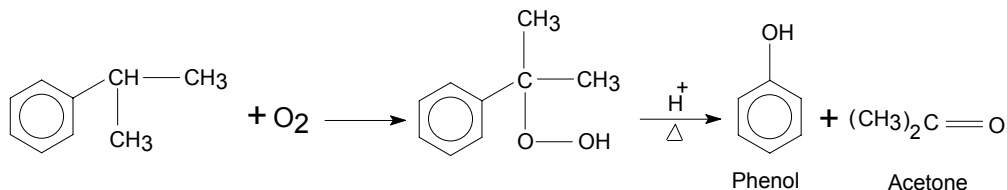
في الحالة السائلة باستخدام كلوريد الألومنيوم  $\text{AlCl}_3$  كعامل مساعد أو في

الحالة الغازية .

باستخدام حمض الفسفوريك مع مادة صلبة خاملة كعامل مساعد .

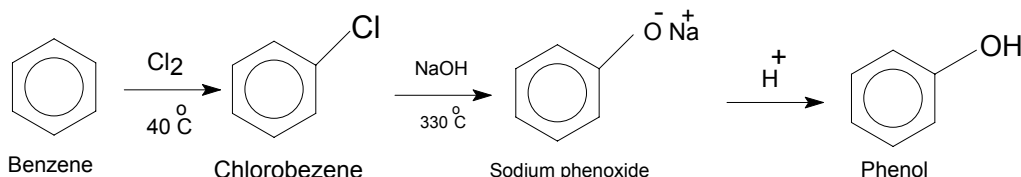


ثم يمرر الهواء على الكيومين لينتج الهيدروبيروكسيد Hydroperoxide والذى يتحلل بواسطة حمض الكبريتيك المخفف والحرارة المنخفضة .



ولهذه الطريقة أهمية كبيرة لأن الأسيتون يتم الحصول عليه مع الفينول .

## ٢) تحضير الفينول من الكلوروبنزين :

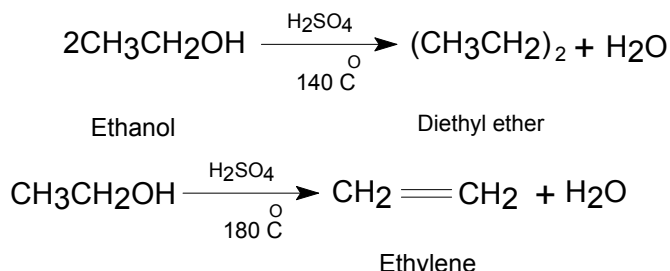


## ٦ - تفاعلات الكحولات والفينولات :

من أهم تفاعلات الكحولات والفينولات ما يلي :

### ١- انتزاع الماء من الكحول لإعطاء الإلکين والإیثر:

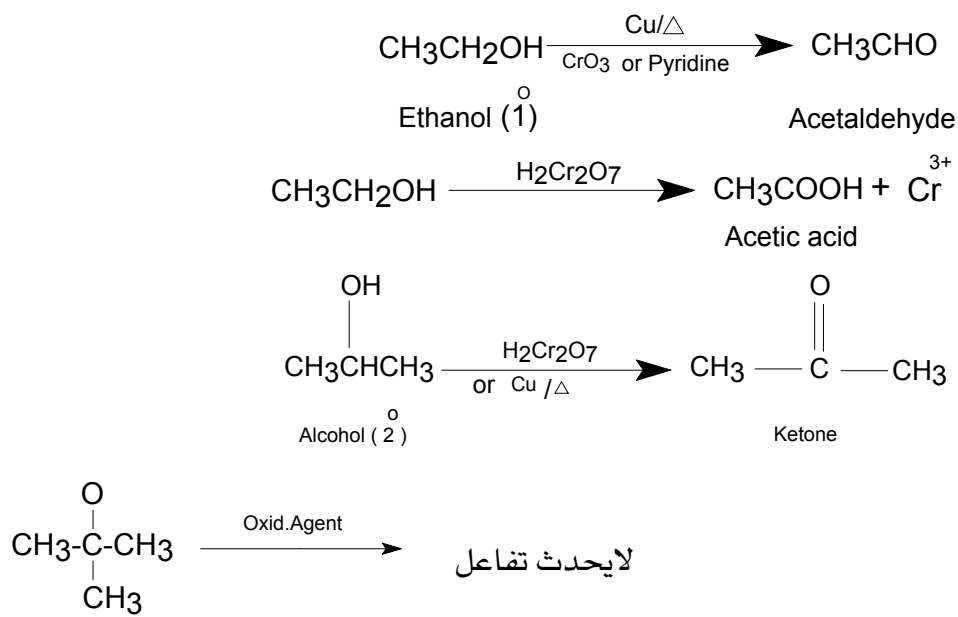
فإذا سخن الكحول مع حمض الكبريتيك لدرجة حرارة متوسطة ، فإن ذلك يؤدي إلى الحصول على الإیثر ، بينما يعطي الكین إذا سخن الكحول لدرجة حرارة عالية .



أما الكحولات الثانوية والثالثية فتعطي الكینات عند تسخيبها مع الحمض .

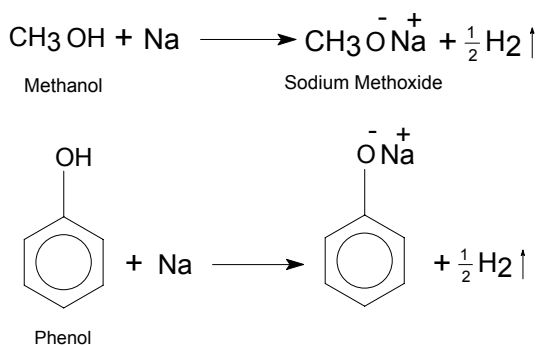
## التأكسد : Oxidation

**تأكسد الكحولات الأولية** (١°) إلى الألدهيدات باستعمال عوامل مؤكسدة معتدلة ، أو إلى **الحمض الكربوكسيلي** بالعوامل المؤكسدة القوية . أما الكحولات الثانوية فتتأكسد إلى **الكيتونات** ، بينما يصعب أكسدة الكحولات الثالثة :



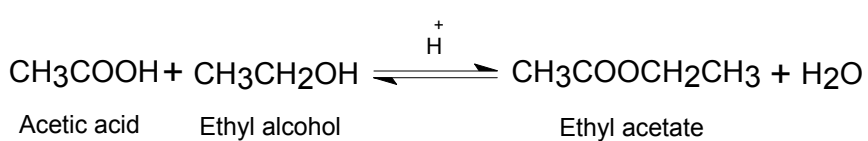
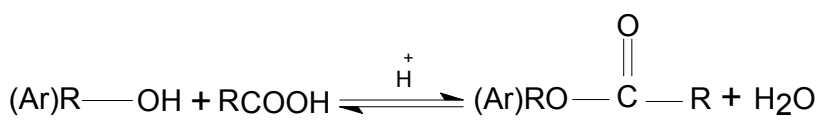
## ٢- التفاعل مع الصوديوم :

**تفاعل الكحولات والفينولات مع العناصر الفعالة كميائياً كالصوديوم لإعطاء مركبات تشبه هيدروكسيد الصوديوم تسمى الكوكسیدات أو فينوكسیدات الصوديوم ، ويتصاعد غاز الهيدروجين .**



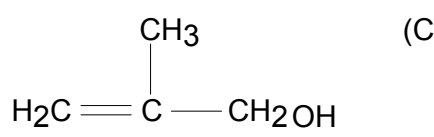
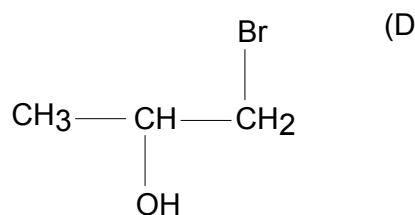
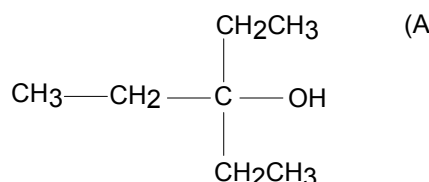
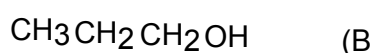
٣- تكوين الإستراتيجات :

تفاعل الكحولات والفينولات مع الحموض الكربوكسيلية لإعطاء الإسترات . ويتم التفاعل بوجود حمض  $H^+$  عاملًا حفازاً.

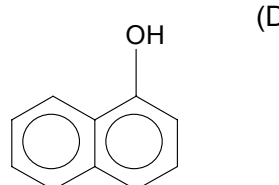
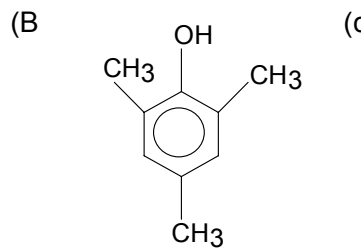
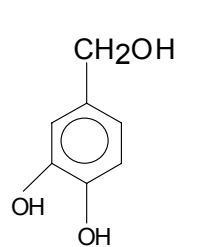


## (أسئلة الوحدة الخامسة)

(١) اكتب أسماء المركبات الكحولية التالية ثم صنفها إلى أولية (١°) أو ثانوية (٢°) أو ثالثية (٣°):

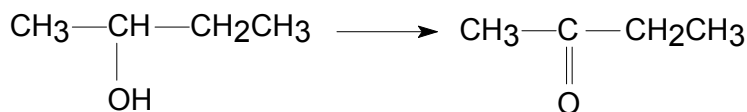


(٢) سُم كل من المركبات التالية :

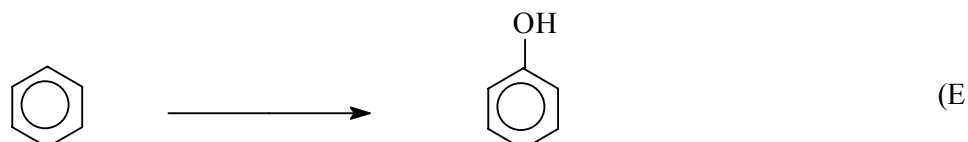
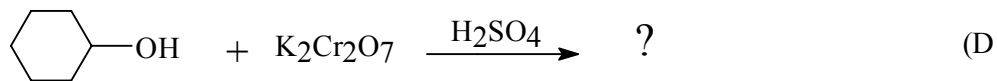
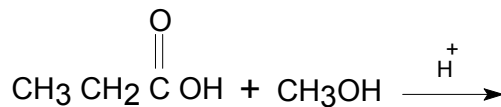


(٣) أكمل المعادلات التالية :

(A)



(B)



٤) اكتب الصيغ البنائية للمركبات التالية:

- 1) 2,4-Dimethyl-2-Octanol.
- 2) Cyclopentane-1,4-diol.
- 3) 2,2,2-Trichloroethanol.
- 4) 2-Butene-1,4-diol.
- 5) 3-Bromo-2-nananol.
- 6) O- Bromophenol.
- 7) 2,4,6-Trichlorophenol
- 8) p-Hydroxybenzyl alcohol.

## (إجابات بعض أسئلة الوحدة الخامسة)

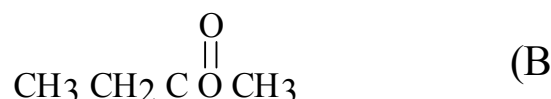
إجابة السؤال (1) :

- كحول ثالثي  $3^{\circ}$  ، 1,1-Diethyl propanol (A)  
 كحول ثانوي  $2^{\circ}$  ، 1-Bromo-2-propanol (D)

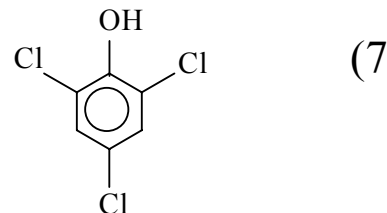
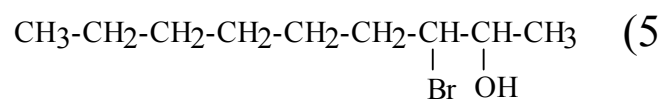
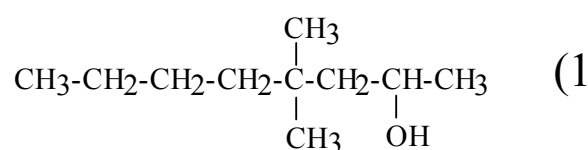
إجابة السؤال (2) :

- 4-Amino-5-bromo phenol (A)  
 2,4,6-Trimethyl phenol (C)

إجابة السؤال (3) :



إجابة السؤال (4) :





## أساسيات الكيمياء العضوية

الاشرات

### الجدارة :

دراسة الإيثرات والتعرف عليها من حيث التسمية والتحضير والتفاعلات الكيميائية والخواص الفيزيائية .

### الأهداف :

عندما تكمل هذا الفصل يكون لديك القدرة على :

١. تسمية الإيثرات .
٢. تحديد ظروف التفاعل الازمة لتحضير الإيثرات .

### مستوى الأداء المطلوب :

أن يصل المتدرب إلى إتقان هذه الجدارة بنسبة ٨٠٪.

### الوقت المتوقع للتدريب :

ساعتان .

### الوسائل المساعدة :

١. جهاز عرض رأسي Overhead Projector .
٢. مختبر .

### متطلبات الجدارة :

اجتياز الحقيبة الثالثة بكل جدارة .

**٦- مقدمة:**

تأخذ الإيثرات الصيغة العامة  $R-O-R'$  حيث تعبّر  $R$  و  $R'$  عن مجموعة الكيل أو مجموعة أريل أو عن مجموعة الكيلية ومجموعة أريلية. وتنقسم إلى قسمين :

إيثرات متماثلة عندما تكون المجموعة  $R$  مماثلة للمجموعة  $R'$ ، والقسم الآخر إيثرات غير متماثلة وهذه تنشأ عندما تكون المجموعتان مختلفتين.

**٦- تسمية الإيثرات:**

في تسمية الإيثرات حسب الطريقة الشائعة يتم ذكر المجموعات حسب ترتيبها الأبجدي ثم تضاف الكلمة إيثر Ether، أما إذا كان الإيثر متماثلاً أي المجموعتان متشابهتان فإنه يكفي تسمية مجموعة واحدة .



