

## الكيمياء العضوية

# لطلبة المرحلة الاولى

أ.د. عبدالله حسين كشاش

كلية التربية للعلوم الصرفة

## المحاضرة الأولى

## العناصر والمركبات

## Compounds and Metals

تحتوي المركبات العضوية على الكربون والهيدروجين والأوكسجين بصورة رئيسية بالإضافة إلى بعض العناصر الأخرى كالنتروجين والهالوجين والكبريت والفسفور وهناك مجموعة من المركبات العضوية الخاصة التي تسمى بالمركبات العضوية الفلزية وهذه تحتوي على عنصر فلزي في تركيبها .

## Metal or Atom

## العنصر او الذرة

ت تكون الذرة من النواة المحتوية على البروتونات الموجبة الشحنة والبروتونات المتعادلة الشحنة وبذلك تكون النواة حاملة للشحنة الموجبة وهذه تتعادل بالاlectرونات المتواجدة في الاغلفة الالكترونية المحيطة بها ( المحيطة بالنواة ) والتي لها انصاف اقطار محددة وترقم الاغلفة الالكترونية هذه بدءً من النواة ب ( 3,2,1 ..... الخ ) او تعطى الرموز ( M,L,K ..... ) فعندما يتساوى عدد الالكترونات مع عدد النيوترونات تكون الذرة متعادلة الشحنة ( Neutral Atom ) اما اذا كان عدد الالكترونات اكبر من عدد البروتونات فان الذرة تسمى بالأيون Ion وتسمي بذلك بالأيون السالب ( Negative Ion ) ان سبب الشحنة السالبة الظاهرة على الايون يعود الى ان عدد الالكترونات السالبة التي تحتويها الذرة اكبر من عدد البروتونات المتواجدة داخل النواة وبذلك تظهر الشحنة السالبة ، اما اذا كان عدد الالكترونات اقل من عدد البروتونات المتواجدة داخل نواة الذرة فبهذه الحالة تسمى الذرة بالأيون الموجب ( Positive Ion ) .

تصنف العناصر ضمن الجدول الدوري بتسلسل افقي يدعى بالدورات وعامودي يدعى بالزمر تم ترتيبه من قبل العالم الروسي مندليف حسب الزيادة في العدد الذري ، فالعنصر ينتج من اضافة الكترون واحد وبروتون واحد للعنصر الذي يسبقه فالنتروجين عدده الذري 7 ينتج من اضافة الكترون واحد وبروتون واحد لذرة الكربون الذي عدده الذري 6 .

تتواجد الالكترونات في حيز من الفراغ ضمن الغلاف الالكتروني المحدد للذرة يدعى بالاوربيتال ( Orbital ) وكل اوربيتال يحتوي على الكترونين ، وعدد الاوربيتالات هذه يساوي مربع رقم الغلاف الالكتروني وحسب العلاقة التالية

$$\text{No.of Orbitals} = (\text{No.of shell})^2$$

فالغلاف الاول يحتوي على اوربital واحد حسب العلاقة اعلاه وبذلك يستوعب الكترونين اما الغلاف او المدار الثاني فيحتوي على اربعة اوربيتالات حسب العلاقة اعلاه ويستوعب ثمانية الكترونات

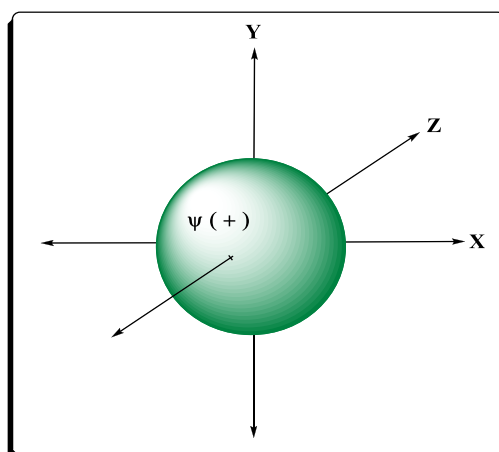
### الاوربيتالات الذرية للعناصر الاساسية في المركبات العضوية

#### Atomic Orbitals for Principal Elements in Organic Compounds

يحتل كل الكترون في الذرة حيز حول النواة يعرف بالاوربital ولا يمكن للاوربital ان يستوعب اكثر من الكترونين كحد اقصى وهناك انواع مختلفة من الاوربيتالات مثل ( s , p , d , f ) ويهمنا في دراسة الكيمياء العضوية لهذه المرحلة دراسة اوربيتالات ( s , p ) فقط .

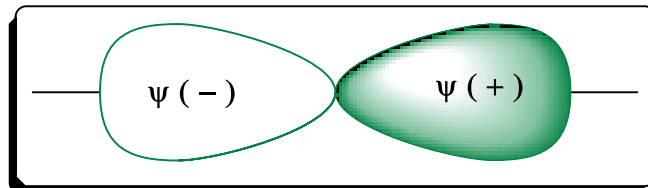
#### : Orbital ( S ) S

يكون شكل الاوربital S كروي ويقع على جميع محاور الاحداثيات ( X , Y , Z ) وله الشكل التالي :

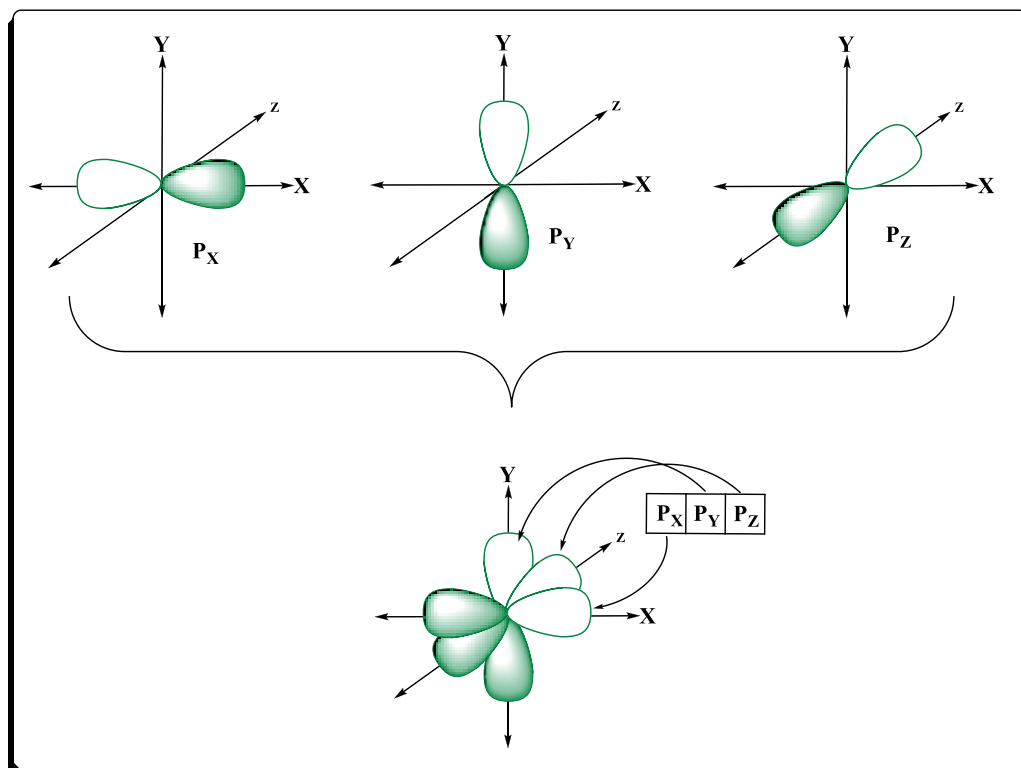


#### : Orbital ( P ) P

يتكون كل اوربيتال من اوربيتالات P من فصين متماسة على طول محوريهما وتقسم كل اوربيتالات P الى ثلاثة اقسام وكالتالي  $P_x$ ,  $P_y$ ,  $P_z$  حيث يقع الاوربيتال  $P_x$  على المحور الاصادي X والاوربيتال  $P_y$  على المحور الاصادي Y والاوربيتال  $P_z$  على المحور الاصادي Z و التالي يوضح الشكل العام للأوربيتال P ذو الفصين الاصادي Z



اما الشكل التالي فيوضح موقع اوربيتالات P المتفرقة والمجتمعة على المحاور الاصادية .



### Carbon position in periodic Table

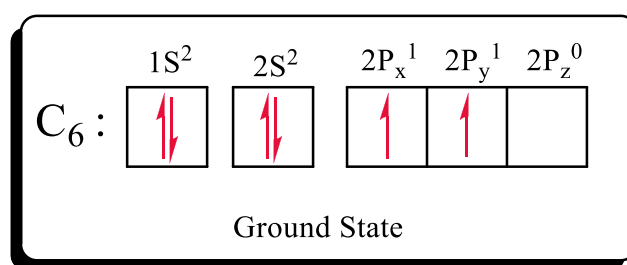
### موقع الكاربون من الجدول الدوري

قبل البدء بمناقشة الكاربون ومركيباته لنتعمق بالجدول الدوري المختصر التالي لتكون المناقشة واضحة

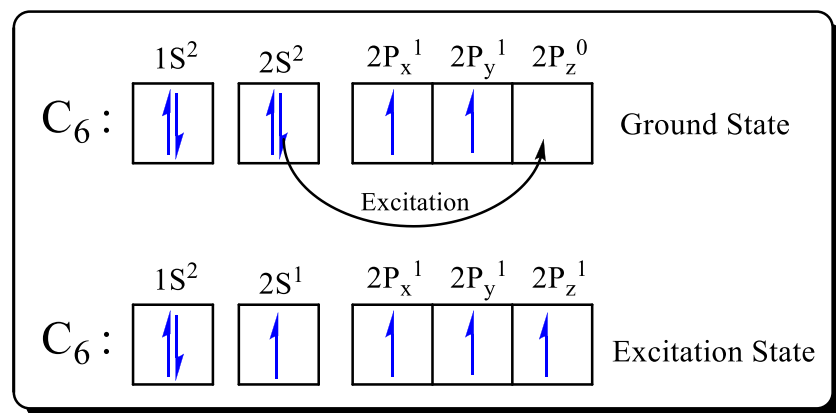
فقدان الكترونات	مساهمة بالكترونات	اكتساب الكترونات	العناصر النبيلة
-----------------	-------------------	------------------	-----------------

H			C	N	O	F	He
Li	Be	B					Ne
Na	Mg	Al	Si	P	S	Cl	Ar
K	Ca		العناصر الانتقالية				Kr
				Se	Br		

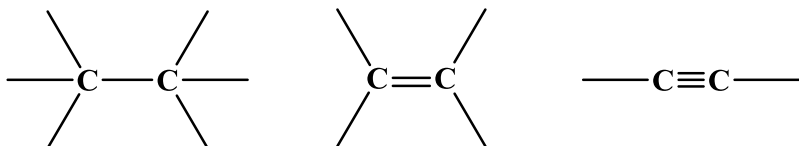
عناصر الزمرة الاولى والثانية والثالثة تميل لفقدان الالكترونات متحولة بذلك الى ايونات موجبة احادية وثنائية وثلاثية على التوالي اما عناصر الزمرة الخامسة والسادسة والسابعة فتميل لاكتساب الالكترونات مكونة بذلك ايونات سالبة الشحنة ثلاثة وثنائية وحادية على التوالي اما عناصر الزمرة الرابعة والتي تعتبر نقطة الانقلاب بالجدول الدوري فلا يميل الكاربون فيها لفقدان او اكتساب الالكترونات الاربعة في غلافه التكافؤي ( اثنان في الاوربيتال  $2S^2$  واثنان في الاوربيتال  $2P^2$  ) للوصول الى الترتيب الالكتروني للغازات النبيلة بسبب عدم توفر الطاقة العالية اللازمة التي تتطلبها عملية فقدان او اكتساب والترتيب الالكتروني التالي يوضح توزيع الالكترونات في الحالة الهايدة ( Ground State ) لذرة الكاربون



عند النظر الى الترتيب الالكتروني لذرة الكاربون اعلاه نتوقع ان الكاربون ثلثي الارتباط بسبب وجود الكترونين منفردة في الاوربيتال P لكن الحقيقة ان الكاربون بإمكانه تكوين اربعة اواصر من خلال حدوث عملية اثارة ل احد الكتروني الاوربيتال  $2S$  في الحالة الهايدة ( Ground State ) الى الاوربيتال  $2P_z$  وبهذه الحالة سيكون الترتيب الالكتروني لذرة الكاربون في الحالة المثارة ( Excited State )  $1S^2 \ 2S^1 \ 2P_x^1 \ 2P_y^1 \ 2P_z^1$  حيث هناك اربعة الكترونات منفردة يستخدمها الكاربون في تكوين اربعة اواصر يساهم الكاربون في كل اصارة منها بالكترون واحد وتسمى هذه الاصارة بالاصارة التساهمية والترتيب الالكتروني التالي يوضح ذلك .



والامثلة التالية توضح لنا امكانية ذرة الكاربون من تكوين اربعة اواصر رغم اختلاف تهجينها

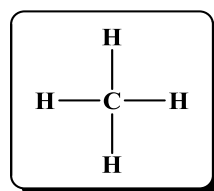


## المحاضرة الثانية

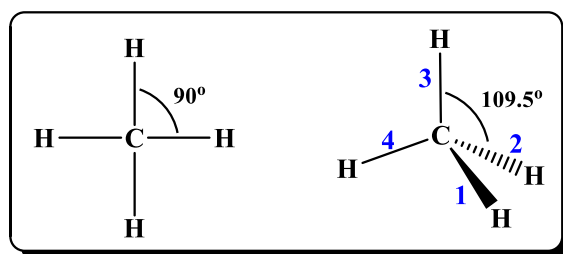
### الشكل ثلاثي البعد للكاربون ( رباعي السطوح )

#### Three Dimension of Carbon ( Tetrahedral )

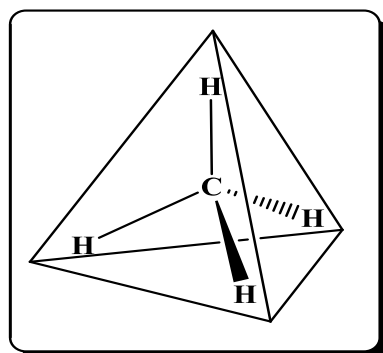
ان الشكل ثلاثي البعد لذرة الكاربون عندما ترتبط بأربعة اواصر من نوع  $SP^3$  ليس مستوي ( للسهولة تكتب بشكل مستوي ) كما هو مرسوم لجزئية الميثان أدناه



في الحقيقة توجد ذرة الكربون بشكل تكون فيه الاواصر او الاوربيتالات المكونة للأواصر ابعد ما يكون عن بعضها وذلك لتقليل التناقض بين هذه الاوربيتالات فالزاوية بين كل اصرين في الشكل المستوي لذرة الكربون (  $90^\circ$  ) وهذه القيمة بعيدة عن القيمة الحقيقة للزاوية البالغة (  $109.5^\circ$  ) للشكل ثلاثي البعد ، حيث كلما زادت قيمة الزاوية بين الاواصر كلما قلت طاقة الجزيئه ( زادة استقراريتها ) .



حيث يشير شكل الاصرة رقم 1 الى ان اتجاه هذه الاصرة شبه عمودي على مستوى الورقة والاصرة رقم 2 تشير على ان اتجاهها شبه عمودي على ظهر الورقة اما الاواصر 3 ، 4 فتقع على مستوى الورقة وعند امرار مستوى وهي بين ذرات الهيدروجين الاربعة ينتج شكل هندسي يدعى رباعي السطوح Tetrahedral وكما موضح بالشكل ادناه .



## Chemical Bonds

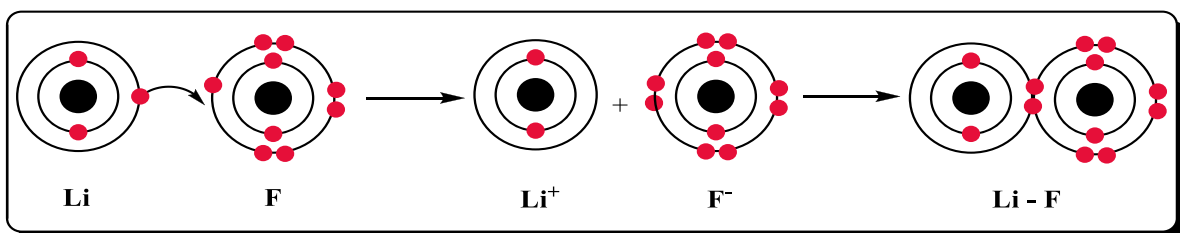
## الاواصر الكيميائية

وضعت اولى الافكار عن طبيعة التآثر الكيميائي من قبل العالم لويس Kossal Lewis ووكسال سنة 1916 حيث اقترح نوعين رئيسيين للأواصر الكيميائية

## Ionic Bond

## الاصرة الايونية

هي قوة تجاذب بين ذرتين مختلفتين في الشحنة ويحدث هذا التجاذب نتيجة اختلاف السالبية الكهربائية للذرتين المترادفتين حيث تفقد الذرة ذات السالبية الكهربائية القليلة الكترونا واحدا من غلافها التكافؤ متتحول بذلك إلى ايون موجب وتكتسب الذرة ذات السالبية الكهربائية العالية الكترونا واحدا متتحولة إلى ايون سالب ومن خلال التجاذب الحاصل بين الايونين المترادفين في الشحنة تتكون الاصرة الايونية كما في مثال فلوريد الليثيوم التالي .

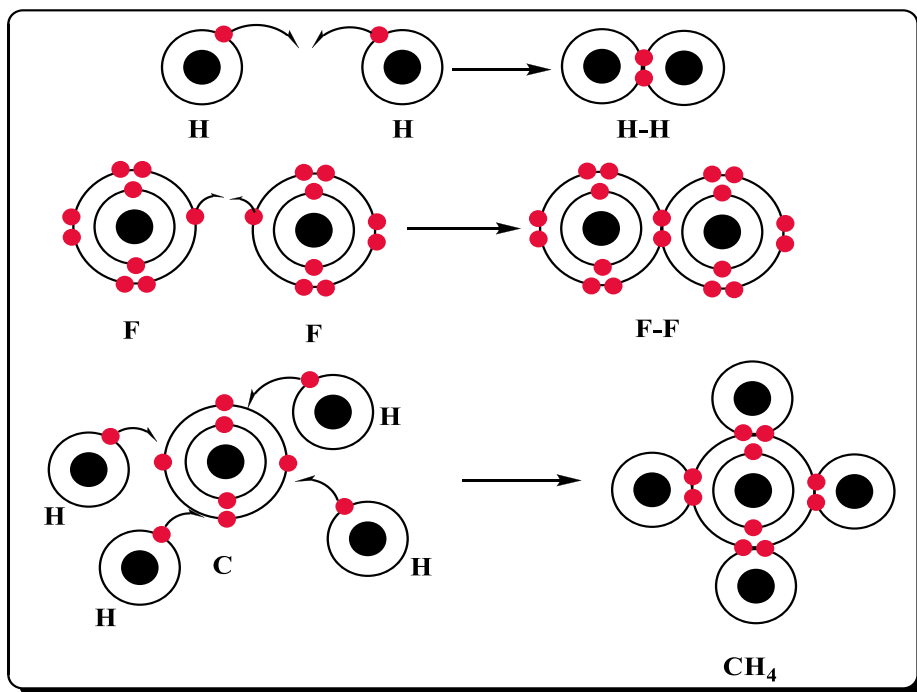


**السالبية الكهربائية Electronegativity** : هي قابلية ذرة في جزيئه على جذب الكترونات الاصرة نحوها وتردداد في الدورة الواحدة بزيادة العدد الذري وتقل في الزمرة بزيادة العدد الذري .

### Covalent Bond

### الاصرة التساهمية

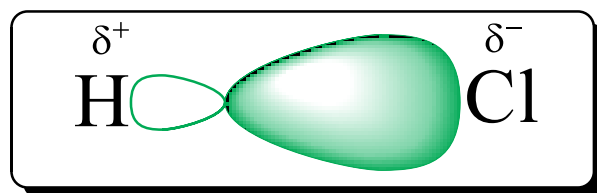
يتم تكوين الاصرة التساهمية من اتحاد ذرتين متشابهتين بالسالبية الكهربائية حيث لا يحصل فقدان او اكتساب عند تكوينها كما لوحظ عند تكوين الاصرة الايونية ولكن تساهم كل ذرة بالكترون مفرد لتصل الذرتين الى الترتيب الالكتروني لاقرب غاز نبيل حيث تلاحظ هذه الاصرة في اغلب المركبات العضوية غير المستقطبة كما هو الحال عند تكوين جزيئه الفلور ، والهيدروجين ، والميثان .



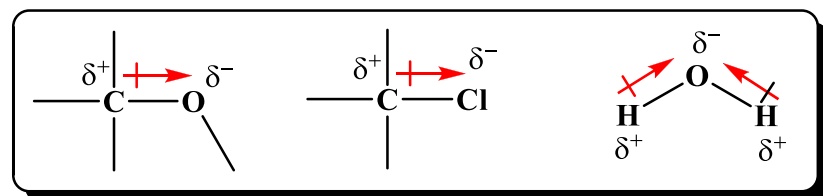
### Polar Covalent Bond

### الاصلة التساهمية المستقطبة

ت تكون الاصلة التساهمية المستقطبة عند اتحاد ذرتين مختلفتين قليلا في سالبيتها الكهربائية مثل الكلور والكاربون او الكلور والهيدروجين ، وتنصف هذه الاصلة بامتلاكها بعض الصفة الايونية الجزئية بسبب الفرق في السالبية الكهربائية حيث ان الكتروني الاصلة لا تتمركز بين الذرتين المرتبطة بها وانما سيكون هناك انحراف عن المركز باتجاه الذرة ذات السالبية الكهربائية العالية وبذلك ستظهر شحنة سالبة جزئية على الذرة ذات السالبية الكهربائية العالية وشحنة موجبة جزئية على الذرة ذات السالبية الكهربائية القليلة ( يرمز للشحنة الجزئية الظاهرة على الذرة بالرمز اللاتيني دلتا  $\delta$  ) ولتخيل ذلك نفرض ان لدينا مغناطيسين الاول قوي والثاني ضعيف ووضعنا برادة الحديد بينهما فان المغناطيس القوي سيجذب كمية اكبر من البرادة مقارنة بالمغناطيس الضعيف وهذا تقريبا مطابق لما يحدث بالكتروني الاصلة التساهمية المستقطبة والشكل التالي يوضح جزئية كلوريد الهيدروجين واصرتها التساهمية المستقطبة



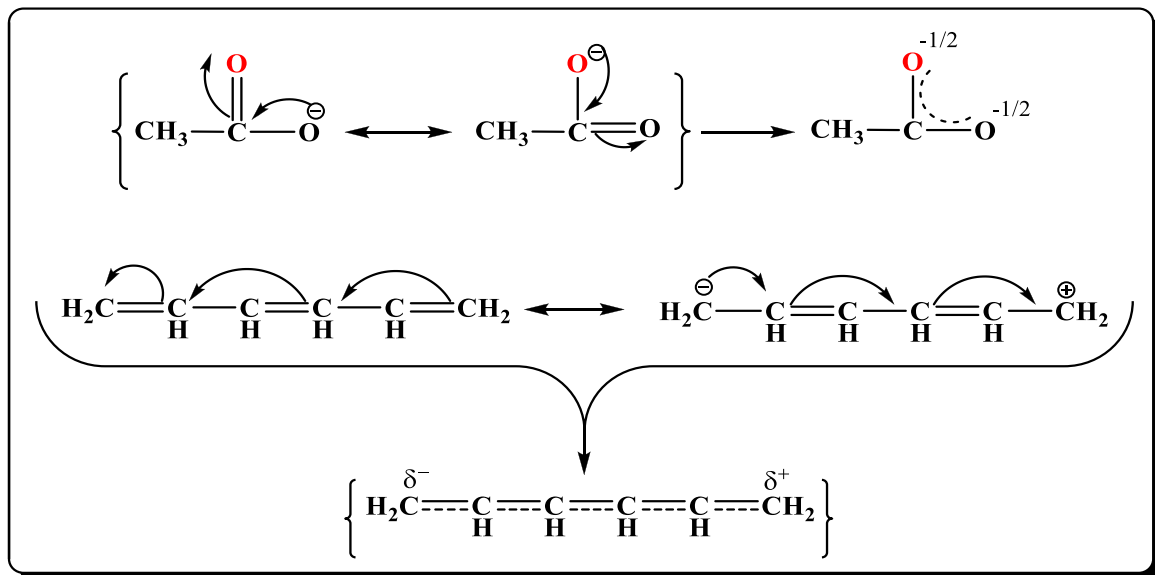
توضح حركة او انحراف الكترونات الاصرة بسهم حيث يشير رأس السهم الى الذرة ذات السالبية الكهربائية العالية والحاصلة للإشارة السالبة الجزئية ، وقد تحتوي الجزيئة على اكثر من اصارة قطبية وتكون محصلة العزوم في مثل هذه الجزيئات انتاج جزئية ثنائية القطب ، تقاس قطبية الجزيئية بوحدة الدبياي Debye .



## Resonance

## الرنين

الرنين هو حركة الالكترونات في الجزيئات غير المشبعة حيث ان صفة الاصرة في الجزيئات التي تحتوي على رنين تكون اقل مما هو معروف عنها وتكون الجزيئة التي تحتوي على رنين اكثر استقراراً من غير الحاوية على رنين ، ينتج الرنين عن وجود عدم تشبّع في الجزيئه مثل الاواصر المزدوجة المتعاقبة او ارتباط مجاميع ساحبة او دافعة للالكترونات مباشرةً بالحلقات الاروماتية او دخول الاشارة السالبة لايون الذرة مع اوربيتالات الاواصر غير المشبعة المجاورة ، كما ان الايونات العضوية الحاوية على رنين تكون اثنت من التراكيب الجزيئية غير المحتوية على رنين ويستخدم السهم ذو الراسين بين الاشكال الرنينية للدلالة على حركة الالكترونات في الجزيئه وعدم تمركزها وكما موضح في ادناه .



## المحاضرة الثالثة

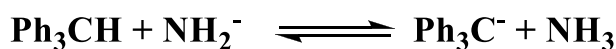
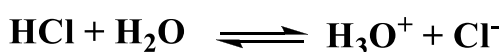
## Acid and Bases

## الحامض والقواعد

وضعت عدة تعاريف للحامض والقاعدة منها ما يلي

**تعريف ارينوس ( 1884 )** حيث عرف الحامض بأنه المادة التي تتاين في المحاليل المائية لتنتج ايونات الهيدروجين اما القاعدة فعرّفها بأنها المادة التي تتاين في المحاليل المائية لتنتج ايونات الهيدروكسيل .

**تعريف برونشتاد - لوري ( 1923 )** عرّف الحامض بأنه المادة او المركب الذي يهب بروتون والقاعدة بانها المادة او المركب الذي يستقبل البروتون



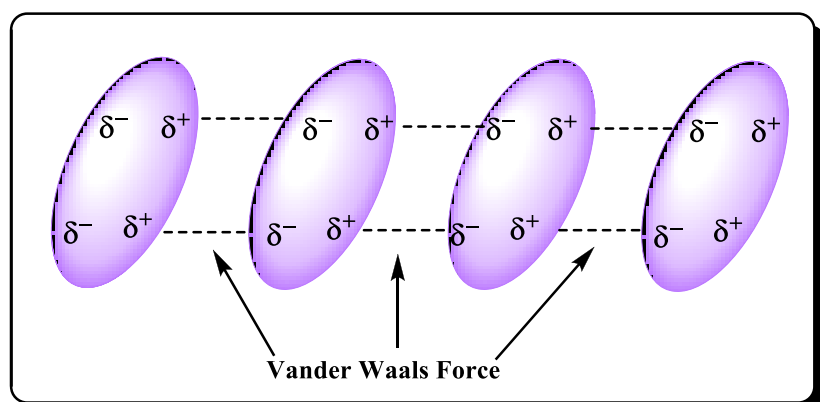
كما يمكن للماء ان يسلك سلوك حامض وقاعدة بنفس الوقت وتسمى هذه الحالة بالحالة الامفوتييرية للماء ويمكنه ان يتاين ذاتيا وتسمى هذه الحالة ( Autoprotolysis ) ، كما يمكن لعدد من المركبات العضوية ان تعاني تأيناً ذاتياً مثل الكحولات .

**Intermolecular Force****القوى ما بين الجزيئات**

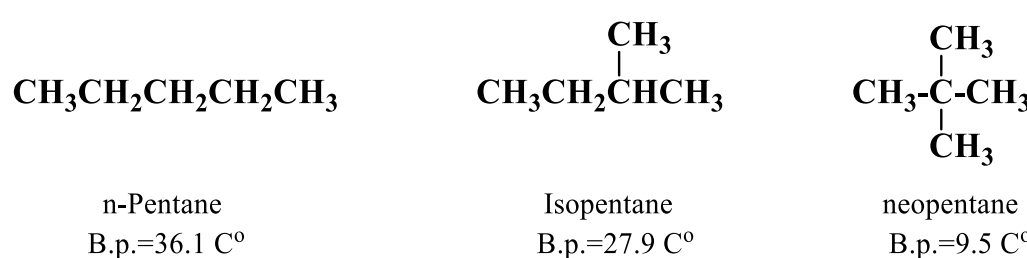
توجد اكثراً من قوة تربط الجزيئات بعضها ببعض ومنها

**Vander Waals Force****قوى فاندرفالز**

تنشأ قوى التجاذب الضعيفة هذه ما بين الجزيئات غير المستقطبة مثل الميثان من خلال حدوث استقطاب جزئي في الجزيئه نتيجة حدوث خلل في توزيع الكثافة الالكترونية في الجزيئه وهذا الخلل يحث الجزيئات المجاورة على ان تأخذ نفس الاتجاه مما يؤدي الى تجاذب هذه الجزيئات كما تسمى هذه القوى بعض الاحيان بقوى لندن والشكل التالي يوضح تجاذب بعض الجزيئات بقوى فاندرفالز.



تعتمد قوى فاندرفالز على المساحة السطحية للجزيء والوزن الجزيئي لها فكلما كانت المساحة السطحية كبيرة زادت هذه القوى وتزداد أيضاً بزيادة العدد الذري والأمثلة التالية توضح ذلك .



ان سبب ارتفاع درجة غليان المركب n-Pentane يعود الى كبر المساحة السطحية لجزيئه وان كبر المساحة هذه يؤدي الى زيادة قوى فاندرفالز بين الجزيئات وبالتالي تتطلب هذه القوى الى طاقة عالية مقارنة ببقية المركبات اعلاه ليتحول الى الحالة الغازية وان سبب كبر المساحة السطحية يعود الى خطية الجزيئه ( جزيئه غير متفرعة ) اما عند وجود تفرع في احدى ذرات كاربون الجزيئه فان درجة غليان المركب تقل وهذا ما توضحه درجة غليان المركب Isopentane والمركب Neopentane .

### الاواصر الهيدروجينية

تعرف بانها قوة جذب بين ذرة الهيدروجين المرتبطة مع ذرات صغيرة ذات سالبية كهربائية عالية ( N , O , F ) من جهة وبين زوج الالكترونات غير المشترك على مثل هذه الذرات من جهة اخرى وتعد الاصرة الهيدروجينية اضعف من الاصرة التساهمية كما ان طولها يساوي تقريبا ضعف الاصرة التساهمية .

تتأثر قوة الاصرة الهيدروجينية بالسالبية الكهربائية للذرة المرتبطة بذرة الهيدروجين مباشرة فكلما زادت السالبية كلما كانت الاصرة المتكونة اقوى وبالتالي تعكس هذه القوى على درجة الغليان على سبيل المثال للمركبات العضوية وهذا ما توضحه درجات الغليان المركبات التالية .



B.p.=34.5 C°



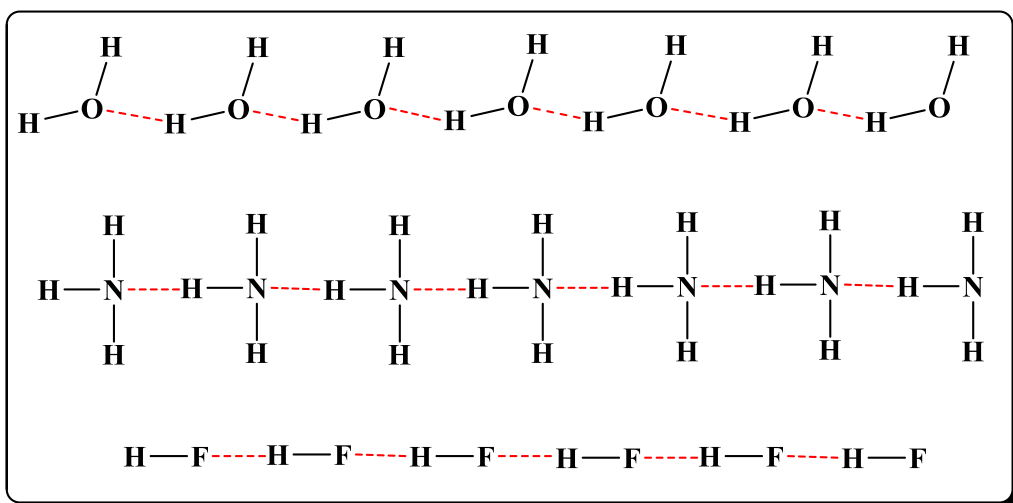
B.p.=77.8 C°



B.p.=117.3 C°

ان الصفة المشتركة بين جميع المركبات اعلاه هو احتوائها على اربعة ذرات كاربون مع الاختلاف بالطاقة العضوية فدرجة غليان المركب Diethyl ether الواطئة تشير الى عدم وجود الاصرة الهيدروجينية بين جزيئاته بسبب عدم توفر الهيدروجين المرتبط بذرات ذات سالبية عالية ( N , O , F ) لذلك لا تتطلب عملية الغليان الا الى حرارة واطئة 34.5 C° ، اما مركب 1-butyl amine فدرجة غليانه 77.8 C° اعلا من مركب الايثير واقل من الكحول 1-Butanol الذي درجة غليانه 117.3 C° وهذا يعود الى السالبية الواطئة لذرة النتروجين اما سبب ارتفاع درجة غيان الكحول فيعود الى السالبية العالية لذرة الاوكسجين التي تعمل على تكوين اواصر هيدروجينية قوية بين جزيئات الكحول وبالتالي تتطلب عملية تكسير هذه الاواصر الى طاقة عالية

لذلك يلاحظ ارتفاع درجة غليان الكحولات ، والتراكيب التالية توضح الاواصر الهيدروجينية المتكونة بين بعض الجزيئات .



#### المحاضرة الرابعة

### Type of Bonding

### التأثر وانواعه

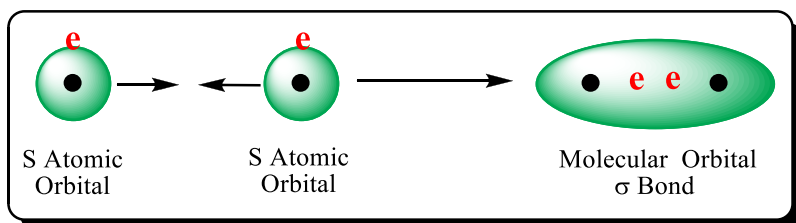
وضعت عدة نظريات لتفصير كيفية تكون الاواصر التي تربط الذرات في الجزيئ الواحدة ومنها نظرية الاوربيتال الجزيئي Molecular Orbital theory والتي تفترض تداخل الاوربيتالات الذرية للذرات لتكوين الاوربيتالات الجزيئية وتعتمد هذه النظرية في تفسير هذه التداخلات على الحسابات الرياضية وهي ليس مجال دراستنا حالياً لكن الذي يهمنا هو كيفية تكون اصارة سگما ( $\sigma$ ) واصارة پاي ( $\pi$ ) فقط .

### Sigma Bond ( $\sigma$ )

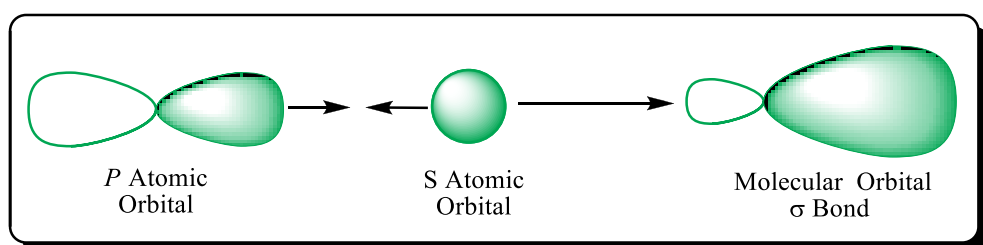
### اولاً : اصارة سگما

تحتوي اغلب المركبات العضوية على اصارة سگما ( جميع الاواصر التساهمية المفردة تعتبر اصارة سگما ) كما ان احدى الاصرتين المزدوجة هي ايضا اصارة سگما ويمكن تكوين هذه الاصارة بما يلي :

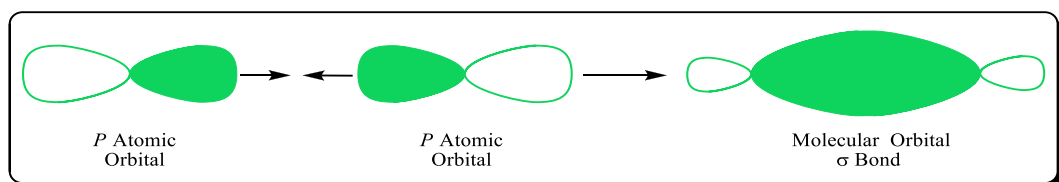
**تداخل اوربيتالين من نوع S :** تتدخل اوربيتالات S الذرية فيما بينها لتكوين اوربيتال سگما الجزيئي مثل ذلك تداخل اوربيتالات S لذرات الهيدروجين لتكوين جزيئه الهيدروجين حيث يكون المزدوج الالكتروني المكون لاصرة سگما واقع بمركز المسافة بين نواتي الذرتين المشتركة في تكوين اصرة سگما .



**تداخل اوربيتال S مع اوربيتال P :** يمكن ان يتداخل كل من اوربيتال S مع اوربيتال P على طول محور اوربيتال P لتنتج اصرة σ مثل تداخل اوربيتال S لذرة الهيدروجين مع اوربيتال P لذرة الكاربون لتكوين اصرة (C-H) .



**تداخل اوربيتالين من نوع P راسياً :** تتدخل اوربيتالين من نوع P راسياً ( اوربيتالات  $P_x$  ) على طول محور الاوربيتال لتكوين اصرة σ مثل تداخل اوربيتالي P لذرتى الكاربون لتكوين اصرة σ ( C-C ) .

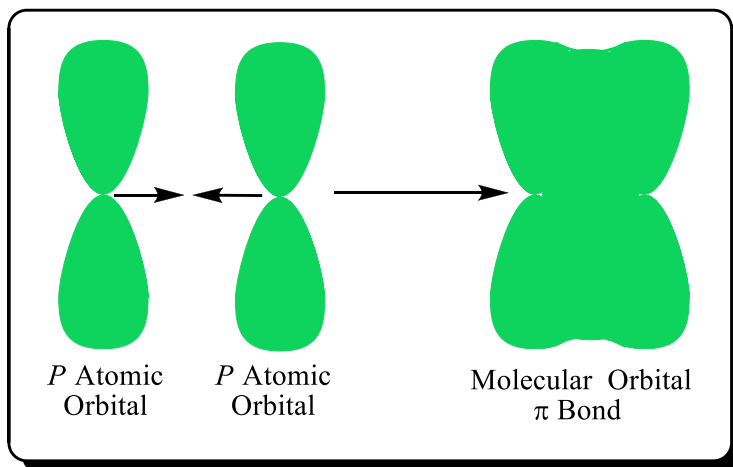


## Pi Bond

## ثانياً : اصرة پاي (π)

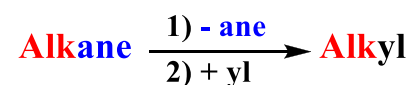
تنتج اصرة پاي من التداخل الجانبي لاوربيتالات P (  $P_y$  ,  $P_z$  ) فقط ، اي ان اصرة پاي تشترط ان تكون الاوربيتالات متوازية او قريبة جدا من وضع النوازي وتحتاج الاواصر باحتواها على اصرة پاي فالاصرة

المزدوجة تحتوي على اصارة پاي واصرة سگما اما الاصرة الثلاثية فتحتوي على اصرتين من نوع پاي واصرة من نوع سگما .



### مجاميع الالكيل والرمز R :

يستعمل الرمز R للدلالة على وجود جذر الالكيل والذي يوصف بأنه مركب الكان مطروحاً منه ذرة هيدروجين بغض النظر عن اشارته ، ويمكن تسميته من خلال حذف المقطع ( ane ) من نهاية اسم الالكان الذي يحمل نفس عدد ذرات الكاربون واضافة المقطع ( yl ) اليه لينتاج الاسم Alkyl وكما يلي :



والجدول التالي يوضح بعض اسماء الالكانات وجذور الالكيل المقابلة المشتقة منها .

الاکيل	Alkyl	الکان	Alkane	عدد ذرات
--------	-------	-------	--------	----------

الكاربون	الصيغة التركيبية	الاسم	الصيغة التركيبية	الاسم
1C	CH <sub>4</sub>	Methane	CH <sub>3</sub> -	Methyl
2C	CH <sub>3</sub> -CH <sub>3</sub>	Ethane	CH <sub>3</sub> -CH <sub>2</sub> -	Ethyl
3C	CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Propane	CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -	Propyl
4C	CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Butane	CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -	Butyl
5C	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	Pentane	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> -	Pentyl
6C	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> CH <sub>3</sub>	Hexane	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> CH <sub>2</sub> -	Hexyl
7C	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub> CH <sub>3</sub>	Heptane	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub> CH <sub>2</sub> -	Heptyl
8C	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> CH <sub>3</sub>	Octane	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> CH <sub>2</sub> -	Octyl
9C	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>7</sub> CH <sub>3</sub>	Nonane	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>7</sub> CH <sub>2</sub> -	Nonyl
10C	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>8</sub> CH <sub>3</sub>	Decane	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>8</sub> CH <sub>2</sub> -	Decyl
11C	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>9</sub> CH <sub>3</sub>	Undecane	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>9</sub> CH <sub>2</sub> -	Undecyl
12C	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>10</sub> CH <sub>3</sub>	Dodecane	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>10</sub> CH <sub>2</sub> -	Dodecyl
13C	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>11</sub> CH <sub>3</sub>	Tridecane	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>11</sub> CH <sub>2</sub> -	Tridecyl
14C	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>12</sub> CH <sub>3</sub>	Tetradecane	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>12</sub> CH <sub>2</sub> -	Tetradecyl
15C	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>13</sub> CH <sub>3</sub>	Pentadecane	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>13</sub> CH <sub>2</sub> -	Pentadecyl
16C	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>14</sub> CH <sub>3</sub>	Hexadecane	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>14</sub> CH <sub>2</sub> -	Hexadecyl
17C	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>15</sub> CH <sub>3</sub>	Heptadecane	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>15</sub> CH <sub>2</sub> -	Heptadecyl
18C	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>16</sub> CH <sub>3</sub>	Octadecane	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>16</sub> CH <sub>2</sub> -	Octadecyl
19C	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>17</sub> CH <sub>3</sub>	Nonadecane	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>17</sub> CH <sub>2</sub> -	Nonadecyl
20C	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>18</sub> CH <sub>3</sub>	Eicosane	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>18</sub> CH <sub>2</sub> -	Eicosyl

ملاحظة : ان اي مقطع في تسمية المركب العضوي ينتهي بالأحرف ( yl ) يعتبر مجموعة معروفة على المركب الاصلي .

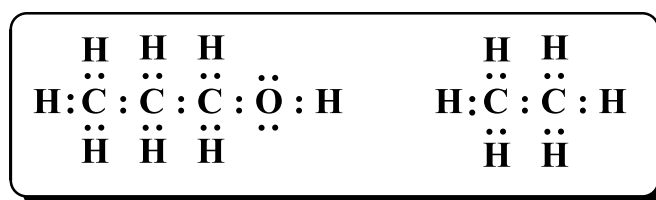
### طرق كتابة المركبات العضوية

توجد أكثر من طريقة للتعبير عن المركبات العضوية منها ما يلي

#### Dot Structure

#### صيغة التراكيب النقطية

تتضمن هذه الطريقة وضع جميع الكترونات التكافؤ حول كل الذرات كما يتم التعبير بهذه الطريقة عن الاصارة بوضع الكترونين تربط الذرتين ، ان استخدام هذه الطريقة نادر لأنها طريقة مزعجة وبطيئة ويطلب استخدامها وقت طويل .



الصيغة المكثفة

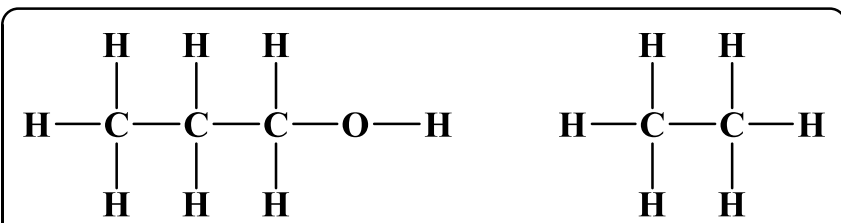
تعتبر هذه الطريقة اكثـر الطرق المستخدمة للتعبير عن صيغ المركبات العضوية وتمـيز ببساطتها وسرعة كتابة التراكيب العضوية حيث يتم كتابة ذرة الكاربون ثم ذرات الهيدروجين متـبوعـاً بعـدـها بـدونـ اوـاصـرـ اوـ نقاطـ تـشـيرـ الىـ الاـواـصـرـ اوـ الـكتـرونـاتـ التـكـافـرـ .



# Kekule Formula

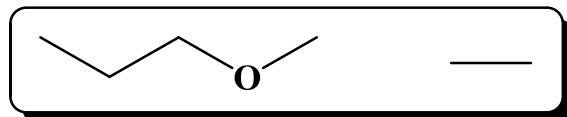
## تراکیب کیکولیہ (صیغ کیکولیہ)

تتضمن هذه الطريقة كتابة الذرات المكونة للمركب وكتابة الاواصر التي تربط هذه الذرات على شكل خطوط .



## الصيغة الخطية linear Formula

تعتبر هذه الطريقة ابسط واسرع الطرق المستخدمة في كتابة الصيغ التركيبية حيث توضح الهيكل الكاربوني للجزئية فقط وتحذف ذرات الهيدروجين والواصر التي تربطها بذرات الكربون لكنها تعتبر موجودة اما الذرات الاخرى غير الكربون والهيدروجين مثل ( N , O , Cl , S , P ) فإنها تكتب ، في بعض ميكانيكية التفاعلات نحتاج الى وضع بعض ذرات الهيدروجين او المزدوجات الالكترونية الحرة للذرات لتوضيح كيفية سير التفاعلات ففي هذه الحالة لا مانع من وضعها بعد التأكد من موقعها بدقة .



## المحاضرة الخامسة

## مقاطع التعبير عن المضاعفات

تكرر بعض المجاميع المعرفة والذرات على الجزيئات الأصلية للمركب وهذا يتطلب ذكر عدد التكرار الذي تتوارد به هذه المجاميع والذرات بكلمة تشير إلى عددها إضافة إلى أرقام ذرات الكربون المرتبطة بها مباشرة فلouis تم تعويض ذرة الكلور على جزيئه ما ثلاثة مرات ف بهذه الحالة يجب تسمية المركب دون تكرار تسمية ذرة الكلور مسبوقة بكلمة تشير إلى عددها ، في هذه الحالة نحدد أرقام ذرات الكربون المرتبطة بذرات الكلور ثم تسبق الكلمة الكلور بكلمة ( Tri ) والتي تعني ثلاثي ، والجدول التالي يوضح السوابق التي تشير إلى اعداد التكرار للمجاميع المعرفة .

السوابق	عدد التكرار	السوابق	عدد التكرار
Mono	حادي	Hexa	سداسي
Di	ثنائي	Hepta	سباعي
Tri	ثلاثي	Octa	ثماني
Tetra	رباعي	Nona	تساعي
Penta	خمساوي	Deca	عشاري

## بعض العناصر الشائعة في المركبات العضوية وعدد اواصرها

في بعض الاحيان يحصل التباس لدى الطالب عن عدد الاواصر التي بإمكان الذرات تكوينها والجدول التالي يوضح بعض الذرات الشائعة الاستخدام في مجال الكيمياء العضوية واعداد تكافؤها .

Atom	Valence	Atom	Valence
-H	Mono		Di
-K	Mono		Tri

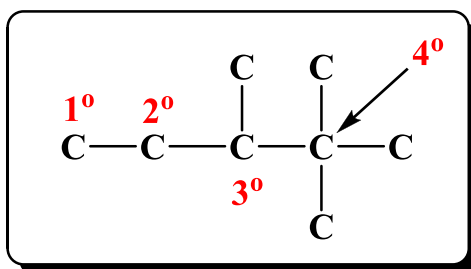
-Na	Mono		Trtra
	Di		Penta

### بعض المجاميع المعروضة والمستخدمة بتسمية المركبات العضوية واسمائها

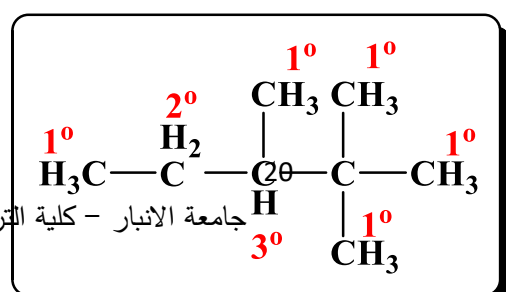
Group	Name	Group	Name
$\text{CH}_3\text{CO}-$	Acetyl	-F	Fluoro
$-\text{NH}_2$	Amino	-OH	Hydroxyl
$-\text{Br}$	Bromo	-I	Iodo
$-\text{Cl}$	Chloro	$\text{CH}_3\text{O}-$	Methoxy
$-\text{CN}$	Cyano	$-\text{NO}_2$	Nitro
$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{O}-$	Ethoxy	-ph	Phenyl

### تصنيف ذرات الكاربون والهيدروجين في المركبات العضوية

يعتمد تصنيف ذرات الكاربون في المركبات العضوية على عدد ذرات الكاربون المرتبطة بذرة الكاربون المراد معرفة تصنيفها فعند ارتباطها بذرة كاربون واحدة فإنها ذرة كاربون اولية Primary ويرمز لها بالرمز (  $1^\circ$  ) اما الثانية (  $2^\circ$  ) فإنها ترتبط بذرتين كاربون و الثالثية (  $3^\circ$  ) ترتبط بثلاثة ذرات كاربون اما الرابعة (  $4^\circ$  ) فترتبط باربعة ذرات كاربون



كما تصنف ذرات الهيدروجين بالاعتماد على ذرات الكاربون فذرة الهيدروجين تأخذ تصنيف ذرة الكاربون التي ترتبط بها مباشرة ( عدا الرابعة فلا توجد ذرة هيدروجين رابعة لماذا ؟؟ )



## المحاضرة السادسة

## الفصل الثاني

**الالكانات ( البرافينات ) Alkanes**

مركبات هيدروكاربونية مشبعة تتكون من الكاربون والهيدروجين وسمية بالبرافينات لحملها امام الحوامض القوية مثل  $\text{HNO}_3$  ,  $\text{HCl}$  والقواعد القوية مثل  $\text{KOH}$  ,  $\text{NaOH}$  ، تتوارد هذه المركبات في الطبيعة وبشكل خاص في النفط الخام تهجين ذرات الكاربون فيها من نوع  $\text{SP}^3$  وتحتوي جميع مركباتها على اواصر مفردة تساهمية وصيغتها العامة  $\text{R}-\text{H}$  ( جذر الكيل مرتبط بذرة هيدروجين ) وتتبع القانون العام  $\text{C}_n\text{H}_{2n+2}$  .

**Physical Properties****الخواص الفيزيائية**

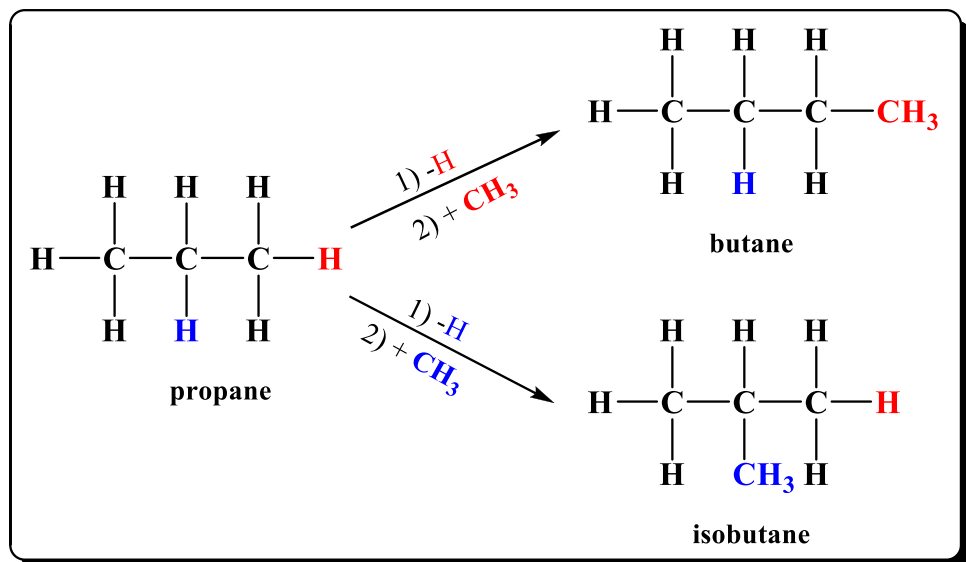
الالكانات المحتوية على 4-1 ذرة كاربون غازات في الظروف الاعتيادية والمكونة من 5-17 سوائل اما المكونة من اكثر من 18 ذرة كاربون فتتوارد على شكل مواد صلبة اي ان الزيادة في نسبة الكاربون يرافقها تغير مناسب في درجة الغليان والانصهار والكتافة والزوجة .

تعتبر الالكانات جزيئات غير قطبية لعدم احتوائها على اواصر تساهمية مستقطبة بسبب احتوائها على ذرات الكاربون والهيدروجين فقط ، ترتبط جزيئات الالكانات فيما بينها بقوى فاندر فالز الضعيفة vander Waals Force .

**Alkanes Isomers****تركيب الاشباه الجزيئية ( الايزومرات ) في الالكانات**

يؤدي استبدال ذرة هيدروجين في الميثان بمجموعة مثيل الى تكون الايثان كما ان استبدال ذرة هيدروجين بالالكانات التي تحتوي على ثلاثة ذرات كاربون او اكثر بمجموعة مثيل يؤدي الى تكوين اكبر من تركيب مميز فعند استبدال الهيدروجين الطرفي للبروبان يعطي البيوتان اما استبدال الهيدروجين الوسطي فيعطي الايزوبوتان اللذان يختلفان بالخواص الكيميائية والفيزيائية رغم ان لهما نفس الوزن الجزيئي وصيغتهما الجزيئية  $\text{C}_4\text{H}_{10}$

لذلك يمكن تعريف الازومرات بانها مركبات لها نفس الصيغة الجزيئية والوزن الجزيئي وتختلف عن بعضها بالصيغة البنائية والخواص الفيزيائية والكيميائية .

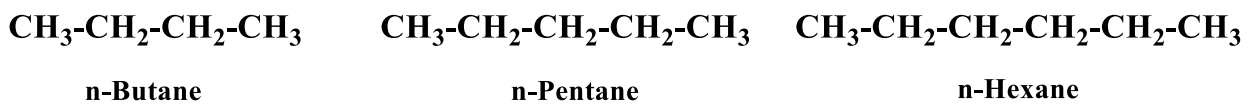


### Alkanes nomenclature

### تسمية الالكانات

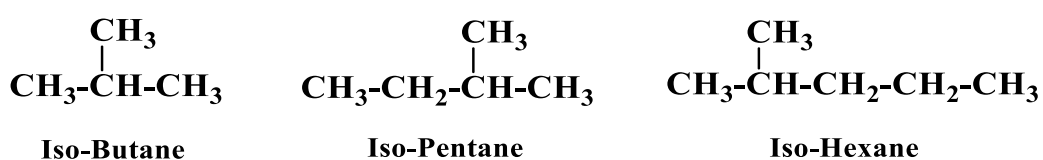
توجد اكثر من طريقة لتسمية الالكانات منها

اولا : استعمال السوابق ( Iso , Neo , n ) قبل اسم المركب حيث تشير هذه السوابق الى الهيئة البنائية لذرات الكاربون المكونة للمركب العضوي فالحرف n من كلمة Normal يشير الى ان الهيئة البنائية للمركب خطية غير متفرعة تنتج من اتصال ذرات الكاربون ببعضها مكونة سلسلة مستقيمة ، حيث يذكر المقطع ثم اسم المركب الذي يدل على عدد ذرات الكاربون في المركب .

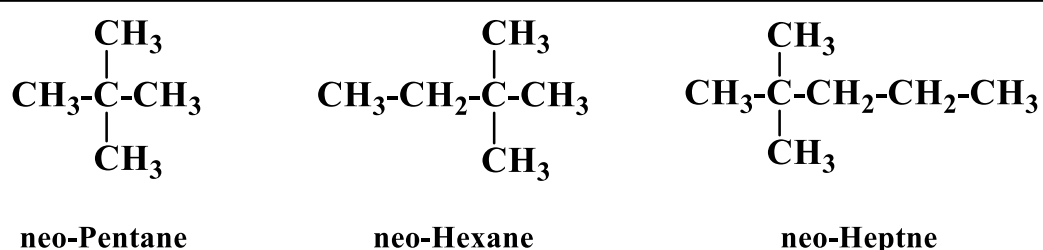


اما المقطع Iso فيستخدم للتعبير عندما يكون المركب متفرع ويشترط ان يكون التفرع عند ذرة الكاربون الثانية ( ذرة كarbon ثانية ) فقط من احد طرفي السلسلة للمركب اما اذا كان التفرع عند ذرة الكاربون الثالثة او الرابعة

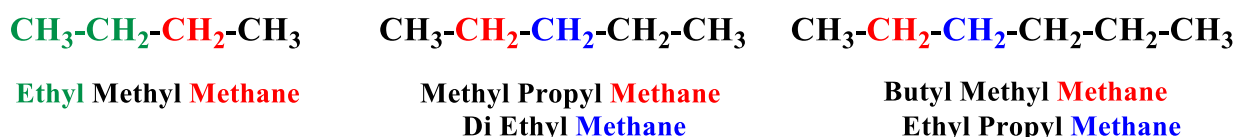
فلا يمكن استخدام هذا المقطع وبهذه الحالة يجب اللجوء الى تسمية ثنائية ، حيث يذكر المقطع ثم اسم المركب الذي يدل على عدد ذرات الكاربون في المركب .



كما ان المقطع Neo يشير الى وجود ذرة كاربون رابعة (  $4^{\circ}$  ) ويشترط بذرة الكاربون الرابعة هذه ان يكون تسلسلاها الثانية في السلسلة الهيدروكاربونية ويطبق هذا المقطع في المركبات الحاوية على خمس ذرات كاربون بما فوق ، حيث يذكر المقطع ثم اسم المركب الذي يدل على عدد ذرات الكاربون في المركب .

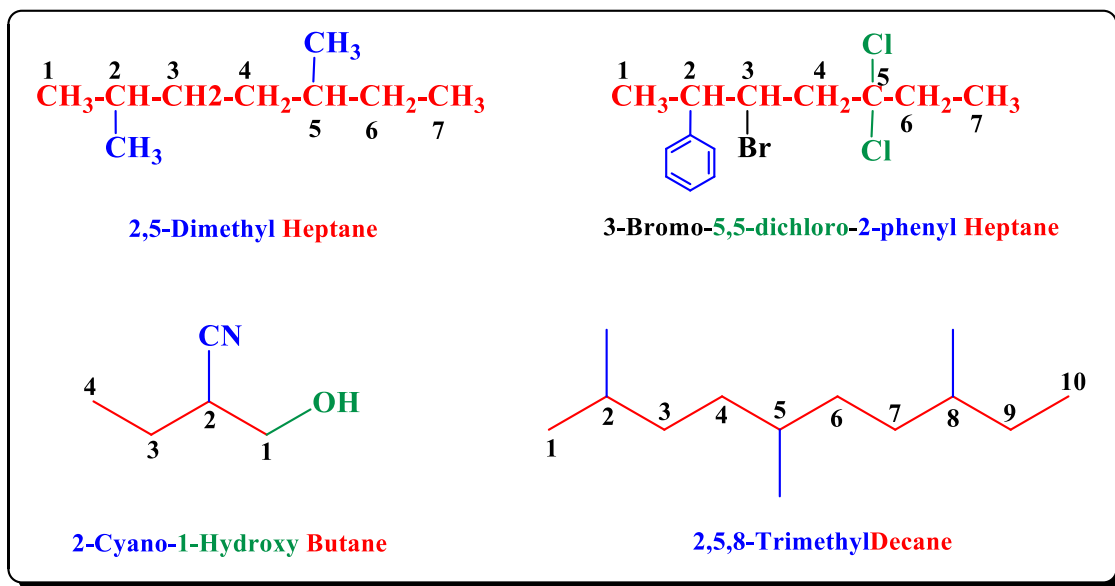


ثانياً : اعتبار المركب كمشتق للميثان بعد حذف ذرتين هيدروجين منه وتعويضه بجزيئي الكيل حيث يسمى المركب بذكر اسماء جذور الالكيل حسب تسلسلاها الابجدي متبعاً بكلمة ميثان ، تزداد الصعوبة باستخدام هذه الطريقة في التسمية بزيادة الوزن الجزيئي للمركب وفي بعض الاحيان تفشل في تسمية المركب وبهذه الحالة يتحتم اللجوء الى طريقة ثانية للتسمية .