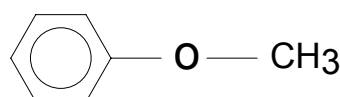
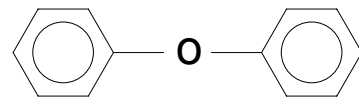
Ethyl methyl ether



Ethyl ether

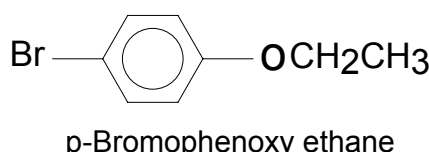


Methyl ether

Methyl phenyl ether  
( Anizole )

Phenyl ether

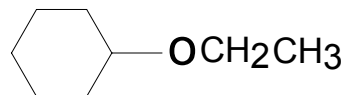
أما الإيثرات الأكثر تعقيداً فتسمى حسب نظام أيوبارك IUPAC للتسمية ، وذلك باعتبار  $-O-R'$  مجموعة بديلة تعطى إما لفظ الكوكسي (Alkoxy) عندما تكون  $R'$  مجموعة الكيلية ، أو لفظ أريل وكسي (Aryloxy) عندما تكون  $R'$  مجموعة أريلية كما يتضح من الأمثلة التالية :



p-Bromophenoxy ethane

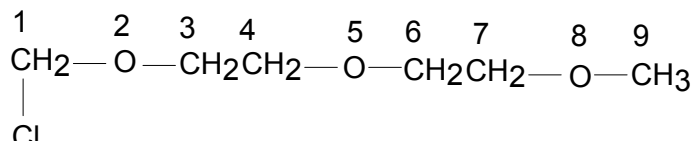


2-Methoxy butane



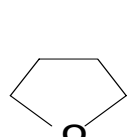
Ethoxy cyclohexane

هذا ويستخدم لفظ oxa لأكسجين الرابطة الإيثيرية في نظام أيوبارك للتغلب على بعض مشكلات التسمية. وترقم السلسلة الأطول بما فيها ذرات الأكسجين كما يتضح مما يلي :

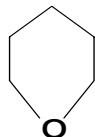


1-Chloro-2,5,8-trioxanonane

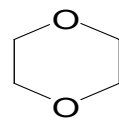
وهناك تسميات نظامية خاصة بالإيثرات الحلقية من أمثلتها ما يلي:



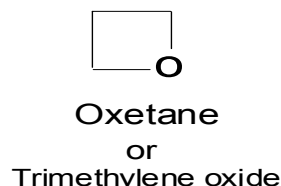
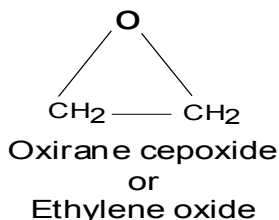
Oxane  
or  
Tetrahydrofuran  
( THF )



Oxane  
or  
Tetrahydropyran



1,4-Dioxane  
or  
1,4-Dioxa cyclohexane

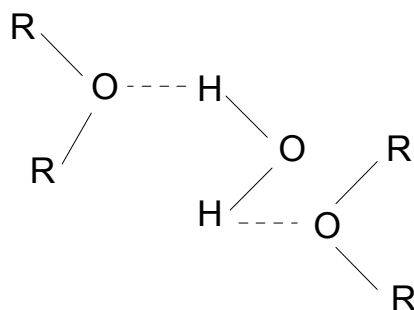


Oxetane  
or  
Trimethylene oxide

### الخواص الفيزيائية للإيثرات:

تمتاز الإيثرات بالقطبية ، وبالرغم من ذلك فإن درجات غليان الإيثرات أدنى بكثير من درجات غليان الكحولات ، التي تقاربها في الوزن الجزيئي ، وذلك لعدم وجود الروابط الهيدروجينية في الإيثرات . بينما تقارب درجات غليان بعض الإيثرات ودرجات غليان المركبات الألكانية التي تقاربها في الوزن الجزيئي.

والإيثرات شحيدة الذوبان في الماء ، لكنها تذوب في الكحولات ، وفي كل المذيبات غير القطبية . وإذا قدّر بعض الإيثرات الذوبان ، أن تذوب بعض الشيء في الماء ، فلأن هيدروجين الماء يرتبط بالزوج الإلكتروني الحر الذي على أكسجين الإيثر وذلك برابطة هيدروجينية جسرية على النحو التالي :



وفيما يلي جدول يوضح مقارنة بين الكحولات والإثيرات والألكانات من حيث درجة الغليان والذوبانية:

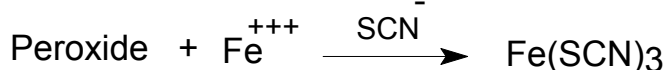
الذوبانية	درجة الغليان	الوزن الجزيئي	الاسم	التركيب
يذوب	٧٨° م	46	Ethanol	CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> OH
يذوب جزئياً	-٢٤° م	46	Methylether	CH <sub>3</sub> OCH <sub>3</sub>
لا يذوب	-٤٢° م	44	Propane	CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>

### 3- استعمالات الإثيرات وأخطارها:

تستعمل الإثيرات لأغراض عديدة فهي إما أن تستخدم كمذيبات (خاصة في استخلاص المركبات العضوية من المحاليل المائية) أو كمخدر أو كمواد مبردة أو ملطفة لحرارة الجسم ، وكذلك تستخدم كمادة تضيف إلى غيرها نكهة معينة .

ومع أن الإثيرات مركبات ثابتة كيميائياً إلا أنه يجب الحذر عند تداولها لأن تعرضها للهواء لمدة طويلة(خاصة الإثيرات الأليفاتية) يتسبب في تفاعلها ببطء مكونة مادة فوق الأكسيد (Peroxide) التي تتفجر بسهولة .

ويمكن الكشف عن وجود فوق الأكسيد بإضافة كمية قليلة من كبريتات الحديد الثنائي FeSO<sub>4</sub> إلى الإثير الذي يعتقد احتواه على فوق الأكسيد ، حيث يعطي أيون الحديد الثلاثي +3 لون أحمر عند إضافة أيون الثيوسيانات إليه كما يلي :



معقد ذو لون أحمر

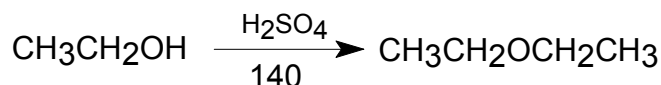
هذا ويتم تجفيف الإيثر من آثار الماء والكحول وفوق الأكسيد بطرق مختلفة منها :

١. تقطيره بوجود الصوديوم والبنزوفينون ( إذ أن مجرد تقطير الإيثر بدون تجفيف إلى نهايته يؤدي إلى الانفجار بسبب وجود فوق الأكسيد ).
٢. استخدام فلز الصوديوم كمجفف فقط .
٣. استخدام حمض الكبريت المركز في درجة حرارة منخفضة نسبياً.

#### ٤- طرق تحضير الإيثرات :

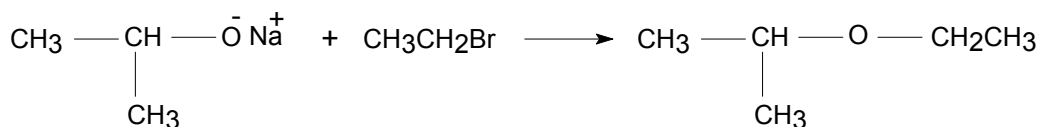
**أولاً :** طرق تحضير الإيثرات في المختبر :

١. انتزاع الماء من الكحولات: تتم هذه الطريقة عند معاملة الكحولات بحمض الكبريتيك المركز عند درجات حرارة عالية نسبياً . هذه الطريقة جيدة وتستخدم لتحضير الإيثرات المتماثلة غير المترعرعة .

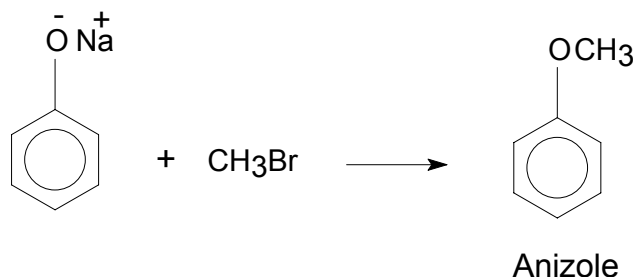


**٢. تحضير وليمسون :**

يتم وفقاً لهذه الطريقة تحضير الإيثرات المتماثلة وغير المتماثلة وذلك من معاملة الملح الصوديومي للكحولات ( أيون الكوليسيد ion ) ، أو الملح الصوديومي للفينولات ( أيون الفينوكسيد phenoxide ion ) بهاليد الألكيل عن طريق استبدال نيكليوفيلي .



Ethyl isopropyl ether



**ثانياً : طرق تحضير الإيثرات في الصناعة :**

**١. انتزاع الماء من الكحولات :**

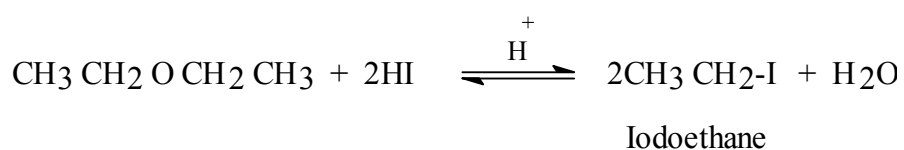
سبق دراستها عند الحديث عن طريق التحضير في المختبر.

**٢. طريقة تحضير Diethyl ether في الصناعة :**

يتم الحصول عليه في الصناعة كناتج ثانوي عند تحضير الإيثanol من الإيثيلين وحمض الكبرتيك المركز.

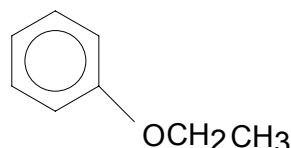
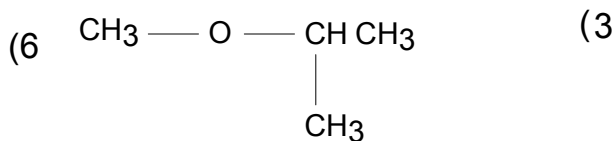
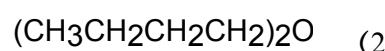
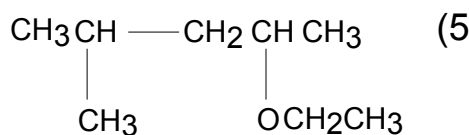
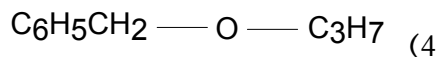
**٥- تفاعلات الإيثرات :**

الإيثرات تتميز بخمولها الكيميائي ، فهي لا تتأثر بالعوامل المؤكسدة القوية ولا بالقواعد القوية ، إلا أنها تشطرع عند تسخينها مع الحموض القوية وخاصة هاليدات اليدروجين .



## (أسئلة الوحدة السادسة)

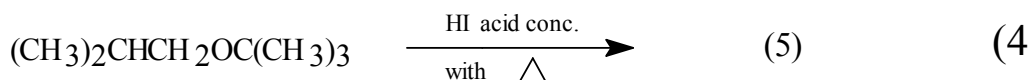
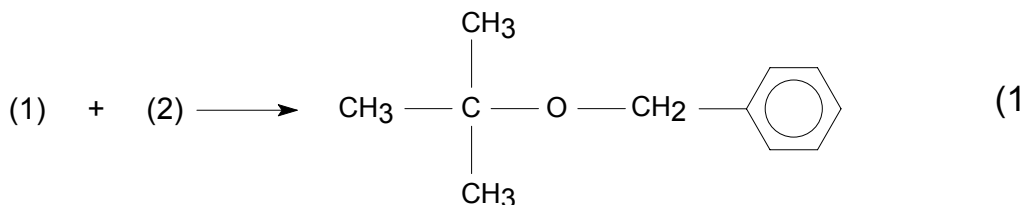
١. سُمِّيَ المركبات التالية :



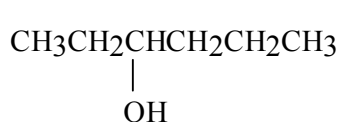
٢. اكتب الصيغ البنائية للمركبات التالية :

- 1) Diisopropyl ether.  
 2) Diallyl ether.  
 3) tert-Butyl methyl ether.  
 4) Benzyl ether.  
 5) Phenyl ether.  
 6) 4-Ethoxy -2-Methylhexane.

٣. اكتب صيغ المركبات الناقصة المعبر عنها بأرقام في معادلات التفاعلات التالية :



٤. أي المركبات التالية له درجات غليان أعلى وأيها أدنى ولماذا؟



(2)  $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_3$  (1

$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2-\text{O}-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_3$  (3

## (إجابات بعض أسئلة الوحدة السادسة)

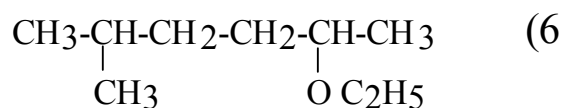
إجابة السؤال (1) :

Dibutyl ether (3)

Ethyl propyl ether (1)

Isopropyl methyl ether (5)

إجابة السؤال (2) :



إجابة السؤال (3) :





## أساسيات الكيمياء العضوية

### الألدهيدات و الكيتونات

الألدهيدات و الكيتونات

٧

### الجدارة :

دراسة الألدهيدات والكيتونات والتمييز بينها من حيث التسمية والتحضير والتفاعلات الكيميائية والخواص الفيزيائية .

### الأهداف :

عندما تكمل هذا الفصل يكون لديك القدرة على :

١. تسمية الألدهيدات والكيتونات .
٢. التمييز بين الألدهيدات والكيتونات .
٣. تحديد ظروف التفاعل اللازم لتحضير الألدهيدات والكيتونات .

### مستوى الأداء المطلوب :

أن يصل المتدرب إلى إتقان هذه الجدارة بنسبة ٨٠٪ .

### الوقت المتوقع للتدريب :

ثلاث ساعات .

### الوسائل المساعدة :

١. جهاز عرض رأسي Overhead Projector
٢. بعض الكواشف الكيميائية اللازم للتمييز بين الألدهيدات والكيتونات .

### متطلبات الجدارة :

اجتياز الحقيبة الثالثة بكل جدارة .

## 7- مقدمة:

تحتوي الألدهيدات والكيتونات على مجموعة الكربونيل  $\text{C}=\text{O}$  كمجموعة وظيفية. والصيغة العامة للألدهيدات هي:



أرomatica. بينما تأخذ الكيتونات الصيغة العامة:

$$\text{R}^1-\overset{\text{O}}{\underset{||}{\text{C}}}-\text{R}^2 \quad \text{حيث } \text{R}^1, \text{R}^2 \text{ مجموعتا ألكيل أو أريل.}$$

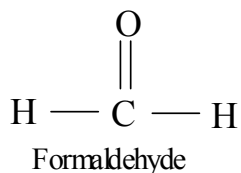
## 2- تسمية الألدهيدات والكيتونات:

تم تسمية الألدهيدات والكيتونات بطريقتين ، هما الطريقة الشائعة والطريقة النظامية IUPAC .

## الطريقة الشائعة:

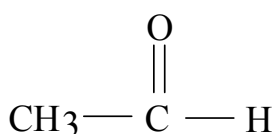
## أولاً - الألدهيدات:

- يشتق اسم الألدهيد الأليفاتي من اسم الحمض المطابق له حيث تستبدل الكلمتين acid (الموجودة بآخر اسم الحمض) بلفظ ألدهيد aldehyde كما يتضح من تسمية بعض الألدهيدات البسيطة.



الحمض المطابق

Formic acid



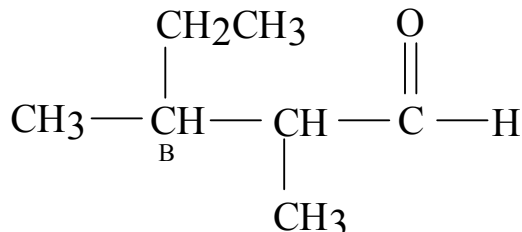
الحمض المطابق

Acetic acid

Acetaldehyde

هذا وتسمى الألدهيدات ذات السلسل المترعة باستخدام الحروف اللاتينية للإشارة إلى ذرات الكربون  $(\text{C}-\text{C}-\text{C}-\text{C}=\text{O})$

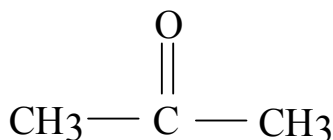
ف عند تسمية المركب فإن الحرف اللاتيني الدال على موضع المجموعة البديلة يسبق هذه المجموعة كما يتضح من المثال التالي :



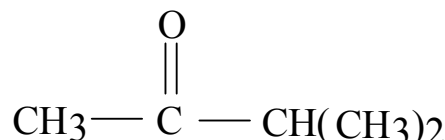
Dimethyl Valeraldehyde

### ثانياً - الكيتونات:

أما الشائع في الكيتونات فنذكر أولاً أسماء المجاميع المرتبطة بمجموعة الكربونيل (ترتيب حسب الحروف الأبجدية) ثم يختتم الاسم بكلمة ketone :

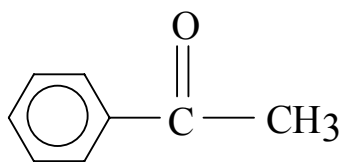


Dimethyl ketone  
( acetone )

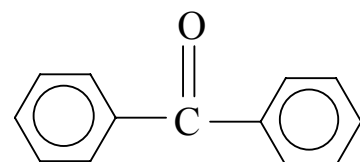


Methyl isopropyl ketone

هذا ويظهر لفظ phenone في آخر أسماء بعض الكيتونات التي تحوي على مجموعة الفينيل و يتم ذلك بإسقاط acid -ic (أو -oic) من اسم الحمض المطابق كما يتضح من الأمثلة التالية:



Acetophenone

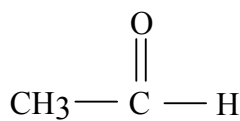


Benzophenone

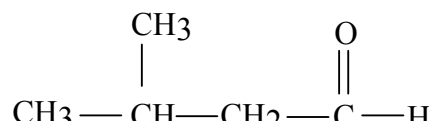
### التسمية النظامية:

#### أولاً - الألدهيدات :

يتم استبدال الحرف e - في اسم الألكان المقابل بالمقطع al - للدلالة على المجموعة الألدهيدية ، وترقم السلسلة الكربونية ابتداء من المجموعة الألدهيدية وتذكر المجاميع البديلة أولاً .. و مرتبة أبجدياً - بحيث يسبقها أرقام الذرات المرتبطة بها . ويمكن فهم الأسس التي تسمى تبعاً لها هذه المركبات من الأمثلة التالية:

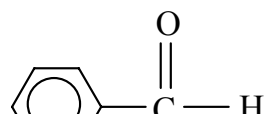


Ethanol

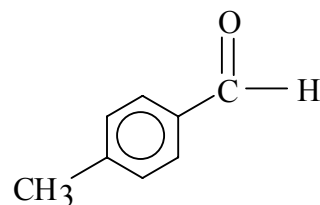


3-Methyl butanal

عندما تكون مجموعة الكربونيل متصلة بحلقة أромاتية فإننا نسمى المركب مستخدمين اسمي بنزالدهيد وتولو ألدヒيد وغيرها كأساس للاسم.