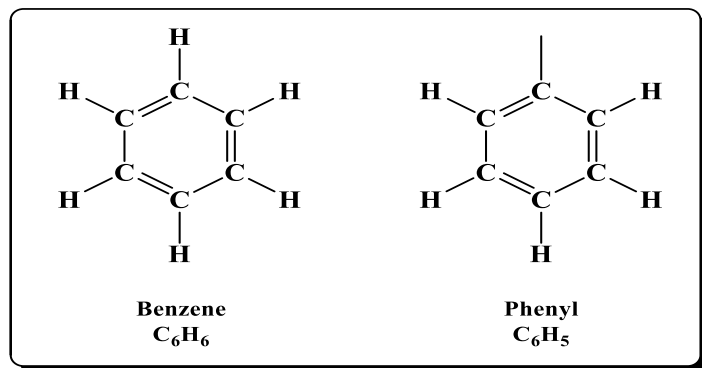
ثالثاً : استخدام طريقة ( IUPAC ) التي وضعت من قبل الاتحاد العالمي للكيمياء الصرفية والتطبيقية International Union of Pure and Applied Chemistry تسمية المركبات العضوية على مستوى العالم وتعتمد في التسمية على ترقيم ذرات كاربون السلسلة ثم ذكر المجاميع المعرفة وحسب القواعد المدرجة أدناه

- 1- تنتخب أطول سلسلة مستمرة من ذرات الكاربون وتعطى اسم الألكان المقابل .
- 2- ترقم السلسلة من الطرف الذي يعطي المجاميع المعرفة او الفروع اصغر الارقام .
- 3- تعطى المجاميع المعرفة اسمائها وتعين مواقعها برقم ذرة الكاربون التي تحملها على السلسلة
- 4- تستعمل المقاطع Tri , di ..... ( ص 16 ) قبل اسم المجموعة المعرفة اذا كانت هذه المجموعة مكررة اكثر من مرة .



ملاحظات :

- يجب ان يكون اسم الألكان منتهي بالقطع ( ane ) .
- كثير ما يحدث ارباك لدى الطالب عند تسمية حلقة الفنيل Phenyl فقد يطلق عليها اسم البنزين وهذه خطأ حيث ان حلقة البنزين لها الصيغة الجزيئية  $C_6H_6$  اما حلقة الفنيل فلها الصيغة الجزيئية  $C_6H_5$  اي ان الحلقة فقدت ذرة هيدروجين لتتوفر اوربيتال للارتباط كما يمكن ان يرمز لحلقة الفنيل بالرمز φ او . Ph



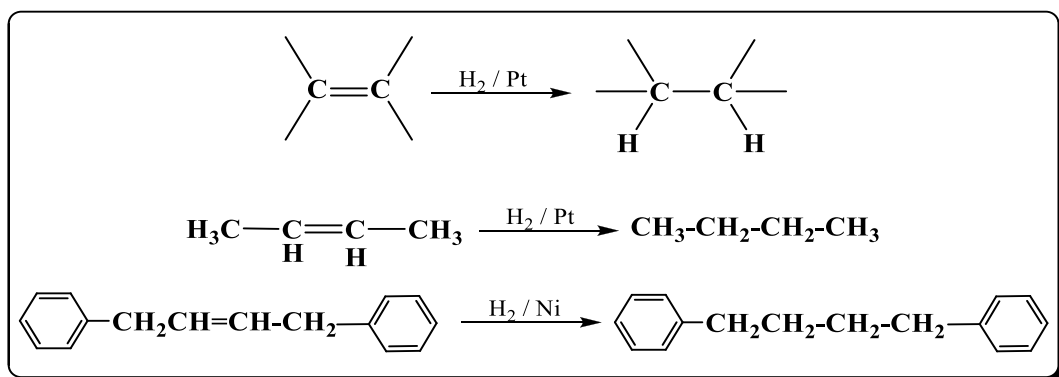
## المحاضرة السادسة

## Preparation of Alkanes

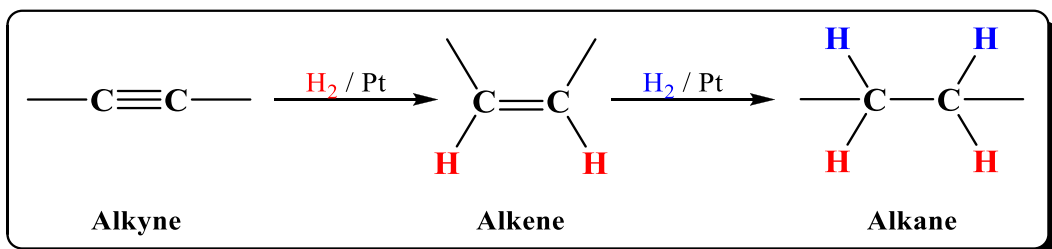
## تحضير الالكانات

## 1- هرجة الالكينات

يؤدي احتزال الالكينات بمول واحد من غاز الهيدروجين وبوجود عامل مساعد مثل فلزnickel او البلاتين او البلاديوم الى انتاج الالكانات حيث تجري عملية الاختزال بأذابة الالكين اولاً بمذيب مناسب ثم اضافة العامل المساعد وامرار تيار من غاز الهيدروجين في هذا الخليط في جهاز محكم وتحت ضغط ، يستخدم هذا التفاعل في عملية هرجة الزيوت ( احتزالها ) النباتية لمنح تر ZXها ( تكسدها بالاوكسجين الجوي ) لاحتواها على حومض دهنية طويلة السلسلة محتوية على اواصر مزدوجة .

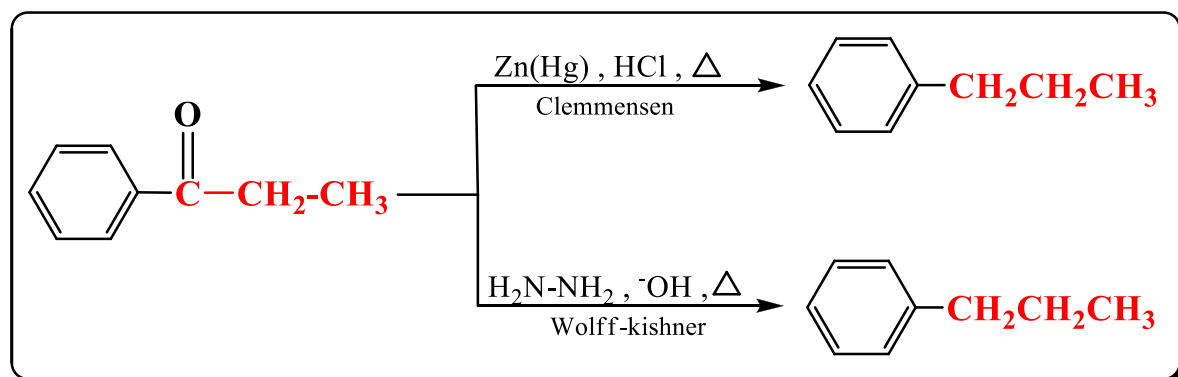


كما يمكن احتزال الالكينات بنفس الطريقة ولكن باستخدام مولين من غاز الهيدروجين الى انتاج الالكان حيث يتم انتاج الالكين خطوة اولى ثم انتاج الالكان .

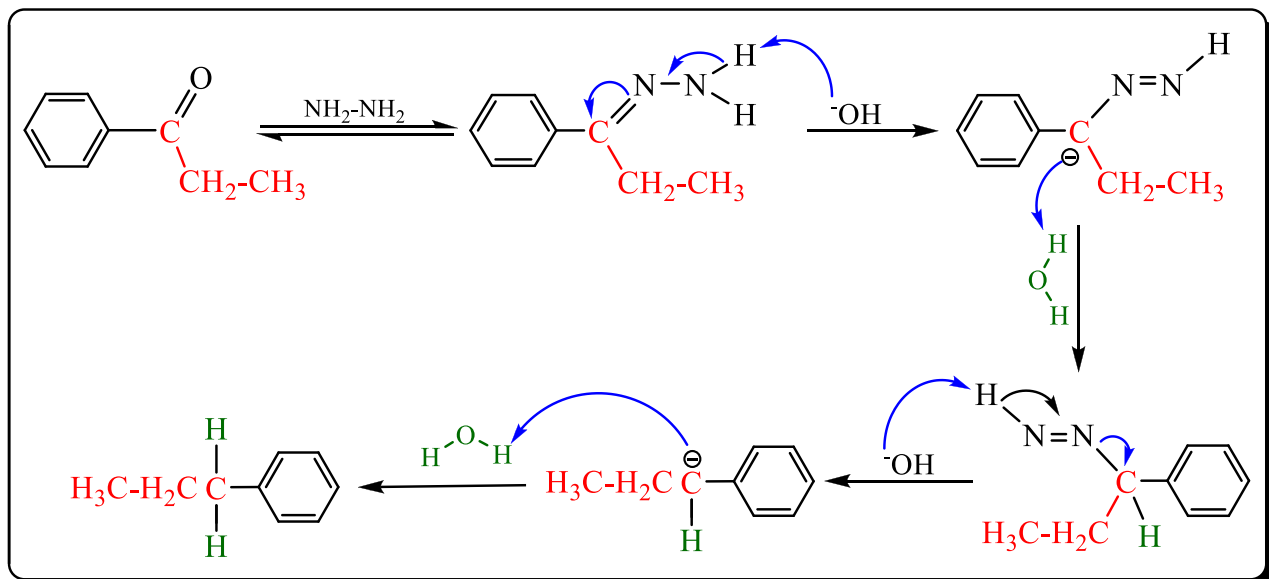


اما عند وجود اصرة مزدوجة وثلاثية بنفس الجزيئه فان عملية الاختزال ستم على الاصرة المزدوجة اولاً لأن الاصرة الثلاثية تقاوم عملية الاختزال بسبب القصر في طولها ، كما ان للعامل المخترل دور مهم في تحديد اي من الاوامر (المزدوجة والثلاثية) س يتم اختزالها .

ويُمكن تحضير الالكَانات الحاوِية على حلقة ارُوماتِيَّة بِواسطة اختزال مركبات الكاربُونيل ( الألديهَايدات والكيتونات ) عن طَرِيق اختزال وولف كشَنر Wolff-kishner reduction او بِواسطة اختزال كلمنسن Clemmensen reduction حيث تتضمن هذه التفاعلات تحويل مجموعَة الكاربُونيل ( C=O ) إلى مجموعَة مثيلين ( -CH<sub>2</sub>- ) ويدعى هذا التحويل بـ ( Deoxygenation ) بمعنى إزالة او فقدان الاوكسجين .



ويمكن توضيح ميكانيكية تفاعل Wolff-kishner reduction بالخطوات التالية :



ولد العالم كلمنسن في الدنمارك وحصل على شهادة الدكتوراه من جامعة كوبنهاغن اما العالم وولف فهو الماني الجنسية حصل على شهادة الدكتوراه من جامعة ستراسبورغ كما ان العالم كشنر ولد في موسكو وحصل على شهادة الدكتوراه من جامعة موسكو وبإشراف العالم ماركونيكوف

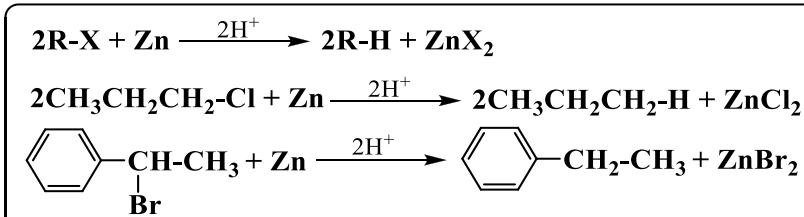
## Reduction of Alkyl halides

## 2-اختزال هاليدات الالكيل

تسمى التفاعلات التي تؤدي الى فقدان ذرة الهالوجين من هاليدات الالكيل بـ ( Dehalogenation ) ويمكن ان تتم بإحدى الطرق التالية :

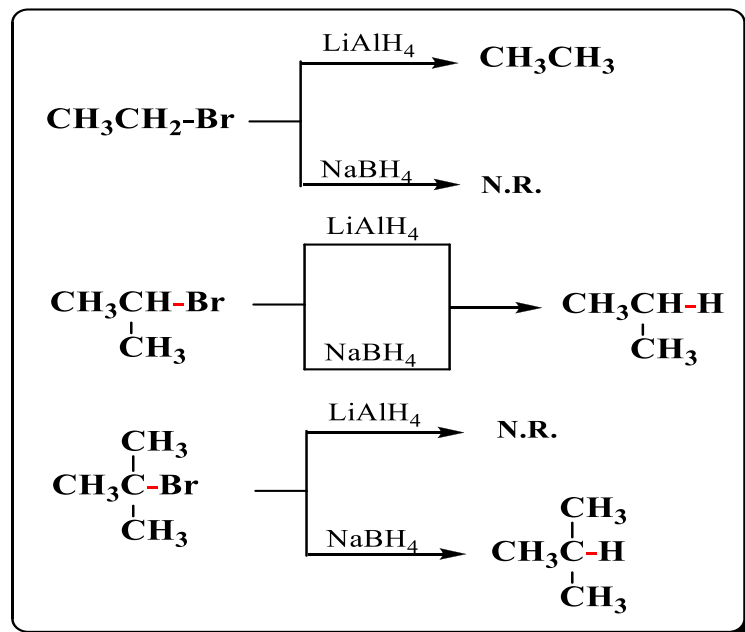
### أ-الاختزال بواسطة الزنك وحامض معدني

تنقاعد معظم هاليدات الالكيل مع الزنك في محلول حامضي لتنتج الالكان المقابل حيث تحل ذرة هيدروجين محل ذرة الهاليد .



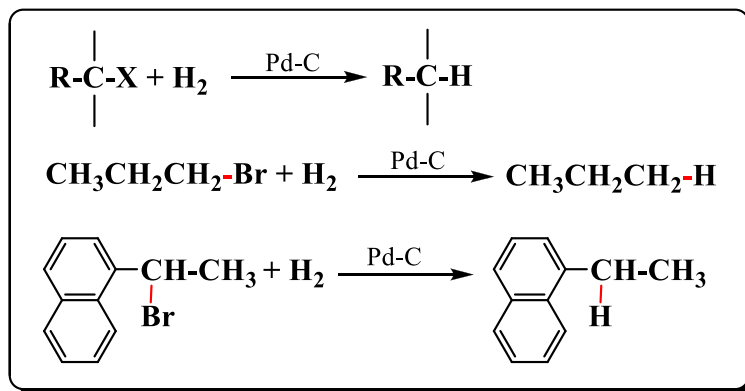
### ب-الاختزال بواسطة هيدريدات الفلزات

تحتزل هاليدات الالكيل الاولية والثانوية بسهولة الى الالكانات المقابلة بواسطة هيدريد الليثيوم الالمنيوم  $\text{LiAlH}_4$  اما بوروهيدrid الصوديوم  $\text{NaBH}_4$  فيختزل الهاليدات الثانوية والثالثية ولا يختزل الاولية .



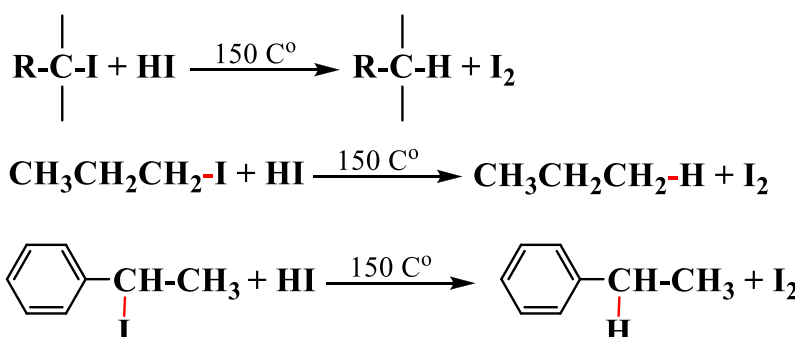
### ج - اختزال هاليدات الالكيل بواسطة البلاديوم - الفحم

يتم هرجة هاليدات الالكيل بواسطة غاز الهيدروجين بوجود العامل المساعد المسمى ريني نيك (Raney-Nickel) المكون من البلاديوم - الفحم .



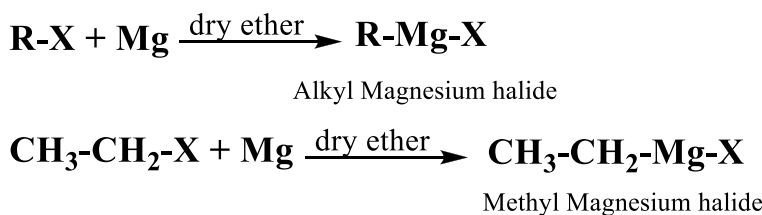
### د-الاختزال بواسطة اليود - حامض الهيدروبيوديك

يستخدم هذا التفاعل بشكل خاص في الهاليدات الحاوية على اليود حيث يختزل الهاليد عند تسخينه مع حامض الهيدروبيوديك وبدرجة حرارة (150 C°) .

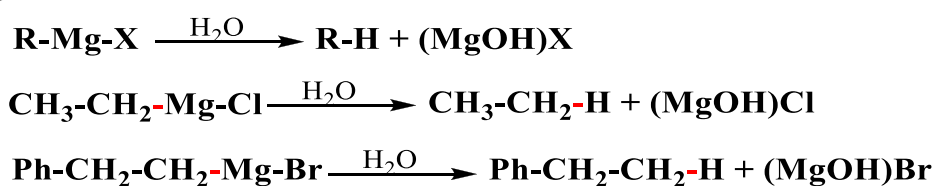


## هـ- استعمال كواشف كربنات

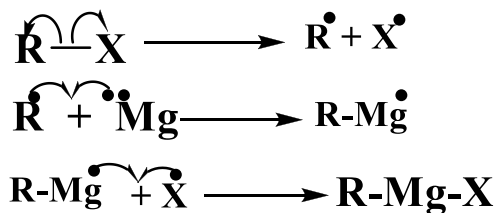
الصيغة العامة لكاشف كربنات  $\text{RMgX}$  وهذا يحضر عن طريق معاملة هاليد الألكيل  $\text{R-X}$  مع فلز المغنيسيوم بوجود الايثر الجاف ، يحضر كاشف كربنات بميكانيكية انتقال الالكترون المفرد ( SET ) . Transfer



وتتضمن طريقة تحضير الألكان من كاشف كربنات بمعاملته مع الماء او محلول حامض مخفف ليتحول الى الألكان .

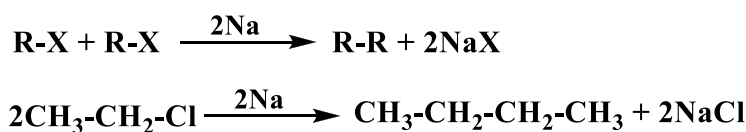


ويمكن توضيح ميكانيكية SET بالخطوات التالية :



### و-تفاعل فورتز Wurtz Reaction

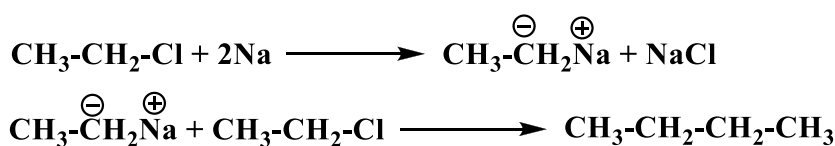
تفاعل هاليدات الالكيل ( وفضل البروميدات او اليوديدات ) مع فلز الصوديوم في الايثر لتكون الالكان ومما يميز هذا التفاعل ان الالكان الناتج يحتوي ذرات كاربون ضعف عددها في هاليد الالكيل .



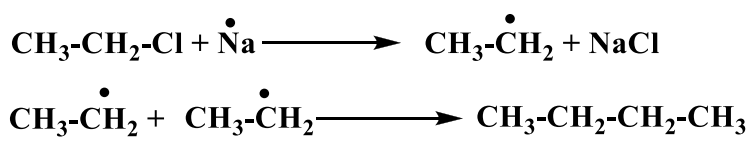
يمكن استخدام هاليدين مختلفين بنفس التفاعل ولكن ستكون النواتج عبارة عن خليط معقد من النواتج اضافة الى مواد جانبية اخرى .

اقترحت ميكانيكيتين لهذا التفاعل وهي :

**ميكانيكية ايونية :**

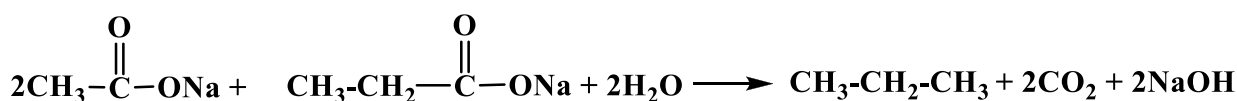
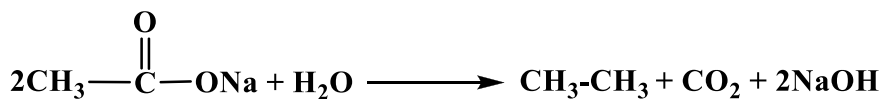


**ميكانيكية جذور حرة :**



## ز-طريقة كولب ( التحلل الكهربائي ) :

تحلل املاح الصوديوم او البوتاسيوم للحامض الكاربوكسيلي لتنتج الالكان ، كما يمكن استخدام ملحين لحامضين كاربوكسيلي مختلفين .



## ح-ازدواج بورانات الالكيل

تستخدم هذه الطريقة في تحضير الالكانات ذات السلسل الطويلة وتتضمن اضافة جزيئتين ثنائي البوران  $\text{B}_2\text{H}_6$  ومن ثم معاملة ناتج الاضافة مع محلول نترات الفضة وهيدروكسيد الصوديوم في درجة حرارة الغرفة .



## المحاضرة السابعة

## الخواص الكيميائية للالكانات وتفاعلاتها

الالكانات مركبات خاملة تجاه الكثير من الحوامض والقواعد كما انها لا تتأثر بالعوامل المؤكسدة مثل برمونغناط البوتاسيوم والعوامل المختزلة مثل هيدريد الليثيوم الالمنيوم  $\text{LiAlH}_4$  وان سبب المقاومة هذه يعود الى عدم قطبية الاواصر في الالكانات وعدم احتوائها على ذرات تمتلك مزدوجات الكترونية حرة مثل الاوكسجين او النتروجين ، ان صفة المقاومة هذه جعلت لها استخدامات واسعة ومذيبات جيدة .

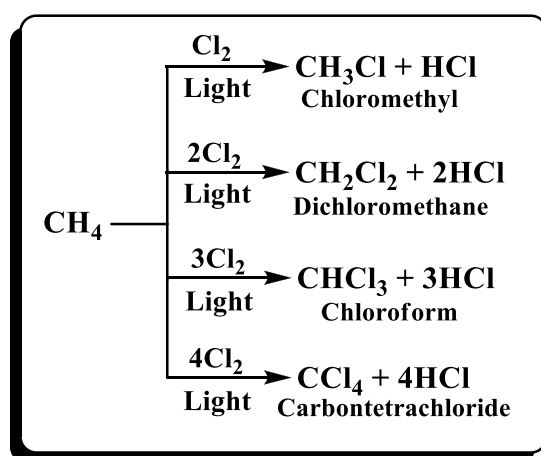
ان عدم قطبية الاواصر ( C-C ) يؤدي الى انكسارها بشكل متجانس عند اكتسابها طاقة تنشيط كافية لكسرها لذلك تتفاعل هذه المركبات عند تسخينها الى درجات حرارة عالية ، كما تتفاعل مع الاوكسجين والكلور والبروم

بدرجات حرارة عالية ايضاً او بوجود الضوء وتتضمن هذه التفاعلات انشطار الاصرة بصورة متجانسة وتكوين جذور حرة كما تحرق الالكانات بوجود الاوكسجين الجوي منتجة ذلك الطاقة وثنائي اوكسيد الكاربون والماء وحسب المعادلة التالية .

## Halogenation

## تفاعل الالكانات مع الهايوجينات

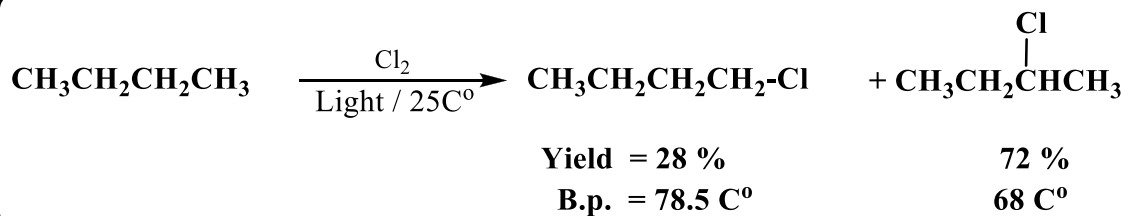
تفاعل الالكانات مع الكلور او البروم بدرجات الحرارة العالية او بوجود الضوء او عامل مساعد وتعتمد نسبة الهلجنة على كمية الهايوجين المستعمل فعند كلورة الميثان فان احتمال استبدال جميع ذرات الهيدروجين بذرات الكلور يعتمد على نسبة الكلور فعند استخدام مول واحد من الكلور الى مول واحد من الميثان نحصل على كلوريد المثيل اما عند استخدام مولين كلور الى مول واحد ميثان يكون الناتج ثنائي كلوريد المثيل وهكذا والمعادلات التالية توضح ذلك .



ان تفاعل هلجنة الالكانات مثل هلجنة الميثان او الايثان يكون بسيط ويمكننا التنبؤ بطبيعة الناتج المتكون اما عند زيادة الوزن الجزيئي للالكان فان هذا التفاعل يزداد تعقيدا بسبب زيادة ذرات الكاربون والهيدروجين القابلة للهلجنة وبهذه الحالة ستكون نواتج عديدة ( ايزومرات ) وبهذه الحالة ستحتم علينا فصل هذه النواتج عن بعضها ، تختلف هذه الايزومرات باختلاف المركب والهايوجين فالمركب المحتوى على ذرات هيدروجين ثالثية يتفاعل اسرع من الثنوية وحسب الترتيب التالي

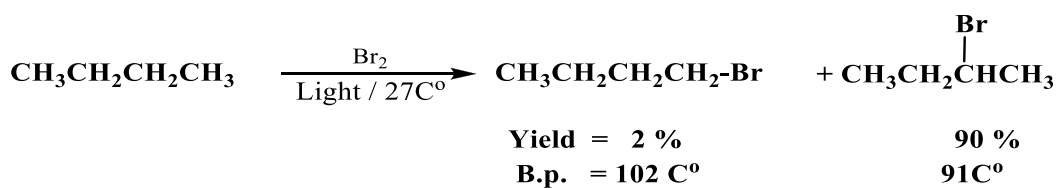


فعد هلجة البيوتان بالكلور ( Chlorination ) اي تفاعل كلورة تنتج ايزومرين وبنسب مختلفة وكما يلي



ان سبب النسبة العالية لناتج المركب 2-Chlorobutane يعود الى ان ذرة الهيدروجين الثنوية اسرع في التفاعل بسبب استقرارية الوسط المتكوين اما الاختلاف في الغليان فيعود الى قوى فاندر فالز التي تم شرحها في الفصل الاول .

اما هلجة البيوتان بالبروم ( Bromonation ) فكانت نسب النواتج للايزومرات المكونة كما يلي



عند مقارنة نواتج تفاعلات الهلجة اعلاه ( البرومة والكلورة ) يلاحظ ان نسبة الناتج 2-Bromobutane اعلى من نسبة ناتج المركب 2-Chlorobutane وهذا يعود الى ان السالبية الكهربائية للبروم اقل من الكلور وبالتالي سيكون البروم اكثر انتقائية ( Selectivity ) بتفاعل الهلجة من الكلور .

### Mechanism of Halogenation Reaction

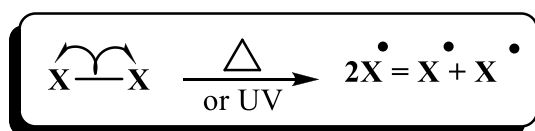
### ميكانيكية تفاعل الهلجة

يشير مصطلح الميكانيكية إلى الخطوات التي تمر بها المواد المتفاعلة مروراً بالمواد الوسطية وصولاً إلى النواتج ويشترط بالميكانيكية أن تتفق مع النتائج العملية والنظرية لذلك التفاعل ، تمر ميكانيكية هلجنة الالكانات بأكثر من خطوة يمكن توضيحيها بالمثال التالي .

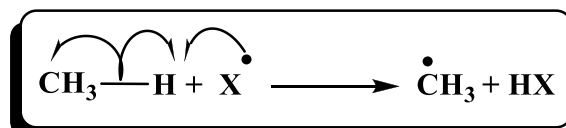
ان الميثان  $\text{CH}_4$  لا يتفاعل مع الهالوجينين  $\text{X}_2$  بدرجة حارة الغرفة لذلك يثار التفاعل بواسطة الحرارة العالية او الضوء ( الاشعة فوق البنفسجية Ultra Violete = U.V. ) ويفضل اثارة التفاعل باستخدام الضوء لكتافته العالية مقارنة بالحرارة .

### خطوات الميكانيكية :

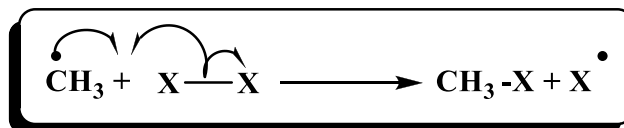
1-انشطار اصرة جزيئه الهالوجينين (  $\text{Cl}_2$  ,  $\text{Br}_2$  =  $\text{X}_2$  ) بتاثير الحرارة (  $250-400 \text{ C}^\circ$  ) او الضوء ( UV ) بشكل متجانس وتكون جذري هالوجين حر .



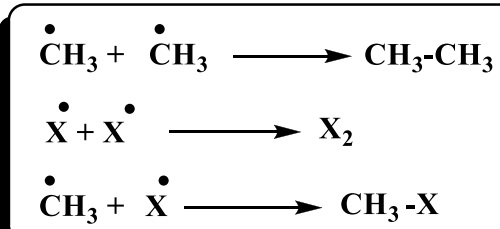
2-يكون جذر الهالوجين الحر فعال جدا ويقوم بمهاجمة جزيئه الميثان مستخلصاً منها ذرة الهيدروجين ومخلفاً جذر المثيل الحر .



3-يهاجم جذر المثيل  $\text{CH}_3^{\cdot}$  جزيئه هالوجين ثانية ويسحب منها ذرة هالوجين مكونا  $\text{CH}_3\text{-X}$  وجذر  $\text{X}^{\cdot}$  .



4-تضمن هذه الخطوة ايقاف التفاعل لنفاد المواد المتفاعلة ويتم التوقف باتحاد الجذور المتواجدة في اثناء التفاعل مثل اتحاد جذري المثيل لتكوين جزيئه الايثان او اتحاد جذري الهالوجين لتكوين جزيئه الهالوجين او اتحاد جذر المثيل مع جذر الهالوجين لتكوين جزيئه هاليد المثيل .

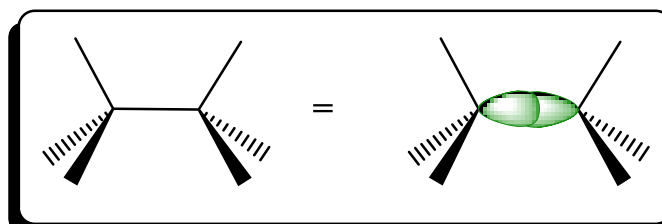


تدعى مثل هذه التفاعلات بالتفاعلات المتسلسلة لأن الناتج النهائي لا يتكون بخطوة واحدة بل من عدة خطوات وتصنف خطوات تفاعل الهلجنة إلى الخطوات أدناه

- 1- خطوة البدء Initiation Step
- 2- خطوة الانتشار Propagation Step
- 3- خطوة الانتهاء Termination Step

### الوضعيات الدورانية للالكانات

ت تكون الاصرة المفردة بين ذرتين الكربون نتيجة تداخل احد اوربياتلات  $\text{SP}^3$  لاحدي الذرات مع احد اوربياتلات  $\text{SP}^3$  للذرة الاخرى راسياً مكونةً بذلك اصرة سكماً  $\sigma$  المفردة التي تسمح بالدوران حول محورها من غير ان يؤثر هذا الدوران في كمية التداخل بين هذه الاوربياتلات .



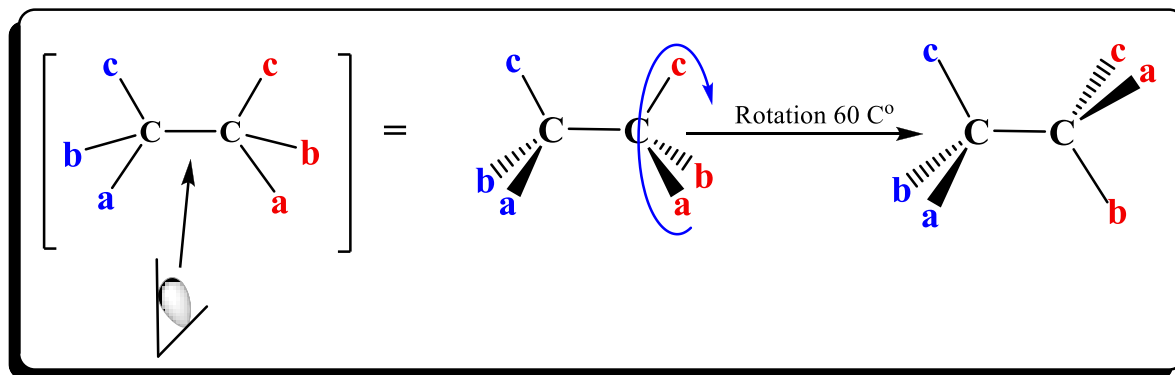
تنتج من الدوران الحر حول الاصرة المزدوجة وضعيات فراغية مختلفة تدعى ( Conformations ) وكل وضعية من هذه الوضعيات طاقة معينة تعتمد على اتجاه المجاميع والذرات المرتبطة بذرتي الكربون على طرفي اصرة سكما ٥ .

لا تبدو هذه الوضعيات واضحة بجزئية الايثان لكنها تتوضح في الجزيئات الاكبر ( الحاوية على اكثر من ذرة كاربون ) فعند اخذ جزئية الايثان وتصورنا ان احدى مجموعتي المثيل ثابتة والثانية تدور حول محور الاصرة ( C-C ) لكان الناتج الرئيسي لهذا الدوران هو وضعية فراغية اقل طاقة ( اكثر استقرارا ) تدعى بوضعية الانفراج ( Staggered ) والتي تكون فيها ذرات الهيدروجين على مجموعتي المثيل ابعد ما يمكن اما الوضعية الثانية الاكثر طاقة ( الاقل استقرارا ) فتدعى بوضعية الخسوف ( Eclipsed ) وفيها تكون ذرات الهيدروجين الواقعة على مجموعتي المثيل اقرب ما يمكن ( متوازية ) اضافة الى هذه الوضعيات الرئيسية توجد هناك وضعيات ما لانهاية تقع بين الوضعيتين الرئيسية اعلاه .

كما لاحظنا في الفصل الاول وجود اكثرا من طريقة للتعبير عن الصيغة التركيبية للمركبات العضوية هنا سلاحظ وجود اكثرا من طريقة للتعبير عن الوضعيات الفراغية للمركبات العضوية وهي :

### 1-طريقة الخط المتقطع والاسفين Wedge and Dash

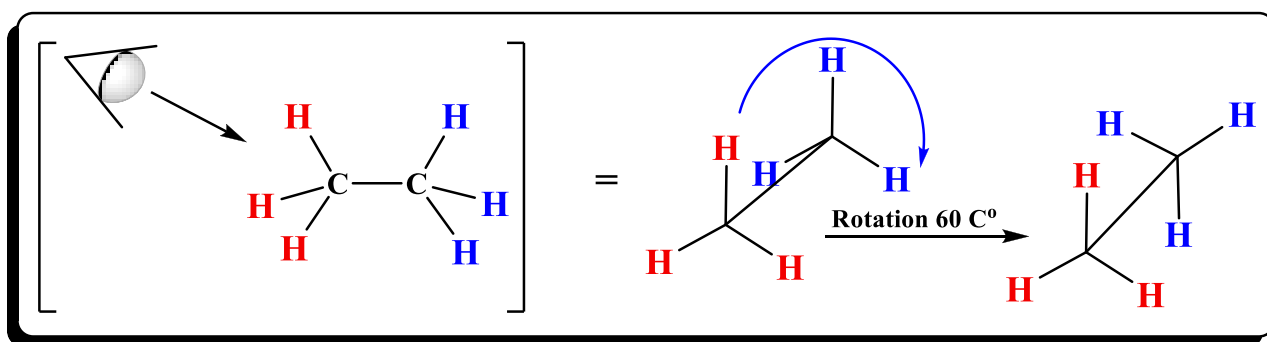
تتضمن هذه الطريقة النظر على طول محور الاصرة ( C-C ) بشكل عمودي على مستوى محور الاصرة ويتم رسم الاواصر حسب اتجاهها فالاصرة العمودية على مستوى الورقة ومتوجهة الى القاريء ترسم بشكل اسفين غامق ( — ) اما الاصرة العمودية والمتجهة خلف مستوى الورقة فترسم على شكل خط متقطع ( ..... ) كما ترسم الاصرة الواقعة على مستوى الورقة بشكل خط متصل اعميادي ( — ) .



الاواصر المؤشرة بالحرف ( a ) تكون عمودية على مستوى الورقة ومتوجه نحو القارئ والاواصر المؤشرة بالحرف ( b ) تكون ايضا عمودية على مستوى الورقة لكن تتجه خلف الورقة ( بعكس اتجاه القارئ ) اما الاواصر المؤشرة بالحرف ( c ) فمتطابقة على مستوى الورقة .

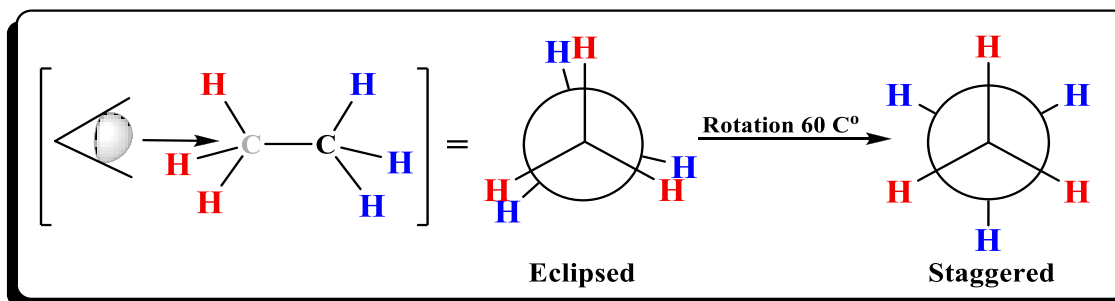
## 2-مساقط الحصان الخشبي Saw Horse Projection

تتضمن هذه الطريقة رسم الجزيئة وكأننا ننظر الى محور الاصرة ( C-C ) بشكل مائل حيث تمثل ذرات الكاربون بشكل نقاط وليس بحرف ( C ) كما لوحظ بالطريقة السابقة .

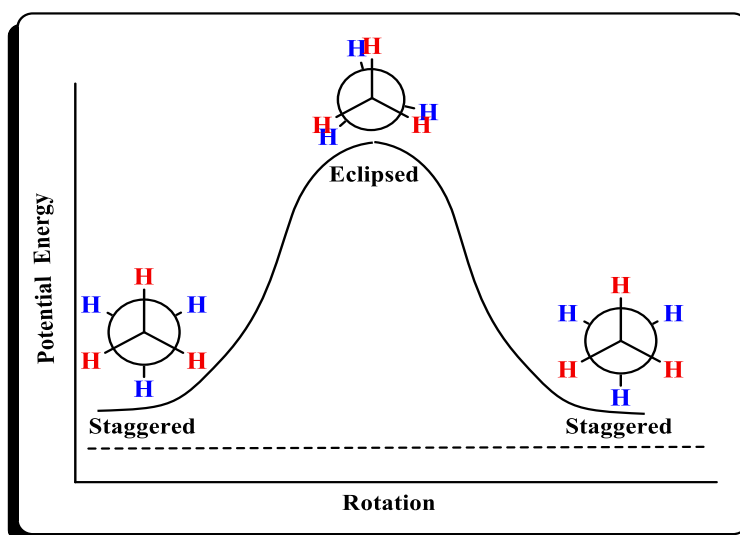


## 3-مساقط نيومان Newman Projection

اكثر الطرق استخداماً وتتضمن رسم الجزيئة وكأن القاري ينظر باتجاه محور الاصرة ( C-C ) حيث يكون مستوى نظر القاري موازي لمستوى محور الاصرة وتمثل ذرة الكاربون القريبة من العين بشكل نقطة تتصل بثلاث ذرات ، اما ذرة الكاربون البعيدة فتمثل دائرة كبيرة وتتصل بثلاث ذرات ايضا مثل ذلك جزيئه الايثان الموضحة بالشكل التالي .

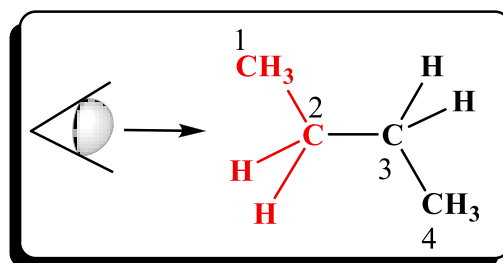


حيث تكون وضعية الانفراج ( Eclipsed ) اقل طاقة من وضعية الخسوف ( Staggered ) وكما موضح بمخطط الطاقة التالي .

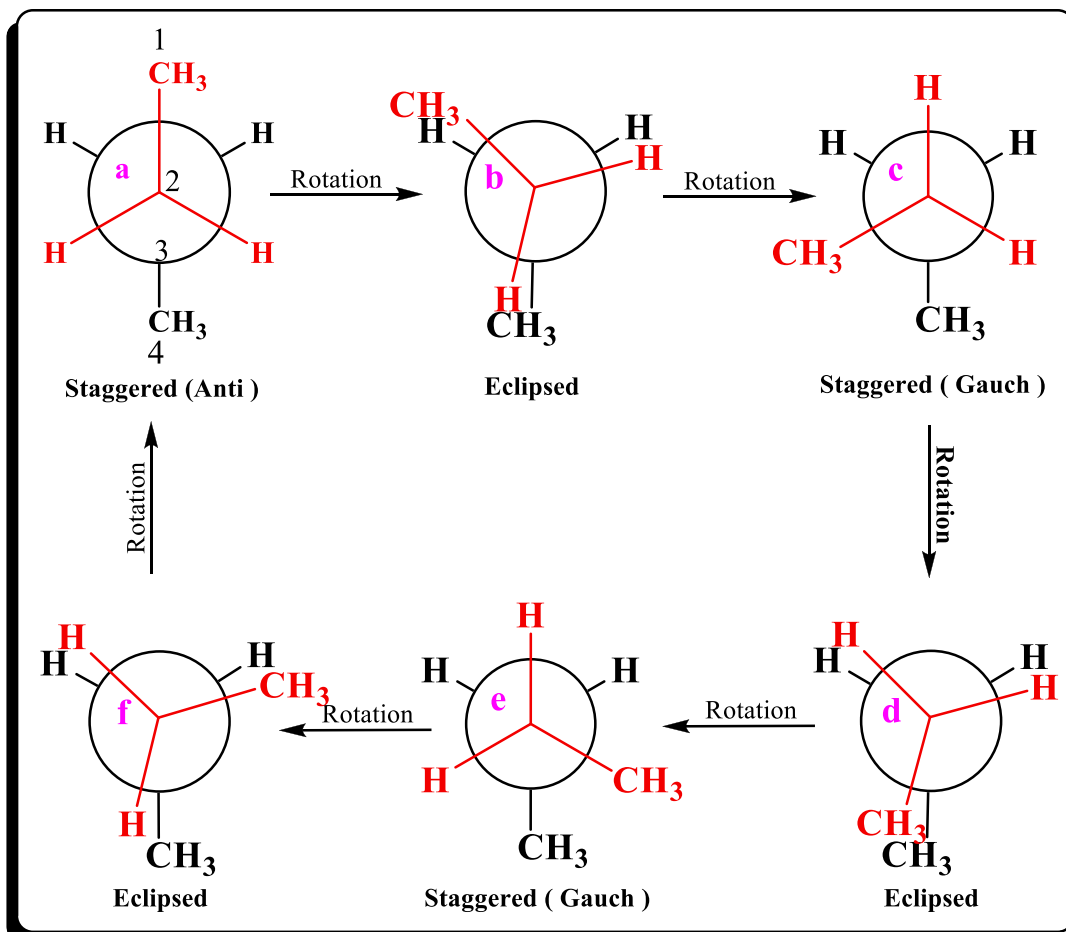


هذا بالنسبة لجزئية الايثان اما عند استبدال احدى ذرات الهيدروجين بمجموعة مثيل (  $\text{CH}_3$  ) فان الناتج يكون جزيئة بروبان وبهذه الحالة ستزداد الطاقة الكامنة للجزيء ، كما ان استبدال ذرة هيدروجين ثانية بمجموعة مثيل من احدى مجاميع المثيل الطرفية يؤدي الى الحصول على البيوتان الذي له طاقة كامنة اعلى من المركبات المذكورة سابقاً وخاصة اذا كان الدوران حول محور الاصرة المفردة التي تربط ذرة الكاربون الثانية بذرة الكاربون الثالثة .

عند رسم وضعيات نيومان لجزئية البيوتان الاعتيادي من خلال النظر الى محور الاصرة التي تربط ذرتين الكاربون الثانية والثالثة (  $\text{C}_2\text{-C}_3$  ) والموضحة ادناه

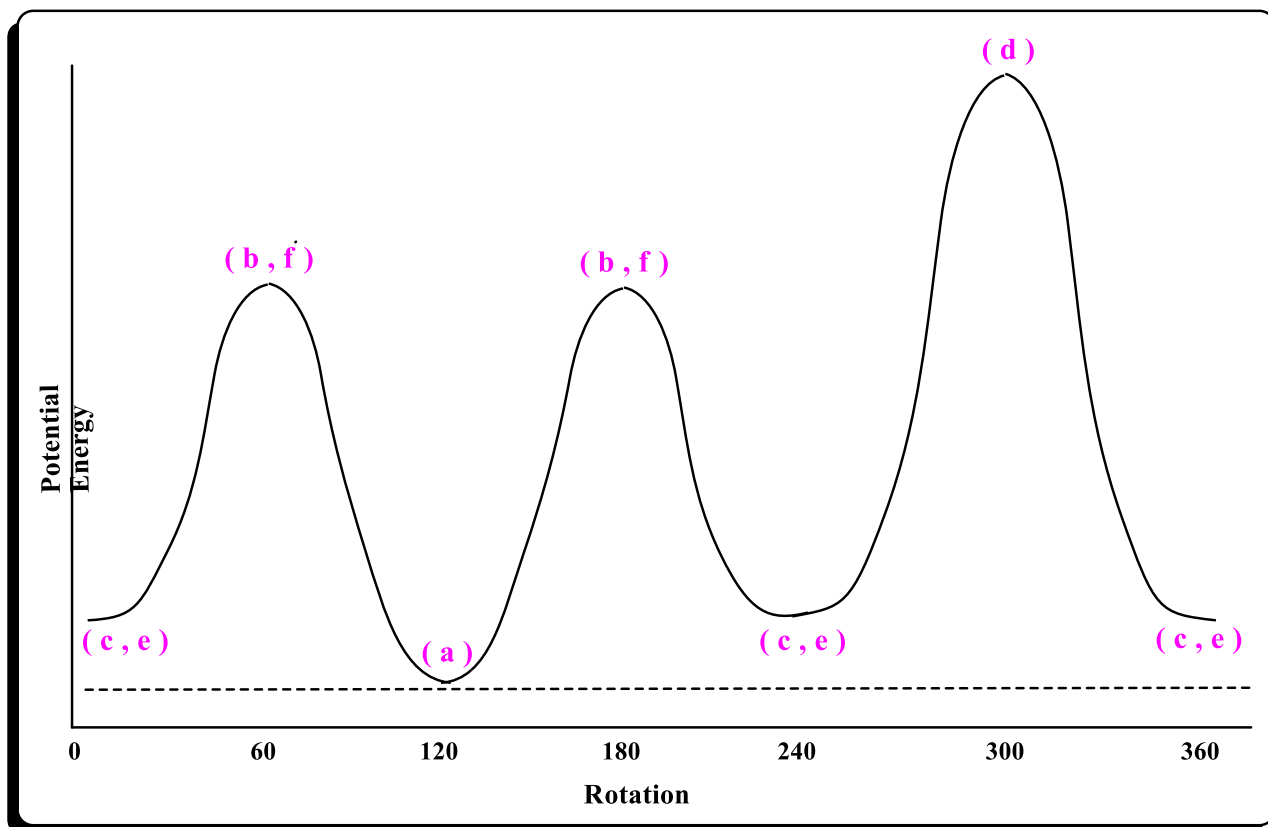


نحصل على عدة وضعيات وكل وضعية منها طاقة تختلف عن الأخرى .



من الوضعيات اعلاه يلاحظ وجود ثلات وضعيات انفراج Staggered والمؤشرة بالاحرف ( a ) حيث تسمى الوضعية ( a ) بـ Anti وتعني ان مجموعتي الميثيل تكون بوضع متعاكس ولا يوجد بينها اي تناقض ، اما الوضعيات ( e , c , a ) تسمى ( Gauch ) واصل هذه الكلمة فرنسي وتعني ( Left ) اي يسار وفي هذه الوضعية ستكون ذرات الهيدروجين منفرجة ولا يوجد بينهما اي تداخل اما مجموعتي الميثيل فيوجد بينهما تداخل وبذلك تكون وضعية ( Gauch ) اعلى طاقة من وضعية ( Anti ) بحوالي ( 0.8 Kcal/mole ) كما ان الوضعيات ( f , d , b ) بصورة عامة تكون اعلى طاقة من غيرها واكثر هذه الوضعيات طاقة هي ( d )

بسبب تداخل مجموعتي المثيل مع بعضها علاوة على تداخل ذرات الهيدروجين ومخطط الطاقة التالي يوضح ذلك .



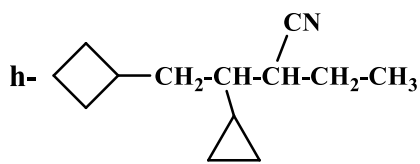
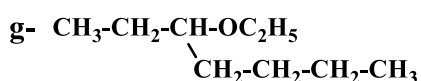
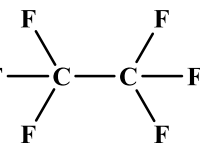
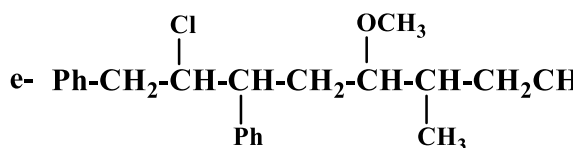
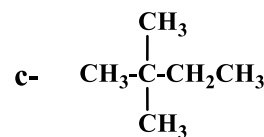
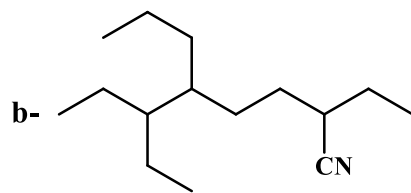
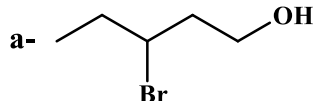
من خلال ما تقدم يتبيّن ام المركبات الحاوية على اربعة ذرات كاربون فما فوق تدخل فيها وضعيات جديدة تشقق من الوضعيات الاصلية فوضعية Anti التي تكون فيها المجاميع متعاكسة تشقق من وضعية Eclipsed اما وضعية Gauch التي تكون فيها المجاميع متباورة فتشقق من وضعية Staggered .

### اسئلة الفصل الثاني

س 1/ اعط الصيغة التركيبية لكل اسم من اسماء المركبات التالية :

- a- Isoheptyl , b- Neopentyl bromide , c- 4,5-di isopropyl nonane , d- 4-tert-butyl heptane , e- 5,5,dibromo-2-methyl octane , f- 3-ethoxy-2-methyl octane , g- 5-( 1,2-dimethyl propyl ) nonane , h- 3,4-dimethyl octane .

س2/ اعط الاسم النظامي ( IUPAC ) لكل من المركبات التالية :



س3/ ارسم جميع الايزومرات المحتملة للصيغة الجزيئية  $C_5H_{12}$  ثم

1- اعط الاسم النظامي ( IUPAC ) لكل ايزومر .

2- اعط الاسم الشائع ( التسميات القديمة ) لكل ايزومر .

3- احسب عدد درات الكاربون الاولية والثانوية والثالثية والرابعة في كل ايزومر .

4- اي من الايزومرات له درجة غليان اعلى ولماذا .

س4/ ارسم الاشكال الفراغية لجزئية الهكسان الاعتيادي لذرات الكاربون (  $C_4-C_3$  ) باستخدام جميع الطرق مع بيان اي بيان ترتيب هذه الوضعيات من الاعلى طاقة الى الاقل .

## المحاضرة الثامنة

## الفصل الثالث

**Cycloalkanes** الالكانات الحلقيّة

يمكن ادراك العلاقة بين الالكانات الحلقيّة والمفتوحة اذا عرفنا بان الحلقيّة تتكون من المفتوحة بعد حذف ذرتي هيدروجين من نهايتي السلسلة وربطهما معاً لتكوين الحلقة .

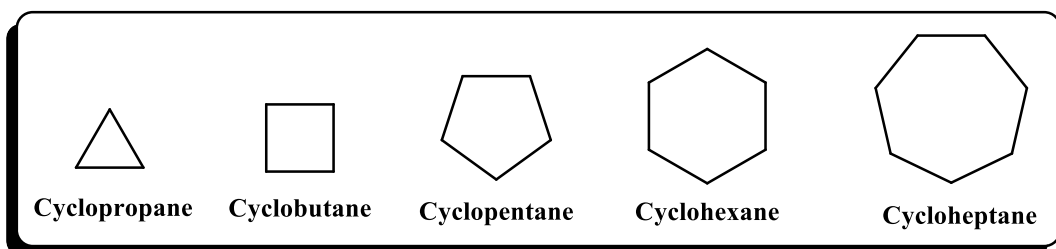
ان القانون العام لهذا المركبات مشابه لقانون الالكيّنات  $C_nH_{2n}$  وان تفاعلاها مشابه لتفاعلات الالكانات المفتوحة ما عدا الجزيئات المكونة من عدد صغير جداً من ذرات الكاربون ، تتواجد المركبات الحلقيّة بصورة واسعة في الطبيعة وخاصة الحلقات الخامسيّة والسادسيّة اما الرباعيّة والثلاثيّة فتتواجد بصورة اقل بسبب قلة استقراريتها والذي يعزى الى الشد الزاوي لذرات كاربون هذه المركبات .

## تسمية الالكانات الحلقيّة

تعتمد تسمية المركبات الحلقيّة على طبيعة الحلقة وما تمتلكه من معوضات او ذرات كاربون مشتركة وستوضح

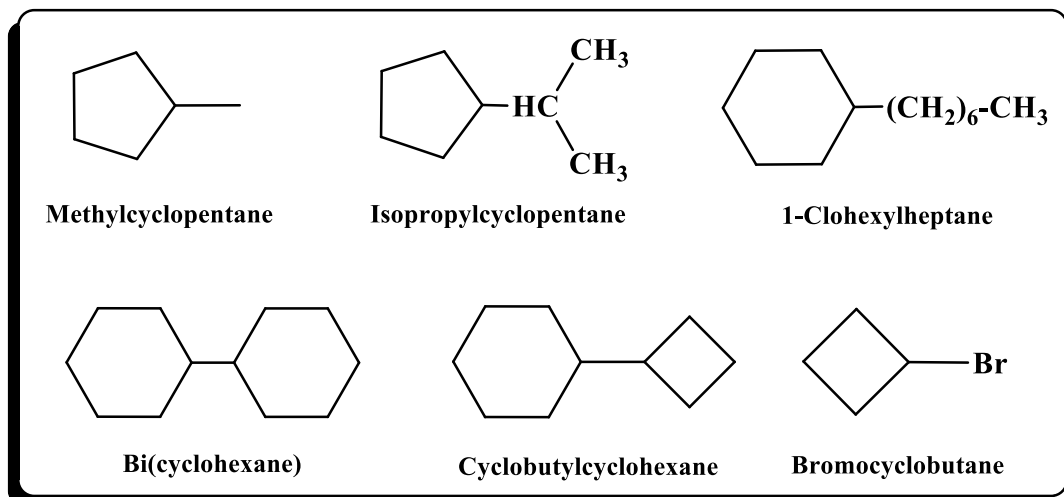
كل هذه التفاصيل في ما يلي :

اولاً- في حالة عدم وجود مجاميّع الكيل على الحلقة تسمى بإعطاء اسم الالكان الاعتيادي الدال على عدد ذرات الكاربون مسبوقاً بكلمة Cyclo .

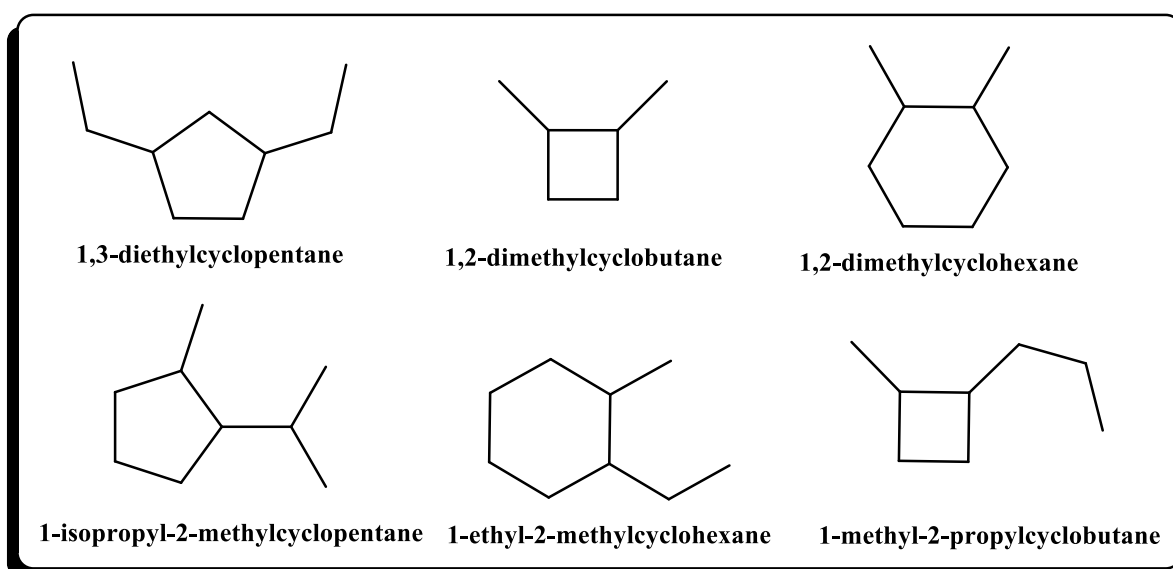


ثانياً- في حال احتواء الحلقة على مجاميّع الكيل معوضه ففي هذه الحالة توجد عدة نقاط .

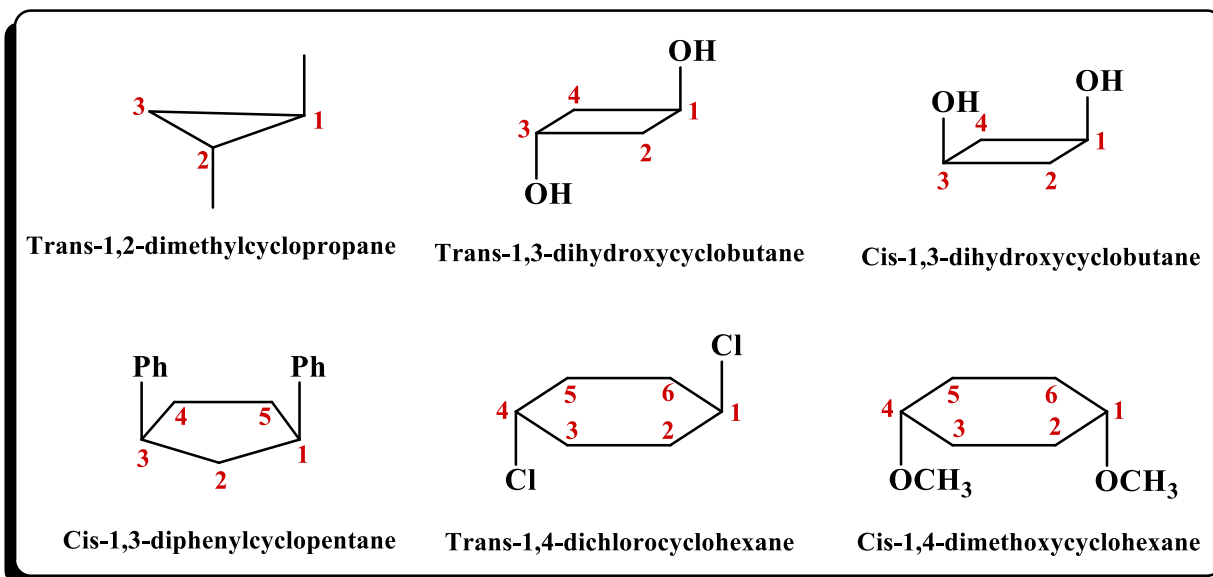
1- عند وجود مجموعة الكيل موضعه على الحلقة : فإذا كانت ذرات كاربون المجموعة الموضعة أكبر من ذرات الحلقة فيسمى المركب على أساس أن الحلقة مجموعه موضعه على المركب ، أما اذا كانت عدد ذرات المجموعة الموضعة اصغر من عدد ذرات كاربون الحلقة فتعتبر الحلقة هي المركب الام :



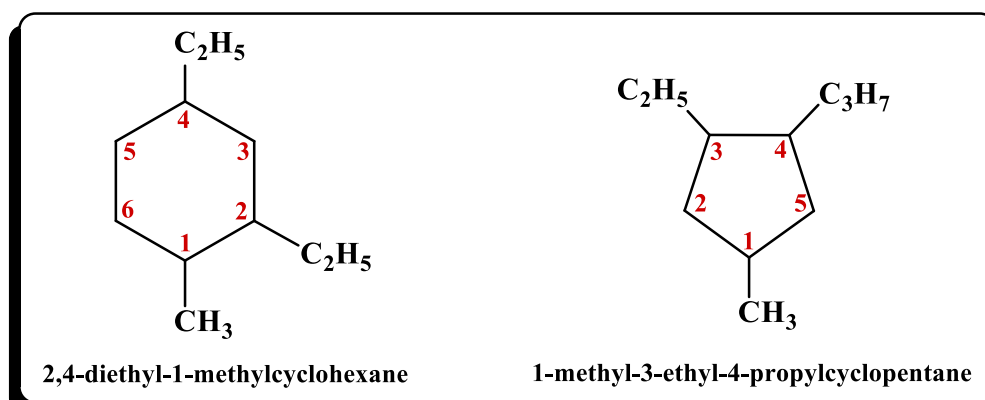
2- اذا احتوت الحلقة على مجموعتين موضعيه فاذا كانت هذه المجاميع متشابهة فترقم الحلقة من اي من هذه المجاميع بالاتجاه الذي يعطي هذه المجاميع اصغر الارقام اما اذا كانت مختلفة فترقم الحلقة حسب تسلسل الحروف الابجدية للمجموعتين .



3- لا تتمتع الحلقات الاليفاتية بالدوران الحر حول الاصرة ( C-C ) بصورة تامة مثلما لاحظنا ذلك في الالكانات الاعتيادية لذلك يتوجب عند تسميتها وخاصة الحاوية على مجموعتين معاوضته ذكر اتجاه هذه المجاميع عن طريق استخدام المقاطع ( Trans ) والتي تعني تقابل ( المجاميع المعاوضة متعاكسة في الاتجاه والمقطع ( Cis ) ويعني تجاور (المجاميع المعاوضة بنفس الاتجاه ) حيث يتم ذكر المقطع الذي يدل على الاتجاه ثم ذكر اسم المركب الاعتيادي .



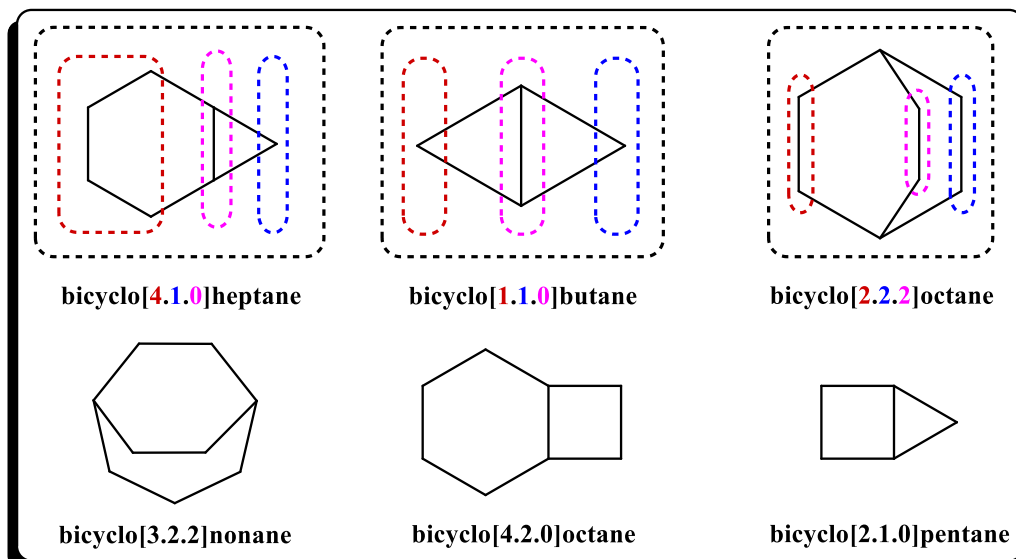
ثالثاً- اذا احتوت الحلقة على اكثر من مجموعتين معاوضته فأن الترقيم يبدأ من المجموعة التي لها اقل ذرات كاربون وبالاتجاه الذي يعطيها اصغر الارقام .



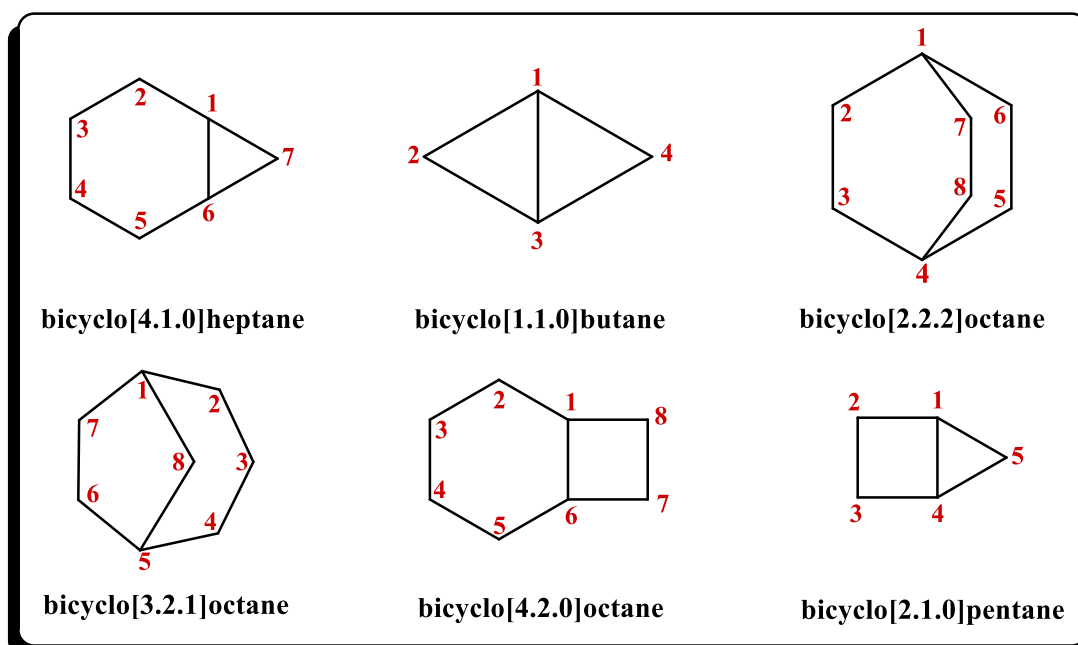
### تسمية المركبات ثنائية الحلقة

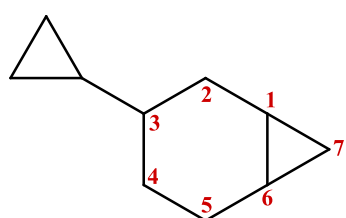
**تسمية مركبات Bicyclo :** تصنف هذه المركبات ضمن المركبات الحلقة الاليفاتية المكونة من حلقتين متصلة بعضها عن طريق ذرتى كاربون ، تسمى هذه المركبات بذكر المقطع Bicyclo وتتبع بعدد ذرات الكاربون في كل جسر ومن ثم اسم الاكان الذى يدل على عدد ذرات الكاربون الكلية المكونة للمركب .

### Bicyclo [ ذرات كاربون الجسر الرابط . ذرات كاربون الصغير . ذرات كاربون الجسر الكبير ] Alkane

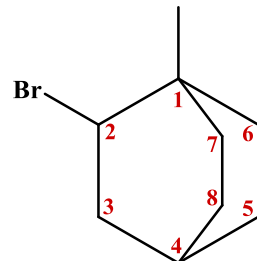


اما عند الحاجة الى الترقيم بسبب وجود المعوضات على هذه المركبات فان ذرة الكاربون المشتركة بين الحلقات تأخذ الرقم ( 1 ) ويستمر الترقيم للحلقة الاكبر ثم الحلقة الاصغر وتأخذ ذرة كاربون راس الجسر اكبر الارقام .

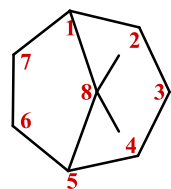




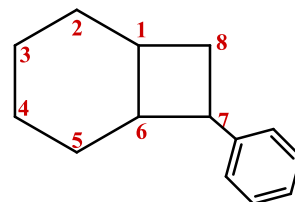
3-cyclopropylbicyclo[4.1.0]heptane



2-bromo-1-methylbicyclo[2.2.2]octane



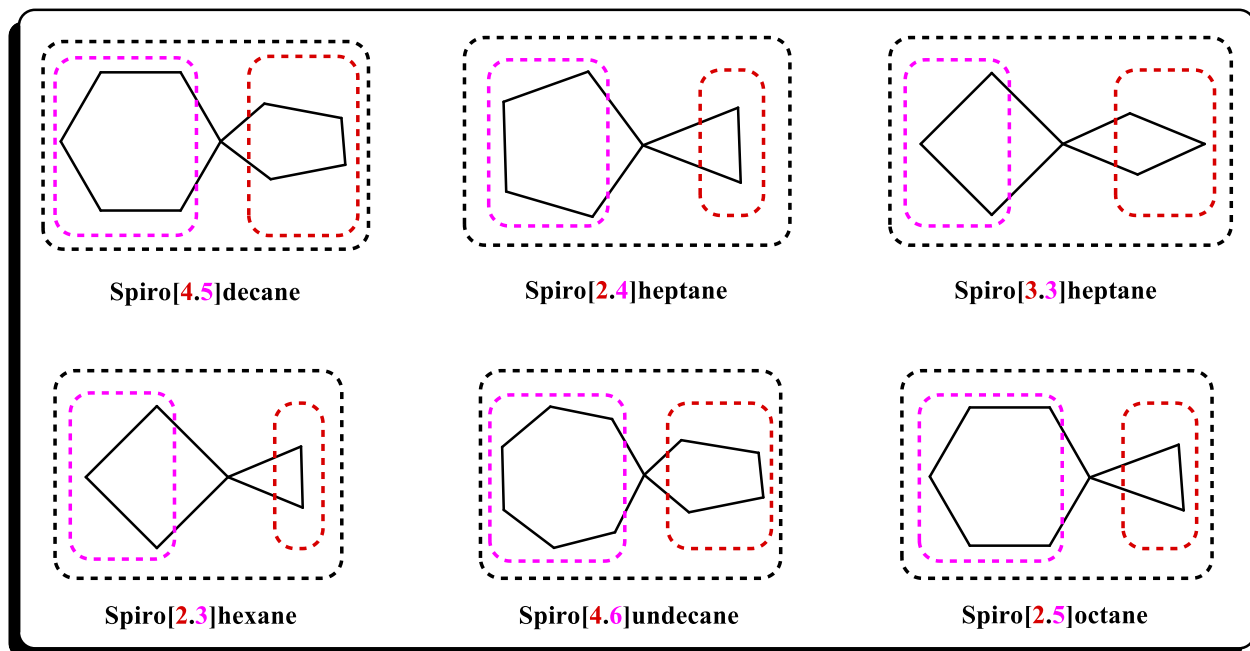
8,8-dimethylbicyclo[3.2.1]octane



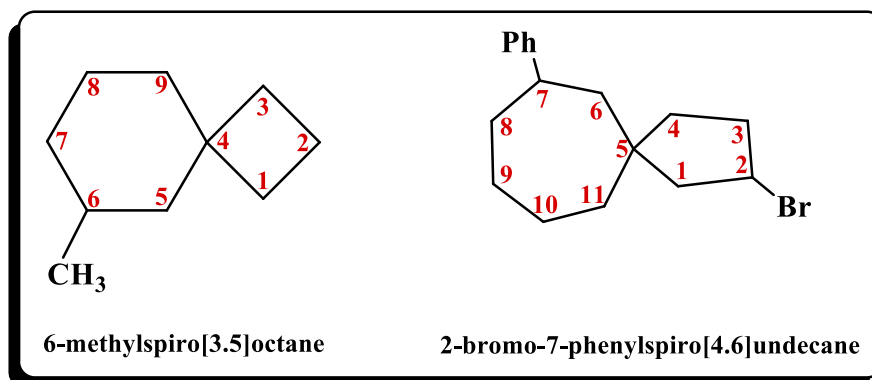
7-phenylbicyclo[4.2.0]octane

**تسمية مركبات Spiro :** مركبات حلقة اليافاتية مكونة من حلقتين مشتركة بذرة كاربون واحدة وتدعى مركبات هذا النظام بالسبيران Spiro System ، ويمكن تسميتها بذكر المقطع Spiro ثم عدد ذرات الحلقة الصغيرة تليها عدد ذرات الحلقة الكبيرة واخيرا اسم الالكان الذي يدل على عدد ذرات الكاربون الكلية المكونة للمركب .

### Spiro [ ذرات كarbon الحلقة الكبيرة . ذرات كarbon الحلقة الصغيرة ] Alkane



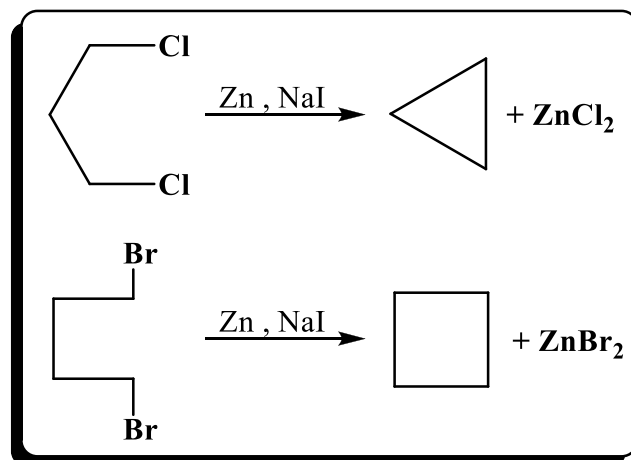
اما عند وجود مجاميع معوضه على هذه المركبات فإنها ترقم من خلال اعطاء الرقم ( 1 ) لذرة الكاربون المجاورة للذرة المشتركة والواقعة بالحلقة الصغيرة ويفضل ان يتم الترقيم بحيث تعطى المجاميع المعوضة اصغر الارقام ويستمر الترقيم باتجاه الحلقة الكبيرة .



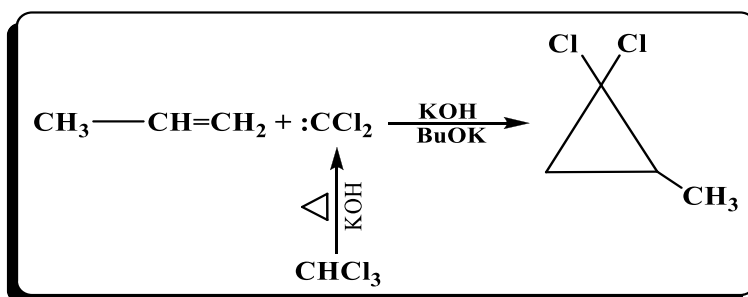
## Preparation of Cycloalkanes

## طرق تحضير الاكانتات الحلقيه

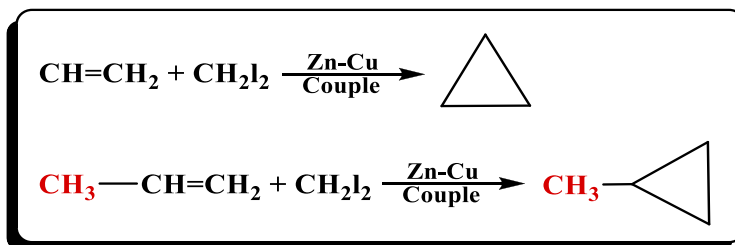
1-من تفاعل المركبات ثنائية الهاليد مع الزنك وiodide الصوديوم .



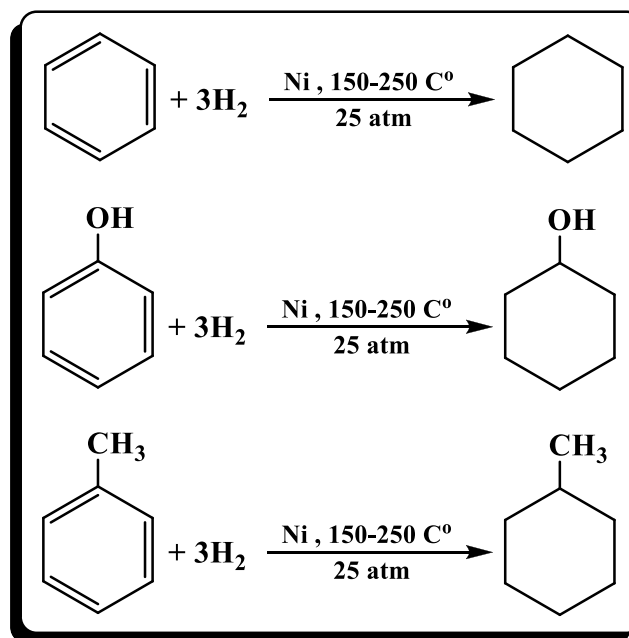
2- من تفاعل الالكينات مع الكلوروفورم بوجود قاعدة مثل KOH حيث يسير التفاعل عن طريق تكوين وسيط الكاربين .



كما يحضر السايكلوبروبان عن طريق تفاعل سايمنز سميث من خلال تفاعل يوديد المثيلين (  $\text{CH}_2\text{I}_2$  ) مع الالكين بوجود مزدوج الخارصين والنحاس كعامل مساعد تحت ظروف لطيفة (  $20^\circ\text{C}$  ) في الايثر .



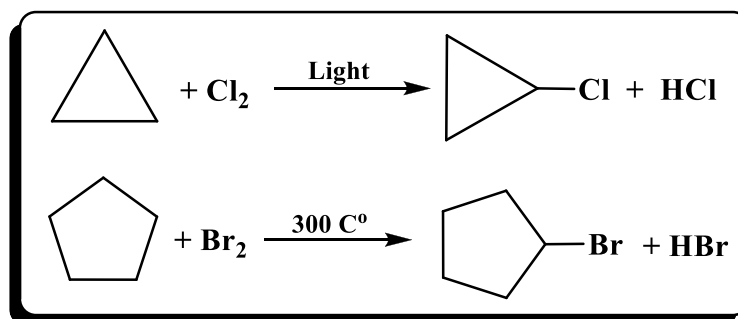
ايضاً يحضر الهكسان الحلقي او مشتقاته من هدرجة البنزين او مشتقاته بالهيدروجين (  $25 \text{ atm}$  ) بوجود النيكل وعند حرارة (  $150-250^\circ\text{C}$  ) .



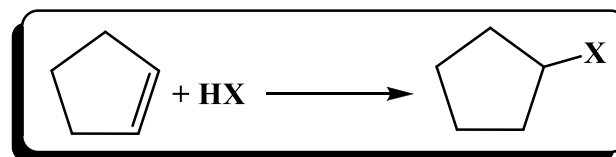
## المحاضرة التاسعة

## تفاعلات الاكينات الحلقية

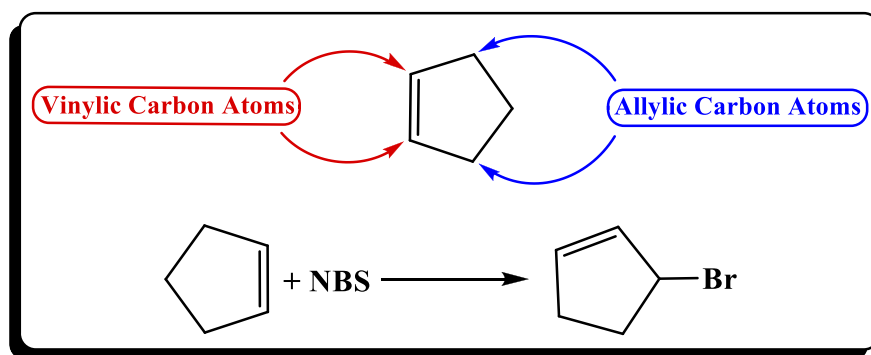
تعاني الاكينات الحلقية ما تعانيه الاكينات مفتوحة السلسلة من تفاعلات حيث تعاني من تفاعلات الاستبدال عن طريق الجذور الحرة .



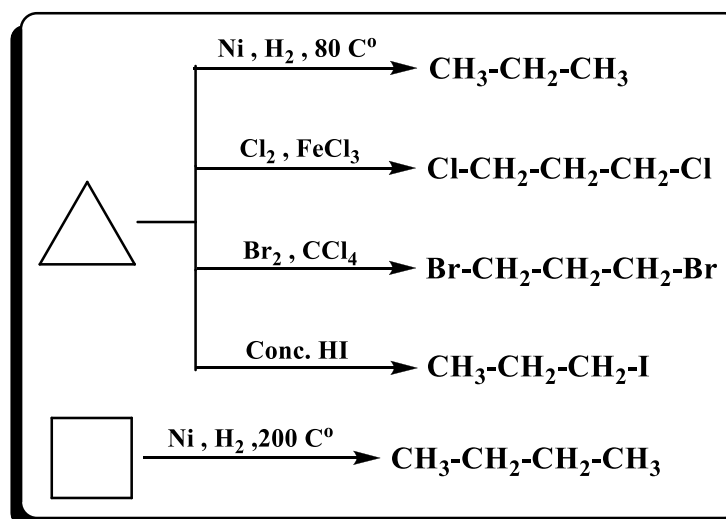
كما تعاني المركبات الحلقية المحتوية على اصرة مزدوجة من تفاعلات الاضافة للكواشف مثل  $\text{HX}$  حيث تخضع هذه التفاعلات لقاعدة ماركونيكوف في الاضافة .



ايضا يمكن المحافظة على الاصرة المزدوجة في واجراء تفاعل التعويض على ذرة الكاربون الاليلية من خلال استخدام الكاشف ( NBS ) . N-Bromosuccinamide ( NBS )



اضافة الى تفاعلات التعويض عن طريق الجذور الحرة فان البروبان والبيوتان الحلقي تعانى من تفاعلات الاضافة التي تؤدى الى فتح الحلقة و تعتبر هذه التفاعلات مميزة للحلقة الثلاثية والرباعية بسبب توتر الاصرة بين ذرات ( C-C ) لهذه المركبات ( زاوية الاصرة فيها اقل من  $109.5^\circ$  ) .



## Conformations of Cycloalkanes

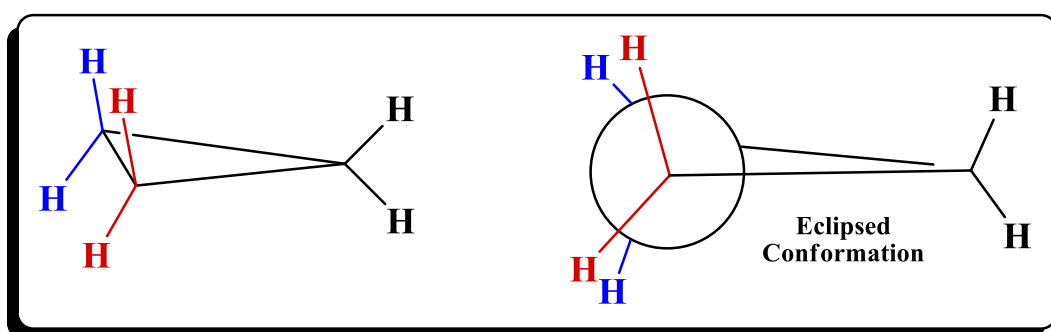
## الوضعيات الفراغية لالكانات الحلقيّة

تسمى الاشكال ثلاثية البعد التي تتخذها الجزيئات بالوضعيات الفراغية وتنتج هذه الوضعيات لمحاولة كل ذرة في المركب من الوصول الى القيمة الحقيقية لزوايا الاصره ، كما ان لكل مركب حلقي وضعية فراغية معينة يفضلها على غيرها من الوضعيات .

## Cyclopropane

### 1- البروبان الحلقي

اصغر مركب حلقي يمكن الحصول عليه وان الشكل الهندسي لذرات الكاربون الثلاثة تقع في مستوى واحد اما ذرات الهيدروجين السته فتقع بمستويين ثلاثة منها فوق مستوى الحلقة والثلاثة الاخرى تقع اسفل مستوى الحلقة . ان الزاوية ( C-C-C ) في حلقة البروبان تساوي (  $60^\circ$  ) اي اقل من القيمة الطبيعية للزاوية بـ (  $49.5^\circ$  ) وهذا يؤدي الى نشوء ضغط على زاوية الاصره من داخل الحلقة باتجاه الخارج لمحاولة اواصر ذرات الكاربون من الوصول الى القيمة الطبيعية ، ان ذرات الهيدروجين الواقعة فوق واسفل مستوى الحلقة تكون بوضعية الخسوف Eclipsed وهذا يؤدي الى زيادة طاقة الجزيئه وبالتالي يجعل جزيئه البروبان الحلقي فعالة تجاه تفاعلات فتح الحلقة والتحول الى الصيغة المفتوحة .



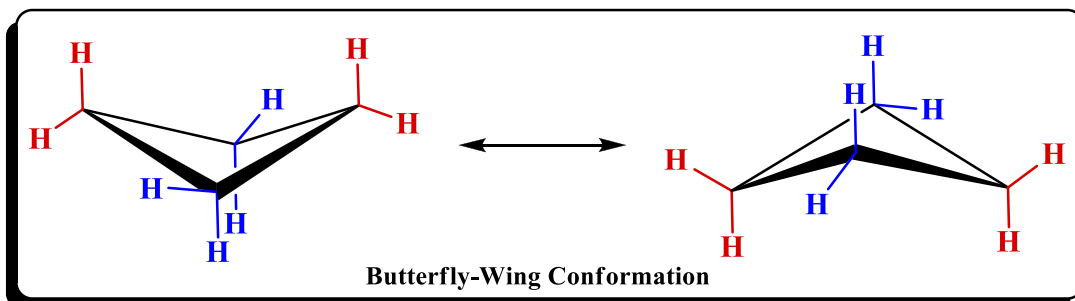
## Cyclobutane

### 2- البيوتان الحلقي

ينحرف الشكل الفراغي لجزيئه البيوتان الحلقي عن الوضعيه المستويه حيث تتخذ شكل فراغي مفضل يدعى بوضعية جناحي الفراشة Butterfly-Wing Conformation ، ان السبب الذي يجعل جزيئه البيوتان تتخذ هذا الشكل هو لمحاولتها من الوصول الى القيمة الطبيعية لزاوية ذرات الكاربون اضافه الى جعل ذرات

الهيدروجين إلى بعضها بوضعية Staggered ، فلو كانت حلقة البيوتان الحلقي مستوية وكانت الزاوية بين ذرات الكاربون (  $90^\circ$  ) إضافة إلى أن ذرات الهيدروجين ستكون بوضعية Eclipsed .

إن وضعية جناحي الفراشة تؤدي بالنتيجة إلى الاقتراب من زاوية الاصrella حيث تصل قيمة زاوية الاصrella للبيوتان إلى (  $88^\circ$  ) وبهذه الحالة تتخلص الجزيئة من الطاقة التي تنتج من تناول ذرات الهيدروجين التي تكون بوضعية Eclipsed .

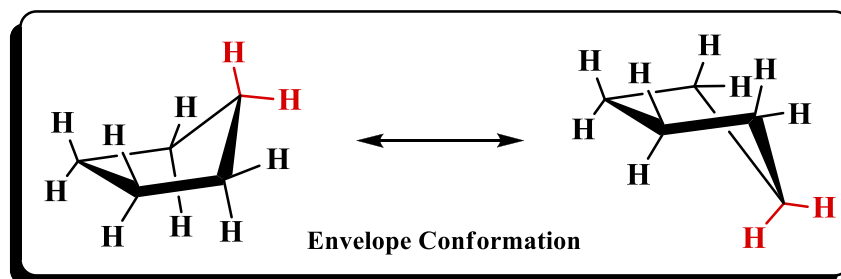


### Cyclopentane

### 3-البستان الحلقي

تمتلك جزيئه البستان الحلقي طاقة أقل من طاقة المركبات الحلقيات السابقة الذكر وهي بل أكثـر استقراراً منها وأكثر مقاومة للتفاعلات التي تؤدي إلى فتح الحلقة ، كما ان الزاوية في البستان الحلقي (  $108^\circ$  ) وهذه القيمة قريبة جداً من قيمة زاوية اصـرة الكاربـون الطبيعـية البالـغـة (  $109.5^\circ$  ) .

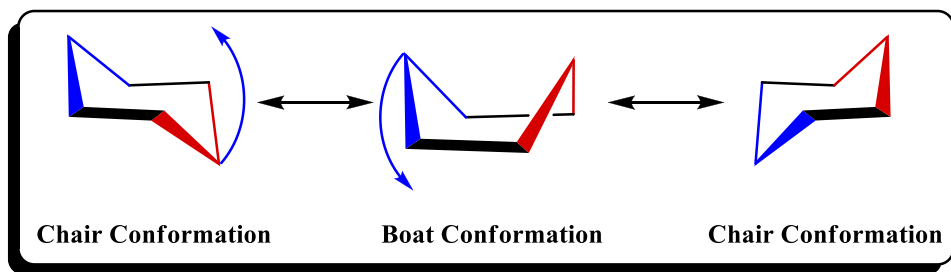
تأخذ جزيئه البستان الحلقي وضعية فراغية تدعى بوضعية الظرف المفتوح Envelope Conformation حيث تأخذ ذرة الكاربـون الخامسـة قـيـمة زـاوـيـة 108° ، فـيـنـتـجـ عـدـدـ ذـرـاتـ الـهـيـدـرـوجـينـ الـمـسـتـوـيـةـ الـأـكـثـرـ مـسـافـةـ مـنـ ذـرـاتـ الـهـيـدـرـوجـينـ الـأـقـلـ مـسـافـةـ .



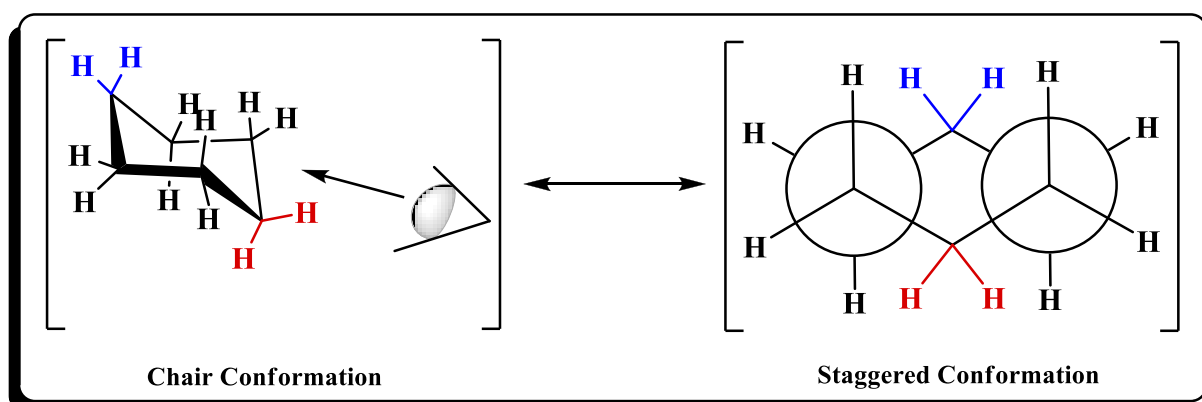
## Cyclohexane

الهكسان الحلقي - 4

ان حلقة الهكسان ليست مستوية بل منبعة وبحكم الترتيب الهرمي الرباعي لواصر الكاربون تأخذ الجزيئة وضعيتين فراغية الاولى والاكثر استقراراً تدعى بوضعية الكرسي Chair Conformation اما الثانية الاكثر طاقة والاقل استقراراً فتدعى بوضعية القارب Boat Conformation .

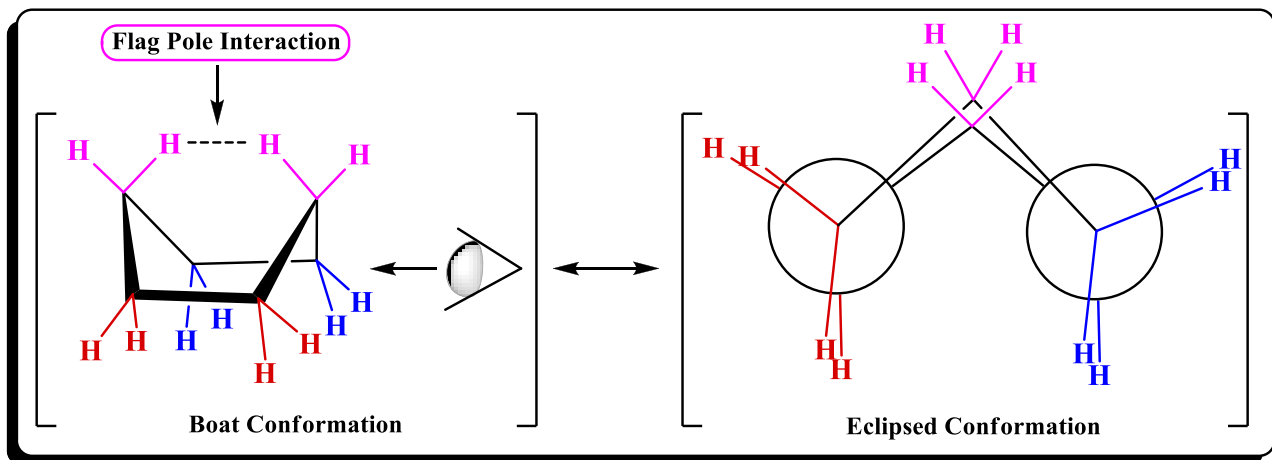


ان زوايا اواصر الكاربون في وضعية الكرسي تبلغ (  $109.5^\circ$  ) ولا تعاني من شد الزوايا وخلالية من شد اللوي ايضاً وعند النظر خلال محور اي اصرة C-C نجد ان جميع ذرات الهيدروجين بوضع انفراج Staggered وهذا يعني استقرارية وضعية الكرسي .



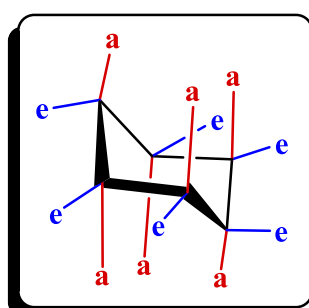
وبحصول دوران بسيط لواصر C-C الحلقة تتحول وضعية الكرسي الى وضعية القارب وبهذا الدوران لا يحصل تغير لزايا اواصر C-C ( تبقى محافظة على قيمة الزاوية البالغة  $109.5^{\circ}$  ) وان الطاقة العالية لهذه الوضعية وقلة استقراريتها يكون بسبب تحول وضعية ذرات الهيدروجين من الانفراج الى وضعية الخسوف وهذه

واضح عند النظر من خلال محاور الاواصر  $C_5-C_6$  ،  $C_2-C_3$  اما ذرات الكاربون  $C_1-C_4$  فان ذرات الهيدروجين فيها تعمل تداخل يدعى بتدخل السارية . Flag Pole Interaction

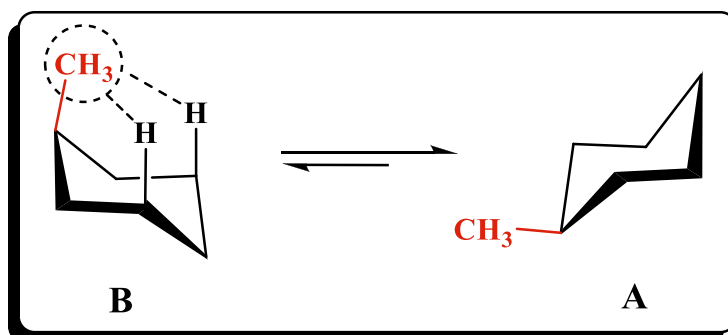


### ضعيات الهاكسان الحلقي المعموس

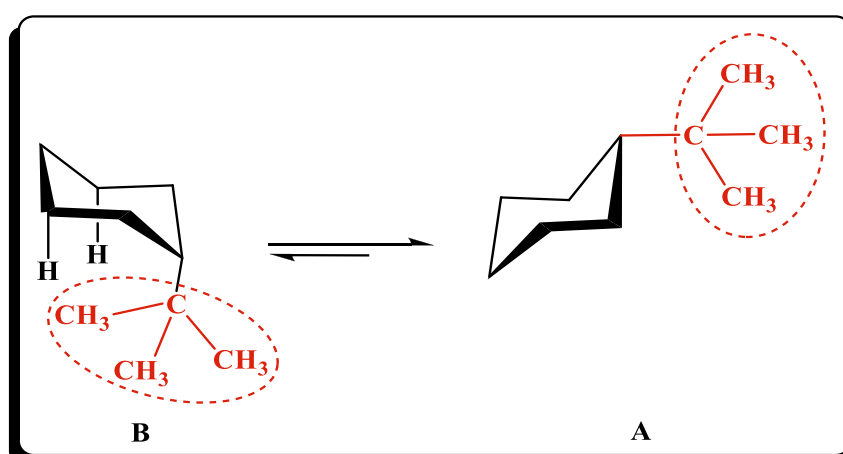
عند الامان بصورة ادق الى الترتيب الفراغي لوضعية الكرسي للهاكسان الحلقي نلاحظ وجود نوعين من اواصر C-H حيث توجد ستة اواصر تمتد افقياً تعرف بالأواصر الاستوائية Equatorial ويرمز لها بالرمز ( e ) وستة اواصر عمودية على مستوى الحلقة ثلاثة فوق مستوى الحلقة وثلاثة اسفل مستوى الحلقة وتدعى هذه الاواصر بالأواصر المحورية ( Axial ) ويرمز لها بالرمز ( a ) .



فكلما كانت المجموعة المعرفة على الهاكسان الحلقي بالاتجاه الاستوائي ( e ) كانت الجزيئة أكثر استقراراً مما لو كانت بالاتجاه المحوري ( a ) ففي المركب Methylcyclohexane يمكن أن تحل مجموعة المثيل أصراً استوائية ( e ) أو محورية ( a )

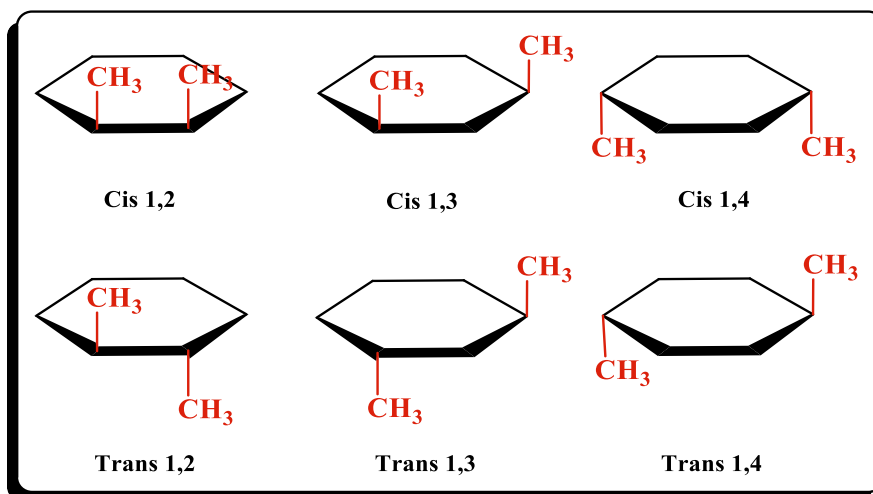


ان فرق الطاقة بين الوضعيتين ( A , B ) ليس كبيراً لكن التوازن يفضل الوضعية ( A ) التي تحتل فيها مجموعة المثيل أصراً استوائية ( e ) بعكس الوضعية ( B ) التي تحتل فيها مجموعة المثيل أصراً محورية ( a ) وان اتجاه هذه الاصرة يخلق تداخل بين ذرات الهيدروجين ومجموعة المثيل مما يجعل الوضعية ( B ) أكثر طاقة من الوضعية ( A ) بحوالي  $1.6 \text{ K.Cal/mole}$  ويتبين ان التناحر هذا يبدو واضحاً جداً عند استبدال مجموعة المثيل بمجموعة تشغله حيزاً أكبر كمجموعة البيوتيل الثلاثي ففي هذه الحالة سوف يفضل التوازن الوضعية ( A ) التي تحتل فيها مجموعة البيوتيل الثلاثي أصراً استوائية ( e ) وان فرق الطاقة بين الوضعيتين يقدر بحوالي  $5 \text{ K.Cal/mole}$  .

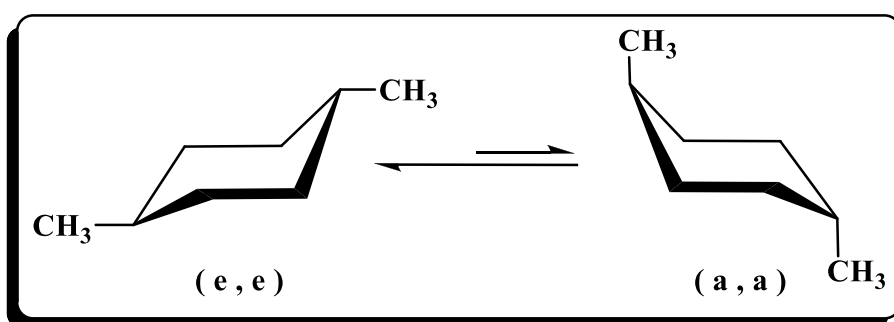


## وضعيات الهاكسان الحلقي ثنائي التعويض

قبل البدء بمناقشة الترتيب الفراغي لمشتقات الهاكسان الحلقي ثنائي التعويض لستعرض اولا احتمالات الموضع التي يمكن ان تحتلها المجموعتين المعاوضتين فالنماذج المسطحة (المستوية) لثنائي مثيل هكسان الحلقي تدل على ان هناك ثلات احتمالات نسبة لموضع المجموعتين وهي ( 2,1 ) ، ( 3,1 ) ، ( 4,1 ) كما يوجد كل احتمال من هذه الاحتمالات على شكل ايزومرين هندسيين وهما ( Trans , Cis ) .



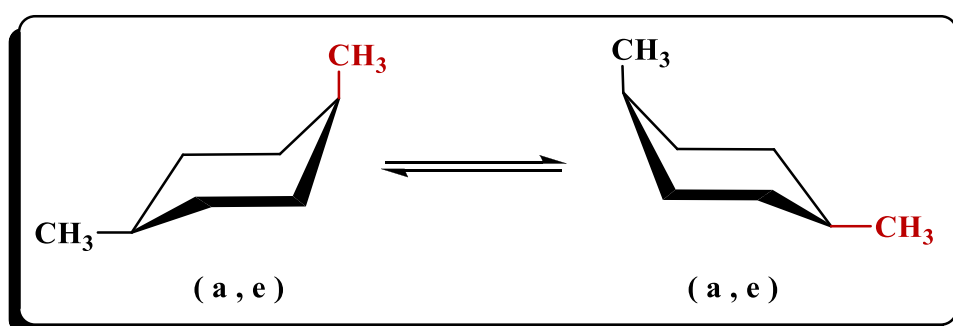
اما عند اخذ الشكل الفراغي لكل ايزومر يصبح تركيب الجزيئه اكثر تعقيدا فاليزومر Trans-1,4-dimethyl cyclohexane يمكن لمجموعتي المثيل فيه ان تحل اصريتين محورية ( e , e ) او مدارية ( a , a ) او ان تحل احدى المجاميع اصراة مدارية والاخرى محورية ( a , e ) .



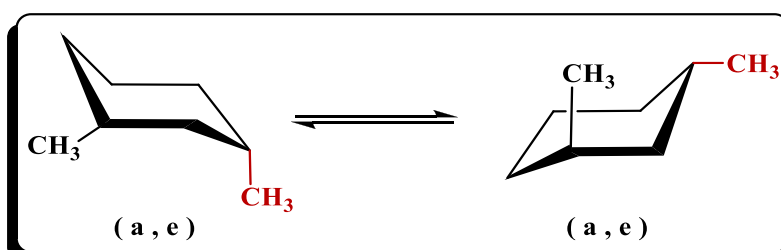
حيث تكون الوضعية الفراغية التي تحل فيها مجموعتي المثيل اصريتين استوائية ( e , e ) اكثر ثباتا واقل طاقة من الوضعية التي تحل فيها مجموعتي المثيل اصريتين مدارية ( a , a ) وان سبب ذلك يعود الى ان مجموعتي

المثيل التي تحتل اصريتين مدارية ( a , a ) ستتلاقي مع ذرتي الهيدروجين الواقعة على نفس الجانب وبذلك سيفضل التوازن الوضعية الفراغية التي تحتل فيها مجموعتي المثيل اصريتين استوائية ( e , e ) .

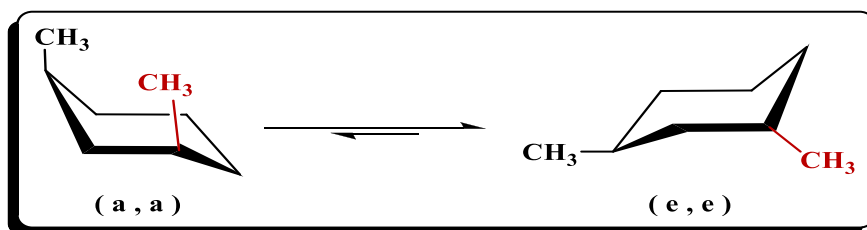
اما في حالة المركب Cis-1,4-dimethyl cyclohexane فتكون احدى مجموعتي المثيل استوائية ( e ) والاخرى مدارية ( a ) لذلك لا توجد وضعية مفضلة بسبب تكافؤ كل الوضعيات المحتملة وعليه سيتم ملاحظة التوازن التالي .



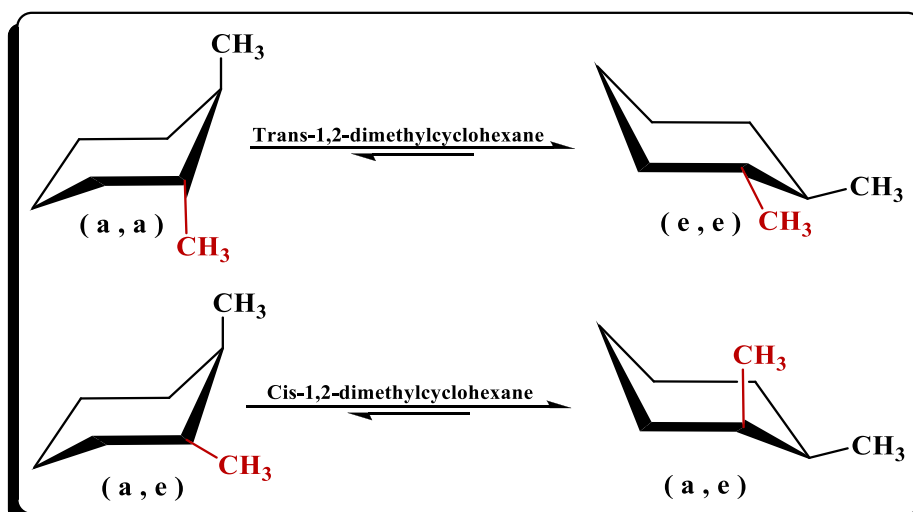
كما يمكن ملاحظة نفس السلوك اعلاه في الايزومر Trans-1,3-dimethyl cyclohexane



اما في حالة الايزومر Cis-1,3-dimethyl cyclohexane فان مجموعتي المثيل اما ان تكون محورية او استوائية وبهذه الحالة سيفضل التوازن الوضعية التي تكون بها مجموعتي المثيل استوائية ( e , e ) .



وبنفس الطريقة يمكن توضيح الترتيب الفراغي للمركب 1,2-dimethyl cyclohexane في حالة الايزومر Trans فان التوازن يزاح بالاتجاه الذي تكون فيه مجموعتي المثيل استوائية ( e , e ) اما في حالة الايزومر Cis فلا توجد وضعية مفضلة بسبب تواجد احدى مجموعتي المثيل على اصوات استوائية والثانية محورية .



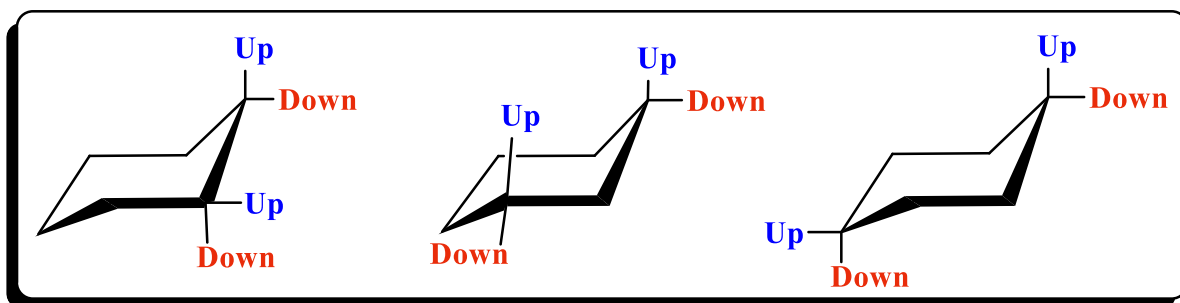
مما تقدم يمكن استنتاج بان الوضعيات التي تحتل فيها المجاميع او انصاف استوائية هي اثبت من الوضعيات التي تحتل بها انصاف محوري وكما موضح بالترتيب التالي

$$ee > ae = ea > aa$$

كما ان الوضعيات التي تتواجد بحالة توازن او بهيئات متكافئة هي

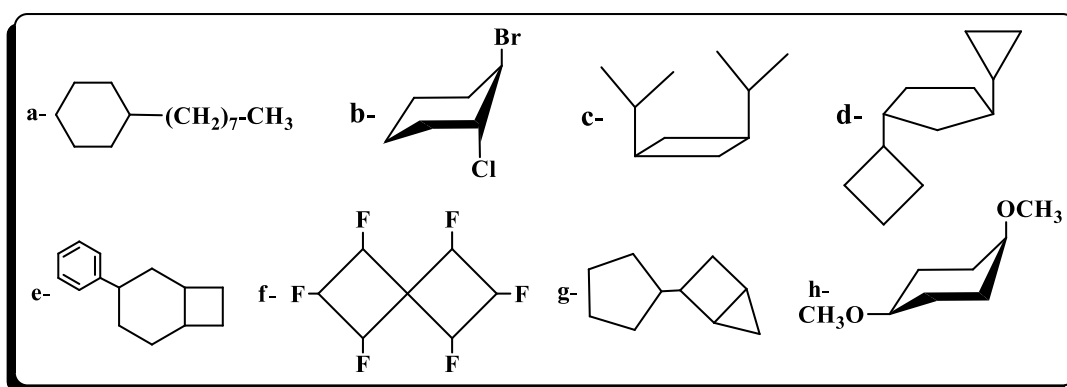
Cis-1,2-dimethyl cyclohexane , Trans-1,3-dimethyl cyclohexane ,  
Cis-1,4-dimethyl cyclohexane

يمكن تحديد الايزومرات الهندسية ( Trans , Cis ) للحلقة من خلال مقارنة اتجاه المجاميع على ذرتى الكاربون المعاوضة حيث ان كل ذرة كاربون ترتبط باصرتين ( عدا هيكل الحلقة ) واحدة اعلى من ذرة الكاربون والثانية اسفل منها فاذا كانت واحدة اعلى من الكاربون والثانية اسفل منها كان الايزومر Trans اما اذا كانت واحدة اعلى من الكاربون والثانية اعلى منها كان الايزومر Cis .

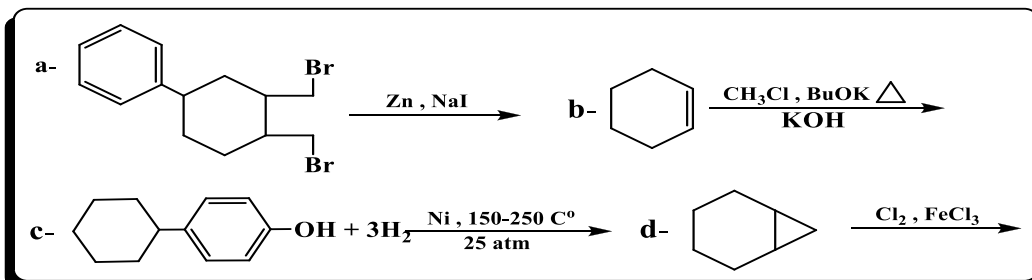


### اسئلة الفصل الثالث

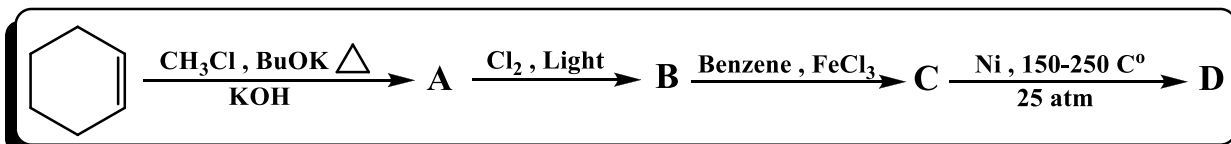
س1/ اعط الاسم النظامي ( IUPAC ) لكل من المركبات التالية :



س2/ اكمل التفاعلات التالية :



س/3 اكمل التفاعل المتسلسل التالي بإعطاء صيغ النواتج ( A-D )



س/4 ارسم وضعيات نيومان لكل من المركبات التالية :

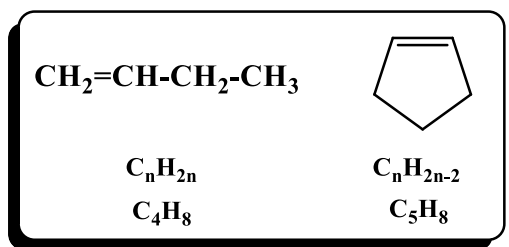
- |                              |                              |
|------------------------------|------------------------------|
| 1) 1,4-dimethoxycyclohexane. | 2) 1,1-dimethoxycyclohexane. |
| 3) 1,4-dimethylcyclobutane.  | 4) 1,3-dimethylcyclobutane.  |
| 5) 1,1-dimethylcyclobutane.  | 6) 1,4-diphenylcyclohexane.  |

### المحاضرة العاشرة

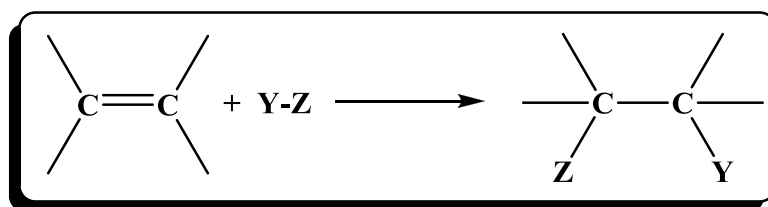
### الفصل الرابع

## الالكينات ALKENES

مركبات هيدروكاربونية غير مشبعة تحتوي على اصرة كاربون - كاربون المزدوجة ( واحدة على الاقل ) القانون العام للالكينات غير الحلقة  $C_nH_{2n-2}$  اما الحلقة فلها القانون  $C_nH_{2n}$  ، تتكون الاصرة المزدوجة فيها من اصرة سكما القوية اضافة الى اصرة باي .



وبما انها مركبات غير مشبعة لذلك فإنها تعاني من تفاعلات اضافة حيث تؤدي هذه التفاعلات الى فتح الاصرة المزدوجة ( اصرة باي الضعيفة ) وتكوين مركبات مشبعة .

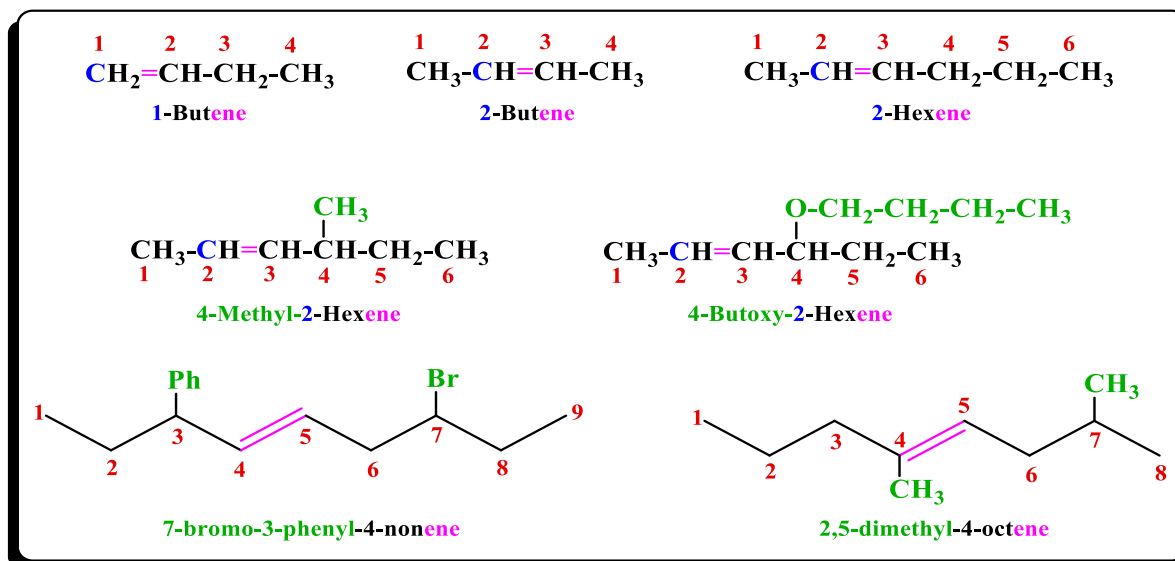


### Nomenclature of Alkenes

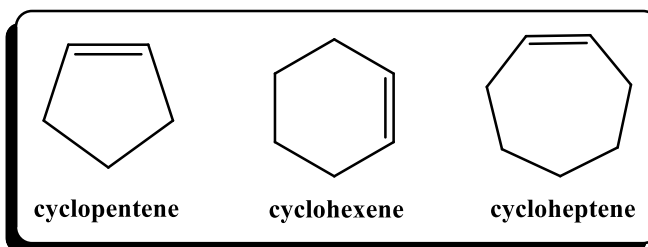
### تسمية الالكينات

يتم تسمية الالكينات باستخدام قواعد الاتحاد العالمي للكيمياء الصرفية والتطبيقية ( IUPAC ) الاكثر استخداماً لتسمية المركبات العضوية وكما يلي :

- 1- تنتخب اطول سلسلة مستمرة من ذرات الكاربون تضم ذرتين كاربون الاصرة المزدوجة وتعطى اسم الالكان المقابل .
- 2- يحذف المقطع ( ane ) من اسم الالكان ويضاف المقطع ( ene ) بدله.
- 3- ترقم السلسلة من الطرف الذي يعطي ذرتين الاصرة المزدوجة اصغر الارقام .
- 4- تكتب اسماء المجاميع المعرفة مسبوقة بأرقام ذرات الكاربون التي تحملها ويفضل ذكرها ( المجاميع المعرفة ) حسب تسلسلها الابجدي ومن ثم اعطاء اسم الالكين مسبوقا برقم يدل على موقع الاصرة المزدوجة .