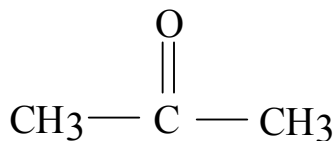
Benzaldehyde



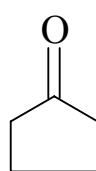
p-tolualdehyde

### ثانياً - الكيتونات:

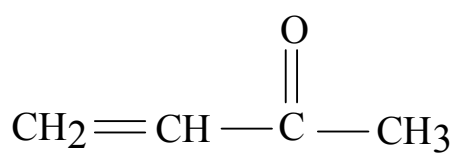
لا تختلف تسمية الكيتونات عن التسمية المتبعة في الألدهيدات حيث تختار أطول سلسلة كربونية تحوي مجموعة الكربونيل ، ويستخدم المقطع one - (بدلاً من al - ) محل الحرف e - في اسم المركب الألكاني . هذا ويراعى أن ترقيم السلسلة الكربونية سيبدأ من الطرف القريب لمجموعة الكربونيل ومن ثم تتبع نفس التسمية المتبعة في تسمية IUPAC حيث تذكر أسماء المجاميع البديلة ويشار إلى مواضعها على السلسلة الكربونية .



Propanone



Cyclopentanone



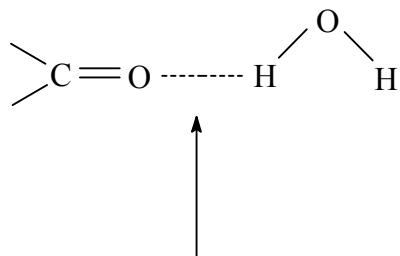
3-buten-2-one

### 3- الخواص الفيزيائية للألدهيدات والكيتونات:

الألدهيدات والكيتونات مركبات قطبية بسبب وجود مجموعة الكربونيل ذات الصفة القطبية

لذلك فدرجات غليان الألدهيدات و الكيتونات أعلى من درجات غليان الألدهيدات المماثلة لها في الوزن الجزيئي ، إلا أن درجات غليان الألدهيدات والكيتونات أقل من درجات غليان السحولات المماثلة لها في الوزن الجزيئي، بسبب عدم قدرة الألدهيدات والكيتونات على عمل روابط هيدروجينية فيما بينها

وتذوب الألدهيدات والكيتونات الصغيرة الحجم في الماء بسبب قدرتها على عمل روابط هيدروجينية مع الماء.



روابط هیدروجينية

الاستعمالات المهمة لبعض الألدهيدات والكيتونات:

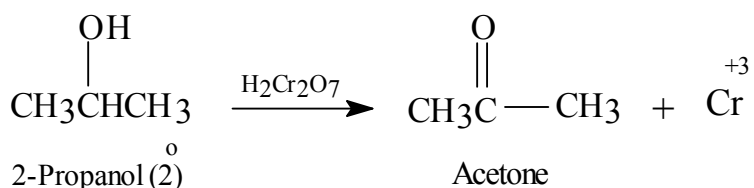
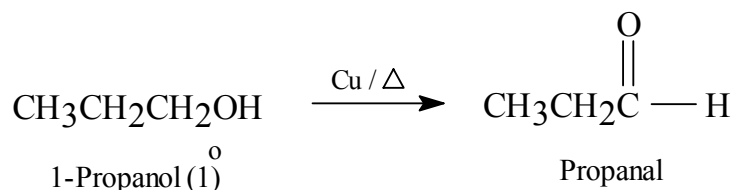
من الألدهيدات المهمة الفورمالدهيد ، الذي يحضر على شكل محلول مائي يسمى Formalin (37٪ فورمالدهيد) ، وهو الذي في المستشفيات يستعمل كمادة معقمة ومطهرة وحافظة . أما الأستيالدهيد فيستعمل في تحضير حمض الأستيك ومواد أخرى . ومن الكيتونات المهمة والواسعة الانتشار ، الأسيتون ، وهو سائل يغلي عند 56°، ويذوب في الماء بجميع النسب ، كما يستعمل مذيباً قطبياً جيداً لكثير من المركبات العضوية .

#### ٤- طرق تحضير الألدهيدات والكتيونات:

**أولاً** - طرق تحضير الألدهيدات والكيتونات في المختبر:

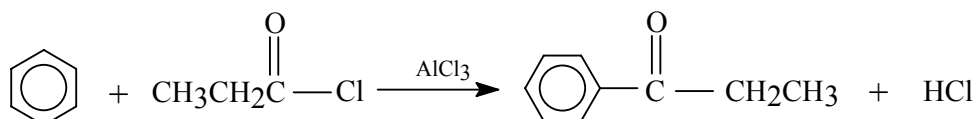
أ. من أكسدة الكحولات:

تحضير الألدهيدات بأكسدة الكحولات الأولية بعوامل مؤكسدة معتدلة ، كما مر معنا في الكحولات . بينما تحضر الكيتونات بأكسدة الكحولات الثانوية



بـ. أسلة فريل **كـ**افت لتكوين الكيتونات:

**الحلقة الأромاتية يوجد حمض لويس كعامل مساعد وفقاً للمعادلة التالية:**



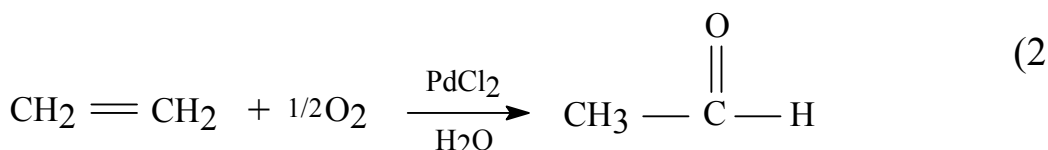
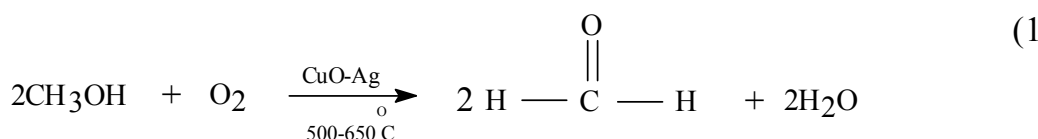
### Ethyl phenyl ketone

وهذه الطريقة تعتبر أفضل الطرق المستخدمة في تحضير الكيتونات الأوماتية في المختبر.

**ثانياً - طرق تحضير الألدهيدات والكيتونات في الصناعة:**

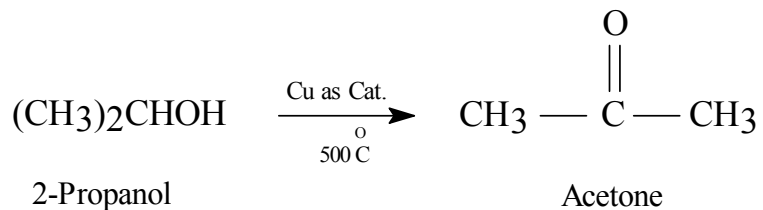
## ١. تحضير الأدبيات في الصناعة:

يستخدم الميثanol أو الإيثيلين كمواد أولية لإنتاج كل من الفورمالدهيد والاسيتالدهيد كما يتضح من المعادلات التالية:



## ٢. تحضير الكيتونات في الصناعة:

ب بواسطة إمداد بخار 2-propanol على النحاس عند درجة حرارة  $500^{\circ}\text{C}$  يتم تحضير الأسيتون.

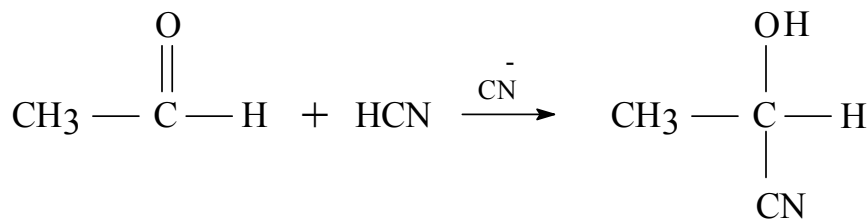


## ٥- تفاعلات الألدهيدات والكيتونات:

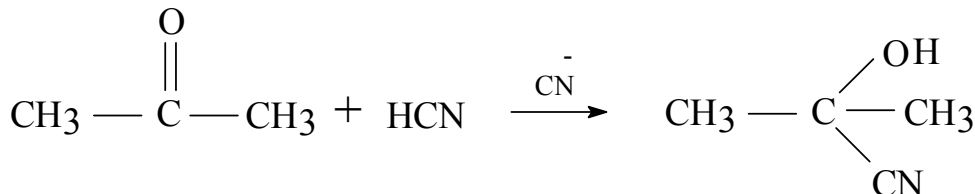
تم معظم تفاعلات الألدهيدات والكيتونات على مجموعة الكربونيل، إذ أنها مجموعة فعالة أو نشطة كيميائياً بسبب قطبيتها العالية . والتفاعل المميز لمجموعة الكربونيل هو تفاعل الإضافة

النيوكليوفيلية ، حيث يضاف النيوكليوفيل ( مادة غنية بالإلكترونات ) إلى ذرة كربون الكربونيل ومن التفاعلات المهمة في هذا المجال ما يلي :

١. إضافة سيانيد الهيدروجين HCN لـ إعطاء سيانوهيدرين ( Cyanohydrine ).



Acetaldehyde cyanohydrine



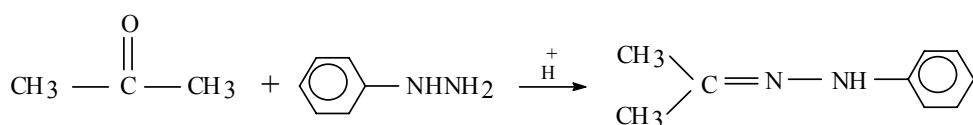
Acetone cyanohydrine

٢. التفاعل مع مشتقات الأمونيا :

تفاعل الألدهيدات والكيتونات مع عدد من الكواشف التي تحتوي على مجموعة الأمين وهذه يمكن تمثيلها بالصيغة  $\text{G}-\text{NH}_2$  حيث إن :



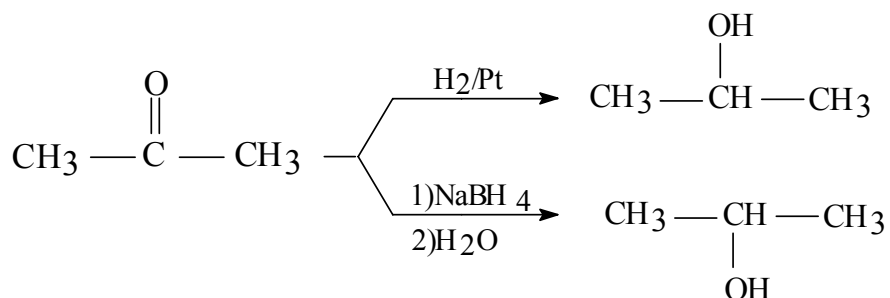
أي أن الكاشف إما أن يكون أمونيا أو هيدروكسيل أمين أو هيدرازين أو سمي كربازايد على التوالي . وتكون نتيجة التفاعل نواتج أو مشتقات مختلفة يستعمل بعضها في المختبرات كطريقة للتعرف على الألدهيدات والكيتونات . ويحفز التفاعل عادة بالحموض في وسط معتدل حيث ينضم البروتون إلى ذرة أكسجين مجموعة الكربونيل فيجعل ذرة كربون مجموعة الكربونيل ذات طبيعة إلكتروفильية ( محب للنويات السالبة ) بصورة أكبر كما يتضح من تفاعل فينيل الهيدرازين مع الأستيون .



Acetone Phenylhydrazene

**٣. الاختزال : Reduction**

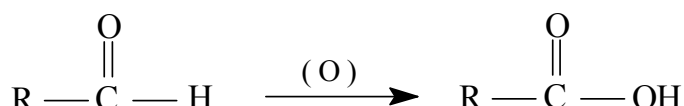
تحتزال الألدهيدات والكيتونات إلى الكحولات الأولية والثانوية باستعمال عوامل مختزلة مختلفة أهمها الهيدروجين المحفز أو باستخدام الهيدrides الفلزية مثل بورهيدريد الصوديوم .  $\text{NaBH}_4$



2-Propanol

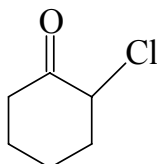
**٤. الأكسدة : Oxidation**

تتأكسد الألدهيدات بسهولة إلى الحموض الكربوكسيلية المطابقة أما الكيتونات فلا تتأكسد تحت الظروف نفسها .