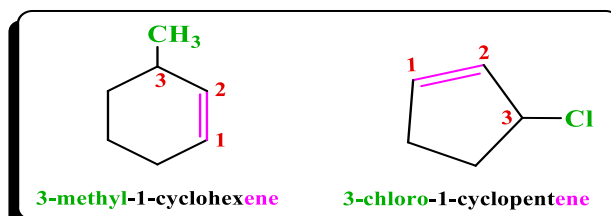


اما الالكينات الحلقيّة فتسمى بوضع المقطع ( Cyclo ) قبل اسم المركب مع استبدال المقطع ( ane ) بالقطع . ( ene )

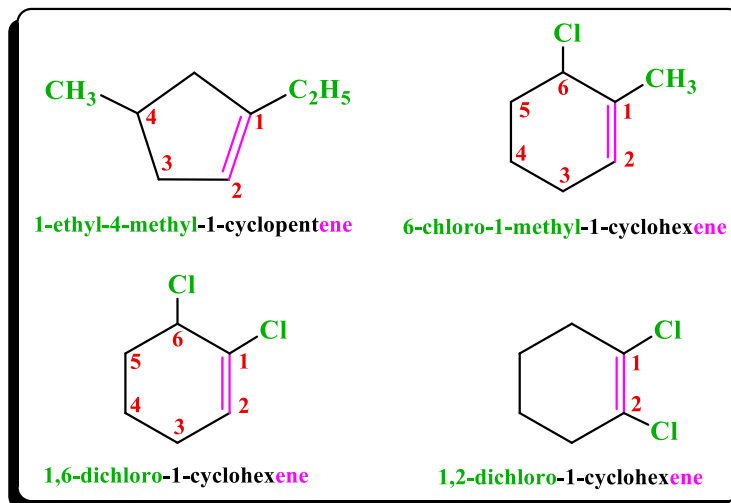


اما اذا كانت حلقة الالكين معوضه فهناك حالتين :

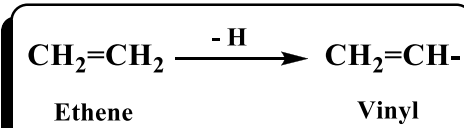
الأولى : عدم ارتباط المجموعة المعوضة بإحدى ذرتين كاربون الاصرة المزدوجة وفي هذه الحالة تأخذ ذرتين كاربون الاصرة المزدوجة الرقمين ( 1 ، 2 ) ويستمر الترقيم بالاتجاه الذي يعطي المجاميع المعوضة اصغر الارقام



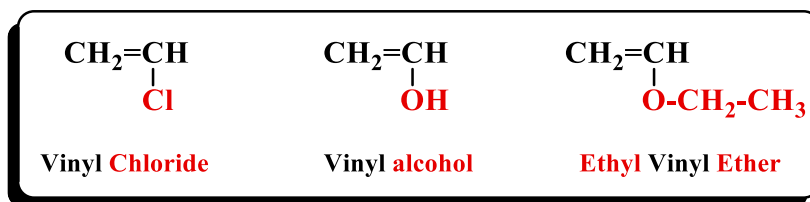
الثانية : ارتباط المجموعة المعوضه بإحدى ذرتين كاربون الاصرة المزدوجة وفي هذه الحالة يعطى الرقم ( 1 ) للذرة الحاملة للمجموعة المعوضه ويستمر الترقيم بالاتجاه الذي يعطي الذرة الثانية الرقم ( 2 ) .



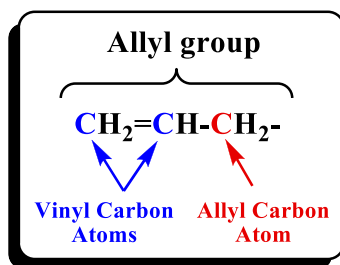
**ملاحظة :** تدعى المجموعة المشتقة من الايثين بعد حذف ذرة هيدروجين منها بالفاينيل ( Vinyl )



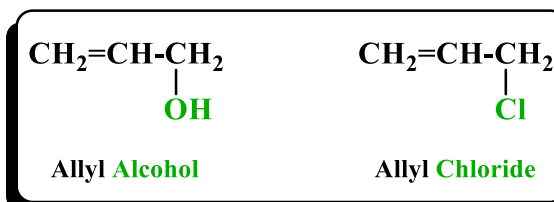
اما المركبات التي تنتج من تعويض الفاينيل ببعض المجماميع فتدعى بمركبات الفاينيل .



اما اذا تم سحب ذرة هيدروجين من البروبين تنتج مجموعة الاليل Allyl التي تحتوي على ذرة كاربون الليلية وذرتى كاربون فاينيلية .



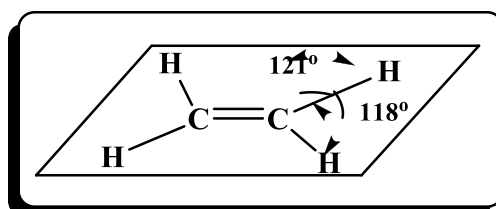
اما المركبات التي تنتج من تعويض مجموعة الاليل ببعض المجماميع فتدعى بمركيات الاليل .



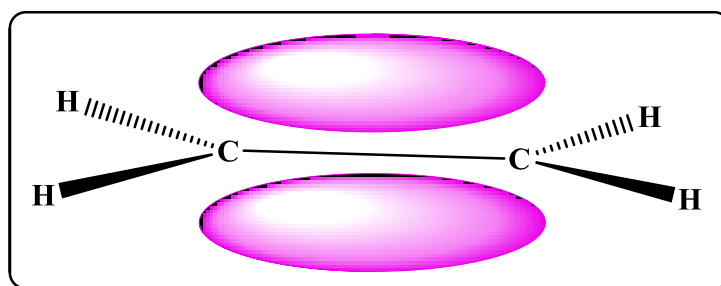
### الخواص الفيزيائية للالكينات والشكل الفراغي للأصرة $\text{C}=\text{C}$

اللاكتينات المحتوية على اقل من خمسة ذرات كاربون غازات اما الاعلى من خمس ذرات كاربون فهي سوائل طيارة كما تعتبر هذه المركبات غير قطبية نسبياً ولا تذوب في الماء لكن تذوب في المذيبات واطئة القطبية .

تحتوي هذه المركبات على الاصرة المزدوجة والمكونة من اصرة سكما التي تنتج من التداخل الراسي لاوريتالات  $P$  ، واصرة باي  $\pi$  المكونة من التداخل الجانبي لاوريتالات  $P$  حيث يكون تهجين ذرتى الكاربون الاوليفينية  $\text{SP}^2$  اما الشكل الهندسي للأصرة المزدوجة فيكون مستوى والزاوية بين ذرات الهيدروجين الواقعة على نفس ذرة الكاربون تساوي  $118^\circ$  اما الزاوية المحصورة بين الاصرة المزدوجة واصرة  $\text{C}-\text{H}$  فتبليغ  $121^\circ$  .



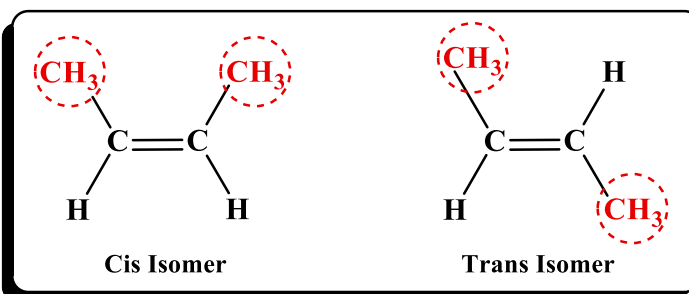
تقع الكثافة الالكترونية لاوربيتال باي اعلى واسفل الجزيئه وتكون على شكل غيمة الكترونية اما بقية الاوامر تكون واقعة بنفس مستوى الجزيئه .



### Geometric Isomers

### الايزومرات الهندسية

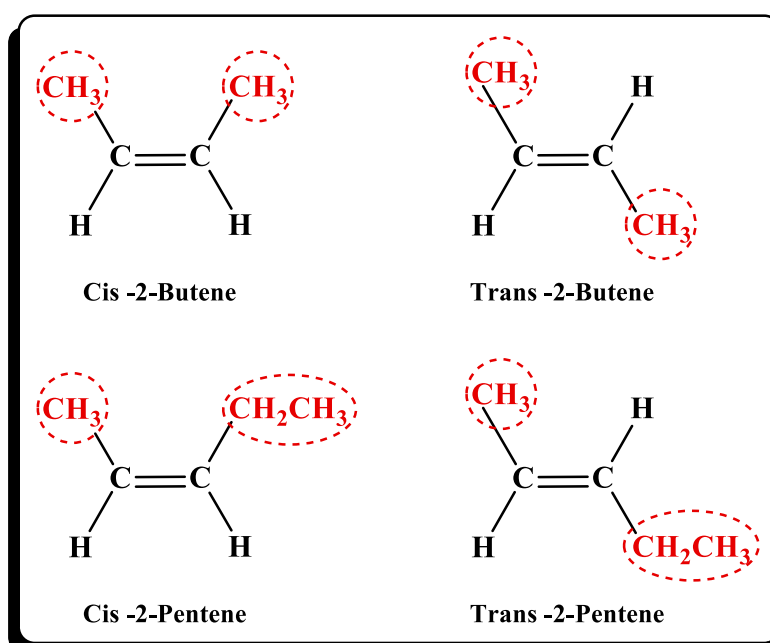
ينتج من عدم الدوران الحر حول الاصرة المزدوجة ترتيبين فراغيين ( هندسيين ) للمركبات الحاوية على هذه الاصرة وتختلف هذه المركبات في خواصها الفيزيائية ومعظم خواصها الكيميائية رغم امتلاكها الصيغة الجزيئية نفسها ومثال على ذلك المركب 2-Butene .



ان الايزومرين اعلاه لهما نفس التركيب الجزيئي ولكنهما يختلفان في الترتيب الفراغي للذرات ويطلق عليهما بالايزومرات الفراغية ويوجد نوعان من الايزومرات الفراغية وهي

**اولاً الايزومرات الضوئية :** ويقصد بها قابلية المركب على تدوير مستوى الضوء المستقطب ويستخدم لهذا الغرض جهاز يسمى بالمقطاب Polar meter

**ثانياً الايزومرات الهندسية :** ويقصد بها تواجد المركب الذي يمتلك نفس الصيغة الجزيئية وتتوارد بهيئات فراغية مختلفة وتنتج هذه الهيئات الفراغية نتيجة الاختلاف بتوزيع المجاميع على ذري كاربون الاصرة المزدوجة ، فعند تواجد المجاميع على جانب واحد من الاصرة المزدوجة يتكون الايزومر Cis اما اذا تواجدت المجموعتين كل واحدة على جانب ف بهذه الحالة يتكون الايزومر Trans لذلک تسمیة المركب اعلاه 2-Butene غير دقيقة بسبب عدم تحديد الاتجاه الذي تتوارد به مجموعتي المثيل بالنسبة للاصرة المزدوجة .

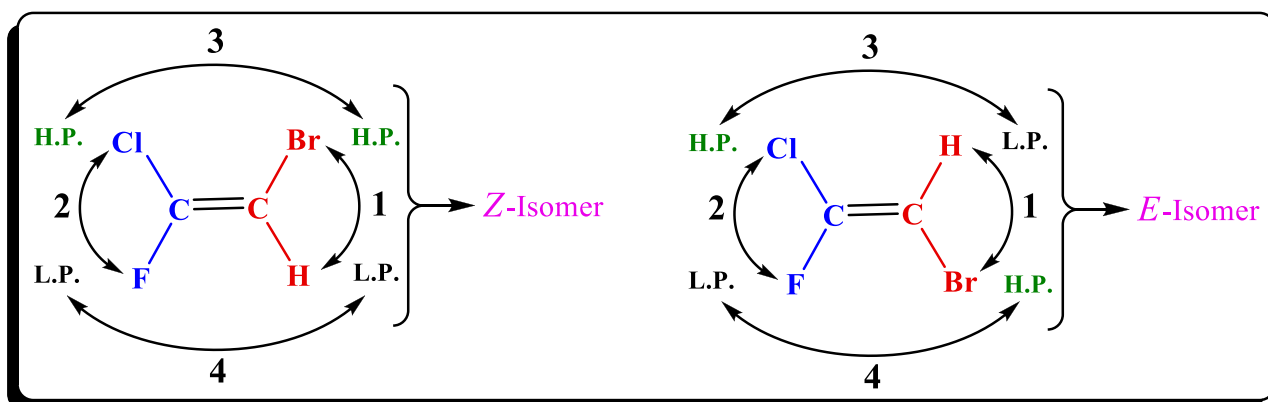


هذه بالنسبة اذا كانت ذري كاربون الاصرة المزدوجة محتوية على ذري هيدروجين ومجموعتين معوضه ، اما اذا كانت ذري كاربون الاصرة المزدوجة محتوى على ثلاثة مجاميع مختلفة او متشابهة وذرة هيدروجين واحدة او اربعة مجاميع مختلفة او متشابهة وغير محتوية على ذرة هيدروجين ففي هذه الحالة لا يمكن استخدام نظام Priority of Groups في تسميتها ويجب استخدام نظام اولوية المجاميع Trans , Cis وبهذه الحالة يستخدم الحرف E من الكلمة الالمانية Entgegen والتي تعنى معاكس والحرف Z من الكلمة الالمانية Zusammen والتي تعنى معاً او بنفس الاتجاه .

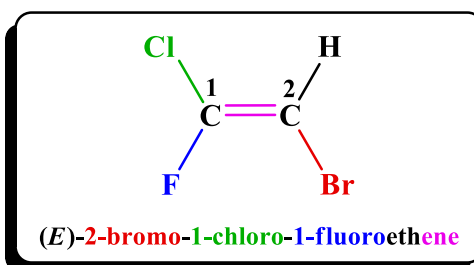
يتم تسمية المركبات حسب هذا النظام من خلال مقارنة المجاميع على ذري كاربون الاصرة المزدوجة كل على حدة ( اي تؤخذ ذرة كاربون الاصرة المزدوجة اليمين على سبيل المثال وتقارن المجاميع المرتبطة بها ثم تؤخذ الكاربون اليسرى وتقارن مجاميعها ) وتحديد اولوية المجاميع وهذه تحدد من خلال الوزن الجزيئي لها او العدد الذي فالمجموعة التي لها اعلى اولوية تؤشر بـ ( High Priority H.P. ) من ( Low Priority L.P. )

( من Low Priority ( L.P. ) بعد الانتهاء من مقارنة الاولية يتم مقارنة التأشيرات فإذا كان الناتج متشابه على نفس الجهة من الاصرة المزدوجة ( H.P. مع L.P. ) يكون الايزومر نوع ( Z ) اما اذا كانت متعاكسة فيكون الايزومر من نوع ( E ) ويجب كتابة الحرف الدال على نوع الايزومر بشكل مائل

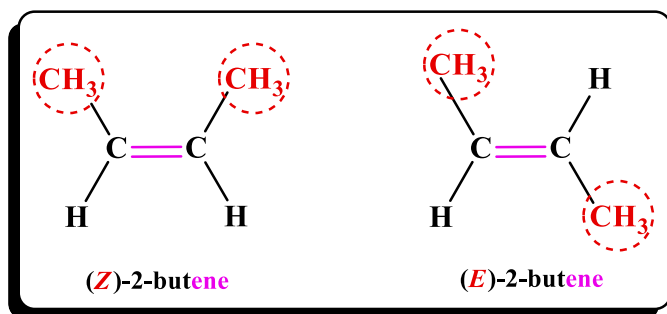
مثال تحديد نوع الايزومر التالي



لأخذ الايزومر *E* **الخطوة الاولى** يتم مقارنة اولوية ذرتى البروم والهيدروجين المتصلة بذرة الكاربون المعلمة باللون الاحمر ( سهم رقم 1 ) في هذه الحالة سيكون للبروم اولوية اكبر من الهيدروجين لكبر عدده الذري ، **الخطوة الثانية** يتم مقارنة اولوية ذرتى الكلور والفلور المتصلة بذرة الكاربون المعلمة باللون الازرق ( سهم رقم 2 ) في هذه الحالة سيكون للكلور اولوية اكبر من الفلور لكبر عدده الذري ، **الخطوة الثالثة** مقارنة نتائج الاولوية على جهتي الاصرة المزدوجة ( الاسهم 3 , 4 ) ويلاحظ ان الاولوية متعاكسة على جهتي الجزيئه وبذلك يكون الايزومر من نوع *E* وبذلك سيكون اسم المركب (E)-2-bromo-1-chloro-1-fluoroethene .



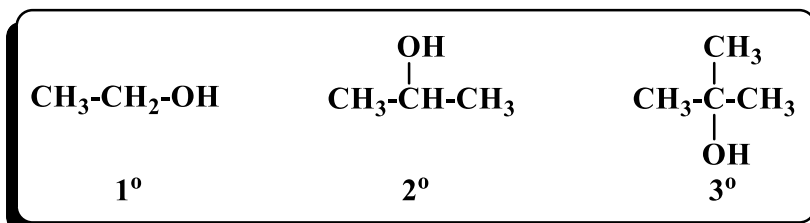
يمكن ان يطبق هذا النظام على جميع المركبات المحتوية على اصرة مزدوجة وبضمنها المركبات التي يمكن تسميتها بنظام ( Trans , Cis )

**Synthesis of Alkenes****تحضير الالكينات**

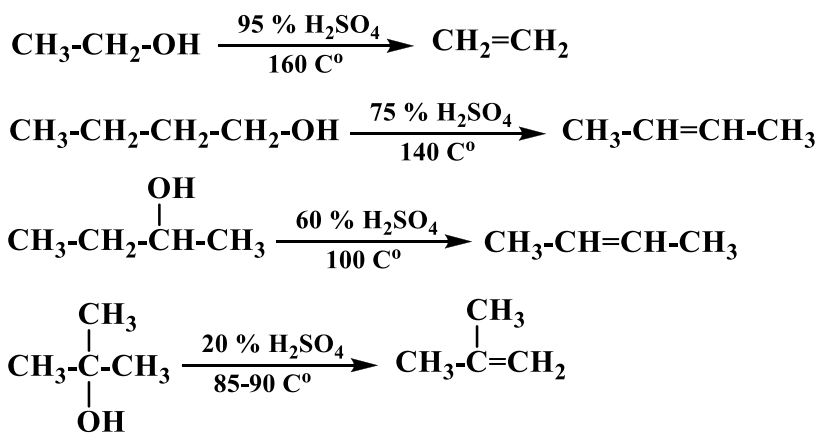
تحضر الالكينات بطرق عديدة منها

**Dehydration of Alcohols****1- سحب جزيئه ماء من الكحولات**

الكحولات مركبات عضوية تتميز باحتواها مجموعة الهيدروكسيل وتصنف حسب طبيعة ذرة الكاربون التي ترتبط بمجموعة الهيدروكسيل إلى أولية وثانوية وثالثية .



يتم سحب جزيئه ماء من الكحولات لتكوين الأصارة المزدوجة في الجزيئه ( كسر اصريتين سكما وتكوين اصراة باي ) وتم عملية سحب جزيئه الماء بوجود حامض الكبريتيك او الفسفوريك وبدرجة حرارة تعتمد على نوع الكحول المستخدم .



يلاحظ من المعادلات اعلاه ان الكحول الثالثي يعطي ناتج الالكين بظروف الطف من الثنائي والثانوي اقل قساوة من الحكول الاولى والسبب في ذلك يعود الى استقرارية ايون الكاربونيوم  $\text{C}^+$  الموجب .

$3^\circ > 2^\circ > 1^\circ$

## Carbocation Theory

## نظريّة ايون الكاربونيوم

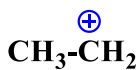
ذرة كاربون ناقصة الكترونياً موجبة الشحنة ويصنف الى اولي وثانوي وثالثي بالاعتماد على عدد محاميع الالكيل R التي ترتبط به ، تزداد استقراريته كلما كان مرتبط بمحاميع الكيل اكثر ( محاميع دافعة للاكترونات ) اي ان المحاميع الدافعة للاكترونات تدفع الاكترونات السالبة الشحنة باتجاه ذرة الكاربون الموجبة وبذلك تقل كثافة الشحنة الموجبة وتزداد استقرارية ايون الكاربونيوم اما المحاميع الساحبة للاكترونات فسيكون تأثيرها معاكس للمجاميع الدافعة .



تسمى المركبات الحاوية على ايون الكاربونيوم بذكر اسم جذر الالكيل ويتبع بكلمة Carbocation



Methyl Carbocation



Ethyl Carbocation



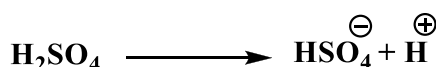
Isopropyl Carbocation



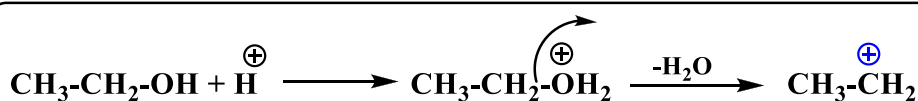
Propyl Carbocation

ميكانيكية سحب جزئية ماء من الكحول :

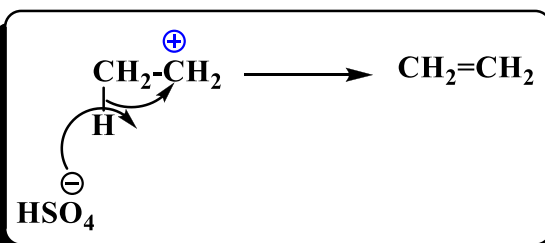
تتضمن الخطوة الاولى من الميكانيكية تأين الحامض المستخدم كعامل مساعد مثل  $\text{H}_3\text{PO}_4$  او  $\text{H}_2\text{SO}_4$ .



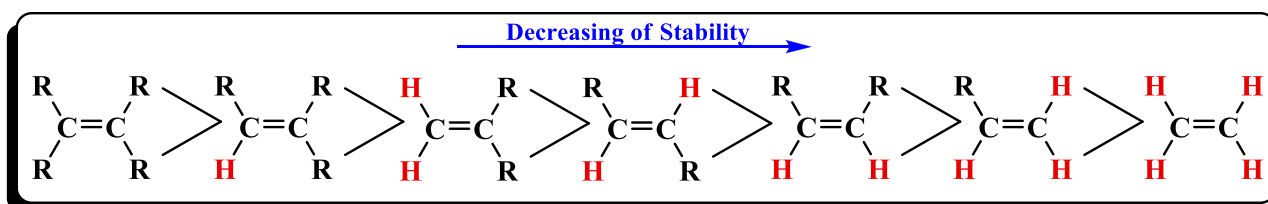
اما الخطوة الثانية فتتضمن برतة ( Protonation ) مجموعة هيدروكسيل الكحول عن طريق استخدام المزدوج الالكتروني الحر الموجود على ذرة اوكسجين مجموعة الهيدروكسيل وبروتون الهيدروجين الناتج من الخطوة الاولى محول بذلك اوكسجين مجموعة الهيدروكسيل الى ايون موجب وهذا يؤدي الى اضعاف الاصرة التي تربط الاوكسجين بالكاربون ( C-O ) وبالتالي كسرها وتكوين ايون الكاربونيوم .



اما الخطوة الثالثة من الميكانيكية فتتضمن سحب بروتون الهيدروجين من ذرة الكاريون المجاورة لذرة كاربون ايون الكاربونيوم بواسطة الايون  $\text{HSO}_4^-$  ودخول الاصرة على كاربون الكاربونيوم وتكوين الاصرة المزدوجة .

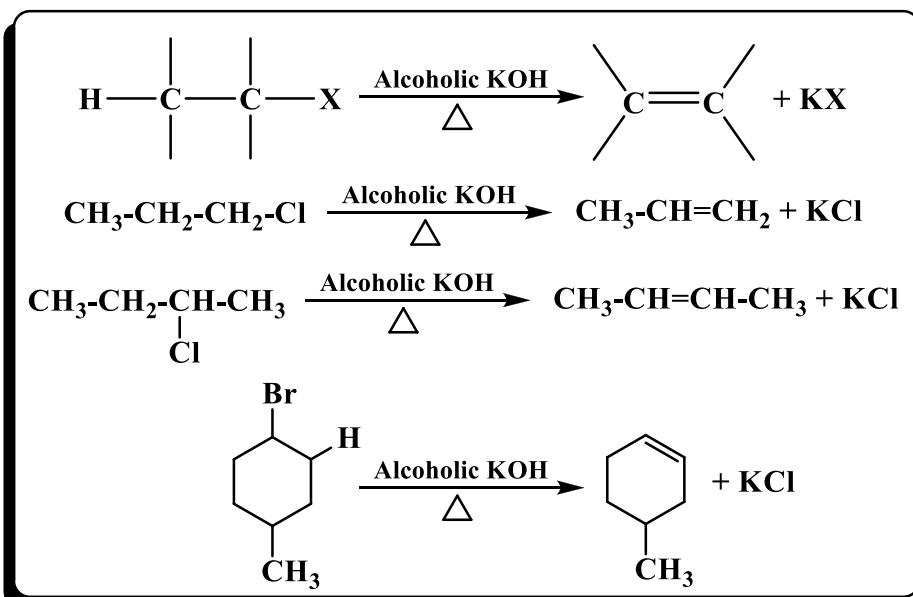
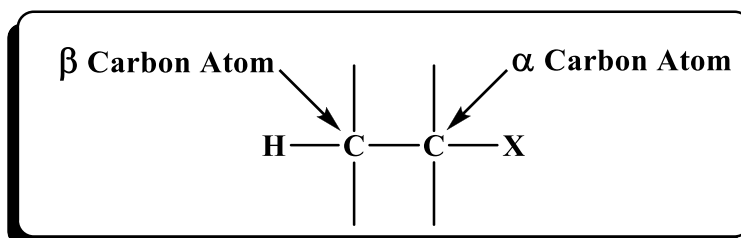


كلما كان الالكين اكثر تعويضاً بمجاميع الالكيل R كان اكثرا استقرارا والسبب يعود الى استقرارية الحالة الوسطية التي تؤدي الى تكوين الالكين والترتيب التالي يوضح ذلك .

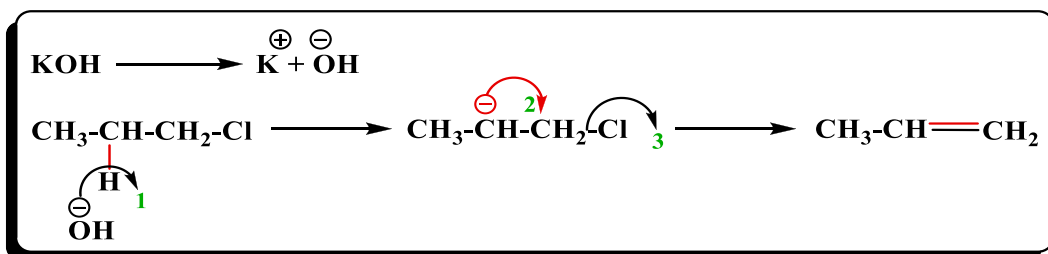


## 2- انتزاع هاليد الهيدروجين من هاليدات الالكيل Dehydrohalogenation of Alkyl Halides

تحول هاليدات الالكيل الى الالكينات بسحب جزيئه هاليد الهيدروجين منها وذلك بتسخين الهايد مع المحلول الكحولي لقادة قوية مثل KOH ويشترط لحدوث هذا التفاعل وجود ذرة هيدروجين على الموقع بيتا (β) بالنسبة لذرة الكربون الحاملة لذرة الهايوجين حيث يعتمد هذا التفاعل على تركيب جزيئه هاليد الالكيل المستخدم ونوع القاعدة المستخدمة ويتم التفاعل عن طريق ميكانيكية ( E<sub>1</sub> او E<sub>2</sub> ) ويعني الحذف من كلمة Elimination .

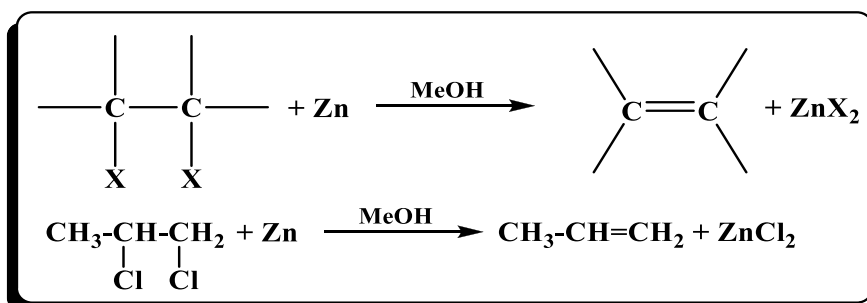


يدعى هذا التفاعل بتفاعل الحذف وتتضمن ميكانيكيته خطوة أولى عملية سحب ذرة الهيدروجين بيتاً وتكوين أيون الكاربون السالب (Carbanion) الذي يسلك كنيوكليوفيل يهاجم ذرة الكربون الفا والحاملة لذرة الهالوجين مؤدياً إلى إزاحة ذرة الهاليد وتكوين الأصارة المزدوجة .

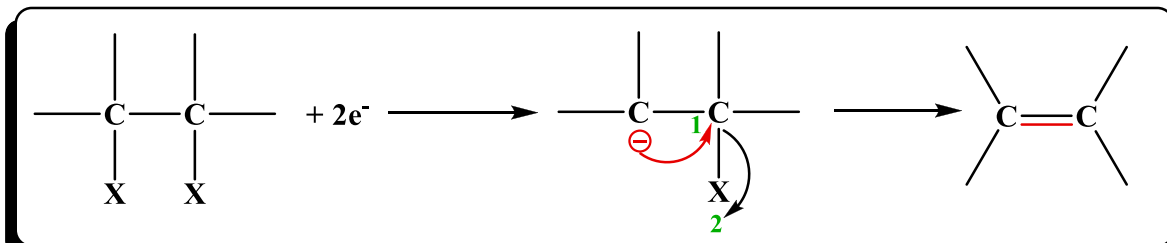


### 3- حذف جزيئه هالوجين من ثانوي الهاليد المتجاور

يؤدي حذف جزيئه هالوجين من المركبات ثنائية الهالوجين المتجاورة بواسطة غبار الزنك في الكحول الميثيلي (  $\text{CH}_3\text{OH} = \text{MeOH}$  ) إلى تكوين الألكين .



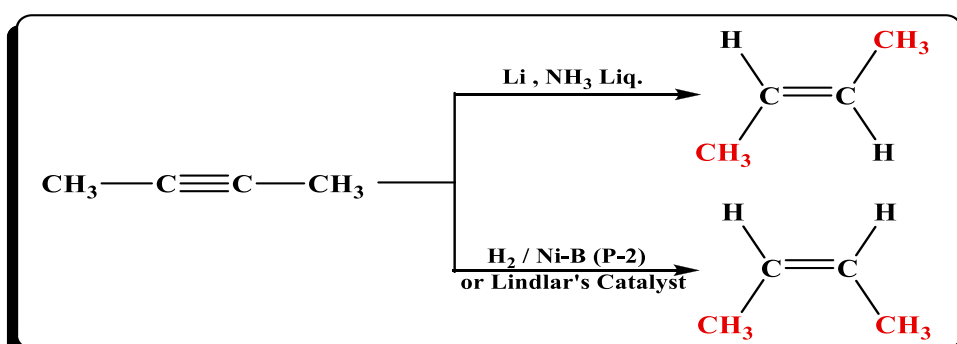
ويمكن توضيح ميكانيكية التفاعل بالخطوات التالية :



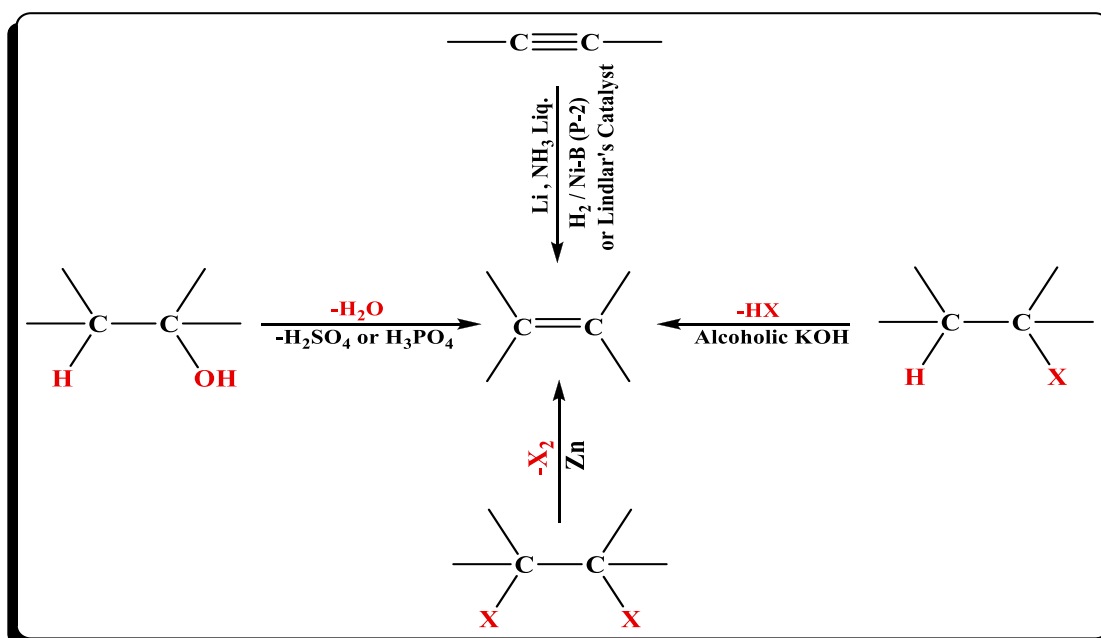
### Reduction of Alkyne

### 4- اختزال الألکاینات

تعتمد عملية اختزال الالكينات الى مرحلة الالكين على نوع العامل المساعد المستخدم فلا يمكن السيطرة على عملية الاختزال لمرحلة الالكين عند استخدام الهيدروجين بوجود العوامل المساعدة المعروفة مثل البلاتين او البلاديوم لذلك تستخدم عوامل مساعدة اخرى لهذا الغرض ومنها كاشف لندلر Lindlar's Catalyst ( يحضر كاشف لندلر من ترسيب البلاديوم على كاربونات الكالسيوم ثم معاملتها مع خلات الصوديوم والكونينولين ) وكاشف بوريدnickel Ni-B ( يرمز له بالرمز P-2 ) التي تعطي الايزومر Cis اما عملية الاختزال بواسطة الليثيوم او الصوديوم في الامونيا السائلة فتعطي الايزومر Trans .



### ملخص طرق تحضير الالكينات

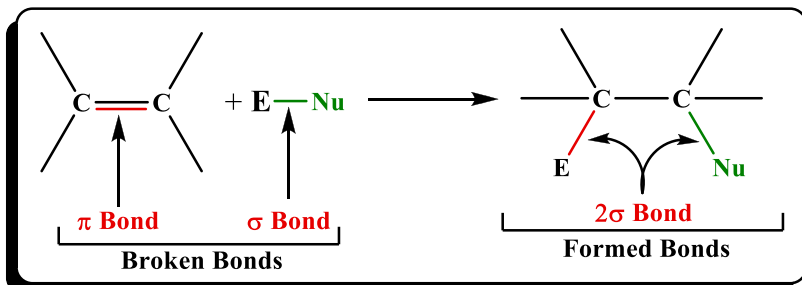


## المحاضرة الحادية عشر

## تفاعلات الالكينات

## Reaction of Alkenes

تحتوي الالكينات على الاصرة المزدوجة المكونة من اصرة سكما واصرة باي الضعيفة لذلك ستعاني هذه المركبات من انكسار اصرة باي وتكون اصرتين من نوع سكما اي ان الالكينات تعاني تفاعلات اضافة ، ان السبب الذي يجعل اصرة باي معرضة للتفاعل مع عدد من الكواشف هو ان الغيمة الالكترونية المكونة لها تنتشر فوق واسفل الجزيئة (صفحة 60) وبذلك ستكون الالكترونات المكونة لهذه الاصرة اقل ارتباطاً بنواتي الكربون حيث تكون الجزيئة بهذه الحالة محتوية على كثافة الكترونية تحتاج الى فصائل معاكسة لها في الشحنة وتدعى مثل هذه الفصائل بالاكتروفييل Electrophile التي يرمز لها  $E^+$  (كلمة الكتروفييل مشتقة من الكلمة الاغريقية والتي تعني المحب للإلكترونات Electrons-Loving ) اما الفصائل التي تحمل الشحنة السالبة فتدعى بالنوكليوفيل Nucleophile ويرمز لها  $Nu^-$  (كلمة نيوكلويوفيل مشتقة من الكلمة الاغريقية والتي تعني المحب للنواة . ( Nucleo-Loving



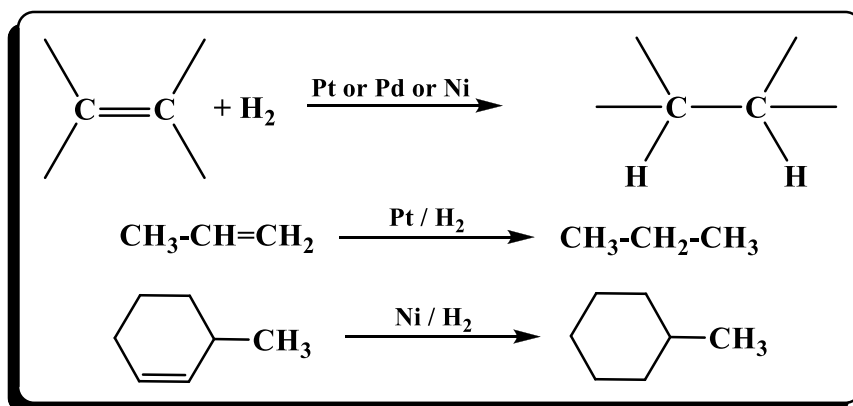
فعدما يسلك الالكين سلوك نيوكلويوفيل فانه يبحث عن الفصائل الموجبة الشحنة  $E^+$  وبهذه الحالة ستدعى هذه التفاعلات بتفاعلات الاضافة الالكترونيفيلة للالكينات Alkenes Electrophilic Addition Reaction والتي تعتبر اكثر تفاعلات الالكينات شيوعا من النوع الثاني الذي يسلك فيه الالكين الكتروفييل يهاجم من قبل النوكليوفيل وهذه التفاعلات صعبة ولتسهيل حدوثها يجب ان تكون جزيئة الالكين موضعه بمجاميع ساحبة للاكترونات .

ان الكاشف الذي يتفاعل مع الالكين سيعاني من انشطار غير متجانس للاصارة مكوناً بذلك جزيئين بشحنات مختلفة الاول والحامل للشحنة الموجبة  $E^+$  يهاجم من قبل الكثافة الالكترونية للاصارة المزدوجة مؤدياً الى تكوين ايون الكاريونيوم الموجب الذي يهاجم من قبل الشق الثاني للكاشف الذي يحمل شحنة سالبة  $Nu^-$ .

## Hydrogenation of Alkenes

### 1- درجة الالكينات

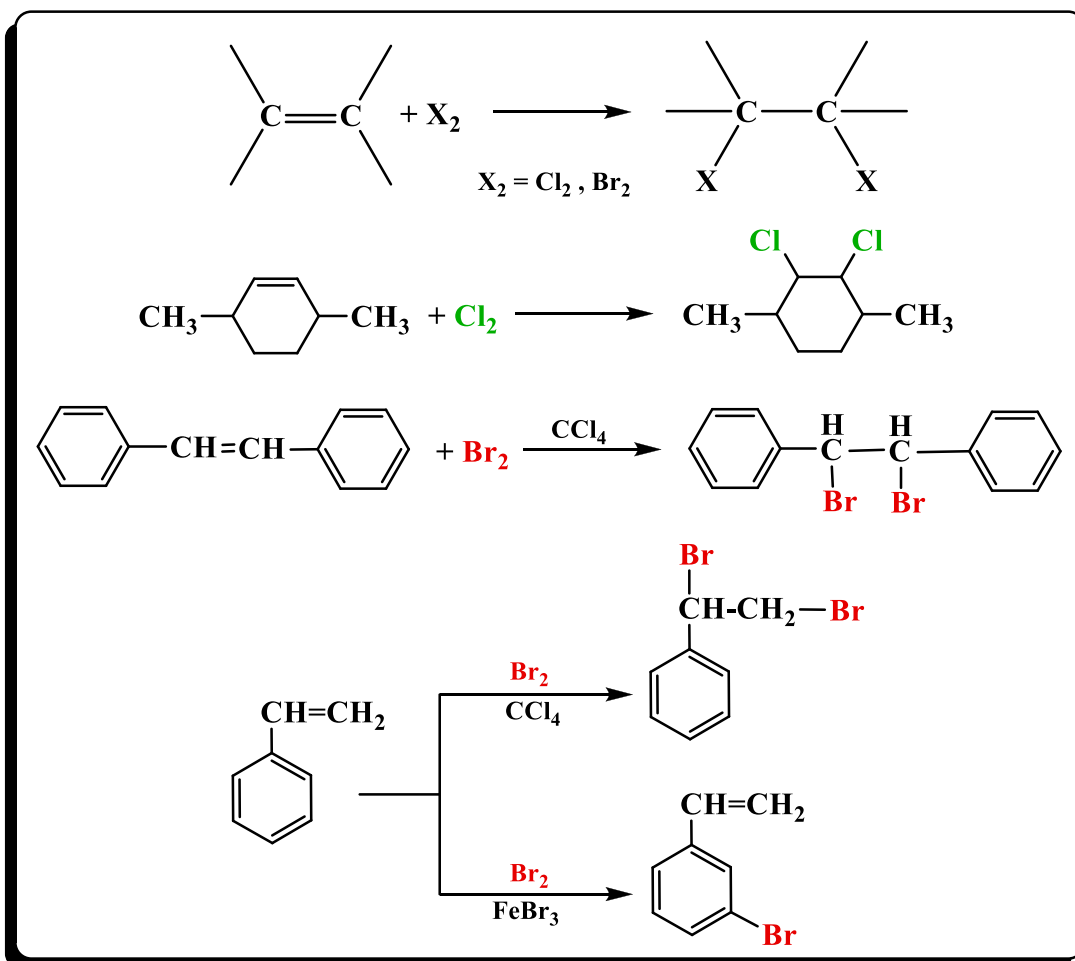
تحول الالكينات الى الالكانات عند معاملتها مع غاز الهيدروجين بوجود عامل مساعد - فلز خامل مثل دقائق البلاتين او البلاديوم او النikel حيث تكون عملية اضافة غاز الهيدروجين الى الاواصر المزدوجة الطرفية اسرع مما لو كانت في وسط الجزيئة وهذا يعود الى قلة استقرارية الالكين الطرفي (صفحة 65).



## Halogenation of Alkenes

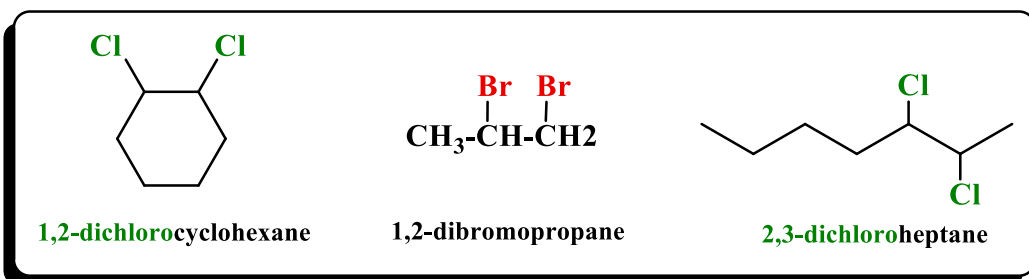
### 2- اضافة الهايوجين

تحول الالكينات عند معاملتها بالكلور او البروم (تفاعل اليود مع الالكينات يفشل في اعطاء ناتج الاضافة) مباشرةً الى مركبات مشبعة تحتوي على ذرتين هالوجين مرتبطتين بذرتين كربون متجاورة تدعى بمركبات ثانوي الهايليد المتجاور.

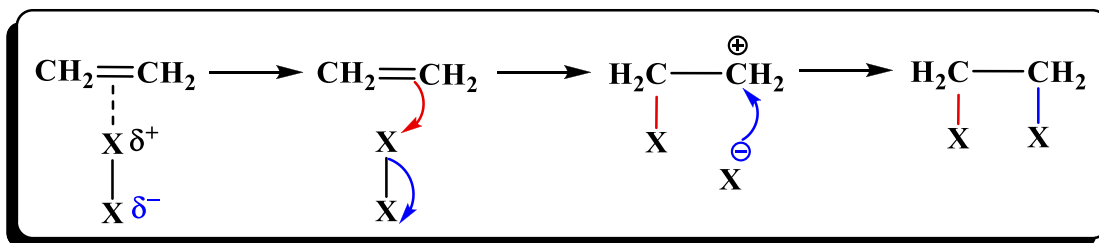


يعتبر تفاعل البروم مع المركبات الحاوية على الاصرة  $\text{C}=\text{C}$  من الكشوفات المهمة للتعرف على وجود الاواصر المزدوجة في المركبات العضوية من خلال اذابة البروم في رباعي كلوريد الكاربون فعند اختفاء اللون الاحمر للمحلول دليل قاطع على احتواء المركب على اصرة مزدوجة .

تسمى المركبات الناتجة من اضافة الهالوجين للالكين حسب نظام IUPAC بذكر ارقام ذرتي الكاربون الحاملة للهالوجين ومن ثم تتبع باسم الاكان الذي يمثل عدد ذرات الكاربون في المركب .



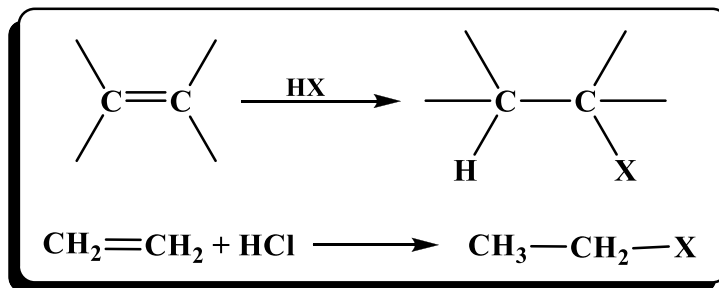
تتضمن الخطوة الاولى من ميكانيكية التفاعل استقطاب جزئي لجزئية الهايلد عن طريق اقتربها من الكثافة الالكترونية للأصارة المزدوجة ثم مهاجمة جزئية الهايلد من قبل اصارة باي  $\pi$  بالاتجاه الذي يعطي ايون كاربونيوم اكثر استقراراً والذي يهاجم من قبل ايون الهايلد السالب معطياً المركب ثانوي ذرة الهايلد المجاورة .



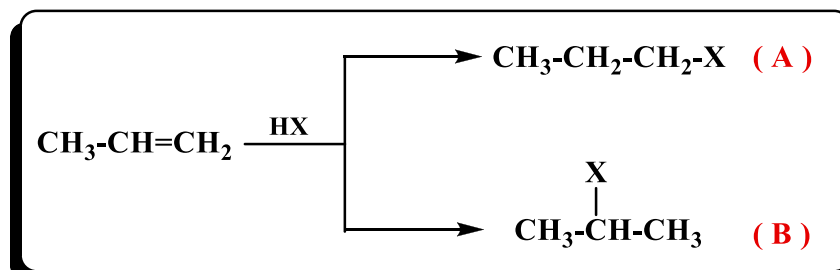
### Addition of Hydrogen Halides

### 3- اضافة هاليد الهيدروجين

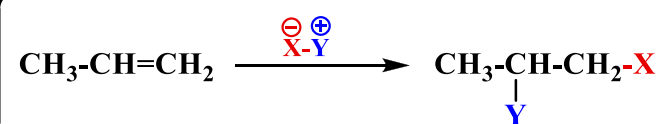
تفاعل الالكينات مع كلوريد الهيدروجين  $HCl$  وبروميد الهيدروجين  $HBr$  ويوديد الهيدروجين  $HI$  متحولة بذلك الى هاليد الالكيل المقابل ويجري التفاعل بامرار غاز كلوريد الهيدروجين الجاف مباشرةً في الالكين الذائب في مذيب خامل ، اما المحاليل المائية لهاليدات الهيدروجين بصورة عامة فلا تستعمل تجنباً لإضافة الماء الى الالكين .



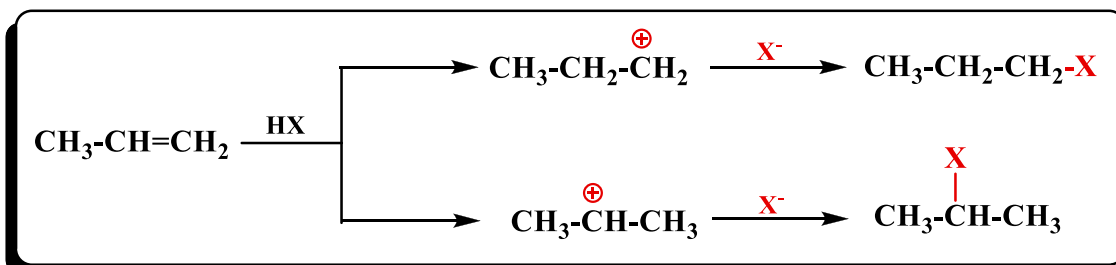
اما اضافة هاليد الهيدروجين الى البروبين فنتوقع ان يعطي ناتجين الاول (A) والناتج الثاني (B) Isopropylhalide .



ان السبب في اختلاف طبيعة النواتج يعود الى اختلاف اتجاه الاضافة فوجد من خلال الدراسة بان الناتج ( B ) هو الرئيسي حيث توصل العالم الروسي ماركونيكوف من وضع قاعدة لتفسير اضافة هاليد الهيدروجين الى الالكينات والتي تتصل على ان اضافة الكاشف الايوني ( Y-X ) الى الالكين غير المتاضر يضاف الجزء الموجب منه الى ذرة الكربون التي تحمل اكبر عدد من ذرات الهيدروجين اما الجزء السالب فيضاف الى ذرة الكربون التي تحمل اقل عدد من ذرات الهيدروجين .



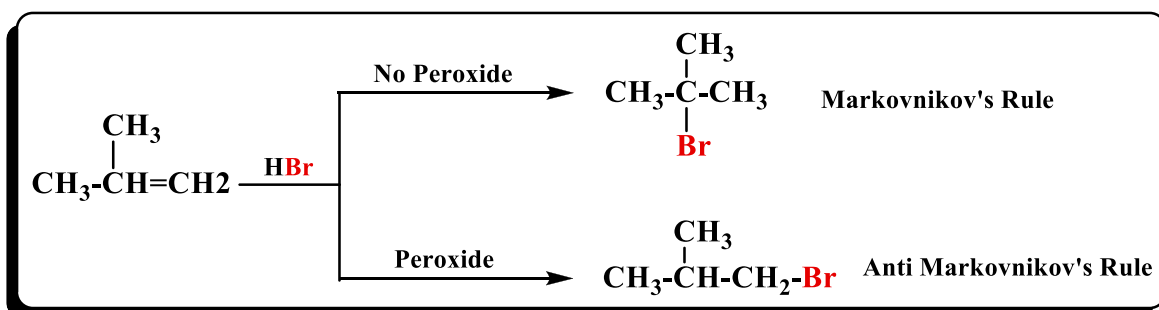
ان سبب اضافة الجزء الموجب من الكاشف الى ذرة كربون الالكين التي تحمل اكبر عدد من ذرات الهيدروجين يعود الى استقرارية ايون الكاربونيوم بعد عملية اضافته ( الجزء الموجب من الكاشف ) اما اذا تم اضافته الى ذرة الكربون التي تحمل اقل عدد من ذرات الهيدروجين فان ايون الكاربونيوم الناتج سيكون اقل استقراراً .



تتضمن ميكانيكيه اضافة هاليد الهيدروجين اضافة الجزء الموجب حسب قاعدة ماركانيكوف خطوة اولية ثم تليها اضافة الجزء السالب الى ايون الكاربونيوم المتكون في الخطوة الاولى .

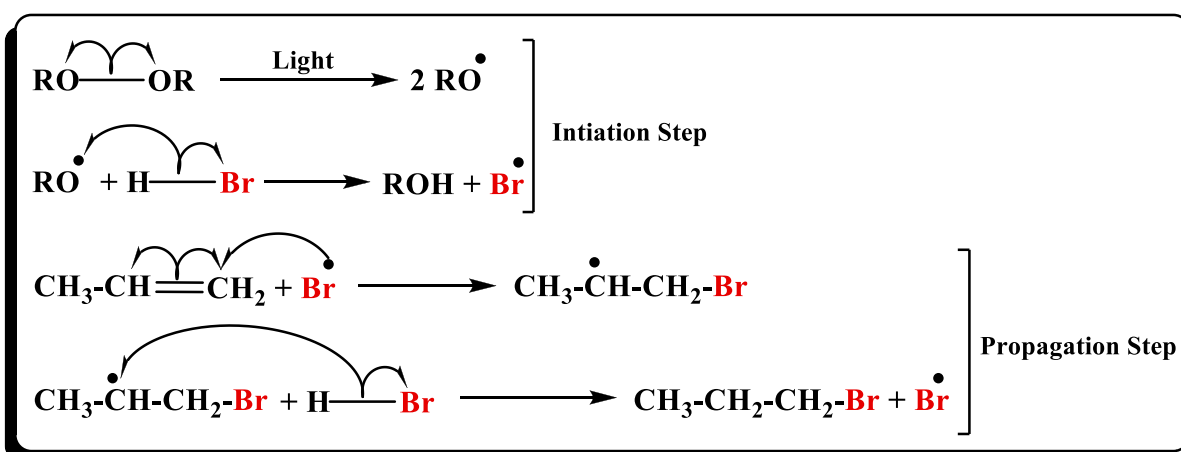


ان وجود بعض المواد في مزيج التفاعل مثل البيروكسيدات تحدث اضافة بروميد الهيدروجين فقط عكس قاعدة ماركونيكوف اما بغياب البيروكسيدات فان الاضافة تحدث طبقاً للقاعدة .

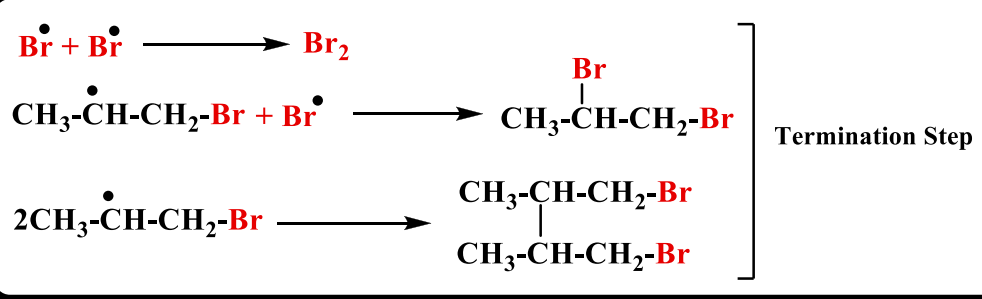


ان ميكانيكية تفاعل اضافة هاليد الهيدروجين بصورة عامة تتم عن طريق تكوين وسطيات ايونية مثل ايون الكاربونيوم الاكثر استقراراً اما في حالة وجود البيروكسيدات ( عند اضافة HBr فقط ) فان ميكانيكية التفاعل لا تتضمن تكوين وسطيات ايونية ولكن تتضمن جذور حرة Free Radical .

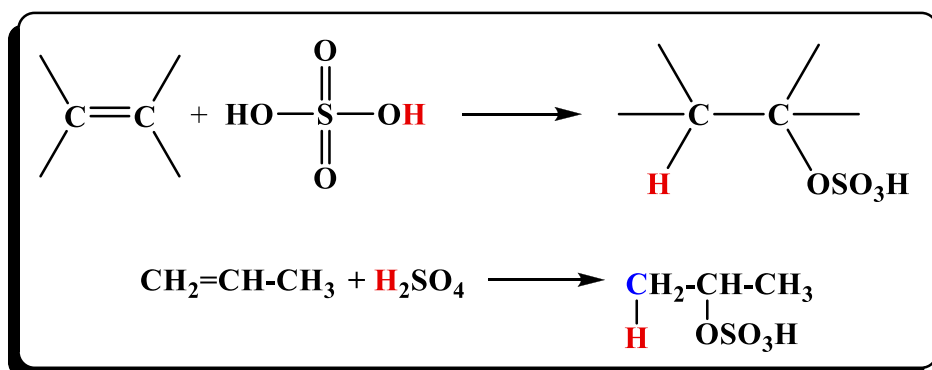
الصيغة العامة للبيروكسيدات هي  $\text{R-O-O-R}$  وهذه المركبات بإمكانها ان تتشطر عند تعرضها للضوء بصورة متجانسة مكونة الجذور الحرة ويمكن توضيح ميكانيكية اضافة HBr بوجود البيروكسيدات بالخطوات التالية .



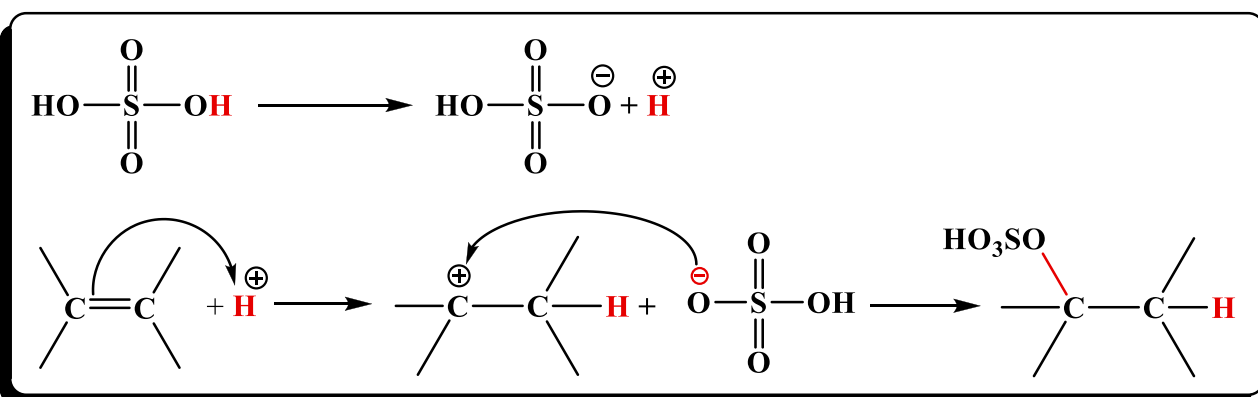
اما الخطوة الاخيرة من التفاعل فتتضمن تفاعل الجذور الحرة المتبقية في محيط التفاعل فيما بينها لإنها.

**Addition of Sulfuric Acid****4- اضافة حامض الكبريتيك**

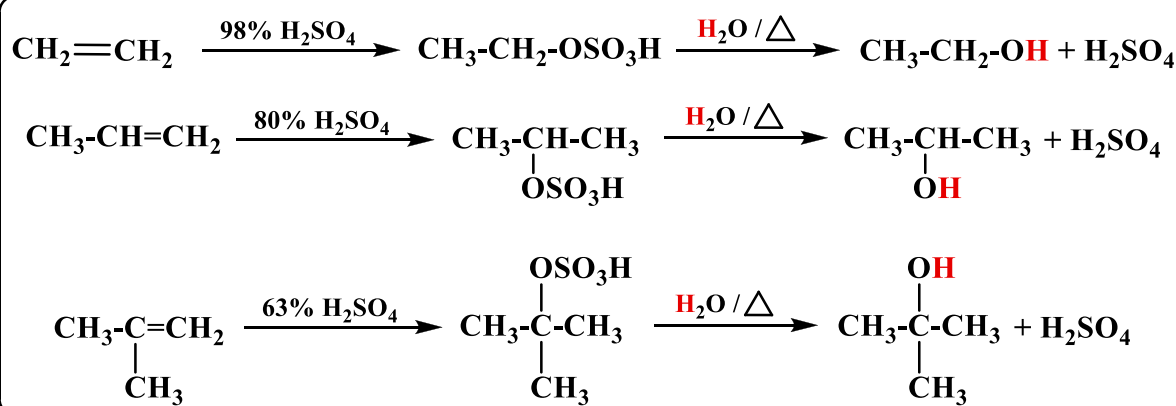
تفاعل الالكينات مع حامض الكبريتيك البارد لتعطي كبريتات الهيدروجين الكيل  $\text{ROSO}_3\text{H}$  وتم عملية الاضافة وفقاً لقاعدة ماركونيكوف.