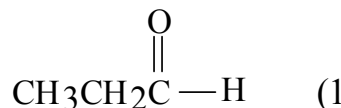


### (أسئلة الوحدة السابعة)

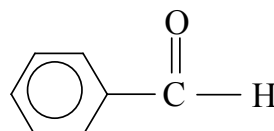
١. سُمِّيَ المركبات التالية :



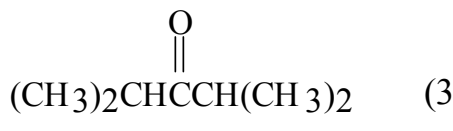
(2)



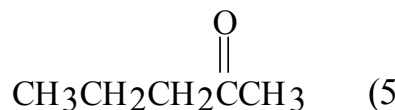
(1)



(4)



(3)



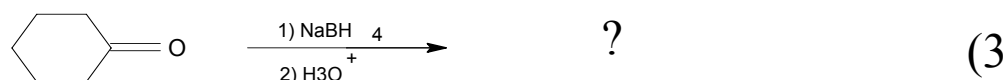
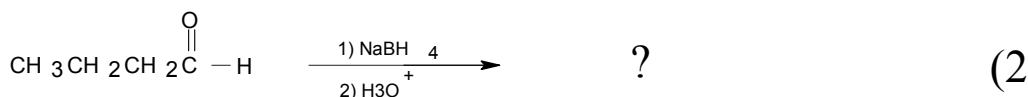
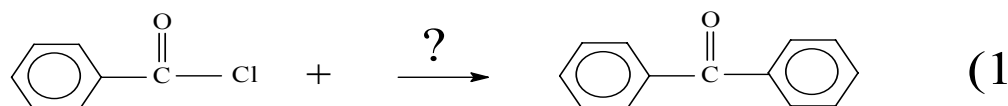
(5)

٢. اكتب الصيغة البنائية للمركبات التالية :

Acetophenone (2)  
Benzylphenyl ketone (4)  
3-Pentanone (6)

Benzaldehyde (1)  
Benzophenone (3)  
Butanal (5)

٣. أكمل المعادلات التالية :



## (إجابات بعض أسئلة الوحدة السابعة)

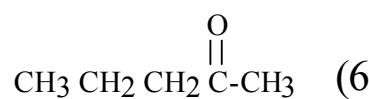
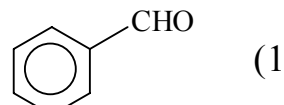
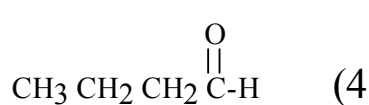
إجابة السؤال (1) :

. 2-Chlorocyclohexanone (2)

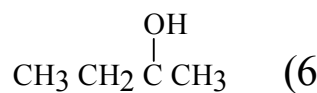
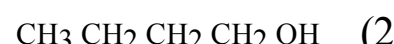
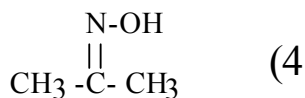
. Propanol (1)

. Methyl propyl ketone (3)

إجابة السؤال (2) :



إجابة السؤال (3) :





## أساسيات الكيمياء العضوية

### الأحماض الكربوكسيلية ومشتقاتها

الوحدة الثامنة	١٤٠ كيم	التخصص
الأحماض الكربوكسيلية ومشتقاتها	أساسيات الكيمياء العضوية	تقنية مختبرات كيميائية

---

**الجدارة :**  
دراسة الأحماض الكربوكسيلية ومشتقاتها والتعرف عليها من حيث التسمية والتحضير والتفاعلات الكيميائية والخواص الفيزيائية .

**الأهداف :**  
عندما تكمل هذا الفصل يكون لديك القدرة على :  
١. تسمية الأحماض الكربوكسيلية ومشتقاتها.  
٢. تحديد ظروف التفاعل اللازمة لتحضير الأحماض الكربوكسيلية ومشتقاتها.

**مستوى الأداء المطلوب :**  
أن يصل المتدرب إلى إتقان هذه الجدارة بنسبة ٨٠٪ .

**الوقت المتوقع للتدريب :**  
ساعتان .

**الوسائل المساعدة :**  
١. جهاز عرض رأسي Overhead Projector  
٢. مختبر.

**متطلبات الجدارة :**  
اجتياز الحقيبة الثالثة بكل جدارة .

## ١- مقدمة:

الحموض الكربوكسيلية هي مركبات عضوية تحتوي على مجموعة الكربوكسيل (-COOH) كمجموعة وظيفية. وتتكون هذه المجموعة من مجموعة الكربونيل (C=O) والهيدروكسيل (-OH). وترتبط مجموعة الكربوكسيل بمجموعة ألكيل في الحموض الأليفاتية، بينما ترتبط بحلقة بنزين أو بمجموعة أروماتية في الحموض الأروماتية.

## ٢- تسمية الحموض الكربوكسيلية:

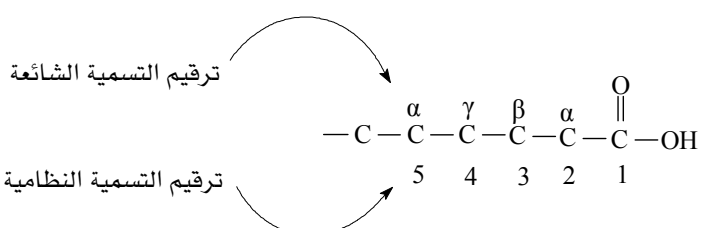
## أولاً - التسمية الشائعة:

تستعمل في هذه الطريقة أسماء اكتسبتها الحموض الكربوكسيلية من المصادر التي اشتقت منها. والأسماء الشائعة مشتقة من أصول لاتينية كما هو موضح في الجدول التالي: (١-٨).

(جدول ١-٨) بعض الأسماء الشائعة للحموض المشتقة من أصول لاتينية:

المصدر	الصيغة	الأسم الشائع
من الكلمة Formic، والتي تعني باللاتيني النمل.	HCOOH	Formic acid حمض النمل
من الكلمة Acetum والتي تعني الخل ، اذ أن حمض الخل هو الطعام اللاذع للخل.	CH <sub>3</sub> COOH	Acetic acid حمض الخل
، Butyrum، من الكلمة والتي تعني الزبدة الفاسدة.	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> COOH	Butyric acid حمض الزبدة.

هذا ولقد وضعت الكلمة حمض للدلالة على وجود صفة الحموضة ، واستخدمت الحروف  $\alpha$ ،  $\beta$ ، ... إلخ للدلالة على موضع البدائل في السلسلة الأم بحيث  $\alpha$  تكون ذرة الكربون المجاورة لذرة كربون مجموعة الكربوكسيل بينما في التسمية النظامية يبدأ الترقيم من ذرة كربون مجموعة الكربوكسيل.

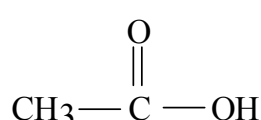


مثال:

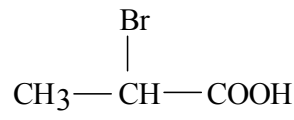
$\begin{array}{c} \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \\   &   \\ \text{CH}_3-\text{CH}-\text{CH}-\text{COOH} \end{array}$	
2,3-Dimethylbutanoic acid	تسمية نظامية
α, β -Dimethylbutyric acid	تسمية شائعة

## ثانياً: التسمية النظامية IUPAC :

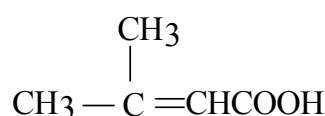
يتم ذلك بإضافة المقطع oic acid بدلاً من الحرف e في اسم الألكان المقابل لأطول سلسلة متصلة من ذرات الكربون تحتوي على مجموعة الكربوكسيل . أما البدائل فتحدد أماكنها باستعمال الأرقام مبتدئين الترقيم بذرات الكربون بمجموعة الكربونييل كما هو موضح في المثال السابق ، وتأخذ مجموعة الكربوكسييل الأولوية على المجموعات الفعالة الأخرى كما يتضح مما يلي :



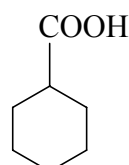
Ethanoic acid  
(Acetic acid)



2-Bromopropanoic acid



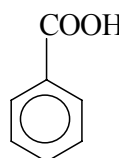
3-Methyl-2-butenoic acid



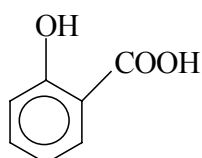
Cyclohexane  
Carboxylic acid

### ثالثاً : حالات خاصة :

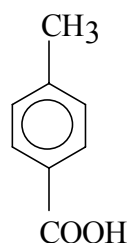
١. **الحموض الأروماتية** فهي مشتقات لحمض البنزويك ومن الحموض الأروماتية المهمة :



Benzoic acid



Salicylic acid



P-Toluic acid

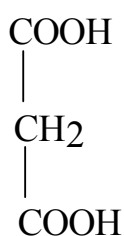
وكل هذه أسماء شائعة.

٢. **أحماض ثنائية الكربوكسيل** وهذه غالباً ما تأخذ أسماء شائعة ومن الأمثلة على ذلك

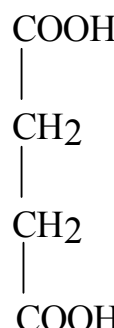
ما يلي :



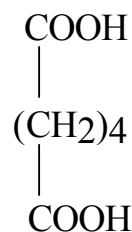
Oxalic acid



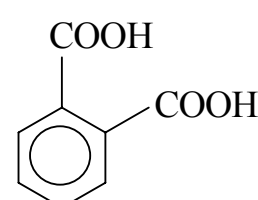
Malonic acid



Succinic acid



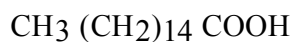
Adipic acid



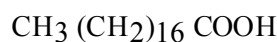
Phthalic acid

٣. **الحموض الدهنية Fatty acids** ، وتحتوي هذه الحموض على سلسلة هيدروكربونية طويلة يتراوح عدد ذرات الكربون فيها بين 12 و 26 ذرة، وتوجد هذه الحموض في الزيوت والدهون المستمدة من النباتات والحيوانات ، على شكل إسترات الجلسرين

ومن هذه الحموض ما



Palmitic acid

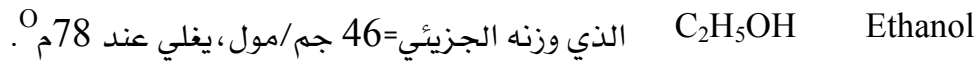
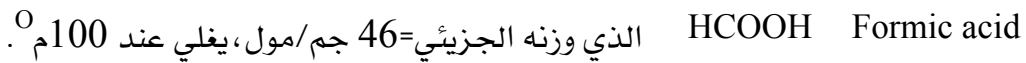


Stearic acid

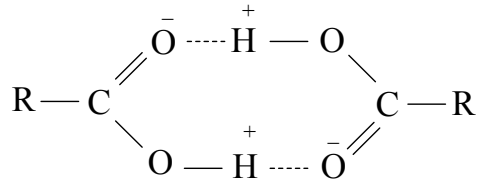
يليه :

### ٣-٨ الخواص الفيزيائية للأحماض الكربوكسيلية :

الحموض الكربوكسيلية مركبات ذات قطبية عالية ، ودرجة غليانها أعلى من درجات غليان معظم المركبات العضوية المقاربة لها في الوزن الجزيئي ، ولهذه الحموض قدرة على إنشاء روابط هيدروجينية فيما بينها كما أن لها القدرة على ما يسمى بظاهرة التجمع الجزيئي عن طريق الروابط الهيدروجينية ، وهذا ما يفسر ارتفاع درجات غليانها حتى بالنسبة للكحولات التي لها القدرة أيضاً على عمل روابط هيدروجينية ، كما يتضح من المثالين التاليين :



كما تستطيع الحموض الكربوكسيلية عمل روابط هيدروجينية مع الماء وهذا يفسر ذائبيتها العالية في هذا المذيب القطيبي ، إذ تمتزج الحموض الكربوكسيلية البسيطة كحامض الفورميك والخليل ، في الماء امتزاجاً تماماً وبكل النسب ، وتقل الذائبية بازدياد عدد ذرات الكربون في المركب .



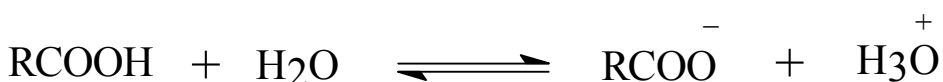
( يمثل الخط المنقط رابطة هيدروجينية )

### ٤-٨ قوة الحموض الكربوكسيلية :

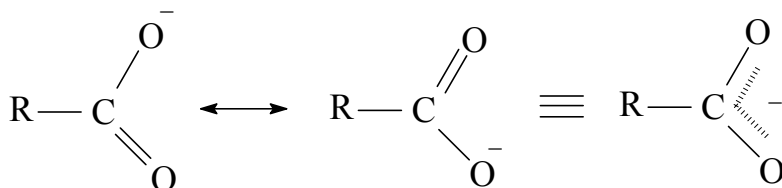
وبمقارنة الحموض الكربوكسيلية بالحموض المعدنية نجد أن الحموض المعدنية حموض قوية بسبب اكتمال تأينها في المحاليل .



أما الحموض الكربوكسيلية فهي حموض ضعيفة لعدم اكتمال تأينها في المحاليل المائية ، لذا فهي توجد على هيئة توازن مع أيوناتها في المحاليل .



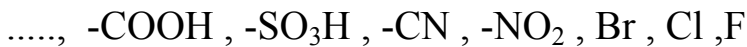
وهذا ويعتير أيون الكربوكسيل الناتج أثداء التأين هو الذي يساعد على سهولة تأين تلك الحموض مقارنة بالمركبات العضوية الأخرى كالكحول. ويرجع ثبات أيون الكربوكسيل الى انتشار الشحنة السالبة على ذرتين أكسجين مجموعة الكربوكسيل كما يلي:



تأثير المجموعات أو الذرات البديلة على قوة الحموضة:

### ١. المجموعات الساحبة للإلكترونات :Electron-withdrawing group

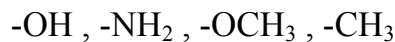
تزداد قوة الحمض بوجود البدائل الساحبة للإلكترونات التي تساعد على ثبات أيون الكربوكسيل الناتج . ومن الأمثلة على تلك البدائل المرتبطة بصورة مباشرة أو غير مباشرة بذرة كربون مجموعة الكربوكسيل ما يلي :



لذا نجد أن p-Nitro Benzoic acid أعلى حموضة من Benzoic acid وكذلك بسبب وجود مجموعة  $\text{NO}_2$ - الساحبة للإلكترونات في الموقع Para .

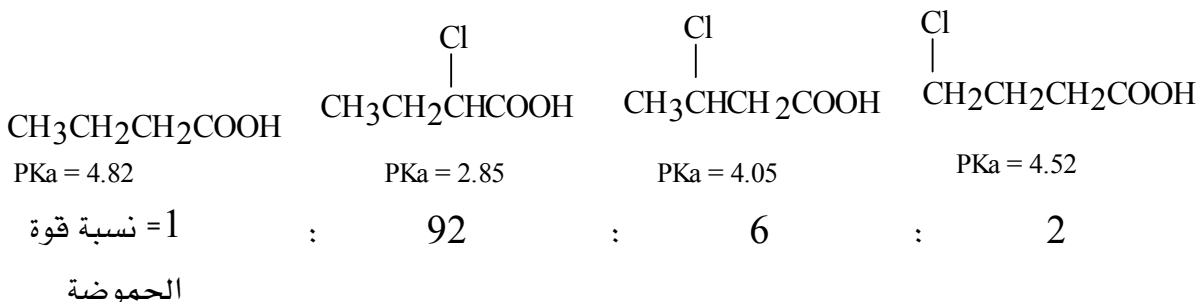
### ٢. المجموعة المانحة للإلكترونات :Electron-donating group

هذه المجموعات البديلة المانحة للإلكترونات تعمل على التقليل من قوة الحمض ، إذ أن زيادة الكثافة الإلكترونية على مجموعة الكربوكسيل يجعل تماسكها بالبروتون قوياً، ومن أمثلتها :



لذا نجد أن بارا ميثل حمض البنزويك أقل حموضة من حمض البنزويك وذلك بسبب وجود مجموعة الميثل  $\text{CH}_3$  - المانحة للإلكترونات في المركب بارا ميثل حمض البنزويك .

مما يجدر ذكره أن ذرة الكلور التي لها صفة سحب الإلكترونات تعمل عملها من خلال الرابطة سيجما من (تأثير إيجابي Inductive effect) هذا التأثير يقل مفعوله كلما ابتعدت ذرة الكلور عن مجموعة الكربوكسيل فمثلاً قوة الحموضة ( $pK_a$ ) للكلور حمض الزيدة (Chlorobutyric) هو كما يلي :



هذا وتحسب قوة الحموضة عن طريق حساب ثابت الحموضة  $K_a$  أو لوغاریتم ثابت الحموضة ويرمز له بالرمز  $pK_a$  الذي ينبع من العلاقة التالية :

$$K_a = \frac{[\text{RCOO}^-][\text{H}^+]}{[\text{RCOOH}]}$$

$$-\log K_a = pK_a$$

ويفهم يلي العلاقة بين  $K_a$  و  $pK_a$  وقوة الحموضة .



ويوضح العلاقة السابقة الجدول التالي:

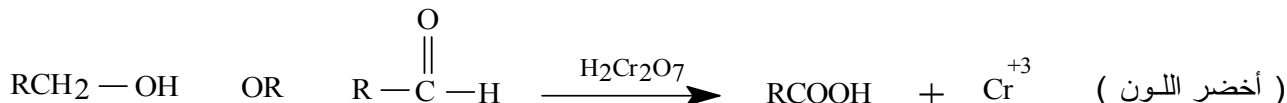
الحموضة	زيادة	$pK_a$	نقصان	$K_a$	الحامض
↓	↓	3.74	↓	$1.77 \times 10^{-4}$	HCOOH
↓	↓	4.47	↓	$1.76 \times 10^{-5}$	$\text{CH}_3\text{COOH}$
↓	↓	4.85	↓	$1.43 \times 10^{-5}$	$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{COOH}$

## 5- تحضير الحموض الكربوكسيلية:

أهم المصادر الطبيعية للحموض الكربوكسيلية هي الدهون النباتية والحيوانية حيث تحلل الدهون في الأوساط القلوية لتعطي حموضاً كربوكسيلية ، أما المصادر الأخرى للحموض الكربوكسيلية فهي :

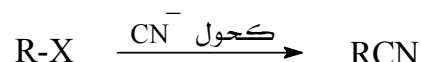


## ١. أكسدة الكحولات الأولية والألدهيدات:

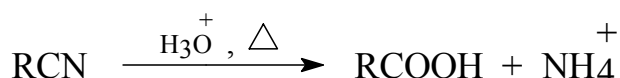


## ٢. تسمية النيتريلات :

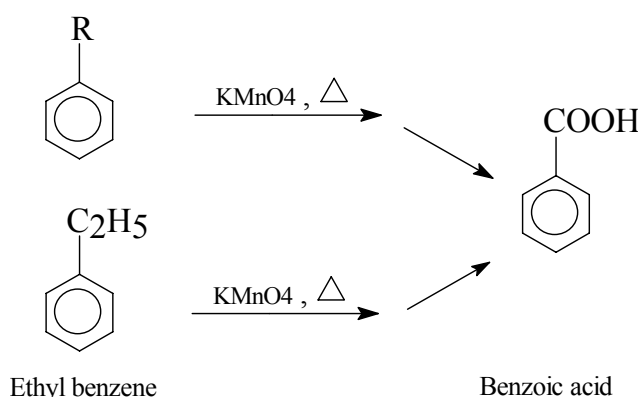
النيتريلات مركبات عضوية صيغتها الجزيئية  $(\text{Ar})\text{R}-\text{CN}$ . تحضر النيتريلات الأليفاتية من هاليدات الألكيل بمعالجتها بمحلول كحولي من سيانيد البوتاسيوم.



تعطي النيتريلات الحموض الكربوكسيلية عند تميئها.



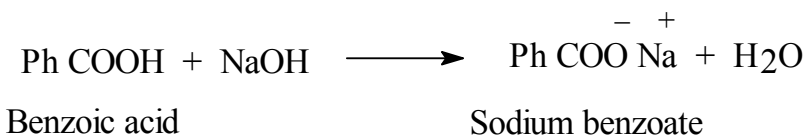
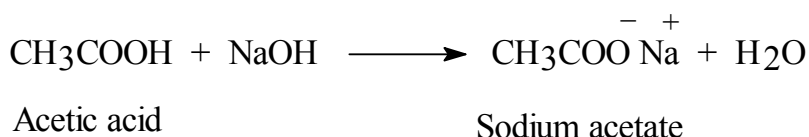
## ٣. أكسدة الكيارات البنزين :



## ٦ - ٨ تفاعلات الحموض الكربوكسيلية :

تعتبر مجموعة الكربوكسيلي من المجموعات النشطة كيميائياً . وفيما يلي أهم التفاعلات الكيميائية لهذه المجموعة .

### ١. التفاعل مع القواعد لتكوين أملاح الحمض الكربوكسيلي :



كما تتفاعل الحموض الكربوكسيلية مع بيكربونات الصوديوم مطلقة غاز ثاني أكسيد الكربون، كما في المعادلة التالية :



وتذوب أملاح الحمض الكربوكسيلي في الماء ، إذ إنها مواد أيونية .

### ٢. تكوين مشتقات الحموض المختلفة ، ومن أهمها :

كلوريدات الحموض RCOCl والإسترات RCOOR والأميدات



## ٧ - ٨ مشتقات الحموض الكربوكسيلية :

تشكل مشتقات الحموض الكربوكسيلية نتيجة لاستبدال مجموعة الهيدروكسيل (-OH) في مجموعة الكربوكسيلي بمجموعة أوزة أخرى مثل OR<sup>-</sup> و RCOO<sup>-</sup> و Cl<sup>-</sup> و NH<sub>2</sub><sup>-</sup> في تكون مشتق الحمض المطابق كما في الإستر وبلا ماء الحمض أو كلوريد الحمض أو الأميد على التوالي ومن مشتقات الحموض الكربوكسيلية أيضاً الأملاح العضوية التي تنشأ من تفاعل الحموض الكربوكسيلية مع القواعد المختلفة كما يتضح من الأمثلة التالية :

مثال وصيغته الكيميائية	نوع المشتق وصيغته الكيميائية
$\text{CH}_3-\overset{\text{O}}{\underset{\parallel}{\text{C}}}-\text{Cl}$ Acetyl chloride	هاليد الحمض
$\text{CH}_3-\overset{\text{O}}{\underset{\parallel}{\text{C}}}-\text{OC}_2\text{H}_5$ Ethyl acetate	إستر
$\text{C}_6\text{H}_5-\overset{\text{O}}{\underset{\parallel}{\text{C}}}-\text{NH}_2$ Benzamide	أميد الحمض
$\text{CH}_3-\overset{\text{O}}{\underset{\parallel}{\text{C}}}-\text{O}-\overset{\text{O}}{\underset{\parallel}{\text{C}}}-\text{CH}_3$ Acetanhydride	بلا ماء الحمض
$\text{CH}_3-\overset{\text{O}}{\underset{\parallel}{\text{C}}}-\overset{-}{\text{O}}\text{Na}^+$ Sodium acetate	ملح الحمض

### ١- ٧- تسمية مشتقات الحموض الكربوكسيلية

#### أولاً : تسمية الهايلدات : Acid halides

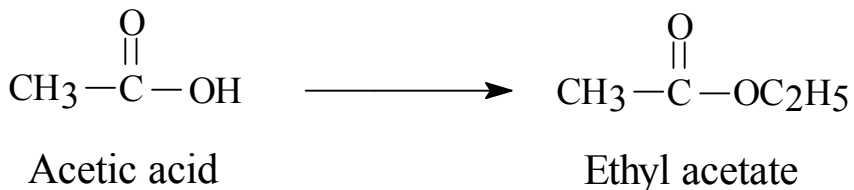
يستبدل المقطع -ic acid - في الاسم الشائع أو النظامي للحمض بالمقطع -yl halide ، كما يتضح من

المثال التالي :



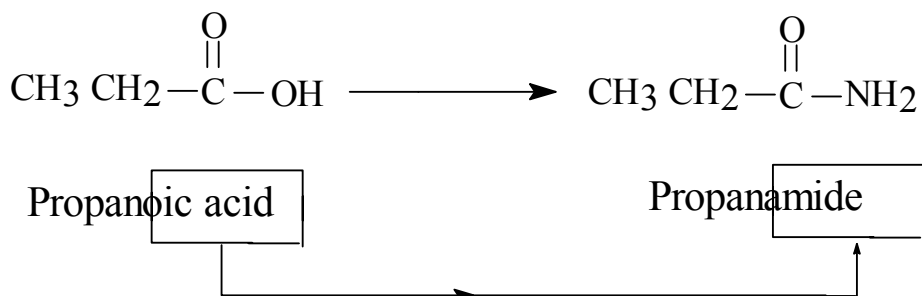
#### ثانياً : تسمية الإسترات : Esters

يستبدل المقطع -ic acid - في الاسم الشائع أو النظامي بالمقطع -ate- ، ويبدأ اسم الاستر بذكر اسم المجموعة الألكيلية التي أتت أصلًا من الكحول ( أي المرتبطة بذرة الأكسجين ) . مثال :



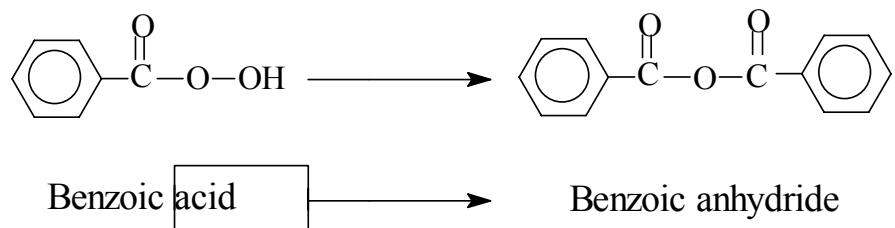
### ثالثاً : الأميدات Amides

يُستبدل المقطع oic Acid في الاسم الشائع والنظامي بلفظ amide . مثال :



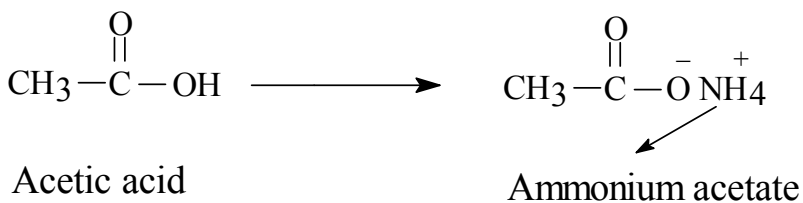
### رابعاً : بلا ماءات الحمض Acid anhydrides

يُستبدل المقطع acid بلفظ anhydride .



### خامساً : أملاح الحموض Acid salts

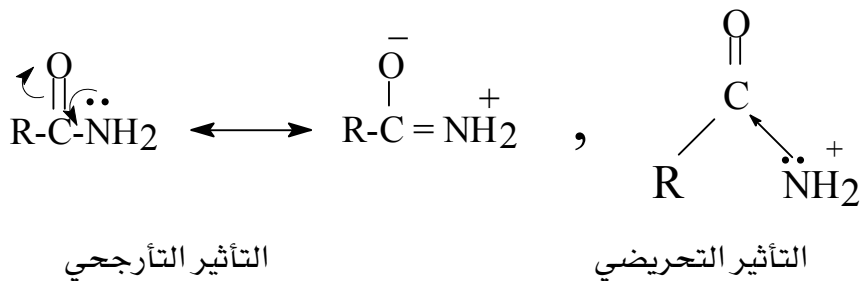
تبعد الإسترات في طريقة التسمية ، على أن يذكر اسم المعدن أولاً بدلاً من مجموعة الألكيل الموجودة في الإسترات .



## 2 - 8- الخواص الفيزيائية لمشتقات الحموض الكربوكسيلية:

تصف الإسترات وبلا ماءات الحموض وهاليدات الحموض الكربوكسيلية بأنها مركبات قطبية إلا أنها لا تمتلك خاصية تكوين الرابطة الهيدروجينية بين جزئياتها ، لذا فإن درجات غليانها أقل من نظيراتها للحموض الكربوكسيلية أو الكحولات المتقاربة في الوزن الجزيئي ، كما أنها أقل ذوبانة في الماء . أما الأميدات ( ماعدا الثالثية ) فهي تمتاز بدرجات غليان أعلى بسبب وجود الرابطة الهيدروجينية بين جزئياتها ولهذا فإن معظم الأميدات صلبة عند درجة حرارة الغرفة .

تحتفل الأميدات عن الأمينات في كونها مركبات غير قاعدية ، أي ان محاليلها متعادلة نتيجة لتدخل مجموعة الأمين مع مجموعة الكربونيل من جراء التأثير التأرجحي وكذلك التأثير التحربي .

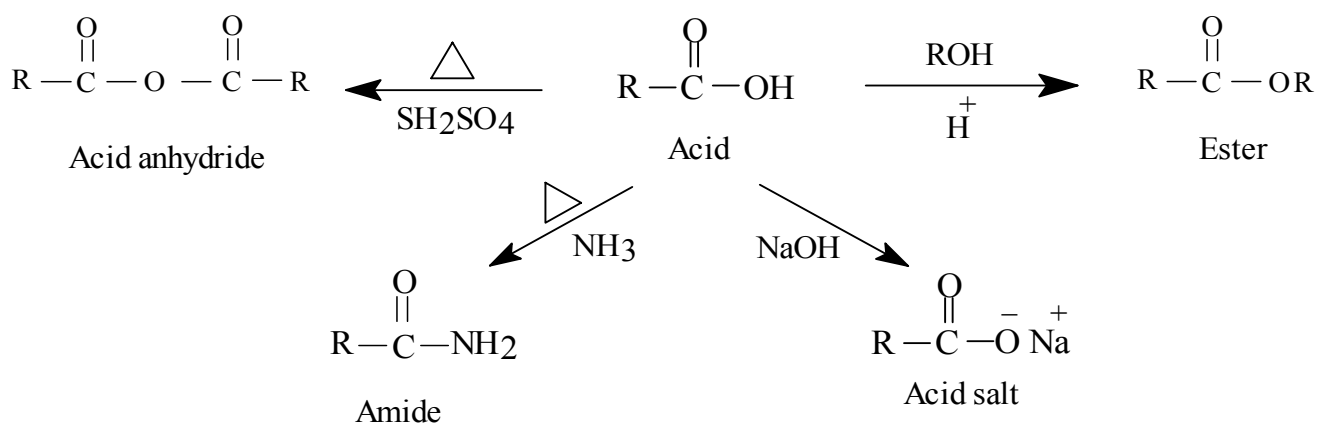
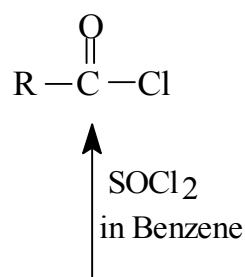


ونتيجة للتأثير السابق يكون الزوج الإلكتروني الحر الموجود على ذرة النيتروجين غير متوفّر للتفاعل مع بروتون الحمض مقارنة بالأمينات .



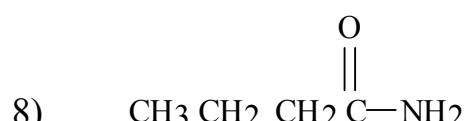
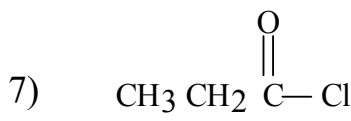
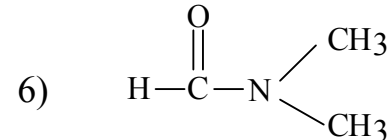
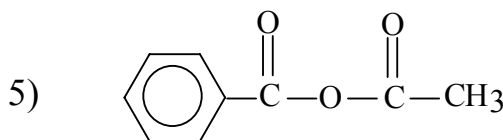
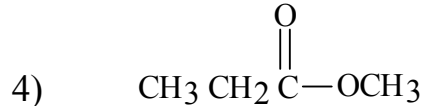
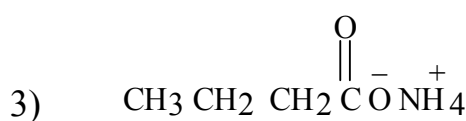
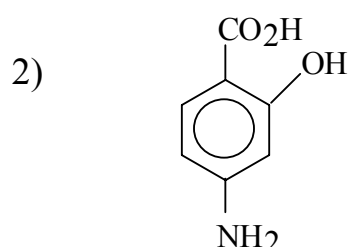
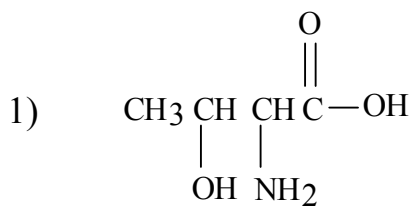
## 3- 8-7 تحضير مشتقات الحمض الكربوكسيلية:

فيما يلي موجز عن طرق تحضير مشتقات الحمض.