يتم التفاعل عن طريق الميكانيكية التالية :



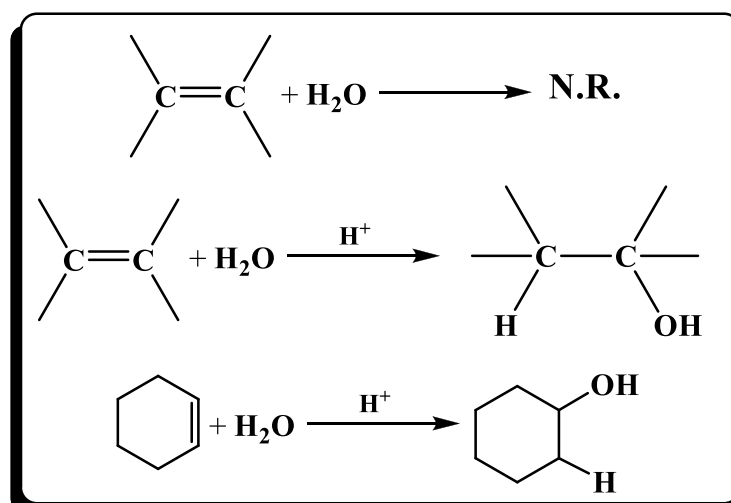
عند تخفيف محلول كبريتات الالكيل هيدروجين بالماء وتسخينه تتحلل الكبريتات الى الكحول المقابل وحامض الكبريتيك .



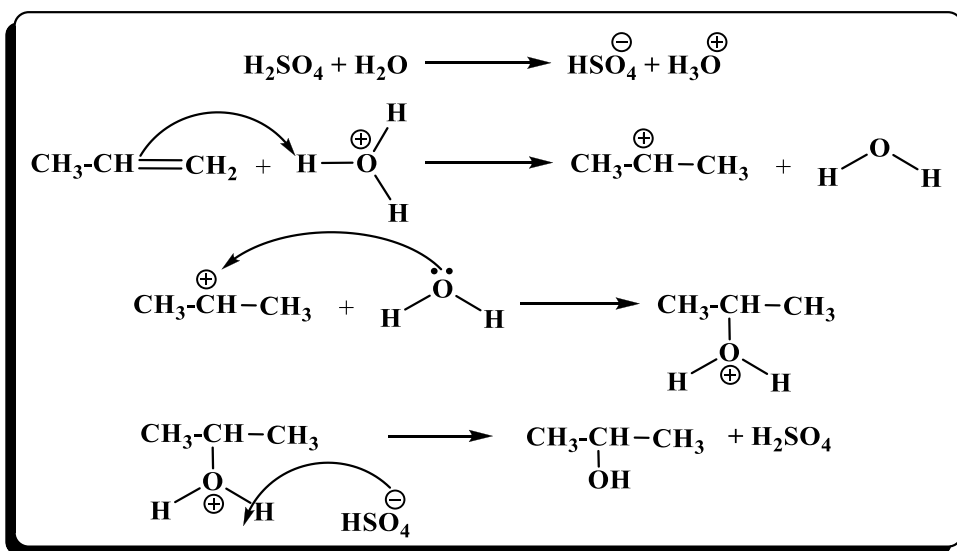
### Hydration of Alkenes

### 5- اضافة الماء الى الالكينات

تفاعل الالكينات مع الماء بوجود حامض الكبريتيك او الفسفوريك ( كعامل مساعد ) وتنادي الى تكوين الكحولات ذات الوزن الجزيئي الواطئ حيث يعتبر هذا التفاعل معاكس لعملية تحضير الالكينات من الكحولات ( صفحة 63 ) كما ان عملية الاضافة تتبع قاعدة ماكونيكوف .



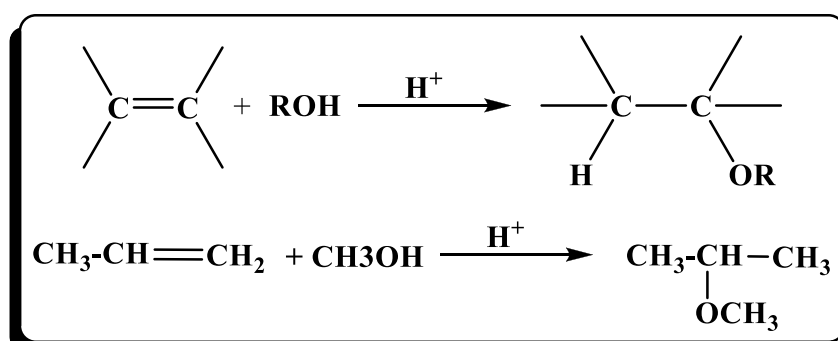
ويمكن توضيح ميكانيكية التفاعل بالخطوات التالية



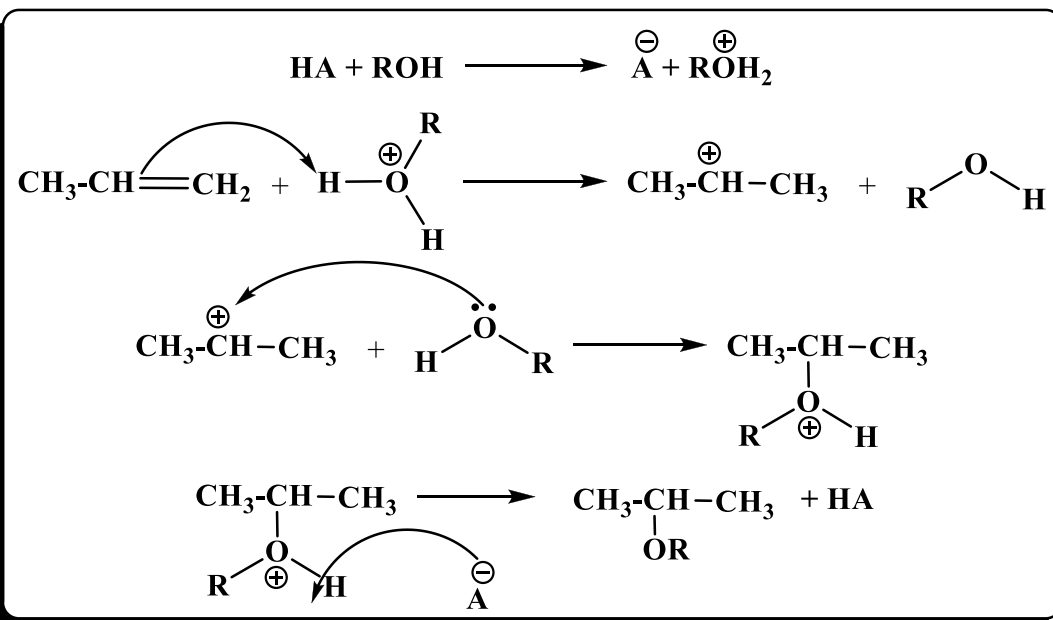
### Addition of Alcohol

### 6- اضافة الكحولات الى الالكينات

تضاف الكحولات الى الالكينات بنفس اسلوب اضافة الماء حيث يضاف الكحول بوجود الحامض كعامل مساعد ليؤدي الى تكوين الايثر .

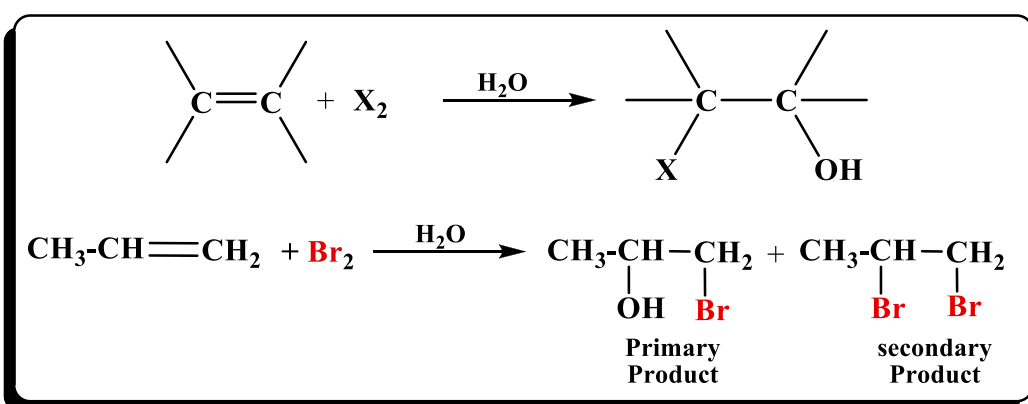


ويمكن توضيح ميكانيكية التفاعل بالخطوات التالية

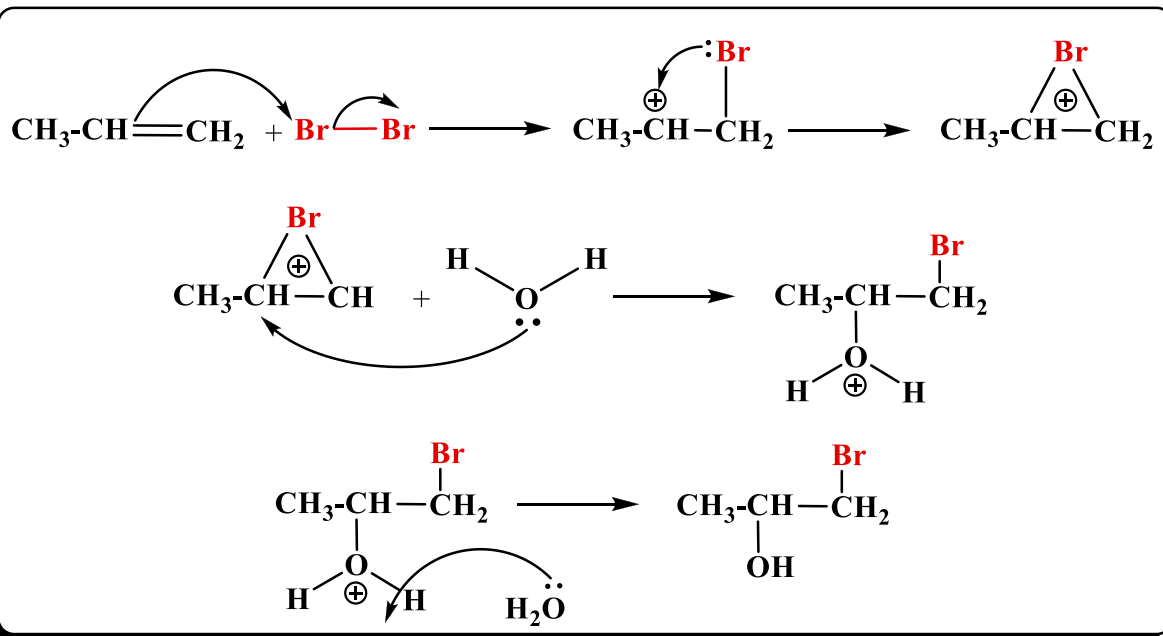


### 7- اضافة الهالوجين الى الالينات بوجود الماء كمذيب

تضييف الالينات الهالوجين بوجود  $\text{CCl}_4$  كمذيب لتعطي مركبات مشبعة ثنائية الهايليد المتجاور لكن عند استخدام الماء كمذيب فان الناتج الرئيسي سيكون اضافة ذرة هالوجين على احدى ذرتى كاربون الاصرة المزدوجة واضافة مجموعة هيدروكسيل على ذرة الكاربون الثانية وتدعى مثل هذه المركبات بالهالوهيدرين . Halohydrine

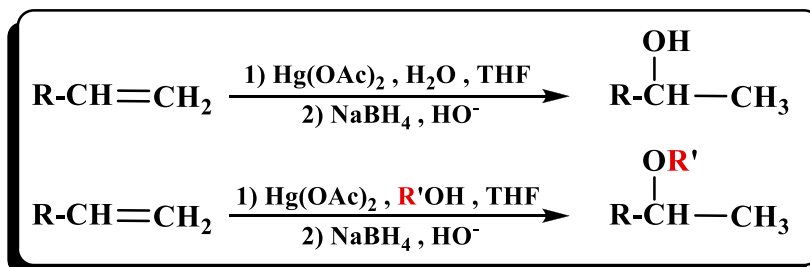


ويمكن توضيح ميكانيكية التفاعل بالخطوات التالية

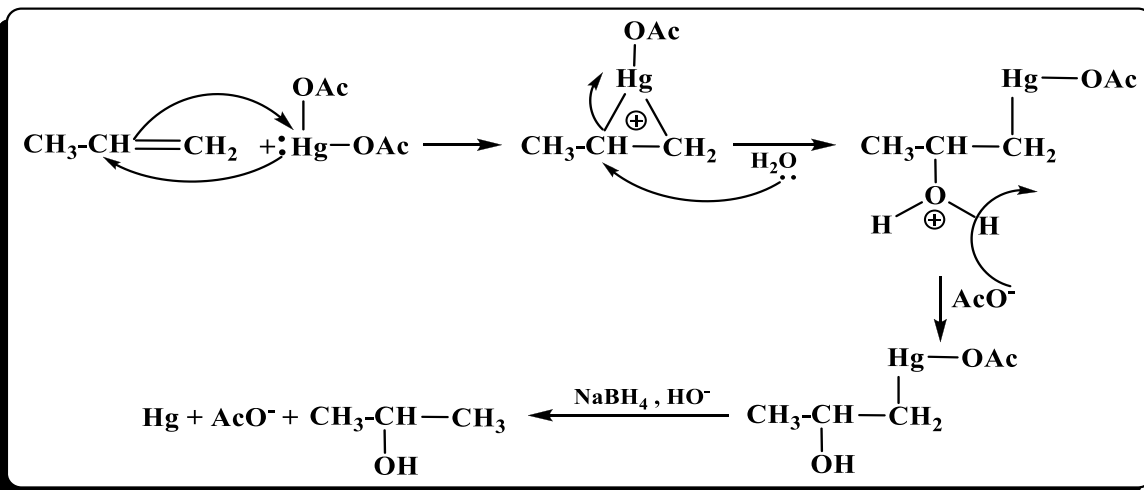


### 8-اضافة الماء والكحول بوجود الزئبق

تضييف الالكينات الماء والكحول بوجود خلات الزئبق بعملية Oxymercuration – Demercuration لتعطي الكحول في حال استخدام الماء او الايثير في حال استخدام الكحول ، ان الفائدة من هذا التفاعل هو ضمان عدم حصول اعادة ترتيب في الجزيئة ولا يتطلب هذا التفاعل استخدام الحامض كعامل مساعد ( لأن بعض الجزيئات تتاثر باستخدام الحامض ) .

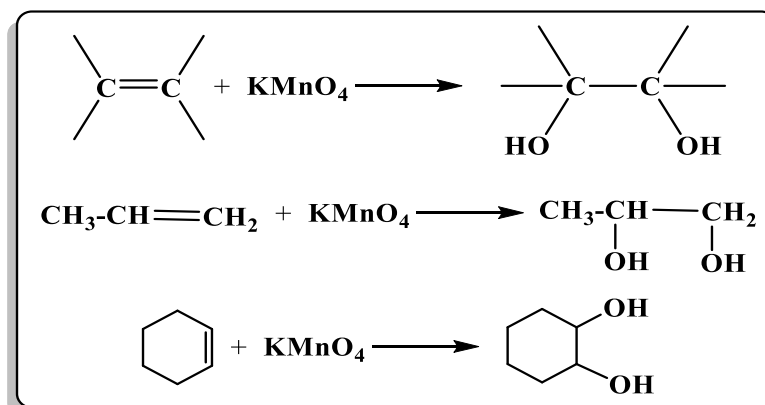


ويمكن توضيح ميكانيكية التفاعل بالخطوات التالية

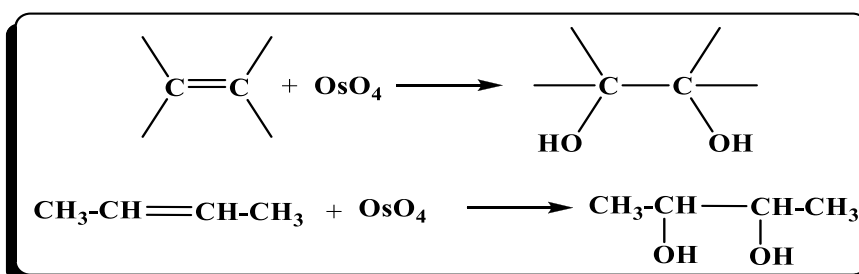


## ٩- اضافات أخرى للالكينات

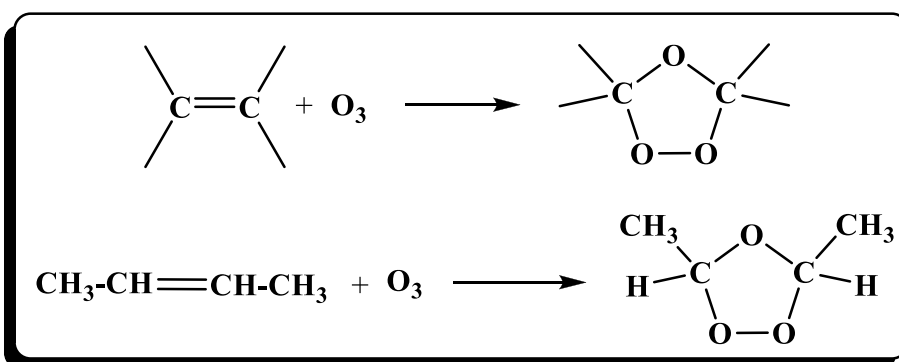
تفاعل الالكينات مع محلول برمونغات البوتاسيوم  $\text{KMnO}_4$  البارد مؤدية الى تكوين مركبات ثنائية مجموعة الهيدروكسيل المتاجورة تدعى بالكلائيولات .



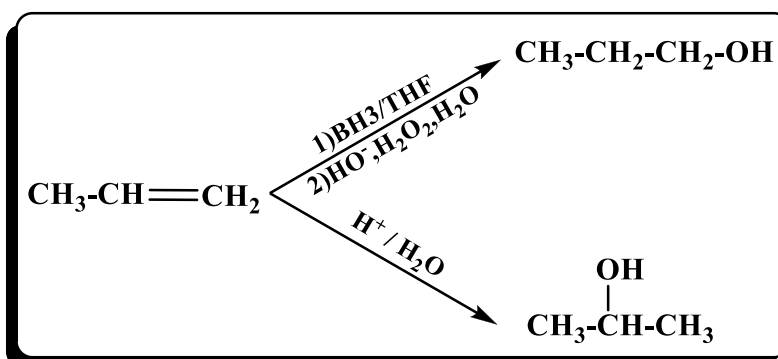
كما يمكن الحصول على الكلائيولات من تفاعل الالكينات مع رباعي اوكسيد الاوزميوم  $\text{OsO}_4$  حيث تعتبر هذه الطريقة غير مفضلة بسبب سمية وغلاء رباعي اوكسيد الاوزميوم .



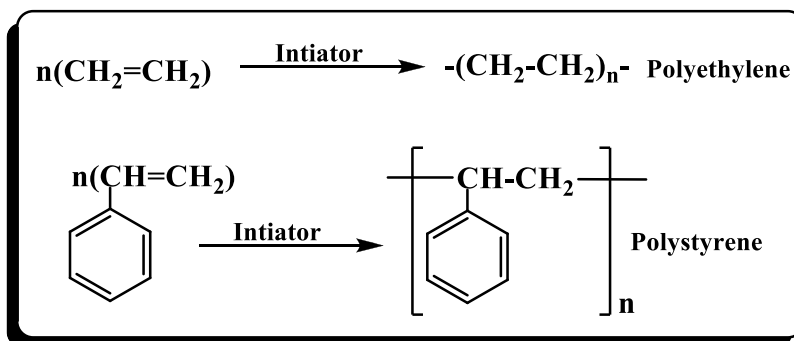
أيضاً تتفاعل الألكينات مع غاز الأوزون مكونة مركبات تدعى بالأوزونايد



كما تتفاعل الألكينات مع  $\text{BH}_3$  منتجة الكحولات بعملية Hydroboration Oxidation بعملية اضافة معاكسة لقاعدة ماركونيكوف



أيضاً تتفاعل الألكينات مع نفسها بوجود بعض المواد التي تسمى بالبادئ لتنتج جزيئات ذات أوزان جزيئية عالية تدعى بالبوليمرات والعملية التي تنتجها تدعى بالبلمرة . Polymerization



## اسئلة الفصل الرابع

س/1/ اعط الصيغة التركيبية للهيدروكاربون المحتوى على ستة ذرات كARBON و

1- يحتوى على ثلاثة ذرات هيدروجين فاينيلية وذرتين هيدروجين الليلية

2- يحتوى على ثلاثة ذرات هيدروجين فاينيلية وذرة هيدروجين الليلية

3- يحتوى على ثلاثة ذرات هيدروجين فاينيلية ولا يحتوى على ذرة هيدروجين الليلية.

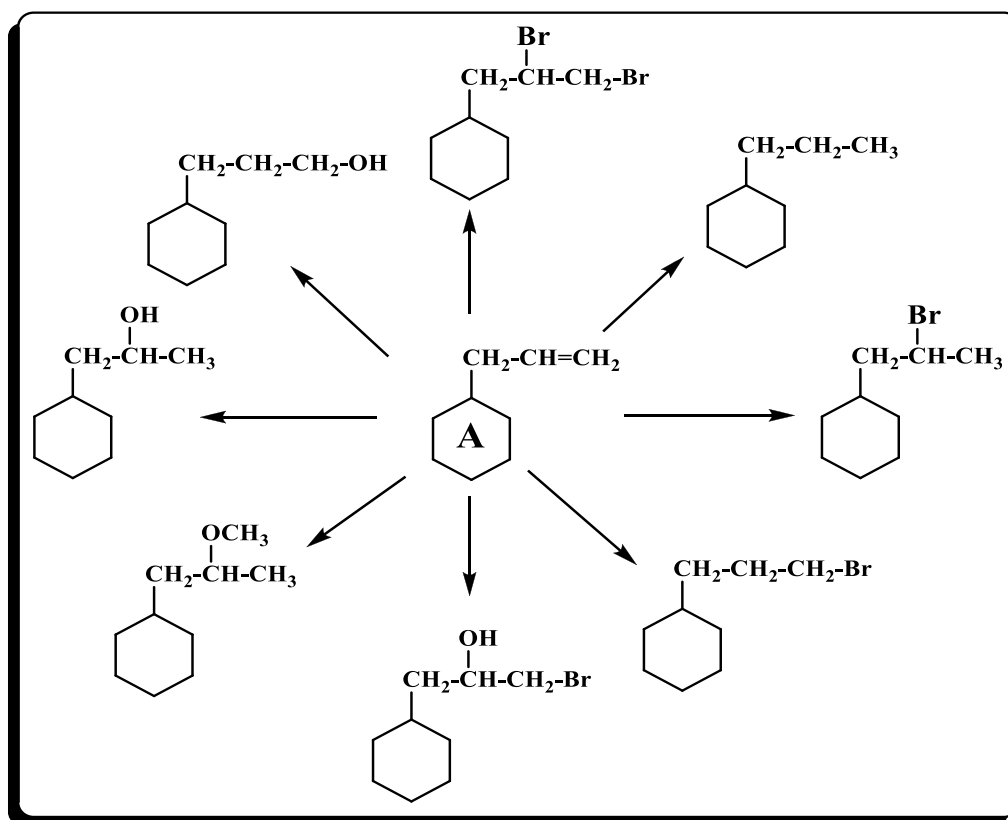
س/2/ اعط الصيغة التركيبية لكل من اسماء المركبات التالية :

a-(Z)-1,3,5-tribromo-2-pentane .

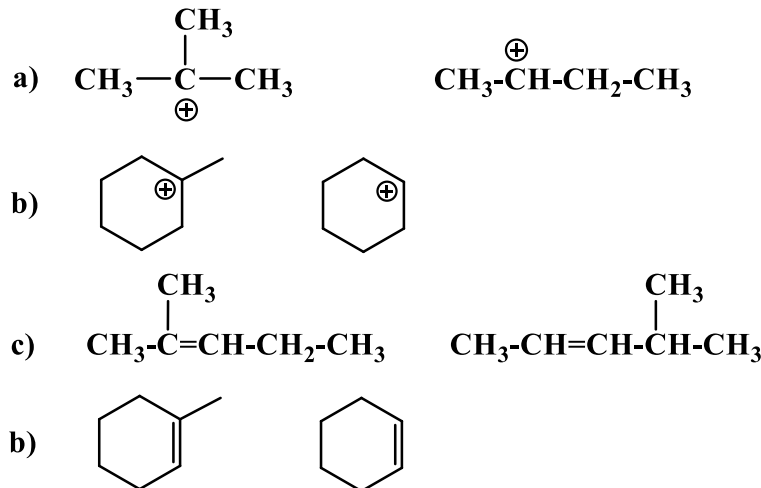
b-(E)-1,2-dichloro-3-isopropyl-2-hexene .

c-(Z)-3-methyl-2-heptene .

س/3/ اكتب جميع الكواشف ( العوامل المساعدة ) اللازمة لتحويل المركب A الى النواتج المقابلة .



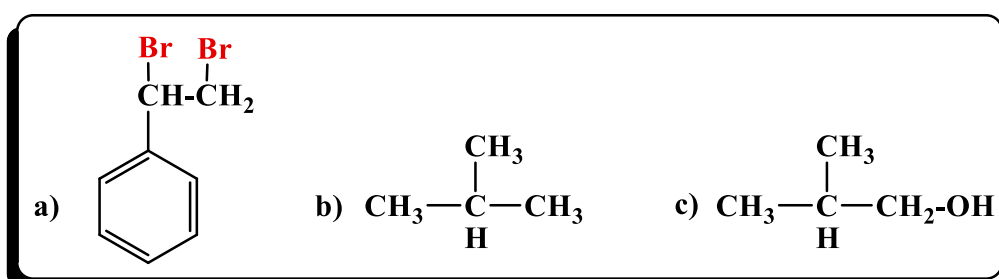
س4/ اي من ازواج المركبات التالية اكثراً استقراراً؟



س5/ اعط نواتج تفاعل البروبين Propene مع الكواشف التالية

(  $\text{KMnO}_4$  ) , (  $\text{CH}_3\text{OH}/\text{H}^+$  ) , (  $\text{HBr}$  ) , (  $\text{H}_2\text{O}$  ) , (  $\text{H}_2\text{O} / \text{H}^+$  ) , (  $\text{Hg(OAc)}_2 / \text{H}_2\text{O}$  )  
 /  $\text{NaBH}_4/\text{HO}^-$  ) , (  $\text{H}_2\text{SO}_4$  ) , (  $\text{H}_2/\text{Pt}$  ) , (  $\text{OsO}_4$  ) , (  $\text{Br}_2/\text{H}_2\text{O}$  ) , (  $\text{Cl}_2$  ) , (  $\text{O}_3$  ) , (  $\text{BH}_3/\text{THF}/\text{HO}^-/\text{H}_2\text{O}_2/\text{H}_2\text{O}$  )

س6/ اقترح طريقة مناسبة لتحضير كل من المركبات التالية اذا اعطيت كل ما تحتاجه من مواد



س7/ اقترح ميكانيكية مناسبة لكل تفاعل من تفاعلات السؤال الثالث بعد معرفة جميع الكواشف .

## المحاضرة الثانية عشر

## الفصل الخامس

## dienes الداينات

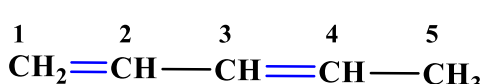
تحتوي بعض المركبات على أكثر من مجموعة فعالة في نفس الجزيئة وهذه المجاميع اما ان تكون معزولة عن بعضها بصورة كافية بحيث تمارس كل مجموعة فعالة تفاعلاتها الخاصة بصورة مستقلة عن المجموعة الثانية ، او ان تكون المجموعتين متقاربة بحيث يحصل لاموقعية للالكترونات Delocalization وفي هذه الحالة سيتأثر تفاعل ( فعالية ) كل مجموعة بوجود المجموعة الثانية . فالهيدروكاربونات التي تحتوي على اصريتين مزدوجة تدعى بالداينات اما المحتوية على ثلاثة او اصر مزدوجة فتدعى بالترابينات وهكذا ، اي ان اسم هذا النوع من المركبات والحاوي على اكثر من اصر مزدوجة يشتق من خلال ذكر السوابق التي تدل على تعددية الاوصير المزدوجة ثم يلحق بالمقطع ( ene ) وعلى هذا الاساس المركبات الحاوية على اصريتين تسمى Diene والحاوية على ثلاثة Triene وهكذا . للداينات القانون العام التالي .  $C_nH_{2n-2}$

## Dienes Nomenclature

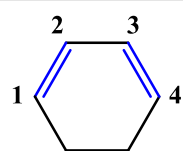
## تسمية الداينات

تسمى الداينات وحسب نظام IUPAC كما يلي :

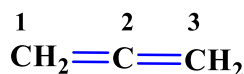
- 1- اختيار اطول سلسلة مستمرة من ذرات الكربون تحتوي على الاوصير المزدوجة .
- 2- ترقم السلسلة بالاتجاه الذي يعطي الاوصير المزدوجة اصغر الارقام .
- 3- تعطى ارقام واسماء المجاميع المعرفة ويفضل ذكر اسماء المجاميع المعرفة حسب تسلسل حروفها الاجنبية .
- 4- ذكر الارقام التي تدل على موقع الاوصير المزدوجة ويكون موضعها اما قبل ذكر اسم المركب الام او قبل المقطع diene اما اسم المركب الكامل فيشتق من خلال حذف الاحرف ( ne ) من اسم الالكان ويعوض بالمقطع diene والامثلة التالية توضح ذلك .



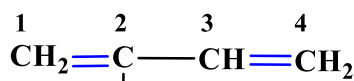
1,3-Penta diene



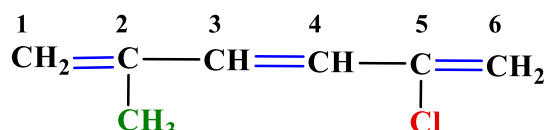
1,4-Cyclohexadiene



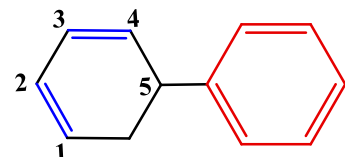
Propadiene



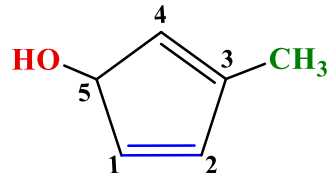
2-Methyl-1,3-Butadiene



5-Chloro-2-Methyl-1,3,5-Hexatriene



5-Phenyl-1,4-Cyclohexadiene



5-Hydroxy-3-Methyl-1,3-Cyclopentadiene

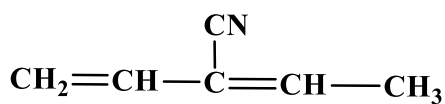
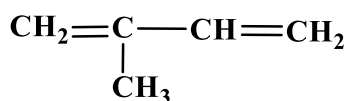
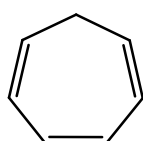
## Types of Dienes

## اصناف الديينات

تقسم الديينات حسب ترتيب الاوامر المزدوجة في السلسلة الهيدروكاربونية إلى ثلاثة اصناف :

### 1- الديينات المتعاقبة Conjugated dienes

وفي هذا الصنف تكون الاوامر المزدوجة متبادلة ( متعاقبة ) مع الاوامر المفردة اي تكون كل اصريتين مزدوجة مقصولة باصرة مفردة .



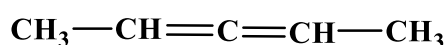
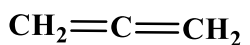
## 2- الديينات المنعزلة Isolated Dienes

في هذا الصنف من الديينات تكون الاصرتين المزدوجة مفصولة عن بعضها البعض بأكثر من اصرة مفردة وتتصرف هذه الاوامر بصورة مستقلة عن بعضها وكانها متواجدة في مركبين منفصلين .

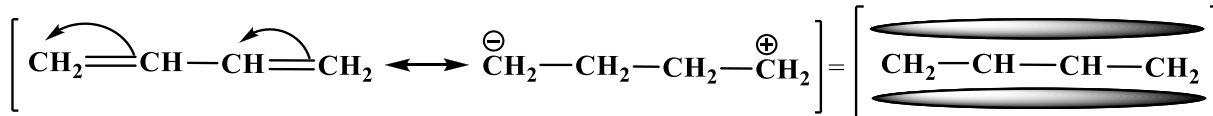


## 3- الديينات المتجمعة Cumulated Dienes

في هذا النوع من الديينات تكون الاصرتين المزدوجة مشتركة بذرة كاربون واحدة .



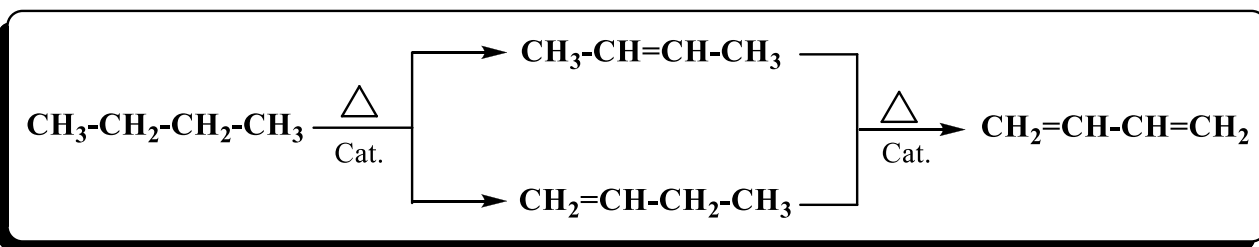
تعتبر الديينات المتعاقبة أكثر انواع الديينات ثباتاً وهذا يعود الى عملية الرنين التي تحصل في نظام الديين ( اوامر  $\pi$  )



### Synthesis of Dienes

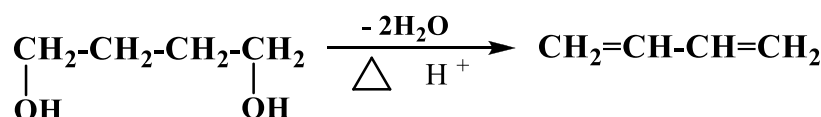
### تحضير الديينات

1- التحطيم الحراري : تعاني الالكانات من التحطيم الحراري بوجود العوامل المساعدة لتحول في المرحلة الأولى الى الالكينات ومن ثم الى الديينات .



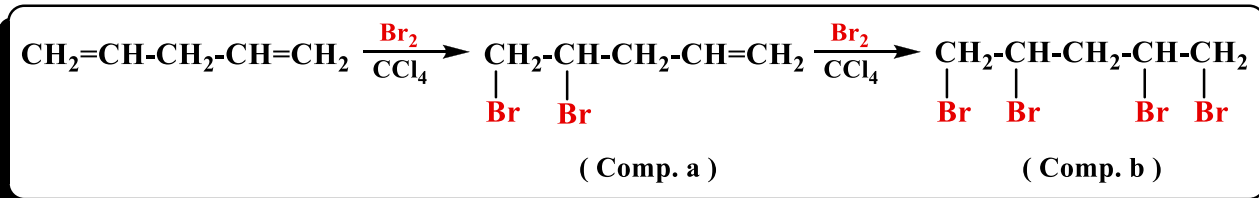
2- سحب جزئي ماء من جزئية محتوية على مجموعة هيدروكسيل طرفية :

تم العملية باستعمال حامض الكبريتيك او الفسفوريك وبميكانيكية مشابهة لميكانيكية سحب جزئية ماء من الكحولات لتحضير الالكينات غير ان الاختلاف هنا هو مضاعفة عدد مولات الكواشف مقابل مول للمادة المتفاعلة ثنائية الهيدروكسيل .



**تفاعلات الاضافة الالكتروفiliّية للدابينات المنعزلة :**

يتفاعل المركب 1,4-Pentadiene مع البروم تحت الظروف التي يفضل بها ناتج ثانئي الالهاليد ويتم الحصول على الناتج المتوقع 4,5-dibromo-1-Pentene (المركب a) وعند معاملة الناتج a مع كمية اضافية من البروم ينتج المركب 1,2,4,5-Tetrabromopentane (المركب b)

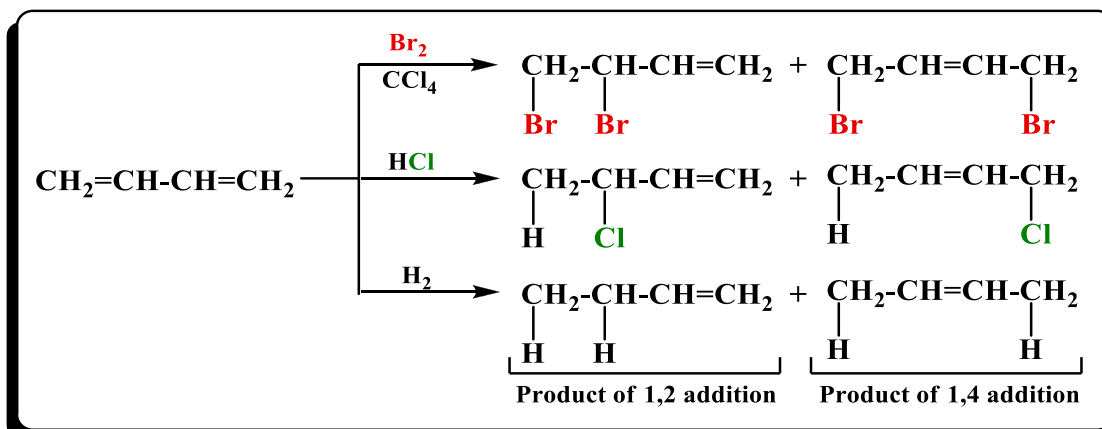


حيث تسلك الاضافة الالكتروفiliة في الدايينات المعزولة نفس خطوات ميكانيكية اضافة البروم الى الالكينات والموضحة سابقا ( ميكانيكية ايون البرومونيوم ) حيث تتصرف كل اصرة مزدوجة في جزئية الدايين المعزول

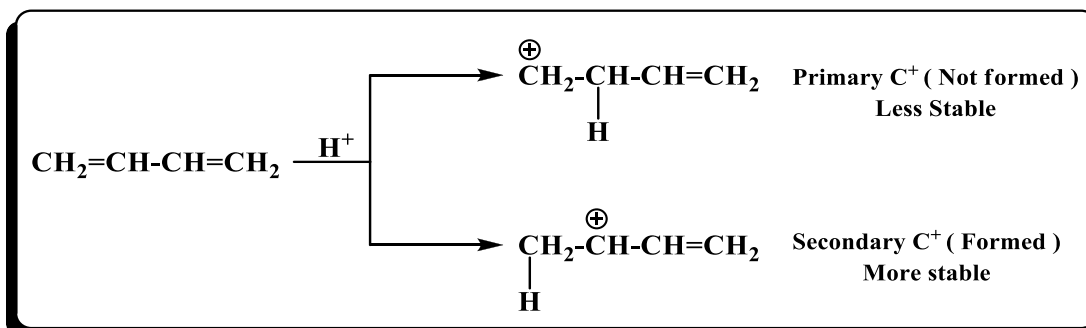
وكانها متواجدة لوحدها في الجزيئة فلا تأثير يذكر للاصرة المزدوجة الثانية على الاولى بعكس الدايينات المتعاقبة التي تتأثر الاوامر المزدوجة الواحدة بالثانية في حالة تفاعلها مع الكواشف .

### تفاعلات الاضافة الالكتروفيلية للدابينات المتعاقبة

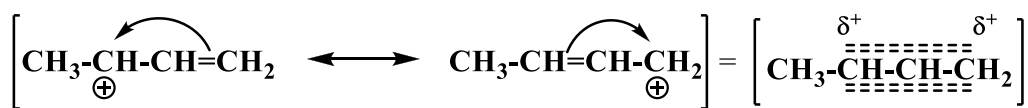
ان تفاعل المركب 1,3-Butadiene مع كمية محددة من الكاشف الالكتروفيلي يؤدي الى تكوين ناتجين للاضافة وليس ناتج واحد كما مر معنا في حالة الاضافة الى الدايينات المعزولة وهذا السلوك يعزى الى وجود الاوامر المزدوجة في جزئية الدابين بصورة متعاقبة ويدعى هذا السلوك بناتج الاضافة ( 1,4 ) و ( 1,2 ) حيث تدعى الاضافة ( 1,2 ) بالإضافة المباشرة اما ( 1,4 ) فتدعى بالإضافة المتعاقبة .



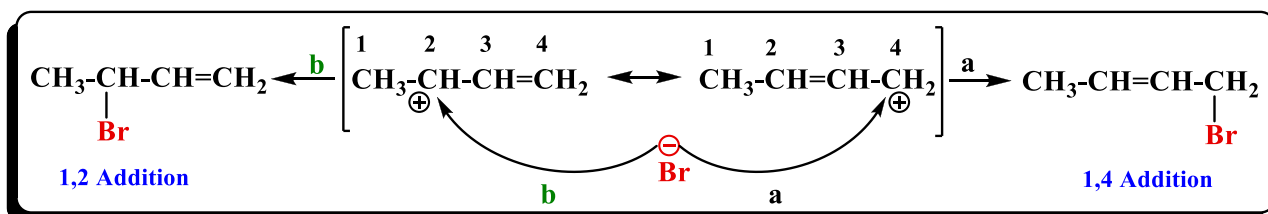
ولفهم سبب حصول ناتجين عند اضافة كمية محددة من الكاشف الى الدايينات المتعاقبة علينا استعراض ميكانيكية التفاعل ( نأخذ اضافة HBr الى 1,3-butadiene ) حيث تتضمن الخطوة الاولى اضافة البروتون الى ذرة الكاربون رقم 1 وتكون ايون الكاربونيوم الاليلي ( Allylic Carbocation ) ولا يضاف البروتون الى ذرة الكاربون رقم 2 لأن هذه الاضافة تؤدي الى تكوين ايون كاربونيوم اولي اقل استقراراً وكما يلي



ان ايون الكاربونيوم الاليلي يمتلك شكلين رزناتية ( اشكال واهبة رنينية ) اي ان الاشارة الموجبة لا تتركز على ذرة الكاريون 2 وانما تنتقل بين الكاريون 2 والكاريون 4 ( بسبب جوارها للاصارة المزدوجة ) .

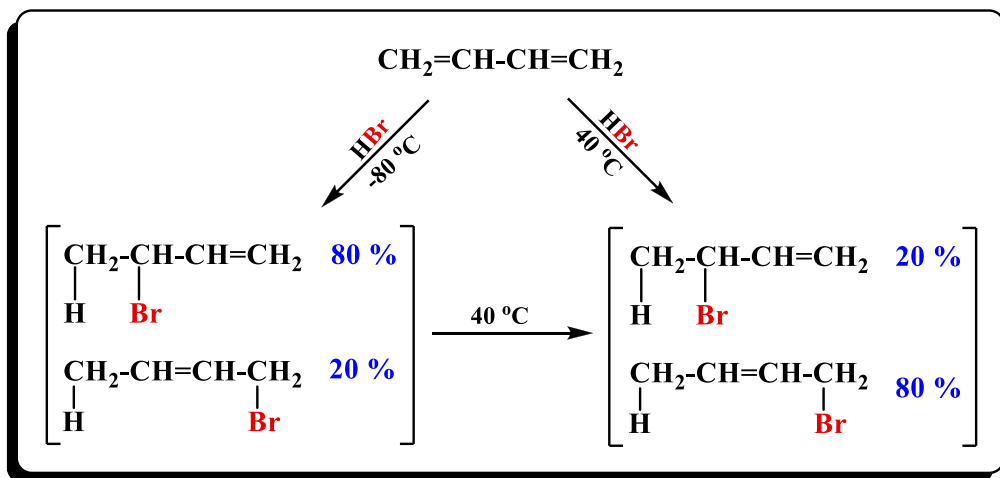


والخطوة الثانية من الميكانيكية تتضمن ما يلي :



## الاضافة 1,2 ضد الاضافة 1,4

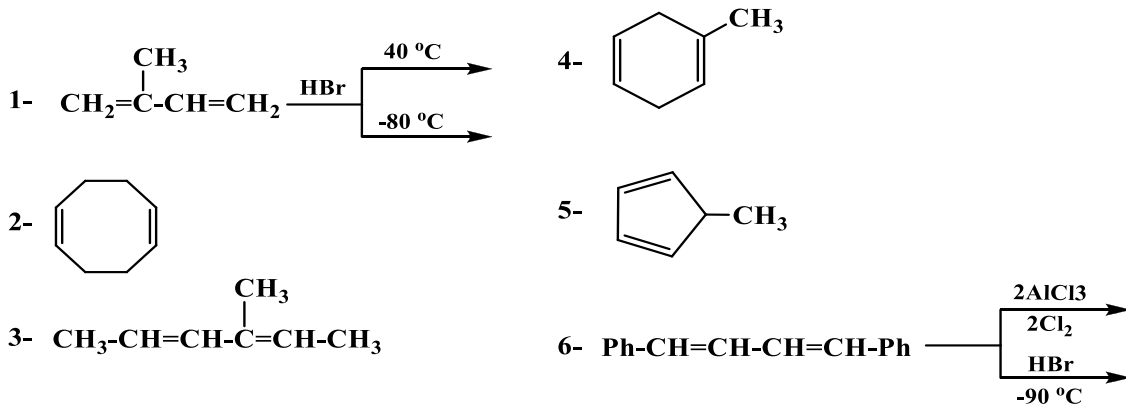
لا يمكن السيطرة او تحديد نوع الناتج المطلوب عند اضافة الكواشف الالكتروفيلية الى الدياينات المتعاقبة بصورة تامة ولكن يمكن زيادة نسبة ناتج واحد على حساب نسبة الناتج الآخر وهذه السيطرة تتم عن طريق التحكم في درجة حرارة التفاعل فعند اجراء التفاعل بدرجات حرارية منخفضة فأن ناتج الاضافة 1,2 يكون هو السائد اما عند رفع درجة الحرارة فأن ناتج الاضافة 1,4 يكون هو السائد وكما يلي



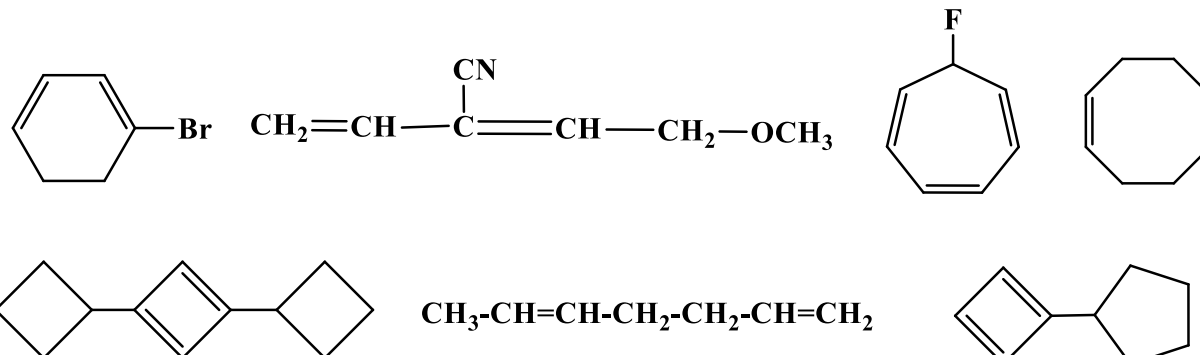
ان زيادة درجة حرارة التفاعل تؤدي الى زيادة حركة الالكترونات المكونة لاصرة باي  $\pi$  الثانية في جزيئه الابين وبذلك يزداد عدم تمركزها وتدخل برنين مع ايون الكاربونيوم الاليلي المتكون وبالتالي تزداد نسبة الاضافة 1,4 ،اما عند انخفاض درجة الحرارة الى مادون الصفر المئوي فأن حركة الالكترونات تقل مما يزيد تمركز الاشارة الموجبة العائدة للكاربونيوم على ذرة الكاربون C2 اكثرا من الكاربون C4 وبالتالي زيادة نسبة ناتج الاضافة 1,2

## اسئلة الفصل

س/ اعط ناتج كل من التفاعلات التالية ( الناتج الرئيسي فقط ) .



س/ اعط الاسم النظامي لكل من المركبات التالية :



## المحاضرة الثالثة عشر

## الفصل السادس

## الالكاینات Alkyne

هیدروکاربونات تحتوي على اصرة کاربون - کاربون الثلاثية لها الصيغة العامة التالية :



قانونها العام  $\text{C}_n\text{H}_{2n-2}$  وتسمى الاصرة الثلاثية في هذه المركبات بالاصرة الاستيلينية والالكاینات بالاستيلينات نسبةً لأبسط عضو فيها وهو الاستيلين المكون من ذرتی کاربون تضم بينها الاصرة الثلاثية وكل من ذرات الكاربون هذه تهجين SP . تقسم الالكاینات حسب تركيبها الى صنفين :

**الالكاینات الطرفية** : تكون الاصرة الثلاثية في هذا الصنف واقعة على احد طرفي الجزيئه ومحتوية على ذرة هیدروجين حامضية ( كما المركب a اعلاه ) . اما النوع الثاني فتتمی بالاستيلينات غير الطرفية وفيها تكون الاصرة الثلاثية واقعة في اي مكان من الجزيئه عدا الاطراف وهذا النوع لا يحتوي على هیدروجين حامضية ( كما المركب b اعلاه ) .

## Alkyne Nomenclature

## تسمیة الالكاینات

تسمی الالكاینات حسب قواعد IUPAC كما يلي :

- 1- اختيار اطول سلسلة مستمرة من ذرات الكاربون تظم الاصرة الثلاثية .
- 2- ترقيم السلسلة من الطرف الذي يعطي للاصرة الثلاثية اصغر الارقام ( من الطرف القريب للاصرة الثلاثية ) اما اذا كان موقع الاصرة الثلاثية في وسط الجزيئه فأن الترقيم يكون بالاتجاه الذي يعطي المعرفات اصغر الارقام .

3- تعطى ارقام واسماء المجاميع المعرفة على السلسلة .

4- يعطى اسم الالكايدين بعد حذف المقطع ( ane ) من الالكان ويوضع بالقطع ( yne ) مع تحديد موقع الاصرة الثلاثية برقم يتم ذكره قبل اسم المركب الاساسي او بعد المقطع الذي يمثل عدد ذرات الكربون وقبل المقطع الذي يدل على ان المركب الكاين .



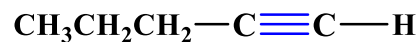
1-Butyne



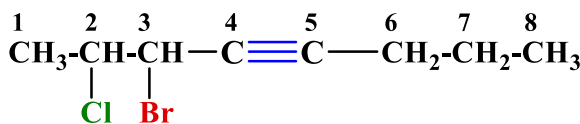
2-Butyne



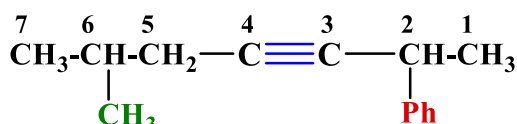
2-Pentyne



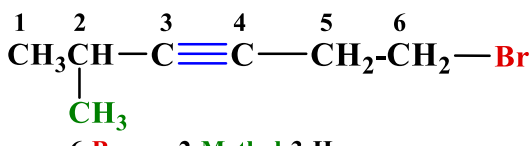
1-Pentyne



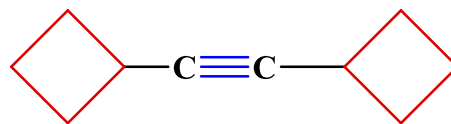
3-Bromo-2-Chloro-4-Octyne



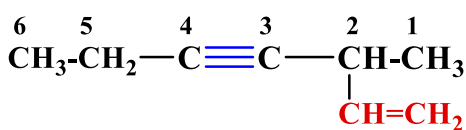
6-methyl-2-phenyl-3-Heptyne



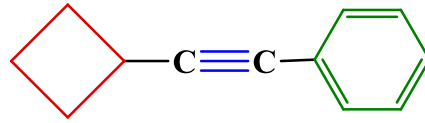
6-Bromo-2-Methyl-3-Hexyne



1,2-Dicyclobutyl-Ethyne



2-Viny-3-Hexyne



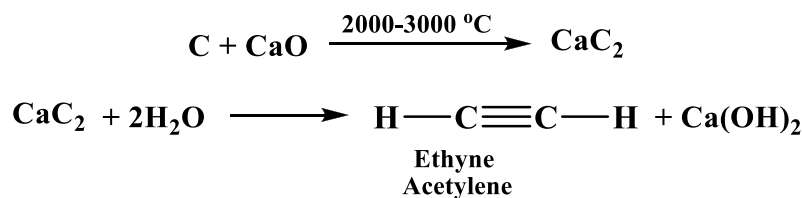
1-Cyclobutyl-2-Phenyl-Ethyne

ملاحظة : ان المجموعة المناظرة لمجموعة الاليل (  $\text{CH}_2=\text{CH-CH}_2$  ) والمحتوية على اصرة ثلاثة تدعى بمجموعة البروبارجيل ( Propargyl group ) والتي لها الصيغة العامة التالية (  $\text{H-C}\equiv\text{C-CH}_2$  ) .

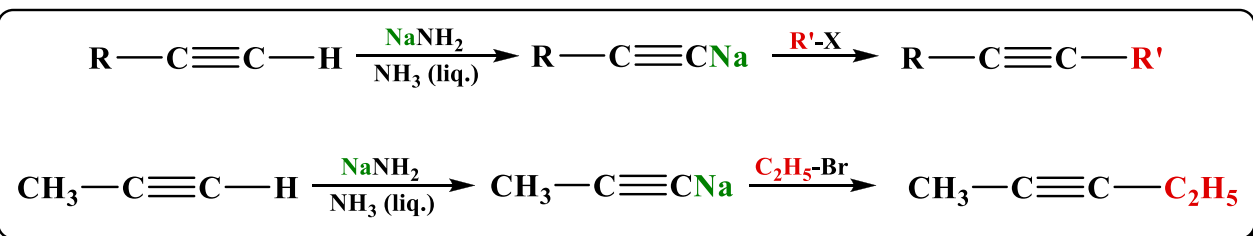
## Synthesis of Alkynes

## تحضير الالكايدين

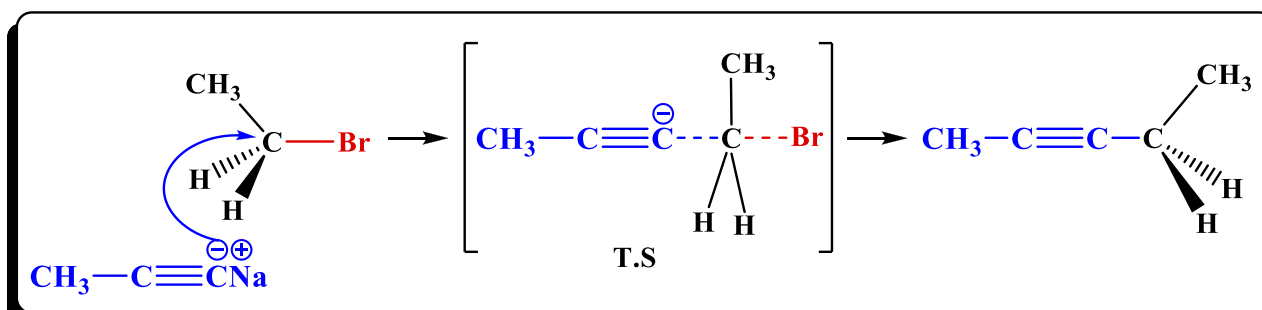
1- تحضير الاستيلين صناعياً : يسخن فحم الكوك مع اوكسيد الكالسيوم في فرن كهربائي للحصول على كاريديد الكالسيوم الذي يعامل مع الماء لينتج الاستيلين



**2- من الالكاینات الطرفية :** تتفاعل الالكاینات الطرفية عن طريق تفاعلات التعويض الباحث عن النواة مع هاليدات الاکيل الاولیة بوجود امید الصودیوم والامونیا السائلة لتكوين الكاینات اخري .

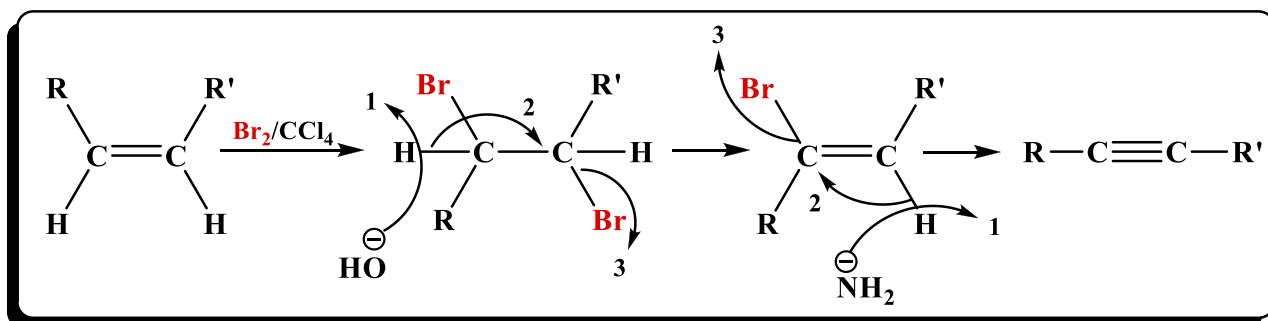


وتتضمن ميكانيكية التفاعل عملية سحب البروتون الحامضي في الالكainي الطرفي بواسطة القاعدة ( $\text{NH}_2^-$ ) وتكوين ايون الالكainيد ( الذي يسلك سلوك كاشف باحث عن النواة ) الذي يهاجم ذرة الكاربون المشبعة في هاليد الالكيل الاولى عن طريق ميكانيكية ( $\text{S}_{\text{N}}2$ ) التي تصاحب بانقلاب في التوزيع الفراغي لذرة الكاربون المشبعة بالحاملاة للهاليد والمعدلات التالية توضح ذلك .



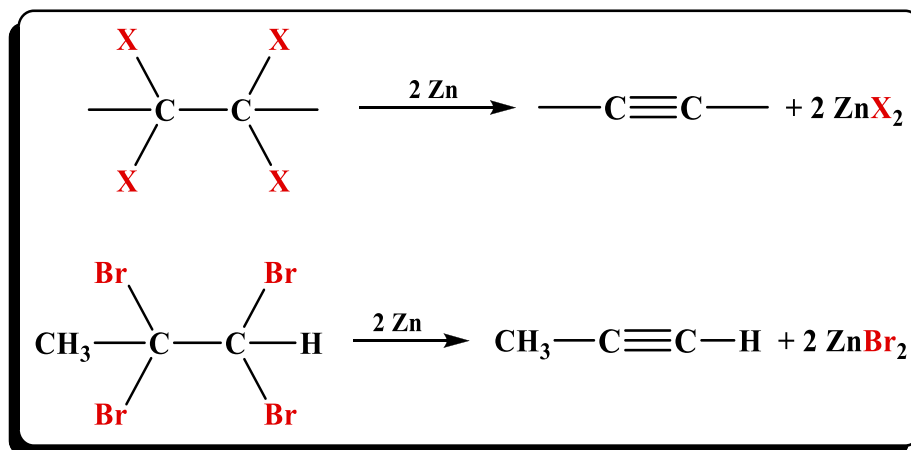
وسitem التطرق لتفاصيل اكثر عن ميكانيكية  $S_N1$  و  $S_N2$  في دراسات قادمة ان شاء الله .

3- من الالكيات : يمكن الحصول على الالكايونات من خلال معاملة الالكين مع البروم للحصول على مركبات ثائي البروم المتجاور ومن ثم يعامل هذا الناتج ( ثائي البروم ) مع قاعدة قوية لحذف جزيئتين من بروميد الهيدروجين ويتم التفاعل عن طريق تفاعل اضافة في الخطوة الاولى اما الخطوة الثانية فتتضمن تفاعل حذف وكما يلي :



#### 4- سحب جزيئي هالوجين من المركبات رباعية الهايد :

ت تكون الاصرة الثلاثية بهذه الطريقة من خلال حذف جزيئي هالوجين من ذرتى كاربون متجاورة ( كما في حالة حذف جزيئه هالوجين لتكوين الالكين ) حيث يستعمل مول واحد من الزنك ، لذلك لحذف جزيئي هاليد يستعمل مولين من الزنك .