## (أسئلة الوحدة الثامنة)

١. سُمِّيَ المركبات التالية :



٢. اكتب التركيب البنائي لـ كل من المركبات التالية :

- a) 2,3-dibromopentanoic acid.
- b) Methyl benzoate.
- c) Methyl formamide.
- d) m-nitrobenzoyl chloride.
- e) Potassium formate.
- f) N,N-diethylpropanamide.
- g) Benzoic formic anhydride.
- h) Ethyl 2-aminopropanoate.

٣. أي حمض أقوى حموضة في كل زوج من المركبات التالية ولماذا؟

- أ. حمض الفورميك وحمض الخل .
- ب. فلورو حمض الخل وبromo حمض الخل .
- ج. حمض البنزويك وحمض الخل .
- د. حمض بارانيتروبنزويك وحمض السالسيليك .
- هـ. ألفا ـ كلورو حمض الخل وبيتا حمض الخل .



٤. أكمل المعادلات التالية :

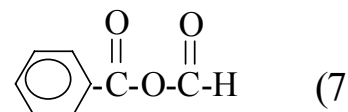
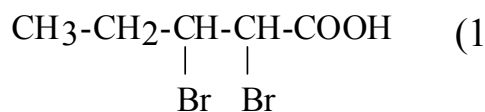
- 1)  $\xrightarrow[\Delta]{\text{H}_2\text{O} / \text{H}^+}$  ?
- 2)  $\xrightarrow{\text{KMnO}_4}$  ?
- 3)  $\xrightarrow[\text{Benzene}]{\text{SOCl}_2}$  ?
- 4)  $\xrightarrow{\text{H}^+}$  ?
- 5)  $\xrightarrow[\text{H}_2\text{SO}_4]{\Delta}$  ?

## (إجابات بعض أسئلة الوحدة الثامنة)

إجابة السؤال (1) :

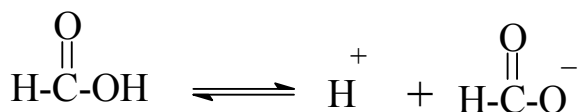
- 2) 4-Amino-2-hydroxy benzoic acid.  
 4) Methyl propanoate.  
 5) Acetic benzoic anhydride.  
 7) Propanoyl chloride.

إجابة السؤال (2) :



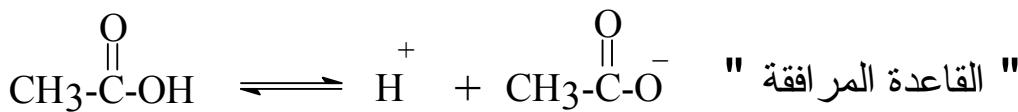
إجابة السؤال (3) :

١. حمض الفورميك أقوى حموضة من حمض الخل لأن مجموعة الميثيل مانحة لـ إلكترونات وسوف تقلل من ثبات القاعدة المرافقة مما يقلل من تركيزها وبالتالي يكون تركيز البروتون قليلا وهذا يعني أن المركب أقل حامضية .



القاعدة المرافقة

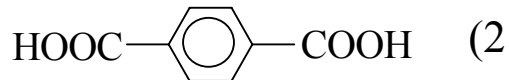
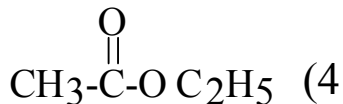
أكثُر ثباتاً

"(أكثُر تركيزاً ، وهذا يعني أن تركيز  $\text{H}^+$  أكثُر)." القاعدة المرافقة "

"أقل ثباتاً (بسبب مجموعة  $\text{CH}_3$  المانحة لـ إلكترونات للأيون المتخدم بالإلكترونات)" أقل تركيزاً (وهذا يعني أن تركيز  $\text{H}^+$  أقل).

٢. ألفا كلورو حمض الخل أقوى حموضة من بيتا كلورو حمض الخل ، وذلك لأن ذرة الكلور لها صفة سحب الإلكترونات تعمل عملها من خلال الرابطة سيجما ، هذا التأثير يقل مفعوله كلما ابتعدت ذرة الكلور عن مجموعة الكربوكسيل.

اجابة السؤال (4) :





## أساسيات الكيمياء العضوية

### الأمينات

الأمينات

٩

### الجدارة :

دراسة الأمينات والتمييز بين أنواعها الثلاثة من حيث التسمية والتحضير والتفاعلات الكيميائية والخواص الفيزيائية .

### الأهداف :

عندما تكمل هذا الفصل يكون لديك القدرة على :

١. تسمية الأمينات .
٢. تحديد ظروف التفاعل اللازمة لتحضير الأمينات .
٣. التمييز بين أنواع الأمينات الثلاثة من حيث الصيغة الكيميائية والخواص الفيزيائية والكيميائية .

### مستوى الأداء المطلوب :

أن يصل المتدرب إلى إتقان هذه الجدارة بنسبة ٩٥٪ .

### الوقت المتوقع للتدريب :

ساعتان .

### الوسائل المساعدة :

١. جهاز عرض رأس Overhead Projector .
٢. مختبر .

### متطلبات الجدارة :

اجتناز الحقيقة الثالثة بكل جدارة .

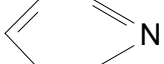
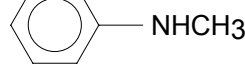
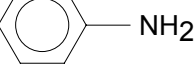
**٨-١ مقدمة :**

الأمينات هي عبارة عن مشتقات الأمونيا تستبدل فيها ذرة هيدروجين (أو أكثر) قد تكون الكيلية (أمينات أليفاتية) أو أريلية (أمينات أروماتية). وهي مركبات عضوية قاعدية لاحتوائها على ذرة النتروجين والتي تحمل زوجاً من الإلكترونات الحرة (غير مشاركة). وتأخذ الأمينات عموماً الصيغ العامة التالية  $R_3N$ ,  $R_2NH$ ,  $RNH_2$  حيث تعبر R عن مجموعة الكيلية أو أريلية.

تعتبر الأمينات ومشتقاتها ذات أهمية كبيرة في الأنظمة الحيوية إذ تدخل تلك المجموعات الأمينية في تركيب الحموض الأمينة المكونة للبروتينات وتدخل في تركيب الجزيئات المسؤولة عن الخصائص الوراثية للكائنات الحية كما تدخل في تركيب عدد كبير من العقاقير الطبية (الأدوية) إلا أن الأمينات الأرomaticية تعتبر مركبات سامة إذ يمكن أن تمتص عن طريق الجلد مؤدية إلى عواقب وخيمة.

**٨-٢ تصنیف الأمینات وتنمیتها :****٨-٢-١ التصنیف :**

تقسم الأمينات إلى ثلاثة أقسام كما هو موضح في الجدول التالي:

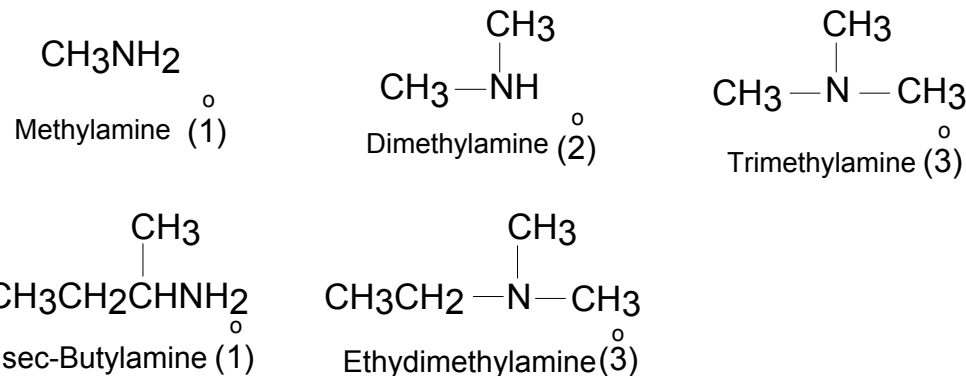
أمينات ثالثية $^3O$	أمينات ثنوية $^2O$	أمينات أولية $^1O$	
عندما ترتبط ذرة النتروجين بثلاث ذرات كربون.	عندما ترتبط ذرة النتروجين بذرتين كربون.	عندما ترتبط ذرة النتروجين بذرة كربون واحدة فقط.	التعريف
$(C_2H_5)_3N$ Triethylamine	$(CH_3)_2NH$ Dimethylamine	$CH_3NH_2$ Methylamine	مثال أليفاتي
			مثال أروماتي

## ٨-٢-٢ التسمية :

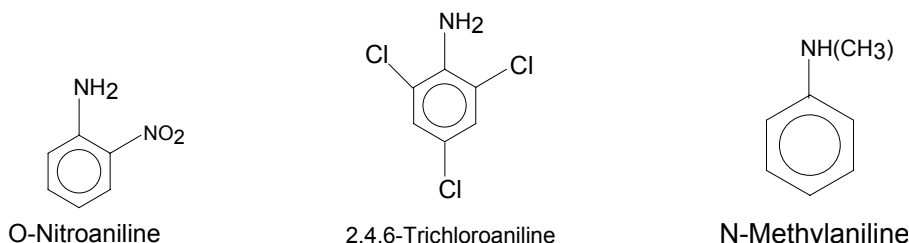
## أولاً : الأمينات البسيطة :

يمكن تسمية الأمينات الأليفاتية البسيطة بإضافة المقطع amine إلى نهاية الاسم كما يتضح من

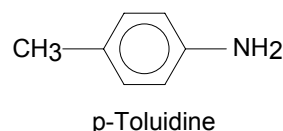
الأمثلة التالية :



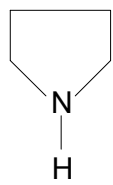
أما الأمينات الأروماتية فتسمى كمشتقات للأنيلين كما يتضح من الأمثلة التالية :



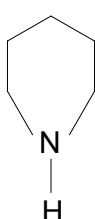
هذا وتعطى بعض المركبات الأمينية أسماء خاصة كما هو الحال في تسمية الأمينوتولوين



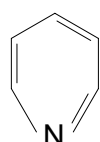
. P- Toluidine Aminotoluene الذي يسمى مثل باراتولويدين هناك بعض المركبات التي تكون فيها ذرة النتروجين جزءاً من حلقة، ويعتبر في هذه الحالة أمين حلقي غير متجانس كما يتضح من الأمثلة التالية :



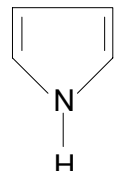
Pyrrolidine



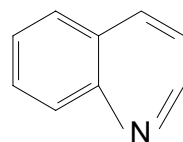
Pipyridine



Pyridine



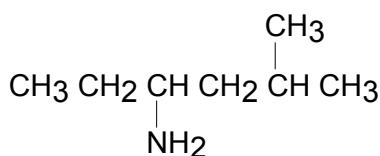
Pyrrole



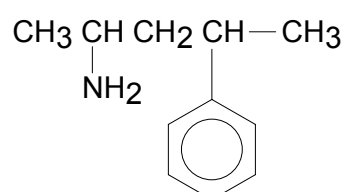
Quinoline

**ثانياً : الأمينات المعقّدة :**

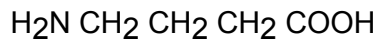
في هذه الحالة يتم تطبيق الطريقة النظامية IUPAC حيث تعامل المجموعة الأمينية كفرع يأخذ الاسم وذلك عندما تكون هناك مجموعات وظيفية أخرى في السلسلة كالمجموعات الكحولية أو الحمضية والألديهيدية أو الكيتونية ، وفي حالة عدم وجود تلك المجموعات فعندها ترقم السلسلة بحيث تأخذ مجموعة الأمين أصغر رقم ممكن كما يلي :



5-Methyl -3-aminohexane



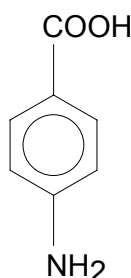
2-Amino-4-phenylpentane



4-Aminobutanoic acid



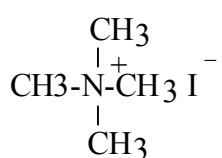
2-(N-Ethyl amino)hexane



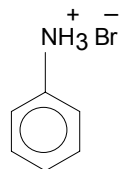
P-Aminobenzoic acid

**ثالثاً : أملاح الأمينات :**

يتم تسمية أملاح الأمينات عن طريق استبدال المقطع أمين(Amine) بالقطع أمونيوم (Ammonium) أو الأنيلين (Aniline) بالأنيلينيوم (Anilinium) ويتبع ذلك اسم الأنيون المرافق كما يتضح من الأمثلة التالية :



Tetramethylammonium



Anilinium bromide

### ٣-٨ الخواص الفيزيائية للأمينات :

الأمينات مركبات قطبية وتميز المركبات ذات الأوزان الجزيئية الصغيرة منها بأنها غازات عديمة اللون تذوب في الماء (مكونة محاليل قاعدية) مثل:  $(\text{C}_2\text{H}_5)_2\text{NH}$ ,  $(\text{CH}_3)_3\text{N}$ ,  $\text{CH}_3\text{NH}_2$  أما الأمينات التي تحتوي على عدد كبير نسبياً من ذرات الكربون فقد تكون سائلة (٤ - ١١ ذرة كربون) أو تكون صلبة (أكثر من ١١ ذرة كربون) وهذه لا تذوب في الماء ولكنها تذوب في المذيبات العضوية الأقل قطبية مثل الكحولات والإيثرات والبنزين .

تميز الأمينات الأولية والأمينات الثانوية بأن لها القدرة على تكوين روابط هيدروجينية مع نفسها ، أما الأمينات الثالثية فليس لها القدرة على تكوين روابط هيدروجينية مع نفسها لعدم ارتباط النتروجين فيها بذرة هيدروجين . هذا وتعتبر درجة غليان الأمينات الأولية والثانوية عالية نسبياً مقارنة بالمركبات العضوية غير القطبية (الهيدروكربونية المطابقة) بسبب وجود القطبية والرابطة الهيدروجينية بين جزيئاتها ولكنها أقل من الكحولات أو الحموض الكربوكسيلية التي لها الوزن الجزيئي نفسه كما يتبين من الجدول (١-٨).

الجدول (١-٨) يبين الخواص الفيزيائية للأمينات مقارنة بغيرها من المركبات العضوية.

الذوبانية في الماء	درجة الغليان	الوزن الجزيئي		
لا يذوب	- 42	44	Propane	$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2$
يذوب	17	45	Ethylamine	$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{NH}_2$
يذوب	7.5	45	Dimethylamine	$\text{CH}_3\text{NHCH}_3$
يذوب	78	46	Ethyl alcohol	$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$
يذوب	100.5	46	Formic acid	$\text{HCOOH}$

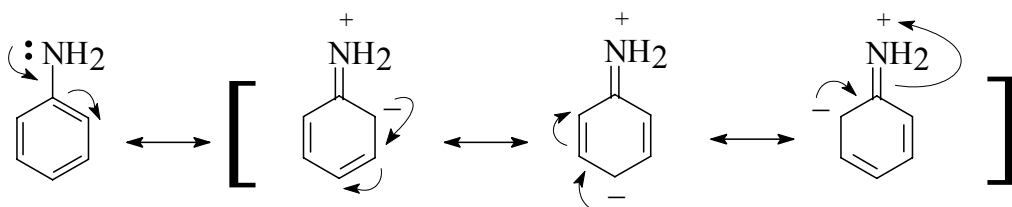
وللأمينات البسيطة التركيب رائحة تشبه رائحة الأمونيا بينما تشبه رائحة الأمينات الأكثر حجماً ، رائحة السمك الميت . أما محاليل الأمينات في الماء فقاويمية ، إذ تغير لون تباع الشمس الأحمر إلى الأزرق .

#### ٤- قاعدية الأمينات:

الأمينات مركبات قاعدية ، ويعود ذلك إلى وجود الزوج الإلكتروني الحر على ذرة النتروجين ، إلا أن قاعديتها ضعيفة مقارنة بـ يهيدروكسيد الصوديوم وهي أكثر قاعدية من الماء والكحولات وينتج من تفاعلاتها مع الحموض أملأاً تذوب في الماء .



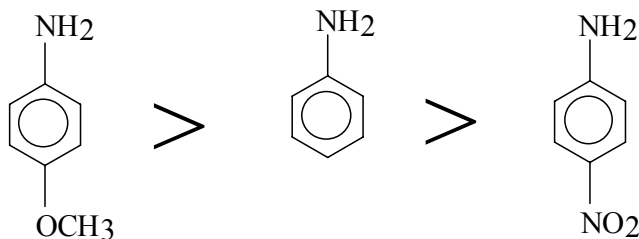
والأمينات الأروماتية أقل قاعدية من الأمينات الأليفاتية ، ويعود السبب في ذلك إلى دخول الزوج الإلكتروني الحر الموجود على النتروجين في أوضاع طنينية مع إلكترونات الرابطة الثانية  $\pi$  في حلقة البنزين ، مما يقلل من كثافة الزوج الإلكتروني الحر على ذرة النتروجين كما يتضح من الأشكال التأرجحية التالية :



Resonance structures of aniline

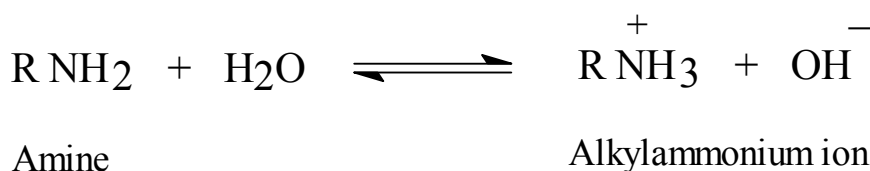
( التركيب الطيني لجزيء الأنيلين )

هذا وتقل القاعدية في المركبات الأروماتية بصورة أكبر إذا ما وجد على حلقة البنزينمجموعات ساحبة للإلكترونات مثل مجموعة النيترو  $\text{NO}_2^-$  أو مجموعة السلفون  $\text{SO}_3\text{H}^-$  أو الهايد. وإذا استبدلت المجموعة الساحبة للإلكترونات بمجموعات معطية للإلكترونات مثل مجموعة الميثوكسي  $\text{OCH}_3^-$  أو مجموعة الأمين أو مجموعة الألكيل ، فإن كثافة الزوج الإلكتروني على ذرة النتروجين ستزداد نسبياً وبذلك تزداد قاعدية الأمين الأروماتي كما يتضح من الأمثلة التالية



→  
نقل القاعدية باتجاه السهم

ومن الجدير بالذكر أن زيادة المجموعات الألكيلية المرتبطة بذرة النتروجين يزيد في قاعدية الأمين نتيجة للتأثير التحربي الموجب للمجموعات الألكيلية المتصلة بذرة النتروجين ، ومنه نستنتج أن الأمين الأليفاتي الأولي قاعدة ضعيفة ، إلا أن قاعدية الأمين الثالثي تعتبر أقل من الأمين الأولي والثانوي ، وذلك يعود إلى الإعاقة الفراغية حيث تعيق المجموعات الألكيلية الثلاث وصول البروتون بسهولة إلى الزوج الإلكتروني الحر على ذرة النتروجين هذا وتقاس قوة القاعدية للمركبات الأمينية بواسطة ثابت القاعدية  $K_b$  والذي يمكن حسابه من قانون فعل الكتلة.



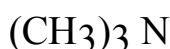
$$K_b = \frac{[R-\overset{+}{NH_3}] [OH^-]}{[R-NH_2]}$$

فكلما كانت قيمة  $K_b$  كبيرة كلما كانت قاعدة الأمين قوية.. كما يمكن قياس قوة القاعدية باللوجاريتم السادس لثابت القاعدية  $K_b$  ويرمز له بالرمز  $pK_b$  وفي هذه الحالة فإنه كلما كانت قيمة  $pK_b$  كبيرة كلما كانت قاعدة الأمين ضعيفة كما يتضح من الأشكال التالية:



$$K_b = 4.2 * 10^{-10} \quad K_b = 1.8 * 10^{-5} \quad K_b = 4.4 * 10^{-4} \quad K_b = 5.1 * 10^{-4}$$

$$pK_b = 9.38 \quad pK_b = 4.74 \quad pK_b = 3.36 \quad pK_b = 3.29$$



$$pK_b = 4.26$$

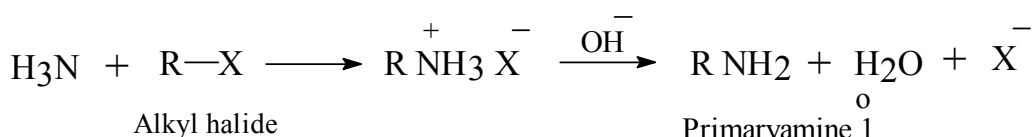
$$K_b = 5.5 * 10^{-10}$$

٨-٥ تحضير الامنات:

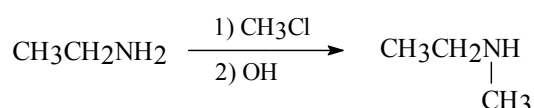
هناك ثلاثة طرق لتحضير الأمانات:

أولاًً: التحضير بواسطة تفاعلات الاستبدال التيكلوفيلي ومثال على ذلك تفاعل الـهاليدات العضوية مع الأمونيا أو الأمين:

أ - تفاعل هاليد الألكيل مع الأمونيا ليعطى أمين أولى:



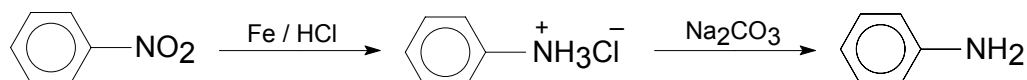
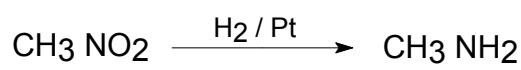
**ب - تفاعل هاليد الألكيل مع الأمين الأولى ليعطي أمين ثانوي:**



## أمين أولى <sup>o</sup> أمين ثانوي <sup>o</sup>

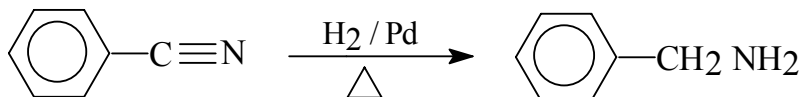
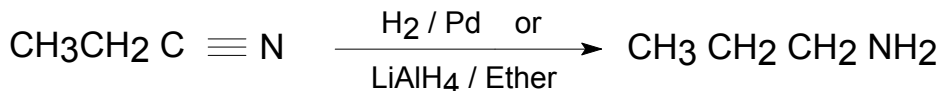
وبنفس الطريقة نستطيع الحصول على أمين ثالثي من تفاعل الأمين الأولي مع الأمين الثنوي ثانياً - التحضر بواسطة الاختزال:

أ. اختزال مركبات النيترو الأليفائية والأروماتية . يتم تحضير الأمينات أيضاً باختزال مركبات النيترو الأليفائية والأروماتية باستخدام العامل المختزل ليثيوم الومنيوم هيدريد  $\text{LiAlH}_4$  في وسط إيثر أو استخدام الهيدروجين بوجود عامل مساعد.

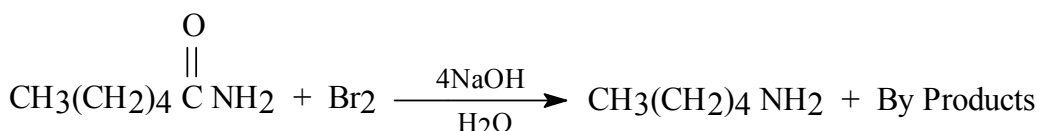


بـ. اختزال المركبات النيتريلية الأروماتية والأليفاتية .

تحتzel مركبات النيتريل بواسطة الهيدروجين وبوجود عامل مساعد كالنيكل ، ويمكن احتزالة كذلك بواسطة  $\text{LIAIH}_4$  في الإيثر بواسطة الصوديوم مع الإيثانول حيث ينطلق الهيدروجين الفعال ويهدرج مجموعة النيتريل.



ثالثاً : بواسطة تكسير أو خسف هوفمان Hofman degradation تتحول الأميدات إلى أمينات وذلك بنزع مجموعة الكربونيل عن طريق معاملة الأميدات بعامل مؤكسد مثل هيبوبروميت الصوديوم NaOBr (الذي ينتج عادة من تفاعل البروم مع هيدروكسيد الصوديوم ) كما يتضح من خلال التفاعل التالي :



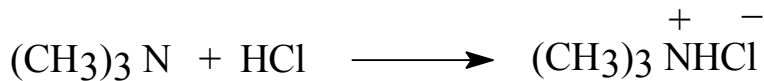
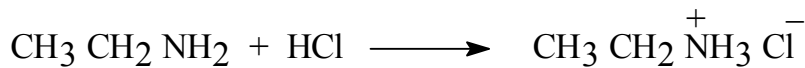
وجميع الطرق السابقة تعتبر طريق تحضير مختبريه ، أما في الصناعة فإن الأمينات الأليفاتية الأولية هي تم تصنيعها بعدة طرق أهمها :

- ١ - تفاعل هاليدات الألكيل مع الأمونيا .
- ٢ - احتزال مركبات نيتروالكان . Nitroalkanes
- ٣ - تفاعل الكحول مع الأمونيا تحت ضغط والكتوبالت كعامل مساعد أما أمين الفينيل Phenylamine فيتم تحضيره بالصناعة بواسطة احتزال نيتروبنزين Nitrobenzene بواسطة الحديد وحمض الهيدروكلوريك أو الهيدروجين فوق عامل مساعد في الطور الغازي.

## ٦- تفاعلات الأمينات :

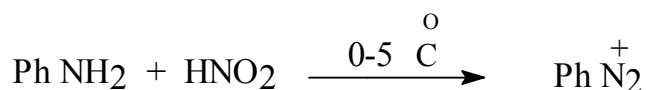
من التفاعلات المهمة للأمينات ما يلي :

١ - التفاعل مع الحموض المعدنية مثل HCl لتكوين أملاح الأمونيوم:



٢ - التفاعل مع حمض النيتروز Nitrous acid :

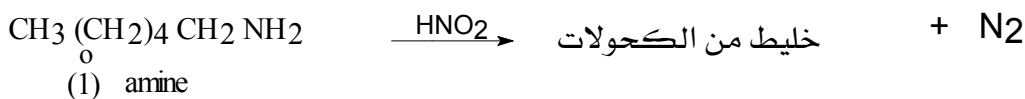
٣ - تفاعل حمض النيتروز مع الأمينات الأروماتية الأولية - الذي يحضر بمزج نيتريت الصوديوم  $\text{NaNO}_2$  مع حمض الهيدروكلوريك عند درجات حرارة منخفضة (صفر  $^0\text{م}$ ) لإعطاء أملاح الديازونيوم Diazonium salts المهمة في تحضير كثير من المركبات العضوية . ولا يتسع المجال هنا للتفصيل في هذا الموضوع ، إذ يستطيع الطالب الرجوع إلى كتب الكيمياء العضوية المتخصصة.

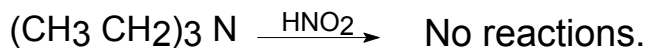
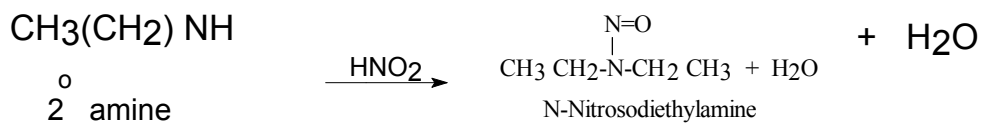


Diazonium ion

ب - تفاعل حمض النيتروز مع الأمينات الأليفاتية الأولية يضاف حمض النيتروز ( الناتج من تفاعل  $\text{HCl}$  مع  $\text{NaNO}_2$  ) إلى الأمينات للتمييز بين الأمينات الأليفاتية الثالثية والثانوية والأولية ، فنجد أن الأمينات الثالثية لا تتفاعل مع الحمض بينما تعطي الأمينات الثانوية ومركباً نيتروزو أمين Nitrosoamine ( بقع زيتية ).

أما الأمينات الأولية فإنها تعطي ملحاً غير ثابت يتكسر إلى خليط من المركبات ويتصاعد النيتروجين على شكل فقاعات كما يتضح من المعادلات التالية :



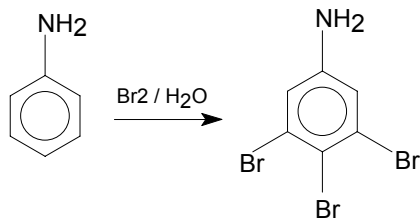


٣ - تفاعلات الاستبدال الالكتروفيلية في الأمينات الأромاتية تشمل هذه التفاعلات كل من :

**أ - الجنة**      **ب - النيارة**      **ج - السلفنة**

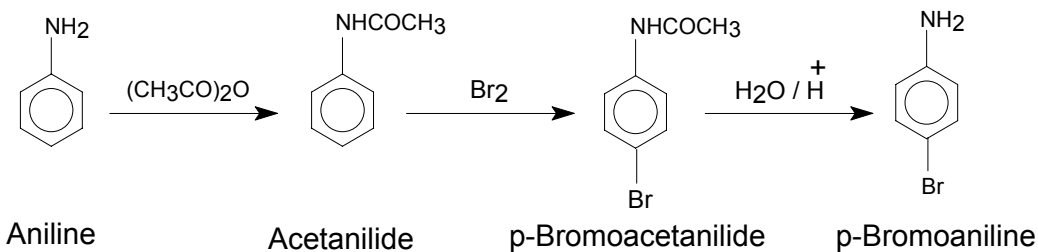
## ١. هاجنة الأمينات الأروماتية :

نتيجة لتشييط مجموعة الأمين لحلقة البنزين فإن الأمينات الأروماتية تتفاعل بسهولة مع البروم بدون عامل مساعد ليعطي ثلاثي بروم أنيلين .



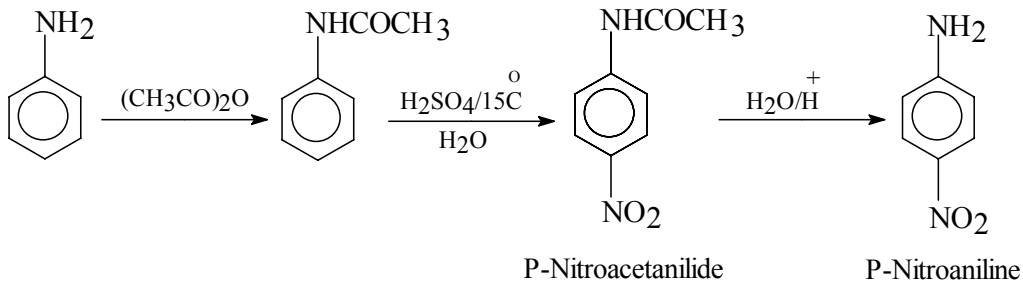
## Aniline                  2,4,6-Tribromoaniline

كما يمكن تحضير أحدى برومو أنيلين عن طريق تقليل التشحيط الناتج عن مجموعة الأمين بتحويلها إلى أميد ، يلي ذلك برومة الأميد الناتج ثم تحويل الأميد الناتج إلى أمين مرة أخرى بمعاملته بحمض مخفف .