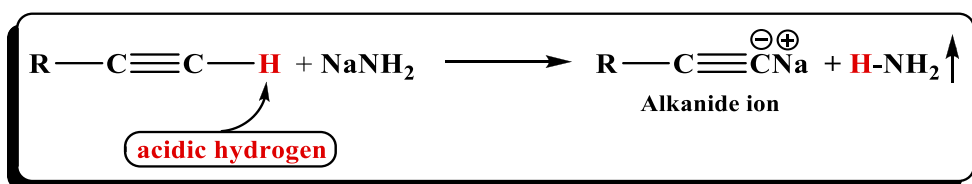


## Reactions of Alkyne

## تفاعلات الالكايونات

تمثل تفاعلات الالكينات بتفاعلات الاضافة الالكتروفilyة للاصمة الثالثية حيث تتفاعل الكترونات باي  $\pi$  مع الالكتروفيلات مكونة اصرة سكما 5 جديدة ، تعتبر الالكينات اقل فعالية من الالكينات تجاه الالكتروفيلات ( الفسائل الناقصة الكترونيا ) بينما الالكينات اكثر فعالية من الالكينات تجاه الكواشف الغنية بالالكترونات .

تتميز الاكابنات الطرفية بتفاعل مهم بالإضافة إلى تفاعل الاصرة الثلاثية والمتمثل بتفاعل ذرة الهيدروجين الطرفية حيث تتفاعل الاكابنات الطرفية مع بعض القواعد القوية مثل أميد الصوديوم  $\text{NaNH}_2$  مكونة بذلك ايون الاكابنيد الذي يستخدم ككافاف نيوكليلوفيلي يدخل في تحضير الاكابنات الأخرى .



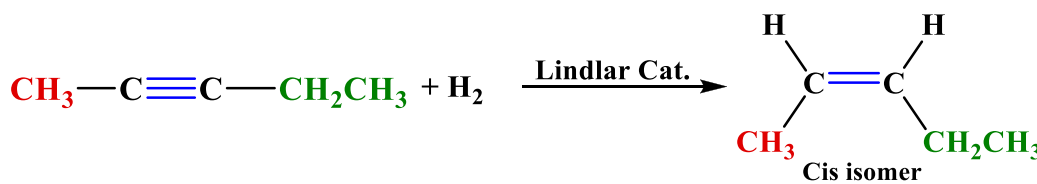
ومن تفاعلات الالكاینات ما يلي :

## ١- اضافة الهيدروجين Addition of Hydrogen

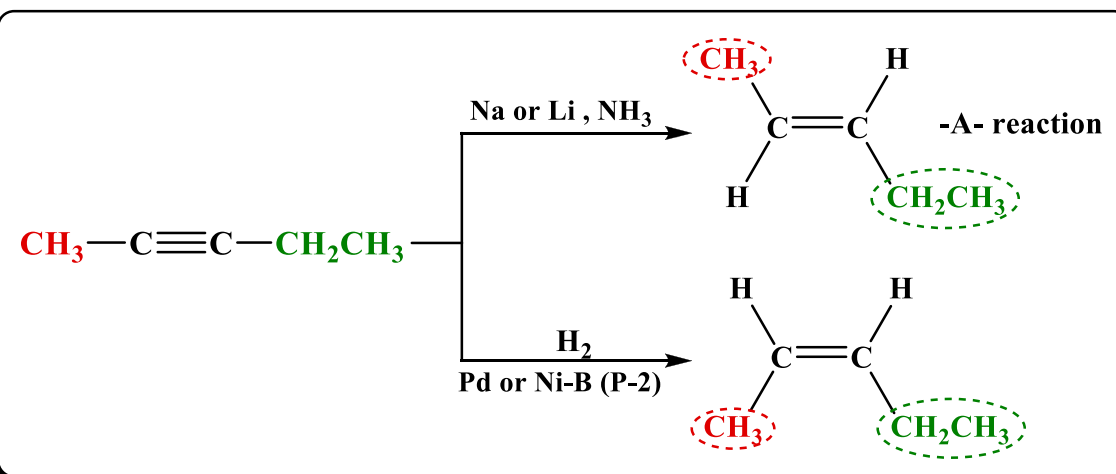
يضاف الهيدروجين الى الالكانيات بوجود بعض المعادن كعوامل مساعدة مثل البلاديوم والبلاتين او النيكل وبنفس طريقة اضافة الهيدروجين الى الالكانيات ، ولا يمكن ايقاف التفاعل عند مرحلة الالكين تحت ظروف الهرجة الاعتيادية لذك ي تكون الالكان المقابل .



يمكن السيطرة على تفاعل الهدرجة وايقاف التفاعل عند مرحلة تكوين الالكين باستخدام بعض العوامل المساعدة الخاصة مثل العامل المساعد المسمى بـ لندل **Lindlar's Catalyst** ويحضر هذا العامل المساعد من ترسيب البلاديوم على كاريونات الكالسيوم ويعامل مع خلات الرصاص والكونوليـن ، ان وظيفة هذا العامل المساعد هي تنشيط الاضافة الى الاصرة الثلاثية فقط ويعطي الالكين على شكل ايزومر السـس **Cis isomer** .

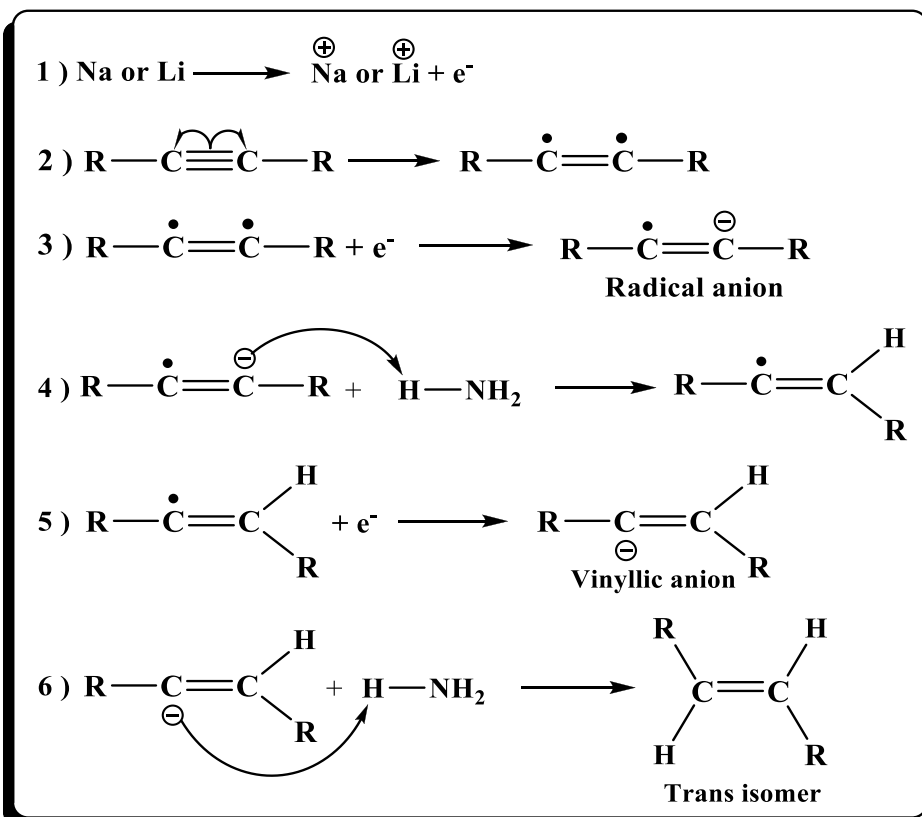


اما عند استخدام الصوديوم او الليثيوم في الامونيا السائلة فأن الهدرجة تقف عند مرحلة الالكين وتعطي ناتج الايزومر ترانس كما ان معاملة الالكين مع بوريد النikel Ni-B يعطي الايزومر الهندسي سس Trans



ولد العالم لندلر Herbert H.M.Lindlar في سويسرا عام 1909 وحصل على شهادة الدكتوراه من جامعة بيرن عمل في مختبرات هوفمان في سويسرا وحصل على عدد من براءات الاختراع .

يحتوي العامل المساعد في التفاعل A السابق على الصوديوم او الليثيوم التي لها استعداد عالي على فقدان الالكترون المفرد في غلافها الخارجي متحولة بذلك الى ايون موجب ويضاف الالكترون الى الاصحة الثلاثية مكوناً بذلك الجذر الحر الانيوني Radical anion والميكانيكية التالية توضح ذلك .

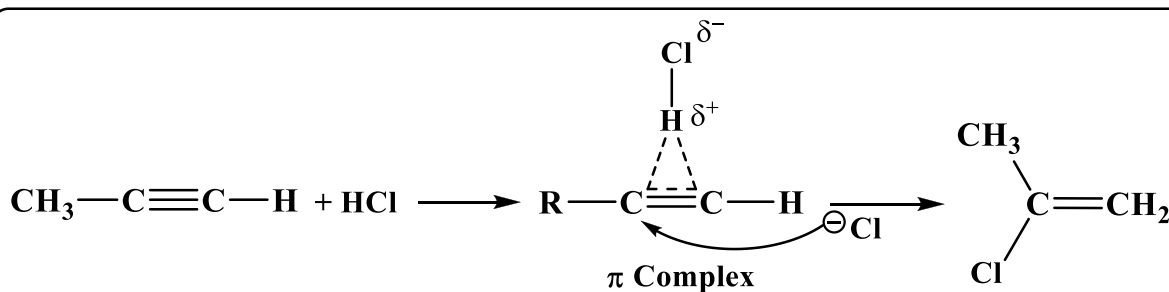


ان الانيون الفاينيلي يكون مستعد لتكوين ايزومر السس والترانس ويكونان في حالة توازن وان هذا التوازن يفضل تكون ايزومر الترانس الاكثر استقراراً.

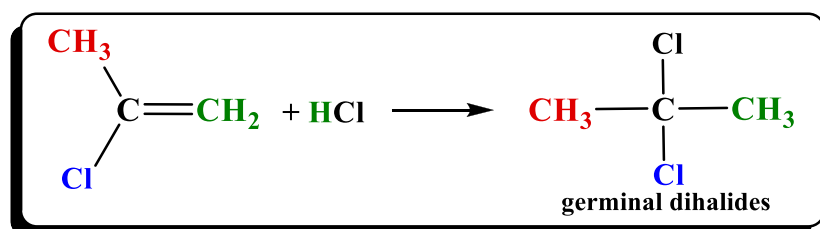
### Addition of hydrogen halide

### 2- اضافة هاليد الهيدروجين

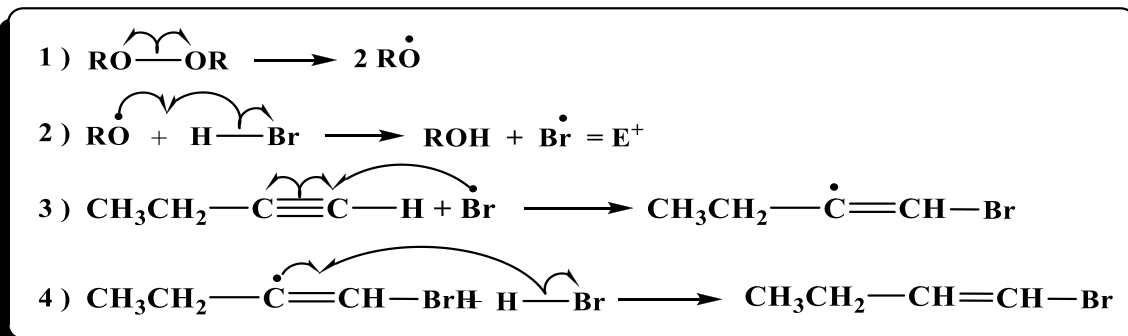
يضاف هاليد الهيدروجين الى الاكابنات الطرفية حسب قاعدة ماكونيكوف لأن الاكتروفيل في معقد باي  $\pi$  يرتبط بقوة مع ذرة الكاربون ذات التهجين SP



توقف عملية الاضافة لـ  $HX$  عند مرحلة الالكين عندما لا تتوفر زيادة من  $HX$  ويعود سبب هذا الى ان اضافة  $HX$  الى الالكين اسرع من اضافة  $HX$  الى الالكين المعرض بالهالوجين . اما عند وجود زيادة من  $HX$  في محيط التفاعل فأن عملية اضافة ثانية تحدث وفقاً لقاعدة ماركونيكوف ويكون ناتج الاضافة محتوى على ذرة كربون مرتبطة بذرتى هالوجين وتدعى مثل هذه المركبات بالهاليدات التوأمية *germinal dihalides* حيث تاتي الكلمة *geminal* من اللغة اللاتينية ( *geminus* ) والتي تعنى *Twin* بمعنى توأم او مثيل .



اما عند اضافة  $HBr$  بوجود البيروكسيدات فأن اتجاه الاضافة في هذه الحالة يكون عكس قاعدة ماركونيكوف لأن  $\cdot Br^-$  يكون الكتروفيل بدل  $H^+$  وتحت الاضافة عن طريق الجذور الحرة وكما يلي :



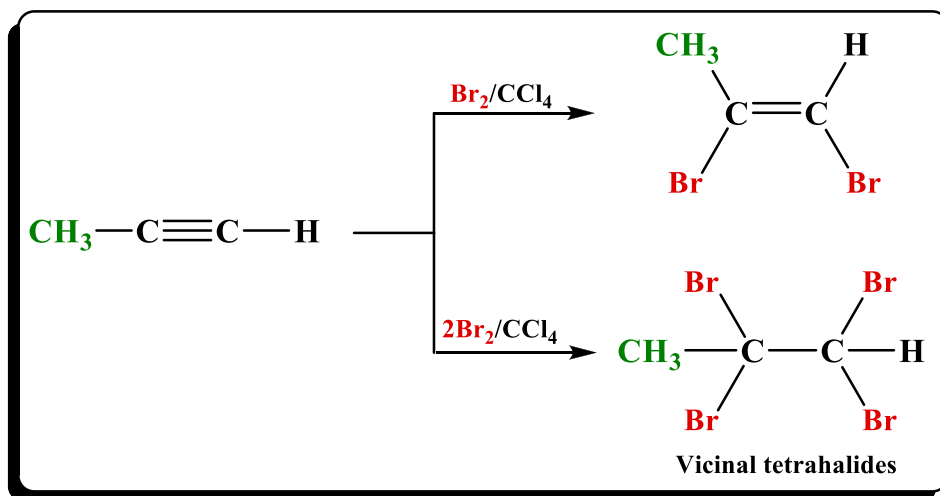
وتنتهي عملية الاضافة بتفاعل الفصائل المتبقية مع بعضها البعض من خلال اعادة الخطوات 3 , 4 لحين اتمام التفاعل .

### Addition of halogen

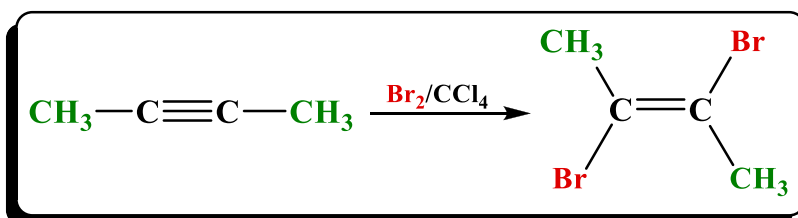
### 3- اضافة الهالوجين

تضاف الهالوجينات الى الاصرة الثلاثية في الالكينات بنفس اسلوب اضافة الهالوجين الى الالكينات عدا انه يمكن اضافة جزيئه واحدة او جزيئتين من الهالوجين الى الالكين في حالة وجود كمية مكافئة واحدة من

الهالوجين لأن الاضافة تقف عند مرحلة الالكين المعوض بالهالوجين ، اما عند وجود مكافئين من الهالوجين فأن الاضافة تؤدي إلى الحصول على الكان يحتوي على رباعي الهايد المتجاور .



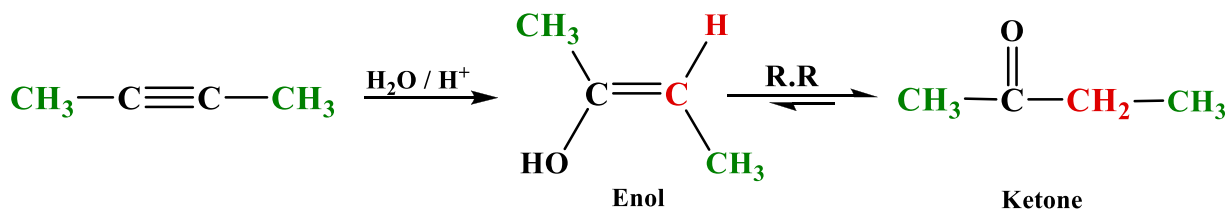
حيث يضاف الهالوجين في المرحلة الاولى وتعطي ناتج الايزومر الهندسي Trans لأنها تتضمن مرحلة وسطية حلقيّة ( ميكانيكيّة أيون البرومونيوم ) .



#### Addition of Water to Alkynes

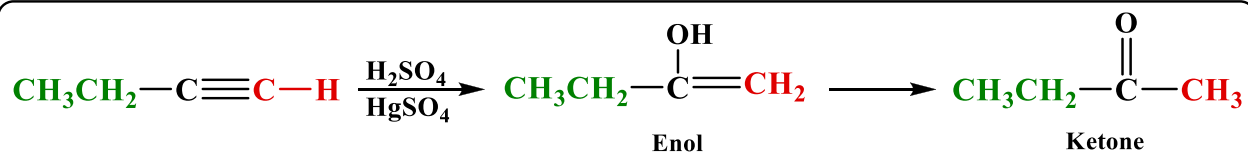
#### 4- اضافة الماء الى الالكاینات

لاحظنا في الفصل الرابع ان الالكاینات تضيق الماء بوجود الحامض كعامل مساعد لتعطی الكحولات وستتناول هنا اضافة الماء الى الالكاینات بوجود الحامض لتعطی مركب وسطي يدعى بالاينول enol وهذه الكلمة مكونة من مقطعين الاول en والثاني ol فيعني الاول وجود اصارة مزدوجة اما الثاني فيشير الى وجود مجموعة هيدروكسيل ( OH ) وعند كتابة المقطعين معاً يحذف الحرف e من المقطع الدال على وجود الاصارة المزدوجة ، ان تركيب الاينول غير مستقر سرعان ما يحصل له اعادة ترتيب ليعطي الكيتونات التي لها الصيغة العامة -R-CO-R في حالة الالكاینات الداخلية .

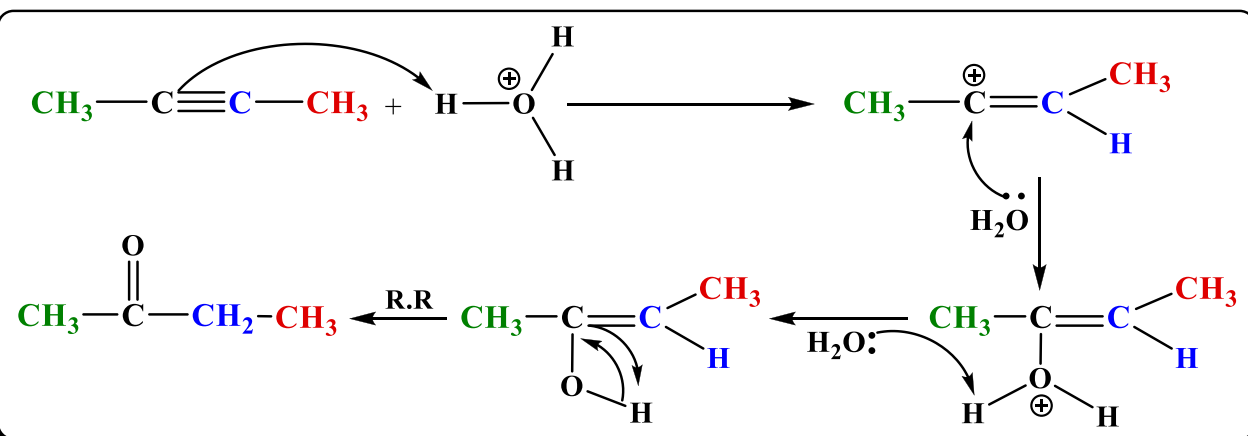


حيث تتحول الاصرة المزدوجة من بين ذرتي الكاربون الى ذرتي الكاربون والاوكسجين مكونة مجموعة فعالة جديدة تدعى بمجموعة الكاربوني (C=O) بعملية تسمى اعادة الترتيب (R.R).

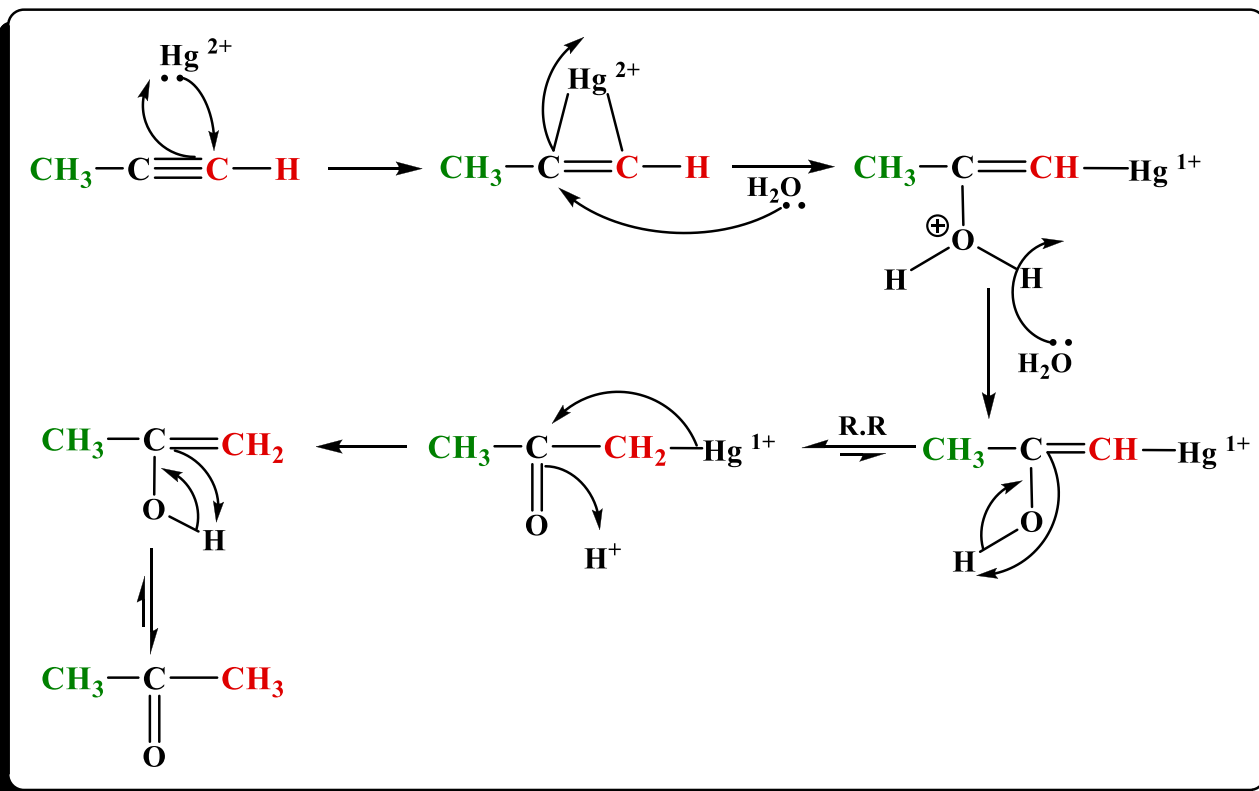
اما الالكينات الطرفية فأنها اقل فعالية تجاه اضافة الماء لذلك تحفز عملية اضافة الماء لها باستعمال الحوامض القوية واملاح الزئبقي المائية حيث يعمل ايون الزئبق ( $\text{Hg}^{2+}$ ) كعامل مساعد يزيد من سرعة تفاعل الاضافة .



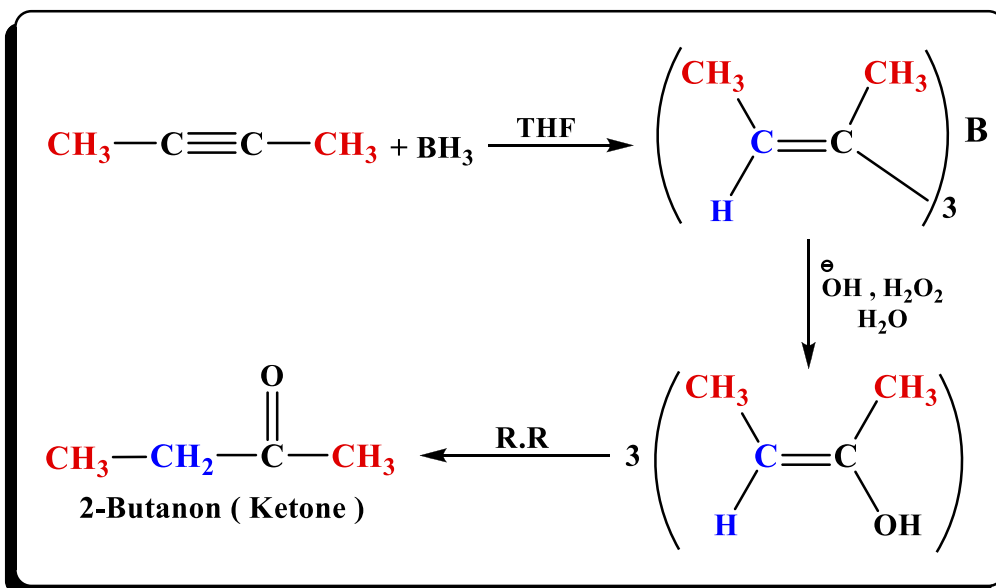
والميكانيكية التالية توضح اضافة الماء الى الالكين الداخلي بوجود الحامض فقط .



اما ميكانيكية اضافة الماء لالكينات الطرفية بوجود املاح الزئبقي فيمكن توضيحها كما يلي :

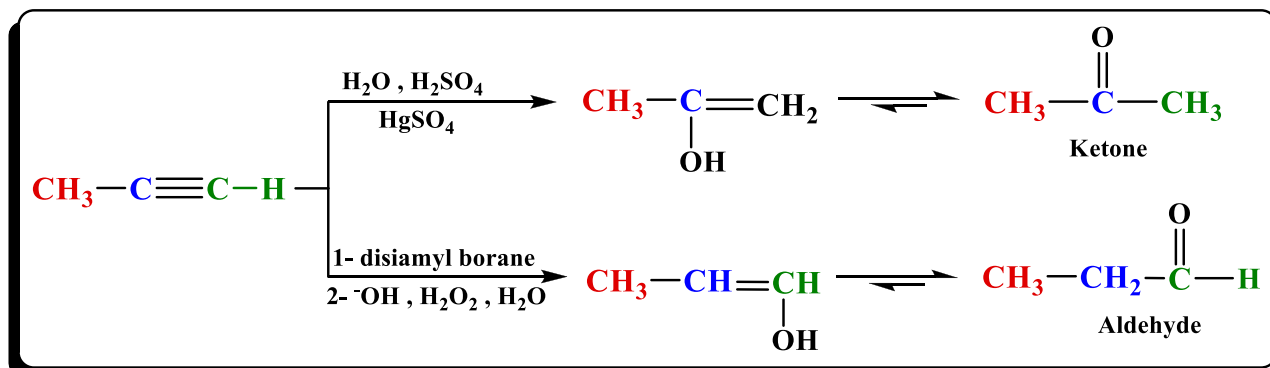
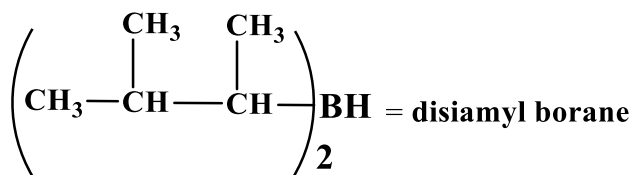
**Addition of Borane****5- اضافة البوران الى الالكينات**

يضاف البوران الى الالكينات بنفس طريقة اضافته الى الالكينات حيث تضاف ثلاثة جزيئات من الالكين الى جزيئة واحدة من  $\text{BH}_3$  لتكوين البوران الموضع بالالكين الذي عند اضافة هيدروكسيد الصوديوم المائي له وبيروكسيد الهيدروجين يحدث استبدال البوران بمجموعة الهيدروكسيل وينتج الينول Enol الذي يعاد ترتيبه ليعطي في النهاية مركب الكيتون .



تدعى عملية اضافة البوران الى الاكابنات بـ Hydroboration Oxidation اي اضافة الماء ثم الاكسدة .

اما عند استعمال المركب ( العامل المساعد ) disiamyl borane الذي اسمه العلمي bis(1,2-dimethyl 的 )BH فان عملية اضافة الماء تفضل الاكابنات الطرفية ويكون ناتج التفاعل الديهايد .



#### المحاضرة الرابعة عشر

#### الخاصية الحامضية للهيدروجين المرتبط بالكاربون ذو التهجين SP

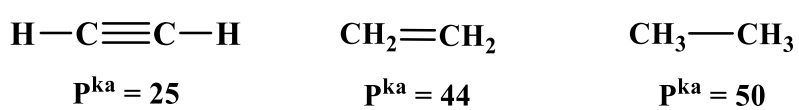
يكون الكاربون اصرة تساهمية قوية مع الهيدروجين بسبب تقارب السالبية الكهربائية للكاربون والهيدروجين حيث يكون المزدوج الالكتروني المكون للاصرة متشارك بالتساوي مع الذرتين وهذا لاينطبق على جميع اواصر الكاربون - هيدروجين لأنها ليست دائماً متشابهة في السالبية الكهربائية حيث ان  $C_{sp}^2$  اكثر سالبية من  $C_{sp}$  وهذا اكثر سالبية من  $C_{sp}^3$

$$C_{sp} > C_{sp^2} > C_{sp^3}$$

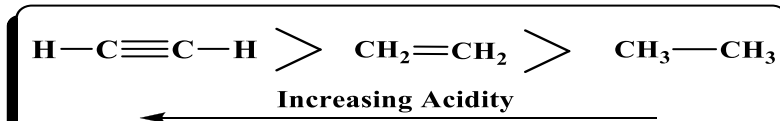
اي ان الكاربون الذي له تهجين SP تكون سالبيته الكهربائية عالية وهذا يؤدي بالمزدوج الالكتروني المكون للاصارة ان يكون اقرب لذرة الكاربون منه الى الهيدروجين . ان سبب زيادة سالبية  $C_{sp}$  يعود الى ان الاوربيتال المهجن يحتوي على 50% من صفة الاوربيتال S الذي يكون واقع تحت تأثير جذب النواة لذرة الكاربون . وبهذا تقل قوة الاصارة وبالتالي تزداد قابلية المركب على فقدان البروتون ( مركب حامضي ) وهذا ما يلاحظ في الاستيلينات الطرفية حيث لها القابلية على فقدان البروتون الحامضي عند تعاملها مع القواعد القوية .



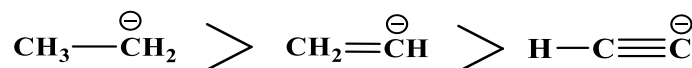
تقاس قوة الحامضية في الاوساط المائية عن طريق ثابت قوة الحامضية الذي يرمز له بـ  $P^{ka}$  حيث كلما ازدادت القيمة العددية لهذا الثابت كلما كان الحامض اضعف ، اي ان الحامضية تتناسب عكسياً مع ثابتها .



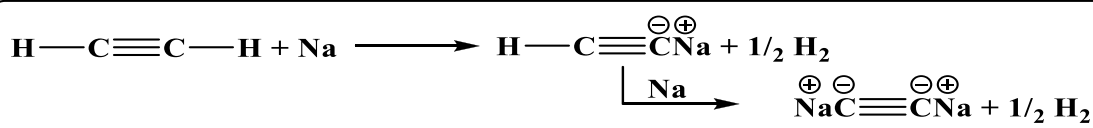
وبذلك سيكون ترتيب الحامضية للكربونات اعلاه بالاعتماد على قيمة الثابت  $P^{ka}$  كما يلي :



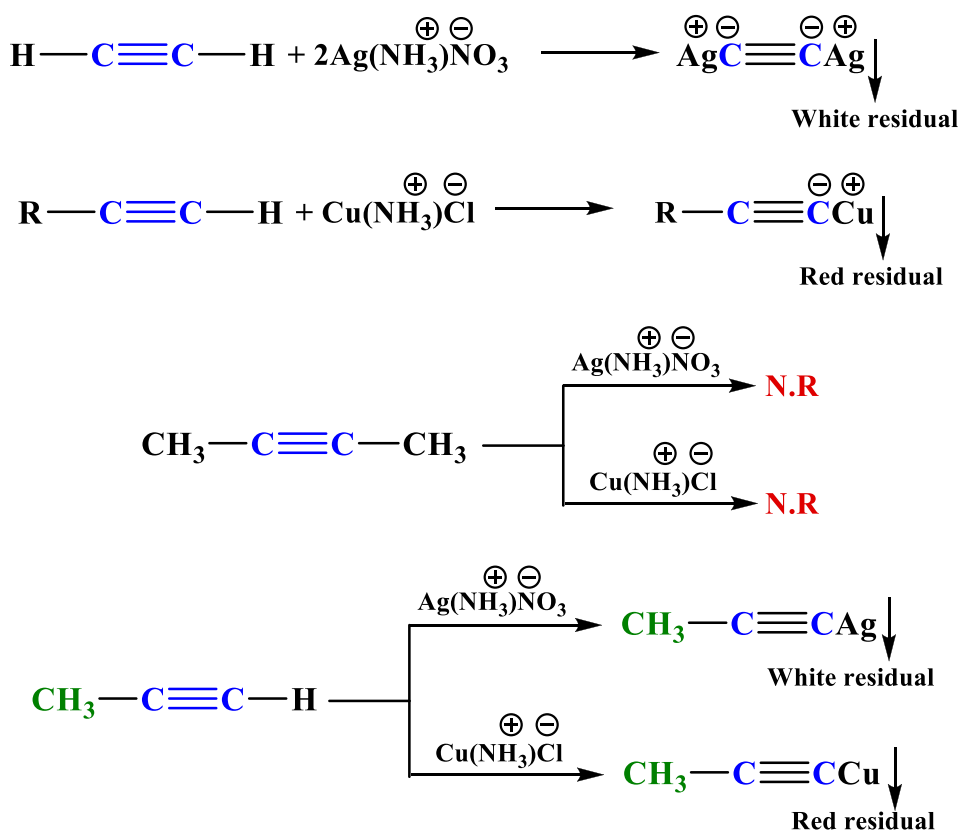
ان عملية فقدان البروتون من المركب تؤدي الى تكون الانيون السالب وغالباً يدعى بالقاعدة القرينة للحامض حيث تكون قوة قاعدة القرينة متناسبة عكسياً مع قوة الحامضية وطردياً مع قيمة  $P^{ka}$  فالمركب الذي تكون حامضيته ضعيفة تكون قاعدته القرينة اقوى وكما يلي .



ان حامضية الهيدروجين في الالكاینات الطرفية مكنتها من تكوين مشتقات فلزية عند تفاعلهما مع فلز الصوديوم مثلاً



يمكن استغلال الخاصية الحامضية لالكاینات الطرفية للتمييز بين صنفي الالكاینات بنوعيها الطرفية وغير الطرفية عن طريق تفاعل الاثنين مع محلول كلوريد النحاسوز الامونياكي او نترات الفضة الامونياكية حيث تعطي الالكاینات الطرفية راسب احمر مع محلول كلوريد النحاسوز الامونياكي وراسب ابيض مع محلول نترات الفضة الامونياكية اما غير الطرفية فلا تتفاعل مع الكواشف المذكورة اعلاه وكما يلي :

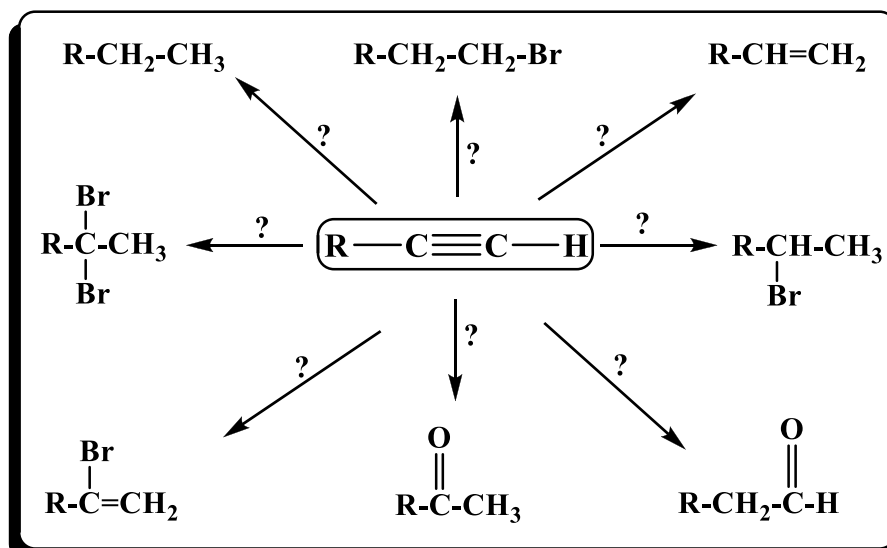


اسئلة الفصل

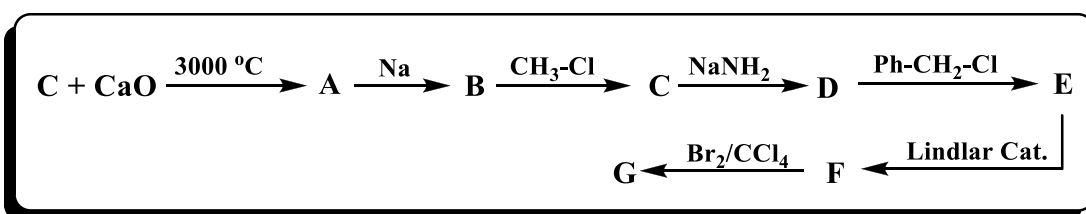
س/1 اعط الصيغة التركيبية لكل من المركبات التالية :

- 1) 2-Hexyne , 2) 5-ethyl-3-Octyne , 3) Methylacetylene , 4) Vinylacetylene ,  
5) Allylacetylene , 6) Methoxyethyne , 7) 1-Bromo-1-Pentyne ,  
8) di-tert-Butylacetylene , 9) 5,6-diphenyl-2-heptyne , 10) 5-Cyclopropyl-3-Octyne

س2/ اعط الكواشف ( العوامل المساعدة ) التي تحتاجها لإتمام التفاعل التالي .



س/3) اكمل التفاعل المتسلسل التالي باعطاء الصيغ التركيبية لكل من A الى G .

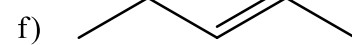
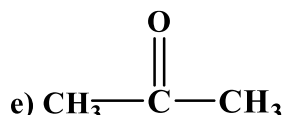
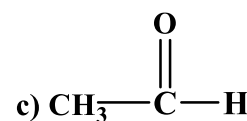
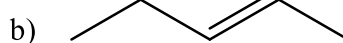
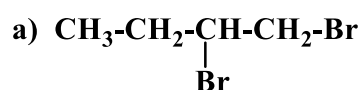


س4/ اعط ناتج تفاعل المركب E في السؤال السابق مع كل مما يأتي :

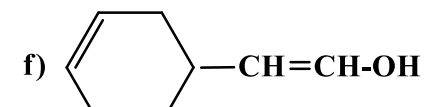
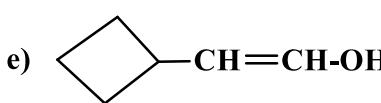
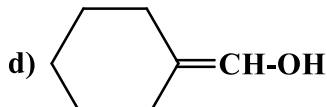
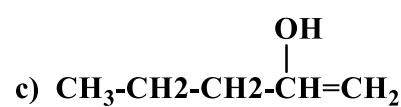
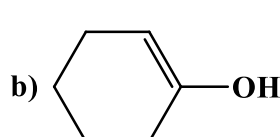
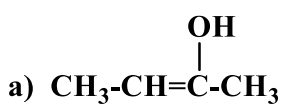
- 1) HBr (1mol) , 2) HBr (2mol) , 3) Br<sub>2</sub>/CCl<sub>4</sub> (1mol) , 4) Br<sub>2</sub>/CCl<sub>4</sub> (2mol) , 5) aqueous H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> , HgSO<sub>4</sub> , 6) Excess H<sub>2</sub> / Pt , 7) Sodium in Liquid ammonia , 8) NaNH<sub>2</sub> , 9) disimylborane and H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>/OH .

س5/ من 4-methyl-2-pentanol كيف يمكنك تحضير الكحول التالي Isopropylacetone

س6/ باستعمال الاستيلين كمادة أولية كيف يمكنك تحضير المركبات التالية .



س7/ ما هي النواتج المتوقعة بعد حصول اعادة ترتيب للاينولات التالية ؟

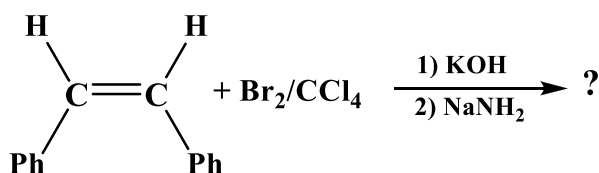


س8/ رتب المركبات التالية من الاعلى الى الاقل حامضية بعد تحويل الاسماء الى صيغ تركيبية :

Ethane P<sup>ka</sup> =50 , Hydroflouric acid P<sup>ka</sup> =3.2 , Ethene P<sup>ka</sup> =44 , Water P<sup>ka</sup> =15.7 , Ammonia P<sup>ka</sup>=36 , Ethyne P<sup>ka</sup>=25 .

س9/ رتب المركبات المذكورة في السؤال السابق من الاعلى الى الاقل قوة للاقاعدة الاقترانية للحامض ؟

س10/ اعط ناتج وميكانيكية التفاعل التالي

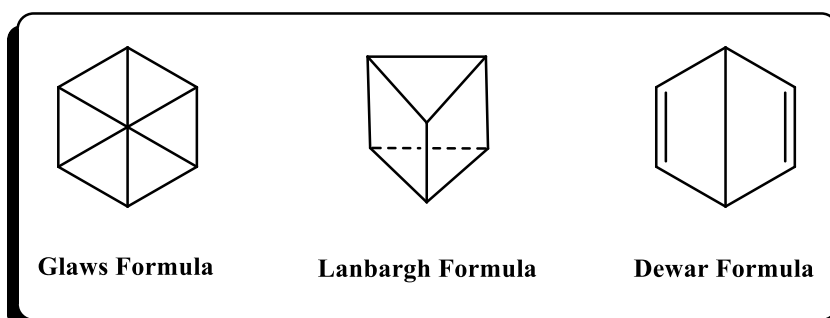


## الفصل السابع

### المركبات الاروماتية Aromatic Compounds

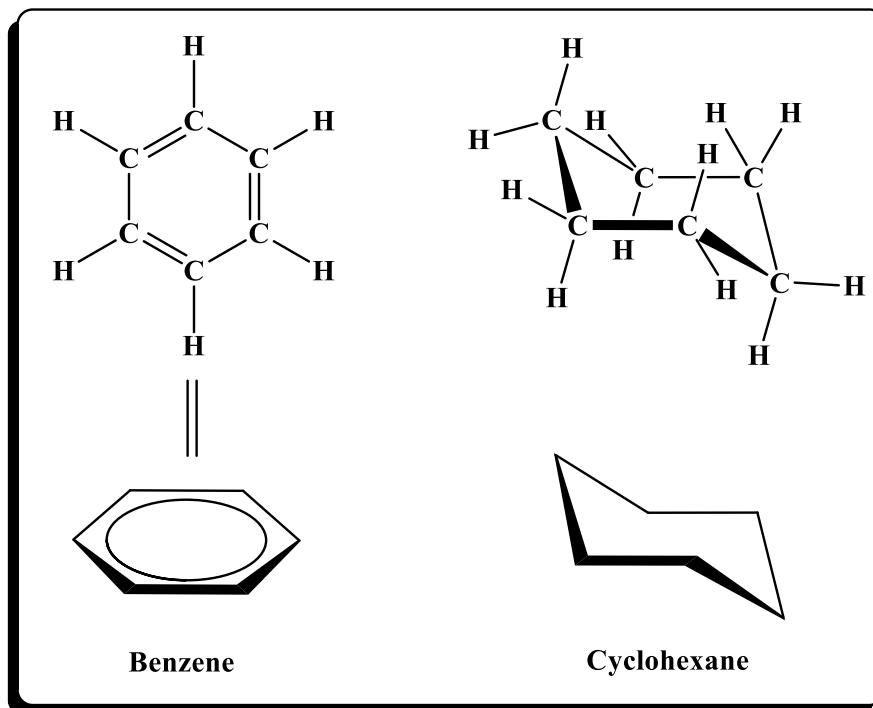
تقسم المركبات العضوية الى مجموعتين رئيسية الاولى تسمى بالمركبات الاليفاتية لعلاقتها بالدهون وتشمل الالكانات و الالكينات او الالكينات او احد مشتقاتها اما المجموعة الثانية فتسمى بالمركبات الاروماتية وتتصف هذه المركبات باحتوائها على الاواصر المزدوجة المترتبة في نظام حلقي خاص .

ان اول تشخيص للمركبات الاروماتية كان من نصيب العالم كيكوليه بعد ان تم اكتشافه من قبل فرديي سنة 1825 وتم تحديد عناصره ( الصيغة الجزيئية للبنزين  $C_6H_6$  ) غير ان صيغته التركيبية لم تحدد في ذلك الوقت حيث تم اقتراح عدة تراكيب للبنزين من قبل عدد من العلماء مثل ديوار ، لانبرغ وكلاوس غير ان جميع التراكيب المقترحة لم تتوافق مع النتائج العملية التي تم الحصول عليها وفي ذات ليلة كان كيكوليه امام كتابه وحين شعر بالتعب من التفكير بتركيب البنزين دار كرسيه باتجاه المدفأة ، حينها اخذته سهوة بسيطة واثناء هذه السهوة كان قد رأى ان افعى تدور حول نفسها وتحاول قضم ذيلها بفمها وقد ساعد هذا المنام كيكوليه على اقتراح الصيغة التركيبية للبنزين وكان ذلك في سنة 1865 والتركيب التالية توضح اقتراحات العلماء للصيغة التركيبية للبنزين .



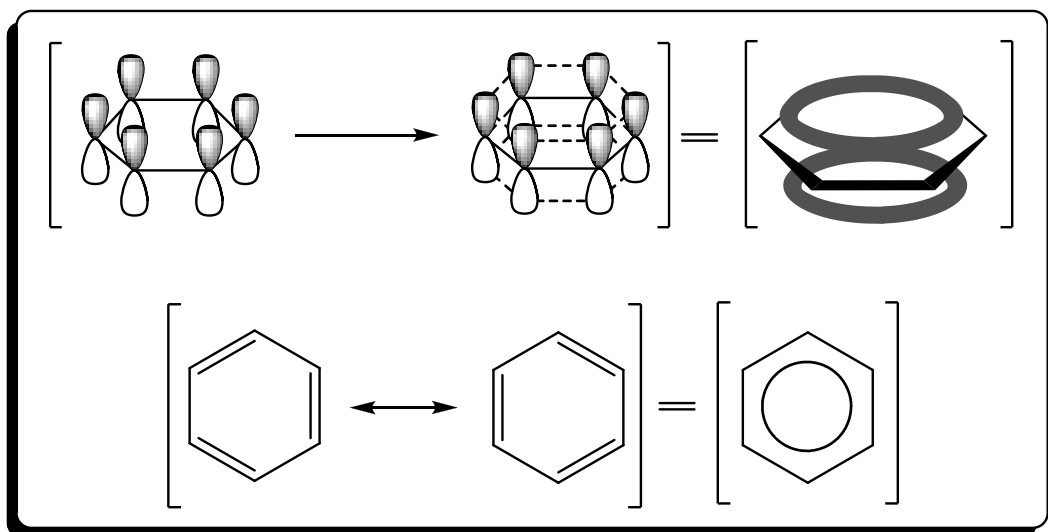
تركيب البنزين :

يحتوي البنزين على ستة ذرات كARBON وستة ذرات HYDROGEN صيغته  $C_6H_6$  ، لجزئية البنزين شكل مسطح ومحتوية على نظام متعدد من اواصر باي ( نظام اROMATIC ) يختلف الهكسان الحلقي ( صيغته الجزيئية  $C_6H_{12}$  ) عن البنزين بكون جزيئته غير مسطحة ولها شكل منبعة ولا تحتوي على نظام اROMATIC .



ففي جزيئه البنزين ترتبط كل ذرة كARBON بذرة HYDROGEN واحدة وجرت العادة على كتابة الصيغة التركيبية للبنزين على شكل حلقة سداسية بدون كتابة ذرات HYDROGEN اما المجاميع الاخرى غير الهيدروجين فيجب كتابتها .

ترتبط ذرات كARBON الحلقة الاروماتية فيما بينها بأواصر SKA وترتبط ذرات كARBON مع ستة ذرات HYDROGEN عن طريق اواصر SKA ايضا وتبقى ستة الكترونات في الاوربيتالات  $2P_z$  لذرات كARBON الحلقة الاروماتية وتكون هذه الاوربيتالات عمودية على مستوى الحلقة ومتوازية مع بعضها لذلك تتدخل فيما بينها جانبيا لتكون ثلاثة اواصر باي  $\pi$  وتتصف هذه الاواصر بلاموقعيتها التي تعطي البنزين استقرارية عالية .



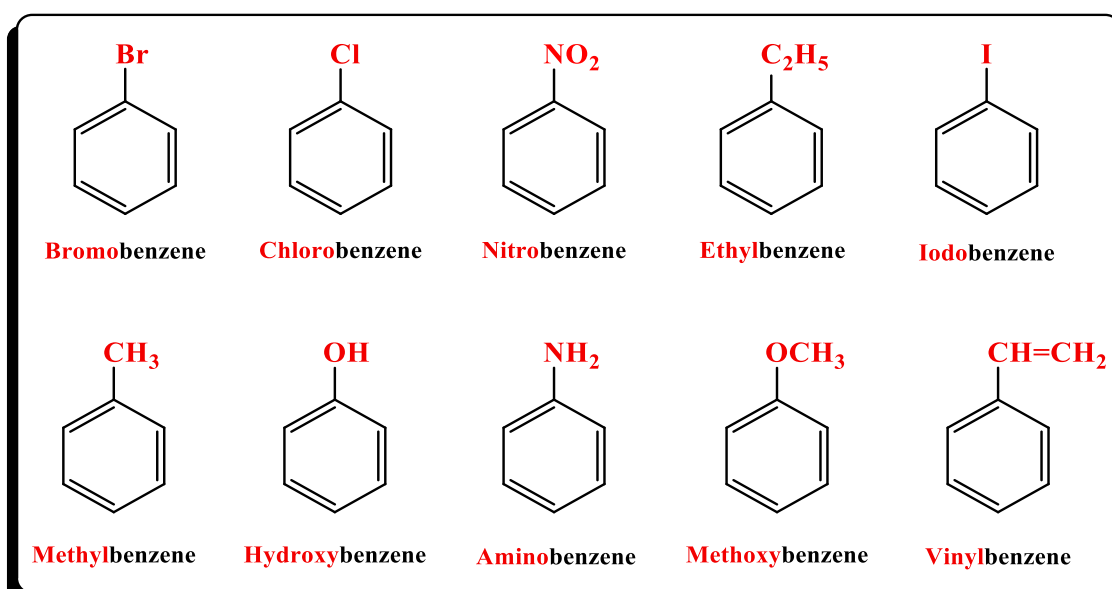
## Nomenclature of Aromatic Compounds

## تسمية المركبات الاروماتية

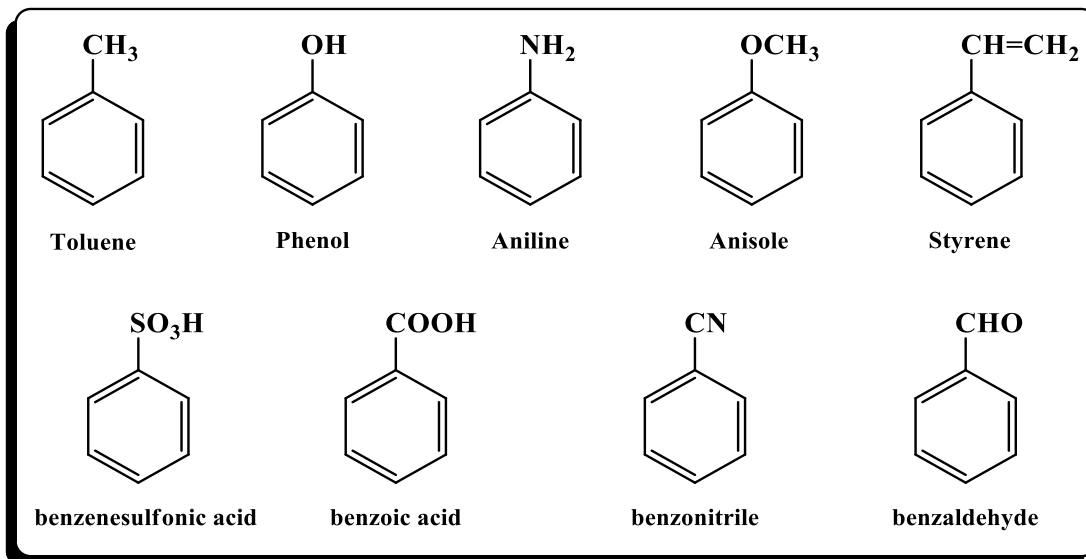
### Mono Substituted Benzene

### أولاً- البنزين احادي التعويض

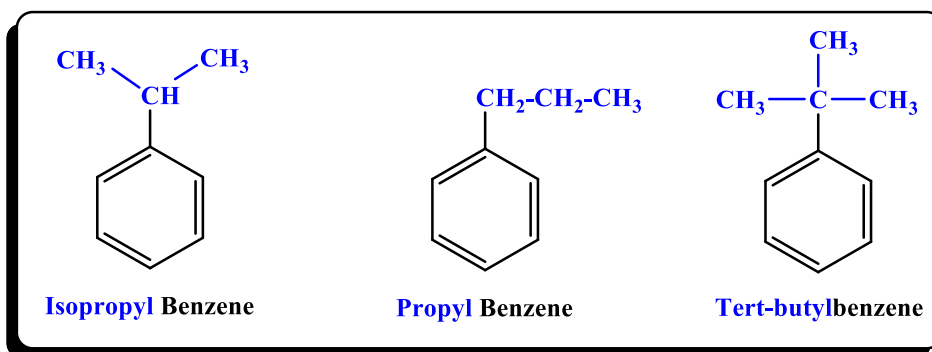
تسمى مركبات البنزين احادي التعويض بذكر اسم المجموعة المعرفة متبوعاً بكلمة بنزين وكما يلي :



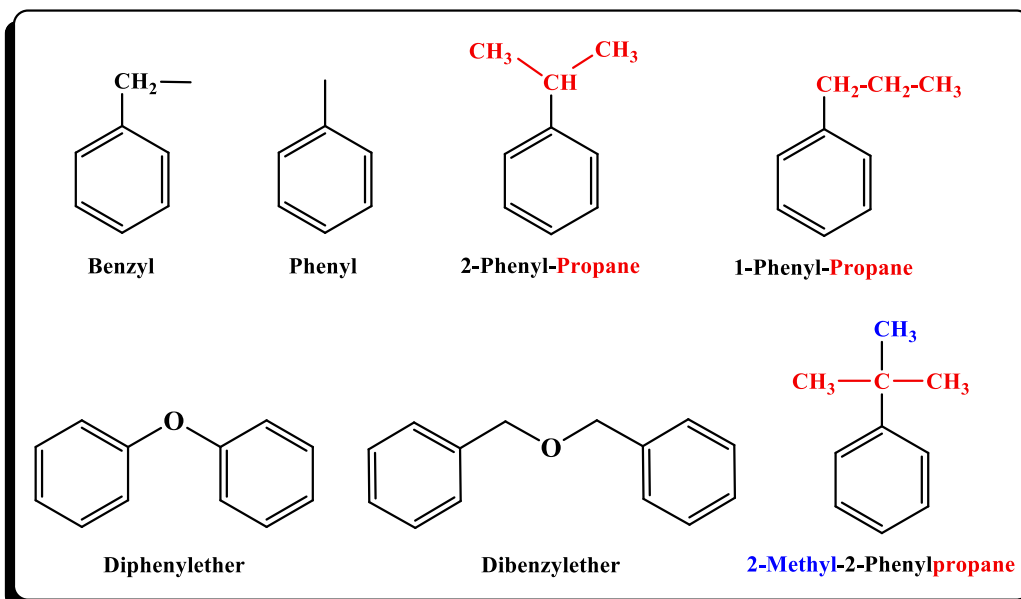
كما توجد بعض مجموعات البنزين الاحادية لها اسم نظامي واسم شائع حيث ان الاسم الشائع يدمج المجموعة المعرفة والحلقة باسم واحد ولسوء الحظ على الطالب حفظ هذه الاسماء وتراسيبيها .



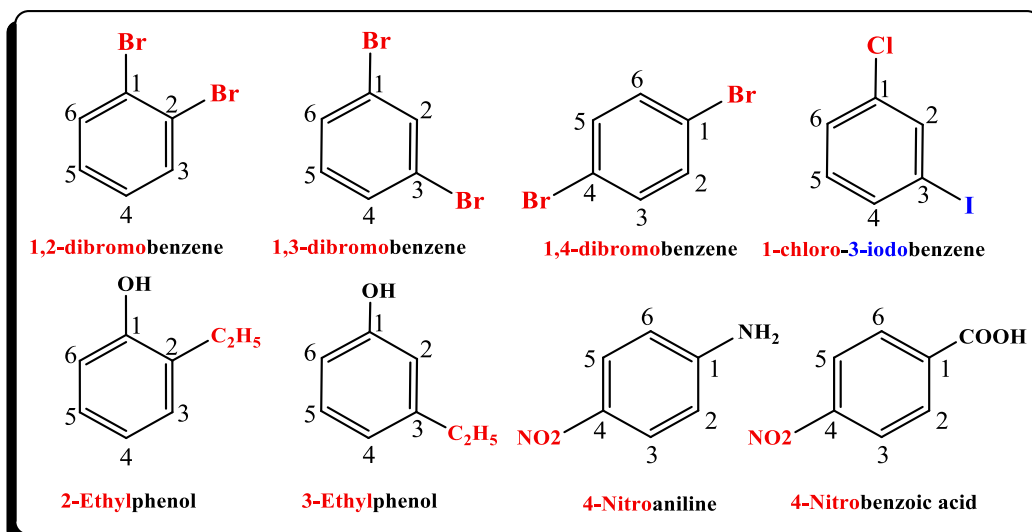
باستثناء التلوين تسمى المركبات الاروماتية المعوضة بمجموعة الكيل ( تدعى بالاريئنات Arenes ) بذكر اسم السلسلة الالكيلية ( يجب ان ينتهي اسم السلسلة بالقطع yl للدلالة على انها مجموعه معوضه ) ثم كلمة بنزين



كما يمكن تسمية المركبات الاروماتية المعوضة بسلسلة اليافانية معقدة على اساس ان المركب كان معوض بمجموعة فنيل Phenyl ( تسمى الحلقة المعوضة على مركب ثانى بمجموعة فنيل ويرمز لها بالرمز Ph او φ )  
اما الحلقة المرتبطة بمثيلين Ph-CH<sub>2</sub>- فتدعى بالبنزيل Benzyl .

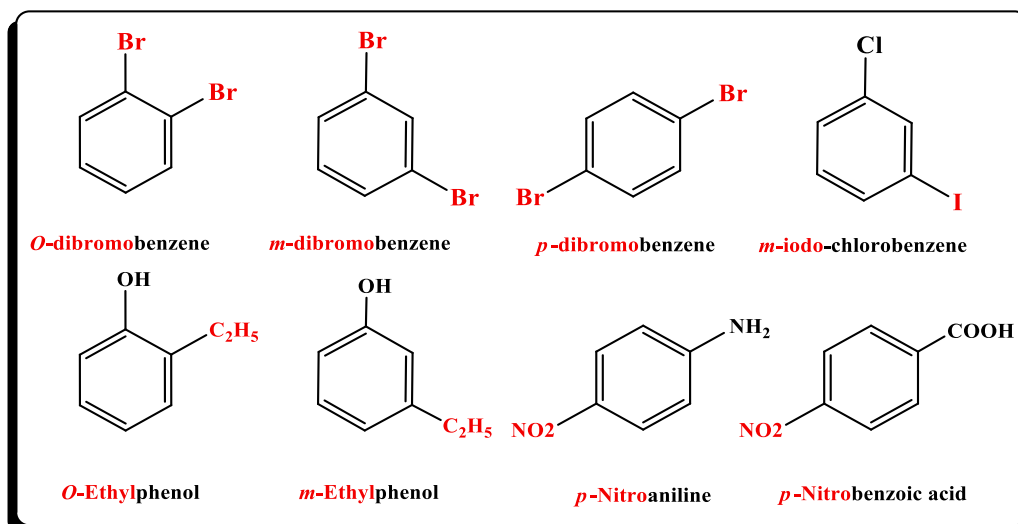
**Di Substituted Benzene****ثانياً - تسمية البنزين ثنائي التعويض**

تسمى مركبات البنزين ثنائية التعويض بطريقة توضح الموضع النسبي للمجاميع المعروضة وبهذه الحالة يجب ان ترقم ذرات كاربون الحلقة بالاتجاه الذي يعطي المجاميع المعروضة اصغر الارقام ويسمى المركب بذكر ارقام واسماء المجاميع المعروضة وينظر بعدها كلمة بنزين .

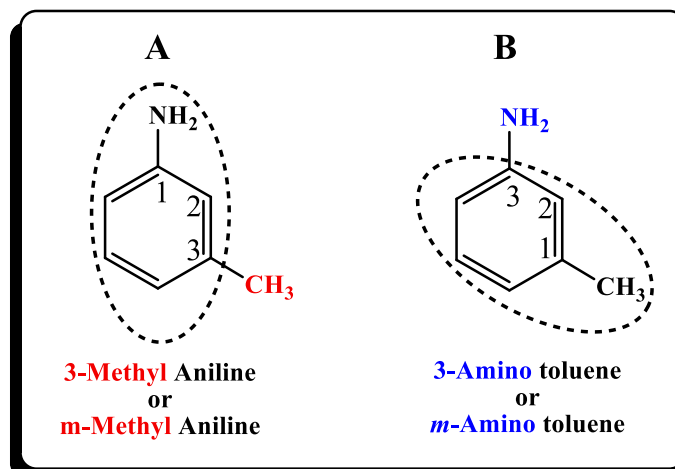


اما الطريقة الثانية لتسمية مركبات البنزين ثنائي التعويض فتتضمن استخدام السوابق اورثو ( O ) ، ميتا ( m ) و بارا ( p ) ، فالقطع ( O ) يدل على ان المجموعتين المعروضة واقعة على

ذرتين متقارنة والسابقة ( *m* ) تدل على أن المجموعتين مفصولة عن بعضها بذرة كاربون اما المقطع فيدل على المجموعتين المعاوضة مفصولة عن بعضها بذرتى كاربون .

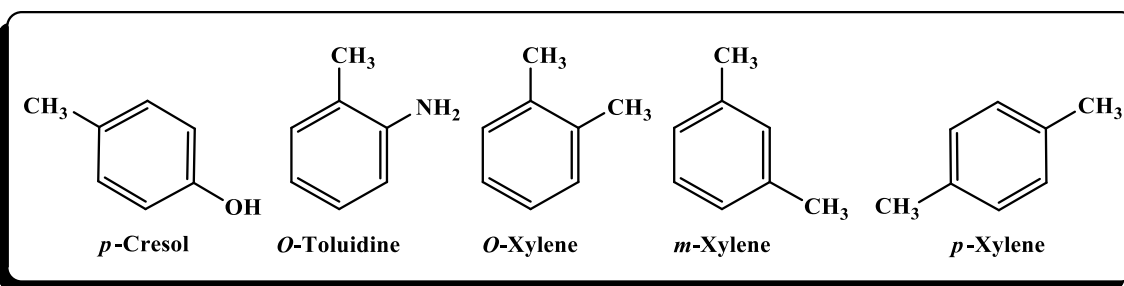


كما يمكن تسمية المركبات ثنائية التعويض عن طريق اختيار الاسم الشائع لإحدى المجاميع المعاوضة مع الحلقة وذكر الموضع الثاني .



فيتمكن اعتبار المركب على انه انيلين معوض بمجموعة مثيل ( المركب A اعلاه ) او تلوين موضع بمجموعة أمين ( المركب B اعلاه )

كما يوجد عدد قليل من مركبات البنزين ثنائية التعويض لها أسماء شائعة تشمل المجموعتين المعرفة والحلقة وكما يلي :

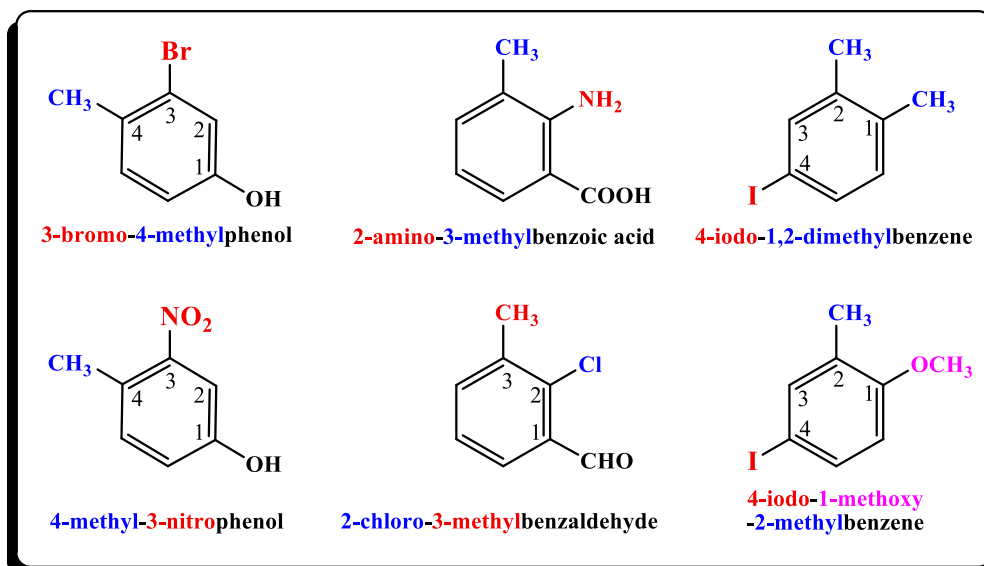


### المحاضرة الخامسة عشر

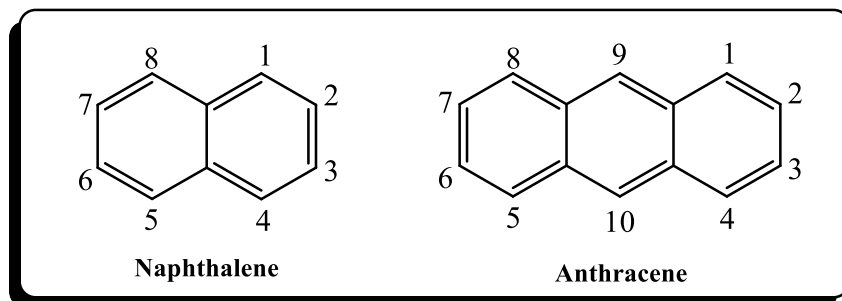
#### Multi Substituted Benzene

#### ثالثاً - تسمية البنزين متعدد التعويض

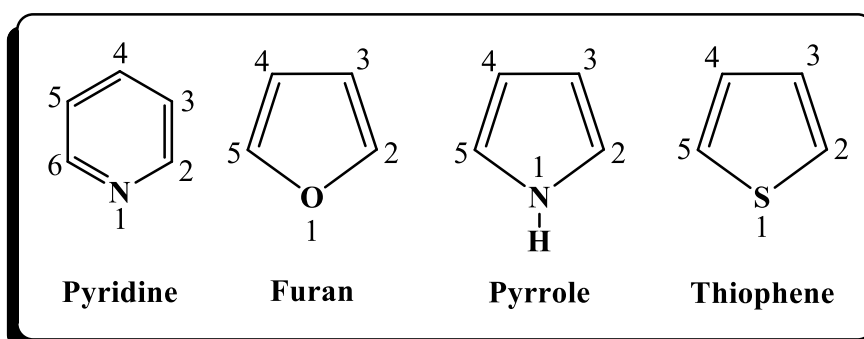
إذا كانت الحلقة تحتوي على أكثر من مجموعتين فتتمي عن طريق ترقيم ذرات كربون الحلقة بالاتجاه الذي يعطي المعرفات أقل الأرقام وتذكر المجاميع المعرفة حسب تسلسلها الأبجدي ( يفضل ذلك ) مع نكر رقم ذرة الكربون العائد للحلقة المرتبطة بتلك المجموعة وكما يلي :



توجد مركبات أروماتية أخرى كثيرة غير البنزين مثل النفتالين او الانثراسين ولا يمكن استخدام السوابق اورثو ، ميتا و بارا لتسمية مثل هذه المركبات لأن هذه السوابق خاصة بالبنزين فقط لذلك تسمى عن طريق ترقيمها كما يلي :



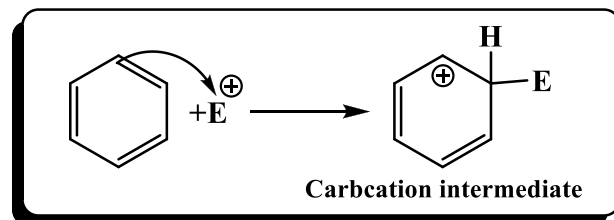
كما توجد أنظمة اروماتية خاصة تحتوي على ذرة غير الكاربون تدعى بالمركبات الاروماتية غير المتتجانسة حيث تأخذ الذرة غير المتتجانسة الرقم ( 1 ) ويستمر الترقيم بالاتجاه الذي يعطي المجاميع المعوضة اصغر الارقام :



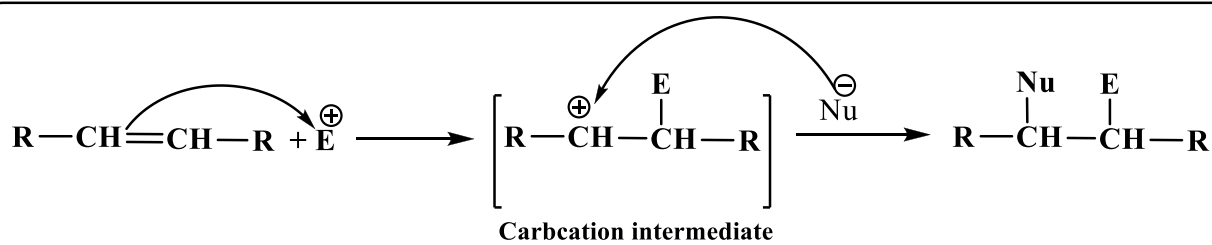
## Aromatic Reactions

التفاعلات الاروماتية

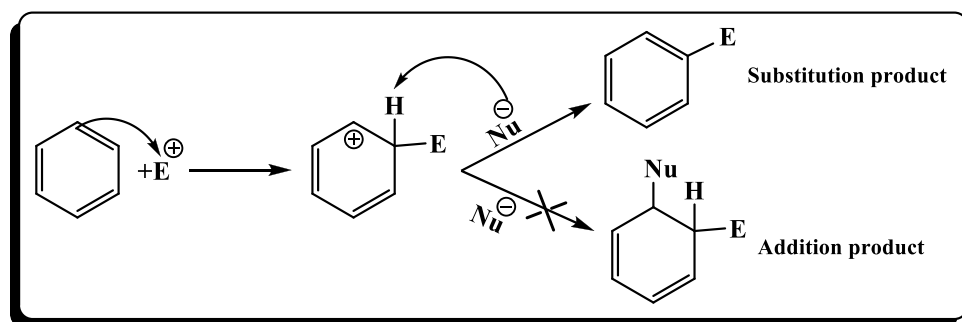
تصف جزيئه البنزين بأنها مسطحة وتحتوي على كثافة الكترونية ( غيمة الكترونية ) أعلى وأسفل الحلقة وبسبب هذه الكثافة هي الكترونات باي  $\pi$  ، لهذا السبب يعتبر البنزين نيوكليلوفيل (  $\text{Nu}^-$  ) وينجذب بقوة نحو الالكتروفيلات (  $\text{E}^+$  ) بوجود حوامض لويس . لذلك عند ارتباط الالكتروفيل بحلقة اروماتية يتكون وسطي ايون الكاريونيوم :



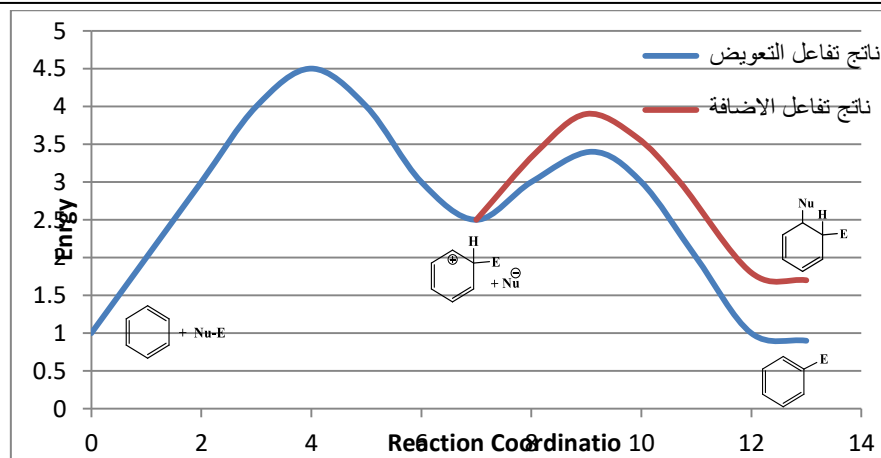
ذلك عند تفاعل الالكينات مع الالكتروفيلات  $E^+$  يتكون ايون الكاربونيوم كمرحلة وسطية .



اما في الخطوة الثانية للتقاعلات الاروماتية فلا يضاف النيوكليوفيل الى ايون الكاربونيوم وانما يقوم بسحب بروتون من ذرة كاربون الحلقة التي تم عليها التعويض



ان سبب تفضيل ناتج التعويض على الاضافة للحلقات الاروماتية يعود الى ان طاقة ناتج الاستبدال اقل من طاقة ناتج الاضافة .

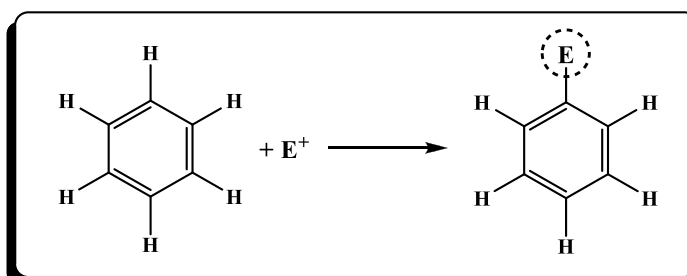


يوضح مخطط الطاقة اعلاه ان طاقة ناتج تفاعل التعويض اقل من ناتج تفاعل الاضافة وبذلك سيكون التعويض مفضل على الاضافة بالنسبة لتفاعلات الاروماتية .

### Aromatic Substitution Reactions

### تفاعلات التعويض ( الاستبدال ) الالكتروفيلي الاروماتي

يتضمن تفاعل التعويض الالكتروفيلي الاروماتي استبدال احدى ذرات الهيدروجين الموجودة على الحلقة بالكتروفيل .



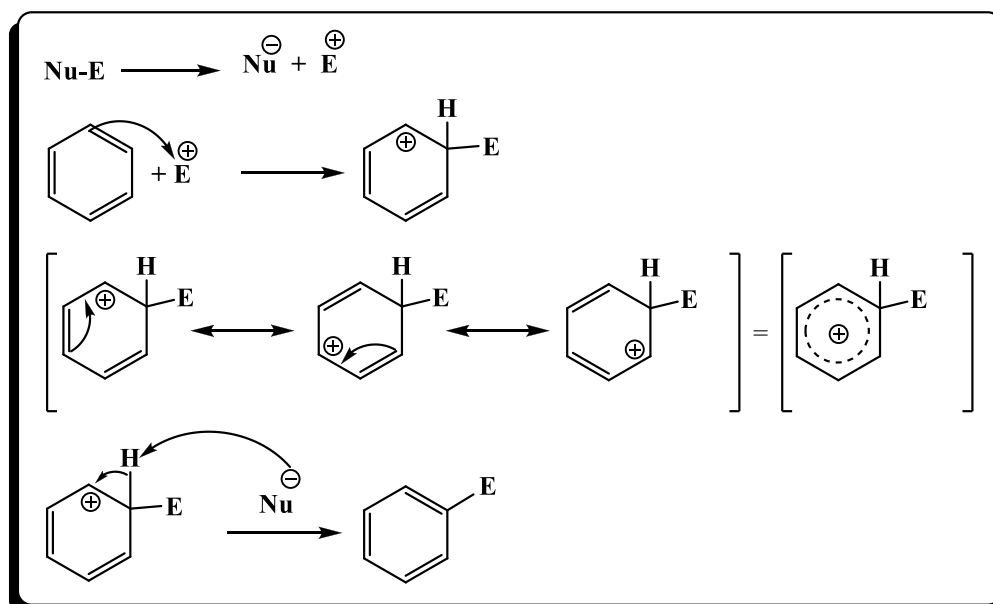
توجد خمسة تفاعلات الكتروفiliale رئيسية تدخلها المركبات الاروماتية وهي كما يلي

- 1- تفاعل الهلجةنة Halogenation Reaction : تعويض ذرة هالوجين بدل الهيدروجين
- 2- تفاعل النيترة Nitration Reaction : تعويض مجموعة نايترو بدل الهيدروجين
- 3- تفاعل السلفنة Sulfonation Reaction : تعويض مجموعة سلفونيل بدل الهيدروجين
- 4- اسيلة فريدل-كرافتز Friedel – Crafts Acylation : تعويض مجموعة اسيل بدل الهيدروجين
- 5- الكلة فريدل كرافتس Friedel – Crafts Alkylation : تعويض مجموعة الكيل بدل الهيدروجين

وتتضمن ميكانيكية جميع التفاعلات الخمسة السابقة الذكر خطوتين :

**الأولى** : هجوم الكثافة الالكترونية للحلقة الاروماتية ( احدى اواصر باي  $\pi$  ) على الاكتروفيل وتكوين ايون الكاربونيوم الذي تكون له ثلاث اشكال رنينية ( يسمى هذا الوسطي بوسطي ويلاند ) .

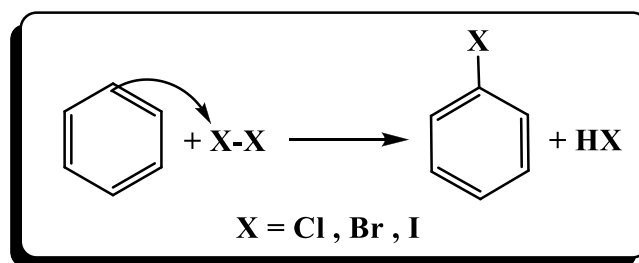
**الثانية** : وتتضمن سحب بروتون الهيدروجين من وسطي ايون الكاربونيوم ( بدون الكتروني الاصرة ) ودخول المزدوج الذي كان يربط بروتون الهيدروجين بالحلقة الى داخل الحلقة على شكل اصارة مزدوجة تعيد النظام الاروماتي واعطاء الناتج النهائي .



## Halogenation Reaction

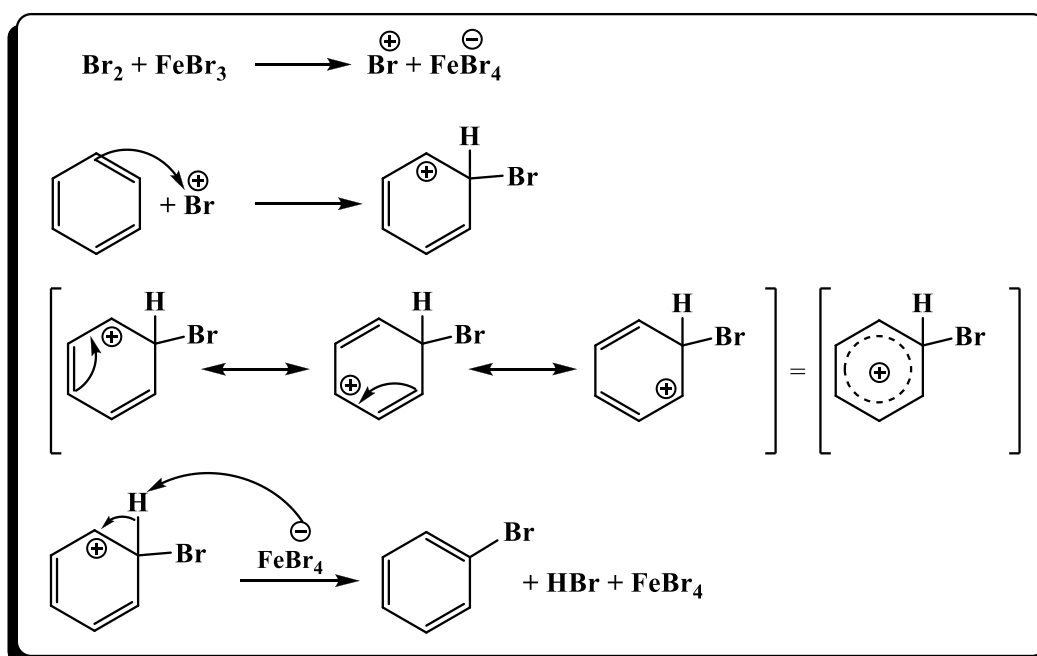
## 1 - تفاعل الهلجنة

ويتضمن هذا التفاعل تعويض او استبدال ذرة هالوجين بذرة هيدروجين لإعطاء مركب الهالوبرين .

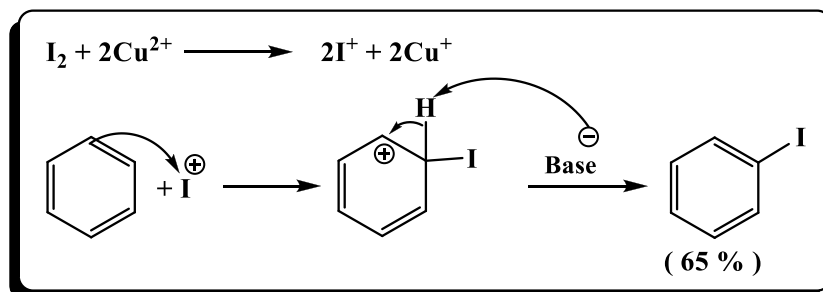


يتطلب تفاعل الـ halogenation استعمال حواضن لويس مثل (  $\text{FeBr}_3$  ,  $\text{FeCl}_3$  ,  $\text{AlCl}_3$  ) وتنميـز هذه المركبات باحتوائـها على اوربيـتال فارغ بـإمكانـه تقبـل مزدوجـة الكتروـنيـة من جـزيـئـة الـ haloـgenـانـ وـانـ هـذاـ العـطـاءـ الـ alـk~t~ro~v~o~f~i~lـ يـسـاعـدـ عـلـىـ اـضـعـافـ الـ a~c~r~eـ X~Xـ وـاعـطـاءـ الـ al~k~t~ro~v~o~f~i~lـ الـ l~a~z~mـ لـإـتـامـ تـفـاعـلـ التـعـوـيـضـ الـ al~k~t~ro~v~o~f~i~lـ .

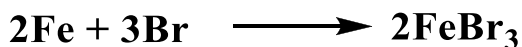
ويمكن توضـيـحـ مـيكـانـيـكـيـةـ تـفـاعـلـ الـ halogenـةـ بـالـ bromـeـ مـثـلاـ كـماـ يـليـ :



كـماـ تـأـخـذـ مـيكـانـيـكـيـةـ الـ cl~o~r~eـ وـالـ i~o~d~eـ نـفـسـ خـطـوـاتـ الـ brominationـ معـ الـاـخـذـ بـنـظـرـ الـa~c~t~a~r~yـ اختـلـافـ الـu~r~a~f~eـ الـm~a~s~u~a~t~eـ ، وـمـاـ تـجـدـ الـاـشـارـةـ إـلـيـهـ انـ الـi~o~d~eـ خـاـمـلـ تـجـاهـ الـa~r~o~m~a~t~i~cـ بـتـفـاعـلـ i~o~d~e~n~a~t~i~o~nـ ولـإـتـامـ تـفـاعـلـ i~o~d~eـ يـجـبـ اـضـافـةـ عـوـاـمـلـ مـؤـكـسـدـةـ مـثـلـ Bi~r~o~c~i~d~eـ وـH~e~d~i~o~r~o~g~e~n~eـ اوـ اـمـلاـحـ النـحـاسـ مـثـلـ Cu~C~l~\_2ـ حيثـ تـعـجلـ هـذـهـ الـm~a~t~e~r~i~a~l~sـ تـفـاعـلـ i~o~d~eـ عنـ طـرـيـقـ اـكـسـدـةـ I~\_2ـ إـلـىـ k~t~ro~v~o~f~i~lـ (  $\text{I}^+$  )ـ اـكـثـرـ طـاقـةـ بـمـكـانـهـ التـفـاعـلـ معـ الـa~r~o~m~a~t~i~cـ الـh~u~l~e~.



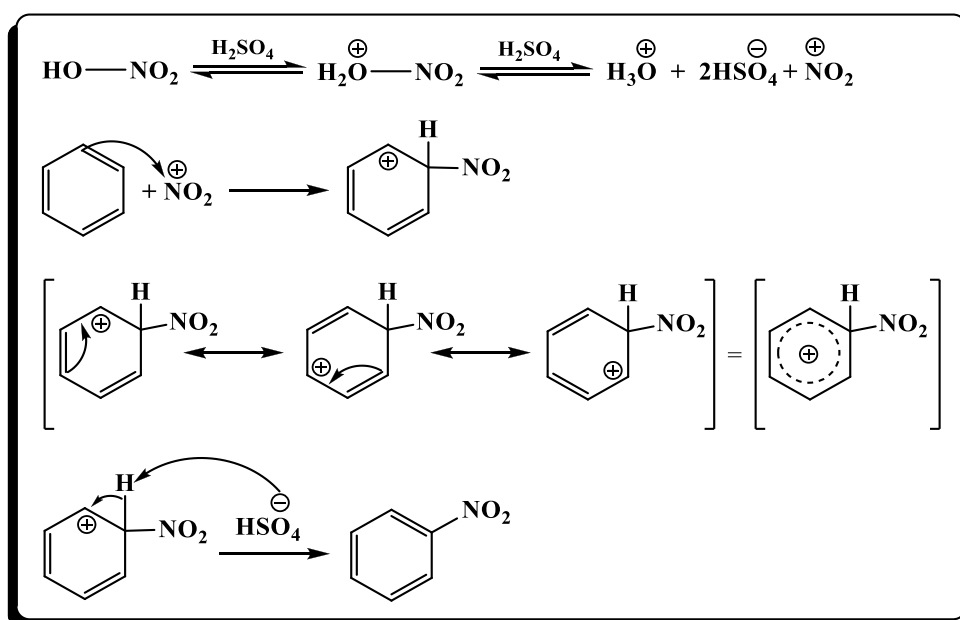
يفضل عدم استعمال  $\text{FeBr}_3$ ,  $\text{FeCl}_3$  بتفاعل الهاجنة بسبب تفاعلهما مع الرطوبة الموجودة في الهواء الجوي لذلك تحضر انياً في إناء التفاعل وكما يلي .



## Nitration Reaction

## 2- تفاعل النيتررة

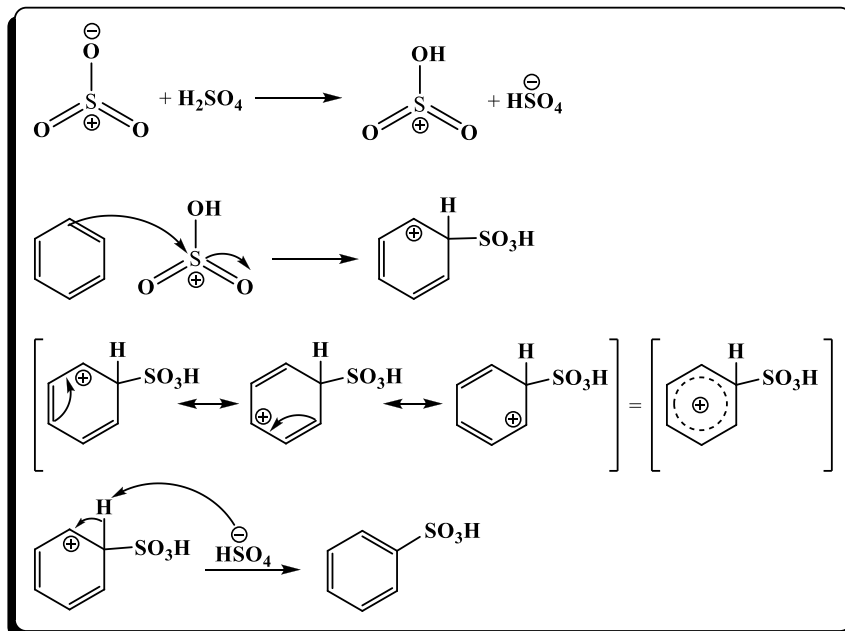
تم نيترة البنزين باستعمال خليط حامضي الكبريتيك والنتريك كعوامل مساعدة حيث يكتسب حامض النتريك بروتون من حامض الكبريتيك بعدها يفقد جزيئه الماء ليكون ايون النترونيوم  $\text{NO}_2^+$  وان وجود الفاعلة القرينة لحامض الكبريتيك  $\text{HSO}_4^-$  او الماء في مزيج التفاعل يساعد على سحب البروتون من وسطي ايون الكاربونيوم في الخطوة الثانية و إعادة النظام الاروماتي للحلقة .



## Sulfonation Reaction

## 3- تفاعل السلفنة

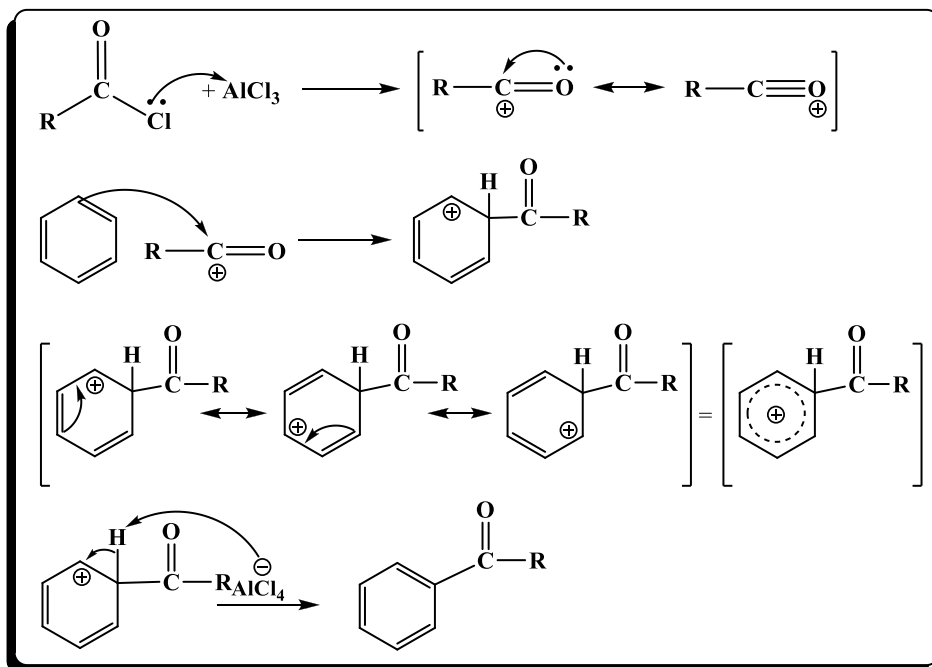
يُستعمل حامض الكبريتيك الداخن ( محلول  $\text{SO}_3^+$  في  $\text{H}_2\text{SO}_4$  ) لسلفنة الحلقة الاروماتية حيث يعتبر  $\text{SO}_3^+$  المتعادل هو الالكتروفيل وهذا يعتمد على ظروف التفاعل وتتضمن ميكانيكية التفاعل خطوتين ايضاً وكما يلي :



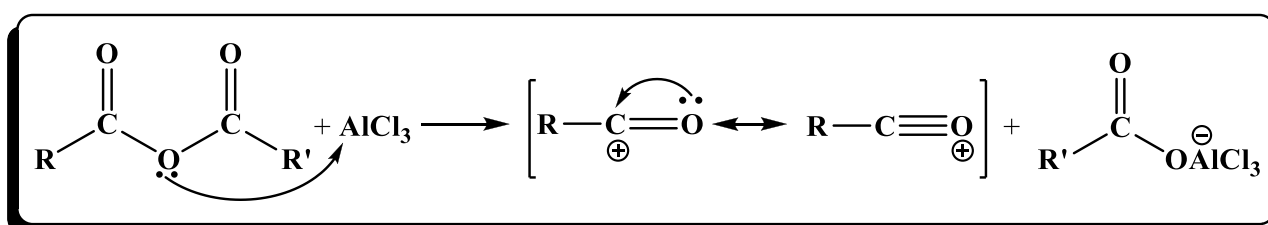
### Friedel – Crafts Acylation

### 4- اسيلة فريدل – كرافتس

يحمل هذا التفاعل اسماء مكتشفيه James Craft & Charles Friedel ويُستعمل لادخال مجموعة اسيل على الحلقة الاروماتية للحصول على الكيتونات ، يتم التفاعل عن طريق تفاعل هاليد الحامض الكاربوكسيلي او انهيدريد الحامض الكاربوكسيلي  $\text{RCO}_2\text{O}$  مع البنزين بوجود  $\text{AlCl}_3$  كعامل مساعد (حامض لويس ) ، تتطلب عملية الاسيلة توليد ايون الاسيليوم (يعتبر الکتروفیل )  $\text{RC}^+=\text{O}$  ويتم ذلك عن طريق تفاعل هاليد الحامض او الانهيدريد مع  $\text{AlCl}_3$  والميكانيكية التالية توضح ذلك .



اما لو تم استعمال الانهيدريد فأن تكوين ايون الاسيليوم يكون كما يلي

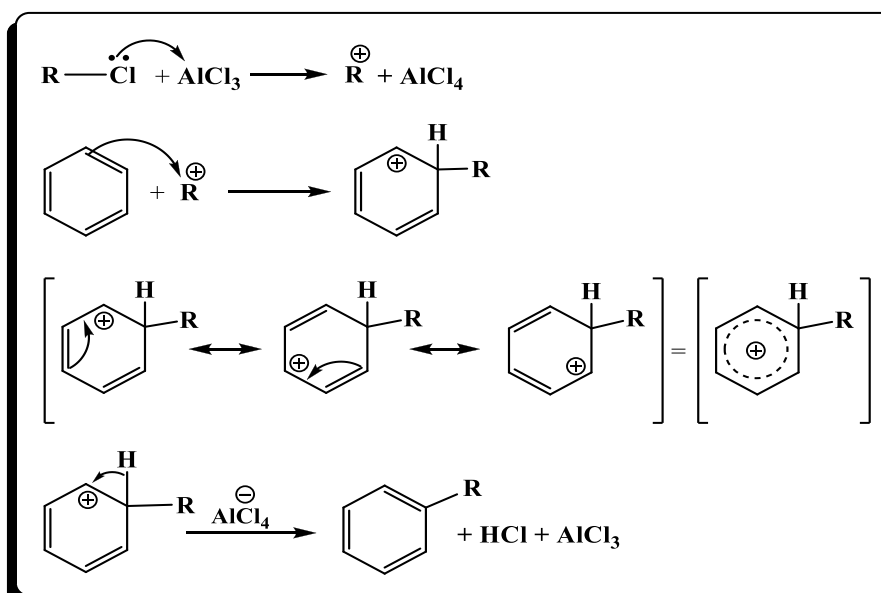


### Friedel – Crafts Alkylation

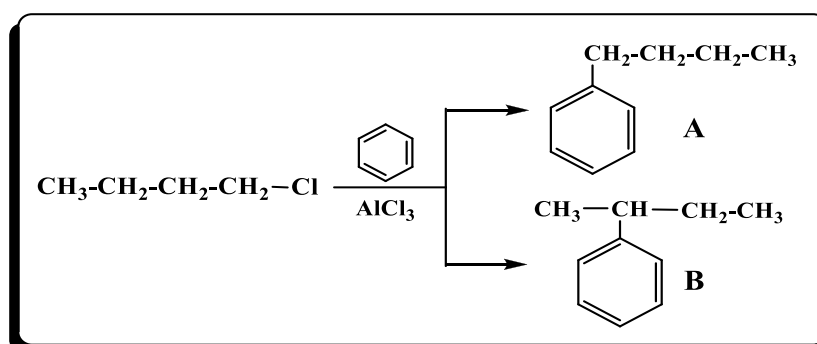
### 5- الكلة فريدل كرافتس

يستعمل هذا التفاعل لادخال مجموعة الكيل  $\text{R}$  على الحلقة الاروماتية عن طريق تفاعل البنزين مع هاليد الالکيل مثل (  $\text{R-I}$  ,  $\text{R-Br}$  ,  $\text{R-Cl}$  ) بوجود  $\text{AlCl}_3$  كعامل مساعد .

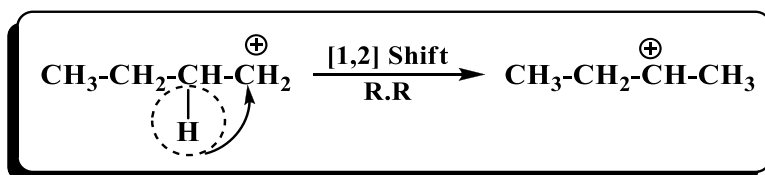
تتضمن الميكانيكية تكوين وسيط ايون الكاربونيوم ( الاكتروفيل  $\text{E}^+$  ) من هاليد الالکيل المستعمل وبمساعدة  $\text{AlCl}_3$  ثم مهاجمة هذا الايون من قبل الحلقة فيؤدي الى تكوين ايون كاربونيوم على احدى ذرات الحلقة بعدها يتم سحب بروتون الهيدروجين من الوسيط المتكون بواسطة  $\text{AlCl}_4^-$  او اي قاعدة متواجدة في خليط التفاعل ليعود النظام الاروماتي للحلقة واعطاء الناتج والميكانيكية التالية توضح ذلك :



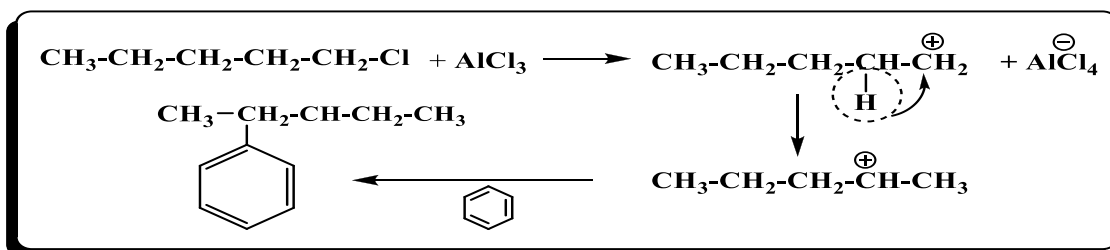
بما ان الاكتروفييل في هذا التفاعل هو ايون كاربونيوم فأن بعض هاليدات الالکيل المستخدمة تعانی من اعادة ترتیب بعد تکوینها لایون الكاربونيوم حيث يتحول ایون الكاربونيوم الاولی الى ثانوي والثانوي الى ثالثي وان ما يدفع الى هذا الترتیب هو استقراریة الايون ففي بعض التفاعلات يتم توقع ناتج معین ولكن لا يتکون بل يتکون بدلہ ناتج ثان وسبب هذا هو حصول اعادة ترتیب (R.R) Rearrangement وكما يلي :



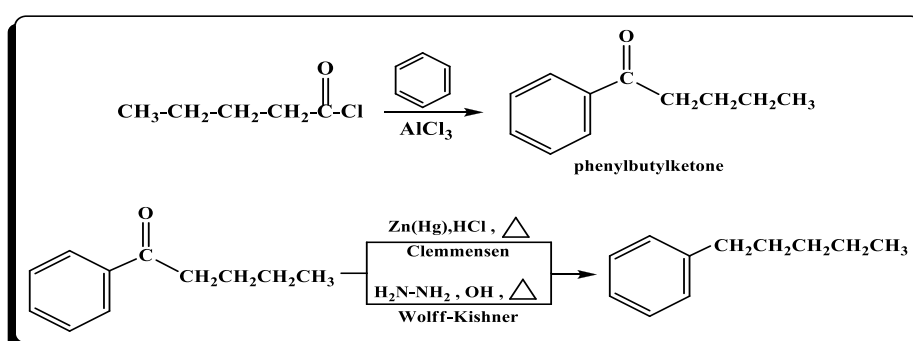
فالناتج A متوقع ولكن غير متكون اما الناتج B فغير متوقع متكون وان سبب حصول ذلك يعود الى عملية اعادة الترتیب الحاصلة لایون الكاربونيوم والموضحة في ادناه :



في بعض الاحيان يتطلب تحضير الكيل بنزين ذو سلسلة طويلة غير متفرعة وهذا غير ممكن كما لاحظنا ذلك في اعلاه وحل هذا الاشكال نجأ الى طرق بديلة من هذه الطرق استخدام اسيلة فريدل - كرافتس للحصول على كيتون اروماتي ذو سلسلة طويلة بعدها يتم اخترال مجموعة كاربونييل الكيتون عن طريق اخترال وولف كشنر Wolff-Kishner او اخترال كلمنسن Clemmensen للحصول على الناتج المطلوب وان اختيار تفاعل الاسيلة للحصول على R طويلة يعود الى ان ايون الاسيليوم لا يعاني من اعادة ترتيب مثلما في ايون الكاربونيوم ، فلو طلب منا تحضير المركب 1-Pentyl benzene فان عملية تحضير هذا المركب من خلال تفاعل البنزين و 1-كلوروبيتان بالكلة فريدل - كرافتس تعطي المركب 2-pentylbenzene وهذا المركب يختلف عن المركب المطلوب زكما يلي .



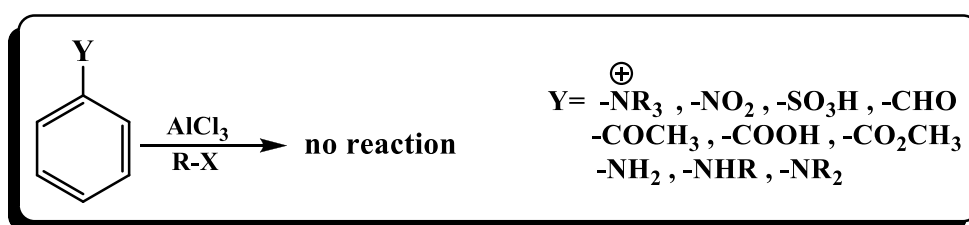
يحضر المركب المطلوب من خلال تفاعل اسيلة فريدل - كرافتس بتفاعل المركب مع Pentanoyl chloride مع البنزين لتحضير الكيتون Phenyl butyl ketone ومن ثم اخترال هذا الناتج باستعمال ظروف تفاعل اخترال كلمنسن او وولف كشنر للحصول على 1-Pentyl benzene وكما يلي :



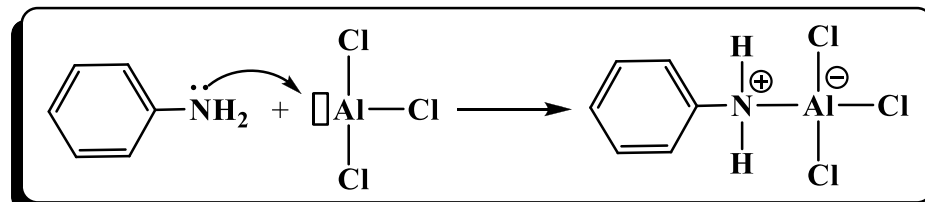
## تحديقات الكلة فريدل كرافتس

1- لا يمكن استعمال هاليدات الاريل  $\text{Ar}-\text{X}$  او هاليد الفاينيل  $\text{R}-\text{CH}=\text{CH}-\text{X}$  لإجراء هذا التفاعل لأن عملية تكوين ايون الكاربونيوم من هذه الهاлиدات تحتاج إلى طاقة عالية .

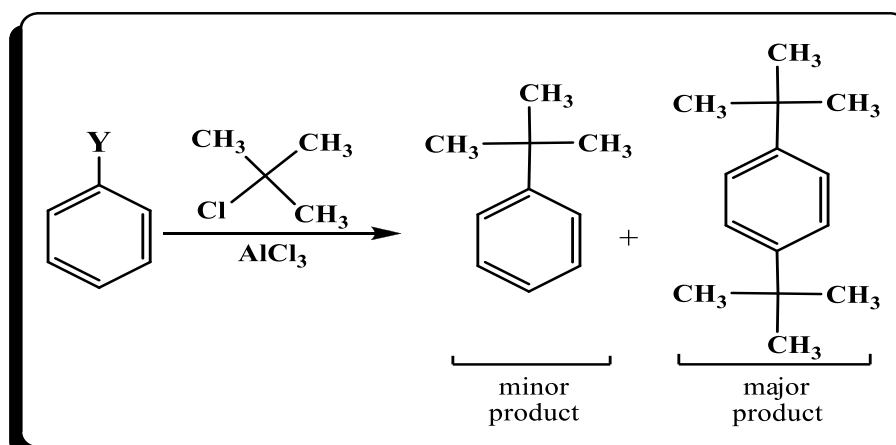
2- لا يمكن اجراء التفاعل في حال احتواء الحلقة على مجموعة ساحبة قوية .



ان سبب عدم حدوث تفاعل الاكلة للحلقات المحتوية على مجموعة الامين او احد معارضاتها يعود الى ان هذه المجموعة تكون معقد بين المزدوج الالكتروني الحر لمجموعة الامين والاوربيتال الفارغ لحامض لويس  $\text{AlCl}_3$



3- لا يمكن ايقاف تفاعل الاكلة عند مرحلة التعويض الاحادي لأن المرحلة الثانية ستكون اسهل



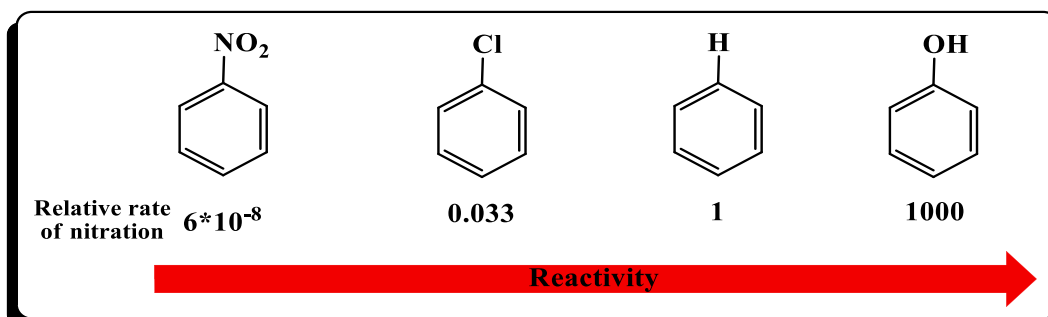
## تأثير المجاميع المعلوقة على الفعالية والتوجيه

## Effect of Substituent groups on reactivity and orientation

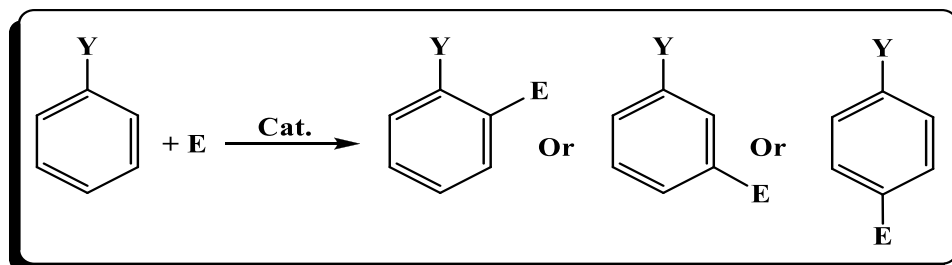
عند تفاعل البنزين مع الكلروفيل معين يتكون ناتج واحد ، لكن ماذا يحدث عند تفاعل حلقة ارomaticية محتوية على مجموعة ما ( مجموعة مثل Y ) ؟

ان للمجموعة المعلوقة Y تأثيرين

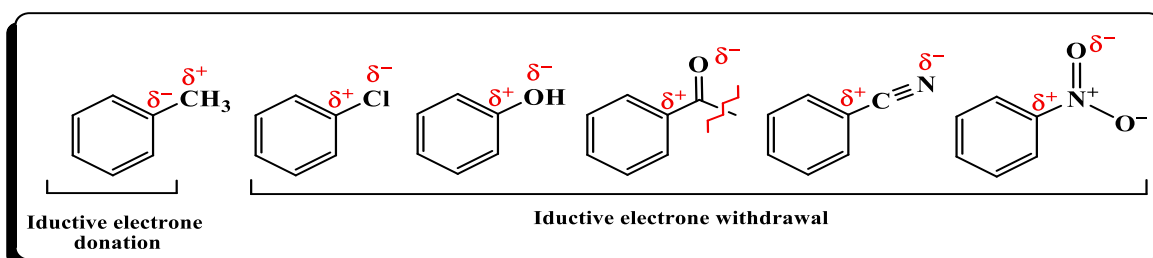
الاول : تأثير المجموعة Y على فعالية الحلقة : فبعض المجاميع تؤدي الى تنشيط الحلقة و يجعلها اكثر فعالية من البنزين والبعض الاخر يثبط فعالية الحلقة و يجعلها اقل نشاطاً من البنزين ، فتفاعل النيتره لحلقة ارomaticية محتوية على مجموعة هيدروكسيل ( OH ) اسرع من نيترة البنزين بـ 1000 مرة و مجموعة النايترو تخفض فعالية الحلقة تجاه تفاعل النيتره عشرة ملايين مرة .



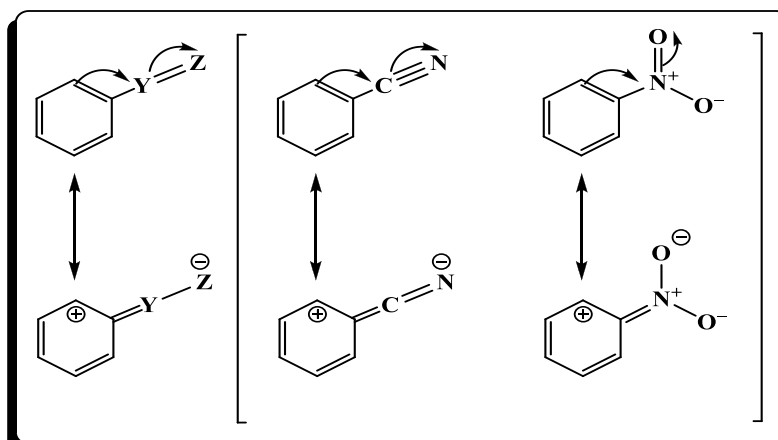
الثاني : تأثير المجموعة المعلوقة على موقع ارتياط الاكتروفيل ، يمكن ان تتكون ثلاثة معلومات ( اورثو ، ميتا ، بارا ) ولكن ليس بكميات متساوية ، فطبيعة المجموعة المعلوقة Y هي التي تحدد موقع ارتياط الاكتروفيل .



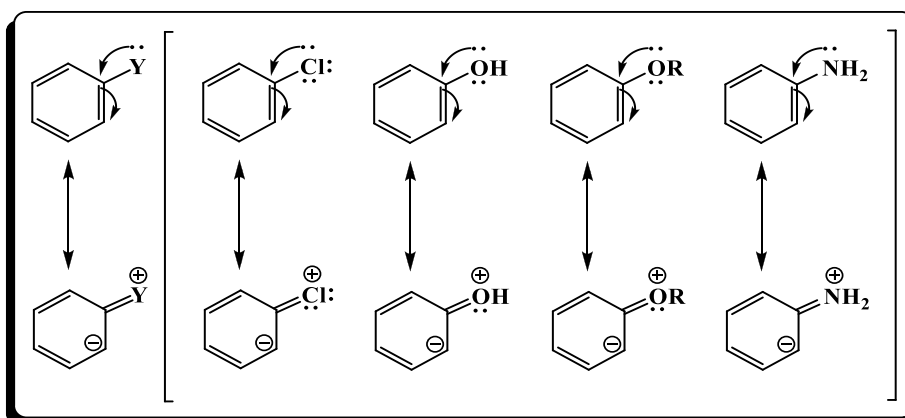
ان الفعالية والتوجيه في تفاعلات التعويض الالكتروفيلي الاروماتي مسيطر عليها بواسطة التأثير الحثي المتبادل وتتأثير الرنين فتأثير الحث يتضمن سحب او دفع الالكترونات بواسطة المجموعة المعرفة ومن خلال اصارة سكما ، وهذا يعتمد على السالبية الكهربائية فالهالوجينات والهيدروكسيل والكاربونيل والسيانو والنایترو جميعها ساحبة للالكترونات خلال اصارة سكما التي تربط المجموعة المعرفة مع الحلقة ويتوضح هذا التأثير في مركبات الهالوبينزين والفينولات لأن الذرة ذات السالبية الكهربائية العالية تتصل مباشرةً بالحلقة . اما في مركبات الكاربوني والنتريلات والنایترو فان الذرة ذات السالبية الكهربائية العالية لا تتصل مباشرةً بالحلقة ، من جهة اخرى تصنف مجاميع الالكيل بانها مجاميع واهبة للالكترونات بواسطة الحث اضافة الى ظاهرة فوق التعاقب  $C^+$  التي تؤدي الى استقرارية الالكينات وايونات الكاربونيوم hyperconjugation



اما تأثير الرنين للمجاميع الساحبة والدافعة للالكترونات فينتقل عن طريق اواصر باي  $\pi$  بتدخل اوربيتال P للمجموعة المعرفة مع اوربيتال P للحلقة الاروماتية وهذا يلاحظ في مركبات النایترو والسيانو الاروماتية فالكترونات  $\pi$  تتدفق من داخل الحلقة الاروماتية الى المجموعة المعرفة تاركةً اشارة موجبة داخل الحلقة الاروماتية . ومن الجدير باللحظة ان المجاميع المعرفة التي تشترك برينين مع الحلقة الاروماتية تكون محتوية على اصارة مزدوجة متعددة مع الحلقة وبصورة عامة لها التركيب  $Y=Z-$  وتكون السالبية الكهربائية لـ Z اكبر من Y .



اما معوقات الامين والاكوكسي والهيدروكسي والكلوريدات فتهب الالكترونات الى الحلقة الاروماتية حيث تهاجر الكترونات  $n$  الحرة غير المشتركة من المجموعة الى الحلقة الاروماتية وتؤدي الى ظهور اشارة سالبة في الحلقة الاروماتية ، وان الصفة المشتركة بين المجاميع التي تسلك هذا السلوك هي احتواء الذرة التي ترتبط مباشرةً بالحلقة على مزدوج الكتروني حر غير مشترك .

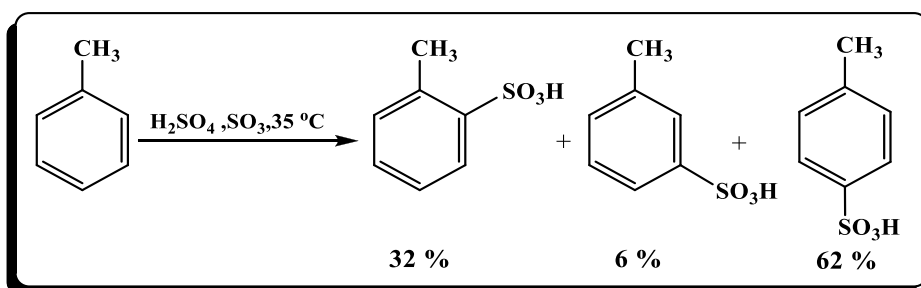


يمكن للمجموعة المعوضة على الحلقة ان تمتلك تأثير الحث والرنين بنفس الوقت فمجاميع الهيدروكسي والاكوكسي والامين والهالوجينات لها تأثير حي ساحب للالكترونات بسبب السالبية الكهربائية العالية لذرات التتروجين والاوكسجين والهالوجين المرتبطة بالحلقة كما لها تأثير واهب للالكترونات بواسطة تأثير الرنين لامتلاكها مزدوجات الكترونية حرة على الذرات المذكورة اعلاه وبهذه الحالة سيعمل التأثيران بشكل متعاكس ويكون التأثير الاقوى هو السائد . يمكن تقسيم المجاميع المرتبطة بالحلقة الاروماتية الى قسمين رئيسية وهي مجاميع موجهة نحو الاورثو والبارا ومجاميع موجهة نحو المينا .

اولا : المجاميع المنشطة للحلقة وموجهة نحو الاورثو والبارا وتقسم كما في الجدول التالي

المجاميع	نوع التنشيط والتوجيه	ت
$-\text{NH}_2 > -\text{NHR} > -\text{NR}_2 > -\text{OH} > -\text{OR}$	منشطة قوية وموجهة نحو الاورثو والبارا	1
$-\text{NH}-(\text{C=O})-\text{R} > -\text{O}-(\text{C=O})-\text{R}$	منشطة معتدلة وموجهة نحو الاورثو والبارا	2
$-\text{R} > -\text{Ar} > -\text{CH=CR}_2 > -\text{H}$	منشطة ضعيفة وموجهة نحو الاورثو والبارا	3
$-\text{I} > -\text{Br} > -\text{Cl} > -\text{F}$	مثبطة ضعيفة وموجهة نحو الاورثو والبارا	4

ان المجاميع المذكورة في الجدول اعلاه عدا النقطة 4 تزيد من سرعة تفاعل الحلقة الاروماتية الحاملة لواحدة من هذه المجاميع مع الاكتروفيلات مقارنةً مع البنزين غير المغوص فلو تفاعل الانيلين والبنزين مع الكتروفيل معين لتم ملاحظة ان سرعة تفاعل الانيلين مع الاكتروفيل اسرع من تفاعل البنزين مع نفس الاكتروفيل وهذا بسبب ارتباط الانيلين بالمجموعة  $\text{NH}_2$  - التي تصنف ضمن المجاميع المنشطة للحلقة وان ارتباط الاكتروفيل بالانيلين سيكون بموقعي الاورثو والبارا وتعتمد نسبة ناتج الموقعين على طبيعة الاكتروفيل وحجمه وظروف التفاعل .



فلو تم ادخال المركب Ph-X لتفاعل نيترة Nitration لتم الحصول على النتائج الموضحة بالجدول التالي

X	Ortho	Para	Ortho + Para	meta
$-\text{NO}_2$	55	45	100	trace
$-\text{N}^+(\text{CH}_3)_3$	19	79	98	2
$-\text{CH}_3$	58	38	96	4
-F	12	88	100	trace
-Cl	30	70	100	trace
-Br	37	62	99	2
-I	38	60	98	2

ثانياً : المجاميع المثبتة للحلقة وموجهة نحو الميتا وتقسم كما في الجدول التالي

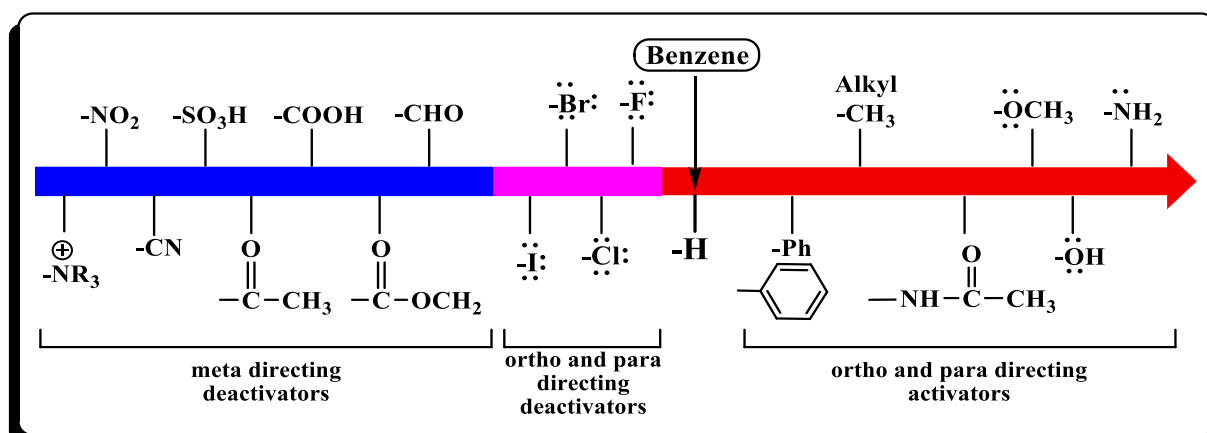
المجاميع	نوع التثبيط والتوجيه	ت
$-(\text{C=O})\text{-Cl} > -(\text{C=O})\text{-OH} > -(\text{C=O})\text{-OR} > -(\text{C=O})\text{-R} > -(\text{C=O})\text{-H}$	تثبيط معتدل توجه نحو m	1
$-\text{NO}_2 > -\text{NR}_3^+ > -\text{NH}_2\text{R}^+ > -\text{NH}_3^+ > -\text{SO}_3\text{H} > -\text{CN}$	تثبيط قوي توجه نحو m	2

ان المجاميع المعروضة في الجدول اعلاه تقلل من سرعة تفاعل الحلقة الاروماتية الحاملة لواحدة من هذه المجاميع فلو تفاعل النيترو بنتين ، والبنزين مع الاكتروفيل  $E^+$  وكانت سرعة تفاعل البنزين مع الاكتروفيل  $E^+$  اكبر من سرعة تفاعل النيترو بنتين مع  $E^+$  وذلك لأن الاخير مرتبط بمجموعة ساحبة مثبطة للحلقة .