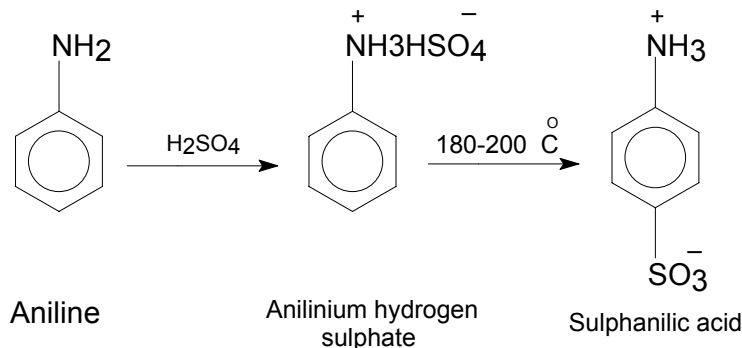
## ٢. نية الأمينات الأروماتية :

عند نيترة الأمينات الأروماتية يفضل تحويلها إلى أميدات وذلك لحماية مجموعة الأمين إذ أن مجموعة الأمين بدون حمايتها قد تتحول إلى أيون الأنيلينيوم  $\text{N}^+ \text{H}_3$  - الذي يوجه التفاعل ناحية ميتا وبحماية مجموعة الأمين في الأنيلين يمكن الحصول على مشتقات أخرى للأنيبلين مثل مركب p- Nitroaniline وفقاً للمعادلات التالية :



### ٣. سلفنة الأمينات الأروماتية :

تم سلفنة الأنيلين بتسخينه عند درجة حرارة عالية نسبياً مع حمض الكبريتيك المركز ليعطى بارا - حمض سلافانيليك كناتج رئيسي.



٧- دراسة بعض الأمينات المهمة :

هناك أمينات مهمة كثيرة ، بل إن بعضها يعبّر بذلك أهمية صناعية كبيرة كـ "H<sub>2</sub>N-(CH<sub>2</sub>)<sub>6</sub>-H<sub>2</sub>N" 1,6-hexamethylenediamine الذي يستعمل في صناعة خيوط النايلون، وهناك مركب آخر يحمل أربعمجموعات أمينية يسمى hexamethylenediamine كما يسمى urotropin أيضاً ، وله الصيغة المجملة التالية : C<sub>6</sub>H<sub>12</sub>N<sub>4</sub> وهو جسم صلب ينصهر عند درجة حرارة ٢٧٠ ° م مع تفكك . يحضر بمعاملة الدهيد النمل (formaldehyde) بالنشادر ، على أن يؤخذ محلول مائي من الأول (٣٠٪) ومحلول من النشادر (٢٧٪) ويعاملان مع بعض عند درجة حرارة ٩٥ ° م يستعمل هذا المركب كمنبع لتحضير الدهيد النمل ، والنشادر عند صناعة راتنج الباكليت

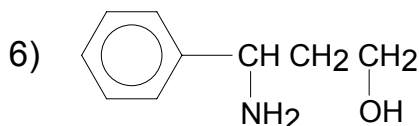
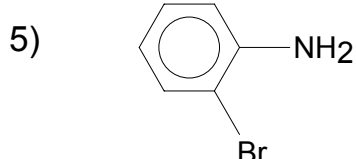
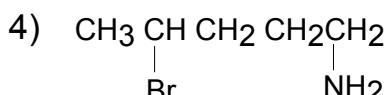
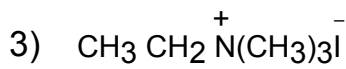
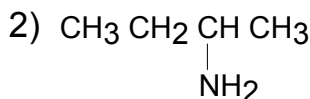
يُستعمل هذا المركب كمنبع لتحضير الدهيد النمل ، والنشادر عند صناعة راتنج الباكليت ولتحضير المفرقعات hexogen وال octogen ، كذلك يُستعمل الأوروتروبين لتلقي التأكيل ولحفظ الأغذية وحفظ الأصبغة وغيرها. من الأمينات العطرية المهمة في المختبر والصناعة الأنيلين  $C_6H_5-NH_2$  aniline بل يعتبر من أهم المركبات العطرية الأولية ، فلقد كان خلال النصف الثاني من القرن الميلادي الماضي وحتى نهاية الحرب العالمية الأولى ، المادة الرئيسية لصناعة المواد الصباغية جمِيعاً ، حيث لم

يُستعمل إلا لهذا الغرض ، إلا أنه دخل بين الحربين العالميتين مجال صناعة الأدوية والمفرقعات وصناعة التصوير ، ممثلاً هنا في تحضير هيدروكينون (hydroquinone) منه ، وفي الوقت الحاضر يستعمل بكثرة لتحضير الإيزوسيلانات المهمة في حقل اللدائن (البلاستيك).

ويعتبر اختزال مجموعة نتروبنزين إلى أنيلين أهم طريقة صناعية في تحضيره ، ذلك أن المادة الأولية نتروبنزين ، مادة رخيصة بالنسبة لغيرها .

### (أسئلة الوحدة الثامنة)

١. اذكر أسماء المركبات التالية :



٢. اكتب صيغ أسماء المركبات التالية :

1) Cyclopentylamine .

2) B-phenylethylamine .

3) 1,6-Hexamethylendiamine .

4) Benzylamine .

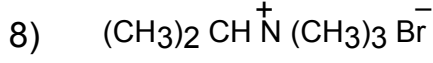
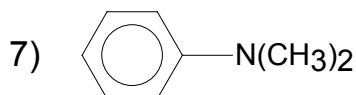
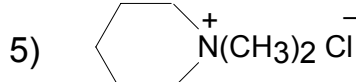
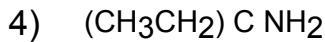
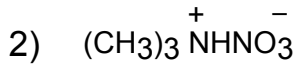
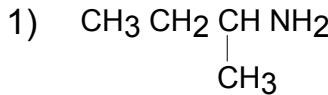
5) N,N-Dimethylamine .

6) tetra-n-Butylammonium

iodide .

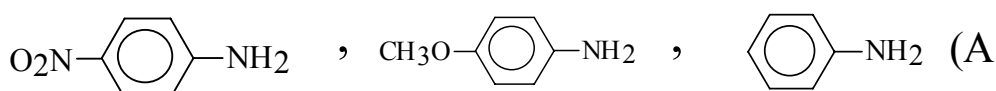
7) P-Aminobenzoic acid .

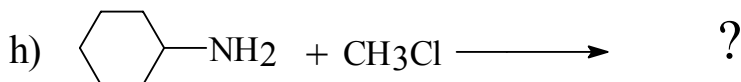
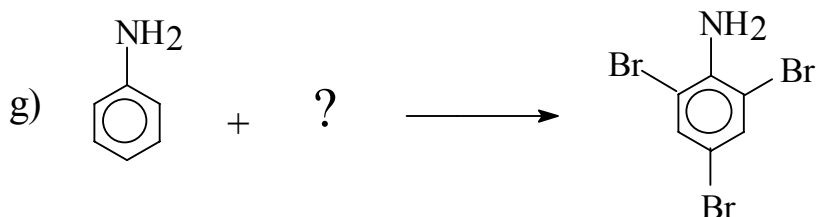
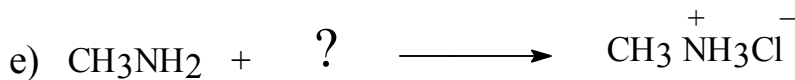
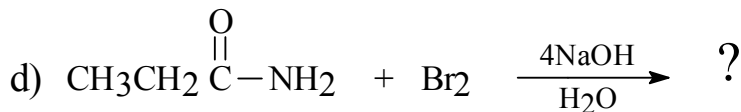
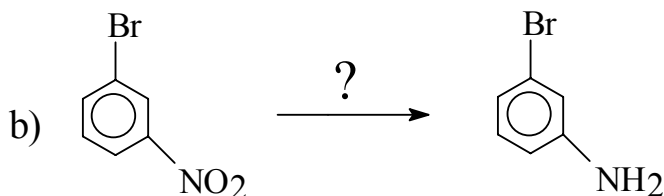
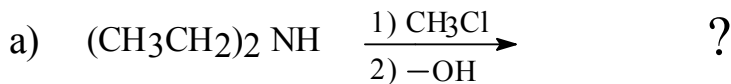
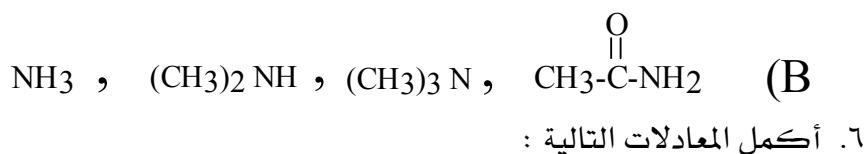
٣. صنف المركبات الأمينية التالية حسب التدرج الأولي والثانوي والثالثي وملح الأمونيوم الرباعي .



٤. اذكر كيف تميز بين الأمينات الأليفاتية الأولية والثانوية والثالثية .

٥. رتب المركبات التالية وفقاً لتناقص قاعدية كل منها :



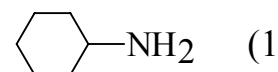
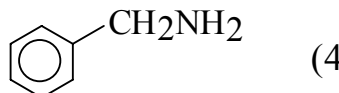


## (إجابات بعض أسئلة الوحدة الثامنة)

إجابة السؤال (١) :

- 1) Ethyl dimethyl amine .      4) 1-Amino-4-bromo pentane .  
 5) O- bromo aniline .

إجابة السؤال (٢) :



إجابة السؤال (٣) :

- 2) ملح أمونيوم رباعي.  
 3) أمين ثانوي.  
 4) أمين أولي.  
 6) أمين ثالثي.

إجابة السؤال (٥) :



إجابة السؤال (٦) :



**المراجع****أولاً المراجع العربية :**

١. حجازي ، عبدالله بن عبدالله . الكيمياء العضوية الأل雁انية ، جامعة الملك سعود : الرياض  
م ١٩٨٩
٢. الحازمي، حسن و الحسن ، محمد. الكيمياء العضوية ، مكتبة الخريجي : الرياض  
م ١٩٩٠
٣. الدياب ، سالم. أساس الكيمياء العضوية ، جامعة الملك سعود ، الرياض ، ١٩٩٦
٤. مبارك ، محمد سليمان الحاج . مدخل إلى الكيمياء ، جامعة الملك سعود، الرياض ، ١٩٩٨
٥. الحسن، محمد والدياب ، سالم واللحيدان ، حمد. الكيمياء العضوية الأروماتية ، جامعة الملك سعود ، الرياض، ٢٠٠٠

**ثانياً : المراجع الإنجليزية :**

- 1.Fessenden, Ralph J.and Fessenden, Joan S. Organic Chemistry ,2nd ed, PWS, Boston 1982.

## المحتويات

### الصفحة

### تمهيد

١	<b>الوحدة الأولى – أسس عامة</b>
٢	١- ١ المقدمة
٣	١- ٢ المجموعات الفعالة
٥	١- ٣ تفاعلات المواد العضوية
٨	٤- ١ أسئلة وإجابة لبعضها
١٠	<b>الوحدة الثانية – الهيدروكربونات</b>
١١	٢- ١ المقدمة
١١	٢- ٢ الألكانات
١٨	٢- ٢- ١ الخواص الفيزيائية للألكانات
١٨	٢- ٢- ٢ الخواص الكيميائية للألكانات
٢٢	٢- ٢- ٣ مصادر الألكانات وطرق تحضيرها
٢٣	٢- ٢- ٤ الألكينات
٢٣	٢- ٣- ١ تسمية الألكينات
٢٧	٢- ٣- ٢ الخواص الفيزيائية للألكينات
٢٧	٢- ٣- ٣ طرق تحضير الألكينات
٣١	٢- ٣- ٤ تفاعلات الألكينات
٣٢	٢- ٤- ١ الألكاينات
٣٢	٢- ٤- ٢ تسمية الألكاينات
٣٢	٢- ٤- ٣ الخواص الفيزيائية للألكاينات
٣٤	٢- ٤- ٤ تحضير الألكاينات
٣٦	٢- ٤- ٥ تفاعلات الألكاينات
٣٨	٢- ٤- ٥ أهمية المركبات العضوية ذات الروابط الشائبة والثلاثية
٣٩	٢- ٥ أسئلة وإجابة لبعضها

٤٢	<b>الوحدة الثالثة - المركبات الأروماتية</b>	
٤٣	٣- ١	المقدمة
٤٣	٣- ٢	تركيب البنزين
٤٤	٣- ٣	الخاصية الأروماتية
٤٥	٣- ٤	الخواص الفيزيائية للبنزين
٤٦	٣- ٥	تسمية مشتقات البنزين
٤٩	٣- ٦	مصدر المركبات الأروماتية
٥٠	٣- ٧	تفاعلات المركبات الأروماتية
٥٦	٣- ٨	أسئلة وإجابة لبعضها
٥٩	<b>الوحدة الرابعة - الهاليدات العضوية</b>	
٦٠	٤- ١	المقدمة
٦٠	٤- ٢	تقسيم وتسمية هاليدات الألكيل العضوية
٦١	٤- ٣	الخواص الفيزيائية
٦٢	٤- ٤	طرق تحضير هاليدات الألكيل العضوية
٦٣	٤- ٥	تفاعلات هاليدات الألكيل العضوية
٦٥	٤- ٦	أهمية هاليدات العضوية
٦٦	٤- ٧	أسئلة وإجابة لبعضها
٦٩	<b>الوحدة الخامسة - الكحولات والفينولات</b>	
٧٠	٥- ١	المقدمة
٧٠	٥- ٢	تصنيف الكحولات
٧١	٥- ٣	تسمية الكحولات
٧٣	٥- ٤	تسمية الفينولات
٧٤	٥- ٥	الخواص الفيزيائية للكحولات والفينولات
٧٥	٥- ٦	تحضير الكحولات والفينولات
٧٧	٥- ٧	تفاعلات الكحولات والفينولات
٨٠	٥- ٨	أسئلة وإجابة لبعضها

٨٣	<b>الوحدة السادسة - الإيثرات</b>	
٨٤	٦- ١	المقدمة
٨٤	٦- ٢	تسمية الإيثرات
٨٦	٦- ٣	استعمالات الإيثرات وأخطارها
٨٧	٦- ٤	طرق تحضير الإيثرات
٨٨	٦- ٥	تفاعلات الإيثرات
٨٩	٦- ٦	أسئلة وإجابة بعضها
٩٢	<b>الوحدة السابعة - الألدهيدات والكيتونات</b>	
٩٣	٧- ١	المقدمة
٩٣	٧- ٢	تسميه الألدهيدات والكيتونات
٩٦	٧- ٣	طرق تحضير الألدهيدات والكيتونات
٩٧	٧- ٤	تفاعلات الألدهيدات والكيتونات
١٠٠	٧- ٥	أسئلة وإجابة بعضها
١٠٢	<b>الوحدة الثامنة - الحموض الكربوكسيلية</b>	
١٠٣	٨- ١	المقدمة
١٠٣	٨- ٢	تسمية الحموض الكربوكسيلية
١٠٦	٨- ٣	الخواص الفيزيائية الحموض الكربوكسيلية
١٠٨	٨- ٤	تحضير الحموض الكربوكسيلية
١١٠	٨- ٥	تفاعلات الحموض الكربوكسيلية
١١٠	٨- ٦	مشتقات الحموض الكربوكسيلية
١١١	٨- ٦- ١	تسمية مشتقات الحموض الكربوكسيلية
١١٣	٨- ٦- ٢	الخواص الفيزيائية لمشتقات الحموض الكربوكسيلية
١١٤	٨- ٦- ٣	تحضير مشتقات الحموض الكربوكسيلية
١١٥	٨- ٧	أسئلة وإجابة بعضها

الوحدة التاسعة – الأمينات	
١٢٠	المقدمة ٩- ١
١٢٠	تصنيف الأمينات وتسميتها ٩- ٢
١٢٣	الخواص الفيزيائية للأمينات ٩- ٣
١٢٤	قاعدية الأمينات ٩- ٤
١٢٦	تحضير الأمينات ٩- ٥
١٢٨	تفاعلات الأمينات ٩- ٦
١٣٠	دراسة بعض الأمينات المهمة ٩- ٧
١٣٢	أسئلة وإجابة بعضها ٩- ٨

تقدير المؤسسة العامة للتعليم الفني والتدريب المهني الدعم

المالي المقدم من شركة بي آيه اي سيستمز (العمليات) المحدودة

GOTEVOT appreciates the financial support provided by BAE SYSTEMS