فلو تم ادخال المركب Ph-X لتفاعل نيترة Nitration لتم الحصول على النتائج الموضحة بالجدول التالي

X	Ortho	Para	Ortho + Para	meta
-NO <sub>2</sub>	6.4	0.3	6.7	93.3
-N <sup>+(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub></sup>	0	11	11	89
-CN	-	-	19	81
-COOH	19	1	20	80
-SO <sub>3</sub> H	21	7	28	72
-CHO	-	-	28	72

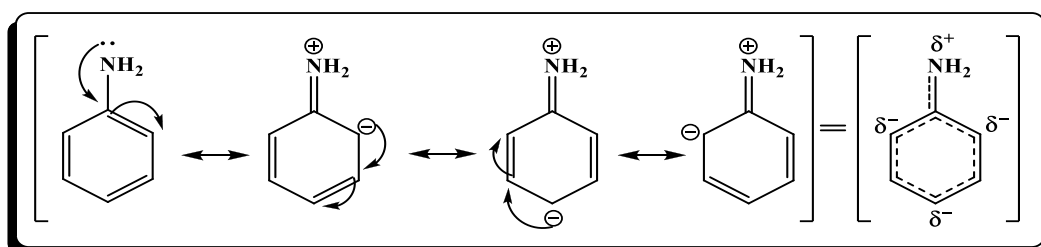
والمخطط التالي يشتمل على تقسيم المجموعات الى ثلاثة اصناف الموجهة نحو الميتا ومثبطة للحلقة ، والموجهة نحو الاورثو والبارا ومثبطة للحلقة ، والموجهة نحو الاورثو والبارا ومنشطة للحلقة .



## شرح التوجيه استناداً إلى توزيع الشحنة :

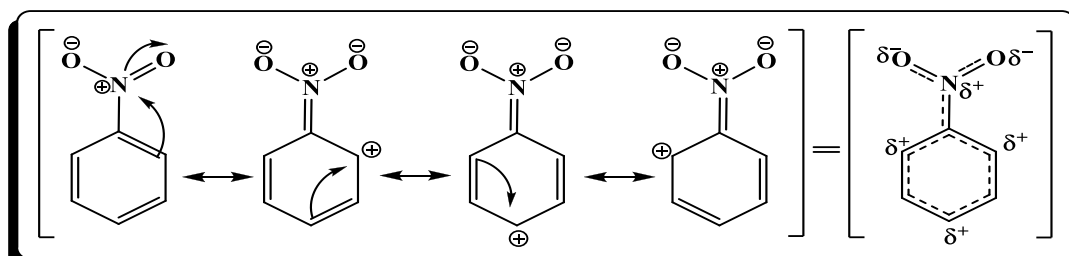
يعتمد توزيع الشحنة في مشتقات البنزين على تأثير قطبية المجموعة المعرفة فعندما تكون المجموعة الموجودة فعلاً على الحلقة هي  $-NHR$ ,  $-OR$ ,  $-OH$  فأن الكاشف الباحث عن الالكترونات  $E^+$  يرتبط بالموقع (*p,o*) بالنسبة للمجموعة المعرفة أصلاً على الحلقة الارomaticية.

ان الصفة المشتركة بين هذه المجاميع هو ان الذرة المرتبطة بالحلقة مباشرة تحمل على الاقل مزدوج الكتروني حر يشترك بـرينين مع الحلقة الارomaticية مما يؤدي الى زيادة الكثافة الالكترونية في الموقعين (*p,o*) وكما موضح في المثال التالي



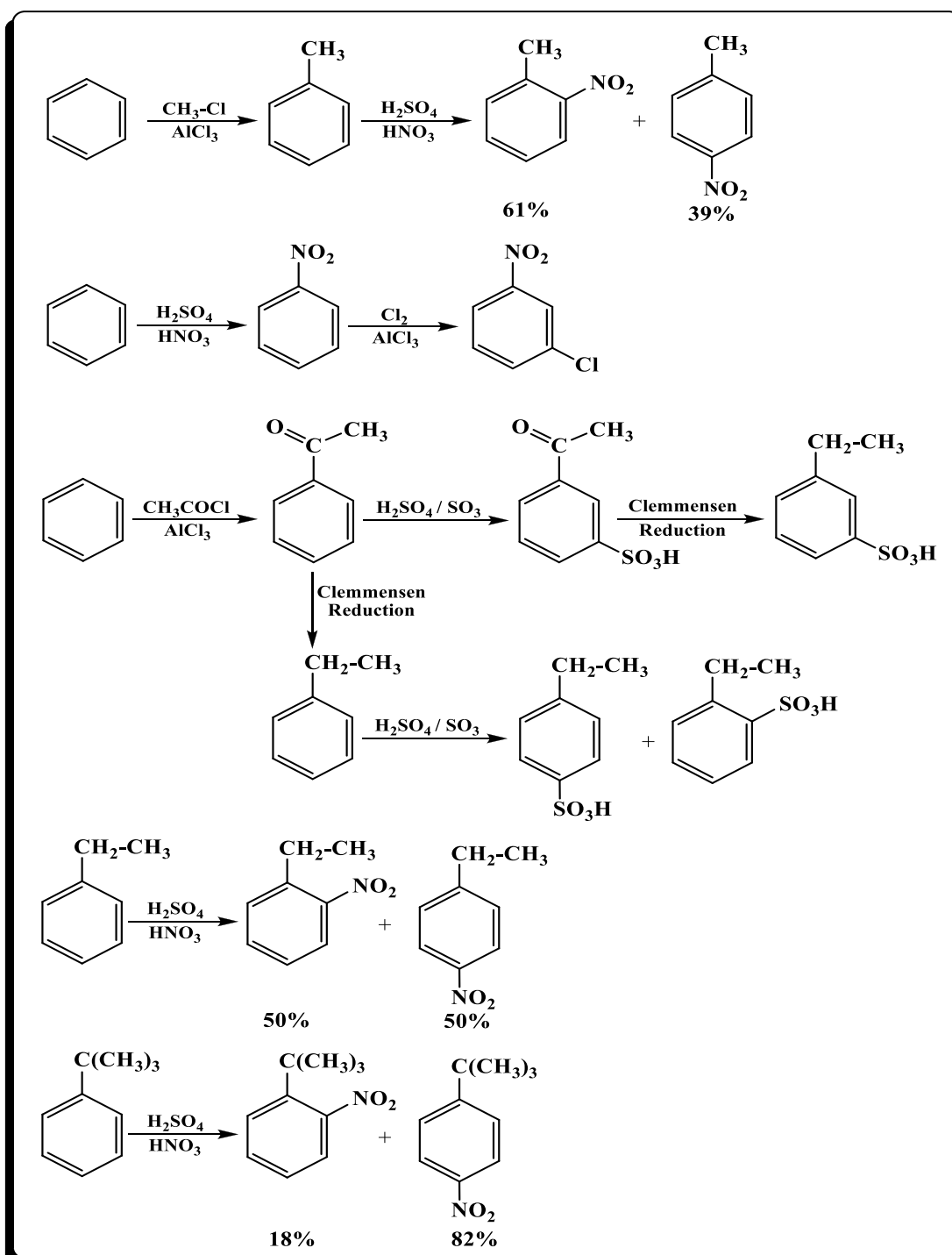
توضيح التركيب اعلاه ان اعلى تركيز الشحنة السالبة يكون في موقع (*p,o*) نتيجة الدفع الالكتروني لمجموعة الامين المرتبطة مباشرةً بالحلقة ، لذا فأن الكاشف الباحث عن الالكترونات سيرتبط بوحد من هذه المواقع اي (*p,o*) او الاثنين معاً .

اما المجاميع الساحبة للالكترونات (المثبتة) والموجهة نحو موقع (*m*) مثل (-CHO, -SO<sub>3</sub>H, -NO<sub>2</sub>) ، والتي تتميز بأن الذرة المرتبطة مباشرةً بالحلقة تكون ذات سالبية كهربائية عالية او ان تكون مرتبطة بذرة ثانية عن طريق اصرة مزدوجة وهذه الصفة تؤدي الى سحب الكثافة الالكترونية من الحلقة عن طريق التأثير الحاث او عن طريق الرنين ، وبذلك نقل الكثافة الالكترونية في موقع (*p,o*) وبالتالي تزداد بموقع (*m*) والتركيب الرئيسي التالى توضح ذلك

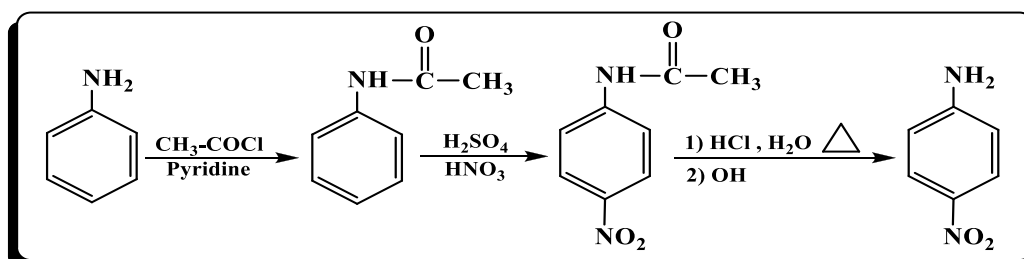


يلاحظ في التراكيب الرئينية اعلاه ان الشحنة الموجبة تتمركز بموقعي (p,o) وبذلك سيكون موقع (m) اكثر شحنة سالبة وهذا يؤدي الى ارتباط الفصائل الموجبة الشحنة (الاكتروفيلات) بموقع (m) بدلاً من موقع (p,o).

امثلة محلولة :

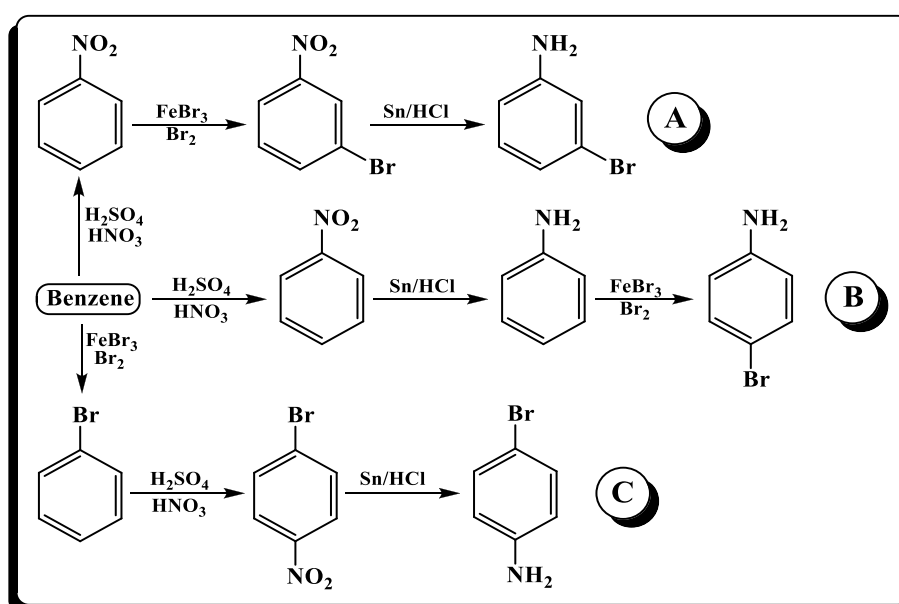


لا يمكن نيترة الـ aniline بظروف النيترة المعروفة لأن حامض النتريك عامل مؤكسد ويؤدي إلى تكوين مزيج متقدّر لذلك يجب حماية مجموعة الأمين قبل تفاعل النيترة ويمكن حمايتها بتحويلها إلى أميد من خلال تفاعಲها مع هاليد حامض كاربوكسيلي مناسب (عادةً يستعمل كلوريد الاستيل لهذا الغرض) .



### تحضير البنزين ثانوي التعويض

عند تحضير البنزين ثانوي التعويض يجب الانتباه إلى المجاميع المعاوضة فيما إذا كانت منشطة أو مثبطة للحلقة والانتباه أيضاً إلى توجيه هذه المجاميع ، لذلك عند تحضير مثل هذه المركبات يجب أن تسبق عملية التحضير دراسة آلية التحضير ففي بعض الأحيان تكون ظروف تفاعل المجموعة الثانية للحلقة مدمرة للمجموعة الأولى أو ان تكون المجموعة الأولى لها توجيه معاكس أو غير صحيح للموقع المطلوب دخول المجموعة الثانية فيه ، فلتحضير المركب *p*-bromoaniline *p*-bromoaniline يوجد أكثر من طريق للوصول إلى هذا الناتج وكما موضح في أدناه :



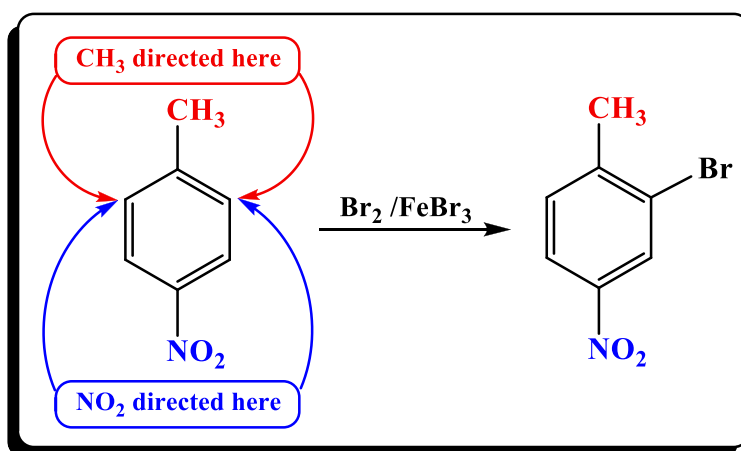
من ملاحظة مخطط التفاعل السابق يتبيّن ان هناك مسارين للوصول الى الناتج المطلوب الاول وهو المسار B وهذا المسار مفضل لأن مجموعة الامين تنشط الحلقة تجاه تفاعل ادخال ذرة البروم ، اما المسار الثاني C فغير مفضل لأن البروم يؤدي الى تثبيط فعالية الحلقة تجاه ادخال مجموعة النياترو ، اما المسار A فلا يؤدي الى الناتج المطلوب .

### Synthesis of tri substituted benzene

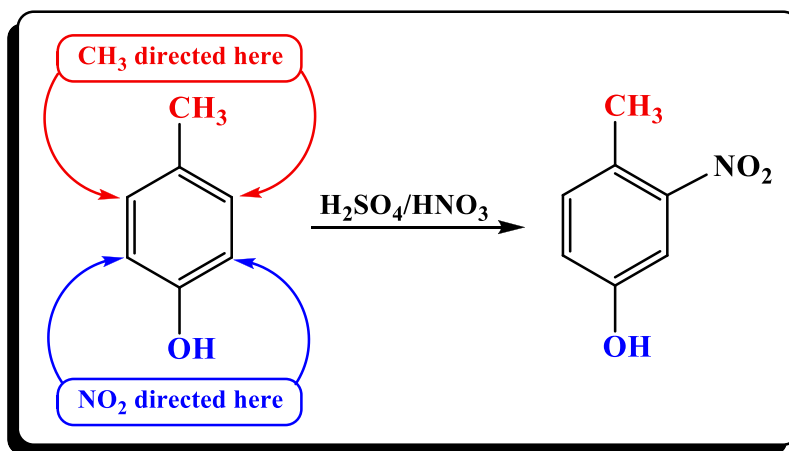
### تحضير البنزين ثلاثي التعويض

يتحكم كل من عامل الحث والرنين بتفاعلات التعويض الالكتروفيلي للحلقات ثنائية التعويض ايضاً والمهم هنا اخذ التأثير الجمعي Additive effects للمجموعتين المعاوضة وهناك ثلاثة نقاط كافية لذلك وكما يلي :

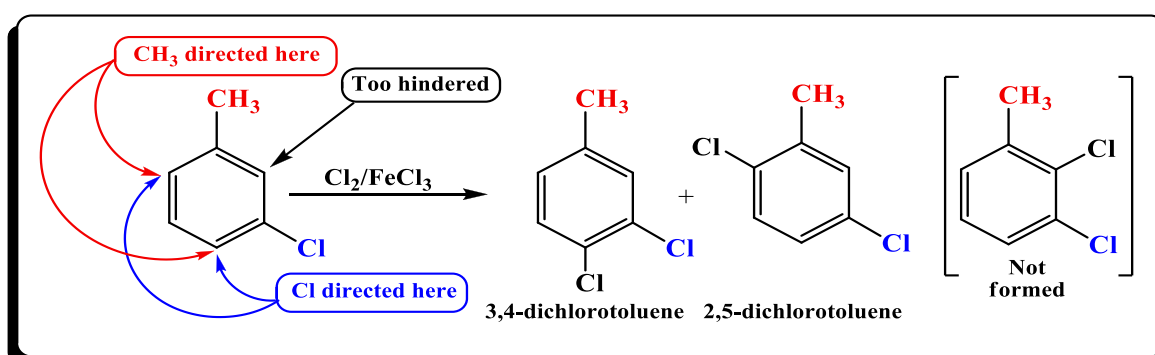
1- اذا كان تأثير التوجيه للمجموعتين المعاوضة الواحد يعزز الاخر ففي هذه الحالة سيكون موقع التعويض واضح مثل ذلك برومة Bromination المركب *p*-nitrotoluene وكلتا مجموعتي الميثيل والنياترو توجه نحو موقع واحد ( اورثوا بالنسبة لمجموعة الميثيل ، ميتا بالنسبة لمجموعة النياترو ) وبهذه الحالة سيتم الحصول على ناتج تعويض الكتروفيلي واحد .



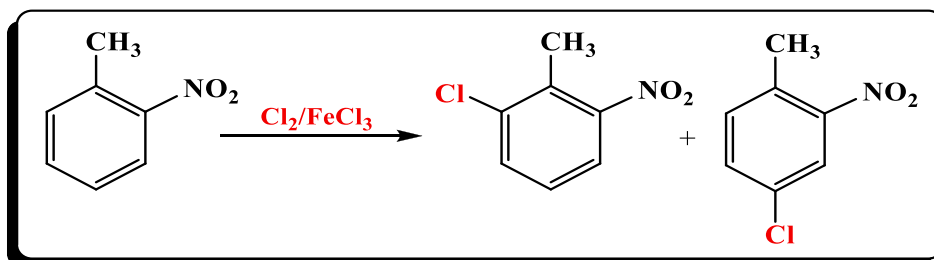
2- اذا كان تأثير التوجيه للمجموعتين المعاوضة مختلف ففي هذه الحالة سيسود توجيه المجموعة التي تؤدي الى تنشيط الحلقة اكثر ويتم احياناً الحصول على مزيج من النواتج مثل ذلك نيترة nitration المركب 2-nitro-4-methylphenol ينتج *p*-nitro-4-methylphenol -OH ب بصورة رئيسية لأن مجموعة OH تنشيط الحلقة من مجموعة الميثيل



3- في المركبات ثنائية التعويض بموقع الميتا لا يحصل تعويض الكتروفيلي في الموقع الوحيد والمحصور بين المجاميع المعاوضة وذلك لأن هذا الموقع يكون معاق فراغياً لذلك سيتم تعويض الالكتروفيل على الموقع الثلاثي المتبقية في الحلقة .

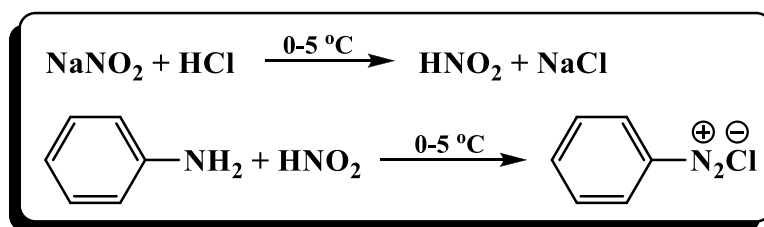


لتحضير حلقة تحتوي على ثلاثة مجاميع متجاورة تستعمل المركبات ثنائية التعويض بموقع الاورثو كمادة اولية وكما يلي :



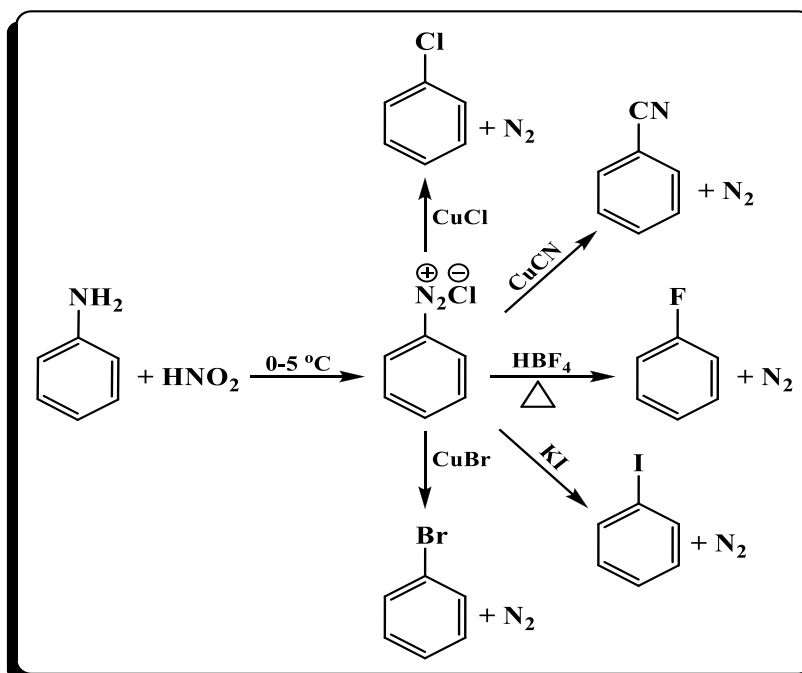
## تحضير معضلات البنزين عن طريق املاح daiizoniوم

يمكن تحضير معضلات البنزين عن طريق املاح daiizoniوم حيث تحضر هذه الاملاح من تفاعل الامينات الأولية مع حامض النتروز  $\text{HNO}_2$  وهذا يحضر من تفاعل نتریت الصودیوم  $\text{NaNO}_2$  مع حامض معدني مثل  $\text{HCl}$ .



ان حامض النتروز غير مستقر ويحضر انياً في اثناء التفاعل وبدرجة حرارة لا تزيد على خمسة مئوية .

ان املاح daiizoniوم تمتلك مجموعة مغادرة جيدة ومستقرة وهي جزيئة النتروجين ( $\text{N}_2$ ) التي يمكن ازالتها عن طريق نيوكليفيلات مختلفة ، وتم ميكانيكيه التفاعل بتكون الايون الموجب للفنيل (phenyl cation) او الجذور الحرة ، والمخطط التالي يوضح تفاعلات املاح daiizoniوم لتكوين مشتقات البنزين .



## الخاصية الاروماتية

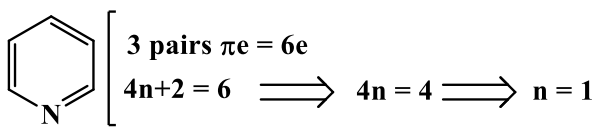
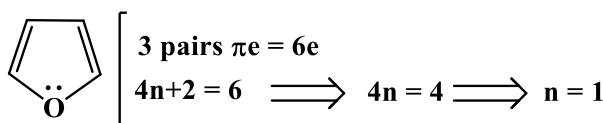
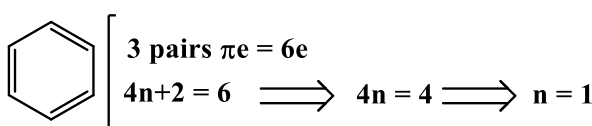
يفشل البنزين في اعطاء الكشوفات الخاصة بالاصرة المزدوجة الايثيلينية فهو لا يزيل محلول البرمنغات المخفف ولا يتفاعل مع ماء البروم في رابع كلوريد الكاربون وان تفاعله مع البروم يؤدي الى تكوين  $\text{KMnO}_4$  بوجود حامض لويس ويدل على ان ذرة البروم حل محل ذرة هيدروجين في حلقة البنزين .

ان الثبات العالى لنظام البنزين الاروماتي تجاه الكواشف الخاصة بالإضافة الى الاصرة المزدوجة الاوليفينية ودخوله تفاعلات استبدال تولفان معاً الخاصية الاروماتية التي تنشأ من الاوربital غير الموضعى الدائري الذى يحتوى على ستة الكترونات باى  $\pi$  وان وجود الاوربital الدائري لا يؤدى الى الثبات النسبي للجزئية فقط ولكن يشترط ان يوجد بعدد مناسب من الكترونات باى  $\pi$  ( 2 , 6 , 10 , ... ) او  $\pi e = 4n+2$  حيث تعرف العلاقة الاخيرة بقاعدة هوكل . Huckel

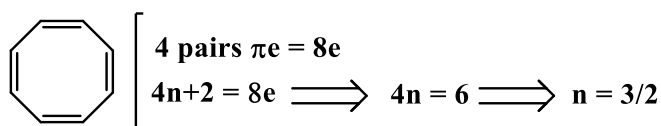
ويمكن ايجاز شروط الاروماتية بالنقاط التالية :

- 1- ان يكون المركب حلقي Ring
  - 2- ان يكون شكل الجزيئة مسطح Planner
  - 3- ان تحتوى الجزيئة على اوربitalات  $\pi$  لا موقعة Delocalization  $\pi e$
  - 4- ان يحقق معادلة هوكل Huckel
- ويجب ان تكون قيمة  $n$  عدد صحيح ( 0 , 1 , 2 , 3 , ... ) اما  $\pi$  فيجب ان تكون اعداد فردية ( 5 , 7 , ... ) اي ان عدد الاواصر المزدوجة مفرد .

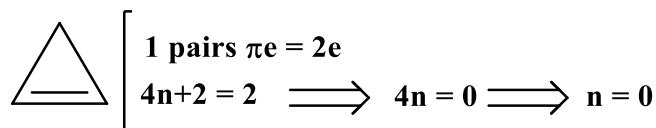
امثلة :



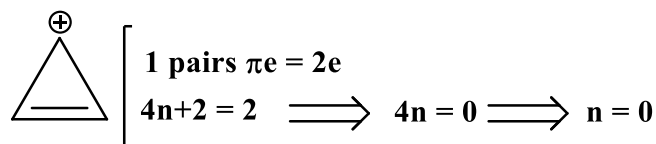
جميع قيم  $n$  للمركبات اعلاه تساوي عدد صحيح وتحقق شروط الارomaticية لذلك جميعها ارomaticية .



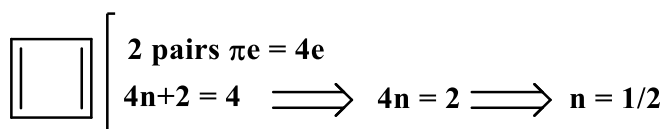
قيمة  $n$  للمركب السابق عبارة عن عدد كسري لا تتنمي لقيم  $n$  لذلك المركب غير ارomaticي .



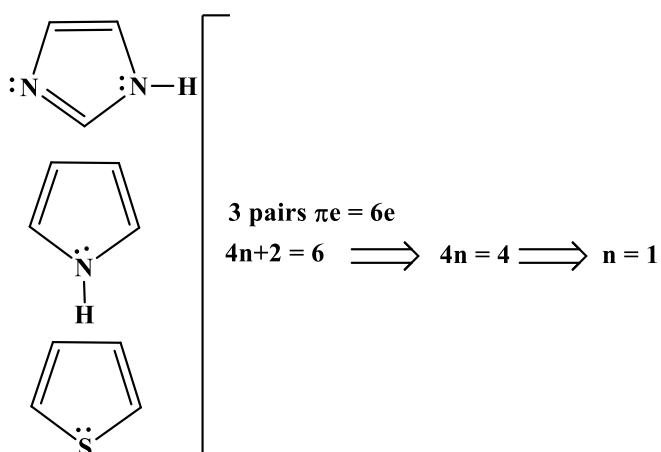
المركب غير ارomaticي بالرغم من ان قيمة  $n$  عدد صحيح وان سبب عدم الارomaticية ان الجزيئة لا تحتوي على اوربيتالات  $\pi$  لا موقعة .



قيمة  $n$  للمركب اعلاه تساوي عدد صحيح ويحقق شروط الارomaticية لذلك المركب ارomaticي .



قيمة  $n$  للمركب السابق عبارة عن عدد كسري لا تتنمي لقيم  $n$  لذلك المركب غير ارomaticي .

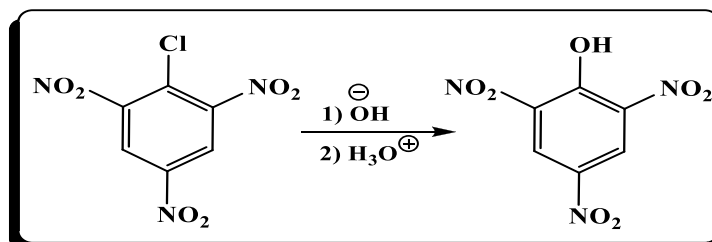


جميع قيم  $n$  للمركبات اعلاه تساوي عدد صحيح وتحقق شروط الارomaticية لذلك جميعها ارomaticية .

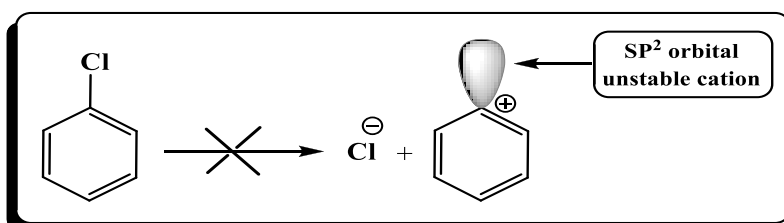
## Nucleophilic Aromatic Substitution

## التعويض النيوكلويوفيلي الاروماتي

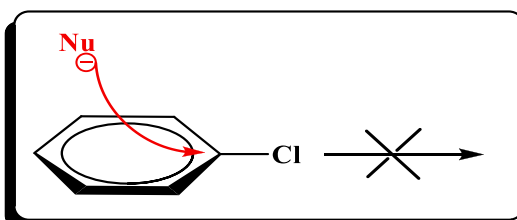
يعتبر التعويض النيوكلويوفيلي الاروماتي اقل شيوعاً من التعويض الالكتروفيلي الاروماتي ، فهاليدات الاريل الحاملة لمجموعة ساحبة للالكترونات تعاني تعويض نيوكلويوفيلي اروماتي فالمركب 2,4,6-trinitrochlorobenzene يتفاعل مع محلول هيدروكسيد الصوديوم بدرجة حرارة الغرفة ليعطي المركب 2,4,6-trinitrophenol حيث يتضمن التفاعل تعويض النيوكلويوفييل OH بدل ذرة الكلور .



يبدو للوهلة الاولى ان التفاعل مشابه لميكانيكية التعويض النيوكلويوفيلي لهاليدات الالکيل (  $S_N2$  ,  $S_N1$  ) لكن الحقيقة تؤكد ان هناك اختلاف في ميكانيكية هذا التفاعل عن التعويض النيوكلويوفيلي لهاليدات الالکيل المعروفة من حيث ان هاليدات الاريل خاملة تحت ظروف ميكانيكية  $S_N2$  و  $S_N1$  كما ان ميكانيكية  $S_N1$  لا يمكن ان تحدث لهاليدات الاريل لأن عملية تفكك الهاليد وتكون ايون الكاربونيوم  $C^+$  الاريدي غير مفضل طاقياً ( غير مستقر )



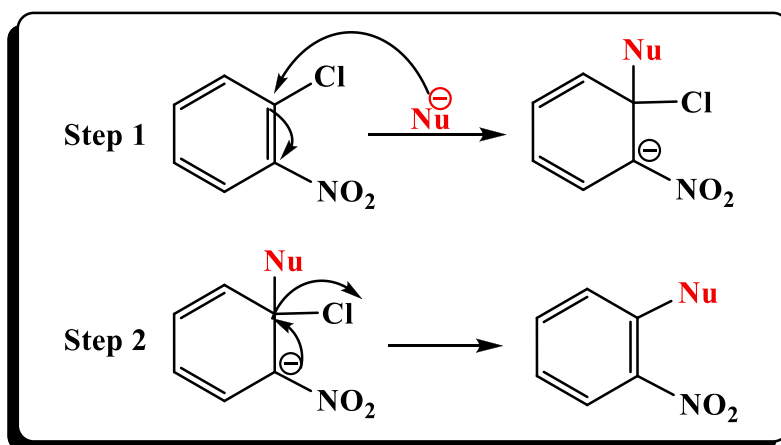
هاليدات الاريل لا يمكن ان تفاعلي تفاعلي  $S_N2$  لأن الجهة الخلفية لذرة الكاربون الحاملة للمجموعة المغادرة محظوظة فراغياً .



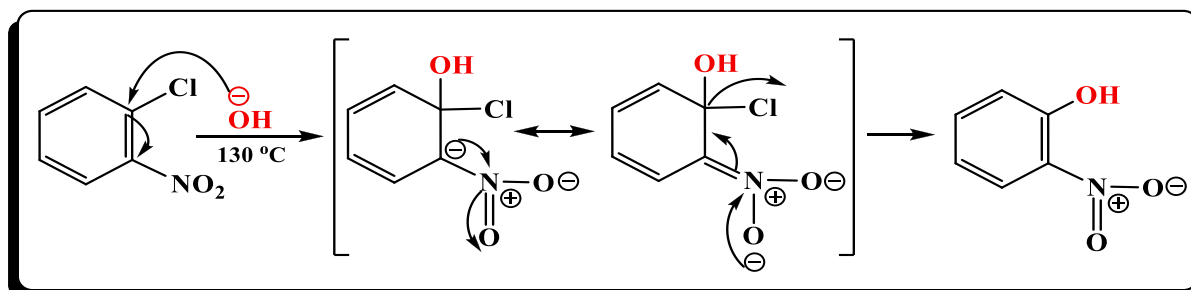
لذلك تتضمن ميكانيكية التعويض النيوكليوفيلي الاروماتي خطوتين :

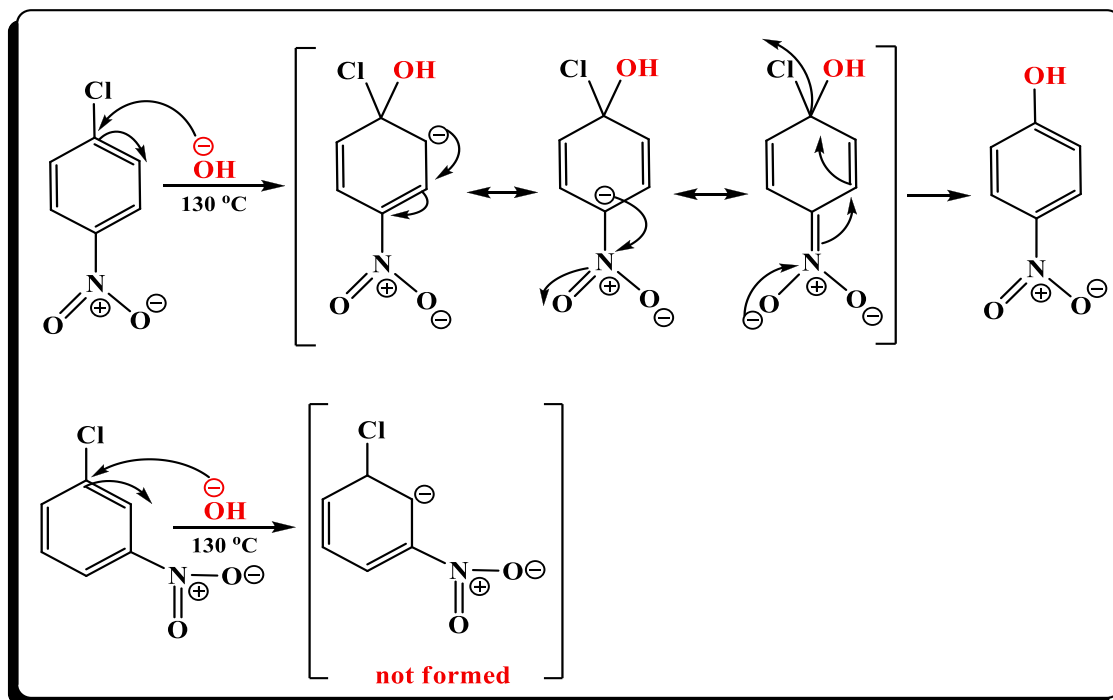
الخطوة الاولى : اضافة النيوكليوفيل الى الحلقة الاروماتية الناقصة للاكترونات وتكوين سطبي سالب مستقر . Meisenheimer Complex

الخطوة الثانية : يعاني الوسطي المتكون في الخطوة الاولى من عملية حذف ايون الكلوريد ليعطي ناتج التعويض .



تفضل تفاعلات التعويض النيوكليوفيلي الاروماتي وجود معوضات ساحبة للاكترونات معوضة على الحلقة بموقعي الاورثو والبارا بالنسبة للمجموعة المغادرة حيث كلما ازداد عدد المجاميع الساحبة كلما ازدادت سرعة التفاعل ، ان وجود مثل هذه المعوضات يؤدي الى استقرارية الايون الوسطي السالب المتكون من خلال عامل الرنين فالمركبين *o*-chloronitrobenzene و *p*-chloronitrobenzene تتفاعل مع ايون الهيدروكسيد بدرجة حرارة 130 °C لتعطي *o*-hydroxynitrobenzene و *p*-hydroxynitrobenzene على التوالي اما المركب *m*-chloronitrobenzene خامل لا يتفاعل مع OH .





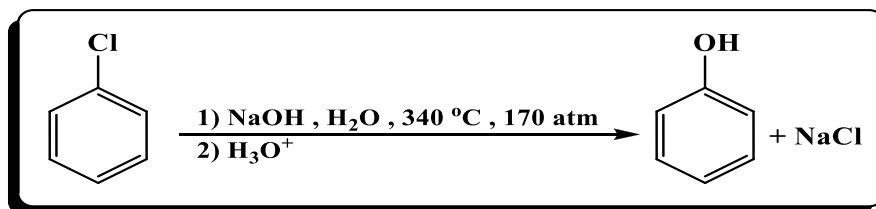
فالتعويض الالكتروفييلي يفضل المุมضات الواهبة للالكترونات لأنها تؤدي إلى استقرارية وسطي أيون الكاربونيوم بينما التعويض النيوكليوفيلي يفضل المجاميع الساحبة للالكترونات لأنها تؤدي إلى استقرارية الايون السالب كما وتنشط الحلقة تجاه التعويض النيوكليوفيلي وتثبط تفاعلات التعويض الالكتروفييلي ، وتوجه التفاعل الالكتروفييلي نحو موقع الميتا والتفاعل النيوكليوفيلي نحو الاورثو والبارا ، تفاعل التعويض الالكتروفييلي يستبدل الهيدروجين بالكتروفيل بينما التفاعل النيوكليوفيلي يستبدل المجموعة المغادرة وعادة تكون هاليد بنوكليوفيل .

## المحاضرة السابعة عشر

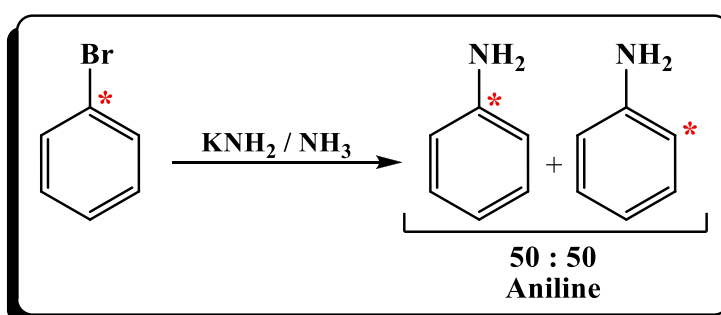
### Benzyne

### البنزين

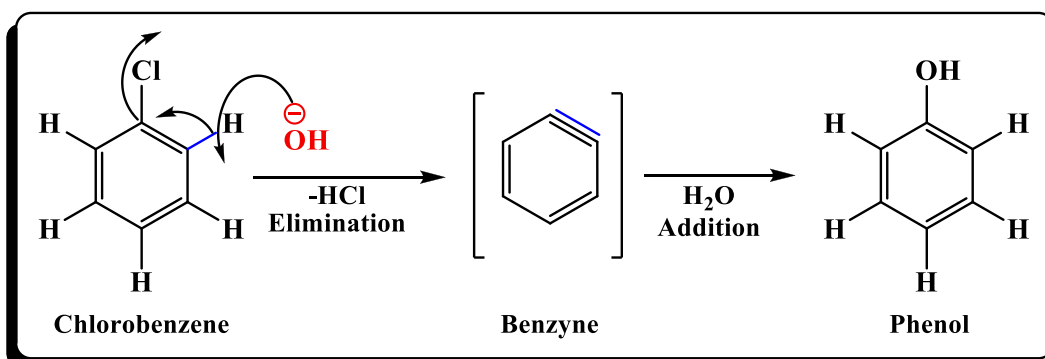
لا تتفاعل مركبات الهالو بنزين غير الموضع بمحاميع ساحبة للالكترونات مع النيوكليوفيلات في اغلب الظروف لكن بالضغط ودرجات الحرارة العالية يمكن ان تتفاعل ، فالكيميائين في شركة دوو Dow في سنة 1928 اكتشفوا ان الفينول يمكن ان يحضر بكميات كبيرة عن طريق تفاعل الكلوروبنزين مع محلول هيدروكسيد الصوديوم وبدرجة حرارة  $340^{\circ}\text{C}$  وضغط 170 جو .



كما ان تعويضات مشابهة تحدث عند استعمال القواعد القوية مثل اميد البوتاسيوم  $\text{KNH}_2$  التي تتفاعل مع البرومو بنزين في الامونيا لتعطى الانيلين ، وتم متابعة التفاعل عن طريق نظير الكاربون  $^{14}\text{C}$  للنرة الحاملة للبروم والعادنة للحلقة حيث كان الناتج عبارة عن كميات متساوية محتوية على نظير الكاربون  $^{14}\text{C}$  على ذرتي  $\text{C}2$  و  $\text{C}1$  وهذا يدل على احتواء التفاعل على وسطي متوازن .

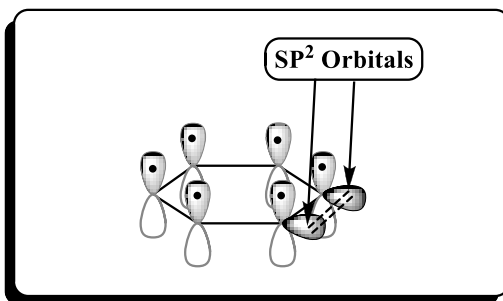


من الا ثباتات على تكون وسطي البنزلين انه يعطي ناتج تفاعل دلز - الدر بوجود دايين مثل الفيوران وتكون الفينول في حال وجود الماء .



يعتبر البنزلين من الوسطيات الفعالة ولا يمكن عزله كمركب نقى ، يشير التوزيع الالكتروني للبنزلين بأنه صنف مشوه جدا للاكاييانات ، فالاصارة الثلاثية في الاكاييانات تستعمل ذرات كاربون لها تهجين  $\text{SP}$  بينما الاصارة

الثلاثية في البنزين تستعمل ذرات كربون لها تهجين  $SP^2$  كما ان الاكتائنات الاعتيادية لها امرتي  $\pi$  متعامدة تتشكل من تداخل اوربitalي P-P اما الاصرة الثلاثية للبنزين لها اصرة  $\pi$  واحدة تتشكل من تداخل اوربitalي P-P واخرى ( اي اصرة  $\pi$  ) تتشكل بواسطة تداخل اوربitalي  $SP^2 - SP^2$  وتكون واقعة بمستوى الحلقة وضعيفة جداً .



## Arenes

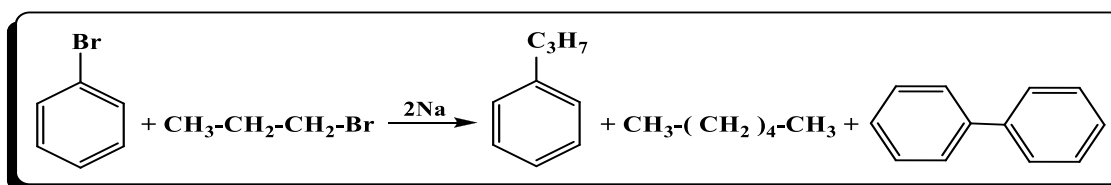
## الارينات

مركبات تحتوي على مجموعة الكيل ترتبط مباشرةً بالحلقة الاروماتية مثل التلوين ( مثيل بنزين ) ، تظهر هذه المركبات خواص الهيدروكاربونات الاروماتية والاليفاتية ومع ذلك فإن خواص مجموعة الالكيل تتأثر بوجود مجموعة الاريل وبالعكس .

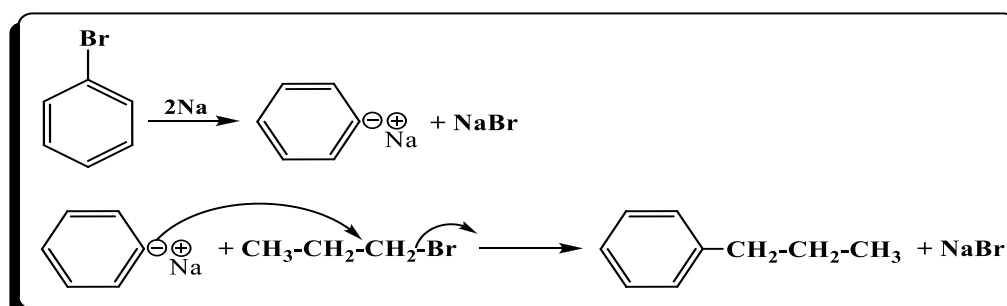
ولإجراء التفاعل على الحلقة الاروماتية يتم اختيار الظروف الخاصة لإجراء تفاعل التعويض كما يمكن اختيار الظروف الخاصة لإجراء التفاعل على السلسلة مثل اختيار الكواشف المولدة للجذور الحرة .

## تحضير الارينات

- 1- من تفاعل الكلة فريدل كرافتس ( تم مناقشة هذا الموضوع في بداية الفصل )
- 2- من تفاعل اسيلة فريدل كرافتس ( تم مناقشة هذا الموضوع في بداية الفصل )
- 3- من تفاعل فورتر-فتتح : ويتضمن هذا التفاعل ادخال مجموعة الكيل على الحلقة الاروماتية من خلال تفاعل هاليد اروماتي ( هاليد اريل ) مع هاليد الكيل بوجود الصوديوم في الايثر الجاف .

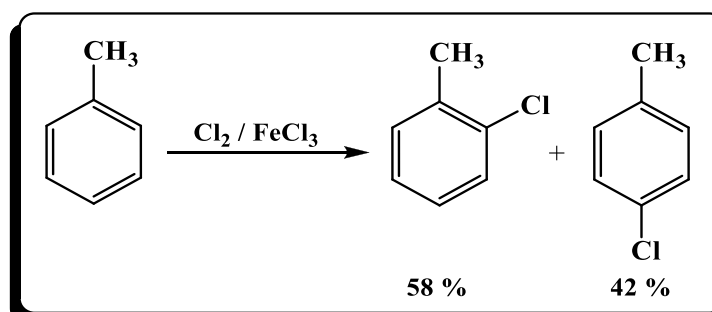


يكون ناتج الارين اكبر من بقية النواتج بسبب استقرارية ايون الكاربون السالب Carbanion الوسطي الخاص بهذا التفاعل وتتضمن ميكانيكية هذا التفاعل سحب ذرة الهالوجين من الحلقة وتكوين الكاربون السالب ( الذي سيسلك سلوك نيوکاليفيل ) ومن ثم مهاجمة ذرة الكاربون المرتبطة بالهالوجين بجزئه هاليد الالكيل كما في الميكانيكية التالية .

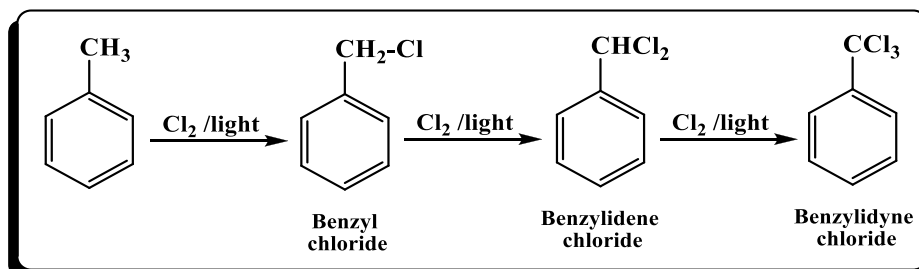


### الخواص الكيميائية وتفاعلات الارينات :

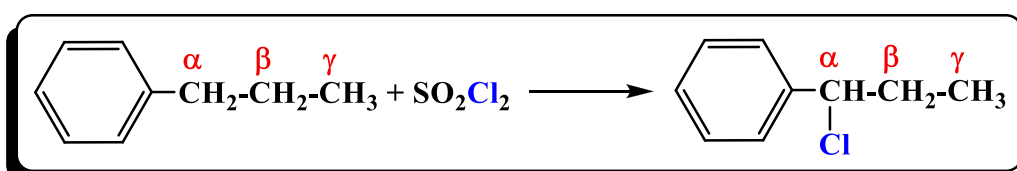
تفاعل الارينات مع الهالوجينات في الضلام وبوجود عامل مساعد لتعطی ناتج تعويض على الحلقة .



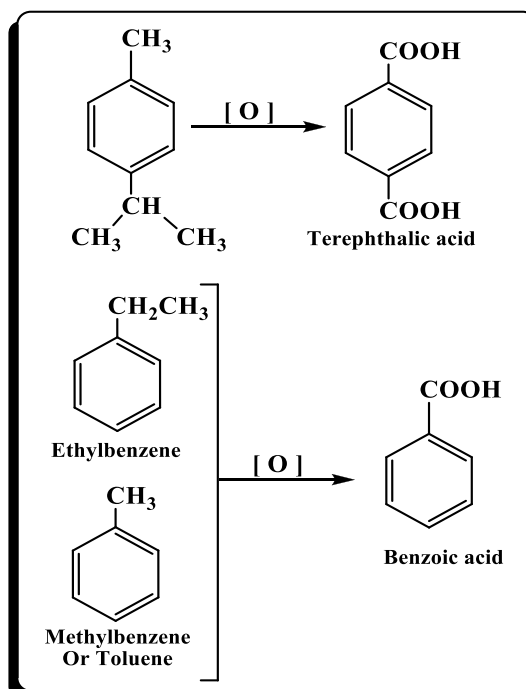
ان الغرض الاساسي من اجراء التفاعل في الضلام لمنع تكون الجذور الحرة التي تؤدي الى حصول هلاجنة على السلسلة الالكيلية لأن اجراء تفاعل الهلاجنة بغياب العامل المساعد وتحت تأثير الضوء يؤدي الى حرف التفاعل وحصول تعويض على السلسلة الالكيلية المرتبطة بالحلقة .



وتحت عملية الهرجنة على ذرة الكربون الفا للسلسلة عند استعمال كلوريد السلفونيل  $\text{SO}_2\text{Cl}_2$  بوجود البروكس

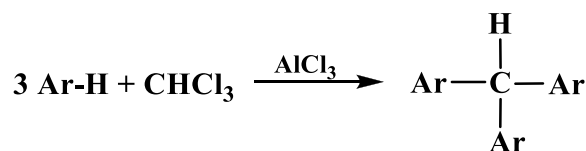


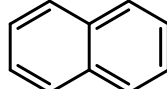
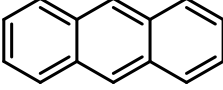
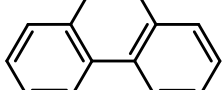
تقاوم الهيدروكاربونات الاروماتية الاكسدة كما تقاومها الاليفاتية ولكن يمكن اكسدة السلسلة R في الارينات بواسطة العوامل المؤكسدة القوية مثل  $K_2Cr_2O_7$  و  $KMnO_4$  حيث تحول السلسلة الالكيلية مهما كان عدد ذرات الكاربون المكون لها ونوعها الى مجموعة كاريوكسيل .



### الكشف عن الهيدروكاربونات الاروماتية

توجد عدة طرق للكشف عن الهيدروكاربونات الاروماتية مثل كشف الحرق حيث تشتعل المركبات الاروماتية بلهب مصهوب بدخان اسود ( لماذا ؟ ) ، ويوجد اختبار بالشتين الذي يتضمن حرق المركب المحتوى على الهالوجين مع النحاس وتكون النتيجة موجبة في حال كان لون اللهب اخضر مزرق ، كما يوجد كشف فريدل كرافتس المتضمن تفاعل المركب الاروماتي مع الكلوروفورم  $\text{CHCl}_3$  بوجود  $\text{AlCl}_3$  الجاف ، فالبنزين يعطي لون احمر برتقالي والنفاثلين يعطي لون ازرق والفنانثرين لون قرمزي اما الانثراسين فيعطي لون اخضر .



Name	Ar Structure	Color
Benzene		احمر برتقالي
Naphthalene		ازرق
Anthracene		اخضر
Phenanthrene		قرمزي

## اسئلة الفصل

س1/ بين النواتج المتكونة من تفاعل الستايرين مع كل من الكواشف التالية مشيراً بـ N.R في حالة عدم التفاعل

- a) HCl , b) NaOH , c) Cold KMnO<sub>4</sub> , d) Hot KMnO<sub>4</sub> , e) Br<sub>2</sub> / CCl<sub>4</sub> ,
- f) Br<sub>2</sub> / FeBr<sub>3</sub> , g) 2Na , h) H<sub>2</sub> / Pt , i) Cl<sub>2</sub> / NaOH

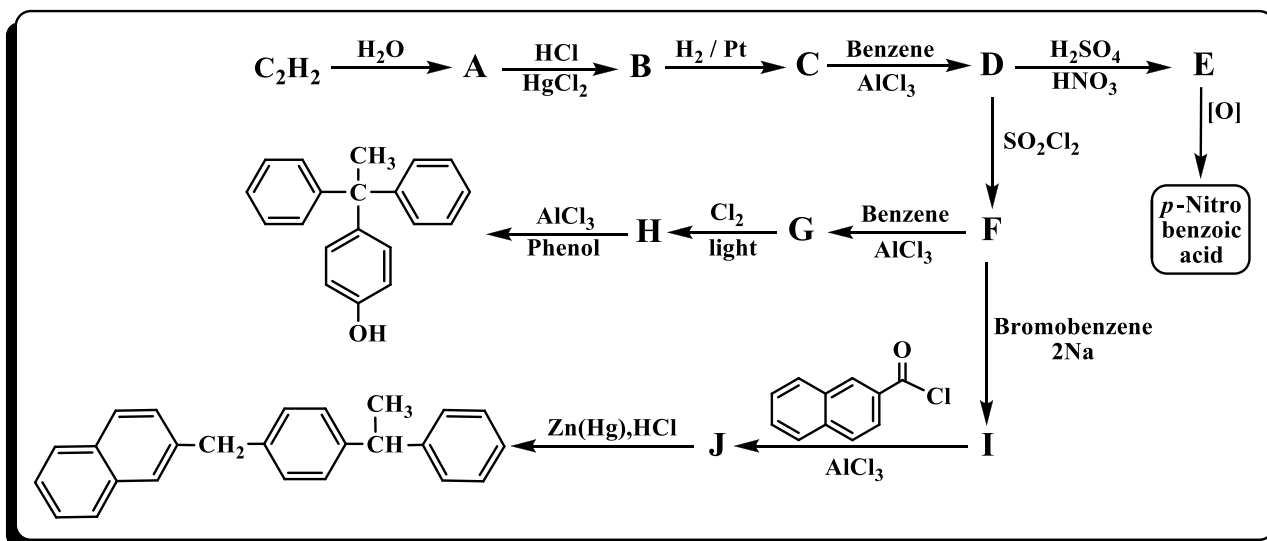
س2/ من البنزين وما تحتاج اليه من مواد اولية حضر المركبات التالية على فرض امكانية فصل الايزومرات

- a) *o*-Bromotoluene
- b) 4-Chloronitrobenzene
- c) *m*-Nitrobenzoic acid
- d) Phthalic acid
- e) *P*-Bromobenzyl chloride
- f) *P*-Iodobenzoic acid

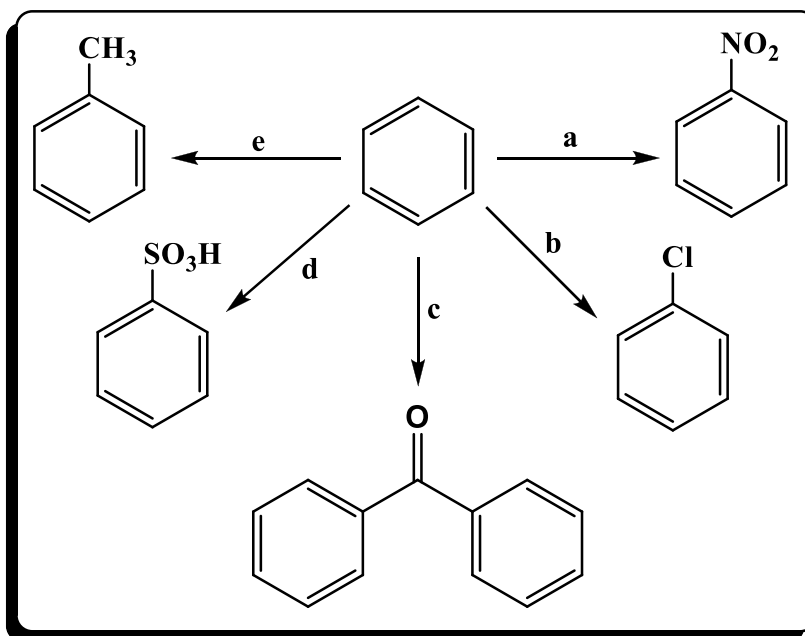
س3/ رتب المركبات التالية حسب تناقص فعاليتها تجاه الهلجنة بالبروم بعد تحويل الاسماء الى صيغ تركيبية .

- a) Bromobenzene .
- b) Aniline .
- c) Benzene .
- d) Nitrobenzene .

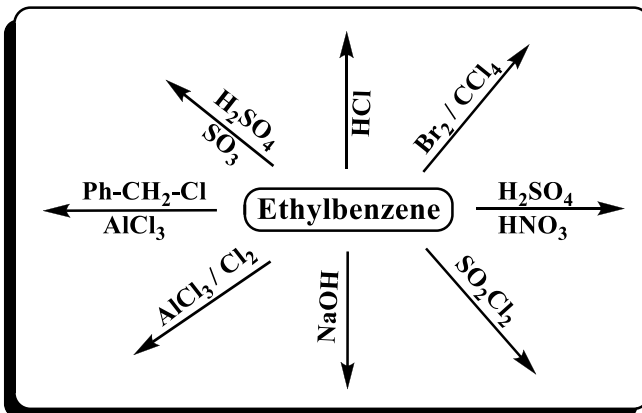
س4/ اكمل التفاعل المتسلسل التالي .



س5/ اعط العوامل المساعدة ( e - a ) واسم التفاعل المؤدي الى النواتج .



س6/ اعط نواتج التفاعلات التالية



س 7/ اعط الناتج الرئيسي لتفاعل نيترة Nitration كل من المركبات التالية

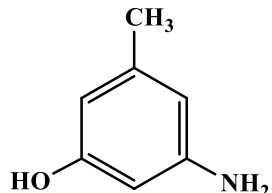
- a) Bromobenzene , b) Benzoic acid , c) Benzonitril , d) Nitrobenzene ,
- e) Benzenesulfonic acid , f) Methoxybenzene .

س 8/ اعط ميكانيكية القاعلات ( a , c , f ) في السؤال السابق .

س 9/ اعط الصيغة التركيبية لكل من المركبات التالية :

- 1) ***m*-Toluidine** , 2) ***p*- Toluidine** , 3) ***o*-Cresole** , 4) ***m*- Cresole** .

س 10/ المركب التالي له اكثر من ستة تسميات ما هي ؟



س 11/ ارسم الصيغة التركيبية لكل من المركبات التالية

- a) *m*-dichlorobenzene , b) *p*-bromophenol , c) *o*-Nitroaniline , d) 2-phenylhexane ,
- e) 2-bromo-4-iodo-1-nitrobenzene , f) 3-(benzyl)-hexane , g) *m*-chloro toluene .

س 12/ صحيحة اسماء المركبات التالية

- a) 2,4,4-tribromobenzene .
- b) 5-hydroxynitrobenzene .
- c) 1,6-dichlorobenzene .

س 13/ باستعمال شروط الارomaticية بين اي من المركبات التالية ارomaticي وايهما غير ارomaticي

